

(19)日本国特許庁 ( J P )

(12) **公表特許公報** ( A ) (11)特許出願公表番号

**特表2003 - 523740**

(P2003 - 523740A)

(43)公表日 平成15年8月12日(2003.8.12)

(51) Int.Cl <sup>7</sup>	識別記号	F I	テ-マコード* (参考)
C 1 2 N 15/09	ZNA	A 0 1 K 67/027	2 G 0 4 5
A 0 1 K 67/027		A 6 1 K 45/00	4 B 0 2 4
A 6 1 K 38/00		A 6 1 P 1/00	4 B 0 5 0
45/00		3/06	4 B 0 6 3
A 6 1 P 1/00		25/00	4 B 0 6 5

審査請求 未請求 予備審査請求 (全164数) 最終頁に続く

(21)出願番号 特願2001 - 553929(P2001 - 553929)

(86)(22)出願日 平成13年1月18日(2001.1.18)

(85)翻訳文提出日 平成14年7月17日(2002.7.17)

(86)国際出願番号 PCT/US01/02060

(87)国際公開番号 W001/053468

(87)国際公開日 平成13年7月26日(2001.7.26)

(31)優先権主張番号 60/177,732

(32)優先日 平成12年1月21日(2000.1.21)

(33)優先権主張国 米国(US)

(31)優先権主張番号 60/178,885

(32)優先日 平成12年1月28日(2000.1.28)

(33)優先権主張国 米国(US)

(71)出願人 インサイト・ゲノミックス・インコーポレイテッド

アメリカ合衆国カリフォルニア州94304・パロアルト・ポータードライブ 3160

(72)発明者 ユエ、ヘンリー

アメリカ合衆国カリフォルニア州94087・サニーバイル・ルイスアベニュー 826

(72)発明者 ヒルマン、ジェニファー・エル

アメリカ合衆国カリフォルニア州94040・マウンテンビュー・#17・モンロードドライブ 230

(74)代理人 弁理士 大島 陽一

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 脂質代謝酵素

(57)【要約】

本発明は、ヒト脂質代謝酵素 (LME) と、LMEを同定及びコードするポリヌクレオチドとを提供する。本発明はまた、発現ベクター、宿主細胞、抗体、アゴニスト、およびアンタゴニストを提供する。更に、本発明は、LMEの異常発現に関連する疾患の診断・治療・予防方法を提供する。

**【特許請求の範囲】**

**【請求項1】** 単離されたポリペプチドであって、

(a) SEQ ID NO:1乃至SEQ ID NO:10 (SEQ ID NO:1 - 10) からなる群から選択されたアミノ酸配列と、

(b) SEQ ID NO:1 - 10からなる群から選択されたアミノ酸配列と少なくとも90%の配列同一性を有する天然のアミノ酸配列と、

(c) SEQ ID NO:1 - 10からなる群から選択されたアミノ酸配列の生物学的に活性な断片と、

(d) SEQ ID NO:1 - 10からなる群から選択されたアミノ酸配列の免疫原性断片とで構成される群から選択されたアミノ酸配列を含むことを特徴とする単離されたポリペプチド。

**【請求項2】** SEQ ID NO:1 - 10からなる群から選択された請求項1の単離されたポリペプチド。

**【請求項3】** 請求項1のポリペプチドをコードする単離されたポリヌクレオチド。

**【請求項4】** 請求項2のポリペプチドをコードする単離されたポリヌクレオチド。

**【請求項5】** SEQ ID NO:11 - 20からなる群から選択された請求項4の単離されたポリヌクレオチド。

**【請求項6】** 請求項3のポリヌクレオチドに機能的に結合されたプロモーター配列を含む組換えポリヌクレオチド。

**【請求項7】** 請求項6の組換えポリヌクレオチドで形質転換された細胞。

**【請求項8】** 請求項6の組換えポリヌクレオチドを含む遺伝子組換え生物。

**【請求項9】** 請求項1のポリペプチドを生産する方法であって、

(a) 前記ポリペプチドの発現に好適な条件下で、請求項1のポリペプチドをコードするポリヌクレオチドに機能的に結合されたプロモーター配列を含む組換えポリヌクレオチドで形質転換された細胞を培養するステップと、

(b) そのように発現したポリペプチドを回収するステップとを含むことを特徴とする請求項1のポリペプチドの生産方法。

【請求項10】 請求項1のポリペプチドに特異的に結合する単離された抗体。

【請求項11】 単離されたポリヌクレオチドであって、

(a) SEQ ID NO:11 - 20からなる群から選択されたポリヌクレオチド配列と、

(b) SEQ ID NO:11 - 20からなる群から選択されたポリヌクレオチド配列と少なくとも90%の配列同一性を有する天然のポリヌクレオチド配列と、

(c) 前記(a)に相補的なポリヌクレオチド配列と、

(d) 前記(b)に相補的なポリヌクレオチド配列と、

(e) 前記(a)乃至(d)のRNA等価物とで構成される群から選択されたポリヌクレオチド配列を含む単離されたポリヌクレオチド。

【請求項12】 請求項11のポリヌクレオチドの少なくとも60個の連続するヌクレオチドを含む単離されたポリヌクレオチド。

【請求項13】 サンプルにおいて、請求項11に記載のポリヌクレオチド配列を有する標的ポリヌクレオチドを検出する方法であって、

(a) 前記サンプルをプローブでハイブリダイズするステップであって、前記プローブが、前記サンプル内の前記標的ポリヌクレオチドと相補的な配列を含む少なくとも20個の連続するヌクレオチドを含み、前記プローブと前記標的ポリヌクレオチドまたはその断片との間でハイブリダイゼーション複合体が形成される条件下で、前記プローブが前記標的ポリヌクレオチドと特異的にハイブリダイズする、該ステップと、

(b) 前記ハイブリダイゼーション複合体が存在するか否かを検出し、存在する場合には随意選択でその収量を測定するステップとを含むことを特徴とする標的ポリヌクレオチドの検出方法。

【請求項14】 前記プローブが少なくとも60個の連続するヌクレオチドを含むことを特徴とする請求項13に記載の方法。

【請求項15】 サンプルにおいて、請求項11のポリヌクレオチド配列を有する標的ポリヌクレオチドを検出する方法であって、

(a) ポリメラーゼ連鎖反応増幅を用いて、前記標的ポリヌクレオチドまたはその断片を増幅するステップと、

(b) 増幅された前記標的ポリヌクレオチドまたはその断片が存在するか否かを検出し、存在する場合には随意選択でその収量を測定するステップとを含むことを特徴とする標的ポリヌクレオチドの検出方法。

【請求項16】 有効量の請求項1のポリペプチド及び医薬的に容認できる賦形剤を含む組成物。

【請求項17】 前記ポリペプチドが、SEQ ID NO:1-10からなる群から選択されたアミノ酸配列を含むことを特徴とする請求項16の組成物。

【請求項18】 機能的なLME（新規の脂質代謝酵素）の発現の低下に関連する疾患や病態の治療方法であって、そのような治療が必要な患者に請求項16の組成物を投与することを含むことを特徴とする治療方法。

【請求項19】 請求項1のポリペプチドのアゴニストとして効果的な化合物をスクリーニングする方法であって、

(a) 請求項1のポリペプチドを含むサンプルを化合物に曝露するステップと、

(b) 前記サンプルにおいてアゴニスト活性を検出するステップとを含むことを特徴とするスクリーニング方法。

【請求項20】 請求項19のスクリーニング方法によって同定されたアゴニスト化合物及び医薬的に容認できる賦形剤を含む組成物。

【請求項21】 機能的なLMEの発現の低下に関連する疾患や病態の治療方法であって、そのような治療が必要な患者に請求項20の組成物を投与することを含むことを特徴とする治療方法。

【請求項22】 請求項1のポリペプチドのアンタゴニストとして効果的な化合物をスクリーニングする方法であって、

(a) 請求項1のポリペプチドを含むサンプルを化合物に曝露するステップと、

(b) 前記サンプルにおいてアンタゴニスト活性を検出するステップとを含むことを特徴とするスクリーニング方法。

【請求項23】 請求項22のスクリーニング方法によって同定されたアントゴニスト化合物及び医薬的に容認できる賦形剤を含む組成物。

【請求項24】 機能的なLMEの過剰な発現に関連する疾患や病態の治療方法であって、そのような治療が必要な患者に請求項23の組成物を投与することを含むことを特徴とする治療方法。

【請求項25】 請求項1のポリペプチドに特異的に結合する化合物をスクリーニングする方法であって、

(a) 請求項1のポリペプチドを好適な条件下で少なくとも1つの試験化合物と結合させるステップと、

(b) 請求項1のポリペプチドと前記試験化合物との結合を検出して、請求項1のポリペプチドと特異的に結合する化合物を同定するステップとを含むことを特徴とするスクリーニング方法。

【請求項26】 請求項1のポリペプチドの活性を変化させる化合物をスクリーニングする方法であって、

(a) 請求項1のポリペプチドを、その活性が許容される条件下で少なくとも1つの試験化合物と結合させるステップと、

(b) 前記試験化合物の存在下での請求項1のポリペプチドの活性を評価するステップと、

(c) 前記試験化合物の存在下での請求項1のポリペプチドの活性と、前記試験化合物の不在下での請求項1のポリペプチドの活性とを比較するステップとを含み、

前記試験化合物の存在下での請求項1のポリペプチドの活性の変化が、請求項1のポリペプチドの活性を変化させる化合物の存在を示唆すること特徴とするスクリーニング方法。

【請求項27】 請求項5の配列を含む標的ポリヌクレオチドの発現を変化させるのに効果的な化合物をスクリーニングする方法であって、

(a) 前記標的ポリヌクレオチドの発現に好適な条件下で、前記標的ポリヌクレオチドを含むサンプルを化合物に曝露するステップと、

(b) 前記標的ポリヌクレオチドの発現の変化を検出するステップと、

(c) 様々な量の前記化合物の存在下での前記標的ポリヌクレオチドの発現と、前記化合物の不在下での前記標的ポリヌクレオチドの発現とを比較するステップを含むことを特徴とするスクリーニング方法。

【請求項28】 試験化合物の毒性を評価する方法であって、

(a) 核酸を含む生体サンプルを前記試験化合物で処理するステップと、

(b) 処理した前記生体サンプルの核酸と、請求項11のポリヌクレオチドの少なくとも20の連続するヌクレオチドを含むプローブをハイブリダイズさせるステップであって、このハイブリダイゼーションが、前記プローブと前記生体サンプルの標的ポリヌクレオチドとの間で特異的なハイブリダイゼーション複合体が形成される条件下で行われ、前記標的ポリヌクレオチドが、請求項11のポリヌクレオチドのポリヌクレオチド配列またはその断片を含むポリヌクレオチドである、前記ステップと、

(c) ハイブリダイゼーション複合体の収量を定量するステップと、

(d) 前記処理した生体サンプルにおけるハイブリダイゼーション複合体の収量を、未処理の生体サンプルにおけるハイブリダイゼーション複合体の収量と比較するステップとを含み、

前記処理した生体サンプルにおけるハイブリダイゼーション複合体の収量の差が試験化合物の毒性を示唆することを特徴とする試験化合物の毒性評価方法。

**【発明の詳細な説明】****【0001】****(技術分野)**

本発明は、脂質代謝酵素の核酸配列及びアミノ酸配列に関する。本発明はまた、これらの配列を利用した癌、神経の疾患、自己免疫/炎症性の疾患、胃腸疾患、および心血管疾患の診断・治療・予防に関する。本発明はさらに、脂質代謝酵素の核酸配列及びアミノ酸配列の発現における外来性化合物の影響についての評価に関する。

**【0002】****(発明の背景)**

脂質は水不溶性の油性または油脂性の物質であって、クロロホルムやエーテルなどの非極性溶媒に溶ける。中性脂肪(トリアシルグリセロール)は、燃料およびエネルギーの主な貯蔵庫として作用する。リン脂質、スフィンゴ脂質、糖脂質、およびコレステロールなどの極性脂質は、細胞膜の重要な構成成分である(脂質代謝については、Stryer, L. (1995) *Biochemistry* W. H. Freeman and Company, New York NY; Lehninger, A. (1982) *Principles of Biochemistry* Worth Publishers, Inc. New York NY; and ExPASy "Biochemical Pathways" index of Boehringer Mannheim World Wide Web site, "<http://www.expasy.ch/cgi-bin/search-biochem-index>".を参照)。

**【0003】**

脂肪酸は、1つのカルボキシル基および長い非極性炭化水素尾部を有する長鎖有機酸である。長鎖有機酸は、生体膜のブロックを形成する糖脂質、リン脂質、およびコレステロールや、生体燃料分子であるトリグリセリドの必須成分である。長鎖有機酸はまた、エイコサノイド生成の基質でもあり、炭化水素とタンパク質のある種の複合体の機能の調節に重要である。16炭素脂肪酸および16炭素脂肪酸は最も一般的である。トリグリセリドおよび中性脂肪としても知られるトリアシルグリセロールは動物における主なエネルギー貯蔵庫である。トリアシルグリセロールは、グリセロールに3つの脂肪酸鎖がエステル結合している。

**【0004】**

ホスホグリセリドはリン脂質の主なクラスであって、グリセロールの主鎖、2つの脂肪酸鎖、およびリン酸化アルコールから成る。ホスホグリセリドは細胞膜の成分である。主なホスホグリセリドには、ホスファチジルコリン、ホスファチジルエタノールアミン、ホスファチジルセリン、ホスファチジルイノシトール、およびジホスファチジルグリセロールがある。ホスホグリセリド合成に關与する多くの酵素は膜に結合する (Meyers, R. A. (1995) *Molecular Biology and Biotechnology* VCH Publishers Inc., New York NY pp.494-501)。

#### 【0005】

一端にアルコールを有する結合した4つの炭化水素環から成るコレステロールは、該コレステロールを取り込んでいる膜の粘性を調節する。加えて、コレステロールは、コルチゾル、プロゲステロン、エストロゲン、およびテストステロンなどのステロイドホルモンの合成に用いられる。コレステロール由来の胆汁酸塩は脂質の消化を促進する。皮膚内のコレステロールは、体から水分が過剰に蒸発するのを防止する障壁を形成する。コレステロール合成中間体に由来するファルネシル基およびゲラニルゲラニル基は、Rabなどのタンパク質標的タンパク質およびRasなどの情報伝達タンパク質に翻訳後に付加される。この修飾は、これらのタンパク質の活性にとって重要である。(Guyton, A. C. *Textbook of Medical Physiology* (1991) W. B. Saunders Company, Philadelphia PA pp.760-763; Stryer, 前出, pp.279-280, 691-702, 934)。哺乳動物は、新規の生合成および食物コレステロールを得る。

#### 【0006】

スフィンゴ脂質は、長鎖アミノアルコールであるスフィンゴシンを含む膜脂質の重要なクラスである。これらは、1つの長鎖脂肪酸、1つの極性頭基アルコール (polar head alcohol) よびスフィンゴシンやスフィンゴシン誘導体から成る。スフィンゴミエリン、セレブロシド、およびガングリオシドはスフィンゴ脂質の3つのクラスである。頭基としてホスホコリンまたはホスホエタノールアミンを含むスフィンゴミエリンは、神経細胞を取り囲むミエリン鞘に豊富に存在する。グルコースまたはガラクトース頭基を含むガラクトセレブロシドは脳に固有である。その他のセレブロシドは非神経組織に見られる。多数の糖単位を含む頭基

を有するガングリオシドは、脳に多量に存在するが非神経組織には見られない。

#### 【0007】

プロスタグランジン、プロスタサイクリン、トロンボキサン、およびロイコトリエンを含むエイコサノイドは、脂肪酸に由来する20-炭素分子である。エイコサノイドは、痛み、発熱、および炎症に関わる情報伝達分子である。全てのエイコサノイドの前駆体は、ホスホリパーゼA<sub>2</sub>によってリン脂質からおよびジアシルグリセロールリパーゼによってジアシルグリセロールから生成されるアラキドン酸である。ロイコトリエンはリポキシゲナーゼの作用によってアラキドン酸から生成される。

#### 【0008】

細胞内において、脂肪酸は細胞質脂肪酸結合タンパク質によって輸送される (Online Mendelian Inheritance in Man (OMIM) \*134650 Fatty Acid-Binding Protein 1, Liver; FABP1)。エンドゼピン (endozepine) およびアシルCoA結合タンパク質としても知られるジアゼパム結合インヒビター (DBI) は、内因性 - アミノ酪酸 (GABA) 受容体リガンドであって、GABAの効果をダウンレギュレートすると考えられている。DBIは、中鎖および長鎖アシル-CoAエステルと極めて高い親和性で結合し、アシル-CoAエステルの細胞内キャリアとして機能し得る (OMIM \*125950 Diazepam Binding Inhibitor; DBI; PROSITE PDOC00686 Acyl-CoA-binding protein signature)。

#### 【0009】

肝臓に貯蔵された脂肪および脂肪性トリセリドは、加水分解によって放出され血中に輸送され得る。遊離脂肪酸はアルブミンによって血中に輸送される。血中のトリアシルグリセロールおよびコレステロールエステルはリポタンパク質粒子中に輸送される。これらの粒子は、極性脂質およびアポリポタンパク質のシェルによって囲まれた疎水性脂質のコアから成る。このタンパク質の成分は、疎水性脂質の可溶化に役立ち、細胞ターゲティングシグナルを含む。リポタンパク質には、カイロミクロン、カイロミクロンレムナント、超低密度リポタンパク質 (VLDL)、中間型リポタンパク (IDL)、低密度リポタンパク質 (LDL)、および高密度リポタンパク質 (HDL) が含まれる。血漿HDLのレベルと早発性冠状動脈性心疾患のり

スクとの間に強い逆相関性が存在する。

#### 【0010】

リパーゼ、ホスホリパーゼ、およびリポキシゲナーゼの3つの脂質代謝酵素について以下に詳述する。

#### 【0011】

##### リパーゼおよびホスホリパーゼ

トリグリセリドは、リパーゼによって脂肪酸およびグリセロールに加水分解される。脂肪細胞は、貯蔵したトリアシルグリセロールを分解するリパーゼを含み、脂肪酸を燃料として必要とするその他の組織に脂肪酸が輸送されるように脂肪酸を放出する。リパーゼは、動物、植物、および原核生物において広く分布する。トリアシルグリセロールリパーゼおよびtributyraseとしても知られるトリグリセリドリパーゼ (ExPASy ENZYME EC 3.1.1.3) は、トリグリセリドのエステル結合を加水分解する。高等脊椎動物には、胃リパーゼ、肝性リパーゼ、および膵リパーゼを含む少なくとも3種類の組織特異的イソ酵素が存在する。これらの3種類のリパーゼは、リポタンパク質リパーゼはもちろん、互いに構造的に類似している。胃リパーゼ、肝性リパーゼ、および膵リパーゼにおける最も保存された領域は、原核生物起源のリパーゼにも存在するセリン残基に囲まれ中心に位置する。セリン残基の突然変異によって酵素が不活性になる。胃リパーゼ、肝性リパーゼ、および膵リパーゼは、リポタンパク質トリグリセリドおよびリン脂質を加水分解する。腸における胃リパーゼは、食物に含まれる脂肪の消化および吸収を助ける。肝性リパーゼは肝組織の内皮表面に結合しその部分で作用する。肝性リパーゼはまた、血漿脂質の調節において重要な役割を果たしている。膵リパーゼは、食物に含まれる脂肪の効率的な加水分解のために小さなタンパク質コファクターであるコリパーゼを必要とする。コリパーゼは、リパーゼの非触媒ドメインであるC末端に結合して、活性な構造を安定化させ、疎水性結合部位全体をかなり増大させる。これらの酵素の欠損がヒトにおいて確認され、その全てが循環リポタンパク質粒子の異常なレベルに関連する (Gargouri, Y.他(1989) Biochim. Biophys. Acta 1006:255-271; Connelly, P. W.(1999) Clin. Chim. Acta 286:243-255; van Tilbeurgh, H.他(1999) Biochim Biophys Acta 1441:173-184)

。

## 【0012】

清澄化因子リパーゼ、グリセリドリパーゼ、またはジアシルグリセロールリパーゼとしても知られるリポタンパク質リパーゼ (ExPASy ENZYME EC 3.1.1.34) は、カイロミクロン、超低密度リポタンパク質、中間型リポタンパク質、高密度リポタンパク質(HDL)を含む循環血漿リポタンパク質に存在するリン脂質およびトリグリセリドを加水分解する。膵リパーゼおよび肝性リパーゼと共に、リポタンパク質リパーゼ(LPL)は高い一次配列相同性を共有する。リポタンパク質リパーゼおよび肝性リパーゼは共に、グリコサミノグリカンによって毛細血管内皮に固着する。これを、ヘパリンの静脈内投与によって放出させることが可能である。LPLは主に、脂肪細胞、筋細胞、およびマクロファージによって合成される。LPLの触媒作用はアポリポタンパク質C-IIによって活性化され、1 M NaClなどの高いイオン強度条件によって阻害される。ヒトにおけるLPLの欠損は、高トリグリセリド血症、HDL2欠損症、および肥満などの代謝疾患を引き起こし得る (Jackson, R. L. (1983) in *The Enzymes* (Boyer, P. D., ed) Vol. XVI, pp.141-186, Academic Press, New York; Eckel, R. H. (1989) *New Eng. J. Med.* 320:1060-1068)。

## 【0013】

膜リン脂質の加水分解を触媒する一群の酵素であるホスホリパーゼは、リン脂質の切断される結合部位に従って分類される。ホスホリパーゼは、PLA1、PLA2、PLB、PLC、およびPLDのファミリーに分類される。ホスホリパーゼは、エイコサノイドの生合成にアラキドン酸が利用できるようにすることで多くの炎症反応に作用する。具体的には、アラキドン酸は、リゾ - 血小板活性化因子およびエイコサノイドなどの炎症の生理活性脂質中間体になる。膜リン脂質からのアラキドン酸の生合成は、エイコサノイドの4つの主なクラス (プロスタグランジン、プロスタサイクリン、トロンボキサン、およびロイコトリエン) の生合成における律速段階であって、痛み、発熱、および炎症に関係する (Kaiser, E.他(1990) *Clin. Biochem.* 23:349-370)。更に、ロイコトリエン-B4は、PLA2活性を更に増大させるフィードバックループにおいて機能することが知られている (Wijkander, J

.他(1995) J. Biol. Chem. 270:26543-26549)。

#### 【0014】

分泌ホスホリパーゼA<sub>2</sub> (PLA<sub>2</sub>)スーパーファミリーはいくつかの異種酵素を含む。これらの酵素の共通の特徴は、ホスホグリセリドのsn-2脂肪酸アシルエステル結合を加水分解することである。グリセロリン脂質の加水分解によって遊離脂肪酸およびリゾリン脂質を放出する。PLA<sub>2</sub>活性によって、生物学的に活性な脂質、ヒドロキシ脂肪酸、および血小板活性化因子のための生合成のための前駆体が生成される。PLA<sub>2</sub>は、初めは蛇毒の成分として報告されたが、後に様々な種で同定された。PLA<sub>2</sub>は慣例により、アミノ酸配列、二価の陽イオンの必要性、およびジスルフィド結合の位置に基づいていくつかの主グループおよびサブグループに分類されている。グループI、II、およびIIIのPLA<sub>2</sub>は、低分子量の分泌Ca<sup>2+</sup>依存性タンパク質から成る。グループIVのPLA<sub>2</sub>は、主に85-kDaのCa<sup>2+</sup>依存性細胞質ホスホリパーゼである。グループVを構成するいくつかのCa<sup>2+</sup>依存性PLA<sub>2</sub>が報告されている (Davidson, F. F.およびDennis, E. A., (1990) J. Mol. Evol. 31:228-238; and Dennis, E. F. (1994) J. Biol Chem. 269:13057-13060)。

#### 【0015】

際立った特徴を有する初めのPLA<sub>2</sub>は、ヘビ毒およびハチ毒に見られるグループI、II、およびIIIのPLA<sub>2</sub>である。これらの毒液PLA<sub>2</sub>は多くの特徴を哺乳動物PLA<sub>2</sub>と共有し、その中には共通の触媒機構、同一のCa<sup>2+</sup>要求生、および保存された一次および三次構造が含まれる。獲物の消化の役割に加えて、毒液PLA<sub>2</sub>は、哺乳動物組織において神経毒性効果、筋肉毒性効果、凝固阻止薬効果、および炎症誘発効果を示す。このような多様な病態生理学的な効果は、これらの酵素の特異的かつ高親和性の受容体が様々な細胞および組織に存在することによって起こる (Lambeau, G.他(1995) J. Biol. Chem. 270:5534-5540)。

#### 【0016】

グループI、IIA、IIC、およびVのPLA<sub>2</sub>は、哺乳動物細胞およびトリの細胞で同定され、初めは組織分布によって特徴づけられたが、現在ではその固有性は絶対ではない。具体的には、グループIのPLA<sub>2</sub>は膵臓に見られ、グループIIAおよびIICは炎症関連組織 (例えば滑膜) に由来し、グループVは心臓組織に由来する。膵

臓PLA2は、食物に含まれる脂質の消化において機能し、細胞増殖、平滑筋の収縮、および急性肺障害において役割を果たしていると報告された。グループIIの炎症PLA2は、炎症プロセスの強力なメディエーターであって、炎症性疾患の患者の血清および滑液で高発現している。グループIIのPLA2は、アッセイしたほとんどのヒト細胞型に見られ、敗血症性ショック、腸癌、リウマチ様関節炎、および上皮過形成などの多様な病理プロセスにおいて発現される。グループVのPLA2は脳組織からクローニングされ、心臓組織において高発現している。ヒトPLA2は近年、胎児肺からクローニングされ、その構造的特徴からグループXという哺乳動物PLA2の新規グループの最初のメンバーであると思われる。その他のPLA2が様々なヒト組織および細胞株からクローニングされており、PLA2の多様性を示すものである(Chen, J.他(1994) J. Biol. Chem. 269:2365-2368; Kennedy, B. P.他(1995) J. Biol. Chem. 270:22378-22385; Komada, M.他(1990) Biochem. Biophys. Res. Commun.168:1059-1065; Cupillard, L.他(1997) J. Biol. Chem. 272:15745-15752; およびNalefski, E. A.他(1994) J. Biol. Chem. 269:18239-18249)

ホスホリパーゼB、レシチナーゼB、またはリゾレシチナーゼとしても知られるリゾホスホリパーゼ(LPPL)(ExPASy EC 3.1.1.5)は広く分布する酵素であって、細胞内脂質を代謝し、様々なアイソフォームで存在する。約15~30kDの小さなアイソフォームはヒドロラーゼとして機能し、60kDを超える大きなアイソフォームはヒドロラーゼおよびトランスアシラーゼの両方として機能する。LPPLの1つの基質であるリゾホスファチジルコリンが細胞内で形成される或いは細胞内に輸送されると細胞膜が溶解される。LPPLは、アシルカルニチン、アラキドン酸、およびホスファチジン酸を含む脂質因子によって調節される。これらの脂質因子は、炎症反応を含む様々な経路における重要な情報伝達分子である(Anderson, R.他(1994) Toxicol. Appl. Pharmacol. 125:176-183; Selle, H.他(1993); Eur. J. Biochem. 212:411-416)。

#### 【0017】

#### リポキシゲナーゼ

リポキシゲナーゼ(ExPASy ENZYME EC 1.13.11.12)は非ヘム鉄含有酵素であって、リポタンパク質などの或る種の多価不飽和脂肪酸の二原子酸素添加を触媒す

る。リポキシゲナーゼは、植物、真菌、および動物において広く見られる。いくつかの異なったリポキシゲナーゼ酵素が知られており、そのそれぞれが特徴的な酸化作用を持つ。動物には、炭素 - 5、8、11、12、および15位におけるアラキドン酸の二原子酸素添加を触媒する特定のリポキシゲナーゼが存在する。これらの酵素は、二原子酸素添加されるアラキドン酸の位置から命名されている。動物では、リポキシゲナーゼは最大約75~80kDaの分子量の1つのポリペプチド鎖を有する。このタンパク質は、N末端バレルドメインと、非ヘム鉄の1つの原子を含む大きな触媒ドメインとを有する。第二鉄酵素の活性型への酸化は触媒作用に必要である (Yamamoto, S. (1992) *Biochim. Biophys. Acta* 1128:117-131; Brash, A. R. (1999) *J. Biol. Chem.* 274:23679-23682)。様々なリポキシゲナーゼインヒビタが存在し、それらの阻害のメカニズムに従って5つの主なカテゴリーに分類される。その中には、抗酸化物、イオンキレーター、基質類似体、リポキシゲナーゼ活性化タンパク質インヒビタ、および上皮成長因子受容体インヒビタが含まれる。

#### 【0018】

アラキドン酸エステルとしても知られる5-レポキシゲナーゼ(5-LOX, ExPASy ENZYME EC1.13.11.34) : 酸素5-酸化還元酵素は、主に白血球細胞、マクロファージ、および肥満細胞に見られる。5-LOXは、アラキドン酸をまず5-ヒドロペルオキシエイコサテトラエン酸(5-HPETE)に変換し、次にロイコトリエンに変換する(LTA4 (5,6-オキシド-7,9,11,14-エイコサテトラエン酸))。次に、ロイコトリエンA4ヒドロラーゼによるロイコトリエンA4の変換により、好中球化学誘引物質ロイコトリエンB4が生成される。別法では、ロイコトリエンC4シンターゼによるLTA4とグルタチオンとの抱合およびダウンストリーム代謝により、特に喘息患者の気道反応および免疫分泌に影響を与えるシステインロイコトリエンが誘導される。ほとんどのリポキシゲナーゼは、活性のために他の補助因子やタンパク質を必要としない。これとは対照的に、哺乳動物5-LOXは、カルシウムおよびATPを必要とし、5-LOX活性化タンパク質(FLAP)の存在化で活性化される。FLAP自体はアラキドン酸と結合し、5-LOXに基質を供給する (Lewis, R. A.他(1990) *New Engl. J. Med.* 323:645-655)。多因性(原発性)肺動脈症の患者の肺に、5-LOXお

よびFLAPの発現レベルの上昇が見られる (Wright, L.他(1998) Am. J. Respir. Crit. Care Med. 157:219-229)。

#### 【0019】

12-リポキシゲナーゼ (12-LOX, ExpASY ENZYME:EC1.13.11.31) は、アラキドン酸を12-ヒドロペルオキシエイコサテトラエン酸(12-HPETE)に酸素化する。哺乳動物12-リポキシゲナーゼは、それらが発生する組織の種類に基づいて命名されている (従って、白血球型、血小板型、および上皮型がある)。血小板型12-LOXは、上皮皮膚標本および上皮細胞において優勢なアイソフォームであることが分かった。白血球12-LOXは、初めはブタ白血球に多く存在することで特徴づけられたが、免疫学的アッセイによって哺乳動物組織に広範に存在することが分かった。組織分布に加えて、白血球12-LOXは、アラキドン酸基質から12-HPETEのみならず15-HPETEを形成する能力によって血小板型酵素から区別される。白血球12-LOXは15-リポキシゲナーゼ(15-LOX)と密接に関連する。これらは共に二重特異性リポキシゲナーゼであって、高等動物における一次構造の同一性は約85%である。白血球12-LOXは、気管上皮、白血球、およびマクロファージに見られる (Conrad, D. J. (1999) Clin. Rev. Allergy Immunol. 17:71-89)。

#### 【0020】

15-リポキシゲナーゼ (15-LOX; ExpASY ENZYME:EC1.13.11.33) は、ヒトの網状赤血球、気道上皮、および好酸球に見られる。15-LOXは、動物特にウサギおよびヒトのアテローム硬化病変で検出された。この酵素は、リポタンパク質の酸化修飾の役割に加えて、アテローム硬化病変における炎症反応に重要である。15-LOXは、サイトカインIL-4によってヒト単球に誘導されることが知られており、これが炎症プロセスに関係することが分かっている (Kuhn, H.およびBorngraber, S. (1999) Adv. Exp. Med. Biol. 447:5-28)。

#### 【0021】

##### 疾患との関連

脂質代謝はヒトの疾患および障害に関与する。動脈疾患であるアテローム性動脈硬化症では、脂肪性の病変が動脈壁の内側に形成される。これらの病変によって、動脈の柔軟性の低下、および血餅の形成が促される (Guyton, 前出)。テイ

サックス病では、酵素N-アセチルヘキソサミニダーゼの欠損によってGM<sub>2</sub>ガングリオシド(スフィンゴ脂質)が中枢神経系のリソソームに蓄積される。神経系変性に罹患している患者は早期に死亡する(Fauci, A. S.他(1998) *Harrison's Principles of Internal Medicine McGraw-Hill, New York NY p.2171*)。ニーマン-ピック病は、脂質代謝障害によって起こる。ニーマン-ピック病A型およびB型は、酵素スフィンゴミエリナーゼの欠損によって中枢神経系にスフィンゴミエリン(スフィンゴ脂質)およびその他の脂質が蓄積されて起こり、神経変性および肺疾患を引き起こす。コレステロール輸送の障害によって起こるニーマン-ピック病C型では、リソソームにスフィンゴミエリンおよびコレステロールが蓄積され、それによってスフィンゴミエリナーゼの活性が低下する。大発作(grand mal seizures)、失調、失語症などの神経学的な症状は生後1~2年で顕著になる。推定上のコレステロール感受性ドメインを含むNPCタンパク質における突然変異が、ニーマン-ピック病C型のマウスモデルで見出された(Fauci, 前出, p. 2175; Loftus, S. K.他(1997) *Science 277:232-235*)

PLAは様々な疾患プロセスに関係する。例えば、PLAは、膵臓、心臓組織、および炎症関連組織に見られる。膵臓PLAは、食物に含まれる脂質の消化に作用し、細胞増殖、平滑筋の収縮、および急性肺障害においてもある役割を果たすとされている。炎症PLAは、炎症プロセスの強力なメディエーターであって、炎症性の疾患の患者の血清および滑液において高発現している。更に、炎症PLAは、ほとんどのヒトの細胞型に見られ、敗血症、腸癌、リウマチ様関節炎、および上皮過形成などの多様な病理学的プロセスにおいて発現する。

#### 【0022】

ヒト組織におけるLPPLの働きが様々に研究されてきた。LPPLによるリゾホスファチジルコリンの加水分解によって赤血球膜が溶解する(Selle, 前出)。同様に、Endresen, M. J.他(1993) *Scand. J. Clin. Invest. 53:733-9*が、前子癩女性においてLPPLによるリゾホスファチジルコリンの加水分解が増大すると、遊離脂肪酸が血清中に放出される。LPPLの腎臓における研究により、LPPLが細胞毒およびサイクロスポリンAの細胞毒作用からNa<sup>+</sup>、K<sup>+</sup>-ATP分解酵素を保護することが分かった(Anderson, 前出)。

## 【0023】

リパーゼ、ホスホリパーゼ、およびリポキシゲナーゼは、アテローム性動脈硬化症、肥満症、関節炎、喘息、および癌などの合併症、並びにウォルマン病およびリポ蛋白過剰血漿I型などの単一遺伝子欠陥に関係していると思われる。

## 【0024】

新規の脂質代謝酵素、およびそれらをコードするポリヌクレオチドの発見により、新規の組成物を提供することで当分野の要望に応えることができる。この新規の組成物は、癌、神経の疾患、自己免疫/炎症性の疾患、胃腸疾患、および心血管疾患の診断・治療・予防において有用であり、また、ヒト脂質代謝酵素の核酸配列及びアミノ酸配列の発現における外来性化合物の影響についての評価にも有用である。

## 【0025】

(発明の要約)

本発明は、総称して「LME」、個別にはそれぞれ「LME-1」、「LME-2」、「LME-3」、「LME-4」、「LME-5」、「LME-6」、「LME-7」、「LME-8」、「LME-9」、および「LME-10」と呼ぶ脂質代謝酵素である精製されたポリペプチドを提供する。本発明の一実施態様では、(a) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と、(b) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と90%以上の配列同一性を有する天然のアミノ酸配列と、(c) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列の生物学的に活性な断片と、(d) SEQ ID NO:1-10とからなる一群から選択されたアミノ酸配列の免疫原性断片とで構成される一群から選択されたアミノ酸配列を含む単離されたポリペプチドを提供する。別法では、SEQ ID NO:1-10のアミノ酸配列を含む単離されたポリペプチドを提供する。

## 【0026】

更に本発明は、(a) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と、(b) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と90%以上の配列同一性を有する天然のアミノ酸配列と、(c) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列の生物学的に活性な断片と、(d) SE

Q ID NO:1 - 10からなる一群から選択されたアミノ酸配列の免疫原性断片とで構成される一群から選択されたアミノ酸配列を含むポリペプチドをコードする単離されたポリヌクレオチドを提供する。別法では、このポリヌクレオチドは、SEQ ID NO:1 - 10からなる一群から選択されたポリペプチドをコードする。別法では、このポリヌクレオチドは、SEQ ID NO:11 - 20からなる一群から選択される。

【0027】

更に、本発明は、(a) SEQ ID NO:1 - 10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と、(b) SEQ ID NO:1 - 10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と90%以上の配列同一性を有する天然のアミノ酸配列と、(c) SEQ ID NO:1 - 10からなる一群から選択されたアミノ酸配列の生物学的に活性な断片と、(d) SEQ ID NO:1 - 10からなる一群から選択されたアミノ酸配列の免疫原性断片とで構成される一群から選択されたアミノ酸配列を含むポリペプチドをコードするポリヌクレオチドと機能的に結合されたプロモーター配列を含む組換えポリヌクレオチドを提供する。別法では、本発明は、この組換えポリヌクレオチドで形質転換された細胞を提供する。更なる別法では、本発明は、この組換えポリヌクレオチドを含む遺伝子組換え生物を提供する。

【0028】

また、本発明は、(a) SEQ ID NO:1 - 10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と、(b) SEQ ID NO:1 - 10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と90%以上の配列同一性を有する天然のアミノ酸配列と、(c) SEQ ID NO:1 - 10からなる一群から選択されたアミノ酸配列の生物学的に活性な断片と、(d) SEQ ID NO:1 - 10とからなる一群から選択されたアミノ酸配列の免疫原性断片とで構成される一群から選択されたアミノ酸配列を含むポリペプチドの生産方法を提供する。この方法は、(a) このポリペプチドの発現に好適な条件下で、このポリペプチドをコードするポリヌクレオチドと機能的に結合されたプロモーター配列を含む組換えポリヌクレオチドで形質転換された細胞を培養するステップと、(b) このように発現したポリペプチドを回収するステップとを含む。

【0029】

更に、本発明は、(a) SEQ ID NO:1 - 10からなる一群から選択されたアミノ

酸配列と、(b) SEQ ID NO:1 - 10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と90%以上の配列同一性を有する天然のアミノ酸配列と、(c) SEQ ID NO:1 - 10からなる一群から選択されたアミノ酸配列の生物学的に活性な断片と、(d) SEQ ID NO:1 - 10とからなる一群から選択されたアミノ酸配列の免疫原性断片とで構成される一群から選択されたアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的に結合する単離された抗体を提供する。

#### 【0030】

更に、本発明は、(a) SEQ ID NO:11 - 20からなる一群から選択されたポリヌクレオチド配列と、(b) SEQ ID NO:11 - 20からなる一群から選択されたポリヌクレオチド配列と90%以上の配列同一性を有する天然のポリヌクレオチド配列と、(c) 前記(a)に相補的なポリヌクレオチド配列と、(d) 前記(b)に相補的なポリヌクレオチド配列と、(e) 前記(a)乃至(d)のRNA等化物とで構成される一群から選択されたポリヌクレオチド配列を含む単離されたポリヌクレオチドを提供する。別法では、このポリヌクレオチドは、少なくとも60個の連続するヌクレオチドを含む。

#### 【0031】

更に本発明は、(a) SEQ ID NO:11 - 20からなる一群から選択されたポリヌクレオチド配列と、(b) SEQ ID NO:11 - 20からなる一群から選択されたポリヌクレオチド配列と90%以上の配列同一性を有する天然のポリヌクレオチド配列と、(c) 前記(a)に相補的なポリヌクレオチド配列と、(d) 前記(b)に相補的なポリヌクレオチド配列と、(e) 前記(a)乃至(d)のRNA等化物とで構成される一群から選択されたポリヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド配列を有する標的ポリヌクレオチドをサンプルにおいて検出する方法を提供する。この方法は、(a) 前記サンプル内の標的ポリヌクレオチドと相補的な配列を構成する少なくとも20個の連続するヌクレオチドを含むプローブと前記サンプルをハイブリダイズさせるステップであって、前記プローブと前記標的ポリヌクレオチドまたはその断片とでハイブリダイゼーション複合体が形成される条件下で、前記プローブが前記標的ポリヌクレオチドに特異的にハイブリダイズする、該ステップと、(b) 前記ハイブリダイゼーション複合体の存在するか否かを検出

し、存在する場合には随意選択でその収量を測定するステップとを含む。別法では、前記プローブは、少なくとも60個の連続するヌクレオチドを含む。

#### 【0032】

更に本発明は、(a) SEQ ID NO:11-20からなる一群から選択されたポリヌクレオチド配列と、(b) SEQ ID NO:11-20からなる一群から選択されたポリヌクレオチド配列と90%以上の配列同一性を有する天然のポリヌクレオチド配列と、(c)前記(a)に相補的なポリヌクレオチド配列と、(d)前記(b)に相補的なポリヌクレオチド配列と、(e)前記(a)乃至(d)のRNA等化物とで構成される一群から選択されたポリヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド配列を有する標的ポリヌクレオチドをサンプルにおいて検出する方法を提供する。この方法は、(a)ポリメラーゼ連鎖反応増幅を用いて、前記標的ポリヌクレオチドまたはその断片を増幅するステップと、(b)増幅された前記標的ポリヌクレオチドまたはその断片が存在するか否かを検出し、存在する場合には随意選択でその収量を測定するステップとを含む。

#### 【0033】

更に本発明は、(a) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と、(b) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と90%以上の配列同一性を有する天然のアミノ酸配列と、(c) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列の生物学的に活性な断片と、(d) SEQ ID NO:1-10とからなる一群から選択されたアミノ酸配列の免疫原性断片とで構成される一群から選択されたアミノ酸配列を含む効果的な量のポリペプチド及び好適な医薬用賦形剤を含む組成物を提供する。一実施例では、SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列を含む組成物を提供する。更に、本発明は、患者にこの組成物を投与することを含む、機能的LMEの発現の低下に関連した疾患やその症状の治療方法を提供する。

#### 【0034】

更に本発明は、(a) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と、(b) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と90%以上の配列同一性を有する天然のアミノ酸配列と、(c) SEQ ID NO:1-10

からなる一群から選択されたアミノ酸配列の生物学的に活性な断片と、(d) SEQ ID NO:1-10とからなる一群から選択されたアミノ酸配列の免疫原性断片とで構成される一群から選択されたアミノ酸配列を含むポリペプチドのアゴニストとして効果的な化合物をスクリーニングする方法を提供する。この方法は、(a) このポリペプチドを含むサンプルを化合物に曝露するステップと、(b) このサンプルのアゴニスト活性を検出するステップとを含む。別法では、本発明は、この方法によって同定されたアゴニスト化合物と好適な医薬用賦形剤とを含む組成物を提供する。更なる別法では、本発明は、この組成物の患者への投与を含む、機能的LMEの発現の低下に関連した疾患やその症状の治療方法を提供する。

#### 【0035】

更に、本発明は、(a) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と、(b) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と90%以上の配列同一性を有する天然のアミノ酸配列と、(c) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列の生物学的に活性な断片と、(d) SEQ ID NO:1-10とからなる一群から選択されたアミノ酸配列の免疫原性断片とで構成される一群から選択されたアミノ酸配列を含むポリペプチドのアンタゴニストとして効果的な化合物をスクリーニングする方法を提供する。この方法は、(a) このポリペプチドを含むサンプルを化合物に曝露するステップと、(b) このサンプルのアンタゴニスト活性を検出するステップとを含む。別法では、本発明は、この方法によって同定されたアンタゴニスト化合物と好適な医薬用賦形剤とを含む組成物を提供する。更なる別法では、本発明は、この組成物の患者への投与を含む、機能的LMEの過剰な発現に関連した疾患やその症状の治療方法を提供する。

#### 【0036】

更に本発明は、(a) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と、(b) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と90%以上の配列同一性を有する天然のアミノ酸配列と、(c) SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列の生物学的に活性な断片と、(d) SEQ ID NO:1-10とからなる一群から選択されたアミノ酸配列の免疫原性断片とで

構成される一群から選択されたアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的に結合する化合物をスクリーニングする方法を提供する。この方法は、(a)このポリペプチドを好適な条件下で少なくとも1つの化合物と結合させるステップと、(b)このポリペプチドとこの試験化合物との結合を検出して、このポリペプチドと特異的に結合する化合物を同定するステップとを含む。

#### 【0037】

更に本発明は、(a)SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と、(b)SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列と90%以上の配列同一性を有する天然のアミノ酸配列と、(c)SEQ ID NO:1-10からなる一群から選択されたアミノ酸配列の生物学的に活性な断片と、(d)SEQ ID NO:1-10とからなる一群から選択されたアミノ酸配列の免疫原性断片とで構成される一群から選択されたアミノ酸配列を含むポリペプチドの活性を調節する化合物をスクリーニングする方法を提供する。このスクリーニング方法は、(a)このポリペプチドを、その活性が許容される条件下で少なくとも1つの化合物と結合させるステップと、(b)この試験化合物の存在下でのこのポリペプチドの活性を評価するステップと、(c)この試験化合物の存在下でのこのポリペプチドの活性と、この試験化合物の不在下でのこのポリペプチドの活性とを比較するステップとを含み、この試験化合物の存在下でのこのポリペプチドの活性の変化が、このポリペプチドの活性を調節する化合物の存在を示唆するという特徴を有する。

#### 【0038】

更に本発明は、SEQ ID NO:11-20からなる一群から選択された配列を含む標的ポリヌクレオチドの発現を変化させるのに効果的な化合物をスクリーニングする方法であって、(a)この標的ポリヌクレオチドを含むサンプルを化合物に曝露するステップと、(b)この標的ポリヌクレオチドの発現の変化を検出するステップとを含む、該スクリーニング方法を提供する。

#### 【0039】

本発明はさらに、試験化合物の毒性を評価する方法を提供する。この方法は、(a)核酸を含む生体サンプルを前記試験化合物で処理するステップと、(b)

処理した前記生体サンプルの核酸をプローブとハイブリダイズするステップと、(c)ハイブリダイゼーション複合体の収量を測定するステップと、(d)前記処理した生体サンプルにおけるハイブリダイゼーション複合体の収量を、未処理の生体サンプルにおけるハイブリダイゼーション複合体の収量とを比較するステップとを含み、前記処理した生体サンプルにおけるハイブリダイゼーション複合体の収量の差異が試験化合物の毒性を示唆する。この方法における前記プローブは、(1)SEQ ID NO:11-20からなる一群から選択されたポリヌクレオチド配列と、(2)SEQ ID NO:11-20からなる一群から選択されたポリヌクレオチド配列と少なくとも90%の配列同一性を有する天然のポリヌクレオチド配列と、(3)前記(1)に相補的なポリヌクレオチド配列と、(4)前記(2)に相補的なポリヌクレオチド配列と、(5)前記(1)乃至(4)のRNA等価物とで構成される一群から選択されたポリヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチドの連続する少なくとも20個のヌクレオチドを含む。また、前記ハイブリダイゼーションは、前記プローブと前記生体サンプルの標的ポリヌクレオチドとの間で特異的なハイブリダイゼーション複合体が形成される条件下で行われる。また、前記標的ポリヌクレオチドが、(1)SEQ ID NO:11-20からなる一群から選択されたポリヌクレオチド配列と、(2)SEQ ID NO:11-20からなる一群から選択されたポリヌクレオチド配列と少なくとも90%の配列同一性を有する天然のポリヌクレオチド配列と、(3)前記(1)に相補的なポリヌクレオチド配列と、(4)前記(2)に相補的なポリヌクレオチド配列と、(5)前記(1)乃至(5)のRNA等価物とを含む。代替的に前記標的ポリヌクレオチドは前記ポリヌクレオチド配列の断片である。

#### 【0040】

(本発明の記載について)

本発明のタンパク質及び核酸配列、方法について説明する前に、本発明は、ここに開示した特定の装置及び材料、方法に限定されず、その実施形態を変更できることを理解されたい。また、ここで用いられる用語は、特定の実施例のみを説明する目的で用いられたものであり、後述の請求の範囲によってのみ限定され、本発明の範囲を限定することを意図したものではないということも理解されたい

。

#### 【0041】

本明細書及び請求の範囲において単数形を表す「或る」、「その（この等）」は、文脈で明確に示していない場合は複数形を含むことに注意されたい。従って、例えば「或る宿主細胞」は複数の宿主細胞を含み、その「抗体」は複数の抗体は含まれ、当業者には周知の等価物なども含まれる。

