

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
16. Juli 2009 (16.07.2009)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 2009/086572 A1

(51) Internationale Patentklassifikation:
A61K 38/55 (2006.01) A61K 38/48 (2006.01)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/AT2008/000472

(22) Internationales Anmeldedatum:
22. Dezember 2008 (22.12.2008)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:
07450239.4 21. Dezember 2007 (21.12.2007) EP

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme
von US): APEIRON BIOLOGICS FORSCHUNGS-
UND ENTWICKLUNGSGESELLSCHAFT M.B.H.
[AT/AT]; Campus-Vienna-Biocenter 5, A-1030 Wien (AT).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LOIBNER, Hans
[AT/AT]; Heimgasse 23, A-1230 Wien (AT). SCHUS-
TER, Manfred [AT/AT]; Josef Weilandstrasse 84, A-2191
Schrack (AT).

(74) Anwalt: SONN & PARTNER; Riemergasse 14, A-1010
Wien (AT).

(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für
jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL,
AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BR, BW, BY,
BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO,
DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN,
HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ,
LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK,
MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG,
PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM,
ST, SV, SY, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ,
VC, VN, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für
jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW,
GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG,
ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU,
TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK,
EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV,
MC, MT, NL, NO, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF,
BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN,
TD, TG).

Erklärung gemäß Regel 4.17:

— Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv)

Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht

(54) Title: TREATMENT OF FIBROSES AND LIVER DISORDERS

(54) Bezeichnung: BEHANDLUNG VON FIBROSEN UND LEBERERKRANKUNGEN

(57) Abstract: The present invention relates to ACE2 for the therapeutic treatment or prevention of a fibrosis or liver disorder.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ACE2 zur therapeutischen Behandlung oder Vorbeugung einer Fibrose oder Lebererkrankung.



WO 2009/086572 A1

Behandlung von Fibrosen und Lebererkrankungen

Die vorliegende Erfindung betrifft das Gebiet der Behandlung von Fibrosen und Lebererkrankungen, insbesondere entzündlichen Lebererkrankungen.

Fibrosen sind Krankheiten, die durch die Bildung fibrotischen Gewebes oder Gewebeschäden gekennzeichnet sind. Dabei kommt es zu einer krankhaften Vermehrung von Bindegewebszellen im Bindegewebe selbst oder auch in einem Organ. Dabei wird das Gewebe des betroffenen Organes verhärtet, es entstehen narbige Veränderungen, die im fortgeschrittenen Stadium zur Einschränkung der jeweiligen Organfunktion führen.

Unter Fibrose versteht man daher die überschießende Vermehrung des Bindegewebes aller menschlichen Organe, deren Ursache in der Überproduktion von Proteinen der extrazellulären Matrix, hauptsächlich von Kollagen liegt. Die komplexen molekularen Regulationsabläufe, die zu dieser Überproduktion führen, sind nur ansatzweise bekannt. Bis heute konnten jedoch zahlreiche Auslöser identifiziert werden, wie z.B. toxische Substanzen, Wachstumsfaktoren, Peptidfragmente von Matrixproteinen, Hormone u.a., die Fibroblasten, wie Myofibroblasten und Stellatzellen, als Zielzellen der erhöhten Bildung von Matrixproteinen stimulieren.

Die Leber ist äußerst stoffwechselaktiv und ein hochregeneratives Organ, das auch bei hohen Schädigungen noch in der Lage ist neue Leberzellen zu bilden und sich dabei zu regenerieren. Bei Leberkrankungen kommt es dabei - je nach Intensität - zu einer starken Gewebeneubildung, wobei auch ein starkes Risiko der Bildung von fibrotischem Gewebe besteht.

Huentelman et al. (Exp. Physiol 90 (5) (2005): 783-790) betrifft die Verwendung eines lentiviralen Vektors, welcher Maus ACE2 kodiert (lenti-mACE2), der zur Untersuchung von Herzfibrosen eingesetzt wurde. Das Versuchsmodell beruhte auf Ratten, denen mit Hilfe implantierter Pumpen Ang II verabreicht wurde. Gezeigt wurde, dass durch die Ang II-Administration Fibrose am Herzen verursacht wird sowie die Kollagenproduktion erhöht wird. Beide Effekte wurden durch die Transformation mit dem ACE2 Vektor attenuiert.

Herath et al. (Journ. Of Hepatology 47 (2007): 387-395) betrifft eine Studie an Leberfibrose-Modellen (BDL-Ratten), mit durch einen chirurgischen Eingriff induzierter Fibrose. Dieses

Dokument betrifft keine Therapie dieser Fibrose, insbesondere keine Administration von ACE2, sondern lediglich die Beobachtung von ACE2- und Angiotensin (1-7)-Werten.

