

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11) 特許出願公表番号

特表2006-500910
(P2006-500910A)

(43) 公表日 平成18年1月12日(2006.1.12)

(51) Int.CI.	F 1		テーマコード (参考)
C 12 N 15/09 (2006.01)	C 12 N 15/00	Z N A A	2 G O 4 5
A 01 K 67/027 (2006.01)	A 01 K 67/027		4 B O 2 4
A 61 K 31/7088 (2006.01)	A 61 K 31/7088		4 B O 6 3
A 61 K 39/395 (2006.01)	A 61 K 39/395	D	4 B O 6 4
A 61 K 45/00 (2006.01)	A 61 K 39/395	N	4 B O 6 5

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 84 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号	特願2003-584309 (P2003-584309)	(71) 出願人	505095121 アキュイティ ファーマシューティカルズ 、インク。 アメリカ合衆国、19104 ペンシルバニア州、フィラデルフィア、マーケット ストリート 3701
(86) (22) 出願日	平成15年4月16日 (2003.4.16)	(74) 代理人	100104411 弁理士 矢口 太郎
(85) 翻訳文提出日	平成16年12月20日 (2004.12.20)	(74) 代理人	100104215 弁理士 大森 純一
(86) 國際出願番号	PCT/EP2003/004003	(74) 代理人	100099656 弁理士 山口 康明
(87) 國際公開番号	W02003/087368	(72) 発明者	ドルム、カリナ ドイツ国、97070 ヴルツブルグ、イ ネール グラベン 12
(87) 國際公開日	平成15年10月23日 (2003.10.23)		
(31) 優先権主張番号	02008761.5		
(32) 優先日	平成14年4月18日 (2002.4.18)		
(33) 優先権主張國	歐州特許庁 (EP)		
(31) 優先権主張番号	60/431,173		
(32) 優先日	平成14年12月5日 (2002.12.5)		
(33) 優先権主張國	米国 (US)		

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 C N S と眼の標的遺伝子を特異的に調節するための手段と方法及びその同定法

(57) 【要約】

【課題】

【解決手段】 特に、C N S および / または眼の疾患を治療する医薬品を調整するため、標的の遺伝子または遺伝子産物を調節することができる化合物を有する組成物を使用することについて報告し、前記組成物は血液C N S 関門と血液網膜関門の外に投与するように設計する。さらに、C N S または眼の疾患に関するポリペプチドをコードする核酸分子を同定、入手する方法、前記疾患を診断する方法、及び前記に説明した方法に沿って同定された標的遺伝子の発現が欠乏した遺伝子組換え動物について提示する。さらに、C N S および / または眼に関連した疾患の治療に特に有用な薬物を同定し、単離する方法を提示する。

【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

治療有効量で標的遺伝子または遺伝子産物を調節することができる化合物を有する組成物を被験者に投与する方法を有する、中枢神経系（CNS）と眼の疾患の両方または一方を治療する方法であって、前記組成物は血液脳関門と血液網膜関門の両方または一方の外に投与されるものである。

【請求項 2】

中枢神経系（CNS）と眼の疾患の両方または一方を治療する医薬品を調合するため、標的遺伝子または遺伝子産物を調節することができる化合物の使用法であって、前記組成物は血液脳関門と血液網膜関門の両方または一方の外に適用されるように設計するものである。
10

【請求項 3】

請求項1の方法または請求項2の使用法において、前記疾患は眼に関連するものである。
。

【請求項 4】

請求項1～3のいずれか1つの方法または使用法において、前記疾患は血管新生（angiogenesis）および／または新血管新生（neovascularization）に関連するものである。

【請求項 5】

請求項1～4のいずれか1つの方法または使用法において、前記疾患は網膜色素上皮（RPE）、神経感覺網膜、脈絡（choriodesma）のすべてまたはいずれかに関連するものである。
20

【請求項 6】

請求項1～5のいずれか1つの方法または使用法において、前記疾患は滲出型加齢性黄斑変性症（AMD）または糖尿病性網膜症である。

【請求項 7】

請求項1～6のいずれか1つの方法または使用法において、前記医薬品は眼球の内節に効果的であり（適用される）ように設計されているものである。

【請求項 8】

請求項1～7のいずれか1つの方法または使用法において、前記組成物は血液網膜関門の網膜領域の外に適用されるように設計された形である。
30

【請求項 9】

請求項1～8のいずれか1つの方法または使用法において、前記化合物は前記遺伝子または遺伝子産物のインヒビター（阻害物質）／アンタゴニスト（拮抗物質）である。

【請求項 10】

請求項9の方法または使用法において、前記アンタゴニスト／インヒビターは遺伝子の発現または血管形成と血管新生の両方または一方に関係する遺伝子産物の活性を阻害するものである。

【請求項 11】

請求項9または10の方法または使用法において、前記アンタゴニスト／インヒビターは前記遺伝子または遺伝子産物の核酸分子、ポリペプチド、抗体、またはリガンド結合分子であるか、これらに由来するものである。
40

【請求項 12】

請求項9または11の方法または使用法において、前記アンタゴニスト／インヒビターは前記遺伝子または遺伝子産物のリボザイム、アンチセンス、またはセンス核酸分子である。

【請求項 13】

請求項9～12のいずれか1つの方法または使用法において、前記アンタゴニスト／インヒビターは実質的にリボヌクレオチドで構成されるものである。

【請求項 14】

50

請求項 1 3 の方法または使用法において、前記アンタゴニスト／インヒビターは実質的に二本鎖オリゴリボヌクレオチド（d s R N A）の一部を有するものである。

【請求項 1 5】

請求項 1 4 の方法または使用法において、前記 d s R N A は 2 1 ~ 2 3 ヌクレオチド長である。

【請求項 1 6】

請求項 1 4 または 1 5 の方法または使用法において、前記 d s R N A 分子は末端 3' 水酸基を含むものである。

【請求項 1 7】

請求項 1 2 ~ 1 6 のいずれか 1 つの方法または使用法において、前記核酸分子は天然由來 R N A の類似体である。 10

【請求項 1 8】

請求項 1 7 の方法または使用法において、1 つ以上のヌクレオチドの付加、欠失、置換、または修飾により、前記核酸分子のヌクレオチド配列が前記遺伝子または遺伝子産物のヌクレオチド配列とは異なるものである。

【請求項 1 9】

請求項 1 0 ~ 1 8 のいずれか 1 つの方法または使用法において、前記遺伝子またはその c D N A はヌクレオチド配列を有するか、S E Q I D N O : 1 ~ 4 のいずれか 1 つから成るグループから選択したアミノ酸配列をコードするものである。 20

【請求項 2 0】

請求項 1 ~ 1 9 のいずれか 1 つの方法または使用法において、前記化合物は核酸分子であるか、核酸分子によってコードされ、C N S または眼の細胞に発現されるように設計されるものである。

【請求項 2 1】

請求項 1 ~ 2 0 のいずれか 1 つの方法または使用法において、前記組成物は、血液脳関門または血液網膜関門の外に適用することで特徴付けられる、適当な担体により、C N S または眼の細胞または組織に導入されるように設計された形態である。 30

【請求項 2 2】

請求項 1 ~ 2 1 のいずれか 1 つの方法または使用法において、前記組成物は全身投与またはイオン注入による投与用に設計されているものである。

【請求項 2 3】

請求項 1 ~ 2 1 のいずれか 1 つの方法または使用法において、前記組成物は球後投与または点眼用に設計されている。

【請求項 2 4】

請求項 1 ~ 6 のいずれか 1 つで定義される通り、疾患に関与するポリペプチドをコードした核酸分子を同定、入手する方法であって：

(a) C N S または眼性疾患に関連した病的状態の刺激につながるストレス条件下で、細胞、組織、または非ヒト動物を培養・育成する工程と； 40

(b) 前記細胞、組織、または動物のサンプルから核酸及び／若しくはタンパク質を単離する工程と；

(c) 少なくとも 1 つの上述の核酸および／またはタンパク質の発現または活性プロファイルを、対応する非投与細胞、組織、または動物のそれら、及び／若しくは異なるストレス条件で投与された細胞、組織、または動物のそれらと比較する工程と；

(d) 異なって発現された少なくとも 1 つの核酸および／またはタンパク質を決定する工程であって、それにより前記の少なくとも 1 つの核酸の発現または活性量の変化、または少なくとも 1 つの前記タンパク質の活性、または前記タンパク質の局在化変化が C N S または眼の疾患に影響していることを示す、決定する工程と、
を有する。

【請求項 2 5】

請求項 2 4 の方法において、前記ストレス条件は前記細胞、組織、または動物の培養条 50

件が異常に供給されることによって生じるものである。

【請求項 2 6】

請求項 2 4 または 2 5 の方法において、前記の異常な供給は前記眼の内節の異常な供給である。

【請求項 2 7】

請求項 2 4 ~ 2 6 のいずれか 1 つの方法において、前記方法は細胞培養を基本とした方法である。

【請求項 2 8】

請求項 2 7 の方法において、前記細胞は R P E 細胞である。

【請求項 2 9】

請求項 2 8 の方法において、前記細胞は細胞株 A R P E - 1 9 などの R P E 由来細胞株に由来するものである。

【請求項 3 0】

請求項 2 4 ~ 2 6 のいずれか 1 つの方法において、前記方法は非ヒト動物を用いて行われるものである。

【請求項 3 1】

請求項 2 4 ~ 3 0 のいずれか 1 つの方法において、前記ストレス条件は例えば酸化的ストレス、低酸素の培養条件、不十分な栄養および / または成長因子、p H 値の変化および / または桿体外節 (R O S) および / または A 2 - E の病態生理学的濃度を供給する工程を有するものである。

【請求項 3 2】

請求項 2 4 ~ 3 1 のいずれか 1 つの方法において、核酸の発現を発現アレイおよび / またはリアルタイム P C R により分析するものである。

【請求項 3 3】

請求項 2 4 ~ 3 2 のいずれか 1 つの方法において、タンパク質発現をイムノプロットアッセイ若しくは E L I S A アッセイ、または 2 D ゲル電気泳動若しくは M A L D I - T O F で分析するものである。

【請求項 3 4】

請求項 3 3 の方法において、血管新生および / または新血管新生に関するタンパク質に特異的な抗体が利用されるものである。

【請求項 3 5】

請求項 2 4 ~ 3 4 のいずれか 1 つの方法であって、さらに、前記細胞、組織、または動物の表現型の反応変化を誘導できるかについて、前記細胞、組織、動物中の同定された核酸候補またはコードされたポリペプチドの発現を過剰発現または抑制する方法を有し、前記表現型は C N S または眼の疾患に関連するものである。

【請求項 3 6】

請求項 2 4 ~ 3 5 のいずれか 1 つの方法であって、さらに、(e) ステップ (a) の細胞またはその分泌された因子、またはその細胞可溶化物を内皮細胞培養にさらす工程と、

(f) 細胞増殖、電気生理学的活性、D N A 合成、細胞成長、細胞遊走、ケモキネシス、走化性、血管の発達、マーカー遺伝子の発現または活性、アポトーシス、生存度のいずれかまたはすべてを分析する工程と、

を有するものである。

【請求項 3 7】

請求項 2 4 ~ 3 6 のいずれか 1 つの方法において、前記細胞のサンプルは、前記候補核酸またはコードされたポリペプチドに特異的なインヒビターで処理され；さらに、前記細胞、その分泌された因子、またはその細胞可溶化物が前記表現型の前記反応変化を誘導できなかったか否かを決定する工程を有するものである。

【請求項 3 8】

請求項 3 5 ~ 3 7 のいずれか 1 つの方法または使用法において、前記表現型は血管新生

10

20

30

40

50

および／または新血管新生、変性性網膜障害のすべてまたはいずれかに関連するものである。

【請求項 3 9】

請求項 3 8 の方法において、前記インヒビターは請求項 1 0 ~ 1 9 のいずれか 1 つで定義されたインヒビターであるものである。

【請求項 4 0】

請求項 2 4 ~ 3 9 のいずれか 1 つの方法であって、さらに前記の少なくとも 1 つの核酸および／またはタンパク質の配列を同定し、任意に対応するコード遺伝子またはその c D N A を同定する工程を有するものである。

【請求項 4 1】

請求項 4 0 の方法であって、さらに前記遺伝子、c D N A、またはその断片をクローニングする工程を有するものである。

【請求項 4 2】

請求項 2 4 ~ 4 1 のいずれか 1 つの方法により得られる核酸分子。

【請求項 4 3】

血管新生および／または新血管新生、および／または網膜疾患に関するポリペプチドをコードした、請求項 4 2 の核酸分子。

【請求項 4 4】

請求項 4 2 または 4 3 の核酸分子に特異的にハイブリダイズする核酸分子であって、請求項 3 5 ~ 3 8 のいずれか 1 つで定義したとおり、表現型の反応変化を誘導することができなくなったタンパク質の変異体をコードする核酸分子。

【請求項 4 5】

請求項 4 2 ~ 4 4 のいずれか 1 つの核酸分子において、この核酸分子は D N A である。

【請求項 4 6】

請求項 4 5 の核酸分子において、この核酸分子は c D N A である。

【請求項 4 7】

請求項 4 2 ~ 6 4 のいずれか 1 つの核酸分子において、この核酸分子は哺乳類に由来するものである。

【請求項 4 8】

請求項 4 7 の核酸分子において、前記哺乳類はマウスまたはヒトである。

【請求項 4 9】

請求項 4 2 ~ 4 8 のいずれか 1 つの核酸分子、またはその相補鎖と特異的にハイブリダイズする、少なくとも 1 5 ヌクレオチド長の核酸分子。

【請求項 5 0】

請求項 4 2 ~ 4 9 のいずれか 1 つの核酸分子を有するベクター。

【請求項 5 1】

請求項 5 0 のベクターにおいて、前記核酸分子は原核生物または真核生物の宿主細胞の発現を可能にする制御要素と操作可能に結合するものである。

【請求項 5 2】

請求項 5 0 または 5 1 のベクターを有する宿主細胞。

【請求項 5 3】

請求項 5 2 の宿主細胞は、細菌、真菌、植物、または動物細胞である。

【請求項 5 4】

請求項 5 3 の宿主細胞は、哺乳類細胞である。

【請求項 5 5】

請求項 5 4 の宿主細胞は、R P E 細胞または神経感覚網膜細胞である。

【請求項 5 6】

請求項 3 5 ~ 3 8 のいずれか 1 つで定義されるとおり、表現型の反応変化を誘導することができるポリペプチドを生産する方法であって、ポリペプチドの発現を可能にする条件下で請求項 5 2 ~ 5 5 のいずれか 1 つの宿主細胞を培養する工程と、前記培養で生産され

10

20

30

40

50

たポリペプチドを回収する工程と
を有するものである。

【請求項 5 7】

請求項 4 2 ~ 4 9 のいずれか 1 つの核酸分子でコードされているか、または請求項 5 6
による方法で得られるポリペプチド。

【請求項 5 8】

請求項 5 7 のポリペプチドを特異的に認識する抗体。

【請求項 5 9】

請求項 4 2 ~ 4 9 のいずれか 1 つの核酸分子、またはそのような核酸分子に相補的な核
酸分子、請求項 5 0 または 5 1 のベクター、請求項 5 2 ~ 5 5 のいずれか 1 つの宿主細胞
、請求項 5 7 のポリペプチド、請求項 5 8 の抗体のいずれかまたはすべてと、任意に医薬品
として認められた担体を有する医薬品。

10

【請求項 6 0】

請求項 4 2 ~ 4 9 のいずれか 1 つの核酸分子、請求項 5 0 または 5 1 のベクター、請求
項 5 2 ~ 5 5 のいずれか 1 つの宿主細胞、請求項 5 7 のポリペプチドおよび / または請求
項 5 8 の抗体と、任意に適当な検出法とを有する診断構成。

【請求項 6 1】

請求項 1 ~ 6 のいずれか 1 つで定義された疾患を治療する方法において、有効量の請求
項 5 9 の医薬品を被験者に投与する方法を有するものである。

20

【請求項 6 2】

請求項 1 ~ 6 のいずれか 1 つで定義された疾患に関する遺伝子の発現を検出する方法
であって、

- (a) 細胞から m R N A を採取する工程と；
- (b) ハイブリダイゼーションの条件下で請求項 4 2 ~ 4 9 のいずれか 1 つの核酸分子ま
たはそのフラグメントを有するプローブを用い、そのように採取された m R N A をインキ
ュベートする工程と；
- (c) プローブにハイブリダイズさせた m R N A の有無を検出する工程と、
を有するものである。

【請求項 6 3】

請求項 1 ~ 6 のいずれか 1 つで定義された疾患に関する遺伝子の発現を検出する方法
であって、

- (d) 前記被験者から細胞サンプルを採取する工程と；
- (e) そのように採取された細胞サンプルを請求項 5 8 の抗体と接触させる工程と；
- (f) 前記遺伝子でコードされたタンパク質に結合した抗体の有無を検出する工程と、
を有するものである。

30

【請求項 6 4】

請求項 4 4 の核酸分子によってコードされたタンパク質発現を検出するための、請求項
6 2 ~ 6 3 の方法。

【請求項 6 5】

請求項 1 ~ 6 のいずれか 1 つで定義された疾患であるか、またはそのような疾患に罹患
しやすい被験者を診断する方法であって：

- (a) 前記疾患に罹患した患者から D N A を単離する工程と；
- 前記ステップ (a) で単離された D N A を少なくとも 1 つの制限酵素で消化する工程と；
- (b) サイジングゲル上で得られた D N A フラグメントを電気泳動により分離する工程と；
- (c) 検出可能なマーカーで標識した、請求項 4 2 ~ 4 9 の何れか 1 つの核酸分子または
そのフラグメントを有するプローブとともに、前記の得られたゲルをインキュベートする
工程と；
- (d) 前記疾患患者の D N A に特異的なバンドパターンを作ると定義されているプローブ
とハイブリダイズしたゲル上で、標識バンドを検出する工程と；

40

50

(e) ステップ(a)～(e)により被験者のDNAを調整し、ゲル上で検出可能な標識バンドを生成する、調整する工程と；

(f) ステップ(e)の疾患患者のDNAに特異的なバンドパターンとステップ(f)の被験者のDNAを比較する工程であって、前記パターンが同一か、異なっているかを決定し、前記パターンが同一の場合は、それによって前記疾患または前記疾患への罹患しやすさを診断する、比較する工程と、

を有するものである。

【請求項 6 6】

請求項1～6のいずれか1つで定義された疾患であるか、そのような疾患に罹患しやすいと、診断する方法であって：

(a) 診断チップ、プライマー伸長法、一塩基多型、または配列決定の方法により、請求項42～49の核酸分子を有する被験者の核酸サンプルを分析する工程と、

(b) 前記結果を前記疾患に罹患した患者から得られたサンプルの結果と比較する工程とを有し、

前記発現プロフィールおよび／またはヌクレオチドの配列の同一性は、前記疾患を示すものである。

【請求項 6 7】

体細胞遺伝子治療により請求項1～6のいずれか1つで定義した被験者の疾患を治療、予防、および／または遅延させる組成物を調整するための、請求項42～49のいずれか1つの有効量の前記核酸分子、またはそのような核酸分子に相補的な核酸分子、または請求項50または51のベクターの利用法。

【請求項 6 8】

請求項1～6のいずれか1つで定義されるとおり、被験物質が疾患に関与する核酸分子またはポリペプチドに作用するか否かを決定する方法であって：

(a) 請求項57のポリペプチドを発現した細胞とスクリーニングする化合物とを接触させる工程と；

(b) 前記化合物が、前記ポリペプチドの発現または活性を調節するか否かを決定する工程と、

を有するものである。

【請求項 6 9】

請求項68の方法において、前記ポリペプチドはGGTBプロモーターの制御下で発現されるものである。

【請求項 7 0】

請求項68または69の方法において、前記被験物質は化学療法剤である。

【請求項 7 1】

請求項68～70のいずれか1つの方法において、前記被験物質は化学療法剤の混合物である。

【請求項 7 2】

請求項68～71のいずれか1つの方法において、前記細胞は単細胞生物または多細胞生物に由来するものである。

【請求項 7 3】

請求項68～72のいずれか1つの方法において、前記細胞は請求項28、29、35、または52～55のいずれか1つで定義された細胞である。

【請求項 7 4】

請求項68～73のいずれか1つの方法において、好ましくは第1のスクリーニングで前記被験物質が被験物質の集合を構成し、被験物質の集合となるものである。

【請求項 7 5】

請求項74の方法において、前記被験物質の集合は約10³～約10⁵の多様性を持つものである。

【請求項 7 6】

10

20

30

40

50

請求項 7 4 または 7 5 の方法において、前記被験物質の集合の多様性は連続的に減少するものである。

【請求項 7 7】

請求項 6 8 ~ 7 6 のいずれか 1 つの方法において、前記方法は組織または非ヒト動物を構成するものである。

【請求項 7 8】

請求項 1 ~ 6 のいずれか 1 つで定義された疾患を治療する薬物またはプロドラッグを生産する方法であって：

(a) 被験化合物または被験化合物の集合を合成する工程と；

(b) 前記被験化合物または被験化合物の集合に対して、請求項 6 8 ~ 7 7 のいずれか 1 10
1 つの方法を実施する工程と；

(c) ステップ (b) の修飾因子またはその誘導体として同定された化合物を生産する工
程と、

を有するものである。

【請求項 7 9】

請求項 6 8 ~ 7 8 のいずれか 1 つの方法によって同定、単離、生産された被験物質であ
って、前記被験物質が、これまで請求項 1 ~ 6 のいずれか 1 つで定義された疾患の治療薬
として知られていないものものである。

【請求項 8 0】

請求項 1 ~ 6 のいずれか 1 つで定義された疾患を治療する組成物を調整するため、請求
項 6 8 ~ 7 8 のいずれか 1 つの方法によって同定、単離、生産された化合物の使用法。 20

【請求項 8 1】

請求項 1 ~ 6 のいずれか 1 つで定義された疾患を治療する方法であって、前記疾患に罹
患した被験者に、請求項 8 0 の使用法または請求項 7 8 の方法に沿って調整した組成物を
投与する方法を有するものである。

【請求項 8 2】

固体支持体を有し、そこに請求項 4 2 ~ 4 9 のいずれか 1 つの核酸分子を 1 つ以上結合
させたチップ。

【請求項 8 3】

請求項 2 4 ~ 4 1 または 6 2 ~ 7 8 のいずれか 1 つの方法で使用するキットであって、
請求項 8 2 のチップ、または請求項 4 2 ~ 4 9 のいずれか 1 つの核酸分子、または請求項
5 8 のポリペプチドの発現および / または活性を検出する他の方法を有するものである。 30

【請求項 8 4】

請求項 6 8 ~ 7 8 の方法で同定、単離、生産された化合物を、新薬発見及び薬物または
プロドラッグの調整のリード化合物として使用する方法。

【請求項 8 5】

請求項 1 ~ 6 のいずれか 1 つで定義した疾患を治療するため、または請求項 4 2 ~ 4 9
のいずれか 1 つの核酸分子またはそのコードされた遺伝子産物を有する遺伝子の調節に反
応する、下流遺伝子を同定及び単離するため、被験物質、リード化合物、薬物及びプロド
ラッグの妥当性を確認するために、請求項 4 2 ~ 4 9 のいずれか 1 つの核酸分子または請
求項 5 7 のポリペプチドを使用する方法。 40

【請求項 8 6】

請求項 5 7 のポリペプチドの異常な発現または活性を示す遺伝子組換え非ヒト動物。

【請求項 8 7】

請求項 8 6 の非ヒト動物において、前記動物は請求項 1 ~ 6 のいずれか 1 つで定義され
た疾患を再現するものである。

【請求項 8 8】

請求項 8 6 または 8 7 の動物において、哺乳類である。

【請求項 8 9】

請求項 8 6 ~ 8 8 のいずれか 1 つの遺伝子組換え非ヒト動物を、請求項 1 ~ 6 のいずれ 50

か1つで定義された疾患を治療するため、新薬発見のプロセスに利用する方法。

【請求項 90】

請求項1～6のいずれか1つで定義された疾患を治療するために用いる医薬品であって、1つ以上の二本鎖オリゴヌクレオチド(d s R N A)を有し、請求項42～49のいずれか1つの核酸分子1つ以上の対応するm R N AのR N A干渉と、任意に医薬品として認められた担体を介するものである。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、中枢神経系(C N S)と眼の疾患を治療する方法に関するものである。特に、本発明はC N Sと眼の疾患を治療する医薬品を調整するため、標的の遺伝子または遺伝子産物を調節することができる化合物を有する組成物を使用することに関するものであり、前記組成物は血液C N S閥門と血液網膜閥門の外に投与するように設計する。本発明は、さらに、C N S疾患または眼に関与するポリペプチドをコードする核酸分子を同定、単離する方法、前記疾患を診断する方法、及び遺伝子組換え動物に関するものであり、本発明の方法に沿って同定された標的遺伝子の発現を調節する。さらに、本発明は、C N Sおよび/または眼に関連した疾患の治療に特に有用な薬物を同定し、単離する方法に関するものである。

【0002】

いくつかの特許文献はこの明細書の本文を通じて引用される。ここに引例された各特許文献(あらゆる製造者の仕様書、取り扱い説明書等を含む)は本明細書でこの参照によりここに組み込まれるが、引例されたすべての特許文献が実際に本発明の先行技術であるという承認ではない。

【背景技術】

【0003】

現在、C N Sおよび/または眼に対して生物学的に活性な薬物を送達するための、様々なアプローチが存在する。これには、他の考えられる方法のうち、経口投与、静脈内、筋肉内、経皮投与、また球眼内注入や点眼薬のような応用も含まれる。前記薬物が全身の血液循環に送達されると、すべての内臓と組織に運ばれ、(C N Sおよび/または眼の内部に作用させるためには)血液脳閥門や血液網膜閥門を通過しなければならない。明らかに、他のすべての臓器に薬物が作用するため、特に、治療する疾患や標的となる細胞または組織に特異的ではない標的遺伝子または遺伝子産物に、前記薬物が作用する場合には、副作用の発生率が高くなる可能性がある。脳への送達で利用されることが多い別の戦略は、脳室内注射系、脳内(重合体)移植、遺伝子組み換えしたタンパク質分泌細胞の移植、細胞移植などの侵襲的方法を利用するものである。残念ながらこれらの方法は、デボー部位または注射部位に近接した脳または細胞の表面に薬物を送達させる場合にのみ効果的であり、例えば髄膜の癌浸潤の治療などに利用することができる。しかし、脳の実質で有効な薬物濃度を達成できないため、これらの方法には多数の制限がある。

【0004】

ヒト中枢神経系のように、ヒトの眼は、高度に複雑で組織的な機能を持った、多数の特異的な構造及び組織で特徴付けられる器官である。両者は、有害な環境の影響に対して閥門(涙の分泌、酵素、輸送メカニズム、血液網膜閥門及び血液C N S閥門)によって保護される。血液脳閥門のように、前記血液網膜閥門も眼の内部が薬物を取り込むための生理的な閥門であり、現在の技術では、仮に可能であっても眼性疾患の薬理療法は非常に困難である。

【0005】

眼科疾患を含む、前記C N S障害の治療用として市場で現在利用できる薬物は、高用量を投与することが必要であるため、副作用を伴うことが多い臨床症状の治療においてのみに利用可能である。前記C N S、特に眼底部の原因療法は、注入の他には不可能である。さらに、現状では、複数要因に由来する網膜疾患の病因の根底にある、複雑な分子代謝相

10

20

30

40

50

互関係の情報は限られている。その結果、市場で利用できる薬物は、そのような疾患の症状の治療のみに適している。

【0006】

CNSおよび／または眼に関連する疾患を治療するための治療手段の必要性を考慮すると、本発明の技術的な課題は、前記CNSおよび／または眼の障害に関する遺伝子を同定し、調節する手段と方法を提供することである。より具体的には、本発明の技術課題は、血液脳関門や血液網膜関門を傷つけずに通過させながら、哺乳類のCNSおよび／または眼にある標的遺伝子と遺伝子産物を調節制御するための非侵襲的方法を提供することである。

【0007】

前記技術課題に対する解決は、請求項で特徴付けられ、以下にさらに記載されている実施例を示すことによって達成される。10

【発明の開示】

【課題を解決するための手段】

【0008】

本発明は、治療有効量で標的遺伝子または遺伝子産物を調節することができる化合物を有する組成物を被験者に投与する方法を有する、中枢神経系(CNS)と眼の疾患を治療する方法を対象にしており、前記組成物は血液脳関門や血液網膜関門の外に投与される。特に、前記組成物は1つ以上の二本鎖オリゴリボヌクレオチド(dsRNA)を有することができ、1つ以上の標的遺伝子に対応するmRNAのRNA干渉を介する。20

【0009】

別の態様では、本発明がCNSおよび／または眼の疾患に関するポリペプチドをコードした核酸分子を同定、単離する方法を対象とし、25

(a) CNSまたは眼性疾患に関連した病的状態を刺激するストレス条件下、細胞、組織、または非ヒト動物を培養・育成する工程と；

(b) 前記細胞、組織、または動物から核酸および／またはタンパク質を単離する工程と；

(c) 少なくとも1つの前記核酸および／またはタンパク質の発現または活性プロフィールを、対応する非処理細胞、組織、または動物および、異なるストレス条件下で処理された細胞、組織、または動物と比較する工程と；30

(d) 異なって発現された少なくとも1つの核酸および／またはタンパク質を決定することで、前記の少なくとも1つの核酸の発現または活性量の変化、または少なくとも1つの前記タンパク質の活性、または前記タンパク質の局在化変化がCNSまたは眼の疾患に影響していることを示す、決定する工程とを有する。

【0010】

また本発明は、特に前記のコードされたポリペプチドが血管新生(angiogenesis)および／または新血管新生(neovascularization)、および／または網膜疾患に関する場合に、前記方法によって得られる核酸分子に関するものであり、そのような核酸分子を有するベクターと前記ベクターを有する宿主細胞に関するものもある。40

【0011】

また、本発明は、ポリペプチドの発現が可能な条件下で前記宿主細胞を培養し、培養から生産されたポリペプチドを回収する工程と、および前記培養からのポリペプチドと前記方法によって得られるか前記核酸分子によってコードされたポリペプチドを回収する工程とを有する、表現型の反応変化を誘導することができるポリペプチドを生産する方法を対象としている。

【0012】

さらに、本発明は、そのようなポリペプチドを特異的に認識する抗体と、そのような抗体または前述した核酸分子、そのような核酸分子に相補的な核酸分子、ベクター、宿主細胞、ポリペプチドのいずれか1つを有する、医薬品や診断用の組成物に関するものあり50

、それぞれ任意に医薬品として認められた担体と適切な検出手段に関するものもある。

【0013】

さらに、本発明は、効果的な用量で被験者に前記医薬品を投与する方法を有する、CNSおよび／または眼の疾患を治療する方法を対象とする。

【0014】

さらに、本発明はCNSおよび／または眼の疾患に関係する遺伝子の発現を検出する方法に関するものであり：

- (a) 細胞からmRNAを採取する工程と；
- (b) ハイブリダイゼーションの条件下で前記の核酸分子またはそのフラグメントを有するプローブを用い、そのように採取されたmRNAをインキュベートする工程と；
10
- (c) プローブにハイブリダイズさせたmRNAの有無を検出する工程とを有する、または
 - (a) 前記被験者から細胞サンプルを採取する工程と；
 - (b) そのように採取された細胞サンプルを前記抗体と接触させる工程と；
 - (c) 前記遺伝子でコードされたタンパク質に結合した抗体の有無を検出する工程とを有する。