#### 【0042】

本明細書で用いた全ての科学技術用語は、別の方法で定義されていない限り、本発明の属する技術分野の一般的な技術者が普通に解釈する意味と同じである。本明細書で記述したものと類似、或いは同等の全ての装置及び材料、方法は本発明の実施及びテストに使用できるが、好適な装置及び材料、方法をここに記す。本明細書に記載の全ての文献は、本発明に関連して使用する可能性のある文献に記載された細胞系、プロトコル、試薬、ベクターを記述し開示するために引用した。従来の発明を引用したからと言って、本発明の新規性が損なわれると解釈されるものではない。

#### 【0043】

（定義）

用語「LME」は、天然、合成、半合成或いは組換え体など全ての種（特にウシ、ヒツジ、ブタ、マウス、ウマ及びヒトを含む哺乳動物）から得られる実質的に精製されたLMEのアミノ酸配列を指す。

#### 【0044】

用語「アゴニスト」は、LMEの生物学的活性を強める、或いは模倣する分子を指す。このアゴニストは、LMEに直接相互作用するか、或いはLMEが関与する生物学的経路の成分と作用して、LMEの活性を調節するタンパク質、核酸、糖質、小分子、任意の他の化合物や組成物を含み得る。

#### 【0045】

用語「アレル変異配列」は、LMEをコードする遺伝子の別の形を指す。アレル変異配列は、核酸配列における少なくとも1つの変異によって生じ、変異mRNA若しくは変異ポリペプチドになり、これらの構造や機能は変わる場合もあれば変わ

らない場合もある。ある遺伝子は、天然型のアレル変異配列が存在しないもの、1つ或いは多数存在するものがある。一般にアレル変異配列を生じる変異は、ヌクレオチドの自然な欠失、付加、或いは置換による。これらの各変異は、単独或いは他の変異と同時に起こり、所定の配列内で一回或いはそれ以上生じる。

#### 【0046】

LMEをコードする「変異」核酸配列は、様々なヌクレオチドの欠失、挿入、或いは置換が起こっても、LMEと同じポリペプチド或いはLMEの機能特性の少なくとも1つを備えるポリペプチドを指す。この定義には、LMEをコードするポリヌクレオチド配列の正常な染色体の遺伝子座ではない位置でのアレル変異配列との不適合或いは予期しないハイブリダイゼーション、並びにLMEをコードするポリヌクレオチドの特定のオリゴヌクレオチドプローブを用いて容易に検出可能な或いは検出困難な多形性を含む。コードされたタンパク質も変異され得り、サイレント変化を生じLMEと機能的に等価となるアミノ酸残基の欠失、挿入、或いは置換を含み得る。意図的なアミノ酸置換は、生物学的或いは免疫学的にLMEの活性が保持される範囲で、残基の極性、電荷、溶解度、疎水性、親水性、及び/または両親媒性についての類似性に基づいて成され得る。例えば、負に荷電したアミノ酸にはアスパラギン酸及びグルタミン酸が含まれ、正に荷電したアミノ酸にはリシン及びアルギニンが含まれ得る。類似の親水性の値をもち極性非荷電側鎖を有するアミノ酸には、アスパラギン、グルタミン、セリン、トレオニンが含まれ得る。類似の親水性の値をもち非荷電側鎖を有するアミノ酸には、ロイシン、イソロイシン、バリン、グリシン、アラニン、フェニルアラニン及びチロシンが含まれ得る。

#### 【0047】

用語「アミノ酸」及び「アミノ酸配列」は、オリゴペプチド、ペプチド、ポリペプチド、タンパク質配列、或いはそれらの任意の断片を指し、天然の分子及び合成分子を含む。「アミノ酸配列」が天然のタンパク質分子の配列を指す場合、「アミノ酸配列」及び類似の用語は、アミノ酸配列を記載したタンパク質分子に関連する完全で元のままのアミノ酸配列に限定するものではない。

#### 【0048】

用語「増幅」は、核酸配列の複製物を作製することに関連する。一般に増幅は、この技術分野で周知のポリメラーゼ連鎖反応（PCR）技術によって行われる。

【0049】

用語「アンタゴニスト」は、LMEの生物学的活性を阻害或いは減弱する分子である。アンタゴニストは、LMEに直接相互作用するか、或いはLMEが関与する生物学的経路の成分と作用して、LMEの活性を調節する抗体、核酸、糖質、小分子、任意の他の化合物や組成物などのタンパク質を含み得る。

【0050】

用語「抗体」は、抗原決定基と結合可能なFab及びF(ab')<sub>2</sub>、及びそれらの断片、Fv断片などの無傷の分子を指す。LMEポリペプチドと結合する抗体は、抗体を免疫する小ペプチドを含む無傷の分子またはその断片を用いて作製可能である。動物（例えば、マウス、ラット、若しくはウサギ）を免疫化するのに使用されるポリペプチド或いはオリゴペプチドは、RNAの翻訳から、或いは化学的に合成可能であり、必要に応じて担体タンパク質と結合させることも可能である。ペプチドと化学的に結合した一般に用いられる担体は、ウシ血清アルブミン、チログロブリン、及びキーホールリンペットヘモニアン（KLH）を含む。次ぎに、この結合したペプチドを用いて動物を免疫化する。

【0051】

用語「抗原決定基」は、特定の抗体と接触する分子の領域（即ちエピトープ）を指す。タンパク質或いはタンパク質の断片が、宿主動物を免疫化するのに用いられるとき、このタンパク質の種々の領域は、抗原決定基（タンパク質上の特定の領域或いは三次元構造体）に特異的に結合する抗体の産生を誘発し得る。抗原決定基は、抗体と結合するために無傷の抗原（即ち、免疫応答を引き出すために用いられる免疫原）と競合し得る。

【0052】

本明細書において「アンチセンス」は、特定の核酸配列のセンス（コーディング）鎖と塩基対を形成し得る任意の組成物を指す。アンチセンス成分には、DNAと、RNAと、ペプチド核酸（PNA）と、ホスホロチオネートやメチルホスホネート、ベンジルホスホネート（benzylphosphonate）などの修飾された骨格（backbon

e linkage) を有するオリゴヌクレオチドと、2'-メトキシエチル糖または2'-メトキシエトキシ糖などの修飾された糖を有するオリゴヌクレオチドと、5-メチルシトシンまたは2'-deoxyuracil、7-deaza-2'-deoxyguanosineなどの修飾された塩基を有するオリゴヌクレオチドを含み得る。アンチセンス分子は、化学合成や転写を含む任意の方法で作製することができる。相補的アンチセンス分子は、一度細胞に導入されると、細胞によって作られた天然の核酸配列と塩基対となって二重鎖を形成し、転写や翻訳を阻害する。「負」または「マイナス」という表現はアンチセンス鎖であり、「正」または「プラス」という表現はセンス鎖である。

#### 【0053】

用語「生物学的に活性」は、天然分子の構造的、調節的、或いは生化学的な機能を有するタンパク質を指す。同様に、用語「免疫学的に活性」または「免疫原性」は、天然或いは組換え体のLME、合成のLMEまたはそれらの任意のオリゴペプチドが、適当な動物或いは細胞の特定の免疫応答を誘発して特定の抗体と結合する能力を指す。

#### 【0054】

用語「相補的」は、塩基対合によってアニールする2つの一本鎖核酸配列間の関係を指す。例えば、配列「5'AGT3'」が相補的な配列「3'TCA5'」と対をなす。

#### 【0055】

「所定のポリヌクレオチド配列を含む組成物」または「所定のアミノ酸配列を含む組成物」は広い意味で、所定のヌクレオチド配列若しくはアミノ酸配列を含む任意の組成物を指す。この組成物は、乾燥した製剤或いは水溶液を含み得る。LME若しくはLMEの断片をコードするポリヌクレオチド配列を含む組成物は、ハイブリダイゼーションプローブとして使用され得る。このプローブは、凍結乾燥状態で保存可能であり、糖質などの安定化剤と結合させることが可能である。ハイブリダイゼーションにおいて、プローブは、塩（例えば、NaCl）及び界面活性剤（例えば、SDS：ドデシル硫酸ナトリウム）、その他の物質（例えば、デンハート液、乾燥ミルク、サケ精子DNAなど）を含む水溶液に展開され得る。

## 【0056】

「コンセンサス配列」は、不要な塩基を分離するためにDNA配列の解析を繰り返し行い、XL-PCRキット(PE Biosystems, Foster City CA)を用いて5'及び/または3'の方向に伸長され、再度シーケンシングされた核酸配列、またはGEL VIEW 断片構築システム(GCG, Madison, WI)またはPhrap (University of Washington, Seattle WA)等の断片構築用のコンピュータプログラムを用いて1つ或いはそれ以上の重複するcDNAやEST、またはゲノムDNA断片から構築された核酸配列を指す。伸長及び重複の両方によって構築されるコンセンサス配列もある。

## 【0057】

用語「保存的なアミノ酸置換」は、元のタンパク質の特性を殆ど変えない置換を指す。即ち、置換によってそのタンパク質の構造や機能が大きくは変わらず、そのタンパク質の構造、特にその機能が保存される。以下に、あるタンパク質の元のアミノ酸が別のアミノ酸に置換される保存的なアミノ酸置換を示す。

元の残基	保存的な置換
Ala	Gly, Set
Arg	His, Lys
Asn	Asp, Gln, His
Asp	Asn, Glu
Cys	Ala, Ser
Gln	Asn, Glu, His
Glu	Asp, Gln, His
Gly	Ala
His	Asn, Arg, Gln, Glu
Ile	Leu, Val
Leu	Ile, Val
Lys	Arg, Gln, Glu
Met	Leu, Ile
Phe	His, Met, Leu, Trp, Tyr
Ser	Cys, Thr

Thr	Ser, Val
Trp	Phe, Tyr
Tyr	His, Phe, Trp
Val	Ile, Leu, Thr

一般に、保存されたアミノ酸置換の場合は、a) 置換された領域のポリペプチドの骨格構造、例えば、シートやヘリックス高次構造、b) 置換された部位の分子の電荷または疎水性、及び/または、c) 側鎖の大半が維持される。

【0058】

用語「欠失」は、1個以上のアミノ酸残基が欠如するアミノ酸配列の変化、或いは1個以上のヌクレオチドが欠如する核酸配列の変化を指す。

【0059】

用語「誘導体」は、化学修飾されたポリヌクレオチドまたはポリペプチドを指す。ポリヌクレオチド配列の化学修飾には、例えば、アルキル基、アシル基、ヒドロキシル基、或いはアミノ基による水素の置換がある。誘導体ポリヌクレオチドは、自然分子（未修飾の分子）の生物学的或いは免疫学的機能の少なくとも1つを維持するポリペプチドをコードする。誘導体ポリペプチドとは、もとのポリペプチドの生物学的機能、或いは免疫学的機能の少なくとも1つを維持する、グリコシル化、ポリエチレングリコール化、或いは任意の同様のプロセスによって修飾されたポリペプチドのことである。

【0060】

「検出可能な標識」は、測定可能な信号を生成し得る、ポリヌクレオチドやポリペプチドに共有結合或いは非共有結合するレポーター分子や酵素を指す。

【0061】

用語「断片」は、LMEまたはLMEをコードするポリヌクレオチドの固有の部分であって、その親配列（parent sequence）と同一であるがその配列より長さが短いものを指す。「断片」の最大の長さは、親配列から1つのヌクレオチド/アミノ酸残基を差し引いた長さである。例えば、ある断片は、5～1000個の連続するヌクレオチド或いはアミノ酸残基を含む。プローブ、プライマー、抗原、治療用分子、またはその他の目的に用いる断片は、少なくとも5、10、15、1

6、20、25、30、40、50、60、75、100、150、250若しくは500個の連続するヌクレオチド或いはアミノ酸残基の長さである。断片は、優先的に分子の特定の領域から選択される場合もある。例えば、ポリペプチド断片は、所定の配列に示された最初の250若しくは500のアミノ酸（或いは、ポリペプチドの最初の25%または50%）から選択された連続するアミノ酸の所定の長さを含み得る。これらの長さは一例であり、配列表及び表、図面を含む明細書に記載の任意の長さが、本発明の実施例に含まれ得る。

#### 【0062】

SEQ ID NO:11 - 20の断片は、例えば、この断片を得たゲノム内の他の配列とは異なる、SEQ ID NO:11 - 20を明確に同定する固有のポリヌクレオチド配列の領域を含む。SEQ ID NO:11 - 20のある断片は、例えば、ハイブリダイゼーションや増幅技術、またはSEQ ID NO:11 - 20を関連ポリヌクレオチド配列から区別する類似の方法に有用である。ある断片と一致するSEQ ID NO:11 - 20の正確な断片の長さや領域は、その断片の目的に基づいて当分野で一般的な技術によって日常的に測定できる。

#### 【0063】

SEQ ID NO:1 - 10のある断片は、SEQ ID NO:11 - 20のある断片によってコードされる。SEQ ID NO:1 - 12のある断片は、SEQ ID NO:1 - 10を特異的に同定する固有のアミノ酸配列の領域を含む。例えば、SEQ ID NO:1 - 10のある断片は、SEQ ID NO:1 - 10を特異的に認識する抗体の開発における免疫原性ペプチドとして有用である。ある断片と一致するSEQ ID NO:1 - 12の正確な断片の長さや領域は、その断片の目的に基づいて当分野で一般的な技術によって日常的に決定できる。

#### 【0064】

「完全長」ポリヌクレオチド配列とは、少なくとも1つの翻訳開始コドン（例えばメチオニン）、それに続くオープンリーディングフレーム及び翻訳終止コドンを有する配列である。「完全長」ポリヌクレオチド配列は、「完全長」ポリペプチド配列をコードする。

#### 【0065】

「相同性」は、2つ以上のポリヌクレオチド配列間または2つ以上のポリペプ

チド配列間の配列類似性である。この配列類似性は配列同一性と言い換えることができる。

#### 【0066】

ポリヌクレオチド配列についての用語「パーセントの同一性」または「%の同一性」とは、標準化されたアルゴリズムを用いてアラインメントされる、2つ以上のポリヌクレオチド配列間の一致する残基の百分率のことである。このようなアルゴリズムは、標準化され再現できる方法で、2つの配列間のアラインメントを最適化するべく、配列にギャップを挿入して、より意味をもつ2つの配列間の比較を行うことができる。

#### 【0067】

ポリヌクレオチド配列間の同一性のパーセントは、MEGALIGN version 3.12e配列アラインメントプログラムに組込まれるCLUSTAL Vアルゴリズムのデフォルトパラメータを用いて決定可能である。このプログラムはLASERGENEソフトウェアパッケージの一部であり、分子生物学分析プログラム一式 (DNASTAR, Madison WI) である。このCLUSTAL Vは、Higgins, D.G. 及び P.M. Sharp (1989) CABIOS 5:151-153、Higgins, D.G. 他 (1992) CABIOS 8:189-191に記載されている。ポリヌクレオチド配列の対のアライメントの場合、デフォルトパラメータは、Ktuple=2、gap penalty=5、window=4、「diagonals saved」=4と設定する。「重み付けされた」残基重み付け表が、デフォルトとして選択された。同一性のパーセントは、アラインメントされたポリヌクレオチド配列間の「類似性のパーセント」としてCLUSTAL Vによって報告される。

#### 【0068】

別法では、National Center for Biotechnology Information (NCBI) Basic Local Alignment Search Tool (BLAST) (Altschul, S.F. 他 (1990) J. Mol. Biol. 215:403-410)が提供する、広く用いられている無料の配列比較アルゴリズム一式が、NCBI (Bethesda, MD) を含む幾つかのソース及びインターネット (<http://WWW.ncbi.nlm.nih.gov/BLAST/>) で入手可能である。このBLASTソフトウェア一式には、既知のポリヌクレオチド配列と様々なデータベースの別のポリヌクレオチド配列とのアラインメントに用いられる「blastn」を含む、様々な配列分析

プログラムが含まれる。「BLAST 2 Sequences」と呼ばれるツールが入手可能であり、2つのヌクレオチド配列の対を直接比較するために用いられる。「BLAST 2 Sequences」は、<http://WWW.ncbi.nlm.nih.gov/gorf/b12.html>にアクセスして、対話形式で利用ができる。「BLAST 2 Sequences」ツールは、blastn 及び blastp (以下に記載)の両方に用いることができる。BLASTプログラムは、一般的には、デフォルトを設定するギャップ及び他のパラメータと共に用いられる。例えば、2つのヌクレオチド配列を比較する場合、ある者は、デフォルトパラメータに設定された「BLAST 2 Sequences」ツールVersion 2.0.12 (April-21-2000)でblastnを使用するであろう。そのようなデフォルトパラメータは、例えば、以下のようにする。

**【0069】**

Matrix: BLOSUM62

Reward for match: 1

Penalty for mismatch: -2

Open Gap: 5 及び Extension Gap: 2 penalties

Gap x drop-off: 50

Expect: 10

Word Size: 11

Filter: on

同一性のパーセントは、例えば、特定の配列番号で決められた、所定の配列の全長に対して測定してもよいし、それより短い長さに対して、例えば、ある大きな所定の配列から得られた断片、例えば、連続する少なくとも、20または30、40、50、70、100、200のヌクレオチドの断片の長さに対して測定してもよい。このような長さは単なる例であり、配列表及び表、図面を含む明細書に記載の配列の任意の長さの断片を用いて、同一性のパーセントが測定される長さを示すことができる。

**【0070】**

高い同一性を示さない核酸配列でも、遺伝子コードの縮重によって類似のアミノ酸配列をコードし得る。縮重を利用して核酸配列を変え、それぞれが実質的に

同じタンパク質をコードする様々な核酸配列を作製できることを理解されたい。

【0071】

ポリペプチド配列に用いられる用語「パーセントの同一性」または「%の同一性」とは、標準化されたアルゴリズムを用いてアラインメントされる2つ以上のポリペプチド配列間の一致する残基の百分率のことである。ポリペプチド配列アラインメントの方法は周知である。アラインメント方法の中には、保存的なアミノ酸置換を考慮したものもある。詳細に上述したこのような保存的な置換は、一般に、置換部位の電荷や疎水性が保存され、ポリペプチドの構造（従って機能も）が保存される。

【0072】

ポリペプチド配列間の同一性のパーセントは、MEGALIGN バージョン3.12e配列アラインメントプログラム（上記）に組込まれるCLUSTAL Vアルゴリズムのデフォルトパラメータを用いて決定可能である。CLUSTAL Vを用いる対方式のポリペプチド配列のアライメントの場合、デフォルトパラメータは、Ktuple=1、gap penalty=3、window=5、及び「diagonals saved」=5と設定する。PAM250マトリクスが、デフォルトの残基重み付け表として選択される。ポリヌクレオチドアラインメントと同様に、アラインメントされたポリペプチド配列の対の同一性のパーセントは、「類似性のパーセント」としてCLUSTAL Vによって報告される。

【0073】

別法では、NCBI BLASTソフトウェア一式が用いられる。例えば、2つのポリペプチド配列を対で比較をする場合、ある者は、デフォルトパラメータで設定された「BLAST 2 Sequences」ツールVersion 2.0.12 (Apr-21-2000)でblastpを使用するであろう。そのようなデフォルトパラメータは、例えば、以下のようにする。

。

【0074】

Matrix: BLOSUM62

Open Gap: 11 及び Extension Gap: 1 penalties

Gap x drop-off: 50

Expect: 10

Word Size: 3

Filter: on

同一性のパーセントは、例えば、特定の配列番号で決められた、所定のポリペプチド配列の全長に対して測定してもよいし、それより短い長さに対して、例えば、ある大きな所定のポリペプチド配列から得られた断片、例えば、連続する少なくとも15、20または30、40、50、70、150の残基の断片の長さに対して測定してもよい。このような長さは単なる例であり、配列表及び表、図面を含む明細書に記載の配列の任意の長さの断片を用いて、同一性のパーセントが測定される長さを示すことができる。

#### 【0075】

「ヒト人工染色体（HAC）」は、約6 kb（キロベース）～10 MbのサイズのDNA配列を含み得る、安定した有糸分裂染色体の分離及び維持に必要な全てのエレメントを含む直鎖状の小染色体である。

#### 【0076】

用語「ヒト化抗体」は、もとの結合能力を保持しつつよりヒトの抗体に似せるために、非抗原結合領域のアミノ酸配列が変えられた抗体分子を指す。

#### 【0077】

「ハイブリダイゼーション」とは、所定のハイブリダイゼーション条件下で、ある一本鎖ポリヌクレオチドがある相補的な一本鎖と塩基対を形成するアニーリングのプロセスである。特異的なハイブリダイゼーションとは、2つの核酸配列が高い相同性を有することを意味する。アニーリングが許容される条件下で、特異的なハイブリダイゼーション複合体が形成され、洗浄過程の後もハイブリダイズしたままである。洗浄過程は、ハイブリダイゼーションプロセスの厳密性即ちストリンジェンシー（stringency）の決定において特に重要であり、よりストリンジェントな条件では、非特異的な結合、即ち完全には一致しない核酸鎖間の対の結合が減少する。核酸配列間のアニーリングが許容される条件は、当業者によって日常的に決定され、ハイブリダイゼーションの間は一定であるが、洗浄過程は、目的のストリンジェンシーにするためにその最中に条件の変更が可能であり、ハイブリダイゼーション特異性が得られる。アニーリングが許容される条件は

、例えば、温度が68 で、約6×SSC、約1% (w/v) のSDS、並びに約100 μg/mlのせん断して変性したサケ精子DNAが含まれる。

【0078】

一般に、ハイブリダイゼーションのストリンジェンシーは、洗浄過程を行う際の温度によっても左右される。この洗浄温度は通常、所定のイオン強度とpHにおける特定の配列の熱融点(T<sub>m</sub>)より約5~20 低く選択される。このT<sub>m</sub>は、(所定のイオン強度とpHの下) 標的の配列の50%が完全に一致するプローブとハイブリダイズする温度である。T<sub>m</sub>を計算する式及び核酸のハイブリダイゼーションの条件は、周知であり、Sambrook, J. 他による, 1989, *Molecular Cloning: A Laboratory Manual*, 第2版の1-3巻, Cold Spring Harbor Press, Plainville NY; 特に2巻の9章に記載されている。

【0079】

本発明のポリヌクレオチド間の高いストリンジェンシーのハイブリダイゼーションでは、約0.2×SSC及び約1%のSDSの存在の下、約68 で1時間の洗浄過程を含む。別法では、65、60、55、42 の温度で行う。SSCの濃度は、約0.1%のSDSが存在の下、約0.1~2×SSCの範囲である。通常は、ブロッキング試薬を用いて非特異的なハイブリダイゼーションを阻止する。このようなブロッキング試薬には、例えば、約100~200 μg/mlの切断され変性したサケ精子DNAが含まれる。約35~50%v/vの濃度のホルムアミドなどの有機溶剤が、例えば、RNAとDNAのハイブリダイゼーションなどの特定の場合に用いることができる。これらの洗浄条件の有用な改変は、当業者には周知である。特に高いストリンジェントな条件でのハイブリダイゼーションは、ヌクレオチド間の進化における類似性を示唆し得る。このような類似性は、それらのヌクレオチド及びコードされたポリペプチドが類似の役割を果たしていることを強く示唆する。

【0080】

用語「ハイブリダイゼーション複合体」は、相補的な塩基間の水素結合によって、形成された2つの核酸配列の複合体を指す。ハイブリダイゼーション複合体は溶液中(例えば、C<sub>0</sub>tまたはR<sub>0</sub>t分析)で形成されるか、或いは溶液中の

1つの核酸配列と固体の支持物（例えば、紙、膜、フィルタ、チップ、ピン、或いはスライドガラス、または細胞及びその核酸を固定する任意の適当な基板）に固定されたもう一つの核酸配列とで形成され得る。

【0081】

用語「挿入」或いは「付加」は、1個以上のアミノ酸残基或いはヌクレオチドがそれぞれ追加されるアミノ酸配列或いは核酸配列の変化を指す。

【0082】

「免疫応答」は、炎症性疾患及び外傷、免疫異常、感染症、遺伝病などに関連する症状を指す。これらの症状は、細胞系及び全身防衛系に影響を及ぼすサイトカイン及びケモカイン、別の情報伝達分子などの様々な因子の発現という特徴をもつ。

【0083】

用語「免疫原性断片」は、例えば哺乳動物などの生きている動物に導入すると、免疫反応を引き起こすGVREDのポリペプチド断片またはオリゴペプチド断片を指す。用語「免疫原性断片」はまた、本明細書で開示するまたは当分野で周知のあらゆる抗体生産方法に有用なLMEのポリペプチド断片またはオリゴペプチド断片を含む。

【0084】

用語「マイクロアレイ」は、基質上の複数のポリヌクレオチド、ポリペプチドまたはその他の化合物の構成を指す。

【0085】

用語「エレメント」または「アレイエレメント」は、マイクロアレイ上に固有の指定された位置を有する、ポリヌクレオチド、ポリペプチドまたはその他の化合物を指す。

【0086】

用語「調節」は、LMEの活性の変化を指す。例えば、調節によって、LMEのタンパク質活性、或いは結合特性、またはその他の生物学的特性、機能的特性或いは免疫学的特性の変化が起こる。

【0087】

用語「核酸」及び「核酸配列」は、ヌクレオチド、オリゴヌクレオチド、ポリヌクレオチド、或いはそれらの断片を指し、一本鎖若しくは二本鎖であって、センス鎖或いはアンチセンス鎖であるゲノム起源若しくは合成起源のDNA或いはRNA、ペプチド核酸（PNA）、任意のDNA様物質、及びRNA様物質である。

【0088】

「機能的に結合した」は、第1の核酸配列と第2の核酸配列が機能的な関係にある状態を指す。例えば、プロモーターがコード配列の転写または発現に影響を与える場合、そのプロモーターはそのコード配列に機能的に結合している。一般に、機能的に結合したDNA配列は、同じ読み枠内で2つのタンパク質をコードする領域が結合する必要がある場合は、非常に近接或いは連続する。

【0089】

「ペプチド核酸（PNA）」は、末端がリシンで終わるアミノ酸残基のペプチド骨格に結合した、少なくとも約5ヌクレオチドの長さのオリゴヌクレオチドを含む、アンチセンス分子または抗遺伝子剤を指す。この末端のリシンにより、この組成物が溶解性となる。PNAは、相補的な一本鎖DNAやRNAに優先的に結合して転写物の伸長を止め、ポリエチレングリコール化して細胞における寿命を延ばし得る。

【0090】

LMEの「翻訳後修飾」には、脂質化、グリコシル化、リン酸化、アセチル化、ラセミ化、蛋白分解性切断及びその他の当分野で既知の修飾を含まれ得る。これらのプロセスは、合成或いは生化学的に生じ得る。生化学的修飾は、LMEの酵素環境に依存し、細胞の種類によって異なり得る。

【0091】

「プローブ」とは、同一配列或いはアレル核酸配列、関連する核酸配列の検出に用いる、LMEやそれらの相補配列、またはそれらの断片をコードする核酸配列のことである。プローブは、検出可能な標識またはレポーター分子が結合され単離されたオリゴヌクレオチドやポリヌクレオチドである。典型的な標識には、放射性アイソトープ及びリガンド、化学発光試薬、酵素がある。「プライマー」とは、相補的な塩基対を形成して標的のポリヌクレオチドにアニーリング可能な、

通常はDNAオリゴヌクレオチドである短い核酸である。プライマーがポリヌクレオチドにアニーリングした後、あるDNAポリメラーゼ酵素によって、標的のDNA一本鎖に沿って伸長される。プライマーの組は、例えば、PCR法における核酸配列の増幅（及び同定）に用いることができる。

#### 【0092】

本発明に用いられるプローブ及びプライマーは、既知の配列の少なくとも15の連続するヌクレオチドを含む。特異性を高めるために、より長いプローブ及びプライマーが用いることも可能である。例えば、開示した核酸配列の連続する少なくとも20または25、30、40、50、60、70、80、90、100、150のヌクレオチドを含む。プローブ及びプライマーは、上記した例より相当長いものも用いることができ、本明細書の表及び図面、配列表に示された任意の長さのヌクレオチドも用いることができることを理解されたい。

#### 【0093】

プローブ及びプライマーの準備及び使用方法については、例えば、Sambrook, J.他による、1989年、名称「Molecular Cloning: A Laboratory Manual」、第2版の1-3巻(Cold Spring Harbor Press, Plainview NY)、またはAusubel, F.M.他による、1987年、名称「Current Protocols in Molecular Biology」(Greene Pubi. Assoc. & Wiley-Intersciences, New York NY)、並びに Innis他による、1990年、名称「PCR Protocols, A Guide to Methods and Applications」(Academic Press, San Diego CA.)を参照されたい。PCR用のプライマーの組は、例えば、Primer (Version 0.5, 1991, Whitehead Institute for Biomedical Research, Cambridge MA)などのそのような目的のためのコンピュータプログラムを用いて、ある既知の配列から引き出すことができる。

#### 【0094】

プライマーとして用いるオリゴヌクレオチドは、当分野で周知のプライマー選択用のコンピュータプログラムで選択される。例えば、OLIGO 4.06ソフトウェアは、それぞれが最大100ヌクレオチドまでのPCR用のプライマーの対の選択、及び32,000塩基までの入力ポリヌクレオチド配列から最大5,000ヌクレオチドまでの大きなポリヌクレオチド及びオリゴヌクレオチドの分析に有用で

ある。類似のプライマー選択用プログラムには、能力を拡大する追加の機能が含まれている。例えば、PrimOUプライマー選択プログラム (Genome Center at University of Texas South West Medical Center, Dallas TXより入手可能) は、メガベース配列から特定のプライマーを選択できるため、ゲノムワイドスコープ (genome-wide scope) におけるプライマーの設計に有用である。Primer3プライマー選択プログラム (Whitehead Institute/MIT Center for Genome Research, Cambridge MAより入手可能) によって、ユーザーは、プライマー結合部位として避けたい配列を指定できる「非プライミングライブラリ (mispriming library)」を入力できる。また、Primer3は、特にマイクロアレイのオリゴヌクレオチドの選択に有用である (後の方の2つのプライマー選択プログラムのソースコードは、それぞれのソースから得ることができ、ユーザーのニーズを満たすように変更することもできる)。PrimerGenプログラム (UK Human Genome Mapping Project Resource Centre, Cambridge UK より入手可能) は、多数の配列アラインメントに基づいてプライマーを設計するため、アラインメントされた核酸配列の最も保存された領域或いは最も保存されていない領域のどちらかとハイブリダイズするプライマーを選択することができる。従って、このプログラムは、固有及び保存されたオリゴヌクレオチドやポリヌクレオチドの断片の同定に有用である。上記した任意の選択方法で同定されたオリゴヌクレオチドやポリヌクレオチドの断片は、例えば、PCR法やシーケンシングプライマー、マイクロアレイエレメント、或いはサンプルの核酸の完全或いは部分的に相補的なポリヌクレオチドを同定する特定のプローブなどの、ハイブリダイゼーション技術に有用である。オリゴヌクレオチドの選択方法は、上記した方法に制限されるものではない。

#### 【0095】

本明細書における「組換え核酸」は天然の配列ではなく、2つ以上の配列の離れたセグメントを人工的に組み合わせた配列である。この人工の組み合わせは、化学合成によって作られる場合も多いが、前出のSambrookに記載されたような遺伝子工学の技術を用いて核酸の離れたセグメントを人工的に操作する方がより一般的である。この「組換え核酸」には、単に核酸の一部の追加または置換、欠失によって変更された核酸も含む。組換え核酸は、あるプロモーター配列に機能的

に結合した核酸配列を含む場合もある。このような組換え核酸は、例えば、ある細胞を形質転換するのに用いられるベクターの一部であり得る。

【0096】

別法では、このような組換え核酸は、この組換え核酸を発現する哺乳動物のワクチン接種に用いると、その哺乳動物の防衛的な免疫応答を誘発する、ワクチンウイルスに基づいたウイルスベクターの一部であり得る。

【0097】

「調節エレメント」は、通常は遺伝子の非翻訳領域に由来する核酸配列であり、エンハンサー、プロモーター、イントロン及び5'及び3'の非翻訳領域(UTR)を含む。調節エレメントは、転写や翻訳、またはRNAの安定性を調節する宿主またはウイルスタンパク質と相互作用する。

【0098】

「レポーター分子」は、核酸、アミノ酸または抗体の標識に用いられる化学的または生化学的な部分である。レポーター分子には、放射性核種、酵素、蛍光剤、化学発光剤、発色剤、基質、補助因子、インヒビター、磁気粒子及びその他の当分野で既知の成分が含まれる。

【0099】

本明細書において、DNA配列に対する「RNA等価物」とは、基準となるDNA配列と同じ直鎖の核酸配列から構成されるが、窒素性塩基のチミンがウラシルに置換され、糖鎖の背骨がデオキシリボースではなくリボースからなる。

【0100】

用語「サンプル」は、その最も広い意味で用いられている。LME、LMEをコードする核酸、またはその断片を含むと推定されるサンプルは、体液と、細胞からの抽出物や細胞から単離された染色体や細胞内小器官、膜と、細胞と、溶液中に存在するまたは基板に固定されたゲノムDNA、RNA、cDNAと、組織と、組織プリント等を含み得る。

【0101】

用語「特異的結合」及び「特異的に結合する」は、タンパク質若しくはペプチドと、アゴニスト、抗体、アンタゴニスト、小分子、若しくは任意の天然若しく

は合成の結合組成物との間の相互作用を指す。この相互作用は、結合する分子によって認識される、例えば、抗原決定基つまりエピトープなどのタンパク質の特定の構造の存在によって左右される。例えば、抗体がエピトープ「A」に対して特異的である場合、結合していない標識した「A」及び抗体を含む反応液に、エピトープAを含むポリペプチド或いは結合していない無標識の「A」が存在すると、抗体と結合する標識Aの量が減少する。

【0102】

用語「実質的に精製された」は、自然の環境から取り除かれてから、単離或いは分離された核酸配列或いはアミノ酸配列であって、自然に結合している組成物が少なくとも約60%除去されたものであり、好ましくは約75%以上の除去、最も好ましくは90%以上除去されたものを指す。

【0103】

「置換」とは、一つ以上のアミノ酸またはヌクレオチドをそれぞれ別のアミノ酸またはヌクレオチドに置き換えることである。

【0104】

用語「基板」は、任意の好適な固体或いは半固体の支持物を指し、膜及びフィルタ、チップ、スライド、ウエハ、ファイバー、磁気または非磁気ビード、ゲル、チューブ、プレート、ポリマー、微小粒子、毛細管が含まれる。この基板には、壁または塹壕、ピン、チャンネル、細孔などの様々な表面形態があり、そこにポリヌクレオチドやポリペプチドが結合する。

【0105】

「転写イメージ」は、所定条件下での所定時間における特定の細胞の種類または組織による集合的遺伝子発現のパターンを指す。

【0106】

「形質転換」とは、外来DNAが受容細胞に導入されるプロセスのことである。形質転換は、当分野で周知の種々の方法により、自然或いは人工の条件下で起こり、原核宿主細胞若しくは真核宿主細胞の中に外来核酸配列を挿入する任意の周知の方法によって行うことができる。この形質転換の方法は、形質転換される宿主細胞のタイプによって選択される。この方法には、バクテリオファージまたは

ウイルス感染、電気穿孔法（エレクトロポレーション）、リポフェクション、及び微粒子照射が含まれるが、これらに限定されるものではない。「形質転換された」細胞には、導入されたDNAが自律的に複製するプラスミドとして或いは宿主染色体の一部として複製可能である安定的に形質転換された細胞が含まれる。さらに、限られた時間に一時的に導入DNA若しくは導入RNAを発現する細胞も含まれる。

#### 【0107】

本明細書における「遺伝子組換え生物」とは、当分野で周知の遺伝子組換え技術などを用いて、人間が生物の1つ以上の細胞に異種の核酸を導入した任意の生物であり、動物及び植物を含むが、これらに限定されるものではない。微量注入や組換えウイルスに感染させるなどの慎重な遺伝子操作によって、細胞の前駆体に直接或いは間接的に異種核酸を細胞に導入する。「遺伝子操作」とは、典型的な交雑育種や*in vitro*での受精ではなく、組換えDNA分子を導入することである。本発明に従った遺伝子組換え生物には、細菌及びラン藻類、菌類、植物、動物が含まれる。本発明の単離されたDNAは、当分野で周知の、例えば、感染、形質移入、形質転換、トランス接合（transconjugation）などの方法によって、宿主に導入することができる。本発明のDNAをそのような生物に導入する技術は周知であり、前出のSambrook他（1989）に記載されている。

#### 【0108】

特定の核酸配列の「変異配列」とは、デフォルトパラメータ設定の「BLAST 2 Sequences」ツールVersion 2.0.9 (May-07-1999)を用いるblastnによって、ある核酸配列のある長さに対する該特定の核酸配列の同一性が、少なくとも40%と決定された核酸配列のことである。このような核酸の対は、ある長さにおいて、例えば、少なくとも50%または60%、70%、80%、85%、90%、95%、98%、或いはそれ以上の同一性を示し得る。ある変異配列は、例えば、「アレル」変異配列（上述）または「スプライス」変異配列、「種」変異配列、「多型」変異配列と表すことができる。スプライス変異配列は基準分子と同一性が極めて高い可能性があるが、mRNAプロセッシング中のエキソンの択一的スプライシングによってポリヌクレオチドの数が多くなったり、少なくなったりする。

対応するポリペプチドは、基準分子に存在する追加の機能ドメインを有したり、基準分子に存在するドメインが欠落したりし得る。種変異配列は、種によって異なるポリヌクレオチド配列である。得られるポリペプチドは、互いに高いアミノ酸同一性を有する。多型変異配列は、所定の種と種における特定の遺伝子のポリヌクレオチド配列が異なる。多型変異配列はまた、ポリヌクレオチド配列の1つのヌクレオチドが異なる「1ヌクレオチド多型」(SNP)も含み得る。SNPの存在は、例えば、或る集団、病態、病態の性向を示唆し得る。

#### 【0109】

特定のポリペプチド配列の「変異体」とは、デフォルトパラメータ設定の「BLAST 2 Sequences」ツールVersion 2.0.9 (May-07-1999)を用いるblastpによって、ある核酸配列のある長さに対する該特定のポリペプチド配列の同一性が、少なくとも40%と決定されたポリペプチド配列のことである。このようなポリペプチドの対は、ある長さにおいて、例えば、少なくとも50%または60%、70%、80%、85%、90%、95%、98%、或いはそれ以上の同一性を示し得る。

#### 【0110】

(発明)

本発明は、新規のヒト脂質代謝酵素(LME)及びLMEをコードするポリヌクレオチドの発見に基づき、これらの組成物を利用した癌、神経の疾患、自己免疫/炎症性の疾患、胃腸疾患、および心血管疾患の診断、治療、及び予防に関する。

#### 【0111】

表1は、本発明のポリヌクレオチド配列及びポリペプチド配列の識別番号を示す。各ポリヌクレオチドおよびそれに対応するポリペプチドは、1つのインサイトプロジェクト識別番号(Incyte Project ID)に相関する。各ポリペプチド配列は、記載されているようにポリペプチド配列識別番号(Polypeptide SEQ ID NO:)およびインサイトポリペプチド配列番号(Incyte Polypeptide ID)の両方によって示されている。各ポリヌクレオチド配列は、記載されているようにポリヌクレオチド配列識別番号(Polypeptide SEQ ID NO:)およびインサイトポリヌクレオチドコンセンサス配列番号(Incyte Polypeptide ID)の両方によって

示されている。

【0112】

表2は、GenBankタンパク質 (genept) データベースにおいてBLAST解析により同定された本発明のポリペプチドに相同性を有する配列を示す。列1および列2はそれぞれ、本発明の各ポリペプチドに対するポリペプチド配列識別番号 (Polypeptide SEQ ID NO : ) およびそれに対応するインサイトポリペプチド配列番号 (Incyte Polypeptide ID) を示す。列3は、GenBankの最も近い相同体のGenBankの識別番号 (Genbank ID NO : ) を示す。列4は、各ポリペプチドとそのGenBank相同体との間の一致を表す確率スコアを示す。列5は、GwnBank相同体のアノテーションを示し、更に該当箇所には適当な引用文も示す。これらを引用することを以って本明細書の一部とする。

【0113】

表3は、本発明の各ポリペプチドの様々な構造的特徴を示す。列1および列2はそれぞれ、本発明の各ポリペプチドのポリペプチド配列識別番号 (SEQ ID NO : ) およびそれに対応するインサイトポリペプチド配列番号 (Incyte Polypeptide ID) を示す。列3は、各ポリペプチドのアミノ酸残基数を示す。列4および列5はそれぞれ、GCG配列分析ソフトウェアパッケージのMOTIFSプログラム (Genetics Computer Group, Madison WI) によって決定された、潜在的なリン酸化部位および潜在的なグリコシル化部位を示す。列6は、シグネチャ (signature) 配列、ドメイン、およびモチーフを含むアミノ酸残基を示す。列7は、タンパク質の構造 / 機能の分析のための分析方法を示し、該当箇所にはさらに分析方法に利用した検索可能なデータベースを示す。

【0114】

表2および表3は共に、本発明の各ポリペプチドの特性を要約したものであって、これらの特性は請求するポリヌクレオチドが脂質代謝酵素であることを立証するものである。例えば、SEQ ID NO:8はマウスホスホリパーゼA2 (GenBank ID g1049008) と70%の同一性を有することがBasic Local Alignment Search Tool (BLAST) によって示された (表2を参照)。BLASの確率スコアは $2.5e^{-49}$ であり、探しているポリペプチド配列アラインメントが偶然の一致により得られる確率

を示す。SEQ ID NO:8はまた、ホスホリパーゼA2ドメインを有する。これは、隠れマルコフモデル(HMM)を基にした保存されたタンパク質ファミリドメインのPFAMデータベースにおいて、統計的に有意な一致を検索して決定された(表3を参照)。BLIMPS、MOTIFS、およびPROFILESCAN解析から得られたデータによって、SEQ ID NO:8がホスホリパーゼA2であることが裏付けられた。SEQ ID NO:1、SEQ ID NO:2、SEQ ID NO:3、SEQ ID NO:4、SEQ ID NO:5、SEQ ID NO:6、SEQ ID NO:7、SEQ ID NO:9、SEQ ID NO:10も同様の方法で解析してアノテーションを付けた。SEQ ID NO:1-10の解析のためのアルゴリズムおよびパラメータを表7に記載する。

#### 【0115】

表4に示されているように、本発明の完全長ポリヌクレオチド配列は、cDNA配列、またはゲノムDNA由来のコード(エキソン)配列、或いはこれらの2種類の配列のあらゆる組み合わせを用いて組み立てた。列1および列2はそれぞれ、本発明の各ポリヌクレオチドのポリヌクレオチド配列識別番号(Polynucleotide SEQ ID NO:)およびそれに対応するインサイトポリヌクレオチドコンセンサス配列番号(Incyte Polynucleotide ID)を示す。列3は、塩基対における各ポリヌクレオチド配列の長さを示す。列4は、例えば、SEQ ID NO:11-20を同定するため、或いはSEQ ID NO:11-20と関連するポリヌクレオチド配列とを区別するためのハイブリダイゼーションまたは増幅技術に有用なポリヌクレオチド配列の断片を示す。列5は、cDNA配列、ゲノムDNAから推定されるコード配列(エキソン)、および/またはcDNAおよびゲノムDNAの両方からなる群に対応する識別番号を示す。これらの配列を用いて本発明の完全長ポリヌクレオチド配列を組み立てた。表4の列6および列7はそれぞれ、列5の配列に対応するcDNA配列およびゲノム配列の開始ヌクレオチド(5')位置および終了ヌクレオチド(3')位置を示す。

#### 【0116】

表4の列5に示されている識別番号は、具体的には、例えばインサイトcDNAおよびそれらに対応するcDNAライブラリの識別番号を示す。例えば、1560163T6はインサイトcDNA配列の識別番号であり、SPLNNOT04はそれが由来するcDNAライブ

ラリの識別番号である。cDNAライブラリが示されていないインサイトcDNAは、プールされているcDNAライブラリ（例えば、SBHA01236F1）に由来する。または、列5の識別番号は、ポリヌクレオチド配列の組み立てに用いたGenBankのcDNAすなわちEST（例えば、g1807254）の識別番号の場合もある。または、列5の識別番号は、Genscan分析によって推定されるゲノムDNAのコード領域の場合もある。例えば、g2956660 v113. gs\_2.nt. は、Genscan推定コード配列の識別番号であって、g2956660がGenscan分析によって得られたGenBankの配列の識別番号である。このGenscan推定コード配列は、配列を組み立てる前に編集する場合がある（実施例4を参照）。または、列5の識別番号は、exon-stitchingアルゴリズムによってcDNAおよびGenscan推定エキソンの両方からなる群の場合もある（実施例5を参照）。または、列5の識別番号は、exon-stretchingアルゴリズムによってcDNAおよびGenscan推定エキソンの両方からなる群の場合もある（実施例5を参照）。場合によっては、列5に示されている配列の範囲と重複するインサイトcDNAの範囲が得られ、最終的なコンセンサス配列が決定されるが、それに相当するインサイトcDNAの識別番号は示されていない。

#### 【0117】

表5は、インサイトcDNA配列を用いて組み立てられたこれらの完全長ポリヌクレオチド配列が由来する代表的なcDNAライブラリを示す。代表的なcDNAライブラリとは、上記ポリヌクレオチド配列の組み立ておよび決定に用いられたインサイトcDNA配列を最も多く含むインサイトcDNAライブラリのことである。表5に示されているcDNAライブラリを作製するために用いた組織およびベクターが表6に示されている。

#### 【0118】

本発明はまた、LMEの変異体も含む。好適なLMEの変異体は、LMEの機能的或いは構造的特徴の少なくともどちらか一方を有し、かつLMEアミノ酸配列に対して少なくとも約80%のアミノ酸配列同一性、或いは少なくとも約90%のアミノ酸配列同一性、更には少なくとも約95%のアミノ酸配列同一性を有する。

#### 【0119】

本発明はまた、LMEをコードするポリヌクレオチドを提供する。特定の実施例

において、本発明は、LMEをコードするSEQ ID NO:11 - 20からなる一群から選択された配列を含むポリヌクレオチド配列を提供する。配列表に示したSEQ ID NO: 11 - 20のポリヌクレオチド配列は、窒素系塩基のチミンがウラシルに置換され、糖鎖の背骨がデオキシリボースではなくリボースからなる等価RNA配列を含む。

#### 【0120】

本発明はまた、LMEをコードするポリヌクレオチド配列の変異配列を含む。詳細には、このようなポリヌクレオチド配列の変異配列は、LMEをコードするポリヌクレオチド配列と少なくとも70%のポリヌクレオチド配列同一性、或いは少なくとも85%のポリヌクレオチド配列同一性、更には少なくとも95%ものポリヌクレオチド配列同一性を有する。本発明の特定の実施形態は、SEQ ID NO:11 - 20からなる一群から選択された核酸配列と少なくとも70%のポリヌクレオチド配列同一性、或いは少なくとも85%のポリヌクレオチド配列同一性、更には少なくとも95%ものポリヌクレオチド配列同一性を有するSEQ ID NO:11 - 20からなる一群から選択された配列を含むポリヌクレオチド配列の変異配列を提供する。上記したポリヌクレオチド変異配列は何れも、LMEの機能的或いは構造的特徴の少なくとも1つを有するアミノ酸配列をコードする。

#### 【0121】

遺伝暗号の縮重により作り出され得るLMEをコードする種々のポリヌクレオチド配列には、既知の自然発生する任意の遺伝子のポリヌクレオチド配列と最小の類似性しか有しないものも含まれることを、当業者は理解するであろう。したがって本発明には、可能なコドン選択に基づいた組み合わせの選択によって作り出され得る可能なポリヌクレオチド配列の変異の全てが含まれ得る。これらの組み合わせは、天然のLMEのポリヌクレオチド配列に適用される標準的なトリプレット遺伝暗号を基に作られ、全ての変異が明確に開示されていると考慮する。

#### 【0122】

LMEをコードするヌクレオチド配列及びその変異配列は一般に、好適に選択されたストリンジェントな条件下で、天然のLMEのヌクレオチド配列とハイブリダイズ可能であるが、非天然のコドンを含めるなどの実質的に異なった使い方のコドンを有するLME或いはその誘導体をコードするヌクレオチド配列を作ること

有利となり得る。特定のコドンが宿主によって利用される頻度に基づいてコドンを選択して、ペプチドの発現が特定の真核細胞または原核宿主に発生する割合を高めることが可能である。コードされたアミノ酸配列を変えないで、LME及びその誘導体をコードするヌクレオチド配列を実質的に変更する別の理由は、天然の配列から作られる転写物より例えば長い半減期など好ましい特性を備えるRNA転写物を作ることにある。