In Warner et al. (Clinical Science 113 (2007): 109-118) wird die Wirkung von Angiotensin II zusammengefasst, insbesondere die Wirkung auf die Inflammation und Steuerung der Wundheilung. Bei chronischen Verletzungen wird der ACE2-Weg des RAS natürlich hochreguliert, insbesondere bei der Entwicklung von Leberfibrose.

Díez-Freire et al. (Physiol Gen. 27 (2006): 12-19) stellt eine Vorarbeit zu den Ergebnissen von Huentelman et al. dar. Gemäß Díez-Freire et al. wurde ebenfalls der ACE2-Lentivirus Transfektions-Vektor verwendet, um vor allem den Effekt von ACE2 Gentransfer auf den Blutdruck zu untersuchen.

Katovich et al. (Exp. Physiol 90 (3) (2005): 299-305) stellt Untersuchungen von ACE2 auf den Bluthochdruck dar. Es wurde gefunden, dass Tiere, die ACE2 exprimieren (abermals transformiert mit dem Lentivirus-Vektor) vor einem Bluthochdruck, welcher durch Angiotensin II künstlich verursacht wurde, geschützt werden konnten.

Huentelman M. („HIV-1 based viral vector development for gene transfer to the cardiovascular system“ (2003) (Dissertation)) zeigt Vektor-Systeme für den Gentransfer kardiovaskulärer Systeme betrifft. Die Seiten 11 und 12 darin behandeln kurz ACE2. Darin wird auf ACE2 Knock-out-Mäuse eingegangen und festgestellt, dass das ACE2-System ein weiteres System zur Blutdruckregulierung darstellt, welches dem ACE-System entgegen wirkt. Es wird weiters auf Seite 71 vorgeschlagen, den von Huentelman et al. beschriebenen Lentivirus-Vektor zur ACE2-Transfektion einzusetzen.

Kuba et al. (Curr. Opin. In Pharmac. 6 (2006): 271-276) beschreibt die schützende Funktion von ACE2 bei ARDS Tier-Modellen und SARS Corona-Virus-Infektionen, da ACE2 ein kritischer SARS-Rezeptor ist.

Huentelman et al. (Regul. Peptides 122 (2004): 61-67) betrifft die Klonierung der wasserlöslichen, sekretierten Form von ACE2. Die trunkierte Form von ACE2 wurde in einen Lentiviren-Vektor zur Transfektion kloniert („Lenti-shACE2“). Als Ziel werden insbesondere Herzzellen oder Endothelzellen der Koronararterien genannt. Im Vergleich zu Membran gebundenem ACE2 wurde eine

höhere Sekretierung und somit eine erhöhte ACE2 Konzentration in der Zirkulation festgestellt.

WO 2004/000367 A1 beschreibt die ACE2-Aktivierung zur Behandlung von Herz-, Lungen- und Nierenkrankheiten.

Es ist ein Ziel der vorliegenden Erfindung Entwicklungen, die zu Fibrosen und Lebererkrankungen führen, vorzubeugen, deren Voranschreiten zu bremsen und Fibrosen und Lebererkrankungen zu behandeln.

Die Erfindung betrifft daher ein Protein oder eine Nukleinsäure, welche das Protein kodiert, wobei das Protein ACE2 ist, zur therapeutischen Behandlung oder Vorbeugung einer Lebererkrankung oder Fibrose. Ebenso betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung von einem ACE2 Protein oder einer ACE2 kodierenden Nukleinsäure zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung zur Behandlung oder Vorbeugung von Lebererkrankung oder Fibrose.

Die vorliegende Erfindung hat erstmals aufgezeigt, dass das Renin Angiotensin System einen entscheidenden Einfluß auf den pathologischen Verlauf diverser organischer Erkrankungen ausübt und dass eine Inaktivierung desselben durch therapeutische Gabe von ACE2 sowohl akute Symptome abfedern kann als auch chronische zu heilen vermag. Besonders hervorzuheben ist an dieser Stelle, dass erfindungsgemäß im Fall eines besonders aggressiven Leberfibrosemodells die Aktivierung von Stellatzellen, welche ursprünglich für die Entwicklung der fibrosebedingten Organdysfunktion der Leber verantwortlich gemacht werden, komplett inhibiert werden konnte. Somit konnte die pathologische Entwicklung gestoppt und sogar revertiert werden. Diese Erkenntnis lässt sich aufgrund der Ähnlichkeit der pathologischen Verläufe auf eine Vielzahl fibrotischer Erkrankungen erfindungsgemäß anwenden.

