

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 特 許 公 報(B2)

(11) 特許番号

特許第6637921号
(P6637921)

(45) 発行日 令和2年1月29日(2020.1.29)

(24) 登録日 令和1年12月27日(2019.12.27)

(51) Int.Cl.	F I
GO 1 N 33/569 (2006.01)	GO 1 N 33/569 F
C 1 2 N 15/00 (2006.01)	C 1 2 N 15/00 Z N A
C 1 2 N 1/19 (2006.01)	C 1 2 N 1/19
C 1 2 N 1/21 (2006.01)	C 1 2 N 1/21
C 1 2 N 1/15 (2006.01)	C 1 2 N 1/15

請求項の数 15 外国語出願 (全 34 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号	特願2017-101320 (P2017-101320)	(73) 特許権者	505167598
(22) 出願日	平成29年5月23日 (2017.5.23)		セレスティス リミテッド
(62) 分割の表示	特願2015-98482 (P2015-98482) の分割		オーストラリア国 ビクトリア州 チャド ストーン ダンデノン ロード 1 3 4 1 チャドストーン センター オフィス タワー 2 レベル 1 ショップ 1 0 0
原出願日	平成23年7月25日 (2011.7.25)	(74) 代理人	110000109
(65) 公開番号	特開2017-207493 (P2017-207493A)		特許業務法人特許事務所サイクス
(43) 公開日	平成29年11月24日 (2017.11.24)	(72) 発明者	マリアーニ フランチェスカ
審査請求日	平成29年5月23日 (2017.5.23)		イタリア イー00138 ローマ ヴィ コロ デルレ ルカリエ 37
(31) 優先権主張番号	RM2010A000411	(72) 発明者	アミコサンテ マッシモ
(32) 優先日	平成22年7月23日 (2010.7.23)		イタリア イー00138 ローマ ヴィ ア ライアティコ 24
(33) 優先権主張国・地域又は機関	イタリア (IT)		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 結核菌感染の診断及び防止のためのマイコバクテリウム・ツベルクローシス由来のアミノ酸配列又はその対応する核酸の使用、並びにそれらに由来する診断キット及びワクチン

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項 1】

対象におけるマイコバクテリウム種による感染症をインピトロで診断するための方法であって、

当該方法は、以下からなるリストから選択される少なくとも1つの物質の存在下で、上記対象からのリンパ球を含む血液試料を、上記リンパ球を刺激してエフェクタ分子を産生するのに十分な時間及び条件下においてインキュベートすること、及び上記リンパ球による上記エフェクタ分子の放出を測定することを含み、

上記エフェクタ分子の存在又はレベルは、マイコバクテリウム種に感染した対象又はマイコバクテリウム種に以前さらされた対象に由来するリンパ球を示す、方法：

(i) マイコバクテリウム種又は関連生物に由来し、かつ少なくとも1つのT細胞エピートープを含む、Rv1251cから選択されるタンパク質；及び

(i i i) 配列番号 2 1 または 2 2 のアミノ酸配列を含む、(i) に定義されるタンパク質のペプチド断片。

【請求項 2】

上記物質が配列番号 2 1 または 2 2 のアミノ酸配列からなるペプチドである、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 3】

血液と物質との間におけるインキュベーションが試験管で生じる、請求項 1 または 2 に記載の方法。

【請求項4】

上記インキュベートが、さらにヘパリンの存在下で生じる、請求項1～3の何れか1項に記載の方法。

【請求項5】

上記インキュベートが、さらに、添加された炭水化物の存在下で生じる、請求項1～4の何れか1項に記載の方法。

【請求項6】

上記インキュベートが、さらにESAT6、CFP10、TB7.7及びPPDから選択されるマイコバクテリウムタンパク質、又はそのペプチド断片、又はそれらに由来するその化学アナログ、又はそれらの混合物の存在下で生じる、請求項1から5の何れか1項に記載の方法。

【請求項7】

上記マイコバクテリウム種が、M. ツベルクローシス (*M. tuberculosis*)、M. ボビス (*M. bovis*)、M. ボビスBCG (*M. bovis BCG*)、M. アフリカナム (*M. africanum*)、M. カネッティ (*M. canetti*)、M. カブラエ (*M. caprae*)、M. ミクロティ (*M. microti*)、M. ピンニペディイ (*M. pinnipedii*)、M. アビウム (*M. avium*)、M. アビウム・パラツベルクローシス (*M. Avium paratuberculosis*)、M. アビウム・シルパティカム (*M. Avium silvaticum*)、M. アビウム「ホミニッスイス」 (*M. Avium "hominis suis"*)、M. コロンビエンス (*M. colombiense*)、M. アジアティカム (*M. asiaticum*)、M. ゴードナエ (*M. gordonae*)、M. ガストリ (*M. gastri*)、M. カンサシイ (*M. kansasii*)、M. ヒベルニアエ (*M. hiberniae*)、M. ノンクロモゲニカム (*M. nonchromogenicum*)、M. テラエ (*M. terrae*)、M. トリビアレ (*M. triviale*)、M. アルセランス (*M. ulcerans*)、M. シュードショットシイ (*M. pseudoshottsii*)、M. ショットシイ (*M. shottsii*)、M. トリプレックス (*M. triplex*)、M. ゲナベンス (*M. genavense*)、M. フロレンティナム (*M. florentinum*)、M. レンティフラバム (*M. lentiflavum*)、M. パルストレ (*M. palustre*)、M. クビカエ (*M. kubicae*)、M. パラスクロフラセウム (*M. parascrofulaceum*)、M. ハイデルベルゲンス (*M. heidelbergense*)、M. インテルジェクツム (*M. interjectum*)、M. シミアエ (*M. simiae*)、M. ブランデリ (*M. branderi*)、M. クッキイ (*M. cookii*)、M. セラータム (*M. celatum*)、M. ボヘミカム (*M. bohemicum*)、M. ヘモフィルム (*M. haemophilum*)、M. マルモエンス (*M. malmoense*)、M. スルガイ (*M. szulgai*)、M. レブラ (*M. leprae*)、M. レプラムリウム (*M. lepraemurium*)、M. レプロマトーシス (*M. lepromatosis*)、M. アフリカナム (*M. africanum*)、M. ボトニエンス (*M. botniense*)、M. キマエラ (*M. chimera*)、M. コンスピキュウム (*M. conspicuum*)、M. ドリカム (*M. doricum*)、M. ファルシノゲネス (*M. farcinogenes*)、M. ヘッケスホルネンス (*M. heckeshornense*)、M. イントラセルラレ (*M. intracellulare*)、M. ラクス (*M. lacus*)、M. マリナム (*M. marinum*)、M. モナセンス (*M. monacense*)、M. モンテフィオレンス (*M. montefiorensis*)、M. ムラーレ (*M. murale*)、M. ネブラスケンス (*M. nebraskense*)、M. サスカチエワネンス (*M. saskatchewanense*)、M. スクロフラセウム (*M. scrofulaceum*)、M. シモイデイ (*M. shimoidei*)、M. トウシアエ (*M. tusciae*)、M. ゼノピ (*M. xenopi*)、M. インターメディアウム (*M. intermedium*)、M. アブセサス (*M. abscessus*)、M. ケロナエ (*M. chelonae*)、M. ボルレティイ (*M. bolletii*)、M. フォルトウイタム (*M. fortuitum*)、M. フォルトウイタム亜種アセトアミドリティカム (*M. fortuitum subsp. acetamidolyticum*)、M. ボエニッキイ (*M. boenickei*)、M. ペレグリナム (*M. peregrinum*)、M. ポルシナム (*M. porcinum*)、M. セネガレンス (*M. senegalense*)、M. セプティカム (*M. septicum*)、M. ニューオルレアンセンス (*M. neworleansense*)、M. ヒューストネンス (*M. houstonense*)、M. ムコゲニカム (*M. mucogenicum*)、M. マゲリテンス (*M. mageritense*)、M. ブリスベネンス (*M. brisbanense*)、M. コスメティカム (*M. cosmeticum*)、M. パラフォルトウイタム (*M. parafortuitum*)、M. オーストロアフリカーナム (*M. austroafricanum*)、M. ディエルンホ

10

20

30

40

50

フェリ (*M. diernhoferi*)、*M. hodleri*、*M. neoaurum*、*M. frederiksbergense*、*M. aurum*、*M. vaccae*、*M. chitae*、*M. fallax*、*M. confluentis*、*M. flavescens*、*M. madagascariense*、*M. phlei*、*M. smegmatis*、*M. goodii*、*M. wolinskyi*、*M. thermoresistibile*、*M. gadium*、*M. komossense*、*M. obuense*、*M. sphagni*、*M. agri*、*M. aichiense*、*M. alvei*、*M. arupense*、*M. brumae*、*M. canariense*、*M. chubense*、*M. conceptionense*、*M. duvalii*、*M. elephantis*、*M. gilvum*、*M. hassiacum*、*M. holsaticum*、*M. immunogenum*、*M. massiliense*、*M. morioakense*、*M. psychrotolerans*、*M. pyrenivorans*、*M. vanbaalenii*、*M. pulveris*、*M. arosiense*、*M. aubagnense*、*M. caprae*、*M. chlorophenolicum*、*M. fluoroanthenivorans*、*M. kumamotonense*、*M. novocastrense*、*M. parmense*、*M. phocaicum*、*M. poriferae*、*M. rhodesiae*、*M. seoulense* 及び *M. tokaiense* から選択される、請求項 1 から 6 の何れか 1 項に記載の方法。

10

20

【請求項 8】

上記マイコバクテリウム種が、マイコバクテリウム・ツベルクローシスである、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 9】

上記対象がヒトである、請求項 1 から 8 の何れか 1 項に記載の方法。

【請求項 10】

上記対象が非ヒト動物である、請求項 1 から 8 の何れか 1 項に記載の方法。

30

【請求項 11】

上記エフェクタ分子が、インターフェロン、サイトカイン、インターロイキン、及び TNF から選択される、請求項 1 から 10 の何れか 1 項に記載の方法。

【請求項 12】

上記エフェクタ分子が、インターフェロンである、請求項 11 に記載の方法。

【請求項 13】

対象におけるマイコバクテリウム・ツベルクローシスによる感染症のインビトロ診断のための方法であって、

当該方法は、上記対象からのリンパ球を含む血液試料を、ESAT6、CFP10、TB7.7、及び/又は PPD の 1 以上と共にインキュベートすること、並びに、上記リンパ球によるインターフェロンの放出を測定することを含み、

40

当該方法は、上記インキュベートが、さらに

(i) マイコバクテリウム種又は関連生物に由来し、かつ少なくとも 1 つの T 細胞エピートープを含む、Rv1251c から選択されるタンパク質；及び

(iii) 配列番号 21 または 22 のアミノ酸配列を含む、(i) に定義されるタンパク質のペプチド断片

から選択される少なくとも 1 つの物質の存在下で実施されることを特徴とし、

マイコバクテリウム・ツベルクローシスの検出に関する感度及び/又は選択性のレベルが、ESAT6、CFP10、TB7.7、及び/又は PPD だけを用いた場合の感度及び

50

／又は選択性と比較して高い、方法。

【請求項 1 4】

対象が細胞性免疫反応を開始する能力をインビトロで評価するための方法であって、当該方法は、
 マイコバクテリウム種、又はそれに由来する T リンパ球エピトープを含む抗原若しくはタンパク質に感作された T リンパ球を含む試料を、以下から選択される少なくとも 1 つの物質と、上記リンパ球を刺激してエフェクタ分子を産生するのに十分な時間及び条件下において接触させること、及び
 上記リンパ球による上記エフェクタ分子の放出を測定することを含み、
 上記エフェクタ分子の存在又はレベルは、細胞性免疫反応を開始する、上記対象の能力を示す、方法：

10

(i) マイコバクテリウム種又は関連生物に由来し、かつ少なくとも 1 つの T 細胞エピトープを含む Rv1251c から選択される タンパク質；及び

(i i i) 配列番号 2 1 または 2 2 の アミノ酸配列 を含む、(i) に定義されるタンパク質のペプチド断片。

【請求項 1 5】

上記物質が配列番号 2 1 または 2 2 のアミノ酸配列からなるペプチドである、請求項 1 3 または 1 4 に記載の方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

20

【0 0 0 1】

本発明は、結核菌感染の診断及び防止のためのマイコバクテリウム・ツベルクローシス (Mycobacterium tuberculosis；ヒト型結核菌) 由来のアミノ酸配列又はその対応する核酸の使用、並びにそれらに由来する診断キット及びワクチンに関する。

【0 0 0 2】

より具体的には、本発明は、活動性疾患又は潜在性疾患の診断及び防止に特異的なバイオマーカーの調製のための、現在マイコバクテリウム・ツベルクローシスに感染しているヒトマクロファージ中にインビトロ及びエクスピボで誘導、抑制又は保存されている遺伝子のクラスに属することを特徴とする遺伝子配列又はその一部、並びに対応するペプチド若しくは保存ペプチド又はタンパク質の使用に言及する。

30

【0 0 0 3】

治療法の特異性、迅速性及び効果を保証するには、結核菌感染と活動性疾患の発症の検査室診断が非常に重要である。

【0 0 0 4】

現在用いられている活動性結核菌疾患の診断手順は顕微鏡、培養又は分子学的な方法に基づいている。顕微鏡検査で陽性の結果を得るためには、生体試料中のマイコバクテリアの濃度が高い (5 ~ 1 0 0 0 0 個 / m L) ことが必要であり、この検査では M T B (マイコバクテリウム・ツベルクローシス) と非結核性マイコバクテリアを識別できず特異性が低いことから、その感度は通常 6 0 % を下回る。

【0 0 0 5】

40

培養試験については、当該試験法を使用してもその医療報告が許容できる時間内で実施される保障がない。実際、M T B のコロニーは、インビトロでは細菌の成長が遅いため、固体又は液体培地に播種してから 1 0 ~ 2 4 日経過しないと視認できない (1) 。さらに、培養試験は感度が高いと考えられているが、約 1 0 ~ 3 0 % の割合で偽陰性の結果を生じ、かつ高価である。

【0 0 0 6】

分子生物学的試験は感度及び特異性が高く、感度は培養試験と同等であり、かつ、M T B と非結核性マイコバクテリアを迅速に識別することができる。しかしながら、試料に含まれるマイコバクテリアの濃度が低い場合、即ち顕微鏡検査で陰性になる場合にはその感度は有意に低く、また高度に専門化した研究所でしか使用できなく、非常に高価である。

50

【 0 0 0 7 】

結核は未だに世界的規模の公衆衛生緊急事態であり、発生率が高い国では効果的な診断と計画されるべき治療プログラムに必要とされる経済資源が不足しており、発生率の低い先進工業国では感染集団区分を診断するのが難しい。

【 0 0 0 8 】

現在、発生率が高い国では、T B (結核)の有効な診断はM T Bの顕微鏡検査(感度40~90%)と培養に2~6週間の待機時間を要する培養試験(感度70~90%)に基づいている。発生率の低い先進工業国では、T Bの有効な診断は顕微鏡検査と培養試験に基づいており、非結核性M T Bとマイコバクテリアの識別又は顕微鏡検査陰性の試料の診断は分子学的試験に基づいている(感度70~90%)。

10

【 0 0 0 9 】

潜在性結核菌感染又は非活動性結核菌感染の診断については、従来の診断検査は、インビボで行う経済的かつ迅速な診断検査であるツベルクリン皮膚試験であり、この試験は約50年の間に標準化され、感染を正確かつ迅速に検出することができるため、結核菌感染の頻度と流行に関する必須の疫学的調査が実施可能である。公衆衛生の観点からは、ツベルクリン試験によって、世界的な疾患のコントロールを達成するために感染頻度と流行の監視が可能となり、予防医学及び臨床医学の観点からは、活動性T B保菌者との接触による感染を特定することが可能となり、新症例の発症の防止を目的とする結核菌感染に対する治療的防御を確立することができた。それ故、潜在性感染の診断は、発生頻度の高い国と低い国の両方にとって、結核との闘いの基本的な要素である。

20

【 0 0 1 0 】

様々な細胞免疫学的および分子免疫学的な事項から、インビトロでのM T B又はその抗原との接触が、インターフェロン (I F N -)の高産生に特徴付けられる強い細胞性反応を誘発することが明らかとなった。この事により、マイコバクテリウム又はその抗原に対する反応として、I F N - T -を放出しているリンパ球をの同定、或いはサイトカイン自体の測定が、既に生じている感染がツベルクリン試験と同等に診断される方法であることが示唆された。

