

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 特 許 公 報(B2)

(11) 特許番号

特許第4860823号
(P4860823)

(45) 発行日 平成24年1月25日(2012.1.25)

(24) 登録日 平成23年11月11日(2011.11.11)

(51) Int.Cl.	F I
A 6 1 K 39/00 (2006.01)	A 6 1 K 39/00 H
A 6 1 P 31/18 (2006.01)	A 6 1 P 31/18
G O 1 N 33/53 (2006.01)	G O 1 N 33/53 D

請求項の数 10 (全 20 頁)

(21) 出願番号	特願2000-610400 (P2000-610400)	(73) 特許権者	309007575
(86) (22) 出願日	平成12年4月12日 (2000.4.12)		サントル・ナショナル・ドウ・ラ・ルシエ
(65) 公表番号	特表2002-541165 (P2002-541165A)		ルシユ・シアンテイファイク (セー・エヌ・
(43) 公表日	平成14年12月3日 (2002.12.3)		エール・エス)
(86) 国際出願番号	PCT/FR2000/000938		フランス国、エフー75794・パリ・セ
(87) 国際公開番号	W02000/061067		デクス・16、リュ・ミシエランジュ、3
(87) 国際公開日	平成12年10月19日 (2000.10.19)	(74) 代理人	100080791
審査請求日	平成19年3月27日 (2007.3.27)		弁理士 高島 一
(31) 優先権主張番号	99/04610	(72) 発明者	ロレット、エルワン
(32) 優先日	平成11年4月13日 (1999.4.13)		フランス国、エフー13009 マルセイ
(33) 優先権主張国	フランス (FR)		ユ、ブルヴァール デ イルス ドール
(31) 優先権主張番号	99/16633		1
(32) 優先日	平成11年12月29日 (1999.12.29)	審査官	安藤 公祐
(33) 優先権主張国	フランス (FR)		
前置審査			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 HIV-1 の T A T タンパク質の全体又は一部を含有する抗 HIV-1 ワクチン

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項 1】

医薬上許容され得る賦形剤と組み合わせて、H I V - 1 O y i 変異体の T a tであることを特徴とし、T A R と結合できるが、トランス活性化ができない、99乃至106個のアミノ酸を含む H I V - 1 T a t タンパク質を含有する抗 H I V - 1 ワクチン。

【請求項 2】

T a t タンパク質が化学合成 T a t であることを特徴とする請求項 1 に記載のワクチン。

【請求項 3】

T a t が固相で合成されることを特徴とする請求項 2 に記載のワクチン。

【請求項 4】

T a t タンパク質が組換え T a t であることを特徴とする請求項 1 に記載のワクチン。

【請求項 5】

請求項 1 乃至 4 に記載の H I V - 1 T a t タンパク質をコードするヌクレオチド配列と、その発現のために必要な要素とを含む発現ベクターを含む、抗 H I V ワクチン。

【請求項 6】

T a t 配列の少なくとも N 末端領域及び / 又は塩基性領域を含むことを特徴とする請求項 1 乃至 5 のいずれか 1 項に記載のワクチン。

【請求項 7】

T a t の C 末端に位置する A r g - G l y - A s p 領域が改変されていることを特徴と

10

20

する請求項 1 乃至 4 のいずれか 1 項に記載のワクチン。

【請求項 8】

幾つかの T a t 変異体を認識できる抗 T a t ポリクローナル抗体の in vitro 製造方法であって、

- 免疫応答アジュバントと組み合わせて、請求項 1 に記載の T a t タンパク質を注射することによって、動物を免疫化すること、

- 該免疫化した動物の血清に含まれる特異的抗体を精製すること、
を含む方法。

【請求項 9】

生体試料中の、T a t タンパク質又は T a t タンパク質の一部の存在の in vitro 検出方法であって、

- 該試料を、請求項 8 の方法により得られる抗 T a t 抗体と接触させること、

- 該抗原 - 抗体複合体の存在を測定すること、
を含む方法。

【請求項 10】

生体試料中の T a t タンパク質又は T a t タンパク質の一部の存在を測定することによる、H I V 感染の診断用キットであって、

- 免疫学的反応に適した媒質の調製のための試薬であって、請求項 8 の方法を行なうことにより得られる抗体を含む試薬、

- 免疫学的反応によって産生される抗原 - 抗体複合体の検出を可能とする試薬、
を含むキット。

【発明の詳細な説明】

【0001】

本発明の主題は、H I V - 1 の T a t タンパク質の全体又は一部を含有する抗 H I V - 1 ワクチン、幾つかの T a t 変異体を認識できるモノクローナル抗体又はポリクローナル抗体の製造、及び生体試料中の T a t の検出方法である。

【0002】

本発明の主題は、ヒト免疫不全ウイルス (H I V) に対するワクチンとしての、このウイルスの調節タンパク質、即ち T a t タンパク質の使用、及び H I V に感染した個体におけるこのタンパク質の検出に関する。

【0003】

T a t は、H I V - 1 ウイルス遺伝子の発現とこのウイルスの複製に必須のウイルスタンパク質である。T a t 遺伝子は、単離株によって異なるが、99 乃至 106 残基からなるタンパク質をコードする 2 個のエキソンからなる。しかし、C 末端の一部が欠失した 86 残基を含む型の T a t 活性が、既に報告されている。86 残基を含むこれらの T a t 誘導体は、実験室のアーティファクトか、もはや天然状態では存在しない先祖型であると考えられている。このタンパク質は、H I V - 1 の m R N A の 5' 末端に位置する T A R と命名されたヌクレオチド標的と結合することによって、H I V - 1 遺伝子を活性化させる。このタンパク質は、H I V に感染した細胞から分泌され、H I V - 1 の有効な逆転写に必須である。細胞外に出ると、このタンパク質は、離れた感染細胞を活性化でき、非感染 T 細胞の免疫不全を引き起こすことができる。更に、このタンパク質は、カポシ肉腫などの A I D S 関連の病理学的疾患に直接関与する。

【0004】

A I D S に対するワクチンの開発が、地球上至る所で非常に期待されているが、A I D S に対するワクチンの製造には、2 点の主要な困難性がある。第 1 点は、エンベロープタンパク質である G P 1 2 0 の非常な変異性に関連する。第 2 の困難性は、抗 G P 1 2 0 抗体は、明白な A I D S 患者に対しては病気を悪化させるらしいという事実による。しかし、予備的な結果によると、それ以前に汚染されていなかった人々においては、抗 G P 1 2 0 抗体によって防御効果が可能でありうることが示されている。抗 G P 1 2 0 ワクチンによるフェーズ I I が、米国において R o c h e 社によって開始されている。このフェーズ I

10

20

30

40

50

Iのために選別された集団は、医学的観点から十分に監視されている。しかし、ワクチンが上市されると、同等な医学的指示を得ることは困難であろう。

【0005】

GP120とともに、Tatは、HIV-1感染患者の血液中に検出される。ウイルスに感染した細胞全部を除去する役割を担うマクロファージと細胞障害性Tリンパ球(CTL)の活性は、徐々にTatによってブロックされる。それ故、Tatは、免疫抑制物質として働く。抗Tat抗体(又はTatを標的とする活性な成分)は、CTLやマクロファージの活性を回復させるはずである。

【0006】

それ故、Tatは、抗Tat抗ウイルス剤の開発と、ワクチンアプローチの両方のために、好ましい標的である。

10

【0007】

それ故、Tatタンパク質は、実験の題目となってきた。生物学的に不活性な組換えTatタンパク質(Tatトキソイド)を用いて行われた前臨床試験によると、血清反応陰性の患者において、Tatトキソイドは、高いつ持続的な抗Tat抗体の産生を引き起こすことが特に示された(Le Buanec et al., 1998)。血清反応陽性及び免疫不全の患者においては、抗Tat抗体レベルの顕著な増大が、通常の抗Tat抗体レベルと比較して観察される(Westendorp et al., 1995)。

