

(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2010-509602

(P2010-509602A)

(43) 公表日 平成22年3月25日(2010.3.25)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
GO 1 N 33/543 (2006.01)	GO 1 N 33/543 5 2 5 E	
GO 1 N 33/53 (2006.01)	GO 1 N 33/543 5 2 5 U	
	GO 1 N 33/543 5 2 5 W	
	GO 1 N 33/53 D	

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 51 頁)

(21) 出願番号	特願2009-536722 (P2009-536722)	(71) 出願人	503466808
(86) (22) 出願日	平成19年11月13日 (2007.11.13)		サントル ナシオナル ドゥ ラ ルシェ
(85) 翻訳文提出日	平成21年7月13日 (2009.7.13)		ルシュ シアンティフィーク (セーエヌエールエス)
(86) 国際出願番号	PCT/EP2007/062277		フランス国、エフー75016 パリ、リュ ミシエル アンジュ 3
(87) 国際公開番号	W02008/058963	(71) 出願人	504154676
(87) 国際公開日	平成20年5月22日 (2008.5.22)		ユニベルシテ、パリ、セッドニ、ディドロ
(31) 優先権主張番号	06/09882		UNIVERSITE PARIS 7-DENIS DIDEROT
(32) 優先日	平成18年11月13日 (2006.11.13)		フランス国パリ、プラス、ジュシウ、2
(33) 優先権主張国	フランス (FR)	(74) 代理人	100080791
			弁理士 高島 一

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 両親媒性物質による担体上への膜タンパク質の固定

(57) 【要約】

本発明は、担体上への膜タンパク質の固定の分野に関する。本発明は、担体及びその表面に付着した少なくとも1つの膜タンパク質を含む製品であって、該膜タンパク質が、該膜タンパク質と複合体化された両親媒性分子を用いて該担体に付着していることを特徴とする、製品に関する。また本発明は、そのような製品の製造方法、並びに、診断、薬物設計、及びバイオテクノロジーの分野における種々の適用にも関する。更に本発明は、官能性両親媒性分子と共に、担体及び両親媒性分子を含む本発明の製品を製造するためのキットであって、該両親媒性分子と該担体とが、疎水結合、イオン結合、特異的結合又は共有結合を通して相互作用するものにも関する。

【選択図】なし

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

担体及びその表面に付着した少なくとも 1 つの膜タンパク質を含む製品であって、該膜タンパク質が、該膜タンパク質と複合体化された両親媒性分子を用いて該担体に付着されることを特徴とする、製品。

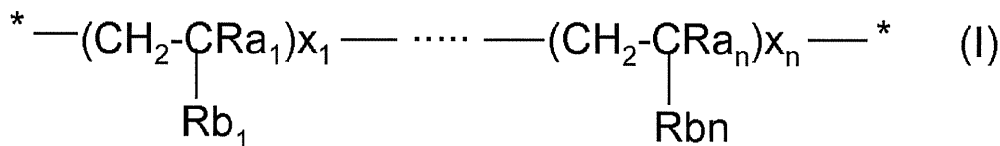
【請求項 2】

前記両親媒性分子が、両親媒性ビニルポリマー、両親媒性ポリペプチド、両親媒性多糖類、又は両親媒性デンドリマーから選択されることを特徴とする、請求項 1 に記載の製品。

【請求項 3】

前記両親媒性分子が、以下の式 (I) :

【化 1】



で表されるビニルポリマーであり、
式中、

R a₁ から R a_n は、同一又は異なり、水素原子又はメチル基を表し :

R b₁ から R b_n は異なり、以下から選択され :

- 以下から選択される親水性基

・ M⁺ が陽イオン性の対イオンである、カルボン酸基 - C O O⁻ M⁺、スルホン酸基

- S O₃⁻ M⁺、又はホスホン酸基 - P O₃⁻ M⁺、

・ (C₁ - C₅) アルキルカルボン酸基、(C₁ - C₅) アルキルスルホン酸基、又は (C₁ - C₅) アルキルホスホン酸基

・ フェニルスルホン酸基

・ C O N R c₁ R c₂ であって、式中、R c₁ 及び R c₂ は、同一であっても異なってもよく、(- C (C H₂ O R d₁) (C H₂ O R d₂) (C H₂ O R d₃)) 基を表し、
式中、R d₁、R d₂ 及び R d₃ は、独立に、水素原子、糖部分、特に 4 から 10 のアルキレンオキサイドユニットを含むポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基、m が 1 から 4 の範囲内である 1 級、2 級、又は 3 級ヒドロキシアルキル - (C H₂) m O H、(C₁ - C₅) アルキルカルボン酸基、(C₁ - C₅) アルキルスルホン酸基、又は (C₁ - C₅) アルキルホスホン酸基、糖部分を表すもの

・ C O O R e であって、式中、R e が、糖部分、m が 1 から 4 の範囲内である 1 級、2 級、又は 3 級ヒドロキシアルキル - (C H₂) m O H、特に 4 から 10 のアルキレンオキサイドユニットを有するポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、t が 1 から 5 までの整数であり且つ R f₁、R f₂ が同一であっても異なってもよく水素原子又は (C₁ - C₄) アルキル基を表す (C H₂) t - N R f₁ R f₂ 基を表すもの、

・ ヒドロキシル基

・ m が 1 から 4 の範囲内である 1 級、2 級、又は 3 級ヒドロキシアルキル - (C H₂) m O H、

・ 1 級、2 級、3 級アミン

・ 4 級アンモニウム

・ N - ホルムアミド、N - アルキルホルムアミド、

・ N - アセトアミド、N - アルキルアセトアミド、

・ N - ピロリドニル、

・ C O N R g₁ R g₂ であって、式中、R g₁ 及び R g₂ は、同一であっても異なってもよく、水素原子、糖部分、特に 4 から 10 のアルキレンオキサイドユニットを含

10

20

30

40

50

むポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基、 m が1から4の範囲内である1級、2級、又は3級ヒドロキシアルキル - $(\text{CH}_2)_m\text{OH}$ であるもの、

・ COOR_h 又は CONR_kR_l であって、式中、 R_h が $(\text{C}_1 - \text{C}_5)$ アルキル基、アルキルスルホン酸を表すか、又は水素原子でないという条件で R_e 若しくは R_g 1に与えた意味の1つを有し、 R_k 及び R_l は独立に、 R_h に与えた意味の1つを有し且つ更にそのうちの1つが水素原子を表し得るもの；

- 以下から選択される疎水性基：

- ・ 水素原子、
- ・ ハロゲン原子、

・ $-\text{CONH}(-\text{C}(\text{CH}_2\text{OR}_{m1})(\text{CH}_2\text{OR}_{m2})(\text{CH}_2\text{OR}_{m3}))$ 基であって、式中、 R_{m1} 、 R_{m2} 、 R_{m3} が独立に、3から50の炭素原子を有する直鎖若しくは分岐のアルキル、アルケニル若しくはアルキニル、 R_n 及び R_o が3から50の炭素原子を有する直鎖若しくは分岐のアルキル、アルケニル若しくはアルキニル基であるアルキルカルバモイル $(\text{O}=\text{C}-\text{NH}-\text{R}_n)$ 若しくはアシル $(\text{O}=\text{C}-\text{R}_o)$ であるもの、

・ COOR_p 、 COR_p 、 COSR_p 、 $\text{C}-\text{NH}-\text{R}_p$ 又は $\text{CONR}_q1\text{R}_q2$ であって、式中、 R_p は3から50の炭素原子を含む直鎖若しくは分岐及び/又は環状のアルキル、アルキニル若しくはアルケニル基であり、且つ R_q1 及び R_q2 は、同一であっても異なってもよく R_p に与えた意味の1つを有し、更にそのいずれか1つが水素原子を表し得るもの、

・ $-\text{R}_r$ 、 $-\text{OR}_r$ 、又は $-\text{SR}_r$ 基であって、式中、 R_r が3から50の炭素原子を含む直鎖若しくは分岐及び/又は環状のアルキル、アルケニル又はアルキニル基を表すもの；或いは

- 以下から選択される両親媒性基：

・ アルキル基 - $(\text{CH}_2)_m - \text{R}_s$ であって、式中、 m が6から20の間であり、且つ R_s がカルボン酸基、スルホン酸基、ホスホン酸基、硫酸基、リン酸基、双生イオン基、アンモニウム基、ポリ(オキシエチレン)基、糖鎖などの親水性基であるもの、

・ ポリ(オキシエチレン) - O - アルキル基 $(-\text{C}(\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O})_m - \text{R}_t)$ であって、式中、 R_t は6から20の炭素原子を持つ直鎖、分岐若しくは環状のアルキル、アルケニル、アルキニル基であるもの、

・ COOR_u 、 COR_u 、 COSR_u 、 CONR_vR_w 基であって、式中、 R_u がポリ(オキシエチレン) - O - アルキル基 $(-\text{C}(\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O})_m - \text{R}_t)$ であり、且つ R_t が6から20の炭素原子を持つ直鎖、分岐又は環状のアルキル、アルケニル、アルキニル基であるもの、グリコシルアルキル基であって、式中、 R_v が水素原子若しくは R_u に与えた意味の1つを有するものであり、式中、 R_w が R_u に与えた意味の1つを有するもの、

・ $-\text{CONH}(-\text{C}(\text{CH}_2\text{OR}_{x1})(\text{CH}_2\text{OR}_{x2})(\text{CH}_2\text{OR}_{x3}))$ 基であって、式中、 R_{x1} 、 R_{x2} 、 R_{x3} の基のうち1つ若しくは2つが、 R_{m1} 、 R_{m2} 、 R_{m3} に与えた意味の1つを有し、且つこれらの基のうち1つ若しくは2つが、水素原子でなく且つ R_{d1} 、 R_{d2} 、 R_{d3} 、 R_u に与えた意味の1つを有するもの、

或いは、 R_{x1} 、 R_{x2} 、 R_{x3} が同一又は異なり、且つそれらの基のうち少なくとも1つが水素原子でなく且つ R_u に与えた意味の1つを有するもの；

n は2以上の整数であり、好ましくは2から10の間、2から8の間、2から6の間、2から4の間であり、有利には n が3であり；

X_1 から X_n は、それぞれ該ユニットの割合；

【数1】

$$\left(\sum_{i=1}^n x_i = 100\%\right),$$

を表し、ここで、 R_{bi} が疎水性基若しくは両親媒性基である基の割合の合計対、 R_{bi}

10

20

30

40

50

が親水性基である基の割合の合計の比率は、

【数 2】

$$\sum x_i + \sum x_j / \sum x_k$$

Rb_i 疎水性 Rb_j 両親媒性 Rb_k 親水性

で表され、0.25 から 2.5 の間であり；且つ

平均分子量が 500 から 100,000 の間、より有利には 500 から 50,000 の間である、

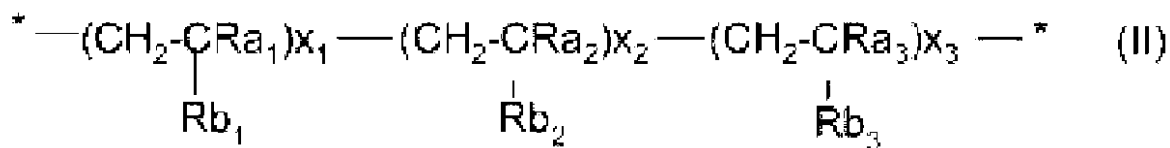
10

ことを特徴とする、請求項 2 に記載の製品。

【請求項 4】

n が 3 であり、該ビニルポリマーが、以下の式 (II)：

【化 2】



20

で表され、

式中、 Ra_1 、 Ra_2 及び Ra_3 は、同一又は異なり、水素原子又はメチル基を表し；

Rb_1 は以下から選択される親水性基であり：

- ・ M^+ が陽イオン性の対イオンである、カルボン酸基 - $\text{COO}^- M^+$ 、スルホン酸基 - $\text{SO}_3^- M^+$ 、又はホスホン酸基 - $\text{PO}_3^- M^+$ 、

- ・ $(C_1 - C_5)$ アルキルカルボン酸基、 $(C_1 - C_5)$ アルキルスルホン酸基、又は $(C_1 - C_5)$ アルキルホスホン酸基

- ・ フェニルスルホン酸基

- ・ $\text{CONRc}_1\text{Rc}_2$ であって、式中、 Rc_1 及び Rc_2 は、同一であっても異なってもよく、 $(-\text{C}(\text{CH}_2\text{ORd}_1)(\text{CH}_2\text{ORd}_2)(\text{CH}_2\text{ORd}_3))$ 基を表し、

30

式中、 Rd_1 、 Rd_2 及び Rd_3 は、独立に、水素原子、糖部分、特に 4 から 10 のアルキレンオキサイドユニットを含むポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基、 m が 1 から 4 の範囲内である 1 級、2 級、又は 3 級ヒドロキシアルキル - $(\text{CH}_2)_m\text{OH}$ 、 $(C_1 - C_5)$ アルキルカルボン酸基、 $(C_1 - C_5)$ アルキルスルホン酸基、又は $(C_1 - C_5)$ アルキルホスホン酸基、糖部分を表すもの

Rb_2 は：

- 以下から選択される疎水性基：

- ・ 水素原子、

- ・ ハロゲン原子、

- ・ $-\text{CONH}(-\text{C}(\text{CH}_2\text{ORm}_1)(\text{CH}_2\text{ORm}_2)(\text{CH}_2\text{ORm}_3))$ 基であって、式中、 Rm_1 、 Rm_2 、 Rm_3 は、独立に、3 から 50 の炭素原子を含む直鎖若しくは分岐のアルキル、アルケニル若しくはアルキニル、 Rn 及び Ro が 3 から 50 の炭素原子を有する直鎖若しくは分岐のアルキル、アルケニル若しくはアルキニル基であるアルキルカルバモイル ($\text{O}=\text{C}-\text{NH}-\text{Rn}$) 若しくはアシル ($\text{O}=\text{C}-\text{Ro}$) であるもの、

40

- ・ COORp 、 CORp 、 CSRp 、 $\text{C}-\text{NH}-\text{Rp}$ 又は $\text{CONRq}_1\text{Rq}_2$ であって、式中、 Rp は 3 から 50 の炭素原子を含む直鎖若しくは分岐及び / 又は環状のアルキル、アルキニル若しくはアルケニル基であり、且つ Rq_1 及び Rq_2 は、同一であっても異なってもよく、 Rp に与えた意味の 1 つを有し、更にそのいずれか 1 つが水素原子を表し得るもの、

- ・ $-\text{Rr}$ 、 $-\text{ORr}$ 、又は $-\text{SRr}$ 基であって、式中、 Rr が 3 から 50 の炭素原子

50

を含む直鎖若しくは分岐及び/又は環状のアルキル、アルケニル又はアルキニル基を表すもの；或いは

- 以下から選択される両親媒性基：

・アルキル基 - $(\text{CH}_2)_m - \text{R}_s$ であって、式中、 m が6から20の間であり、 R_s がカルボン酸基、スルホン酸基、ホスホン酸基、硫酸基、リン酸基、双生イオン基、アンモニウム基、ポリ(オキシエチレン)基、糖鎖などの親水性基であるもの、

・ポリ(オキシエチレン) - O - アルキル基 $(-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O})_m - \text{R}_t$ であって、式中、 R_t が6から20の炭素原子を持つ直鎖、分岐若しくは環状のアルキル、アルケニル、アルキニル基であるもの、

・ COOR_u 、 COR_u 、 COSR_u 、 CONR_vR_w 基であって、式中、 R_u がポリ(オキシエチレン) - O - アルキル基 $(-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O})_m - \text{R}_t$ であり、且つ R_t が6から20の炭素原子を持つ直鎖、分岐若しくは環状のアルキル、アルケニル、アルキニル基であるもの、グリコシルアルキル基であって、式中、 R_v が水素原子若しくは R_u に与えた意味の1つを有するものであって、式中、 R_w が R_u に与えた意味の1つを有するもの、

・ $-\text{CONH}(-\text{C}(\text{CH}_2\text{OR}_{x1})(\text{CH}_2\text{OR}_{x2})(\text{CH}_2\text{OR}_{x3}))$ 基であって、式中、 R_{x1} 、 R_{x2} 、 R_{x3} の基のうち1つ若しくは2つが、 R_{m1} 、 R_{m2} 、 R_{m3} に与えた意味の1つを有し、且つこれらの基のうち1つ若しくは2つが、水素原子でなく且つ R_{d1} 、 R_{d2} 、 R_{d3} 、 R_u に与えた意味の1つを有するもの、

又は、 R_{x1} 、 R_{x2} 、 R_{x3} が同一又は異なり、且つそれらの基のうち少なくとも1つが水素原子でなく且つ R_u に与えた意味の1つを有するものであり、

R_{b3} は以下から選択される親水性基であり：

・ COOR_e であって、式中、 R_e が、糖部分、 m が1から4の範囲内である1級、2級、又は3級ヒドロキシアルキル - $(\text{CH}_2)_m\text{OH}$ 、特に4から10のアルキレンオキサイドユニットを有するポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、 t が1から5までの整数であり且つ R_{f1} 、 R_{f2} が同一であっても異なってもよく水素原子又は $(\text{C}_1 - \text{C}_4)$ アルキル基を表す $(\text{CH}_2)_t - \text{NR}_{f1}\text{R}_{f2}$ 基、を表すもの

・ヒドロキシル基

・ m が1から4の範囲内である1級、2級、又は3級ヒドロキシアルキル - $(\text{CH}_2)_m\text{OH}$ 、

・1級、2級、3級アミン

・4級アンモニウム

・N - ホルムアミド、N - アルキルホルムアミド、

・N - アセトアミド、N - アルキルアセトアミド、

・N - ピロリドニル、

・ $\text{CONR}_{g1}\text{R}_{g2}$ であって、式中、 R_{g1} 及び R_{g2} が、同一であっても異なってもよく、水素原子、糖部分、特に4から10のアルキレンオキサイドユニットを含むポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基、 m が1から4の範囲内である1級、2級、又は3級ヒドロキシアルキル - $(\text{CH}_2)_m\text{OH}$ であるもの (R_3)、

・ COOR_h 又は CONR_kR_l であって、式中、 R_h が $(\text{C}_1 - \text{C}_5)$ アルキル基、アルキルスルホン酸を表すか、又は水素原子でないという条件で R_e 若しくは R_{g1} に与えた意味の1つを有し、且つ R_k 及び R_l は独立に、 R_h に与えた意味の1つを有し且つ更にそのうちの1つが水素原子を表し得るもの；

x_1 、 x_2 、 x_3 は、それぞれ該ユニットの割合を表し、ここで、

- x_1 が20から90%の間

- x_2 が10から80%の間

- x_3 が0から60%の間であり、且つ

$x_2 / x_1 + x_3$ が、0.25から2.5の間であり；且つ

平均分子量が500から100,000の間、より有利には500から50,000の間で

10

20

30

40

50

あること；

を特徴とする、請求項 3 に記載の製品。

【請求項 5】

R a₁、R a₂ 及び R a₃ は同一又は異なり、水素原子、又はメチル基を表し；

R b₁ は、M⁺ が陽イオン性の対イオンである C O O⁻ M⁺ を表し；

R b₂ は、C O N R q 1 R q 2 を表し、式中、R q 1 及び R q 2 が、独立に、3 から 5 0 の炭素原子を含む直鎖若しくは分岐及び / 又は環状のアルキル、アルキニル若しくはアルケニル基を表し、且つ更にそのいずれか 1 つが水素原子を表し得；