【 0 0 1 1 】

この問題に関して、近年、2つの新しい結核菌感染の診断用キット、即ち、クオンチフェロン-T Bゴールド(Quant iFERON-TB)及びT -スポットT B (T-SPOT TB)が市販されており、これらキットは、循環血液中のTリンパ球におけるI F N - の産生を刺激するための、M T BゲノムのR D 1識別領域(differentiation region)に存在するM T B遺伝子に基づくタンパク質又はペプチドを利用するものである。このキットのコストは、結核の発生頻度が高い国で広範囲に用いられるには非常に高い。その2つの市販キットの感度は同等であり、感度及び特異性の範囲はそれぞれ70~90%と80~95%である(2)。さらに、従来用いられているツベルクリン試験と比較した高発症地域で使用されているこれらキットの感度及び特異性については未だ議論がある。実際に、皮膚試験がクオンチフェロン(Quant iferon)よりも感度が高いことが証明されたケース(3)や、これら2つの試験がまさに同程度であるケース(4)が存在する。

30

【 0 0 1 2 】

多刺法又はマントー皮内投与(Mantoux intradermal infection)によって現在でも広く使用されているツベルクリン皮膚試験の主な限界は、操作の複雑さと不十分な特異性である。実際、この試験には、それぞれが専門の医療従事者によって行われる、ツベルクリン投与と試験の読み取りのための1回目と2回目の患者の来院が含まれる。従事者に対して、T BとH I Vの多重感染のケースでは、皮内注射用シリンジによる汚染リスクが従事者に生じる。ツベルクリン試験の特異性については、精製ツベルクリンタンパク質誘導体[精製タンパク質誘導(purified protein derivative)、P P D]が、抗結核菌ワクチン接種に用いられているマイコバクテリウム・ボビス・カルメット・ゲラン(M. bovis Bacillus Calmette-Guerin; B C G)や、コッホ桿菌のゲノムと高い配列相同性を示す様々な環境非結核性マイコバクテリアと交差反応性を示すことが知られている(5、6)。それ故

40

50

、BCGのワクチン接種を受けた対象又はMTB毒性種、即ち研究室では命名されている保存菌株H37Rv(ATCC27294)等に最近接触した対象は、MTB感染対象の反応強度より弱くても、ツベルクリン試験で陽性になる。そのため、MTB反応と抗M・ボビスBCG又は非結核性マイコバクテリアの免疫から生じた反応とを識別する陽性判定基準が確立されている。

【0013】

このような判定基準は、しかしながら、ワクチン接種を受けた集団又は環境中のマイコバクテリアに長期間にわたって曝露された集団の結核菌感染を診断するには十分に特異的ではない。

【0014】

MTB感染の防止については、結核菌疾患予防のための現在利用可能な唯一のワクチンは、M・ボビス・カルメット・ゲラン菌(BCG)(ATCC27291)であって、これは弱毒性のマイコバクテリウム・ボビス菌株に基づくワクチンであり、世界中でおよそ75年間使用されている。

【0015】

上記を考慮すると、これまでの技術の欠点を克服するのに適した特定のペプチドの使用に基づく新規診断キット及びワクチンを提供する必要性があることが明白である。

【0016】

刺激の結果IFN- γ を産生するのに適した血液単核細胞を検出するためのエリスポット分析を用いた、潜在性感染の存在又はTB患者との最近の接触、及び結核菌活動性疾患における、MTBタンパク質及びペプチドに対する末梢血リンパ球の応答に関するいくつかの研究がある(7~15)。エリスポットは、サイトカイン(例えばIFN- γ)に対する感作抗体を用いて培養プレート上で単核血液細胞を刺激することにより、1種以上の抗原(タンパク質、ペプチド又はその他標的分子であり得る)による刺激に対する応答としてサイトカインを産生するTリンパ球の頻度を検出することができるようにする技術である。

【0017】

エピトープを表し、(MHCクラスI分子に関して)全ての有核細胞及び(MHCクラスII分子に関して)樹状細胞、マクロファージ等の抗原提示細胞の原形質膜上で発現する受容体ファミリーである主要組織適合複合体(MHC)の分子に結合しているペプチドの形態(8~12のアミノ酸長)で抗原が提示された時に、Tリンパ球はT細胞抗原受容体(TCR)によって抗原を認識する。ヒトにおいては、MHC系が、種々のアイソタイプ変異体、即ちクラスI分子についてはHLA-A、HLA-B及びHLA-Cが、クラスII分子についてはHLA-DP、HLA-DQ及びHLA-DRによって表される。上記分子のそれぞれは、異なる数の対立遺伝子多型を示す。T細胞TCRに認識された抗原レパートリーは、対象の抗原提示細胞MHC受容体が抗原タンパク質の消化で生じたペプチドに結合する能力に関連しているので、ペプチドを抗原として認識し、その結果抗原タンパク質に特異的なTリンパ球を活性化するのに適した不可欠な条件は、MHC受容体に結合され易いかにしてのその感受性である。

【0018】

HLA分子をコードする遺伝子はヒトゲノム中で最も多く生じる多型遺伝子である。これに関連して、これら分子の個々の対立遺伝子産物間の違いの多くが、抗原のペプチド結合に関与する領域のアミノ酸配列組換えをコードする塩基の変異であるという事実は注目すべきものである。これら配列の変異がHLA分子のそれぞれの対立遺伝子変異体の結合特性を決定することから、抗原ペプチドレパートリーと上記対立遺伝子多型がTリンパ球TCRと共に三分子複合体を形成し、上記リンパ球を活性化することができる。

【0019】

MTBタンパク質抗原の認識においては、個々のマイコバクテリアのエピトープはそれぞれ1種以上のHLA対立遺伝子多型と結合することができるが、その集団で全対立遺伝子多型が発現している必要はないことが指摘されるべきである。さらに、ホモ接合体では

10

20

30

40

50

ない各対象がHLA-A、HLA-B、HLA-C、HLA-DP、HLA-DQの少なくとも2種の対立遺伝子変異体並びに2種から4種のHLA-DR変異体を発現しているため、調査中の集団を含む多くの対象で、異なるアイソタイプの同じ或いは異なる対立遺伝子変異体の関係で、異なるエピトープが認識され得る。

【0020】

その故、集団において各対象によって発現されるHLAアイソタイプの様々な対立遺伝子変異体に結合するのに適したペプチドセットが異なり得ることは明らかである。上記から、調査中の集団内の対象由来のTリンパ球によって認識されるMTBペプチド・エピトープ・レパトリーを、可能な限り網羅的に再現するのに適した抗原ペプチドセットを利用する必要性が生じる。これに関連して、MTBの全ゲノム配列が解読されており研究に

10

【0021】

米国特許出願第2006/0115847号は、BCGワクチン又は最も一般的な非結核性マイコバクテリアには生じない、M.ツベルクローシス(M. tuberculosis)のゲノム領域にコードされているタンパク質由来のエピトープの組合せに基づく、M.ツベルクローシス(M. tuberculosis)感染に対する免疫学的診断法を開示している。上記特許出願の実験部分では、様々な被検タンパク質についての結果が報告されているが、単一のペプチドに対する患者の応答分布が完全に均一ではなく、実際、図1が示しているように、

20

【発明の概要】

【0022】

以前の研究で、本発明の著者らは、MTBが感染しているヒトのマクロファージによって優先的に転写される遺伝子群を同定し、当該遺伝子はM.ボビス-BCGワクチン種の

30

【0023】

本発明の著者らは、今回、インビトロの初代培養と、活動性肺TB患者由来の気管支肺胞洗浄(BAL)試料のエキスピボの両方で、ヒトのマクロファージにおいて、MTBが発現するタンパク質を解析した。出願人らが開発した、全MTBゲノムのペプチドに対するクラスIIの組織適合性分子の結合能の解析を可能にするソフトウェアにより、免疫学的な観点から顕著に有効であることが証明された複数のタンパク質を選抜した。要約すると、この試験では3種の異なる生育環境、即ち合成培地(Sauton's;ソートン)、インビトロでM.ツベルクローシスを感染させた単球由来ヒトマクロファージ(MDM)、肺TBに罹患しているが抗生物質による治療を受ける前の患者由来の気管支肺胞洗浄(BAL)試料からの肺胞マクロファージ(AM)においてM.ツベルクローシス遺伝子発現を比較した。

40

【0024】

このようにして得た9つの遺伝子群から、組合せ基準(発現の調節、免疫原性、結核菌複合体特異性など)に従って、最初に100種のタンパク質を選抜した。これら100種のタンパク質から再度、30のタンパク質群を選択したが、これらについては、TB患者の全血に対する免疫学的試験で陽性反応が得られたものである(表1を参照のこと)。

【0025】

4群の対象、即ち抗生物質治療前の肺TB(n=13)、最近曝露接触した健常者(TB患者の血縁者)PPD+(n=8)、TB患者に長期間曝露接触している健常者(医療

50

従事者の職業上の曝露) P P D + (n = 5)、 B C G ワクチン接種を受けた陰性コントロール、 P P D - (n = 4) からのその後の選抜の後、最初に 4 3 種のペプチドを設計し、合成し、及び試験した。

【 0 0 2 6 】

次に、最も感度が高く、かつ特異的な 6 種のペプチドを選抜し (表 2 を参照のこと)、対象試料を拡大して試験を繰り返した (表 3 ~ 5 と図 1 ~ 7 を参照のこと)。

【 0 0 2 7 】

上記 6 種のペプチドと E S A T 6 に属するペプチド、即ち上述の市販キットの両方に含まれている免疫原性の高いタンパク質 (図 8) を用いて得られた結果を比較した。

【 0 0 2 8 】

要約すると、選抜した全ペプチドが T 細胞応答性を示した。特に、ペプチド番号 3 (本発明の配列番号 7 1) は複数のエピトープをもつ E S A T - 6 タンパク質由来のコントロールペプチドと同等、もしかするとそれ以上に高い感度を示す。評価したパネルに見られるように (即ち、個々のペプチドそれぞれの事後の全データを評価することにより)、6 種の複数のエピトープをもつペプチドが約 7 5 % の活動性 T B を有する対象によって認識される (このシリーズでは、表 4 に示すようにクオンチフェロン - T B ゴールド・イン・チューブと同等) ことに注目すべきである。データは、同じウェル内で同時に上記 6 種のペプチドを用いて試験した患者サブグループで得られた結果と完全に同じである (表 5 に示す)。

【 0 0 2 9 】

ペプチドの最適診断感度は最適な特異性と関係する。実際、報告されているペプチド反応は、活動性 T B 対象、最近の曝露接触者、及び曝露された医療従事者に限られている (表 4 及び図 9 に示す)。データは多数の対象数によって支持されなければならないが、M・ボビス B C G 抗結核菌ワクチン接種を受けたコントロール対象と、クオンチフェロン - T B ゴールド・イン・チューブ陽性の 3 対象ではそれぞれペプチド反応が検出されなかったことには注目すべきである。

【 0 0 3 0 】

さらに、これらのペプチドは、市販されている試験の感度、即ち結核菌感染診断の現在の最も優れた参照基準 (図 1 0) を高めることができる。活動性 T B を患っている対象において、選抜した 6 種のペプチドは、パネルを評価した場合と、同じウェル内で直接試験した場合との両方でそれぞれ、クオンチフェロン - T B ゴールド・イン・チューブを 7 5 % から 8 9 % (+ 1 4 %) に、及び 7 1 % から 8 3 % (+ 1 3 %) に高めることができる (表 4 及び 5 を参照のこと)。

【 0 0 3 1 】

それ故、本発明の具体的な目的は、対象におけるマイコバクテリウム・ツベルクローシス感染症の検出のためのインビトロ試験におけるバイオマーカーとしての、マイコバクテリウム・ツベルクローシスに由来し、かつ E S A T 6 及び C F P 1 0、並びに任意に T B 7 . 7 に関係する少なくとも 1 つの T 細胞エピトープを含む、少なくとも 6 つのペプチドの使用であって、上記ペプチドは、TAWITAVVPLMV (配列番号 2 4)、ELMARA AVLGSAH (配列番号 2 1)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号 7 0)、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTLG (配列番号 7 1)、GEIIFISGRLNGaa (配列番号 1 3)、AVIVRSELLTQYL (配列番号 2 2)、LAWITAVVPLMV (配列番号 8 5)、GEIIFISGRLNG (配列番号 8 6) 又は SALLRRLSTCPPE (配列番号 8 7) からなる群から選択される、使用である。本発明の実施形態によれば、上記ペプチドが、以下の 6 つのペプチドである：ELMARA AVLGSAH (配列番号 2 1)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号 7 0)、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTLG (配列番号 7 1)、AVIVRSELLTQYL (配列番号 2 2)、TAWITAVVPLMV (配列番号 2 4) 及び GEIIFISGRLNGaa (配列番号 1 3)。本発明のさらなる実施形態によれば、上記ペプチドが、以下の 6 つのペプチド：ELMARA AVLGSAH (配列番号 2 1)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号 7 0)、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTLG (配列番号 7 1)、AVIVRSELLTQYL (配列番号 2 2)、LAWITAVVPLMV (配列番号 8 5) 及び GEIIFISGRLNG (配列番号 8 6) である。本発明の別の実施形態によれば、上記ペ

10

20

30

40

50

プチドが、以下の9つのペプチド全てである：TAWITAVVPGLMV（配列番号24）、ELMARA AVL GSAH（配列番号21）、RPVRRVLLFVVPSSGPAP（配列番号70）、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTL SG（配列番号71）、GEIIFISGRLNGaa（配列番号13）、AVIVRSELLTQYL（配列番号22）、LAWITAV VPGLMV（配列番号85）、GEIIFISGRLNG（配列番号86）及びSALLRRLSTCPPES（配列番号87）。

【0032】

本発明はまた、対象におけるマイコバクテリウム・ツベルクローシス感染症の検出のためのインビトロ試験におけるバイオマーカーとしての、マイコバクテリウム・ツベルクローシスに由来し、かつESAT6及びCFP10、並びに任意にTB7.7に係する少なくとも1つのT細胞エピトープを含む、少なくとも1つのペプチドの使用であって、上記ペプチドは、TAWITAVVPGLMV（配列番号24）、ELMARA AVL GSAH（配列番号21）、RPVRRVLLFVVPSSGPAP（配列番号70）、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTL SG（配列番号71）、GEIIFISGRLNGaa（配列番号13）、AVIVRSELLTQYL（配列番号22）、LAWITAVVPGLMV（配列番号85）、GEIIFISGRLNG（配列番号86）又はSALLRRLSTCPPES（配列番号87）からなる群から選択される、使用に関する。特に、上記ペプチドは、LAWITAVVPGLMV（配列番号85）又はTAWITAVVPGLMV（配列番号24）であり得る。

【0033】

本発明のさらなる目的は、対象においてマイコバクテリウム・ツベルクローシスによる感染症をインビトロで診断する方法であって、当該方法は、マイコバクテリウム・ツベルクローシスに由来し、かつESAT6及びCFP10、並びに任意にTB7.7に係する少なくとも1つのT細胞エピトープを含む、少なくとも6つのペプチドの存在下において、上記対象からのリンパ球を含む血液試料を、上記リンパ球を刺激してエフェクタ分子を産生するのに十分な時間及び条件下においてインキュベートすることを含み、上記エフェクタ分子の存在又はレベルは、マイコバクテリウム種に感染した対象又はマイコバクテリウム種に以前さらされた対象に由来するリンパ球を示し、上記少なくとも6つのペプチドは、TAWITAVVPGLMV（配列番号24）、ELMARA AVL GSAH（配列番号21）、RPVRRVLLFVVPSSGPAP（配列番号70）、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTL SG（配列番号71）、GEIIFISGRLNGaa（配列番号13）、AVIVRSELLTQYL（配列番号22）、LAWITAVVPGLMV（配列番号85）、GEIIFISGRLNG（配列番号86）又はSALLRRLSTCPPES（配列番号87）からなる群から選択される、方法である。

【0034】

本発明の方法の一実施形態によれば、上記ペプチドが、以下の6つのペプチドである：ELMARA AVL GSAH（配列番号21）、RPVRRVLLFVVPSSGPAP（配列番号70）、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTL SG（配列番号71）、AVIVRSELLTQYL（配列番号22）、TAWITAVVPGLMV（配列番号24）及びGEIIFISGRLNGaa（配列番号13）。本発明の方法のさらなる実施形態によれば、上記ペプチドが、以下の6つのペプチドである：ELMARA AVL GSAH（配列番号21）、RPVRRVLLFVVPSSGPAP（配列番号70）、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTL SG（配列番号71）、AVIVRSELLTQYL（配列番号22）、LAWITAVVPGLMV（配列番号85）及びGEIIFISGRLNG（配列番号86）。別の実施形態によれば、上記ペプチドが以下の9つのペプチド全てである：TAWITAVVPGLMV（配列番号24）、ELMARA AVL GSAH（配列番号21）、RPVRRVLLFVVPSSGPAP（配列番号70）、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTL SG（配列番号71）、GEIIFISGRLNGaa（配列番号13）、AVIVRSELLTQYL（配列番号22）、LAWITAVVPGLMV（配列番号85）、GEIIFISGRLNG（配列番号86）及びSALLRRLSTCPPES（配列番号87）。

