

[19] 中华人民共和国国家知识产权局



[12] 发明专利申请公布说明书

[21] 申请号 200810108154.7

[51] Int. Cl.

C07K 16/18 (2006.01)

C12N 5/20 (2006.01)

C07K 14/47 (2006.01)

G01N 33/577 (2006.01)

G01N 33/68 (2006.01)

A61K 39/395 (2006.01)

[43] 公开日 2008 年 11 月 19 日

[11] 公开号 CN 101307107A

[51] Int. Cl. (续)

A61P 25/28 (2006.01)

[22] 申请日 2002.1.29

[21] 申请号 200810108154.7

分案原申请号 02805313.3

[30] 优先权

[32] 2001. 2. 2 [33] AT [31] A175/2001

[71] 申请人 阿克松神经科学研究和发展股份有限公司

地址 奥地利维也纳

[72] 发明人 M·诺瓦克

[74] 专利代理机构

中国国际贸易促进委员会专利
商标事务所

代理人 罗菊华

权利要求书 2 页 说明书 47 页 附图 14 页

[54] 发明名称

tau 蛋白

[57] 摘要

本发明涉及对在构象上不同于正常 tau 且不与正常 tau 蛋白结合的异常截短形式的 tau 蛋白具有特异性的抗体、在构象上不同的 tau 蛋白(“tauons”)和与阿尔茨海默病和相关 tauo 病(tauopathies)有关的诊断和治疗方面。

1. 对在 N-末端上或在 N-和 C-末端两者上被截短的人 tau 蛋白的截短形式具有特异性的抗体，所述截短形式通过与由在 ECACC 中保藏的具有保藏号 00082215 和 00082216 的杂交瘤细胞系 DC-11 或 DC-11/I 产生的抗体结合而在免疫学上区别于正常人 tau，并且所述截短形式至少包括由 441 个氨基酸组成的最长人 tau 同种型中的第 300 位氨基酸到第 400 位氨基酸残基，所述抗体不与正常 tau 蛋白结合，并且所述抗体对所述人 tau 蛋白的截短形式是特异性的。

2. 权利要求 1 的抗体，其特征在于，所述抗体对所述人 tau 蛋白的截短形式的特异性依赖于所述人 tau 蛋白的磷酸化水平。

3. 由在 ECACC 中保藏的具有保藏号 00082215 和保藏号 00082216 的杂交瘤细胞系 DC-11 或 DC-11/I 产生的抗体。

4. 产生权利要求 1-3 中任一项的抗体的杂交瘤细胞系。

5. 在 N-末端上或在 N-和 C-末端两者上被截短的人 tau 蛋白的截短形式，所述截短形式通过与由在 ECACC 中保藏的具有保藏号 00082215 和 00082216 的杂交瘤细胞系 DC-11 或 DC-11/I 产生的抗体结合而在免疫学上区别于正常人 tau。

6. 权利要求 5 的人 tau 蛋白的截短形式，其特征在于，所述人 tau 蛋白的截短形式通过其作为用于启动 tau 聚集的成核中心的能力而进一步区别于正常人 tau。

7. 权利要求 5 或 6 的人 tau 蛋白的截短形式，其特征在于，所述人 tau 蛋白的截短形式通过其从正常人 tau 中解装配微管的能力而进一步区别于正常人 tau。

8. 权利要求 5-7 的人 tau 蛋白的截短形式，其特征在于，所述人 tau 蛋白的截短形式至少包括由 441 个氨基酸组成的最长人 tau 同种型中的第 300 位氨基酸到第 400 位氨基酸残基。

9. 用于检测或分离脑组织或体液样品中权利要求 5-8 中任一项的人 tau 蛋白的截短形式的试剂盒，所述试剂盒包括权利要求 1-3

中任一项的抗体和用于装载所述样品的适宜容器。

10. 权利要求 9 的试剂盒，其特征在于，它进一步含有用于检测所述抗体与所述人 tau 蛋白的截短形式之间结合情况的工具，其优选地是二抗，特别是被特异性标记的二抗。

11. 权利要求 9 或 10 的试剂盒，其特征在于，它进一步含有用于对所述人 tau 蛋白的截短形式定量的工具，其特别是所述人 tau 蛋白的截短形式的标准制品。

12. 患者脑组织或体液样品中权利要求 5 - 8 中任一项的人 tau 蛋白的截短形式的体外检测方法，该方法包括下列步骤：将所述样品与权利要求 1 - 3 中任一项的抗体混合，检测所述抗体与所述人 tau 蛋白的截短形式之间存在的结合情况，且可选地测定与所述抗体结合的所述人 tau 蛋白的截短形式的量。

13. 权利要求 1 - 3 的抗体在制备用于治疗阿尔茨海默病患者的药物中的用途。

tau蛋白

本申请是分案申请，母案的申请号为 02805313.3（国际申请号 PCT/EP02/00897），申请日为 2002 年 01 月 29 日，发明名称为“tau 蛋白”。

本发明涉及阿尔茨海默病（Alzheimer's disease）和其它 tau 病（tauopathies）。

阿尔茨海默病(AD)是最常见的慢性神经变性疾病，其在临床上的特征在于进行性和不可逆的认知和行为功能丧失。这种疾病可能持续 10 年以上，从轻度症状开始到极其严重的表现。AD 危害了约 10% 的 65 岁以上人群和 20% 的 80 岁以上人群。随着西方社会的不断增长，患病人数正在上升：仅在美国就已经有 500 万患者，且截至到 2000 年年底，世界上大约有 1800 万人患痴呆。在他们中，认为有大约三分之二的病例、即 1200 万人将成为阿尔茨海默病。它是心脏病、癌症和中风之后的西方世界中的第四大杀手。患痴呆的人的数量正在快速增加。到 2025 年，在发达国家患痴呆的人的数量将会为 1980 年的 2 倍。护理这些患者的社会成本是巨大的。例如，据估计美国社会用于诊断和控制 AD、主要是用于监护的成本目前每年在 800 亿美元。目前，既没有 AD 症状发生前的诊断试验、也不能治愈 AD。因此，在临幊上是在症状发生而基本上排除其它形式的痴呆后才能诊断该病。巴伐利亚精神病学家 Alois Alzheimer 在 93 年前的 1907 年观察到的 AD 大脑中的传统指征老年(神经炎)斑和神经原纤维缠结(NFT)的累积仍然保留为 AD 的神经病理学特征。

胞内神经原纤维结构(神经原纤维缠结、营养不良性轴突和神经纤维网丝)的常见共同特征在于成对螺旋纤丝(PHFs)。PHFs 的主要蛋白亚单位是异常高磷酸化形式的微管结合蛋白 tau(Grundke-Iqbali 等, 1986; Wischik 等, 1988 a, b)。带有神经原纤维改变的神经元变性，且这种变性的程度直接与受侵害个体的痴呆程度有关(Blessed 等, 1968)。

正常 tau 是主要分布至轴突的微管结合蛋白。tau 蛋白参与调节

神经元且可能是神经胶质细胞体中的微管(MT)装配、空间结构和特性(Drewes 等, 1998; Drubin 和 Kirschner, 1986; LoPresti 等, 1995)。tau 蛋白由位于第 17 染色体上的单一基因编码, 且在来自成人大脑的组织提取物中以多同种型(isoform)被检测到(Goedert 等, 1989; Himmeler A., 1989; Kosik 等, 1989)。tau 蛋白的异质性部分是由于可选剪接所导致的, 从而在成人大脑中产生 6 个同种型。这些不同的同种型的区别在于在氨基末端区上存在或不存在 29-或 58-氨基酸插入片段, 以及在称作微管结合结构域的 tau 羧基末端区上添加或缺失了衔接重复(可以重复 3 或 4 次)。该区由不完全重复的 31 或 32 个氨基酸残基组成。在人体中, 最小的 tau 同种型在 MT 结合结构域上含有带有三个衔接重复的 352 个氨基酸残基且不含氨基末端插入片段, 而最长同种型含有 441 个残基, 带 4 个重复片段和两氨基末端插入片段。为简便起见, 在本专利申请中所有的编号均指的是含有 Goedert 等(1989)的全部插入片段(441 个氨基酸长)的最长人 tau 蛋白同种型 htau40。

已知许多神经疾病带有含微管结合蛋白 tau 的丝状细胞包涵体, 这些神经疾病例如有: 阿尔茨海默病(AD)、进行性核上麻痹(PSP)、皮质基底(corticobasal)的变性(CBD)、皮克病(Pick's disease)(PiD)和共同称作带有与第 17 染色体相关的帕金森综合征的额颞痴呆的一组相关疾病(FTDP-17)、肌萎缩性侧索硬化(ALS)、克罗伊茨费尔特-雅各布病(Creutzfeldt-Jakob disease)(CJD)、拳击性痴呆(dementia pugilistica)(DP)、格-施-沙病(Gerstmann-Straussler-Scheinker disease)(GSSD)、雷维小体病和亨廷顿舞蹈病(Huntington disease)(Dickinson 等, 1998; DiFiglia 等, 1997; Forno, 1986; Hirano 和 Zimmerman, 1962; Nishimura 等, 1995; Prusiner 1996; Reed 等, 1998; Roberts, 1998; Schmidt 等, 1996; Shankar 等, 1989; Spillantini 等, 1998)。尽管这些疾病中包含的病因学、临床症状、病理学发现和生化组成不同, 但是出现的证据提示涉及正常细胞蛋白聚集成各种丝状包涵体的机制相差无

几。认为启动生成用于纤丝装配的核心或种子的微管结合蛋白 tau 的最初构象改变是关键特征。该过程可以受到正常蛋白质的翻译后修饰、某些基因的突变或缺失和结合正常蛋白质且由此改变其构象的因素的影响。tau 蛋白是极为亲水性的。可以易于从大脑组织或培养细胞中提取它。比较而言，提取自阿尔茨海默病态大脑组织的丝状 tau 是相对不溶性的。不溶性和正常可溶性的 tau 在翻译后修饰的程度不同，除磷酸化外，还包括糖基化、糖化、遍在蛋白化和外消旋化 (Kenessey 等, 1995; Ko 等, 1999; Mori 等, 1987; Wang 等, 1996; Yan 等, 1994)。

尚不了解修饰 tau 蛋白以参与 AD 中纤丝形成的机制。tau 是已知的最可溶性蛋白之一 (Cleveland 1977 a, b; Lee 等 1988)，且由此 AD 中它的聚集特别令人费解。tau 的磷酸化影响了 tau 形成聚集物的可能性，从而产生了刺激或抑制作用，推断这取决于磷酸化位点 (Crowther 等, 1994; Schneider 等, 1999)。许多体外研究证明在有还原剂二硫苏糖醇 (DTT)、不饱和游离脂肪酸类、RNA 或糖胺聚糖类存在的情况下，正常 tau 可以被转化成纤丝 (Goedert 等, 1996; Kampers 等, 1996; Perez 等, 1996; Wilson 和 Binder, 1997)。此外，通过 Cys322 上氧化生成的交联 tau 的存在也可以加速纤丝形成过程 (Schweers 等, 1995)。不同纤丝装配研究中不同的参数已经包括了 tau 蛋白浓度、pH，而温育的离子强度高于生理条件下存在于胞质中的离子强度许多倍。扫描透射电镜 (STEM) 对体外形成的 tau 纤丝进行的检验显示这些纤丝不同于天然成对螺旋纤丝 (Ksiezahl-Reding, 1998)。在没有聚糖或 RNA 存在的情况下，在含有未磷酸化或磷酸化野生型 tau、正常 tau 的样品中没有可检测到的 PHF-样纤丝。对化学交联的肝素处理的 tau 的研究表明肝素处理诱导 tau 蛋白中的构象改变 (Paudel 和 Li, 1999)。与体外数据共同提示：(a) 微管结合结构域对 tau 纤丝装配而言是重要的；和 (b) tau 纤丝的形成要求 tau 的构象改变。这些研究同时表明所述的 tau 修饰中没有一种能够单独诱导与阿尔茨海默病的临床表现相关的丝状 tau 形成。对引起导致疾病

情况下纤丝形成的 tau 改变而言重要的因素的确定和描述对开发症状发生前的诊断标记和干预 tauo 病进展的治疗剂而言是重要的。

因此本发明的一个目的是提供用于阿尔茨海默病或其它 tauo 痘中的早期治疗干预的可靠药物靶物。此外，希望提供能够特异性检测该药物靶物并与之发生相互作用的特异性单克隆抗体。这种抗体不仅应适合于在症状发生前检测所述分子、而且也应适合于抑制和消除该分子，由此适合于阿尔茨海默病或其它 tauo 痘的症状发生前的诊断、治疗和预防。

使用本发明实现了这些目的，而本发明在一个方面中涉及对构象上不同于正常 tau 的 tau 蛋白的异常形式具有特异性的抗体，所述的抗体对正常 tau 蛋白而言是非特异性的。这类 tau 蛋白的异常形式代表一族新的分子，它们是在构象上不同于正常 tau 的 tau 蛋白的位于神经元内和神经元外的可溶和不溶性的、优选异常截短的形式 (Novak 等, 1991, 1993)。使用本发明可以证实这些构象不同形式的在本说明书中称作 "tauons" 的 tau 蛋白是种子、即与阿尔茨海默病临床表现相关的丝状 tau 形成的自我繁殖过程中的成核中心，由此 tauons 是阿尔茨海默病的重要治疗靶物。本发明的 tauons 可以是异常截短的 tau 蛋白。使用本发明的抗体可以在体外和神经元内抑制 tauons 的生物活性。这些抗体具有在 AD 症状发生前的 I、II 和 III 期中对存在的 tauons 进行染色的能力，从而使它们适合于该病的症状发生前的诊断。对本发明的抗体而言，关键是仅不同构象形式的 tau 蛋白 (即 "tauon") 由这种抗体识别，而正常的 tau 蛋白不与本发明的抗体结合。

在本发明的过程中，将微管结合蛋白 tau 的 AD 截短形式纯化至同质且证实是来自阿尔茨海默病态神经元的丝状 tau 分离物的主要部分。氨基酸序列数据显示 tauons 的主链与蛋白质 tau 的主链没有区别，而 tauons 在免疫学上区别于正常人 tau 的方面可能在于本发明构象特异性单克隆抗体所揭示的不同构象。这类抗体的具体实例是由在 2000 年 8 月 22 日保藏在欧洲动物细胞保藏中心 (ECACC)、保藏号

为 00082216 的杂交瘤细胞系产生的单克隆抗体 DC-11 和在 2000 年 8 月 22 日保藏在 ECACC、保藏号为 00082215 的杂交瘤细胞系 DC-11/I 产生的单克隆抗体 DC-11/I。由本发明提供的该族单克隆抗体通过识别 tauon-特定构象而不识别正常人可溶性 tau 来确定。与正常人 tau 相比不同的构象在病理学上是由迄今为止来自阿尔茨海默病患者测试样品中 tau 分子 N-末端或 C-末端或两末端上的异常截短所导致的。令人关注的是不同构象与 tau 同种型和磷酸化水平无关。这种使 tauons 获得典型构象的不可缺少的病理学要求是存在大量脯氨酸和微管结合结构域和截短侧翼区。此外，tauons 区别于正常人 tau 的方面可能在于其病理活性，即 tauons 代表启动 tau 聚集和由正常 tau 和微管蛋白装配的 tauons 解装配微管的种子、即成核中心。与本发明抗体、尤其是 DC-11 族单克隆抗体一起预保温的 tauons 没有表现出解装配的能力或由正常 tau 和微管蛋白装配微管。此外，tauons 在对分化的人神经元微注射时明显导致由微管结合的 tau 部分取代内源性 tau、神经元收缩并使细胞变性。如果将 tauons 与本发明的单克隆抗体一起微注射，那么在分化的神经元中没有观察到神经变性改变。这一结果表明本发明的抗体、尤其是 DC-11 单克隆抗体抑制神经元内 tauons 活性，且由此可以用作胞内药物（例如用作胞内治疗抗体、即内体（intrabodies））。在免疫组织学方面，正如使用本发明抗体所观察到的，tauons 已经在 AD 的 transentorinal 和 entorinal 区中的前- α -神经元内的症状发生前 I、II 和 III 期出现，因此，在适当偶联示踪物后，可以将本发明的抗体用于活体的 AD 症状发生前的诊断。

优选本发明的抗体与抗体 DC-11 相比表现出对 tau 的构象不同形式 ("tauon") 至少 50%、优选至少 90% 的特异性。可以通过任意用于检测抗体特异性的标准试验检测特异性，例如 ELISA 试验、放射性免疫测定、使用悬臂连接的结合配偶体的原子力显微术等。

一般来说，与构象不同的 tau 蛋白、尤其是其异常截短形式发生特异性反应而不与正常可溶性 tau 反应的所有抗体也包括在本发明的范围内。

优选地，认为本发明的抗体与分子发生“特异性反应”，条件是它能够与分子结合而由此使该分子与所述抗体偶联。术语“表位”指的是可以由抗体识别和结合的抗原部分。抗原可以带有一个或一个以上的表位。“抗原”能够诱导动物产生能够结合该抗原表位的抗体。上述所指的特异性反应指的是该抗原可以以高度选择性方式与其相应的抗体发生免疫反应，而不与由其它抗原产生的众多其它抗体发生免疫反应。

