

(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2006-206587  
(P2006-206587A)

(43) 公開日 平成18年8月10日(2006.8.10)

(51) Int.CI.		F 1	テーマコード (参考)	
<b>C07K</b>	<b>14/47</b>	<b>(2006.01)</b>	C 07 K	14/47
<b>C07K</b>	<b>16/18</b>	<b>(2006.01)</b>	C 07 K	16/18
<b>C07K</b>	<b>19/00</b>	<b>(2006.01)</b>	C 07 K	19/00
<b>C12N</b>	<b>15/09</b>	<b>(2006.01)</b>	C 12 N	15/00
<b>C12Q</b>	<b>1/68</b>	<b>(2006.01)</b>	C 12 Q	1/68
			A	A
			O L	4 H O 4 5
審査請求 有		請求項の数 13	(全 54 頁)	最終頁に続く

(21) 出願番号	特願2006-10705 (P2006-10705)	(71) 出願人	596168317 ジェネンテック・インコーポレーテッド GENENTECH, INC. アメリカ合衆国カリフォルニア・9408 0-4990・サウス・サン・フランシス コ・ディーエヌエー・ウェイ・1
(22) 出願日	平成18年1月19日 (2006.1.19)	(74) 代理人	100109726 弁理士 園田 吉隆
(62) 分割の表示	特願2002-137007 (P2002-137007) の分割 原出願日 平成11年3月8日 (1999.3.8)	(74) 代理人	100101199 弁理士 小林 義教
(31) 優先権主張番号	60/077,450	(72) 発明者	ウッド, ウィリアム アイ. アメリカ合衆国 カリフォルニア 940 10, ヒルズボロー, サウスダウン コート 35
(32) 優先日	平成10年3月10日 (1998.3.10)		
(33) 優先権主張国	米国(US)		
(31) 優先権主張番号	60/077,632		
(32) 優先日	平成10年3月11日 (1998.3.11)		
(33) 優先権主張国	米国(US)		
(31) 優先権主張番号	60/077,641		
(32) 優先日	平成10年3月11日 (1998.3.11)		
(33) 優先権主張国	米国(US)		

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】新規なポリペプチド及びそれをコードする核酸

(57) 【要約】 (修正有)

【課題】 A 3 3 抗原及びH C A R 膜結合タンパク質に相同性を持つ新規なポリペプチドを提供する。

【解決手段】 P R O 3 6 2 と命名した特定のアミノ酸配列を有する、又は、このアミノ酸配列において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、抗腫瘍増殖活性を有するポリペプチド。腫瘍治療の薬剤として用いることが出来る。また、生物学的試料中の腫瘍の存在を検出する手段として用いることも出来る。併せて、該タンパク質に対するヒト化モノクロナール抗体を得ることが出来る。

【選択図】なし

**【特許請求の範囲】****【請求項 1】**

以下の(a)又は(b)に示す単離された天然配列ポリペプチド。

(a)配列番号：52に示すアミノ酸配列からなる天然配列ポリペプチド。

(b)(a)のアミノ酸配列中において、1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加されたアミノ酸配列からなり、かつ、抗腫瘍増殖活性を有する天然配列ポリペプチド。

**【請求項 2】**

異種アミノ酸配列と融合した請求項1に記載のポリペプチドを含んでなるキメラ分子。

**【請求項 3】**

前記異種アミノ酸がエピトープタッグ配列である、請求項2に記載のキメラ分子。

**【請求項 4】**

前記異種アミノ酸配列が免疫グロブリンのFc領域である、請求項2に記載のキメラ分子。

**【請求項 5】**

請求項1に記載のポリペプチドと特異的に結合する抗体。

**【請求項 6】**

前記抗体がヒト化抗体である、請求項5に記載の抗体。

**【請求項 7】**

前記抗体がモノクローナル抗体である、請求項5に記載の抗体。

**【請求項 8】**

前記抗体がキメラ抗体である、請求項7に記載の抗体。

**【請求項 9】**

請求項1に記載のポリペプチドを含んでなる薬剤。

**【請求項 10】**

請求項1に記載のポリペプチドを含んでなる腫瘍治療のための薬剤。

**【請求項 11】**

哺乳動物から得た生物学的試験試料中の配列番号：52からなるポリペプチドのレベルを、対応する正常な生物学的試料中の該核酸のレベルとの対比により測定することを含む該試料中における腫瘍の存在を検出する方法であって、該試験試料中における該ポリペプチドのレベルの増加が、該生物学的試験試料が癌性細胞を含んでいることを示す該検出方法。

**【請求項 12】**

配列番号：52のアミノ酸配列からなるポリペプチドの過剰発現に関して組織試料をアッセイする工程を含んでなり、該ポリペプチドの過剰発現が、該試料が癌性組織由来であることを示す、癌性組織を検出する方法。

**【請求項 13】**

試料が肺又は結腸由来である、請求項11又は12に記載の方法。

**【発明の詳細な説明】****【技術分野】****【0001】****(発明の分野)**

本発明は、一般的に、新規なDNAの同定及び単離、及び該DNAによりコードされる新規なポリペプチドの組換え生産に関する。

**【0002】****(発明の背景)**

細胞外タンパク質は、多細胞生物の形成、分化及び維持において重要な役割を担っている。多くの個々の細胞の運命、例えば増殖、遊走、分化又は他の細胞との相互作用は、典型的には、他の細胞及び/又は直接の環境から受け取る情報に支配される。この情報は、しばしば分泌ポリペプチド(例えば、分裂促進因子、生存因子、細胞障害性因子、分化因

10

20

30

40

50

子、神経ペプチド、及びホルモン)により伝達され、これが、次に多様な細胞レセプター又は膜結合タンパク質により受け取られ解釈される。これらの分泌ポリペプチド又はシグナル分子は、通常は細胞分泌経路を通過して、細胞外環境におけるその作用部位に到達する。

分泌タンパク質は、製薬、診断、バイオセンサー及びバイオリアクターを含む、様々な産業上の利用性を有している。血栓溶解剤、インターフェロン、インターロイキン、エリスロポエチン、コロニー刺激因子、及び種々の他のサイトカインのような、現在入手可能な大抵のタンパク質薬物は分泌タンパク質である。新規な未変性分泌タンパク質を同定する努力が産業界及び学術界の両方によってなされている。多くの努力が新規な分泌タンパク質のコード配列を同定するために哺乳類組換えDNAライブラリーのスクリーニングに注がれている。スクリーニング方法及び技術の例は文献に記載されている[例えば、Klein等, Proc. Natl. Acad. Sci. 93;7108-7113(1996);米国特許第5536637号を参照されたい]。

### 【0003】

膜結合タンパク質及びレセプターは、多細胞生物の形成、分化及び維持において重要な役割を担っている。多くの個々の細胞の運命、例えば増殖、遊走、分化又は他の細胞との相互作用は、典型的には他の細胞及び/又は直接の環境から受け取られる情報に支配される。この情報は、しばしば分泌ポリペプチド(例えば、分裂促進因子、生存因子、細胞障害性因子、分化因子、神経ペプチド、及びホルモン)により伝達され、これが次に多様な細胞レセプター又は膜結合タンパク質により受け取られ解釈される。このような膜結合タンパク質及び細胞レセプターは、これらに限定されるものではないが、サイトカインレセプター、レセプターキナーゼ、レセプターホスファターゼ、細胞-細胞間相互作用に関するレセプター、及びセレクチン及びインテグリンのような細胞接着分子を含む。例えば、細胞の増殖及び分化を調節するシグナルの伝達は、様々な細胞タンパク質のリン酸化により部分的に調節される。そのプロセスを触媒する酵素であるプロテインチロシンキナーゼはまた成長因子レセプターとしても作用する。具体例には、纖維芽細胞増殖因子及び神経成長因子レセプターが含まれる。

膜結合タンパク質及びレセプター分子は、製薬及び診断薬を含む、様々な産業上の利用性を有している。例えば、レセプターアイムノアドヘシンはレセプター-リガンド間相互作用を阻止する治療薬として使用することができる。膜結合タンパク質はまた、関連するレセプター/リガンド間相互作用の可能性のあるペプチド又は小分子インヒビターをスクリーニングするために使用することもできる。新規な未変性レセプタータンパク質を同定するための努力が産業界と学術界の双方によってなされている。多くの努力が、新規なレセプタータンパク質のコード配列を同定するために、哺乳類の組換えDNAライブラリーのスクリーニングに注がれている。

ここで我々は、新規の分泌及び膜貫通ポリペプチド、及びこれらポリペプチドをコードする新規な核酸の同定及び特徴づけを記述する。

### 【0004】

#### P R O 3 6 2

結腸直腸ガン腫は、西側諸国、特に米国において高い発症率を有する悪性新生物疾患である。この種の腫瘍はしばしばリンパ又は導管チャンネルを通して転移し、米国において年間約62000人を死に至らしめる。

モノクローナル抗体A33(mAbA33)は、結腸直腸癌腫に罹患した患者において広範な前臨床分析及び局在化研究を受けたマウス免疫グロブリンである(Welt等, J. Clin. Oncol. 8:1894-1906(1990)及びWelt等, J. Clin. Oncol. 12:1561-1571(1994))。mAbA33は、正常な結腸細胞及び結腸ガン細胞の内部及びその表面で見出される抗原に結合することが分かった。結腸粘膜から派生した癌腫において、A33抗原は、95%を越えるケースで均一に発現している。しかし、A33抗原は、他の広範囲の正常な組織では検出されておらず、すなわちその発現は、むしろ器官特異的であると思われる。従って、A33抗原は結腸直腸ガンの誘発において重要な役割を担っていると思われる。

10

20

20

30

40

50

腫瘍細胞の形成及び／又は増殖におけるA33抗原の明らかな重要性が分かったため、A33抗原の相同体の同定にはかなりの関心がある。この点で、我々は、ここでPRO362と命名した、A33抗原に対して相同性を有する新規なポリペプチドの同定及び特徴づけをここに記載する。

#### 【0005】

##### (発明の概要)

PRO362

出願人は、本出願において「PRO362」と命名した、A33抗原及びHCA-R膜結合タンパク質と相同性を持つ新規なポリペプチドをコードするcDNAクローンを同定した。10

一実施態様では、本発明はPRO362ポリペプチドをコードするDNAを含んでなる単離された核酸分子を提供する。一側面では、単離された核酸は、図2(配列番号52)のアミノ酸残基1～321を持つPRO362ポリペプチドをコードするDNAを含んでなるか、そのようなコード核酸配列に相補的であり、少なくとも中程度の条件下、場合によっては高度にストリンジエントな条件下でそれに安定して結合する。他の側面では、単離された核酸は、図2(配列番号52)のアミノ酸残基1～X(ここで、Xはアミノ酸271～280の任意のアミノ酸である)を持つPRO362ポリペプチドをコードするDNAを含んでなるか、そのようなコード核酸配列に相補的であり、少なくとも中程度の条件下、場合によっては高度にストリンジエントな条件下でそれに安定して結合する。単離された核酸配列は、PRO362をコードするヌクレオチド配列を含むATCCC209620として1998年2月5日に寄託されたDNA45416-1251ベクターのcDNA挿入断片を含みうる。20

他の実施態様では、本発明は単離されたPRO362ポリペプチドを提供する。特に、本発明は単離された未変性配列PRO362ポリペプチドを提供し、該ポリペプチドは一実施態様では図2(配列番号52)の残基1～321を含んでなるアミノ酸を含む。本発明の更なる実施態様は、図2(配列番号52)に示されるアミノ酸配列のアミノ酸1～X(ここで、Xはアミノ酸271～280の任意のアミノ酸である)を含んでなる単離されたPRO362ポリペプチドの単離された細胞外ドメインに関するものである。場合によっては、PRO362ポリペプチドは、ATCCC209620として1998年2月5日に寄託されたDNA45416-1251ベクターのcDNA挿入断片によりコードされるポリペプチドを発現させることにより得られるか得られうる。30

#### 【0006】

##### 更なる実施態様

本発明の他の実施態様では、本発明は上述したあるいは後記するポリペプチドの任意のものをコードするDNAを含んでなるベクターを提供する。そのようなベクターを含んでなる宿主細胞もまた提供される。例を挙げると、宿主細胞はCHO細胞、大腸菌、又は酵母である。上述したあるいは後記するポリペプチドの任意のものを製造する方法が更に提供され、これは、所望のポリペプチドの発現に適した条件下で宿主細胞を培養し、細胞培養から所望のポリペプチドを回収することを含んでなる。

他の実施態様では、本発明は、異種性ポリペプチド又はアミノ酸配列に融合した上述したあるいは後記するポリペプチドの任意のものを含んでなるキメラ分子を提供する。そのようなキメラ分子の例としては、免疫グロブリンのFc領域又はエピトープタグ配列に融合した上述したあるいは後記するポリペプチドの任意のものが含まれる。40

他の実施態様では、本発明は上述したあるいは後記するポリペプチドの任意のものに特異的に結合する抗体を提供する。場合によっては、抗体はモノクローナル抗体である。

また他の実施態様では、本発明はゲノム及びcDNAヌクレオチド配列を単離するのに有用なオリゴヌクレオチドプローブを提供し、これらプローブは上述したあるいは後記するヌクレオチド配列の任意のものから取り出されうる。

#### 【0007】

##### (好適な実施態様の詳細な説明)

50

## I . 定義

ここで使用される際の「PROポリペプチド」及び「PRO」という用語は、直後に数値符号がある場合に種々のポリペプチドを指し、完全な符号（例えば、PRO/数字）は、ここに記載する特定のポリペプチド配列を意味する。ここで使用される「PRO/数字ポリペプチド」及び「PRO/数字」は、天然配列ポリペプチド及び変異体（ここで更に詳細に定義する）を含む。ここに記載されるPROポリペプチドは、ヒト組織型又は他の供給源といった種々の供給源から単離してもよく、組換え又は合成方法によって調製してもよい。

### 【0008】

「天然配列PROポリペプチド」は、天然由来の対応するPROポリペプチドと同一のアミノ酸配列を有するポリペプチドを含んでいる。このような天然配列PROポリペプチドは、自然から単離することもできるし、組換え又は合成手段により生産することもできる。「天然配列PROポリペプチド」という用語には、特に、特定のPROポリペプチドの自然に生じる切断又は分泌形態（例えば、細胞外ドメイン配列）、自然に生じる変異形態（例えば、選択的にスプライシングされた形態）及びそのポリペプチドの自然に生じる対立遺伝子変異体が含まれる。本発明の種々の実施態様において、天然配列PRO362ポリペプチドは、図2（配列番号：52）のアミノ酸1～321を含有する成熟又は全長天然配列PRO362ポリペプチドである。

### 【0009】

PROポリペプチド「細胞外ドメイン」又は「ECD」は、膜貫通及び細胞質ドメインを実質的に有しないPROポリペプチドの形態を意味する。通常、PROポリペプチドECDは、それらの膜貫通及び/又は細胞質ドメインを1%未満、好ましくはそのようなドメインを0.5%未満しか持たない。本発明のPROポリペプチドについて同定された任意の膜貫通ドメインは、疎水性ドメインのその型を同定するために当該分野において日常的に使用される基準に従い同定されることが理解されるであろう。膜貫通ドメインの厳密な境界は変わり得るが、最初に同定されたドメインのいずれかの末端から約5アミノ酸を越えない可能性が高い。従って、PROポリペプチド細胞外ドメインは、場合によっては、最初に同定された膜貫通ドメインのいずれかの末端から約5を越えないアミノ酸を含みうる。

### 【0010】

「PROポリペプチド変異体」とは、上記又は下記に定義されるように、ここに開示される全長天然配列PROポリペプチドと少なくとも約80%のアミノ酸配列同一性を有する活性PROポリペプチドを意味する。このようなPROポリペプチド変異体には、例えば、全長天然アミノ酸配列のN-又はC-末端において一又は複数のアミノ酸残基が付加、もしくは欠失されたPROポリペプチドが含まれる。通常、PROポリペプチド変異体は、ここに開示される全長天然アミノ酸配列と、少なくとも約80%のアミノ酸配列同一性、より好ましくは少なくとも約85%のアミノ酸配列同一性、更により好ましくは少なくとも約90%のアミノ酸配列同一性、さらにより好ましくは少なくとも約91%のアミノ酸配列同一性、さらにより好ましくは少なくとも約92%のアミノ酸配列同一性、さらにより好ましくは少なくとも約93%のアミノ酸配列同一性、さらにより好ましくは少なくとも約94%のアミノ酸配列同一性、さらにより好ましくは少なくとも約95%のアミノ酸配列同一性、さらにより好ましくは少なくとも約96%のアミノ酸配列同一性、さらにより好ましくは少なくとも約97%のアミノ酸配列同一性、さらにより好ましくは少なくとも約98%のアミノ酸配列同一性、そして最も好ましくは少なくとも約99%のアミノ酸配列同一性を有している。

### 【0011】

PROアミノ酸配列に対してここで同定されている「パーセント(%)アミノ酸配列同一性」は、配列を整列させ、最大のパーセント配列同一性を得るために必要ならば間隙を導入し、如何なる保存的置換も配列同一性の一部と考えないとした、PROポリペプチドのアミノ酸残基と同一である候補配列中のアミノ酸残基のパーセントとして定義される。パ

10

20

30

40

50

ーセントアミノ酸配列同一性を決定する目的のためのアラインメントは、当業者の技量の範囲にある種々の方法、例えばBLAST、BLAST-2、ALIGN又はMegalign(DNASTAR)ソフトウェアのような公に入手可能なコンピュータソフトウェアを使用することにより達成可能である。好ましいソフトウェアアラインメントプログラムはBLASTである。当業者であれば、比較される配列の全長に対して最大のアラインメントを達成するために必要な任意のアルゴリズムを含む、アラインメントを測定するための適切なパラメータを決定することができる。ここで使用される%同一性は、WU-BLAST-2コンピュータプログラム(Altschul等, Methods in Enzymology 266: 460-480 (1996); <http://blast.wustl.edu/blast/README.html>)を用いて計算される。殆どのWU-BLAST-2検索パラメータは初期値に設定される。調節可能なパラメータは以下の値に設定する：オーバーラップスパン = 1、オーバーラップフラクション = 0 . 1 2 5、ワード閾値(T) = 11、及びスコアリングマトリクス = BLOSUM62。BLAST-2で使用される動的値であるHSP S及びHSP S2パラメータは、対象とする配列の組成及び配列が検索されるデータベースの組成によりプログラム自身によって確立される。しかしながら、感度をあげるように値を調節してもよい。%配列同一性は、整列させた領域内の残基の総数で一致する同一の残基を除した商によって決定される。

## 【0012】

ここで同定されるPROコード化配列に対する「パーセント(%)核酸配列同一性」は、配列を整列させ、最大のパーセント配列同一性を得るために必要ならば間隙を導入し、PRO配列のヌクレオチドと同一である候補配列中のヌクレオチドのパーセントとして定義される。パーセント核酸配列同一性を決定する目的のためのアラインメントは、当業者の知る範囲にある種々の方法、例えばBLAST、BLAST-2、ALIGN又はMegalign(DNASTAR)ソフトウェアのような公に入手可能なコンピュータソフトウェアを使用することにより達成可能である。当業者であれば、比較される配列の全長に対して最大のアラインメントを達成するために必要な任意のアルゴリズムを含む、アラインメントを測定するための適切なパラメータを決定することができる。ここで使用される同一性の値は、オーバーラップスパン及びオーバーラップフラクションを各々1及び0 . 1 2 5に設定し、初期値に設定したWU-BLAST-2のBLASTNモジュールによって計算される。

## 【0013】

「陽性(ポジティブ)」という用語は、上記のように実施された配列比較の中で、比較された配列において同一ではないが類似の特性を有している残基(例えば、保存的置換の結果として)を含む。陽性の%値は、BLOSUM62マトリクス内でポジティブな値が付けられた残基を上記の整列領域内の残基の総数で除した商によって決定される。

## 【0014】

「エピトープタグ」なる用語は、ここで用いられるときは、「タグポリペプチド」に融合したPROポリペプチド、又はそれらのドメイン配列を含んでなるキメラポリペプチドを指す。タグポリペプチドは、その抗体が産生され得るエピトープ、又は幾つかの他の試薬によって同定できるエピトープを提供するに十分な数の残基を有しているが、その長さは対象とするPROポリペプチドの活性を阻害しないよう充分に短い。また、タグポリペプチドは、好ましくは、抗体が他のエピトープと実質的に交差反応をしないようにかなり独特である。適切なタグポリペプチドは、一般に、少なくとも6のアミノ酸残基、通常は約8～約50のアミノ酸残基(好ましくは約10～約20の残基)を有する。

## 【0015】

「単離された」とは、ここで開示された種々のポリペプチドを記述するために使用するときは、その自然環境の成分から同定され分離され及び/又は回収されたポリペプチドを意味する。その自然環境の汚染成分とは、そのポリペプチドの診断又は治療への使用を典型的には妨害する物質であり、酵素、ホルモン、及び他のタンパク質様又は非タンパク質様溶質が含まれる。好ましい実施態様において、ポリペプチドは、(1)スピニングカップシーケンターを使用することにより、少なくとも15残基のN末端あるいは内部アミノ酸配列を得るのに充分なほど、あるいは、(2)クーマシープルーあるいは好ましくは銀染色を用いた非還元あるいは還元条件下でのSDS-PAGEによる均一性まで精製され

10

20

30

40

50

る。単離されたポリペプチドには、P R O ポリペプチドの自然環境の少なくとも 1 つの成分が存在しないため、組換え細胞内のインサルツのタンパク質が含まれる。しかしながら、通常は、単離されたポリペプチドは少なくとも 1 つの精製工程により調製される。

#### 【 0 0 1 6 】

「単離された」P R O ポリペプチドをコードする核酸分子は、同定され、P R O ポリペプチドをコードする核酸の天然源に通常付随している少なくとも 1 つの汚染核酸分子から分離された核酸分子である。単離された P R O ポリペプチドコード化核酸分子は、天然に見出される形態あるいは設定以外のものである。ゆえに、単離された P R O ポリペプチドコード化核酸分子は、天然の細胞中に存在する P R O ポリペプチドコード化核酸分子とは区別される。しかし、単離された P R O ポリペプチドコード化核酸分子は、例えば、核酸分子が天然細胞のものとは異なった染色体位置にある P R O ポリペプチドを通常発現する細胞に含まれる P R O ポリペプチド核酸分子を含む。

#### 【 0 0 1 7 】

「コントロール配列」という表現は、特定の宿主生物において作用可能に結合したコード配列を発現するために必要な D N A 配列を指す。例えば原核生物に好適なコントロール配列は、プロモーター、場合によってはオペレータ配列、及びリボソーム結合部位を含む。真核生物の細胞は、プロモーター、ポリアデニル化シグナル及びエンハンサーを利用することができる。

#### 【 0 0 1 8 】

核酸は、他の核酸配列と機能的な関係にあるときに「作用可能に結合し」としている。例えば、プレ配列あるいは分泌リーダーの D N A は、ポリペプチドの分泌に参画するプレタンパク質として発現されているなら、そのポリペプチドの D N A に作用可能に結合している；プロモーター又はエンハンサーは、配列の転写に影響を及ぼすならば、コード配列に作用可能に結合している；又はリボソーム結合部位は、もしそれが翻訳を容易にするような位置にあるなら、コード配列と作用可能に結合している。一般的に、「作用可能に結合している」とは、結合した D N A 配列が近接しており、分泌リーダーの場合には近接していく読みフェーズにあることを意味する。しかし、エンハンサーは必ずしも近接している必要はない。結合は簡便な制限部位でのライゲーションにより達成される。そのような部位が存在しない場合は、従来の手法に従って、合成オリゴヌクレオチドアダプターあるいはリンカーが使用される。

#### 【 0 0 1 9 】

「抗体」という用語は最も広い意味において使用され、特に抗-P R O ポリペプチドモノクローナル抗体(アゴニスト、アンタゴニスト、及び中和抗体を含む)、及び多エピトープ特異性を持つ抗-P R O 抗体組成物を包含している。ここで使用される「モノクローナル抗体」という用語は、実質的に均一な抗体の集団、すなわち、構成する個々の抗体が、少量存在しうる自然に生じる可能性のある突然変異を除いて同一である集団から得られる抗体を称する。

ここで意図している「活性な」及び「活性」とは、天然又は天然発生 P R O ポリペプチドの生物学的及び／又は免疫学的活性を保持する P R O の形態を意味する。

#### 【 0 0 2 0 】

ここで使用される「治療」又は「治療する」とは、治癒的療法、予防的療法及び防止的療法を称する。治療が必要なものとは、既に疾患に罹っているもの、並びに疾患が防止されているもののなかで疾患に罹りやすいものを含む。

治療の対象のための「哺乳動物」は、ヒト、家庭及び農業用動物、動物園、スポーツ、又はペット動物、例えばヒツジ、イヌ、ウマ、ネコ、ウシなどを含む哺乳類に分類される任意の動物を意味する。好ましくは、ここでの哺乳動物はヒトである。

ここで用いられる「担体」は、製薬的に許容されうる担体、賦形剤、又は安定化剤を含み、用いられる用量及び濃度でそれらに暴露される細胞又は哺乳動物に対して非毒性である。生理学的に許容されうる担体は、水性 pH 緩衝溶液であることが多い。生理学的に許容されうる担体の例は、リン酸塩、クエン酸塩、及び他の有機酸塩のバッファー；アスコ

ルビン酸を含む酸化防止剤；低分子量（約10残基未満）ポリペプチド；タンパク質、例えば血清アルブミン、ゼラチン、又は免疫グロブリン；疎水性ポリマー、例えばポリビニルピロリドン；アミノ酸、例えばグリシン、グルタミン、アスパラギン、アルギニン又はリシン；グルコース、マンノース又はデキストランを含む单糖類、二糖類、及び他の炭水化物；EDTA等のキレート剤；マンニトール又はソルビトール等の糖アルコール；ナトリウム等の塩形成対イオン；及び／又は非イオン性界面活性剤、例えばTween（商品名）、ポリエチレングリコール（PEG）、及びPLURONICS（商品名）を含む。

## 【0021】

「アゴニスト」なる用語は、本発明の天然PROポリペプチド（ここで、天然PROポリペプチドは、プロ-PROポリペプチド、プレ-PROポリペプチド、プレプロ-PROポリペプチド、又は成熟PROポリペプチドを意味する）のペプチド又は非ペプチド類似物及びそのような天然PROポリペプチドに特異的に結合する抗体を意味し、それらは天然PROポリペプチドの少なくとも1つの生物学的活性を保持している。好ましくは、本発明のアゴニストは、天然PROポリペプチドの定量的結合認識特性及びレセプター活性化特性を保持している。

