

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局



(43) 国際公開日
2005年4月21日 (21.04.2005)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 2005/035778 A1

(51) 国際特許分類: C12P 21/08, C12N 15/10, 1/19, 5/10

(21) 国際出願番号: PCT/JP2004/015316

(22) 国際出願日: 2004年10月8日 (08.10.2004)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:
特願2003-350167 2003年10月9日 (09.10.2003) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 協和醸酵工業株式会社 (KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1008185 東京都千代田区大手町一丁目6番1号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 今井 春江 (IMAI, Harue). 佐藤 光男 (SATO, Mitsuo). 森 勝弘 (MORI, Katsuhiko).

(81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR,

BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

- 国際調査報告書
- 明細書とは別に規則13の2に基づいて提出された生物材料の寄託に関する表示。

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PROCESS FOR PRODUCING ANTIBODY COMPOSITION BY USING RNA INHIBITING THE FUNCTION OF α 1,6-FUCOSYLTRANSFERASE

(54) 発明の名称: α 1,6-フコシルトランスフェラーゼの機能を抑制するRNAを用いた抗体組成物の製造法

(57) Abstract: It is intended to provide a process for producing an antibody composition with the use of a cell characterized by comprising using a cell having an RNA transferred thereinto inhibiting an enzyme which participates in a sugar chain modification whereby fucose is attached via an α -bond at the 1-position to the 6-position of N-acetylglucosamine at the reducing end of an N-glycoside-binding complex sugar chain; the RNA to be used in this production process; a DNA corresponding to the RNA; a cell having the RNA or DNA transferred thereinto or expressed therein; a process for constructing this cell; and a method of inhibiting the above enzyme.

(57) 要約: 細胞を用いて抗体組成物を製造する方法において、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制するRNAを導入した細胞を用いることを特徴とする、抗体組成物を製造する方法、該製造方法で用いられる該RNA、該RNAに対応するDNAおよび該RNAまたはDNAを導入したまたは発現させた細胞、該細胞の作製方法および該酵素を抑制する方法を提供する。



WO 2005/035778 A1

明 細 書

α 1,6-フコシルトランスフェラーゼの機能を抑制する RNA を用いた抗体組成物の製造法

技術分野

本発明は、細胞を用いて抗体組成物を製造する方法において、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する RNA を導入した細胞を用いることを特徴とする、抗体組成物を製造する方法、該製造方法で用いられる該 RNA、該 RNA に対応する DNA および該 RNA または DNA を導入したまたは発現させた細胞、該細胞の作製方法および該酵素を抑制する方法に関する。

背景技術

一般的に、医薬への応用が考えられているヒト化抗体の多くは、遺伝子組換え技術を用いて作製され、動物細胞、例えばチャイニーズハムスター卵巣組織由来 CHO 細胞等を宿主細胞として用い製造されているが、抗体依存性細胞傷害活性（以下、ADCC 活性と表記する）、補体依存性細胞傷害活性（以下、CDC 活性と表記する）等の細胞傷害活性をエフェクター細胞に惹起する抗体のエフェクター機能には糖鎖構造、特に抗体の N-グリコシド結合糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンへのフコースの付加が重要な役割を担っていること (W002/31140)、宿主細胞によって発現された糖蛋白質の糖鎖構造に違いが観察されることから [J. Biol. Chem., 278, 3466 (2003)]、より高いエフェクター機能を有する抗体を作製することが可能な生産細胞の開発が望まれている。

近年、Rituxan による非ホジキン白血病患者の治療、Herceptin による乳癌患者の治療において、該抗体医薬が患者のエフェクター細胞に強い ADCC 活性を惹起した場合には、より高い治療効果が得られている (Blood, 99, 754, 2002; J. Clin. Oncol., 21, 3940, 2003; Clin. Cancer Res., 10, 5650, 2004)。

細胞の糖鎖の修飾に係わる酵素の活性を調節し、生産される糖蛋白質の糖鎖構造を改変する方法として、糖鎖の修飾に係わる酵素の阻害剤を応用することが試みられている。しかしながら、このような阻害剤の特異性は低く、また標的とする酵素を十分に阻害することも難しいため、生産抗体の糖鎖構造を確実に制御することは難しい。

また、糖鎖の修飾に係わる酵素遺伝子を導入することによって、生産される糖蛋白質の糖鎖構造を改変することも試みられている [J. Biol. Chem., 261, 13848 (1989)、Science, 252, 1668 (1991)]。β1,4-N-アセチルグルコサミン転移酵素 III (GnTIII) を導入した CHO 細胞を用いて抗体を発現させた場合には、親株で発現させた抗体と比べて 16 倍高い ADCC 活性を示した [Glycobiology, 5, 813 (1995)、WO99/54342]。しかしながら、GnTIII あるいは β1,4-N-アセチルグルコサミン転移酵素 V (GnTV) の過剰発現は CHO 細胞に対して毒性を示すため、抗体医薬の生産には適切ではない。

糖鎖の修飾に係わる酵素遺伝子の活性が変化した突然変異体を宿主細胞として用いることで、生産される糖鎖構造が変化した糖蛋白質の生産例も報告されている [J. Immunol., 160, 3393 (1998)]。最近になって、細胞内糖ヌクレオチド GDP-フコースの生合成に関与する酵素である GDP-mannose 4,6-dehydratase (以下、GMD と表記する) の発現が低下した細胞株、例えば CHO 細胞 Lec13 株等を用いて、ADCC 活性が有為に上昇した抗体の発現に成功した例が報告された [J. Biol. Chem., 277, 26733 (2002)]。

変異剤処理によって取得された株の変異は、ランダムに導入されており、目的としない変異の導入が想定されるため、医薬品製造に用いる株として適切ではない。

以上のように、生産される糖蛋白質の糖鎖構造を改変するために、宿主細胞の糖鎖の修飾に係わる酵素の活性を調節する試みがなされているが、実際には糖鎖の修飾機構は多様かつ複雑であり、かつ糖鎖が持つ生理的な役割の解明も十分とは言い難いため試行錯誤を繰り返しているのが現状である。

N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素としては、哺乳動物では、α1,6-フコシルトランスフェラーゼ (FUT8) が存在することが知られている [Biochem. Biophys. Res. Commun., 72, 909 (1976)]。FUT8 (EC 2.4.1.68) の遺伝子構造は 1996 年に明らかにされた [WO92/27303、J. Biol. Chem., 271, 27817 (1996)、J. Biochem., 121, 626 (1997)]。

このような中、免疫グロブリン IgG の N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンへのフコースの結合により、抗体自身の ADCC 活性が変化することが報告され、α1,6-フコシルトランスフェラーゼの活性と ADCC 活性との関係が注目されている [WO02/31140、WO00/61739、J. Biol. Chem., 278, 3466 (2003) 、J. Biol. Chem., 277, 26733 (2002)]。具体的には、1) α1,6-フコシルトランスフェラーゼを過剰に発現させた細胞株が生産する抗

体の ADCC 活性は低下すること、2) α 1,6-フコシルトランスフェラーゼの対立遺伝子の片方を破壊した細胞株が産生する抗体の抗体依存性細胞傷害活性は上昇することが示されている (W002/31140)。

しかしながら、上述の相同組換え法による遺伝子破壊の方法以外に、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を人為的に抑制する方法は知られていない。

発明の開示

本発明の目的は、細胞を用いて抗体組成物を製造する方法において、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する RNA を導入した細胞を用いることを特徴とする、抗体組成物を製造する方法、該製造方法で用いられる該 RNA、該 RNA に対応する DNA および該 RNA または DNA を導入したまたは発現させた細胞、該細胞の作製方法および該酵素を抑制する方法を提供することにある。本発明の方法により製造される抗体組成物は高いエフェクター機能を有しており、医薬品として有用である。

本発明は、以下の (1)~(29) に関する。

(1) 細胞を用いて抗体組成物を製造する方法において、以下の (a) または (b) から選ばれる RNA およびその相補 RNA で構成される二本鎖 RNA を細胞内に導入させた細胞を用いる抗体組成物の製造方法；

(a) 配列番号 9~30 で表される塩基配列からなる RNA；

(b) 配列番号 9~30 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA。

(2) N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素が、 α 1,6-フコシルトランスフェラーゼである、(1) に記載の方法。

(3) α 1,6-フコシルトランスフェラーゼが、以下の (a)~(h) からなる群から選ばれる DNA がコードする蛋白質である、(2) に記載の方法。

- (a) 配列番号1で表される塩基配列からなるDNA；
- (b) 配列番号2で表される塩基配列からなるDNA；
- (c) 配列番号3で表される塩基配列からなるDNA；
- (d) 配列番号4で表される塩基配列からなるDNA；
- (e) 配列番号1で表される塩基配列からなるDNAとストリンジントな条件でハイブリダイズし、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質をコードするDNA；
- (f) 配列番号2で表される塩基配列からなるDNAとストリンジントな条件でハイブリダイズし、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質をコードするDNA；
- (g) 配列番号3で表される塩基配列からなるDNAとストリンジントな条件でハイブリダイズし、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質をコードするDNA；
- (h) 配列番号4で表される塩基配列からなるDNAとストリンジントな条件でハイブリダイズし、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質をコードするDNA。

(4) α 1,6-フコシルトランスフェラーゼが、以下の (a)~(1)からなる群から選ばれる蛋白質である、(2)に記載の方法。

- (a)配列番号5で表されるアミノ酸配列からなる蛋白質；
- (b)配列番号6で表されるアミノ酸配列からなる蛋白質；
- (c)配列番号7で表されるアミノ酸配列からなる蛋白質；
- (d)配列番号8で表されるアミノ酸配列からなる蛋白質；
- (e)配列番号5で表されるアミノ酸配列において、1以上のアミノ酸が欠失、置換、挿入および/または付加されたアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質；
- (f)配列番号6で表されるアミノ酸配列において、1以上のアミノ酸が欠失、置換、挿入および/または付加されたアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質；
- (g)配列番号7で表されるアミノ酸配列において、1以上のアミノ酸が欠失、置換、挿入および/または付加されたアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質；
- (h)配列番号8で表されるアミノ酸配列において、1以上のアミノ酸が欠失、置換、挿入および/または付加されたアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性

を有する蛋白質；

(i) 配列番号5で表されるアミノ酸配列と80%以上の相同性を有するアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質；

(j) 配列番号6で表されるアミノ酸配列と80%以上の相同性を有するアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質；

(k) 配列番号7で表されるアミノ酸配列と80%以上の相同性を有するアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質；

(l) 配列番号8で表されるアミノ酸配列と80%以上の相同性を有するアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質。

(5) N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制するRNAを導入した細胞が、N-グリコシド結合糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位とフコースの1位が α 結合した糖鎖構造を認識するレクチンに耐性を有する細胞である、(1)～(4)のいずれか1項に記載の方法。

(6) 以下の(a)～(d)からなる群から選ばれるレクチンのいずれか1つに耐性である、(5)に記載の方法。

(a) レンズマメレクチン；

(b) エンドウマメレクチン；

(c) ソラマメレクチン；

(d) ヒイロチャワンタケレクチン。

(7) 細胞が、酵母、動物細胞、昆虫細胞および植物細胞からなる群から選ばれる細胞である、(1)～(6)のいずれか1項に記載の方法。

(8) 細胞が、下記の(a)～(i)からなる群から選ばれる細胞である、(1)～(7)のいずれか1項に記載の方法。

(a) チャイニーズハムスター卵巣組織由来CHO細胞；

(b) ラットミエローマ細胞株YB2/3HL.P2.G11.16Ag.20細胞；

(c) マウスミエローマ細胞株NS0細胞；

(d) マウスミエローマ細胞株SP2/0-Ag14細胞；

(e) シリアンハムスター腎臓組織由来BHK細胞；

- (f) 抗体を産生するハイブリドーマ細胞；
- (g) ヒト白血病細胞株ナマルバ細胞；
- (h) 胚性幹細胞；
- (i) 受精卵細胞。

(9) 細胞が、抗体分子をコードする遺伝子を導入した形質転換体である、(1)～(8)のいずれか1項に記載の方法。

(10) 抗体分子が、以下の(a)～(d)からなる群から選ばれる分子である、(9)に記載の方法。

- (a) ヒト抗体；
- (b) ヒト化抗体；
- (c) (a)または(b)のFc領域を含む抗体断片；
- (d) (a)または(b)のFc領域を有する融合蛋白質。

(11) 抗体分子のクラスがIgGである、(9)または(10)に記載の方法。

(12) 以下の(a)または(b)から選ばれるRNAおよびその相補RNAで構成される二本鎖RNAを細胞内に導入していない親株細胞が生産する抗体組成物の抗体依存性細胞傷害活性より、高い抗体依存性細胞傷害活性を有する抗体組成物を製造する、(1)～(11)のいずれか1項に記載の方法；

(a) 配列番号9～30で表される塩基配列からなるRNA；

(b) 配列番号9～30で表される塩基配列において、1または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有するRNA。

(13) 高い抗体依存性細胞傷害活性を有する抗体組成物が、N-グリコシド結合複合型糖鎖をFc領域に有する抗体分子からなる抗体組成物であって、N-グリコシド結合複合型糖鎖が該糖鎖の還元末端のN-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖の割合が、親株細胞が生産する抗体組成物よりも高いことを特徴とする、(12)に記載の方法。

(14) N-グリコシド結合複合型糖鎖が、該糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合していない糖鎖である、(13)に記載の方法。

(15) 高い抗体依存性細胞傷害活性を有する抗体組成物が、N-グリコシド結合複合型糖鎖

をFc領域に有する抗体分子からなる抗体組成物であって、N-グリコシド結合複合型糖鎖が該糖鎖の還元末端のN-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖の割合が20%以上である抗体組成物である、(12)～(14)のいずれか1項に記載の方法。

(16) 抗体依存性細胞傷害活性が高い抗体組成物が、N-グリコシド結合複合型糖鎖をFc領域に有する抗体分子からなる抗体組成物であって、N-グリコシド結合複合型糖鎖が該糖鎖の還元末端のN-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖である抗体組成物である、(12)～(15)のいずれか1項に記載の方法。

(17) (1)～(16)のいずれか1項に記載の方法で用いられる、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に参与する酵素の機能を抑制するRNAを導入した細胞。

(18) N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に参与する酵素が α 1,6-フコシルトランスフェラーゼである(17)に記載の細胞。

(19) 配列番号9～30のいずれかで表される塩基配列からなる群のRNAから選ばれるRNAを導入または発現させた細胞。

(20) 以下の(a)または(b)から選ばれるRNAおよびその相補RNAで構成される二本鎖RNA ;

(a) 配列番号9～30で表される塩基配列からなるRNA ;

(b) 配列番号9～30で表される塩基配列において、1または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に参与する酵素の機能を抑制する活性を有するRNA。

(21) (20)に記載のRNAに対応するDNAおよび該DNAの相補DNA。

(22) (20)に記載のRNAに対応するDNAおよび該DNAの相補DNAをベクターに組み込んで得られる組換え体DNA。

(23) (20)に記載の二本鎖RNAを発現させることを特徴とする、(22)に記載の組換え体DNA。

(24) (22)または(23)に記載の組換え体DNAを細胞に導入して得られる形質転換体。

(25) (20)に記載の二本鎖 RNA を細胞内に導入または発現させることを特徴とする、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位とフコースの 1 位が α 結合した糖鎖構造を認識するレクチンに耐性を有する細胞を作製する方法。

(26) N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位とフコースの 1 位が α 結合した糖鎖構造を認識するレクチンに耐性が、少なくとも、以下の(a)~(d)からなる群から選ばれるレクチンの一つに耐性である、(25)に記載の方法。

- (a) レンズマメレクチン；
- (b) エンドウマメレクチン；
- (c) ソラマメレクチン；
- (d) ヒイロチャワンタケレクチン。

(27) 配列番号 9~30 のいずれかで表される塩基配列からなる群の RNA から選ばれる RNA を用いて、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する方法。

(28) N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素が α 1,6-フコシルトランスフェラーゼである(27)に記載の方法。

以下、本発明を詳細に説明する。本願は 2003 年 10 月 9 日に出願された日本国特許出願 2003-350167 号の優先権を主張するものであり、当該特許出願の明細書および図面に記載される内容を包含する。

本発明は、細胞を用いて抗体組成物を製造する方法において、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する RNA を導入した細胞を用いることを特徴とする、抗体組成物を製造する方法、該製造方法で用いられる該 RNA、該 RNA に対応する DNA および該 RNA または DNA を導入したまたは発現させた細胞、該細胞の作製方法および該酵素を抑制する方法に関する。

細胞を用いて抗体組成物を製造する方法としては、ハイブリドーマ細胞を用いてモノクローナル抗体を製造する方法、抗体遺伝子を導入した宿主細胞を用いてヒト抗体およびヒト化抗体を製造する方法、抗体遺伝子を導入したヒト以外の動物の胚性幹細胞または受精卵細胞をヒト以外の動物の初期胚へ移植後、発生させたトランスジェニック非ヒト動物を用いてヒト抗体およびヒト化抗体を製造する方法、抗体遺伝子を導入した植物カルス細胞より作製したトランス

ジェニック植物を用いてヒト抗体およびヒト化抗体を製造する方法等を包含する。

本発明の製造方法で用いられる細胞としては、抗体分子を発現できる細胞であればいかなる細胞でもよいが、酵母、動物細胞、昆虫細胞、植物細胞等があげられ、好ましくは動物細胞があげられる。動物細胞の具体例としては、チャイニーズハムスター卵巣組織由来の CHO 細胞、ラットミエローマ細胞株 YB2/3HL.P2.G11.16Ag.20 細胞、マウスミエローマ細胞株 NS0 細胞、マウスミエローマ細胞株 SP2/0-Ag14 細胞、シリアンハムスター腎臓組織由来 BHK 細胞、抗体を産生するハイブリドーマ細胞、ヒト白血病細胞株ナマルバ細胞、胚性幹細胞、受精卵細胞等があげられる。

本発明の、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する RNA を導入した細胞は、N-グリコシド結合糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位とフコースの 1 位が α 結合した糖鎖構造を認識するレクチンに耐性を有する。

従って、本発明において、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する RNA を導入した細胞としては、酵母、動物細胞、昆虫細胞、植物細胞等の抗体組成物を製造することができる細胞であって、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位とフコースの 1 位が α 結合した糖鎖構造を認識するレクチンに耐性を有する細胞があげられ、具体的には、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位とフコースの 1 位が α 結合した糖鎖構造を認識するレクチンに耐性を有する、ハイブリドーマ細胞、ヒト抗体およびヒト化抗体を製造するための宿主細胞、ヒト抗体を生産するためのトランスジェニック非ヒト動物を製造する胚性幹細胞および受精卵細胞、ヒト抗体を生産するためのトランスジェニック植物を製造する植物カルス細胞、ミエローマ細胞、トランスジェニック非ヒト動物由来の細胞等があげられる。本発明のトランスジェニック非ヒト動物由来のミエローマ細胞はハイブリドーマ細胞を製造する際に融合細胞として用いることができる。また、トランスジェニック非ヒト動物に抗原を免疫し該動物の脾臓細胞を用いて公知の方法でハイブリドーマ細胞を作製することもできる。

レクチンに耐性な細胞とは、培養培地にレクチンを有効濃度与えて細胞培養を行ったときにも、生育が阻害されない細胞をいう。

本発明において、生育が阻害されないレクチンの有効濃度は、親株細胞に用いる細胞株に応

じて適宜定めればよいが、通常 $10\mu\text{g}/\text{mL}\sim 10\text{mg}/\text{mL}$ 、好ましくは $0.5\sim 2\text{mg}/\text{mL}$ である。親株細胞に N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する RNA を導入した場合のレクチンの有効濃度とは、該親株細胞が正常に生育できない濃度以上の濃度であり、好ましくは該親株細胞が正常に生育できない濃度と同濃度、より好ましくは 2~5 倍の濃度、さらに好ましくは 10 倍の濃度、最も好ましくは 20 倍以上の濃度をいう。

親株細胞とは、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する RNA を導入する前の細胞をいう。

親株細胞としては特に限定はないが、具体例として、以下に示す細胞があげられる。

NS0 細胞の親株細胞としては、BIO/TECHNOLOGY, 10, 169 (1992)、Biotechnol. Bioeng., 73, 261, (2001)等の文献に記載されている NS0 細胞があげられる。また、理化学研究所細胞開発銀行に登録されている NS0 細胞株 (RCB0213)、あるいはこれら株を生育可能な様々な培地に馴化させた亜株等もあげられる。

SP2/0-Ag14 細胞の親株細胞としては、J. Immunol., 126, 317, (1981)、ネイチャー(Nature), 276, 269, (1978)、Human Antibodies and Hybridomas, 3, 129, (1992)等の文献に記載されている SP2/0-Ag14 細胞があげられる。また、アメリカンタイプカルチャーコレクション (以下、ATCC とも表記する) に登録されている SP2/0-Ag14 細胞 (ATCC CRL-1581) あるいはこれら株を生育可能な様々な培地に馴化させた亜株 (ATCC CRL-1581.1) 等もあげられる。

チャイニーズハムスター卵巣組織由来 CHO 細胞の親株細胞としては、Journal of Experimental Medicine, 108, 945 (1958)、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 60, 1275 (1968)、Genetics, 55, 513 (1968)、Chromosoma, 41, 129 (1973)、Methods in Cell Science, 18, 115 (1996)、Radiation Research, 148, 260 (1997)、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77, 4216 (1980)、Proc. Natl. Acad. Sci. 60, 1275 (1968)、Cell, 6, 121 (1975)、Molecular Cell Genetics, Appendix I,II (p883-900)等の文献に記載されている CHO 細胞等があげられる。また、ATCC に登録されている CHO-K1 株(ATCC CCL-61)、DUXB11 株(ATCC CRL-9096)、Pro-5 株(ATCC CRL-1781) や、市販の CHO-S 株 (Lifetechnologies 社製 Cat11619)、あるいはこれら株を生育可能な様々な培地に馴化させた亜株等もあげられる。

ラットミエローマ細胞株 YB2/3HL.P2.G11.16Ag.20 細胞の親株細胞としては、Y3/Ag1.2.3 細

胞 (ATCC CRL-1631) から樹立された株化細胞が包含される。その具体的な例としては、J. Cell. Biol., 93, 576 (1982)、Methods Enzymol., 73B, 1(1981)等の文献に記載されている YB2/3HL.P2.G11.16Ag.20 細胞があげられる。また、ATCC に登録されている YB2/3HL.P2.G11.16Ag.20 細胞 (ATCC CRL-1662) あるいはこれら株を生育可能な様々な培地に馴化させた亜株等もあげられる。

N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位とフコースの 1 位が α 結合した糖鎖構造を認識するレクチンとしては、該糖鎖構造を認識できるレクチンであれば、いずれのレクチンも包含される。その具体的な例としては、レンズマメレクチン LCA (Lens Culinaris 由来の Lentil Agglutinin)、エンドウマメレクチン PSA (Pisum sativum 由来の Pea Lectin)、ソラマメレクチン VFA (Vicia faba 由来の Agglutinin)、ヒヨコチャワンタケレクチン AAL (Aleuria aurantia 由来の Lectin) 等があげられる。

N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素としては、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素があげられる。

N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素としては、具体的には、 α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ等があげられる。

本発明において、 α 1,6-フコシルトランスフェラーゼとしては、下記(a)~(h)の DNA がコードする蛋白質、または下記(i)~(t)の蛋白質等があげられる。

- (a) 配列番号 1 で表される塩基配列からなる DNA ;
- (b) 配列番号 2 で表される塩基配列からなる DNA ;
- (c) 配列番号 3 で表される塩基配列からなる DNA ;
- (d) 配列番号 4 で表される塩基配列からなる DNA ;
- (e) 配列番号 1 で表される塩基配列からなる DNA とストリンジントな条件でハイブリダイズし、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質をコードする DNA ;
- (f) 配列番号 2 で表される塩基配列からなる DNA とストリンジントな条件でハイブリダイズし、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質をコードする DNA ;
- (g) 配列番号 3 で表される塩基配列からなる DNA とストリンジントな条件でハイブリダ

イズし、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質をコードする DNA ;

(h) 配列番号 4 で表される塩基配列からなる DNA とストリンジेंटな条件でハイブリダイズし、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質をコードする DNA。

または、

(i) 配列番号 5 で表されるアミノ酸配列からなる蛋白質 ;

(j) 配列番号 6 で表されるアミノ酸配列からなる蛋白質 ;

(k) 配列番号 7 で表されるアミノ酸配列からなる蛋白質 ;

(l) 配列番号 8 で表されるアミノ酸配列からなる蛋白質 ;

(m) 配列番号 5 で表されるアミノ酸配列において、1 以上のアミノ酸が欠失、置換、挿入および/または付加されたアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質 ;

(n) 配列番号 6 で表されるアミノ酸配列において、1 以上のアミノ酸が欠失、置換、挿入および/または付加されたアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質 ;

(o) 配列番号 7 で表されるアミノ酸配列において、1 以上のアミノ酸が欠失、置換、挿入および/または付加されたアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質 ;

(p) 配列番号 8 で表されるアミノ酸配列において、1 以上のアミノ酸が欠失、置換、挿入および/または付加されたアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質 ;

(q) 配列番号 5 で表されるアミノ酸配列と 80% 以上の相同性を有するアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質 ;

(r) 配列番号 6 で表されるアミノ酸配列と 80% 以上の相同性を有するアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質 ;

(s) 配列番号 7 で表されるアミノ酸配列と 80% 以上の相同性を有するアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質 ;

(t) 配列番号 8 で表されるアミノ酸配列と 80% 以上の相同性を有するアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質。

本発明において、ストリンジेंटな条件下でハイブリダイズする DNA とは、例えば、配列

番号1、2、3または4のいずれかで表される塩基配列を有するDNA等のDNAまたはその一部の断片をプローブとして、コロニー・ハイブリダイゼーション法、プラーク・ハイブリダイゼーション法あるいはサザンブロットハイブリダイゼーション法等を用いることにより得られるDNAを意味し、具体的には、コロニーあるいはプラーク由来のDNAを固定化したフィルターを用いて、0.7~1Mの塩化ナトリウム存在下、65°Cでハイブリダイゼーションを行った後、0.1~2倍濃度のSSC溶液（1倍濃度のSSC溶液の組成は、150mM塩化ナトリウム、15mMクエン酸ナトリウムよりなる）を用い、65°C条件下でフィルターを洗浄することにより同定できるDNAをあげることができる。ハイブリダイゼーションは、Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)、Current Protocols in molecular Biology, John Wiley & Sons (1987-1997)、DNA Cloning 1: Core Techniques, A Practical Approach, Second edition, Oxford University (1995)等に記載されている方法に準じて行うことができる。ハイブリダイズ可能なDNAとして具体的には、配列番号1、2、3または4のいずれかで表される塩基配列と少なくとも60%以上の相同性を有するDNA、好ましくは70%以上、より好ましくは80%以上、さらに好ましくは90%以上、特に好ましくは95%以上、最も好ましくは98%以上の相同性を有するDNAをあげることができる。

本発明において、配列番号5、6、7または8のいずれかで表されるアミノ酸配列において1以上のアミノ酸が欠失、置換、挿入および/または付加されたアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質とは、Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)、Current Protocols in molecular Biology, John Wiley & Sons (1987-1997)、Nucleic Acids Research, 10, 6487 (1982)、Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 79, 6409(1982)、Gene, 34, 315 (1985)、Nucleic Acids Research, 13, 4431 (1985)、Proc. Natl. Acad. Sci USA, 82, 488 (1985)等に記載の部位特異的変異導入法を用いて、例えば、配列番号5、6、7または8のいずれかで表されるアミノ酸配列を有する蛋白質をコードするDNAに部位特異的変異を導入することにより取得することができる蛋白質を意味する。

欠失、置換、挿入および/または付加されるアミノ酸の数は1以上でありその数は特に限定されないが、上記の部位特異的変異導入法等の周知の技術により、欠失、置換もしくは付加できる程度の数であり、例えば、1~数十個、好ましくは1~20個、より好ましくは1~10個、さらに好ましくは1~5個である。

また、本発明において、配列番号 5、6、7 または 8 のいずれかで表されるアミノ酸配列と 80% 以上の相同性を有し、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質とは、BLAST [J. Mol. Biol., 215, 403 (1990)] や FASTA [Methods in Enzymology, 183, 63 (1990)] 等の解析ソフトを用いて計算したときに、配列番号 5、6、7 または 8 のいずれかに記載のアミノ酸配列を有する蛋白質と少なくとも 80% 以上、好ましくは 85% 以上、より好ましくは 90% 以上、さらに好ましくは 95% 以上、特に好ましくは 97% 以上、最も好ましくは 99% 以上の相同性を有し、かつ α 1,6-フコシルトランスフェラーゼ活性を有する蛋白質である。

本発明において、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する RNA の長さとしては、10~40、好ましくは 10~35、より好ましくは 15~29 の連続した以下に示す RNA があげられる。

(a) 配列番号 1 で表される塩基配列中、連続した 5 塩基以上のアデニンあるいはチミジンを含まない部分の中で、連続した 10~40 の塩基配列で表される塩基配列からなる DNA に対応する RNA ;

(b) 配列番号 2 で表される塩基配列中、連続した 5 塩基以上のアデニンあるいはチミジンを含まない部分の中で、連続した 10~40 の塩基配列で表される塩基配列からなる DNA に対応する RNA ;

(c) 配列番号 3 で表される塩基配列中、連続した 5 塩基以上のアデニンあるいはチミジンを含まない部分の中で、連続した 10~40 の塩基配列で表される塩基配列からなる DNA に対応する RNA ;

(d) 配列番号 4 で表される塩基配列中、連続した 5 塩基以上のアデニンあるいはチミジンを含まない部分の中で、連続した 10~40 の塩基配列で表される塩基配列からなる DNA に対応する RNA ;

具体的には、

(e) 配列番号 9 で表される塩基配列からなる RNA ;

(f) 配列番号 9 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA ;

(g) 配列番号 10 で表される塩基配列からなる RNA ;

(h)配列番号 10 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(i)配列番号 11 で表される塩基配列からなる RNA;

(j)配列番号 11 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(k)配列番号 12 で表される塩基配列からなる RNA;

(l)配列番号 12 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(m)配列番号 13 で表される塩基配列からなる RNA;

(n)配列番号 13 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(o)配列番号 14 で表される塩基配列からなる RNA;

(p)配列番号 14 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(q)配列番号 15 で表される塩基配列からなる RNA;

(r)配列番号 15 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(s)配列番号 16 で表される塩基配列からなる RNA;

(t)配列番号 16 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(u)配列番号 17 で表される塩基配列からなる RNA;

(v)配列番号 17 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(w)配列番号 18 で表される塩基配列からなる RNA;

(x)配列番号 18 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(y)配列番号 19 で表される塩基配列からなる RNA;

(z)配列番号 19 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(A)配列番号 20 で表される塩基配列からなる RNA;

(B)配列番号 20 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(C)配列番号 21 で表される塩基配列からなる RNA;

(D)配列番号 21 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制す

る活性を有する RNA;

(E)配列番号 22 で表される塩基配列からなる RNA;

(F)配列番号 22 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(G)配列番号 23 で表される塩基配列からなる RNA;

(H)配列番号 23 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(I)配列番号 24 で表される塩基配列からなる RNA;

(J)配列番号 24 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(K)配列番号 25 で表される塩基配列からなる RNA;

(L)配列番号 25 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(M)配列番号 26 で表される塩基配列からなる RNA;

(N)配列番号 26 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA;

(O)配列番号 27 で表される塩基配列からなる RNA;

(P)配列番号 27 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチル

ルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有するRNA;

(Q)配列番号28で表される塩基配列からなるRNA;

(R)配列番号28で表される塩基配列において、1または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有するRNA;

(S)配列番号29で表される塩基配列からなるRNA;

(T)配列番号29で表される塩基配列において、1または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有するRNA;

(U)配列番号30で表される塩基配列からなるRNA;

(V)配列番号30で表される塩基配列において、1または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有するRNA;があげられる。

配列番号9~30でそれぞれ表される塩基配列において、1または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列としては、塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された結果生じる二本鎖RNAは、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有する限り、一方の鎖にのみ塩基が欠失、置換、挿入および/または付加されていてもよく、即ち、該二本鎖RNAは必ずしも完全な相補鎖でなくてもよい。

本発明において、抗体組成物とは、N-グリコシド結合複合型糖鎖をFc領域に有する抗体分子を含有する組成物をいう。

抗体は、重鎖および軽鎖（以下、それぞれ「H鎖」および「L鎖」と表記する）の2種類のポリペプチド鎖がそれぞれ2分子ずつ会合した4量体である。H鎖のN末端側の約4分の1とL鎖のN末端側の約2分の1（それぞれ100余アミノ酸）は可変領域（以下、「V領域」と表記する）と呼ばれ、多様性に富み、抗原との結合に直接関与する。V領域以外の部分の大半は定常

N-グリコシド結合糖鎖としては、化学式1で示されるのコア構造を有するものであればいかなるものでもよいが、コア構造の非還元末端にマンノースのみが結合するハイマンノース型、コア構造の非還元末端側にガラクトース-N-アセチルグルコサミン（以下、Gal-GlcNAcと表記する）の枝を並行して1ないしは複数本有し、更にGal-GlcNAcの非還元末端側にシアル酸、バイセクティングのN-アセチルグルコサミン等の構造を有するコンプレックス型（複合型）、コア構造の非還元末端側にハイマンノース型とコンプレックス型の両方の枝を持つハイブリッド型等があげられる。

抗体分子のFc領域には、N-グリコシド結合糖鎖が1カ所ずつ結合する領域を有しているため、抗体1分子あたり2本の糖鎖が結合している。抗体分子に結合するN-グリコシド結合糖鎖としては、化学式1で示されるコア構造を含むいかなる糖鎖も包含されるので、抗体に結合する2本のN-グリコシド結合糖鎖には多数の糖鎖の組み合わせが存在する。

したがって、本発明において、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制するRNAを導入した細胞を用いて製造した抗体組成物は、本発明の効果が得られる範囲であれば、単一の糖鎖構造を有する抗体分子から構成されていてもよいし、複数の異なる糖鎖構造を有する抗体分子から構成されていてもよい。

抗体組成物中に含まれるFc領域に結合する全N-グリコシド結合複合型糖鎖のうち、糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖の割合（以下、「本発明の糖鎖の割合」と表記する）とは、該組成物中に含まれるFc領域に結合する全てのN-グリコシド結合複合型糖鎖の合計数に対して、糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖の数が占める割合をいう。

N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖とは、フコースが、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンに α 結合していない糖鎖をいう。具体的には、フコースの1位がN-グリコシド結合複合型糖鎖のN-アセチルグルコサミンの6位に α 結合していない糖鎖があげられる。本発明の糖鎖の割合が高いほど、抗体組成物のADCC活性が高くなる。

ADCC活性が高い抗体組成物としては、本発明の糖鎖の割合が、好ましくは20%以上、より好ましくは30%以上、さらに好ましくは40%以上、特に好ましくは50%以上、最も好ましくは100%である抗体組成物があげられる。

また、本発明は、親株細胞が生産する抗体組成物より ADCC 活性が高い抗体組成物の製造方法に関する。

ADCC 活性とは、生体内で、腫瘍細胞等の細胞表面抗原等に結合した抗体が、抗体 Fc 領域とエフェクター細胞表面上に存在する Fc レセプターとの結合を介してエフェクター細胞を活性化し、腫瘍細胞等を傷害する活性をいう [Monoclonal Antibodies: Principles and Applications, Wiley-Liss, Inc., Chapter 2.1 (1995)]。エフェクター細胞としては、キラー細胞、ナチュラルキラー細胞、活性化されたマクロファージ等があげられる。

N-グリコシド結合複合型糖鎖を Fc 領域に有する抗体分子を含有する組成物中に含まれる、糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖の割合は、抗体分子からヒドラジン分解や酵素消化等の公知の方法 [生物化学実験法 23—糖蛋白質糖鎖研究法 (学会出版センター) 高橋禮子編(1989)] を用い、糖鎖を遊離させ、遊離させた糖鎖を蛍光標識または同位元素標識し、標識した糖鎖をクロマトグラフィー法にて分離することによって決定することができる。また、遊離させた糖鎖を HPAED-PAD 法 [J. Liq. Chromatogr., 6, 1577 (1983)] 等によって分析することによっても決定することができる。

抗体分子としては、抗体の Fc 領域を含む分子であればいかなる分子も包含される。具体的には、抗体、抗体断片、Fc 領域を含む融合蛋白質等があげられる。

抗体としては、動物に抗原を免疫し、免疫動物の脾臓細胞より作製したハイブリドーマ細胞が分泌する抗体のほかにも、遺伝子組換え技術により作製された抗体、すなわち、抗体遺伝子を挿入した抗体発現ベクターを、宿主細胞へ導入することにより取得された抗体等があげられる。具体的には、ハイブリドーマが生産する抗体、ヒト化抗体、ヒト抗体等をあげることができる。

ハイブリドーマは、ヒト以外の哺乳動物に抗原を免疫して取得された B 細胞と、マウス、ラット等に由来するミエローマ細胞とを細胞融合させて得られる、所望の抗原特異性を有したモノクローナル抗体を生産する細胞をいう。

ヒト化抗体としては、ヒト型キメラ抗体、ヒト型 CDR 移植抗体等があげられる。

ヒト型キメラ抗体は、ヒト以外の動物の抗体 H 鎖 V 領域 (以下、「HV」または「VH」とも称す) および抗体 L 鎖 V 領域 (以下、「LV」または「VL」とも称す) とヒト抗体の H 鎖 C 領域 (以下、「CH」とも称す) およびヒト抗体の L 鎖 C 領域 (以下、「CL」とも称す) とからなる抗体を意味する。ヒト以外の動物としては、マウス、ラット、ハムスター、ラビット等、ハイブリ

ドーマを作製することが可能であれば、いかなるものも用いることができる。

ヒト型キメラ抗体は、モノクローナル抗体を生産するハイブリドーマより、VH および VL をコードする cDNA を取得し、ヒト抗体 CH およびヒト抗体 CL をコードする遺伝子を有する宿主細胞用発現ベクターにそれぞれ挿入してヒト型キメラ抗体発現ベクターを構築し、宿主細胞へ導入することにより発現させ、製造することができる。

ヒト型キメラ抗体の CH としては、ヒトイムノグロブリン（以下、「hIg」と表記する）に属すればいかなるものでもよいが、hIgG クラスのものが好適であり、更に hIgG クラスに属する hIgG1、hIgG2、hIgG3、hIgG4 といったサブクラスのいずれも用いることができる。また、ヒト型キメラ抗体の CL としては、hIg に属すればいかなるものでもよく、 κ クラスあるいは λ クラスのものを用いることができる。

ヒト型 CDR 移植抗体は、ヒト以外の動物の抗体の VH および VL の CDR のアミノ酸配列をヒト抗体の VH および VL の適切な位置に移植した抗体をいう。

ヒト型 CDR 移植抗体は、ヒト以外の動物の抗体の VH および VL の CDR 配列を任意のヒト抗体の VH および VL の CDR 配列に移植した V 領域をコードする cDNA を構築し、ヒト抗体の CH およびヒト抗体の CL をコードする遺伝子を有する宿主細胞用発現ベクターにそれぞれ挿入してヒト型 CDR 移植抗体発現ベクターを構築し、該発現ベクターを宿主細胞へ導入することによりヒト型 CDR 移植抗体を発現させ、製造することができる。

ヒト型 CDR 移植抗体の CH としては、hIg に属すればいかなるものでもよいが、hIgG クラスのものが好適であり、更に hIgG クラスに属する hIgG1、hIgG2、hIgG3、hIgG4 といったサブクラスのいずれも用いることができる。また、ヒト型 CDR 移植抗体の CL としては、hIg に属すればいかなるものでもよく、 κ クラスあるいは λ クラスのものを用いることができる。