【0015】

本発明はさらに、被験者の前記疾患またはそのような疾患への罹患しやすさを診断する方法を対象とし：

- (a) 前記疾患に罹患した患者からDNAを単離する工程と；
20
- (b) 前記ステップ(a)で単離されたDNAを少なくとも1つの制限酵素で消化する工程と；
- (c) サイジングゲル(sizing gel)上で得られたDNAフラグメントを電気泳動により分離する工程と；
- (d) 検出可能なマーカーで標識した、本発明の核酸分子またはそのフラグメントを有するプローブとともに、前記で得られたゲルをインキュベートする工程と；
- (e) 前記疾患患者のDNAに特異的なバンドパターンを作ると定義されているプローブにハイブリダイズしたゲル上で、標識バンドを検出する工程と；
- (f) ステップ(a)～(e)により被験者のDNAを調整し、ゲル上で検出可能な標識バンドを生成する工程と；
30
- (g) ステップ(e)の疾患患者のDNAに特異的なバンドパターンとステップ(f)の被験者のDNAを比較し、前記パターンが同一か、異なっているかを決定し、前記パターンが同一の場合は、それによって前記疾患と前記疾患への罹患しやすさを診断する工程とを有する、

または

- (a) 診断チップ、プライマー伸長法、一塩基多型、または配列決定の方法により、前記の核酸分子を有する被験者の核酸サンプルを分析する工程と；
- (b) 前記の結果を前記疾患に罹患した患者から得られたサンプルの結果と比較する工程とを有し、

前記発現プロフィールの同一性および／またはヌクレオチドの配列は、前記疾患を示す。

【0016】

さらなる実施例では、本発明が、被験物質にCNSまたは眼性疾患に関与する核酸分子またはポリペプチドに対する作用があるか否かを決定する方法に関し：

- (a) 前記の方法に沿って同定、単離された標的遺伝子または遺伝子産物を発現した細胞と、スクリーニングする化合物を接触させる工程と；
- (b) 前記化合物が、前記標的遺伝子または遺伝子産物の発現または活性を調節するか否かを決定する工程とを有する。

【0017】

さらなる態様では、本発明が上記に定義した疾患の治療に用いられる薬物またはプロドラッグに関するもので：

10

20

30

40

50

- (a) 被験化合物または被験化合物の集合を合成する工程と；
- (b) 前記被験化合物または被験化合物の集合に対して、本発明のスクリーニング法を実施する工程と；
- (c) 標的遺伝子または遺伝子産物の修飾因子またはその誘導体として同定された化合物を生産する工程とを有する。

【0018】

さらに、本発明は、前記に定義した標的遺伝子または遺伝子産物の異常発現または活性を示す、遺伝子組換え非ヒト動物と、前記疾患を治療するための薬物発見プロセスにこれを利用することを対象とする。

【発明を実施するための最良の形態】

【0019】

本発明は、中枢神経系（CNS）と眼の疾患を治療する医薬品を調合するため、標的遺伝子または遺伝子産物を調節することができる化合物を使用することに関するものであり、前記組成物は血液CNS関門および／または血液網膜関門の外に投与するように設計する。

【0020】

1つの態様では、本発明は、眼の組織におけるタンパク質機能の特異的な調節により、眼性疾患の治療で血液網膜関門を通過できるとは考えられない化合物を投与することで、血液網膜関門を通過させることができるという、驚くべき所見を基にしている。血液網膜関門は血液脳関門と機能的に類似しているため、所定の眼性疾患の治療を目的とした、血液網膜関門を通過させる改良法を提供することは、CNS疾患の治療にも適していることが予想される。

【0021】

故に本発明に従うと、前記CNSまたは眼の中の標的遺伝子または遺伝子産物の調節ができる化合物を有する前記組成物は、好ましくは大量の、すなわち化合物の血液脳関門の通過を促進する送達促進因子の実質的な効果のある量なしで、また侵襲的方法及び装置の適用を必要とせずに、投与されるように設計されている；例えばこれら化合物、方法、及び装置は米国特許出願第U.S.2002183683号、及び国際公開番号第WO03/000018号を参照のこと。しかし、本発明の独立した態様である一部の実施例では、例えばRNA干渉を介する化合物の利用、そのような方法と化合物の利用は、血液脳関門と血液網膜関門を迂回しながら、哺乳類のCNSおよび／または眼に標的遺伝子または遺伝子産物を調節することができる化合物の送達を向上及び管理することに含まれるかもしれない。

【0022】

これらの後者の実施例は、とりわけ新規の方法を提供し、CNS疾患や眼性疾患を引き起こす遺伝子を同定する、従来の実験戦略を応用する際の難しさを克服することと、診断及び医薬品を用いた介入戦略の標的としての妥当性を確認することを基にしている。これは、この疾患の症状が後年、一般には60歳代に見られるため、特にAMDに当てはまる。現状での病理学的な代謝相互関係についての知識は、ほとんどのCNS及び眼性疾患の医学的治療に対して十分ではない。前記疾患が複雑であり、CNSおよび眼の簡単な介入及び処置を行うための適当な戦略がないため、そのような疾患に適切な動物または細胞培養モデルは利用できない。

【0023】

従って、1つの重要な様態は、本発明がCNSおよび／または眼の疾患に関する標的遺伝子及び遺伝子産物を同定、単離するための、細胞、組織、動物モデルを基本としたアッセイと、これらをそのような疾患の治療的介入と診断の標的として利用する方法に関する。

【0024】

CNS障害の例は、例えばアルツハイマー病、パーキンソン病、うつ病、双極性障害、統合失語症、健忘症、偏頭痛、脳卒中、不眠症、アルコール依存症、不安症、強迫性障害

10

20

30

40

50

、大脳後天性ヒト免疫不全症候群、慢性痛など多数の疾患である。

【0025】

本発明の組成物は局所的または全身的に、例えば静脈内などに投与してもよい。非経口投与に対する製剤は、無菌水溶液または非水溶液、懸濁液、及び乳濁液を含む。非水性溶媒の例は、プロピレン glycole と、ポリエチレン glycole と、例えばオリーブ油などの植物油と、例えばエチルオレイン酸などの注入可能な有機エステルである。水性担体は、生理食塩水、緩衝液などの水、アルコール性溶液 / 水溶液、乳濁液、または懸濁液を含む。非経口媒体は、塩化ナトリウム水溶液、ブドウ糖リングル液、ブドウ糖及び塩化ナトリウム、乳酸加リンガー液、または固定油を含む。静脈内媒体は、液体及び栄養補充液、電解質補充液（例えばブドウ糖リングル液に基づく補充液）などを含む。防腐剤など添加物は、例えば抗菌剤、抗酸化剤、キレート剤、及び不活性ガスなどであってもよい。さらに、本発明の前記医薬品は、インターロイキンやインターフェロンなど、前記医薬品を意図した使用によって、さらなる因子を有してもよい。

10

【0026】

本発明に沿って、前記医薬品は約 0.1 μg ~ 約 10 mg 単位 / 日および / または単位 / kg 体重の有効量で、被験者に投与されるが、下記も参照のこと。さらに、適切な投与法は例 21 によって決定することができる。

【0027】

好適な実施例では、治療される前記障害は眼に関連している。そのような疾患には脈絡網膜炎及びヘルペス網膜炎を含み、これは後天性の網膜疾患と考えられ、網膜障害疾患の大部分は遺伝的素因に例えられる。これらは例えば初期網膜剥離 (ablation retinæ)、網膜芽細胞腫、網膜星細胞腫 (Bourneville Pringle)、網膜血管腫症 (Hippel Lindau)、コート病（滲出性網膜炎）、イールズ病、中心性漿液性網膜症、眼白子症、網膜色素変性症、白点状網膜炎、アッシャー症候群、レーバー先天性黒内障、錐体ジストロフィー、卵黄様黄斑変性症（ベスト病）、若年性網膜分離症、ノースカロライナ黄斑変性症、ソルスビー (Sorsby) 基底ジストロフィー、ドイン (Doyne's) ハニカム網膜ジストロフィー (Malattia Leventinese)、スタルガルト病、ワーグナー硝子体網膜変性症、または加齢性黄斑変性症 (AMD)、同様にベスト梅毒またはスタルガルト梅毒のような単一遺伝子網膜症などを含む。さまざまな遺伝的欠陥が、この広範囲の眼性疾患の表現型を導くか、生じやすくなることが知られている。

20

30

30

【0028】

これらの臨床的な表現型の一部は、血管が病理学的に新規形成されることで特徴付けられ、血管新生 (angiogenesis) または新血管新生 (neovascularization) と呼ばれる。脈絡毛細管炎 (choriokapillaris) から始まり、眼の内部に新しい血管が成長することで、ヒト網膜の患部で光受容体細胞の退化が促進される。眼科の分野では、血管新生を網膜下 (脈絡膜 = CNV) 血管新生と網膜血管新生の 2 つに区別することができる。中心窓下血管新生とも呼ばれる網膜下血管新生は、Makula 变性などの変性疾患と関連しており、視力喪失と变形視症で特徴付けられる。一方、網膜血管新生、つまり硝子体または虹彩の血管新生は、虚血性プロセス（例えば網膜血管炎や糖尿病性網膜症）と関連している。さらに、血管新生は、腫瘍成長、関節炎、糖尿病性腎症など、異なる眼科以外の疾患パターンでも重要な病理学的機序である。従って、本発明の方法と使用に関する好適な実施例では、治療される前記疾患が血管形成や血管新生と関連し、特に、網膜色素上皮 (RPE)、神經感覚網膜、脈絡 (chorioidea) に好ましい。最も好ましいのは、前記疾患が湿性加齢性黄斑変性症 (AMD) または糖尿病性網膜症の場合である。

40

【0029】

以下に続く説明では、遺伝的構成要素を有する複雑な眼科疾患の例として AMD を扱う。湿性 AMD を考慮すると、疾患パターンの例とすることもでき、明らかに異なる血管新生で特徴付けられる。この例は分子的原因の研究、及び診断と薬物介入戦略の開発に関する

50

る前記関連技術課題を説明する。

【0030】

網膜変性のサブタイプとして考えられるAMDは、先進国で視覚疾病の最も一般的な原因であり、有病率は52歳以上の人で9%、75歳以上の人では25%以上に上昇する(Paetkau et al. 1978, Leibowitz et al. 1980, Banks and Hutton 1981, Ghafour et al. 1983, Hyman 1987, Hyman et al. 1983, Grey et al. 1989, Yap and Weatherill 1989, Heiba et al. 1994)。

【0031】

AMDの病状進展の初期段階では、網膜色素上皮で黄色みがかったリポフスチン様の粒子の蓄積量が増加する(RPE; Feeney 1978)。これらの粒子は、未消化の食菌された光受容体の外節膜の残遺物であると考えられ、正常のプロセスでは、基本的にブルッフ膜(Bruch's membrane)から脈絡毛細管に排出される。経的には、リポフスチン様粒子の蓄積がブルッフ膜に影響し、これが進行的に破壊される(Hogan and Alvarado 1967, Sarks 1976, Feeney-Burns and Ellersieck 1985, Pauleikhoff et al. 1990)。RPEとブルッフ膜の沈着物は主に脂質で構成されるが、その正確な組成物は、一部の沈着物が極性の高いリン脂質であることが明らかとなった患者では異なり、主に無極性の中性脂質を含むこともある。

【0032】

このような個々のドルーゼ組成物の違いは、AMDが臨床的に不均一であることの根拠であると考えられる(Greenら、1985)。患者によっては脈絡毛細管炎からブルッフ膜に血管が内側に伸びることもある(新血管新生)(Bresslerら、1982)、RPE下の滲出により網膜色素上皮の剥離を示すこともあります(Gass 1967、Greenら 1985)、第3群の患者群では、RPEと上にかかる感覚神経網膜(sensory neuroretina)の萎縮変化により視力の喪失がゆっくりと低下する(Maguire及びVine 1986)。

【0033】

はるかに一般的ではないが、滲出性/新生血管性のAMDは、視力20/200の失明の80%以上を占めている(Bresslerら 2002)。前述の「乾性」AMDとは対照的に、滲出性の「湿性」AMDは脈絡膜血管新生(CNV)と関連し、失明、そのため(精神的疾患、損傷のリスク上昇などが続き)生活の質の喪失に至る(Bresslerら 2002)。片方の眼にCNV-AMDが発症してから5年以内にもう片方の眼でCNVが生じるリスクは高い(>40%) (Bresslerら 2002)。新生血管AMDは脈絡膜新生血管の病変で特徴付けられる。これらの病巣は、脈絡膜の異常血管がブルッフ膜の切れ目から網膜色素上皮の下に成長増殖した場合に生じる(Bresslerら. 2002、Campochiaroら 1999)。これらの血管から異常な漏出があると、網膜色素上皮または(網膜色素上皮の上にある)神経感覚網膜の出血や剥離に至る可能性がある。瘢痕が形成することに伴い、網膜組織が置換され、永久的な視力喪失に至る可能性がある。

【0034】

AMDは内因性因子と同様、外因性因子によって引き起こされる複雑な病気である(MeyersおよびZachary 1988, Seddonら)。環境要因に加え、例えば遠視、明色皮膚及び虹彩色、血清コレステロールレベルの上昇、高血圧、または喫煙など、いくつかの個人的危険要因が提言されている(Hyman et al. 1983, Klein et al. 1993, Sperduto and Hiller 1986, The Eye Disease Case-Control Study Group 1992, Bressler and Bressler 1995)。AMDに対する遺伝的構成要素はいくつかの研究グループによって実証されており(Gass 1

10

20

30

40

50

973, Piguet et al. 1993, Silvestri et al. 1994)、前記疾患は遺伝的な素因がある患者において、環境／個人的要因によって誘発されるという仮説が導かれた。変異した場合に、AMDに対する感受性を与えることができる遺伝子の数は知られていないが、数多くあると考えられる。

【0035】

症状の発症が遅く、通常は60歳代であることと、臨床的、また可能性としては遺伝的に不均一であるため、AMDに罹患しやすくする遺伝子を同定する、従来のアプローチを適用することが困難になっている。臨床的表現型が複雑であるため、変異した場合にAMD感受性に寄与する遺伝子数は多くなることが推測される。

【0036】

例えばレーザー光凝固術、光線力学的療法(verteprofine、商標名Visudyne(商標登録)(Novartis)を用いた)、放射線または外科療法など、AMDの治療のための最近の物理的アプローチを使用しての成功は、中規模の割合の患者でのみ達成された(Bressler et al. 2002, Yuzawa et al. 2001)。

【0037】

そのため、ここに記載された本発明の方法、使用、及び組成物は、他の疾患と同様にこの特定疾患の治療に対する重要な改良、及び代替治療介入を示している。これらの実施例に対して、前記医薬品は好ましくは、前記眼の後部に効果的である(もしくは適用される)ように設計され、好ましくは血液網膜関門の網膜領域の外側に適用されるように設計された形態である。

【0038】

本発明の1つの実施例では、前記化合物が前記標的遺伝子または遺伝子産物のインヒビター／アンタゴニストであり、好ましくは血管新生や新血管新生に関する遺伝子の発現または遺伝子産物の活性を抑制する；上記を参照のこと。

【0039】

本発明に沿った「アンタゴニスト／インヒビター」という用語には、例えば転写または翻訳に影響するなどにより、酵素活性を変化させるか、発現を調節することで、遺伝子の作用または遺伝子産物の活性を調節する化学物質が含まれる。一部の場合、アンタゴニスト／インヒビターが、疾患に関する遺伝子産物またはリガンド結合分子の基質となることもある。

【0040】

「インヒビター」という用語には、ポリペプチドの活性を低下させる基質と、それを完全に無効にする基質の両方が含まれる。

【0041】

遺伝子産物の活性を調節し、例えば以下に説明する細胞アッセイで反応を引き起こす「アンタゴニスト」は、遺伝子産物の活性または活性産物の量を直接または間接的に変化させる化合物を指す。アンタゴニストの効果は、標的遺伝子のアンタゴニストで誘導される活性を遮断するものと見ることができる。アンタゴニストには、競合的アンタゴニストと非競合的アンタゴニストが含まれる。競合的アンタゴニスト(または競合的遮断物質)は、作用物質の結合に特異的な部位と相互作用するか、その近くで相互作用する。非競合的アンタゴニストまたは遮断物質は、作用物質の相互作用部位以外の部位と相互作用することで、前記遺伝子産物の機能を不活化する。好ましくは、アンタゴニスト／インヒビターは小化学分子であり、疾患に関する標的遺伝子産物、好ましくは血管形成や血管新生に関する遺伝子産物と直接相互作用する。従って、好ましくは、標的遺伝子の活性を抑制または刺激するために必要な化合物の分子量と、細胞に存在するか存在しない遺伝子産物の分子量との間に直接的な関係がある。前記化合物は、ポリペプチド、抗ポリペプチド抗体、RNA分子をコードしたポリペプチド(の一部)、またはそのアンチセンス配列、転写制御因子、リガンド結合分子、ポリペプチド基質、または既知のアゴニスト(作用因子)／アクチベーター(活性化因子)またはアンタゴニスト／インヒビターに由来する可能

性がある。

【0042】

本発明の好適な実施例では、前記アンタゴニストが、例えばリボソーム、前記遺伝子のアンチセンスまたはセンス核酸分子、またはRNA干渉を介することができる遺伝子またはdsRNA分子などの核酸を基にしている。例えばアンチセンスオリゴヌクレオチド配列の調整、合理的な選択を行うための方法とコンピュータープログラムは、先行技術で報告されている；例えばSmith, Eur. J. Pharm. Sci. 11 (2000), 191~198; Toschi, Methods 22 (2000), 261~269; Sohail, Adv. Drug Deliv. Rev. 44 (2000), 23~34; Moulton, J. Comput. Biol. 7 (2000), 277~292 を参照。これらの処置は、最適なハイブリダイゼーション部位を見つける方法、第2に、例えばCNSおよび/または眼性疾患で過剰発現されたmRNAに結合する配列を選択する方法を有する。これらの方法には、より系統的な技術に対して、多数のmRNAに相補的な配列をより経験的に検討することが含まれ、即ちRNAアーゼHマッピング、組み合わせ配列の利用、コンピューターを用いた方法でmRNAの二次構造を予測する方法などがある。構造的RNAに結合する構造、つまりaptasturctures及び鎖でつながれているオリゴヌクレオチドプローブ、折り畳み三重らせん形成オリゴヌクレオチドも、本発明の目的で利用することができる。コンピューターを用いた分析により補助したアンチセンス配列の選択と関連し、有益なwwwアドレスを以下に示す。

【0043】

本発明の特に好適な実施例では、前記アンタゴニスト/インヒビターは、実質的に、好ましくは二本鎖オリゴリボヌクレオチド(dsRNA)の一部を含むリボヌクレオチドで構成される。標的部位の選択における手段としての二次構造予測及びmRNAのin vitro到達性は、例えばAmarzguioui, Nucleic Acids Res. 28 (2000), 4113~4124に記載されている。修飾デオキシヌクレオシドの取り込みによるDNA標的の二次構造の最小化：ハイブリダイゼーションによる核酸分析の意義については、Nguyen, Nucleic Acids Res. 28 (2000), 3904~3909に記載されている。

【0044】

21~23ヌクレオチド長のdsRNAが好ましい。前記dsRNA分子は末端3'ヒドロキシル基も含むことができ、1つ以上のヌクレオチドの付加、欠損、置換、または修飾によって前記遺伝子または遺伝子産物のヌクレオチド配列とは異なる、天然由来RNAの類似体でもよい。二本鎖構造のRNA、すなわちdsRNAまたはRNAiを有する細胞の標的遺伝子の遺伝子発現を阻害するため、RNAを生細胞へ導入する一般的工程は当業者に知られており、国際公開番号第WO99/32618号、第WO01/68836号、第WO01/77350号、第WO00/44895号、第WO02/055692号、及び第WO02/055693号に記載され、この内容の開示はここで参照により取り込まれる。

【0045】

前記dsRNAの標的mRNAは、好ましくは、以下に説明する本発明の方法に沿って得られた遺伝子またはcDNAによってコードされる。1つの実施例では、標的ヌクレオチド配列がSEQ ID NO:2または4のアミノ酸配列をコードするか、SEQ ID NO:1または3のヌクレオチド配列を有する。

【0046】

本発明の1つの実施例では、前記組成物に利用される前記化合物が核酸分子であるか、核酸分子によってコードされ、CNSまたは眼の細胞に発現されるように設計されている。これらの実施例では、遺伝子治療介入が想定されている；下記も参照。

【0047】

本発明の方法及び使用の好適な実施例において、前記組成物は、CNSまたは眼の前記細胞または組織に適切な担体によって導入されるように設計され、血液CNS閥門および

/ または血液網膜関門の外側で適用される、例えば点眼薬などで特徴付けられた形態である。これは全身的に、イオン注入的に、または球後注入によって投与され得る。

【0048】

イオン注入は、電流を用いて組織内にイオン化分子を能動的に導入することと定義されてきた。この技術は、ドナー電極（例えば皮膚など）の下にある組織、また全身の血液循環へのドラッグデリバリーを補強することで、全身に薬物を送達するために用いられてきた。イオン注入装置は少なくとも2つの電極を必要とし、その両方が体の生体膜表面のある部分と電気的に接觸している。「供与」または「活性」電極として一般的に言及される1つの電極は、例えば薬物やプロドラッグなどの生理活性物質が体に運搬されるための電極である。反対の極性を有するもう1つの電極は、体と電源の間の電気回路を貫通させるために機能する。この電極は「受容」または「不活性」電極として一般的に言及される。イオン泳動中、薬物溶液及び隣接する組織を通過する電流を形成するため、電極全体に電位が加えられる。イオン泳動は、血液血管関連障害（例えば再狭窄など）、膀胱、子宮、尿道及び前立腺疾患の治療で報告されていた。米国特許番号第6,219,557号；第5,588,961号；第5,843,016号；第5,486,160号；第5,222,936号；第5,232,441号；第5,401,239号、及び第5,728,068号は、中空、管状器官（膀胱、尿道及び前立腺）、または血管に挿入するイオン注入カテーテルの様々なタイプについて開示している。米国特許出願第U.S.2002183683号はCNSへの活性物質の運搬法を示している。

10

20

30

40

【0049】

多数の活性で、特異的に発現することが多い遺伝子は、前記CNSと前記網膜の細胞でのプロセス、及び血液CNS関門と血液網膜関門の代謝交換を実行し、制御するために必要である。これらの複雑な組織にある多数の成分の構造と機能的統合性を維持するため、特異的な遺伝子活性も必要である。結果として、この独特な高度に進化した系は、特に様々な遺伝的欠陥を受けやすく、そのため広範な疾患の遺伝子型が生じる。前記患者が位置クローニングを実行できるだけ十分に人数が多い家族の一員であれば、単一遺伝子病の研究は比較的容易であるが、多重遺伝子の疾患に寄与しているか、関係している遺伝子、または疾患への罹患しやすさを同定することは、はるかに困難である。

【0050】

従って、別の態様では、本発明がCNSおよび/または眼の疾患に関係するポリペプチドをコードした核酸分子を同定、単離する方法に関する：

(a) CNSまたは眼性疾患に関連した病的状態の刺激につながるストレス条件下で、細胞、組織、または非ヒト動物を培養・育成する工程と；

(b) 前記細胞、組織、または動物から核酸および/またはタンパク質を単離する工程と；

(c) 少なくとも1つの上述の核酸および/またはタンパク質の発現または活性プロファイルを、対応する非投与細胞、組織、動物、および/または異なるストレス条件で投与された細胞、組織、動物と比較する工程と；

(d) 異なって発現された少なくとも1つの核酸やタンパク質を決定することで、前記の少なくとも1つの核酸の発現または活性量の変化、または少なくとも1つの前記タンパク質の活性、または前記タンパク質の局在化変化がCNSまたは眼の疾患に影響していることを示す工程とを有する。

50

【0051】

第一に、CNSまたは眼性疾患に関連した病的状態につながるストレス条件下で、細胞、組織、または非ヒト動物を培養・育成する。好ましくは、前記方法が細胞培養を基本とした方法である。（培養または被験動物に含まれる）検討される好適な細胞及び組織は、CNSおよび/または眼に属する細胞及び組織であり、例えば神経細胞、グリア細胞、網膜細胞などである。

【0052】

本発明の前記方法に関する特定の好適な実施例では、前記細胞がRPE細胞、または細

50

胞株 ARPE - 19などのRPEに由来する確立した細胞株である；下記も参照。RPE細胞の単離について、下記の例1などで説明する。ARPE - 19細胞株については、Dunn et al., Exp. Eye Res. 62 (1996), 155~169で報告されている。例えば、ARPE - 19細胞株は、硝子体を処理することで、増殖性硝子体網膜症中にin vivoで観察される修復反応を模倣することに特に適している。

【0053】

前述のストレス条件は、細胞、組織、または動物の培養条件を異常にすることで発生させることができ、例えば酸化的ストレス、低酸素の培養条件、不十分な栄養および/または成長因子、pH値の変化および/または桿体外節(ROS)とA2-Eの両方または何れか一方の病態生理学的濃度、を供給することなどを有する；例3~10も参照。好適なストレス条件は、桿体外節(ROS)および/またはA2-Eの病態生理学的濃度によって与える条件である。例えば、眼の内節組織に異常な状態で供給することができ、これは本発明の方法の好適な実施例である。表1は、変化した発現がアポトーシス、低酸素培養条件、または酸化的ストレスを示し、それによって適用されたストレスと細胞の反応をそれぞれ確認および/または定量するために用いられる、一般的なマーカー遺伝子を示している。

【0054】

本発明の方法のさらなる工程では、前記細胞、組織、または動物のサンプルから核酸および/またはタンパク質を単離する工程が関与し、さらなる工程では、少なくとも1つの前記核酸および/またはタンパク質の発現または活性プロフィールを、対応する未処理の細胞、組織、または動物のもの、および/または異なるストレス条件下で処理した細胞、組織、動物のものと比較する工程が関与する。核酸及びタンパク質の単離は、当業者に周知の方法で行われ、引用した文献に報告されている；例11及び12も参照のこと。

【0055】

最後の工程では、異なって発現された少なくとも1つの核酸および/またはタンパク質を決定することで、前記の少なくとも1つの核酸の発現または活性量の変化、または少なくとも1つの前記タンパク質の活性、または前記タンパク質の局在化変化がCNSまたは眼の疾患に影響していることを示す。

【0056】

本発明のスクリーニング法に関する1つの実施例では、核酸の発現を発現アレイおよび/またはリアルタイムPCRにより分析する。チップ及びアレイ技術は当業者に周知であり；例14~20も参照のこと。DNAによる診断アプローチの進歩は、例えばWhitcombe et al. in Curr. Opin. Biotechnol. 9 (1998), 602~608でレビューされている。さらに、DNAチップとマイクロアレイ技術の装置、システム、応用は、Cuzin, Transfus. Clin. Biol. 8 (2001), 291~296及びHeller, Annu. Rev. Biomed. Eng. (2002), 129~153などで報告されている。同様に、タンパク質チップの生物化学的応用はNg, J. Cell. Mol. Med. 6 (2002), 329~340などで知られ、報告されている。

【0057】

別の実施例では、前記タンパク質発現がイムノプロットアッセイまたはELISAアッセイ、または2Dゲル電気泳動、またはMALDI-TOFで分析され、特に、血管新生や新血管新生に関するタンパク質に特異的な好適な抗体が利用される。

【0058】

ベクター及びプラスミドの構築、そのようなベクター及びプラスミドへのポリペプチドをコードする遺伝子の挿入、宿主細胞へのプラスミドの導入に利用される方法など、従来の方法の詳細、その遺伝子及び遺伝子産物の発現と定量法は、Sambrook et al. (1989) Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 2nd ed., Cold Spring Harbor Laboratory Pressなど、多数の文献で知ることができる。そのように同定された核

10

20

30

30

40

50

酸候補またはコードされたポリペプチドは、発現させて表現型を観察することで妥当性を確認することができる。従って、前記スクリーニング方法のさらなる実施例は、前記細胞、組織、または動物の表現型の反応変化を誘導できるかについて、前記細胞、素特、動物中の同定された核酸候補またはコードされたポリペプチドの発現を過剰発現または抑制する方法を有し、前記表現型はCNSまたは眼の疾患に関連している。

【0059】

前記細胞の表現型の反応変化は、前記細胞、その分泌因子、その細胞可溶化物を内皮細胞培養するか、および／または細胞増殖、電気生理学的活性、DNA合成、細胞増殖、細胞遊走、ケモキネシス、走化性、血管の発達、マーカー遺伝子の発現または活性、アポトーシス、生存度など、様々なパラメーターを分析することで観察することができる。そのようなアッセイの例は以下のとおりである。

【0060】

増殖細胞核抗原アッセイ(PCNA)またはTUNELアッセイについては、Montesano, R. : 「*in vitro*での血管新生の調節(Regulation of angiogenesis *in vitro*)」Eur J Clin Invest, 22:504~515, 1992. Montesano, R. et al. : 「*塩基性線維芽細胞成長因子は*in vitro*で血管新生を誘導する(Basic fibroblast growth factor induces angiogenesis *in vitro*)」Proc Natl Acad Sci USA, 83:7297~7301, 1986. Holmgren, L. et al. : 「*微小転移巣の休止：血管新生の抑制がある場合の増殖とアポトーシスのバランス(Dormancy of micrometastases: Balanced proliferation and apoptosis in the presence of angiogenesis suppression)*」Nature Med, 1:149~153, 1995で報告されている。*

【0061】

トイデンチャンバー法については、Holmgren, L. et al. : 「*微小転移巣の休止：血管新生の抑制がある場合の増殖とアポトーシスのバランス(Dormancy of micrometastases: Balanced proliferation and apoptosis in the presence of angiogenesis suppression)*」Nature Med, 1:149~153, 1995. Albini, A. et al. : 「*腫瘍細胞の侵襲性の可能性を定量するための迅速な*in vitro*アッセイ(A rapid *in vitro* assay for quantitating the invasive potential of tumor cells)*」Cancer Research, 47:3239~3245, 1987. Hu, G. et al. : 「*アンジオゲニンは細胞関連タンパク分解活性を刺激することで、培養された内皮細胞の侵襲性を亢進(Angiogenen promotes invasive of cultured endothelial cells by stimulation of cell-associated proteolytic activities)*」Proc Natl Acad Sci USA, 6:12096~12100, 1994. Alessandri, G. et al. : 「*in vitro*での毛細管内皮の可動化は*in vivo*の血管新生のエフェクターにより誘導される(Mobilization of capillary endothelium *in vitro* induced by effectors of angiogenesis *in vivo*)」Cancer res, 43:1790~1797, 1983で報告されている。

【0062】

大動脈輪血管新生アッセイについては、Zuh, W. H., et al. : 「*ラットの大動脈輪血管新生アッセイ*」(Regulation of vascular growth and r