【0035】

本発明の目的は、対象においてマイコバクテリウム・ツベルクローシスによる感染症をインビトロで診断する方法であって、当該方法は、マイコバクテリウム・ツベルクローシスに由来し、かつESAT6及びCFP10、並びに任意にTB7.7に係する少なくとも1つのT細胞エピトープを含む、少なくとも1つのペプチドの存在下において、上記対象からのリンパ球を含む血液試料を、

10

20

30

40

50

上記リンパ球を刺激してエフェクタ分子を産生するのに十分な時間及び条件下においてインキュベートすることを含み、

上記エフェクタ分子の存在又はレベルは、マイコバクテリウム種に感染した対象又はマイコバクテリウム種に以前さらされた対象に由来するリンパ球を示し、

上記少なくとも1つのペプチドは、TAWITAVVPGLMV (配列番号24)、ELMARA AVLGSAH (配列番号21)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号70)、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTL SG (配列番号71)、GEIIFISGRLNGaa (配列番号13)、AVIVRSELLTQYL (配列番号22)、LAWITAVVPGLMV (配列番号85)、GEIIFISGRLNG (配列番号86)又はSALLRRLSTCPPES (配列番号87)からなる群から選択される、方法である。例えば、上記ペプチドは、LAWITAVVPGLMV (配列番号85)又はTAWITAVVPGLMV (配列番号24)であり得る。

10

【0036】

本発明のさらなる目的は、対象におけるマイコバクテリウム・ツベルクローシスによる感染症のインビトロ診断のための方法であって、

当該方法は、上記対象からのリンパ球を含む血液試料を、ESAT6及びCFP10、並びに任意にTB7.7と共にインキュベートすること、並びに、上記リンパ球によるインターフェロンの放出を測定することを含み、

当該方法は、上記インキュベートが、さらにTAWITAVVPGLMV (配列番号24)、ELMARA AVLGSAH (配列番号21)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号70)、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTL SG (配列番号71)、GEIIFISGRLNGaa (配列番号13)、AVIVRSELLTQYL (配列番号22)、LAWITAVVPGLMV (配列番号85)、GEIIFISGRLNG (配列番号86)又はSALLRRLSTCPPES (配列番号87)からなる群から選択される少なくとも6つのペプチドの存在下において実施されることを特徴とし、

20

マイコバクテリウム・ツベルクローシスの検出に関する感度及び/又は選択性のレベルが、ESAT6及びCFP10、任意にTB7.7を用いた場合の感度及び/又は選択性と比較して高い、方法である。本発明の実施形態によれば、上記ペプチドが、以下の6つのペプチドである：ELMARA AVLGSAH (配列番号21)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号70)、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTL SG (配列番号71)、AVIVRSELLTQYL (配列番号22)、TAWITAVVPGLMV (配列番号24)及びGEIIFISGRLNGaa (配列番号13)。本発明のさらなる実施形態によれば、上記ペプチドが、以下の6つのペプチドである：ELMARA AVLGSAH (配列番号21)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号70)、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTL SG (配列番号71)、AVIVRSELLTQYL (配列番号22)、LAWITAVVPGLMV (配列番号85)及びGEIIFISGRLNG (配列番号86)。本発明の別の実施形態によれば、上記ペプチドが、以下の9つのペプチド全てである：TAWITAVVPGLMV (配列番号24)、ELMARA AVLGSAH (配列番号21)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号70)、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTL SG (配列番号71)、GEIIFISGRLNGaa (配列番号13)、AVIVRSELLTQYL (配列番号22)、LAWITAVVPGLMV (配列番号85)、GEIIFISGRLNG (配列番号86)及びSALLRRLSTCPPES (配列番号87)。

30

【0037】

本発明はまた、対象におけるマイコバクテリウム・ツベルクローシスによる感染症のインビトロ診断のための方法であって、

当該方法は、上記対象からのリンパ球を含む血液試料を、ESAT6及びCFP10、並びに任意にTB7.7と共にインキュベートすること、並びに、上記リンパ球によるインターフェロンの放出を測定することを含み、

40

当該方法は、上記インキュベートが、さらにTAWITAVVPGLMV (配列番号24)、ELMARA AVLGSAH (配列番号21)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号70)、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTL SG (配列番号71)、GEIIFISGRLNGaa (配列番号13)、AVIVRSELLTQYL (配列番号22)、LAWITAVVPGLMV (配列番号85)、GEIIFISGRLNG (配列番号86)又はSALLRRLSTCPPES (配列番号87)からなる群から選択される少なくとも1つのペプチドの存在下において実施されることを特徴とし、

マイコバクテリウム・ツベルクローシスの検出に関する感度及び/又は選択性のレベルが、ESAT6及びCFP10、任意にTB7.7を用いた場合の感度及び/又は選択性

50

と比較して高い、方法に関する。上記少なくとも1つのペプチドは、LAWITAVVPGLMV (配列番号85)又はTAWITAVVPGLMV (配列番号24)であり得る。

【0038】

本発明のさらなる目的は、対象、即ちヒト又は非ヒト動物対象におけるマイコバクテリウム感染症の検出のためのインビトロ試験における、以下からなるリストから選択される少なくとも1つのバイオマーカーの使用である：

(i) マイコバクテリウム種又は関連生物に由来し、かつ少なくとも1つのT細胞エピトープを含む、Rv0023、Rv0182c、Rv0290、Rv0601c、Rv0647c、Rv0724A、Rv0890c、Rv1251c、Rv1398c、Rv1478、Rv1497、Rv1575、Rv1578c、Rv1899c、Rv2137c、Rv2333c、Rv2548、Rv2557、Rv2816c、Rv2990、Rv3094c、Rv3107c、Rv3188、Rv3239c、Rv3296、Rv3425、Rv3446c、Rv3479、Rv3482c、Rv3780から選択されるタンパク質；

(ii) 最適アラインメント後に(i)に定義されるタンパク質の1つと比較して少なくとも80%の類似性を有するアミノ酸配列を有する、当該タンパク質のホモログ；並びに(iii) T細胞エピトープ又はその化学アナログを有する、(i)又は(ii)に定義されるタンパク質のペプチド断片。

【0039】

上記マイコバクテリウム種は、M. ツベルクローシス (*M. tuberculosis*)、M. ボビス (*M. bovis*)、M. ボビス BCG (*M. bovis* BCG)、M. アフリカナム (*M. africanum*)、M. カネッティ (*M. canetti*)、M. カブラエ (*M. caprae*)、M. ミクロティ (*M. microti*)、M. ピンニペディイ (*M. pinnipedii*)、M. アビウム (*M. avium*)、M. アビウム・パラツベルクローシス (*M. Avium paratuberculosis*)、M. アビウム・シルバティカム (*M. Avium silvaticum*)、M. アビウム「ホミニッスイス」 (*M. Avium "hominissuis"*)、M. コロンビエンス (*M. colombiense*)、M. アジアティカム (*M. asiaticum*)、M. ゴードナエ (*M. gordonae*)、M. ガストリ (*M. gastri*)、M. カンサシイ (*M. kansasii*)、M. ヒベルニアエ (*M. hiberniae*)、M. ノンクロモゲニカム (*M. nonchromogenicum*)、M. テラエ (*M. terrae*)、M. トリビアレ (*M. triviale*)、M. アルセランス (*M. ulcerans*)、M. シュードショットシイ (*M. pseudoshottsii*)、M. ショットシイ (*M. shottsii*)、M. トリプレックス (*M. triplex*)、M. ゲナベンス (*M. genavense*)、M. フロレンティナム (*M. florentinum*)、M. レンティフラバム (*M. lentiflavum*)、M. パルストレ (*M. palustre*)、M. クビカエ (*M. kubicae*)、M. パラスクロフラセウム (*M. parascrofulaceum*)、M. ハイデルベルゲンズ (*M. heidelbergense*)、M. インテルジェクツム (*M. interjectum*)、M. シミアエ (*M. simiae*)、M. ブランデリ (*M. branderi*)、M. クッキイ (*M. cookii*)、M. セラータム (*M. celatum*)、M. ボヘミカム (*M. bohemicum*)、M. ヘモフィルム (*M. haemophilum*)、M. マルモエンス (*M. malmoense*)、M. スルガイ (*M. szulgai*)、M. レプラ (*M. leprae*)、M. レプラムリウム (*M. lepraemurium*)、M. レプロマトーシス (*M. lepromatosis*)、M. アフリカナム (*M. africanum*)、M. ボトニエンス (*M. botniense*)、M. キマエラ (*M. chimaera*)、M. コンスピキュウム (*M. conspicuum*)、M. ドリカム (*M. doricum*)、M. ファルシノゲネス (*M. farcinogenes*)、M. ヘッケスホルネン (*M. heckeshornense*)、M. イントラセルラレ (*M. intracellulare*)、M. ラクス (*M. lacus*)、M. マリナム (*M. marinum*)、M. モナセンス (*M. monacense*)、M. モンテフィオレンス (*M. montefiorensis*)、M. ムラーレ (*M. murale*)、M. ネブラスケンス (*M. nebraskense*)、M. サスカチエワネンス (*M. saskatchewanense*)、M. スクロフラセウム (*M. scrofulaceum*)、M. シモイデイ (*M. shimoidei*)、M. トウシアエ (*M. tusciae*)、M. ゼノピ (*M. xenopi*)、M. インターメディウム (*M. intermedium*)、M. アブセサス (*M. abscessus*)、M. ケロナエ (*M. chelonae*)、M. ボルレティイ (*M. bolletii*)、M. フォルトウイタム (*M. fortuitum*)、M. フォルトウイタム亜種アセトアミドリティカム (*M. fortuitum* subsp. *acetamidolyticum*)、M. ボエニッキイ (*M. boenickei*)、M. ペレグリナム (*M. peregrinum*)、M. ポルシナム (*M. porcinum*)、M. セネガレンス (

10

20

30

40

50

M. senegalense)、M. セブティカム (M. septicum)、M. ニューオルレアンセンス (M. neworleansense)、M. ヒューストネン (M. houstonense)、M. ムコゲンニカム (M. mucogenicum)、M. マゲリテンス (M. mageritense)、M. ブリスベネン (M. brisbanense)、M. コスメティカム (M. cosmeticum)、M. パラフォルトウイタム (M. parafortuitum)、M. オーストロアフリカーナム (M. austroafricanum)、M. ディエルンホフェリ (M. diernhoferi)、M. ホドレリ (M. hodleri)、M. ネオオーラム (M. neoaurum)、M. フレデリクスバーゲンス (M. frederiksbergense)、M. オーラム (M. aurum)、M. ワクカエ (M. vaccae)、M. チタエ (M. chitae)、M. ファラックス (M. fallax)、M. コンフルエンティス (M. confluentis)、M. フラベッセンス (M. flavegensis)、M. マダガスカリエン (M. madagascariense)、M. フレイ (M. phlei)、M. スメグマチス (M. smegmatis)、M. グッディイ (M. goodii)、M. ウォリンスキイ (M. wolinskyi)、M. サーモレジスティバイル (M. thermoresistibile)、M. ガディウム (M. gadium)、M. コモセン (M. komossense)、M. オブエン (M. obuense)、M. スファグニ (M. sphagni)、M. アグリ (M. agri)、M. アイチエン (M. aichiense)、M. アルベイ (M. alvei)、M. アルペン (M. arupense)、M. ブルマエ (M. brumae)、M. カナリアセン (M. canariasense)、M. チュブエン (M. chubense)、M. コンセプション (M. conceptionense)、M. ドゥバリイ (M. duvalii)、M. エレファンティス (M. elephantis)、M. ギルバム (M. gilvum)、M. ハシアカム (M. hassiacum)、M. ホルサティカム (M. holsaticum)、M. イムノゲナム (M. immunogenum)、M. マッシリエン (M. massiliense)、M. モリオカエン (M. moriookaense)、M. サイクロトレラン (M. psychrotolerans)、M. ピレニボラン (M. pyrenivorans)、M. バンバアレニイ (M. vanbaalenii)、M. プルベリス (M. pulveris)、M. アロシエン (M. arosiense)、M. オーバネン (M. aubagnense)、M. カブラエ (M. caprae)、M. クロロフェノリカム (M. chlorophenolicum)、M. フルオロアンテニボラン (M. fluoroanthenivorans)、M. クマモトネン (M. kumamotonense)、M. ノボカストレン (M. novocastrense)、M. パルメン (M. parmense)、M. フォカイカム (M. phocaicum)、M. ポリフェラエ (M. poriferae)、M. ローデシアエ (M. rhodesiae)、M. セオウレン (M. seoulense) 及び M. トーカイエン (M. tokaiense) から選択され得る。好ましくは、上記マイコバクテリウム種は、上記マイコバクテリウム種が、マイコバクテリウム・ツベルクローシスである。

【0040】

上記使用によれば、(iii) に定義されるペプチド断片が、TAWITAVVPLMV (配列番号 24)、AVIVRSELLTQYL (配列番号 22)、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTLG (配列番号 71)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号 70)、GEIIFISGRLNGaa (配列番号 13)、ELMARAIVLGSAAH (配列番号 21)、LAWITAVVPLMV (配列番号 85)、GEIIFISGRLNG (配列番号 86)、SALLRRLSTCPPES (配列番号 87) から選択されるアミノ酸配列を含むか、又は該アミノ酸配列からなり得る。

【0041】

上記使用はさらに、ESAT6、CFP10、TB7.7 及び PPD から選択される 1 以上のマイコバクテリウムタンパク質又はそのペプチド断片又はそれに由来する化学アナログの使用を含み得る。

【0042】

本発明のさらなる目的は、対象、即ちヒト又は非ヒト動物対象におけるマイコバクテリウム感染症の検出のためのインビトロ試験における、以下からなるリストから選択される少なくとも 1 つのバイオマーカーの使用である：

(i) マイコバクテリウム種又は関連生物に由来し、かつ少なくとも 1 つの T 細胞エピートープを含む、Rv0023、Rv0182c、Rv0290、Rv0601c、Rv0647c、Rv0724A、Rv0890c、Rv1251c、Rv1398c、Rv1478、Rv1497、Rv1575、Rv1578c、Rv1899c、Rv2137c、Rv2333c、Rv2548、Rv2557、Rv2816c、Rv2990、Rv3094c、Rv3107c、Rv3188、Rv3239c、Rv3296、Rv3425、Rv344

10

20

30

40

50

6c、Rv3479、Rv3482c、Rv3780から選択されるタンパク質；

(i i) 最適アラインメント後に (i) に定義されるタンパク質の1つと比較して少なくとも80%の類似性を有するアミノ酸配列を有する、当該タンパク質のホモログ；及び
(i i i) T細胞エピトープ又はその化学アナログを有する、(i) 又は(i i) に定義されるタンパク質のペプチド断片；並びに

(i v) 以下からなるリストから選択される、マイコバクテリウム由来タンパク質、又はその断片、又はその化学アナログ；

(a) E S A T ；

(b) C F P 1 0 ；

(c) T B 7 . 7 ；及び

(d) P P D .