#### 【0123】

本発明はまた、LME及びその誘導体をコードするDNA配列またはそれらの断片を完全に合成化学によって作り出すことも含む。作製後にこの合成配列を、当分野で良く知られた試薬を用いて、種々の入手可能な発現ベクター及び細胞系の何れの中にも挿入可能である。更に、合成化学を用いて、LMEまたはその任意の断片をコードする配列の中に突然変異を導入することも可能である。

#### 【0124】

更に本発明には、種々のストリンジェントな条件下で、請求項に記載されたポリヌクレオチド配列、特に、SEQ ID NO:11-20及びそれらの断片とハイブリダイズ可能なポリヌクレオチド配列が含まれる(例えば、Wahl, G.M.及びS.L. Berger (1987) *Methods Enzymol.* 152:399-407; and Kimmel, A.R. (1987) *Methods Enzymol.* 152:507-511.を参照)。アニーリング及び洗浄条件を含むハイブリダイゼーションの条件は、「定義」に記載されている。

#### 【0125】

当分野で周知のDNAのシーケンシング方法を用いて、本発明の何れの実施例も実行可能である。この方法には、例えばDNAポリメラーゼIのクレノウ断片、SEQUENASE (US Biochemical, Cleveland OH)、Taqポリメラーゼ (Applied Biosystems)、熱安定性T7ポリメラーゼ (Amersham, Pharmacia Biotech Piscataway NJ)、或いはELONGASE増幅システム(Life Technologies, Gaithersburg MD)にみられるような校正エキソヌクレアーゼとポリメラーゼとの組み合わせなどの酵素が用いられる。好ましくは、MICROLAB2200液体転移システム (Hamilton, Reno, NV)、PTC200 Thermal Cycler200 (MJ Research, Watertown MA) 及びABI CATALYST 800 (PE Biosystems) などの装置を用いて配列の準備を自動化する。次に、

ABI 373或いは377 DNAシーケンシングシステム(PE Biosystems)、MEGABACE 1000 DNAシーケンシングシステム(Molecular Dynamics, Sunnyvale CA)または当分野で周知の他の方法を用いてシーケンシングを行う。得られた配列を当分野で周知の様々なアルゴリズムを用いて分析する(例えば、Ausubel, F.M. (1997) Short Protocols in Molecular Biology, John Wiley & Sons, New York NY, unit 7.7; Meyers, R.A. (1995) Molecular Biology and Biotechnology, Wiley VCH, New York NY, pp. 856-853.を参照)。

#### 【0126】

当分野で周知のPCR法をベースにした種々の方法で、部分的なヌクレオチド配列を利用して、LMEをコードする核酸配列を伸長し、プロモーターや調節エレメントなどの上流にある配列を検出する。例えば制限部位PCR法を利用する1つの方法では、一般的なプライマー及び入れ子プライマー(nested primer)を用いてクローニングベクター内のゲノムDNAから未知の配列を増幅する(例えば、Sarkar, G. (1993) PCR Methods Applic 2:318-322を参照)。逆PCR法を用いる別法では、広範な方向に伸長して環状化した鋳型から未知の配列を増幅するプライマーを用いる。この鋳型は、既知のゲノム遺伝子座及びその周辺の配列を含む制限断片に由来する(例えば、Triglia, T.ら(1988) Nucleic Acids Res 16:8186を参照)。キャプチャPCR法を用いる第3の方法は、ヒト及び酵母菌人工染色体DNAの既知の配列に隣接するDNA断片のPCR増幅を含む(例えば、Lagerstrom, M.他(1991) PCR Methods Applic 1:111-119を参照)。この方法では、多数の制限酵素による消化及びライゲーションを用いて、PCRを行う前に未知の配列の領域の中に組換え二本鎖配列を挿入することが可能である。また、当分野で周知の別の方法を用いて未知の配列を得ることも可能である。(例えば、Parker, J.D. 他(1991) Nucleic Acids Res. 19:3055-3060を参照)。更に、PCR、ネスト化プライマー、PROMOTERFINDERライブラリ(Clontech, Palo Alto CA)を用いれば、ゲノムDNA内の歩行が可能である。この方法ではライブラリをスクリーニングする必要がなく、イントロン/エキソン接合部を探すのに有用である。全てのPCR法をベースにした方法では、プライマーは、市販のOLIGO 4.06 Primer Analysis software(National Biosciences, Plymouth MN)或いは別の好適なプログラムなどを用

いて、長さが22～30ヌクレオチド、GC含量が50%以上、約68～72の温度で鋳型に対してアニーリングするよう設計される。

#### 【0127】

完全長のcDNAをスクリーニングする場合は、大きなcDNAを含むようにサイズが選択されたライブラリを用いるのが好ましい。更に、オリゴd(T)ライブラリが完全な長さのcDNAを産生できない場合は、遺伝子の5'領域を有する配列を含むものが多いランダムに初回抗原刺激を受けたライブラリが有用である。ゲノムライブラリは、5'非転写調節領域への配列の伸長に有用であろう。

#### 【0128】

市販のキャピラリー電気泳動システムを用いて、シーケンシングまたはPCR産物のヌクレオチド配列のサイズの分析、または確認が可能である。詳しくは、キャピラリーシーケンシングには、電気泳動による分離のための流動性ポリマー、及び4つの異なったヌクレオチドに特異的なレーザーで活性化される蛍光色素、放出された波長の検出に利用するCCDカメラを使用することが可能である。出力/光強度は、適切なソフトウェア(例えば、GENOTYPER及びSEQUENCE NAVIGATOR、PE Biosystems)を用いて電気信号に変換され、サンプルのローディングからコンピュータ分析までのプロセス及び電子データ表示がコンピュータ制御可能である。キャピラリー電気泳動法は、特定のサンプルに少量しか存在しない場合もあるDNAの小片のシーケンシングに特に適している。

#### 【0129】

本発明の別の実施例では、LMEをコードするポリヌクレオチド配列またはその断片を組換えDNA分子にクローニングして、適切な宿主細胞内にLME、その断片または機能的等価物を発現させることが可能である。遺伝暗号固有の縮重により、実質的に同じ或いは機能的に等価のアミノ酸配列をコードする別のDNA配列が作られ得り、これらの配列をLMEのクローン化及び発現に利用可能である。

#### 【0130】

種々の目的でLMEをコードする配列を変えるために、当分野で一般的に知られている方法を用いて、本発明のヌクレオチド配列を組換えることができる。この目的には、遺伝子産物のクローン化、プロセッシング及び/または発現の調節が

含まれるが、これらに限定されるものではない。ランダムな断片によるDNAの混合や遺伝子断片と合成オリゴヌクレオチドのPCR再組み立てを用いて、ヌクレオチド配列の組換えが可能である。例えば、オリゴヌクレオチド媒介性定方向突然変異誘発を利用して、新しい制限部位を生成する突然変異の導入、グリコシル化パターンの変更、コドン選択の変更、スプライスバリエーションの作製等が可能である。

#### 【0131】

本発明のヌクレオチドを、MOLECULARBREEDING (Maxygen Inc., Santa Clara CA; 米国特許第5,837,458号; Chang, C.-C. 他 (1999) Nat. Biotechnol. 17:793-797; Christians, F.C. 他 (1999) Nat. Biotechnol. 17:259-264; Cramer, A. 他 (1996) Nat. Biotechnol. 14:315-319)などのDNAシャフリング技術を用いてシャフリングして、LMEの生物学的または酵素的な活性、或いは他の分子や化合物と結合する能力などのLMEの生物学的特性を変更或いは改良することができる。DNAシャフリングは、PCR法による遺伝子断片の組換えで遺伝子変異体のライブラリを作製するプロセスである。次に、このライブラリを、目的の特性を有する遺伝子変異体を同定するために選択或いはスクリーニングする。これらの好ましい変異体をプールし、DNAシャフリング及び選択/スクリーニングを繰り返す。従って、人工的な育種及び急速な分子の進化によって多様な遺伝子が作られる。例えば、ランダムな位置に変異がある1つの遺伝子の断片を、目的の特性が最適化するまで、組換え及びスクリーニング、シャフリングを実施することもできる。別法では、所定の遺伝子の断片を、同じ或いは異なった種の同じ遺伝子ファミリーの相同な遺伝子の断片で組換え、それによってプロトコルに従った調節可能な方法で、多数の天然遺伝子の遺伝子多様性を最大にすることができる。

#### 【0132】

別の実施例によれば、LMEをコードする配列は、当分野で周知の化学的方法を用いて、全体或いは一部が合成可能である(例えば、Caruthers, M.H.ら (1980) Nucl. Acids Res. Symp. Ser 7:215-223; 及びHorn, T.他 (1980) Nucl. Acid Res. Symp. Ser.225-232を参照)。別法として、化学的方法を用いてLME自体またはその断片を合成することが可能である。例えば、ペプチド合成は種々の固

相技術を用いて実行可能である(例えば、Creighton, T. (1984) *Proteins. Structures and Molecular Properties*, WH Freeman, New York NY, pp. 55-60; Roberge, J.Y.ら(1995) *Science* 269:202-204を参照)。また、合成の自動化は例えばABI 431Aペプチドシンセサイザー(PE Biosystems)を用いて達成し得る。更にLMEのアミノ酸配列または任意のその一部は、直接的な合成の際の変更、及び/または化学的方法を用いた他のタンパク質または任意のその一部からの配列との組み合わせにより、天然のポリペプチド配列を有するポリペプチドまたは変異体ポリペプチドを作製することが可能である。

#### 【0133】

このペプチドは、分離用高速液体クロマトグラフィー(例えば、Chiez, R.M.及び F.Z. Regnier (1990)*Methods Enzymol.* 182:392-421を参照)を用いて実質的に精製可能である。合成されたペプチドの組成は、アミノ酸分析或いはシーケンシングにより確認することができる(例えば、Creighton、前出、pp28-53を参照)。

#### 【0134】

生物学的に活性なLMEを発現させるために、LMEをコードするヌクレオチド配列またはその誘導体を好適な発現ベクターに挿入する。この発現ベクターは、好適な宿主に挿入されたコーディング配列の転写及び翻訳の調節に必要なエレメントを含む。これらのエレメントには、ベクター及びLMEをコードするポリヌクレオチド配列におけるエンハンサー、構成型及び発現誘導型のプロモーター、5'及び3'の非翻訳領域などの調節配列が含まれる。このようなエレメントは、その長さ及び特異性が様々である。特定の開始シグナルによって、LMEをコードする配列のより効果的な翻訳を達成することが可能である。このようなシグナルには、ATG開始コドン及びコザック配列などの近傍の配列が含まれる。LMEをコードする配列及びその開始コドン、上流の調節配列が好適な発現ベクターに挿入された場合は、更なる転写調節シグナルや翻訳調節シグナルは必要なくなるであろう。しかしながら、コーディング配列或いはその断片のみが挿入された場合は、インフレームのATG開始コドンを含む外来性の翻訳調節シグナルが発現ベクターに含まれなければならない。外来性の翻訳要素及び開始コドンは、自然及び合

成の様々なものから得ることが可能である。用いられる特定の宿主細胞系に好適なエンハンサーを含めることで発現の効率を高めることが可能である。(例えば、Scharf, D. 他 (1994) *Results Probl. Cell Differ.* 201 - 18-162.を参照)。

#### 【0135】

当業者に周知の方法を用いて、LMEをコードする配列、好適な転写及び翻訳調節エレメントを含む発現ベクターを作製することが可能である。これらの方法には、in vitro組換えDNA技術、合成技術、及びin vivo遺伝子組換え技術が含まれる。(例えば、Sambrook, J. 他. (1989) *Molecular Cloning. A Laboratory Manual*, Cold Spring Harbor Press, Plainview NY, 4章及び8章, 及び16-17章; 及び Ausubel, F.M. 他. (1995) *Current Protocols in Molecular Biology*, John Wiley & Sons, New York NY, ch. 9章及び13章1 - 4章を参照)。

#### 【0136】

種々の発現ベクター/宿主系を利用して、LMEをコードする配列の保持及び発現が可能である。これらには、限定するものではないが、組換えバクテリオファージ、プラスミド、またはコスミドDNA発現ベクターで形質転換された細菌などの微生物や、酵母菌発現ベクターで形質転換された酵母菌や、ウイルス発現ベクター(例えば、バキュロウイルス)に感染した昆虫細胞系や、ウイルス発現ベクター(例えば、カリフラワーモザイクウイルス、CaMV; タバコモザイクウイルス、TMV)または細菌発現ベクター(例えば、TiまたはpBR322プラスミド)で形質転換された植物細胞系や、動物細胞系などが含まれる(例えば、前出のSambrook、前出のAusubel、Van Heeke, G. および S.M. Schuster (1989) *J. Biol. Chem.* 264:5503-5509、Engelhard, E.K. 他 (1994) *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 91:3224-3227、Sandig, V. 他 (1996) *Hum. Gene Ther.* 7:1937-1945、Takamatsu, N. (1987) *EMBOJ.* 6:307-311; *The McGraw Hill Yearbook of Science and Technology* (1992) McGraw Hill, New York NY, pp. 191-196、Logan, J. and T. Shenk (1984) *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 81:3655-3659、Harrington, J.J. 他 (1997) *Nat. Genet.* 15:345-355を参照)。レトロウイルス、アデノウイルス、ヘルペスウイルスまたはワクシニアウイルス由来の発現ベクター、または種々の細菌性プラスミド由来の発現ベクターを用いて、ヌクレオチド配列を標的器官、

組織または細胞集団へ輸送することができる (Di Nicola, M. 他 (1998) *Cancer Gen. Ther.* 5(6):350-356、Yu, M. 他(1993) *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 90(13):6340-6344、Buller, R.M. 他(1985) *Nature* 317(6040):813-815; McGregor, D.P. 他(1994) *Mol. Immunol.* 31(3):219-226、Verma, I.M. and N. Somia (1997) *Nature* 389:239-242等を参照)。本発明は使用される宿主細胞によって限定されるものではない。

#### 【0137】

細菌系では、多数のクローニングベクター及び発現ベクターが、LMEをコードするポリヌクレオチド配列の使用目的に応じて選択可能である。例えば、LMEをコードするポリヌクレオチド配列の日常的なクローニング、サブクローニング、増殖には、PBLUESCRIPT(Stratagene, La Jolla CA)またはpSPORT 1 プラスミド(GIBCO BRL)などの多機能の大腸菌ベクターを用いることができる。ベクターの多数のクローニング部位にLMEをコードする配列をライゲーションするとlacZ 遺伝子が破壊され、組換え分子を含む形質転換された細菌の同定のための比色スクリーニング法が可能となる。更に、これらのベクターを用いて、クローニングされた配列の *in vitro*での転写、ジデオキシンスクリーニング、ヘルパーファージによる一本鎖の救出、入れ子状態の欠失を作り出すことが可能である(例えば、Van Heeke, G.及びS.M. Schuster (1989) *J. Biol. Chem.* 264:5503-5509.を参照)。例えば、抗体の産生のためなどに多量のLMEが必要な場合は、LMEの発現をハイレベルで誘導するベクターが使用できる。例えば、強力に発現を誘発するT5またはT7バクテリオファージプロモーターを含むベクターを使用できる。

#### 【0138】

LMEの発現に酵母の発現系の使用が可能である。因子やアルコールオキシダーゼやPGHプロモーターなどの構成型或いは誘導型のプロモーターを含む多種のベクターが、酵母菌サッカロミセス - セレビジエまたは*Pichia pastoris*に使用可能である。更に、このようなベクターは、発現したタンパク質の分泌か細胞内への保持のどちらかを誘導し、安定した増殖のために宿主ゲノムの中に外来配列を組み込む。(例えば、Ausubel, 1995,前出、Bitter, G.A. ら (1987) *Methods Enzymol.* 153:516-544、及びScorer, C. A. ら (1994) *Bio/Technology* 121 - 181

-184.を参照)。

【0139】

植物系もLMEの発現に使用可能である。LMEをコードする配列の転写は、例えば、CaMV由来の35S及び19Sプロモーターなどのウイルスプロモーターが単独で、或いはTMV(例えば、Coruzzi, G. ら。(1984) EMBO J. 3 : 1671-1680 ; Broglie, R. ら (1984) Science 224 : 838-843 ; および Winter, J. ら (1991) Results Probl. Cell Differ. 17 : 85-105を参照)由来のオメガリーダー配列と組み合わせさせて促進される。これらの作製物は、直接のDNA形質転換或いは病原体を介したトランスフェクションによって、植物細胞の中に導入可能である。(例えば、The McGraw Hill Yearbook of Science and Technology (1992) McGraw Hill NY, pp.191-196を参照)。

【0140】

哺乳動物細胞では、多種のウイルスベースの発現系が利用され得る。アデノウイルスが発現ベクターとして用いられる場合、後発プロモーター及び3連リーダー配列からなるアデノウイルス転写物/翻訳複合体にLMEをコードする配列を結合し得る。ウイルスのゲノムの非必須のE 1またはE 3領域への挿入により、感染した宿主細胞にLMEを発現する生ウイルスを得ることが可能である(Logan, J. 及びShenk, T. (1984) Proc. Natl. Acad. Sci. 81:3655-3659を参照)。さらに、ラウス肉腫ウイルス(RSV)エンハンサーなどの転写エンハンサーを用いて、哺乳動物宿主細胞における発現を増大させることが可能である。タンパク質を高レベルで発現させるために、SV40またはEBVを基にしたベクターを用いることが可能である。

【0141】

ヒト人工染色体(HAC)を用いて、プラスミドで発現しそれに含まれているものより大きなDNAの断片を供給可能である。治療のために約6 kb ~ 10 MbのHACsを作製し、従来の輸送方法(リポソーム、ポリカチオンアミノポリマー、またはベシクル)で供給する。(例えば、Harrington, J.J. 他 (1997) Nat Genet.15:345-355.を参照)。

【0142】

哺乳動物系の組換えタンパク質の長期にわたる産生のためには、株化細胞におけるLMEの安定した発現が望ましい。例えば、発現ベクターを用いて、LMEをコードする配列を株化細胞に形質転換することが可能である。このような発現ベクターは、ウイルス起源の複製及び/または内在性の発現要素や、同じ或いは別のベクターの上の選択マーカー遺伝子を含む。ベクターの導入の後、細胞を選択培地に移す前に、強化培地で約1～2日の間増殖させる。選択マーカーの目的は選択的な媒介物に対する抵抗性を与えるとともに、その存在により導入された配列を確実に発現する細胞の増殖及び回収が可能となる。安定的に形質転換された細胞の耐性クローンは、その細胞型に好適な組織培養技術を用いて増殖可能である。

#### 【0143】

任意の数の選択系を用いて、形質転換された細胞系を回収することが可能である。選択系には、以下のものに限定はしないが、単純ヘルペスウイルスチミジンキナーゼ遺伝子及びアデニンホスホリボシルトランスフェラーゼ遺伝子が含まれ、それぞれtk<sup>r</sup>またはapr<sup>r</sup>細胞において使用される。(例えば、Wigler, M. 他(1977) Cell 11:223-232; 及びLowy, I. 他(1980) Cell 22:817-823を参照)。また代謝拮抗物質、抗生物質或いは除草剤への耐性を選択のベースとして用いることができる。例えばdhfrはメトトレキサートに対する耐性を与え、neoはアミノグリコシッドネオマイシン及びG-418に対する耐性を与え、als或いはpatはクロルスルフロン(cLMEsulfuron)、ホスフィノトリシンアセチルトランスフェラーゼ(phosphinotricin acetyltransferase)に対する耐性を与える(例えば、Wigler, M. 他. (1980) Proc. Natl. Acad. Sci. 77:3567-3570; Colbere-Garapin, F. 他(1981) J. Mol. Biol. 150:1-14を参照)。さらに選択に利用できる遺伝子、例えば、代謝のために細胞が必要なものを変えるtrpB及びhisDが文献に記載されている(例えば、Hartman, S.C.及びR.C. Mulligan(1988) Proc. Natl. Acad. Sci. 85:8047-51を参照)。アニトシアニン、緑色蛍光タンパク質(GFP; Clontech)、グルクロニダーゼ及びその基質GUS, ルシフェラーゼ及びその基質ルシフェリンなどの可視マーカーが用いられる。緑色蛍光タンパク質(GFP)(Clontech, Palo Alto, CA)も使用できる。これらのマーカーを用いて、トランスフォーマントを特定するだけでなく、特定のベクター系に起因する一過性或いは安定

したタンパク質発現を定量することが可能である（例えば、Rhodes, C.A.他（1995）Methods Mol. Biol. 55:121-131を参照）。

#### 【0144】

マーカー遺伝子の発現の存在 / 不在によって目的の遺伝子の存在が示されても、その遺伝子の存在及び発現の確認が必要な場合もある。例えば、LMEをコードする配列がマーカー遺伝子配列の中に挿入された場合、LMEをコードする配列を含む形質転換された細胞は、マーカー遺伝子機能の欠落により特定可能である。または、1つのプロモーターの制御下でマーカー遺伝子がLMEをコードする配列と一列に配置することも可能である。誘導または選択に応答したマーカー遺伝子の発現は、通常タンデム遺伝子の発現も示す。

#### 【0145】

一般に、LMEをコードする核酸配列を含み、LMEを発現する宿主細胞は、当業者に周知の種々の方法を用いて特定することが可能である。これらの方法には、DNA-DNA或いはDNA-RNAハイブリダイゼーションや、PCR法、核酸或いはタンパク質の検出及び / または数量化のための膜系、溶液ベース、或いはチップベースの技術を含むタンパク質生物学的試験法または免疫学的アッセイが含まれるが、これらに限定されるものではない。

#### 【0146】

特異的なポリクローナル抗体またはモノクローナル抗体のどちらかを用いるLMEの発現の検出及び計測のための免疫学的な方法は、当分野で周知である。このような技法には、酵素に結合したイムノソルベントアッセイ（ELISA）、ラジオイムノアッセイ（RIA）、蛍光標示式細胞分取器（FACS）などがある。LME上の2つの非干渉エピトープに反応するモノクローナル抗体を用いた、2部位のモノクローナルベースイムノアッセイ（two-site, monoclonal-based immunoassay）が好ましいが、競合の結合アッセイも用いることもできる。これらのアッセイ及びその他のアッセイは、当分野では十分に知られている。（例えば、Hampton, R. 他.(1990) Serological Methods, a Laboratory Manual. APS Press. St Paul, MN, Sect. IV; Coligan, J. E. 他Current Protocols in Immunology, Greene Pub. Associates and Wiley-Interscience, New York, NY; 及びPound, J.D. (19

90) Immunochemical Protocols, Humana Press, Totowa NJ).

【0147】

種々の標識技術及び結合技術が当業者には周知であり、様々な核酸アッセイおよびアミノ酸アッセイに用いられ得る。LMEをコードするポリヌクレオチドに関連する配列を検出するための、標識されたハイブリダイゼーションプローブ或いはPCRプローブを生成する方法には、オリゴ標識化、ニックトランスレーション、末端標識化、または標識されたヌクレオチドを用いるPCR増幅が含まれる。別法として、LMEをコードする配列、またはその任意の断片をmRNAプローブを生成するためのベクターにクローニングすることも可能である。当分野では周知であり市販されているこのようなベクターを、T7, T3, またはSP6などの好適なRNAポリメラーゼ及び標識されたヌクレオチドの追加によって、in vitroでのRNAプローブの合成に用いることができる。これらの方法は、例えば、Amersham Pharmacia Biotech及びPromega (Madison WI)、U.S. Biochemical Corp (Cleveland OH) が市販する種々のキットを用いて行うことができる。容易な検出のために用い得る好適なレポーター分子或いは標識には、基質、コファクター、インヒビター、磁気粒子、及び放射性核種、酵素、蛍光剤、化学発光剤、色素産生剤などが含まれる。

【0148】

LMEをコードするヌクレオチド配列で形質転換された宿主細胞は、細胞培地でのこのタンパク質の発現及び回収に好適な条件下で培養される。形質転換された細胞から産生されたタンパク質が分泌されるか細胞内に留まるかは、使用されるその配列及び/またはそのベクターによる。LMEをコードするポリヌクレオチドを含む発現ベクターは、原核細胞膜及び真核細胞膜を透過するLMEの分泌を誘導するシグナル配列を含むように設計できることは、当業者には理解されよう。

【0149】

更に、挿入した配列の発現調節能力または発現したタンパク質を所望の形にプロセッシングする能力によって宿主細胞株が選択される。このようなポリペプチドの修飾には、アセチル化、カルボキシル化、グリコシル化、リン酸化、脂質化 (lipidation)、及びアシル化が含まれるが、これらに限定されるものではない。

タンパク質の「プレプロ」または「プロ」形を切断する翻訳後のプロセッシングを利用して、標的タンパク質、折りたたみ及び/または活性を特定することが可能である。翻訳後の活性のための特定の細胞装置及び特徴のある機構をもつ種類の宿主細胞（例えば、CHO、HeLa、MDCK、MEK293、WI38）がAmerican Type Culture Collection（ATCC；Bethesda，MD）より入手可能であり、外来のタンパク質の正しい修飾及びプロセッシングを確実にするために選択される。

#### 【0150】

本発明の別の実施例では、LMEをコードする自然或いは変更された、または組換えの核酸配列を上記した任意の宿主系の融合タンパク質の翻訳となる異種配列に結合させる。例えば、市販の抗体によって認識できる異種部分を含むキメラLMEタンパク質が、LMEの活性のインヒビターに対するペプチドライブラリのスクリーニングを促進し得る。また、異種タンパク質部分及び異種ペプチド部分が、市販の親和性基質を用いて融合タンパク質の精製を促進し得る。このような部分には、グルタチオンSトランスフェラーゼ（GST）、マルトース結合タンパク質（MBP）、チオレドキシン（Trx）、カルモジュリン結合ペプチド（CBP）、6-His、FLAG、c-mc、赤血球凝集素（HA）が含まれるが、これらに限定されるものではない。GST及びMBP、Trx、CBP、6-Hisによって、固定されたグルタチオン、マルトース、フェニルアルシン酸化物（phenylarsine oxide）、カルモジュリン、金属キレート樹脂のそれぞれで同族の融合タンパク質の精製が可能となる。FLAG、c-mc、及び赤血球凝集素（HA）によって、これらのエピトープ標識を特異的に認識する市販のモノクローナル抗体及びポリクローナル抗体を用いた融合タンパク質の免疫親和性の精製ができる。また、LMEをコードする配列と異種タンパク質配列との間にあるタンパク質分解切断部位を融合タンパク質が含むように遺伝子操作すると、LMEが精製の後に異種部分から切断され得る。融合タンパク質の発現と精製の方法は、Ausubel. (1995、前出 ch 10). に記載されている。市販されている様々なキットを用いて、融合タンパク質の発現及び精製を促進できる。

#### 【0151】

本発明の別の実施例では、TNTウサギ網状赤血球可溶化液またはコムギ胚芽抽出系(Promega)を用いてin vitroで放射能標識したLMEの合成が可能である。これ

らの系は、T7またはT3、SP6プロモーターと機能的に結合したタンパク質をコードする配列の転写と翻訳をつなげる。翻訳は、例えば、<sup>35</sup>Sメチオニンである放射能標識されたアミノ酸前駆体の存在の下で起こる。

#### 【0152】

本発明のLMEまたはその断片を用いて、LMEに特異結合する化合物をスクリーニングすることができる。少なくとも1つまたは複数の試験化合物を用いて、LMEへの特異的な結合をスクリーニングすることが可能である。試験化合物の例には、抗体、オリゴヌクレオチド、タンパク質（例えば受容体）または小分子が挙げられる。

#### 【0153】

一実施例では、このように同定された化合物は、例えばリガンドやその断片などのLMEの天然のリガンド、または天然の基質、構造的または機能的な擬態性または自然結合パートナーに密接に関連している（Coligan, J.E. 他 (1991) *Current Protocols in Immunology* 1(2)の5章等を参照）。同様に、化合物は、LMEが結合する天然受容体、或いは例えばリガンド結合部位などの少なくとも受容体のある断片に密接に関連し得る。何れの場合も、既知の技術を用いてこの化合物を合理的に設計することができる。一実施例では、このような化合物に対するスクリーニングには、分泌タンパク質或いは細胞膜上のタンパク質の何れか一方としてLMEを発現する好適な細胞の作製が含まれる。好適な細胞には、哺乳動物、酵母、大腸菌からの細胞が含まれる。LMEを発現する細胞またはLMEを含有する細胞膜断片を試験化合物と接触させて、LMEまたは化合物の何れかの結合、刺激または阻害を分析する。

#### 【0154】

あるアッセイは、単に試験化合物をポリペプチドに実験的に結合させ、結合を、フルオロフォア、放射性同位体、酵素抱合体またはその他の検出可能な標識により検出することができる。例えば、このアッセイは、少なくとも1つの試験化合物を、溶液中の或いは固体支持物に固定されたLMEと結合させるステップと、LMEとこの化合物との結合を検出するステップを含み得る。別法では、標識された競合物の存在下での試験化合物の結合の検出及び測定を行うことができる。更に

このアッセイでは、細胞遊離剤、化学ライブラリまたは天然の生成混合物を用いて実施することができ、試験化合物は、溶液中で遊離させるか固体支持体に固定させる。

#### 【0155】

本発明のLMEまたはその断片を用いて、LMEの活性を調整する化合物をスクリーニングすることが可能である。このような化合物には、アゴニスト、アンタゴニスト、或るいは部分的または逆アゴニスト等が含まれる。一実施例では、LMEが少なくとも1つの試験化合物と結合する、LMEの活性が許容される条件下でアッセイを実施し、試験化合物の存在下でのLMEの活性が試験化合物不在下でのLMEの活性と比較する。試験化合物の存在下でのLMEの活性の変化は、LMEの活性を調整する化合物の存在を示唆する。別法では、試験化合物をLMEの活性に適した条件下でLMEを含むin vitroまたは細胞遊離系と結合させてアッセイを実施する。これらアッセイの何れかにおいて、LMEの活性を調整する試験化合物は間接的に結合することが可能であり、試験化合物と直接接触する必要がない。少なくとも1つから複数の試験化合物をスクリーニングすることができる。

#### 【0156】

別の実施例では、胚性幹細胞（ES細胞）における相同組換えを用いて動物モデル系内で、LMEまたはその哺乳動物相同体をコードするポリヌクレオチドを「ノックアウト」する。このような技術は当技術分野において周知であり、ヒト疾患動物モデルの作製に有用である（米国特許第5,175,383号及び第5,767,337号等を参照）。例えば129/SvJ細胞株等のマウスES細胞は初期のマウス胚に由来し、培地で増殖させることができる。このES細胞は、ネオマイシンホスホトランスフェラーゼ遺伝子（neo: Capecchi, M.R. (1989) Science 244:1288-1292）等のマーカー遺伝子で破壊した目的の遺伝子を含むベクターで形質転換する。このベクターは、相同組換えにより宿主ゲノムの対応する領域に組み込まれる。別法では、Cre-loxP系を用いて相同組換えを行い、組織特異的または発生段階特異的に目的遺伝子をノックアウトする（Marth, J.D. (1996) Clin. Invest. 97:1999-2002; Wagner, K.U. 他 (1997) Nucleic Acids Res. 25:4323-4330）。形質転換したES細胞を同定し、例えばC57BL/6マウス系等から採取したマウス細胞胚盤胞に微

量注入する。胚盤胞を偽妊娠メスに外科的に導入し、得られるキメラ子孫の遺伝形質を決め、これを交配させてヘテロ接合性系またはホモ接合性系を作製する。このようにして作製した遺伝子組換え動物は、潜在的な治療薬や毒性薬剤で検査することができる。

#### 【0157】

LMEをコードするポリヌクレオチドをin vitroでヒト胚盤胞由来のES細胞において操作することが可能である。ヒトES細胞は、内胚葉、中胚葉及び外胚葉の細胞の種類を含む少なくとも8つの別々の細胞系統に分化する可能性を有する。これらの細胞系統は、例えば神経細胞、造血系統及び心筋細胞に分化する(Thomson, J.A. 他(1998) Science 282:1145-1147)。

#### 【0158】

LMEをコードするポリヌクレオチドを用いて、ヒト疾患をモデルとした「ノックイン」ヒト化動物(ブタ)または遺伝子組換え動物(マウスまたはラット)を作製することが可能である。ノックイン技術を用いて、LMEをコードするポリヌクレオチドの或る領域を動物ES細胞に注入し、注入した配列を動物細胞ゲノムに組み込ませる。形質転換細胞を胞胚に注入し、胞胚を上記のように移植する。遺伝子組換え子孫または近交系について研究し、潜在的な医薬品を用いて処理し、ヒトの疾患の治療に関する情報を得る。別法では、例えばLMEを乳汁内に分泌するなどLMEを過剰に発現する哺乳動物近交系は、便利なタンパク質源となり得る(Janne, J. 他(1998) Biotechnol. Annu. Rev. 4:55-74)。

#### 【0159】

##### (治療)

LMEのある領域とヒト脂質代謝酵素のある領域との間に、例えば配列及びモチーフの文脈における化学的及び構造的類似性が存在する。更に、LMEの発現は、癌、細胞増殖異常、および心血管疾患に密接に関連する。従って、LMEは、癌、神経の疾患、自己免疫/炎症性の疾患、胃腸疾患、および心血管疾患においてある役割を果たすと考えられる。LMEの発現若しくは活性の増大に関連する疾患の治療においては、LMEの発現または活性を低下させることが望ましい。また、LMEの発現または活性の低下に関連する疾患の治療においては、LMEの発現または活性

を増大させることが望ましい。

【0160】

従って、一実施例において、LMEの発現または活性の低下に関連した疾患の治療または予防のために、患者にLMEまたはその断片や誘導体を投与することが可能である。限定するものではないが、このような疾患には癌、神経の疾患、自己免疫/炎症性の疾患、胃腸疾患、および心血管疾患が含まれ、癌の中には腺癌及び白血病、リンパ腫、黒色腫、骨髄腫、肉腫、及び奇形癌、具体的には、副腎、膀胱、骨、骨髄、脳、乳房、頸部、胆嚢、神経節、消化管、心臓、腎臓、肝臓、肺、筋肉、卵巣、膵臓、副甲状腺、陰茎、前立腺、唾液腺、皮膚、脾臓、精巣、胸腺、甲状腺、子宮の癌が含まれ、神経の疾患の中には、癲癇、虚血性脳血管障害、脳卒中、大脳新生物、アルツハイマー病、ピック病、ハンチントン病、痴呆、パーキンソン病及びその他の錐体外路障害、筋萎縮性側索硬化及びその他の運動ニューロン障害、進行性神経性筋萎縮症、色素性網膜炎、遺伝性運動失調、多発性硬化症及び他の脱髄疾患、細菌性及びウイルス性髄膜炎、脳膿瘍、硬膜下蓄膿症、硬膜外膿瘍、化膿性頭蓋内血栓性静脈炎、脊髄炎及び神経根炎、ウイルス性中枢神経系疾患と、クールー及びクロイツフェルト ヤコブ病、ゲルストマン症候群、Gerstmann-Straussler-Scheinker症候群を含むプリオン病と、致死性家族性不眠症、神経系性栄養病及び代謝病、神経線維腫症、結節硬化症、小脳網膜血管芽腫(cerebelloretinal hemangioblastomatosis)、脳3叉神経血管症候群、ダウン症候群を含む中枢神経系性の精神薄弱及び他の発生障害、脳性麻痺、神経骨格異常症、自律神経系障害、末梢神経疾患、皮膚筋炎及び多発性筋炎と、遺伝性、代謝性、内分泌性、及び中毒性ミオパシーと、重症筋無力症、周期性四肢麻痺と、気分性及び不安性の障害、分裂病性疾患を含む精神病と、季節性障害(SAD)と、静座不能、健忘症、緊張病、糖尿病性ニューロパシー、錐体外路性終末欠陥症候群、ジストニー、分裂病性精神障害、帯状疱疹後神経痛、及びトゥレット病と、進行性核上麻痺、皮質基部変性(corticobasal degeneration)及び家族性の前頭側頭性健忘症とが含まれ、自己免疫/炎症性の疾患の中には、炎症及び日光性角化症、後天性免疫不全症候群(AIDS)及び副腎機能不全、成人呼吸窮迫症候群、アレルギー、強直性脊椎炎、アミロイド症、貧血、喘息、アテロー

ム性動脈硬化症、自己免疫性溶血性貧血、自己免疫性甲状腺炎、自己免疫性多腺性内分泌カンジダ性外胚葉ジストロフィー (APECED)、気管支炎、胆嚢炎、接触皮膚炎、クローン病、アトピー性皮膚炎、皮膚筋炎、糖尿病、肺気腫、リンパ球毒素性一時性リンパ球減少症、赤芽球症、結節性紅斑、萎縮性胃炎、糸球体腎炎、グッドパスチャー症候群、痛風、グレーブス病、橋本甲状腺炎、過好酸球増加症、過敏性大腸症候群、多発性硬化症、重症筋無力症、心筋または心膜炎症、骨関節炎、骨粗しょう症、膵炎、乾癬、ライター症候群、リウマチ様関節炎、強皮症、シェーグレン症候群、全身性アナフィラキシー、全身性エリテマトーデス、全身性硬化症、原発性血小板血症、血小板減少症、潰瘍性大腸炎、ウェルナー症候群、癌合併症、血液透析、体外循環、ウイルス感染症、細菌感染症、真菌感染症、寄生虫感染症、原虫感染症、蠕虫感染症、外傷が含まれ、胃腸疾患の中には、嚥下障害、消化性食道炎、食道痙攣、食道狭窄、食道癌、消化不良、消化障害、胃炎、胃癌、食欲不振、悪心、嘔吐、胃不全麻痺、洞または幽門の浮腫、腹部アングナ、胸焼け、胃腸炎、イレウス、腸管感染、消化性潰瘍、胆石症、胆嚢炎、胆汁うっ滞、膵臓炎、膵臓癌、胆道疾患、肝炎、高ビリルビン血症、硬変症、肝臓の受動性うっ血、ヘパトーム、感染性大腸炎、潰瘍性大腸炎、潰瘍性直腸炎、クローン病、ホイップル病、マロリー ヴァイス症候群、結腸癌、結腸閉塞、過敏性腸症候群、短小腸症候群、下痢、便秘、胃腸出血、及び後天性免疫不全症候群 (AIDS) 腸症、黄疸、肝性脳症、肝腎症候群、肝炎、肝脂肪症、血色素症、ウィルソン病、 $\alpha$ -1-アンチトリプシン欠損症、ライ症候群、原発性硬化性胆管炎、肝梗塞、門脈循環閉塞及び血栓、小葉中心壊死、肝臓紫斑病、肝静脈血栓、肝静脈閉塞症、子癇前症、子癇、妊娠性急性肝脂肪、妊娠性肝臓内胆汁うっ滞と、結節性再生及び腺腫、癌腫を含む肝癌とが含まれ、心血管疾患の中には、うっ血性心不全、虚血性心疾患、狭心症、心筋梗塞、高血圧性心疾患、変性弁膜性心疾患、石灰化大動脈弁狭窄症、先天性2尖大動脈弁、僧帽弁輪状石灰化 (mitral annular calcification)、僧帽弁脱出、リウマチ熱、リウマチ性心疾患、感染性心内膜炎、非細菌性血栓性心内膜炎、全身性エリテマトーデスの心内膜炎、カルチノイド心疾患、心筋症、心筋炎、心膜炎、腫瘍性心疾患、先天性心臓疾患、及び心臓移植の合併症や、動静脈瘻、アテローム硬化、高血圧、脈管炎、レイノ

一病、静脈奇形、動脈解離、静脈瘤、血栓静脈炎及び静脈血栓、血管の腫瘍、血栓崩壊の合併症、バルーン血管形成術 (balloon angioplasty)、血管置換術 (vascular replacement)、大動脈冠動脈バイパス術移植手術 (coronary artery bypass graft surgery)、先天性肺異常 (congenital lung anomalies)、肺拡張不全、肺うっ血及び肺水腫、肺動脈塞栓症、肺出血、肺梗塞、肺高血圧症、血管硬化症、閉塞性肺疾患、拘束性肺疾患 (restrictive pulmonary disease)、慢性閉塞性肺疾患、肺気腫、慢性気管支炎、気管支喘息、細気管支拡張症、細菌性肺炎、ウイルス性肺炎及びマイコプラズマ肺炎、肺膿瘍、肺結核、びまん性間質性疾患 (diffuse interstitial diseases)、塵肺症、サルコイド症、特発性肺繊維症 (idiopathic pulmonary fibrosis)、剥離性間質性肺炎、過敏症肺炎 (hypersensitivity pneumonitis)、肺好酸球増加閉塞性細気管支炎 器質性肺炎 (pulmonary eosinophilia bronchiolitis obliterans-organizing pneumonia)、びまん性肺出血症候群 (diffuse pulmonary hemorrhage syndromes)、グッドパスチャー症候群、特発性肺血鉄症、肺併発膠原血管病 (pulmonary involvement in collagen-vascular disorders)、肺胞たんぱく症、肺腫瘍、炎症性及び非炎症性胸水 (inflammatory and noninflammatory pleural effusions)、気胸症、胸膜腫瘍、薬物による肺疾患 (drug-induced lung disease)、放射線による肺疾患 (radiation-induced lung disease) 及び肺移植の合併症などが含まれる。

#### 【0161】

別の実施例では、限定するものではないが上に列記した疾患を含むLMEの発現または活性の低下に関連した疾患の治療または予防のために、LMEまたはその断片や誘導体を発現し得るベクターを患者に投与することも可能である。

#### 【0162】

更に別の実施例では、限定するものではないが上に列記した疾患を含むLMEの発現または活性の低下に関連した疾患の治療または予防のために、実質的に精製されたLMEを含む組成物を好適な医薬用担体と共に患者に投与することも可能である。

#### 【0163】

更に別の実施例では、限定するものではないが上に列記した疾患を含むLMEの発現または活性の低下に関連した疾患の治療または予防のために、LMEの活性を調節するアゴニストを患者に投与することも可能である。

【0164】

更なる実施例では、LMEの発現または活性の増大に関連した疾患の治療または予防のために、患者にLMEのアンタゴニストを投与することが可能である。限定するものではないが、このような疾患の例には、上記した癌、神経の疾患、自己免疫/炎症性の疾患、胃腸疾患、および心血管疾患が含まれる。一実施態様では、LMEと特異的に結合する抗体が直接アンタゴニストとして、或いはLMEを発現する細胞または組織に薬剤を運ぶターゲティング或いは運搬機構として間接的に用いられ得る。

【0165】

別の実施例では、限定するものではないが上に列記した疾患を含むLMEの発現または活性の増大に関連した疾患の治療または予防のために、LMEをコードするポリヌクレオチドの相補配列を発現するベクターを患者に投与することも可能である。

【0166】

別の実施例では、本発明の任意のタンパク質、アンタゴニスト、抗体、アゴニスト、相補的な配列、ベクターを別の好適な治療薬と組み合わせて投与することもできる。当業者は、従来の医薬原理にしたがって併用療法で用いる好適な治療薬を選択可能である。治療薬との組み合わせにより、上に列記した種々の疾患の治療または予防に相乗効果をもたらし得る。この方法を用いて少ない量の各薬剤で医薬効果をあげることが可能であり、広範囲な副作用の可能性を低減し得る。

【0167】

LMEのアンタゴニストは、当分野で一般的な方法を用いて製造することが可能である。詳しくは、精製されたLMEを用いて抗体を作ったり、治療薬のライブラリをスクリーニングしてLMEと特異的に結合するものを同定が可能である。LMEの抗体も、当分野で一般的な方法を用いて製造することが可能である。このような抗体には、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体、キメラ抗体、一本鎖、Fa

bフラグメント、及びFab発現ライブラリによって作られたフラグメントが含まれる。但し、これらに限定されるものではない。治療用には、中和抗体（即ち、二量体の形成を阻害するもの）が特に好ましい。

#### 【0168】

抗体の産生のためには、ヤギ、ウサギ、ラット、マウス、ヒト及びその他のものを含む種々の宿主が、LMEまたは任意の断片、または免疫原性の特性を備えるそのオリゴペプチドの注入によって免疫化され得る。宿主の種に応じて、種々のアジュバントを用いて免疫応答を高めることもできる。このようなアジュバントにはフロイントアジュバント、水酸化アルミニウムなどのミネラルゲルアジュバント、リゾレシチン、プルロニックポリオール、ポリアニオン、ペプチド、油性乳剤、キーホールリンペットヘモシニアン、及びジニトロフェノールなどの界面活性剤が含まれるが、これらに限定されるものではない。ヒトに用いられるアジュバントの中では、BCG (bacilli Calmette-Guerin) 及びCorynebacterium parvum が特に好ましい。

#### 【0169】

LMEに対する抗体を誘発するために用いられるオリゴペプチド、ペプチド、または断片は、少なくとも約5個のアミノ酸からなり、一般的には約10個以上のアミノ酸からなるものが好ましい。これらのオリゴペプチド或いはペプチド、またはそれらの断片は、天然のタンパク質のアミノ酸配列の一部と同一であることが望ましい。LMEアミノ酸の短いストレッチは、KLHなどの別のタンパク質の配列と融合し、キメラ分子に対する抗体が産生され得る。

#### 【0170】

LMEに対するモノクローナル抗体は、培地内の連続した細胞株によって、抗体分子を産生する任意の技術を用いて作製することが可能である。これらの技術には、ハイブリドーマ技術、ヒトB細胞ハイブリドーマ技術、及びEBV-ハイブリドーマ技術が含まれるが、これらに限定されるものではない（例えば、Kohler, G. ら. (1975) Nature 256:495-497; Kozbor, D. ら. (1985) J. Immunol. Methods 81-8-42; Cote, R.J. ら. (1983) Proc. Natl. Acad. Sci. 80:2026-2030; Cole, S.P. ら. (1984) Mol. Cell Biol. 62:109-120を参照）。

## 【0171】

更に、「キメラ抗体」作製のために発達したヒト抗体遺伝子にマウス抗体遺伝子をスプライシングするなどの技術が、好適な抗原特異性及び生物学的活性を備える分子を得るために用いられる（例えば、Morrison, S.L.他. (1984) Proc. Natl. Acad. Sci. 81 - 4851 - 4855; Neuberger, M.S.他. (1984) Nature 312:604-608; Takeda, S.ら. (1985) Nature 314:452,454を参照）。別法では、当分野で周知の方法を用いて、一本鎖抗体の産生のための記載された技術を適用して、LME特異性一本鎖抗体を生成する。関連する特異性を備えるが別のイディオタイプの組成の抗体は、ランダムな組み合わせの免疫グロブリンライブラリから鎖混合によって生成することもできる（例えば、Burton D.R. (1991) Proc. Natl. Acad. Sci. 88:11120-3を参照）。

## 【0172】

抗体は、リンパ球集団の中の *in vivo* 産生を誘発することによって、または免疫グロブリンライブラリのスクリーニングまたは文献に示されているような、高度に特異的な結合試薬のパネルをスクリーニングすることによって、得ることもできる（例えば、Orlandi, R. 他. (1989) Proc. Natl. Acad. Sci. 86: 3833-3837; Winter, G. 他. (1991) Nature 349:293-299を参照）。

## 【0173】

LMEに対する特異的な結合部位を含む抗体も得ることができる。例えば、このような断片には、抗体分子のペプシン消化によって生成されるF(ab')に断片と、F(ab')に断片のジスルフィド架橋を減じることによって生成されるFab断片が含まれるが、これらに限定されるものではない。別法では、Fab発現ライブラリを作製することによって、所望の特異性とモノクローナルFab断片の迅速且つ容易な同定が可能となる（例えば、Huse, W.D. ら. (1989) Science 254:1275-1281を参照）。

## 【0174】

種々のイムノアッセイを用いてスクリーニングし、所望の特異性を有する抗体を同定する。隔離された特異性を有するポリクローナル抗体またはモノクローナル抗体の何れかを用いる競合的な結合、または免疫放射線活性のための数々のプ

ロトコルが、当分野では周知である。通常このようなイムノアッセイには、LMEとその特異性抗体との間の複合体調整の計測が含まれる。二つの非干渉性LMEエピトープに対して反応性のモノクローナル抗体を用いる、2部位モノクローナルベースのイムノアッセイが一般に利用されるが、競合的結合アッセイも利用することができる(Pound、前出)。

#### 【0175】

ラジオイムノアッセイ技術と共にScatchard分析などの様々な方法を用いて、LMEに対する抗体の親和性を評価する。親和性を結合定数 $K_a$ で表すが、この $K_a$ は、平衡状態の下でLME抗体複合体のモル濃度を遊離抗体と遊離抗原のモル濃度で除して得られる値である。多数のLMEエピトープに対して親和性が不均一なポリクローナル抗体医薬の $K_a$ は、LMEに対する抗体の平均親和性または結合活性を表す。特定のLMEエピトープに単一特異的なモノクローナル抗体医薬の $K_a$ は、親和性の真の測定値を表す。 $K_a$ 値が $10^9 \sim 10^{12} \text{ L/mol}$ の高親和性抗体医薬は、LME抗体複合体が激しい操作に耐えなければならないイムノアッセイに用いるのが好ましい。 $K_a$ 値が $10^6 \sim 10^7 \text{ L/mol}$ の低親和性抗体医薬は、LMEが抗体から最終的に活性化状態で解離する必要がある免疫精製(immunopurification)及び類似の処理に用いるのが好ましい。(Catty, D. (1988) *Antibodies, Volume I: A Practical Approach*. IRL Press, Washington, DC; Liddell, J. E. and Cryer, A. (1991) *A Practical Guide to Monoclonal Antibodies*, John Wiley & Sons, New York NY)。