本发明特别优选的抗体来源于保藏的杂交瘤细胞系 DC-11 (ECACC 保藏号 00082216) 和 DC-11/I (ECACC 保藏号 00082215)，它们表现出高度特异性和选择性，且与 tau 的构象不同形式 ("tauon") 反应而不与正常的可溶性 tau 反应。可以通过任意用于检测抗体特性的标准试验检测特异性，例如 ELISA 试验、放射性免疫测定等。

本文所用的“抗体”用以指包括完整分子及其片段及其合成和生物衍生物，诸如：例如不含 Fab、 $F(ab')_2$ 和 Fv 片段，游离或例如在 pIII 或 pVIII 或其它表面蛋白上的丝状噬菌体表面或细菌表面上表达，其能够结合抗原。Fab、 $F(ab')_2$ 和 Fv 片段缺乏完整抗体的 Fc 片段、从循环中更为快速地清除，且可以具有较低的非特异性抗体组织结合能力。此外，易于改造 Fv 抗体(通常称作小抗体 (minibody)) 以其 C-末端上携带特异性示踪物，并用于 AD 的活体早期症状发生前诊断，这是因为由本发明抗体识别的 AD 的 I、II 和 III 期与智力下降无关。

在本发明中，优选单克隆抗体或单克隆抗体片段。因此，本发明在另一个方面中还涉及产生本发明单克隆抗体的杂交瘤细胞系。

本申请中所用的术语“tau”指的是如 M. Goedert 等 1989 所述的含有全部可选的剪接插入片段的人微管结合蛋白 tau 的最长同种型。

按照本申请的另一个方面，本发明涉及属于 tau 蛋白的构象不同形式的 tau 蛋白的异常截短形式，所述的 tau 蛋白的构象不同形式可由本发明的抗体特异性识别。

因此，本发明涉及一族新的位于神经元内和神经元外的可溶和不

溶性异常截短形式的 tau 蛋白，它们在构象上不同于正常的 tau 且称作“tauons”。

“tauons”由此是可以由本发明所述抗体特异性识别的 tau 蛋白的构象不同形式。用于本发明的 tauons 包括 SEQ ID No. 1 的序列，且可以进一步侧翼接有其它氨基酸(参见 SEQ ID No. 2、3)。tauons 适宜在约 100 - 400 个氨基酸范围内，且在该范围内代表 tau 蛋白的截短形式。本发明的 tauons 可以在 N-或 C-末端或两末端被异常截短(参见附图 2-13)。本文所用的术语“异常截短的”指的是用本发明提供的 tauon 特异性单克隆抗体在患病的 AD 神经元中鉴定的 tau 肽(“tauons”)。

可以通过使用许多任意众所周知的合成重组技术来制备人 tau 蛋白的异常截短形式 tauons。简单地说，在本领域中广泛实施了用于转化细胞、构建载体、提取信使 RNA、制备 cDNA 文库的大部分技术，且大部分本领域技术人员熟知描述具体条件和步骤的标准来源资料。然而，为方便起见，将下面的段落用作指导原则。

用于产生重组蛋白质的最常用原核生物系统为大肠杆菌 (*E. coli*)，然而，也可以使用其它微生物菌株，诸如：芽孢杆菌属 (*Bacilli*)，例如枯草芽孢杆菌 (*Bacillus subtilis*)；假单胞菌属 (*Pseudomonas*) 的不同种类；或其它细菌菌株。在这类原核系统中，使用了含有来源于与宿主相容的种类的复制位点和控制序列的质粒载体。常用的原核控制序列包括用于转录起始的启动子，可选的操纵子以及核糖体结合位点序列。

目前各种真核宿主也用于产生重组外源蛋白质。当在细菌中时，可以用直接产生所需蛋白的表达系统转化真核宿主，但更常见的情况是提供信号序列来实现蛋白质的分泌。真核系统具有另外的优点，即它们能够加工可以在编码高级生物体蛋白质的基因组序列中出现的内含子。真核系统还提供了各种加工机制，这些机制例如使某些氨基酸残基糖基化、氧化或发生衍生作用、构象控制等。

常用的真核系统包括酵母、昆虫细胞、哺乳动物细胞、鸟类细胞

和高级植物细胞。所列实例并未穷尽。合适的启动子是可得到的，它们对用于这些宿主类型中的每一种而言是相容性和可操作的，且是终止序列和增强子，诸如：例如杆状病毒多角体启动子。如上所述，启动子可以是组成型的或诱导型的。例如，在哺乳动物系统中，可以通过添加重金属离子来诱导 MTII 启动子。

用于构建适合于所需宿主的表达系统的具体实例对本领域技术人员而言是公知的。为了所述蛋白质的重组生产，将编码它的 DNA 适当连入所选择的表达系统，然后将该系统转入相容的宿主细胞，随后在发生外源基因表达的条件下培养和维持该细胞。通过裂解该细胞或从培养基中回收这种方式产生的本发明 tauons，这是本领域技术人员所公知的。

可以通过首先用连接混合物转化适宜的宿主来证实用于质粒构建的正确连接。正如本领域中可理解的，用氨苄青霉素、四环素或其它抗生素抗性或使用其它标记来筛选成功的转化体，这取决于质粒的构建方式。

本发明由此涉及 tauons 制品、尤其是基本上不含其它蛋白的来自人或重组来源的 tauons 制品、尤其是来自正常 tau 蛋白的 tauons 制品。可以通过一定方法来提供这类制品，所述的方法包括使用本发明抗体进行免疫亲和的步骤。优选本发明的制品在总蛋白中含有 80% 以上的 tauons、尤其是 95% 以上的 tauons。

此外，本发明还涉及用于检测阿尔茨海默病脑组织样品或体液样品中构象上不同于正常 tau 的 tau 蛋白的异常截短形式 tauons 的试剂盒，该试剂盒包括本发明的抗体和用于装载所述探针的适宜容器。能够在试剂盒中提供所述抗体以用于检测或分离 tauons。借助于本发明抗体可以检测 tauon 蛋白，并从包括 transentorinal、entorinal 区和海马的阿尔茨海默病态神经元在内的各种来源中分离它。可以将按照这种方式分离的 tauons 进一步用作例如对小鼠进行免疫接种的免疫原，以便构建产生针对 tauons 而不识别正常全长 tau 的特异性单克隆抗体的杂交瘤。该方法包括下列步骤：鉴定来自

阿尔茨海默病态脑组织 transentorinal、entorinal 和海马区的神经元并使其释放入防止 tauons 异常构象的溶液中。

在制备和纯化后，将 tauons 用作免疫原，每隔一个月经皮下注入小鼠。将来自这些动物的脾脏用于构建产生针对 tauons 的单克隆抗体的杂交瘤。使用首先由 Köhler 和 Milstein 介绍的充分建立的杂交瘤技术生产这些杂交瘤(参见 M. Köhler 和 C. Milstein, “分泌预定特异性抗体的融合细胞的连续培养” (“Continuous Cultures of Fused Cells Secreting Antibody of Pre-Defined Specificity”)，《自然》(Nature)，256, pp. 495–497, 1975)。在足够长时间的免疫接种后，从动物的脾脏、淋巴结或外周血液中得到产生抗体的淋巴细胞。优选这些淋巴细胞获自脾脏。然后通常在有诸如聚乙二醇(PEG)这样的融合剂存在的情况下使脾淋巴细胞与骨髓瘤细胞系融合。按照标准技术可以将任意数量的骨髓瘤细胞系用作融合配偶体；例如 P3-NS 1/1-Ag4-1、P3-x63-Ag8. 653 骨髓瘤细胞系。随后使包含所需杂交瘤的所得细胞生长在诸如 HAT 培养基这样的选择培养基中，其中未融合的亲本骨髓瘤或淋巴细胞最终死亡。仅杂交瘤细胞存活，且可以在限制条件下生长至得到分离的克隆。例如，通过使用已经用于免疫接种的抗原的免疫测定技术筛选杂交瘤上清液中存在的具有所需特异性的抗体。然后在有限稀释条件下或在软琼脂上亚克隆阳性克隆，且可以分离产生的单克隆抗体。可以使用本领域中所公知的技术使按照这些方法生产的杂交瘤在体外或体内增殖(腹水中)。用于纯化 (purifying) 单克隆抗体的常用方法包括硫酸铵沉淀、离子交换、层析法和亲和层析法(例如，参见 H. Zola 等，“用于单克隆抗体产生和性质鉴定的技术” (“Techniques for the Production and Characterization of Monoclonal Antibodies”) - 《单克隆杂交瘤抗体：技术与应用》(Monoclonal Hybridoma Antibodies: Techniques and Applications)，J. G. R. Hurell (编辑), pp. 51–52 (CRC Press 1982))。

优选本发明的试剂盒进一步含有用于检测所述抗体与所述构象不

同的 tau 蛋白之间结合情况的工具。优选次级抗体、尤其是特异性标记的次级抗体。此外，在本发明范围内可以使用磁珠技术以及应用抗体的其它蛋白质鉴定方法。该方法包括在来自人的测试样品中鉴定异常截短的 tau 蛋白 tauon 的步骤。本文所用的“测试样品”指的是来自怀疑含有 tauons 的人的生物样品。测试样品可以包括含异常截短的 tau 蛋白的脑组织，诸如海马组织或额皮质组织；或所述的测试样品可以包括脑脊液(CSF)。在一个优选的实施方案中，所述的测试样品包括 CSF，且所鉴定的蛋白是 CSF-tauon。异常截短的 tau 蛋白 tauons 的鉴定适宜包括鉴定测试样品中的抗原的步骤，该抗原能够结合与异常截短的 tau 蛋白 tauons 发生特异性反应的抗体，其中所述的 tauons 包含序列(SEQ ID No. 1)，且侧翼接有氨基酸以使得所述的 tauons 的长度在约 100 - 400 个氨基酸的范围，且特征在于不同于正常可溶性蛋白 tau 的 tauon 的特异构象；或该抗原能够结合与异常截短的 tau 蛋白 tauons 发生特异性反应的抗体，其中所述的 tauons 包含序列(SEQ ID No. 1)，且侧翼接有氨基酸以使得所述的 tauons 的长度在约 100 - 400 个氨基酸的范围，且特征在于不同于正常可溶性蛋白 tau 的 tauon 特异构象。tauon 的存在表明与 AD 患者和其它患 tauo 病(tauopathies)的患者体内 tauons 的累积有关的疾病。

本发明的另一个方面涉及患者体液中构象上不同于正常 tau 的 tau 蛋白的异常截短形式的检测方法，该方法包括下列步骤：将所述体液与本发明的抗体混合、检测所述抗体与构象不同的 tau 蛋白(tauon)之间存在的结合情况，且可选地测定与所述抗体结合的构象不同的 tau 蛋白的量。tauon 的存在表明包括 AD 和其它 tauo 病(tauopathies)在内的疾病的体内 tauons 的累积有关的疾病。患者的体液可以是来自怀疑含有 tauons 的人的任意生物测试样品。这种体液可以包括脑组织，诸如海马组织或额组织或皮质组织或脑脊液(CSF)。在一个优选的实施方案中，所述的体液包括 CSF 且所鉴定的蛋白质是 CSF-tauons。

正如本领域中可以理解的，可以通过生化或细胞化学方法或通过诸如许多免疫测定生产商的手册中所述的酶免疫测定法便利地完成这种对 tauons 的鉴定。当使用生化方法时，优选使用 0.01 - 10 g、尤其是 0.5 - 1 g 的含有患病 tau 蛋白的组织；使其在凝胶上迁移并通过 Western 印记来鉴定。认为这类技术确实适于在没有已经证实不与本发明抗体反应的年龄匹配的对照组的情况下进行。细胞化学方法染色已经证实与正常组织无反应性。

通过 ELISA 检测来自患 AD 的患者和患非-AD 神经性疾病以及正常受试者的 CSF 以便对 tauons 的水平进行定量。与患非 AD 神经性疾病的患者和对照组相比，AD 患者体内的 CSF tauon 水平显著增加。在 AD 中，发现这种显著增加与发作的年龄、载脂蛋白 E 基因型和临床阶段无关。对 AD CSF 蛋白的 Western 印记显示了几种具有与异常截短的 tau 蛋白一致的 50 - 15 kD 的表现分子量免疫反应带。这些结果表明 CSF-tauons 反映出由 AD 进展导致的患病 tau 渐进累积。

本发明的抗体在另一个方面中可以用于制备治疗阿尔茨海默病患者的药物。可以将该抗体以生物技术方式修饰成装配有靶向序列的单链分子，其能够将所述的分子转运入表达 tauons 的成神经细胞瘤细胞。在本 AD 细胞模型内，抗体结合 tauons 并干扰其病理作用（正常 tau 的结合），且增加 tau 蛋白的异常截短形式的降解。使用异常截短的 tau 蛋白及其与阿尔茨海默病严重程度的相关性进行的体外试验（tau 蛋白结合、纤丝装配、微管解装配）证实它们是重要的药物靶物。

通过下列实施例和附图来更具体地描述本发明，但它们不应用来限制本发明。

附图 1 表示 tauon 制备的概述；附图 2 表示 tauon 氨基酸序列的总示意图；附图 3 表示最小 tauon；附图 4 表示 C-末端截短的 tauon；附图 5 表示 N-末端截短的 tauon；附图 6 表示 tau 的示意图；附图 7 表示人 tau 37；附图 8 表示人 tau 39；附图 9 表示人 tau 40；附图 10 表示人 tau 43；附图 11 表示人 tau 44；附图 12 表示人 tau 46；

且附图 13 表示大鼠的大 tau。

实施例

实施例 1

对 tauons 具有特异性的 DC11 族单克隆抗体的制备

作为免疫接种用抗原的可溶性和不溶性 tauons 的制备(附图 1)

为了从人 AD 大脑中分离 tauons, 部分基于 Kopke 等(1993)以及 Greenberg 和 Davies (1990)所述的方法开发了一种新方法。选择表现出具有短期死后延缓(post mortem delay) (PMD) 的 AD I.-III. Braak's 阶段改变特征的人大脑。选择包括 entorinal 和 transentorinal 区、扁桃体和海马区的颞叶块。解剖该组织并立即浸入最低必需培养基(Gibco)中。将组织精细切碎并压过 150 μm 目网筛。在该阶段将大脑样品分成两个等分部分：样品 A 和样品 B。

将样品 A 进一步在 20 mM pH 8 的 TRIS、0.32 M 蔗糖、10 mM β -巯基乙醇、5 mM EGTA、1 mM EDTA、5 mM MgSO₄、5 mM 苄脒、10 mM 甘油磷酸、6 mM 苯甲基磺酰氟、50 mM 氯化钠、5 $\mu\text{g}/\text{ml}$ 亮抑酶肽、1.5 $\mu\text{g}/\text{ml}$ 胃酶抑制剂和 2 $\mu\text{g}/\text{ml}$ 抑酶肽中处理并在 4°C 下以 25 000 x g 离心 35 分钟以除去细胞碎片。然后以 200 000 x g 40 分钟使上清液沉淀。在室温下将所得沉淀用 8 M 脐萃取 70 分钟并在室温下以 300 000 x g 旋转 45 分钟。将上清液对频繁更换的 pH 7.6 的 10 mM TRIS 透析 24 小时且然后对 100 mM MES、0.5 mM MgCl₂、1 mM EDTA、2 mM EGTA、1 mM 二硫苏糖醇、0.75 mM NaCl、0.1 mM 苯甲基磺酰氟和 50 mM NaF、pH 2.7 透析 24 小时。通过以 200 000 x g 离心 40 分钟而除去沉淀的蛋白质。将 200 000 x g 上清液对 pH 6.4 的 25 mM MES、0.5 mM MgCl₂、0.1 mM EDTA 和 1 mM 二硫苏糖醇透析、且随后在用相同缓冲液平衡的磷酸纤维素柱上进行分级分离。使 2 mg/ml 的蛋白质上柱并用 20 ml 线性梯度的 NaCl(0-1M)的平衡缓冲液溶液洗脱。通过 Western 印迹评价用 0.1-0.8 M NaCl 洗脱的蛋白质，并通过真空离心蒸发浓缩 (speed vacuum) 设备浓缩。

将样品 B 放入玻璃匀化器内 10 个体积的冷缓冲液(10 mM TRIS, 1 mM EGTA, 0.8 M NaCl, 10% 蔗糖, pH 7.4) 中。在 4°C 下以 27 000 x g 离心 30 分钟后，保留上清液并将沉淀与所述缓冲液一起匀化，且以 27 000 x g 离心 30 分钟。合并来自两次离心的 27 000 x g 上清液、调节至 1% (wt/vol) N-月桂酰基肌氨酸和 1% (vol/vol) β-巯基乙醇，并在 37°C 下的摇动器上保温 3 小时。在以 35 000 rpm 离心 30 分钟后，将沉淀在补充了 1 % 巯基乙醇的 5 ml 匀化缓冲液中匀化并通过 0.45 μm 滤膜过滤。将滤液以 35 000 rpm 离心 1 小时。将沉淀重新悬浮于 pH 6.8 的 50 mM Tris 中，并用 2.5% 甲酸萃取 2 分钟，且然后以 10 000 x g 离心 10 分钟以沉淀不溶性物质。在 4°C 下将上清液对 pH 7.4 的 10 mM Tris 透析过夜，并如上所述进行离心。使用真空离心蒸发浓缩设备浓缩所得上清液(级分 II)，并通过 SDS-PAGE、随后通过 Western 印迹评价。保留来自用 2.5% 甲酸萃取后含有不溶性 tauons(级分 III) 的样品 B 的沉淀并用于免疫接种和斑点试验。合并级分(I、II 和 III)中的 Tauons，并用作对小鼠进行免疫接种的抗原(参见附图 1)。