【0008】

このTatトキソイドは、Tatシステインのカルボキシメチル化後に生物学的に不活性になっている組換えタンパク質である。本発明者らはまた、カルボキシメチル化Tat(Tat Bru cmC)を製造でき、トランス活性化活性の喪失も観察した(遊離のシステインを有する同じTat変異体(Tat Bru fC)が、トランス活性化ができるにもかかわらず)。Tat Bru cmCは、Tat Bru fCに匹敵するアフィニティでTARと結合できる。

20

【0009】

ワクチンとしてのカルボキシメチル化Tatの使用が不利である主要な点は、システインの化学修飾によって、本発明者らが円二色性とNMRで観察したコンフォメーション変化が引き起こされるということである。コンフォメーション変化は種々のTat変異体間に存在するが、システインのカルボキシメチル化は、Tatのペプチド鎖のフォールディングにおいて大きな変化をもたらし、結果として、それは、抗Tatワクチンの製造のための良い候補とはならない。

30

【0010】

それ故、抗HIV-1ワクチンにおいて、欠損はあるが、機能的なTatに類似した構造的特徴を有するTatタンパク質を使用することが賢明である。このTatは、自然のTatによって引き起こされる免疫応答と同様の免疫応答を引き起こすことができるように、できるだけ自然のTatタンパク質に近いが、トランス活性化できない、即ち、上記のように、離れた感染細胞を活性化できず、非感染T細胞の免疫不全を引き起こすことができない、三次元構造を実際は有すべきである。この免疫不全性を阻害することは実に決定的である。

40

【0011】

それ故、本発明の主題は、医薬上許容され得る賦形剤及び、適宜、1種以上の適切な免疫アジュバントと組み合わせ、TARと結合でき、かつトランス活性化できない、少なくとも1種のHIV-1のTatタンパク質の全体又は一部を含有する抗HIV-1ワクチンである。このTatタンパク質は、それを投与される動物において、このタンパク質の他の変異体を認識できる抗体の産生を、該変異体のトランス活性化を阻害するのに十分なレベルで引き起こすことができるべきである。

【0012】

従って、本発明のワクチンの製造のために、Tatタンパク質ばかりでなく、本発明においてTatタンパク質に所望される機能を果たすことができるこのタンパク質の1種以上

50

の部分も使用することができる。上記ワクチンはまた、種々のT a tタンパク質、又は種々のT a tタンパク質の部分の組み合わせも含みうる。

【0013】

本発明の好適な実施態様によれば、T a tタンパク質が全体として使用される場合、T a tタンパク質は、好ましくは99乃至106個のアミノ酸からなり、更により好ましくは101個のアミノ酸からなる。

【0014】

“T a tタンパク質の一部”という表現は、同じ変異体に属するか、又は属さない1種以上のT a tタンパク質の任意のフラグメント、又はフラグメントの組み合わせ（抗体の産生を引き起こすために十分に免疫原性である）を意味するものと理解されたい。好ましくは、該フラグメントは、15乃至30アミノ酸からなり、好ましくは18乃至25アミノ酸からなる。この定義は、この表現が、本出願で使用されるときにはいつでも有効である。

【0015】

それ故、本発明のワクチンに使用できるT a tタンパク質は、トランス活性化はできないがT A Rとは結合できるように、“天然”と呼ばれる、即ち、天然状態で存在する種々のH I V - 1株から抽出される、機能的なT a tタンパク質とは異なるべきである。そういうわけで、本発明のワクチンに使用されるT a tは、機能的なT a tのヌクレオチド配列と比較して少なくとも1個の変異を有するヌクレオチド配列を有する。この変異は、一般的に点変異であり、例えば、1個以上のアミノ酸のサブプレッション、付加、又は置換を引き起こしうる。

【0016】

本研究において、本発明者らはまず第1に、B r u単離株に対応するT a t変異体（86残基）を研究し、次いで、このタンパク質で観察される構造的多様性を各々が代表する5種の他の変異体を合成した（Gregoire et Loret, 1996）。即ち、T a t Z 2（86残基）、T a t M a l（87残基）、T a t E l i（99残基）、T a t O y i（101残基）、及びT a t J r（101残基）。全てのH I V - 1単離株のうち、6つの構造的な群が、タンパク質の大きさと変異の性質に基づき決定された。これらの全ての変異体は、カルボキシメチル化システイン（T a t B r u c m C）を有するものと、次いで遊離システイン（T a t B r u f C）を有するものと、2度合成されたT a t B r uと類似の薬理活性を恐らく有していた。使用した化学は、H B T Uアクティベータを用いるf a s t F m o cタイプのものである。タンパク質の精製は、高速液体クロマトグラフィーで行った。これらの全ての合成タンパク質はT A Rに結合できることが見出されたが、大きな相違がH e L a細胞のトランス活性化試験で観察された。最も驚くべき結果は、T a t O y i変異体で観察された、トランス活性化の無いことであった。また、カルボキシメチル化システインを有するT a t B r u誘導体でもトランス活性化は観察されなかった。これらの合成タンパク質における水相円二色性（C D）研究は実際に、T a t B r u c m Cの化学修飾は、T a t B r uの構造を顕著に改変したことを示す。一方、T a t O y iは、そのC Dスペクトルによって実証されたように、他のものと類似の構造を有する。

【0017】

H I V - 1 O y i株は、1988年にガボン人患者（より正確には、妊婦）で同定された（Huet et al., 1989）。この患者は、数年間血清反応陽性であったが、完全に健康であった。明らかに、欠陥のあるT a tタンパク質が、このH I V - 1株に存在するという事実によって、この患者におけるA I D Sへの進行が妨げられ、彼女にA I D Sウイルスに対する免疫が与えられていた。実際、フィールドで行われた疫学的研究は、H I V - 1 O y iに感染した患者が、長期間非進行者であったことを示している。

【0018】

H I V O y i株は、欧州と北米で最も一般的なH I V - 1株に対応するサブタイプBに属する。H I V O y i株が同定されたガボン人女性は、ガボンの南東のH a u t O g

10

20

30

40

50

o o u e という田舎の州に住む 31 人のグループに属していた。このグループは、1986 年、ガボン全体で感染した約 2000 人に対し行われた血清疫学的解析の間に見出された。この Haut Ogooue グループは注目をあびた。というのは、感染した人々は、健康良好で、また、全く例外的なウエスタンプロットプロフィールをも示したからである。実際に、これらの人々において、抗 gp120 抗体、抗 gp160 抗体、抗 gp41 抗体の存在を検出できなかったが、抗 gag 抗体、抗 pol 抗体は同定された (Huet et al., 1989)。

【0019】

次いで、この同じ Haut Ogooue 州の 750 人の妊婦の一群が研究され、彼女らのうち 25 人 (即ち、3.3%) が ELISA 試験で HIV 陽性であることが示された。これらの 25 人の女性のうち、23 人がこの地区に特徴的な例外的ウエスタンプロットプロフィール (上記参照) を有していた。HIV-1 Oyi 株を有するその一人を含む約 10 人の女性が、2 年間追跡調査された。

10

【0020】

この期間中、例外的な血清学的プロフィールは一定のままであった。これは、最近感染したこと (最近感染したのならば、抗 gp120 抗体の形成のための時間が無かったであろう) の可能性を除外している。HIV-2 感染の存在は除外された。というのは、HIV-2 gag に対する反応が無く、HIV-2 感染は、ガボンでは 2 ケースが報告されるのみであり、それらは沿岸地域に位置していたからである。モニタリングされた全ての患者は、2 年間の研究の間、健康良好で、体重の減少は無く、日和見疾患も無かった (Huet et al., 1989)。