ヒト抗体は、元来、ヒト体内に天然に存在する抗体をいうが、最近の遺伝子工学的、細胞工学的、発生病学的な技術の進歩により作製されたヒト抗体ファージライブラリーならびにヒト抗体トランスジェニック動物あるいはヒト抗体トランスジェニック植物から得られる抗体等も含まれる。

ヒト体内に存在する抗体は、例えば、ヒト末梢血リンパ球を単離し、EB ウイルス等を感染させ不死化、クローニングすることにより、該抗体を生産するリンパ球を培養でき、培養物中より該抗体を精製することができる。

ヒト抗体ファージライブラリーは、ヒト B 細胞から調製した抗体遺伝子をファージ遺伝子に

挿入することにより Fab、一本鎖抗体等の抗体断片をファージ表面に発現させたライブラリーである。該ライブラリーより、抗原を固定化した基質に対する結合活性を指標として所望の抗原結合活性を有する抗体断片を発現しているファージを回収することができる。該抗体断片は、更に遺伝子工学的手法により、2本の完全なH鎖および2本の完全なL鎖からなるヒト抗体分子へも変換することができる。

ヒト抗体トランスジェニック非ヒト動物は、ヒト抗体遺伝子が細胞内に組込まれた動物をいう。具体的には、マウス胚性幹細胞へヒト抗体遺伝子を導入し、該胚性幹細胞を他のマウスの初期胚へ移植後、発生させることによりヒト抗体を産生するトランスジェニック非ヒト動物を作製することができる。また、動物の受精卵にヒト抗体遺伝子を導入し、該受精卵を発生させることにヒト抗体を産生するトランスジェニック非ヒト動物を作製することもできる。ヒト抗体を産生するトランスジェニック非ヒト動物からのヒト抗体の作製方法は、通常のヒト以外の哺乳動物で行われているハイブリドーマ作製方法によりヒト抗体ハイブリドーマを得、培養することで培養物中にヒト抗体を蓄積させることができる。

トランスジェニック非ヒト動物は、ウシ、ヒツジ、ヤギ、ブタ、ウマ、マウス、ラット、ニワトリ、サルまたはウサギ等があげられる。

また、本発明において、抗体が、腫瘍関連抗原を認識する抗体、アレルギーあるいは炎症に関連する抗原を認識する抗体、循環器疾患に関連する抗原を認識する抗体、自己免疫疾患に関連する抗原を認識する抗体、またはウイルスあるいは細菌感染に関連する抗原を認識する抗体であることが好ましく、抗体のクラスは IgG が好ましい。

抗体断片は、上記の抗体の Fc 領域の一部または全部を含んだ抗体断片である。

本発明の抗体断片組成物としては、Fab、Fab'、F(ab')₂、scFv、diabody、dsFv および CDR を含むペプチドなどの抗体断片組成物であって、N-グリコシド結合複合型糖鎖が該糖鎖の還元末端の N-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖である抗体 Fc 領域の一部または全部を含む抗体断片組成物があげられるが、該抗体断片組成物に抗体の Fc 領域の一部または全部を含まない場合は、該抗体断片と、N-グリコシド結合複合型糖鎖の還元末端の N-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖を有する抗体 Fc 領域の一部または全部との融合蛋白質とすればよいと融合させるか、または該 Fc 領域の一部または全部を含む、蛋白質との融合蛋白質組成物とすればよい。

Fab は、IgG を蛋白質分解酵素パパイニンで処理して得られる断片のうち (H鎖の 224 番目のアミノ酸残基で切断される)、H鎖の N末端側約半分と L鎖全体がジスルフィド結合で結合した分子量約 5 万の抗原結合活性を有する抗体断片である。

本発明の Fab は、上記の抗体を蛋白質分解酵素パパイニンで処理して得ることができる。または、該抗体の Fab をコードする DNA を原核生物用発現ベクターあるいは真核生物用発現ベクターに挿入し、該ベクターを原核生物あるいは真核生物へ導入することにより発現させ、製造することができる。

$F(ab')_2$ は、IgG を蛋白質分解酵素ペプシンで処理して得られる断片のうち (H鎖の 234 番目のアミノ酸残基で切断される)、Fab がヒンジ領域のジスルフィド結合を介して結合されたものよりやや大きい、分子量約 10 万の抗原結合活性を有する抗体断片である。

本発明の $F(ab')_2$ は、上記の抗体を蛋白質分解酵素ペプシンで処理して得ることができる。または、下記の Fab' をチオエーテル結合あるいはジスルフィド結合させ、作製することができる。

Fab' は、上記 $F(ab')_2$ のヒンジ領域のジスルフィド結合を切断した分子量約 5 万の抗原結合活性を有する抗体断片である。

本発明の Fab' は、上記の $F(ab')_2$ を還元剤ジチオスレイトール処理して得ることができる。または、該抗体の Fab' 断片をコードする DNA を原核生物用発現ベクターあるいは真核生物用発現ベクターに挿入し、該ベクターを原核生物あるいは真核生物へ導入することにより発現させ、製造することができる。

scFv は、1 本の VH と 1 本の VL とを適当なペプチドリinker (以下、P と表記する) を用いて連結した、VH-P-VL ないしは VL-P-VH ポリペプチドで、抗原結合活性を有する抗体断片である。

本発明の scFv は、上記の抗体の VH および VL をコードする cDNA を取得し、scFv をコードする DNA を構築し、該 DNA を原核生物用発現ベクターあるいは真核生物用発現ベクターに挿入し、該発現ベクターを原核生物あるいは真核生物へ導入することにより発現させ、製造することができる。

diabody は、scFv が二量体化した抗体断片で、二価の抗原結合活性を有する抗体断片である。二価の抗原結合活性は、同一であることもできるし、一方を異なる抗原結合活性とすることもできる。

本発明の diabody は、上記の抗体の VH 組成物および VL をコードする cDNA を取得し、scFv をコードする DNA を P のアミノ酸配列の長さが 8 残基以下となるように構築し、該 DNA を原核生物用発現ベクターあるいは真核生物用発現ベクターに挿入し、該発現ベクターを原核生物あるいは真核生物へ導入することにより発現させ、製造することができる。

dsFv は、VH および VL 中のそれぞれ 1 アミノ酸残基をシステイン残基に置換したポリペプチドを該システイン残基間のジスルフィド結合を介して結合させたものをいう。システイン残基に置換するアミノ酸残基は Reiter らにより示された方法 (Protein Engineering, 7, 697-704, 1994) に従って、抗体の立体構造予測に基づいて選択することができる。

本発明の dsFv は、上記の抗体の VH および VL をコードする cDNA を取得し、dsFv をコードする DNA を構築し、該 DNA を原核生物用発現ベクターあるいは真核生物用発現ベクターに挿入し、該発現ベクターを原核生物あるいは真核生物へ導入することにより発現させ、製造することができる。

CDR を含むペプチドは、VH または VL の CDR の少なくとも 1 領域以上を含んで構成される。複数の CDR を含むペプチドは、直接または適当なペプチドリンカーを介して結合させることができる。

本発明の CDR を含むペプチドは、上記の抗体の VH および VL の CDR をコードする DNA を構築し、該 DNA を原核生物用発現ベクターあるいは真核生物用発現ベクターに挿入し、該発現ベクターを原核生物あるいは真核生物へ導入することにより発現させ、製造することができる。

また、CDR を含むペプチドは、Fmoc 法 (フルオレニルメチルオキシカルボニル法)、tBoc 法 (tert-ブチルオキシカルボニル法) などの化学合成法によって製造することもできる。

以下、本発明の製造方法を詳細に説明する。

1. 本発明の製造に用いる細胞の作製

本発明の、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する RNA を導入した細胞は、例えば、以下のように作製することができる。

N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の cDNA あるいはゲノム DNA を調製する。

調製した cDNA あるいはゲノム DNA の塩基配列を決定する。

決定した DNA の配列に基づき、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素をコードする部分あるいは非翻訳領域の部分を含む適当な長さの RNAi 遺伝子のコンストラクトを設計する。

該 RNAi 遺伝子を細胞内で発現させるために、調製した DNA の断片、または全長を適当な発現ベクターのプロモーターの下流に挿入することにより、組換えベクターを作製する。

該組換えベクターを、該発現ベクターに適合した宿主細胞に導入することにより形質転換体を得る。

導入した N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の活性、あるいは産生抗体分子または細胞表面上の糖蛋白質の糖鎖構造を指標に形質転換体を選択することで、本発明の細胞を得ることができる。

宿主細胞としては、酵母、動物細胞、昆虫細胞、植物細胞等、標的とする N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の遺伝子を有しているものであればいずれも用いることができる。具体的には、後述の第 2 項に記載の宿主細胞があげられる。

発現ベクターとしては、上記宿主細胞において自立複製可能ないしは染色体中への組み込みが可能で、設計した RNAi 遺伝子を転写できる位置にプロモーターを含有しているものが用いられる。具体的には、ポリメラーゼ III により転写が行われるタイプの発現ベクターあるいは後述の第 2 項に記載の発現ベクターがあげられる。

各種宿主細胞への遺伝子の導入には、後述の第 2 項に記載の各種宿主細胞に適した組換えベクターの導入方法を用いることができる。

N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の cDNA およびゲノム DNA を取得する方法としては、例えば、以下に記載の方法があげられる。

cDNA の調製方法

各種宿主細胞から全 RNA または mRNA を調製する。

調製した全 RNA または mRNA から cDNA ライブラリーを作製する。

N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位

が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の既知アミノ酸配列、例えばヒトのアミノ酸配列、に基づいて、デジェネレイティブプライマーを作製し、作製したcDNAライブラリーを鋳型としてPCR法にて、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素をコードする遺伝子断片を取得する。

取得した遺伝子断片をプローブとして用い、cDNAライブラリーをスクリーニングし、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素をコードするcDNAを取得することができる。

各種宿主細胞のmRNAは、市販のもの(例えばClontech社製)を用いてもよいし、以下のごとく各種宿主細胞から調製してもよい。各種宿主細胞から全RNAを調製する方法としては、チオシアン酸グアニジーン-トリフルオロ酢酸セシウム法[Methods in Enzymology, 154, 3 (1987)]、酸性チオシアン酸グアニジン・フェノール・クロロホルム(AGPC)法[Analytical Biochemistry, 162, 156 (1987); 実験医学, 9, 1937 (1991)]等があげられる。

また、全RNAからpoly(A)⁺RNAとしてmRNAを調製する方法としては、オリゴ(dT)固定化セルロースカラム法[Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)]等があげられる。

さらに、Fast Track mRNA Isolation Kit (Invitrogen社製)、Quick Prep mRNA Purification Kit (Pharmacia社製)等のキットを用いることによりmRNAを調製することができる。

調製した各種宿主細胞mRNAからcDNAライブラリーを作製する。cDNAライブラリー作製法としては、Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)、Current Protocols in molecular Biology, John Wiley & Sons (1987-1997)等に記載された方法、あるいは市販のキット、例えばSuperScript Plasmid System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloning (Life Technologies社製)、ZAP-cDNA Synthesis Kit (STRATAGENE社製)を用いる方法等があげられる。

cDNAライブラリーを作製するためのクローニングベクターとしては、大腸菌K12株中で自立複製できるものであれば、ファージベクター、プラスミドベクター等いずれでも使用できる。具体的には、ZAP Express [STRATAGENE社製、ストラテジーズ(Strategies), 5, 58 (1992)]、pBluescript II SK(+) [Nucleic Acids Research, 17, 9494 (1989)]、Lambda ZAP II (STRATAGENE社製)、 λ gt10、 λ gt11 [DNA cloning, A Practical Approach, 1, 49 (1985)]、 λ TriplEx

(Clontech 社製)、 λ ExCell (Pharmacia 社製)、pT7T318U (Pharmacia 社製)、pCD2 [モレキュラー・セルラー・バイオロジー (Mol. Cell. Biol., 3, 280 (1983))] および pUC18 [Gene, 33, 103 (1985)] 等をあげることができる。

cDNA ライブラリーを作製するための宿主微生物としては、微生物であればいずれでも用いることができるが、好ましくは大腸菌が用いられる。具体的には、*Escherichia coli* XL1-Blue MRF' [STRATAGENE 社製、Strategies, 5, 81 (1992)]、*Escherichia coli* C600 [Genetics, 39, 440 (1954)]、*Escherichia coli* Y1088 [Science, 222, 778 (1983)]、*Escherichia coli* Y1090 [Science, 222, 778 (1983)]、*Escherichia coli* NM522 [J. Mol. Biol., 166, 1 (1983)]、*Escherichia coli* K802 [J. Mol. Biol., 16, 118 (1966)] および *Escherichia coli* JM105 [Gene, 38, 275 (1985)] 等が用いられる。

この cDNA ライブラリーを、そのまま以降の解析に用いてもよいが、不完全長 cDNA の割合を下げ、なるべく完全長 cDNA を効率よく取得するために、菅野らが開発したオリゴキャップ法 [Gene, 138, 171 (1994); Gene, 200, 149 (1997); 蛋白質核酸酵素, 41, 603 (1996); 実験医学, 11, 2491 (1993); cDNA クローニング (羊土社) (1996); 遺伝子ライブラリーの作製法 (羊土社) (1994)] を用いて調製した cDNA ライブラリーを以下の解析に用いてもよい。

N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素のアミノ酸配列に基づいて、該アミノ酸配列をコードすることが予測される塩基配列の 5' 端および 3' 端の塩基配列に特異的なデジェネレイティブプライマーを作製し、作製した cDNA ライブラリーを鋳型として PCR 法 [PCR Protocols, Academic Press (1990)] を用いて DNA の増幅を行うことにより、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素をコードする遺伝子断片を取得することができる。

取得した遺伝子断片が N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素をコードする DNA であることは、通常用いられる塩基配列解析方法、例えばサンガー (Sanger) らのジデオキシ法 [Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 74, 5463 (1977)] あるいは ABI PRISM377 DNA シークエンサー (PE Biosystems 社製) 等の塩基配列分析装置を用いて分析することにより、確認することができる。

該遺伝子断片を DNA プロブとして、各種宿主細胞に含まれる mRNA から合成した cDNA あるいは cDNA ライブラリーに対してコロニーハイブリダイゼーションやプラークハイブリダイゼー

クション [Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)] を行うことにより、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の DNA を取得することができる。

また、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素をコードする遺伝子断片を取得するために用いたプライマーを用い、各種宿主細胞に含まれる mRNA から合成した cDNA あるいは cDNA ライブラリーを鋳型として、PCR 法を用いてスクリーニングを行うことにより、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の DNA を取得することもできる。

取得した N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素をコードする DNA の塩基配列を末端から、通常用いられる塩基配列解析方法、例えばサンガー (Sanger) らのジデオキシ法 [Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 74, 5463 (1977)] あるいは ABI PRISM377 DNA シークエンサー (PE Biosystems 社製) 等の塩基配列分析装置を用いて分析することにより、該 DNA の塩基配列を決定する。

決定した cDNA の塩基配列をもとに、BLAST 等の相同性検索プログラムを用いて、GenBank、EMBL および DDBJ 等の塩基配列データベースを検索することにより、データベース中の遺伝子の中で N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素をコードしている遺伝子を決定することもできる。

上記の方法で得られる N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素をコードしている遺伝子の塩基配列としては、例えば、配列番号 1、2、3 または 4 に記載の塩基配列が挙げられる。

決定された DNA の塩基配列に基づいて、フォスフォアミダイト法を利用したパーキン・エルマー社製の DNA 合成機 model 392 等の DNA 合成機で化学合成することにより、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の cDNA を取得することもできる。

N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素のゲノム DNA を調製する方法としては、例えば、以下に記載の方法が挙げられる。

ゲノム DNA の調製方法

ゲノム DNA を調製する方法としては、Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)、Current Protocols in molecular Biology, John Wiley & Sons (1987-1997)等に記載された公知の方法があげられる。また、ゲノム DNA ライブラリースクリーニングシステム (Genome Systems 社製) や Universal GenomeWalker™ Kits (CLONTECH 社製) 等を用いることにより、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素のゲノム DNA を単離することもできる。

N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の活性を指標として形質転換体を選択する方法としては、例えば、以下の方法があげられる。

形質転換体を選択する方法

N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の活性が低下した細胞を選択する方法としては、文献 [新生化学実験講座 3—糖質 I, 糖蛋白質(東京化学同人)日本生化学会編(1988)]、文献[細胞工学, 別冊, 実験プロトコールシリーズ, グライコバイオロジー実験プロトコール, 糖蛋白質・糖脂質・プロテオグリカン(秀潤社製)谷口直之・鈴木明美・古川清・菅原一幸監修(1996)]、Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)、Current Protocols in molecular Biology, John Wiley & Sons (1987-1997)等に記載された生化学的な方法あるいは遺伝子工学的な方法等があげられる。生化学的な方法としては、例えば、酵素特異的な基質を用いて酵素活性を測定する方法があげられる。遺伝子工学的な方法としては、例えば、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の遺伝子の mRNA 量を測定するノーザン解析や RT-PCR 法等があげられる。

また、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の活性が低下した結果生じる形質の変化を指標に細胞を選択する方法としては、例えば、産生抗体分子の糖鎖構造を指標として形質転換体を選択する方法や、細胞表面上の糖蛋白質の糖鎖構造を指標として形質転換体を選択する方法等が挙げられる。産生抗体分子の糖鎖構造を指標として形質転換体を選択する方法としては、後述

の4.に記載の方法が挙げられる。細胞表面上の糖蛋白質の糖鎖構造を指標として形質転換体を選択する方法としては、N-グリコシド結合糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位とフコースの1位が α 結合した糖鎖構造を認識するレクチンに耐性である株を選択する手法を挙げることができる。その具体的な例としては、Somatic Cell Mol. Genet., 12, 51, (1986)等に記載のレクチンを用いた方法が挙げられる。

レクチンとしては、N-グリコシド結合糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位とフコースの1位が α 結合した糖鎖構造を認識するレクチンであればいずれのレクチンでも用いることができるが、好ましくはレンズマメレクチン LCA (Lens Culinaris由来の Lentil Agglutinin) エンドウマメレクチン PSA (Pisum sativum由来の Pea Lectin)、ソラマメレクチン VFA (Vicia faba由来の Agglutinin)、ヒイロチャワンタケレクチン AAL (Aleuria aurantia由来の Lectin) 等があげられる。

具体的には、10 μ g/mL~10mg/mL、好ましくは0.5~2mg/mLの濃度の上述のレクチンを含む培地に1日~2週間、好ましくは3日~1週間培養し、生存している細胞を継代培養あるいはコロニーを採取後、別の培養器に移し、さらに引き続きレクチンを含む培地で培養を続けることで、本発明の細胞を選択することができる。

N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の遺伝子のmRNA量を抑制するためのRNAi遺伝子は、常法またはDNA合成機を用いることにより調製することができる。

RNAi遺伝子のコンストラクトは、[Nature, 391, 806, (1998)、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 95, 15502, (1998)、Nature, 395, 854, (1998)、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 96, 5049, (1999)、Cell, 95, 1017, (1998); Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 96, 1451, (1999)、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 95, 13959, (1998); Nature Cell Biol., 2, 70, (2000)、Nature, 411, 494, (2001)、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 98, 9742, (2001)]等の記載に従って設計することができる。

また、発現ベクターを用いず、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の塩基配列に基づいて設計した二本鎖RNAを、直接宿主細胞に導入することで、本発明の細胞を得ることもできる。

二本鎖RNAは、常法またはRNA合成機を用いることにより調製することができる。具体的には、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素のcDNAおよびゲノムDNAの相補RNA塩基配列のうち、

連続した1~40塩基、好ましくは5~40塩基、より好ましくは10~35塩基、さらに好ましくは15~29塩基に相当する配列を有するオリゴヌクレオチドの配列情報に基づき、該オリゴヌクレオチドと相補的な配列に相当するオリゴヌクレオチド（アンチセンスオリゴヌクレオチド）を合成することで調製することができる。該オリゴヌクレオチドとアンチセンスオリゴヌクレオチドは、それぞれ独立に合成してもよいし、二本鎖RNA形成に支障のないようなスペーサーヌクレオチドでつながれていてもよい。

オリゴヌクレオチドとしては、オリゴRNAおよび該オリゴヌクレオチドの誘導体（以下、オリゴヌクレオチド誘導体という）等があげられる。

オリゴヌクレオチド誘導体としては、オリゴヌクレオチド中のリン酸ジエステル結合がホスフロチオエート結合に変換されたオリゴヌクレオチド誘導体、オリゴヌクレオチド中のリン酸ジエステル結合がN3'-P5'ホスフォアミデート結合に変換されたオリゴヌクレオチド誘導体、オリゴヌクレオチド中のリボースとリン酸ジエステル結合がペプチド核酸結合に変換されたオリゴヌクレオチド誘導体、オリゴヌクレオチド中のウラシルがC-5プロピニルウラシルで置換されたオリゴヌクレオチド誘導体、オリゴヌクレオチド中のウラシルがC-5チアゾールウラシルで置換されたオリゴヌクレオチド誘導体、オリゴヌクレオチド中のシトシンがC-5プロピニルシトシンで置換されたオリゴヌクレオチド誘導体、オリゴヌクレオチド中のシトシンがフェノキサジン修飾シトシン（phenoxazine-modified cytosine）で置換されたオリゴヌクレオチド誘導体、オリゴヌクレオチド中のリボースが2'-O-プロピルリボースで置換されたオリゴヌクレオチド誘導体、あるいはオリゴヌクレオチド中のリボースが2'-メトキシエトキシリボースで置換されたオリゴヌクレオチド誘導体等があげられる〔細胞工学, 16, 1463 (1997)〕。

2. 抗体組成物の製造方法

抗体組成物は、Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)、Current Protocols in molecular Biology, John Wiley & Sons (1987-1997)、Antibodies, A Laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory (1988)、Monoclonal Antibodies: principles and practice, Third Edition, Acad. Press (1993)、Antibody Engineering, A Practical Approach, IRL Press at Oxford University Press (1996)等に記載された方法を用い、例えば、以下のように宿主細胞中で発現させて取得することができる。

抗体分子のcDNAを調製する。

調製した抗体分子の全長cDNAをもとにして、必要に応じて、該蛋白質をコードする部分を

含む適当な長さの DNA 断片を調製する。

該 DNA 断片、または全長 cDNA を適当な発現ベクターのプロモーターの下流に挿入することにより、組換えベクターを作製する。

該組換えベクターを、該発現ベクターに適合した宿主細胞に導入することにより、抗体分子を生産する形質転換体を得ることができる。

宿主細胞として、酵母、動物細胞、昆虫細胞、植物細胞等、目的とする遺伝子を発現できるものであればいずれも用いることができるが、好ましくは動物細胞があげられる。

抗体分子の Fc 領域に結合する N-グリコシド結合糖鎖の修飾に係わる酵素を遺伝子工学的な手法を用いて導入した、酵母、動物細胞、昆虫細胞、植物細胞等の細胞を宿主細胞として用いることもできる。

本発明の抗体組成物の製造方法に用いられる宿主細胞としては、上記 1. で作製した、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する RNA を導入した細胞をあげることができる。

発現ベクターとしては、上記各種宿主細胞において自立複製可能ないしは染色体中への組込が可能で、目的とする抗体分子をコードする DNA を転写できる位置にプロモーターを含有しているものが用いられる。

cDNA は、上記第 1 項に記載の「cDNA の調製方法」に従い、ヒトまたは非ヒト動物の組織または細胞より、目的とする抗体分子に特異的なプローブプライマーを用いて調製することができる。

酵母を宿主細胞として用いる場合には、発現ベクターとして、例えば、YEP13 (ATCC37115)、YEp24 (ATCC37051)、YCp50 (ATCC37419) 等をあげることができる。

プロモーターとしては、酵母菌株中で発現できるものであればいずれのものを用いてもよく、例えば、ヘキソースキナーゼ等の解糖系の遺伝子のプロモーター、PH05 プロモーター、PGK プロモーター、GAP プロモーター、ADH プロモーター、gal 1 プロモーター、gal 10 プロモーター、ヒートショック蛋白質プロモーター、MF α 1 プロモーター、CUP 1 プロモーター等をあげることができる。

宿主細胞としては、サッカロミセス属、シゾサッカロミセス属、クリュイベロミセス属、トリコスボロン属、シュワニオミセス属等に属する酵母、例えば、Saccharomyces cerevisiae、Schizosaccharomyces pombe、Kluyveromyces lactis、Trichosporon pullulans、Schwanniomyces

alluvius等をあげることができる。

組換えベクターの導入方法としては、酵母に DNA を導入する方法であればいずれも用いることができ、例えば、エレクトロポレーション法 [Methods. Enzymol., 194, 182 (1990)]、スフェロプラスト法 [Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A, 84, 1929 (1978)]、酢酸リチウム法 [J. Bacteriology, 153, 163 (1983)]、Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A, 75, 1929 (1978)] に記載の方法等をあげることができる。

動物細胞を宿主として用いる場合には、発現ベクターとして、例えば、pCDNA1、pCDM8 (フナコシ社より市販)、pAGE107 [特開平 3-22979; Cytotechnology, 3, 133, (1990)]、pAS3-3 [特開平 2-227075]、pCDM8 [Nature, 329, 840, (1987)]、pCDNA1/Amp (Invitrogen 社製)、pREP4 (Invitrogen 社製)、pAGE103 [J. Biochemistry, 101, 1307 (1987)]、pAGE210 等をあげることができる。

プロモーターとしては、動物細胞中で発現できるものであればいずれも用いることができ、例えば、サイトメガロウイルス (CMV) の IE (immediate early) 遺伝子のプロモーター、SV40 の初期プロモーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒートショックプロモーター、SR α プロモーター等をあげることができる。また、ヒト CMV の IE 遺伝子のエンハンサーをプロモーターと共に用いてもよい。

宿主細胞としては、ヒトの細胞であるナマルバ (Namalwa) 細胞、サルの細胞である COS 細胞、チャイニーズ・ハムスターの細胞である CHO 細胞、HBT5637 (特開昭 63-299)、ラットミエローマ細胞、マウスミエローマ細胞、シリアンハムスター腎臓由来細胞、胚性幹細胞、受精卵細胞等をあげることができる。

組換えベクターの導入方法としては、動物細胞に DNA を導入する方法であればいずれも用いることができ、例えば、エレクトロポレーション法 [Cytotechnology, 3, 133 (1990)]、リン酸カルシウム法 [特開平 2-227075]、リポフェクション法 [Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 84, 7413 (1987)]、インジェクション法 [Manipulating the Mouse Embryo A Laboratory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1994)]、パーティクルガン (遺伝子銃) を用いる方法 [特許第 2606856、特許第 2517813]、DEAE-デキストラン法 [バイオマニユアルシリーズ 4—遺伝子導入と発現・解析法 (羊土社) 横田崇・新井賢一編 (1994)]、ウイルスベクター法 [Manipulating the Mouse Embryo A Laboratory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1994)] 等をあげることができる。

昆虫細胞を宿主として用いる場合には、例えば Current Protocols in molecular Biology, Baculovirus Expression Vectors, A Laboratory Manual, W. H. Freeman and Company, New York (1992)、Bio/Technology, 6, 47 (1988)等に記載された方法によって、蛋白質を発現することができる。

即ち、組換え遺伝子導入ベクターおよびバキュロウイルスを昆虫細胞に共導入して昆虫細胞培養上清中に組換えウイルスを得た後、さらに組換えウイルスを昆虫細胞に感染させ、蛋白質を発現させることができる。

該方法において用いられる遺伝子導入ベクターとしては、例えば、pVL1392、pVL1393、pBlueBacIII (ともに Invitrogen 社製) 等をあげることができる。

バキュロウイルスとしては、例えば、夜盗蛾科昆虫に感染するウイルスであるアウトグラフア・カリフォルニカ・ヌクレアー・ポリヘドロシス・ウイルス (Autographa californica nuclear polyhedrosis virus) 等を用いることができる。

昆虫細胞としては、Spodoptera frugiperda の卵巣細胞である Sf9、Sf21 [Current Protocols in molecular Biology, Baculovirus Expression Vectors, A Laboratory Manual, W. H. Freeman and Company, New York (1992)]、Tricho plusiani の卵巣細胞である High Five (Invitrogen 社製) 等を用いることができる。

組換えウイルスを調製するための、昆虫細胞への上記組換え遺伝子導入ベクターと上記バキュロウイルスの共導入方法としては、例えば、リン酸カルシウム法 (特開平 2-227075)、リポフェクション法 [Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 84, 7413 (1987)] 等をあげることができる。

植物細胞を宿主細胞として用いる場合には、発現ベクターとして、例えば、Ti プラスミド、タバコモザイクウイルスベクター等をあげることができる。

プロモーターとしては、植物細胞中で発現できるものであればいずれのものを用いてもよく、例えば、カリフラワーモザイクウイルス (CaMV) の 35S プロモーター、イネアクチン 1 プロモーター等をあげることができる。

宿主細胞としては、タバコ、ジャガイモ、トマト、ニンジン、ダイズ、アブラナ、アルファアルファ、イネ、コムギ、オオムギ等の植物細胞等をあげることができる。

組換えベクターの導入方法としては、植物細胞に DNA を導入する方法であればいずれも用いることができ、例えば、アグロバクテリウム (Agrobacterium) [特開昭 59-140885、特開昭

60-70080、W094/00977]、エレクトロポレーション法 [特開昭 60-251887]、パーティクルガン (遺伝子銃) を用いる方法 [日本特許第 2606856、日本特許第 2517813] 等をあげることができる。

抗体遺伝子の発現方法としては、直接発現以外に、モレキュラー・クローニング第 2 版に記載されている方法に準じて、分泌生産、融合蛋白質発現等を行うことができる。

糖鎖の合成に関与する遺伝子を導入した、酵母、動物細胞、昆虫細胞または植物細胞等により発現させた場合には、導入した遺伝子によって糖あるいは糖鎖が付加された抗体分子を得ることができる。

以上のようにして得られる形質転換体を培地に培養し、培養物中に抗体分子を生成蓄積させ、該培養物から採取することにより、抗体組成物を製造することができる。形質転換体を培地に培養する方法は、宿主細胞の培養に用いられる通常の方法に従って行うことができる。

酵母等の真核生物を宿主として得られた形質転換体を培養する培地としては、該生物が資化し得る炭素源、窒素源、無機塩類等を含有し、形質転換体の培養を効率的に行える培地であれば天然培地、合成培地のいずれを用いてもよい。

炭素源としては、該生物が資化し得るものであればよく、グルコース、フラクトース、スクロース、これらを含有する糖蜜、デンプンあるいはデンプン加水分解物等の炭水化物、酢酸、プロピオン酸等の有機酸、エタノール、プロパノール等のアルコール類等を用いることができる。

窒素源としては、アンモニア、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、酢酸アンモニウム、リン酸アンモニウム等の無機酸もしくは有機酸のアンモニウム塩、その他の含窒素化合物、ならびに、ペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンステープリカー、カゼイン加水分解物、大豆粕および大豆粕加水分解物、各種発酵菌体およびその消化物等を用いることができる。

無機塩類としては、リン酸第一カリウム、リン酸第二カリウム、リン酸マグネシウム、硫酸マグネシウム、塩化ナトリウム、硫酸第一鉄、硫酸マンガン、硫酸銅、炭酸カルシウム等を用いることができる。

培養は、通常振盪培養または深部通気攪拌培養等の好气的条件下で行う。培養温度は 15~40°C がよく、培養時間は、通常 16 時間~7 日間である。培養中の pH は 3~9 に保持する。pH の調製は、無機または有機の酸、アルカリ溶液、尿素、炭酸カルシウム、アンモニア等を用いて行う。

また、培養中必要に応じて、アンピシリンやテトラサイクリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。

プロモーターとして誘導性のプロモーターを用いた組換えベクターで形質転換した酵母を培養するときには、必要に応じてインデューサーを培地に添加してもよい。例えば、lacプロモーターを用いた組換えベクターで形質転換した酵母を培養するときにはイソプロピル- β -D-チオガラクトピラノシド等を、trpプロモーターを用いた組換えベクターで形質転換した酵母を培養するときにはインドールアクリル酸等を培地に添加してもよい。

動物細胞を宿主として得られた形質転換体を培養する培地としては、一般に使用されているRPMI1640培地 [The Journal of the American Medical Association, 199, 519 (1967)]、EagleのMEM培地 [Science, 122, 501 (1952)]、ダルベッコ改変MEM培地 [Virology, 8, 396 (1959)]、199培地 [Proceeding of the Society for the Biological Medicine, 73, 1 (1950)]、Whitten培地 [発生工学実験マニュアルトランスジェニック・マウスの作り方 (講談社) 勝木元也編 (1987)] またはこれら培地に牛胎児血清等を添加した培地等を用いることができる。

培養は、通常 pH6~8、30~40°C、5%CO₂存在下等の条件下で1~7日間行う。フェドバッチ培養、ホロファイバー培養等の培養法を用いて1日~数ヶ月培養を行うこともできる。

また、培養中必要に応じて、カナマイシン、ペニシリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。

昆虫細胞を宿主として得られた形質転換体を培養する培地としては、一般に使用されているTNM-FH培地 (Pharmingen社製)、Sf-900 II SFM培地 (Life Technologies社製)、ExCell1400、ExCell1405 (いずれも JRH Biosciences社製)、Grace's Insect Medium [Nature, 195, 788 (1962)] 等を用いることができる。

培養は、通常 pH6~7、25~30°C等の条件下で、1~5日間行う。

また、培養中必要に応じて、ゲンタマイシン等の抗生物質を培地に添加してもよい。

植物細胞を宿主として得られた形質転換体は、細胞として、または植物の細胞や器官に分化させて培養することができる。該形質転換体を培養する培地としては、一般に使用されているムラシゲ・アンド・スクーグ (MS) 培地、ホワイト (White) 培地、またはこれら培地にオーキシン、サイトカイニン等、植物ホルモンを添加した培地等を用いることができる。

培養は、通常 pH5~9、20~40°Cの条件下で3~60日間行う。

また、培養中必要に応じて、カナマイシン、ハイグロマイシン等の抗生物質を培地に添加し

てもよい。

上記のとおり、抗体分子をコードする DNA を組み込んだ組換え体ベクターを保有する酵母、動物細胞、あるいは植物細胞由来の形質転換体を、通常の培養方法に従って培養し、抗体組成物を生成蓄積させ、該培養物より抗体組成物を採取することにより、抗体組成物を製造することができる。

抗体組成物の生産方法としては、宿主細胞内に生産させる方法、宿主細胞外に分泌させる方法、あるいは宿主細胞外膜上に生産させる方法があり、使用する宿主細胞や、生産させる抗体分子の構造を変えることにより、該方法を選択することができる。

抗体組成物が宿主細胞内あるいは宿主細胞外膜上に生産される場合、ポールソンらの方法 [J. Biol. Chem., 264, 17619 (1989)]、ロウらの方法 [Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 86, 8227 (1989); Genes Develop., 4, 1288 (1990)]、または特開平 05-336963、WO94/23021 等に記載の方法を準用することにより、該抗体組成物を宿主細胞外に積極的に分泌させることができる。

すなわち、遺伝子組換えの手法を用いて、発現ベクターに、抗体分子をコードする DNA、および抗体分子の発現に適切なシグナルペプチドをコードする DNA を挿入し、該発現ベクターを宿主細胞へ導入した後に抗体分子を発現させることにより、目的とする抗体分子を宿主細胞外に積極的に分泌させることができる。

また、特開平 2-227075 に記載されている方法に準じて、ジヒドロ葉酸還元酵素遺伝子等を用いた遺伝子増幅系を利用して生産量を上昇させることもできる。

さらに、遺伝子導入した動物または植物の細胞を再分化させることにより、遺伝子が導入された動物個体（トランスジェニック非ヒト動物）または植物個体（トランスジェニック植物）を造成し、これらの個体を用いて抗体組成物を製造することもできる。

形質転換体が動物個体または植物個体の場合は、通常の方法に従って、飼育または栽培し、抗体組成物を生成蓄積させ、該動物個体または植物個体より該抗体組成物を採取することにより、該抗体組成物を製造することができる。

動物個体を用いて抗体組成物を製造する方法としては、例えば公知の方法 [American Journal of Clinical Nutrition, 63, 639S (1996); American Journal of Clinical Nutrition, 63, 627S (1996); Bio/Technology, 9, 830 (1991)] に準じて遺伝子を導入して造成した動物中に目的とする抗体組成物を生産する方法があげられる。

動物個体の場合は、例えば、抗体分子をコードする DNA を導入したトランスジェニック非ヒト動物を飼育し、抗体組成物を該動物中に生成・蓄積させ、該動物中より抗体組成物を採取することにより、抗体組成物を製造することができる。該動物中の生成・蓄積場所としては、例えば、該動物のミルク（特開昭 63-309192）、卵等をあげることができる。この際に用いられるプロモーターとしては、動物で発現できるものであればいずれも用いることができるが、例えば、乳腺細胞特異的なプロモーターである α カゼインプロモーター、 β カゼインプロモーター、 β ラクトグロブリンプロモーター、ホエー酸性プロテインプロモーター等が好適に用いられる。

植物個体を用いて抗体組成物を製造する方法としては、例えば抗体分子をコードする DNA を導入したトランスジェニック植物を公知の方法 [組織培養, 20 (1994); 組織培養, 21(1995); Trends in Biotechnology, 15, 45 (1997)] に準じて栽培し、抗体組成物を該植物中に生成・蓄積させ、該植物中より該抗体組成物を採取することにより、抗体組成物を生産する方法があげられる。

抗体分子をコードする遺伝子を導入した形質転換体により製造された抗体組成物は、例えば抗体組成物が、細胞内に溶解状態で発現した場合には、培養終了後、細胞を遠心分離により回収し、水系緩衝液にけん濁後、超音波破碎機、フレンチプレス、マントンガウリンホモゲナイザー、ダイノミル等により細胞を破碎し、無細胞抽出液を得る。該無細胞抽出液を遠心分離することにより得られる上清から、通常の酵素の単離精製法、即ち、溶媒抽出法、硫酸等による塩析法、脱塩法、有機溶媒による沈殿法、ジエチルアミノエチル (DEAE) -セファロース、DIAION HPA-75 (三菱化学社製) 等レジンを用いた陰イオン交換クロマトグラフィー法、S-Sepharose FF (Pharmacia 社製) 等のレジンを用いた陽イオン交換クロマトグラフィー法、ブチルセファロース、フェニルセファロース等のレジンを用いた疎水性クロマトグラフィー法、分子篩を用いたゲルろ過法、アフィニティークロマトグラフィー法、クロマトフォーカシング法、等電点電気泳動等の電気泳動法等の手法を単独あるいは組み合わせて用い、抗体組成物の精製標品を得ることができる。

また、抗体組成物が細胞内に不溶体を形成して発現した場合は、同様に細胞を回収後破碎し、遠心分離を行うことにより、沈殿画分として抗体組成物の不溶体を回収する。回収した抗体組成物の不溶体を蛋白質変性剤で可溶化する。該可溶化液を希釈または透析することにより、該抗体組成物を正常な立体構造に戻した後、上記と同様の単離精製法により該抗体組成物の精製

標品を得ることができる。

抗体組成物が細胞外に分泌された場合には、培養上清に該抗体組成物を回収することができる。即ち、該培養物を上記と同様の遠心分離等の手法により処理することにより可溶性画分を取得し、該可溶性画分から、上記と同様の単離精製法を用いることにより、抗体組成物の精製標品を得ることができる。

このようにして取得される抗体組成物として、例えば、抗体、抗体断片、抗体のFc領域を有する融合蛋白質等を挙げるることができる。

以下に、抗体組成物の取得のより具体的な例として、ヒト化抗体組成物およびFc融合蛋白質の製造方法について記すが、他の抗体組成物を上述の方法および当該方法に準じて取得することもできる。