#### 【0176】

ある下流での適用におけるこのような医薬品の品質及び適性を調べるために、ポリクローナル抗体医薬の抗体価及び結合活性を更に評価する。例えば、少なくとも $1 \sim 2 \text{ mg/ml}$ の特異的な抗体、好ましくは $5 \sim 10 \text{ mg/ml}$ の特異的な抗体を含むポリクローナル抗体医薬は一般に、LME抗体複合体を沈殿させなければならない処理に用いられる。様々な適用例における抗体の特異性及び抗体価、結合活性、抗体の品質や使用法の指針は一般に入手可能である。(例えば、Catty, 前出, 及びColigan 他、前出を参照)。

#### 【0177】

本発明の別の実施例では、LMEをコードするポリヌクレオチド、またはその任意の断片や相補配列が、治療目的で使用することができる。ある実施態様では、LMEをコードする遺伝子のコーディング領域や調節領域に相補的な配列やアンチセンス分子（DNA及びRNA、修飾ヌクレオチド）を設計して遺伝子発現を変更することができる。このような技術は当分野では周知であり、センスまたはアンチセンスオリゴヌクレオチドまたは大きな断片が、LMEをコードする配列の制御領域から、またはコード領域に沿ったさまざまな位置から設計可能である。

#### 【0178】

治療に用いる場合、アンチセンス配列を好適な標的細胞に導入するのに好適な任意の遺伝子送達系を用いることができる。アンチセンス配列は、転写時に標的タンパク質をコードする細胞配列の少なくとも一部に相補的な配列を発現する発現プラスミドの形で細胞内に送達することができる（例えば、Slater, J.E. 他 (1998) *J. Allergy Clin. Immunol.* 102(3):469-475; and Scanlon, K.J. 他 (1995) *J. Allergy Clin. Immunol.* 99(13):1288-1296.を参照)。また、アンチセンス配列は、例えばレトロウイルスやアデノ関連ウイルスベクター等のウイルスベクターを用いて細胞内に導入することもできる（例えば、Miller, A.D. (1990) *Blood* 76:271; Ausubel, 前出; Uckert, W. and W. Walther (1994) *Pharmacol. Ther.* 63(3):323-347を参照)。その他の遺伝子送達機構には、リポソーム系、人工的なウイルスエンベロープ、及び当分野で周知のその他の系が含まれる（Rossi, J.J. (1995) *Br. Med. Bull.* 51(1):217-225; Boado, R.J. 他 (1998) *J. Pharm. Sci.* 87(11):1308-1315; and Morris, M.C. 他 (1997) *Nucleic Acids Res.* 25(14):2730-2736.を参照）。

#### 【0179】

本発明の別の実施例では、LMEをコードするポリヌクレオチドを、体細胞若しくは生殖細胞の遺伝子治療に用いることが可能である。遺伝子治療は、(i) 遺伝子欠損症（例えば、X染色体連鎖遺伝（Cavazzana-Calvo, M. 他 (2000) *Science* 288:669-672）によって特徴づけられる重度の複合型免疫欠損（SCID）-X1）、遺伝性アデノシン - デアミナーゼ（ADA）欠損症（Blaese, R.M. 他 (1995) *Science* 270:475-480; Bordignon, C. 他 (1995) *Science* 270:470-475）に関連する

重度の複合型免疫欠損、嚢胞性繊維症 (Zabner, J. 他 (1993) Cell 75:207-216 : Crystal, R.G. 他 (1995) Hum. Gene Therapy 6:643-666; Crystal, R.G. 他 (1995) Hum. Gene Therapy 6:667-703)、サラセミア (thalassamia)、家族性高コレステロール血症、第VIII因子若しくは第IX因子欠損による血友病 (Crystal, R.G. (1995) Science 270:404-410; Verma, I.M. and Somia. N. (1997) Nature 389:239-242) を治療したり、(ii) 条件的致死性遺伝子産物 (例えば、細胞増殖の制御不能による癌の場合) を発現させたり、及び (iii) 細胞内の寄生虫 (例えば、ヒト免疫不全ウイルス (HIV) (Baltimore, D. (1988) Nature 335:395-396; Poeschla, E. 他 (1996) Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 93:11395-11399) や、B型若しくはC型肝炎ウイルス (HBV、HCV)、Candida albicans 及び Paracoccidioides brasiliensis 等の真菌寄生虫、Plasmodium falciparum 及び Trypanosoma cruzi 等の原虫寄生体) に対する防御機能を有するタンパク質を発現させて行うことができる。LMEの発現若しくは調節に必要な遺伝子の欠損が疾患を引き起こす場合、導入した細胞の好適な集団からLMEを発現させて、遺伝子欠損によって起こる症状の発現を緩和することが可能である。

#### 【0180】

本発明の更なる実施例では、LMEの欠損による疾患や異常症は、LMEをコードする哺乳動物発現ベクターを作製して、これらのベクターを機械的手段によってLME欠損細胞に導入することによって治療する。in vivo 或いは ex vitro の細胞に用いる機械的な導入技術には、(i) 個々の細胞内へのDNAのマイクロインジェクション、(ii) 金粒子の打ち込み、(iii) リポソーム仲介性トランスフェクション、(iv) 受容体仲介性遺伝子導入、及び (v) DNAトランスポゾン (Morgan, R. A. and W.F. Anderson (1993) Annu. Rev. Biochem. 62:191-217; Ivics, Z. (1997) Cell 91:501-510; Boulay, J-L. and H. Recipon (1998) Curr. Opin. Biotechnol. 9:445-450) の使用が含まれる。

#### 【0181】

LMEの発現に影響を及ぼし得る発現ベクターには、限定するものではないが、PCDNA 3.1、EPITAG、PRCCMV2、PREP、PVAXベクター (Invitrogen, Carlsbad CA)、PCMV-SCRIPT、PCMV-TAG、PEGSH / PERV (Stratagene, La Jolla CA)、PTET-OFF、

PTET-ON、PTRE2、PTRE2-LUC、PTK-HYG (Clontech, Palo Alto CA)が含まれる。LMEを発現させるために、(i)恒常的に活性なプロモーター(例えば、サイトメガロウイルス(CMV)、ラウス肉腫ウイルス(RSV)、SV40ウイルス、チミジンキナーゼ(TK)、若しくは - アクチン遺伝子等)、(ii)誘導性プロモーター(例えば、市販されているT-REXプラスミド(Invitrogen)に含まれている、テトラサイクリン調節性プロモーター(Gossen, M. and H. Bujard (1992) Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 89:5547-5551; Gossen, M. 他 (1995) Science 268:1766-1769; Rossi, F.M.V. and H.M. Blau (1998) Curr. Opin. Biotechnol. 9:451-456))、エクジソン誘導性プロモーター(市販されているプラスミドPVGRXR及びPINDに含まれている:Invitrogen)、FK506/ラパマイシン誘導性プロモーター、またはRU486/ミフェプリストーン誘導性プロモーター(Rossi, F.M.V. and H.M. Blau, 前出)、または(iii)正常な個体に由来するLMEをコードする内在性遺伝子の天然のプロモーター若しくは組織特異的プロモーターを用いることが可能である。

#### 【0182】

市販のリポソーム形質転換キット(例えば、Invitrogenが販売しているPERFECT LIPID及びTRANSFECTION KIT)を用いれば、当業者は経験にそれほど頼らないでもポリヌクレオチドを培養中の標的細胞に導入することが可能である。別法では、リン酸カルシウム法(Graham, F.L. and A.J. Eb (1973) Virology 52:456-467)若しくは電気穿孔法(Neumann, B. 他 (1982) EMBO J. 1:841-845)を用いて形質転換を行う。初代細胞にDNAを導入するためには、これらの標準的な哺乳動物トランスフェクションプロトコルを変更する必要がある。

#### 【0183】

本発明の別の実施例では、LMEの発現に関連する遺伝子欠損によって起こる疾患や異常症は、(i)レトロウイルス末端反復配列(LTR)プロモーター若しくは独立したプロモーターのコントロール下でLMEをコードするポリヌクレオチドと、(ii)好適なRNAパッケージングシグナルと、(iii)追加のレトロウイルス・シス作用性RNA配列及び効率的なベクターの増殖に必要なコーディング配列を伴うRev応答性エレメント(RRE)とからなるレトロウイルスベクターを作製して治

療することができる。レトロウイルスベクター（例えば、PFB及びPFBNE0）はStratagene社から入手可能であり、公表データ（Riviere, I. 他. (1995) Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 92:6733-6737）に基づいている。上記データを引用することをもって本明細書の一部とする。このベクターは、VSVg（Armentano, D. 他 (1987) J. Virol. 61:1647-1650; Bender, M.A. 他 (1987) J. Virol. 61:1639-1646; Adam, M.A. and A.D. Miller (1988) J. Virol. 62:3802-3806; Dull, T. 他 (1998) J. Virol. 72:8463-8471; Zufferey, R. 他 (1998) J. Virol. 72:9873-9880）等の乱交雑エンベロープタンパク質若しくは標的細胞上の受容体に対する親和性を有するエンベロープ遺伝子を発現する好適なベクター産生細胞系（VPCL）において増殖される。RIGGに付与された米国特許第5,910,434号（「Method for obtaining retrovirus packaging cell lines producing high transducing efficiency retroviral supernatant」）において、レトロウイルスパッケージング細胞系を得るための方法が開示されており、引用することをもって本明細書の一部とする。レトロウイルスベクターの増殖、ある細胞集団（例えば、CD4<sup>+</sup>T細胞）の形質導入、並びに形質導入した細胞を患者に戻す方法は、遺伝子治療の分野では周知であり、多数の文献に記載されている（Ranga, U. 他. (1997) J. Virol. 71:7020-7029; Bauer, G. 他 (1997) Blood 89:2259-2267; Bonyhadi, M.L. (1997) J. Virol. 71:4707-4716; Ranga, U. 他 (1998) Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 95:1201-1206; Su, L. (1997) Blood 89:2283-2290）。

#### 【0184】

別法では、アデノウイルス系遺伝子治療の送達系を用いて、LMEの発現に関連する1或いは複数の遺伝子異常を有する細胞にLMEをコードするポリヌクレオチドを送達する。アデノウイルス系ベクターの作製及びパッケージングは当分野では周知である。複製欠損型アデノウイルスベクターは、免疫調節タンパク質をコードする遺伝子を隣臓の無損傷の隣島の中に導入するために可変性であることが証明された（Csete, M.E. 他. (1995) Transplantation 27:263-268）。使用できる可能性のあるアデノウイルスベクターが、米国特許第5,707,618号（「Adenovirus vectors for gene therapy」）に記載されており、引用することをもって本明細書の一部とする。アデノウイルスベクターについてはまた、Antinozzi, P

.A. 他 (1999) *Annu. Rev. Nutr.* 19:511-544; and Verma, I.M. and N. Somia (1997) *Nature* 18:389:239-242を参照し、引用することをもって本明細書の一部とする。

【0185】

別法では、ヘルペス系遺伝子治療の送達系を用いて、LMEの発現に関連する1つあるいは複数の遺伝子異常を有する標的細胞にLMEをコードするポリヌクレオチドを送達する。単純疱疹ウイルス(HSV)系のベクターは、HSV親和性の中枢神経細胞にLMEを導入する際に特に重要である。ヘルペス系ベクターの作製及びパッケージングは当分野では周知である。複製適格性の単純疱疹ウイルス(HSV) I型系のベクターは、霊長類の眼にレポーター遺伝子を送達するために用いられてきた(Liu, X. 他 (1999) *Exp. Eye Res.* 169:385-395)。HSV-1ウイルスベクターの作製は、DeLucaに付与された米国特許第5,804,413号(Herpes simplex virus swains for gene transfer)に記載されており、引用することをもって本明細書の一部とする。米国特許第5,804,413号には、ヒト遺伝子治療を含む目的のために、好適なプロモーターのコントロールの下で、細胞に導入される少なくとも1つの内在性遺伝子を含むゲノムからなる組換えHSV d92についての記載がある。また上記特許には、ICP4、ICP27及びICP22のために除去される組換えHSV株の作製及び使用方法が開示されている。HSVベクターについては、Goins, W.F. 他 (1999) *J. Virol.* 73:519-532 and Xu, H. 他 (1994) *Dev. Biol.* 163:152-161を参照し、引用することをもって本明細書の一部とする。クローニングされたヘルペスウイルス配列の操作や、巨大ヘルペスウイルスのゲノムの異なった部分を含む多数のプラスミドをトランスフェクトした後の組換えウイルスの継代、ヘルペスウイルスの成長及び増殖、並びにヘルペスウイルスの細胞への感染は当分野で周知の技術である。

【0186】

別法では、ウイルス(正の一本鎖RNAウイルス)ベクターを用いてLMEをコードするポリヌクレオチドを標的細胞に送達する。プロトタイプのウイルスであるセムリキ森林熱ウイルス(Semliki Forest Virus, SFV)の生物学的な研究が広範に行われ、遺伝子伝達ベクター(gene transfer vector)がSFVゲノムに基

づいていることが分かった (Garoff, H. and K.-J. Li (1998) *Cun. Opin. Biot ech.* 9:464-469)。 ウイルスRNAの複製中に、通常はウイルスカプシドタンパク質をコードするサブゲノムRNAが作り出される。このサブゲノムRNAが完全長のゲノムRNAより高いレベルで複製されるため、酵素活性 (例えばプロテアーゼ及びポリメラーゼ) を有するウイルスタンパク質に対してカプシドタンパク質が過剰に産生される。同様に、LMEをコードする配列を ウイルスゲノムのカプシドをコードする領域に導入することによって、ベクター導入細胞において多数のLMEをコードするRNAが産生され、高いレベルでLMEが合成される。通常は ウイルス感染は2~3日以内の細胞溶解に関係するが、シンドビスウイルス (SIN) の変異体を有するハムスターの正常な腎細胞 (BHK-21) の持続的な感染を確立する能力は、 ウイルスの溶解性の複製が遺伝子治療に適用できるように好適に変更することが可能であることを示唆している (Dryga, S.A. 他. (1997) *Virology* 228 :74-83)。様々な宿主に ウイルスを導入できることから、様々なタイプの細胞にLMEを導入することができる。ある集団における細胞のサブセットの特定の形質導入には、形質導入する前に細胞のソーティングを必要とする場合がある。

ウイルスの感染性cDNAクローンの操作、 ウイルスcDNA及びRNAのトランスフェクション、並びに ウイルスの感染方法は当分野で周知である。

#### 【0187】

例えば開始部位から約 - 10 から約 + 10 までの転写開始部位に由来するオリゴヌクレオチドを用いて、遺伝子の発現を阻害することが可能である。同様に、三重らせん塩基対合法を用いて阻害することができる。三重らせん構造は、二重らせんがポリメラーゼ、転写因子、または調節分子の結合のために十分に広がるのを阻止するため有用である。三重式DNAを用いる最近の治療の進歩は文献に記載されている (例えば、Gee, J.E. ら. (1994) In: Huber, B.E. 及び B.I. Carr, *Molecular and Immunological Approaches*, Futura Publishing Co., Mt. Kisco, NYを参照)。相補的な配列またはアンチセンス分子もまた、転写物がリボソームに結合するのを阻止することによってmRNAの翻訳を阻止するように設計できる。

。

#### 【0188】

酵素性RNA分子であるリボザイムは、RNAの特異的切断を触媒するために用いることができる。リボザイム作用の機構には、相補的な標的RNAへのリボザイム分子の配列特異性ハイブリダイゼーションが含まれ、ヌクレオチド鎖切断が続く。例えば、LMEをコードする配列のヌクレオチド鎖切断を、特異的且つ効果的に触媒する組換え型のハンマーヘッド型リボザイム分子が含まれる。

#### 【0189】

任意の潜在的RNA標的内の特異的なリボザイム切断部位が、後続の配列GUA、GUU、及びGUCを含むリボザイム切断部位に対して、標的分子をスキャンニングすることによって初めに同定される。一度同定されると、切断部位を含む標的遺伝子の領域に対応する15個から20個のリボヌクレオチドの短いRNA配列を、オリゴヌクレオチドの機能を不全にする二次的な構造の特徴について評価することが可能である。候補標的の適合性も、リボヌクレアーゼ保護アッセイを用いて、相補的なオリゴヌクレオチドとのハイブリダイゼーションの容易性をテストすることによって評価することが可能である。

#### 【0190】

本発明の相補的なリボ核酸分子及びリボザイムは、当分野で周知の方法を用いて、核酸分子の合成のために作製することができる。これらの方法には、固相ホスホラミダイト化合物などのオリゴヌクレオチドを化学的に合成する方法が含まれる。別法では、RNA分子がin vitro及びin vivoでLMEをコードするDNA配列の転写によって生成され得る、このようなDNA配列はT7またはSP6等の好適なRNAポリメラーゼプロモータを用いて、種々のベクターの中に組み入れることが可能である。別法では、相補的なRNAを構成的または誘導的に合成するこれらのcDNA作製物は、細胞株、細胞、または組織の中に導入することができる。

#### 【0191】

RNA分子を修飾することによって、細胞内の安定性を高め、半減期を長くすることができる。可能な修飾には、分子の5'及び/または3'端部でのフランキング配列の追加、または分子のバックボーン内のホスホジエステル結合の代わりにホスホロチオネートまたは2' Oメチルを用いる修飾が含まれるが、これらに限定されるものではない。PNAの生成に固有のこの概念は、内在性のエンドヌク

レアーゼによって容易には認識されないアデニン、シチジン、グアニン、チミン、及びウリジンのアセチル -、メチル -、チオ -、及び同様の修飾形態だけでなく、イノシン、キューエオシン (queosine)、及びワイプトシン (wybutosine) などの従来のものでない塩基を含めることによって、これらの分子の全体に拡大することができる。

#### 【0192】

本発明の更なる実施例は、LMEをコードするポリヌクレオチドの発現の変化に有効な化合物をスクリーニングする方法を含む。特定のポリヌクレオチドの発現の変化に有効な化合物には、限定するものではないが、特定のポリヌクレオチド配列と相互作用可能な非高分子化学物質、オリゴヌクレオチド、アンチセンスオリゴヌクレオチド、三重らせん形成オリゴヌクレオチド、転写因子やその他のポリペプチド転写調節因子が含まれる。有効な化合物は、ポリヌクレオチド発現のインヒビター或いはエンハンサーとして作用し、ポリヌクレオチドの発現を変化させ得る。従って、LMEの発現または活性の増加に関連する疾患の治療においては、LMEをコードするポリヌクレオチドの発現を特異的に阻害する化合物が治療上有用であり、LMEの発現または活性の低下に関連する疾患の治療においては、LMEをコードするポリヌクレオチドの発現を特異的に促進する化合物が治療上有用であり得る。

#### 【0193】

特定のポリヌクレオチドの発現の変化の有効性を調べるために、少なくとも1個から複数個の試験化合物をスクリーニングすることができる。試験化合物は、有効な化合物の化学修飾を含む当分野で周知の任意の方法で得ることができる。このような方法は、ポリヌクレオチドの発現を変化させる場合、一般に市販されている或いは専売の天然または非天然の化合物ライブラリから選択する場合、標的ポリヌクレオチドの化学的及び/または構造的特性に基づいて化合物を合理的にデザインする場合、更に組合せ的にまたは無作為に生成した化合物のライブラリから選択する場合に有効である。LMEをコードするポリヌクレオチドを含むサンプルは、少なくとも1つの試験化合物に曝露して得る。サンプルには、例えば無傷細胞、透過化処理した細胞、*in vitro*細胞遊離系または再構成生化学系が含

まれ得る。LMEをコードするポリヌクレオチドの発現における変化は、当分野で周知の任意の方法でアッセイする。通常、LMEをコードするポリヌクレオチドの配列に相補的なヌクレオチド配列を有するプローブを用いたハイブリダイゼーションにより、特定のヌクレオチドの発現を検出する。ハイブリダイゼーションの収量を定量し、その値が1 或いは複数の試験化合物に曝露される及び曝露されないポリヌクレオチドの発現の比較における基準となり得る。試験化合物に曝露されるポリヌクレオチドの発現の変化が検出される場合は、ポリヌクレオチドの発現の変化に試験化合物が有効であることを示している。特定のポリヌクレオチドの発現の変化に有効な化合物を調べるために、例えばSchizosaccharomyces pombe遺伝子発現系 (Atkins, D. 他 (1999) 米国特許第5,932,435号、Arndt, G.M. 他 (2000) Nucleic Acids Res. 28:E15) またはHeLa細胞等のヒト細胞株 (Clarke, M.L. 他 (2000) Biochem. Biophys. Res. Commun. 268:8-13) を用いてスクリーニングする。本発明の特定の実施例は、特異的ポリヌクレオチド配列に対するアンチセンス活性を調べるための、各オリゴヌクレオチド (デオキシリボヌクレオチド、リボヌクレオチド、ペプチド核酸、及び修飾オリゴヌクレオチド) の組み合わせライブラリのスクリーニングを含む (Bruice, T.W. 他 (1997) 米国特許第5,686,242号、Bruice, T.W. 他 (2000) 米国特許第6,022,691号)。

#### 【0194】

ベクターを細胞または組織に導入する多数の方法が利用でき、in vivo、in vitro、及びex vivoでの使用に等しく適している。ex vivoでの治療の場合、患者から採取された肝細胞の中にベクターを導入して、自家移植で同じ患者に戻すためにクローニング増殖される。トランスフェクション、リボソーム注入またはポリカチオンアミノポリマーによる運搬は、当分野で周知の方法を用いて実行することができる (例えば、Goldman, C.K. 他. (1997) Nature Biotechnology 15:462-66:を参照)。

#### 【0195】

上記したいかなる治療方法も、例えば、ヒト、イヌ、ネコ、ウシ、ウマ、ウサギ及びサルなどの哺乳動物を含む、治療が必要な全ての被験者に適用できる。

#### 【0196】

本発明の別の実施例は、上記した全ての治療効果のために、医学上認められる担体と共に医薬品或いは無菌組成物の投与に関連する。このような組成物は、LME、LMEの抗体、擬態、アゴニスト、アンタゴニスト、またはLMEのインヒビターなどからなる。この組成物は、単体で、或いは安定剤などの1種類以上の別の薬剤と共に、無菌の生体適合性医薬品担体に投与することができる。このような医薬品担体には、生理食塩水、緩衝食塩水、ブドウ糖、及び水などが含まれるがこれらに限定されるものではない。この組成物は、単独或いは薬物またはホルモンなどの別の薬剤と共に投与することができる。

#### 【0197】

本発明に用いられる組成物は、様々な経路を用いて投与するが可能である。この経路には、経口、静脈内、筋肉内、動脈内、骨髄内、クモ膜下、心室内、経皮、皮下、腹腔内、鼻腔内、腸内、局所、舌下、または直腸が含まれるがこれらに限定されるものではない。

#### 【0198】

肺投与用の組成物は、液状または乾燥粉末状に調製することができる。このような組成物は通常、患者が吸入する直前にエアロゾル化する。小分子（例えば、従来の低分子量有機薬剤）の場合には、速効製剤のエアロゾル輸送が当分野で周知である。高分子（例えばより大きなペプチドやタンパク質）の場合には、肺の肺胞領域を介する肺輸送の技術が近年向上したため、インスリン等の薬剤を実際に血中に輸送することが可能となった（Patton, J.S. 他, 米国特許第5,997,848号等を参照）。肺輸送は、針注射を用いなくて投与できるという点で優れており、潜在的に有毒な浸透エンハンサーが必要でなくなる。

#### 【0199】

本発明に用いる好適な組成物には、目的を達成するため、効果的な量の活性処方成分を含む組成物が含まれる。当業者は、十分に自身の能力で効果的な服用量を定めることができる。

#### 【0200】

LMEまたはその断片を含む高分子を直接細胞内に輸送するべく、特殊な形態に組成物が調製されるのが好ましい。例えば、細胞不透過性高分子を含むリポソ-

ム製剤は、細胞融合及び高分子の細胞内輸送を促進し得る。別法では、LMEまたはその断片をHIV Tat-1タンパク質の陽イオンN末端部に結合することもできる。このようにして作製された融合タンパク質は、マウスモデル系の脳を含む全ての組織の細胞に形質導入されることが確認されている (Schwarze, S.R. 他 (1999) Science 285:1569-1572)。

#### 【0201】

どのような組成物であっても、治療に効果的な薬用量は、初めは、例えば腫瘍細胞の腫瘍細胞アッセイで、或いは動物モデルのどちらかで推定することができる。通常、動物モデルには、マウス、ウサギ、イヌ、サル、またはブタなどが用いられる。動物モデルはまた、好適な濃縮範囲及び投与の経路を決めるのに用いることができる。このような治療をもとに、ヒトへの有益な薬用量及び投与経路を決定することができる。

#### 【0202】

医学的に効果的な薬用量は、症状や容態を回復させる、たとえばLMEまたはその断片、LMEの抗体、LMEのアゴニストまたはアンタゴニスト、インヒビターなどの活性処方成分の量に関連する。薬用有効度及び毒性は、たとえば、ED<sub>50</sub> (服用に対して集団の50%に医薬的效果がある用量) またはLD<sub>50</sub> (服用に対して集団の50%に致命的である用量) 統計を計算するなど、細胞培養または動物実験における標準的な薬剤手法によって決定することができる。毒性効果と治療効果との薬用量比は治療指数であり、LD<sub>50</sub> / ED<sub>50</sub> と示すことができる。高い治療指数を示す組成物が望ましい。細胞培養アッセイ及び動物実験から得られたデータが、ヒトへの適用のために、薬用量の範囲を調剤するのに用いられる。このような組成物が含まれる薬用量は、毒性を殆ど或いは全く含まず、ED<sub>50</sub> を含む血中濃度の範囲であることが望ましい。薬用量は、用いられる投与形態及び患者の感受性、投与の経路によって、この範囲内で様々である。

#### 【0203】

正確な薬用量は、治療が必要な患者に関する要素を考慮して、実務者によって決められるであろう。薬用量及び投与は、効果的なレベルの活性成分を与えるため或いは所望の効果を維持するために調節される。薬用量の要素として考慮され

るものには、疾患の重症度、患者の一般的な健康状態、年齢、体重、及び患者の性別、投与の時間及び頻度、併用する薬剤、反応感受性、及び治療に対する応答が含まれる。作用期間が長い組成物は、三日か四日に一度、一週間に一度、二週間に一度、特定の薬剤の半減期及びクリアランス率によって左右され、投与され得る。

#### 【0204】

通常の薬用量は投与の経路によって異なるが、約0.1~100,000 µgまでの最大約1グラムまでである。特定の薬用量及び運搬の方法に関するガイダンスは文献に記載されており、一般に当分野の実務者はそれを利用することができる。当業者は、タンパク質またはインヒビターとは異なったヌクレオチドの薬剤を利用するであろう。同様に、ポリヌクレオチドまたはポリペプチドの運搬は、特定の細胞、状態、位置などに対して特異的であろう。

#### 【0205】

(診断)

別の実施例では、LMEに特異的に結合する抗体が、LMEの発現によって特徴付けられる疾患の診断、またはLMEやLMEのアゴニストまたはアンタゴニスト、インヒビターで治療を受けている患者をモニターするためのアッセイに用いられる。診断に有用な抗体は、治療のところで記載した方法と同じ方法で製剤される。LMEの診断アッセイには、抗体及び標識を用いてヒトの体液或いは細胞や組織から採取されたものからLMEを検出する方法が含まれる。これらの抗体は、修飾をして或いはしないで使用され、レポーター分子の共有結合性或いは非共有結合性の接着によって標識化され得る。当分野で周知の種々のレポーター分子が用いられるが、その内の幾つかは上記した。

#### 【0206】

LMEを測定するためのELISA, RIA, 及びFACSを含む種々のプロトコルは、当分野では周知であり、変わった或いは異常なレベルのLMEの発現を診断する元となるものを提供する。正常或いは標準的なLMEの発現の値は、複合体の形成に適した条件の下、正常な哺乳動物、例えばヒトなどの被験者から採取した体液または細胞とLMEに対する抗体とを結合させることによって決定する。標準的な複合体

形成の量は、測光法 (photometric) などの種々の方法で定量され得る。被験者のLMEの発現の量、制御及び疾患、生検組織からのサンプルが基準値と比較される。基準値と被験者との間の偏差が、診断の指標となる。

#### 【0207】

本発明の別の実施例によれば、LMEをコードするポリヌクレオチドを診断のために用いることもできる。用いられるポリヌクレオチドには、オリゴヌクレオチド配列、相補的なRNA及びDNA分子、及びPNAが含まれる。このポリヌクレオチドを用いて、疾患と関連し得るLMEを発現する生検組織における遺伝子の発現を検出し定量する。この診断アッセイを用いて、LMEの存在の有無、更に過剰な発現を調べ、治療中のLME値の調節を監視する。

#### 【0208】

一実施形態では、LMEまたは近縁の分子をコードする遺伝子配列を含むポリヌクレオチド配列を検出可能なPCRプローブを用いたハイブリダイゼーションによって、LMEをコードする核酸配列を同定することが可能である。例えば5'調節領域である高度に特異的な領域か、例えば保存されたモチーフであるやや特異性の低い領域から作られているかのプローブの特異性と、ハイブリダイゼーション或いは増幅のストリンジェントは、プローブがLMEをコードする自然界の配列のみを同定するかどうか、或いはアレルや関連配列をコードする自然界の配列のみを同定するかどうかによって決まるであろう。

#### 【0209】

プローブはまた、関連する配列の検出に利用され、LMEをコードする任意の配列と少なくとも50%の配列同一性を有し得る。目的の本発明のハイブリダイゼーションプローブには、DNAあるいはRNAが可能であり、SEQ ID NO:11-20の配列、或いはLME遺伝子のプロモーター、エンハンサー、イントロンを含むゲノム配列に由来し得る。

#### 【0210】

LMEをコードするDNAに対して特異的なハイブリダイゼーションプローブの作製方法には、LME及びLME誘導体をコードするポリヌクレオチド配列をmRNAプローブの作製のためのベクターにクローニングする方法がある。このようなベクターは

市販されており、当業者には周知であり、好適なRNAポリメラーゼ及び好適な標識されたヌクレオチドを加えることによって、*in vitro*でRNAプローブを合成するために用いられる。ハイブリダイゼーションプローブは、例えば<sup>32</sup>P或いは<sup>35</sup>Sなどの放射性核種、或いはアビジン/ビオチン (biotin) 結合系によってプローブに結合されたアルカリホスファターゼなどの酵素標識等の種々のレポーターの集団によって標識され得る。

#### 【0211】

LMEをコードするポリヌクレオチド配列を用いて、LMEの発現に関連する疾患を診断することが可能である。限定するものではないが、このような疾患には癌、神経の疾患、自己免疫/炎症性の疾患、胃腸疾患、および心血管疾患が含まれ、癌の中には腺癌及び白血病、リンパ腫、黒色腫、骨髄腫、肉腫、及び奇形癌、具体的には、副腎、膀胱、骨、骨髄、脳、乳房、頸部、胆嚢、神経節、消化管、心臓、腎臓、肝臓、肺、筋肉、卵巣、膵臓、副甲状腺、陰茎、前立腺、唾液腺、皮膚、脾臓、精巣、胸腺、甲状腺、子宮の癌が含まれ、神経の疾患の中には、癲癇、虚血性脳血管障害、脳卒中、大脳新生物、アルツハイマー病、ピック病、ハンチントン病、痴呆、パーキンソン病及びその他の錐体外路障害、筋萎縮性側索硬化及びその他の運動ニューロン障害、進行性神経性筋萎縮症、色素性網膜炎、遺伝性運動失調、多発性硬化症及び他の脱髄疾患、細菌性及びウイルス性髄膜炎、脳膿瘍、硬膜下蓄膿症、硬膜外膿瘍、化膿性頭蓋内血栓性静脈炎、脊髄炎及び神経根炎、ウイルス性中枢神経系疾患と、クールー及びクロイツフェルト ヤコブ病、ゲルストマン症候群、Gerstmann-Straussler-Scheinker症候群を含むプリオン病と、致死性家族性不眠症、神経系性栄養病及び代謝病、神経線維腫症、結節硬化症、小脳網膜血管芽腫 (cerebelloretinal hemangioblastomatosis)、脳3叉神経血管症候群、ダウン症候群を含む中枢神経系性の精神薄弱及び他の発生障害、脳性麻痺、神経骨格異常症、自律神経系障害、末梢神経疾患、皮膚筋炎及び多発性筋炎と、遺伝性、代謝性、内分泌性、及び中毒性ミオパシーと、重症筋無力症、周期性四肢麻痺と、気分性及び不安性の障害、分裂病性疾患を含む精神病と、季節性障害 (SAD) と、静座不能、健忘症、緊張病、糖尿病性ニューロパシー、錐体外路性終末欠陥症候群、ジストニー、分裂病性精神障害、帯状疱疹後神経

痛、及びトウレット病と、進行性核上麻痺、皮質基部変性(corticobasal degeneration)及び家族性の前頭側頭性健忘症とが含まれ、自己免疫/炎症性の疾患の中には、炎症及び日光性角化症、後天性免疫不全症候群(AIDS)及び副腎機能不全、成人呼吸窮迫症候群、アレルギー、強直性脊椎炎、アミロイド症、貧血、喘息、アテローム性動脈硬化症、自己免疫性溶血性貧血、自己免疫性甲状腺炎、自己免疫性多腺性内分泌カンジダ性外胚葉ジストロフィー(APECED)、気管支炎、胆嚢炎、接触皮膚炎、クローン病、アトピー性皮膚炎、皮膚筋炎、糖尿病、肺気腫、リンパ球毒素性一時性リンパ球減少症、赤芽球症、結節性紅斑、萎縮性胃炎、糸球体腎炎、グッドパスチャー症候群、痛風、グレーブス病、橋本甲状腺炎、過好酸球増加症、過敏性大腸症候群、多発性硬化症、重症筋無力症、心筋または心膜炎症、骨関節炎、骨粗しょう症、腓炎、乾癬、ライター症候群、リウマチ様関節炎、強皮症、シェーグレン症候群、全身性アナフィラキシー、全身性エリテマトーデス、全身性硬化症、原発性血小板血症、血小板減少症、潰瘍性大腸炎、ウェルナー症候群、癌合併症、血液透析、体外循環、ウイルス感染症、細菌感染症、真菌感染症、寄生虫感染症、原虫感染症、蠕虫感染症、外傷が含まれ、胃腸疾患の中には、嚥下障害、消化性食道炎、食道痙攣、食道狭窄、食道癌、消化不良、消化障害、胃炎、胃癌、食欲不振、悪心、嘔吐、胃不全麻痺、洞または幽門の浮腫、腹部アンギナ、胸焼け、胃腸炎、イレウス、腸管感染、消化性潰瘍、胆石症、胆嚢炎、胆汁うっ滞、膵臓炎、膵臓癌、胆道疾患、肝炎、高ビリルビン血症、硬変症、肝臓の受動性うっ血、ヘパトーム、感染性大腸炎、潰瘍性大腸炎、潰瘍性直腸炎、クローン病、ホイップル病、マロリー ヴァイス症候群、結腸癌、結腸閉塞、過敏性腸症候群、短小腸症候群、下痢、便秘、胃腸出血、及び後天性免疫不全症候群(AIDS)腸症、黄疸、肝性脳症、肝腎症候群、肝炎、肝脂肪症、血色素症、ウィルソン病、 $\alpha$ -1-アンチトリプシン欠損症、ライ症候群、原発性硬化性胆管炎、肝梗塞、門脈循環閉塞及び血栓、小葉中心壊死、肝臓紫斑病、肝静脈血栓、肝静脈閉塞症、子癇前症、子癇、妊娠性急性肝脂肪、妊娠性肝臓内胆汁うっ滞と、結節性再生及び腺腫、癌腫を含む肝癌とが含まれ、心血管疾患の中には、うっ血性心不全、虚血性心疾患、狭心症、心筋梗塞、高血圧性心疾患、変性弁膜性心疾患、石灰化大動脈弁狭窄症、先天性2尖大動脈弁、僧帽弁輪

状石灰化 (mitral annular calcification)、僧帽弁脱出、リウマチ熱、リウマチ性心疾患、感染性心内膜炎、非細菌性血栓性心内膜炎、全身性エリテマトーデスの心内膜炎、カルチノイド心疾患、心筋症、心筋炎、心膜炎、腫瘍性心疾患、先天性心臓疾患、及び心臓移植の合併症や、動静脈瘤、アテローム硬化、高血圧、脈管炎、レイノー病、静脈奇形、動脈解離、静脈瘤、血栓静脈炎及び静脈血栓、血管の腫瘍、血栓崩壊の合併症、バルーン血管形成術 (balloon angioplasty)、血管置換術 (vascular replacement)、大動脈冠動脈バイパス術移植手術 (coronary artery bypass graft surgery)、先天性肺異常 (congenital lung anomalies)、肺拡張不全、肺うっ血及び肺水腫、肺動脈塞栓症、肺出血、肺梗塞、肺高血圧症、血管硬化症、閉塞性肺疾患、拘束性肺疾患 (restrictive pulmonary disease)、慢性閉塞性肺疾患、肺気腫、慢性気管支炎、気管支喘息、細気管支拡張症、細菌性肺炎、ウイルス性肺炎及びマイコプラズマ肺炎、肺膿瘍、肺結核、びまん性間質性疾患 (diffuse interstitial diseases)、塵肺症、サルコイド症、特発性肺繊維症 (idiopathic pulmonary fibrosis)、剥離性間質性肺炎、過敏症肺炎 (hypersensitivity pneumonitis)、肺好酸球増加閉塞性細気管支炎 器質性肺炎 (pulmonary eosinophilia bronchiolitis obliterans-organizing pneumonia)、びまん性肺出血症候群 (diffuse pulmonary hemorrhage syndromes)、グッドパスチャー症候群、特発性肺血鉄症、肺併発膠原血管病 (pulmonary involvement in collagen-vascular disorders)、肺胞たんぱく症、肺腫瘍、炎症性及び非炎症性胸水 (inflammatory and noninflammatory pleural effusions)、気胸症、胸膜腫瘍、薬物による肺疾患 (drug-induced lung disease)、放射線による肺疾患 (radiation-induced lung disease) 及び肺移植の合併症などが含まれる。MADをコードするポリヌクレオチド配列は、サザーン法やノーザン法、ドットプロット法、或いはその他の膜系の技術、PCR法、ディップスティック (dipstick)、ピン (pin)、ELISA式アッセイ、及び変異LMEの発現を検出するために患者から採取した体液或いは組織を利用するマイクロアレイに使用することが可能である。このような質的或いは量的方法は、当分野では周知である。

【0212】

ある実施態様では、LMEをコードするヌクレオチド配列は、関連する疾患、特に上記した疾患を検出するアッセイにおいて有用であろう。LMEをコードするヌクレオチド配列は、標準的な方法で標識化され、ハイブリダイゼーション複合体の形成に好適な条件の下、患者から採取した体液或いは組織のサンプルに加えることができるであろう。好適な培養期間の後、サンプルを洗浄し、シグナルを定量して基準値と比較する。患者のサンプルのシグナルの量が、制御サンプルと比べて著しく変わっている場合は、サンプル内のLMEをコードするヌクレオチド配列の変異レベルにより、関連する疾患の存在が明らかになる。このようなアッセイを用いて、動物実験、臨床試験、或いは個人の患者の治療を監視における、特定の治療効果を推定することが可能である。

#### 【0213】

LMEの発現に関連する疾患の診断の基準となるものを提供するために、発現の正常すなわち標準的なプロファイルが確立される。これは、ハイブリダイゼーション或いは増幅に好適な条件の下、動物或いはヒトの何れかの正常な被験者から抽出された体液或いは細胞と、LMEをコードする配列或いはその断片とを結合させることにより達成され得る。標準的なハイブリダイゼーションは、正常な被験者から得た値と周知の量の実質的に精製されたポリヌクレオチドが用いられる実験からの値とを比較することによって定量可能である。正常なサンプルから得た標準的な値を、疾患の症状を示す被験者から得た値と比較可能である。基準値と被験者の値との偏差を用いて罹患しているかどうかを決定する。

#### 【0214】

疾患の存在が確定され、治療プロトコルが開始されると、ハイブリダイゼーションアッセイを通常ベースで繰り返して、被験者における発現のレベルが正常な患者に示される値に近づき始めたかどうかを推定することが可能である。繰り返し行ったアッセイの結果を、数日から数ヶ月の期間の治療の効果を見るのに用いることができる。

#### 【0215】

癌では、個体からの生体組織における異常な量の転写物が、疾患の発生の素因を示し、また実際に臨床的症状が出る前に疾患を検出する方法を提供することが

可能である。この種により明確な診断により、医療の専門家が予防方法或いは積極的な治療法を早くから利用して、癌の発生または進行を防ぐことが可能となる。

#### 【0216】

LMEをコードする配列から設計されたオリゴヌクレオチドのさらなる診断への利用には、PCRの利用が含まれ得る。このようなオリゴマーは、化学的な合成、酵素を用いた生成、或いは*in vitro*で生成され得る。オリゴマーは、好ましくはLMEをコードするポリヌクレオチドの断片、或いはLMEをコードするポリヌクレオチドと相補的なポリヌクレオチドの断片を含み、最適な条件の下、特定の遺伝子や条件を識別するために利用される。また、オリゴマーは、やや緩いストリンジエントな条件の下、近縁のDNA或いはRNA配列の検出及び/または定量のため用いることが可能である。

#### 【0217】

或る実施態様において、LMEをコードするポリヌクレオチド配列由来のオリゴヌクレオチドプライマーを用いて、一塩基多型(SNP)を検出し得る。SNPは、ヒトの先天性または後天性遺伝病の原因となる場合が多いヌクレオチドの置換、挿入及び欠失である。限定するものではないが、SNPの検出方法には、一本鎖立体構造多型(SSCP)及び蛍光SSCP(fSSCP)法が含まれる。SSCPでは、LMEをコードするポリヌクレオチド配列由来のオリゴヌクレオチドプライマーを用いたポリメラーゼ連鎖反応(PCR)でDNAを増幅する。このDNAは、例えば病変或いは正常な組織、生検サンプル、体液等に由来し得る。このDNA内のSNPは、一本鎖形状のPCR産物の2次及び3次構造に差異を生じさせる。この差異は非変性ゲル中でのゲル電気泳動法を用いて検出可能である。fSSCPでは、オリゴヌクレオチドプライマーを蛍光標識することによって、DNAシーケンシング装置などのハイスループット機器でアンプリマー(amplimer)の検出をすることが可能になる。更に、インシリコSNP(in silico SNP: isSNP)と呼ばれる配列データベース分析法は、共通のコンセンサス配列の構築に用いられる個々の重複するDNA断片の配列を比較することによって、多型を同定することができる。これらのコンピュータベースの方法は、DNA配列クロマトグラムの自動分析及び統計モデルを用いたシー

クエンシングエラーや研究室でのDNAの調整に起因する配列のばらつきを排除する。別法では、例えばハイスループットのMASSARRAYシステム (Sequenom, Inc., San Diego CA) を用いた質量分析によりSNPを検出し、特徴付ける。

#### 【0218】

LMEの発現を定量するために用いられ得る方法には、ヌクレオチドの放射標識或いはビオチン標識、調節核酸の相互増幅 (coamplification)、及び標準的な曲線に結果が加えられたものが含まれる (例えば、Melby, P.C.ら(1993) J. Immunol. Methods, 159:235-44 ; Duplaa, C.ら(1993) Anal. Biochem. 229-236を参照)。多数のサンプルの定量速度は、ハイスループット型のアッセイを用いることで速くなるであろう。このアッセイでは、目的のオリゴマーやポリヌクレオチドが様々な希釈液中に含まれ、分光光度法或いは非色応答によって定量が迅速である。

#### 【0219】

更に別の実施例では、本明細書で記載した任意のポリヌクレオチド配列に由来するオリゴヌクレオチドまたはより長い断片を、マイクロアレイにおける標的として用いることができる。マイクロアレイを、上記したように多数の遺伝子の相対的な発現レベルを同時にモニタリングする転写イメージング技術に用いることができる。マイクロアレイはまた、遺伝子変異、突然変異及び多型の同定に用いることができる。この情報を用いて、遺伝子機能を決定し、疾患の遺伝的根拠を解明し、疾患を診断し、遺伝子発現に関連する疾病の進行/後退をモニタリングし、疾患の治療における治療薬の開発や活性のモニタリングを行うことができる。特に、患者にとって最適かつ有効な治療法を選択するために、この情報を用いて患者の薬理ゲノムプロファイルを作成することができる。例えば、患者の薬理ゲノムプロファイルに基づいて、患者に対して極めて効果的でありながら副作用を殆ど示さない治療薬を選択することができる。

#### 【0220】

別の実施例では、LME、LMEの断片、LMEに特異的な抗体をマイクロアレイ上のエレメントとして用いることができる。マイクロアレイを用いて、上記のようにタンパク質間相互作用、薬剤 - 標的相互作用及び遺伝子発現プロファイルをモニ

タリング及び測定することが可能である。

#### 【0221】

特定の実施例は、或る組織または細胞型の転写イメージを生成する本発明のポリヌクレオチドの使用に関連する。転写イメージは、特定の組織または細胞型により遺伝子発現の包括的パターンを表す。包括的遺伝子発現パターンは、所定の条件下で所定の時間に発現した遺伝子の数及び相対存在量を定量することにより分析される (Seilliamer 他、米国特許第5,840,484号の"Comparative Gene Transcript Analysis" を参照。この特許に言及することを以って本明細書の一部とする)。従って、特定の組織または細胞型の転写物または逆転写物の全てに本発明のポリヌクレオチドまたはその相補配列をハイブリダイズすることにより、転写イメージが生成され得る。或る実施例では、本発明のポリヌクレオチドまたはその相補配列がマイクロアレイ上に複数のエレメントのサブセットを構成するハイスループット型でハイブリダイゼーションさせる。結果として得られる転写イメージは、遺伝子活性のプロファイルとなり得る。

#### 【0222】

転写イメージは、組織、細胞株、生検サンプル、またはその他の生体サンプルから単離した転写物を用いて生成し得る。従って、転写イメージは、組織または生検サンプルの場合には *in vivo*、または細胞株の場合には *in vitro* における遺伝子発現を反映する。

#### 【0223】

本発明のポリヌクレオチドの発現プロファイルを示す転写イメージはまた、合成化合物または天然化合物の毒性試験のみならず、*in vitro* モデル系及び薬剤の前臨床評価に関連して使用され得る。全ての化合物は、作用及び毒性の機構を示唆する、頻繁に分子フィンガープリント若しくは毒性シグネチャ (signature) と称されるような特徴的な遺伝子発現パターンを引き起こす (Nuwaysir, E.F. 他 (1999) Mol. Carcinog. 24:15 3-159、Steiner, S. and N.L. Anderson (2000) Toxicol. Lett. 112-113:467-471、また言及することを以って本明細書の一部とする)。試験化合物が、毒性を有する既知の化合物のシグネチャと同一のシグネチャを有する場合には、毒性特性を共有している可能性が高い。フィンガー

プリンまたはシグネチャが、より多くの遺伝子及び遺伝子ファミリーからの発現情報を含んでいれば、より有用かつ正確になる。理想としては、発現のゲノム全域にわたって測定し、最高品質のシグネチャを提供することである。任意の試験化合物によっても発現が変化しない遺伝子も同様に重要である。それは、これらの遺伝子の発現レベルを用いて残りの発現データを標準化することができるためである。標準化処理は、異なる化合物で処理した後の発現データの比較に有用である。毒性シグネチャのエLEMENTへの遺伝子機能を割り当てることは毒性機構の解明に役立つが、毒性の予測につながるシグネチャの統計的な一致には遺伝子機能の知識は必要ではない(例えば2000年2月29日にNational Institute of Environmental Health Sciencesより発行されたPress Release 00-02を参照されたい。これについては<http://www.niehs.nih.gov/oc/news/toxchip.htm>で入手可能である)。従って、毒性シグネチャを用いる毒性スクリーニングにおいて、全ての発現した遺伝子配列を含めることは重要でありまた望ましいことである。

#### 【0224】

一実施例では、試験化合物の毒性は、核酸を含有する生体サンプルをその試験化合物で処理して評価する。処理した生体サンプル中で発現した核酸は、本発明のポリヌクレオチドに特異的な1若しくは複数のプローブでハイブリダイズさせ、それによって本発明のポリヌクレオチドに対応する転写レベルを定量することができる。処理した生体サンプル中の転写レベルを、非処理生体サンプル中のレベルと比較する。両サンプルの転写レベルの差が、処理されたサンプル中で試験化合物が引き起こす毒性反応を示唆する。