【 0 0 4 3 】

上記マイコバクテリウム種は、M. ツベルクローシス (*M. tuberculosis*)、M. ボビス (*M. bovis*)、M. ボビス B C G (*M. bovis BCG*)、M. アフリカナム (*M. africanum*)、M. カネッティ (*M. canetti*)、M. カブラエ (*M. caprae*)、M. ミクロティ (*M. microti*)、M. ピンニペディイ (*M. pinnipedii*)、M. アビウム (*M. avium*)、M. アビウム・パラツベルクローシス (*M. Avium paratuberculosis*)、M. アビウム・シルバティカム (*M. Avium silvaticum*)、M. アビウム「ホミニッスイス」 (*M. Avium "hominissuis"*)、M. コロンビエンス (*M. colombiense*)、M. アジアティカム (*M. asiaticum*)、M. ゴードナエ (*M. gordonae*)、M. ガストリ (*M. gastri*)、M. カンサシイ (*M. kansasii*)、M. ヒベルニアエ (*M. hiberniae*)、M. ノンクロモゲニカム (*M. nonchromogenicum*)、M. テラエ (*M. terrae*)、M. トリビアレ (*M. triviale*)、M. アルセランス (*M. ulcerans*)、M. シュードショットシイ (*M. pseudoshottsii*)、M. ショットシイ (*M. shottsii*)、M. トリプレックス (*M. triplex*)、M. ゲナビンス (*M. genavense*)、M. フロレンティナム (*M. florentinum*)、M. レンティフラバム (*M. lentiflavum*)、M. パルストレ (*M. palustre*)、M. クビカエ (*M. kubicae*)、M. パラスクロフラセウム (*M. parascrofulaceum*)、M. ハイデルベルゲンズ (*M. heidelbergense*)、M. インテルジェクツム (*M. interjectum*)、M. シミアエ (*M. simiae*)、M. ブランデリ (*M. branderi*)、M. クッキイ (*M. cookii*)、M. セラータム (*M. celatum*)、M. ボヘミカム (*M. bohemicum*)、M. ヘモフィルム (*M. haemophilum*)、M. マルモエンス (*M. malmoense*)、M. スルガイ (*M. szulgai*)、M. レブラ (*M. leprae*)、M. レブラムリウム (*M. lepraemurium*)、M. レプロマトーシス (*M. lepromatosis*)、M. アフリカナム (*M. africanum*)、M. ボトニエンス (*M. botniense*)、M. キマエラ (*M. chimaera*)、M. コンスピキュウム (*M. conspicuum*)、M. ドリカム (*M. doricum*)、M. ファルシノゲネス (*M. farcinogenes*)、M. ヘッケスホルネンズ (*M. heckeshornense*)、M. イントラセルラレ (*M. intracellulare*)、M. ラクス (*M. lacus*)、M. マリナム (*M. marinum*)、M. モナセンス (*M. monacense*)、M. モンテフィオレンス (*M. montefiorensis*)、M. ムラーレ (*M. murale*)、M. ネブラスケンス (*M. nebraskense*)、M. サスカチエワネンズ (*M. saskatchewanense*)、M. スクロフラセウム (*M. scrofulaceum*)、M. シモイデイ (*M. shimoidei*)、M. トウシアエ (*M. tusciae*)、M. ゼノピ (*M. xenopi*)、M. インターメディウム (*M. intermedium*)、M. アブセサス (*M. abscessus*)、M. ケロナエ (*M. chelonae*)、M. ボルレティイ (*M. bolletii*)、M. フォルトウイタム (*M. fortuitum*)、M. フォルトウイタム亜種アセトアミドリティカム (*M. fortuitum subsp. acetamidolyticum*)、M. ボエニッキイ (*M. boenickei*)、M. ペレグリナム (*M. peregrinum*)、M. ポルシナム (*M. porcinum*)、M. セネガレンス (*M. senegalense*)、M. セプティカム (*M. septicum*)、M. ニューオルレアンセンス (*M. neworleansense*)、M. ヒューストネンズ (*M. houstonense*)、M. ムコゲニカム (*M. mucogenicum*)、M. マゲリテンス (*M. mageritense*)、M. ブリスベネンズ (*M. brisbanense*)、M. コスメティカム (*M. cosmeticum*)、M. パラフォルトウイタム (*M. parafortuitum*)、M. オーストロアフリカーナム (*M. austroafricanum*)、M. ディエルン

10

20

30

40

50

ホフェリ (*M. diernhoferi*)、*M. hodleri*、*M. neoaurum*、*M. frederiksbergense*、*M. aurum*、*M. vaccae*、*M. chitae*、*M. fallax*、*M. confluentis*、*M. flavescens*、*M. madagascariense*、*M. phlei*、*M. smegmatis*、*M. goodii*、*M. wolinskyi*、*M. thermoresistibile*、*M. gadium*、*M. komossense*、*M. obuense*、*M. sphagni*、*M. agri*、*M. aichiense*、*M. alvei*、*M. arupense*、*M. brumae*、*M. canariense*、*M. chubuense*、*M. conceptionense*、*M. duvalii*、*M. elephantis*、*M. gilvum*、*M. hassiacum*、*M. holsaticum*、*M. immunogenum*、*M. massiliense*、*M. morioakaense*、*M. psychrotolerans*、*M. pyrenivorans*、*M. vanbaalenii*、*M. pulveris*、*M. arosiense*、*M. aubagnense*、*M. caprae*、*M. chlorophenolicum*、*M. fluoroanthenivorans*、*M. kumamotonense*、*M. novocastrense*、*M. parmense*、*M. phocaicum*、*M. poriferae*、*M. rhodesiae*、*M. seoulense* 及び *M. tokaiense* から選択され得る。好ましくは、マイコバクテリウム種はマイコバクテリウム・ツベルクローシス (*Mycobacterium tuberculosis*) である。

【 0 0 4 4 】

上記使用によれば、(i i i) に定義されるペプチド断片が、TAWITAVVPGLMV (配列番号 2 4)、AVIVRSELLTQYL (配列番号 2 2)、GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTLG (配列番号 7 1)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号 7 0)、GEIIFISGRLNGaa (配列番号 1 3)、ELMARAALGSAH (配列番号 2 1)、LAWITAVVPGLMV (配列番号 8 5)、GEIIFISGRLNG (配列番号 8 6)、SALLRRLSTCPPE (配列番号 8 7) から選択されるアミノ酸配列を含むか、又は該アミノ酸配列からなり得る。

【 0 0 4 5 】

本発明のさらなる目的は、対象、即ちヒト又は非ヒト動物対象におけるマイコバクテリウム感染症の検出のためのインビトロ試験における、以下からなるリストから選択されるバイオマーカーをコードする少なくとも 1 つの核酸分子の使用である：

(i) マイコバクテリウム種又は関連生物に由来し、かつ少なくとも 1 つの T 細胞エピートープを含む、Rv0023、Rv0182c、Rv0290、Rv0601c、Rv0647c、Rv0724A、Rv0890c、Rv1251c、Rv1398c、Rv1478、Rv1497、Rv1575、Rv1578c、Rv1899c、Rv2137c、Rv2333c、Rv2548、Rv2557、Rv2816c、Rv2990、Rv3094c、Rv3107c、Rv3188、Rv3239c、Rv3296、Rv3425、Rv3446c、Rv3479、Rv3482c、Rv3780 から選択されるタンパク質；

(i i) 最適アラインメント後に (i) に定義されるタンパク質の 1 つと比較して少なくとも 8 0 % の類似性を有するアミノ酸配列を有する、当該タンパク質のホモログ；並びに (i i i) T 細胞エピートープ又はその化学アナログを有する、(i) 又は (i i) に定義されるタンパク質のペプチド断片。

【 0 0 4 6 】

上記マイコバクテリウム種が、*M. tuberculosis*、*M. bovis*、*M. bovis BCG*、*M. africanum*、*M. canetti*、*M. caprae*、*M. microti*、*M. pinnipedii*、*M. avium*、*M. a*

10

20

30

40

50

ビウム・パラツベルクローシス (*M. Avium paratuberculosis*)、*M. アビウム・シルバ*
ティカム (*M. Avium silvaticum*)、*M. アビウム「ホミニッスイス」* (*M. Avium "homin*
issuis")、*M. コロンビエンス* (*M. colombiense*)、*M. アジアティカム* (*M. asiaticu*
m)、*M. ゴードナエ* (*M. gordonae*)、*M. ガストリ* (*M. gastri*)、*M. カンサシイ* (*M.*
kansasii)、*M. ヒベルニアエ* (*M. hiberniae*)、*M. ノンクロモゲニカム* (*M. nonch*
romogenicum)、*M. テラエ* (*M. terrae*)、*M. トリビアレ* (*M. triviale*)、*M. アル*
セランス (*M. ulcerans*)、*M. シュードショットシイ* (*M. pseudoshottsii*)、*M. ショ*
ットシイ (*M. shottsii*)、*M. トリプレックス* (*M. triplex*)、*M. ゲナビンス* (*M. ge*
navense)、*M. フロレンティナム* (*M. florentinum*)、*M. レンティフラバム* (*M. lent*
iflavum)、*M. パルストレ* (*M. palustre*)、*M. クビカエ* (*M. kubicae*)、*M. パラス*
クロフラセウム (*M. parascrofulaceum*)、*M. ハイデルベルゲンス* (*M. heidelbergense*
)、*M. インテルジェクツム* (*M. interjectum*)、*M. シミアエ* (*M. simiae*)、*M. ブラ*
ンデリ (*M. branderi*)、*M. クッキイ* (*M. cookii*)、*M. セラータム* (*M. celatum*)、
M. ボヘミカム (*M. bohemicum*)、*M. ヘモフィルム* (*M. haemophilum*)、*M. マルモエ*
ンス (*M. malmoense*)、*M. スルガイ* (*M. szulgai*)、*M. レブラ* (*M. leprae*)、*M.*
レブラムリウム (*M. lepraemurium*)、*M. レプロマトーシス* (*M. lepromatosis*)、*M.*
アフリカナム (*M. africanum*)、*M. ボトニエンス* (*M. botniense*)、*M. キマエラ* (*M.*
chimaera)、*M. コンスピキュウム* (*M. conspicuum*)、*M. ドリカム* (*M. doricum*)、
M. ファルシノゲネス (*M. farcinogenes*)、*M. ヘッケスホルネンス* (*M. heckeshornen*
se)、*M. イントラセルラレ* (*M. intracellulare*)、*M. ラクス* (*M. lacus*)、*M. マ*
リナム (*M. marinum*)、*M. モナセンス* (*M. monacense*)、*M. モンテフィオレンス* (*M.*
montefiorensense)、*M. ムラーレ* (*M. murale*)、*M. ネブラスケンス* (*M. nebraskense*
)、*M. サスカチエワネンス* (*M. saskatchewanense*)、*M. スクロフラセウム* (*M. scro*
fulaceum)、*M. シモイデイ* (*M. shimoidei*)、*M. トウシアエ* (*M. tusciae*)、*M. ゼ*
ノピ (*M. xenopi*)、*M. インターメディウム* (*M. intermedium*)、*M. アブセサス* (*M.*
abscessus)、*M. ケロナエ* (*M. chelonae*)、*M. ボルレティイ* (*M. bolletii*)、*M.*
フォルトウイタム (*M. fortuitum*)、*M. フォルトウイタム亜種アセトアミドリティカム*
(M. fortuitum subsp. acetamidolyticum)、*M. ボエニッキイ* (*M. boenickei*)、*M.*
ペレグリナム (*M. peregrinum*)、*M. ポルシナム* (*M. porcinum*)、*M. セネガレンス* (
M. senegalense)、*M. セプティカム* (*M. septicum*)、*M. ニューオルレアンセンス* (*M.*
neworleansense)、*M. ヒューストネンス* (*M. houstonense*)、*M. ムコゲニカム* (*M.*
mucogenicum)、*M. マゲリテンス* (*M. mageritense*)、*M. ブリスベネンス* (*M. brisb*
anense)、*M. コスメティカム* (*M. cosmeticum*)、*M. パラフォルトウイタム* (*M. para*
fortuitum)、*M. オーストロアフリカーナム* (*M. austroafricanum*)、*M. ディエルン*
ホフェリ (*M. diernhoferi*)、*M. ホドレリ* (*M. hodleri*)、*M. ネオオーラム* (*M. neo*
aurum)、*M. フレデリクスバーゲンス* (*M. frederiksbergense*)、*M. オーラム* (*M. au*
rum)、*M. ワクカエ* (*M. vaccae*)、*M. チタエ* (*M. chitae*)、*M. ファラックス* (*M.*
fallax)、*M. コンフルエンティス* (*M. confluentis*)、*M. フラベッセンス* (*M. flave*
scens)、*M. マダガスカリエンス* (*M. madagascariense*)、*M. フレイ* (*M. phlei*)、
M. スメグマチス (*M. smegmatis*)、*M. グッディイ* (*M. goodii*)、*M. ウォリンスキ*
イ (*M. wolinskyi*)、*M. サーモレジスティパイル* (*M. thermoresistibile*)、*M. ガデ*
イウム (*M. gadium*)、*M. コモセンス* (*M. komossense*)、*M. オブエンス* (*M. obuense*
)、*M. スファグニ* (*M. sphagni*)、*M. アグリ* (*M. agri*)、*M. アイチエンス* (*M. ai*
chiense)、*M. アルベイ* (*M. alvei*)、*M. アルペンス* (*M. arupense*)、*M. ブルマエ*
(M. brumae)、*M. カナリアセンス* (*M. canariasense*)、*M. チュブエンス* (*M. chubu*
ense)、*M. コンセプショネンス* (*M. conceptionense*)、*M. ドゥバリイ* (*M. duvalii*
)、*M. エレファンティス* (*M. elephantis*)、*M. ギルバム* (*M. gilvum*)、*M. ハシア*
カム (*M. hassiacum*)、*M. ホルサティカム* (*M. holsaticum*)、*M. イムノゲナム* (*M.*
immunogenum)、*M. マッシリエンス* (*M. massiliense*)、*M. モリオカエンス* (*M. mori*
okaense)、*M. サイクロトレランス* (*M. psychrotolerans*)、*M. ピレニボランス* (*M.*
)

10

20

30

40

50

pyrenivorans)、M.バンバアレニイ(M. vanbaalenii)、M.プルベリス(M. pulveris)、M.アロシエンス(M. arosiense)、M.オーバネンス(M. aubagnense)、M.カブラエ(M. caprae)、M.クロロフェノリカム(M. chlorophenolicum)、M.フルオロアンテニボランス(M. fluoroanthenivorans)、M.クマモトネンス(M. kumamotonense)、M.ノボカストレンス(M. novocastrense)、M.パルメンス(M. parmense)、M.フォカイウム(M. phocaicum)、M.ポリフェラエ(M. poriferae)、M.ローデシアエ(M. rhodesiae)、M.セオウレンス(M. seoulense)及びM.トーカイエンス(M. tokaiense)から選択される。好ましくは、マイコバクテリウム種はマイコバクテリウム・ツベルクローシス(Mycobacterium tuberculosis)である。

【0047】

上記使用によれば、(iii)におけるペプチド断片が、TAWITAVVPLMV(配列番号24)、AVIVRSELLTQYL(配列番号22)、GSRQLPSVLKPPLITLRTLTLG(配列番号71)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP(配列番号70)、GEIIFISGRLNGaa(配列番号13)、ELMARA AVLGSAH(配列番号21)、LAWITAVVPLMV(配列番号85)、GEIIFISGRLNG(配列番号86)、SALLRRLSTCPPEs(配列番号87)から選択されるアミノ酸配列を含むか、又は該アミノ酸配列からなり得る。上記使用はさらに、ESAT6、CFP10、TB7.7及びPPD、又はそのホモログから選択されるマイコバクテリウムタンパク質又はそれに由来するペプチド断片をコードする核酸分子の使用をさらに含み得る。

【0048】

本発明のさらなる目的は、マイコバクテリウム種に由来し、かつT細胞エピトープを含む、Rv0023、Rv0182c、Rv0290、Rv0601c、Rv0647c、Rv0724A、Rv0890c、Rv1251c、Rv1398c、Rv1478、Rv1497、Rv1575、Rv1578c、Rv1899c、Rv2137c、Rv2333c、Rv2548、Rv2557、Rv2816c、Rv2990、Rv3094c、Rv3107c、Rv3188、Rv3239c、Rv3296、Rv3425、Rv3446c、Rv3479、Rv3482c、Rv3780からなるリストから選択される、単離されたタンパク質である。本発明のタンパク質の単離したペプチドは、T細胞エピトープ又はその化学アナログを含み得る。単離したペプチドは、TAWITAVVPLMV(配列番号24)、AVIVRSELLTQYL(配列番号22)、GSRQLPSVLKPPLITLRTLTLG(配列番号71)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP(配列番号70)、GEIIFISGRLNGaa(配列番号13)、ELMARA AVLGSAH(配列番号21)、LAWITAVVPLMV(配列番号85)、GEIIFISGRLNG(配列番号86)、SALLRRLSTCPPEs(配列番号87)から選択されるアミノ酸配列を含むか、又は該アミノ酸配列からなり得る。

【0049】

本発明のさらなる目的は、上述の本発明によるタンパク質又はペプチドをコードする単離された核酸分子である。

【0050】

本発明は、上述の核酸分子を含むベクター、及び該ベクターを含む単離した細胞に関する。

【0051】

本発明のさらなる目的は、容器を含むキットであって、上記容器は、上述の少なくとも1つのタンパク質又は少なくとも1つのペプチド又は少なくとも1つの核酸分子を含む、キットである。

【0052】

本発明は、対象におけるマイコバクテリウム種による感染症をインビトロで診断するための方法であって、

当該方法は、以下からなるリストから選択される少なくとも1つのバイオマーカーの存在下で、上記対象からのリンパ球を含む血液試料を、上記リンパ球を刺激してエフェクタ分子を産生するのに十分な時間及び条件下においてインキュベートすることを含み、

