(19) **日本国特許庁(JP)**

(12) 公 開 特 許 公 報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2010-284161 (P2010-284161A)

最終頁に続く

(43) 公開日 平成22年12月24日(2010.12.24)

(51) Int.Cl.	F I		テーマコード (参考)
C12Q 1/68	(2006.01) C 1 2 Q	1/68 Z N A A	2G045
C12Q 1/02	(2006.01) C 1 2 Q	1/02	4BO24
A 6 1 K 39/395	(2006.01) A 6 1 K	39/395 E	4B063
A61K 39/00	(2006.01) A 6 1 K	39/395 T	40084
A 6 1 K 48/00	(2006.01) A 6 1 K	39/395 Y	40085
	審査請	求 有 請求項の数 1 OL	(全 95 頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号	特願2010-127374 (P2010-127374)	(71) 出願人 500034653	
(22) 出願日	平成22年6月3日(2010.6.3)	ジェンザイム	・コーポレーション
(62) 分割の表示	特願2005-502059 (P2005-502059)	アメリカ合衆[国 マサチューセッツ州 ケ
	の分割	ンブリッジ	ケンダル ストリート 50
原出願日	平成15年8月15日 (2003.8.15)	О	
(31) 優先権主張番号	60/403, 390	(71) 出願人 503392851	
(32) 優先日	平成14年8月15日 (2002.8.15)	ザ ジョンズ	ホプキンス ユニバーシテ
(33) 優先権主張国	米国 (US)	√	
(31) 優先権主張番号	60/458, 978	アメリカ合衆	国 メリーランド州 ボルテ
(32) 優先日	平成15年4月1日 (2003.4.1)	ィモア 5ス	フロアー チャールズ ス
(33) 優先権主張国	米国 (US)	トリートーノ・	-ス 100

(74)代理人 100102978

(74)代理人 100128048

弁理士 清水 初志

弁理士 新見 浩一

(54) 【発明の名称】脳内皮細胞発現パターン

(57)【要約】 (修正有)

【課題】脳腫瘍血管形成のより良好な理解を得るために、脳内皮細胞(EC)を単離するため、および遺伝子発現パターンを評価するための新しい技術を開発する。

【解決手段】正常および悪性の結腸直腸組織から誘導された脳ECからの転写物が非内皮細胞からの転写物と比較された場合、内皮中で優勢に発現する遺伝子が同定された。正常な内皮と腫瘍由来の内皮との間の比較は、腫瘍関連脳内皮において特異的に上昇した遺伝子を示した。これらの結果は、ヒト脳における新生物内皮および正常な内皮が分子レベルで識別可能であること、および将来において抗血管形成治療の開発のための顕著な意味を有する。

【選択図】なし 10

【特許請求の範囲】

【請求項1】

神経膠腫を診断するのを補助するための方法であって、以下の工程を含む方法:

新生物であることが疑われる第1の脳組織試料における少なくとも1種の遺伝子の発現産物を検出する工程であって、該少なくとも1種の遺伝子が、

物を検出する工程であって、該少なくとも1種の遺伝子が、 シグナル配列レセプター、 (トランスロコン結合タンパク質);DC2タンパク質;KIA A0404 タンパク質; シンプレキン; Huntingtin相互作用タンパク質I; 原形質膜小胞結合タ ンパク質;KIAA0726遺伝子産物;ラテキシンタンパク質;トランスフォーミング成長因子 1;仮想タンパク質FLJ22215;Rag Cタンパク質;仮想タンパク質FLJ23471;N-ミリス ト イ ル ト ラ ン ス フ ェ ラ ー ゼ 1 ; 仮 想 タ ン パ ク 質 dJ1181N3 . 1 ; リ ボ ソ ー ム タ ン パ ク 質 L27 ; 分 泌タンパク質、酸性、システインリッチ(オステオネクチン); Hs 111988; Hs 112238; ラミニン、 5; -ガラクトシダーゼの保護タンパク質(ガラクトシアリドーシス);メ ラ ノーマ 関 連 遺 伝 子 ; メ ラ ノ ー マ 関 連 遺 伝 子 ; E3 ユ ビ キ チ ン リ ガ ー ゼ SMURF1 ; コ ラ ー ゲ ン 、IV型、 1;コラーゲン、IV型、 1;コラーゲン、IV型、 1;インスリン様増殖因子 結 合 タン パ ク 質 7 ; 完 全 コ ー ド 配 列 を 有 す る cDNA か ら 推 定 さ れ る 遺 伝 子 ; Thy - 1 細 胞 表 面 抗 原; Hs 127824; GTP結合タンパク質2; ホモサピエンス(Homo sapiens) mRNA; cDNA DKFZp 586D0918(クローンDKFZp586D0918由来);皮膚T細胞リンパ腫関連腫瘍抗原se20-4;差次 的に発現される核小体TGF- 1標的タンパク質(DENTT);ジスフェリン、肢帯筋ジストロ フィー2B(常染色体劣性);スムーズリン;インテグリン、 5(フィブロネクチンレセ ポリペプチド);推定の翻訳開始因子;レチノイン酸誘導14;マトリックスメ タロプロテイナーゼ9(ゼラチナーゼB、92kDゼラチナーゼ、92kD IV型コラゲナーゼ); L utheran血液型(Auberger b抗原含有);スタニオカルシン2;核因子(赤血球由来2)様2 ; タンパク質チロシンホスファターゼ、非レセプター型1; インテグリン、 10; コラー ゲン、VI型、 2; 第21染色体オープンリーディングフレーム25; CDC37(細胞分裂周期37 、出芽酵母(S. cerevisiae)、ホモログ); Hs 16450; Rhoグアニンヌクレオチド交換因子 (GEF)7;クレアチンキナーゼ、脳;仮想タンパク質FLJ10297;仮想タンパク質FLJ10350 ;TNF誘導タンパク質;腫瘍壊死因子レセプタースーパーファミリー、メンバー12(転座 鎖 結合膜 タンパク質);コフィリン1(非筋肉);スプライシング因子プロリン/グルタミ ン リ ッ チ (ポ リ ピ リ ミ ジ ン ト ラ ク ト (t ract) 結 合 タ ン パ ク 質 関 連) ; ス プ ラ イ シ ン グ 因 子 プロリン/グルタミンリッチ (ポリピリミジントラクト結合タンパク質関連); v-etsニワ ト リ 赤 芽 球 症 ウ イ ル スE26オ ン コ ジ ー ン ホ モ ロ グ 1 ; プ ロ テ ア ー ゼ 、 シ ス テ イ ン 、 1 (レ グ マイン);リボソームタンパク質L13;第22染色体オープンリーディングフレーム5;ジン クフィンガータンパク質144 (Mel-18);変性精母細胞(ショウジョウバエ(Drosophila) ホ モ ロ グ ; 脂 質 デ サ チ ュ ラ ー ゼ) ; 真 核 生 物 翻 訳 開 始 因 子 2C 、2 ; ミ ト コ ン ド リ ア リ ボ ソ ームタンパク質L45;前立腺腫瘍過剰発現遺伝子1;NADHデヒドロゲナーゼ(ユビキノン) 1 サブ複合体、7(14.5kD、B14.5a);神経膠腫内皮マーカー1前駆体;NS1-結合タンパ ク 質 ; リ ボ ソ ー ム タ ン パ ク 質 L38 ; タ フ テ リ ン 相 互 作 用 タ ン パ ク 質 ; HLA ク ラ ス I I 領 域 発 現 遺伝子KE2;ミトコンドリア内膜のトランスロカーゼ17ホモログA(酵母);sudD(bimD6 のサプレッサー、偽巣性コウジ菌(Aspergillus nidulans))ホモログ; ヘパラン硫酸プロ テオグリカン2(パーレカン);SEC24(S. cerevisiae)関連遺伝子ファミリー、メンバ - A; NADHデヒドロゲナーゼ(ユビキノン)Fe-Sタンパク質7(20kD)(NADH-コエンザイ ムQ還 元 酵 素) ;X染 色 体 お よ びY染 色 体 (固 有) 155 発 現 配 列 上 の DNA セ グ メ ン ト ; ア ネ キ シンA2; Homo sapiensクローン24670 mRNA配列; 仮想タンパク質; マトリックスメタロプ ロテイナーゼ10(ストロメライシン2); KIAA1049タンパク質; Gタンパク質共役レセプタ ー ; 仮 想 タン パ ク 質 FLJ 20401 ; マ ト リ ッ ク ス メ タ ロ プ ロ テ イ ナ ー ゼ 14 (膜 挿 入) ; K I AA04 70遺 伝 子 産 物 ; 溶 質 担 体 フ ァ ミ リ ー 29(ヌ ク レ オ シ ド ト ラ ン ス ポ ー タ ー) 、 メ ン バ ー 1 ; ス タ ニ オ カ ル シ ン 1 ; ス タ ニ オ カ ル シ ン 1 ; ス タ ニ オ カ ル シ ン 1 ; 口 腔 癌 関 連 1 に お い て 欠 損 している腫瘍サプレッサー;口腔癌関連1において欠損している腫瘍サプレッサー;アポ リ ポ タン パ ク 質 C- I ; グ ル タ チ オ ン ペ ル オ キ シ ダ ー ゼ 4 (リ ン 脂 質 ヒ ド ロ ペ ル オ キ シ ダ ー ゼ);Hs 272106;IGHMエンハンサー3に結合する転写因子;仮想タンパク質DKFZp762A227;

10

20

30

40

仮想タンパク質FLJ22362; CD59抗原p18-20(モノクローナル抗体16.3A5、EJ16、EJ30、EL 32、およびG344によって同定された抗原); PRO0628タンパク質;細胞傷害性Tリンパ球に よって認識されるメラノーマ関連抗原;LOC88745;Homo sapiens -1,3-ガラクトシルト ランスフェラーゼ-6(B3GALT6)mRNA、完全cds;新芽(Drosophila)ホモログ4;新芽(D rosophila) ホモログ4; Homo sapiens mRNA; cDNA DKFZp434E1515(クローンDKFZp434E15 15由来); コアクトシン様タンパク質; 仮想タンパク質FLJ21865; Hs296234; KIAA0685遺 伝 子 産 物 ; 仮 想 タ ン パ ク 質 FLJ10980 ; リ ボ ソ ー ム タ ン パ ク 質 L10 ; リ ボ ソ ー ム タ ン パ ク 質 S 19; Hs 299251; Huntingtin相互作用タンパク質K; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAク ローンEUROIMAGE 50374; Hs 311780; Hs 212191; v-aktマウス胸腺腫ウイルスオンコジー ン ホ モ ロ グ 2 ;Hs 328774; ス プ リ ッ ト 2 の ト ラ ン ス デ ュ ー シ ン 様 エ ン ハ ン サ ー 、Drosophi I a E(sp1)のホモログ; KIAA1870タンパク質; リボソームタンパク質L10a; ペプチジルプロ リルイソメラーゼA(サイクロフィリンA); Hs 344224; 仮想タンパク質FLJ23239; 仮想 タンパク質DKFZp761H221; KIAA1887タンパク質; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクロ ーンEUROIMAGE 701679; Homo sapiens cDNA FLJ30634 fis、クローンCTONG2002453; Homo sapiens cDNA FLJ32203 fis、クローンPLACE6003038、ジンクフィンガータンパク質84に 少し類似する;Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 1035904;仮想タン パク質LOC57333; ミオシンID; プレキシンB2; レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、8 (ガレクチン8);ダブルリングフィンガー(double ring-finger)タンパク質、Dorfin;D KFZP434B168タンパク質; LIMドメイン結合2; インテグリン 4結合タンパク質; シナプト ポジン; Hs 54828; インスリン誘導性遺伝子1; アセチルLDLレセプター; SREC; 除去修復 交差相補(cross-complementing) 齧歯類修復欠損、相補群1(重複アンチセンス配列を含む);仮 想 タン パ ク 質 FLJ22329; シュ ワ ノミン (Schwannomin) 相 互 作 用 タン パ ク 質 1;PTEN誘 導性推定キナーゼ1;ミオシンX; Homo sapiens cDNA FLJ32424 fis、クローンSKMUS20009 54、Homo sapiens F-ボックスタンパク質Fbx25(FBX25)97に中程度に類似する;ゴルジ ホスホタンパク質1;スプライシング因子、アルギニン/セリンリッチ6;ラミニン、 システインリッチタンパク質2; U6 snRNA関連Sm様タンパク質LSm7; 仮想タンパク質FLJ10 707; Homo sapiens、RIKEN cDNA 2310012N15遺伝子に類似、クローンIMAGE:3342825、mRN A、部分cds;マクロファージ移動阻害因子(グリコシル化阻害因子);ユビキノール-シ トクロムc還元酵素ヒンジタンパク質;ギャップ結合タンパク質、 1、43kD(コネキシン 43); ジヒドロピリミジナーゼ様-3; アクアポリン1(チャンネル形成内在性タンパク質 、28kD);甲状腺において発現されるタンパク質;マクロファージミリストイル化アラニ ンリッチCキナーゼ基質;プロコラーゲン-リジン、2-オキソグルタル酸 5-ジオキシゲナ ー ゼ (リ ジ ン ヒ ド ロ キ シ ラ ー ゼ 、 V I 型 エ ー ラ ー ス - ダ ン ロ ー (Eh lers-Dan los) 症 候 群) ; プ ロテアーゼ、セリン、11(IGF結合);24-デヒドロコレステロール還元酵素;コラーゲン 2; プロフィリン1; アポリポタンパク質D; ヒアルロノグルコサミニダーゼ2; 仮 想 タン パ ク 質 FLJ22678; ク イ エ シンQ6; ras ホ モ ロ グ 遺 伝 子 フ ァ ミ リ ー 、 メン バ ー A; ra sホモログ遺伝子ファミリー、メンバーA;プラスミノーゲン活性化因子、ウロキナーゼ; インスリン様増殖因子結合タンパク質3;ウリジンホスホリラーゼ;KIAA0638タンパク質 ;B7ホモログ3;ラミンA/C;ラミンA/C;ラミンA/C;Gタンパク質シグナル伝達のレギュ レーター12;プロテアソーム(プロソーム、マクロパイン)26Sサブユニット、非ATPase 、8; Homo sapiens、RIKEN cDNA 5730528L13遺伝子に類似、クローンMGC:17337 IMAGE:42 13591、mRNA、 完 全 cds; プロサポシン(異型ゴーシェ 病 および 異型 異染性 白 質 萎縮 症); ラミニン、 4;転写伸長因子A (SII)、1;レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、3結 合 タン パ ク 質 ; リ ボ ソ ー ム タン パ ク 質 S16 ; グ リ コ ホ リ ン C (Gerb i ch血 液 型) ; B型 エ ン ド セリンレセプター;セリン(またはシステイン)プロテイナーゼインヒビター、クレード E (ネキシン、プラスミノーゲン活性化因子インヒビター1型) 、メンバー1; ビグリカン ; 核 内 低 分 子 リ ボ ヌ ク レ オ タ ン パ ク 質 ポ リ ペ プ チ ドB" ; 膜 貫 通 4 ス ー パ ー フ ァ ミ リ ー メ ン バー2; TAF11 RNAポリメラーゼII、TATAボックス結合タンパク質(TBP)関連因子、28kD ; リ シ ル オ キ シ ダ ー ゼ 様 2 ;SRY (性 決 定 領 域 Y) - ボ ッ ク ス 4 ;SOX4 SRY (性 決 定 領 域 Y) -ボックス4; SRY (性決定領域Y) - ボックス4; アクチン関連タンパク質2/3複合体、サブユ

10

20

30

40

20

30

40

50

ニット2(34kD);Homo sapiens cDNA:FLJ23507 fis、クローンLNG03128;仮想タンパク 質FLJ12442; Fas (TNFRSF6)、デスドメインを介して結合; マイトジェン活性化タンパク 質 キ ナ ー ゼ キ ナ ー ゼ キ ナ ー ゼ 11; TEKチ ロ シ ン キ ナ ー ゼ 、 内 皮 性 (静 脈 形 成 異 常 、 複 数 の 皮膚性および粘膜性);インスリンレセプター;細胞膜糖タンパク質、110000M(r)(表面 抗原); Homo sapiens cDNA FLJ11863 fis、クローンHEMBA1006926; ジャグド(jagged)1 (Alaqille症候群); KIAA0304遺伝子産物;プレB細胞白血病転写因子2; Homo sapiens c DNA FLJ31238 fis、クローンKIDNE2004864; p53誘導タンパク質;補体成分1、q小成分、 レセプター1;補体成分1、q小成分、レセプター1;アポリポタンパク質E;ケモカイン(C-Cモチーフ) リガンド3;凝固因子II(トロンビン)レセプター様3;凝固因子III(トロン ボプラスチン、組織因子); コラーゲン、I型、 1; コラーゲン、III型、 1 (IV型エー ラース - ダンロー症候群、常染色体優性); C型(カルシウム依存性、炭水化物認識ドメイ ン)レクチン、スーパーファミリーメンバー9;シスタチンC(アミロイド血管障害および 脳 出 血); 小 胞 体 結 合 タン パ ク 質 140kDa; EST; EST; EST、 仮 想 タン パ ク 質 FLJ10350に 高 度に類似する[Homo sapiens][H.sapiens]; EST、ITB1_HUMANインテグリン -1前駆体(フ ィブロネクチンレセプター サブユニット)(CD29)(インテグリンVLA-4 サブユニッ ト)に高度に類似する[H.sapiens]; EST、仮想タンパク質FLJ20489に少し類似する[Homo sapiens] [H. sapiens]; EST、T17346仮想タンパク質DKFZp58601624.1-ヒト(断片)に少し 類似する[H.sapiens]; EST、T21371仮想タンパク質F25H8.3-線虫(Caenorhabditis elegan s) に 少 し 類 似 す る [C.elegans] ; 真 核 生 物 翻 訳 開 始 因 子 4A、 ア イ ソ フ ォ ー ム 1 ; ヘ ム オ キ シ ゲナーゼ(デサイクリング)1;ヘルマンスキー-パドラック(Hermansky-Pudlak)症候群4 ; Homo sapiens cDNA FLJ34888 fis、クローンNT2NE2017332; Homo sapiens cDNA FLJ398 48 fis、クローンSPLEN2014669; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 1 977059; Homo sapiens、クローン IMAGE: 4845226、mRNA; 仮想タンパク質FLJ22329; 仮想 タンパク質FLJ32205; 仮想タンパク質MGC4677; インヒビン、 B(アクチビンAB ポリペ プチド);インスリン様増殖因子結合タンパク質5;ジャンクションプラコグロビン;KIA A0620タンパク質;KIAA0943タンパク質;ラット液胞膜タンパク質1の可能性のあるオルソ ログ;リソソーム結合マルチスパニング膜タンパク質-5;主要組織適合複合体、クラスL 、B; 主 要 組 織 適 合 複 合 体 、 ク ラ ス I 、C; マ ト リ ッ ク スG I a タ ン パ ク 質 ; マ ト リ ッ ク ス メ タ ロ プ ロ テ イ ナ ー ゼ 1 (間 質 性 コ ラ ゲ ナ ー ゼ) ; 微 小 管 結 合 タ ン パ ク 質 1 軽 鎖 3 ; 神 経 増 殖 因 子 レセ プ タ ー (TNFRス ー パ ー フ ァ ミ リ ー 、 メ ン バ ー16) ; リ ボ ソ ー ム タ ン パ ク 質 S9 ; リ ングフィンガータンパク質40; S100カルシウム結合タンパク質、 (神経性); セマドメ イン、 膜貫通ドメイン(TM)、および細胞質ドメイン、(セマホリン)6B; SPARC様1(マ スト9、ヘビン(hevin));腫瘍壊死因子、 誘導タンパク質3; UDP-Gal: GlcNAc 1,4-ガラクトシルトランスフェラーゼ、ポリペ プチド3; UDP-GI cNAc: Gal -1,3-N-アセチルグルコサミニルトランスフェラーゼ5; フ ォン・ウィルブランド因子; v-aktマウス胸腺腫ウイルスオンコジーンホモログ2; サイク リン 依 存 性 キ ナ ー ゼ (cdc2様) 10 ; オ ル ソ ロ グ マ ウ ス 筋 細 胞 誘 導 / 分 化 オ リ ジ ネ ー タ ー ; 脳 特 異 的 血 管 形 成 イ ン ヒ ビ タ ー 1 ; EGF-TM7 ラ ト ロ フ ィ リ ン (lat rophil in) 関 連 タ ン パ ク 質 ; セマドメイン; インテグリン、 5; マウスフィブロネクチンIII型の可能性のあるオル

リン依存性キナーゼ(cdc2様)10;オルソログマウス筋細胞誘導/分化オリジネーター;脳特異的血管形成インヒビター1;EGF-TM7ラトロフィリン(latrophilin)関連タンパク質;セマドメイン;インテグリン、 5;マウスフィブロネクチンIII型の可能性のあるオルソログ;Lutheran血液型(Auberger b抗原含有);SSR4、TRAPD;神経増殖因子レセプター(TNFRスーパーファミリー、メンバー16);インスリン様増殖因子結合タンパク質;白血病阻害因子;タンパク質チロシンホスファターゼ、I型非レセプター;およびHomo sapiens、クローンIMAGE:3908182、mRNA、部分cdsからなる群より選択される工程;ならびに第1の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現を、正常である第2の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現の増加により、第1の脳組織試料が、新生物脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現の増加により、第1の脳組織試料が、新生物

【請求項2】

の可能性があると同定される工程。

第2の組織試料に対する第1の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現の増加が少なくとも2倍の高さである、請求項1記載の方法。

【請求項3】

第2の組織試料に対する第1の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現の増加が少なくとも5倍の高さである、請求項1記載の方法。

【請求項4】

第2の組織試料に対する第1の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現の増加が少なくとも10倍の高さである、請求項1記載の方法。

【請求項5】

発現産物がRNAである、請求項1記載の方法。

【請求項6】

発現産物がタンパク質である、請求項1記載の方法。

【請求項7】

第1の組織試料および第2の組織試料がヒト由来である、請求項1記載の方法。

【請求項8】

第1の組織試料および第2の組織試料が同じヒト由来である、請求項1記載の方法。

【請求項9)

検 出 す る 工 程 が ウ ェ ス タ ン ブ ロ ッ ト を 使 用 し て 実 行 さ れ る 、 請 求 項 6 記 載 の 方 法 。

【請求項10】

検出する工程がイムノアッセイを使用して実行される、請求項6記載の方法。

【請求項11】

検出する工程が免疫組織化学アッセイを使用して実行される、請求項6記載の方法。

【請求項12】

検出する工程がSAGEを使用して実行される、請求項5記載の方法。

【請求項13】

検出する工程がマイクロアッセイに対するハイブリダイゼーションを使用して実行される、請求項5記載の方法。

【請求項14】

神経膠腫を治療する方法であって、神経膠腫の細胞を抗体と接触させる工程を包含し、 ここで、 該 抗 体 が 、 原 形 質 膜 小 胞 結 合 タン パ ク 質 ; K I AA0726 遺 伝 子 産 物 ; オ ス テ オ ネ ク チ ン ; ラ ミ ニ ン 、 5 ; コ ラ ー ゲ ン 、 I V 型 、 1; イ ン ス リ ン 様 増 殖 因 子 結 合 タ ン パ ク 質 7; T hy-1細胞表面抗原;ジスフェリン、肢帯筋ジストロフィー2B;インテグリン、 5;マト リックスメタロプロテイナーゼ9; Lutheran血液型; インテグリンk、 10; コラーゲン、 VI 型 、 2;神経膠腫内皮マーカー1前駆体;ミトコンドリア内膜のトランスロカーゼ17ホ モログA; ヘパラン硫酸プロテオグリカン2; アネキシンA2; マトリックスメタロプロテイ ナ ー ゼ10;Gタンパク質共役レセプター;マトリックスメタロプロテイナーゼ14;溶質担 体ファミリー29、メンバー1; CD59抗原p18-20; KIAA1870タンパク質; プレキシンB2; レ クチン、ガラクトシド結合、可溶性、8;インテグリン 4結合タンパク質;アセチルLDL レセプター; ラミニン、 3; マクロファージ移動阻害因子; ギャップ結合タンパク質、 1、43kD;アクアポリン1;プロテアーゼ、セリン、11;コラーゲン、IV型、 2;アポ リ ポ タ ン パ ク 質 D ; プ ラ ス ミ ノ ー ゲ ン 活 性 化 因 子 、 ウ ロ キ ナ ー ゼ ; イ ン ス リ ン 様 増 殖 因 子 結 合 タンパ ク 質 3 ;G タン パ ク 質 シ グ ナ ル 伝 達 の レ ギ ュ レ ー タ ー 12 ; プ ロ サ ポ シ ン ; ラ ミ ニ ン、 4;レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、3結合タンパク質;グリコホリンC;B型 エンドセリンレセプター;ビグリカン;膜貫通4スーパーファミリーメンバー2;リシルオ キ シ ダ - ゼ 様 2 ;TEKチ ロ シ ン キ ナ - ゼ 、 内 皮 ; イ ン ス リ ン レ セ プ タ - ; 細 胞 膜 糖 タ ン パ ク 質、110000M(r);ジャグド1;原形質膜小胞結合タンパク質;TEM13、Thy-1細胞表面抗原 ;凝 固 因 子 I I (ト ロ ン ビ ン) レ セ プ タ ー 様 3 ; ジ ス フ ェ リ ン 、 肢 帯 筋 ジ ス ト ロ フ ィ ー 2B (常染色体劣性);セマドメイン、膜貫通ドメイン(TM)、および細胞質ドメイン、(セマ ホリン)6B;インテグリン、 5(フィブロネクチンレセプター、 ポリペプチド);ラ ット液 胞 膜 タンパク 質1の 可 能 性 の あ る オルソログ ; 神 経 増 殖 因 子 レセ プ ター(TNFRスー パーファミリー、メンバー16);変性精母細胞ホモログ、脂質デサチュラーゼ(Drosophil a); TEM1、エンドシアリン; ヘムオキシゲナーゼ (デサイクリング) 1; Gタンパク質共役

10

20

30

40

レセプター;C型(カルシウム依存性、炭水化物認識ドメイン)レクチン、スーパーファミリーメンバー9;マトリックスメタロプロテイナーゼ14(膜挿入);溶質担体ファミリー29(ヌクレオシドトランスポーター)、メンバー1;マウス胚性上皮遺伝子1の可能性のあるオルソログ;主要組織適合複合体、クラスI、C;マウスフィブロネクチンIII型反復含有タンパク質1の可能性のあるオルソログ;新芽ホモログ4(Drosophila);KIAA0620タンパク質;凝固因子III(トロンボプラスチン、組織因子);アクアポリン1(チャンネル形成内在性タンパク質、28kD);主要組織適合複合体、クラスI、B;リソソーム結合マルチスパニング膜タンパク質・5;B型エンドセリンレセプター;インスリンレセプター;補体成分1、q小成分、レセプター1;脳特異的血管形成インヒビター1;EGF-TM7ラトロフィリン関連タンパク質;セマドメイン;インテグリン、 5;マウスフィブロネクチンIII型の可能性のあるオルソログ;Lutheran血液型(Auberger b抗原含有);SSR4、TRAPD;神経増殖因子レセプター(TNFRスーパーファミリー、メンバー16);補体成分1、q小成分、レセプター1;

からなる群より選択されるタンパク質の細胞外エピトープに特異的に結合し;それによって該神経膠腫の細胞の免疫破壊が引き起こされる、 方法。

【請求項15】

抗体が診断用薬剤または治療用薬剤である、請求項14記載の方法。

【請求項16】

神経膠腫が多剤耐性感受性である、請求項14記載の方法。

【請求項17】

薬剤が化学療法剤である、請求項15記載の方法。

【請求項18】

薬剤が細胞毒である、請求項15記載の方法。

【請求項19】

薬剤が非放射活性標識である、請求項15記載の方法。

【請來項20】

薬剤が放射活性化合物である、請求項15記載の方法。

【請求項21】

神経膠腫がヒトにおけるものである、請求項14記載の方法。

【請求項22】

試験化合物を潜在的な抗癌剤または抗神経膠腫剤として同定する方法であって、

試験化合物を、シグナル配列レセプター、 (トランスロコン結合タンパク質 2 タンパク質;KIAA0404 タンパク質;シンプレキン;Huntingtin相互作用タンパク質I;原 形 質 膜 小 胞 結 合 タン パ ク 質 ; K I AA0726 遺 伝 子 産 物 ; ラ テ キ シン タン パ ク 質 ; ト ラン ス フ ォ ーミング成長因子、 1;仮想タンパク質FLJ22215;Rag Cタンパク質;仮想タンパク質FL J23471; N-ミリストイルトランスフェラーゼ1; 仮想タンパク質dJ1181N3.1; リボソーム タンパク質L27;分泌タンパク質、酸性、システインリッチ(オステオネクチン);Hs 11 1988; Hs 112238; ラミニン、 5; -ガラクトシダーゼの保護タンパク質(ガラクトシ アリドーシス);メラノーマ関連遺伝子;メラノーマ関連遺伝子;E3ユビキチンリガーゼ SMURF1; コラーゲン、IV型、 1; コラーゲン、IV型、 1; コラーゲン、IV型、 ン ス リ ン 様 増 殖 因 子 結 合 タ ン パ ク 質 7 ; 完 全 コ ー ド 配 列 を 有 す る cDNA か ら 推 定 さ れ る 遺 伝 子;Thy-1細胞表面抗原;Hs 127824;GTP結合タンパク質2;Homo sapiens mRNA;cDNA DK FZp586D0918(クローンDKFZp586D0918より);皮膚T細胞リンパ腫関連腫瘍抗原se20-4; 差 次 的 に 発 現 さ れ る 核 小 体 TGF - 1 標 的 タ ン パ ク 質 (DENTT) ; ジ ス フ ェ リ ン 、 肢 帯 筋 ジ ス トロフィー2B(常染色体劣性);スムーズリン;インテグリン、 5(フィブロネクチン レセプター、 ポリペプチド);推定の翻訳開始因子;レチノイン酸誘導14;マトリック スメタロプロテイナーゼ9(ゼラチナーゼB、92kDゼラチナーゼ、92kD IV型コラゲナーゼ);Lutheran血液型(Auberger b抗原含有);スタニオカルシン2;核因子(赤血球由来2)様2; タンパク質チロシンホスファターゼ、非レセプター型1; インテグリン、 10; コ

10

20

30

40

ラーゲン、VI型、 2; 第21染色体オープンリーディングフレーム25; CDC37(細胞分裂周 期37、出芽酵母(S. cerevisiae)、ホモログ); Hs 16450; Rhoグアニンヌクレオチド交換 因子(GEF)7; クレアチンキナーゼ、脳; 仮想タンパク質FLJ10297; 仮想タンパク質FLJ1 0350; TNF誘導タンパク質; 腫瘍壊死因子レセプタースーパーファミリー、メンバー12(転座鎖結合膜タンパク質);コフィリン1(非筋肉);スプライシング因子プロリン/グル タミンリッチ(ポリピリミジントラクト結合タンパク質関連);スプライシング因子プロ リン / グル タ ミ ン リ ッ チ (ポ リ ピ リ ミ ジ ン ト ラ ク ト 結 合 タ ン パ ク 質 関 連) ; v - e t s ニ ワ ト リ 赤 芽球 症 ウイルスE26オンコジーンホモログ1;プロテアーゼ、システイン、1(レグマイ ン);リボソームタンパク質L13;第22染色体オープンリーディングフレーム5;ジンクフ ィンガータンパク質144 (Mel - 18);変性精母細胞(ショウジョウバエ(Drosophila)ホモ ログ;脂質デサチュラーゼ);真核生物翻訳開始因子2C、2;ミトコンドリアリボソーム タンパク質L45; 前立腺腫瘍過剰発現遺伝子1; NADHデヒドロゲナーゼ(ユビキノン)1 サブ複合体、7(14.5kD、B14.5a);神経膠腫内皮マーカー1前駆体;NS1-結合タンパク質 ; リボソームタンパク質L38; タフテリン相互作用タンパク質; HLAクラス II 領域発現遺伝 子KE2; ミトコンドリア内膜のトランスロカーゼ17ホモログA(酵母); sudD(bimD6のサ プレッサー、偽巣性コウジ菌(Aspergillus nidulans)) ホモログ; ヘパラン硫酸プロテオ グリカン2(パーレカン);SEC24(S. cerevisiae)関連遺伝子ファミリー、メンバーA; NADHデヒドロゲナーゼ(ユビキノン)Fe-Sタンパク質7(20kD)(NADH-コエンザイムQ還 元 酵 素) ; X 染 色 体 お よ び Y 染 色 体 (固 有) 155 発 現 配 列 上 の DNA セ グ メ ン ト ; ア ネ キ シ ン A 2 ;Homo sapiensクローン24670 mRNA配列;仮想タンパク質;マトリックスメタロプロテイ ナーゼ10 (ストロメライシン2); KIAA1049タンパク質; Gタンパク質共役レセプター; 仮 想 タンパク質FLJ20401; マトリックスメタロプロテイナーゼ14(膜挿入); KIAA0470遺伝 子産物;溶質担体ファミリー29(ヌクレオシドトランスポーター)、メンバー1;スタニ オカルシン1;スタニオカルシン1;スタニオカルシン1;口腔癌関連1において欠損してい る腫瘍サプレッサー;口腔癌関連1において欠損している腫瘍サプレッサー;アポリポタ ンパク質C-I; グルタチオンペルオキシダーゼ4(リン脂質ヒドロペルオキシダーゼ); Hs 272106;IGHMエンハンサー3に結合する転写因子;仮想タンパク質DKFZp762A227;仮想タ ンパク質FLJ22362; CD59抗原p18-20(モノクローナル抗体16.3A5、EJ16、EJ30、EL32、お よびG344によって同定された抗原);PR00628タンパク質;細胞傷害性Tリンパ球によって 認識されるメラノーマ関連抗原; LOC88745; Homo sapiens -1,3-ガラクトシルトランス フェラーゼ-6(B3GALT6)mRNA、完全cds;新芽(Drosophila)ホモログ4;新芽(Drosoph ila)ホモログ4; Homo sapiens mRNA; cDNA DKFZp434E1515(クローンDKFZp434E1515由来);コアクトシン様タンパク質;仮想タンパク質FLJ21865;Hs296234;KIAA0685遺伝子産 物 ; 仮想タンパク質FLJ10980 ; リボソームタンパク質L10 ; リボソームタンパク質S19 ; Hs 299251; Huntingtin相互作用タンパク質K; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンE UROIMAGE 50374; Hs 311780; Hs 212191; v-aktマウス胸腺腫ウイルスオンコジーンホモ ログ2; Hs 328774; スプリット2のトランスデューシン様エンハンサー、Drosophila E(sp 1) の ホ モ ロ グ ;KIAA1870 タン パ ク 質 ; リ ボ ソ ー ム タン パ ク 質 L10a ; ペ プ チ ジ ル プ ロ リ ル イ ソメラーゼA(サイクロフィリンA); Hs 344224; 仮想タンパク質FLJ23239; 仮想タンパ ク質DKFZp761H221;KIAA1887タンパク質;Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUR OIMAGE 701679; Homo sapiens cDNA FLJ30634 fis, $7 \, \Box - 2 \, CTONG2002453$; Homo sapien s cDNA FLJ32203 fis、クローンPLACE6003038、ジンクフィンガータンパク質84に少し類 似する;Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 1035904;仮想タンパク質 LOC57333; ミオシンID; プレキシンB2; レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、8(ガレ クチン8); ダブルリングフィンガータンパク質、Dorfin; DKFZP434B168タンパク質; LIM ドメイン結合2; インテグリン 4結合タンパク質; シナプトポジン; Hs 54828; インスリ ン 誘 導 性 遺 伝 子 1 ; ア セ チ ル LDL レ セ プ タ ー ; SREC ; 除 去 修 復 交 差 相 補 齧 歯 類 修 復 欠 損 、 相 補群1(重複アンチセンス配列を含む);仮想タンパク質FLJ22329;シュワノミン相互作 用タンパク質1; PTEN誘導性推定キナーゼ1; ミオシンX; Homo sapiens cDNA FLJ32424 fi s、クローンSKMUS2000954、Homo sapiens F-ボックスタンパク質Fbx25 (FBX25)97に中程

10

20

30

40

度に類似する;ゴルジホスホタンパク質1;スプライシング因子、アルギニン/セリンリッ 手6; ラミニン、 3; システインリッチタンパク質2; U6 snRNA関連Sm様タンパク質LSm7 ;仮想タンパク質FLJ10707;Homo sapiens、RIKEN cDNA 2310012N15遺伝子に類似、クロ ーン IMAGE: 3342825、mRNA、部分cds;マクロファージ移動阻害因子(グリコシル化阻害因 子);ユビキノール-シトクロムc還元酵素ヒンジタンパク質;ギャップ結合タンパク質、 1、43kD(コネキシン43);ジヒドロピリミジナーゼ様-3;アクアポリン1(チャンネル 形 成 内 在 性 タン パ ク 質 、 28kD) ; 甲 状 腺 に お い て 発 現 さ れ る タン パ ク 質 ; マ ク ロ フ ァ ー ジ ミリストイル化アラニンリッチCキナーゼ基質;プロコラーゲン-リジン、2-オキソグルタ ル酸 5-ジオキシゲナーゼ(リジンヒドロキシラーゼ、VI型エーラース-ダンロー症候群) ; プロテアーゼ、セリン、11(IGF結合);24- デヒドロコレステロール還元酵素;コラー ゲン、IV型、 2;プロフィリン1;アポリポタンパク質D;ヒアルロノグルコサミニダー ゼ2; 仮 想 タン パ ク 質 FLJ22678; ク イ エ シ ンQ6; ras ホ モ ロ グ 遺 伝 子 フ ァ ミ リ ー 、 メ ン バ ー A; rasホモログ遺伝子ファミリー、メンバーA; プラスミノーゲン活性化因子、ウロキナ ーゼ; インスリン様増殖因子結合タンパク質3; ウリジンホスホリラーゼ; KIAA0638タン パク質;B7ホモログ3;ラミンA/C;ラミンA/C; ラミンA/C; Gタンパク質シグナル伝達の レギュレーター12; プロテアソーム(プロソーム、マクロパイン)26Sサブユニット、非A TPase、8; Homo sapiens、RIKEN cDNA 5730528L13遺伝子に類似、クローンMGC:17337 IMA GE: 4213591、mRNA、完全cds; プロサポシン(異型ゴーシェ病および異型異染性白質萎縮 症); ラミニン、 4; 転写伸長因子A(SII)、1; レクチン、ガラクトシド結合、可溶性 、3結合タンパク質;リボソームタンパク質S16;グリコホリンC(Gerbich血液型);B型 エンドセリンレセプター;セリン(またはシステイン)プロテイナーゼインヒビター、ク レードE(ネキシン、 プラスミノーゲン活性化因子インヒビター1型)、メンバー1;ビグ リカン ;核内低分子リボヌクレオタンパク質ポリペプチドB" ;膜貫通4スーパーファミリ ーメンバー2; TAF11 RNAポリメラーゼII、TATAボックス結合タンパク質(TBP)関連因子 、 28kD; リシルオキシダーゼ様2; SRY(性決定領域Y)-ボックス4; SOX4 SRY(性決定領 域Y) - ボックス4; SRY(性決定領域Y) - ボックス4; アクチン関連タンパク質2/3複合体、 サブユニット2(34kD); Homo sapiens cDNA:FLJ23507 fis、クローンLNG03128; 仮想タ ンパク質FLJ12442;Fas(TNFRSF6)、デスドメインを介して結合;マイトジェン活性化タ ン パ ク 質 キ ナ ー ゼ キ ナ ー ゼ キ ナ ー ゼ 11;TEKチ ロ シ ン キ ナ ー ゼ 、 内 皮 性 (静 脈 形 成 異 常 、 複数の皮膚性および粘膜性); インスリンレセプター; 細胞膜糖タンパク質、110000M(r) (表面抗原);Homo sapiens cDNA FLJ11863 fis、クローンHEMBA1006926;ジャグド1(A lagille症候群);KIAA0304遺伝子産物;プレB細胞白血病転写因子2;Homo sapiens cDNA FLJ31238 fis、クローンKIDNE2004864; p53誘導タンパク質;補体成分1、q小成分、レセ プター1;補体成分1、q小成分、レセプター1;アポリポタンパク質E;ケモカイン(C-Cモ チーフ)リガンド3;凝固因子II(トロンビン)レセプター様3;凝固因子III(トロンボプ ラスチン、組織因子);コラーゲン、I型、 1;コラーゲン、III型、 1(IV型 エ ー ラ ー ス - ダンロー症候群、常染色体優性);C型(カルシウム依存性、炭水化物認識ドメイン) レクチン、スーパーファミリーメンバー9;シスタチンC(アミロイド血管障害および脳出 血); 小胞体結合タンパク質140kDa; EST; EST; EST、仮想タンパク質FLJ10350に高度に 類似する[Homo sapiens][H.sapiens];EST、ITB1_HUMANインテグリン -1前駆体(フィブ ロネクチンレセプター サブユニット) (CD29) (インテグリンVLA-4 サブユニット) に高度に類似する[H.sapiens]; EST、仮想タンパク質FLJ20489に少し類似する[Homo sapi ens] [H. sapiens];EST、T17346仮想タンパク質DKFZp58601624.1-ヒト(断片)に少し類似 する[H.sapiens]; EST、T21371仮想タンパク質F25H8.3-Caenorhabditis elegansに少し類 似する[C.elegans]; 真核生物翻訳開始因子4A、アイソフォーム1; ヘムオキシゲナーゼ (デサイクリング) 1; ヘルマンスキー-パドラック症候群4型; Homo sapiens cDNA FLJ3488 8 fis、クローンNT2NE2017332; Homo sapiens cDNA FLJ39848 fis、クローンSPLEN201466 9; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 1977059; Homo sapiens、クロ ーン IMAGE: 4845226、mRNA;仮想タンパク質FLJ22329;仮想タンパク質FLJ32205;仮想タ ンパク質MGC4677; インヒビン、 B(アクチビンAB ポリペプチド); インスリン様増

10

20

30

40

殖因子結合タンパク質5;ジャンクションプラコグロビン;KIAA0620タンパク質;KIAA0943タンパク質;ラット液胞膜タンパク質1の可能性のあるオルソログ;リソソーム結合マルチスパニング膜タンパク質-5;主要組織適合複合体、クラスI、B;主要組織適合複合体、クラスI、C;マトリックスGIaタンパク質;マトリックスメタロプロテイナーゼ1(間質性コラゲナーゼ);微小管結合タンパク質1軽鎖3 ;神経増殖因子レセプター(TNFRスーパーファミリー、メンバー16);リボソームタンパク質S9;リングフィンガータンパク質40;S100カルシウム結合タンパク質、 (神経性);セマドメイン、膜貫通ドメイン(TM)、および細胞質ドメイン、(セマホリン)6B;SPARC様1(マスト9、ヘビン);腫瘍壊死因子、 誘導タンパク質3;UDP-GaI: GIcNAc 1,4-ガラクトシルトランスフェラーゼ、ポリペプチド3;UDP-GIcNAc: GaI -1,3-N-アセチルグルコサミニルトランスフェラーゼ5;フォン・ウィルブランド因子;v-aktマ

ウスウイルス胸腺腫バイアル(vial)オンコジーンホモログ2;サイクリン依存性キナーゼ(cdc2様)10;オルソログマウス筋細胞誘導/分化オリジネーター;脳特異的血管形成インヒビター1;EGF-TM7ラトロフィリン関連タンパク質;セマドメイン;インテグリン、

5;マウスフィブロネクチンIII型の可能性のあるオルソログ; Lutheran血液型(Auberg er b抗原含有); SSR4、TRAPD; 神経増殖因子レセプター(TNFRスーパーファミリー、メンバー16); インスリン様増殖因子結合タンパク質; 白血病阻害因子; タンパク質チロシンホスファターゼ、I型非レセプター; およびHomo sapiens、クローンIMAGE: 3908182、mR NA、部分cds;

からなる群より選択される少なくとも1種の遺伝子を発現する細胞と接触させる工程; 少なくとも1種の遺伝子の発現産物をモニターする工程;ならびに

試験化合物を、それが少なくとも1種の遺伝子の発現を減少させた場合に潜在的な抗癌剤として同定する工程、

を包含する、方法。

【請求項23】

細胞がヒト細胞である、請求項22記載の方法。

【請求項24】

細胞が神経膠腫細胞である、請求項22記載の方法。

【請求項25】

細胞がヒト神経膠腫細胞である、請求項22記載の方法。

【請求項26】

発現産物がRNAである、請求項22記載の方法。

【請求項27】

発現産物がタンパク質である、請求項22記載の方法。

【請求項28】

細胞が同じ組織の正常細胞と比較して少なくとも1種の遺伝子を過剰発現する、請求項2 2記載の方法。

【請求項29】

少 な く と も 2 種 の 遺 伝 子 の 発 現 が モ ニ タ ー さ れ る 、 請 求 項 2 2 記 載 の 方 法 。

【請求項30】

少なくとも3種の遺伝子の発現がモニターされる、請求項22記載の方法。

【請求項31】

少なくとも4種の遺伝子の発現がモニターされる、請求項22記載の方法。

【請求項32】

試験化合物が、発現の減少が少なくとも50%である場合に同定される、請求項22記載の方法。

【請求項33】

試験化合物が、発現の減少が少なくとも80%である場合に同定される、請求項22記載の方法。

【請求項34】

10

20

30

30

発現の減少が少なくとも90%である、請求項22記載の方法。

【請求項35】

試験化合物が抗神経膠腫剤として同定される、請求項22記載の方法。

【請求項36】

神経膠腫を診断する際に補助するための方法であって、

新生物であると疑われる第1の脳組織試料中で少なくとも1種の遺伝子のmRNAを検出する工程であって、ここで、該少なくとも1種の遺伝子が配列番号:1~32からなる群より選択されるタグによって同定される、工程;および