#### 【0225】

別の実施例は、本発明のポリペプチド配列を用いて組織または細胞型のプロテオームを分析することに関連する。「プロテオーム」という用語は、或る特定の組織または細胞型におけるタンパク質発現の包括的パターンを指す。プロテオームを構成する各タンパク質は、個々に異なる分析をすることができる。プロテオーム発現パターン即ちプロファイルは、所定の条件下で所定の時間に発現したタンパク質の数及びそれらの相対的な存在量を定量することにより分析する。従っ

て、ある細胞のプロテオームのプロファイルは、特定の組織または細胞型のポリペプチドを分離及び分析することにより作成し得る。或る実施例では、このような分離は2次元ゲル電気泳動によって行う。この2次元ゲル電気泳動法では、まず、1次元の等電点電気泳動によりサンプルからタンパク質を分離し、次に、2次元のドデシル硫酸ナトリウムスラブゲル電気泳動により分子量に従って分離する(前出のSteiner and Anderson)。これらのタンパク質は、通常クーマシーブルーまたはシルバーまたは蛍光染色などの染色剤を用いてゲルを染色して、分散した個別の位置にあるスポットとしてゲル中で可視化される。各タンパク質スポットの光学密度は、通常サンプル中のタンパク質レベルに比例する。異なるサンプル、例えば試験化合物または治療薬で処理済みまたは未処理のいずれかの生体サンプルから得られる等位置にあるタンパク質スポットの光学密度を比較し、処理に関連するタンパク質スポット密度の変化を調べる。スポット内のタンパク質は、例えば化学的または酵素的に切断した後、質量分析する標準的な方法を用いて部分的にシーケンシングする。スポット内のタンパク質の同一性は、好適には少なくとも5個の連続するアミノ酸残基であるその部分的な配列を、本発明のポリペプチド配列と比較することにより決定し得る。場合によっては、決定的なタンパク質同定のための更なる配列が得られる。

#### 【0226】

プロテオームのプロファイルは、LMEに特異的な抗体を用いてLME発現レベルを定量することによっても作成可能である。或る実施例では、マイクロアレイ上のエレメントとして抗体を用い、マイクロアレイをサンプルに曝露して各アレイエレメントへのタンパク質結合レベルを検出することによりタンパク質発現レベルを定量する(Lueking, A. ら. (1999) Anal. Biochem. 270:103-111、Mendoze, L.G. ら. (1999) Biotechniques 27:778-788)。検出は当分野で既知の様々な方法で行うことができ、例えば、チオール反応性またはアミノ反応性蛍光化合物を用いてサンプル中のタンパク質を反応させ、各アレイエレメントにおける蛍光結合の量を検出し得る。

#### 【0227】

プロテオームレベルでの毒性シグネチャも中毒学的スクリーニングに有用であ

り、転写レベルでの毒性シグネチャと並行して分析するべきである。或る組織における或るタンパク質では、転写物の存在量とタンパク質の存在量との相関性が低いことがあるため (Anderson, N.L. and J. Seilhamer (1997) *Electrophoresis* 18:533-537)、プロテオーム毒性シグネチャは、転写イメージにはそれ程影響しないがプロテオームのプロファイルを変化させる化合物の分析において有用たり得る。更に、体液中での転写の分析は、mRNAが急速に分解するため困難である。しがたがって、このような場合にはプロテオームのプロファイル作成はより信頼でき、情報価値がある。

#### 【0228】

別の実施例では、試験化合物の毒性は、タンパク質を含む生体サンプルをその試験化合物で処理して評価する。処理された生体サンプル中で発現したタンパク質を分離して、各タンパク質の量が定量できるようにする。各タンパク質の量を、未処理生体サンプル中の対応するタンパク質の量と比較する。両サンプル中のタンパク質の量の差は、処理されたサンプル中の試験化合物に対する毒性反応を示唆する。個々のタンパク質は、それらのアミノ酸残基をシーケンシングし、これらの部分配列を本発明のポリペプチドと比較することで同定する。

#### 【0229】

別の実施例では、試験化合物の毒性は、タンパク質を含む生体サンプルをその試験化合物で処理することにより評価する。生体サンプルから得たタンパク質を、本発明のポリペプチドに特異的な抗体と共にインキュベートする。その抗体により認識されたタンパク質の量を定量する。処理された生体サンプル中のタンパク質の量を、未処理生体サンプル中のタンパク質の量と比較する。両サンプルのタンパク質量の差が、処理サンプル中の試験化合物に対する毒性反応を示唆する。

#### 【0230】

当分野で周知の方法でマイクロアレイを準備して使用し、分析する。(例えば、Brennan, T.M. 他 (1995) 米国特許第5,474,796号; Schena, M. 他 (1996) *Proc. Natl. Acad. Sci.* 93:10614-10619; Baldeschweiler 他(1995) PCT出願番号W095/251116; Shalun, D.他 (1995) PCT出願番号W095/35505; Heller, R.A. 他(1

997) Proc. Natl. Acad. Sci. 94:2150-2155; 及び Heller, M.J. 他 (1997) 米国特許第5,605,662号を参照)。様々なタイプのマイクロアレイが周知であり、詳細については、DNA Microarrays: A Practical Approach, M. Schena, ed. (1999) Oxford University Press, Londonに記載されている。また、この文献を引用することを以って本明細書の一部とする。

#### 【0231】

本発明の別の実施例ではまた、LMEをコードする核酸配列を用いて、天然のゲノム配列をマッピングするのに有用なハイブリダイゼーションプローブを作製することが可能である。コーディング配列または非コーディング配列の何れかを用いることができるが、或る例では、コーディング配列より非コード配列が好ましい。例えば、多重遺伝子ファミリーのメンバー間にコーディング配列が保存されていることにより、染色体マッピング時に望ましくない交差ハイブリダイゼーションが生じる可能性がある。この配列は、特定の染色体、染色体の特定領域または人工の染色体、例えば、ヒト人工染色体 (HAC)、酵母人工染色体 (YAC)、細菌人工染色体 (BAC)、細菌P1産物、或いは単一染色体cDNAライブラリに対してマッピングされる (Harrington, J.J. ら (1997) Nat Genet. 15:345-355、Price, C.M. (1993) Blood Rev. 7:127-134、Trask, B.J. (1991) Trends Genet. 7:149-154等を参照)。一度マッピングすると、本発明の核酸配列を用いて、例えば病状の遺伝と特定の染色体領域やまたは制限断片長多型 (RFLP) の遺伝とが関連するような遺伝子連鎖地図を作成可能である (Lander, E.S. and D. Botstein (1986) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 83:7353-7357を参照)。

#### 【0232】

in situ蛍光ハイブリダイゼーション (FISH) は、他の物理的及び遺伝子地図データと相関し得る (例えば、Heinz-Ulrich, 他による(1995) in Meyers, 前出, pp. 965-968を参照)。遺伝子地図データの例は、種々の科学誌あるいはOnline Mendelian Inheritance in Man (OMIM) のワールドワイドウェブのサイトで見付けることができる。物理的な染色体地図上のLMEをコードする遺伝子の位置と特定の疾患との相関性、或いは特定の疾患に対する素因が、このような疾患と関連するDNA領域の決定に役立つため、更なる位置を決定するクローニングが行われ

る。

#### 【0233】

染色体標本のin situハイブリダイゼーション、及び確定した染色体マーカーを用いた結合分析などの物理的マッピング技術を用いて、遺伝子地図を拡張することもできる。マウスなどの別の哺乳動物の染色体上に遺伝子を配置させることにより、たとえ正確なヒト染色体の位置が分かっていなくても、関連するマーカーが明らかになる場合が多い。この情報は、位置クローニング或いは別の遺伝子発見技術を用いて遺伝的疾患の研究をしている研究者にとって価値がある。疾患や症候群に關与する1つ或いは複数の遺伝子の位置が、例えば血管拡張性失調症の11q22-23などの特定の遺伝子領域に遺伝子結合によって大まかに決定されると、その領域に対するどの配列マッピングも、さらなる調査のための関連する遺伝子或いは調節遺伝子を表す(例えば、Gatti, R.A.他による(1988) Nature 336:577-580を参照)。また、目的の本発明のヌクレオチド配列を用いて、正常者、保有者、即ち感染者の間の、転位置、反転などによる染色体位置の違いを検出することもある。

#### 【0234】

本発明の別の実施例では、LME、その触媒作用断片或いは免疫原断片またはそのオリゴペプチドを、種々の任意の薬剤スクリーニング技術における化合物のライブラリのスクリーニングに用いることができる。このようなスクリーニングに用いる断片は、溶液に遊離、固体支持物に固定、細胞の表面上に保持、或いは細胞内に存在する。LMEと検査する薬剤との結合による複合体の形成を測定してもよい。

#### 【0235】

薬剤スクリーニングに用いる別の方法は、目的のタンパク質に対して、好適な結合親和性を有する化合物のスクリーニング処理能力を高めるために用いられる(例えば、Geysen,他による(1984) PCT出願番号 W084/03564を参照)。この方法では、相当な数の異なる小さな試験用化合物が、プラスチックピン或いは他の基板の上に合成される。試験用化合物は、LME、或いはその断片と反応してから洗浄される。次に、結合されたLMEが、当分野で周知の方法で検出される。精製

されたLMEはまた、前記した薬剤をスクリーニングする技術に用いられるプレート上で直接被覆することもできる。別法では、非中和抗体を用いて、ペプチドを捕らえ、固体支持物に固定することもできる。

#### 【0236】

別の実施例では、LMEと結合可能な中和抗体がLMEと結合するため試験用化合物と特に競合する、競合的薬剤スクリーニングアッセイを用いることができる。この方法では、抗体が、LMEと1つ以上の抗原決定因子を共有するどのペプチドの存在も検出する。

#### 【0237】

別の実施例では、発展途上の分子生物学技術にLMEをコードするヌクレオチド配列を用いて、限定はされないが、現在知られているトリプレット暗号及び特異的な塩基対相互作用などのヌクレオチド配列の特性に依存する新しい技術を提供することができる。

#### 【0238】

当分野の技術者であれば、更なる説明がなくても前述の説明だけで最大限に本発明を利用できるであろう。したがって、以下に記載する特定の好適な実施例は、例示目的であって本発明を限定するものではない。

#### 【0239】

前述した及び以下に記載する全ての特許出願、特許、刊行物、特に米国特許出願第60/177,732号、同第60/178,885号、同第60/181,863号、および同第60/183,683号に言及することをもって本明細書の一部とする。

#### 【0240】

(実施例)

##### 1 cDNAライブラリの作製

インサイトcDNAはLIFESEQ GOLD データベース (Incyte Genomics, Palo Alto CA)に含まれているcDNAライブラリに由来し、表4の列5に示されている。組織の一部をホモジナイズしてグアニジニウムイソチオシアネート溶液に溶解する一方、この組織の別の一部をホモジナイズしてフェノールに溶解するか、或いはTRIZOL (Life Technologies)、グアニジニウムイソチオシアネート及びフェノール

の単相溶液などの好適な変性剤の混合液に溶解した。この溶解物を塩化セシウムにおいて遠心分離によって、或いはクロロホルムで抽出した。イソプロパノール或いは酢酸ナトリウムのどちらかとエタノール、或いは別の方法でこの溶解物からRNAを沈殿させた。

#### 【0241】

RNAの純度を高めるためにRNAのフェノールによる抽出及び沈殿を必要な回数繰り返した。場合によっては、DNA分解酵素でRNAを処理する。殆どのライブラリでは、オリゴd(T)連結常磁性粒子(Promega)またはOLIGOTEXラテックス粒子(QIAGEN, Valencia CA)、OLIGOTEX mRNA精製キット(QIAGEN)を用いてポリ(A+) RNAを単離した。別法では、POLY(A)PURE mRNA精製キット(Ambion, Austin TX)などの別のRNA単離キットを用いて組織溶解物から直接単離した。

#### 【0242】

ある場合には、Stratagene社にRNAを提供し、Stratagene社が対応するcDNAライブラリを作製した。そうでない場合は、UNIZAPベクターシステム(Stratagene)またはSUPERSCRIP T プラスミドシステム(Life Technologies)を用いて当分野で周知の推奨方法または類似の方法でcDNAを合成してcDNAライブラリを作製した。(例えば、Ausubel, 1997, 前出, ユニット5.1-6.6を参照)。逆転写は、オリゴd(T)またはランダムプライマーを用いて開始した。合成オリゴヌクレオチドアダプターを二本鎖cDNAに結合させてから、好適な1つの制限酵素或いは複数の制限酵素でcDNAを消化した。殆どのライブラリでは、SEPHACRYL S 1000または SEPHAROSE CL2B、SEPHAROSE CL4Bカラムクロマトグラフィー(Amersham Pharmacia Biotech)、アガロースゲル電気泳動法によってcDNAの大きさ(300~1000bp)を選択した。PBLUESCRIP Tプラスミド(Stratagene)またはpSPORT1プラスミド(Life Technologies)、pcDNA2.1プラスミド(Invitrogen Carlsbad CA)、PBK-CMVプラスミド(Stratagene)、pINCYプラスミド(Incyte Pharmaceuticals, Palo Alto CA)、またはそれらの誘導體などの好適なプラスミドのポリリンカーの適合性制限酵素部位にcDNAを結合させた。この組換えプラスミドを、Stratagene社のXL1-Blue, XL1-BlueMRF、SOLR、またはLife Technologies社のDH5 またはDH 10B、ELECTROMAX DH 10Bを含むコンピテント大腸菌細胞に導入し組み込んだ。

## 【0243】

2 cDNAクローンの単離

上記実施例1に記載したように得たプラスミドを、UNIZAPベクターシステム(Stratagene)或いは細胞溶解を利用したin vivo切除によって宿主細胞から回収した。MagicまたはWIZARD Minipreps DNA精製システム(Promega)、及びAGTC Miniprep精製キット(Edge Biosystems, Gaithersburg MD)、QIAGEN社のQIAWELL 8 Plasmid、QIAWELL 8 Plus Plasmid、QIAWELL 8 Ultra Plasmid 精製システム、REAL Prep 96プラスミドキットの内の少なくとも1つを用いてプラスミドを精製した。沈殿させた後、0.1mlの蒸留水に再懸濁して、凍結乾燥して或いは凍結乾燥しないで4℃で保管した。

## 【0244】

別法では、ハイスループットの直接結合PCR法によって宿主細胞溶解物からプラスミドDNAを増幅した。(Rao, V.B. (1994) Anal. Biochem. 216:1-14)。宿主細胞の溶解及び熱サイクリング過程を単一反応混合液で行った。サンプルを処理してから384-ウェルプレートに移して保管し、増幅したプラスミドDNAの濃度をPICOGREEN色素(Molecular Probes, Eugene OR)及びFluoroskan II蛍光スキャナ(Labsystems Oy, Helsinki, Finland)を用いて蛍光定量的に測定した。

## 【0245】

3 シークエンシング及び分析

実施例2に記載したようにプラスミドから回収したインサイトcDNAを、以下に示すようにシークエンシングした。cDNAのシークエンシング反応は標準的な方法で行うか、またはHYDRAマイクロディスペンサー(Robbins Scientific)或いはMICROLAB 2200 (Hamilton) 液体移送装置と共にABI CATALYST 800 (PE Biosystems) サーマルサイクラー或いはPTC-200 thermal cycler (MJ Research)などのハイスループット装置を用いて行った。cDNAのシークエンシング反応は、Amersham Pharmacia Biotech社の試薬、またはABI PRISM BIGDYE Terminator cycle sequencing ready reactionキット(PE Biosystems)などのABIシークエンシングキットに含まれる試薬を用いて行った。cDNAシークエンシングの反応物の電気泳動的による分離及び標識したポリヌクレオチドの検出は、MEGABACE 1000 DNAシークエ

ンシングシステム(Molecular Dynamics)、標準ABIプロトコル及び塩基対呼び出しソフトウェアを用いるABI PRISM 373または377シーケンシングシステム(PE Biosystems)、または当分野で周知のその他の配列解析システムを用いて行った。cDNA配列内の読み枠は、標準的な方法(Ausubel, 1997, 前出, unit 7.7)を用いて決定した。cDNA配列の幾つかを選択して、実施例8に記載した方法で配列を伸長した。

#### 【0246】

インサイトcDNAに由来する本ポリヌクレオチド配列の確認は、BLAST、動的プログラミング、およびジヌクレオチドの分布による解析(dinucleotide nearest neighbor analysis)に基づいたプログラム及びアルゴリズムを用いて、ベクター、リンカー、およびポリA配列を取り除き、更にあいまいな塩基対をマスクすることで行った。次に、インサイトcDNA配列およびそれらの翻訳を、公共のデータベースであるGenBankの霊長類、げっ歯類、哺乳類、脊椎動物、および真核生物のデータベース、およびBLOCKS、PRINTS、DOMO、PRODOM、およびPFAMなどの隠れマルコフモデル(HMM)を基にしたタンパク質ファミリーのデータベースから選択した配列に対して問合せた(HMMは、遺伝子ファミリーのコンセンサス主構造を分析する確率的手法である。例えば、Eddy, S. R. (1996) *Curr. Opin. Struct. Biol.* 6 : 361-365を参照)。このような問合せは、BLAST、FASTA、BLIMPS、およびHMMRに基づいたプログラムを用いて行った。インサイトcDNA配列を組み立てて、完全長ポリヌクレオチド配列を作製した。或いは、GenBank cDNAs、GenBank EST、ステッチ配列(stitched sequence)、ストレッチ配列(stretched sequences)、またはGenscan-推定コード配列(実施例4および5を参照)を用いて、インサイトcDNA群を完全長の配列に伸長した。配列の組み立ては、Phred、Phrap、およびConsedに基づいたプログラムを用いて行い、GeneMark、BLAST、およびFASTAに基づいたプログラムを用いて、オープンリーディングフレームを決定するべくcDNA群をスクリーニングした。完全長のポリヌクレオチド配列を翻訳して対応する完全長ポリペプチド配列を得た。別法では、本発明のポリヌクレオチドは、完全長翻訳ポリヌクレオチドの任意のメチオニン残基から始まり得る。次に、完全長ポリペプチド配列をGenBankタンパク質データベース(genpept)、

SwissProt、BLOCKS、PRINTS、DOMO、PRODOM、Prosite、およびPFAMなどの隠れマルコフモデル(HMM)に基づいたタンパク質ファミリーデータベースに対して問合せ分析した。これらの完全長ポリヌクレオチド配列はまた、MACDNASIS PROソフトウェア(Hitachi Software Engineering, South San Francisco CA)およびLASERGENEソフトウェア(DNASTAR)を用いて分析した。ポリヌクレオチド配列およびポリペプチド配列のアラインメントを、アラインメントした配列間のパーセント同一性も計算するMEGALIGNマルチシーケンスアラインメントプログラム(DNASTAR)に組み込まれたCLUSTALアルゴリズムによって指定されたデフォルトパラメータを用いて作成した。

#### 【0247】

表7は、インサイトcDNAおよび完全長配列の組み立て、および組み立てた配列の分析に利用したツール、プログラム、およびアルゴリズム、並びにそれらの説明、引用文献、閾値パラメータを簡単に示す。表7の列1は用いたツール、プログラム、およびアルゴリズム、列2はそれらの簡単な説明、列3は引用することで本明細書の一部とした引用文献、列4の記載されている部分は2つの配列の一致の程度を評価するために用いたスコア、確率値、およびその他のパラメータを示す(スコアが高くなれば高くなるほど即ち確率値が低ければ低いほど、配列間の相同性が高くなる)。

#### 【0248】

完全長のポリヌクレオチド配列およびポリペプチド配列の組み立て及び分析に用いる上記のプログラムは、SEQ ID NO:11-20のポリヌクレオチド配列断片の同定にも利用できる。ハイブリダイゼーション及び増幅技術に有用である約20~約4000ヌクレオチドの断片を表4の列4に示した。

#### 【0249】

#### 4 ゲノムDNAからのコード配列の同定および編集

推定上の脂質代謝酵素は、公共のゲノム配列データベース(例えば、gbpriやgbhtg)においてGenscan遺伝子同定プログラムを実行して初めに同定された。Genscanは、様々な生物に由来するゲノムDNA配列を分析するための汎用遺伝子同定プログラムである(Burge, C. および S. Karlin (1997) J. Mol. Biol. 268 :

78-94、Burge, C. および S. Karlin (1998) Curr. Opin. Struct. Biol. 8 : 346-354を参照)。このプログラムは推定エキソンを連結して、メチオニンから停止コドンまで伸長した組み立てcDNA配列を構築する。Genscanにより得られる配列は、FASTAデータベースのポリヌクレオチド配列およびポリペプチド配列になる。Genscanによって一回で解析できる配列の最大長さは30 kbに設定されている。これらのGenscan推定cDNA配列の内、どの配列が脂質代謝酵素をコードするかを決定するために、コードされたポリペプチドをPFAMモデルにおいて脂質代謝酵素について問合せて分析した。潜在的なヒト脂質代謝酵素が、脂質代謝酵素としてアノテーションが付けられたインサイトcDNA配列に対する相同性を基に同定された。次に、これらの選択されたGenscan推定配列を、BLAST解析を用いてgeneptおよびgbpri公共データベースの配列と比較した。必要に応じて、Genscan推定cDNA配列を、geneptにおいてBLASTで最もヒットした配列と比較して、Genscan推定配列における余分なエキソンや省いてしまったエキソンなどのエラーを修正し、編集した。BLAST解析を用いてGenscan推定cDNA配列を含むインサイトcDNAまたは公共のcDNAを見つけ出すことにより、転写の証拠が得られる。インサイトcDNAがGenscan推定cDNA配列を含む場合、この情報を用いてGenscan推定配列を修正或いは確認できる。完全長ポリヌクレオチド配列は、実施例3に説明した組み立て方法でGenscan推定コード配列とインサイトcDNAおよび/または公共のcDNA配列を組み立てて作製した。別法では、完全長ポリヌクレオチド配列は、その全てが編集した或いは未編集のGenscan推定コード配列から作製した。

## 【0250】

### 5 cDNA配列データを用いたゲノム配列データの組み立て

#### ステッチ配列 (Stitched Sequence)

部分的なcDNA配列を、実施例4に記載したGenscan遺伝子同定プログラムによって推定されたエキソンで伸長した。実施例3に記載されたように組み立てられた部分的なcDNAをゲノムDNAにマッピングし、関連するcDNAおよび1或いは複数のゲノム配列に由来する関連する推定Genscanエキソンを含む複数のクラスターに入れた。各クラスターを、グラフ理論および動的計画法に基づいたアルゴリズムを用いて、cDNAおよびゲノム情報を統合して分析し、後に確認される潜在的な

スプライスバリエーションを生成し、編集或いは伸長して完全長の配列を作製した。或るクラスターの2つ以上の配列に或る区間の全長が存在する配列区間を同定し、推移(transitivity)により同定した区間を同等と考える。例えば、或る区間がcDNAおよび2つのゲノム配列のそれぞれに存在する場合、これら3つ全ての区間を同等と考える。この方法によって、関連しないが連続するゲノム配列をcDNA配列によって繋ぎ1つにする。このようにして同定された区間を、親配列(parent sequence)に沿って現われるようにステッチアルゴリズムで縫い合わせ、可能な最も長い配列および変異配列を作製する。或るタイプ(cDNAとcDNA、またはゲノム配列とゲノム配列)の親配列に沿って連結される区間と区間との繋ぎ合わせは、親配列のタイプが異なる(cDNAとゲノム配列)連結より好ましい。得られたステッチ配列を翻訳し、BLAST解析でgenpeptおよびgbpri公共データベースにおける配列と比較した。Genscanによって推定された不適当なエキソンを、genpeptにおいてBLASTで最もヒットした配列と比較して修正する。このような配列を更なるcDNA配列で伸長し、必要に応じてゲノムDNAで検査した。

#### 【0251】

##### ストレッチ配列(Stretched Sequence)

部分的なDNA配列をBLAST解析に基づいたアルゴリズムで完全長に伸長した。まず、実施例3に記載したように組み立てた部分的なcDNAを、BLASTプログラムを用いてGenBankの霊長類、げっ歯類、哺乳類、脊椎動物、および真核生物のデータベースなどの公共のデータベースに対して問い合わせた。次に、GenBankの相同性の最も高いタンパク質を、実施例4に記載したインサイトcDNA或いはGenScanエキソン推定配列の何れかと比較した。得られた複数の高スコアのセグメント対(HSP)を用いてキメラタンパク質を作製し、GenBankの相同タンパク質上に翻訳した配列をマッピングした。元のGenBankの相同タンパク質に対して、キメラタンパク質に挿入や欠失が起こり得る。公共のヒトゲノムデータベースから相同ゲノム配列を探し出すために、GenBankの相同タンパク質およびキメラタンパク質の両方をプローブとして用いた。このようにして、部分的なDNA配列を相同ゲノム配列の付加によりストレッチすなわち伸長した。完全な遺伝子を含んでいるか得られたストレッチ配列を検査した。

## 【0252】

6 LMEをコードするポリヌクレオチドの染色体マッピング

SEQ ID NO:11 - 20を組み立てるために用いた配列を、BLAST及びSmith-Watermanアルゴリズムを用いて、インサイトLIFESEQデータベース及び公共のドメインデータベースの配列と比較した。SEQ ID NO:11 - 20と一致するこれらのデータベースの配列を、Phrap (表7)などの構築アルゴリズムを使用して、連続及び重複した配列のクラスターに組み入れた。Stanford Human Genome Center (SHGC)、Whitehead Institute for Genome Research (WIGR)及びGenethonなどの公共の情報源から入手できる放射線ハイブリッド (radiation hybrid) 及び遺伝子マッピングのデータを用いて、クラスター化した配列がすでにマッピングされているかを調べる。クラスターにマッピングされた配列が含まれている場合は、そのクラスターの全ての配列 (特定のSEQ ID NOを含む) をそのマッピング位置に割り当てた。

## 【0253】

遺伝子地図の位置は、範囲、区間、またはヒト染色体によって表される。センチモルガンで示したマッピング位置の範囲は、染色体の短腕 (p) の末端から測定した (センチモルガン (cM) は、同一染色体上の遺伝子間の乗換え率に基づいた距離を表す単位である。平均すると、1 cMはヒトの染色体の1メガベースに概ね等しいが、組換え率の高い部分と低い部分があるため、大きく変化し得る)。距離cMは、配列がそれぞれのクラスターに含まれている放射線ハイブリッドマーカーの境界を検出できるGenethonによってマッピングされた遺伝子マーカーに基づいている。NCBI「GeneMap99」 (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/genemap>) などの公衆が入手可能なヒト遺伝子マップおよびその他の情報源を用いて、上記した区間が既に同定されている疾患遺伝子マップ内若しくは近傍に位置するかを決定できる。

## 【0254】

7 ポリヌクレオチド発現の分析

ノーザン分析は、遺伝子の転写物の存在を検出するために用いられる実験用技術であり、特定の細胞種或いは組織からのRNAが結合されている膜への標識され

たヌクレオチド配列のハイブリダイゼーションを伴う(例えば、Sambrook, 前出, 7章; 及び Ausubel. F.M. 他、前出, 4章及び16章を参照)。

【0255】

BLASTに用いる類似のコンピュータ技術を用いて、GenBank或いはLIFESEQ ( Incyte Pharmaceuticals ) のようなcDNAデータベース内の同一或いは関連する分子を検索する。この分析は多くの膜系ハイブリダイゼーションより非常に速度が速い。さらにコンピュータ検索の感度を変更して、任意の特定の一致が、厳密な一致或いは相同的一致の何れかとして分類されるかを確定することができる。検索の基準は、

【0256】

【数1】

(BLAST スコア×配列一致率)

-----  
5 × (長さ(配列1), 長さ(配列2))の最小値

として定義される積スコアである。積スコアは、0 ~ 100の標準化された値であり、以下のように求める。BLASTスコアにヌクレオチド配列の一致率を乗じ、その積を2つの配列の短い方の長さの5倍で除する。高スコアのセグメントの対(HSP)において一致する各塩基に+5のスコアを割り当て、各不適性塩基対に-4を割り当てることにより、BLASTスコアを計算する。2つの配列は、2以上のHSPを共有し得る(ギャップにより離隔される)。2以上のHSPがある場合には、最高BLASTスコアの塩基対を用いて積スコアを計算する。積スコアは、BLASTアラインメントの断片的重複と質とのバランスを表す。例えば積スコア100は、比較した2つの配列の短い方の長さ全体にわたって100%一致する場合にのみ得られる。積スコア70は、100%の一致で一端が70%重畳しているか、或いは88%一致で他端が100%重畳しているかの何れかの場合である。積スコア50は、100%の一致で一端が50%重畳しているか、或いは79%の一致で他端が100%重畳しているかの何れかの場合である。

【0257】

或いは、LMEをコードするポリヌクレオチド配列は、由来する組織に対して分

析する。例えば、ある完全長の配列は、少なくとも部分的にインサイトcDNA配列をオーバーラップさせて組み立てられる（実施例3を参照）。各cDNA配列は、ヒト組織から作製されたcDNAライブラリに由来する。各ヒト組織は、心血管系、結合組織、消化系、胚構造、内分泌系、外分泌腺、女性生殖器、男性生殖器、生殖細胞、血液および免疫系、肺、筋骨格系、神経系、膵臓、呼吸器系、感覚器官、皮膚、顎口腔系、分類不能/混合、または尿管などの1つの生物/組織のカテゴリーに分類される。各カテゴリーにおけるライブラリの数をカウントし、その合計数を全カテゴリーのライブラリ数で除す。同様に、各ヒト組織は、癌、細胞系、発生、炎症、神経、外傷、心血管、プール (pooled) などの1つの疾患/症状のカテゴリーに分類され、各カテゴリーにおけるライブラリの数をカウントし、その合計数を全カテゴリーのライブラリ数で除す。得られるパーセンテージは、LMEをコードするcDNAの疾患特異的な発現を反映する。cDNA配列およびcDNAライブラリ/組織の情報は、LIFESEQ GOLD データベース (Incyte Genomics, Palo Alto CA) から得ることができる。

#### 【0258】

#### 8 LMEをコードするポリヌクレオチドの伸長

完全長のポリヌクレオチド配列は、完全長分子の好適な断片から設計したオリゴヌクレオチドプライマーを用いてその完全長分子の好適な断片を伸長して作製した。一方のプライマーは既知の断片の5'の伸長を開始するために合成し、他方のプライマーは既知の断片の3'の伸長を開始するために合成した。開始プライマーは、OLIGO 4.06ソフトウェア (National Biosciences) 或いは他の適切なプログラムを用いて、約22個から約30個のヌクレオチドの長さで約50%以上のGC含量を有し、かつ約68~72の温度で標的配列にアニールするように設計した。ヘアピン構造及びプライマー-プライマー二量体が生じないようにヌクレオチドを伸長した。

#### 【0259】

選択されたヒトcDNAライブラリを用いてこの配列を伸長した。2段階以上の伸長が必要な場合、若しくは望ましい場合は、追加或いはネスト化プライマーの組を設計する。

## 【0260】

当分野で既知の方法を利用したPCR法で高い忠実度で増幅した。PCRはPTC-200 thermal cycler (MJ Research, Inc.)用いて96ウェルブロックプレートで行った。反応混合液は、鋳型DNA及び200 nmolの各プライマー、 $Mg^{2+}$ と $(NH_4)_2SO_4$ と -メルカプトエタノールを含むバッファー、Taq DNAポリメラーゼ(Amersham Pharmacia Biotech)、ELONGASE酵素(Life Technologies)、Pfu DNAポリメラーゼ(Stratagene)を含む。プライマーの組、PCI AとPCI Bに対して以下のパラメータで増幅を行った。

ステップ1	94	で3分間
ステップ2	94	で15秒
ステップ3	60	で1分間
ステップ4	68	で2分間
ステップ5	ステップ2、3、及び4を20回繰り返す	
ステップ6	68	で5分間
ステップ7	4	で保管

別法では、プライマーの組、T7とSK+に対して以下のパラメータで増幅を行った。

ステップ1	94	で3分間
ステップ2	94	で15秒
ステップ3	57	で1分間
ステップ4	68	で2分間
ステップ5	ステップ2、3、及び4を20回繰り返す	
ステップ6	68	で5分間
ステップ7	4	で保管。

## 【0261】

各ウェルのDNA濃度は、1X TE及び0.5  $\mu$ lの希釈していないPCR産物に溶解した100  $\mu$ lのPICOGREEN定量試薬(0.25% (v/v) PICOGREEN; Molecular Probes, Eugene OR)を不透明な蛍光光度計プレート(Coming Costar, Acton MA)の各ウェルに分配してDNAが試薬と結合できるようにして測定する。このプレートをFluoroskan

II (Labsystems Oy, Helsinki, Finland)でスキャンして、サンプルの蛍光を計測してDNAの濃度を定量化する。反応混合物の5~10 $\mu$ lのアリコットを1%のアガロースミニゲル上での電気泳動によって解析し、何れの反応物が配列を伸長することに成功したかを決定する。

#### 【0262】

伸長したヌクレオチドを脱塩及び濃縮してから384ウェルプレートに移し、CviJIコレラウィルスエンドヌクレアーゼ(Molecular Biology Research, Madison WI)で消化し、pUC 18ベクター(Amersham Pharmacia Biotech)に再連結する前に音波処理またはせん断を行った。ショットガンシーケンシングのために、消化したヌクレオチドを低濃度(0.6~0.8%)のアガロースゲル上に分離して断片を切断し、寒天をAgar ACE (Promega)で消化した。T4リガーゼ(New England Biolabs, Beverly MA)を用いて伸長したクローンをpUC 18ベクター(Amersham Pharmacia Biotech)に再連結し、Pfu DNAポリメラーゼ(Stratagene)で制限部位の延び出しを処理してコンピテント大腸菌細胞に形質移入した。形質移入した細胞を選択して抗生物質を含む培地に移し、それぞれのコロニーを切りとってLB/2Xカルベニシリン培養液の384ウェルプレートに37℃で一晩培養した。

#### 【0263】

細胞を溶解して、Taq DNAポリメラーゼ(Amersham Pharmacia Biotech)及びPfu DNAポリメラーゼ(Stratagene)を用いて以下の手順でDNAをPCR増幅した。

- ステップ1     94℃で3分間
- ステップ2     94℃で15秒
- ステップ3     60℃で1分間
- ステップ4     72℃で2分間
- ステップ5     ステップ2、3、及び4を29回繰り返す
- ステップ6     72℃で5分間
- ステップ7     4℃で保管。

上記したようにPICOGREEN試薬(Molecular Probes)でDNAを定量化した。DNA回収率の悪いサンプルは、上記した条件で再び増幅した。サンプルを20%のジメチルサルホサイド(dimethylsulphoxide)(1:2, v/v)で希釈し、DYENAMIC DIRECTキッ

ト(Amersham Pharmacia Biotech)またはABI PRISM BIGDYE Terminator cycle sequencing ready reactionキット(Applied Biosystems)を用いてシーケンシングした。

#### 【0264】

同様に上述の手順で、完全長のポリヌクレオチド配列を検査したり、或いは完全長のポリヌクレオチド配列を利用して、この伸長のために設計したオリゴヌクレオチドと好適なゲノムライブラリを用いて5'調節配列を得た。

#### 【0265】

### 9 個々のハイブリダイゼーションプローブの標識化及び使用法

SEQ ID NO:11 - 20から導き出されたハイブリダイゼーションプローブを用いて、cDNA、mRNA、またはゲノムDNAをスクリーニングする。約20塩基対からなるオリゴヌクレオチドの標識について特に記すが、より大きなcDNAフラグメントの場合でも基本的に同じ手順を用いる。オリゴヌクレオチドを、OLIGO4.06ソフトウェア(National Bioscience)のような最新式のソフトウェアを用いてデザインし、50pmolの各オリゴマーと、250µCiの[<sup>32</sup>P]アデノシン三リン酸(Amersham, Chicago, IL)及びT4ポリヌクレオチドキナーゼ(DuPont NEN, Boston MA)とを組み合わせて用いることにより標識する。標識されたオリゴヌクレオチドを、SEPHADEX G-25超精細排除デキストランビードカラム(Amersham Pharmacia Biotech)を用いて実質的に精製する。毎分10<sup>7</sup>カウントの標識されたプローブを含むアリコットを、次のエンドヌクレアーゼ、Ase I、Bgl II、Eco RI、Pst I、XbaI或いはPvu II(DuPont NEN)の1つを用いて切断したヒトゲノムDNAの典型的な膜ベースのハイブリダイゼーション解析において用いる。

#### 【0266】

各切断物からのDNAを、0.7%アガロースゲル上で分画して、ナイロン製メンブラン(Nytran Plus, Schleicher & Schuell, Durham NH)に転写する。ハイブリダイゼーションは40℃で16時間かけて行う。非特異的シグナルを取り除くため、例えば、最大0.1×クエン酸ナトリウム食塩水及び0.5%ドデシル硫酸ナトリウムの条件の下、プロットを順次室温にて洗浄する。ハイブリダイゼーションパターンをオートラジオグラフィー或いは別のイメージ化手段で視覚化して

比較する。

## 【0267】

### 1.0 マイクロアレイ

マイクロアレイ上のアレイエレメントの連結または合成は、フォトリソグラフィ、ピエゾプリント（インクジェットプリンター、前出のBalteschweiler等を参照）、機械的マイクロスポッティング技術及びこれらから派生したものをを用いて達成することが可能である。上記各技術において基板は、均一な非多孔性の固体とするべきである（Schena（1999）.前出）。推奨する基板には、シリコン、シリカ、スライドガラス、ガラスチップ及びシリコンウエハがある。別法では、ドットプロット法またはスロットプロット法に類似のアレイを利用して、熱や紫外線、または化学的或いは機械的な結合手段で基板の表面にエレメントを配置して結合させることができる。通常のアレイは利用可能な方法や機械を用いて作製でき、任意の適正な数のエレメントを含めることができる（Schena, M. 他（1995）*Science* 270:467-470、Shalon, D. 他（1996）*Genome Res.* 6:639-645、Marshall, A. and J. Hodgson（1998）*Nat. Biotechnol.* 16:27-31.を参照）。

## 【0268】

完全長cDNA、発現遺伝子配列断片（EST）、或いはそれらの断片やオリゴマーが、マイクロアレイのエレメントとなり得る。ハイブリダイゼーションに好適な断片やオリゴマーを、LASERGENEソフトウェア（DNASTAR）などの当分野で周知のソフトウェアを用いて選択することが可能である。このアレイエレメントを、生体サンプル中のポリヌクレオチドとハイブリダイズさせる。生体サンプル中のポリヌクレオチドは、検出を容易にするために蛍光標識またはその他の分子タグに結合する。ハイブリダイゼーションの後、生体サンプルからハイブリダイズしなかったヌクレオチドを除去し、蛍光スキャナを用いて各アレイエレメントにおけるハイブリダイゼーションを検出する。別法では、レーザー脱離及び質量スペクトロメトリーを用いてもハイブリダイゼーションを検出し得る。マイクロアレイ上のエレメントにハイブリダイズする各ポリヌクレオチドの相補性の程度及び相対的存在量は、算定することができる。一実施例におけるマイクロアレイの調整及び使用について、以下に詳述する。

## 【0269】

組織または細胞サンプルの調製

グアニジウムチオシアネート法を用いて組織サンプルから全RNAを単離し、オリゴ(dT)セルロース法を用いてポリ(A)<sup>+</sup>RNAを精製する。各ポリ(A)<sup>+</sup>RNAサンプルは、MMLV逆転写酵素、0.05 pg/ $\mu$ lのオリゴ(dT)プライマー(21mer)、1×第1鎖緩衝液、0.03単位/ $\mu$ lのRNアーゼインヒビター、500  $\mu$ M dATP、500  $\mu$ M dGTP、500  $\mu$ M dTTP、40  $\mu$ M dCTP、40  $\mu$ M dCTP-Cy3 (BDS)またはdCTP-Cy5 (Amersham Pharmacia Biotech)を用いて逆転写する。この逆転写反応は、GEMBRIGHTキット (Incyte)を用いて、200 ngのポリ(A)<sup>+</sup>RNAを含む25 ml容量で行う。特異的なコントロールポリ(A)<sup>+</sup>RNAは、in vitro転写により非コーディング酵母ゲノムDNAから合成する。370 で2時間インキュベートした後、各反応サンプル(一方はCy3標識、他方はCy5標識)は、2.5 mlの0.5 M 水酸化ナトリウムで処理し、850 で20分間インキュベートし、反応を停止させてRNAを変性する。サンプルは、2つの連続するCHROMA SPIN 30ゲル濾過スピナカラム (CLONTECH Laboratories, Inc. (CLONTECH), Palo Alto CA)を用いて精製する。結合後、2つの反応サンプルを、1 mlのグリコーゲン(1 mg/ml)、60 mlの酢酸ナトリウム及び300 mlの100%エタノールを用いてエタノール沈殿させる。サンプルは次に、SpeedVAC (Savant Instruments Inc., Holbrook NY)を用いて乾燥して仕上げ、14  $\mu$ l 5×SSC/0.2% SDS中で再懸濁する。

## 【0270】

マイクロアレイの準備

本発明の配列を用いて、アレイエレメントを作製する。各アレイエレメントは、クローン化cDNA挿入断片を含むベクターを含有する細菌性細胞から増幅する。PCR増幅は、cDNA挿入断片に隣接するベクター配列に相補的なプライマーを用いる。30サイクルのPCRによって、1~2 ngの初期量から5  $\mu$ gを超える最終量までアレイエレメントを増幅する。増幅されたアレイエレメントは、SEPHACRYL-400 (Amersham Pharmacia Biotech)を用いて精製する。

## 【0271】

精製したアレイエレメントを、ポリマーコートされたスライドガラス上に固定

する。顕微鏡スライドガラス (Corning) は、処理中及び処理後に大量の蒸留水での洗浄と、0.1%のSDS及びアセトン中で超音波による洗浄を行う。スライドガラスは、4%フッ化水素酸 (VWR Scientific Products Corporation (VWR), West Chester PA) 中でエッチングし、蒸留水中で広範囲にわたって洗浄し、95%エタノール中の0.05%アミノプロピルシラン (Sigma) でコーティングする。コーティングしたスライドガラスは、110 °Cの天火で硬化させる。

#### 【0272】

米国特許第5,807,522号に記載されている方法を用いて、コーティングしたガラス基板にアレイエレメントを付加する。この特許に引用することを以って本明細書の一部とする。平均濃度が100 ng/ $\mu$ lのアレイエレメントDNA 1  $\mu$ lを高速機械装置により開放型キャピラリープリンティングエレメント (open capillary printing element) に充填する。次にこの装置が、スライド毎に約5 nlのアレイエレメントサンプルを分注する。

#### 【0273】

マイクロアレイには、STRATALINKER UVクロスリンカー (Stratagene) を用いてUV架橋する。マイクロアレイは、室温において0.2%SDSで1回洗浄し、蒸留水で3回洗浄する。非特異的な結合部位は、リン酸緩衝生理食塩水 (PBS) (Tropix, Inc., Bedford MA) における0.2%カゼイン中で60 °Cで30分間マイクロアレイをインキュベートし、その後上述したように0.2%SDS及び蒸留水で洗浄することによってブロックする。

#### 【0274】

##### ハイブリダイゼーション

ハイブリダイゼーション反応液は、5  $\times$  SSC、0.2%SDSハイブリダイゼーション緩衝液にCy3及びCy5標識したcDNA合成産物を各0.2  $\mu$ g含む9  $\mu$ lのサンプル混合体を含めたものである。サンプル混合液を、65 °Cで5分間加熱し、マイクロアレイ表面上に一定量分注してから1.8 cm<sup>2</sup> のカバーガラスで覆う。このアレイを、顕微鏡スライドより僅かに大きいキャビティを有する防水チャンバーに移す。チャンバーの角に140  $\mu$ lの5  $\times$  SSCを加えて、チャンバー内を湿度100%に保持する。このアレイを含むチャンバーを、60 °Cで約6.5時間インキュ

ベートする。アレイは、第1洗浄緩衝液中(1×SSC, 0.1%SDS)において45  
で10分間、第2洗浄緩衝液中(0.1×SSC)において45で10分間それ  
ぞれ3回洗浄し、その後乾燥させる。

#### 【0275】

##### 検出

レポーター標識されたハイブリダイゼーション複合体は、Cy3を励起するため  
の488nm、及びCy3を励起するための632nmのスペクトル線を生成し得るInn  
ova 70混合ガス10 Wレーザー(Coherent, Inc., Santa Clara CA)を備えた顕微  
鏡で検出する。20倍の顕微鏡対物レンズ(Nikon, Inc., Melville NY)を用い  
て、アレイ上に励起レーザー光を集中させる。このアレイを含むスライドを顕微  
鏡のコンピュータ制御X-Yステージに置き、対物レンズを通してラスタスキャン  
する。本実施例で用いた1.8cm×1.8cmのアレイは、20μmの解像度でスキ  
ャンする。

#### 【0276】

2つの異なるスキャンにおいて、混合ガスマルチラインレーザーは2つの蛍光  
体を連続的に励起する。放射された光は、波長に基づいて2つの蛍光体に対応す  
る2つの光電子増倍管検出器(PMT R1477, Hamamatsu Photonics Systems, Brid  
gewater NJ)に分割される。アレイと光電子増倍管との間に配設された好適なフ  
ィルタを用いて信号をフィルタリングする。用いる蛍光体の最大発光は、Cy3で  
は565nm、Cy5では650nmである。装置は両方の蛍光体からのスペクトルを  
同時に記録できるが、レーザー源に好適なフィルタを用いて、蛍光体1つにつき  
1回スキャンし、各アレイを通常2回スキャンする。

#### 【0277】

スキャンの感度は通常、既知濃度のサンプル混合体に添加されるcDNAコントロ  
ール種により生成されるシグナル強度を用いて較正する。アレイ上の特定の位置  
には相補的DNA配列を含め、その位置におけるシグナルの強度がハイブリダイズ  
する種の重量比1:100,000に相関するようにする。異なる試料(例えば検査細胞  
及びコントロール細胞を代表する)からの2つのサンプルを、各々異なる蛍光体  
で標識し、他と異なって発現する遺伝子を同定するために単一のアレイにハイブ

リダイズさせる場合には、較正は2つの蛍光体を有する較正するcDNAのサンプルを標識して、ハイブリダイゼーション混合液に各々等量を加えて行う。

#### 【0278】

光電子増倍管の出力は、IBMコンパチブルPCコンピュータにインストールされた12ビットRTI-835Hアナログ-デジタル(AID)変換ボード(Analog Devices, Inc., Norwood MA)を用いてデジタル化される。デジタル化されたデータは、リニア20色変換を用いてシグナル強度が青色(低シグナル)から赤色(高シグナル)までの擬似カラー範囲にマッピングされるイメージとして表示される。データはまた、定量的に分析される。2つの異なる蛍光体を同時に励起して測定する場合には、各蛍光体の発光スペクトルを用いて、先ずデータは蛍光体間の光学的漏話(重複発光スペクトルに起因する)に対して補正される。

#### 【0279】

グリッドを蛍光シグナルイメージ上に重畳して、各スポットからのシグナルがグリッドの各エレメントに中央に位置するようにする。各エレメント内の蛍光シグナルを統合し、シグナルの平均強度に対応する数値を得る。シグナル分析に用いるソフトウェアは、GEMTOOLS遺伝子発現分析プログラム(Incyte)である。

#### 【0280】

##### 1.1 相補的ポリヌクレオチド

LMEをコードする配列或いはその任意の一部に対して相補的な配列は、天然のLMEの発現を低下させるため即ち阻害するために用いられる。約15~約30個の塩基対を含むオリゴヌクレオチドの使用について記すが、より小さな或いはより大きな配列の断片の場合でも本質的に同じ方法を用いることができる。Oligo4.06ソフトウェア(National Biosciences)及びLMEのコーディング配列を用いて、適切なオリゴヌクレオチドを設計する。転写を阻害するためには、最も独特な5

配列から相補的なオリゴヌクレオチドを設計し、これを用いてプロモーターがコーディング配列に結合するのを阻害する。翻訳を阻害するためには、相補的なオリゴヌクレオチドを設計して、リボソームがLMEをコードする転写物に結合するのを阻害する。

