

(19) 日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2006-254915  
(P2006-254915A)

(43) 公開日 平成18年9月28日(2006.9.28)

| (51) Int.Cl.                   | F 1             | テーマコード (参考)         |
|--------------------------------|-----------------|---------------------|
| <b>C 12 N 15/09</b> (2006.01)  | C 12 N 15/00    | Z N A A 4 B 0 2 4   |
| <b>C 07 K 14/705</b> (2006.01) | C 07 K 14/705   | 4 B 0 6 3           |
| <b>C 12 N 1/15</b> (2006.01)   | C 12 N 1/15     | 4 B 0 6 4           |
| <b>C 12 N 1/19</b> (2006.01)   | C 12 N 1/19     | 4 B 0 6 5           |
| <b>C 12 N 5/10</b> (2006.01)   | C 12 N 5/00     | A 4 C 0 8 4         |
|                                | 審査請求 有 請求項の数 15 | O L (全 81 頁) 最終頁に続く |

|              |                                     |          |   |
|--------------|-------------------------------------|----------|---|
| (21) 出願番号    | 特願2006-85289 (P2006-85289)          | (71) 出願人 | 500019948<br>シビア・ニューロサイエンシーズ・インコ<br>ーポレイテッド<br>アメリカ合衆国 92037-4641 カリ<br>フォルニア州ラ・ホラ、コースト・ブル<br>バード・サウス 505 番、スウィート 30<br>O |
| (22) 出願日     | 平成18年3月27日 (2006.3.27)              | (74) 代理人 | 100066692<br>弁理士 浅村 瞳   |
| (62) 分割の表示   | 特願2004-340504 (P2004-340504)<br>の分割 | (74) 代理人 | 100072040<br>弁理士 浅村 瞳   |
| 原出願日         | 平成6年6月3日 (1994.6.3)                 | (74) 代理人 | 100088926<br>弁理士 長沼 晉夫  |
| (31) 優先権主張番号 | 08/072,574                          | (74) 代理人 | 100102897<br>弁理士 池田 幸弘  |
| (32) 優先日     | 平成5年6月4日 (1993.6.4)                 |          |   |
| (33) 優先権主張国  | 米国 (US)                             |          |   |
|              |                                     |          | 最終頁に続く  |

(54) 【発明の名称】ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体、これをコードする核酸およびその用途

## (57) 【要約】 (修正有)

【課題】ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体蛋白サブタイプ2および5をコードする核酸、およびこれにコードされる蛋白の提供。

【解決手段】ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体のmGluR2およびmGluR5のサブタイプをコードするメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプの產生に有用である核酸の提供。関連する受容体サブユニットを同定し単離すること可能にするプローブの提供。さらに新規のメタボトロピックグルタミン酸受容体の機能に影響を与える化合物（例えば、グルタミン酸受容体機能のアゴニスト、アンタゴニスト、およびモジュレーター（活性調節因子））を同定し性状解析するための、このような受容体サブタイプの使用方法の提供。

【選択図】なし

**【特許請求の範囲】****【請求項 1】**

以下の( a )または( b )から選択されることを特徴とする単離されたDNA:  
( a )配列番号3に記載の全コード領域を有するDNA、  
( b )配列番号3に記載の全コード領域を有するDNAと相補的な塩基配列からなるDNAと、高緊縮性条件下でハイブリダイズし、かつヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ2(ヒトmG1uR2)としての活性を有する蛋白をコードするDNA。

**【請求項 2】**

以下の( a )または( b )の蛋白をコードすることを特徴とする単離されたDNA:  
( a )配列番号4に記載のアミノ酸配列を有する蛋白、  
( b )配列番号4に記載のアミノ酸配列において、1または数個のアミノ酸を欠失、置換および/または付加して( a )の蛋白から得られ、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ2(ヒトmG1uR2)としての活性を有する蛋白。

10

**【請求項 3】**

請求項1又は2に記載のDNAによりコードされる単離された蛋白。

**【請求項 4】**

請求項1又は2に記載のDNAのうち、少なくとも14の連続する塩基、またはその相補的な塩基よりなる、核酸プローブ。

**【請求項 5】**

請求項1又は2に記載のDNAに相補的な単離されたmRNA。

20

**【請求項 6】**

請求項1又は2に記載のDNAを含有する真核細胞。

**【請求項 7】**

請求項1又は2に記載のDNAを発現する真核細胞。

**【請求項 8】**

請求項5に記載のmRNAを発現する両生類卵母細胞。

**【請求項 9】**

ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ2(ヒトmG1uR2)をコードするDNAの同定方法であって、

請求項4に記載の核酸プローブと、ヒトDNAを、該核酸プローブがポリ核酸断片の時は低緊縮性ハイブリダイゼーション条件から中緊縮性ハイブリダイゼーション条件下で、該核酸プローブがオリゴヌクレオチドの時は高緊縮性ハイブリダイゼーション条件下で、接触させて、該プローブにハイブリダイズするDNAを同定することを特徴とするDNAの同定方法。

30

**【請求項 10】**

競合的結合測定法において、請求項3に記載の蛋白を用いることを特徴とする、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ2(ヒトmG1uR2)に結合する化合物の同定方法。

**【請求項 11】**

ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ2(ヒトmG1uR2)の活性を調節する化合物を同定するための生物学的測定法であって、

40

( a )請求項7に記載の真核細胞を、受容体サブタイプの第二メッセンジャー活性の調節能力を測定すべき少なくとも1つの化合物に暴露させ、

( b )その後、該第二メッセンジャー活性の変化について該真核細胞を追跡することを特徴とする生物学的測定法。

**【請求項 12】**

ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ2(ヒトmG1uR2)を、請求の範囲第11項に記載の生物測定法により同定される少なくとも1つの化合物に、該化合物が有効量存在する状態で接触させることを特徴とする、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ2(ヒトmG1uR2)の第二メッセンジャー活性の調節方法。

50

**【請求項 1 3】**

請求項 3 に記載の蛋白またはその免疫原性を発現する部位に対する抗体。

**【請求項 1 4】**

該抗体はモノクローナル抗体である、請求項 1 3 に記載の抗体。

**【請求項 1 5】**

ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ 2 (ヒト mGluR2) を、請求項 1 4 項に記載のモノクロナール抗体に、該抗体が有効量存在する状態で接触させることによりなる、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ 2 (ヒト mGluR2) の第二メッセンジャー活性の調節方法。

**【発明の詳細な説明】**

10

**【技術分野】****【0 0 0 1】**

本発明は、核酸とこれによりコードされる受容体蛋白に関する。本発明の核酸は、新規のヒトメタボトロピック (metabotropic) グルタミン酸受容体サブタイプをコードする核酸に関する。本発明はまたこのような受容体サブタイプの作成方法、およびこのような受容体の機能に影響を与える化合物 (例えば、アゴニスト、アンタゴニスト、およびヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体のアロステリックモジュレーター) の同定および性状解析のための受容体蛋白の使用方法に関する。

**【背景技術】****【0 0 0 2】**

20

アミノ酸の L - グルタミン酸は、哺乳動物の中枢神経系の主要な興奮性神経伝達物質である。解剖学的、生化学的および電気生理学的分析は、グルタミン酸産生系が広範囲のニューロン作用過程 (例えば、急速な興奮性シナプス伝達、神経伝達物質放出の制御、長期増強、学習および記憶、成長性シナプス可塑性、低酸素性虚血傷害およびニューロン細胞の死、てんかん様発作、およびいくつかの神経変性障害の病変性) に関与していることを示唆している。一般的には、モナガン (Monaghan) ら、Ann. Rev. Pharmacol. Toxicol., 29 : 365 - 402 (1980) を参照。この広範囲の機能 (特に学習、神経毒性および神経病理に関する機能) のために、近年グルタミン酸の作用機構を説明し規定しようという研究が始まった。

**【0 0 0 3】**

30

現在グルタミン酸受容体の分類の概要は、薬理学的基準に基づいている。グルタミン酸は、2つの主要な受容体 (イオノトロピック (ionotropic) 受容体とメタボトロピック (metabotropic) 受容体) に分類されている受容体を介してその作用を媒介することが認められている。イオノトロピックグルタミン酸受容体は、完全な陽イオン特異的、リガンドゲート (ligand-gated) のイオンチャネルを含有し、メタボトロピックグルタミン酸受容体は、細胞内第二メッセンジャー系の活性化を介して細胞外シグナルを変換する G 蛋白結合受容体である。イオノトロピック受容体は、受容体の薬理学的および機能的性質に基づきさらに少なくとも2つの範疇に分類されている。その2つの主要な型のイオノトロピック受容体は、NMDA (N - メチル - D - アスパラギン酸) 受容体とカイニン酸 (KA) / AMPA (-アミノ - 3 - ヒドロキシ - 5 - メチル - 4 - イソキサゾールプロピオン酸) (以前はキスカル酸、すなわち quisqualic acid と呼ばれていた) 受容体である。メタボトロピック受容体はイオノトロピックグルタミン酸受容体が結合するリガンドと同じリガンドのいくつかに結合するが、メタボトロピック受容体は GTP - 結合蛋白および第二メッセンジャー (例えば、サイクリック AMP、サイクリック GMP、ジアシルグリセロール、イノシトール 1, 4, 5 - 三リン酸およびカルシウム) を介してシナプスの生理機能を変更させる [ 例えば、グンデルセン (Gundersen) ら、Proc. R. Soc. London Ser. B 221 : 127 (1984) ; スラデツェク (Sladeczek) ら、Nature 317 : 717 (1985) ; ニコレッティ (Nicoletti) ら、J. Neurosci. 6 : 1905 (1986) ; スギヤマ (Sugiyama) ら、Nature 325 : 531 (1987) ]。

**【0 0 0 4】**

50

メタボトロピックグルタミン酸受容体の電気生理学的および薬理学的性質は、受容体供給源として動物組織や細胞株、および非ヒト組換え受容体を用いて研究されている。ヒトの治療薬開発へのそのような研究の意義は、ヒトでない受容体サブユニットのみしか入手できないことにより限定されている。さらに、メタボトロピックグルタミン酸受容体の特性や構造が分子レベルで研究され出したのはつい最近である。しかしこのような研究は、ヒト以外の種でのみ行われている。メタボトロピックグルタミン酸受容体の生理学的および病理学的重要性の可能性により、グルタミン酸受容体の種々のクラスの代表的メンバーをコードするヒトの配列（すなわち、DNA、RNA、蛋白）が利用（例えば、薬剤スクリーニング測定法のために）できることが必要である。そのようなヒトの配列が入手できれば、ヒトでの受容体の分布の研究、特定の受容体の修飾と種々の疾患の発生の関係の研究も可能になるであろう。

10

【非特許文献1】グンデルセン（Gundersen）ら、Proc. R. Soc. London Ser. 221 : 127 (1984)

【非特許文献2】スラデツェック（Sladeczek）ら、Nature 317 : 717 (1985)

【非特許文献3】ニコレッティ（Nicoletti）ら、J. Neurosci. 6 : 1905 (1986)

【非特許文献4】スギヤマ（Sugiyama）ら、Nature 325 : 531 (1987)

【発明の開示】

【課題を解決するための手段】

20

【0005】

(本発明の概要)

本発明は、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体蛋白サブタイプをコードする新規の核酸、およびこれにコードされる蛋白を開示する。具体的な実施態様において、新規の核酸は、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体の全長mG1uR1、mG1uR2、mG1uR3およびmG1uR5サブタイプまたはその一部をコードする。これらの核酸はメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ蛋白の產生に有用である以外に、プローブとしても有用であり、従って当業者は不要な実験をすることなく、関連する受容体サブタイプをコードする核酸を同定し単離することが可能である。

30

【0006】

本発明は、新規のメタボトロピックグルタミン酸受容体蛋白サブタイプを開示する以外に、このような受容体に影響を与える化合物（例えば、グルタミン酸受容体機能のアゴニスト、アンタゴニスト、およびモジュレーター（活性調節因子））を同定し性状解析するための、このような受容体サブタイプの使用方法を包含する。また本発明は、未知の蛋白がメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプとして機能するか否かを測定する方法を包含する。

30

【0007】

(本発明の詳細な説明)

本発明において、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードする単離された核酸が提供される。本発明の1つの面において、mG1uR1サブタイプのヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードする核酸が提供される。別の面において、mG1uR2サブタイプのメタボトロピックグルタミン酸受容体の少なくとも1部分をコードする核酸が提供される。さらに別の面において、mG1uR3サブタイプのメタボトロピックグルタミン酸受容体をコードする核酸が提供される。さらなる面において、mG1uR5サブタイプのメタボトロピックグルタミン酸受容体をコードする核酸が提供される。さらに別の面において、そのような核酸を含有する真核細胞、およびそのような核酸を発現する真核細胞が提供される。

40

【0008】

また前述の核酸によりコードされる蛋白、および該蛋白に対して産生される抗体が提供される。本発明の別の面において、上記核酸のメタボトロピックグルタミン酸受容体サブ

50

タイプ - 選択性部分よりなる核酸プローブが提供される。

【0009】

本明細書において、「ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ」とは、グルタミン酸産生リガンドに対する細胞のG-蛋白結合応答に参加する、単離されたおよび/または精製された蛋白を意味する。このような受容体サブタイプは、他のメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードしない別々の遺伝子により個々にコードされる(すなわち、各サブタイプはユニークな遺伝子によりコードされる)。このような受容体サブタイプの典型的な特徴は、7つの推定されるトランスメンブレンドメインと、その前に大きな推定される細胞外アミノ末端ドメインと、その後に大きな推定される細胞内カルボキシ末端ドメインを有することである。メタボトロピックグルタミン酸受容体は、基本的にメタボトロピックグルタミン酸受容体でない他のG蛋白結合受容体と全くアミノ酸配列相同性を有さない。

【0010】

メタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプの各々の間の関係に関して、m G 1 u R 1 受容体サブタイプのアミノ酸配列は一般に、他のヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプのアミノ酸配列との同一性は約70%未満であり、典型的に観察される同一性は45%未満である。m G 1 u R 2 受容体サブタイプのアミノ酸配列は一般に、他のヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプのアミノ酸配列との同一性は約60%未満であり、典型的に観察される同一性は45%未満である。m G 1 u R 3 受容体サブタイプのアミノ酸配列は一般に、他のヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプのアミノ酸配列との同一性は約60%未満であり、典型的に観察される同一性は45%未満である。m G 1 u R 5 受容体サブタイプのアミノ酸配列は一般に、他のヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプのアミノ酸配列との同一性は約70%未満であり、典型的に観察される同一性は45%未満である。

【0011】

上記定義に含まれるものは、一次転写体の別のスプライシングにより產生されるm R N Aによりコードされる変種、および上記の生理学的および/または物理的性質の1つまたはそれ以上を有するその断片である。

【0012】

本明細書および請求の範囲において、D N A、R N A、ポリペプチドまたは蛋白の修飾物質としての「単離される」、「純粋な」という用語は、このように呼ばれるD N A、R N A、ポリペプチドまたは蛋白はヒトの手によりそのような形で产生され、従ってその本来のインビオの細胞環境からは分離されていることを示す。このヒトの介入による結果、本発明の組換えD N A、R N A、ポリペプチドおよび蛋白は、天然に存在するD N A、R N A、ポリペプチドまたは蛋白では役に立たないような方法(例えば、選択的薬剤または化合物の同定)において有用である。

【0013】

本発明の受容体蛋白の修飾物質として使用される時、「機能性」とは、グルタミン酸産生関連リガンド(例えばA C P DまたはA C P D様リガンド、Q U I S、A P 4など)に受容体蛋白に結合すると、G蛋白との受容体の相互作用を修飾し、これは細胞内第2メッセンジャーのレベルに影響を与え、種々の生理学的作用を引き起す。言い換えると「機能性」とは、受容体蛋白のアゴニスト活性化の結果として応答が产生されることを意味する。

【0014】

本明細書においてスプライス変種とは、ゲノムD N Aの一次転写体の差別的処理により产生され、その結果2つ以上の型のm R N Aの产生に至る、変種メタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードする核酸を意味する。差別的処理された一次転写体から得られるc D N Aは、アミノ酸が完全に同一の領域と、異なるアミノ酸配列を有する領域を有する、メタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードするであろう。すなわち同じゲノム配列から、多数の関連するm R N Aや蛋白が得られる。得られるm R N

10

20

30

40

50

A や蛋白はいずれも本明細書では「スプライス変種」と呼ぶ。

【0015】

従って、前記で定義したメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードするが、遺伝コードの縮重のため特定のハイブリダイゼーション条件下で開示された核酸に必ずしもハイブリダイズしない核酸も、本発明の範囲内にあると考えられる。本明細書に記載の方法または当業者に公知の方法により評価すると、そのようなサブタイプもまた、機能性受容体を形成する。典型的には、メタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプが代替スプライシングにより得られるRNAにコードされない（すなわち、スプライス変種）なら、メタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードする核酸とこれによりコードされるメタボトロピックグルタミン酸受容体蛋白は、本明細書に記載の少なくとも1つのメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ核酸（およびこれによりコードされる蛋白）と実質的な配列相同性を有する。スプライス変種をコードするDNAまたはRNAは、本明細書で提供されるDNAまたはRNAとの配列全体の相同性は90%未満であるが、本明細書中のDNA断片とほとんど100%の相同性を有する領域を含有し、開始コドンおよび停止コドンを含むオープンリーディングフレームをコードし、機能性メタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードすることを理解すべきである。

【0016】

ヒトmG1uR1サブタイプをコードするDNA配列の例は、配列番号2に記載されるものと実質的に同じアミノ酸配列をコードするヌクレオチドにより示される。現在好適な配列は、配列番号2に示されるアミノ酸配列をコードする。

【0017】

別のDNAの例は、ヒトmG1uR1サブタイプをコードし、高緊縮性条件下で配列番号1の実質的に配列全体、またはその大部分（すなわち、典型的には少なくともその25-30個の隣接ヌクレオチド）にハイブリダイズするヌクレオチドであることが特徴である。

【0018】

本明細書において、ハイブリダイゼーションの緊縮性とは、ポリ核酸ハイブリッドが安定である条件を意味する。当業者に公知なように、ハイブリッドの安定性はハイブリッドの融点（Tm）に反映される。

【0019】

Tmは、

$$\text{式: } 81.5 - 16.6 (\log_{10} [\text{Na}^+]) + 0.41 (\% \text{G} + \text{C}) - 600 / l$$

（式中、lはヌクレオチド中のハイブリッドの長さである）により近似的に表される。

【0020】

配列の相同性が1%減少する毎に、Tmは約1-1.5低下する。一般にハイブリッドの安定性は、ナトリウムイオン濃度と温度の関数である。典型的には、ハイブリダイゼーション反応を低緊縮性条件下で行い、次に種々の（ただし、より高い緊縮性の）条件下で洗浄する。ハイブリダイゼーション緊縮性は、このような洗浄条件に関する。

【0021】

すなわち、本明細書において、

(1) 断片のハイブリダイゼーションに関して、高緊縮性条件とは、6.5で0.018MのNaCl中で安定なハイブリッドを形成する核酸配列のみのハイブリダイゼーションを可能にする条件を意味する（すなわち、本明細書で企図されるように、もしハイブリッドが6.5で0.018MのNaCl中で安定でない場合、高緊縮性条件下で安定ではないであろう）。高緊縮性条件は、例えば5.0%ホルムアミド、5×デンハルツ(Denhart's)溶液、5×SSPE、0.2%SDS中で4.2でハイブリダイゼーションし、次に6.5で0.1×SSPE、そして0.1%SDSによる洗浄により提供される。

(2) 断片のハイブリダイゼーションに関して、中緊縮性条件とは、4.2で5.0%ホルムアミド、5×デンハルツ溶液、5×SSPE、0.2%SDS中でハイブリダイゼーションし、次に6.5で0.2×SSPE、そして0.2%SDSによる洗浄と同等の条件

10

20

30

40

50

を意味する。

(3) 断片のハイブリダイゼーションについて、低緊縮性条件とは、42で10%ホルムアミド、5×デンハルツ溶液、6×SSPE、0.2%SDS中でハイブリダイゼーションし、次に50で1×SSPE、そして0.2%SDSによる洗浄と同等の条件を意味する。そして、

(4) オリゴヌクレオチド(すなわち、長さが約30ヌクレオチド以下の合成DNA)について、高緊縮性条件とは、42で10%ホルムアミド、5×デンハルツ溶液、6×SSPE、0.2%SDS中でハイブリダイゼーションし、次に50で1×SSPE、そして0.2%SDSによる洗浄に等しい条件を意味する。

#### 【0022】

種々の緩衝液や温度を用いてこれらの条件を再現することができ、これらは必ずしも正確である必要はないことを理解すべきである。

#### 【0023】

デンハルツ溶液およびSSPE(例えば、サムブルーク、フリッヂ、およびマニアチス(Sambrook, Fritsch, and Maniatis)、モレキュラークローニング、実験室マニュアル(Molecular Cloning, A Laboratory Manual)、コールド・スプリング・ハーバー・ラボラトリーア・プレス(Cold Spring Harbor Laboratory Press)、1989)は、他の適当なハイブリダイゼーション緩衝液と同様に、当業者に公知である。例えば、SSPEはpH7.4のリン酸緩衝化された0.18MのNaClである。SSPEは例えば、175.3gのNaCl、27.6gのNa<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>および7.4gのEDTAを800mlの水に溶解しpHを7.4に調整して、次に1リットルになるように水を加えて20×保存溶液として調製することができる。デンハルツ溶液(デンハルト(Denhart)(1966)Biochem. Biophys. Res. Commun. 23:641を参照)は、例えば5gのFicoll(タイプ400、ファルマシアLK Bバイオテクノロジー社(Pharmacia LKB Biotechnology, INC.)、ピスカタウェイ(Piscataway)、ニュージャージー州)、5gのポリビニルピロリドン、5gのウシ血清アルブミン(第5画分;シグマ(Sigma)、セントルイス、ミズーリ州)、そして水を500mlになるように加え、濾過して粒状物質を除去することにより、50×保存溶液として調製することができる。

#### 【0024】

ヒトmGluR1サブタイプをコードする特に好適な配列は、配列番号1と実質的に同じヌクレオチド配列を有するものであり、配列番号1のコーディング配列と実質的に同じ配列を有するポリ核酸が特に好ましい。

#### 【0025】

本明細書において、「実質的な配列相同性」とは、少なくとも約90%の相同性を有するヌクレオチド配列、そして典型的には95%以上のアミノ酸の同一性を有するヌクレオチド配列を意味する。しかし、スプライス変種であること、または保存的アミノ酸置換(または縮重コドンの置換)により修飾されているため、前記レベルより低い相同性を有する蛋白(およびこののような蛋白をコードするDNAまたはmRNA)は、本発明の範囲内にあることを理解すべきである。

#### 【0026】

本明細書において、「実質的に同じ」とは、本明細書に記載の実際の配列とはわずかに異なるかまたは重大でない配列の変化を有する、DNAのヌクレオチド配列、RNAのリボヌクレオチド配列、または蛋白のアミノ酸配列を意味する。実質的に同じ分子種は、開示された配列と同等であると考えられ、従って本発明の請求の範囲に包含されると考えられる。この点で「わずかに異なるかまたは重大でない配列の変化」は、開示され、特許請求のされているDNA、RNA、または蛋白と実質的に同じ配列が、開示され特許請求のされているヒト由来の配列と機能的に同等であることを意味する。機能的に同等の配列は、実質的に同じ方法で機能して、ヒト由来の核酸および本明細書に開示され特許請求されているアミノ酸組成物と実質的に同じ組成物を産生する。特に機能的に同じDNAは、本明細書に開示されたものと同じであるか、または保存性のアミノ酸変化(例えば非極性残

10

20

30

40

50

基を別の非極性残基で置換、または荷電残基を類似の荷電残基で置換)を有するものと実質的に同じヒト由来の蛋白をコードする。これらの変化には、当業者に認識される、蛋白の3次元構造を実質的に変化させないものが含まれる。

#### 【0027】

ヒトmG1uR2受容体サブタイプの一部をコードするDNA配列の例は、配列番号4に記載のものと実質的に同じアミノ酸配列をコードするヌクレオチド(隨時、配列番号13に記載の3'非翻訳配列の343ヌクレオチドの一部またはすべてを含む)、またはクローンM E T A B 4 0 (1993年5月4日に整理番号75465でアメリカンタイプカルチャーコレクション(ATCC)に寄託された)のヒトmG1uR2をコードする部分によりコードされるものと実質的に同じアミノ酸配列をコードするヌクレオチドにより示される。10

#### 【0028】

寄託されたクローンは、1993年5月4日に「特許手続上の微生物の寄託の国際的承認に関するブダペスト条約」(the Budapest Treaty on the International Recognition of Deposits of Microorganisms for Purposes of Patent Procedure)の条件と、この条約の名のもとに公布された規則に従い、アメリカンタイプカルチャーコレクション(ATCC)(12301パークローランドライブ(Parklawn Drive)、ロックヴィル(Rockville)、メリーランド州、アメリカ合衆国20852)に寄託されている。この条約と規則の条件下で、およびさもなくばアメリカ合衆国の特許法や規則に従い受領する法的資格のある工業所有権事務所および他の個人、または本出願または本出願の優先権を主張する出願が提出されたかまたはこのような出願に対して何らかの特許権が与えられた国または国際組織は、寄託された物質の試料を入手することができる。特にこれに基づきまたはこの優先権を主張する出願またはこれに関する出願を取り込んでいる出願に基づき米国特許の与えられた時点で、本寄託物質の入手に関するすべての規制は永久に取り消されるであろう。20

#### 【0029】

ヒトmG1uR2受容体サブタイプの一部をコードする好適なポリ核酸配列は、配列番号4に記載のものと同じアミノ酸配列、またはクローンM E T A B 4 0 (1993年5月4日に整理番号75465でアメリカンタイプカルチャーコレクション(ATCC)に寄託された)のヒトmG1uR2をコードする部分によりコードされるものと実質的に同じアミノ酸配列をコードするものである。30

#### 【0030】

あるいはDNAの例は、ヒトmG1uR2受容体サブタイプをコードするヌクレオチド配列であり、高緊縮性条件下で配列番号3またはその大部分(すなわち、典型的にはその少なくとも25-30個の隣接ヌクレオチド)、またはクローンM E T A B 4 0 (ATCC整理番号75465)のヒトmG1uR2をコードする部分とまたはその大部分とハイブリダイズするヌクレオチド配列として特徴付けられる。ヒトmG1uR2受容体サブタイプの部分をコードする特に好適な配列は、配列番号3のコーディング配列と同じヌクレオチド配列、またはクローンM E T A B 4 0 のヒトmG1uR2コーディング部分中のコーディング配列のヌクレオチド配列を有するポリ核酸により示される。40

#### 【0031】

ヒトmG1uR3受容体サブタイプをコードするDNA配列の例は、配列番号6に記載のアミノ酸配列と実質的に同じアミノ酸配列をコードするヌクレオチドにより示される。好適なポリ核酸配列は、配列番号6と同じ配列をコードするものである。

#### 【0032】

あるいはDNAの例は、ヒトmG1uR3受容体サブタイプをコードするヌクレオチド配列であり、高緊縮性条件下で配列番号5またはその大部分(すなわち、典型的にはその少なくとも25-30個の隣接ヌクレオチド)とハイブリダイズするヌクレオチド配列として特徴付けられる。ヒトmG1uR3サブタイプの部分をコードする特に好適な配列は、配列番号5のコーディング配列と実質的に同じヌクレオチド配列を有するものあり、50

配列番号 5 のコーディング配列と同じヌクレオチド配列を有するポリ核酸が最も好ましい。

**【 0 0 3 3 】**

D N A の例は、ヒト m G 1 u R 3 受容体サブタイプまたはその部分をコードするヌクレオチド配列であり、配列番号 8 、 10 または 12 のアミノ酸配列と実質的に同じアミノ酸配列をコードするヌクレオチドにより示される。好適なポリ核酸配列は、配列番号 8 、 10 または 12 と同じ配列をコードするものである。

**【 0 0 3 4 】**

あるいは D N A の例は、ヒト m G 1 u R 5 受容体サブタイプをコードするヌクレオチド配列であり、高緊縮性条件下で配列番号 7 、 9 または 11 の実質的に全配列、またはそれらの大部分（すなわち、典型的には少なくとも 25 - 30 個の隣接ヌクレオチド）にハイブリダイズするヌクレオチドとして特徴付けられる。ヒト m G 1 u R 5 サブタイプをコードする特に好適な配列は、配列番号 7 、 9 または 11 のコーディング配列と実質的に同じヌクレオチド配列を有するものであり、配列番号 7 、 9 または 11 のコーディング配列と同じ配列を有するポリ核酸が最も好ましい。

**【 0 0 3 5 】**

ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードする D N A は、本明細書に開示した D N A （配列番号 1 、 3 、 5 、 7 、 9 または 11 の任意のものより得られるヌクレオチドを含む）により、適当なハイブリダイゼーション条件下で適当なヒト c D N A またはヒトゲノムライブラリーをスクリーニングすることにより単離される。適当なライブラリーは、神経組織試料（例えば、海馬や小脳組織、細胞株など）から調製される。例えばライブラリーは、その実質的に全ての受容体サブタイプコーディング配列を含む D N A の一部を用いてスクリーニングされるか、あるいはその D N A の一部に基づく適当なオリゴヌクレオチドプローブでスクリーニングされる。

**【 0 0 3 6 】**

本明細書においてプローブは、配列番号 1 、 3 、 5 、 7 、 9 または 11 に記載の任意のものの 25 またはそれ以上の隣接する塩基と同じであるか少なくとも約 25 - 30 個の隣接する塩基（またはその相補物）を含む、ヌクレオチドの配列を有する 1 本鎖 D N A または R N A である。プローブを作成するのに好適な領域は、 5' および / または 3' コーディング配列、トランスメンブレンドメインをコードすると予測される配列、細胞質ループをコードすると予測される配列、シグナル配列、リガンド結合部位などがある。

**【 0 0 3 7 】**

全長 c D N A クローン、その断片、またはその D N A の部分に基づくオリゴヌクレオチドはプローブとして使用され、好ましくは容易に検出するために適当な標識物で標識される。断片がプローブとして使用される時、そのプローブの D N A 配列は好ましくは D N A のカルボキシ末端をコードする部分由来であり、最も好ましくは D N A 配列の予測されるトランスメンブレンドメインをコードする部分を含む（ドメインは、例えばカイトとドーリトル（Kyte and Doolittle）（ 1982 ）、 J. Mol. Biol. 第 157 卷： 105 の方法を用いて、推定されるアミノ酸配列のハイドロパシー解析に基づき予測される）。これらのプローブは例えば、グルタミン酸受容体ファミリーの追加メンバーの同定と単離のために使用される。

**【 0 0 3 8 】**

本発明の配列の特定の応用として、本発明のヌクレオチド配列をプローブとして使用して遺伝子スクリーニングを実施することができる。すなわち、任意の内因性グルタミン酸受容体に異常が存在するか否かを測定するために、グルタミン酸受容体の任意の 1 つまたはそれ以上の変化 / 修飾が関与していることが疑われる神経病理的症状を有する患者の核酸試料を、適当なプローブでスクリーニングすることができる。同様に、グルタミン酸受容体の機能不全に関連する疾患の家族歴がある患者をスクリーニングして、このような疾患に罹りやすい体质であるか否かを決定することができる。

**【 0 0 3 9 】**

10

20

30

40

50

本発明の別の実施態様において、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体蛋白サブタイプをコードするDNAの同定方法が提供され、この方法は、ヒトDNAを上記の核酸プローブと接触させ（使用されるプローブがポリ核酸断片の時は低緊縮性または中緊縮性条件下で接触させ、または使用されるプローブがオリゴヌクレオチドの時は高緊縮性条件下で接触させる）、そして該プローブにハイブリダイズするDNAを同定することよりなる。

#### 【0040】

ライブラリーのスクリーニング後、ハイブリダイゼーションシグナルを検出して陽性クローンを同定する。同定されたクローンを制限酵素マッピングおよび／またはDNA配列解析により性状解析し、次にこれらが完全なメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードするDNAを含有するか否か（すなわち、これらが翻訳開始コドンおよび停止コドンを含有するか否か）を確認するために本明細書に記載の配列と比較することにより試験する。選択された配列が不完全な場合はこれらを用いて、同じかまたは異なるライブラリーを再スクリーニングして重複するクローンを得ることができる。もしライブラリーがゲノム性の場合は、重複クローンはエクソンとイントロンを含有してもよい。もしライブラリーがcDNAライブラリーの場合は、重複クローンはオープンリーディングフレームを含有するであろう。いずれの場合も完全なクローンは、本明細書で提供されるDNAおよび推定されるアミノ酸配列と比較して同定される。

#### 【0041】

種々のヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ（例えば、mGluR1、mGluR2、mGluR3、mGluR5）をコードする、相補的なDNAクローンが単離されている。各サブタイプは、異なる遺伝子にコードされているようである。本明細書に記載されるDNAクローンは、各サブタイプをコードするゲノムクローンを単離し、異なる神経組織から調製されたライブラリーをスクリーニングすることにより、スプライス変種を単離するために使用できる。当業者に公知の核酸增幅法を使用して、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプのスプライス変種をコードするDNAを見つけることができる。これは、公知のまたは予測される互いに異なる配列を取り囲むDNA配列に基づくオリゴヌクレオチドを、ヒトRNAまたはゲノムDNAを増幅するためのプライマーとして用いることにより達成される。増幅生成物のサイズと配列の測定により、スプライス変種の存在が明らかになる。さらにハイブリダイゼーションによるヒトゲノムDNA配列の単離により、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードする転写体の異なるスプライス変種に対応する、イントロンにより分離された多数のエクソンを含有するDNAが得られる。

#### 【0042】

必ずしもすべてのメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ（およびその変種）がすべての神経組織または脳のすべての部分に発現されているのではないことは、わかっている。すなわち特定のサブタイプ（またはそのスプライス変種）をコードするcDNAを単離するためには、異なるニューロンまたは神経組織または細胞から調製されるライブラリーをスクリーニングすることが好ましい。各サブユニットをコードするDNAを得るために好適なライブラリーは：ヒトmGluR1をコードするDNAを単離するための小脳；mGluR2をコードするDNAを単離するための海馬；mGluR3をコードするDNAを単離するための海馬と小脳；mGluR5をコードするDNAを単離するための海馬と小脳などがある。

#### 【0043】

特定の受容体サブタイプをコードするDNAが一旦単離されると、そのようなサブタイプ（またはそのスプライス変種）をコードするmRNAを発現する組織を決定するために、リボヌクレアーゼ（RNase）保護測定法が実施される。この測定法は、全細胞性RNAの複雑な混合物中の1つのRNA種を検出し定量するための高感度の手段を与える。サブタイプDNAは標識され、細胞性RNAとハイブリダイズされる。もし細胞性RNA中に相補的なmRNAが存在する場合、DNA-RNAハイブリッドが得られる。次にRN

10

20

30

40

50

N A 試料を R N a s e で処理する（これは 1 本鎖 R N A を分解する）。R N A - D N A ハイブリッドは、R N a s e 分解から保護され、ゲル電気泳動やオートラジオグラフィーにより肉眼で見ることができる。特定のメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードする m R N A を発現する組織を決定するために、in situ ハイブリダイゼーションを使用することができる。こうして、標識されたサブタイプ D N A は異なる脳の領域のスライスとハイブリダイズして、サブタイプ m R N A 発現が肉眼で見えるようになる。

#### 【 0 0 4 4 】

いくつかのヒトのメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプの発現の分布は、この受容体のラットでの分布とは異なる。例えばラットの m G l u R 5 サブタイプをコードする R N A はラットの海馬に多く存在し、ラットの小脳にはあまり存在しない [ 例えれば、アベ (Abe) ら、J. Biol. Chem. 267 : 13361 - 13368 (1992) を参照 ] が、ヒトの小脳ライブラリーからは無数のヒト m G l u R 5 をコードする c D N A が得られている。すなわちヒトとラットではいくつかのメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプの分布が異なっているようである。

#### 【 0 0 4 5 】

前述のヌクレオチド配列はベクターに取り込んでさらに操作することができる。本明細書においてベクター（またはプラスミド）とは、異種 D N A を細胞に取り込んでそれを発現または複製をさせるのに使用される、独立した成分である。このような担体 (vehicle) の選択と使用は、当業者には公知である。

#### 【 0 0 4 6 】

発現ベクターとは、D N A 断片の発現を制御することができる制御配列（例えばプロモーター領域）に機能的に結合した D N A を発現することができるベクターを含む。すなわち発現ベクターとは、適当な宿主細胞内に取り込まれるとクローニング D N A を発現する、組換え D N A または R N A 作成体（例えば、プラスミド、ファージ、組換えウイルスまたは他のベクター）を意味する。適当な発現ベクターは当業者に公知であり、真核細胞および / または原核細胞中で複製されるもの、およびエピソームとしてとどまるか宿主細胞ゲノム内に取り込まれるものも含まれる。真核生物の宿主細胞（特に哺乳動物細胞）中での本発明のメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプの発現のために好適なプラスミドには、例えば、p C M V - T 7 - 2 、 p C M V - T 7 - 3 （図 1 を参照）、p c D N A 1 などのサイトメガロウイルス (C M V ) プロモーター含有ベクター、そして、S V 4 0 プロモーター含有ベクター、および p M M T V T 7 (+) または p M M T V T 7 (-) ( 本明細書に記載のように調製された p M A M n e o ( クロンテク (Clontek) 、パロアルト (Palo Alto) 、カリホルニア州 ) を修飾したもの ) などの M M T V L T R プロモーター含有ベクターがある。

#### 【 0 0 4 7 】

本明細書において、プロモーター領域とは、そこに機能的に結合した D N A の転写を調節する D N A のセグメントを意味する。プロモーター領域は、R N A ポリメラーゼによる認識、結合および転写の開始に充分な特異的配列を含有する。このプロモーター領域の部分をプロモーターと呼ぶ。さらにこのプロモーター領域は、この R N A ポリメラーゼの認識、結合および転写開始を調節する配列を含む。これらの配列は c i s 作用性であるか、または t r a n s 活性化因子に対して応答する。制御の性質により、プロモーターは構成性 (constitutive) であるかまたは制御されている。本発明の実施において使用されるプロモーターの例には、S V 4 0 早期プロモーター、サイトメガロウイルス (C M V ) プロモーター、マウス乳癌ウイルス (M M T V ) ステロイド誘導性プロモーター、モロニー (Moloney) マウス白血病ウイルス (M M L V ) プロモーターなどがある。

#### 【 0 0 4 8 】

本明細書において、「機能的に結合している」とは、D N A とヌクレオチドの制御配列やエフェクター配列（例えばプロモーター、エンハンサー、転写および翻訳停止部位、および他のシグナル配列）との機能的関係を意味する。例えれば、D N A とプロモーターの機