10

20

30

40

50

egression by matrix metalloproteinases in the rat aorta model of angiogenesis)」Lab Invest, 80:545~555, 2000. Kruger, E.A. et al.:「プロテインキナーゼC阻害薬UCN01は、内皮細胞の増殖と血管由来低酸素反応を阻害。(a protein kinase C inhibitor, inhibits endothelial cell proliferation and angiogenic hypoxic response)」Invasion Metastasis, 18:209~218, 2000. Kruger, E.A. et al.:「エンドスタチンは、ラット大動脈輪血管形成アッセイで微小血管の形成を抑制(Endostatin inhibits microvessel formation in the rat aortic ring angiogenesis assay)」Biochem Biophys Res Commun, 268: 183~191, 2000. Bauer, K.S. et al.:「サリドマイドによる血管形成の抑制では、種依存的な代謝活性が必要(Inhibition of angiogenesis by thalidomide requires metabolic activation, which is species dependent)」Biochem Pharmacol, 55:1827~1834, 1998. Bauer, K.S. et al.:「カルボキシアミドトリアゾールは、カルシウムを介した酸化窒素合成酵素-血管内皮成長因子経路を遮断することで血管新生を抑制(Carboxyamidotriazole inhibits angiogenesis by blocking the calcium-mediated nitric-oxide synthase-vascular endothelial growth factor pathway)」J Pharmacol Exp Ther, 292:31~37, 2000. Berger, A.C. et al.:「内皮単球活性化ポリペプチドIIIは内皮細胞アポトーシスを誘導し、腫瘍血管形成を阻害する可能性がある(Endothelial monocyte activating polypeptide III induces endothelial cell apoptosis and may inhibit tumor angiogenesis)」Microvasc Res, 60:70~80, 2000で報告されている。

【0063】

30

伏在静脈血管新生アッセイについては、Kruger, E.A. et al.:「エンドスタチンは、ラット大動脈輪血管形成アッセイで微小血管の形成を抑制(Endostatin inhibits microvessel formation in the rat aortic ring angiogenesis assay)」Biochem Biophys Res Commun, 268:183~191, 2000で報告されている。

【0064】

40

角膜マイクロポケットアッセイについては、Gimbrone, E.A. et al.:「腫瘍の増殖と新血管新生:ウサギの角膜を用いた実験モデル(Tumor growth and neovascularization: an experimental model using the rabbit cornea)」J Natl Cancer Inst, 52:413~427, 1974. Kenyon, B.M. et al.:「マウス角膜の血管新生モデル(A model of angiogenesis in the rabbit cornea)」Invest Ophthalmol Vis Sci, 37:1625~1632, 1996. Kenyon, B.M. et al.:「マウス角膜の新血管新生モデルにおけるサリドマイドと関連代謝物の作用(Effects of thalidomide and related metabolites in a mouse corneal model of neovascularization)」Exp Eye Res, 64:971~978, 1997. Proia, A.D. et al.:「ラットの角膜血管新生におけるアン

50

ジオスタチンステロイドと - シクロデキストリンテトラデカスルフェートの作用 (The effect of angiostatic steroids and beta-cyclodextrin tetradeca sulfate on corneal neovascularization in the rat)」*Exp Eye Res.*, 57 : 693 ~ 698, 1993で報告されている。

【0065】

鶏胚獎尿膜アッセイについては、Knighton, D. et al. : 「ニワトリ胚の腫瘍増殖因子の無血管期及び血管期 (Avascular and vascular phases of tumor growth factor in the chicken embryo)」*Br J Cancer*, 35 : 347 ~ 356, 1977. Auerbach, R. et al. : 「簡単なニワトリ胚の長期培養法 (A simple procedure for the long-term cultivation of chicken embryos)」*Dev Biol.*, 41 : 391 ~ 394, 1974. Ausprunk, D. H. et al. : 「鶏胚獎尿膜の血管内皮の分化：構造及びオートラジオグラフィーの研究 (Differentiation of vascular endothelium in the chick chorioallantois: A structural and autoradiographic study)」*Dev Biol.*, 38 : 237 ~ 248, 1974. Nguyen, M. et al. : 「鶏胚獎尿膜の血管新生及び抗血管新生の定量 (Quantitation of angiogenesis and antiangiogenesis in the chick embryo chorioallantoic membrane)」*Microvasc Res.*, 47 : 31 ~ 40, 1994 で報告されている。

【0066】

さらに、前記細胞のサンプルを、妥当性が確認された候補核酸またはコードされたポリペプチドに特異的なインヒビターで処理し、第2の工程で、前記細胞、その分泌された因子、またはその細胞可溶化物が、インヒビターを用いない場合に観察された表現型の反応変化を誘導する活性がなくなるか否かを判断する。好適な実施例では、前記表現型が血管新生および／または新血管新生である。インヒビターとして、前述の分子を利用することができる。好ましくは、標的遺伝子の発現を抑制するための siRNA 技術を用いる。本明細書で述べたとおり、本発明の方法に採用できる、哺乳類遺伝子発現の siRNA を介したノックダウンプロトコール集は、例えば El bashir et al., Methods 26 (2002), 199 ~ 213 and Martinez et al., Cell 110 (2002), 563 ~ 574 に報告されている。

【0067】

前記遺伝子によって生じた疾患の治療に用いるアッセイと薬物の開発については、これらの核酸とタンパク質の配列を同定することが必要な場合が多く、任意に対応するコード遺伝子または cDNA も同定する。CNS および／または眼に特異的な細胞の特異的機能に基づき、遺伝子、つまり CNS または眼性疾患を生じる異常機能が、それぞれの組織及び細胞で特異的に発現しているため、薬物介入に好ましい標的となっている。従って、前記の同定された遺伝子、cDNA、またはそのフラグメントは、通常クローニングされ、特に血管新生や新血管新生に関するポリペプチドをコードしている場合、本発明の一部から本明細書で説明した前記方法により入手可能な核酸分子である。そのような核酸分子は、DNA または cDNA であり、哺乳類、また好適な実施例ではマウスまたはヒトに由来する。

【0068】

従って、実験の第1の工程では、実際に、とりわけ網膜の光受容体細胞の変性で特徴付けられる常染色体劣性網膜色素変性症 (ARRP) に関与することが知られている、いくつかの核酸分子を同定することができる。例えば、核酸分子はヒトサイクリックヌクレオチドのゲート型チャネル 1 をコードした遺伝子に一致することが同定することができた

(CNGA1, 受入番号NM_000087; SEQ ID NO: 1及び2)。この遺伝子の突然変異は、常染色体劣性網膜色素変性症に関与していることが報告された; Dryja et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA 92 (1995), 10177~10181を参照。別の実験では、桿体cGMPホスホジエステラーゼのサブユニットをコードするヒト遺伝子(受入番号NM_000283; SEQ ID NO: 3及び4)に対応する核酸分子が同定された。この遺伝子の機能異常は、常染色体劣性網膜色素変性症、特に先天性定常的夜盲症(*congenital stationary night blindness*)3型(CSNB3)と関与していた。これらの結果は、本発明の作用方法を確認している。

【0069】

10

別の実施例では、前記核酸分子が前記核酸分子の1つと特異的にハイブリダイズし、前記核酸分子が表現型の反応変化を誘導する能力を失ったタンパク質の突然変異型をコードする。加えてまたは代わりに、核酸分子が少なくとも15ヌクレオチド長を含み、前記核酸分子またはその相補的な鎖と特異的にハイブリダイズすることができる。これらの核酸分子は、特にプローブとして有用である; 下記を参照のこと。

【0070】

20

前記核酸分子はベクターに含めることができ、好ましくは、原核生物または真核生物の宿主細胞で発現させることができる制御要素に操作可能なように結合させる。前記核酸の発現には、邦訳可能なmRNAへの転写を有する。真核細胞、好ましくは哺乳類細胞の発現を確実にする制御要素は、当該分野で周知である。通常、その要素は確実に転写を開始させる制御配列と、任意に、確実に転写の停止と転写物の安定化させるポリAシグナルを有する。さらなる規制要素には、転写エンハンサー及び翻訳エンハンサーや、天然に関連するか、非相同意的なプロモーター領域が含まれてもよい。

【0071】

30

原核生物の宿主細胞での発現を可能とする、考えられる制御要素は、例えば大腸菌のP_L、lac、trp、または tac プロモーターを有し、真核生物の宿主細胞での発現を可能とする制御要素の例は、酵母のAOX1またはGAL1プロモーター、または哺乳類や他動物の細胞のCMV-プロモーター、SV40-プロモーター、RSV-プロモーター、CMV-エンハンサー、SV40-エンハンサー、またはグロブリンイントロンである。

【0072】

40

転写開始に関する要素をはずれて、そのような制御要素は、核酸分子下流のSV40-ポリ-A部位やtk-ポリ-A部位などの転写停止シグナルを有してもよい。さらに、用いた発現系によっては、ポリペプチドを細胞の成分に誘導するか、媒質に分泌することができるリーダー配列を、本発明のポリペプチドのコード配列に追加することができ、これは本分野で周知である。前記リーダー配列は、翻訳、開始、停止配列、好ましくは、翻訳されたタンパク質またはその一部を細胞膜周辺腔または細胞外媒質に分泌させることができるリーダー配列とともに適切な相で集合させる。任意に、前記の異種配列は、例えば安定化または発現された組換え産物の精製単純化など、望みの特徴を与えるC-またはN-末端同定ペプチドを含む融合タンパク質をコードすることができる。これに関連して、Okayama-Berg cDNA発現ベクター-pcDV1(Pharmacia)、pCDM8、pRC/CMV、pcDNA1、pcDNA3(Invitrogen)、またはpSPORT1(GIBCO BRL)などの適当な発現ベクターが、当該分野で知られている。

【0073】

50

好ましくは、前記発現制御配列は、真核生物の宿主細胞を形質転換または形質移入することができるベクターの真核生物プロモーターシステムであるが、原核生物の宿主の制御配列も利用することができる。前記ベクターを適切な宿主に組み込んだら、前記宿主を高レベルで発現したヌクレオチド配列に適した条件で管理し、適宜そのように生成した前記タンパク質を回収、精製する。

【0074】

さらに、本発明はベクター、特に従来から遺伝子工学に利用され、本発明の核酸分子を有するプラスミド、コスミド、ウイルス、バクテリオファージに関するものである。好ましくは、前記ベクターが発現ベクターや遺伝子導入またはターゲティングベクターである。レトロウイルス、ワクシニアウイルス、アデノ随伴ウイルス、ヘルペスウィルス、またはウシパピローマウイルスなどのウイルスに由来する発現ベクターは、標的細胞集団に本発明のポリヌクレオチドまたはベクターを送達するために用いることができる。当業者に周知の方法を用い、組換え型ウイルスベクターを構築することができる；例えば、Sam brook, Molecular Cloning A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory (1989) 10 N.Y. 及び Ausubel, Current Protocols in Molecular Biology, Green Publishing Associates and Wiley Interscience, N.Y. (1994) で報告されている技術を参照されたい。代わりに、本発明のポリペプチドとベクターは、標的細胞に送達するリポソームに再構成することができる。本発明の前記核酸分子を有するベクターは、細胞宿主のタイプによって変わる周知の方法により、宿主細胞に移入することができる。例えば、原核生物の細胞では塩化カルシウムの形質移入が一般的に用いられているが、他の細胞宿主では、リン酸カルシウム処理または電気穿孔法が用いられることがある；前記 Sam brook を参照。

【0075】

本発明の教示することに従って治療および／または診断目的で利用されるベクターは当業者に周知であり；例えば、Tavernarakis et al., Nat. Genet. 24 (2000), 180～183 に記載されている、導入遺伝子によってコードされた二本鎖 RNA による遺伝性及び誘導性の遺伝的干渉などを参照のこと。さらに、遺伝子転移及び遺伝子組換え動物の作成のためのベクター及び方法は先行技術中に記載されており；例えば、Qing et al., Virol. 77 (2003), 2741～2746 に報告されている「アデノ随伴ウイルス関連ベクター (adenovirus related vectors)」、Cheng et al., Curr. Eye Res. 24 (2002), 196～201 に報告されている「ヒト免疫不全ウイルス2型 (HIV-2) ベクターを介した in vivo の、成獣ウサギ網膜への遺伝子導入 (human immunodeficiency virus type 2 (HIV-2) vector mediated in vivo gene transfer into adult rabbit retina)」、Kreppeil et al., Invest. Ophthalmol. Vis. Sci. 43 (2002), 1965～1970 に報告されている「高能力アデノウイルスベクターを用いた遺伝子導入後の RPE の長期的な導入遺伝子の発現 (long term transgene expression in the RPE after gene transfer with a high capacity adenoviral vector)」、Borrás et al., J. Gene Med. 3 (2001), 437～449 に報告されている「in vivo でのサルの眼の前部に繰り返しアデノウイルス GFP 遺伝子を送達する非侵襲的所見 (non invasive observation of repeated adenoviral GFP gene delivery to the anterior segment of the monkey eye in vivo)」などを参照のこと。

【0076】

CNS 遺伝子導入については、Leone et al., Curr. Opin. Mol. Ther. 1 (1999), 487～492 にも報告された。

【0077】

今度は、前記ベクターを宿主細胞に含めることができる。細菌、真菌、植物、または動物細胞を宿主として用いることができるが、哺乳類細胞、特に RPE や神経感覚網膜細胞

10

20

30

40

50

が好ましい。

【0078】

これらの宿主細胞を、前記ポリペプチドを発現させることができ、前記の生成したポリペプチドを培養液から回収する条件で培養した場合、これは表現型の反応変化を誘導することができるポリペプチドを生産する方法から成る。従って、前記に定義したか、本方法で得られる核酸分子をコードしたポリペプチドは、本発明の好適な実施例であり、抗体はそのようなポリペプチドを特異的に認識する。前述のポリペプチドに対する抗体またはそのフラグメントは、例えば in Harlow and Lane "Antibodies, A Laboratory Manual", CSH Press, Cold Spring Harbor, 1988 で報告されている方法を用いて得ることができる。

10

【0079】

さらに、前記の同定、単離された核酸分子によってコードされたポリペプチドを用い、リガンド、基質、結合パートナー、または前記ポリペプチドの受容体に結合する、天然リガンドと同等に効果的な合成化学ペプチドミメティックスを同定することができる；例えば Engleman, J. Clin. Invest. 99 (1997), 2284~2292 を参照。例えば、適切なコンピュータープログラムを用い、前記タンパク質の構造モチーフについて、折りたたみのシミュレーションとコンピューターによる再設計を行うことができる (Olszewski, Proteins 25 (1996), 286~299; Hoffmann, Comput. Appl. Biosci. 11 (1995), 675~679)。ペプチドとタンパク質の詳細モデルの立体配置的、エネルギー的分析において、タンパク質の折りたたみのコンピューターモデルを用いることができる (Monge, J. Mol. Biol. 247 (1995), 995~1012; Renouf, Adv. Exp. Med. Biol. 376 (1995), 37~45)。特に、前記の適切なプログラムは、相補的なペプチド配列に関するコンピューター支援検索により、ポリペプチドとそのリガンドや他の相互作用するタンパク質との相互作用部位の同定に用いることができる (Fassina, Immunomethods 5 (1994), 114~120)。タンパク質とペプチドの設計に関するさらに適切なコンピューターシステムについては、先行技術で報告されており、例えば Berry, Biochem. Soc. Trans. 22 (1994), 1033~1036; Wodak, Ann. N. Y. Acad. Sci. 501 (1987), 1~13; Pabo, Biochemistry 25 (1986), 5987~5991などがある。ペプチドミメティックのコンビナトリアルライブラリの作成法と利用法については、先行技術で報告されており、例えば Ostresh, Methods in Enzymology 267 (1996), 220~234 and Dornner, Bioorg. Med. Chem. 4 (1996), 709~715などがある。さらに、本発明のタンパク質の生物活性を模倣したインヒビターの設計に、前記ポリペプチドの三次元構造や結晶構造を用いることができる (Rose, Biochemistry 35 (1996), 12933~12944; Rutenber, Bioorg. Med. Chem. 4 (1996), 1545~1558)。

20

【0080】

天然の生物ポリペプチド活性を模倣した、低分子量の合成分子の構造に基づく設計と合成については、さらに Dowd, Nature Biotechnol. 16 (1998), 190~195; Kieber-Emmons, Current Opinion Biotechnol. 8 (1997), 435~441; Moore, Proc. West Pharmacol. Soc. 40 (1997), 115~119; Mathews, Proc. West Pharmacol. Soc. 40 (1997), 121~125; Mukhija, European J. Biochem. 254 (1998), 433~438 などで報告されている。

30

【0081】

本発明の方法によって同定、単離された前記核酸分子は、活性化因子及びインヒビター

40

50

の標的とすることもできる。活性化因子は、例えば、対応する遺伝子のmRNAに結合することで、例えばHIV-RNAのTatタンパク質が作用するように、mRNAの天然型の配置を安定化し、転写や翻訳を促進するタンパク質を有する。さらに、化合物が細胞の内部に結合し、細胞増殖や細胞死が遅延する、定義されたもしくは定義されていない標的RNA分子の構造を模倣したRNA断片など、核酸分子を同定する方法が文献に報告されている；例えば国際公開番号第WO98/18947号とそこに引用された参考文献などを参照。これらの核酸分子を用い、薬理学的または農業的関心から未知化合物を同定し、疾患を治療するために利用する未知のRNA標的を同定することができる。代わりに、例えば、結合部位を模倣したRNA断片の立体配置的構造は、既知のリガンドを標的に結合しやすくするように修飾する、理論的なドラッグデザインに利用することができる。そのような方法の1つは核磁気共鳴(NMR)であり、薬物とRNA配置構造の同定に有用である。まだ他の方法には、例えば国際公開番号第WO95/35367号、米国特許公開第US-A-5,322,933号で報告された薬物設計の方法があり、前記RNA断片の結晶構造を推論することができ、コンピュータープログラムを利用して抗生物質として作用する新規結合化合物を設計する。

10

20

30

【0082】

従って、アンタゴニスト/インヒビターは、例えば抗体、アンチセンス核酸分子、リガンド結合分子をとりうる。好ましくは、前記アンタゴニスト/インヒビターがポリペプチドの配置/機能の変化に干渉し、最も好ましくは血管新生や新血管新生に関連した生物活性に干渉する。

20

30

【0083】

本発明の組成物で用いられる抗体、核酸分子、インヒビター、活性物質は、特に刺激が望ましい場合に、天然型リガンドの結合特異性または前記タンパク質の結合パートナーに少なくとも実質的に同等の特異性を持つことが好ましい。抗体またはインヒビターは、少なくとも 10^5 M^{-1} 、好ましくは 10^7 M^{-1} 以上、抑制が関与する場合、有利には 10^{10} M^{-1} までの前記タンパク質に対する結合親和性がある。好適な実施例では、抑制性抗体またはインヒビターに少なくとも約 10^{-7} M 、好ましくは少なくとも約 10^{-9} M 、最も好ましくは少なくとも約 10^{-11} M の親和性があり、活性化因子には約 10^{-7} M 未満、好ましくは約 10^{-6} M 未満、最も好ましくは 10^{-5} M の位数で親和性がある。

30

【0084】

アンチセンス核酸分子の場合、コード配列の20連続ヌクレオチドの完全な相補体よりも多くて2、5、10倍少ない前記タンパク質をコードする核酸分子に対して、結合親和性があることが好ましい。

40

【0085】

本発明の別の実施例は、前記に定義した通り、前記の核酸分子、ベクター、宿主細胞、ポリペプチド、および/または抗体と、任意に医薬品として認められた担体とを有する医薬品である；上記及び下記を参照。これらの組成物は、効果的な用量で医薬品などを被験者に投与することを有する、CNSまたは眼の疾患の治療法に用いることができる。

【0086】

同様に、前記核酸分子、ベクター、宿主細胞、ポリペプチド、および/または抗体と、任意に適当な検出法も含めた診断組成物で用いることができる。CNSまたは眼の疾患に関与する遺伝子の発現は、細胞からmRNAを採取し、そのように採取された前記mRNAを、ハイブリダイズする条件で前記に示した核酸分子を有するプローブまたはそのフラグメントとインキュベートし、前記プローブにハイブリダイズしたmRNAの有無を検出することで、検出可能である。前記のタンパク質レベルでは、遺伝子の発現を検出する工程に、前記被験者から細胞サンプルを採取する工程、そのように採取された細胞サンプルを前記に定義した抗体と接触させる工程、そのように結合した抗体の有無を検出する工程が関与する。このように、表現型の反応変化を誘導することができなくなった、変異型核酸分子によってコードされるタンパク質の発現を検出することも可能である。

50

【0087】

本発明では、被験者で疾患またはそのようなCNSまたは眼の疾患への罹患しやすさを診断する方法を示し：

- (a) 前記疾患に罹患した患者からDNAを単離する工程と；
- (b) 前記ステップ(a)で単離されたDNAを少なくとも1つの制限酵素で消化する工程と；
- (c) サイジングゲル上で得られたDNAフラグメントを電気泳動により分離する工程と；
- (d) 検出可能なマーカーで標識した、前記核酸分子またはそのフラグメントを有するプローブとともに、得られたゲルをインキュベートする工程と；
- (e) 前記疾患患者のDNAに特異的なバンドパターンを作ると定義されているプローブとハイブリダイズしたゲル上で、標識バンドを検出する工程と；
- (f) ステップ(a)～(e)により被験者のDNAを調整し、ゲル上で検出可能な標識バンドを生成する工程と；
- (g) ステップ(e)の疾患患者のDNAに特異的なバンドパターンとステップ(f)の被験者のDNAを比較し、前記パターンが同一か、異なっているかを決定し、前記パターンが同一の場合は、それによって前記疾患または前記疾患への罹患しやすさを診断する、決定する工程とを有する。

10

20

30

40

【0088】

別の方法では、被験者で疾患またはそのようなCNSまたは眼の疾患への罹患しやすさを診断する方法を示し：

- (a) 診断チップ、プライマー伸長法、一塩基多型、または配列決定の方法により、前記の核酸サンプルを有する被験者の核酸サンプルを分析する工程と；
- (b) 前記の結果を前記疾患に罹患した患者から得られたサンプルの結果と比較する工程とを有し、前記発現プロフィールの同一性とヌクレオチドの配列は、前記疾患を示す。

【0089】

これらの実施例では、前記に定義された核酸分子、(ポリ)ペプチド、抗体、または化合物を標識し、検出できることが好ましい。標識生体分子については様々な技術が利用されており、当業者に周知であり、本発明の範囲内と考える。そのような技術は、例えばTijssenの「酵素免疫アッセイの技術と理論(Practice and theory of enzyme immuno assays)」、Burden, RH及びvon Knippenburg(Eds)、Volume 15(1985)の「分子生物学の基本的方法(Basic methods in molecular biology)」；Davis LG, Dibmer MD; Battey Elsevier(1990), Mayer et al., (Eds)の「細胞及び分子生物学の免疫化学的方法(Immunochemical methods in cell and molecular biology)」Academic Press, London(1987)、または「酵素学の方法(Methods in Enzymology)」シリーズAcademic Press, Incで報告されている。普通の当業者に知られている標識には、多数の異なる標識と方法がある。一般的に使用される標識は、とりわけ蛍光色素(フルオロセイン、ロダミン、テキサスレッドなど)、酵素(西洋わさびペルオキシダーゼ、-ガラクトシダーゼ、アルカリホスファターゼ)、放射性同位元素(³²Pや¹²⁵Iなど)、ビオチン、ジゴキシゲニン、コロイド金属、化学発光または生物発光化合物(ジオキセタン、ルミノール、またはアクリジニウムなど)を有する。酵素またはビオチン基の共有結合カップリング、ヨウ素化、リン酸化、ビオチン化、ランダムプライミング、ニックトランスレーション、(末端転移酵素を用いた)テーリングなどの標識処理が当該分野で周知である。検出法は、オートラジオグラフィー、蛍光顕微鏡、直接的及び間接的酵素反応などを有するが、これだけに限らない。

【0090】

さらに、前記化合物などは固相に結合してもよい。固相は当業者に周知であり、ポリス

50

チレンビーズ、ラテックスビーズ、磁気ビーズ、コロイド金属粒子、ガラスおよび／またはシリコンチップ及びシリコン表面、ニトロセルロース片、膜、シート、動物赤血球、または赤血球ゴースト、*duracytes*、及び反応トレー、プラスチックチューブ、または他の試験管の穴壁を有する。核酸、(ポリ)ペプチド、タンパク質、抗体などを固相に固定化するのに適した方法は、イオン、疎水性、共有結合の相互作用などがあるが、これだけに限らない。固相は1つ以上の追加受容体を保有し、前記に定義した部位を結合し固定することができる。この受容体は、試薬自体または捕捉試薬に結合した荷電基質とは反対に荷電した荷電基質を有することができ、または、前記受容体を前記固相に固定化(結合)しているか、前記に定義した試薬を固定することができる特異的結合部位とすることができる。

10

【0091】

一般的に利用される検出アッセイは、放射性同位元素法または非放射性同位元素法を有することができる。これは、とりわけRIA(放射性同位体測定法)及びIRMA(免疫放射定量法)、EIA(酵素免疫測定法)、ELISA(酵素結合免疫測定法)、FIA(蛍光免疫測定法)、CLIA(化学発光免疫測定法)を有する。他の当該分野で利用される検出法は、トレーサー分子を利用しない方法である。これらの方の1つの典型は前記凝集アッセイであり、少なくとも2つの粒子を架橋する特定分子の性質に基づいている。

20

【0092】

臨床または科学的標本中の(ポリ)ペプチド、ポリヌクレオチドなどの診断と定量については、前記に定義した様々な免疫学的方法や、核酸ハイブリダイゼーションアッセイ、PCRアッセイ、またはDNA酵素免疫測定法などの分子生物学的方法(Mantero et al., Clinical Chemistry 37(1991), 422~429)が開発され、当該分野で周知である。これに関連して、核酸分子はRNA、つまりアミド骨格の結合を有する修飾DNAを有することもできる。そのようなRNAは、とりわけDNA/RNAハイブリダイゼーションのプローブとして有用である。

20

【0093】

前記組成物は、(ポリ)ペプチドをコードするmRNAの有無を検出することで、標的遺伝子の発現を検出する工程に用いることもでき、例えば被験者の細胞からmRNAを採取し、そのように得られた前記mRNAを、適切なハイブリダイゼーションの条件で標的遺伝子と特異的にハイブリダイズすることができる核酸分子を有するプローブ/プライマーと接触させる工程、及び前記プローブ/プライマーとハイブリダイズするmRNAの有無を検出する工程を有する。サンプル中の核酸分子を検出する、さらなる診断法は、例えば核酸ハイブリダイゼーション、比較ゲノムハイブリダイゼーション(CGH)、またはrepresentative difference analysis(RDA)と組み合わせたポリメラーゼ連鎖反応(PCR)、リガーゼ連鎖反応(LCR)、サザンプロット法を有する。核酸分子の有無を測定するこれらの方法は当該分野で周知であり、必要以上の実験を行わずに実施することができる。

30

【0094】

さらに、本発明は標的遺伝子産物、つまりサンプル(細胞サンプルなど)中のタンパク質の有無を検出する工程を有し、被験者から細胞サンプルを採取する工程、前記抗体を前記タンパク質に結合させる条件下で、前述の抗体の1つと前記サンプルを接触させる工程、例えばラジオイムノアッセイや酵素免疫測定法などの免疫測定技術を用いて、そのように結合した前記抗体の有無を検出する工程を有する。さらに、当業者は、天然の活性を持つがその不活性体は認識しないか、不活性体を特異的に認識するが天然の活性を持つ対応するポリペプチドを認識しない(ポリ)ペプチドを特異的に認識する抗体を用い、活性が失われたか変化した変異体と機能的な標的タンパク質のポリペプチドを特異的に検出し、区別することができる。

40

【0095】

本発明は、患者において、標的遺伝子の対立遺伝子の発現に関連したCNSおよび／ま

50

たは眼性疾患への罹患しやすさを診断する工程を含む；上記を参照。本発明の検出可能なマーカーは、例えば³²Pや³⁵Sなど、一般的に利用される放射性標識で標識することができるが、ビオチンや水銀などの他の標識、また前述の標識を利用することもできる。当業者に周知の様々な方法を用いて、前記の検出可能なマーカーを標識することができる。例えば、DNA配列とRNA配列をランダムプライマー法により³²Pまたは³⁵Sで標識することができる。適切な検出可能なマーカーが得られたら、当業者に周知の様々な方法を用いて、前記検出可能なマーカーを対象のサンプルに接触させることができる。例えば、標準的な方法により、DNA-DNA、RNA-RNA、DNA-RNAのハイブリダイゼーションを行うことができる。核酸を検出する様々な方法が当該分野で周知であり、例えばサザンプロット法、ノーザンプロット法、PCR、プライマー伸長法などがある。適切なさらなるDNA增幅法が当該分野で知られており、とりわけリガーゼ連鎖反応、鎖置換増幅(STRAND DISPLACEMENT AMPLIFICATION)、核酸配列による増幅(NUCLEIC ACID SEQUENCE BASED AMPLIFICATION: NASBA)、またはQ-レプリカーゼを有する。

【0096】

さらに、前記被験者から採取したmRNA、cRNA、cDNA、またはゲノムDNAの配列を決定し、前記標的遺伝子またはその変異型の発現に関連した、前記のCNSおよび/または眼性疾患の標的遺伝子変異に特徴的なフィンガープリントである変異を同定することができる。本発明はさらに、前記被験者から得たDNAまたはRNAのRFLPまたはAFLPにより、そのようなフィンガープリントを作成する方法を有し、任意に前記DNAまたはRNAを分析前に増幅することができ、その方法は当該分野で周知である。例えば前記被験者から採取したRNAサンプルを適当なRNA-酵素、例えばRNアーゼT₁、RNアーゼもT₂など、またはリボザイムで消化し、例えば電気泳動により分離し、前記PAGEで前記RNA断片を検出することで、RNAフィンガープリントを行うことができる。好ましくは、ハイブリダイゼーション(及びその後の洗浄)は、厳密な条件で行う；例えば上記引用文中のSambrookらの文献を参照。

【0097】

さらに、本発明は、前記サンプルが毛髪、血液、血清、痰、便、または別の体液に由来している場合、前記方法に関連している。分析する前記サンプルは、とりわけ核酸分子、(ポリ)ペプチド、または抗体を抽出するなどの処理をすることができる。

【0098】

本発明は、例えばここで以前に記載されたような特異的試薬を含むキット構成にも関するものである。オリゴヌクレオチド、DNAまたはRNA、抗体またはタンパク質を含むキットを作成することができる。そのようなキットは、例えば前記標的遺伝子のDNAにハイブリダイズするDNAを検出するか、サンプル中のタンパク質またはペプチドフラグメントの有無を検出するために用いることができる。このような特性は、これに限定されるものではないが、本発明の上記方法に従った法医学的分析、診断適用、及び疫学的研究を含む様々な目的で有用である。前記組換え標的タンパク質、DNA分子、RNA分子、抗体は、前記標的遺伝子の検出及び分類に適したキットの構築に役立つ。そのようなキットは、一般的に、厳重な管理下にある少なくとも1つのコンテナを保持するのに適した区分化された担体を有する。前記担体はさらに、標的遺伝子または遺伝子産物の発現または活性の検出に適した組換えタンパク質または抗体などの試薬を有する。前記担体は標識化抗原または酵素基質などの検出のための手段も含む。

【0099】

本発明の別の実施例では、有効量の前記核酸分子またはそのような核酸分子に相補的な核酸分子、または体細胞遺伝子治療により被験者のCNSおよび/または眼の疾患を治療、予防、遅延させる組成物を調整するため、事前に定義したベクターを利用することを有する。