上記エフェクタ分子の存在又はレベルは、マイコバクテリウム種に感染した対象又はマイコバクテリウム種に以前さらされた対象に由来するリンパ球を示す、方法に関する：

(i) マイコバクテリウム種又は関連生物に由来し、かつ少なくとも1つのT細胞エピトープを含む、Rv0023、Rv0182c、Rv0290、Rv0601c、Rv0647c、Rv0724A、Rv0890c、Rv1251c

10

20

30

40

50

、Rv1398c、Rv1478、Rv1497、Rv1575、Rv1578c、Rv1899c、Rv2137c、Rv2333c、Rv2548、Rv2557、Rv2816c、Rv2990、Rv3094c、Rv3107c、Rv3188、Rv3239c、Rv3296、Rv3425、Rv3446c、Rv3479、Rv3482c、Rv3780から選択されるタンパク質；

(i i) 最適アラインメント後に (i) に定義されるタンパク質の1つと比較して少なくとも80%の類似性を有するアミノ酸配列を有する、当該タンパク質のホモログ；並びに (i i i) T細胞エピトープ又はその化学アナログを有する、(i) 又は (i i) に定義されるタンパク質のペプチド断片。上記対象はヒト又は非ヒト動物であってよい。血液とバイオマーカーとの間におけるインキュベーションは試験管で、任意にヘパリンの存在下で、添加された炭水化物の存在下で生じ得る。本発明の実施形態によれば、上記インキュベーションが、さらにE S A T 6、C F P 1 0、T B 7 . 7及びP P Dから選択されるマイコバクテリウムタンパク質、又はそのペプチド断片、又はそれらに由来するその化学アナログ、又はそれらの混合物の存在下で生じ得る。マイコバクテリウム種は、

M . ツベルクローシス (M. tuberculosis)、M . ボビス (M. bovis)、M . ボビス B C G (M. bovis BCG)、M . アフリカナム (M. africanum)、M . カネッティ (M. canetti)、M . カブラエ (M. caprae)、M . ミクロティ (M. microti)、M . ピンニペディイ (M. pinnipedii)、M . アビウム (M. avium)、M . アビウム・パラツベルクローシス (M. Avium paratuberculosis)、M . アビウム・シルバティカム (M. Avium silvaticum)、M . アビウム「ホミニッスイス」 (M. Avium "hominissuis")、M . コロンビエンシス (M. colombiense)、M . アジアティカム (M. asiaticum)、M . ゴードナエ (M. gordonae)、M . ガストリ (M. gastri)、M . カンサシイ (M. kansasii)、M . ヒベルニアエ (M. hiberniae)、M . ノンクロモゲンニカム (M. nonchromogenicum)、M . テラエ (M. terrae)、M . トリピアレ (M. triviale)、M . アルセランス (M. ulcerans)、M . シュードショットシイ (M. pseudoshottsii)、M . ショットシイ (M. shottsii)、M . トリプレックス (M. triplex)、M . ゲナベンス (M. genavense)、M . フロレンティナム (M. florentinum)、M . レンティフラバム (M. lentiflavum)、M . パルストレ (M. palustre)、M . クビカエ (M. kubicae)、M . パラスクロフラセウム (M. parascrofulaceum)、M . ハイデルベルゲンシス (M. heidelbergense)、M . インテルジェクツム (M. interjectum)、M . シミアエ (M. simiae)、M . ブランデリ (M. branderi)、M . クッキイ (M. cookii)、M . セラータム (M. celatum)、M . ボヘミカム (M. bohemicum)、M . ヘモフィルム (M. haemophilum)、M . マルモエンシス (M. malmoense)、M . スルガイ (M. szulgai)、M . レブラ (M. leprae)、M . レブラムリウム (M. lepraemurium)、M . レプロマトーシス (M. lepromatosis)、M . アフリカナム (M. africanum)、M . ボトニエンシス (M. botniense)、M . キマエラ (M. chimaera)、M . コンスピキウム (M. conspicuum)、M . ドリカム (M. doricum)、M . ファルシノゲネシス (M. farcinogenes)、M . ヘッケスホルネンシス (M. heckeshornense)、M . イントラセルラレ (M. intracellulare)、M . ラクス (M. lacus)、M . マリナム (M. marinum)、M . モナセンシス (M. monacense)、M . モンテフィオレンシス (M. montefiorensis)、M . ムラール (M. murale)、M . ネブラスケンシス (M. nebraskense)、M . サスカチュワンエンシス (M. saskatchewanense)、M . スクロフラセウム (M. scrofulaceum)、M . シモイデイ (M. shimoidei)、M . トウシアエ (M. tusciae)、M . ゼノピ (M. xenopi)、M . インターメディウム (M. intermedium)、M . アブセサス (M. abscessus)、M . ケロナエ (M. chelonae)、M . ボルレティイ (M. bolletii)、M . フォルトウイタム (M. fortuitum)、M . フォルトウイタム亜種アセトアミドリティカム (M. fortuitum subsp. acetamidolyticum)、M . ボエニッキイ (M. boenickei)、M . ペレグリナム (M. peregrinum)、M . ボルシナム (M. porcinum)、M . セネガレンシス (M. senegalense)、M . セプティカム (M. septicum)、M . ニューオルレアンセンシス (M. neworleansense)、M . ヒューストネンシス (M. houstonense)、M . ムコゲンニカム (M. mucogenicum)、M . マゲリテンシス (M. mageritense)、M . ブリスベネンシス (M. brisbanense)、M . コスメティカム (M. cosmeticum)、M . パラフォルトウイタム (M. parafortuitum)、M . オーストロアフリカーナム (M. austroafricanum)、M . ディエルンホフェリ (M. diernhoferi)

10

20

30

40

50

、M. ホドレリ (M. hodleri)、M. ネオオーラム (M. neoaurum)、M. フレデリクス
 バーゲンス (M. frederiksbergense)、M. オーラム (M. aurum)、M. ワクカエ (M. v
 accae)、M. チタエ (M. chitae)、M. ファラックス (M. fallax)、M. コンフルエ
 ンティス (M. confluentis)、M. フラベッセンス (M. flavescens)、M. マダガスカ
 リエンス (M. madagascariense)、M. フレイ (M. phlei)、M. スメグマチス (M. sme
 gmatis)、M. グッディイ (M. goodii)、M. ウォリンスキイ (M. wolinskyi)、M.
 サーモレジスティバイル (M. thermoresistibile)、M. ガディウム (M. gadium)、M
 . コモセンス (M. komossense)、M. オブエンス (M. obuense)、M. スファグニ (M.
 sphagni)、M. アグリ (M. agri)、M. アイチエンス (M. aichiense)、M. アルベイ
 (M. alvei)、M. アルペンス (M. arupense)、M. ブルマエ (M. brumae)、M. カナ
 リアセンス (M. canariasense)、M. チュブエンス (M. chubuense)、M. コンセプシ
 ョネンス (M. conceptionense)、M. ドゥバリイ (M. duvalii)、M. エレファンティ
 ス (M. elephantis)、M. ギルバム (M. gilvum)、M. ハシアカム (M. hassiacum)、
 M. ホルサティカム (M. holsaticum)、M. イムノゲナム (M. immunogenum)、M. マ
 ッシリエンス (M. massiliense)、M. モリオカエンス (M. moriokaense)、M. サイク
 ロトトレランス (M. psychrotolerans)、M. ピレニボランス (M. pyrenivorans)、M.
 バンバアレニイ (M. vanbaalenii)、M. プルベリス (M. pulveris)、M. アロシエン
 ス (M. arosiense)、M. オーバネンス (M. aubagnense)、M. カブラエ (M. caprae)
 、M. クロロフェノリカム (M. chlorophenolicum)、M. フルオロアンテニボランス (M
 . fluoroanthenivorans)、M. クマモトネンス (M. kumamotonense)、M. ノボカストレ
 ンス (M. novocastrense)、M. パルメンス (M. parmense)、M. フォカイクム (M. ph
 ocaicum)、M. ポリフェラエ (M. poriferae)、M. ローデシアエ (M. rhodesiae)、
 M. セオウレンス (M. seoulense) 及び M. トーカイエンス (M. tokaiense) から選択さ
 れる。好ましくは、マイコバクテリウム種はマイコバクテイルム・ツベルクローシス (My
 cobacteriumtuberculosis) である。

【0053】

上述した本発明の方法によれば、(i i i) に定義されるペプチドは、TAWITAVVPLMV
 (配列番号 24)、AVIVRSELLTQYL (配列番号 22)、GSVRQLPSVLKPPILTLRLTLG (配列
 番号 71)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号 70)、GEIIFISGRLNGaa (配列番号 13)、
 ELMARAAVLGSAH (配列番号 21)、LAWITAVVPLMV (配列番号 85)、GEIIFISGRLNG (配列
 番号 86)、SALLRRLSTCPPES (配列番号 87) から選択されるアミノ酸配列を含むか、又
 は該アミノ酸配列からなる。上記エフェクタ分子が、インターフェロン、サイトカイン
 、インターロイキン、及び TNF- から選択され得、好ましくはインターフェロン
 である。

【0054】

本発明のさらなる目的は、上述の通り定義されるタンパク質又はペプチドに対して特異
 的な単離された抗体である。

【0055】

本発明はまた、対象におけるマイコバクテリウム・ツベルクローシスによる感染症の
 インビトロ診断のための方法であって、

当該方法は、上記対象からのリンパ球を含む血液試料を、ESAT6、CFP10、TB
 7.7、及びノ又はPPDの1以上と共にインキュベートすること、並びに、上記リンパ
 球によるインターフェロンの放出を測定することを含み、

当該方法は、上記インキュベートが、さらに

(i) マイコバクテリウム種又は関連生物に由来し、かつ少なくとも1つのT細胞エピト
 ープを含む、Rv0023、Rv0182c、Rv0290、Rv0601c、Rv0647c、Rv0724A、Rv0890c、Rv1251c
 、Rv1398c、Rv1478、Rv1497、Rv1575、Rv1578c、Rv1899c、Rv2137c、Rv2333c、Rv2548、R
 v2557、Rv2816c、Rv2990、Rv3094c、Rv3107c、Rv3188、Rv3239c、Rv3296、Rv3425、Rv344
 6c、Rv3479、Rv3482c、Rv3780から選択されるタンパク質；

(i i) 最適アラインメント後に i) に定義されるタンパク質の1つと比較して少なくと

10

20

30

40

50

も 80% の類似性を有するアミノ酸配列を有する、当該タンパク質のホモログ；並びに (i i i) T 細胞エピトープ又はその化学アナログを有する、(i) 又は (i i) に定義されるタンパク質のペプチド断片

から選択される少なくとも 1 つのバイオマーカーの存在下で実施されることを特徴とし、マイコバクテリウム・ツベルクローシスの検出に関する感度及び / 又は選択性のレベルが、E S A T 6、C F P 1 0、T B 7 . 7、及び / 又は P P D だけを用いた場合の感度及び / 又は選択性と比較して高い、方法に関する。

【 0 0 5 6 】

加えて、本発明は、マイコバクテリウム種による感染症の治療又は予防のためのワクチンであって、

10

上記ワクチンは、

(i) マイコバクテリウム種又は関連生物に由来し、かつ少なくとも 1 つの T 細胞エピトープを含む、Rv0023、Rv0182c、Rv0290、Rv0601c、Rv0647c、Rv0724A、Rv0890c、Rv1251c、Rv1398c、Rv1478、Rv1497、Rv1575、Rv1578c、Rv1899c、Rv2137c、Rv2333c、Rv2548、Rv2557、Rv2816c、Rv2990、Rv3094c、Rv3107c、Rv3188、Rv3239c、Rv3296、Rv3425、Rv3446c、Rv3479、Rv3482c、Rv3780 から選択されるタンパク質；

(i i) 最適アラインメント後に (i) に定義されるタンパク質の 1 つと比較して少なくとも 80% の類似性を有するアミノ酸配列を有する、当該タンパク質のホモログ；及び (i i i) T 細胞エピトープ又はその化学アナログを有する、(i) 又は (i i) に定義されるタンパク質のペプチド断片

20

からなるリストから選択される少なくとも 1 つの物質；

並びに 1 つ以上の医薬的に許容されるアジュバント、担体、賦形剤、及び / 又は希釈剤を含むか、又はそれらからなる、ワクチンに関する。

【 0 0 5 7 】

本発明のワクチンによれば、上記マイコバクテリウム種が、M . ツベルクローシス (M . tuberculosis)、M . ボビス (M . bovis)、M . ボビス B C G (M . bovis BCG)、M . アフリカナム (M . africanum)、M . カネッティ (M . canetti)、M . カブラエ (M . caprae)、M . ミクロティ (M . microti)、M . ピンニペディイ (M . pinnipedii)、M . アビウム (M . avium)、M . アビウム・パラツベルクローシス (M . Avium paratuberculosis)、M . アビウム・シルパティカム (M . Avium silvaticum)、M . アビウム「ホミニススイス」 (M . Avium "hominissuis")、M . コロンビエンス (M . colombiense)、M . アジアティカム (M . asiaticum)、M . ゴードナエ (M . gordonae)、M . ガストリ (M . gastris)、M . カンサシイ (M . kansasii)、M . ヒベルニアエ (M . hiberniae)、M . ノンクロモゲニカム (M . nonchromogenicum)、M . テラエ (M . terrae)、M . トリビアレ (M . triviale)、M . アルセランス (M . ulcerans)、M . シュードショットシイ (M . pseudoshottsii)、M . ショットシイ (M . shottsii)、M . トリプレックス (M . triplex)、M . ゲナベンス (M . genavense)、M . フロレンティナム (M . florentinum)、M . レンティフラバム (M . lentiflavum)、M . パルストレ (M . palustre)、M . クビカエ (M . kubicae)、M . パラスクロフラセウム (M . parascrofulaceum)、M . ハイデルベルゲンズ (M . heidelbergense)、M . インテルジェクツム (M . interjectum)、M . シミアエ (M . simiae)、M . ブランデリ (M . branderi)、M . クッキイ (M . cookii)、M . セラータム (M . celatum)、M . ボヘミカム (M . bohemicum)、M . ヘモフィルム (M . haemophilum)、M . マルモエンス (M . malmoense)、M . スルガイ (M . szulgai)、M . レプラ (M . leprae)、M . レプラムリウム (M . lepraemurium)、M . レプロマトーシス (M . lepromatosis)、M . アフリカナム (M . africanum)、M . ボトニエンス (M . botniense)、M . キマエラ (M . chimaera)、M . コンスピキュウム (M . conspicuum)、M . ドリカム (M . doricum)、M . ファルシノゲネス (M . farcinogenes)、M . ヘッケスホルネンス (M . heckeshornense)、M . イントラセルラレ (M . intracellulare)、M . ラクス (M . lacus)、M . マリナム (M . marinum)、M . モナセンス (M . monacense)、M . モンテフィオレンス (M . montefiorensis)、M . ムラーレ (M . murale)、M . ネ