#### 【0281】

## 1.2 LMEの発現

LMEの発現及び精製は、細菌若しくはウイルスを基にした発現系を用いて行うことができる。細菌でLMEが発現するために、抗生物質耐性及びcDNAの転写レベルを高める誘導性のプロモーターを含む好適なベクターにcDNAをサブクローニングする。このようなプロモーターには、lacオペレーター調節エレメントに関連するT5またはT7バクテリオファージプロモーター及びtrp-lac(tac)ハイブリッドプロモーターが含まれるが、これらに限定されるものではない。組換えベクターを、BL21(DE3)などの好適な細菌宿主に形質転換する。抗生物質耐性をもつ細菌が、イソプロピル-Dチオガラクトピラノシド(IPTG)で誘発されるとLMEを発現する。真核細胞でのLMEの発現は、昆虫細胞株または哺乳動物細胞株に一般にバキュロウイルスとして知られているAutographica californica核多面性ウイルス(AcMNPV)を感染させて行う。バキュロウイルスの非必須ポリヘドリン遺伝子を、相同組換え或いは転移プラスミドの媒介を伴う細菌の媒介による遺伝子転移のどちらかによって、LMEをコードするcDNAと置換する。ウイルスの感染力は維持され、強いポリヘドリンプロモーターによって高いレベルのcDNAの転写が行われる。組換えバキュロウイルスは、多くの場合はSpodoptera frugiperda (Sf9)昆虫細胞に感染に用いられるが、ヒト肝細胞の感染にも用いられることもある。後者の感染の場合は、バキュロウイルスの更なる遺伝的変更が必要になる。(例えば、Engelhard, E. K.他 (1994) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 91:3224-3227; Sandig, V. 他 (1996) Hum. Gene Ther. 7:1937-1945.を参照)。

### 【0282】

殆どの発現系では、LMEが、例えばグルタチオンSトランスフェラーゼ(GST)、またはFLAGや6-Hisなどのペプチドエピトープ標識で合成された融合タンパク質となるため、未精製の細胞溶解物からの組換え融合タンパク質の親和性ベースの精製が素早く1回で行うことができる。Schistosoma japonicumからの26キログルトンの酵素GSTによって、タンパク質の活性及び抗原性を維持した状態で固定されたグルタチオンで融合タンパク質の精製が可能となる(Amersham Pharmacia Biotech)。精製の後、GST部分を特定の操作部位でLMEからタンパク質的に切断できる。アミノ酸8個のペプチドであるFLAGで、市販のモノクローナル及びポ

リクローナル抗FLAG抗体(Eastman Kodak)を用いた免疫親和性の精製が可能となる。6個の連続するヒスチジン残基のストレッチである6-Hisによって、金属キレート樹脂(QIAGEN)で精製が可能となる。タンパク質の発現及び精製の方法は、Ausubel (1995, 前出, ch 10, 16)に記載されている。これらの方法で精製したLMEを直接用いて以下の実施例16および17のアッセイを行うことができる。

### 【0283】

#### 1.3 機能のアッセイ

LMEの機能は、哺乳動物細胞培養系において生理学的に高められたレベルでのLMEをコードする配列の発現によって評価する。cDNAを、cDNAを高いレベルで発現する強いプロモーターを含む哺乳動物発現ベクターにサブクローニングする。このようなベクターには、pCMV SPORT<sup>TM</sup> (Life Technologies.)及びpCR 3.1 (Invitrogen, Carlsbad, CA)が含まれ、どちらもサイトメガロウイルスプロモーターを含んでいる。5 ~ 10 µgの組換えベクターを、例えば内皮由来か造血由来のヒト細胞株にリポソーム製剤或いは電気穿孔法によって一時的に形質移入する。更に、標識タンパク質をコードする配列を含む1 ~ 2 µgのプラスミドを同時に形質移入する。標識タンパク質の発現により、形質移入された細胞と形質移入されていない細胞とを区別できる。また、標識タンパク質の発現によって、cDNAの組換えベクターからの発現を正確に予想できる。このような標識タンパク質には、緑色蛍光タンパク質(GFP; Clontech)、及びCD64またはCD64-GFP融合タンパク質が含まれる。レーザー光学に基づいた技術を利用した自動流動細胞計測法(FCM)を用いて、GFPまたはCD64-GFPを発現する形質移入された細胞を同定し、その細胞のアポトーシス状態や他の細胞特性を評価する。また、FCMで、先行した或いは同時の細胞死の現象を診断する蛍光分子の取り込みを検出して計量する。これらの現象には、プロピジウムヨウ化物でのDNAの染色によって計測される核DNA内容物の変化と、プロモデオキシウリジンの取り込み量の低下によって計測されるDNA合成の下方調節と、特異的な抗体との反応性によって計測される細胞表面及び細胞内のタンパク質の発現の変化と、蛍光複合アネキシンVタンパク質の細胞表面への結合によって計測される原形質膜組成の変化とが含まれる。流動細胞計測法は、Ormerod, M. G.による(1994) Flow Cytometry Oxford, New York, N

Y.に記載されている。

#### 【0284】

遺伝子発現におけるLMEの影響は、LMEをコードする配列とCD64またはCD64-GFPのどちらかが形質移入された高度に精製された細胞集団を用いて評価することができる。CD64またはCD64-GFPは形質転換された細胞表面で発現し、ヒト免疫グロブリンG(IgG)の保存された領域と結合する。形質転換された細胞と形質転換されない細胞とは、ヒトIgGがCD64に対する抗体のどちらかで被覆された磁気ビードを用いて分離することができる(DYNAL, Lake Success, NY)。mRNAは、当分野で周知の方法で細胞から精製することができる。LME及び目的の他の遺伝子をコードするmRNAの発現は、ノーザン分析やマイクロアレイ技術で分析することができる。

#### 【0285】

##### 1.4 LMEに特異的な抗体の作製

ポリアクリルアミドゲル電気泳動法(PAGE; 例えば、Harrington, M.G. (1990) Methods Enzymol. 1816 - 3088-495を参照)または他の精製技術で実質的に精製されたLMEを用いて、標準的なプロトコルでウサギを免疫化して抗体を作り出す。

#### 【0286】

別法では、LMEアミノ酸配列をLASERGENEソフトウェア(DNASTAR)を用いて解析して免疫原性の高い領域を決定し、対応するオリゴペプチドを合成してこれを用いて当業者に周知の方法で抗体を生産する。C末端付近の、或いは隣接する親水性領域内のエピトープなどの適切なエピトープの選択については、当分野で周知である(例えば、前出のAusubel, 1995, 11章を参照)。

#### 【0287】

通常、約15残基の長さのオリゴペプチドを、Applied BiosystemsのABI 431Aペプチドシンセサイザー(PE Biosystems)を用いてfmoc法のケミストリにより合成し、N-マレイミドベンゾイル-N-ヒドロキシスクシンイミドエステル(MBS)を用いた反応によりKLH(Sigma-Aldrich, St. Louis MO)に結合させて、免疫原性を高める(例えば、前出のAusubel, 1995を参照)。フロイントの完全ア

ジュバントにおいてオリゴペプチド - KLH複合体を用いてウサギを免疫化する。得られた抗血清の抗ペプチド活性及び抗LME活性を検査するには、ペプチドまたはLMEを基板に結合し、1%BSAを用いてブロッキング処理し、ウサギ抗血清と反応させて洗浄し、さらに放射性ヨウ素標識されたヤギ抗ウサギIgGと反応させる。

#### 【0288】

##### 1.5 特異的抗体を用いる天然LMEの精製

天然LME或いは組換えLMEを、LMEに特異的な抗体を用いるイムノアフィニティークロマトグラフィにより実質的に精製する。イムノアフィニティークラムは、CNBr-活性化SEPHAROSE (Amersham Pharmacia Biotech) のような活性化クロマトグラフィ用レジンと抗LME抗体とを共有結合させることにより形成する。結合の後、そのレジンを製造者の使用説明書に従ってブロッキング処理し洗浄する。

#### 【0289】

LMEを含む培養液をイムノアフィニティークラムに通し、LMEを優先的に吸着できる条件で（例えば、界面活性剤の存在下において高イオン強度のバッファーで）そのカラムを洗浄する。そのカラムを、抗体とLMEとの結合を切るような条件で（例えば、pH 2～3のバッファー、或いは高濃度の尿素またはチオシアン酸塩イオンのようなカオトロピックイオンで）溶出させ、LMEを回収する。

#### 【0290】

##### 1.6 LMEと相互作用する分子の同定

LMEまたは生物学的に活性なその断片を、<sup>125</sup>I ボルトンハンター試薬（例えば、Bolton A.E.及びW.M. Hunter (1973) Biochem. J. 133:529を参照）で標識する。マルチウェルプレートに予め配列しておいた候補の分子を、標識したLMEと共にインキュベートし、洗浄して、標識したLME複合体を有する全てのウェルをアッセイする。様々なLME濃度で得られたデータを用いて、候補分子と結合したLMEの数量及び親和性、会合についての値を計算する。

#### 【0291】

別法では、LMEと相互作用する分子を、Fields, S.及びO. Song(1989, Nature 340:245-246)に記載の酵母2 - ハイブリッドシステム (yeast two-hybrid syste

m) やMATCHMAKERシステム(Clontech)などの2 - ハイブリッドシステムに基づいた市販のキットを用いて分析する。

#### 【0292】

LMEはまた、ハイスループット型の酵母2ハイブリッドシステムを使用するPAT HCALLINGプロセス (CuraGen Corp., New Haven CT) に用いて、遺伝子の2つの大きなライブラリによってコードされるタンパク質間の全ての相互作用を決定することができる (Nandabalan, K. 他 (2000) 米国特許第6,057,101号)。

#### 【0293】

##### 1.7 LME活性の実証

LME活性は、1-palmitoyl-2-[1-<sup>14</sup>C]oleoyl phosphatidylcholine (Sigma-Aldrich)を含むベシクルを用いたin vitro加水分解アッセイで実証することができる。LMEトリグリセリドリパーゼ活性およびホスホリパーゼA<sub>2</sub>活性は、加水分解反応液から単離された分解産物の分析によって実証される。

#### 【0294】

1-palmitoyl-2-[1-<sup>14</sup>C]oleoyl phosphatidylcholine (Amersham Pharmacia Biotech.)を含むベシクルは、2.0 μCiの放射線標識したリン脂質を12.5mgの標識していない1-palmitoyl-2-oleoyl phosphatidylcholineと混合し、その混合液を窒素下で乾燥して用意する。2.5mlの150mM Tris-HCl、pH7.5を加え、その混合液を超音波処理および遠心分離する。この上澄みを4 で保管する。最終反応液は、2.0mM taurochenodeoxycholate、1.0% ウシ血清アルブミン、1.0mM CaCl<sub>2</sub>、pH7.4、150 μgの1-palmitoyl-2-[1-<sup>14</sup>C] oleoyl phosphatidylcholineベシクル、およびPBSで希釈した様々な量のLMEが加えられた0.25mlのHanksバッファ塩溶液を含む。37 で30分間インキュベートした後、20 μgのリゾホスファチジルコリンおよび20 μgのオレイン酸をキャリアとして加え、それぞれのサンプルから全脂質を抽出する。この脂質を、クロロホルム：メタノール：酢酸：水(65:35:8:4)の2つの溶媒系を用いる薄膜クロマトグラフィーによって溶液の先端がプレートの半分に来るまで分離する。次にこのプロセスを、ヘキサン：エーテル：酢酸(86:16:1)の溶媒系で溶液の先端がプレートの頂部に来るまで続ける。脂質を含む領域をヨウ素蒸気で視覚化し、そのスポットを削り落とし、それらの放射活性を

シンチレーションカウンターで測定する。多量のLMEをアッセイ混合液に加えると、脂肪酸として放出された放射活性の量は上昇するが、リゾホスファチジルコリンとして放出された放射活性の量は低いままである。従って、ホスホリパーゼA<sub>2</sub>活性の特性と同様に、LMEもsn-1位ではなくsn-2位で切断することが分かる。

【0295】

別法では、LME活性は、ホスファチジルセリンのsn-1位における脂肪酸アシル残基の加水分解によって測定する。好適なバッファにおいて、LMEを化学量論量のトリチウム [<sup>3</sup>H] 標識基質ホスファチジルセリンと結合させる。適当な時間インキュベートした後、加水分解反応による生成物をクロマトグラフィー法によって基質から分離する。生成されたacylglycerophosphoserineの量を、シンチレーションカウンターでトリチウム生成物をカウントして測定する。バックグラウンドノイズおよび組み込まれなかった基質を説明するために様々なコントロールグループを用意した。最終的なカウント数は、トリチウム化酵素生成物 [<sup>3</sup>H]-acylglycerophosphoserineを表し、生体サンプルにおけるLMEの活性に正比例する。

【0296】

LMEリポキシゲナーゼ活性は、クロマトグラフィー法によって測定することができる。LMEリポキシゲナーゼタンパク質(200 μg)を100 μMアラキドン酸で、37度で15分間インキュベートする。サンプルを抽出し、アセトニトリル/メタノール/水/酢酸、350:150:250:1(vol/vol)の溶媒系を1.5ml/minの速度で流して逆相HPLCによって分析する。排水を235nmの波長でモニタリングする。

【0297】

当業者は、本発明の範囲及び精神から逸脱することなく本発明の記載した方法及びシステムの種々の改変を行うことができるであろう。特定の好適な実施例に基づいて本発明を説明したが、本発明の範囲が、そのような特定の実施例に不当に制限されるべきではないことを理解されたい。実際に、分子生物学或いは関連する分野の専門家には明らかな、本明細書に記載の本発明の実施例の様々な改変は、特許請求の範囲に含まれる。

【0298】

(表の簡単な説明)

表1は、本発明の完全長ポリヌクレオチド配列及びポリペプチド配列に対する系統的な名称を示す。

【0299】

表2は、本発明の各ポリペプチドに最も近いGenBankの相同体のGenBankの識別番号およびアノテーションを示す。各ポリペプチドとそのGenBankの相同体との間の一致を表す確率値スコアも示す。

【0300】

表3は、推定上のモチーフおよびドメインを含む各ポリペプチド配列の構造的な特徴、並びに各ポリペプチドの分析に用いた方法、アルゴリズム、および検索可能なデータベースを示す。

【0301】

表4は、各ポリヌクレオチド配列の組み立てに用いたcDNA断片およびゲノムDNA断片のリスト、並びにポリヌクレオチド配列の選択された断片のリストを示す。

【0302】

表5は、本発明の各ポリヌクレオチドの代表的なcDNAライブラリを示す。

【0303】

表6は、表5に示すcDNAライブラリの作製に用いた組織およびベクターを示す付録である。

【0304】

表7は、本発明のポリヌクレオチド及びポリペプチドの分析に用いたツール、プログラム、及びアルゴリズム、並びにその説明、引用文献、閾値パラメータを示す。

【表1】

表1

インターネットプロジェクトID	ポリペプチド SEQ ID NO.	インターネット ポリペプチドID	ポリヌクレオチド SEQ ID NO.	インターネット ポリヌクレオチド
1560163	1	1560163CD1	11	1560163CB1
2055770	2	2055770CD1	12	2055770CB1
622290	3	622290CD1	13	622290CB1
6302106	4	6302106CD1	14	6302106CB1
2971039	5	2971039CD1	15	2971039CB1
4563376	6	4563376CD1	16	4563376CB1
791011	7	791011CD1	17	791011CB1
7472025	8	7472025CD1	18	7472025CB1
5476841	9	5476841CD1	19	5476841CB1
2172446	10	2172446CD1	20	2172446CB1

表2

ポリペプチド SEQ ID NO:	インサイト ポリペプチドID	GenBank ID NO:	確率スコア	GenBank 相同体
1	1560163CD1	g9963839	1.00E-169	リパーゼ (ヒト)
2	2055770CD1	g3874038	1.20E-26	ウシホスファチジルコリン転移タンパク質に類似 (線虫)
3	622290CD1	g4972109	6.10E-39	推定上のアシル-CoA結合タンパク質 (シロイヌナズナ)
4	6302106CD1	g2734081	2.40E-108	オキシテロール結合タンパク質に類似 (線虫)
5	2971039CD1	g1245472	5.80E-208	ホスホリパーゼ G- $\delta$ 1 ( <i>Griacetulus grisous</i> )
6	4563376CD1	g2459443	5.90E-73	推定上のNAD(P)依存性コレステロールヒドロゲンナーゼ (シロイヌナズナ)
7	791011CD1	g3387798	3.20E-216	ホスファチジルイノシトール5-リン酸4-キナーゼ $\gamma$ (トブホスミ)
8	7472025CD1	g1049008	2.50E-49	ホスホリパーゼA2 (ハツカネズミ)
9	5476841CD1	g4176370	6.90E-205	カルシウム依存性ホスホリパーゼA2に類似 (ヒト)
10	2172446CD1	g4469173	1.60E-116	$\delta$ -9-サチユラーゼ (ニワトリ) (Martin, G. S. 他 (1999) J. Anim. Sci. 77:630-636)

表3-1

SEQ ID NO:	インサイト ポリペプチド ID	アミノ酸 残基数	潜在的リン酸化部位	潜在的 グリコシル化部位	シグネチャ(signature)配列、モナー、及びドメイン	分析方法及びデータベース
1	1560163CD1	338	S114 S115 S205 T206 S285 S63 T111 S252 T317		シグナルペプチド:M1-A17 膜貫通ドメイン:M1-V24 $\alpha/\beta$ ヒドロラーゼファミリー:L98-L325 リパーゼ、セリンタンパク質:K140-A154 エボキシドヒドロラーゼシグネチャ: N97-T112、L302-F324 PROTEIN HYDROLASE TRANSFERASE PUTATIVE ESTERASE BIOSYNTHESIS EPOXIDE ACYLTRANSFERASE LIPASE SYNTHASE PD000150: P95-V224 3 $\alpha$ HYDROLASE; TROPINESTERASE; HYDROXY; DEHYDROGENASE; DM00312 Q02104 43-225: Y62-I237	SPSCAN HMMER HMMER-PFAM BLIMPS-BLOCKS BLIMPS-PRINTS BLAST-PRODOM
2	2055770CD1	370	S235 S98 T170 S208 S254 S52 S53 T175 T322 S337 S354		シグナルペプチド:M1-G16 START脂質結合ドメイン:P121-E329 PROTEIN T28D6.7 PHOSPHATIDYLCHOLINE TRANSFER PCPTP LIPIDBINDING TRANSPORT ACETYLATION C06H2.2 PD823164: W141-A321	SPSCAN HMMER-PFAM BLAST-PRODOM

表3-2

SEQ ID NO:	インサイトポリペプチド ID	アミノ酸残基数	潜在的リン酸化部位	潜在的グリコシル化部位	シグネチャ(signature)配列、モチーフ、及びドメイン	分析方法及びデータベース
3	622290CD1	282	S15 S20 S21 S86 T154 S233 S247 T252 T82 T279		シグナルペプチド: M1-613 アシル-CoA結合タンパク質ドメイン: L42-A137 アンキリンリピート: E191-Q256, E224-Q256 アシル-CoA結合タンパク質シグネチャ: Y72-L121 アシル-CoA結合タンパク質シグネチャ: L43-Q88, A60-678, P83-A88, D104-L121 アンキリンリピートタンパク質PF00023A: L198-L211, G225-A234 アンキリンリピート: D222-A234 PROTEIN ACYLCOABINDING ACBP TRANSPORT LIPIDBINDING BINDING DIAZEPAM INHIBITOR DEL ENDORPHINE PD002965: L42-L121 ACYL-COA-BINDING PROTEIN DM01433 P07108 1-84: F46-L121 微小体C末端ターゲットイングシグナル: G280-A282	SPSCAN HMER-PFAM HMER-PFAM BLIMPS-BLOCKS BLIMPS-PRINTS BLIMPS-PFAM BLIMPS-PRODOM BLAST-PRODOM BLAST-DOMO MOTIFS

冊 3  
 3

SEQ ID NO.	インサイトホリペプチド ID	アミノ酸残基数	潜在的リン酸化部位	潜在的グリコシル化部位	シグネチャ(signature)配列、モチーフ、及びドメイン	分析方法及びデータベース
4	6302106CD1	736	T124 S448 S3 T37 S38 S115 T158 S165 S184 S207 T282 S289 S290 S291 S348 S355 S367 S402 S419 S421 S545 S611 S46 S169 S307 S329 T644 Y129 Y663	N257 N340 N345 N470 N580	PHドメイン: A2-I99 オキシステロール結合タンパク質ドメイン: S338-H736 オキシステロール結合タンパク質シグネチャ: G385-1420, V495-F462, R666-W709 PROTEIN STEROID BIOSYNTHESIS INTERGENIC REGION OXYSTEROLBINDING CHROMOSOME HES1 KES1 C32F10.1 PD003744: S342-E725 OXYSTEROL-BINDING PROTEIN FAMILY DM01394 P38755 27-408:D358-E719 オキシステロール結合タンパク質モチーフ: E487-S506	HMMER-PFAM HMMER-PFAM BLIMPS-BLOCKS BLAST-PRODOM BLAST-DOMO MOTIFS
5	2971039CD1	789	T37 T57 T156 S178 S196 S203 S233 S264 S271 S365 S496 S557 S598 S648 S682 S743 T43 S178 S203 T304 T402 S496 S559 S757	N302	シグナルペプチド: ML-S39 ホスファチジルイノシトール特異的ホスホリパーゼ: PI-PLC-X:0338-K483 PI-PLC-Y:E527-R644 C2ドメイン: L662-T752 ホスファチジルイノシトール特異的ホスホリパーゼ: L343-G388, T402-Q439, L467-K483, H577-Q618, Y739-L775 ホスホリパーゼC: P342-Q360, E368-G388, E466-K483, L582-W503, W503-W621, L753-R763 C2ドメイン: P680-I692, N710-Q723, V732-D740	SPSCAN HMMER-PFAM HMMER-PFAM BLIMPS-BLOCKS BLIMPS-PRINTS BLIMPS-PRINTS

【表6】

表3-4

SEQ ID NO.	インサートポリペプチド ID	アミノ酸残基数	潜在的リン酸化部位	潜在的グリコシル化部位	シグネチャ(signature)配列、モチーフ、及びドメイン	分析方法及びデータベース
5					EFハンドモチーフ: D231-I243 PHOSPHOLIPASE C PD001214:D338-K483 1-PHOSPHATIDYLINOSITOL-4,5-BISPHOSPHATE PHOSPHODIESTERASE D DM00855 P51178 64-472:1108-A514	MOTIFS BLAST-PRODOM BLAST-DOMO
6	4563376CD1	393	S6 T46 S62 S85 S157 T169 S202 S218 T312 S279 Y142 Y275 Y336		シグナルペプチド: M1-I46 糖基化ドメイン: L372-S392 βヒドロキシステロイド脱水素/イソメラーゼ: M1-G354 エビメラーゼ: V11-G354 βヒドロキシステロイド脱水素酵素 PF01073A : I133-P185 PF01073B : P216-V260 (スコア/強度) 0.58) βヒドロキシステロイド脱水素酵素 PD001690 : N99-N637 UDPGLUCOSE 4-EPIMERASE DM00174 A49781 10-346:V11-V347	SPSCAN EMMER HMMER-PFAM HMMER-PFAM BLIMPS-PFAM BLAST-PRODOM BLAST-DOMO

表3-5

SEQ ID NO.	インサイト ポリペプチド ID	アミノ酸 残基数	潜在的リン酸化部位	潜在的 グリコシル化部位	シグネチャ (signature) 配列、 モチーフ、及びドメイン	分析方法及び データベース
7	791011CD1	421	T28 S79 S208 S229 T239 S338 T391 Y114 S58 S132 S155 S294 S307 T327 S349 T377	N165	シグナルペプチド: M1-S88 ホスホアザジリノシトール-4-リン酸S- キリン酸 M124-F420 5 KINASE PHOSPHATIDYLINOSITOL 4 PHOSPHATE KINASE PD002308 : S26-F420 d6 PHOSPHATIDYLINOSITOL : KINASE DM07197 P48426 8-404.S26-F419	MOTIFS SPSCAN HMMEP-PFAM BLAST-PRODOM BLAST-DOMO
8	7472025CD1	152	S70 T34 T61		シグナルペプチド: M1-S21 シグナルペプチド: M1-A16 ホスホリバーゼA2: S22-R63, Y72-C145 ホスホリバーゼA2: S22-T34, Y45-Y72, C80-C98, G110-F125 ホスホリバーゼA2: F23-I53, A38-I56, P57-L75, S86-C100, G110-K126 ホスホリバーゼA2活性化部位 シグネチャ: 644-N93, F89-R147 Pa2 Asp: A114-H123 Prokary Lipoprotein: H90-G99 A2 PHOSPHOLIPASE PD000303 : Q25-K149 PHOSPHOLIPASE A2 ASPARTIC ACID: DM00093 P48076 21-138.S22-Q138	HMMEP SPSCAN HMMEP-PFAM BLIMPS-BLOCKS BLIMPS-PRINTS PROFILES SCAN MOTIFS MOTIFS BLAST-PRODOM BLAST-DOMO

【表8】

表3-6

SEQ ID NO.	インサイトポリペプチド ID	アミノ酸残基数	潜在的リン酸化部位	潜在的グリコシル化部位	シグネチャ(signature)配列、モチーフ、及びドメイン	分析方法及びデータベース
9	547684ICDI	682	S40 S247 T274 S134 S219 T281 S586 T588 S622 S56 S61 T97 S182 T360 T368 T422 T453 T474 T560 S575 Y105	N261	微小体C末端ターゲティングシグナル: S860-L882  ホスホリバーゼA2: PD018126:G341-G561	MOTIFS  ELAST-PRODOM
10	217244GCDI	330	S98 S101 S255 T308 T314 S138 T140 S283	N233	脂肪酸サチユラーゼファミリー1 シグネチャPRO0078: W47-I67, K71-A93, H94-V114, H131-F160, Y192-Y210, I225-G246, G268-Y282  DESATURASE FATTY ACID ACYLCOA STEAROYLCOA OXIDOREDUCTASE PD002221: V50-W296  脂肪酸サチユラーゼ1シグネチャ: G268-Y282  STEAROYL-COA DESATURASE DMD20471:JA0150158-343: V48-I318  脂肪酸ドメイン:L73-A9  脂肪酸サチユラーゼV81-T295  脂肪酸サチユラーゼファミリー1 シグネチャRL00476: F80-R132, G171-F221, S231-S283  脂肪酸サチユラーゼ1シグネチャ: R248-W303	BLIMPS-PRINTS  ELAST-PRODOM  MOTIFS  ELAST-DOMO  HMMER  BLIMPS-BLOCKS  PROFILESSCAN

T295

表4-1

ポリヌクレオチド SEQ ID No.	インサイト ポリヌクレオチドID	配列長	選択された断片	配列断片	5'位置	3'位置
11	1560163CB1	2195	1-139, 1104-1570	1560163T6 (SFLNNOT04)	1558	2195
				4064923F6 (SEMVNOT05)	884	1412
				944152H1 (ADRENOT03)	2138	2195
				91807254	683	1427
				2121624H1 (BRSTNOC07)	1233	1507
				91753974	475	947
				1953333H1 (PITUNOT01)	737	983
				91062939	1	491
				4064923T6 (SEMVNOC05)	1454	2195
				3704959H1 (PENCNOC07)	410	691
				3084321H1 (ERAINOT19)	143	450
12	2055770CB1	3395	1-33, 2432-2504, 986-1404	6706938H1 (HEADIR01)	2779	3395
				6438976H1 (BRAENOC02)	2146	2770
				7175304H1 (BRSTNOC01)	42	568
				7177034H1 (UTREDIT07)	235	843
				6603167H1 (MCLDFXN03)	2201	2811
				6263517H1 (MUSLFDRO2)	677	1358
				6900926H1 (BMARNOC03)	1	239
				1667745H1 (BRAXTDR12)	1522	2206
				7031988H1 (PITUDIR01)	1415	1860
				6910973J1 (LUNGNOC20)	1458	1560
				13	622290CB1	1560
3585248H1 (293TF4T01)	26	348				
1481175H1 (CORPNOC02)	1	185				
1260326T6 (MENTUT03)	450	1126				
620984XI9 (PGANNOC01)	461	1519				

表4-2

ポリヌクレオチド SEQ ID NO.	インサイト ポリヌクレオチドID	配列長	選択された断片	配列断片	5'位置	3'位置
14	6302106CBI	2860	925-1493, 549-584	SBHA01236F1	2076	2682
				2598667F6 (UTRSNOT10)	2228	2860
				1911705F6 (CONNTUT1)	2024	2610
				SZAH00599F1	314	826
				SZAH00163F1	827	1421
				2116983HI (BRSTTUT02)	176	424
				SBHA02411F1	1492	2083
				SBKA00060F1	1362	2005
				2579357HI (KIDENTUT13)	1	263
				SBRA00730F1	791	1414
				3948601HI (DRGN0T01)	2675	2981
				6979691HI (BRAHTR04)	719	1285
				6799332HI (COLENR03)	1	728
				6610814HI (PLACFER06)	600	1149
15	2971039CBI	3544	3330-3544, 2313-2481, 584-649, 1-79, 999-1044, 1066-1758, 3263-3308	1600990F6 (BLADN0T03)	2459	2934
				3489462HI (EPIGN0T1)	1785	2061
				6805044J1 (COLENR03)	2324	3544
				3221230HI (COLN0NR03)	2349	2650
				7069466HI (BRAUTDR02)	2009	2607
				6868460HI (BRAGN0M2)	1243	1941

表4-3

ポリヌクレオチド SEQ ID NO:	インサイト ポリヌクレオチドID	配列長	選択された断片	配列断片	5'位置	3'位置
16	4563376CB1	2776	1-842, 2138- 2263, 1464- 1722	70848871V1	1654	2361
				70852050V1	936	1538
				70854442V1	435	928
				70851178V1	1785	2391
				70849208V1	512	1026
				4563376F6 (KERATY01)	1	483
				70853880V1	1067	1717
				70791772V1	2151	2776
				7177719H1 (BRAXD101)	36	646
				70055850D1	1572	2085
17	791011CB1	3176	1-365, 766-1951	70055456D1	1459	2033
				2784989H1 (BRSTN013)	1	256
				2111633R6 (BRAITU03)	365	805
				2111633T6 (BRAITU03)	2527	3143
				6882162J1 (BRAHTR03)	2054	2601
				70053135D1	2685	3153
				70053630D1	2202	2640
				6854247H1 (BRAIFEN08)	655	1304
				1965395R6 (BRSTN0F04)	2713	3176
				6000835H1 (BRAZDT04)	918	1479
18	7472025CB1	459	261-317, 1-25, 421-459	g2956660.v113.gs_2.nt	1	459

【表12】

表4-4

ポリヌクレオチド SEQ ID NO:	インサイト ポリヌクレオチドID	配列長	選択された断片	配列断片	5'位置	3'位置
19	5476641CB1	2756	1-891, 1397-1531	3974821F8 (ADRETUT06) 614446R6 (COLNUT02) 001340H1 (U937NOT01) 5919675H1 (BRAIFET02) 4284405H1 (LIVRIDIR01) 1384030T6 (BRAITUT08) 4718169H1 (BRAIHCT02) 495550T6 (HMF2NOT01) 3974821T8 (ADRETUT06) 5985003H1 (MCLDXT02) 745097R6 (BRAITUT01) 60201818V1 7069679H1 (BRAUTDR02) 3269763H1 (BRALNCT20) 2172446F6 (ENDCNOT03) 70657421V1	226 2178 835 1 998 2132 623 1989 1408 1317 487 285 769 1 48 1142	760 2756 3222 285 1335 2731 889 2730 2058 1619 1117 651 1237 250 511 1672
20	2172446CB1	1672	1-56, 1464-1672			

表5

ポリスクレオサド SEQ ID NO:	インサイト プロジェクトID	代表的ライブラリ
11	1560163CB1	LIVRNO08
12	2055770CB1	LUNGNO75
13	622290CB1	PGANNO701
14	6302106CB1	COLNNO713
15	2971039CB1	OVARNO703
16	4563376CB1	LUNGNO03
17	791011CB1	BRSTNO704
19	5476841CB1	BRATNO708
20	2172446CB1	ADRENNO709

ライブラリ	ベクター	ライブラリの説明
ADREN009	pINCY	このライブラリは腎尿管切除術、所属リンパ節切除、及び片側左副腎摘出の際に43歳の白人男性より採取した左副腎組織単離したRNAを用いて作製された。関連する腫瘍組織の病理学的には、腎盂への侵入を伴う左腎臓の後方下側極に於けるグレード2の腎細胞癌腫瘍を示した。
BRAITUT08	pINCY	このライブラリは、47歳の白人男性の脳腫瘍組織切除の際に左前葉から採取された脳腫瘍組織から単離されRNAを用いて作製した。病変は、局所性の腫瘍の放射線壊死を伴うグレード4原線維性星状細胞腫を示していた。患者の既往症には、脳血管障害、欠乏性貧血、高脂血症、てんかん、及び喫煙の習慣があった。家族歴としては、脳血管障害及び悪性前立腺癌があった。
BRSTN004	PSPORT1	このライブラリは、62歳のインド人女性の片側拡大単純乳房切除術の際に採取した乳房組織から単離したRNAを用いて作製した。病理学的には、腫瘍関連組織はグレード3の浸潤性腺癌であった。患者の既往症には、良性高血圧症、高脂血症、血尿があった。家族歴には、脳血管障害及び心血管障害、高脂血症、肝臓癌が含まれていた。
COLNM013	pINCY	ライブラリは中程度慢性潰瘍性大腸炎の28歳の白人男性の上行結腸結腸より単離したRNAを用いて作製された。
LIVRN008	pINCY	この標準化された肝臓組織ライブラリは、プールされている肝臓組織ライブラリからの独立したクローム5.7×10 <sup>6</sup> 個から作製された。開始RNAは、無酸素症で死亡した4歳のヒスパニック系男児及び妊娠16週目に無脳症で死亡した白人の女胎児から採取されプールされた肝臓組織から単離したRNAを用いて作製した。血清学的には、この4歳児はサイトロメロウイルスに対して陽性であった。患者の病歴としては、この4歳児の喘息があった。家族歴には、胎児の母親が産前に毎日ビタミンを摂取していたこと、および僧帽弁脱出が含まれる。このライブラリは、著しく長い(48時間/回)アニーリングハイブリダイゼーションが用いられたの以外は Soares 他 Proc. Natl. Acad. Sci. 米国 (1994) 91:9228 及び Bonaldo 他 (1996) Genome Research 6:791 の条件に従って2回標準化した。

【表 15】

【表 16】

表 6-2

ライブラリ	ヘクター	ライブラリの説明
LUNGN003	PSPORT1	このライブラリは、肺組織ライブラリからの 2.56 × 10 <sup>6</sup> 個の独立クローンより作製された。RNA は、分節性肺切除術の際に 58 歳の白人男性の左葉より取り除いた肺組織から作製された。関連腫瘍組織は、病理学的には転移性のグレード 3 (4 の 3) 骨肉腫を示した。病歴には、軟組織癌、肺の統病性癌、前立腺癌、及び出血を伴う急性十二指腸潰瘍があった。患者はまた、腹膜後腔に対する放射線治療も受けていた。家族歴には、前立腺癌、乳がん、及び急性白血病が有った。標準化及びハイブリダゼーションの条件は、Soares ら (Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1994) 91:9228)、Swoop ら (Nucl. Acids Res. (1991) 19:1954)、及び Bonaldo ら (Genome Research (1996) 6:791) を基にした。
LUNGN0135	pINCY	このライブラリは、62 歳の白人女性より取り除いた肺組織より単離した RNA を用いて作製された。関連組織は、病理学的には小結節を形成するグレード 1 の紡錘細胞カルチノイドを示した。病歴には、うつ病、血栓静脈炎、及び高脂血症があった。家族歴には、脳血管障害、アテローム性冠動脈疾患、乳癌、結腸癌、2 型糖尿病、および悪性の皮膚黒色腫があった。
OVARTU03	pINCY	このライブラリは、52 歳の器血女性の腹式子宮全摘出術及び両卵管卵巣摘出術、腹膜及びリンパ組織の生検、所属リンパ節切除、腹膜組織破壊術の際に、左卵巣から卵巣腫瘍組織を採取し、その卵巣腫瘍組織から単離した RNA を用いて作製した。病理学的には、左卵巣に腫瘍を形成しているグレード 3 (4 の 3) の血清未分化癌である。多数の腫瘍の転移が、左卵巣およびアロピ一管、右卵巣およびアロピ一管、子宮後面、および盲管に見られた。同一の平滑筋腫 (leiomyomata) が、肝臓膜下および壁内に見られた。病理学的には、網、腹膜盲管、腹膜卵帯、結腸間膜に及ぶ転移性グレード 3 の血清未分化癌であった。患者の病歴には、乳癌及び慢性消化性潰瘍、関節痛がある。家族歴には、大腸癌及び脳血管障害、乳癌、II 型糖尿病、食道癌、抑うつ障害が含まれる。
PGANN0101	PSPORT1	このライブラリは、年齢 46 歳の白人男性の診査開腹の際に腹部内領域から採取された傍神経節腫瘍組織から単離された RNA を用いて作製した。病理学的には、病変は良性傍神経節腫を示しており、英膜には至っていないグレード 2 腎細胞癌、明細胞型に関連した。外科手術の可能性は残されていないかった。

表7-1

プログラム名	説明	引用文献	パラメーター閾値
ABI FACTURA	核酸配列においてベクター配列を除去して不特定の塩基をマスクするプログラム。	Applied Biosystems, Foster City, CA.	
ABI/PARACEL FDF	Fast Data Finderは、アミノ酸または核酸配列の比較及び注釈付け (annotation) に有用である。	Applied Biosystems, Foster City, CA; Paracel Inc., Pasadena, CA.	不一致<50%
ABI AutoAssembler	核酸配列を構築するプログラム。	Applied Biosystems, Foster City, CA.	
BLAST	Basic Local Alignment Search Tool は、アミノ酸及び核酸配列の配列類似性検索に有用であり、blastp及びblastn、tblastn、tblastxの5つのファンクションがある。	Altschul, S.F.他 (1990) J. Mol. Biol. 215:403-410; Altschul, S.F. 他 (1997) Nucleic Acids Res. 25: 3389-3402.	ESTs: 確率値=1.0E-8 以下 完全長配列: 確率値=1.0E-10 以下
FASTA	Pearson及びLipmanアルゴリズムは、同合わせの配列と同種の配列群との類似性を検索する。FASTAは、fasta及びtfasta、fastx、lfasta、ssearchの少なくとも5つのファンクションを含む。	Pearson, W.R. and D.J. Lipman (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. 85:2444-2448; Pearson, W.R. (1990) Methods Enzymol. 183: 63-98; Smith, T.F. and M. S. Waterman (1981) Adv. Appl. Math. 2:482-489.	ESTs: fasta E値=1.06E-6 構築されたESTs: fasta 同一性=95%以上、一致長さ=200塩基以上、fastx E値=1.0E-8 以下 完全長配列: fastx スコア=100以上
BLIMPS	Blocks Improved Searcher は、BLOCKS 及び PRINTS、DOMO、PRODOM、PFAM データベースにおける配列に対して、ある配列の一致性を調べ、遺伝子ファミリー及び配列相同性、構造的フィンガープリント領域を探索する。	Henikoff, S and J.G. Henikoff, Nucl. Acid Res., 19: 6565-72, 1991. J.C.; Henikoff and S. Henikoff (1996) Methods Enzymol. 266:88-105; Artwood, T.K.他 (1997) J. Chem. Inf. Comput. Sci. 37: 417-424.	確率値=1.0E-3 以下
HMMER	PFAM などのタンパク質ファミリーコンセンサス配列の隠れマルコフモデル(HMM)に基づいたデータベースに対して問合せ配列を検索するアルゴリズム。	Krogh, A. 他 (1994) J. Mol. Biol., 235:1501-1531; Sonnhammer, E.L.L. 他 (1998) Nucleic Acids Res. 26:320-322. Durbin, R. 他 (1998) Our World View, in a Nutshell, Cambridge Univ. Press, pp. 1-350.	PFAM ヒット: 確率値=1.0E-3 以下 シングルレベルブチドヒット: スコア=0 以上

【表17】

【配列表】

表7-2

プログラム名	説明	引用文献	パラメーター関連値
ProfileScan	Prosite で定義された配列パターンと一致するタンパク質配列における構造及び配列のモチーフを検索するアルゴリズム。	Gribskov, M. 他 (1988) CABIOS 4:61-66; Gribskov, 他 (1989) Methods Enzymol. 183:146-159; Bairoch, A. 他 (1997) Nucleic Acids Res. 25:217-221	標準化された質のスコアに基づく特定 の Prosite モチーフに対する GCG 指定 "HIGH" 値 通常、スコア=1.4-2.1
Phred	高い感度及び確率で自動配列決定機のトレー スを調べる塩基読出しアルゴリズムである。	Ewing, B. 他 (1998) Genome Res. 8:175-185; Ewing, B. and P. Green (1998) Genome Res. 8:186-194.	
Phrap	Smith-Waterman アルゴリズムの効率的なイ ンプリメンテーションに基づく SWAT や CrossMatch を含む Phrap's Revised Assembly プログラムであって、配列相同性の検索及び DNA 配列の構築に有用である。	Smith, T.F. and M. S. Waterman (1981) Adv. Appl. Math. 2:482-489; Smith, T.F. and M.S. Waterman (1981) J. Mol. Biol. 147:195-197; Green, P., University of Washington, Seattle, WA.	スコア=120 以上 一致長さ=56 以上
Consed	Phrap で構築したものの表示及び編集をする ためのグラフィックツールである。	Gordon, D. 他 (1998) Genome Res. 8:195-202.	
SPScan	タンパク質配列をスキキャンして分派シグナル ペプチドの存在を調べる重み付けマトリクス 解析プログラムである。	Nielson, H. 他 (1997) Protein Engineering 10: 1-6; Claverie, J.M. and S. Audic (1997) CABIOS 12: 431-439.	スコア=3.5 以上
TMAP	重み付けマトリクスを用いたタンパク質配 列上の膜貫通セグメントの明確化および向き を決定するためのプログラム	Persson, B. and P. Argos (1994) J. Mol. Biol. 237:182-192; Persson, B. and P. Argos (1996) Protein Sci. 5:363-371.	
TMHMM	隠れマルコフモデル (HMM) を用いたタンパク 質配列上の膜貫通セグメントの明確化および 向きを決定するためのプログラム。	Sonnhammer, E.L. 他 (1998) Proc. Sixth Intl. Conf. on Intelligent Systems for Mol. Biol., Glasgow 他 eds., The Am. Assoc. for Artificial Intelligence Press, Menlo Park, CA, pp. 175-182.	
Motifs	Prosite で定義された配列と一致したパター ンについてアミノ酸配列を検索するプログラ ムである。	Bairoch 他、(1997) Nucleic Acids Res. 25:217-221; Wisconsin Package Program Manual, version 9, page M51-59, Genetics Computer Group, Madison, WI.	