10

20

30

40

50

能的結合は、DNAの転写はプロモーターを特異的に認識してこれに結合し、DNAを転写するRNAポリメラーゼによりプロモーターから開始されるような、DNAとプロモーターの間の物理的および機能的結合を意味する。発現および/またはインビトロの転写を最適化するために、転写または翻訳のレベルで発現を妨害するかまたは低下させる、不適当な代替翻訳開始コドンまたは他の配列を除去するために、クローンの5'および/または3'非翻訳部分を除去、付加または変更することが必要なこともある。あるいはコンセンサスリボゾーム結合部位(例えば、コザック(Kozak))(1991)J. Biol. Chem. 266: 19867 - 19870)を開始コドンの5'のすぐ近くに挿入して、発現を増強させることもできる。同様に、転写を増強するために、メタボトロピックグルタミン酸受容体サブユニットのコーディング配列の代わりに同じアミノ酸をコードする代替コドンを用いることができる(例えば、宿主細胞のコドンの選択性が採用され、G-Cの豊富なドメインを減少させるなど)。さらに両生類の卵母細胞中のメタボトロピックグルタミン酸受容体サブユニットの発現増強の可能性のために、サブユニットコーディング配列を隨時発現作成体中に取り込むことができる(ここではコーディング配列の5'末端と3'末端は、それぞれツメガエル(Xenopus)の-グロビン遺伝子の5'と3'の非翻訳配列に隣接している)。例えば、メタボトロピックグルタミン酸受容体サブユニットコーディング配列は、pSP64(プロメガ(Promega)、マジソン、ウィスコンシン州、より入手できる)の修飾型であるベクターpSP64Tに取り組むことができる(クリーブとメルトン(Krieg and Melton)(1984)Nucleic Acids Research 12: 7057 - 7070を参照)。このコーディング配列は、-グロビン遺伝子の5'末端とSP6プロモーターの下流に位置する3'非翻訳配列の間に挿入される。次に得られるベクターから、インビトロの転写体が作成される。このような修飾の好ましい点(またはニーズ)は実験的に決定されている。

本明細書において、発現とはポリ核酸がmRNAに転写され、ペプチド、ポリペプチドまたは蛋白に翻訳される過程を意味する。ポリ核酸がゲノムDNAから得られる場合、適当な真核生物宿主細胞または微生物が選択されるなら、発現にはmRNAのスプライシングを含む。

#### 【0049】

哺乳動物細胞のトランスフェクションのための、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体をコードするDNAに結合した制御成分を含有する特に好適な基礎ベクターは、サイトメガロウイルス(CMV)プロモーターをベースにしたベクター(例えば、pCMV-T7-2およびpCMV-T7-3(本明細書に記載)、またはpCDNA1(インビトロゲン(Invitrogen)、サンジエゴ、カリホルニア州))、およびMMTVプロモーターをベースにしたベクター(例えば、pMMTVT7(+)またはpMMTVT7(-)(本明細書中に記載))、およびSV40プロモーターをベースにしたベクター(例えば、pSV(クロンテック(Clontech)、パロアルト(Palo Alto)、カリホルニア州))である。

#### 【0050】

ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードする全長DNAは、ベクターpMMTVT7(+)、pMMTVT7(-)、pCMV-T7-2またはpCMV-T7-3に挿入されている。pCMV-T7-2(およびpCMV-T7-3)は、CMVプロモーター/エンハンサー、プロモーターのすぐ下流に存在するSV40スプライス/ドナー部位、スプライス部位の下流に位置するT7バクテリオファージRNAポリメラーゼプロモーター、その後にSV40ポリアデニル化シグナル、そしてT7プロモーターとポリアデニル化シグナルの間にポリリンカーを有する、pUC19をベースにした哺乳動物細胞発現ベクターである。CMVプロモーターとSV40ポリアデニル化シグナルの間にメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプを配置させると、この作成体によりトランスフェクションされた哺乳動物の宿主細胞中で外来DNAの構成的発現(constitutive expression)が与えられる。

#### 【0051】

10

20

30

40

50

ベクター p M M T V T 7 (+) と p M M T V T 7 (-) はベクター p M A M n e o ( クロンティック (Clontech) 、 パロアルト (Palo Alto) 、 カリホルニア州 ) を修飾することにより調製された。 p M A M n e o は、 デキサメタゾン誘導性マウス乳癌ウイルス ( M M T V ) - L T R プロモーターに結合した (この後に S V 4 0 スプライス部位とポリアデニル化部位が続く) ラウス肉腫ウイルス ( R S V ) の長い末端反復配列 ( L T R ) を含有する、 哺乳動物の発現ベクターである。 p M A M n e o はまた、 大腸菌の増殖のための - ラクタマーゼ遺伝子 (アンピシリン耐性を与える蛋白をコードする) と同様に、 形質転換体の選択のための大腸菌 n e o 遺伝子を含有する。

## 【 0 0 5 2 】

ベクター p M M T V T 7 (+) は、 p M A M n e o から n e o 遺伝子を除去し、 p B l u e s c r i p t (ストラタジーン (Stratagene) 、 ラホイア (La Jolla) 、 カリホルニア州 ) からのマルチブルクローニング部位と T 7 および T 3 プロモーターを挿入することにより作成される。従って p M M T V T 7 (+) は M M T V - L T R プロモーターに結合した R S V - L T R エンハンサー、 M M T V - L T R プロモーターの下流に位置する T 7 バクテリオファージ R N A ポリメラーゼプロモーター、 T 7 プロモーターの下流に位置するポリリンカー、 T 7 プロモーターの下流に位置する T 3 バクテリオファージ R N A ポリメラーゼプロモーター、そして T 3 プロモーターの下流に位置する S V 4 0 スプライシング部位とポリアデニル化部位を含有する。 p M A M n e o からの - ラクタマーゼ遺伝子 (アンピシリン耐性を与える蛋白をコードする) は p M M T V T 7 (+) 中で保持されるが、 p M A M n e o 中の配向に対して配向は逆転している。

10

20

20

30

40

40

## 【 0 0 5 3 】

ベクター p M M T V T 7 (-) は p M M T V T 7 (+) と同じであるが、 T 7 プロモーターと T 3 プロモーターの位置が逆転しており、 p M M T V T 7 (-) 中の T 3 プロモーターは p M M T V T 7 (+) 中の T 7 プロモーターがある場所に位置しており、 p M M T V T 7 (-) 中の T 7 プロモーターは p M M T V T 7 (+) 中の T 3 プロモーターがある場所に位置している。従って p M M T V T 7 (+) と p M M T V T 7 (-) ベクターは、 哺乳動物宿主細胞中で異種 D N A (ここで異種 D N A はポリリンカーでベクター内に取り込まれている) が発現するのに必要な制御成分のすべてを含有している。さらに T 7 プロモーターと T 3 プロモーターはポリリンカーのどちらかの側に位置しているため、これらのプラスミドはポリリンカーでベクター内にサブクローニングされている異種 D N A のインビトロ転写体の合成に使用することができる。

30

## 【 0 0 5 4 】

哺乳動物細胞中のヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードする D N A の誘導性発現のために、 D N A を p M M T V T 7 (+) または p M M T V T 7 (-) のようなプラスミド中に挿入することができる。これらのプラスミドは、機能的に関連する外来 D N A のステロイド誘導性発現のためのマウス乳癌ウイルス ( M M T V ) L T R プロモーターを含有する。宿主細胞が細胞内への糖質コルチコイド (すなわち M M T V L T R プロモーターの誘導物質) の摂取に必要な内因性糖質コルチコイド受容体を発現しない場合は、糖質コルチコイド受容体をコードする D N A ( A T C C 整理番号 6 7 2 0 0 ) で細胞を追加的にトランスフェクションする必要がある。インビトロ転写体の合成のために、ヒト m G 1 u R 1 、 m G 1 u R 3 、および m G 1 u R 5 をコードする全長ヒト D N A クローンを、 p I B I 2 4 (インターナショナル・バイオテクノロジーズ社 (International Biotechnologies, Inc.) 、 ニューヘーブン、 コネチカット州 ) 、 p C M V - T 7 - 2 、 p C M V - T 7 - 3 (図 1 参照) 、 p M M T V T 7 (+) 、 p M M T V T 7 (-) 、 p B l u e s c r i p t (ストラタジーン (Stratagene) 、 ラホイア (La Jolla) 、 カリホルニア州 ) または p G E M 7 Z (プロメガ (Promega) 、 マジソン、 ウィスコンシン州 ) などの中にサブクローニングすることもできる。

40

50

## 【 0 0 5 5 】

本発明の別の実施態様において、前述のポリ核酸 (すなわち D N A または m R N A ) を含有する細胞が提供される。細菌、酵母および哺乳動物のような宿主細胞は、 D N A を複

製しメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプを産生するために使用することができる。本発明に記載の発現ベクターの作成、インビトロ転写体の調製、哺乳動物細胞へのDNAのトランスフェクション、卵母細胞の注入の方法、および受容体の発現と機能の評価のための電気生理的および他の分析方法は、PCT出願PCT/US91/05625とPCT/US92/11090、および同時係属出願米国特許出願第07/563,751号と07/812,254号にも記載されている。これらの文献の主題はその全体が参考のため本明細書中に引用されている。

## 【0056】

適当な発現ベクターへのクローニングDNAの導入法、1つのプラスミドベクターまたはプラスミドベクターの組合せ（それぞれが1つまたはそれ以上の異なる遺伝子をコードする）または線状DNAによる真核細胞のトランスフェクション、そしてトランスフェクションした細胞の選択法は公知である（例えば、サムブルーク（Sambrook）ら、（1989）分子クローニング：実験室マニュアル（Molecular Cloning: A Laboratory Manual）、第2版、コールド・スプリング・ハーバー・ラボラトリ－・プレス（Cold Spring Harbor Laboratory Press）を参照）。異種DNAは、当業者に公知の任意の方法により宿主細胞に導入される：例えば、CaPO<sub>4</sub>沈殿法（例えば、ウィグラー（Wigler）ら、（1979）、Proc. Natl. Acad. Sci. 76: 1373-1376）を用いる、異種DNAをコードするベクターによるトランスフェクション。次に組換え細胞は、DNAによりコードされたサブタイプが発現される条件下で培養することができる。好適な細胞は哺乳動物細胞（例えば、HEK293、CHO、およびLtk<sup>-</sup>細胞）、酵母細胞（例えば、ピキア・パストリス（Pichia Pastoris）のようなメチル親和性（methilotrophic）酵母細胞）、細菌細胞（例えば大腸菌）などがある。

## 【0057】

本明細書で提供されるDNAは任意の真核細胞（例えば、ピキア・パストリス（Pichia Pastoris）（米国特許第4,882,279号、4,837,148号、4,929,555号および4,855,231号を参照）、サッカロミセス・セレビッシェ（Saccharomyces cerevisiae）、カンジダ・トロピカリス（Candida tropicalis）、ハンゼヌラ・ポリモルファ（Hansenula polymorpha）などの酵母細胞）中で発現されるが、本明細書で提供されるヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードするDNAの発現のためには、G蛋白を発現する（内因性にまたは組換えて）市販の発現系や当業者に公知の他の発現系を含む哺乳動物発現系が好ましい。PI加水分解/Ca<sup>++</sup>シグナル経路に結合したヒトメタボトロピック受容体サブタイプをコードするDNAのインビトロmRNA転写体の発現にはツノガエル（Xenopus）卵母細胞が好適である。卵母細胞中の内因性イノシトール3'末端リン酸第二メッセンジャー介在経路は、これらの細胞におけるヒトメタボトロピック受容体の機能性発現を可能にする。組換えヒトメタボトロピック受容体を発現する卵母細胞は、卵母細胞G蛋白結合IP<sub>3</sub>生成経路を介してアゴニストに応答し、内部の貯蔵状態からCa<sup>++</sup>を放出し、電圧固定記録法により遅延振動電流として検出される塩素チャネルを活性化すると報告されている。

## 【0058】

ヒトメタボトロピック受容体の機能性組換え発現のための宿主細胞は、好ましくは内因性または組換えグアニンヌクレオチド結合蛋白（すなわちG蛋白）を発現する。G蛋白は、およびサブユニットよりなる高度に保存された膜関連蛋白のファミリーの1つである。サブユニットはGDPとGTPに結合し、異なるG蛋白毎に異なる。結合した対のおよびサブユニットはユニークであることもそうでないこともあります。異なる鎖が同じ対または異なる対に結合している[リンダーとギルマン（Linder and Gilman）、Sci. Am. 267: 56-65 (1992)]。G蛋白鎖をコードする30以上の異なるcDNAがクローニングされている[サイモン（Simon）ら、Science 252: 802 (1991)]。4つの異なるポリペプチドが知られている[サイモン（Simon）ら、Science 252: 802 (1991)]。同定された5つのcDNAのうち3つがクローニングされている[ハーレー（Hurley）ら、PNAS U.S.A. 81: 6948 (1984)；ガ

10

20

30

40

50

ウタム (Gautam) ら、Science 244: 971 (1989) : ガウタム (Gautam) ら、PNAS U.S.A. 87: 7973 (1990) : ]。4番目の cDNA [クレウス (Kleus) ら、Science 259: 832 (1993) ]と5番目の cDNA [フィッシャーとアロンソン (Fischer and Aronson)、Mol. Cell. Bio. 12: 1585 (1992) ]の配列は確立されており、さらに追加の サブユニットが存在するかも知れない [タミール (Tamir) ら、Biochemistry 30: 3929 (1991) ]。グアニンヌクレオチド交換と GTP 加水分解により、G蛋白は活性状態と不活性状態の間で変化する。不活性 G蛋白は、リガンド活性化受容体により刺激されて GDP を GTP に交換する。活性型では、GTP に結合した サブユニットは 複合体から解離し、次にサブユニットは細胞性エフェクター分子と特異的に相互作用して細胞性応答を引き出す。異なる G蛋白は異なるエフェクター系 (例えば、ホスホリバーゼ C、アデニルサイクラーゼ系) や異なる受容体と相互作用することができるため、異なる組換えヒトメタ受容体サブタイプの発現のための異なる宿主細胞を研究することは有用である。あるいは宿主細胞は、異なる G蛋白の異種発現のために G蛋白サブユニットをコードする DNA でトランスフェクションすることができる。

10

20

## 【0059】

好適な実施態様において、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードする DNA は、ベクターに結合され、適当な宿主細胞中に導入されて、特異的なヒトメタボトロピックルグルタミン酸受容体サブタイプまたはサブタイプの特異的な組合せを発現する、形質転換された細胞株を產生する。得られる細胞株は次に、公知の薬剤または可能性のある薬剤の受容体機能への影響の再現性のある定量的解析のために大量に產生される。他の実施態様においては、各サブタイプをコードする DNA のインビトロ転写により mRNA が產生される。この mRNA ( 単一のサブタイプクローニングからであってもまたはクローニングの組合せからであっても ) は、ツノガエル (Xenopus) 卵母細胞に注入され、ここで mRNA はヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプの合成を指令する。あるいは機能性ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプの発現のために、サブタイプをコードする DNA は卵母細胞に直接注入される。次にトランスフェクションされた哺乳動物細胞または注入された卵母細胞は、本明細書に記載の薬剤スクリーニング法に使用される。

30

40

## 【0060】

DNA または RNA が導入される真核細胞は、このような DNA または RNA によりトランスフェクションされることができる細胞、またはこのような DNA または RNA を注入されて G蛋白を (内因性にまたは組換えにより) 発現することができる細胞である。好適な細胞は、内因性メタボトロピックグルタミン酸受容体を (あったとしても) ほんの少ししか発現せず、かつ一時的または安定にトランスフェクションされ、また本発明の DNA や RNA を発現するものである。最も好適な細胞は、異種 DNA によりコードされる 1つまたはそれ以上のサブタイプよりなる組換えまたは異種ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体を形成することができるものである。このような細胞は経験的に同定されるか、または容易にトランスフェクションまたは注入されることが知られているものの中から選択される。

40

50

## 【0061】

DNA を導入するための細胞の例は、哺乳動物起源の細胞 ( 例えば、COS 細胞、マウス L 細胞、チャイニーズハムスター卵巣 (CHO) 細胞、ヒト胎児性腎 (HEK) 細胞、アフリカミドリザル (African green monkey) 細胞および当業者に公知の他の細胞 ) 、両生類の細胞 ( 例えば、ゼノブス・ラエビス (Xenopus laevis) 卵母細胞 ) 、酵母細胞 ( 例えば、サッカロミセス・セレビッシェ (Saccharomyces cerevisiae) ) 、ピキア・パストリス (Pichia pastoris) ) などがある。注入された RNA 転写体を発現するための細胞の例は、ゼノブス・ラエビス (Xenopus laevis) 卵母細胞がある。DNA のトランスフェクションに好適な細胞は、当業者に公知であるかまたは経験的に同定され、HEK 293 細胞 ( 整理番号 # CRL 1573 で ATCC より入手できる ) ; Ltk<sup>-</sup> 細胞 ( 整理番号 #

CCL1.3でATCCより入手できる) ; COS-7細胞(整理番号#CRL1651でATCCより入手できる) ; CHO細胞(整理番号#CRL9618、CCL61またはCRL9096でATCCより入手できる) ; DG44細胞(dhfr<sup>-</sup>CHO細胞;例えば、ウーラウプ(Urlaub)ら(1986)Cell. Molec. Genet. 12:555を参照);そしてBHK細胞(ウェクターとバセルガ(Waechter and Baserga)、PNAS U.S.A. 79:1106-1110(1982);整理番号#CRL10314でATCCより入手できる)を参照)がある。好適な細胞には、CHO細胞とHEK293細胞があり、特に液体窒素中で凍結され次に融解されて再増殖されるHEK293細胞(例えば、ゴーマン(Gorman)の米国特許第5,024,939号(またスタイルマン(Stillman)ら、(1985)Mol. Cell. Biol. 5:2051-2060も参照)に記載のもの)、DG44細胞、LTK<sup>-</sup>細胞などがある。使用される宿主細胞にかかわらず、使用されるリガンドに誘導されるグルタミン酸産生のバックグラウンドレベルの測定、またはリガンドの非存在下での宿主細胞中に存在するグルタミン酸のバックグラウンドレベルの測定のために、比較実験を実施すべきであることは、当業者は理解できるであろう。

10

20

## 【0062】

DNAは当業者に公知の方法を用いて細胞内に安定に取り込まれるか、または一時的に発現される。安定にトランスフェクションされる哺乳動物細胞は、選択マーカー遺伝子(例えば、チミジンキナーゼ、ジヒドロ葉酸還元酵素、ネオマイシン耐性などの遺伝子)を有する発現ベクターで細胞をトランスフェクションし、トランスフェクションした細胞をマーカー遺伝子を発現する細胞に選択的な条件下で増殖させることにより調製される。一時的トランスフェクション体を調製するためには、哺乳動物細胞をレポーター遺伝子(例えば大腸菌<sup>-</sup>ガラクトシダーゼ遺伝子)でトランスフェクションしてトランスフェクション効率を追跡する。

20

30

## 【0063】

トランスフェクション体は典型的には選択性条件下では増殖せず、普通トランスフェクション後数日以内に分析されるため、選択マーカー遺伝子は一時的トランスフェクション体には含有されない。

30

## 【0064】

このような安定トランスフェクション細胞または一時的トランスフェクション細胞を產生するために、細胞を充分な濃度のサブタイプをコードする核酸でトランスフェクションして、異種DNAにコードされるヒトサブタイプを示すヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体を形成させる。サブタイプをコードするDNAの正確な量は経験的に決定されるか、または特定のサブタイプ、細胞および測定条件について最適化される。異種DNAまたはRNAのみにコードされるサブタイプを含有するメタボトロピックグルタミン酸受容体を発現する組換え細胞が特に好適である。

40

## 【0065】

異種DNAは細胞中でエピソーム成分として維持されるか、または細胞の染色体DNAに取り込まれる。次に得られる組換え細胞を培養し、この培養物またはサブ培養物からサブ培養(または、哺乳動物細胞の場合は継代する)する。組換え細胞のトランスフェクション、注入および培養法は当業者に公知である。同様に当業者に公知の蛋白精製法を用いて、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプが精製される。例えば1つまたはそれ以上のサブタイプに特異的に結合する抗体または他のリガンドが、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体の親和性精製に使用される。

40

## 【0066】

本明細書において、異種DNAまたは外来DNAおよびRNAは、互いに交換して使用することができ、細胞のゲノムの一部としては天然には存在しないか、または天然に存在するものは異なるゲノム中の位置に見いだされるDNAまたはRNAを意味する。典型的には異種または外来DNAおよびRNAは、宿主細胞に内因性ではなく人工的に細胞に取り込まれたDNAまたはRNAを意味する。異種DNAの例としては、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードするDNA、転写、翻訳または他の制御可

50

能な生化学過程などに影響を与えることにより内因性DNAの発現を媒介または変更するRNAまたは蛋白をコードするDNAなどがある。異種DNAを発現する細胞は、同じであるかまたは異なる発現生成物をコードするDNAを含有する。異種DNAは発現される必要はなく、宿主細胞ゲノム中に取り込まれるかまたはエピソーム的に維持される。

#### 【0067】

機能性mGluRの発現を検出するために使用する種々の測定法を当業者は容易に見いだすことができる。その例としては、PIターンオーバー測定法[例えば、ナカジマ(Nakajima)ら、J. Biol. Chem. 267: 2437-2442(1992)および実施例3.C.2を参照]、cAMP測定法[例えば、ナカジマ(Nakajima)ら、前述、および実施例3.C.4を参照]、カルシウムイオン流入測定法[例えば、イトウ(Ito)ら、J. Neurochem. 56: 531-540(1991)、および実施例3.C.1を参照]、cGMP測定法[例えば、スタイナー(Steiner)ら、J. Biol. Chem. 247: 1106-1113(1972)]、アラキドン酸放出測定法[例えば、フェルダー(Felder)ら、J. Biol. Chem. 264: 20356-20362(1989)を参照]などがある。さらに、陽イオンをベースにした測定法(本明細書に記載)を、細胞内サイクリックヌクレオチドレベルの受容体誘導変化を追跡するために使用することができる。そのような測定法は、サイクリックヌクレオチドゲートのイオンチャネルを発現する宿主細胞を使用する。例えば棹状光受容体細胞、嗅覚細胞およびウシ腎細胞中に存在するこれらのチャネル(例えば、カウプ(Kaupp)ら、Nature 342: 762-766(1989)、ダレン(Dallen)ら、Nature 347: 184-187(1990)、およびビエル(Biel)ら、Proc. Natl. Acad. Sci. USA 91: 3505-3509(1994))は、cAMPまたはcGMPの結合による活性化により陽イオンに対して透過性となる。すなわち本発明の測定法において、内因性または組換えサイクリックヌクレオチドゲートのチャネルを発現する宿主細胞は、サイクリックヌクレオチドレベルに影響を与えることが疑われる受容体をコードする核酸(例えば、メタボトロピックグルタミン酸受容体をコードするDNA)でトランスフェクション(または注入)され、次にチャネルのサイクリックヌクレオチド活性化の量の変化を追跡する。チャネルのサイクリックヌクレオチドの活性化の変化を追跡すると、活性化された時cAMPまたはcGMPの変化を引き起こす受容体を機能性であるとして間接的に同定することができる。サイクリックヌクレオチドゲートのチャネルの活性化の量の変化は、チャネルを介するイオンの流入を測定するか、または電流の電気生理学的測定または細胞内陽イオンレベルの変化を測定(例えば、細胞内カルシウムの蛍光測定)することにより、決定することができる。

#### 【0068】

活性化によりサイクリックヌクレオチドの低下を引き起こす受容体(例えば、メタボトロピックグルタミン酸受容体)を発現する細胞の測定法において、受容体活性化化合物を測定物内の細胞に添加する前に、サイクリックヌクレオチドの細胞内レベルを上昇させる物質(例えば、フルスコリンやIBMX)に細胞を暴露させることが好ましい。

#### 【0069】

上記の測定法での使用に適した宿主細胞は、検討される受容体の発現に適した宿主細胞を含む(例えば、メタボトロピックグルタミン酸受容体の測定のためのL細胞、HEK293細胞、CHO細胞またはツノガエル(Xenopus)卵母細胞)。細胞は、サイクリックヌクレオチドゲートのチャネルをコードする核酸と受容体をコードする核酸で連続的にトランスフェクション(または注入)されるか、または細胞は2つの核酸で同時トランスフェクションされる。実施例3Aと3Bに記載の一時的または安定なトランスフェクションを実施することができる。

#### 【0070】

サイクリックヌクレオチドゲートのチャネルでトランスフェクション(または注入)された細胞は、機能の測定の前にインキュベートされる(典型的には約24-48時間)。チャネルの活性は、トランスフェクションされた細胞からの引き剥がした裏返した膜パッチを用いて測定される(こうして細胞質面に達するcAMPの濃度が調節される)。トラン

10

20

30

40

50

ンスフェクション体はまた、内部カルシウムレベル ( $[Ca^{++}]_i$ ) の単細胞ビデオイメージングにより分析される。この方法は、細胞内カルシウムレベル（これはチャネルのサイクリックヌクレオチド活性化により制御される、チャネルを介するカルシウムの流入量とともに変化する）の測定によるサイクリックヌクレオチドゲートのチャネルの分析を可能にする。イメージング測定法は、基本的に実施例 3 . C . 4 . b に記載のように実施される。

#### 【0071】

本明細書に記載のDNA、mRNA、ベクター、受容体サブタイプおよび細胞により、選択されたメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプやその受容体サブタイプに対する抗体の产生が可能である。これは、その存在が單一のメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプの分析を妨害する多くの他の受容体蛋白の汚染が実質的でない、合成または組換え受容体および受容体サブタイプを調製する手段を与える。目的の受容体サブタイプが利用できることが、特定の受容体サブタイプまたはメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプの組合せへの薬剤の影響を観察し、従ってヒトに特異的でありヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプまたはメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプの組合せに特異的な試験系で、薬剤の初期のインピトロスクリーニングを行うことを可能にする。特異的抗体が利用できることは、インピボで発現されるサブタイプの組合せを同定することを可能にする。すなわち、このような特異的組合せは、薬剤スクリーニングの好適な標的として使用される。

#### 【0072】

特異的な受容体組成物への薬剤の影響を測定するためにインピトロで薬剤物質をスクリーニングすることができることは、受容体サブタイプ特異的または疾患特異的薬剤の開発とスクリーニングを可能にするはずである。また単一の受容体サブタイプまたは種々の受容体サブタイプと種々のアゴニストまたはアンタゴニストの可能性のある物質との特定の組合せを試験することにより、個々のサブタイプの機能と活性に関する追加情報が得られ、1つまたはそれ以上の受容体サブタイプと非常に特異的に相互作用することができる化合物の同定と設計を可能にするであろう。得られる薬剤は、種々の受容体サブタイプを発現する細胞を用いてスクリーニングすることにより同定される薬剤より、不要な副作用はより少ないであろう。

#### 【0073】

さらに種々の疾患の薬剤開発と治療法に関して、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードするDNAが利用できることは、ある種の疾患の発症に相關する遺伝子の変化（例えば、突然変異）の同定を可能にする。さらに、このような突然変異を合成DNA配列に特異的に導入し、次にこれを実験室動物に導入するかまたはその効果を測定するためのインピトロ測定系により、そのような疾患の動物モデルの作成が可能になる。

#### 【0074】

別の面において、本発明は本発明のDNAによりコードされる機能性ペプチド断片およびその機能性組合せよりなる。ペプチドがグルタミン酸受容体として機能するのに必須ではない配列中のアミノ酸の一部またはすべてを排除することにより、不要な実験をすることなく当業者はこのような機能性ペプチド断片を產生することができる。グルタミン酸受容体機能に必須のアミノ酸は、例えばペプチドをコードするDNAの体系的消化および/またはDNAへの欠失の導入により決定することができる。修飾（例えば欠失または消化）DNAは、例えばDNAを転写し、次に得られるmRNAをツノガエル（Xenopus）卵母細胞に導入して、mRNAを翻訳させることにより発現することができる。卵母細胞中のこうして発現された蛋白の機能的分析は、グルタミン酸受容体に結合しこれを機能的に活性化することが公知のリガンドに卵母細胞を暴露して、次に内因性チャネルが活性化されるか否かについて卵母細胞を追跡することにより、行われる。電流が検出されるなら、断片はグルタミン酸受容体として機能する。

#### 【0075】

10

20

30

40

50

本発明の別の実施態様において、競合的結合測定法で本発明の受容体蛋白を使用することよりなる、メタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプに結合する化合物の同定方法が提供される。この測定法は多数の化合物を迅速にスクリーニングして、どの化合物（もし、あるとすれば）が、特異的に結合した [<sup>3</sup>H] グルタミン酸を排除することができる（すなわち、メタボトロピックグルタミン酸受容体に結合することができる）かを調べることができる。結合することが見いだされた化合物を用いて、このような化合物が本発明の受容体のモジュレーター、アゴニストまたはアンタゴニストとして作用するのか否かをさらに調べるために、さらに詳しい測定法が実施される。

#### 【0076】

本発明の結合測定法の別の応用は、本発明の受容体の存在の有無に関する試料（例えば生物学的液体）の測定である。例えばグルタミン酸産生経路の機能不全に関連する症状を示す患者の血清を測定して、観察される症状がこのような受容体の型の產生過剰または不足により引き起こされるのかを決めることができる。10

#### 【0077】

本発明において企図される結合測定法は、当業者は容易に判定できるように種々の方法で実施することができる。例えばラジオリセプター測定法などの競合的結合測定法を使用することができる。20

#### 【0078】

本発明のさらなる実施態様において、本発明のヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプの活性を調節する化合物を同定するための生物測定法が提供され、該方法は20 :

- (a) ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプをコードするDNAを含有する細胞（この細胞は機能性メタボトロピックグルタミン酸受容体を発現する）を、受容体の調節能力を測定すべき少なくとも1つの化合物に暴露させて、
- (b) 第二メッセンジャー活性の変化について細胞を追跡することよりなる。

#### 【0079】

上記の生物測定法はヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体のアゴニストやアンタゴニストおよびアロステリックモジュレーターの同定を可能にする。この方法では組換えメタボトロピックグルタミン酸受容体に「未知の」すなわち試験物質と（アンタゴニスト活性が試験される時は、さらに公知のメタボトロピックグルタミン酸アゴニストの存在下で）接触させ、この「未知の」すなわち試験物質との接触後、公知のグルタミン酸受容体の第二メッセンジャー活性を追跡し、公知のグルタミン酸受容体の活性を追跡し、公知のグルタミン酸受容体の第二メッセンジャー応答を増加または減少させる物質は、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体の機能性リガンド（すなわち、モジュレーター、アゴニストまたはアンタゴニスト）として同定される。追跡することができる第二メッセンジャー活性には、細胞内カルシウムイオンの濃度、IP<sub>3</sub>、cAMPレベルの変化、またはアラキドン酸放出またはイオン電流の活性または阻害の追跡（細胞が卵母細胞の場合）がある。30

#### 【0080】

本発明の特定の実施態様において、組換えヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体を発現する哺乳動物細胞または卵母細胞を試験化合物と接触させて、次に試験化合物がある場合またはない場合のメタボトロピックグルタミン酸受容体介在応答を比較し、化合物の存在に対する試験細胞または対照細胞（すなわち、メタボトロピックグルタミン酸受容体を発現しない細胞）のメタボトロピックグルタミン酸受容体介在応答を比較して、その調節作用を評価することができる。40

#### 【0081】

本明細書において、「メタボトロピックグルタミン酸受容体の活性を調節する」化合物またはシグナルとは、メタボトロピックグルタミン酸受容体の活性を変化させ、化合物またはシグナルの存在下ではこれらが存在しない場合とはメタボトロピックグルタミン酸受50

容体の活性が異なるようになる化合物またはシグナルを意味する。特にこのような化合物またはシグナルはアゴニストやアンタゴニストを含む。アゴニストという用語は、受容体機能を活性化するグルタミン酸またはACPDのような物質またはシグナルを意味し；アンタゴニストという用語は、アゴニストに誘導される受容体活性化を妨害する物質を意味する。アンタゴニストには競合的および非競合的アンタゴニストがある。競合的アンタゴニスト（または競合的ブロッカー）は、アゴニスト（例えば、リガンドまたは神経伝達物質）の近傍または特異的な部位と、その同じ部位または近傍に対して相互作用する。非競合的アンタゴニストまたはブロッカーは、アゴニストと相互作用する部位とは異なる部位と相互作用することにより、受容体の機能を不活性化する。

#### 【0082】

当業者は理解できるように、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体活性を調節する化合物（例えば、アゴニストおよびアンタゴニスト）の同定方法には、一般に対照との比較が必要である。「対照」細胞または「対照」培養物の1つのタイプは、試験化合物に暴露された細胞または培養物と実質的に同様に処理された細胞または培養物である（ただし、対照培養物は試験化合物に暴露されない）。例えば、電圧固定電気生理学的方法を用いる方法では、細胞を浸漬している外部溶液を単に交換することにより、試験化合物の存在下または非存在下で同じ細胞を試験することができる。別のタイプの「対照」細胞または「対照」培養物は、トランスフェクションされた細胞と同一の細胞または細胞の培養物である（ただし、対照培養物に使用される細胞は、トランスフェクションされた細胞に発現される組換えヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプを発現しない）。この場合、細胞または各タイプの細胞の培養物が、測定される化合物の存在下と実質的に同じ反応条件下に暴露される時、試験化合物に対する試験細胞の応答は、受容体のない（対照）細胞の試験化合物に対する応答（または応答の欠如）と比較される。

#### 【0083】

本発明のさらに別の実施態様において、ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体の第二メッセンジャー活性は、この受容体を、上記生物測定法により同定される少なくとも1つの化合物の有効量と接触させることにより調節される。

#### 【0084】

本発明のさらに別の実施態様において、上記の受容体蛋白に対して産生された抗体が提供される。この抗体は、受容体組織局在化、サブタイプ組成、機能性ドメインの構造の研究用、受容体の精製、および診断応用治療応用などに使用することができる。好ましくは治療用途では、使用される抗体はモノクローナル抗体である。

#### 【0085】

本発明の受容体蛋白またはその部分を抗体産生の抗原として用いることにより、上記の抗体は当業者に公知の標準的方法を使用して産生することができる。抗ペプチドおよび抗融合蛋白抗体ともに使用することができる〔例えば、バホウト（Bahouth）ら、（1991）Trends Pharmacol Sci. 第12巻：338-343; Current Protocols in Molecular Biology（Ausubel）ら編、ジョン・ワイリー・アンド・サンズ（John Wiley and Sons）、ニューヨーク（1989）〕。免疫原として（合成ペプチドまたは組換え产生細菌融合蛋白として）使用するためのメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプの部分を選択する場合に考慮すべき因子は、抗原性、入手し易さ（すなわち、細胞外ドメインおよび細胞質ドメイン）、特定のサブタイプに特異的であるかなどである。

#### 【0086】

サブタイプ特異的抗体が利用できることは、（例えば、正常の脳組織対疾患の脳組織中の）種々のサブタイプの分布と発現密度を追跡するのに免疫組織学的方法を使用することを可能にする。このような抗体はまた、診断および治療応用に利用できる。

#### 【0087】

本発明のさらに別の実施態様において、有効量の上記の抗体に本発明の受容体を接触させることにより、該受容体のイオンチャネル活性を調節する方法が提供される。

#### 【0088】

10

20

30

40

50

本発明の抗体は、標準的方法（例えば、腹腔内投与、筋肉内投与、静脈内投与、または皮下注射、移植または経皮的投与法など）により、対象者に投与することができる。当業者は、使用される投与法により、投与型、治療処方などを容易に決定することができる。

#### 【0089】

本発明のさらなる実施態様において、細胞内サイクリックヌクレオチドレベルの受容体に誘導される変化を追跡するための、陽イオンベースの生物測定法が提供され、該生物測定法は：

内因性または組換えサイクリックヌクレオチドゲートのチャネルを発現する宿主細胞に、細胞内サイクリックヌクレオチドレベルに影響を与えることが疑われる受容体をコードする核酸を導入し、そして

細胞内サイクリックヌクレオチドレベルに影響を与えることが疑われる、該受容体に対するリガンドの存在下または非存在下で、サイクリックヌクレオチドゲートのチャネルのサイクリックヌクレオチド活性化の量の変化を追跡することよりなる。

#### 【0090】

以下の非限定的実施例を参照して本発明をさらに詳細に説明する。

#### 【実施例1】

#### 【0091】

ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体をコードするDNAの単離

A . m G 1 u R 5 受容体 c DNA

c DNAライブラリースクリーニング

#### 【0092】

ヒト海馬組織から単離したRNAを、標準的方法[例えば、グブラーとホフマン(Gubler and Hoffman)、(1983)Gene 25:263-269]に従い、オリゴdT-プライムした1本鎖cDNAの合成のための鑄型として使用した。1本鎖cDNAを2本鎖cDNAに変換し、そのcDNAの末端にEcoRI/SnaBI/XhoIアダプターを付け加えた。アガロースゲル電気泳動を用いてサイズによりcDNAを分離し、>2.5 kbのものをEcoRI消化したgt10バクテリオファージベクターに結合させた。得られる一次ヒト海馬cDNAライブラリー(約 $2 \times 10^5$ 組換え体)を、ラットmG1uR1受容体(ヌクレオチド1から1723+5'非翻訳配列;マス(Masu)ら、(1991)Nature 349:760-765を参照)をコードするDNAの断片に対するハイブリダイゼーションについてスクリーニングした。ハイブリダイゼーションは、42°Cで $5 \times$ SSPE、 $5 \times$ デンハルツ(Denhart's)溶液、50%ホルムアミド、0.2%SDSおよび200μg/mlの変性した超音波処理したニシン精子DNA中で行ない、洗浄は65°Cで $1 \times$ SSPEと0.2%SDS中で行なった。3273塩基対を含有するハイブリダイズする1つのブラーク(METAB1)を同定した。

#### 【0093】

追加のヒトmG1uR5コーディングクローンを得るために、METAB1を放射標識し、以下のように調製した2つのヒト小脳cDNAライブラリーをスクリーニングするのに使用した。ランダムプライマーを使用して、ヒト小脳組織から単離したRNAから最初のcDNA合成をプライムしてcDNAを合成した。長さを基準にしてcDNAをプールし、2つのライブラリーを作成した：1つは2.8 kb以上の長さの挿入体を有し(すなわち、大挿入体ライブラリー)、もう1つは1-2.8 kbの長さの挿入体を有する(すなわち、中挿入体ライブラリー)。ラットmG1uR1DNA断片へのハイブリダイゼーションに対して海馬ライブラリーをスクリーニングするために使用したのと同じハイブリダイゼーション条件を用いて、METAB1に対するハイブリダイゼーションについてライブラリーをスクリーニングした。洗浄は55°Cで $1 \times$ SSPE、0.2%SDS中で行なった。大挿入体ライブラリー中に1つのハイブリダイズするブラーク(METAB2)を同定し、中挿入体ライブラリー中に4つのハイブリダイズするブラーク(METAB3-METAB6)を同定した。

#### 【0094】

10

20

30

40

50

ヒト mG1uR5 をコードする DNA の別のスクリーニングで、METAB1 により大挿入体または中挿入体小脳ライプラリーをスクリーニングするのに使用した条件と同じ条件を用いて、サイズが 1 - 2 kb の範囲の挿入体を含有するランダムにプライムしたヒト海馬 cDNA ライプラリー ( $2 \times 10^6$  組換え体) および中挿入体小脳 cDNA ライプラリーを、放射能標識した METAB5 へのハイブリダイゼーションについてスクリーニングした。海馬ライプラリーに 3 つのハイブリダイズするマーク (METAB10 - METAB12) が同定され、小脳ライプラリーの別の一次スクリーニングで 5 つの追加のハイブリダイズするマーク (METAB13 - METAB17) が同定された。選択されたマークを精製した。