【0100】

ここで用いるとおり、前記「有効量」という用語は、意味のある患者の利益、つまり、

10

20

30

40

50

前記CNSの疾患に関連した疾患、例えば新血管新生の治療、治癒、予防、回復、またはそのような疾患の治療、治癒、予防、回復率の改善を示すのに十分な薬物またはプロド ラッグの総量を意味する。加えてまたは代わりに、特に前記薬物の前臨床試験については、前記「有効量」という用語に、非ヒト動物検査で生理反応を誘発するのに十分な薬物またはプロド ラッグの総量を含める。

【0101】

前述のとおり、本発明のベクターは発現ベクター、遺伝子導入ベクター、遺伝子ターゲティングベクターであってもよい。遺伝子治療は、*ex vivo*または*in vivo*技術により細胞に治療遺伝子を導入することに基づいており、遺伝子導入の最も重要な応用の1つである。神経成長因子に対する中和抗体を発現した遺伝子組換えマウスは、「神経抗体(neuroantibody)」法により作成された；Capsoni, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 97(2000), 6826~6831及びBiocca, Embo J. 9(1990), 101~108。*in vitro*または*in vivo*遺伝子療法での適切なベクター、方法、または遺伝子送達系については文献で報告されており、当業者に周知である；例えば、Giordano, Nature Medicine 2(1996), 534~539；Schaper, Circ. Res. 79(1996), 911~919；Anderson, Science 256(1992), 808~813, Isner, Lancet 348(1996), 370~374；Muhlhauser, Circ. Res. 77(1995), 1077~1086；Onodua, Blood 91(1998), 30~36；Verzeletti, Hum. Gene Ther. 9(1998), 2243~2251；Verma, Nature 389(1997), 239~242；Anderson, Nature 392(Supp. 1998), 25~30；Wang, Gene Therapy 4(1997), 393~400；Wang, Nature Medicine 2(1996), 714~716；WO 94/29469；WO 97/00957；US 5,580,859；US 5,589,466；US 4,394,448、またはSchaper, Current Opinion in Biotechnology 7(1996), 635~640と、そこで引用されている参考文献を参照。特に、前記ベクターや遺伝子送達系については、神経組織/細胞(とりわけBlomer, J. Virology 71(1997) 6641~6649を参照)または視床下部(とりわけGeddes, Front Neuroendocrinol. 20(1999), 296~316またはGeddes, Nat. Med. 3(1997), 1402~1404を参照)の遺伝子治療アプローチにも報告されている。神経細胞/組織での利用にさらに適した遺伝子治療構築物が当該分野で知られており、例えばMeier(1999), J. Neuropathol. Exp. Neurol. 58, 1099~1110にある。本発明の核酸分子とベクターは、直接導入するか、リポソーム(アデノウィルス、レトロウィルスなど)、電気穿孔法、衝撃(遺伝子銃など)または他の細胞への送達系により導入するように設計することができる。導入及び遺伝子治療法は、好ましくは、本発明の標的遺伝子の機能的コピーを発現させる必要がある。一方、標的遺伝子の発現量が低下した場合、好ましくは、前記の導入したベクターの発現により、例えばアンチセンスRNAやRNAi分子など、前述のインヒビターが産生される。これらの実施例では、前記核酸分子が、細胞または組織の両方または一方に特異的なプロモーター、特に好ましくは眼の細胞及び組織で発現を制御するプロモーターに結合していることが好ましい。適切なプロモーターの例としては、アンジオポエチン2プロモーター(Hackett, J. Cell. Physiol. 184(2000), 275~284を参照)などがあり、特に好ましいプロモーターは、チロシン関連タンパク質-1(Tyrap1)プロモーターなどの網膜色素上皮の発現を標的とすることが可能である；Beermann, Cell Mol. Biol. 45(1999), 961~968を参照。

【0102】

さらなる態様では、本発明が、CNSまたは眼の疾患に関与するポリペプチドの発現ま

10

20

30

40

50

たは活性を調節する化合物のスクリーニング法も提示する。この方法には、事前に説明した方法で同定した前記ポリペプチドを発現した細胞に、スクリーニングする化合物を接触させ、前記発現または活性が変化するか否かを決定する工程が関与する。

前記化合物と細胞との接触に要する時間は、例えば、既知の分子を用いて時間を経過させ、時間の関数として細胞の変化を測定することで、経験的に決定する。本発明の方法の測定手段は、さらに化合物を処理した細胞と前記化合物を同様に処理し、同定された細胞と比較することで定義可能である。代わりに2つの細胞、つまり機能的な標的遺伝子を含む細胞と第1の細胞と同等であるが、機能的標的遺伝子がない第2の細胞を、いずれも前記の同一化合物と接触させ、2つの細胞の差を比較することができる。この技術は、これらのアッセイの雑音を確定する上で有用である。当該分野の平均的な技術の1つにより、これらの制御機序が、機能的な標的遺伝子または遺伝子産物の調節に反応した、細胞の変化の選択を容易にしていることが理解される。
10

【0103】

前記の「細胞」という用語は、少なくとも1つの細胞を指すが、前記検出法の感度に適した複数の細胞も含む。本発明に適した細胞は、細菌、酵母、また好ましくは真核生物である。本発明の方法では、特定タイプの細胞、細胞の生物学的状態の面からの変化の特定所見、これらの観察された変化の特定の比較を利用する。本発明のアッセイに利用される好ましい細胞株、特に、ヒト、ブタ、マウス由来のCNSおよび/または眼由来する細胞及び細胞株は、例及び先行技術に報告されており、例えば、ヒト網膜色素上皮細胞（例えばDunaief et al. Curr. Eye Res. 24 (2002), 39
2~396を参照）、不死化ヒト角膜上皮細胞株（例えばAthmanathan et al., BMC Ophthalmol. 30 (2002), 3を参照）、また、例えばヒト神経細胞株（例えばLi et al., J. Neurosci. Res. 71 (2003), 559~566を参照）、SV40ラージTのN末端断片で固定したCNS細胞株（例えばTruckenmiller et al., Exp. Neurol. 175 (2002), 318~337を参照）、マウス脈絡叢の不死化Z310脈絡膜上皮細胞株（Zheng and Zhao, Brain Res. 958 (2002), 371~380を参照）などのCNS細胞がある。
20

【0104】

適切な細胞株、特に動物及びヒトの細胞株と細胞株の特徴に関する技術的知見、細胞遺伝的分析、細胞培養取り扱い指示などは、例えばAmerican Type Culture Collection (ATCC), P.O. Box 1549, Manassas, VA 20108, USA及びDSMZ - Deutsche Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH, Mascheroder Weg 1b, 38124 Braunschweig, GERMANYなどの受託機関から入手できる。ARPE-19などのRPE細胞またはRPE由来細胞株、CNSまたは眼性疾患に関与した候補遺伝子が過剰発現しているか、発現が抑制された細胞、または前述の宿主細胞が好ましい。
30

【0105】

好適な実施例では、前記ポリペプチドがGGTBプロモーターの制御下で発現され、これについてはvan Bokhoven et al., Genomics 38 (1996), 133~140で報告されている。被験物質は単一の化学療法剤、または化学療法剤の混合物とすることができます。
40

【0106】

被験物質に接触した前記細胞は、単細胞生物または多細胞生物に由来することができる。前記の多細胞生物は、脊椎動物、哺乳類、靈長類、無脊椎動物、昆虫、植物から成るグループから選択することができる。前記細胞は、組織または生物、つまり非ヒト動物に含まれてもよい。特定のアッセイで測定される細胞または生物で望みの効果を持つ化合物をスクリーニングする一般的な方法は、先行技術で報告されており；例えば米国特許公開第US-A-6,165,709号と本明細書で引用されている参考文献を参照のこと。
50

細胞、非ヒト動物、標的遺伝子発現、ノックアウト系は先行技術に見ることができ、本発明の方法で採用されている；例えば本明細書で引用されている文献を参照のこと。

【0107】

本発明の方法に適した細胞の変化は、直接標的遺伝子産物の機能または量の変化を測定すること、または下流の効果を測定する、例えば二次伝達物質の濃度または転写の変化、または標的遺伝子産物による転写の影響を受ける遺伝子のタンパク質レベルの変化を測定すること、または細胞の表現型変化を測定することを有する。好ましい測定方法には、タンパク質量の変化、機能活性の変化、mRNA量の変化、細胞内タンパク質の変化、細胞表面タンパク質または分泌されたタンパク質の変化、Ca²⁺、cAMP、またはGTP濃度の変化などがある。標的遺伝子産物の量または機能活性の変化については、本明細書で説明する。mRNAレベルの変化は、逆転写ポリメラーゼ連鎖反応（RT-PCR）、識別的遺伝子発現、マイクロアレイによって検出する。免疫親和性、リガンド親和性、酵素測定により、宿主細胞のタンパク質レベルの変化を定量する。タンパク質特異的な親和性ビーズまたは特定の抗体を用い、例えば³⁵S-メチオニン標識タンパク質または非標識タンパク質を単離する。標識タンパク質はSDS-PAGEで分析する。非標識タンパク質はウェスタンプロット法、蛍光細胞分類による細胞表面の検出、細胞画像分析、ELISA、またはRIAを利用した特異的抗体により検出する。前記タンパク質が酵素の場合は、蛍光発生基質または比色分析基質の開裂により、タンパク質の誘導をモニターする。

10

20

30

40

50

【0108】

内因性遺伝子が可溶性細胞内タンパク質をコードする場合、前記内因性遺伝子の変化は、前記細胞可溶化物に含まれる特定タンパク質の変化によって測定することができる。前記可溶性タンパク質は、本明細書に説明する方法により測定することができる。

【0109】

前記アッセイは単純な「イエス／ノー」のアッセイであり、例えば血管新生活性の検出について、発現または機能に変化があるか否か、または前記方法のいずれか1つを有するか否かを決定する。前記アッセイは、被験サンプルの発現または機能を標準サンプルの発現または機能レベルと比較することで定量的とすることができる。このプロセスで同定された修飾因子は治療薬として有用である。

【0110】

前記方法は、当然、前記のスクリーニング法または他の当該分野で周知のスクリーニング法の1つ以上の工程と組み合わせることができる。臨床化合物の発見法は、例えば、リード化合物を同定するための極めて高い処理能力のスクリーニング法（Sundberg, Curr. Opin. Biotechnol. 11 (2000), 47?53）、構造を基にしたドラッグデザイン（Verlinde and Hol, Structure 2 (1994), 577?587）、リード化合物を最適化するためのコンビナトリアルケミストリー（Salemm et al., Structure 15 (1997), 319?324）を有する。

【0111】

薬物を選択したら、前記方法に、修飾した薬物により合理的なドラッグデザインを行い、前記の修飾した薬物が例えば相互作用／エネルギー分析に沿ってより高い親和性を示すか否かを評価するために用いる方法を繰り返す工程を加えることができる。

【0112】

本発明の好適な実施例では、前記細胞、組織、または非ヒト動物が、対応する野生型の動物と比べ、標的遺伝子の発現レベルや遺伝子産物の活性レベルが大幅に低下または上昇して示される、遺伝子組換え細胞、組織、または非ヒト動物である。通常、標的遺伝子の活性レベルが低下した前記遺伝子組換え非ヒト動物は、少なくとも1つの標的遺伝子の変異誘発遺伝子または異なる遺伝子の対応するトランス優性遺伝子を有する。好ましくは、前記遺伝子組換え非ヒト動物はノックアウト動物である。

【0113】

好ましくは、前記の標的遺伝子の発現レベルや遺伝子産物の活性レベルが大幅に低下または上昇することで、遺伝子組換え細胞、組織、または非ヒト動物の表現型の反応が変化する。アゴニスト（作用物質）／アクチベーター（活性化因子）またはアンタゴニスト／インヒビターは、候補化合物が特定の濃度で前記遺伝子組換え細胞、組織、または非ヒト動物の表現型の反応を正常に戻すことができるか否かを観察することで同定する。特定の好適な実施例では、前記遺伝子組換え非ヒト動物が前記に定義されたCNSおよび／または眼性疾患を示す。

【0114】

本発明のアッセイ法は、従来の実験室で行われる形態であるか、高処理に変更を加えることができる。前記「高処理（high throughput）」（HTS）という用語は、複数のサンプルを同時に、容易に分析することができるアッセイデザインと、ロボット操作能力を指す。高処理アッセイの別の望ましい特徴は、望ましい分析を行うため、試薬の使用を減少させるか、操作回数を最小限とするために最適化されたアッセイデザインである。アッセイ形態の例としては、液体を扱う実験に用いる96ウェル、384ウェル、またはこれ以上のウェルプレート、浮揚液滴、「ラボ・オン・チップ（lab on a chip）」マイクロチャンネルチップなどがある。プラスチック鋳型と液体操作装置の小型化が進歩するにつれ、または改良されたアッセイ装置がデザインされるに従って、より多数のサンプルが本発明の設計を用いて実施されることは、当業者に周知である。

【0115】

本発明の方法に従って検査、同定される被験物質は、例えばcDNA発現ライブラリ、ペプチド、タンパク質、核酸、抗体、有機小化合物、ホルモン、ペプチドミメティックス、PNAs、アプタマーなどの発現ライブラリであってもよい（Milner, Nature Medicine 1 (1995), 879~880; Hupp, Cell 83 (1995), 237~245; Gibbs, Cell 79 (1994), 193~198、及び上記に引用された文献）。検査される前記被験物質は、「fast seconds」と呼ばれている既知の薬物であってもよい。本発明はさらに被験細胞を第1の被験物質の存在下、第2の被験物質、または被験物質の混合物と接触させる工程にも関する。

【0116】

本発明の方法では、前記細胞が好ましくは容器、例えば24、96、384、または1586ウェルプレートのマイクロタイタープレートのウェルに含まれる。代わりに、Capilper（Newton、米国マサチューセッツ州）が提供している装置など、マイクロ流体装置に前記細胞を導入することができる。別の好適な実施例では、本発明の方法のステップ（b）が、前記容器の異なる位置で2、3、4、5、7、10回またはそれ以上の測定を行う工程を有する。本発明の方法のいくつかの実施例では、ステップ（b）の前に、標的遺伝子または遺伝子産物を活性化または抑制することが知られている化合物を培地に加える。

【0117】

好ましくは、最初のスクリーニングに前記被験物質が含まれ、化合物の集合とする。前記の化合物の集合は約 10^3 ~ 10^5 の多様性とすることができます。ペプチドミメティックのコンビナトリアルライブラリを作成、使用する方法は、先行技術に報告されており、例えばOstresh, Methods in Enzymology 267 (1996), 220~234及びDorner, Bioorg. Med. Chem. 4 (1996), 709~715などがある。動的コンビナトリアルライブラリによる新薬発見については、例えばNat. Rev. Drug Discov. 1 (2002), 26~36及びDrug Discov. Today 7 (2002), 117~125に報告されている。

【0118】

さらに、前記方法は、当然、前記のスクリーニング法または他の当該分野で周知のスク

10

20

30

40

50

リーニング法の1つ以上の工程と組み合わせることができる。臨床化合物の発見法は、例えば、リード化合物を同定するための高処理スクリーニング法 (Sundberg, Curr. Opin. Biotechnol. 11 (2000), 47-53)、構造を基にしたドラッグデザイン (Verlinde and Hol, Structure 2 (1994), 577-587)、リード化合物を最適化するためのコンビナトリアルケミストリー (Salemm et al., Structure 15 (1997), 319-324) を有する。薬物を選択したら、前記方法に、修飾した薬物により合理的なドラッグデザインを行い、前記の修飾した薬物が例えば相互作用 / エネルギー分析に沿ってより高い親和性を示すか否かを評価するために用いる方法を繰り返す工程を加えることができる。本発明の前記方法は、前記化合物の集合の多様性が連続的に減少するように、1回以上繰り返すことができる。好ましくは、前記標的ポリペプチドが血管形成または血管新生に関与する。

【0119】

上述のとおり、本発明は遺伝子活性を調節できる薬物を同定し、得るために簡便なアッセイ、好ましくは細胞をもとにした *in vivo* アッセイを提供し、それにより（例えば）前述の疾患など、統合失語症、パーキンソン病、アルツハイマー病を含む CNS 障害に関連した疾患の治療のための治療薬として効果的である。これに従うと、適切に標的遺伝子活性を調節することができる本分野で知られているが、標的遺伝子活性またはその欠落によって誘発された生物の表現型反応に関する知識の不足により、これまで医療的な使用が示唆されなかった、化合物の使用法も示す。

【0120】

本発明の1つの実施例は、特に前記物質がこれまで CNS または眼の障害の治療用薬物として知られていなかった場合、そのようなスクリーニングによって修飾因子またはその誘導体として同定された薬物またはプロドラッグの製造方法を有する。

【0121】

これらの *in vivo* 投与の後、排泄または代謝によって除去されるために、物質は1つ以上の活性代謝産物または不活性代謝産物に代謝される (Mayer, J. Pharmacokin. Biopharm. 24 (1996), 449~459)。従って、本発明の方法に従って同定され得られた、実際の化合物または薬物を用いるよりも、プロドラッグとして対応する製剤を用いることができ、これは代謝によって患者の中で活性型に変換されるものである。プロドラッグ及び薬物の適用に対して取られる予備的手段については、前記文献に記載されている；レビューについては Ozawa, J. Toxicol. Sci. 21 (1996), 322~329 を参照のこと。

【0122】

さらに、本発明は前記 CNS 及び眼性疾患の治療用組成物を調整するため、これらの方のいずれかによって同定、単離、生産された化合物の使用に関連する。治療法として、同定された物質またはそれを含む組成物は、そのような障害に罹患している被験者に投与することができる。上記の方法によって同定、単離、生産された化合物は、新薬発見や薬物またはプロドラッグの調整におけるリード化合物としても用いることができる。

【0123】

これは通常、リード化合物またはその誘導体または単離した化合物を調整することに関連し、(i) 修飾された作用部位、活性範囲、臓器特異性、(ii) 力値の改善、(iii) 毒性低下（治療指数の改善）、(iv) 副作用の減少、(v) 治療作用の発生、作用持続期間の調節、(vi) 薬物動態学的パラメーター（吸収、分布、代謝、排泄）の調節、(vii) 物理化学的パラメーター（溶解性、吸湿性、色、味、匂い、安定性、状態）の調節、(viii) 全身の特異性、臓器 / 組織特異性の改善、(ix) 投与剤形と投与経路の最適化のいずれかまたはすべてを達成し、これは、(i) カルボキシル基のエステル化、(ii) カルボン酸を用いた水酸基のエステル化、(iii) 水酸基の例えばリン酸塩、ピロリン酸塩、または硫酸塩、またはヘミコハク酸塩へのエステル化、(iv) 医薬品として認められた塩の形成、(v) 医薬品として認められた複合体の形成、(vi)

10

20

30

40

50

医薬品として活性なポリマーの合成、(v i i)親水性構造の導入、(v i i i)芳香族または側鎖の置換基の導入／交換、置換パターンの変化、(i x)等比体積または生物学的等価性の構造を導入することによる修飾、(x)相同的化合物の合成、(x i)枝分かれした側鎖の導入、(x i i)アルキル置換基の環状類似体への変換、(x i i i)水酸基のケタール、アセタールへの誘導体化、(x i v)アミド、フェニルカルバメートへのN-アセチル化、(x v)Mannich塩基、イミンの合成、(x v i)ケトンまたはアルデヒドのSchiff塩基、オキシム、アセタール、ケタール、エノールエステル、オキサゾリジン、チオゾリジン、またはその組み合わせへの変換のいずれかによる経路をとり；(b)医薬品として認められた担体を用いて前記修飾の生成物を形成する。

【0124】

10

上に列挙された様々な工程は本分野において一般的に知られている。例えば、これらの技術を実行するためのコンピュータプログラムが利用でき；例えばRein, Computer-Assisted Modeling of Receptor-Ligand Interactions (Alan Liss, New York, 1989)などがある。化学的誘導体及び類似体の調整法は当業者に周知であり、例えばBeilstein, Handbook of Organic Chemistry, Springer edition New York Inc., 175 Fifth Avenue, New York, N.Y. 10010 U.S.A. 及びOrganic Synthesis, Wiley, New York, USA. に記載されている。さらにペプチドミメティックスや適切な誘導体及び類似体のコンピュータを用いた設計は、例えば上記の方法に従って利用することができる。新薬発見におけるリード化合物の生産法は、タンパク質の使用、及び質量分析計 (Cheng et al. J. Am. Chem. Soc. 117 (1995), 8859~8860) やいくつかの核磁気共鳴 (NMR) 法 (Fejzo et al., Chem. Biol. 6 (1999), 755~769; Lin et al., J. Org. Chem. 62 (1997), 8930~8931) などの検出方法を含む。これには定量的構造活性相関 (QSAR) 分析 (Kubinyi, J. Med. Chem. 41 (1993), 2553~2564, Kubinyi, Pharm. Unserer Zeit 23 (1994), 281~290)、コンビナトリアルケミストリー、古典的化学など (例えば、Holzgrabe and Bechtold, Pharm. Acta Helv. 74 (2000), 149~155を参照) もあり、これらに依存する。さらに、担体の例及び製剤化の方法はRemington's Pharmaceutical Sciences に見ることができる。

20

30

40

【0125】

薬物を本発明の前記方法のいずれか1つに沿って選択したら、前記薬物またはそのプロドラッグを治療有効量で合成することができる。ここで用いるとおり、前記「有効量」という用語は、意味のある患者の利益、つまり、前記CNSおよび/または眼の疾患に関連した状態の治療、治癒、予防、回復、またはそのような疾患の治療、治癒、予防、回復率の改善を示すのに十分な薬物またはプロドラッグの総量を意味する。加えてまたは代わりに、特に前記薬物の前臨床試験については、前記「治療有効量」という用語に、非ヒト動物検査で生理反応を誘発するのに十分な薬物またはプロドラッグの総量を含める。

【0126】

さらに、今度は前記核酸分子を、CNSまたは眼の疾患の治療に対する被験物質、リード化合物、薬物及びプロドラッグの妥当性の確認、または下流遺伝子の確認と単離に用いることができる。

【0127】

本発明は、固体支持体を有するチップまたはアレイに関するものでもあり、そこに1つ以上の核酸分子またはコードされた前記(ポリ)ペプチドが結合し、そのチップまたはアレイが前記の方法のいずれか1つを実行するために有用である。チップを基本とするか、他の前記核酸分子またはそれぞれのポリペプチドの発現および/または活性を検出する方法は、キットの形で提供することができ、このキットは本発明の好適な実施例を構成する

50

。同様に、キットは活性分子の同定、生産、スクリーニング法として開発することができる。

【0128】

さらに好適な実施例では、本発明が、特に前記動物がCNSおよび／または眼の疾患を再現する場合に、前述した、前記方法により同定、入手した異常な発現または活性の前記標的遺伝子および／または遺伝子産物を示す、遺伝子組換え非ヒト動物に関するものである。好ましくは、前記動物が哺乳類である。

【0129】

本発明にも含まれる、例えば遺伝子組換えマウスなどの遺伝子組換え非ヒト動物を生産するための方法は、ポリヌクレオチドまたは前記ポリペプチドをコードした標的ベクターを、生殖細胞、胚細胞、幹細胞または卵またはそれに由来する細胞へ導入する方法を有する。前記非ヒト動物はここに記載された発明のスクリーニング方法に従って用いることができる。遺伝子組換え胚の產生及びこれらのスクリーニングは、例えばA. L. Joyner Ed., Gene Targeting, A Practical Approach (1993), Oxford University Press. に記載されているように実行することができる。遺伝子組換え非ヒト動物を作成するための一般的な方法は当技術分野で報告されており、例えば国際公開番号第WO94/24274号を参照のこと。遺伝子組換え非ヒト生物体（標的非ヒト動物を相同意的に含む）を作成するために、胚性幹細胞（ES細胞）は好ましい。有糸分裂が不活性なSNL76/7細胞支持細胞層（McMahon and Bradley, Cell 62: 1073~1085 (1990)）上に培養されたAB-1系統などのマウスES細胞は、報告されているとおり（Robertson, E. J. (1987) in Teratocarcinomas and Embryonic Stem Cells: A Practical Approach. E. J. Robertson, ed. (Oxford: IRL Press), p. 71~112）、基本的に相同意的遺伝子ターゲティングに対して用いることができる。他の適切なES株は、限定されるものではないが、E14株（Hooper et al., Nature 326: 292~295 (1987)）、D3株（Doe tschman et al., J. Embryol. Exp. Morph. 87: 27~45 (1985)）、CCE株（Robertson et al., Nature 323: 445~448 (1986)）、AK-7株（Zhuang et al., Cell 77: 875~884 (1994)）などがある。特異的標的変異を有するES細胞からマウス系列の作成に成功するか否かは、ES細胞の多分化能（すなわち、胚盤胞または桑実胚など、胚が発達している宿主に注入された場合、胚発生に関与し、その結果生まれる動物の生殖細胞に寄与する能力）に依存する。注入されたES細胞を含む前記胚盤胞は、偽妊娠の非ヒト雌の子宮内で発達してもよく、キメラマウスとして生まれる。その結果得られた遺伝子組換えマウスは、リコンビナーゼまたはレポーター遺伝子座を有する細胞がキメラであり、リコンビナーゼまたはレポーター遺伝子座について遺伝子組換えマウスがヘテロ接合性かを同定するために、子孫のDNA尾生検のPCRまたはサザンブロット分析によって、正しい標的導入遺伝子があるか否かをスクリーニングする。

【0130】

キイロショウジョウバエなどの遺伝子組換えハエを作成する方法は、当該分野でも報告されており、例えば米国特許公開第US-A-4,670,388号, Brand & Perrimon, Development (1993) 118: 401~415；及びPhelps & Brand, Methods (April 1998) 14: 367~379などがある。線虫などの遺伝子組換え虫は、Mello, et al., Embio J. 10 (1991), 3959~3970, Plasterk, Methods Cell Biol 48 (1995), 59~80に報告されるとおり、作成することができる。

【0131】

好ましくは、遺伝子組換え非ヒト動物が、CNSおよび／または眼性疾患に関与する、

対応する遺伝子の活性化または抑制された野生型遺伝子を少なくとも1つ有する；上記を参照。この実施例では、例えば、臨床症状の発症に対する、これらの遺伝子または遺伝子産物の様々な変異体の相互作用を研究することができ、および／または研究する疾患で前記遺伝子の関与を確認するために用いることができる。遺伝子組換え動物について、これまでに本明細書で考察したすべての応用は、2つ、3つ、またはそれ以上の導入遺伝子を持った動物にも当てはまる。発生の特定の工程および／または遺伝子組換え動物の一生で、標的遺伝子の発現または機能を不活性化することも望ましいかもしれない。これは例えば、組織特異的（上記参照）、発達調節性、細胞調節性、誘導性プロモーターのすべてまたはいずれか1つなどを用いて達成することができ、このプロモーターは、例えば前記標的遺伝子mRNAをコードするRNA転写物に対するアンチセンスまたはリボザイムの発現を促進する；上記も参照のこと。適切な誘導性システムは、例えばGoszen and Bujard (Proc. Natl. Acad. Sci. 89 USA (1992), 5547~5551)、及びGoszen et al. (Trends Biotech 12 (1994), 58~62)に報告されるような、テトラサイクリンにより調節される遺伝子発現である。同様に、標的変異遺伝子の発現はそのような制御要素によって制御されることもある。好ましくは、遺伝子組換え動物の細胞中に導入遺伝子があると、好ましくは上記に記載されたようなCNSおよび／または眼の障害に関連した状態に対して、様々な生理的、発達上、形態学的な変化のすべてまたはいずれかを導く。

10

20

【0132】

別の実施例では、前記遺伝子組換え非ヒト動物を、CNSおよび／または眼の障害を治療するための薬物を発見する過程に用いる。特に、哺乳類動物、特にマウスやラットが好ましい。本発明に従って適応することができる対応する動物システムは当業者に知られており；例えばShibata et al., Neuropathology 22 (2002), 337~349に報告された、ノックアウト及び遺伝子組換えマウスモデルを含む、神経学的障害に対する分子生物学的アプローチを参照のこと。ただし、このモデル系は有益な予測結果を出すことが示されているため、広く用いられているゼブラフィッシュも利用できる；Gerlai et al., Pharmacol. Biochem. Behav. 67 (2000), 773~782を参照のこと。

30

30

【0133】

本発明の好適な実施例では、前記CNSおよび／または眼性疾患の治療に用いる医薬品が、1つ以上の二本鎖オリゴリボヌクレオチド(dsRNA)を有し（上記を参照）、前記疾患に関連することが示された、1つ以上の核酸分子の対応するmRNAのRNA干渉と、任意に医薬品として認められた担体を媒介する。二本鎖オリゴリボヌクレオチド(dsRNA)による遺伝子の特異的な阻害法は国際公開番号第WO01/75164号に知られている。この明細書の開示は本説明により盛り込まれている。

40

【0134】

この出願書類は、二本鎖オリゴリボヌクレオチド(dsRNA)が標的細胞へ送達された後、mRNAの特異的な分解を誘導することについて記載している。この過程の特異性は、前記標的遺伝子のmRNAに対する2つのdsRNA鎖の1つの相補性が介している。

40

50

【0135】

dsRNA分子による遺伝子の遺伝子特異的、転写後スイッチオフの過程は、RNA干渉(RNAi)と呼ばれる。この用語は、初めにFireらが、線虫Caenorhabditis elegansへのdsRNA分子の送達により観察される、遺伝子発現の遮断を説明するために開発された(Fire et al., 1999)。その後、RNAiは植物、原生動物、昆虫(Kasschau and Carrington 1998)、及び最近では哺乳類細胞(Caplen et al., 2001; Elbas hir et al., 2001)においても証明することができた。RNAiによる遺伝子発現抑制メカニズムはまだ完全に理解されていない。非哺乳類細胞の研究により、dsRNA分子は内因性リボヌクレアーゼによって低分子干渉RNA分子(siRNA分子

)に形質転換されることが示された(Bernstein et al., 2001; Grishok et al., 2001; Hamilton and Baulcombe, 1999; Knight and Bass, 2001; Zamore et al., 2000)。

【0136】

望ましくは、二本鎖配座にある二本鎖RNA領域に、少なくとも5、10、20、30、50、75、100、または200ヌクレオチドが含まれる。好ましくは、二本鎖領域に15～30ヌクレオチド、最も好ましくは20～25、特に好ましくは21～23ヌクレオチドが含まれ、標的遺伝子を特異的に阻害するため、二本鎖オリゴリボヌクレオチドが標的遺伝子と同一の21～23ヌクレオチド(塩基対)長の配列を示すことで十分である；例えばEl bashir et al., Methods 26(2002), 199～213及びMartinez et al., Cell 110(2002), 563～574を参照。dsRNA、ベクター、選択可能なマーカー、組成物、検出法などの定義、調整法など、転写後の遺伝子サイレンシングを利用することで、細胞機能を調節する核酸配列を同定する細胞アッセイの一般的な手段と方法で、本発明の教示に従って適応可能な手段と方法は、欧州特許出願書類EP 1 229 134 A2に記載され、その開示内容はここで参考文献として盛り込まれている。