R b₃ は、C O N R k R l を表し、式中、R k 及び R l が、独立に、(C₁ - C₅) アルキル基、アルキルスルホン酸、糖部分、m が 1 から 4 の範囲内である 1 級、2 級、又は 3 級ヒドロキシアルキル - (C H₂) m O H、特に 4 から 1 0 のアルキレンオキサイドユニットを有するポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基、t が 1 から 5 までの整数であり、R f 1、R f 2 が同一又は異なり且つ水素原子又は (C₁ - C₄) アルキル基を表し、且つ更に R k 及び R l のいずれか 1 つが水素原子を表し得るものである (C H₂) t - N R f 1 R f 2 基、を表すもの、

であることを特徴とする、請求項 4 に記載の製品。

【請求項 6】

前記担体が固体担体であることを特徴とする、請求項 1 ~ 5 のいずれかに記載の製品。

【請求項 7】

前記担体が、チップ、ビーズ、膜、繊維又はナノチューブから選択されることを特徴とする、請求項 6 に記載の製品。

【請求項 8】

前記担体が、ポリマー、 dendrimer、小胞又はミセルから選択される、可溶性高分子又は粒子であることを特徴とする、請求項 6 に記載の製品。

【請求項 9】

前記両親媒性分子の前記担体への結合が、疎水結合、イオン結合、両親媒性分子中の少なくとも 1 つの官能基と担体表面の少なくとも 1 つの官能基との間の特異的な受容体 - リガンド結合、又は両親媒性分子中の少なくとも 1 つの反応性官能基と担体表面の少なくとも 1 つの反応性官能基との間の共有結合により、媒介されることを特徴とする、請求項 1 ~ 8 のいずれかに記載の製品。

【請求項 10】

a . 前記両親媒性分子が、受容体 - リガンド分子ペアの第 1 の半分を与える少なくとも 1 つの官能基を更に含み、

b . 前記担体が、該受容体 - リガンド分子ペアの第 2 の半分を与える、担体表面に付着した少なくとも 1 つの官能基を更に含み、且つ

c . 該担体上への該両親媒性分子の結合が、該両親媒性分子中の官能基 (単数又は複数) と該担体に付着した官能基 (単数又は複数) との間、特異的な受容体 - リガンド結合を通して媒介される；

ことを特徴とする、請求項 9 に記載の製品。

【請求項 11】

前記受容体 - リガンドペア (両親媒性分子中の官能基 / 担体に付着した官能基) が以下のペア： (ビオチン / アビジン)、(グルタチオン / グルタチオン S - 転移酵素、グルタチオン - 結合タンパク質若しくはグルタチオン S - 転移酵素を含む融合タンパク質)、(カルモジュリン / A T P アーゼ、プロテインキナーゼ、ホスホジエステラーゼ若しくは神経伝達物質)、(L - アルギニン若しくは p - アミノベンズアミジン / セリンプロテアーゼ)、(L - リジン / プラスミノゲン (及びアクチベーター) 若しくは r R N A)、(A M P、A D P 若しくは A T P / 酵素補因子)、(レクチン / グルカントンパク質、糖脂質 (glucolipid) 若しくは多糖類)、(ヘパリン / 成長因子及び凝固因子、ステロイド受容体、エンドヌクレアーゼ、リポタンパク質若しくはリパーゼ)、又は (シバクロンブルー (登録商標) / N A D 若しくは N A D P 酵素補因子、アルブミン、凝固因子若しくはイ

10

20

30

40

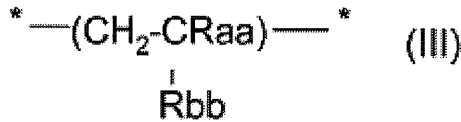
50

ンターフェロン)、(抗原/抗体)、(ハプテン/抗体)、(抗体/抗原)、(抗体/ハプテン)、(ニトリロ三酢酸(NTA)/遷移金属)、(EDTA/遷移金属)、(フェニルボロン酸(APB)/サリチルヒドロキサム酸(ASH))又は(オリゴヌクレオチド/相補的なオリゴヌクレオチド)、又はそれらに対応する逆のペア、から選択されることを特徴とする、請求項10に記載の製品。

【請求項12】

前記両親媒性分子が、式(I)又は(II)で表されるポリマーであって、以下の式

【化3】



10

で表されるモノマーを0から4%の間の割合で更に含み、
式中：

Raaは、水素原子又はメチル基であり；

Rbbは、COORcc、又は-COSRcc若しくは-CORcc若しくはCONRccRdd基を表し、

式中、

20

Rccは、前記受容体-リガンドペアの第1の半分を与える該両親媒性分子中の官能基を表し、且つ、

Rddは、(C₁-C₅)アルキル基、アルキルスルホン酸、水素原子、糖部分、mが1から4の範囲内である1級、2級、又は3級ヒドロキシアルキル-(CH₂)_mOH、特に4から10のアルキレンオキサイドユニットを有するポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基、tが1から5までの整数であり、Rf1、Rf2が同一又は異なり且つ水素原子又は(C₁-C₄)アルキル基を表す(CH₂)_t-NRf1Rf2基を表す、

ことを特徴とする、請求項11に記載の製品。

【請求項13】

30

a. 前記両親媒性分子が、化学反応性ペアの第1の半分を与える少なくとも1つの官能基を更に含み、

b. 前記担体が、該化学反応性ペアの第2の半分を与える、担体表面に付着した少なくとも1つの官能基を更に含み、且つ

c. 該担体上への該両親媒性分子の結合が、該両親媒性分子中の官能基(単数又は複数)と該担体に付着した官能基(単数又は複数)を化学反応させることにより行われる；
ことを特徴とする、請求項9に記載の製品。

【請求項14】

前記少なくとも1つの膜タンパク質が、抗原、抗体、酵素、細胞受容体、イオンチャネル、又は、ウイルス、細菌若しくは真核生物由来の膜タンパク質から選択されることを特徴とする、請求項1~13のいずれかに記載の製品。

40

【請求項15】

a) 請求項2~5及び10~13のいずれかにて定義された、少なくとも1つの膜タンパク質、1つの担体及び1つの両親媒性分子を提供し、

b) 該両親媒性分子と該膜タンパク質との間で複合体を形成させ、且つ

c) 該複合体の両親媒性分子を、疎水結合、イオン結合、両親媒性分子中の少なくとも1つの官能基と担体表面の少なくとも1つの官能基との間での特異的な受容体-リガンド結合、又は両親媒性分子中の少なくとも1つの反応性官能基と担体表面の少なくとも1つの反応性官能基との間の共有結合により該担体へ付着させる；

ことを含む、請求項1~14のいずれかに記載の製品の製造方法。

50

【請求項 16】

生物試料中における、前記少なくとも1つの膜タンパク質のリガンドの存否を検出するための、請求項1～14のいずれかに記載の製品の使用。

【請求項 17】

前記少なくとも1つの膜タンパク質が、病原体の膜抗原であり、前記生物試料が血清サンプルであり、且つ前記検出されるリガンドが該抗原に対して産生された抗体であることを特徴とする、請求項16に記載の使用。

【請求項 18】

前記少なくとも1つの膜タンパク質のリガンドのための化合物バンクのスクリーニングのための、請求項1～14のいずれかに記載の製品の使用。

10

【請求項 19】

前記少なくとも1つのタンパク質が酵素であり、該酵素の基質を制御条件下で変換させるものである、請求項1～14のいずれかに記載の製品の使用。

【請求項 20】

担体及び両親媒性分子を含み、該両親媒性分子と該担体が、疎水結合、イオン結合、両親媒性分子中の少なくとも1つの官能基と担体表面の少なくとも1つの官能基との間の特異的な受容体 - リガンド結合、又は、両親媒性分子中の少なくとも1つの反応性官能基と担体表面の少なくとも1つの反応性官能基との間の共有結合を通して相互作用することを特徴とする、請求項15に記載の方法を実行するためのキット。

【請求項 21】

a) 前記両親媒性分子が、受容体 - リガンド分子ペアの第1の半分を与える少なくとも1つの官能基を更に含み、

b) 前記担体が、該受容体 - リガンド分子ペアの第2の半分を与える、担体表面に付着した少なくとも1つの官能基を更に含み、且つ

c) 該担体への該両親媒性分子の結合が、該両親媒性分子中の官能基（単数又は複数）と該担体に付着した官能基（単数又は複数）の間の特異的な受容体 - リガンド結合を通して媒介される：

ことを特徴とする、請求項20に記載のキット。

20

【請求項 22】

前記受容体 - リガンドペア（両親媒性ビニルポリマーの官能基 / 担体に付着した官能基）が以下のペア：（ビオチン / アビジン）、（グルタチオン / グルタチオン S - 転移酵素、グルタチオン - 結合タンパク質若しくはグルタチオン S - 転移酵素を含む融合タンパク質）、（カルモジュリン / ATPアーゼ、プロテインキナーゼ、ホスホジエステラーゼ若しくは神経伝達物質）、（L - アルギニン若しくは p - アミノベンズアミジン / セリンプロテアーゼ）、（L - リジン / プラスミノゲン（及びアクチベーター）若しくは rRNA）、（AMP、ADP若しくはATP / 酵素補因子）、（レクチン / グルカンタンパク質、糖脂質（glucolipid）若しくは多糖類）、（ヘパリン / 成長因子及び凝固因子、ステロイド受容体、エンドヌクレアーゼ、リボタンパク質若しくはリパーゼ）、又は（シバクロンブルー（登録商標） / NAD若しくはNADP酵素補因子、アルブミン、凝固因子若しくはインターフェロン）、或いはそれらの対応する逆のペア、（抗原 / 抗体）、（ハプテン / 抗体）、（抗体 / 抗原）、（抗体 / ハプテン）、（ニトリロ三酢酸（NTA） / 遷移金属）、（EDTA / 遷移金属）、（フェニルボロン酸（APB） / サリチルヒドロキサム酸（ASH））又は（オリゴヌクレオチド / 相補的なオリゴヌクレオチド）、から選択されることを特徴とする、請求項21に記載のキット。

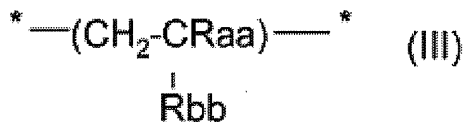
30

40

【請求項 23】

前記両親媒性分子が式（I）又は（II）で表されるポリマーであって、以下の式

【化 4】



で表されるモノマーを 0 から 4 % の間の割合で更に含み、
式中、R a a 及び R b b が、請求項 1 2 にて定義されたものであることを特徴とする、請求項 2 2 に記載のキット。

10

【請求項 2 4】

a) 前記両親媒性分子が、化学反応性ペアの第 1 の半分を与える少なくとも 1 つの官能基を更に含み、

b) 前記担体が、該化学反応性ペアの第 2 の半分を与える、担体表面に付着した少なくとも 1 つの官能基を更に含み、且つ

c) 該担体への該両親媒性分子の結合が、該両親媒性分子の官能基（単数又は複数）と該担体に付着した官能基（単数又は複数）を化学反応させることにより行われる、ことを特徴とする、請求項 2 0 に記載のキット。

【請求項 2 5】

膜タンパク質を複合体化させ、担体に付着させるための、請求項 2 ~ 5 及び 1 0 ~ 1 3 のいずれかにて定義された両親媒性分子の使用。

20

【請求項 2 6】

受容体 - リガンド分子ペアの第 1 の半分を与える官能基を更に含む、請求項 2 ~ 5 のいずれかにて定義された両親媒性分子。

【請求項 2 7】

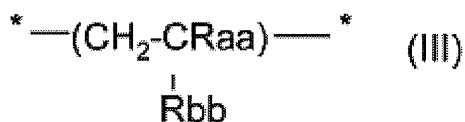
前記官能基が、ビオチン、アビジン、グルタチオン、グルタチオン S - 転移酵素、カルモジュリン、A T P アーゼ、プロテインキナーゼ、ホスホジエステラーゼ、神経伝達物質、L - アルギニン、p - アミノベンズアミジン、セリンプロテアーゼ、L - リジン、プラスミノゲン（及びアクチベーター）、r R N A、A M P、A D P、A T P、酵素補因子、レクチン、グルカンタンパク質、糖脂質（glucolipid）、多糖類、ヘパリン、成長因子及び凝固因子、ステロイド受容体、エンドヌクレアーゼ、リボタンパク質、リパーゼ、シバクロンブルー（登録商標）、N A D 若しくは N A D P 酵素補因子、アルブミン、凝固因子、インターフェロン、抗原、ハプテン、抗体、ニトリロ三酢酸（N T A）、E D T A 又はオリゴヌクレオチドから選択されることを特徴とする、請求項 2 6 に記載の両親媒性分子。

30

【請求項 2 8】

前記両親媒性分子が式（I）又は（II）で表されるポリマーであって、以下の式

【化 5】



40

で表されるモノマーを 0 から 4 % の間の割合で更に含み、
式中、R a a 及び R b b が、請求項 1 2 にて定義されたものであることを特徴とする、請求項 2 6 に記載の両親媒性分子。

【請求項 2 9】

化学反応性ペアの第 1 の半分を与える官能基を更に含む、請求項 2 ~ 5 のいずれかにて定義された両親媒性分子。

【請求項 3 0】

50

請求項 1 ~ 14 のいずれかに記載の製品を製造することを含む、サンプル中の膜タンパク質の分析方法。

【請求項 31】

以下の工程：

- a) 膜タンパク質を界面活性剤中に溶解し、
 - b) 該膜タンパク質を、請求項 1 ~ 5 にて定義された両親媒性分子と複合体化させ、界面活性剤を除去し、
 - c) 該膜タンパク質を、請求項 1 及び 6 ~ 8 にて定義された担体上へ、該両親媒性分子を通して固定し、
 - d) 膜タンパク質のタンパク質断片を生成しつつ、膜貫通ドメインが該両親媒性分子と複合体形成して該担体へ付着したままとなるよう、徹底的に洗浄し、プロテアーゼを加え、
 - e) 該膜貫通ドメインが該両親媒性分子と依然として複合体化して結合したままである該担体を取り除き、該タンパク質断片を、質量分析により分析する；
- を含むことを特徴とする、請求項 30 に記載の方法。

10

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、担体上への膜タンパク質の固定の分野に関する。本発明は、担体及びその表面に付着した少なくとも 1 つの膜タンパク質を含む製品であって、該膜タンパク質が、該膜タンパク質と複合体化された両親媒性分子を用いて該担体に付着していることを特徴とするものに関する。また本発明は、そのような製品の製造方法、並びに、診断、薬物設計、及びバイオテクノロジーの分野における種々の適用にも関する。更に本発明は、官能性両親媒性分子と共に、担体及び両親媒性分子を含む本発明の製品を製造するためのキットであって、該両親媒性分子と該担体とが、疎水結合、イオン結合、特異的結合又は共有結合を通して相互作用するものにも関する。

20

【背景技術】

【0002】

真核生物ゲノムのコード配列の約 30% は、膜内在性タンパク質である。それらの膜タンパク質の機能、特にそれら膜タンパク質のうち細胞の形質膜中に挿入され外部環境に露出しているタンパク質の機能は、大変重要であり、生物医学及び薬理学の分野における特権的な標的である。事実、現在商業的に利用可能な治療薬の少なくとも 60% が、それらを標的にしていると考えられている。膜タンパク質は、とりわけ結合部位、付着点又は特権的な標的として、複数の相互作用において役割を果たし、それらは、神経伝達物質又はホルモンなどの小さいリガンドの認識から、組織中への細胞の結合までに渡る。膜タンパク質は、更に、ウイルス、病原菌若しくは寄生体、又は免疫防御若しくは自己免疫疾患においては抗体の、最初の標的となることが最も多い。また膜タンパク質は、膜/DNA 若しくは膜/細胞骨格の結合、細胞分裂の調節若しくは調節解除（癌）にも関与しており、G タンパク質又はキネシンなどの高分子エフェクターに認識される。

30

【0003】

生物医学と薬理学の分野において重要であることから、膜タンパク質及びそれらのリガンドの研究手段の提供が、絶対不可欠である。特に、興味の対象となる膜タンパク質への、リガンド結合を検出できることが重要である。事実、リガンド結合を検出するための方法には、非常に価値のある適用がいくつかある：

40

- 膜タンパク質が病原体の膜に由来する場合には、そのような方法は、対象から入手した生体サンプルにおいて、この膜タンパク質に対して産生された抗体の存否を検出することにより、対象の病原体への暴露の存否を検出するのに、有用であり得る；

- ヒト若しくは動物の膜受容体で、疾患の原因に関わっていることが示されており、従って、該疾患の処置において治療の標的となる場合は、そのような方法は、この膜受容体のアゴニスト化合物又はアンタゴニスト化合物を同定するための化合物ライブラリーのス

50

クリーニングに、有用であり得る。

【0004】

膜タンパク質に結合するリガンドを検出するための方法を実行するには、この膜タンパク質が担体上に固定されていることが、非常に有用である。可溶性タンパク質を担体上にどのように付着又は固定させるかは、すでに長らく公知である。しかし膜タンパク質においては問題がより複雑である。事実、膜タンパク質は、*in situ*にて膜と相互作用する高度に疎水性の表面が必然的に露出されるため、それらの取り扱いが難しく、とりわけ膜からそれらを単離して可溶化するため一般に多量の界面活性剤を使用することが必要とされる点において難しい。細胞質タンパク質と比較すると、膜タンパク質の取り扱い、従ってそれらの担体上への固定は、それらの疎水性ゆえ、更に奮闘を要する。

10

【0005】

種々の固定技術が、担体の表面に膜タンパク質を置くために開発されてきた。例えば、タンパク質を遺伝学的又は化学的に改変することにより、タンパク質ポリペプチド鎖の末端の1つに官能基を挿入して(例えば、 Ni^{2+} 又は Co^{2+} イオンを配位したNTA基がグラフトされた担体と相互作用する末端His-タグを、タンパク質上に導入することによって)、官能性担体表面へのタンパク質の付着を促進させることができる(1.2)。

【0006】

しかしながらこのような技術は、興味の対象となるタンパク質を遺伝学的又は化学的に改変できる可能性に依存するため、少ない情報しか入手できない膜タンパク質について実行するのは難しく、或いは不可能である。その上遺伝学的又は化学的にタンパク質を改変するには、多くの工程を踏むことになり、厄介で退屈であり得る。最後に、興味の対象となる各々のタンパク質ごとに開発を繰り返さねばならず、従ってこの技術は、日常的に使用することができず、多数の膜タンパク質に同時に使用することもできない。

20

【0007】

別の技術では、タンパク質を本来の細胞膜に保持しつつ、又は人工膜(例えば小胞)の中に挿入することにより、疎水性鎖をグラフトした担体上へのタンパク質の付着を、該鎖と該膜との相互作用により促すことが可能である(3-5)。更なる技術は、タンパク質の膜外ドメインの荷電特性又はタンパク質が挿入された膜の脂質の親水性ヘッドを利用して、タンパク質の荷電担体との単純な静電相互作用を促進する技術を含む。

30

【0008】

しかしこれらの両技術においては、タンパク質を膜から抽出しており、一般に、界面活性剤の存在下で作業することが絶対に必要である。それによって、溶液特性が変更されること(例えば、溶液の表面張力を減少させることで、チップの表面におけるタンパク質のスポットティングを不正確にし得る)、及び、界面活性剤の存在が多くの膜タンパク質(特に膜複合体)の安定性に影響することの両方により、固定化法はかなり複雑となる。或いは、天然膜若しくは人工膜(脂質小胞)に挿入されたタンパク質が用いられるため、技術が複雑であり、感度の問題が起こる:興味の対象となるタンパク質の密度が低いと実験のシグナル/ノイズ比が減少し得、また天然膜の場合は、望ましくない成分(他のタンパク質、多種多様の天然脂質、種々の補因子)の存在により、実験のシグナルと、不利な副反応及びバックグラウンドノイズとの間に、干渉が起こり得る。