【0095】

10

#### 単離されたクローンの性状解析

制限酵素マッピングと DNA 配列解析による精製したマークの挿入体の性状解析から、単離されたクローンによりヒト mG1uR5 転写体の少なくとも 3 つの明らかなスプライス変種が表されていることが判明した。METAB1 の分析により、これは翻訳開始コドンを含有するが翻訳停止コドンは含有しないことが示された。推測されるアミノ酸配列は、ラットの mG1uR1 の推測されるアミノ酸配列に約 70 % 同一であり、ラットの mG1uR5 の推測されるアミノ酸配列とは > 90 % の同一性を有している [アベ (Abe) ら、(1992) J. Biol. Chem. 267 : 13361 - 13368]。

【0096】

20

METAB5 の DNA 配列解析は、METAB5 は 5' 末端で METAB1 の 3' 末端と重複し、3' 方向へ追加の 343 ヌクレオチドが続いていることを示した。METAB1 と METAB5 の重複領域を比較すると、METAB1 は METAB5 に存在しない 96 ヌクレオチドを有していた（すなわち、METAB1 は METAB5 に対して 96 ヌクレオチド挿入を含有する）。METAB5 はまた、翻訳停止コドンを持っていない。METAB12 挿入体は 5' 末端で METAB5 の 3' 末端と重複するが、さらに 3' 末端方向に延長して翻訳停止コドンを有する。

【0097】

30

METAB2 の DNA 配列解析により、5' 末端の最初の 869 ヌクレオチドは METAB1 の 3' 末端の一部と重複し、同じであった。しかし、METAB1 と METAB2 の配列は METAB1 の 96 ヌクレオチド挿入の最初で分岐していた。METAB2 は 3' 末端方向に約 2700 ヌクレオチド延長し、METAB1 との分岐点の 4 ヌクレオチドだけ 3' 方向に推定翻訳停止コドンを有する。

【0098】

30

METAB4 の部分的 DNA 配列解析は、これが別のヒトメタボトロピック受容体である mG1uR1 の一部を含有することを示していた（実施例 1 . B . を参照）。

【0099】

40

#### 全長 mG1uR5 cDNA 作成体の調製

cDNA のインビトロ転写体の調製および / または哺乳動物細胞での cDNA の発現に使用するために、ヒト mG1uR5 転写体の 3 つの推定スプライス変種を表す全長作成体 (mG1uR5a、mG1uR5b そして mG1uR5c と呼ぶ) を作成し、発現ベクター中に取り込むことができる。典型的に使用される基礎となる発現ベクターは、pCMV-T7-3 または pCMV-T7-2 である（図 1 を参照）。プラスミド pCMV-T7-3 は pUC19 ベースのベクターであり、CMV (CMV) プロモーター / エンハンサー、プロモーターのすぐ下流に位置する SV40 スプライスドナー / スプライスアクセプター部位、SV40 スプライス部位のすぐ下流に位置する T7 バクテリオファージ RNA ポリメラーゼプロモーター、T7 プロモーターの下流の SV40 ポリアデニル化シグナル、および T7 プロモーターとポリアデニル化シグナルの間のポリリンカーを含有する。すなわちこのベクターは、哺乳動物宿主細胞中での異種 DNA の発現に必要なすべての制御成分を含有する（異種 DNA はポリリンカーでベクターに取り込まれる）。さらに T7 プロモーターはポリリンカーのすぐ上流に位置するため、このプラスミドは、ポリリンカー

50

でベクターにサブクローニングされた異種DNAのインビトロ転写体の合成に使用される。pCMV-T7-3とpCMV-T7-2は、ポリリンカー中の制限酵素部位の配向のみが異なる。

#### 【0100】

全長mG1uR5a作成体（配列番号7を参照）を調製するために、クローンMETA B1、METAB5およびMETAB12の部分と一緒に結合させた。まず操作を容易にするために、METAB1、METAB5およびMETAB12の挿入体をEcoRI断片としてgt10から別々に、EcoRI消化pGEM-7Zf（プロメガ（Promega）、マジソン、ウィスコンシン州）に移した。METAB1挿入体を含有するpGEM-7ZfベクターをSacI/NheIで消化して、アンピシリン耐性遺伝子の5'半分とMETAB1挿入体の5'部分（配列番号7のヌクレオチド1-2724）を含有する3.8kb断片を放出させた。METAB5の挿入体を含有するpGEM-7ZfベクターをSacI/NheIで消化して、アンピシリン耐性遺伝子の3'半分とMETAB5挿入体の3'部分（配列番号7のヌクレオチド2725-3469）を含有する2.6kb断片を放出させ、この断片を、METAB1を含有するpGEM-7Zfベクターからの3.8kb断片に結合させてpGEM-METAB1+5を作成した。pGEM-METAB1+5をSacI/NheIで消化して、アンピシリン耐性遺伝子の5'半分と配列番号7のヌクレオチド1-3316を含有する4.4kb断片を放出させた。次にこの4.4kb断片を、METAB12挿入体を含有するpGEM-7ZfベクターのSacI/NheI（部分）消化により得られた2.6kb断片[この2.6kb断片はアンピシリン耐性遺伝子の3'半分とMETAB12の3'部分（配列番号7のヌクレオチド3317-4085）を含有する]に結合させた。得られたベクターはpGEM-7Zf中に完全なmG1uR5aコーディング配列を含有していた。全長mG1uR5a cDNAを、AatII（平滑末端）-HindIII断片としてベクターから単離し、NotI（平滑末端）/HindIII消化pCMV-T7-3にサブクローニングして、作成体mG1uR5a1を作成した。  
10  
20  
30

#### 【0101】

要約すると、作成体mG1uR5a1は、METAB1からの5'非翻訳配列の369塩基対（配列番号7のヌクレオチド1-369）と、mG1uR5受容体のmG1uR5a変種の完全なコーディング配列（配列番号7のヌクレオチド370-3912）、および3'非翻訳配列の173塩基対（配列番号7のヌクレオチド3913-4085）を含有する。mG1uR5aをコードする配列は、哺乳動物宿主細胞中で受容体を発現するために、そしてツノガエル（Xenopus）卵母細胞で発現されるDNAのインビトロ転写体を作成するのに使用するために、pCMV-T7-3中の制御成分に機能的に結合している。

#### 【0102】

2つの追加のmG1uR5a作成体（mG1uR5a2とmG1uR5a3）を、最初のmG1uR5a作成体の5'非翻訳領域を修飾して調製した。上記のmG1uR5a作成体は、提唱されている翻訳開始コドン（配列番号7のヌクレオチド370から372）に先行する5'非翻訳領域中に7つのおそらく不適切なATGコドンを含有する。mG1uR5a1作成体をBAl31で消化して、以下を行う：（1）配列の255ヌクレオチド（配列番号7のヌクレオチド1-255であり、上流のATGトリプレット7つのうち6つを含有する）を除去して、mG1uR5a2を作成する、そして（2）配列の348ヌクレオチド（配列番号7のヌクレオチド1-348であり、上流のATGトリプレットのすべてを含有する）を除去して、mG1uR5a3を作成する。すなわち、mG1uR5a2は、5'非翻訳配列の一部が欠如していること以外はmG1uR5a1と同じであり、従って提唱される翻訳開始コドンの上流に1つのみのATGトリプレットを含有する。同様に、mG1uR5a3は、提唱される翻訳開始コドンの上流のすべてのATGトリプレットが欠如していること以外はmG1uR5a1と同じであり、5'非翻訳配列の21ヌクレオチドのみを含有する。  
40  
50

## 【0103】

3つ目のmG1uR5a作成体(MMTV-hmG1uR5a)は、以下のようにmG1uR5aのMMTVプロモーター制御発現に使用するために調製した。mG1uR5a3をXbaIで消化した。SV40スプライス部位、全長mG1uR5aコーディング配列(および5'非翻訳配列の21ヌクレオチドと3'非翻訳配列の173ヌクレオチド)、およびポリアデニル化シグナルを含有する4.1kb断片を単離し、平滑末端とし、pBR322の2kbのEcoRI-NdeI(平滑末端)断片に結合させて、pBR-hmG1uR5を作成した。MMTVLTRプロモーターとアンピシリンおよびネオマイシン耐性遺伝子を含有するベクターpMAMneo(クロンテック(Clontech)、パロアルト(Palo Alto)、カリホルニア州)をBamHIで消化して、ネオマイシン耐性遺伝子を除去し、再結合させた。次にこのベクターをEcoRIで消化し、アンピシリン耐性遺伝子を含有する断片を逆配向で大きい方のベクター断片に再結合させてpMAMneo-am-poppを作成した。このベクターをPstI/NheIで消化して、アンピシリン耐性遺伝子の5'部分とMMTV-LTRを含有する2.3kbの断片を単離した。プラスミドpBR-hmG1uR5をPstI/XbaIで消化し、アンピシリン耐性遺伝子の3'部分とmG1uR5a配列(SV40スプライス部位とポリアデニル化シグナルとともに)を含有する5.3kbの断片を、pMAMneo-am-poppの2.3kbのPstI/NheI断片に結合させてMMTV-hmG1uR5aを作成した。

10

## 【0104】

すなわち、pMMTV-hmG1uR5aは、MMTV-LTRを含有し、mG1uR5aDNA(配列番号7のヌクレオチド349-4085を含有する)と機能的に結合したSV40スプライス部位が続き、この後にポリアデニル化シグナルが続く。

20

## 【0105】

4つ目のmG1uR5a作成体(pSV-hmG1uR5)は、以下のようにmG1uR5aのSV40プロモーター制御発現に使用するために調製した。mG1uR5a3をXhoIで部分的に消化し、クレノウ(Klenow)で処理し、自身と再結合させ、こうしてmG1uR5aDNAの3'に位置するXhoI部位を破壊した。次にプラスミドをScaI/XhoIで消化し、SV40スプライス部位、全長mG1uR5aコーディング配列(および5'非翻訳配列の21ヌクレオチドと3'非翻訳配列の173ヌクレオチド)、ポリアデニル化シグナルおよびアンピシリン耐性遺伝子の3'部分を含有する断片を作成した。プラスミドpSV(クロンテック(Clontech)、パロアルト(Palo Alto)、カリホルニア州)をScaI/XhoIで消化し、アンピシリン耐性遺伝子とSV40早期プロモーターを含有する断片を、mG1uR5aDNAを含有するScaI/XhoI断片に結合させて、pSV-hmG1uR5を作成した。すなわち、pSV-hmG1uR5は、SV40早期プロモーターを含有し、mG1uR5aDNA(配列番号7のヌクレオチド349-4085を含有する)と機能的に結合したSV40スプライス部位が続き、この後にポリアデニル化シグナルが続く。

30

## 【0106】

全長mG1uR5b作成体を調製するために、mG1uR5a作成体(mG1uR1a1、mG1uR5a2またはmG1uR5a3)をNheI/PmlIで消化し、配列番号7のヌクレオチド2725-3020を含有する断片を放出させる。次に残りのベクター断片を、METAB1からの単離したNheI/PmlI断片に結合させる。得られるベクター(mG1uR5b)は、配列番号7のヌクレオチド2999と3000の間に位置する96塩基対の挿入体(配列番号9のヌクレオチド3000-3095)を含有する以外は、これが得られたmG1uR5a作成体と同じである。配列番号9は、ベクター-mG1uR5a1から調製した全長mG1uR5b cDNAの完全なヌクレオチド配列である。

40

## 【0107】

全長mG1uR5c作成体を調製するために、mG1uR5a作成体(mG1uR1a1、mG1uR5a2またはmG1uR5a3)をNheI/Hind

50

III(Hind III部位は、mG1uR5aベクターのpCMV-T7-3部分のポリリンカー内に存在する)で消化し、配列番号7のヌクレオチド2725-4085を含有する断片を放出させる。次に残りのベクター断片を、METAB2から単離したNheI/Hind III断片に結合させる。得られる全長cDNA(mG1uR5c)(配列番号11)は、コーディング配列の最初の2630ヌクレオチドについては、これが調製されたmG1uR5a作成体と同じであるが、コーディング配列のヌクレオチド2631で、mG1uR5cとmG1uR5aのコーディング配列は分岐(例えば、配列番号7のヌクレオチド3000で始まる)し、mG1uR5cコーディング配列はコーディング配列のヌクレオチド2631としてグアニンヌクレオチドを有し、その後に翻訳停止コドン(配列番号11のヌクレオチド3001-3003)が続く。

10

## 【0108】

B. mG1uR1受容体cDNAcDNAライブラリースクリーニング

中挿入体小脳ライブラリーを、ラットのmG1uR1受容体(ヌクレオチド1から3031および5'非翻訳配列:マス(Masu)ら、(1991)Nature 349:760-765)をコードするDNAの断片へのハイブリダイゼーションについてスクリーニングした。ハイブリダイゼーションは、42度5×SSPE、5×デンハルツ(Denhart's)溶液、50%ホルムアルミド、0.2%SDSおよび200μg/mlの変性した超音波処理したニシン精子DNA中で行ない、洗浄は55度1×SSPEと0.2%SDS中で行なった。3つのハイブリダイズするクローン(METAB7-METAB9)が同定された。

20

## 【0109】

次のスクリーニングで、ヒト中挿入体小脳cDNAライブラリーの $1 \times 10^6$ 組換え体の各平板を、追加のヒトmG1uR1クローンとプローブ結合させた。この平板をまず、ラットのmG1uR1 cDNAのヌクレオチド1-1256(および5'非翻訳配列)を含有するDNA断片(すなわち、5'プローブ)とハイブリダイゼーションさせ、次にクローンMETAB7-METAB9を同定したこの前のスクリーニングで使用したものと同じハイブリダイゼーション条件と洗浄条件を用いて、ラットmG1uR1a cDNAのヌクレオチド2075-3310を含有するDNA断片(すなわち、3'プローブ)に連続してハイブリダイズさせた。5'プローブへのハイブリダイゼーションにより3つのクローン(METAB18、METAB21およびMETAB22)が同定され、そして3'プローブへのハイブリダイゼーションにより4つのクローン(METAB14、METAB20、METAB32およびMETAB35)が同定された。

30

## 【0110】

このラットのmG1uR1断片をプローブとして使用して、さらなるmG1uR1クローンのために大挿入体ヒト小脳cDNAライブラリーをスクリーニングした。ハイブリダイゼーションと洗浄条件は、中挿入体小脳ライブラリーから6つのmG1uR1クローンを単離した時に使用したものと同じである(例えば、ハイブリダイゼーション溶液では20%ホルムアルデヒドを使用した)。3つのブラーク(METAB58、METAB59およびMETAB60)がプローブにハイブリダイズした。

40

## 【0111】

単離されたクローンの性状解析

精製したブラークの挿入体を制限酵素マッピングとDNA配列解析により性状解析した。METAB58は、約2.8kbであり、5'非翻訳配列、翻訳開始コドンおよび約2.3kbのコーディング配列を含有する。METAB58の3'末端は、METAB14の5'末端と重複する。METAB14は3'方向へ約700塩基対延長し、翻訳停止コドンを含有する。すなわち、METAB58とMETAB14は重複して、全長mG1uR1受容体をコードする(配列番号1を参照)。他のクローンも、翻訳開始コドンと翻訳停止コドンの間に位置するmG1uR1コーディング配列の部分からのヌクレオチド配列を含有する、部分mG1uR1 cDNAである。

50

## 【0112】

ヒトmG1uR1転写体の3'末端をコードする追加のクローンがヒトcDNAライブラリー中に存在するか否かを測定するために、海馬/脳幹神経節および小脳ライブラリーからのcDNAの核酸増幅を行なった。5'プライマーは配列番号1のヌクレオチド2218から2240よりなり、3'プライマーは、ラットのmG1uR1aコーディング配列のアミノ酸890-897に基づく縮重オリゴヌクレオチドであった(ピン(Pin)ら、(1992) *Neurobiology* 89:10331-10335を参照)。増幅生成物をゲル電気泳動で解析した。海馬/脳幹神経節中にのみ1つの生成物(すなわち、500塩基対断片)が検出された。

## 【0113】

mG1uR1転写体の3'末端を示す追加のクローンを得るために、海馬および小脳cDNAライブラリーを、前述のヒトmG1uR1 cDNAを得るのに使用した条件と同様の条件を使用してラットのmG1uR1a cDNAの3'末端からの断片(例えば、ラットのmG1uR1a cDNAの約2kbのNcoI/ClaI断片)でスクリーニングすることができる。このプローブは、択一的にスプライスされるようではないmG1uR1 cDNAの3'部分に対応する。次にハイブリダイズするクローンを制限酵素マッピングとDNA配列決定により解析して、異なる3'末端が示されるか否かを決定する。

## 【0114】

全長mG1uR1 cDNA作成体の調製

ヒトmG1uR1受容体のB型をコードする全長作成体を調製するために、クローンMETAB58とMETAB14の一部を結合させた。METAB58をEcoRI/AccIで消化し、配列番号1のヌクレオチド154-2612を含有する2459塩基対の断片を単離する。METAB14の704塩基対断片(配列番号1のヌクレオチド2613-33321を含有する)を、METAB14のAccI/XhoI消化により単離する。次にこの断片をMETAB58の2459塩基対に結合させて、EcoRI/SalI消化ベクターpCMV-T7-3に結合させる。ヒトmG1uR1Bをコードする得られた作成体は、5'非翻訳配列の234ヌクレオチド(配列番号1のヌクレオチド154-387)、全mG1uR1Bコーディング配列(配列番号1のヌクレオチド388-3108)、および3'非翻訳配列の213ヌクレオチド(配列番号1のヌクレオチド3109-3321)を含有する。mG1uR1Bをコードする配列は、哺乳動物細胞中での発現のためのpCMV-T7-3中の制御成分に機能的に結合している。

## 【0115】

種々のヒト組織中で実際に発現されるmG1uR5およびmG1uR1受容体を決定するために、種々の方法が使用できる。例えば、本明細書に記載のmG1uR転写体の挿入/欠失(すなわち、分岐の領域)の5'と3'に位置するヌクレオチド配列に特異的なオリゴヌクレオチドを用いて、種々の組織から単離されたRNAおよび/または種々の組織から調製されたcDNAライブラリーの核酸増幅をプライムすることができる。増幅生成物の有無および生成物のサイズは、組織中で発現される変種を示す。生成物はまた、DNA配列解析により詳細に性状解析される。

## 【0116】

RNase保護測定法を用いて、種々の組織中で発現される変種転写体を決定することもできる。これらの測定法は、総細胞性RNAの複雑な混合物中のRNA種を検出し定量するための感度の良い方法である。mG1uR DNAの一部を標識し、細胞性RNAとハイブリダイズさせる。細胞性RNA中に相補的なmRNAが存在する場合は、DNA-RNAハイブリッドが形成する。次にこのRNA試料をRNaseで処理して、1本鎖RNAを分解させる。RNA-DNAはRNase分解から保護され、ゲル電気泳動やオートラジオグラフィーにより目視できるようにされる。

## 【0117】

例えばヒトmG1uR cDNAへのハイブリダイゼーションによるヒトメタボトロビック受容体をコードする配列を含有するゲノムクローンの単離と、引き続くクローンの性

10

20

30

40

50

状解析は、mGluR一次転写体の可能なスプライス変種に関してさらなる情報を与える。

【0118】

C.mGluR3受容体cDNA

cDNAライブラリースクリーニング

ヒト海馬cDNAライブラリー（ランダムプライマーを用いてcDNA合成をプライムさせ、次にgt10ベクターへの結合について1.0-2.8kbのcDNAを選択することにより作成された）を、ラットmGluR2 cDNAの500塩基対のSmaI/XbaI断片とラットmGluR3 cDNAの3kbのAccI/BamHI断片へのハイブリダイゼーションについて選択した[タナベ(Tanabe)ら、(1992)Neuron 8:169-179]。ハイブリダイゼーションは、42度5×SSPE、5×デンハルツ(Denhart's)溶液、50%ホルムアミド、0.2%SDSおよび200μg/mlの変性した超音波処理したニシン精子DNA中で行ない、洗浄は65度0.5×SSPEと0.2%SDS中で行なった。3つのハイブリダイズするクローン(METAB40、METAB41、およびMETAB45)が同定された。

【0119】

次にMETAB45の5'末端の一部（すなわち、最初の244塩基対；配列番号5のヌクレオチド2634-2877）を用いて、増幅した小脳ライブラリー（ランダムプライマーを用いてcDNA合成をプライムし、次にgt10ベクターへの結合について>2.8kbのcDNAを選択することにより作成される）、そして増幅した海馬cDNAライブラリー（ランダムプライマーを用いてcDNA合成をプライムし、次にgt10ベクターへの結合について>2.0kbのcDNAを選択することにより作成される）を追加のmGluR3についてスクリーニングした。各ライブラリーから100万のクローンがスクリーニングされた。ハイブリダイゼーション条件と洗浄条件は、海馬ライブラリーからのMETAB40、METAB41およびMETAB45を単離するのに使用したものと同じである。3つのハイブリダイズするクローンが各ライブラリーで同定された（小脳ライブラリーではMETAB46、METAB49およびMETAB50、そして海馬ライブラリーではMETAB47、METAB48およびMETAB51B）。

【0120】

単離したクローンの性状解析

精製したブラークの挿入体を、制限酵素マッピングとDNA配列解析により性状解析した。単離したクローンのおおのは、ヒトmGluR2受容体の一部をコードするクローンメタボトロピック40（例えば実施例1.D.を参照）を除いて、ヒトmGluR3受容体の一部である。クローンMETAB41、METAB45、METAB47-49は、mGluR3コーディング配列の3'からの配列および翻訳停止コドンを含有する。クローンMETAB46、METAB50およびMETAB51Bは、mGluR3 cDNAの5'末端からの配列（翻訳開始コドンと種々の量の5'非翻訳配列を含む）を含有する。

【0121】

全長mGluR3 cDNA作成体の調製

METAB48とMETAB46またはMETAB51Bの一部を結合させて、全長ヒトmGluR3コーディング配列を含有する4つの作成体を調製した。この全長コーディング配列は配列番号5（ヌクレオチド1064-3703）に与えられる。クローンMETAB46とMETAB51Bの挿入体は、EcoRI断片としてpCMV-T7-3中に別々にサブクローニングされた。クローンMETAB48の挿入体は、EcoRI断片としてpCMV-T7-2にサブクローニングされた。

【0122】

作成体mGluR3Bを作成するために、METAB51B挿入体を含有するpCMV-T7-3プラスミドをSacI/BglIIで消化し、アンピシリン耐性遺伝子の5'半分とMETAB51B挿入体の5'部分（配列番号5のヌクレオチド748-1671

)を含有する2.6kbの断片を単離した。この断片を、METAB48の挿入体を有するpCMV-T7-2プラスミドのScal I / Bgl II消化物から単離した4.3kbの断片[この4.3kbの断片はアンピシリン耐性遺伝子の3'半分とMETAB48の3'部分を有する(配列番号5のスクレオチド1672-3919)]に結合させた。得られた作成体(mG1uR3B)は、316スクレオチドの5'非翻訳配列(配列番号5のスクレオチド748-1063)、全mG1uR3コーディング配列(配列番号5のスクレオチド1064-3703)、および216スクレオチドの3'非翻訳配列(配列番号5のスクレオチド3704-3919)を含有する。mG1uR3Bをコードする配列は、哺乳動物細胞中での発現のためにベクターpCMV-T7-3とpCMV-T7-2からの制御成分に機能的に結合している。

10

## 【0123】

作成体mG1uR3Cを作成するために、METAB46の挿入体を有するpCMV-T7-3プラスミドを、Scal I / Bgl IIで消化し、アンピシリン耐性遺伝子の5'半分とMETAB46の5'部分を含有する3.4kbの断片(配列番号5のスクレオチド1-1671)を単離した。この断片を、METAB48の作成体mG1uR3Bで使用したものと同じScal I / Bgl II断片に結合させた。得られた作成体(mG1uR3C)は、5'非翻訳配列の1063スクレオチド(配列番号5のスクレオチド1-1063)、全mG1uR3コーディング配列(配列番号5のスクレオチド1064-3703)、および3'非翻訳配列の216スクレオチド(配列番号5のスクレオチド3704-3919)を含有する。このmG1uR3Cをコードする配列は、哺乳動物細胞中での発現のためにベクターpCMV-T7-2とpCMV-T7-3からの制御成分に機能的に結合している。

20

## 【0124】

作成体mG1uR3Aは、mG1uR3CをEcoRVとNot Iで消化して、配列番号5のスクレオチド1-1035を含有する断片を除去して、Not I部位を平滑末端として、次に大きい方のベクター断片を再結合させることにより作成した。作成体mG1uR3Aは、28スクレオチドの5'非翻訳配列(配列番号5のスクレオチド1036-1063)、全mG1uR3コーディング配列(配列番号5のスクレオチド1064-3703)、および216スクレオチドの3'非翻訳配列(配列番号5のスクレオチド3704-3919)を含有する。このmG1uR3Aをコードする配列は、哺乳動物細胞中での発現のためにベクターpCMV-T7-3とpCMV-T7-2からの制御成分に機能的に結合している。

30

## 【0125】

作成体pSV-hmG1uR3C(mG1uR3のSV40プロモーター制御発現に使用するため)を作成するために、METAB46の挿入体を有するpCMV-T7-3プラスミドをScal I / Not Iで消化し、アンピシリン耐性遺伝子の3'部分と全METAB46挿入体を含有する断片を単離した。プラスミドpSVをScal I / Not Iで消化し、アンピシリン耐性遺伝子5'部分とSV40早期プロモーターおよびスプライス部位を含有する断片を、METAB46を有するpCMV-T7-3ベクターからのScal I / Not I断片に結合させて、pSV-METAB46を作成した。プラスミドpSV-METAB46をScal I / Bgl IIで消化し、アンピシリン耐性遺伝子の5'部分、SV40早期プロモーターおよびスプライス部位そしてMETAB46の5'部分(配列番号5のスクレオチド1-1671)を含有する断片を単離した。この断片を、作成体mG1uR3BやmG1uR3Cで使用したものと同じMETAB48のScal I / Bgl II断片に結合させた。得られた作成体(pSV-hmG1uR3C)は、SV40プロモーターを含有し、mG1uR3 DNA(配列番号5のスクレオチド1-3919を含有する)と機能的に結合したSV40スプライス部位が続き、この後にポリアデニル化シグナルが続く。

40

## 【0126】

D. mG1uR2受容体cDNA

50

実施例 1 . C . に記載したようにヒト海馬 c DNA ライブラリーからクローン M E T A B 4 0 を単離した。この M E T A B 4 0 の挿入体 c DNA は長さが 1 1 0 0 塩基対であり、ヒト m G 1 u R 2 受容体の 3' 末端（翻訳停止コドンと 3' 末端非翻訳配列を含む）をコードする。M E T A B 4 0 の最初の 3 5 5 ヌクレオチドは配列番号 3 に提供され、M E T A B 4 0 の最後の 3 4 3 ヌクレオチド（すべて 3' 非翻訳配列からである）は配列番号 1 3 に提供される。

#### 【 0 1 2 7 】

m G 1 u R 2 転写体の 5' 部分を示す DNA を含有するクローンを単離するために、M E T A B 4 0 の 5' 末端に対応するオリゴヌクレオチドへのハイブリダイゼーションについて、ヒト海馬 c DNA ライブラリーをスクリーニングすることができる。ハイブリダイズするクローンを精製し、DNA 配列解析により性状解析する。M E T A B 4 0 に重複し翻訳開始コドンを含有するクローンを、適当な制限部位で M E T A B 4 0 に結合させて、全長 m G 1 u R 2 をコードする c DNA 作成体を作成することができる。

#### 【 実施例 2 】

#### 【 0 1 2 8 】

#### 卵母細胞中の組換えヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体の発現

ヒトメタボトロピック受容体をコードする DNA を含有する作成体から調製したインビトロ転写体を、ツノガエル (Xenopus) 卵母細胞に注入した。2 電極の電位固定法（例えば、スツマー (Stuhmer) (1992) Meth. Enzymol. 207 : 319 - 339 を参照）を用いて、卵母細胞トランスメンブレン電流の電気生理的測定を行なった。

#### 【 0 1 2 9 】

#### A . インビトロ転写体の調製

作成体 m G 1 u R 5 a 3 中に含有されるメタボトロピック受容体 c DNA のキャップされた組換え転写体を、メガスクリプト (Megascript) キット（カタログ番号 # 1 3 3 4 、アンビオン社 (Ambion Inc.) 、オースチン、テキサス州）を用いて、線状化したプラスミドから合成した。各合成転写体の質量を紫外吸光度法により測定し、各転写体の完全性をアガロースゲルの電気泳動により測定した。

#### 【 0 1 3 0 】

#### B . 電気生理学

卵母細胞 1 つにつき、1 0 - 5 0 ng のメタボトロピック受容体転写体を、ツノガエル (Xenopus) 卵母細胞に注入した。卵母細胞の調製と注入は、ダスカル (Dascal) の方法 [(1987) Crit. Rev. Biochem. 22 : 317 - 387] に従って行なった。m RNA 注入の 2 から 6 日後、2 電極電位固定法を用いて卵母細胞を試験した。細胞はリングル溶液 (1 1 5 mM NaCl、2 . 5 mM KCl、1 . 8 mM CaCl<sub>2</sub>、1 0 mM HEPES、pH 7 . 3 ) 沸に浸漬し、膜電位は - 8 0 から - 1 0 0 mV に固定した。薬剤含有溶液の 6 0 μl ずつをピペットで直接浴に入れた。アクソテープ (AXOTAPE) バージョン 1 . 2 ソフトウェア（アクソン・インスツルメンツ (Axon Instruments) 、フォスター・シティ、カリホルニア州）を用いて P C - 3 8 6 中のラボマスター (Labmaster) データ採取ボードを用いて 2 - 5 Hz でデータをサンプリングした。データをレーザープリンターに取り出しか、またはシグマプロット (SigmaPlot) バージョン 5 . 0 を用いてプロットした。

#### 【 0 1 3 1 】

メタボトロピック受容体調節化合物（すなわち、0 . 0 0 1 - 0 . 1 μM キスカル酸、0 . 1 - 1 0 μM グルタミン酸および 0 . 1 - 3 0 0 μM 1 S , 3 R - A C P D (1 - アミノ - シクロペンチル - 1 , 3 - ジカルボン酸) を浴に適用し、トランスメンブレン電流を記録した。化合物の適用後相当の電流が検出された。種々の量の各化合物を適用後の電流を比較する用量応答試験で、電流の大きさは各化合物の濃度の上昇に伴い増加することが明らかになった。これらのデータを解析した結果、各化合物の E C<sub>50</sub> を計算することができ、これを化合物の相対電位の測定に使用した。

#### 【 実施例 3 】

#### 【 0 1 3 2 】

10

20

20

30

40

50

哺乳動物細胞におけるヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体サブユニットの組換え発現

ヒト胎児性腎（HEK）細胞とチャイニーズハムスター卵巣（CHO）細胞（すなわち、DG44細胞；ウーラウブ（Urlaub）ら（1986）Som. Cell. Molec. Genet. 12: 555を参照）を、ヒトメタボトロピック受容体をコードするDNAでトランスフェクションさせた。種々の方法（例えば、イノシオトールリン酸（IP<sub>1</sub>）測定法、Ca<sup>++</sup>-感受性蛍光指示薬ベースの測定法、および[<sup>3</sup>H]-グルタミン酸結合測定法）を用いて、メタボトロピック受容体の発現について解析した。

【0133】

A. HEK293細胞の一時的トランスフェクション

HEK293細胞を、mGluR5a（作成体mGluR5a2とmGluR5a3および作成体MMTV-hmGluR5a）受容体をコードするDNAで一時的トランスフェクションを行なった。約 $2 \times 10^6$ のHEK293細胞を標準的CaPO<sub>4</sub>トランスフェクション法[ウィグラー（Wigler）ら、（1979）Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 76: 1373-1376を参照]に従い、目的のプラスミドの5-18μg（あるトランスフェクション体においては0.18μg、実施例3.C.2.を参照）で一時にトランスフェクションした。さらにCMVプロモーターに融合した大腸菌-X-gal基質を含有する、プラスミドpCMV-gal（クロンテック・ラボラトリーズ（Clontech Laboratories）、パロアルト（Palo Alto）、カリホルニア州）0.5-2μgを、レポーター遺伝子として同時トランスフェクションして、トランスフェクションの効率を追跡した。-ガラクトシダーゼとX-gal基質を含む反応の生成物の直接染色により、-ガラクトシダーゼ発現についてトランスフェクション体を解析した[ジョーンズ（Jones）（1986）EMBO 5: 3133-3142]。トランスフェクション体はまた、-ガラクトシダーゼ活性の測定による-ガラクトシダーゼ発現について解析することもできる[ミラー（Miller）（1972）分子遺伝子学実験（Experiments in Molecular Genetics）のPP. 352-355、コールド・スプリング・ハーバー・プレス（Cold Spring Harbor Press）]。

【0134】

5μgのMMTV-hmGluR5Aで一時的トランスフェクションを行なったHEK293細胞は、ラウス肉腫ウイルス（RSV）LTRプロモーターに機能的に結合した糖質コルチコイド受容体をコードするDNAを含有するpRS-hGR（ATCC整理番号67200）5μgと同時トランスフェクションをした。これらの細胞における糖質コルチコイド受容体の同時トランスフェクションは、細胞への糖質コルチコイド（例えば、デキサメタゾン）の添加によるMMTVプロモーター-mGluR5aDNAの発現の誘導を確実にする。

【0135】

HEK細胞のこれらのトランスフェクションの効率は、標準的効率に典型的なものであった（すなわち、約50%）。

【0136】

B. 哺乳動物細胞の安定なトランスフェクション

HEK293細胞、Ltk<sup>-</sup>細胞およびCHO細胞のような哺乳動物細胞は、リン酸カルシウムトランスフェクション法を用いて安定にトランスフェクションすることができる[Current Protocols in Molecular Biology, Vol. 1, ワイリー・インターライエンス（Wiley Inter-Science）、増刊14号、单元9.1.1.-9.1.9（1990）]。CHO細胞を宿主として使用するときは、ヒトメタボトロピック受容体をコードするcDNAの発現を制御するにはSV40プロモーターの使用が一般に好ましい。それぞれ $1-2 \times 10^6$ 細胞を含有する10cmのプレートを、メタボトロピック受容体をコードするDNA約5-10μgと選択マーカー（例えば、ネオマイシン-耐性遺伝子（すなわち、HEK293形質転換体の選択にはネオマイシン耐性遺伝子（すなわち、pSV2neo）、Ltk<sup>-</sup>細胞トランスフェクション体にはチミジンキナーゼ遺伝子、またはDG44細

10

20

30

40

50

胞形質転換体の選択にはジヒドロ葉酸還元酵素( d h f r )遺伝子をコードするDNA<sub>0 . 5 - 1 μg</sub>を含有するDNA／リン酸カルシウム沈殿物でトランスフェクションする。適当な培地中で約14日間の増殖の後、コロニーが形成され、クローニングシリンドーを用いて個々に単離される。次に単離物を限界希釈を行いスクリーニングして、例えば後述の方法を用いてメタボトロピック受容体を発現するものを同定する。

### 【0137】

#### C. トランスフェクション体の解析

##### 1. 蛍光指示薬に基づく測定

アゴニストによるG蛋白結合メタボトロピック受容体の活性化により、ホスファチジルイノシトール(P I)加水分解／細胞内Ca<sup>++</sup>シグナル化経路および／または阻害性cAMPカスケードが刺激される。細胞内カルシウム濃度の一時的上昇の検出法は、P I加水分解／Ca<sup>++</sup>動員(mobilization)経路またはP I加水分解／Ca<sup>++</sup>動員(mobilization)経路と阻害性cAMPカスケードの両方にカップリングしたメタボトロピック受容体の機能性発現の解析に適用できる。細胞内カルシウムレベルを測定する1つの方法は、カルシウム感受性蛍光指示薬を用いる。

### 【0138】

フルオ-3(fluo-3)やフラ-2(fura-2)(モレキュラー・プローブズ社(Molecular Probes Inc.)、ユージーン(Eugene)、オレゴン州)のようなカルシウム感受性指示薬は、膜透過性であるアセトキシメチルエステルとして入手できる。アセトキシメチルエステル型の指示薬が細胞内に入ると、サイトゾル性エステラーゼによりエステル基は除去され、このため遊離の指示薬はサイトゾル内に捕捉される。遊離の指示薬とカルシウムが相互作用すると、指示薬の蛍光強度が増加する。従って、指示薬を含有する細胞の細胞内Ca<sup>++</sup>濃度の上昇は直接蛍光の増強(または、フラ-2を使用する時は、2つの波長での蛍光の比率の増強)として発現される。メタボトロピック受容体を測定するための自動蛍光検出装置が、本出願人の係属中の米国特許出願第07/812,254号およびその対応するPCT特許出願US92/11090号(参考のためその全体が本明細書中に引用される)に記載されている。さらに細胞内Ca<sup>++</sup>振動を目視できるようにするために蛍光イメージング法を使用することができる。

### 【0139】

ヒトmGluR5a受容体をコードするDNAで一時的トランスフェクションを行なったHEK細胞を、自動蛍光指示薬ベースの測定法と蛍光イメージング測定法を用いて、機能性組換えメタボトロピック受容体の発現について解析した。同様に、メタボトロピック受容体DNAで安定にトランスフェクションした細胞も、これらの測定法系を用いて機能性メタボトロピック受容体について解析した。

### 【0140】

#### a. 自動蛍光測定法

2 × 10<sup>5</sup>細胞／ウェルの濃度でポリ-L-リジンでプレコーティングし、20μMフルオ-3、0.2%ブルロニック(Pluronic)F-127をHBS(125mM NaCl、5mM KCl、1.8mM CaCl<sub>2</sub>、0.62mM MgCl<sub>2</sub>、20mMグルコース、20mM HEPES、pH7.4)中に含有する培地中で、20℃で2時間インキュベートしてフルオ-3を充填した96ウェルマイクロタイパレート(ヌンク(Nunc)、カタログ番号1-6708、アラメダ・インダストリーズ(Alameda Industries)、エスコンジド(Escondido)、カリホルニア州)に、トランスフェクションしていないHEK293細胞(またはpCMV-T7-3で一時的にトランスフェクションしたHEK293細胞)およびmGluR5aをコードするDNAでトランスフェクションしたHEK293細胞を広げた。次に細胞を測定緩衝液(すなわち、HBS)で洗浄した。次にマイクロタイパレートを蛍光プレートリーダー(例えば、フルオロスカン(Fluoroskan)II、ラボ・プロダクツ・インターナショナル社(Lab Products International, Ltd.)、ラレー(Raleigh)、ノースカロライナ州)に入れ、各ウェルの基礎蛍光を測定し記録してから、ウェルにキスカル酸、グルタミン酸、トランス-ACPD(1-アミノ-シクロペンタ