产生 DC-11 族单克隆抗体的杂交瘤的制备

将 6 周龄 Balb/c 小鼠分成 3 组(A, B, C)。使前 2 组(A, B)接触溶于弗氏完全佐剂(Sigma)的 50μg 抗原，且间隔 3 周加强接种 5 次溶于弗氏不完全佐剂的 50μg 相同抗原(Ag)。在 A 组中，将所有剂量注入足垫，在 B 组中经皮下给予 Ag 的剂量。对第 3 组小鼠仅将溶于 PBS 中的一个剂量直接注入脾(脾内免疫接种)，并在该接触抗原后的 1 周将脾用于融合。融合前 3 天时经静脉内对 A 组和 B 组中的小鼠注射 50 μg 溶于 PBS 的免疫原。按照 Kontsekova 等 1988 的方法使来自免疫接种小鼠的脾细胞与 NS/0 骨髓瘤细胞融合。将 10⁸ 个脾细胞与 2 x 10⁷ 个 NS/0 骨髓瘤细胞混合(比例 5: 1)，并在补充了 10% 二甲亚砜的不含血清的 Dulbecco 改进的 Eagle 培养基(DMEM)内的 1ml 50% PEG 1550 (Serva) 中融合 1 分钟。将融合的细胞以 2.5 x 10⁵ 个

脾细胞/孔的密度重新悬浮于 96-孔平板上的 DMEM 中，该 DMEM 含有 20% 马血清、L-谷氨酰胺 (2 mM)、次黄嘌呤 (0.1 mM)、氨基蝶呤 (0.004 mM)、胸苷 (0.016 mM) 和艮他霉素 (40 U/ml)。将细胞在 37°C 下保温 10 天，并通过 ELISA 和免疫组织化学筛选用于产生抗-tauon 特异性单克隆抗体的生长的杂交瘤。

通过 ELISA 进行抗 tauons 抗体筛选

将 ELISA 用于检测针对 tauons 的杂交瘤培养物上清液中的单克隆抗体。使用如上所述制备且具有下列改变的 tauons 作为固相。通过聚丙烯酰胺凝胶电泳从分级中分离真空离心蒸发浓缩的合并物，并通过按照 Donofrio 等 (1986) 的方法经电洗脱回收 tau 蛋白的截短形式，且通过 SDS-PAGE 评价。在 4°C 下用异常截短的 tau 蛋白 PBS 溶液将微量滴定板包被过夜 (10 µg/ml, 50 µl/孔)。在用 1% 脱脂奶粉封闭以减少非特异性结合后，将该平板用 PBS-0.05% Tween 20 洗涤，并在 37°C 下与 50 µl/孔的培养物上清液一起保温 1 小时。用与辣根过氧化物酶 (DAKO) 缓合的绵羊抗小鼠 Ig 检测结合的单克隆抗体。用邻苯二胺溶液作为过氧化物酶底物使反应显色，并用 50 µl 2 M H₂SO₄ 终止该反应。使用 Multiscan MCC/340 ELISA 读出器 (Labsystems) 测定 492 nm 处的吸收度。将至少两倍于阴性对照值的读取值看作是阳性的。

按照 Kontsekova 等 1991 的步骤在软琼脂上进一步亚克隆阳性培养物。重新筛选用于产生特异性抗-tauon 单克隆抗体的分离的亚克隆。

抗 tauon 抗体的免疫组织化学筛选

如下在 AD 大脑组织上重新筛选在抗-tauon ELISA 中鉴定为阳性而对正常 tau 鉴定为阴性的单克隆抗体的特异性：

在冠状板上将尸解时取出的 AD 患者的大脑切成 1 cm² 间隔的切片并储存在 -20°C 下。将海马、entorinal、颞、额、枕和顶叶皮层块

固定在 4°C 的 4% 缓冲低聚甲醛中 4 天以上。在振动切片机上切一系列额切片 (50 μm) 并储存在 4°C 下的 PBS (pH 7.0) 中。用 98% 冷甲酸将自由移动的振动切片机切片预处理 2-3 分钟、与 PBS/Triton X 100 中的免疫前血清一起保温。所用的血清与第二抗体来自相同动物种类。在 37°C 下将切片与 ELISA (如上所述) 中阳性的单克隆抗体一起保温 60 分钟。

在室温下与第二生物素化抗体 (Vectastain Elite 试剂盒, Vector) 保温 1 小时。使用抗生物素蛋白-生物素-过氧化物酶复合物 (Vectastain Elite 试剂盒, Vector) 和 6 mg 3-3-二氨基联苯胺-4-HCl (SIGMA)、250 mg NiCl₂ (MERCK) 的含 100 μl H₂O₂ 的 10 ml 0.1 M 乙酸盐缓冲液 (pH 6) 使免疫反应显色。通过在 PBS/Triton 中洗涤切片终止反应 (Kiss 等, 1988; Cuello 等, 1993, Thorpe 和 Kerr, 1994)。

实施例 2

使用 DC-11 族单克隆抗体对异常截短的 tau 蛋白 (tauons) 进行的定量测定

如上所述分离 tauons。单克隆抗体 DC 30 (识别正常和病理性 tau) 与 DC-11 族单克隆抗体 (对异常截短的 tau 具有特异性) 的组合对由 AD-大脑制备的测试样品中的 tauons 进行量化。通过蛋白质 A 柱层析法从不含血清的培养基中纯化抗体。在 4°C 下用浓度为 10 $\mu\text{g}/\text{ml}$ (50 $\mu\text{l}/\text{孔}$) 的 DC-11 单克隆抗体混合物的 PBS 溶液将高结合微量滴定板 (Nunc) 的孔包被过夜。通过加入 200 μl 1% 的脱脂奶粉的磷酸缓冲盐水 (PBS) 在室温下 60 分钟而将孔中的非特异性结合饱和。将该平板用 PBS-0.05% Tween 20 (v/v) 洗 3 次。加入含浓度为 100-1000 pg/ml 的重组 tauons 的 PBS 液的连续稀释的标准品和含有 50 μl 用量的 AD-tauons 测试样品。在 37°C 下保温 60 分钟后，洗涤平板，并加入在 PBS 中 1/5000 稀释的辣根过氧化物酶缀合的抗体 DC 30 (50 $\mu\text{l}/\text{孔}$)、在 37°C 下持续 60 分钟。在最终的洗涤后，向各孔中

加入 50 μl 的邻苯二胺溶液和 0.003% H_2O_2 , 并将平板在黑暗中保温 20 分钟。用 50 μl 的 2M H_2SO_4 使反应终止。用 ELISA 读出器 Multiscan MC344 (Labsystems, Finland) 上读取 492 nm 处的吸收度。

根据获得的数值构建重组 tauons 的标准曲线，并根据标准曲线确定测试样品中 tauons 的相应浓度。

实施例 3

通过 Western 印迹、使用单克隆抗体 DC-11 检测 tauons。

使纯化的重组全长人 tau 和异常截短的 tau 蛋白 tauons 上样 5-20% 梯度 SDS-聚丙烯酰胺凝胶，并使其在 Laemmli (1970) 的变性条件下迁移。SDS-PAGE 后，在 pH 12 的 10 mM CAPS 缓冲液中，将转移到聚氯乙烯膜 (Millipore) 上的步骤在 350 mA、冷却下进行 1 小时。印记后在 PBS 中洗涤该膜，并在室温下用 1% 脱脂奶粉 PBS 液封闭 1 小时。将转移的蛋白质与单克隆抗体 DC-11 一起在 4°C 下保温过夜。在用 PBS-0.05% Tween 20 (v/v) 洗涤后，使用按 1/1000 稀释的用辣根过氧化物酶标记的大鼠抗小鼠免疫球蛋白并在室温下保温 1 小时。然后将该膜在 PBS-Tween 20 中洗涤 4 次、用底物溶液 (12 mg 4-氯-1-萘酚 (naphtol)、4 ml 甲醇、16 ml PB、0.03% v/v H_2O_2) 使反应显色，并在 H_2O 中终止该反应。结果表明抗体 DC-11 仅识别异常截短的 tau 即 tauons，相反，单克隆抗体 DC 30 是普遍识别所有已知来自许多种类 (人、猴、牛、猪、大鼠、小鼠) 的 tau 同种型的全 tau 抗体，而与其翻译后修饰的状态无关。

实施例 4

tauons 的免疫组织化学鉴定

DC-11 族单克隆抗体适合于在不同类型免疫组织化学方法中使 AD-大脑中的 tauons 显色。

光学显微镜标记

在冠状板上将尸解时取出的患 AD 患者的大脑切成 1cm³ 间隔的切片并储存在 -20℃ 下。将海马、 entorhinal、 颞、 额、 枕和顶叶皮层块固定在 4℃ 的 4% 缓冲低聚甲醛中 4 天以上。在振动切片机上切一系列额切片 (50 μm) 并储存在 4℃ 下的 PBS (pH 7.0) 中。用 98% 冷甲酸将自由移动的振动切片机切片预处理 2 分钟、 与 PBS/Triton X 100 中的免疫前血清一起保温。所用的血清与第二抗体来自相同动物种类。在 37℃ 下将切片与单克隆抗体 DC-11 一起保温 60 分钟。在室温下与第二生物素化抗体 (Vectastain Elite 试剂盒, Vector) 保温 1 小时。使用抗生物素蛋白-生物素-过氧化物酶复合物 (Vectastain Elite 试剂盒, Vector) 和 6 mg 3-3-二氨基联苯胺-4 HCl (SIGMA)、 250 mg NiCl₂ (MERCK) 的含 100μl H₂O₂ 的 10 ml 0.1 M 乙酸盐缓冲液 (pH 6) 使免疫反应显色。通过在 PBS/Triton 中洗涤切片终止反应 (Kiss 等, 1988; Cuello 等, 1993, Thorpe 和 Kerr, 1994)。

光学显微镜双标记

用 98% 冷甲酸将自由移动的振动切片机切片预处理 2-3 分钟、 与 PBS/Triton X 100 中的免疫前血清一起保温。所用的血清与第二抗体来自相同动物种类。在 37℃ 下将切片与在封闭溶液 (5% 马血清、 PBS、 0.1% Triton) 中按 1: 1000 稀释的第一种过氧化物酶缀合的单克隆抗体 DC-11 一起保温 60 分钟、 在 0.06% DAB、 0.01% H₂O₂ 的 PBS 溶液 (pH 7.2) 中展开。通过在 PBS/Triton 中洗涤切片终止反应。在 37℃ 下将相同切片与第二单克隆抗体一起保温 60 分钟。在室温下与生物素化抗体 (Vectastain Elite 试剂盒, Vector) 保温 1 小时。使用抗生物素蛋白-生物素-过氧化物酶复合物 (Vectastain Elite 试剂盒, Vector) 和 0.06 % 3-3-二氨基联苯胺-4 HCl (SIGMA)、 0.01% H₂O₂、 2.5 % NiCl₂ (MERCK) 的 0.1 M 乙酸盐缓冲液使免疫反应显色，并通过在 0.1 M 乙酸盐缓冲液中洗涤切片终止反应 (Kiss 等, 1988; Cuello, 1993)。

使用快速甲酚紫 (cresyl violet) 进行的复染

在完成免疫组织化学染色后，将切片置于载玻片上并放入 56℃下的恒温器中 60 分钟。在保温后将载玻片浸入蒸馏 (destilled) 水中 5 分钟、在 4℃下用快速甲酚紫溶液染色 5-10 分钟、用水冲洗并转入 96%乙醇，直到除去大部分甲酚紫染色、用二甲苯 (xylene) 净化并用 Entellan 固定。

免疫荧光染色

用 98%冷甲酸将自由移动的振动切片机切片 (30 μm) 预处理 2 分钟、与 PBS/Triton X 100 中的免疫前血清一起保温。在 37℃下将切片与第一种初级单克隆抗体 DC-11 一起保温 60 分钟，然后在室温下与按照本领域中所用的标准方法与在 PBS/Triton 中按 1: 500 稀释的 FITC-缀合的山羊抗体小鼠次级抗体 (Immunotech) 一起保温 30 分钟。在用 PBS 洗涤后，在 37℃下将切片与 TRITC-缀合的初级抗体一起保温 60 分钟，并固定在 0.1 %对苯二胺/甘油溶液中。

实施例 5

使用 tauons 进行的微管装配和微管结合试验

微管蛋白纯化

通过温度依赖性微管聚合与解聚循环、随后通过磷酸纤维素 (Watman P11 磷酸纤维素) 离子交换层析法 (Valee, 1986) 从自当地屠宰厂获得的鲜猪脑中分离微管蛋白。

微管装配试验

在 +4℃ 下将纯化的 tauons (5 mM) 与预净化的纯化微管蛋白 (10 mM) 和 GTP (1 mM) 在装配缓冲液 (100 mM PIPES pH 6.9, 2 mM EGTA, 1 mM MgSO₄) 中混合。该微管蛋白的浓度低于自发装配的临界浓度 (Black, 1987)。将样品用移液管吸入预热至 37℃ 的石英池中。在热稳定控制的分光光度计 (LKB) 中以分光光度方式测定浊度的改变，并

记录为 10 s 间隔的 OD₃₅₀ 改变、持续 30 分钟的期限。

微管结合试验

如上所述确定含微管的 tauons 的结合曲线(Gustke, 1992)。在 37℃ 下，在有 GTP (1 mM) 和紫杉醇 (20 μM) 存在的情况下，将纯化的微管蛋白在结合缓冲液 (100 mM PIPES pH 6.9、1 mM EGTA、1 mM MgSO₄、1 mM DTT) 中保温 10 分钟。用分别不干扰 tauons 或正常 tau 蛋白及其它 MAPs 结合的紫杉醇稳定微管 (Valee, 1986; Wallis, 1993)，由此消除微管装配的影响。加入浓度分别为 2.5 mM、5 mM、7.5 mM、10 mM、15 mM、20 mM 的 Tauons。在 37℃ 下以 43 000 × g 离心 35 分钟后，将沉淀重新悬浮于 P 缓冲液 (50 mM PIPES pH 6.9、1 mM EGTA、0.2 mM MgCl₂、5 mM DTT、500 mM NaCl) 中。在 SDS-PAGE 凝胶上分析上清液与沉淀 (Laemmli, 1970)、用银染色 (Bloom, 1987)。在 HPScanJet (Hewlett-Packard) 扫描仪上扫描凝胶，并应用公共域 NIH Image 程序 (美国国家健康研究所 (U. S. National Institutes of Health) 研发并可在国际互连网上获得，网址 <http://rsb.info.nih.gov/nih-image/>) 在 Macintosh 计算机上进行分析。使用内标法和校正曲线将带强度转化成浓度。

实施例 6

重组 tauons 的制备

使用“Erase a Base System” (Promega)、按照技术手册制备 tau 蛋白的重组截短形式。该系统基于从 5' 突出端开始特异性消化插入 DNA 的外切核酸酶 III。在恒温下消化率是均匀的。通过 NdeI-EcoRI 限制位点将 tau 基因克隆入 pET17b 载体产生 pET/T40。向该基因的 C-末端添加 KpnI 限制位点和 KpnI 位点的全部三个读框下游中的三个终止密码子。EcoRI 酶留下 5' 突出端作为 exoIII 的底物。KpnI 留下耐 exoIII 消化的 3' 突出端。将用 EcoRI、KpnI/NEB 双消化和乙醇沉淀的 1 μg pET/T40 载体在 20 μl 1xExoIII 缓冲液中稀释，

并在 37°C / 消化率 450 个碱基/分钟条件下用 80 u exoIII 消化。在添加 ExoIII 后，就 1 份样品而言，间隔 30 s 将 2.5 μl 样品转入冰上的 7.5 μl S1-核酸酶混合物/1.5 u S 1-核酸酶中。在室温下将收集的样品保温 30 分钟以除去剩余的单链尾。用 Klenow DNA 聚合酶形成钝端。直接用样品的连接混合物转化 DH5α感受态细胞。通过 PstI-XhoI 限制性酶切筛选亚克隆，并使用 pET 载体中 T7-引物对合适的构建体测序。