「アンタゴニスト」は、本発明の天然PROポリペプチドの生物学的活性を阻害する分子を指し、ここで、天然PROポリペプチドは、プロ-PROポリペプチド、プレ-PROポリペプチド、プレプロ-PROポリペプチド、又は成熟PROポリペプチドを意味する。好ましくは、ここでのアンタゴニストは、本発明の天然PROポリペプチドの結合パートナーへの結合を阻害する。PROポリペプチド「アンタゴニスト」は、PROアンタゴニストエフェクター機能を防止又は妨害する分子（例えば、PROポリペプチドによるPROポリペプチドレセプターの結合及び／又は活性化を防止又は妨害する分子）である。このような分子は、例えば、アンタゴニスト分子有無における天然PROポリペプチドの結合を監視することにより、それらがPROポリペプチドレセプター活性化を競合的に阻害する能力をスクリーニングすることができる。また本発明のアンタゴニストは、PROポリペプチド遺伝子に対するアンチセンスポリヌクレオチドも含み、そのアンチセンスポリヌクレオチドは、PROポリペプチドの転写又は翻訳を阻止し、それによりその発現及び生物学的活性を阻害する。

## 【0022】

ハイブリダイゼーション反応の「ストリングエンシー」は、当業者によって容易に決定され、一般的にプローブ長、洗浄温度、及び塩濃度に依存する経験的な計算である。一般に、プローブが長くなると適切なアニーリングのための温度が高くなり、プローブが短くなると温度は低くなる。ハイブリダイゼーションは、一般的に、相補的鎖がその融点に近いがそれより低い環境に存在する場合における変性DNAの再アニールする能力に依存する。プローブとハイブリダイゼーション可能な配列との間の所望の相同性の程度が高くなると、使用できる相対温度が高くなる。その結果、より高い相対温度は、反応条件をよりストリングエンシーにするが、低い温度はストリングエンシーを低下させる。さらに、ストリングエンシーは塩濃度に逆比例する。ハイブリダイゼーション反応のストリングエンシーの更なる詳細及び説明は、Ausubel等, Current Protocols in Molecular Biology, Wiley Interscience Publishers, (1995)を参照のこと。

ここで定義される「ストリングエントな条件下」は、（1）洗浄のために低イオン強度及び高温度、例えば、50において0.015Mの塩化ナトリウム／0.0015Mのクエン酸ナトリウム／0.1%のデシル硫酸ナトリウム；又は（2）ハイブリッド形成中にホルムアミド等の変性剤、例えば、42において50%（vol/vol）ホルムアミドと0.1%ウシ血清アルブミン／0.1%フィコール／0.1%のポリビニルピロリドン／50nMのpH6.5のリン酸ナトリウムバッファーと750mMの塩化ナトリウム、75mMクエン酸ナトリウムを用いることを意味する。その他の例は、42の50%ホルムアミド、5×SSC（0.75MのNaCl、0.075Mのクエン酸ナトリウム）、50mMのリン酸ナトリウム（pH6/8）、0.1%のピロリン酸ナトリウム、5×デンhardt液、超音波処理サケ精子DNA（50μg/ml）、0.1%SDS、及び1

10

20

30

40

50

0 % のデキストラン硫酸を用いて、42で0.2×SSC 及び0.1% SDS で洗浄することである。更にその他の実施例は、55で10 % のデキストラン硫酸、2×SSC（塩化ナトリウム／クエン酸ナトリウム）及び50 % ホルムアルデヒドを用いてハイブリッド形成を行い、続いて55でEDTAを含む0.1×SSC から構成される高度にストリンジエントな洗浄液を用いることである。

「中程度のストリンジエントな条件下」とは、Sambrook等、上掲に記載されており、上記より低度のストリンジエントな洗浄溶液及びハイブリダイゼーションの条件（例えば、温度、イオン強度及び% SDS）の使用を含む。中程度のストリンジエントな条件下とは、20 % ホルムアミド、5×SSC（150 mMのNaCl、15 mMのクエン酸三ナトリウム）、50 mMリン酸ナトリウム（pH 7.6）、5×デンハード液、10 % デキストラン硫酸、及び20 mg/mLの変性剪断サケ精子DNAを含む溶液中の37での終夜インキュベーション、次いで1×SSC 中37-50でのフィルターの洗浄といった条件である。当業者であれば、プローブ長などの因子に適合させる必要に応じて、どのようにして温度、イオン強度等を調節するかを認識するであろう。

#### 【0023】

「サザン分析」又は「サザンプロット」は、DNA又はDNA含有組成物の制限エンドヌクレアーゼ消化におけるDNA配列の存在が、知られた標識オリゴヌクレオチド又はDNA断片へのハイブリッド形成により確認される方法である。サザン分析は、典型的には、Sambrook等、Molecular Cloning: A Laboratory Manual (New York: Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989)のsections 7.39-7.52に記載されているように、アガロースゲル上のDNA消化物の電気泳動分離、電気泳動後のDNAの変性、及び放射性標識、ビオチニル化、又は酵素標識プローブでの分析のためのDNAのニトロセルロース、ナイロン、又は他の適した膜支持体上への移行を含む。

「ノーザン分析」又は「ノーザンプロット」は、オリゴヌクレオチド、DNA断片、cDNA又はその断片、又はRNA断片などの公知のプローブにハイブリッド形成するRNA配列を同定するために用いられる方法である。プローブは、<sup>32</sup>P等の放射性同位体、又はビオチニル化、又は酵素で標識される。分析されるRNAは、通常はアガロース又はポリアクリルアミドゲル上で電気泳動により分離され、ニトロセルロース、ナイロン、又は他の適した膜に移され、Sambrook等のsections 7.39-7.52に記載されたもののような当該分野で知られた標準的技術を用いてプローブとハイブリッド形成する。

#### 【0024】

ここで用いられる「イムノアドヘシン」なる用語は、異種タンパク質（「アドヘシン」）の結合特異性と免疫グロブリン定常ドメインとを結合した抗体様分子を指す。構造的には、イムノアドヘシンは、所望の結合特異性を持ち、抗体の抗原認識及び結合部位以外である（即ち「異種の」）アミノ酸配列と、免疫グロブリン定常ドメイン配列との融合物を含む。イムノアドヘシン分子のアドヘシン部分は、典型的には少なくともレセプター又はリガンドの結合部位を含む隣接アミノ酸配列である。イムノアドヘシンの免疫グロブリン定常ドメイン配列は、IgG-1、IgG-2、IgG-3又はIgG-4サブタイプ、IgA（IgA-1及びIgA-2を含む）、IgE、IgD又はIgMなどの任意の免疫グロブリンから得ることができる。

「慢性」投与とは、急性様式とは異なり連続的な様式での薬剤を投与し、初期の治療効果（活性）を長時間に渡って維持することを意味する。「間欠」投与とは、中断無く連続的になされるのではなく、むしろ本質的に周期的になされる処理である。

一又は複数の治療薬と「組み合わせた」投与とは、同時（同時期）及び任意の順序での連続した投与を含む。

#### 【0025】

「発現ベクター」という用語は、PROポリペプチドをコードする核酸が適切な宿主細胞におけるその発現に影響を与えるコントロール配列に作用可能に結合したベクターを定義するのに用いられる。ベクターは通常複製部位を有する（但し、これは染色体組込みが起こる場合は必要ない）。また発現ベクターは、形質転換細胞においてフェノタイプ選択

10

20

30

40

50

を提供できるマークー配列も含む。例えば、大腸菌は典型的に、大腸菌種から誘導されるプラスミドである p B R 3 2 2 を用いて形質転換される (Bolivar等, Gene 2: 95 [1977])。p B R 3 2 2 はアンピシリン及びテトラサイクリン耐性の遺伝子を含み、よってクローニング又は発現のいずれの目的でも、形質転換細胞を同定する容易な手段を提供する。また発現ベクターは、最適には転写及び翻訳の制御に有用な配列、例えば、プロモーター及びシャイン-ダルガーノ配列（原核生物について）又はプロモーター及びエンハンサー（哺乳動物について）を含む。プロモーターは、そうである必要はないが誘発性であり；哺乳動物宿主のための C M V プロモーターなどの強力な構成プロモーターさえもが宿主細胞毒性無しに L H R を製造することがわかった。発現ベクターは、任意の発現制御、複製可能配列又は選択遺伝子を含む必要はないと考えられるが、それらが無いことにより、ハイブリッド形質転換体の同定及び高レベルのハイブリッド免疫グロブリン発現の達成が妨害される可能性がある。

10

## 【0026】

「リポ多糖」又は「L P S」は、ここで「エンドトキシン」の同義語として用いられる。リポ多糖 (L P S) は、グラム陰性菌、例えば大腸菌の外膜の特徴的成分である。それらは多糖部分と脂質 A と呼ばれる脂肪部分とからなる。一細菌種から他に変化する多糖は、O-特異的鎖 (3 ~ 8 糖の繰り返し単位から構成される) 及び2部コアからなる。脂質 A は実際に、リン酸及び種々の数の脂肪酸で修飾された2つのグルコサミン糖を常に含む。さらなる情報については、例えば、Rietschel及びBrade, Scientific American August 1992, 54-61を参照のこと。

20

## 【0027】

「敗血性ショック」は、ここでは最も広い意味で用いられ、Bone, Ann. Intern Med. 14, 332-333 (1991) に記載された全ての定義を含む。特に、敗血性ショックは、感染に対する全身性反応で始まる、敗血症と呼ばれる症候群である。この症候群は低血圧及び器官不全をもたらし、それは敗血性ショックと呼ばれる。敗血性ショックは、グラム陽性生物及び真菌、並びにエンドトキシン含有グラム陰性生物によって開始されうる。従って、この定義は「エンドトキシンショック」に限定されない。

20

## 【0028】

「遺伝子増幅」及び「遺伝子複製」なる語句は交換可能に用いられ、遺伝子又は遺伝子断片の複数のコピーが特定の細胞又は細胞系で生成されるプロセスを意味する。複製された領域（増幅された D N A の伸展）は、しばしば「単位複製配列」と呼ばれる。通常は、生成されるメッセンジャー R N A (m R N A) の量、即ち遺伝子発現レベルも、発現された特定遺伝子の作成されたコピー数に比例して増加する。

30

## 【0029】

ここで用いられる「腫瘍」は、悪性又は良性に関わらず、全ての腫瘍形成細胞成長及び増殖、及び全ての前癌性及び癌性細胞及び組織を意味する。「癌」及び「癌性」という用語は、典型的には調節されない細胞成長を特徴とする、哺乳動物における生理学的状態を指すか記述する。癌の例には、これらに限定されるものではないが、腺癌、リンパ腫、芽細胞腫、肉腫、及び白血病が含まれる。このような癌のより特定の例には、乳癌、前立腺癌、大腸癌、扁平上皮細胞癌、小細胞肺癌、非小細胞肺癌、胃腸癌、脾臓癌、神経膠芽細胞腫、子宮頸管癌、卵巣癌、肝臓癌、膀胱癌、肝細胞腫、結腸直腸癌、子宮体癌、唾液腺癌、腎臓癌、産卵口癌、甲状腺癌、肝癌及び様々な種類の頭部及び頸部の癌が含まれる。

40

## 【0030】

ここで用いられる「細胞毒性薬」という用語は、細胞の機能を阻害又は阻止し及び/又は細胞破壊を生ずる物質を指す。この用語は、放射性同位体（例えば、I 131、I 125、Y 90及びR e 186）、化学治療薬、及び細菌、真菌、植物又は動物起源の酵素活性毒素等の毒素、又はそれらの断片を含むことを意図する。

50

「化学治療薬」は、癌の治療に有用な化学化合物である。化学治療薬の例には、アドリヤマイシン、ドキソルビシン、エピルビシン、5-フルオロウラシル、シトシンアラビノシド（「A r a - C」）、シクロホスファミド、チオテバ、ブスルファン、サイトキシン

、タキソイド、例えばパクリタキセル（タキソール、Bristol-Myers Squibb Oncology, Princeton, NJ）、及びドキセタキセル（タキソテア、Rhone-Poulenc Rorer, Antony, France）、トキソテア、メトレキセート、シスプラチン、メルファラン、ビンプラスチン、ブレオマイシン、エトポシド、イフオスファミド、マイトマイシンC、ミトキサンtron、ビンクリスチン、ビノレルビン、カルボプラチニン、テニポシド、ダウノマイシン、カルミノマイシン、アミノプテリン、ダクチノマイシン、マイトマイシン、エスペラマイシン（米国特許第4,675,187号参照）、メルファラン及び関連するナイトロジエンマスターードを含む。また、タモキシフェン及びオナプリストン等の腫瘍に対するホルモン作用を調節又は阻害するように機能するホルモン薬もこの定義に含まれる。

「成長阻害薬」は、ここで用いられる場合、インビトロ又はインビボで、細胞、特にここに定義される遺伝子を過剰発現している癌細胞の成長を阻害する化合物又は組成物を意味する。即ち、成長阻害薬は、S期においてそのような遺伝子を過剰発現している細胞の割合を有意に減少させるものである。成長阻害薬の例は、細胞周期の進行を（S期以外の位置で）阻止する薬剤、例えば、G1停止及びM期停止を誘発する薬剤を含む。古典的なM期プロッカーは、ビンカス（ビンクリスチン及びビンプラスチン）、タキソール、及びトポI I阻害剤、例えばドキソルビシン、エピルビシン、ダウノルビシン、エトポシド、及びブレオマイシンを含む。G1停止させるこれらの薬剤は、S期停止にも波及し、例えば、DNAアルキル化剤、例えばタモキシフェン、プレドニゾン、ダカルバジン、メクロレタミン、シスプラチニン、メトレキセート、5-フルオロウラシル及びAra-Cである。さらなる情報は、The Molecular Basis of Cancer, Mendelsohn及びIsrael, 編集, Chapter 1, Murakamiによる表題「Cell cycle regulation, oncogens, and antineoplastic drugs」(WB Saunders: Philadelphia, 1995)、特に13頁に見出される。

「ドキソルビシン」は、アントラサイクリン抗生物質である。

### 【0031】

用語「サイトカイン」は、一の細胞集団により放出され、他の細胞に細胞間メディエータとして作用するタンパク質のための一般的用語である。このようなサイトカインの例は、リンカイン、モノカイン、及び伝統的ポリペプチドホルモンである。サイトカインに含まれるのは、成長ホルモン、例えばヒト成長ホルモン、N-メチオニルヒト成長ホルモン、及びウシ成長ホルモン；甲状腺ホルモン；チロキシン；インシュリン；プロインシュリン；リラキシン；プロリラキシン；等である。ここで用いられるように、用語サイトカインは天然供給源から又は組換え細胞培地からのタンパク質及び天然配列サイトカインの生物学的等価物を含む。

### 【0032】

「天然抗体」及び「天然免疫グロブリン」は、通常は2つの同一の軽(L)鎖及び2つの同一の重(H)鎖からなる約150,000ダルトンの異種四量体糖タンパク質である。各軽鎖は重鎖にジスルフィド結合で結合しているが、ジスルフィド鎖の数は異なる免疫グロブリンアイソタイプの重鎖間で変化する。また、各重鎖及び軽鎖は規則的に離間した鎖間ジスルフィド架橋を有する。各重鎖は一端に可変ドメイン(VH)を持ち、それに続いて多数の定常ドメインがある。各軽鎖は一端に可変ドメイン(VL)及び他端に定常ドメインを持ち；軽鎖の定常ドメインは重鎖の第1の定常ドメインと並び、軽鎖可変ドメインは重鎖可変ドメインと並んでいる。特定のアミノ酸残基が軽鎖及び重鎖の可変ドメインの間の界面を形成すると考えられている。

用語「可変」は、可変ドメインの或る部分が抗体中で大きく異なり、各特定の抗体のその特定の抗原に対する結合及び特異性に用いられるという事実を意味する。しかしながら、可変性、抗体の可変ドメイン全体に渡って均一に分布してはいない。それは、軽鎖及び重鎖の可変領域の両方において、相補性決定領域(CDR)又は高頻度可変領域と呼ばれる3つのセグメントに集中している。可変ドメインのより高度に保存される部分はフレームワーク(FR)と呼ばれる。天然重鎖及び軽鎖の可変ドメインは各々4つの領域を含んでおり、大きくは -シート配置をとり、3つのCDRに接続し、それは -シート構造を接続する、或る場合にはその一部を構成するループを形成する。各鎖のCDRは、FR領

10

20

30

40

50

域の直近に保持され、他の鎖の C D R とともに抗体の抗原結合部位の形成の寄与している (Kabat等, NIH Publ. No.91-3242, Vol. I, 647-669頁 (1991))。定常ドメインは抗体の抗原への結合に直接含まれないが、抗体の抗体依存性細胞毒性への参加といった種々のエフェクター機能を示す。

#### 【0033】

「抗体断片」は、無傷の抗体の一部、好ましくは無傷の抗体の抗原結合又は可変領域を含む。抗体断片の例は、F a b、F a b'、F(a b')2、及びF v 断片；ダイアボディ(diabodies)；直鎖状抗体 (Zapata等, Protein Eng. 8(10): 1057-1062 [1995])；一本鎖抗体分子；及び抗体断片から形成された多重特異性抗体を含む。

抗体のパパイン消化は、「F a b」断片と呼ばれる2つの同一の抗体結合断片を生成し、その各々は単一の抗原結合部位を持ち、残りは容易に結晶化する能力を反映して「F c」断片と命名される。ペプシン処理はF(a b')2断片を生じ、それは2つの抗原結合部位を持ち、抗原を交差結合することができる。

「F v」は、完全な抗原認識及び結合部位を含む最小の抗体断片である。この領域は、密接に非共有結合した1本の重鎖と1本の軽鎖の可変領域の二量体からなる。この配置において各ドメインの3つのC D R が相互作用してV H - V L に量体の表面に抗原結合部位を決定する。しかしながら、単一の可変ドメイン（又は抗原に特異的な3つのC D R のみを含んでなるF v の半分）でさえ、結合部位全体よりは低い親和性であるが、抗原を認識し結合する能力を持つ。

#### 【0034】

またF a b 断片は、軽鎖の定常ドメイン及び重鎖の第1の定常ドメイン(C H 1)も含む。F a b 断片は、抗体ヒンジ領域からの一又は複数のシステインを含む重鎖C H 1ドメインのカルボキシ末端に幾つかの残基が付加されていることによりF a b 断片と相違する。ここで、F a b' - S H は、定常ドメインのシステイン残基が遊離のチオール基を持つF a b' を表す。F(a b')2抗体断片は、最初はF a b' 断片の対として生成され、それらの間にヒンジシステインを有する。抗体断片の他の化学的結合も知られている。

任意の脊椎動物種からの抗体（免疫グロブリン）の「軽鎖」は、それらの定常ドメインのアミノ酸配列に基づいて、カッパ及びラムダと呼ばれる二つの明らかに異なる型の一方に分類される。

それらの重鎖の定常ドメインのアミノ酸配列に依存して、免疫グロブリンは異なるクラスに分類できる。免疫グロブリンの五つの主要なクラス：I g A、I g D、I g E、I g G 及びI g Mがあり、それらの幾つかは更にサブクラス（アイソタイプ）、例えばI g G 1、I g G 2、I g G 3、I g G 4、I g A 及びI g A 2に分類される。

「一本鎖F v」又は「s F v」抗体断片は、抗体のV H 及びV L ドメインを含む抗体断片を含み、これらのドメインは単一のポリペプチド鎖に存在する。好ましくは、F v ポリペプチドはV H 及びV L ドメイン間にポリペプチドリンクーを更に含み、それはs F V が抗原結合に望まれる構造を形成するのを可能にする。s c F v の概説については、The Pharmacology of Monoclonal Antibodies, vol. 113, Rosenberg及びMoore編, Springer-Verlag, New York, pp. 269-315 (1994)のPluckthunを参照のこと。

#### 【0035】

用語「ダイアボディ(diabodies)」は、二つの抗原結合部位を持つ小型の抗体断片を指し、その断片は同じポリペプチド鎖(V H - V L)内で軽鎖可変ドメイン(V L)に結合した重鎖可変ドメイン(V H)を含む。同じ鎖の二つのドメイン間に対形成するには短すぎるリンクーを用いることにより、ドメインは強制的に他の鎖の相補的ドメインと対形成して二つの抗原結合部位を生成する。ダイアボディは、例えば、EP 404,097; WO 93/11161; 及びHollinger等, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 90: 6444-6448 (1993)により十分に記載されている。

「単離された」抗体は、その自然環境の成分から同定され分離及び/又は回収されたものである。その自然環境の汚染成分とは、その抗体の診断又は治療への使用を妨害する物質であり、酵素、ホルモン、及び他のタンパク質様又は非タンパク質様溶質が含まれる。

10

20

30

40

50

好ましい実施態様において、抗体は、(1)ローリ法(Lowry method)で測定した場合95%を越える抗体、最も好ましくは99重量%を越えるまで、(2)スピニングカップシーカネーターを使用することにより、少なくとも15残基のN末端あるいは内部アミノ酸配列を得るのに充分なほど、あるいは、(3)クーマシープルーあるいは好ましくは銀染色を用いた非還元あるいは還元条件下でのSDS-PAGEによる均一性まで精製される。単離された抗体には、抗体の自然環境の少なくとも1つの成分が存在しないため、組換え細胞内のインサウチの抗体が含まれる。しかしながら、通常は、単離された抗体は少なくとも1つの精製工程により調製される。

### 【0036】

「標識」なる語は、ここで用いられる場合、抗体に直接又は間接的に抱合して「標識」抗体を生成する検出可能な化合物又は組成物を意味する。標識は、それ自身検出可能でもよく(例えば、放射性標識又は蛍光標識)、又は酵素標識の場合、検出可能な基質化合物又は組成物の化学変換を触媒してもよい。

「固相」とは、本発明の抗体がそれに付着することのできる非水性マトリクスを意味する。ここに意図する固相の例は、部分的又は全体的に、ガラス(例えば、孔制御ガラス)、多糖類(例えばアガロース)、ポリアクリルアミド、ポリスチレン、ポリビニルアルコール及びシリコーンから形成されたものを含む。或る種の実施態様では、内容に応じて、固相はアッセイプレートのウェルを構成することができ；その他では精製カラム(例えばアフィニティクロマトグラフィーカラム)とすることもできる。また、この用語は、米国特許第4,275,149号に記載されたような、別個の粒子の不連続な固相も包含する。

「リポソーム」は、種々の型の脂質、リン脂質及び/又は界面活性剤からなる小型の小胞であり、哺乳動物への薬物の輸送に有用である。リポソームの成分は、通常は生体膜の脂質配列に類似する二層形式に配列させる。

### 【0037】

#### I I . 本発明の組成物と方法

##### 全長PRO362ポリペプチド

本発明は、本出願においてPRO362と称されるポリペプチドをコードする、新規に同定され単離された核酸配列を提供する。特に本出願人は、以下の実施例で更に詳細に開示するような、PRO362ポリペプチドをコードするcDNAを同定し単離した。BLAST及びFastA配列アラインメントプログラムを用いて、本出願人は、PRO362ポリペプチドがA33抗原タンパク質並びにHCARタンパク質及びNrCAM関連細胞接着分子と有意な類似性を有していることを見出した。従って、現在では、本出願で開示されるPRO362ポリペプチドが新たなA33抗原及びHCARタンパク質相同体であると考えられている。

### 【0038】

##### PROポリペプチド変異体

ここに記載した全長天然配列PROポリペプチドに加えて、PRO変異体も調製できると考えられる。PRO変異体は、PROポリペプチドDNAに適当なスクレオチド変化を導入することにより、あるいは所望のPROポリペプチドを合成することにより調製できる。当業者は、グリコシリ化部位の数又は位置の変化あるいは膜固着特性の変化などのアミノ酸変化がPROポリペプチドの翻訳後プロセスを変えうることを理解するであろう。

天然全長配列PRO又はここに記載したPROポリペプチドの種々のドメインにおける変異は、例えば、米国特許第5,364,934号に記載されている保存的及び非保存的変異についての任意の技術及び指針を用いてなすことができる。変異は、結果として天然配列PROと比較してPROポリペプチドのアミノ酸配列が変化するPROポリペプチドをコードする一又は複数のコドンの置換、欠失又は挿入であってよい。場合によっては、変異は少なくとも1つのアミノ酸のPROポリペプチドの一又は複数のドメインの任意の他のアミノ酸による置換である。いずれのアミノ酸残基が所望の活性に悪影響を与えることなく挿入、置換又は欠失されるかの指針は、PROポリペプチドの配列を相同性の知られたタンパク質分子の配列と比較し、相同性の高い領域内でなされるアミノ酸配列変化を最小にす

10

20

30

40

50

ることによって見出される。アミノ酸置換は、一のアミノ酸の類似した構造及び／又は化学特性を持つ他のアミノ酸での置換、例えばロイシンのセリンでの置換、即ち保存的アミノ酸置換の結果とすることができます。挿入及び欠失は、場合によっては1から5のアミノ酸の範囲内とすることができます。許容される変異は、配列においてアミノ酸の挿入、欠失又は置換を系統的に作成し、得られた変異体を下記の実施例に記載するインビトロアッセイの任意のもので活性について試験することにより決定される。

## 【0039】

特別の実施態様では、対象とする保存的置換を、好ましい置換を先頭にして表1に示す。このような置換が生物学的活性の変化をもたらす場合、表1に例示的置換と名前を付けた又は以下にアミノ酸分類でさらに記載するように、より置換的な変化が導入され生成物がスクリーニングされる。

## 【0040】

表 1

元の残基	例示的置換	好ましい置換
Ala(A)	val; Leu; ile	val
Arg(R)	lys; gln; asn	lys
Asn(N)	gln; his; lys; arg	gln
Asp(D)	glu	glu
Cys(C)	ser	ser
Gln(Q)	asn	asn
Glu(E)	asp	asp
Gly(G)	pro; ala	ala
His(H)	asn; gln; lys; arg	arg
Ile(I)	leu; val; met; ala; phe; ノルロイシン	leu
Leu(L)	ノルロイシン; ile; val; met; ala; phe	ile
Lys(K)	arg; gln; asn	arg
Met(M)	leu; phe; ile	leu
Phe(F)	leu; val; ile; ala; tyr	leu
Pro(P)	ala	ala
Ser(S)	thr	thr
Thr(T)	ser	ser
Trp(W)	tyr; phe	tyr
Tyr(Y)	trp; phe; thr; ser	phe
Val(V)	ile; leu; met; phe; ala; ノルロイシン	leu

## 【0041】

PROポリペプチドの機能及び免疫学的同一性の置換修飾は、(a)置換領域のポリペプチド骨格の構造、例えばシート又は螺旋配置、(b)標的部位の電荷又は疎水性、又は(c)側鎖の嵩を維持しながら、それらの効果において実質的に異なる置換基を選択することにより達成される。天然発生残基は共通の側鎖特性に基づいてグループに分けることができる：

- (1) 疎水性：ノルロイシン、met, ala, val, leu, ile;
- (2) 中性の親水性：cys, ser, thr;
- (3) 酸性：asp, glu;
- (4) 塩基性：asn, gln, his, lys, arg;
- (5) 鎮配向に影響する残基：gly, pro; 及び
- (6) 芳香族：trp, tyr, phe。