A. ヒト化抗体組成物の製造

(1) ヒト化抗体発現用ベクターの構築

ヒト化抗体発現用ベクターとは、ヒト抗体のCHおよびCLをコードする遺伝子が組み込まれた動物細胞用発現ベクターであり、動物細胞用発現ベクターにヒト抗体のCHおよびCLをコードする遺伝子をそれぞれクローニングすることにより構築することができる。

ヒト抗体のC領域としては、任意のヒト抗体のCHおよびCLであることができ、例えば、ヒト抗体のH鎖のIgG1サブクラスのC領域（以下、「hC γ 1」と表記する）およびヒト抗体のL鎖の κ クラスのC領域（以下、「hC κ 」と表記する）等があげられる。

ヒト抗体のCHおよびCLをコードする遺伝子としてはエキソンとイントロンから成る染色体DNAを用いることができ、また、cDNAを用いることもできる。

動物細胞用発現ベクターとしては、ヒト抗体のC領域をコードする遺伝子を組み込み発現できるものであればいかなるものでも用いることができる。例えば、pAGE107 [Cytotechnology, 3, 133 (1990)]、pAGE103 [J. Biochem., 101, 1307 (1987)]、pHSG274 [Gene, 27, 223 (1984)]、pKCR [Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 78, 1527 (1981)]、pSG1 β d2-4 [Cytotechnology, 4, 173 (1990)]等があげられる。動物細胞用発現ベクターに用いるプロモーターとエンハンサーとしては、SV40の初期プロモーターとエンハンサー [J. Biochem., 101, 1307 (1987)]、モロニー Maus 白血病ウイルスのLTR [Biochem. Biophys. Res. Commun., 149, 960 (1987)]、免疫グロブリンH鎖のプロモーター [Cell, 41, 479 (1985)] とエンハンサー [Cell, 33, 717

(1983)]等があげられる。

ヒト化抗体発現用ベクターは、抗体H鎖およびL鎖が別々のベクター上に存在するタイプあるいは同一のベクター上に存在するタイプ（以下、タンデム型と表記する）のどちらでも用いることができるが、ヒト化抗体発現ベクターの構築の容易さ、動物細胞への導入の容易さ、動物細胞内での抗体H鎖およびL鎖の発現量のバランスが均衡する等の点からタンデム型のヒト化抗体発現用ベクターの方が好ましい [J. Immunol. Methods, 167, 271 (1994)]。

構築したヒト化抗体発現用ベクターは、ヒト型キメラ抗体およびヒト型 CDR 移植抗体の動物細胞での発現に使用できる。

(2) ヒト以外の動物の抗体のV領域をコードする cDNA の取得

ヒト以外の動物の抗体、例えば、マウス抗体の VH および VL をコードする cDNA は以下のようにして取得することができる。

目的のマウス抗体を産生するハイブリドーマ細胞より mRNA を抽出し、cDNA を合成する。合成した cDNA をファージ或いはプラスミド等のベクターにクローニングして cDNA ライブラリーを作製する。該ライブラリーより、既存のマウス抗体の C 領域部分或いは V 領域部分をプローブとして用い、VH をコードする cDNA を有する組換えファージ或いは組換えプラスミドおよび VL をコードする cDNA を有する組換えファージ或いは組換えプラスミドをそれぞれ単離する。組換えファージ或いは組換えプラスミド上の目的のマウス抗体の VH および VL の全塩基配列を決定し、塩基配列より VH および VL の全アミノ酸配列を推定する。

ヒト以外の動物としては、マウス、ラット、ハムスター、ウサギ等、ハイブリドーマ細胞を作製することが可能であれば、いかなるものも用いることができる。

ハイブリドーマ細胞から全 RNA を調製する方法としては、チオシアン酸グアニジントリフルオロ酢酸セシウム法 [Methods in Enzymol., 154, 3 (1987)]、また全 RNA から mRNA を調製する方法としては、オリゴ(dT)固定化セルロースカラム法 [Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)] 等があげられる。また、ハイブリドーマ細胞から mRNA を調製するキットとしては、Fast Track mRNA Isolation Kit (Invitrogen 社製)、Quick Prep mRNA Purification Kit (Pharmacia 社製) 等があげられる。

cDNA の合成および cDNA ライブラリー作製法としては、常法 [Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)、Current Protocols in molecular Biology, John Wiley & Sons (1987-1997)]、或いは市販のキット、例えば、Super

Script™ Plasmid System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloning (GIBCO BRL 社製) や ZAP-cDNA Synthesis Kit (Stratagene 社製) を用いる方法等があげられる。

cDNA ライブラリーの作製の際、ハイブリドーマ細胞から抽出した mRNA を鋳型として合成した cDNA を組み込むベクターは、該 cDNA を組み込めるベクターであればいかなるものでも用いることができる。例えば、ZAP Express [Strategies, 5, 58 (1992)]、pBluescript II SK(+) [Nucleic Acids Research, 17, 9494 (1989)]、λZAP II (Stratagene 社製)、λgt10、λgt11 [DNA Cloning: A Practical Approach, I, 49 (1985)]、Lambda BlueMid (Clontech 社製)、λExCell、pT7T3 18U (Pharmacia 社製)、pCD2 [Mol. Cell. Biol., 3, 280 (1983)] および pUC18 [Gene, 33, 103 (1985)] 等が用いられる。

ファージ或いはプラスミドベクターにより構築される cDNA ライブラリーを導入する大腸菌としては該 cDNA ライブラリーを導入、発現および維持できるものであればいかなるものでも用いることができる。例えば、XL1-Blue MRF' [Strategies, 5, 81 (1992)]、C600 [Genetics, 39, 440 (1954)]、Y1088、Y1090 [Science, 222, 778 (1983)]、NM522 [J. Mol. Biol., 166, 1 (1983)]、K802 [J. Mol. Biol., 16, 118 (1966)] および JM105 [Gene, 38, 275 (1985)] 等が用いられる。

cDNA ライブラリーからのヒト以外の動物の抗体の VH および VL をコードする cDNA クローンの選択法としては、アイソトープ或いは蛍光標識したプローブを用いたコロニー・ハイブリダイゼーション法或いはプラーク・ハイブリダイゼーション法 [Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)] により選択することができる。また、プライマーを調製し、mRNA から合成した cDNA 或いは cDNA ライブラリーを鋳型として、PCR 法 [Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)、Current Protocols in molecular Biology, John Wiley & Sons (1987-1997)] により VH および VL をコードする cDNA を調製することもできる。

上記方法により選択された cDNA を、適当な制限酵素等で切断後、pBluescript SK(-) (Stratagene 社製) 等のプラスミドにクローニングし、通常用いられる塩基配列解析方法、例えば、サンガー (Sanger) らのジデオキシ法 [Proc. Natl. Acad. Sci., U.S.A., 74, 5463 (1977)] 等の反応を行い、塩基配列自動分析装置、例えば、ABI PRISM 377 シークエンサー (Applied Biosystems 社製) 等を用いて解析することで該 cDNA の塩基配列を決定することができる。

決定した塩基配列から VH および VL の全アミノ酸配列を推定し、既知の抗体の VH および VL

の全アミノ酸配列 [Sequences of Proteins of Immunological Interest, US Dept. Health and Human Services, 1991] と比較することにより、取得した cDNA が分泌シグナル配列を含む抗体の VH および VL の完全なアミノ酸配列をコードしているかを確認することができる。

(3) ヒト以外の動物の抗体の V 領域のアミノ酸配列の解析

分泌シグナル配列を含む抗体の VH および VL の完全なアミノ酸配列に関しては、既知の抗体の VH および VL の全アミノ酸配列 [Sequences of Proteins of Immunological Interest, US Dept. Health and Human Services, 1991] と比較することにより、分泌シグナル配列の長さおよび N 末端アミノ酸配列を推定でき、更にはそれらが属するサブグループを知ることができる。また、VH および VL の各 CDR のアミノ酸配列についても、既知の抗体の VH および VL のアミノ酸配列 [Sequences of Proteins of Immunological Interest, US Dept. Health and Human Services, 1991] と比較することによって見出すことができる。

(4) ヒト型キメラ抗体発現ベクターの構築

本項 2 の A の (1) に記載のヒト化抗体発現用ベクターのヒト抗体の CH および CL をコードする遺伝子上流に、ヒト以外の動物の抗体の VH および VL をコードする cDNA をクローニングし、ヒト型キメラ抗体発現ベクターを構築することができる。例えば、ヒト以外の動物の抗体の VH および VL をコードする cDNA を、ヒト以外の動物の抗体 VH および VL の 3' 末端側の塩基配列とヒト抗体の CH および CL の 5' 末端側の塩基配列とから成り、かつ適当な制限酵素の認識配列を両端に有する合成 DNA とそれぞれ連結し、それぞれを本項 2 の A の (1) に記載のヒト化抗体発現用ベクターのヒト抗体の CH および CL をコードする遺伝子上流にそれらが適切な形で発現するようにクローニングし、ヒト型キメラ抗体発現ベクターを構築することができる。

(5) ヒト型 CDR 移植抗体の V 領域をコードする cDNA の構築

ヒト型 CDR 移植抗体の VH および VL をコードする cDNA は、以下のようにして構築することができる。まず、目的のヒト以外の動物の抗体の VH および VL の CDR を移植するヒト抗体の VH および VL のフレームワーク (以下、FR と表記する) のアミノ酸配列を選択する。ヒト抗体の VH および VL の FR のアミノ酸配列としては、ヒト抗体由来のものであれば、いかなるものでも用いることができる。例えば、Protein Data Bank 等のデータベースに登録されているヒト抗体の VH および VL の FR のアミノ酸配列、ヒト抗体の VH および VL の FR の各サブグループの共通アミノ酸配列 [Sequences of Proteins of Immunological Interest, US Dept. Health and

Human Services, 1991] 等があげられるが、その中でも、十分な活性を有するヒト型 CDR 移植抗体を作製するためには、目的のヒト以外の動物の抗体の VH および VL の FR のアミノ酸配列とできるだけ高い相同性（少なくとも 60%以上）を有するアミノ酸配列を選択することが望ましい。

次に、選択したヒト抗体の VH および VL の FR のアミノ酸配列に目的のヒト以外の動物の抗体の VH および VL の CDR のアミノ酸配列を移植し、ヒト型 CDR 移植抗体の VH および VL のアミノ酸配列を設計する。設計したアミノ酸配列を抗体の遺伝子の塩基配列に見られるコドンの使用頻度 [Sequences of Proteins of Immunological Interest, US Dept. Health and Human Services, 1991] を考慮して DNA 配列に変換し、ヒト型 CDR 移植抗体の VH および VL のアミノ酸配列をコードする DNA 配列を設計する。設計した DNA 配列に基づき、100 塩基前後の長さから成る数本の合成 DNA を合成し、それらを用いて PCR 法を行う。この場合、PCR での反応効率および合成可能な DNA の長さから、H 鎖、L 鎖とも 6 本の合成 DNA を設計することが好ましい。

また、両端に位置する合成 DNA の 5' 末端に適当な制限酵素の認識配列を導入することで、本項 2 の A の (1) で構築したヒト化抗体発現用ベクターに容易にクローニングすることができる。PCR 後、増幅産物を pBluescript SK(-) (Stratagene 社製) 等のプラスミドにクローニングし、本項 2 の A の (2) に記載の方法により、塩基配列を決定し、所望のヒト型 CDR 移植抗体の VH および VL のアミノ酸配列をコードする DNA 配列を有するプラスミドを取得する。

(6) ヒト型 CDR 移植抗体の V 領域のアミノ酸配列の改変

ヒト型 CDR 移植抗体は、目的のヒト以外の動物の抗体の VH および VL の CDR のみをヒト抗体の VH および VL の FR に移植しただけでは、その抗原結合活性は元のヒト以外の動物の抗体に比べて低下してしまうことが知られている [BIO/TECHNOLOGY, 9, 266 (1991)]。この原因としては、元のヒト以外の動物の抗体の VH および VL では、CDR のみならず、FR のいくつかのアミノ酸残基が直接的或いは間接的に抗原結合活性に関与しており、それらアミノ酸残基が CDR の移植に伴い、ヒト抗体の VH および VL の FR の異なるアミノ酸残基へと変化してしまうことが考えられている。この問題を解決するため、ヒト型 CDR 移植抗体では、ヒト抗体の VH および VL の FR のアミノ酸配列の中で、直接抗原との結合に関与しているアミノ酸残基や CDR のアミノ酸残基と相互作用したり、抗体の立体構造を維持し、間接的に抗原との結合に関与しているアミノ酸残基を同定し、それらを元のヒト以外の動物の抗体に見出されるアミノ酸残基に改変し、低下した抗原結合活性を上昇させることが行われている [BIO/TECHNOLOGY, 9, 266

(1991)]。

ヒト型 CDR 移植抗体の作製においては、それら抗原結合活性に関わる FR のアミノ酸残基を如何に効率よく同定するかが、最も重要な点であり、そのために X 線結晶解析 [J. Mol. Biol., 112, 535 (1977)] 或いはコンピューターモデリング [Protein Engineering, 7, 1501 (1994)] 等による抗体の立体構造の構築および解析が行われている。これら抗体の立体構造の情報は、ヒト型 CDR 移植抗体の作製に多くの有益な情報をもたらして来たが、その一方、あらゆる抗体に適応可能なヒト型 CDR 移植抗体の作製法は未だ確立されておらず、現状ではそれぞれの抗体について数種の改変体を作製し、それぞれの抗原結合活性との相関を検討する等の種々の試行錯誤が必要である。

ヒト抗体の VH および VL の FR のアミノ酸残基の改変は、改変用合成 DNA を用いて本項 2 の A の (5) に記載の PCR 法を行うことにより、達成できる。PCR 後の増幅産物について本項 2 の A の (2) に記載の方法により、塩基配列を決定し、目的の改変が施されたことを確認する。

(7) ヒト型 CDR 移植抗体発現ベクターの構築

本項 2 の A の (1) に記載のヒト化抗体発現用ベクターのヒト抗体の CH および CL をコードする遺伝子上流に、本項 2 の A の (5) および (6) で構築したヒト型 CDR 移植抗体の VH および VL をコードする cDNA をクローニングし、ヒト型 CDR 移植抗体発現ベクターを構築することができる。例えば、本項 2 の A の (5) および (6) でヒト型 CDR 移植抗体の VH および VL を構築する際に用いる合成 DNA のうち、両端に位置する合成 DNA の 5' 末端に適当な制限酵素の認識配列を導入することで、本項 2 の A の (1) に記載のヒト化抗体発現用ベクターのヒト抗体の CH および CL をコードする遺伝子上流にそれらが適切な形で発現するようにクローニングし、ヒト型 CDR 移植抗体発現ベクターを構築することができる。

(8) ヒト化抗体の安定的生産

本項 2 の A の (4) および (7) に記載のヒト化抗体発現ベクターを適当な動物細胞に導入することによりヒト型キメラ抗体およびヒト型 CDR 移植抗体 (以下、併せてヒト化抗体と称す) を安定に生産する形質転換株を得ることができる。

動物細胞へのヒト化抗体発現ベクターの導入法としては、エレクトロポレーション法 [Cytotechnology, 3, 133 (1990)] 等があげられる。

ヒト化抗体発現ベクターを導入する動物細胞としては、ヒト化抗体を生産させることができる動物細胞であれば、いかなる細胞でも用いることができる。

具体的には、マウスミエローマ細胞である NS0 細胞、SP2/0 細胞、チャイニーズハムスター卵巣細胞 CHO/dhfr 細胞、CHO/DG44 細胞、ラットミエローマ YB2/0 細胞、IR983F 細胞、シリアンハムスター腎臓由来である BHK 細胞、ヒトミエローマ細胞であるナマルバ細胞等があげられるが、好ましくは、チャイニーズハムスター卵巣細胞である CHO/DG44 細胞、ラットミエローマ YB2/0 細胞、前記 1. に記載の細胞等があげられる。

ヒト化抗体発現ベクターの導入後、ヒト化抗体を安定に生産する形質転換株は、特開平 2-257891 に開示されている方法に従い、G418 sulfate (以下、G418 と表記する ; SIGMA 社製) 等の薬剤を含む動物細胞培養用培地により選択できる。動物細胞培養用培地としては、RPMI1640 培地 (日水製薬社製)、GIT 培地 (日本製薬社製)、EX-CELL302 培地 (JRH 社製)、IMDM 培地 (GIBCO BRL 社製)、Hybridoma-SFM 培地 (GIBCO BRL 社製)、またはこれら培地に牛胎児血清 (以下、FBS と表記する) 等の各種添加物を添加した培地等を用いることができる。得られた形質転換株を培地中で培養することで培養上清中にヒト化抗体を生産蓄積させることができる。培養上清中のヒト化抗体の生産量および抗原結合活性は酵素免疫抗体法 [以下、ELISA 法と表記する ; Antibodies: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Chapter 14 (1998)、Monoclonal Antibodies: Principles and Practice, Academic Press Limited (1996)] 等により測定できる。また、形質転換株は、特開平 2-257891 に開示されている方法に従い、DHFR 遺伝子増幅系等を利用してヒト化抗体の生産量を上昇させることができる。

ヒト化抗体は、形質転換株の培養上清よりプロテイン A カラムを用いて精製することができる [Antibodies: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Chapter 8 (1988)、Monoclonal Antibodies: Principles and Practice, Academic Press Limited (1996)]。また、その他に通常、蛋白質の精製で用いられる精製方法を使用することができる。例えば、ゲル濾過、イオン交換クロマトグラフィーおよび限外濾過等を組み合わせて行い、精製することができる。精製したヒト化抗体の H 鎖、L 鎖或いは抗体分子全体の分子量は、ポリアクリルアミドゲル電気泳動 [以下、SDS-PAGE と表記する ; Nature, 227, 680 (1970)] やウエスタンブロットティング法 [Antibodies, A Laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory (1988)、Monoclonal Antibodies: principles and practice, Third Edition, Acad. Press (1993)] 等で測定することができる。

B. Fc 融合蛋白質の製造

(1) Fc 融合蛋白質発現用ベクターの構築

Fc 融合蛋白質発現用ベクターとは、ヒト抗体の Fc 領域と融合させる蛋白質とをコードする遺伝子が組み込まれた動物細胞用発現ベクターであり、動物細胞用発現ベクターにヒト抗体の Fc 領域と融合させる蛋白質とをコードする遺伝子をクローニングすることにより構築することができる。

ヒト抗体の Fc 領域としては、CH2 と CH3 領域を含む領域のほか、ヒンジ領域、CH1 の一部が含まれるものも包含される。また CH2 または CH3 の少なくとも 1 つのアミノ酸が欠失、置換、付加または挿入され、実質的に Fc γ 受容体への結合活性を有するものであればいかなるものでもよい。

ヒト抗体の Fc 領域と融合させる蛋白質とをコードする遺伝子としてはエキソンとイントロンから成る染色体 DNA を用いることができ、また、cDNA を用いることもできる。それら遺伝子と Fc 領域を連結する方法としては、各遺伝子配列を鋳型として、PCR 法 [Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)、Current Protocols in molecular Biology, John Wiley & Sons (1987-1997)] を行うことがあげられる。

動物細胞用発現ベクターとしては、ヒト抗体の C 領域をコードする遺伝子を組み込み発現できるものであればいかなるものでも用いることができる。例えば、pAGE107 [Cytotechnology, 3, 133 (1990)]、pAGE103 [J. Biochem., 101, 1307 (1987)]、pHSG274 [Gene, 27, 223 (1984)]、pKCR [Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 78, 1527 (1981)]、pSG1 β d2-4 [Cytotechnology, 4, 173 (1990)] 等があげられる。動物細胞用発現ベクターに用いるプロモーターとエンハンサーとしては、SV40 の初期プロモーターとエンハンサー [J. Biochem., 101, 1307 (1987)]、モロニーマウス白血病ウイルスの LTR [Biochem. Biophys. Res. Commun., 149, 960 (1987)]、免疫グロブリン H 鎖のプロモーター [Cell, 41, 479 (1985)] とエンハンサー [Cell, 33, 717 (1983)] 等があげられる。

(2) ヒト抗体の Fc 領域と融合させる蛋白質とをコードする DNA の取得

ヒト抗体の Fc 領域と融合させる蛋白質とをコードする DNA は以下のようにして取得することができる。

目的の Fc と融合させる蛋白質を発現している細胞や組織より mRNA を抽出し、cDNA を合成する。合成した cDNA をファージ或いはプラスミド等のベクターにクローニングして cDNA ライブラリーを作製する。該ライブラリーより、目的の蛋白質の遺伝子配列部分をプローブとして用

い、目的の蛋白質をコードする cDNA を有する組換えファージ或いは組換えプラスミドを単離する。組換えファージ或いは組換えプラスミド上の目的の蛋白質の全塩基配列を決定し、塩基配列より全アミノ酸配列を推定する。

ヒト以外の動物としては、マウス、ラット、ハムスター、ウサギ等、細胞や組織を摘出することが可能であれば、いかなるものも用いることができる。

細胞や組織から全 RNA を調製する方法としては、チオシアン酸グアニジン-トリフルオロ酢酸セシウム法 [Methods in Enzymol., 154, 3 (1987)]、また全 RNA から mRNA を調製する方法としては、オリゴ(dT)固定化セルロースカラム法 [Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)] 等があげられる。また、細胞や組織から mRNA を調製するキットとしては、Fast Track mRNA Isolation Kit (Invitrogen 社製)、Quick Prep mRNA Purification Kit (Pharmacia 社製) 等があげられる。

cDNA の合成および cDNA ライブラリー作製法としては、常法 [Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)、Current Protocols in molecular Biology, John Wiley & Sons (1987-1997)]、或いは市販のキット、例えば、Super Script™ Plasmid System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloning (GIBCO BRL 社製) や ZAP-cDNA Synthesis Kit (Stratagene 社製) を用いる方法等があげられる。

cDNA ライブラリーの作製の際、細胞や組織から抽出した mRNA を鋳型として合成した cDNA を組み込むベクターは、該 cDNA を組み込めるベクターであればいかなるものでも用いることができる。例えば、ZAP Express [Strategies, 5, 58 (1992)]、pBluescript II SK(+) [Nucleic Acids Research, 17, 9494 (1989)]、λZAPII (Stratagene 社製)、λgt10、λgt11 [DNA Cloning: A Practical Approach, I, 49 (1985)]、Lambda BlueMid (Clontech 社製)、λExCell、pT7T3 18U (Pharmacia 社製)、pCD2 [Mol. Cell. Biol., 3, 280 (1983)] および pUC18 [Gene, 33, 103 (1985)] 等が用いられる。

ファージ或いはプラスミドベクターにより構築される cDNA ライブラリーを導入する大腸菌としては該 cDNA ライブラリーを導入、発現および維持できるものであればいかなるものでも用いることができる。例えば、XL1-Blue MRF' [Strategies, 5, 81 (1992)]、C600 [Genetics, 39, 440 (1954)]、Y1088、Y1090 [Science, 222, 778 (1983)]、NM522 [J. Mol. Biol., 166, 1 (1983)]、K802 [J. Mol. Biol., 16, 118 (1966)] および JM105 [Gene, 38, 275 (1985)] 等が用いられる。

cDNA ライブラリーからの目的の蛋白質をコードする cDNA クローンの選択法としては、アイソトープ或いは蛍光標識したプローブを用いたコロニー・ハイブリダイゼーション法或いはブランク・ハイブリダイゼーション法 [Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Lab. Press New York (1989)] により選択することができる。また、プライマーを調製し、mRNA から合成した cDNA 或いは cDNA ライブラリーを鋳型として、PCR 法により目的の蛋白質をコードする cDNA を調製することもできる。

目的の蛋白質をヒト抗体の Fc 領域と融合させる方法としては、PCR 法があげられる。例えば、目的の蛋白質の遺伝子配列の 5' 側と 3' 側に任意の合成オリゴ DNA (プライマー) を設定し、PCR 法を行い PCR 産物を取得する。同様に、融合させるヒト抗体の Fc 領域の遺伝子配列に対しても任意のプライマーを設定し、PCR 産物を得る。このとき、融合させる蛋白質の PCR 産物の 3' 側と Fc 領域の PCR 産物の 5' 側には同じ制限酵素部位もしくは同じ遺伝子配列が存在するようにプライマーを設定する。この連結部分周辺のアミノ酸改変が必要である場合には、その変異を導入したプライマーを用いることで変異を導入する。得られた 2 種類の PCR 断片を用いてさらに PCR を行うことで、両遺伝子を連結する。もしくは、同一の制限酵素処理をした後にライゲーションすることでも連結することができる。

上記方法により連結された遺伝子配列を、適当な制限酵素等で消化後、pBluescript SK(-) (Stratagene 社製) 等のプラスミドにクローニングし、通常用いられる塩基配列解析方法、例えばサンガー (Sanger) らのジデオキシ法 [Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 74, 5463 (1977)] あるいは ABI PRISM 377DNA シークエンサー (Applied Biosystems 社製) 等の塩基配列分析装置を用いて分析することにより、該 DNA の塩基配列を決定することができる。

決定した塩基配列から Fc 融合蛋白質の全アミノ酸配列を推定し、目的のアミノ酸配列と比較することにより、取得した cDNA が分泌シグナル配列を含む Fc 融合蛋白質の完全なアミノ酸配列をコードしているかを確認することができる。

(3) Fc 融合蛋白質の安定的生産

本項 2 の B の (1) 項に記載の Fc 融合蛋白質発現ベクターを適当な動物細胞に導入することにより Fc 融合蛋白質を安定に生産する形質転換株を得ることができる。

動物細胞への Fc 融合蛋白質発現ベクターの導入法としては、エレクトロポレーション法 [Cytotechnology, 3, 133 (1990)] 等があげられる。

Fc 融合蛋白質発現ベクターを導入する動物細胞としては、Fc 融合蛋白質を生産させること

ができる動物細胞であれば、いかなる細胞でも用いることができる。

具体的には、マウスミエローマ細胞である NS0 細胞、SP2/0 細胞、チャイニーズハムスター卵巣細胞 CHO/dhfr 細胞、CHO/DG44 細胞、ラットミエローマ YB2/0 細胞、IR983F 細胞、シリアンハムスター腎臓由来である BHK 細胞、ヒトミエローマ細胞であるナマルバ細胞等があげられるが、好ましくは、チャイニーズハムスター卵巣細胞である CHO/DG44 細胞、ラットミエローマ YB2/0 細胞、前記第 1 項に記載の本発明の方法に用いられる宿主細胞等があげられる。

Fc 融合蛋白質発現ベクターの導入後、Fc 融合蛋白質を安定に生産する形質転換株は、特開平 2-257891 に開示されている方法に従い、G418 等の薬剤を含む動物細胞培養用培地により選択できる。動物細胞培養用培地としては、RPMI1640 培地（日水製薬社製）、GIT 培地（日本製薬社製）、EX-CELL302 培地（JRH 社製）、IMDM 培地（GIBCO BRL 社製）、Hybridoma-SFM 培地（GIBCO BRL 社製）、またはこれら培地にインスリン、インスリン様増殖因子、トランスフェリン、アルブミン等の各種添加物を添加した培地等を用いることができる。得られた形質転換株を培地中で培養することで培養上清中に Fc 融合蛋白質を生産蓄積させることができる。培養上清中の Fc 融合蛋白質の生産量および抗原結合活性は ELISA 法等により測定できる。また、形質転換株は、特開平 2-257891 に開示されている方法に従い、dhfr 遺伝子増幅系等を利用して Fc 融合蛋白質の生産量を上昇させることができる。

Fc 融合蛋白質は、形質転換株の培養上清よりプロテイン A カラムやプロテイン G カラムを用いて精製することができる [Antibodies, A Laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory (1988)、Monoclonal Antibodies: Principles and Applications, Wiley-Liss, Inc., Chapter 2.1 (1995)]。また、その他に通常、蛋白質の精製で用いられる精製方法を使用することができる。例えば、ゲル濾過、イオン交換クロマトグラフィーおよび限外濾過等を組み合わせて行い、精製することができる。精製した Fc 融合蛋白質分子全体の分子量は、SDS-PAGE [Nature, 227, 680 (1970)] やウエスタンブロッティング法 [Antibodies, A Laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory (1988)] 等で測定することができる。

以上、動物細胞を宿主とした抗体組成物および Fc 融合蛋白質の製造方法を示したが、上述したように、酵母、昆虫細胞、植物細胞または動物個体あるいは植物個体においても製造することができる。

既に、宿主細胞が抗体分子を発現する能力を有している場合には、前記 1. に記載の方法を用いて抗体分子を発現させる細胞を調製した後に、該細胞を培養し、該培養物から目的とする

抗体組成物を精製することにより、本発明の抗体組成物を製造することができる。

3. 抗体組成物の活性評価

精製した抗体組成物の蛋白量、抗原との結合性あるいはエフェクター機能を測定する方法としては、Monoclonal Antibodies: principles and practice, Third Edition, Acad. Press (1993)、Antibody Engineering, A Practical Approach, IRL Press at Oxford University Press (1996)等に記載の公知の方法を用いることができる。

その具体的な例としては、抗体組成物がヒト化抗体の場合、抗原との結合活性、抗原陽性培養細胞株に対する結合活性は ELISA 法および蛍光抗体法 [Cancer Immunol. Immunother., 36, 373 (1993)] 等により測定できる。抗原陽性培養細胞株に対する細胞傷害活性は、CDC 活性、ADCC 活性等を測定することにより、評価することができる [Cancer Immunol. Immunother., 36, 373 (1993)]。

また、抗体組成物のヒトでの安全性、治療効果は、カニクイザル等のヒトに比較的近い動物種の適当なモデルを用いて評価することができる。

4. 抗体組成物の糖鎖の分析

各種細胞で発現させた抗体分子の糖鎖構造は、通常の糖蛋白質の糖鎖構造の解析に準じて行うことができる。例えば、IgG 分子に結合している糖鎖はガラクトース、マンノース、フコース等の中性糖、N-アセチルグルコサミン等のアミノ糖、シアル酸等の酸性糖から構成されており、糖組成分析および二次元糖鎖マップ法等を用いた糖鎖構造解析等の手法を用いて行うことができる。

(1) 中性糖・アミノ糖組成分析

抗体分子の糖鎖の組成分析は、トリフルオロ酢酸等で、糖鎖の酸加水分解を行うことにより、中性糖またはアミノ糖を遊離し、その組成比を分析することができる。

具体的な方法として、Dionex 社製糖組成分析装置 (BioLC) を用いる方法が挙げられる。BioLC は HPAEC-PAD (high performance anion-exchange chromatography-pulsed amperometric detection) 法 [J. Liq. Chromatogr., 6, 1577 (1983)] によって糖組成を分析する装置である。

また、2-アミノピリジンによる蛍光標識化法でも組成比を分析することができる。具体的には、公知の方法 [Agruc. Biol. Chem., 55(1), 283 (1991)] に従って酸加水分解した試料を 2-アミノピリジル化で蛍光ラベル化し、HPLC 分析して組成比を算出することができる。

(2) 糖鎖構造解析

抗体分子の糖鎖の構造解析は、2次元糖鎖マップ法 [Anal. Biochem., 171, 73 (1988)、生物化学実験法 23-糖蛋白質糖鎖研究法 (学会出版センター) 高橋禮子編(1989)] により行うことができる。2次元糖鎖マップ法は、例えば、X軸には逆相クロマトグラフィー糖鎖の保持時間または溶出位置を、Y軸には順相クロマトグラフィーによる糖鎖の保持時間または溶出位置を、それぞれプロットし、既知糖鎖のそれらの結果と比較することにより、糖鎖構造を推定する方法である。

具体的には、抗体をヒドラジン分解して、抗体から糖鎖を遊離し、2-アミノピリジン (以下、PA と略記する) による糖鎖の蛍光標識 [J. Biochem., 95, 197 (1984)] を行った後、ゲルろ過により糖鎖を過剰の PA 化試薬等と分離し、逆相クロマトグラフィーを行う。次いで、分取した糖鎖の各ピークについて順相クロマトグラフィーを行う。これらの結果をもとに、2次元糖鎖マップ上にプロットし、糖鎖スタンダード (TaKaRa 社製)、文献 [Anal. Biochem., 171, 73 (1988)] とのスポットの比較より糖鎖構造を推定することができる。

さらに各糖鎖の MALDI-TOF-MS 等の質量分析を行い、2次元糖鎖マップ法により推定される構造を確認することができる。

5. 本発明により得られる抗体組成物の利用

本発明により得られる抗体組成物は高い ADCC 活性を有する。高い ADCC 活性を有する抗体は、癌、炎症疾患、自己免疫疾患、アレルギー等の免疫疾患、循環器疾患、またはウイルスあるいは細菌感染をはじめとする各種疾患の予防および治療において有用である。

癌、すなわち悪性腫瘍では癌細胞が増殖している。通常の抗癌剤は癌細胞の増殖を抑制することを特徴とする。しかし、高い ADCC 活性を有する抗体は、殺細胞効果により癌細胞を傷害することにより癌を治療することができるため、通常の抗癌剤よりも治療薬として有効である。特に癌の治療薬において、現状では抗体医薬単独の抗腫瘍効果は不十分な場合が多く化学療法との併用療法が行われているが [Science, 280, 1197, 1998]、本発明の抗体組成物は単独で高い抗腫瘍効果を有するため、化学療法に対する依存度が低くなり、副作用の低減にもつながる。

炎症疾患、自己免疫疾患、アレルギー等の免疫疾患において、それら疾患における生体内反応は、免疫細胞によるメディエータ分子の放出により惹起されるため、高い ADCC 活性を有する抗体を用いて免疫細胞を除去することにより、アレルギー反応を抑えることができる。

循環器疾患としては、動脈硬化等があげられる。動脈硬化は、現在バルーンカテーテルによる治療を行うが、治療後の再狭窄での動脈細胞の増殖を高い ADCC 活性を有する抗体を用いて抑えることより、循環器疾患を予防および治療することができる。

ウイルスまたは細菌に感染した細胞の増殖を、高い ADCC 活性を有する抗体を用いて抑えることにより、ウイルスまたは細菌感染をはじめとする各種疾患を予防および治療することができる。

腫瘍関連抗原を認識する抗体、アレルギーあるいは炎症に関連する抗原を認識する抗体、循環器疾患に関連する抗原を認識する抗体、自己免疫疾患に関連する抗原を認識する抗体、またはウイルスあるいは細菌感染に関連する抗原を認識する抗体の具体例を以下に述べる。

腫瘍関連抗原を認識する抗体としては、抗 CA125 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 17-1A 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗インテグリン $\alpha v \beta 3$ 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 CD33 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 CD22 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 HLA 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 HLA-DR 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 CD20 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 CD19 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 EGF 受容体抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 CD10 抗体 [American Journal of Clinical Pathology, 113, 374 (2000)、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 79, 4386 (1982)]、抗 GD2 抗体 [Anticancer Res., 13, 331 (1993)]、抗 GD3 抗体 [Cancer Immunol. Immunother., 36, 260 (1993)]、抗 GM2 抗体 [Cancer Res., 54, 1511 (1994)]、抗 HER2 抗体 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 89, 4285 (1992)]、抗 CD52 抗体 [Nature, 332, 323-327 (1988)]、抗 MAGE 抗体 [British J. Cancer, 83, 493 (2000)]、抗 HM1.24 抗体 [Molecular Immunol., 36, 387 (1999)]、抗副甲状腺ホルモン関連蛋白 (PTHrP) 抗体 [Cancer, 88, 2909 (2000)]、抗 FGF8 抗体 [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 86, 9911 (1989)]、抗塩基性繊維芽細胞増殖因子抗体、抗 FGF8 受容体抗体 [J. Biol. Chem., 265, 16455 (1990)]、抗塩基性繊維芽細胞増殖因子受容体抗体、抗インスリン様増殖因子抗体 [J. Neurosci. Res., 40, 647 (1995)]、抗インスリン様増殖因子受容体抗体 [J. Neurosci. Res., 40, 647 (1995)]、抗 PMSA 抗体 [J. Urology, 160, 2396 (1998)]、抗血管内皮細胞増殖因子抗体 [Cancer Res., 57, 4593 (1997)] または抗血管内皮細胞増殖因子受容体抗体 [Oncogene, 19, 2138 (2000)] 等が挙げられる。

アレルギーあるいは炎症に関連する抗原を認識する抗体としては、抗 IgE 抗体 [Immunology

Today, 21, 403 (2000)]、抗 CD23 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 CD11a 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 CRTH2 抗体 [J. Immunol., 162, 1278 (1999)]、抗 CCR8 抗体 (WO99/25734)、抗 CCR3 抗体 (US6207155)、抗インターロイキン 6 抗体 [Immunol. Rev., 127, 5 (1992)]、抗インターロイキン 6 受容体抗体 [Molecular Immunol., 31, 371 (1994)]、抗インターロイキン 5 抗体 [Immunol. Rev., 127, 5 (1992)]、抗インターロイキン 5 受容体抗体、抗インターロイキン 4 抗体 [Cytokine, 3, 562 (1991)]、抗インターロイキン 4 受容体抗体 [J. Immunol. Meth., 217, 41 (1998)]、抗腫瘍壊死因子抗体 [Hybridoma, 13, 183 (1994)]、抗腫瘍壊死因子受容体抗体 [Molecular Pharmacol., 58, 237 (2000)]、抗 CCR4 抗体 [Nature, 400, 776 (1999)]、抗ケモカイン抗体 [J. Immunol. Meth., 174, 249 (1994)] または抗ケモカイン受容体抗体 [J. Exp. Med., 186, 1373 (1997)] 等が挙げられる。

循環器疾患に関連する抗原を認識する抗体としては、抗 GpIIb/IIIa 抗体 [J. Immunol., 152, 2968 (1994)]、抗血小板由来増殖因子抗体 [Science, 253, 1129 (1991)]、抗血小板由来増殖因子受容体抗体 [J. Biol. Chem., 272, 17400 (1997)] または抗血液凝固因子抗体 [Circulation, 101, 1158 (2000)] 等が挙げられる。

自己免疫疾患、例えば、乾癬、関節リウマチ、クローン病、潰瘍性大腸炎、全身性エリテマトーデス、多発性硬化症に関連する抗原を認識する抗体としては、抗自己 DNA 抗体 [Immunol. Letters, 72, 61 (2000)]、抗 CD11a 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 ICAM3 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 CD80 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 CD2 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 CD3 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 CD4 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗インテグリン $\alpha 4\beta 7$ 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 CD40L 抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)]、抗 IL-2 受容体抗体 [Immunology Today, 21, 403 (2000)] 等が挙げられる。

ウイルスあるいは細菌感染に関連する抗原を認識する抗体としては、抗 gp120 抗体 [Structure, 8, 385 (2000)]、抗 CD4 抗体 [J. Rheumatology, 25, 2065 (1998)]、抗 CCR5 抗体または抗ペロ毒素抗体 [J. Clin. Microbiol., 37, 396 (1999)] 等が挙げられる。

上記抗体は、ATCC、理化学研究所細胞開発銀行、工業技術院生命工業技術研究所等の公的な機関、あるいは大日本製薬株式会社、R&D SYSTEMS 社、PharMingen 社、コスモバイオ社、フナコシ株式会社等の民間試薬販売会社から入手することができる。

本発明により得られる抗体組成物を含有する医薬は、治療薬として単独で投与することも可

能ではあるが、通常は薬理学的に許容される一つあるいはそれ以上の担体と一緒に混合し、製剤学の技術分野においてよく知られる任意の方法により製造した医薬製剤として提供するのが望ましい。

投与経路は、治療に際して最も効果的なものを使用するのが望ましく、経口投与、または口腔内、気道内、直腸内、皮下、筋肉内および静脈内等の非経口投与をあげることができ、抗体製剤の場合、望ましくは静脈内投与をあげることができる。