該第1の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現を、正常である第2の脳組織試料中の少なくとも1種の発現と比較する工程であって、ここで、該第2の脳組織試料と比較して該第1の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現の増加が、該第1の脳組織試料を新生物である可能性があると同定する、工程、

【請求項37】

を包含する、方法。

第2の組織試料と比較した第1の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現の増加が少なくとも2倍の高さである、請求項36記載の方法。

【請求項38】

第2の組織試料と比較した第1の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現の増加が少なくとも5倍の高さである、請求項36記載の方法。

【請求項39】

第2の組織試料と比較した第1の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現の増加が 少なくとも10倍の高さである、請求項36記載の方法。

【請求項40】

第1の組織試料および第2の組織試料がヒト由来である、請求項36記載の方法。

【請求項41】

第1の組織試料および第2の組織試料が同じヒト由来である、請求項36記載の方法。

【請 环 項 4 2 】

| 検 出 す る 工 程 が ウ ェ ス タ ン ブ ロ ッ ト を 使 用 し て 実 行 さ れ る 、 請 求 項 36 記 載 の 方 法 。

【請求項43】

検出する工程がイムノアッセイを使用して実行される、請求項36記載の方法。

【請求項44】

検出する工程が免疫組織化学アッセイを使用して実行される、請求項36記載の方法。

【請求項45】

検出する工程がSAGEを使用して実行される、請求項36記載の方法。

【請求項46】

検出する工程がマイクロアレイに対するハイブリダイゼーションを使用して実行される 、請求項36記載の方法。

【請求項47】

試験化合物を潜在的な抗癌剤または抗神経膠腫剤として同定する方法であって、

試験化合物を、配列番号:1~32からなる群より選択されるタグによって同定された少なくとも1種の遺伝子のmRNAを発現する細胞と接触させる工程;

少なくとも1種の遺伝子のmRNAをモニターする工程;および

試験化合物を、それが少なくとも1種の遺伝子の発現を減少させる場合に潜在的な抗癌剤として同定する工程、

を包含する、方法。

【請求項48】

細胞がヒト細胞である、請求項47記載の方法。

【請求頃49】

細胞が神経膠腫細胞である、請求項47記載の方法。

【請求項50】

40

30

10

20

細胞がヒト神経膠腫細胞である、請求項47記載の方法。

【請求項51】

発現産物がRNAである、請求項47記載の方法。

【請求項52】

発現産物がタンパク質である、請求項47記載の方法。

【請求項53】

細胞が同じ組織の正常細胞と比較して少なくとも1種の遺伝子を過剰発現する、請求項47記載の方法。

【請求項54】

少なくとも2種の遺伝子の発現がモニターされる、請求項47記載の方法。

【請求頂55)

少なくとも3種の遺伝子の発現がモニターされる、請求項47記載の方法。

【請求項56】

少なくとも4種の遺伝子の発現がモニターされる、請求項47記載の方法。

【請求項57】

試験化合物が、発現の減少が少なくとも50%である場合に同定される、請求項47記載の方法。

【請求項58】

試験化合物が、発現の減少が少なくとも80%である場合に同定される、請求項47記載の方法。

【請求項59】

発現の減少が少なくとも90%である、請求項47記載の方法。

【請求項60】

試験化合物が抗神経膠腫剤として同定される、請求項47記載の方法。

【請求項61】

神経膠腫に対して免疫応答を誘導するための方法であって、哺乳動物に、シグナル配列 レセプター、 (トランスロコン結合タンパク質);DC2タンパク質;KIAA0404タンパ ク 質 ; シン プ レ キ ン ;Hun t i ng t i n相 互 作 用 タ ン パ ク 質 l ; 原 形 質 膜 小 胞 結 合 タ ン パ ク 質 ;K IAA0726遺 伝 子 産 物 ; ラ テ キ シン タ ン パ ク 質 ; ト ラ ン ス フ ォ ー ミ ン グ 成 長 因 子 、 1 ; 仮 想 タンパク質FLJ22215; Rag Cタンパク質; 仮想タンパク質FLJ23471; N-ミリストイルトラ ン ス フ ェ ラ ー ゼ 1 ; 仮 想 タ ン パ ク 質 dJ1181N3 . 1 ; リ ボ ソ ー ム タ ン パ ク 質 L27 ; 分 泌 タ ン パ ク 質、酸性、システインリッチ(オステオネクチン);Hs 111988;Hs 112238;ラミニン、 5; - ガラクトシダーゼの保護タンパク質(ガラクトシアリドーシス);メラノーマ関 連遺伝子;メラノーマ関連遺伝子;E3ユビキチンリガーゼSMURF1;コラーゲン、IV型、 1; コラーゲン、IV型、 1; コラーゲン、IV型、 1; インスリン様増殖因子結合タンパ ク質7; 完全コード配列を有するcDNAから推定される遺伝子; Thy-1細胞表面抗原; Hs 127 824;GTP結合タンパク質2;Homo sapiens mRNA;cDNA DKFZp586D0918(クローンDKFZp586 D0918より);皮膚T細胞リンパ腫関連腫瘍抗原se20-4;差次的に発現される核小体TGF-1標的タンパク質(DENTT);ジスフェリン、 肢帯筋ジストロフィー2B(常染色体劣性); スムーズリン;インテグリン、 5(フィブロネクチンレセプター、 ポリペプチド); 推 定 の 翻 訳 開 始 因 子 ; レチ ノイン 酸 誘 導 14 ; マトリック ス メ タ ロ プ ロ テ イ ナ ー ゼ 9 (ゼ ラ チナーゼB、92kDゼラチナーゼ、92kD IV型コラゲナーゼ);Lutheran血液型(Auberger b 抗 原 含 有) ; ス タ ニ オ カ ル シ ン 2 ; 核 因 子 (赤 血 球 由 来 2)様 2 ; タ ン パ ク 質 チ ロ シ ン ホ ス ファターゼ、非レセプター型1;インテグリン、 10;コラーゲン、VI型、 2;第21染色 体 オープンリーディングフレーム25; CDC37 (細胞分裂周期37、出芽酵母(S. cerevisiae) 、ホモログ); Hs 16450; Rhoグアニンヌクレオチド交換因子(GEF)7; クレアチンキナ ー ゼ、 脳 ; 仮 想 タン パ ク 質 FLJ10297 ; 仮 想 タン パ ク 質 FLJ10350 ; TNF誘 導 タン パ ク 質 ; 腫 瘍壊死因子レセプタースーパーファミリー、メンバー12(転座鎖結合膜タンパク質);コ フィリン1(非筋肉);スプライシング因子プロリン/グルタミンリッチ(ポリピリミジン トラクト結合タンパク質関連);スプライシング因子プロリン/グルタミンリッチ(ポリ

10

20

30

40

ピリミジントラクト結合タンパク質関連); v-etsニワトリ赤芽球症ウイルスE26オンコジ -ンホモログ1;プロテアーゼ、システイン、1(レグマイン);リボソームタンパク質L1 3;第22染色体オープンリーディングフレーム5;ジンクフィンガータンパク質144(Mel-1 8); 変性精母細胞(ショウジョウバエ(Drosophila)ホモログ; 脂質デサチュラーゼ); 真核生物翻訳開始因子2C、2;ミトコンドリアリボソームタンパク質L45;前立腺腫瘍過剰 発現遺伝子1; NADHデヒドロゲナーゼ(ユビキノン)1 サブ複合体、7(14.5kD、B14.5a);神経膠腫内皮マーカー1前駆体;NS1 - 結合タンパク質;リボソームタンパク質L38;タ フテリン相互作用タンパク質;HLAクラスII領域発現遺伝子KE2;ミトコンドリア内膜のト ランスロカーゼ17ホモログA(酵母); sudD(bimD6のサプレッサー、偽巣性コウジ菌(Asp ergillus nidulans))ホモログ;ヘパラン硫酸プロテオグリカン2(パーレカン);SEC24 (S. cerevisiae)関連遺伝子ファミリー、メンバーA; NADHデヒドロゲナーゼ(ユビキノ ン)Fe-Sタンパク質7(20kD)(NADH-コエンザイムQ還元酵素);X染色体およびY染色体 (固有) 155発現配列上のDNAセグメント; アネキシンA2; Homo sapiensクローン24670 mR NA配列; 仮想タンパク質; マトリックスメタロプロテイナーゼ10 (ストロメライシン2) ;KIAA1049タンパク質;Gタンパク質共役レセプター;仮想タンパク質FLJ20401;マトリ ックスメタロプロテイナーゼ14 (膜挿入) ; KIAA0470遺伝子産物; 溶質担体ファミリー29 (ヌク レオシ ドトランスポーター)、 メンバー1;スタニオカルシン1;スタニオカルシン 1; スタニオカルシン1; 口腔癌関連1において欠損している腫瘍サプレッサー; 口腔癌関 連1において欠損している腫瘍サプレッサー;アポリポタンパク質C-I;グルタチオンペル オキシダーゼ4(リン脂質ヒドロペルオキシダーゼ); Hs 272106; IGHMエンハンサー3に 結合する転写因子;仮想タンパク質DKFZp762A227;仮想タンパク質FLJ22362;CD59抗原p1 8-20(モノクローナル抗体16.3A5、EJ16、EJ30、EL32、およびG344によって同定された抗 原); PRO0628タンパク質;細胞傷害性Tリンパ球によって認識されるメラノーマ関連抗原 ;LOC88745;Homo sapiens -1,3-ガラクトシルトランスフェラーゼ-6(B3GALT6)mRNA 、完全cds;新芽(Drosophila)ホモログ4;新芽(Drosophila)ホモログ4;Homo sapien s mRNA; cDNA DKFZp434E1515 (クローンDKFZp434E1515由来); コアクトシン様タンパク 質;仮想タンパク質FLJ21865;Hs296234;KIAA0685遺伝子産物;仮想タンパク質FLJ10980 ; リ ボ ソ ー ム タ ン パ ク 質 L10 ; リ ボ ソ ー ム タ ン パ ク 質 S19 ;Hs 299251;Hunt ingt in相 互 作 用タンパク質K; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 50374; Hs 311780 ;Hs 212191;v-aktマウス胸腺腫ウイルスオンコジーンホモログ2;Hs 328774;スプリッ ト2のトランスデューシン様エンハンサー、Drosophila E(sp1)のホモログ; KIAA1870タン パク質; リボソームタンパク質L10a; ペプチジルプロリルイソメラーゼA (サイクロフィ リンA);Hs 344224;仮想タンパク質FLJ23239;仮想タンパク質DKFZp761H221;KIAA1887 タンパク質;Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 701679;Homo sapien s cDNA FLJ30634 fis、クローンCTONG2002453; Homo sapiens cDNA FLJ32203 fis、クロ ーンPLACE6003038、ジンクフィンガータンパク質84に少し類似する; Homo sapiens mRNA 全長挿入物cDNAクローンEURO I MAGE 1035904;仮想タンパク質LOC57333;ミオシンID;プ レキシンB2;レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、8(ガレクチン8);ダブルリングフ ィンガータンパク質、Dorfin; DKFZP434B168タンパク質; LIMドメイン結合2; インテグリ ン 4結合タンパク質;シナプトポジン;Hs 54828;インスリン誘導性遺伝子1;アセチル LDLレセプター; SREC;除去修復交差相補齧歯類修復欠損、相補群1(重複アンチセンス配 列 を 含 む) ; 仮 想 タ ン パ ク 質 FLJ22329 ; シ ュ ワ ノ ミ ン 相 互 作 用 タ ン パ ク 質 1 ; PTEN 誘 導 性 推定キナーゼ1;ミオシンX; Homo sapiens cDNA FLJ32424 fis、クローンSKMUS2000954、 Homo sapiens F-ボックスタンパク質Fbx25 (FBX25) 97に中程度に類似する;ゴルジホス ホタンパク質1;スプライシング因子、アルギニン/セリンリッチ6;ラミニン、 テインリッチタンパク質2;U6 snRNA関連Sm様タンパク質LSm7;仮想タンパク質FLJ10707 ;Homo sapiens、RIKEN cDNA 2310012N15遺伝子に類似、クローンIMAGE:3342825、mRNA、 部 分 cds; マ ク ロ フ ァ ー ジ 移 動 阻 害 因 子 (グ リ コ シ ル 化 阻 害 因 子) ; ユ ビ キ ノ ー ル - シ ト ク ロムc還元酵素ヒンジタンパク質;ギャップ結合タンパク質、 1、43kD(コネキシン43) ; ジヒドロピリミジナーゼ様-3; アクアポリン1 (チャンネル形成内在性タンパク質、28k

10

20

30

40

D) ; 甲状腺において発現されるタンパク質; マクロファージミリストイル化アラニンリ ッチCキナーゼ基質;プロコラーゲン-リジン、2-オキソグルタル酸 5-ジオキシゲナーゼ (リジンヒドロキシラーゼ、VI型エーラース-ダンロー症候群);プロテアーゼ、セリン 、11(IGF結合);24‐デヒドロコレステロール還元酵素;コラーゲン、IV型、 2;プロ フィリン1;アポリポタンパク質D;ヒアルロノグルコサミニダーゼ2;仮想タンパク質FLJ 22678; クイエシンQ6; rasホモログ遺伝子ファミリー、メンバーA; rasホモログ遺伝子フ ァ ミ リ ー 、 メ ン バ ー A ; プ ラ ス ミ ノ ー ゲ ン 活 性 化 因 子 、 ウ ロ キ ナ ー ゼ ; イ ン ス リ ン 様 増 殖 因子結合タンパク質3; ウリジンホスホリラーゼ; KIAA0638タンパク質; B7ホモログ3; ラ ミンA/C; ラミンA/C; ラミンA/C; Gタンパク質シグナル伝達のレギュレーター12; プロテ アソーム(プロソーム、マクロパイン)26Sサブユニット、非ATPase、8; Homo sapiens、 RIKEN cDNA 5730528L13遺伝子に類似、クローンMGC:17337 IMAGE:4213591、mRNA、完全cd s; プロサポシン (異型ゴーシェ病および異型異染性白質萎縮症); ラミニン、 4; 転写 伸長因子A(SII)、1;レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、3結合タンパク質;リボソ ームタンパク質S16;グリコホリンC (Gerbich血液型);B型エンドセリンレセプター;セ リン(またはシステイン)プロテイナーゼインヒビター、クレードE(ネキシン、プラス ミノーゲン活性化因子インヒビター1型)、メンバー1;ビグリカン;核内低分子リボヌク レオタンパク質ポリペプチドB"; 膜貫通4スーパーファミリーメンバー2; TAF11 RNAポリ メラーゼII、TATAボックス結合タンパク質(TBP)関連因子、28kD;リシルオキシダーゼ 様2; SRY(性決定領域Y)-ボックス4; SOX4 SRY(性決定領域Y)-ボックス4; SRY(性決 定 領 域 Y) - ボックス4; アクチン 関 連 タンパク 質2/3 複 合 体 、 サ ブ ユ ニット2(34kD); Hom o sapiens cDNA:FLJ23507 fis、クローンLNG03128;仮想タンパク質FLJ12442;Fas(TNFR SF6)、デスドメインを介して結合;マイトジェン活性化タンパク質キナーゼキナーゼキ ナーゼ11; TEKチロシンキナーゼ、内皮性(静脈形成異常、複数の皮膚性および粘膜性) ;インスリンレセプター;細胞膜糖タンパク質、110000M(r)(表面抗原);Homo sapiens cDNA FLJ11863 fis、クローンHEMBA1006926;ジャグド1(Alagille症候群);KIAA0304 遺伝子産物; プレB細胞白血病転写因子2; Homo sapiens cDNA FLJ31238 fis、クローンKI DNE2004864;p53誘 導 タンパク 質 ; 補 体 成 分 1、 q 小 成 分 、 レ セ プ タ ー 1 ; 補 体 成 分 1、 q 小 成 分、 レセ プ タ ー 1 ; ア ポ リ ポ タ ン パ ク 質 E ; ケ モ カ イ ン (C-Cモ チ ー フ) リ ガ ン ド 3 ; 凝 固 因 子 II(トロンビン)レセプター様3;凝固因子III(トロンボプラスチン、組織因子);コラ ーゲン、I型、 1;コラーゲン、III型、 1(IV型エーラース-ダンロー症候群、常染色 体 優 性);C型 (カルシウム 依 存 性 、 炭 水 化 物 認 識 ド メ イ ン) レ ク チ ン 、 ス ー パ ー フ ァ ミ リーメンバー9;シスタチンC(アミロイド血管障害および脳出血);小胞体結合タンパク 質140kDa;EST;EST;EST、 仮想 タンパク質FLJ10350に 高度に類似する[Homo sapiens][H. sapiens]; EST、ITB1_HUMANインテグリン -1前駆体(フィブロネクチンレセプター サ ブユニット)(CD29) (インテグリンVLA-4 サブユニット)に高度に類似する[H.sapien s]; EST、仮想タンパク質FLJ20489に少し類似する[Homo sapiens][H.sapiens]; EST、T17 346仮想タンパク質DKFZp58601624.1-ヒト(断片)に少し類似する[H.sapiens]; EST、T21 371仮想タンパク質F25H8.3-Caenorhabditis elegansに少し類似する[C.elegans];真核生 物 翻 訳 開 始 因 子4A、 ア イ ソ フ ォ ー ム1; ヘ ム オ キ シ ゲ ナ ー ゼ (デ サ イ ク リ ン グ)1; ヘ ル マ ンスキー-パドラック症候群4型;Homo sapiens cDNA FLJ34888 fis、クローンNT2NE20173 32; Homo sapiens cDNA FLJ39848 fis、クローンSPLEN2014669; Homo sapiens mRNA全長 挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 1977059; Homo sapiens、クローン IMAGE: 4845226、mRNA ; 仮想タンパク質FLJ22329; 仮想タンパク質FLJ32205; 仮想タンパク質MGC4677; インヒ ビン、 B(アクチビンAB ポリペプチド);インスリン様増殖因子結合タンパク質5; ジャンクションプラコグロビン;KIAA0620タンパク質;KIAA0943タンパク質;ラット液胞 膜タンパク質1の可能性のあるオルソログ;リソソーム結合マルチスパニング膜タンパク 質 - 5; 主 要 組 織 適 合 複 合 体 、 ク ラ ス I 、B; 主 要 組 織 適 合 複 合 体 、 ク ラ ス I 、C; マ ト リ ッ ク スGIaタンパク質;マトリックスメタロプロテイナーゼ1(間質性コラゲナーゼ);微小管 結 合 タン パ ク 質 1 軽 鎖 3 ; 神 経 増 殖 因 子 レ セ プ タ ー (TNFRス ー パ ー フ ァ ミ リ ー 、 メン バ ー 16) ; リボソームタンパク質S9 ; リングフィンガータンパク質40 ; S100カルシウム結合タ

10

20

30

40

ンパク質、 (神経性); セマドメイン、膜貫通ドメイン(TM)、および細胞質ドメイン、(セマホリン)6B; SPARC様1(マスト9、ヘビン); 腫瘍壊死因子、 誘導タンパク質3; UDP-Gal: GlcNAc 1,4-ガラクトシルトランスフェラーゼ、ポリペプチド3; UDP-GlcNAc: Gal -1,3-N-アセチルグルコサミニルトラ

ンスフェラーゼ5; フォン・ウィルブランド因子; v-akt マウスウイルス胸腺腫バイアル(vial)オンコジーンホモログ2; サイクリン依存性キナーゼ(cdc2様)10; オルソログマウス筋細胞誘導/分化オリジネーター; 脳特異的血管形成インヒビター1; EGF-TM7ラトロフィリン関連タンパク質; セマドメイン; インテグリン、 5; マウスフィブロネクチンII型の可能性のあるオルソログ; Lutheran血液型(Auberger b抗原含有); SSR4、TRAPD;神経増殖因子レセプター(TNFRスーパーファミリー、メンバー16); インスリン様増殖因子結合タンパク質; 白血病阻害因子; タンパク質チロシンホスファターゼ、I型非レセプター; およびHomo sapiens、クローンIMAGE:3908182、mRNA、部分cds;

からなる群より選択されるタンパク質またはタンパク質をコードする核酸を投与する工程 を包含し、それによって該タンパク質に対する免疫応答が誘導される、方法。

【請求項62】

タンパク質が投与される、請求項61記載の方法。

【請求項63】

核酸が投与される、請求項61記載の方法。

【請求項64】

核酸が筋肉内に投与される、請求項63記載の方法。

【請求項65】

哺乳動物に免疫アジュバントを投与する工程をさらに包含する、請求項62記載の方法。

【請求項66】

哺乳動物が神経膠腫を有する、請求項61記載の方法。

【請求項67】

哺乳動物が神経膠腫を外科的に除去されている、請求項61記載の方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0001]

本願は、2002年8月15日に出願された仮出願シリアル番号第60/403,390号および2003年4月1日に出願された同第60/458,978号の利益を主張する。各々の開示は明白に本明細書中に組み入れられる。

[0002]

本発明は、血管形成および抗血管形成の分野に関する。詳細には、本発明は脳神経膠腫の内皮細胞中で特徴的に発現される遺伝子に関する。

【背景技術】

[0003]

脳腫瘍は、最近30年間にわたって生存度の改善がほとんど見られていない、まれであるが癌の致死的な型を表す。腫瘍の切除とそれに続く旧態依然とした細胞毒および放射線治療に頼っている治療は、不可避的に生活の質の減少を生じる。神経膠腫は、神経膠腫を知られている中で最も攻撃的な腫瘍の1つとして規定する、より高度な血管性かつ侵襲性の特性を有する、最も一般的な脳の新生物を表す。神経膠腫の分類は、細胞起源と攻撃性の段階の両方に由来する。星状細胞または稀突起神経膠細胞のいずれかに由来して、神経膠星状細胞腫および乏突起神経膠腫は最も一般的な型の神経膠腫を構成する。他の腫瘍型の分類に対して共通であるように、神経膠腫は、疾患の第1段階から第111段階まで攻撃性を増大させ、第1V段階、多形神経膠腫では最も攻撃的である。さらに、神経膠腫腫瘍は、知られている最も血管性の腫瘍の1つを構成する。

[0004]

脳内での血管の透過性は他の器官と比較して限られている。同様に、免疫監視に対する 脳の悪性腫瘍の接近可能性は同様に制限されていると考えられていたが、より最近の証拠 10

20

30

40

は、脳が全体としては免疫学的に特別扱いされていないことを示唆している。このいわゆる血液脳関門は、主として、脳特異的な毛細血管輸送系および星状細胞によって調節される内皮細胞に基づく血管系とのクロストークとの組み合わせに由来すると考えられている(総説としては、Bart, J., Groen, H.J., Hendrikse, N.H., van der Graaf, W. T., Vaalburg, W.およびde Vries, E. G. (2000)、The blood-brain barrier and oncology: newinsights into function and modulation (血液脳関門および腫瘍学:機能および調節への新しい洞察). Cancer Treat Rev 26, 449-62(非特許文献 1)を参照されたい)。密着結合の存在および観察された高い電気的抵抗の両方が、血管を横切る分子交換の制限に寄与する。治療的に不浸透性の血管構造の存在は、脳の悪性腫瘍および他のCNS疾患において介在することを目的とする比較的限られた量の研究を生じてきた。正常な脳または疾患を有する脳のいずれかの内皮細胞で優先的に発現されたタンパク質を規定することは、CNS治療レジメンを拡張することが期待できる。

[0005]

神経膠腫中の血管の微環境は、主として、形態学的な、循環の、および灌流に基づく実 験を通して研究されてきた(概説としては、Vajkoczy,P.およびMenger,M.D. (2000). Va scular microenvironment in gliomas (神経膠腫における血管の微環境).J Neurooncol 50, 99-108(非特許文献 2); およびBart, J., Groen, H.J., Hendrikse, N.H., Van der Graaf, W.T., Vaalburg, W. およびde Vries, E. G. (2000)、The blood-brain barrier and oncology: new insights into function and modulation. (血液脳関門および腫瘍学 :機能および調節への新しい洞察) Cancer Treat Rev 26, 449-62(非特許文献 1)を参照 されたい)。これらの研究は、腫瘍の進行と関連する血管系構造の著しい変化を実証する 。 開 窓 術 の 増 加 、 灌 流 の 不 良 、 過 剰 な 透 過 性 、 お よ び 白 血 球 - EC 相 互 作 用 の 減 少 は す べ て 、神経膠腫の微環境と関連した表現型的な観察である(Bernsen, H.J., Rijken, P.F., O ostendorp, T., およびvan der Kogel, A.J. (1995) Vascularity and perfusion of hum an gliomas xenografted in the athymic nude mouse. Br J Cancer 71, 721-6 (胸腺欠 損マウスにおいて異種移植されたヒト神経膠腫の血管分布および灌流)(非特許文献 3); Vick, N.A.およびBigner, D.D. (1972) Microvascular abnormalities in virally-induc ed canine brain tumors. Structural bases for altered blood-brain barrier functio n. (ウイルス誘導されたイヌ脳腫瘍における微小血管異常。変化した血液脳関門機能につ いての構造的基礎) J Neurol Sci 17, 29-39(非特許文献 4); ならびにHobbs, S. K., Mo nskey, W.L., Yuan, F., Roberts, W.G., Griffith, L., Torchilin, V.P., およびJain, R.K. (1998) Regulation of transport pathways in tumor vessels: role of tumor ty pe and microenvironment. (腫瘍血管中の輸送経路の調節:腫瘍型および微環境の役割) Proc Natl Acad Sci U S A 95, 4607-12) (非特許文献 5)。より初期の段階の神経膠腫が 血管増殖を進行させるために主として出芽および吸収することの両方を利用するのとは異 なり、より高度な程度の神経膠腫は、はるかにより大きな程度までの重積的な毛細血管増 殖を利用することもまた示唆されている。Vajkoczy, P., Schilling, L., Ullrich, A., Schmiedek, P., およびMenger, M.D. (1998) Characteraization of angiogenesis and m icrocirculation of high-grade glioma: an intravital multifluorescence microscopi c approach in the athymic nude mouse. (高度な程度の神経膠腫の血管形成および微小 循環の特徴付け:胸腺欠損マウスにおける生体内複数の蛍光顕微鏡的アプローチ)J Cere b Blood Flow Metab 18, 510-20(非特許文献 6)。神経膠腫ECの分子的特徴付けは、これ ま で に 一 般 的 な 増 殖 因 子 ま た は 以 前 に 規 定 さ れ た 脳 のEC ト ラ ン ス ポ ー タ ー の 評 価 に 限 定 さ れてきた。Holash, J., Maisonpierre, P. C., Compton, D., Boland, P., Alexander, C .R., Zagzag, D., Yancopoulos, G.D.およびWiegand, S.J. (1999) Vessel cooption, re gression, and growth in tumors mediated by angiopoietins and VEGF. (アンジオポエ チンおよびVEGFによって媒介される、腫瘍における血管の吸収、退化、および増殖)Scie nce 284, 1994-8(非特許文献 7); Guerin, C., Wolff, J.E., Laterra, J., Drewes, L.R ., Brem, H.およびGoldstein, G.W. (1992). Vascular differentiation and glucose tr ansporter expression in rat gliomas: effect of steroids. (ラット神経膠腫における

10

20

30

40

血管分化およびグルコーストランスポーター発現:ステロイドの効果) Ann Neurol 31, 481-7(非特許文献 8)。

[0006]

現在まで、内皮細胞特異的集団からの全体的な遺伝子発現プロフィールは、正常なおよび腫瘍形成性の結腸組織に限られている。St Croix, B., Rago, C., Velculescu, V., Tr averso, G., Romans, K.E., Montgomery, E., Lal, A., Riggins, G.J., Lengauer, C., Vogelstein, B., およびKinzler, K.W. (2000). Genes expressed in human tumor endot helium. (ヒト腫瘍内皮において発現される遺伝子) Science 289, 1197-202(非特許文献9)。結腸でない腫瘍についての診断および治療が開発され得るように、当該分野において他の組織からの内皮細胞の分析のための必要性が存在している。

【先行技術文献】

【非特許文献】

[0007]

【非特許文献1】Bart, J., Groen, H.J., Hendrikse, N.H., van der Graaf, W. T., Va alburg, W.およびde Vries, E. G. (2000)、The blood-brain barrier and oncology: ne w insights into function and modulation (血液脳関門および腫瘍学:機能および調節への新しい洞察). Cancer Treat Rev 26, 449-62

【非特許文献 2 】Vajkoczy, P.およびMenger, M.D.(2000). Vascular microenvironment in gliomas (神経膠腫における血管の微環境).J Neurooncol 50, 99-108

【非特許文献 3】Bernsen, H.J., Rijken, P.F., Oostendorp, T., およびvan der Kogel, A.J. (1995) Vascularity and perfusion of human gliomas xenografted in the athy mic nude mouse. Br J Cancer 71, 721-6 (胸腺欠損マウスにおいて異種移植されたヒト神経膠腫の血管分布および灌流)

【非特許文献4】Vick, N.A.およびBigner, D.D. (1972) Microvascular abnormalities in virally-induced canine brain tumors. Structural bases for altered blood-brain barrier function. (ウイルス誘導されたイヌ脳腫瘍における微小血管異常。変化した血液脳関門機能についての構造的基礎) J Neurol Sci 17, 29-39

【非特許文献 5】Hobbs, S. K., Monskey, W.L., Yuan, F., Roberts, W.G., Griffith, L., Torchilin, V.P., およびJain, R.K. (1998) Regulation of transport pathways in tumor vessels: role of tumor type and microenvironment. (腫瘍血管中の輸送経路の調節:腫瘍型および微環境の役割)Proc Natl Acad Sci U S A 95, 4607-12)

【非特許文献 6】Vajkoczy, P., Schilling, L., Ullrich, A., Schmiedek, P., およびMenger, M.D. (1998) Characteraization of angiogenesis and microcirculation of high-grade glioma: an intravital multifluorescence microscopic approach in the athy mic nude mouse. (高度な程度の神経膠腫の血管形成および微小循環の特徴付け:胸腺欠損マウスにおける生体内複数の蛍光顕微鏡的アプローチ) J Cereb Blood Flow Metab 18,510-20

【非特許文献 7】Holash, J., Maisonpierre, P. C., Compton, D., Boland, P., Alexan der, C.R., Zagzag, D., Yancopoulos, G.D.およびWiegand, S.J. (1999) Vessel coopti on, regression, and growth in tumors mediated by angiopoietins and VEGF. (アンジオポエチンおよびVEGFによって媒介される、腫瘍における血管の吸収、退化、および増殖) Science 284, 1994-8

【非特許文献 8】Guerin, C., Wolff, J.E., Laterra, J., Drewes, L.R., Brem, H.およびGoldstein, G.W. (1992). Vascular differentiation and glucose transporter expression in rat gliomas: effect of steroids. (ラット神経膠腫における血管分化およびグルコーストランスポーター発現:ステロイドの効果) Ann Neurol 31, 481-7

【非特許文献9】St Croix, B., Rago, C., Velculescu, V., Traverso, G., Romans, K. E., Montgomery, E., Lal, A., Riggins, G.J., Lengauer, C., Vogelstein, B., および Kinzler, K.W. (2000). Genes expressed in human tumor endothelium. (ヒト腫瘍内皮において発現される遺伝子) Science 289, 1197-202

10

20

30

40

【発明の概要】

[0008]

(発明の要旨)

本 発 明 の1つ の 態 様 に 従 っ て 、 神 経 膠 腫 を 診 断 す る 際 に 補 助 す る た め の 方 法 が 提 供 さ れ る。新生物であると疑われる第1の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現産物が検 出される。少なくとも1種の遺伝子は以下からなる群より選択される:シグナル配列レセ プター、 (トランスロコン結合タンパク質);DC2タンパク質;KIAA0404タンパク質 ; シンプレキン; Huntingtin相互作用タンパク質I; 原形質膜小胞結合タンパク質; KIAA0 726遺伝子産物; ラテキシンタンパク質; トランスフォーミング成長因子、 1;仮想タン パク質FLJ22215; Rag Cタンパク質; 仮想タンパク質FLJ23471; N-ミリストイルトランス フェラーゼ1; 仮想タンパク質dJ1181N3.1; リボソームタンパク質L27; 分泌タンパク質、 酸性、システインリッチ(オステオネクチン);Hs 111988;Hs 112238;ラミニン、 ; - ガラクトシダーゼの保護タンパク質(ガラクトシアリドーシス);メラノーマ関連 遺伝子;メラノーマ関連遺伝子;E3ユビキチンリガーゼSMURF1;コラーゲン、IV型、 ;コラーゲン、IV型、 1;コラーゲン、IV型、 1;インスリン様増殖因子結合タンパク 質7; 完全コード配列を有するcDNAから推定される遺伝子; Thy-1細胞表面抗原; Hs 12782 4;GTP結合タンパク質2;Homo sapiens mRNA;cDNA DKFZp586D0918(クローンDKFZp586D0 918より);皮膚T細胞リンパ腫関連腫瘍抗原se20-4;差次的に発現される核小体TGF- 1 標的タンパク質(DENTT);ジスフェリン、肢帯筋ジストロフィー2B(常染色体劣性); スムーズリン;インテグリン、 5(フィブロネクチンレセプター、 ポリペプチド); 推 定 の 翻 訳 開 始 因 子 ; レチ ノイン 酸 誘 導 14 ; マトリック ス メ タ ロ プ ロ テ イ ナ ー ゼ 9 (ゼ ラ チナーゼB、92kDゼラチナーゼ、92kD IV型コラゲナーゼ);Lutheran血液型(Auberger b 抗原含有);スタニオカルシン2;核因子(赤血球由来2)様2;タンパク質チロシンホス ファターゼ、非レセプター型1;インテグリン、 10;コラーゲン、VI型、 2;第21染色 体 オープンリーディングフレーム25; CDC37(細胞分裂周期37、出芽酵母(S. cerevisiae) 、ホモログ); Hs 16450; Rhoグアニンヌクレオチド交換因子(GEF)7; クレアチンキナ ー ゼ、 脳 ; 仮 想 タン パ ク 質 FLJ10297 ; 仮 想 タン パ ク 質 FLJ10350 ; TNF誘 導 タン パ ク 質 ; 腫 瘍 壊 死 因 子 レ セ プ タ ー ス ー パ ー フ ァ ミ リ ー 、 メ ン バ ー12 (転 座 鎖 結 合 膜 タ ン パ ク 質) ; コ フィリン1(非筋肉);スプライシング因子プロリン/グルタミンリッチ(ポリピリミジン トラクト結合タンパク質関連);スプライシング因子プロリン/グルタミンリッチ(ポリ ピリミジントラクト結合タンパク質関連);v-etsニワトリ赤芽球症ウイルスE26オンコジ ーンホモログ1;プロテアーゼ、システイン、1(レグマイン);リボソームタンパク質L1 3;第22染色体オープンリーディングフレーム5;ジンクフィンガータンパク質144(Mel-1 8);変性 精 母 細 胞 (シ ョ ウ ジ ョ ウ バ エ (Drosophi la) ホ モ ロ グ ; 脂 質 デ サ チ ュ ラ ー ゼ) ; 真核生物翻訳開始因子2C、2;ミトコンドリアリボソームタンパク質L45;前立腺腫瘍過剰 発現遺伝子1; NADHデヒドロゲナーゼ(ユビキノン)1 サブ複合体、7(14.5kD、B14.5a);神経膠腫内皮マーカー1前駆体;NS1 - 結合タンパク質;リボソームタンパク質L38;タ フ テ リ ン 相 互 作 用 タ ン パ ク 質 ; HLA ク ラ ス I I 領 域 発 現 遺 伝 子KE2 ; ミ ト コ ン ド リ ア 内 膜 の ト ランスロカーゼ17ホモログA(酵母);sudD(bimD6のサプレッサー、 偽巣性コウジ菌(Asp ergillus nidulans))ホモログ;ヘパラン硫酸プロテオグリカン2(パーレカン);SEC24 (S. cerevisiae)関連遺伝子ファミリー、メンバーA; NADHデヒドロゲナーゼ(ユビキノ ン)Fe - Sタンパク質7(20kD)(NADH - コエンザイムQ還 元酵 素);X染 色 体 お よ びY染 色 体 (固有) 155発現配列上のDNAセグメント;アネキシンA2;Homo sapiensクローン24670 mR NA配列; 仮想タンパク質; マトリックスメタロプロテイナーゼ10 (ストロメライシン2) ;KIAA1049タンパク質;Gタンパク質共役レセプター;仮想タンパク質FLJ20401;マトリ ックスメタロプロテイナーゼ14 (膜挿入) ; KIAA0470遺伝子産物; 溶質担体ファミリー29 (ヌ ク レ オ シ ド ト ラ ン ス ポ ー タ ー) 、 メ ン バ ー1 ; ス タ ニ オ カ ル シ ン 1 ; ス タ ニ オ カ ル シ ン 1 ; スタニオカルシン1 ; 口腔癌関連1において欠損している腫瘍サプレッサー; 口腔癌関 連1において欠損している腫瘍サプレッサー;アポリポタンパク質C-I;グルタチオンペル オキシダーゼ4(リン脂質ヒドロペルオキシダーゼ); Hs 272106; IGHMエンハンサー3に

10

20

30

40

結合する転写因子;仮想タンパク質DKFZp762A227;仮想タンパク質FLJ22362;CD59抗原p1 8-20 (モノクローナル抗体16.3A5、EJ16、EJ30、EL32、およびG344によって同定された抗 原);PR00628タンパク質;細胞傷害性Tリンパ球によって認識されるメラノーマ関連抗原 ;LOC88745;Homo sapiens -1,3-ガラクトシルトランスフェラーゼ-6(B3GALT6)mRNA 、完全cds;新芽(Drosophila)ホモログ4;新芽(Drosophila)ホモログ4;Homo sapien s mRNA; cDNA DKFZp434E1515(クローンDKFZp434E1515由来); コアクトシン様タンパク 質;仮想タンパク質FLJ21865;Hs296234;KIAA0685遺伝子産物;仮想タンパク質FLJ10980 ; リボソームタンパク質L10; リボソームタンパク質S19; Hs 299251; Huntingtin相互作 用タンパク質K; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 50374; Hs 311780 ;Hs 212191;v-aktマウス胸腺腫ウイルスオンコジーンホモログ2;Hs 328774;スプリッ ト2のトランスデューシン様エンハンサー、Drosophila E(sp1)のホモログ;KIAA1870タン パク質; リボソームタンパク質L10a; ペプチジルプロリルイソメラーゼA (サイクロフィ リンA);Hs 344224;仮想タンパク質FLJ23239;仮想タンパク質DKFZp761H221;KIAA1887 タンパク質; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 701679; Homo sapien s cDNA FLJ30634 fis、クローンCTONG2002453; Homo sapiens cDNA FLJ32203 fis、クロ ーンPLACE6003038、ジンクフィンガータンパク質84に少し類似する;Homo sapiens mRNA 全長挿入物cDNAクローンEURO I MAGE 1035904; 仮想タンパク質LOC57333; ミオシンID; プ レキシンB2;レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、8(ガレクチン8);ダブルリングフ ィンガータンパク質、Dorfin;DKFZP434B168タンパク質;LIMドメイン結合2;インテグリ ン 4結合 タンパク質;シナプトポジン;Hs 54828;インスリン誘導性遺伝子1;アセチル LDLレセプター; SREC;除去修復交差相補齧歯類修復欠損、相補群1(重複アンチセンス配 列 を 含 む) ; 仮 想 タ ン パ ク 質 FLJ22329 ; シ ュ ワ ノ ミ ン 相 互 作 用 タ ン パ ク 質 1;PTEN誘 導 性 推定キナーゼ1;ミオシンX; Homo sapiens cDNA FLJ32424 fis、クローンSKMUS2000954、 Homo sapiens F-ボックスタンパク質Fbx25 (FBX25) 97に中程度に類似する; ゴルジホス ホタンパク質1;スプライシング因子、アルギニン/セリンリッチ6;ラミニン、 テインリッチタンパク質2; U6 snRNA関連Sm様タンパク質LSm7; 仮想タンパク質FLJ10707 ; Homo sapiens、RIKEN cDNA 2310012N15遺伝子に類似、クローンIMAGE:3342825、mRNA、 部分cds;マクロファージ移動阻害因子(グリコシル化阻害因子);ユビキノール-シトク ロムc還元酵素ヒンジタンパク質;ギャップ結合タンパク質、 1、43kD(コネキシン43) ;ジヒドロピリミジナーゼ様-3;アクアポリン1(チャンネル形成内在性タンパク質、28k D) ; 甲状腺において発現されるタンパク質; マクロファージミリストイル化アラニンリ ッチCキナーゼ基質;プロコラーゲン-リジン、2-オキソグルタル酸 5-ジオキシゲナーゼ (リ ジ ン ヒ ド ロ キ シ ラ ー ゼ 、 V I 型 エ ー ラ ー ス - ダ ン ロ ー 症 候 群) ; プ ロ テ ア ー ゼ 、 セ リ ン 、11(IGF結合);24-デヒドロコレステロール還元酵素;コラーゲン、IV型、 2;プロ フィリン1;アポリポタンパク質D;ヒアルロノグルコサミニダーゼ2;仮想タンパク質FLJ 22678; クイエシンQ6; rasホモログ遺伝子ファミリー、メンバーA; rasホモログ遺伝子フ ァ ミ リ ー 、 メ ン バ ー A ; プ ラ ス ミ ノ ー ゲ ン 活 性 化 因 子 、 ウ ロ キ ナ ー ゼ ; イ ン ス リ ン 様 増 殖 因子結合タンパク質3; ウリジンホスホリラーゼ; KIAA0638タンパク質; B7ホモログ3; ラ ミンA/C; ラミンA/C; ラミンA/C; Gタンパク質シグナル伝達のレギュレーター12; プロテ アソーム(プロソーム、マクロパイン)26Sサブユニット、非ATPase、8; Homo sapiens、 RIKEN cDNA 5730528L13遺伝子に類似、クローンMGC:17337 IMAGE:4213591、mRNA、完全cd s ; プロサポシン (異型ゴーシェ病および異型異染性白質萎縮症) ; ラミニン、 伸長因子A(SII)、1;レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、3結合タンパク質;リボソ ームタンパク質S16;グリコホリンC (Gerbich血液型);B型エンドセリンレセプター;セ リン (またはシステイン) プロテイナーゼインヒビター、クレードE (ネキシン、プラス ミ ノ ー ゲン 活 性 化 因 子 イン ヒ ビ タ ー 1 型) 、 メン バ ー 1 ; ビ グ リ カ ン ; 核 内 低 分 子 リ ボ ヌ ク レオタンパク質ポリペプチドB"; 膜貫通4スーパーファミリーメンバー2; TAF11 RNAポリ メラーゼII、TATAボックス結合タンパク質(TBP)関連因子、28kD; リシルオキシダーゼ 様2; SRY(性決定領域Y)-ボックス4; SOX4 SRY(性決定領域Y)-ボックス4; SRY(性決 定領域Y) - ボックス4; アクチン関連タンパク質2/3複合体、サブユニット2(34kD); Hom