非保存的置換は、これらの分類の一つのメンバーを他の分類に交換することを必要とす

10

20

30

40

50

るであろう。また、そのように置換された残基は、保存的置換部位、好ましくは残された（非保存）部位に導入される。

変異は、オリゴヌクレオチド媒介（部位特異的）突然変異誘発、アラニンスキャンニング、及びPCR突然変異誘発[Carter等, Nucl. Acids Res., 13: 4331 (1986); Zoller等, Nucl. Acids Res., 10: 6487 (1987)]、カセット突然変異誘発[Wells等, Gene, 34: 315 (1985)]、制限的選択突然変異誘発[Wells等, Philos. Trans. R. Soc. London Ser. A, 317: 415 (1986)]等のこの分野で知られた方法を用いてなすことができ、又は他の知られた技術をクローニングしたDNAに実施してPROポリペプチド変異体DNAを作成することもできる。

また、隣接配列に沿って一又は複数のアミノ酸を同定するのにスキャンニングアミノ酸分析を用いることができる。好ましいスキャンニングアミノ酸は比較的小さく、中性のアミノ酸である。そのようなアミノ酸は、アラニン、グリシン、セリン、及びシステインを含む。アラニンは、ベータ炭素を越える側鎖を排除し変異体の主鎖構造を変化させにくいので、この群の中で典型的に好ましいスキャンニングアミノ酸である。また、アラニンは最もありふれたアミノ酸であるため典型的には好ましい。さらに、それは埋もれた及び露出した位置の両方に見られることが多い[Creighton, The Proteins, (W.H. Freeman & Co., N.Y.); Chothia, J. Mol. Biol., 150: 1 (1976)]。アラニン置換が十分な量の変異体を生じない場合は、アイソテリック(isoteric)アミノ酸を用いることができる。

#### 【0042】

##### PROポリペプチドの修飾

PROポリペプチドの共有結合的修飾は本発明の範囲内に含まれる。共有結合的修飾の一型は、PROポリペプチドの標的とするアミノ酸残基を、PROポリペプチドの選択された側鎖又はN又はC末端残基と反応できる有機誘導体化試薬と反応させることである。二官能性試薬での誘導体化が、例えばPROポリペプチドを水不溶性支持体マトリクスあるいは抗-PROポリペプチド抗体の精製方法又はその逆で用いるための表面に架橋させるのに有用である。通常用いられる架橋剤は、例えば、1,1-ビス(ジアゾアセチル)-2-フェニルエタン、グルタルアルdehyド、N-ヒドロキシスクシンイミドエステル、例えば4-アジドサリチル酸、3,3'-ジチオビス(スクシンイミジルプロピオネート)等のジスクシンイミジルエステルを含むホモ二官能性イミドエステル、ビス-N-マレイミド-1,8-オクタン等の二官能性マレイミド、及びメチル-3-[(p-アジドフェニル)-ジチオ]プロピオイミダート等の試薬を含む。

他の修飾は、グルタミニル及びアスパラギニル残基の各々対応するグルタミル及びアスパルチルへの脱アミノ化、プロリン及びリシンのヒドロキシル化、セリル又はトレオニル残基のヒドロキシル基のリン酸化、リシン、アルギニン、及びヒスチジン側鎖の-Aミノ基のメチル化[T.E. Creighton, Proteins: Structure and Molecular Properties, W.H. Freeman & Co., San Francisco, pp.79-86 (1983)]、N末端アミンのアセチル化、及び任意のC末端カルボキシル基のアミド化を含む。

#### 【0043】

本発明の範囲内に含まれるPROポリペプチドの共有結合的修飾の他の型は、ポリペプチドの天然グリコシル化パターンの変更を含む。「天然グリコシル化パターンの変更」とは、ここで意図されるのは、天然配列PROポリペプチドに見られる1又は複数の炭水化物部分の欠失、及び/又は天然配列PROポリペプチドに存在しない1又は複数のグリコシル化部位の付加及び/又はグリコシル化部位に結合した糖残基の比率及び/又は組成の変更を意味する。

PROポリペプチドへのグリコシル化部位の付加は、アミノ酸配列の変更を伴う。この変更は、例えば、1又は複数のセリン又はトレオニン残基の天然配列PROポリペプチド(O-結合グリコシル化部位)への付加、又は置換によってなされてもよい。PROポリペプチドアミノ酸配列は、場合によっては、DNAレベルでの変化、特に、PROポリペプチドをコードするDNAを予め選択された塩基において変異させ、所望のアミノ酸に翻訳されるコドンを生成させることを通して変更されてもよい。

10

20

30

40

50

## 【0044】

PROポリペプチド上に炭水化物部分の数を増加させる他の手段は、グリコシドのポリペプチドへの化学的又は酵素的結合による。このような方法は、この技術分野において、例えば、1987年9月11日に発行されたWO 87/05330、及びAplin及びWriston, CRC Crit. Rev. Biochem., pp. 259-306 (1981)に記載されている。

PROポリペプチド上に存在する炭水化物部分の除去は、化学的又は酵素的に、あるいはグルコシル化の標的として提示されたアミノ酸残基をコードするコドンの変異的置換によってなすことができる。化学的脱グリコシル化技術は、この分野で知られており、例えば、Hakimuddin等, Arch. Biochem. Biophys., 259:52 (1987)により、及びEdge等, Anal. Biochem., 118: 131 (1981)により記載されている。ポリペプチド上の炭水化物部分の酵素的切断は、Thotakura等, Meth. Enzymol. 138:350 (1987)に記載されているように、種々のエンド及びエキソグリコシダーゼを用いることにより達成される。10

本発明のPROポリペプチドの共有結合的修飾の他の型は、PROポリペプチドの、種々の非タンパク質様ポリマー、例えばポリエチレングリコール、ポリブロピレングリコール、又はポリオキシアルキレンの一つへの、米国特許第4,640,835号；第4,496,689号；第4,301,144号；第4,670,417号；第4,791,192号又は第4,179,337号に記載された方法での結合を含む。

## 【0045】

また、本発明のPROポリペプチドは、他の異種ポリペプチド又はアミノ酸配列に融合したPROポリペプチドを含むキメラ分子を形成する方法で修飾してもよい。一実施態様では、このようなキメラ分子は、抗タグ抗体が選択的に結合できるエピトープを提供するタグポリペプチドとPROポリペプチドとの融合を含む。エピトープタグは、一般的にはPROポリペプチドのアミノ又はカルボキシル末端に位置する。このようなPROポリペプチドのエピトープタグ形態の存在は、タグポリペプチドに対する抗体を用いて検出することができる。また、エピトープタグの提供は、抗タグ抗体又はエピトープタグに結合する他の型の親和性マトリクスを用いたアフィニティ精製によってPROポリペプチドを容易に精製できるようにする。もう一つの実施態様において、キメラ分子はPROポリペプチドの免疫グロブリン又は免疫グロブリンの特定領域との融合体を含む。キメラ分子の二価の形態には、このような融合はIgG分子のFc領域であり得る。20

種々のタグポリペプチド及びそれら各々の抗体はこの分野で良く知られている。例としては、ポリ-ヒスチジン (poly-his) 又はポリ-ヒスチジン-グリシン (poly-his-gly) タグ；flu HAタグポリペプチド及びその抗体 12CA5 [Field等, Mol. Cell. Biol., 8:2159-2165 (1988)]；c-mycタグ及びそれに対する 8F9、3C7、6E10、G4、B7 及び 9E10 抗体 [Evan等, Molecular and Cellular Biology, 5:3610-3616 (1985)]；及び単純ヘルペスウイルス糖タンパク質D (gD) タグ及びその抗体 [Paborsky等, Protein Engineering, 3(6):547-553 (1990)] を含む。他のタグポリペプチドは、フラッグペプチド [Hopp等, BioTechnology, 6:1204-1210 (1988)]；KT3エピトープペプチド [Martin等, Science, 255:192-194 (1992)]；-チューブリンエピトープペプチド [Skinner等, J. Biol. Chem., 266:15163-15166 (1991)]；及びT7遺伝子10タンパク質ペプチドタグ [Lutz-Freyermuth等, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 87:6393-6397 (1990)] を含む。3040

## 【0046】

## PROポリペプチドの調製

以下の説明は、主として、所望のPROポリペプチド核酸を含むベクターで形質転換又は形質移入された細胞を培養することによりPROを生産する方法に関する。もちろん、当該分野においてよく知られている他の方法を用いてPROポリペプチドを調製することができると考えられる。例えば、PROポリペプチド配列、又はその一部は、固相技術を用いた直接ペプチド合成によって生産してもよい [例えば、Stewart等, Solid-Phase Peptide Synthesis, W.H. Freeman Co., San Francisco, CA (1969); Merrifield, J. Am. Chem. Soc., 85:2149-2154 (1963)参照]。手動技術又は自動によるインビトロタンパク質

10

20

30

40

50

合成を行ってもよい。自動合成は、例えば、アプライド・バイオシステムズ・ペプチド合成機 (Foster City, CA) を用いて、製造者の指示により実施してもよい。所望の P R O ポリペプチドの種々の部分は、別々に化学的に合成され、化学的又は酵素的方法を用いて結合させて全長 P R O ポリペプチドを生産してもよい。

#### 【 0 0 4 7 】

##### A . P R O ポリペプチドをコードする D N A の単離

P R O ポリペプチドをコードする D N A は、所望の P R O ポリペプチド m R N A を保有していてそれを検出可能なレベルで発現すると考えられる組織から調製された c D N A ライブラリから得ることができる。従って、ヒト P R O ポリペプチド D N A は、実施例に記載されるように、ヒトの組織から調製された c D N A ライブラリから簡便に得ることができる。また P R O ポリペプチドコード化遺伝子は、ゲノムライブラリから又はオリゴヌクレオチド合成により得ることもできる。

ライブラリは、対象となる遺伝子あるいはその遺伝子によりコードされるタンパク質を同定するために設計された (P R O ポリペプチドに対する抗体又は少なくとも約 20 - 80 塩基のオリゴヌクレオチド等の) プローブによってスクリーニングできる。選択されたプローブによる c D N A 又はゲノムライブラリのスクリーニングは、例えば Sambrook 等, Molecular Cloning: A Laboratory Manual (New York: Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1989) に記載されている標準的な手順を使用して実施することができる。所望の P R O ポリペプチドをコードする遺伝子を単離する他の方法は P C R 法を使用するものである [Sambrook 等, 上掲 ; Dieffenbach 等, PCR Primer: A Laboratory Manual (Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1995) ] 。

#### 【 0 0 4 8 】

下記の実施例には、c D N A ライブラリのスクリーニング技術を記載している。プローブとして選択されたオリゴヌクレオチド配列は、充分な長さで、疑陽性が最小化されるよう充分に明瞭でなければならない。オリゴヌクレオチドは、スクリーニングされるライブラリ内の D N A とのハイブリッド形成時に検出可能であるように標識されていることが好ましい。標識化の方法は当該分野において良く知られており、<sup>32</sup> P 標識された A T P のような放射線標識、ビオチン化あるいは酵素標識の使用が含まれる。中程度の厳密性及び高度の厳密性を含むハイブリッド形成条件は、上掲の Sambrook 等に与えられている。

このようなライブラリースクリーニング法において同定された配列は、Genbank 等の公共データベース又は個人の配列データベースに寄託され公衆に利用可能とされている周知の配列と比較及びアラインメントすることができる。分子の決定された領域内又は全長に渡っての (アミノ酸又は核酸レベルのいずれかでの) 配列同一性は、B L A S T 、A L I G N 、D N A s t a r 、及び I N H E R I T 等のコンピュータソフトウェアプログラムを用いた配列アラインメントを通して決定することができる。

タンパク質コード化配列を有する核酸は、初めてここで開示された推定アミノ酸配列を使用し、また必要ならば、c D N A に逆転写されなかった m R N A の生成中間体及び先駆物質を検出する上掲の Sambrook 等に記述されているような従来のプライマー伸展法を使用し、選択された c D N A 又はゲノムライブラリをスクリーニングすることにより得られる。

#### 【 0 0 4 9 】

##### B . 宿主細胞の選択及び形質転換

宿主細胞を、ここに記載した P R O ポリペプチド生産のための発現又はクローニングベクターで形質移入又は形質転換し、プロモーターを誘導し、形質転換体を選択し、又は所望の配列をコードする遺伝子を增幅するために適当に変性された常套的栄養培地で培養する。培養条件、例えば培地、温度、p H 等々は、過度の実験をすることなく当業者が選ぶことができる。一般に、細胞培養の生産性を最大にするための原理、プロトコール、及び実用技術は、Mammalian Cell Biotechnology: a Practical Approach, M. Butler 編 (I R L Press, 1991) 及び Sambrook 等、上掲に見出すことができる。

#### 【 0 0 5 0 】

10

20

30

40

50

形質移入の方法、例えば、C a P O 4 及びエレクトロポレーションは当業者に知られている。用いられる宿主細胞に応じて、その細胞に対して適した標準的な方法を用いて形質転換はなされる。前掲のSambrook等に記載された塩化カルシウムを用いるカルシウム処理又はエレクトロポレーションが、原核生物又は実質的な細胞壁障壁を含む他の細胞に対して用いられる。アグロバクテリウム・トウメファシエンスによる感染が、Shaw等, Gene, 23:315 (1983)及び1989年6月29日公開のW0 89/05859に記載されているように、或る種の植物細胞の形質転換に用いられる。このような細胞壁のない哺乳動物の細胞に対しては、Graham及びvan der Eb, Virology, 52:456-457 (1978)のリン酸カルシウム沈降法が好ましい。哺乳動物細胞の宿主系形質転換の一般的な態様は米国特許第4,399,216号に記載されている。酵母菌中への形質転換は、典型的には、Van Solingen等, J. Bact., 130:946 (1977)及びHsiao等, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 76:3829 (1979)の方法に従って実施される。しかしながら、DNAを細胞中に導入する他の方法、例えば、核マイクロインジェクション、エレクトロポレーション、無傷の細胞、又はポリカチオン、例えばポリブレン、ポリオルニチン等を用いる細菌プロトプラスト融合もまた用いることもできる。哺乳動物細胞を形質転換するための種々の技術については、Keown等, Methods in Enzymology, 185:527-537 (1990)及びMansour等, Nature, 336:348-352 (1988)を参照のこと。

## 【0051】

ここに記載のベクターにDNAをクローニングあるいは発現するために適切な宿主細胞は、原核生物、酵母菌、又は高等真核生物細胞である。適切な原核生物は、限定するものではないが、真正細菌、例えばグラム陰性又はグラム陽性生物体、例えば大腸菌のような腸内細菌科を含む。種々の大腸菌株が公衆に利用可能であり、例えば、大腸菌K12株MM294 (ATCC31,446)；大腸菌X1776 (ATCC31,537)；大腸菌株W3110 (ATCC27,325)及びK5772 (ATCC53,635)である。他の好ましい原核動物宿主細胞は、大腸菌、例えば、*E. coli*、エンテロバクター、エルビニア(*Erwinia*)、クレブシエラ(*Klebsiella*)、プロテウス(*Proteus*)、サルモネラ、例えば、ネズミチフス菌、セラチア、例えば、セラチアマルセサンス(*Serratia marcescans*)、及び赤痢菌、並びに桿菌、例えばバチルススブチリス(*B. subtilis*)及びバチルスリチエニフォルミス(*B. licheniformis*)（例えば、1989年4月12日発行のDD 266,710に記載されたバチルスリチエニフォルミス41P）、シュードモナス、例えば緑膿菌及びストレプトマイセスなどの腸内細菌科を含む。種々の大腸菌株が公衆に利用可能であり、例えば、大腸菌K12株MM294 (ATCC31,446)；大腸菌X1776 (ATCC31,537)；大腸菌株W3110 (ATCC27,325)及びK5772 (ATCC53,635)である。これらの例は例示であり限定ではない。株W3110は、組換えDNA生産物発酵のための共通の宿主株であるので一つの特に好ましい宿主又は親宿主である。好ましくは、宿主細胞は最小量のタンパク質加水分解酵素を分泌する。例えば、株W3110は、細胞に外来のタンパク質をコードする遺伝子における遺伝子変異をするように修飾してもよく、そのような宿主の例としては、完全な遺伝子型tonAを有する大腸菌W3110株1A2；完全な遺伝子型tonA ptr3を有する大腸菌W3110株9E4；完全な遺伝子型tonA ptr3 phoA E15 (argF-1ac)169 degP ompTkan'を有する大腸菌W3110株27C7 (ATCC 55,244)；完全な遺伝子型tonA ptr3 phoA E15 (argF-1ac)169 degP ompT rbs7i1vGkan'を有する大腸菌W3110株37D6；非カナマイシン耐性degP欠失変異を持つ37D6株である大腸菌W3110株40B4；及び1990年8月7日発行の米国特許第4,946,783号に開示された変異周辺質プロテアーゼを有する大腸菌株を含む。あるいは、クローニングのインピトロ法、例えばPCR又は他の核酸ポリメラーゼ反応が好ましい。

## 【0052】

原核生物に加えて、糸状菌又は酵母菌のような真核微生物は、PROポリペプチドコード化ベクターのための適切なクローニング又は発現宿主である。サッカロミセス・セレヴィシアは、通常用いられる下等真核生物宿主微生物である。他に、シゾサッカロミセスプロンブ(*Schizosaccharomyces pombe*) (Beach及びNurse, Nature, 290: 140 [1981]; 198

10

20

30

40

50

5年5月2日発行のEP 139,383) ; クルベロミセスホツツ(*Kluyveromyces hosts*) (米国特許第4,943,529号; Fleer等, Bio/Technology, 9: 968-975 (1991))、例えばケーラクチス(*K. lactis*) (MW98-8C, CBS683, CBS4574; Louvencourt等, J. Bacteriol. 737 [1983]) 10 、ケーフラギリス(*K. fragilis*) (ATCC 12,424)、ケーブルガリクス(*K. bulgaricus*) (ATCC 16,045)、ケーウィケラミイ(*K. wickeramii*) (ATCC 24,178)、ケーワルチイ(*K. wallii*) (ATCC 56,500)、ケードロソフィラルム(*K. drosophilae*) (ATCC 36,906; Van den Berg等, Bio/Technology, 8: 135 (1990))、ケーテモトレランス(*K. themotolerans*) 及びケーマルキシアナス(*K. marxianus*) ; ヤロウィア(yarrowia) (EP 402,226) ; ピッチャパストリス(*Pichia pastoris*) (EP 183,070; Sreekrishna等, J. Basic Microbiol., 28: 265-278 [1988]) ; カンジダ ; トリコデルマレーシア(*reesiae*) (EP 244,234) ; アカパンカビ (Case等, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 76: 5259-5263 [1979]) ; シュワニオマイセス(*schwanniomyces*)、例えばシュワニオマイセスオクシデンタリス(*occidentalis*) (1990年10月31日発行のEP 394,538) ; 及び糸状真菌、例えば、ニューロスボラ、ペニシリウム、トリポクラジウム(*Tolypocladium*) (1991年1月10日発行のWO 91/00357) ; 及びアスペルギルス宿主、例えばアスペルギルスニラダンス (*Ballance*等, Biochem. Biophys. Res. Commun., 112: 284-289 [1983]; Tilburn等, Gene, 26: 205-221 [1983]; Yelton等, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 81: 1470-1474 [1984]) 及びアスペルギルスニガー (Kelliy及びHynes, EMBO J., 4: 475-479 [1985]) が含まれる。ここで好ましいメチロトロピック(methylotropic)酵母は、これらに限られないが、ハンセンユラ(*Hansenula*)、カンジダ、クロエケラ(*Kloeckera*)、ピチア(*Pichia*)、サッカロミセス、トルロプシス(*Torulopsis*)、及びロドトルラ(*Rhodotorula*)からなる属から選択されるメタノールで成長可能な酵母を含む。この酵母の分類の例示である特定の種のリストは、C. Anthony, The Biochemistry of Methylotrophs, 269 (1982)に記載されている。  
20  
20

### 【0053】

グリコシル化PROポリペプチドの発現に適切な宿主細胞は、多細胞生物から誘導される。無脊椎動物細胞の例としては、ショウジョウバエS2及びスパドスペラSf9等の昆虫細胞並びに植物細胞が含まれる。有用な哺乳動物宿主株化細胞の例は、チャイニーズハムスター卵巣(CHO)及びCOS細胞を含む。より詳細な例は、SV40によって形質転換されたサル腎臓CV1株(COS-7, ATCC CRL 1651);ヒト胚腎臓株(293又は懸濁培養での増殖のためにサブクローニングされた293細胞、Graham等, J. Gen Virol., 36:59 (1977));チャイニーズハムスター卵巣細胞/-DHFR(CHO, Urlaub及びChasin, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77:4216 (1980));マウスのセルトリ細胞(TM4, Mather, Biol. Reprod., 23:243-251 (1980))ヒト肺細胞(W138, ATCC CCL 75);ヒト肝細胞(Hep G2, HB 8065);及びマウス乳房腫瘍細胞(MMT 060562, ATCC CCL51)を含む。適切な宿主細胞の選択は、この分野の技術常識内にある。  
30

### 【0054】

#### C. 複製可能なベクターの選択及び使用

所望のPROポリペプチドをコードする核酸(例えば、cDNA又はゲノムDNA)は、クローニング(DNAの増幅)又は発現のために複製可能なベクター内に挿入される。様々なベクターが公的に入手可能である。ベクターは、例えば、プラスミド、コスミド、ウイルス粒子、又はファージの形態とすることができます。適切な核酸配列が、種々の手法によってベクターに挿入される。一般に、DNAはこの分野で周知の技術を用いて適当な制限エンドヌクレアーゼ部位に挿入される。ベクター成分としては、一般に、これらに制限されるものではないが、一又は複数のシグナル配列、複製開始点、一又は複数のマーカー遺伝子、エンハンサー要素、プロモーター、及び転写終結配列を含む。これらの成分の一又は複数を含む適当なベクターの作成には、当業者に知られた標準的なライゲーション技術を用いる。  
40

対象とするPROポリペプチドは直接的に組換え手法によって生産されるだけではなく、シグナル配列あるいは成熟タンパク質あるいはポリペプチドのN-末端に特異的切断部位を有する他のポリペプチドである異種性ポリペプチドとの融合ペプチドとしても生産さ  
50

れる。一般に、シグナル配列はベクターの成分であるか、ベクターに挿入されるP R OポリペプチドD N Aの一部である。シグナル配列は、例えばアルカリホスファターゼ、ペニシリナーゼ、l p pあるいは熱安定性エンテロトキシンIIリーダーの群から選択される原核生物シグナル配列であってよい。酵母の分泌に関しては、シグナル配列は、酵母インベルターゼリーダー、アルファ因子リーダー(酵母菌属(*Saccharomyces*)及びクルイベロマイシス(*Kluyveromyces*)因子リーダーを含み、後者は米国特許第5,010,182号に記載されている)、又は酸ホスフォターゼリーダー、カンジダアルビカンス(*C.albicans*)グルコアミラーゼリーダー(1990年4月4日発行のEP362179)、又は1990年11月15日に公開されたW0 90/13646に記載されているシグナルであり得る。哺乳動物細胞の発現においては、哺乳動物シグナル配列は、同一あるいは関連ある種の分泌ポリペプチド由来のシグナル配列並びにウイルス分泌リーダーのようなタンパク質の直接分泌に使用してもよい。

10

20

30

## 【0055】

発現及びクローニングベクターは共に一又は複数の選択された宿主細胞においてベクターの複製を可能にする核酸配列を含む。そのような配列は多くの細菌、酵母及びウイルスに対してよく知られている。プラスミドp B R 3 2 2に由来する複製開始点は大部分のグラム陰性細菌に好適であり、2 μ プラスミド開始点は酵母に適しており、様々なウイルス開始点(S V 4 0、ポリオーマ、アデノウイルス、V S V又はB P V)は哺乳動物細胞におけるクローニングベクターに有用である。

発現及びクローニングベクターは、典型的には、選べるマーカーとも称される選択遺伝子を含む。典型的な選択遺伝子は、(a)アンピシリン、ネオマイシン、メトトレキセートあるいはテトラサイクリンのような抗生物質あるいは他の毒素に耐性を与え、(b)栄養要求性欠陥を補い、又は(c)例えばバシリのための遺伝子コードD-アラニンラセマーゼのような、複合培地から得られない重要な栄養素を供給するタンパク質をコードする。

哺乳動物細胞に適切な選べるマーカーの他の例は、D H F Rあるいはチミジンキナーゼのように、P R Oポリペプチド核酸を取り込むことのできる細胞成分を同定することができるものである。野生型D H F Rを用いた場合の好適な宿主細胞は、Urlaub等により, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77:4216 (1980)に記載されているようにして調製され増殖されたD H F R活性に欠陥のあるC H O株化細胞である。酵母菌中での使用に好適な選択遺伝子は酵母プラスミドY R p 7に存在するt r p 1遺伝子である[Stinchcomb等, Nature, 282: 39(1979); Kingsman等, Gene, 7: 141(1979); Tschemper等, Gene, 10: 157(1980)]。t r p 1遺伝子は、例えば、A T C C番号4 4 0 7 6あるいはP E P 4 - 1のようなトリプトファン内で成長する能力を欠く酵母菌の突然変異株に対する選択マーカーを提供する[Jones, Genetics, 85:12 (1977)]。

40

50

## 【0056】

発現及びクローニングベクターは、通常、P R Oポリペプチド核酸配列に作用可能に結合し、m R N A合成を制御するプロモーターを含む。種々の可能な宿主細胞により認識される好適なプロモーターが知られている。原核生物宿主での使用に好適なプロモーターは

-ラクタマーゼ及びラクトースプロモーター系[Chang等, Nature, 275:615 (1978); Goeddel等, Nature, 281:544 (1979)]、アルカリホスファターゼ、トリプトファン(trp)プロモーター系[Goeddel, Nucleic Acids Res., 8:4057 (1980); EP 36,776]、及びハイブリッドプロモーター、例えばt a cプロモーター[deBoer等, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 80:21-25 (1983)]を含む。細菌系で使用するプロモータもまたP R OポリペプチドをコードするD N Aと作用可能に結合したシャイン・ダルガーノ(S.D.)配列を有する。

酵母宿主と共に用いて好適なプロモーター配列の例としては、3-ホスホグリセラートキナーゼ[Hitzeman等, J. Biol. Chem., 255:2073 (1980)]又は他の糖分解酵素[Hess等, J. Adv. Enzyme Reg., 7:149 (1968); Holland, Biochemistry, 17: 4900(1987)]、例えばエノラーゼ、グリセルアルデヒド-3-リン酸デヒドログナーゼ、ヘキソキナーゼ、ピルビン酸デカルボキシラーゼ、ホスホフルクトキナーゼ、グルコース-6-リン酸イソメラーゼ、3-ホスホグリセレートムターゼ、ピルビン酸キナーゼ、トリオセリン酸イソ