20

【0021】

Oyi が同定された女性は、田舎出身で、健康は良好で、HTLV-1 と HIV-2 に対し血清反応陰性であった。彼女のリンパ球と PPMC の共培養は、15 日間後のみ RT 活性を示した。これは、非常に異常である。該ウイルスはまた、殆ど検出できない細胞変性活性しか有しなかった。培養上清は、PBM C を感染させることができたが、H-9 や CEM 又は U-937 単球などの正常なリンパ球株では、実質的に複製は不可能であった。この解析の正当性を実証すべく、全てのケースで抗 gp120 抗体の非存在を確認している、同じ地区の 17 人の他の患者でも、同様の結果が観察された。通常の HIV-1 ドナーの血清は、HIV-1 Oyi gp120 を認識できることに注目することは、興味深い (Huet et al., 1989)。それ故、HIV-1 Oyi ウイルスはクローニングされた。Tat 遺伝子を除いて配列決定は成功した (Huet et al., 1989)。

30

【0022】

Cys22 の Ser への変異が、トランス活性化の喪失の理由であると考えられ、この変異の復帰が、Tat 活性の回復を可能とする。

【0023】

更に、Tat の非存在下、該ウイルスの増殖は可能であるが、非常に低レベルであることが観察された。それ故、HIV の毒性と Tat トランス活性化効率の間に密接な関連がある。この疫学的研究は、今一度、この疾患の死亡率と HIV 複製速度の間に存在する密接な関連を示す。それ故、Tat は、このウイルス感染を命にかかわる疾患に変化させる複製速度に HIV が到達するのを可能にすると考えられる。

40

【0024】

更に、Haut Ogooue 地区のこれらの例外的な患者に関するこの研究から、正常な HIV 株と比較して、欠陥のある HIV 株が提供するように考えられる防御が示された。実際に、数人の例外的な患者からの新しく集められたリンパ球の PCR 解析は、正常な HIV 株の存在を示したらしい。該防御機構は抗 gp120 抗体を含まない。抗 gp120 抗体はこれらの患者には存在しないからである。細胞障害性 T リンパ球の作用は、該ウイルスの除去を可能にする機構でありうる。

【0025】

ガボンで行われた比較的最近の疫学研究 (Delaporte et al., 1996) によると、他のアフ

50

リカ諸国と比較してH I V感染者の割合が低い(2乃至3%)ことがわかる。O y iサブタイプは、集団から完全に消失したようであり、H I V - 1 O y i株が採取されたガボン人女性は、1995年において完全に健康であり、3人の子供を産んだ。3人とも全て血清反応陰性であった。H I V - 1 O y iウイルスは、もはや彼女において検出できなかった。

【0026】

それ故、H I V - 1 O y i変異株のT a tタンパク質は、抗H I V - 1ワクチンの組成物に入れる最良の候補であると考えられる。しかし、不活性化されたT a tは、必ずしも免疫原性ではない。目下、ワクチンの全ての利点は、抗体の産生を引き起こすことであり、本ケースでは、更に、他のT a t変異体に対して活性な抗体の産生を引き起こすことである。驚くべきことに、本発明者らは、この証明をすることができた。それ故、本発明のワクチンは、特に好適な実施態様によれば、H I V - 1 O y i変異株のT a tの全体又は一部を含有する。

10

【0027】

抗T a tワクチンの利点は、幾つかのレベルで予見さえされうる。無症候の患者において、免疫不全性を制限することによって、A I D Sへの進行を遅らせることは可能であろう。このようなワクチンは、感染の開始においてそうであると考えられるように、患者が該ウイルスに対し有効な免疫を保持するのを可能にするだろう。特に、細胞障害性Tリンパ球(C T L)とマクロファージ(それらはH I Vに感染しないが、それらの活性はT a tによって阻害される)の活性の回復は、結果的に患者が非進行者になることを可能にするだろう。

20

【0028】

明白なA I D S患者において、抗T a tワクチンは、H I V感染細胞によるT a tタンパク質の分泌後のT a tタンパク質の直接的な作用に関連していると考えられる、カポシ肉腫又は神経学的症候群などのある種の病理学的疾患の発生を制限できよう。

【0029】

本発明において、H I V - 1 O y i変異株の利点は、異なるT a t変異体間の交差認識があるかどうかを決定するために本発明者らが行った、ウエスタンブロット実験(ゲルの写真は、本出願で示さず)とE L I S A試験によって、更に確認される。

30

【0030】

実際に、これら2つのタイプの実験において、3種の異なる抗T a t血清が、7種のT a t変異体に対して試験された。

【0031】

本発明者らは、フロイントアジュバントの存在下、従来の免疫化プロトコルに従い、ウサギをT a t O y i、T a t B r u c m C、T a t E l iで免疫化した。53日後に得られたポリクローナル血清をウエスタンブロットティングとE L I S A試験で解析した。観測された力価は、抗O y i抗体、抗B r u c m C抗体、抗E l i抗体に関して、それぞれ700、11、660 p Mである。

【0032】

変性条件下でのウエスタンブロット実験より、抗T a t O y i血清と抗T a t E l i血清は、全ての変異体と交差免疫原性を示すことができないことがわかる(抗T a t B r u c m C血清の場合は交差免疫原性を示すのだが)。

40

【0033】

T a t B r u c m Cは、そのシステインがカルボキシメチル化されている変異体である。システインのこの化学修飾は、トランス活性化活性の喪失(Peloponese et al., 1999)を引き起こすだけでなく、この変異体の3D構造の喪失も引き起こす(ランダムコイルに変換する)(結果は発表されていない)。それ故、全ての変異体の変性している場合、抗T a t B r u c m C血清がそれら全てを認識できることが観察されるのは、驚くべきことではない。

【0034】

50

非変性条件下でのELISA試験(図7)より、抗Tat Oyi血清は、抗Tat Bru cmC血清と同様、全ての変異体を認識できることがわかる。一方、抗Tat Eli血清は、やはり全ての変異体を認識できない。それ故、保存された3Dエピトープが多数のTat変異体に存在すると考えられる。しかし、Tat Oyiの特別な免疫原性の特徴のみが、これらの抗体を大量に産生させることを可能とする。それ故、今まで、患者におけるTatの存在が過少評価されてきた可能性が高い。3種の血清の希釈は1/1000である。希釈しない以外は同一の実験においては、抗Tat Eli血清もまた全ての他のTat変異体を認識できる。Tat Bruのリシン50(Tat Bru K50)のアセチル化は、低濃度で抗Tat Eli血清による認識を可能とすることに注目するのは、好都合である。

10

【0035】

それ故、これら3種のウサギポリクローナル血清を用いて行われたこれらの実験によって、ワクチンとしてのTat Oyiの利点を確認される。更に、抗Tat Oyi血清は、Tat Bru又はTat EliによるHeLa細胞におけるトランス活性化を阻害できる。対照として使用された抗Tat Eli血清は、活性な変異体からの抗体の産生でさえ、Tat Oyiで観察されているようには全てのTat変異体の交差認識を保証しないことを示す。長い変異体である(101残基)Tat Oyiは、短い変異体である(86残基)Tat Bru cmCと比較して、Tat変異体のより良好な認識を可能とする。短いTat変異体を有するHIV-1株は実際に消失して、それは、実験室のアーティファクトであったと考えられる(Jeang et al., 1999)。更に、抗Tat Oyi血清は、もはや、変性型(即ち、線状エピトープ)を認識しないので、それは、高特異性を示す。逆に、抗Tat Bru cmC血清は、Tat Bru cmCの大きな構造的多様性の故に、ヒトにおいて自己免疫抗体を産生する顕著なリスクがある。本発明者らは実際に、ヒトアルブミンを認識できる抗体が抗Tat Bru cmC血清中に存在することを観察した(データは示さず)。