10

20

30

40

20

30

40

50

o sapiens cDNA:FLJ23507 fis、クローンLNG03128;仮想タンパク質FLJ12442;Fas(TNFR SF6)、デスドメインを介して結合;マイトジェン活性化タンパク質キナーゼキナーゼキ ナーゼ11; TEKチロシンキナーゼ、内皮性(静脈形成異常、複数の皮膚性および粘膜性) ;インスリンレセプター;細胞膜糖タンパク質、110000M(r)(表面抗原);Homo sapiens cDNA FLJ11863 fis、クローンHEMBA1006926;ジャグド1(Alagille症候群);KIAA0304 遺伝子産物;プレB細胞白血病転写因子2;Homo sapiens cDNA FLJ31238 fis、クローンKI DNE2004864; p53誘導タンパク質;補体成分1、q小成分、レセプター1;補体成分1、q小成 分、 レセプター1; アポリポタンパク質E; ケモカイン(C-Cモチーフ)リガンド3; 凝固因子 II(トロンビン)レセプター様3;凝固因子III(トロンボプラスチン、組織因子);コラ ーゲン、I型、 1;コラーゲン、III型、 1(IV型エーラース-ダンロー症候群、常染色 体 優 性);C型 (カ ル シ ウ ム 依 存 性 、 炭 水 化 物 認 識 ド メ イ ン) レ ク チ ン 、 ス ー パ ー フ ァ ミ リーメンバー9;シスタチンC(アミロイド血管障害および脳出血);小胞体結合タンパク 質140kDa;EST;EST;EST、 仮 想 タンパク 質FLJ10350に 高度 に類 似 する [Homo sapiens] [H. sapiens]; EST、ITB1_HUMANインテグリン -1前駆体(フィブロネクチンレセプター サ ブユニット) (CD29) (インテグリンVLA-4 サブユニット) に高度に類似する[H.sapien s]; EST、仮想タンパク質FLJ20489に少し類似する[Homo sapiens][H.sapiens]; EST、T17 346仮想タンパク質DKFZp58601624.1-ヒト(断片)に少し類似する[H.sapiens]; EST、T21 371仮想タンパク質F25H8.3-Caenorhabditis elegansに少し類似する[C.elegans];真核生 物 翻 訳 開 始 因 子 4A、 ア イ ソ フ ォ ー ム 1 ; ヘ ム オ キ シ ゲ ナ ー ゼ (デ サ イ ク リ ン グ) 1 ; ヘ ル マ ンスキー-パドラック症候群4型; Homo sapiens cDNA FLJ34888 fis、クローンNT2NE20173 32; Homo sapiens cDNA FLJ39848 fis、クローンSPLEN2014669; Homo sapiens mRNA全長 挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 1977059; Homo sapiens、クローン IMAGE:4845226、mRNA ; 仮想タンパク質FLJ22329; 仮想タンパク質FLJ32205; 仮想タンパク質MGC4677; インヒ ビン、 B(アクチビンAB ポリペプチド);インスリン様増殖因子結合タンパク質5;ジ ャンクションプラコグロビン;KIAA0620タンパク質;KIAA0943タンパク質;ラット液胞膜 タンパク質1の可能性のあるオルソログ;リソソーム結合マルチスパニング膜タンパク質-5;主要組織適合複合体、クラスI、B;主要組織適合複合体、クラスI、C;マトリックスG laタンパク質;マトリックスメタロプロテイナーゼ1(間質性コラゲナーゼ);微小管結 合 タンパク 質 1 軽 鎖 3 ;神 経 増 殖 因 子 レ セ プ タ ー (TNFRス ー パ ー フ ァ ミ リ ー 、 メ ン バ ー 16);リボソームタンパク質S9;リングフィンガータンパク質40;S100カルシウム結合タン (神経性);セマドメイン、膜貫通ドメイン(TM)、および細胞質ドメイン、 パク質、 (セマホリン)6B; SPARC様1(マスト9、ヘビン);

腫瘍壊死因子、 誘導タンパク質3; UDP-Gal: GIcNAc 1,4-ガラクトシルトランスフェラーゼ、ポリペプチド3; UDP-GIcNAc: Gal -1,3-N-アセチルグルコサミニルトランスフェラーゼ5; フォン・ウィルブランド因子; v-aktマウスウイルス胸腺腫バイアル(vial)オンコジーンホモログ2; サイクリン依存性キナーゼ(cdc2様)10; オルソログマウス筋細胞誘導/分化オリジネーター; 脳特異的血管形成インヒビター1; EGF-TM7ラトロフィリン関連タンパク質; セマドメイン; インテグリン、 5; マウスフィブロネクチンIII型の可能性のあるオルソログ; Lutheran血液型(Auberger b抗原含有); SSR4、TRAPD; 神経増殖因子レセプター(TNFRスーパーファミリー、メンバー16); インスリン様増殖因子結合タンパク質; 白血病阻害因子; タンパク質チロシンホスファターゼ、I型非レセプター; およびHomo sapiens、クローンIMAGE:3908182、mRNA、部分cds。第1の脳組織試料における少なくとも1種の遺伝子の発現が、正常である第2の脳組織試料における少なくとも1種の遺伝子の発現の増加が、第1の脳組織試料を新生物である可能性があるとして同定する。

[0009]

本発明の別の態様に従って、神経膠腫を治療する方法が提供される。神経膠腫の細胞は抗体と接触される。この抗体は、以下からなる群より選択されるタンパク質の細胞外エピトープに結合する:原形質膜結合タンパク質;KIAA0726遺伝子産物;オステオネクチン;

20

30

40

50

ラミニン 、 5;コラーゲン、IV型 、 1;インスリン様増殖因子結合タンパク質7;Thy-1 細胞表面抗原;ジスフェリン、肢帯筋ジストロフィー2B;インテグリン、 5;マトリッ クスメタロプロテイナーゼ9;Lutheran血液型;インテグリンク、 10;コラーゲン、VI 2; 神経膠腫内皮マーカー1前駆体; ミトコンドリア内膜のトランスロカーゼ17ホモ ログA; ヘパラン硫酸プロテオグリカン2; アネキシンA2; マトリックスメタロプロテイナ ーゼ10;Gタンパク質共役レセプター;マトリックスメタロプロテイナーゼ14;溶質担体 ファミリー29、メンバー1;CD59抗原p18-20;KIAA1870タンパク質;プレキシンB2;レク チン、ガラクトシド結合、可溶性、8;インテグリン 4結合タンパク質;アセチルLDLレ セプター;ラミニン、 3;マクロファージ移動阻害因子;ギャップ結合タンパク質、 、43kD;アクアポリン1;プロテアーゼ、セリン、11;コラーゲン、IV型、 2;アポリポ タンパク質D;プラスミノーゲン活性化因子、ウロキナーゼ;インスリン様増殖因子結合 タンパク質3;Gタンパク質シグナル伝達のレギュレーター12;プロサポシン;ラミニン、 4;レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、3結合タンパク質;グリコホリンC;B型エン ドセリンレセプター; ビグリカン; 膜貫通4スーパーファミリーメンバー2; リシルオキシ ダ ー ゼ 様 2 ; TEKチ ロ シ ン キ ナ ー ゼ 、 内 皮 ; イ ン ス リ ン レ セ プ タ ー ; 細 胞 膜 糖 タ ン パ ク 質 、 110000M(r); ジャグド1;原形質膜小胞結合タンパク質;TEM13、Thy-1細胞表面抗原;凝 固因子Ⅱ(トロンビン)レセプター様3;ジスフェリン、肢帯筋ジストロフィー2B(常染 色体劣性);セマドメイン膜貫通ドメイン(TM)、および細胞質ドメイン、(セマホリン)6B;インテグリン、 5(フィブロネクチンレセプター、 ポリペプチド);ラット液 胞 膜 タンパク 質 1 の 可 能 性 の あ る オ ル ソ ロ グ ; 神 経 増 殖 因 子 レ セ プ タ ー (TNFR ス ー パ ー フ ァミリー、メンバー16);変性精母細胞ホモログ、脂質デサチュラーゼ(Drosophila);TE M1、 エンドシアリン; ヘムオキシゲナーゼ (デサイクリング) 1;Gタンパク質 共役レセプ ター; C型(カルシウム依存性、炭水化物認識ドメイン)レクチン、スーパーファミリー メンバー9;マトリックスメタロプロテイナーゼ14(膜挿入);溶質担体ファミリー29(ヌクレオシドトランスポーター)、メンバー1;マウス胚性上皮遺伝子1の可能性のあるオ ルソログ;主要組織適合複合体、クラスI、C;マウスフィブロネクチンIII型反復含有タ ン パ ク 質 1 の 可 能 性 の あ る オ ル ソ ロ グ ; 新 芽 (Drosophi la) ホ モ ロ グ 4 ;KIAA0620 タ ン パ ク 質 ; 凝 固 因 子 I I I (ト ロ ン ボ プ ラ ス チ ン 、 組 織 因 子) ; ア ク ア ポ リ ン 1 (チ ャ ン ネ ル 形 成 内 在性タンパク質、28kD);主要組織適合複合体、クラスI、B;リソソーム結合マルチスパ ニング膜タンパク質-5;B型エンドセリンレセプター;インスリンレセプター;補体成分1 、 q 小 成 分 、 レ セ プ タ ー 1 ; 脳 特 異 的 血 管 形 成 イ ン ヒ ビ タ ー 1 ; EGF - TM7 ラ ト ロ フ ィ リ ン 関 連 タンパク質; セマドメイン; インテグリン、 5; マウスフィブロネクチン | | 1 | 型の可能性 のあるオルソログ; Lutheran血液型(Auberger b抗原含有); SSR4、TRAPD; 神経増殖因 子レセプター(TNFRスーパーファミリー、メンバー16);補体成分1、q小成分、レセプタ -1。神経膠腫の細胞の免疫破壊がそれによって引き起こされる。

[0010]

本発明のなお別の態様に従って、試験化合物を潜在的な抗癌剤または抗神経膠腫剤として同定する方法が提供される。試験化合物は、以下からなる群より選択される少なくとも1種の遺伝子を発現する細胞と接触される:シグナル配列レセプター、 (トランスロコン結合タンパク質);DC2タンパク質;KIAA0404タンパク質;シンプレキン;Huntingtin相互作用タンパク質];原形質膜小胞結合タンパク質;KIAA0726遺伝子産物;ラテキシンタンパク質;トランスフォーミング成長因子、 1;仮想タンパク質FLJ22215;Rag Cタンパク質;仮想タンパク質FLJ23471;N-ミリストイルトランスフェラーゼ1;仮想タンパク質dJ1181N3.1;リボソームタンパク質L27;分泌タンパク質、酸性、システインリッチ(オステオネクチン);Hs 111988;Hs 112238;ラミニン、 5; -ガラクトシダーゼの保護タンパク質(ガラクトシアリドーシス);メラノーマ関連遺伝子;メラノーマ関連遺伝子;E3ユビキチンリガーゼSMURF1;コラーゲン、IV型、 1;コラーゲン、IV型、 1;コラーゲン、 1,1

腫関連腫瘍抗原se20-4;差次的に発現される核小体TGF- 1標的タンパク質(DENTT);ジ スフェリン、肢帯筋ジストロフィー2B(常染色体劣性);スムーズリン;インテグリン、 5 (フィブロネクチンレセプター、 ポリペプチド) ;推定の翻訳開始因子;レチノイ ン酸誘導14;マトリックスメタロプロテイナーゼ9(ゼラチナーゼB、92kDゼラチナーゼ、 92kD IV型コラゲナーゼ); Lutheran血液型 (Auberger b抗原含有); スタニオカルシン2 ; 核因子 (赤血球由来2) 様2; タンパク質チロシンホスファターゼ、非レセプター型1; インテグリン、 10;コラーゲン、VI型、 2;第21染色体オープンリーディングフレー ム25; CDC37(細胞分裂周期37、出芽酵母(S. cerevisiae)、ホモログ); Hs 16450; Rho グアニンヌクレオチド交換因子 (GEF) 7; クレアチンキナーゼ、脳; 仮想タンパク質FLJ1 0297; 仮想タンパク質FLJ10350; TNF誘導タンパク質; 腫瘍壊死因子レセプタースーパー ファミリー、メンバー12(転座鎖結合膜タンパク質);コフィリン1(非筋肉);スプラ イシング因子プロリン/グルタミンリッチ (ポリピリミジントラクト結合タンパク質関連);スプライシング因子プロリン/グルタミンリッチ(ポリピリミジントラクト結合タン パク質関連); v-etsニワトリ赤芽球症ウイルスE26オンコジーンホモログ1; プロテアー ゼ、システイン、1(レグマイン);リボソームタンパク質L13;第22染色体オープンリー ディングフレーム5;ジンクフィンガータンパク質144 (Mel-18);変性精母細胞(ショウ ジョウバエ(Drosophila) ホモログ;脂質デサチュラーゼ);真核生物翻訳開始因子2C、2 ;ミトコンドリアリボソームタンパク質L45; 前立腺腫瘍過剰発現遺伝子1; NADHデヒドロ ゲナーゼ(ユビキノン)1 サブ複合体、7(14.5kD、B14.5a);神経膠腫内皮マーカー1 前駆体;NS1 - 結合タンパク質;リボソームタンパク質L38;タフテリン相互作用タンパク 質;HLAクラス II 領域発現遺伝子KE2;ミトコンドリア内膜のトランスロカーゼ17ホモログ A(酵母);sudD(bimD6のサプレッサー、偽巣性コウジ菌(Aspergillus nidulans))ホモ ログ;ヘパラン硫酸プロテオグリカン2(パーレカン);SEC24(S. cerevisiae)関連遺 伝子ファミリー、メンバーA; NADHデヒドロゲナーゼ(ユビキノン)Fe-Sタンパク質7(20 kD)(NADH-コエンザイムQ還元酵素); X染色体およびY染色体(固有)155発現配列上のD NAセグメント; アネキシンA2; Homo sapiensクローン24670 mRNA配列; 仮想タンパク質; マトリックスメタロプロテイナーゼ10 (ストロメライシン2); KIAA1049タンパク質; Gタ ン パ ク 質 共 役 レ セ プ タ ー ; 仮 想 タ ン パ ク 質 FLJ20401; マ ト リ ッ ク ス メ タ ロ プ ロ テ イ ナ ー ゼ 14(膜挿入);KIAA0470遺伝子産物;溶質担体ファミリー29(ヌクレオシドトランスポー ター)、メンバー1;スタニオカルシン1;スタニオカルシン1;スタニオカルシン1;口腔 癌関連1において欠損している腫瘍サプレッサー;口腔癌関連1において欠損している腫瘍 サプレッサー;アポリポタンパク質C-I;グルタチオンペルオキシダーゼ4(リン脂質ヒド ロペルオキシダーゼ); Hs 272106; IGHMエンハンサー3に結合する転写因子; 仮想タンパ ク質DKFZp762A227; 仮想タンパク質FLJ22362; CD59抗原p18-20(モノクローナル抗体16.3 A5、EJ16、EJ30、EL32、およびG344によって同定された抗原); PR00628タンパク質; 細 胞傷害性Tリンパ球によって認識されるメラノーマ関連抗原; LOC88745; Homo sapiens - 1 , 3 - ガラクトシルトランスフェラーゼ-6(B3GALT6)mRNA、完全cds;新芽(Drosophi la)ホモログ4;新芽(Drosophila)ホモログ4;Homo sapiens mRNA;cDNA DKFZp434E1515 (クローンDKFZp434E1515由来) ; コアクトシン様タンパク質; 仮想タンパク質FLJ21865 ;Hs296234;KIAA0685遺 伝 子 産 物 ; 仮 想 タン パ ク 質FLJ10980; リ ボ ソ ー ム タン パ ク 質L10 ; リボソームタンパク質S19; Hs 299251; Huntingtin相互作用タンパク質K; Homo sapien s mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 50374; Hs 311780; Hs 212191; v-aktマウス胸 腺腫 ウイルスオンコジーンホモログ2; Hs 328774; スプリット2のトランスデューシン様 エンハンサー、Drosophila E(sp1)のホモログ;KIAA1870タンパク質;リボソームタンパ ク質L10a;ペプチジルプロリルイソメラーゼA(サイクロフィリンA);Hs 344224;仮想 タンパク質FLJ23239; 仮想タンパク質DKFZp761H221; KIAA1887タンパク質; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 701679; Homo sapiens cDNA FLJ30634 fis、ク ローンCTONG2002453; Homo sapiens cDNA FLJ32203 fis、クローンPLACE6003038、ジンク フィンガータンパク質84に少し類似する;Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUR OIMAGE 1035904; 仮想タンパク質LOC57333; ミオシンID; プレキシンB2; レクチン、ガラ

10

20

30

40

クトシド結合、可溶性、8(ガレクチン8);ダブルリングフィンガータンパク質、Dorfin ; DKFZP434B168タンパク質; LIMドメイン結合2; インテグリン 4結合タンパク質; シナ プトポジン;Hs 54828;インスリン誘導性遺伝子1;アセチルLDLレセプター;SREC;除去 修 復 交 差 相 補 齧 歯 類 修 復 欠 損 、 相 補 群 1 (重 複 アン チ セン ス 配 列 を 含 む) ; 仮 想 タン パ ク 質FLJ22329;シュワノミン相互作用タンパク質1;PTEN誘導性推定キナーゼ1;ミオシンX ; Homo sapiens cDNA FLJ32424 fis、クローンSKMUS2000954、Homo sapiens F-ボックス タンパク質Fbx25(FBX25)97に中程度に類似する;ゴルジホスホタンパク質1;スプライ シング因子、アルギニン/セリンリッチ6;ラミニン、 3;システインリッチタンパク質2 ;U6 snRNA関連Sm様タンパク質LSm7;仮想タンパク質FLJ10707;Homo sapiens、RIKEN cD NA 2310012N15遺伝子に類似、クローンIMAGE: 3342825、mRNA、部分cds;マクロファージ 移動阻害因子(グリコシル化阻害因子);ユビキノール-シトクロムc還元酵素ヒンジタン パク質;ギャップ結合タンパク質、 1、43kD(コネキシン43);ジヒドロピリミジナー ゼ 様 - 3; ア ク ア ポ リ ン 1 (チ ャ ン ネ ル 形 成 内 在 性 タ ン パ ク 質 、 28kD); 甲 状 腺 に お い て 発 現されるタンパク質;マクロファージミリストイル化アラニンリッチCキナーゼ基質;プ ロコラーゲン-リジン、2-オキソグルタル酸 5-ジオキシゲナーゼ(リジンヒドロキシラー ゼ、VI型エーラース-ダンロー症候群);プロテアーゼ、セリン、11(IGF結合);24-デ ヒドロコレステロール還元酵素;コラーゲン、IV型、 2;プロフィリン1;アポリポタン パク質D; ヒアルロノグルコサミニダーゼ2; 仮想タンパク質FLJ22678; クイエシンQ6; ra s ホ モ ロ グ 遺 伝 子 フ ァ ミ リ ー 、 メ ン バ ーA; ras ホ モ ロ グ 遺 伝 子 フ ァ ミ リ ー 、 メ ン バ ーA; プ ラスミノーゲン活性化因子、ウロキナーゼ;インスリン様増殖因子結合タンパク質3;ウ リジンホスホリラーゼ;KIAA0638タンパク質;B7ホモログ3;ラミンA/C;ラミンA/C;ラ ミンA/C; Gタンパク質シグナル伝達のレギュレーター12; プロテアソーム(プロソーム、 マクロパイン) 26Sサブユニット、非ATPase、8; Homo sapiens、RIKEN cDNA 5730528L13 遺 伝 子 に 類 似 、 ク ロ ー ン MGC : 17337 IMAGE : 4213591 、mRNA 、 完 全 cds ; プ ロ サ ポ シ ン (異 型 ゴーシェ病および異型異染性白質萎縮症);ラミニン、 4;転写伸長因子A(SII)、1; レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、3結合タンパク質;リボソームタンパク質S16;グ リコホリンC(Gerbich血液型);B型エンドセリンレセプター;セリン(またはシステイ ン) プロテイナーゼインヒビター、クレードE(ネキシン、プラスミノーゲン活性化因子 インヒビター1型)、メンバー1;ビグリカン;核内低分子リボヌクレオタンパク質ポリペ プチドB"; 膜貫通4スーパーファミリーメンバー2; TAF11 RNAポリメラーゼII、TATAボッ クス結合タンパク質(TBP)関連因子、28kD;リシルオキシダーゼ様2;SRY(性決定領域Y) - ボックス4;SOX4 SRY(性決定領域Y) - ボックス4;SRY(性決定領域Y) - ボックス4; アクチン関連タンパク質2/3複合体、サブユニット2(34kD); Homo sapiens cDNA:FLJ235 07 fis、クローンLNG03128;仮想タンパク質FLJ12442;Fas(TNFRSF6)、デスドメインを 介して結合;マイトジェン活性化タンパク質キナーゼキナーゼキナーゼ11; TEKチロシン キナーゼ、内皮性(静脈形成異常、複数の皮膚性および粘膜性);インスリンレセプター ;細胞膜糖タンパク質、110000M(r)(表面抗原);Homo sapiens cDNA FLJ11863 fis、ク ローンHEMBA1006926;ジャグド1(Alagille症候群);KIAA0304遺伝子産物;プレB細胞白 血病転写因子2; Homo sapiens cDNA FLJ31238 fis、クローンKIDNE2004864; p53誘導タン パク質;補体成分1、q小成分、レセプター1;補体成分1、q小成分、レセプター1;アポリ ポタンパク質E;ケモカイン(C-Cモチーフ)リガンド3;凝固因子II(トロンビン)レセプ ター様3;凝固因子III(トロンボプラスチン、組織因子);コラーゲン、I型、 1;コラ ー ゲ ン 、 I I I 型 、 1 (I V 型 エ ー ラ ー ス - ダ ン ロ ー 症 候 群 、 常 染 色 体 優 性) ; C 型 (カ ル シ ウ ム依存性、炭水化物認識ドメイン)レクチン、スーパーファミリーメンバー9;シスタチ ンC (アミロイド血管障害および脳出血) ;小胞体結合タンパク質140kDa;EST;EST;EST 、仮想タンパク質FLJ10350に高度に類似する[Homo sapiens][H.sapiens]; EST、ITB1_HUM ANインテグリン -1前駆体(フィブロネクチンレセプター サブユニット)(CD29)(イ ン テ グ リ ン VLA - 4 サ ブ ユ ニ ッ ト) に 高 度 に 類 似 す る [H. sap i ens] ; EST、 仮 想 タ ン パ ク 質 F LJ20489に少し類似する[Homo sapiens][H.sapiens]; EST、T17346仮想タンパク質DKFZp58 601624.1-ヒト (断片) に少し類似する[H.sapiens]; EST、T21371仮想タンパク質F25H8.3

10

20

30

40

20

30

40

50

-Caenorhabditis elegansに少し類似する[C.elegans];真核生物翻訳開始因子4A、アイソ フォーム1;ヘムオキシゲナーゼ(デサイクリング)1;ヘルマンスキー-パドラック症候 群4型;Homo sapiens cDNA FLJ34888 fis、クローンNT2NE2017332;Homo sapiens cDNA F LJ39848 fis、クローンSPLEN2014669; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIM AGE 1977059; Homo sapiens、クローン IMAGE:4845226、mRNA; 仮想タンパク質FLJ22329 ;仮想タンパク質FLJ32205;仮想タンパク質MGC4677;インヒビン、 B(アクチビンAB ポリペプチド); インスリン様増殖因子結合タンパク質5;ジャンクションプラコグロビ ン;KIAA0620タンパク質;KIAA0943タンパク質;ラット液胞膜タンパク質1の可能性のあ るオルソログ;リソソーム結合マルチスパニング膜タンパク質-5;主要組織適合複合体、 ク ラ ス I 、B; 主 要 組 織 適 合 複 合 体 、 ク ラ ス I 、C; マ ト リ ッ ク スGI a タ ン パ ク 質 ; マ ト リ ッ クスメタロプロテイナーゼ1(間質性コラゲナーゼ);微小管結合タンパク質1軽鎖3 神 経 増 殖 因 子 レ セ プ タ ー (TNFRス ー パ ー フ ァ ミ リ ー 、 メ ン バ ー 16) ; リ ボ ソ ー ム タ ン パ ク 質S9;リングフィンガータンパク質40;S100カルシウム結合タンパク質、 (神経性); セマドメイン、 膜貫通ドメイン (TM)、および細胞質ドメイン、 (セマホリン)6B; SPAR C様1(マスト9、ヘビン);腫瘍壊死因子、 誘導タン

パク質3; UDP-Gal: GIcNAc 1,4-ガラクトシルトランスフェラーゼ、ポリペプチド3; UD P-GIcNAc: Gal -1,3-N-アセチルグルコサミニルトランスフェラーゼ5; フォン・ウィルブランド因子; v-aktマウスウイルス胸腺腫バイアル (vial) オンコジーンホモログ2; サイクリン依存性キナーゼ (cdc2様) 10; オルソログマウス筋細胞誘導/分化オリジネーター; 脳特異的血管形成インヒビター1; EGF-TM7ラトロフィリン関連タンパク質; セマドメイン; インテグリン、 5; マウスフィブロネクチンIII型の可能性のあるオルソログ; Lutheran血液型 (Auberger b抗原含有); SSR4、TRAPD; 神経増殖因子レセプター (TNFRスーパーファミリー、メンバー16); インスリン様増殖因子結合タンパク質; 白血病阻害因子; タンパク質チロシンホスファターゼ、I型非レセプター; およびHomo sapiens、クローンIMAGE:3908182、mRNA、部分cds。少なくとも1種の遺伝子の発現産物がモニターされる。試験化合物は、それが少なくとも1種の遺伝子の発現を減少させる場合に潜在的な抗癌剤として同定される。

[0011]

本発明のさらに別の態様に従って、神経膠腫を診断する際に補助するための方法が提供される。新生物であると疑われる第1の脳組織試料中で少なくとも1種の遺伝子のmRNAが検出される。この少なくとも1種の遺伝子は、配列番号:1~32からなる群より選択されるタグによって同定される。第1の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現は、正常である第2の脳組織中の少なくとも1種の発現と比較される。第2の脳組織試料と比較した第1の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現の増加が見い出された場合に、第1の脳組織試料を新生物である可能性があると同定する。

[0012]

本発明の別の態様は、試験化合物を潜在的な抗癌剤または抗神経膠腫剤として同定する方法である。試験化合物は細胞と接触される。この細胞は、配列番号:1~32からなる群より選択されるタグによって同定された少なくとも1種の遺伝子のmRNAを発現する。少なくとも1種の遺伝子のmRNAがモニターされる。試験化合物は、それが少なくとも1種の遺伝子の発現を減少させる場合に潜在的な抗癌剤として同定される。

[0 0 1 3]

本発明のなお別の態様は、神経膠腫に対して免疫応答を誘導するための方法である。タンパク質またはタンパク質をコードする核酸が、哺乳動物、好ましくはヒトに投与される。このタンパク質は、以下からなる群より選択される:シグナル配列レセプター、 (トランスロコン結合タンパク質);DC2タンパク質;KIAA0404タンパク質;シンプレキン;Huntingtin相互作用タンパク質I;原形質膜小胞結合タンパク質;KIAA0726遺伝子産物;ラテキシンタンパク質;トランスフォーミング成長因子、 1;仮想タンパク質FLJ22215;Rag Cタンパク質;仮想タンパク質FLJ23471;N-ミリストイルトランスフェラーゼ1;仮想タンパク質dJ1181N3.1;リボソームタンパク質L27;分泌タンパク質、酸性、システ

インリッチ (オステオネクチン); Hs 111988; Hs 112238; ラミニン、 5; -ガラクト シダーゼの保護タンパク質(ガラクトシアリドーシス);メラノーマ関連遺伝子;メラノ ーマ関連遺伝子;E3ユビキチンリガーゼSMURF1;コラーゲン、IV型、 1;コラーゲン、I 1; コラーゲン、IV型、 1; インスリン様増殖因子結合タンパク質7; 完全コード 配列を有するcDNAから推定される遺伝子; Thy-1細胞表面抗原; Hs 127824; GTP結合タン パク質2; Homo sapiens mRNA; cDNA DKFZp586D0918(クローンDKFZp586D0918より);皮 膚T細胞リンパ腫関連腫瘍抗原se20-4;差次的に発現される核小体TGF- 1標的タンパク質 (DENTT) ; ジスフェリン、肢帯筋ジストロフィー2B(常染色体劣性); スムーズリン; インテグリン、 5 (フィブロネクチンレセプター、 ポリペプチド);推定の翻訳開始 因子;レチノイン酸誘導14;マトリックスメタロプロテイナーゼ9(ゼラチナーゼB、92kD ゼラチナーゼ、92kD IV型コラゲナーゼ); Lutheran血液型(Auberger b抗原含有); ス タニオカルシン2;核因子(赤血球由来2)様2;タンパク質チロシンホスファターゼ、非 レセプター型1;インテグリン、 10;コラーゲン、VI型、 2;第21染色体オープンリー ディングフレーム25; CDC37 (細胞分裂周期37、出芽酵母(S. cerevisiae)、ホモログ); Hs 16450; Rhoグアニンヌクレオチド交換因子(GEF)7; クレアチンキナーゼ、脳; 仮想 タンパク質FLJ10297; 仮想タンパク質FLJ10350; TNF誘導タンパク質; 腫瘍壊死因子レセ プタースーパーファミリー、メンバー12(転座鎖結合膜タンパク質);コフィリン1(非 筋肉);スプライシング因子プロリン/グルタミンリッチ(ポリピリミジントラクト結合 タンパク質関連);スプライシング因子プロリン/グルタミンリッチ(ポリピリミジント ラ ク ト 結 合 タ ン パ ク 質 関 連) ; v - e t s ニ ワ ト リ 赤 芽 球 症 ウ イ ル ス E 2 6 オ ン コ ジ ー ン ホ モ ロ グ 1; プロテアーゼ、システイン、1(レグマイン); リボソームタンパク質L13; 第22染色 体 オープンリーディングフレーム5;ジンクフィンガータンパク質144(Mel-18);変性精 母細胞(ショウジョウバエ(Drosophila)ホモログ;脂質デサチュラーゼ);真核生物翻訳 開始因子2C、2;ミトコンドリアリボソームタンパク質L45;前立腺腫瘍過剰発現遺伝子1 ; NADHデヒドロゲナーゼ(ユビキノン)1 サブ複合体、7(14.5kD、B14.5a);神経膠腫 内 皮 マ ー カ ー 1 前 駆 体 ; NS1 - 結 合 タン パ ク 質 ; リ ボ ソ ー ム タン パ ク 質 L38 ; タ フ テ リン 相 互 作 用 タン パ ク 質 ;HLAク ラ ス I I 領 域 発 現 遺 伝 子KE2; ミ ト コン ド リ ア 内 膜 の ト ラ ン ス ロ カ ー ゼ17ホモログA(酵母);sudD(bimD6のサプレッサー、偽巣性コウジ菌(Aspergillus nid ulans)) ホモログ; ヘパラン硫酸プロテオグリカン2(パーレカン); SEC24(S. cerevis iae) 関 連 遺 伝 子 フ ァ ミ リ ー 、 メ ン バ ーA;NADHデ ヒ ド ロ ゲ ナ ー ゼ (ユ ビ キ ノ ン)Fe - S タ ン パク質7(20kD)(NADH-コエンザイムQ還元酵素);X染色体およびY染色体(固有)155発 現配列上のDNAセグメント;アネキシンA2;Homo sapiensクローン24670 mRNA配列;仮想 タンパク質;マトリックスメタロプロテイナーゼ10 (ストロメライシン2);KIAA1049タ ンパク質;Gタンパク質共役レセプター;仮想タンパク質FLJ20401;マトリックスメタロ プロテイナーゼ14 (膜挿入) ; KIAA0470遺伝子産物 ; 溶質担体ファミリー29 (ヌクレオシ ドトランスポーター)、メンバー1;スタニオカルシン1;スタニオカルシン1;スタニオ カルシン1; 口腔癌関連1において欠損している腫瘍サプレッサー; 口腔癌関連1において 欠損している腫瘍サプレッサー;アポリポタンパク質C-I;グルタチオンペルオキシダー ゼ4 (リン脂質ヒドロペルオキシダーゼ); Hs 272106; IGHMエンハンサー3に結合する転 写因子;仮想タンパク質DKFZp762A227;仮想タンパク質FLJ22362;CD59抗原p18-20(モノ クローナル抗体16.3A5、EJ16、EJ30、EL32、およびG344によって同定された抗原);PR00 628タンパク質;細胞傷害性Tリンパ球によって認識されるメラノーマ関連抗原;LOC88745 - 1 , 3 - ガ ラ ク ト シ ル ト ラ ン ス フ ェ ラ ー ゼ - 6 (B3GALT6)mRNA 、 完 全 cds ; 新芽 (Drosophila) ホモログ4;新芽 (Drosophila) ホモログ4;Homo sapiens mRNA;cDN A DKFZp434E1515(クローンDKFZp434E1515由来);コアクトシン様タンパク質;仮想タン パク質FLJ21865; Hs296234; KIAA0685遺伝子産物; 仮想タンパク質FLJ10980; リボソーム タンパク質L10; リボソームタンパク質S19; Hs 299251; Huntingtin相互作用タンパク質K ;Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 50374;Hs 311780;Hs 212191; v-aktマウス胸腺腫ウイルスオンコジーンホモログ2;Hs 328774;スプリット2のトランス デューシン様エンハンサー、Drosophila E(sp1)のホモログ;KIAA1870タンパク質;リボ

10

20

30

40

ソームタンパク質L10a;ペプチジルプロリルイソメラーゼA(サイクロフィリンA);Hs 3 44224; 仮想タンパク質FLJ23239; 仮想タンパク質DKFZp761H221; KIAA1887タンパク質; H omo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 701679; Homo sapiens cDNA FLJ306 34 fis、クローンCTONG2002453; Homo sapiens cDNA FLJ32203 fis、クローンPLACE60030 38、 ジンクフィンガータンパク質84に少し類似する; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNA クローンEURO I MAGE 1035904; 仮想タンパク質LOC57333; ミオシンID; プレキシンB2; レ クチン、ガラクトシド結合、可溶性、8(ガレクチン8);ダブルリングフィンガータンパ ク質、Dorfin; DKFZP434B168タンパク質; LIMドメイン結合2; インテグリン 4結合タン パク質;シナプトポジン;Hs 54828;インスリン誘導性遺伝子1;アセチルLDLレセプター ;SREC;除去修復交差相補齧歯類修復欠損、相補群1(重複アンチセンス配列を含む); 仮 想 タン パ ク 質FLJ22329; シュ ワ ノ ミン 相 互 作 用 タン パ ク 質1;PTEN誘 導 性 推 定 キ ナ ー ゼ1 ;ミオシンX; Homo sapiens cDNA FLJ32424 fis、クローンSKMUS2000954、Homo sapiens F-ボックスタンパク質Fbx25(FBX25)97に中程度に類似する; ゴルジホスホタンパク質1 ;スプライシング因子、アルギニン/セリンリッチ6;ラミニン、 3;システインリッチ タンパク質2; U6 snRNA関連Sm様タンパク質LSm7; 仮想タンパク質FLJ10707; Homo sapien s、RIKEN cDNA 2310012N15遺伝子に類似、クローンIMAGE:3342825、mRNA、部分cds;マク ロファージ移動阻害因子(グリコシル化阻害因子);ユビキノール-シトクロムc還元酵素 ヒンジタンパク質;ギャップ結合タンパク質、 1、43kD(コネキシン43);ジヒドロピ リミジナーゼ様 - 3;アクアポリン1(チャンネル形成内在性タンパク質、28kD);甲状腺 において発現されるタンパク質;マクロファージミリストイル化アラニンリッチCキナー ゼ基質;プロコラーゲン-リジン、2-オキソグルタル酸 5-ジオキシゲナーゼ(リジンヒド ロキシラーゼ、VI 型エーラース - ダンロー症候群);プロテアーゼ、セリン、11(IGF結合);24-デヒドロコレステロール還元酵素;コラーゲン、IV型、 2;プロフィリン1;ア ポリポタンパク質D; ヒアルロノグルコサミニダーゼ2; 仮想タンパク質FLJ22678; クイエ シンQ6; rasホモログ遺伝子ファミリー、メンバーA; rasホモログ遺伝子ファミリー、メ ンバーA; プラスミノーゲン活性化因子、ウロキナーゼ; インスリン様増殖因子結合タン パク質3; ウリジンホスホリラーゼ; KIAA0638タンパク質; B7ホモログ3; ラミンA/C; ラ ミンA/C;ラミンA/C;Gタンパク質シグナル伝達のレギュレーター12;プロテアソーム(プロソーム、マクロパイン)26Sサブユニット、非ATPase、8;Homo sapiens、RIKEN cDNA 5730528L13遺伝子に類似、クローンMGC:17337 IMAGE:4213591、mRNA、完全cds;プロサ ポシン (異型 ゴーシェ病 および 異型 異 染 性 白 質 萎 縮 症) ; ラミニン 、 4 ; 転 写 伸 長 因 子 A (SII)、1;レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、3結合タンパク質;リボソームタン パク質S16; グリコホリンC(Gerbich血液型);B型エンドセリンレセプター;セリン(ま たはシステイン)プロテイナーゼインヒビター、クレードE(ネキシン、プラスミノーゲ ン活性化因子インヒビター1型)、メンバー1;ビグリカン;核内低分子リボヌクレオタン パク質ポリペプチドB";膜貫通4スーパーファミリーメンバー2;TAF11 RNAポリメラーゼ I I、TATAボックス 結合タンパク質(TBP)関連因子、28kD;リシルオキシダーゼ様2;SRY(性 決 定 領 域 Y) - ボ ッ ク ス 4 ; SOX 4 SR Y (性 決 定 領 域 Y) - ボ ッ ク ス 4 ; SR Y (性 決 定 領 域 Y) -ボックス4; アクチン関連タンパク質2/3複合体、サブユニット2(34kD); Homo sapiens cDNA:FLJ23507 fis、クローンLNG03128;仮想タンパク質FLJ12442;Fas(TNFRSF6)、デ スドメインを介して結合;マイトジェン活性化タンパク質キナーゼキナーゼキナーゼ11; TEKチロシンキナーゼ、内皮性 (静脈形成異常、複数の皮膚性および粘膜性);インスリ ンレセプター;細胞膜糖タンパク質、110000M(r)(表面抗原);Homo sapiens cDNA FLJ1 1863 fis、クローンHEMBA1006926; ジャグド1 (Alagille症候群); KIAA0304遺伝子産物 ;プレB細胞白血病転写因子2;Homo sapiens cDNA FLJ31238 fis、クローンKIDNE2004864 ;p53誘導タンパク質;補体成分1、q小成分、レセプター1;補体成分1、q小成分、レセプ タ ー 1 ; ア ポ リ ポ タ ン パ ク 質 E ; ケ モ カ イ ン (C-Cモ チ ー フ) リ ガ ン ド 3 ; 凝 固 因 子 I I (ト ロ ン ビン) レセプター様3; 凝固因子III(トロンボプラスチン、組織因子); コラーゲン、I 型、 1; コラーゲン、III型、 1 (IV型エーラース - ダンロー症候群、常染色体優性); C型(カルシウム依存性、炭水化物認識ドメイン)レクチン、スーパーファミリーメンバ

10

20

30

40

20

30

40

50

-9;シスタチンC(アミロイド血管障害および脳出血);小胞体結合タンパク質140kDa; EST; EST; EST、 仮想 タンパク質FLJ10350に 高度に類似する[Homo sapiens][H.sapiens]; EST、ITB1_HUMANインテグリン -1前駆体(フィブロネクチンレセプター サブユニット)(CD29)(インテグリンVLA-4 サブユニット)に高度に類似する[H.sapiens]; EST、 仮想タンパク質FLJ20489に少し類似する[Homo sapiens][H.sapiens]; EST、T17346仮想タ ンパク質DKFZp58601624.1-ヒト(断片)に少し類似する[H.sapiens]; EST、T21371仮想タ ンパク質F25H8.3-Caenorhabditis elegansに少し類似する[C.elegans];真核生物翻訳開 始因子4A、アイソフォーム1; ヘムオキシゲナーゼ (デサイクリング) 1; ヘルマンスキー - パドラック症候群4型; Homo sapiens cDNA FLJ34888 fis、クローンNT2NE2017332; Homo sapiens cDNA FLJ39848 fis、クローンSPLEN2014669; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDN AクローンEUROIMAGE 1977059; Homo sapiens、クローン IMAGE:4845226、mRNA; 仮想タン パク質FLJ22329; 仮想タンパク質FLJ32205; 仮想タンパク質MGC4677; インヒビン、 ア ク チ ビ ン AB ポ リ ペ プ チ ド) ; イ ン ス リ ン 様 増 殖 因 子 結 合 タ ン パ ク 質 5 ; ジ ャ ン ク シ ョ ンプラコグロビン; KIAA0620タンパク質; KIAA0943タンパク質; ラット液胞膜タンパク質 1の可能性のあるオルソログ;リソソーム結合マルチスパニング膜タンパク質-5;主要組 織 適 合 複 合 体 、 ク ラ ス l 、B ; 主 要 組 織 適 合 複 合 体 、 ク ラ ス l 、C ; マ ト リ ッ ク スGla タ ン パ ク質;マトリックスメタロプロテイナーゼ1(間質性コラゲナーゼ);微小管結合タンパ ク 質 1 軽 鎖 3 ; 神 経 増 殖 因 子 レ セ プ タ ー (TNFRス ー パ ー フ ァ ミ リ ー 、 メ ン バ ー 16) ; リ ボ ソームタンパク質S9;リングフィンガータンパク質40;S100カルシウム結合タンパク質、 (神経性);セマドメイン、膜貫通ドメイン(TM)、および細胞質ドメイン、(セマホ リン)6B; SPARC様1(マスト9、ヘビン); 腫瘍壊死因子

、誘導タンパク質3; UDP-Gal: GIcNAc 1,4-ガラクトシルトランスフェラーゼ、ポリペプチド3; UDP-GIcNAc: Gal -1,3-N-アセチルグルコサミニルトランスフェラーゼ5; フォン・ウィルブランド因子; v-aktマウスウイルス胸腺腫バイアル (vial) オンコジーンホモログ2; サイクリン依存性キナーゼ (cdc2様) 10; オルソログマウス筋細胞誘導/分化オリジネーター; 脳特異的血管形成インヒビター1; EGF-TM7ラトロフィリン関連タンパク質; セマドメイン; インテグリン、 5; マウスフィブロネクチンIII型の可能性のあるオルソログ; Lutheran血液型 (Auberger b抗原含有); SSR4、TRAPD; 神経増殖因子レセプター (TNFRスーパーファミリー、メンバー16); インスリン様増殖因子結合タンパク質; 白血病阻害因子; タンパク質チロシンホスファターゼ、I型非レセプター; およびHomosapiens、クローンIMAGE:3908182、mRNA、部分cds。それによってタンパク質に対する免疫応答が誘導される。

[0014]

従って、本発明は、神経膠腫および他の脳腫瘍を診断および治療する方法を当該分野に 提供する。

【発明を実施するための形態】

[0015]

(発明の詳細な説明)

SAGE (Serial Analysis of Gene Expression、遺伝子発現の連続的分析)プロファイリングを使用して、本研究は、増殖しない内皮細胞と病的な内皮細胞との間を区別する以前には認識されていなかった血管形成特異的マーカーを同定することができた。本発明者らは、正常な脳内皮におけるよりも脳腫瘍内皮中で有意に高いレベルで発現された255個のヒト遺伝子を同定した。表1を参照されたい。本発明者らは、これらのマーカーをGEM(glioma endothelial marker、神経膠腫内皮マーカー)と名付けた。いずれかの表に開示されているいくつかのGEMは、当業者の裁量に従って本発明の方法において使用され得る。

[0016]

ECは、正常組織または腫瘍組織中での全体の細胞のマイナーな画分のみを表し、より高いレベルで発現されたEC転写物のみが分画されていない組織から構築されたライブラリー中で表されることが期待される。それゆえに、現在の研究において記載される遺伝子は、未来におけるヒト脳血管形成の基礎的および臨床的な研究のための価値ある資源を提供す

る。正常脳内皮細胞におけるよりも神経膠腫内皮細胞においてより多く発現されると同定された遺伝子(GEM)には、配列番号:1~32において示されるタグに相当するものが含まれる。これらのタグは、アンカー酵素として使用された制限酵素NIalliについての最も3'の制限エンドヌクレアーゼ部位の3'であるcDNAのセグメントに相当する。示されるタグはmRNAと同じ鎖である。他のこのような遺伝子は表1および2に列挙される。

[0017]