重组 tauons 的表达、纯化和定量

在大肠杆菌 BL21(DE3) (Studier, 1986) 中表达 Tauons。将单细菌落接种入 500 ml 的 LB AMP (LB 培养基, 100 μg/ml 氨苄青霉素)。使细菌培养物在 37°C 下的旋转摇动器上生长，直到其 OD₆₀₀ 达到 0.6-0.8，然后通过添加 IPTG (0.4 mM 终浓度) 诱导。3 小时后，通过在 4°C 下以 5000 g 离心 15 分钟使细菌细胞沉淀 (Sigma 6K15, 转子 12 500)，将细胞沉淀迅速冷冻在液氮中，且储存在 -70°C 下至进一步应用为止。为了制备细胞裂解物，将细菌沉淀重新悬浮于缓冲液 A 中：(20 mM PIPES pH 6.9、50 mM NaCl、1 mM EGTA、1 mM MgSO₄、2 mM DTT、0.1 mM PMSF)，通过在冰上超声处理 6 分钟使细胞破碎，并通过在 +2°C 下以 45 000 rpm 离心 15 分钟而除去细胞碎片 (转子 TLA-120.2, Beckmann Optima TLX)。通过 0.22 μm 滤膜 (Millipore) 过滤上清液，并立即在磷酸纤维素柱 (磷酸纤维素 Whatman P 11) 上通过离子交换层析纯化 tauons。在使样品上柱后，用 10 个床体积的缓冲液 A 洗涤该柱。用 20 ml 线性梯度的 NaCl (50 mM-0.5 M) 缓冲液 A 洗脱 Tauons。收集 1 ml 级分，并在 SDS-PAGE 上鉴定含有蛋白质的那些级分。合并含有 tauons 的级分，并在 4°C 下对 PBS 透析 3 x 60 分钟。将来自透析液的等分部分真空干燥 (SpeedVac) 并储存在 -20°C 下。通过 PAGE、使用连续稀释的牛血清白蛋白 (BSA) 作为质量标准标记对重组 tauons 进行定量。用考马斯蓝染色凝胶、干燥并使用 Scion Image (Beta 3b, Scion Corp.) 计算

BSA 和 tau 带的强度。构建 BSA 的校正曲线并用于对 tauons 定量。

实施例 7

从人 AD-大脑中分离 tauons

为了从人 AD 大脑中分离 tauons，部分基于 Kopke 等 (1993) 以及 Greenberg 和 Davies (1990) 所述的方法开发了一种新的方法。选择表现出具有短期死后延缓 (PMD) 的 AD I.-III. Braak's 阶段改变特征的人大脑。选择包括 entorinal 和 transentorinal 区、扁桃体和海马区的颞叶块。解剖该组织并立即浸入最低必需培养基中 (Gibco)。将组织精细切碎并压过 150 μm 目网筛。在该阶段将大脑样品分成两个等分部分：样品 A 和样品 B。

将样品 A 进一步在 20 mM pH 8 的 TRIS、0.32 M 蔗糖、10 mM β -巯基乙醇、5 mM EGTA、1 mM EDTA、5 mM MgSO₄、5 mM 苄胱、10 mM 甘油磷酸、6 mM 苯甲基磺酰氟、50 mM 氯化钠、5 $\mu\text{g}/\text{ml}$ 亮抑酶肽、1.5 $\mu\text{g}/\text{ml}$ 胃酶抑制剂和 2 $\mu\text{g}/\text{ml}$ 抑酶肽中处理并在 4°C 下以 25 000 $\times g$ 离心 35 分钟以除去细胞碎片。然后以 200 000 $\times g$ 40 分钟使上清液沉淀。在室温下将所得沉淀用 8 M 脱盐 70 分钟并在室温下以 300 000 $\times g$ 旋转 45 分钟。将上清液对频繁更换的 pH 7.6 的 10 mM TRIS 透析 24 小时，且然后对 100 mM MES、0.5 mM MgCl₂、1 mM EDTA、2 mM EGTA、1 mM 二硫苏糖醇、0.75 mM NaCl、0.1 mM 苯甲基磺酰氟和 50 mM NaF、pH 2.7 透析 24 小时。通过以 200 000 $\times g$ 离心 40 分钟而除去沉淀的蛋白质。将 200 000 $\times g$ 上清液对 pH 6.4 的 25 mM MES、0.5 mM MgCl₂、0.1 mM EDTA 和 1 mM 二硫苏糖醇透析，且随后在用相同缓冲液平衡的磷酸纤维素柱上进行分级分离。使 2 mg/ml 的蛋白质上柱并用线性梯度的 NaCl (0-1M) 的平衡缓冲液溶液洗脱。通过 Western 印迹评价用 0.1-0.8 M NaCl 洗脱的蛋白质，并通过真空离心蒸发浓缩设备浓缩。

将样品 B 放入玻璃匀化器内 10 个体积的冷缓冲液 (10 mM TRIS, 1 mM EGTA, 0.8 M NaCl, 10% 蔗糖, pH 7.4) 中。在 4°C 下以 27

000 × g 离心 30 分钟后，保留上清液，并将沉淀与所述缓冲液一起匀化，且以 27 000 × g 离心 30 分钟。合并来自两次 27 000 × g 离心的上清液、调节至 1% (wt/vol) N-月桂酰基肌氨酸和 1% (vol/vol) β-巯基乙醇，并在 37℃下的摇动器上振动保温 3 小时。在以 35 000 rpm 离心 30 分钟后，将沉淀在补充了 1 % 巯基乙醇的 5 ml 匀化缓冲液中匀化并通过 0.45 μm 滤膜过滤。将滤液以 35 000 rpm 离心 1 小时。将沉淀重新悬浮于 pH 6.8 的 50 mM Tris 中，并用 2.5% 甲酸萃取 2 分钟，然后以 10 000 × g 离心 10 分钟以沉淀不溶性物质。将上清液对 pH 7.4 的 10 mM Tris 在 4℃下透析过夜，并如上所述进行离心。使用真空离心蒸发浓缩设备浓缩所得上清液，并通过 SDS-PAGE、随后通过 Western 印迹评价。

实施例 8

从人、猪和牛大脑组织中纯化正常 tau

通过对 Lindwall 和 Cole., 1984 方法进行修改的方法纯化 tau。将大脑组织 (1 mg/ml) 在 0.1 mM MES、0.5 mM MgCl₂、1 mM EGTA、1 M NaCl pH 6.5 中匀化，并在 4℃下以 100 000 × g 离心 90 分钟。将上清液制成 0.5% (v/v) 2-巯基乙醇溶液、在 100℃下加热 5 分钟并在 4℃下以 20 000 × g 离心 30 分钟。将该第二次的上清液制成 45% 的 (NH₄)₂SO₄ 饱和溶液，且如上所述以 20 000 × g 离心，并将所得沉淀重新悬浮于不含 NaCl 的 MES 缓冲液中。在用 2.5% (v/v) 高氯酸沉淀并进一步以 20 000 × g 离心后，将最终的上清液对 pH 7.4 的 5 mM Tris 4℃透析过夜。

实施例 9

由 tauons 逐渐导致的正常 tau 结合和聚集成纤丝缠结

将量逐渐增加的正常 tau (5-100 μg/100 μl) 与固定量的分离自分级 I 的 (10 μg/100 μl) tauons 混合。使该反应在 100 ml 终体积的结合缓冲液 (含有 2 mM EGTA、2% 牛血清白蛋白、0.5 mM MgCl₂、1 μM 抑

酶肽和 20 μM 亮抑酶肽的 pH 7.6 的 100 mM MES) 中进行。在室温下使该混合物发生相互作用 45 分钟，然后置于 150 μl 80% 蔗糖结合缓冲液溶液，以 100 000 $\times g$ 离心 1 小时。除去上部的 150 μl ，并对剩余部分超声处理以便通过放射性免疫-斑点-印记测定法测定 tauons 与正常 tau 之间的相互作用。蔗糖层中存在 tau 表明 tauon 结合了健康的 tau。

实施例 10

DC-11 族单克隆抗体抑制神经元变性

将神经元母细胞瘤细胞和生长因子一式三份置于培养皿上。第一组仅接受 tauons，而第二组接受 tauons 和 DC-11 单克隆抗体的混合物。

用免疫荧光检测转染的 tauons

在室温下将细胞在含有 80 mM PIPES、1 mM MgCl₂、1 mM EGTA, pH 6.6 的 0.2% Triton X 100 中透化 5 分钟。在相同缓冲液中用 2% 低聚甲醛将细胞冰上固定 15 分钟。通过间接免疫荧光抗生物素蛋白罗丹明检测系统 (Sigma) 检测 Tauons。

神经元分化早期抑制的检测

使细胞与分化诱导因子一起生长。评价分化水平。带有 tauons 而不含抗体的该组细胞具有的分化能力显著下降。然而，用 tauons 和抗体混合物处理的组分化至与来自用无关蛋白处理的对照组的细胞相差无几的水平。

本发明进一步如下进行描述：

1. 对构象上不同于正常 tau 的 tau 蛋白的异常形式具有特异性的抗体，所述的抗体对正常 tau 蛋白是非特异的。
2. 段落 1 的抗体，该抗体来源于在 ECACC 中保藏的具有保藏号 00082215 和 00082216 的杂交瘤细胞系 DC-11 和 DC-11/I。
3. 段落 1 或 2 的抗体，该抗体与由所述在 ECACC 中保藏的具有保藏号 00082215 和 00082216 的杂交瘤细胞系 DC-11 或 DC-11/I 产生的抗体相比，对所述 tau 的构象上不同形式具有至少 50% 的特异性，尤其是具有至少 90% 的特异性。
4. 段落 1-3 中任意一项的抗体，其特征在于它是合成抗体。
5. 产生段落 1-4 中任意一项的抗体的杂交瘤细胞系。
6. 构象上不同于正常 tau 的 tau 蛋白的异常截短形式，所述 tau 蛋白的构象上不同形式可由段落 1-4 中任意一项的抗体特异性识别。
7. 段落 6 的 tau 蛋白形式，其特征在于该蛋白质与正常 tau 相比在 N-末端或 C-末端或两末端上被异常截短，且所述的 tau 蛋白形式至少包括正常 tau 蛋白质序列中的 100 个氨基酸 - 400 个氨基酸。
8. 用于检测或分离脑组织或体液样品中构象上不同于正常 tau 的 tau 蛋白的异常截短形式的试剂盒，该试剂盒包括段落 1-4 中任意一项的抗体和用于装载探针的适宜容器。
9. 段落 8 的试剂盒，其特征在于它进一步含有用于检测所述抗体与所述构象不同的 tau 蛋白之间结合情况的工具，优选二抗，尤其是特异性标记的二抗。
10. 段落 8 或 9 的试剂盒，其特征在于它进一步含有用于对所述构象不同的 tau 蛋白定量的工具，尤其是构象不同的 tau 蛋白标准制品。
11. 患者脑组织或体液中构象不同于正常 tau 的 tau 蛋白的异常截短形式的检测方法，该方法包括下列步骤：将所述的体液与段落 1

- 4 中任意一项的抗体混合，检测所述抗体与所述构象不同的 tau 蛋白之间存在的结合情况，且可选地测定与所述抗体结合的构象不同的 tau 蛋白的量。

12. 段落 1 - 4 中任意一项的抗体在制备用于治疗阿尔茨海默病患者的药物中的应用。

参考文献：

- Black MM (1987) Comparison of the effects of microtubule-associated protein 2 and tau on the packing density of in vitro assembled microtubules Proc Natl Acad Sci USA 84: 7783-7787
- Blessed G, Tomlison BE, Roth M (1968) The association between qualitative measures of dementia and senile change in cerebral grey matter of elderly subjects. Br J Psychiatry 114: 797-811.
- Bloom H, Beier H, Gross HS (1987) Improved silver staining of plant proteins, RNA and DNA in polyacrylamide gels. Electrophoresis 8: 93-99.
- Cleveland DW, Hwo SY, Kirschner MW (1977a) Physical and chemical properties of purified tau factor and the role of tau in microtubule assembly. J Mol Biol 116: 227-247
- Cleveland DW, Hwo SY Kirschner MW (1977b) Purification of tau a microtubule-associated protein that induces assembly of microtubules from purified tubulin. J Mol Biol 116: 207-225
- Crowther RA, Olesen OF, Smith MJ, Jakes R, Goedert M (1994) Assembly of Alzheimer-like filaments from full-length tau protein. FEBS Letter 337:135-138
- Cuello AC, Coté SL, Ribeiro-Da-Silva A (1993): Current protocols for light microscopy immunohistochemistry. Immunohistochemistry II John Wiley and sons Cichester, 148-167.
- Dickson DW, Feany MB, Yen S-H, Mattiace LA; Davies P (1998) Cytoskeletal pathology in non-Alzheimer degenerative dementia: new lesions in diffuse Lewy body disease, Pick's disease, and corticobasal degeneration. J Neural Transm 47: 31-46
- DiFiglia M, Sapp E, Chase KO, Davies SW, Bates GP, Vonsattel JP, Aronin N (1997) Aggregation of huntingtin in neuronal intra-nuclear inclusions and dystrophic neurites in brain, Science 277:1990-1993
- Donofrio JC, Coonrod JD, Karathanasis V, Coelingh KV (1986) Electroelution for purification of influenza A matrix protein for use in immunoassay. 13: 107-120
- Drewes G, Ebneth A, Mandelkow EM (1998) MAPs MARKs and microtubule dynamics. Trends Biochem Sci 23: 307-311
- Drubin DG, Kirschner MW (1986) Tau protein function in living cells. J Cell Biol 103: 2739-2746

Forno LS (1986) The Lewy body in Parkinson's disease, In: Yahr MD, Bergmann KJ (eds) Parkinson's Disease, Advances in Neurology, Vol. 45, Raven Press: New York pp. 35-43

Goedert M, Spillantini MG, Jakes R, Rutherford D, Crowther RA (1989) Multiple isoforms of human microtubule-associated protein tau: sequences and localization in Neurofibrillary tangles of Alzheimer's disease. *Neuron* 3: 519-526

Goedert M, Jakes R, Spillantini M, Hasegawa M, Smith MJ, Crowther RA (1996) Assembly of microtubule-associated protein tau into Alzheimer-like filaments induced by sulfated glycosaminoglycans. *Nature* 383: 550-553

Greenberg SH, Davies P (1990) A preparation of Alzheimer paired helical filaments that displays distinct tau proteins by polyacrylamide gel electrophoresis. *Proc Natl Acad Sci USA* 87: 5827-5831

Grundke-Iqbali I, Iqbal K, Tung Y-C, Quinlan M, Wisniewski HM, Binder LI. (1986) Abnormal phosphorylation of the microtubule associated protein tau in Alzheimer cytoskeletal pathology. *Proc Natl Acad Sci USA* 83: 4913-17.

Gustke N, Steiner B, Mandelkow EM, Biernat J, Meyer HE, Goedert M, Mandelkow E (1992) The Alzheimer-like phosphorylation of tau protein reduces microtubule binding and involves Ser-Pro and Thr-Pro motifs. *FEBS Lett* 307: 199-205.

Himmer A (1989) Structure of the bovine tau gene: alternatively spliced transcripts generates a protein family. *Mol Cell Biol* 9: 1389-1396

Hirano A, Zimmerman HM (1962) Alzheimer's neurofibrillary changes. *Arch Neurol* 7: 73-88

Kampers T, Friedhoff P, Biernat J, Mandelkow EM, Mandelkow E (1996) RNA stimulates aggregation of microtubule-associated protein tau into Alzheimer-like paired helical filaments. *FEBS Lett* 399: 344-349

Kenessey A, Yen S-H, Liu W-K, Yang X-R, Dunlop DS (1995) Detection of D-aspartate in tau proteins associated with Alzheimer paired helical filaments. *Brain Res* 675: 183-189

Kiss A, Palkovits M, Skirboll LR (1988) Light microscopic triple-colored immunohistochemical staining on the same vibratome section using the avidin-biotin-peroxidase complex technique. *Histochem* 88: 353-356

Kopke E, Tung Y-Ch, Shaikh S, Alonso AC, Iqbal K, Grundke-Iqbali I (1993) Microtubule-associated protein tau abnormal phosphorylation of a non-paired helical filament pool in Alzheimer disease. *J Biol Chem* 268: 24374-24384

Kontseková E, Novák M, Kontsek P, Borncký L, Lesso J. (1988) The effect of postfusion cell density on establishment of hybridomas. *Folia Biol (Praque)* 34:18-22

Kontseková E, Novák M, Máćiková I, Kontsek P. (1991) One-step method for establishing 8-azaguanine-resistant hybridomas suitable for the preparation of triomas. *J Immunol Methods* 145: 247-250

Kosik KS, Orecchio LD, Bakalis S, Neve RL (1989) Developmentally regulated expression of specific tau sequence. *Neuron* 2: 1389-1397

Ksiezak-Reding H, Yang G, Simon M, Wall JS (1998) Assembled tau filaments differ from native paired helical filaments as determined by scanning transmission electron microscopy STEM. *Brain Res.* 814: 86-98.