40

【0009】

膜タンパク質を担体上へ固定(又は付着)する既存の方法が満足のいくものではないことは、結果として明らかである。従って上記の欠点を克服した、即ち以下の特性を有する担体上へ膜タンパク質を付着させる方法が、必要とされている:

- 完全に界面活性剤フリーで水溶性且つ生化学的に安定した形に膜タンパク質を維持し、これにより当該方法をより簡易化し、膜タンパク質の不安定化を防ぐ方法、

- タンパク質毎に実験的方法を特に調整することなく且つタンパク質のいかなる改変の必要もなく、任意の膜タンパク質に適用可能で、従って完全に公知ではないタンパク質、又はタンパク質の生化学及び遺伝的な特徴が制御されていない場合などにも使用可能な、

50

普遍的方法、並びに

- 膜タンパク質を担体表面に高密度で付着させることにより、実験結果の収率及び感度を向上させ、もってデータ解釈を向上させる方法。

【0010】

アンフィポル (amphipol) は、溶解度に優れ、多くの疎水性側鎖を有し、膜タンパク質の疎水性の膜貫通表面と複数の点で結合可能とさせる分子次元及び柔軟性を有する、両親媒性ポリマーである (図1、参考文献6、7)。複数点付着の原理は、非常に遅い脱着カイネティクスを保証し、それにより膜タンパク質とアンフィポルとの結合を本質的に不可逆的なものとするものである。

【0011】

更に、このアプローチは普遍的であることが示されている。即ち、これまで検査を行った全ての膜タンパク質、即ち20以上の膜タンパク質を、溶液中にアンフィポルとの複合体の形で維持できることを意味する (7、8)。更に、得られた捕獲タンパク質はそれらの天然構造を維持しており、遊離型の表面活性物質が存在しないときでも、溶液中で可溶性のまま (7-9)、それらの安定性は、界面活性剤溶液中での維持と比べ、悪くても同程度であり大抵は改善される (7、8、10)。最後に、膜タンパク質の混合物が適切な条件下でアンフィポルによって捕獲された場合、混合物の中の全ての膜タンパク質が別々に捕獲される (8)。

【0012】

従ってアンフィポルは、任意の膜タンパク質をその構造、機能、及び/又は由来の如何に関係なく溶液中で安定化させるツールである。しかしこれまでは、アンフィポルは、膜タンパク質の可溶化及び溶液中での操作、又は一時的な安定化のために使用されるのみで、膜タンパク質の担体への付着を媒介する中間介在物として更に使用し得る可能性についての研究は、開示されていなかった。逆にこれまでは、アンフィポルは、脂質膜の再生実験において、水性溶媒中で天然では不溶な膜タンパク質を一時的に安定化させるため、そのような膜タンパク質から、溶液中で自由に移動可能な水溶性複合体を与えるのに使用されただけであり (11)、或いは、通常のピオチン/アビジン相互作用で固体担体上に付着したピオチン化膜タンパク質を安定化させるために使用され、ここでアンフィポルは、固体担体への膜タンパク質の結合に全く関与せず、ただタンパク質を安定させるのに使用されるだけである (8)。

【発明の概要】

【課題を解決するための手段】

【0013】

発明の説明

発明者らは、膜タンパク質と複合体化したアンフィポルを、この膜タンパク質を担体上へと付着させる中間介在物として更に使用できることを見出した。ここで担体への結合は、アンフィポルを通して行われる。

【発明の効果】

【0014】

担体に結合させるための中間介在物としてのアンフィポルの使用は、公知技術と比較して多くの利点を有する。第一の大きな利点は、どのような膜タンパク質に対しても、その由来又はそのタンパク質の情報が入手可能であるかに関わらず、方法にいかなる変更もせず当該方法が使用可能なことである。特に当該方法は、アイデンティティ未知の膜タンパク質にも適用できる。更には、当該方法は、特に担体に膜タンパク質/アンフィポル複合体を付着させる工程において、界面活性剤を全く使用する必要がないことから、容易に行うことができる。また当該方法により、膜タンパク質が担体表面で高密度に付着するため、固定化膜タンパク質へのリガンド結合アッセイにて、より高い収率となり、また何よりも、より高い感度が達成される。

【0015】

最後に、膜タンパク質と複合体化されたアンフィポルが存在することにより、生化学的

10

20

30

40

50

安定性が保証され、従って、固定化膜タンパク質へのリガンド結合アッセイの結果もまたより高い精度及び再現性で得られる。

【0016】

従って、本発明者らによって開発された該方法によれば、担体及びその表面に付着した1つ以上の既知又は未知の任意の種類膜タンパク質を含む製品を、高密度で生産することが容易であり、ここで膜タンパク質は水性溶媒中で更に生化学的に安定化されるため、得られた製品を使用して、固定化膜タンパク質へのリガンド結合アッセイの実験が大変行い易くなる。

【図面の簡単な説明】

【0017】

【図1】アンフィポル及び膜タンパク質/アンフィポル複合体。A、アンフィポル(A P o l)の化学構造。アンフィポルA 8 - 35の分子は、平均約10 k D aの分子量を有し、疎水性及びタンパク質表面への非常に高い親和性に寄与する、約18のオクチル鎖を含む。B、500 k D aの膜タンパク質複合体であるシトクロムb c₁を、アンフィポルと結合させて形成された複合体のモデル化。タンパク質に結合したアンフィポルベルトは、約8個のA 8 - 35分子を含む(8)。

【図2】開発した方法の原理。工程a、タンパク質(淡灰色の長方形)を、界面活性剤で可溶化する。工程b、タンパク質をビオチン化アンフィポル(B A p o l)で捕獲し、界面活性剤を除去する。工程c、タンパク質/B A P o l複合体を、アビジンがグラフトされた固体担体と、ビオチン/アビジンカップリングにより相互作用させる。工程d、リガンド(濃灰色の菱形)が標的タンパク質を認識する。

【図3】ユニバーサルアンフィポル(U A p o l)及びビオチン化アンフィポル(B A P o l)の化学構造。ビオチン化反応の詳細。

【図4】表面プラズモン共鳴(S P R)によって追跡した、ビオチン化アンフィポル(B A P o l)及び別の非ビオチン化アンフィポル(H A P o l)の、アビジン保有チップ上への吸着の比較。N a C l - H E P E S緩衝液(150 m M N a C l、10 m M H E P E S、p H = 7.4)中にて10 μ Mに希釈した50 μ l H A P o l(灰色ドット)又はB A P o l(黒)を、2つの別々のチャンネルにわけて注入し、記録を行った。注入間期には、これと同一の緩衝液を、チップ上に10 μ l / m i nで継続的に流した。縦矢印で表される、注入後に観察されたプラトートの振幅における差異は、チップへのポリマーの付着が、ビオチンによって媒介されることを示す。

【図5】S P Rによって追跡した、膜タンパク質/アンフィポル複合体のアビジン保有チップ上への付着。30 μ Mの定常B A P o l濃度において、アビジン保有チップの種々のチャンネルに各100 μ lのB A P o l、t O m p A / B A P o l、B R / B A P o l、b₆f / B A p o l及びb c₁ / B A P o l溶液を注入し、記録を行った。循環緩衝液：N a C l - H E P E S。

【図6】ビオチン化アンフィポルによりアビジン保有チップの表面に固定化された膜タンパク質に結合した抗体の、表面プラズモン共鳴(S P R)による検出。10 μ lの免疫前精製血清(p r e - i.)に次いでt O m p A (P o s t - i. - O A)、B R (P o s t - i. - B R)、b₆f (P o s t - i. - b₆f)又はb c₁ (P o s t - i. - b c₁)の各々に対して産生された免疫後の精製血清を、あらかじめB A P o l又はB A P o l中に捕獲されたタンパク質でコーティングしたチャンネルに、連続して注入した。注入は矢印で示した。各々の記録は、異なるサンプルでコーティングされたチャンネルにて行った：黒太線の記録はt O m p A / B A P o l複合体が固定されたチャンネル、小点の薄黒線はB R / B A P o lチャンネル、大点の薄黒線はb₆f / B A P o lチャンネル、薄黒線はb c₁ / B A P o lチャンネル、及び太灰色線はコントロールでB A P o lのみのサンプルのチャンネルを、それぞれ表している。循環緩衝液：N a C l - H E P E S。

【図7】H A P o l又はB A P o lで捕獲後の、アビジン保有チップの表面に結合したタンパク質上の抗体結合の、S P Rによる検出。B Rでコーティングされたチャンネルにて、H A P o l(灰色ドット)又はB A P o l(黒)のいずれかで捕獲後に、B Rに対して産

10

20

30

40

50

生された免疫後血清を注入して、記録を得た。循環緩衝液：NaCl - HEPES。実験により、官能性アンフィポルにより吸着が媒介されると、シグナルが増加することが示される。

【図8】質量分析による膜タンパク質の解析のための本発明の製品の使用。工程(a)、タンパク質（淡灰色の長方形）を界面活性剤中に溶解する。工程(b)、タンパク質をビオチン化アンフィポル(BAPo1)で捕獲し（又は複合体化し）、界面活性剤を除去する。工程(c)、膜タンパク質/BAPo1複合体を、アビジンがグラフトされた固体担体と、ビオチン/アビジンカップリングにより相互作用させる。工程(d)、徹底的な洗浄の後、膜貫通ドメインを複合体形成したアンフィポルで保護したまま、プロテアーゼを加えて緩やかなタンパク質分解を行い、膜タンパク質断片を生成する。工程(e)、ビオチン化アンフィポル BAPo1と複合体化された膜タンパク質の部分の断片を保有したままの担体から（例えば磁気ビーズの場合は磁石で）分離後、残りの可溶性断片を質量分析により分析する。

10

【図9】バクテリオロドプシン膜タンパク質(BR)の、ストレプトアビジン標識・磁気ビーズ上への固定化。BRタンパク質のビオチン化アンフィポル(BAPo1)との複合体溶液の、時刻0（ビーズと混合前）及びストレプトアビジン標識・磁気ビーズと共に1時間45分インキュベーションした後における、吸光度（又は光学密度）を波長に対して測定した。560nmにBRタンパク質に特徴的なピークがあるかどうかについて、分析を行った。

【図10】ポリヒスチジン-標識アンフィポルの合成図。DCC：ジシクロヘキシルカルボジイミド、NMP：N-メチルピロリジノン、HOBT：N-ヒドロキシベンゾトリアゾール、iPr：イソプロピル、Fmoc：9-フルオレニルメトキシカルボニル、HIS：ヒスチジン、TFA：トリフルオロ酢酸、HBTU：O-ベンゾトリアゾール-N,N,N',N'-テトラメチル-ウロニウム-ヘキサフルオロ-ホスフェート、Tr：トリチル。

20

【発明を実施するための形態】

【0018】

このように、本発明は、担体及びその表面に付着した少なくとも1つの膜タンパク質を含む製品であって、該膜タンパク質が、該膜タンパク質と複合体化された両親媒性分子によって該担体に付着していることを特徴とする、製品に関する。

30

【0019】

「両親媒性」という用語は、分子の異なる部分により媒介される親水性と疎水性の両方の性質を示す有機分子に関する。従って「両親媒性」分子は（「両親媒性物質(amphiphile)」とも言われる）、一般に1つ以上の親水性基と1つ以上の疎水性基を含む。

【0020】

本発明の場合においては、両親媒性分子の疎水性基が、膜タンパク質のそれ自体疎水性である膜貫通表面に両親媒性分子を結合させ、親水性基が全体の両親媒性分子/膜タンパク質複合体を可溶化させる。好ましくは、該両親媒性分子は、複数点で膜タンパク質の疎水性の膜貫通表面と結合可能とする多くの疎水性側鎖を含み、該複数付着により非常に遅い脱着カイネティクスがもたらされることで、結合が本質的に不可逆的になる。疎水性側鎖の数が10より多いであると有利である。

40

【0021】

更に、該両親媒性分子は、両親媒性分子/膜タンパク質複合体を可溶化させるために、多くの親水性基を更に含むことが好ましい。親水性基の数が20より多いと有利である。

【0022】

疎水性側鎖の数と親水性基の数との比率は、好ましくは0.25から2.5の間；好ましくは0.25から2の間；0.25から1.5の間；0.25から1の間；又はより好ましくは0.25から0.5の間である。

【0023】

また本発明の製品の供給に使用される両親媒性分子は、タンパク質の疎水性の膜貫通表

50

面と複数点で結合を可能とする、分子次元及び柔軟性を有すると有利である。従って、本発明の実施に適した両親媒性分子は、具体的には、全種類の両親媒性ポリマーを含む。この場合において、ポリマーの基本構造は、親水性若しくは疎水性の特性を有する種々の基で置換されているか、又はそれ自体が両親媒性であるはずである。従って、認容される両親媒性ポリマーは、1つ以上の親水性側鎖に加え、1つ以上の疎水性側鎖又は両親媒性側鎖を有しているべきである。疎水性側鎖又は両親媒性側鎖の数と親水性側鎖の数との比率は、好ましくは0.25から2.5の間；好ましくは0.25から2の間；0.25から1.5の間；0.25から1の間；又はより好ましくは0.25から0.5の間である。

【0024】

認容される両親媒性ポリマーとしては、具体的には、両親媒性ビニルポリマー、両親媒性ポリペプチド、両親媒性多糖類、及び両親媒性デンドリマーが挙げられる。従って、本発明の製品の有利な実施態様においては、両親媒性分子は、両親媒性ビニルポリマー、両親媒性ポリペプチド、両親媒性多糖類、又は両親媒性デンドリマーから選択される。

10

【0025】

「ビニルポリマー」という用語は、 R_a 及び R_b が種々の置換基であり且つ n が1以上の範囲の整数である $-(CH_2-)_n-CR_aR_b-$ 型のユニットから成るポリマーに関する。 n が1から3の間であると有利であり、 $n=1$ であるとより有利である。

【0026】

好ましい実施態様においては、両親媒性分子は、両親媒性ビニルポリマー、即ち、親水的特徴を有する1つ以上の置換基及び疎水的特徴を有する他の1つ以上の置換基を有するビニルポリマーである。

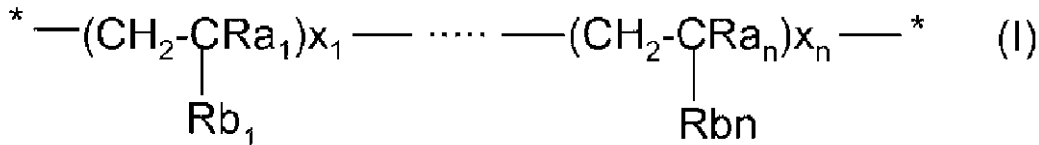
20

【0027】

好ましくは、該両親媒性分子は、式(I)で表されるビニルポリマーである：

【0028】

【化1】



30

【0029】

式中、 R_{a_1} から R_{a_n} は、同一又は異なり、水素原子又はメチル基を表し：

R_{b_1} から R_{b_n} は異なり、以下から選択され：

- 以下から選択される親水性基

・ M^+ が陽イオン性の対イオンである、カルボン酸基 $-COO^-M^+$ 、スルホン酸基 $-SO_3^-M^+$ 、又はホスホン酸基 $-PO_3^-M^+$ 、

・ (C_1-C_5) アルキルカルボン酸基、 (C_1-C_5) アルキルスルホン酸基、又は (C_1-C_5) アルキルホスホン酸基

・ フェニルスルホン酸基

・ $CONRc_1Rc_2$ であって、式中、 Rc_1 及び Rc_2 は同一であっても異なってもよく、 $(-C(CH_2ORd_1)(CH_2ORd_2)(CH_2ORd_3))$ 基を表し、式中、 Rd_1 、 Rd_2 及び Rd_3 は、独立に、水素原子、糖部分、特に4から10のアルキレンオキサイドユニットを含むポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、両性イオン基、 m が1から4の範囲内である1級、2級、又は3級ヒドロキシアルキル $-(CH_2)_mOH$ 、 (C_1-C_5) アルキルカルボン酸基、 (C_1-C_5) アルキルスルホン酸基、又は (C_1-C_5) アルキルホスホン酸基、糖部分を表すもの

40

・ $COORe$ であって、式中、 Re が、糖部分、 m が1から4の範囲内である1級、2級、又は3級ヒドロキシアルキル $-(CH_2)_mOH$ 、特に4から10のアルキレンオキサイドユニットを有するポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、 t が1から5までの整数であり且つ Rf_1 、 Rf_2 が同一であっても異なってもよく水素原子又

50

は (C₁ - C₄) アルキル基を表す (CH₂)_t - NR_{f1}R_{f2} 基、を表すもの、

- ・ヒドロキシル基

- ・ m が 1 から 4 の範囲内である 1 級、 2 級、 又は 3 級ヒドロキシアルキル - (CH₂)_mOH、

- ・ 1 級、 2 級、 3 級アミン

- ・ 4 級アンモニウム

- ・ N - ホルムアミド、 N - アルキルホルムアミド、

- ・ N - アセトアミド、 N - アルキルアセトアミド、

- ・ N - ピロリドニル、

- ・ CONR_{g1}R_{g2} であって、式中、 R_{g1} 及び R_{g2} は、同一であっても異なってもよく水素原子、糖部分、特に 4 から 10 のアルキレンオキサイドユニットを含むポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基、 m が 1 から 4 の範囲内である 1 級、 2 級、 又は 3 級ヒドロキシアルキル - (CH₂)_mOH であるもの、

- ・ COOR_h 又は CONR_kR_l であって、式中、 R_h が (C₁ - C₅) アルキル基、アルキルスルホン酸を表すか、又は水素原子でないという条件で R_e 若しくは R_{g1} に与えた意味の 1 つを有し、 R_k 及び R_l は独立に、 R_h に与えた意味の 1 つを有し且つ更にそのうちの 1 つが水素原子を表し得るもの；

- 以下から選択される疎水性基：

- ・水素原子、

- ・ハロゲン原子、

- ・ - CONH(-C(CH₂OR_{m1})(CH₂OR_{m2})(CH₂OR_{m3})) 基であって、式中、 R_{m1}、 R_{m2}、 R_{m3} が独立に、 3 から 50 の炭素原子を有する直鎖若しくは分岐のアルキル、アルケニル若しくはアルキニル、 R_n 及び R_o が 3 から 50 の炭素原子を有する直鎖若しくは分岐のアルキル、アルケニル若しくはアルキニル基であるアルキルカルバモイル (O=C-NH-R_n) 若しくはアシル (O=C-R_o) であるもの、

- ・ COOR_p、 COR_p、 COSR_p、 C-NH-R_p 又は CONR_{q1}R_{q2} であって、式中、 R_p は 3 から 50 の炭素原子を含む直鎖若しくは分岐及び / 又は環状のアルキル、アルキニル若しくはアルケニル基であり、且つ R_{q1} 及び R_{q2} は同一であっても異なってもよく R_p に与えた意味の 1 つを有し、更にそのいずれか 1 つが水素原子を表し得るもの、

- ・ - R_r、 - OR_r、 又は - SR_r 基であって、式中、 R_r が 3 から 50 の炭素原子を含む直鎖若しくは分岐及び / 又は環状のアルキル、アルケニル又はアルキニル基を表すもの； 或いは