30

40

50

ブラスケンス (*M. nebraskense*)、*M. サスカチュワネンス* (*M. saskatchewanense*)、
M. スクロフラセウム (*M. scrofulaceum*)、*M. シモイデイ* (*M. shimoidei*)、*M. ト*
ウシアエ (*M. tusciae*)、*M. ゼノピ* (*M. xenopi*)、*M. インターメディウム* (*M. inte*
rmedium)、*M. アブセサス* (*M. abscessus*)、*M. ケロナエ* (*M. chelonae*)、*M. ボル*
レティイ (*M. bolletii*)、*M. フォルトウイタム* (*M. fortuitum*)、*M. フォルトウイ*
タム亜種アセトアミドリティカム (*M. fortuitum subsp. acetamidolyticum*)、*M. ボエ*
ニッキイ (*M. boenickei*)、*M. ペレグリナム* (*M. peregrinum*)、*M. ポルシナム* (*M.*
porcinum)、*M. セネガレンス* (*M. senegalense*)、*M. セプティカム* (*M. septicum*)
 、*M. ニューオルレアンセンス* (*M. neworleansense*)、*M. ヒューストネンス* (*M. hous*
tonense)、*M. ムコゲニカム* (*M. mucogenicum*)、*M. マゲリテンス* (*M. mageritense* 10
)、*M. ブリスベネンス* (*M. brisbanense*)、*M. コスメティカム* (*M. cosmeticum*)、
M. パラフォルトウイタム (*M. parafortuitum*)、*M. オーストロアフリカーナム* (*M. a*
ustroafricanum)、*M. ディエルンホフェリ* (*M. diernhoferi*)、*M. ホドレリ* (*M. hod*
leri)、*M. ネオオーラム* (*M. neoaurum*)、*M. フレデリクスパーゲンス* (*M. frederik*
sbergense)、*M. オーラム* (*M. aurum*)、*M. ワクカエ* (*M. vaccae*)、*M. チタエ* (*M.*
chitae)、*M. ファラックス* (*M. fallax*)、*M. コンフルエンティス* (*M. confluentis*
)、*M. フラベッセンス* (*M. flavescens*)、*M. マダガスカリエンス* (*M. madagascarie*
nse)、*M. フレイ* (*M. phlei*)、*M. スメグマチス* (*M. smegmatis*)、*M. グッディイ*
(M. goodii)、*M. ウォリンスキイ* (*M. wolinskyi*)、*M. サーモレジスティバイル* (*M.*
thermoresistibile)、*M. ガディウム* (*M. gadium*)、*M. コモセンス* (*M. komossens* 20
e)、*M. オブエンス* (*M. obuense*)、*M. スファグニ* (*M. sphagni*)、*M. アグリ* (*M.*
agri)、*M. アイチエンス* (*M. aichiense*)、*M. アルベイ* (*M. alvei*)、*M. アルペン*
ス (*M. arupense*)、*M. ブルマエ* (*M. brumae*)、*M. カナリアセンス* (*M. canariasens*
e)、*M. チュブエンス* (*M. chubuense*)、*M. コンセプションエンス* (*M. conceptionense*
)、*M. ドゥバリイ* (*M. duvalii*)、*M. エレファンティス* (*M. elephantis*)、*M. ギ*
ルバム (*M. gilvum*)、*M. ハシアカム* (*M. hassiacum*)、*M. ホルサティカム* (*M. hols*
aticum)、*M. イムノゲナム* (*M. immunogenum*)、*M. マッシリエンス* (*M. massiliense*
)、*M. モリオカエンス* (*M. moriokaense*)、*M. サイクロトレランス* (*M. psychrotol*
rans)、*M. ピレニボランス* (*M. pyrenivorans*)、*M. バンバアレニイ* (*M. vanbaalen*
i)、*M. プルベリス* (*M. pulveris*)、*M. アロシエンス* (*M. arosiense*)、*M. オーバ* 30
ネンス (*M. aubagnense*)、*M. カブラエ* (*M. caprae*)、*M. クロロフェノリカム* (*M. c*
hlorophenolicum)、*M. フルオロアンテニボランス* (*M. fluoroanthenivorans*)、*M. ク*
マモトネンス (*M. kumamotonense*)、*M. ノボカストレンス* (*M. novocastrense*)、*M.*
パルメンス (*M. parmense*)、*M. フォカイカム* (*M. phocaicum*)、*M. ポリフェラエ* (*M.*
poriferae)、*M. ローデシアエ* (*M. rhodesiae*)、*M. セオウレンス* (*M. seoulense*
)及び*M. トーカイエンス* (*M. tokaiense*)から選択される。好ましくは、上記マイコバ
 クテリウム種は、マイコバクテリウム・ツベルクローシスである。

【0058】

本発明のワクチンは、ヒト又は非ヒト動物対象で用いることが出来る。(iii)で定
 義されるペプチドは、TAWITAVVPGLMV (配列番号24)、AVIVRSELLTQYL (配列番号22) 40
 、GSVRQLPSVLKPLITLRTLTLG (配列番号71)、RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号70)、
 GEIIFISGRLNGaa (配列番号13)、ELMARA AVLGSAH (配列番号21)、LAWITAVVPGLMV (配
 列番号85)、GEIIFISGRLNG (配列番号86)、SALLRRLSTCPPES (配列番号87)から選
 択されるアミノ酸配列を含むか、又は該アミノ酸配列からなり得る。それ故、本発明は、
 マイコバクテリウム種による感染症の防止に用いるための、上記の通り定義したワクチン
 に関する。

【0059】

本発明のさらなる目的は、マイコバクテリウム種による感染症の治療又は防止に用いる
 ための、以下からなるリストから選択される少なくとも1つの物質である：

(i) マイコバクテリウム種又は関連生物に由来し、かつ少なくとも1つのT細胞エピト 50

ープを含む、Rv0023、Rv0182c、Rv0290、Rv0601c、Rv0647c、Rv0724A、Rv0890c、Rv1251c、Rv1398c、Rv1478、Rv1497、Rv1575、Rv1578c、Rv1899c、Rv2137c、Rv2333c、Rv2548、Rv2557、Rv2816c、Rv2990、Rv3094c、Rv3107c、Rv3188、Rv3239c、Rv3296、Rv3425、Rv3446c、Rv3479、Rv3482c、Rv3780から選択されるタンパク質；

(i i) 最適アラインメント後に (i) に定義されるタンパク質の 1 つと比較して少なくとも 80 % の類似性を有するアミノ酸配列を有する、当該タンパク質のホモログ；並びに (i i i) T 細胞エピトープ又はその化学アナログを有する、(i) 又は (i i) に定義されるタンパク質のペプチド断片。

【 0 0 6 0 】

本発明はさらに、対象が細胞性免疫反応を開始する能力をインビトロで評価するための方法であって、

当該方法は、

マイコバクテリウム種、又はそれに由来する T リンパ球エピトープを含む抗原若しくはタンパク質に感作された T リンパ球を含む試料を、以下から選択される少なくとも 1 つの物質と、上記リンパ球を刺激してエフェクタ分子を産生するのに十分な時間及び条件下において接触させることを含み、

上記エフェクタ分子の存在又はレベルは、細胞性免疫反応を開始する、上記対象の能力を示す、方法に関する：

(i) マイコバクテリウム種又は関連生物に由来し、かつ少なくとも 1 つの T 細胞エピトープを含む、Rv0023、Rv0182c、Rv0290、Rv0601c、Rv0647c、Rv0724A、Rv0890c、Rv1251c、Rv1398c、Rv1478、Rv1497、Rv1575、Rv1578c、Rv1899c、Rv2137c、Rv2333c、Rv2548、Rv2557、Rv2816c、Rv2990、Rv3094c、Rv3107c、Rv3188、Rv3239c、Rv3296、Rv3425、Rv3446c、Rv3479、Rv3482c、Rv3780から選択されるタンパク質；

(i i) 最適アラインメント後に (i) に定義されるタンパク質の 1 つと比較して少なくとも 80 % の類似性を有するアミノ酸配列を有する、当該タンパク質のホモログ；並びに (i i i) T 細胞エピトープ又はその化学アナログを有する、(i) 又は (i i) に定義されるタンパク質のペプチド断片。

【 0 0 6 1 】

以下、本発明を、添付の図面を特に参照しながら本発明の好ましい実施形態に従って、具体的であるが非限定的な態様で説明する。

【 図面の簡単な説明 】

【 0 0 6 2 】

【 図 1 】 4 つの対象集団を比較した、PPD 応答としての IFN - 産生の解析： a . 初回試験の肺 TB 患者； b . 健常接触者、TB 曝露、PPD 陽性； c . 健常コントロール、職業上 TB 曝露、クオンチフェロン陽性； d . 陰性コントロール、クオンチフェロン陰性、BCG ワクチン接種済。

【 図 2 】 4 つの被検対象群からの TAWITAVVPGLMV (配列番号 2 4) ペプチド応答としての IFN - 産生の解析。

【 図 3 】 4 つの被検対象群からの AVIVRSELLTQYL (配列番号 2 2) ペプチド応答としての IFN - 産生の解析。

【 図 4 】 4 つの被検対象群からの GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTLG (配列番号 7 1) ペプチド応答としての IFN - 産生の解析。

【 図 5 】 4 つの被検対象群からの RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号 7 0) ペプチド応答としての IFN - 産生の解析。

【 図 6 】 被検試料の GEIIFISGRLNGaa (配列番号 1 3) ペプチド応答としての IFN - 産生の解析。

【 図 7 】 被検試料の ELMARAAVLGSAH (配列番号 2 1) ペプチド応答としての IFN - 産生の解析。

【 図 8 】 被検試料の、E S A T 6 (QQWNFAGIEAAASAIQGNVTSIHSL - 配列番号 8 4) 応答としての IFN - 産生の解析。

【図9】配列番号24、21、71、70、13、22の6つのペプチドだけを用いた陽性試験の頻度。

【図10】配列番号24、21、70、71、13、22のペプチド添加後の、商業利用されているクオンチフェロンTB-プラス試験の感度の向上。

【図11】1~6のペプチドの併用。TB+対象、PPD+曝露接触者、並びにHCWのそれぞれについて、RD1(ESAT6)マルチエピトープペプチドを用いて得られる感度が55%、33%及び45.5%であるのに対し、1~6のペプチドを併用すると、パネルでは、76.3%、62%及び66.7%の感度を得ることができる。

【発明を実施するための形態】

【実施例】

【0063】

実施例1：インビトロ及びエキスビボ解析した生体試料からの被感染ヒトマクロファージにおけるM.ツベルクローシス発現タンパク質の同定

材料と方法

エリスポット免疫診断試験

【0064】

試験を実施するための全手順には、96ウェルプレート(MAIP545、ミリポア、サニーヴェール、CA、米国)；一次抗体(IFN- γ で被覆されているモノクローナル、M-700A、ピラス-エンドジェン社、ロックフォード、米国)；ビオチン化抗体(M-701B、ピラス-エンドジェン社)；ストレプトアビジン-HRP(ピラス-エンドジェン)；基質(AEC染色キット、シグマ)；すぐに使用できる濃度の刺激(ペプチド、PHA及び他の抗原)が必要である。

【0065】

エリスポットの手順は、以下の工程に従って実施される。

被覆：一次抗体(5 μ g/mL)の無菌リン酸塩緩衝(PBS)溶液を1ウェル当たり100 μ L入れた96ウェルプレートの処理。プレートを被覆し、4 $^{\circ}$ Cで20時間インキュベートし、その後1ウェル当たり200 μ Lの無菌PBSでプレートを4回洗浄する。最後の洗浄では、吸着性の紙の上でプレートを軽くはじいて余分な液体を除去する。

【0066】

ブロッキング：非特異的タンパク質の結合を防ぐために、1ウェル当たり200 μ Lの「ブロッキング溶液」(10%ウシ胎仔血清(FCS)含有滅菌PBS)を添加し、プレートを室温で2時間インキュベートし、「ブロッキング溶液」を吸引する。

【0067】

細胞の調製及びインキュベーション

1. 白血球を分離するための過管[ロイコセップ(LeucoSep)(商標)、アルニカ(ARNIKA)、ミラノ]の使用に基づく迅速法を用いた、密度勾配遠心法[フィコール-ハイパック(Ficoll-Hypaque)、ファルマシア；ウプサラ；スウェーデン]による、静脈血(7mL、EDTAを含む)からの単核細胞(PBMC)の単離。1 \times PBS(リン酸緩衝生理食塩水)で2回洗浄した後、細胞が100 μ L当たり 2×10^5 個になるように沈殿物を完全培地[25mMのHEPES、10%(v/v)のFCS、2mMのL-グルタミン、10U/mLのペニシリン/ストレプトマイシンを含むRPMI1640]に再懸濁する。

2. 1ウェル当たり100 μ Lの細胞懸濁液と、100 μ Lのそれぞれ異なる刺激物を添加する。

3. プレートを40時間、37 $^{\circ}$ Cで、5%CO₂のインキュベーター内でインキュベートする。

4. 細胞を除去する。

5. プレートを1ウェル当たり200 μ LのPBSで4回、その後1ウェル当たり200 μ Lの「洗浄バッファー」[PBS/0.05%ツイーン20(シグマ)]で4回洗浄する。

6. 最後の洗浄では、吸着性の紙の上でプレートを軽くはじいて余分な液体を除去する。

10

20

30

40

50

【0068】

ビオチン化抗体とのインキュベーション

PBS / 4%ウシ血清アルブミン(画分V、シグマ)で1 μ g/mlの濃度に希釈したビオチン化抗体を、1ウェル当たり100 μ l入れた。その後プレートを100分間、37 $^{\circ}$ Cで、5%CO₂のインキュベーター内でインキュベートし、プレートを「洗浄バッファー」で4回洗浄した。最後の洗浄では、吸着性の紙の上でプレートを軽くはじいて過剰な液体を除去した。

【0069】

検出

検出のために、「洗浄バッファー」で1000分の1に希釈した「ストレプトアビジン-HRP」を、1ウェル当たり100 μ l加えた。プレートを30分間、室温、暗所でインキュベートし、その後「洗浄バッファー」で4回洗浄した。最後の洗浄では、吸着性の紙の上でプレートを軽くはじいて余分な液体を除去した。1ウェル当たり100 μ lの基質を加えた。並行して、酵素-基質反応が生じるコントロールとして、同様に調製した基質と100 μ lの「希釈したストレプトアビジン-HRP」を数分間インキュベートした。反応が上手くいけば、基質は薄茶色から桃色へと変化する。

10

【0070】

最後に、プレートを10~20分間、室温、暗所でインキュベートした。基質を捨て、余剰分を除去しながらプレートを水で洗浄し、その後20時間風乾した。

【0071】

選択したペプチド及びタンパク質で刺激した、ヒト及び動物の全血試料中のIFN- γ を同定するためのELISA試験(CMI試験手順)。

20

【0072】

結果

著者らは、インビトロ及びエクスピボの両方で分析した生体試料から、被感染ヒトマクロファージにおいてM.ツベルクローシスが発現したタンパク質群を同定した。3種類の異なる環境、即ち合成培地[Sauton's(ソートン)]、培地中でM.ツベルクローシスを感染させた単球由来のヒトマクロファージ(MDM)、肺TBに罹患しているが抗生物質による治療を受ける前の患者由来の気管支肺胞洗浄(BAL)試料からの肺胞マクロファージ(AM)でのM.ツベルクローシスの遺伝子発現を比較した。

30

【0073】

このようにして得た9つの遺伝子群から、併用基準(免疫原性、結核菌複合体特異性など)に従って、最初に100種のタンパク質を選抜した。これら100種のタンパク質から再度、30のタンパク質群を選択し、それらについて、TB患者の全血に対する免疫学的試験における陽性反応が得られた。

【0074】

【表 1】

表 1

Rv	インビボ調節	アミノ酸配列 ID (UNIPROT)	既に試験されたペプチド
Rv0023	B、E	<u>P67704</u>	EMWDIRNRGVIPAGALPRVR (配列番号 1)
Rv0182c	E	<u>007426</u>	AKFRSVRVVVITGSVTAAPVRVSETLRRLI (配列番号 2)、 ESVRLAFVAALQH (配列番号 3)
Rv0290	D	<u>086362</u>	GLLITIRSPRSgia (配列番号 4)、 AQLLWQLPLLSIG (配列番号 5)
Rv0601c	C、E	<u>007777</u>	ADLVRELVTILPIVLVIAAVAYLLSR (配列番号 6) AAYLLSRAALRPVDRIRAAA (配列番号 7) TTLNMLTRLQRALAHEQQF (配列番号 8) DLFVSIDPDHLRRILTAVLDN (配列番号 9) SGLGLAIVAALTTTHGG (配列番号 10)
Rv0647c	E	<u>P96936</u>	GRLPRKGPWQKVIKELPQ (配列番号 11)、 GKIVVLMGAVGTMKPETQAA (配列番号 12)
Rv0724A	B	<u>Q79FX1</u>	GEIIFISGRNGaa (配列番号 13)
Rv0890c	C、E	<u>Q10550</u>	ARVRMSPLEIAD (配列番号 14)、 EQILFRRLAPFVGGF (配列番号 15)、 AALVRALTACGCSS (配列番号 16)、 DKWTLQCILYWRGVGTCISGD (配列番号 17)、 TKVLGLYTQAQVLAYCG (配列番号 18)、 DQVTMHQVLMALALAGG (配列番号 19)、 EGVRLGAAAALRQQTRQVRFK (配列番号 20)
Rv1251c	C、E	<u>050466</u>	ELMARA AVLGSAH (配列番号 21)、 AVIVRSELLTQYL (配列番号 22)
Rv1398c	D	<u>P64835</u>	GTLRHLDPVRRSGGREQHL (配列番号 23)
Rv1478	E	<u>053169</u>	TAWITAVVPGLMV (配列番号 24)
Rv1497	C、E	<u>P71778</u>	APMVFSATKGMTA (配列番号 25)、 TCAMRRLAHRFSGG (配列番号 26)
Rv1575	C、E	<u>006615</u>	SVVRRKQTLLSAQ (配列番号 27)
Rv1578c	E	<u>006612</u>	GVVHRNPAVTVAE (配列番号 28)
Rv1899c	D	<u>007733</u>	PGVVATHAVRTLGTTSRAIGL (配列番号 29)、 PQWRRARVRLCGRWRRSNTTRGAS (配列番号 30)、 ARLMVGAVRRHRPGSLQR (配列番号 31)
Rv2137c	D	<u>006238</u>	aaMRNMKSTSHE (配列番号 32)