10

20

30

40

50

ン - 1 , 3 - ジカルボン酸)、1 S , 3 R - A C P D、A P 3 (2 - アミノ - 3 - ホスホノプロピオン酸)、A P 5 (2 - アミノ - 5 - ホスホノペンタノン酸)、およびC N Q X (6 - シアノ - 7 - ニトロキノキサリン - 2 , 3 - ジオン)を添加した。アゴニストの添加後ウェルの蛍光を繰り返し(0 . 6 3 秒間隔で7 5 回読む)追跡する。

#### 【0141】

一般に、トランスフェクションしていないHEK293細胞の蛍光は、これらの化合物のどれを添加しても変化しなかった。<sup>10</sup>mG1uR5a3またはMMTV-hmG1uR5a作成体のいずれかで一時的にトランスフェクションしたHEK293細胞の蛍光は、グルタミン酸、キスカル酸、トランス-A C P D、または1 S , 3 R - A C P Dの添加に応答して上昇した。蛍光はピーク値まで増加し、次に時間とともに化合物の添加前の細胞の基礎レベルまで低下した。mG1uR5a2でトランスフェクションした細胞について、グルタミン酸、キスカル酸またはトランス - A C P D刺激蛍光の増強に対するA P 3、A P 5またはC N Q Xの影響を調べた。これらの化合物(A P 3、A P 5、またはC N Q X)のいずれも、これらの細胞中のアゴニスト誘導蛍光増強を阻害しなかった。

#### 【0142】

種々の量のグルタミン酸、キスカル酸または1 S , 3 R - A C P Dを添加後に測定したピーク蛍光値を比較する用量応答試験で、ピーク蛍光の大きさは各化合物の濃度の上昇に伴い増加することが明らかになった。これらのデータを解析した結果、各化合物のE C<sub>50</sub>を計算することができ、これを化合物の相対電位の測定に使用した。

#### 【0143】

<sup>20</sup>MMTV-hmG1uR5aおよびpRSvhgGR(糖質コルチコイド受容体作成体)で一時的に同時トランスフェクションしたHEK293細胞も、この蛍光測定法で解析した。これらの細胞の蛍光は100 μMのキスカル酸に応答して増加し、測定前に細胞をデキサメタゾン(約1 M)で37 °で16時間プレインキュベートするとピーク応答は大きかった。

#### 【0144】

##### b. 蛍光イメージング測定法

細胞内Ca<sup>++</sup>濃度のメタボトロピック受容体介在変化を目視できるようにするために、<sup>30</sup>mG1uR5a3で一時的にトランスフェクションしたHEK293細胞とトランスフェクションしていないHEK293細胞(対照)を、デジタルビデオイメージングで解析した。暗所中で室温で25分間細胞を1 μMのフラ - 2(アセトキシメチルエステル)に暴露することにより、トランスフェクション体(ガラス挿入底を有する35 mm培養皿あたり4 × 10<sup>5</sup> 細胞)をフラ - 2で充填した。次に細胞をD MEMで3回そしてリングル溶液(160 mM NaCl、5 mM KCl、2 mM CaCl<sub>2</sub>、1 mM MgCl<sub>2</sub>、11 mMグルコース、5 mM HEPES、pH 7 . 3)で4回洗浄した。

#### 【0145】

次にトランスフェクション体と非トランスフェクション細胞を、紫外光源として150 Wのキセノンランプを有するアキシオベルト(Axiovert)100 TV倒立顕微鏡(ツァイス(Zeiss)、オーベルコフレン(Oberkochren)、ドイツ)のステージの上に広げた。<sup>40</sup>40 × 1 . 3 N . A . 油浸対物レンズを介して細胞を340 nmと380 nmで交互励起するのに、イメージ1フルオル(Fluor)システム(ユニバーサル・イメージング(Univeersal Imaging)、ウェストチェスター、ペンシルバニア州)を使用した。510 nmより長い波長で出る光を、CCD72強化CCDカメラ(エム・ティー・アイダーゲ(MTI Dage)、ミシガン・シティ、インディアナ州)により集め、デジタル化した。340 nmと380 nmの励起イメージからバックグラウンドの蛍光を差し引いた。補正值を使用して340 / 380 強度比を計算した。較正していないフラ - 2比は、細胞内Ca<sup>++</sup>濃度の変化の信頼できる指標である。

#### 【0146】

較正していないフラ - 2比を用いて、休止細胞内Ca<sup>++</sup>濃度(約100 nM)を紫色で、高細胞内Ca<sup>++</sup>濃度(約1 μM)を赤色で疑色イメージを作成した。実験の各比率の

10

20

30

40

50

イメージについて、定量解析のために、各細胞の  $12 \times 12$  ピクセル領域内の平均比をソフトウェアにより計算し、さらに解析しグラフを描くために表に取り込んだ。

#### 【0147】

HEK293細胞は、PI加水分解 /  $\text{Ca}^{++}$  動員経路の受容体介在活性化に必要な細胞内成分を発現することを証明するために、トランスフェクション体と非トランスフェクション細胞（内因性G蛋白結合ムスカリノン性アセチルコリン受容体を発現する）を1 mMのカルバミルコリン（CCh；ムスカリノン性アセチルコリン受容体アゴニスト）に暴露し、細胞内  $\text{Ca}^{++}$  濃度の上昇を追跡した。典型的には、イメージング試験でCChの添加に応答して、大多数の細胞の細胞内  $\text{Ca}^{++}$  濃度の上昇が検出された。

#### 【0148】

トランスフェクションしたHEK293細胞およびトランスフェクションしていないHEK293細胞を、100  $\mu\text{M}$  キスカル酸に応答して細胞内  $\text{Ca}^{++}$  濃度が上昇するか否かについて追跡した。平均すると、非トランスフェクション細胞の細胞内  $\text{Ca}^{++}$  濃度は、キスカル酸への暴露後増加しない。これに対して、トランスフェクションした細胞の $26.7 \pm 22.3\%$  の  $\text{Ca}^{++}$  濃度は100  $\mu\text{M}$  のキスカル酸の添加に応答して増加した。

#### 【0149】

### 2. ホスファチジルイノシトール加水分解 (IP<sub>1</sub>) 測定法

G蛋白結合メタボトロピック受容体のアゴニストによる活性化により、ホスファチジルイノシトール（PI）加水分解経路が刺激されるため、PI加水分解の生成物（例えば、IP<sub>3</sub>、IP<sub>2</sub>またはIP<sub>1</sub>）の増加を検出する方法は、PI加水分解 /  $\text{Ca}^{++}$  動員経路またはPI加水分解 /  $\text{Ca}^{++}$  動員経路と阻害性cAMPカスケードにカップリングしたメタボトロピック受容体の機能性発現の解析に応用することができる。PIの加水分解により生成されるIP<sub>1</sub>および/またはIP<sub>2</sub>および/またはIP<sub>3</sub>を測定する1つの方法は、細胞膜リン脂質内への [<sup>3</sup>H]-ミオ-イノシトールを取り込み、次に [<sup>3</sup>H]-IP<sub>1</sub>、[<sup>3</sup>H]-IP<sub>2</sub>および[<sup>3</sup>H]-IP<sub>3</sub>を分離し、以下のように各画分の放射能を定量する。

mGluR5a3で一時的にトランスフェクションしたHEK293細胞を、 $8 \times 10^5$  細胞 / ウェルで24ウェルのマイクロタイタープレートに広げた。細胞を数時間沈降させ、プレートの底に付着させた後、2  $\mu\text{Ci}$  の [<sup>3</sup>H]-ミオ-イノシトール（アマーシャム（Amersham）、カタログ番号#PT6-271、アーリントンハイツ（Arlington Heights）、イリノイ州；比活性 = 17.7 Ci / mmol）を各ウェルに添加し37℃で一晩インキュベートした。翌日、ニコンダイアフォト（Nikon Diaphot）倒立顕微鏡下で細胞を観察し、細胞の形態の健常性を評価し、ウェルがコンフルエント（confluent）な細胞層を含有するか否かを測定した。次に培地を吸引し、細胞を0.5 mlのクレブス重炭酸緩衝液 [117.9 mM NaCl、4.72 mM KCl、2.54 mM CaCl<sub>2</sub>、1.18 mM MgSO<sub>4</sub>、1.19 mM KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>、2.5 mM NaHCO<sub>3</sub>、11.1 mM デキストロース (95% O<sub>2</sub>、5% CO<sub>2</sub>、pH 7.4で平衡化されている)] で2回洗浄した。細胞を室温で45分間インキュベートした。次に各ウェルから緩衝液を吸引し、細胞を洗浄し、0.5 ml / ウェルで室温で45分間インキュベートした。次に緩衝液を各ウェルから吸引し、次に10 mM NaClの代わりに10 mMのLiClを含有する450  $\mu\text{l}$  のクレブス重炭酸緩衝液 (IP<sub>1</sub>のイノシトールと無機リンへの加水分解を防ぐために)とともに細胞を37℃で20分間インキュベートした。

#### 【0150】

メタボトロピック受容体調節化合物による細胞の処理を始める前に、50  $\mu\text{l}$  のクレブス重炭酸緩衝液（対照）または化合物の最終濃度の $10 \times$ のものを各ウェルに添加し、40分間インキュベートを続けた。各ウェルに1 mlの氷冷メタノールを加えてインキュベートを停止させた。

#### 【0151】

細胞からIP<sub>1</sub>を単離するために、プラスチックピペットのチップでプレートの細胞を

搔き取って、細胞懸濁物を  $12 \times 75$  mmガラス試験管に移した。試験管を完全にボルテックス混合し、各反応混合物の  $150 \mu\text{l}$  分（すなわち、総量の 10 分の 1）を別の試験管に移して蛋白を測定した。1 mlのクロロホルムによる抽出により、放射標識膜リン脂質から水溶性リン酸イノシトールを分離した。試験管を室温で 30 分間インキュベートした後、4 で  $500 \times g$  で 5 分間遠心分離した。 $[^3\text{H}]$ -リン酸イノシトールを含有する水（上）層を、アクセルQMAセパク（Accell QMA SEP-PAK）カラム（ミリポア（Millipore）、カリホルニア州）に接続した 10 mlのシリングに移した（これは、20 mlのシンチレーションバイアルに集められるように変更したアマーシャム・スーパーセパレーター（Amersham Superseparator）装置に結合してある）。カートリッジに水（10 ml）を入れて  $[^3\text{H}]$ -イノシトール前駆体を除き、次に 4 mlの 0.02 M トリエチルアンモニウム水素炭酸化緩衝液（TEAB、フルカ（Fluka）；ニューヨーク）を加えた。カートリッジから  $[^3\text{H}]$ -IP<sub>1</sub>、 $[^3\text{H}]$ -IP<sub>2</sub> そして  $[^3\text{H}]$ -IP<sub>3</sub> を別々に除去するために、4 mlの 0.1 M TEAB、4 mlの 0.3 M TEAB、そして 4 mlの 0.4 M TEABをカートリッジに連続的に添加して、画分を溶出させ、大きいシンチレーションバイアルに採取した。エコルメ・カクテル（Ecolume cocktail）（15 ml；ICN；カリホルニア州）を各バイアルに加え、次にシンチレーション計測して別々の画分の各 IP の量を測定した。蛋白濃度は、バイオラッド（Bio-Rad）蛋白マイクロ測定法（バイオラッド（Bio-Rad）、リッチモンド、カリホルニア州）を用いて測定した。

#### 【0152】

この測定法で測定した時、18  $\mu\text{g}$ の mG1uR5a3 で一時的にトランスフェクションした HEK293 細胞は、比較的高い基礎レベルの IP<sub>1</sub> を示した。しかし、0.18  $\mu\text{g}$ の mG1uR5a3 で一時的にトランスフェクションした HEK293 細胞は、低い基礎 IP<sub>1</sub> レベルを示し、1 mMのグルタミン酸、1 mMのキスカル酸または 1 mMの 1S, 3R-ACPD で処理した時は IP<sub>1</sub> レベルの検出できる増加を示した。IP<sub>1</sub> レベルのキスカル酸に誘導される増加は、1 mMの AP3 により影響を受けなかった。

#### 【0153】

mG1uR5a3 でトランスフェクションした細胞に、種々の濃度のグルタミン酸、キスカル酸または 1S, 3R-ACPD の添加後測定した IP<sub>1</sub> レベルを比較した用量応答試験では、各化合物の濃度の上昇とともに IP<sub>1</sub> レベルが増加することを示していた。これらのデータの解析により、各化合物の EC<sub>50</sub> を計算することができ、これを化合物の相対電位の測定に使用した。

#### 【0154】

##### 3. メタボトロピック受容体リガンド結合測定法

mG1uR5a3 または pUC19（陰性対照）で一時的にトランスフェクションした HEK 細胞を、 $[^3\text{H}]$ -グルタミン酸結合について解析した。陽性対照として結合測定法にラット脳の膜を加えた。

#### 【0155】

##### a. 膜の調製

###### i. ラット前脳膜

シェープ（Schoepp）ら [ (1992) Neurosci. Lett. 145 : 100 ] が記載したように、ラット前脳膜を調製した。簡単に説明すると、10 個のラット脳からの基本的に脳皮質、線条体と海馬よりなる前脳を、2.5 mM CaCl<sub>2</sub>、pH 7.6 を含有する 50 部の 30 mM の氷冷トリス - 塩酸中で、ポリトロン（Polytron）（ブリンクマン（Brinkman））、ウェストベリー（Westbury）、ニューヨーク州））を用いてホモゲナイズした。ホモゲネートを 4 で 30、000 × g で 15 分間遠心分離した。上澄液を捨て、ポリトロンを用いてペレットを 50 部の緩衝液に再懸濁し、懸濁物を 30、000 × g で 15 分間遠心分離した。この工程を 2 回繰り返した。ペレットを緩衝液に再懸濁し、37 で 30 分間インキュベートした。次に懸濁物を 4 で 30、000 × g で 15 分間遠心分離した。この工程を 3 回繰り返した。最終ペレットを 15 部の 50 mM トリス - 塩酸、pH 7.6 に再懸濁し、分注し、急速に凍結し、-70 で保存した。

10

20

30

40

50

## 【0156】

ii. トランスフェクションしたHEK293細胞およびトランスフェクションしないHEK293細胞の膜

mGluR5aをコードするDNAまたはpUC19(陰性対照)でトランスフェクションしたHEK293細胞から膜を調製するために、組織培養プレートから細胞を搔き取り、プレートを5mlのPBS(リン酸緩衝化生理食塩水:137mM NaCl、2.7mMKCl、10mM Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>、1.7mM KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>)で洗浄した。卓上型遠心分離機で細胞を低速度で遠心分離し、細胞ペレットをPBSで洗浄した。0.5mM PMSF、pH7.6を含有する50mMトリス-塩酸20部に、細胞ペレットを再懸濁した。ダウンス(Dounce)(テフロン(登録商標)/ガラス)ホモゲナイザー中で10-20ストロークを用いて、細胞を氷の上でホモゲナイズした。ホモゲネートを4度で120、000×gで30分間遠心分離した。最終の膜ペレットを、0.5mM PMSF、pH7.6を含有する50mMトリス-塩酸再懸濁した。膜調製物を分注し、急速に凍結し、-70度で保存した。蛋白濃度は、ブラッドフォード(Bradford)[(1976)Anal. Biochem. 72:248]の方法で測定した。

## 【0157】

b. [<sup>3</sup>H]-グルタミン酸結合測定法

ラット前脳の膜中のメタボトロピック受容体への[<sup>3</sup>H]-グルタミン酸の特異的結合は、基本的にシェープ(Schoepp)ら(前述)が記載したように調製した。測定の日に凍結ホモゲネートを融解し、50mMトリス-塩酸、pH7.6で3回洗浄した。最終ペレットを50mMトリス-塩酸、pH7.6に再懸濁した。蛋白濃度は、ブラッドフォード(Bradford)[(1976)Anal. Biochem. 72:248]の方法で測定した。懸濁物を30、000×gで15分間遠心分離し、ペレットを1mg/mlの濃度で測定緩衝液(50mMトリス-塩酸、0.5mM PMSF、0.1%BSA、pH7.6)に再懸濁した。膜懸濁物を、総量0.5mlの測定緩衝液[イオノトロピックグルタミン酸受容体への[<sup>3</sup>H]-グルタミン酸の結合を組織するために、100μM NMDA(シグマ(Sigma)、セントルイス、ミズーリ州)、100μM AMPAおよび100μMカイニン酸(リサーチ・バイオケミカルズ社(Research Biochemicals Inc.)、ナチック(Natick)、マサチューセッツ州)を含有し、塩化物依存性摂取部位への[<sup>3</sup>H]-グルタミン酸の結合を阻害するために、100μM SITS(シグマ(Sigma)、セントルイス、ミズーリ州)を含有する]中で、3重測定で10または100nMの[<sup>3</sup>H]-グルタミン酸(ニュー・イングランド・ニュクレア(New England Nuclear)、ボストン、マサチューセッツ州;カタログ番号NE T-490、比活性=57.4Ci/mmol)と、氷上で45分間インキュベートした。SM-24ローター(ソーバル(Sorvall)、ウィルミントン(Wilmington)、デラウェア(Delaware))中で4度で20、000×gで5分間遠心分離して、結合した放射能を遊離の放射能から分離した。ペレットを5-6mlの氷冷50mMトリス-塩酸、pH7.6で2回洗浄した。ペレットを5mlのエコルメシンチレーションカクテル(Eolume scintillation cocktail)中でボルテックス混合して可溶化させた。ベックマン(Beckman)シンチレーション計測機で放射能を測定した。総結合量から、1mMのグルタミン酸の存在下で得られた非特異的結合量を引いて、特異的結合量を求めた。

## 【0158】

mGluR5aをコードするDNAまたはpUC19でトランスフェクションしたHEK293細胞から調製した膜への[<sup>3</sup>H]-グルタミン酸の特異的結合を、基本的にラット脳の膜への結合の測定で記載したように測定したが、若干の修飾を行なった。測定の日に凍結ホモゲネートを融解し、MR-150高速冷却マイクロ遠心分離機(ペニンスラ・ラボラトリーズ社(Peninsula Laboratories Inc.)、ベルモント(Belmont)、カリホルニア州)で遠心分離した。ペレットを測定緩衝液(50mMトリス-塩酸、0.5mM PMSF、0.1%BSA、pH7.6)で2回洗浄し、最終ペレットを1mg/mlの濃度で測定緩衝液に再懸濁した。NMDA、AMPAおよびカイニン酸を測定混合物から除きながら、HEK293細胞を[<sup>3</sup>H]-グルタミン酸への結合について解析した。

10

20

30

40

50

## 【0159】

200 µgの膜と100 nMの[<sup>3</sup>H]-グルタミン酸を用いて、ラット脳の膜への[<sup>3</sup>H]-グルタミン酸の特異的結合を測定した。総結合量対非特異結合量の比は約2:1であった。

## 【0160】

mGluR5a3またはpUC19でトランスフェクションしたHEK293細胞から調製した膜への[<sup>3</sup>H]-グルタミン酸の特異的結合を、200 µgの膜と100 nMの[<sup>3</sup>H]-グルタミン酸を用いて測定した。mGluR5a3でトランスフェクションしたHEK293細胞から調製した膜への特異的結合量は、pUC19でトランスフェクションしたHEK293細胞から調製した膜への結合量より有意に高かった。競合結合試験を行い、種々の濃度の非標識グルタミン酸の存在下でmGluR5a3でトランスフェクションしたHEK293細胞から調製した膜への[<sup>3</sup>H]-グルタミン酸の特異的結合の量を測定した。これらの試験で得られたデータからIC<sub>50</sub>値を求めた。

## 【0161】

## 4. サイクリックAMP(cAMP)測定

## a. RIAベースの測定

ある種のG蛋白結合受容体の活性化は、cAMPの(増加ではなく)低下を引き起こすため、細胞内cAMPレベルの測定法は、哺乳動物宿主細胞中で発現される組換えヒトメタボトロピック受容体を評価するのに使用される。ヒトメタボトロピック受容体をコードするDNAまたはpUC19(陰性対照)で一時的にまたは安定にトランスフェクションした哺乳動物細胞を、5×10<sup>5</sup>細胞/ウェルの濃度で24ウェルのマイクロタイターブレートに広げ、一晩インキュベートさせる。翌日、ニコンダイアフォト(Nikon Diaphot)倒立顕微鏡下で細胞を観察し、細胞の形態の健常性を評価し、ウェルはコンフルエントな細胞層を含有するか否かを測定した。次に培地を吸引し、細胞を、1 mMのIBMX(3-イソブチル-1-メチルキサンチン; Sigma)、セントルイス、ミズーリ州)と0.1%BSAを含有するクレブス重炭酸緩衝液0.5 ml(PI加水分解測定法で使用したものと同じ緩衝液:実施例3.C.2を参照)で2回洗浄した。あるいはクレブス重炭酸緩衝液の代わりに1×PBSを使用することもできる。各洗浄の後に37で30分間インキュベートを行う。各ウェルから緩衝液を吸引し、次に細胞を、1 mMのIBMXと0.1%BSAを含有する0.2 mlのクレブス重炭酸緩衝液で37で20分間インキュベートする。

## 【0162】

メタボトロピック受容体調節化合物による細胞の処理を始める前に、50 µlのクレブス重炭酸緩衝液(最終濃度の5×のフォルスコリンの有りまたは無し)を、一部の細胞(基礎対照)に加え、一部の細胞(試験細胞)に最小濃度の5×の化合物および最終濃度の5×のフォルスコリンを加え、37で15分間インキュベートする。15分間のインキュベートの最後に、1%トリトンX-100溶液25 µlを加えて反応を停止させ、インキュベートをさらに10分間続ける。溶解した細胞および細胞懸濁物を、プラスチックピペットのチップで12×75 mmのポリプロピレン試験管に移す。各ウェルを、1 mMのIBMXと0.1%BSAを含有するクレブス重炭酸緩衝液75 µlで洗浄する。洗浄物を細胞溶解物と一緒にする。細胞溶解懸濁物を2300×gで5分間遠心分離し、RIAキット(アマーシャム・ライフサイエンシーズ(Amersham Life Sciences)カタログ#TRK432; アーリントンハイツ(Arlington Heights)、イリノイ州)を用いて、上澄液のcAMPレベルを測定する。

## 【0163】

## b. サイクリックヌクレオチドゲートのチャネルに基づく測定法

5%の規定補足ウシ血清(ハイクローン(Hyclone))を含有するダルベッコー改変イーグル培地(DMEM; ギブコ(GIBCO))(100 U/mlのベニシリンと100 µg/mlの硫酸ストレプトマイシンを含む)中で、HEK293細胞を単層で増殖させた(10 cmのポリ-D-リジン被覆プレート当たり約2×10<sup>6</sup>細胞)。CMVプロモーター

10

20

30

40

50

に結合した 5  $\mu\text{g}$  の pCMV-OcNA (嗅覚性サイクリックヌクレオチドゲートのチャネル (ダレン (Dhallen) らを参照、前述) ) 、 2  $\mu\text{g}$  の pCMV-gal (クロントック (Clontech) 、パロアルト (Palo Alto) 、カリフォルニア州) 、および対照プラスミドとしての 13  $\mu\text{g}$  の pUC19 を用いて、細胞をリン酸カルシウム法 (Ausubel) ら、前述、pp9.1.1-9.1.7) で一時的にトランスフェクションした。ベクタ-pCMV-OcNA は、pBlue-script KSからの約 3.0 kb の EcoRI 断片として嗅覚性サイクリックヌクレオチドゲートのチャネルをコードする DNA を単離し、得られた断片を EcoRI 消化 pCMV-T7-3 に結合させることにより、作成した。トランスフェクションの 6 時間後、リン酸カルシウム沈殿物を洗い流し、10% 透析胎児牛血清 (ハイクローン (Hyclone)) 、100 U/ml のペニシリン、100  $\mu\text{g}/\text{ml}$  のストレプトマイシン、および 2 mM グルタミンが補足された DMEM を細胞に与えた。ガラクトシダーゼ活性の測定によるトランスフェクション効率は、50-70% であった。

10

20

30

40

50

## 【0164】

嗅覚性サイクリックヌクレオチドゲートのチャネル DNA でトランスフェクションした HEK 細胞を、24-48 時間インキュベートしてから、機能を試験した。まず、細胞質の面に達する cAMP の濃度が調節できるように (例えば、單一チャネル記録 (Single Channel Recording) 、サクマンとネヘル (Sakman and Neher) 編、プレヌム・プレス (Plenum Press) 、ニューヨーク、(1983)) 、トランスフェクションした細胞から引っ張った裏返した膜パッチを用いて、電気生理学的にチャネルの活性を測定した。パッチの両面を、 $\text{Ca}^{++}/\text{Mg}^{++}$  を含まないリングル液に接触させた。1つのパッチでは、1 mM の cAMP の存在下で膜電位を -100 から +100 mV へ 2 秒で勾配をつけて電流を発生させた。この結果は、チャネルが機能的に発現されていることを示唆していた。

## 【0165】

トランスフェクション体もまた、細胞内カルシウムレベル ( $[\text{Ca}^{++}]$ ) の単細胞ビデオイメージングにより解析した。この方法は、細胞内カルシウムレベルの測定 (これはチャネルのサイクリックヌクレオチド活性化により制御される、チャネルを介するカルシウムの流入量とともに変化する) によるサイクリックヌクレオチドゲートのチャネルの分析を可能にする。イメージング測定法は、基本的に実施例 3.C.1.b に記載のように実施したが、若干の修飾を行なった。色素を充填後、細胞をツァイスアクシオヴェルト (Zeiss Axiovert) 顕微鏡と 100 W の水銀ランプ、デージ (Dage) 増強 CCD カメラ、そしてイメージ-1 (Image-1) ハードウェアとイメージ処理のソフトウェアを用いて観察した。このソフトウェアは、 $20 \times 1.3 \text{ N.A.}$  油浸対物レンズを介して細胞を 350 nm と 385 nm の交互励起を調節した (典型的には 5 秒毎)。510 nm より長い波長で出る光を、CCD カメラにより集め、デジタル化し、350 nm と 385 nm の励起イメージからバックグランドの発光を差し引いた後、350 / 385 強度比を計算した。

## 【0166】

定量的解析のために、実験の各比率イメージについてソフトウェアにより各細胞の  $12 \times 12$  ピクセル領域内の 350 / 385 平均比を計算し、さらに解析しグラフを描くために表に取り込んだ。フラ-2 シグナルを未変性の細胞で較正し、細胞をリングル液 (10  $\mu\text{M}$  イオノマイシン、10 mM EGTA を含有し、および  $\text{Ca}^{++}$  の添加無し) に接触させて  $R_{min}$  を得た。次に細胞をリングル液 (10  $\mu\text{M}$  イオノマイシン、10 mM  $\text{Ca}^{++}$  を含有する) に接触させて 3 回洗浄して  $R_{max}$  を得た。生きている細胞中のフラ-2 の  $K_d$  250 nm とグリンキーイックツ (Grynkiewicz) ら (J. Biol. Chem. 260: 3440 (1985)) を使用して、静止  $[\text{Ca}^{++}]_i$  は典型的には 100 nM であった。

## 【0167】

これらの実験で、細胞内 cAMP レベルを上昇させる物質に HEK293 細胞トランスフェクション体を暴露し、以後の  $[\text{Ca}^{++}]_i$  の変化を追跡した。100  $\mu\text{M}$  のフォルスコリン (アデニルシクラーゼのアクチベータ) の添加に応答して、64 個の細胞の平均した結果と各細胞で、 $[\text{Ca}^{++}]_i$  にわずかな増加が見られた。1 mM の IBMX (cAMP ホスホジエステラーゼの阻害剤) の添加後、さらに有意な増加が見られた。対照実験

では、64個の非トランスフェクションHEK293細胞中の1つのみが、細胞内cAMPレベルの上昇に対応して、 $[Ca^{++}]_i$ の増加を示した。この応答は一時的であり、サイクリックヌクレオチドゲートのチャネルDNAでトランスフェクションしたHEK293細胞中で見られた持続性応答とは明らかに異なっていた。

#### 【0168】

これらの結果は、サイクリックヌクレオチドゲートのチャネルを発現するHEK細胞は、活性化された時細胞内サイクリックヌクレオチドレベルに変化を引き起こす受容体（例えば、メタボトロピック受容体）の測定において宿主細胞として使用できることを証明している。

#### 【0169】

#### 5. ノーザンプロットハイブリダイゼーション解析

ヒトメタボトロピック受容体をコードするDNAでトランスフェクションした細胞はまた、ノーザンプロット解析により対応する転写体の発現について解析することができる。ヒトメタボトロピック受容体をコードするDNAでトランスフェクションした約 $1 \times 10^7$ 個の細胞から総RNAを単離し、10-15μgのRNAをノーザンハイブリダイゼーション解析に使用した。ヒトメタボトロピック受容体をコードするプラスミドからの挿入体をニックトランスレーションし、プローブとして使用した。ノーザンプロットハイブリダイゼーションの典型的な条件は以下の通りである：

ハイブリダイゼーションは、42度 $5 \times S S P E$ 、5×デンハルツ(Denhart's)溶液、50%ホルムアルミド中で行ない、洗浄は65度 $0.2 \times S S P E$ と0.1%SDS中で行なった。

#### 【0170】

本発明をいくつかの好適な実施態様を参照して詳細に説明したが、ここに記載され特許請求のされている本発明の精神と範囲を逸脱することなくその修飾や変更ができることが理解されるであろう。

#### 【0171】

##### (配列の要約)

配列番号1は、本発明のメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ(mGluR1B)をコードするDNAの核酸配列（およびその推定アミノ酸配列）である。

配列番号2は、配列番号1のヌクレオチド配列の推定アミノ酸配列である。

配列番号3は、ヒトmGluR2受容体サブタイプの一部をコードする部分クローンのヌクレオチド配列（および推定アミノ酸配列）である。

配列番号4は、配列番号3のヌクレオチド配列によりコードされるヒトmGluR2受容体サブタイプの一部のアミノ酸配列である。

配列番号5は、本発明のメタボトロピックグルタミン酸受容体サブタイプ(mGluR3)をコードするDNAの核酸配列（および推定アミノ酸配列）である。

配列番号6は、配列番号5のヌクレオチド配列の推定アミノ酸配列である。

配列番号7は、本発明のメタボトロピックグルタミン酸受容体(mGluR5a1)をコードするDNAの核酸配列（および推定アミノ酸配列）である。

配列番号8は、配列番号7のヌクレオチド配列の推定アミノ酸配列である。

配列番号9は、本発明のmGluR5変種メタボトロピックグルタミン酸受容体(mGluR5b)をコードするDNAの核酸配列（および推定アミノ酸配列）である。

配列番号10は、配列番号9のヌクレオチド配列の推定アミノ酸配列である。

配列番号11は、本発明のmGluR5変種メタボトロピックグルタミン酸受容体(mGluR5c)をコードするDNAの核酸配列（および推定アミノ酸配列）である。

配列番号12は、配列番号11のヌクレオチド配列の推定アミノ酸配列である。

配列番号13は、ヒトmGluR2受容体サブタイプの3'非翻訳配列の343ヌクレオチドである。

#### 【0172】

##### (配列表)

10

30

40

50

## (1) 一般情報 :

- (i) 出願人 : ダゲット, ロリー (Daggett, Lorrie)  
     エリス, スティーブン・ビー (Ellis, Steven B.)  
     ルー, チエン (Lu, Chen)  
     ポンツラー, アーロン (Pontsler, Aaron)  
     ジョンソン, エドワイン・シー (Johnson, Edwin C.)  
     ヘス, ステファン・ディー (Hess, Stephen D.)

(ii) 発明の名称 : ヒトメタボトロピックグルタミン酸受容体、これをコードする核酸およびその用途

(iii) 配列の数 : 13

10

## (iv) 連絡住所 :

(A) 宛名 : プリティー、シュレーダー、ブルーゲマンおよびクラーク (Pretty, Schroeder, Brueggemann & Clark)

(B) 通り : 444 サウス・フラワー通り、スイート 2000 (444 South Flower Street, Suite 2000)

(C) 市 : ロサンゼルス

(D) 州 : カリフォルニア

(E) 国 : 米国

(F) 郵便番号 : 90071

## (v) コンピューターで読める形式 :

20

(A) 媒体の型 : フロッピー (登録商標) ディスク

(B) コンピューター : IBM PC コンパチブル

(C) オペレーティング・システム : PC - DOS / MS - DOS

(D) ソフトウェア : パテントイン・リリース #1.0 (PatentIn Release #1.0)

、バージョン #1.25

## (vi) 現行出願のデータ :

(A) 出願番号 :

(B) 出願日 : 1994年6月2日

(C) 分類 :

## (vii) 先行出願のデータ :

30

(A) 出願番号 : US08/072, 574

(B) 出願日 : 1993年6月4日

## (viii) 弁理士 / 代理人情報 :

(A) 氏名 : ライター, ステファン・イー (Reiter, Stephen E.)

(B) 登録番号 : 31, 192

(C) 参照 / 整理番号 : FP41 9772

## (ix) 電話連絡先情報 :

(A) 電話 : 619-546-4737

(B) ファックス : 619-546-9392

## (2) 配列番号 : 1 の情報 :

40

## (i) 配列の特色 :

(A) 長さ : 3321 塩基対

(B) 型 : 核酸

(C) 鎖の数 : 両形態

(D) トポロジー : 両形態

## (ii) 分子の型 : cDNA

## (ix) 配列の特徴 :

(A) 名称 / 記号 : CDS

(B) 存在位置 : 388..3108

(D) 他の情報 : / 生成物 = "ヒトmGluR1B"