- 以下から選択される両親媒性基：

- ・アルキル基 - (CH₂)_m - R_s であって、式中、 m が 6 から 20 の間であり、且つ R_s がカルボン酸基、スルホン酸基、ホスホン酸基、硫酸基、リン酸基、双生イオン基、アンモニウム基、ポリ(オキシエチレン) 基又は糖鎖などの親水性基であるもの、

- ・ポリ(オキシエチレン) - O - アルキル基 (- (CH₂CH₂O)_m - R_t) であって、式中、 R_t が 6 から 20 の炭素原子をもつ直鎖、分岐若しくは環状のアルキル、アルケニル、アルキニル基であるもの、

- ・ COOR_u、 CoR_u、 COSR_u、 CONR_vR_w 基で、式中、 R_u がポリ(オキシエチレン) - O - アルキル基 (- (CH₂CH₂O)_m - R_t) であって、 R_t が 6 から 20 の炭素原子を持つ直鎖、分岐又は環状のアルキル、アルケニル、アルキニル基であるもの、グリコシルアルキル基であって、式中、 R_v が水素原子若しくは R_u に与えた意味の 1 つを有し、式中、 R_w が R_u に与えた意味の 1 つを有するもの、

- ・ - CONH(-C(CH₂OR_{x1})(CH₂OR_{x2})(CH₂OR_{x3})) 基であって、式中、 R_{x1}、 R_{x2}、 R_{x3} の基のうち 1 つ若しくは 2 つが、 R_{m1}、 R_{m2}、 R_{m3} に与えた意味の 1 つを有し、且つこれらの基のうち 1 つ若しくは 2 つが、水素原子でなく且つ R_{d1}、 R_{d2}、 R_{d3}、 R_u に与えた意味の 1 つを有するもの、

- ・ 或いは、 R_{x1}、 R_{x2}、 R_{x3} が同一又は異なり、且つそれらの基のうち少なく

10

20

30

40

50

とも1つが水素原子でなく且つRuに与えた意味の1つを有するもの、

nは2以上の整数であり、好ましくは2から10の間、2から8の間、2から6の間、2から4の間であり、nが3であることが有利である；

X_1 から X_n は、それぞれ該ユニットの割合

【0030】

【数1】

$$\left(\sum_{i=1}^n x_i = 100\%\right),$$

10

【0031】

を表し、ここで、 Rb_i が疎水性基若しくは両親媒性基である基の割合の合計対、 Rb_i が親水性基である基の割合の合計の比率は、

【0032】

【数2】

$$\sum x_i + \sum x_j / \sum x_k$$

Rb_i 疎水性 Rb_j 両親媒性 Rb_k 親水性

【0033】

20

で表され、0.25から2.5の間；好ましくは0.25から2の間；0.25から1.5の間；0.25から1の間；或いはより好ましくは0.25から0.5の間であり；且つ平均分子量が500から100,000の間、有利には1,000から50,000の間、2,000から25,000の間、より有利には4,000から15,000の間、6,000から12,000の間、そして好ましくは8,000から10,000の間であり、更に好ましくは9,000から10,000 $g \cdot mol^{-1}$ の間である。

【0034】

本発明において「陽イオン性対イオン」という用語は、 R_1 が COO^-M^+ である場合、 R_1 の COO^- 基の負に帯電した酸素原子が持つ負電荷を中和可能な陽イオンに関する。このような対イオンは、具体的には、アルカリ属陽イオンであり得る。

30

【0035】

本発明において「糖部分」という用語は、単糖類若しくはヘテロ又はホモ多糖類基に関し、具体的には式 $(C_n H_{2n-2} O_{n-1})_m$ で表されるものがあるが、これらに限定されない。 $m=1$ の場合、該単糖類は、グルコシル、ガラクトシル、マンノシル基などであり得る。 $m=2$ の場合、該二糖類は、マルトシル、ラクトシル、サッカロシル基などであり得る。

【0036】

本発明において「ポリオキシアルキレン」という用語は、式 $(C_n H_{2n} O)_m$ で表される基に関し、式中nが1から6の間の整数であり且つmが2以上の整数であるものである。具体的には、 $n=2$ の場合であるポリオキシエチレンが挙げられる。

40

【0037】

本発明において「双性イオン」という用語は、本発明によれば、一般式 $-(CH_2)_n-N^+Ry_1Ry_2-(CH_2)_m-CO_2^-$ で表されるカルボキシベタイン基、一般式 $-(CH_2)_n-N^+Rz_1Rz_2-(CH_2)_m-SO_3^-$ で表されるスルホベタイン基であって、 Ry_1 、 Ry_2 、 Rz_1 及び Rz_2 が直鎖、分岐又は環状のアルキル、アルケニル、アルキニル(alkyl)基であり、nが1以上の整数であり且つmが2から4の範囲内の整数であるものなどのような、正電荷と負電荷の両方を保有する基に関することを意図する。

【0038】

本発明において「アルキルスルホン酸」という用語は、一般式 $-(CH_2)_n-SO_3$

50

- M⁺ で表される基であって、M⁺ が上記で定義されたものに関する。

【0039】

3 から 50 の炭素原子を含む直鎖若しくは分岐のアルキル、アルケニル若しくはアルキニルに関する上記又は下記の全ての場合において、該直鎖若しくは分岐のアルキル、アルケニル若しくはアルキニル基は、3 から 40、3 から 30、3 から 25、3 から 20 の炭素原子を有すると有利であり、或いは 3 から 18 の炭素原子を有するのが更に好ましい。

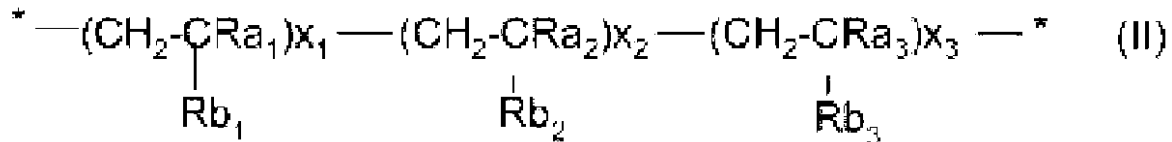
【0040】

該ビニルポリマーは、より詳細には、以下の式 (II) で表されるものであると有利である：

【0041】

10

【化2】



【0042】

式中、Ra₁、Ra₂ 及び Ra₃ は、同一又は異なり、水素原子又はメチル基を表し；

Rb₁ は以下から選択される親水性基であり：

・ M⁺ が陽イオン性の対イオンである、カルボン酸基 - COO⁻ M⁺、スルホン酸基 20

- SO₃⁻ M⁺、又はホスホン酸基 - PO₃⁻ M⁺、

・ (C₁ - C₅) アルキルカルボン酸基、(C₁ - C₅) アルキルスルホン酸基、又は (C₁ - C₅) アルキルホスホン酸基

・ フェニルスルホン酸基

・ CONRc₁Rc₂ であって、式中、Rc₁ 及び Rc₂ は同一であっても異なっ

いてもよく、(-C(CH₂ORd₁)(CH₂ORd₂)(CH₂ORd₃)) 基を表し、R

d₁、Rd₂ 及び Rd₃ は、独立に、水素原子、糖部分、特に 4 から 10 のアルキレンオ

キサイドユニットを含むポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基

、m が 1 から 4 の範囲内である 1 級、2 級、又は 3 級ヒドロキシアルキル - (CH₂)_m

OH、(C₁ - C₅) アルキルカルボン酸基、(C₁ - C₅) アルキルスルホン酸基、又は 30

は (C₁ - C₅) アルキルホスホン酸基、糖部分であるもの、

Rb₂ は：

- 以下から選択される疎水性基：

・ 水素原子、

・ ハロゲン原子、

・ - CONH(-C(CH₂ORm₁)(CH₂ORm₂)(CH₂ORm₃)) 基であ

って、式中、Rm₁、Rm₂、Rm₃ が独立に、3 から 50 の炭素原子を含む直鎖若しく

は分岐のアルキル、アルケニル若しくはアルキニル、Rn 及び Ro が 3 から 50 の炭素原

子を含む直鎖若しくは分岐のアルキル、アルケニル若しくはアルキニル基であるアルキル

カルバモイル (O=C-NH-Rn) 若しくはアシル (O=C-Ro) であるもの、 40

・ COORp、CORp、CSRp、C-NH-Rp 又は CONRq₁Rq₂ であっ

て、式中、Rp は 3 から 50 の炭素原子を含む直鎖若しくは分岐及び / 又は環状のアルキ

ル、アルキニル若しくはアルケニル基であり、且つ Rq₁ 及び Rq₂ は同一であっても異

なっていないてもよく Rp に与えた意味の 1 つを有し、更にそのいずれか 1 つが水素原子を表

し得るもの、

・ - Rr、- ORr、又は - SRr 基であって、式中、Rr が 3 から 50 の炭素原子

を含む直鎖若しくは分岐及び / 又は環状のアルキル、アルケニル又はアルキニル基を表す

もの；或いは

- 以下から選択される両親媒性基：

・ アルキル基 - (CH₂)_m - Rs であって、式中、m が 6 から 20 の間であり、R 50

s がカルボン酸基、スルホン酸基、ホスホン酸基、硫酸基、リン酸基、双生イオン基、アンモニウム基、ポリ(オキシエチレン)基、糖鎖などの親水性基であるもの、

・ポリ(オキシエチレン) - O - アルキル基 (- (CH₂CH₂O)_m - R_t) であって、式中、R_t が 6 から 20 の炭素原子を持つ直鎖、分岐若しくは環状のアルキル、アルケニル、アルキニル基であるもの、

・COOR_u、COR_u、COSR_u、CONR_vR_w 基であって、式中、R_u がポリ(オキシエチレン) - O - アルキル基 (- (CH₂CH₂O)_m - R_t) であって、R_t が 6 から 20 の炭素原子を持つ直鎖、分岐若しくは環状のアルキル、アルケニル、アルキニル基であるもの、グリコシルアルキル基であって、式中、R_v が水素原子を表すか若しくは R_u に与えた意味の 1 つを有するものであって、式中、R_w が R_u に与えた意味の 1

10

つを有するもの、
・ - CONH (- C (CH₂OR_{x1})(CH₂OR_{x2})(CH₂OR_{x3})) 基であって、式中、R_{x1}、R_{x2}、R_{x3} の基のうち 1 つ若しくは 2 つが、R_{m1}、R_{m2}、R_{m3} に与えた意味の 1 つを有し、且つこれらの基のうち 1 つ若しくは 2 つが、水素原子でなく且つ R_{d1}、R_{d2}、R_{d3}、R_u に与えた意味の 1 つを有するもの、

或いは、R_{x1}、R_{x2}、R_{x3} が同一又は異なり、且つそれらの基のうち少なくとも 1 つが水素原子でなく且つ R_u に与えた意味の 1 つを有するものであり、

- R_{b3} は以下から選択される親水性基であり：

・COOR_e であって、式中、R_e が、糖部分、m が 1 から 4 の範囲内である 1 級、2 級、又は 3 級ヒドロキシアルキル - (CH₂)_mOH、特に 4 から 10 のアルキレンオキサイドユニットを有するポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、t が 1 から 5 までの整数であり且つ R_{f1}、R_{f2} が同一であっても異なってもよく水素原子又は (C₁ - C₄) アルキル基を表す (CH₂)_t - NR_{f1}R_{f2} 基、

20

・ヒドロキシル基

・m が 1 から 4 の範囲内である 1 級、2 級、又は 3 級ヒドロキシアルキル - (CH₂)_mOH、

・1 級、2 級、3 級アミン

・4 級アンモニウム

・N - ホルムアミド、N - アルキルホルムアミド、

・N - アセトアミド、N - アルキルアセトアミド、

・N - ピロリドニル、

30

・CONR_{g1}R_{g2} であって、式中、R_{g1} 及び R_{g2} が、同一であっても異なってもよく水素原子、糖部分、特に 4 から 10 のアルキレンオキサイドユニットを含むポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基、m が 1 から 4 (R₃) の範囲内である 1 級、2 級、又は 3 級ヒドロキシアルキル - (CH₂)_mOH であるもの、

・COOR_h 又は CONR_kR_l であって、式中、R_h が (C₁ - C₅) アルキル基、アルキルスルホン酸を表すか、又は水素原子でないという条件で R_e 若しくは R_{g1} に与えた意味の 1 つを有し、R_k 及び R_l は独立に、R_h に与えた意味の 1 つを有し且つ更にそのうちの 1 つが水素原子を表し得るもの；

40

【0043】

x₁、x₂、x₃ は、それぞれ該ユニットの割合を表し、ここで、

- x₁ が 20 から 90 % の間

- x₂ が 10 から 80 % の間

- x₃ が 0 から 60 % の間であり、且つ

- x₂ / x₁ + x₃ が、0.25 から 2.5 の間；好ましくは 0.25 から 2 の間；0.25 から 1.5 の間；0.25 から 1 の間；或いはより好ましくは 0.25 から 0.5 の間であり；且つ

平均分子量が 500 から 100,000 の間、有利には 1,000 から 50,000 の間、

2,000 から 25,000 の間、より有利には 4,000 から 15,000 の間、6,000

50

0 から 12,000 の間、そして好ましくは 8,000 から 10,000 の間であり、更に好ましくは 9,000 から 10,000 $\text{g} \cdot \text{mol}^{-1}$ の間である。

【0044】

式(II)で表される両親媒性ビニルポリマーにおいては、以下が有利である：

Ra₁、Ra₂及びRa₃は同一又は異なり、水素原子、又はメチル基を表し；
Rb₁は、M⁺が陽イオン性の対イオンであるカルボン酸基COO⁻M⁺を表し；
Rb₂はCONRq₁Rq₂であって、式中、Rq₁及びRq₂は独立に、3から50の炭素原子を含む直鎖若しくは分岐及び/又は環状のアルキル、アルキニル又はアルケニル基を表し、更にそのいずれか1つが水素原子を表し得；

Rb₃は、CONRkRlであって、式中、Rk及びRlは独立に、(C₁-C₅)アルキル基、アルキルスルホン酸、糖部分、mが1から4の範囲内である1級、2級、又は3級ヒドロキシアルキル-(CH₂)_mOH、特に4から10のアルキレンオキサイドユニットを有するポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基、tが1から5までの整数であり且つRf₁、Rf₂が同一又は異なり水素原子又は(C₁-C₄)アルキル基を表し、更にRk及びRlのいずれか1つが水素原子を表し得るものである(CH₂)_t-NRf₁Rf₂基であるもの、を表す。

【0045】

より詳細には、式(II)で表されるビニルポリマーの特に有利な実施態様においては：

Ra₁、Ra₂及びRa₃は同一又は異なり、水素原子、又はメチル基を表し；
Rb₁は、M⁺がNa⁺又はK⁺であるCOO⁻M⁺を表し；
Rb₂はCONRq₁Rq₂を表し、Rq₁はn-オクチル、Rq₂はHであり；
x₁が70から80%の間、x₂が20から30%の間、且つx₃が0%であり；且つ平均分子量が2,000から50,000 $\text{g} \cdot \text{mol}^{-1}$ の間である。

【0046】

式(II)で表されるビニルポリマーの、特に有利な別の実施態様においては：

Ra₁、Ra₂及びRa₃は同一又は異なり、水素原子、又はメチル基を表し；
Rb₁は、M⁺が陽イオン性の対イオンであるCOO⁻M⁺を表し；
Rb₂はCONRq₁Rq₂を表し、Rq₁はn-オクチル、Rq₂はHであり；
Rb₃は、上記式(II)にて定義のとおり、即ち、CONRkRlであって、式中、Rk及びRlは独立に、(C₁-C₅)アルキル基、アルキルスルホン酸、糖部分、mが1から4の範囲内である1級、2級、又は3級ヒドロキシアルキル-(CH₂)_mOH、特に4から10のアルキレンオキサイドユニットを有するポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基、tが1から5までの整数であり且つRf₁、Rf₂が同一又は異なり水素原子又は(C₁-C₄)アルキル基を表し、更にRk及びRlのいずれか1つが水素原子を表し得るものである(CH₂)_t-NRf₁Rf₂基であるもの、を表し；

x₁が30から40%の間、x₂が20から30%の間、且つx₃が30から50%の間であり；且つ

平均分子量が2,000から50,000 $\text{g} \cdot \text{mol}^{-1}$ の間である。

【0047】

別の実施態様においては、該両親媒性分子は、両親媒性ポリペプチド型の両親媒性ポリマー、即ち、両親媒性アミノ酸ポリマーである。両親媒性であるためには、ポリペプチドは、疎水性アミノ酸と親水性アミノ酸の混合物を、上記量含んでいなければならない。或いは親水性ペプチドを、疎水性側鎖をグラフトすることによって修飾し、それによって両親媒性の特徴を備えさせることができる。

【0048】

更なる実施態様においては、該両親媒性分子は、両親媒性多糖類型の両親媒性ポリマーである。本明細書において「多糖類」という用語は、多くの単糖類から構成されるポリマーを意味し、ここで「単糖類」は単純な炭水化物を意味する。

【0049】

10

20

30

40

50

更なる実施態様においては、該両親媒性分子は、両親媒性 dendrimer 型の両親媒性ポリマーである。「dendrimer」という用語は、少なくとも3つの反応部位を有する分岐モノマーを加え、それにより通常の樹枝状構造を与えることを含む反復過程によって構築された通常の分岐構造を有する、樹枝状ポリマーに関する。更に、両親媒性であるためには、dendrimer は、親水性基を含むいくつかのユニットと、疎水性側鎖を含む他のユニットから構成されるべきである。

【0050】

本発明の上記の任意の製品の有利な実施態様において、該担体は、固体担体である。事実、この特定の実施態様は、特に、膜タンパク質を保有するチップ、膜タンパク質でコートされたビーズ、膜タンパク質でコートされた膜、膜タンパク質でコートされた繊維若しくはナノチューブの提供などの多くの適用に有利である。従って該固体担体は、チップ、ビーズ、多孔質膜若しくは非多孔質膜、繊維又はナノチューブから選択するのが好ましい。

10

【0051】

「チップ」という用語は、核酸又はタンパク質などの生体分子をグラフト可能な表面を有する固形材料の小板又はスライドに関する。

【0052】

「ビーズ」という用語は、球形、例えば球体の粒子に関する。そのようなビーズは適用のために必要であれば、任意の有用な特性を更に有して良く、例えば、ビーズが含まれる溶媒から容易に分離するため磁気ビーズとしてもよい。

20

【0053】

「多孔質膜」という用語は、多孔性且つ柔軟な材料の薄層であって、材料の孔サイズにより、設定値よりも小さいサイズを有する分子を通過させ、それより大きいサイズを有する分子を遮断するものに関する。

【0054】

「非多孔質膜」という用語は、柔軟な材料の薄層であって、任意で、表面を数倍に増加させるよう薄チューブの束、多層性構造又は他のデバイスの形をしているものに関する。

【0055】

「繊維」という用語は、ユニットのフィラメント様の編成に関し、一般に束の形である。繊維は、「天然」、即ち天然に存在するものであっても、「化学的」、即ち人工的に作製されたものであってもよい。天然繊維の例としては、綿、リネン、麻、ラミー、ジュート、マニラアサ、アフリカハネガヤ、カポック、ヤシ、エニシダ、ヘニケン、ケナフ、リュウゼツラン、サイザル麻、竹などの植物繊維、羊毛、アルパカ、ラクダ、カシミヤ、野生ラマ、アンゴラウサギ、モヘア、ビクーニャ羊毛、ヤク、絹などの動物繊維、並びにアスベストなどの鉱物由来繊維が挙げられる。化学繊維の例としては、ビスコース、キュブラ、モダールなどの植物セルロース由来の人工繊維、アルギン酸塩などの非セルロース由来の人工繊維、キチンなどの動物由来繊維、ポリアミド、ポリエステル、クロロ繊維、アクリル、モドアクリル、ポリプロピレン、エラストジエン、エラストン、ポリウレタン、ビニラールなどの有機物由来の合成繊維、並びにアラミド、ガラス、織物などの鉱物由来の合成繊維が挙げられる。