投与形態としては、噴霧剤、カプセル剤、錠剤、顆粒剤、シロップ剤、乳剤、座剤、注射剤、軟膏、テープ剤等があげられる。

経口投与に適切な製剤としては、乳剤、シロップ剤、カプセル剤、錠剤、散剤、顆粒剤等があげられる。

乳剤およびシロップ剤のような液体調製物は、水、ショ糖、ソルビトール、果糖等の糖類、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール等のグリコール類、ごま油、オリーブ油、大豆油等の油類、p-ヒドロキシ安息香酸エステル類等の防腐剤、ストロベリーフレーバー、ペパーミント等のフレーバー類等を添加剤として用いて製造できる。

カプセル剤、錠剤、散剤、顆粒剤等は、乳糖、ブドウ糖、ショ糖、マンニトール等の賦形剤、デンプン、アルギン酸ナトリウム等の崩壊剤、ステアリン酸マグネシウム、タルク等の滑沢剤、ポリビニルアルコール、ヒドロキシプロピルセルロース、ゼラチン等の結合剤、脂肪酸エステル等の界面活性剤、グリセリン等の可塑剤等を添加剤として用いて製造できる。

非経口投与に適切な製剤としては、注射剤、座剤、噴霧剤等があげられる。

注射剤は、塩溶液、ブドウ糖溶液、あるいは両者の混合物からなる担体等を用いて調製される。または、抗体組成物を常法に従って凍結乾燥し、これに塩化ナトリウムを加えることによって粉末注射剤を調製することもできる。

座剤はカカオ脂、水素化脂肪またはカルボン酸等の担体を用いて調製される。

また、噴霧剤は該抗体組成物そのもの、ないしは受容者の口腔および気道粘膜を刺激せず、かつ該抗体組成物を微細な粒子として分散させ吸収を容易にさせる担体等を用いて調製される。

担体として具体的には乳糖、グリセリン等が例示される。該抗体組成物および用いる担体の性質により、エアロゾル、ドライパウダー等の製剤が可能である。また、これらの非経口剤においても経口剤で添加剤として例示した成分を添加することもできる。

投与量または投与回数は、目的とする治療効果、投与方法、治療期間、年齢、体重等により異なるが、通常成人1日当たり10 μ g/kg~20mg/kgである。

また、抗体組成物の各種腫瘍細胞に対する抗腫瘍効果を検討する方法は、インビトロ実験としては、CDC 活性測定法、ADCC 活性測定法等があげられ、インビボ実験としては、マウス等の実験動物での腫瘍系を用いた抗腫瘍実験等があげられる。

CDC 活性、ADCC 活性、抗腫瘍実験は、文献 [Cancer Immunology Immunotherapy, 36, 373 (1993); Cancer Research, 54, 1511 (1994)] 等記載の方法に従って行うことができる。

図面の簡単な説明

第1図は、FUT8 を標的とした siRNA 発現ベクターライブラリーを用いた有効 siRNA 標的配列の探索によって得た 159 クローンの標的配列の分布を示した図である。図中の A から J で示される部分は標的配列として選択した領域である。

第2図は、FUT8 を標的とした siRNA 発現ベクターの導入により取得したレクチン耐性株およびその親株の FUT8 遺伝子の発現量を示した図である。FUT8 遺伝子の発現量は、 β -アクチン遺伝子発現量で標準化した親株の FUT8 遺伝子発現量を 100 として示した。

第3図は、ヒト U6 プロモーター、クローニングサイトおよびターミネーター発現カセットを含むプラスミド pBS-U6term の構築を示した図である。

第4図は、ヒト U6 プロモーター、クローニングサイトおよびターミネーター発現カセットおよびピューロマイシン耐性遺伝子発現カセットを有するプラスミド pPUR-U6term の構築を示した図である。

第5図は、ヒト U6 プロモーターを用いた FUT8 を標的としたショートヘアピン RNA 発現カセットおよびピューロマイシン耐性遺伝子発現カセットを有するプラスミド FUT8shB/pPUR および FUT8shR/pPUR の構築を示した図である。

第6図は、ヒト tRNA^{Val} プロモーター、クローニングサイトおよびターミネーター発現カセットおよびピューロマイシン耐性遺伝子発現カセットを有するプラスミド pPUR-tRNA^p-term(-) の構築を示した図である。

第7図は、ヒト tRNA^{Val} プロモーターを用いた FUT8 を標的としたショートヘアピン RNA 発現カセットおよびピューロマイシン耐性遺伝子発現カセットを有するプラスミド tRNA-FUT8shB/pPUR(-) および tRNA-FUT8shR/pPUR(-) の構築を示した図である。

第 8 図は、ヒト tRNA^{Val} プロモーターを用いた FUT8 を標的としたショートヘアピン RNA 発現カセットおよびピューロマイシン耐性遺伝子発現カセットを有するプラスミド tRNA-FUT8shB/pPUR(+) および tRNA-FUT8shR/pPUR(+) の構築を示した図である。

第 9 図は、FUT8 を標的とした siRNA 発現ベクターの導入により取得したレクチン耐性プール株およびその親株の FUT8 遺伝子の発現量を示した図である。FUT8 遺伝子の発現量は、 β -アクチン遺伝子発現量で標準化した親株の FUT8 遺伝子発現量を 100 として示した。

第 10 図は、無血清培地に馴化した FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株を用いた無血清フェドバッチ培養における培養開始後の各時点における生細胞密度を示した図である。横軸に培養日数を、縦軸に生細胞密度を対数でそれぞれ示した。

第 11 図は、無血清培地に馴化した FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株を用いた無血清フェドバッチ培養における培養開始後の各時点における細胞生存率を示した図である。横軸に培養日数を、縦軸に細胞生存率をそれぞれ示した。

第 12 図は、無血清培地に馴化した FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株を用いた無血清フェドバッチ培養における培養開始後の各時点における培養上清中の抗 CCR4 キメラ抗体濃度を示した図である。横軸に培養日数を、縦軸に ELISA 法により定量した抗体濃度をそれぞれ示した。

第 13 図は、還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合していない糖鎖の割合 [Fucose(-)%] が既知の標準抗体の shFc γ R111a に対する結合活性を示した。横軸に各標準抗体の Fucose(-)%、縦軸に各標準抗体の shFc γ R111a に対する結合活性を表す ELISA 法の OD415 実測値をそれぞれ示した。

第 14 図は、無血清培地に馴化した FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株を用いた無血清フェドバッチ培養における培養開始後の各時点における培養上清中の抗 CCR4 キメラ抗体の、還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合していない糖鎖の割合 [Fucose(-)%] を示した図である。横軸に培養日数を、縦軸に shFc γ R111a に対する結合活性を表す ELISA 法の結果から求めた Fucose(-)% をそれぞれ示した。

以下の実施例により本発明をより具体的に説明するが、実施例は本発明の単なる例示を示すものにすぎず、本発明の範囲を限定するものではない。

実施例

(実施例 1)

FUT8 を標的とした Small interfering (si)RNA 発現ベクターライブラリーを用いたレクチン耐性株取得に有効な siRNA 標的配列の探索

1. FUT8 を標的とした siRNA 発現ベクターライブラリー-FUT8shRNAlib/pPUR の作製

(1) CHO 細胞由来 FUT8 をコードする cDNA 配列の取得

W000/61739 の記載に従って、チャイニーズハムスター卵巣由来 CHO/DG44 細胞より調製した 1 本鎖 cDNA より、以下の手順でチャイニーズハムスター由来 FUT8 をコードする cDNA をクローニングした。

まず、マウス FUT8 の cDNA 塩基配列 [GenBank, AB025198] より、5' 側非翻訳領域に特異的なフォワードプライマー (配列番号 31 に示す) および 3' 側非翻訳領域に特異的なリバースプライマー (配列番号 32 に示す) を設計した。

次に DNA ポリメラーゼ ExTaq (宝酒造社製) を用いて、CHO/DG44 細胞由来の 1 本鎖 cDNA 1 μ L を含む 25 μ L の反応液 [ExTaq buffer (宝酒造社製)、0.2mmol/L dNTPs、4% DMSO、0.5 μ mol/L 上記特異的プライマー (配列番号 31 および配列番号 32)] を調製し、PCR を行った。PCR は、94°C で 1 分間の加熱の後、94°C で 30 秒間、55°C で 30 秒間、72°C で 2 分間からなる反応を 1 サイクルとして 30 サイクル行った後、さらに 72°C で 10 分間反応させた。

PCR 後、該反応液を 0.8% アガロースゲル電気泳動に供し、約 2Kb の増幅断片を回収した。該増幅断片を、TOPO TA cloning Kit (Invitrogen 社製) を用いて、添付の説明書に従ってプラスミド pCR2.1 と連結反応を行い、該反応液を用いて大腸菌 DH5 α 株を形質転換した。得られたカナマイシン耐性コロニーのうち cDNA が組み込まれた 8 クローンから、QIAprep spin Mini prep Kit (QIAGEN 社製) を用いて、それぞれのプラスミド DNA を単離した。

単離したそれぞれのプラスミドの塩基配列は、BigDye Terminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit (Applied Biosystems 社製) を用いて添付の説明書に従って、反応後、同社の DNA シーケンサー ABI PRISM 377 を用いて解析し、全てのプラスミドに挿入された cDNA が、チャイニーズハムスターの FUT8 の ORF 全長をコードする cDNA であることを確認した。配列を決定したプラスミド DNA の挿入 cDNA うち、PCR に伴う塩基の読み誤りを含まないプラスミド DNA を選択した。以下、本プラスミドを CHfFUT8-pCR2.1 と称す。このようにして決定したチャイニーズハムスターの FUT8 cDNA の塩基配列を配列番号 1 に示した。

(2) FUT8 を標的とした siRNA 発現ベクターライブラリーの調製

本項(1)で得られた CHF_{FUT8}-pCR2.1 を用いて、WO03/46186 実施例 13 に記載の方法と同様にして、FUT8 を標的としたヒト tRNA-val プロモーター型 siRNA 発現ベクターライブラリーを作製した。尚、アンチセンスコード DNA とセンスコード DNA との間の Loop 配列としては制限酵素 BamHI の認識配列を用い、pPUR (CLONTECH 社製) をベクターとして用いた。以下、作製したライブラリーを FUT8shRNAlib/pPUR/DH10B と称す。

滅菌シャーレ[243mm×243mm×18mm (Nalgenunc 社製)]を用いて 100 μg/mL アンピシリンを含む LB 寒天培地を作製し、シャーレ 1 枚当たり 50 μL の FUT8shRNAlib/pPUR/DH10B のグリセロールストックを播種した。37°Cにて一晩静置培養した後、プレート上の菌体を滅菌水に懸濁して回収し、菌体から QIAfilter Plasmid Midi Kit (QIAGEN 社製) を用いて、プラスミドライブラリーを回収した。以下、回収したプラスミドライブラリーを FUT8shRNAlib/pPUR と称す。

2. FUT8 を標的とした siRNA 発現ライブラリーを導入したレクチン耐性株の取得

本実施例第 1 項で得られた FUT8 を標的とした siRNA 発現ライブラリープラスミド FUT8shRNAlib/pPUR を、参考例に記載の方法で得られた CHO/DG44 細胞を宿主細胞とする抗 CCR4 キメラ化抗体生産株の 1 つである 32-05-12 株へ導入し、α1,6-フコースを特異的に認識するレクチンである LCA に耐性を有する株を、以下のようにして取得した。

本実施例第 1 項で得られたプラスミド FUT8shRNAlib/pPUR を制限酵素 FspI (New England Biolabs 社製) で消化して線状化し、線状化した 10 μg のプラスミド FUT8shRNAlib/pPUR を 1.6×10^6 個の 32-05-12 株へエレクトロポレーション法 [Cytotechnology, 3, 133 (1990)] で導入した後、基本培地[10% ウシ胎児透析血清 (Invitrogen 社製)、50 μg/mL ゲンタマイシン (ナカライテスク社製)、および 500nmol/L メソトレキセート (以下、MTX と称す; SIGMA 社製) を含む Iscove's Modified Dulbecco's Medium (以下、IMDM と称す; Invitrogen 社製)] に懸濁し、接着細胞培養用 10cm ディッシュ (Falcon 社製) 3 枚へ 8mL ずつ播種した。この時、同一の条件で 10 回の遺伝子導入を行い、合計 30 枚の培養用 10cm ディッシュにおいて、以下のように培養を行った。5%CO₂ インキュベーター内で 37°C、24 時間培養後、ピューロマイシン (SIGMA 社製) を 12 μg/mL の濃度で含む基本培地 8mL に培地交換した。5%CO₂ インキュベーター内で 37°C、7 日間培養した後、ピューロマイシン (SIGMA 社製) を 12 μg/mL の濃度で、および LCA (VECTOR 社製) を 0.5mg/mL の濃度で含む基本培地 8mL に培地交換し、さらに 6~8 日間の培養を行い、レクチン耐性クローンを取得した。

3. FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドの標的配列の解析

(1) レクチン耐性株ゲノム DNA 上の siRNA 発現カセットの単離

本実施例第2項で得られたレクチン耐性株に対し、以下のようにしてゲノム DNA より siRNA 発現カセットの単離を行った。

レクチン耐性クローンを、公知の方法 [Gene Targeting, Oxford University Press, (1993)] に従って接着細胞用平底プレート (Greiner 社製) へ採取し、ピューロマイシン (SIGMA 社製) を $12\mu\text{g}/\text{mL}$ の濃度で含む基本培地を用いて $5\%\text{CO}_2$ インキュベーター内で 37°C 、1 週間培養した。

培養後、上記プレートの各クローンに対しトリプシン処理を行い、2 枚の接着細胞用平底 96 穴プレート (Greiner 社製) へ播種した。このうち 1 枚のプレートをレプリカプレートとする一方、残りの 1 枚のプレートをマスタープレートとして凍結保存した。レプリカプレートは、ピューロマイシン (SIGMA 社製) を $12\mu\text{g}/\text{mL}$ の濃度で含む基本培地を用いて $5\%\text{CO}_2$ インキュベーター内で 37°C 、1 週間培養した後、公知の方法 [Analytical Biochemistry, 201, 331 (1992)] に従って各クローンのゲノム DNA を調製し、各々 $30\mu\text{L}$ の TE-RNase 緩衝液 (pH8.0) [10mmol/L Tris-HCl、1mmol/L EDTA、 $200\mu\text{g}/\text{mL}$ RNase A] に一晩溶解した後、DNA 濃度が $0.05\mu\text{g}/\mu\text{L}$ の濃度となるように滅菌水で希釈した。

また、FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミド FUT8shRNA1ib/pPUR の、siRNA 発現カセットの tRNA-val プロモーター領域の上流に結合するフォワードプライマー (配列番号 33) および siRNA 発現カセットのターミネーター配列の下流に結合するリバースプライマー (配列番号 34) をそれぞれ設計した。

KOD polymerase (東洋紡績社製) を用いて、上記で調製した各クローンのゲノム DNA を鋳型とした PCR を行った。PCR は、各クローンについて、上記のゲノム DNA 溶液を $5\mu\text{L}$ 含む $50\mu\text{L}$ の反応液 [KOD Buffer1 (東洋紡績社製)、 $0.2\text{mmol}/\text{L}$ dNTPs、 $1\text{mmol}/\text{L}$ MgCl_2 、 $0.4\mu\text{mol}/\text{L}$ 上記プライマー (配列番号 33 および配列番号 34)] を調製し、 94°C で 1 分間の加熱の後、 97°C で 10 秒間、 68°C で 30 秒間からなる反応を 1 サイクルとして、25 サイクル行った。

PCR 後、該反応液をアガロースゲル電気泳動に供し、siRNA 発現カセットを含む約 300bp の増幅断片を回収した。

一方、プラスミド pPUR (CLONTECH 社製) を制限酵素 PvuII (New England Biolabs 社製) を用いて 37°C で一晩消化反応を行った。消化反応後、該反応液をアガロースゲル電気泳動に供し、

約 4.3Kb の PvuII 断片を回収した。

上記で得られた約 300bp の増幅断片を、Ligation High(東洋紡績社製)を用いてプラスミド pPUR 由来の約 4.3Kb の PvuII 断片と、制限酵素 PvuII 共存下において連結反応を行い、該反応液を用いて大腸菌 DH5 α 株を形質転換した。得られた複数のアンピシリン耐性コロニーから、QIAprep spin Mini prep Kit (QIAGEN 社製)を用いて、それぞれプラスミド DNA を単離した。

(2) siRNA 発現ユニットに含まれる標的配列の解析

本項(1)で得られたプラスミド中の siRNA 発現カセットに含まれる FUT8 に対する標的配列の解析を行った。

まず、本項(1)で得られた各プラスミド DNA に挿入された siRNA 発現カセットの塩基配列を、BigDye Terminator v3.0 Cycle Sequencing Kit (Applied Biosystems 社製)を用いて添付の説明書に従って、反応後、同社の DNA シーケンサーABI PRISM 377 を用いて解析した。決定した 159 クローンの塩基配列のうち、FUT8 に対する標的配列について、CHO 細胞 FUT8 cDNA 配列(配列番号 1)との相同性を比較し、配列番号 1 に示される塩基配列における各標的配列の分布および各標的配列の配列番号 1 に示される塩基配列における開始点および終止点を第 1 図に示した。

第 1 表

クローン番号	標的配列開始点	標的配列終了点	標的配列長さ(bp)
1	1	19	19
2	1	20	20
3	1	22	22
4	2	31	30
5	5	30	26
6	29	33	25
7	35	60	26
8	35	62	28
9	76	103	28
10	78	105	28
11	83	112	30
12	87	112	26
13	95	120	26
14	86	120	25
15	97	121	25
16	103	133	25
17	121	145	24
18	144	170	27
19	143	174	27
20	150	174	25
21	175	200	26
22	215	242	27
23	221	250	40
24	230	256	27
25	245	257	23
26	258	295	29
27	275	300	26
28	275	306	31
29	276	308	31
30	279	306	28
31	283	308	26
32	301	326	25
33	302	328	27
34	330	351	32
35	334	350	26
36	372	398	27
37	401	428	28
38	534	553	30
39	534	555	33
40	535	553	28
41	539	565	27
42	543	557	25
43	543	570	28
44	545	559	25
45	551	580	29
46	557	589	29
47	593	629	27
48	605	640	35
49	642	660	19
50	642	663	22
51	642	670	29
52	650	679	30
53	653	689	27
54	682	708	27
55	710	735	27
56	711	741	31
57	713	740	28
58	774	801	28
59	789	816	28
60	802	835	35

クローン番号	標的配列開始点	標的配列終了点	標的配列長さ(bp)
61	824	850	27
62	824	852	29
63	824	854	31
64	824	857	34
65	827	856	32
66	828	853	26
67	834	858	25
68	834	858	25
69	834	860	27
70	850	905	27
71	855	913	28
72	860	926	29
73	900	922	23
74	905	930	26
75	907	934	28
76	912	937	26
77	917	945	30
78	932	952	21
79	950	968	19
80	956	1013	28
81	960	1019	30
82	1015	1042	28
83	1022	1049	28
84	1045	1071	28
85	1052	1080	28
86	1073	1102	30
87	1085	1124	30
88	1112	1137	26
89	1122	1145	24
90	1138	1159	32
91	1149	1174	26
92	1149	1182	34
93	1150	1181	32
94	1157	1181	25
95	1156	1191	26
96	1180	1207	28
97	1211	1237	27
98	1254	1276	25
99	1340	1365	26
100	1340	1370	31
101	1416	1445	30
102	1422	1448	27
103	1425	1453	29
104	1423	1450	33
105	1441	1466	26
106	1451	1480	30
107	1453	1481	29
108	1464	1489	26
109	1455	1490	26
110	1460	1517	20
111	1460	1517	20
112	1469	1526	26
113	1501	1534	34
114	1502	1528	28
115	1504	1529	26
116	1504	1530	27
117	1504	1534	31
118	1503	1526	19
119	1532	1557	26
120	1535	1563	29

クローン番号	標的配列開始点	標的配列終了点	標的配列長さ(bp)
121	1555	1578	24
122	1584	1612	29
123	1588	1615	28
124	1591	1615	25
125	1591	1619	29
126	1602	1620	25
127	1602	1620	26
128	1610	1637	28
129	1613	1637	25
130	1619	1645	27
131	1622	1647	26
132	1630	1707	28
133	1637	1713	27
134	1729	1746	18
135	1730	1748	17
136	1730	1746	17
137	1744	1758	15
138	1744	1768	26
139	1744	1773	30
140	1753	1766	32
141	1756	1811	26
142	1821	1838	18
143	1821	1842	22
144	1821	1844	24
145	1853	1880	28
146	1827	1851	26
147	1840	1855	26
148	1843	1864	27
149	1849	1876	28
150	1851	1879	29
151	1857	1882	26
152	1857	1882	26
153	1853	1887	26
154	1853	1883	27
155	1853	1880	28
156	1864	1887	24
157	1855	1880	26
158	1874	2000	27
159	1878	2008	31

159 クローンの標的配列のうち、代表的であった領域を図中の A から J で示した。A から J の領域に対応する FUT8 の塩基配列は、それぞれ領域 A は配列番号 9、領域 B は配列番号 10、領域 C は配列番号 11、領域 D は配列番号 18、領域 E は配列番号 12、領域 F は配列番号 17、領域 G は配列番号 13、領域 H は配列番号 14、領域 I は配列番号 15、領域 J は配列番号 16 にそれぞれ示した。尚、本項(1)で得た各プラスミドのうち、配列番号 9 に含まれる配列を標的配列とする siRNA 発現プラスミドを以下 FUT8shRNA/lib1/pPUR、配列番号 10 に含まれる配列を標的配列とする siRNA 発現プラスミドを以下 FUT8shRNA/lib2/pPUR、配列番号 11 に含まれる配列を標的配列とする siRNA 発現プラスミドを以下 FUT8shRNA/lib3/pPUR、配列番号 12 に含まれる配列を標的配列とする siRNA 発現プラスミドを以下 FUT8shRNA/lib4/pPUR、配列番号 13 に含まれる配列を標的配列とする siRNA 発現プラスミドを以下 FUT8shRNA/lib5/pPUR、配列番号 14 に含まれる配列を標的配列とする siRNA 発現プラスミドを以下 FUT8shRNA/lib6/pPUR、配列番号 15 に含まれる配列を標的配列とする siRNA 発現プラスミドを以下 FUT8shRNA/lib7/pPUR、配列番号 16 に含まれる配列を標的配列とする siRNA 発現プラスミドを以下 FUT8shRNA/lib8/pPUR、配列番号 17 に含まれる配列を標的配列とする siRNA 発現プラスミドを以下 FUT8shRNA/lib9/pPUR、配列番号 18 に含まれる配列を標的配列とする siRNA 発現プラスミドを以下 FUT8shRNA/lib10/pPUR とそれぞれ称す。

(3) siRNA 発現ユニットに含まれる標的配列のマウス、ラットおよびヒトのホモログ配列の検索

本項(2)で得られた配列番号 9~18 で示され他領域に相当する配列をマウス、ラットおよびヒトの FUT8 の配列中から、以下のようにして検索した。

配列番号 2 はマウスの FUT8 を、配列番号 3 はラットの FUT8 を、配列番号 4 はヒトの FUT8 の配列をそれぞれ示す。該配列中より、本項(2)で得られた配列番号 9~18 で示される標的配列に相当する配列を検索した。このとき、配列番号 9~18 で示される標的配列と完全に一致する配列は除外した。

以下に、選択した配列の配列番号をそれぞれ示す。配列番号 10 に対応するマウス FUT8 の配列は配列番号 19、配列番号 10 に対応するヒト FUT8 の配列は配列番号 20、配列番号 11 に対応するヒト FUT8 の配列は配列番号 21、配列番号 12 に対応するヒト、マウスおよびラット FUT8 の配列は配列番号 22、配列番号 13 に対応するマウス FUT8 の配列は配列番号 23、配列番号 13 に対応するヒト FUT8 の配列は配列番号 24、配列番号 13 に対応するラット FUT8 の配列は配列

番号 25、配列番号 14 に対応するマウスおよびラット FUT8 の配列は配列番号 26、配列番号 14 に対応するヒト FUT8 の配列は配列番号 27、配列番号 15 に対応するマウス FUT8 の配列は配列番号 28、配列番号 15 に対応するヒト FUT8 の配列は配列番号 29、配列番号 17 に対応するラット FUT8 の配列は配列番号 30 にそれぞれ示した。

(実施例 2)

FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミド導入によるレクチン耐性 CHO/DG44 細胞の作製と該細胞の FUT8 mRNA 量の定量

1. FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株の取得

実施例 1 第 3 項 (1) において得られた siRNA 発現プラスミド FUT8shRNA/lib1/pPUR、FUT8shRNA/lib2/pPUR、FUT8shRNA/lib3/pPUR、FUT8shRNA/lib4/pPUR、FUT8shRNA/lib5/pPUR、FUT8shRNA/lib6/pPUR、FUT8shRNA/lib7/pPUR、FUT8shRNA/lib8/pPUR、FUT8shRNA/lib9/pPUR および FUT8shRNA/lib10/pPUR を、それぞれ以下のようにして参考例に記載の 32-05-12 株へ導入し、LCA 耐性株を取得した。

上記の各 siRNA 発現プラスミドを、制限酵素 *EspI* (New England Biolabs 社製) で消化して線状化し、線状化した 10 μ g の各 siRNA 発現プラスミドを 1.6×10^6 個の 32-05-12 株へエレクトロポレーション法 [Cytotechnology, 3, 133 (1990)] により導入した後、基本培地 [10% ウシ胎児透析血清 (Invitrogen 社製)、50 μ g/mL ゲンタマイシン (ナカライテスク社製)、および 500nmol/L MTX (SIGMA 社製) を含む IMDM (Invitrogen 社製)] に懸濁し、接着細胞培養用 10cm ディッシュ (Falcon 社製) 4 枚へ 8mL ずつ播種した。5%CO₂ インキュベーター内で 37°C、24 時間培養後、ピューロマイシン (SIGMA 社製) を 12 μ g/mL の濃度で含む基本培地 8mL に培地交換した。5%CO₂ インキュベーター内で 37°C、7 日間培養した後、ピューロマイシン (SIGMA 社製) を 12 μ g/mL の濃度で、および LCA (VECTOR 社製) を 0.5mg/mL の濃度で含む基本培地 8mL に培地交換し、さらに 6~8 日間の培養を行い、レクチン耐性クローンを取得した。さらに 6~8 日間の培養を行い、レクチン耐性株を取得した。以下、siRNA 発現プラスミド FUT8shRNA/lib1/pPUR を導入したレクチン耐性株を 12-lib1、siRNA 発現プラスミド FUT8shRNA/lib2/pPUR を導入したレクチン耐性株を 12-lib2、siRNA 発現プラスミド FUT8shRNA/lib3/pPUR を導入したレクチン耐性株を 12-lib3、siRNA 発現プラスミド FUT8shRNA/lib4/pPUR を導入したレクチン耐性株を 12-lib4、siRNA 発現プラスミド

FUT8shRNA/lib5/pPUR を導入したレクチン耐性株を 12-lib5、siRNA 発現プラスミド
FUT8shRNA/lib6/pPUR を導入したレクチン耐性株を 12-lib6、siRNA 発現プラスミド
FUT8shRNA/lib7/pPUR を導入したレクチン耐性株を 12-lib7、siRNA 発現プラスミド
FUT8shRNA/lib8/pPUR を導入したレクチン耐性株を 12-lib8、siRNA 発現プラスミド
FUT8shRNA/lib9/pPUR を導入したレクチン耐性株を 12-lib9、siRNA 発現プラスミド
FUT8shRNA/lib10/pPUR を導入したレクチン耐性株を 12-lib10 とそれぞれ称す。

2. FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株における FUT8 の mRNA 量の定量

本実施例第 1 項で得られたレクチン耐性株 12-lib1、12-lib2、12-lib3、12-lib4、12-lib5、12-lib6、12-lib7、12-lib8、12-lib9、12-lib10、および該レクチン耐性株の親株である 32-05-12 株に対し、FUT8 の mRNA 量の定量を行った。

上記レクチン耐性株をそれぞれ、ピューロマイシン (SIGMA 社製) を $12\mu\text{g/mL}$ の濃度で含む基本培地 [10% ウシ胎児透析血清 (Invitrogen 社製)、 $50\mu\text{g/mL}$ ゲンタマイシン (ナカライテスク社製)、および 500nmol/L MTX (SIGMA 社製) を含む Iscove' s Modified Dulbecco' s Medium (Invitrogen 社製)] に 3×10^5 個/mL の細胞密度で懸濁し、接着細胞用 T25 フラスコ (Greiner 社製) に播種して 5%CO₂ インキュベーター内で 37°C、3 日間培養した後、トリプシン処理を施した。トリプシン処理により得られた各細胞懸濁液を 3000rpm、4°C の条件で 5 分間の遠心分離を行って上清を除去し、ダルベッコ PBS 緩衝液 (Invitrogen 社製) に懸濁した。再度 3000rpm、4°C の条件で 5 分間の遠心分離を 2 回行った後、-80°C で凍結した。また、親株である 32-05-12 株についても、ピューロマイシンを含まない基本培地を用いて同様に培養を行い、細胞を回収した。

上記で得られた各細胞を室温で融解後、RNAeasy (QIAGEN 社製) を使用し、添付の説明書に従い、全 RNA を抽出した。得られた全 RNA を $45\mu\text{L}$ の滅菌水に溶解し、DNase 処理を行い、各試料中に混入したゲノム DNA を分解した。反応後、RNAeasy (QIAGEN 社製) により各全 RNA を再精製し、 $40\mu\text{L}$ の滅菌水に溶解した。

得られた各全 RNA $3\mu\text{g}$ に対し、SUPERSCRIPTM Preamplification System for First Strand cDNA Synthesis (Invitrogen 社製) を用いて添付の説明書に従い、オリゴ(dT) プライマーを用いて逆転写反応を行うことにより、1 本鎖 cDNA を合成した。

競合的 PCR による FUT8 遺伝子の転写量および β -アクチン遺伝子の転写量の定量を、以下の

ように行った。

上記の 1 本鎖 cDNA を含む該反応液を滅菌水にて 50 倍に希釈した水溶液を、各々使用するまで -80°C で保管した。WO00/61739 実施例 8 に記載の方法に従い、各細胞株由来全 cDNA を鋳型とした競合的 PCR を実施し、各細胞株由来全 RNA 中の FUT8 の mRNA 量および β -アクチンの mRNA 量を測定した。異なる細胞間で β -アクチン mRNA 量は均一であると考え、 β -アクチンの mRNA 量に対する FUT8 の mRNA 量の相対値を算出した結果、FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミド導入により得られたレクチン耐性株では親株と比較して FUT8 の mRNA 量が低下していた。

(実施例 3)

FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株の取得と該細胞を用いた抗体組成物の生産

1. FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株の取得および培養

(1) FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株の取得

実施例 2 第 2 項において得られたレクチン耐性株は、該細胞株を取得する際に、導入した siRNA 発現プラスミドの標的配列毎に耐性株の出現頻度に差が認められた。そこで、耐性株の出現頻度が高い標的配列について、詳細な解析をするために以下の検討を行った。

実施例 1 第 3 項 (1) において得られた FUT8 に対する siRNA の標的配列から、配列番号 10 に示される 31 塩基を標的配列とする siRNA の発現プラスミド FUT8shRNA/lib2/pPUR、配列番号 10 に含まれる 5' 末端側の 26 塩基を標的配列とする siRNA の発現プラスミド FUT8shRNA/lib2B/pPUR、配列番号 11 に示される 33 塩基を標的配列とする siRNA の発現プラスミド FUT8shRNA/lib3/pPUR、配列番号 12 に含まれる 34 塩基を標的配列とする siRNA の発現プラスミド FUT8shRNA/lib4/pPUR、配列番号 14 に含まれる 28 塩基を標的配列とする siRNA の発現プラスミド FUT8shRNA/lib6/pPUR、配列番号 16 に含まれる 26 塩基を標的配列とする siRNA の発現プラスミド FUT8shRNA/lib8/pPUR、配列番号 17 に示される 34 塩基を標的配列とする siRNA の発現プラスミド FUT8shRNA/lib9/pPUR をそれぞれ実施例 1 第 3 項 (1) に記載の方法に従って作製した。作製したプラスミドは、それぞれ実施例 2 第 1 項に記載の方法に従って参考例に記載の 32-05-12 株へ導入し、LCA 耐性株を取得した。

(2) レクチン (LCA) 耐性株の拡大培養

本項 (1) において得られた LCA 耐性株を以下の手順で拡大培養した。

出現したレクチン耐性コロニーを、実体顕微鏡観察下にてピペットマン(GILSON社製)を用いて掻き取って吸い込み、接着細胞用U底96穴プレート(旭テクノグラス社製)へ採取した。トリプシン処理を行なった後、接着細胞用平底96穴プレート(Greiner社製)へ各クローンを播種し、ピューロマイシン(SIGMA社)を $12\mu\text{g}/\text{mL}$ の濃度で含む基本培地を用いて $5\% \text{CO}_2$ 、 37°C の条件下で一週間培養した。培養後、各siRNA発現プラスミドあたり5クローンについて、ピューロマイシン(SIGMA社製)を $12\mu\text{g}/\text{mL}$ の濃度で含む基本培地を用いて拡大培養を行なった。

拡大培養に供した細胞株について、FUT8shRNA/lib2/pPURを導入したレクチン耐性株を12-lib2-1、12-lib2-2、12-lib2-3、12-lib2-4、12-lib2-5と、FUT8shRNA/lib2B/pPURを導入したレクチン耐性株を12-lib2B-1、12-lib2B-2、12-lib2B-3、12-lib2B-4、12-lib2B-5と、FUT8shRNA/lib3/pPURを導入したレクチン耐性株を12-lib3-1、12-lib3-2、12-lib3-3、12-lib3-4、12-lib3-5と、FUT8shRNA/lib4/pPURを導入したレクチン耐性株を12-lib4-1、12-lib4-2、12-lib4-3、12-lib4-4、12-lib4-5と、FUT8shRNA/lib6/pPURを導入したレクチン耐性株を12-lib6-1、12-lib6-2、12-lib6-3、12-lib6-4、12-lib6-5と、FUT8shRNA/lib8/pPURを導入したレクチン耐性株を12-lib8-1、12-lib8-2、12-lib8-3、12-lib8-4、12-lib8-5と、FUT8shRNA/lib9/pPURを導入したレクチン耐性株を12-lib9-1、12-lib9-2、12-lib9-3、12-lib9-4、12-lib9-5と、それぞれ命名し、後述の本実施例第2項の解析に供した。尚、12-lib2B-4株および12-lib3-5株は、平成16年7月1日付けで独立行政法人産業技術総合研究所 特許生物寄託センター(日本国茨城県つくば市東1丁目1番地1中央第6)にFERM BP-10052およびFERM BP-10053としてそれぞれ寄託されている。

2. FUT8を標的としたsiRNA発現ベクターを導入したレクチン耐性株におけるFUT8 mRNA量の定量

(1) 全RNAの調製

本実施例第1項で得られたFUT8を標的としたsiRNA発現ベクターを導入したレクチン耐性株および該レクチン耐性株の親株である32-05-12株からの全RNA調製、並びに1本鎖cDNAの合成は実施例2第2項に記載の方法に従って行なった。尚、培養は接着細胞用6cmディッシュ(ファルコン社製)で行い、調製した全RNAは $40\mu\text{L}$ の滅菌水に溶解した。

(2) SYBR-PCRによるFUT8遺伝子転写量の定量

FUT8遺伝子由来のmRNA転写量の定量および β -アクチン遺伝子由来のmRNA転写量の定量は、以下の手順で行なった。なお、FUT8定量の内部コントロールとしては、WO02/31140実施例9

記載の FUT8 スタンダードプラスミドを 0.0512 fg/ μ L、0.256 fg/ μ L、1.28 fg/ μ L、6.4 fg/ μ L、32 fg/ μ L、160 fg/ μ L の濃度に希釈したものを、 β -アクチン定量の内部コントロールとしては、W002/31140 実施例 9 記載の β -アクチンスタンダードプラスミドを 1.28 fg/ μ L、6.4 fg/ μ L、32 fg/ μ L、160 fg/ μ L、800fg/ μ L、4000fg/ μ L の濃度に希釈したものそれぞれを使用した。また、PCR プライマーとしては、FUT8 の増幅には配列番号 36 に示すフォワードプライマーおよび配列番号 37 に示すリバースプライマーを、 β -アクチンの増幅には配列番号 38 に示すフォワードプライマーおよび配列番号 39 に示すリバースプライマーをそれぞれ使用した。

For Real Time PCR TaKaRa Ex Taq R-PCR Version(タカラバイオ社製)を用いて、本項 (1) で合成し滅菌水で 50 倍希釈した 1 本鎖 cDNA 溶液あるいは各濃度の内部コントロールプラスミド溶液を各々 5 μ L 含む 20 μ L の反応液[R-PCR buffer(タカラバイオ社製)、2.5mM Mg²⁺ Solution for R-PCR(タカラバイオ社製)、0.3mM dNTPmixture(タカラバイオ社製)、0.3 μ M フォワードプライマー、0.3 μ M リバースプライマー、 2×10^{-5} 倍に希釈した SYBR Green I(タカラバイオ社製)、1 単位 TaKaRa Ex Taq R-PCR]を調製した。調製した反応液を 96-well Polypropylene PCR reaction Plate(ファルコン社製) の各ウェルへ分注し、Plate Sealer(Edge Biosystems)を用いてプレートをシールした。PCR 反応および解析には、ABI PRISM 7700 Sequence Detection System を用い、添付マニュアルに従って FUT8 の mRNA 量および β -アクチンの mRNA 量の測定を行なった。

内部コントロールプラスミドでの測定結果から検量線を作成し、FUT8 の mRNA 量および β -アクチンの mRNA 量を数値化した。さらに、細胞株間において、 β -アクチンの mRNA 転写量は均一であるものと考え、 β -アクチンの mRNA 量に対する FUT8 の mRNA 量の相対値を算出し、その値を比較した結果を第 2 図に示した。FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミド導入により得られた細胞株ではいずれも、親株と比較して最大約 5% まで FUT8 mRNA 量が低下していた。

siRNA 発現ベクター導入により得られた細胞株のうち、12-lib2-3 株、12-lib2B-4 株、12-lib3-5 株、12-lib4-1 株、12-lib6-3 株、12-lib8-4 株、12-lib9-1 株について、以下の第 3 項の解析に供した。

3. FUT8 を標的とした siRNA 発現ベクターを導入したレクチン耐性株による抗体組成物の製造および抗体組成物の単糖組成分析

(1) 抗体組成物の製造

本実施例第1項において取得した FUT8 を標的とした siRNA 発現ベクター導入レクチン耐性株である 12-lib2-3 株、12-lib2B-4 株、12-lib3-5 株、12-lib4-1 株、12-lib6-3 株、12-lib8-4 株、12-lib9-1 株および該レクチン耐性株の親株である 32-05-12 株をそれぞれ用いて、以下の手順で抗体組成物を製造した。

32-05-12 株は基本培地、siRNA 発現ベクター導入レクチン耐性株はピューロマイシン (SIGMA 社製) を $12\mu\text{g}/\text{mL}$ の濃度で含む基本培地を用いて、それぞれ 3×10^5 cells/mL の細胞密度で懸濁し、接着細胞用 T182 フラスコ (グライナー社製) に 25mL ずつ播種した。5%CO₂、37°C の条件下で 5 日間培養後、培養上清を除去し、20mL のダルベッコ PBS (インビトロジェン社製) で 2 回洗浄を行なった後、EXCELL301 培地 (JRH Bioscience 社製) を 50mL 注入した。5%CO₂、37°C の条件下で 7 日間培養後、培養上清を回収し、MabSelect (アマシャムバイオサイエンス社製) カラムを用いて、添付の説明書に従って、抗体組成物を精製した。