50

(xi) 配列：配列番号：1：

|   |             |            |                             |                                 |            |     |    |
|---|-------------|------------|-----------------------------|---------------------------------|------------|-----|----|
| GCCGACCGTG  | CCCACGGYCC  | TCTGGCCCCG | GGACCATAAC                  | CCTGTCTACC                      | CCGACTCAGG | 60  |    |
| TACTCAGCAT  | CTAGCTCAC   | GCTGCCAAC  | CGACTTCCAC                  | TGTACTCTTC                      | ATCAATTAC  | 120 |    |
| CTTGATGCAC  | TACCGGTCAA  | GAACGGGGAC | TCCAATTCCC                  | TTACAAACGG                      | CTCCAGCTTG | 180 |    |
| TAGAGGGCGT  | CCTGGAGGAC  | CCACAGGAGG | ACACGAAGGG                  | GAAGGAGGCG                      | GTGGTGGAGG | 240 |    |
| AGGCAAAGGC  | CTTGGACCGAC | CATTGTTGCC | GAGGGGCACC                  | ACTCCGGGAG                      | AGCCGGCGCT | 300 |    |
| GGGCCTTTC   | GGGGTCCGCG  | CCGGGAGCCT | GCAGCGGGAC                  | CAGCCTGGGA                      | ACGGCGCTGG | 360 |    |
| CAGGCTGTCC  | ACCTCCTCCT  | CACCAAC    | ATG CTC GGG CTC CTT TTG TTT | Met Val Gly Leu Leu Leu Phe Phe |            | 411 | 10 |
|   |             |            | 1 5                         |                                 |            |     |    |
| TTC CCA GCG ATC TTT TTG GAG GTG TCC CTT CTC CCC AGA AGC CCC GGC |             |            |                             |                                 |            | 459 |    |
| Phe Pro Ala Ile Phe Leu Glu Val Ser Leu Leu Pro Arg Ser Pro Gly |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| 10 15 20  |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| AGC AAA CTG TTG CTG CCA GGA GCG TCG TCT CAG CCC TCG GTG GCC AGA |             |            |                             |                                 |            | 507 |    |
| Arg Lys Val Leu Leu Ala Gly Ala Ser Ser Gln Arg Ser Val Ala Arg |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| 25 30 35 40   |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| ATC GAC GGA CAT CTC ATC ATT GGA GCC CTC TTC TCA GTC CAT CAC CAG |             |            |                             |                                 |            | 555 |    |
| Met Asp Gly Asp Val Ile Ile Gly Ala Leu Phe Ser Val His His Gln |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| 45 50 55  |             |            |                             |                                 |            |     | 20 |
| CCT CCG GCC GAG AAA CTG CCC GAG AGG AAG TGT GGG GAG ATC AGG GAG |             |            |                             |                                 |            | 603 |    |
| Pro Pro Ala Glu Lys Val Pro Glu Arg Lys Cys Gly Glu Ile Arg Glu |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| 60 65 70  |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| CAG TAT GGC ATC CAG AGG GTG GAG GCC ATG TTC CAC ACG TTG GAT AAG |             |            |                             |                                 |            | 651 |    |
| Gln Tyr Gly Ile Gln Arg Val Glu Ala Met Phe His Thr Leu Asp Lys |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| 75 80 85  |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| ATC AAC GCG GAC CCC GTC CTC CTG CCC AAC ATC ACC CTG GGC ACT GAG |             |            |                             |                                 |            | 699 |    |
| Ile Asn Ala Asp Pro Val Leu Leu Pro Asn Ile Thr Leu Gly Ser Glu |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| 90 95 100   |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| ATC CCG GAC TCC TGC TGG CAC TCT TCC GTG GCT CTG GAA CAG AGC ATT |             |            |                             |                                 |            | 747 |    |
| Ile Arg Asp Ser Cys Trp His Ser Ser Val Ala Leu Glu Gln Ser Ile |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| 105 110 115 120   |             |            |                             |                                 |            |     | 30 |
| GAG TTC ATT ACC GAC TCT CTG ATT TCC ATT CCA GAT GAG AAC GAT GGG |             |            |                             |                                 |            | 795 |    |
| Glu Phe Ile Arg Asp Ser Leu Ile Ser Ile Arg Asp Glu Lys Asp Gly |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| 125 130 135   |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| ATC AAC CCG TGT CTG CCT GAC GGC CAG TCC CTC CCC CCA GCC AGG ACT |             |            |                             |                                 |            | 843 |    |
| Ile Asn Arg Cys Leu Pro Asp Gly Gln Ser Leu Pro Pro Gly Arg Thr |             |            |                             |                                 |            |     |    |
| 140 145 150   |             |            |                             |                                 |            |     |    |

|   |      |    |
|---|------|----|
| AAG AAG CCC ATT GCG GGA GTG ATC CCT CCC GCC TCC ACC TCT GTA GCC<br>Lys Lys Pro Ile Ala Gly Val Ile Gly Pro Gly Ser Ser Ser Val Ala<br>155 160 165     | 891  |    |
| ATT CAA CTG CAG AAC CTG CTC CAG CTC TTC GAC ATC CCC CAG ATC CCT<br>Ile Gln Val Gln Asn Leu Leu Gln Leu Phe Asp Ile Pro Gln Ile Ala<br>170 175 180     | 939  |    |
| TAT TCA CCC ACA ACC ATC GAC CTG ACT GAC AAA ACT TTG TAC AAA TAC<br>Tyr Ser Ala Thr Ser Ile Asp Leu Ser Asp Lys Thr Leu Tyr Lys Tyr<br>185 190 195 200 | 987  |    |
| TTC CTG AGG GTT CTC CCT TCT GAC ACT TTG CAG GCA AGG CCC ATG CTT<br>Phe Leu Arg Val Val Pro Ser Asp Thr Leu Gln Ala Arg Ala Met Leu<br>205 210 215     | 1035 | 10 |
| GAC ATA GTC AAA CGT TAC AAT TGG ACC TAT GTC TCT GCA GTC CAC ACG<br>Asp Ile Val Lys Arg Tyr Asn Trp Thr Tyr Val Ser Ala Val His Thr<br>220 225 230     | 1083 |    |
| GAA GGG AAT TAT GGG GAG AGC GGA ATG GAC GCT TTC AAA GAG CTG GCT<br>Glu Gly Asn Tyr Gly Glu Ser Gly Met Asp Ala Phe Lys Glu Leu Ala<br>235 240 245     | 1131 |    |
| GCC CAG GAA GGC CTC TGT ATC GCC CAT TCT GAC AAA ATC TAC ACC AAC<br>Ala Gln Glu Gly Leu Cys Ile Ala His Ser Asp Lys Ile Tyr Ser Asn<br>250 255 260     | 1179 |    |
| GCT GGG GAG AAG AGC TTT GAC CCA CTC TTG CGC AAA CTC CGA GAG AGG<br>Ala Gly Glu Lys Ser Phe Asp Arg Leu Leu Arg Lys Leu Arg Glu Arg<br>265 270 275 280 | 1227 | 20 |
| CTT CCC AAG CCT AGA GTG GTG GTC TGC TTC TGT GAA GGC ATG ACA GTC<br>Leu Pro Lys Ala Arg Val Val Val Cys Phe Cys Glu Gly Met Thr Val<br>285 290 295     | 1275 |    |
| CGA GGA CTC CTG AGC GCC ATG CGG CGC CTT GGC GTC GTG GCC CAG TTC<br>Arg Gly Leu Leu Ser Ala Met Arg Arg Leu Gly Val Val Gly Glu Phe<br>300 305 310     | 1323 |    |
| TCA CTC ATT CGA ACT GAT GCA TGG GCA GAC AGA GAT GAA GTC ATT GAA<br>Ser Leu Ile Gly Ser Asp Gly Trp Ala Asp Arg Asp Glu Val Ile Glu<br>315 320 325     | 1371 |    |
| GCT TAT GAG GTG GAA CCC AAC GGG GGA ATC ACC ATA AAG CTG CAG TCT<br>Gly Tyr Glu Val Glu Ala Asn Gly Gly Ile Thr Ile Lys Leu Gln Ser<br>330 335 340     | 1419 | 30 |
| CCA GAG GTC AGG TCA TTT GAT GAT TAT TTC CTG AAA CTG AGG CTG GAC<br>Pro Glu Val Arg Ser Phe Asp Asp Tyr Phe Leu Lys Leu Arg Leu Asp<br>345 350 355 360 | 1467 |    |
| ACT AAC ACG AGG AAT CCC TCG TTC CCT GAG TTC TGG CAA CAT CGG TTC<br>Thr Asn Thr Arg Asn Pro Trp Phe Pro Glu Phe Trp Gln His Arg Phe<br>365 370 375     | 1515 |    |
| CAG TGC CGC CTT CCA GCA CAC CTT CTG GAA AAT CCC AAC TTT AAA CGA<br>Cln Cys Arg Leu Pro Gly His Leu Leu Glu Asn Pro Asn Phe Lys Arg<br>380 385 390     | 1563 | 40 |
| ATC TGC ACA GGC AAT CAA ACC TTA GAA CAA AAC TAT GTC CAG CAC ACT<br>Ile Cys Thr Gly Asn Glu Ser Leu Glu Glu Asn Tyr Val Gln Asp Ser<br>395 400 405     | 1611 |    |

|   |      |    |
|---|------|----|
| AAG ATG GGG TTT GTC ATC AAT CCC ATC TAT CCC ATG GCA CAT GGG CTG<br>Lys Met Gly Phe Val Ile Asn Ala Ile Tyr Ala Met Ala His Gly Leu<br>410 415 420     | 1659 |    |
| CAG AAC ATG CAC CAT GCC CTC TGC CCT GGC CAC CTG GGC CTC TGC GAT<br>Gln Asn Met His His Ala Leu Cys Pro Gly His Val Gly Leu Cys Asp<br>425 430 435 440 | 1707 |    |
| GCC ATG AAG CCC ATC CAC GCC AGC AAG CTG CTG CAC TTC CTC ATC AAG<br>Ala Met Lys Pro Ile Asp Gly Ser Lys Leu Leu Asp Phe Leu Ile Lys<br>445 450 455     | 1755 |    |
| TCC TCA TTC ATT GGA CTA TCT CGA GAG GTC TGG TTT GAT GAG AAA<br>Ser Ser Phe Ile Gly Val Ser Gly Glu Glu Val Trp Phe Asp Glu Lys<br>460 465 470         | 1803 | 10 |
| GGA GAC GCT CCT GGA AGG TAT GAT ATC ATG AAT CTG CAG TAC ACT GAA<br>Gly Asp Ala Pro Gly Arg Tyr Asp Ile Met Asn Leu Gln Tyr Thr Glu<br>475 480 485     | 1851 |    |
| GCT AAT CGC TAT GAC TAT GTG CAC GTT CGA ACC TGG CAT GAA GCA GTG<br>Ala Asn Arg Tyr Asp Tyr Val His Val Gly Thr Trp His Glu Gly Val<br>490 495 500     | 1899 |    |
| CTG AAC ATT GAT GAT TAC AAA ATC CAG ATG AAC AAG AGT GGA GTG GTG<br>Leu Asn Ile Asp Asp Tyr Lys Ile Gln Met Asn Lys Ser Gly Val Val<br>505 510 515 520 | 1947 |    |
| CGG TCT CTG TGC AGT GAG CCT TGC TTA AAC GCC CAG ATT AAG GTT ATA<br>Arg Ser Val Cys Ser Glu Pro Cys Leu Lys Gly Gln Ile Lys Val Ile<br>525 530 535     | 1995 | 20 |
| CGG AAA GGA GAA GTG AGC TGC TGC TGG ATT TGC GCG GCC TGC AAA CAG<br>Arg Lys Gly Glu Val Ser Cys Cys Trp Ile Cys Ala Ala Gys Lys Glu<br>540 545 550     | 2043 |    |
| AAT GAA TAT GTG CAA GAT GAG TTC ACC TGC AAA GCT TGT GAC TTG GGA<br>Asn Glu Tyr Val Gln Asp Glu Phe Thr Cys Lys Ala Cys Asp Leu Gly<br>555 560 565     | 2091 |    |
| TGG TGG CCC AAT GCA GAT CTA ACA GGC TGT GAG CCC ATT CCT GTG CGC<br>Trp Trp Pro Asn Ala Asp Leu Thr Gly Cys Glu Pro Ile Pro Val Arg<br>570 575 580     | 2139 |    |
| TAT CTT GAG TGG ACC AAC ATC GAA TCC ATT ATA GCC ATC GCC TTT TCA<br>Tyr Leu Glu Trp Ser Asn Ile Glu Ser Ile Ile Ala Ile Ala Phe Ser<br>585 590 595 600 | 2187 | 30 |
| TGC CTG GGA ATC CTT GTT ACC TTG TTT GTC ACC CTA ATC TTT GTA CTG<br>Cys Leu Gly Ile Leu Val Thr Leu Phe Val Thr Leu Ile Phe Val Leu<br>605 610 615     | 2235 |    |
| TAC CGG GAC ACA CCA GTG GTC AAA TCC TCC AGT CGG GAG CTC TGC TAC<br>Tyr Arg Asp Thr Pro Val Val Lys Ser Ser Arg Glu Leu Cys Tyr<br>620 625 630         | 2283 |    |
| ATC ATC CTA GCT CGC ATC TTC CTT CGT TAT GTG TGC CCA TTC ACT CTG<br>Ile Ile Leu Ala Gly Ile Phe Leu Gly Tyr Val Cys Pro Phe Thr Leu<br>635 640 645     | 2331 | 40 |
| ATT GCC AAA CCT ACT ACC ACC TCC TGC TAC CTC CAG CGG CTC TTG GTT<br>Ile Ala Lys Pro Thr Thr Ser Cys Tyr Leu Gln Arg Leu Leu Val<br>650 655 660         | 2379 |    |

|   |      |
|---|------|
| GGC CTC TCC TCT GCG ATG TGC TAC TCT GCT TTA GTG ACT AAA ACC AAT<br>Gly Leu Ser Ser Ala Met Cys Tyr Ser Ala Leu Val Thr Lys Thr Asn<br>665 670 675 680 | 2427 |
| CGT ATT GCA CGC ATC CTG GCT GCC AGC AAG AAG AAG ATC TGC ACC CGG<br>Arg Ile Ala Arg Ile Leu Ala Gly Ser Lys Lys Lys Ile Cys Thr Arg<br>685 690 695     | 2475 |
| AAG CCC AGG TTC ATG AGT GCC TGG GCT CAG GTG ATC ATT GCC TCA ATT<br>Lys Pro Arg Phe Met Ser Ala Trp Ala Gln Val Ile Ile Ala Ser Ile<br>700 705 710     | 2523 |
| CTG ATI AGT CTG CAA CTA ACC CTG GTG GTA ACC CTG ATC ATC ATG GAA<br>Leu Ile Ser Val Gln Leu Thr Leu Val Val Thr Leu Ile Ile Met Glu<br>715 720 725     | 2571 |
| CCC CCT ATG CCC ATT CTG TCC TAC CCA AGT ATC AAC GAA CTC TAC CTT<br>Pro Pro Met Pro Ile Leu Ser Tyr Pro Ser Ile Lys Glu Val Tyr Leu<br>730 735 740     | 2619 |
| ATC TGC AAT ACC ACC AAC CTG GGT GTG GTG GCC CCT TTG CCC TAC AAT<br>Ile Cys Asn Thr Ser Asn Leu Gly Val Val Ala Pro Leu Gly Tyr Asn<br>745 750 755 760 | 2667 |
| CGA CTC CTC ATC ATG ACC TGT ACC TAC TAT CCC TTC AAG ACC CCC AAC<br>Gly Leu Leu Ile Met Ser Cys Thr Tyr Tyr Ala Phe Lys Thr Arg Asn<br>765 770 775     | 2715 |
| GTC CCC GCC AAC TTC AAC GAG GCC AAA TAT ATC GCG TTC ACC ATG TAC<br>Val Pro Ala Asn Phe Asn Glu Ala Lys Tyr Ile Ala Phe Thr Met Tyr<br>780 785 790     | 2763 |
| ACC ACC TGT ATC ATC TGG CTA GCT TTT GTG CCC ATT TAC TTT GGG AGC<br>Thr Thr Cys Ile Ile Trp Leu Ala Phe Val Pro Ile Tyr Phe Gly Ser<br>795 800 805     | 2811 |
| AAC TAC AAC ATC ATC ACA ACT TGC TTT GCA GTG ACT CTC ACT GTC ACA<br>Asn Tyr Lys Ile Ile Thr Thr Cys Phe Ala Val Ser Leu Ser Val Thr<br>810 815 820     | 2859 |
| GTC GCT CTG GGG TGC ATG TTC ACT CCC AAG ATG TAC ATC ATT ATT GCC<br>Val Ala Leu Gly Cys Met Phe Thr Pro Lys Met Tyr Ile Ile Ile Ala<br>825 830 835 840 | 2907 |
| AAG CCT GAG AGG AAT GTC CGC AGT GCC TTC ACC ACC TCT GAT GTT GTC<br>Lys Pro Glu Arg Asn Val Arg Ser Ala Phe Thr Thr Ser Asp Val Val<br>845 850 855     | 2955 |
| CGC ATG CAT GTT GGC GAT GGC AAG CTG CCC TGC CGC TCC AAC ACT TTC<br>Arg Met His Val Gly Asp Gly Lys Leu Pro Cys Arg Ser Asn Thr Phe<br>860 865 870     | 3003 |
| CTC AAC ATC TTC CGA AGA AAC AAG GCA CGG GCA GGG AAT CCC AAG AAG<br>Leu Asn Ile Phe Arg Arg Lys Lys Ala Gly Ala Gly Asn Ala Lys Lys<br>875 880 885     | 3051 |
| AGG CAG CCA GAA TTC TCG CCC ACC ACC CAA TCT CGG TCG GCA CAT GTG<br>Arg Gln Pro Glu Phe Ser Pro Thr Ser Gln Cys Pro Ser Ala His Val<br>890 895 900     | 3099 |
| CAG CTT TGAAAACCCC CACACTCCAG TGAATGTTTC TAATGCCAAG TCTGTGTCAT<br>Gln Leu<br>905  | 3155 |
| CGTCTGAACC ACCTGGAGGA CAGGTGCCCA ACCGACACCA TATGTCCAC CGCCTCTCTG  | 3215 |
| TGCACGTGAA GACCAATGAG ACCGGCTCCA ACCAACACAGC CGTCATCAAA CCCCTCACTA  | 3275 |
| AAAGTTACCA AGGCTCTGGC AAGAGCCTGA CCTTTTCAGA TACCGAG   | 3321 |

【 0 1 7 3 】

( 2 ) 配列番号 : 2 の情報 :

( i ) 配列の特色 :

( A ) 長さ : 906 アミノ酸

( B ) 型 : アミノ酸

(D) トポロジー：直鎖状

(ii) 分子の型：蛋白

(xi) 配列：配列番号：2：

Met Val Gly Leu Leu Leu Phe Phe Pro Ala Ile Phe Leu Glu Val  
1 5 10 15

Ser Leu Leu Pro Arg Ser Pro Gly Arg Lys Val Leu Leu Ala Gly Ala  
20 25 30

Ser Ser Gln Arg Ser Val Ala Arg Met Asp Gly Asp Val Ile Ile Gly  
35 40 45

Ala Leu Phe Ser Val His His Gln Pro Pro Ala Glu Lys Val Pro Glu  
50 55 60

Arg Lys Cys Gly Glu Ile Arg Glu Gln Tyr Gly Ile Gln Arg Val Glu  
65 70 75 80

Ala Met Phe His Thr Leu Asp Lys Ile Asn Ala Asp Pro Val Leu Leu  
85 90 95

Pro Asn Ile Thr Leu Gly Ser Glu Ile Arg Asp Ser Cys Trp His Ser  
100 105 110

Ser Val Ala Leu Glu Gln Ser Ile Glu Phe Ile Arg Asp Ser Leu Ile  
115 120 125

Ser Ile Arg Asp Glu Lys Asp Gly Ile Asn Arg Cys Leu Pro Asp Gly  
130 135 140

Gln Ser Leu Pro Pro Gly Arg Thr Lys Lys Pro Ile Ala Gly Val Ile  
145 150 155 160

Gly Pro Gly Ser Ser Val Ala Ile Gln Val Gln Asn Leu Leu Gln  
165 170 175

Leu Phe Asp Ile Pro Gln Ile Ala Tyr Ser Ala Thr Ser Ile Asp Leu  
180 185 190

Ser Asp Lys Thr Leu Tyr Lys Tyr Phe Leu Arg Val Val Pro Ser Asp  
195 200 205

Thr Leu Gln Ala Arg Ala Met Leu Asp Ile Val Lys Arg Tyr Asn Trp  
210 215 220

Thr Tyr Val Ser Ala Val His Thr Glu Gly Asn Tyr Gly Glu Ser Gly  
225 230 235 240

10

20

30

Met Asp Ala Phe Lys Glu Leu Ala Ala Gln Glu Gly Leu Cys Ile Ala  
245 250 255

His Ser Asp Lys Ile Tyr Ser Asn Ala Gly Glu Lys Ser Phe Asp Arg  
260 265 270

Leu Leu Arg Lys Leu Arg Glu Arg Leu Pro Lys Ala Arg Val Val Val  
275 280 285

Cys Phe Cys Glu Gly Met Thr Val Arg Gly Leu Leu Ser Ala Met Arg  
290 295 300

Arg Leu Gly Val Val Gly Glu Phe Ser Leu Ile Gly Ser Asp Gly Trp  
305 310 315 320

Ala Asp Arg Asp Glu Val Ile Glu Gly Tyr Glu Val Glu Ala Asn Gly  
325 330 335

Gly Ile Thr Ile Lys Leu Gln Ser Pro Glu Val Arg Ser Phe Asp Asp  
340 345 350

Tyr Phe Leu Lys Leu Arg Leu Asp Thr Asn Thr Arg Asn Pro Trp Phe  
355 360 365

Pro Glu Phe Trp Gln His Arg Phe Gln Cys Arg Leu Pro Gly His Leu  
370 375 380

Leu Glu Asn Pro Asn Phe Lys Arg Ile Cys Thr Gly Asn Glu Ser Leu  
385 390 395 400

Glu Glu Asn Tyr Val Gln Asp Ser Lys Met Gly Phe Val Ile Asn Ala  
405 410 415

Ile Tyr Ala Met Ala His Gly Leu Gln Asn Met His His Ala Leu Cys  
420 425 430

Pro Gly His Val Gly Leu Cys Asp Ala Met Lys Pro Ile Asp Gly Ser  
435 440 445

Lys Leu Leu Asp Phe Leu Ile Lys Ser Ser Phe Ile Gly Val Ser Gly  
450 455 460

Glu Glu Val Trp Phe Asp Glu Lys Gly Asp Ala Pro Gly Arg Tyr Asp  
465 470 475 480

Ile Met Asn Leu Gln Tyr Thr Glu Ala Asn Arg Tyr Asp Tyr Val His  
485 490 495

Val Gly Thr Trp His Glu Gly Val Leu Asn Ile Asp Asp Tyr Lys Ile  
500 505 510

Gln Met Asn Lys Ser Gly Val Val Arg Ser Val Cys Ser Glu Pro Cys  
515 520 525

Leu Lys Gly Gln Ile Lys Val Ile Arg Lys Gly Glu Val Ser Cys Cys  
530 535 540

Trp Ile Cys Ala Ala Cys Lys Glu Asn Glu Tyr Val Gln Asp Glu Phe  
545 550 555 560

Thr Cys Lys Ala Cys Asp Leu Gly Trp Trp Pro Asn Ala Asp Leu Thr  
565 570 575

Gly Cys Glu Pro Ile Pro Val Arg Tyr Leu Glu Trp Ser Asn Ile Glu  
580 585 590

10

20

30

40

Ser Ile Ile Ala Ile Ala Phe Ser Cys Leu Gly Ile Leu Val Thr Leu  
 595 600 605  
 Phe Val Thr Leu Ile Phe Val Leu Tyr Arg Asp Thr Pro Val Val Lys  
 610 615 620  
 Ser Ser Ser Arg Glu Leu Cys Tyr Ile Ile Leu Ala Gly Ile Phe Leu  
 625 630 635 640  
 Gly Tyr Val Cys Pro Phe Thr Leu Ile Ala Lys Pro Thr Thr Ser  
 645 650 655  
 Cys Tyr Leu Gln Arg Leu Leu Val Gly Leu Ser Ser Ala Met Cys Tyr  
 660 665 670  
 Ser Ala Leu Val Thr Lys Thr Asn Arg Ile Ala Arg Ile Leu Ala Gly  
 675 680 685  
 Ser Lys Lys Lys Ile Cys Thr Arg Lys Pro Arg Phe Met Ser Ala Trp  
 690 695 700  
 Ala Gln Val Ile Ile Ala Ser Ile Leu Ile Ser Val Gln Leu Thr Leu  
 705 710 715 720  
 Val Val Thr Leu Ile Ile Met Glu Pro Pro Met Pro Ile Leu Ser Tyr  
 725 730 735  
 Pro Ser Ile Lys Glu Val Tyr Leu Ile Cys Asn Thr Ser Asn Leu Gly  
 740 745 750  
 Val Val Ala Pro Leu Gly Tyr Asn Gly Leu Leu Ile Met Ser Cys Thr  
 755 760 765  
 Tyr Tyr Ala Phe Lys Thr Arg Asn Val Pro Ala Asn Phe Asn Glu Ala  
 770 775 780  
 Lys Tyr Ile Ala Phe Thr Met Tyr Thr Cys Ile Ile Trp Leu Ala  
 785 790 795 800  
 Phe Val Pro Ile Tyr Phe Gly Ser Asn Tyr Lys Ile Ile Thr Thr Cys  
 805 810 815  
 Phe Ala Val Ser Leu Ser Val Thr Val Ala Leu Gly Cys Met Phe Thr  
 820 825 830  
 Pro Lys Met Tyr Ile Ile Ile Ala Lys Pro Glu Arg Asn Val Arg Ser  
 835 840 845  
 Ala Phe Thr Thr Ser Asp Val Val Arg Met His Val Gly Asp Gly Lys  
 850 855 860  
 Leu Pro Cys Arg Ser Asn Thr Phe Leu Asn Ile Phe Arg Arg Lys Lys  
 865 870 875 880  
 Ala Gly Ala Gly Asn Ala Lys Lys Arg Gln Pro Glu Phe Ser Pro Thr  
 885 890 895  
 Ser Gln Cys Pro Ser Ala His Val Gln Leu  
 900 905

10

20

30

40

50

【 0 1 7 4 】

( 2 ) 配列番号 : 3 の情報 :

( i ) 配列の特色 :

- ( A ) 長さ : 3 5 5 塩基対
- ( B ) 型 : 核酸
- ( C ) 鎖の数 : 両形態
- ( D ) トポロジー : 両形態

( ii ) 分子の型 : c D N A

( ix ) 配列の特徴 :

( A ) 名称 / 記号 : C D S

( B ) 存在位置 : 1 . . 3 5 4

( D ) 他の情報 : / 生成物 = "ヒト m G l u R 2 断片"

( xi ) 配列 : 配列番号 : 3 :

|   |     |
|---|-----|
| GGC AAG CCA TCC ACG CCA GTG TGT ACC TTA CGG CGT CTT GGT TTG CCC<br>Ala Lys Pro Ser Thr Ala Val Cys Thr Leu Arg Arg Leu Gly Leu Gly<br>1 5 10 15   | 48  |
| ACT GCC TTC TCT GTC TCC TAC TCA GCC CTG CTC ACC AAG ACC AAC CGC<br>Thr Ala Phe Ser Val Cys Tyr Ser Ala Leu Leu Thr Lys Thr Asn Arg<br>20 25 30    | 96  |
| AAT CCA CGC ATC TTC GGT GGG GCC CGG GAG GGT GCC CAG CGG CCA CGC<br>Ile Ala Arg Ile Phe Gly Gly Ala Arg Glu Gly Ala Gln Arg Pro Arg<br>35 40 45    | 144 |
| TTC ATC AGT CCT GCC TCA CAG GTG GCC ATC TGC CTG GAA CTT ATC TCG<br>Phe Ile Ser Pro Ala Ser Gln Val Ala Ile Cys Leu Glu Leu Ile Ser<br>50 55 60    | 192 |
| GGC CAG CTG CTC ATC GTG GTC GCC TGG CTG GTC GTG GAG GCA CGG GGC<br>Gly Gln Leu Leu Ile Val Val Ala Trp Leu Val Val Glu Ala Pro Gly<br>65 70 75 80 | 240 |
| ACA GGC AAC GAG ACA GCC CCC GAA CGG CGG GAG GTG GTG ACA CTG CGC<br>Thr Gly Lys Glu Thr Ala Pro Glu Arg Arg Glu Val Val Thr Leu Arg<br>85 90 95    | 288 |
| TGC AAC CAC CGC GAT GCA AGT ATG TTG GGC TCG CTG GCC TAC AAT GTG<br>Cys Asn His Arg Asp Ala Ser Met Leu Gly Ser Leu Ala Tyr Asn Val<br>100 105 110 | 336 |
| CTC CTC ATC GCG CTC TGC A<br>Leu Leu Ile Ala Leu Cys<br>115   | 355 |

【 0 1 7 5 】

( 2 ) 配列番号 : 4 の情報 :

( i ) 配列の特色 :

- ( A ) 長さ : 1 1 8 アミノ酸
- ( B ) 型 : アミノ酸
- ( D ) トポロジー : 直鎖状

( ii ) 分子の型 : 蛋白

( xi ) 配列 : 配列番号 : 4 :

10

20

30

Ala Lys Pro Ser Thr Ala Val Cys Thr Leu Arg Arg Leu Gly Leu Gly  
 1 5 10 15

Thr Ala Phe Ser Val Cys Tyr Ser Ala Leu Leu Thr Lys Thr Asn Arg  
 20 25 30

Ile Ala Arg Ile Phe Gly Gly Ala Arg Glu Gly Ala Gln Arg Pro Arg  
 35 40 45

Phe Ile Ser Pro Ala Ser Gln Val Ala Ile Cys Leu Glu Leu Ile Ser  
 50 55 60

Gly Gln Leu Leu Ile Val Val Ala Trp Leu Val Val Glu Ala Pro Gly  
 65 70 75 80

Thr Gly Lys Glu Thr Ala Pro Glu Arg Arg Glu Val Val Thr Leu Arg  
 85 90 95

Cys Asn His Arg Asp Ala Ser Met Leu Gly Ser Leu Ala Tyr Asn Val  
 100 105 110

Leu Leu Ile Ala Leu Cys  
 115

【 0 1 7 6 】

( 2 ) 配列番号 : 5 の情報 :

( i ) 配列の特色 :

( A ) 長さ : 3 9 1 9 塩基対

( B ) 型 : 核酸

( C ) 鎖の数 : 両形態

( D ) トポロジー : 両形態

( ii ) 分子の型 : c D N A

( ix ) 配列の特徴 :

( A ) 名称 / 記号 : C D S

( B ) 存在位置 : 1 0 6 4 . . 3 7 0 3

( D ) 他の情報 : / 生成物 = "ヒトmGluR3"

( xi ) 配列 : 配列番号 : 5 :

10

20

30

|   |     |
|---|-----|
| CGGCCTCCCT GGCTCTACA CTCCCTCTCT GCTCCGCTC TCCTAATCTC CTCTGGCATG   | 60  |
| CGGTCACCCC CCTGCCAGG GACCACAGGA GAGTTCTTGT AAGGACTGTT AGTCCTGCT   | 120 |
| TACCTGAAAG CCAAGGGCTC TAGCAGAGCT TTAAAGTGG AGCCCCCACC CTCCCTACCG  | 180 |
| CCCCATGCCC CTTCACCCA CTCCGAAATT CACCGACCTT TGCACTGCAC GCCTAAGGAT  | 240 |
| TTCAGAGTGA GGCAGGAG TCCGAAATC TACCCCTGGCT TTTCTATAAA AAATCCTCTC   | 300 |
| GTCTAGGTAC CCTGGCTCAC TGAAGACTCT CGAGATATAC CCTTATAAGA GCGAGGGTGG | 360 |
| GGGAGGGAAA AGAACGAGAG AGGGAGGAAA GAATGAAAAG CAGAGGATGC CAGGACCTCC | 420 |
| GTGCTTCTGC CAAGAGTCCC ATTAGATGC GACGGCTTCA CCCTGGTCAA GGTGAAGGAA  | 480 |
| ACTTGCTTCC GCGCCTAGGA ACTGGGTTTC CCTGATAAGA GAAGGAGGAG GGGACTCGGC | 540 |
| TGGGAAGAGC TCCCCTCCCC TCGGGGAAC ACCACTGGGT CCCCTCTTTC GCGAACCTCC  | 600 |
| TCCCTCTCTT CTACTCCACC CCTCCGTTT CCCACTCCCC ACTGACTCGG ATGCCTGGAT  | 660 |
| CTTCTCCCAC CGGGCACTGG TCCAGCGTGC AGCCGGGAGG GGGCAGGGGC AGGGGGCACT | 720 |
| GTGACAGGAA GCTGGGGCA CAACTGGCC ATTTGAGGG CAAAATAAGT TCTCCCTTGG    | 780 |
| ATTTGAAAG GACAAAGCCA GAACTTACCC TCTTTGTGT CGCATGAGGA GGACCAACCA   | 840 |

10

20

|  |      |    |
|--|------|----|
| TGAGCCAGAG CCCGGGTCCA GGCTCACCGC CCCCCGTGCC ACCGGGGTCA GCTCCAGTTC  | 900  |    |
| CTGCCAGGAG TTGTCGGTGC GAGGAATTT GTCACACGGCT CTGTTAGTCT GTTCCTCCCT  | 960  |    |
| TATTCAAGG ACAGGCCAAA GATCCAGTT GGAAATGAGA GAGGACTAGC ATCACACATT  | 1020 |    |
| GGCTCCACCA TTGATATCTC CCAGAGGTAC AGAACACAGGA TTC ATG AAG ATG TTG<br>Met Lys Met Leu  | 1075 |    |
| 1  |      |    |
| ACA AGA CTG CAA GTT CTT ACC TTA GCT TTG TTT TCA AAG GCA TTT TTA<br>Thr Arg Leu Cln Val Leu Thr Leu Ala Leu Phe Ser Lys Gly Phe Leu | 1123 |    |
| 5 10 15 20   |      |    |
| CTC TCT TTA CGG GAC CAT AAC TTT CTA AGG AGA CAG ATT AAA ATA GAA<br>Leu Ser Leu Gly Asp His Asn Phe Leu Arg Arg Glu Ile Lys Ile Glu | 1171 | 10 |
| 25 30 35   |      |    |
| GGT GAC CTT GTT TTA CGG GGC CTC TTT CCT ATT AAC GAA AAA GCC ACT<br>Gly Asp Leu Val Leu Gly Gly Leu Phe Pro Ile Asn Glu Lys Gly Thr | 1219 |    |
| 40 45 50   |      |    |
| GCA ACT GAA GAA TGT CGG CGA ATC AAT GAA GAC CCA CGG ATT CAA CGC<br>Gly Thr Glu Glu Cys Gly Arg Ile Asn Glu Asp Arg Gly Ile Gln Arg | 1267 |    |
| 55 60 65   |      |    |
| CTG GAA CGC ATG TTG TTT GCT ATT GAT GAA ATC AAC AAA GAT GAT TAC<br>Leu Glu Ala Met Leu Phe Ala Ile Asp Glu Ile Asn Lys Asp Asp Tyr | 1315 |    |
| 70 75 80   |      |    |
| TTG CTA CCA CGA GTG AAG TTG GGT CTT CAC ATT TTG GAT ACA TGT TCA<br>Leu Leu Pro Gly Val Lys Leu Gly Val His Ile Leu Asp Thr Cys Ser | 1363 | 20 |
| 85 90 95 100   |      |    |
| ACG GAT ACC TAT GCA TTG GAG CAA TCA CTG GAG TTT CTC AGG CGA TCT<br>Arg Asp Thr Tyr Ala Leu Glu Gln Ser Leu Glu Phe Val Arg Ala Ser | 1411 |    |
| 105 110 115  |      |    |
| TTG ACA AAA GTG GAT GAA GCT GAG TAT ATG TGT CCT GAT GGA TCG TAT<br>Leu Thr Lys Val Asp Glu Ala Glu Tyr Met Cys Pro Asp Gly Ser Tyr | 1459 |    |
| 120 125 130  |      |    |
| GCC ATT CAA GAA AAC ATC CCA CTT CTC ATT GCA GGG GTC ATT GGT CGC<br>Ala Ile Gln Glu Asn Ile Pro Leu Leu Ile Ala Gly Val Ile Gly Gly | 1507 |    |
| 135 140 145  |      |    |
| TCT TAT AGC AGT GTT TCC ATA CAG GTG GCA AAC CTG CTG CGG CTC TTC<br>Ser Tyr Ser Ser Val Ser Ile Gln Val Ala Asn Leu Leu Arg Leu Phe | 1555 | 30 |
| 150 155 160  |      |    |
| CAG ATC CCT CAG ATC AGC TAC GCA TCC ACC AGC GCC AAA CTC ACT GAT<br>Gln Ile Pro Gln Ile Ser Tyr Ala Ser Thr Ser Ala Lys Leu Ser Asp | 1603 |    |
| 165 170 175 180  |      |    |
| AAG TCG CGC TAT CAT TAC TTT GCG AGC ACC GTG CCC CCC GAC TTC TAC<br>Lys Ser Arg Tyr Asp Tyr Phe Ala Arg Thr Val Pro Pro Asp Phe Tyr | 1651 |    |
| 185 190 195  |      |    |
| CAG GCC AAA CGC ATG GCT GAG ATC TTG CGC TTC TTC AAC TGG ACC TAC<br>Gln Ala Lys Ala Met Ala Glu Ile Leu Arg Phe Phe Asn Trp Thr Tyr | 1699 |    |
| 200 205 210  |      |    |
| CTG TCC ACA GTC CGC TCC GAC CGT GAT TAC GGG GAC ACA GGG ATC GAG<br>Val Ser Thr Val Ala Ser Glu Gly Asp Tyr Gly Glu Thr Gly Ile Glu | 1747 | 40 |
| 215 220 225  |      |    |

|   |      |    |
|---|------|----|
| GCC TTC GAG CAG GAA CCC CGC CTG CCC AAC ATC TGC ATC GCT ACG GGG<br>Ala Phe Glu Gln Glu Ala Arg Leu Arg Asn Ile Cys Ile Ala Thr Ala<br>230 235 240     | 1795 |    |
| GAG AAG GTG GGC CGC TCC AAC ATC CGC AAG TCC TAC GAC AGC GTG ATC<br>Glu Lys Val Gly Arg Ser Asn Ile Arg Lys Ser Tyr Asp Ser Val Ile<br>245 250 255 260 | 1843 |    |
| CGA GAA CTG TTG CAG AAG CCC AAC GCG CGG GTC GTG GTC CTC TTC ATG<br>Arg Glu Leu Leu Gln Lys Pro Asn Ala Arg Val Val Val Leu Phe Met<br>265 270 275     | 1891 |    |
| CGC AGC GAC GAC TCG CGG GAG CTC ATT GCA GCC GCC AGC CGC GCC AAT<br>Arg Ser Asp Asp Ser Arg Glu Leu Ile Ala Ala Ala Ser Arg Ala Asn<br>280 285 290 295 | 1939 | 10 |
| GCC TCC TTC ACC TGG GTG GCC AGC GAC GGT TGG GGC GCG CAC GAG AGC<br>Ala Ser Phe Thr Trp Val Ala Ser Asp Gly Trp Gly Ala Gln Glu Ser<br>295 300 305     | 1987 |    |
| ATC ATC AAG GGC AGC GAG CAT GTG GCC TAC GGC GAC ATC ACC CTG GAG<br>Ile Ile Lys Gly Ser Glu His Val Ala Tyr Gly Asp Ile Thr Leu Glu<br>310 315 320     | 2035 |    |
| CTG GCC TCC CAG CCT GTC CGC CAG TTG GGC CGC TAC TTC CAG AGC CTC<br>Leu Ala Ser Gln Pro Val Arg Gln Phe Gly Arg Tyr Phe Gln Ser Leu<br>325 330 335 340 | 2083 |    |
| AAC CCC TAC AAC AAC CAC CGC AAC CCC TGG TTC CGG GAC TTC TGG GAG<br>Asn Pro Tyr Asn Asn His Arg Asn Pro Trp Phe Arg Asp Phe Trp Glu<br>345 350 355     | 2131 | 20 |
| CAA AAG TTT CAG TGC ACC CTC CAG AAC AAA CGC AAC CAC AGG CGC GTC<br>Gln Lys Phe Gln Cys Ser Leu Gln Asn Lys Arg Asn His Arg Arg Val<br>360 365 370     | 2179 |    |
| TGC GAA AAG CAC CTG GCC ATC GAC AGC AGC AAC TAC GAG CAA GAG TCC<br>Cys Glu Lys His Leu Ala Ile Asp Ser Ser Asn Tyr Glu Gln Glu Ser<br>375 380 385     | 2227 |    |
| AAG ATC ATG TTT GTG GTG AAC GCG GTG TAT GCC ATG CCC CAC CCT TTG<br>Lys Ile Met Phe Val Val Asn Ala Val Tyr Ala Met Ala His Ala Leu<br>390 395 400     | 2275 |    |
| CAC AAA ATG CAG CGC ACC CTC TGT CCC AAC ACT ACC AAC CTT TGT GAT<br>His Lys Met Gln Arg Thr Leu Cys Pro Asn Thr Thr Lys Leu Cys Asp<br>405 410 415 420 | 2323 | 30 |
| GCT ATG AAG ATC CTG GAT GGG AAG AAG TTG TAC AAG GAT TAC TTG CTG<br>Ala Met Lys Ile Leu Asp Gly Lys Lys Leu Tyr Lys Asp Tyr Leu Leu<br>425 430 435     | 2371 |    |
| AAA ATC AAC TTC ACG GCT CCA TTC AAC CCA AAT AAA GAT GCA GAT AGC<br>Lys Ile Asn Phe Thr Ala Pro Phe Asn Pro Asn Lys Asp Ala Asp Ser<br>440 445 450     | 2419 |    |
| ATA GTC AAG TTT GAC ACT TTT GGA GAT GGA ATG GGG CGA TAC AAC CTG<br>Ile Val Lys Phe Asp Thr Phe Gly Asp Gly Met Gly Arg Tyr Asn Val<br>455 460 465     | 2467 |    |
| TTC AAT TTC CAA AAT GTA CGT GGG AAG TAT TCC TAC TTG AAA GTT GGT<br>Phe Asn Phe Gln Asn Val Gly Gly Lys Tyr Ser Tyr Leu Lys Val Gly<br>470 475 480     | 2515 | 40 |
| CAC TGG GCA GAA ACC TTA TCG CTA GAT GTC AAC TCT ATC CAC TGG TCC<br>His Trp Ala Glu Thr Leu Ser Leu Asp Val Asn Ser Ile His Trp Ser<br>485 490 495 500 | 2563 |    |

|   |      |    |
|---|------|----|
| CGG AAC TCA GTC CCC ACT TCC CAC TGC AGC GAC CCC TGT GCC CCC AAT<br>Arg Asn Ser Val Pro Thr Ser Gln Cys Ser Asp Pro Cys Ala Pro Asn<br>505 510 515     | 2611 |    |
| GAA ATG AAG AAT ATG CAA CCA GGG GAT CTC TGC TCC TGG ATT TGC ATC<br>Glu Met Lys Asn Met Gln Pro Gly Asp Val Cys Cys Trp Ile Cys Ile<br>520 525 530     | 2659 |    |
| CCC TGT GAA CCC TAC GAA TAC CTG GCT GAT GAG TTT ACC TGT ATC GAT<br>Pro Cys Glu Pro Tyr Glu Tyr Leu Ala Asp Glu Phe Thr Cys Met Asp<br>535 540 545     | 2707 |    |
| TGT GGG TCT GGA CAC TGG CCC ACT GCA GAC CTA ACT GGA TGC TAT GAC<br>Cys Gly Ser Gly Gln Trp Pro Thr Ala Asp Leu Thr Gly Cys Tyr Asp<br>550 555 560     | 2755 | 10 |
| CTT CCT GAG GAC TAC ATC AGG TGG GAA GAC CCC TGC GCC ATT GGC CCA<br>Leu Pro Glu Asp Tyr Ile Arg Trp Glu Asp Ala Trp Ala Ile Gly Pro<br>565 570 575 580 | 2803 |    |
| GTC ACC ATT GCC TGT CTG GGT TTT ATG TGT ACA TGC ATG GTT GTA ACT<br>Val Thr Ile Ala Cys Leu Gly Phe Met Cys Thr Cys Met Val Val Thr<br>585 590 595     | 2851 |    |
| GTT TTT ATC AAG CAC AAC AAC ACA CCC TTG GTC AAA GCA TCG GGC CGA<br>Val Phe Ile Lys His Asn Asn Thr Pro Leu Val Lys Ala Ser Gly Arg<br>600 605 610     | 2899 |    |
| GAA CTC TGC TAC ATC TTA TTG TTT GGG GTT GGC CTG TCA TAC TGC ATG<br>Glu Leu Cys Tyr Ile Leu Phe Gly Val Gly Leu Ser Tyr Cys Met<br>615 620 625         | 2947 | 20 |
| ACA TTC TTC TTC ATT GCC AAG CCA TCA CCA GTC ATC TGT GCA TTG CGC<br>Thr Phe Phe Phe Ile Ala Lys Pro Ser Pro Val Ile Cys Ala Leu Arg<br>630 635 640     | 2995 |    |
| CGA CTC CGG CTG GGG AGT TCC TTC GCT ATC TGT TAC TCA GCC CTG CTG<br>Arg Leu Gly Leu Gly Ser Ser Phe Ala Ile Cys Tyr Ser Ala Leu Leu<br>645 650 655 660 | 3043 |    |
| ACC AAG ACA AAC TGC ATT GCC CGC ATC TTC GAT GGG GTC AAC AAT CGC<br>Thr Lys Thr Asn Cys Ile Ala Arg Ile Phe Asp Gly Val Lys Asn Gly<br>665 670 675     | 3091 |    |
| GCT CAG AGG CCA AAA TTC ATC AGC CCC AGT TCT CAG GTT TTC ATC TGC<br>Ala Gln Arg Pro Lys Phe Ile Ser Pro Ser Ser Gln Val Phe Ile Cys<br>680 685 690     | 3139 | 30 |
| CTG GGT CTG ATC CTG GTG CAA ATT GTG ATG GTG TCT GTG TGG CTC ATC<br>Leu Gly Leu Ile Val Gln Ile Val Met Val Ser Val Trp Leu Ile<br>695 700 705         | 3187 |    |
| CTG GAG CCC CCA CGC ACC AGC AGG TAT ACC CTT GCA GAG AAC CGG GAA<br>Leu Glu Ala Pro Gly Thr Arg Arg Tyr Thr Leu Ala Glu Lys Arg Glu<br>710 715 720     | 3235 |    |
| ACA GTC ATC CTA AAA TGC AAT GTC AAA GAT TCC AGC ATG TTG ATC TCT<br>Thr Val Ile Leu Lys Cys Asn Val Lys Asp Ser Ser Met Leu Ile Ser<br>725 730 735 740 | 3283 |    |
| CTT ACC TAC GAT CTG ATC CTG GTC ATC TTA TGC ACT CTG TAC GCC TTC<br>Leu Thr Tyr Asp Val Ile Leu Val Ile Leu Cys Thr Val Tyr Ala Phe<br>745 750 755     | 3331 | 40 |
| AAA ACG CGG AAC TGC CCA GAA AAT TTC AAC GAA GCT AAG TTC ATA CGT<br>Lys Thr Arg Lys Cys Pro Glu Asn Phe Asn Glu Ala Lys Phe Ile Gly<br>760 765 770     | 3379 |    |

|   |           |
|---|-----------|
| TTT ACC ATG TAC ACC ACG TGC ATC ATC TGG TTG GCC TTC CTC CCT ATA<br>Phe Thr Met Tyr Thr Thr Cys Ile Ile Trp Leu Ala Phe Leu Pro Ile<br>775 780 785     | 3427      |
| TTT TAT GTG ACA TCA AGT GAC TAC AGA GTG CAG ACG ACA ACC ATG TGC<br>Phe Tyr Val Thr Ser Ser Asp Tyr Arg Val Gln Thr Thr Met Cys<br>790 795 800         | 3475      |
| ATC TCT GTC AGC CTG AGT GGC TTT GTG GTC TTG GGC TGT TTG TTT GCA<br>Ile Ser Val Ser Leu Ser Gly Phe Val Val Leu Gly Cys Leu Phe Ala<br>805 810 815 820 | 3523      |
| CCC AAG GTT CAC ATC ATC CTG TTT CAA CCC CAG AAG AAT CTT GTC ACA<br>Pro Lys Val His Ile Ile Leu Phe Gln Pro Gln Lys Asn Val Val Thr<br>825 830 835     | 3571      |
| CAC AGA CTG CAC CTC AAC AGG TTG AGT GTC ACT CGA ACT GGG ACC ACA<br>His Arg Leu His Leu Asn Arg Phe Ser Val Ser Gly Thr Gly Thr Thr<br>840 845 850     | 3619      |
| TAC TCT CAG TCC TCT GCA ACC ACC TAT GTG CCA ACC GTG TCC AAT GGG<br>Tyr Ser Gln Ser Ser Ala Ser Thr Tyr Val Pro Thr Val Cys Asn Gly<br>855 860 865     | 3667      |
| CGG GAA CTG CTC GAC TCC ACC ACC TCA TCT CTG TGATTGTGAA TTGCAGTTCA<br>Arg Glu Val Leu Asp Ser Thr Ser Ser Leu  | 3720      |
| GTTCTTGTGT TTTAGACTG TTAGACAAAAA GTGCTCACGT GCAGCTCCAC AATATGGAAA<br>CAGAGCAAAA CAACAACCCG AGTACCTTTT TTTAGAAACA CTACCGATAAA TTATTTTCA                | 3780 3840 |
| GGACTGTATA TAGTGATCTG CTAGAACCTT CTAGGCTGAG TCTAGTCCCC CTATTATTAA   | 3900      |
| CAGTCCGAGT GTACGTACC  | 3919      |