【0137】

細胞培養に対してのみ記載されている、siRNA及び他のRNAを基本とした分子を使用している引用文献とは対照的に、本発明に従って実行された実験は、驚いたことに、長さ21～23ヌクレオチドのdsRNA分子が、例えば静脈注射などの全身適用後、血液網膜閑門を通過し、眼底の組織中の標的遺伝子を特異的に不活性にする能力があるということを示している。これまで、dsRNAによって血液網膜閑門を克服することを示すことができた実験はなかったため、この閑門を克服することはなおさら注目に値する。従って、実施例の手段によって以下に説明されている本発明の方法及び使用は、動物モデルの提供に適しており、この動物モデルにより、標的、つまり眼の疾患を引き起こす制限された機能を同定、確認することができる。これらの方法は、例えば影響を受ける細胞または組織の部位に直接適用する必要がない、分子レベルでのCNS及び眼性疾患の特異的干渉にさらに適している。標的細胞中に特異的に発現した遺伝子を阻害するために好ましいRNAiなどの選択的インヒビターの特異性は、望ましくない副作用のリスクを最小限とする。

【0138】

上記の本発明の方法及び使用のすべてにおける医薬品の投与法は、主治医の判断、及び臨床的要因によって決定される。医学分野で周知のように、患者一人一人に対する用量は多くの要因に依存しており、この要因としては患者のサイズ、体表面積、年齢、投与される特定の化合物、性別、投与時間及び経路、全身の健康、及び併用投与される他の薬物などがある。典型的な用量は、例えば0.001μg～10mgの範囲内(またはこの範囲内で発現させるか発現を阻害する核酸の範囲内)であるが；特に前記要因を考慮すれば、この典型的な範囲以下または以上の用量も想定される。一般的に、前記医薬品の標準投与としての前記投与法は、1日当たり0.01μg～10mg単位の範囲内とする必要がある。前記投与法が連続的な注入の場合は、特に1分当たり0.01μg～10mg単位/kg体重の範囲内とする必要がある。経過は定期的な評価によってモニターすることができる。用量は変わるが、核酸の静脈内投与に好ましい用量は、約10⁶～10¹²コピーの核酸分子である。

【0139】

本発明の治療用または診断用の組成物は、標的遺伝子または遺伝子産物の調節が適応となる障害を治療または診断するのに十分である、効果的な用量で患者に投与される。前記の効果的な量は、例えば患者の状態、体重、性別、及び年齢などの様々な要因に従って変化することがある。他の要因としては投与形態を含む。前記医薬品は、冠内、腹腔内、皮下、静脈内、経皮、滑膜内、筋肉内、または経口経路など、様々な経路で患者に投与され

10

20

30

40

50

る。さらに、他の薬物の同時投与または経時的な投与も望ましい。

【0140】

治療有効量とは、前記症状または状態を回復させるために必要な、本発明に従って記載された化合物の量を指す。そのような化合物の治療効果及び毒性は、細胞培養または実験動物中で標準的な薬理学的処置、例えばED50（集団の50%で治療に有効な用量）及びLD50（集団の50%に対して致死的な用量）によって決定することができる。治療効果と毒性効果の用量比が前記の治療指標であり、比LD50/ED50として表される。

【0141】

これらの実施例は、本発明の説明と例によって開示され、含まれる。さらに本発明に従って利用される前記物質、方法、使用法、化合物のいずれか1つに関する文献は、電子装置などを利用し、公共の図書館及びデータベースで検索することができる。例えば公共のデータベース「Medline」を用いることもでき、これは国立衛生研究所の全米バイオテクノロジー情報センターと米国立医学図書館が主催している。ヨーロッパ分子生物学研究所（EMBL）の一部である欧洲バイオインフォマティクス研究所（EBI）など、他のデータベース及びウェブアドレスは当業者に周知であり、インターネットの検索エンジンを用いて入手することができる。さかのぼり検索やカレント・アウェアナスに役立つ、バイオテクノロジーの特許情報の概要や、特許情報の関連情報源の調査は、Berks, TIBTECH 12(1994), 352~364に記載されている。

【0142】

前記開示は、全般的に本発明について述べている。説明の目的のみでここに提供され、本発明の範囲を制限する意図はない、以下の特定の例と図を参照することで、より完全な理解が得られる。（参考文献、発行された特許、本出願書類で引用された既発表特許出願書類、製造業者の仕様書、使用説明書など）すべての引用された参考文献の内容は、参照によって明示的にここに取り込まれるが；これら文書が実際に本発明の先行技術であるということを承認するものではない。

【0143】

本発明の方法では、他に明記していない限り、当該分野の技術の範囲内にある、細胞生物学、細胞培養、分子生物学、遺伝子組換え生物学、微生物学、組換え型DNA、免疫学を利用する。そのような技術は文献に十分説明されており；例えば、DNA Cloning, Volumes I and II (D.N. Glover ed., 1985) ; Oligonucleotide Synthesis (M.J. Gait ed., 1984) ; Mullis et al. U.S. Pat. No. 4,683,195 ; Nucleic Acid Hybridization (B.D. Hames & S.J. Higgins eds. 1984) ; Transcription And Translation (B.D. Hames & S.J. Higgins eds. 1984) ; Culture Of Animal Cells (R.I. Freshney, Alan R. Liss, Inc., 1987) ; Immobilized Cells And Enzymes (IRL Press, 1986) ; B. Perbal, A Practical Guide To Molecular Cloning (1984) ; the treatise, Methods In Enzymology (Academic Press, Inc., N.Y.) ; Gene Transfer Vectors For Mammalian Cells (J.H. Miller and M.P. Calos eds., 1987, Cold Spring Harbor Laboratory) ; Methods In Enzymology, Vols. 154 and 155 (Wu et al. eds.), Immunochemical Methods In Cell And Molecular Biology (Mayer and Walker, eds., Academic Press, London, 1987) ; Handbook Of Experimental Immunology, Volumes I - IV (D.M. Weir and C.C. Bl

10

20

30

40

50

ackw e l l , e d s . , 1 9 8 6) を参照のこと。

【 0 1 4 4 】

ベクター及びプラスミドの構築、そのようなベクター及びプラスミドへのポリペプチドをコードする遺伝子の挿入、宿主細胞へのプラスミドの導入、その遺伝子及び遺伝子産物の発現と定量法に利用される方法など、従来の方法の詳細については、Sambrook et al. , (1989) Molecular Cloning: A Laboratory Manual , 2nd ed. , Cold Spring Harbor Laboratory Press など、多数の文献で知ることができる。

【実施例】

【 0 1 4 5 】

例 1 一次ブタ網膜色素上皮細胞 (R P E 細胞) の単離。

以下の例では、典型的な一次ブタ R P E 細胞の単離について説明し、これは滅菌条件下で行われる。ブタ、ヒト、ウシからの R P E 細胞の単離は、原則的に同じである。

【 0 1 4 6 】

ブタの眼は地元の屠殺場から入手した。残りの眼筋から前記眼を単離した後、ペニシリソ (100 U / ml) とストレプトマイシン (100 µg / ml) を含む、氷冷したリン酸緩衝生理食塩水 (1 × PBS : 1.15 g / l Na₂HPO₄、0.20 g / l KH₂PO₄ × H₂O、8.00 g / l NaCl、0.20 g / l KCl、0.10 g / l MgCl₂、0.10 g / l CaCl₂) で1回洗浄した。前記眼を鋸状縁の周囲でスライスし、接眼レンズと硝子体を除去した。視神経を切除後、前記アイカップから前記網膜を連結部で慎重に剥離し、取り除いた。前記網膜は、例 2 で説明するところ、桿体外節の単離に用いた。残りのアイカップを 1 ml 1 × PBS で満たし、その細胞を洗浄した。前記溶液は廃棄し、前記細胞を 1 ~ 1.5 ml のトリプシン / EDTA 溶液 (0.25% / 0.02%) 中、37° で 15 分間インキュベーターとした。前記溶液を廃棄し、前記カップを 37° 、1 時間、再度 1 ml のトリプシン / EDTA 溶液で満たした。ピペットで上下に取ることで慎重に R P E 細胞を除き、6 個の眼の細胞を細胞培養液 20 ml (DMEM F12 (Bio Whittaker)) と、10% ウシ胎仔血清 (FCS) 、ペニシリソ (100 U / ml) 、ストレプトマイシン (100 µg / ml) 、2 mM グルタミン、1.5 g / ml 炭酸水素ナトリウム) で希釈した。前記細胞を室温、120 × g で 5 分間遠心分離し、細胞培養液で 2 回洗浄した。T 25 細胞培養フラスコ 1 個につき、網膜 3 つ分の細胞を培養した。壊死細胞片を取り除くため、翌日、前記細胞を 1 × PBS で洗浄した。約 1 週間、R P E 細胞を 10% FCS を含む細胞培地で培養した。細胞が飽和密度 (confluence) に達したら、培地を 2% FCS を含む培地と交換した。さらに 1 週間インキュベーションした後、前記細胞を 1 : 2 の比で細胞培養皿に分け、次の実験に用いる。

【 0 1 4 7 】

例 2 ブタの眼からの桿体外節 (ROS) の単離。

前記 ROS の単離は滅菌条件下で行った。R P E 細胞の調整 (例 1 を参照) で単離した 30 個の網膜は、氷冷した 15 ml のホモジナイズ用緩衝液 (20% (w / v) スクロース、20 mM トリスアセテート pH 7.2、2 mM MgCl₂、10 mM グルコースを含む) に移した。前記懸濁液を 1 分間優しく振盪し、平織りの薄い綿布で 3 回ろ過し、組織フラグメントを除去し、20 mM トリスアセテート pH 7.2、10 mM グルコースを含む、25 ~ 60% w / v で連続的に濃度を勾配させたスクロース 24 ml 上で層にする。Beckman SW-27ローターで 24,000 rpm、1 時間、4° で遠心分離を行った。勾配上部の白黄色のバンドを集め、同量の 10 mM Hepes 緩衝液 pH 7.4、115 mM NaCl、2.5 mM KCl、1 mM DTT、1 mM MgCl₂ で注意しながら希釈し、Sigma 4K15 遠心機、2989 × g、4° で 10 分間遠心分離した。前記の上澄みを慎重に取り除き、前記 ROS のペレットをさらに使用するため、-20° で保存した。1 つの網膜から約 1 × 10⁷ 個の ROS が単離された。

【 0 1 4 8 】

10

20

30

40

50

例3(生理学的濃度の)ROSを用いた一次ブタRPE細胞のインキュベーション。

ROSを用いたブタ、ヒト及びウシのRPE細胞のインキュベーションは原則的に同様であるため、以下の例ではブタの眼から単離したRPE細胞のインキュベーションについて述べている(例2を参照)。

【0149】

-20で保存したROSのペレットを徐々に室温に昇温した。一次RPE細胞の数によって、細胞1個あたり10~100個のROSをROS懸濁液から取り出した。インキュベーション中、細胞培養液は毎日取り替え、新たなROSを加えた。

【0150】

RPE細胞によるROSの食作用は2つのアプローチで同時に制御した。10

アプローチ1は、二波長蛍光染色SN AFL-2(Molecular Probes、オランダ、ライデン)を用いて共有結合により標識したROSを検出する方法を有する。前記の酸型(pH 5)は緑黄色に見えるが、アルカリ型(pH 9)は黄橙色に見える。SN AFL-2(1μlのジメチルホルムイミド中SN AFL-2 10μg)を加え、スクロース緩衝液100μl(20%スクロース、2mM MgCl₂、10mMグルコース、20mMトリスアセテートpH 8.0)に単離したROSを加え、前記ROSを暗所でゆっくりと攪拌しながら、1時間室温で標識した。前記の標識したROSを、同量のhepes緩衝液pH 8.0で希釈し、Heraeus Biofuge pic o中、5分間2000 rpmで遠心沈降させ、100μlの前記hepes緩衝液pH 8.0で2回洗浄した。前記の標識したROSを細胞培地に再懸濁し、前記細胞に加えた。4~8時間インキュベートした後、細胞を洗浄し、蛍光顕微鏡用に細胞培地pH 9.0を加えた。アプローチ2では、ROS処理細胞を1×PBS(Ca²⁺及びMg²⁺を含む)中で洗い、内部ROSの自己蛍光活性を蛍光顕微鏡で分析した。20

【0151】

例4 特定の標的遺伝子の転写後遺伝子スライシング(PTGS)。

以下の例では、異なる生物(つまりブタ、ヒト、ウシ)から単離した一次細胞または細胞株(つまりARPE-19)における、特定の標的遺伝子(成長因子)XのPTGSについて述べる。

【0152】

d s RNAの同一性、その濃度、適当な形質移入試薬について実験条件を最適化した後、業者(特にProligo)が合成するか、市販のキット(特にSilencerTM siRNA Construction Kit, Ambion)を用いて対応するオリゴヌクレオチドから合成した、標的遺伝子のmRNAの異なる部位に相同意的な、3(~5)個のd s RNAを用いてPTGSを行った。1ngから100μgの各siRNAを、市販の遺伝子移入試薬(特にGene Eraser/Stratagene, Transmessenger/Qiagen, Oligofectamine/Invitrogen)により、細胞に導入した。30

【0153】

形質移入後5日間まで、細胞をリアルタイムPCRにより、mRNA発現プロフィールの分析用に採取し、形質移入後1週間まで、細胞をウェスタンプロット分析またはELISAによるタンパク質発現の分析用に採取した。40

【0154】

例5 A2-Eの合成と精製。

Parish et al.(1998)(Parish CA, Hashimoto M, Nakaniishi K, Dillon J, Sparrow J.:「A2E及びイソ型A2Eの単離と1工程での調整、ヒト網膜色素上皮のフルオロフォア」Proc Natl Acad Sci U S A. 1998 Dec 8; 95(25): 14609-13)に報告されているとおり、A2-Eはすべてトランス型のレチナールとエタノールアミンから合成し、El dred及びKatz(1988)(El dred GE, Katz ML.:「ヒト網膜色素上皮のフルオロフォア: 分離とスペクトル特性」50

」Exp Eye Res. 1988 Jul; 47(1): 71~86) の一次展開系を用いたシリカゲル 60 薄層クロマトグラフィープレートでクロマトグラフィーにより精製した。50~150 mg のレチナールを 1.5~5.5 ml のエタノールに溶解した。5~15 μl のエタノールアミンを加えて攪拌した。攪拌しながら 5~15 μl の酢酸をゆっくりと加えた。前記混合物をアルミニウムホイルで包み、2 日間室温で攪拌した。前記反応混合物を 4 つのエッペンドルフ試験管に 4 回分配し、speed vac で一晩濃縮乾固した。2 つのエッペンドルフ反応試験管の内容物を、合計 200~600 μl の「一次展開系」(14.5 ml ヘプタン、8.8 ml ヘキサン、9.8 ml クロロホルム、3 ml エーテル、3 ml アセトン、14.8 ml イソプロパノール、27 ml エタノール、2.5 ml メタノール、0.4 ml 酢酸、7,4 ml H₂O) に溶解した。次に、この溶液をそれぞれ 20~60 μl ずつ含む 5~15 等分を、約 2 時間、前記「一次展開系」で展開したシリカクロマトグラフィープレートで展開した。366 nm の光で照射した蛍光により、プレートの A2-E を検出した。A2-E を含むシリカをかき取り (A2-E : 上のスポット ; イソ型 A2-E : 下のスポット) 、ボルテックスしながらクロロホルム / メタノール / 水で 2~3 回溶出した。上澄みを合わせ、数時間 speed vac で乾燥した。前記の乾燥した物質を 200~600 μl の「一次展開系」に入れ、再度クロマトグラフィーを行った。前記の抽出と乾燥も繰り返し行った。前記の乾燥した物質を約 1 ml の Me₂SO またはエタノールの A2-E 保存溶液としてとり、暗所、-20 で保存した。Me₂SO またはエタノールに希釈したすべての A2-E を 36,900 のモル吸光係数、439 nm で定量した (Parish CA, Hashimoto M, Nakaniishi K, Dillon J, Sparrow J. : 「A2E 及びイソ型 A2E の単離と 1 工程での調整、ヒト網膜色素上皮のフルオロフォア」 Proc Natl Acad Sci U S A. 1998 Dec 8; 95(25): 14609~13)。

【0155】

例 6 A2-E を用いた RPE 細胞のインキュベーションと A2-E 蓄積の分析。

1~100 μM A2-E 及び 0.5% Me₂SO またはエタノール濃度まで、A2-E を前記 RPE 細胞培地に希釈した。アポトーシス以下の (sub-apoptotic) A2E 濃度を見出すため、ネガティブコントロールとして A2-E がない状態で 0.5% Me₂SO またはエタノールを用い、アポトーシスのコントロールとして 1~200 μM のスタウロスボリンを用い、コントロールインキュベーションを行った。5% CO₂ を用い、37、暗所で (アルミホイルで包んで) 1 日 1 回 24~144 時間インキュベーションを行った。光源の下に細胞を置き、390~550 nm で 144 時間まで様々な時間、光に照射することができる。培地のみで対照実験も行った。RPE 集団あたりの自己蛍光の平均値を決定するため、蛍光顕微鏡 (Nikon; 励起波長 450~490 nm、発光波長 >510 nm) 及び Safire (Tecan; 励起波長 456 nm、発光波長 610 nm) を用い、栄養補給後の様々な時間で細胞内蛍光を評価した。

【0156】

例 7 アポトーシスアッセイ。

以下の例では、Cell Death Detection ELISA Plus (Roche) を用いたアポトーシスの誘導分析について述べる (Wyllie AH, Kerr JF, Currie AR. : 「細胞死：アポトーシスの重要性」 Int Rev Cytol. 1980; 68: 251~306. Review)。マウスモノクローナル抗体を用いた定量的サンドイッチ酵素免疫測定法の原則に基づいたアッセイは、それぞれ DNA 及びヒストンに対して行った。これにより、アポトーシスにより死亡した細胞の細胞質に放出される、モノヌクレオチド及びオリゴヌクレオチドを特異的に定量することができる。前記サンプル (細胞可溶化物、血清、培養の上澄みなど) を、ストレプトアビシンでコーティングされたマイクロプレートに入れた。続いて、抗ヒストン - ビオチン及び抗 DNA - POD の混合物を加え、2 時間インキュベートした。インキュベーション中、前記抗ヒストン抗体はヌクレオソームのヒストン成分に結合し、同時に、ビオチン化

によりストレプトアビシンでコートされたマイクロプレートに前記免疫複合体を固定する。さらに、前記抗-DNA-POD抗体はヌクレオソームのDNA成分と反応する。洗浄工程により結合していない抗体を除去した後、免疫複合体にある前記PODにより、ヌクレオソームの量を定量した。PODは基質としてABTS(2,2'-アジノジ[3-エチル-ベンズ-チアゾリン-スルホナート])を用い、光度測定により決定した。

【0157】

例8 低酸素症の誘導。

v o l (正常酸素(normoxic)条件)により、飽和密度(100% confluence)(約 10^7 細胞/100mm²プレート)まで、37℃、空気95%、CO₂5%に維持したインキュベーター(HeraCell, Kendro)で、RPE細胞をインキュベートした。次に1時間~7日間、37℃でO₂レベルを0~8%、5%CO₂、95~87%N₂(N₂を平衡状態)で維持した自動CO₂/O₂インキュベーター(B5061EC/O₂, Kendro)に細胞を置き、細胞を低酸素状態とした。誘導されていない細胞は正常酸素条件のままとした。培地のPO₂及びPCO₂は血液ガス分析装置(Corningモデル178)で測定した。正常酸素値は、pH=7.2+/-0.1、PO₂=39.3+/-0.6mmHg、及びPCO₂=131.5+/-0.9mmHgであった。低酸素値は、pH=7.2+/-0.1、PO₂=7~35+/-1.1mmHg、PCO₂=14.9+/-1.2mmHgであった(Liu et al., 1995; Palmer et al., 1998)(Liu Y, Cox SR, Morita T, Kourembanas S:「低酸素症は内皮細胞の血管内皮成長因子の遺伝子発現を制御する。5'エンハンサーの同定」Circ Res. 1995 Sep; 77(3): 638~43; Palmer LA, Semenza GL, Stoler MH, Johns RA:「低酸素症はHIF-1を介して肺の動脈内皮細胞のII型NOS遺伝子発現を誘導する」Am J Physiol. 1998 Feb; 274(2 Pt 1): L212~9)。

【0158】

例9 必須要素の制限。

以下の例では、必須要素を欠乏させることでRPE細胞にストレスを誘導するための、調整DMEM(Dulbecco's modified Eagle's medium)(高グルコース、Life Technologies, Inc.)でのRPE細胞の培養について述べる。正常なRPE細胞培地において、37℃で5%CO₂を含む加湿した大気中、2%の熱により不活性化したウシ胎仔血清(Roche)、100単位/mlのペニシリン、100μg/mlのストレプトマイシン、1×非必須アミノ酸、2mM-L-グルタミン、1mMビルビン酸ナトリウム(すべてLife Technologies, Inc.)を補充した、調整DMEM(高グルコース、Life Technologies, Inc.)で前記細胞を培養させる。正常な細胞培地には様々な無機塩が含まれ、ビタミン、アミノ酸、グルコース、ヌクレオチド、その他多数の物質が加えられている。ウシ胎仔血清など、ほとんどの細胞が血清を培養するために必要である。前記血清は、タンパク質、ホルモン、成長因子、中間産物を補充する。これらの必須要素を制限するため、細胞を血清を含まない培地で培養した、さらに、調整DMEMを用いた。前記培地には無機塩(例えばKCl、NaCl)、アミノ酸(例えばL-グルタミン、L-プロリン)、ビタミン(例えばビオチン、リボフラビン、葉酸)または他の物質(例えばグルコース、リポ酸(lipon acid)、ヌクレオチド)を入れなかった。

【0159】

例10 代謝性アシドーシスの誘導。

以下の例では、pH値を変化させることで、培養したRPE細胞の代謝性アシドーシス(pH<7.2+/-0.1)を誘導させる方法について述べる。in vivoと同様、哺乳類細胞培養にはpH7.2~7.4の最適条件のpHが必要である。培養した細胞は乳酸を産生するため、pH値を低下させる。培地のpH値は血液ガス分析装置(Corningモデル178)で測定した。代謝性アシドーシスを誘導するため、2つの方法、

つまり培地の漏出した HCO_3^- とともに(5%から0%に) CO_2 圧を変化させる方法(Palmer et al., 1998)(Palmer LA, Semenza GL, Stoler MH, Johns RA:「低酸素症はHIF-1を介して肺の動脈内皮細胞のII型NOS遺伝子発現を誘導する」Am J Physiol. 1998 Feb; 274(2 Pt 1): L212~9)と、20 mM Hepes緩衝液を含む調節DMEMを利用する方法を用いた。Hepesで緩衝とした培地は37、5% CO_2 を含む加湿した大気中で酸性となるため、Hepes緩衝培地は細胞のpHストレスに利用することができる。

【0160】

例11 培養した一次RPE細胞のRNA調整。

10

一次RPE細胞から調整したRNAを開始物質とし、リアルタイムPCR及びDNAマイクロアレイの発現分析を行った。ストレスの提示後(低酸素培養条件、栄養、成長因子の欠乏、またはpH変化など)、RPE細胞を細胞の溶解前にPBSで1回洗浄した。約 1×10^6 個の細胞(例えば細胞培養プレート6ウェル中1ウェル)を、プレートを軽く振盪させ、RLT緩衝液(Qiagen GermanyのRneasyミニキット)を含む $800\mu\text{l}$ の-メルカプトエタノールで溶解した。可溶化液をすぐに-80に凍結した。37で15分間解凍後、製造業者(Rneasyミニキット、Qiagen)のプロトコールに従い、可溶化物を処理して全RNAを単離した。 $(1 \times 10^6$ 細胞ごとの)1カラムの充填材のRNAを、適当量($10 \sim 100\mu\text{l}$)のRNアーゼを含まない水で溶出した。全く同様に培養した細胞のRNAをプールし、1つの培養条件から均一なRNAを生産した。

20

【0161】

例12 ゲノムDNAが混入した場合のDNアーゼIによる消化。

その後RNAを分析するためには、ゲノムDNAの混入を取り除くため、注意が必要である。従って、DNAポリメラーゼI(RNアーゼを含まないDNアーゼI)を用いた酵素制限により、ゲノムDNAの消化を行った。要するに、 $100\mu\text{l}$ の反応用量には、 $50\mu\text{g}$ までのRNAと、 $20\mu\text{l}$ の25 mM MgSO₄(最終濃度5 mM)、 $3.4\mu\text{l}$ 3 M NaAc pH 4.7(最終濃度100 mM)、及び20 U DNアーゼI(Roche Diagnosticsなどの10 U/ μl ストック2 μl)と一緒に含めた。37で1時間消化を行った。その後、供給者の指針に従ってRneasyミニキット(Qiagen)を利用し、再度DNアーゼIと制限したDNA断片からRNAを精製した。

30

【0162】

例13 リアルタイムPCRによる発現分析を行うためのcDNA合成。

リアルタイムPCR及びマイクロアレイ技術により発現分析を行うため、全RNAからcDNAを合成することが必要である。異なる培養条件に由来するmRNAの遺伝子発現を比較できるようにするために、 $1\mu\text{l}$ のオリゴ-dT-プライマー($500\mu\text{g}/\text{ml}$ 、Qiagen-Operon、# 55000142)、ブタRPE細胞のRNA $2\mu\text{g}$ 、 $1\mu\text{l}$ の10 mM dNTP-mix(Invitrogen)、及びRNアーゼを含まない水(Qiagen)、合計 $12\mu\text{l}$ までにより、同量の総RNA(ここでは、例えば異なるRNAにつき $2\mu\text{g}$)をcDNAに逆転写した。前記混合物を65で5分インキュベートした後、2分氷冷した。短時間遠心分離を行った後、 $4\mu\text{l}$ 5×First Strand緩衝液、 $2\mu\text{l}$ 0.1M DTT、及び $1\mu\text{l}$ RNasin(40 U/ μl 、Promega、# N2511)のキットの成分(Invitrogen、# 18064~014)を加えた。上下にピペットで混ぜた後、前記反応液を水浴で42にして、2分間インキュベートした。次に、 $1\mu\text{l}$ の逆転写酵素(Superscript II、Invitrogenキット、上記参照)を加え、上下にピペットで混合した。前記反応液を水浴中、42で50分間インキュベートし、次に前記反応試験管を15分間70の加熱ブロックに切り替えて反応を停止した。短時間氷でインキュベートした後、新たに合成されたcDNAを遠心分離し、使用前まで-20で保存した。

40

50

【0163】

例14 リアルタイムPCR。

リアルタイムPCRで鑄型として用いるcDNAの濃度は、（最初のRNAによって）100 pg ~ 100 ngと変化する。所定の遺伝子と対照遺伝子それぞれについて、（蛍光色素と失活剤分子を含む）特定のTaqMan（登録商標）プローブを設計することができる。代わりに、前記色素SYBR（登録商標）-Greenを用いることもでき、すべての二本鎖DNA分子でインターラートし、生じたPCR産物を処理中に測定することができる。（リアルタイムPCRとマイクロアレイ分析で）PCR増幅するオリゴヌクレオチドを設計し、通常150~600塩基対(bp)のサイズのPCR断片を達成した。所定の遺伝子に加え、アクチン(ActB)、グリセルアルデヒド-3-リン酸デヒドロゲナーゼ(GAPD)、またはヒポキサンチンホスホリボシルトランスフェラーゼ(Hprt1)などの対照またはハウスキーピング遺伝子とともに、PCRプローブを2回または3回設定した。典型的な25 μlのPCR反応は、鑄型cDNA(100 pg ~ 100 ng)、HotStartTaq-ポリメラーゼ(Invitrogenなど)0.5 U/μl、1xポリメラーゼ反応緩衝液、0.2 mMの各dNTP(Invitrogenなど)、1.5~7 mMのMgCl₂(Invitrogenなど)、50~300 nMの範囲のオリゴヌクレオチド(ドイツのQiagen-Operonなど)、SYBR^(r)-Green(BioWhittaker Molecular Applicationsなど、#50512、濃度10,000×)0.1~0.5×(ストックを希釀)などで構成された。リアルタイムPCRの典型的なPCR条件は、5~15分の95°での活性化段階、94°で各30 sの変性サイクル45回、30 sのプライマーのアニーリング(温度はプライマーの融解温度による)、及び最長1分間の72°でのプライマーの伸長であった。各サイクルの後、PCR増幅中の前記プローブの蛍光増加を、リアルタイムPCR装置の光学ユニットで決定した(例えばBIORADのiCycler)。対照と処置を行ったサンプルから作成したリアルタイムPCRのデータは、mRNAの発現変化について、意味深い情報を与えた。

【0164】

例15 マイクロアレイスライドをスポットするための標的遺伝子のPCR増幅。

選択したすべての標的遺伝子から、以下のプロトコールにより、(鑄型として)RPE/網膜-または肝臓特異的なcDNAから150~600 bpのPCR断片を増幅した: PCR反応は、典型的には合計50 μlに設定した。この反応には通常、1xポリメラーゼ反応緩衝液(Invitrogenなど)、1.5~4 mM(最終濃度)のMgCl₂(Invitrogenなど)、0.2 mMの各ヌクレオチド(10 mM dNTPストック、Invitrogenなど)、最高1 μMの遺伝子特異的forward及びreverseプライマー(Qiagen Operon)、0.025~1 UのTaqポリメラーゼ(Invitrogenなど)、適量の鑄型cDNA(1~10 μl、cDNAの品質による)、及びヌクレアーゼを含まない水を最終量50 μlまで含めた。PCRの典型的な条件は、5分間の95°での単回変性段階、94°で各30 sの変性サイクル30回、30 sのプライマーのアニーリング(通常45~65°、温度はプライマーの融解温度による)、最長1分間の72°でのプライマーの伸長であった。

【0165】

例16 PCRの精製。

製造業者の指針に従いQiaQuick精製キット(Qiagen)を利用して、PCRの精製を行った。

【0166】

例17 コーティングしたガラススライドにPCR生成物をスポットする。

スポット用の緩衝液として50% DMSOを用いたGenepakスポットter(Genetix)により、2つに分かれたピン(Telechem)でCMT GAPSコートしたスライド(Corning)上のPCR産物のDNAを配列した。スポットしたスライドは6カ月まで保存した。

10

20

30

40

50

【0167】

例18 ハイブリダイゼーションのためのRNAの標識。

各標識反応について、RNAは5 μg（少なくとも300ng/μl、OD_{260/280}は1.8~2.0）が望ましい。Qiagenのキット「Label Star」を用い、供給者のプロトコールに従って、（対照/非処理細胞の）対照RNAと（ストレス/処理細胞の）被験RNAをCy3及びCy5（Amersham BiosciencesまたはPerkin Elmerから供給）で直接標識した。

【0168】

例19 マイクロアレイによるRNAのハイブリダイゼーション。

自動Lucidea SlideProハイブリダイゼーションステーション（Amersham Biosciences）により、洗練されたハイブリダイゼーション及び洗浄の条件下でマイクロアレイにスポットしたDNAと混合したRNAのハイブリダイゼーションを、42度一晩行った：ハイブリダイゼーション緩衝液は、25%ホルムアミド、5×SSC、及び0.1%SDSで構成された。