Angiotensin Converting Enzyme 2 (ACE2) ist ein essentielles Enzym des Renin-Angiotensin-Aldosteron Systems, welches als membranverankertes Glykoprotein auf diversen Organen, wie Herz, Niere, Leber und Lunge, aber auch auf Blutgefäßen exprimiert wird. ACE2 wurde 1997 als ACE homologes Enzym entdeckt (Genbank Acc.: BAB40370, kodiert durch eine Nukleinsäure mit der Sequenz nach Genbank Acc.: AB046569). Anfänglich wurde ihm dieselbe enzymatische Aktivität wie ACE zugerechnet (US 6,989,363). Erst später wurde entdeckt, dass ACE2 eine gänzlich andere, sogar

antagonistische Wirkungsweise zu ACE aufweist (WO 2004/000367). ACE2 ist eine Carboxypeptidase, die zahlreiche Peptidsubstrate mit stark unterschiedlicher Selektivität und Aktivität spaltet. ACE2 ist auch ein zellulärer Bindungspartner von SARS-Coronaviren. Die Herunterregulierung von ACE2 oder die Verabreichung von ACE2, um Virus-Rezeptoren zu blockieren, kann daher die Suszeptibilität ACE2 präsentierender Zellen mindern (WO 2006/122819). Die beschriebenen Funktionen für ACE2 sind vor allem die Umwandlung von Ang II zu Ang 1-7, wobei Substrat und Produkt dieser Reaktion antagonistische Eigenschaften aufweisen. Ang II wirkt im Wesentlichen vasokonstriktiv und blutdrucksteigernd. Ang 1-7 wirkt vasodilatorisch und weist bei Nieren-, Lungen- und Herzerkrankungen einen Schutzeffekt auf (WO 2004/000367). Das ACE2 Produkt Ang 1-7 hemmt im Weiteren ACE, das Enzym, welches für die Produktion von Ang II maßgeblich verantwortlich ist. Das Renin Angiotensinsystem spielt eine wesentliche Rolle in der Pathologie von Lebererkrankungen, im Speziellen der Leberfibrose. Die Anwesenheit von Ang II ist für pro-fibrogene Effekte in Stellatzellen der Leber (HSCs, hepatic stellate cells) verantwortlich. Es konnte gezeigt werden, dass die Expression und die Aktivität von ACE2 in unter chronischer HCV Infektion leidenden Patienten zunimmt. Hierbei handelt es sich anscheinend um einen Schutzmechanismus, der allerdings nicht ausreicht, um eine Regeneration des Organs einzuleiten. Eine Steigerung der ACE2 Aktivität ist daher zielführend.

Erfindungsgemäß kann durch die Inhibierung der Fibrosebildung einer Fibrose vorgebeugt werden, bzw. durch die Verhinderung des Verschlechterns der Fibrose der Heilungsprozess beschleunigt werden. Eine prophylaktische Therapie ist daher mit ACE2 oder einer ACE kodierenden Nukleinsäure möglich. Eine solche prophylaktische Therapie soll jedoch nicht in einem absoluten Sinn verstanden werden, sondern lediglich so, dass das Risiko des Auftretens einer Fibrose gesenkt wird oder die Fibrosesymptome bzw. die Intensität einer sich entwickelnden Fibrose gemildert werden. Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung die Behandlung oder Vorbeugung des Fortschreitens einer Fibrose oder Lebererkrankung. Eine prophylaktische Anwendung ist insbesondere bei Risikopatienten, mit einer erhöhten Wahrscheinlichkeit eine Fibrose oder Lebererkrankung zu entwickeln (im Vergleich zu gesunden Individuen), wie z.B. Alkoholikern oder

Patienten mit einer Hepatitis C Infektion, sinnvoll.

In bevorzugten Ausführungsformen ist die Fibrose eine lokale Fibrose eines Gewebes oder Organs. Solche Organ spezifischen Fibrosen sind Leberfibrosen, Lungenfibrosen, Bindegewebsfibrosen, insbesondere Fibrose der Muskelsepten, Nierenfibrose und die Fibrose der Haut, z.B. in Kombination einer Entzündung - Sklerodermie. Vorzugsweise ist die Fibrose eine Fibrose eines inneren Organs, z.B. der Leber, Niere, Lunge, des Herzens, des Magens, des Darms, des Pankreas, einer Drüse, eines Muskels, eines Knorpels von Sehnen und Bändern oder eines Gelenks. Eine spezielle Form der Fibrose ist die zystische Fibrose oder eine rheumatische Fibrose.

Bevorzugt ist die Fibrose auf eine exzessive Ablagerung der Komponenten der extrazellulären Matrix, insbesondere Proteine, wie Kollagen, zurückzuführen. Kollagen ist ein Strukturprotein des Bindegewebes, insbesondere der extrazellulären Matrix. Die Kollagenbildung, insbesondere in Verbindung mit dem Marker SMA (smooth muscle actin) korreliert direkt mit dem Voranschreiten der Fibrose. Erfindungsgemäß konnte eine besonders effektive Inhibierung der Kollagen-Ablagerung durch ACE2 beobachtet werden.