50

メラーゼ、ホスホグルコースイソメラーゼ、及びグルコキナーゼが含まれる。

他の酵母プロモーターとしては、成長条件によって転写が制御される付加的効果を有する誘発的プロモーターであり、アルコールデヒドロゲナーゼ2、イソチトクロムC、酸ホスファターゼ、窒素代謝と関連する分解性酵素、メタロチオネイン、グリセルアルデヒド-3-リン酸デヒドロゲナーゼ、及びマルトース及びガラクトースの利用を支配する酵素のプロモーター領域がある。酵母菌での発現に好適に用いられるベクターとプロモータはEP 73,657に更に記載されている。

#### 【0057】

哺乳動物の宿主細胞におけるベクターからのP R Oポリペプチド転写は、例えば、ポリオーマウィルス、伝染性上皮腫ウィルス(1989年7月5日公開のUK 2,211,504)、アデノウィルス(例えばアデノウィルス2)、ウシ乳頭腫ウィルス、トリ肉腫ウィルス、サイトメガロウィルス、レトロウィルス、B型肝炎ウィルス及びサルウィルス40(SV40)のようなウィルスのゲノムから得られるプロモーター、異種性哺乳動物プロモーター、例えばアクチンプロモーター又は免疫グロブリンプロモーター、及び熱衝撃プロモーターから得られるプロモーターによって、このようなプロモーターが宿主細胞系に適合し得る限り制御される。

より高等の真核生物による所望のP R OポリペプチドをコードするD N Aの転写は、ベクター中にエンハンサー配列を挿入することによって増強され得る。エンハンサーは、通常は約10から300塩基対で、プロモーターに作用してその転写を増強するD N Aのシス作動要素である。哺乳動物遺伝子由来の多くのエンハンサー配列が現在知られている(グロビン、エラスター、アルブミン、-フェトプロテイン及びインスリン)。しかしながら、典型的には、真核細胞ウィルス由来のエンハンサーが用いられるであろう。例としては、複製起点の後期側のSV40エンハンサー(100-270塩基対)、サイトメガロウィルス初期プロモーター-エンハンサー、複製起点の後期側のポリオーマエンハンサー及びアデノウィルスエンハンサーが含まれる。エンハンサーは、P R Oポリペプチドコード化配列の5'又は3'位でベクター中にスプライシングされ得るが、好ましくはプロモーターから5'位に位置している。

また真核生物宿主細胞(酵母、真菌、昆虫、植物、動物、ヒト、又は他の多細胞生物由来の有核細胞)に用いられる発現ベクターは、転写の終結及びm R N Aの安定化に必要な配列も含む。このような配列は、真核生物又はウィルスのD N A又はc D N Aの通常は5'、時には3'の非翻訳領域から取得できる。これらの領域は、P R Oポリペプチドをコードするm R N Aの非翻訳部分にポリアデニル化断片として転写されるヌクレオチドセグメントを含む。

組換え脊椎動物細胞培養でのP R Oポリペプチドの合成に適応化するのに適切な他の方法、ベクター及び宿主細胞は、Gething等, Nature, 293:620-625 (1981); Mantei等, Nature, 281:40-46 (1979); EP 117,060; 及びEP 117,058に記載されている。

#### 【0058】

##### D. 遺伝子增幅 / 発現の検出

遺伝子の増幅及び/又は発現は、ここで提供された配列に基づき、適切に標識されたプローブを用い、例えば、従来よりのサザンプロット法、m R N Aの転写を定量化するノーザンプロット法 [ Thomas, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77:5201-5205 (1980) ]、ドットプロット法(D N A分析)、又はインサイツハイブリッド形成法によって、直接的に試料中で測定することができる。あるいは、D N A二本鎖、R N A二本鎖及びD N A-R N Aハイブリッド二本鎖又はD N A-Tアンパク二本鎖を含む、特異的二本鎖を認識することができる抗体を用いることもできる。次いで、抗体を標識し、アッセイを実施することができ、ここで二本鎖は表面に結合しており、その結果二本鎖の表面での形成の時点でその二本鎖に結合した抗体の存在を検出することができる。

あるいは、遺伝子の発現は、遺伝子産物の発現を直接的に定量する免疫学的な方法、例えば細胞又は組織切片の免疫組織化学的染色及び細胞培養又は体液のアッセイによって、測定することもできる。試料液の免疫組織化学的染色及び/又はアッセイに有用な抗体は

10

20

20

30

40

50

、モノクローナルでもポリクローナルでもよく、任意の哺乳動物で調製することができる。簡便には、抗体は、天然配列 P R O ポリペプチドに対して、又はここで提供される D N A 配列をベースとした合成ペプチドに対して、又は P R O ポリペプチド D N A に融合し特異的抗体エピトープをコードする外因性配列に対して調製され得る。

### 【 0 0 5 9 】

#### E . ポリペプチドの精製

P R O ポリペプチドの形態は、培地又は宿主細胞の溶菌液から回収することができる。膜結合性であるならば、適切な洗浄液(例えはトリトン-X 1 0 0)又は酵素的切断を用いて膜から引き離すことができる。P R O ポリペプチドの発現に用いられる細胞は、凍結融解サイクル、超音波処理、機械的破壊、又は細胞溶解剤などの種々の化学的又は物理的手段によって破壊することができる。

P R O ポリペプチドを、組換え細胞タンパク又はポリペプチドから精製することが望ましい。適切な精製手順の例である次の手順により精製される：すなわち、イオン交換カラムでの分画；エタノール沈殿；逆相 H P L C ；シリカ又はカチオン交換樹脂、例えは D E A E によるクロマトグラフィー；クロマトフォーカシング；S D S - P A G E ；硫酸アンモニウム沈殿；例えはセファデックス G - 7 5 を用いるゲル滌過；I g G のような汚染物を除くプロテイン A セファロースカラム；及び P R O ポリペプチドのエピトープタグ形態を結合させる金属キレート化カラムである。この分野で知られ、例えは、Deutscher, Methods in Enzymology, 182 (1990) ; Scopes, Protein Purification: Principles and Practice, Springer-Verlag, New York (1982) に記載された多くのタンパク質精製方法を用いることができる。選ばれる精製過程は、例えは、用いられる生産方法及び特に生産される P R O ポリペプチドの性質に依存する。

### 【 0 0 6 0 】

#### P R O ポリペプチドの用途

本発明の P R O ポリペプチドをコードする核酸配列(又はそれらの補体)は、ハイブリッド形成プローブとしての使用を含む分子生物学の分野において、染色体及び遺伝子マッピングにおいて、及びアンチセンス R N A 及び D N A の生成において種々の用途を有している。また、P R O ポリペプチドコード化核酸も、ここに記載される組換え技術による P R O ポリペプチドの調製に有用であろう。

全長天然配列 P R O ポリペプチドコード化核酸又はその一部は、全長 P R O ポリペプチド遺伝子の単離又は P R O ポリペプチド核酸配列に対して所望の配列同一性を持つ更に他の遺伝子(例えは、P R O ポリペプチドの天然発生変異体又は他の種からの P R O ポリペプチドをコードするもの)の単離のための c D N A ライブライアリ用のハイブリッド形成プローブとして使用できる。場合によっては、プローブの長さは約 2 0 ~ 約 5 0 塩基である。ハイブリッド形成プローブは、ここに開示した任意の D N A 分子の核酸配列から、又は天然配列 P R O コード化 D N A のプロモーター、エンハンサー成分及びイントロンを含むゲノム配列から誘導され得る。例えは、スクリーニング法は、P R O ポリペプチド遺伝子のコード化領域を周知の D N A 配列を用いて単離して約 4 0 塩基の選択されたプローブを合成することを含む。ハイブリッド形成プローブは、<sup>3</sup><sub>2</sub> P 又は<sup>3</sup><sub>5</sub> S 等の放射性ヌクレオチド、又はアビディン/ビオチン結合系を介してプローブに結合したアルカリホスファターゼ等の酵素標識を含む種々の標識で標識されうる。本発明の P R O ポリペプチド遺伝子に相補的な配列を有する標識されたプローブは、ヒト c D N A 、ゲノム D N A 又は m R N A のライブラリーをスクリーニングし、そのライブラリーの何れのメンバーがプローブにハイブリッド形成するかを決定するのに使用できる。ハイブリッド形成技術は、以下の実施例において更に詳細に記載する。

### 【 0 0 6 1 】

本出願で開示する E S T s はプローブと同様に、ここに記載した方法で用いることができる。

また、プローブは、P C R 技術に用いて、密接に関連した P R O 配列の同定のための配列のプールを作成することができる。

10

20

30

40

50

また、PROポリペプチドをコードする核酸配列は、そのPROポリペプチドをコードする遺伝子のマッピングのため、及び遺伝子疾患を持つ個体の遺伝子分析のためのハイブリッド形成プローブの作成にも用いることができる。ここに提供される核酸配列は、インサイツハイブリッド形成、既知の染色体マークターに対する結合分析、及びライブラリーでのハイブリッド形成スクリーニング等の周知の技術を用いて、染色体及び染色体の特定領域にマッピングすることができる。

## 【0062】

PROポリペプチドのコード化配列が他のタンパク質に結合するタンパク質をコードする場合、PROポリペプチドは、そのリガンドを同定するアッセイに用いることができる。同様にして、レセプター／リガンド結合性相互作用の阻害剤を同定することができる。このような結合性相互作用に含まれるタンパク質も、ペプチド又は小分子阻害剤又は結合性相互作用のアゴニストのスクリーニングに用いることができる。スクリーニングアッセイは、天然PROポリペプチド又はPROポリペプチドのリガンドの生物学的活性に似たリード化合物の発見のために設計される。このようなスクリーニングアッセイは、化学的ライブラリーの高スループットスクリーニングにも用いられ、小分子候補薬剤の同定に特に適したものとする。考慮される小分子は、合成有機又は無機化合物を含む。アッセイは、この分野で良く知られ特徴付けられているタンパク質・タンパク質結合アッセイ、生物学的スクリーニングアッセイ、免疫検定及び細胞ベースのアッセイを含む種々の型式で実施される。

## 【0063】

また、PROポリペプチド又はその任意の修飾型をコードする核酸は、トランスジェニック動物又は「ノックアウト」動物を產生するのにも使用でき、これらは治療的に有用な試薬の開発やスクリーニングに有用である。トランスジェニック動物(例えばマウス又はラット)とは、出生前、例えば胚段階で、その動物又はその動物の祖先に導入された導入遺伝子を含む細胞を有する動物である。導入遺伝子とは、トランスジェニック動物が発生する細胞のゲノムに組み込まれたDNAである。一実施形態では、対象とするPROポリペプチドをコードするcDNAは、確立された技術によりPROポリペプチドをコードするゲノムDNAをクローン化するために使用することができ、ゲノム配列を、PROポリペプチドをコードするDNAを発現する細胞を有するトランスジェニック動物を產生するために使用することができる。トランスジェニック動物、特にマウス又はラット等の特定の動物を產生する方法は当該分野において常套的になっており、例えば米国特許第4,736,866号や第4,870,009号に記述されている。典型的には、特定の細胞を組織特異的エンハンサーでのPROポリペプチド導入遺伝子の導入の標的にする。胚段階で動物の生殖系列に導入されたPROポリペプチドコード化導入遺伝子のコピーを含むトランスジェニック動物はPROポリペプチドをコードするDNAの増大した発現の影響を調べるために使用できる。このような動物は、例えばその過剰発現を伴う病理学的状態に対して保護をもたらすと思われる試薬のテスター動物として使用できる。本発明のこの態様においては、動物を試薬で治療し、導入遺伝子を有する未治療の動物に比べ病理学的状態の発症率が低ければ、病理学的状態に対する治療的処置の可能性が示される。

## 【0064】

あるいは、PROポリペプチドの非ヒト相同体は、動物の胚性細胞に導入されたPROポリペプチドをコードする変更ゲノムDNAと、PROポリペプチドをコードする内在性遺伝子との間の相同的組換えによって、PROポリペプチドをコードする欠陥又は変更遺伝子を有するPROポリペプチド「ノックアウト」動物を作成するために使用できる。例えば、PROポリペプチドをコードするcDNAは、確立された技術に従い、PROポリペプチドをコードするゲノムDNAのクローニングに使用できる。PROポリペプチドをコードするゲノムDNAの一部を欠失したり、組み込みを監視するために使用する選択可能なマーカーをコードする遺伝子等の他の遺伝子で置換することができる。典型的には、ベクターは無変化のフランкиングDNA(5' と 3' 末端の両方)を数キロベース含む[例えば、相同的組換えベクターについてはThomas及びCapechi, Cell, 51:503(1987)を参照

10

20

30

40

50

のこと]。ベクターは胚性幹細胞に(例えばエレクトロポレーションによって)導入し、導入されたDNAが内在性DNAと相同的に組換えられた細胞が選択される[例えば、Li等, Cell, 69:915(1992)参照]。選択された細胞は次に動物(例えばマウス又はラット)の胚盤胞内に注入されて集合キメラを形成する[例えば、Bradley, Teratocarcinomas and Embryonic Stem Cells: A Practical Approach, E. J. Robertson, ed. (IRL, Oxford, 1987), pp. 113-152参照]。その後、キメラ性胚を適切な偽妊娠の雌性乳母に移植し、期間をおいて「ノックアウト」動物をつくり出す。胚細胞に相同的に組換えられたDNAを有する子孫は標準的な技術により同定され、それらを利用して動物の全細胞が相同的に組換えられたDNAを含む動物を繁殖させることができる。ノックアウト動物は、PROポリペプチドが不在であることによるある種の病理的状態及びその病理的状態の進行に対する防御能力によって特徴付けられる。

#### 【0065】

PROポリペプチドのインビボ投与が用いられる場合、正常な投与量は、投与経路に応じて、哺乳動物の体重当たり1日に約10ng/kgから100mg/kgまで、好ましくは約1μg/kg/日から10mg/kg/日である。特定の用量及び輸送方法の指針は文献に与えられている; 例えば、米国特許第4,657,760号、第5,206,344号、又は第5,225,212号参照。異なる製剤が異なる治療用化合物及び異なる疾患に有効であること、例えば一つの器官又は組織を標的とする投与には他の器官又は組織とは異なる方式で輸送することは必要であることが予想される。

PROポリペプチドの投与を必要とする任意の疾患又は疾病的治療に適した放出特性を持つ製剤でPROポリペプチドの持続放出が望まれる場合、PROポリペプチドのマイクロカプセル化が考えられる。持続放出のための組換えタンパク質のマイクロカプセル化は、ヒト成長ホルモン(rhGH)、インターフェロン(rhIFN)、インターロイキン-2、及びMNrgrp120で成功裏に実施されている。Johnson等, Nat. Med., 2: 795-799 (1996); Yasuda, Biomed. Ther., 27: 1221-1223 (1993); Hora等, Bio/Technology, 8: 755-758 (1990); Cleland, 「Design and Production of Single Immunization Vaccines Using Polyactide Polyglycolide Microsphere Systems」 Vaccine Design: The Subunit and Adjuvant Approach, Powell 及び Newman編, (Plenum Press: New York, 1995), p. 439-462; WO 97/03692, WO 96/40072, WO 96/07399; 及び米国特許第5,654,010号。

#### 【0066】

これらのタンパク質の持続放出製剤は、ポリ-乳酸-コグリコール酸(PLGA)ポリマーを用い、その生体適合性及び広範囲の生分解特性に基づいて開発された。PLGAの分解生成物である乳酸及びグリコール酸は、ヒト身体内で即座にクリアされる。さらに、このポリマーの分解性は、分子量及び組成に依存して数ヶ月から数年まで調節できる。Lewis, 「Controlled release of bioactive agents from lactide/glycolide polymer」: M. Chasin及びR. Langer(編), Biodegradable Polymers as Drug Delivery Systems (Marcel Dekker: New York, 1990), pp. 1-41。

例えば約85kgの最大体重を持つ哺乳動物に約80g/kg/日の用量を与える製剤について、最大用量は1日当たり約6.8mgのPROポリペプチドであろう。この用量レベルに達するためには、最大の可能なタンパク質負荷(15-20%w/wPROポリペプチド)及び最小の起こりうる初期破裂(<20%)を持つ持続放出製剤が必要である。1-2週間に渡るマイクロカプセルからのPROポリペプチドの連続(ゼロ-オーダー)放出も望ましい。さらに、放出されるカプセル化タンパク質は、所望の放出時間に渡ってその一体性及び安定性を維持しなければならない。

#### 【0067】

本発明のPRO362ポリペプチドは、A33抗原タンパク質、HCARタンパク質又はNrcAM関連細胞接着分子に関連する生物学的活性を有し、インビボ治療用途及びインビトロの両方に用いられる。

#### 【0068】

本発明の化合物は、製薬的に有用な組成物を調製するための周知の方法に従って処方で

10

20

30

40

50

き、それにより P R O ポリペプチドが製薬的に許容可能な担体媒体との混合物に混合される。好適な担体媒体及びその処方は、他のヒトタンパク質、例えばヒト血清アルブミンを含むが、例えば、Remington's Pharmaceutical Sciences, 16th ed., 1980, Mack Publishing Co., Oslo等編集に記載されており、その開示は参考としてここに取り入れる。

#### 【 0 0 6 9 】

本発明の製薬組成物の用量及び望ましい薬剤濃度は、特に意図される用途に応じて変化する。例えば、静脈深部の血栓症又は末梢血管疾患の治療においては、「ボーラス」投与が典型的には好ましく、それに続く投与は、およそ一定な血液レベル、好ましくは約 3  $\mu$  g / m l のオーダーに維持するように与えられる。

しかしながら、吸入能力は一般に利用できない救急医療ケア設備に関する用途では、横たわる疾患（例えば塞栓症、亀裂骨折）の一般的な緊急性のために、幾分多めの初期投与量、例えば静脈内ボーラスを与えるのが一般的に望ましい。

#### 【 0 0 7 0 】

##### 抗 - P R O ポリペプチド抗体

本発明は、さらに抗 - P R O ポリペプチド抗体を提供するものである。抗体の例としては、ポリクローナル、モノクローナル、ヒト化、二重特異性及びヘテロ抱合体抗体が含まれる。

###### A . ポリクローナル抗体

抗 - P R O ポリペプチド抗体はポリクローナル抗体を含む。ポリクローナル抗体の調製方法は当業者に知られている。哺乳動物においてポリクローナル抗体は、例えば免疫化剤、及び所望するのであればアジュバントを、一又は複数回注射することで発生させることができる。典型的には、免疫化剤及び / 又はアジュバントを複数回皮下又は腹腔内注射により、哺乳動物に注射する。免疫化剤は、P R O ポリペプチド又はその融合タンパク質を含みうる。免疫化剤を免疫化された哺乳動物において免疫原性が知られているタンパク質に抱合させるのが有用である。このような免疫原タンパク質の例は、これらに限られないが、キーホールリンペットヘモシアニン、血清アルブミン、ウシサイログロブリン及び大豆トリプシンインヒビターが含まれる。使用され得るアジュバントの例には、フロイント完全アジュバント及び M P L - T D M アジュバント（モノホスホリル脂質 A、合成トレハロースジコリノミコラート）が含まれる。免疫化プロトコールは、過度の実験なく当業者により選択されるであろう。

#### 【 0 0 7 1 】

###### B . モノクローナル抗体

あるいは、抗 - P R O ポリペプチド抗体はモノクローナル抗体であってもよい。モノクローナル抗体は、Kohler及びMilstein, Nature, 256:495 (1975)に記載されているようなハイブリドーマ法を使用することで調製することができる。ハイブリドーマ法では、マウス、ハムスター又は他の適切な宿主動物を典型的には免疫化剤により免疫化することで、免疫化剤に特異的に結合する抗体を生成するかあるいは生成可能なリンパ球を誘発する。また、リンパ球をインビトロで免疫化することもできる。

免疫化剤は、典型的には対象とする P R O ポリペプチド又はその融合タンパク質を含む。一般にヒト由来の細胞が望まれる場合には末梢血リンパ球（「 P B L 」）が使用され、あるいは非ヒト哺乳動物源が望まれている場合は、脾臓細胞又はリンパ節細胞が使用される。次いで、ポリエチレンギリコール等の適当な融合剤を用いてリンパ球を不死化株化細胞と融合させ、ハイブリドーマ細胞を形成する [Goding, Monoclonal Antibodies: Principles and Practice, Academic Press, (1986) pp. 59-103]。不死化株化細胞は、通常は、形質転換した哺乳動物細胞、特に齧歯動物、ウシ、及びヒト由来の骨髄腫細胞である。通常、ラット又はマウスの骨髄腫株化細胞が使用される。ハイブリドーマ細胞は、好ましくは、未融合の不死化細胞の生存又は成長を阻害する一又は複数の物質を含有する適切な培地で培養される。例えば、親細胞が、酵素のヒポキサンチングアミニンホスホリボシリルtransferase (HGPRT又はHPRT) を欠いていると、ハイブリドーマの培地は、典型的には、ヒポキサンチン、アミノブチリン及びチミジンを含み（「 H A T 培地」）、この物質が H

10

20

30

40

50

G P R T 欠乏性細胞の増殖を阻止する。

【 0 0 7 2 】

好みの不死化株化細胞は、効率的に融合し、選択された抗体生成細胞による安定した高レベルの抗体発現を支援し、H A T 培地のような培地に対して感受性である。より好みの不死化株化細胞はマウス骨髄腫株であり、これは例えばカリフォルニア州サンディエゴのSalk Institute Cell Distribution Centerやメリーランド州ロックビルのアメリカン・タイプ・カルチャー・コレクションより入手可能である。ヒトモノクローナル抗体を生成するためのヒト骨髄腫及びマウス-ヒト異種骨髄腫株化細胞も開示されている [ Kozbor, J. Immunol., 133:3001 (1984)、Brodeur等, Monoclonal Antibody Production Techniques and Applications, Marcel Dekker, Inc., New York, (1987) pp. 51-63 ] 。

次いでハイブリドーマ細胞が培養される培養培地を、P R O ポリペプチドに対するモノクローナル抗体の存在について検定する。好みには、ハイブリドーマ細胞によって生成されたモノクローナル抗体の結合特異性は免疫沈降又はラジオイムノアッセイ(R I A)や酵素結合免疫測定法(E L I S A)等のインビトロ結合検定法によって測定する。このような技術及びアッセイは、当該分野において公知である。モノクローナル抗体の結合親和性は、例えばMunson及びPollard, Anal. Biochem., 107:220 (1980)によるスキヤッチャード分析法によって測定することができる。

【 0 0 7 3 】

所望のハイブリドーマ細胞が同定された後、クローンを制限希釈工程によりサブクローニングし、標準的な方法で成長させることができる [ Goding, 上掲 ] 。この目的のための適当な培地には、例えば、ダルベッコの変形イーグル培地及びR P M I - 1 6 4 0 倍地が含まれる。あるいは、ハイブリドーマ細胞は哺乳動物においてインビボで腹水として成長させることもできる。

サブクローンによって分泌されたモノクローナル抗体は、例えばプロテインA - セファロース法、ヒドロキシリアバタイトクロマトグラフィー法、ゲル電気泳動法、透析法又はアフィニティークロマトグラフィー等の従来の免疫グロブリン精製方法によって培養培地又は腹水液から単離又は精製される。

【 0 0 7 4 】

また、モノクローナル抗体は、組換えD N A法、例えば米国特許第4,816,567号に記載された方法により作成することができる。本発明のモノクローナル抗体をコードするD N Aは、常套的な方法を用いて(例えば、マウス抗体の重鎖及び軽鎖をコードする遺伝子に特異的に結合可能なオリゴヌクレオチドプローブを使用して)、容易に単離し配列決定することができる。本発明のハイブリドーマ細胞はそのようなD N Aの好みの供給源となる。ひとたび単離されたら、D N Aは発現ベクター内に配することができ、これが宿主細胞、例えばサルC O S 細胞、チャイニーズハムスター卵巣(C H O)細胞、あるいは免疫グロブリンタンパク質を生成等しない骨髄腫細胞内に形質移入され、組換え宿主細胞内でモノクローナル抗体の合成をすることができる。また、D N Aは、例えば相同マウス配列に換えてヒト重鎖及び軽鎖定常ドメインのコード配列を置換することにより[ 米国特許第4,816,567号 ; Morrison等, 上掲 ] 、又は免疫グロブリンコード配列に非免疫グロブリンポリペプチドのコード配列の一部又は全部を共有結合することにより修飾することができる。このような非免疫グロブリンポリペプチドは、本発明の抗体の定常ドメインに置換でき、あるいは本発明の抗体の1つの抗原結合部位の可変ドメインに置換でき、キメラ性二価抗体を生成する。

抗体は一価抗体であってもよい。一価抗体の調製方法は当該分野においてよく知られている。例えば、一つの方法は免疫グロブリン軽鎖と修飾重鎖の組換え発現を含む。重鎖は一般的に、重鎖の架橋を防止するようにF c 領域の任意の点で切断される。あるいは、関連するシステイン残基を他のアミノ酸残基で置換するか欠失させて架橋を防止する。

一価抗体の調製にはインビトロ法がまた適している。抗体の消化による、その断片、特にF a b 断片の生成は、当該分野において知られている慣用的技術を使用して達成できる。

10

20

30

40

50

## 【 0 0 7 5 】

## C . ヒト化抗体

本発明の抗-PROポリペプチド抗体は、さらにヒト化抗体又はヒト抗体を含む。非ヒト(例えばマウス)抗体のヒト化形とは、キメラ免疫グロブリン、免疫グロブリン鎖あるいはその断片(例えばFv、Fab、Fab'、F(ab')<sub>2</sub>あるいは抗体の他の抗原結合サブ配列)であって、非ヒト免疫グロブリンに由来する最小配列を含むものである。ヒト化抗体はレシピエントの相補性決定領域(CDR)の残基が、マウス、ラット又はウサギのような所望の特異性、親和性及び能力を有する非ヒト種(ドナー抗体)のCDRの残基によって置換されたヒト免疫グロブリン(レシピエント抗体)を含む。幾つかの例では、ヒト免疫グロブリンのFvフレームワーク残基は、対応する非ヒト残基によって置換されている。また、ヒト化抗体は、レシピエント抗体にも、移入されたCDRもしくはフレームワーク配列にも見出されない残基を含んでいてもよい。一般に、ヒト化抗体は、全てあるいはほとんど全てのCDR領域が非ヒト免疫グロブリンのものに対応し、全てあるいはほとんど全てのFR領域がヒト免疫グロブリンコンセンサス配列のものである、少なくとも1つ、典型的には2つの可変ドメインの実質的に全てを含む。ヒト化抗体は、最適には免疫グロブリン定常領域(Fc)、典型的にはヒトの免疫グロブリンの定常領域の少なくとも一部を含んでなる [Jones等, Nature, 321:522-525 (1986); Riechmann等, Nature, 332:323-329 (1988); 及びPresta, Curr. Op Struct. Biol., 2:593-596 (1992)]。