【0169】

例20 配列の画像処理とデータ分析。

ハイブリダイゼーション後、マイクロアレイのシグナルをレーザースキャナー（ScanArray 4000, Perkin Elmer）でスキャンし、未処理の画像データを得た。上記で作成した画像からタブで区切ったテキストファイルにシグナル情報を抽出するため、Scanalyze（Mike Eisen、カリフォルニア州スタンフォード大学、<http://rana.lbl.gov/EisenSoftware.html>）などのソフトウェアツールを適用した。データの規格化は、MicrosoftのExcel及びAccessプログラム（Microsoft Officeパッケージの一部）を適応して行った。そのように調整したデータは、例えば、異なって発現された遺伝子を見つけるため、複雑なクラスター分析が可能なSilicon GeneticsのGeneSpringなどのソフトウェアを用いて分析した。

【0170】

例21 dsRNA分子による、遺伝子組換えマウスの網膜色素上皮（RPE）と網膜中の緑色蛍光タンパク質（eGFP）の発現抑制。

この例は、マウス動物モデルにおける標的遺伝子eGFPのdsRNAによる特異的転写後遺伝子サイレンシングについて説明しており、この間、全身適用において、転写後遺伝子サイレンシングに対する最適なdsRNA濃度が決定される（実験手順1、結果は図1を参照のこと）。前記手順には遺伝子組換えマウス（FVB.Cg-Tg(GFP)5Nagy, The Jackson Laboratory）のin vivo処理が含まれ、標的遺伝子eGFPに対するdsRNAオリゴリボヌクレオチド分子の全身適用により、これらの体細胞中で緑色蛍光タンパク質（eGFP）の活性型を発現する。対照動物も非サイレンシングdsRNA分子を用いて全身に処理する。転写後遺伝子サイレンシングの目的で、鎮痛剤または麻酔の影響を受けていない動物に、100または200μg eGFP特異的dsRNA/kg体重（BW）、また対照群では200μgの非サイレンシングdsRNA/kg BWの尾静脈注入を連日静脈内から行う（投与1日目：0日、投与最終日：20日）。緩衝液で処理した対照群の動物（0.1mgの緩衝液を尾静脈に連日静脈内注射）も保持した。実験動物の各群は8匹とし、最大注射量/注射は0.1mlである。21日目に前記動物はCO₂吸入により屠殺する。

前記マウス中の眼における緑色蛍光タンパク質の発現は免疫組織学的に検討する（自発的eGFP蛍光：蛍光顕微鏡評価、eGFP特異的免疫蛍光染色：蛍光顕微鏡評価）。

【0171】

dsRNA構築物及びプラスミド：

dsRNA分子の設計に対して、2ヌクレオチド長で対称的な3'オーバーハングを有する21ヌクレオチド(nt)長のセンス鎖及びアンチセンス鎖を得るために、タイプAA(N19)TT(Nはすべてのヌクレオチドを表す)の配列を標的mRNAの配列から選

10

20

30

40

50

択した。3'オーバーハングでは、ウリジンの代わりに2'デオキシチミジンを用いた。前記d s R N A分子が標的遺伝子のみに対応していることを確認するため、前記の選択したd s R N A配列をB L A S T解析でマウスゲノムに対して検討する。前記2 1 - n t R N A分子は化学的に合成、精製する。二本鎖を形成するため、1 0 0 μ gの各センス及びアンチセンスオリゴリボヌクレオチドを、1 0 m M T r i s / H C l 、2 0 m M N a C l (p H 7 . 0)中で混合し、9 5 ℃に加熱、1 8時間以上室温に冷却する。前記d s R N A分子をエタノールで沈殿し、滅菌緩衝液(1 0 0 m M 酢酸カリウム、3 0 m M H E P E S - K O H 、2 m M 酢酸マグネシウム、p H 7 . 4)に再懸濁する。前記d s R N Aの整合性及び二本鎖の特性は、ゲル電気泳動法で確認する。代わりに、前記d s R N A分子を市販の供給業者から購入してもよい。前記標的遺伝子の配列及び対応するd s R N A分子は以下の通りである：

10

【0 1 7 2】

【表1】

GFP dsRNA

DNA 標的配列 : 5' G CAA GCT GAC CCT GAA GTT CA (配列 I D : 5)

コード領域：開始コドンの最初のヌクレオチドに対して

1 2 1 ~ 1 4 1 (アクセッショ番号 U 5 5 7 6 1)

dsRNA (センス) 5' r(GCA AGC UGA CCC UGA AGU U) (配列 I D : 6)

dsRNA (アンチセンス) 5' r(AA CUU CAG GGU CAG CUU GC) (配列 I D : 7)

20

非サイレンシング d s R N A、対照

DNA 標的配列 : 5' AATTCTCCGAACGTGTCACGT (配列 I D : 8)

dsRNA (センス) 5' r(UUCUCCGAACGUGUCACGU)d(TT) (配列 I D : 9)

dsRNA(アンチセンス) 5' r(ACGUGACACGUUCGGAGAA)d(TT) (配列 I D : 1 0)

30

【0 1 7 3】

マウスの鎮痛または麻酔：

全身に適用するため、前記動物を固定し、前記d s R N Aを尾静脈中に静脈注射し(最大注射量：0 . 1 m l)、鎮痛または麻酔は静脈注射自体より動物にストレスを与えるため控える。球後注射(最大注射量：0 . 0 0 5 m l)を行うため、前記動物に短期間イソフルラン吸入麻酔を行い、鎮痛を行うためメタミゾールナトリウムを投与する。次に、前記動物をいつも飼育している動物ケージの周りで保定する。i n v i v o診断の完了後(各動物実験の最後は例1 ~ 5にそれぞれ記載する)、前記動物をC O₂吸入により屠殺し、眼球除去し、この眼は組織学的(免疫組織学的)に研究する。

【0 1 7 4】

網膜色素上皮及び網膜中のe G F P発現の研究：

40

除去後、前記眼を4%ホルマリン/P B S溶液で2 4時間固定する。標準的な方法により、次に前記固定サンプルを連続的に濃度を増加させたアルコール中で脱水し、パラフィンに包む。ミクロトームを用い、標準的には5 ~ 1 2 μ mの連続切片を作成し、加熱した水浴中で伸展し、ポリリジンでコートしたカバーガラスに移す。次に前記切片をインキュベーター中で2時間、5 2 ℃で乾燥する。前記乾燥切片はキシロール中で脱パラフィン化し、連続的に濃度を減少させたアルコール中に移した後、T r i s / H C l (p H 7 . 4)に入れる。ブロッキング後、前記切片を一次抗e G F P抗血清(ポリクローナルヤギ抗e G F P抗血清、S a n t a C r u z N o . s c - 5 3 8 4)で2時間インキュベートする。C y 2共役ウサギ抗ヤギI g G (D i a n o v a , N o . 3 0 5 - 2 2 5 - 0 4 5)を用い、免疫蛍光染色の手法により検出する。前記サンプルを包み、次に2 0 X及び

50

40X / 1.3対物レンズを装備したEclipse TE-2000-S顕微鏡(Nikon)で顕微鏡検査を行うため、マウントする。脱パラフィン化を行った、未処理切片中の自然eGFP特異的蛍光は、蛍光顕微鏡を用いて解析する。

【0175】

実験手順全身のsiRNA適用。転写後遺伝子サイレンシングに関する最適dsRNA濃度の決定。

【0176】

【表2】

群	物質	動物数
対照動物	緩衝液	8
ネガティブコントロール 200 µg dsRNA/kg BW	非サイレンス dsRNA	8
200 µg dsRNA/kg BW	eGFP特異的 dsRNA	8
100 µg dsRNA/kg BW	eGFP特異的 dsRNA	8
1実験当たりの動物数		32

10

20

30

【0177】

結果は図1を参照のこと。

【0178】

【表3-1】

遺伝子名	受入番号	マーカー対象	CDS	種類	別記号	引用
BAX	NM_138761	アボトーシス	53..631	BCL2 関連Xタンパク質 (BAX) 転写変異体 α	不明	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
BBC3	NM_014417	アボトーシス	1..582	BCL2 結合要素 3 (BBC3) (BCL2), B細胞 CLL/リッペ腫 2	JFY1, PUMA, PUMA/JFY1 不明	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-5.
BCL2	NM_000633	アボトーシス	32..751	転写変異体 α バキニロウイルス IAP リビ ートコントイニンガ 2		Nicotera. Toxicol Lett. 2002 Feb 28;127(1- 3):189-95.
BIRC2	NM_001166	アボトーシス	1160..3016	(BIRC2) バキニロウイルス IAP リビ ートコントイニンガ 2	API1, MIHB, CIAP1, CIAP2	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
BIRC3	NM_001165	アボトーシス	725..2539	(BIRC3) バキニロウイルス IAP リビ ートコントイニンガ 3	API2, MIHC, CIAP2, HAIP1, HAIP1	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
BIRC4	NM_001167	アボトーシス	34..1527	(BIRC4) バキニロウイルス IAP リビ ートコントイニンガ 4	ILP, API3, ILP1, MIHA, XIAP, XIAP, hILP, hILP-1	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
CDKN1A	NM_078467	アボトーシス	236..730	サイクリン依存性キナーゼ インヒビター1A (p21, Cip1)(CDKN1A), 転写変異体 2	P21, CIP1, SD11, WAF1, CAP20, CDKN1, MDA-6	Almond & Cohen. Leukemia. 2002 Apr;16(4):433-43.
ENDOG	NM_004435	アボトーシス	167..1060	(ENDOG) エンドヌクレアーゼ G	不明	Almond & Cohen. Leukemia. 2002 Apr;16(4):433-43.
HSPD1	NM_002156	アボトーシス	25..1746	(HSPD1) 熱ショック 60kDa タンパ ク質 1(シャペロニン)	GROEL, HSP60, SPG13	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
HSPE1	NM_002157	アボトーシス	42..350	(HSPE1) 熱ショック 10kDa タンパク 質 1(シャペロニン 10)	CPN10, GROES, HSP10	Ravagnan et al. J Cell Physiol. 2002 Aug;192(2):131-7.
LRDD	NM_145886	アボトーシス	144..2876	ロイシンリッチデンドメイ ンコンティニング(LRDD), 転写変異体 1	PIDD, MGCG16925	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.

【0179】

【表3-2】

MCL1	NM_021960	アボトーシス	64..1116	骨髓細胞白血病配列1 (BCL2 開連)(MCL1)	EAT	Bae et al. J. Biol. Chem. 275: 25255-25261, 2000.
P55AIP1	AB045630	アボトーシス	211..585	p 53 A I P 1、完全 c d s フォルボール-12-ミリスチ ン酸-13-酢酸誘導性タンパ ク質 1 (PMAIP1)	不明	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
PMAIP1	NM_021127	アボトーシス	174..338	腫瘍壞死因子受容体スーパ ーフアミリー、10番 (TNFRSF10B)、 転写変異体 2	APR, NOXA	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
TNFRSF10B	NM_147187	アボトーシス	286..1521	腫瘍壞死因子受容体スーパ ーフアミリー、6番 (TN FRSF6)、転写変異体 1	DR5, KILLER, TRICK2, TRICKB, ZTNFR9, TRAILR2, TRICK2A, TRICK2B, TRAIL-R2, KILLER/DR5	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
TNFRSF6	NM_000043	アボトーシス	347..1354	トポイソメラーゼ (DN A) I I β 1 8 0 kDa (TOP2B)	FAS, APT1, CD95, APO-1, FASTM	Solovyan et al. J Biol Chem. 2002 Jun 14;277(24):2458-67.
TOP2B	NM_001068	アボトーシス	1..4866	腫瘍タンパク質 p 5 3 (リ・フランメニ症候群)	TOP1B	Hueber. Nature Cell Biol 2: E23-E25, 2000.
TP53	NM_000546	アボトーシス	252..1433	(TP53)	p53, TP53	Almond & Cohen. Leukemia. 2002 Apr;16(4):433-43.
EPO	NM_000799	低酸素培養条件	182..763	エリスロポエチン (EP O)	EP	Grimm et al. Nature Med. 8: 718-724, 2002.
FGF2	NM_002006	低酸素培養条件	302..934	線維芽細胞成長因子 2 (べ シック) (FGF2)	BFGF, FGFb, HBGH- 2	Grimm et al. Nature Med. 8: 718-724, 2002.
LDHA	NM_005566	低酸素培養条件	98..1096	乳酸脱水素酵素 A	不明	Semenza et al. J Biol Chem. 1996 Dec 20;271(51):32529-37.
NGB	NM_021257	低酸素培養条件	376..831	ニューログロブリン (NG B)	VEGFA	Burnmaster et al. Nature 407 (6803), 520-523 (2000)
VEGF	NM_003376	低酸素培養条件	702..1277	血管内皮成長因子 (VEG F)	VEGFA	Grimm et al. Nature Med. 8: 718-724, 2002.

【0180】

【表3-3】

AVEN	NM_020371	酸化的ストレス	53..1141	アボトーシス、カスパーゼ活性化因子 (A V E N)	PDCD12	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
BCL2A1	NM_004049	酸化的ストレス	184..711	B C L 2 関連タンパク質 A 1 (B C L 2 A 1)	GRS, BFL1, HBPA1, BCL2L5	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
CAT	NM_001752	酸化的ストレス	69..1652	カタラーゼ(CAT)	不明	Cai et al. Prog Retin Eye Res. 2000 Mar;19(2):205-21.
DUSP1	NM_004417	酸化的ストレス	249..1352	二重特異性ホスファターゼ 1 (D U S P 1)	HVH1, CL100, MKP-1, PTPN10	Wu et al. J Biol Chem. 2002 Nov 15;277(46):44208-13.
GADD45	NM_001924	酸化的ストレス	298..793	増殖抑制/DNA損傷誘発性、 α (GADD45A),	ODIT1, GADD45	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
HMOX1	NM_002133	酸化的ストレス	81..947	ヘムオキシゲナーゼ (de c y c l i n g) 1 (H M O X 1)	HO-1, bK286B10	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
IL6	NM_000600	酸化的ストレス	63..701	インターロイキン-6 (インターロイキン-6 (IL-6))	IGF, HSF, BSF2, IL-6, IFNB2	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
MAP2K6	NM_002758	酸化的ストレス	341..1345	マイトジエン活性化タンパク質キナーゼキナーゼ 6 (MAP2K6) 、転写変異体 1	MEK6, MKK6, MAPKK6, PRKMK6, SAPKK3	Seger & Krebs. FASEB J. 9: 726-735, 1995.
MAPK8	NM_139049	酸化的ストレス	18..1301	マイトジエン活性化タンパク質キナーゼキナーゼ 8 (MAPK8) 、転写変異体 1	JNK, JNK1, PRKM8, SAPK1, JNK1A2, JNK21B/12	Almond & Cohen. Leukemia. 2002 Apr;16(4):433-43.
MAPK9	NM_002752	酸化的ストレス	50..1324	マイトジエン活性化タンパク質キナーゼキナーゼ 9 (MAPK9) 、転写変異体 1	JNK2, JNK2A, JNK2B, PRKM9, JNK-55, JNK2BETA, F54ASAPK, p54asAPK, JNK2ALPHA	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.

【0181】

【表3-4】

NFKB2	NM_002502	酸化的ストレス	164..2965 (NFKB 2)	B細胞の核因子κ軽鎖ボリペプチド遺伝子エンハンサー-2 (p 4 9 / p 1 0 0)	[YTF10, LYF-10 ペルオキシレドキシン2 (PRDX 2)]	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
PRDX2	NM_005809	酸化的ストレス	90..686	ストラティフィン(SFN), SHC (Srcホモロジ ー2ドメイン含有)トラン スフォーミングタンパク質 1 (SHC 1)	PRP, TSA, NKEFB, TDPX1 不明	Fujii & Ikeda. Redox Rep. 2002;7(3):123-30. Review.
SFN	NM_006142	酸化的ストレス	166..912	SHC (Srcホモロジ ー2ドメイン含有)トラン スフォーミングタンパク質 1 (SHC 1)	SHC, SHCA	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
SHC1	NM_003029	酸化的ストレス	195..1946	スーパーオキシダイスム ターゼ1、可溶性(筋萎縮 性側索硬化症1(成人)) (SOD 1)	ALS, ALS1, POA	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
SOD1	NM_000454	酸化的ストレス	1..465	スーパーオキシダイスム ターゼ2、ミトコンドリア (SOD 2)	IPO-B, MNSOD	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
SOD2	NM_000636	酸化的ストレス	5..673	腫瘍壞死因子、 α 誘導タン パク質3 (TNFAIP 3)	A20, TNFAIP2	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
TNFAIP3	NM_006290	酸化的ストレス	67..2439	TNF受容体関連因子1 (TRAF 1)	EB16, MGC:10353	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
TRAF1	NM_005658	酸化的ストレス	79..1329	TNF受容体関連因子2 (TRAF 2)、転写変異 1	TRAP, TRAP ₃ , MGC:45012	Martindale et al. J Cell Physiol. 2002 Jul;192(1):1-15.
TRAF2	NM_021138	酸化的ストレス	58..1563			

【0182】

【表4-1】

References

- Banks CN, Hutton WK. Blindness in New South Wales: an estimate of the prevalence and some of the contributing causes. *Aust J Ophthalmol* 9:285-288 (1981).
- Bohler C, Nielsen PE, Orgel LE. Template switching between PNA and RNA oligonucleotides. *Nature* 376(6541):578-81 (1995).
- Bernstein E, Caudy AA, Hammond SM, Hannon GJ. Role for a bidentate ribonuclease in the initiation step of RNA interference. *Nature* 409(6818):363-6 (2001).
- Bressler NM. Early detection and treatment of neovascular age-related macular degeneration. *J Am Board Fam Pract.* 15:142-152 (2002).
- Bressler NM, Bressler SB. Preventative ophthalmology. Age-related macular degeneration. *Ophthalmology* 102:1206-1211 (1995).
- Bressler NM, Bressler SB, Fine SL. Age-related macular degeneration. *Surv Ophthalmol* 32:375-413 (1988).
- Bressler SB, Bressler NM, Fine SL, Hillis A, Murphy RP, Olk RJ, Patz A. Natural course of choroidal neovascular membranes within the foveal avascular zone in senile macular degeneration. *Am J Ophthalmol* 93:157-163 (1982).
- Campochiaro PA, Soloway P, Ryan SJ, Miller JW. The pathogenesis of choroidal neovascularization in patients with age-related macular degeneration. *Mol Vis* 5:34 (1999).
- Caplen N.J., Parrish S., Imani F., Fire A., and Morgan R.A. Specific inhibition of gene expression by small double-stranded RNAs in invertebrate and vertebrate systems. *Proc. Natl. Acad. Sci.* 98:9742-9747 (2001).
- Davis LG, Kuehl M, Kuehl MW, Battey JF. Basic methods in molecular biology. Sec. Ed. Elsevier (1990).
- Elbashir S.M., Harborth J., Lendeckel W., Yalcin A., Weber K., and Tuschel T. Duplexes of 21-nucleotide RNAs mediate RNA interference in cultured mammalian cells. *Nature* 411:494-498 (2001).
- Feeney L. Lipofuscin and melanin of human retinal pigment epithelium. Fluorescence, enzyme cytochemical, and ultrastructural studies. *Invest Ophthalmol Vis Sci* 17:583-600 (1978).
- Feeney-Burns L, Ellersieck MR. Age-related changes in the ultrastructure of Bruch's membrane. *Am J Ophthalmol* 100:686-697 (1985).
- Finn PJ, Gibson NJ, Fallon R, Hamilton A, Brown T. Synthesis and properties of DNA-PNA chimeric oligomers. *Nucleic Acids Res.* 24: 3357-3363 (1996).
- Fire A., Xu S., Montgomery M.K., Kostas S.A., Driver S.E., and Mello C.C. Potent and specific genetic interference by double-stranded RNA in *Caenorhabditis elegans*. *Nature* 391:806-811 (1998).
- Fischer SG, Lerman LS. DNA fragments differing by single base-pair substitutions are separated in denaturing gradient gels: correspondence with melting theory. *Proc Natl Acad Sci U S A.* 80(6):1579-83 (1983).
- Gass JD. Drusen and disciform macular detachment and degeneration. *Arch Ophthalmol* 90:206-217 (1973).

10

20

30

40

【0 1 8 3】

【表4 - 2】

- Gass JD. Pathogenesis of disciform detachment of the neuroepithelium. *Am J Ophthalmol* 63: Suppl:1-139(1967).
- Ghafour IM, Allan D, Foulds WS. Common causes of blindness and visual handicap in the west of Scotland. *Br J Ophthalmol* 67: 209-213 (1983).
- 5 Gossen M, Bonin AL, Freundlieb S, Bujard H. Inducible gene expression systems for higher eukaryotic cells. *Curr Opin Biotechnol*. 5(5):516-20 (1994).
- Gossen M, Bujard H. Tight control of gene expression in mammalian cells by tetracycline-responsive promoters. *Proc Natl Acad Sci U S A*. 89(12):5547-5551 (1992).
- 10 Gotoh M, Hasebe M, Ohira T, Tosu M. [Gene diagnosis with an affinity sensor, BIACORE--principle and applications]. *Rinsho Byori*. 45(3):224-8 (1997). Japanese.
- Green WR, McDonnell PJ, Yeo JH. Pathologic features of senile macular degeneration. *Ophthalmology* 92:615-27 (1985).
- Grey RH, Burns-Cox CJ, Hughes A. Blind and partial sight registration in Avon. *Br J Ophthalmol* 73:88-94(1989).
- 15 Grishok A, Pasquinelli AE, Conte D, Li N, Parrish S, Ha I, Baillie DL, Fire A, Ruvkun G, Mello CC. Genes and mechanisms related to RNA interference regulate expression of the small temporal RNAs that control *C. elegans* developmental timing. *Cell* 106(1):23-34 (2001).
- Hamilton AJ and Baulcombe DC. A species of small antisense RNA in posttranscriptional gene silencing in plants. *Science* 286: 950-952(1999).
- 20 Heiba IM, Elston RC, Klein BE, Klein R. Sibling correlations and segregation analysis of age-related maculopathy: the Beaver Dam Eye Study. *Genet Epidemiol* 11:51-67 (1994).
- Hogan MJ, Alvarado J. Studies on the human macula. IV. Aging changes in Bruch's membrane. *Arch Ophthalmol* 77:410-420(1967).
- 25 Hyman LG, Lilienfeld AM, Ferris FL, Fine SL. Senile macular degeneration: a case-control study. *Am J Epidemiol* 118:213-227 (1983).
- Hyman L. Epidemiology of eye disease in the elderly. *Eye* 1: 330-341 (1987).
- Jalkanen M, Nguyen H, Rapraeger A, Kurn N, Bernfield M. Heparan sulfate proteoglycans from mouse mammary epithelial cells: localization on the cell surface with a monoclonal antibody. *J Cell Biol*. 101(3):976-984 (1985).
- 30 Jalkanen M, Rapraeger A, Saunders S, Bernfield M. Cell surface proteoglycan of mouse mammary epithelial cells is shed by cleavage of its matrix-binding ectodomain from its membrane-associated domain. *J Cell Biol*. 105:3087-96 (1987).
- Jensen KK, Orum H, Nielsen PE, Norden B. Kinetics for hybridization of peptide nucleic acids (PNA) with DNA and RNA studied with the BIACore technique. *Biochemistry* 36(16):5072-5077 (1997).
- 35 Joyner A. Gene Targeting, A Practical Approach, Second edition, Oxford University Press (1999).
- Kasschau KD and Carrington JC. A counterdefensive strategy of plant viruses: suppression of posttranscriptional gene silencing. *Cell* 95:461-470(1998).
- 40 Klein R, Klein BE, Franke T. The relationship of cardiovascular disease and its risk factors to age-related maculopathy. The Beaver Dam Eye Study. *Ophthalmology* 100:406-414 (1993).

10

20

30

40

【0 1 8 4】

【表4 - 3】

- Knight SW and Bass BL. A role for the RNase III enzyme DCR-1 in RNA interference and germ line development in *Caenorhabditis elegans*. *Science* 2: 2269-2271(2001).
- Koch T, Hansen HF, Andersen P, Larsen T, Batz HG, Otteson K, Orum H. Improvements in automated PNA synthesis using Boc/Z monomers. *J Pept Res.* 49(1):80-8 (1997).
- 5 Köhler G, Milstein C. Continuous cultures of fused cells secreting antibody of predefined specificity. *Nature* 256(5517):495-497 (1975).
- Leibowitz HM, Krueger DE, Mauder LR, Milton RC, Kini MM, Kahn HA, Nickerson RJ, Pool J, Colton TL, Ganley JP, Loewenstein JI, Dawber TR. The Framingham Eye Study monograph: An ophthalmological and epidemiological study of cataract, glaucoma, diabetic 10 retinopathy, macular degeneration, and visual acuity in a general population of 2631 adults, 1973-1975. *Surv Ophthalmol* 24(Suppl): 335-610 (1980).
- Le Mouellic H, Lallemand Y, Brulet P. Targeted replacement of the homeobox gene Hox-3.1 by the *Escherichia coli lacZ* in mouse chimeric embryos. *Proc Natl Acad Sci U S A.* 87(12):4712-4716 (1990).
- 15 Maguire P, Vine AK. Geographic atrophy of the retinal pigment epithelium. *Am J Ophthalmol* 102:621-625 (1986).
- Mantero G, Zonaro A, Albertini A, Bertolo P, Primi D. DNA enzyme immunoassay: general method for detecting products of polymerase chain reaction. *Clin Chem.* 37(3):422-429 (1991).
- 20 Mayer RJ, Walker JH, eds. *Immunochemical methods in cell and molecular biology*. Academic Press, London (1987).
- Melani C, Rivoltini L, Parmiani G, Calabretta B, Colombo MP. Inhibition of proliferation by c-myb antisense oligodeoxynucleotides in colon adenocarcinoma cell lines that express c-myb. *Cancer Res.* 51:2897-2901 (1991).
- 25 Meyers SM, Zachary AA. Monozygotic twins with age-related macular degeneration. *Arch Ophthalmol* 106:651-653 (1988).
- Paetkau ME, Boyd TA, Grace M, Bach-Mills J, Winship B. Senile disciform macular degeneration and smoking. *Can J Ophthalmol* 13:67-71 (1978).
- 30 Pauleikhoff D, Harper CA, Marshall J, Bird AC. Aging changes in Bruch's membrane. A histochemical and morphologic study. *Ophthalmology* 97:171-178(1990).
- Piguet B, Wells JA, Palmvang IB, Wormald R, Chisholm IH, Bird AC. Age-related Bruch's membrane change: a clinical study of the relative role of heredity and environment. *Br J Ophthalmol* 77:400-403 (1993).
- 35 Sambrook et al., *Molecular Cloning, A Laboratory Manual*, 2nd edition (1989) Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY.
- Sarks SH. Ageing and degeneration in the macular region: a clinico-pathological study. *Br J Ophthalmol* 60:324-341 (1976).
- Schuler GD. Pieces of the puzzle: expressed sequence tags and the catalog of human genes. *J Mol Med.* 75(10):694-8 (1997).
- 40 Seddon JM, Ajani UA, Mitchel BD. Familial aggregation of age-related maculopathy. *Am J Ophthalmol* 123: 199-206 (1997).
- Smith and Johnson. Single-step purification of polypeptides expressed in *Escherichia coli* as fusions with glutathione S-transferase. *Gene* 67:31-40 (1988)

10

20

30

40

【0 1 8 5】

【表4-4】

- Silvestri G, Johnston PB, Hughes AE. Is genetic predisposition an important risk factor in age-related macular degeneration? *Eye* 8:564-568 (1994).
- Sobol RE, Astarita RW, Chisari FV, Griffiths JC, Royston I. Use of immunoglobulin light chain analysis to detect bone marrow involvement in B-cell neoplasms. *Clin Immunol Immunopathol.* 24(1):139-144 (1982).
- Sobol RE, Dillman RO, Collins H, Griffiths JC, Green MR, Royston I. Applications and limitations of peripheral blood lymphocyte immunoglobulin light chain analysis in the evaluation of non-Hodgkin's lymphoma. *Cancer* 56(8):2005-2010 (1985).
- Sperduto RD, Hiller R. Systemic hypertension and age-related maculopathy in the Framingham Study. *Arch Ophthalmol* 104:216-219 (1986).
- Steinecke, Ribozymes, Methods in Cell Biology 50, Galbraith et al. eds Academic Press, Inc.: 449-460 (1995).
- The Eye Disease Case-Control Study Group. Risk factors for neovascular age-related macular. *Arch Ophthalmol* 110:1701-1708 (1992).
- Tijssen P.; Burden, RH and von Knippenburg (Eds). Practice and theory of enzyme immuno-assays. Elsevier, Amsterdam, Vol. 15 (1985).
- Verma R.S.;Babu A. Human chromosomes; Manual of basic techniques. New York, Pergamon Press (1989).
- Veselkov AG, Demidov VV, Frank-Kamenetskii MD, Nielsen PE. PNA as a rare genome-cutter. *Nature*. 379(6562):214 (1996).
- Wahl RL, Parker CW, Philpott GW. Improved radioimaging and tumor localization with monoclonal F(ab')2. *J Nucl Med*. 24(4):316-25 (1983).
- Weiler J, Gausepohl H, Hauser N, Jensen ON, Hoheisel JD. Hybridisation based DNA screening on peptide nucleic acid (PNA) oligomer arrays. *Nucleic Acids Res.* 25(14):2792-9 (1997).
- Yap M, Weatherill J. Causes of blindness and partial sight in the Bradford Metropolitan District from 1980 to 1985. *Ophthalmic Physiol Opt* 9:289-292 (1989).
- Yuzawa M, Isomae T, Mori R, Shimada H, Utsunomiya I. Surgical excision versus laser photocoagulation for subfoveal choroidal neovascular membrane with age-related macular degeneration: comparison of visual outcomes. *Jpn J Ophthalmol.* 45(2):192-8 (2001).
- Zamore PD, Tuschl T, Sharp PA, Bartel DP. RNAi: double-stranded RNA directs the ATP-dependent cleavage of mRNA at 21 to 23 nucleotide intervals. *Cell* 101: 25-33(2000).