10

20

30

40

Rv2333c	E	<u>P71879</u>	QTIVMLWTAAVGCA (配列番号 33)、 LCMLMLGLLMLIFSEHRSS (配列番号 34)、 SALVLVGLGLCGSGVALCLT (配列番号 35)	
Rv2548	A、E	<u>P95005</u>	SELVRFELLAGVRESE (配列番号 36)、 VDYLIAATAIVVDA (配列番号 37)	
Rv2557	A、E	<u>P65003</u>	QGIEYYKSSVLPQIE (配列番号 38)、 EGWIVYARSTTIQAQS (配列番号 39)、 TRRMYSNYGF (配列番号 40)	
Rv2816c	A	<u>P71637</u>	FGYRVQESAFEAMLTGQLAKLV (配列番号 41)、 DNIRIYKIRGVAAVTFYGRGRLVSAE (配列番号 42)	10
Rv2990	E	<u>053239</u>	RSYLTRAGISSLFRYIEGVHGER (配列番号 43)、SAMRPQDRLLVGNWVDDSL (配列番号 44)、 LYLVGLEPYVQFE (配列番号 45)、 AGFRILEARRFPI (配列番号 46)、 IRYRARYVNGQLNMCLARI (配列番号 47)	
Rv3094c	E	<u>005773</u>	ALLVAYLPARSREEMF (配列番号 48)、 NRLRLAATHAVRT (配列番号 49)、 APLQRRFRDAFTATAHFQVNE (配列番号 50)、 SRELPGRVLLDQPADVSM (配列番号 51)	20
Rv3107c	A、E	<u>005784</u>	EPVVTVDVTAMSAVLEID (配列番号 52)	
Rv3188	C、E	<u>053334</u>	AVIQVSDRAVRGWRTGDIRPERY (配列番号 53)	
Rv3239c	C、E	<u>005884</u>	PDLRGALLAVTLGLVT (配列番号 54)、 PDWGWLSVATVGSFLA (配列番号 55) GAVLGVAVMVILIGKPEHGTA (配列番号 56)、 AAICFIAVAVAAAVL (配列番号 57)、 TKLVRLTKAQFDEIA (配列番号 58)、 ADLVLAGPAASREH (配列番号 59)、 YAYEYFIRHNPLSDYA (配列番号 60)、 FPVRGLVRGRRTLLEA (配列番号 61)	30
Rv3296	A、E	<u>P96901</u>	EVLRLILRRRSLAALRA (配列番号 62)、 RVILHSPYGLRVHGPLAL (配列番号 63)	
Rv3425	E	<u>Q50703</u>	AAWVINGLANAYNDT (配列番号 64)、 DQYRARNVAVMNAYVSWTRSALS LPR (配列番号 65)、 SDLLADAVERYLQWLSKSSSQLKHA (配列番号 66)	40
Rv3446c	C、E	<u>006263</u>	GPVVVHPSWWSAA (配列番号 67)、 ITAVVLIDVPSTVAGA (配列番号 68)、 AAVVRHGATTLQRP (配列番号 69)	

Rv3479	C、E	<u>006342</u>	RPVRRVLLFVVPSSGPAP (配列番号 70)、 GSVRQLPSVLKPPLITLRTLTLSTG (配列番号 71)、SALLRRLSTCPPES (SEQIDN:87)
Rv3482c	E	<u>006345</u>	GAVLRLVVRFAEPLPPSP (配列番号 72)、 AGYLLTYTIANNNGKEFAEL (配列番号 73)
Rv3780	D	<u>P65091</u>	aaVRKRMVIGLSTGSDDD (配列番号 74)
ConsFS			ALLLRDVLQWKSAEVADAIG (配列番号 75)
			NSLLQRARSQQLQTVRPSAADRLSAA (配列番号 76)
ConsPE_P GRS			MSWVMVSPELVVAAAADLAG (配列番号 77)
			AAFYAQFVQALTSGGAY (配列番号 78)
ConsREG			ALLVRMPTSLPAVA (配列番号 79)
ConsCW			SRLRTHVRPDAPLVPLALRVDGLRSRW (配列番号 80)
			AAVLTMLGVAGYCW (配列番号 81)
			GLFMIFLDALIVNVALPDIQR (配列番号 82)
			SWVVASYSLGMVAFIMSAGTLADLL (配列番号 83)

10

20

調節の凡例：

A：MDMに対しAMで上方調節された；

B：AM及びMDMで常に発現した；

C：AMに対しMDMで上方調節された；

D：MDM及び/又はAMに対しソートン(Sauton)で上方調節された；

E：ソートン(Sauton's)に対しMDM及び/又はAMで上方調節された。

【0075】

4群の対象、即ち抗生物質治療前の肺TB (n = 13)；最近曝露接触した健常者 (TB患者の血縁者) PPD+ (n = 8)；TB患者に長期間曝露接触している健常者 (医療従事者の職業上の曝露) PPD+ (n = 5)；BCGのワクチン接種を受けた陰性コントロール、PPD- (n = 4)からのその後の選抜の後、最初に43種のペプチドを設計し、合成し、そして試験した。

30

【0076】

次に、最も高感度で特異的な6種のペプチドを選抜し (表2を参照のこと)、拡大した対象試料を用いて、試験を繰り返した (表3~4及び図1~7を参照のこと)。

【0077】

表2に、MTBから選択した遺伝子、T CD4+細胞アッセイ用に選択したペプチド、及びそれらに対応する識別番号をそれぞれ示す。

【0078】

40

【表 2】

表 2

配列番号	ペプチド	遺伝子	インビゴ調節
配列番号 24	TAWITAVVPGLMV	ConsensusVIR (Rv1478)	ソートンに対し、AM及びMDMで誘導された。
配列番号 22	AVIVRSELLTQYL	Rv1251c	ソートンに対し、MDMで誘導された。
配列番号 71	GSVRQLPSVLKPPLITLR TLTSLG	Rv3479	ソートンに対し、MDMで誘導された。
配列番号 70	RPVRRVLLFVVPSSGPAP	Rv3479	ソートンに対し、MDMで誘導された。
配列番号 13	GEIIFISGRLNGaa	Rv0724A	AM及びMDMで誘導された。
配列番号 21	ELMARA AVLGSAH	Rv1251c	ソートンに対し、MDMで誘導された。

【 0 0 7 9 】

【表 3】

表 3

	微生物学的に 検査した T B 患者 (治療開始前)	最近 M T B に曝露した 対象	医療従事者	B C G の予防接種 を受けた対照
検査した対象の数	58	63	21	15
アレルギー疾患対 象 (細胞分裂誘起 物質に対する反応 が弱い又は全ての 刺激に対して反応 しない)	3/58	2/63	0/21	0/15
クオンチフェロン T B - ゴールドイ ンチューブ	41/55	25/61	11/21	3/15
PPD	55/55	61/61	21/21	15/15
E S A T - 6 対照 ペプチド	28/55	17/61	7/21	0/15
ペプチド番号 1 (配列番号 2 4)	12/55	14/61	6/21	0/15
ペプチド番号 2 (配列番号 2 2)	11/55	8/61	1/21	0/15
ペプチド番号 3 (配列番号 7 1)	27/55	20/61	7/21	0/15
ペプチド番号 4 (配列番号 7 0)	10/55	13/61	6/21	0/15
ペプチド番号 5 (配列番号 1 3)	18/55	11/61	5/21	0/15
ペプチド番号 6 (配列番号 2 1)	14/55	6/61	3/21	0/15

10

20

30

【 0 0 8 0 】

【表 4】

表 4

	微生物学的に 検査した T B 患者 (治療開始前)	最近 M T B に曝露した 対象	医療従事者	B C G の予防接種 を受けた対照
検査した対象の数	58	63	21	15
アレルギー疾患対 象(細胞分裂誘起物 質に対する反応が 弱い又は全ての刺 激に対して反応し ない)	3/58	2/63	0/21	0/15
クオンチフェロン T B - ゴールドイ ンチューブ	41/55	25/61	11/21	3/15
パネル 1 ~ 6 のペ プチド	40/55	30/61	11/21	0/15
Q F T ゴールド + パネル 1 ~ 6 のペ プチド	49/55	34/61	13/21	3/15

10

20

【 0 0 8 1 】

【表 5】

表 5

	微生物学的に 検査した T B 患者 (治療開始前)	最近 M T B に 曝露した対象	医療従事 者	B C G の予防接種 を受けた対照
検査した対象の数	38	32	10	10
アレルギー疾患対 象	3	1	0	0
1 ~ 6 のペプチド (混合物)	22/35	10/31	4/10	1/10
Q F T ゴールド	25/35	11/31	4/10	2/10
同じウェル中に Q F T ゴールド + 1 ~ 6 のペプチド	29/35	13/31	5/10	2/10

30

40

【 0 0 8 2 】

上記 6 種のペプチド及び E S A T 6 タンパク質に属するペプチド、即ち上述した 2 種類の市販のキットにある免疫原性の高いタンパク質を用いて得られた結果を比較した。

【 0 0 8 3 】

ヒトマクロファージへの感染の過程及び / 又は活動性肺 T B 患者由来の肺胞マクロファージ試料の両方で誘導が観察された M T B 遺伝子を以下のリストに示す。

【 0 0 8 4 】

M D M 及び A M で、細胞内複製の間、常に発現される遺伝子：R v 0 7 2 4 A。

50

【 0 0 8 5 】

ソートン(Sauton's)培地に対し、AM及び/又はMDMで誘導される遺伝子：Rv1251c、Rv1478及びRv3479。

【 0 0 8 6 】

MTB遺伝子の2つの群は、ヒト宿主細胞(インビトロで感染させた健康提供者からの初代マクロファージとTB患者の肺胞マクロファージの両方)内での生存に関わる推定機能を共有しており、その結果、それらはMTBの細胞内生存に関するバイオマーカーとして設計に至り、MTBの毒性の定義は、宿主細胞内に侵入、生存、複製する病原体の能力のみに基づいている。

【 0 0 8 7 】

さらに、本発明の著者らは、同じ代謝カテゴリーに属するいくつかの遺伝子群について、当該カテゴリーに「共通の」タンパク質配列を見つけるために、ペプチドを設計した。この研究は、多くの細菌種に存在するタンパク質を利用している類似した機能のドメインは保存されているという仮説に基づいている。これらの保存されているモチーフを見つけるために、PSI-BLAST(位置特異的反復ベシックローカルアライメントサーチツール、<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST>)を利用して、配列のマルチプル・アライメントを生成する(PSSM)。挿入した配列と高い相同性をもつ配列が検出されれば、その後のデータベース検索に使用するプロファイルの生成に寄与する、好適なタンパク質を選択することができる。この方法では、プロファイル生成に寄与する配列の数は異なる配列の位置によって異なる。

【 0 0 8 8 】

マルチ・アライメントは、高度に保存されていることから、構造的にかつ機能的に重要な残基の検出を可能にし、上記残基は全体として「共通」配列又は各MTBタンパク質機能群の配列を構成する。

【 0 0 8 9 】

それ故、感染の過程でM.ツベルクローシスによって「調節される」と検出される代謝機能群(例えば制御タンパク質、脂質代謝関連タンパク質など)の(ヒトマクロファージ中で誘導又は抑制される)タンパク質を、共通配列を検索するために解析した。PSI-BLASTを利用して多様な配列のマルチプル・アライメントを得て、そこからペプチド合成に関する最も「共通な」配列を見出した。

【 0 0 9 0 】

選択したタンパク質に由来するペプチドを合成し、エリスポット技術と、TB診断高感度ELISAアッセイ(即ちクオンチフェロンTB-プラスと、クオンチフェロンCMI)との両方を用いる、IFN-産生細胞の検出システムを用いてMTB特異的TC4+リンパ球の検出と定量に使用した。この手法では、特定の抗原性刺激に対する応答として所定のサイトカイン(例えば、IFN-)を産生するT細胞の頻度を定量することを可能とするが、上記ペプチドをコードする感染性因子(MTB)が生じた場合に処理された対象の免疫系が当該ペプチドに対する免疫応答を誘発できたことを示唆している。第二の手法では、選択された抗原に対する応答として特定のTリンパ球から生じるIFN-の全量を定量することができる。

【 0 0 9 1 】

この試験は、ペプチドのMTB感染からの防御を誘導する能力の証拠にはならないが、これらのペプチドを特異的かつ個別に認識するリンパ球がMTBに感染した対象又は活動性結核の対象に存在することの生じた検出は、ワクチン及び診断試験が有効であることを証明するために、それらの免疫原性(不可欠な最小限の特徴)の指標となる。さらにこれらのペプチドは、単独であるいは他のマイコバクテリア抗原と併用して、TBを診断するための高感度かつ特異的な試験を提供すること、及び市販の試験、即ち結核菌を診断するための現在の最も優れた参考基準の感度を向上させることができる(図10)。パネルを評価した場合及び同じ Jewel の中で直接試験した場合、選択した6種のペプチドは活動性TB対象のクオンチフェロンTBゴールド・イン・チューブの応答を、検出の特異性を低

10

20

30

40

50

下させることなく、75%から89%(+14%)に、及び71%から83%(+13%)にそれぞれ向上させることができる。

【0092】

参考文献

1. EWコーネマン、SDアレン、WMジャンダ、P.シュレッケンベルガー、WCウィン。診断的微生物学のカラーアトラス及び教科書。第5版。リッピンコット、1997 (EW Koneman, SD Allen, WM Janda, P. Schreckenberger, WC Winn. Color Atlas and Textbook of Diagnostic Microbiology. 5^a edizione. Lippincot, 1997)。
2. メンジーズD、パイM、コムストックG。米国内科学会紀要。2007年3月6日；146(5)：340-54。メタ解析：潜在性結核感染の診断のための新規試験：不確実性及び研究への提言の分野 (Menzies D, Pai M, Comstock G. Ann Intern Med. 2007 Mar 6;146(5):340-54. Meta-analysis: new tests for the diagnosis of latent tuberculosis infection: areas of uncertainty and recommendations for research)。
3. ベレーB、コペリーJ、バーンズGL、コーC、チャイソンRE、コムストックGW、ビシャイWR。米国感染症学会誌。200234：1449-56 (Bellete B, Cobe rly J, Barnes GL, Ko C, Chaisson RE, Comstock GW, Bishai WR. Clin Infect Di s. 2002 34 :1449-56.)。
4. パイM、ゴクヘイルK、ジョシR、ドグラS、カラントリS、メンディラッタDK、ナランP、ダレイCL、グラニッチRM、マズレクGH、ラインゴールドAL、リレイLW、コルフードJMJr。米国医師会雑誌。2005293：2746-55 (Pai M、Gokhale K, Joshi R, Dogra S, Kalantri S, Mendiratta DK, Narang P, Daley CL, Granich RM, Mazurek GH, Reingold AL, Riley LW, Colford JM Jr. JAMA. 20 05 293 :2746-55.)。
5. ラルバニアA、パソンAA、ドゥルカンH、ウィルキンソンKA、ウェランA、ディークスJJ、リースWH、ラチフM、パスボルG、ヒルAV。ランセット。2001；357：2017-21 (Lalvani A, Pathan AA, Durkan H, Wilkinson KA, Whelan A, Deeks JJ, Reece WH, Latif M, Pasvol G, Hill AV. Lancet. 2001; 357: 2017-21.)。
6. 米国防疫センター。MMWRの勧告及びレポート。1997年9月5日；46(RR-15)：1-10 (Centers for Disease Control and Prevention. MMWR Recomm Rep. 1997 Sep 5;46(RR-15):1-10.)。
7. ウルリクスT、ムンクME、モレンコフHら。欧州免疫学雑誌。1998；28：3949-3958 (Ulrichs T, Munk ME, Mollenkopf H, et al. Eur J Imm unol 1998; 28:3949-3958.)。
8. ラブンP、デミシエA、イグエールTら。米国感染症学会誌。1999；179：637-645 (Ravn P, Demissie A, Eguale T, et al. J Infect Dis 1999; 179:637-645.)。
9. ドハーティTM、デミシエA、オロボJら。臨床微生物学雑誌。2002；40：704-706 (Doherty TM, Demissie A, Olobo J, et al. J Clin Microbiol 2002; 40:704-706.)。
10. ラルバニアA、パソンAA、ドゥルカンHら。ランセット。2001；357：2017-2021 (Lalvani A, Pathan AA, Durkan H, et al. Lancet 2001; 357:2017-2021.)。
11. ラルバニアA、ナグベンカルP、ウドワディアZら。米国感染症学会誌。2001；183：469-477 (Lalvani A, Nagvenkar P, Udwadia Z, et al. J Infect Di s 2001; 183:469-477.)。
12. チャプマンAL、ムンカントM、ウィルキンソンKAら。AIDS。2002；16：2285-2293 (Chapman AL, Munkanta M, Wilkinson KA, et al. AIDS 200 2; 16:2285-2293.)。
13. ラルバニアA、パソンAA、マクシェーンHら。米国胸部学会誌(AJRCM) 2