## 【 0 1 7 7 】

( 2 ) 配列番号 : 6 の情報 :

( i ) 配列の特色 :

- ( A ) 長さ : 879 アミノ酸
- ( B ) 型 : アミノ酸
- ( D ) トポロジー : 直鎖状

( ii ) 分子の型 : 蛋白

( xi ) 配列 : 配列番号 : 6 :

|  |
|--|
| Met Lys Met Leu Thr Arg Leu Gln Val Leu Thr Leu Ala Leu Phe Ser<br>1 5 10 15   |
| Lys Gly Phe Leu Leu Ser Leu Gly Asp His Asn Phe Leu Arg Arg Glu<br>20 25 30    |
| Ile Lys Ile Glu Gly Asp Leu Val Leu Gly Gly Leu Phe Pro Ile Asn<br>35 40 45    |
| Glu Lys Gly Thr Gly Thr Glu Glu Cys Gly Arg Ile Asn Glu Asp Arg<br>50 55 60    |
| Gly Ile Gln Arg Leu Glu Ala Met Leu Phe Ala Ile Asp Glu Ile Asn<br>65 70 75 80 |
| Lys Asp Asp Tyr Leu Leu Pro Gly Val Lys Leu Gly Val His Ile Leu<br>85 90 95    |

10

20

30

40

Asp Thr Cys Ser Arg Asp Thr Tyr Ala Leu Glu Gln Ser Leu Glu Phe  
 100 105 110  
 Val Arg Ala Ser Leu Thr Lys Val Asp Glu Ala Glu Tyr Met Cys Pro  
 115 120 125  
 Asp Gly Ser Tyr Ala Ile Gln Glu Asn Ile Pro Leu Leu Ile Ala Gly  
 130 135 140  
 Val Ile Gly Gly Ser Tyr Ser Ser Val Ser Ile Gln Val Ala Asn Leu  
 145 150 155 160  
 Leu Arg Leu Phe Gln Ile Pro Gln Ile Ser Tyr Ala Ser Thr Ser Ala  
 165 170 175  
 Lys Leu Ser Asp Lys Ser Arg Tyr Asp Tyr Phe Ala Arg Thr Val Pro  
 180 185 190  
 Pro Asp Phe Tyr Gln Ala Lys Ala Met Ala Glu Ile Leu Arg Phe Phe  
 195 200 205  
 Asn Trp Thr Tyr Val Ser Thr Val Ala Ser Glu Gly Asp Tyr Gly Glu  
 210 215 220  
 Thr Gly Ile Glu Ala Phe Glu Gln Glu Ala Arg Leu Arg Asn Ile Cys  
 225 230 235 240  
 Ile Ala Thr Ala Glu Lys Val Gly Arg Ser Asn Ile Arg Lys Ser Tyr  
 245 250 255  
 Asp Ser Val Ile Arg Glu Leu Leu Gln Lys Pro Asn Ala Arg Val Val  
 260 265 270  
 Val Leu Phe Met Arg Ser Asp Asp Ser Arg Glu Leu Ile Ala Ala Ala  
 275 280 285  
 Ser Arg Ala Asn Ala Ser Phe Thr Trp Val Ala Ser Asp Gly Trp Gly  
 290 295 300  
 Ala Gln Glu Ser Ile Ile Lys Gly Ser Glu His Val Ala Tyr Gly Asp  
 305 310 315 320  
 Ile Thr Leu Glu Leu Ala Ser Gln Pro Val Arg Gln Phe Gly Arg Tyr  
 325 330 335  
 Phe Gln Ser Leu Asn Pro Tyr Asn Asn His Arg Asn Pro Trp Phe Arg  
 340 345 350  
 Asp Phe Trp Glu Gln Lys Phe Gln Cys Ser Leu Gln Asn Lys Arg Asn  
 355 360 365  
 His Arg Arg Val Cys Glu Lys His Leu Ala Ile Asp Ser Ser Asn Tyr  
 370 375 380  
 Glu Gln Glu Ser Lys Ile Met Phe Val Val Asn Ala Val Tyr Ala Met  
 385 390 395 400  
 Ala His Ala Leu His Lys Met Gln Arg Thr Leu Cys Pro Asn Thr Thr  
 405 410 415  
 Lys Leu Cys Asp Ala Met Lys Ile Leu Asp Gly Lys Lys Leu Tyr Lys  
 420 425 430  
 Asp Tyr Leu Leu Lys Ile Asn Phe Thr Ala Pro Phe Asn Pro Asn Lys  
 435 440 445

10

20

30

40

Asp Ala Asp Ser Ile Val Lys Phe Asp Thr Phe Gly Asp Gly Met Gly  
 450 455 460  
 Arg Tyr Asn Val Phe Asn Phe Gln Asn Val Gly Gly Lys Tyr Ser Tyr  
 465 470 475 480  
 Leu Lys Val Gly His Trp Ala Glu Thr Leu Ser Leu Asp Val Asn Ser  
 485 490 495  
 Ile His Trp Ser Arg Asn Ser Val Pro Thr Ser Gln Cys Ser Asp Pro  
 500 505 510  
 Cys Ala Pro Asn Glu Met Lys Asn Met Gln Pro Gly Asp Val Cys Cys  
 515 520 525  
 Trp Ile Cys Ile Pro Cys Glu Pro Tyr Glu Tyr Leu Ala Asp Glu Phe  
 530 535 540  
 Thr Cys Met Asp Cys Gly Ser Gly Gln Trp Pro Thr Ala Asp Leu Thr  
 545 550 555 560  
 Gly Cys Tyr Asp Leu Pro Glu Asp Tyr Ile Arg Trp Glu Asp Ala Trp  
 565 570 575  
 Ala Ile Gly Pro Val Thr Ile Ala Cys Leu Gly Phe Met Cys Thr Cys  
 580 585 590  
 Met Val Val Thr Val Phe Ile Lys His Asn Asn Thr Pro Leu Val Lys  
 595 600 605  
 Ala Ser Gly Arg Glu Leu Cys Tyr Ile Leu Leu Phe Gly Val Gly Leu  
 610 615 620  
 Ser Tyr Cys Met Thr Phe Phe Ile Ala Lys Pro Ser Pro Val Ile  
 625 630 635 640  
 Cys Ala Leu Arg Arg Leu Gly Leu Gly Ser Ser Phe Ala Ile Cys Tyr  
 645 650 655  
 Ser Ala Leu Leu Thr Lys Thr Asn Cys Ile Ala Arg Ile Phe Asp Gly  
 660 665 670  
 Val Lys Asn Gly Ala Gln Arg Pro Lys Phe Ile Ser Pro Ser Ser Gln  
 675 680 685  
 Val Phe Ile Cys Leu Gly Leu Ile Leu Val Gln Ile Val Met Val Ser  
 690 695 700  
 Val Trp Leu Ile Leu Glu Ala Pro Gly Thr Arg Arg Tyr Thr Leu Ala  
 705 710 715 720  
 Glu Lys Arg Glu Thr Val Ile Leu Lys Cys Asn Val Lys Asp Ser Ser  
 725 730 735  
 Met Leu Ile Ser Leu Thr Tyr Asp Val Ile Leu Val Ile Leu Cys Thr  
 740 745 750  
 Val Tyr Ala Phe Lys Thr Arg Lys Cys Pro Glu Asn Phe Asn Glu Ala  
 755 760 765  
 Lys Phe Ile Gly Phe Thr Met Tyr Thr Thr Cys Ile Ile Trp Leu Ala  
 770 775 780  
 Phe Leu Pro Ile Phe Tyr Val Thr Ser Ser Asp Tyr Arg Val Gln Thr  
 785 790 795 800

10

20

30

40

Thr Thr Met Cys Ile Ser Val Ser Leu Ser Gly Phe Val Val Leu Gly  
 805 810 815  
 Cys Leu Phe Ala Pro Lys Val His Ile Ile Leu Phe Gln Pro Gln Lys  
 820 825 830  
 Asn Val Val Thr His Arg Leu His Leu Asn Arg Phe Ser Val Ser Gly  
 835 840 845  
 Thr Gly Thr Thr Tyr Ser Gln Ser Ser Ala Ser Thr Tyr Val Pro Thr  
 850 855 860  
 Val Cys Asn Gly Arg Glu Val Leu Asp Ser Thr Thr Ser Ser Leu  
 865 870 875

10

## 【 0 1 7 8 】

( 2 ) 配列番号 : 7 の情報 :

( i ) 配列の特色 :

- ( A ) 長さ : 4 0 8 5 塩基対
- ( B ) 型 : 核酸
- ( C ) 鎖の数 : 両形態
- ( D ) トポロジー : 両形態

( ii ) 分子の型 : c D N A

( ix ) 配列の特徴 :

- ( A ) 名称 / 記号 : C D S
- ( B ) 存在位置 : 3 7 0 . . 3 9 1 2
- ( D ) 他の情報 : / 生成物 = "ヒト m G l u R 5 A "

( xi ) 配列 : 配列番号 : 7 :

|   |   |             |            |            |            |     |
|---|---|-------------|------------|------------|------------|-----|
| CAGCTCGGCT  | GTTCTCGGCA  | CGCTGAGCGG  | AGGAAATGAG | CTTGAGATCA | TCTTGGGGGG | 60  |
| GAAGCCGGGG  | ACTGGACAGG  | CCGGCTCTGC  | CCTGCTGATC | CCCCTGGCCC | AACTTTTCGG | 120 |
| GGGGCTAGCT  | AGACCCACTC  | TCACTGCTCG  | CAGCCCAGCC | AACAGGGGGG | TTTAGAAGAT | 180 |
| CATGACCACA  | TGGATCATCT  | AACTAAATGG  | TACATGGGCA | CAAATGGTC  | CTTTACAAAA | 240 |
| TACATCTGAA  | TTGCTGGCTA  | ATTCTTGAT   | TTGCCACTCA | ACGTAGGACA | TCGCTTGTTC | 300 |
| CTAGCTATCA  | GAACCCCTCGT   | GAATTTCCTCC | CACCATGCTA | TCTTTATTGG | CTTCAACTCC | 360 |
| TTTCCTAAA   | ATG GTC CTT CTG TTG ATC CTG TCA GTC TTA CTT TCC AAA |             |            |            |            | 408 |
| Met Val Leu Leu Leu Ile Leu Ser Val Leu Leu Trp Lys             | 1 5 5 10  |             |            |            |            |     |
| GAA GAT GTC CGT GGG ACT GCA CAG TCC ACT GAG AGG AGC GTC GTC CCT |   |             |            |            |            | 456 |
| Glu Asp Val Arg Gly Ser Ala Gln Ser Ser Glu Arg Arg Val Val Ala | 15 20 25  |             |            |            |            |     |
| CAC ATG CCG CCT GAC ATC ATT ATT GGA GCT CTC TTT TCT GTT CAT CAC |   |             |            |            |            | 504 |
| His Met Pro Gly Asp Ile Ile Ile Gly Ala Leu Phe Ser Val His His | 30 35 40 45   |             |            |            |            |     |
| CAG CCT ACT CTG GAC AAA CTT CAT GAG AGG AAG TCT CGG GCG GTC CGT |   |             |            |            |            | 552 |
| Gln Pro Thr Val Asp Lys Val His Glu Arg Lys Cys Gly Ala Val Arg | 50 55 60  |             |            |            |            |     |
| CAA CAG TAT CGC ATT CAG AGA CTG GAG GCC ATG CTG CAT ACC CTG GAA |   |             |            |            |            | 600 |
| Glu Gln Tyr Gly Ile Gln Arg Val Glu Ala Met Leu His Thr Leu Glu | 65 70 75  |             |            |            |            |     |

20

30

40

|   |      |
|---|------|
| AGG ATC AAT TCA GAC CCC ACA CTC TTG CCC AAC ATC ACA CTG GGC TGT<br>Arg Ile Asn Ser Asp Pro Thr Leu Leu Pro Asn Ile Thr Leu Gly Cys<br>80 85 90        | 648  |
| GAG ATA AGG GAC TCC TCG TGG CAT TCG GCT GTG CCC CTA GAG CAG ACC<br>Glu Ile Arg Asp Ser Cys Trp His Ser Ala Val Ala Leu Glu Gln Ser<br>95 100 105      | 696  |
| ATT CAG TTC ATA AGA GAT TCC CTC ATT TCT TCA GAA GAG GAA GAA GGC<br>Ile Glu Phe Ile Arg Asp Ser Leu Ile Ser Ser Glu Glu Glu Glu Gly<br>110 115 120 125 | 744  |
| TTG CTA CGC TGT GTG GAT GGC TCC TCC TCT TCC TTC CGC TCC AAG AAG<br>Leu Val Arg Cys Val Asp Gly Ser Ser Ser Phe Arg Ser Lys Lys<br>130 135 140         | 792  |
| CCC ATA GTA GGG GTC ATT GGG CCT GCC TCC AGT TCT GTA GCC ATT CAG<br>Pro Ile Val Gly Val Ile Gly Pro Gly Ser Ser Ser Val Ala Ile Gln<br>145 150 155     | 840  |
| GTC CAG AAT TTG CTC CAG CTT TTC AAC ATA CCT CAG ATT GCT TAC TCA<br>Val Gln Asn Leu Leu Gln Leu Phe Asn Ile Pro Gln Ile Ala Tyr Ser<br>160 165 170     | 888  |
| GCA ACC ACC ATG GAT CTG AGT GAC AAG ACT CTG TTC AAA TAT TTC ATG<br>Ala Thr Ser Met Asp Leu Ser Asp Lys Thr Leu Phe Lys Tyr Phe Met<br>175 180 185     | 936  |
| AGG GTT GTG CCT TCA GAT GCT CAG CAG GCA AGG GCC ATG GTG GAC ATA<br>Arg Val Val Pro Ser Asp Ala Gln Gln Ala Arg Ala Met Val Asp Ile<br>190 195 200 205 | 984  |
| GTC AAG AGG TAC AAC TGG ACC TAT GTA TCA GCC GTG CAC ACA GAA GGC<br>Val Lys Arg Tyr Asn Trp Thr Tyr Val Ser Ala Val His Thr Glu Gly<br>210 215 220     | 1032 |
| AAC TAT GGA GAA AGT GGG ATG GAA GCC TCC AAA GAT ATG TCA GCG AAG<br>Asn Tyr Gly Glu Ser Gly Met Glu Ala Ser Lys Asp Met Ser Ala Lys<br>225 230 235     | 1080 |
| GAA GGG ATT TGC ATC GCC CAC TCT TAC AAA ATC TAC AGT AAT GCA GGG<br>Glu Gly Ile Cys Ile Ala His Ser Tyr Lys Ile Tyr Ser Asn Ala Gly<br>240 245 250     | 1128 |
| GAG CAG AGC TTT GAT AAG CTG CTG AAG AAG CTC ACA AGT CAC TTG CCC<br>Glu Gln Ser Phe Asp Lys Leu Leu Lys Lys Leu Thr Ser His Leu Pro<br>255 260 265     | 1176 |
| AAG CCC CGG GTG GTG GCC TCC TTC TGT GAG GGC ATG ACG CTC AGA GGT<br>Lys Ala Arg Val Val Ala Cys Phe Cys Glu Gly Met Thr Val Arg Gly<br>270 275 280 285 | 1224 |
| CTG CTG ATG GCC ATG AGG CGC CTC GGT CTA GCG GGA GAA TTT CTG CTT<br>Leu Leu Met Ala Met Arg Arg Leu Gly Leu Ala Gly Glu Phe Leu Leu<br>290 295 300     | 1272 |
| CTG CGG ACT GAT GCC TGG GCT GAC ACC TAT GAT GTG ACA GAT GGA TAT<br>Leu Gly Ser Asp Gly Trp Ala Asp Arg Tyr Asp Val Thr Asp Gly Tyr<br>305 310 315     | 1320 |
| CAG CGA GAA GCT GTT GGT GGC ATC ACA ATC AAG CTC CAA TCT CCC GAT<br>Gln Arg Glu Ala Val Gly Gly Ile Thr Ile Lys Leu Gln Ser Pro Asp<br>320 325 330     | 1368 |
| GTC AAG TCG TTT GAT GAT TAT TAT CTG AAC CTC CGG CCA GAA ACA AAC<br>Val Lys Trp Phe Asp Asp Tyr Tyr Leu Lys Leu Arg Pro Glu Thr Asn<br>335 340 345     | 1416 |

10

20

30

40

|   |      |
|---|------|
| CAC CGA AAC CCT TGG TTT CAA GAA TTT TCG CAG CAT CGT TTT CAG TGC<br>His Arg Asn Pro Trp Phe Gln Glu Phe Trp Gln His Arg Phe Gln Cys<br>350 355 360 365 | 1464 |
| CGA CTG GAA GCG TTT CCA CAG GAG AAC ACC AAA TAC AAC AAG ACT TGC<br>Arg Leu Glu Ala Phe Pro Gln Glu Asn Ser Lys Tyr Asn Lys Thr Cys<br>370 375 380     | 1512 |
| AAT AGT TCT CTG ACT CTG AAA ACA CAT CAT GTT CAG GAT TCC AAA ATG<br>Asn Ser Ser Leu Thr Leu Lys Thr His His Val Gln Asp Ser Lys Met<br>385 390 395     | 1560 |
| GGA TTT GTG ATC AAC GCC ATC TAT TCG ATG GCC TAT GGG CTC CAC AAC<br>Gly Phe Val Ile Asn Ala Ile Tyr Ser Met Ala Tyr Gly Leu His Asn<br>400 405 410     | 1608 |
| ATG CAG ATG TCC CTC TGG GCA GGC TAT GCA GGA CTC TGT GAT GCC ATG<br>Met Gln Met Ser Leu Cys Pro Gly Tyr Ala Gly Leu Cys Asp Ala Met<br>415 420 425     | 1656 |
| AAG CCA ATT CAT CGA CGG AAA CTT TTG GAG TCC CTG ATG AAA ACC AAT<br>Lys Pro Ile Asp Gly Arg Lys Leu Leu Glu Ser Leu Met Lys Thr Asn<br>430 435 440 445 | 1704 |
| TTT ACT CGG GTT TCT GGA GAT ACC ATC CTA TTC GAT GAG AAT GGA GAC<br>Phe Thr Gly Val Ser Gly Asp Thr Ile Leu Phe Asp Glu Asn Gly Asp<br>450 455 460     | 1752 |
| TCT CCA GGA AGG TAT GAA ATA ATG AAT TTC AAC GAA ATG CGA AAA GAT<br>Ser Pro Gly Arg Tyr Glu Ile Met Asn Phe Lys Glu Met Gly Lys Asp<br>465 470 475     | 1800 |
| TAC TTT GAT TAT ATC AAC GTT GGA AGT TGG GAC AAT GGA GAA TTA AAA<br>Tyr Phe Asp Tyr Ile Asn Val Gly Ser Trp Asp Asn Gly Glu Leu Lys<br>480 485 490     | 1848 |
| ATG GAT GAT GAT GAA GTA TGG TCC AAG AAA ACC AAC ATC ATC AGA TCT<br>Met Asp Asp Asp Glu Val Trp Ser Lys Lys Ser Asn Ile Ile Arg Ser<br>495 500 505     | 1896 |
| GTC TGC ACT GAA CCA TGT CAG AAA GGC CAG ATC AAG GTG ATC CGA AAG<br>Val Cys Ser Glu Pro Cys Glu Lys Gly Gln Ile Lys Val Ile Arg Lys<br>510 515 520 525 | 1944 |
| GGA GAA GTC AGC TGT TGT TGG ACC TGT ACA CCT TGT AAG GAC AAT GAG<br>Gly Glu Val Ser Cys Cys Trp Thr Cys Thr Pro Cys Lys Glu Asn Glu<br>530 535 540     | 1992 |
| TAT GTC TTT GAT GAG TAC ACA TGG AAG GCA TGG CAA CTG GCG TCT TGG<br>Tyr Val Phe Asp Glu Tyr Thr Cys Lys Ala Cys Gln Leu Gly Ser Trp<br>545 550 555     | 2040 |
| CCC ACT GAT GAT CTC ACA GCT TGT GAC TTG ATC CCA CTA CAG TAT CTT<br>Pro Thr Asp Asp Leu Thr Gly Cys Asp Leu Ile Pro Val Gln Tyr Leu<br>560 565 570     | 2088 |
| CGA TGG GGT GAC CCT GAA CCC ATT GCA GCT GTG GTG TTT GCC TGC CTT<br>Arg Trp Gly Asp Pro Glu Pro Ile Ala Ala Val Val Phe Ala Cys Leu<br>575 580 585     | 2136 |
| GCC CTC CTG CCC ACC CTG TTT GTT ACT GTA GTC TTC ATC ATT TAC CGT<br>Gly Leu Leu Ala Thr Leu Phe Val Thr Val Val Phe Ile Ile Tyr Arg<br>590 595 600 605 | 2184 |
| GAT ACA CCA CTA CTC AAG TCC TCA AGC AGG CAA CTC TGC TAC ATT ATC<br>Asp Thr Pro Val Val Lys Ser Ser Arg Glu Leu Cys Tyr Ile Ile<br>610 615 620         | 2232 |

10

20

30

40

|   |      |    |
|---|------|----|
| CTT GCT GCC ATC TGC CTG CCC TAC TTA TGT ACC TTC TCC CTC ATT CGG<br>Leu Ala Gly Ile Cys Leu Gly Tyr Leu Cys Thr Phe Cys Leu Ile Ala<br>625 630 635     | 2280 |    |
| AAG CCC AAA CAG ATT TAC TGC TAC CTT CAG AGA ATT GGC ATT GGT CTC<br>Lys Pro Lys Gln Ile Tyr Cys Tyr Leu Gln Arg Ile Gly Ile Gly Leu<br>640 645 650     | 2328 |    |
| TCC CCA GCC ATG AGC TAC TCA GCC CTT GTC ACA AAG ACC AAC CGT ATT<br>Ser Pro Ala Met Ser Tyr Ser Ala Leu Val Thr Lys Thr Asn Arg Ile<br>655 660 665     | 2376 |    |
| GCA AGG ATC CTG CCT GGC AGC AAG AAG ATC TGT ACC CCC AAG CCC<br>Ala Arg Ile Leu Ala Gly Ser Lys Lys Ile Cys Thr Pro Lys Pro<br>670 675 680 685         | 2424 | 10 |
| ACA TTC ATG ACT GCC TGT GCC CAG CTA GTG ATT GCT TTC ATT CTC ATA<br>Arg Phe Met Ser Ala Cys Ala Gln Leu Val Ile Ala Phe Ile Leu Ile<br>690 695 700     | 2472 |    |
| TCC ATC CAG TTG GGC ATC ATC GTT CCC CTC TTT ATA ATG GAG CCT CCT<br>Cys Ile Gln Leu Gly Ile Val Ala Leu Phe Ile Met Glu Pro Pro<br>705 710 715         | 2520 |    |
| GAC ATA ATG CAT GAC TAC CCA AGC ATT CGA GAA GTC TAC CTG ATC TGT<br>Asp Ile Met His Asp Tyr Pro Ser Ile Arg Glu Val Tyr Leu Ile Cys<br>720 725 730     | 2568 |    |
| AAC ACC ACC AAC CTA CGA GTT GTC ACT CCA CTT GGA AAC AAT CGA TTG<br>Asn Thr Thr Asn Leu Gly Val Val Thr Pro Leu Gly Asn Asn Gly Leu<br>735 740 745     | 2616 | 20 |
| TTC ATT TTG AGC TGC ACC TTC TAT GCG TTC AAG ACC AGA AAT GTT CCA<br>Leu Ile Leu Ser Cys Thr Phe Tyr Ala Phe Lys Thr Arg Asn Val Pro<br>750 755 760 765 | 2664 |    |
| GCT AAC TTC CCC GAG GCC AAG TAT ATC GCC TTC ACA ATG TAC ACG ACC<br>Ala Asn Phe Pro Glu Ala Lys Tyr Ile Ala Phe Thr Met Tyr Thr Thr<br>770 775 780     | 2712 |    |
| TGC ATT ATA TGG CTA CCT TTT GTT CCA ATC TAC TTT GGC AGC AAC TAC<br>Cys Ile Ile Trp Leu Ala Phe Val Pro Ile Tyr Phe Gly Ser Asn Tyr<br>785 790 795     | 2760 |    |
| AAA ATC ATC ACC ATG TGT TTC TCG GTC AGC CTC AGT CCC ACA GTG GCC<br>Lys Ile Ile Thr Met Cys Phe Ser Val Ser Leu Ser Ala Thr Val Ala<br>800 805 810     | 2808 | 30 |
| CTA CGC TGC ATG TTT GTC CCG AAG GTG TAC ATC ATC CTG GCC AAA CCA<br>Leu Gly Cys Met Phe Val Pro Lys Val Tyr Ile Ile Leu Ala Lys Pro<br>815 820 825     | 2856 |    |
| GAG AGA AAC GTG CGC ACC GCC TTC ACC ACA TCT ACC GTG GTG CGC ATG<br>Glu Arg Asn Val Arg Ser Ala Phe Thr Thr Ser Thr Val Val Arg Met<br>830 835 840 845 | 2904 |    |
| CAT GTC AAC CTG TGG AAG AGA AGG GGC TCC TCT GGG GAA ACC TTA AGT<br>His Val Gly Asp Gly Lys Ser Ser Ala Ala Ser Arg Ser Ser Ser<br>850 855 860         | 2952 |    |
| CTA GTC AAC CTG TGG AAG AGA AGG GGC TCC TCT GGG GAA ACC TTA AGT<br>Leu Val Asn Leu Trp Lys Arg Arg Gly Ser Ser Gly Glu Thr Leu Ser<br>865 870 875     | 3000 | 40 |
| TCC AAT GGA AAA TCC GTC ACG TGG CCC CAG AAT GAG AAG AGC AGC CGG<br>Ser Asn Gly Lys Ser Val Thr Trp Ala Gln Asn Glu Lys Ser Ser Arg<br>880 885 890     | 3048 |    |

|   |      |    |
|---|------|----|
| GGG CAC CAC CTC TCC CAG CGC CTG TCC ATC CAC ATC AAC AAG AAA GAA<br>Gly Gln His Leu Trp Gln Arg Leu Ser Ile His Ile Asn Lys Lys Glu<br>895 900 905         | 3096 |    |
| AAC CCC AAC CAA ACG GCC GTC ATC AAG CCC TTC CCC AAG ACC ACG GAG<br>Asn Pro Asn Gln Thr Ala Val Ile Lys Pro Phe Pro Lys Ser Thr Glu<br>910 915 920 925     | 3144 |    |
| ACC CGT CGC CTG GGC GCT GGC GCT GGC GCA GGC GGG AGC CCT CGG CCC<br>Ser Arg Gly Leu Gly Ala Gly Ala Gly Gly Ser Ala Gly Gly<br>930 935 940                 | 3192 |    |
| GTG CGC CCC ACG GGC GGT GCG GGC TGC GCA GGC GGC CCC CCA CCC CGG<br>Val Gly Ala Thr Gly Gly Ala Gly Cys Ala Gly Ala Gly Pro Gly Gly<br>945 950 955         | 3240 |    |
| CCC GAG TCC CCA GAC GCC GGC CCC AAG CGC CTG TAT GAT CTG GCC GAG<br>Pro Glu Ser Pro Asp Ala Gly Pro Lys Ala Leu Tyr Asp Val Ala Glu<br>960 965 970         | 3288 | 10 |
| GCT GAG GAG CAC TTC CCG GCG CCC CGG CGG CGG TCA CCC TCG CCC<br>Ala Glu Glu His Phe Pro Ala Pro Ala Arg Pro Arg Ser Pro Ser Pro<br>975 980 985             | 3336 |    |
| ATC ACC ACG CTG ACC CAC CGC GCG GGC TCG GCC ACC CGC ACC GAC GAC<br>Ile Ser Thr Leu Ser His Arg Ala Gly Ser Ala Ser Arg Thr Asp Asp<br>990 995 1000 1005   | 3384 |    |
| GAT GTG CGG TCG CTG CAC TCG GAG CCT GTG CGG CGC AGC AGC TCC TCG<br>Asp Val Pro Ser Leu His Ser Glu Pro Val Ala Arg Ser Ser Ser Ser<br>1010 1015 1020      | 3432 | 20 |
| CAG GGC TCC CTC ATG GAG CAG ATC AGC ACT GTG GTC ACC CGC TTC ACG<br>Gln Gly Ser Leu Met Glu Gln Ile Ser Ser Val Val Thr Arg Phe Thr<br>1025 1030 1035      | 3480 |    |
| GCC AAC ATC AGC GAG CTC AAC TCC ATG ATG CTG TCC ACC GCG GCC CCC<br>Ala Asn Ile Ser Glu Leu Asn Ser Met Met Leu Ser Thr Ala Ala Pro<br>1040 1045 1050      | 3528 |    |
| AGC CCC GGC GTC GGC GCC CCG CTC TCG TCC TAC CTG ATC CCC AAA<br>Ser Pro Gly Val Gly Ala Pro Leu Cys Ser Ser Tyr Leu Ile Pro Lys<br>1055 1060 1065          | 3576 |    |
| GAG ATC CAG TTG CCC ACG ACC ATG ACG ACC TTT GCG GAA ATC CAG CCT<br>Glu Ile Gln Leu Pro Thr Thr Met Thr Thr Phe Ala Glu Ile Gln Pro<br>1070 1075 1080 1085 | 3624 | 30 |
| CTG CGG CCC ATC GAA GTC ACG GGC GGC GCT CAG CCC CGG GCA CGG CGC<br>Leu Pro Ala Ile Glu Val Thr Gly Gly Ala Gln Pro Ala Ala Gly Ala<br>1090 1095 1100      | 3672 |    |
| CAG GCG GCT CGC GAC GCG CGG GAG AGC CCC GCG GGC CGT CCC GAG<br>Gln Ala Ala Gly Asp Ala Ala Arg Glu Ser Pro Ala Ala Gly Pro Glu<br>1105 1110 1115          | 3720 |    |
| GCT GCG CCC AAG CCA CAC CTG GAG GAG CTG CTG GCT CTC ACC CCC<br>Ala Ala Ala Lys Pro Asp Leu Glu Glu Leu Val Ala Leu Thr Pro<br>1120 1125 1130              | 3768 |    |
| CCG TCC CCC TTC AGA GAC TCG GTG GAC TCG GGG ACC ACA ACC CCC AAC<br>Pro Ser Pro Phe Arg Asp Ser Val Asp Ser Gly Ser Thr Thr Pro Asn<br>1135 1140 1145      | 3816 | 40 |
| TCG CCA GTG TCC GAG TCG CGC CTC TGT ATC CCG TCG TCT CCC AAA TAT<br>Ser Pro Val Ser Glu Ser Ala Leu Cys Ile Pro Ser Ser Pro Lys Tyr<br>1150 1155 1160 1165 | 3864 |    |
| GAC ACT CTT ATC ATA AGA GAT TAC ACT CAC ACC TCC TCG TCC TTG<br>Asp Thr Leu Ile Ile Arg Asp Tyr Thr Gln Ser Ser Ser Ser Leu<br>1170 1175 1180              | 3909 |    |
| TGAATGTCCCC TGGAAAGCAC GCGGGCTGCG CGGTGGGGAG CGGAGCCCCC CGTGTTCAACA<br>1170 1175 1180   | 3969 |    |
| CACACACAAT GGCAAGCATA GTGGGCTGGT TACGGGCCAG GGGAAAGATG CCAACGGCAC 4029  |      |    |
| CCCTTAATGG AAACACGGAGA TCAGTAGTGC TATCTCATGA CAACCGAGGA AGAAAAC<br>4085   |      |    |

( 2 ) 配列番号 : 8 の情報 :

( i ) 配列の特色 :

( A ) 長さ : 1180 アミノ酸

( B ) 型 : アミノ酸

( D ) トポロジー : 直鎖状

( ii ) 分子の型 : 蛋白

( xi ) 配列 : 配列番号 : 8 :

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

Cys Ile Ala His Ser Tyr Lys Ile Tyr Ser Asn Ala Gly Glu Cln Ser  
 245 250 255  
 Phe Asp Lys Leu Leu Lys Lys Leu Thr Ser His Leu Pro Lys Ala Arg  
 260 265 270  
 Val Val Ala Cys Phe Cys Glu Gly Met Thr Val Arg Gly Leu Leu Met  
 275 280 285  
 Ala Met Arg Arg Leu Gly Leu Ala Gly Glu Phe Leu Leu Leu Gly Ser  
 290 295 300  
 Asp Gly Trp Ala Asp Arg Tyr Asp Val Thr Asp Gly Tyr Cln Arg Glu  
 305 310 315 320  
 Ala Val Gly Gly Ile Thr Ile Lys Leu Gln Ser Pro Asp Val Lys Trp  
 325 330 335  
 Phe Asp Asp Tyr Tyr Leu Lys Leu Arg Pro Glu Thr Asn His Arg Asn  
 340 345 350  
 Pro Trp Phe Gln Glu Phe Trp Gln His Arg Phe Gln Cys Arg Leu Glu  
 355 360 365  
 Ala Phe Pro Gln Glu Asn Ser Lys Tyr Asn Lys Thr Cys Asn Ser Ser  
 370 375 380  
 Leu Thr Leu Lys Thr His His Val Gln Asp Ser Lys Met Gly Phe Val  
 385 390 395 400  
 Ile Asn Ala Ile Tyr Ser Met Ala Tyr Gly Leu His Asn Met Gln Met  
 405 410 415  
 Ser Leu Cys Pro Gly Tyr Ala Gly Leu Cys Asp Ala Met Lys Pro Ile  
 420 425 430  
 Asp Gly Arg Lys Leu Leu Glu Ser Leu Met Lys Thr Asn Phe Thr Gly  
 435 440 445  
 Val Ser Gly Asp Thr Ile Leu Phe Asp Glu Asn Gly Asp Ser Pro Gly  
 450 455 460  
 Arg Tyr Glu Ile Met Asn Phe Lys Glu Met Gly Lys Asp Tyr Phe Asp  
 465 470 475 480  
 Tyr Ile Asn Val Gly Ser Trp Asp Asn Gly Glu Leu Lys Met Asp Asp  
 485 490 495  
 Asp Glu Val Trp Ser Lys Ser Asn Ile Ile Arg Ser Val Cys Ser  
 500 505 510  
 Glu Pro Cys Glu Lys Gly Gln Ile Lys Val Ile Arg Lys Gly Glu Val  
 515 520 525  
 Ser Cys Cys Trp Thr Cys Thr Pro Cys Lys Glu Asn Glu Tyr Val Phe  
 530 535 540  
 Asp Glu Tyr Thr Cys Lys Ala Cys Gln Leu Gly Ser Trp Pro Thr Asp  
 545 550 555 560  
 Asp Leu Thr Gly Cys Asp Leu Ile Pro Val Gln Tyr Leu Arg Trp Gly  
 565 570 575  
 Asp Pro Glu Pro Ile Ala Ala Val Val Phe Ala Cys Leu Gly Leu Leu  
 580 585 590