20

【0036】

それ故、少なくとも1種のTatエピトープの三次元構造の保存は、抗Tat 3D抗体による他のTat変異体の認識に必須である。

【0037】

更に、本発明者らは、抗Tat Oyi抗体は、Tat Eliタンパク質のトランス活性化を阻害できることも示した。

30

【0038】

それ故、本発明の主題はまた、幾つかのTat変異体を認識できる抗Tat モノクローナル抗体又はポリクローナル抗体の製造方法である。それ故、これらの抗体が、HIVに感染したかもしれない個体において、変異体にかかわらず、血液中にTatタンパク質の存在を検出するのに使用し得ることは、実際に強調されるべきである。

【0039】

それ故、本発明は、幾つかのTat変異体を認識できる抗Tatポリクローナル抗体の製造方法であって、

- 免疫応答アジュバントと組み合わせて、Tatタンパク質又はこのTatタンパク質の一部によって動物を免疫化すること、
- 該免疫化した動物の血清中に含まれる特異的抗体を精製すること、

を含む方法に関する。

40

【0040】

動物の免疫化は、注射、吸入、経口投与、皮下、皮内、腹腔内、静脈内、又は筋肉内などの、Tatタンパク質又はこのTatタンパク質の一部をこの動物内に導入する任意のやり方で行うことができる。

【0041】

動物の免疫化はまた、当業者に周知の技術に従って、Tatタンパク質の全体又は一部の配列ばかりではなく、Tatタンパク質の発現に必要な全てのシステムを担持するベクタ

50

ーを *in vivo* 及び *in situ* で発現させることによって行うこともできる。

【0042】

免疫化した動物の血清に含まれる特異的抗体の精製は、例えば、抗原として役立ったタンパク質又はタンパク質の一部が前もって結合されているアフィニティーカラムで行うことができる。

【0043】

本発明の好適な実施態様によれば、上記方法の免疫化工程で使用される *Tat* タンパク質又は *Tat* タンパク質の一部は、*Oyi* 変異体又は *Bru* *cmC* 変異体に対応する。

【0044】

本発明の別の実施態様によれば、上記タンパク質は化学合成タンパク質である。

10

【0045】

7個のシステイン残基の位置（領域22 - 37）は、全ての *Tat* 変異体で高度に保存されている。トランス活性化のために、これらのシステイン残基のうち6個が重要であることが、文献（Jeang, 1996）に広範に記載されている。

【0046】

それ故、*Tat* 変異体をトランス活性化できなくするが、本発明において所望される性質を有するようにするために、これらのシステインの少なくとも一つにおいて、*Tat* 変異体を変異させることを想起することは大いに可能である。この変異は、例えば、システインのセリン又はアラニンなどの別のアミノ酸への置換でありうる。

【0047】

20

本発明者らは、異核2D NMRによる *Tat* *Bru* の3D構造の決定により、*Tat* 変異体において保存されるべき標的領域を更に同定した。この標的は部分的には、*Tat* 配列のN末端領域と塩基性領域からなる。

【0048】

Tat *Bru* 変異体の3D構造は、システインリッチな領域は、N末端領域と塩基性領域の3次元空間に近いことを示す。このことは、システインのカルボキシメチル化は恐らく、この標的の構造を改変することを示す。また、このことから、このように改変された *Tat* は、抗HIVワクチンの製造のために可能性ある候補として考えることができないという事実が確認される。

【0049】

30

更に、本発明者らは、種々の *Tat* タンパク質の固相化学合成を行った。

【0050】

当分野の知識の現在のレベルで、この形態の合成により与えられる利点は、分子生物学によって製造される *Tat* と比較して、製造費の安いこと、より良好な収率、及びコンタミネーションの無いことにある。

【0051】

好ましくは、本発明のワクチンで使用される *Tat* は、化学合成、より詳細には、固相化学合成、例えば、FMOCタイプ、好ましくは *fast* FMOCタイプの合成によって製造される。このタイプの保護基を用いる合成方法もまた、本発明の主題である。

【0052】

40

しかし、本発明のワクチンで使用される *Tat* はまた、他の任意の方法、例えば、当業者に周知の組換え技術によっても合成することができる。これらの技術において使用されるこれらのクローニング及び発現システムは、大腸菌、バチルス、ストレプトマイセス、サッカロマイセスなどの微生物ばかりでなく、酵母、昆虫細胞、哺乳動物細胞に由来し得る。バキュロウイルス発現システムも想起することができる。*Tat* タンパク質の全体又は一部の配列を担持するベクターは、当業者に周知の技術に従い、上記のことをするために必要な発現システムを全て含むことは、きわめて明白である。

【0053】

更に、*Tat* タンパク質、特に *Tat* *Oyi* の膜内への移行の故の毒性のリスクの可能性を避けるために、全ての *Tat* 変異体の配列のC末端に存在する *Arg* - *Gly* - *As*

50

p配列を改変することが賢明であろう。この配列は細胞表面の膜レセプターを認識するので(Jeang, 1996)、膜移行に実に必須である。より詳細には、この改変は、構造には何の影響も与えないであろうLys - Ala - Glu配列、又は、ことによるとAla - Ala - Ala配列で、この配列を置換することでありうる。

【0054】

上記のように、HIV感染者数は、今まで、感染者における、例えば、感染者の血液中におけるTatタンパク質の存在を検出するのに失敗したために、過少評価されてきた可能性が高い。本発明の利点は、限られた数の抗体によって、最大可能数のTat変異体を検出する手段を提供することである。

【0055】

それ故、本発明の主題はまた、生体試料中のTatタンパク質又はTatタンパク質の一部の存在の検出方法であって、

- 該試料を、幾つかのTat変異体と抗原 - 抗体複合体を生じさせることができる抗Tat抗体と接触させること、
- 該抗原 - 抗体複合体の存在を測定すること、

を含む方法である。

【0056】

“抗Tat抗体”という表現は、抗体全体ばかりでなく、本発明において所望される役割を果たすことができる、即ち、Tatタンパク質の全体又は一部を認識できる抗体のフラグメント又はキメラ抗体をも意味するものと理解されたい。

【0057】

抗原 - 抗体複合体の存在の測定は、当業者に周知の方法で行う。詳細には、これらの複合体の検出を可能とする試薬はマーカーを含んでもよく、あるいは、より詳細には使用される抗体が非標識である場合、今度は標識試薬によって認識されるものであってもよい。

【0058】

本発明の方法において、生体試料を、抗Tat抗体と接触させることは、抗Tat血清によって行いうる。

【0059】

“生体試料”という表現は、患者から収集された任意の液体試料、細胞試料、又は組織試料を意味し、適当な抗体の存在下、抗原 - 抗体複合体を産生できる抗原を含んでいそうであるものと理解されたい。好ましくは、この生体試料は血液である。

【0060】

最後に、本発明の主題はまた、生体試料中のTatタンパク質又はTatタンパク質の一部の存在を測定することによる、HIV感染の診断用キットであって、

- 免疫学的反応に適した媒質の調製のための試薬、
- 免疫学的反応によって産生される抗原 - 抗体複合体の検出を可能とする試薬、
- 任意で、抗原を含まない参照生体試料(陰性対照)、
- 任意で、所定量の抗原を含む参照生体試料(陽性対照)、

を含むキットである。

【0061】

本発明の好適な実施態様によれば、免疫学的反応に適した媒質を調製するための試薬は、幾つかのTat変異体と抗原 - 抗体複合体を生じさせることができる抗Tat抗体を含む。好ましくは、該試薬は、抗Tat Oyi抗体もしくは抗Tat Bru cmM抗体又はこれら2つの組み合わせを含む。