<110> INCYTE GENOMICS, INC.  
 YUE, Henry  
 HILLMAN, Jennifer L.  
 BAUGHN, Mariah R.  
 TANG, Y. Tom  
 AZIMZAI, Yalda  
 GANDHI, Ameena  
 LU, Dyung Aina M.  
 NGUYEN, Danniell  
 WALIA, Narinder

<120> LIPID METABOLISM ENZYMES

<130> PI-0015 PCT

<140> To Be Assigned  
 <141> Herewith

<150> 60/177,732; 60/178,885; 60/181,863; 60/183,683  
 <151> 2000-01-21; 2000-01-28; 2000-02-11; 2000-02-17

<160> 20  
 <170> PERL Program

<210> 1  
 <211> 338  
 <212> PRT  
 <213> Homo sapiens

<220>  
 <221> misc\_feature  
 <223> Incyte ID No: 1560163CD1

<400> 1  
 Met Asp Leu Asp Val Val Asn Met Phe Val Ile Ala Gly Gly Thr  
 1 5 10 15  
 Leu Ala Ile Pro Ile Leu Ala Phe Val Ala Ser Phe Leu Leu Trp  
 20 25 30  
 Pro Ser Ala Leu Ile Arg Ile Tyr Tyr Trp Tyr Trp Arg Arg Thr  
 35 40 45  
 Leu Gly Met Gln Val Arg Tyr Val His His Glu Asp Tyr Gln Phe  
 50 55 60  
 Cys Tyr Ser Phe Arg Gly Arg Pro Gly His Lys Pro Ser Ile Leu  
 65 70 75  
 Met Leu His Gly Phe Ser Ala His Lys Asp Met Trp Leu Ser Val  
 80 85 90  
 Val Lys Phe Leu Pro Lys Asn Leu His Leu Val Cys Val Asp Met  
 95 100 105  
 Pro Gly His Glu Gly Thr Thr Arg Ser Ser Leu Asp Asp Leu Ser  
 110 115 120  
 Ile Asp Gly Gln Val Lys Arg Ile His Gln Phe Val Glu Cys Leu  
 125 130 135  
 Lys Leu Asn Lys Lys Pro Phe His Leu Val Gly Thr Ser Met Gly  
 140 145 150  
 Gly Gln Val Ala Gly Val Tyr Ala Ala Tyr Tyr Pro Ser Asp Val  
 155 160 165  
 Ser Ser Leu Cys Leu Val Cys Pro Ala Gly Leu Gln Tyr Ser Thr  
 170 175 180  
 Asp Asn Gln Phe Val Gln Arg Leu Lys Glu Leu Gln Gly Ser Ala  
 185 190 195  
 Ala Val Glu Lys Ile Pro Leu Ile Pro Ser Thr Pro Glu Glu Met  
 200 205 210  
 Ser Glu Met Leu Gln Leu Cys Ser Tyr Val Arg Phe Lys Val Pro  
 215 220 225  
 Gln Gln Ile Leu Gln Gly Leu Val Asp Val Arg Ile Pro His Asn  
 230 235 240  
 Asn Phe Tyr Arg Lys Leu Phe Leu Glu Ile Val Ser Glu Lys Ser

```

                245                250                255
Arg Tyr Ser Leu His Gln Asn Met Asp Lys Ile Lys Val Pro Thr
                260                265                270
Gln Ile Ile Trp Gly Lys Gln Asp Gln Gln Val Leu Asp Val Ser
                275                280                285
Gly Ala Asp Met Leu Ala Lys Ser Ile Ala Asn Cys Gln Val Glu
                290                295                300
Leu Leu Glu Asn Cys Gly His Ser Val Val Met Glu Arg Pro Arg
                305                310                315
Lys Thr Ala Lys Leu Ile Ile Asp Phe Leu Ala Ser Val His Asn
                320                325                330
Thr Asp Asn Asn Lys Lys Leu Asp
                335

```

```

<210> 2
<211> 370
<212> PRT
<213> Homo sapiens

```

```

<220>
<221> misc_feature
<223> Incyte ID No: 2055770CD1

```

```

<400> 2
Met Leu Pro Arg Arg Leu Leu Ala Ala Trp Leu Ala Gly Thr Arg
 1      5      10      15
Gly Gly Gly Leu Leu Ala Leu Leu Ala Asn Gln Cys Arg Phe Val
 20     25     30
Thr Gly Leu Arg Val Arg Arg Ala Gln Gln Ile Ala Gln Leu Tyr
 35     40     45
Gly Arg Leu Tyr Ser Glu Ser Ser Arg Arg Val Leu Leu Gly Arg
 50     55     60
Leu Trp Arg Arg Leu His Gly Arg Pro Gly His Ala Ser Ala Leu
 65     70     75
Met Ala Ala Leu Ala Gly Val Phe Val Trp Asp Glu Glu Arg Ile
 80     85     90
Gln Glu Glu Glu Leu Gln Arg Ser Ile Asn Glu Met Lys Arg Leu
 95    100    105
Glu Glu Met Ser Asn Met Phe Gln Ser Ser Gly Val Gln His His
110    115    120
Pro Pro Glu Pro Lys Ala Gln Thr Glu Gly Asn Glu Asp Ser Glu
125    130    135
Gly Lys Glu Gln Arg Trp Glu Met Val Met Asp Lys Lys His Phe
140    145    150
Lys Leu Trp Arg Arg Pro Ile Thr Gly Thr His Leu Tyr Gln Tyr
155    160    165
Arg Val Phe Gly Thr Tyr Thr Asp Val Thr Pro Arg Gln Phe Phe
170    175    180
Asn Val Gln Leu Asp Thr Glu Tyr Arg Lys Lys Trp Asp Ala Leu
185    190    195
Val Ile Lys Leu Glu Val Ile Glu Arg Asp Val Val Ser Gly Ser
200    205    210
Glu Val Leu His Trp Val Thr His Phe Pro Tyr Pro Met Tyr Ser
215    220    225
Arg Asp Tyr Val Tyr Val Arg Arg Tyr Ser Val Asp Gln Glu Asn
230    235    240
Asn Met Met Val Leu Val Ser Arg Ala Val Glu His Pro Ser Val
245    250    255
Pro Glu Ser Pro Glu Phe Val Arg Val Arg Ser Tyr Glu Ser Gln
260    265    270
Met Val Ile Arg Pro His Lys Ser Phe Asp Glu Asn Gly Phe Asp
275    280    285
Tyr Leu Leu Thr Tyr Ser Asp Asn Pro Gln Thr Val Phe Pro Arg
290    295    300
Tyr Cys Val Ser Trp Met Val Ser Ser Gly Met Pro Asp Phe Leu
305    310    315
Glu Lys Leu His Met Ala Thr Leu Lys Ala Lys Asn Met Glu Ile

```

```

          320
Lys Val Lys Asp Tyr Ile Ser Ala Lys Pro Leu Glu Met Ser Ser
          335
Glu Ala Lys Ala Thr Ser Gln Ser Ser Glu Arg Lys Asn Glu Gly
          350
Ser Cys Gly Pro Ala Arg Ile Glu Tyr Ala
          365
          325
          340
          345
          355
          360
          370

```

```

<210> 3
<211> 282
<212> PRT
<213> Homo sapiens

```

```

<220>
<221> misc_feature
<223> Incyte ID No: 622290CD1

```

```

<400> 3
Met Ala Ser Ser Phe Leu Pro Ala Gly Ala Ile Thr Gly Asp Ser
  1          5          10          15
Gly Gly Glu Leu Ser Ser Gly Asp Asp Ser Gly Glu Val Glu Phe
          20          25          30
Pro His Ser Pro Glu Ile Glu Glu Thr Ser Cys Leu Ala Glu Leu
          35          40          45
Phe Glu Lys Ala Ala Ala His Leu Gln Gly Leu Ile Gln Val Ala
          50          55          60
Ser Arg Glu Gln Leu Leu Tyr Leu Tyr Ala Arg Tyr Lys Gln Val
          65          70          75
Lys Val Gly Asn Cys Asn Thr Pro Lys Pro Ser Phe Phe Asp Phe
          80          85          90
Glu Gly Lys Gln Lys Trp Glu Ala Trp Lys Ala Leu Gly Asp Ser
          95          100          105
Ser Pro Ser Gln Ala Met Gln Glu Tyr Ile Ala Val Val Lys Lys
          110          115          120
Leu Asp Pro Gly Trp Asn Pro Gln Ile Pro Glu Lys Lys Gly Lys
          125          130          135
Glu Ala Asn Thr Gly Phe Gly Gly Pro Val Ile Ser Ser Leu Tyr
          140          145          150
His Glu Glu Thr Ile Arg Glu Glu Asp Lys Asn Ile Phe Asp Tyr
          155          160          165
Cys Arg Glu Asn Asn Ile Asp His Ile Thr Lys Ala Ile Lys Ser
          170          175          180
Lys Asn Val Asp Val Asn Val Lys Asp Glu Glu Gly Arg Ala Leu
          185          190          195
Leu His Trp Ala Cys Asp Arg Gly His Lys Glu Leu Val Thr Val
          200          205          210
Leu Leu Gln His Arg Ala Asp Ile Asn Cys Gln Asp Asn Glu Gly
          215          220          225
Gln Thr Ala Leu His Tyr Ala Ser Ala Cys Glu Phe Leu Asp Ile
          230          235          240
Val Glu Leu Leu Leu Gln Ser Gly Ala Asp Pro Thr Leu Arg Asp
          245          250          255
Gln Asp Gly Cys Leu Pro Glu Glu Val Thr Gly Cys Lys Thr Val
          260          265          270
Ser Leu Val Leu Gln Arg His Thr Thr Gly Lys Ala
          275          280

```

```

<210> 4
<211> 736
<212> PRT
<213> Homo sapiens

```

```

<220>
<221> misc_feature
<223> Incyte ID No: 6302106CD1

```

```

<400> 4

```

Met	Ala	Ser	Ile	Met	Glu	Gly	Pro	Leu	Ser	Lys	Trp	Thr	Asn	Val
1				5					10					15
Met	Lys	Gly	Trp	Gln	Tyr	Arg	Trp	Phe	Val	Leu	Asp	Tyr	Asn	Ala
				20					25					30
Gly	Leu	Leu	Ser	Tyr	Tyr	Thr	Ser	Lys	Asp	Lys	Met	Met	Arg	Gly
				35					40					45
Ser	Arg	Arg	Gly	Cys	Val	Arg	Leu	Arg	Gly	Ala	Val	Ile	Gly	Ile
				50					55					60
Asp	Asp	Glu	Asp	Asp	Ser	Thr	Phe	Thr	Ile	Thr	Val	Asp	Gln	Lys
				65					70					75
Thr	Phe	His	Phe	Gln	Ala	Arg	Asp	Ala	Asp	Glu	Arg	Glu	Lys	Trp
				80					85					90
Ile	His	Ala	Leu	Glu	Glu	Thr	Ile	Leu	Arg	His	Thr	Leu	Gln	Leu
				95					100					105
Gln	Gly	Leu	Asp	Ser	Gly	Phe	Val	Pro	Ser	Val	Gln	Asp	Phe	Asp
				110					115					120
Lys	Lys	Leu	Thr	Glu	Ala	Asp	Ala	Tyr	Leu	Gln	Ile	Leu	Ile	Glu
				125					130					135
Gln	Leu	Lys	Leu	Phe	Asp	Asp	Lys	Leu	Gln	Asn	Cys	Lys	Glu	Asp
				140					145					150
Glu	Gln	Arg	Lys	Lys	Ile	Glu	Thr	Leu	Lys	Glu	Thr	Thr	Asn	Ser
				155					160					165
Met	Val	Glu	Ser	Ile	Lys	His	Cys	Ile	Val	Leu	Leu	Gln	Ile	Ala
				170					175					180
Lys	Asp	Gln	Ser	Asn	Ala	Glu	Lys	His	Ala	Asp	Gly	Met	Ile	Ser
				185					190					195
Thr	Ile	Asn	Pro	Val	Asp	Ala	Ile	His	Gln	Pro	Ser	Pro	Leu	Glu
				200					205					210
Pro	Val	Ile	Ser	Thr	Met	Pro	Ser	Gln	Thr	Val	Leu	Pro	Pro	Glu
				215					220					225
Pro	Val	Gln	Leu	Cys	Lys	Ser	Glu	Gln	Arg	Pro	Ser	Ser	Leu	Pro
				230					235					240
Val	Gly	Pro	Val	Leu	Ala	Thr	Leu	Gly	His	His	Gln	Thr	Pro	Thr
				245					250					255
Pro	Asn	Ser	Thr	Gly	Ser	Gly	His	Ser	Pro	Pro	Ser	Ser	Ser	Leu
				260					265					270
Thr	Ser	Pro	Ser	His	Val	Asn	Leu	Ser	Pro	Asn	Thr	Val	Pro	Glu
				275					280					285
Phe	Ser	Tyr	Ser	Ser	Ser	Glu	Asp	Glu	Phe	Tyr	Asp	Ala	Asp	Glu
				290					295					300
Phe	His	Gln	Ser	Gly	Ser	Ser	Pro	Lys	Arg	Leu	Ile	Asp	Ser	Ser
				305					310					315
Gly	Ser	Ala	Ser	Val	Leu	Thr	His	Ser	Ser	Ser	Gly	Asn	Ser	Leu
				320					325					330
Lys	Arg	Pro	Asp	Thr	Thr	Glu	Ser	Leu	Asn	Ser	Ser	Leu	Ser	Asn
				335					340					345
Gly	Thr	Ser	Asp	Ala	Asp	Leu	Phe	Asp	Ser	His	Asp	Asp	Arg	Asp
				350					355					360
Asp	Asp	Ala	Glu	Ala	Gly	Ser	Val	Glu	Glu	His	Lys	Ser	Val	Ile
				365					370					375
Met	His	Leu	Leu	Ser	Gln	Val	Arg	Leu	Gly	Met	Asp	Leu	Thr	Lys
				380					385					390
Val	Val	Leu	Pro	Thr	Phe	Ile	Leu	Glu	Arg	Arg	Ser	Leu	Leu	Glu
				395					400					405
Met	Tyr	Ala	Asp	Phe	Phe	Ala	His	Pro	Asp	Leu	Phe	Val	Ser	Ile
				410					415					420
Ser	Asp	Gln	Lys	Asp	Pro	Lys	Asp	Arg	Met	Val	Gln	Val	Val	Lys
				425					430					435
Trp	Tyr	Leu	Ser	Ala	Phe	His	Ala	Gly	Arg	Lys	Gly	Ser	Val	Ala
				440					445					450
Lys	Lys	Pro	Tyr	Asn	Pro	Ile	Leu	Gly	Glu	Ile	Phe	Gln	Cys	His
				455					460					465
Trp	Thr	Leu	Pro	Asn	Asp	Thr	Glu	Glu	Asn	Thr	Glu	Leu	Val	Ser
				470					475					480
Glu	Gly	Pro	Val	Pro	Trp	Val	Ser	Lys	Asn	Ser	Val	Thr	Phe	Val
				485					490					495
Ala	Glu	Gln	Val	Ser	His	His	Pro	Pro	Ile	Ser	Ala	Phe	Tyr	Ala

500 505 510  
 Glu Cys Phe Asn Lys Lys Ile Gln Phe Asn Ala His Ile Trp Thr  
 515 520 525  
 Lys Ser Lys Phe Leu Gly Met Ser Ile Gly Val His Asn Ile Gly  
 530 535 540  
 Gln Gly Cys Val Ser Cys Leu Asp Tyr Asp Glu His Tyr Ile Leu  
 545 550 555  
 Thr Phe Pro Asn Gly Tyr Gly Arg Ser Ile Leu Thr Val Pro Trp  
 560 565 570  
 Val Glu Leu Gly Gly Glu Cys Asn Ile Asn Cys Ser Lys Thr Gly  
 575 580 585  
 Tyr Ser Ala Asn Ile Ile Phe His Thr Lys Pro Phe Tyr Gly Gly  
 590 595 600  
 Lys Lys His Arg Ile Thr Ala Glu Ile Phe Ser Pro Asn Asp Lys  
 605 610 615  
 Lys Ser Phe Cys Ser Ile Glu Gly Glu Trp Asn Gly Val Met Tyr  
 620 625 630  
 Ala Lys Tyr Ala Thr Gly Glu Asn Thr Val Phe Val Asp Thr Lys  
 635 640 645  
 Lys Leu Pro Ile Ile Lys Lys Lys Val Arg Lys Leu Glu Asp Gln  
 650 655 660  
 Asn Glu Tyr Glu Ser Arg Ser Leu Trp Lys Asp Val Thr Phe Asn  
 665 670 675  
 Leu Lys Ile Arg Asp Ile Asp Ala Ala Thr Glu Ala Lys His Arg  
 680 685 690  
 Leu Glu Glu Arg Gln Arg Ala Glu Ala Arg Glu Arg Lys Glu Lys  
 695 700 705  
 Glu Ile Gln Trp Glu Thr Arg Leu Phe His Glu Asp Gly Glu Cys  
 710 715 720  
 Trp Val Tyr Asp Glu Pro Leu Leu Lys Arg Leu Gly Ala Ala Lys  
 725 730 735  
 His

<210> 5  
 <211> 789  
 <212> PRT  
 <213> Homo sapiens

<220>  
 <221> misc\_feature  
 <223> Incyte ID No: 2971039CD1

<400> 5  
 Met Leu Cys Gly Arg Trp Arg Arg Cys Arg Arg Pro Pro Glu Glu  
 1 5 10 15  
 Pro Pro Val Ala Ala Gln Val Ala Ala Gln Val Ala Ala Pro Val  
 20 25 30  
 Ala Leu Pro Ser Pro Pro Thr Pro Ser Asp Gly Gly Thr Lys Arg  
 35 40 45  
 Pro Gly Leu Arg Gly Leu Lys Lys Met Gly Leu Thr Glu Asp Glu  
 50 55 60  
 Asp Val Arg Ala Met Leu Arg Gly Ser Arg Leu Arg Lys Ile Arg  
 65 70 75  
 Ser Arg Thr Trp His Lys Glu Arg Leu Tyr Arg Leu Gln Glu Asp  
 80 85 90  
 Gly Leu Ser Val Trp Phe Gln Arg Arg Ile Pro Arg Ala Pro Ser  
 95 100 105  
 Gln His Ile Phe Phe Val Gln His Ile Glu Ala Val Arg Glu Gly  
 110 115 120  
 His Gln Ser Glu Gly Leu Arg Arg Phe Gly Gly Ala Phe Ala Pro  
 125 130 135  
 Ala Arg Cys Leu Thr Ile Ala Phe Lys Gly Arg Arg Lys Asn Leu  
 140 145 150  
 Asp Leu Ala Ala Pro Thr Ala Glu Glu Ala Gln Arg Trp Val Arg  
 155 160 165  
 Gly Leu Thr Lys Leu Arg Ala Arg Leu Asp Ala Met Ser Gln Arg

				170					175					180
Glu	Arg	Leu	Asp	His	Trp	Ile	His	Ser	Tyr	Leu	His	Arg	Ala	Asp
				185					190					195
Ser	Asn	Gln	Asp	Ser	Lys	Met	Ser	Phe	Lys	Glu	Ile	Lys	Ser	Leu
				200					205					210
Leu	Arg	Met	Val	Asn	Val	Asp	Met	Asn	Asp	Met	Tyr	Ala	Tyr	Leu
				215					220					225
Leu	Phe	Lys	Glu	Cys	Asp	His	Ser	Asn	Asn	Asp	Arg	Leu	Glu	Gly
				230					235					240
Ala	Glu	Ile	Glu	Glu	Phe	Leu	Arg	Arg	Leu	Leu	Lys	Arg	Pro	Glu
				245					250					255
Leu	Glu	Glu	Ile	Phe	His	Gln	Tyr	Ser	Gly	Glu	Asp	Arg	Val	Leu
				260					265					270
Ser	Ala	Pro	Glu	Leu	Leu	Glu	Phe	Leu	Glu	Asp	Gln	Gly	Glu	Glu
				275					280					285
Gly	Ala	Thr	Leu	Ala	Arg	Ala	Gln	Gln	Leu	Ile	Gln	Thr	Tyr	Glu
				290					295					300
Leu	Asn	Glu	Thr	Ala	Lys	Gln	His	Glu	Leu	Met	Thr	Leu	Asp	Gly
				305					310					315
Phe	Met	Met	Tyr	Leu	Leu	Ser	Pro	Glu	Gly	Ala	Ala	Leu	Asp	Asn
				320					325					330
Thr	His	Thr	Cys	Val	Phe	Gln	Asp	Met	Asn	Gln	Pro	Leu	Ala	His
				335					340					345
Tyr	Phe	Ile	Ser	Ser	Ser	His	Asn	Thr	Tyr	Leu	Thr	Asp	Ser	Gln
				350					355					360
Ile	Gly	Gly	Pro	Ser	Ser	Thr	Glu	Ala	Tyr	Val	Arg	Ala	Phe	Ala
				365					370					375
Gln	Gly	Cys	Arg	Cys	Val	Glu	Leu	Asp	Cys	Trp	Glu	Gly	Pro	Gly
				380					385					390
Gly	Glu	Pro	Val	Ile	Tyr	His	Gly	His	Thr	Leu	Thr	Ser	Lys	Ile
				395					400					405
Leu	Phe	Arg	Asp	Val	Val	Gln	Ala	Val	Arg	Asp	His	Ala	Phe	Thr
				410					415					420
Leu	Ser	Pro	Tyr	Pro	Val	Ile	Leu	Ser	Leu	Glu	Asn	His	Cys	Gly
				425					430					435
Leu	Glu	Gln	Gln	Ala	Ala	Met	Ala	Arg	His	Leu	Cys	Thr	Ile	Leu
				440					445					450
Gly	Asp	Met	Leu	Val	Thr	Gln	Ala	Leu	Asp	Ser	Pro	Asn	Pro	Glu
				455					460					465
Glu	Leu	Pro	Ser	Pro	Glu	Gln	Leu	Lys	Gly	Arg	Val	Leu	Val	Lys
				470					475					480
Gly	Lys	Lys	Leu	Pro	Ala	Ala	Arg	Ser	Glu	Asp	Gly	Arg	Ala	Leu
				485					490					495
Ser	Asp	Arg	Glu	Glu	Glu	Glu	Glu	Asp	Asp	Glu	Glu	Glu	Glu	Glu
				500					505					510
Glu	Val	Glu	Ala	Ala	Ala	Gln	Arg	Arg	Leu	Ala	Lys	Gln	Ile	Ser
				515					520					525
Pro	Glu	Leu	Ser	Ala	Leu	Ala	Val	Tyr	Cys	His	Ala	Thr	Arg	Leu
				530					535					540
Arg	Thr	Leu	His	Pro	Ala	Pro	Asn	Ala	Pro	Gln	Pro	Cys	Gln	Val
				545					550					555
Ser	Ser	Leu	Ser	Glu	Arg	Lys	Ala	Lys	Lys	Leu	Ile	Arg	Glu	Ala
				560					565					570
Gly	Asn	Ser	Phe	Val	Arg	His	Asn	Ala	Arg	Gln	Leu	Thr	Arg	Val
				575					580					585
Tyr	Pro	Leu	Gly	Leu	Arg	Met	Asn	Ser	Ala	Asn	Tyr	Ser	Pro	Gln
				590					595					600
Glu	Met	Trp	Asn	Ser	Gly	Cys	Gln	Leu	Val	Ala	Leu	Asn	Phe	Gln
				605					610					615
Thr	Pro	Gly	Tyr	Glu	Met	Asp	Leu	Asn	Ala	Gly	Arg	Phe	Leu	Val
				620					625					630
Asn	Gly	Gln	Cys	Gly	Tyr	Val	Leu	Lys	Pro	Ala	Cys	Leu	Arg	Gln
				635					640					645
Pro	Asp	Ser	Thr	Phe	Asp	Pro	Glu	Tyr	Pro	Gly	Pro	Pro	Arg	Thr
				650					655					660
Thr	Leu	Ser	Ile	Gln	Val	Leu	Thr	Ala	Gln	Gln	Leu	Pro	Lys	Leu
				665					670					675

Asn Ala Glu Lys Pro His Ser Ile Val Asp Pro Leu Val Arg Ile  
 680 685 690  
 Glu Ile His Gly Val Pro Ala Asp Cys Ala Arg Gln Glu Thr Asp  
 695 700 705  
 Tyr Val Leu Asn Asn Gly Phe Asn Pro Arg Trp Gly Gln Thr Leu  
 710 715 720  
 Gln Phe Gln Leu Arg Ala Pro Glu Leu Ala Leu Val Arg Phe Val  
 725 730 735  
 Val Glu Asp Tyr Asp Ala Thr Ser Pro Asn Asp Phe Val Gly Gln  
 740 745 750  
 Phe Thr Leu Pro Leu Ser Ser Leu Lys Gln Gly Tyr Arg His Ile  
 755 760 765  
 His Leu Leu Ser Lys Asp Gly Ala Ser Leu Ser Pro Ala Thr Leu  
 770 775 780  
 Phe Ile Gln Ile Arg Ile Gln Arg Ser  
 785

<210> 6  
 <211> 393  
 <212> PRT  
 <213> Homo sapiens

<220>  
 <221> misc\_feature  
 <223> Incyte ID No: 4563376CD1

<400> 6  
 Met Asp Pro Lys Arg Ser Gln Lys Glu Ser Val Leu Ile Thr Gly  
 1 5 10 15  
 Gly Ser Gly Tyr Phe Gly Phe Arg Leu Gly Cys Ala Leu Asn Gln  
 20 25 30  
 Asn Gly Val His Val Ile Leu Phe Asp Ile Ser Ser Pro Ala Gln  
 35 40 45  
 Thr Ile Pro Glu Gly Ile Lys Phe Ile Gln Gly Asp Ile Arg His  
 50 55 60  
 Leu Ser Asp Val Glu Lys Ala Phe Gln Asp Ala Asp Val Thr Cys  
 65 70 75  
 Val Phe His Ile Ala Ser Tyr Gly Met Ser Gly Arg Glu Gln Leu  
 80 85 90  
 Asn Arg Asn Leu Ile Lys Glu Val Asn Val Arg Gly Thr Asp Asn  
 95 100 105  
 Ile Leu Gln Val Cys Gln Arg Arg Arg Val Pro Arg Leu Val Tyr  
 110 115 120  
 Thr Ser Thr Phe Asn Val Ile Phe Gly Gly Gln Val Ile Arg Asn  
 125 130 135  
 Gly Asp Glu Ser Leu Pro Tyr Leu Pro Leu His Leu His Pro Asp  
 140 145 150  
 His Tyr Ser Arg Thr Lys Ser Ile Ala Glu Gln Lys Val Leu Glu  
 155 160 165  
 Ala Asn Ala Thr Pro Leu Asp Arg Gly Asp Gly Val Leu Arg Thr  
 170 175 180  
 Cys Ala Leu Arg Pro Ala Gly Ile Tyr Gly Pro Gly Glu Gln Arg  
 185 190 195  
 His Leu Pro Arg Ile Val Ser Tyr Ile Glu Lys Gly Leu Phe Lys  
 200 205 210  
 Phe Val Tyr Gly Asp Pro Arg Ser Leu Val Glu Phe Val His Val  
 215 220 225  
 Asp Asn Leu Val Gln Ala His Ile Leu Ala Ser Glu Ala Leu Arg  
 230 235 240  
 Ala Asp Lys Gly His Ile Ala Ser Gly Gln Pro Tyr Phe Ile Ser  
 245 250 255  
 Asp Gly Arg Pro Val Asn Asn Phe Glu Phe Phe Arg Pro Leu Val  
 260 265 270  
 Glu Gly Leu Gly Tyr Thr Phe Pro Ser Thr Arg Leu Pro Leu Thr  
 275 280 285  
 Leu Val Tyr Cys Phe Ala Phe Leu Thr Glu Met Val His Phe Ile  
 290 295 300

Leu Gly Arg Leu Tyr Asn Phe Gln Pro Phe Leu Thr Arg Thr Glu  
 305 310 315  
 Val Tyr Lys Thr Gly Val Thr His Tyr Phe Ser Leu Glu Lys Ala  
 320 325 330  
 Lys Lys Glu Leu Gly Tyr Lys Ala Gln Pro Phe Asp Leu Gln Glu  
 335 340 345  
 Ala Val Glu Trp Phe Lys Ala His Gly His Gly Arg Ser Ser Gly  
 350 355 360  
 Ser Arg Asp Ser Glu Cys Phe Val Trp Asp Gly Leu Leu Val Phe  
 365 370 375  
 Leu Leu Ile Ile Ala Val Leu Met Trp Leu Pro Ser Ser Val Ile  
 380 385 390  
 Leu Ser Leu

<210> 7  
 <211> 421  
 <212> PRT  
 <213> Homo sapiens

<220>  
 <221> misc\_feature  
 <223> Incyte ID No: 791011CD1

<400> 7  
 Met Ala Ser Ser Ser Val Pro Pro Ala Thr Val Ser Ala Ala Thr  
 1 5 10 15  
 Ala Gly Pro Gly Pro Gly Phe Gly Phe Ala Ser Lys Thr Lys Lys  
 20 25 30  
 Lys His Phe Val Gln Gln Lys Val Lys Val Phe Arg Ala Ala Asp  
 35 40 45  
 Pro Leu Val Gly Val Phe Leu Trp Gly Val Ala His Ser Ile Asn  
 50 55 60  
 Glu Leu Ser Gln Val Pro Pro Pro Val Met Leu Leu Pro Asp Asp  
 65 70 75  
 Phe Lys Ala Ser Ser Lys Ile Lys Val Asn His Leu Phe His  
 80 85 90  
 Arg Glu Asn Leu Pro Ser His Phe Lys Phe Lys Glu Tyr Cys Pro  
 95 100 105  
 Gln Val Phe Arg Asn Leu Arg Asp Arg Phe Gly Ile Asp Asp Gln  
 110 115 120  
 Asp Tyr Leu Val Ser Leu Thr Arg Asn Pro Pro Ser Glu Ser Glu  
 125 130 135  
 Gly Ser Asp Gly Arg Phe Leu Ile Ser Tyr Asp Arg Thr Leu Val  
 140 145 150  
 Ile Lys Glu Val Ser Ser Glu Asp Ile Ala Asp Met His Ser Asn  
 155 160 165  
 Leu Ser Asn Tyr His Gln Tyr Ile Val Lys Cys His Gly Asn Thr  
 170 175 180  
 Leu Leu Pro Gln Phe Leu Gly Met Tyr Arg Val Ser Val Asp Asn  
 185 190 195  
 Glu Asp Ser Tyr Met Leu Val Met Arg Asn Met Phe Ser His Arg  
 200 205 210  
 Leu Pro Val His Arg Lys Tyr Asp Leu Lys Gly Ser Leu Val Ser  
 215 220 225  
 Arg Glu Ala Ser Asp Lys Glu Lys Val Lys Glu Leu Pro Thr Leu  
 230 235 240  
 Lys Asp Met Asp Phe Leu Asn Lys Asn Gln Lys Val Tyr Ile Gly  
 245 250 255  
 Glu Glu Glu Lys Lys Ile Phe Leu Glu Lys Leu Lys Arg Asp Val  
 260 265 270  
 Glu Phe Leu Val Gln Leu Lys Ile Met Asp Tyr Ser Leu Leu Leu  
 275 280 285  
 Gly Ile His Asp Ile Ile Arg Gly Ser Glu Pro Glu Glu Glu Ala  
 290 295 300  
 Pro Val Arg Glu Asp Glu Ser Glu Val Asp Gly Asp Cys Ser Leu  
 305 310 315

Thr Gly Pro Pro Ala Leu Val Gly Ser Tyr Gly Thr Ser Pro Glu  
 320 325 330  
 Gly Ile Gly Gly Tyr Ile His Ser His Arg Pro Leu Gly Pro Gly  
 335 340 345  
 Glu Phe Glu Ser Phe Ile Asp Val Tyr Ala Ile Arg Ser Ala Glu  
 350 355 360  
 Gly Ala Pro Gln Lys Glu Val Tyr Phe Met Gly Leu Ile Asp Ile  
 365 370 375  
 Leu Thr Gln Tyr Asp Ala Lys Lys Lys Ala Ala His Ala Ala Lys  
 380 385 390  
 Thr Val Lys His Gly Ala Gly Ala Glu Ile Ser Thr Val His Pro  
 395 400 405  
 Glu Gln Tyr Ala Lys Arg Phe Leu Asp Phe Ile Thr Asn Ile Phe  
 410 415 420  
 Ala

<210> 8  
 <211> 152  
 <212> PRT  
 <213> Homo sapiens

<220>  
 <221> misc\_feature  
 <223> Incyte ID No: 7472025CD1

<400> 8  
 Met Leu Ile Ala Thr Ser Phe Phe Leu Phe Phe Ser Ser Val Val  
 1 5 10 15  
 Ala Ala Pro Thr His Ser Ser Phe Trp Gln Phe Gln Arg Arg Val  
 20 25 30  
 Lys His Ile Thr Gly Arg Ser Ala Phe Phe Ser Tyr Tyr Gly Tyr  
 35 40 45  
 Gly Cys Tyr Cys Gly Leu Gly Asp Lys Gly Ile Pro Val Asp Asp  
 50 55 60  
 Thr Asp Arg His Ser Pro Ser Ser Pro Ser Pro Tyr Glu Lys Leu  
 65 70 75  
 Lys Glu Phe Ser Cys Gln Pro Val Leu Asn Ser Tyr Gln Phe His  
 80 85 90  
 Ile Val Asn Gly Ala Val Val Cys Gly Cys Thr Leu Gly Pro Gly  
 95 100 105  
 Ala Ser Cys His Cys Arg Leu Lys Ala Cys Glu Cys Asp Lys Gln  
 110 115 120  
 Ser Val His Cys Phe Lys Glu Ser Leu Pro Thr Tyr Glu Lys Asn  
 125 130 135  
 Phe Lys Gln Phe Ser Ser Gln Pro Arg Cys Gly Arg His Lys Pro  
 140 145 150  
 Trp Cys

<210> 9  
 <211> 682  
 <212> PRT  
 <213> Homo sapiens

<220>  
 <221> misc\_feature  
 <223> Incyte ID No: 5476841CD1

<400> 9  
 Met Ser Arg Ile Lys Ser Thr Leu Asn Ser Val Ser Lys Ala Val  
 1 5 10 15  
 Phe Gly Asn Gln Asn Glu Met Ile Ser Arg Leu Ala Gln Phe Lys  
 20 25 30  
 Pro Ser Ser Gln Ile Leu Arg Lys Val Ser Asp Ser Gly Trp Leu  
 35 40 45  
 Lys Gln Lys Asn Ile Lys Gln Ala Ile Lys Ser Leu Lys Lys Tyr

				50					55				60	
Ser	Asp	Lys	Ser	Ala	Glu	Lys	Ser	Pro	Phe	Pro	Glu	Glu	Lys	Ser
				65					70					75
His	Ile	Ile	Asp	Lys	Glu	Glu	Asp	Ile	Gly	Lys	Arg	Ser	Leu	Phe
				80					85					90
His	Tyr	Thr	Ser	Ser	Ile	Thr	Thr	Lys	Phe	Gly	Asp	Ser	Phe	Tyr
				95					100					105
Phe	Leu	Ser	Asn	His	Ile	Asn	Ser	Tyr	Phe	Lys	Arg	Lys	Ala	Lys
				110					115					120
Met	Ser	Gln	Gln	Lys	Glu	Asn	Glu	His	Phe	Arg	Asp	Lys	Ser	Glu
				125					130					135
Leu	Glu	Asp	Lys	Lys	Val	Glu	Glu	Gly	Lys	Leu	Arg	Ser	Pro	Asp
				140					145					150
Pro	Gly	Ile	Leu	Ala	Tyr	Lys	Pro	Gly	Ser	Glu	Ser	Val	His	Thr
				155					160					165
Val	Asp	Lys	Pro	Thr	Ser	Pro	Ser	Ala	Ile	Pro	Asp	Val	Leu	Gln
				170					175					180
Val	Ser	Thr	Lys	Gln	Ser	Ile	Ala	Asn	Phe	Leu	Ser	Arg	Pro	Thr
				185					190					195
Glu	Gly	Val	Gln	Ala	Leu	Val	Gly	Gly	Tyr	Ile	Gly	Gly	Leu	Val
				200					205					210
Pro	Lys	Leu	Lys	Tyr	Asp	Ser	Lys	Ser	Gln	Ser	Glu	Glu	Gln	Glu
				215					220					225
Glu	Pro	Ala	Lys	Thr	Asp	Gln	Ala	Val	Ser	Lys	Asp	Arg	Asn	Ala
				230					235					240
Glu	Glu	Lys	Lys	Arg	Leu	Ser	Leu	Gln	Arg	Glu	Lys	Ile	Ile	Ala
				245					250					255
Arg	Val	Ser	Ile	Asp	Asn	Arg	Thr	Arg	Ala	Leu	Val	Gln	Ala	Leu
				260					265					270
Arg	Arg	Thr	Thr	Asp	Pro	Lys	Leu	Cys	Ile	Thr	Arg	Val	Glu	Glu
				275					280					285
Leu	Thr	Phe	His	Leu	Leu	Glu	Phe	Pro	Glu	Gly	Lys	Gly	Val	Ala
				290					295					300
Val	Lys	Glu	Arg	Ile	Ile	Pro	Tyr	Leu	Leu	Arg	Leu	Arg	Gln	Ile
				305					310					315
Lys	Asp	Glu	Thr	Leu	Gln	Ala	Ala	Val	Arg	Glu	Ile	Leu	Ala	Leu
				320					325					330
Ile	Gly	Tyr	Val	Asp	Pro	Val	Lys	Gly	Arg	Gly	Ile	Arg	Ile	Leu
				335					340					345
Ser	Ile	Asp	Gly	Gly	Gly	Thr	Arg	Gly	Val	Val	Ala	Leu	Gln	Thr
				350					355					360
Leu	Arg	Lys	Leu	Val	Glu	Leu	Thr	Gln	Lys	Pro	Val	His	Gln	Leu
				365					370					375
Phe	Asp	Tyr	Ile	Cys	Gly	Val	Ser	Thr	Gly	Ala	Ile	Leu	Ala	Phe
				380					385					390
Met	Leu	Gly	Leu	Phe	His	Met	Pro	Leu	Asp	Glu	Cys	Glu	Glu	Leu
				395					400					405
Tyr	Arg	Lys	Leu	Gly	Ser	Asp	Val	Phe	Ser	Gln	Asn	Val	Ile	Val
				410					415					420
Gly	Thr	Val	Lys	Met	Ser	Trp	Ser	His	Ala	Phe	Tyr	Asp	Ser	Gln
				425					430					435
Thr	Trp	Glu	Asn	Ile	Leu	Lys	Asp	Arg	Met	Gly	Ser	Ala	Leu	Met
				440					445					450
Ile	Glu	Thr	Ala	Arg	Asn	Pro	Thr	Cys	Pro	Lys	Val	Ala	Ala	Val
				455					460					465
Ser	Thr	Ile	Val	Asn	Arg	Gly	Ile	Thr	Pro	Lys	Ala	Phe	Val	Phe
				470					475					480
Arg	Asn	Tyr	Gly	His	Phe	Pro	Gly	Ile	Asn	Ser	His	Tyr	Leu	Gly
				485					490					495
Gly	Cys	Gln	Tyr	Lys	Met	Trp	Gln	Ala	Ile	Arg	Ala	Ser	Ser	Ala
				500					505					510
Ala	Pro	Gly	Tyr	Phe	Ala	Glu	Tyr	Ala	Leu	Gly	Asn	Asp	Leu	His
				515					520					525
Gln	Asp	Gly	Gly	Leu	Leu	Leu	Asn	Asn	Pro	Ser	Ala	Leu	Ala	Met
				530					535					540
His	Glu	Cys	Lys	Cys	Leu	Trp	Pro	Asp	Val	Pro	Leu	Glu	Cys	Ile
				545					550					555

Val Ser Leu Gly Thr Gly Arg Tyr Glu Ser Asp Val Arg Asn Thr  
 560 565 570  
 Val Thr Tyr Thr Ser Leu Lys Thr Lys Leu Ser Asn Val Ile Asn  
 575 580 585  
 Ser Ala Thr Asp Thr Glu Glu Val His Ile Met Leu Asp Gly Leu  
 590 595 600  
 Leu Pro Pro Asp Thr Tyr Phe Arg Phe Asn Pro Val Met Cys Glu  
 605 610 615  
 Asn Ile Pro Leu Asp Glu Ser Arg Asn Glu Lys Leu Asp Gln Leu  
 620 625 630  
 Gln Leu Glu Gly Leu Lys Tyr Ile Glu Arg Asn Glu Gln Lys Lys  
 635 640 645  
 Lys Lys Val Ala Lys Ile Leu Ser Gln Glu Lys Thr Thr Leu Gln  
 650 655 660  
 Lys Ile Asn Asp Trp Ile Lys Leu Lys Thr Asp Met Tyr Glu Gly  
 665 670 675  
 Leu Pro Phe Phe Ser Lys Leu  
 680

<210> 10  
 <211> 330  
 <212> PRT  
 <213> Homo sapiens

<220>  
 <221> misc\_feature  
 <223> Incyte ID No: 2172446CD1

<400> 10  
 Met Pro Gly Pro Ala Thr Asp Ala Gly Lys Ile Pro Phe Cys Asp  
 1 5 10 15  
 Ala Lys Glu Glu Ile Arg Ala Gly Leu Glu Ser Ser Glu Gly Gly  
 20 25 30  
 Gly Gly Pro Glu Arg Pro Gly Ala Arg Gly Gln Arg Gln Asn Ile  
 35 40 45  
 Val Trp Arg Asn Val Val Leu Met Ser Leu Leu His Leu Gly Ala  
 50 55 60  
 Val Tyr Ser Leu Val Leu Ile Pro Lys Ala Lys Pro Leu Thr Leu  
 65 70 75  
 Leu Trp Ala Tyr Phe Cys Phe Leu Leu Ala Ala Leu Gly Val Thr  
 80 85 90  
 Ala Gly Ala His Arg Leu Trp Ser His Arg Ser Tyr Arg Ala Lys  
 95 100 105  
 Leu Pro Leu Arg Ile Phe Leu Ala Val Ala Asn Ser Met Ala Phe  
 110 115 120  
 Gln Asn Asp Ile Phe Glu Trp Ser Arg Asp His Arg Ala His His  
 125 130 135  
 Lys Tyr Ser Glu Thr Asp Ala Asp Pro His Asn Ala Arg Arg Gly  
 140 145 150  
 Phe Phe Phe Ser His Ile Gly Trp Leu Phe Val Arg Lys His Arg  
 155 160 165  
 Asp Val Ile Glu Lys Gly Arg Lys Leu Asp Val Thr Asp Leu Leu  
 170 175 180  
 Ala Asp Pro Val Val Arg Ile Gln Arg Lys Tyr Tyr Lys Ile Ser  
 185 190 195  
 Val Val Leu Met Cys Phe Val Val Pro Thr Leu Val Pro Trp Tyr  
 200 205 210  
 Ile Trp Gly Glu Ser Leu Trp Asn Ser Tyr Phe Leu Ala Ser Ile  
 215 220 225  
 Leu Arg Tyr Thr Ile Ser Leu Asn Ile Ser Trp Leu Val Asn Ser  
 230 235 240  
 Ala Ala His Met Tyr Gly Asn Arg Pro Tyr Asp Lys His Ile Ser  
 245 250 255  
 Pro Arg Gln Asn Pro Leu Val Ala Leu Gly Ala Ile Gly Glu Gly  
 260 265 270  
 Phe His Asn Tyr His His Thr Phe Pro Phe Asp Tyr Ser Ala Ser  
 275 280 285

Glu Phe Gly Leu Asn Phe Asn Pro Thr Thr Trp Phe Ile Asp Phe  
 290 295 300  
 Met Cys Trp Leu Gly Leu Ala Thr Asp Arg Lys Arg Ala Thr Lys  
 305 310 315  
 Pro Met Ile Glu Ala Arg Lys Ala Arg Thr Gly Asp Ser Ser Ala  
 320 325 330

<210> 11  
 <211> 2195  
 <212> DNA  
 <213> Homo sapiens

<220>  
 <221> misc\_feature  
 <223> Incyte ID No: 1560163CB1

<400> 11  
 ttttctgtcg gaggacgcga accggcacgc tgcgccttta aggagtccgg ctgggctggg 60  
 cgccggagct gggagcccg cgggtaggag cccggcggca ggtcccagcc cggggctaga 120  
 gaccgagggc cgggggtccgg gcccgccggc gggaccagg cggttgaggc tggtcaggag 180  
 tcagccagcc tgaagagca ggtggatct tgatgtggtt aacatgtttg tgattgctgg 240  
 cggcacgctg gccatcccaa tcctggcatt tgtggcttca tttcttctgt ggccttcagc 300  
 actgataaga atctattatt ggtactggcg gaggacattg ggcattgcaag tccgctatgt 360  
 tcaccatgaa gactatcagt tctgttattc cttccggggc aggcctgggc acaaaccctc 420  
 catctcctatg ctccacggat tctctgcccc caaggatatt tggctcagtg tggccaagtt 480  
 ccttccaaag aacctgcact tggctctgct ggacatgcca ggacatgagg gcaccaaccg 540  
 ctctccctg gatgacctgt ccatagatgg gcaagttaag aggatacacc agttttaga 600  
 atgctgaag ctgaacaaaa aacctttcca cctggtaggc acctccatgg gtggccaggt 660  
 ggctgggggtg tatgctgctt actaccatc ggatgtctcc agcctgtgtc tctgtgtctc 720  
 tgctggcctg cagtactcaa ctgacaatca atttgtacaa cggctcaaaag aactgcaggg 780  
 ctctgcccgc gtggagaaga ttcccttgat cccgtctacc ccagaagaga tgagtgaat 840  
 gcttcagctc tgctcctatg tccgttcaa ggtgccccag cagatcctgc aaggccttgt 900  
 cgatgtccgc atccctcata acaacttcta ccgaaagtgg tttttgaaa tcctcagtga 960  
 gaagtccaga tactctctcc atcagaacat ggacaagatc aaggttccga cgcagatcat 1020  
 ctgggggaaa caagaccagc aggtgctgga tgytctctgg gcagacatgt tggccaagtc 1080  
 aattgccaac tgcaggtgg agcttctgga aaactgtggg cactcagtag tgatggaaag 1140  
 acccaggaag acagccaagc tcataatcga ctttttagct tctgtgcaca acacagacaa 1200  
 caacaagaag ctggactgag gcccgactg cagcctgcat tctgcacaca gcactctgctc 1260  
 ccatcccca agtctgaagc agccaccact ctccaggatc ctgccccaaa tgcggtcgga 1320  
 gcgcagtgga cctgaggaa gcccgctcct tatecctggt atccacggtt ccccagagct 1380  
 ttggggacca cgcgaaaacc tccaagatat ttttcacaaa atagaaactc atatggaaca 1440  
 aaataagaaa cccagccat gaaatctacc atgaagtctt caagttcatg tcactgacaa 1500  
 gcttgtgcaa agcagccacc ttggaccata attaaatcaa ggacattttc tttgagacat 1560  
 tccttatagt tggagactca agatattttt gttgcatcag gtgtattccc ttgcatgggc 1620  
 agtggctttt ataggagcat tagtctctcat tgcgtgaacc ctgttgttta ggtctaattt 1680  
 aagttttaca tagagacca tgtatgactg cagccatttg gctgcaagac caggaggaa 1740  
 agtggcaagc tgtagaaaat gtttacacgc atggaggggc attgctccag ccctcagagc 1800  
 gtccggagca gcaggatata tgggtgggag gttcattcag caccaccag tcaggatagt 1860  
 tctgagtga cccacagcag tgcagaatg agcacctggc aggggtgggt tcctaggaat 1920  
 aatttattat ttttaaaaat aggcctaata aagcaataat gttctagaca tctgtctaag 1980  
 taatcagact caggttccac acacaagcaa caactcgtgg gcctcttttc tatttcaatg 2040  
 tgctactaag aacccttggg tctaacatac tagttagtta atgaattctg tgaattctgt 2100  
 gaagagtaat gtgattgaaa ataagtctaa acagctgtaa aagtgaccac aatgacatga 2160  
 aataaattta ataagtctag atcaaaaaaa aaaaa 2195

<210> 12  
 <211> 3395  
 <212> DNA  
 <213> Homo sapiens

<220>  
 <221> misc\_feature  
 <223> Incyte ID No: 2055770CB1

<400> 12  
 gcgcgcgcgc gcgcgtgtgg cagtcgcgga aggcgcggga gcttgcgtgc tgctgggct 60

```

gagctgtctg tctcgtttct gtcgcgcggc cctgcatccc ggccccgggc gccccgtgga 120
ggtcgcggag gagccacagg gctgactggg ctgctgcccc ggcccaggag tgcctgggtg 180
agcagtcgcg gagccatccc ggcgtctgct gccatgaccg actctcccct cagaggagac 240
tcttcctcag cggtggtctc agagacagat gagcggcggc tcttggcccg gggacagtga 300
gacgggttcg tggccggcca tttaggggga cgtgcgacc accgcctcgc cccctccgga 360
ctggttcctt gggccccgga agctcgcggc gggccctcgc ggaggcggca tgctcccgcg 420
gaggctgctg gccgcctggc tggcggggac gcggggcggg ggccctgctg cgcttctggc 480
caatcagtg cgtctcgtca cggcctcgc cgtgcggcgc gcgcagcaga tcgcgcagct 540
ctacggccgc ctctactcgc agagctcacg ccgcgttctc ctggcccgcc tctggcgcgc 600
gctgcacggc cgtcctggcc atgctctgct ctgtatggcg gcgttagccg gcgtctctgt 660
ttgggacgag gagaggatcc aggaggagga gttgcagaga tctattaatg agatgaagcg 720
gttggaagaa atgtcaaata tgtttcagag ctctggagtc cagcaccacc ctccagaacc 780
aaaagcccaa acagaaggga atgaagattc agagggcaaa gagcaacctt gggaaatggt 840
gatggataag aaacacttta agctgtggcg gcgcccaatt acaggcacc acccttacca 900
gtaccgagtt tttggaacct acacagatgt gacacctcgg cagttcttca atgttcagct 960
ggacacagag tatagaaaaa aatgggatgc cctggtaatc aagctggagg tggatgagag 1020
ggatgtgggt agtggttcgc cttgtcttca ctgggtaacc cttttctctt atccaatgta 1080
ctcacgggat tatgtttatg ttcggcggta tagtgtggat caggaaaaca acatgatggt 1140
gttgtgtctc cgtgctgtgg agcatccgag tgtgccagag tctccagaat tcgtcagggt 1200
cagatcatat gaatcccaaa tggttatccc tccccacaag tcatttgatg agaatggctt 1260
tgactactta ctaacataca gtgacaatcc ccaaaccgtg tttctcgtc actgtgttag 1320
ttggatgggt tccagtggca tgccagattt cctggagaag ctgcacatgg ccactctgaa 1380
agccaagaat atggagatta aagtaaagga ctacatctca gctaagctctc tggaaatgag 1440
tagtgaagcc aaggccacca gccagtcctc tgagcgaag aacgagggca gctgtggccc 1500
tgctcggatt gagtatgctt gacaggcttt gggataagaa gggacaaggt gcttctagcc 1560
ctgtctcagt ccgttatcac tctgctgtag aagggggaca tgccacatgt attagaaggc 1620
atctgctgta actccagtg caagataatt ctacatttgt gggagtgttg cttccagagc 1680
ccttattgot cttatcaaaa cagaagaagg ctacatttgt gggagtgttg tcatattctc 1740
aggccaactg ttttgaattt cggtatctca tccatttgtc ctgagctaat ctggaacaaa cctctaccct 1800
caggccagaa ggggatgacc tccatttgtc tctctgagta gtttctctg ctgacattcc 1860
aaatcccacc atcgtatttg cagcgttttg gatttctctc agttctccag gtccacctgg 1920
aaagtatagt tggccagttg agtctctcaa atgaggggct actgggagtg ctcttggtaa 1980
caatcatgat gtgaatgggt gtgaacgata cttggctatg ttaagtgcct tgtcccacc 2040
ttgcttttat ctctagagac atgaaagttat tattaatttt tttttttttt aagtagagat 2100
ggagtttcac tctgtttccc aggctggctc tgaactctg ggccatgccc ggccagggac 2160
atgaatttgt acaaagaat ttcctctcct gcctgcacaa tatcaacctt tgactcaact 2220
tatccaaagc aagtttccct tgaatcggcc agttctctca tattcattgg atcattgccc 2280
ccttctaac ctccccatt taccagaac actgggagac taatcctttt agatagtagc 2340
tttttgatgc tcaaaacatc acatttaaat ttagtttaaa aattttttaa cttttgtgtc 2400
aaataggagt tgaggaattg agcaggattc taccctagtc cgattgtata gaaaacacca 2460
ttttgatcca ggtattattt ttcataattc aggtttgact tgttcttttc agaaggctaa 2520
agtcaagagga atgggggctg ggccactccc ttggagctct cagatctaca gacaagctgt 2580
gtgaatgcat agatgtaatc ttgtctcaaa tactaataca gttgagattt ggtttatggt 2640
accattaagt tctctaaaa agtttttctt cctctcttca gaggcaaaat aaaagtgaac 2700
tacactgttc agataaggtc acaatctgat gctgtcagtt tgacccagct ggttttgcct 2760
atggtcatgc tgcaatttgt tagaataata gggatcaagt tttaaatcct cctccttccc 2820
tttttctcgg agtcttgagg gccagagttt ttgtttttgt ttttcttccc ttttctcgc 2880
ttgctactgt tttgtggtgt tgaaaagtgg tttaaacctg agactaactt aaacacttcc 2940
ttgacottct tgttgctctg tcatttttgt gccaaaggaag tagctgcccc agtgtatgtc 3000
ttgcctctc ccgctcattg ttggaagagg agagatgcat cgagcagtoc cagctgctt 3060
tcatttatta ctctctctt ccaggacctg acagaagtca gggaaagatc cctgggttat 3120
gtccaaactt agcacctgca attgttggga tgtggatgga tgtgtgcata agagagagag 3180
agaatatgtg tgtgtgtgtg tgcgtctgcg agcgcacaca catgcacaag tgcgaaggag 3240
ttgcggttgc tccatgttct gacttagggc aatttgattc tgcactggg gtctgtctgt 3300
acagttactc atgtcattgt aatgatttca ctctaactg tgacattttt atcaaatgtg 3360
tgaataaata cataaagatt ggtacaaaa aaaaa 3395

```

```

<210> 13
<211> 1560
<212> DNA
<213> Homo sapiens

<220>
<221> misc_feature
<223> Incyte ID No: 622290CB1

<400> 13