Laemmli UK (1970) Cleavage of structural proteins during the assembly of the head of bacteriophage T4. *Nature* 227: 680-685

Lindwall G, Cole RD (1984) The purification of tau protein and the Occurrence of two phosphorylation states of tau in brain. *J Biol Chem*: 259:12241-12245

Ko LW, Ko EC, Nacharaju P, Liu WK, Chang E, Kenessey A, Yen SH (1999) An immunochemical study on tan glycation in paired helical filaments. *Brain Res* 830:301-313

LoPresti P, Szuchet S, Papasozomenos SC, Zinkowski PR, Binder LI (1995) Functional implications for the microtubule-associated protein tau: localization in oligodendrocytes. *Proc Natl Acad Sci USA* 92:10369-10373

Mori H, Kondo J, Ihara Y (1987) Ubiquitin in a component of paired helical filaments in Alzheimer's disease. *Science* 235: 1641~1644

Nishimura T, Ideda K, Akiyama H, Kondo H, Kato M, Li F, Iseki E, Kosaka K (1995) Immunohistochemical investigation of tau-positive structures in the cerebral cortex of patients with progressive supranuclear palsy. *Neurosci Lett* 201: 123-126

Novák M, Kabát J, Wischik CM (1993) Molecular characterization of the minimal protease

resistant tau unit of the Alzheimer's disease paired helical filament. *J EMBO*, Vol. 12, pp 365-370

Novák M, Jakes R, Edwards PC, Milstein C, Wischik CM (1991) Difference between the tau protein of Alzheimer paired helical filament core and normal tau revealed by epitope analysis of monoclonal antibodies 423 and 7.51. *Proc Natl Acad Sci USA* 88: 5837-5841

Paudel H, Li W (1999) Heparin-induced conformational change in microtubule-associated protein tau as detected by chemical cross-linking and phosphopeptide mapping. *J Biol Chem* 274: 8029-8038

Perez M, Valpuesta JM, Medina M, Montejo de Garcini E, Avila J (1996) Polymerization of tau into filaments in the presence of heparin: the minimal sequence required for tau-tau interaction. *J Neurochem* 67:1183-1190

Prusiner SB (1996) Human prion diseases and neurodegeneration. *Curr Topics Microbiol Immunol* 207:1-17

Reed LA Schmidt ML, Wszolek ZK, Balin BJ, Soontomniyomkij V, Lee VM, Trojanowski JQ, Schelper RL (1998) The neuropathology of a chromosome 17-linked autosomal dominant parkinsonism and dementia ("pallido-ponto-nigral degeneration"). *J Neuropathol Exp Neurol* 57: 588-601

Roberts GW (1988) Immunocytochemistry of neurofibrillary tangles in dementia pugilistica and Alzheimer's disease: Evidence for common genesis. *Lancet* 2:1456-458

Schneider A, Bieeemat J, Von Bergen M, Mandelkow E, Mandelkow EM (1999) Phosphorylation that detaches tau protein from microtubules (Ser262, Ser214) also protects it against aggregation into Alzheimer paired helical filaments. *Biochemistry* 38: 3549-3558

Schweers O, Mandelkow EM, Biernat J, Mandelkow E (1995) Oxidation of cysteine-322 in the repeat domain of microtubule-associated protein tau controls the in vitro assembly of paired helical filaments. *Proc Natl Acad Sci USA* 92: 8463-8467

Shankar SK, Yanagihara R, Garruto RM, Grundke-Iqbali I, Kosik KS, Gajdusek DC (1989) Immunocytochemical characterization of neurofibrillary tan~les in amyotrophic lateral sclerosis and parkinsonism-dementia of Guam. *Ann Neurol* 25: 146-151

Spillantini MG, Bird TD, Ghetti B (1998) Frontotemporal dementia and Parkinsonism linked to chromosome 17: A new group of tauopathies. *Brain Path* 8: 387-402

Studier FW, Moffatt BA (1986) Use of bacteriophage T7 RNA polymerase to direct selective high-level expression of cloned genes. *J Mol Biol* 189:113-130

Thorpe SJ, Kerr MA (1994) Common immunological techniques: ELISA, blotting, immunohistochemistry and immunocytochemistry. *Immunochemistry* BIOS Scientific publisher limited Oxford: 185-209

Vallee RB (1986) Reversible assembly punctuation of microtubules without assembly-promoting agents and further purification of tubulin, microtubule-associated proteins, and MAP fragments. *Methods Enzymol*, 134: 89-104

Walls K, Azhar S, Rho M, Lewis S, Cowan N, Murphy D (1993) The mechanism of equilibrium binding of microtubule-associated protein 2 to microtubules. Binding is a multi-phasic process and exhibits positive cooperativity. *J Biol Chem* 268: 15158-15167

Wang J-Z; Grundke-Iqbali I; Iqbali K (1996) Glycosylation of microtubule-associated protein tau: An abnormal post-translational modification in Alzheimer's disease. *Nature Med* 2; 871-875

Wilson DM, Binder LI (1997) Free fatty acids stimulate the polymerization of tau and amyloid beta peptides. In vitro evidence for a common effector of pathogenesis in Alzheimer's disease. *Am J Pathol* 150: 2181-2195

Wischik CM, Novak M, Edwards PC, Klug A, Tichelaar W, Crowther RA (1988a) Structural characterization of the core of the paired helical filament of Alzheimer disease. *Proc Natl Acad Sci USA* 85: 4884-4888

Wischik CM, Novak M, Trojersen HC, Edwards PC, Runswick MJ, Jake R, Walker JE, Milstein C, Roth M, Klug A (1988b) Isolation of a fragment of tau derived from the core of the paired helical filament of Alzheimer disease, *Proc Natl Acad USA* 85: 4506-4510

Yan S-D, Chen X, Schmid A-M, Brett J, Godman G, Zou Y-S, Scott CW, Caputo C, Frappier T, Smith MA, Perry G, Yen SH, Stern D (1994) Glycated tau protein in Alzheimer disease: A mechanism for induction of oxidant stress. *Proc Natl Acad SC' USA* 91: 7787-7791

序列表

<110> AXON Neuroscience Forschungs- und Entwicklungs Gmb

<120> Tau蛋白

<130> R 36957

<140>

<141>

<160> 10

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 101

<212> PRT

<213> 人类 (Homo sapiens)

<400> 1

Val	Pro	Gly	Gly	Gly	Ser	Val	Gln	Ile	Val	Tyr	Lys	Pro	Val	Asp	Leu
1															

5

10

15

Ser	Lys	Val	Thr	Ser	Lys	Cys	Gly	Ser	Leu	Gly	Asn	Ile	His	His	Lys
20															

25

30

Pro	Gly	Gly	Gly	Gln	Val	Glu	Val	Lys	Ser	Glù	Lys	Leu	Asp	Phe	Lys
35															

40

45

Asp	Arg	Val	Gln	Ser	Lys	Ile	Gly	Ser	Leu	Asp	Asn	Ile	Thr	His	Val
50															

55

60

Pro	Gly	Gly	Gly	Asn	Lys	Lys	Ile	Glu	Thr	His	Lys	Leu	Thr	Phe	Arg
65															

70

75

80

Glu	Asn	Ala	Lys	Ala	Lys	Thr	Asp	His	Gly	Ala	Glu	Ile	Val	Tyr	Lys
85															

90

95

Ser	Pro	Val	Val	Ser

100

<210> 2

<211> 400

<212> PRT

<213> 人类

<400> 2

Met Ala Glu Pro Arg Gln Glu Phe Glu Val Met Glu Asp His Ala Gly
 1 5 10 15

Thr Tyr Gly Leu Gly Asp Arg Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Thr Met His
 20 25 30

Gln Asp Gln Glu Gly Asp Thr Asp Ala Gly Leu Lys Glu Ser Pro Leu
 35 40 45

Gln Thr Pro Thr Glu Asp Gly Ser Glu Glu Pro Gly Ser Glu Thr Ser
 50 55 60

Asp Ala Lys Ser Thr Pro Thr Ala Glu Asp Val Thr Ala Pro Leu Val
 65 70 75 80

Asp Glu Gly Ala Pro Gly Lys Gln Ala Ala Ala Gln Pro His Thr Glu
 85 90 95

Ile Pro Glu Gly Thr Thr Ala Glu Glu Ala Gly Ile Gly Asp Thr Pro
 100 105 110

Ser Leu Glu Asp Glu Ala Ala Gly His Val Thr Gln Ala Arg Met Val
 115 120 125

Ser Lys Ser Lys Asp Gly Thr Gly Ser Asp Asp Lys Lys Ala Lys Gly
 130 135 140

Ala Asp Gly Lys Thr Lys Ile Ala Thr Pro Arg Gly Ala Ala Pro Pro
 145 150 155 160

Gly Gln Lys Gly Gln Ala Asn Ala Thr Arg Ile Pro Ala Lys Thr Pro
 165 170 175

Pro Ala Pro Lys Thr Pro Pro Ser Ser Gly Glu Pro Pro Lys Ser Gly
 180 185 190

Asp Arg Ser Gly Tyr Ser Ser Pro Gly Ser Pro Gly Thr Pro Gly Ser
 195 200 205

Arg Ser Arg Thr Pro Ser Leu Pro Thr Pro Pro Thr Arg Glu Pro Lys
 210 215 220

Lys Val Ala Val Val Arg Thr Pro Pro Lys Ser Pro Ser Ser Ala Lys
 225 230 235 240

Ser Arg Leu Gln Thr Ala Pro Val Pro Met Pro Asp Leu Lys Asn Val
 245 250 255

Lys Ser Lys Ile Gly Ser Thr Glu Asn Leu Lys His Gln Pro Gly Gly
 260 265 270

Gly Lys Val Gln Ile Ile Asn Lys Lys Leu Asp Leu Ser Asn Val Gln
 275 280 285

Ser Lys Cys Gly Ser Lys Asp Asn Ile Lys His Val Pro Gly Gly
 290 295 300

Ser Val Gln Ile Val Tyr Lys Pro Val Asp Leu Ser Lys Val Thr Ser
 305 310 315 320

Lys Cys Gly Ser Leu Gly Asn Ile His His Lys Pro Gly Gly Gln
 325 330 335

Val Glu Val Lys Ser Glu Lys Leu Asp Phe Lys Asp Arg Val Gln Ser
 340 345 350

Lys Ile Gly Ser Leu Asp Asn Ile Thr His Val Pro Gly Gly Asn
 355 360 365

Lys Lys Ile Glu Thr His Lys Leu Thr Phe Arg Glu Asn Ala Lys Ala
 370 375 380

Lys Thr Asp His Gly Ala Glu Ile Val Tyr Lys Ser Pro Val Val Ser
 385 390 395 400

<210> 3
 <211> 142
 <212> PRT
 <213> 人类

<400> 3
 Val Pro Gly Gly Ser Val Gln Ile Val Tyr Lys Pro Val Asp Leu
 1 5 10 15

Ser Lys Val Thr Ser Lys Cys Gly Ser Leu Gly Asn Ile His His Lys
 20 25 30

Pro Gly Gly Gln Val Glu Val Lys Ser Glu Lys Leu Asp Phe Lys
 35 40 45

Asp Arg Val Gln Ser Lys Ile Gly Ser Leu Asp Asn Ile Thr His Val

50

55

60

Pro Gly Gly Gly Asn Lys Lys Ile Glu Thr His Lys Leu Thr Phe Arg
 65 70 75 80

Glu Asn Ala Lys Ala Lys Thr Asp His Gly Ala Glu Ile Val Tyr Lys
 85 90 95

Ser Pro Val Val Ser Gly Asp Thr Ser Pro Arg His Leu Ser Asn Val
 100 105 110

Ser Ser Thr Gly Ser Ile Asp Met Val Asp Ser Pro Gln Leu Ala Thr
 115 120 125

Leu Ala Asp Glu Val Ser Ala Ser Leu Ala Lys Gln Gly Leu
 130 135 140

<210> 4

<211> 381

<212> PRT

<213> 人类

<400> 4

Met Ala Glu Pro Arg Gln Glu Phe Glu Val Met Glu Asp His Ala Gly
 1 5 10 15

Thr Tyr Gly Leu Gly Asp Arg Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Thr Met His
 20 25 30

Gln Asp Gln Glu Gly Asp Thr Asp Ala Gly Leu Lys Glu Ser Pro Leu
 35 40 45

Gln Thr Pro Thr Glu Asp Gly Ser Glu Glu Pro Gly Ser Glu Thr Ser
 50 55 60

Asp Ala Lys Ser Thr Pro Thr Ala Glu Ala Glu Ala Gly Ile Gly
 65 70 75 80

Asp Thr Pro Ser Leu Glu Asp Glu Ala Ala Gly His Val Thr Gln Ala
 85 90 95

Arg Met Val Ser Lys Ser Lys Asp Gly Thr Gly Ser Asp Asp Lys Lys
 100 105 110

Ala Lys Gly Ala Asp Gly Lys Thr Lys Ile Ala Thr Pro Arg Gly Ala
 115 120 125

Ala Pro Pro Gly Gln Lys Gly Gln Ala Asn Ala Thr Arg Ile Pro Ala
 130 135 140

Lys Thr Pro Pro Ala Pro Lys Thr Pro Pro Ser Ser Gly Glu Pro Pro
 145 150 155 160

Lys Ser Gly Asp Arg Ser Gly Tyr Ser Ser Pro Gly Ser Pro Gly Thr
 165 170 175

Pro Gly Ser Arg Ser Arg Thr Pro Ser Leu Pro Thr Pro Pro Thr Arg
 180 185 190

Glu Pro Lys Lys Val Ala Val Val Arg Thr Pro Pro Lys Ser Pro Ser
 195 200 205

Ser Ala Lys Ser Arg Leu Gln Thr Ala Pro Val Pro Met Pro Asp Leu
 210 215 220

Lys Asn Val Lys Ser Lys Ile Gly Ser Thr Glu Asn Leu Lys His Gln
 225 230 235 240

Pro Gly Gly Gly Lys Val Gln Ile Val Tyr Lys Pro Val Asp Leu Ser
 245 250 255

Lys Val Thr Ser Lys Cys Gly Ser Leu Gly Asn Ile His His Lys Pro
 260 265 270

Gly Gly Gly Gln Val Glu Val Lys Ser Glu Lys Leu Asp Phe Lys Asp
 275 280 285

Arg Val Gln Ser Lys Ile Gly Ser Leu Asp Asn Ile Thr His Val Pro
 290 295 300

Gly Gly Gly Asn Lys Lys Ile Glu Thr His Lys Leu Thr Phe Arg Glu
 305 310 315 320

Asn Ala Lys Ala Lys Thr Asp His Gly Ala Glu Ile Val Tyr Lys Ser
 325 330 335

Pro Val Val Ser Gly Asp Thr Ser Pro Arg His Leu Ser Asn Val Ser
 340 345 350

Ser Thr Gly Ser Ile Asp Met Val Asp Ser Pro Gln Leu Ala Thr Leu
 355 360 365

Ala Asp Glu Val Ser Ala Ser Leu Ala Lys Gln Gly Leu
 370 375 380

<210> 5

<211> 410

<212> PRT

<213> 人类

<400> 5

Met	Ala	Glu	Pro	Arg	Gln	Glu	Phe	Glu	Val	Met	Glu	Asp	His	Ala	Gly
1		5							10					15	

Thr	Tyr	Gly	Leu	Gly	Asp	Arg	Lys	Asp	Gln	Gly	Gly	Tyr	Thr	Met	His
			20					25				30			

Gln	Asp	Gln	Glu	Gly	Asp	Thr	Asp	Ala	Gly	Leu	Lys	Glu	Ser	Pro	Leu
		35					40					45			

Gln	Thr	Pro	Thr	Glu	Asp	Gly	Ser	Glu	Glu	Pro	Gly	Ser	Glu	Thr	Ser
		50			55					60					

Asp	Ala	Lys	Ser	Thr	Pro	Thr	Ala	Glu	Asp	Val	Thr	Ala	Pro	Leu	Val
		65			70				75				80		

Asp	Glu	Gly	Ala	Pro	Gly	Lys	Gln	Ala	Ala	Gln	Pro	His	Thr	Glu
		85					90					95		

Ile	Pro	Glu	Gly	Thr	Thr	Ala	Glu	Glu	Ala	Gly	Ile	Gly	Asp	Thr	Pro
		100				105					110				

Ser	Leu	Glu	Asp	Glu	Ala	Ala	Gly	His	Val	Thr	Gln	Ala	Arg	Met	Val
		115				120					125				

Ser	Lys	Ser	Lys	Asp	Gly	Thr	Gly	Ser	Asp	Asp	Lys	Lys	Ala	Lys	Gly
		130				135					140				

Ala	Asp	Gly	Lys	Thr	Lys	Ile	Ala	Thr	Pro	Arg	Gly	Ala	Ala	Pro	Pro
		145			150				155				160		

Gly	Gln	Lys	Gly	Gln	Ala	Asn	Ala	Thr	Arg	Ile	Pro	Ala	Lys	Thr	Pro
		165					170					175			

Pro	Ala	Pro	Lys	Thr	Pro	Pro	Ser	Ser	Gly	Glu	Pro	Pro	Lys	Ser	Gly
		180			185				185			190			

Asp	Arg	Ser	Gly	Tyr	Ser	Ser	Pro	Gly	Ser	Pro	Gly	Thr	Pro	Gly	Ser
		195			200						205				

Arg	Ser	Arg	Thr	Pro	Ser	Leu	Pro	Thr	Pro	Pro	Thr	Arg	Glu	Pro	Lys
		210			215						220				