(2) 抗体組成物の単糖組成分析

本項 (1) で得られた抗体に対し、公知の方法 [Journal of liquid Chromatography, 6, 1577 (1983)] に従って、単糖組成分析を行なった。

各抗体の単糖組成比より計算される、全複合型糖鎖に占めるフコースを持たない複合型糖鎖の割合を第2表に示した。

第2表

細胞株名	フコースを持たない糖鎖の割合
32-05-12	9%
12-lib2B-4	79%
12-lib2-3	75%
12-lib3-5	72%
12-lib4-1	58%
12-lib6-3	52%
12-lib8-4	72%
12-lib9-1	30%

親株である 32-05-12 株の生産する抗体のフコースを持たない糖鎖の割合が 9%であったのに対し、FUT8 を標的とした siRNA 導入レクチン耐性株が生産する抗体のフコースを持たない糖鎖の割合は 30~79%に上昇しており、FUT8 を標的とした siRNA 発現ベクター FUT8shRNA/lib2/ppUR、FUT8shRNA/lib2B/ppUR、FUT8shRNA/lib3/ppUR、FUT8shRNA/lib4/ppUR、

FUT8shRNA/lib6/pPUR、FUT8shRNA/lib8/pPUR、あるいはFUT8shRNA/lib9/pPURの導入により、宿主細胞の生産する抗体の複合型糖鎖への α 1,6-フコース付加を抑制する効果が得られることが示された。尚、実施例1第3項(1)において得た他のsiRNA分子の発現プラスミドを用いて同様の試験を行なった場合にも、同様の効果が得られた。

(実施例4)

FUT8を標的とした有効siRNAの異なるsiRNA発現システムでのRNAi活性の比較

1. FUT8を標的としたヒトU6プロモーターを用いたショートヘアピン型siRNA発現ベクターの構築

配列番号10に含まれる配列を標的配列とするsiRNAおよび配列番号18に示される配列を標的配列として含むsiRNAについて、以下の手順でヒトU6プロモーターを用いたショートヘアピン型siRNA発現ベクターを構築した。

(1) ヒトU6プロモーター-クローニングサイト-ターミネーター配列発現カセットのクローニング

以下の手順で、ヒトU6プロモーター-クローニングサイト-ターミネーター配列発現カセットを取得した(第3図)。

まず、ヒトU6プロモーター配列[GenBank, M14486]に結合する塩基配列の5'末端に制限酵素HindIII及びEcoRVの認識配列を付加したフォワードプライマー(以下hU6p-F-Hind3/EcoRVと称し、配列番号39に示す)および、ヒトU6プロモーター配列に結合する塩基配列の5'末端に、制限酵素XbaI及びEcoRVの認識配列、ターミネーター配列に相当する連続した6塩基のアデニン、さらに後の合成オリゴDNA挿入のための制限酵素KpnI及びSacIの認識配列を付加したリバースプライマー(以下hU6p-R-term-XbaI/EcoRVと称し、配列番号40に示す)をそれぞれ設計した。

次に、KOD polymerase(東洋紡績社製)を用いて、鋳型としてWO03/85118実施例12記載のU6_FUT8_B_puroを40ng含む50 μ Lの反応液[KOD buffer#1(東洋紡績社製)、0.1mM dNTPs、1mM MgCl₂、0.4 μ M hU6p-F-Hind3/EcoRVプライマー、0.4 μ M hU6p-R-term-XbaI/EcoRVプライマー]を調製し、PCRを行った。PCRは、94°Cで2分間の加熱の後、94°Cで15秒間、65°Cで5秒間、74°Cで30秒間からなる反応を1サイクルとして30サイクル行った。

PCR 後、該反応液をアガロースゲル電気泳動に供し、約 300bp の増幅断片を回収した。該 DNA 断片を制限酵素 XbaI (New England Biolabs 社製) および制限酵素 HindIII (New England Biolabs 社製) を用いて 37°C で 2 時間消化反応を行った。反応終了後、該反応液に対してフェノール/クロロホルム抽出処理およびエタノール沈澱を行った。

一方、プラスミド pBluescriptII KS(+) (STRATAGENE 社製) を制限酵素 HindIII および XbaI (New England Biolabs 社製) を Alkaline Phosphatase E. coli C75 (タカラバイオ社製) を用いて、37°C で 1 時間脱リン酸化反応を行った。反応後、該反応液をアガロースゲル電気泳動に供し、プラスミド pBluescriptII KS(+) 由来の約 2.9Kb の HindIII-XbaI 断片を回収した。

上記で得られた約 300bp の PCR 増幅断片を、Ligation High (東洋紡社製) を用いてプラスミド pBluescriptII KS(+) 由来の約 2.9kbp の HindIII-XbaI 断片と連結反応を行い、該反応液を用いて大腸菌 DH5α 株 (東洋紡績社製) を形質転換し、得られたアンピシリン耐性クローンより QIAprep spin Mini prep Kit (キアゲン社製) を用いてそれぞれプラスミドを単離した。単離したプラスミドの塩基配列を、BigDye Terminator v3.0 Cycle Sequencing Kit (Applied Biosystems 社製) を用いて添付の説明書に従って、反応後、同社の DNA シーケンサー ABI PRISM 377 を用いて解析し、目的のプラスミド pBS-U6term を取得したことを確認した。

(2) ヒト U6 プロモーター-クロニングサイト-ターミネーター配列発現カセットの pPUR への連結

以下の手順で、本項 (1) で得られたプラスミド pBS-U6term に含まれるヒト U6 プロモーター-クロニングサイト-ターミネーター配列発現カセットを、発現ベクター pPUR へ連結した (第 4 図)。

まず、本項 (1) で作製したプラスミド pBS-U6term を制限酵素 EcoRV (New England Biolabs 社製) を用いて 37°C で 2 時間消化反応を行った。消化反応後、該反応液をアガロースゲル電気泳動に供し、ヒト U6 プロモーター-クロニングサイト-ターミネーター配列発現カセットを含む、約 350bp の DNA 断片を回収した。

一方、プラスミド pPUR (CLONTECH 社製) を制限酵素 PvuII (New England Biolabs 社製) を用いて 37°C で一晩消化反応を行った。消化反応後、該反応液を Alkaline Phosphatase E. coli C75 (タカラバイオ社製) を用いて、37°C で 1 時間脱リン酸化反応を行った。反応後、該反応液をアガロースゲル電気泳動に供し、約 4.3Kb の PvuII 断片を回収した。

上記で得られたヒト U6 プロモーター-クローニングサイト-ターミネーター配列発現カセットを含む約 350bp の DNA 断片を、Ligation High(東洋紡社製) を用いてプラスミド pPUR 由来の約 4.3kb の PvuII 断片と、連結反応を行い、該反応液を用いて大腸菌 DH5 α 株(東洋紡績社製) を形質転換した。得られたアンピシリン耐性クローンより QIAprep spin Mini prep Kit (キアゲン社製) を用いて、それぞれプラスミド DNA を単離した。該プラスミド DNA を制限酵素 SacI および HindIII(New England Biolabs 社製) を用いて 37°C で 2 時間消化反応を行った。該反応液をアガロースゲル電気泳動に供し、目的とする挿入断片の有無および挿入方向を確認した。

さらに、単離したプラスミドの塩基配列を、BigDye Terminator v3.0 Cycle Sequencing Kit (Applied Biosystems 社製) を用いて添付の説明書に従って、反応後、同社の DNA シーケンサー ABI PRISM 377 を用いて解析し、挿入 DNA のうちヒト U6 プロモーター領域の配列が GenBank Acc.No. M14486 の配列と一致し、ヒト U6 プロモーター-クローニングサイト-ターミネーター配列発現カセットの増幅に用いたプライマー領域の配列および各連結部の配列に間違いが無いことを確認した。得られたプラスミドのうち、挿入した hU6 プロモーターの方向が、ピューロマイシン耐性遺伝子発現ユニットと同方向であるプラスミドを選択し、以下、該プラスミドを pPUR-U6term と称す。

(3) 合成オリゴ DNA のプラスミド pPUR-U6term への挿入

以下の手順で、実施例 1 第 3 項 (1) において得られた FUT8 に対する RNAi の標的配列のうち、配列番号 10 に含まれる配列を標的配列とする siRNA および配列番号 18 に示される配列を標的配列として含む siRNA を発現させる二本鎖 DNA カセットを形成する合成オリゴ DNA を設計し、本項 (2) にて取得した pPUR-U6term のクローニングサイトへの挿入を行った(第 5 図)。

二本鎖 DNA カセットを形成する合成オリゴ DNA の設計は以下の手順で行なった。二本鎖 DNA カセットは 5' 末端から順に、制限酵素 SacI 切断により生じる 3' 突出末端、センスコード DNA、ヒト miR-23-precursor-19 micro RNA (GenBank, AF480558) の 10 塩基のループ配列、アンチセンスコード DNA および制限酵素 KpnI 切断により生じる 3' 突出末端を有する。また、該二本鎖 DNA カセットを形成する合成オリゴ DNA の 5' 末端はリン酸化した。配列番号 10 に含まれる標的配列について設計した合成オリゴ DNA のセンス鎖(以下、Ft8-dsRNA-B-F と称す)の塩基配列を配列番号 42、アンチセンス鎖(以下、Ft8-dsRNA-B-R と称す)の塩基配列を配列番号 43、配列番号 18 を含む標的配列について設計した合成オリゴ DNA のセンス鎖(以下、Ft8-dsRNA-R-F と称す)の塩基配列を配列番号 44、アンチセンス鎖(以下、Ft8-dsRNA-R-R と称す)の塩基配列を

配列番号 45 にそれぞれ示した。該合成オリゴ DNA の 5' 末端はリン酸化したものを以下において用いた。

合成オリゴ DNA のアニーリングを以下の手順で行った。合成オリゴ DNA センス鎖およびアンチセンス鎖各 200pmol を、アニーリングバッファー [10mM Tris(pH7.5)、50mM NaCl、1mM EDTA] 10μL に溶解し、2 分間煮沸した。その後、約 3 時間かけて室温まで徐々に冷却し、滅菌水で 15 倍希釈した。

一方、プラスミド pPUR-U6term から、実施例 1 第 3 項 (1) に記載の方法と同様にして、プラスミド pPUR-U6term 由来の約 4.5 Kb の KpnI-SacI 断片を回収した。

上記で得た二本鎖合成オリゴ溶液を、Ligation High(東洋紡社製) を用いてプラスミド pPUR-U6term 由来の KpnI-SacI 断片と連結反応を行い、該反応液を用いて大腸菌 DH5α 株(東洋紡績社製) を形質転換した。得られたアンピシリン耐性クローンについて、QIAprep spin Mini prep Kit (キアゲン社製) を用いてプラスミド DNA を単離した。

単離したプラスミドの塩基配列を、BigDye Terminator v3.0 Cycle Sequencing Kit (Applied Biosystems 社製) を用いて添付の説明書に従って、反応後、同社の DNA シーケンサーABI PRISM 377 を用いて解析し、挿入された合成オリゴ DNA の配列および連結部に間違いが無いことを確認した。以下、合成オリゴ DNA Ft8-dsRNA-B-F および Ft8-dsRNA-B-R からなる二本鎖 DNA が挿入されたプラスミドを FUT8shB/pPUR、合成オリゴ DNA Ft8-dsRNA-R-F および Ft8-dsRNA-R-R からなる二本鎖 DNA が挿入されたプラスミドを FUT8shR/pPUR と称す。

2. FUT8 を標的としたヒト tRNA^{Val} プロモーターを用いたショートヘアピン型 siRNA 発現ベクターの構築

配列番号 10 に含まれる配列を標的配列とする siRNA および配列番号 18 に示される配列を標的配列として含む siRNA について、以下の手順でヒト tRNA プロモーターを用いたショートヘアピン型 siRNA 発現ベクターを構築した。

(1) ヒト tRNA^{Val} プロモーター-クローニングサイト-ターミネーター配列発現カセットのクローニング

以下の手順で、ヒト tRNA^{Val} プロモーター-クローニングサイト-ターミネーター配列発現カセットを取得した(第 6 図)。

まず、実施例 1 に記載の siRNA 発現ベクターライブラリー-FUT8shRNAlib/pPUR/DH10B より、ヒト tRNA^{Val} プロモーター配列取得の鑄型として用いるためのプラスミド DNA を以下の手順で調製した。

siRNA 発現ベクターライブラリー-FUT8shRNAlib/pPUR/DH10B の大腸菌グリセロールストックを適当な濃度に希釈して 100 μg/mL アンピシリンを含む LB 寒天培地に播種した。37°C で一晚培養し、得られたアンピシリン耐性クローンより QIAprep spin Mini prep Kit (キアゲン社製) を用いてプラスミド DNA を単離した。単離したプラスミド DNA を制限酵素 BamHI (New England Biolabs 社製) を用いて 37°C で一晚消化反応を行った。消化反応後、該反応液に対して、フェノール/クロロホルム抽出およびエタノール沈澱を行った。単離したプラスミドの塩基配列を、BigDye Terminator v3.0 Cycle Sequencing Kit (Applied Biosystems 社製) を用いて添付の説明書に従って、反応後、同社の DNA シーケンサーABI PRISM 377 を用いて解析した。以下、本プラスミドを pPUR-tRNA^p と称す。

次に、プラスミド pPUR-tRNA^p を鑄型とし、human tRNA^{Val} promoter 配列に結合するフォワードプライマーの 5' 末端に制限酵素 PvuII の認識配列を付加した合成オリゴ DNA (以下、tRNA-PvuII-F と称し、配列番号 46 に示す)、および、pPUR-tRNA^p に結合するリバースプライマーの 5' 末端に制限酵素 PvuII の認識配列、ターミネーター配列に相当する連続した 6 塩基のアデニン、さらに合成 DNA 挿入のための制限酵素 KpnI および SacI の認識配列を付加した合成オリゴ DNA (以下、tRNA-PvuII-R と称し、配列番号 47 に示す) をプライマーとした PCR を行った。PCR は、KOD polymerase (東洋紡績社製) を用いて、鑄型として pPUR-tRNA^p を 50ng 含む 50 μl の反応液 [KOD buffer#1 (東洋紡績社製)、0.1mmol/L dNTPs、1mmol/L MgCl₂、0.4 μmol/L プライマー-tRNA-PvuII-F、0.4 μmol/L プライマー-tRNA-PvuII-R] を調製し、94°C で 2 分間の加熱の後、94°C で 15 秒間、65°C で 5 秒間、74°C で 30 秒間からなる反応を 1 サイクルとして 30 サイクル行った。反応後、該反応液をアガロースゲル電気泳動に供し、約 200bp の増幅 DNA 断片を回収した。回収液に対しエタノール沈澱を行い、得られた DNA 断片を制限酵素 PvuII (New England Biolabs 社製) を用いて 37°C で 3 時間消化反応を行った。消化反応後、該反応液に対してフェノール/クロロホルム抽出処理およびエタノール沈澱を行った。

一方、pPUR (Clontech 社製) から、本実施例第 1 項 (2) に記載の方法と同様にして、プラスミド pPUR 由来の約 4.3Kb の PvuII 断片を回収した。

上記で得られた約 200bp の DNA 断片を、Ligation High(東洋紡社製)を用いてプラスミド pPUR 由来の約 4.3Kb の PvuII 断片と連結反応を行い、該反応液を用いて大腸菌 DH5 α 株(インビトロジェン社製)を形質転換し、得られたアンピシリン耐性クローンから、QIAprep spin Mini prep Kit (キアゲン社製)を用いてプラスミド DNA を単離した。

単離したプラスミドの塩基配列を、BigDye Terminator v3.0 Cycle Sequencing Kit (Applied Biosystems 社製)を用いて添付の説明書に従って、反応後、同社の DNA シーケンサーABI PRISM 377 を用いて解析し、挿入された DNA の配列および連結部に間違いが無いことを確認した。以下、本プラスミドを pPUR-tRNA^p-term(-)と称す。尚、pPUR-tRNA^p-term(-)は、pPUR の PvuII サイトへ tRNA^{Val} プロモーター-クロニングサイト-ターミネーター配列発現カセットがピューロマイシン耐性遺伝子発現ユニットと逆の向きに挿入されていた。

(2) 合成オリゴ DNA のプラスミド pPUR-tRNA^p-term(-)への挿入

以下の手順で、本項 (1) にて得られた pPUR-tRNA^p-term(-)への、本実施例第 1 項 (3) にて設計した合成オリゴ DNA の挿入を行った(第 7 図)。

まず、プラスミド pPUR-tRNA^p-term(-)を制限酵素 KpnI および SacI(New England Biolabs 社製)を用いて 37°Cで一晩消化反応を行った。消化反応後、該反応液を Alkaline Phosphatase E. coli C75(タカラバイオ社製)を用いて、37°Cで 1 時間脱リン酸化反応を行った。反応後、該反応液をアガロースゲル電気泳動に供し、プラスミド pPUR-tRNA^p-term(-)由来の約 4.5 Kb の KpnI-SacI 断片を回収した。

本実施例第 1 項 (3) で得られた Ft8-dsRNA-B-F および Ft8-dsRNA-B-R をアニーリングした二本鎖合成オリゴ溶液または Ft8-dsRNA-R-F および Ft8-dsRNA-R-R をアニーリングした二本鎖合成オリゴ溶液を、Ligation High(東洋紡社製)を用いてプラスミド pPUR-tRNA^p-term(-)由来の約 4.5 Kb の KpnI-SacI 断片と、連結反応を行い、該反応液を用いて大腸菌 DH5 α 株(インビトロジェン社製)を形質転換した。得られたアンピシリン耐性クローンから、QIAprep spin Mini prep Kit (キアゲン社製)を用いてそれぞれプラスミド DNA を単離した。

単離したプラスミドの塩基配列を、BigDye Terminator v3.0 Cycle Sequencing Kit (Applied Biosystems 社製)を用いて添付の説明書に従って、反応後、同社の DNA シーケンサーABI PRISM 377 を用いて解析し、挿入された合成オリゴ DNA の配列および連結部に間違いが無いことを確認した。以下、合成オリゴ DNA Ft8-dsRNA-B-F および Ft8-dsRNA-B-R からなる二本鎖 DNA が挿

入されたプラスミドを tRNA-FUT8shB/pPUR(-)、合成オリゴ DNA Ft8-dsRNA-R-F および Ft8-dsRNA-R-R からなる二本鎖 DNA が挿入されたプラスミドを tRNA-FUT8shR/pPUR(-) と称す。

(3) tRNA promoter-short hairpin 型 siRNA 発現ベクター(+)の構築

本項(2)で得られた tRNA-FUT8shB/pPUR(-) および tRNA-FUT8shR/pPUR(-) より、以下の手順で pPUR の PvuII サイトへヒト tRNAval プロモーター-ショートヘアピン RNA-ターミネーター配列発現カセットがピューロマイシン耐性遺伝子発現ユニットと同じ向きに挿入されたヒト tRNA プロモーターを用いたショートヘアピン型 siRNA 発現ベクターを構築した(第8図)。

tRNA-FUT8shB/pPUR(-) あるいは tRNA-FUT8shR/pPUR(-) に制限酵素 PvuII (New England Biolabs 社製) を用いて 37°C で一晩消化反応を行った。消化反応後、該反応液をアガロースゲル電気泳動に供し、約 300bp の DNA 断片を回収した。

一方、pPUR (Clontech 社製) から、本実施例第1項(2)に記載の方法と同様にして、プラスミド pPUR 由来の約 4.3Kb の PvuII 断片を回収した。

上記で得られた約 300bp の DNA 断片を、Ligation High (東洋紡社製) を用いてプラスミド pPUR 由来の約 4.3Kb の PvuII 断片連結反応を行い、該反応液を用いて大腸菌 DH5 α 株 (インビトロジェン社製) を形質転換した。得られたアンピシリン耐性クローンについて、QIAprep spin Mini prep Kit (キアゲン社製) を用いてプラスミド DNA を単離し、各プラスミド DNA に制限酵素 HindIII (New England Biolabs 社製) を用いて 37°C で 2 時間消化反応を行った。消化反応後、該反応液をアガロースゲル電気泳動に供し、目的とする挿入断片の有無および挿入方向を確認し、挿入断片のヒト tRNAval プロモーター-ショートヘアピン RNA-ターミネーター配列発現カセットがピューロマイシン耐性遺伝子発現ユニットと同じ向きに挿入されているクローンを選択した。選択したプラスミドの塩基配列を、BigDye Terminator v3.0 Cycle Sequencing Kit (Applied Biosystems 社製) を用いて添付の説明書に従って、反応後、同社の DNA シーケンサー ABI PRISM 377 を用いて解析し、該プラスミドの挿入 DNA の配列および各連結部の配列に間違いが無いことを確認した。以下、tRNA-FUT8shB/pPUR(-) のヒト tRNAval プロモーター-ショートヘアピン RNA-ターミネーター配列発現カセットを含むプラスミドを tRNA-FUT8shB/pPUR(+), tRNA-FUT8shR/pPUR(-) のヒト tRNAval プロモーター-ショートヘアピン RNA-ターミネーター配列発現カセットを含むプラスミドを tRNA-FUT8shR/pPUR(+)) とそれぞれ称す。

3. FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株の取得および培養

本実施例第1項において構築した FUT8 を標的としたヒト U6 プロモーターを用いたショートヘアピン型 siRNA 発現ベクター-FUT8shB/pPUR および FUT8shR/pPUR、本実施例第2項において構築した FUT8 を標的としたヒト tRNAval プロモーターを用いたショートヘアピン型 siRNA 発現ベクター-tRNA-FUT8shB/pPUR(+) および tRNA-FUT8shR/pPUR(+), 並びに WO03/85118 実施例 12 記載の FUT8 を標的としたヒト U6 プロモーターを用いたタンデム型 siRNA 発現ベクター U6_FUT8_B_puro および U6_FUT8_R_puro を、実施例 2 第1項に記載の方法に従って、それぞれ 32-05-12 株へ導入し、LCA 耐性株の取得した。その結果、いずれの siRNA 発現システムを用いた場合にもレクチン耐性株が取得された。

4. FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株の拡大培養および FUT8 mRNA 発現解析

(1) 全 RNA の調製

32-05-12 株および本実施例第3項で得られたレクチン耐性株からの全 RNA 調製、並びに 1 本鎖 cDNA の合成は、実施例 2 第2項と同様の手順で行なった。尚、培養は接着細胞用 6cm ディッシュ (ファルコン社製) で行い、調製した全 RNA は 40 μ L の滅菌水に溶解した。

(2) SYBR-PCR による FUT8 遺伝子転写量の定量

実施例 3 第2項 (3) に記載の方法と同様にして、FUT8 遺伝子由来の mRNA 転写量の定量および β -アクチン遺伝子由来の mRNA 転写量の定量を行なった。さらに、細胞株間での β -アクチン遺伝子由来の mRNA 転写量は均一であると考え、 β -アクチン mRNA 量に対する FUT8 mRNA 量の相対値を算出し、その値を比較した結果を第9図に示した。

いずれの siRNA 発現システムを用いた場合のレクチン耐性株においても、親株と比較して FUT8 mRNA 量が低下していることが示された。従って、親株をレクチン耐性株へと変換することが可能な FUT8 を標的とした siRNA による RNAi 活性は、いずれの siRNA 発現システムを用いた場合にも認められることが示された。

(実施例 5)

FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性 CHO/DG44 細胞の無血清フェドバッチ培養

1. FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株の無血清培地への馴化

32-05-12 株、実施例 3 第 1 項で取得した FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株 12-lib2B-1 株、12-lib2B-4 株、12-lib3-4 株、12-lib3-5 株の無血清培地への馴化を、以下の手順で行なった。

32-05-12 株は基本培地、FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株はピューロマイシン(SIGMA 社製)を $12\mu\text{g}/\text{mL}$ の濃度で含む基本培地を用いて、それぞれ $3 \times 10^5 \text{ cells}/\text{mL}$ の細胞密度で懸濁し、接着培養用 75cm^2 フラスコ(グライナー社製)に 15mL ずつ播種した。 $5\% \text{CO}_2$ 、 37°C の条件下で 3 日間培養し、トリプシン処理により各細胞懸濁液を回収し、懸濁液に対し 1000rpm 、5 分間の遠心分離を行なって上清を除去した。32-05-12 株は、MTX(SIGMA 社製)を $500\text{nmol}/\text{L}$ の濃度で、L-グルタミン(インビトロジェン社製)を $6\text{mmol}/\text{L}$ の濃度で、3,3,5-Triiodo-L-thyronine(SIGMA 社製)を $100\text{nmol}/\text{L}$ の濃度で含む EX-CELL302 培地(JRH 社製)(以下、無血清培地と称す)を用いて、FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株はピューロマイシン(SIGMA 社製)を $12\mu\text{g}/\text{mL}$ の濃度で含む無血清培地を用いて、それぞれ回収した細胞を $5 \times 10^5 \text{ cells}/\text{mL}$ の密度で懸濁し、該細胞懸濁液 15mL を 125mL 三角フラスコ(コーニング社製)に播種した。培養容器の 4 倍量以上の $5\% \text{CO}_2$ を通気してフラスコ内の空気を置換した後に密栓し、 35°C 、 $90 \sim 100\text{rpm}$ にて浮遊旋回培養を行った。3~4 日間隔で継代を繰り返し、最終的には無血清培地で増殖可能な細胞株を取得した。以下、無血清培地へ馴化した 32-05-12 株を 32-05-12AF、無血清培地へ馴化した 12-lib2B-1 株を 12-lib2B-1AF、無血清培地へ馴化した 12-lib2B-4 株を 12-lib2B-4AF、無血清培地へ馴化した 12-lib3-4 株を 12-lib3-4AF、無血清培地へ馴化した 12-lib3-5 株を 12-lib3-5AF と称す。

2. 無血清培地に馴化した FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株を用いた無血清フェドバッチ培養

本実施例第 1 項で無血清培地に馴化した 32-05-12AF 株、12-lib2B-1AF 株、12-lib2B-4AF 株、12-lib3-4AF 株、および 12-lib3-5AF 株を用いて、以下の手順で無血清フェドバッチ培養を行った。

フェドバッチ培養には、MTX(SIGMA 社製)を $500\text{nmol}/\text{L}$ の濃度で、L-グルタミン(インビトロジェン社製)を $6\text{mmol}/\text{L}$ の濃度で、3,3,5-Triiodo-L-thyronine(SIGMA 社製)を $100\text{nmol}/\text{L}$ の濃度で、Pluronic F-68(インビトロジェン社製)を 0.1% の濃度で、D(+)-グルコース(ナカライテスク社製)を $5000\text{mg}/\text{L}$ の濃度で含む EX-CELL302 培地(JRH 社製)(以下、無血清フェドバッチ培養培地と称す)を、フィード用の培地としては、通常の添加濃度よりも高濃度に調製したア

ミノ酸 (L-アラニン 0.177g/L、L-アルギニン塩酸 0.593g/L、L-アスパラギン水和物 0.177g/L、L-アスパラギン酸 0.212g/L、L-シスチン二塩酸 0.646g/L、L-グルタミン酸 0.530g/L、L-グルタミン 5.84g/L、グリシン 0.212g/L、L-ヒスチジン塩酸二水和物 0.297g/L、L-イソロイシン 0.742g/L、L-ロイシン 0.742g/L、L-リジン塩酸 1.031g/L、L-メチオニン 0.212g/L、L-フェニルアラニン 0.466g/L、L-プロリン 0.283g/L、L-セリン 0.297g/L、L-スレオニン 0.671g/L、L-トリプトファン 0.113g/L、L-チロシン二ナトリウム三水和物 0.735g/L、L-バリン 0.664g/L)、ビタミン (d-ビオチン 0.0918mg/L、D-パントテン酸カルシウム 0.0283g/L、塩化コリン 0.0283g/L、葉酸 0.0283g/L、myo-イノシトール 0.0509g/L、ナイアシンアミド 0.0283g/L、ピリドキサル塩酸 0.0283g/L、リボフラビン 0.00283g/L、チアミン塩酸 0.0283g/L、シアノコバラミン 0.0918mg/L)、インシュリン 0.314g/L から構成された培地 (以下、フィード培地と称す) を用いた。

32-05-12AF 株、12-lib2B-1AF 株、12-lib2B-4AF 株、12-lib3-4AF 株、および 12-lib3-5AF 株を、 3×10^5 cells/mL の密度で無血清フェドバッチ培養培地に懸濁し、該細胞懸濁液を 250mL 三角フラスコ (コーニング社製) に 40mL ずつ播種した。培養容器の 4 倍量以上の 5%CO₂ を通気してフラスコ内の空気を置換した後に密栓し、35°C、90~100rpm にて浮遊旋回培養を行った。培養開始後 3 日目、6 日目、9 日目、12 日目に、アミノ酸等の消費量を補う目的でフィード培地を 3.3mL 添加し、グルコース濃度を制御する目的で 20% (w/v) グルコース溶液を終濃度 5000mg/L となるように添加した。培養開始後 0 日目、3 日目、6 日目、9 日目、12 日目、14 日目に培養液を 2~4mL 採取し、生細胞密度と細胞生存率をトリパンブルー染色により、各培養上清中に含まれる抗体濃度を本実施例第 3 項 (1) に記載の ELISA による抗体濃度の定量法によりそれぞれ測定した。培養開始後の各時点における生細胞密度、細胞生存率、および培養上清中の抗体濃度の結果を第 10 図~第 12 図に示した。

3. 可溶性ヒト Fc γ RIIIa に対する結合活性を指標とした、還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合していない糖鎖を持つ抗体の定量

本実施例第 2 項で採取した 32-05-12AF 株、12-lib2B-1AF 株、12-lib2B-4AF 株、12-lib3-4AF 株、および 12-lib3-5AF 株の無血清フェドバッチ培養サンプルに含まれる抗 CCR4 キメラ抗体の、還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合していない糖鎖の割合を、参考例 2 に記載の可溶性ヒト Fc γ RIIIa (以下、shFc γ RIIIa と表記) に対する結合活性を指標として、以下の手順で測定した。

(1) ELISA による抗体濃度の定量

培養上清中の抗体濃度の定量は以下の手順で行なった。

1mL の抗ヒト IgG(H+L)抗体(American Qualex 社製)をダルベッコ PBS(インビトロジェン社製)750mL に溶解し、50 μ L ずつ ELISA プレートの各ウェルに分注した。4 $^{\circ}$ C にて一晩放置した後、溶液を除去し、1%BSA を含む PBS バッファーを 100 μ L ずつ各ウェルへ加え、室温に約一時間放置した後、-20 $^{\circ}$ C にて保存した。抗体量測定時にプレートを室温で溶解し溶液を除去した後に、1%BSA を含む PBS バッファーを用いて希釈した培養上清溶液を 50 μ L ずつ各ウェルに添加した。室温にて 1~2 時間放置し、0.05%Tween-PBS バッファーで洗浄した。洗浄液の水分を除去した後、1%BSA を含む PBS バッファーを用いて 2000 倍希釈した Goat anti-humanIgG(H&L)-HRP(American Qualex 社製)を二次抗体として 50 μ L ずつ各ウェルに添加した。室温にて 1~2 時間放置し、0.05%Tween-PBS バッファーで洗浄した後、さらにレジン水により洗浄した。洗浄液の水分を除去した後 0.1% H_2O_2 を加えた ABTS 基質液を 50 μ L ずつ各ウェルに添加し発色させた。約 15 分放置し、適当な発色が得られた時点で 5%SDS 溶液を 50 μ L ずつ各ウェルに添加し反応を停止させた。マイクロプレートリーダーを用いて波長 415nm の吸収を対照として 490nm の吸光度を測定した。各希釈試料の抗体濃度の算出は、標準抗体精製標品を用いた検量線シグモイドカーブの直線領域を使用して行なった。得られた希釈試料の抗体濃度に希釈率を乗じて、培養上清の抗体濃度を算出した。

(2) N-グリコシド結合複合型糖鎖の還元末端の N-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖の割合の異なる抗体の調製

参考例 1 に記載の、YB2/0 細胞由来の抗 CCR4 キメラ抗体 KM2760-1、および CHO/DG44 細胞由来の KM3060 を用い、N-グリコシド結合複合型糖鎖の還元末端の N-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖を有する抗体の割合(以下、抗体組成物の Fucose(-)%と称す)が異なる標準品抗 CCR4 キメラ抗体組成物を調製した。KM2761-1 と KM3060、および両者を混合して調製した 9 サンプルを含む計 11 サンプルの標準品について、実施例 3 第 3 項 (2) に記載の単糖組成分析により抗体組成物の Fucose(-)%を測定したところ、KM2760-1 は 90%、KM3060 は 10%であり、両者を混合して調製した 9 サンプルの標準品はそれぞれ 82%、74%、66%、58%、50%、42%、34%、26%、18%であった。

(3) 抗体の shFc γ RIIIa に対する結合活性の評価

参考例 1 第 2 項で作製した抗 CCR4 キメラ抗体が反応する配列番号 35 で示されるアミノ酸配列を有するヒト CCR4 細胞外領域ペプチドの BSA (Bovine Serum Albumin) コンジュゲートを、 $1\mu\text{g}/\text{mL}$ の濃度で 96 ウェル ELISA 用プレート (グライナー社製) に $50\mu\text{L}/\text{ウェル}$ 分注し、 4°C で一晩放置して吸着させた。PBS で洗浄後、1%BSA-PBS を $100\mu\text{L}/\text{ウェル}$ 添加し、室温で 1 時間反応させて残存する活性基をブロックした。各ウェルを Tween-PBS で洗浄後、本項 (1) に記載の ELISA による抗体濃度の定量法により測定した抗体濃度をもとに $5.0\mu\text{g}/\text{mL}$ となるように 1%BSA-PBS で希釈した各培養上清溶液、あるいは、本項 (2) で調製し、蛋白質濃度が $5.0\mu\text{g}/\text{mL}$ となるように 1%BSA-PBS で希釈した抗体組成物の Fucose(-)%の標準品を $50\mu\text{L}/\text{ウェル}$ 添加し、室温で 1 時間反応させた。各ウェルを Tween-PBS で洗浄後、1%BSA-PBS で $5\mu\text{g}/\text{mL}$ に希釈した参考例 2 に示される方法で作製された shFc γ RIIIa 溶液を $50\mu\text{L}/\text{ウェル}$ 加え、室温で 1 時間反応させた。Tween-PBS で洗浄後、1%BSA-PBS を用いて $0.1\mu\text{g}/\text{mL}$ に調製した His-tag に対する HRP 標識マウス抗体 Penta-His HRP Conjugate(QIAGEN 社製)を $50\mu\text{L}/\text{ウェル}$ 添加し、室温で 1 時間反応させた。Tween-PBS で洗浄後、ABTS 基質液を $50\mu\text{L}/\text{ウェル}$ 加えて発色させ、OD415 を測定した。

第 1 3 図に、本項 (2) で調製した、抗体組成物の Fucose(-)%の標準品の shFc γ RIIIa に対する結合活性を示した。抗体組成物の Fucose(-)%に比例する、抗体組成物の shFc γ RIIIa に対する結合活性の検量線が得られた。

本実施例第 2 項で採取した無血清フェドバッチ培養サンプルに含まれる抗 CCR4 キメラ抗体の shFc γ RIIIa に対する結合活性を示す OD415 値から、各培養サンプル中に含まれる抗 CCR4 キメラ抗体組成物の Fucose(-)%を、第 1 4 図に示される検量線を用いて求めた。32-05-12AF 株由来のサンプルは、培養期間を通じて生産される抗体組成物の Fucose(-)%は約 10%であった。一方、FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入したレクチン耐性株の 12-lib2B-1AF 株、12-lib2B-4AF 株、12-lib3-4AF 株、および 12-lib3-5AF 株由来のサンプルは、培養期間を通じて生産される抗体組成物の Fucose(-)%は 40~70%であり、FUT8 を標的とした siRNA 発現プラスミドを導入することにより、高い抗体組成物の Fucose(-)%を有する抗体組成物を生産できることが示された。

(参考例 1)

N-グリコシド結合型糖鎖の還元末端の N-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖の割合の異なる抗 CCR4 キメラ抗体の調製

1. CHO/DG44 細胞を用いた抗体生産細胞の作製

CHO/DG44 細胞に対し、WO01/64754 記載の抗 CCR4 キメラ抗体発現ベクター-pKANTEX2160 を導入し、抗 CCR4 キメラ抗体の安定生産細胞を以下のように作製した。

抗 CCR4 キメラ抗体発現ベクター-pKANTEX2160 の 4 μ g を 1.6 \times 10⁶ 細胞の CHO/DG44 細胞へエレクトロポレーション法 [サイトテクノロジー (Cytotechnology), 3, 133 (1990)] により導入後、10mL の IMDM-dFBS(10)-HT(1) [ウシ胎児透析血清 (Invitrogen 社製) を 10%、HT supplement (Invitrogen 社製) を 1 倍濃度で含む IMDM 培地 (Invitrogen 社製)] に懸濁し、96 ウェル培養用プレート (旭テクノグラス社製) に 100 μ L/ウェルずつ分注した。5%CO₂ 37 $^{\circ}$ C、24 時間培養した後、IMDM-dFBS(10) (透析 FBS を 10% で含む IMDM 培地) に培地交換し、1~2 週間培養した。HT supplement 非依存的な増殖を示す形質転換株のコロニーが出現したウェルより培養上清を回収し、上清中の抗 CCR4 キメラ抗体の発現量を本参考例第 2 項記載の ELISA 法により測定した。

培養上清中に抗 CCR4 キメラ抗体の生産が認められたウェルの形質転換株については、DHFR 遺伝子増幅系を利用して抗体生産量を増加させる目的で、MTX を 50nmol/L 含む IMDM-dFBS(10) 培地に 1~2 \times 10⁵ 細胞/mL になるように懸濁し、24 ウェルプレート (旭テクノグラス社製) に 0.5mL ずつ分注した。5%CO₂ インキュベーター内で 37 $^{\circ}$ C、1~2 週間培養して、50nmol/L MTX 耐性を示す形質転換株を誘導した。増殖が認められたウェルの形質転換株については、上記と同様の方法により、MTX 濃度を 500nmol/L に上昇させ、最終的に MTX を 500nmol/L の濃度で含む IMDM-dFBS(10) 培地で増殖可能かつ、抗 CCR4 キメラ抗体を生産する形質転換株 32-05-12 株を得た。

2. 抗体 CCR4 部分ペプチドに対する結合活性 (ELISA 法)

抗 CCR4 キメラ抗体が反応するヒト CCR4 細胞外領域ペプチドとして、配列番号 35 で示されるアミノ酸配列の化合物 1 を使用した。化合物 1 を ELISA 法の抗原として用いるため、以下の方法で BSA (Bovine Serum Albumin) (ナカライテスク社製) とのコンジュゲートを作製した。

10 mg の BSA を含む PBS 溶液 900 μ L に、100 μ L の 25mg/mL SMCC [4-(N-マレイミドメチル) シクロヘキサン-1-カルボキシリクアシッド N-ヒドロキシサクシニミドエステル] (SIGMA

社製) -DMSO 溶液を攪拌しながら滴下し、30 分間ゆるやかに攪拌した。25mL の PBS で平衡化した NAP-10 カラムに 1mL の反応液をアプライし、1.5mL の PBS で溶出させ、溶出液を BSA-SMCC 溶液とした (A_{280} 測定から BSA 濃度を算出)。次に、0.5 mg の化合物 1 に 250 μ L の PBS を加え、次いで 250 μ L のジメチルスルフォキシド(DMF)を加えて完全に溶解させた後、前述の BSA-SMCC 溶液 (BSA 換算 1.25mg) を攪拌しながら添加し、添加後 3 時間攪拌した。反応液を PBS に対して 4°C、一晚透析し、最終濃度 0.05%となるようにアジ化ナトリウムを添加して、0.22 μ m フィルターでろ過滅菌した。以下、該溶液を BSA-化合物 1 溶液と称す。