10

20

30

40

50

0 0 1 ; 1 6 3 : 8 2 4 - 8 2 8 (Lalvani A, Pathan AA, McShane H, et al. Am J Respir Crit Care Med 2001; 163:824-828.)。

1 4 . パソン A A、ウィルキンソン K A、クレネルマン P ら。免疫学雑誌。2 0 0 1 ; 1 6 7 : 5 2 1 7 - 5 2 2 5 (Pathan AA, Wilkinson KA, Klenerman P, et al. J Immunol 2001; 167:5217-5225.)。

1 5 . リンクスローン S D、バンガニ N、ボグト M、ベッカー L G、バドリ M、ントボン グワナ M、ドックレル H M、ウィルキンソン R J、ウッド R。南アフリカでの進行性 H I V 感染者の高度結核曝露におけるインターフェロン エリスポット検定の利用。B M C 感染性疾患。2 0 0 7 年 8 月 2 8 日 ; 7 : 9 9 (LinksLawn SD, Bangani N, Vogt M, Bekker LG, Badri M, Ntobongwana M, Dockrell HM, Wilkinson RJ, Wood R. Utility of interferon ELISPOT assay responses in highly tuberculosis-exposed patients with advanced HIV infection in South Africa. BMC Infect Dis. 2007 Aug 28;7:99)

10

1 6 . デグルート A S、ボスマ A、チナイ N、フロスト J、ジェスデール B M、ゴンザレス M A、マーティン W、サン - オービン C。ワクチン 2 0 0 1、1 9 : 4 3 8 5 - 4 3 9 5 (De Groot AS, Bosma A, Chinai N, Frost J, Jesdale BM, Gonzalez MA, Martin W, Saint-Aubin C. Vaccine 2001, 19:4385-4395.)。

1 7 . ブランデル C、ゴウルダー P J R。コルベール B T M、ブランデル C、ヘインズ B、コウプ R A、クイケン C、ムーア J、ウォーカー B、ワトキンス D 編。ロスアラモス国立研究所、ロスアラモス、ニューメキシコ、2 0 0 0 ; I 1 - I 3 (Brander C, Goulder PJR. Edited by Korber BTM, Brander C, Haynes B, Koup RA, Kuiken C, Moore J, Walker B, Watkins D. Los Alamos National Laboratory, Los Alamos, N.Mex. 2000; I1-I3.)。

20

【 図 1 】

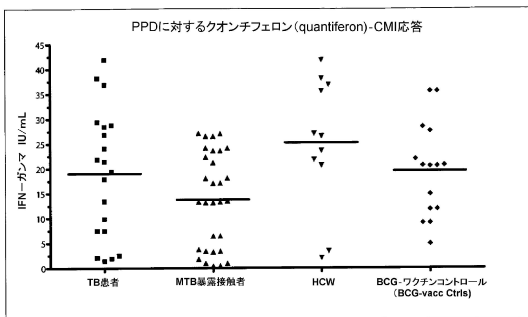


図 1

【 図 3 】

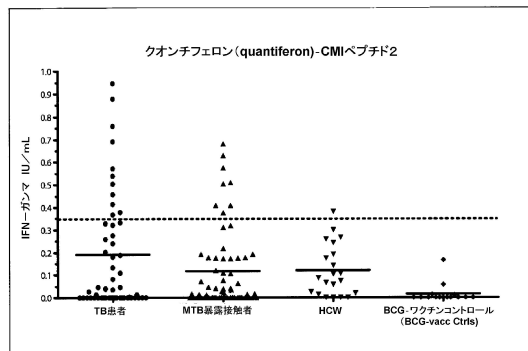


図 3

【 図 2 】

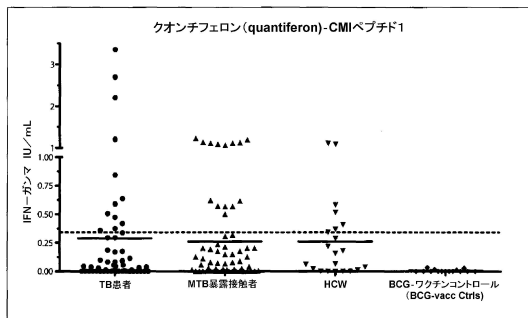


図 2

【 図 4 】

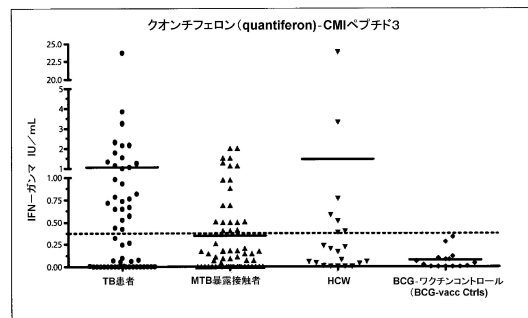


図 4

【 図 5 】

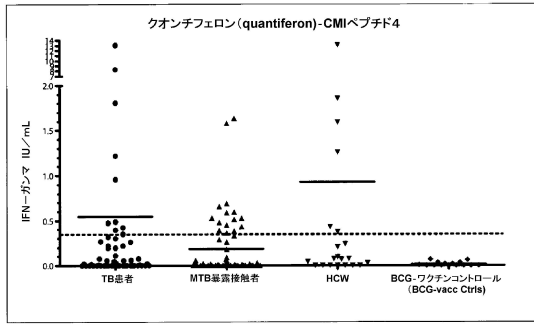


図5

【 図 7 】

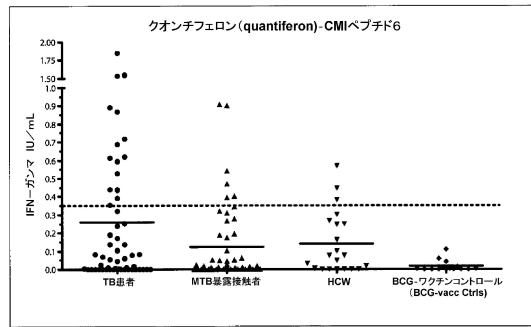


図7

【 図 6 】

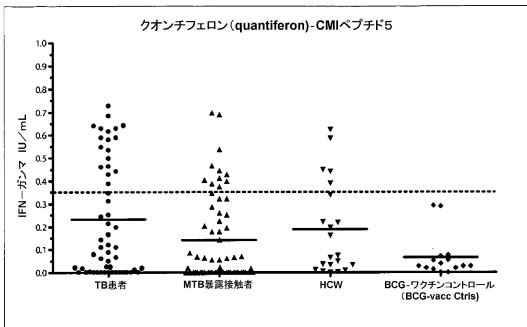


図6

【 図 8 】

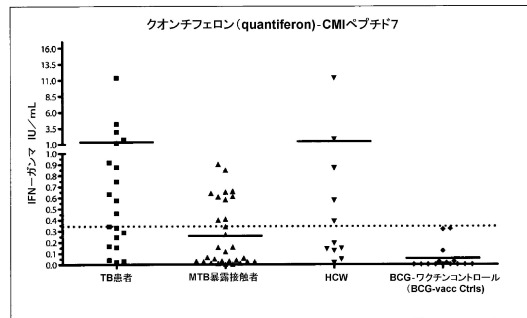


図8

【 図 9 】

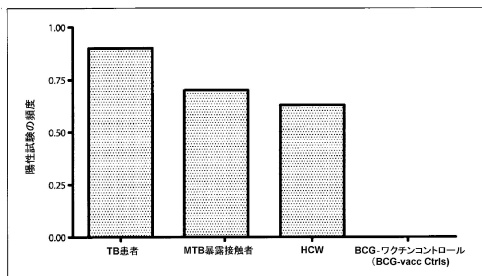


図9

【 図 1 1 】

	TB患者				TB暴露				HCWs			
	P1	P2	P3	P6	P1	P2	P3	P6	P1	P2	P3	P6
TB1	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB2	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB3	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB4	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB5	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB6	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB7	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB8	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB9	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB10	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB11	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB12	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB13	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB14	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB16	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB17	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB18	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB19	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB20	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB21	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB22	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB23	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB24	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB25	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB26	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB27	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB28	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB29	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB30	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB31	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB32	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB33	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB34	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB36	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB37	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB38	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB39	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB40	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB41	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB42	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB43	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB44	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB46	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB48	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB49	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB60	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB61	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB62	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB63	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB64	■	■	■	■	■	■	■	■				
TB65	■	■	■	■	■	■	■	■				
Exp1												
Exp2												
Exp3												
Exp4												
Exp5												
Exp6												
Exp7												
Exp8												
Exp9												
Exp10												
Exp11												
Exp12												
Exp13												
Exp14												
Exp15												
Exp16												
Exp17												
Exp18												
Exp19												
Exp20												
Exp21												
Exp22												
Exp23												
Exp24												
Exp25												
Exp26												
Exp27												
Exp28												
Exp29												
Exp30												
Exp31												
Exp32												
Exp33												
Exp34												
Exp35												
Exp36												
Exp37												
Exp38												
Exp39												
Exp40												
Exp41												
Exp42												
Exp43												
Exp44												
Exp45												
Exp46												
Exp47												
Exp48												
Exp49												
Exp50												
Exp51												
Exp52												
Exp53												
Exp54												
Exp55												
Exp56												
Exp57												
Exp58												
Exp59												
Exp60												
Exp61												

55人中42人(76.3%) 61人中38人(62%) 21人中14人(66.7%)

図11

【 図 1 0 】

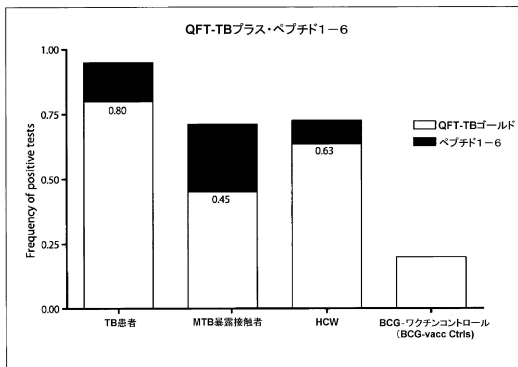


図10

フロントページの続き

(51) Int.Cl.		F I	
C 1 2 N	5/10	(2006.01)	C 1 2 N 5/10
C 0 7 K	7/08	(2006.01)	C 0 7 K 7/08
G 0 1 N	33/53	(2006.01)	G 0 1 N 33/53 P

(72)発明者 コリッツィ ヴィットリオ
 イタリア イ - 0 0 1 8 6 ローマ ピアッツァ ファルネーゼ 4 4

(72)発明者 サルティーニ チェサレ
 イタリア イ - 0 0 0 4 6 グロッタフェッラータ(エルレエンメ) ヴィア ヴァルレ デルラ
 ノーチェ 1 0 ビ

審査官 草川 貴史

(56)参考文献 米国特許出願公開第2 0 0 3 / 0 1 2 9 6 0 1 (U S , A 1)

特表2 0 1 0 - 5 0 3 8 4 6 (J P , A)

国際公開第2 0 0 9 / 0 6 0 1 8 4 (W O , A 1)

特表昭6 3 - 5 0 2 6 9 5 (J P , A)

SEGHROUCHNI FOUAD, DESIGN OF IMMUNOGENIC PEPTIDES FROM MYCOBACTERIUM TUBERCULOSIS GENE
 S EXPRESSED DURING MACROPHAGE INFECTION, TUBERCULOSIS, ドイツ, ELSEVIER, 2 0 0 9 年

5月 1日, V89 N3, P210-217

(58)調査した分野(Int.Cl., DB名)

G 0 1 N 3 3 / 4 8 - 3 3 / 9 8

J S T P l u s / J M E D P l u s / J S T 7 5 8 0 (J D r e a m I I I)

专利名称(译)	源自结核分枝杆菌的氨基酸序列或其相应的核酸在诊断和预防结核分枝杆菌感染中的用途，以及由其衍生的诊断试剂盒和疫苗		
公开(公告)号	JP6637921B2	公开(公告)日	2020-01-29
申请号	JP2017101320	申请日	2017-05-23
[标]申请(专利权)人(译)	塞尔雷斯蒂斯有限公司		
申请(专利权)人(译)	Seresutisu有限公司		
当前申请(专利权)人(译)	Seresutisu有限公司		
[标]发明人	マリアーニフランチェスカ アミコサンテマッシモ コリッツィヴィットリオ サルティーニチェサレ		
发明人	マリアーニ フランチェスカ アミコサンテ マッシモ コリッツィ ヴィットリオ サルティーニ チェサレ		
IPC分类号	G01N33/569 C12N15/00 C12N1/19 C12N1/21 C12N1/15 C12N5/10 C07K7/08 G01N33/53		
CPC分类号	A61K38/10 A61K38/164 A61P31/04 A61P31/06 C07K14/35 G01N33/5695 C07K7/08 G01N33/56972 G01N33/6866 G01N2333/35 G01N2333/57		
FI分类号	G01N33/569.F C12N15/00.ZNA C12N1/19 C12N1/21 C12N1/15 C12N5/10 C07K7/08 G01N33/53.P C12N15/00.A C12N15/00.AZN.A		
F-TERM分类号	4B065/AA01X 4B065/AA57X 4B065/AA72X 4B065/AA90X 4B065/AB01 4B065/BA02 4B065/CA45 4B065/CA46 4H045/AA11 4H045/AA30 4H045/BA16 4H045/CA11 4H045/DA86 4H045/EA31 4H045 /EA52 4H045/FA72 4H045/FA74		
优先权	102010901860436 2010-07-23 IT		
其他公开文献	JP2017207493A		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

本发明涉及基因序列或其部分的用途，其特征在于它们属于当前感染人巨噬细胞的结核分枝杆菌中体外和离体诱导，抑制或保守的基因类别，以及相应的肽或共有肽或蛋白质。用于制备用于诊断和预防活动性或潜伏性疾病的特定生物标记。

(19) 日本国特許庁(JP)	(12) 特許公報(B2)	(11) 特許番号 特許第6637921号 (P6637921)
(45) 発行日 令和2年1月29日(2020.1.29)	(24) 登録日 令和1年12月27日(2019.12.27)	
(51) Int. Cl.	F I	
GO 1 N 33/569 (2006.01)	GO 1 N 33/569	F
C 1 2 N 15/00 (2006.01)	C 1 2 N 15/00	Z N A
C 1 2 N 1/19 (2006.01)	C 1 2 N 1/19	
C 1 2 N 1/21 (2006.01)	C 1 2 N 1/21	
C 1 2 N 1/15 (2006.01)	C 1 2 N 1/15	
請求項の数 15 外国語出願 (全 34 頁) 最終頁に続く		
(21) 出願番号 特願2017-101320(P2017-101320)	(73) 特許権者 505167598	
(22) 出願日 平成29年5月23日(2017.5.23)	セレスティス リミテッド	
(62) 分割の表示 特願2015-98482(P2015-98482)	オーストラリア国 ビクトリア州 チャド ストーン ダンチノン ロード 1 3 4 1 チャドストーン センター オフィス タワー 2 レベル 1 ショップ 1 0 0	
原出願日 平成23年7月25日(2011.7.25)	(74) 代理人 110000109	
(63) 公開番号 特願2017-207493(P2017-207493A)	特許業務法人特許事務所サイクス	
(43) 公開日 平成29年11月24日(2017.11.24)	マリアーニ フランチェスカ	
審査請求日 平成29年5月23日(2017.5.23)	イタリア イー・O・O 138 ローマ ヴィ コロ デルレ ルカリエ 37	
(31) 優先権主張番号 RM2010A0009411	(72) 発明者	
(32) 優先日 平成22年7月23日(2010.7.23)	アミコサンテ マッシモ	
(33) 優先権主張国・地域又は機関 イタリア(IT)	イタリア イー・O・O 138 ローマ ヴィ ア ライアチコ 24	
最終頁に続く		
(54) 【発明の名称】 結核菌感染の診断及び防止のためのマイコバクテリウム・ツベルクルーシス由来のアミノ酸配列 又はその対応する核酸の使用、並びにそれらに由来する診断キット及びワクチン		