30

40

【0056】

「ナノチューブ」という用語は、いくつかの材料、特に炭素及び窒化ホウ素から得られた、空洞、チューブ状の形状を有し、多角形、特に五角形、六角形及び/又は七角形などの形に定分布された原子から成る、特定の結晶構造に関する。各種のナノチューブ、特にカーボンナノチューブは、当業者に周知である。

【0057】

本発明の上記の任意の製品の別の実施態様においては、担体は、ポリマー、dendrimer、小胞又はミセルから選択される、可溶性高分子又は粒子である。

【0058】

「小胞」という用語は、外部環境から隔離された1つ（又は複数）の水性の内部空洞（

50

単数又は複数)を決定する、1つ(又は複数)の閉じた二重層(単数又は複数)又は膜(単数又は複数)から成る、両親媒性分子の集合体に関する。

【0059】

「ミセル」という用語は、親水性の極性頭部を溶媒側へ向け、疎水性鎖を内部へ向けた、球状、円盤状又は直線状の分子凝集体に関する。

【0060】

いかなる担体であっても、後者は、上記両親媒性分子と相互作用し、該担体と、該両親媒性分子と複合体形成した該膜タンパク質との間に、結合を形成するはずである。該担体と該両親媒性分子との間には、種々の形式の結合が形成され得る。

【0061】

従って、本発明の上記の任意の製品の1つの実施態様としては、両親媒性分子の担体上への付着は、疎水結合、イオン結合、両親媒性分子中の少なくとも1つの官能基と担体表面の少なくとも1つの官能基との間の特異的な受容体-リガンド結合、又は両親媒性分子中の少なくとも1つの反応性官能基と担体表面の少なくとも1つの反応性官能基との間の共有結合により、媒介される。

【0062】

事実、両親媒性分子は多くの疎水性側鎖を有するため、これらの側鎖のいくつかは、疎水性材料で作られているか、或いは、例えばアルキル基(例えばオクチル基又はステアリル基)のような疎水性基でコーティングされているか(シリカ、ガラス、クォーツ若しくは樹脂、又は n が4から30の間である C_n -グラフトされた他の担体)の如何に関わらず、それ自体が疎水性である担体と、相互作用することができる。

【0063】

或いは、担体と両親媒性分子との間の結合は、両親媒性分子中の荷電基と担体における荷電基との間でのイオン結合であってもよい。例えば、両親媒性分子が上記の式(II)で表される任意のビニルポリマーである場合には、該ビニルポリマー中の CO_2^- 基は、担体上に位置する正荷電基と、自然に、又は担体の処理後に、若しくは(例えばQAEポリオシド(polyoside)などの陰イオン樹脂の合成に使用される4級アンモニウム基などの)正荷電基を担体にグラフト後に、イオン結合を形成し得る。

【0064】

両親媒性分子に担体を結合させる代替法は、両親媒性分子中の少なくとも1つの基と担体表面の少なくとも1つの分子との間の特異的な受容体-リガンド結合、又はその逆のリガンド-受容体結合から成る。事実この受容体-リガンド型、即ち特異的に互いと相互作用し得る分子ペアは、多く存在する。よって受容体-リガンド分子ペアの第1の半分を代表する1つ以上の官能基を両親媒性分子にグラフトし、且つ受容体-リガンド分子ペアの第2の半分を代表する1つ以上の官能基を、任意の手段により担体上にグラフト、吸着、又は付着させることにより、担体と両親媒性分子との間で特異的結合を形成し得る。

【0065】

従って、本発明の上記の任意の製品の1つの有利な実施態様においては、製品は以下の特徴を有する：

- a) 該両親媒性分子が、受容体-リガンド分子ペアの第1の半分を与える少なくとも1つの官能基を更に含み、
- b) 該担体が、該受容体-リガンド分子ペアの第2の半分を与える、担体表面に付着した少なくとも1つの官能基を更に含み、且つ
- c) 該担体上への該両親媒性分子の付着が、該両親媒性分子の該官能基(単数又は複数)と該担体に付着した該官能基(単数又は複数)との間の、特異的な受容体-リガンド結合を通して媒介される。

【0066】

上記に示すとおり、互いに特異的に相互作用し得る受容体-リガンド型の分子ペアは、多く存在する。例えば本発明の製品に適したペア(両親媒性分子中の官能基/担体に付着した官能基)であって、担体と両親媒性分子との間の相互作用が特異的な受容体-リガ

10

20

30

40

50

ド結合により媒介されるものは、アフィニティークロマトグラフィーにて慣用的に使用されるペアから選択し得、とりわけ以下から選択し得る：

- 酵素 - 基質型の相互作用を伴うペアは、当該基質に高い親和性を有するタンパク質により認識される小分子から成り、以下のペアなどである：

(ビオチン/アビジン)、(グルタチオン/グルタチオン S - 転移酵素、グルタチオン - 結合タンパク質若しくはグルタチオン S - 転移酵素を含む融合タンパク質)、(カルモジュリン/ATPアーゼ、プロテインキナーゼ、ホスホジエステラーゼ若しくは神経伝達物質)、(L - アルギニン若しくは p - アミノベンズアミジン/セリンプロテアーゼ)、(L - リジン/プラスミノゲン(及びアクチベーター)若しくは rRNA)、(AMP、ADP若しくは ATP/酵素補因子)、(レクチン/グルカントンパク質、糖脂質 (glucolipid) 若しくは多糖類)、(ヘパリン/成長因子及び凝固因子、ステロイド受容体、エンドヌクレアーゼ、リポタンパク質若しくはリパーゼ)、又は(シバクロンブルー(登録商標)/NAD若しくは NADP 酵素補因子、アルブミン、凝固因子若しくはインターフェロン)、並びにそれらに対応する逆のペア。

- (抗原/抗体)若しくは(ハプテン/抗体)型、又はその逆の(抗体/抗原)若しくは(抗体/ハプテン)型、

- (ニトリロ三酢酸(NTA)/遷移金属)、(EDTA/遷移金属)などのように、遷移金属のキレート化を伴う基から成る、キレート化型の相互作用を伴うペア、

- (核酸/相補的核酸)型のペア、特に(オリゴヌクレオチド/相補的なオリゴヌクレオチド)型のペア、並びに

- (フェニルボロン酸(APB)/サリチルヒドロキサム酸(ASH))型のアフィニティーペア。

【0067】

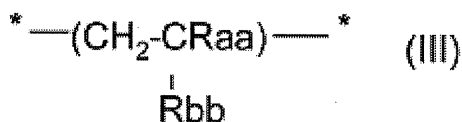
前記ペア(両親媒性分子中の官能基/担体に付着した官能基)は、(ビオチン/アビジン)、(アビジン/ビオチン)、(グルタチオン/グルタチオン S - 転移酵素)、(グルタチオン/S - 転移酵素グルタチオン(glutathion/S-transferase glutathion))、(抗原/抗体)、(ハプテン/抗体)、(抗体/抗原)、(抗体/ハプテン)、(オリゴヌクレオチド/相補的なオリゴヌクレオチド)から選択すると有利である。

【0068】

従って本発明の製品であって、両親媒性分子と担体が両親媒性分子中の官能基(単数又は複数)と、担体に付着した官能基(単数又は複数)との間の特異的な受容体 - リガンド結合を通して結合するものにおいては、両親媒性分子として、上記で一般的に定義されたように式(I)又は(II)で表されるビニルポリマー、或いは、式(I)又は(II)で表される上記のポリマーの有利な実施態様として提供されるビニルポリマーであって、以下の式で表されるモノマーを0から4%の間の割合で更に含むビニルポリマーを使用することが、とりわけ有利である。

【0069】

【化3】



【0070】

式中：

Raaは、水素原子又はメチル基であり；

Rbbは、COORcc、又は-COSRcc若しくは-CORcc若しくはCONRccRdd基を表し、

式中、

Rccは、該受容体 - リガンドペアの第1の半分を与える両親媒性分子中の官能基を表

10

20

30

40

50

し、且つ、

R d d は、(C ₁ - C ₅) アルキル基、アルキルスルホン酸、水素原子、糖部分、m が 1 から 4 の範囲内である 1 級、2 級、又は 3 級ヒドロキシアルキル - (C H ₂) m O H、特に 4 から 1 0 のアルキレンオキサイドユニットを有するポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基、t が 1 から 5 までの整数であり且つ R f 1、R f 2 が同一又は異なり、水素原子又は (C ₁ - C ₄) アルキル基である (C H ₂) t - N R f 1 R f 2 基を表す。

【 0 0 7 1 】

これらの特に有利な製品においては、該ペア（両親媒性分子中の官能基 / 担体に付着した官能基）は、上記のものから選択するのが有利である。

10

【 0 0 7 2 】

最後に、両親媒性分子の少なくとも 1 つの反応性官能基と担体中の少なくとも 1 つの反応性官能基との間での共有結合により、担体上に両親媒性分子を付着させることも想定し得る（ 1 2 - 1 5 ）。従って、両親媒性分子に 1 つ以上の官能基がグラフトされ、且つ該両親媒性分子の 1 つ以上の基と化学的に反応可能である 1 つ以上の官能基が担体上に任意の手段により吸着若しくはグラフトされる場合、担体と両親媒性分子との間で共有結合を形成するのに好適な条件下で、種々の官能基を共に化学反応させることが想定され得る。好適な条件下で共有結合を形成可能である両親媒性分子中の反応性官能基及び担体中の反応性官能基に関しては、従って、「化学反応性ペア」と呼ぶ。

【 0 0 7 3 】

20

従って、本発明の上記の任意の製品の 1 つの有利な実施態様においては、製品は以下の特徴を有する：

- a) 該両親媒性分子が、化学反応性ペアの第 1 の半分を与える少なくとも 1 つの官能基を更に含み、
- b) 該担体が、該化学反応性ペアの第 2 の半分を与える、担体表面に付着した少なくとも 1 つの官能基を更に含み、且つ
- c) 該担体上への該両親媒性分子の付着が、該両親媒性分子の官能基（単数又は複数）と該担体に付着した官能基（単数又は複数）を化学反応させることにより行われる。

【 0 0 7 4 】

例として、表面でキノン誘導体を吸着させることを含む、高い選択性を有することが知られている方法の使用が想定され得、我々の実験と適合する特定の条件下では、このキノン誘導体は両親媒性分子に付着したシクロペンタジエニル基とディールス - アルダー機構を通して自発的に反応する。結果として起こる結合は共有結合である。

30

【 0 0 7 5 】

また、表面にアジド基 (N ₃) を有する担体と、アルキニル基 (三重結合) を有する両親媒性ポリマーとの間での、同じタイプの選択性反応が想定され得る。

【 0 0 7 6 】

また、担体の表面に付着したカルボニル官能基（又はアルコキシルアミン基）に関して高い選択性で縮合可能なアルコキシルアミン基（又はカルボニル基）で、両親媒性分子に官能性を持たせることも想定し得る。結果として起こる結合(アルコキシルイミン)は共有結合である。

40

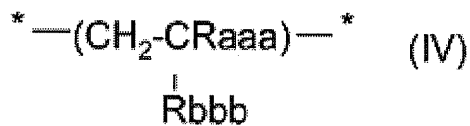
【 0 0 7 7 】

従って本発明の製品であって、両親媒性分子と担体が、両親媒性分子中の反応性官能基（単数又は複数）と担体に付着した反応性官能基（単数又は複数）を通して共有結合しているものにおいては、両親媒性分子として、上記で一般的に定義されたように式 (I) 又は (II) で表されるビニルポリマー、或いは、式 (I) 又は (II) で表される上記のポリマーの有利な実施態様として提供されるビニルポリマーであって、以下の式で表されるモノマーを 0 から 4 % の間の割合で更に含むビニルポリマーを使用することが、とりわけ有利である。

【 0 0 7 8 】

50

【化4】



【0079】

式中：

Raaaは、水素原子又はメチル基であり；

Rbbbは、COORccc、又は-COSRccc若しくは-CORccc若しくはCONRcccRddd基を表し、

式中、

Rcccは、化学反応性ペアの第1の半分を与える両親媒性分子中の反応性官能基を表し、且つ、

Rddは、(C₁-C₅)アルキル基、アルキルスルホン酸、水素原子、糖部分、mが1から4の範囲内である1級、2級、又は3級ヒドロキシアルキル-(CH₂)_mOH、特に4から10のアルケンオキサイドユニットを有するポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基、tが1から5までの整数であり且つRf1、Rf2が同一又は異なり、水素原子又は(C₁-C₄)アルキル基を表す(CH₂)_t-NRf1Rf2基を表す。

【0080】

これらの特に有利な製品においては、該ペア(両親媒性分子中の反応性官能基/担体に付着した反応性官能基)は、上記のものから選択するのが有利である。

【0081】

上記の本発明の製品は、該両親媒性分子により、任意の膜タンパク質を、その表面に付着していてもよい。本発明が与える大きな利点の1つは、任意の膜タンパク質を、その構造、機能の如何に関わらず、また公知か未知かに関わらず、本発明の製品の形で、担体上に固定し得ることである。実施態様のいくつかにおいては、担体表面に固定された1つ以上の膜タンパク質(単数又は複数)は、抗原、抗体、酵素、細胞受容体、イオンチャネル、又は、ウイルス、細菌若しくは真核生物由来の膜タンパク質から選択される。担体表面に固定された1つ以上の膜タンパク質(単数又は複数)は、本発明の製品の必要な最終用途に応じて選択してよい。

【0082】

本発明は、以下の工程を含む、上記の本発明の製品の製造方法にも関する：

a) 上記の任意の実施態様における、少なくとも1つの膜タンパク質、担体、及び両親媒性分子を提供し、

b) 該両親媒性分子と該膜タンパク質との間で複合体を形成させ、且つ

c) 該複合体の該両親媒性分子を、疎水結合、イオン結合、該両親媒性分子中の少なくとも1つの官能基と該担体表面の少なくとも1つの官能基の間の特異的な受容体-リガンド結合、又は該両親媒性分子中の少なくとも1つの反応性官能基と該担体表面の少なくとも1つの反応性官能基との間での共有結合により、該担体へ付着させる。

【0083】

例えば、両親媒性分子と膜タンパク質との間での複合体の形成(工程B)は、以下のように行うことができる(7-10)：

- 界面活性剤により臨界ミセル濃度よりも高濃度において可溶化した膜タンパク質(単数又は複数)の溶液に、タンパク質の重量の0.5から10倍の重量の両親媒性分子を加える。

- 4で15分インキュベート後、バイオビーズ(Bio-beads)(登録商標)上での吸着、若しくは透析、又は界面活性剤の臨界ミセル濃度より低濃度に希釈後に界面活性剤は

10

20

30

40

50

通すがタンパク質は通さない濾過システム（例えばセントリコン（登録商標）方式又はアミコン（登録商標）方式）での調製物の濃縮、或いは、界面活性剤を沈殿させる、などにより、界面活性剤を除去する。界面活性剤を完全に取り除くため、これらの工程のいくつかを連続して行っても良い。

- 次いでこの段階で、使用するタンパク質の性質及びサイズに応じて、ショ糖勾配によって調製物を遠心分離することにより、又は分子ふるい若しくはアフィニティー・カラムで両親媒性分子と複合体を分離することにより、複合体を洗浄し、過量の両親媒性分子を取り除くことができる。

- 或いは、膜タンパク質（単数又は複数）/両親媒性分子の複合体の形成は、開始調製物（生体膜、封入体など）から、任意で界面活性剤の存在を助けとしてタンパク質の直接抽出、再変性の過程での捕獲、無細胞合成などの、他の種々の経路によっても行える。

【0084】

該複合体の両親媒性分子の担体への付着（工程c）には、種々の方法がある：従って、例えば固体担体の場合は、両親媒性分子と担体との相互作用を形成する最適条件下であれば（例えばアビジン/ビオチン相互作用に関しては、NaCl、pH = 7.4 緩衝液中）、該膜タンパク質（単数又は複数）-両親媒性分子複合体の溶液を、担体上に堆積させてもよい：インキュベーション時間は、担体の性質及び選択した両親媒性分子/担体の相互作用のタイプの両方に依存する。

【0085】

上記の方法により得られた本発明の製品は、とりわけ診断、薬物設計、又はバイオテクノロジーにおいて、多くの適用可能性を有する。

【0086】

従って本発明は特に、生物試料中における少なくとも1つの膜タンパク質に対するリガンドの存否の検出のための、担体及びその表面に付着した少なくとも1つの該膜タンパク質を含む本発明の製品の使用に関する。

【0087】

「生体サンプル」という用語は、生物学的な物質を含む任意のタイプのサンプルに関する。具体的には、そのような生物試料は、血液サンプル、リンパサンプル、血清サンプル、尿サンプル、糞便サンプル、唾液サンプル、組織サンプル、又はバイオプシーなどから選択し得る。サンプルは任意の生物から得ることができ、特に人間、動物、微生物、ウイルス又は植物から得ることができる。興味の対象となる生物から収集した生サンプルは、次に続くアッセイ法にて許容されるように処理してよい。これは、検出すべき分子がサンプル中で直接利用可能である場合は、該当しない。逆に、検出すべき分子がサンプル中で直接利用可能でない場合は、利用可能にするために、当該サンプルを処理しなければならない。例えばサンプルが、溶解していない細胞を含んでおり、検出すべきリガンドがそれ自体膜様であるなら、直接検出可能なリガンドが細胞表面にあるような細胞溶液を与えるように該サンプルを処理してよい。もし検出すべきリガンドが細胞内分子であるならば、リガンドを直接利用できるように該サンプルを処理しなければならない。例えば、検出すべきリガンドが細胞内タンパク質である場合は、生物試料から該タンパク質を抽出するために、当業者に周知の多くの技術がある。検出すべきリガンドが核酸である場合も、生物試料から核酸を抽出するために、やはり当業者に周知の多くの技術がある。脂質や糖類のような他のタイプのリガンド類の場合も同様である。

【0088】

生物試料中の膜タンパク質リガンドの存否の検出は、当業者に公知の種々の技術により行うことができる。例えば、アッセイ用担体としてのチップと循環分子との間の相互作用に起因する表面プラズモン共鳴の変化を連続観察することにより、循環分子と1以上の固定された分子（単数又は複数）との間の相互作用の検出及びリアルタイム・モニタリングを可能にする表面プラズモン共鳴法の技術を使用して、膜タンパク質に結合したリガンドを検出することができる。とはいえ固定化膜タンパク質へのリガンド結合の検出は、他の技術によっても可能である。具体的には、その存否を検査したリガンドが既知であれば、周

10

20

30

40

50

知の E L I S A - 型の技術を使用可能であり、膜タンパク質に付着した該リガンドは、このリガンドに特異的に結合する第三の分子（例えば特異的抗体、又は該リガンドが同時にいくつかの膜タンパク質と結合可能であれば、可溶性の第二の膜タンパク質）により検出され、この第三の分子は、蛍光発光、酵素反応、その放射能、又はこのタイプの技術にて慣用される任意の他の手段によって、検出可能である。