【0062】

図面

図1：種々のTatタンパク質の比較。

Tatタンパク質は、6つの構造群に分離される。6つの構造群は、図1Aでは太字で言及され、図1Bでは下線が引いてある。

【0063】

10

20

30

40

50

図1A: Tatタンパク質のアミノ酸配列。

TatZ2は、HIV-1ウイルスの先祖株に近いHIV-1単離株から得られる (Zhu et al., 1998)。TatMalとTatEliは、異性愛HIV感染において中央アフリカで80年代に単離されたHIV-1株から得られる (Alizon et al., 1986)。TatBrは、実験室で最も広範に使用される配列を含み、フランスで単離されたHIV-1株から得られる (Barre-Sinoussi et al., 1983)。一方、TatJrは、アメリカのHIV-1単離株から得られる (O'Brien et al., 1990)。TatOyiは、TatJrとTatBruに密接に関連するが、ガボンの健康な患者で同定されたHIV株から得られる (Huet et al., 1989)。

【0064】

10

図1B: MULTALINプログラムを用いた、Tatタンパク質のサイズと、それらが含む変異の関数としてのTatタンパク質の分類 (Corpet, 1989)。

【0065】

図2: HIV-Oyi変異体のTatタンパク質の配列 (Huet et al., 1989に記載)。

【0066】

図3: 280nmにおける、C8グラフトカラムを用いた逆相高速液体クロマトグラフィーによる6つのTat変異体の精製 (実験方法の材料及び方法を参照)。

【0067】

各フレームにおいて、下のトレーシングは、精製前のペプチド合成の結果を示し、一方、上のトレーシングは、最後の精製工程後の合成の結果を示す。TatBru (A)、TatJr (B)、TatZ2 (C)、TatOyi (D)、TatMal (E)、及びTatEli (F)を、TFAによって樹脂から切断した。ブチルメチルエーテルによる沈殿後、タンパク質を、0.1%となるようにTFA緩衝液に溶解した (各フレームにおける下のトレーシング)。各タンパク質について、Hybar Merk C8カラム (4.5×125mm、流速0.8mL/分)上で2回の連続的の半分取HPLCランにより精製を行い、次いで、純粋なフラクションを解析し (各フレームの上のトレーシング)、質量分析とアミノ酸分析によって同定した (データは示さず)。各場合において、主要HPLCピークは完全な配列を示すことが観察される。10分乃至15分間のピークは、50残基の誘導体を表し、一方、主要フラクションに近いピークは、N末端から10乃至15欠失を有する誘導体である。高度に疎水性のフラクションは、恐らく不完全に未保護の側鎖による高分子量の誘導体である。

20

【0068】

図4: 電気泳動による、ヌクレオチド標的TARに対する合成Tatのアフィニティ定数の測定 (材料及び方法の電気泳動移動度シフトの試験を参照)。

【0069】

タンパク質濃度 (ng/μL) は、各ゲルバンドの上部に示している。遊離RNA又は複合体を形成したRNAは、それぞれf (遊離の場合) 及びcによって示している。同じRNA調製物を、6つのタンパク質による滴定のために使用する。カルボキシメチル化システインを有するTatBru誘導体 (Bru cmC) も試験した。平衡における解離定数 (Kd) は、電気泳動移動度シフト試験から直接測定された。Kd値は、TatEliとTatMalの場合の約50nMからTatOyiとTatJrの場合の約140nMまで変動する。更に、本発明者らは、Kd値のバリエーションに加えて、種々のタンパク質による結合プロフィールがやや異なることに注目した。例えば、TatBruは、低濃度では単一の良く分離された複合体を生じ、凝集物が形成されてアクリルアミドゲルを通り抜けられないのは、かなり高濃度 (4.5ng/μL超) の場合だけである。対照的に、TatEliでは、多量体の複合体が低濃度でさえ容易に同定される。TatEliでは3つまでの遅延バンドを観察することが可能であり、TatJrではより少ない程度で観察することが可能である。このような効果は、例えば、TatBruやTatMalなどのより短いタンパク質、及びより長いタンパク質であるTatOyiでは観察されない。

30

40

50

【0070】

図5：HeLa細胞に対する合成Tatタンパク質のトランス活性化の試験。これらの細胞を、LacZレポーター遺伝子が結合しているHIV-1 LTRでトランスフェクトした。産生された-galタンパク質のレベルは、種々の合成Tatのトランス活性化能力に比例する。LTRは、HIVの転写のために必要な上流と下流のDNA配列を含み、TARは、mRNAの始まりに存在する(Claven and Charneau, 1994)。HIVのトランス活性化に必要な細胞の補因子は、HeLa細胞に存在する。Tatが無ければ、対照(C)として示される-galの基礎量の発現がある。次の柱状グラフは、2つの濃度、即ち、1μM(明灰色ボックス)と5μM(暗灰色ボックス)を用いて、種々のTat変異体で観察されるトランス活性化を示す。各々の場合に、Tatは細胞緩衝液に加えられるので、対照より高い-galの発現は、合成Tatが核膜と細胞質膜を通過することができ、TARと結合でき、細胞補因子と相互作用できることを意味する。Tat Bru cmC(データは示さず)とTat Oyiのみが、この実験で欠陥があるが、それらはTARと結合する(図1)。Tat MalとTat Eliは、Tat Bruより3乃至4倍高いトランス活性化のレベルを示す。Tat Z2は、先祖Tatタンパク質に最も近いが、それは、低レベルのトランス活性化を示す。進化はより有効なTatを有するHIV-1単離株を選択するのだろう。同様の結果が、レポーター遺伝子としてルシフェラーゼを用いた、他のトランスフェクション試験で得られた。Tat MalとTat Eliは、1μMで、トランス活性化Tat-pCMVによって得られたものに匹敵するレベルでLTRを実際にトランス活性化した(データは示さず)。種々の実験で使用される濃度範囲は、0.1μM乃至10μMである(データは示さず)。0.1μMで、Tat Eliのみが、基礎レベルより有意に高いトランス活性化レベルを示す。10μMで、6つのTatは、非常に高いトランス活性化レベルを示すので、飽和の故に、それらの間で差異を観察することは不可能である。

10

20

【0071】

図6：Tat Z2(白三角)、Tat Oyi(黒三角)、Tat Bru(白円)、Tat Bru cmC(記号無し)、Tat Jr(黒円)、Tat Mal(白四角)、Tat Eli(黒四角)変異体の二色性スペクトル。

【0072】

スペクトルは、リン酸緩衝液20mM、pH4.5で測定する。スペクトルは、光路長50μmで、260から178nmまで記録する。CDスペクトルで観察された差異は、サイズにかかわらず、Tat変異体間で構造的な不均一性を示す。短いTat(白記号)と長いTat(黒記号)からなる2つのカテゴリーにCDスペクトルを整理することは不可能である。CDスペクトルは、無秩序な構造に典型的な200nmに近い負バンドによって特徴づけられる。Tat Bru cmCで観察された200nmのバンドの強い大きさは、システインの修飾が、他のTatと比較して、大きなコンフォメーション変化を引き起こしたことを示す。

30

【0073】

図7：変性条件下、Tatタンパク質の7つの変異体に関し、3つのウサギポリクローナル血清(抗Tat Bru cmC、抗Tat Oyi、抗Tat Eli)の希釈液を用いて行われたELISA試験。