【図面の簡単な説明】

【0186】

【図1】全身的d s R N A処理F V B . D G - T G (G F P U) 5 N A G Yマウスの網膜及び網膜色素上皮(R P E)のe G F P発現。この図は、d s R N A処理F V B . D g - T g (G F P U) 5 N A G Yマウスの眼のパラフィン切片中のe G F P発現を示している。全身的d s R N A処理F V B . D G - T G (G F P U) 5 N A G Yマウスの網膜及び網膜色素上皮(R P E)中の発現は対照の緩衝液中で最も高く、非サイレンシングd s R N Aで処理したマウスではわずかに減少し、e G F P特異的d s R N A処理マウスでは明らかに減少した(対照緩衝液>2 0 0 μ g / k g B W非サイレンシングd s R N A>1 0 0 μ g / k g B W e G F P特異的d s R N A>2 0 0 μ g / k g B W e G F P特異的d s R N A)。

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Lynkeus Biotech GmbH

<120> Means and Methods for the Specific Modulation of Target Genes in the CNS and the Eye and Methods for Their Identification

<130> LY01A04/P-WO

10

<150> EP02008761.5

<151> 2002-04-18

<150> US 60/431,173

<151> 2002-12-05

<160> 10

20

<170> PatentIn version 3.1

<210> 1

<211> 2500

<212> DNA

<213> homo sapiens

<220>

30

<221> CDS

<222> (25)..(2097)

<223> Homo sapiens cyclic nucleotide gated channel alpha 1

<400> 1

tatattactt aaacaaccaa agat atg aaa cta tcc atg aag aac aat att
Met Lys Leu Ser Met Lys Asn Asn Ile
1 5

51

atc aat aca cag cag tct ttt gta acc atg ccc aat gtg att gta cca
Ile Asn Thr Gln Gln Ser Phe Val Thr Met Pro Asn Val Ile Val Pro
10 15 20 25

99

40

gat att gaa aag gaa ata cga agg atg gaa aat gga gca tgc agc tcc Asp Ile Glu Lys Glu Ile Arg Arg Met Glu Asn Gly Ala Cys Ser Ser 30 35 40	147
ttt tct gag gat gac agt gcc tat aca tct gaa gaa tca gag aat Phe Ser Glu Asp Asp Ser Ala Tyr Thr Ser Glu Glu Ser Glu Asn 45 50 55	195
gaa aac cct cat gca agg ggt tcc ttt agt tat aag tca ctc aga aag Glu Asn Pro His Ala Arg Gly Ser Phe Ser Tyr Lys Ser Leu Arg Lys 60 65 70	243
gga gga cca tca cag agg gag cag tac ctg cct ggt gcc att gcc att Gly Gly Pro Ser Gln Arg Glu Gln Tyr Leu Pro Gly Ala Ile Ala Ile 75 80 85	291
ttt aat gtg aac aac agc agc aat aag gac cag gaa cca gag gaa aaa Phe Asn Val Asn Asn Ser Ser Asn Lys Asp Gln Glu Pro Glu Glu Lys 90 95 100 105	339
aag aaa aag aaa aag aag aag agc aag tca gat gat aaa aac gaa Lys Lys Lys Lys Glu Lys Lys Ser Lys Ser Asp Asp Lys Asn Glu 110 115 120	387
aat aaa aac gac cca gag aag aaa aag aag aag gac aaa gag aag Asn Lys Asn Asp Pro Glu Lys Lys Lys Lys Asp Lys Glu Lys 125 130 135	435
aaa aag aaa gag gag aaa agc aaa gat aag aaa gaa cac cac aag aaa Lys Lys Lys Glu Glu Lys Ser Lys Asp Lys Lys Glu His His Lys Lys 140 145 150	483
gaa gtt gtg gtt att gat ccc tcg gga aac aca tat tac aac tgg ctg Glu Val Val Val Ile Asp Pro Ser Gly Asn Thr Tyr Tyr Asn Trp Leu 155 160 165	531
ttt tgc atc aca tta cct gtt atg tac aac tgg aca atg gtt att gcc Phe Cys Ile Thr Leu Pro Val Met Tyr Asn Trp Thr Met Val Ile Ala 170 175 180 185	579
aga gca tgt ttt gat gaa ctt caa tot gat tac cta gaa tat tgg ctc Arg Ala Cys Phe Asp Glu Leu Gln Ser Asp Tyr Leu Glu Tyr Trp Leu 190 195 200	627
att ttg gat tac gta tca gac ata gtc tat tta atc gat atg ttt gta Ile Leu Asp Tyr Val Ser Asp Ile Val Tyr Leu Ile Asp Met Phe Val 205 210 215	675
cga aca agg aca ggt tac cta gaa caa gga ctg ctg gta aag gaa gaa Arg Thr Arg Thr Gly Tyr Leu Glu Gln Gly Leu Leu Val Lys Glu Glu 220 225 230	723
ctt aaa ctc ata aat aaa tat aaa tcc aac ttg caa ttt aaa ctt gat Leu Lys Leu Ile Asn Lys Tyr Lys Ser Asn Leu Gln Phe Lys Leu Asp 235 240 245	771
gtt ctg tca ctg ata cca act gat ttg ctg tat ttt aag tta ggg tgg Val Leu Ser Leu Ile Pro Thr Asp Leu Leu Tyr Phe Lys Leu Gly Trp 250 255 260 265	819
aac tat cca gaa att aga tta aac agg ttg tta cgg ttc tct cgt atg Asn Tyr Pro Glu Ile Arg Leu Asn Arg Leu Leu Arg Phe Ser Arg Met 270 275 280	867

10

20

30

40

ttt gag ttc ttc cag aga aca gaa aca agg aca aac tat cca aac atc Phe Glu Phe Phe Gln Arg Thr Glu Thr Arg Thr Asn Tyr Pro Asn Ile 285 290 295	915	
ttc agg att tcc aac ctt gtt atg tat atc gtc atc att atc cac tgg Phe Arg Ile Ser Asn Leu Val Met Tyr Ile Val Ile Ile His Trp 300 305 310	963	
aat gca tgt gtg ttc tac tct att tct aaa gct att gga ttt gga aat Asn Ala Cys Val Phe Tyr Ser Ile Ser Lys Ala Ile Gly Phe Gly Asn 315 320 325	1011	
gat aca tgg gtc tac cct gat att aat gat cct gaa ttt ggc cgt ttg Asp Thr Trp Val Tyr Pro Asp Ile Asn Asp Pro Glu Phe Gly Arg Leu 330 335 340 345	1059	10
gct aga aaa tac gta tac agc ctt tac tgg tct aca ctg act ttg act Ala Arg Lys Tyr Val Tyr Ser Leu Tyr Trp Ser Thr Leu Thr Leu Thr 350 355 360	1107	
acc att ggt gaa aca ccc cct ccc gtg agg gat tct gag tat gtc ttt Thr Ile Gly Glu Thr Pro Pro Val Arg Asp Ser Glu Tyr Val Phe 365 370 375	1155	
gtg gtg gtt gat ttc cta att gga gtg tta att ttt gct acc atc gtt Val Val Val Asp Phe Leu Ile Gly Val Leu Ile Phe Ala Thr Ile Val 380 385 390	1203	
ggg aac ata ggt tct atg att tcc aac atg aat gca gcc aga gca gaa Gly Asn Ile Gly Ser Met Ile Ser Asn Met Asn Ala Ala Arg Ala Glu 395 400 405	1251	20
ttt caa gca aga att gat gct atc aag caa tat atg cat ttt cga aat Phe Gln Ala Arg Ile Asp Ala Ile Lys Gln Tyr Met His Phe Arg Asn 410 415 420 425	1299	
gta agc aaa gat atg gaa aag agg gtt att aaa tgg ttt gac tac ctg Val Ser Asp Met Glu Lys Arg Val Ile Lys Trp Phe Asp Tyr Leu 430 435 440	1347	
tgg acc aac aaa aca gtt gat gag aaa gaa gtc tta aag tat cta Trp Thr Asn Lys Lys Thr Val Asp Glu Lys Glu Val Leu Lys Tyr Leu 445 450 455	1395	
cct gat aaa cta aga gca gaa att gcc atc aac gtt cac tta gac aca Pro Asp Lys Leu Arg Ala Glu Ile Ala Ile Asn Val His Leu Asp Thr 460 465 470	1443	30
tta aaa aag gta cgc att ttt gct gat tgt gaa gct ggt ctg ttg gtg Leu Lys Lys Val Arg Ile Phe Ala Asp Cys Glu Ala Gly Leu Leu Val 475 480 485	1491	
gag ttg gtc ttg aaa ttg caa ccc caa gtc tac agt cct gga gat tat Glu Leu Val Leu Lys Leu Gln Pro Gln Val Tyr Ser Pro Gly Asp Tyr 490 495 500 505	1539	
att tgc aag aaa ggg gat atc gga cga gag atg tac att atc aag gaa Ile Cys Lys Lys Gly Asp Ile Gly Arg Glu Met Tyr Ile Ile Lys Glu 510 515 520	1587	
ggc aaa ctc gct gtg gtc gca gat gat gga gtc act cag ttt gtg gta Gly Lys Leu Ala Val Ala Asp Asp Gly Val Thr Gln Phe Val Val	1635	40

525	530	535	
ttg agc gat ggc agc acc ttc ggt gag atc agc att ctt aac att aaa Leu Ser Asp Gly Ser Thr Phe Gly Glu Ile Ser Ile Leu Asn Ile Lys 540 545 550			1683
ggg agc aaa gct ggc aat cga aga acg gcc aat att aaa agt att ggc Gly Ser Lys Ala Gly Asn Arg Arg Thr Ala Asn Ile Lys Ser Ile Gly 555 560 565			1731
tac tca gac ctg ttc tgt ctc tca aaa gat gac ctc atg gaa gct cta Tyr Ser Asp Leu Phe Cys Leu Ser Lys Asp Asp Leu Met Glu Ala Leu 570 575 580 585			1779
act gag tac cca gat gcc aaa act atg cta gaa gaa aaa ggg aag caa Thr Glu Tyr Pro Asp Ala Lys Thr Met Leu Glu Glu Lys Gly Lys Gin 590 595 600			1827
att tta atg aaa gat ggt cta ctg gat cta aac att gca aat gct ggc Ile Leu Met Lys Asp Gly Leu Leu Asp Leu Asn Ile Ala Asn Ala Gly 605 610 615			1875
agt gat oct aaa gat ctt gaa gag aag gtt act cga atg gag ggg tca Ser Asp Pro Lys Asp Leu Glu Glu Lys Val Thr Arg Met Glu Gly Ser 620 625 630			1923
gta gac ctc ctg caa acc agg ttt gcc cga atc ttg gct gag tat gag Val Asp Ieu Leu Gln Thr Arg Phe Ala Arg Ile Leu Ala Glu Tyr Glu 635 640 645			1971
tcc atg cag cag aaa ctg aaa caa aga tta acc aag gtt gag aaa ttt Ser Met Gln Gln Lys Leu Lys Gln Arg Leu Thr Lys Val Glu Lys Phe 650 655 660 665			2019
ctg aaa ccg ctt att gac aca gaa ttt tca agt att gag gga cct tgg Leu Lys Pro Leu Ile Asp Thr Glu Phe Ser Ser Ile Glu Gly Pro Trp 670 675 680			2067
agc gaa agt ggg ccc atc gac tct aca tag aaccgaaaag ctggtcatta Ser Glu Ser Gly Pro Ile Asp Ser Thr 685 690			2117
acagggacat gcctcatgtat ccttttgatc ctatgactga catcaactaa aatttaaaag aagaggaaga ctcagttggg aaatttttcc atgaggaaaa tgtgctttgg tgcaaggtac agccccacacc tcctctgagag atactatgtat taaaaaagat ttataatctgg gatTTTTCAC aactgataat gtgcaaagat ataaactgtat taacttgtca gtgtctgtat ttctgtattt tttcacatac gctcatttta tgtaatattc ttcataaaaa tgaataagta gccttcactt tcatgccatt tccatttgtt agtgaagcgt atttgaagta actgagaatt accatgtaca tcataatgg gataacattt tta			2177 2237 2297 2357 2417 2477 2500
<210> 2			
<211> 690			
<212> PRT			40

<213> homo sapiens

<400> 2

Met Lys Leu Ser Met Lys Asn Asn Ile Ile Asn Thr Gln Gln Ser Phe
1 5 10 15

Val Thr Met Pro Asn Val Ile Val Pro Asp Ile Glu Lys Glu Ile Arg
20 25 30

Arg Met Glu Asn Gly Ala Cys Ser Ser Phe Ser Glu Asp Asp Asp Ser
35 40 45 10

Ala Tyr Thr Ser Glu Glu Ser Glu Asn Glu Asn Pro His Ala Arg Gly
50 55 60

Ser Phe Ser Tyr Lys Ser Leu Arg Lys Gly Gly Pro Ser Gln Arg Glu
65 70 75 80

Gln Tyr Leu Pro Gly Ala Ile Ala Ile Phe Asn Val Asn Asn Ser Ser
85 90 95

Asn Lys Asp Gln Glu Pro Glu Glu Lys Lys Lys Lys Lys Glu Lys
100 105 110 20

Lys Ser Lys Ser Asp Asp Lys Asn Glu Asn Lys Asn Asp Pro Glu Lys
115 120 125

Lys Lys Lys Lys Lys Asp Lys Glu Lys Lys Lys Lys Glu Glu Lys Ser
130 135 140

Lys Asp Lys Lys Glu His His Lys Lys Glu Val Val Val Ile Asp Pro
145 150 155 160

Ser Gly Asn Thr Tyr Tyr Asn Trp Leu Phe Cys Ile Thr Leu Pro Val
165 170 175 30

Met Tyr Asn Trp Thr Met Val Ile Ala Arg Ala Cys Phe Asp Glu Leu
180 185 190

Gln Ser Asp Tyr Leu Glu Tyr Trp Leu Ile Leu Asp Tyr Val Ser Asp
195 200 205

Ile Val Tyr Leu Ile Asp Met Phe Val Arg Thr Arg Thr Gly Tyr Leu
210 215 220 40

Glu Gln Gly Leu Leu Val Lys Glu Glu Leu Lys Leu Ile Asn Lys Tyr

225

230

235

240

Lys Ser Asn Leu Gln Phe Lys Leu Asp Val Leu Ser Leu Ile Pro Thr
 245 250 255

Asp Leu Leu Tyr Phe Lys Leu Gly Trp Asn Tyr Pro Glu Ile Arg Leu
 260 265 270

Asn Arg Leu Leu Arg Phe Ser Arg Met Phe Glu Phe Phe Gln Arg Thr
 275 280 285

Glu Thr Arg Thr Asn Tyr Pro Asn Ile Phe Arg Ile Ser Asn Leu Val
 290 295 300

Met Tyr Ile Val Ile Ile His Trp Asn Ala Cys Val Phe Tyr Ser
 305 310 315 320

Ile Ser Lys Ala Ile Gly Phe Gly Asn Asp Thr Trp Val Tyr Pro Asp
 325 330 335

Ile Asn Asp Pro Glu Phe Gly Arg Leu Ala Arg Lys Tyr Val Tyr Ser
 340 345 350

Leu Tyr Trp Ser Thr Leu Thr Leu Thr Ile Gly Glu Thr Pro Pro
 355 360 365

Pro Val Arg Asp Ser Glu Tyr Val Phe Val Val Val Asp Phe Leu Ile
 370 375 380

Gly Val Leu Ile Phe Ala Thr Ile Val Gly Asn Ile Gly Ser Met Ile
 385 390 395 400

Ser Asn Met Asn Ala Ala Arg Ala Glu Phe Gln Ala Arg Ile Asp Ala
 405 410 415

Ile Lys Gln Tyr Met His Phe Arg Asn Val Ser Lys Asp Met Glu Lys
 420 425 430

Arg Val Ile Lys Trp Phe Asp Tyr Leu Trp Thr Asn Lys Lys Thr Val
 435 440 445

Asp Glu Lys Glu Val Leu Lys Tyr Leu Pro Asp Lys Leu Arg Ala Glu
 450 455 460

Ile Ala Ile Asn Val His Leu Asp Thr Leu Lys Lys Val Arg Ile Phe
 465 470 475 480

10

20

30

40

Ala Asp Cys Glu Ala Gly Leu Leu Val Glu Leu Val Leu Lys Leu Gln
 485 490 495

Pro Gln Val Tyr Ser Pro Gly Asp Tyr Ile Cys Lys Lys Gly Asp Ile
 500 505 510

Gly Arg Glu Met Tyr Ile Ile Lys Glu Gly Lys Leu Ala Val Val Ala
 515 520 525

Asp Asp Gly Val Thr Gln Phe Val Val Leu Ser Asp Gly Ser Thr Phe
 530 535 540

10

Gly Glu Ile Ser Ile Leu Asn Ile Lys Gly Ser Lys Ala Gly Asn Arg
 545 550 555 560

Arg Thr Ala Asn Ile Lys Ser Ile Gly Tyr Ser Asp Leu Phe Cys Leu
 565 570 575

Ser Lys Asp Asp Leu Met Glu Ala Leu Thr Glu Tyr Pro Asp Ala Lys
 580 585 590

Thr Met Leu Glu Glu Lys Gly Lys Gln Ile Leu Met Lys Asp Gly Leu
 595 600 605

20

Leu Asp Leu Asn Ile Ala Asn Ala Gly Ser Asp Pro Lys Asp Leu Glu
 610 615 620

Glu Lys Val Thr Arg Met Glu Gly Ser Val Asp Leu Leu Gln Thr Arg
 625 630 635 640

Phe Ala Arg Ile Leu Ala Glu Tyr Glu Ser Met Gln Gln Lys Leu Lys
 645 650 655

30

Gln Arg Leu Thr Lys Val Glu Lys Phe Leu Lys Pro Leu Ile Asp Thr
 660 665 670

Glu Phe Ser Ser Ile Glu Gly Pro Trp Ser Glu Ser Gly Pro Ile Asp
 675 680 685

Ser Thr
 690

<210> 3

<211> 3231

40

<212> DNA

gtg gcg gtg atc atg gca gtc aac aag ctc aac ggc cca ttc ttc acc Val Ala Val Ile Met Ala Val Asn Lys Leu Asn Gly Pro Phe Phe Thr 190 195 200	627	
aga gaa gac gaa gat gtg ttc ttg aag tac ctg aat ttt gcc acg ttg Ser Glu Asp Glu Asp Val Phe Leu Lys Tyr Leu Asn Phe Ala Thr Leu 205 210 215	675	
tac ctg aag atc tat cac ctg agc tac ctc cac aac tgc gag acg cgc Tyr Leu Lys Ile Tyr His Leu Ser Tyr Leu His Asn Cys Glu Thr Arg 220 225 230	723	
cgc ggc cag gtg ctg ctg tgg gcc aac aag gtg ttt gag gag ctg Arg Gly Gln Val Leu Leu Trp Ser Ala Asn Lys Val Phe Glu Glu Leu 235 240 245 250	771	10
acg gac atc gag agg cag ttc cac aag gcc ttc tac acg gtg cgg gcc Thr Asp Ile Glu Arg Gln Phe His Lys Ala Phe Tyr Thr Val Arg Ala 255 260 265	819	
tac ctc aac tgc gag cgg tac tcc gtg ggc ctc ctg gac atg acc aag Tyr Leu Asn Cys Glu Arg Tyr Ser Val Gly Leu Leu Asp Met Thr Lys 270 275 280	867	
gag aag gaa ttt ttt gac gtg tgg tct gtg ctg atg gga gag tcc cag Glu Lys Glu Phe Phe Asp Val Trp Ser Val Leu Met Gly Glu Ser Gln 285 290 295	915	
cgg tac tgc ggc cca cgc acg cct gat ggc cgg gaa att gtc ttc tac Pro Tyr Ser Gly Pro Arg Thr Pro Asp Gly Arg Glu Ile Val Phe Tyr 300 305 310	963	20
aaa gtg atc gac tac atc ctc cac ggc aag gag gag atc aag gtc att Lys Val Ile Asp Tyr Ile Leu His Gly Lys Glu Ile Lys Val Ile 315 320 325 330	1011	
ccc aca ccc tca gcc gat cac tgg gcc ctg gcc agc ggc ctt cca agc Pro Thr Pro Ser Ala Asp His Trp Ala Leu Ala Ser Gly Leu Pro Ser 335 340 345	1059	
tac gtg gca gaa agc ggc ttt att tgt aac atc atg aat gct tcc gct Tyr Val Ala Glu Ser Gly Phe Ile Cys Asn Ile Met Asn Ala Ser Ala 350 355 360	1107	
gac gaa atg ttc aaa ttt cag gaa ggg gcc ctg gac gac tcc ggg tgg Asp Glu Met Phe Lys Phe Gln Glu Gly Ala Leu Asp Asp Ser Gly Trp 365 370 375	1155	30
ctc atc aag aat gtg ctg tcc atg ccc atc gtc aac aag aag gag gag Leu Ile Lys Asn Val Leu Ser Met Pro Ile Val Asn Lys Lys Glu Glu 380 385 390	1203	
att gtg gga gtc gcc aca ttt tac aac agg aaa gac ggg aag ccc ttt Ile Val Gly Val Ala Thr Phe Tyr Asn Arg Lys Asp Gly Lys Pro Phe 395 400 405 410	1251	
gac gaa cag gac gag gtt ctc atg gag tcc ctg aca cag ttc ctg ggc Asp Glu Gln Asp Glu Val Leu Met Glu Ser Leu Thr Gln Phe Leu Gly 415 420 425	1299	
tgg tca gtg atg aac acc gac acc tac gac aag atg aac aag ctg gag Trp Ser Val Met Asn Thr Asp Thr Tyr Asp Lys Met Asn Lys Leu Glu 430 435 440	1347	40

aac	cgc	aag	gac	atc	gca	cag	gac	atg	gtc	ctt	tac	cac	gtg	aag	tgc		1395	
Asn	Arg	Lys	Asp	Ile	Ala	Gln	Asp	Met	Val	Leu	Tyr	His	Val	Lys	Cys			
445								450						455				
gac	agg	gac	gag	atc	cag	ctc	atc	ctg	cca	acc	aga	gcg	cgc	ctg	ggg		1443	
Asp	Arg	Asp	Glu	Ile	Gln	Leu	Ile	Leu	Pro	Thr	Arg	Ala	Arg	Leu	Gly			
460								465						470				
aag	gag	cct	gct	gac	tgc	gat	gag	gac	ctg	ggc	gaa	atc	ctg	aag		1491		
Lys	Glu	Pro	Ala	Asp	Cys	Asp	Glu	Asp	Glu	Ile	Gly	Glu	Ile	Leu	Lys			
475								480					485		490			
gag	gag	ctg	cca	ggg	ccc	acc	aca	ttt	gac	atc	tac	gaa	ttc	cac	ttc		1539	
Glu	Glu	Leu	Pro	Gly	Pro	Thr	Thr	Phe	Asp	Ile	Tyr	Glu	Phe	His	Phe			10
								495					500		505			
tct	gac	ctg	gag	tgc	acc	gaa	ctg	gac	ctg	gtc	aaa	tgt	ggc	atc	cag		1587	
Ser	Asp	Leu	Glu	Cys	Thr	Glu	Leu	Asp	Leu	Val	Lys	Cys	Gly	Ile	Gln			
								510					515		520			
atg	tac	tac	gag	ctg	ggc	gtg	gtc	cga	aag	ttc	cag	atc	ccc	cag	gag		1635	
Met	Tyr	Tyr	Glu	Leu	Gly	Val	Val	Arg	Lys	Phe	Gln	Ile	Pro	Gln	Glu			
								525					530		535			
gtc	ctg	gtg	cg	ttc	ctg	ttc	tcc	atc	agc	aaa	ggg	tac	ogg	aga	atc		1683	
Val	Leu	Val	Arg	Phe	Leu	Phe	Ser	Ile	Ser	Lys	Gly	Tyr	Arg	Arg	Ile			
								540					545		550			
acc	tac	cac	aac	tgg	cgc	cac	ggc	ttc	aac	gtg	gcc	cag	acg	atg	ttc		1731	
Thr	Tyr	His	Asn	Trp	Arg	His	Gly	Phe	Asn	Val	Ala	Gln	Thr	Met	Phe			20
								555					560		565			
acg	ctg	ctc	atg	acc	ggc	aaa	ctg	aag	agc	tac	tac	acg	gac	ctg	gag		1779	
Thr	Leu	Leu	Met	Thr	Gly	Lys	Leu	Lys	Ser	Tyr	Tyr	Thr	Asp	Leu	Glu			
								575					580		585			
gcc	ttc	gcc	atg	gtg	aca	gcc	ggc	ctg	tgc	cat	gac	atc	gac	cac	cgc		1827	
Ala	Phe	Ala	Met	Val	Thr	Ala	Gly	Leu	Cys	His	Asp	Ile	Asp	His	Arg			
								590					595		600			
ggc	acc	aac	aac	ctg	tac	cag	atg	aag	tcc	cag	aac	ccc	ttg	gtc	aag		1875	
Gly	Thr	Asn	Asn	Leu	Tyr	Gln	Met	Lys	Ser	Gln	Asn	Pro	Leu	Ala	Lys			
								605					610		615			
ctc	cac	ggc	tcc	tcg	att	ttg	gag	cg	cac	cac	ctg	gag	ttt	ggg	aag		1923	
Leu	His	Gly	Ser	Ser	Ile	Leu	Glu	Arg	His	His	Leu	Glu	Phe	Gly	Lys			30
								620					625		630			
ttc	ctg	ctc	tcg	gag	gg	acc	ctg	aac	atc	tac	cag	aac	ctg	aac	cgg		1971	
Phe	Leu	Leu	Ser	Glu	Glu	Thr	Ieu	Asn	Ile	Tyr	Gln	Asn	Leu	Asn	Arg			
								635					640		645			
cgg	cag	cac	gag	cac	gtg	atc	cac	ctg	atg	gac	atc	gcc	atc	atc	gcc		2019	
Arg	Gln	His	Glu	His	Val	Ile	His	Ieu	Met	Asp	Ile	Ala	Ile	Ile	Ala			
								655					660		665			
acg	gac	ctg	gcc	ctg	tac	ttc	aag	aag	aga	gcg	atg	ttt	cag	aag	atc		2067	
Thr	Asp	Leu	Ala	Leu	Tyr	Phe	Lys	Lys	Arg	Ala	Met	Phe	Gln	Lys	Ile			
								670					675		680			
gtg	gat	gag	tcc	aag	aac	tac	cag	aag	aag	ago	tgg	gtg	gag	tac			2115	
Val	Asp	Glu	Ser	Lys	Asn	Tyr	Gln	Asp	Lys	Ser	Trp	Val	Glu	Tyr				40

685	690	695	
ctg tcc ctg gag acg acc cgg aag gag atc gtc atg gcc atg atg atg Leu Ser Leu Glu Thr Thr Arg Lys Glu Ile Val Met Ala Met Met Met 700 705 710			2163
aca gcc tgc gac ctg tct gcc atc acc aag ccc tgg gaa gtc cag agc Thr Ala Cys Asp Leu Ser Ala Ile Thr Lys Pro Trp Glu Val Gln Ser 715 720 725 730			2211
aag gtc gca ctt ctc gtg gct gct gag ttc tgg gag caa ggt gac ttg Lys Val Ala Leu Leu Val Ala Ala Glu Phe Trp Glu Gln Gly Asp Leu 735 740 745			2259
gaa agg aca gtc ttg gat cag cag ccc att cct atg atg gac cgg aac Glu Arg Thr Val Leu Asp Gln Gln Pro Ile Pro Met Met Asp Arg Asn 750 755 760			2307 .
aag gcg gcc gag ctc ccc aag ctg caa gtg ggc ttc atc gac ttc gtg Lys Ala Ala Glu Leu Pro Lys Leu Gln Val Gly Phe Ile Asp Phe Val 765 770 775			2355
tgc aca ttc gtg tac aag gag ttc tct cgt ttc cac gaa gag atc ctg Cys Thr Phe Val Tyr Lys Glu Phe Ser Arg Phe His Glu Glu Ile Leu 780 785 790			2403
ccc atg ttc gac cga ctg cag aac aat agg aaa gag tgg aag gcg ctg Pro Met Phe Asp Arg Leu Gln Asn Asn Arg Lys Glu Trp Lys Ala Leu 795 800 805 810			2451
gct gat gag tat gag gcc aaa gtg aag gct ctg gag gag aag gag gag Ala Asp Glu Tyr Glu Ala Lys Val Lys Ala Leu Glu Glu Lys Glu Glu 815 820 825			2499
gag gag agg gtg gca gcc aag aaa gta ggc aca gaa att tgc aat ggc Glu Glu Arg Val Ala Ala Lys Lys Val Gly Thr Glu Ile Cys Asn Gly 830 835 840			2547
ggc cca gca ccc aag tct tca acc tgc tgt atc ctg tga gcactggtcc Gly Pro Ala Pro Lys Ser Ser Thr Cys Cys Ile Leu 845 850			2596
cgtggggacc ctagggctcc ctcaatcttc acccactagg atttgggttc tgccctgtggc tatttgctac aagaggttag gaagcccaag aaaatgactg aagatcatc tggatatttt aatttttttt tttttttttt ttttgagatg gagttttgtt ctgtcacccca ggctggagtg ccgtggcacg atctcagctc actgcaacct ccacccccc ggttcaagcg attctcgatgc ctcagccctcc ttagtagctg ggactacagg cccccaccac cacacatgtt aatttttgtt ttttcagtac agatgggtt tcaccatatt gggcaggctg gtctcgaact cctgacccca ggtgatcacc gcctcagctt cctgaagtgc tgggattaca ggcattgagcc accacgccc gcctgtttt ataaaactgaa gccaaactgtg aataaaactgtt agccatcatt actcatccat ttttggatag ttaccactgg gagaccttg aaaagggtcc atgaactctg aaatcactga gaacatttgc agccacacat gtacatatgt gtacacaggt agacagatgg acacaggccg tttctcatcc agtttaggaa aacacacatg cttag			2656
			2716
			2776
			2836
			2896
			2956
			3016
			3076
			3136
			3196
			3231

10

20

30

40

<210> 4

<211> 854

<212> PRT

<213> homo sapiens

<400> 4

Met	Ser	Leu	Ser	Glu	Glu	Gln	Ala	Arg	Ser	Phe	Leu	Asp	Gln	Asn	Pro
1															
														15	

10

Asp	Phe	Ala	Arg	Gln	Tyr	Phe	Gly	Lys	Lys	Leu	Ser	Pro	Glu	Asn	Val
														30	
								25							

Gly	Arg	Gly	Cys	Glu	Asp	Gly	Cys	Pro	Pro	Asp	Cys	Asp	Ser	Leu	Arg
														45	
								35							
									40						

Asp	Leu	Cys	Gln	Val	Glu	Glu	Ser	Thr	Ala	Leu	Glu	Leu	Val	Gln
														60
									55					

Asp	Met	Gln	Glu	Ser	Ile	Asn	Met	Glu	Arg	Val	Val	Phe	Lys	Val	Leu
														80	
								65							
									70						

20

Arg	Arg	Leu	Cys	Thr	Leu	Leu	Gln	Ala	Asp	Arg	Cys	Ser	Leu	Phe	Met
														95	
									85						

Tyr	Arg	Gln	Arg	Asn	Gly	Val	Ala	Glu	Leu	Ala	Thr	Arg	Leu	Phe	Ser
														110	
									100						

Val	Gln	Pro	Asp	Ser	Val	Leu	Glu	Asp	Cys	Leu	Val	Pro	Pro	Asp	Ser
														125	
									115						

Glu	Ile	Val	Phe	Pro	Leu	Asp	Ile	Gly	Val	Val	Gly	His	Val	Ala	Gln
														130	
									135						
														140	

30

Thr	Lys	Met	Val	Asn	Val	Glu	Asp	Val	Ala	Glu	Cys	Pro	His	Phe	
														145	
									150						
										155					
														160	

Ser	Ser	Phe	Ala	Asp	Glu	Leu	Thr	Asp	Tyr	Lys	Thr	Lys	Asn	Met	Leu
														165	
									170						
														175	

Ala	Thr	Pro	Ile	Met	Asn	Gly	Lys	Asp	Val	Val	Ala	Val	Ile	Met	Ala
														180	
									185						
														190	