【 0 0 8 9 】

より詳細には、生物試料中における、前記の少なくとも1つの膜タンパク質のリガンドの存否を検出するための本発明の製品の使用は、生物試料中の膜タンパク質リガンドの存否の診断に適用が可能である。とりわけ該少なくとも1つの膜タンパク質が病原体の膜抗原である場合には、担体及びその表面に上記のように付着した該病原体の膜抗原を含む本発明の製品は、対象の血清中で該抗原に対して産生された抗体の存否を検出することにより、その対象における該病原体への曝露の存否を診断するのに使用することができる。従って、このような使用の有利な実施態様においては、前記の少なくとも1つの膜タンパク質は、病原体の膜抗原であり、該生物試料は、血清サンプルであり、且つ検出すべき該リガンドは、該抗原に対して産生された抗体である。

10

【 0 0 9 0 】

また本発明は、前記の少なくとも1つの膜タンパク質のリガンドを化合物バンクからスクリーニングするための、担体及びその表面に上記のように付着した少なくとも1個の膜タンパク質を含む本発明の製品の使用にも関する。

【 0 0 9 1 】

事実、このような使用は、治療標的を与える膜タンパク質の薬理学においては、非常に有用である。新規に同定された各々の膜標的に対し、一般に、問題とされる標的の種々のアゴニスト若しくはアンタゴニスト、潜在的な薬物候補となるリガンドを同定するため、化合物ライブラリーのスクリーニングが行われ、これらの候補が、次にその効果と非毒性において最適化される。

20

【 0 0 9 2 】

上記に示すように、そういった適用のための本発明の製品の利点は、担体に固定された膜タンパク質が、両親媒性分子と複合体形成している故に水溶液中で完全に可溶性であり、且つそれらの天然の立体構造で生化学的に安定化されていることである。従って水性溶媒にて、該膜タンパク質の天然の構造を保ちながらの検出が可能であり、従って単に結合の検出方法を単純化するのみならず、検査している膜タンパク質が確実に天然状態にあり、従って生体内と同様に、同一の化合物に、同一の親和性をもって結合し得ることを確実にすることを可能とする。

30

【 0 0 9 3 】

この場合においては、膜タンパク質へのリガンドの結合を検出するため、上記の技術の他にも、蛍光、比色分析又は任意の他のタイプの検出方法により直接検出可能な、試験化合物を使用することができる。

【 0 0 9 4 】

更に本発明は、担体及びその表面に上記のように付着した少なくとも1つの膜タンパク質を含む本発明の製品であって、該少なくとも1つのタンパク質が酵素であり該酵素の基質を制御条件下で変換させるものの使用に関する。事実、本発明の製品は、具体的には、機能性膜、即ち本発明の方法により概ね通常の酵素分布がもたらされている膜酵素の「芝生」が固定された膜、であり得る。事実これにより、特に膜酵素基質溶液を、このように機能化された膜を通して単に溶液を濾過することにより、又は本発明に従い膜酵素が付着されている内部表面を有するチューブの束を通して溶液を送ることにより、この基質上の酵素反応後に生成される生成物の溶液に変換することを可能とする。

40

【 0 0 9 5 】

一般に本発明は、界面活性剤なしで若しくは臨界ミセル濃度（CMC）よりも低い界面活性剤濃度下で、且つ膜タンパク質が生化学的に安定な条件下で、任意の膜タンパク質の担体上への固定に両親媒性分子を使用することを伴う原理に関する。

50

【0096】

従って本発明はまた、担体及び両親媒性分子を含む上記の本発明の製品の製造方法を実行するためのキットであって、該両親媒性分子と該担体が、疎水結合、イオン結合、両親媒性分子中の少なくとも1つの官能基と担体表面の少なくとも1つの官能基との間の特異的な受容体 - リガンド結合、又は、両親媒性分子中の少なくとも1つの反応性官能基と担体表面の少なくとも1つの反応性官能基との間の共有結合を通して相互作用することを特徴とする、キットに関する。該担体及び該両親媒性分子は、キットの两部分即ち該担体及び該両親媒性分子が、疎水結合、イオン結合、両親媒性分子中の少なくとも1つの官能基と担体表面の少なくとも1つの官能基との間の特異的な受容体 - リガンド結合、又は、両親媒性分子中の少なくとも1つの反応性官能基と担体表面の少なくとも1つの反応性官能基との間の共有結合を通して相互作用するものであれば、上記の任意の担体及び両親媒性分子であってよい。

10

【0097】

本発明のそのようなキットの1つの有利な実施態様においては、該担体及び該両親媒性分子は、該両親媒性分子中の少なくとも1つの官能基と該担体表面の少なくとも1つの官能基との間の特異的な受容体 - リガンド結合を通して、相互作用する。より詳細には、該キットは以下のような特徴であることが好ましい：

- a) 該両親媒性分子が受容体 - リガンド分子ペアの第1の半分を与える少なくとも1つの官能基を更に含み、
- b) 該担体が、該受容体 - リガンド分子ペアの第2の半分を与える、担体表面に付着した少なくとも1つの官能基を更に含み、且つ
- c) 該担体上への該両親媒性分子の結合が、該両親媒性分子の該官能基（単数又は複数）と該担体に付着した該官能基（単数又は複数）との間の、特異的な受容体 - リガンド結合を通して媒介される。

20

【0098】

前記ペア（両親媒性分子中の官能基 / 担体に付着した官能基）は、以下のペアから選択されるのが有利である：

（ピオチン / アビジン）、（グルタチオン / グルタチオン S - 転移酵素、グルタチオン - 結合タンパク質若しくはグルタチオン S - 転移酵素を含む融合タンパク質）、（カルモジュリン / ATPアーゼ、プロテインキナーゼ、ホスホジエステラーゼ若しくは神経伝達物質）、（L - アルギニン若しくは p - アミノベンズアミジン / セリンプロテアーゼ）、（L - リジン / プラスミノゲン（及びアクチベーター）若しくは rRNA）、（AMP、ADP若しくはATP / 酵素補因子）、（レクチン / グルカンタンパク質、糖脂質（glucolipid）若しくは多糖類）、（ヘパリン / 成長因子及び凝固因子、ステロイド受容体、エンドヌクレアーゼ、リポタンパク質若しくはリパーゼ）、又は（シバクロンブルー（登録商標） / NAD若しくはNADP酵素補因子、アルブミン、凝固因子若しくはインターフェロン）、又は対応する逆のペア、（抗原 / 抗体）、（ハプテン / 抗体）、（抗体 / 抗原）、（抗体 / ハプテン）、（ニトリロ三酢酸（NTA） / 遷移金属）、（EDTA / 遷移金属）、（フェニルボロン酸（APB） / サリチルヒドロキサム酸（ASH））又は（オリゴヌクレオチド / 相補的なオリゴヌクレオチド）。

30

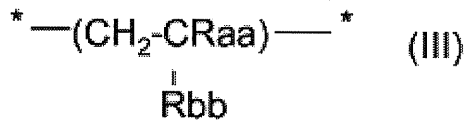
40

【0099】

本発明のキットであって、両親媒性分子と担体が、両親媒性分子中の官能基（単数又は複数）と、担体に付着した官能基（単数又は複数）との間の特異的な受容体 - リガンド結合により結合するものにおいては、両親媒性分子として、上記で一般的に定義されたように式（I）又は（II）で表されるビニルポリマー、或いは、式（I）又は（II）で表される上記のポリマーの有利な実施態様として提供されるビニルポリマーであって、以下の式で表されるモノマーを0から4%の間の割合で更に含むビニルポリマーを使用することが、とりわけ有利である。

【0100】

【化5】



【0101】

式中：

R a a は、水素原子又はメチル基であり；

R b b は、C O O R c c、又は - C O S R c c 若しくは - C O R c c 若しくは C O N R c c R d d 基を表し、

式中、

R c c は、該受容体 - リガンドペアの第 1 の半分を与える両親媒性分子中の官能基を表し、且つ、

R d d は、(C ₁ - C ₅) アルキル基、アルキルスルホン酸、水素原子、糖部分、m が 1 から 4 の範囲内である 1 級、2 級、又は 3 級ヒドロキシアルキル - (C H ₂) _m O H、特に 4 から 1 0 のアルキレンオキサイドユニットを有するポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基、t が 1 から 5 までの整数であり且つ R f 1、R f 2 が同一又は異なり水素原子又は (C ₁ - C ₄) アルキル基を表す (C H ₂) _t - N R f 1 R f 2 基を表す。

20

【0102】

この場合において、該ペア（両親媒性分子中の官能基 / 担体に付着した官能基）は、上記のものから選択するのが有利である。

【0103】

本発明のキットの別の有利な実施態様においては、該担体と該両親媒性分子が、該両親媒性分子中の少なくとも 1 つの反応性官能基と、該担体に付着した少なくとも 1 つの反応性官能基との間の共有結合により相互作用する。より詳細には、該キットは以下のような特徴であることが好ましい：

a) 該両親媒性分子が、化学反応性ペアの第 1 の半分を与える少なくとも 1 つの官能基を更に含み、

30

b) 該担体が、該化学反応性ペアの第 2 の半分を与える、担体表面に付着した少なくとも 1 つの官能基を更に含み、且つ

c) 該担体上への該両親媒性分子の結合が、該両親媒性分子の官能基（単数又は複数）と該担体に付着した官能基（単数又は複数）と化学反応させることにより行われる。

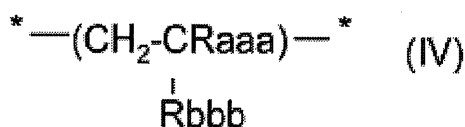
【0104】

本発明のキットであって、両親媒性分子と担体が、両親媒性分子中の少なくとも 1 つの反応性官能基（単数又は複数）と、担体に付着した反応性官能基（単数又は複数）との間で共有結合するものにおいては、両親媒性分子として、上記で一般的に定義されたような式 (I) 又は (II) で表されるビニルポリマー、或いは、式 (I) 又は (II) で表される上記のポリマーの有利な実施態様として提供されるビニルポリマーであって、以下の式で表されるモノマーを 0 から 4 % の間の割合で更に含むビニルポリマーを使用することが、とりわけ有利である。

40

【0105】

【化6】



【0106】

50

式中：

R a a a は、水素原子又はメチル基であり；

R b b b は、C O O R c c c、又は - C O S R c c c 若しくは - C O R c c c 若しくは C O N R c c c R d d d 基を表し、

式中、

R c c c は、該化学反応性ペアの第 1 の半分を与える両親媒性分子中の反応性官能基を表し、且つ、

R d d は、(C ₁ - C ₅) アルキル基、アルキルスルホン酸、水素原子、糖部分、m が 1 から 4 の範囲内である 1 級、2 級、又は 3 級ヒドロキシアルキル - (C H ₂) m O H、特に 4 から 10 のアルキレンオキサイドユニットを有するポリオキシエチレンなどのポリオキシアルキレン、双性イオン基、t が 1 から 5 までの整数であり且つ R f 1、R f 2 が同一又は異なり、水素原子又は (C ₁ - C ₄) アルキル基を表す (C H ₂) _t - N R f 1 R f 2 基を表す。

【 0 1 0 7 】

これらのキットにおいては、該ペア（両親媒性分子中の反応性官能基 / 担体に付着した反応性官能基）は、上記のものから選択するのが有利である。

【 0 1 0 8 】

更に本発明は、膜タンパク質を複合体化させ、担体上へと付着させるための、両親媒性分子の使用に関する。該両親媒性分子、該膜タンパク質、及び該担体は、上記の両親媒性分子、膜タンパク質、及び担体からなる群のいずれであってもよい。

【 0 1 0 9 】

最後に本発明は、上記で定義された任意の両親媒性分子であって、受容体 - リガンド分子ペアの第 1 の半分又は化学反応性ペアの第 1 の半分を与える、少なくとも 1 つの官能基を更に含むものにも関する。

【 0 1 1 0 】

1 番目の実施態様においては、該両親媒性分子は、受容体 - リガンド分子ペアの第 1 の半分を与える少なくとも 1 つの官能基を更に含む。そのような官能性両親媒性分子は、該受容体 - リガンド分子ペアの第 2 の半分を与える少なくとも 1 つの官能基をその表面に任意の手段により付着した任意の膜タンパク質を、両親媒性分子中の官能基（単数又は複数）と担体に付着した官能基（単数又は複数）との間の特異的な受容体 - リガンド結合により、担体に結合させることができる。両親媒性分子中の該官能基（単数又は複数）は、ビオチン、アビジン、グルタチオン、グルタチオン S - 転移酵素、カルモジュリン、A T P アーゼ、プロテインキナーゼ、ホスホジエステラーゼ、神経伝達物質、L - アルギニン、p - アミノベンズアミジン、セリンプロテアーゼ、L - リジン、プラスミノゲン（及びアクチベーター）、r R N A、A M P、A D P、A T P、酵素補因子、レクチン、グルカンタンパク質、糖脂質（glucolipid）、多糖類、ヘパリン、成長因子及び凝固因子、ステロイド受容体、エンドヌクレアーゼ、リポタンパク質、リパーゼ、シバクロンブルー（登録商標）、N A D 若しくは N A D P 酵素補因子、アルブミン、凝固因子、インターフェロン、抗原、ハプテン、抗体、ニトリロ三酢酸（N T A）、E D T A、フェニルボロン酸（A P B）、サリチルヒドロキサム酸（A S H）、オリゴヌクレオチド、シクロペンタジエニル基、アルキニル基又はアルコキシシルアミン基から選択するのが有利である。好ましくは、両親媒性分子中の該官能基（単数又は複数）は、ビオチン、アビジン、グルタチオン、グルタチオン S - 転移酵素、抗原、ハプテン、抗体、ニトリロ三酢酸（N T A）、E D T A 又はオリゴヌクレオチドから選択する。

【 0 1 1 1 】

更に、該両親媒性分子は、式（I）又は（II）で表されるポリマーであって、以下の式で表されるモノマーを 0 から 4 % の間の割合で更に含むものであることが有利であり、式中、R a a 及び R b b は上記で定義されたものである。

【 0 1 1 2 】

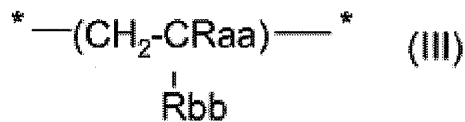
10

20

30

40

【化7】



【0113】

2番目の実施態様においては、該両親媒性分子は、化学反応性ペアの第1の半分を与える少なくとも1つの官能基を、更に含む。そのような官能性両親媒性分子は、任意の膜タンパク質を、該化学反応性ペアの第2の半分を与えるその表面に任意の手段により付着した少なくとも1つの反応性官能基を含む担体と、該両親媒性分子中の反応性官能基（単数又は複数）と該担体に付着した反応性官能基（単数又は複数）との間の共有結合を通して、結合させることができる。該両親媒性分子における反応性官能基ペア（単数又は複数）は、上記のものから選択するのが有利である。

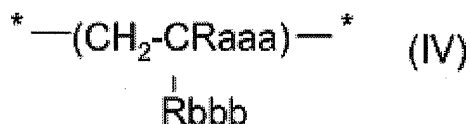
10

【0114】

更に、該両親媒性分子は、式(I)又は(II)で表されるポリマーであって、以下の式で表されるモノマーを0から4%の間の割合で更に含むものであることが有利であり、式中、Raaa及びRbbbは上記で定義されたものである。

【0115】

【化8】



20

【0116】

本発明の製品であって、担体及び上記のように膜タンパク質と複合体化された両親媒性分子を用いて担体表面に付着した少なくとも1つの膜タンパク質を含むものの、他の適用は、そのような製品を、サンプル中の膜タンパク質の質量分析アッセイの過程における一過性の工程として、使用することを含む。

30

【0117】

事実、膜タンパク質の場合は、タンパク質同定のためのプロテオミクスの非常に有益な技術である質量分析が、界面活性剤の存在により、緩やかなタンパク質分解を受けた膜タンパク質由来のタンパク質又はペプチドの検出が妨げられるため、非常に難しい。上記のような両親媒性分子による固定は、界面活性剤を取り除きつつ、両親媒性分子を用いて担体上に固定された膜タンパク質の部分的なタンパク質分解をも可能とすることにより、この問題を克服するための非常に賢い手段を提供する（図8参照）。

【0118】

従って本発明は、担体及び上記のように膜タンパク質と複合体化された両親媒性分子を用いて担体表面に付着した少なくとも1つの膜タンパク質を含む本発明の製品を製造する工程を含む、サンプル中における膜タンパク質の分析方法にも関する。

40

【0119】

好ましい実施態様においては、該方法は以下の工程を含む：

- a) 膜タンパク質を界面活性剤中に溶解し、
- b) 該膜タンパク質を、上記の両親媒性分子と複合体化させ、界面活性剤を除去し、
- c) 該膜タンパク質を、上記の担体上へ、該両親媒性分子を通して固定し、
- d) 膜タンパク質のタンパク質断片を生成しつつ、膜貫通ドメインが該両親媒性分子と複合体形成して該担体へ付着したままとなるよう、徹底的に洗浄し、プロテアーゼを加え、
- e) 膜貫通ドメインが該両親媒性分子と複合体化して結合したままである該担体を取り

50

除き、当該タンパク質断片を、質量分析により分析する。

【0120】

本発明のこの適用に対しては、上記の種々の担体、種々の両親媒性分子、両親媒性分子と担体の種々の結合型を用いることができる。

【0121】

有利な実施態様においては、該担体は特に磁気ビーズから成っていてもよく、この場合、工程 e) にて、磁石により容易に分離できる。

【0122】

有利な両親媒性分子は、具体的には、上記の任意のビニルポリマーであってもよい。

【0123】

該両親媒性分子は、例えばビオチン付加し、該担体は該両親媒性分子を担体に結合させるためアビジンコーティングすることができる。

【0124】

これらの様々な好ましい実施態様は、当然のことながら組み合わせてもよい。

【実施例】

【0125】

実施例 1 . ビオチン化アンフィポルによる、ストレプトアビジン標識チップ表面への膜タンパク質の固定

1 . 1 原理

膜タンパク質の固体担体表面への固定のために開発された実験原理は以下のとおりである (図 2) : 膜タンパク質は、界面活性剤にて可溶化し (工程 a) 次いで、ビオチン化アンフィポルで捕獲し、界面活性剤を除去する (固定 b) ; 得られた複合体を、ストレプトアビジン基をグラフトした担体と接触させ、特異的なビオチン / アビジン相互作用により複合体を担体と結合させる (工程 c) 。タンパク質リガンドを担体上にて循環させることで、リガンド / タンパク質相互作用を研究することができる (工程 d) 。

【0126】

固定化は、表面プラズモン共鳴 (S P R) 技術により実験的にモニターした。この技術によりアッセイ担体と相互作用する循環分子により引き起こされた表面プラズモン共鳴の変化を継続して観察することで、循環分子と 1 以上の固定化分子 (単数又は複数) との間の相互作用を検出し、リアルタイム・モニタリングを行うことが可能である。S P R 実験の結果から、担体と相互作用している物質の量を、時間でモニターすることができる。

【0127】

1 . 2 ビオチン化アンフィポル (B A p o l) の合成及び溶液中の挙動

1 . 2 . 1 ビオチン化アンフィポル (B A p o l) の合成

B A p o l の構造を図 3 に示す。

B A p o l の合成方法は、非官能性アンフィポルの合成方法 (7、16 - 17) から派生したものであり、低分子量のポリアクリル酸のカルボン酸官能性と、イソプロピルアミン及びオクチルアミンなどの適切に選択されたアルキルアミン、並びにこの特定な場合においては、低い比率で、選択的に単保護されたエチレンジアミンとで、アミド結合を形成する工程を含む。ポリマーに結合していないアミン官能基の脱保護に際しては、官能性アンフィポル (「普遍的 (universal) 」アンフィポル、又は「U A P o l」; 図 2) が得られ、それを任意の十分に活性な基質上にて反応し得る。従って B A p o l は、U A P o l のアミン官能基が、D - ビオチンサクシニミジルエステルと反応することで得られる (図 3) 。