40

【0074】

図8：抗Tat Eli血清、抗Tat Oyi血清、抗Tat Bru cmC血清による、Tat Eliによるトランス活性化の阻害。

【0075】

本発明は上記記載に限定されない。本発明は、例示としてだけ記載されている実施例によってより明確に理解されよう。

【0076】

実施例

1) 図3乃至6に対応する材料及び方法

50

タンパク質合成、精製及びキャラクタリゼーション

ペプチドは、BaranyとMerrifieldの方法(1980)に従って、自動合成機(ABI 433A, Perkin Elmer, Applied Biosystem Inc., Forster City, CA)で、1%の4-ヒドキシメチル-フェノキシメチル-コポリスチレン ジビニルベンゼン(HMP)(0.5-0.65 mmol)で予めチャージした樹脂(Perkin Elmer, Applied Biosystem Inc., Forster City, CA)上で合成した。欠失を示す誘導体が得られるのを避けるために、無水酢酸(Merck) 4.75%、2.0 MのDIEA 6.25%、1 Mの1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(HOBT)(Perkin Elmer, Applied Biosystem Inc., Warrington, GB) 1.5%、及びN-メチルピロリドン(Perkin Elmer, Forster City, CA) 87.5%を含む混合物による処理後、FmocのないN末端をアセチル基で保護した。各脱保護工程は導電率デバイスで制御した。ペプチドを脱保護し、10%メチルフェニルスルフィド(Merck)と5%エタンジチオール(Merck)を補充したトリフルオロ酢酸(TFA)によって樹脂から切り離した。精製は、Beckman高速液体クロマトグラフィー(HPLC)装置とMerck C8逆相カラム(10×250 mm)によって行った。緩衝液Aは水と0.1% TFAからなり、緩衝液Bはアセトニトリルと0.1% TFAからなっていた。グラジエントは、緩衝液Bが20から40%で、40分か、流速は2 mL/分であった。エレクトロスプレー質量分析は、Perkin Elmer PE-SCIEX API 150ex simple quadを用いて行った。アミノ酸分析は、Beckman, model 6300 analyzerで行った。

【0077】

電気泳動移動度シフト試験

必須のピリミジンUUUバルジを含むTAR RNAの59ヌクレオチドを、*in vitro*で、RNAポリメラーゼT3による転写によって調製した。結合反応混合液(20 µL)は、TK緩衝液(50 mM Tris pH 7.4, 20 mM KCl, 0.1% Triton X-100)中に0.2 nmolの放射性標識TAR RNA、0-100 ngのTatを含んでいた。0.1% Triton X-100を含む8%変性ポリアクリルアミドゲル上の電気泳動によって、複合体を非結合RNAから分離した。試料(25 µL)を負荷する前に、ゲルを30分間予め作動した。電気泳動は、約200 Vで90分間続ける。遊離及び/又は結合RNAの相対量は、リンイメージングによって測定した。

【0078】

円二色性(CD)

円二色性スペクトルは、Jobin-Yvon CD UV スペクトロフォトメータ(Long-Jumeau, FRANCE)(Mark VI)上で、光路長50 µmで、260 nmから178 nmで測定した。装置は、(+)-10-カンファースルホン酸で校正した。290.5 nmでの正のCDバンドと192.5 nmでの負のバンドの間で、比2.1が見出された。データを、スキニング速度1 nm/分で、0.5 nmの間隔で集めた。CDスペクトルはアミド当たりの形式でプロットした。試料を20 mMリン酸緩衝液(pH 4.5)中に調製した。タンパク質濃度は、0.5乃至1 mg/mLの範囲であった。

【0079】

HIV LTRでトランスフェクトされた細胞でのトランス活性化

合成Tatによる機能的トランス活性化をP4細胞を用いて測定した。これらのCD4-HeLa細胞は、HIV LTRの制御下に細菌のlacZ遺伝子を担持し、-ガラクトシダーゼの細胞質蓄積は、厳密にTatの存在に依存した。12ウエルプレート上にまかれた80%コンフルエントな細胞を、5%CO₂存在下、37°Cで24時間、0.1%BSAを補充したDMEM培地に含まれるTatタンパク質と共にインキュベートした。このインキュベーションの期間の後、細胞をリン酸緩衝生理食塩水で洗浄し、タンパク質を抽出して、-ガラクトシダーゼの場合に抗原に結合した酵素を用いる市販の免疫吸着試験(ELISA)(Boehringer Mannheim, FRANCE)により、製造業者の指示に従って-ガラクトシダーゼを分析した。Bradford法によって測定した、異なる細胞溶解液の全タンパク質の濃度を用いて、値を基準に合わせた。

【0080】

トランス活性化の阻害

今回、抗Tat Eli血清、又は抗Tat Oyi血清、又は抗Tat Bru血清を培養培地に添加する以外は、HIV LTRでトランスフェクトされた細胞によるトランス活性化の上記実験を再現した。Tatタンパク質は、その役目のためにEli変異体から得た。

【0081】

本発明者らは、特に抗体を含まない対照培地と比較して、抗Tat Oyi抗体により、Tat Eliタンパク質のトランス活性化が不活化されることを観察した。

【0082】

2) 図7に対応する材料及び方法

免疫化条件は、0.5 mLの100 mMリン酸緩衝液 pH 4.5 + 0.5 mLの完全フロイントアジュバント中の精製Tatタンパク質100 µgの皮内注射である(0日)。21日目に、不完全フロイントアジュバント(0.5 mL)を用いる以外は同一条件下で、最初のブースターを行う。42日目に、41日目と同一で、2回目のブースターを行う。53日目に血液をFSTチューブに集め、2000回転/分の遠心後に血清を得る。血清の希釈は1/1000である。

【0083】

ELISA:

試験は、Maxisorp U96 プレート (Polylabo) で行う。リン酸緩衝液 pH 4.5 中のタンパク質を、4 で一晩プレート上でインキュベートする。MPBS緩衝液(8 g/L NaCl, 0.2 g/L KCl, 1.44 g/L Na₂HPO₄, 0.24 g/L KH₂PO₄, 5%スキムミルク, HClでpH 7.4に調整)中で飽和後、タンパク質を、ウサギ1次抗体と1時間インキュベートする。次いで、ペルオキシダーゼと結合した、ウサギFcフラグメントに特異的なヤギ抗体(Cappel)と1時間インキュベートする。発色は、H₂O₂, 100 mMクエン酸, 50 mM NaOH, 0.2 mg/mL ABTS (Boehringer)の存在下で行う。吸光度を405 nmで読む。

【0084】

希釈しなければ、抗Tat Eli血清は全てのTat変異体又は誘導体を認識できる。

【0085】

3) ウエスタンブロッティングのための材料及び方法

ウエスタンブロッティング: まず、3M Tris-HCl, pH 8.8, 5% -メルカプトエタノール, 2% SDS, 10%グリセロール, プロモフェノールブルーの存在下で、タンパク質を変性させる。それらを15%ポリアクリルアミドゲル上の電気泳動で分離する。次いで、免疫検出によって示されるように、該タンパク質をニトロセルロース膜上にトランスファーする。5%スキムミルクを含むPBS溶液(8 g/L NaCl, 0.2 g/L KCl, 1.44 g/L Na₂HPO₄, 0.24 g/L KH₂PO₄, HClでpH 7.4に調整)で、特定の部位をブロックする。ニトロセルロース膜を、ウサギ1次抗体と1時間インキュベートする。次いで、ペルオキシダーゼと結合した、ウサギFcフラグメントに特異的なヤギ抗体(Sigma)とインキュベートする。発色は、H₂CO₂, PBS, ジアミノベンズアミジンの存在下で行う(ゲル写真は、本発明では示さず)。

【0086】

4) 図8に対応する材料及び方法

トランス活性化は、図5に関して記載したプロトコルに従い、HIV-1 LTRと -ガラクトシダーゼタンパク質のレポーター遺伝子(LacZ)でトランスフェクトされたヒトHeLa細胞を用いて測定する。

【0087】

血清は、図7に関して記載したプロトコルに従い、ウサギから得る。

【0088】

10

20

30

40

50

100 μ Lの3つの抗Tat血清、即ち、抗Tat Eli、抗Tat Oyi、抗Tat Bru cmCを希釈倍率を上げながら、細胞培養培地に加え、次いで、100 μ LのTat Eli変異体を1又は5 μ M加える。それ故、 β -ガラクトシダーゼの細胞質蓄積は、Tatの存在に依存する。