96 穴の EIA 用プレート (Greiner 社製) に、上記の BSA-化合物 1 溶液を 0.05 μ g/mL、50 μ L/ウェルで分注し、4°Cで一晚放置して吸着させた。PBS で洗浄後、1%BSA-PBS を 100 μ L/ウェルで加え、室温で 1 時間反応させて残存する活性基をブロックした。各ウェルを 0.05%Tween20 を含む PBS (以下、Tween-PBS と表記する) で洗浄後、形質転換株の培養上清を 50 μ L/ウェルで加え、室温で 1 時間反応させた。反応後、各ウェルを Tween-PBS で洗浄後、1%BSA-PBS で 6000 倍に希釈したペルオキシダーゼ標識ヤギ抗ヒト IgG(γ) 抗体溶液 (American Qualex 社製) を二次抗体溶液として、それぞれ 50 μ L/ウェルで加え、室温で 1 時間反応させた。反応後、Tween-PBS で洗浄後、ABTS 基質液 [2, 2'-アジノ-ビス (3-エチルベンゾチアゾリン-6-スルホン酸) アンモニウム 0.55g を 1L の 0.1M クエン酸緩衝液 (pH4.2) に溶解し、使用直前に過酸化水素水を 1 μ L/mL で添加した溶液] を 50 μ L/ウェルで加えて発色させ、415nm の吸光度 (以下、OD415 と表記する) をプレートリーダー Benchmark (BIO-RAD 社製) を用いて測定した。本参考例第 1 項で得られた抗 CCR4 キメラ抗体は、CCR4 に対する結合活性を示した。

3. ラットミエローマ YB2/0 細胞を用いた生産細胞の作製

抗 CCR4 キメラ抗体発現ベクター pKANTEX2160 の 10 μ g を 4×10^6 細胞のラットミエローマ YB2/0 細胞 (ATCC CRL1662) へエレクトロポレーション法 [Cytotechnology, 3, 133 (1990)] により導入後、40mL の Hybridoma-SFM-FBS(5) [FBS (PAA ラボラトリーズ社製) を 5%含む Hybridoma-SFM 培地 (インビトロジェン社製)] に懸濁し、96 ウェル培養用プレート (住友ベークライト社製) に 200 μ L/ウェルずつ分注した。5%CO₂ インキュベーター内で 37°C、24 時間培養した後、G418 を 1mg/mL になるように添加して 1~2 週間培養した。G418 耐性を示す形質転換株のコロニーが出現し、増殖の認められたウェルより培養上清を回収し、上清中の抗 CCR4 キメラ抗体の抗原結合活性を上記第 2 項記載の ELISA 法により測定し、CCR4 に対する結合活性を示すことを確認した。

培養上清中に抗 CCR4 キメラ抗体の生産が認められたウェルの形質転換株については、dhfr 遺伝子増幅系を利用して抗体生産量を増加させる目的で、G418 を 1mg/mL、DHFR の阻害剤である MTX (SIGMA 社製) を 50nmol/L 含む Hybridoma-SFM-FBS(5)培地に $1\sim 2\times 10^5$ 細胞/mL になるように懸濁し、24 ウェルプレート (Greiner 社製) に 1mL ずつ分注した。5%CO₂ インキュベーター内で 37°C で 1~2 週間培養して、50nmol/L MTX 耐性を示す形質転換株を誘導した。形質転換株の増殖が認められたウェルの培養上清中の抗 CCR4 キメラ抗体の抗原結合活性を上記第 2 項記載の ELISA 法により測定した。

培養上清中に抗 CCR4 キメラ抗体の生産が認められたウェルの形質転換株については、上記と同様の方法により、MTX 濃度を上昇させ、最終的に MTX を 200nmol/L の濃度で含む Hybridoma-SFM-FBS(5) 培地で増殖可能かつ、抗 CCR4 キメラ抗体を高生産する形質転換株を得た。得られた形質転換株について、2 回の限界希釈法によるクローン化を行い、得られた形質転換細胞クローンを KM2760#58-35-16 と名付けた。

4. 抗 CCR4 キメラ抗体の精製

(1) CHO/DG44 細胞由来の生産細胞の培養および抗体の精製

上記第 1 項で得られた抗 CCR4 キメラ抗体を生産する形質転換細胞株 32-05-12 株を IMDM-dFBS(10) 培地中で、182cm² フラスコ (Greiner 社製) にて 5%CO₂ インキュベーター内で 37°C にて培養した。数日後、細胞密度がコンフルエントに達した時点で培養上清を除去し、25mL の PBS バッファーにて細胞を洗浄後、EXCELL301 培地 (JRH 社製) を 35mL 注入した。5%CO₂ インキュベーター内で 37°C にて 7 日間培養後、培養上清を回収した。培養上清より Prosep-A (ミリポア社製) カラムを用いて、添付の説明書に従い、抗 CCR4 キメラ抗体を精製した。精製した抗 CCR4 キメラ抗体は KM3060 と名付けた。

(2) YB2/0 細胞由来の生産細胞の培養および抗体の精製

上記第 3 項 で得られた抗 CCR4 キメラ抗体を発現する形質転換細胞クローン KM2760#58-35-16 を 200nmol/L MTX、Daigo's GF21 (和光純薬製) を 5% の濃度で含む Hybridoma-SFM (インビトロジェン社製) 培地に 2×10^5 細胞/mL となる様に懸濁し、スピナーボトル (岩城硝子社製) を用いて 37°C の恒温室内で Fed-Batch 攪拌培養した。8-10 日間培養して回収した培養上清より、Prosep-A (ミリポア社製) カラムおよびゲルろ過法を用いて、抗 CCR4 キメラ抗体を精製した。精製した抗 CCR4 キメラ抗体を KM2760-1 と名づけた。

KM2760-1 および KM3060 の CCR4 に対する結合活性を上記第 2 項に記載の ELISA 法により測定した結果、同等の結合活性を示した。

(参考例 2)

可溶性ヒト Fc γ RIIIa 蛋白質の作製

1. 可溶性ヒト Fc γ RIIIa 蛋白質の発現ベクターの構築

(1) ヒト末梢血単核球 cDNA の作製

健康人の静脈血 30mL にヘパリンナトリウム (武田薬品社製) を加え穏やかに混合した。これを Lymphoprep (第一化学薬品社製) を用いて使用説明書に従って単核球層を分離した。RPMI1640 培地で 1 回、RPMI1640-FCS(10) 培地で 1 回遠心分離して洗浄後、RPMI1640-FBS(10) 中に懸濁した 2×10^6 個/mL の末梢血単核球懸濁液を調製した。該末梢血単核球懸濁液の 5mL を室温下 800rpm で 5 分間の遠心分離を行った後、上清を除去し、5mL の PBS に懸濁した。室温下 800rpm で 5 分間の遠心分離を行った後、上清を除去し、QIAamp RNA Blood Mini Kit (QIAGEN 社製) を用いて添付の説明書に従い、全 RNA を抽出した。

得られた全 RNA $2 \mu\text{g}$ に対し、SUPERSRIPT™ Preamplification System for First Strand cDNA Synthesis (Life Technologies 社製) を用いて添付の説明書に従い、オリゴ (dT) をプライマーとして逆転写反応を行うことにより、一本鎖 cDNA を合成した。

(2) ヒト Fc γ RIIIa 蛋白質をコードする cDNA の取得

ヒト Fc γ RIIIa 蛋白質 (以下、hFc γ RIIIa と表記する) の cDNA の取得は、以下のように行った。

まず、hFc γ RIIIa の cDNA の塩基配列 [J. Exp. Med., 170, 481 (1989)] より、翻訳開始コドンを含む特異的なフォワードプライマー (配列番号 48 に示す) および翻訳終止コドンを含む特異的なリバースプライマー (配列番号 49 に示す) を設計した。

次に DNA ポリメラーゼ ExTaq (宝酒造社製) を用いて、本項 (1) で調製したヒト末梢血単核球由来の cDNA 溶液の 20 倍希釈液 $5 \mu\text{L}$ を含む $50 \mu\text{L}$ の反応液 [1 倍濃度の ExTaq buffer (宝酒造社製)、0.2mM dNTPs、 $1 \mu\text{M}$ 上記遺伝子特異的プライマー (配列番号 48 および 49)] を調製し、PCR を行った。PCR は、 94°C にて 30 秒間、 56°C にて 30 秒間、 72°C にて 60 秒間からなる反応を 1 サイクルとして、35 サイクル行った。

PCR 後、該反応液を QIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製) を用いて精製し、滅菌

水 20 μ L に溶解した。制限酵素 EcoRI (宝酒造社製) および BamHI (宝酒造社製) で消化した後、アガロースゲル電気泳動に供し、PCR 由来の約 800bp の断片を回収した。

一方、プラスミド pBluescriptII SK(-) 2.5 μ g (Stratagene 社製) を制限酵素 EcoRI (宝酒造社製) および BamHI (宝酒造社製) で消化後、アガロースゲル電気泳動に供し、約 2.9kbp の断片を回収した。

上記で得られたヒト末梢血単核球 cDNA 由来の約 800bp の断片とプラスミド pBluescriptII SK (-)由来の約 2.9kbp の断片を、DNA Ligation Kit Ver.2.0(宝酒造社製)を用いて連結反応を行った。該反応液を用いて大腸菌 DH5 α 株 (東洋紡績社製) を形質転換した。得られた形質転換株のクローンより各プラスミド DNA を調製し、BigDye Terminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit (Applied Biosystems 社製) を用いて添付の説明書に従って反応後、同社の DNA シーケンサーABI PRISM 377 により各プラスミドに挿入された cDNA の塩基配列を決定した。本法により配列決定した全ての挿入 cDNA が、hFc γ RIIIa の cDNA の ORF 全長配列をコードすることを確認した。結果として配列番号 46 に示した塩基配列を有する hFc γ RIIIa をコードする cDNA を含むプラスミドとして pBSFc γ RIIIa5-3 を得たことを確認した。配列番号 50 の塩基配列に対応するアミノ酸配列を配列番号 51 に示す。

(3) 可溶性 hFc γ RIIIa をコードする cDNA の取得

hFc γ RIIIa の細胞外領域 (配列番号 51 の 1~193 番目) と C 末端に His-tag 配列を持つ可溶性 hFc γ RIIIa [以下、shFc γ RIIIa と表記する]をコードする cDNA を以下のようにして構築した。

まず、配列番号 50 に示される hFc γ RIIIa の cDNA の塩基配列より、細胞外領域に特異的なプライマーFc γ R3-1 (配列番号 52 に示す)を設計した。

次に DNA ポリメラーゼ ExTaq (宝酒造社製) を用いて、本項 (2) で作製したプラスミド pBSFc γ RIIIa5-3 をテンプレートとして含む反応液 [1 倍濃度の ExTaq buffer (宝酒造社製)、0.2mM dNTPs、1 μ M プライマーFc γ R3-1、1 μ M プライマーM13M4 (宝酒造社製)] を調製し、PCR を行った。PCR は、94 $^{\circ}$ Cにて 30 秒間、56 $^{\circ}$ Cにて 30 秒間、72 $^{\circ}$ Cにて 60 秒間からなる反応を 1 サイクルとして、35 サイクル行った。PCR 後、反応液を QIAquick PCR Purification Kit (QIAGEN 社製) を用いて精製し、滅菌水 20 μ L に溶解した。制限酵素 PstI (宝酒造社製) および BamHI (宝酒造社製) で消化後、アガロースゲル電気泳動に供し、約 110bp の特異的増幅断片を回収した。

一方、プラスミド pBSFc γ RIIIa5-3 を制限酵素 PstI (宝酒造社製) および BamHI (宝酒造社製) で消化後、アガロースゲル電気泳動に供し、約 3.5kbp の断片を回収した。

上記で得た hFc γ RIIIa の cDNA 由来の約 110bp の特異的増幅断片とプラスミド pBSFc γ RIIIa5-3 由来の約 3.5kbp の断片を、DNA Ligation Kit Ver.2.0(宝酒造社製)を用いて連結反応を行った。該反応液を用いて大腸菌 DH5 α 株 (東洋紡績社製) を形質転換した。得られた形質転換株のクローンより各プラスミド DNA を調整し、BigDye Terminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit (Parkin Elmer 社製) を用いて添付の説明書に従って反応後、同社の DNA シークエンサー-377 により各プラスミドに挿入された cDNA の塩基配列を解析し、pBSFc γ RIIIa+His3 が得られたことを確認した。

決定した shFc γ RIIIa の全長 cDNA 配列を配列番号 53、それに対応するシグナル配列を含むアミノ酸配列を配列番号 54 にそれぞれ示す。

(4) shFc γ RIIIa の発現ベクターの構築

shFc γ RIIIa の発現ベクターは、以下のようにして構築した。

本項 (3) で得られたプラスミド pBSFc γ RIIIa+His3 を制限酵素 EcoRI (宝酒造社製) および BamHI (宝酒造社製) で消化後、アガロースゲル電気泳動に供し、それぞれ約 620bp の各断片を回収した。

一方、プラスミド pKANTEX93 を制限酵素 EcoRI (宝酒造社製) および BamHI (宝酒造社製) で消化後、アガロースゲル電気泳動に供し、約 10.7kbp の断片を回収した。

上記で得た shFc γ RIIIa) の cDNA を含む約 620bp の各断片とプラスミド pKANTEX93 由来の約 10.7kbp の断片を、DNA Ligation Kit Ver.2.0(宝酒造社製)を用いて連結反応を行った。該反応液を用いて大腸菌 DH5 α 株 (東洋紡績社製) を形質転換した。得られた形質転換株のクローンより各プラスミド DNA を調整し、BigDye Terminator Cycle Sequencing FS Ready Reaction Kit (Parkin Elmer 社製) を用いて添付の説明書に従って反応後、同社の DNA シークエンサー 377 により各プラスミドに挿入された cDNA の塩基配列を解析し、目的の shFc γ RIIIa cDNA を含む発現ベクター pKANTEXFc γ RIIIa-His が得られたことを確認した。

2. shFc γ RIIIa の安定生産細胞の作製

上記第 1 項で構築した shFc γ RIIIa の発現ベクター pKANTEXFc γ RIIIa-His を参考例 1 第 3 項に記載の方法と同様にして、ラットミエローマ YB2/0 細胞 [ATCC CRL-1662、J. Cell. Biol., 93, 576 (1982)] に導入し、shFc γ RIIIa の安定生産細胞を作製した。尚、培養上清中の

shFc γ RIIIa の発現量を後述する本参考例の第 4 項に示す ELISA 法により測定した。最終的に G418 を 1.0mg/mL、MTX を 200nM の濃度で含む Hybridoma-SFM-FBS(10)培地で増殖可能かつ、shFc γ RIIIa を高生産する形質転換株を得た。得られた形質転換株に対して、2 回の限界希釈法によるクローン化を行った。shFc γ RIIIa を生産する形質転換細胞クローン KC1107 が得られた。

3. shFc γ RIIIa の精製

本参考例の第 2 項で得られた shFc γ RIIIa を生産する形質転換細胞クローン KC1107 を G418 を 1mg/mL、MTX を 200nmol/L で含む Hybridoma-SFM-GF(5) [5% Daigo's GF21 (和光純薬社製) を含む Hybridoma-SFM 培地(LIFE TECHNOLOGIES 社製)]に 3×10^5 細胞/mL となるように懸濁し、182cm² フラスコ (Greiner 社製) に 50mL 分注した。5%CO₂ インキュベーター内で 37°C で 4 日間培養後、培養上清を回収した。培養上清より Ni-NTA agarose (QIAGEN 社製) カラムを用いて、添付の説明書に従い、shFc γ RIIIa を精製した。

4. shFc γ RIIIa の検出 (ELISA 法)

培養上清中あるいは精製した shFc γ RIIIa の検出、定量は、以下に示す ELISA 法により行った。

His-tag に対するマウス抗体 Tetra-His Antibody (QIAGEN 社製) を PBS を用いて 5 μ g/mL に調製した溶液を 96 ウェルの ELISA 用のプレート (Greiner 社製) に 50 μ L/ウェルで分注し、4°C、12 時間以上反応させた。反応後、1%BSA-PBS を 100 μ L/ウェルで加え、室温で 1 時間反応させて残存する活性基をブロックした。1%BSA-PBS を捨て、形質転換株の培養上清あるいは精製した shFc γ RIIIa の各種希釈溶液を 50 μ L/ウェルで加え、室温で 1 時間反応させた。反応後、各ウェルを Tween-PBS で洗浄後、1%BSA-PBS で 50 倍に希釈したビオチン標識マウス抗ヒト CD16 抗体溶液 (PharMingen 社製) を 50 μ L/ウェルで加え、室温で 1 時間反応させた。反応後、Tween-PBS で洗浄後、1%BSA-PBS で 4000 倍に希釈したペルオキシダーゼ標識 Avidin D 溶液 (Vector 社製) を 50 μ L/ウェルで加え、室温で 1 時間反応させた。反応後、Tween-PBS で洗浄後、ABTS 基質液を 50 μ L/ウェルで加えて発色させ、5 分後に 5%SDS 溶液を 50 μ L/ウェルで加えて反応を停止させた。その後、OD415 を測定した。

配列表フリーテキスト

配列番号 10-人工配列の説明：合成 RNA

配列番号 11-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 12-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 13-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 14-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 15-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 16-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 17-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 18-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 22-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 23-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 24-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 25-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 26-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 27-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 28-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 29-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 30-人工配列の説明：合成 RNA
配列番号 31-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 32-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 33-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 34-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 36-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 37-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 38-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 39-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 40-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 41-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 42-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 43-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 44-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 45-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 46-人工配列の説明：合成 DNA
配列番号 47-人工配列の説明：合成 DNA

配列番号 48-人工配列の説明：合成 DNA

配列番号 49-人工配列の説明：合成 DNA

配列番号 52-人工配列の説明：合成 DNA

請求の範囲

1. 細胞を用いて抗体組成物を製造する方法において、以下の(a)または(b)から選ばれるRNAおよびその相補RNAで構成される二本鎖RNAを細胞内に導入させた細胞を用いる抗体組成物の製造方法；

(a)配列番号9～30で表される塩基配列からなるRNA；

(b)配列番号9～30で表される塩基配列において、1または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有するRNA。

2. N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素が、 α 1,6-フコース転移酵素である、請求の範囲1に記載の方法。

3. α 1,6-フコース転移酵素が、以下の(a)～(h)からなる群から選ばれるDNAがコードする蛋白質である、請求の範囲2に記載の方法。

(a)配列番号1で表される塩基配列からなるDNA；

(b)配列番号2で表される塩基配列からなるDNA；

(c)配列番号3で表される塩基配列からなるDNA；

(d)配列番号4で表される塩基配列からなるDNA；

(e)配列番号1で表される塩基配列からなるDNAとストリンジントな条件でハイブリダイズし、かつ α 1,6-フコース転移酵素活性を有する蛋白質をコードするDNA；

(f)配列番号2で表される塩基配列からなるDNAとストリンジントな条件でハイブリダイズし、かつ α 1,6-フコース転移酵素活性を有する蛋白質をコードするDNA；

(g)配列番号3で表される塩基配列からなるDNAとストリンジントな条件でハイブリダイズし、かつ α 1,6-フコース転移酵素活性を有する蛋白質をコードするDNA；

(h)配列番号4で表される塩基配列からなるDNAとストリンジントな条件でハイブリダイズし、かつ α 1,6-フコース転移酵素活性を有する蛋白質をコードするDNA。

4. α 1,6-フコース転移酵素が、以下の(a)～(l)からなる群から選ばれる蛋白質である、請求の範囲2に記載の方法。

- (a)配列番号5で表されるアミノ酸配列からなる蛋白質；
- (b)配列番号6で表されるアミノ酸配列からなる蛋白質；
- (c)配列番号7で表されるアミノ酸配列からなる蛋白質；
- (d)配列番号8で表されるアミノ酸配列からなる蛋白質；
- (e)配列番号5で表されるアミノ酸配列において、1以上のアミノ酸が欠失、置換、挿入および/または付加されたアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコース転移酵素活性を有する蛋白質；
- (f)配列番号6で表されるアミノ酸配列において、1以上のアミノ酸が欠失、置換、挿入および/または付加されたアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコース転移酵素活性を有する蛋白質；
- (g)配列番号7で表されるアミノ酸配列において、1以上のアミノ酸が欠失、置換、挿入および/または付加されたアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコース転移酵素活性を有する蛋白質；
- (h)配列番号8で表されるアミノ酸配列において、1以上のアミノ酸が欠失、置換、挿入および/または付加されたアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコース転移酵素活性を有する蛋白質；
- (i)配列番号5で表されるアミノ酸配列と80%以上の相同性を有するアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコース転移酵素活性を有する蛋白質；
- (j)配列番号6で表されるアミノ酸配列と80%以上の相同性を有するアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコース転移酵素活性を有する蛋白質；
- (k)配列番号7で表されるアミノ酸配列と80%以上の相同性を有するアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコース転移酵素活性を有する蛋白質；
- (l)配列番号8で表されるアミノ酸配列と80%以上の相同性を有するアミノ酸配列からなり、かつ α 1,6-フコース転移酵素活性を有する蛋白質。

5. N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制するRNAを導入した細胞が、N-グリコシド結合糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位とフコースの1位が α 結合した糖鎖構造を認識するレクチンに耐性を有する細胞である、請求の範囲1~4のいずれか1項に記載の方法。

6. 以下の(a)~(d)からなる群から選ばれるレクチンのいずれか1つに耐性である、請求の範囲5に記載の方法。

- (a) レンズマメレクチン；
- (b) エンドウマメレクチン；
- (c) ソラマメレクチン；
- (d) ヒイロチャワンタケレクチン。

7. 細胞が、酵母、動物細胞、昆虫細胞および植物細胞からなる群から選ばれる細胞である、請求の範囲1~6のいずれか1項に記載の方法。

8. 細胞が、下記の(a)~(i)からなる群から選ばれる細胞である、請求の範囲1~7のいずれか1項に記載の方法。

- (a) チャイニーズハムスター卵巣組織由来CHO細胞；
- (b) ラットミエローマ細胞株YB2/3HL.P2.G11.16Ag.20細胞；
- (c) マウスミエローマ細胞株NS0細胞；
- (d) マウスミエローマ細胞株SP2/0-Ag14細胞；
- (e) シリアンハムスター腎臓組織由来BHK細胞；
- (f) 抗体を産生するハイブリドーマ細胞；
- (g) ヒト白血病細胞株ナマルバ細胞；
- (h) 胚性幹細胞；
- (i) 受精卵細胞。

9. 細胞が、抗体分子をコードする遺伝子を導入した形質転換体である、請求の範囲1~8のいずれか1項に記載の方法。

10. 抗体分子が、以下の(a)~(d)からなる群から選ばれる分子である、請求の範囲9に記載の方法。

- (a) ヒト抗体；
- (b) ヒト化抗体；
- (c) (a)または(b)のFc領域を含む抗体断片；
- (d) (a)または(b)のFc領域を有する融合蛋白質。

11. 抗体分子のクラスがIgGである、請求の範囲9又は10に記載の方法。

12. 以下の(a)または(b)から選ばれるRNAおよびその相補RNAで構成される二本鎖RNAを

細胞内に導入していない親株細胞が生産する抗体組成物の抗体依存性細胞傷害活性より、高い抗体依存性細胞傷害活性を有する抗体組成物を製造する、請求の範囲 1 ~ 11 のいずれか 1 項に記載の方法；

(a) 配列番号 9 ~ 30 で表される塩基配列からなる RNA；

(b) 配列番号 9 ~ 30 で表される塩基配列において、1 または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関する酵素の機能を抑制する活性を有する RNA。

13. 高い抗体依存性細胞傷害活性を有する抗体組成物が、N-グリコシド結合複合型糖鎖を Fc 領域に有する抗体分子からなる抗体組成物であって、N-グリコシド結合複合型糖鎖が該糖鎖の還元末端の N-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖の割合が、親株細胞が生産する抗体組成物よりも高いことを特徴とする、請求の範囲 12 に記載の方法。

14. N-グリコシド結合複合型糖鎖が、該糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合していない糖鎖である、請求の範囲 13 に記載の方法。

15. 高い抗体依存性細胞傷害活性を有する抗体組成物が、N-グリコシド結合複合型糖鎖を Fc 領域に有する抗体分子からなる抗体組成物であって、N-グリコシド結合複合型糖鎖が該糖鎖の還元末端の N-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖の割合が 20% 以上である抗体組成物である、請求の範囲 12 ~ 14 のいずれか 1 項に記載の方法。

16. 抗体依存性細胞傷害活性が高い抗体組成物が、N-グリコシド結合複合型糖鎖を Fc 領域に有する抗体分子からなる抗体組成物であって、N-グリコシド結合複合型糖鎖が該糖鎖の還元末端の N-アセチルグルコサミンにフコースが結合していない糖鎖である抗体組成物である、請求の範囲 12 ~ 15 のいずれか 1 項に記載の方法。

17. 請求の範囲 1 ~ 16 のいずれか 1 項に記載の方法で用いられる、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関する酵素の機能を抑制する RNA を導入した細胞。

18. N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端の N-アセチルグルコサミンの 6 位にフコースの 1 位が α 結合する糖鎖修飾に関する酵素が α 1,6-フコース転移酵素である請求の範囲 17 に記載の細胞。

19. 配列番号 9 ~ 30 のいずれかで表される塩基配列からなる群の RNA から選ばれる RNA を導

入または発現させた細胞。

20. 以下の(a)または(b)から選ばれるRNAおよびその相補RNAで構成される二本鎖RNA;

(a)配列番号9~30で表される塩基配列からなるRNA;

(b)配列番号9~30で表される塩基配列において、1または数個の塩基が欠失、置換、挿入および/または付加された塩基配列からなり、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する活性を有するRNA。

21. 請求の範囲20に記載のRNAに対応するDNAおよび該DNAの相補DNA。

22. 請求の範囲20に記載のRNAに対応するDNAおよび該DNAの相補DNAをベクターに組み込んで得られる組換え体DNA。

23. 請求の範囲20に記載の二本鎖RNAを発現させることを特徴とする、請求の範囲22に記載の組換え体DNA。

24. 請求の範囲22または23に記載の組換え体DNAを細胞に導入して得られる形質転換体。

25. 請求の範囲20に記載の二本鎖RNAを細胞内に導入または発現させることを特徴とする、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位とフコースの1位が α 結合した糖鎖構造を認識するレクチンに耐性を有する細胞を作製する方法。

26. N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位とフコースの1位が α 結合した糖鎖構造を認識するレクチンに耐性が、少なくとも、以下の(a)~(d)からなる群から選ばれるレクチンの一つに耐性である、請求の範囲25に記載の方法。

(a) レンズマメレクチン;

(b) エンドウマメレクチン;

(c) ソラマメレクチン;

(d) ヒイロチャワンタケレクチン。

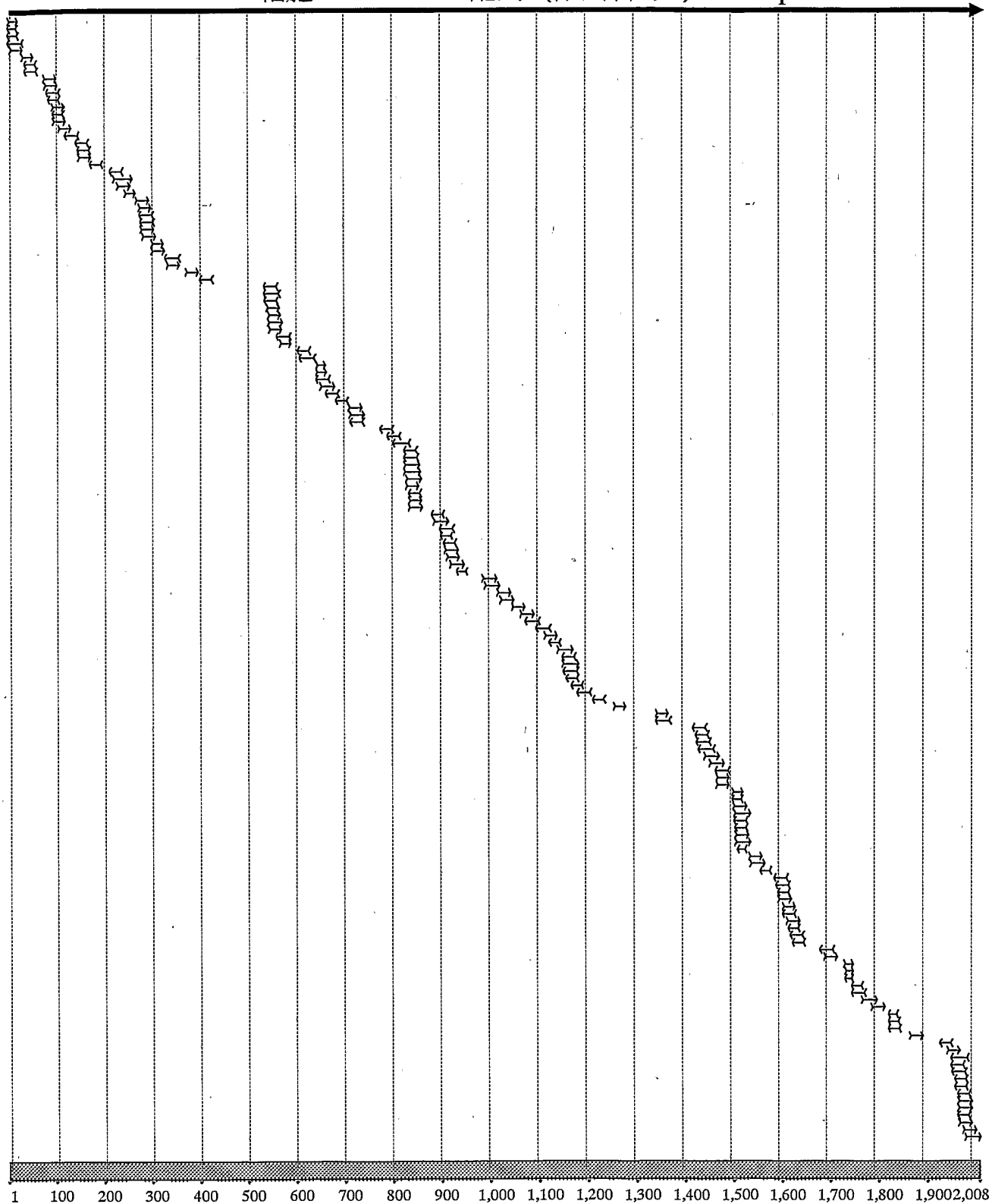
27. 配列番号9~30のいずれかで表される塩基配列からなる群のRNAから選ばれるRNAを用いて、N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素の機能を抑制する方法。

28. N-グリコシド結合複合型糖鎖還元末端のN-アセチルグルコサミンの6位にフコースの

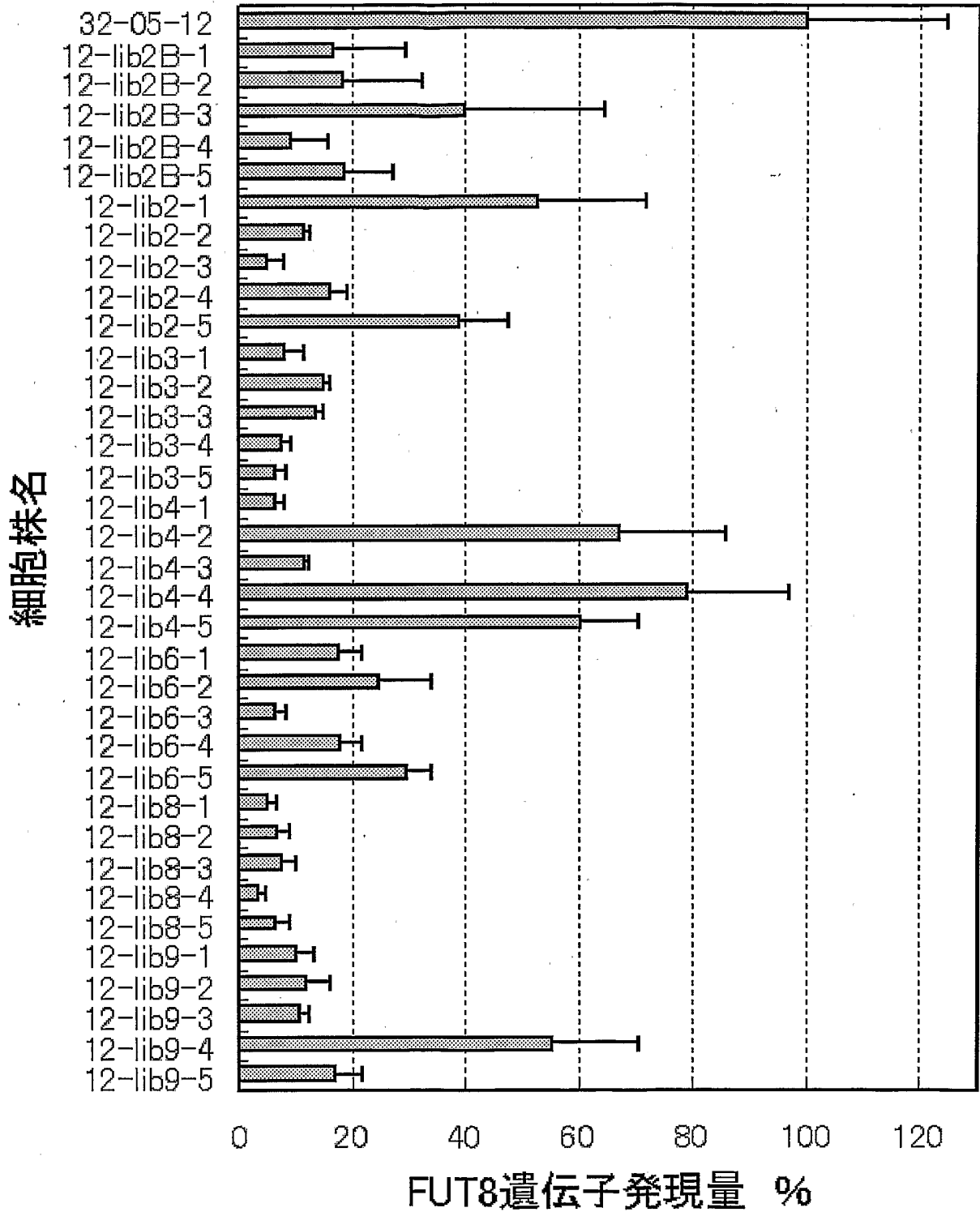
1位が α 結合する糖鎖修飾に関与する酵素が α 1,6-フコース転移酵素である請求の範囲27に記載の方法。