10

## 【 0 0 7 6 】

非ヒト抗体をヒト化する方法はこの分野でよく知られている。一般的に、ヒト化抗体には非ヒト由來の一又は複数のアミノ酸残基が導入される。これら非ヒトアミノ酸残基は、しばしば、典型的には「移入」可変ドメインから得られる「移入」残基と称される。ヒト化は基本的に齧歯動物のCDR又はCDR配列でヒト抗体の該当する配列を置換することによりウィンター(Winter)及び共同研究者 [Jones等, Nature, 321:522-525 (1986); Riechmann等, Nature, 332:323-327 (1988); Verhoeyen等, Science, 239:1534-1536 (1988)] の方法に従って、齧歯類CDR又はCDR配列をヒト抗体の対応する配列に置換することにより実施される。よって、このような「ヒト化」抗体は、無傷のヒト可変ドメインより実質的に少ない分が非ヒト種由來の対応する配列で置換されたキメラ抗体(米国特許第4,816,567号)である。実際には、ヒト化抗体は典型的には幾つかのCDR残基及び場合によっては幾つかのFR残基が齧歯類抗体の類似する部位からの残基によって置換されたヒト抗体である。

20

また、ヒト抗体は、ファージ表示ライプラリ [Hoogenboom及びWinter, J. Mol. Biol., 227:381 (1991); Marks等, J. Mol. Biol., 222:581 (1991)] を含むこの分野で知られた種々の方法を用いて作成することもできる。また、Cole等及びBoerner等の方法も、ヒトモノクローナル抗体の調製に利用することができる [Cole等, Monoclonal Antibodies and Cancer Therapy, Alan R. Liss. p.77(1985)及びBoerner等, J. Immunol., 147(1):86-95(1991) ]。

30

## 【 0 0 7 7 】

## D . 二重特異性抗体

二重特異性抗体は、少なくとも2つの異なる抗原に対して結合特異性を有するモノクローナル抗体、好ましくはヒトもしくはヒト化抗体である。本発明の場合において、結合特異性の一方はPROポリペプチドに対してであり、他方は任意の他の抗原、好ましくは細胞表面タンパク質又はレセプター又はレセプターサブユニットに対してである。

40

二重特異性抗体を作成する方法は当該技術分野において周知である。伝統的には、二重特異性抗体の組換え生産は、二つの重鎖が異なる特異性を持つ二つの免疫グロブリン重鎖/軽鎖対の同時発現に基づく [Milstein及びCuello, Nature, 305:537-539 (1983)]。免疫グロブリンの重鎖と軽鎖を無作為に取り揃えるため、これらハイブリドーマ(クアドローマ)は10種の異なる抗体分子の潜在的混合物を生成し、その内一種のみが正しい二重特異性構造を有する。正しい分子の精製は、アフィニティーコロマトグラフィー工程によって通常達成される。同様の手順が1993年5月13日公開のWO 93/08829、及びTraunecker等

50

, EMBO J., 10:3655-3659 (1991)に開示されている。

所望の結合特異性(抗体-抗原結合部位)を有する抗体可変ドメインを免疫グロブリン定常ドメイン配列に融合できる。融合は、好ましくは少なくともヒンジ部、C H 2 及び C H 3 領域の一部を含む免疫グロブリン重鎖定常ドメインとのものである。少なくとも一つの融合には軽鎖結合に必要な部位を含む第一の重鎖定常領域(C H 1)が存在することが望ましい。免疫グロブリン重鎖融合をコードするD N A、及び望むのであれば免疫グロブリン軽鎖を、別々の発現ベクターに挿入し、適当な宿主生物に同時形質移入する。二重特異性抗体を作成するための更なる詳細については、例えばSuresh等, Methods in Enzymology, 121:210(1986)を参照されたい。

#### 【 0 0 7 8 】

10

##### E . ヘテロ抱合体抗体

ヘテロ抱合抗体もまた本発明の範囲に入る。ヘテロ抱合抗体は、2つの共有結合した抗体からなる。このような抗体は、例えば、免疫系細胞を不要な細胞に対してターゲティングさせるため [米国特許第4,676,980号] 及びH I V 感染の治療のために [WO 91/00360; WO 92/200373; EP 03089] 提案されている。この抗体は、架橋剤に関連したものと合成タンパク化学における既知の方法を使用して、インビトロで調製することができると考えられる。例えば、ジスルフィド交換反応を使用するか又はチオエーテル結合を形成することにより、免疫毒素を作成することができる。この目的に対して好適な試薬の例には、イミノチオレート及びメチル-4-メルカプトブチリミデート、及び例えば米国特許第4,676,980号に開示されているものが含まれる。

20

#### 【 0 0 7 9 】

##### 抗 - P R O ポリペプチド抗体の用途

本発明の抗 - P R O ポリペプチド抗体は様々な有用性を有している。例えば、抗 - P R O ポリペプチド抗体は、P R O ポリペプチドの診断アッセイ、例えばその特定細胞、組織、又は血清での発現の検出に用いられる。競合的結合アッセイ、直接又は間接サンドウェイチアッセイ及び不均一又は均一相で行われる免疫沈降アッセイ [Zola, Monoclonal Antibodies: A Manual of Techniques, CRC Press, Inc. (1987) pp. 147-158] 等のこの分野で知られた種々の診断アッセイ技術が使用される。診断アッセイで用いられる抗体は、検出可能な部位で標識される。検出可能な部位は、直接又は間接に検出可能なシグナルを発生しなければならない。例えば、検出可能な部位は、<sup>3</sup> H、<sup>14</sup> C、<sup>32</sup> P、<sup>35</sup> S 又は<sup>125</sup>I 等の放射性同位体、フルオレセインイソチオシアネート、ローダミン又はルシフェリン等の蛍光又は化学発光化合物、あるいはアルカリホスファターゼ、ペータ-ガラクトシダーゼ又はセイヨウワサビペルオキシダーゼ等の酵素であってよい。Hunter等 Nature, 144:945 (1962); David等, Biochemistry, 13: 1014 (1974); Pain等, J. Immunol. Methods, 40:219 (1981); 及びNygren, J. Histochem. and Cytochem., 30:407 (1982)に記載された方法を含む、抗体を検出可能な部位に抱合するためにこの分野で知られた任意の方法が用いられる。

30

また、抗 - P R O ポリペプチド抗体は、組換え細胞培養又は天然供給源からのP R O ポリペプチドのアフィニティー精製にも有用である。この方法においては、P R O ポリペプチドに対する抗体を、当該分野でよく知られている方法を使用して、セファデックス樹脂や濾過紙のような適当な支持体に固定化する。次に、固定化された抗体を、精製するP R O ポリペプチドを含有する試料と接触させた後、固定された抗体に結合したP R O ポリペプチド以外の試料中の物質を実質的に全て除去する適当な溶媒で支持体を洗浄する。最後に、P R O ポリペプチドを抗体から離脱させる他の適当な溶媒で支持体を洗浄する。

40

#### 【 0 0 8 0 】

以下の実施例は例示するためにのみ提供されるものであって、本発明の範囲を決して限定することを意図するものではない。

本明細書で引用した全ての特許及び参考文献の全体を、出典明示によりここに取り込む。

#### ( 実施例 )

50

実施例で言及されている全ての市販試薬は、特に示さない限りは製造者の使用説明に従い使用した。A T C C 登録番号により以下の実施例及び明細書全体を通して特定されている細胞の供給源はアメリカン・タイプ・カルチャー・コレクション、ロックビル、メリーランドである。

### 【0081】

実施例1：新規なポリペプチド及びそれをコードするcDNAを同定するための細胞外ドメイン相同性スクリーニング

Swiss-Prot公的データベースからの約950の公知の分泌タンパク質からの細胞外ドメイン(ECD)配列(必要ならば、分泌シグナル配列を含む)を、ESTデータベースの検索に使用した。ESTデータベースは、公的データベース(例えば、Dayhoff、GenBank)及び独自に開発したデータベース(例えば、LIFESEQ(商品名)、Incyte Pharmaceuticals、Palo Alto, CA)を含む。検索は、コンピュータプログラムBLAST又はBLAST2(Altshul及びGish, Methods in Enzymology 266: 460-480 (1996))を用いて、ECDタンパク質配列のEST配列の6フレーム翻訳との比較として実施した。公知のタンパク質をコードせず、blastスコア70(90の場合もある)又はそれ以上を持つ比較は、プログラム「phrap」(Phil Green, University of Washington, Seattle, WA; <http://bozeman.mbt.washington.edu/phrap.docs/phrap.html>)でクラスター形成してコンセンサスDNA配列に構築した。

この細胞外ドメイン相同性スクリーニングを用いて、phrapを用いて他の同定されたEST配列に対してコンセンサスDNA配列を構築した。さらに、得られたコンセンサスDNA配列を、しばしば(全てではない)BLAST及びphrapの繰り返しサイクルを用いて伸長し、コンセンサス配列を上で議論したEST配列の供給源を用いて可能な限り伸長させた。

上記のように得られたコンセンサス配列に基づいて、次いでオリゴヌクレオチドを合成し、PCRにより対象とする配列を含むcDNAライプラリを同定するため、及びPROポリペプチドの全長コード化配列のクローンを単離スループローブとして用いるために使用した。正方向(.f)及び逆方向(.r)PCRプライマーは一般的に20から30ヌクレオチドの範囲であり、しばしば約100-1000bp長のPCR産物を与るために設計される。プローブ(.p)配列は、典型的に40-55bp長である。或る場合には、コンセンサス配列が約1-1.5kbより大きいときには付加的なオリゴヌクレオチドが合成される。全長クローンについて幾つかのライプラリをスクリーニングするために、ライプラリからのDNAを、Ausubel等, Current Protocols in Molecular Biology, のように、PCRプライマー対でのPCRによりスクリーニングした。ポジティブライプラリを、次いで、プローブオリゴヌクレオチド及びプライマー対の一方を用いて対象とする遺伝子をコードするクローンの単離するのに使用した。

cDNAクローンの単離に用いたcDNAライプラリは、Invitrogen, San Diego, CAからのもの等の市販試薬を用いて標準的な方法によって作成した。cDNAは、Not I部位を含むオリゴdTでプライムし、平滑末端でSal Iヘミキナーゼアダプターに結合させ、Not Iで切断し、ゲル電気泳動およびそのサイズ分類し、そして適切なクローニングベクター(pRK5B又はpRKD等；pRK5BはSfi I部位を含まないpRK5Dの前駆体である；Holmes等, Science, 253: 1278-1280 (1991)参照)に、独特のXho I及びNot I部位において、所定の方向でクローニングした。

### 【0082】

実施例2：アミラーゼスクリーニングによるcDNAクローンの単離

#### 1. オリゴdTプライムcDNAライプラリの調製

mRNAを対象とするヒト組織からInvitrogen, San Diego, CAからの試薬及びプロトコールを用いて単離した(Fast Track 2)。このRNAを、Life Technologies, Gaithersburg, MD (Super Script Plasmid System)からの試薬及びプロトコールを用いるベクタ-pRK5DにおけるオリゴdTプライムしたcDNAの生成に使用した。この方法において、日本産cDNAは1000bpを超えるサイズ分類し、Sal I / Not I結合c

10

20

30

40

50

D N A を X h o I / N o t I 切断ベクターにクローニングした。 p R K 5 D を、 s p 6 轉写開始部位、それに続く S f i I 制限酵素部位、さらに X h o I / N o t I c D N A クローニング部位を持つベクターにクローニングした。

## 2. ランダムプライム c D N A ライブラリの調製

一次 c D N A クローンの 5' 末端を好ましく表現するために二次 c D N A ライブラリを作成した。 S p 6 R N A を(上記の)一次ライブラリから生成し、この R N A を、ベクター p S S T - A M Y . 0 における Life Technologies (上で参照した Super Script Plasmid System)からの試薬及びプロトコールを用いたランダムプライムした c D N A ライブラリの生成に使用した。この方法において、二本鎖 c D N A を 5 0 0 - 1 0 0 0 b p にサイズ分類し、平滑末端で N o t I アダプターに結合させ、 S f i I 部位で切断し、そして S f i I / N o t I 切断ベクターにクローニングした。 p S S T - A M Y . 0 は、 c D N A クローニング部位の前に酵母アルコールデヒドロゲナーゼプロモータ、及びクローニング部位の後にマウスアミラーゼ配列(分泌シグナルを持たない成熟配列)に次いでアルコールデヒドロゲナーゼ転写終結区を有するクローニングベクターである。即ち、アミラーゼ配列でフレームに融合するこのベクターにクローニングされた c D N A は、適当に形質移入された酵母コロニーからのアミラーゼの分泌を導くであろう。

### 【0083】

#### 3. 形質転換及び検出

上記 2 パラグラフに記載したライブラリからの D N A を氷上で冷却し、それにエレクトロコンピテント D H 1 0 B 細菌 (Life Technologies、 2 0 m l ) を添加した。細菌及びベクターの混合物は、次いで製造者に推奨されているように電気穿孔した。次いで、 S O C 培地 (Life Technologies、 1 m l ) を添加し、この号物を 3 7 ℓ で 3 0 分間インキュベートした。形質転換体は、次いでアンピシリンを含む 2 0 標準 1 5 0 m m L B プレートに蒔き、 1 6 時間インキュベートした(3 7 ℓ )。ポジティブコロニーをプレートから廃棄し、細菌ペレットから標準的な方法、例えば C s C 1 - 勾配を用いて D N A を単離した。精製 D N A は、次いで以下の酵母プロトコールにのせた。

酵母方法は 3 つの範疇に分けられる：(1) 酵母のプラスミド / c D N A 結合ベクターでの形質転換；(2) アミラーゼを分泌する酵母クローンの検出及び単離；及び(3) 酵母コロニーから直接的な挿入物の P C R 増幅及び配列決定及びさらなる分析のための D N A の精製。

用いた酵母菌株は H D 5 6 - 5 A (ATCC-90785) であった。この株は以下の遺伝子型： M A T アルファ、 u r a 3 - 5 2 、 l e u 2 - 3 、 l e u 2 - 1 1 2 、 h i s 3 - 1 1 、 h i s 3 - 1 5 、 M A L + 、 S U C + 、 G A L + を有する。好ましくは、不完全な翻訳後経路を持つ酵母変異体を用いることができる。このような変異体は、 s e c 7 1 、 s e c 7 2 、 s e c 6 2 に転位不全対立遺伝子を持つが、切断された s e c 7 1 が最も好ましい。あるいは、これらの遺伝子の正常な操作を阻害するアンタゴニスト(アンチセンスヌクレオチド及び／又はリガンドを含む)、この翻訳後経路に含まれる他のタンパク質(例えば、 S E C 6 1 p 、 S E C 7 2 p 、 S E C 6 2 p 、 S E C 6 3 p 、 T D J 1 p 、 S S A 1 p - 4 p )又はこれらのタンパク質の複合体形成も、アミラーゼ発現酵母と組み合わせて好ましく用いられる。

### 【0084】

形質転換は、Gietz等、 Nucl. Acid. Res., 20: 1425 (1992) に概略が記されたプロトコールに基づいて実施された。形質転換細胞は、次いで寒天から Y E P D 複合培地プロス(1 0 0 m l )に播種し、 3 0 ℓ で終夜成長させた。 Y E P D プロスは、Kaiser等、 Methods in Yeast Genetics, Cold Spring Harbor Press, Cold Spring Harbor, NY, p. 207 (1994) に記載されているように調製した。終夜培地は、次いで新鮮な Y E P D プロス(5 0 0 m l )中によそ 2 × 1 0<sup>6</sup> 細胞 / m l (約 O D 6 0 0 = 0 . 1 )に希釈し、 1 × 1 0 7 細胞 / m l (約 O D 6 0 0 = 0 . 4 - 0 . 5 )まで再成長させた。

次いで細胞を収穫し、5,000 rpm で 5 分間の Sorval GS3 ローターの G S 3 ローターボトルに移し、上清を捨て、次いで無菌水に再懸濁することにより形質転換のために調製し、

10

20

30

40

50

そして 50 ml のファルコン管内で、Beckman GS-6KR遠心機において 3,500 rpm で再度遠心分離した。上清を捨て、細胞を LiAc / TE (10ml, 10mM のトリス-HCl, 1mM の EDTA pH 7.5, 100mM の Li<sub>2</sub>OOCCH<sub>3</sub>) で続けて洗浄し、LiAc / TE (2.5ml) 中に再懸濁させた。

形質転換は、マイクロチューブ内で、調製した細胞 (100 μl) を新鮮な変性一本鎖サケ精子 DNA (Lofstrand Labs, Gaithersburg, MD) 及び形質転換 DNA (1 μg vol. & 10 μl) と混合することにより起こした。混合物はボルテックスにより簡単に混合し、次いで 40% PEG / TE (600 μl, 40% のポリエチレンギリコール-4000, 10mM のトリス-HCl, 1mM の EDTA, 100mM の Li<sub>2</sub>OOCCH<sub>3</sub>, pH 7.5) を添加した。この混合物を緩く攪拌し、30 で攪拌しながら 30 分間インキュベートした。次いで細胞に 42 で 15 分間熱衝撃を与え、反応容器をマイクロチューブ内で 12,000 rpm で 5-10 秒間遠心分離し、デカント及び TE (500 μl, 10mM のトリス-HCl, 1mM の EDTA pH 7.5) への再懸濁に次いで遠心分離した。次いで、細胞を TE (1ml) 中に希釈し、アリコート (200 μl) を 150mm 成長プレート (VWR) に予め調製した選択培地に拡げた。  
10

#### 【0085】

あるいは、複数の少量反応ではなく、形質転換を 1 回の大規模反応で実施したが、試薬の量はしかるべきスケールアップした。

用いた選択培地は、Kaiser 等, Methods in Yeast Genetics, Cold Spring Harbor Press, Cold Spring Harbor, NY, p. 208-210 (1994) に記載されているように調製したウラシルを欠く合成完全デキストロース寒天 (SCD-Ura) であった。形質転換体は 30 で 2-3 日成長させた。  
20

アミラーゼを分泌するコロニーの検出は、選択成長培地における赤色デンプンの包含により実施した。Biely 等, Anal. Biochem., 172: 176-179 (1988) に記載された方法に従って、デンプンを赤色染料 (反応性 Red-120, Sigma) に結合させた。結合したデンプンを SCD-Ura 寒天プレートに最終濃度 0.15% (w/v) で導入し、リン酸カリウムで pH 7.0 に緩衝した (最終濃度 50-100mM)。  
30

ポジティブコロニーを拾って新鮮な選択培地 (150mm プレート) に画線し、良好に単離され同定可能な單一コロニーを得た。アミラーゼ分泌についてポジティブな良好に単離されたコロニーは、緩衝 SCD-Ura 寒天への赤色団分の直接導入により検出した。ポジティブコロニーは、デンプンを分解して、ポジティブコロニーの周囲に直接目視できる量を形成する能力により決定した。  
30

#### 【0086】

##### 4. PCR 増幅による DNA の単離

ポジティブコロニーが単離された場合、その一部を楊枝で拾い、96 ウエルプレートにおいて無菌水 (30 μl) に希釈した。この時点で、ポジティブコロニーは凍結して次の分析のために保存するか、即座に増幅するかのいずれかである。細胞のアリコート (5 μl) を、0.5 μl の KlenTaq (Clontech, Palo Alto, CA); 4.0 μl の 10mM dNTP (Perkin Elmer-Cetus); 2.5 μl の Kentaqバッファー (Clontech); 0.25 μl の正方向オリゴ 1; 0.25 μl の逆方向オリゴ 2; 12.5 μl の蒸留水を含有する 25 μl 容量における PCR 反応のテンプレートとして使用した。正方向オリゴヌクレオチド 1 の配列は:  
40

5' - TGTAAACGACGCCAGTTAAATAGACCTGCAATTATTAA TCT -3'

(配列番号: 324) であった。

逆方向オリゴヌクレオチド 2 の配列は:

5' - CAGGAAACAGCTATGACCACCTGCACACCTGCAAATCCATT -3'

(配列番号: 325) であった。

次いで、PCR は以下の通り実施した:

a .	変性	92 、 5 分間
b . 次の 3 サイクル	変性	92 、 30 秒間
	アニール	59 、 30 秒間
	伸長	72 、 60 秒間

c . 次の 3 サイクル	変性	92 、 30秒間
	アニール	57 、 30秒間
	伸長	72 、 60秒間
d . 次の 25 サイクル	変性	92 、 30秒間
	アニール	55 、 30秒間
	伸長	72 、 60秒間
e .	保持	4

下線を施した領域は、各々 A D H プロモーター領域及びアミラーゼ領域にアニーリングされ、挿入物が存在しない場合はベクター p S S T - A M Y . 0 からの 3 0 7 b p 領域を增幅する。典型的には、これらのオリゴヌクレオチドの 5' 末端の最初の 18 ヌクレオチドは、配列プライマーのアニーリング部位を含んでいた。即ち、空のベクターからの P C R 反応の全生成物は 3 4 3 b p であった。しかしながら、シグナル配列融合 c D N A は、かなり長いヌクレオチド配列をもたらした。

P C R に続いて、反応のアリコート (5 μl) を、上掲の Sambrook 等に記載されたように 1% アガロースゲル中でトリス-ボレーと - E D T A ( T B E ) 緩衝系を用いたアガロースゲル電気泳動により試験した。4 0 0 b p より大きな単一で強い P C R 産物をもたらすクローンを、96 Qiaquick PCR 清浄化カラム (Qiagen Inc., Chatsworth, CA) での精製の後に D N A 配列によりさらに分析した。

#### 【 0 0 8 7 】

#### 実施例 9 : ヒト P R O 3 6 2 をコードする c D N A クローンの単離

上記実施例 1 に記載したように種々の E S T 配列に対してコンセンサス配列が得られ、得られたコンセンサス配列は、ここに D N A 4 2 2 5 7 と命名される。D N A 4 2 2 5 7 コンセンサス配列に基づいて、1) P C R により対象とする配列を含む c D N A ライブリを同定するため、及び 2) P R O 3 6 2 の全長コード化配列のクローンを単離するプローブとして使用するために、オリゴヌクレオチドを合成した。

P C R プライマーの対 (正方向及び逆方向) を合成した :

正方向 P C R プライマー 1 (42257.f1) 5'-TATCCCTCCAATTGAGCACCCCTGG-3'

(配列番号 : 53)

正方向 P C R プライマー 2 (42257.f2) 5'-GTCGGAAGACATCCCAACAAG-3'

(配列番号 : 54)

逆方向 P C R プライマー 1 (42257.r1) 5'-CTTCACAAATGTCGCTGTGCTGCTC-3'

(配列番号 : 55)

逆方向 P C R プライマー 2 (42257.r2) 5'-AGCCAAATCCAGCAGCTGGCTTAC-3'

(配列番号 : 56)

さらに、合成オリゴヌクレオチドハイブリッド形成プローブは、以下の核酸配列を持つコンセンサス D N A 4 2 2 5 7 配列から作成した。

ハイブリッド形成プローブ (42257.p1)

5'-TGGATGACCGGAGCCACTACACGTGTGAAGTCACCTGGCAGACTCCTGAT-3'

(配列番号 : 57)

全長クローンの供給源について幾つかのライブリをスクリーニングするために、ライブリからの D N A を上で同定した P C R プライマー対で P C R 増幅した。次いで、ポジティブライブリを、プローブオリゴヌクレオチド及び P C R プライマー対の一方を用いて P R O 3 6 2 遺伝子をコードするクローンを単離するのに使用した。c D N A ライブリー作成のための R N A は、ヒト胎児脳組織 (LIB153) から単離した。

上記のように単離したクローンの D N A 配列は、P R O 3 6 2 の全長 D N A 配列 [ここで、U N Q 3 1 7 ( D N A 4 5 4 1 6 - 1 2 5 1 ) と命名される] (配列番号 : 51) 及び P R O 3 6 2 の誘導タンパク質配列を与えた。

U N Q 3 1 7 ( D N A 4 5 4 1 6 - 1 2 5 1 ) の全核酸配列を図 1 (配列番号 : 51) に示す。クローン U N Q 3 1 7 ( D N A 4 5 4 1 6 - 1 2 5 1 ) は、単一のオープンリーディングフレームリーディングフレームを含み、ヌクレオチド位置 1 1 9 - 1 2 1 に見か

10

20

30

40

50

けの翻訳開始部位を持ち、そしてヌクレオチド位置 1082 - 1084 の停止コドンで終端する(図1)。予測されるポリペプチド前駆体は321アミノ酸長である(図2)。図2に示した全長PRO362タンパク質は、約35,544の分子量及び約8.51のpIを有する。図2に示すように、全長PRO362ポリペプチドの分析は、およそアミノ酸149からおよそアミノ酸152におけるグリコサミノグリカン結合部位及び約アミノ酸276～約アミノ酸306の膜貫通ドメインの存在を明らかにした。クローンUNQ317(DNA45416-1251)は、1998年2月5日にATCCに寄託され、ATCC寄託番号209620が付与されている。

全長PRO362ポリペプチドのアミノ酸配列の分析は、それがA33抗原タンパク質及びHCA Rタンパク質と有意な配列類似性を有することを示唆している。より詳細には、Dayhoffデータベース(version 35.45 SwissProt 35)はPRO362アミノ酸配列と以下のDayhoff配列、AB002341\_1, HSU55258\_1, HSC7NRCAM\_1, RNU81037\_1, A33\_HUMAN, P\_W14158, NMNCAMRI\_1, HSTITINN2\_1, S71824\_1及びHSU63041\_1との間の有意な相同性を明らかにした。

#### 【0088】

実施例99：ハイブリッド形成プローブとしてのPROポリペプチドコード化核酸の使用  
以下の方法は、PROをコードする核酸配列のハイブリッド形成プローブとしての使用を記載する。

ここに開示する対象とするPROポリペプチドのコード化配列を含むDNAは、ヒト組織cDNAライプラリ又はヒト組織ゲノムライプラリにおける同種DNA類(PROポリペプチドの天然発生変異体をコードするものなど)のスクリーニングのためのプローブとして又はそれからプローブを調製する塩基として用いられる。

いずれかのライプラリDNAを含むフィルターのハイブリッド形成及び洗浄は、以下の高い緊縮条件で実施した。放射性標識PROポリペプチドコード化核酸誘導プローブのフィルターへのハイブリッド形成は、50%ホルムアミド、5×SSC、0.1%SDS、0.1%ピロリン酸ナトリウム、50mMリン酸ナトリウム、pH6.8、2×デンhardt液、及び10%デキストラン硫酸の溶液中で、42において20時間行った。フィルターの洗浄は、0.1×SSC及び0.1%SDSの水溶液中、42で行った。