(表1)

 | | | | | | | |
 | | | | • • | | | |
 | , | | | | |
 | | | | | |
 | |
|--|--|--|--
--	--	-------------------	--	---	---	--
---	---	--	--	--	---	
--	--	--	---	--		
---	--	--	--	----------------------		
* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *		The state of the s	The second secon	The second control of	•	
the St. St. St. State and State of the St.	The state of the s	The state of the s	The state of the s	Acres Acres 10 to 10 to 20 to	A company of the Section of the Sect	1
. I in company and built of Higgs of Colon State gardings.	The second section of the second section of the second section of the second section s		The second secon		A COMMAND MENT OF THE COMMAND OF THE COMMAND	
presidentalismente en la companya de la constantación de la consta	And the second s			Approximation of the second se		
	And the second of the second o				3	
256	257	258	259	260		
 | 261 | 262 | 263 | 264 | 265 | 266 | 267 | 268
 | 269 | 270 | 271 | 272 | 273 | 274 | 275 | 276
 | 277 | 278 | 279 | 280 | 281 | 282
 | 283 | 284 | 285 | 286 | 287 |
 | |
| CCICCGC | AGGGAGGG | SACGAGAA | CCTAGGCA | CAGAGCCC
 | STAAGGTC | SCGTTCCA | CAGACGC | CAGGCGC | AGTCCAGC | CACGGGC | TTGAAAA | CAGACGC
 | SACCAGTC | ACCEGTC | CAGCCTCC | <u>етстетее</u> | TGAAACCA | STGGAAGT | STGGTAAG | AAAGGAGG
 | SACTTTCC | SAGGTCGG | AGTCAGGC | TATCCCC | ACAAAAC | CGGCGCT
 | ACAAGGGG | CATCGGGG | SCAGGCGG | CTGATGGG | CGCGGTAC |
 | |
| AAACCALICI | AAGGCAGGG | ACACAGCAAC | AGCTGGAGT | AGCTGGCAC
 | ATAAATGAGG | CAAGCACCC | CACTACCCAC | CACTACTCAC | CCCACCTCC/ | CCCGCCTCT | CCTCAGATG | CGCTACTCA(
 | CTAAGACCTO | CTAAGACTTC | GAGTGGGTG | GGGACAGCT | GGGTTGGCT | GTAAGTGTAC | GTAAGTGTA(| GTAGGGGTA
 | TAACCACTG | TACTGCTCG | TCAGGCTGA | TCCATACACC | TCCTTTTAAA | TGATTAAGG
 | TGGTATCAC/ | TGGTGTATG | TGTCACTGG | TGTGGGAGG | TTTAACGGC |
 | |
		-				
 | | | | | | ;
; | |
 | | | 16 | | | - | |
 | , | | 24 | | 1 |
 | 28 | 29 | 30 | 31 | 32 | · private * * * * * * * * * * * * * * * * * * *
 | |
	_					
 | | | * | | | | |
 | | | | | | | |
 | | | اسر | | 1 |
 | | | | 1 | ì |
 | |
| _
က် | \GG(| %
CA | 3AG | SCA (| GAG | SS | CCA | TCA | Š | 575 | SATG | STCA | ACCT | ACTT | GGT(| AGC. | <u> </u> | TGTA | TGTA | GGT, | ACTG | CTC | CTG/ | CAC | ¥ | AAGG | TCAC | TATG | CTGC | GAG | 2660 | Supremorphy (supremorphy (supre | |
| ۲. | 3 | 9 | κ | \mathcal{E}
 | 5 | 3 | 9 | 9 | K | \ddot{c} | 19 | \geq
 | 3 | (n) | רי) | IU. | - | (n | ורחו | (7)
 | 175 | (n | (h | 2 | |
 | 4 | כי | 1 | (0) | 13 | ı
 | |
| | 1 AAACCALICICCICCEC | 2 | 1 AAAGCAATTUTCUTCGGC 2 AAGGCAGGGAGGGG 3 'ACACAGCAAGACGAAA | AAGGCAGGGAGGGAGGG AAGGCAGGGAGGGG ACACAGCAGGAGGAA AGCTGGAGTCCTAGGCA | AAGGCAGGGAGGGAGGG | AAACCALICICCICCGC | 1 AAACCALICICCECC 3 AAGGCAGGGAGGG 3 ACACAGCAAGACGAA 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 6 ATAAATGAGGTAGGTC 7 CAAGCACCCCGTTCCA | AAGGCAGGGAGGGAGGG AAGGCAGGGAGGG ACACAGCAGGAGGAA AGCTGGAGTCCTAGGCA AGCTGGAGTCCTAGGCA AGCTGGAGTCCTAGGCA AGCTGGCACCAGAGCCC AGCTGGCACCAGAGGTC CAAGCACCCCCGTTCCA CAAGCACCCCCGTTCCA | 1 AAAGCAHIUICUICCECGC 3 AAGGCAGGGAGGGAGGG 3 ACACAGCAGGAGGAA 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 6 ATAAATGAGGTAAGGTC 7 CAAGCACCCCCGTTCCA 8 CACTACCCACCAGACGC 9 CACTACTCACCAGGCGC | AAGCCAGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG | 1 AAACCA 1 CC CC CC CC C | AAGCAGITCTCCGCC AAGGCAGGGAGGGAGGG 3 | 1 AAACCALLICICCICCGC 3 AAGGCAGGGAGGGAA 3 ACACAGCAAGACGAGAA 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 6 ATAAATGAGGTCAAGGTC 7 CAAGCACCCCGTTCCA 8 CACTACCCACCAGACGC 9 CACTACCCACCAGGCGC 10 CCCACCTCCAGGCGC 11 CCCGCCTCTTCACGGGC 11 CCCGCCTCTTCACGGGC 11 CCCGCCTCTTCACGGGCC 11 CCCGCCTCTTCACGGGCC 11 CCCCACCTCTTCACGGGCC 11 CCCCACCTCTTCACGGGCC 11 CCCCACCTCTTCACGGGCC 11 CCCCACCTCTTCACGGGCC | 1 AAGCCAGGGAGGGAGGG 3 ACACAGCAGGAGGGAA 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 6 ATAAATGAGTCCAGGCC 6 ATAAATGAGGTC 7 CAAGCACCCCGTTCCA 8 CACTACCCACAGACGC 10 CCCACCTCAGGCG 11 CCCGCCTTTCAGGGC 11 CCCGCCTTTCAGGGCC 12 CCTCAGATGTTTGAAAA 12 CGCTACTCACCAGGCC 14 CTAAGACCTCACCAGACGC 11 CCCGCCTCTTCACGGGCC 11 CCCACTCTTCACGGGCC 11 CCCACTCTTCACGGGCC 11 CCCACTCTTCACGGGCC 11 CCCACTCTTCACGGGCC 11 CCTCAGATGTTTGAAAA | 1 | AAGCAGITCTCCGCCGC AAGGCAGGGAGGGAGGG 3 | AAGCAGICCECCC AAGCAGICCICCECC 3 | 1 AAACCALLCLCCGC 2 AAGGCAGGGAGGGAA 3 'ACACAGCAAGACGAGGAA 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 6 ATAAATGAGGTAAGGTC 7 CAAGCACCCCCGTTCCA 8 CACTACCCCCGTTCCA 10 CCCACCTCCAGGCGC 11 CCCGCCTCTTCAGGGCC 12 CCTCAGATGTTTGAAAA 12 CCTCAGATGTTTGAAAA 13 CGCTACTCACCAGGCC 14 CTAAGACTTCACCGGTC 16 GAGTGGTGCAGCCTCC 17 GGGACGTCCTCCAGGTC 17 GGGACGCTCTTCACGGGTC 18 GGGTGGGTGCTGTGTGTGTGTGTGTGTGTGTGTGTGTGT | 2 AAGGCAGGGAGGGAGGGAAACALICICCICCGC
3 ACACAGCAAGACGAGAA
4 AGCTGGAGTCCTAGGCA
6 ATAAATGAGGTAAGGTC
7 CAAGCACCCCCGTTCCA
8 CACTACCCACAGACGC
10 CCCACCTCCAGACGC
11 CCCGCCTCTTCACGGCC
12 CCTCAGATGTTTGAAAA
13 CGCTACTCACCAGACGC
14 CTAAGACCTCACCAGGCC
15 CTAAGACCTCACCAGGCC
16 GAGTGGTTCACCGGTC
16 GAGTGGTTCACCGGTC
17 GGGACAGCTCTCACGGTC
18 GGGTTGGCTTCACCGGTC | 1 AAACCALLCLCCGCC 2 AAGGCAGGGAGGGAGGG 3 ACACAGCAAGACGAGGAA 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 6 ATAAATGAGGTAAGGTC 7 CAAGCACCCCGTTCCA 10 CCCACCTCCACGAGGC 11 CCCACCTCCAGGCGC 12 CCTCAGATGTTTGAAAA 13 CGCTACTCACCGGGC 14 CTAAGACCTCACCGGTC 16 GAGTGGGTTCACGGGTC 17 GGGACAGCTTCACCGGTC 16 GAGTGGGTTCACCGGTC 17 GGGACAGCTTCACCGGTC 18 GGGTTGGCTTCAAAACCA 19 GAGTGGGTTGAAAACCA 19 GAGTGGGTTGAAAACCA 10 GAGTGGGTTGAAAACCA 11 GGGACAGCTGTCTGTGGG 11 GGGACAGCTGTCTGTGGAAGT 11 GGGACAGCTGTCTGTAAG | 2 AAGGCAGGGAGGGAGGG 3 ACACAGCAAGACGAA 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 6 ATAAATGAGTCCTAGGCC 7 CAAGCACCCCCGTTCCA 7 CAAGCACCCCCGTTCCA 10 CACTACCCACCAGACGC 11 CCCACCTCCAGGCGC 12 CACTACTCACCAGGCC 14 CCCACCTCCAGGCCC 14 CCCACCTCCAGGCCC 15 CAAGATTTGAAAA 16 CACTACTCACCAGTC 17 GGCACCTCACCAGGCC 16 GAGGACGTTCACCAGGTC 17 GGGACAGCTTCACCGGTC 18 GGGTTGGCTTCACCAGGTC 19 GTAAGTGTTCGAAACCA 19 GTAAGTGTACTGGAAGT 20 GTAAGTGTACTGGAAGT 21 GTAAGTGTACTGGAAGGT | 2 AAGGCAGGGAGGGAGGG 3 'ACACAGCAAGACGAGAA 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 6 ATAAATGAGGTAAGGTC 7 CAAGCACCCCGTTCCA 8 CACTACCCACAGACGC 10 CCCACCTCCAGACGC 11 CCCGCCTCTTCAGGGC 12 CCTCAGATGTTTGAAAA 13 CGCTACTCACCAGCCC 14 CTAAGACTTCACCGGTC 16 GAGTGGTTCACCAGTC 17 GGGACACTTCACCGGTC 18 GGGTTGCTTCACCGGTC 19 GTAAGTGTTCAAAGGAGG 21 GTAAGTGTACTGGTAAG 22 TAACCACTGCACTTCC 22 TAACCACTGCACAGTC 24 GTAAGTGTACTGGTAAG 27 CTAAGGGGTAAAAGGAGG 27 CTAAGGGTAAAAGGAAGT 27 GTAAGTGTACTGGTAAG 27 CTAAGGGTAAAAGGAAGG 27 CTAACCACTGCACTTTCC | 2 AAGGCAGGAGGAGG 28 3 ACACAGCAAGACGAGA 28 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 28 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 28 6 ATAAATGAGGTC 28 7 CAAGCACCCCCGTTCCA 28 7 CACTACCCACCAGACGC 28 7 CACTACTCACCAGACGC 28 7 CAAGACTCTCACCAGACGC 28 7 CAAGACTTCACCAGACGC 28 7 GGGACAGCTCTCACCAGACGC 28 7 GGGACAGCTGTCTGTGG 27 7 GGCACAGCTGCTGGAAGG 27 7 GGAAGTGTAAAAGGAAGT 27 7 GGCACACTGCACTTCC 27 7 TAACCACTGCACTTTCC 27 7 TAACCACTGCACTTTCC 27 7 TACTGCTCGGAGGTCGG 27 7 TACTGCTCGGAGGTCGCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC | 1 AAACCALLICICCICCCC 25 3 ACACAGCAGGAGGG 25 3 ACACAGCAGGAGGAA 25 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 25 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 25 6 ATAAATGAGGTAAGGTC 26 7 CAAGCACCCCCGTTCCA 26 10 CACTACTCCACAGACGC 26 11 CCCGCCTTTCACGGCC 26 12 CACTACTCACAGACGC 26 14 CCTACTCACCAGACGC 26 15 CACTACTCACCAGACGC 26 16 CACTACTCACCAGACGC 26 17 CCCGCCTTTTGAAAA 26 16 CAAGACTTTTGAAAA 26 17 GGGACACTTTTGAAAA 27 18 GGGTTGGCTTTTGAAACC 27 18 GGGTTGGCTTTTGAAACC 27 19 GTAAGTGTACTGGTAAG 27 20 GTAAGTGTACTGGTAAG 27 21 GTAGGGGTAAAAGGAGG 27 22 TAACCACTCCACTTTCC 27 23 TACTGCTCGGAGGTCG 27 24 TCAGGGTGAAGGTCG 27 25 TAACCACTCCACTTTCC 27 26 TAACCACTCCACTTTCC 27 27 TAACCACTCCACTTTCC 27 27 TAACCACTCGGAGGTCGG 27 26 TAACCACTCGAAGTCGG 27 27 TAACCACTCGGAGGTCGG 27 | 1 AAACCAI I CUI CCU CCGC 2 AAGGCAGGAGGAGGG 3 ACACAGCAGGAGGGAA 2 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 2 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 2 6 ATAAATGAGGTAAGGTC 2 7 CAAGCACCCCCGTTCCA 2 10 CCCACCTCCACCAGGCC 2 11 CCCACCTCACCAGGCC 2 11 CCTAAGACCTCACCAGTC 2 11 GAAGATGTTTGAAAA 2 11 GGGACAGCTCTCACCAGTC 2 11 GAAGACTTCACCGGGC 2 12 GTAAGACTTCACGGAGG 2 13 GTAAGTGTACTGGAAGT 2 14 GGGACAGCTGTCTGTGG 2 15 GTAAGTGTACTGGAAGT 2 16 GTAAGTGTACTGGAAGT 2 17 GGGACACTGCACTTTCC 2 17 GTAGGCTTACTGGAAGT 2 17 CAGGCTTACCCC 2 17 CCATACACCTATCCC 2 17 CCATACACTACCCC 2 17 CCATACACTACTCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCCCCCCCCCCCC 2 17 CCATACACTACTCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC | 1 AAAACCAI I CI CCI CCGC 2 AAGGCAGGAAGGAA 2 3 ACACAGCAAGACGAGAA 2 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 2 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 2 6 ATAAATGAGGTAAGGTC 2 7 CAAGCACCCCCGTTCCA 2 10 CCCACCTCCACCAGACGC 2 11 CCCGCCTCTTCACGGCC 2 11 CCCGCCTCTTCACGGGC 2 11 CCCGCCTCTTCACGGGC 2 11 CCCAGATGTTTGAAAA 1 12 CCTCAGATGTTTGAAAA 1 15 CGTACTCACCAGTC 2 16 GAGGGCTCTCACCAGTC 2 17 GGGACAGCTTCACCAGTC 2 18 GGATGGGTGCAGCTC 2 18 GGGTTGGCTTGAAAG 2 20 GTAAGTGTACTGGAAGT 2 21 GTAAGTGTACTGGAAGT 2 22 TAACCACTGCACTTTCC 2 24 TCAGGCTGAAAGGGG 2 25 TAACCACTGCACTTTCC 2 26 TCCATACACCTATCCC 2 27 TCAGGCTGAAGGTCGG 2 26 TCCATACACCTATCCC 2 26 TCCATACACCTATCCC 2 27 TCAGGCTGAAGACAAAAC 2 26 TCCATACACCTATCCCC 2 26 TCCATACACCTATCCCC 2 26 TCCATACACCTATCCCC 2 26 TCCATACACCTATCCCC 2 26 TCCATACACACAAAAAC 2 27 TCAGGCTGAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA | 1 AAAACCAI I CI CCI CCGC 2 AAGGCAGGAGGAGGG 3 ACACAGCAGGAGGGAGGG 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 6 ATAAATGAGGTAAGGTC 7 CAAGCACCCCCGTTCCA 7 CACTACCCACCTCCAGGCC 10 CCCACCTCCAGACGC 11 CCCACCTCCAGACGC 12 CTAAGACTTTCACCGGGC 14 GGGTACTCACCAGACGC 16 GAAGACTTTCACCGGGC 17 GGGACAGCTTGTGG 18 GGGTGGGTGAAAGGAGG 19 GTAAGTGTACTGGAAGT 10 GTAAGTGTACTGGAAGT 11 GGGACAGCTGCTGGAAGC 12 TACCCACTGCACTTTCC 12 TACCCACTGCACTTTCC 12 TACCCACTGCACTTTCC 12 TACCCACTGCACTTTCC 12 TACCCACTGCACCTTTCC 12 TACCCATACACCTATCCC 12 TACCCATACACCTATCCC 12 TCCATACACCCTATCCC 12 TCCATACACCCTATCCCC 12 TCCATACACCCTATCCCCC 12 TCCATACACCCTATCCCCC 12 TCCATACACCCTATCCCCC 12 TCCATACACCCTATCCCCC 12 TCCATACACCCTATCCCCC 12 TCCATACACCCTATCCCCC 12 TCCATACACCCTATCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC | 1 AAACCAI I CI CCI CCGC 2 AAGGCAGGAGGAGG 3 ACACAGCAGGAGGAGGG 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 6 ATAAATGAGGTAAGGTC 7 CAAGCACCCCCGTTCCA 7 CACTACCCACCAGACGC 10 CCCACCTCCAGACGC 11 CCCACCTCCAGACGC 12 CTAAGACTTTGAAAA 11 CCCGCCTTTTTGAAAA 12 CGCTACTCACCAGACGC 14 GAGGGTGCTGTTGG 15 GTAGGGGTGCTGTTGG 16 GTAGGTGTACTGGTAAG 17 GGGACAGCTTTCC 18 GTAGGTGTACTGGTAAG 18 GGGTTGGCTTGGAAGC 19 GTAGGTGTACTGGAAGC 10 GTAAGTGTCCGCACTTTCC 10 GTAGGTGTAAAAGGAGG 11 CCCATACACCTATCCCC 12 TACCCACTGCACATTCCC 12 TACCCACTGCACATACCCC 12 TCCATACACCTATCCCC 12 TGATTAAGGTCGGCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAAGGAGGGC 12 TGATTAAGGTCGCCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGGTCGCCT 12 TGATTAAGCCCTCCTCCCCCT 12 TGATTAAGCCCTCCTCCCCTCCCCTCCCTCCCCTCCCCT | 2 AAGGCAGGAAGGAA 2 3 ACACAGCAAGAGGAA 2 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 2 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 2 6 ATAAATGAGGTAAGGTC 2 7 CAAGCACCCCCGTTCCA 2 7 CAAGCACCCCCACCAGACCC 2 11 CCCACCTCCAGACCC 2 11 CCCACCTCCAGACGC 2 12 CAAGACTGTACTCGGAAGT 2 12 CTAAGACTTTAAAAAGGAGG 2 14 GAGTTGGCTTGTGG 2 15 GTAGTGTACTGGAAGT 2 16 GTAGTGTACTGGAAGT 2 17 GGGACAGCTGTCTGTGG 2 18 GGGTTGGCTTGAAAGGAGG 2 14 CAGGCTGAAAAGGAGG 2 15 TACTGCTCGGAGGTCCC 2 16 GTAGGTGTAAAAGGAGG 2 16 GTAGGTGTAAAAGGAGG 2 17 TAGCCACTGCACTTTCC 2 18 GTAGGTGTAAAAGGAGG 2 17 TCAGGCTGAAAACAAAACC 2 17 TGATTAAAGGTCGGGC 2 18 TGGTATCACACAAAAGGGGG 2 18 TGGTATCACACACAAAAGGGGG 2 18 TGGTATCACACACAAAGGGGG 2 18 TGGTATCACACACAAAGGGGG 2 18 TGGTATCACACACACAGGGG 2 18 TGGTATCACACACAGGGG 2 18 TGGTATCACACACACAGGGG 2 18 TGGTATCACACACACACACAGGGG 2 18 TGGTATCACACACACACACACACACACACACACACACACA | 1 AAAACCAI I CI CCI CCGC 2 AAGGCAGGAGGAGGG 3 ACACAGCAGGAGGAA 2 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 2 5 AGCTGGCACCAGAGCCC 2 6 ATAAATGAGGTAAGGTC 2 7 CAAGCACCCCCGTTCCA 2 10 CCCACCTCCAGACGC 2 11 CCCGCCTCTTCACGGGC 2 11 CCCGCCTCTTCACGGGC 2 11 CCCACCTCCAGACGC 2 11 CCCTACTCACCGGGC 2 12 CTAAGACCTCTCAGGGC 2 12 CTAAGACCTCTGTGG 2 12 CTAAGACTTGCAGGC 2 13 CGCTACTCACCGGGC 2 14 GGACAGCTGTCTGTGG 2 15 GTAGGGGTAAAAGGAGG 2 14 CCCTTTTAAAACCAAAGC 2 15 TCCATACACCTGCACTTTCC 2 16 GTAGGCTGAAACAAAGC 2 16 GTAGGCTGAAACAAAAG 2 17 TCAGGCTGAAACAAAAC 2 18 TCCTTTTAAAACAAAAG 2 18 TCCTTTTAAAACAAAAGGGG 2 17 TCATACACCACTGCACTTCCC 2 18 TCCTTTTAAAACAAAAGGGGG 2 17 TCATACACCACTGCACTGGGG 2 17 TGATTAAGGTCGGCGC 2 18 TGGTTAAAGGAAAAG 2 18 TGGTTAAAAAGAAAAGGAGG 2 18 TGGTTAAAAAGAAAAGGAGG 2 18 TGGTTAAAAAAAAGAAAAGGAAAAG 2 18 TGGTTAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA | 2 AAGGCAGGAAGGAA 2 3 ACACAGCAAGAGGAA 2 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 2 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 2 6 ATAAATGAGGTAAGGTC 2 7 CAAGCACCCCCGTTCCA 2 7 CAAGCACCCCCAGTCCA 2 10 CCCACCTCCAGACGC 2 11 CCCGCCTCTTCACGGGC 2 11 CCCACCTCCAGACGC 2 11 CCACCTCCAGATGTTTGAAAA 2 11 CCCACCTCCAGACGC 2 11 CCACCTCCAGATGTTGAAAA 2 11 CCACACCTCACCAGACGC 2 11 CCACACCCCAGACGC 2 11 CCACACCCCAGACGC 2 12 CAAGACTTCACAGAGGG 2 12 TAACCACTGCACTTTCC 2 12 TAACCACTGCACAAAAG 2 13 TCCTTTTAAAAACAAAAG 2 13 TCCTTTTAAAACAAAAG 2 14 TAACCACTGCACAAAAG 2 15 TCCTTTTAAAACAAAAG 2 16 TCCTTTTAAAACAAAAG 2 17 TCATGCTCGGAAGTCGGG 2 17 TCATGCTCGGAAGTCGGGG 2 17 TCATGCTCGGAAAAGGGGG 2 17 TCATGCTCGGAAAAAGGGGG 2 17 TCATGCTCGGAAGTCGGCGCT 2 17 TCATGCTCGGAAAAGGGGG 2 17 TCATTTAAAAACAAAAAGGGGG 2 17 TCATTTTAAAACCAAAAGGGGG 2 17 TCATTTAAAAACAAAAAGGGGG 2 17 TCATTTAAAAACAAAAAAGGGGG 2 17 TCATTTTAAAAACAAAAAAGGGGG 2 17 TCATTTTAAAAACAAAAAAGGGGG 2 17 TCATTTTAAAAACAAAAAAGGGGG 2 17 TCATTTTAAAAACAAAAAGGGGG 2 17 TCATTTTAAAAACAAAAAGGGGG 2 17 TCATTTTAAAAACAAAAAAGGGGG 2 17 TCATTTTAAAAACAAAAAAGGGGG 2 17 TCATTTTAAAAAAAGGAAG 2 17 TCATTTTAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAAA | 1 AAAACCAI ICI CCI CCGC 2 AAGGCAGGAAGGAA 3 ACACAGCAAGACGAAA 4 AGCTGGAGTCCTAGGCA 5 AGCTGGAGTCCTAGGCA 6 ATAAATGAGGTAAGGTC 7 CAAGCACCCCCGTTCCA 10 CCCACCTCCACCAGACGC 11 CCCGCCTCTTCACGGCC 11 CCCGCCTCTTCACGGCC 11 CCCGCCTCTTCACGGCC 11 CCCGCCTCTTCACGGCC 11 CCCACCTCACCAGTCC 11 CCCGCCTCTTCACGGCC 11 CCCGCCTCTTCACGGCC 11 CCCACCTCCACCAGTC 12 CCTCAGATGTTTGAAAA 11 CCCGCCTCTTCACGGCC 12 CTAAGACTTCACGGGCC 14 GGGACAGCTTTCC 16 GAGTGGGTGCAGCTC 17 GGGACAGCTTTCC 18 GTAAGTGTACTGGAAGT 18 GTAAGTGTACTGGAAGT 19 GTAAGTGTACTGGAAGT 10 GTAAGTGTACTGGGAGG 11 TACTGCTCGGAGGTCGG 12 TACTGCTCGGAGGTCGG 12 TCCATTTAAAACAAAGGGG 13 TGGTATCACACACAGGGG 14 TGGTATCACACACAGGGG 15 TGGTATCACACACAGGGG 16 TGGTATCACACACAGGGG 17 TGATTAAGGTCGGGCGG 18 TGGTATCACACACAGGGG 19 TGGTATCACGGGCGG 10 TGTCACTGGGCCGGTAC 11 TGTGGGAGGCTGATGGG 11 TGTGGGAGGCTGATGGG 12 TTAACGGCCGCGCTAC 12 TTAACGGCCGCGCTAC 13 TGTGGGAGGCTGATGGG 14 TGTCACTGGGCCGCTAC 15 TTAACGGCCGCCGCTAC 16 TGTCACTGGCCGCCGCTAC 17 TAACCGCCGCCGCTAC 18 TGTCACTGGCCGCCCC 18 TGTCACTCACACACACACGCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC | AAACCA CLCCCGC 1 |

"我们是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人,我们就是一个人, 第二章 第二章 第二章 第二章 第二章 第二章 第二章 第二章 第二章 第二章	シグナル配列レセプター、δ (トランスロコン結合タンパク質 δ)	DC2 タンパク質	K AA0404 タンパク質	シンプレキン; Huntingtin 相互作用タンパク質	原形質膜小胞結合タンパク質	KIAA0726 遺伝子産物	ラテキシンタンパク質	トランスフォーミング成長因子、81	仮想タンパク質 FLJ22215	Rag C タンパク質	仮想タンパク質 FLJ23471	N-ミリストイルトランスフェラーゼ1	仮想タンパク質 dJ1181N3.1	リボソームタンパク質 [27	分泌タンパク質、酸性、システインリッチ(オステオネクチン)	分泌タンパク質、酸性、システインリッチ(オステオネクチン)	分泌タンパク質、酸性、システインリッチ(オステオネクチン)	分泌タンパク質、酸性、システインリッチ(オステオネクチン)	EST、165992遺伝子MLLタンパク質に少し類似 [H.sapiens]	EST	母性的発現3	77.7.40	8-ガラクトシダーゼの保護タンパク質(ガラクトシアリドーシス)	メラノーマ関連遺伝子	メラノーマ関連遺伝子	E3 ユビキチンリガーゼ SMURF1	コラーゲン、 V型、α1	コラーゲン、IV型、a1	α ,	糚,	完全コード配列を有する cDNA から推定される遺伝子		EST、T28770 仮想タンパク質 W03D2.1 - Caenorhabditis elegans	に少し類似		
SEQ ID	288	289	290	291	292	293	294	295	296	297	298	299	300	301	302	303	304	305	306	307	308	309	310	311	312	313	314	315	316	317	318	319	320			
ロが終った。芝長いタグ、ション	GCTCTCTATGCTGACGT	AGAATGAAACTGCCGGG	AAGTGGAATAAACTGCC	GATGACGACTCGGGGCT	CCCTTTCACACACACTT	TCCTGGGGCAGGGGCGG	TCTATTGATGTGTATGC	GGGGCTGTATTTAAGGA	CCCAGGACACCAGCTGG	GGAGCTGCTGCTTGTGG	TGGACAGCAGGGACCTG	TCTGGGAACAGGGACGG	CCTGTGTATGTGTGTAA	GGCAAGAAGAAGATCGC		CTAAAAACCTTATGACA	GAGCATTGCACCACCCG	GGTGGACACGGATCTGC	GCTCCTGAGCCCCGGCC	AAGAAGTGGAGATTGTC	TGGGAAGTGGGCTCCTT	ACTCGCTCTGTGGAGGT			GTCTCAGTGCTGAGGCG	ccccrecccrtcrecc	AGAAACCACGGAAATGG	GACCGCAGGAGGGCAGA	GTGCTACTTCTTCT	GATAACTACATTACCTG	TGGCTGTGACTGTGACT	GAGTGAGACCCAGGAGC	GAGTGGCTACCCGCCGC			
SEQ I	33	34	35	36	37	38	89	49	41	42	43	4	45	146	47	48	49	20	21	52	53	54	22	26	22	58	23	09	61	62	63	64	95		inner can be seen and the seen	
標準タグギー	GCTCTCTATG	AGAATGAAAC	AAGTGGAATA	GATGACGACT	CCCTTTCACA	TCCTGGGGCA	TCTATTGATG	GGGCTGTAT	CCCAGGACAC	GGAGCTGCTG	TGGACAGCAG	TCTGGGAACA	CCTGTGTATG	GGCAAGAAGA	AAATGCTTGG	CTAAAAACCT	GAGCATTGCA	GGTGGACACG	GCTCCTGAGC	AAGAAGTGGA	TGGGAAGTGG	ACTCGCTCTG	TTTCAGGGGA	ACAACGTCCA	GTCTCAGTGC	ccccreccc	AGAAACCACG	GACCGCAGGA	GTGCTACTTC	GATAACTACA	TEGCTETGAC	GAGTGAGACC	GAGTGGCTAC	pr 1270/**apr	The second secon	

	GTP 結合タンパク質2	Homo sapiens mRNA; cDNA DKFZp586D0918 (クローンより)	皮膚 T細胞リンパ腫関連腫瘍抗原 se20-4; 差次的に発現される 核小体 TGF- 8 1 標的タンパク質 (DENTT)	(ジスフェリン、肢帯筋ジストロフィー2B(常染色体劣性)	(AA-X)V	インアグリン、a5 (フィブロネクチンレセプター、aポリペプチド)	推定の翻訳開始因子	レチノイン酸誘導14	マトリックスメタロプロテイナーゼg(ゼラチナーゼB、92KDゼラチナーゼ、	92kD IV型コラゲナーゼ)	Lutheran 血液型(Auberger b 抗原含有)	スタニオカルシン2	核因子(赤血球由来2)様2	タンパク質チロシンホスファターゼ、非レセプター型 1	インデザリン、a10	ŧ	第21染色体オープンリーディングフレーム25	CDC37 (細胞分裂周期37、S. cerevisiae、ホモログ)	EST	Rho グアニンヌクレオチド交換因子(GEF)7	クレアチンキナーゼ、脳	(仮想タンパク質 FLJ10297	仮想タンパク質 FLJ10350	TNF誘導タンパク質	腫瘍壊死因子レセプタースーパーファミリー、メンバー12 (転座鎖結合膜 タンパク質)	コフィリン1 (非筋肉)	スプライシング因子プロリン/グルタミンリッチ(ポリピリミジントラクト結合タンパク質関連)	スプライシング因子プロリン/グルタミンリッチ(ポリピリミジントラクト結合 タンパク質関連)	V-ets =ワトリ赤芽球症ウイルスE26 オンコジーンホモログ1
SEQ ID	321	322	323	324	325	326	327	328	329		330	331	332	333	334	335	336	337	338	339	340	341	342	343	344	345	346	347	348
いき 長いタグ	SATTTGTTG		GAGGCGCTGCTGCCACC	GAGCTCTGAGATCACCC	GCCAGCCAGTGGCAAGC	ATGGCAACAGATCTGGA (1	TCCCACAAGGCTGCTTG	TAAATCCCCACTGGGAC		CCCGCCCCCGCCTTCCC	CCCGAGGCAGAGTCGGG	CTACGTGATGAAGATGG	Ī	-	GTGCTAAGCGGGCCCGG	ACCGTTTGCATTCGAAA	CATTGACTC	гтеетттеа	0		<u>вссссствссссвтвс</u>	ccccreccreccre	AGCATAAAAATGCGTGC	GGGCTGGACGGCTGCGT	CTGCCAACTTCTAACCG		CGTACTGAGCGCTTTGG	CCGCTTACTCTGTTGGG 348
SEQ ID	99	29	89	69	2	71	72	73	74		75	92	77	78	79	80	8	82	83	84	82	98	87	88	<u>6</u>	6	91	92	93
・標準タグ・	GACTCAGGGA	GTTATATGCC	GAGGCGCTGC	GAGCTCTGAG	GCCAGCCAGT	ATGGCAACAG	AAGGAGTTAC	TCCCACAAGG	TAAATCCCCA	Totalian a part of	9000000000	CCCGAGGCAG	CTACGTGATG	ATGGGTTTGC	GGCATTGTCT	GTGCTAAGCG	ACCGTTTGCA	CAGCGCTGCA	GAAGACACTT	сестееесет	CACCCTGAT	ессссствс	CCCCTGCCC	AGCATAAAAA	GGGCTGGACG	CTGCCAACTT	AAGTGGATAG	CGTACTGAGC	CCGCTTACTC

1000年 2000年	(プロテアーゼ、システイン、1 (レグマイン)	リボソームタンパク質[13	第22 染色体オープンリーディングフレーム5	· ジンクフィンガータンパク質144 (Mel-18)	i変性精母細胞(ホモログ Drosophila;脂質デサチュラーゼ)	真核生物翻訳開始因子 2C 、2	ミトコンドリアリボソームタンパク質[45	前立腺腫瘍過剰発現遺伝子 1	NADH デヒドロゲナーゼ(ユビキノン) 1 αサブ複合体、7 (14.5kD, B14.5a)	腫瘍内皮マーカー1前駆体	NS1-結合タンパク質	リボソームタンパク質L38	タフテリン相互作用タンパク質	HLA クラス 領域発現遺伝子KE2	(ミトコンドリア内膜のトランスロカーゼ17 ホモログ A (酵母)	sudD (bimD6のサプレッサー、Aspergillus nidulans)ホモログ	へパラン硫酸プロテオグリカン2(パーレカン)	SEC24 (S. cerevisiae) 関連遺伝子ファミリー、メンバーA	NADH デヒドロゲナーゼ(ユビキノン) Fe-S タンパク質7 (20kD) (NADH-	`Q還元酵素)	X 染色体および Y 染色体(固有) 155 発現配列上の DNA セグメント	78+27 A2	Homo sapiens クローン 24670 mRNA 配列	:	マトリックスメタロプロテイナーゼ10(ストロメライシン2)	KIAA1049 タンパク質	(G タンパク質共役レセプター	仮想タンパク質 FLJ20401	マトリックスメタロプロテイナーゼ14(膜挿入)	:	溶質担体ファミリー29 (ヌクレオンドトランスポーター)、メンバー1	スタニオカルシン1	スタニオカルシン1	ABATANNAL	20	
ID See を見いタグ See ID	CTGTAGCCCC	CCCGTCCGGAACGTCTA 350	AGTTCCACCAGAAAGCC 351	GGCCTCCAGCCACCCAC 352	GGAGGCTGAGGTGGGAG 353	CAGAGGCGTCCGCAGGT 354	GACCAGCCTTCAGATGG 355	GAGGATGGTGTCCTGAG 356	TCGTCGCAGAGGCGCT 357	GGGCTGCCCAGCTGGA 358	CTGTACATACTTTTGG 359	GCGACGAGGCGCGCTGG 360		AAGATAAACTCTGGGCC 362	TACTGGCACT	CCACTGCACTCCGGCCT 364	CCACCCTCACACACA 365	CAGACCATTGTTTGATC 366	GGGAGCTGCGCCAACGG 367		GGGATTTCTGTGTCTGC 368	CTTCCAGCTAACAGGTC 369	CAGAACAGACTGGGGG 370	TCTGTGCTCAGGAGAGAG 371	TGCAATAGGTGAGAGAA 372			GGCTTAGGATGTGAATG (375		GAAGTAGAAGGTAAGGA 377	CACCCTGTACAGTTGCC 378	ATGTTTACAAGATGGCG 379	CAAACTGGTCTAGGTCA 380	GTAATGACAGATGCAAG 381	30	O
、、 標準タグ・・・ SEQ II	GGGCTTCTG 94	CCCGTCCGGA 95	AGTTCCACCA 96	GGCCTCCAGC 97	GGAGGCTGAG 98	CAGAGGCGTC 99	GACCAGCCTT 100	GAGGATGGTG 101	TCGTCGCAGA 102	<u> вевестессс</u> 103	CTGTACATAC 104	GCGACGAGGC 105	GCCAAGTGAA 106	AAGATAAACT 107	GAGAGTGTAC 108	CCACTGCACT 109	CCACCCTCAC 110	CAGACCATTG 111	GGGAGCTGCG 112		GGGATTTCTG 113	CTTCCAGCTA 114	CAGAAACAGA 115	TCTGTGCTCA 116	TGCAATAGGT 117	***************************************	TCACACAGTG 119	GGCTTAGGAT 120	GGGAGGGGTG 121		CACCCTGTAC 123		CAAACTGGTC 125	GTAATGACAG 126	4(O

	口腔癌関連1において欠損している腫瘍サプレッサー	口腔癌関連化において欠損している腫瘍サプレッサー	アポリポタンパク質C-1	グルタチオンペルオキシダーゼ4(リン脂質とドロペルオキシダーゼ)	EST	IGHMエンハンサー3に結合する転写因子	仮想タンパク質 DKFZp762A227	仮想タンパク質 FLJ22362	CD59 抗原 p18-20 (モノクローナル抗体 16.3A5、EJ16、EJ30、EL32、および	G344 によって同定された抗原)	PRO0628 タンパク質	細胞障害性Tリンパ球によって認識されるメラノーマ関連抗原	LOC88745	Homo sapiens β-1,3-ガラクトシルトランスフェラーゼ-6 (B3GALT6) mRNA	新芽 (Drosophila) ホモログ 4	新芽 (Drosophila) ホモログ4	Homo sapiens mRNA; cDNA DKFZp434E1515 (クローン由来)	コアクトシン様タンパク質	仮想タンパク質 FLJ21865	EST、T31613仮想タンパク質 Y50E8A.i - Caenorhabditis elegans に 少し類似 [C.elegans]	KIAA0685 遺伝子産物	仮想タンパク質 FLJ10980	リボソームタンパク質[10	リボソームタンパク質 \$19	EST	Huntingtin 相互作用タンパク質K	Homo sapiens mRNA 全長挿入物 cDNA クローン EUROIMAGE 50374	TSI		V-akt マウス胸腺腫ウイルスオンコジーンホモログ 2	EST	スプリット2のトランスデューシン様エンハンサー、Drosophila E(sp1)のホモログ	KIAA1870 タンパク質
SEQ ID	382	383	384	385	386	387	388	389	390		391	392	393	394	395	396	397	398	399	400	401	402	403	404	405	406	407	408	409	410	411	412	413
F Comment	ACAGTGTTG	<u>естттетте</u>	GGTGCCACC ,		(<u></u>	ACTGAGGGG	ì	1	CAGTGC		SCACTTTGG	9999000	TCGTGACTC	тстетс	CTAGTT	AAAGCT	1	IGATATAGC	ecereceee	CAGGGCCAG	Ĭ	SCAAAACCC		AATTGC		GGTAGAGGC	AGGGGAGGC	GTCCTAGCT	GTGGTGGGCGCCTGTAG	GCAGGGTGGGGAGGGGGT 410	GTTCCA	O.	TAAAACCC
長いタノ	ACCTGCCGACA	TGATGCGCGCT		всствствве	TGCCTGTGGTCCCAGCT	GAGGGTATACT	GGAGCCAGCTGACCTGC	GAGCCTCAGGTGCTCCC	TACTTCACATACAGTGC		TAATCCCAGCA	CACCTTCCAGCCCGGGG	GAGTCTGTTCG	GGATTTTGGTCTCTGT	TECCTETAGTCCTAGTI	TTACAAACAGAAAAGCT	TCTTCTTCAGAATGGG	AGCACATTTGA	CAGGGCTCGC	GCTGGTCCCAG	TCCACGCCCTTCCTGGC	TTGCAATAGCA	AGGGCTTCCAA	CTGGGTTAATAAATTGC	AACCTGGGAGGTGGAGG	GGCAACGTGGT	GGATGCGCAG	CACCTGTAGTC	3766606	зестесс	CAAGCATCCCCGTTCCA	GGCCGA	TCAGTGTATTA
10	ACC	TGA	TGG	၁၁၅	TGC	GAG	GGA	GAG	TAC		TAAT	CAC	GAG.	.GGA.	TGC	TTAC	TCT	AGC/	CAG	GCT	TCC	TTG(AGG	CTG	AACC	(399)	GGA.	CAC	GTG(GCA	CAAC	TGG(TCAC
SE0]	127	128	129	130	131	132	133	134	135		136	137	138	139	140	141	142	143	144	145	146	147	148	149	150	151	152	153	154	155	156	157	158
標準タグ	ACCTGCCGAC	TGATGCGCGC	TGGCCCCAGG	есстестеее	TGCCTGTGGT	GAGGGTATAC	GGAGCCAGCT	GAGCCTCAGG	TACTTCACAT		TAATCCCAGC	CACCTTCCAG	GAGTCTGTTC	GGATTTTGGT	TGCCTGTAGT	TTACAAACAG	TCTTCTTTCA	AGCACATTTG	CAGGGCTCGC	Встевтссса	TCCACGCCCT	TTGCAATAGC	AGGGCTTCCA	CTGGGTTAAT	AACCTGGGAG	GGCAACGTGG	GGATGCGCAG	CACCTGTAGT	етестееесе	GCAGGGTGGG	CAAGCATCCC	TGGGGGCCGA	TCAGTGTATT

のでは、「「「「「「」」」という。「「「」」では、「「「」」では、「「」」では、「「」」では、「」では、「」では、	リボソームタンパク質 L10a	チジルプロリルイソメラーゼA(サイクロフィ)	EST、画在性 TPRモチーフ、Yアイソフォームに少し類似する[H.sapiens]	仮想タンパク質 FLJ23239	仮想タンペク質 DKFZp761H221	KIAA1887 タンペク質	Homo sapiens mRNA 全長挿入物 cDNA クローン EUROIMAGE 701679	Homo sapiens cDNA FLJ30634 fis. / p = - / CTONG2002453	Homo sapiens cDNA FLJ32203 fis. 7 m > PLACE6003038.	ジンクフィンガータンパク質84に少し類似する	Homo sapiens mRNA 全長挿入物cDNA クローン EUROIMAGE 1035904	(仮想タンパク質 LOC57333		$7V\pm V$	レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、8(ガレクチン8)	ダブルリングフィンガータンパク質、Dorfin	DKFZP434B168 タンパク質	LIMドメイン結合 2	インテグリンβ4結合タンパク質	シナイト状ジン	LS3	インスリン誘導性遺伝子1	アセチルLDL レセプター; SREC	交差相		仮想タンペク質 FLJ22329	シュワノミン相互作用タンパク質1	PTEN 誘導性推定キナーゼ1		Homo sapiens cDNA FLJ32424 fis, クローンSKMUS2000954、 Homo sapiens F-ボックスタンパク質 Fbx25 (FBX25) 97 に中程度に類似する	ゴルジホスホタンパク質1	スプライシング因子、アルギニン/セリンリッチ6
SEQ ID	414	415	416	417	418	419	420	421	422		423	424	425	426	427	428	429	430	431	432	433	434	435	436		437	438	439	440	441	442	443
) これが、対していタグールである。	CCAGCGCCT	GATTGCAGA	стестстсс	GCTGGTTCCTGAGTGGC	GCACCTCAGCCAGGGGT	ACCAGCTGTCCAGGGGC	TTTGAATCAGTGCTAGA	AGACTAGGGGCCGGAGC	AGCTCAGTGAGAAGGGC		GGCCAACATTTGGTCCA	TTTGTGGGCAGTCAGGC	CAATGAGGG	_	-		GTGGCAGGCGCCTGTAG	TAAAGGCACAGTGGCTC	GECTCCTGGCTCTGGAC	AAGTCGGGG	G	ACAAGTTGC	ACGCCTGGTC	GECEGCTGCAGAGCCTG		GGCTTTTAG	,	SECCTCTGCG	ттеттеес	GAGAGGACATTGGAGGG	GAGTTAGGCACTTCCTG	ссетавтесстттатее
SEQ ID	159	160	161	162	163	164	165	166	167		168	169	170	171	172	173	174	175	176	177	178	179	180	181		182	183	184	185	186	187	188
標準タグ	GGCAAGCCCC	CCTAGCTGGA	GCAAAACCCT	встветтсст	GCACCTCAGC	ACCAGCTGTC	TTTGAATCAG	AGACTAGGGG	AGCTCAGTGA		GGCCAACATT	TTTGTGGGCA	ATTGTAGACA	CCCTAGGTTG	AAATCACCAA	GGCTGCAGTC	GTGGCAGGCG	TAAAGGCACA	GGCTCCTGGC	ATATTAGGAA	GCTTCAGTGG	TGATTAAAAC	AGCCACCACG	GGCGGCTGCA	And the state of t	TGTTTGGGGG	сстесстсет	AGGCCTGGGC	CAAAACTGTT	GAGAGGACAT	GAGTTAGGCA	ССВТАВТВСС