【0128】

1 . 2 . 2 アッセイ

B A P o l の溶液中特性は、非ビオチン化 A P o l s のものと同一であり、特に、同サイズ、同分子量分布の粒子を形成する。

更に B A P o l で捕獲された膜タンパク質は、(界面活性剤なしでも凝集せず) 溶液中で適切に維持され、非ビオチン化アンフィポルと同様である。

10

20

30

40

50

要約するとBAPo1は、ビオチン分子がグラフトされているが、アビジン又はストレプトアビジンに特異的に結合するという能力以外は、ビオチン-フリーのAPo1と同じ物理化学的及び生化学特性を有しているため、膜タンパク質の複合体化させ、界面活性剤なしで水溶性として担体と結合させるために、使用することが可能である。

【0129】

1.3 ストレプトアビジン基がグラフトされた担体とアンフィポルの相互作用

非ビオチン化アンフィポル(HAPo1)及びビオチン化アンフィポル(BAPo1)の溶液を、ストレプトアビジン基がグラフトされた担体(SA担体)の2つの別々のチャンネルに、別々に注入した。

得られた結果によれば、注入後、両ポリマーとも、SA担体へ付着することが示されたが(図4)、結合したBAPo1の重量は、HAPo1の重量の約3倍であった。

両者を区別しているのはビオチングラフトの有無だけであることから、この実験により、アンフィポルのチップへの高い吸着率は、ビオチンの存在に起因することが確認できた。

【0130】

1.4 BAPo1に捕獲された膜タンパク質の脱着及びリガンド認識検査

生化学が周知であり、そのAPo1の挙動も事前に検査されている以下の4つのモデル膜タンパク質を用いて、本発明の膜タンパク質の固定の方法を検査した: OmpAタンパク質の膜貫通ドメイン(tOmpA)、バクテリオロドプシン(BP)、b₆fシトクロム(b₆f)及びbc₁シトクロム(bc₁)である。

更にSPRによって膜タンパク質/リガンド相互作用をモニターするためのリガンドとして、これら4つの各タンパク質に対して産生された抗体を含有するウサギ血清を調製した。

【0131】

1.4.1 SA担体上への膜タンパク質の結合方法

これらの4つのタンパク質をBAPo1にて捕獲した:

- tOmpAは、6g/lのオクチルテトラオキシエチレン界面活性剤(C₈E₄)存在下では、濃度1.2g/lで溶解して利用できる。100g/lのBAPo1水溶液18μlを500μlのタンパク質溶液に加えることにより(即ち1gのtOmpAにつき4gのBAPo1)、捕獲を行った。15分間インキュベーション後、30mgのバイオ-ビーズを加え、攪拌下で3時間、4にてインキュベーションを行い、その後に溶液を回収し、バイオ-ビーズを除去した。

- BR溶液は、界面活性剤オクチルチオグルコシド(OTG)中にて1g/lのタンパク質を含有し、OTGは20mMである。100g/lのBAPo1水溶液23μlを450μlのタンパク質溶液に加えた(即ち1gのBRにつき5gのBAPo1)。15分間インキュベーション後、30mgのバイオ-ビーズを加え、攪拌下で3時間、4にてインキュベーションを行い、その後に溶液を回収し、バイオ-ビーズを除去した。

- b₆f溶液は、界面活性剤ラウリルマルチド(LM)中にて0.27g/lのタンパク質及び0.1g/lのLMを含有する。100g/lのBAPo1水溶液1.2μlを150μlのタンパク質溶液に加えた(即ち1gのb₆fにつき3gのBAPo1)。15分間インキュベーション後、140mgのバイオ-ビーズを加え、攪拌下で3時間、4にてインキュベーションを行い、その後に溶液を回収し、バイオ-ビーズを除去した。

- bc₁溶液は、LM溶液中35g/lのタンパク質及び0.1g/lのLMを含有する。100g/lのBAPo1水溶液119μlを225μlのタンパク質溶液に加えた(即ち1gのbc₁につき1.5gのBAPo1)。15分間インキュベーション後、90mgのバイオ-ビーズを加え、攪拌下で3時間、4にてインキュベーションを行い、その後に溶液を回収し、バイオ-ビーズを除去した。

【0132】

次に、得られたタンパク質/BAPo1複合体及びBAPo1単体を別々のSA担体の

チャンネルに置いた：溶液は全てNaCl - HEPES緩衝液（150mM NaCl、10mM HEPES、pH7.4）で希釈してBAPo1の濃度を30μMに調整し、次いで各々100μlの分量を、各溶液がSA担体上の別々のチャンネルを通るように、ピアコア2000（Biacore 2000）機器に注入した。注入間期にはNaCl - HEPES緩衝液を循環させた。循環流は注入時、注入間期ともに10μl/分に設定した。

実験により、該物質が、該担体に、効果的且つ非可逆的に結合することが示された（図5）。

【0133】

1.4.2 BAPo1によりSA担体上に固定された膜タンパク質へのリガンド結合アッセイ

続いて、任意の抗体のみを保持し、NaCl - HEPES緩衝液で100倍に希釈した精製血清を用いて、抗体/固定物質の認識実験を行った。

要約すると、あらかじめBAPo1又はBAPo1に捕獲されたタンパク質でコーティングしたチャンネルに、10μlの免疫前精製血清（pre-i.）を注入し、続いてtOmpA（Post-i.-OA）、BR（Post-i.-BR）、b₆f（Post-i.-b₆f）そして続いてbc1（Post-i.-bc1）に対して産生された免疫後の血清を注入した。注入期間は60秒で、時刻ゼロを矢印で示した。注入間期には、NaCl - HEPES緩衝液（150mM NaCl、HEPES 10mM pH=7.4）を担体上に流した。各々の記録は異なるサンプルでコーティングされたチャンネルより得た。

【0134】

観察された応答は、全て特異的であった（図6参照）：全体として、免疫後血清を検査し、且つ固定化に使用した（それに対して血清抗体が産生された）タンパク質を保有するチャンネル上を流れる場合のみ、注入後もSPRシグナルが高いままである、という結果が示された。

【0135】

これにより膜タンパク質は、チャンネル固体上に固定されたことが確かめられた。またこの開発された方法は、膜タンパク質とリガンドとの間の相互作用をモニターするために用いるのにも便利であることが示された。

【0136】

更に、非精製血清を用いて同様の実験を行ったところ、同様の結果となった。つまり特異的リガンドは、非精製血清のような極度に複雑な溶媒内においても検出され得ることが示された（データ示さず）。

【0137】

1.5 担体上のタンパク質固定媒介剤の決定

タンパク質のSA担体への結合が、特異的なビオチン/ストレプトアビジン結合によりポリマーに共有結合したビオチンにより媒介されているかについて調べるため、対照実験において、検査するタンパク質を（ビオチン化されていない）HApo1又は（ビオチン化された）BAPo1のどちらかにて捕獲後にチップ上に置き、得られた応答を比較した。

結果から、タンパク質がBAPo1に捕獲されていた場合にのみ、抗体はSA担体に有意に結合し、従って、SA担体に置かれたタンパク質を認識することが示された（図7参照）。

【0138】

1.6 結論

これらの結果から、担体上の膜タンパク質の固定のための本発明の方法の信頼性及び効力が実証された。事実、実験結果によって、アンフィポルが、化学的に適切に生成されたものであれば（この場合においてはビオチンのグラフトによるが、他の多くの取得方法が用いられてもよい）、過度の開発をせずとも、固体担体の表面における任意のタンパク質の固定に容易に用いることができることが示された。

10

20

30

40

50

【0139】

更に、得られた結果から、このように固定されたタンパク質はリガンドとの相互作用の研究（今回のケースにおいては、循環抗体の検出）に使用可能であることが示された。担体及びその表面に付着した1つ以上の膜タンパク質を含む本発明の製品は、従って、担体表面に固定された膜タンパク質のリガンドの生物試料中の存否を検出するために使用でき、従って、例えば以下のような、種々のタイプの適用が可能である：

- ・本明細書中にて示されたように、膜抗原に対して産生された循環抗体を検出する、又は

- ・薬理的に価値のある膜受容体リガンドについて、化合物バンクをスクリーニングし、該受容体のアゴニスト若しくはアンタゴニストを同定する。

10

【0140】

更に、得られた結果から、このように固定されたタンパク質は、酵素反応装置を与えるのに使用し得ることが示された：担体（ビーズ、膜、繊維、ナノチューブなど）及びその表面に付着した1つ以上の膜タンパク質を含む本発明の製品は、該タンパク質が酵素作用を有する溶液中に循環している生産物を、該タンパク質に暴露するために、実際に使用可能である。

【0141】

実施例2． ビオチン化アンフィポルによるストレプトアビジン標識磁気ビーズ表面での膜タンパク質の固定

本発明者らは、ストレプトアビジンに結合させて官能基化した磁気ビーズ（SAビーズ）上におけるバクテリオロドプシン（BR）の固定を試験した。

20

【0142】

以下の方法により、BRとビオチン化アンフィポル（BAPo1）を複合体化させた：界面活性剤オクチルチオグルコシド（OTG）中のBR溶液は、1.1g/lのタンパク質と、18mMのOTGを含有する。100g/lのBAPo1水溶液17μlを300μlのタンパク質溶液に加えた（即ち1gのBRにつき5gのBAPo1）。15分間インキュベーション後、80mgのバイオ-ビーズを加え、攪拌下で3時間、4にてインキュベーションを行い（OTGの吸着）、その後溶液を回収し、バイオ-ビーズを除去した。

30

【0143】

SAビーズ100mgをNaCl-HEPES緩衝液（150mM NaCl、10mM HEPES、pH7.4）にて3回洗浄し、次いで過剰の液体を除去した；タンパク質溶液はNaCl-HEPES緩衝液中にて13mg/Lに希釈した。

【0144】

時刻0において、ビーズにタンパク質溶液を加え、混合物をボルテックスにて4で攪拌した。サンプルを1時間45分後に回収した。磁石でビーズを分離し、上清を解析した。BRの固定は、ビーズ存在下のインキュベーションの前後で溶液の光学密度を測定して、モニターした。

【0145】

結果を図9に図解する。結果から、インキュベーション後は、560nmにおけるBRに特徴的なピークが消失していることが示され、BRがSA磁気ビーズに結合したことが示される。

40

これらの結果より、ビーズに膜タンパク質を固定することも可能であることが実証された。

【0146】

実施例3．ポリヒスチジン標識アンフィポル（HISTAPo1）の合成

ビオチン化アンフィポル（BAPo1）の構造を図3に示す。

ポリヒスチジン標識アンフィポル（HISTAPo1）の合成方法は、非官能性アンフィポルの合成方法（7、16-17）に由来し、3つの工程を含む。

【0147】

50

最初の工程は、低分子量のポリアクリル酸のカルボン酸官能基と、イソプロピルアミン及びオクチルアミンなどの適切に選択されたアルキルアミンで、アミド結合を形成することを含む。

二番目の工程は、ヒスチジンヘキサマーの作成に關与する。この合成は、選択的に保護されたモノマーのダブルカップリングに関する自動化技術を用いて、固体担体上にて行われる。

最後の工程は、ペプチドのN末端と、合成の最初の工程の結果物であるアンフィポルの酸性官能基の縮合を含む。該ペプチドは、側鎖が保護され固体担体上に結合されたままの状態を用いる。使用したアンフィポル及びペプチドの量は、グラフトされたポリ(ヒスチジン)標識の量の2%を超えないように計算する。ペプチドを脱保護し、固体担体から切断後、H I S T A P o l を従来法により精製する。該合成を図10に図示した。

【0148】

このような合成は、別のタイプのアンフィポル又は両親媒性分子を用いて行うこともできる。更には、他の合成方法を用いて両親媒性分子、特にポリ(ヒスチジン)標識で標識されたアンフィポルの合成を行っても良い。

【0149】

このような官能性アンフィポルは、これらのアンフィポルと複合体化された膜タンパク質を、Ni-NTA基保有担体へ付着させるのに用いてもよい。

【0150】

文献目録

1. Giess F. et al. (2004). The protein-tethered lipid bilayer: a novel mimic of the biological membrane. *Biophys. J.* 87(5), 3213-20.
2. Pal P. et al. (2005). A novel immobilization method for single protein spFRER studies. *Biophys. J.* 89(2), L11-3
3. Hoffman T.L. et al. (2000) A biosensor assay for studying ligand-membrane receptor interactions : binding of antibodies and HIV-1 Env to chemokine receptors. *PNAS*, 97, 11215-11220.
4. Minic J. et al. (2005). Immobilization of native membrane-bound rhodopsin on biosensor surfaces. *Biochim. Biophys. Acta*, 1724(3), 324-32
5. Cooper M.A (2002) Optical biosensor in drug discovery. *Nat. rev. Drug Discov.* 1, 515-528
6. 欧州特許第0946875号
7. Tribet, C, Audebert, R. & Popot, J.-L. (1996). Amphipols: polymers that keep membrane proteins soluble in aqueous solutions. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 93, 15047-15050.
8. Popot, J.-L., Berry, E. A., Charvolin, D., Creuzenet, C, Ebel, C, Engelman, D. M., Flotenmeyer, M., Giusti, F., Gohon, Y., Herve, P., Hong, Q., Lakey, J. H., Leonard, K., Shuman, H. A., Timmins, P., Warschawski, D. E., Zito, F., Zoonens, M., Pucci, B. & Tribet, C. (2003). Amphipols: polymeric surfactants for membrane biology research. *Cell. Mol. Life Sci.* 60, 1559-1574.
9. Zoonens, M., Catoire, L. J., Giusti, F. & Popot, J.-L. (2005). NMR study of a membrane protein in detergent-free aqueous solution. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 102, 8893-8898.
10. Picard, M., Dahmane, T., Garrigos, M., Gauron, C, Giusti, F., le Maire, M., Popot, J.-L. & Champeil, P. (2006). Protective and inhibitory effects of various types of amphipols on the Ca²⁺-ATPase from sarcoplasmic reticulum: a comparative study. *Biochemistry* 45, 1861-1869.
11. Nagy, J. K., Kuhn Hoffmann, A., Keyes, M. H., Gray, D. N., Oxenoid, K. & Sanders, C. R. (2001). Use of amphipathic polymers to deliver a membrane protein to lipid bilayers. *FEBS Lett.* 501, 115-120.

10

20

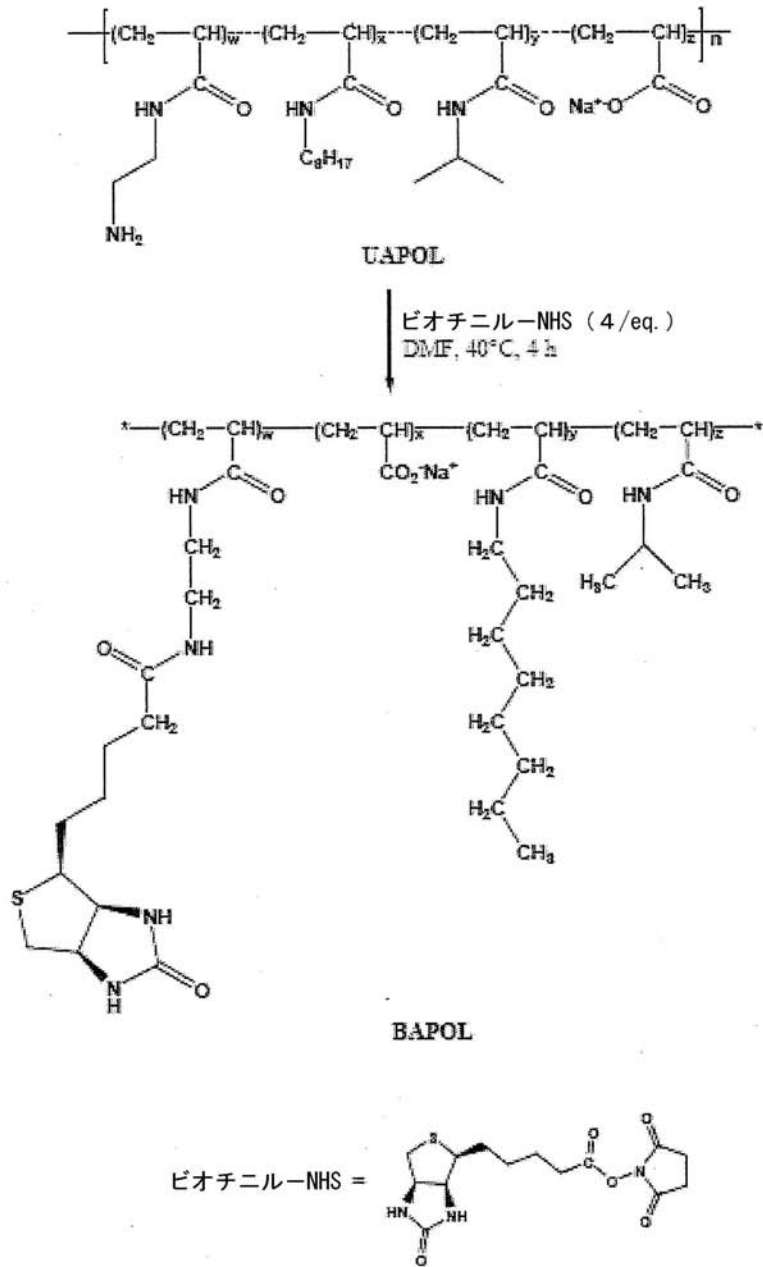
30

40

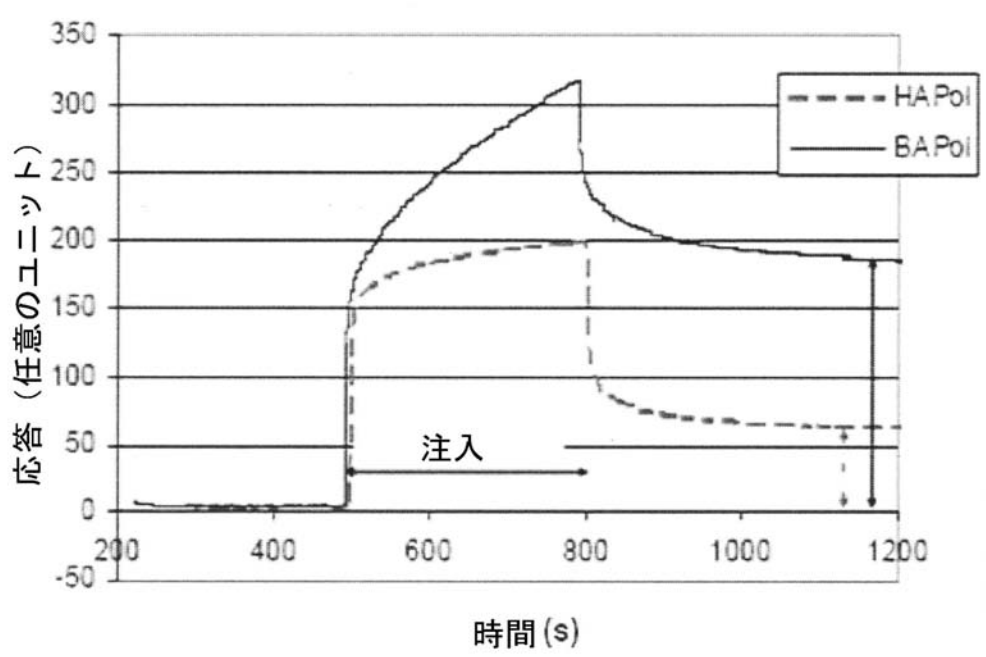
50

12. Q. Xu, K. S. Lam, Protein and Chemical Microarrays: Powerful Tools for Proteomics, *J. Biomed. Biotechnol.*, 2003, 257, 2003.
13. M. N. Yousaf, M. Mrksich, Diels-Alder Reaction for the Selective Immobilization of Protein to Electroactive Self-Assembled Monolayers, *J. Am. Chem. Soc.*, 121, 4286, 1999.
14. N. K. Devaraj, G. P. Miller, W. Ebina, B. Kakaradov, J. P. Collman, E. T. Kool, C. E. D. Chidsey, Chemoselective Covalent Coupling of Oligonucleotide Probes to Self-Assembled Monolayers, *J. Am. Chem. Soc.*, 127, 6800, 2005.
15. I. Taniguchi, A. M. Mayes, E. W. L. Chan, L. G. Griffith, A Chemoselective Approach to Grafting Biodegradable Polyesters, *Macromolecules*, 38, 216-219, 2005.
16. Gohon, Y., Pavlov, G., Timmins, P., Tribet, C, Popot, J.-L. & Ebel, C. (2004). Partial specific volume and solvent interactions of amphipol A8-35. *Anal. Biochem.* 334, 318-334.
17. Gohon, Y., Giusti, F., Prata, C, Charvolin, D., Timmins, P., Ebel, C, Tribet, C. & Popot, J.-L. (2006). Well-defined nanoparticles formed by hydrophobic assembly of a short and polydisperse random terpolymer, amphipol A8-35. *Langmuir* 22, 1281-1290.