Lys Val Ala Val Val Arg Thr Pro Pro Lys Ser Pro Ser Ser Ala Lys
 225 230 235 240

Ser Arg Leu Gln Thr Ala Pro Val Pro Met Pro Asp Leu Lys Asn Val
 245 250 255

Lys Ser Lys Ile Gly Ser Thr Glu Asn Leu Lys His Gln Pro Gly Gly
 260 265 270

Gly Lys Val Gln Ile Val Tyr Lys Pro Val Asp Leu Ser Lys Val Thr
 275 280 285

Ser Lys Cys Gly Ser Leu Gly Asn Ile His His Lys Pro Gly Gly Gly
 290 295 300

Gln Val Glu Val Lys Ser Glu Lys Leu Asp Phe Lys Asp Arg Val Gln
 305 310 315 320

Ser Lys Ile Gly Ser Leu Asp Asn Ile Thr His Val Pro Gly Gly Gly
 325 330 335

Asn Lys Lys Ile Glu Thr His Lys Leu Thr Phe Arg Glu Asn Ala Lys
 340 345 350

Ala Lys Thr Asp His Gly Ala Glu Ile Val Tyr Lys Ser Pro Val Val
 355 360 365

Ser Gly Asp Thr Ser Pro Arg His Leu Ser Asn Val Ser Ser Thr Gly
 370 375 380

Ser Ile Asp Met Val Asp Ser Pro Gln Leu Ala Thr Leu Ala Asp Glu
 385 390 395 400

Val Ser Ala Ser Leu Ala Lys Gln Gly Leu
 405 410

<210> 6

<211> 441

<212> PRT

<213> 人类

<400> 6

Met Ala Glu Pro Arg Gln Glu Phe Glu Val Met Glu Asp His Ala Gly
 1 5 10 15

Thr Tyr Gly Leu Gly Asp Arg Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Thr Met His

20

25

30

Gln Asp Gln Glu Gly Asp Thr Asp Ala Gly Leu Lys Glu Ser Pro Leu
 35 40 45

Gln Thr Pro Thr Glu Asp Gly Ser Glu Glu Pro Gly Ser Glu Thr Ser
 50 55 60

Asp Ala Lys Ser Thr Pro Thr Ala Glu Asp Val Thr Ala Pro Leu Val
 65 70 75 80

Asp Glu Gly Ala Pro Gly Lys Gln Ala Ala Gln Pro His Thr Glu
 85 90 95

Ile Pro Glu Gly Thr Thr Ala Glu Glu Ala Gly Ile Gly Asp Thr Pro
 100 105 110

Ser Leu Glu Asp Glu Ala Ala Gly His Val Thr Gln Ala Arg Met Val
 115 120 125

Ser Lys Ser Lys Asp Gly Thr Gly Ser Asp Asp Lys Lys Ala Lys Gly
 130 135 140

Ala Asp Gly Lys Thr Lys Ile Ala Thr Pro Arg Gly Ala Ala Pro Pro
 145 150 155 160

Gly Gln Lys Gly Gln Ala Asn Ala Thr Arg Ile Pro Ala Lys Thr Pro
 165 170 175

Pro Ala Pro Lys Thr Pro Pro Ser Ser Gly Glu Pro Pro Lys Ser Gly
 180 185 190

Asp Arg Ser Gly Tyr Ser Ser Pro Gly Ser Pro Gly Thr Pro Gly Ser
 195 200 205

Arg Ser Arg Thr Pro Ser Leu Pro Thr Pro Pro Thr Arg Glu Pro Lys
 210 215 220

Lys Val Ala Val Val Arg Thr Pro Pro Lys Ser Pro Ser Ser Ala Lys
 225 230 235 240

Ser Arg Leu Gln Thr Ala Pro Val Pro Met Pro Asp Leu Lys Asn Val
 245 250 255

Lys Ser Lys Ile Gly Ser Thr Glu Asn Leu Lys His Gln Pro Gly Gly
 260 265 270

Gly Lys Val Gln Ile Ile Asn Lys Lys Leu Asp Leu Ser Asn Val Gln

275

280

285

Ser Lys Cys Gly Ser Lys Asp Asn Ile Lys His Val Pro Gly Gly
 290 295 300

Ser Val Gln Ile Val Tyr Lys Pro Val Asp Leu Ser Lys Val Thr Ser
 305 310 315 320

Lys Cys Gly Ser Leu Gly Asn Ile His His Lys Pro Gly Gly Gln
 325 330 335

Val Glu Val Lys Ser Glu Lys Leu Asp Phe Lys Asp Arg Val Gln Ser
 340 345 350

Lys Ile Gly Ser Leu Asp Asn Ile Thr His Val Pro Gly Gly Asn
 355 360 365

Lys Lys Ile Glu Thr His Lys Leu Thr Phe Arg Glu Asn Ala Lys Ala
 370 375 380

Lys Thr Asp His Gly Ala Glu Ile Val Tyr Lys Ser Pro Val Val Ser
 385 390 395 400

Gly Asp Thr Ser Pro Arg His Leu Ser Asn Val Ser Ser Thr Gly Ser
 405 410 415

Ile Asp Met Val Asp Ser Pro Gln Leu Ala Thr Leu Ala Asp Glu Val
 420 425 430

Ser Ala Ser Leu Ala Lys Gln Gly Leu
 435 440

<210> 7

<211> 383

<212> PRT

<213> 人类

<400> 7

Met Ala Glu Pro Arg Gln Glu Phe Glu Val Met Glu Asp His Ala Gly
 1 5 10 15

Thr Tyr Gly Leu Gly Asp Arg Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Thr Met His
 20 25 30

Gln Asp Gln Glu Gly Asp Thr Asp Ala Gly Leu Lys Ala Glu Glu Ala
 35 40 45

Gly Ile Gly Asp Thr Pro Ser Leu Glu Asp Glu Ala Ala Gly His Val
 50 55 60

Thr Gln Ala Arg Met Val Ser Lys Ser Lys Asp Gly Thr Gly Ser Asp
 65 70 75 80

Asp Lys Lys Ala Lys Gly Ala Asp Gly Lys Thr Lys Ile Ala Thr Pro
 85 90 95

Arg Gly Ala Ala Pro Pro Gly Gln Lys Gly Gln Ala Asn Ala Thr Arg
 100 105 110

Ile Pro Ala Lys Thr Pro Pro Ala Pro Lys Thr Pro Pro Ser Ser Gly
 115 120 125

Glu Pro Pro Lys Ser Gly Asp Arg Ser Gly Tyr Ser Ser Pro Gly Ser
 130 135 140

Pro Gly Thr Pro Gly Ser Arg Ser Arg Thr Pro Ser Leu Pro Thr Pro
 145 150 155 160

Pro Thr Arg Glu Pro Lys Lys Val Ala Val Val Arg Thr Pro Pro Lys
 165 170 175

Ser Pro Ser Ser Ala Lys Ser Arg Leu Gln Thr Ala Pro Val Pro Met
 180 185 190

Pro Asp Leu Lys Asn Val Lys Ser Lys Ile Gly Ser Thr Glu Asn Leu
 195 200 205

Lys His Gln Pro Gly Gly Lys Val Gln Ile Ile Asn Lys Lys Leu
 210 215 220

Asp Leu Ser Asn Val Gln Ser Lys Cys Gly Ser Lys Asp Asn Ile Lys
 225 230 235 240

His Val Pro Gly Gly Ser Val Gln Ile Val Tyr Lys Pro Val Asp
 245 250 255

Leu Ser Lys Val Thr Ser Lys Cys Gly Ser Leu Gly Asn Ile His His
 260 265 270

Lys Pro Gly Gly Gln Val Glu Val Lys Ser Glu Lys Leu Asp Phe
 275 280 285

Lys Asp Arg Val Gln Ser Lys Ile Gly Ser Leu Asp Asn Ile Thr His
 290 295 300

Val Pro Gly Gly Asn Lys Lys Ile Glu Thr His Lys Leu Thr Phe
 305 310 315 320

Arg Glu Asn Ala Lys Ala Lys Thr Asp His Gly Ala Glu Ile Val Tyr
 325 330 335

Lys Ser Pro Val Val Ser Gly Asp Thr Ser Pro Arg His Leu Ser Asn
 340 345 350

Val Ser Ser Thr Gly Ser Ile Asp Met Val Asp Ser Pro Gln Leu Ala
 355 360 365

Thr Leu Ala Asp Glu Val Ser Ala Ser Leu Ala Lys Gln Gly Leu
 370 375 380

<210> 8

<211> 352

<212> PRT

<213> 人类

<400> 8

Met Ala Glu Pro Arg Gln Glu Phe Glu Val Met Glu Asp His Ala Gly
 1 5 10 15

Thr Tyr Gly Leu Gly Asp Arg Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Thr Met His
 20 25 30

Gln Asp Gln Glu Gly Asp Thr Asp Ala Gly Leu Lys Ala Glu Glu Ala
 35 40 45

Gly Ile Gly Asp Thr Pro Ser Leu Glu Asp Glu Ala Ala Gly His Val
 50 55 60

Thr Gln Ala Arg Met Val Ser Lys Ser Lys Asp Gly Thr Gly Ser Asp
 65 70 75 80

Asp Lys Lys Ala Lys Gly Ala Asp Gly Lys Thr Lys Ile Ala Thr Pro
 85 90 95

Arg Gly Ala Ala Pro Pro Gly Gln Lys Gly Gln Ala Asn Ala Thr Arg
 100 105 110

Ile Pro Ala Lys Thr Pro Pro Ala Pro Lys Thr Pro Pro Ser Ser Gly
 115 120 125

Glu Pro Pro Lys Ser Gly Asp Arg Ser Gly Tyr Ser Ser Pro Gly Ser
 130 135 140

Pro Gly Thr Pro Gly Ser Arg Ser Arg Thr Pro Ser Leu Pro Thr Pro
 145 150 155 160

Pro Thr Arg Glu Pro Lys Lys Val Ala Val Val Arg Thr Pro Pro Lys
 165 170 175

Ser Pro Ser Ser Ala Lys Ser Arg Leu Gln Thr Ala Pro Val Pro Met
 180 185 190

Pro Asp Leu Lys Asn Val Lys Ser Lys Ile Gly Ser Thr Glu Asn Leu
 195 200 205

Lys His Gln Pro Gly Gly Lys Val Gln Ile Val Tyr Lys Pro Val
 210 215 220

Asp Leu Ser Lys Val Thr Ser Lys Cys Gly Ser Leu Gly Asn Ile His
 225 230 235 240

His Lys Pro Gly Gly Gln Val Glu Val Lys Ser Glu Lys Leu Asp
 245 250 255

Phe Lys Asp Arg Val Gln Ser Lys Ile Gly Ser Leu Asp Asn Ile Thr
 260 265 270

His Val Pro Gly Gly Asn Lys Lys Ile Glu Thr His Lys Leu Thr
 275 280 285

Phe Arg Glu Asn Ala Lys Ala Lys Thr Asp His Gly Ala Glu Ile Val
 290 295 300

Tyr Lys Ser Pro Val Val Ser Gly Asp Thr Ser Pro Arg His Leu Ser
 305 310 315 320

Asn Val Ser Ser Thr Gly Ser Ile Asp Met Val Asp Ser Pro Gln Leu
 325 330 335

Ala Thr Leu Ala Asp Glu Val Ser Ala Ser Leu Ala Lys Gln Gly Leu
 340 345 350

<210> 9

<211> 412

<212> PRT

<213> 人类

<400> 9

Met Ala Glu Pro Arg Gln Glu Phe Glu Val Met Glu Asp His Ala Gly
 1 5 10 15

Thr Tyr Gly Leu Gly Asp Arg Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Thr Met His
 20 25 30

Gln Asp Gln Glu Gly Asp Thr Asp Ala Gly Leu Lys Glu Ser Pro Leu
 35 40 45

Gln Thr Pro Thr Glu Asp Gly Ser Glu Glu Pro Gly Ser Glu Thr Ser
 50 55 60

Asp Ala Lys Ser Thr Pro Thr Ala Glu Ala Glu Glu Ala Gly Ile Gly
 65 70 75 80

Asp Thr Pro Ser Leu Glu Asp Glu Ala Ala Gly His Val Thr Gln Ala
 85 90 95

Arg Met Val Ser Lys Ser Lys Asp Gly Thr Gly Ser Asp Asp Lys Lys
 100 105 110

Ala Lys Gly Ala Asp Gly Lys Thr Lys Ile Ala Thr Pro Arg Gly Ala
 115 120 125

Ala Pro Pro Gly Gln Lys Gly Gln Ala Asn Ala Thr Arg Ile Pro Ala
 130 135 140

Lys Thr Pro Pro Ala Pro Lys Thr Pro Pro Ser Ser Gly Glu Pro Pro
 145 150 155 160

Lys Ser Gly Asp Arg Ser Gly Tyr Ser Ser Pro Gly Ser Pro Gly Thr
 165 170 175

Pro Gly Ser Arg Ser Arg Thr Pro Ser Leu Pro Thr Pro Pro Thr Arg
 180 185 190

Glu Pro Lys Lys Val Ala Val Val Arg Thr Pro Pro Lys Ser Pro Ser
 195 200 205

Ser Ala Lys Ser Arg Leu Gln Thr Ala Pro Val Pro Met Pro Asp Leu
 210 215 220

Lys Asn Val Lys Ser Lys Ile Gly Ser Thr Glu Asn Leu Lys His Gln
 225 230 235 240

Pro Gly Gly Lys Val Gln Ile Ile Asn Lys Lys Leu Asp Leu Ser

245

250

255

Asn Val Gln Ser Lys Cys Gly Ser Lys Asp Asn Ile Lys His Val Pro
 260 265 270

Gly Gly Gly Ser Val Gln Ile Val Tyr Lys Pro Val Asp Leu Ser Lys
 275 280 285

Val Thr Ser Lys Cys Gly Ser Leu Gly Asn Ile His His Lys Pro Gly
 290 295 300

Gly Gly Gln Val Glu Val Lys Ser Glu Lys Leu Asp Phe Lys Asp Arg
 305 310 315 320

Val Gln Ser Lys Ile Gly Ser Leu Asp Asn Ile Thr His Val Pro Gly
 325 330 335

Gly Gly Asn Lys Lys Ile Glu Thr His Lys Leu Thr Phe Arg Glu Asn
 340 345 350

Ala Lys Ala Lys Thr Asp His Gly Ala Glu Ile Val Tyr Lys Ser Pro
 355 360 365

Val Val Ser Gly Asp Thr Ser Pro Arg His Leu Ser Asn Val Ser Ser
 370 375 380

Thr Gly Ser Ile Asp Met Val Asp Ser Pro Gln Leu Ala Thr Leu Ala
 385 390 395 400

Asp Glu Val Ser Ala Ser Leu Ala Lys Gln Gly Leu
 405 410

<210> 10
 <211> 686
 <212> PRT
 <213> 大鼠

<400> 10
 Met Ala Glu Pro Arg Gln Glu Phe Asp Thr Met Glu Asp Gln Ala Gly
 1 5 10 15