一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个	γ γ 3	- タンパク質2	J6 snRNA 関連 Sm様タンパク質LSm7	仮想タンパク質 FLJ10707	Homo sapiens、RIKEN cDNA 2310012N15 遺伝子に類似、クローン IMAGE:3342825、mRNA、部分 cds	7ァージ移動阻害因子(グリコシル化阻害因子)	ハールーシトクロムC 還元酵素ヒンジタンパク質	が結合タンパク質、α1、43kD (コネキシン43)	ピリミジナーゼ様-3	パリン1(チャンネル形成内在性タンパク質、28kD)	て発現されるタンパク質	ファージミリストイル化アラニンリッチCキナーゼ基質	ューゲンーリジン	ヒドロキシラー	?ーゼ、セリン、11 (IGF結合)	ドロコレステロール還元酵素	iン、IV型、α 2		A タンパク質D	1/ガルコサミニダーゼ2	ノペク質 FLJ22678	20 A	ログ遺伝子ファミリー、メンバーA	ログ遺伝子ファミリー、メンバーA	ンノーゲン活性化因子、ウロキナーゼ	1ン様増殖因子結合タンパク質 3	ノホスホリラーゼ	138 タンパク質	口 / 3	AC	AVC	AC	パク質シグナル伝達のレギュレーター12	10
SEQ ID	4 53=3		=			!· 	0 12 12 14	#	2 VE FD	3 17777	4 甲状腺におい	5 2 002	10 L	<u>()</u> ()	7 7 7057	8 24-₹E	9 25-4	0 プロフィ	1. アポリポ	2 ETND	3 仮想夕:	4 クイエシ	5 ras ホモ	6 ras ホモ	7 752	8 インスリ	ウリジン	0 KIAA0638 ⅓	1 87 ホモロク	ラミン	グミン	ラミン	5 64213	
いる。一般には、一般には、これを見る。	GGCACACCC	CAGAGGGCTT	TCCCCAACCC	SGATGCTGGT	CTGTCAGCGGCTGCCCC 448	AACGCGGCCAATGTGGG (449	GGTTTGGCTTAGGCTGG 450	тестетеев	GGCTGCCCTGGGCAGCC 452	ATGGCAACAGAAACCAA 453	CGCTGTGGGGTGCAGAC 454	GGCAGCCAGAGCTCCAA 455	AGAGCAAACCGTAGTCC 456		TTTCCCTCAAAGACTCT 457	TCCCCGTGGCTGTGGGG 458	TTCTCCCAAATACCGTT 459	GGCTGGGGGCCAGGGCT 460	STGTTACCTT	TAGGACCCTGCAGGGGG 462	GTTTTTGCTTCAGCGGC 463	CTTGATTCCCACGCTAC 464	GCTTGGCTCCCAAAGGG 465	CTCAGTCTCT	ACCTGTGACCAGCACTG 467	AAAGGAGCTC	CCTGCGGCCT	m	стевеесте	GGAGGGGCTTGAAGCC 472	GTGCCTGAGAGGCAGGC 473	TCACAGGGTCCCCGGGG 474	GGGCTCCCTGGCCCTGG 475	30
標準タグ · · · · SEQ ID		1			CTGTCAGCGG 1193	AACGCGGCCA 194	GGTTTGGCTT 195			ATGGCAACAG 198		_	AGAGCAAACC 201			α		O		m								CTGGGGGGAA 215			GTGCCTGAGA 218	TCACAGGGTC 219	веестсссте 220	40

日本の一般に対している。 一般に対している。 一般に対している。	プロテアソーム(プロソーム、マクロパイン)26Sサブユニット、非ATPase、8	Homo sapiens、RIKEN cDNA 5730528L13 遺伝子に類似、クローンMGC:17337 IMAGE:4213591、mRNA、完全 cds	プロサポシン(異型ゴーシェ病および異型異染性白質萎縮症)	73=7, a4	転写伸長因子A(SII)、1	レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、3結合タンパク質	リボソームタンパク質 S16	グリコホリンC(Gerbich 血液型)	B 型エンドセリンレセプター	セリン(またはシステイン)プロテイナーゼインヒビター、クレードE(ネキシン、 プラスミノーゲン活性化因子インヒビター1型)、メンバー1	EXIDE	核内低分子リボヌクレオタンパク質ポリペプチドB"	膜貫通 4 スーパーファミリーメンバー2	TAF11 RNA ポリメラーゼ 、TATA ボックス結合タンパク質 (TBP) 関連因子 28 kD	リシルオキシダーゼ様2	SRY (性決定領域Y)-ボックス4	SOX4 SRY (性決定領域Y)-ボックス4	SRY (性決定領域Y)-ボックス4	アクチン関連タンパク質 2/3 複合体、サブユニット 2 (34 KD)	Homo sapiens cDNA: FLJ23507 fis, $\beta \Box - \sim$ LNG03128	仮想タンパク質 FLJ12442	Fas (TNFRSF6)、デスドメインを介して結合	マイトジェン活性化タンパク質キナーゼキナーゼキナーゼ 11	TEK チロシンキナーゼ、内皮性(静脈形成異常、複数の皮膚性 および粘膜性)	1 XXIVVER A CONTRACT		Homo sapiens cDNA FLJ11863 ffs、⊅ □ —ン HEMBA1006926	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
SEQ ID		477	478	479	480	481	482	483	484	485	486	487	488	489	490	491	492	493	464	495	496	497	498	499	500	501	502	503
し、一、長いタグ	1/5	GAAAGTGGCTGTCCTGG	TCCCTGGCTGTTGAGGC	ACAGAGCACAGCTGCCC	CTTTGCACTCTCCTTTG	ATGCTCCCTGAGGAGCT	CCGTCCAAGGGTCCGCT	GGGCCCCTGGGCAGTG	CTTATGCTGCTGGTGCC	GGTTATTTGGAGTGTA	GCCTGTCCCTCCAAGAC	AAGATGAGGGGGCAGGC	CCAACAAGAATGCATTG	AAGGATGCGGTGATGGC	TGTCATCACAGACACTT	CAGGCTTTTTGGCTTCC	TCAAGTTCACTGCCTGT	TCCCTGGGCAGCTTCAG	CAGGAGTTCAAAGAAGG	CAGGTGGTTCTGCCATC	GCCCACATCCGCTGAGG	естесестесесетес	GACCTCCTGCCCTGGGG	AGTGAATAAATGTCTTG	AAGGTTCTTCTCAAGGG	AGCCTGGACTGAGCCAC	CAACCCAGATTGGGGTG	COLCOPTOCACOCITOCACITOCACITOCACITOCACITOCACOCITOCACITOCACITOCACOCITOCACOCITOCACOCITOCACOCITOCACITOCACITOCACITOCACITOCACITOCACITOCACITOCACITOCACITOCACITOCACITOCACITOCACITOCACITOCACITOCACITOCAC
SEQ ID	221	222	223	224	225	226	227	228	229	230	231	232	233	234	235	236	237	238	239	240	241	242	243	244	245	246	247	248
標準タグ	GCCCCAGGTA	GAAAGTGGCT	тссстеесте	ACAGAGCACA	CTTTGCACTC	ATGCTCCCTG	CCGTCCAAGG	веессссств	CTTATGCTGC	GGTTATTTG	СССТЕТСССТ	AAGATGAGGG	CCAACAAGAA	AAGGATGCGG	TGTCATCACA	CAGGCTTTTT	TCAAGTTCAC	TCCCTGGGCA	CAGGAGTTCA	CAGGTGGTTC	GCCCACATCC	<u>встевевтве</u>	GACCTCCTGC	AGTGAATAAA	AAGGTTCTTC	AGCCTGGACT	CAACCCAGAT	TGCTTCTGCC

機能	プレB細胞白血病転写因子2	Homo sapiens cDNA FLJ31238 fis. 7 m XIDNE2004864	p53誘導タンパク質	補体成分1、q小成分、レセプター1	補体成分1、q小成分、レセプター1	(Homo sapiens、クローン IMAGE:3908182、mRNA、部分 cds
SEQ(ID	GECCGGGGGCAGTTCTC 505	GTGCGCTAGGGCCCCGG 506	AGGCTGTCCAGGCTCTG 507	TGTTATGTCCATTTTGC 508	TTTCCCAAACTGTGAGG 509	GGGGATGGGGTACTGCC 510
- 標準タグ · · · · SEQ ID	GGCCGGGGGC 250		AGGCTGTCCA 252	253		GGGGATGGGG 255

【 0 0 1 8 】 (表 2) 10

20

30

					1					*			1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	4	The second section is continued to	The second secon		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			Andrew Market Street		and the state of t
細胞成分		Wednesd and Auditoria (1987) and 1987 a			für für	E + 5 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	THE RESERVE AND ADDRESS OF THE PERSON OF THE	An agent when the Market A. A. C. C. C.	The same of the sa	2 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	A CONTRACTOR OF THE PARTY OF TH		region and the first term of t	A - /	de e company de de la companyamenta del companyamenta de la companyamenta del companyamenta de la companyamenta de la companyamenta del companyamenta de	The second secon	to a second company and was to the second profit companyation	design associated as a state formal control of the	and the man of the property of the same of	A desirab department of the confidence of the second of th	e i sen un a respecta a destrucción de la deprendada a administração de la composição de la	With the state of	
	小胞体、膜	The state of the s		細胞質、核質	膜	膜		A CANADA A C	A CONTRACTOR OF SECURITY OF SE		A seminary modern		tridgespaper 1 1 1 2 WE tridge	細胞内、リボン	基底膜	基底膜	基底膜	基底膜			the statement commence the statement of	基底板	小胞体、リン
遺伝子座リンク id	6748	No. of the state o	23130	8189	Minimization of a separate production of the separate of the s	9746	adapam katinga at sa	7040	a production of production of the second of	September 2015 Comment of the Commen	THE REPORT OF THE PARTY OF THE	4836	58476	6155	6678	6678	6678	6678	er folker i dag kan de jak kommissionistenskrivetsk	regered - westermin whileses were latter and with and right to 100 and	artination of the state of the	3911	5476
* 遺伝子記号	SS		KIAA0404	SPK	The second secon	KIAA0726	The second community of the se	TGFB1	And the second s	The second secon	Approximately the same species and the same species of the same sp	NMT1	DJ1181N3	RPL27	SPARC	SPARC	SPARC	SPARC		of the transfer and the second and t	And the contract of the contra	LAMA5	PPGB
OMIMO	300090			602388	TO A THE COMMISSION OF THE PARTY OF THE PART	delinement (1997) (2) and a 1997 many (1998) and (1998) (1998) (1998)	And the second s	190180	And the second of the common terms of the comm	The state of the s	Manual description of the second seco	160993	The state of the s	and and control or the control of th	182120	182120	182120	182120	The state of the s	And the second commence of the second commenc	A CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR	601033	256540
コニジーンの意味	Hs.102135	Hs.103180	Hs.105850	Hs.107019	Hs.107125	Hs.107809	Hs.109276	Hs.1103	Hs.110443	Hs.110950	Hs.110964	Hs.111039	Hs.1114	Hs.111611	Hs.111779	Hs,111779	Hs,111779	Hs.111779	Hs.111988	Hs.112238	Hs.112844	Hs.11669	Hs.118126
配列番号	33	134	35	36	37	38	39	40	41	42	43	44	45	46	47	48	(49	50	51-	52	53	54	55

	:								1 1				•									1 10 7			C				The state of the s				
細胞成分	未知の細胞成分	: 未知の細胞成分	:細胞内	ロラーゲン	コラーゲン	コラーゲン	細胞外		内在性原形質膜タンパク質		AND THE PROPERTY OF THE PROPER			原形質膜	アクチン細胞骨格	細胞骨格、細胞外マトリックス	未知の細胞成分		細胞外マトリックス、細胞外空間	内在性原形質膜タンパク質			細胞質、可溶性画分	細胞骨格、細胞外マトリックス	細胞外マトリックス				And the second of the second o	細胞質			
, 遺伝子座リンク id	7837	7837	57154	1282	1282	1282	3490		7070		54676	The state of the s		8291	6525	3678	10209	the company of the first expression of the company	4318	4059	8614	4780	5770	8515	1292		11140		8874	1152	A TOTAL OF THE PARTY OF THE PAR		25816
遺伝子記号	D2S448	D2S448	SMURF1	COL4A1	COL4A1	COL4A1	IGFBP7		THY		GTPBP2			DYSF	SMTN	ITGA5	SUI1	come decomposition of the control of	MMP9	n	STC2	NFE2L2	PTPN1	ITGA10	COL6A2		CDC37		P85SPR	CKB	The state of the s		GG2
OMIMIO	600134	600134	605568	120130	120130	120130	602867		188230		AND THE PROPERTY OF THE PROPER			603009	602127	135620	And the control of th	Andrews and the state of the st	120361	111200	603665	600492	176885	604042	120240		605065		605477	123280			
コージーン・ログラージを	Hs.118893	Hs.118893	Hs.119120	Hs.119129	Hs.119129	Hs.119129	Hs.119206	Hs.124	Hs.125359	Hs.127824	Hs,13011	Hs.13350	Hs.136164	Hs.143897	Hs.149098	Hs.149609	Hs.150580	Hs.15165	Hs.151738	Hs.155048	Hs.155223	Hs.155396	Hs.155894	Hs.158237	Hs.159263	Hs.16007	Hs.160958	Hs.16450	Hs.172813	Hs.173724	Hs.173739	Hs.177596	Hs.17839
配列番号。	56	57	58	.59	90	61	62	63	64	65	99	67	68	69	20	TT	72	73	74	75	76	77	78	179	80	181	82	83	84	85	86	87	88

89	Hs.180338	603366	TNFRSF12	8718	・内存性
00					
200	Hs.180370	601442	CFL1	1072	(細胞骨格、核
191	Hs.180610	605199	SFPQ	6421	
92	Hs.180610	605199	SFPQ	6421	W.
193	Hs.18063	164720	ETS1	2113	*
94	Hs.18069	602620	PRSC1	5641	
95	Hs.180842	113703	RPL13	6137	細胞質リボソーム、細胞内
96	Hs.182626				
97	Hs.184669	600346	ZNF144	7703	
98	Hs.185973		DEGS	8560	小胞体、内在性原形質
66	Hs.193053	606229	EIF2C2	27161	未知の細胞成分
100	Hs.19347		MRPL45	84311	ミトコンドリア
101	Hs.19555		The contraction of the contracti	AND THE PROPERTY OF THE PROPER	The state of the s
102	Hs.19561	602139	I NDUFA7	4701	腹画分、ミトコンドリア
103	Hs.195727	606064	TEM1	57124	細胞外マトリックス
104	Hs.197298		NS1	10625	スプライセオソーム、転写因子
105	Hs.2017	604182	RPL38	6169	(608 リボソームサブユニット、細胞内
106	Hs.20225	A LA AND AND FOR AN AND AND AND AND AND AND AND AND AND	And the second s	a mandalande - arres destado españo españo despaño despaño de arres de la compansión de la	
107	Hs.205736	605660	HKE2	10471	プレフォールジン
108	Hs.20716	605057	TIM17	10440	内在性原形質膜タンパク質
109	Hs.209061	603579	SUDD	8780	The second secon
110	Hs.211573	142461	HSPG2	3339	基底膜、細胞外
111	Hs.211612		SEC24A	10802	COPII小胞コート、小脑体
112	Hs.211914	601825	NDUFS7	4727	ミトコンドリア、NADH デヒドロゲナーゼ
113	Hs.21595	312095	DXYS155E	8227	未知の細胞成分
114	Hs.217493	151740	ANXA2	302	原形質膜、可溶性画分
115	Hs.21906				
116	Hs.22129				
1117	Hs.2258	185260	MMP10	4319	細胞外マトリックス、細胞外空間
118	Hs.227835				
119	Hs.23016		RDC1	57007	、内在性膜タンパク質、膜
120	Hs.233955				
121	Hs.2399	600754	MMP14	4323	細胞外マトリックス、内在性原形質
122	Hs.25132				

	リルントノロの音楽の音	CIMIMO	1. 夏佐千記方	- 現仏大座リノク IQ	-1
	Hs.25450	602193	SLC29A1	2030	内在性原形質膜タンパク質
	Hs.25590	601185	STC1	6781	
	Hs.25590	601185	STC1	6781	
	Hs.25590	601185	STC1	6781	
	Hs.25664		DOC	10263	
	Hs.25664	~~~	DOC	10263	
	Hs.268571	107710	APOC1	341	
	Hs.2706	138322	GPX4	2879	ニトコンドリア
	Hs.272106				
	Hs.274184	314310	TFE3	7030	
. v 400	Hs.274453	and the state of t	The second secon	and described or the company of the	
	Hs.27836				
	Hs.278573	107271	CD59	996	
Many of Contrast of Contrast	Hs.278941	County of the County (Sandan County) of the County of the	The factor is the Constitution for the constitution of the constit	to the same of the	to come and the contract of the company of the contract of the
CARLO - CARLO CARL	Hs.279869	604853	MAAT1	10573	The second of th
	Hs.283636	CONTRACTOR AND ASSESSMENT AND ASSESSMENT AND ASSESSMENT AND ASSESSMENT ASSESS	THE CONTRACT OF THE CONTRACT O	THE CONTRACTOR STREET STREET, AND ADMINISTRAL CONTRACTOR STREET, AND ADMINISTRATION OF THE CONTRACTOR CONTRACT	The second secon
	Hs.284284	C. Vandari, pr. 10000000 (c. p. Vandari, pr. 10000000)	Personal and Personal	A COMPANY OF THE PARTY OF THE P	
	Hs.285814		and the state of t	The state of the s	
	Hs.285814		The second of th	The state of the s	The second of th
	Hs.287830		The first the state of the stat	The community of the conference of the conferenc	
	Hs.289092	The second secon	CLP	23406	細胞内
	Hs.29288				
	Hs.296234			The state of the s	
The state of the s	Hs.296406	To the second se	The same of the sa	THE PARTY OF THE P	The second secon
	Hs.29716			The same of the sa	
	Hs.29797	312173	RPL10	6134	608 リボソームサブユニット、細胞内、
	Hs.298262	603474	RPS19	6223	40S リボンームサブコニット、
Andreas company and an analysis and an analysi	Hs.299257	THE RESIDENCE OF THE PROPERTY	And the commence of the property of the proper	March Art Chart American Action of the American Charter of the Cha	
	Hs.300954	ent d'unquesse sons respersances de la firm de la faction	The second recommendation of the second seco	sign a trade comparement a discount ford it is not speny to	men designation of the contract of the contrac
and the control of th	Hs.302741	A de la marcha d'action de la companya de la compan	Acceptance of the contract of	A CONTRACT OF THE PROPERTY CONTRACTOR AND ADMINISTRAL OF THE PROPERTY OF THE P	A THE CALL EXPRESS TO SO IN A CAMPAGEMENT OF PROPERTY OF THE CALL
	Hs.311780	Company of the same of the case of the cas	A MANAGEMENT I A CANAGEMENT THE COLUMN THE CANAGEMENT IN CANAGEMENT OF C	The same of the sa	The state of the s
	Hs.312191	AND THE PROPERTY OF THE PROPER	Name and Co. (at Science Comm.)	The second of th	man de de la capación de desta de desta de la capación de desta de la capación de
	Hs.326445	164731	AKT2	208	A CAMPAGNA C

細胞成分	A C			ムサブユニット、細胞内、	The state of the s										THE RESERVE OF THE PROPERTY OF						タンパク質								The state of the s	I come più con tapas minimano di primero calculti i a la la la	The state of the s			ックス、膜	
		核	1コラーゲン	1605 リボソーム	細胞質										ニュキシン	膜	細胞外空間	中心体			,外因性原形質膜				蘪	核	-			and the second s			核	細胞外マトリッ	10
遺伝子座リンクは		7089	85301	4736	5478	and the state of t				The proof of the p	To the second se		The second secon	57333	4642	23654	3964	25897		9079	3692			3638	8578	2067			65018	To the statement of the State of the statement of the sta	C		6431	10319	
遺伝子記号		TLE2	KIAA1870	RPL10A	PPIA	Annual Control of the				A			The same property of the same party on the same party of the same	LOC57333	MYO1D	PLXNB2	LGALS8	DORFIN		LDB2	ITGB4BP			INSIG1	SREC	ERCC1			PINK1	a contrata and a contrata to the contrata to t			SFRS6	LAMC3	20
OMIMID		601041	A American of Conference administration of the management of the Conference and Conference of the Conf		123840					A Valencia de la companya de la Capación de la Capa	Andrews William Co.		Andrews Communication of the C	A CHARLES OF THE PARTY OF THE P	606539	604293	660909			603450	602912			602055		126380			to the street speciment of the street of the	Con common and the secondary and the secondary of			601944	604349	
「ロージーン「ロージーを	Hs.327884	Hs.332173	Hs.334604	Hs.334895	Hs.342389	Hs.344224	Hs.34516	Hs.347297	Hs.348428	Hs.348967	Hs.350065	Hs.351706	Hs.36353	Hs.39619	Hs.39871	Hs.3989	Hs.4082	Hs.48320	Hs.48604	Hs.4980	Hs.5215	Hs.5307	Hs.54828	Hs.56205	Hs.57735	Hs.59544	Hs.61478	Hs.61490	Hs.6163	Hs.61638	Hs.61661	Hs.6831	Hs,6891	Hs.69954	30
配列番号。	156	157	158	159	160	161	162	163	164	165	166	167	168	169	170	171	172	173	174	175	176	177	178	179	180	181	182	183	184	185	186	187	188	189	40

Hs.70327 Hs.70830 Hs.7187 Hs.73798 Hs.73818 Hs.73818	604182		1007	
Hs.70830 Hs.7187 Hs.7247 Hs.73798 Hs.73818	201 100	CKIFZ	1397	
Hs.7187 Hs.7247 Hs.73798 Hs.73818 Hs.74471		LOC51690	51690	核、核内低分子
Hs.7247 Hs.73798 Hs.73818 Hs.74471	The state of the s	The state of the s		
Hs.73798 Hs.73818 Hs.74471	Andrewskie de	Comment of the Commen	to the state of th	
Hs.73818 Hs.74471	153620	MIF	4282	:細胞外空間
Hs.74471	Administra (1) - Administratori dell'America	UQCRH	7388	ミトコンドリア電子伝達鎖
	121014	GJA1	2697	コネクソン、内在性原形質膜
Hs.74566	601168	DPYSL3	1809	The design of the party of the
Hs.74602	107776	AQP1	358	内在性原形質膜タンパク質
Hs.7486	and the second s	The last the	destructions from all commissions of management and code of materials of	. The second
Hs.75061	TOTAL A THE	MLP	65108	The first of the control of the cont
Hs.75093	153454	PLOD	5351	小胞体
Hs.75111	602194	PRSS11	5654	細胞外空間
Hs.75616	AND THE PROPERTY OF THE PROPER	THE CONTRACT OF THE PROPERTY O	AND THE THE THE THE THE PROPERTY OF THE	TO THE TOTAL TO THE TOTAL TO THE TOTAL TO THE TOTAL THE TOTAL THE TOTAL TOTAL THE TOTA
Hs.75617	120090	COL4A2	1284	コラーゲン、V型コラーゲン
Hs.75721	176610	PFN1	5216	アクチン細胞骨格
Hs.75736	107740	APOD	347	細胞外空間
Hs.76873	603551	HYAL2	8692	リソソーム
Hs.7718	Annual Communication of the Co	The transfer of the case of th	COLO DE CALL DE CALLES DE LA CALLES DE CALLES	and the second of the second second of the second s
Hs.77266	603120	QSCN6	5768	Transportung on the state of the content of the state of
Hs.77273	165390	ARHA	387	,細胞骨格
Hs.77273	165390	ARHA	387	細胞骨格
Hs.77274	191840	PLAU	5328	細胞外空間
Hs.77326	146732	IGFBP3	3486	細胞外空間
Hs.77573	191730	dn	7378	
Hs.77864				
Hs.77873	605715	, 87	80381	未知の細胞成分
Hs.77886	150330	LMNA	4000	ラミン、核ラミナ、核
Hs.77886	150330	LMNA	4000	ラミン、核ラミナ、核
Hs.77886	150330	LMNA	4000	ラミン、核ラミナ、核
Hs.78281	602512	RGS12	6002	膜夕
Hs.78466	Andrewskie in seek, charter franke franke (strategiese a "eft), abbetseek, aans de sammer (state andersee	PSMD8	5714	198 プロテアソーム調節粒子
Hs.78531			And the course of the course o	

20

30

40

50

日にノリ田 フ・	コージーン・ロッション		退伍 十記方	・、周四丁年ソインは、	
,223	Hs.78575	176801	PSAP	2660	,細胞外空間、内在性膜
224	Hs.78672	600133	LAMA4	3910	基底板
225	Hs.78869	601425	TCEA1	6917	
226	Hs.79339	600626	LGALS3BP	3959	、膜
227	Hs.80617	603675	RPS16	6217	:408 リボソームサブユニット、細胞内
228	Hs.81994	110750	GYPC	2995	内在性原形質膜タンパク質、
229	Hs.82002	131244	EDNRB	1910	内在性原形質膜タンパク質、
230	Hs.82085	173360	SERPINE1	5054	
231	Hs.821	301870	BGN	633	細胞外マトリックス
232	Hs.82575	603520	SNRPB2	6629	核、snRNP U2e
233	Hs.82749	300096	TM4SF2	7102	内在性原形質膜タンパク質、
234	Hs.83126	600772	TAF2I	6882	核、TFIID複合体
235	Hs.83354		LOXL2	4017	細胞外空間、膜
236	Hs.83484	184430	SOX4	6659	
237	Hs.83484				
238	Hs.83484	184430	SOX4	699	汝
239	Hs.83583	604224	ARPC2	10109	アクチン細胞骨格、Arp2/3タンパク質
240	Hs.84063				
241	Hs.84753				
242	Hs.86131	602457	FADD	8772	細胞質
243	Hs.89449	600050	MAP3K11	4296	To design the second of the se
244	Hs.89640	600221	TEK	7010	内在性原形質膜タンパク質、
1245	Hs.89695	147670	INSR	3643	内在性原形質膜タンパク質、
246	Hs.90107		GP110	11047	内在性原形質膜タンパク質、
247	Hs.9096				
248	Hs.91143	601920	JAG1	182	顺 ·
249	Hs.92236		KIAA0304	9757	When the state of
250	Hs.93728	176311	PBX2	5089	W. Carrier and Car
251	Hs.9408				
252	Hs.96908		PIG11	9537	
253	Hs.97199	120577	C1QR	22918	内在性原形質膜タンパク質、
254	Hs.97199	120577	C1QR	22918	内在性原形質膜タンパク質、
255	Hs.99093				-

[0019]

本発明に従う単離および精製された核酸は、それらがヒトゲノム中で連結された遺伝子には連結されていない核酸である。さらに、それらは、別個の遺伝子から区別される多数の配列を含むライブラリーのような混合物中には存在しない。しかし、それらは、それらが天然には隣接しないベクター配列または他の遺伝子の配列のような他の遺伝子に連結され得る。本明細書中に開始されたタグは、それらが作製された方法のために、SAGEタグを生成するために使用されたタグ酵素についての3'の大部分の制限酵素認識部位の3'である配列を表す。この場合において、タグはmRNAに相当するcDNA分子中の最も3'の大部分のNIall部位の3'である。タグに対応する核酸は、例えば、RNA、cDNA、またはゲノムDNAであ

20

30

40

り 得 る 。 こ の よ う な 対 応 す る 核 酸 は 、 配 列 同 一 性 を 決 定 す る た め の 配 列 デ ー タ ベ ー ス に 対 する比較によって決定され得る。配列比較は、National Library of Medicine, National Center for Biotechnology Informationから利用可能なBLASTのような任意の利用可能な 技術を使用して行われ得る。タグはまた、それらが由来する遺伝子を同定するためにゲノ ムまたはcDNAのライブラリーに対するハイブリダイゼーションプローブとして使用され得 る。従って、配列比較またはクローニング、またはこれらの方法の組み合わせを使用して 当業者は、全長核酸配列を入手し得る。タグに対応する遺伝子は、コード配列または3' 非 翻 訳 領 域 (UTR)の3 ' 末 端 、 タ グ を 作 製 す る た め に 使 用 さ れ た 制 限 エ ン ド ヌ ク レ ア ー ゼ についてのcDNA中の最も3'の認識部位の3'でタグの配列を含む。核酸配列は、センス鎖ま た は ア ン チ セ ン ス 鎖 の い ず れ か を 表 し 得 る 。 核 酸 お よ び タ ン パ ク 質 は 特 定 の 配 列 を 伴 っ て 本明細書中で開示されたが、単一の個体に由来し得る。ヒトの集団中に存在する対立遺伝 子改変体は、このような核酸およびタンパク質の範囲内に含まれる。当業者は、同じ遺伝 子またはタンパク質であるとして対立遺伝子改変体を十分に同定することができる。核酸 が与えられれば、当業者は容易に存在するオープンリーディングフレームを、および結果 的にそのオープンリーディングフレームによってコードされるポリペプチドの配列を決定 することができ、そして当該分野において周知の技術を使用して、適切な宿主中でこのよ うなタンパク質を発現することができる。このようなポリペプチドを含むタンパク質は、 天然に存在するタンパク質、ヒトまたは他の種由来の他の遺伝子からの外因性配列を含む 融 合 タンパク 質 、 エ ピト ー プ タ グ 化 ポ リ ペ プ チ ド な ど で あ り 得 る 。 単 離 お よ び 精 製 さ れ た タンパク質は細胞中になく、核酸、脂質などのような通常の細胞構成成分から分離されて いる。代表的には、タンパク質は、それがタンパク質の優勢な種を含むような程度まで、 例えば、存在するタンパク質の50%、60%、70%、80%、90%、または95%さえよりも高くまで 精製される。

[0020]

本発明に従うタンパク質を使用して、当業者は、タンパク質に特異的に結合する抗体を容易に産生し得る。このような抗体は、モノクローナルまたはポリクローナルであり得る。これらは、キメラ抗体、ヒト化抗体、または全体としてヒト抗体であり得る。Fab、Fab'、Fab2、Fab'2、および単鎖可変領域を含む、抗体の任意の機能的フラグメントまたは誘導体が使用され得る。フラグメントまたは誘導体が内皮マーカータンパク質についての結合の特異性を保持する限り、それは使用され得る。抗体は、所定の一連の条件下での関連性のない抗原または抗原の混合物への結合に対して適切な抗原への結合を比較することによって結合の特異性について試験され得る。抗体が、関連性のない抗原または抗原の混合物よりも適切な抗原に少なくとも2倍、5倍、7倍、および好ましくは10倍結合するならば、これは特異的であると見なされる。

[0021]

このような部分的なヒト抗体から完全なヒト抗体までを作製するための技術は当該分野において公知であり、任意のそのような技術が使用され得る。1つの特に好ましい態様に従って、完全なヒト抗体配列は、ヒト重鎖抗体遺伝子およびヒト軽鎖抗体遺伝子を発現するように操作されたトランスジェニックマウスにおいて作製される。異なるクラスの抗体を産生し得るこのようなトランスジェニックマウスの複数の系統が作製され得る。所望の抗体を産生するトランスジェニックマウスからのB細胞は、所望の抗体の継続的な産生のためのハイブリドーマ細胞株を作製するために融合され得る。例えば、以下を参照されたい:

Nina D. Russel, Jose R. F. Corvalan,

Michael L. Gallo, C. Geoffrey Davis, Liise-Anne Pirofski. Production of Protective Human Antipneumococcal Antibodies by Transgenic Mice with Human Immunoglobulin Loci Infection and Immunity April 2000, p. 1820-1826; Michael L. Gallo, Vladimir E. Ivanov, Aya Jakobovits, and C. Geoffrey Davis. The human immunoglobulin loci introduced into mice: V (D) and J gene segment usage similar to that of adult humans European Journal of Immunology 30: 534-540, 2000; Larry L. Green. Antibody engineering via genetic engineering of the mouse: XenoMouse strains are a vehicle for the facile generation of therapeutic human monoclonal antibodies Journal of Immunological Methods 231 11-23, 1999; Yang X-D, Corvalan JRF, Wang P, Roy CM-N and Davis CG. Fully Human Anti-interleukin-8 Monoclonal Antibodies: Potential Therapeutics for the Treatment of Inflammatory Disease States. Journal of Leukocyte Biology

Vol. 66, pp401-410 (1999); Yang X-D, Jia X-C, Corvalan JRF, Wang P, CG Davis and Jakobovits A. Eradication of Established Tumors by a Fully Human Monoclonal Antibody to the Epidermal Growth Factor Receptor without Concomitant Chemotherapy. Cancer Research Vol. 59, Number 6, pp1236-1243 (1999); Jakobovits A. Production and selection of antigen-specific fully human monoclonal antibodies from mice engineered with human Ig loci. Advanced Drug Delivery Reviews Vol. 31, pp: 33-42 (1998); Green L and Jakobovits A. Regulation of B cell development by variable gene complexity in mice reconstituted with human immunoglobulin yeast artificial chromosomes. J. Exp. Med. Vol. 188, Number 3, pp. 483-495 (1998); Jakobovits A. The long-awaited magic bullets: therapeutic human monoclonal antibodies from transgenic mice. Exp. Opin. Invest. Drugs Vol. 7(4), pp: 607-614 (1998); Tsuda H, Maynard-Currie K, Reid L, Yoshida T, Edamura K, Maeda N, Smithies O, Jakobovits A. Inactivation of Mouse HPRT locus by a 203-bp retrotransposon insertion and a 55-kb gene-targeted deletion: establishment of new HPRT-Deficient mouse embryonic sGEM cell lines. Genomics Vol. 42, pp: 413-421 (1997); Sherman-Gold, R. Monoclonal Antibodies: The Evolution from '80s Magic Bullets To Mature, Mainstream Applications as Clinical Therapeutics. Genetic Engineering News Vol. 17, Number 14 (August 1997); Mendez M, Green L, Corvalan J, Jia X-C, Maynard-Currie C, Yang X-d, Gallo M, Louie D, Lee D, Erickson K, Luna J, Roy C, Abderrahim H, Kirschenbaum F, Noguchi M, Smith D, Fukushima A, Hales J, Finer M, Davis C, Zsebo K, Jakobovits A. Functional transplant of megabase human immunoglobulin loci recapitulates human antibody response in mice. Nature Genetics Vol. 15, pp: 146-156 (1997); Jakobovits A. Mice engineered with human immunoglobulin YACs: A new technology for production of fully human antibodies for autoimmunity therapy. Weir's Handbook of Experimental Immunology, The Integrated Immune System Vol. IV, pp: 194.1-194.7 (1996); Jakobovits A. Production of fully human antibodies by transgenic mice. Current Opinion in Biotechnology Vol. 6, No. 5, pp: 561-566 (1995); Mendez M, Abderrahim H, Noguchi M, David N, Hardy M, Green L, Tsuda H, Yoast S, Maynard-Currie C, Garza D, Gemmill R, Jakobovits A, Klapholz S. Analysis of the structural integrity of YACs comprising human immunoglobulin genes in yeast and in embryonic sGEM cells, Genomics Vol. 26, pp. 294-307 (1995); Jakobovits A. YAC Vectors: Humanizing the mouse genome. Current Biology Vol. 4, No. 8, pp: 761-763 (1994); Arbones M, Ord D, Ley K, Ratech H, Maynard-Curry K, Otten G, Capon D, Tedder T. Lymphocyte homing and

10

20

30

20

30

40

50

leukocyte rolling and migration are impaired in L-selectin-deficient mice. *Immunity* Vol. 1, No. 4, pp: 247-260 (1994); Green L, Hardy M, Maynard-Curry K, Tsuda H, Louie D, Mendez M, Abderrahim H, Noguchi M, Smith D, Zeng Y, et. al. Antigen-specific human monoclonal antibodies from mice engineered with human Ig heavy and light chain YACs. *Nature Genetics* Vol. 7, No. 1, pp: 13-21 (1994); Jakobovits A, Moore A, Green L, Vergara G, Maynard-Curry K, Austin H, Klapholz S. Germ-line transmission and expression of a human-derived yeast artificial chromosome. *Nature* Vol. 362, No. 6417, pp: 255-258 (1993); Jakobovits A, Vergara G, Kennedy J, Hales J, McGuinness R, Casentini-Borocz D, Brenner D, Otten G. Analysis of homozygous mutant chimeric mice: deletion of the immunoglobulin heavy-chain joining region blocks B-cell development and antibody production. *Proceedings of the National Academy of Sciences USA* Vol. 90, No. 6, pp: 2551-2555 (1993); Kucherlapati et al., U.S. 6,1075,181.

[0022]

抗体はまた、ファージディスプレイ技術を使用して作製され得る。このような技術は最初の抗体を単離するために、または変化した特異性または結合活性特性を有する改変体を生成するために使用され得る。単鎖Fvもまた、好都合に使用され得る。これらは、所望される場合、ワクチン投与されたトランスジェニックマウスから作製され得る。抗体は、細胞培養、ファージ、または種々の動物(雌ウシ、ウサギ、ヤギ、マウス、ラット、ハムスター、モルモット、ヒツジ、イヌ、ネコ、サル、チンパンジー、類人猿を含むがこれらに限定されない)中で産生され得る。

[0023]

抗体は、放射性原子、発色団、蛍光団などのような検出可能な部分で標識され得る。こ のような標識された抗体は、インビボまたは単離された試験試料のいずれかにおいて、診 断的技術のために使用され得る。抗体はまた、例えば、化学療法剤または毒素のような薬 学的剤に結合体化され得る。これらは、サイトカイン、リガンド、別の抗体に結合され得 る。抗腫瘍効果を達成するために抗体に結合するための適切な薬剤には、インターロイキ ン2(IL-2)および腫瘍壊死因子(TNF)のようなサイトカイン;光線力学的治療における 使用のための光増感剤(アルミニウム(III)フタロシアニンテトラスルホネート、ヘマト ポルフィリン、およびフタロシアニンを含む);ヨウ素-131(¹³¹I)、イットリウム-90 (⁹⁰Y)、ビスマス-212(²¹²Bi)、ビスマス-213(²¹³Bi)、テクネチウム-99m(^{99m}Tc) 、レニウム-186(¹⁸⁶Re)、およびレニウム-188(¹⁸⁸Re)のような放射性核種;ドキソル ビシン、アドリアマイシン、ダウノルビシン、メトトレキサート、ダウノマイシン、ネオ カルチノスタチン、およびカルボプラチンのような抗生物質;ジフテリア毒素、pseudomo nas外毒素A、staphylococcalエンテロトキシンA、abrin-A毒素、リシンA(脱グリコシル 化リシンAおよび未変性リシンA)、TGF 毒素、チャイニーズコブラ(naja naja atra) 由来のサイトトキシン、およびゲロニン(植物毒素)のような細菌、植物、および他の毒 素;レストリクトシン(Aspergillus restrictusによって産生されるリボソーム不活性化 タンパク質)、サポリン(Saponaria officinalisからのリボソーム不活性化タンパク質)、およびRNaseのような植物、細菌、および真菌からのリボソーム不活性化タンパク質 ;チロシンキナーゼインヒビター; ly207702(2フッ素化プリンヌクレオチド);抗腫瘍 剤を含むリポソーム(例えば、アンチセンスオリゴヌクレオチド、毒素、メトトレキサー トなどをコードするプラスミド);および他の抗体または抗体フラグメント(例えば、F(ab))が含まれる。

[0024]

当業者は、それらが当該分野において周知であるので、このような抗体誘導体を容易に 理解しかつ作製することができる。この抗体は、それら自体上で細胞傷害性であり得、ま たはこれらは身体の特定の位置に細胞傷害性薬剤を送達するために使用され得る。抗体は、受動免疫の形態としての必要に応じて個体に投与され得る。

[0025]

タンパク質配列からの細胞表面についての細胞外領域および分泌タンパク質の特徴付けは、シグナル配列、膜貫通ドメイン、および機能的ドメインの予測に基づく。抗体は、好ましくは、膜結合タンパク質と免疫反応性であり、特にそのようなタンパク質の細胞外ドメインに、または分泌タンパク質に対してであり得る。このような標的は、細胞または核の内部への接近を代表的には有しない抗体に対して容易に接近可能である。しかし、いくつかの適用において、細胞内タンパク質に指向された抗体が同様に有用であり得る。さらに、診断目的のために、細胞内タンパク質は等しく良好な標的であり得る。なぜなら、細胞溶解物が全細胞アッセイよりもむしろ使用され得るからである。

[0026]

コン ピュータ プロ グ ラ ム が 、 そ の 配 列 が 未 知 で あ る タ ン パ ク 質 の 細 胞 外 ド メ イ ン を 同 定 するために使用され得る。そのようなプログラムには、SMARTソフトウェア(Schultzら、 Proc. Natl. Acad. Sci. USA 95 : 5857-5864, 1998)および Pfamソフトウェア (BaGEMan ら、Nucleic acids Res. 28: 263-266,2000) ならびにPSORTIIが含まれる。代表的には 、そのようなプログラムは膜貫通ドメインを同定し;細胞外ドメインは膜貫通ドメインに じかに隣接すると同定される。細胞外ドメインおよびシグナル切断部位の予測は近似的に すぎない。これは、+5残基または-5残基の誤差の限界を有し得る。シグナル配列は、より 高い正確さのために3つの異なる方法を使用して予測され得る(Nielsenら、Protein Engi neering 10: 1-6,1997、 Jaglaら、Bioinformatics 16: 245-250,2000, Nakai, KおよびH orton, P. Trends in Biochem. Sci. 24: 34-35,1999)。同様に、膜貫通(TM)ドメイン は複数の予測方法によって同定され得る(Pasquierら、Protein Eng. 12: 381-385,1999, Sonnhammer 5 , Proc. of Sixth Int. Conf. on Intelligent Systems for Molecular Bi ology, 175-182頁, J. Glasgow, T. Littlejohn, F. Major, R. Lathrop, D. Sankoff, a nd C. Sensen Menlo Park, CA編: AAAI Press, 1998, Kleinら、Biochim. Biophys. Acta ,815:468,1985,NakaiおよびKanehisa Genomics,14:897-911,1992)。不明瞭な場合 において、十分に特徴付けられたタンパク質中の機能的ドメインの位置が、細胞局在化を 割り当てるためのガイドとして使用される。

[0027]

新規なタンパク質の推定の機能または機能ドメインは、BLAST検索(Altschulら、Nucle ic Acid Res. 25: 3389-3402,1997)によって、ならびに/またはPfam(BaGEManら、Nucleic Acids Res. 27: 260-262 1999)、BLOCKS(Henikoffら、Nucl. Acids Res. 28: 228-2 30,2000)、およびSMART(Pontingら、Nucleic Acid Res. 27,229-232, 1999)のような保存性ドメインデータベースから、同定されたデータベース中の相同領域から推測され得る。細胞外ドメインには、単一の膜貫通ドメインタンパク質(アウト-インまたはI型クラス)中の膜貫通ドメインに隣接する領域が含まれる。複数の膜貫通ドメインタンパク質について、細胞外ドメインはまた、2つの隣接する膜貫通ドメイン(イン-アウトおよびアウト-イン)の間の領域を含む。N末端領域が細胞質性であるII型膜貫通ドメインについては、膜貫通ドメインの後の領域は一般的に細胞外である。他方、分泌されたタンパク質は膜貫通ドメインを有さず、それゆえに、全体のタンパク質が細胞外と見なされる。

[0028]

膜結合タンパク質は膜貫通ドメインを欠失するように操作され得、従って、リガンドに結合し得る細胞外部分を遊離させる。このような可溶性型の膜貫通レセプタータンパク質は、リガンドへの結合のための天然型と競合させるために使用され得る。従って、このような可溶性型はインヒビターとして機能し、抗血管形成剤として治療的に、天然のリガンドの定量のための診断ツールとして、およびGEM: リガンド複合体の活性を調節または模倣する低分子の同定のためのアッセイにおいて使用され得る。

[0029]

代替的には、内皮マーカーそれ自体がワクチン投与された動物またはヒトにおける免疫

10

20

30

40

応答を惹起するためのワクチンとして使用され得る。このような使用のために、関心対象の細胞内、細胞外、または分泌性のGEMに対応するタンパク質またはこのようなタンパク質の免疫原性フラグメントが被験体に投与される。免疫原性薬剤は精製された調製物として、または適切に発現された細胞中で提供され得る。投与は、被験体に対する免疫原性薬剤の送達によって直接的であり得るか、または、被験体中で関心対象の免疫原性薬剤の発度によって直接的であり得るか、または、被験体中で関心対象の免疫原性薬剤の多度原性薬剤をコードする核酸の送達を通して間接的であり得る。関心対象のGEMは、神経膠腫内皮細胞の精製された集団または融合された神経膠腫内皮細胞および樹状細胞の集団のような発現細胞中で送達され得る。関心対象のGEMをコードする核酸はウイルス性または非ウイルス性の送達ベクターまたはビヒクル中で送達され得る。関心対象のヒトGEMまたは他の哺乳動物ホモログをコードする非ヒト配列が、ヒト被験体中の所望の免疫応答を誘導するために使用され得る。本発明のGEMのいくつかについては、マウス、ラット、または他のオルソログ配列が本明細書中で記載されるか、または、文献からもしくは当該分野に十分にある技術を使用して入手され得る。