【0089】

第1に、同一希釈では、抗Tat Eli血清が最も効果的であることが観察される。このことは論理にかなう。該血清は、トランス活性化活性を中和することが求められているものと同じ変異体に対して産生される抗体を含むからである。しかし、Tat OyiがTat Eliのトランス活性化活性を顕著に中和する抗体を産生できることは、強調されるべきである。事実、この阻害は、特に、抗Tat Bru cmC血清を用いて1 / 10希釈の場合に観察される阻害よりも大きい。このことにより、他のTat変異体に対する抗Tat Oyi抗体の利点を確認される。

10

【0090】

参考文献

Alizon, M., Wain-Hobson, S., Montagnier, L., & Sonigo, P. (1986) *Cell* **46**, 63-74

Barany, G. & Merrifield, R.B. (1980) in Gross, E., & Meinhofer, J. (Eds) *The peptide : Analysis, Synthesis, Biology*. Academic Press, New York, Vol. 2, pp 1-284

Barre-Sinoussi, F., Chermann, J.C., Rey, F., Nugeyre, M.T., Chamaret, S., Gruest, J., Dauguet, C., Axler-Blin, C., Vezinet-Brun, F., Rouzioux, C., Rozenbaum, W. & Montagnier, L. (1983) *Science* **220**, 868-871

10

Clavel, F. & Charneau, P. (1994) *J. Virol* **68**, 1179-1185

Corpet, F. (1989) *Nucl. Acid. Res.* **22**, 10881-10890.

20

Delaporte E., Janssens W., Peeters M., Buve A., Dibanga G., Perret J.L., Ditsambou V., Mba J.R., Courbot M.C., Georges A., Bourgeois A., Samb B., Henzel D., Heyndrickx L., Franssen K., van der Groen G., Larouze B. (1996) *AIDS* **8**, 903-910

Grégoire, C. & Loret, E.P. 1996. *J. Biol. Chem.* **271**, 22641-22646

30

Huet, T., Dazza, M.C., Brun-Vezinet, F., Roelants, G.E. & Wain-Hobson, S. 1989 *AIDS* **3**, 707-715

Jeang, K.T. (1996) in Los Alamos National Laboratory (Ed) *HIV-1 Tat: Structure & Function Human Retroviruses & AIDS compendium*. III, pp 3-18

40

Jeang, K.T., Xiao, H., & Rich, E.A. (1999) *J. Biol. Chem.* **274**, 28837-28840.

Le Buanec, H., Lachgar, A., Bizzini, B., Zagury, J.F., Rappaport, J., Santagostino, E., Muca-Perja, M. & Gringeri, A. 1998. *Biomed. Pharmacother* **10**, 431-435

O'Brien, W.A., Koyanagi, Y., Namazie, A., Zhao, J.Q., Diagne, A., Idler, K., Zack, J.A. & Chen, I.S. (1990) *Nature* **348**, 69-73

10

Westendorp, M.O., Frank, R., Ochsenbauer, C., Stricker, K., Dhein, J., Walczak, H., Debatin, K.M. & Krammer, P.H. 1995 *Nature* **375**, 497-500

Zhu, T., Korber, B.T., Nahmias, A.J., Hooper, E., Sharp, P.M. & Ho, D.D. (1998) *Nature* **391**, 594-597

20

【図面の簡単な説明】

【図1】 種々のTatタンパク質の比較。図1A：Tatタンパク質のアミノ酸配列。
図1B：MULTALINプログラムを用いた、Tatタンパク質のサイズと、それらが
含む変異の関数としてのTatタンパク質の分類。

【図2】 HIV-Oyi変異体のTatタンパク質の配列。

【図3】 280nmにおける、C8グラフトドカラムを用いた逆相高速液体クロマト
グラフィーによる6つのTat変異体の精製。

【図4】 電気泳動による、ヌクレオチド標的TARに対する合成Tatのアフィニティ
定数の測定。

【図5】 HeLa細胞に対する合成Tatタンパク質のトランス活性化の試験。

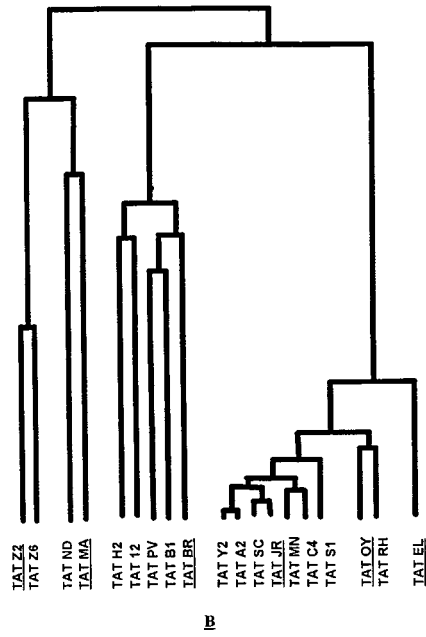
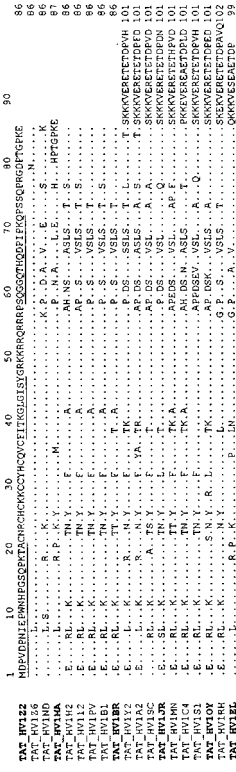
30

【図6】 Tat Z2 (白三角)、Tat Oyi (黒三角)、Tat Bru (白円)、
Tat Bru cmC (記号無し)、Tat Jr (黒円)、Tat Mal (白四角)、
Tat Eli (黒四角)変異体の二色性スペクトル。

【図7】 変性条件下、Tatタンパク質の7つの変異体に関し、3つのウサギポリクロー
ナル血清 (抗Tat Bru cmC、抗Tat Oyi、抗Tat Eli) の希釈液を用いて行われたELISA試験。