```

```

cttccccac ccccgggggc ccatcccggt ggcgggctcc ggagctcggg actgctaatt 60
tcagcgaaac gattaaaaga cgccccata gctgacggca ctttctctcc tccggcaggg 120
aaggacgtcc agcgtacgcc tgccccgct tccccgccc cgcagagcag gctcacaga 180
atcgcacgcc gctggcacgc acgcccgcc gccccacgg cccagcgcca gccgcgccc 240
gcgctcgcac gcatcccggc ctcaactgcc ctcgactcct gttccggtgg aggggacctga 300
ggcgagcctg agcgcgctgt tggccggagg gaagccggag gagaccgggt cgactgggca 360
gagcggcaga gggtcgagga gcctgctctg cagccccagg gactagaagt gggcagggag 420
cagggtcacg tgagggagcg cgcccgact gagcttgggt ccgactggag ctcaggctcg 480
cgaccacagc tggttggcca ggcctccaag ccggccttac acccaatcca aggaggacag 540
acoggacaca gagggacgga gcgagcaagg agacatggct tcatcattcc tgccccgagg 600
ggccatcacc ggcgacagcg gtggagagct gagctcaggg gacgactccg gggaggttga 660
gttccccat agccctgaga tcgaggagac cagtctcgct gccgagctgt ttgagaaggc 720
tgccgctcac ctgcaaggcc tgattcaggt ggcagcagg gagcagctct tgtacctgta 780
tgccaggtac aaacaggtca aagttggaaa ttgtaatact cctaaaccaa gcttctttga 840
ttttgaagga aagcaaaaat gggagcttg gaaagcactt ggtgat tcaa gccccagcca 900
agcaatgcag gaatatatcg cagtagttaa aaaactagat ccaggttggg atcctcagat 960
accagagaa aaaggaaaag aagcaaatc aggttttggg gggccagtta ttagttctct 1020
atatcatgaa gaaaaccatca caaaaatata tttgat tact gcaggaaaa 1080
caacattgac catataacca aagccatcaa atcgaaaaat gtggatgtga atgtgaaaga 1140
tgaagaggtt agggctctac ttcaactggc ctgtgatcga ggacataagg aactagtcac 1200
agtgttctg tctgctctgt ctgacttaa ctgtcaggac aatgaaaggc aaacagctct 1260
acattatgcc tctgctctgt agtttctgga tattgtagag ctgctctcc agtctggtgc 1320
tgacccccact ctccgagacc aggatggctg cctgccagag gaggtgacag gctgcaaaa 1380
agtttctttg gtgtgcagc ggcacacaac tggcaaggct taatcaaaag actggaaaac 1440
tgcagctctgt aatagcataa ggcttccatt atgaaagaaa actacaaaaa taatactct 1500
tttccaccg tctttggtat gtattggcta ataaaatcag ttctgtggaa aaaaaaaaa 1560

```

```

<210> 14
<211> 2860
<212> DNA
<213> Homo sapiens

```

```

<220>
<221> misc_feature
<223> Incyte ID No: 6302106CB1

```

```

<400> 14
ccaagatggc gtccatcatg gaagggccgc tgagcaaatg gactaacgtg atgaagggct 60
ggcagtagcc ttggttcgtg ctggactaca atgcaggact gctctctctac tacacgtcca 120
aggacaaaat gatgagaggg tctcgcagag gatgtgttag actcagagga gctgtgattg 180
gtatagacga tgaggacgac agcaccttca caataactgt tgatcagaaa acctccatt 240
tccagggccc tgatgtgat gagcgagaga agtggatcca tgccttagaa gaaacaatc 300
ttcgacatac tctccagctt caaggtttgg attcaggatt tgttcctagt gtccaagatt 360
ttgataagaa acctacagaa gctgatgctt acctacaaat cttgat tgaat caattaaagc 420
tttttgatga caagcttcaa aactgcaaag aagatgaaca gagaaagaaa attgaaactc 480
tcaaagagac acaaatagc atggtagaat caattaaaca ctgcat tgtg ttgctgcaga 540
ttgcaaaaga ccagagtaat ggggagaagc acgcagatgg aatgataagt actattaac 600
ccgtagatgc aatacatcaa cctagtcctt tggaaacctgt gatcagcaca atgccttccc 660
agactgtgtt acctccagaa cctgttcagt tgtgtaagtc agagcagcgt ccacttccc 720
taccagttgg acctgtgttg gctaccttgg gacatcatca gactcctaca ccaaatagta 780
cagggcagtg ccattcacca ccgagtagca gtctcacttc tccaagccac gtgaaactgt 840
ctccaaaatac agtccagag ttctcttact ccagcagtgag atgatgaatt tatgatgctg 900
atgaattcca tcaaagtggc tcatcccaa agcgttaat agattcttct ggatctgct 960
cagtcctgac acacagcagc tcgggaaata gtctaaaacg ccagatacc acagaatcac 1020
ttaattcttc cttgtccaat ggaacaagt atgctgacct gtttgattca catgatgaca 1080
gagatgatga tgcggaggca gggctctgtg aggagcacia gagegttate atgcatctct 1140
tgctgcaggt tagacttgg atggatctta ctaaggtagt tcttccaacg tttattctg 1200
aaagaagatc tcttttagaa atgtatgcag acttttttgc acatccggac ctgttttgtg 1260
gcattagtga ccagaaggat cccaaggatc gaatggttca ggttgtgaaa tggtagctct 1320
cagcctttca tgcgggaagg aaaggatcag ttgcaaaaa gccatacaat cccattttgg 1380
cgagatttt tcagtgtcat tggacattac caaatgatac tgaagagaac acagaactag 1440
tttcagaagg accagttccc tgggtttcca aaaacagtgt aacatttgtg gctgagcagg 1500
tttccatca tccaccatt tcagcctttt atgctgagtg ttttaacaag aagatacaat 1560
tcaatgctca tatctggacc aaatcaaaat tcttgggat gtcaattggg tgcacaca 1620
tagggcaggg ctgtgtctca tgtctagact atgatgaaca ttacattctc acattcccc 1680
atggctatgg aaggtctatc ctacagtgcc cctgggttga attaggagga gaatgcaata 1740
ttaattgttc caaacaggcc tatagtgcaa atatcatctt ccacactaaa ccttctatg 1800

```

```

ggggcaagaa gcacagaatt actgccgaga tttttctcc aaatgacaag aagtcttttt 1860
gctcaattga aggggaatgg aatgggtgtga tgtatgcaaa atatgcaaca ggggaaaata 1920
cagtcctttgt agataccaag aagttgccta taatcaagaa gaaagtgagg aagttggaag 1980
atcagaacga gtatgaatcc cgcagccttt ggaaggatgt cactttcaac ttaaaaatca 2040
gagacattga tgcagcaact gaagcaaagc acaggcttga agaaagacaa agagcagaag 2100
cccgagaaaag gaaggagaag gaaattcagt gggagacaag gttatttcat gaagatggag 2160
aatgctgggt ttatgatgaa ccattactga aacgtcttgg tgctgccaag cattaggttg 2220
gaagatgcaa agtttatacc tgatgatcag gccagtaggc ataattcagc acaaaaat 2280
cttctttggg gagaacctg ttcattccaa tcttctaatt acagtggttc ctatctcagg 2340
gatactggac tttctgacgc agatgaacaa ttaaggggaa aagcttccct tttccctctg 2400
tggcagttac gattttgact tcagtcctga gaaaaacttc aggttttgaa aatcagatga 2460
tgtctttctcc ttttccaaac accacacggt gaaagcattt ataaatccaa gtctgaaact 2520
ctgcgcteta gtactgctgt taagatacac aacttgtttc ttagtccata taatctcggg 2580
atacacacac acacacacat atatatacac acacatacgt atacacacac atacatatat 2640
ataaatatac ctgatgccag atttttttca taaatattct gcctactgta aatattgggt 2700
cctctgagtt gtttttagaaa attagcgcaa tgtattaaaa tcaagtgtta ggaaatcca 2760
tggctctacc tacaataact ttatttttgg aattgaaact ttattaaatt gtatcctaac 2820
ctggattaca gtttaattaa ttattcttag tgcttaaggg 2860

```

```

<210> 15
<211> 3544
<212> DNA
<213> Homo sapiens

<220>
<221> misc_feature
<223> Incyte ID No: 2971039CB1

```

```

<400> 15
gggcccagagc ggcgccccgc tggcctgtcc cgcgtgcaga ccccgggccc ggccccggcc 60
ccccgccaaag ccattgctgtg cggccgctgg aggcgttgcc gccgcccgcc caggaggccc 120
ccggtggcccg cccaggctcgc agcccgaagtc gggcgccggg tcgctctccc gcccccccg 180
actccctccg atggcggcac caagaggccc ggctgcggg ggtgaagaa gatgggctg 240
acgggagcag aggcgtgacg cgccatgctg cggggctccc ggctccgcaa gatccgctg 300
cgcacgtggc acaaggagcg gctgtaccgg ctgcaggagg acggcctgag cgtgtggttc 360
cagcggcgca tcccgcgtgc gccatgcagc cacatcttct tcgtgcagca catcaggggc 420
gtcccgagag gccaccagtc cgagggcctg cggcgttctg ggggtgctt cgcgcccagc 480
cgctgcctca ccattgcctt caagggcccgc cgaagaacc tggacctggc ggcgccacg 540
gctgaggaaag cgcagcgtg ggtgcgggt ctgaccaagc tccgcgcggc cctggagccc 600
atgagccagc ggcagcggct agaccactgg atccactcct atctgcaccg gctgactcc 660
aaccaggaca gcaagatgag cttcaaggag atcaagagcc tgctgagaat ggtcaactg 720
gacatgaacg acatgtacc ctacctctc tcaaggagt gtgaccact caacaacgac 780
cgtctagagg ggcctgagat cgaggagttc ctgcggcggc tgctgaagcg gccgggagc 840
gaggagatct tccatcagta ctccggcgag gaccgcgtgc tgagtcccc tgagctgctg 900
gagttcctgg aggaccaggg cgaggagggc gccacactgg cccgcgcccc cagctcatt 960
cagacctatg agctcaacga gacagccaag cagcatgagc tgatgacact ggatggcttc 1020
atgatgtacc tgttgcgccc ggagggggct gccttggaac acaccacac gtgtgtgttc 1080
caggacatga accagcccct tggccactac ttcactctct cctcccacaa cacctatctg 1140
actgactccc agatcggggg gccccagcagc accgaggcct atgttagggc ctttgcccag 1200
ggatgcccgt gcgtggagct ggactgtctgg gaggggcccag gaggggagcc cgtcatctat 1260
catggccata cctcaccctc caagattctc tccgggagc tggccaagc cgtgcgcgac 1320
catgccttca cgtgtcccc ttacctgttc atcctatccc tggagaacca ctgcgggctg 1380
gagcagcagg ctgccatggc cggccacctc tgcaccatcc tgggggacat gctggtgaca 1440
cagggcgtgg actccccaaa tcccagggag ctgccatccc cagagcagct gaagggcccg 1500
gtcctgggtg agggaaagaa gttgcccgtc gctcggagcg aggatggccg gctctgtctg 1560
gatcgggagg aggaggagga ggatgacgag gaggaagaag aggagtgga ggctgcagcg 1620
cagagggcggc tggccaagca gatctcccgc gactgtctcg ccctggctgt gactgccac 1680
gccaccggcc tgcggaccct gcaccctgcc ccaacgccc cacaaccctg ccaggtcagc 1740
tccctcagcg agcgcaaaagc caagaaactc attcgggagg cagggaaacag ctttgtcagg 1800
cacaatgccc gccagctgac ccgctggggc cgcctggggc tggcgaatgaa ctcagccaac 1860
tacagtcccc aggagatgtg gaactcgggc tgtcagctgg tggcctgaa cttccagacg 1920
ccaggctacg agatggacct caatgcgggg cgcttcctag tcaatgggca gtgtggctac 1980
gtcctaaaaac ctgcctgcct cgggcaacct gactogacct ttgacccga gtaccaggga 2040
ctcccagaa ccaactctcag catccagggt ctgactgcac agcagctgcc caagctgaat 2100
gccgagaagc cacactccat tgtggacccc ctggtgcgca ttgagatcca tggggtgccc 2160
gcagactgtg cccggcagga gactgactac gtgctcaaca atggctcaa ccccgctgg 2220
gggcagaccc tgcagtcca gctgcccgtc ccggagctgg cactggctcg gtttgtgtg 2280

```

```

gaagattatg acgccacctc ccccaatgac ttgtgggcc agtttacact gcctettago 2340
agcctaaagc aagggtaccg ccacatacac ctgctttcca aggaoggggc ctcactgtca 2400
ccagccacgc tcttcattcca aatccgcac cagcgcctct gaggggcccac ctcactcgcc 2460
ttggggttct gcgagtgcc agtccacatcc cctgcagagc cctctcctcc tctggagtca 2520
ggtaggtgga gtaccagccc cccagcccac ccacttggcc cactcagccc attcaccagg 2580
cgctggtctc acctgggtgc tgagggctgc ctgggcccct cctgaagaac agaaagggtg 2640
tcattgtgact tcagtggact ccaaccctgg ggccctgaga tggcccagc tcctcttctc 2700
ctcagcccac cctcattgt gacttatgag gagcaagcct gttgctgcca ggagacttgg 2760
ggagcaggac acttgtgggc cctcagttcc cctctgtcct ccctggggcc atcccagcct 2820
ccttcccaca gaggagcgca gtaactccac ttggcccoga ccccgagctt agcccctaag 2880
ccctcettta cccagggcct tcttggactc ctccctccag ctccgggaacc tgagctcccc 2940
ttccctctcc aaagcaagaa gggagcgctg aggcattgaa ccttggggaa actggcagta 3000
ggttttggtt tttatttttt gagacagggg ctgcctccgt cgcccaggct ggagtgcaat 3060
gtaggcaatca tggctcactg cagctttgaa ctcccaggct caagcgatcc tcccactca 3120
gcctcctgag tgctggggac tacaggcaca ggccaccaca cctggctaata gtttaaaatt 3180
tatgtagaga gggcgccaca ctggcccggc ccagcagct ccttcagacc tatgagctca 3240
acgagacagc caagcagcat gagctgatga cactggatgg ctctcatgat tacctgttgt 3300
cgccggaggg gctgccttg gacaacaccc acacgtgtgt gttccaggac atgaaccagg 3360
cccttgcca ctacttcac tcttctccc acaacacctc tctgactgac tcccagatcg 3420
gggggcccag cagcaccgag gcctatgtta gggcctttgc ccagggatgc cgctgcgtgg 3480
agctggactg ctgggagggc caggagggga gcccgctcac tatcatgcca taccctcacc 3544
tcca

```

```

<210> 16
<211> 2776
<212> DNA
<213> Homo sapiens

<220>
<221> misc_feature
<223> Incyte ID No: 4563376CB1

```

```

<400> 16
ggctccgacgg cttcgggccc ccagctgtgg tgatgggtag ctaggaggcc tgggcctctc 60
tgctctgtgt agcctctctc cgcgcccttg ttctgcagc tgtccagtta tcttttgact 120
gccacatatg gacccccaaa gatctcaaaa ggaaagtgtc ctcattacag gaggaagtgg 180
ctattttggg tttcgctgg gctgtgccct gaacccaaat ggagtccatg tgattctggt 240
tgacatcagc agcctctgct aaaccattcc agaaggaatc aagtttatac aaggagacat 300
ccgccacctg tctgacgtag agaaaagcctt ccaggatgca gacgtcactt gtgtgttcca 360
tattgcctct tatggtatgt cagggcggga gcaactcaat cgaaacctga tcaagaagt 420
caacgtcagg ggcacagaca acatctcca gggttgccaa aggagaaggg tgcccaggt 480
agtttacacc agcactttca atgtcatctt tggagggtcaa gttatcagaa atggggatga 540
atctctgccc tacctgcctc ttcacctcca cctgatcac tactctcgga caaagtcaat 600
tgcagagcag aagggtctgg aggcgaatgc tacacccttg gacagaggcg acggtgtctt 660
aagaacctgc gctctgaggc cagctggcat ctatgggctt ggagaacaaa gacaccttcc 720
caggatagtc agctacatcg agaagggctt gttcaagttt gtctacgggg accccaggag 780
cctggttgag tttgtccacg tggataaact ggtgcaggct cacattctgg cctcagaagc 840
cctgagagct gacaagggcc atattgctc tgggcagccc tacttcatct cagatggcag 900
acccgtgaac aactttgagt tcttccggcc tctggttgag ggccctgggt acacattccc 960
gtctaaccgc ctgccattga ccttggctca ctgctttgct tttctaacag agatggttca 1020
cttcattttg ggtcgactct acaacttcca gcccttctc actcgcactg aagtttaca 1080
aactggtgtc acacattatt ttagcttaga gaaagccaag aaagagctag gttataaggc 1140
tcagccattt gacctccagg aagcagtgga atggtttaa gcccatggtc atggcagaag 1200
ttctggaagt cgtgactcgg agtgttttgg ttgggatggg ctattgggtc tctcctgat 1260
tatagcagtt ctcatgtggc tgcctctctc tgtgattctg tcaactgtgaa ggaggggcca 1320
gaaataaggt gatcacagtt ggctgagatg gttctcaaga aacatgggtt ttaaaatgtg 1380
tacagtgata tctggtgcca aacattggct ctccaattg ctacttaaga ataggttct 1440
ggattgaate tttatgtctt atttccttgc actaatccag atgggatga aaaagcagaa 1500
gcagagatta gtttgaatt tgatttgtta tgtgcttctg ttttaggtgg gtacaataga 1560
agttagttt ggcctataga agtaggctta gttgagttgg agatgcccac cttgaatttc 1620
tgagagggca agatatactt atttccattt tatgcagctc gcatctacct aaaacctctg 1680
actgatgtgg gaatggcgaa acactatcag gcttgaatgc gtgtgaaaaa caccaaattg 1740
gccagatccc ctaacagagc aatcctcgag gggatgggtg ctattgctgg agaggcatta 1800
gctattcaca ggtacgttt taggtgttaa cttttgccct ttatgatata agggcattat 1860
gcctatgtga acacatggta atgtttgatg tttaggcctt tattctacct cataggattc 1920
ttttgaggat taaattcaag catacaagc gctcctcaac acacatagcc attcttttta 1980
tcagaattgt catggtacat tcttatgag ggctttcttc ctcagtgctc tctttagagg 2040

```

```

gctattgcta ctggactttc tgcaatgtct ttgggtgtgc cctcagagcc tgcaacaagt 2100
gtatttggat atactctatt tgtaaaagttt aggcctctaa gaaggccaca atgaagcaac 2160
taaaaatctg atgattaagg gagtcaatca agctgatgcc atttttagtt taaaaatgaa 2220
gcagagctct aaactcatag atgggttttc ttaactggaa gaagattggc tctctgaaga 2280
cagottccaa tgaggaatgt attgaacaat ggcagcactg tctggccacc cacaaactgt 2340
tacagatgat ccagttacac tgttgcatag gaacccaagt ggaagaaga cagagtcctat 2400
gtctgtccat ggctccagct acagaaagga tagtatggga acattacaag ggggatatac 2460
tactgtggaa agttctgcta gagttagtct tgagagtatc tgtaaaatac aaatagatga 2520
gcaatccctg tggaatgctg cctggatatt ttcagaaaag ctctgaactt gatgtcataa 2580
taccaacacc gtgaatatcg tgtgtggcct taaccaagga acagaagccc tttgaactt 2640
agcttccctc cttgggagct gggactgact gcatttggcc tttgtataaa cccaccacc 2700
ccatagggtt cactggggagc ataaagcaag atgtggtgaa agtacttcta atataaattg 2760
caacatcaaa aaaaaa

```

```

<210> 17
<211> 3176
<212> DNA
<213> Homo sapiens

```

```

<220>
<221> misc_feature
<223> Incyte ID No: 791011CB1

```

```

<400> 17
gagcgcgcgt tccggggtcg ggcgcctgga tagctgccgg ctccggcttc cacttggtcg 60
gttgcgcggg agactatggc gtccctctcg gtcccaccag ccacgggtatc gggggcgaca 120
gcaggccocg gccagggttt cggcttgcgc tccaagacca agaagaagca tttcgtgcag 180
cagaaggatga aggtgttccg gggggccgac ccgctgggtg gtgtgttctt gtggggcgta 240
gccactcga tcaatgagct cagccaggtg cctcccccg tgatgctgct gccagatgac 300
ttaaggcca gctccaagat caaggccaac aatcaccttt tccacagga aaatctgccc 360
agtcatttca agttcaagga gtattgtccc caggtcttca ggaacctccg tgatcgattt 420
ggcattgatg accaagatta cttggtgtcc cttaaccgaa accccccag cgaaagttaa 480
ggcagtgatg gtctctctc tatctcttac gatcggactc tggatcaaa agaagtatcc 540
agttaggaca tctgtgacat gcatagcaac ctctccaact atcaccagta cattgtgaag 600
tgccatggca acacgctttt gccccagttc ctggggatgt accgagtcag tgtggacaac 660
gaagacagct acatgcttgt gatgcgcaat atgtttagcc accgtcttcc tgtgcacagg 720
aagttagacc tcaagggttc cctagtgtcc gatgtgtccc cgggaagcca cggataagga aaaggttaaa 780
gaattgcca ccttaagga tatggacttt ctcaacaaga accagaaagt atatatgggt 840
gaagaggaga agaaaatatt tctggagaag ctgaagagag atgtggagtt tctagtgcag 900
ctgaagatca tggactacag ccttctgcta ggcattccacg acatcattcg gggctctgaa 960
ccagaggagg aagcgcctt gggggaggat gactcagagg tggatgggga ctgcagcctg 1020
actggacctc ctgctctggt gggctcttat ggcacctccc cagaggggat cggaggctac 1080
atccattccc atcggccctt gggcccagga gaggttgagt ccttcattga tctctatgac 1140
atccggagtg ctgaaggagc cccccagaag gaggctact tcatgggctt cattgatata 1200
cttacacagt atgatgcca gaagaaagga gctcatgcag ccaaaactgt caagcatggg 1260
gctggggcag agatctctac tgtccatccg gacagatag ctaagcgatt cctggatttt 1320
attaccaaca tctttgccta agagactgcc tggttctctc tgatgttcaa ggtgggtggg 1380
ttctgagaca cttgggggaa ttgtgggat attctagcca ccagttctct tcttcccttg 1440
ctaaattcag gctgcaggct ccttccatcc agataactcc atctgtcga gtaggctctt 1500
tctgacctc agaaatacat tgtccttttt cctctttgce cacttttctt cctctcttcc 1560
ctccccatga gaagtctgct tgtagtatta gaatgttatt gttgactctc tcccagtgcc 1620
cttgatcttt gtaatatctc ctgttgtttc tatgatatag gagctagggg aagggggttg 1680
tttgccctct tcaggacctg actggacaga tggacctgac tcaagcaact actctggatg 1740
cactttgctg tgtgggatga actaaaagt bctgaattt gctgataact ttataaaact 1800
cactatggca gcttccctc ctgggtggcc ctaggatgga tgacactcaa gatactacag 1860
atgtgggtgc aggcagctc acacacgat gaatatggc attcctacac aggtggggtg 1920
gagagtgggt cagcagcctg gcacctcaca gagggtggac ctaagaggac tcatgattat 1980
gcagagaatt ggattgggtc tctgtcatag attgagtaat ctcttccctt acctcaatcc 2040
catctccacc catctctaca tctgggcaca gcaaccaga gatggccaaa agcattcaag 2100
cctgggggaa gatgtttgac tattgtctgt cttoaccaga acctcacacc tctcctggga 2160
ctggaacctt tcagtggtg tgtggccagt tttggaggct ggaatgatgg gccagggtgt 2220
aggattcatt ctccatgtaa agtttctctt catctgctt agccatcccc aaggtttatt 2280
tccagaagaa agaatatct ctacttggat caattctggt catttcaaga ggatggaggc 2340
ctcaagtgtg ggaacttccc ctactcctct gatgtgtgta cctagcacac ttcttctctc 2400
caccctttt tccagttgga tttgttttcc tgttctcttc tgtctctgtt tatactgcaa 2460
ctgtgtctcc tagggacag atggcctctc ttgtcatctt cactctccac cccagagag 2520
gagtcagagc cataactcaa tcaactcagc cctccaaaga tagttgatgt gtgataatct 2580

```

```

cataatggtg agaaccctga tgagatacat tgtcttctct tccttacaat gcctctgggg 2640
ccaaggcacc cattcttctt gctatcctcc atcccccttg aggccttccac tttttttttt 2700
tttagacata aagctgggca tcagcaactg gcctgtgggtg atgcaaaagt gctttgtctt 2760
gtatctggct ggactgatct gtctcacaag aagccatgag gccataggga gaagctccct 2820
ctccccctca tcttctgctc caaagggtgt agcaagagga gtaccagtt aggggttggg 2880
gcccccatat aacatctctc tgtcagaaga ctgatggatc tttttcatc caaccatctc 2940
cctttcccc gatgaatgca ataaaactct gtgacaccag caaccattgc tctttagaaa 3000
tgggttttct gatcataagg ctgatgtgtt atgggcagta tggatgtctt catttgttgc 3060
ttctgttttt catctttttt gttttattaa taaaaattha tgtatttgc cctgttacta 3120
taataataca ggaataaat tattcaatcc aaatttctgt aaaaaaaaa aaaaaa 3176

```

```

<210> 18
<211> 459
<212> DNA
<213> Homo sapiens

```

```

<220>
<221> misc_feature
<223> Incyte ID No: 7472025CB1

```

```

<400> 18
atgctcattg caacttctct cttctttttt ttctcatcgg tgggtggcagc ccccaccac 60
agcagtttct ggcagtttca gaggagggtc aaacacatca cggggcgaag tgccttcttc 120
tcatabtaac gatatggctg ctactgtggg cttaggggata aagggatccc cgtggatgac 180
actgacaggc acagccctc atctccctct cctacgaga agctgaagga gttcagctgc 240
cagcctgtgt tgaacagcta ccagttccac atcgtcaatg gcgcagtggt ttgtggatgc 300
acccttggtc ctgggtgccag ctgccactgc aggctgaagg cctgtgagtg tgacaagcaa 360
tccgtgcact gcttcaaaga ggcctgccc acctatgaga aaaacttcaa gcagttctcc 420
agccagccca ggtgtggcag acataagccc tgggtgctag 459

```

```

<210> 19
<211> 2756
<212> DNA
<213> Homo sapiens

```

```

<220>
<221> misc_feature
<223> Incyte ID No: 5476841CB1

```

```

<400> 19
cttaataaga tgtaaatgga caaaagtga agcacattct tgcagtaagc actgttactc 60
tccaagcaac catggttttac atattgggat tttgaaactt agcacttctg ctcccagggg 120
acttacaaaa gtgaacattt gtatgtcccg tattaaaagt actttgaact ctgtttcaaa 180
ggctgttttt ggcaatcaaa atgaaatgat ttcacgttta gctcaattta agccaagttc 240
ccaaatttta agaaaagtat cggatagtgg ctgggttaaaa cagaaaaaca tcaacaagc 300
catcaaatct ctgaaaaaat atagtgacaa atcagcagaa aagagtctct ttccagaaga 360
gaaaagtcaac attatagaca aagaagaaga tataggtaaa cgcagtcttt ttcattacac 420
aagttctata accacaaaat ttggagactc attctacttt ttatcaaatc atattaatc 480
atatttcaaa cgtaaggcaa aaatgtctca acaaaaggaa aatgaacatt tccgggacaa 540
atcagaactt gaagataaaa aggtagaaga ggggaaatta agatctccag atcctggcat 600
cctggcttat aagccaggct cagaatctgt acatacggtg gacaagccta caagtctctc 660
tgcgatacct gatgttcttc aagtttcaac taacaaaagt attgctaact ttctttctcg 720
tcccacggaa ggtgtacaag ctttagtagg tggttatatt ggtggacttg tcccaaat 780
aaagtatgat tcaaaagatc agtcagaaga acaggaagag cctgctaaaa ctgatcaggc 840
tgtcagcaaa gacagaaatg cagaggagaa aaagcgttta tctcttcagc gaaaaaagat 900
tatcgcaagg gtgagtattg ataacaggac cggggcatta gttcaggcat taagaagaac 960
aactgaacca aagctctgca ttactagggt tgaagaactg acttttctac ttctagaatt 1020
tcctgaagga aaaggagtgg ctgtcaagga aagaattatt ccatatttat taccactgag 1080
acaaattaag gatgaaactc ttcaggctgc agtttagaaa attttggccc taattggcta 1140
tgtggatcca gtgaaaggga gaggaatccg aattctctca attgatgggt gaggaacaag 1200
gggcgtggtt gctctccaga ccctacgaaa attagttaga ctactcaga agccagttca 1260
tcagctcttt gattacattt gtggtgtaag cacaggtgcc atattagctt tcatgttggg 1320
gttgtttcat atgccctgg atgaatgtga ggaactttat cgaaaattag gatcagatgt 1380
attttcacaa aatgtcattg ttggaacagt aaaaatgagt tggagccatg cattttatga 1440
cagtcaaaaa tgggaaaaaca ttcttaagga taggatggga tctgcaactg tgattgaaac 1500
agcaagaaac cccacatgtc ctaaggtagc tgctgtaagt accatagtaa atagaggat 1560
aacaccocaa gcttttgtgt tcagaaacta tggctatttt cctggaatca actctcatta 1620

```

```

tttggggaggc  tgtcagttata  aaatgtggca  ggcatttaga  gcctcatctg  ctgctccagg  1680
ctacttttgca  gaatatgcat  tgggaaatga  tcttcatcaa  gatggagggt  tgcttctgaa  1740
taacccttcg  gcattagcta  tgcattgagtg  taaatgtctt  tggccagatg  tgccgttaga  1800
gtgcatagta  tccctgggca  ctggacgtta  tgagagtgat  gtgagaaaca  cygtaacata  1860
cacaagcttg  aaaactaaac  tttctaattg  tatcaacagt  gctacagata  cagaagaagt  1920
ccatataatg  cttgatggcc  tgttacctcc  tgacacctat  tttagattca  atcctgtaat  1980
gtgtgaaaaac  atacctctag  atgaaaagtgc  aaatgaaaag  ctggatcagc  tgcagttgga  2040
agggttgaaa  tacatagaaa  gaaatgaaca  aaaaaaaaaa  aaagttgcaa  aaatattaag  2100
tcaagaaaaa  acaactctgc  agaaaattaa  tgattggata  aaattaaata  ctgatattga  2160
tgaaggactt  ccatctcttt  caaaattgtg  atgagtatat  gcttatgttc  tcataaatga  2220
aggtctgttt  agaagatcaa  ccacattcaa  taaggaattg  tggggttcga  catgagttaa  2280
ctttgaaata  cgtatgaatt  ctggagaatc  ctgaaaaaga  cgggtgcttc  accagcttgc  2340
atagcacaga  gaatatcttt  ggttacagaa  ttcattatgg  aactaggctt  ttaagatgtt  2400
aataattagc  taagctttag  taacccttac  tgtgctagta  gattttagta  gatattggtg  2460
ttatattgtt  tgatgtttga  aaatatatta  atatatgtgc  cgaacaagaa  accgaaagct  2520
atattgtact  gtgtattttt  acttttagtcc  tcataatcat  gttgaattta  tgtgatcatt  2580
gattttattt  catatggaaa  agctaatttc  ttcttaaatt  tacattacct  aatattctca  2640
ctagctatgt  tctccaatcc  acactgcctt  ttattgtaat  atcatctaaa  tagatgcaga  2700
aaaaatggaat  tttctctatt  aaagtatttt  acatttgaca  taaaaaaaaa  aaaaaa      2756

```

```

<210> 20
<211> 1672
<212> DNA
<213> Homo sapiens

```

```

<220>
<221> misc_feature
<223> Incyte ID No: 2172446CB1

```

```

<400> 20
cgcccctccc  gcaccgogcg  cgcctcctct  ttctcggcgc  cgagttcagc  ccgggcagcc  60
atatggggga  tacgccagca  acagacgccc  gccgccaaaga  tctgcatccc  tagggccagc  120
taagaccctg  gggaagagcg  caggagcccg  ggagaagggc  tggaaaggagg  ggactggacg  180
tgcgggagaa  tccccctaa  aagggcagaag  cccccgcccc  caccctcgag  ctccgctcgg  240
gcagagcgcc  tgccctgctg  ccgctgctgc  gggcgcccac  ctgcgccagc  catgccagcg  300
ccggccaccg  acgcggggaa  gatcccttct  tggagcgcca  aggaagaaat  ccgtgccggg  360
ctcgaaagct  ctgagggcgg  cggcgggccc  gagaggccag  ggcgcgcggg  gcagcggcag  420
aacatcgtct  ggaggaatgt  cgtcctgatg  agcttgctcc  acttgggggg  cgtgtactcc  480
ctgggtgctc  tccccaaagc  caagccactc  actctgctct  gggcctactt  ctgcttctc  540
ctggccgctc  tgggtgtgac  agctgggtcc  catcgcttgt  ggagccacag  gtccctaccg  600
gccaaagctg  ctctgaggat  atttctggct  gtcgccaaact  ccattggctt  ccagaatgac  660
atcttcgagt  ggtccagggg  ccaccgagcc  caccacaagt  actcagagac  ggatgctgac  720
ccccacaatg  cccgcggggg  cttctctctc  tcccatattg  ggtggctgtt  tgttcgcaag  780
catcgagatg  ttattgagaa  ggggagaaa  cttgacgtca  ctgacctgct  tgctgacct  840
gtgggtccgga  tccagagaaa  gtactataag  atctccgtgg  tgctcatgtg  ctttgtggtc  900
cccacgctgg  tgccctggta  catctgggga  gagagtctgt  ggaattccta  cttcttggcc  960
tctattctcc  getataccat  ctcaactcaac  atcagctggc  tggtaacag  cgcggcccac  1020
atgtatggaa  accggcccta  tgacaagcac  atcagccctc  ggcagaacct  actcgtcgt  1080
ctgggtgcc  ttggtgaagg  ctccataat  taccatcaca  cctttcctt  tgactactct  1140
gcgagtgaat  ttggttaaaa  ttttaaccca  accacctggt  tcattgattt  catgtgctgg  1200
ctggggctgg  ccaactgacc  caaacgggca  accaagccga  tgatcgaggc  ccggaaggcc  1260
aggactggag  acagcagtg  ttgaacttgg  aacagccatc  ccacatgtct  gccgttgcaa  1320
cctcggttca  tggctttgg  tacaatagct  ctcttgtaca  ttggatcgtg  ggagggggca  1380
gaggtgggg  aaggaacgag  tcaatgtgg  ttgggaatgt  ttttgtttat  ctcaaaaata  1440
tgttgaaata  caattatcaa  tgaaaaaact  ttctttttt  ttttggttgg  tttggtttt  1500
gagacagagt  ctactcgtg  tcaccaggg  tgggagttgc  aggggcgag  tctcggcttc  1560
acgtgcagcc  tccacctac  cgggttcaag  caattctccg  gcctcagcct  cctgagtagc  1620
tgagattaca  ggagcctggc  accaaaacca  gctaattttt  gggatattta  ag          1672

```

## 【國際調查報告】

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

		International Application No. PCT/US 01/02060
<b>A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER</b> IPC 7 C12N9/00 C12N5/10 C12N15/52 C07K16/40 C12Q1/68 A61K38/43 C12Q1/25 A61K35/00		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
<b>B. FIELDS SEARCHED</b> Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C12N		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, EMBL, STRAND, WPI Data, PAJ, MEDLINE, EMBASE, BIOSIS		
<b>C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT</b>		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DATABASE EMBL [Online] Accession number AA314780, 18 April 1997 (1997-04-18) ADAMS M.D. ET AL.: " EST186602 Colon carcinoma (HCC) cell line II Homo sapiens cDNA 5' end." XP002165655 the whole document -& ADAMS, M.D. ET AL.: "Initial Assessment of Human Gene Diversity and Expression Patterns Based Upon 83 Million Basepairs of cDNA Sequence." NATURE, vol. 377, 1995, pages 3-174, XP002920293 --- -/--	3,12
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of box C.		<input checked="" type="checkbox"/> Patent family members are listed in annex.
* Special categories of cited documents : "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search 20 April 2001		Date of mailing of the international search report 25.07.01
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016		Authorized officer Morawetz, R

2

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter. nal Application No

PCT/US 01/02060

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	<p>DATABASE EMBL [Online]  Accession number AA209239,  1 February 1997 (1997-02-01)  HILLIER L ET AL.: " zq85h01.r1 Stratagene  hNT neuron (#937233) Homo sapiens cDNA  clone IMAGE:64833 5', mRNA sequence"  XP002165321  the whole document  ---</p>	3,12
X	<p>WO 99 55865 A (GENESIS RES &amp; DEV CORP LTD)  4 November 1999 (1999-11-04)  SEQ ID NO: 355; SEQ ID NO: 379  ---</p>	3,12
A	<p>ARPIGNY JEAN LOUIS ET AL: "Cloning,  sequence and structural features of a  lipase from the Antarctic facultative  psychrophile Psychrobacter immobilis B10."  BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA,  vol. 1171, no. 3, 1993, pages 331-333,  XP000996149  ISSN: 0006-3002  the whole document  ---</p>	
A	<p>ANTHONSEN H.W. ET AL.: "Lipases and  esterases: a review of their sequences,  structure and evolution"  BIOTECHNOL ANNU REV,  vol. 1, 1995, pages 315-371, XP000995732  the whole document  ---</p>	
A	<p>"THE GROWING PHOSPHOLIPASE A2 SUPERFAMILY  OF SIGNAL TRANSDUCTION ENZYMES"  TIBS TRENDS IN BIOCHEMICAL  SCIENCES, EN, ELSEVIER PUBLICATION,  CAMBRIDGE,  January 1997 (1997-01), pages 1-2,  XP002923603  ISSN: 0968-0004  the whole document  ---</p>	
A	<p>STUKEY J E ET AL: "THE OLE1 GENE OF  SACCHAROMYCES CEREVISIAE ENCODES THE DELTA  9 FATTYACID DESATURASE AND CAN BE  FUNCTIONALLY REPLACED BY THE RAT  STEAROYL-COA DESATURASE GENE"  JOURNAL OF BIOLOGICAL  CHEMISTRY, US, AMERICAN SOCIETY OF  BIOLOGICAL CHEMISTS, BALTIMORE, MD,  vol. 265, no. 33,  25 November 1990 (1990-11-25), pages  20144-20149, XP002910628  ISSN: 0021-9258  the whole document  ---</p>	
	-/--	

2

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/US 01/02060

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	DATABASE EMBL [Online] Accession number AF225418, 5 September 2000 (2000-09-05) XIAO H. ET AL.: "Homo sapiens lipase mRNA, complete cds." XP002165324 cited in the application the whole document ---	1,3,11, 12
P,X	WO 00 56751 A (HUMAN GENOME SCIENCES INC ;ROSEN CRAIG A (US); RUBEN STEVEN M (US)) 28 September 2000 (2000-09-28)  SEQ ID NO: 15; SEQ ID NO: 65; SEQ ID NO: 124; page 15, line 27 -page 18, line 30 page 2, line 8 - line 14 -----	1,3, 6-16,18, 19,22, 25,26,28

2

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.  
PCT/US 01/02060**Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)**

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

1.  Claims Nos.:  
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:  
Although claim 18 is directed to a method of treatment of the human/animal body, the search has been carried out and based on the alleged effects of the compound/composition.
2.  Claims Nos.: 20, 21, 23, 24  
because they relate to parts of the International Application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful International Search can be carried out, specifically:  
see FURTHER INFORMATION sheet PCT/ISA/210
3.  Claims Nos.:  
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

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

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

see additional sheet

1.  As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this International Search Report covers all searchable claims.
2.  As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.  As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this International Search Report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.  No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this International Search Report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  
1-28 all partially

**Remark on Protest**

- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
- No protest accompanied the payment of additional search fees.

## FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

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

1. Claims: 1-28 (all partially)

An isolated polypeptide comprising the amino acid sequence of SEQ ID NO:1 and subject-matter relating thereto.

2. Claims: 1-28 (all partially)

Inventions 2 - 10.

As invention 1, but for an isolated polypeptide comprising the amino acid sequence of SEQ ID NOs: 2-10.

## FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

Continuation of Box 1.2

Claims Nos.: 20, 21, 23, 24

Present claims 20, 21, 23, 24 relate to compounds and methods defined by reference to a desirable characteristic or property. Claims 20 and 21 relate to a composition comprising an agonist identified by a method of claim 19 and a method of treating a disease with said composition, respectively. Claims 23 and 24 relate to a composition comprising an antagonist identified by a method of claim 22 and a method of treating a disease with said composition, respectively.

The claims cover all compounds and methods having this characteristic or property, whereas the application provides support within the meaning of Article 6 PCT and/or disclosure within the meaning of Article 5 PCT for NONE of such compounds and methods. In the present case, the claims so lack support, and the application so lacks disclosure, that a meaningful search over the whole of the claimed scope is impossible. Independent of the above reasoning, the claims also lack clarity (Article 6 PCT). An attempt is made to define the compound or method by reference to a result to be achieved. Again, this lack of clarity in the present case is such as to render a meaningful search over the whole of the claimed scope impossible.

The applicant's attention is drawn to the fact that claims, or parts of claims, relating to inventions in respect of which no international search report has been established need not be the subject of an international preliminary examination (Rule 66.1(e) PCT). The applicant is advised that the EPO policy when acting as an International Preliminary Examining Authority is normally not to carry out a preliminary examination on matter which has not been searched. This is the case irrespective of whether or not the claims are amended following receipt of the search report or during any Chapter II procedure.

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**  
Information on patent family members

International Application No  
PCT/US 01/02060

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9955865 A	04-11-1999	US 6150502 A AU 3961499 A EP 1073740 A	21-11-2000 16-11-1999 07-02-2001
WO 0056751 A	28-09-2000	AU 3730500 A	09-10-2000

## フロントページの続き

(51)Int.Cl. <sup>7</sup>	識別記号	F I	テ-マ-コ-ト' (参考)	
A 6 1 P	3/06	A 6 1 P	29/00	4 C 0 8 4
	25/00		35/00	4 H 0 4 5
	29/00		37/00	
	35/00	C 0 7 K	16/40	
	37/00	C 1 2 N	1/15	
C 0 7 K	16/40		1/19	
C 1 2 N	1/15		1/21	
	1/19		9/00	
	1/21	C 1 2 Q	1/68	A
	5/10	G 0 1 N	33/15	Z
	9/00		33/50	Z
C 1 2 Q	1/68		33/53	M
G 0 1 N	33/15		33/566	
	33/50	C 1 2 N	15/00	Z N A A
	33/53		5/00	A
	33/566	A 6 1 K	37/02	

(31)優先権主張番号 60 / 1 8 1 , 8 6 3

(32)優先日 平成12年2月11日(2000 . 2 . 11)

(33)優先権主張国 米国 ( U S )

(31)優先権主張番号 60 / 1 8 3 , 6 8 3

(32)優先日 平成12年2月17日(2000 . 2 . 17)

(33)優先権主張国 米国 ( U S )

(81)指定国 E P ( A T , B E , C H , C Y ,  
 D E , D K , E S , F I , F R , G B , G R , I E , I  
 T , L U , M C , N L , P T , S E , T R ) , O A ( B F  
 , B J , C F , C G , C I , C M , G A , G N , G W ,  
 M L , M R , N E , S N , T D , T G ) , A P ( G H , G  
 M , K E , L S , M W , M Z , S D , S L , S Z , T Z  
 , U G , Z W ) , E A ( A M , A Z , B Y , K G , K Z ,  
 M D , R U , T J , T M ) , A E , A G , A L , A M ,  
 A T , A U , A Z , B A , B B , B G , B R , B Y , B  
 Z , C A , C H , C N , C R , C U , C Z , D E , D K  
 , D M , D Z , E E , E S , F I , G B , G D , G E ,  
 G H , G M , H R , H U , I D , I L , I N , I S , J  
 P , K E , K G , K P , K R , K Z , L C , L K , L R  
 , L S , L T , L U , L V , M A , M D , M G , M K ,  
 M N , M W , M X , M Z , N O , N Z , P L , P T , R  
 O , R U , S D , S E , S G , S I , S K , S L , T J  
 , T M , T R , T T , T Z , U A , U G , U S , U Z ,  
 V N , Y U , Z A , Z W

(72)発明者 タング、ワイ・トム

アメリカ合衆国カリフォルニア州95118・  
 サンノゼ・ランウィックコート 4230

- (72)発明者 アジムザイ、ヤルダ  
アメリカ合衆国カリフォルニア州94552・  
カストロバレー・ポールダーキャニオンド  
ライブ 5518
- (72)発明者 ガンディー、アミーナ・アール  
アメリカ合衆国カリフォルニア州94025・  
メンロパーク・#1・ローブルアベニュー  
837
- (72)発明者 ボーグン、マライア・アール  
アメリカ合衆国カリフォルニア州94577・  
サンレアンドロ・サンティアゴロード  
14244
- (72)発明者 リュ、デュング・アイナ・エム  
アメリカ合衆国カリフォルニア州95123・  
サンノゼ・コイドライブ 233
- (72)発明者 ニュエン、ダニエル・ビー  
アメリカ合衆国カリフォルニア州95118・  
サンノゼ・リッジウッドドライブ 1403
- (72)発明者 ワライア、ナリンダー・ケイ  
アメリカ合衆国カリフォルニア州94577・  
サンレアンドロ・#205・デービスストリ  
ート 890
- F ターム(参考) 2G045 AA40 DA12 DA13 DA14 FB02  
4B024 AA01 BA07 CA04 DA02 EA02  
FA02 GA11 GA13 HA01  
4B050 CC01 CC03 DD11 LL01 LL03  
4B063 QA01 QA18 QQ21 QQ44 QR32  
QR55 QR62 QS34  
4B065 AA90X AA99Y AB01 AC14  
BA02 CA27 CA44 CA46  
4C084 AA02 BA22 BA23 ZA01 ZA36  
ZA66 ZB07 ZB11 ZB26 ZC33  
4H045 AA11 CA40 DA76 EA50 FA74

专利名称(译)	脂质代谢酵素		
公开(公告)号	<a href="#">JP2003523740A</a>	公开(公告)日	2003-08-12
申请号	JP2001553929	申请日	2001-01-18
[标]申请(专利权)人(译)	洞察Genomics公司		
申请(专利权)人(译)	洞察基因组公司		
[标]发明人	ユエヘンリー ヒルマンジェニファーエル タングワイトム アジムザイヤルダ ガンディーアミーナアール ボーグンマライアアール リュデュングアイナエム ニュエンダニエルビー フライアナリンダーケイ		
发明人	ユエ、ヘンリー ヒルマン、ジェニファー・エル タング、ワイトム アジムザイ、ヤルダ ガンディー、アミーナ・アール ボーグン、マライア・アール リュ、デュング・アイナ・エム ニュエン、ダニエル・ビー フライア、ナリンダー・ケイ		
IPC分类号	A01K67/027 A61K38/00 A61K45/00 A61P1/00 A61P3/06 A61P25/00 A61P29/00 A61P35/00 A61P37/00 C07K14/47 C07K16/40 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12N5/10 C12N9/00 C12N15/09 C12N15/52 C12Q1/68 G01N33/15 G01N33/50 G01N33/53 G01N33/566		
CPC分类号	A61K38/00 A61P1/00 A61P25/00 A61P29/00 C07K14/47 C12N9/00 C12N15/52		
FI分类号	A01K67/027 A61K45/00 A61P1/00 A61P3/06 A61P25/00 A61P29/00 A61P35/00 A61P37/00 C07K16/40 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12N9/00 C12Q1/68.A G01N33/15.Z G01N33/50.Z G01N33/53.M G01N33/566 C12N15/00.ZNA.A C12N5/00.A A61K37/02		
F-TERM分类号	2G045/AA40 2G045/DA12 2G045/DA13 2G045/DA14 2G045/FB02 4B024/AA01 4B024/BA07 4B024/CA04 4B024/DA02 4B024/EA02 4B024/FA02 4B024/GA11 4B024/GA13 4B024/HA01 4B050/CC01 4B050/CC03 4B050/DD11 4B050/LL01 4B050/LL03 4B063/QA01 4B063/QA18 4B063/QQ21 4B063/QQ44 4B063/QR32 4B063/QR55 4B063/QR62 4B063/QS34 4B065/AA90X 4B065/AA99Y 4B065/AB01 4B065/AC14 4B065/BA02 4B065/CA27 4B065/CA44 4B065/CA46 4C084/AA02 4C084/BA22 4C084/BA23 4C084/ZA01 4C084/ZA36 4C084/ZA66 4C084/ZB07 4C084/ZB11 4C084/ZB26 4C084/ZC33 4H045/AA11 4H045/CA40 4H045/DA76 4H045/EA50 4H045/FA74		
优先权	60/177732 2000-01-21 US 60/178885 2000-01-28 US 60/181863 2000-02-11 US 60/183683 2000-02-17 US		
外部链接	<a href="#">Espacenet</a>		
摘要(译)			

本发明提供了鉴定和编码LME的人脂质代谢酶 ( LME ) 和多核苷酸。本发明还提供表达载体，宿主细胞，抗体，激动剂和拮抗剂。此外，本发明提供了一种用于诊断，治疗和预防与LME异常表达有关的疾病的方法。

氨基酸序列	核苷酸序列	氨基酸序列	核苷酸序列
156163	1	15616302	11
205270	2	20527002	12
622280	3	62228002	13
630016	4	63001602	14
870009	5	87000902	15
656376	6	65637602	16
791011	7	79101102	17
747005	8	74700502	18
547641	9	54764102	19
217046	10	21704602	20