次いで、全長天然配列PROポリペプチドをコードするDNAと所望の配列同一性を有するDNAは、この分野で知られた標準的な方法を用いて同定できる。

#### 【0089】

実施例100：大腸菌におけるPROポリペプチドの発現

この実施例は、大腸菌における組み換え発現による所望のPROポリペプチドの非グリコシリ化形態の調製を例示する。

所望のPROポリペプチドをコードするDNA配列は、選択されたPCRプライマーを用いて最初に増幅した。プライマーは、選択された発現ベクターの制限酵素部位に対応する制限酵素部位を持たなければならない。種々の発現ベクターが用いられる。好適なベクターの例は、pBR322(大腸菌から誘導されたもの; Bolivar等, Gene, 2:95 (1977) 参照)であり、アンピシリン及びテトラサイクリン耐性についての遺伝子を含む。ベクターは、制限酵素で消化され、脱リン酸される。PCR増幅した配列は、次いで、ベクターに結合させる。ベクターは、好ましくは抗生物質耐性遺伝子、trpプロモーター、polysilisリーダー(最初の6つのSTIIコドン、polysilis配列、及びエンテロキナーゼ切断部位を含む)、特定のPROポリペプチドコード領域、ラムダ転写終結区、及びargU遺伝子を含む。

ライゲーション混合物は、次いで、Sambrook等、上掲に記載された方法を用いた選択した大腸菌の形質転換に使用される。形質転換体は、それらのLBプレートで成長する能力により同定され、次いで抗生物質耐性クローニングが選択される。プラスミドDNAが単離され、制限分析及びDNA配列分析で確認される。

選択されたクローニングは、抗生物質を添加したLBプロスなどの液体培地で終夜成長させることができる。終夜培地は、続いて大規模培地の播種に用いられる。次に細胞を最適密

10

20

30

40

50

度で成長させ、その間に発現プロモーターが作動する。

更に数時間の培養の後、細胞を採集して遠心分離できる。遠心分離で得られた細胞ペレットは、この分野で知られた種々の試薬を用いて可溶化され、可溶化PROポリペプチドを金属キレート化カラムを用いてポリペプチドを緊密に結合させる条件下で精製した。

#### 【0090】

EP出願番号99912321.9では、PROポリペプチドを以下の手法を用いて、大腸菌においてポリHisタグ形態で発現させた。PROポリペプチドをコードするDNAを選択したPCRプライマーを用いて最初に増幅した。プライマーは、選択された発現ベクターの制限酵素部位に対応する制限酵素部位、及び効率的で信頼性のある翻訳開始、金属キレートカラムでの迅速な精製、及びエンテロキナーゼでのタンパク質分解的除去を与える他の有用な配列を含む。次いでPCR増幅された、ポリ-Hisタグ配列を発現ベクターに結合させ、それを株52(W3110 fuhA(tonA) lon galE rpoHts(htpRts) clpP(lacIq))に基づく大腸菌宿主の形質転換に使用した。形質転換体は、最初に50mg/mlのカルベニシリンを含有するLB中、30℃で振盪しながら3-5のO.D.600に達するまで成長させた。ついで培地をCRAAP培地(3.57gの(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>、0.71gのクエン酸ナトリウム・2H<sub>2</sub>O、1.07gのKCl、5.36gのDifco酵母抽出物、500mL水中の5.36gのSheffield hycase SF、並びに110mMのMPOS、pH7.3、0.55% (w/v)のグルコース及び7mMのMgSO<sub>4</sub>の混合で調製)中に50-100倍希釈し、30℃で振盪させながら約20-30時間成長させた。試料を取り出してSDS-PAGEにより発現を確認し、バルク培地を遠心分離して細胞のペレットとした。細胞ペレットを精製及び再折りたたみまで凍結させた。

0.5から1Lの発酵(6-10gペレット)からの大腸菌ペーストを、7Mのグアニジン、20mMのトリス、pH8バッファー中で10容量(w/v)で再懸濁させた。固体硫酸ナトリウム及びテトラチオン酸ナトリウムを添加して最終濃度を各々0.1M及び0.02Mとし、溶液を4℃で終夜攪拌した。この工程により、亜硫酸によりブロックされたシステイン残基を持つ変性タンパク質がもたらされた。溶液をBeckman Ultracentrifuge中で40,000rpmで30分間濃縮した。上清を金属キレートカラムバッファー(6Mのグアニジン、20mMのトリス、pH7.4)の3-5容量で希釈し、0.22ミクロンフィルターを通して濾過して透明化した。透明化抽出物を、金属キレートカラムバッファーで平衡化させた5mlのQiagen Ni-NTA金属キレートカラムに負荷した。カラムを50mMのイミダゾール(Calbiochem, Utrol grade)を含む添加バッファー、pH7.4で洗浄した。タンパク質を250mMのイミダゾールを含有するバッファーで溶離した。所望のタンパク質を含有する画分をプールし、4℃で保存した。タンパク質濃度は、そのアミノ酸配列に基づいて計算した吸光係数を用いて280nmにおけるその吸収により見積もった。

試料を、20mMのトリス、pH8.6、0.3MのNaCl、2.5Mの尿素、5mMのシステイン、20mMのグリシン及び1mMのEDTAからなる新たに調製した再折りたたみバッファー中に徐々に希釈することによりタンパク質を再折りたたみさせた。リフォールディング容量は、最終的なタンパク質濃度が50~100マイクログラム/mlとなるように選択した。リフォールディング溶液を4℃で12-36時間ゆっくり攪拌した。リフォールディング反応はTFAを採取濃度0.4%(約3のpH)で添加することにより停止させた。タンパク質をさらに精製する前に、溶液を0.22ミクロンフィルターを通して濾過し、アセトニトリルを最終濃度2-10%で添加した。再折りたたみされたタンパク質を、Poros R1/H逆相カラムで、0.1%TFAの移動バッファーと10~80%のアセトニトリル勾配での溶離を用いてクロマトグラフにかけた。A280吸収を持つ画分のアリコートをSDSポリアクリラミドゲルで分析し、相同な再折りたたみされたタンパク質を含有する画分をプールした。一般的に、殆どのタンパク質の正しく再折りたたみされた種は、これらの種が最もコンパクトであり、その疎水性内面が逆相樹脂との相互作用から遮蔽されているので、アセトニトリルの最低濃度で溶離される。凝集した種は通常、より高いアセトニトリル濃度で溶離される。タンパク質の誤って折りたたまれた形態を所望の形態から除くのに加えて、逆相工程は試料からエンドトキシンも除去する。

10

20

30

40

50

所望の折りたたまれた PRO タンパク質を含有する画分をプールし、溶液に向けた窒素の弱い気流を用いてアセトニトリルを除去した。タンパク質を、透析又は調製バッファーで平衡化した G25 Superfine (Pharmacia) 樹脂でのゲルfiltration 及び滅菌filtrationにより、0.14M の塩化ナトリウム及び4%のマンニトールを含む 20mM の HEPES、pH 6.8 に調製した。

## 【0091】

## 実施例 101：哺乳動物細胞における PRO ポリペプチドの発現

この実施例は、哺乳動物細胞における組み換え発現による PRO ポリペプチドの調製を例示する。

発現ベクターとして pRK5 (1989年3月15日発行のEP 307,247参照) を用いた。場合によっては、PRO コード化DNAを選択した制限酵素を持つ pRK5 に結合させ、Sambrook 等、上掲に記載されたような結合方法を用いて PRO ポリペプチドDNAを挿入させる。得られたベクターは、pRK5-PRO と呼ばれる。

一実施態様では、選択された宿主細胞は 293 細胞とすることができます。ヒト 293 細胞 (ATCC CCL 1573) は、ウシ胎児血清及び場合によっては滋養成分及び / 又は抗生物質を添加した DMEM などの媒質中で組織培養プレートにおいて成長させて集密化した。約 10 μg の pRK5-PRO ポリペプチドDNAを約 1 μg の VAE RNA 遺伝子コード化DNA [Thimmappaya 等, Cell, 31:543 (1982)] と混合し、500 μl の 1 mM Tris-HCl、0.1 mM EDTA、0.227 M CaCl<sub>2</sub> に溶解させた。この混合物に、滴状の、500 μl の 50 mM HEPES (pH 7.35)、280 mM の NaCl、1.5 mM の NaPO<sub>4</sub> を添加し、25℃で 10 分間析出物を形成させた。析出物を懸濁し、293 細胞に加えて 37℃で約 4 時間定着させた。培養培地を吸引し、2 ml の PBS 中 20% グリセロールを 30 分間添加した。293 細胞は、次いで無血清培地で洗浄し、新鮮な培地を添加し、細胞を約 5 日間インキュベートした。

形質移入の約 24 時間後、培養培地を除去し、培養培地 (のみ) 又は 200 μCi / ml <sup>35</sup>S - ヒスティン及び 200 μCi / ml <sup>35</sup>S - メチオニンを含む培養培地で置換した。12 時間のインキュベーションの後、条件培地を回収し、スピンドルフィルターで濃縮し、15% SDS ゲルに添加した。処理したゲルを乾燥させ、PRO ポリペプチドの存在を現す選択された時間にわたってフィルムにさらした。形質転換した細胞を含む培地は、更なるインキュベーションを施し (無血清培地で)、培地を選択されたバイオアッセイで試験した。

これに換わる技術において、PRO ポリペプチドは、Sompanyrac 等, Proc. Natl. Acad. Sci., 78:7575 (1981) に記載されたデキストラン硫酸法を用いて 293 細胞に一過的に導入される。293 細胞は、スピナーフラスコ内で最大密度まで成長させ、700 μg の pRK5-PRO ポリペプチドDNAを添加する。細胞は、まずスピナーフラスコから遠心分離によって濃縮し、PBS で洗浄した。DNA - デキストラン沈殿物を細胞ペレット上で 4 時間インキュベートした。細胞を 20% グリセロールで 90 秒間処理し、組織培養培地で洗浄し、組織培養培地、5 μg / ml ウシインシュリン及び 0.1 μg / ml ウシトランスフェリンを含むスピナーフラスコに再度導入した。約 4 日後に、条件培地を遠心分離して濾過し、細胞及び細胞片を除去した。次いで発現された PRO ポリペプチドを含む試料を濃縮し、透析及び / 又はカラムクロマトグラフィー等の選択した方法によって精製した。

他の実施態様では、PRO ポリペプチドを CHO 細胞で発現させることができる。pRK5-PRO ポリペプチドは、CaPO<sub>4</sub> 又は DEAE - デキストランなどの公知の試薬を用いて CHO 細胞に形質移入することができる。上記したように、細胞培地をインキュベートし、培地を培養培地 (のみ) 又は <sup>35</sup>S - メチオニン等の放射性標識を含む培地に置換することができる。PRO ポリペプチドの存在を同定した後、培養培地を無血清培地に置換してもよい。好ましくは、培地を約 6 日間インキュベートし、次いで条件培地を収集する。次いで、発現された PRO ポリペプチドを含む培地を濃縮して、選択した方法にとって精製することができる。

また、エピトープタグ PRO ポリペプチドは、宿主 CHO 細胞において発現させてもよ

10

20

30

40

50

い。PROポリペプチドはpRK5ベクターからサブクローニングした。サブクローン挿入物は、次いで、PCRを施してバキュロウイルス発現ベクター中のポリ-hisタグ等の選択されたエピトープタグを持つ枠に融合できる。ポリ-hisタグPROポリペプチド挿入物は、次いで、安定なクローンの選択のためのDHF R等の選択マーカーを含むSV40誘導ベクターにサブクローニングできる。最後に、CHO細胞をSV40誘導ベクターで(上記のように)形質移入した。発現を確認するために、上記のように標識化を行ってもよい。発現されたポリ-hisタグPROポリペプチドを含む培養培地は、次いで濃縮し、Ni<sup>2+</sup>-キレートアフィニティクロマトグラフィー等の選択された方法により精製できる。

## 【0092】

10

CHO細胞における安定な発現は以下の方法を用いて実施された。タンパク質は、それは対応するタンパク質の可溶化形態及び/又はポリ-Hisタグ形態のコード化配列(例えば、細胞外ドメイン)がIgG1のヒンジ、CH2及びCH2ドメインを含む定常領域配列に融合したIgG作成物(イムノアドヘシン)として発現された。

PCR増幅に続いて、対応するDNAを、Ausubel等, Current Protocols of Molecular Biology, Unit 3.16, John Wiley and Sons (1997)に記載されたような標準的技術を用いてCHO発現ベクターにサブクローニングした。CHO発現ベクターは、対象とするDNAの5'及び3'に適合する制限部位を有し、cDNAの便利なシャトル化ができるよう作成される。ベクターは、Lucas等, Nucl. Acids res. 24: 9, 1774-1779 (1996)に記載されたようにCHO細胞での発現を用い、対象とするcDNA及びジヒドロフォレートレダクターゼ(DHFR)の発現の制御にSV40初期プロモーター/エンハンサーを用いる。DHFR発現は、形質移入に続くプラスミドの安定な維持のための選択を可能にする。

20

所望のプラスミドDNAの12マイクログラムを、市販の形質移入試薬Superfect(登録商標)(Quiagen), Dasurer(登録商標)及びFugene(登録商標)(Boehringer Mannheim)約一千万のCHO細胞に導入した。細胞は、上掲のLucas等に記載されているように成長させた。約3×10<sup>-7</sup>細胞を、下記のような更なる成長及び生産のためにアンプル内で凍結させた。

30

プラスミドDNAを含むアンプルを水槽に配して解凍し、ボルテックスにより混合した。内容物を10mLの媒質を含む遠心管にピペットして、1000rpmで5分間遠心分離した。上清を吸引して細胞を10mLの選択培地(0.2μm濾過PS20、5%の0.2μm透析濾過ウシ胎児血清を添加)中に懸濁させた。次いで細胞を90mLの選択培地を含む100mLスピナーに分けた。1-2日後、細胞を150mLの選択培地を満たした250mLスピナーに移し、37℃でインキュベートした。さらに2-3日後、250mL、500mL及び2000mLのスピナーを3×10<sup>5</sup>細胞/mLで播種した。細胞培地を遠心分離により新鮮培地に交換し、生産培地に再懸濁させた。任意の適切なCHO培地を用いてもよいが、実際には1992年6月16日に発行の米国特許第5,122,469号に記載された生産培地を使用した。3Lの生産スピナーを1.2×10<sup>6</sup>細胞/mLで播種した。0日目に、細胞数とpHを測定した。1日目に、スピナーをサンプルし、濾過空気での散布を実施した。2日目に、スピナーをサンプルし、温度を33℃に変え、500g/Lのグルコース及び0.6mLの10%消泡剤(例えば35%ポリジメチルシリコンエマルション、Dow Corning 365 Medical Grade Emulsion)の30mLとした。生産を通して、pHは7.2近傍に調節し維持した。10日後、又は生存率が70%を下回るまで、細胞培地を遠心分離で回収して0.22μmフィルターを通して濾過した。濾過物は、4℃で貯蔵するか、即座に精製用カラムに負荷した。

40

## 【0093】

50

ポリ-Hisタグ作成物について、タンパク質はNi-NTAカラム(Qiagen)を用いて精製した。精製の前に、イミダゾールを条件培地に5mMの濃度まで添加した。条件培地を、0.3MのNaCl及び5mMイミダゾールを含む20mMのHepes, pH7.4バッファーで平衡化した6mLのNi-NTAカラムに4-5mL/分の流速で4℃においてポンプ供給した。負荷後、カラムをさらに平衡バッファーで洗浄し、タンパク質を0.25Mイミダゾールを含む平衡バッファー

ーで溶離した。高度に精製されたタンパク質は、続いて10mMのHepes、0.14MのNaCl及び4%のマンニトールpH6.8を含む貯蔵バッファー中で25mlのG25 Superfine(Pharmacia)を用いて脱塩し、-80°で貯蔵した。

イムノアドヘシン(Fc含有)作成物を以下のようにして条件培地から精製した。条件培地を、20mMのリン酸ナトリウムバッファー、pH6.8で平衡化した5mlのプロテインAカラム(Pharmacia)に負荷した。負荷後、カラムを平衡バッファーで強く洗浄した後、100mMのクエン酸、pH3.5で溶離した。溶離したタンパク質は、1mlの画分を275μlの1Mトリスバッファー、pH9を含む管に回収することにより即座に中性化した。高度に精製されたタンパク質は、続いてポリ-Hisタグタンパク質について上記した貯蔵バッファー中で脱塩した。均一性はSDSポリアクリルアミドゲルで試験し、エドマン(Edman)分解によりN-末端アミノ酸配列決定した。

以下のPROポリペプチドはCOS細胞において成功裏に一過性形質移入された: PRO362。

以下のPROポリペプチドはCHO細胞において成功裏に一過性形質移入された: PRO362。

#### 【0094】

##### 実施例102:酵母菌でのPROポリペプチドの発現

以下の方法は、酵母菌中のPROポリペプチドの組換え発現を記載する。

第1に、ADH2/GAPDHプロモーターからのPROポリペプチドの細胞内生産又は分泌のための酵母菌発現ベクターを作成する。所望のPROポリペプチドをコードするDNA、選択されたシグナルペプチド及びプロモーターを選択したプラスミドの適当な制限酵素部位に挿入してPROポリペプチドの細胞内発現を指示する。分泌のために、PROポリペプチドをコードするDNAを選択したプラスミドに、ADH2/GAPDHプロモーターをコードするDNA、酵母菌アルファ因子分泌シグナル/リーダー配列、及び(必要ならば)PROポリペプチドの発現のためのリンカー配列とともにクローニングすることができる。

酵母菌株AB110等の酵母菌は、次いで上記の発現プラスミドで形質転換し、選択された発酵培地中で培養できる。形質転換した酵母菌上清は、10%トリクロロ酢酸での沈降及びSDS-PAGEによる分離で分析し、次いでクマシープルー染色でゲルの染色をすることができる。

続いて組換えPROポリペプチドは、発酵培地から遠心分離により酵母菌細胞を除去し、次いで選択されたカートリッジフィルターを用いて培地を濃縮することによって単離及び精製できる。PROポリペプチドを含む濃縮物は、選択されたカラムクロマトグラフィー樹脂を用いてさらに精製してもよい。

#### 【0095】

##### 実施例103:バキュロウイルス感染昆虫細胞でのPROポリペプチドの発現

以下の方法は、バキュロウイルス感染昆虫細胞中におけるPROポリペプチドの組換え発現を記載する。

所望のPROポリペプチドを、バキュロウイルス発現ベクターに含まれるエピトープタグの上流に融合させた。このようなエピトープタグは、ポリ-Hisタグ及び免疫グロブリンタグ(IgGのFc領域など)を含む。pVL1393(Novagen)などの市販されているプラスミドから誘導されるプラスミドを含む種々のプラスミドを用いることができる。簡単には、PROポリペプチド又はPROポリペプチドの所定部分(膜貫通タンパク質の細胞外ドメインをコードする配列など)が、5'及び3'領域に相補的なプライマーでのPCRにより増幅される。5'プライマーは、隣接する(選択された)制限酵素部位を包含していてもよい。生産物は、次いで、選択された制限酵素で消化され、発現ベクターにサブクローニングされる。

組換えバキュロウイルスは、上記のプラスミド及びBaculoGold(商品名)ウイルスDNA(Pharmingen)を、Spodoptera frugiperda('Sf9')細胞(ATCC CRL 1711)中にリポフェクチン(GIBCO-BRLから市販)を用いて同時形質移入することにより作成される

10

20

30

40

50

。28で4から5日インキュベートした後、放出されたウイルスを回収し、更なる増幅に用いた。ウイルス感染及びタンパク質発現は、O'Reilley等、*Baculovirus expression vectors: A laboratory Manual*, Oxford: Oxford University Press (1994)に記載されているように実施した。

次に、発現されたポリ-HisタグPROポリペプチドは、例えばNi<sup>2+</sup>-キレートアフィニティークロマトグラフィーにより次のように精製される。抽出は、Rupert等、Nature, 362:175-179 (1993)に記載されているように、ウイルス感染した組み換えSf9細胞から調製した。簡単には、Sf9細胞を洗浄し、超音波処理用バッファー(25mLのHepes、pH 7.9; 12.5 mMのMgCl<sub>2</sub>; 0.1 mM EDTA; 10%グリセロール; 0.1%のNP-40; 0.4 MのKCl)中に再懸濁し、氷上で2回20秒間超音波処理した。超音波処理物を遠心分離で透明化し、上清を負荷バッファー(50 mMリン酸塩、300 mMのNaCl、10%グリセロール、pH 7.8)で50倍希釈し、0.45 μmフィルターで濾過した。Ni<sup>2+</sup>-NTAアガロースカラム(Qiagenから市販)を5 mLの総容積で調製し、25 mLの水で洗浄し、25 mLの負荷バッファーで平衡させた。濾過した細胞抽出物は、毎分0.5 mLでカラムに負荷した。カラムを、分画回収が始まる点であるA280のベースラインまで負荷バッファーで洗浄した。次に、カラムを、結合タンパク質を非特異的に溶離する二次洗浄バッファー(50 mMリン酸塩; 300 mMのNaCl、10%グリセロール、pH 6.0)で洗浄した。A280のベースラインに再度到達した後、カラムを二次洗浄バッファー中で0から500 mMイミダゾール勾配で展開した。1 mLの分画を回収し、SDS-PAGE及び銀染色又はアルカリホスファターゼ(Qiagen)に複合したNi<sup>2+</sup>-NTAでのウェスタンプロットで分析した。溶離したHis<sub>10</sub>-タグPROポリペプチドを含む画分をプールして負荷バッファーで透析した。

あるいは、IgGタグ(又はFcタグ)PROポリペプチドの精製は、例えば、プロテインA又はプロテインGカラムクロマトグラフィーを含む公知のクロマトグラフィー技術を用いて実施できる。

#### 【0096】

PRO362は、バキュロウイルス感染Sf9昆虫細胞で成功裏に発現された。発現は、実際には0.5-2Lスケールで実施したが、より大きな(例えば8L)での調製に容易にスケールアップできる。タンパク質は、対応するタンパク質の可溶化形態及び/又はポリ-Hisタグ形態のコード化配列(例えば、細胞外ドメイン)がIgG1のヒンジ、CH2及びCH3ドメインを含む定常領域配列に融合したIgG作成物(イムノアドヘシン)として発現された。

バキュロウイルス感染Sf9細胞での発現のために、PCR増幅に続いて、対応するコード化配列をバキュロウイルス発現ベクター(IgG融合物に対するpb.PH.IgG及びポリHisタグに対するPH.His)にサブクローニングし、そのベクター及びBaculogold(登録商標)バキュロウイルスDNA(Pharmingen)を105スポットラゲルヒペルダ(Spodoptera frugiperda)(「Sf9」)細胞(ATCC CRL 1711)にリポフェクチン(Gibco BRL)を用いて同時形質移入した。pb.PH.IgG及びPH.His.cは、市販のバキュロウイルス発現ベクターpV1393(Pharmingen)の修飾物であり、His又はFcタグ配列を含むように修飾されたポリリンカー領域を持つ。細胞を、10%のFBS(Hyclone)を添加したHinkのTNM-FM培地で成長させた。細胞は、28で5日間インキュベートした。上清を回収し、続いて10%FBSを添加したHinkのTNM-FH培地におけるSf9細胞感染による約10の感染効率(MOI)での最初のウイルス増幅に用いた。細胞を28で3日間インキュベートした。上清を回収し、バキュロウイルス発現ベクターにおける作成物の発現を、1mLの上清の25mLのヒスチジンタグタンパク質用のNi-NTAビーズ(QIAGEN)又はIgGタグタンパク質用のプロテインAセファロースCL-4Bビーズ(Pharmacia)へのバッチ結合、次いでクマシーブルー染色により周知の濃度のタンパク質標準と比較するSDS-PAGE分析により測定した。

第1の増幅上清をESF-921培地(Expression System LLC)で成長させたSf9細

10

20

30

40

50

胞のスピナー培地(500ml)の約0.1のMOIでの感染に使用した。細胞は28で3日間インキュベートした。上清を回収して濾過した。バッヂ結合及びSDS-PAGEを、スピナー培地の発現が確認されるまで、必要に応じて繰り返した。

形質移入細胞からの条件培地(0.5~3L)を、遠心分離により細胞を除去し0.22ミクロンフィルターを通して濾過することにより回収した。ポリ-Hisタグ作成物については、タンパク質作成物をNi-NTAカラム(Qiagen)を用いて精製した。精製前に、イミダゾールを条件培地に5mMの濃度まで添加した。条件培地を、0.3MのNaCl及び5mMイミダゾールを含む20mMのHepes, pH7.4バッファーで平衡化した6mlのNi-NTAカラムに4.5ml/分の流速で4においてポンプ供給した。負荷後、カラムをさらに平衡バッファーで洗浄し、タンパク質を0.25Mイミダゾールを含む平衡バッファーで溶離した。高度に精製されたタンパク質は、続いて10mMのHepes、0.14MのNaCl及び4%のマンニトールを含む貯蔵バッファー, pH6.8中で25mlのG25 Superfine(Pharmacia)を用いて脱塩し、-80で貯蔵した。10

タンパク質のイムノアドヘシン(Fc含有)作成物を以下のようにして条件培地から精製した。条件培地を、20mMのリン酸ナトリウムバッファー, pH6.8で平衡化した5mlのプロテインAカラム(Pharmacia)に負荷した。負荷後、カラムを平衡バッファーで強く洗浄した後、100mMのクエン酸, pH3.5で溶離した。溶離したタンパク質は、1mlの画分を275mLの1Mトリスバッファー, pH9を含む管に回収することにより即座に中性化した。高度に精製されたタンパク質は、続いてポリ-Hisタグタンパク質について上記した貯蔵バッファー中に脱塩した。均一性はSDSポリアクリルアミドゲル(PEG)電気泳動で試験し、エドマン(Edman)分解によりN-末端アミノ酸配列決定した。20

PRO362はバキュロウイルス感染Hi5昆虫細胞において成功裏に発現された。発現は、実際には0.5-2Lスケールで実施したが、より大きな(例えば8L)での調製に容易にスケールアップできる。

#### 【0097】

バキュロウイルス感染Hi5細胞における発現について、PROポリペプチドコード化DNAは、Pfu(Stratagene)等の適当な系で増幅されても、又はバキュロウイルス発現ベクターの含まれるエピトープタグの上流(5')に融合させてもよい。このようなエピトープタグは、ポリ-Hisタグ及び免疫グロブリンタグ(IgGのFc領域等)を含む。種々のプラスミドを用いることができ、pVL1393(Novagen)等の市販のプラスミドから誘導されたプラスミドを含む。簡単には、PROポリペプチド又はPROポリペプチドの所望の部分(膜貫通タンパク質の細胞外ドメインをコードする配列など)を、5'及び3'領域に相補的なプライマーでのPCRにより増幅する。5'プライマーは隣接する(選択された)制限酵素部位を導入してもよい。生成物は、次いで、選択された制限酵素で消化して発現ベクターにサブクローニングされる。例えば、pVL1393の誘導体はヒトIgG(pb.PH.IgG)のFc領域又はNAME配列の8ヒスチジン(pb.PH.His)タグ下流(3')を含むことができる。30