[0030]

内皮細胞特異的であると本明細書に開示されているマーカーを使用して内皮細胞が同定され得る。これらには、配列番号:1-510によって同定されるヒトマーカーが含まれる。これらのマーカーに対して特異的な抗体は、抗体をいくつかの内皮細胞を含む細胞の集団と接触させることによって、このような細胞を同定するために使用され得る。抗体と交差反応性の物質の存在は、特定の細胞を内皮性であると同定する。同様に、細胞の溶解物は、交差反応性物質の存在について試験され得る。交差反応性物質を検出するための任意の公知の様式または技術が使用され得、これには、イムノブロット、ラジオイムノアッセイ、ELISA、免疫沈降、および免疫組織化学が含まれる。さらに、これらのマーカーのための核酸プローブもまた、内皮細胞を同定するために使用され得る。ノーザンブロッティング、RT-PCR、マイクロアッセイ、ハイブリダイゼーション、およびインサイチューハイブリダイゼーションを含む、当該分野において公知のハイブリダイゼーション技術が使用され得る。

[0 0 3 1]

1種または複数のGEMを含むことが疑われる細胞を試験して、診断目的のために神経膠腫内皮細胞を同定し得る。被験体の組織と身体の両方を試験し得る。例えば、細胞内および膜結合GEMの証明のため、ならびに分泌されたGEMのために、患者の血液を試験し得る。細胞内および/または膜結合GEMは、これらの因子の高レベル発現の結果として、および/またはGEMを発現する細胞の溶解を通して、体液中に存在し得る。

[0032]

種々の型の内皮細胞の集団がまた、本発明の内皮マーカーに対する抗体を使用して作製され得る。この抗体は、蛍光活性化セルソーティングを含むがこれに限定されない、当該分野で公知の任意の技術に従って細胞集団を精製するために使用され得る。このような技術は、正常、腫瘍、または汎内皮的であるかに関わらず、少なくとも50%、60%、70%、80%、90%、92%、95%、96%、97%、98%、および99%でさえの所望される内皮細胞である集団の単離を可能にする。抗体は、このような集団をポジティブに選択するのとネガティブに選択するのの両方のために使用され得る。好ましくは、適切なマーカーの少なくとも1%、5%、10%、15%、20%、または25%が内皮細胞集団によって発現される。

[0033]

本明細書中に記載されるように作製された内皮細胞の集団は、腫瘍の血管構造の増殖を阻害することによって、腫瘍の増殖を阻害することに適切な因子を同定するための薬物をスクリーニングするために使用され得る。

[0034]

本明細書中に記載されるように作製された内皮細胞の集団は、腫瘍の血管系の増殖を阻害することによって、腫瘍もしくは他の望ましくない血管構造の増殖を阻害すること、または代替的には、内皮細胞の増殖を促進し、および従って、新規なもしくはさらなる大きな血管もしくは微小血管構造を刺激することのような、血管形成を調節することに適切な

10

20

30

40

ものを同定するための候補薬物をスクリーニングするために使用され得る。

[0035]

内皮細胞の増殖を阻害することは、対照系と比較した場合に、すでに存在している血管構造の退化、または処理した系における新規な血管新生の発生の遅延化もしくは非存在のいずれかを意味する。内皮細胞の増殖を刺激することによって、新規な血管構造の発生(新血管形成)またはさらなる血管構造の発生(血管再生)に影響を与え得る。所定の候補薬物の血管形成特性および/または抗血管形成特性を試験するための種々のモデルスクリーニング系が利用可能である。典型的な試験には、増殖、移動、分化、および/または所定の候補薬物の細胞内相互作用のような内皮細胞応答を測定するアッセイが含まれる。このような試験によって、試験刺激のシグナルおよび効果を研究し得る。いくつかの一般的なスクリーニングには、ヘパラナーゼの阻害の測定、Matrigel上での内皮管形成、内皮細胞の引っ掻き傷誘導性運動性、血小板由来成長因子によって駆動される血管平滑筋細胞の増殖、および大動脈環アッセイ(これは1種のみの細胞型よりも毛細血管形成の利点を提供する)の測定が含まれる。

[0036]

薬物は、腫瘍内皮細胞および/または内皮細胞の増殖を、模倣または調節、阻害または刺激する能力についてスクリーニングし得る。薬物は、腫瘍内皮増殖を阻害するが正常な内皮の増殖または生存を阻害しない能力についてスクリーニングされ得る。同様に、ヒト細胞集団、例えば、正常な内皮集団または神経膠腫内皮細胞集団が、試験物質と接触され得、神経膠腫内皮マーカーおよび/または正常な内皮マーカーの発現が決定される。神経膠腫内皮マーカー(GEM)の発現を減少させる試験物質は、血管形成および腫瘍の増殖を阻害するための候補である。GEMの活性が既知である場合において、薬剤は活性を減少または増加させるそれらの能力についてスクリーニングされ得る。

[0037]

膜貫通領域を含むと同定された神経膠腫内皮マーカーについて、細胞表面で見い出されたGEMレセプターに結合することができる薬物候補を同定することが所望される。いくつかの応用のために、そのネイティブなリガンドからのGEMレセプターをブロックすることができる薬物候補の同定が所望される。いくつかの応用のために、GEMレセプターに結合することができる薬物候補の同定は、治療薬剤または診断薬剤を送達するための手段として使用され得る。他の応用のために、ネイティブなリガンドの活性を模倣することができる薬物候補の同定が所望される。従って、膜貫通GEMレセプター: リガンド複合体の結合を操作することによって、さらなる内皮細胞の発生、およびそれゆえに血管新生を促進または阻害することができ得る。

[0038]

分泌タンパク質であると同定された神経膠腫内皮マーカーについては、分泌されたGEMタンパク質に結合することができる薬物候補を同定することが所望される。いくつかの応用のために、分泌されたGEMの結合を妨害することができる薬物候補の同定は、ネイティブなレセプターである。他の適用のために、ネイティブなレセプターの活性を模倣することができる薬物候補の同定が所望される。従って、分泌されたGEM: レセプター複合体の結合を操作することによって、内皮細胞のさらなる発生、およびそれゆえに血管新生を促進または阻害することができ得る。

[0039]

任意の便利な方法に従って発現がモニターされ得る。タンパク質またはmRNAがモニターされ得る。特定の遺伝子発現をモニターするために当該分野において公知の任意の技術が使用され得、これらには、ELISA、SAGE、マイクロアレイハイブリダイゼーション、ウェスタンプロットが含まれるがこれらに限定されない。単一のマーカーの発現の変化は、潜在的な血管形成促進性、抗血管形成性、または抗腫瘍剤として有意な効果のための判断基準として使用され得る。しかし、少なくとも5、10、15、または20の関連するマーカーの発現を調節することができる試験物質(例えば、腫瘍内皮マーカーまたは正常な内皮マーカー)をスクリーニングすることもまた所望され得る。GEMタンパク質活性の阻害はまた

10

20

30

40

、薬物スクリーニングとして使用され得る。ヒトおよびマウスのGEMがこの目的のために 使用され得る。

[0040]

スクリーニングのための試験物質は任意の供給源由来であり得る。これらは、天然産物のライブラリー、コンビナトリアル化学ライブラリー、組換えライブラリーによって作製い、生物学的生成物などであり得る。試験物質の供給源は本発明に対して決定的ではない、本発明は、他のスクリーニングスキームにおいて見落とされていたかもおおよび組成物をスクリーニングするための手段を提供する。 GEMは、血管があるコードされるタンパク質は種々の様式で治療的に使用され得る。 GEMは、血管を関係の増殖を刺激するために例えば、創傷治癒のために使用された血管のの方法によって投与され得る。そのような方法には、リポソーム、カフェア、ウイルスベクター、ポリカチオンを含む非ウイルス、レトロウイルス、ナノスフェア、カスベクター、ポリカチオンを含む非ウイルス、レトロウイルス、までシンドビスウルスが含まれる。投与様式は当該分野において任意の公知のものであり得、非経口、静脈内、原腔内、局所的、鼻内、直腸内、気管支内などが含まれる。

[0041]

GEMの特異的生物学的アンタゴニストはまた、治療的利益をのために使用され得る。例えば、抗体、GEMに特異的なT細胞、GEMに対するアンチセンス、およびGEMに特異的なリボザイムが、腫瘍または他の異常なまたは望ましくない血管系増殖を制限、阻害、減少、および/または減退させるために使用され得る。このようなアンタゴニストは、一般的にこれらのアンタゴニストのクラスについて当該分野において知られているように投与され得る。抗血管形成薬物および薬剤は、腫瘍増殖を阻害するために、ならびに、糖尿病性網膜症、慢性関節リウマチ、乾癬、腎多嚢胞病(PKD)、およびそれらの病理のための血管形成を必要とする他の疾患を治療するために使用され得る。

[0042]

ヒトGEMに対するマウス対応物は、マウス癌モデルにおいて、または細胞株において、またはインビトロにおいて、潜在的な抗血管形成性または抗腫瘍性の化合物または治療剤を評価するために使用され得る。これらの発現は、効果の指標としてモニターされ得る。マウスGEMは、マウス腫瘍モデルにおいて試験され得る抗体を惹起させるための抗原として使用され得る。膜貫通ドメインを有するマウスGEMは、この目的のために特に好ましい。マウスGEMはまた、ヒトオルソログに対して、ヒトにおける免疫応答を惹起させるためのワクチンとして使用され得る。

[0043]

上記の開示は一般的に本発明を記載する。本明細書中で開示されるすべての参考文献は、明白に参照として組み入れられる。より完全な理解は、例証のみの目的のために提供され、本明細書の範囲を制限することを意図しない、以下の特定の実施例への参照によって得られ得る。

【実施例】

[0044]

(実施例1)

本研究において、本発明者らは、正常な脳組織および新生物脳組織からの転写物を誘導するためにSAGE転写プロファイリングを利用する。さらに、本発明者らは、SAGEの新規なバージョンであるロングSAGEを利用した。これは、21bpSAGEタグの誘導を可能にする。これらのより長いタグは、ゲノムDNAの直接的な取り調べを可能にし、細胞特異的な転写の独特な位置を同定する。正常な脳および異なる段階の神経膠腫からの内皮細胞を発現プロファイルし、互いにおよび結腸内皮細胞のデータと比較した。遺伝子の識別可能なセットは、全体的な腫瘍および正常な内皮細胞マーカーを規定し、ならびに神経膠腫特異的内皮マーカーを規定する。この拡張された腫瘍内皮細胞データベースは、腫瘍血管形成を支配する複雑な調節メカニズムにおそらくさらなる洞察を提供する。

10

20

30

[0045]

(実施例2)

組織の調達および内皮細胞の単離。以前に記載されたプロトコールに対するわずかな修飾を用いて、5つの別個の脳組織試料(表1)を切除し、すぐに内皮細胞単離に供した。St Croix, B., Rago, C., Velculescu, V., Traverso, G., Romans, K. E., Montgomery, E., Lal, A., Riggins, G.J., Lengauer, C., Vogelstein, B., およびKinzler, K. W. (2000). Genes expressed in human tumor endothelium. Science 289, 1197-202。

[0046]

手短に述べると、試料を外科的に切除し、DMEM中に浸した。試料を2センチメートル角にミンチし、コラゲナーゼカクテルを用いる組織消化に供した。試料を溶解するまで37で混合した。細胞を遠心分離し、PBS/BSAで2回洗浄し、そして250、100、および40ミクロンのナイロンメッシュフィルターに連続して通して濾過した。試料をPBS/BSA中に再懸濁し、30%パーコール勾配遠心分離に800g、15分間適用した。パーコール勾配の上端5mlを50ml DMEM中で希釈し、細胞をペレット化し、PBSで洗浄し、そして3mlのPBS/BSA中に再懸濁した。細胞をファルコンブルートップフィルターチューブを通して濾過し、遠心分離し、そして1mlのPBS/BSA中に再懸濁した。あらかじめ洗浄した100μlの抗CD45磁気ビーズ(Dynal)を加え、溶液を10分間、穏やかに混合した。ビーズに結合した細胞を廃棄し、上清を新鮮な微量遠心チューブに移した。10μlのP1H12 mAB(1:100)(Brain N1、T1、およびT2試料)またはUEA-Iレクチン(Brain N2およびT3試料)を加え、試料を穏やかに4で45分間混合した。細胞をペレット化し、PBS/BSA中で3回洗浄し、そして500μlのPBS/BSA中に再懸濁した。あらかじめ洗浄したヤギ抗マウスM450ダイナビーズを各チューブに加え、4で15分間混合させた。ビーズに結合した細胞をPBS/BSAで8回洗浄し、最終容量500μlのPBS中に再懸濁した。細胞を計数し、RNA抽出の前に-70で凍結させた。

[0047]

(実施例3)

RNA単離およびSAGEライブラリー生成。RNAを選択された細胞から単離し、最初にRT-PCR分析に供して、特異的な、既知の内皮細胞マーカーが比較的豊富であることを決定した。マイクロSAGEプロトコール、St Croix, B., Rago, C., Velculescu, V., Traverso, G., Romans, K. E., Montgomery, E., Lal, A., Riggins, G.J., Lengauer, C., Vogelstein, B., およびKinzler, K. W. (2000). Genes expressed in human tumor endothelium. Science 289, 1197-202 (サーバーwww、ドメイン名sagenet.org, ディレクトリsage_protocol)を使用して、BsmFIの代わりにタギング酵素MmeIを使用して、高品質の長いSAGEを生成した。21塩基タグを、ABI3700およびABI3100の組み合わせを使用するキャピラリーシークエンシングによって規定した。試料の記載および配列決定の深度を表3に示す。

[0 0 4 8]

(実施例4)

データ分析。脳内皮試料由来の長いSAGEタグを、結腸SAGEデータの組み込みを可能にするために短いタグに減少させた。集めた短いタグは長いタグに由来した。1つより多くの対応する長いタグを有した任意の短いタグの総数は合計され、1つの短いタグとして表される総数であった。シークエンシングエラーおよび正当な長いタグの誘導体の両方は、複数の長いタグの生成に寄与する。転写物およびゲノムのマッピングのために、ディファレンシャルな長いタグを利用した。ディファレンシャルな遺伝子発現を以下のように評価した:2つの正常な脳試料のために、最大値または最小値のいずれかを、それぞれ、腫瘍/正常および正常/腫瘍の比率を決定するために使用した。3つの脳腫瘍試料のために、メジアン値を腫瘍/正常のために使用したのに対して、最大値を正常/腫瘍比率のために使用した。ベータ分布の2つのパラメーターファミリーを使用して、観察されたSAGEタグの豊富さにおける2倍の違いを観察する確率を評価した。Chen、H.、Centola、M.、Altschul、S. F.、およびMetzger、H. (1998). Characterization of gene expression in resting and activated mast cells. J Exp Med 188, 1657-68。

[0049]

30

10

20

(実施例5)

以下に脳内皮細胞を単離するために有用な詳細なプロトコールを提供する。すべての工程は、低温室中で4 で、および消化なしの遠心分離で行った。

- 1)手術室から試料を取り、50mlコニカルチューブ中の既知量のDMEM+中に浸して、押しのけ容積によって腫瘍体積を測定した。ドライアイス上で腫瘍の2つの小さな断片を切断し、mRNA抽出/免疫組織化学/インサイチュー分析のために-70 で保存した。
- 2) 試料をコニカルから取り、フード中の10cm組織培養ディッシュ中の少量のDMEM+中に配置する。滅菌外科用メスを用いて試料を2mm角にミンチする。
- 3)小さなエーレンマイヤーフラスコにミンチした試料を移し、5×量の消化カクテルを加える。>5mlの試料容量は複数のフラスコに分けるべきである。
- 4)細菌シェーカー中で、または回転シェーカー上で37 、45分間もしくは試料が溶解するまで混合する。15分毎に10mlパイパーで滴定する。一旦良好な細胞懸濁物が得られたら、取り出して50mlコニカルに移す。

残りのプロトコールは4 で実行した。

- 5) 1500RPM(600×g)、4 、5分間遠心分離する。
- 6) PBS/BSAで2回洗浄し、再度遠心分離する。試料をプールする。
- 7)ナイロンメッシュ(250、100、40ミクロン)を通して濾過する。
- 8)遠心分離する。
- 9) もともとの腫瘍体積の1/2にPBS/BSA中で再懸濁する。
- 10)500 μ l アリコート中の試料をあらかじめ形成した30%パーコール勾配に適用する(必要な勾配=もともとの試料の体積)。
- 11) 1750RPM(800g)で15分間遠心分離する。
- 12)各チューブから上端の5mlパーコールを取り出し、DMEMで50ml体積まで希釈する。
- 13) 1500RPMでの遠心分離で細胞をペレット化する、ペレット化した細胞をプールする。
- 14) PBS/BSAで2回洗浄し、3mlのPBS/BSA中に再懸濁する。
- 15) Falcon Blue Top Filterチューブを通して濾過する。
- 16) 遠心分離し、1.5ml 微量遠心分離チューブ中で1mlのPBS/BSA中に再懸濁する。
- 17)溶液にあらかじめ洗浄した100 μ l の抗CD-45ビース(造血欠損)を加え、10分間、低温室でひっくり返して回転させる。 [脳組織単離のために、BerEP4上皮欠損を用いるさらなるネガティブ選択は必要でない]
- 18)ビーズ結合した細胞を取り出し、上清を新鮮な微量遠心分離チューブに移す。ビーズ結合した試料を-70 での凍結によって保存する。すべてのビースの完全な除去を確実にするために、抽出を反復する。
- 19)10 μ I のP1H12 mAb(1:100)を細胞に加え、45分間、低温室でひっくり返して回転させる。 [代替として、UEA1レクチンを使用する選択はまた、良質の内皮細胞選択を提供する]
- 20) 細胞をペレット化し、PBS/BSAで3回洗浄する。
- 21) 細胞を500 μ I の PBS/BSA中に再懸濁する。
- 22)試料を4本の1.5 m l 微量遠心分離チューブに分け(チューブあたり125 μ l)、容積を800 μ l にする。50 μ l のあらかじめ洗浄したヤギ抗マウスM450ダイナビーズを各チューブに加える。
- 23) チューブを低温室で15分間回転させる。
- 24)磁気で分離し、上清を染色対照の腫瘍/脳画分として保存する。
- 25) PBS/BSAで8回すすぐ。
- 26)ビースを単一の微量遠心分離チューブにプールする。
- 27) 最終的な細胞を500 µ Iの通常のPBS中に再懸濁する。
- 28)5μlの溶液を取り、5μlのMagic DAPIと合わせ、血球計で計数する。
- 29)血球計の結果に基づく品質対照のための染色のために10k細胞を取り出す。
- 30)再度ビーズを分離し、残りをmRNA抽出のために-70 で凍結させる。
- [0050]

20

10

30

40

(実施例6)

本実施例は、脳内皮細胞から抽出されたmRNAからのSAGEタグの調製を記載する。この調製は当該分野において公知であるような標準的なSAGEタグ調製手順に対する参照を用いて記載される。

すべてのテンプレートをPCR SAGEジタグ工程において使用した。通常、本発明者らは本発明者らのテンプレートの小さな部分のみを取り、それを希釈し、そして~300PCR反応を実行する。これらのライブラリーのために本発明者らは本発明者らの材料のすべてを使用し、それを希釈し、そして~1200PCR反応を実行した。

*増幅後のPCR産物精製工程の間、本発明者らは通常、標準的な多量のフェノール/クロロホルム抽出を行い、関心対象の生成物を含む水層を取り出す。これらのライブラリーのために、本発明者らは、水層と有機層との間の物理的障壁を作り、それによって後に残る生成物の量を減少させるEppendorf's Phase Lock製品を使用した。この製品を、プロトコールの後半においてすべてのP/C抽出のために使用した。

*関心対象のジタグを遊離させるために、増幅したPCR産物をNIaIIIを用いて消化することを通常1回の反応において行う。これらのライブラリーのために、本発明者は材料を1/3ずつに分け、より多くの放出されたジタグを産出することを期待して3回のNIaIII反応を実行した。

* 少ない量の材料に起因して、コンカテマーおよび消化したpZEROライゲーション反応に入れる際に、本発明者は、これを適応させるためにこの反応のためのレシピを修飾した。標準的な反応は、 6μ 1 のコンカテマー、 2μ 1 の $5\times$ リガーゼ緩衝液、 1μ 1 の消化したpZEROベクター、および 1μ 1 の高濃度リガーゼを必要とする。本発明者は、これを、 6μ 1 のコンカテマー、 2μ 1 の5× リガーゼ緩衝液、0.3- 0.5μ 1 の消化したpZEROベクター、 1μ 1 の高濃度リガーゼに修飾し、不足した容量を水で満たした。本発明者の意図は、pZEROライゲーション反応にpZEROを競合させることに比例して、コンカテマーがpZEROライゲーション反応に好都合にすることであった。

この手順の間の大部分のゲルは可視化のためには少ない量の生成物を示し、そしてコンカテマーゲルは肉眼を通して目に見える産物を示さなかった(本発明者らはそれにも関わらず特定の画分を切り出した)。

[0051]

(実施例7)

マイクロアッセイ分析。606の独特な遺伝子エレメントを含む特注の50ヌクレオチドオリゴマーアレイを構築した。この606遺伝子は、結腸データと脳データの両方から誘導された腫瘍遺伝子および正常遺伝子(328遺伝子)、ならびに、文献レビューとハウスキーピング遺伝子の両方からの278遺伝子に由来した。アレイを、プラスチック、コラーゲン、フィブリン、またはMatrigel上で増殖させたHMVECを比較して、Cy3およびCy5色素交換した標識されたRNA試料を用いて問い合わせした。

[0052]

(実施例8)

インサイチューハイブリダイゼーションおよび免疫組織化学。PVIについてのインサイチューハイブリダイゼーションにおいて、VEGFR2およびvWFを以前に記載されたように実行した(10)。PV1およびCD31の同時染色を以下のように実行した:PV1に特異的な4つの500ヌクレオチドリボプローブフラグメントを転写し、ホルマリン固定された5ミクロン組織切片をプローブするために使用した。結合したリボプローブの最終的な検出は、CD31 HC染色後まで遅らせた。PV1ハイブリダイゼーションおよび洗浄後、組織切片を4%ホルムアルデヒド中で20分間固定した。TBS中での手短なすすぎの後、抗原の検索を、DAKO標的検索溶液(DAKO、カタログ番号S1699)を使用して製造業者の指示書に従って実行した。TBS中での5分間の洗浄後、スライドを、TBS中20ng/mIのプロテイナーゼKで、37で20分間消化し、次いでブロック溶液(10%ヤギ血清/0.5%カゼイン/0.05%Tween-20/PBS)中で室温で20分間ブロックした。スライドを、ブロック溶液中1マイクログラム/スライドの最終濃度のDAKO CD31(カタログ番号M0823)とともに、室温で60分間インキュベートした。2

10

20

30

40

回の室温で5分間のTBST (DAKO、カタログ番号S3306) 洗浄後、PV1リボプローブおよびCD3 1抗体を、PV1リボプローブについて5マイクログラム/スライドでストレプトアビジン-Cy2 (Jackson ImmunoResearch、カタログ番号016-220-084) を用いて、およびCD3.1について 2.5マイクログラム/スライドでヤギ抗マウスCy3 (Jackson ImmunoResearch、カタログ番号115-165-146) を用いて、室温で60分間検出した。TBST中での3回の洗浄後、スライドに、DAPI核対比染色液を含む抗退色性媒体を組み込み、カバーガラスを付け、そして観察するまで-20 に保存した。DAPI、Cy2、およびCy3の画像の単一の画像を、Zeiss Axioplan上で、40倍で、Hammamatsuカメラを用いて取得し、次いで一般的な画像変形ソフトウェアを使用して複合画像を形成するために一緒に併合し、そして観察するまで-20 に保存した。

[0053]

(実施例9)

キャピラリー様細管形成アッセイ。キャピラリー様細管構造の形成をMatrigelコートされたマルチウェルプレート中で本質的に以前に記載されたように(12)評価した。手短に述べると、 $300\,\mu$ lのMatrigel(BD、Bedford、MA)を24ウェルプレートの各ウェルに加え、37 で30分間重合させた。HMVEC(BioWhittaker)に、Tem.1もしくはGFP遺伝子を有するアデノウイルス、または空のベクター(EV)に67時間、300MOI(Multiplicity of Infection、感染多重度)で感染させた。次いで、細胞を、Matrigelコートしたプレート中で、補充物(BioWhittaker)を有する $500\,\mu$ lのEGM-2培地中に、 30×103 細胞/ウェルの密度で播種し、37 で24時間インキュベートし、そして位相差下のNikon Eclipse TE200顕微鏡を使用して観察しかつ写真撮影した。画像をソフトウェアScin Image(Scion Corporation,Frederick,MD)を使用して、統合的密度のモード下で分析した。

[0054]

(実施例9)

細胞増殖アッセイ。HMVEC増殖を96ウェル細胞培養プレート中でCell Titer-Glo Lumine scent Cell Viability Assay (Promega, Madison, WI)によって評価した。HMVECを、100 μ l 培地中のウェルあたり2,000細胞で播種し、プレートを37 で48時間インキュベートした。試薬を製造業者の指示書に従って各ウェルに加え、蛍光をMillipore CytoFluor2350を使用して測定した。

[0055]

(実施例10)

5つの独立した内皮細胞集団を神経膠腫腫瘍組織および正常脳組織から精製した。本研 究において、正常であると規定された組織は、側頭部ロベクトミーを受けたてんかんを有 する患者に由来する。試料を表3に要約する。試料N1、T1、およびT2は究極的にP1H12選択 され、試料N2およびT3はUEA-I選択された。SAGE分析の前に、各試料を、RT-PCRによってv WF、 グリア原線維酸性タンパク質 (GFAP) およびEF1のmRNAの相対的な豊富さについて評 価 した。 vWFおよび対 照 ハ ウ ス キ ー パ ーEF1 の 豊 富 な レ ベ ル 、 な ら び に グ リ ア 細 胞 特 異 的 遺 伝子GFAPの低いレベルは、細胞増殖が主として内皮性であったことを示唆した(データ示 さず)。SAGE分析を正確に50,000タグの深さまで実行した(表3)。データ分析のために 、各SAGE計画を正確に50,000タグまで標準化した。P1H12またはUEA-Iを用いて選択された 腫瘍試料から誘導された発現データ間の2つ一組の比較は約80%の相関係数を示し、これは 、P1H12を用いて選択された2つの腫瘍試料の両方の間の比較よりもわずかに高かった。こ のことは、P1H12またはUEA-Iのいずれかを用いて内皮細胞を選択することは、高度に類似 の細胞集団を生じることを示唆する。さらに、本研究で示された腫瘍特異的マーカーのほ ぼ半分が、使用された正常試料の各々において4倍誘導され、このことは、正常試料が同 様に類似の集団であることを示唆する。このことに留意して、本発明者らは、2つの正常 試 料 に つ い て の デ ー タ お よ び 3 つ の 腫 瘍 試 料 に つ い て の デ ー タ を 組 み 合 わ せ る こ と が 適 切 であったと考えた。

[0056]

(表3)本研究において使用された試料

10

20

30

40

試料	記載	生成したタグ	EC 選択
脳 N1	正常側頭部ロベクトミー EC	43,000	P1H12
脳 N2	正常側頭部ロベクトミー EC	49,000	UEA-I
脳 T1	IV 度神経膠腫 Ec	46,000	P1H12
脳 T2	Ⅲ 度神経膠腫 Ec	50,000	P1H12
脳 T3	Ⅳ度神経膠腫 Ec	58,000	UEA-I
結腸 N*	正常結腸 Ec	96,000	P1H12
結腸 T*	腫瘍結腸 Ec	96,000	P1H12
胎児脳	正常バルク	204,000	-
胎児腎臓	正常バルク	50,000+	-

[0057]

[0058]

内皮細胞に特異的な遺伝子は以前に試験した結腸内皮SAGEデータと一致した発現レベルを示した(表4)。さらに、上皮細胞、造血細胞、またはグリア細胞に特異的なマーカーは、脳内皮ライブラリーにおいて限定された発現を示すか、または発現を示さず、非内皮細胞集団からの夾雑がほとんどないことを示唆した(表4)。最終的に、本実施例で生成されたデータは、12遺伝子のEC予測クラスの誘導を可能にし、そのうちの6つが以前にEC特異的であると記載されていた(Huminiecki,L.,およびBicknell,R. (2000). In silic o cloning of novel endothelial-specific genes. Genome Res 10, 1796-806)(データ示さず)。これは、本研究のために使用された純粋なEC集団のさらなる証拠を提供する。

(表4)細胞特異的マーカー

遺伝子	特異性	結腸 N	結腸 T	脳 N1	脳 N2	脳 T1	脳 T2	脳 T3
ヘビン	EC	161	69	51	99	223	121	48
VWF	EC	35	33	12	53	37	51	110
Tie2/Tek	EC	4	2	2	4	1	4	3
CD34	EC	5	2	3	10	12	4	11
CD14	造血性	1	1	1	2	0	0	1
CK8	上皮性	1	2	0	0	2	1	1
GLUT1	脳EC	0	1	8	37	2	25	8
GFAP	グリア性	0	0	0	0	0	0	0

[0059]

正常内皮細胞と反対に神経膠腫由来内皮細胞において優勢に発現された遺伝子は、血管形成依存的腫瘍増殖を調節することに潜在的に関与する。SAGEデータのソートおよびファンシャルに発現された遺伝子の保存的見積もりを可能にした(方法を参照されたい)。とトコンドリアの遺伝子を除外して、131遺伝子を、4倍の誘導比に基づいて神経膠腫内である場合に、神経膠腫特異的であると受け入れられ得る(表5)。この場合、2倍の分布を達した。14遺伝子のみが、さらなる統計的フィルターを観察した。14遺伝子のみが、さらなる統計的フィルターを使用して、少なくとも2倍の違いの値を観察する90%の確率をはした。これらの12遺伝子のうちの1つ、アポリポタンパク質Dのみが、IV度腫瘍の少とも1つよりもIII度神経膠腫においてより高い発現を示す。このことは、この分析にしたっていた高度に誘導された神経膠腫内皮遺伝子が、血管の新生の開始がすでに開始とて示された高度に誘導された神経膠腫内皮遺伝子が、血管の新生の開始がするいに開始を表示された高度に誘導された神経膠腫内皮遺伝子が、血管の新生の開始がするいたはよりである、血管形成の後期段階において主として誘導される遺伝子、またはより攻撃的でない腫瘍段階において主として誘導される遺伝子、またはより攻撃的でない腫瘍段階において主として誘導された。

10

20

30

40

20

30

40

50

血 管 形 成 の 開 始 を よ り 反 映 し 得 る 。 細 胞 外 マ ト リ ッ ク ス 構 造 を 調 節 す る い く つ か の 遺 伝 子 は本研究において高度に誘導されるとして示される。HSPG2(パーレカン)、いくつかのI V型コラーゲン転写物改変体、およびマトリックスメタロプロテイナーゼ14(MMP14)はす べて、細胞外マトリックスを再構築する際に役割を果たすことが示されてきた。興味深い ことに、細胞シグナル伝達または細胞-細胞コミュニケーションのいずれかにおいて役割 を果たす他の遺伝子もまた、神経膠腫関連内皮細胞において独占的に高度に発現される。 メラノーマ関連抗原(MG50)、エンドセリンレセプター、Gタンパク質共役レセプターRDC -1、およびインテグリン Vはすべて、シグナル伝達カスケードにおいて役割を果たすこ とが以前に実証された細胞表面タンパク質である。エンドセリンレセプター、RDC-1、お よびインテグリン Vは血管形成を調節することが以前に示されていたが、MG50は血管形 成と関連性を有しない。さらに、MG50は、まだ規定されていない機能を有するいくつかの 型の腫瘍細胞と選択的に結合することが以前に示された。p53誘導性の脳特異的血管形成 インヒビター(BAI-1)が有意なレベルで発現されたが、本研究において存在する初期の 段階の腫瘍に制限されたことは注目に値する(データ示さず)。より後期の腫瘍段階にお けるBAI-1の発現の損失は、より攻撃的な進行の血管発生に対する必要性を反映するとい う 可 能 性 が あ る 。 デ ィ フ ァ レ ン シ ャ ル なHEYL SAGE タ グ の 検 出 以 外 に は 、 他 の 結 腸 内 皮 マ ーカーはIII度腫瘍において優勢的に発現されることは観察されなかった。全体として、 列拳した14の腫瘍誘導性遺伝子のうちで、12が細胞表面に存在するか、または分泌される かのいずれかである。残りの2つの遺伝子産物の局在は、これらの遺伝子が特徴付けされ ないままであるので、まだ決定されていない。最後に、選択したいくつかの遺伝子のみが 、血管形成が強固であることが予測される胎児脳ライブラリーにおいて有意な(>2タグ) 発現を示すことは注目に値する。

[0060]

上記に規定した神経膠腫誘導性内皮細胞遺伝子の高度に偏った局在と対照的に、神経膠 腫内皮細胞と比較した正常内皮細胞中で誘導される遺伝子は、根本的に異なる細胞分布を 示す。21の遺伝子が正常な内皮細胞において4倍以上誘導される。転写物の豊富さが2倍よ り 多 く の 違 い を 有 す る こ と の 確 率 が 50%ま た は そ れ 以 上 で あ る 遺 伝 子 を フ ィ ル タ ー に か け ると、このリストは14遺伝子まで減少する(表6)。これらの14遺伝子について予測され る タンパク 質 生成 物 は、 細 胞 内 で ある4遺 伝 子 産 物 、 内 在 性 膜 タンパク 質 で ある5、 細 胞 外 である3、および、細胞表面または核膜レセプター上のいずれかで分泌される各1の、細胞 内局在の範囲を示す。これらの遺伝子のいくつかは、腫瘍サプレッサー機能または抗血管 形成機能のいずれかと一致する機能を有する。これらの抗増殖性機能は、初期増殖応答遺 伝子1(EGR1)、BTG2、Kruppe l 様因子4(KLF4)、およびセリンプロテアーゼインヒビタ -SPINT2に帰するとされてきたが、血管形成との関連はSPINT2に限定されている。3つの 神経膠腫の腫瘍の各々におけるこれらの遺伝子のダウンレギュレーションは、これらの遺 伝子が抗血管形成特性を有するタンパク質をコードするように機能し得ることを示唆する 。SPINT2およびBTG2の両方は分泌され、パラクリン機構を介して作用し得る。このメタロ チ オ ネ イ ン と し て の 分 泌 タ ン パ ク 質 MT1Aの 優 勢 的 な 発 現 が 、 隣 接 細 胞 中 で DNA 損 傷 を 強 力 に弱める抗酸化物として働き得ることもまた注目に値する。興味深いことに、EGR1および KLF4は転写因子をコードし、このことは、本明細書で示された抗血管形成経路のある部分 がこれらの遺伝子産物によって開始され得ることを示唆する。MT1Aを例外として、上記の 遺 伝 子 の い ず れ も が 結 腸 腫 瘍 ECに お け る デ ィ フ ァ レン シ ャ ル な 発 現 を 示 さ ず 、 そ れ ゆ え に 神経膠腫特異的ECマーカーであり得る。

[0061]

腫瘍ECサブタイプについての遺伝子発現の特異性は規定することが重要であり、および以前に結腸EC集団について得られたデータを組み込んだ神経膠腫ECデータを用いて扱われ得る。限られた数の遺伝子が、脳および結腸の両方の正常なEC集団中で優勢的に発現される。対照的に、16遺伝子が結腸および脳の腫瘍EC画分中で少なくとも4倍誘導された。これらの遺伝子のうちの12がまた、少なくとも2倍ディファレンシャルであることが50%より高い確率を有するという判断基準に合致した(表7)。これらの遺伝子の大多数(7)はコ

ラーゲン転写物である。しかし、腫瘍内皮マーカー1(TEM1)、THY1、およびRDC-1はまた、異なる腫瘍のEC細胞において一貫した誘導を示す。腫瘍誘導性EC発現のこの限られた保存性は、組織供給源に依存して高度に特異的なEC発現プロフィールを示唆する。TEM1発現は、星状細胞腫からの組織スライスを有する組織アレイ上で確認された(データ示さず)

[0062]

特定の細胞型に対する遺伝子発現の特異性を規定することは、機能を決定すること、および治療を設計する際に補助し得る。本発明者らの非内皮細胞SAGEデータベースは、現在、255,000の独特なSAGE転写物をコードする76のライブラリーを含む。上皮細胞株は、肺、卵巣、腎臓、前立腺、胸部、結腸、膵臓に由来する。さらなる非上皮供給源には、心筋細胞、メラノサイト、神経膠芽腫、および単球が含まれる。神経膠腫ECにおける誘導を示しかつ非EC細胞においては制限された発現を実証する遺伝子は、抗血管形成治療のための理想的な標的であり得る。任意の非ECライブラリーにおける1または数個のタグを可能にすること、および神経膠腫ECにおいて少なくとも4倍の誘導は、5遺伝子のみを生じた(表8)。これらの遺伝子のいくつかは、非ECデータベース中に含まれる比較的限られた数の細胞型に起因しておそらくEC特異的でない。しかし、PV-1およびPlexin A2(PLEXNA2)の両方は、血管形成調節に対して潜在的な機能的関連性を有する興味深い遺伝子である。

[0063]

PLXNA2を 規 定 す る SAGE タ グ は 、 最 終 的 な エ キ ソ ン の 3 ' に 存 在 す る 現 在 の mRNA の 境 界 の 外 側に外れている。しかし、RT-PCRの結果は、SAGEを誘導するために使用された腫瘍試料中 でこのタグを含むmRNAの転写を確認した。Plexinは、MET遺伝子ファミリーによってコー ドされるスキャッター因子/肝細胞増殖因子(SF/HGF)ファミリーのレセプターと相同性 を共有する[Tamagnone, L., Artigiani, S., Chen, H., He, Z., Ming, G. I., Song, H. , Chedotal, A., Winberg, M. L., Goodman, C. S., Poo, M., Tessier-Lavigne, M., お よびComoglio, P. M. (1999). Plexins are a large family of receptors for transmem brane, secreted, and GPI-anchored semaphorins in vertebrates. Cell 99, 71-80.] 。より初期の結果は、SF/HGF発現と腫瘍形成能の増加との間の関連性を実証した[Bowers, D. C., Fan, S., Walter, K. A., Abounader, R., Williams, J. A., Rosen, E. M., お よびLaterra, J. (2000). Scatter factor/hepatocyte growth factor protects against cytotoxic death in human glioblastoma via phosphatidylinositol 3- kinase-and AK T-dependent pathways. Cancer Res 60, 4277-83.]。さらに、SF/HGFは、血管形成におけ る一致した刺激を伴うこの増加した腫瘍形成能を促進する [Lamszus, K., Laterra, J., Westphal, M., およびRosen, E. M. (1999). Scatter factor/hepatocyte growth factor (SF/HGF) content and function in human gliomas. Int J Dev Neurosci 17, 517-30.] 。SF/HGFのインビボ標的化は、神経膠腫増殖および血管形成を阻害することが実証された [Abounader, R. , Lal, B., Luddy, C., Koe, G., Davidson, B., Rosen, E. M., および Laterra, J. (2002). In vivo targeting of SF/HGF and c-met expression via U1snRNA /ribozymes inhibits glioma growth and angiogenesis and promotes apoptosis. Faseb J 16, 108-10.]。プレキシンはセマホリンについてのレセプターとして機能するニュー ロピリン1を伴うコレセプターとして機能することが知られており、次には、ニューロン の誘導および細胞結合を調節する[Tamagnone, 1999, 前出]。ニューロピリン-1およびプ レキシンの結合は神経細胞増殖を誘導するためにセマホリンからのシグナルを受容するよ うに働き得るので、プレキシン-ニューロピリン結合が、VEGF応答をシグナル伝達するKDR - ニューロピリン 複合体に類似した様式で血管形成増殖を調節し得ることが考えられる。 プレキシンA2は結腸ECにおいては非常に低いレベルの発現を示し、結腸腫瘍ECにおいては ディファレンシャルに誘導されない。別のプレキシンであるプレキシンB2(PLXNB2)もま た、神経膠腫EC発現において5倍の増加を示したが、表8で必要とされた統計学的な閾値を 作 ら な か っ た こ と は 注 目 に 値 す る 。 プ レ キ シ ン B2 は 以 前 に 脳 腫 瘍 に お い て デ ィ フ ァ レ ン シ ャルに誘導されることが示された[Shinoura, N., Shamraj, O. I., Hugenholz, H., Zhu, J. G., McBlack, P. , Warnick, R., Tew, J. J., Wani, M. A., およびMenon, A. G. (

10

20

30

40

20

30

40

50

1995). Identification and partial sequence of a cDNA that is differentially expressed in human brain tumors. Cancer Lett 89, 215-21.]。神経膠腫ECにおけるプレキシンのアップレギュレーションは、それによってSF/HGFが直接的にEC移動および増殖を刺激する仮説を許容する。神経膠腫においてプレキシンA2の一貫したアップレギュレートされたレベルの新たな発見は、腫瘍のプレキシンA2レベルと、特に脳における血管形成調節との間の機能的関連のためのさらなる証拠を必要とする。

[0064]

PV-1 (PLVAP、plasmallema vesicle associated protein (原形質膜小胞結合タンパク質)とも呼ばれる)は、カベオリン-1と共存することが示された最近発見されたII型内在性膜糖タンパク質である。Stan、R. V., Arden、K. C., およびPalade、G. E. (2001). c DNA and protein sequence, genomic organization, and analysis of cis regulatory e lements of mouse and human PLVAP genes. Genomics 72,304-13。興味深いことに、このタンパク質は最初に小孔の隔膜および小胞内の経内皮チャンネルに局在することが示された。PV-1の特異的機能は未知である。PV-1は結腸EC中に実質的なレベルで発現されるが、正常ECと腫瘍結腸ECとの間ではディファレンシャルに発現されない。神経膠腫におけるこの小胞関連タンパク質のアップレギュレーションは、神経膠腫結合内皮細胞を特異的に標的化すること、ならびに根底にある腫瘍形成細胞に治療的送達メカニズムを潜在的に提供することのための手段を提供し得る(Marx、J. (2001). Caveolae: a once-elusive structure gets some respect. Science 294, 1862-5.)。

[0065]

本研究から、正常組織または主要組織における機能またはディファレンシャルな発現に関わりなく、脳EC特異的遺伝子を規定する潜在能力が存在する。ECに限定された神経膠腫誘導遺伝子について適用されたのと同じ判断基準を適用して、2つの遺伝子、TNF 誘導性タンパク質3およびJUNBのみが脳EC試料における一貫した発現を示すが、非ECデータベースに厳しく制限された発現である。

[0066]

脳毛細管内皮細胞中の血液脳関門は、非脳ECジャンクション複合体と比較して低分子お よび高分子の両方の制限された拡散を生じる。この結果として、脳毛細管ECは、強固に調 節されるか、または触媒される輸送系を介する分子交換を容易にする。正常組織と腫瘍組 織との間の触媒された膜トランスポーターの任意のディファレンシャルな発現は、腫瘍細 胞に治療を選択的に送達するための手段を提供し得る。インスリンレセプター(IR)は、 しばらくの期間、脳毛細管のためのマーカーであること、および薬物の送達を容易にする ことが知られてきた。本研究において最も高度に誘導され、神経膠腫特異的遺伝子の1つ はIRである(表8)。神経膠腫におけるIR転写物の高度な誘導は以前には認識されておら ず 、 か つ 癌 細 胞 に 対 す る 選 択 的 送 達 機 構 を 提 供 し 得 る 。 こ れ ら の レ セ プ タ ー は ま た 、 小 胞 構造中に存在することが提案されているからである[Smith, R. M., Jarret, L. (1988). Lab. Invest. 58, 613-629.]。全体として、非常にまれなトランスポーターが、それらの 正常な対応物と比較した場合に神経膠腫関連EC中でディファレンシャルな誘導を示した(表 9)。 こ れ は 、 ト ラ ン ス ポ ー タ ー の 発 現 の 変 化 を CNS 腫 瘍 の 組 織 学 的 変 化 の 等 級 と 関 連 付 けた以前の示唆と反対である[Guerin, C., Wolff, J. E., Laterra, J., Drewes, L. R. , Brem, H., およびGoldstein, G. W. (1992). Vascular differentiation and glucose transporter expression in rat gliomas: effects of steroids. Ann Neurol 31, 481-7 .] 。 1 つ の み の 他 の 遺 伝 子 、 SLC I A5 可 溶 性 キ ャ リ ア フ ァ ミ リ ー 1 メ ン バ ー 5 (中 性 ア ミ ノ 酸 トランスポーター)が、神経膠腫由来EC中で4倍より高い誘導を示した。 しかし、インテ グリン Vについての標準的SAGEがアクアポリンと共有されることが言及されるべきであ る。 これらの2つの遺伝子の長いタグの誘導化は、インテグリン Vおよびアクアポリンの 両 方 が 神 経 膠 腫 EC に お い て 誘 導 さ れ る こ と を 示 し た 。 ア ク ア ポ リ ン は 、 刺 激 さ れ た VEGF に 付随する小胞膨張において役割を果たし得る[Roberts, W. G. , およびPalade, G. E. (1 997). Neovasculature induced by vascular endothelial growth factor is fenestrate d. Cancer Res 57, 765-72.]。1つのみの膜トランスポーター、Na+/K+トランスポーティ

ングATP1A2 ATPaseは、神経膠腫誘導されたECにおいて逆比例的に抑制された。特定のトランスポーターが不正確な機能の割り当てに起因してこの分析において見逃されたという可能性が残っている。それにも関わらず、少ない数のディファレンシャルに調節された輸送促進因子は、少ない数のこれらの遺伝子が、腫瘍増殖のために必要とされるタンパク質のいかなる必要とされる増加にも適応するように転写的に活性化される必要があることを示唆する。

[0067]

表10は、神経膠腫内皮細胞において誘導されるが、結腸腫瘍または胸部腫瘍内皮細胞においては誘導されない遺伝子を示す。

[0068]

表11は、神経膠腫内皮細胞において抑制されるトランスポーターをコードする遺伝子を示す。

[0069]

表12は、脳および結腸の両方の腫瘍内皮細胞の核に局在するタンパク質をコードする遺伝子を示す。

[0070]

表13は、脳および結腸の両方の腫瘍内皮細胞の細胞質に局在するタンパク質をコードする遺伝子を示す。

[0071]

表14は、脳および結腸の両方の腫瘍内皮細胞から細胞外であるタンパク質をコードする遺伝子を示す。

[0072]

表15は、脳および結腸の両方の腫瘍内皮細胞の膜に局在するタンパク質をコードする遺伝子を示す。

[0073]

表16は、脳および結腸の両方の腫瘍内皮細胞において誘導されるタンパク質をコードする遺伝子を示す。

[0074]

表17は、脳におけるさらなる腫瘍内皮マーカーを示す。

[0075]

表18は、細胞質である脳における腫瘍内皮マーカーを示す。

[0076]

表19は、核である脳における腫瘍内皮マーカーを示す。

[0077]

表20は、膜結合である脳における腫瘍内皮マーカーを示す。

[0078]

表 21 は、 細 胞 外 で あ る 脳 に お け る 腫 瘍 内 皮 マ ー カ ー を 示 す 。

【 0 0 7 9 】

表22は、細胞内局在に関して分類されていない脳における腫瘍内皮マーカーを示す。

[0800]

(参考文献)

10

20

30

Abounader, R., Lal, B., Luddy, C., Koe, G., Davidson, B., Rosen, E. M., and Laterra, J. (2002). In vivo targeting of SF/HGF and c-met expression via U1snRNA/ribozymes inhibits glioma growth and angiogenesis and promotes apoptosis. Faseb J 16, 108-10.