Asp Tyr Thr Met Leu Gln Asp Gln Glu Gly Asp Met Asp His Gly Leu
 20 25 30

Lys Glu Ser Pro Pro Gln Pro Pro Ala Asp Asp Gly Ser Glu Glu Pro
 35 40 45

Gly Ser Glu Thr Ser Asp Ala Lys Ser Thr Pro Thr Ala Glu Asp Val
 50 55 60

Thr Ala Pro Leu Val Glu Glu Arg Ala Pro Asp Lys Gln Ala Thr Ala
 65 70 75 80

Gln Ser His Thr Glu Ile Pro Glu Gly Thr Thr Ala Glu Glu Ala Gly
 85 90 95

Ile Gly Asp Thr Pro Asn Met Glu Asp Gln Ala Ala Gly His Val Thr
 100 105 110

Gln Glu Pro Gln Lys Val Glu Ile Phe Ser Gln Ser Leu Leu Val Glu
 115 120 125

Pro Gly Arg Arg Glu Gly Gln Ala Pro Asp Ser Gly Ile Ser Asp Trp
 130 135 140

Thr His Gln Gln Val Pro Ser Met Ser Gly Ala Pro Leu Pro Pro Gln
 145 150 155 160

Gly Leu Arg Glu Ala Thr His Gln Pro Leu Gly Thr Arg Pro Glu Asp
 165 170 175

Val Glu Arg Ser His Pro Ala Ser Glu Leu Leu Trp Gln Glu Ser Pro
 180 185 190

Gln Lys Glu Ala Trp Gly Lys Asp Arg Leu Gly Ser Glu Glu Val
 195 200 205

Asp Glu Asp Ile Thr Met Asp Glu Ser Ser Gln Glu Ser Pro Pro Ser
 210 215 220

Gln Ala Ser Leu Ala Pro Gly Thr Ala Thr Pro Gln Ala Arg Ser Val
 225 230 235 240

Ser Ala Ser Gly Val Ser Gly Glu Thr Thr Ser Ile Pro Gly Phe Pro
 245 250 255

Ala Glu Gly Ser Ile Pro Leu Pro Ala Asp Phe Phe Ser Lys Val Ser
 260 265 270

Ala Glu Thr Gln Ala Ser Pro Pro Glu Gly Pro Gly Thr Gly Pro Ser
 275 280 285

Glu Glu Gly His Glu Ala Ala Pro Glu Phe Thr Phe His Val Glu Ile
 290 295 300

Lys Ala Ser Ala Pro Lys Glu Gln Asp Leu Glu Gly Ala Thr Val Val
 305 310 315 320

Gly Ala Pro Ala Glu Glu Gln Lys Ala Arg Gly Pro Ser Val Gly Lys
 325 330 335

Gly Thr Lys Glu Ala Ser Leu Leu Glu Pro Thr Asp Lys Gln Pro Ala
 340 345 350

Ala Gly Leu Pro Gly Arg Pro Val Ser Arg Val Pro Gln Leu Lys Ala
 355 360 365

Arg Val Ala Gly Val Ser Lys Asp Arg Thr Gly Asn Asp Glu Lys Lys
 370 375 380

Ala Lys Gly Ala Asp Gly Lys Thr Gly Ala Lys Ile Ala Thr Pro Arg
 385 390 395 400

Gly Ala Ala Thr Pro Gly Gln Lys Gly Thr Ser Asn Ala Thr Arg Ile
 405 410 415

Pro Ala Lys Thr Thr Pro Ser Pro Lys Thr Pro Pro Gly Ser Gly Glu
 420 425 430

Pro Pro Lys Ser Gly Glu Arg Ser Gly Tyr Ser Ser Pro Gly Ser Pro
 435 440 445

Gly Thr Pro Gly Ser Arg Ser Arg Thr Pro Ser Leu Pro Thr Pro Pro
 450 455 460

Thr Arg Glu Pro Lys Lys Val Ala Val Val Arg Thr Pro Pro Lys Ser
 465 470 475 480

Pro Ser Ala Ser Lys Ser Arg Leu Gln Thr Ala Pro Val Pro Met Pro
 485 490 495

Asp Leu Lys Asn Val Arg Ser Lys Ile Gly Ser Thr Glu Asn Leu Lys
 500 505 510

His Gln Pro Gly Gly Lys Val Gln Ile Ile Asn Lys Lys Leu Asp
 515 520 525

Leu Ser Asn Val Gln Ser Lys Cys Gly Ser Lys Asp Asn Ile Lys His
 530 535 540

Val Pro Gly Gly Ser Val His Ile Val Tyr Lys Pro Val Asp Leu
 545 550 555 560

Ser Lys Val Thr Ser Lys Cys Gly Ser Leu Gly Asn Ile His His Lys
565 570 575

Pro Gly Gly Gly Gln Val Glu Val Lys Ser Glu Lys Leu Asp Phe Lys
580 585 590

Asp Arg Val Gln Ser Lys Ile Gly Ser Leu Asp Asn Ile Thr His Val
595 600 605

Pro Gly Gly Gly Asn Lys Lys Ile Glu Thr His Lys Leu Thr Phe Arg
610 615 620

Glu Asn Ala Lys Ala Lys Thr Asp His Gly Ala Glu Ile Val Tyr Lys
625 630 635 640

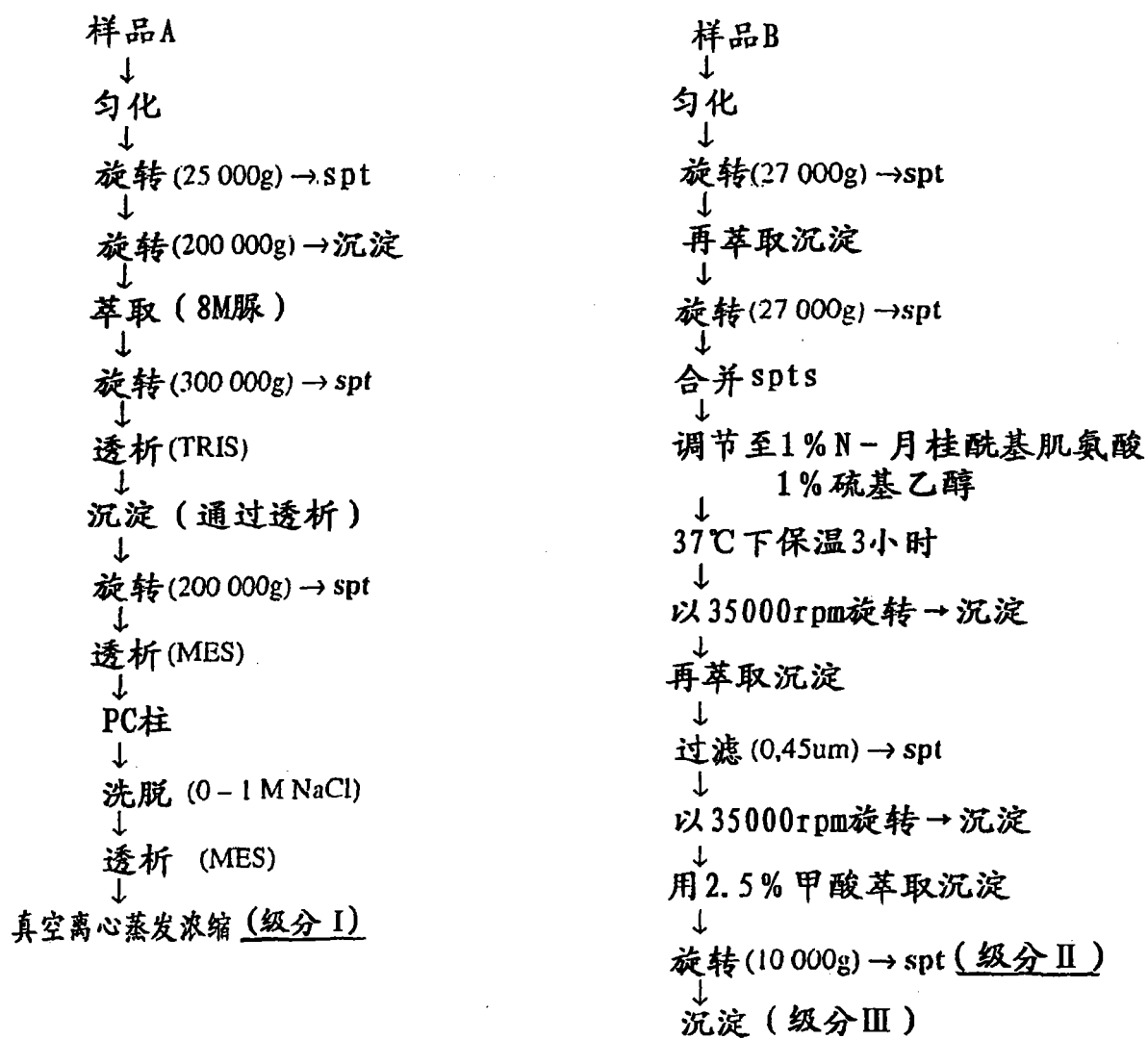
Ser Pro Val Val Ser Gly Asp Thr Ser Pro Arg His Leu Ser Asn Val
645 650 655

Ser Ser Thr Gly Ser Ile Asp Met Val Asp Ser Pro Gln Leu Ala Thr
660 665 670

Leu Ala Asp Glu Val Ser Ala Ser Leu Ala Lys Gln Gly Leu
675 680 685

图1

AD脑



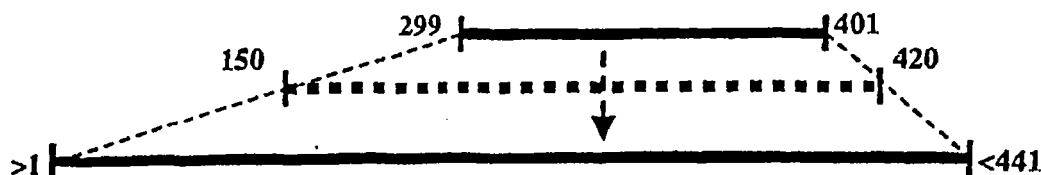
免疫接种用抗原 → 合并的级分 I 、 II 、 III

图 2

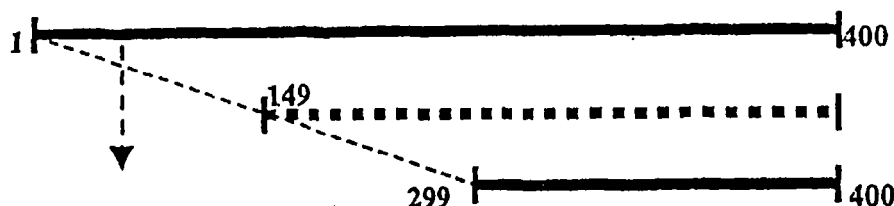
1. tauon (数字表示由 441 个残基组成的最长人 tau 同种型中相应位置上的氨基酸残基)。



可以同时使最小 tauon 的 N - 和 C - 末端延伸, 不过,
不会达到该蛋白质的全长, 例如 299 - 401, 298 - 402 等。



2. C - 末端截短的 tauons (N - 末端残基可以由
1 - 299位氨基酸变化, 例如 2 - 400, 3 - 400等)



3. N - 末端截短的 tauons (C - 末端残基可以是 401 - 441
位上的任意残基, 例如 300 - 401, 300 - 402)

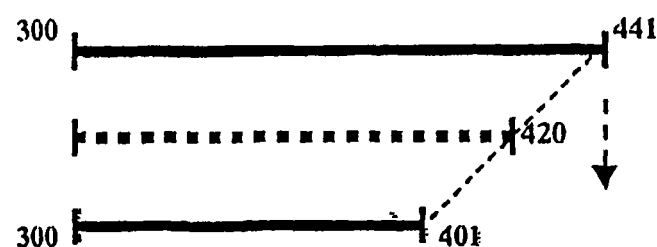


图 3

SEQ. ID No: 1 最小 tauon

数字表示由 441 个残基组成的最长人 tau 同种型中
相应位置上的氨基酸残基。

301 pro gly gly ser val gln ile val tyr lys pro val asp leu ser lys val thr ser
 321 lys cys gly ser leu gly asn ile his his lys pro gly gly gln val glu val lys
 341 ser glu lys leu asp phe lys asp arg val gln ser lys ile gly ser leu asp asn ile
 361 thr his val pro gly gly asn lys lys ile glu thr his lys leu thr phe arg glu
 381 asn ala lys ala lys thr asp his gly ala glu ile val tyr lys ser pro val val ser



可以同时使最小 tauon 的 N- 和 C- 末端延伸，不过，
不会达到该蛋白质的全长，例如 299 - 401, 298 - 402 等。

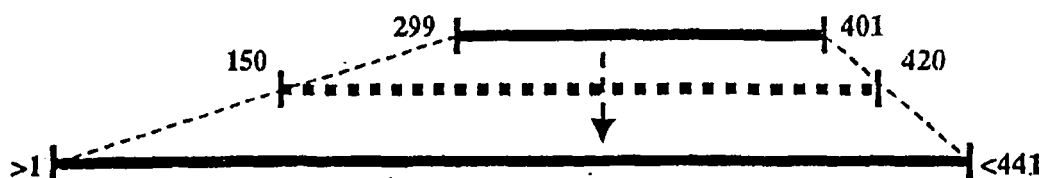


图 4

SEQ. ID No: 2 C-末端截短的 tauons

1 met ala glu pro arg gln glu phe glu val met glu asp his ala gly thr tyr gly leu
 21 gly asp arg lys asp gln gly gly tyr thr met his gln asp gln glu gly asp thr asp
 41 ala gly leu lys glu ser pro leu gln thr pro thr glu asp gly ser glu glu pro gly
 61 ser glu thr ser asp ala lys ser thr pro thr ala glu asp val thr ala pro leu val
 81 asp glu gly ala pro gly lys gln ala ala ala gln pro his thr glu ile pro glu gly
 101 thr thr ala glu glu ala gly ile gly asp thr pro ser leu glu asp glu ala ala gly
 121 his val thr gln ala arg met val ser lys ser lys asp gly thr gly ser asp asp lys
 141 lys ala lys gly ala asp gly lys thr lys ile ala thr pro arg gly ala ala pro pro
 161 gly gln lys gly gln ala asn ala thr arg ile pro ala lys thr pro pro ala pro lys
 181 thr pro pro ser ser gly glu pro pro lys ser gly asp arg ser gly tyr ser ser pro
 201 gly ser pro gly thr pro gly ser arg ser arg thr pro ser leu pro thr pro pro thr
 221 arg glu pro lys lys val ala val val arg thr pro pro lys ser pro ser ser ala lys
 241 ser arg leu gln thr ala pro val pro met pro asp leu lys asn val lys ser lys ile
 261 gly ser thr glu asn leu lys his gln pro gly gly lys val gln ile ile asn lys
 281 lys leu asp leu ser asn val gln ser lys cys gly ser lys asp asn ile lys his val
 301 pro gly gly ser val gln ile val tyr lys pro val asp leu ser lys val thr ser
 321 lys cys gly ser leu gly asn ile his his lys pro gly gly gln val glu val lys
 341 ser glu lys leu asp phe lys asp arg val gln ser lys ile gly ser leu asp asn ile
 361 thr his val pro gly gly lys lys ile glu thr his lys leu thr phe arg glu
 381 asn ala lys ala lys thr asp his gly ala glu ile val tyr lys ser pro val val ser

C-末端截短的 tauons 的 N-末端残基可以由1-299位
上的氨基酸变化,例如 2-400、3-400等

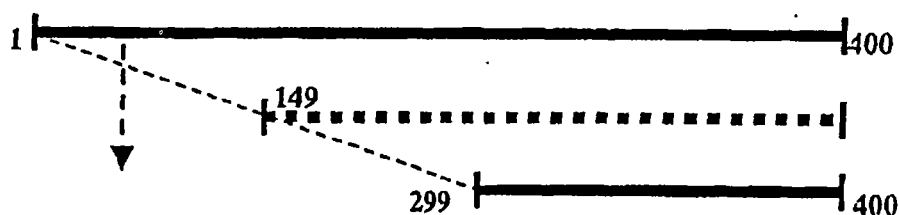


图 5

SEQ. ID No: 3 N - 末端截短的 tauons

val 300

301 pro gly gly gly ser val gln ile val tyr lys pro val asp leu ser lys val thr ser
 321 lys cys gly ser leu gly asn ile his his lys pro gly gly gln val glu val lys
 341 ser glu lys leu asp phe lys asp arg val gln ser lys ile gly ser leu asp asn ile
 361 thr his val pro gly gly asn lys ile glu thr his lys leu thr phe arg glu
 381 asn ala lys ala lys thr asp his gly ala glu ile val tyr lys ser pro val val ser
 401 gly asp thr ser pro arg his leu ser asn val ser ser thr gly ser ile asp met val
 421 asp ser pro gln leu ala thr leu ala asp glu val ser ala ser leu ala lys gln gly
 441 leu

N - 末端截短的 tauons 的 C - 末端残基可以是 401 - 441
位上的任意残基，例如 300 - 401、300 - 402

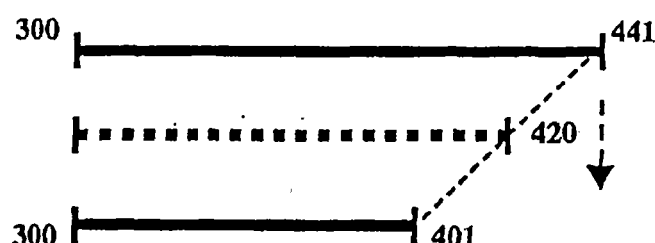


图 6

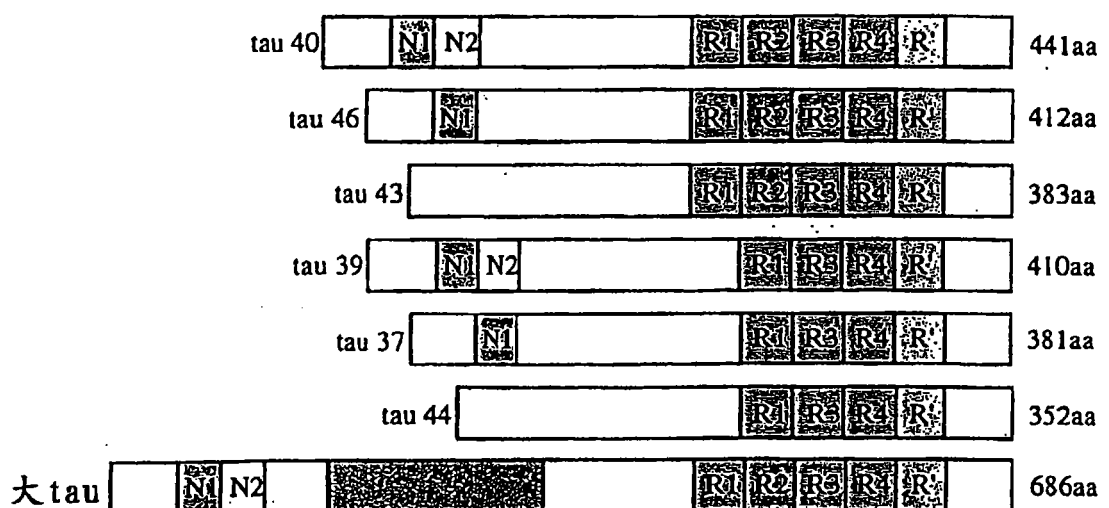
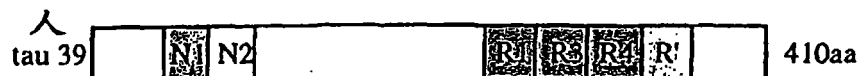