Hi5細胞は、27、CO2無し、ペン/ストレプト無しの条件下で50%の集密度まで成長させた。150mmプレート各々について、30μgのPROポリペプチドを含むpIEベースベクターを1mlのEx-細胞培地(媒質:Ex-細胞401+1/100のL-G1u JRH Biosciences #14401-78P(注:この媒質は軽感受性))と混合し、別の管において、100μlのセルフェクチン(CellFECTIN(Gibco BRL #10362-010)(ボルテックスで混合))を1mlのEx-細胞培地と混合した。2つの溶液を混合し、室温で15分間インキュベーションした。8mlのEx-細胞培地を2mlのDNA/セルフェクチン混合物に添加し、Ex-細胞培地で1回洗浄したHi5細胞上に層形成させた。次いでプレートを暗中室温でインキュベートした。次いでDNA/セルフェクチン混合物を吸引し、細胞をEx-細胞で1回洗浄して過剰のセルフェクチンを除去した。30mlの新鮮なEx-細胞培地を添加し、細胞を28で3日間インキュベートした。上清を回収して、バキュロウイルス感染ベクターでのPROポリペプチドの発現を、1mlの上清の25mLのヒスチジンタグタンパク質用のNi-NTAビーズ(QIAGEN)又はIgGタグタンパク質用のプロテインAセファロースCL-4Bビーズ(Pha4050

rmacia)へのバッヂ結合、次いでクマシープルー染色により周知の濃度のタンパク質標準と比較する S D S - P A G E 分析により測定した。

形質移入細胞からの条件培地(0.5~3L)を、遠心分離により細胞を除去し0.22ミクロンフィルターを通して濾過することにより回収した。ポリ-Hisタグ作成物については、タンパク質作成物をNi-NTAカラム(Qiagen)を用いて精製した。精製前に、イミダゾールを条件培地に5mMの濃度まで添加した。条件培地を、0.3MのNaCl及び5mMイミダゾールを含む20mMのHepes、pH7.4バッファーで平衡化した6mlのNi-NTAカラムに4-5ml/分の流速で4 においてポンプ供給した。負荷後、カラムをさらに平衡バッファーで洗浄し、タンパク質を0.25Mイミダゾールを含む平衡バッファーで溶離した。高度に精製されたタンパク質は、続いて10mMのHepes、0.14MのNaCl及び4%のマンニトールを含む貯蔵バッファー、pH6.8中で25mlのG25 Superfine(Pharmacia)を用いて脱塩し、-80 で貯蔵した。  
10

タンパク質のイムノアドヘシン(Fc含有)作成物を以下のようにして条件培地から精製した。条件培地を、20mMのリン酸ナトリウムバッファー、pH6.8で平衡化した5mlのプロテインAカラム(Pharmacia)に負荷した。負荷後、カラムを平衡バッファーで強く洗浄した後、100mMのクエン酸、pH3.5で溶離した。溶離したタンパク質は、1mlの画分を275mLの1Mトリスバッファー、pH9を含む管に回収することにより即座に中性化した。高度に精製されたタンパク質は、続いてポリ-Hisタグタンパク質について上記した貯蔵バッファー中に脱塩した。PROポリペプチドの均一性はS D Sポリアクリルアミドゲル及びエドマン(Edman)分解によるN-末端アミノ酸配列決定及び所望又は必要に応じて他の分析手法により評価できる。  
20

#### 【0098】

#### 実施例104：PROポリペプチドに結合する抗体の調製

この実施例は、PROポリペプチドに特異的に結合できるモノクローナル抗体の調製を例示する。

モノクローナル抗体の生産のための技術は、この分野で知られており、例えば、Goding, 上掲に記載されている。用いられ得る免疫原は、精製PROポリペプチド、PROポリペプチドを含む融合タンパク質、細胞表面に組換えPROポリペプチドを発現する細胞を含む。免疫原の選択は、当業者が過度の実験をすることなくなすことができる。

Balb/c等のマウスを、完全フロイントアジュvantに乳化して皮下又は腹腔内に1-100マイクログラムで注入したPROポリペプチド免疫原で免疫化する。あるいは、免疫原をMPL-TDMアジュvant(Ribi Immunochemical Research, Hamilton, MT)に乳化し、動物の後足蹠に注入してもよい。免疫化したマウスは、次いで10から12日後に、選択したアジュvant中に乳化した付加的免疫源で追加免疫する。その後、数週間、マウスをさらなる免疫化注射で追加免疫する。抗-PROポリペプチド抗体の検出のためのELISAアッセイで試験するために、レトロオービタル出血からの血清試料をマウスから周期的に採取してもよい。  
30

適当な抗体力値が検出された後、抗体に「陽性」な動物に、PROポリペプチド静脈内注射の最後の注入をすることができる。3から4日後、マウスを屠殺し、脾臓を取り出した。次いで脾臓細胞を(35%ポリエチレンギリコールを用いて)、ATCCから番号CRL1597で入手可能なP3X63AgU.1等の選択されたマウス骨髄腫株化細胞に融合させた。融合によりハイブリドーマ細胞が生成され、次いで、HAT(ヒポキサンチン、アミノブテリン、及びチミジン)培地を含む96ウェル組織培養プレートに蒔き、非融合細胞、骨髄腫ハイブリッド、及び脾臓細胞ハイブリッドの増殖を阻害した。  
40

ハイブリドーマ細胞は、PROポリペプチドに対する反応性についてのELISAでスクリーニングされる。PROポリペプチドに対するモノクローナル抗体を分泌する「陽性」ハイブリドーマ細胞の決定は、技術常識の範囲内である。

陽性ハイブリドーマ細胞を同系のBalb/cマウスに腹腔内注入し、抗-PROポリペプチドモノクローナル抗体を含む腹水を生成させる。あるいは、ハイブリドーマ細胞を、組織培養フラスコ又はローラーボトルで成長させることもできる。腹水中に生成された

モノクローナル抗体の精製は、硫酸アンモニウム沈降、それに続くゲル排除クロマトグラフィーを用いて行うことができる。あるいは、抗体のプロテインA又はプロテインGへの親和性に基づくアフィニティクロマトグラフィーを用いることもできる。

### 【0099】

#### 実施例105：キメラPROポリペプチド

PROポリペプチドは、タンパク質精製を促進するための一又は複数の付加的ポリペプチドドメインを持つキメラタンパク質として発現させてもよい。このような精製促進ドメインは、これらに限られないが、固定化金属での精製を可能にするヒスチジン-トリプトファンモジュール等の金属キレート形成ペプチド、固定化免疫グロブリンでの精製を可能にするプロテインAドメイン、及びFLAGS（商品名）伸展／親和性精製系（Immunex Corp., Seattle, Wash.）で利用されるドメインを含む。精製ドメイン及びPROポリペプチド配列の間に因子XA又はエンテロキナーゼ（Invitrogen, San Diego Calif.）等の切断可能なリンカー配列を含むことは、PROポリペプチドをコードするDNAの発現促進に有用であろう。

### 【0100】

#### 実施例106：特異的抗体を用いたPROポリペプチドの精製

天然又は組換えPROポリペプチドは、この分野の種々の標準的なタンパク質精製方法によって精製できる。例えば、プロPROポリペプチド、成熟ポリペプチド、又はプレPROポリペプチドは、対象とするPROポリペプチドに特異的な抗体を用いた免疫親和性クロマトグラフィーによって精製される。一般に、免疫親和性カラムは抗-PROポリペプチド抗体を活性化クロマトグラフィー樹脂に共有結合させて作成される。

ポリクローナル免疫グロブリンは、硫酸アンモニウムでの沈殿又は固定化プロテインA（Pharmacia LKB Biotechnology, Piscataway, N.J.）での精製のいずれかにより免疫血清から調製される。同様に、モノクローナル抗体は、硫酸アンモニウム沈殿又は固定化プロテインAでのクロマトグラフィーによりマウス腹水液から調製される。部分的に精製された免疫グロブリンは、CnBr-活性化セファロース（商品名）（Pharmacia LKB Biotechnology）等のクロマトグラフィー樹脂に共有結合される。抗体が樹脂に結合され、樹脂がロックされ、誘導体樹脂は製造者の指示に従って洗浄される。

このような免疫親和性カラムは、可溶化形態のPROポリペプチドを含有する細胞からの画分を調製することによるPROポリペプチドの精製において利用される。この調製物は、洗浄剤の添加又はこの分野で公知の方法により微分遠心分離を介して得られる全細胞又は細胞成分画分の可溶化により誘導される。あるいは、シグナル配列を含む可溶化PROポリペプチドは、細胞が成長する培地中に油様な量で分泌される。

可溶化PROポリペプチド含有調製物は、免疫親和性カラムを通して、カラムはPROポリペプチドの好ましい吸着をさせる条件下（例えば、洗浄剤存在下の高イオン強度バッファー）で洗浄される。次いで、カラムは、抗体/PROポリペプチド結合を分解する条件下（例えば、約2-3といった低pH、高濃度の尿素又はチオシアノ酸イオン等のカオトロープ）で溶離され、PROポリペプチドが回収される。

### 【0101】

#### 実施例107：薬剤スクリーニング

本発明は、PROポリペプチド又はその結合断片を種々の薬剤スクリーニング技術において使用することによる化合物のスクリーニングに特に有用である。そのような試験に用いられるPROポリペプチド又は断片は、溶液中の自由状態でも、固体支持体に固定されても、細胞表面に位置しても、細胞内に局在化していてもよい。薬剤スクリーニングの1つの方法は、PROポリペプチド又は断片を発現する組換え核酸で安定に形質移入される真核生物又は原核生物宿主細胞を利用する。薬剤は、そのような形質移入細胞に対して、競合的結合アッセイにおいてスクリーニングされる。そのような細胞は、生存可能又は固定化形態のいずれかにおいて、標準的な結合アッセイに使用できる。例えば、PROポリペプチド又は断片と試験される試薬の間での複合体形成を測定してよい。あるいは、試験する試薬によって生ずるPROポリペプチドとその標的細胞との間の複合体形成における

10

20

20

30

40

50

減少を試験する事もできる。

即ち本発明は、PROポリペプチド関連疾患又は障害に影響を与える薬剤又は任意の他の試薬のスクリーニング方法を提供する。これらの方法は、その試薬をPROポリペプチド又は断片に接触させ、(i)試薬とPROポリペプチド又は断片との間の複合体の存在について、又は(ii)PROポリペプチド又は断片と細胞との間の複合体の存在について検定することを含む。これらの競合結合アッセイでは、PROポリペプチド又は断片が典型的には標識される。適切なインキュベーションの後、フリーのPROポリペプチド又は断片を結合形態のものから分離し、フリー又は未複合の標識の量が、特定の試薬がPROポリペプチドに結合する又はPROポリペプチド/細胞複合体を阻害する能力の尺度となる。

10

薬剤スクリーニングのための他の技術は、ペプチドに対して適當な結合親和性を持つ化合物についての高スループットスクリーニングを提供し、1984年9月13日に発行されたWO 84/03564に詳細に記載されている。簡単に述べれば、多数の異なる小型ペプチド試験化合物が、プラスチックピン等の固体支持体又は幾つかの他の表面上で合成される。PROポリペプチドに適用すると、ペプチド試験化合物はPROポリペプチドと反応して洗浄される。結合したPROポリペプチドはこの分野で良く知られた方法により検出される。精製したPROポリペプチドは、上記の薬剤スクリーニング技術に使用するためにプレート上に直接被覆することもできる。さらに、非中和抗体は、ペプチドを捕捉し、それを固体支持体上に固定化するのに使用できる。

20

また、本発明は、PROポリペプチドに結合可能な中和抗体が、PROポリペプチド又はその断片について試験化合物と特異的に競合する競合薬剤スクリーニングアッセイも考慮する。この方法において、抗体は、PROポリペプチドで、一又は複数の抗原決定基を持つ任意のペプチドの存在を検出するのに使用できる。

### 【0102】

#### 実施例108：合理的薬剤設計

合理的薬剤設計の目的は、対象とする生物学的活性ポリペプチド（例えば、PROポリペプチド）又はそれらが相互作用する小分子、例えばアゴニスト、アンタゴニスト、又はインヒビターの構造的類似物を製造することである。これらの例は、PROポリペプチドのより活性で安定な形態又はインビボでPROポリペプチドに機能を促進又は阻害する薬剤の創作に使用できる（参考、Hodgson, Bio/Technology, 9: 19-21 (1991)）。

30

1つの方法において、PROポリペプチド、又はPRO-インヒビター複合体の三次元構造が、X線結晶学により、コンピュータモデル化により、最も典型的には2つの方法の組み合わせにより決定する。分子の構造を解明し活性部位を決定するためには、PROポリペプチドの形状及び電荷の両方が確認されなければならない。数は少ないが、PROポリペプチドの構造に関する有用な情報が相同タンパク質の構造に基づいたモデル化によって得られることがある。両方の場合において、関連する構造情報は、類似PROポリペプチド様分子の設計又は行こうなインヒビターの同定に使用される。合理的な薬剤設計の有用な例は、Braxton及びWells, Biochemistry, 31: 7796-7801 (1992)に示されているような向上した活性又は安定性を持つ分子、又はAthauda等, J. Biochem., 113: 742-746 (1993)に示されているような天然ペプチドのインヒビター、アゴニスト、又はアンタゴニストとして作用する分子を含む。

40

また、上記のような機能アッセイによって選択された標的特異的な抗体を単離しその決せよう構造を解明することもできる。この方法は、原理的には、それに続く薬剤設計が基礎をおくことのできるファーマコア(pharmacore)を生成する。機能的な薬理学的に活性な抗体に対する抗-イディオタイプ抗体（抗-ids）を生成することにより、タンパク質結晶学をバイパスすることができる。鏡像の鏡像として、抗-idsの結合部位は最初のレセプターの類似物であると予測できる。抗-idsは、次いで、化学的又は生物学的に製造したペプチドのバンクからペプチドを同定及び単離するのに使用できる。単離されたペプチドは、ファーマコアとして機能するであろう。

本発明により、十分な量のPROポリペプチドがX線結晶学などの分析実験を実施する

50

ために入手可能である。さらに、ここに提供した P R O ポリペプチドアミノ酸配列の知識は、X線結晶学に換える、又はそれに加えるコンピュータモデル化技術で用いられる知識を提供する。

### 【 0 1 0 3 】

#### 実施例 1 1 3 : インビトロ抗増殖アッセイ

種々の P R O ポリペプチドの抗増殖活性を、本質的に Skehan 等, J. Natl. Cancer Inst. 82: 1107-1112 (1990) に記載されたスルホローダミン B (SRB) 色素結合アッセイを用いる国立癌研究所 (N C I) の実験的、疾患指向的インビトロ抗癌薬発見アッセイにおいて測定した。このアッセイで用いた 60 の腫瘍細胞系（「 N C I パネル」）、並びにそれらの維持およびインビトロ培養の条件は、Monks 等, J. Natl. Cancer Inst. 83: 757-766 (1991) に記載されている。このスクリーニングの目的は、異なる型の腫瘍に対する試験化合物の細胞毒性及び / 又は細胞分裂停止活性を最初に評価することである (Monks 等, 上掲; Boyd, Cancer: Princ. Pract. Oncol. Update 3(10): 1-12 [1989] )。

約 60 のヒト腫瘍細胞系からの細胞をトリプシン / E D T A (Gibco) で回収し、1 回洗浄し、I M E M 中に再懸濁し、それらの生存を測定した。細胞懸濁物をピペット (100  $\mu$ L 容量) で別の 96 - ウェルプレートに添加した。6 日インキュベーションの細胞密度は 2 日インキュベーションより小さく過剰発現は防止された。播種後、安定化のために 37 度 24 時間プレインキュベーションした。目的とする濃度の 2 倍希釈をゼロ時に 100  $\mu$ L のアリコートにミクロタイープレートウェルに添加した (1:2 希釈)。試験化合物を 2 分の 5 log 希釈 (1000 ~ 100,000 倍) で評価した。インキュベーションは 5% C O<sub>2</sub> 霧囲気および 100% 加湿で 2 日および 6 日実施した。

インキュベーション後、培地を除去し、細胞を 10% トリクロロ酢酸の 0.1mL で 40 において固定した。プレートを脱塩水で 5 回洗浄し、乾燥させ、1% 酢酸に溶解した 0.4% スルホローダミン B (Sigma) の 0.1mL で 30 分間染色し、1% 酢酸で 4 回洗浄して非結合染料を除去し、乾燥させ、染色物を 10mM トリス塩基 [ トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン ] , pH 10.5 の 0.1mL で 5 分間抽出した。スルホローダミン B の 492nm における吸収 (O D) を、コンピュータ接続 96 - ウェルプレートリーダーで測定した。

試験試料は、一又は複数の濃度で少なくとも 50% の成長阻害を示すときにポジティブと考える。以下の P R O ポリペプチドは、少なくとも 1 つの細胞系でポジティブの結果を与えた : P R O 3 6 2 。

### 【 0 1 0 4 】

#### 実施例 1 1 4 : 遺伝子増幅

この実施例は、種々の P R O ポリペプチドをコードする遺伝子が或る種のヒト癌のゲノムで増幅されることを示す。増幅は遺伝子産物の過剰発現を伴い、P R O ポリペプチドが結腸、肺及び他の癌等の或る種の癌において治療的介入の有用な標的であることを示している。治療薬は P R O ポリペプチドコード化遺伝子のアンタゴニスト、例えばマウス - ヒトキメラ、P R O ポリペプチドに対するヒト化又はヒト抗体の形態をとりうる。

スクリーニングの出発物質は種々の癌から単離したゲノム D N A である。D N A は、定量的、例えば蛍光定量的に正確である。ネガティブ対照として、D N A を 10 の正常健常個体から D N A を単離し、それをプールして健常個体における遺伝子コピーのアッセイ対照として使用した (N o r H u) 。

5' ヌクレアーゼアッセイ ( 例えれば TaqMan (商品名) ) 及び実時間定量的 P C R ( 例えれば、ABI Prism 7700 Sequence Detection System (商品名) (Perkin Elmer, applied Bio systems Division, Foster City, CA) ) を、或る種の癌で潜在的に増幅される遺伝子の発見に使用した。結果は、P R O ポリペプチドがスクリーニングした肺及び結腸癌において過剰発現されたか否かの決定に用いた。結果はデルタ C T 単位で報告した。1 単位は 1 P C R サイクル又は正常に対して約 2 倍の増幅に相当し、2 単位は 4 倍、3 単位は 8 倍等々に相当する。定量化はプライマー及び P R O ポリペプチドコード化遺伝子から誘導した T a qMan (商品名) 蛍光を用いて得た。最も独特の核酸配列を含むと思われ、スプライシングされたイントロンを最も持たないと思われる P R O ポリペプチドの領域、例えは 3' - 非

10

20

30

40

50

翻訳領域がプライマー誘導に好ましい。

5'ヌクレアーゼアッセイ反応は蛍光PCRベースの技術であり、実時間での増幅監視のためのTaqDNAポリメラーゼ酵素の5'エキソヌクレアーゼ活性を使用する。PCR反応に典型的な単位複製配列の生成に2つのオリゴヌクレオチドプライマーを使用した。第3のオリゴヌクレオチド、又はプローブは、2つのPCRプライマーの間に位置する核酸配列を検出するために設計された。プローブはTaqDNAポリメラーゼ酵素により非伸展性であり、レポーター蛍光染料及び消光剤蛍光染料で標識される。2つの染料がプローブ上に接近して位置する場合、レポーター染料からのレーザー誘導発光は消光染料によって消光される。増幅反応の間、プローブはTaqDNAポリメラーゼ酵素によりテンプレート依存的方式で切断される。得られたプローブ断片は溶液中に解離し、放出されたレポーター染料からのシグナルは第2のフルオロホアからの消光効果を受けない。レポーター染料の一分子は、新たに合成された各分子について標識され、非消光レポーター染料の検出がデータの定量的解釈の基礎を提供する。10

5'ヌクレアーゼ法は、ABI Prism 7700(商品名)配列検出などの実時間定量的PCR装置で実施される。系は温度サイクル器、レーザー、電荷結合装置(CCD)カメラ及びコンピュータからなる。系は温度サイクル器上で96-ウェルでの試料を増幅させる。増幅中に、レーザー誘導蛍光シグナルは光ファイバーケーブルで96ウェルに集められ、CCDで検出される。系は装置の実行及びデータの分析のためのソフトウェアを含む。

5'ヌクレアーゼアッセイデータは、最初はC<sub>t</sub>又は境界サイクルで表現される。これは、レポーターシグナルが蛍光のバックグラウンドを越えて蓄積されるサイクルとして定義される。C<sub>t</sub>値は核酸試料における特定の標的配列の種発コピー相対数の定量的尺度として使用した。20

以下のPROポリペプチドをコードする遺伝子が上記のアッセイで増幅されることが見出された：PRO362。

#### 【0105】

#### 実施例117：インサイツハイブリッド形成

インサイツハイブリッド形成は、細胞又は組織調製物内での核酸配列の検出及び局在化のための強力で多用途の技術である。それは、例えば、遺伝子発現部位の同定、転写物の組織分布の分析、ウイルス感染の同定及び局在化、特定mRNA合成及び染色体マッピングにおける追跡に有用である。30

インサイツハイブリッド形成は、Lu及びGillett, Cell Vision 1: 169-176 (1994)のプロトコールの最適な変形に従って、PCR生成<sup>3</sup><sup>3</sup>P-標識リボプローブを用いて実施される。簡単には、ホルマリン固定、パラフィン包埋ヒト組織を切片化し、脱パラフィンし、プロテイナーゼK (20g/ml)で15分間37°で脱タンパクし、さらに上掲のLu及びGillettに記載されたようにインサイツハイブリッド形成する。[<sup>3</sup><sup>3</sup>-P]UTP-標識アンチセンスリボプローブをPCR産物から生成し、55°で終夜ハイブリッド形成する。スライドをKodak NTB2核トラックエマルションに浸漬して4週間露出する。

#### <sup>3</sup><sup>3</sup>P-リボプローブ合成

6.0μl (125mCi) の<sup>3</sup><sup>3</sup>P-UTP (Amersham BF 1002, SA<2000 Ci/mmol) をスピード真空乾燥させた。乾燥<sup>3</sup><sup>3</sup>P-UTPを含む管に以下の成分を添加した：40

2.0μlの5×転写バッファー

1.0μlのDTT (100mM)

2.0μlのNTP混合物 (2.5mM: 10μl; 10mMのGTP, CTP&ATP+10μlのH2O)

1.0μlのUTP (50μM)

1.0μlのRNasin

1.0μlのDNAテンプレート (1μg)

1.0μlのH<sub>2</sub>O

1.0μlのRNAポメラーゼ (PCR産物についてT3=AS, T7=S, 通常)

管を37°で1時間インキュベートし、1.0μlのRQ1 DNaseを添加し、次いで37°で15分間インキュベートした。90μlのTE (10mMトリスpH7.6 / 1mMのEDTA pH8.0)50

)を添加し、混合物をDE81紙にピペットした。残りの溶液をMicrocon-50限外濾過ユニットに負荷し、プログラム10を用いてスピンさせた(6分間)。濾過ユニットを第2の管に変換し、プログラム2を用いてスピンさせた(3分間)。最終回収スピンの後、100μlのT Eを添加した。1μlの最終生成物をDE81紙にピペットし6mlのBiofluor IIで数えた。

プローブをT B E / 尿素ゲル上で走らせた。1-3μlのプローブ又は5μlのR N A M r k I I Iを3μlの負荷バッファーに添加した。加熱ブロック上で95℃に3分間加熱した後、ゲルを即座に氷上に置いた。ゲルのウェルをフラッシングし、試料を負荷し、180-250ボルトで45分間走らせた。ゲルをサランラップでラップし、-70℃冷凍機内で補強スクリーンを持つX A Rフィルムに1時間から終夜露出した。

#### 【0106】

##### <sup>3</sup><sup>3</sup>P-ハイブリッド形成

###### A. 凍結切片の前処理

スライドを冷凍機から取り出し、アルミニウムトレイに配置して室温で5分間解凍した。トレイを55℃のインキュベータに5分間配置して凝結を減らした。スライドを蒸気フード内において4%パラホルムアルデヒド中で5分間固定し、0.5×SSCで5分間室温で洗浄した(25ml 20×SSC + 975ml SQ H<sub>2</sub>O)。0.5μg/mlのプロテイナーゼ中、37℃で10分間の脱タンパクの後(250mlの予備加熱RNase無しRNaseバッファー中の10mg/mlストック12.5μl)、切片を0.5×SSCで10分間室温で洗浄した。切片を、70%、95%、100%エタノール中、各2分間脱水した。

###### B. パラフィン包埋切片の前処理

スライドを脱パラフィンし、SQ H<sub>2</sub>O中に配置し、2×SSCで室温において各々5分間2回リシスした。切片を20μg/mlのプロテイナーゼK(250mlのRNase無しRNaseバッファー中10mg/mlを500μl; 37℃、15分間)-ヒト胚又は8×プロテイナーゼK(250mlのRNaseバッファー中100μl、37℃、30分間)-ホルマリン組織で脱タンパクした。続く0.5×SSCでのリシス及び脱水は上記のように実施した。

###### C. プレハイブリッド化

スライドをB o xバッファー(4×SSC、50%ホルムアミド)-飽和濾紙で列を作ったプラスチックボックスに並べた。組織を50μlのハイブリッド形成バッファー(3.75gデキストラン硫酸+6ml SQ H<sub>2</sub>O)で被覆し、ボルテックスし、キャップを外して2分間マイクロ波で加熱した。氷上で冷却した後、18.75mlのホルムアミド、3.75mlの20×SSC及び9mlのSQ H<sub>2</sub>Oを添加し、組織を良くボルテックスし、42℃で1-4時間インキュベートした。

###### D. ハイブリッド形成

スライド当たり1.0×10<sup>6</sup>c p mのプローブ及び1.0μlのt R N A(50mg/mlストック)を95℃で3分間加熱した。スライドを氷上で冷却し、スライド当たり48μlのハイブリッド形成バッファーを添加した。ボルテックスの後、50μlの<sup>3</sup><sup>3</sup>P混合物をスライド上のプレハイブリッド50μlに添加した。スライドを55℃で終夜インキュベートした。

###### E. 洗浄

洗浄は、2×10分間、2×SSC、EDTAで室温で実施し(400mlの20×SSC+16mlの0.25M EDTA、V<sub>f</sub>=4L)、次いでRNase A処理を37℃で30分間行った(250ml RNaseバッファー中10mg/mlを500μl=20μg/ml)。スライドを2×10分間、EDTAで室温において洗浄した。緊縮性洗浄条件は次の通り:55℃で2時間、0.1×SSC、EDTA(20mlの20×SSC+16mlのEDTA、V<sub>f</sub>=4L)。

###### F. オリゴヌクレオチド

インサイツ分析を、ここに開示した種々のDNA配列について実施した。この分析に用いたオリゴヌクレオチドは、ここに開示した核酸配列から誘導し、一般的に約40~55ヌクレオチド長の範囲であった。

#### 【0107】

###### G. 結果

10

20

30

40

50

インサイツ分析を、ここに開示した種々のDNAについて実施した。これらの分析からの結果は以下の通りである。

(10) DNA 45416 - 1251 (PRO362)