Val	Asn	Lys	Leu	Asn	Gly	Pro	Phe	Phe	Thr	Ser	Glu	Asp	Val	

40

195	200	205	
Phe Leu Lys Tyr Leu Asn Phe Ala Thr Leu Tyr Leu Lys Ile Tyr His 210 215 220			
Leu Ser Tyr Leu His Asn Cys Glu Thr Arg Arg Gly Gln Val Leu Leu 225 230 235 240			
Trp Ser Ala Asn Lys Val Phe Glu Glu Leu Thr Asp Ile Glu Arg Gln 245 250 255			
Phe His Lys Ala Phe Tyr Thr Val Arg Ala Tyr Leu Asn Cys Glu Arg 260 265 270			
Tyr Ser Val Gly Leu Leu Asp Met Thr Lys Glu Lys Glu Phe Phe Asp 275 280 285			
Val Trp Ser Val Leu Met Gly Glu Ser Gln Pro Tyr Ser Gly Pro Arg 290 295 300			
Thr Pro Asp Gly Arg Glu Ile Val Phe Tyr Lys Val Ile Asp Tyr Ile 305 310 315 320			
Leu His Gly Lys Glu Glu Ile Lys Val Ile Pro Thr Pro Ser Ala Asp 325 330 335			
His Trp Ala Leu Ala Ser Gly Leu Pro Ser Tyr Val Ala Glu Ser Gly 340 345 350			
Phe Ile Cys Asn Ile Met Asn Ala Ser Ala Asp Glu Met Phe Lys Phe 355 360 365			
Gln Glu Gly Ala Leu Asp Asp Ser Gly Trp Leu Ile Lys Asn Val Leu 370 375 380			
Ser Met Pro Ile Val Asn Lys Lys Glu Glu Ile Val Gly Val Ala Thr 385 390 395 400			
Phe Tyr Asn Arg Lys Asp Gly Lys Pro Phe Asp Glu Gln Asp Glu Val 405 410 415			
Leu Met Glu Ser Leu Thr Gln Phe Leu Gly Trp Ser Val Met Asn Thr 420 425 430			
Asp Thr Tyr Asp Lys Met Asn Lys Leu Glu Asn Arg Lys Asp Ile Ala 435 440 445			

10

20

30

40

Gln Asp Met Val Leu Tyr His Val Lys Cys Asp Arg Asp Glu Ile Gln
 450 455 460

Leu Ile Leu Pro Thr Arg Ala Arg Leu Gly Lys Glu Pro Ala Asp Cys
 465 470 475 480

Asp Glu Asp Glu Leu Gly Glu Ile Leu Lys Glu Glu Leu Pro Gly Pro
 485 490 495

Thr Thr Phe Asp Ile Tyr Glu Phe His Phe Ser Asp Leu Glu Cys Thr
 500 505 510

Glu Leu Asp Leu Val Lys Cys Gly Ile Gln Met Tyr Tyr Glu Leu Gly
 515 520 525

Val Val Arg Lys Phe Gln Ile Pro Gln Glu Val Leu Val Arg Phe Leu
 530 535 540

Phe Ser Ile Ser Lys Gly Tyr Arg Arg Ile Thr Tyr His Asn Trp Arg
 545 550 555 560

His Gly Phe Asn Val Ala Gln Thr Met Phe Thr Leu Leu Met Thr Gly
 565 570 575

Lys Leu Lys Ser Tyr Tyr Asp Leu Glu Ala Phe Ala Met Val Thr
 580 585 590

Ala Gly Leu Cys His Asp Ile Asp His Arg Gly Thr Asn Asn Leu Tyr
 595 600 605

Gln Met Lys Ser Gln Asn Pro Leu Ala Lys Leu His Gly Ser Ser Ile
 610 615 620

Leu Glu Arg His His Leu Glu Phe Gly Lys Phe Leu Leu Ser Glu Glu
 625 630 635 640

Thr Leu Asn Ile Tyr Gln Asn Leu Asn Arg Arg Gln His Glu His Val
 645 650 655

Ile His Leu Met Asp Ile Ala Ile Ala Thr Asp Leu Ala Leu Tyr
 660 665 670

Phe Lys Lys Arg Ala Met Phe Gln Lys Ile Val Asp Glu Ser Lys Asn
 675 680 685

Tyr Gln Asp Lys Lys Ser Trp Val Glu Tyr Leu Ser Leu Glu Thr Thr
 690 695 700

10

20

30

40

Arg Lys Glu Ile Val Met Met Ala Met Met Thr Ala Cys Asp Leu Ser
 705 710 715 720

Ala Ile Thr Lys Pro Trp Glu Val Gln Ser Lys Val Ala Leu Leu Val
 725 730 735

Ala Ala Glu Phe Trp Glu Gln Gly Asp Leu Glu Arg Thr Val Leu Asp
 740 745 750

Gln Gln Pro Ile Pro Met Met Asp Arg Asn Lys Ala Ala Glu Leu Pro
 755 760 765

10

Lys Leu Gln Val Gly Phe Ile Asp Phe Val Cys Thr Phe Val Tyr Lys
 770 775 780

Glu Phe Ser Arg Phe His Glu Glu Ile Leu Pro Met Phe Asp Arg Leu
 785 790 795 800

Gln Asn Asn Arg Lys Glu Trp Lys Ala Leu Ala Asp Glu Tyr Glu Ala
 805 810 815

Lys Val Lys Ala Leu Glu Glu Lys Glu Glu Glu Arg Val Ala Ala
 820 825 830

20

Lys Lys Val Gly Thr Glu Ile Cys Asn Gly Gly Pro Ala Pro Lys Ser
 835 840 845

Ser Thr Cys Cys Ile Leu
 850

<210> 5

<211> 21

<212> DNA

30

<213> Artificial

<400> 5
 gcaagctgac cctgaagtgc a

21

<210> 6

<211> 19

<212> RNA

<213> Artificial

40

<400> 6
gcaagcugac ccugaaguu

19

<210> 7

<211> 19

<212> RNA

<213> Artificial

<400> 7
aacuucagg ucagcuugc

19

10

<210> 8

<211> 21

<212> DNA

<213> Artificial

<400> 8
aattctccga acgtgtcacg t

21

20

<210> 9

<211> 21

<212> DNA/RNA

<213> Artificial

<400> 9
uucuccgaac gugucacgut t

21

30

<210> 10

<211> 21

<212> DNA/RNA

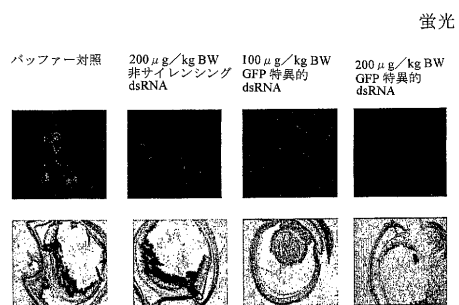
<213> Artificial

<400> 10
acugacacg uucggagaat t

21

40

【図1】



明視野

Figure 1

【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.
PCT/EP 03/04003

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C12N15/11 A61K48/00 A61K31/713 A61K9/08 C12Q1/68
C12N15/12 C07K14/47 C07K16/18 G01N33/50 G01N33/68
A01K67/027

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
IPC 7 C12N A61K C12Q C07K G01N A01K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 01 82900 A (THE REGENTS OF THE UNIVERSITY OF CALIFORNIA (US); PARTRIDGE WILLIAM M.) 8 November 2001 (2001-11-08)	1, 2, 9, 11-13, 17, 18, 20-22
Y	the whole document	14-16
Y	WO 00 63364 A (AMERICAN HOME PRODUCTS CORPORATION; PACHUK CATHERINE SATISHCHANDRAN C.) 26 October 2000 (2000-10-26) page 21 page 39 -page 42; example 3	14-16
A	WO 01 75164 A (WHITEHEAD INST; MAX PLANCK; MIT; MASSACHUSETTS UNIV; TUSCHL; SHARP ET 11 October 2001 (2001-10-11) cited in the application the whole document	15, 16
		-/-

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- *E* earlier document but published on or after the international filing date
- *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- *Z* document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
20 January 2004	06 FEB 2004
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Macchia, G

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/EP 03/04003

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

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

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

Although claims 1 and 3-23 are directed to a method of treatment of the human/animal body, the search, has been carried out and based on the alleged effects of the compound/composition.
2. Claims Nos.: because they relate to parts of the International Application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful International Search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

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

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

see additional sheet

1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this International Search Report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this International Search Report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:

1-23, all partially insofar as they refer to subject-matter related to the inventions 1, 6 and 7.
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this International Search Report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.

No protest accompanied the payment of additional search fees.

International Application No. PCT/EP 03 04003

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

This International Searching Authority found multiple (groups of) inventions in this international application, as follows:

1. Claims: 1, 2, 9, 11-18, 20-22 all partially

A method for the treatment of a disorder of the central nervous system (CNS) comprising administering to a subject a composition comprising a compound capable of modulating a target gene or gene product in a therapeutically effective amount, wherein said composition is administered outside the blood-brain barrier.

Use of a compound capable of modulating a target gene or gene product for the preparation of a pharmaceutical composition for the treatment of a disorder of the central nervous system (CNS), wherein said composition is designed to be applied outside the blood-brain barrier.

Said method or use wherein said compound is an inhibitor/antagonist of said target gene or gene product, said inhibitor/antagonist being derived from a nucleic acid molecule (ribozyme, antisense).

Methods or uses related thereto.

**2. Claims: 1, 2, 9, 11-18, 20-22 all partially,
if and where applicable**

A method for the treatment of a disorder of the central nervous system (CNS) comprising administering to a subject a composition comprising a compound capable of modulating a target gene or gene product in a therapeutically effective amount, wherein said composition is administered outside the blood-brain barrier.

Use of a compound capable of modulating a target gene or gene product for the preparation of a pharmaceutical composition for the treatment of a disorder of the central nervous system (CNS), wherein said composition is designed to be applied outside the blood-brain barrier.

Said method or use wherein said compound is an inhibitor/antagonist of said target gene or gene product, said inhibitor/antagonist being derived from a nucleic acid molecule (sense nucleic acid molecule).

Methods or uses related thereto.

3. Claims: 1, 2, 9, 11, 20-22 all partially

A method for the treatment of a disorder of the central nervous system (CNS) comprising administering to a subject a composition comprising a compound capable of modulating a target gene or gene product in a therapeutically effective amount, wherein said composition is administered outside the blood-brain barrier.

Use of a compound capable of modulating a target gene or gene product for the preparation of a pharmaceutical

International Application No. PCT/EP 03 A4003

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

composition for the treatment of a disorder of the central nervous system (CNS), wherein said composition is designed to be applied outside the blood-brain barrier.
Said method or use wherein said compound is an inhibitor/antagonist of said target gene or gene product, said inhibitor/antagonist being derived from a polypeptide. Methods or uses related thereto.

4. Claims: 1, 2, 9-11, 20-22 all partially

A method for the treatment of a disorder of the central nervous system (CNS) comprising administering to a subject a composition comprising a compound capable of modulating a target gene or gene product in a therapeutically effective amount, wherein said composition is administered outside the blood-brain barrier.
Use of a compound capable of modulating a target gene or gene product for the preparation of a pharmaceutical composition for the treatment of a disorder of the central nervous system (CNS), wherein said composition is designed to be applied outside the blood-brain barrier.
Said method or use wherein said compound is an inhibitor/antagonist of said target gene or gene product, said inhibitor/antagonist being derived from an antibody. Methods or uses related thereto.

5. Claims: 1, 2, 9, 11, 20-22 all partially

A method for the treatment of a disorder of the central nervous system (CNS) comprising administering to a subject a composition comprising a compound capable of modulating a target gene or gene product in a therapeutically effective amount, wherein said composition is administered outside the blood-brain barrier.
Use of a compound capable of modulating a target gene or gene product for the preparation of a pharmaceutical composition for the treatment of a disorder of the central nervous system (CNS), wherein said composition is designed to be applied outside the blood-brain barrier.
Said method or use wherein said compound is an inhibitor/antagonist of said target gene or gene product, said inhibitor/antagonist being derived from a ligand binding molecule of said gene or gene product. Methods or uses related thereto.

6. Claims: 1-23 all partially

A method for the treatment of a disorder of the eye comprising administering to a subject a composition comprising a compound capable of modulating a target gene or gene product in a therapeutically effective amount, wherein said composition is administered outside the blood-retina

International Application No. PCT/EP 03 A4003

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

barrier.

Use of a compound capable of modulating a target gene or gene product for the preparation of a pharmaceutical composition for the treatment of a disorder of the eye, wherein said composition is designed to be applied outside the blood-retina barrier.

Said method or use wherein said compound is an inhibitor/antagonist of said target gene or gene product, said inhibitor/antagonist being derived from a nucleic acid molecule (ribozyme, antisense).

Methods or uses related thereto.

7. Claims: 1-23 all partially, if and where applicable

A method for the treatment of a disorder of the eye comprising administering to a subject a composition comprising a compound capable of modulating a target gene or gene product in a therapeutically effective amount, wherein said composition is administered outside the blood-retina barrier.

Use of a compound capable of modulating a target gene or gene product for the preparation of a pharmaceutical composition for the treatment of a disorder of the eye, wherein said composition is designed to be applied outside the blood-retina barrier.

Said method or use wherein said compound is an inhibitor/antagonist of said target gene or gene product, said inhibitor/antagonist being derived from a nucleic acid molecule (sense nucleic acid molecule).

Methods or uses related thereto.

8. Claims: 1-11, 19-23 all partially

A method for the treatment of a disorder of the eye comprising administering to a subject a composition comprising a compound capable of modulating a target gene or gene product in a therapeutically effective amount, wherein said composition is administered outside the blood-retina barrier.

Use of a compound capable of modulating a target gene or gene product for the preparation of a pharmaceutical composition for the treatment of a disorder of the eye, wherein said composition is designed to be applied outside the blood-retina barrier.

Said method or use wherein said compound is an inhibitor/antagonist of said target gene or gene product, said inhibitor/antagonist being derived from a polypeptide.

Methods or uses related thereto.

9. Claims: 1-11, 19-23 all partially

A method for the treatment of a disorder of the eye

International Application No. PCT/EP 03 04003

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

comprising administering to a subject a composition comprising a compound capable of modulating a target gene or gene product in a therapeutically effective amount, wherein said composition is administered outside the blood-retina barrier.

Use of a compound capable of modulating a target gene or gene product for the preparation of a pharmaceutical composition for the treatment of a disorder of the eye, wherein said composition is designed to be applied outside the blood-retina barrier.

Said method or use wherein said compound is an inhibitor/antagonist of said target gene or gene product, said inhibitor/antagonist being derived from an antibody. Methods or uses related thereto.

10. Claims: 1-11, 19-23 all partially

A method for the treatment of a disorder of the eye comprising administering to a subject a composition comprising a compound capable of modulating a target gene or gene product in a therapeutically effective amount, wherein said composition is administered outside the blood-retina barrier.

Use of a compound capable of modulating a target gene or gene product for the preparation of a pharmaceutical composition for the treatment of a disorder of the eye, wherein said composition is designed to be applied outside the blood-retina barrier.

Said method or use wherein said compound is an inhibitor/antagonist of said target gene or gene product, said inhibitor/antagonist being derived from a ligand binding molecule of said gene or gene product. Methods or uses related thereto.

11. Claims: 24-90 all totally

A method as defined in claim 24.

Methods, products, compositions, uses, kits, chips related thereto.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.
PCT/EP 03/04003

C(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 97 20579 A (SMITHKLINE BEECHAM PLC (GB); PRICE JACK) 12 June 1997 (1997-06-12) the whole document	1,2,9, 11-14, 17,18, 20-22
X	WO 01 98522 A (YISSLUM RES DEV CO UNIV JERUSALEM; KATZHENDLER SCHLOSSMAN NAJAJREH GIBS) 27 December 2001 (2001-12-27) the whole document	1,2,9, 11,12, 20-22
X	WO 97 18855 A (LERNER EDUARD NAUMOVICH; LERNER LEONID) 29 May 1997 (1997-05-29) the whole document	1,2,22
A	GAN L. ET AL.: "Specific interference of gene function by double-stranded RNA in neuronal cell lines" SOCIETY FOR NEUROSCIENCE ABSTRACTS, vol. 27, no. 2, 2001, page 2051 XP002259262 the whole document	14
A	EP 0 308 066 A (HEM RESEARCH, INC. (US); CARTER WILLIAM A.) 22 March 1989 (1989-03-22) page 2, line 40 page 3, line 28-30	14
A	WO 98 22132 A (YISSLUM RES DEV CO HEBREW UNIV JERUSALEM; SOREQ FRIEDMAN SEIDMAN KAUFER) 28 May 1998 (1998-05-28) page 15, line 23-26	21
A	DZITOYEVA S. ET AL.: "Intra-abdominal injection of double-stranded RNA into anesthetized adult Drosophila triggers RNA interference in the central nervous system" MOLECULAR PSYCHIATRY, vol. 6, no. 6, November 2001 (2001-11), pages 665-670, XP008023738 the whole document	
A	WO 98 56361 A (MEDINOVA MEDICAL CONSULTING GMBH (DE); SABEL BERNHARD A.; SCHROEDER U.) 17 December 1998 (1998-12-17)	
X	WO 01 83729 A (NOVARTIS AG (CH); SCRIPPS RES INST; NEMEROW; VON SEGGERN; FRIEDLANDER) 8 November 2001 (2001-11-08) the whole document page 17	1-3,7-9, 11,12, 18,20, 21,23
		-/-

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.
PCT/EP 03/04003

C(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 01 36646 A (CANCER RES CAMPAIGN TECH LIM (GB) ZERNICKA-GOETZ; WIANNY; EVANS GLOVER) 25 May 2001 (2001-05-25) page 15 -page 18	1-3, 8, 9, 11-18, 21, 23
A	WO 00 44914 A (MEDICAL COLLEGE OF GEORGIA RESEARCH INSTITUTE (US); LI; FARRELL; KIRBY) 3 August 2000 (2000-08-03) page 47 -page 54; claims	
X	US 5 550 289 A (SINTEX USA INC; EPPSTEIN D.A; FELGNER P.L; GADEK T.R; JONES G.H; ROMAN) 27 August 1996 (1996-08-27) column 4, line 12-14 column 8, line 55 column 10, line 34-37	1-3, 7-12, 17, 18, 20, 21, 23
P, X	WO 02 088320 A (UNIVERSITY OF FLORIDA; LEWIN ALFRED S; SHAW LYNN C.; GRANT MARIA B.) 7 November 2002 (2002-11-07) the whole document page 81 -page 82; example 7 page 92 -page 100; claims	1-13, 17-23
A	PINEDA D. ET AL.: "The genetic network of prototypic planarian eye regeneration is Pax6 independent" DEVELOPMENT, vol. 129, March 2002 (2002-03), pages 1423-1434, XP002259263 the whole document	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No:
PCT/EP 03/04003

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 0182900	A	08-11-2001	US AU CA EP WO US	6372250 B1 5364601 A 2403501 A1 1282403 A1 0182900 A1 2002054902 A1	16-04-2002 12-11-2001 08-11-2001 12-02-2003 08-11-2001 09-05-2002
WO 0063364	A	26-10-2000	AU BR CA CN EP JP WO	4472100 A 0009884 A 2370628 A1 1375004 T 1171586 A2 2002542263 T 0063364 A2	02-11-2000 08-01-2002 26-10-2000 16-10-2002 16-01-2002 10-12-2002 26-10-2000
WO 0175164	A	11-10-2001	AU AU CA CA CZ WO EP HU JP NO WO US US	3574402 A 4962201 A 2404890 A1 2429814 A1 20031839 A3 0244321 A2 1309726 A2 0302557 A2 2003529374 T 20032464 A 0175164 A2 2003108923 A1 2002086356 A1	11-06-2002 15-10-2001 11-10-2001 06-06-2002 15-10-2003 06-06-2002 14-05-2003 28-10-2003 07-10-2003 21-07-2003 11-10-2001 12-06-2003 04-07-2002
WO 9720579	A	12-06-1997	WO	9720579 A2	12-06-1997
WO 0198522	A	27-12-2001	AU CA EP WO	6778801 A 2413556 A1 1292606 A2 0198522 A2	02-01-2002 27-12-2001 19-03-2003 27-12-2001
WO 9718855	A	29-05-1997	AU CA WO EP JP US US	7693296 A 2238055 A1 9718855 A1 0869829 A1 2000500999 T 2002123678 A1 2003191426 A1	11-06-1997 29-05-1997 29-05-1997 14-10-1998 02-02-2000 05-09-2002 09-10-2003
EP 0308066	A	22-03-1989	AT AU AU AU AU CA CN DE DE DK EP FI HU IE	132041 T 1001595 A 1736792 A 2053588 A 4849897 A 1327002 C 1032740 A ,B 3854829 D1 3854829 T2 449888 A 0308066 A2 883763 A 47854 A2 72103 B1	15-01-1996 23-02-1995 30-07-1992 20-04-1989 12-03-1998 15-02-1994 10-05-1989 08-02-1996 14-08-1996 13-02-1989 22-03-1989 13-02-1989 28-04-1989 12-03-1997

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No:
PCT/EP 03/04003

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0308066	A		JP 1131119 A KR 131879 B1 NO 883594 A NZ 225799 A OA 8901 A PT 88266 A ,B SU 1834663 A3 US 5683986 A ZA 8805967 A	24-05-1989 17-04-1998 13-02-1989 26-04-1991 31-10-1989 30-06-1989 15-08-1993 04-11-1997 26-07-1989
WO 9822132	A	28-05-1998	AU 732043 B2 AU 5364298 A CA 2272280 A1 EP 0957932 A2 JP 2002512592 T WO 9822132 A1 US 6025183 A US 6110742 A US 6258780 B1 AU 727611 B2 AU 5385698 A EP 0951536 A1 JP 2001510336 T WO 9826062 A2 US 6121046 A	12-04-2001 10-06-1998 28-05-1998 24-11-1999 23-04-2002 28-05-1998 15-02-2000 29-08-2000 10-07-2001 14-12-2000 03-07-1998 27-10-1999 31-07-2001 18-06-1998 19-09-2000
WO 9856361	A	17-12-1998	WO 9856361 A1 AU 3176097 A EP 0986373 A1 JP 2001502721 T US 2002034474 A1	17-12-1998 30-12-1998 22-03-2000 27-02-2001 21-03-2002
WO 0183729	A	08-11-2001	AU 9519301 A CA 2407881 A1 WO 0183729 A2 EP 1280929 A2 JP 2003531609 T US 2002193327 A1	12-11-2001 08-11-2001 08-11-2001 05-02-2003 28-10-2003 19-12-2002
WO 0136646	A	25-05-2001	AU 1406501 A CA 2391622 A1 DE 1230375 T1 EP 1230375 A1 WO 0136646 A1 JP 2003514533 T NO 20022359 A US 2003027783 A1 ZA 200203816 A	30-05-2001 25-05-2001 09-01-2003 14-08-2002 25-05-2001 22-04-2003 18-07-2002 06-02-2003 02-01-2003
WO 0044914	A	03-08-2000	AU 2634800 A CA 2361201 A1 EP 1147204 A1 WO 0044914 A1 US 2002114784 A1	18-08-2000 03-08-2000 24-10-2001 03-08-2000 22-08-2002
US 5550289	A	27-08-1996	US 5622712 A US 5366737 A US 5208036 A	22-04-1997 22-11-1994 04-05-1993

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No.:
PCT/EP 03/04003

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
US 5550289	A	US 5049386 A		17-09-1991
		US 4946787 A		07-08-1990
		US 4897355 A		30-01-1990
		US 6387395 B1		14-05-2002
		US 5545412 A		13-08-1996
		AT 50983 T		15-03-1990
		AU 594654 B2		15-03-1990
		AU 5185386 A		17-07-1986
		CA 1288774 C		10-09-1991
		DE 3669503 D1		19-04-1990
		EP 0187702 A1		16-07-1986
		JP 1935808 C		26-05-1995
		JP 6062517 B		17-08-1994
		JP 61161246 A		21-07-1986
		JP 2546623 B2		23-10-1996
		JP 7070011 A		14-03-1995
		NZ 214716 A		26-04-1989
		ZA 8600081 A		26-08-1987
WO 02088320	A	07-11-2002	WO 02088320 A2	07-11-2002

フロントページの続き

(51)Int.Cl.	F I	テーマコード(参考)
A 6 1 K 48/00 (2006.01)	A 6 1 K 45/00	4 C 0 8 4
A 6 1 P 25/00 (2006.01)	A 6 1 K 48/00	4 C 0 8 5
A 6 1 P 27/02 (2006.01)	A 6 1 P 25/00	4 C 0 8 6
C 0 7 K 14/435 (2006.01)	A 6 1 P 27/02	4 H 0 4 5
C 0 7 K 16/18 (2006.01)	C 0 7 K 14/435	
C 1 2 P 21/02 (2006.01)	C 0 7 K 16/18	
C 1 2 Q 1/02 (2006.01)	C 1 2 P 21/02	C
C 1 2 Q 1/68 (2006.01)	C 1 2 Q 1/02	
G 0 1 N 33/15 (2006.01)	C 1 2 Q 1/68	A
G 0 1 N 33/50 (2006.01)	G 0 1 N 33/15	Z
G 0 1 N 33/53 (2006.01)	G 0 1 N 33/50	Z
G 0 1 N 33/566 (2006.01)	G 0 1 N 33/53	D
C 1 2 N 5/10 (2006.01)	G 0 1 N 33/53	M
	G 0 1 N 33/566	
	C 1 2 N 15/00	F
	C 1 2 N 5/00	B

(81)指定国 AP(GH,GM,KE,LS,MW,MZ,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZM,ZW),EA(AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM),EP(AT,BE,BG,CH,CY,CZ,DE,DK,EE,ES,FI,FR,GB,GR,HU,IE,IT,LU,MC,NL,PT,RO,SE,SI,SK,TR),OA(BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GQ,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG),AE,AG,AL,AM,AT,AU,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,BZ,CA,CH,CN,CO,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,DZ,EC,EE,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KP,KR,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MW,MX,MZ,NO,NZ,OM,PH,PL,PT,RO,RU,SC,SD,SE,SG,SK,SL,TJ,TM,TN,TR,TT,TZ,UA,UG,US,UZ,VC,VN,YU,ZA,ZM,ZW

(72)発明者 シュロール、ステファン、フベルト

ドイツ国、9 7 8 2 8 マルクセイデンフェルド、アルフレッド - デルプ - エスティーアール . 9
シー

(72)発明者 ゴーリング、フランク

ドイツ国、9 7 0 7 6 ヴルツブルグ、ロベルト - キルヒホフ - シュトラッセ 3 5

F ターム(参考) 2G045 AA40 BB03 BB20 CB01 CB21 DA12 DA13 DA14 DA36 DA37

FB02 FB03

4B024 AA01 AA11 BA80 CA04 CA09 DA02 EA04 HA12 HA17

4B063 QA18 QA19 QQ02 QQ08 QQ20 QQ42 QR32 QR55 QS25 QS33

QS34

4B064 AG01 CA10 CA19 CC24 DA01 DA13

4B065 AA90X AA90Y AA91X AA91Y AA93Y AB01 AC14 BA02 CA24 CA44

CA46

4C084 AA17 ZA021 ZA022 ZA331 ZA332 ZA362 ZB212

4C085 AA13 AA14 BB23 DD63 DD88

4C086 AA01 AA02 EA16 MA01 MA04 NA10 ZA02 ZA33

4H045 AA10 AA11 AA20 AA30 BA10 CA40 EA21 EA50 FA74

专利名称(译)	<无法获取翻译>		
公开(公告)号	JP2006500910A5	公开(公告)日	2006-06-15
申请号	JP2003584309	申请日	2003-04-16
[标]申请(专利权)人(译)	ACCU ITI的制药墨		
申请(专利权)人(译)	Akyuiti制药，油墨.		
[标]发明人	ドルムカリナ シュロールステファンフベルト ゴーリングフランク		
发明人	ドルム、カリナ シュロール、ステファン、フベルト ゴーリング、フランク		
IPC分类号	C12N15/09 A01K67/027 A61K31/7088 A61K39/395 A61K45/00 A61K48/00 A61P25/00 A61P27/02 C07K14/435 C07K16/18 C12P21/02 C12Q1/02 C12Q1/68 G01N33/15 G01N33/50 G01N33/53 G01N33/566 C12N5/10		
CPC分类号	A01K2217/00 A01K2217/075 A61K31/713 A61K38/1709 A61P9/00 A61P9/10 A61P25/00 A61P25/04 A61P25/06 A61P25/16 A61P25/20 A61P25/22 A61P25/24 A61P25/28 A61P25/32 A61P27/02 A61P37/00 A61P43/00 C12N15/111 C12N15/113 C12N15/1136 C12N2310/14 C12N2320/12 C12N2320/30 C12N2320/32 G01N33/5091 G01N33/6893 G01N33/6896 G01N2500/00 G01N2800/16 G01N2800/28		
FI分类号	C12N15/00.ZNA.A A01K67/027 A61K31/7088 A61K39/395.D A61K39/395.N A61K45/00 A61K48/00 A61P25/00 A61P27/02 C07K14/435 C07K16/18 C12P21/02.C C12Q1/02 C12Q1/68.A G01N33/15.Z G01N33/50.Z G01N33/53.D G01N33/53.M G01N33/566 C12N15/00.F C12N5/00.B		
F-TERM分类号	2G045/AA40 2G045/BB03 2G045/BB20 2G045/CB01 2G045/CB21 2G045/DA12 2G045/DA13 2G045/DA14 2G045/DA36 2G045/DA37 2G045/FB02 2G045/FB03 4B024/AA01 4B024/AA11 4B024/BA80 4B024/CA04 4B024/CA09 4B024/DA02 4B024/EA04 4B024/HA12 4B024/HA17 4B063/QA18 4B063/QA19 4B063/QQ02 4B063/QQ08 4B063/QQ20 4B063/QQ42 4B063/QR32 4B063/QR55 4B063/QS25 4B063/QS33 4B063/QS34 4B064/AG01 4B064/CA10 4B064/CA19 4B064/CC24 4B064/DA01 4B064/DA13 4B065/AA90X 4B065/AA90Y 4B065/AA91X 4B065/AA91Y 4B065/AA93Y 4B065/AB01 4B065/AC14 4B065/BA02 4B065/CA24 4B065/CA44 4B065/CA46 4C084/AA17 4C084/ZA021 4C084/ZA022 4C084/ZA331 4C084/ZA332 4C084/ZA362 4C084/ZB212 4C085/AA13 4C085/AA14 4C085/BB23 4C085/DD63 4C085/DD88 4C086/AA01 4C086/AA02 4C086/EA16 4C086/MA01 4C086/MA04 4C086/NA10 4C086/ZA02 4C086/ZA33 4H045/AA10 4H045/AA11 4H045/AA20 4H045/AA30 4H045/BA10 4H045/CA40 4H045/EA21 4H045/EA50 4H045/FA74		
代理人(译)	矢口太郎 大森纯一 山口泰明		
优先权	2002008761 2002-04-18 EP 60/431173 2002-12-05 US		
其他公开文献	JP2006500910A		

摘要(译)

亲切的代码：解决方案：特别地，据报道使用具有能够调节靶基因或基因产物的化合物的组合物来制备用于治疗CNS和/或眼部疾病的药物，其中所述组合物被设计为在血液CNS屏障和血液视网膜屏障之外施用。此外，本发明涉及鉴定和获得编码参与CNS或眼病的多肽的核酸分子的方法，诊断所述疾病的方法，以及诊断所述疾病的方法，适用于转基因动物。此外，提出了一种鉴定和分离对治疗CNS和/或眼睛相关疾病特别有用的药物的方法。