第1図

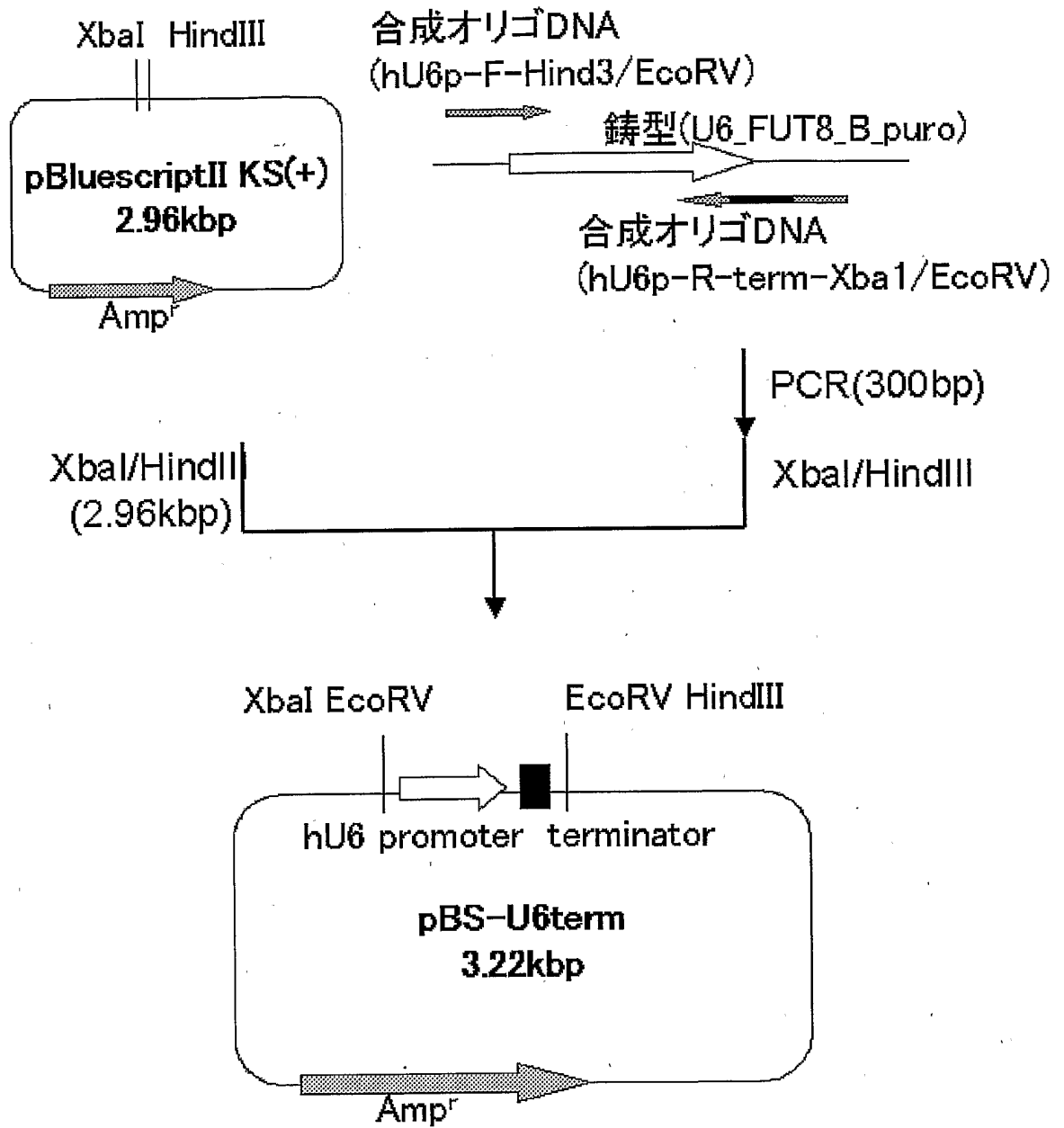
CHO細胞 FUT8 cDNA配列 (配列番号1) 2008bp



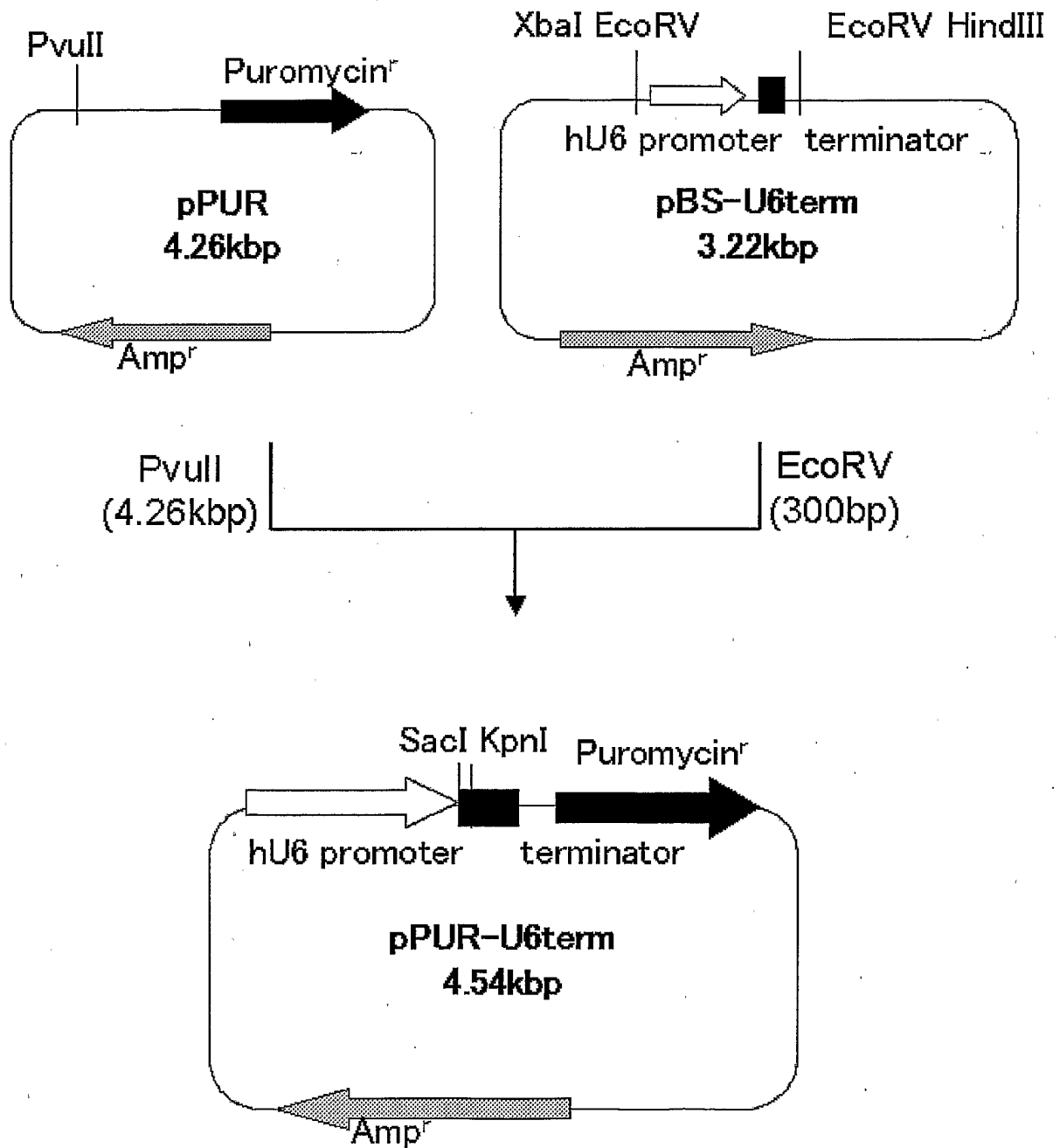
第2図



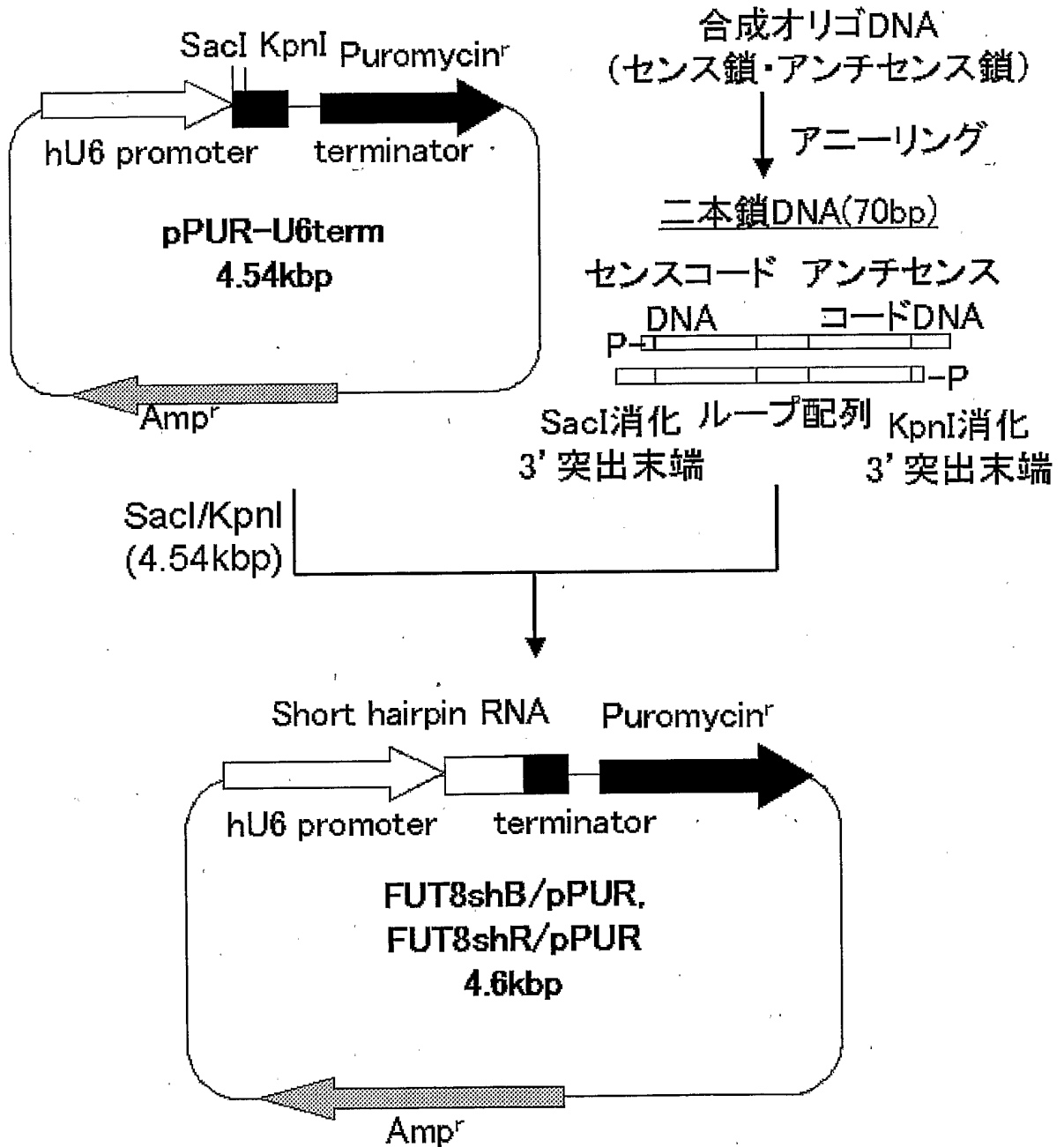
第3図



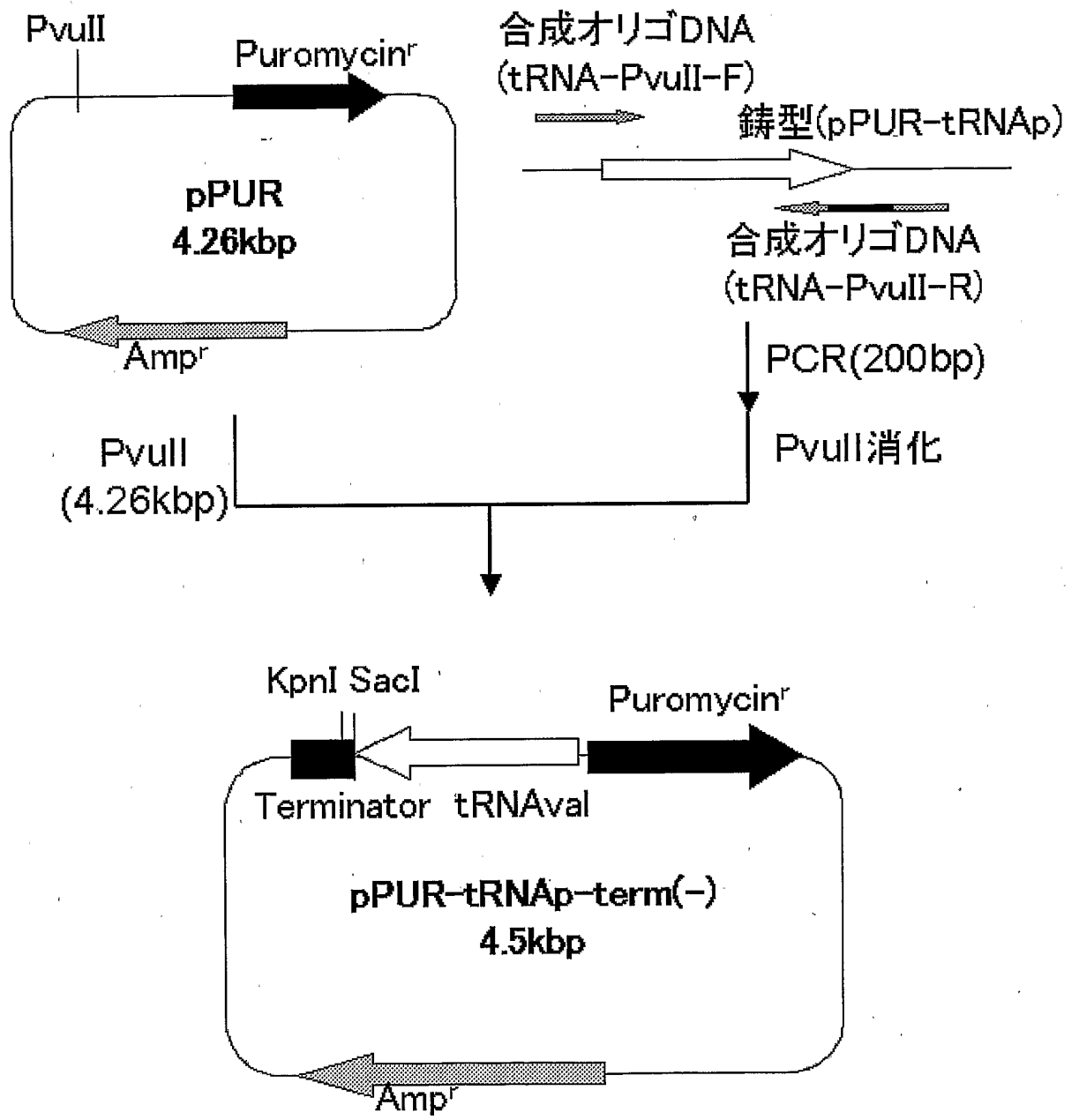
第4図



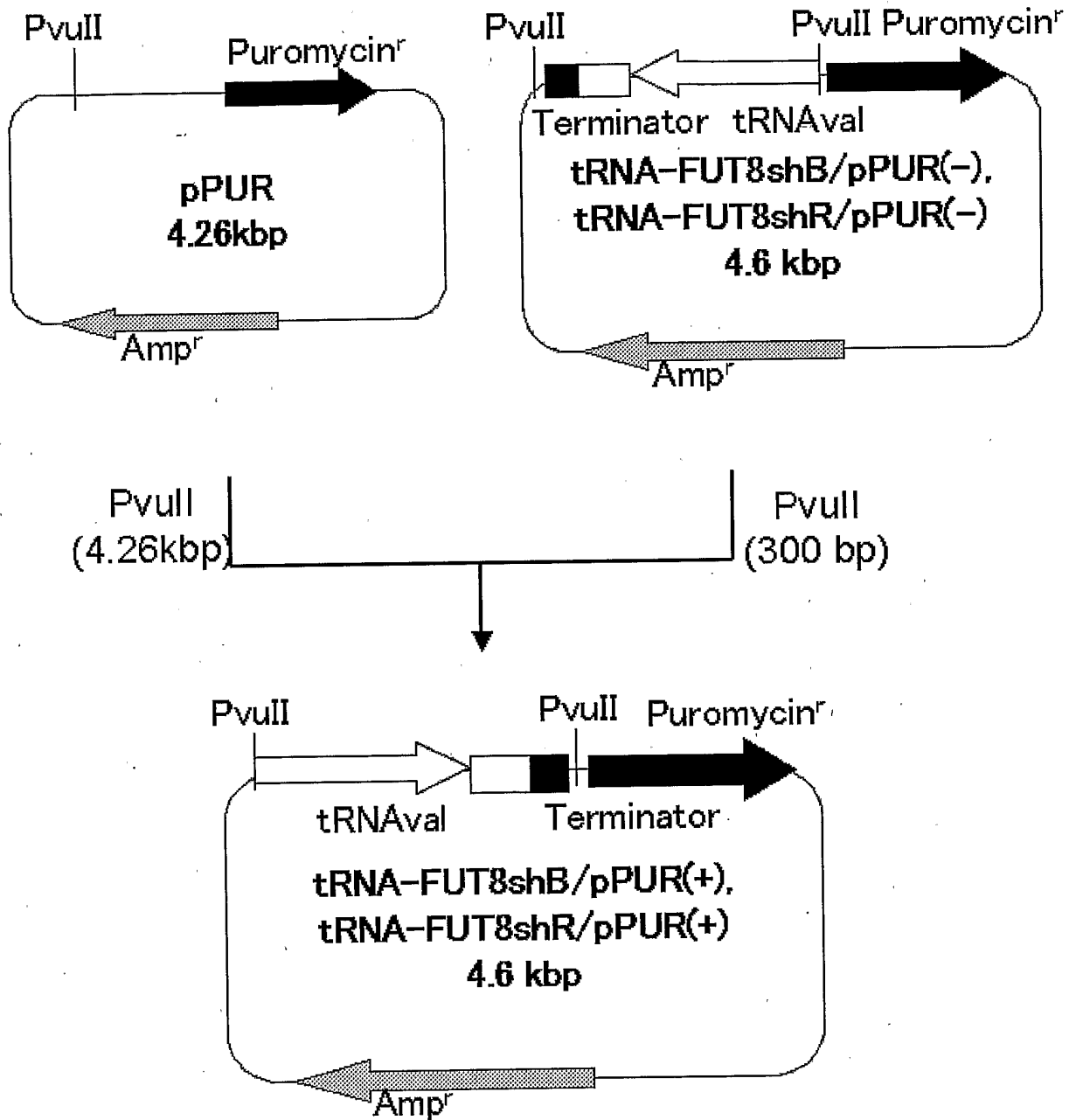
第5図



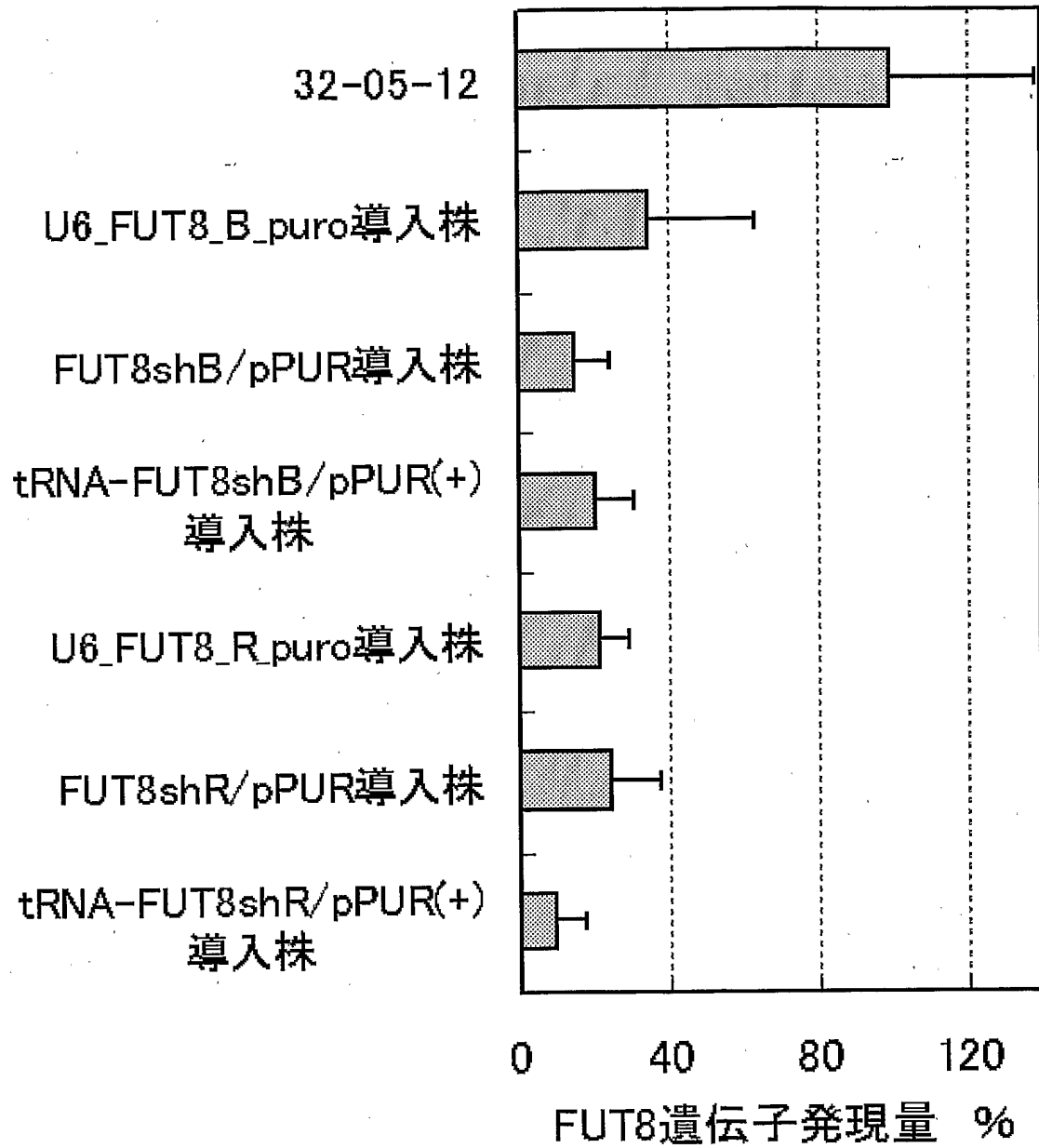
第6図



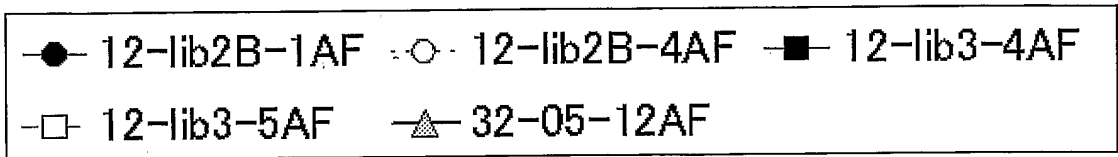
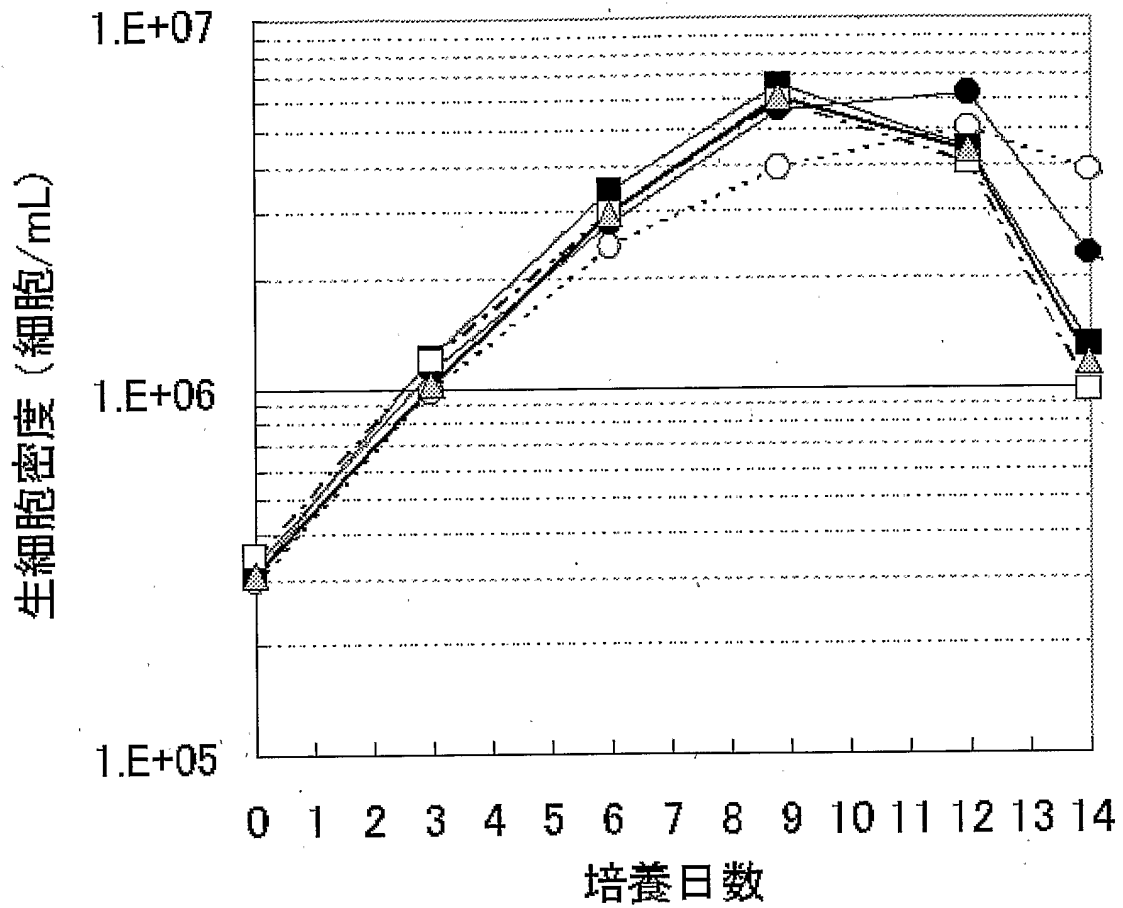
第8図



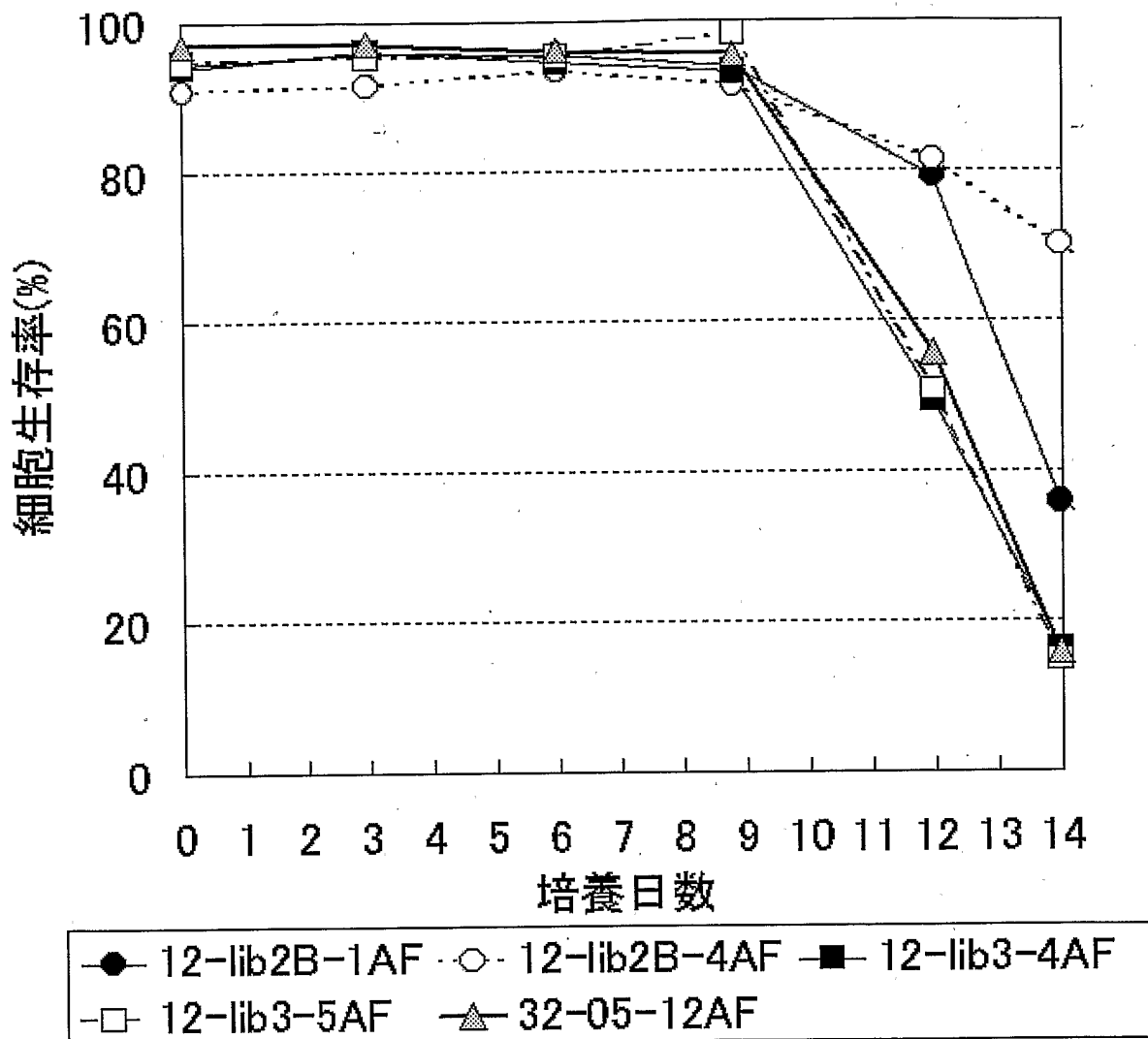
第9図



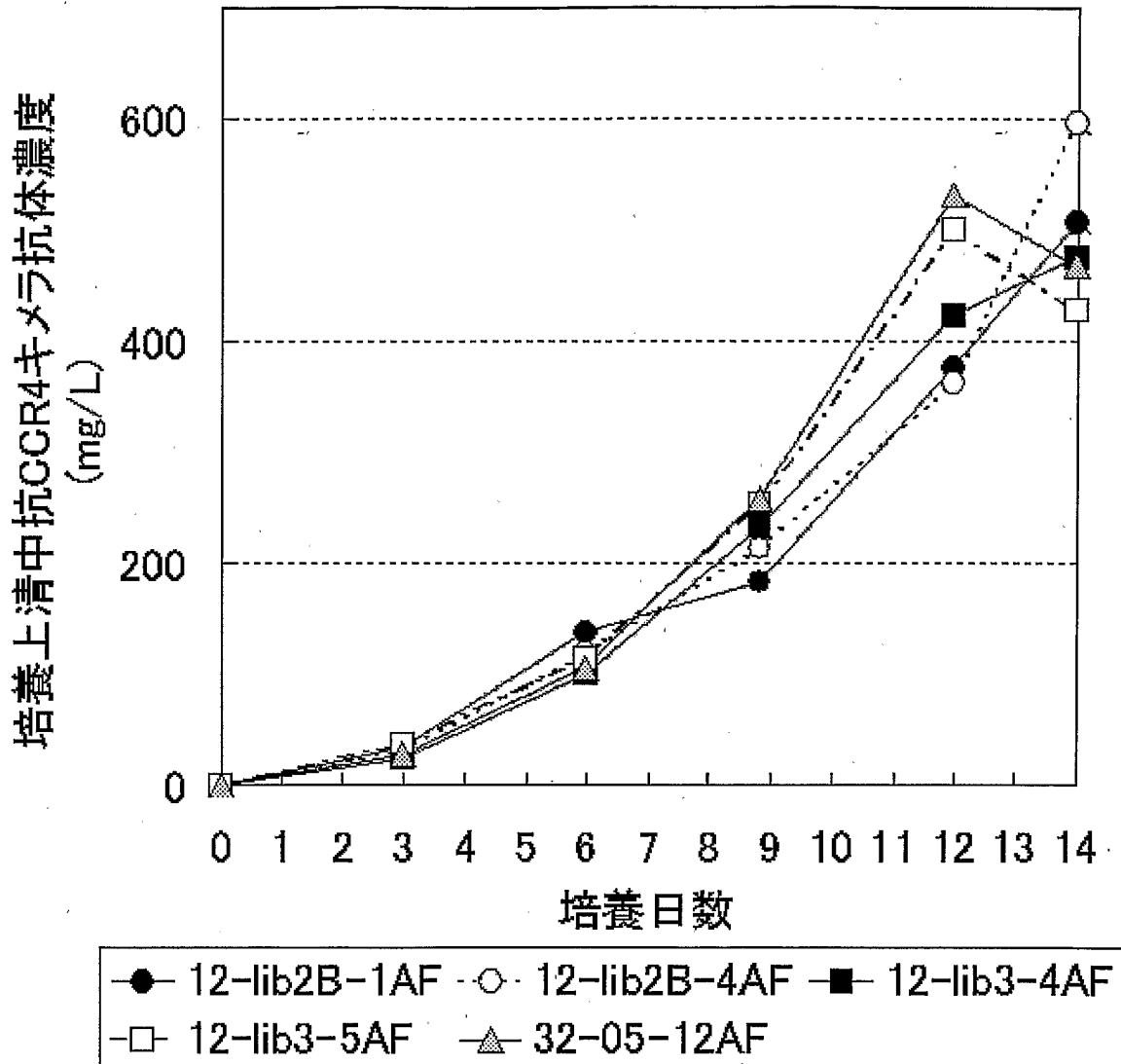
第10図



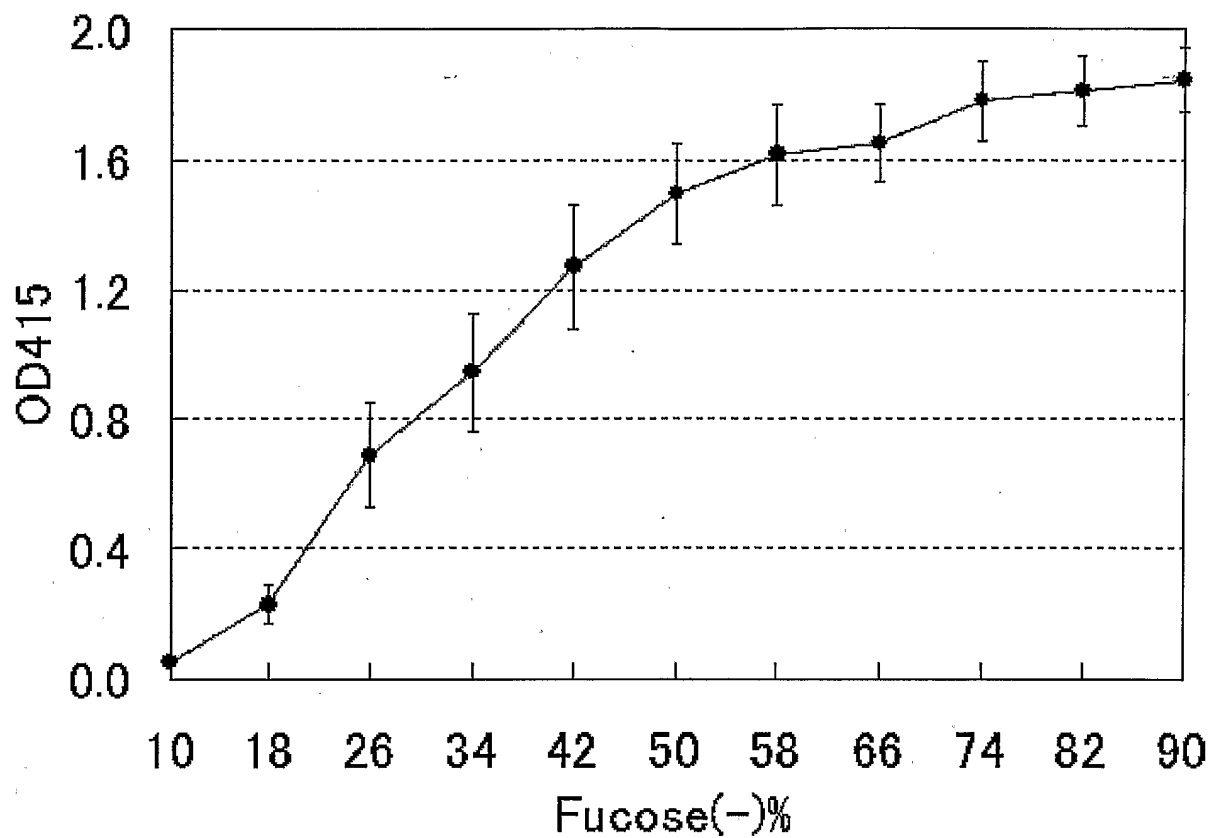
第11図



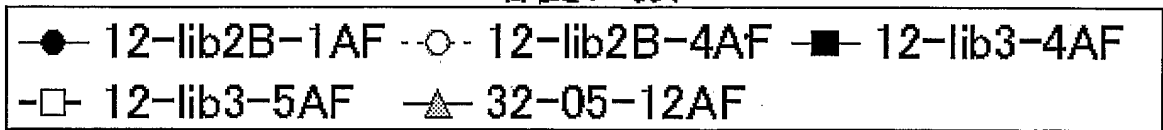
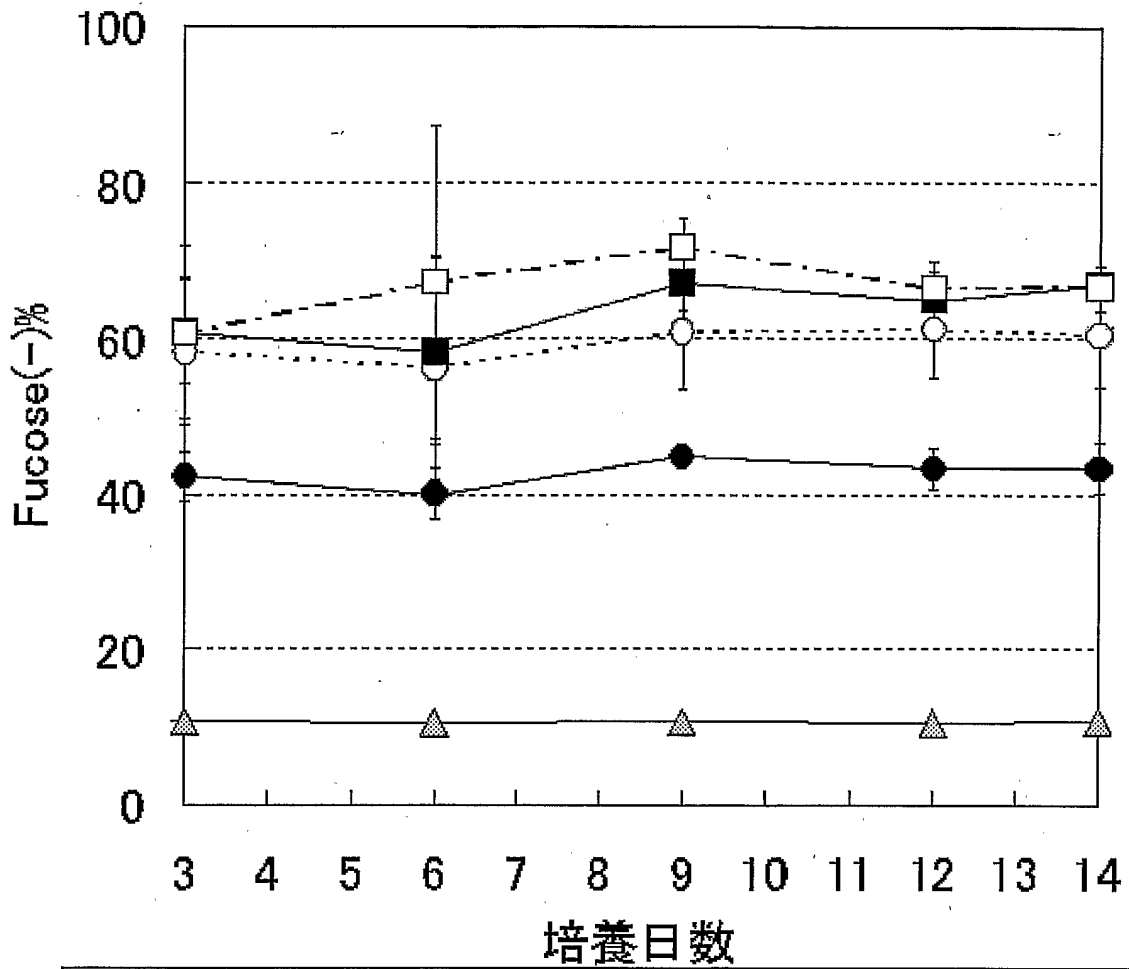
第12図



第13図



第14図



SEQUENCE LISTING

<110> KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD.