この新規なタンパク質の発現は、種々のヒト及び非ヒト臍長類組織で評価し、高度に制限されていることが見出された。発現は、肺の肺胞マクロファージ及び肝臍洞様毛細血管のクップファー細胞にのみ存在した。これらの細胞での発現は、これら識別可能な細胞集団が活性化されたときに有意に増加した。組織マクロファージのこれら2つの亜集団は異なる器官に局在化し、それらは類似の生物学的機能を有する。これら両方の型の食細胞は、病原、老化細胞及びタンパク質を含む血流又は気道からの物質を除去するフィルターとして作用し、ともに広範な重要なプロ炎症サイトカインを分泌することができる。炎症性肺(7患者サンプル)では、発現は反応性肺胞マクロファージ細胞集団において顕著であり、肺胞内に1個又は凝集体で存在する大きくて青白く、しばしば空胞を持つ細胞によって定まり、正常で非反応性マクロファージ(正常サイズの単一の散乱細胞)においては弱からネガティブであった。肺胞マクロファージでの発現は、これらの細胞が数及びサイズともに増大(活性化)したとき、炎症の間に増加した。これらの組織の間質炎症及び気管支周辺リンパ細胞過形成の領域に組織球が存在するにも関わらず、発現は肺胞マクロファージに制限されていた。多くの炎症性肺も幾分の炎症抑制を有し;発現は神経向性の顆粒球に存在しなかった。肝臍においては、急性中心小葉性壊死(アセトアミノフェン毒性)又はかなり顕著な門脈周囲の炎症を持つ肝臍において反応性/活性化クップファー細胞に強い発現があった。しかしながら、正常肝臍又は穏和から中程度の小葉過形成/肥大のみを持つ肝臍におけるクップファー細胞では発現が無かった。即ち、肺と同様に、活性化/反応性細胞において発現の増加があった。炎症性腸疾患、過形成/反応性扁桃又は正常リンパ節に存在する組織球/マクロファージにおいて、この分子の発現は無かった。全てが組織球炎症又は常在性マクロファージ集団を含むこれらの組織で発現が無いことは、肺胞マクロファージ及び肝臍クップファー細胞として定義される独特的マクロファージサブセット集団に制限された発現を強く支持する。脾臍又は骨髄は、評価できなかった。検出可能な発現を示さなかった評価したヒト組織は以下を含む:炎症性腸疾患(中程度から重症の7患者サンプル)、反応性過形成を持つ扁桃、末梢リンパ節、乾癬皮膚(穏和から中程度の疾患を持つ2患者サンプル)、心臓、末梢神経。検出可能な発現を示さなかった評価したチンパンジー組織は以下を含む:舌、胃、胸腺。

【0108】

材料の寄託

次の細胞系をアメリカン・タイプ・カルチャー・コレクション, 12301 パークロンドライブ、ロックビル、メリーランド、米国(ATCC)に寄託した:

材料	ATCC寄託番号	寄託日
DNA45416-1251	ATCC 209620	1998年2月5日

【0109】

この寄託は、特許手続き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及びその規則(ブダペスト条約)の規定に従って行われた。これは、寄託の日付から30年間、寄託の生存可能な培養が維持されることを保証するものである。寄託物はブダペスト条約の条項に従い、またジェネンテク社とATCCとの間の合意に従い、ATCCから入手することができ、これは、どれが最初であろうとも、関連した米国特許の発行時又は任意の米国又は外国特許出願の公開時に、寄託培養物の後代を永久かつ非制限的に入手可能とすることを保証し、米国特許法第122条及びそれに従う特許庁長官規則(特に参考番号8860G638の37CFR第1.14条を含む)に従って権利を有すると米国特許庁長官が決定した者に子孫を入手可能とすることを保証するものである。

本出願の譲受人は、寄託した培養物が、適切な条件下で培養されていた場合に死亡もしくは損失又は破壊されたならば、材料は通知時に同一の他のものと即座に取り替えることに同意する。寄託物質の入手可能性は、特許法に従いあらゆる政府の権限下で認められた権利に違反して、本発明を実施するライセンスであるとみなされるものではない。

10

20

30

40

50

上記の文書による明細書は、当業者に本発明を実施できるようにするために十分であると考えられる。寄託した態様は、本発明のある側面の一つの説明として意図されており、機能的に等価なあらゆる作成物がこの発明の範囲内にあるため、寄託された作成物により、本発明の範囲が限定されるものではない。ここでの物質の寄託は、ここに含まれる文書による説明が、そのベストモードを含む、本発明の任意の側面の実施を可能にするために不十分であることを認めるものではないし、それが表す特定の例証に対して請求の範囲を制限するものと解釈されるものでもない。実際、ここに示し記載したものに加えて、本発明を様々に改変することは、前記の記載から当業者にとっては明らかなものであり、添付の請求の範囲内に入るものである。

#### 【図面の簡単な説明】

10

#### 【0 1 1 0】

【図1】天然配列 P R O 3 6 2 c D N A の核酸配列（配列番号：51）を示す。配列番号：51は、ここで「U N Q 3 1 7」及び／又は「D N A 4 5 4 1 6 - 1 2 5 1」と命名されるクローンである。

【図2】図1に示した配列番号：51のコード化配列から誘導されたアミノ酸配列（配列番号：52）を示す。

#### 【図1】

```
CCCACGGTCCGCCAACCGCGTCGCCACGGGTCGCCACGGCTCGGCCACCAAAGAATTG  
TGAGCCTCTTTGGTAGCAGGAGGCTGGAAAGAAAGGACAGAAAGTAGCTCTGGCTGTGATGGG  
ATCTTACTGGGCCGTGACTCTCTGGGCACCTAACAGTGGACACTTATGGCCGTCCCATCTT  
GGAAGTCCAGAGAGTGTAAACAGGACCTTGGAAAGGGATGTGAAATCTTCCCTGCACCTATG  
ACCCCTGCAAGGCTAACACCAAGTCTTGGTAAGTGCGCTGGTACAACAGTGGCTCACAGACCT  
GTCAACATCTTCTACGTGACTCTCTGGAGACCATATCCAGCAGGCAAAAGTACCGGGCG  
CCTGAGTGTGAGGCCAACAGGTTCCAGGAGATGTATCCCTCCAATTGAGCACCCCTGGAGATGG  
ATGACCCGAGCCACTAACAGTGTGAGTGTGACCTGGCAGAGTCTGTGATGGCAACCAAAGTCGTG  
AGAGATAAGATTAACTGACTCTGTGTCAGAAACTCTCTGTCAGGCCAACAGTGACAAAC  
TGGCAGGGTTATGGCTTCAACGGTGCCTCAGGAATGAGGATTAGCCCTAACAGGCCAGGCTC  
GGGGTTCCCTCCCATCAGTTATTTGGTATAAGCACAGACTAACAAACAGGAACCCATC  
AAACTGACAACTTAAGTACCTTACTCTCAAGCCCTGGGTGATAGCCGACTCACGGCTCCATA  
TTCTGCACTGCCAACGGCCAGGTTGGCTGTGAGCAGCAGCGACATTGTGAAGTTGTGG  
TCAAAGACTCTCAAAGCTACTCAAGACCAAGTGAGGCACTAACAAACATGACATACCC  
TTGAAGAACACATCACAGTGAAGCAGTCCGGACTGGACACTGACATGGATGGTACCT  
TGGAGAGGACAGTGTGGGGCAGGAGAGGCTGGCTGTCTTGGCATCATCCTCATCATCT  
CCTTGTGCTGTATGGTGGTTTACCATGGCCTPATATCATGCTCTGGGAAGAACATCCCAA  
CAAGACCATGCTTACGAAGCAGCCAGGTAAAGAAGTCTCTCTTCTTGTGGCCCT  
CCCTGCCCTCAATTGGTATTACTGGCAGGAANTGTGGAGGAAGGGGGTGGCACAGACCC  
AATCCTAAAGCCGGAGGCTTCAAGGCTCAGGACATAGCTGCCCTCCCTCTGCAAGCACCTT  
CTGAGGTTATGGTGGCTGTGAGTCTCTGATATAATTAAATGGCAAGAATGGAGGAGAAGGGGG  
AACCAGGACCAACAGGCCAACGACTCTGGAGAAACCATGAGGGTGGCCATCTCCAGTGGCT  
TGCCAGAGGCCAAACGACTCTGGAGAAACCATGAGGGTGGCCATCTCCAGTGGCT  
CCAGTGTAGGCCAACCTCCCGAATCTGGCAGAACACTACTTGATGAGCCCTGCAAGAGA  
CAGGAGTACCGACATCGCCCGAGATCAATGGCAACTACCCCGCTGCTGACACAGTTC  
TCTGGATTAGAGTTCTGGCACTTGAGGGCAAAAGTGCTGTAAAATGGCCCATTAGGC  
CAGGATCTGACATAATTGCTAGTCAGTCAGTCAGTCAGTCAGTCAGTCAGTCAGTC  
ACCTCTCTCTGGATAGCCAAAGTGTGGCTACCAACACTGGAGGCCCTGGAGTCAGT  
GGCTTGGCCCTGGAAATTGGCAGATGCACTCAAGTAGCCAGCTGTGGATTGGCTCTGG  
GCCCTTCTAGTATCTCTGGCGGGGCTTCTGGTACTCTCTTAAATACCAAGGGAAAGATG  
CCCATAGCACTAGGGACTTGGTCATGCTACAGACACTATTCAACTTGGCATCTGGCCA  
CCAGAAGACCCGAGGGAGGCTAGCTGCGCACTCAGAGGACAGCTATATCAGGATCAT  
TTCTCTTCTCTGGCCAGAGCAGCTTAAATTGAAATTGTATTTCAGGCCAGGGTCA  
GTTCCTGCTCTCCACTATAAGCTTAATGTTCTGACTCTCTGGTGTGCAATAATATCA  
ATCATAACCGC
```

#### 【図2】

```
<< user seqdb2.sst DNA_DnaSeqs.mim ss.DNA15416  
>> 1の#アレル1 : 321 aa, 1 倍型  
>幅: 35544, pl: 8.5I, XX(S/T): 0  
MGILLGLLLGHLLTVDTYGRPILEVPESVTGPWKGDVNLPCTYDPLQGYTQVLVKWLVQRGS  
DPVITFLRDSGDHICQAKYQGRHLVSHKVPGDVSLQLSTLEMDDRSHYTCEVTWQTFDGNQ  
VVRDKITELRVQKLVSVKPVTGGSYGFTVPQGMRIISLQCOARGSPPISYIWYKQQTNNQE  
PIKVATLSLFLPKPAVIADSGSYFCTAKGQVGSEQHSIDIVKFVVKDSSKLLKTKTEAPTTMT  
YFLKAATSTVKQSWDWTTEMDGYLGETSAGPGKSLPVFAIILIIISLCCMVFTMAYIMLCRKT  
SQEHVYEAAR  
グリコサミノグリカン結合部位:  
アミノ酸149-152  
残基連続メイク:  
アミノ酸276-316
```

【配列表】

2006206587000001.app

## フロントページの続き

(51)Int.Cl.	F I	テーマコード(参考)
<b>G 0 1 N</b> 33/574	(2006.01)	G 0 1 N 33/574
<b>A 6 1 K</b> 38/00	(2006.01)	A 6 1 K 37/02
<b>A 6 1 P</b> 35/00	(2006.01)	A 6 1 P 35/00
<b>C 1 2 P</b> 21/08	(2006.01)	C 1 2 P 21/08

- (31)優先権主張番号 60/077,649  
 (32)優先日 平成10年3月11日(1998.3.11)  
 (33)優先権主張国 米国(US)  
 (31)優先権主張番号 60/077,791  
 (32)優先日 平成10年3月12日(1998.3.12)  
 (33)優先権主張国 米国(US)  
 (31)優先権主張番号 60/078,004  
 (32)優先日 平成10年3月13日(1998.3.13)  
 (33)優先権主張国 米国(US)  
 (31)優先権主張番号 09/040,220  
 (32)優先日 平成10年3月17日(1998.3.17)  
 (33)優先権主張国 米国(US)  
 (31)優先権主張番号 60/078,886  
 (32)優先日 平成10年3月20日(1998.3.20)  
 (33)優先権主張国 米国(US)  
 (31)優先権主張番号 60/078,910  
 (32)優先日 平成10年3月20日(1998.3.20)  
 (33)優先権主張国 米国(US)  
 (31)優先権主張番号 60/078,939  
 (32)優先日 平成10年3月20日(1998.3.20)  
 (33)優先権主張国 米国(US)  
 (31)優先権主張番号 60/078,936  
 (32)優先日 平成10年3月20日(1998.3.20)  
 (33)優先権主張国 米国(US)  
 (31)優先権主張番号 60/079,294  
 (32)優先日 平成10年3月25日(1998.3.25)  
 (33)優先権主張国 米国(US)  
 (31)優先権主張番号 60/079,656  
 (32)優先日 平成10年3月26日(1998.3.26)  
 (33)優先権主張国 米国(US)  
 (31)優先権主張番号 60/079,728  
 (32)優先日 平成10年3月27日(1998.3.27)  
 (33)優先権主張国 米国(US)  
 (31)優先権主張番号 60/079,786  
 (32)優先日 平成10年3月27日(1998.3.27)  
 (33)優先権主張国 米国(US)  
 (31)優先権主張番号 60/079,664  
 (32)優先日 平成10年3月27日(1998.3.27)  
 (33)優先権主張国 米国(US)  
 (31)優先権主張番号 60/079,689  
 (32)優先日 平成10年3月27日(1998.3.27)  
 (33)優先権主張国 米国(US)

(31) 優先権主張番号 60/079,663  
(32) 優先日 平成10年3月27日(1998.3.27)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/079,923  
(32) 優先日 平成10年3月30日(1998.3.30)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/079,920  
(32) 優先日 平成10年3月30日(1998.3.30)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/080,105  
(32) 優先日 平成10年3月31日(1998.3.31)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/080,165  
(32) 優先日 平成10年3月31日(1998.3.31)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/080,194  
(32) 優先日 平成10年3月31日(1998.3.31)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/080,107  
(32) 優先日 平成10年3月31日(1998.3.31)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/080,333  
(32) 優先日 平成10年4月1日(1998.4.1)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/080,327  
(32) 優先日 平成10年4月1日(1998.4.1)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/080,334  
(32) 優先日 平成10年4月1日(1998.4.1)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/080,328  
(32) 優先日 平成10年4月1日(1998.4.1)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/081,071  
(32) 優先日 平成10年4月8日(1998.4.8)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/081,070  
(32) 優先日 平成10年4月8日(1998.4.8)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/081,049  
(32) 優先日 平成10年4月8日(1998.4.8)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/081,195  
(32) 優先日 平成10年4月9日(1998.4.9)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/081,203  
(32) 優先日 平成10年4月9日(1998.4.9)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/081,229  
(32) 優先日 平成10年4月9日(1998.4.9)

(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/081,838  
(32)優先日 平成10年4月15日(1998.4.15)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/081,955  
(32)優先日 平成10年4月15日(1998.4.15)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/081,952  
(32)優先日 平成10年4月15日(1998.4.15)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/081,817  
(32)優先日 平成10年4月15日(1998.4.15)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/082,569  
(32)優先日 平成10年4月21日(1998.4.21)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/082,568  
(32)優先日 平成10年4月21日(1998.4.21)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/082,700  
(32)優先日 平成10年4月22日(1998.4.22)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/082,704  
(32)優先日 平成10年4月22日(1998.4.22)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/082,767  
(32)優先日 平成10年4月23日(1998.4.23)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/082,796  
(32)優先日 平成10年4月23日(1998.4.23)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/083,336  
(32)優先日 平成10年4月27日(1998.4.27)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/083,322  
(32)優先日 平成10年4月28日(1998.4.28)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/083,392  
(32)優先日 平成10年4月29日(1998.4.29)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/083,499  
(32)優先日 平成10年4月29日(1998.4.29)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/083,545  
(32)優先日 平成10年4月29日(1998.4.29)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/083,554

(32)優先日 平成10年4月29日(1998.4.29)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/083,495  
(32)優先日 平成10年4月29日(1998.4.29)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/083,558  
(32)優先日 平成10年4月29日(1998.4.29)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/083,496  
(32)優先日 平成10年4月29日(1998.4.29)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/083,559  
(32)優先日 平成10年4月29日(1998.4.29)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/083,500  
(32)優先日 平成10年4月29日(1998.4.29)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/083,742  
(32)優先日 平成10年4月30日(1998.4.30)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/084,366  
(32)優先日 平成10年5月5日(1998.5.5)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/084,441  
(32)優先日 平成10年5月6日(1998.5.6)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/084,414  
(32)優先日 平成10年5月6日(1998.5.6)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/084,640  
(32)優先日 平成10年5月7日(1998.5.7)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/084,639  
(32)優先日 平成10年5月7日(1998.5.7)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/084,637  
(32)優先日 平成10年5月7日(1998.5.7)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/084,643  
(32)優先日 平成10年5月7日(1998.5.7)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/084,598  
(32)優先日 平成10年5月7日(1998.5.7)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/084,600  
(32)優先日 平成10年5月7日(1998.5.7)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/084,627  
(32)優先日 平成10年5月7日(1998.5.7)  
(33)優先権主張国 米国(US)

(31) 優先権主張番号 60/085,339  
(32) 優先日 平成10年5月13日(1998.5.13)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/085,338  
(32) 優先日 平成10年5月13日(1998.5.13)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/085,323  
(32) 優先日 平成10年5月13日(1998.5.13)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/085,573  
(32) 優先日 平成10年5月15日(1998.5.15)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/085,697  
(32) 優先日 平成10年5月15日(1998.5.15)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/085,580  
(32) 優先日 平成10年5月15日(1998.5.15)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/085,579  
(32) 優先日 平成10年5月15日(1998.5.15)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/085,704  
(32) 優先日 平成10年5月15日(1998.5.15)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/085,582  
(32) 優先日 平成10年5月15日(1998.5.15)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/085,689  
(32) 優先日 平成10年5月15日(1998.5.15)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/085,700  
(32) 優先日 平成10年5月15日(1998.5.15)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/086,023  
(32) 優先日 平成10年5月18日(1998.5.18)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/086,486  
(32) 優先日 平成10年5月22日(1998.5.22)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/086,414  
(32) 優先日 平成10年5月22日(1998.5.22)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/086,392  
(32) 優先日 平成10年5月22日(1998.5.22)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/086,430  
(32) 優先日 平成10年5月22日(1998.5.22)  
(33) 優先権主張国 米国(US)  
(31) 優先権主張番号 60/087,208  
(32) 優先日 平成10年5月28日(1998.5.28)

(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/087,098  
(32)優先日 平成10年5月28日(1998.5.28)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/087,106  
(32)優先日 平成10年5月28日(1998.5.28)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/094,651  
(32)優先日 平成10年7月30日(1998.7.30)  
(33)優先権主張国 米国(US)  
(31)優先権主張番号 60/100,038  
(32)優先日 平成10年9月11日(1998.9.11)  
(33)優先権主張国 米国(US)

(72)発明者 ゴッダード, オードリー  
アメリカ合衆国 カリフォルニア 94131, サン フランシスコ, コンゴ ストリート  
110  
(72)発明者 ガーニー, オースティン  
アメリカ合衆国 カリフォルニア 94002, ベルモント、デビー レーン 1  
(72)発明者 ユアン, ジーン  
アメリカ合衆国 カリフォルニア 94403, サン マテオ, ウエスト サーティーセブン  
ス アヴェニュー 176  
(72)発明者 ベーカー, ケヴィン ピー。  
アメリカ合衆国 カリフォルニア 94402, サン マテオ, サウス グラント ストリー  
ト 1115  
(72)発明者 チェン, ジアン  
アメリカ合衆国 ニュージャージー 08540, プリンストン, ヨーク ドライブ 121  
F ターム(参考) 4B024 AA01 AA12 BA31 BA80 DA02 DA05 DA06 DA11 DA12 EA04  
GA11 HA12  
4B063 QA01 QA19 QQ08 QQ43 QR08 QR33 QR42 QR56 QS25 QS34  
QX02  
4B064 AG27 CA10 CA19 CA20 CC24 DA05 DA14  
4C084 AA02 AA07 BA01 BA08 BA22 DA27 NA14 ZB26  
4H045 AA10 AA11 AA30 BA41 CA40 DA76 DA86 EA28 FA72 FA74

专利名称(译)	新型多肽和编码它们的核酸		
公开(公告)号	<a href="#">JP2006206587A</a>	公开(公告)日	2006-08-10
申请号	JP2006010705	申请日	2006-01-19
[标]申请(专利权)人(译)	健泰科生物技术公司		
申请(专利权)人(译)	Genentech公司		
[标]发明人	ウッド ウィリアム アイ ゴッダード オードリー ガーニー オースティン ユアン ジーン ベーカー ケヴィン ピー チエンジアン		
发明人	ウッド, ウィリアム アイ. ゴッダード, オードリー. ガーニー, オースティン ユアン, ジーン ベーカー, ケヴィン ピー. チエンジアン		
IPC分类号	C07K14/47 C07K16/18 C07K19/00 C12N15/09 C12Q1/68 G01N33/574 A61K38/00 A61P35/00 C12P21 /08 A61K31/7088 A61K35/76 A61K38/17 A61K39/395 A61K45/00 A61K48/00 A61P7/02 A61P9/00 A61P19/08 A61P25/02 A61P25/08 A61P25/14 A61P25/16 A61P25/28 A61P43/00 C07K14/705 C07K16 /28 C07K16/30 C07K16/40 C07K16/46 C12N1/19 C12N1/21 C12N5/10 C12N9/00 C12N9/04 C12N9/64 C12N15/63 C12P21/02 C12Q1/02 C12R1/19 C12R1/91 G01N33/50 G01N33/53 G01N33/566 G01N33 /68		
CPC分类号	A61K38/00 A61P7/02 A61P9/00 A61P19/08 A61P25/02 A61P25/08 A61P25/14 A61P25/16 A61P25/28 A61P27/02 A61P35/00 A61P43/00 C07K14/47		
FI分类号	C07K14/47.ZNA C07K16/18 C07K19/00 C12N15/00.A C12Q1/68.A G01N33/574.A A61K37/02 A61P35 /00 C12P21/08 A61K38/00 A61K38/16		
F-TERM分类号	4B024/AA01 4B024/AA12 4B024/BA31 4B024/BA80 4B024/DA02 4B024/DA05 4B024/DA06 4B024 /DA11 4B024/DA12 4B024/EA04 4B024/GA11 4B024/HA12 4B063/QA01 4B063/QA19 4B063/QQ08 4B063/QQ43 4B063/QR08 4B063/QR33 4B063/QR42 4B063/QR56 4B063/QS25 4B063/QS34 4B063 /QX02 4B064/AG27 4B064/CA10 4B064/CA19 4B064/CA20 4B064/CC24 4B064/DA05 4B064/DA14 4C084/AA02 4C084/AA07 4C084/BA01 4C084/BA08 4C084/BA22 4C084/DA27 4C084/NA14 4C084 /ZB26 4H045/AA10 4H045/AA11 4H045/AA30 4H045/BA41 4H045/CA40 4H045/DA76 4H045/DA86 4H045/EA28 4H045/FA72 4H045/FA74		
优先权	60/077450 1998-03-10 US 60/077632 1998-03-11 US 60/077641 1998-03-11 US 60/077649 1998-03-11 US 60/077791 1998-03-12 US 60/078004 1998-03-13 US 09/040220 1998-03-17 US 60/078886 1998-03-20 US 60/078910 1998-03-20 US 60/078939 1998-03-20 US 60/078936 1998-03-20 US		

60/079294 1998-03-25 US  
60/079656 1998-03-26 US  
60/079728 1998-03-27 US  
60/079786 1998-03-27 US  
60/079664 1998-03-27 US  
60/079689 1998-03-27 US  
60/079663 1998-03-27 US  
60/079923 1998-03-30 US  
60/079920 1998-03-30 US  
60/080105 1998-03-31 US  
60/080165 1998-03-31 US  
60/080194 1998-03-31 US  
60/080107 1998-03-31 US  
60/080333 1998-04-01 US  
60/080327 1998-04-01 US  
60/080334 1998-04-01 US  
60/080328 1998-04-01 US  
60/081071 1998-04-08 US  
60/081070 1998-04-08 US  
60/081049 1998-04-08 US  
60/081195 1998-04-09 US  
60/081203 1998-04-09 US  
60/081229 1998-04-09 US  
60/081838 1998-04-15 US  
60/081955 1998-04-15 US  
60/081952 1998-04-15 US  
60/081817 1998-04-15 US  
60/082569 1998-04-21 US  
60/082568 1998-04-21 US  
60/082700 1998-04-22 US  
60/082804 1998-04-22 US  
60/082704 1998-04-22 US  
60/082767 1998-04-23 US  
60/082796 1998-04-23 US  
60/083336 1998-04-27 US  
60/083322 1998-04-28 US  
60/083392 1998-04-29 US  
60/083499 1998-04-29 US  
60/083545 1998-04-29 US  
60/083554 1998-04-29 US  
60/083495 1998-04-29 US  
60/083558 1998-04-29 US  
60/083496 1998-04-29 US  
60/083559 1998-04-29 US  
60/083500 1998-04-29 US  
60/083742 1998-04-30 US  
60/084366 1998-05-05 US  
60/084441 1998-05-06 US  
60/084414 1998-05-06 US  
60/084640 1998-05-07 US  
60/084639 1998-05-07 US  
60/084637 1998-05-07 US  
60/084643 1998-05-07 US  
60/084598 1998-05-07 US  
60/084600 1998-05-07 US  
60/084627 1998-05-07 US  
60/085339 1998-05-13 US

60/085338 1998-05-13 US  
60/085323 1998-05-13 US  
60/085573 1998-05-15 US  
60/085697 1998-05-15 US  
60/085580 1998-05-15 US  
60/085579 1998-05-15 US  
60/085704 1998-05-15 US  
60/085582 1998-05-15 US  
60/085689 1998-05-15 US  
60/085700 1998-05-15 US  
60/086023 1998-05-18 US  
60/086486 1998-05-22 US  
60/086414 1998-05-22 US  
60/086392 1998-05-22 US  
60/086430 1998-05-22 US  
60/087208 1998-05-28 US  
60/087098 1998-05-28 US  
60/087106 1998-05-28 US  
60/094651 1998-07-30 US  
60/100038 1998-09-11 US

---

外部链接

[Espacenet](#)

---

**摘要(译)**

解决的问题：提供一种与A33抗原和HCAR膜结合蛋白同源的新型多肽。具有称为PRO362的特定氨基酸序列或由在该氨基酸序列中缺失，取代或添加一个或几个氨基酸的氨基酸序列组成的多肽，并且具有抗肿瘤生长活性。它可以用作治疗肿瘤的药物。它也可以用作检测生物学样品中肿瘤存在的手段。同时，可以获得针对该蛋白质的人源化单克隆抗体。[选择图]无