【図8】 抗Tat Eli血清、抗Tat Oyi血清、抗Tat Bru cmC血清による、Tat Eliによるトランス活性化の阻害。

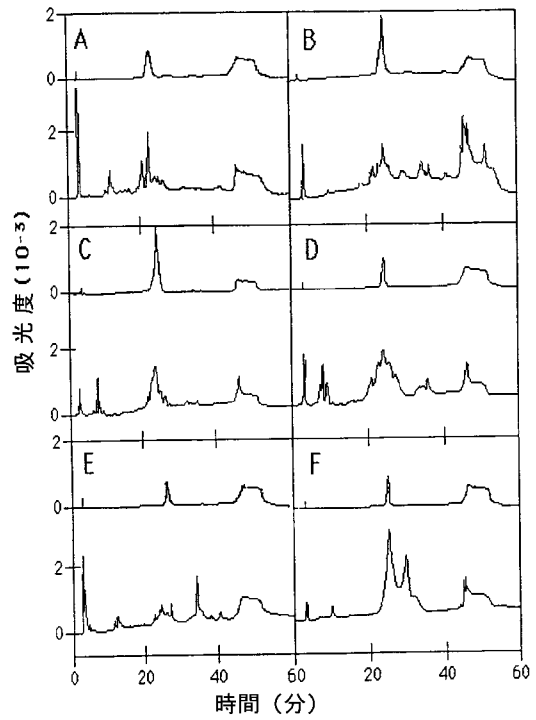
【 図 1 】



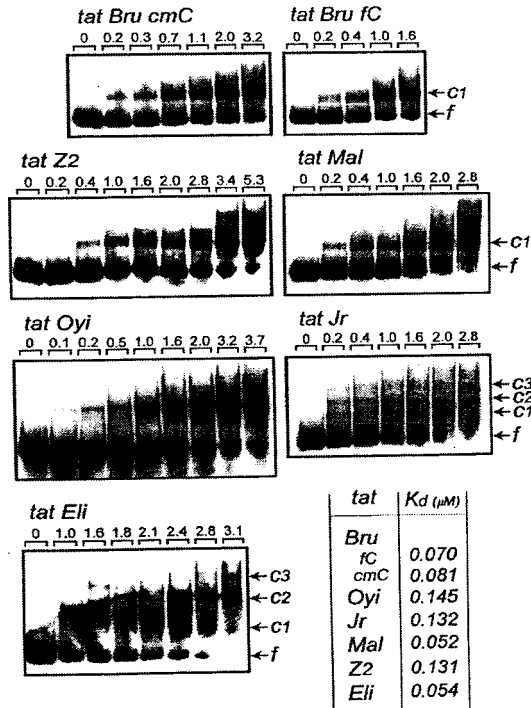
【 図 2 】

H-Met-Glu-Pro-Val-Asp-Pro-Arg-Leu-Glu-Pro-Trp-Lys-His-Pro-Gly-Ser-Gln-Pro-Lys-Thr-Ala-Ser-Asn-Asn-Cys-Tyr-Cys-Lys-Arg-Cys-Cys-Leu-His-Cys-Gln-Val-Cys-Phe-Thr-Lys-Lys-Gly-Leu-Gly-Ile-Ser-Tyr-Gly-Arg-Lys-Lys-Arg-Arg-Gln-Arg-Arg-Arg-Ala-Pro-Gln-Asp-Ser-Lys-Thr-His-Gln-Val-Ser-Leu-Ser-Lys-Gln-Pro-Ala-Ser-Gln-Pro-Arg-Gly-Asp-Pro-Thr-Gly-Pro-Lys-Glu-Ser-Lys-Lys-Lys-Val-Glu-Arg-Glu-Thr-Glu-Thr-Asp-Pro-Glu-Asp-OH

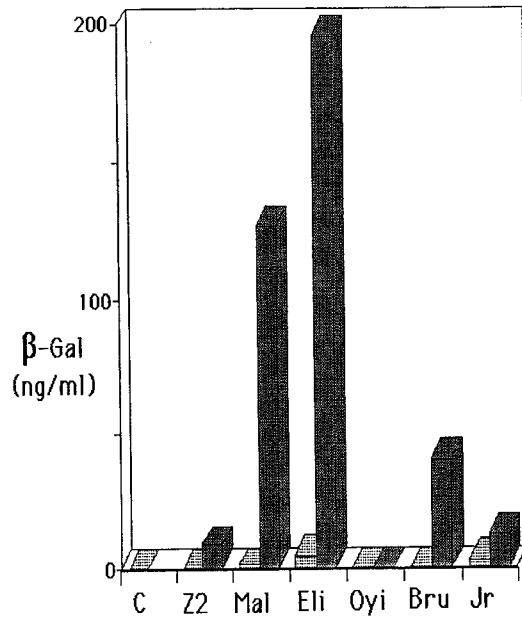
【 図 3 】



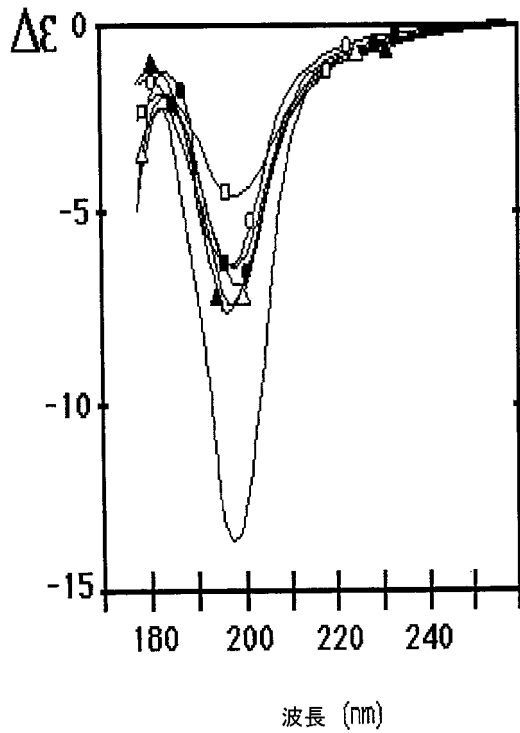
【 図 4 】



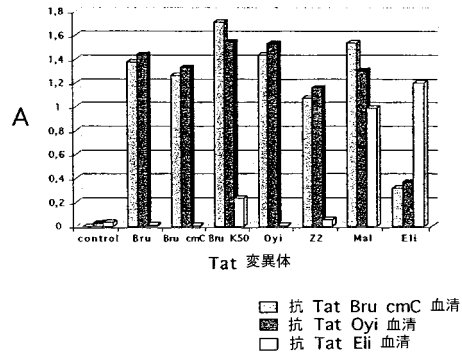
【 図 5 】



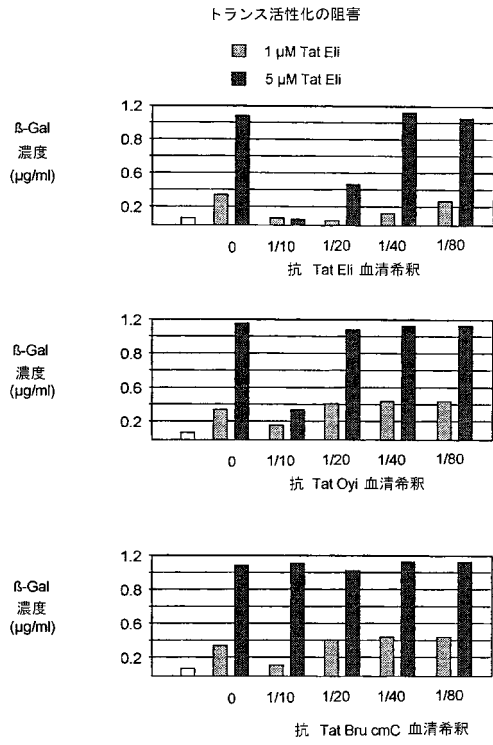
【 図 6 】



【 図 7 】



【 図 8 】



フロントページの続き

- (56)参考文献 特開平06-025007(JP,A)
特開平10-212300(JP,A)
特表平11-503524(JP,A)
GOLDSTEIN,G. , HIV-1 Tat protein as a potential AIDS vaccine , Nat Med , 1996年 , Vol. 2, No.9 , p.960-4
LE,B.U. et al , A prophylactic and therapeutic AIDS vaccine containing as a component the innocuous Tat toxoid , Biomed Pharmacother , 1998年 , Vol.52, No.10 , p.431-5
GREGOIRE,C.J. et al , Conformational heterogeneity in two regions of TAT results in structural variations of this protein as a function of HIV-1 isolates , J Biol Chem , 1996年 , Vol.271, No.37 , p.22641-6
GRINGERI,A. et al , Safety and immunogenicity of HIV-1 Tat toxoid in immunocompromised HIV-1-infected patients , J Hum Virol , 1998年 , Vol.1, No.4 , p.293-8

(58)調査した分野(Int.Cl. , DB名)

A61K 39/21
A61K 38/00
A61K 39/00
A61K 39/39
A61P 31/18
C07K 14/16
C07K 16/10
G01N 33/53
G01N 33/569
CA/MEDLINE/EMBASE/BIOSIS(STN)
JSTPlus/JMEDPlus/JST7580(JDreamII)
PubMed
Science Direct
Wiley InterScience