图 7

人
tau 37 [N] [R1] [R2] [R3] [R4] [R5] 381aa

1
Met ala glu pro arg gln glu phe glu val met glu asp his ala gly thr tyr gly leu
21
gly asp arg lys asp gln gly gly tyr thr met his gln asp gln glu gly asp thr asp
41
ala gly leu lys glu ser pro leu gln thr pro thr glu asp gly ser glu glu pro gly
61
ser glu thr ser asp ala lys ser thr pro thr ala glu ala glu glu ala gly ile gly
81
asp thr pro ser leu glu asp glu ala ala gly his val thr gln ala arg met val ser
101
lys ser lys asp gly thr gly ser asp asp lys lys ala lys gly ala asp gly lys thr
121
lys ile ala thr pro arg gly ala ala pro pro gly gln lys gly gln ala asn ala thr
141
arg ile pro ala lys thr pro pro ala pro lys thr pro pro ser ser gly glu pro pro
161
lys ser gly asp arg ser gly tyr ser ser pro gly ser pro gly thr pro gly ser arg
181
ser arg thr pro ser leu pro thr pro pro thr arg glu pro lys lys val ala val val
201
arg thr pro pro lys ser pro ser ser ala lys ser arg leu gln thr ala pro val pro
221
met pro asp leu lys asn val lys ser lys ile gly ser thr glu asn leu lys his gln
241
pro gly gly lys val gln ile val tyr lys pro val asp leu ser lys val thr ser
261
lys cys gly ser leu gly asn ile his his lys pro gly gly gln val glu val lys
281
ser glu lys leu asp phe lys asp arg val gln ser lys ile gly ser leu asp asn ile
301
thr his val pro gly gly asn lys lys ile glu thr his lys leu thr phe arg glu
321
asn ala lys ala lys thr asp his gly ala glu ile val tyr lys ser pro val val ser
341
gly asp thr ser pro arg his leu ser asn val ser ser thr gly ser ile asp met val
361
asp ser pro gln leu ala thr leu ala asp glu val ser ala ser leu ala lys gln gly
381
leu

图 8



1 Met ala glu pro arg gln glu phe glu val met glu asp his ala gly thr tyr gly leu
 21 gly asp arg lys asp gln gly gly tyr thr met his gln asp gln glu gly asp thr asp
 41 ala gly leu lys glu ser pro leu gln thr pro thr glu asp gly ser glu glu pro gly
 61 ser glu thr ser asp ala lys ser thr pro thr ala glu asp val thr ala pro leu val
 81 asp glu gly ala pro gly lys gln ala ala gln pro his thr glu ile pro glu gly
 101 thr thr ala glu glu ala gly ile gly asp thr pro ser leu glu asp glu ala ala gly
 121 his val thr gln ala arg met val ser lys ser lys asp gly thr gly ser asp asp lys
 141 lys ala lys gly ala asp gly lys thr lys ile ala thr pro arg gly ala ala pro pro
 161 gly gln lys gly gln ala asn ala thr arg ile pro ala lys thr pro pro ala pro lys
 181 thr pro pro ser ser gly glu pro pro lys ser gly asp arg ser gly tyr ser ser pro
 201 gly ser pro gly thr pro gly ser arg ser arg thr pro ser leu pro thr pro pro thr
 221 arg glu pro lys lys val ala val val arg thr pro pro lys ser pro ser ser ala lys
 241 ser arg leu gln thr ala pro val pro met pro asp leu lys asn val lys ser lys ile
 261 gly ser thr glu asn leu lys his gln pro gly gly lys val gln ile val tyr lys
 281 pro val asp leu ser lys val thr ser lys cys gly ser leu gly asn ile his his lys
 301 pro gly gly gln val glu val lys ser glu lys leu asp phe lys asp arg val gln
 321 ser lys ile gly ser leu asp asn ile thr his val pro gly gly asn lys lys ile
 341 glu thr his lys leu thr phe arg glu asn ala lys ala lys thr asp his gly ala glu
 361 ile val tyr lys ser pro val val ser gly asp thr ser pro arg his leu ser asn val
 381 ser ser thr gly ser ile asp met val asp ser pro gln leu ala thr leu ala asp glu
 401 val ser ala ser leu ala lys gln gly leu

图9



1 Met ala glu pro arg gln glu phe glu val met glu asp his ala gly thr tyr gly leu
 21 gly asp arg lys asp gln gly gly tyr thr met his gln asp gln glu gly asp thr asp
 41 ala gly leu lys glu ser pro leu gln thr pro thr glu asp gly ser glu glu pro gly
 61 ser glu thr ser asp ala lys ser thr pro thr ala glu asp val thr ala pro leu val
 81 asp glu gly ala pro gly lys gln ala ala gln pro his thr glu ile pro glu gly
 101 thr thr ala glu glu ala gly ile gly asp thr pro ser leu glu asp glu ala ala gly
 121 his val thr gln ala arg met val ser lys ser lys asp gly thr gly ser asp asp lys
 141 lys ala lys gly ala asp gly lys thr lys ile ala thr pro arg gly ala ala pro pro
 161 gly gln lys gly gln ala asn ala thr arg ile pro ala lys thr pro pro ala pro lys
 181 thr pro pro ser ser gly glu pro pro lys ser gly asp arg ser gly tyr ser ser pro
 201 gly ser pro gly thr pro gly ser arg ser arg thr pro ser leu pro thr pro pro thr
 221 arg glu pro lys lys val ala val val arg thr pro pro lys ser pro ser ser ala lys
 241 ser arg leu gln thr ala pro val pro met pro asp leu lys asn val lys ser lys ile
 261 gly ser thr glu asn leu lys his gln pro gly gly lys val gln ile ile asn lys
 281 lys leu asp leu ser asn val gln ser lys cys gly ser lys asp asn ile lys his val
 301 pro gly gly ser val gln ile val tyr lys pro val asp leu ser lys val thr ser
 321 lys cys gly ser leu gly asn ile his his lys pro gly gly gln val glu val lys
 341 ser glu lys leu asp phe lys asp arg val gln ser lys ile gly ser leu asp asn ile
 361 thr his val pro gly gly asn lys ile glu thr his lys leu thr phe arg glu
 381 asn ala lys ala lys thr asp his gly ala glu ile val tyr lys ser pro val val ser
 401 gly asp thr ser pro arg his leu ser asn val ser ser thr gly ser ile asp met val
 421 asp ser pro gln leu ala thr leu ala asp glu val ser ala ser leu ala lys gln gly
 441 leu

图 10

人
tau 43 [RE] R2 R3 R4 R' 383aa

1 Met ala glu pro arg gln glu phe glu val met glu asp his ala gly thr tyr gly leu
 21 gly asp arg lys asp gln gly gly tyr thr met his gln asp gln glu gly asp thr asp
 41 ala gly leu lys ala glu glu ala gly ile gly asp thr pro ser leu glu asp glu ala
 61 ala gly his val thr gln ala arg met val ser lys ser lys asp gly thr gly ser asp
 81 asp lys lys ala lys gly ala asp gly lys thr lys ile ala thr pro arg gly ala ala
 101 pro pro gly gln lys gly gln ala asn ala thr arg ile pro ala lys thr pro pro ala
 121 pro lys thr pro pro ser ser gly glu pro pro lys ser gly asp arg ser gly tyr ser
 141 ser pro gly ser pro gly thr pro gly ser arg ser arg thr pro ser leu pro thr pro
 161 pro thr arg glu pro lys val ala val val arg thr pro pro lys ser pro ser ser
 181 ala lys ser arg leu gln thr ala pro val pro met pro asp leu lys asn val lys ser
 201 lys ile gly ser thr glu asn leu lys his gln pro gly gly lys val gln ile ile
 221 asn lys leu asp leu ser asn val gln ser lys cys gly ser lys asp asn ile lys
 241 his val pro gly gly ser val gln ile val tyr lys pro val asp leu ser lys val
 261 thr ser lys cys gly ser leu gly asn ile his his lys pro gly gly gln val glu
 281 val lys ser glu lys leu asp phe lys asp arg val gln ser lys ile gly ser leu asp
 301 asn ile thr his val pro gly gly asn lys ile glu thr his lys leu thr phe
 321 arg glu asn ala lys ala lys thr asp his gly ala glu ile val tyr lys ser pro val
 341 val ser gly asp thr ser pro arg his leu ser asn val ser ser thr gly ser ile asp
 361 met val asp ser pro gln leu ala thr leu ala asp glu val ser ala ser leu ala lys
 381 gln gly leu

图 11

人
tau 44 [REPEAT] R' 352aa

1 Met ala glu pro arg gln glu phe glu val met glu asp his ala gly thr tyr gly leu
 21 gly asp arg lys asp gln gly gly tyr thr met his gln asp gln glu gly asp thr asp
 41 ala gly leu lys ala glu glu ala gly ile gly asp thr pro ser leu glu asp glu ala
 61 ala gly his val thr gln ala arg met val ser lys asp gly thr gly ser asp
 81 asp lys lys ala lys gly ala asp gly lys thr lys ile ala thr pro arg gly ala ala
 101 pro pro gly gln lys gly gln ala asn ala thr arg ile pro ala lys thr pro pro ala
 121 pro lys thr pro pro ser ser gly glu pro pro lys ser gly asp arg ser gly tyr ser
 141 ser pro gly ser pro gly thr pro gly ser arg ser arg thr pro ser leu pro thr pro
 161 pro thr arg glu pro lys lys val ala val val arg thr pro pro lys ser pro ser ser
 181 ala lys ser arg leu gln thr ala pro val pro met pro asp leu lys asn val lys ser
 201 lys ile gly ser thr glu asn leu lys his gln pro gly gly lys val gln ile val
 221 tyr lys pro val asp leu ser lys val thr ser lys cys gly ser leu gly asn ile his
 241 his lys pro gly gly gln val glu val lys ser glu lys leu asp phe lys asp arg
 261 val gln ser lys ile gly ser leu asp asn ile thr his val pro gly gly asn lys
 281 lys ile glu thr his lys leu thr phe arg glu asn ala lys ala lys thr asp his gly
 301 ala glu ile val tyr lys ser pro val val ser gly asp thr ser pro arg his leu ser
 321 asn val ser ser thr gly ser ile asp met val asp ser pro gln leu ala thr leu ala
 341 asp glu val ser ala ser leu ala lys gln gly leu

图12

人 tau 46 [N] [R] [R] [R] [R] 412aa

1 Met ala glu pro arg gln glu phe glu val met glu asp his ala gly thr tyr gly leu
 21
 gly asp arg lys asp gln gly gly tyr thr met his gln asp gln glu gly asp thr asp
 41
 ala gly leu lys glu ser pro leu gln thr pro thr glu asp gly ser glu glu pro gly
 61
 ser glu thr ser asp ala lys ser thr pro thr ala glu ala glu glu ala gly ile gly
 81
 asp thr pro ser leu glu asp glu ala ala gly his val thr gln ala arg met val ser
 101
 lys ser lys asp gly thr gly ser asp asp lys lys ala lys gly ala asp gly lys thr
 121
 lys ile ala thr pro arg gly ala ala pro pro gly gln lys gly gln ala asn ala thr
 141
 arg ile pro ala lys thr pro pro ala pro lys thr pro pro ser ser gly glu pro pro
 161
 lys ser gly asp arg ser gly tyr ser ser pro gly ser pro gly thr pro gly ser arg
 181
 ser arg thr pro ser leu pro thr pro pro thr arg glu pro lys lys val ala val val
 201
 arg thr pro pro lys ser pro ser ser ala lys ser arg leu gln thr ala pro val pro
 221
 met pro asp leu lys asn val lys ser lys ile gly ser thr glu asn leu lys his gln
 241
 pro gly gly lys val gln ile ile asn lys lys leu asp leu ser asn val gln ser
 261
 lys cys gly ser lys asp asn ile lys his val pro gly gly ser val gln ile val
 281
 tyr lys pro val asp leu ser lys val thr ser lys cys gly ser leu gly asn ile his
 301
 his lys pro gly gly gln val glu val lys ser glu lys leu asp phe lys asp arg
 321
 val gln ser lys ile gly ser leu asp asn ile thr his val pro gly gly asn lys
 341
 lys ile glu thr his lys leu thr phe arg glu asn ala lys ala lys thr asp his gly
 361
 ala glu ile val tyr lys ser pro val val ser gly asp thr ser pro arg his leu ser
 381
 asn val ser ser thr gly ser ile asp met val asp ser pro gln leu ala thr leu ala
 401
 asp glu val ser ala ser leu ala lys gln gly leu

图 13

大鼠大

tau	N	N2	[REDACTED]	[REDACTED]	R	R2	R3	R4	R5	[REDACTED]
-----	---	----	------------	------------	---	----	----	----	----	------------

686aa

1 Met ala glu pro arg gln glu phe asp thr met glu asp gln ala gly asp tyr thr met
 21 leu gln asp gln glu gly asp met asp his gly leu lys glu ser pro pro gln pro pro
 41 ala asp asp gly ser glu glu pro gly ser glu thr ser asp ala lys ser thr pro thr
 61 ala glu asp val thr ala pro leu val glu glu arg ala pro asp lys gln ala thr ala
 81 gln ser his thr glu ile pro glu gly thr thr ala glu glu ala gly ile gly asp thr
 101 pro asn met glu asp gln ala ala gly his val thr gln glu pro gln lys val glu ile
 121 phe ser gln ser leu leu val glu pro gly arg arg glu gly gln ala pro asp ser gly
 141 ile ser asp trp thr his gln gln val pro ser met ser gly ala pro leu pro pro gln
 161 gly leu arg glu ala thr his gln pro leu gly thr arg pro glu asp val glu arg ser
 181 his pro ala ser glu leu leu trp gln glu ser pro gln lys glu ala trp gly lys asp
 201 arg leu gly ser glu glu glu val asp glu asp ile thr met asp glu ser ser gln glu
 221 ser pro pro ser gln ala ser leu ala pro gly thr ala thr pro gln ala arg ser val
 241 ser ala ser gly val ser gly glu thr thr ser ile pro gly phe pro ala glu gly ser
 261 ile pro leu pro ala asp phe ser lys val ser ala glu thr gln ala ser pro pro
 281 glu gly pro gly thr gly pro ser glu glu gly his glu ala ala pro glu phe thr phe
 301 his val glu ile lys ala ser ala pro lys glu gln asp leu glu gly ala thr val val
 321 gly ala pro ala glu glu gln lys ala arg gly pro ser val gly lys gly thr lys glu
 341 ala ser leu leu glu pro thr asp lys gln pro ala ala gly leu pro gly arg pro val
 361 ser arg val pro gln leu lys ala arg val ala gly val ser lys asp arg thr gly asn
 381 asp glu lys lys ala lys gly ala asp gly lys thr gly ala lys ile ala thr pro arg
 401 gly ala ala thr pro gly gln lys gly thr ser asn ala thr arg ile pro ala lys thr
 421 thr pro ser pro lys thr pro pro gly ser gly glu pro pro lys ser gly glu arg ser
 441 gly tyr ser ser pro gly ser pro gly thr pro gly ser arg ser arg thr pro ser leu
 461 pro thr pro pro thr arg glu pro lys lys val ala val val arg thr pro pro lys ser
 481 pro ser ala ser lys ser arg leu gln thr ala pro val pro met pro asp leu lys asn
 501 val arg ser lys ile gly ser thr glu asn leu lys his gln pro gly gly lys val
 521

接下页

gln ile ile asn lys lys leu asp leu ser asn val gln ser lys cys gly ser lys asp
541
asn ile lys his val pro gly gly ser val his ile val tyr lys pro val asp leu
561
ser lys val thr ser lys cys gly ser leu gly asn ile his his lys pro gly gly
581
gln val glu val lys ser glu lys leu asp phe lys asp arg val gln ser lys ile gly
601
ser leu asp asn ile thr his val pro gly gly asn lys lys ile glu thr his lys
621
leu thr phe arg glu asn ala lys ala lys thr asp his gly ala glu ile val tyr lys
641
ser pro val val ser gly asp thr ser pro arg his leu ser asn val ser ser thr gly
661
ser ile asp met val asp ser pro gln leu ala thr leu ala asp glu val ser ala ser
681
leu ala lys gln gly leu

专利名称(译)	tau蛋白		
公开(公告)号	CN101307107A	公开(公告)日	2008-11-19
申请号	CN200810108154.7	申请日	2002-01-29
[标]发明人	M·诺瓦克		
发明人	M·诺瓦克		
IPC分类号	C07K16/18 C12N5/20 C07K14/47 G01N33/577 G01N33/68 A61K39/395 A61P25/28 G01N33/53 A61P25/14 A61P25/16 A61P43/00 C12N5/10 C12N5/12 C12N15/09 G01N33/563		
CPC分类号	C07K14/4711 A61K2039/505 C07K16/18 A61P25/14 A61P25/16 A61P25/28 A61P43/00		
优先权	2001000175 2001-02-02 AT		
外部链接	Espacenet SIPO		

摘要(译)

本发明涉及对在构象上不同于正常tau且不与正常tau蛋白结合的异常截短形式的tau蛋白具有特异性的抗体、在构象上不同的tau蛋白("tauons")和与阿尔茨海默病和相关tauo病(tauopathies)有关的诊断和治疗方面。

Köñler