10

20

30

40

Ala Thr Leu Phe Val Thr Val Val Phe Ile Ile Tyr Arg Asp Thr Pro  
 595 600 605  
 Val Val Lys Ser Ser Ser Arg Glu Leu Cys Tyr Ile Ile Leu Ala Gly  
 610 615 620  
 Ile Cys Leu Gly Tyr Leu Cys Thr Phe Cys Leu Ile Ala Lys Pro Lys  
 625 630 635 640  
 Gln Ile Tyr Cys Tyr Leu Gln Arg Ile Gly Ile Gly Leu Ser Pro Ala  
 645 650 655  
 Met Ser Tyr Ser Ala Leu Val Thr Lys Thr Asn Arg Ile Ala Arg Ile  
 660 665 670  
 Leu Ala Gly Ser Lys Lys Lys Ile Cys Thr Pro Lys Pro Arg Phe Met  
 675 680 685  
 Ser Ala Cys Ala Gln Leu Val Ile Ala Phe Ile Leu Ile Cys Ile Gln  
 690 695 700  
 Leu Gly Ile Ile Val Ala Leu Phe Ile Met Glu Pro Pro Asp Ile Met  
 705 710 715 720  
 His Asp Tyr Pro Ser Ile Arg Glu Val Tyr Leu Ile Cys Asn Thr Thr  
 725 730 735  
 Asn Leu Gly Val Val Thr Pro Leu Gly Asn Asn Gly Leu Leu Ile Leu  
 740 745 750  
 Ser Cys Thr Phe Tyr Ala Phe Lys Thr Arg Asn Val Pro Ala Asn Phe  
 755 760 765  
 Pro Glu Ala Lys Tyr Ile Ala Phe Thr Met Tyr Thr Thr Cys Ile Ile  
 770 775 780  
 Trp Leu Ala Phe Val Pro Ile Tyr Phe Gly Ser Asn Tyr Lys Ile Ile  
 785 790 795 800  
 Thr Met Cys Phe Ser Val Ser Leu Ser Ala Thr Val Ala Leu Gly Cys  
 805 810 815  
 Met Phe Val Pro Lys Val Tyr Ile Ile Leu Ala Lys Pro Glu Arg Asn  
 820 825 830  
 Val Arg Ser Ala Phe Thr Thr Ser Thr Val Val Arg Met His Val Gly  
 835 840 845  
 Asp Gly Lys Ser Ser Ser Ala Ala Ser Arg Ser Ser Ser Leu Val Asn  
 850 855 860  
 Leu Trp Lys Arg Arg Gly Ser Ser Gly Glu Thr Leu Ser Ser Asn Gly  
 865 870 875 880  
 Lys Ser Val Thr Trp Ala Gln Asn Glu Lys Ser Ser Arg Gly Gln His  
 885 890 895  
 Leu Trp Gln Arg Leu Ser Ile His Ile Asn Lys Lys Glu Asn Pro Asn  
 900 905 910  
 Gln Thr Ala Val Ile Lys Pro Phe Pro Lys Ser Thr Glu Ser Arg Gly  
 915 920 925  
 Leu Gly Ala Gly Ala Gly Ala Gly Gly Ser Ala Gly Gly Val Gly Ala  
 930 935 940

10

20

30

40

Thr Gly Gly Ala Gly Cys Ala Gly Ala Gly Pro Gly Gly Pro Glu Ser  
 945 950 955 960  
 Pro Asp Ala Gly Pro Lys Ala Leu Tyr Asp Val Ala Glu Ala Glu Glu  
 965 970 975  
 His Phe Pro Ala Pro Ala Arg Pro Arg Ser Pro Ser Pro Ile Ser Thr  
 980 985 990  
 Leu Ser His Arg Ala Gly Ser Ala Ser Arg Thr Asp Asp Asp Val Pro  
 995 1000 1005  
 Ser Leu His Ser Glu Pro Val Ala Arg Ser Ser Ser Ser Gln Gly Ser  
 1010 1015 1020  
 Leu Met Glu Gln Ile Ser Ser Val Val Thr Arg Phe Thr Ala Asn Ile  
 1025 1030 1035 1040  
 Ser Glu Leu Asn Ser Met Met Leu Ser Thr Ala Ala Pro Ser Pro Gly  
 1045 1050 1055  
 Val Gly Ala Pro Leu Cys Ser Ser Tyr Leu Ile Pro Lys Glu Ile Gln  
 1060 1065 1070  
 Leu Pro Thr Thr Met Thr Thr Phe Ala Glu Ile Gln Pro Leu Pro Ala  
 1075 1080 1085  
 Ile Glu Val Thr Gly Gly Ala Gln Pro Ala Ala Gly Ala Gln Ala Ala  
 1090 1095 1100  
 Gly Asp Ala Ala Arg Glu Ser Pro Ala Ala Gly Pro Glu Ala Ala Ala  
 1105 1110 1115 1120  
 Ala Lys Pro Asp Leu Glu Glu Leu Val Ala Leu Thr Pro Pro Ser Pro  
 1125 1130 1135  
 Phe Arg Asp Ser Val Asp Ser Gly Ser Thr Thr Pro Asn Ser Pro Val  
 1140 1145 1150  
 Ser Glu Ser Ala Leu Cys Ile Pro Ser Ser Pro Lys Tyr Asp Thr Leu  
 1155 1160 1165  
 Ile Ile Arg Asp Tyr Thr Gln Ser Ser Ser Ser Leu  
 1170 1175 1180

10

20

30

40

## 【 0 1 8 0 】

( 2 ) 配列番号 : 9 の情報 :

( i ) 配列の特色 :

- ( A ) 長さ : 4 1 8 1 塩基対
- ( B ) 型 : 核酸
- ( C ) 鎖の数 : 両形態
- ( D ) トポロジー : 両形態

( ii ) 分子の型 : c D N A

( ix ) 配列の特徴 :

- ( A ) 名称 / 記号 : C D S
- ( B ) 存在位置 : 3 7 0 . . 4 0 0 8
- ( D ) 他の情報 : / 生成物 = " ヒト m G l u R 5 B " / 注 = " ヌクレオチド 2 9 9 8 と 2 9 9 9 の間に 9 6 塩基対が挿入された m G l u R 5 A 変種 "

( xi ) 配列 : 配列番号 : 9 :

|   |     |    |
|---|-----|----|
| CAGCTGGGT GTTCTGGCA CCCTGAGCGG AGGAAATGAG CTTGAGATCA TCTTGGGGGG   | 60  |    |
| GAAGCCGGGG ACTGGAGAGG CCGGCTCTGC CCTGCTGATC CCCGTGGCCC AACCTTCGG  | 120 |    |
| GGGGCTAGCT AGACCGAGTC TCAGTGCTCG CAGCGCAGCC AACAGGGGGG TTTAGAAGAT | 180 |    |
| CATGACCACA TGGATCATCT AACTAAATGG TACATGGGA CAAAATGGTC CTTTAGAAAA  | 240 |    |
| TACATCTGAA TTGCTGGCTA ATTTCTTGAT TTGCGACTCA ACCTAGGACA TCGCTTGTTC | 300 |    |
| GTAGCTATCA GAACCTCCT GAATTTCCC CACCATGCTA TCTTATIGG CTTGAACCTCC   | 360 |    |
| TTTCCTAAA ATG GTC CTT CTG TTG ATC CTG TCA GTC TTA CTT TGG AAA     | 408 |    |
| Met Val Leu Leu Leu Ile Leu Ser Val Leu Leu Trp Lys               |     |    |
| 1 5 10  |     | 10 |
| GAA GAT GTC CGT GGG AGT GCA CAG TCC AGT GAG AGC AGG GTG CTG GCT   | 456 |    |
| Glu Asp Val Arg Gly Ser Ala Gln Ser Ser Glu Arg Arg Val Val Ala   |     |    |
| 15 20 25  |     |    |
| CAC ATG CGG GGT GAC ATC ATT ATT GGA GCT CTC TTT TCT GTT CAT CAC   | 504 |    |
| His Met Pro Gly Asp Ile Ile Ile Gly Ala Leu Phe Ser Val His His   |     |    |
| 30 35 40 45   |     |    |
| CAG CCT ACT GTG GAC AAA GTT CAT GAG AGG AAG TGT CGG CGG GTC CGT   | 552 |    |
| Gln Pro Thr Val Asp Lys Val His Glu Arg Lys Cys Gly Ala Val Arg   |     |    |
| 50 55 60  |     |    |
| GAA CAG TAT GGC ATT CAG AGA GTG GAG GCC ATG CTG CAT ACC CTG GAA   | 600 |    |
| Glu Gln Tyr Gly Ile Gln Arg Val Glu Ala Met Leu His Thr Leu Glu   |     |    |
| 65 70 75  |     | 20 |
| AGG ATC AAT TCA GAC CCC ACA CTC TTG CGG AAC ATC ACA CTG GGC TGT   | 648 |    |
| Arg Ile Asn Ser Asp Pro Thr Leu Leu Pro Asn Ile Thr Leu Gly Cys   |     |    |
| 80 85 90  |     |    |
| GAG ATA AGG GAC TCC TGG CAT TCG GCT GTG GCC CTA GAG CAC AGC       | 696 |    |
| Glu Ile Arg Asp Ser Cys Trp His Ser Ala Val Ala Leu Glu Gln Ser   |     |    |
| 95 100 105  |     |    |
| ATT CAG TTC ATA AGA GAT TCC CTC ATT TCT TCA GAA GAG GAA GAA GGC   | 744 |    |
| Ile Glu Phe Ile Arg Asp Ser Leu Ile Ser Ser Glu Glu Glu Glu Gly   |     |    |
| 110 115 120 125   |     |    |
| TTG GTA CGC TGT GTG GAT GGC TCC TCC TCT TCC TTC CGC TCC AAG AAG   | 792 |    |
| Leu Val Arg Cys Val Asp Gly Ser Ser Ser Phe Arg Ser Lys Lys       |     |    |
| 130 135 140   |     | 30 |
| CCC ATA GTA GGG GTC ATT GGG CCT GGC TCC AGT TCT GTA GCC ATT CAG   | 840 |    |
| Pro Ile Val Gly Val Ile Gly Pro Gly Ser Ser Ser Val Ala Ile Gln   |     |    |
| 145 150 155   |     |    |
| GTC CAG AAT TTG CTC CAG CTT TTC AAC ATA CCT CAG ATT GCT TAC TCA   | 888 |    |
| Val Gln Asn Leu Leu Gln Leu Phe Asn Ile Pro Gln Ile Ala Tyr Ser   |     |    |
| 160 165 170   |     |    |
| CCA ACC AGC ATG GAT CTG AGT GAC AAG ACT CTG TTC AAA TAT TTC ATG   | 936 |    |
| Ala Thr Ser Met Asp Leu Ser Asp Lys Thr Leu Phe Lys Tyr Phe Met   |     |    |
| 175 180 185   |     |    |
| AGG GTT GTG CCT TCA GAT GCT CAG CCA AGG CCC ATG GTG GAC ATA       | 984 |    |
| Arg Val Val Pro Ser Asp Ala Gln Gln Ala Arg Ala Met Val Asp Ile   |     |    |
| 190 195 200 205   |     | 40 |

|   |      |    |
|---|------|----|
| GTG AAG AGC TAC AAC TGG ACC TAT GTC TCA GCC GTG CAC ACA GAA CGC<br>Val Lys Arg Tyr Asn Trp Thr Tyr Val Ser Ala Val His Thr Glu Gly<br>210 215 220     | 1032 |    |
| AAC TAT GGA GAA ACT CGG ATG GAA GCC TCC AAA GAT ATG TCA GCG AAG<br>Asn Tyr Gly Glu Ser Gly Met Glu Ala Ser Lys Asp Met Ser Ala Lys<br>225 230 235     | 1080 |    |
| GAA GGG ATT TGC ATC GCC CAC TCT TAC AAA ATC TAC ACT AAT GCA CGG<br>Glu Gly Ile Cys Ile Ala His Ser Tyr Lys Ile Tyr Ser Asn Ala Gly<br>240 245 250     | 1128 |    |
| GAG CAG AGC TTT GAT AAG CTG CTG AAG AAC CTC ACA ACT CAC TTG CCC<br>Glu Gln Ser Phe Asp Lys Leu Leu Lys Lys Leu Thr Ser His Leu Pro<br>255 260 265     | 1176 | 10 |
| AAG CCC CGG GTG GTG GCC TGC TTC TGT GAG CCC ATG ACG GTG AGA GGT<br>Lys Ala Arg Val Val Ala Cys Phe Cys Glu Gly Met Thr Val Arg Gly<br>270 275 280 285 | 1224 |    |
| CTG CTG ATG GCC ATG AGG CCC CTG GGT CTA CCC GGA GAA TTT CTG CTT<br>Leu Leu Met Ala Met Arg Arg Leu Gly Leu Ala Gly Glu Phe Leu Leu<br>290 295 300     | 1272 |    |
| CTG CCC ACT GAT GCC TGG GCT GAC AGG TAT GAT GTG ACA GAT GCA TAT<br>Leu Gly Ser Asp Gly Trp Ala Asp Arg Tyr Asp Val Thr Asp Gly Tyr<br>305 310 315     | 1320 |    |
| CAG CGA GAA GCT GTT GGT GCC ATC ACA ATC AAG CTC CAA TCT CCC GAT<br>Gln Arg Glu Ala Val Gly Gly Ile Thr Ile Lys Leu Gln Ser Pro Asp<br>320 325 330     | 1368 | 20 |
| GTC AAG TGG TTT GAT GAT TAT TAT CTG AAG CTC CGG CCA GAA ACA AAC<br>Val Lys Trp Phe Asp Asp Tyr Tyr Leu Lys Leu Arg Pro Glu Thr Asn<br>335 340 345     | 1416 |    |
| CAC CGA AAC CCT TGG TTT CAA GAA TTT TGG CAG CAT CGT TTT CAG TGC<br>His Arg Asn Pro Trp Phe Gln Glu Phe Trp Gln His Arg Phe Gln Cys<br>350 355 360 365 | 1464 |    |
| CGA CTG GAA GCG TTT CCA CAG GAC AAC AGC AAA TAC AAC AAG ACT TGC<br>Arg Leu Glu Ala Phe Pro Gln Glu Asn Ser Lys Tyr Asn Lys Thr Cys<br>370 375 380     | 1512 |    |
| AAT AGT TCT CTG ACT CTG AAA ACA CAT CAT GTT CAG GAT TCC AAA ATG<br>Asn Ser Ser Leu Thr Leu Lys Thr His His Val Gln Asp Ser Lys Met<br>385 390 395     | 1560 | 30 |
| GGA TTT GTG ATC AAC GCC ATC TAT TCG ATG GCC TAT CGG CTC CAC AAC<br>Gly Phe Val Ile Asn Ala Ile Tyr Ser Met Ala Tyr Gly Leu His Asn<br>400 405 410     | 1608 |    |
| ATG CAG ATG TCC CTC TGC CCA GCC TAT GCA GGA CTC TCT GAT GCC ATG<br>Met Gln Met Ser Leu Cys Pro Gly Tyr Ala Gly Leu Cys Asp Ala Met<br>415 420 425     | 1656 |    |
| AAG CCA ATT GAT GGA CGG AAA CTT TTG GAG TCC CTG ATG AAA ACC AAT<br>Lys Pro Ile Asp Gly Arg Lys Leu Leu Glu Ser Leu Met Lys Thr Asn<br>430 435 440 445 | 1704 |    |
| TTT ACT GGG GTT TCT GGA GAT ACC ATC CTA TTC GAT GAG AAT GCA GAC<br>Phe Thr Gly Val Ser Gly Asp Thr Ile Leu Phe Asp Glu Asn Gly Asp<br>450 455 460     | 1752 | 40 |
| TCT CCA GGA AGG TAT GAA ATA ATG AAT TTC AAC GAA ATG GGA AAA CAT<br>Ser Pro Gly Arg Tyr Glu Ile Met Asn Phe Lys Glu Met Gly Lys Asp<br>465 470 475     | 1800 |    |

|   |      |    |
|---|------|----|
| TAC TTT GAT TAT ATC AAC GTT GGA AGT TGG GAC AAT GGA GAA TTA AAA<br>Tyr Phe Asp Tyr Ile Asn Val Gly Ser Trp Asp Asn Gly Glu Leu Lys<br>480 485 490     | 1848 |    |
| ATG GAT GAT GAT GAA GTA TGG TCC AAG AAA ACC AAC ATC ATC AGA TCT<br>Met Asp Asp Asp Glu Val Trp Ser Lys Lys Ser Asn Ile Ile Arg Ser<br>495 500 505     | 1896 |    |
| GTC TGC AGT GAA CCA TGT CAG AAA GGC CAG ATC AAG GTG ATC CGA AAG<br>Val Cys Ser Glu Pro Cys Glu Lys Gly Gln Ile Lys Val Ile Arg Lys<br>510 515 520 525 | 1944 |    |
| GGA GAA GTC AGC TGT TGT TGG ACC TGT ACA CCT TGT AAG GAG AAT GAG<br>Gly Glu Val Ser Cys Cys Trp Thr Cys Thr Pro Cys Lys Glu Asn Glu<br>530 535 540     | 1992 | 10 |
| TAT GTC TTT GAT GAG TAC ACA TGC AAG GCA TGC CAA CTG GGG TCT TGG<br>Tyr Val Phe Asp Glu Tyr Thr Cys Lys Ala Cys Gln Leu Gly Ser Trp<br>545 550 555     | 2040 |    |
| CCC ACT GAT GAT CTC ACA GGT TGT GAC TTG ATC CCA GTC CAG TAT CTT<br>Pro Thr Asp Asp Leu Thr Cys Asp Leu Ile Pro Val Gln Tyr Leu<br>560 565 570         | 2088 |    |
| CGA TGG GGT GAC CCT GAA CCC ATT GCA GCT GTG GTG TTT GCC TGC CTT<br>Arg Trp Gly Asp Pro Glu Pro Ile Ala Ala Val Val Phe Ala Cys Leu<br>575 580 585     | 2136 |    |
| GCG CTG GTG GCC ACC CTG TTT GTT ACT GTC GTC TTC ATC ATT TAG CGT<br>Gly Leu Leu Ala Thr Leu Phe Val Thr Val Val Phe Ile Ile Tyr Arg<br>590 595 600 605 | 2184 | 20 |
| GAT ACA CCA GTC AAG TCC TCA AGC AGG GAA CTC TGC TAC ATT ATC<br>Asp Thr Pro Val Val Lys Ser Ser Arg Glu Leu Cys Tyr Ile Ile<br>610 615 620             | 2232 |    |
| CTT GCT GGC ATC TGC CTG GGC TAC TTA TGT ACC TTC TGC CTC ATT GCG<br>Leu Ala Gly Ile Cys Leu Gly Tyr Leu Cys Thr Phe Cys Leu Ile Ala<br>625 630 635     | 2280 |    |
| AAG CCC AAA CAG ATT TAC TGC TAC CTT CAG AGA ATT GGC ATT GGT CTC<br>Lys Pro Lys Gln Ile Tyr Cys Tyr Leu Gln Arg Ile Gly Ile Gly Leu<br>640 645 650     | 2328 |    |
| TCC CCA GCC ATG AGC TAC TCA GCC CTT GTC ACA AAG ACC AAC CGT ATT<br>Ser Pro Ala Met Ser Tyr Ser Ala Leu Val Thr Lys Thr Asn Arg Ile<br>655 660 665     | 2376 | 30 |
| GCA AGG ATC CTG GCT GGC AGC AAG AAG AAG ATC TGT ACC CCC AAG CCC<br>Ala Arg Ile Leu Ala Gly Ser Lys Lys Ile Cys Thr Pro Lys Pro<br>670 675 680 685     | 2424 |    |
| ACA TTC ATG AGT GCC TGT GCC CAG CTA GTG ATT GCT TTC ATT CTC ATA<br>Arg Phe Met Ser Ala Cys Ala Gln Leu Val Ile Ala Phe Ile Leu Ile<br>690 695 700     | 2472 |    |
| TGG ATC CAG TTG GGC ATC ATC GTT CCC CTC TTT ATA ATG GAG CCT CCT<br>Cys Ile Gln Leu Gly Ile Ile Val Ala Leu Phe Ile Met Glu Pro Pro<br>705 710 715     | 2520 |    |
| GAC ATA ATG CAT GAC TAC CCA AGC ATT CGA GAA GTC TAC CTG ATC TGT<br>Asp Ile Met His Asp Tyr Pro Ser Ile Arg Glu Val Tyr Leu Ile Cys<br>720 725 730     | 2568 | 40 |
| AAC ACC ACC AAC CTA CGA GTT GTC ACT CCA CTT GGA AAC AAT GGA TTG<br>Asn Thr Thr Asn Leu Gly Val Val Thr Pro Leu Gly Asn Asn Gly Leu<br>735 740 745     | 2616 |    |

|   |      |
|---|------|
| TTG ATT TTG ACC TGC ACC TTC TAT CCG TTC AAG ACC AGA AAT GTT CCA<br>Leu Ile Leu Ser Cys Thr Phe Tyr Ala Phe Lys Thr Arg Asn Val Pro<br>750 755 760 765   | 2664 |
| GCT AAC TTC CCC GAG GCC AAG TAT ATC GCC TTC ACA ATG TAC ACG ACC<br>Ala Asn Phe Pro Glu Ala Lys Tyr Ile Ala Phe Thr Met Tyr Thr Thr<br>770 775 780       | 2712 |
| TGC ATT ATA TGG CTA GCT TTT CTT CCA ATC TAC TTT GGC AGC AAC TAC<br>Cys Ile Ile Trp Leu Ala Phe Val Pro Ile Tyr Phe Gly Ser Asn Tyr<br>785 790 795       | 2760 |
| AAA ATC ATC ACC ATG TGT TTC TCG GTC AGC CTC AGT GCC ACA GTG GCC<br>Lys Ile Ile Thr Met Cys Phe Ser Val Ser Leu Ser Ala Thr Val Ala<br>800 805 810       | 2808 |
| CTA GGC TGC ATG TTT GTG CCG AAG GTG TAC ATC ATC CTG GCC AAA CCA<br>Leu Gly Cys Met Phe Val Pro Lys Val Tyr Ile Ile Leu Ala Lys Pro<br>815 820 825       | 2856 |
| GAG AGA AAC GTG CGC AGC GCC TTC ACC ACA TCT ACC GTG GTG CCC ATG<br>Glu Arg Asn Val Arg Ser Ala Phe Thr Thr Ser Thr Val Val Arg Met<br>830 835 840 845   | 2904 |
| CAT GTA GGG GAT CCC AAG TCA TCC TCC GCA GCC AGC AGA TCC ACC AGC<br>His Val Gly Asp Gly Lys Ser Ser Ala Ala Ser Arg Ser Ser Ser<br>850 855 860           | 2952 |
| CTA GTC AAC CTG TGG AAG AGA AGG CCC TCC TCT GGG GAA ACC TTA AGG<br>Leu Val Asn Leu Trp Lys Arg Arg Gly Ser Ser Gly Glu Thr Leu Arg<br>865 870 875       | 3000 |
| TAC AAA GAC AGG AGA CTG GCC CAG CAC AAG TCG GAA ATA GAG TGT TTC<br>Tyr Lys Asp Arg Arg Leu Ala Gln His Lys Ser Glu Ile Glu Cys Phe<br>880 885 890       | 3048 |
| ACC CCC AAA GGG ACT ATG CGG AAT GGT GGG AGA GCA ACA ATG AGC ACT<br>Thr Pro Lys Gly Ser Met Gly Asn Gly Arg Ala Thr Met Ser Ser<br>895 900 905           | 3096 |
| TCC AAT GGA AAA TCC GTC ACC TGG GCC CAG AAT GAG AAG AGC AGC CGG<br>Ser Asn Gly Lys Ser Val Thr Trp Ala Gln Asn Glu Lys Ser Ser Arg<br>910 915 920 925   | 3144 |
| GGG CAG CAC CTG TGG CAG CGC CTG TCC ATC CAC ATC AAC AAG AAA GAA<br>Gly Gln His Leu Trp Gln Arg Leu Ser Ile His Ile Asn Lys Lys Glu<br>930 935 940       | 3192 |
| AAC CCC AAC CAA ACG GCC GTC ATC AAG CCC TTC CCC AAG AGC ACG GAG<br>Asn Pro Asn Gln Thr Ala Val Ile Lys Pro Phe Pro Lys Ser Thr Glu<br>945 950 955       | 3240 |
| ACC CGT GGC CTG GGC GCT GGC GCT GGC GCA GGC GGG AGC GCT GCG GGC<br>Ser Arg Gly Leu Gly Ala Gly Ala Gly Gly Ser Ala Gly Gly<br>960 965 970               | 3288 |
| CTG GGC GCC ACC GGC CCT CGC TCC GCA GGC CCC CGC CCA CGC GGG<br>Val Gly Ala Thr Gly Gly Ala Gly Cys Ala Gly Ala Gly Pro Gly Gly<br>975 980 985           | 3336 |
| CCC GAG TCC CCA GAC CCC GGC CCC AAG CCC CTG TAT GAT CTG GCC GAC<br>Pro Glu Ser Pro Asp Ala Gly Pro Lys Ala Leu Tyr Asp Val Ala Glu<br>990 995 1000 1005 | 3384 |
| GCT GAC GAG CAC TTC CCG CGC CCC GCG CGG CGC TCA CCG TCG CCC<br>Ala Glu Glu His Phe Pro Ala Pro Ala Arg Pro Arg Ser Pro Ser Pro<br>1010 1015 1020        | 3432 |

10

20

30

40

|   |      |
|---|------|
| ATC AGC ACG CTG AGC CAC CGC CCG GGC TCG GCC AGC CGC ACG GAC GAC<br>Ile Ser Thr Leu Ser His Arg Ala Gly Ser Ala Ser Arg Thr Asp Asp<br>1025 1030 1035      | 3480 |
| GAT GTG CCG TCG CTG CAC TCG GAC CCT GTG GCG CCC AGC AGC TCC TCG<br>Asp Val Pro Ser Leu His Ser Glu Pro Val Ala Arg Ser Ser Ser Ser<br>1040 1045 1050      | 3528 |
| CAG GGC TCC CTC ATG GAG CAG ATC ACC AGT GTG GTC ACC CCC TTC ACC<br>Gln Gly Ser Leu Met Glu Gln Ile Ser Ser Val Val Thr Arg Phe Thr<br>1055 1060 1065      | 3576 |
| GCC AAC ATC AGC GAG CTC AAC TCC ATG ATG CTG TCC ACC GCG CCC CCC<br>Ala Asn Ile Ser Glu Leu Asn Ser Met Met Leu Ser Thr Ala Ala Pro<br>1070 1075 1080 1085 | 3624 |
| AGC CCC GGC GTC GGC GCC CCG CTC TCC TCG TCC TAC CTG ATC CCC AAA<br>Ser Pro Gly Val Gly Ala Pro Leu Cys Ser Ser Tyr Leu Ile Pro Lys<br>1090 1095 1100      | 3672 |
| GAG ATC CAG TTG CCC ACG ACC ATG ACG ACC TTT GCC GAA ATC CAG CCT<br>Glu Ile Gln Leu Pro Thr Thr Met Thr Thr Phe Ala Glu Ile Gln Pro<br>1105 1110 1115      | 3720 |
| CTG CCC GCC ATC GAA GTC ACG GGC CCC GCT CAG CCC GCG GCA GGG GCG<br>Leu Pro Ala Ile Glu Val Thr Gly Gly Ala Gln Pro Ala Ala Gly Ala<br>1120 1125 1130      | 3768 |
| CAG GCG CCT GGG GAC GCG GCC CGG GAG AGC CCC GCG CCC GGT CCC GAG<br>Gln Ala Ala Gly Asp Ala Ala Arg Glu Ser Pro Ala Ala Gly Pro Glu<br>1135 1140 1145      | 3816 |
| GCT GCG GCC GCC AAG CCA GAC CTG GAG GAG CTG GTG GCT CTC ACC CCG<br>Ala Ala Ala Lys Pro Asp Leu Glu Leu Val Ala Leu Thr Pro<br>1150 1155 1160 1165         | 3864 |
| CCG TCC CCC TTC AGA GAC TCG GTG GAC TCG GGG AGC ACA ACC CCC AAC<br>Pro Ser Pro Phe Arg Asp Ser Val Asp Ser Gly Ser Thr Thr Pro Asn<br>1170 1175 1180      | 3912 |
| TCG CCA CTG TCC GAG TCG GCC CTC TGT ATC CCG TCG TCT CCC AAA TAT<br>Ser Pro Val Ser Glu Ser Ala Leu Cys Ile Pro Ser Ser Pro Lys Tyr<br>1185 1190 1195      | 3960 |
| GAC ACT CTT ATC ATA AGA GAT TAC ACT CAG AGC TCC TCG TCG TTG<br>Asp Thr Leu Ile Ile Arg Asp Tyr Thr Gln Ser Ser Ser Ser Leu<br>1200 1205 1210              | 4005 |
| TGAATGTCCTTGGAAACGACGCCGGCTGC CGGTCCCCAG CGGACCCCCCGTGTTCACA  | 4065 |
| CACACACAAT GGCAAGCATA GTCCGCTGGT TACGGCCCAG CGGCAAGATG CCAAGGGCAC   | 4125 |
| CCCTTAATGG AAACACCGAGA TCAGTACTGCC TATCTCATGA CAACCCACGA AGAAC  | 4181 |

【 0 1 8 1 】

( 2 ) 配列番号 : 1 0 の情報 :

( i ) 配列の特色 :

( A ) 長さ : 1 2 1 2 アミノ酸

( B ) 型 : アミノ酸

( D ) トポロジー : 直鎖状

( ii ) 分子の型 : 蛋白

( xi ) 配列 : 配列番号 : 1 0 :

Met Val Leu Leu Leu Ile Leu Ser Val Leu Leu Trp Lys Glu Asp Val  
 1 5 10 15

Arg Gly Ser Ala Gln Ser Ser Glu Arg Arg Val Val Ala His Met Pro  
 20 25 30

Gly Asp Ile Ile Ile Gly Ala Leu Phe Ser Val His His Gln Pro Thr  
 35 40 45

Val Asp Lys Val His Glu Arg Lys Cys Gly Ala Val Arg Glu Gln Tyr  
 50 55 60

Gly Ile Gln Arg Val Glu Ala Met Leu His Thr Leu Glu Arg Ile Asn  
 65 70 75 80

Ser Asp Pro Thr Leu Leu Pro Asn Ile Thr Leu Gly Cys Glu Ile Arg  
 85 90 95

Asp Ser Cys Trp His Ser Ala Val Ala Leu Glu Gln Ser Ile Glu Phe  
 100 105 110

Ile Arg Asp Ser Leu Ile Ser Ser Glu Glu Glu Gly Leu Val Arg  
 115 120 125

Cys Val Asp Gly Ser Ser Ser Phe Arg Ser Lys Lys Pro Ile Val  
 130 135 140

Gly Val Ile Gly Pro Gly Ser Ser Ser Val Ala Ile Gln Val Gln Asn  
 145 150 155 160

Leu Leu Gln Leu Phe Asn Ile Pro Gln Ile Ala Tyr Ser Ala Thr Ser  
 165 170 175

Met Asp Leu Ser Asp Lys Thr Leu Phe Lys Tyr Phe Met Arg Val Val  
 180 185 190

Pro Ser Asp Ala Gln Gln Ala Arg Ala Met Val Asp Ile Val Lys Arg  
 195 200 205

Tyr Asn Trp Thr Tyr Val Ser Ala Val His Thr Glu Gly Asn Tyr Gly  
 210 215 220

Glu Ser Gly Met Glu Ala Ser Lys Asp Met Ser Ala Lys Glu Gly Ile  
 225 230 235 240

Cys Ile Ala His Ser Tyr Lys Ile Tyr Ser Asn Ala Gly Glu Gln Ser  
 245 250 255

Phe Asp Lys Leu Leu Lys Lys Leu Thr Ser His Leu Pro Lys Ala Arg  
 260 265 270

Val Val Ala Cys Phe Cys Glu Gly Met Thr Val Arg Gly Leu Leu Met  
 275 280 285

Ala Met Arg Arg Leu Gly Leu Ala Gly Glu Phe Leu Leu Leu Gly Ser  
 290 295 300

Asp Gly Trp Ala Asp Arg Tyr Asp Val Thr Asp Gly Tyr Gln Arg Glu  
 305 310 315 320

Ala Val Gly Gly Ile Thr Ile Lys Leu Gln Ser Pro Asp Val Lys Trp  
 325 330 335

Phe Asp Asp Tyr Tyr Leu Lys Leu Arg Pro Glu Thr Asn His Arg Asn  
 340 345 350

10

20

30

40

Pro Trp Phe Gln Glu Phe Trp Gln His Arg Phe Gln Cys Arg Leu Glu  
 355 360 365  
 Ala Phe Pro Gln Glu Asn Ser Lys Tyr Asn Lys Thr Cys Asn Ser Ser  
 370 375 380  
 Leu Thr Leu Lys Thr His His Val Gln Asp Ser Lys Met Gly Phe Val  
 385 390 395 400  
 Ile Asn Ala Ile Tyr Ser Met Ala Tyr Gly Leu His Asn Met Gln Met  
 405 410 415  
 Ser Leu Cys Pro Gly Tyr Ala Gly Leu Cys Asp Ala Met Lys Pro Ile  
 420 425 430  
 Asp Gly Arg Lys Leu Leu Glu Ser Leu Met Lys Thr Asn Phe Thr Gly  
 435 440 445  
 Val Ser Gly Asp Thr Ile Leu Phe Asp Glu Asn Gly Asp Ser Pro Gly  
 450 455 460  
 Arg Tyr Glu Ile Met Asn Phe Lys Glu Met Gly Lys Asp Tyr Phe Asp  
 465 470 475 480  
 Tyr Ile Asn Val Gly Ser Trp Asp Asn Gly Glu Leu Lys Met Asp Asp  
 485 490 495  
 Asp Glu Val Trp Ser Lys Lys Ser Asn Ile Ile Arg Ser Val Cys Ser  
 500 505 510  
 Glu Pro Cys Glu Lys Gly Gln Ile Lys Val Ile Arg Lys Gly Glu Val  
 515 520 525  
 Ser Cys Cys Trp Thr Cys Thr Pro Cys Lys Glu Asn Glu Tyr Val Phe  
 530 535 540  
 Asp Glu Tyr Thr Cys Lys Ala Cys Gln Leu Gly Ser Trp Pro Thr Asp  
 545 550 555 560  
 Asp Leu Thr Gly Cys Asp Leu Ile Pro Val Gln Tyr Leu Arg Trp Gly  
 565 570 575  
 Asp Pro Glu Pro Ile Ala Ala Val Val Phe Ala Cys Leu Gly Leu Leu  
 580 585 590  
 Ala Thr Leu Phe Val Thr Val Val Phe Ile Ile Tyr Arg Asp Thr Pro  
 595 600 605  
 Val Val Lys Ser Ser Ser Arg Glu Leu Cys Tyr Ile Ile Leu Ala Gly  
 610 615 620  
 Ile Cys Leu Gly Tyr Leu Cys Thr Phe Cys Leu Ile Ala Lys Pro Lys  
 625 630 635 640  
 Gln Ile Tyr Cys Tyr Leu Gln Arg Ile Gly Ile Gly Leu Ser Pro Ala  
 645 650 655  
 Met Ser Tyr Ser Ala Leu Val Thr Lys Thr Asn Arg Ile Ala Arg Ile  
 660 665 670  
 Leu Ala Gly Ser Lys Lys Ile Cys Thr Pro Lys Pro Arg Phe Met  
 675 680 685  
 Ser Ala Cys Ala Gln Leu Val Ile Ala Phe Ile Leu Ile Cys Ile Gln  
 690 695 700

10

20

30

40

Leu Gly Ile Ile Val Ala Leu Phe Ile Met Glu Pro Pro Asp Ile Met  
 705 710 715 720  
 His Asp Tyr Pro Ser Ile Arg Glu Val Tyr Leu Ile Cys Asn Thr Thr  
 725 730 735  
 Asn Leu Gly Val Val Thr Pro Leu Gly Asn Asn Gly Leu Leu Ile Leu  
 740 745 750  
 Ser Cys Thr Phe Tyr Ala Phe Lys Thr Arg Asn Val Pro Ala Asn Phe  
 755 760 765  
 Pro Glu Ala Lys Tyr Ile Ala Phe Thr Met Tyr Thr Cys Ile Ile  
 770 775 780  
 Trp Leu Ala Phe Val Pro Ile Tyr Phe Gly Ser Asn Tyr Lys Ile Ile  
 785 790 795 800  
 Thr Met Cys Phe Ser Val Ser Leu Ser Ala Thr Val Ala Leu Gly Cys  
 805 810 815  
 Met Phe Val Pro Lys Val Tyr Ile Ile Leu Ala Lys Pro Glu Arg Asn  
 820 825 830  
 Val Arg Ser Ala Phe Thr Thr Ser Thr Val Val Arg Met His Val Gly  
 835 840 845  
 Asp Gly Lys Ser Ser Ser Ala Ala Ser Arg Ser Ser Ser Leu Val Asn  
 850 855 860  
 Leu Trp Lys Arg Arg Gly Ser Ser Gly Glu Thr Leu Arg Tyr Lys Asp  
 865 870 875 880  
 Arg Arg Leu Ala Gln His Lys Ser Glu Ile Glu Cys Phe Thr Pro Lys  
 885 890 895  
 Gly Ser Met Gly Asn Gly Gly Arg Ala Thr Met Ser Ser Ser Asn Gly  
 900 905 910  
 Lys Ser Val Thr Trp Ala Gln Asn Glu Lys Ser Ser Arg Gly Gln His  
 915 920 925  
 Leu Trp Gln Arg Leu Ser Ile His Ile Asn Lys Lys Glu Asn Pro Asn  
 930 935 940  
 Gln Thr Ala Val Ile Lys Pro Phe Pro Lys Ser Thr Glu Ser Arg Gly  
 945 950 955 960  
 Leu Gly Ala Gly Ala Gly Gly Ser Ala Gly Gly Val Gly Ala  
 965 970 975  
 Thr Gly Gly Ala Gly Cys Ala Gly Ala Gly Pro Gly Gly Pro Glu Ser  
 980 985 990  
 Pro Asp Ala Gly Pro Lys Ala Leu Tyr Asp Val Ala Glu Ala Glu Glu  
 995 1000 1005  
 His Phe Pro Ala Pro Ala Arg Pro Arg Ser Pro Ser Pro Ile Ser Thr  
 1010 1015 1020  
 Leu Ser His Arg Ala Gly Ser Ala Ser Arg Thr Asp Asp Asp Val Pro  
 1025 1030 1035 1040  
 Ser Leu His Ser Glu Pro Val Ala Arg Ser Ser Ser Ser Gln Gly Ser  
 1045 1050 1055