Bart, J., Groen, H. J., Hendrikse, N. H., van der Graaf, W. T., Vaalburg, W., and de Vries, E. G. (2000). The blood-brain barrier and oncology: new insights into function and modulation. Cancer Treat Rev 26, 449-62.

Bernsen, H. J., Rijken, P. F., Oostendorp, T., and van der Kogel, A. J. (1995). Vascularity and perfusion of human gliomas xenografted in the athymic nude mouse. Br J Cancer 71, 721-6.

Bowers, D. C., Fan, S., Walter, K. A., Abounader, R., Williams, J. A., Rosen, E. M., and Laterra, J. (2000). Scatter factor/hepatocyte growth factor protects against cytotoxic death in human glioblastoma via phosphatidylinositol 3-kinase- and AKT- dependent pathways. Cancer Res 60, 4277-83.

Chen, H., Centola, M., Altschul, S. F., and Metzger, H. (1998). Characterization of gene expression in resting and activated mast cells. J Exp Med 188, 1657-68.

Guerin, C., Wolff, J. E., Laterra, J., Drewes, L. R., Brem, H., and Goldstein, G. W. (1992). Vascular differentiation and glucose transporter expression in rat gliomas: effects of steroids. Ann Neurol 31, 481-7.

Hobbs, S. K., Monsky, W. L., Yuan, F., Roberts, W. G., Griffith, L., Torchilin, V. P., and Jain, R. K. (1998). Regulation of transport pathways in tumor vessels: role of tumor type and microenvironment. Proc Natl Acad Sci U S A 95, 4607-12.

Holash, J., Maisonpierre, P. C., Compton, D., Boland, P., Alexander, C. R., Zagzag, D., Yancopoulos, G. D., and Wiegand, S. J. (1999). Vessel cooption, regression, and growth in tumors mediated by angiopoietins and VEGF. Science 284, 1994-8.

Huminiecki, L., and Bicknell, R. (2000). In silico cloning of novel endothelial-specific genes. Genome Res 10, 1796-806.

Lamszus, K., Laterra, J., Westphal, M., and Rosen, E. M. (1999). Scatter factor/hepatocyte growth factor (SF/HGF) content and function in human gliomas. Int J Dev Neurosci 17, 517-30.

Marx, J. (2001). Caveolae: a once-elusive structure gets some respect. Science 294, 1862-5.

Roberts, W. G., and Palade, G. E. (1997). Neovasculature induced by vascular endothelial growth factor is fenestrated. Cancer Res 57, 765-72.

10

20

Shinoura, N., Shamraj, O. I., Hugenholz, H., Zhu, J. G., McBlack, P., Warnick, R., Tew, J. J., Wani, M. A., and Menon, A. G. (1995). Identification and partial sequence of a cDNA that is differentially expressed in human brain tumors. Cancer Lett 89, 215-21.

Smith, R. M., Jarret, L. (1988). Lab. Invest. 58, 613-629.

St Croix, B., Rago, C., Velculescu, V., Traverso, G., Romans, K. E., Montgomery, E., Lal, A., Riggins, G. J., Lengauer, C., Vogelstein, B., and Kinzler, K. W. (2000). Genes expressed in human tumor endothelium. Science 289, 1197-202.

Stan, R. V., Arden, K. C., and Palade, G. E. (2001). cDNA and protein sequence, genomic organization, and analysis of cis regulatory elements of mouse and human PLVAP genes. Genomics 72, 304-13.

Tamagnone, L., Artigiani, S., Chen, H., He, Z., Ming, G. I., Song, H., Chedotal, A., Winberg, M. L., Goodman, C. S., Poo, M., Tessier-Lavigne, M., and Comoglio, P. M. (1999). Plexins are a large family of receptors for transmembrane, secreted, and GPI-anchored semaphorins in vertebrates. Cell 99, 71-80.

Vajkoczy, P., and Menger, M. D. (2000). Vascular microenvironment in gliomas. J Neurooncol 50, 99-108.

Vajkoczy, P., Schilling, L., Ullrich, A., Schmiedek, P., and Menger, M. D. (1998). Characterization of angiogenesis and microcirculation of high-grade glioma: an intravital multifluorescence microscopic approach in the athymic nude mouse. J Cereb Blood Flow Metab 18, 510-20.

Vick, N. A., and Bigner, D. D. (1972). Microvascular abnormalities in virally-induced canine brain tumors. Structural bases for altered blood-brain barrier function. J Neurol Sci 17, 29-39.

【0081】(表5)

30

20

T/N	T/N プローフ	ブ SAGE タグ	UG ID	UG 記載	局在
17	95	GTCTCAGTGC	118893	メラノーマ関連遺伝子 MG50	表面/分泌
14	90	CTTATGCTGC	82002	8 型エンドセリンレセプター	表面
13	99	CCACCCTCAC	211573	HSPG2 パーレカン	細胞外
13	94	GTGCTACTTC	119129	コラーゲン、 IV 型、α 1	細胞外
12	98	GAGTGAGACC	345643	Thy-1 細胞表面抗原	表面
10	94	ATGGCAACAG	149609	lTGA5インテグリン α 5 (Fnレセプター)レセプター	表面
9	91	TCACACAGTG	23016	G タンパク質共役レセプター RDC-1	表面
8	100	GACCGCAGG	119129	コラーゲン、 IV 型、α 1	細胞外
8	97	GGGAGGGGTG	2399	マトリックスメタロプロテイナーゼ 14 (膜挿入)	細胞外
7	99	CCCTACCCTG	75736	アポリポタンパク質 D	細胞外
6	97	TTCTCCCAAA	75617	コラーゲン、 IV 型、α 2	細胞外
6	98	GGATGCGCAG	302741	Homo sapiens mRNA 全長挿入物 cDNA クローン EU	
5	98	GTGCTAAGCG	159263	コラーゲン、VI型、α 2 エキソン 1	細胞外
4	93	CCCAGGACAC	110443	Homo sapiens cDNA: FLJ22215 fis、クローン HRC01580.	

【 0 0 8 2 】 (表 6)

脳 N/T	脳 N/T プローブ	SAGE タグ	UGID	UG 記載	局在	
9	72	TAGTTGGAAA	1119	核レセプターサブファミリー4、グループA、メンバー 1 NR4A1	核膜	
9	72	AAGGGCGCGG	1378	アネキシンA3 ANXA3	膜	
9	72	AGCTGTGCCA	348254	メタロチオネイン 1A (機能的) MT1A	細胞外	30
7	60	ACAAAATCAA	110613	核孔複合体相互作用タンパク質 SMG-1	膜	30
6	68	GCCTGCAGTC	31439	セリンプロテアーゼインヒビター、Kunitz 型、2 SPINT2	細胞外	
6	52	ACCAGGTCCA	5167 334549	溶質担体 ファミリー 5 (ナトリウム依存性ビタミン	膜	
6	52	GGCTAATTAT	34114	ATPase、Na+/K+ 輸送、α 2 (+) ポリペプチド	膜	
6	75	TTTAAATAGC	7934	KLF4 Kruppel 様因子 4 (腸)	細胞内	
5	81	CAGTTCATTA	326035	初期增殖応答 1 EGR1	細胞内	
5	61	CTGCCGTGAC	75462	BTGファミリー、メンバー 2 BTG2	細胞外	
5	65	TTTTAACTTA	160483	赤血球膜タンパク質バンド7.2 (ストマチン)	膜	
4	77	TAGAAACCGG	8997	熱ショック 70kD タンパク質 1A HSP70	細胞内	40
4	77	стствсс	272572 347939	ヘモグロビン、α 2	細胞内	
4	53	TAGAAAAAAT	8906	シンタキシン 7	表面	

【 0 0 8 3 】 (表7)

脳 T/N	結腸 T/N	SAGE タグ	UG ID	UG 記載	局在
13	4	GTGCTACTTC	119129	コラーゲン、 IV 型、α 1	細胞外
12	16	GAGTGAGACC	125359	Thy-1 細胞表面抗原	表面
9	4	TCACACAGTG	23016	G タンパク質共役レセプターRDC-1	表面
8	6	GACCGCAGGA	119129	コラーゲン、 IV 型、α 1	細胞外
8	13	GGGAGGGGTG	2399	マトリックスメタロプロテイナーゼ 14 (膜挿入)	細胞外
7	14	GGGGCTGCCC	195727	腫瘍内皮マーカー1 前駆体	表面
6	4	TTCTCCCAAA	75617	コラーゲン、 IV 型、α 2	細胞外
6	18	CCACAGGGGA	119571	コラーゲン 型、α 1 (エーラース-ダンロー症候群)	細胞外
6	9	TCAAGTTCAC	351928	Homo sapiens mRNA 全長挿入物 cDNA Euroimage 1977059	
5	10	ACCAAAAACC	172928	コラーゲン、 I 型、α 1	細胞外
4	7	GATCAGGCCA	119571	コラーゲン 型、α 1 (エーラース-ダンロー症候群)	細胞外
4	4	AGAAACCACG	119129	コラーゲン、 , V 型、α 1	細胞外

[0084]

(表8)

脳 T/N	脳 T/N プローブ	短いタグ	非 EC 計数	UG ID	UG 記載	局在
9	83	AAGGTTCTTC	1	89695	インスリンレセプター	表面
7	74	CCCTTTCACA	1	107125	PV1	表面
6	75	AGACTAGGGG	1	350065	プレキシン A2	表面
4	69	CATAAACGGG	1	69954	ラミニン、γ 3	細胞外
4	53	GGCCAACATT	1	36353	Homo sapiens mRNA 全長挿入物 cDNA クローン EU	

【 0 0 8 5 】 (表 9) 30

20

(公) 短いタグ (密線)	。 短いタグ 『新科学》、監察器長いタグ 薬の質の	J. GILDU	
GTACGTCCCA	GTACGTCCCACCCTGTC	183556	容質担体ファミリー 1 (中性アミノ酸トランスポーター)
GCAATTTAAC	GCAATTTAACCACATTT	83974	溶質担体ファミリー 21 (プロスタグランジントランスポーター)
AGGTGCGGGG	AGGTGCGGGGGCAGAC	165439	arsA (細菌) 亜ヒ酸トランスポーター、ATP 結合
TTTGGGGCTG	TTTGGGGCTGGCCTCAC	7476	ATPase、H+輸送、リソソーム (液胞プロト)
CACCCTGTAC	CACCCTGTACAGTTGCC	25450	溶質 担体ファミリー 29 (ヌクレホシドトランスポーター)
GGGTGGGCGT	GGGTGGCGTGCAGGGA	278378	カリオフェリンB 2b 、トランスポーチン

20

30

【 0 0 8 6 】 (表 1 0)

The second secon			ににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににににいにいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいいい	一句任
Hs.101382	2 腫瘍壊死因子 a 誘導タンパク質2 ACTCAGCCGGCTGA	ACTCAGCCCGGCTGATG	ACTCAGCCCG	細胞質
1	ングナル配列レセプター、8 (トランスロコン結合タンパク質			1
HS. 102135	0)	GCTCTCTATGCTGACG1	GCICICIAIG	膜
Hs.103180		AGAATGAAACTGCCGGG	AGAATGAAAC	膜
Hs.105850	KIAA0404 タンパク質	AAGTGGAATAAACTGCC	AAGTGGAATA	核
Hs.10784	第6 染色体オープンリーディングフレーム 37	TTTGAATCAGTGCTAGA	TTTGAATCAG	細胞質
Hs.110802	フォン・ウィルブランド困子	TTCTGCTCTTGTGCCCT	TTCTGCTCTT	細胞外
Hs.112844	母性的発現3	TGGGAAGTGGGCTCCTT	TGGGAAGTGG	ミトコンドリア
Hs.11607	仮想タンパク質 FLJ32205	TGGGCCCGTGTCTGGCC	тесессете	ミトコンドリア
Hs.118893	メラノーマ関連遺伝子	ACAACGTCCAGCTGGTG	ACAACGTCCA	細胞外
Hs.119120	E3 ユビキチンリガーゼ SMURF1	CCCCTGCCCTCTGCC	CCCCTGCCC	ミトコンドリア
Hs.121849	微小管結合タンパク質1軽鎖3β	GTCTATGCCTCCCAGGA	GTCTATGCCT	林
Hs.124915	仮想タンパク質 MGC2601	GGCTGGAGCCGCTTTGG	GGCTGGAGCC	細胞外
Hs.129780	腫瘍壊死因子レセプタースーパーファミリー、メンバー4	CATACCTCCTGCCCCGC	CATACCTCCT	膜
Hs.135084	シスタチン C (アミロイド血管障害および脳出血)	TGCCTGCACCAGGAGAC	TGCCTGCACC	細胞外
Hs. 136414	IDP-GlcNAc: 8Gal8-1 3-N-アナチルグルコサミニルトランスフェラーザ5 TTCCTTGTAATCAAAGA	* F TTCCTTGTAATCAAAGA	TTCCTTGTAA	細的外
Hs.137574	韓国因子 (トロンビン)レセプター様3	TGGCGGCAGAGGCAGAG	TGGCGGCAGA	整
	セマドメイン、膜貫通ドメイン (TM)、および細胞質ドメイン、			
Hs.148932	(セマホリン) 6B	ccaceteecteece	CCACGTGGCT	膜
Hs.149152	ロフィリン1	CTGGAGGCTGCCTCGGG	CTGGAGGCTG	蒸
Hs.149609	インテグリン、α5(フィブロネクチンレセプター、αポリペプチド)	ATGGCAACAGATCTGGA	ATGGCAACAG	膜
Hs.151761	KIAA0100 遺伝子産物	GGTCCCCTACCCTTCCC	GGTCCCCTAC	颒
Hs.155048	Lutheran 血液型 (Auberger b 抗原含有)	CCCGCCCCCCCTTCCC	900000000	攤
Hs.155223	スタニノカルチン2	CCCGAGGCAGAGTCGGG	CCCGAGGCAG	細胞外
Hs.155396	核因子(赤血球由来2)樣2	CTACGTGATGAAGATGG	CTACGTGATG	颏
Hs.155894	タンパク質チロシンホスファターゼ、非レセプター型 1	ATGGGTTTGCATTTTAG	ATGGGTTTGC	細胞質
Hs.155939	イノシトールポリリン酸-5-ホスファターゼ、145kDa	ATGGAAGTCTGCGTAAC	ATGGAAGTCT	校
Hs.156351	仮想 <i>タンパク</i> 質 FLJ23471	TGGACAGCAGGGACCTG	TGGACAGCAG	效
Hs.1600	シャペロニン含有 TCP1、サブユニット5(ε)	TCATAGAAACCTTGATT	TCATAGAAAC	細胞質
Hs.160958	CDC37 細胞分裂周期 37ホモログ (S. cerevisiae)	CAGCGCTGCATTGACTC	CAGCGCTGCA	細胞質
Hs.165983	ジンクフィンガータンパク質 335	CTGGGTGCCCCAGCCTG	ствевтвесс	核
Hs.169401		CGACCCCACGCCACCCC	CGACCCCACG	細胞外
Hs.172813	Rho グアニンヌクレオチド交換因子 (GEF) 7	CGCTGGGCGTCTGGGAC	cecreeecer	核
Hs.1735	インヒビン、β B (アクチビン AB βポリペプチド)	ATTAGTCAGAAACTGCC	ATTAGTCAGA	細胞外
Hs.180324	インスリン様増殖因子結合タンパク質 5	GATAGCACAGTTGTCAG	GATAGCACAG	細胞外

The state of the s				
	スプライシング因子プロリン/グルタミンリッチ(ポリピリミジントラクト			
Hs.180610	結合タンパク質関連)	CGTACTGAGCGCTTTGG	CGTACTGAGC	核
Hs.18069	レグマイン	GGGGCTTCTGTAGCCCC	GGGGCTTCTG	細胞外
Hs.180842	リボソームタンパク質 L13	CCCGTCCGGAACGTCTA	CCCGTCCGGA	核
Hs.180920	リボソームタンパク質 S9	CCAGTGGCCCGGAGCTG	CCAGTGGCCC	ミトコンドリア
Hs. 182248	シークエストソーム1	ACTGTACTCCAGCCTAG	ACTGTACTCC	細胞質
Hs.1827	神経増殖因子レセプター(TNFRスーパーファミリー、メンバー16)	AGCTCCAGACCCCCAGC	AGCTCCAGAC	膜
Hs.184245	SMART/HDAC1 関連リプレッサータンパク質	GACTCGCAGACACCGGG	GACTCGCAGA	核
Hs.184669	ジンクフィンガータンパク質 144 (Mel-18)	GGCCTCCAGCCACCCAC	GGCCTCCAGC	
Hs.19347	ミトコンドリアリボソームタンパク質 L45	GACCAGCCTTCAGATGG	GACCAGCCTT	細胞質
Hs.194654	脳特異的血管形成インヒビター1	GCCCCCAGGGGCAGGAC	GCCCCAGGG	膜
Hs. 19555	前立腺腫瘍過剰発現遺伝子1	GAGGATGGTGTCCTGAG	GAGGATGGTG	細胞質
Hs.195851	アクチン、a2、平滑筋、大動脈	AAGATCAAGATCATTGC	AAGATCAAGA	細胞質
Hs.201671	SRY (性決定領域 Y) ボックス13	AGCACAGGGTCGGGGG	AGCACAGGGT	膜
Hs.20225	タフテリン相互作用タンパク質11	GCCAAGTGAACTGTGGC	GCCAAGTGAA	細胞質
Hs.202833	ヘムオキンゲナーゼ(デサイクリング)1	CGTGGGTGGGGAGGGAG	сетеветеве	膜
Hs.20976	Homo sapiens cDNA FLJ34888 fis. /> = -> NT2NE2017332	CTCCCCTATGGACTGGC	CTCCCCTATG	
Hs.211600	腫瘍壊死因子、α 誘導タンパク質3	AGTATGAGGAAATCTCT	AGTATGAGGA	
Hs.212680	腫瘍壊死因子レセプタースーパーファミリー、メンバー18	GCCCCTTCCTCCTTG	GCCCCTTCC	膜
Hs.21595	DNAセグメント	GGGATTTCTGTGTCTGC	GGGATTTCTG	核
Hs.217493	アネキシン A2	CTTCCAGCTAACAGGTC	CTTCCAGCTA	核
Hs.2250	白血病阻害因子(コリン作動性分化因子)	GCCTTGGGTGACAAATT	GCCTTGGGTG	細胞外
Hs.23131	キネシンファミリーメンバー C3	GCCTCCCGCCACGGGGC	GCCTCCCGCC	
Hs.2340	ジャンクションプラコグロビン	стегееееестееее втегеееее	GTGTGGGGGG	核
	セリン(またはシステイン)プロテイナーゼインヒビター、クレードA(α-1		-	
Hs.234726	アンチプロテイナーゼ、アンチトリプシン)、メンバー3	GACTCTTCAGTCTGGAG	GACTCTTCAG	細胞外
	■ C型(カルシウム依存性、炭水化物認識ドメイン)レクチン、			
Hs.236516	スーパーファミリーメンバー9	GCCACACCCACCGCCCC	GCCACACCCA	膜
Hs.240443	マルチプルエンドクリン新生物形成「	CCAGGGCAACAGAATGA	CCAGGGCCAAC	松
Hs.25450	溶質担体ファミリー 29 (ヌクレオシドトランスポーター)、メンバー1	CACCCTGTACAGTTGCC	CACCCTGTAC	膜
Hs.25590	スタニオカルシン1	GACGAATATGAATGTCA	GACGAATATG	細胞外
Hs.25590	スタニオカルシン1	CAAACTGGTCTAGGTCA	CAAACTGGTC	細胞外
Hs.25590	スタニオカルシン1	GTAATGACAGATGCAAG	GTAATGACAG	細胞外
Hs.268571	アポリポタンペク質 6-1	TegccccaeeTeccacc	TGGCCCCAGG	細胞外
Hs.272927	Sec23 ホモログ A (S. cerevislae)	AACACAATCATATGATG	AACACAATCA	細胞質
Hs.274184	IGHM エンハンサー3に結合する転写因子	GAGGGTATACTGAGGGG	GAGGGTATAC	챛
Hs.274453	マウス胚性上皮遺伝子への可能性のあるオルソログ	GGAGCCAGCTGACCTGC	GGAGCCAGCT	膜

20

※ ロハーバニエ	まっているのでもなっています。これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、これでは、	多数長いタグ シスストをエンコンジン	エンコン 標準タグニア	局在
Hs,27836	タンパク質 1を含む III 型マウスフィブロネクチン反復の可能性のある オルソログ	GAGCCTCAGGTGCTCCC	GAGCCTCAGG	藁
	CD59 抗原 p18-20 (モノクローナル抗体 16.3A5、EJ16、EJ30、EL32、			
Hs.278573	および G344 によって同定された抗原)	TACTTCACATACAGTGC	TACTTCACAT	細胞外
Hs.286035	ミオシン XVB、偽遺伝子	CGGTGGGACCACCCTGC	CGGTGGGACC	核
Hs.286035	ミオシン XVB、偽遺伝子	GGAGAACAGCTGCTGA	GGAGAAACAG	
Hs.288203	Homo sapiens, ∌ ¤ — > IMAGE:4845226, mRNA	GCTCAGGTCTGCCGGGG	GCTCAGGTCT	
Hs.288991	TNFAIP3 相互作用タンパク質 2	TCTGCACTGAGAAACTG	TCTGCACTGA	챛
Hs.296406	KIAA0685 遺伝子産物	TCCACGCCTTCCTGGC	TCCACGCCCT	
Hs.29716	仮想タンパク質 FLJ10980	TTGCAATAGCAAAACCC	TTGCAATAGC	校
Hs.297753	ビメンチン	TCCAAATCGATGTGGAT	TCCAAATCGA	ミトコンドリア
Hs.29797	リボソームタンパク質 L10	AGGGCTTCCAATGTGCT	AGGCTTCCA	ミトコンドリア
Hc 288257	EST、仮想タンパク質 FLJ20489 に少し類似する [Homo		0 % O O O O W W	
113:533501	Sapiero (n.sapiero)	AACC GGGAGG GGAGG	AACC GGGAG	
Hs.301242	マウス筋細胞誘導/分化オリジネーターの可能性のあるオルソログ	GGCCAACATTTGGTCCA	GGCCAACATT	細胞質
Hs.301685	KIAA0620 タンパク質	GGGGCTGGAGGGGGGCA	-	膜
Hs.302741	Homo sapiens mRNA 全長挿入物 cDNAクローン EUROIMAGE 50374	GGATGCGCAGGGGAGGC	GGATGCGCAG	
	EST、T21371 仮想タンパク質 F25H8.3 - Caenorhabditis elegans			
Hs.318751	に少し類似する [C.elegans]	GAAGACACTTGGTTTGA	GAAGACACTT	
Hs.321231	UDP-Gal:®GlcNAc81.4-ガラクトシルトランスフェラーザ ボリベプチド3 GAGAGAGAGAGTGATCTG	GAGAGAAGAGTGATCTG	GAGAGAAGAG	細胞外
Hs.326445	V-akt マウス胸腺腫ウイルスオンコジーンホモログ2	GCAGGGTGGGGAGGGGT	GCAGGGTGGG	細胞質
Hs.334604	KIAA1870 タンパク質	TCAGTGTATTAAAACCC	TCAGTGTATT	細胞外
Hs.339283	小胞体結合タンパク質 140 kDa	ATACTATAATTGTGAGA	ATACTATAAT	
Hs.34516		GCTGGTTCCTGAGTGGC	GCTGGTTCCT	細胞質
He 348000	EST、仮想タンパク質 FLJ20489 に少し類似する [Homo eariers] [H conjone]			
Hs.350065	odpoint It is append 仮想タンパク質 FL J30634	AGACTAGGGGCCGGAGC	AGACTAGGGG	科
Hs.352535	KIAA0943 タンパク質	GGGACAGCTGTCTGTGG	GGGACAGCTG	細胞質
	EST、仮想タンパク質 FLJ20489 に少し類似する [Homo			
Hs.352949	es] [H.sap	AACCCAGGAGGCGGAGC	AACCCAGGAG	
Hs.353002	EST	CAGCCTGAGGCTCTTGG	CAGCCTGAGG	
Hs.353193	LOC124402	CCTCCCCTGCACCTGGG	сстсссствс	챛
Hs.363027	Homo sapiens cDNA FLJ39848 fis、クローン SPLEN2014669	GCTTCAGTGGGGGAGAG	GCTTCAGTGG	
Hs.367653	仮想タンパク質 FU22329	TGTTTGGGGGCTTTTAG	теттеееее	細胞外
Hs.373548	Homo sapiens cDNA; FLJ22720 fls. ⊅ □> HSI14320	TTTTAAATTAGGTTTTG	TTTTAAATTA	
Hs.374415	EST	ATCTCAAAGATACACAG	ATCTCAAAGA	

20

コニジーンID・デー機能	を機能 一致ない。	繁長いタグ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	、標準タグ・・・・・・	局在
Hs.39619	タンパク質 LOC57333	TTTGTGGGCAGTCAGGC	TTTGTGGGCA	細胞外
Hs.39871	ミオシン [D	ATTGTAGACAATGAGGG	ATTGTAGACA	核
Hs.400429	EST	GCAAAACCCTGCTCTCC	GCAAAACCCT	
Ur 401075	EST、T17346 仮想タンパク質 DKFZp586O1624.1・Eト (断日)アル 類的でまて [Janajan]	000000000000000000000000000000000000000		
2010101	(A)	GICICAGI GCI GAGGCG	2010421219	
Hs.405289	EO!、仮じタンハク質 FLJZU3/8に少し類似する [HOMO] Saniens [H saniens]	AGCOACTETCACOA	AGCACTGTG	
Hs.406068	コビキチン結合酵素 E2M(UBC12ホモログ、酵母)	TGATTAAGGTCGGCGCT	TGATTAAGGT	核
Hs.406507	新芽ホモログ 4 (Drosophila)	TTACAAACAGAAAAGCT	TTACAAACAG	細胞外
Hs.41716	内皮細胞特異的分子1	TTTATTATTGTTCAATA	TTTATTATTG	細胞外
Hs.45008	仮想タンパク質 DKFZp547N157	CGGGCCTCAGGTGGCAG	CGGGCCTCAG	灰
Hs.4980	LIM ドメイン結合 2	TAAAGGCACAGTGGCTC	TAAAGGCACA	
Hs.5307	シナプトポジン	ATATTAGGAAGTCGGGG	ATATTAGGAA	核
Hs.56205		TGATTAAAACAAGTTGC	TGATTAAAAC	膜
Hs.57958	EGF-TM7-ラトロフィリン関連タンパク質	TTGTGCACGCATCAGTG	TTGTGCACGC	膜
Hs.61490	シュワノミン相互作用タンパク質1	CCTGCCTCGTAGTGAAG	CCTGCCTCGT	核
Hs.61638	ミオシン X	CAAAACTGTTTGTTGGC	CAAAACTGTT	核
Hs.62192	凝固因子 (トロンボプラスチン、組織因子)	TAGGAAAGTAAAATGGA	TAGGAAAGTA	膜
Hs.65238	.11	CTCCATCGGCTGTGAGG	CTCCATCGGC	核
Hs.6657	ヘルマンスキー-パドラック症候群4	CAAGCATCCCCGTTCCA	CAAGCATCCC	核
Hs.6831	ゴルジ複合体関連タンパク質1、60kDa	GAGTTAGGCACTTCCTG	GAGTTAGGCA	
Hs.69954	- 1	CATAAACGGGCACACCC	CATAAACGGG	細胞外
Hs.7187	仮想タンパク質 FLJ10707	TTGCCTGGGATGCTGGT	TTGCCTGGGA	核
00000	マクロファージ移動阻害因子(グリコシル化阻害因子)			
HS. /3/98		AACGCGGCCAATGTGGG	AACGCGGCCA	細胞質
Hs./3818	ュビキノール-シトクロムC 還元酵素ヒンジタンパク質	GGTTTGGCTTAGGCTGG	GGTTTGGCTT	数
Hs.74471		GATTTTGTGGTGTGGG	GATTTTGTG	膜
Hs.74566		GECTECCCTGGGCAGCC	 GGCTGCCСТG	細胞質
Hs.74602		ATGGCAACAGAAACCAA	ATGGCAACAG	膜
	プロコラーゲン-リジン、2-オキソグルタル酸 5-ジオキシゲナーゼ			
Hs.75093	(リジンヒドロキシラーゼ、 V 型エーラース-ダンロー症候群)	AGAGCAAACCGTAGTCC	AGAGCAAACC	細胞外
Hs.75445	SPARC様1(マスト9、ヘビン)	TGCACTTCAAGAAATG	TGCACTTCAA	細胞外
Hs.75736		CCCTACCCTGTTACCTT	CCCTACCCTG	細胞外
0	セリン(またはシステイン)プロテイナーゼインヒビター、クレードA(a・1			
HS. /5353		GGAAAAIGIIGGAAIG	GGAAAAAIGI	細胞外
Hs.7718	仮想タンパク質 FLJ22678	GTTTTTGCTTCAGCGGC	GTTTTGCTT	細胞外
Hs.77313	サイクリン依存性キナーゼ(CDC2様)10	GAGGACCCAACAGGAGG	GAGGACCCAA	細胞質
Hs.77326	漫	ACTGAGGAAAGGAGCTC	ACTGAGGAAA	細胞外
Hs.77573	ウリジンホスホリラーゼ	Tecaececteceecct	TGCAGCGCCT	核

20

ュニシーン。D、シー・機能		よいタグ デージャー	: 標準タク:	: 同任
Hs.77864	KIAA0638 タンパク質	CTGGGGGGAAGGGACTG CTGGGGGGAA	CTGGGGGGAA	核
Hs.77886	FEV AC	GTGCCTGAGAGGCAGGC GTGCCTGAGA	GTGCCTGAGA	極
Hs.77886	ラミン A/C	TCACAGGGTCCCCGGGG TCACAGGGTC	TCACAGGGTC	核
Hs.77886	ラミン A/C	GGAGGGGCTTGAAGCC GGAGGGGGCT	GGAGGGGCT	核
Hs.78056	カテプシンし	GGAGGAATTCATCTTCA	GGAGGAATTC	細胞外
Hs.78531	RIKEN cDNA 5730528L13遺伝子に類似	GAAAGTGGCTGTCCTGG	GAAAGTGGCT	核
	プロサポシン(異型ゴーシェ病および異型異染性白質萎縮症)			
Hs.78575		TCCCTGGCTGTTGAGGC TCCCTGGCTG	TCCCTGGCTG	細胞外
Hs.82575	核内低分子リボヌクレオタンパク質ポリペプチド B"	AAGATGAGGGGCAGGC AAGATGAGGG	AAGATGAGGG	核
Hs.82749	膜貫通4スーパーファミリーメンバー2	CCAACAAGAATGCATTG	CCAACAAGAA	膜
	TAF11 RNA ポリメラーゼ II、TATA ボックス結合タンパク質(TBP)			
Hs.83126	関連因子、28kDa	AAGGATGCGGTGATGGC AAGGATGCGG	AAGGATGCGG	效
Hs.83169	マトリックスメタロプロテイナーゼ1(間質性コラゲナーゼ)	TGCAGTCACTGGTGTCA	TGCAGTCACT	細胞外
Hs.83384	S100 カルシウム結合タンパク質、β (神経性)	GCCGTGTAGACCCTAAC	GCCGTGTAGA	細胞質
Hs.83484	SRY (性決定領域Y)-ボックス4	CAGGCTTTTTGGCTTCC	CAGGCTTTTT	核
Hs.83484	SRY (性決定領域Y)-ポックス4	TCCCTGGGCAGCTTCAG	TCCCTGGGCA	獒
Hs.83727	切断およびポリアデニル化特異的因子1、160kDa	GAGCGCAGCGAGCTAGC GAGCGCAGCG	GAGCGCAGCG	極
Hs.84063	Homo sapiens cDNA: FLJ23507 fis. ⊅ ¤→ン LNG03128	CAGGTGGTTCTGCCATC	CAGGTGGTTC	
Hs.84753	仮想 <i>タンパク</i> 質 FLJ12442	GCCCACATCCGCTGAGG	GCCCACATCC	細胞質
Hs.89695	インスリンレセプター	AAGGTTCTTCTCAAGGG	AAGGTTCTTC	膜

10

30

[0 0 8 7]

(表11)トランスポーターにおいて抑制される神経膠腫

20

40

ニュニ 短いタグボッジ	学のを実施、長いタケッパを企業を	UG ID	新 WGIB W W W W W W W W W W W W W W W W W W W
GGCTAATTAT**	GGCTAATTATCATCAAT	34114	34114 ATPase, Na+/K+輸送、α 2(+) ポリペプチド
CAAAAATAAA	CAAAAATAAAAGCCGA	30246	30246 溶質担体ファミリー19(チアミントランスポーター), m
			トランスポート
**神経膠腫抑制リストにおいて	おいてもまた示される		

30

[0 0 8 8]

(表12)脳および結腸の核タンパク質

テーロニジーン・ID 議会 25 また	ことできる 機能を必然を必ずる	OMIMID	これの経済機能に必然がある。 では、「大きないのでは、「大きないのの」でもなり、「大きないない。「大きないない」のことには、「大きない」という。「大きない」のできます。 では、「大きない」のできます。「大きない」のできます。「大きない」では、「大きない」のできます。「大きない」できます。「大きない」のできます。「「たっちない」」のできます。「「たっちない」」のできます。「「たっちない」」のできます。「しまない」のできまない。」できまます。「「たっちない」」のできます。「しまない」のできまない。」では、「ちない」のできまない。」では、「ちない」のできない」では、「ない」のできまない。」では、「ちない」のできない。」では、「ちない」のできない。」では、「ちないない。」では、「ちない、「ちない、「ちない、「ちない、「ちない」では、「ちない、「ちない、「ちない」では、「ちない」では、「ちない、「ちないっない。」では、「ちない、「ちない、「ちない。」では、「ちない、「ちない、「ちない。」では、「ちない、「ちない、「ちない、「ちない、「ちない、「ちない、「ちない、「ちない
Hs.149098	スムーズリン	602127	NP_599031
Hs.197298	NS1-結合タンパク質		AAG43485
Hs.337986	仮想タンパク質 MGC4677		NP_443103
			والمراجعة والمرا

20

30

[0089]

(表13)脳/結腸の細胞質タンパク質

等で機能は関係に対象をModified できる。これをファク質・		176610 NP_005013
OMIMID ComiMID Com	TEM 15、COL3A1、Homo sapiens クローン FLC1492 PRO3121 mRNA、完全 cds	プロフィリン1
で、コージーン (の変数	Hs.327412	Hs.75721

20

30

[0090]

(表14)脳/結腸の細胞外タンパク質

第201/1/01には、	Participation Forming Participation Portion Participation Partici	OMIMID	いるのでは、これでは、これをは、アンパク質
	トランスフォーミンが応信用子 8.1		
Hs.1103	(カムラチ・エンゲルマン病)	190180	NP 000651
Hs.111779	分泌タンパク質、酸性、システインリッチ (オステオネクチン)	182120	NP_003109
Hs.119129	コラーゲン、IV型、α1	120130	NP_001836
Hs.119571	コラーゲン、III型、a.1 (IV型エーラース-ダンロー症候群、 常染色体優性)	120180	NP_000081
Hs.151738	マトリックスメタロプロテイナーゼ9 (ゼラチナーゼ B、92kDa ゼラチナー ゼ 、92kDa IV型コラゲナーゼ)	120361	NP_004985
Hs.159263	コラーゲン、VI型、α 2	120240	NP_001840
Hs.172928	コラーゲン、 型、α1	120150	620000 dN
Hs.179573	TEM 40、COL1A2 alt ポリA; 組織再構築に関与	120160	0800080

製造機能、製造が含ます。 ONIMID に対するを含ませた。 タンパク質 こ	ゲン、IV型、α 2 120090 NP_001837	4 600133	301870 NP_001702
	コラーゲン、IV型	ラミニン、α 4	ビグリカン
※はコンーンーの製造	Hs.75617	Hs.78672	Hs.821

20

30

[0091]

(表15)脳/結腸の膜タンパク質

深をロンージニロシが、	and the second of the second	OMIMID	シャンパク質
Hs.125359	TEM 13、Thy-1 細胞表面抗原	188230	NP_006279
Hs.185973	変性精母細胞ホモログ、 脂質デサチュラーゼ (Drosophila)		NP_003667
Hs.195727	TEM 1、エンドシアリン	606064	NP_065137
Hs.23016	G タンパク質共役レセプター		
Hs.2399	マトリックスメタロプロテイナーゼ 14 (<u>帳</u> 挿入)	600754	NP_004986
Hs.285814	新芽ホモログ4 (Drosophilia)		AAK00653
Hs.82002	8型エンドセリンレセプター	131244	NP 000106

20

30

[0092]

(表16)脳および結腸のタンパク質

	機能	ОМІМО	シャン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン
Hs.1103	トランスフォーミング成長因子、β 1 (カムラチ・エン ゲルマン病)	190180	NP_000651
Hs.111779	分泌タンパク質、酸性、システインリッチ (オステオネクチン)	182120	NP_003109
Hs.119129	コラーゲン、IV型、α1	120130	NP_001836
Hs.119571	コラーゲン、 型、α1 (V型エーラース-ダンロー 症候群、常染色体優性)	120180	NP_000081
Hs.125359	TEM 13、Thy-1 細胞表面抗原	188230	NP_006279
Hs.149098	スムーズリン	602127	NP_599031
Hs.151738	マトリックスメタロプロテイナーゼ ${f 9}$ (ゼラチナーゼ ${f B}$ 、 ${f 92kDa}$ ゼラチナーゼ ${f .2}$	120361	NP_004985
Hs.159263	コラーゲン、VI 型、α 2	120240	NP_001840

20

(01/\(\tau\)	が、一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一般の一	OMIMID	ジュ・・・・デュー タンパク質・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
Hs.172928	コラーゲン、1型、α.1	120150	NP_000079
Hs.179573	TEM 40、COL1A2 alt ポリA; 組織再構築に関与	120160	NP_000080
Hs.185973	変性精母細胞ホモログ、脂質デサチュラーゼ (Drosophila)		NP_003667
Hs.195727	TEM 1、エンドシアリン	606064	NP_065137
Hs.197298	NS1-結合タンパク質		AAG43485
Hs.23016	Gタンパク質共役レセプター		
Hs.2399	マトリックスメタロプロテイナーゼ 14 (膜挿入)	600754	NP_004986
Hs.285814	新芽ホモログ 4 (Drosophila)		AAK00653
Hs.327412	TEM15、COL311、Homo sapiens クローン FLC1492 PRO3121 mRNA、完全 cds		
Hs.337986	仮想 <i>タンパク質</i> MGC4677		NP_443103
Hs.351928	Homo sapiens mRNA 全長挿入物 cDNA クローン EUROIMAGE 1977059		

20

(A)ハーバニエ	(s)	OMIMID	かざがく たっ たっ ケンパク質
Hs.356096	EST、 仮想タンパク質 FLJ10350 に高度に類似する [Homo sapiens] [H.sapiens]		
Hs.75617	コラーゲン、IV型、α 2	120090	NP_001837
Hs.75721	プロフィリン1	176610	NP_005013
Hs.78672	ラニン、a 4	600133	NP_002281
Hs.82002	B型エンドセリンレセプター	131244	NP_000106
Hs 821	アグリカン	301870	NP 001702

20

30

[0093]

(表17)脳におけるさらなる腫瘍内皮マーカー

・・・ 会はロジーン Danger	このサログーン「Dage なるないないないないない、機能ないはないにはないになって	
Hs.326445	V-akt マウス胸腺腫ウイルスオンコジーンホモログ 2	プロテインキナーゼ
Hs. 77313	サイクリン依存性キナーゼ (cdc2-様) 10	プロテインキナーゼ
Hs.301242	オルソログマウス筋細胞誘導/分化オリジネーター	非プロテインキナーゼ
Hs.194654	脳特異的血管形成インヒビター1	膜 GPCR
Hs.57958	EGF-RM7 ラトロフィリン関連タンパク質	順 GPCR
Hs.148932	セマドメイン	短い細胞質テールを有するレセプター

20

できる。「ロスーペート」という	(1) 18 数 (1	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Hs.149609	インテグリン、α 5	短い細胞質テールを有するレセプター
Hs.27836	マウスフィブロネクチン 型の可能性のある オルソログ	短い細胞質テールを有するレセプター
Hs.155048	Lutheran 血液型 (Auberger b 抗原含有)	短い細胞質テールを有するレセプター
Hs.102135	SSR4_TRAPD	短い細胞質テールを有するレセプター
Hs.1827	神経増殖因子レセプター (TNFR スーパーファミリー、 メンバー 16)	膜レセプター
Hs.41716	インスリン様増殖因子結合タンパク質	細胞外増殖因子およびサイトカイン
Hs.2250	白血病阻害因子	細胞外増殖因子およびサイトカイン
Hs.155894	タンパク質チロシンホスファターゼ、 型非レセプター 細胞選択性ホスファターゼ	細胞選択性ホスファターゼ

20

30

[0094]

(表 1 8)細胞質GEM

4 4-5-10	Wind Community (A) OMIMID	OMIMID	がある。
Hs,111611	リボソームタンパク質 [27	607526	979000_QN
Hs.160958	CDC37 細胞分裂周期 37 ホモログ (S. cerevisiae)	605065	968900 dN
Hs.327412	TEM15、COLI3A1、Homo sapiens クローンFLC1492 PRO3121 mRNA、完全 cds		
Hs.34516	セラミドキナーゼ		NP 073603
Hs.352535	KIAA0943 タンパク質		BAA76787
Hs.61661	F-ボックスのみのタンパク質 32	606604	NP 478136
Hs.73798	マクロファージ移動阻害因子 (グリコシル化阻害因子)	153620	NP_002406
Hs.75721	プロフィリン1	176610	NP_005013
Hs.83384	S100 カルシウム結合タンパク質、 3 (神経性)	176990	NP 006263