<120> Process for producing the antibody composition using RNA which inhibits a function of α 1,6-fucosyltransferase

<130> 11621WO1

<150> P2003-350167

<151> 2003-10-09

<160> 35

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 2008

<212> DNA

<213> *Cricetulus griseus*

<400> 1

aacagaaact tatttttctg tgtggctaac tagaaccaga gtacaatggt tccaattctt 60

tgagctccga gaagacagaa gggagttgaa actctgaaaa tgcgggcatg gactggttcc 120

tggcgttgga ttatgctcat tctttttgcc tgggggacct tattgtttta tataggtggt 180

catttggttc gagataatga ccacctgac cattctagca gagaactctc caagattctt 240

gcaaagctgg agcgcttaa acaacaaaat gaagacttga ggagaatggc tgagtctctc 300

cgaataccag aaggccctat tgatcagggg acagctacag gaagagtccg tgttttagaa 360

gaacagcttg ttaaggccaa agaacagatt gaaaattaca agaaacaagc taggaatgat 420

ctgggaaagg atcatgaaat ctaaggagg aggattgaaa atggagctaa agagctctgg 480

ttttttctac aaagtgaatt gaagaaatta aagaaattag aaggaaacga actccaaaga 540
catgcagatg aaattctttt ggatttagga catcatgaaa ggtctatcat gacagatcta 600
tactacctca gtcaaacaga tggagcaggt gagtggcggg aaaaagaagc caaagatctg 660
acagagctgg tccagcggag aataacatat ctgcagaatc ccaaggactg cagcaaagcc 720
agaaagctgg tatgtaatat caacaaaggc tgtggctatg gatgtcaact ccatcatgtg 780
gtttactgct tcatgattgc ttatggcacc cagcgaacac tcatcttga atctcagaat 840
tggcgtatg ctactggagg atgggagact gtgtttagac ctgtaagtga gacatgcaca 900
gacaggtctg gcctctccac tggacactgg tcaggtgaag tgaaggacaa aatgttcaa 960
gtggtcagc tccccattgt agacagcctc cctctctgct ctccttactt acccttggt 1020
gtaccagaag accttgcaga tcgactcctg agagtccatg gtgatcctgc agtgtgggtg 1080
gtatcccagt ttgtcaaata cttgatccgt ccacaacctt ggctggaaag ggaaatagaa 1140
gaaaccacca agaagcttgg cttcaaacat ccagttattg gagtccatgt cagacgcact 1200
gacaaagtgg gaacagaagc agccttccat cccattgagg aatacatggt acacgttgaa 1260
gaacattttc agcttctcga acgcagaatg aaagtggata aaaaaagagt gtatctggcc 1320
actgatgacc cttctttggt aaaggaggca aagacaaagt actccaatta tgaatttatt 1380
agtgataact ctatttcttg gtcagctgga ctacacaacc gatacacaga aaattcactt 1440
cggggcgtga tcctggatat acactttctc tcccaggctg acttccttgt gtgtactttt 1500
tcatcccagg tctgtagggt tgcttatgaa atcatgcaaa cactgcatcc tgatgcctct 1560
gcaaacttcc attctttaga tgacatctac tattttggag gccaaaatgc ccacaaccag 1620

attgcagttt atcctcacca acctcgaact aaagaggaaa tcccatgga acctggagat 1680
 atcattggtg tggctggaaa ccattggaat ggttactcta aagggtgcaa cagaaaacta 1740
 ggaaaaacag gcctgtaccc ttcctacaaa gtccgagaga agatagaaac agtcaaatac 1800
 cctacatata ctgaagctga aaaatagaga tggagtgtaa gagattaaca acagaattta 1860
 gttcagacca tctcagccaa gcagaagacc cagactaaca tatggttcat tgacagacat 1920
 gctccgcacc aagagcaagt gggaaccctc agatgctgca ctggtggaac gcctctttgt 1980
 gaagggtgc tgtgccctca agcccatg 2008

<210> 2

<211> 1728

<212> DNA

<213> Mus musculus

<400> 2

atgcgggcat ggactggttc ctggcgttgg attatgctca ttctttttgc ctgggggacc 60
 ttgttatttt atataggtgg tcatttggtt cgagataatg accaccctga tcaactccage 120
 agagaactct ccaagattct tgcaaagctt gaacgcttaa aacagcaaaa tgaagacttg 180
 aggcgaatgg ctgagtctct ccgaatacca gaaggcccca ttgaccaggg gacagctaca 240
 ggaagagtcc gtgttttaga agaacagctt gttaaggcca aagaacagat tgaaaattac 300
 aagaaacaag ctagaaatgg tctggggaag gatcatgaaa tcttaagaag gaggattgaa 360
 aatggagcta aagagctctg gttttttcta caaagcgaac tgaagaaatt aaagcattta 420
 gaaggaaatg aactccaaag acatgcagat gaaattcttt tggatttagg acaccatgaa 480

aggtctatca tgacagatct atactacctc agtcaaacag atggagcagg ggattggcgt 540
gaaaaagagg ccaaagatct gacagagctg gtccagcgga gaataacata tctccagaat 600
cctaaggact gcagcaaagc caggaagctg gtgtgtaaca tcaataaagg ctgtggctat 660
ggttgtaac tccatcacgt ggtctactgt ttcattgattg cttatggcac ccagcgaaca 720
ctcatcttgg aatctcagaa ttggcgctat gctactggtg gatgggagac tgtgtttaga 780
cctgtaagtg agacatgtac agacagatct ggccctcca ctggacactg gtcaggtgaa 840
gtaaatgaca aaaacattca agtggtcgag ctccccattg tagacagcct ccatectcgg 900
cctccttact taccactggc tgttccagaa gaccttgcag accgactcct aagagtccat 960
ggtgaccctg cagtgtggtg ggtgtcccag tttgtcaaact acttgattcg tccacaacct 1020
tggttgaaa aggaaataga agaagccacc aagaagcttg gcttcaaaca tccagttatt 1080
ggagtccatg tcagacgcac agacaaagtg ggaacagaag cagccttcca ccccatcgag 1140
gagtacatgg tacacgttga agaacatttt cagcttctcg cacgcagaat gcaagtggat 1200
aaaaaaagag tataatctggc tactgatgat cctactttgt taaaggagc aaagacaaag 1260
tactccaatt atgaatttat tagtgataac tctattttct ggtcagctgg actacacaat 1320
cggtaacag aaaattcact tcggggtgtg atcctggata tacactttct ctcacaggct 1380
gactttctag tgtgtacttt ttcattcccag gtctgtcggg ttgcttatga aatcatgcaa 1440
acctgcate ctgatgcctc tgcgaacttc cattctttgg atgacatcta ctattttgga 1500
ggccaaaatg cccacaatca gattgctgtt taccctcaca aacctogaac tgaagaggaa 1560
attccaatgg aacctggaga tatcattggg gtggctggaa accattggga tggttattct 1620

aaaggtatca acagaaaact tggaaaaaca ggcttatata cctcctacaa agtccgagag 1680

aagatagaaa cagtcaagta tcccacatat cctgaagctg aaaaatag 1728

<210> 3

<211> 979

<212> DNA

<213> Rattus norvegicus

<400> 3

actcatcttg gaatctcaga attggcgcta tgctactggt ggatgggaga ctgtgtttag 60

acctgtaagt gagacatgca cagacagatc tggcctctcc actggacact ggtcaggtga 120

agtgaatgac aaaaatattc aagtgggtgga gctceccatt gtagacagcc ttcatectcg 180

gcctccttac ttaccactgg ctgttccaga agaccttgca gatcgactcg taagagtcca 240

tggtgatcct gcagtgtggt ggggtgtccca gttcgtcaaa tatttgattc gtccacaacc 300

ttggctagaa aaggaaatag aagaagccac caagaagctt ggcttcaaac atccagtcac 360

tggagtccat gtcagacgca cagacaaagt gggaacagag gcagccttcc atcccatcga 420

agagtacatg gtacatgttg aagaacattt tcagcttctc gcacgcagaa tgcaagtgga 480

taaaaaaga gtatatctgg ctaccgatga ccctgctttg ttaaaggagg caaagacaaa 540

gtactccaat tatgaattta ttagtgataa ctctatttct tggtcagctg gactacacaa 600

tcggtacaca gaaaattcac ttcggggcgt gatcctggat atacacttcc tctctcaggc 660

tgacttccta gtgtgtactt tttcatecca ggtctgtcgg gttgcttatg aaatcatgca 720

aaccctgcat cctgatgcct ctgcaaaactt ccactcttta gatgacatct actatcttgg 780

aggccaaaat gccacacaacc agattgccgt ttatcctcac aaacctcgaa ctgatgagga 840

aattccaatg gaacctggag atatcattgg tgtggctgga aaccattggg atggttattc 900
 taaaggtgtc aacagaaaac ttggaaaaac aggcttatat ccctectaca aagtccgaga 960
 gaagatagaa acggtcaag 979

<210> 4

<211> 1728

<212> DNA

<213> Homo Sapience

<400> 4

atgcggccat ggactggttc ctggcgttgg attatgctca ttctttttgc ctgggggacc 60
 ttgctgtttt atataggtgg tcaattggta cgagataatg accatcctga tcaactctagc 120
 cgagaactgt ccaagattct ggcaaagctt gaacgcttaa aacagcagaa tgaagacttg 180
 aggcgaatgg ccgaatctct ccgatacca gaaggcccta ttgatcaggg gccagctata 240
 ggaagagtac gcgtttttaga agagcagctt gttaaggcca aagaacagat tgaaaattac 300
 aagaaacaga ccagaaatgg tctggggaag gatcatgaaa tcctgaggag gaggattgaa 360
 aatggagcta aagagctctg gtttttcccta cagagtgaat tgaagaaatt aaagaactta 420
 gaaggaaatg aactccaaag acatgcagat gaatttcttt tggatttagg acatcatgaa 480
 aggtctataa tgacggatct atactacctc agtcagacag atggagcagg tgattggcgg 540
 gaaaaagagg ccaaagatct gacagaactg gttcagcgga gaataacata tcttcagaat 600
 cccaaggact gcagcaaagc caaaaagctg gtgtgtaata tcaacaaagg ctgtggctat 660
 ggctgtcagc tccatcatgt ggtctactgc ttcatgattg catatggcac ccagcgaaca 720

ctcatcttgg aatctcagaa ttggcgctat gctactggtg gatgggagac tgtatcttag 780
cctgtaagtg agacatgcac agacagatct ggcatctcca ctggacactg gtcaggtgaa 840
gtgaaggaca aaaatgttca agtggctgag cttcccattg tagacagtct tcatccccgt 900
cctccatatt tacccttggc tgtaccagaa gacctcgcag atcgacttgt acgagtgcac 960
ggtgaccctg cagtgtggtg ggtgtctcag tttgtcaaact acttgatccg cccacagcct 1020
tggttagaaa aagaaataga agaagccacc aagaagcttg gcttcaaaca tccagttatt 1080
ggagtccatg tcagacgcac agacaaagtg ggaacagaag ctgccttcca tcccattgaa 1140
gagtacatgg tgcattgtga agaacatctt cagcttcttg cagcagaat gcaagtggac 1200
aaaaaaagag tgtatcttggc cacagatgac ccttctttat taaaggaggc aaaaacaaag 1260
taccccaatt atgaatttat tagtgataac tctatttctt ggtcagctgg actgcacaat 1320
cgatacacag aaaattcact tcgtggagtg atcctggata tacattttct ctctcaggca 1380
gacttcctag tgtgtacttt ttcateccag gtctgtcagag ttgcttatga aattatgcaa 1440
acactacatc ctgatgcctc tgcaaacttc cattcttttag atgacatcta ctatcttggg 1500
ggccagaatg cccacaatca aattgccatt tatgctcacc aaccccgaac tgcagatgaa 1560
attcccatgg aacctggaga tatcattggt gtggctggaa atcattggga tggctattct 1620
aaaggtgtca acaggaatg gggaaggacg ggcctatata cctcctacaa agttcgagag 1680
aagatagaaa cggctcaagta cccacatat cctgaggctg agaaataa 1728

<210> 5

<211> 575

<212> PRT

Arg Arg Ile Thr Tyr Leu Gln Asn Pro Lys Asp Cys Ser Lys Ala Arg
 195 200 205

Lys Leu Val Cys Asn Ile Asn Lys Gly Cys Gly Tyr Gly Cys Gln Leu
 210 215 220

His His Val Val Tyr Cys Phe Met Ile Ala Tyr Gly Thr Gln Arg Thr
 225 230 235 240

Leu Ile Leu Glu Ser Gln Asn Trp Arg Tyr Ala Thr Gly Gly Trp Glu
 245 250 255

Thr Val Phe Arg Pro Val Ser Glu Thr Cys Thr Asp Arg Ser Gly Leu
 260 265 270

Ser Thr Gly His Trp Ser Gly Glu Val Lys Asp Lys Asn Val Gln Val
 275 280 285

Val Glu Leu Pro Ile Val Asp Ser Leu His Pro Arg Pro Pro Tyr Leu
 290 295 300

Pro Leu Ala Val Pro Glu Asp Leu Ala Asp Arg Leu Leu Arg Val His
 305 310 315 320

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

Arg Pro Gln Pro Trp Leu Glu Arg Glu Ile Glu Glu Thr Thr Lys Lys
 340 345 350

Leu Gly Phe Lys His Pro Val Ile Gly Val His Val Arg Arg Thr Asp
 355 360 365

Lys Val Gly Thr Glu Ala Ala Phe His Pro Ile Glu Glu Tyr Met Val
 370 375 380

His Val Glu Glu His Phe Gln Leu Leu Glu Arg Arg Met Lys Val Asp

<212> PRT

<213> Mus musculus

<400> 6

Met Arg Ala Trp Thr Gly Ser Trp Arg Trp Ile Met Leu Ile Leu Phe
 1 5 10 15

Ala Trp Gly Thr Leu Leu Phe Tyr Ile Gly Gly His Leu Val Arg Asp
 20 25 30

Asn Asp His Pro Asp His Ser Ser Arg Glu Leu Ser Lys Ile Leu Ala
 35 40 45

Lys Leu Glu Arg Leu Lys Gln Gln Asn Glu Asp Leu Arg Arg Met Ala
 50 55 60

Glu Ser Leu Arg Ile Pro Glu Gly Pro Ile Asp Gln Gly Thr Ala Thr
 65 70 75 80

Gly Arg Val Arg Val Leu Glu Glu Gln Leu Val Lys Ala Lys Glu Gln
 85 90 95

Ile Glu Asn Tyr Lys Lys Gln Ala Arg Asn Gly Leu Gly Lys Asp His
 100 105 110

Glu Ile Leu Arg Arg Arg Ile Glu Asn Gly Ala Lys Glu Leu Trp Phe
 115 120 125

Phe Leu Gln Ser Glu Leu Lys Lys Leu Lys His Leu Glu Gly Asn Glu
 130 135 140

Leu Gln Arg His Ala Asp Glu Ile Leu Leu Asp Leu Gly His His Glu
 145 150 155 160

Arg Ser Ile Met Thr Asp Leu Tyr Tyr Leu Ser Gln Thr Asp Gly Ala
 165 170 175

Gly Asp Trp Arg Glu Lys Glu Ala Lys Asp Leu Thr Glu Leu Val Gln

180 185 190
 Arg Arg Ile Thr Tyr Leu Gln Asn Pro Lys Asp Cys Ser Lys Ala Arg
 195 200 205
 Lys Leu Val Cys Asn Ile Asn Lys Gly Cys Gly Tyr Gly Cys Gln Leu
 210 215 220
 His His Val Val Tyr Cys Phe Met Ile Ala Tyr Gly Thr Gln Arg Thr
 225 230 235 240
 Leu Ile Leu Glu Ser Gln Asn Trp Arg Tyr Ala Thr Gly Gly Trp Glu
 245 250 255
 Thr Val Phe Arg Pro Val Ser Glu Thr Cys Thr Asp Arg Ser Gly Leu
 260 265 270
 Ser Thr Gly His Trp Ser Gly Glu Val Asn Asp Lys Asn Ile Gln Val
 275 280 285
 Val Glu Leu Pro Ile Val Asp Ser Leu His Pro Arg Pro Pro Tyr Leu
 290 295 300
 Pro Leu Ala Val Pro Glu Asp Leu Ala Asp Arg Leu Leu Arg Val His
 305 310 315 320
 Gly Asp Pro Ala Val Trp Trp Val Ser Gln Phe Val Lys Tyr Leu Ile
 325 330 335
 Arg Pro Gln Pro Trp Leu Glu Lys Glu Ile Glu Glu Ala Thr Lys Lys
 340 345 350
 Leu Gly Phe Lys His Pro Val Ile Gly Val His Val Arg Arg Thr Asp
 355 360 365
 Lys Val Gly Thr Glu Ala Ala Phe His Pro Ile Glu Glu Tyr Met Val
 370 375 380

His Val Glu Glu His Phe Gln Leu Leu Ala Arg Arg Met Gln Val Asp
 385 390 395 400

Lys Lys Arg Val Tyr Leu Ala Thr Asp Asp Pro Thr Leu Leu Lys Glu
 405 410 415

Ala Lys Thr Lys Tyr Ser Asn Tyr Glu Phe Ile Ser Asp Asn Ser Ile
 420 425 430

Ser Trp Ser Ala Gly Leu His Asn Arg Tyr Thr Glu Asn Ser Leu Arg
 435 440 445

Gly Val Ile Leu Asp Ile His Phe Leu Ser Gln Ala Asp Phe Leu Val
 450 455 460

Cys Thr Phe Ser Ser Gln Val Cys Arg Val Ala Tyr Glu Ile Met Gln
 465 470 475 480

Thr Leu His Pro Asp Ala Ser Ala Asn Phe His Ser Leu Asp Asp Ile
 485 490 495

Tyr Tyr Phe Gly Gly Gln Asn Ala His Asn Gln Ile Ala Val Tyr Pro
 500 505 510

His Lys Pro Arg Thr Glu Glu Glu Ile Pro Met Glu Pro Gly Asp Ile
 515 520 525

Ile Gly Val Ala Gly Asn His Trp Asp Gly Tyr Ser Lys Gly Ile Asn
 530 535 540

Arg Lys Leu Gly Lys Thr Gly Leu Tyr Pro Ser Tyr Lys Val Arg Glu
 545 550 555 560

Lys Ile Glu Thr Val Lys Tyr Pro Thr Tyr Pro Glu Ala Glu Lys
 565 570

<210> 7

Gly Asp Trp Arg Glu Lys Glu Ala Lys Asp Leu Thr Glu Leu Val Gln
 180 185 190

Arg Arg Ile Thr Tyr Leu Gln Asn Pro Lys Asp Cys Ser Lys Ala Arg
 195 200 205

Lys Leu Val Cys Asn Ile Asn Lys Gly Cys Gly Tyr Gly Cys Gln Leu
 210 215 220

His His Val Val Tyr Cys Phe Met Ile Ala Tyr Gly Thr Gln Arg Thr
 225 230 235 240

Leu Ile Leu Glu Ser Gln Asn Trp Arg Tyr Ala Thr Gly Gly Trp Glu
 245 250 255

Thr Val Phe Arg Pro Val Ser Glu Thr Cys Thr Asp Arg Ser Gly Leu
 260 265 270

Ser Thr Gly His Trp Ser Gly Glu Val Asn Asp Lys Asn Ile Gln Val
 275 280 285

Val Glu Leu Pro Ile Val Asp Ser Leu His Pro Arg Pro Pro Tyr Leu
 290 295 300

Pro Leu Ala Val Pro Glu Asp Leu Ala Asp Arg Leu Val Arg Val His
 305 310 315 320

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

Arg Pro Gln Pro Trp Leu Glu Lys Glu Ile Glu Glu Ala Thr Lys Lys
 340 345 350

Leu Gly Phe Lys His Pro Val Ile Gly Val His Val Arg Arg Thr Asp
 355 360 365

Lys Val Gly Thr Glu Ala Ala Phe His Pro Ile Glu Glu Tyr Met Val
 370 375 380

His Val Glu Glu His Phe Gln Leu Leu Ala Arg Arg Met Gln Val Asp
 385 390 395 400

Lys Lys Arg Val Tyr Leu Ala Thr Asp Asp Pro Ala Leu Leu Lys Glu
 405 410 415

Ala Lys Thr Lys Tyr Ser Asn Tyr Glu Phe Ile Ser Asp Asn Ser Ile
 420 425 430

Ser Trp Ser Ala Gly Leu His Asn Arg Tyr Thr Glu Asn Ser Leu Arg
 435 440 445

Gly Val Ile Leu Asp Ile His Phe Leu Ser Gln Ala Asp Phe Leu Val
 450 455 460

Cys Thr Phe Ser Ser Gln Val Cys Arg Val Ala Tyr Glu Ile Met Gln
 465 470 475 480

Thr Leu His Pro Asp Ala Ser Ala Asn Phe His Ser Leu Asp Asp Ile
 485 490 495

Tyr Tyr Phe Gly Gly Gln Asn Ala His Asn Gln Ile Ala Val Tyr Pro
 500 505 510

His Lys Pro Arg Thr Asp Glu Glu Ile Pro Met Glu Pro Gly Asp Ile
 515 520 525

Ile Gly Val Ala Gly Asn His Trp Asp Gly Tyr Ser Lys Gly Val Asn
 530 535 540

Arg Lys Leu Gly Lys Thr Gly Leu Tyr Pro Ser Tyr Lys Val Arg Glu
 545 550 555 560

Lys Ile Glu Thr Val Lys Tyr Pro Thr Tyr Pro Glu Ala Glu Lys
 565 570

<210> 8

<211> 575

<212> PRT

<215> Homo Sapience

<400> 8

Met Arg Pro Trp Thr Gly Ser Trp Arg Trp Ile Met Leu Ile Leu Phe
 1 5 10 15

Ala Trp Gly Thr Leu Leu Phe Tyr Ile Gly Gly His Leu Val Arg Asp
 20 25 30

Asn Asp His Pro Asp His Ser Ser Arg Glu Leu Ser Lys Ile Leu Ala
 35 40 45

Lys Leu Glu Arg Leu Lys Gln Gln Asn Glu Asp Leu Arg Arg Met Ala
 50 55 60

Glu Ser Leu Arg Ile Pro Glu Gly Pro Ile Asp Gln Gly Pro Ala Ile
 65 70 75 80

Gly Arg Val Arg Val Leu Glu Glu Gln Leu Val Lys Ala Lys Glu Gln
 85 90 95

Ile Glu Asn Tyr Lys Lys Gln Thr Arg Asn Gly Leu Gly Lys Asp His
 100 105 110

Glu Ile Leu Arg Arg Arg Ile Glu Asn Gly Ala Lys Glu Leu Trp Phe
 115 120 125

Phe Leu Gln Ser Glu Leu Lys Lys Leu Lys Asn Leu Glu Gly Asn Glu
 130 135 140

Leu Gln Arg His Ala Asp Glu Phe Leu Leu Asp Leu Gly His His Glu
 145 150 155 160

Arg Ser Ile Met Thr Asp Leu Tyr Tyr Leu Ser Gln Thr Asp Gly Ala
 165 170 175

Gly Asp Trp Arg Glu Lys Glu Ala Lys Asp Leu Thr Glu Leu Val Gln
 180 185 190

Arg Arg Ile Thr Tyr Leu Gln Asn Pro Lys Asp Cys Ser Lys Ala Lys
 195 200 205

Lys Leu Val Cys Asn Ile Asn Lys Gly Cys Gly Tyr Gly Cys Gln Leu
 210 215 220

His His Val Val Tyr Cys Phe Met Ile Ala Tyr Gly Thr Gln Arg Thr
 225 230 235 240

Leu Ile Leu Glu Ser Gln Asn Trp Arg Tyr Ala Thr Gly Gly Trp Glu
 245 250 255

Thr Val Phe Arg Pro Val Ser Glu Thr Cys Thr Asp Arg Ser Gly Ile
 260 265 270

Ser Thr Gly His Trp Ser Gly Glu Val Lys Asp Lys Asn Val Gln Val
 275 280 285

Val Glu Leu Pro Ile Val Asp Ser Leu His Pro Arg Pro Pro Tyr Leu
 290 295 300

Pro Leu Ala Val Pro Glu Asp Leu Ala Asp Arg Leu Val Arg Val His
 305 310 315 320

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

Arg Pro Gln Pro Trp Leu Glu Lys Glu Ile Glu Glu Ala Thr Lys Lys
 340 345 350

Leu Gly Phe Lys His Pro Val Ile Gly Val His Val Arg Arg Thr Asp
 355 360 365

Lys Val Gly Thr Glu Ala Ala Phe His Pro Ile Glu Glu Tyr Met Val

<210> 9

<211> 40

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 9

gaagggaguu gaaacucuga aaaugcgggc auggacuggu

40

<210> 10

<211> 31

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 10

gaggagaaug gcugagucuc uccgaauacc a

31

<210> 11

<211> 33

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 11

ccaaagacau gcagaugaaa uucuuuugga uuu

33

<210> 12

<211> 35

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 12

ucuuggaac ucagaauugg cgcuangcua cugga

35

<210> 13

<211> 32

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 13

auacacagaa aauucacuuc ggggcgugau cc

32

<210> 14

<211> 34

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 14

ucaucccagg ucuguaggu ugcuaugaa auca

34

<210> 15

<211> 36

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 15

caucuacuau uuuggaggcc aaaaugccca caacca

36

<210> 16

<211> 31

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 16

ugcacuggug gaacgccucu uugugaaggg c

31

<210> 17

<211> 34

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 17

caagaagcuu ggcuucaaac auccaguau ugga

34

<210> 18

<211> 35

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 18

uauggcaccc agcgaacacu caucuuggaa ucuca

35

<210> 19

<211> 31

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 19

gaggcgaaug gcugagucuc uccgaaauacc a

31

<210> 20

<211> 31

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 20

gaggcgaaug gccgaaucuc uccggauacc a

31

<210> 21

<211> 33

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 21
ccaaagacau gcagaugaau uucuuuugga uuu 33

<210> 22
<211> 35
<212> RNA
<213> Artificial Sequence

<220>
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 22
ucuuggaauc ucagaauugg cgcuangcua cuggu 35

<210> 23
<211> 32
<212> RNA
<213> Artificial Sequence

<220>
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 23
guacacagaa aaucacuuc ggggugugau cc 32

<210> 24
<211> 32
<212> RNA
<213> Artificial Sequence

<220>
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 24

auacacagaa aaucacuuc guggagugau cc

32

<210> 25

<211> 32

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 25

guacacagaa aaucacuuc ggggugugau cc

32

<210> 26

<211> 34

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 26

ucaucccagg ucugucgggu ugcuaugaa auca

34

<210> 27

<211> 34

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 27

ucaucccagg ucugucgagu ugcuaugaa auua

34

<210> 28

<211> 36

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 28

caucuacuau uuuggaggcc aaaaugccca caauca

36

<210> 29

<211> 36

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 29

caucuacuau uuugggggccc agaaugccca caauca

36

<210> 30

<211> 34

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic RNA

<400> 30

caagaagcuu ggcuucaaac auccagucan ugga

34

<210> 31

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 31

gtctgaagca ttatgtgttg aagc

24

<210> 32

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 32

gtgagtacat tcattgtact gtg

23

<210> 33

<211> 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 33

ttcccagtca cgacgtt

17

<210> 34

<211> 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 34

caggaaacag ctatgac

17

<210> 35

<211> 18

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<220>

<400> 35

Asp Glu Ser Ile Tyr Ser Asn Tyr Tyr Leu Tyr Glu Ser Ile Pro Lys

1

5

10

15

Pro Cys

<210> 36

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 36

atcctcgtcc tccttactta cc

22

<210> 37

<211> 22

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 37

tccagctgac caagaaatag ag

22

<210> 38

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 38

gatatcgctg cgctcgtcgt cgac

24

<210> 39

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 39

caggaaggaa ggctggaaga gagc

24

<210> 40

<211> 40

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 40

cccaagcttg atatcaaggt cgggcaggaa gagggcctat

40

<210> 41

<211> 52

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 41

gctctagaga tatcaaaaaa ggtaccgagc tcggtgtttc gtcctttcca ca

52

<210> 42

<211> 74

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 42

cgaatggctg agtctctccg aataccagaa cttctgtca ttctggtatt cggagagact 60

cagccattcg gtac

74

<210> 43

<211> 74

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 43

cgaatggctg agtctctccg aataccagaa tgacaggaag ttctggtatt cggagagact 60

cagccattcg agct 74

<210> 44

<211> 74

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 44

cccagcgaac actcatcttg gaatctcaga cttctgtca tctgagattc caagatgagt 60

gttcgctggg gtac 74

<210> 45

<211> 74

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 45

cccagcgaac actcatcttg gaatctcaga tgacaggaag tctgagattc caagatgagt 60

gttcgctggg agct 74

<210> 46

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 46

ggcagctgcg ccagggtttt cccagtcacg ac

32

<210> 47

<211> 44

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 47

cccagctgaa aaaaggtacc ctatgagctc ggggttggtt ttg

44

<210> 48

<211> 32

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 48

taaatagaat tcggcatcat gtggcagctg ct

32

<210> 49

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 49

aataaaggat cctgggggtca tttgtcttga gggt

34

<210> 50

<211> 788

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (13)..(774)

<400> 50

gaa ttc ggc atc atg tgg cag ctg ctc ctc cca act gct ctg cta ctt 48

Met Trp Gln Leu Leu Leu Pro Thr Ala Leu Leu Leu

1

5

10

cta gtt tca gct ggc atg cgg act gaa gat ctc cca aag gct gtg gtg 96

Leu Val Ser Ala Gly Met Arg Thr Glu Asp Leu Pro Lys Ala Val Val

15

20

25

ttc ctg gag cct caa tgg tac agg gtg ctc gag aag gac agt gtg act 144

Phe Leu Glu Pro Gln Trp Tyr Arg Val Leu Glu Lys Asp Ser Val Thr

30

35

40

ctg aag tgc cag gga gcc tac tcc cct gag gac aat tcc aca cag tgg 192

Leu Lys Cys Gln Gly Ala Tyr Ser Pro Glu Asp Asn Ser Thr Gln Trp

45

50

55

60

ttt cac aat gag agc ctc atc tca agc cag gcc tcg agc tac ttc att 240

Phe His Asn Glu Ser Leu Ile Ser Ser Gln Ala Ser Ser Tyr Phe Ile

65

70

75

gac gct gcc aca gtc gac gac agt gga gag tac agg tgc cag aca aac 288

Asp Ala Ala Thr Val Asp Asp Ser Gly Glu Tyr Arg Cys Gln Thr Asn

80

85

90

ctc tcc acc ctc agt gac ccg gtg cag cta gaa gtc cat atc ggc tgg 336

Leu Ser Thr Leu Ser Asp Pro Val Gln Leu Glu Val His Ile Gly Trp

95

100

105

ctg ttg ctc cag gcc cct cgg tgg gtg ttc aag gag gaa gac cct att 384

Leu Leu Leu Gln Ala Pro Arg Trp Val Phe Lys Glu Glu Asp Pro Ile

110	115	120	
cac ctg agg tgt cac agc tgg aag aac act gct ctg cat aag gtc aca 432			
His Leu Arg Cys His Ser Trp Lys Asn Thr Ala Leu His Lys Val Thr			
125	130	135	140
tat tta cag aat ggc aaa ggc agg aag tat ttt cat cat aat tct gac 480			
Tyr Leu Gln Asn Gly Lys Gly Arg Lys Tyr Phe His His Asn Ser Asp			
	145	150	155
ttc tac att cca aaa gcc aca ctc aaa gac agc ggc tcc tac ttc tgc 528			
Phe Tyr Ile Pro Lys Ala Thr Leu Lys Asp Ser Gly Ser Tyr Phe Cys			
	160	165	170
agg ggg ctt ttt ggg agt aaa aat gtg tct tca gag act gtg aac atc 576			
Arg Gly Leu Phe Gly Ser Lys Asn Val Ser Ser Glu Thr Val Asn Ile			
	175	180	185
acc atc act caa ggt ttg gca gtg tca acc atc tca tca ttc ttt cca 624			
Thr Ile Thr Gln Gly Leu Ala Val Ser Thr Ile Ser Ser Phe Phe Pro			
	190	195	200
cct ggg tac caa gtc tct ttc tgc ttg gtg atg gta ctc ctt ttt gca 672			
Pro Gly Tyr Gln Val Ser Phe Cys Leu Val Met Val Leu Leu Phe Ala			
205	210	215	220
gtg gac aca gga cta tat ttc tct gtg aag aca aac att cga agc tca 720			
Val Asp Thr Gly Leu Tyr Phe Ser Val Lys Thr Asn Ile Arg Ser Ser			
	225	230	235
aca aga gac tgg aag gac cat aaa ttt aaa tgg aga aag gac cct caa 768			
Thr Arg Asp Trp Lys Asp His Lys Phe Lys Trp Arg Lys Asp Pro Gln			
	240	245	250
gac aaa tga ccc cag gat cc			788
Asp Lys			

<210> 51

<211> 254

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 51

Met Trp Gln Leu Leu Leu Pro Thr Ala Leu Leu Leu Leu Val Ser Ala
1 5 10 15
Gly Met Arg Thr Glu Asp Leu Pro Lys Ala Val Val Phe Leu Glu Pro

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

<210> 52

<211> 51

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 52

tgttggatcc tgtcaatgat gatgatgatg atgaccttga gtgatggtga t

51

<210> 53

<211> 620

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (13)..(609)

<400> 53

gaa ttc ggc atc atg tgg cag ctg ctc ctc cca act gct ctg cta ctt 48

Met Trp Gln Leu Leu Leu Pro Thr Ala Leu Leu Leu

1

5

10

cta gtt tca gct ggc atg cgg act gaa gat ctc cca aag gct gtg gtg 96

Leu Val Ser Ala Gly Met Arg Thr Glu Asp Leu Pro Lys Ala Val Val

15

20

25

ttc ctg gag cct caa tgg tac agg gtg ctc gag aag gac agt gtg act 144

Phe Leu Glu Pro Gln Trp Tyr Arg Val Leu Glu Lys Asp Ser Val Thr

30

35

40

ctg aag tgc cag gga gcc tac tcc cct gag gac aat tcc aca cag tgg 192

Leu Lys Cys Gln Gly Ala Tyr Ser Pro Glu Asp Asn Ser Thr Gln Trp

45

50

55

60

ttt cac aat gag agc ctc atc tca agc cag gcc tcg agc tac ttc att 240

Phe His Asn Glu Ser Leu Ile Ser Ser Gln Ala Ser Ser Tyr Phe Ile

65

70

75

gac gct gcc aca gtc gac gac agt gga gag tac agg tgc cag aca aac 288

Asp Ala Ala Thr Val Asp Asp Ser Gly Glu Tyr Arg Cys Gln Thr Asn

80

85

90

ctc tcc acc ctc agt gac ccg gtg cag cta gaa gtc cat atc ggc tgg 336

Leu Ser Thr Leu Ser Asp Pro Val Gln Leu Glu Val His Ile Gly Trp

95

100

105

ctg ttg ctc cag gcc cct cgg tgg gtg ttc aag gag gaa gac cct att 384

Leu Leu Leu Gln Ala Pro Arg Trp Val Phe Lys Glu Glu Asp Pro Ile

```

110          115          120
cac ctg agg tgt cac agc tgg aag aac act gct ctg cat aag gtc aca 432
His Leu Arg Cys His Ser Trp Lys Asn Thr Ala Leu His Lys Val Thr
125          130          135          140
tat tta cag aat ggc aaa ggc agg aag tat ttt cat cat aat tct gac 480
Tyr Leu Gln Asn Gly Lys Gly Arg Lys Tyr Phe His His Asn Ser Asp
          145          150          155
ttc tac att cca aaa gcc aca ctc aaa gac agc ggc tcc tac ttc tgc 528
Phe Tyr Ile Pro Lys Ala Thr Leu Lys Asp Ser Gly Ser Tyr Phe Cys
          160          165          170
agg ggg ctt ttt ggg agt aaa aat gtg tct tca gag act gtg aac atc 576
Arg Gly Leu Phe Gly Ser Lys Asn Val Ser Ser Glu Thr Val Asn Ile
          175          180          185
acc atc act caa ggt cat cat cat cat cat cat tga cag gat cc 620
Thr Ile Thr Gln Gly His His His His His His
          190          195

```

<210> 54

<211> 199

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 54

```

Met Trp Gln Leu Leu Leu Pro Thr Ala Leu Leu Leu Leu Val Ser Ala
 1          5          10          15
Gly Met Arg Thr Glu Asp Leu Pro Lys Ala Val Val Phe Leu Glu Pro
          20          25          30
Gln Trp Tyr Arg Val Leu Glu Lys Asp Ser Val Thr Leu Lys Cys Gln
          35          40          45
Gly Ala Tyr Ser Pro Glu Asp Asn Ser Thr Gln Trp Phe His Asn Glu
          50          55          60
Ser Leu Ile Ser Ser Gln Ala Ser Ser Tyr Phe Ile Asp Ala Ala Thr
          65          70          75          80
Val Asp Asp Ser Gly Glu Tyr Arg Cys Gln Thr Asn Leu Ser Thr Leu
          85          90          95
Ser Asp Pro Val Gln Leu Glu Val His Ile Gly Trp Leu Leu Leu Gln
          100          105          110

```

Ala Pro Arg Trp Val Phe Lys Glu Glu Asp Pro Ile His Leu Arg Cys
115 120 125
His Ser Trp Lys Asn Thr Ala Leu His Lys Val Thr Tyr Leu Gln Asn
130 135 140
Gly Lys Gly Arg Lys Tyr Phe His His Asn Ser Asp Phe Tyr Ile Pro
145 150 155 160
Lys Ala Thr Leu Lys Asp Ser Gly Ser Tyr Phe Cys Arg Gly Leu Phe
165 170 175
Gly Ser Lys Asn Val Ser Ser Glu Thr Val Asn Ile Thr Ile Thr Gln
180 185 190
Gly His His His His His His
195

PCT

原本(出願用)

[この用紙は、国際出願の一部を構成せず、国際出願の用紙の枚数に算入しない]

0-1	様式 PCT/RO/134 (SAFE) この寄託された微生物又はその他の生物材料に関する表示 (PCT規則13の2)は、右記によって作成された。	PCT-SAFE [EASY mode] Version 3.50 (Build 0002.163)
0-1-1		
0-2	国際出願番号	PCT/JP2004/015316
0-3	出願人又は代理人の書類記号	1621
1	下記の表示は発明の詳細な説明中に記載された微生物又は生物材料に関連している。	
1-1	記載頁	67
1-2	行	18
1-3	寄託の表示	
1-3-1	寄託機関の名称	IPOD (独)産業技術総合研究所 特許生物寄託センター (IPOD)
1-3-2	寄託機関のあて名	日本国 〒305-8566 茨城県つくば市東1丁目1番地1中央第6
1-3-3	寄託の日付	2004年 07月 01日 (01.07.2004)
1-3-4	受託番号	IPOD FERM BP-10052
1-4	追加の表示	ヨーロッパ特許条約施行規則28 (3) の規定に基づき、微生物が請求人により推薦された専門家にのみ試料分譲されることを可能とすることを出願人は希望する (Rule 28(4) EPC)
1-5	この表示を行うための指定国	すべての指定国
2	下記の表示は発明の詳細な説明中に記載された微生物又は生物材料に関連している。	
2-1	記載頁	67
2-2	行	19
2-3	寄託の表示	
2-3-1	寄託機関の名称	IPOD (独)産業技術総合研究所 特許生物寄託センター (IPOD)
2-3-2	寄託機関のあて名	日本国 〒305-8566 茨城県つくば市東1丁目1番地1中央第6
2-3-3	寄託の日付	2004年 07月 01日 (01.07.2004)
2-3-4	受託番号	IPOD FERM BP-10053
2-4	追加の表示	ヨーロッパ特許条約施行規則28 (3) の規定に基づき、微生物が請求人により推薦された専門家にのみ試料分譲されることを可能とすることを出願人は希望する (Rule 28(4) EPC)
2-5	この表示を行うための指定国	すべての指定国

PCT

原本(出願用)
[この用紙は、国際出願の一部を構成せず、国際出願の用紙の枚数に算入しない]

受理官庁記入欄

0-4	この用紙は国際出願とともに受理した (はい/いいえ)	08.10.2004
0-4-1	権限のある職員	大橋朝子

国際事務局記入欄

0-5	この用紙が国際事務局に受理された日	28.10.2004
0-5-1	権限のある職員	藤野かおり

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/015316

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
Int.Cl⁷ C12P21/08, C12N15/10, C12N1/19, C12N5/10

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
Int.Cl⁷ C12P21/08, C12N15/10, C12N1/19, C12N5/10

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
REGISTRY (STN), CA (STN), WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), JSTPlus (JOIS),
GenBank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, SwissProt/PIR/GeneSeq

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 02/31140 A1 (Kyowa Hakko Kogyo Co., Ltd.), 18 April, 2002 (18.04.02), & AU 200194198 A & US 2003/0115614 A1 & EP 1331266 A1 & BR 200114475 A & KR 2003081312 A & MX 2003002974 A1	1-28
Y	WO 02/46186 A1 (Kyowa Hakko Kogyo Co., Ltd.), 05 June, 2002 (05.06.02), & AU 2002354121 A1 & EP 1462525 A1 & KR 2004072643 A	1-28
P, X	WO 03/85118 A1 (Kyowa Hakko Kogyo Co., Ltd.), 16 October, 2003 (16.10.03), & AU 2003236015 A1 & US 2004/0132140 A1	1-28

Further documents are listed in the continuation of Box C.

See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
13 January, 2005 (13.01.05)

Date of mailing of the international search report
01 February, 2005 (01.02.05)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))
 Int. Cl⁷ C12P 21/08, C12N 15/10, C12N 1/19, C12N 5/10

B. 調査を行った分野
 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))
 Int. Cl⁷ C12P 21/08, C12N 15/10, C12N 1/19, C12N 5/10

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)
 REGISTRY (STN), CA (STN), WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), JSTPlus (JOIS),
 GenBank/EMBL/DDBJ/GeneSeq, SwissProt/PIR/GeneSeq

C. 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	WO 02/31140 A1 (協和醗酵工業株式会社) 2002. 04. 18 & AU 200194198 A & US 2003/0115614 A1 & EP 1331266 A1 & BR 200114475 A & KR 2003081312 A & MX 2003002974 A1	1-28
Y	WO 02/46186 A1 (協和醗酵工業株式会社) 2002. 06. 05 & AU 2002354121 A1 & EP 1462525 A1 & KR 2004072643 A	1-28
P, X	WO 03/85118 A1 (協和醗酵工業株式会社) 2003. 10. 16 & AU 2003236015 A1 & US 2004/0132140 A1	1-28

C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー
 「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
 「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの
 「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
 「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
 「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願日の後に公表された文献
 「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの
 「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
 「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
 「&」 同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 13. 01. 2005	国際調査報告の発送日 01. 2. 2005
----------------------------	---------------------------

国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/J P) 郵便番号 100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 高堀 栄二 電話番号 03-3581-1101 内線 3448	4 B 9 2 8 1
--	--	---------------