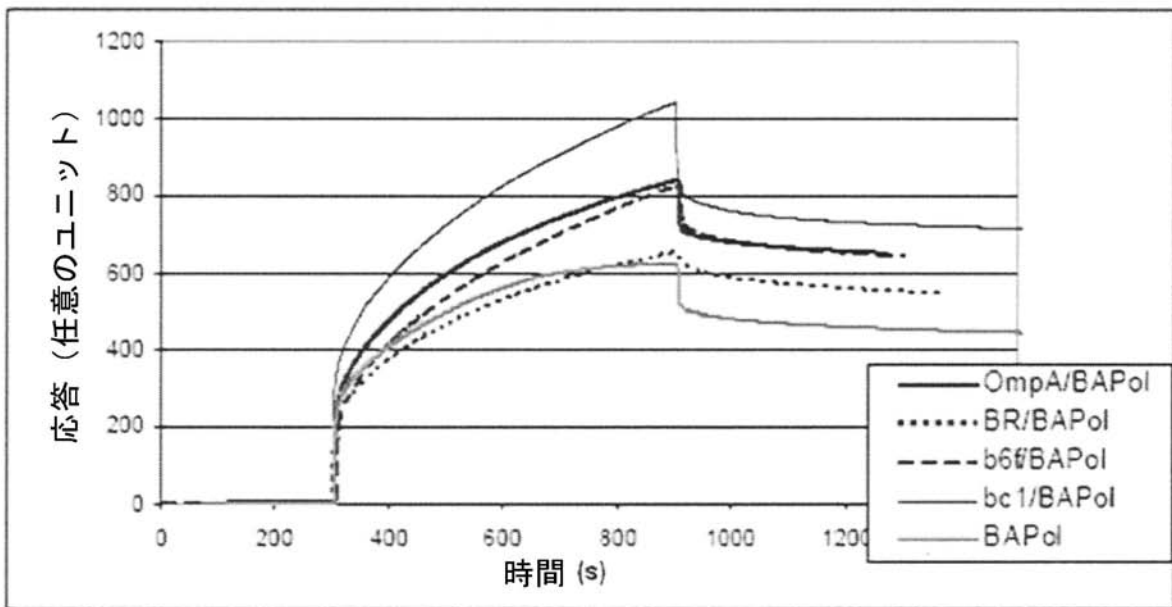
【 図 3 】



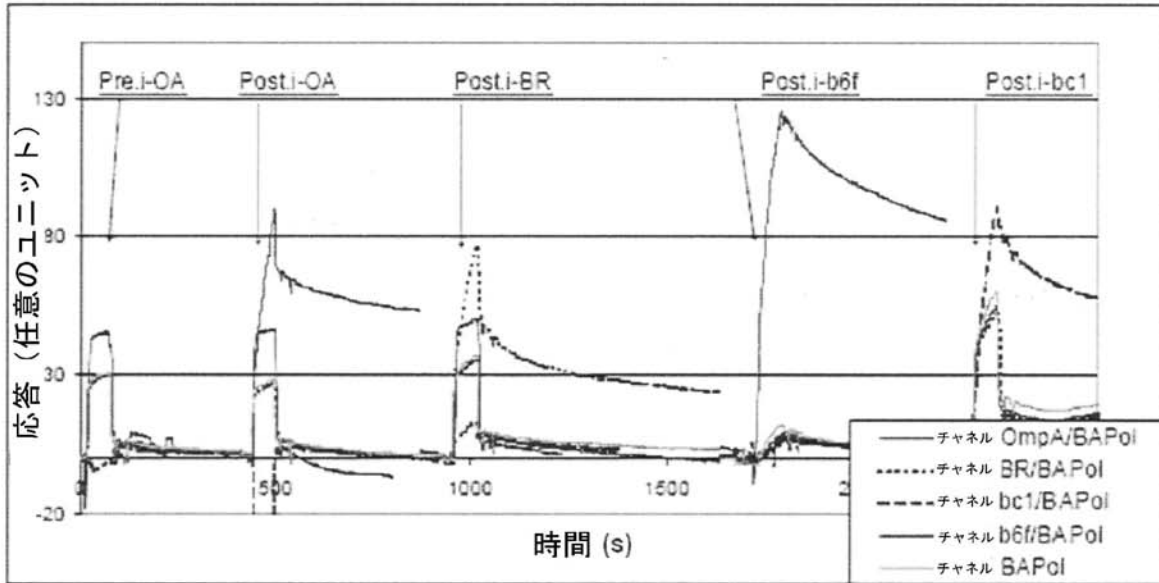
【 図 4 】



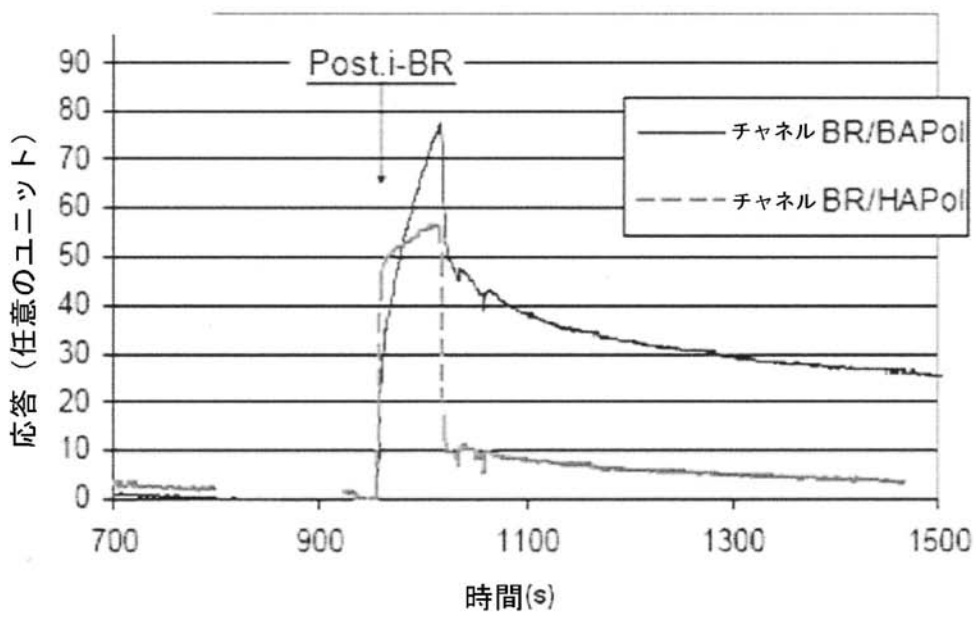
【 図 5 】



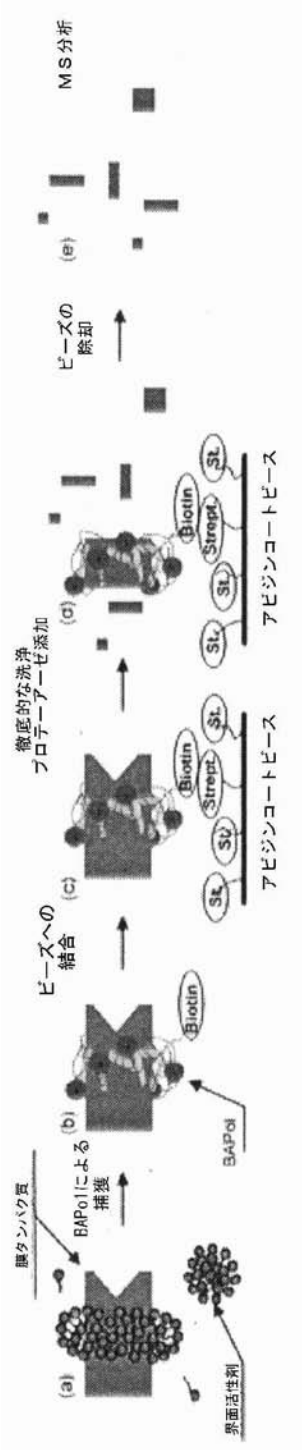
【 図 6 】



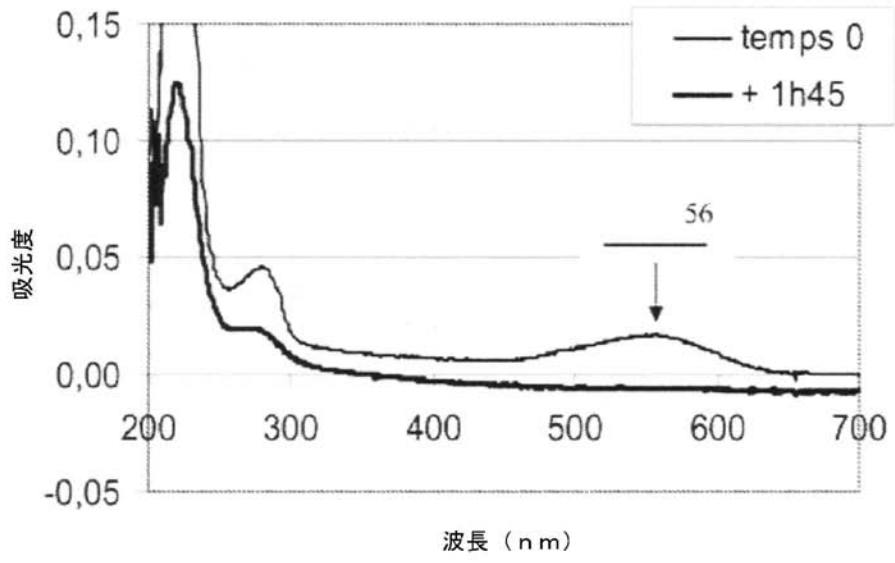
【 図 7 】



【 図 8 】



【 図 9 】



【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/EP2007/062277

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER INV. C07K1/107 G01N33/68 C07K17/06		
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) C07K		
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) EPO-Internal, CHEM ABS Data		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DATABASE CA [Online] CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; 1991, PIDGEON, CHARLES ET AL: "Immobilized artificial membrane chromatography: rapid purification of functional membrane proteins" XP002438251 retrieved from STN Database accession no. 114:224839 abstract & ANALYTICAL BIOCHEMISTRY, 194(1), 163-73 CODEN: ANBCA2; ISSN: 0003-2697, 1991, abstract	1
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C.		
<input checked="" type="checkbox"/> See patent family annex.		
* Special categories of cited documents :		
A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance *E* earlier document but published on or after the international filing date *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		
T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention *X* document of particular relevance: the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone *Y* document of particular relevance: the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art *Z* document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search 25 février 2008		Date of mailing of the international search report 05/03/2008
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5618 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 940-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 940-3015		Authorized officer Masturzo, Pietro

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/EP2007/062277

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 98/27434 A (CNRS) 25 June 1998 (1998-06-25) cited in the application the whole document	1-29
A	C L POCANSCHI ET AL.: "Amphipatic polymers: tools to fold integral membrane proteins to their active forms" BIOCHEMISTRY., vol. 45, no. 47, April 2006 (2006-04), pages 13954-13961, XP002438248 US AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. EASTON, PA. the whole document	1-29
A	Y GOHON ET AL.: "Well-defind nanoparticles formed by hydrophobic assembly of a short and polydisperse random terpolymer, Amphipol A8-35" LANGMUIR., vol. 22, no. 3, June 2006 (2006-06), pages 1281-1290, XP002470386 US ACS, WASHINGTON, DC. the whole document	1
A	J.-L. POPOT ET AL.: "Amphipols: polymeric surfactants for membrane biology research" CMLS CELLULAR AND MOLECULAR LIFE SCIENCES., vol. 60, 2003, pages 1559-1574, XP002470387 DE BIRKHAUSER VERLAG, HEIDELBERG. the whole document	1
X	H LIU ET AL: "Single-step purification of rat liver aldolase using immobilized artificial membrane chromatography" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY, BIOMEDICAL APPLICATIONS., vol. 703, 1997, pages 53-62, XP004100020 NL ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V. AMSTERDAM. 1431977 the whole document	1
A	S ONG ET AL.: "Immobilized artificial-membrane chromatography" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY, CHROMATOGRAPHIC REVIEWS., vol. 728, 1996, pages 113-128, XP004039444 NL ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V. AMSTERDAM. the whole document	1-31

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application no.

PCT/EP2007/062277

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WD 9827434 A	25-06-1998	DE 69633742 D1	02-12-2004
		DE 69633742 T2	03-11-2005
		EP 0946875 A1	06-10-1999
		JP 2001519836 T	23-10-2001
		US 6492501 B1	10-12-2002

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°

PCT/EP2007/062277

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE	
INV. C07K1/107	G01N33/68 C07K17/06
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB	
B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE	
Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C07K	
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche	
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, CHEM ABS Data	
C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents
	no. des revendications visées
X	DATABASE CA [Online] CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; 1991, PIDGEON, CHARLES ET AL: "Immobilized artificial membrane chromatography: rapid purification of functional membrane proteins" XPO02438251 extrait de STN Database accession no. 114:224839 abrégé & ANALYTICAL BIOCHEMISTRY, 194(1), 163-73 CODEN: ANBCA2; ISSN: 0003-2697, 1991, abrégé -/--
	1
<input checked="" type="checkbox"/>	Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents
<input checked="" type="checkbox"/>	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
* Catégories spéciales de documents cités:	
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	"I" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date	"X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	"Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens	"&" document qui fait partie de la même famille de brevets
"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
25 février 2008	05/03/2008
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tél (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Masturzo, Pietro

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°

PCT/EP2007/062277

C(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	WD 98/27434 A (CNRS) 25 juin 1998 (1998-06-25) cité dans la demande le document en entier	1-29
A	C L POCANSCHI ET AL.: "Amphipatic polymers: tools to fold integral membrane proteins to their active forms" BIOCHEMISTRY., vol. 45, no. 47, avr11 2006 (2006-04), pages 13954-13961, XP002438248 US AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. EASTON, PA. le document en entier	1-29
A	Y GOHON ET AL.: "Well-defined nanoparticles formed by hydrophobic assembly of a short and polydisperse random terpolymer, Amphipol A8-35" LANGMUIR., vol. 22, no. 3, juin 2006 (2006-06), pages 1281-1290, XP002470386 US ACS, WASHINGTON, DC. le document en entier	1
A	J.-L. POPOT ET AL.: "Amphipols: polymeric surfactants for membrane biology research" CMLS CELLULAR AND MOLECULAR LIFE SCIENCES., vol. 60, 2003, pages 1559-1574, XP002470387 DE BIRKHAUSER VERLAG, HEIDELBERG. le document en entier	1
X	H LIU ET AL: "Single-step purification of rat liver aldolase using immobilized artificial membrane chromatography" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY, BIOMEDICAL APPLICATIONS., vol. 703, 1997, pages 53-62, XP004100020 NL ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V. AMSTERDAM. 1431977 le document en entier	1
A	S ONG ET AL.: "Immobilized artificial-membrane chromatography" JOURNAL OF CHROMATOGRAPHY, CHROMATOGRAPHIC REVIEWS., vol. 728, 1996, pages 113-128, XP004039444 NL ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V. AMSTERDAM. le document en entier	1-31

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande internationale n°

PCT/EP2007/062277

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9827434 A	25-06-1998	DE 69633742 D1	02-12-2004
		DE 69633742 T2	03-11-2005
		EP 0946875 A1	06-10-1999
		JP 2001519836 T	23-10-2001
		US 6492501 B1	10-12-2002

フロントページの続き

(81)指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, 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, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MT, NL, PL, 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, BH, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SV, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW

(74)代理人 100125070

弁理士 土井 京子

(74)代理人 100136629

弁理士 鎌田 光宣

(74)代理人 100121212

弁理士 田村 弥栄子

(74)代理人 100122688

弁理士 山本 健二

(74)代理人 100117743

弁理士 村田 美由紀

(72)発明者 ボボ、ジャン - リュック

フランス国、エフ - 7 5 0 1 3 パリ、リュ レオン モーリス ノルドマン 1 0 2

(72)発明者 シャルボリン、デルフィーヌ

フランス国、エフ - 9 2 2 0 0 ニューリー スュール セーヌ、リュ ソヤー 9

(72)発明者 ジュスティ、ファブリス

フランス国、エフ - 9 2 3 3 0 ソー、リュ ドゥ ガストン リーヴィ 5

专利名称(译)	两亲物固定膜蛋白在载体上的作用		
公开(公告)号	JP2010509602A	公开(公告)日	2010-03-25
申请号	JP2009536722	申请日	2007-11-13
[标]申请(专利权)人(译)	中心国立拉尔外壳格哈德青色T恤的费用在习惯NTT强麦ES		
申请(专利权)人(译)	全国中心德拉RECHERCHE青色T恤费点击 (保存NTT耶鲁ES) Yuniberushite , 巴黎, 设置 - 丹尼斯·狄德罗		
[标]发明人	ポポジャンリュック シャルボリンデルフィーヌ ジュスティファブリス		
发明人	ポポ、ジャン-リュック シャルボリン、デルフィーヌ ジュスティ、ファブリス		
IPC分类号	G01N33/543 G01N33/53		
CPC分类号	C07K11/1077 C07K17/06		
FI分类号	G01N33/543.525.E G01N33/543.525.U G01N33/543.525.W G01N33/53.D		
代理人(译)	高岛肇 山本健二		
优先权	2006009882 2006-11-13 FR		
其他公开文献	JP5684476B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

本发明涉及膜蛋白在载体上的固定化领域。本发明提供一种制品，其包含载体和附着于其表面的至少一种膜蛋白，其中膜蛋白使用与膜蛋白复合的两亲分子附着于载体。关于产品。本发明还涉及制备此类产品的方法，以及诊断，药物设计和生物技术领域中的各种应用。本发明进一步涉及用于生产本发明产品的试剂盒，其包含载体和两亲分子以及功能性两亲分子，其中两亲分子和载体通过疏水键，离子彼此结合。并通过结合，特异性结合或共价键合相互作用。【选择图】无