10

20

30

40

Leu Met Glu Gln Ile Ser Ser Val Val Thr Arg Phe Thr Ala Asn Ile  
 1060 1065 1070  
 Ser Glu Leu Asn Ser Met Met Leu Ser Thr Ala Ala Pro Ser Pro Gly  
 1075 1080 1085  
 Val Gly Ala Pro Leu Cys Ser Ser Tyr Leu Ile Pro Lys Glu Ile Gln  
 1090 1095 1100  
 Leu Pro Thr Thr Met Thr Phe Ala Glu Ile Gln Pro Leu Pro Ala  
 1105 1110 1115 1120  
 Ile Glu Val Thr Gly Gly Ala Gln Pro Ala Ala Gly Ala Gln Ala Ala  
 1125 1130 1135  
 Gly Asp Ala Ala Arg Glu Ser Pro Ala Ala Gly Pro Glu Ala Ala Ala  
 1140 1145 1150  
 Ala Lys Pro Asp Leu Glu Glu Leu Val Ala Leu Thr Pro Pro Ser Pro  
 1155 1160 1165  
 Phe Arg Asp Ser Val Asp Ser Gly Ser Thr Thr Pro Asn Ser Pro Val  
 1170 1175 1180  
 Ser Glu Ser Ala Leu Cys Ile Pro Ser Ser Pro Lys Tyr Asp Thr Leu  
 1185 1190 1195 1200  
 Ile Ile Arg Asp Tyr Thr Gln Ser Ser Ser Ser Leu  
 1205 1210

10

20

30

40

## 【0182】

(2) 配列番号：11の情報：

(i) 配列の特色：

- (A) 長さ：3282 塩基対
- (B) 型：核酸
- (C) 鎖の数：両形態
- (D) トポロジー：両形態

(ii) 分子の型：cDNA

(ix) 配列の特徴：

- (A) 名称 / 記号 : CDS
- (B) 存在位置 : 370 . . 3003

(D) 他の情報 : / 生成物 = "ヒトmGluR5C" / 注 = "3'末端が切り取られたmGluR5aの変種"

(xi) 配列 : 配列番号 : 11 :

|   |     |
|---|-----|
| CAGCTCGGCT GTTCTCCGCA CGCTGACCCG AGGGAATGAG CTTGAGATCA TCTGGGGGC  | 60  |
| GAAGCCCCGG ACTGGAGAGG CCGGCTCTGC CCTGCTGATC CCCGTGCCCG AACTTTCCG  | 120 |
| GGGGCTAGCT AGACCGAGTC TCACIGCTCG CACCGCACCC AACAGGGGGG TTTAGAAGAT | 180 |
| CATGACCACA TGGATCATCT AACTAAATCC TACATGGCA CAAAATGGTC CTTTAGAAAA  | 240 |
| TACATCTGAA TTGCTGGCTA ATTTCTTCAT TTGGCACTCA ACCTAGGACA TCGCTTGTTC | 300 |
| GTAGCTATCA GAACCCCTCCT CAATTTCCC CACCATGCTA TCTTATTGG CTTGAACCTCC | 360 |
| TTTCCTAAA ATG GTC CTT CTG TTG ATC CTC TCA GTC TTA CTT TGG AAA     | 408 |
| Met Val Leu Leu Leu Ile Leu Ser Val Leu Leu Trp Lys               |     |
| 1 5 10  |     |

|   |      |
|---|------|
| GAA GAT GTC CGT GGG AGT GCA CAG TCC AGT GAG ACC AGG CTC CTG GCT<br>Glu Asp Val Arg Gly Ser Ala Gln Ser Ser Glu Arg Arg Val Val Ala<br>15 20 25        | 456  |
| CAC ATC CCG GGT GAC ATC ATT ATT GGA GCT CTC TTT TCT GTT CAT CAC<br>His Met Pro Gly Asp Ile Ile Gly Ala Leu Phe Ser Val His His<br>30 35 40 45         | 504  |
| CAG CCT ACT GTG GAC AAA GTT CAT GAG AGG AAG TCT GGG GCG GTC CGT<br>Gln Pro Thr Val Asp Lys Val His Glu Arg Lys Cys Gly Ala Val Arg<br>50 55 60        | 552  |
| CAA CAC TAT GGC ATT CAG AGA GTG GAG GCC ATG CTG CAT ACC CTG GAA<br>Glu Gln Tyr Gly Ile Gln Arg Val Glu Ala Met Leu His Thr Leu Glu<br>65 70 75        | 600  |
| AGG ATC AAT TCA GAC CCC ACA CTC TTG CCC AAC ATC ACA CTG GCC TGT<br>Arg Ile Asn Ser Asp Pro Thr Leu Leu Pro Asn Ile Thr Leu Gly Cys<br>80 85 90        | 648  |
| GAG ATA AGG GAC TCC TGG CAT TCG GCT GTG GCC CTA GAG CAG AGC<br>Glu Ile Arg Asp Ser Cys Trp His Ser Ala Val Ala Leu Glu Gln Ser<br>95 100 105          | 696  |
| ATT GAG TTC ATA AGA GAT TCC CTC ATT TCT TCA GAA GAG GAA GAA GGC<br>Ile Glu Phe Ile Arg Asp Ser Leu Ile Ser Ser Glu Glu Glu Glu Gly<br>110 115 120 125 | 744  |
| TTG GTA CGC TGT GTG GAT GGC TCC TCC TCT TCC TTC CCC TCC AAG AAG<br>Leu Val Arg Cys Val Asp Gly Ser Ser Ser Phe Arg Ser Lys Lys<br>130 135 140         | 792  |
| CCC ATA GTA GGG GTC ATT GGG CCT GGC TCC ACT TCT GTA GCC ATT CAG<br>Pro Ile Val Gly Val Ile Gly Pro Gly Ser Ser Ser Val Ala Ile Gln<br>145 150 155     | 840  |
| GTC CAG AAT TTG CTC CAG CTT TTC AAC ATA CCT CAG ATT GCT TAC TCA<br>Val Gln Asn Leu Leu Gln Leu Phe Asn Ile Pro Gln Ile Ala Tyr Ser<br>160 165 170     | 888  |
| GCA ACC AGC ATG GAT CTG AGT GAC AAG ACT CTG TTC AAA TAT TTC ATG<br>Ala Thr Ser Met Asp Leu Ser Asp Lys Thr Leu Phe Lys Tyr Phe Met<br>175 180 185     | 936  |
| AGG GTT GTG CCT TCA GAT GCT CAG CAG GCA AGG CCC ATG GTG GAC ATA<br>Arg Val Val Pro Ser Asp Ala Gln Gln Ala Arg Ala Met Val Asp Ile<br>190 195 200 205 | 984  |
| GTG AAG AGG TAC AAC TGG ACC TAT GTC TCA GCG GTG CAC ACA GAA GGC<br>Val Lys Arg Tyr Asn Trp Thr Tyr Val Ser Ala Val His Thr Glu Gly<br>210 215 220     | 1032 |
| AAC TAT GGA CAA ACT GGG ATG GAA GCC TCC AAA GAT ATG TCA CCG AAG<br>Asn Tyr Gly Glu Ser Gly Met Glu Ala Ser Lys Asp Met Ser Ala Lys<br>225 230 235     | 1080 |
| GAA GGG ATT TCC ATG GCC CAC TCT TAC AAA ATC TAC ACT AAT GCA GGG<br>Glu Gly Ile Cys Ile Ala His Ser Tyr Lys Ile Tyr Ser Asn Ala Gly<br>240 245 250     | 1128 |
| GAG CAG ACC TTT GAT AAG CTG CTG AAG AAG CTC ACA AGT CAC TTG CCC<br>Glu Gln Ser Phe Asp Lys Leu Leu Lys Lys Leu Thr Ser His Leu Pro<br>255 260 265     | 1176 |
| AAG GCC CGG GTG CTG GCC TGC TTC TGT GAC CCC ATG ACG CTC AGA CGT<br>Lys Ala Arg Val Val Ala Cys Phe Cys Glu Gly Met Thr Val Arg Gly<br>270 275 280 285 | 1224 |

10

20

30

40

|   |      |    |
|---|------|----|
| CTG CTG ATC GCC ATC ACC CGC CTC CGT CTA GCG CGA GAA TTT CTG CTT<br>Leu Leu Met Ala Met Arg Arg Leu Gly Leu Ala Gly Glu Phe Leu Leu<br>290 295 300     | 1272 |    |
| CTG GCC ACT GAT GGC TGG GCT GAC AGG TAT GAT CTG ACA GAT GGA TAT<br>Leu Gly Ser Asp Gly Trp Ala Asp Arg Tyr Asp Val Thr Asp Gly Tyr<br>305 310 315     | 1320 |    |
| CAG CGA GAA GCT GTT CGT GGC ATC ACA ATC AAG CTC CAA TCT CCC GAT<br>Gln Arg Glu Ala Val Gly Gly Ile Thr Ile Lys Leu Gln Ser Pro Asp<br>320 325 330     | 1368 |    |
| GTC AAG TGG TTT GAT CAT TAT TAT CTG AAG CTC CGG CCA GAA ACA AAC<br>Val Lys Trp Phe Asp Asp Tyr Tyr Leu Lys Leu Arg Pro Glu Thr Asn<br>335 340 345     | 1416 | 10 |
| CAC CGA AAC CCT TGG TTT CAA GAA TTT TGG CAC CAT CGT TTT CAG TGC<br>His Arg Asn Pro Trp Phe Gln Glu Phe Trp Gln His Arg Phe Gln Cys<br>350 355 360 365 | 1464 |    |
| CGA CTG GAA GCG TTT CCA CAG GAG AAC AGC AAA TAC AAC AAG ACT TGC<br>Arg Leu Glu Ala Phe Pro Gln Glu Asn Ser Lys Tyr Asn Lys Thr Cys<br>370 375 380     | 1512 |    |
| AAT ACT TCT CTG ACT CTG AAA ACA CAT CAT GTT CAG GAT TCC AAA ATG<br>Asn Ser Ser Leu Thr Leu Lys Thr His His Val Gln Asp Ser Lys Met<br>385 390 395     | 1560 |    |
| GCA TTT GTG ATC AAC GCC ATC TAT TCG ATG GCC TAT GGG CTC CAG AAC<br>Gly Phe Val Ile Asn Ala Ile Tyr Ser Met Ala Tyr Gly Leu His Asn<br>400 405 410     | 1608 | 20 |
| ATG CAG ATG TCC CTC TGC CCA GGC TAT GCA GGA CTC TGT GAT GCC ATG<br>Met Gln Met Ser Leu Cys Pro Gly Tyr Ala Gly Leu Cys Asp Ala Met<br>415 420 425     | 1656 |    |
| AAG CCA ATT GAT GGA CGG AAA CTT TTG GAG TCC CTG ATG AAA ACC AAT<br>Lys Pro Ile Asp Gly Arg Lys Leu Leu Glu Ser Leu Met Lys Thr Asn<br>430 435 440 445 | 1704 |    |
| TTT ACT GGG GTT TCT GGA GAT ACG ATC CTA TTC GAT GAG AAT GCA GAC<br>Phe Thr Gly Val Ser Gly Asp Thr Ile Leu Phe Asp Glu Asn Gly Asp<br>450 455 460     | 1752 |    |
| TCT CCA CGA ACC TAT GAA ATA ATC AAT TTC AAG GAA ATC CGA AAA GAT<br>Ser Pro Gly Arg Tyr Glu Ile Met Asn Phe Lys Glu Met Gly Lys Asp<br>465 470 475     | 1800 | 30 |
| TAC TTT GAT TAT ATC AAC CTT GGA AGT TGG GAC AAT GGA GAA TTA AAA<br>Tyr Phe Asp Tyr Ile Asn Val Gly Ser Trp Asp Asn Gly Glu Leu Lys<br>480 485 490     | 1848 |    |
| ATG GAT GAT GAT GAA GTA TGG TCC AAG AAA ACC AAC ATC ATC AGA TCT<br>Met Asp Asp Asp Glu Val Trp Ser Lys Lys Ser Asn Ile Ile Arg Ser<br>495 500 505     | 1896 |    |
| GTG TGG ACT GAA CCA TGT GAC AAA GGC CAG ATC AAG GTG ATC CGA AAG<br>Val Cys Ser Glu Pro Cys Glu Lys Gly Gln Ile Lys Val Ile Arg Lys<br>510 515 520 525 | 1944 |    |
| GGA GAA CTC ACC TGT TGT TGG ACC TGT ACA CCT TGT AAG GAG AAT GAG<br>Gly Glu Val Ser Cys Cys Trp Thr Cys Thr Pro Cys Lys Glu Asn Glu<br>530 535 540     | 1992 | 40 |
| TAT GTC TTT GAT GAG TAC ACA TGC AAG GCA TGG CAA CTG GGG TCT TGG<br>Tyr Val Phe Asp Glu Tyr Thr Cys Lys Ala Cys Gln Leu Gly Ser Trp<br>545 550 555     | 2040 |    |

|   |      |    |
|---|------|----|
| CCC ACT GAT GAT CTC ACA CGT TGT GAC TTG ATC CCA GTC CAG TAT CTT<br>Pro Thr Asp Asp Leu Thr Gly Cys Asp Leu Ile Pro Val Cln Tyr Leu<br>560 565 570     | 2088 |    |
| CGA TGG GGT GAC CCT GAA CCC ATT GCA GCT GTG GTC TTT GCC TGC CTT<br>Arg Trp Gly Asp Pro Glu Pro Ile Ala Ala Val Val Phe Ala Cys Leu<br>575 580 585     | 2136 |    |
| GCC CTC CTG GCC ACC CTG TTT GTT ACT GTC TTC ATC ATT TAC CGT<br>Gly Leu Leu Ala Thr Leu Phe Val Thr Val Val Phe Ile Ile Tyr Arg<br>590 595 600 605     | 2184 |    |
| GAT ACA CCA GTA GTC AAG TCC TCA AGC AGG GAA CTC TGC TAC ATT ATC<br>Asp Thr Pro Val Val Lys Ser Ser Arg Glu Leu Cys Tyr Ile Ile<br>610 615 620         | 2232 | 10 |
| CTT CCT GGC ATC TGC CTG GGC TAC TTA TGT ACC TTC TGC CTC ATT GCG<br>Leu Ala Gly Ile Cys Leu Gly Tyr Leu Cys Thr Phe Cys Leu Ile Ala<br>625 630 635     | 2280 |    |
| AAG CCC AAA CAG ATT TAC TGC TAC CTT CAG AGA ATT GGC ATT GGT CTC<br>Lys Pro Lys Gln Ile Tyr Cys Tyr Leu Gln Arg Ile Gly Ile Gly Leu<br>640 645 650     | 2328 |    |
| TCC CCA CCC ATG ACC TAC TCA GCC CTT GTC ACA AAG ACC AAC CGT ATT<br>Ser Pro Ala Met Ser Tyr Ser Ala Leu Val Thr Lys Thr Asn Arg Ile<br>655 660 665     | 2376 |    |
| GCA AGG ATC CTG GCT GGC AGC AAG AAG AAG ATC TGT ACC CCC AAG CCC<br>Ala Arg Ile Leu Ala Gly Ser Lys Lys Ile Cys Thr Pro Lys Pro<br>670 675 680 685     | 2424 | 20 |
| ACA TTC ATG AGT GCC TGT GCC CAG CTA GTG ATT GCT TTC ATT CTC ATA<br>Arg Phe Met Ser Ala Cys Ala Gln Leu Val Ile Ala Phe Ile Leu Ile<br>690 695 700     | 2472 |    |
| TGC ATC CAG TTG GGC ATC ATC GTT GCC CTC TTT ATA ATG GAG CCT CCT<br>Cys Ile Gln Leu Gly Ile Ile Val Ala Leu Phe Ile Met Glu Pro Pro<br>705 710 715     | 2520 |    |
| GAC ATA ATG CAT GAC TAC CCA AGC ATT CGA GAA GTC TAC CTG ATC TGT<br>Asp Ile Met His Asp Tyr Pro Ser Ile Arg Glu Val Tyr Leu Ile Cys<br>720 725 730     | 2568 |    |
| AAC ACC ACC AAC CTA GGA GTT GTC ACT CCA CTT GGA AAC AAT GGA TTG<br>Asn Thr Thr Asn Leu Gly Val Val Thr Pro Leu Gly Asn Asn Gly Leu<br>735 740 745     | 2616 | 30 |
| TTG ATT TTG AGC TGC ACC TTC TAT GCG TTC AAG ACC AGA AAT GTT CCA<br>Leu Ile Leu Ser Cys Thr Phe Tyr Ala Phe Lys Thr Arg Asn Val Pro<br>750 755 760 765 | 2664 |    |
| GCT AAC TTC CCC GAG GCC AAC TAT ATC GCG TTC ACA ATG TAC ACC ACC<br>Ala Asn Phe Pro Glu Ala Lys Tyr Ile Ala Phe Thr Met Tyr Thr Thr<br>770 775 780     | 2712 |    |
| TGC ATT ATA TGG CTA GCT TTT GTT CCA ATC TAC TTT GGC AGC AAC TAC<br>Cys Ile Ile Trp Leu Ala Phe Val Pro Ile Tyr Phe Gly Ser Asn Tyr<br>785 790 795     | 2760 |    |
| AAA ATC ATC ACC ATG TGT TTC TCG GTC AGC CTC AGT GCC ACA GTG CCC<br>Lys Ile Ile Thr Met Cys Phe Ser Val Ser Leu Ser Ala Thr Val Ala<br>800 805 810     | 2808 | 40 |
| CTA CGC TGG ATG TTT GTG CGG ACC CTG TAC ATC ATC CTC GCC AAA CCA<br>Leu Gly Cys Met Phe Val Pro Thr Val Tyr Ile Ile Leu Ala Lys Pro<br>815 820 825     | 2856 |    |

|   |           |
|---|-----------|
| GAG AGA AAC GTG CGC ACC CCC TTC ACC ACA TCT ACC GTG GTG CGC ATG<br>Glu Arg Asn Val Arg Ser Ala Phe Thr Thr Ser Thr Val Val Arg Met<br>830 835 840 845 | 2904      |
| CAT GTA GGG GAT CCC AAG TCA TCC TCC GCA CCC ACC ACA TCC AGC AGC<br>His Val Gly Asp Gly Lys Ser Ser Ala Ala Ser Arg Ser Ser Ser<br>850 855 860         | 2952      |
| CTA CTC AAC CTG TCG AAG AGA AGG GGC TCC TCT GGG CAA ACC TTA AGC<br>Leu Val Asn Leu Trp Lys Arg Arg Gly Ser Ser Gly Glu Thr Leu Arg<br>865 870 875     | 3000      |
| TAAAAAGTTGT GGGGGCTTAC AGGGATGCTG GCCCCTAAAAA CTGGAGCAGA GGCAATGTGTT<br>TCCTGGGTCT TTTAAATGGG AGAAAATCTGG GTAAATGACA CCATCTGAGG CACCGTGACT            | 3060 3120 |
| TACGGCATGG ACCTCCTCAT AAAATGGTAT TTATGGGTT AATGGGATGT GGCTCCACTT  | 3180      |
| ACTTAGGCCA AGTCTAGAAA CATGGAAGTC AAACCTCTCA ATAAAGCAGA GCTACAGCGT   | 3240      |
| CGGGGGAGTG ACGTTTGACA GGGCAGACAG ACCAGACTTC AG  | 3282      |

## 【 0 1 8 3 】

( 2 ) 配列番号 : 1 2 の情報 :

( i ) 配列の特色 :

- ( A ) 長さ : 877 アミノ酸
- ( B ) 型 : アミノ酸
- ( D ) トポロジー : 直鎖状

( ii ) 分子の型 : 蛋白

( xi ) 配列 : 配列番号 : 1 2 :

|  |    |
|--|----|
| Met Val Leu Leu Leu Ile Leu Ser Val Leu Leu Trp Lys Glu Asp Val<br>1 5 10 15       |    |
| Arg Gly Ser Ala Gln Ser Ser Glu Arg Arg Val Val Ala His Met Pro<br>20 25 30        |    |
| Gly Asp Ile Ile Ile Gly Ala Leu Phe Ser Val His His Gln Pro Thr<br>35 40 45        |    |
| Val Asp Lys Val His Glu Arg Lys Cys Gly Ala Val Arg Glu Gln Tyr<br>50 55 60 65     | 30 |
| Gly Ile Gln Arg Val Glu Ala Met Leu His Thr Leu Glu Arg Ile Asn<br>65 70 75 80     |    |
| Ser Asp Pro Thr Leu Leu Pro Asn Ile Thr Leu Gly Cys Glu Ile Arg<br>85 90 95        |    |
| Asp Ser Cys Trp His Ser Ala Val Ala Leu Glu Gln Ser Ile Glu Phe<br>100 105 110     |    |
| Ile Arg Asp Ser Leu Ile Ser Ser Glu Glu Glu Gly Leu Val Arg<br>115 120 125         |    |
| Cys Val Asp Gly Ser Ser Ser Phe Arg Ser Lys Lys Pro Ile Val<br>130 135 140         |    |
| Gly Val Ile Gly Pro Gly Ser Ser Ser Val Ala Ile Gln Val Gln Asn<br>145 150 155 160 | 40 |
| Leu Leu Gln Leu Phe Asn Ile Pro Gln Ile Ala Tyr Ser Ala Thr Ser<br>165 170 175     |    |

Met Asp Leu Ser Asp Lys Thr Leu Phe Lys Tyr Phe Met Arg Val Val  
 180 185 190  
 Pro Ser Asp Ala Gln Gln Ala Arg Ala Met Val Asp Ile Val Lys Arg  
 195 200 205  
 Tyr Asn Trp Thr Tyr Val Ser Ala Val His Thr Glu Gly Asn Tyr Gly  
 210 215 220  
 Glu Ser Gly Met Glu Ala Ser Lys Asp Met Ser Ala Lys Glu Gly Ile  
 225 230 235 240  
 Cys Ile Ala His Ser Tyr Lys Ile Tyr Ser Asn Ala Gly Glu Gln Ser  
 245 250 255  
 Phe Asp Lys Leu Leu Lys Lys Leu Thr Ser His Leu Pro Lys Ala Arg  
 260 265 270  
 Val Val Ala Cys Phe Cys Glu Gly Met Thr Val Arg Gly Leu Leu Met  
 275 280 285  
 Ala Met Arg Arg Leu Gly Leu Ala Gly Glu Phe Leu Leu Leu Gly Ser  
 290 295 300  
 Asp Gly Trp Ala Asp Arg Tyr Asp Val Thr Asp Gly Tyr Gln Arg Glu  
 305 310 315 320  
 Ala Val Gly Gly Ile Thr Ile Lys Leu Gln Ser Pro Asp Val Lys Trp  
 325 330 335  
 Phe Asp Asp Tyr Tyr Leu Lys Leu Arg Pro Glu Thr Asn His Arg Asn  
 340 345 350  
 Pro Trp Phe Gln Glu Phe Trp Gln His Arg Phe Gln Cys Arg Leu Glu  
 355 360 365  
 Ala Phe Pro Gln Glu Asn Ser Lys Tyr Asn Lys Thr Cys Asn Ser Ser  
 370 375 380  
 Leu Thr Leu Lys Thr His His Val Gln Asp Ser Lys Met Gly Phe Val  
 385 390 395 400  
 Ile Asn Ala Ile Tyr Ser Met Ala Tyr Gly Leu His Asn Met Gln Met  
 405 410 415  
 Ser Leu Cys Pro Gly Tyr Ala Gly Leu Cys Asp Ala Met Lys Pro Ile  
 420 425 430  
 Asp Gly Arg Lys Leu Leu Glu Ser Leu Met Lys Thr Asn Phe Thr Gly  
 435 440 445  
 Val Ser Gly Asp Thr Ile Leu Phe Asp Glu Asn Gly Asp Ser Pro Gly  
 450 455 460  
 Arg Tyr Glu Ile Met Asn Phe Lys Glu Met Gly Lys Asp Tyr Phe Asp  
 465 470 475 480  
 Tyr Ile Asn Val Gly Ser Trp Asp Asn Gly Glu Leu Lys Met Asp Asp  
 485 490 495  
 Asp Glu Val Trp Ser Lys Lys Ser Asn Ile Ile Arg Ser Val Cys Ser  
 500 505 510  
 Glu Pro Cys Glu Lys Gly Gln Ile Lys Val Ile Arg Lys Gly Glu Val  
 515 520 525

10

20

30

40

Ser Cys Cys Trp Thr Cys Thr Pro Cys Lys Asn Glu Asn Glu Tyr Val Phe  
 530 535 540  
 Asp Glu Tyr Thr Cys Lys Ala Cys Gln Leu Gly Ser Trp Pro Thr Asp  
 545 550 555 560  
 Asp Leu Thr Gly Cys Asp Leu Ile Pro Val Gln Tyr Leu Arg Trp Gly  
 565 570 575  
 Asp Pro Glu Pro Ile Ala Ala Val Val Phe Ala Cys Leu Gly Leu Leu  
 580 585 590  
 Ala Thr Leu Phe Val Thr Val Val Phe Ile Ile Tyr Arg Asp Thr Pro  
 595 600 605  
 Val Val Lys Ser Ser Arg Glu Leu Cys Tyr Ile Ile Leu Ala Gly  
 610 615 620  
 Ile Cys Leu Gly Tyr Leu Cys Thr Phe Cys Leu Ile Ala Lys Pro Lys  
 625 630 635 640  
 Gln Ile Tyr Cys Tyr Leu Gln Arg Ile Gly Ile Gly Leu Ser Pro Ala  
 645 650 655  
 Met Ser Tyr Ser Ala Leu Val Thr Lys Thr Asn Arg Ile Ala Arg Ile  
 660 665 670  
 Leu Ala Gly Ser Lys Lys Lys Ile Cys Thr Pro Lys Pro Arg Phe Met  
 675 680 685  
 Ser Ala Cys Ala Gln Leu Val Ile Ala Phe Ile Leu Ile Cys Ile Gln  
 690 695 700  
 Leu Gly Ile Ile Val Ala Leu Phe Ile Met Glu Pro Pro Asp Ile Met  
 705 710 715 720  
 His Asp Tyr Pro Ser Ile Arg Glu Val Tyr Leu Ile Cys Asn Thr Thr  
 725 730 735  
 Asn Leu Gly Val Val Thr Pro Leu Gly Asn Asn Gly Leu Leu Ile Leu  
 740 745 750  
 Ser Cys Thr Phe Tyr Ala Phe Lys Thr Arg Asn Val Pro Ala Asn Phe  
 755 760 765  
 Pro Glu Ala Lys Tyr Ile Ala Phe Thr Met Tyr Thr Thr Cys Ile Ile  
 770 775 780  
 Trp Leu Ala Phe Val Pro Ile Tyr Phe Gly Ser Asn Tyr Lys Ile Ile  
 785 790 795 800  
 Thr Met Cys Phe Ser Val Ser Leu Ser Ala Thr Val Ala Leu Gly Cys  
 805 810 815  
 Met Phe Val Pro Thr Val Tyr Ile Ile Leu Ala Lys Pro Glu Arg Asn  
 820 825 830  
 Val Arg Ser Ala Phe Thr Thr Ser Thr Val Val Arg Met His Val Gly  
 835 840 845  
 Asp Gly Lys Ser Ser Ala Ala Ser Arg Ser Ser Ser Leu Val Asn  
 850 855 860  
 Leu Trp Lys Arg Arg Gly Ser Ser Gly Glu Thr Leu Arg  
 865 870 875

10

20

30

40

50

【 0 1 8 4 】

( i ) 配列の特色 :

- ( A ) 長さ : 343 塩基対
- ( B ) 型 : 核酸
- ( C ) 鎖の数 : 両形態
- ( D ) トポロジー : 両形態

( ii ) 分子の型 : cDNA

( ix ) 配列の特徴 :

( A ) 名称 / 記号 : 種々の特徴

( B ) 存在位置 : 1 . . 3 4 3

( D ) 他の情報 : / 注 = “ m G l u R 2 の部分配列 - 3 ’ 非翻訳配列 ”

( xi ) 配列 : 配列番号 : 1 3 :

|             |            |             |            |            |            |     |
|-------------|------------|-------------|------------|------------|------------|-----|
| TGGACACGGCC | ATACTGCCGC | GCTGACACAG  | CTGCTCCTGG | CCACCTAGTG | CAGACCCACC | 60  |
| TCCAGGGCCA  | GGAGGAAGTT | GGCTGGACCA  | CTGCAATAAT | TTATTACCCA | GCCTATGTCT | 120 |
| GCCCCCGAG   | TCACTTACCC | ACCTCCTTAC  | CCCAGCTCTT | CAGACTCAGA | AGTCAGGAGC | 180 |
| CTTGGCCAGC  | AGCCTCTGCA | GTGCCCACTA  | ACTCCCCTTG | TAGCTGTGTT | TCCTCCTGGC | 240 |
| CAGGCCAGG   | GCTCAGAGAG | GAGCAAGCCA  | GGGTTCACTC | TGCCCTGGAC | CCGGCTGGCT | 300 |
| CAGGACGGCA  | GGCCCCAGTC | CTAACCGAGCA | AAGGTGCTTC | CAG        |            | 343 |

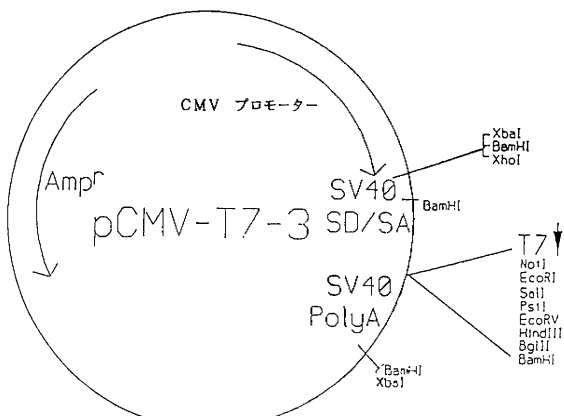
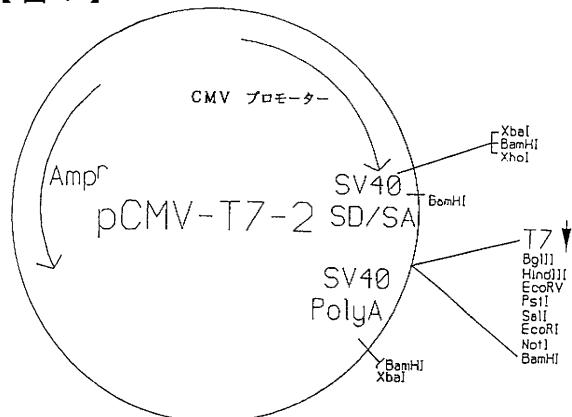
10

【図面の簡単な説明】

【0 1 8 5】

【図1】図1は、CMVプロモーターをベースにしたベクターであるpCMV-T7-2とpCMV-T7-3を示す。

【図1】



## フロントページの続き

| (51)Int.Cl.              | F I            | テーマコード(参考)  |
|--------------------------|----------------|-------------|
| C 1 2 Q 1/68 (2006.01)   | C 1 2 Q 1/68   | A 4 C 0 8 5 |
| C 1 2 Q 1/02 (2006.01)   | C 1 2 Q 1/02   | A 4 H 0 4 5 |
| C 0 7 K 16/28 (2006.01)  | C 0 7 K 16/28  |             |
| A 6 1 K 45/00 (2006.01)  | A 6 1 K 45/00  |             |
| A 6 1 K 39/395 (2006.01) | A 6 1 K 39/395 | D           |
| A 6 1 P 43/00 (2006.01)  | A 6 1 K 39/395 | N           |
| A 6 1 P 37/02 (2006.01)  | A 6 1 P 43/00  | 1 1 1       |
| C 1 2 P 21/08 (2006.01)  | A 6 1 P 37/02  |             |
|                          | C 1 2 P 21/08  |             |

(72)発明者 ダゲット, ローリー

アメリカ合衆国 9 2 1 2 4 カリフォルニア州サン ディエゴ, レペチヨ ドライブ 5 3 1 0  
, ナンバー ブイ 1 0 2

(72)発明者 エリス, スチーブン ピー.

アメリカ合衆国 9 2 1 2 9 カリフォルニア州サン ディエゴ, オビエド ストリート 8 9 3  
9

(72)発明者 リアウ, チェン

アメリカ合衆国 9 2 1 2 9 カリフォルニア州サン ディエゴ, サリックス プレイス 7 6 6  
8

(72)発明者 ポンツラー, アーロン

アメリカ合衆国 9 2 0 7 1 カリフォルニア州サンティー, ケリガン コート 1 0 5 7 9

(72)発明者 ジョンソン, エドウィン シー.

アメリカ合衆国 9 2 1 2 9 カリフォルニア州サン ディエゴ, グンナー アベニュー 1 3 2  
4 0

(72)発明者 ヘス, スチーブン ディー.

アメリカ合衆国 9 2 1 2 7 カリフォルニア州サン ディエゴ, サウスピュー ドライブ 3 7  
3 5 , ナンバー 3 0 9

F ターム(参考) 4B024 AA01 AA11 BA63 CA04 CA05 CA07 CA09 CA11 DA02 DA03  
EA02 HA14  
4B063 QA06 QA13 QA18 QQ08 QQ42 QQ52 QQ63 QQ89 QR32 QR35  
QR42 QR50 QR55 QR62 QR77 QS25 QS33 QS34  
4B064 AG27 CA20 CC24  
4B065 AA90X AA91X AA93X AA93Y AB01 BA02 CA24 CA44 CA46  
4C084 AA01 AA07 AA17 NA14 ZB072 ZC412  
4C085 AA13 AA14 BB11 CC02 CC21 CC23 EE01  
4H045 AA10 AA30 BA10 CA45 DA50 EA21 EA50 FA74

|                |  |         |            |
|----------------|--|---------|------------|
| 专利名称(译)        | 人代谢型谷氨酸受体，编码其的核酸及其用途   |         |            |
| 公开(公告)号        | <a href="#">JP2006254915A</a>  | 公开(公告)日 | 2006-09-28 |
| 申请号            | JP2006085289   | 申请日     | 2006-03-27 |
| [标]申请(专利权)人(译) | 严重神经科学公司   |         |            |
| 申请(专利权)人(译)    | 严重 - 神经科学公司  |         |            |
| [标]发明人         | ダゲットローリー<br>エリススチーブンビー<br>リアウチエン<br>ポンツラーーアロン<br>ジョンソンエドワインシー<br>ヘススチーブンディー  |         |            |
| 发明人            | ダゲット,ローリー<br>エリス,スチーブン ビー.<br>リアウ,チエン<br>ポンツラー,アーロン<br>ジョンソン,エドワイン シー.<br>ヘス,スチーブン ディー.  |         |            |
| IPC分类号         | C12N15/09 C07K14/705 C12N1/15 C12N1/19 C12N5/10 C12Q1/68 C12Q1/02 C07K16/28 A61K45/00<br>A61K39/395 A61P43/00 A61P37/02 C12P21/08 G01N33/566 A61P25/00 A61P25/08 A61P25/28<br>C12N1/21 C12N5/00 C12N15/02 C12N15/12 C12P21/02 C12R1/91 G01N33/15 G01N33/50 G01N33<br>/53   |         |            |
| CPC分类号         | A01K2217/05 A61P25/00 A61P25/08 A61P25/28 A61P37/02 A61P43/00 C07K14/70571 G01N33/5008<br>G01N33/502 G01N33/5058 G01N33/5091 G01N2333/70571  |         |            |
| FI分类号          | C12N15/00.ZNA.A C07K14/705 C12N1/15 C12N1/19 C12N5/00.A C12Q1/68.A C12Q1/02 C07K16/28<br>A61K45/00 A61K39/395.D A61K39/395.N A61P43/00.111 A61P37/02 C12P21/08 C12N15/00.A<br>C12N15/00.AZN.A C12N5/00.101 C12N5/10  |         |            |
| F-TERM分类号      | 4B024/AA01 4B024/AA11 4B024/BA63 4B024/CA04 4B024/CA05 4B024/CA07 4B024/CA09 4B024<br>/CA11 4B024/DA02 4B024/DA03 4B024/EA02 4B024/HA14 4B063/QA06 4B063/QA13 4B063/QA18<br>4B063/QQ08 4B063/QQ42 4B063/QQ52 4B063/QQ63 4B063/QQ89 4B063/QR32 4B063/QR35 4B063<br>/QR42 4B063/QR50 4B063/QR55 4B063/QR62 4B063/QR77 4B063/QS25 4B063/QS33 4B063/QS34<br>4B064/AG27 4B064/CA20 4B064/CC24 4B065/AA90X 4B065/AA91X 4B065/AA93X 4B065/AA93Y<br>4B065/AB01 4B065/BA02 4B065/CA24 4B065/CA44 4B065/CA46 4C084/AA01 4C084/AA07 4C084<br>/AA17 4C084/NA14 4C084/ZB072 4C084/ZC412 4C085/AA13 4C085/AA14 4C085/BB11 4C085/CC02<br>4C085/CC21 4C085/CC23 4C085/EE01 4H045/AA10 4H045/AA30 4H045/BA10 4H045/CA45 4H045<br>/DA50 4H045/EA21 4H045/EA50 4H045/FA74 |         |            |
| 代理人(译)         | 池田幸  |         |            |
| 优先权            | 08/072574 1993-06-04 US  |         |            |
| 外部链接           | <a href="#">Espacenet</a>  |         |            |

**摘要(译)**

解决的问题：提供编码人代谢型谷氨酸受体蛋白亚型2和5的核酸，以及由此编码的蛋白。核酸：用于产生代谢型谷氨酸受体亚型的核酸，其编码人代谢型谷氨酸受体mGluR2和mGluR5的亚型。提供允许鉴定和分离相关受体亚基的探针。为了鉴定和表征影响代谢型谷氨酸受体功能的新型化合物（例如，谷氨酸受体功能的激动剂，拮抗剂和调节剂），可以表征此类受体亚组。提供类型的用法。[选择图]无

【図1】