20

30

【 0 0 9 5 】 (表 1 9)核GEM

ユニジーンID	機能	OMIMID	タンパク質
Hs 105850	KIAA0404 タンパク質		BAA23700
Hs 110443	仮想タンパク質 FLJ22215		NP_073745
Hs 121849	微小管結合タンパク質1軽鎖 3β	·	NP_073729
Hs.129673	真核生物翻訳開始因子 4.A、アイソフォーム 1	602641	NP_001407
IHs 149098	スムーズリン	602127	NP_599031
Hs.155396	核因子(赤血球由来2)様2	600492	NP_006155
Hs.172813	Rho グアニンヌクレオチド交換因子 (GEF) 7	605477	NP_663788
Hs.197298	NS1-結合タンパク質		AAG43485
Hs.211600	腫瘍壊死因子、α-誘導タンパク質 3	191163	NP_006281
Hs.217493	アネキシン A2	151740]
Hs.2340	ジャンクションプラコグロビン	173325	NP_002221
Hs.274184	IGHM エンハンサー3に結合する転写因子	314310	NP_006512
Hs.286035	ミオシン XVB 、偽遺伝子		
Hs.332173	スピリット2のトランスデューシン様エンハンサー (E(sp1) ホモログ、Drosophila)	601041	NP_003251
Hs.337986	仮想 タンパク質 MGC4677		NP_443103
Hs.339283	小胞体結合タンパク質 140 kDa		
Hs.350065	仮想 タンパク質 FLJ30634		NP_694559
Hs.65238	リングフィンガータンパク質 40		NP_055586
Hs.6657	ヘルマンスキー・パドラック症候群4	606682	BAB33337
Hs.75061	MARCKS 様タンパク質	602940	NP_075385
Hs.77573	ウリジンホスホリラーゼ	191730	NP_003355
Hs.77886	ラミン A/C	150330	NP_005563

[0096]

(表20)膜GEM

10

20

ユニジーンID	機能	OMIMID	タンパク質
Hs 107125	原形質膜小胞結合 タンパク質	i construction	NP_11260
Hs 125359	TEM13、Thy-1 細胞表面抗原	188230	NP_00627
715 125055	A CONTRACTOR OF THE SECOND CONTRACTOR OF THE S	100200	
Hs.137574	凝固因子 (トロンビン) レセプター様 3	602779	NP_00394
	ジスフェリン、肢帯筋ジストロ		NP_00348
Hs. 143897	フィー 2B (常染色体劣性)	603009	5
	セマドメイン、膜貫通ドメイン		
Hs.148932	(TM)、および細胞質ドメイン、 (セマホリン) 6B		NP_11548
170.710002	インテグリン、α 5 (フィブロネクチンレセプター、		NP_00219
Hs.149609	α ポリペプチド)	135620	6
	ラット液胞膜タンパク質すの		NP_11220
Hs.166254	可能性のあるオルソログ		<u> </u>
	神経増殖因子レセプター (TNFR スーパーファミリー、		NP_00249
Hs.1827	メンバー 16)	162010	8
Parket Programme Andreas	変性精母細胞ホモログ、 脂質 デサチュラーゼ	ed yelle direction	NP_00366
Hs.185973	(Drosophila)		7 NP_06513
Hs.195727	TEM1、エンドシアリン	606064	7 NP 00212
Hs.202833	(デサイクリング) 1	141250	4
Hs.23016	Gタンパク質共役レセプター		
	C型(カルシウム依存性、 炭水化物認識ドメイン)		}
Hs.236516	レクチン、スーパーファミリー メンバー 9		NP_05517 3
	マトリックスメタロプロテイナーゼ		NP_00498
Hs.2399	14 (膜挿入)	600754	6
Hs.25450	溶質担体ファミリー 29 (ヌクレオシドトランスポーター)、 メンバー 1	602193	NP_00494 6
	マウス胚性上皮遺伝子1の可能性		
Hs.274453	マリス配性工及遺伝子 【の可能性 のあるオルソログ		NP_06008

ユニジーンID	機能	OMIMID	タンパク質
Hs 277477	、主要組織適合複合体、クラスト、〇	142840	NP_00210 8
	The second secon		
	・マウスフィブロネクチン川型		
Hs 27836	反復含有タンパク質 ↑の可能性の あるオルソログ		NP_07373
F15 2 7 0 3 0	新芽 (Drosophila)		}
Hs.285814	ホモログ 4		AAK00653
Hs.301685	KIAA0620 タンパク質		BAA31595
	 - 凝固因子 (トロンボプラスチン、		NP 00198
Hs.62192	組織因子)	134390	4
	アクアポリン 1 (チャンネル形成		AAH2248
Hs.74602	内存性タンパク質、28kOa)	110450	6
Hs.77961	主要組織適合複合体、クラス【、B	142830	NP_00550 5
113.77301	: 工女性戦闘日阪日伴、ノノヘリ、D	142000	ļ
	リソソーム結合マルチスパニング		NP_00675
Hs.79356	膜タンパク質-5	601476	3
			NP_00010
Hs.82002	B型エンドセリンレセプター	131244	6
Hs.89695	インスリンレセプター	147670	NP_00019 9
113.03033	1	147070	
	補体成分 1、q 小成分、		NP_03620
Hs.97199	レセプター 1	120577	4

[0 0 9 7]

(表 2 1)細胞外GEM

10

		Annual management	- Branches and a second second
ユニジーンID	機能	ОМІМІО	タンパク質
•	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	!	
Uc 1102	トランスフォーミング成長因子、β1	100100	ND CODE
Hs. 1103	(カムラチ・エンゲルマン病)	190180	NP_000651
Hs.110802	・フォン・ウィルブランド因子	193400	NP_000543
11- 444770	分泌タンパク質、酸性、		
Hs.111779	:システインリッチ(オステオネクチン)	182120	NP_003109
Hs.119129	<u> </u>	120130	NP_001836
	- 10. Maria	1	
	コラーゲン、] 型、α 1		
11-440574	(17型エーラース-ダンロー症候群、	100100	
Hs.119571	常染色体優性)	120180	NP_000081
	The state of the s	1	
)	シスタチン C(アミロイド血管障害		}
Hs. 135084	および脳出血)	604312	NP_000090
		Í	
	UDP-GlcNAc:β Gal β-1,3-N-		
	アセチルグルコサミニルトランスフェ		
Hs.136414	<u> </u>		NP_114436
		1	į
	マトリックスメタロプロテイナーゼ9	1	
	(ゼラチナーゼB、92kDaゼラチナーゼ、	1	
Hs.151738	92kDa IV 型コラゲナーゼ)	120361	NP_004985
Hs.159263	コラーゲン、VI型、α 2	120240	NP_001840
Hs.169401	アポリポタンパク質 Е	107741	NP_000032
Hs.172928	コラーゲン、 】 型、α 1	120150	NP_000079
	T T T T T T T T T T		
Hs.1735	ポリペプチド)	147390	NP_002184
	TEM40、COL1A2 alt ポリA;		
Hs.179573	組織再構築に関与	120160	NP_000080
116 100004	ノンマリン発展時間フケヘカン・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		
Hs.180324	インスリン様増殖因子結合タンパク質 5	146734	110 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00 00
Hs.18069	レグマイン	602620	NP_005597
He 214572	ヘパラン硫酸プロテオグリカン 2		
Hs.211573	(パーレカン)	142461	NP_005520
Hs.25590	スタニオカルシン1	601185	NP_003146
Hs.268571	アポリポタンパク質 C-I	107710	
	UDP-Gal: β GlcNAc β 1,4-		
He 201021	ガラクトシルトランスフェラーゼ、 +*!! ペープチ に 2	COACT	ND 000000
Hs.321231 Hs.365706	ポリペプチド 3 マトリックス Gla タンパク質	604014	NP_003770
TS.303700	マドリック A GId ダンハク質	154870	NP_000891
Ha 267652	信相 タンパカ族 こ 120200	1	į
Hs.367653	仮想タンパク質 FLJ22329	50.15	
Hs.69954	ラミニン、γ 3	604349	NP_006050
11- 70047	4T401000	1005	1
Hs.73817	ケモカイン (C-C モチーフ) リガンド 3	182283	NP_002974
11-70444	-0		-
Hs.75111	プロテアーゼ、セリン、11 (IGF結合)	602194	NP_002766
Hs.75445	SPARC様1(マスト9、ヘビン)	606041	NP_004675
Hs.75617	コラーゲン、IV型、α 2	120090	NP_001837
Hs.75736	アポリポタンパク質 D	107740	NP_001638

ユニジーンID	機能	OMIMID	タンパク質	
Hs.7718	仮想 タンパク質 FLJ22678		NP_078812	
Hs.77326	インスリン様増殖因子結合タンパク質 3	146732	NP_000589	
The state of the s				
Hs.78575	プロサポシン(異型ゴーシェ病および 異型異染性白質萎縮症)	176801	NP_002769	
Hs.78672	ラミニン、α 4	600133	NP_002281	
	セリン(またはシステイン) プロテイナーゼインヒビター、グレード モ			
	(ネキシン、プラスミノーゲン活性化因子			
Hs.82085	インヒビター 1型)、メンバー 1	173360	NP_000593	
Hs.821	ビグリカン	301870	NP_001702	
	マトリックスメタロプロテイナーゼ			
Hs.83169	(間質性コラゲナーゼ)	120353	NP_002412	
Hs.90107	接着調節分子 🕽		NP_008933	

[0098]

(表22)脳腫瘍マーカー(未分類)

ユニジーンID	機能	OMIMID	タンパク質	
Hs 105850	 KIAA0404タンパク質		BAA23700	
	ハバハリサンマハン貝		1 20023700	
Hs 107125	原形質膜小胞 結合タンパク質	1	NP_112600	
	The second section and second	1		
	トランスフォーミング成長因子、β1			
Hs.1103	(カムラチ・エンゲルマン病)	190180	NP_000651	
Hs.110443	 仮想タンパク質 FLJ22215		NP_073745	
Hs.110802	フォン・ウィルブランド 因子	193400	NP_000543	
Hs.111611	リボソームタンパク質 L27	607526	NP_000979	
	分泌タンパク質、酸性、システインリッチ			
Hs.111779	(オステオネクチン)	182120	NP_003109	
Hs.11607	仮想タンパク質 FLJ32205		NP 689774	
Hs.119129	コラーゲン、 IV 型、α 1	120130	NP_001836	
Principle of the second	a fijalah jada haga di Piri Mahijan kepingi king palah mengenggapan penggapangan yang menungkhannyi P -			
	コラーゲン、 川型、α1			
Un 110571	() 型エーラース-ダンロー症候群、	120100	ND 000004	
Hs.119571	常染色体優性)	120180	NP_000081	
Hs.121849	微小管結合タンパク質 1 軽鎖 3 β		NP_073729	
	* (**********************************			
Hs. 125359	TEM13、Thy-1 細胞表面抗原	188230	NP_006279	
	EST、CA28_ HUMAN コラーゲン		منعة و تربيه	
	α 2(VIII) 鎖(内皮コラーゲン)に少し類似			
Hs.127824	[H.sapiens]			
	真核生物翻訳開始因子 4A 、			
Hs.129673	具核生物翻訳開始囚士 4人 、 アイソフォーム 1	602641	NP 001407	
		3320.7		
	シスタチン C (アミロイド血管障害および		Barrellia	
Hs.135084	脳出血)	604312	NP_000090	
· Company	LIDE GIONACIO CELO EL SEL			
	UDP-GlcNAc: β Gal β - 1,3-N- アセチルグルコサミニルトランス			
Hs.136414	フェラーゼ 5		NP_114436	
	凝固因子Ⅱ(トロンビン)			
Hs.137574	レセプター様 3	602779	NP_003941	
	ジスフェリン、肢帯筋ジストロフィー			
Hs.143897	2B(常染色体劣性)	603009	NP 003485	
	セマドメイン、膜貫通ドメイン (TM) 、			
Un 140000	および細胞質ドメイン、		ND 447404	
Hs.148932 Hs.149098	(セマホリン) 6B スムーズリン	602127	NP_115484 NP_599031	
73.173030	インテグリン、α 5 (フィブロネクチン	002121	146 299021	
Hs.149609	レセプター、α ポリペプチド)	135620	NP_002196	

ユニジーンID	機能	OMIMID	タンパク質
	1XBL	OWNIND	AMPLEMENT OF THE PARTY OF THE P
	-11-47-44-25-24-40	:	1
	:マトリックスメタロプロテイナーゼ9 (ゼラチナーゼB、92kDaゼラチナーゼ、	1	7
10- 454720		120361	NP_004985
Hs 151738	92kDa IV型コラゲナーゼ)		
Hs 155396	核因子(赤血球由来 2)様 2	600492	NP_006155
Hs 159263	コラーゲン、VI型、α2	120240	NP 001840
	CDC37 細胞分裂周期 37ホモログ		
Hs.160958	(S. cerevisiae)	605065	NP 008996
	ラット液胞膜タンパク質 7 の可能性の		
Hs.166254	・あるオルソログ		NP_112200
Hs.169401	アポリポタンパク質 E	107741	NP_000032
	:Rhoグアニンヌクレオチド交換因子		
Hs.172813	(GEF) 7	605477	NP_663788
Hs.172928	コラーゲン、 1 型、α 1	120150	NP_000079
	インヒビン、β B (アクチビン AB β		
Hs. 1735	ポリペプチド)	147390	NP_002184
	TEM40、COL1A2 alt ポリA;		
Hs.179573	組織再構築に関与	120160	NP_000080
Hs.180324	インスリン様増殖因子結合タンパク質 5	146734	
Hs.18069	レグマイン	602620	NP_005597
Hs.180920	リボソームタンパク質 \$9	603631	
	the material and a CTNICD		
11- 4007	神経増殖因子レセプター (TNFR	100010	NID OOMOO
Hs.1827	スーパーファミリー、メンバー16)	162010	NP_002498
	変性精母細胞ホモログ、		
Hs.185973	脂質デサチュラーゼ (Drosophila)		NP_003667
Hs.195727	TEM1、エンドスタリン	606064	NP 065137
Hs.197298	NS1-結合タンパク質	000004	AAG43485
7.0.707200	79 11 2 7 2 2 2		, 1 1 0 1 0 0
Hs.202833	ヘムオキシゲナーゼ(デサイクリング) 1	141250	NP 002124
	Homo sapiens cDNA		
	FLJ34888 fis、クローン		
Hs.20976	NT2NE2017332		
	へパラン硫酸プロテオグリカン2		
Hs.211573	(パーレカン)	142461	NP_005520
Hs.211600	腫瘍壊死因子、α 誘導タンパク質 3	191163	NP_006281
Hs.217493	アネキシン A2	151740	
Hs.23016	Gタンパク質共役レセプター	\	
Hs.2340	ジャンクションプラコグロビン	173325	NP_002221
	C 型(カルシウム依存性、炭水化物認識		Ì
11a 000546	ドメイン) レクチン、スーパーファミリー		ND OFFICE
Hs.236516	メンバー9		NP_055173
Ha 0000	マトリックスメタロプロテイナーゼ 14	600754	NID OCAODO
Hs.2399	(膜挿入)	600754	NP_004986_}

ユニジーンID	機能	OMIMID	タンパク質
	The state of the s		
1	溶質担体ファミリー29(ヌクレオ	600400	ND 004045
Hs 25450	シドトランスポーター)メンバー1	602193	NP_004946
Hs.25590	スタニオカルシン 1	601185	NP_003146
Hs 268571	ーアポリポタンパク質 C·l	107710	: :
No 074104	IGHM エンハンサー3に結合する 転写因子	21/210	ND OCE 12
Hs 274184	マウス胚性上皮遺伝子1の可能性の	314310	NP_006512
Hs 274453	あるオルソログ		NP_060081
113 27 4433	1878/477 - 7	<u> </u>	
Hs.277477	主要組織適合複合体、クラスー、C	142840	NP_002108
	- ウィファ ディウカイン W 型屋体合士		
Un 07000	マウスフィブロネクチン 別型反復含有		ND 070704
Hs.27836	タンパク質1の可能性のあるオルソログ		NP_073734
Hs.285814	新芽ホモログ 4 (Drosophila)		AAK00653
Hs.286035	ミオシンXVB、偽遺伝子		
	Homo sapiens、クローン		
Hs.288203	IMAGE:4845226, mRNA	ĺ	
Hs.29797	リボソームタンパク質 L10	312173	NP_115617
	EST、 仮想タンパク質 FLJ20489		
	に少し類似する		
Hs.299257	[Homo sapiens] [H.sapiens]		
Hs.301685	KIAA0620 タンパク質		BAA31595
	Homo sapiens mRNA		
	全長挿入物 cDNA クローン		
Hs.302741	EUROIMAGE 50374		
	EST、T21371 仮想タンパク質		
Ì	F25H8.3 - Caenorhabditis		
Hs.318751	elegans に少し類似する		
HS.310/31	[C.elegans] [UDP-Gal: β GlcNAc β		
	1,4-ガラクトシルトランスフェラーゼ、		
Hs.321231	ポリペプチド 3	604014	NP_003770
770.027201	(A) (1) (1) (A)	004014	141 _003770
	TEM15 COL3A1 Homo		
	sapiens クローンFLC1492		
Hs.327412	PRO3121 mRNA、完全cds		
	スプリット2のトランスデューシン様		
	エンハンサー (E(sp1) ホモログ、		
Hs.332173	Drosophila)	601041	NP_003251
Hs.337986	仮想 タンパク質 MGC4677		NP_443103
No occord			
Hs.339283	小胞体結合タンパク質 140 kDa		ND OTGODO
Hs.34516	セラミドキナーゼ		NP_073603
Hs.350065	仮想 タンパク質 FLJ30634		NP_694559
		J.	

ユニジーンID	機能	OMIMID	タンパク質
	Homo sapiens mRNA	Section 1	
	全長挿入物 cDNA クローン		
Hs.351928	EUROIMAGE 1977059		
Hs 352535	KIAA0943 タンパク質		BAA76787
	F C T /广扫 2 \ 2 左 F F L 120420		
	EST、仮想タンパク質 FLJ20489		}
11- 252040	に少し類似する		
Hs.352949	[Homo sapiens] [H.sapiens]		
	LEST、仮想タンパク質 FLJ10350		
	に少し類似する		
Hs 356096	[Homo sapiens] [H.sapiens]		
	Homo sapiens cDNA		
	FLJ39848 fis、クローン		
Hs.363027	SPLEN2014669		
Hs.365706	マトリックスGlaタンパク質	154870	NP_000891
Hs.367653	仮想タンパク質 FLJ22329		
Hs.374415	ESTs		
			-
	EST、ITB1_HUMAN インテグリン		
	β- 1 前躯体(フィブロネクチン		
	レセプターβサブユニット) (CD29)		
11- 000000	(インテグリン VLA-4 βサブユニット)		
Hs.380983 Hs.400429	に高度に類似する [H.sapiens] ESTs		
115.400429	12378		
	EST、T17346 仮想タンパク質		
	DKFZp586O1624.1 - E F		
Hs.401975	(断片)に少し類似する [H.sapiens]		
Hs.61661	F-ボックスのみのタンパク質 32	606604	NP_478136
	凝固因子 [][
Hs.62192	(トロンボプラスチン、組織因子)	134390	NP_001984
Hs.65238	リングフィンガータンパク質40		NP_055586
Hs.6657	ヘルマンスキー-パドラック症候群 4	606682	BAB33337
Hs.69954	ラミニン、γ 3	604349	NP_006050
	マクロファージ移動阻害因子		
Hs.73798	(グリコシル化阻害因子)	153620	NP 002406
110.70700	ケモカイン (C-C モチーフ)	100020	111 _002400
Hs.73817	リガンド3	182283	NP_002974
	アクアポリン 1 (チャンネル形成内在性	Į	-
11- 74000	タンパク質、28kDa)	110450	AAH22486
Hs.74602			
Hs.74602 Hs.75061	MARCKS様タンパク質	602940	NP_075385
	MARCKS様タンパク質 プロテアーゼ、セリン、11 (IGF 結合)	602940	NP_075385

ユニジーンID	機能	OMIMD	タンパク質
		And the Andrews of the Andrews	
Hs.75445	SPARC様1(マスト9、ヘビン)	606041	NP_004675
Hs.75617	コラーゲン、 IV型 、α 2	120090	NP_001837
Hs.75721	プロフィリン1	176610	NP_005013
Hs.75736	アポリポタンパク質D	107740	NP_001638
Hs.7718	 仮想タンパク質 FLJ22678		NP_078812
1,3.770			10,00,2
Hs.77326	インスリン様増殖因子結合タンパク質3	146732	NP_000589
Hs.77573	ウリジンホスホリラーゼ	191730	NP_003355
Hs.77886	ラミン A/C	150330	NP_005563
Hs.77961	主要組織適合複合体、クラスト、日	142830	NP 005505
113.77301	工安和城地口接口件、フクハト	142000	1
	プロサポシン(異型ゴーシェ病および		
Hs.78575	異型異染性白質萎縮症)	176801	NP 002769
Hs.78672	ラミニン、α4	600133	NP_002281
	リソソーム結合マルチスパニング膜		
Hs.79356	タンパク質-5	601476	NP_006753
Hs.82002	B型エンドセリンレセプター	131244	NP_000106
	セリン(またはシステイン)プロテイ		
-	ナーゼインヒビター、グレードE		
	(ネキシン、プラスミノーゲン活性化因子		
Hs.82085	インヒビター 1 型)、メンバー 1	173360	NP_000593
Hs.821	ビグリカン	301870	NP_001702
	マトリックスメタロプロテイナーゼ		
Hs.83169	(間質性コラゲナーゼ)	120353	NP_002412
11- 00004	S100 カルシウム結合タンパク質、β	ATT 0 0 0 0 0	ND DCCCCC
Hs.83384	(神経性)	176990	NP_006263
-	Homo sapiens cDNA:		
110 04000	FLJ23507 fis 、クローン		
Hs.84063 Hs.89695	LNG03128	1.47070	ND 000100
175.03033	インスリンレセプター	147670	NP_000199
Hs.90107	接着調節分子 1		NP_008933
Hs.97199	補体成分1、q小成分、レセプター1	120577	NP_036204

【配列表】

2010284161000001.app

【手続補正書】

【提出日】平成22年7月2日(2010.7.2)

【 手 続 補 正 1 】

【補正対象書類名】特許請求の範囲

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】

神経膠腫を診断するのを補助するための方法であって、以下の工程を含む方法:

新生物であることが疑われる第1の脳組織試料における少なくとも1種の遺伝子の発現産物を検出する工程であって、該少なくとも1種の遺伝子が、

シグナル配列レセプター、 (トランスロコン結合タンパク質);DC2タンパク質;KIA A0404タンパク質;シンプレキン;Huntingtin相互作用タンパク質I;原形質膜小胞結合タンパク質;KIAA0726遺伝子産物;ラテキシンタンパク質;トランスフォーミング成長因子

10

20

- 1; 仮 想 タン パ ク 質 FLJ22215;Rag Cタン パ ク 質; 仮 想 タン パ ク 質 FLJ23471;N- ミ リ ス トイルトランスフェラーゼ1; 仮想タンパク質dJ1181N3.1; リボソームタンパク質L27; 分 ※ タンパク質、酸性、システインリッチ(オステオネクチン); Hs 111988; Hs 112238; ラミニン、 5; -ガラクトシダーゼの保護タンパク質(ガラクトシアリドーシス);メ ラノーマ関連遺伝子;メラノーマ関連遺伝子;E3ユビキチンリガーゼSMURF1;コラーゲン 、IV型、 1;コラーゲン、IV型、 1;コラーゲン、IV型、 1;インスリン様増殖因子 結合 タンパク 質7; 完全コード配列を有するcDNAから推定される遺伝子; Thy-1細胞表面抗 原; Hs 127824; GTP結合タンパク質2; ホモサピエンス(Homo sapiens) mRNA; cDNA DKFZp 586D0918 (クローンDKFZp586D0918由来) ;皮膚T細胞リンパ腫関連腫瘍抗原se20-4;差次 的に発現される核小体TGF- 1標的タンパク質(DENTT);ジスフェリン、 肢帯筋ジストロ フィー2B(常染色体劣性);スムーズリン;インテグリン、 5(フィブロネクチンレセ プター、 ポリペプチド);推定の翻訳開始因子;レチノイン酸誘導14;マトリックスメ タロプロテイナーゼ9(ゼラチナーゼB、92kDゼラチナーゼ、92kD IV型コラゲナーゼ); L utheran血液型(Auberger b抗原含有);スタニオカルシン2;核因子(赤血球由来2)様2 ; タンパク質 チロシンホスファターゼ、 非レセプター型1;インテグリン、 10;コラー ゲン、VI型、 2; 第21染色体オープンリーディングフレーム25; CDC37(細胞分裂周期37 、出芽酵母(S. cerevisiae)、ホモログ); Hs 16450; Rhoグアニンヌクレオチド交換因子 (GEF)7;クレアチンキナーゼ、脳;仮想タンパク質FLJ10297;仮想タンパク質FLJ10350 ;TNF誘 導 タン パ ク 質 ; 腫 瘍 壊 死 因 子 レ セ プ タ ー ス ー パ ー フ ァ ミ リ ー 、 メ ン バ ー 12 (転 座 鎖結合膜タンパク質);コフィリン1(非筋肉);スプライシング因子プロリン/グルタミ ンリッチ (ポリピリミジントラクト(tract)結合タンパク質関連) ; スプライシング因子 プロリン/グルタミンリッチ(ポリピリミジントラクト結合タンパク質関連);v-etsニワ トリ赤芽球症ウイルスE26オンコジーンホモログ1;プロテアーゼ、システイン、1(レグ マイン); リボソームタンパク質L13; 第22染色体オープンリーディングフレーム5; ジン クフィンガータンパク質144(Mel - 18);変性精母細胞(ショウジョウバエ(Drosophila) ホモログ;脂質デサチュラーゼ);真核生物翻訳開始因子2C、2;ミトコンドリアリボソ ームタンパク質L45;前立腺腫瘍過剰発現遺伝子1;NADHデヒドロゲナーゼ(ユビキノン) 1 サブ複合体、7(14.5kD、B14.5a);神経膠腫内皮マーカー1前駆体;NS1-結合タンパ ク質; リボソームタンパク質L38; タフテリン相互作用タンパク質; HLAクラス II 領域発現 遺 伝 子KE2; ミトコンドリア内 膜 のトランスロカーゼ17ホモログA(酵 母); sudD(bimD6 のサプレッサー、偽巣性コウジ菌(Aspergillus nidulans))ホモログ; ヘパラン硫酸プロ テオグリカン2(パーレカン);SEC24(S. cerevisiae)関連遺伝子ファミリー、メンバ ーA; NADHデヒドロゲナーゼ(ユビキノン)Fe-Sタンパク質7(20kD)(NADH-コエンザイ ムQ還 元 酵 素) ; X 染 色 体 お よ び Y 染 色 体 (固 有) 155 発 現 配 列 上 の DNA セ グ メ ン ト ; ア ネ キ シンA2; Homo sapiensクローン24670 mRNA配列; 仮想タンパク質; マトリックスメタロプ ロテイナーゼ10 (ストロメライシン2); KIAA1049タンパク質; Gタンパク質共役レセプタ ー ; 仮 想 タン パ ク 質 FLJ20401 ; マ ト リ ッ ク ス メ タ ロ プ ロ テ イ ナ ー ゼ 14 (膜 挿 入) ; K I AA04 70遺伝子産物;溶質担体ファミリー29(ヌクレオシドトランスポーター)、メンバー1; ス タ ニ オ カ ル シ ン 1 ; ス タ ニ オ カ ル シ ン 1 ; ス タ ニ オ カ ル シ ン 1 ; 口 腔 癌 関 連 1 に お い て 欠 損 している腫瘍サプレッサー;口腔癌関連1において欠損している腫瘍サプレッサー;アポ リポタンパク質C-I; グルタチオンペルオキシダーゼ4 (リン脂質ヒドロペルオキシダーゼ);Hs 272106;IGHMエンハンサー3に結合する転写因子;仮想タンパク質DKFZp762A227; 仮 想 タンパク 質FLJ22362;CD59抗原p18-20(モノクローナル抗体16.3A5、EJ16、EJ30、EL 32、 およびG344によって同定された抗原);PR00628タンパク質;細胞傷害性Tリンパ球に よって認識されるメラノーマ関連抗原;LOC88745;Homo sapiens -1,3-ガラクトシルト ランスフェラーゼ-6(B3GALT6) mRNA、完全cds;新芽(Drosophila) ホモログ4;新芽(D rosophila) ホモログ4; Homo sapiens mRNA; cDNA DKFZp434E1515(クローンDKFZp434E15 15由来);コアクトシン様タンパク質;仮想タンパク質FLJ21865;Hs296234;KIAA0685遺 伝子産物;仮想タンパク質FLJ10980;リボソームタンパク質L10;リボソームタンパク質S 19; Hs 299251; Huntingtin相互作用タンパク質K; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAク

ローンEURO I MAGE 50374; Hs 311780; Hs 212191; v-akt マウス胸腺腫ウイルスオンコジー ンホモログ2; Hs 328774; スプリット2のトランスデューシン様エンハンサー、Drosophil a E(sp1)のホモログ;KIAA1870タンパク質;リボソームタンパク質L10a;ペプチジルプロ リルイソメラーゼA (サイクロフィリンA) ; Hs 344224; 仮想タンパク質FLJ23239; 仮想 タンパク質DKFZp761H221; KIAA1887タンパク質; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクロ ーンEUROIMAGE 701679; Homo sapiens cDNA FLJ30634 fis、クローンCTONG2002453; Homo sapiens cDNA FLJ32203 fis、クローンPLACE6003038、ジンクフィンガータンパク質84に 少し類似する; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 1035904; 仮想タン パク質LOC57333; ミオシンID; プレキシンB2; レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、8 (ガレクチン8);ダブルリングフィンガー(double ring-finger)タンパク質、Dorfin;D KFZP434B168タンパク質; LIMドメイン結合2; インテグリン 4結合タンパク質; シナプト ポジン;Hs 54828;インスリン誘導性遺伝子1;アセチルLDLレセプター;SREC;除去修復 交差相補(cross-complementing) 齧歯類修復欠損、相補群1(重複アンチセンス配列を含む);仮想タンパク質FLJ22329;シュワノミン(Schwannomin)相互作用タンパク質1;PTEN誘 導性推定キナーゼ1;ミオシンX;Homo sapiens cDNA FLJ32424 fis、クローンSKMUS20009 54、Homo sapiens F-ボックスタンパク質Fbx25(FBX25)97に中程度に類似する;ゴルジ ホスホタンパク質1;スプライシング因子、アルギニン/セリンリッチ6;ラミニン、 システインリッチタンパク質2; U6 snRNA関連Sm様タンパク質LSm7; 仮想タンパク質FLJ10 707; Homo sapiens、RIKEN cDNA 2310012N15遺伝子に類似、クローンIMAGE:3342825、mRN A、部分cds;マクロファージ移動阻害因子(グリコシル化阻害因子);ユビキノール-シ トクロムc還元酵素ヒンジタンパク質;ギャップ結合タンパク質、 1、43kD(コネキシン 43) ; ジヒドロピリミジナーゼ様 -3 ; アクアポリン1 (チャンネル形成内在性タンパク質 、28kD);甲状腺において発現されるタンパク質;マクロファージミリストイル化アラニ ンリッチCキナーゼ基質;プロコラーゲン-リジン、2-オキソグルタル酸 5-ジオキシゲナ ー ゼ (リジンヒドロキシラーゼ、VI型エーラース-ダンロー(Ehlers-Danlos)症候群) ; プ ロテアーゼ、セリン、11(IGF結合);24-デヒドロコレステロール還元酵素;コラーゲン 、 IV型 、 2 ; プロフィリン1 ; アポリポタンパク質D ; ヒアルロノグルコサミニダーゼ2 ; 仮 想 タンパ ク 質FLJ22678; ク イ エ シンQ6; ras ホ モ ロ グ 遺 伝 子 フ ァ ミ リ ー 、 メン バ ーA; ra sホモログ遺伝子ファミリー、メンバーA; プラスミノーゲン活性化因子、ウロキナーゼ; インスリン様増殖因子結合タンパク質3; ウリジンホスホリラーゼ; KIAA0638タンパク質 ;B7 ホ モ ロ グ 3 ; ラ ミ ン A / C ; ラ ミ ン A / C ; G タ ン パ ク 質 シ グ ナ ル 伝 達 の レ ギ ュ レーター12; プロテアソーム (プロソーム、マクロパイン)26Sサブユニット、非ATPase 、8; Homo sapiens、RIKEN cDNA 5730528L13遺伝子に類似、クローンMGC:17337 IMAGE:42 13591、mRNA、 完 全 cds; プ ロ サ ポ シ ン (異 型 ゴ ー シ ェ 病 お よ び 異 型 異 染 性 白 質 萎 縮 症) ; ラミニン、 4;転写伸長因子A(SII)、1;レクチン、ガラクトシド結合、可溶性、3結 合 タンパク質;リボソームタンパク質S16;グリコホリンC(Gerbich血液型);B型エンド セリンレセプター;セリン(またはシステイン)プロテイナーゼインヒビター、クレード E (ネキシン、 プラスミノーゲン活性化因子インヒビター1型) 、メンバー1; ビグリカン ; 核 内 低 分 子 リ ボ ヌ ク レ オ タ ン パ ク 質 ポ リ ペ プ チ ドB" ; 膜 貫 通 4 ス ー パ ー フ ァ ミ リ ー メ ン バー2; TAF11 RNAポリメラーゼII、TATAボックス結合タンパク質(TBP)関連因子、28kD ; リシルオキシダーゼ様2; SRY(性決定領域Y)-ボックス4; SOX4 SRY(性決定領域Y)-ボックス4; SRY(性決定領域Y)-ボックス4; アクチン関連タンパク質2/3複合体、サブユ ニット2 (34kD) ; Homo sapiens cDNA: FLJ23507 fis、クローンLNG03128; 仮想タンパク 質FLJ12442; Fas(TNFRSF6)、デスドメインを介して結合; マイトジェン活性化タンパク 質 キ ナ ー ゼ キ ナ ー ゼ キ ナ ー ゼ 11; TEKチ ロ シ ン キ ナ ー ゼ 、 内 皮 性 (静 脈 形 成 異 常 、 複 数 の 皮膚性および粘膜性); インスリンレセプター; 細胞膜糖タンパク質、110000M(r) (表面 抗原);Homo sapiens cDNA FLJ11863 fis、クローンHEMBA1006926;ジャグド(jagged)1 (Alagille症候群);KIAA0304遺伝子産物;プレB細胞白血病転写因子2;Homo sapiens c DNA FLJ31238 fis、クローンKIDNE2004864; p53誘導タンパク質;補体成分1、q小成分、 レセプター1;補体成分1、q小成分、レセプター1;アポリポタンパク質E;ケモカイン(C-

Cモチーフ) リガンド3;凝固因子II(トロンビン)レセプター様3;凝固因子III(トロン ボプラスチン、組織因子);コラーゲン、I型、 1;コラーゲン、III型、 1(IV型エー ラ ー ス - ダン ロ ー 症 候 群 、 常 染 色 体 優 性) ; C型 (カ ル シ ウ ム 依 存 性 、 炭 水 化 物 認 識 ド メ イ ン) レクチン、スーパーファミリーメンバー9;シスタチンC(アミロイド血管障害および 脳 出 血) ; 小 胞 体 結 合 タン パ ク 質 140kDa ; EST ; EST ; EST 、 仮 想 タン パ ク 質 FLJ10350 に 高 度に類似する[Homo sapiens][H.sapiens]; EST、ITB1_HUMANインテグリン -1前駆体(フ ィブロネクチンレセプター サブユニット)(CD29)(インテグリンVLA-4 サブユニッ ト)に高度に類似する[H. sapiens]; EST、仮想タンパク質FLJ20489に少し類似する[Homo sapiens] [H. sapiens]; EST、T17346仮想タンパク質DKFZp58601624.1-ヒト(断片)に少し 類似する[H.sapiens];EST、T21371仮想タンパク質F25H8.3-線虫(Caenorhabditis elegan s) に 少 し 類 似 す る [C.elegans]; 真 核 生 物 翻 訳 開 始 因 子 4A、 ア イ ソ フ ォ ー ム 1; ヘ ム オ キ シ ゲナーゼ(デサイクリング)1;ヘルマンスキー-パドラック(Hermansky-Pudlak)症候群4 ; Homo sapiens cDNA FLJ34888 fis、クローンNT2NE2017332; Homo sapiens cDNA FLJ398 48 fis、クローンSPLEN2014669; Homo sapiens mRNA全長挿入物cDNAクローンEUROIMAGE 1 977059; Homo sapiens、クローン IMAGE: 4845226、mRNA; 仮想タンパク質FLJ22329; 仮想 タンパク質FLJ32205; 仮想タンパク質MGC4677; インヒビン、 B(アクチビンAB ポリペ プチド);インスリン様増殖因子結合タンパク質5;ジャンクションプラコグロビン;KIA A0620タンパク質;KIAA0943タンパク質;ラット液胞膜タンパク質1の可能性のあるオルソ ログ;リソソーム結合マルチスパニング膜タンパク質-5;主要組織適合複合体、クラスL 、B; 主 要 組 織 適 合 複 合 体 、 ク ラ ス I 、C; マ ト リ ッ ク スG I a タ ン パ ク 質 ; マ ト リ ッ ク ス メ タ ロプロテイナーゼ1(間質性コラゲナーゼ);微小管結合タンパク質1軽鎖3;神経増殖 因 子 レ セ プ タ ー (TNFRス ー パ ー フ ァ ミ リ ー 、 メ ン バ ー16) ; リ ボ ソ ー ム タ ン パ ク 質 S9 ; リ ングフィンガータンパク質40;S100カルシウム結合タンパク質、 (神経性);セマドメ イン、 膜貫通ドメイン (TM)、および細胞質ドメイン、(セマホリン)6B; SPARC様1(マ スト9、ヘビン(hevin));腫瘍壊死因子、 誘導タンパク質3;UDP-Gal: GlcNAc 1,4-ガラクトシルトランスフェラーゼ、ポリペ プチド3; UDP-GI cNAc: Gal -1,3-N-アセチルグルコサミニルトランスフェラーゼ5;フ ォン ・ウィル ブラン ド 因 子 ; v - ak t マ ウ ス 胸 腺 腫 ウ イ ル ス オン コ ジ ー ン ホ モ ロ グ 2 ; サ イ ク リン 依 存 性 キ ナ ー ゼ (cdc2様) 10 ; オ ル ソ ロ グ マ ウ ス 筋 細 胞 誘 導 / 分 化 オ リ ジ ネ ー タ ー ;

フチド3; UDP-GICNAC: Gal -1,3-N-アセチルクルコザミールドランスフェラーで5; フォン・ウィルブランド因子; v-aktマウス胸腺腫ウイルスオンコジーンホモログ2; サイクリン依存性キナーゼ (cdc2様) 10; オルソログマウス筋細胞誘導/分化オリジネーター; 脳特異的血管形成インヒビター1; EGF-TM7ラトロフィリン(latrophilin)関連タンパク質; セマドメイン; インテグリン、 5; マウスフィブロネクチンIII型の可能性のあるオルソログ; Lutheran血液型 (Auberger b抗原含有); SSR4、TRAPD; 神経増殖因子レセプター(TNFRスーパーファミリー、メンバー16); インスリン様増殖因子結合タンパク質; 白血病阻害因子; タンパク質チロシンホスファターゼ、I型非レセプター; およびHomo sapiens、クローンIMAGE:3908182、mRNA、部分cdsからなる群より選択される工程; ならびに

第1の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現を、正常である第2の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現と比較する工程であって、第2の組織試料に対する第1の脳組織試料中の少なくとも1種の遺伝子の発現の増加により、第1の脳組織試料が、新生物の可能性があると同定される工程。

フロントページの続き

(51) Int.CI.			FI			テーマコード (参考)
A 6 1 P	35/00	(2006.01)	A 6 1 K	39/00	Н	
A 6 1 P	25/00	(2006.01)	A 6 1 K	48/00		
G 0 1 N	33/48	(2006.01)	A 6 1 P	35/00		
G 0 1 N	33/50	(2006.01)	A 6 1 P	25/00		
G 0 1 N	33/15	(2006.01)	G 0 1 N	33/48	Р	
G 0 1 N	33/53	(2006.01)	G 0 1 N	33/50	Z	
C 1 2 N	15/09	(2006.01)	G 0 1 N	33/15	Z	
			G 0 1 N	33/53	D	
			G 0 1 N	33/53	В	
			G 0 1 N	33/53	M	
			G 0 1 N	33/53	Υ	
			G 0 1 N	33/53	W	
			C 1 2 N	15/00	Α	

(72)発明者 マッデン ステファン アイ.

アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 サドベリー ノブスコット ロード 137

(72)発明者 ワング クラレンス ジェイ.

アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 アーリントン #2 フリーマン ストリート 10

(72)発明者 クック ブライアン ピー.

アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 ノースボロ フーバー ロード 6

(72)発明者 ラテラ ジョン

アメリカ合衆国 メリーランド州 ボルチモア 5ス フロア ノース チャールズ ストリート 100 ジョンズ ホプキンス ユニバーシティー内

(72)発明者 ウォルター ケビン

アメリカ合衆国 ペンシルバニア州 ピッツバーグ ロスロップ ストリート 200 スイート ビー-400 ユニバーシティー オブ ピッツバーグ

F ターム(参考) 2G045 AA13 AA25 AA26 BA13 BB20 BB21 BB22 BB24 CB01 CB02

DA14 DA20 DA36 DA41 DA62 DA77 DA78 FB01 FB02 FB03

FB07 FB12 FB13 GC12 GC15 JA06

4B024 AA01 AA11 CA01 DA03 HA14 HA15

4B063 QA19 QQ08 QQ53 QQ79 QR36 QR48 QR55 QR77 QS33 QS34

QX01

4C084 AA02 AA13 NA14 ZB052 ZB262

4C085 AA03 AA13 AA14 AA17 BB01 BB11 CC21 CC28 DD61



专利名称(译)	<无法获取翻译>		
公开(公告)号	<u>JP2010284161A5</u>	公开(公告)日	2011-08-25
申请号	JP2010127374	申请日	2010-06-03
[标]申请(专利权)人(译)	建新公司 约翰霍普金斯大学		
申请(专利权)人(译)	Genzyme公司 约翰·霍普金斯大学		
[标]发明人	マッデンステファンアイ ワングクラレンスジェイ クックブライアンピー ラテラジョン ウォルターケビン		
发明人	マッデン ステファン アイ. ワング クラレンス ジェイ. クック ブライアン ピー. ラテラ ジョン ウォルター ケビン		
IPC分类号	C12Q1/68 C12Q1/02 A61K39/395 /50 G01N33/15 G01N33/53 C12N		5/00 A61P25/00 G01N33/48 G01N33
CPC分类号	A61P25/00 A61P35/00 A61P37/04 /57407 G01N33/57484 G01N2500		2Q2600/112 C12Q2600/136 G01N33
FI分类号	C12Q1/68.ZNA.A C12Q1/02 A61k A61P35/00 A61P25/00 G01N33/4 /53.M G01N33/53.Y G01N33/53.W	8.P G01N33/50.Z G01N33/15.Z	39/395.Y A61K39/00.H A61K48/00 Z G01N33/53.D G01N33/53.B G01N33
F-TERM分类号	/BB24 2G045/CB01 2G045/CB02 2G045/DA77 2G045/DA78 2G045 /FB13 2G045/GC12 2G045/GC15 4B024/HA14 4B024/HA15 4B063/ /QR48 4B063/QR55 4B063/QR77	2G045/DA14 2G045/DA20 2G0 /FB01 2G045/FB02 2G045/FB0 2G045/JA06 4B024/AA01 4B0 QA19 4B063/QQ08 4B063/QQ 4B063/QS33 4B063/QS34 4B0 4/ZB262 4C085/AA03 4C085/A	20 2G045/BB21 2G045/BB22 2G045 045/DA36 2G045/DA41 2G045/DA62 03 2G045/FB07 2G045/FB12 2G045 24/AA11 4B024/CA01 4B024/DA03 53 4B063/QQ79 4B063/QR36 4B063 063/QX01 4C084/AA02 4C084/AA13 A13 4C085/AA14 4C085/AA17 4C085
代理人(译)	清水初衷		
优先权	60/403390 2002-08-15 US 60/458978 2003-04-01 US		
其他公开文献	JP2010284161A		

摘要(译)

要解决的问题:开发一种新的技术来分离脑内皮细胞(EC)和评估基因表达模式,以便更好地了解脑肿瘤血管生成。 将来自正常和恶性大肠组织的脑EC的转录本与来自非内皮细胞的转录本进行比较时,鉴定出了主要在内皮中表达的基因。 正常内皮与肿瘤来源的内皮之间的比较显示,肿瘤相关的脑内皮中的基因特别升高。 这些结果对于人脑中肿瘤性和正常内皮的分子分化以及抗血管生成疗法的未来发展具有重要意义。 [选择图]无