Des Weiteren ist, basierend auf dem allgemeinen Mechanismus, auch die Behandlung von chronischen Fibrosen möglich. Insbesondere kann die Fibrose durch mechanische oder chemische Zell- oder Gewebeschäden oder Wunden, Krebs oder Tumore, Infektionen, insbesondere von Pathogenen, wie Viren, Bakterien oder Pilzen, durch Implantate, inklusive Organimplantate, sowie Medikamente hervorgerufen sein. Infektionen können z.B. Organ-spezifisch sein, wie z.B. Hepatitis Virus Infektion, insbesondere durch HCV. Weitere vorzugsweise fibrotische Erkrankungen, die erfindungsgemäß mit ACE2 oder einer ACE2 kodierenden Nukleinsäure behandelt werden können, sind z.B. primäre oder sekundäre Fibrosen, insbesondere Fibrosen, die durch eine Autoimmunreaktion hervorgerufen werden, Morbus Ormond, retroperitoneale Fibrose.

Die Leber ist ein äußerst stoffwechselaktives und hochregeneratives Organ, das auch bei hohen Schädigungen noch in der Lage ist neue Leberzellen zu bilden und sich dabei zu regenerieren. Bei Lebererkrankungen kommt es dabei - je nach Intensität - zu einer starken Gewebeneubildung, wobei auch ein starkes Risiko der Bildung von fibrotischem Gewebe besteht. Somit eignet sich

die vorliegende Anwendung von ACE2 oder einer ACE2 kodierenden Nukleinsäure zur Behandlung von Lebererkrankungen, insbesondere um fibrotischen Symptomen als Nebeneffekt oder Hauptindikation vorzubeugen oder zu behandeln. Zudem konnte gezeigt werden, dass ALT (Alanin Aminotransaminase), ein Indikator für die Leberfunktion durch ACE2 Behandlung, signifikant erhöht werden konnte. Daher eignet sich die vorliegende Erfindung insbesondere zur Herstellung oder Bewahrung der Leberfunktion bei einer Lebererkrankung. In speziellen Ausführungsformen steht die Lebererkrankung mit Leberschäden oder Leberzellschäden in Verbindung.

In speziellen Ausführungsformen tritt die Fibrose oder Lebererkrankung zusammen mit einer Inflammation auf, z.B. bei einer Hepatitis (entzündliche Lebererkrankung). Inflammationen oder Entzündungen diverser Organe oder Gewebe heilen oft zumindest teilweise schlecht ab und können auch zur Bildung von fibrotischem Gewebe führen. Eine inflammatorische Reaktion ist ein Prozess, bei dem sich Abwehrzellen auf den Weg zu einer Infektionsquelle machen und dort die Beseitigung der Ursache sicherstellen. Diese Inflammation kann also z.B. durch eine Infektion verursacht sein. Unterschiedliche Mittlerstoffe werden hierbei freigesetzt, die zu der Beseitigung beitragen, aber auch die Entzündungssymptome erzeugen. Bei Fehlregulierungen der Reaktion können diese Symptome den hauptsächlichen Schaden verursachen bzw. generell die Krankheitsquelle sein. Inflammationen können auch künstlich verursacht werden, z.B. bei Organtransplantationen, die letztendlich zur Abstoßung des Fremdorgans führen können. Ebenso können Inflammationen als Nebenwirkung durch bestimmte Medikamente hervorgerufen werden.

Die Expression von ACE2 wird durch diverse Stimuli gesteuert. Es wurde nun auch gefunden, dass ACE2 durch das Auftreten inflammatorischer Zytokine, wie TNF-alpha, IFN-gamma oder IL-4, herunterreguliert wird, was in weiterer Folge zu diversen Erkrankungen und zu einer Akkumulation von Ang II in den betroffenen Kompartimenten und zu einer Potenzierung der eingeleiteten Immunantwort führt. Zytokine dienen im Wesentlichen der Kommunikation diverser Zelltypen des Immunsystems. Üblicherweise besteht einer der ersten Schritte einer naszierenden Inflammation darin, dass antigene Substanzen durch Antigen-präsentierende Zellen (APCs) aufgenommen und als fremd eingestuft werden. In weiterer Folge kommt es zu einem ersten Ausstoß inflammatori-

scher Zytokine durch die betroffenen APCs, welche dadurch weitere Zellen des Immunsystems alarmieren. Dieser Mechanismus ist hoch reguliert und kontrolliert, um eine Immunantwort nur dann einzuleiten, wenn diese auch tatsächlich berechtigt ist, und diese wieder abzdrehen, wenn die antigene Substanz neutralisiert wurde. Dennoch kann es vorkommen, dass diese eingeleitete Immunantwort außer Kontrolle gerät und sich gegen den eigenen Organismus wendet. Die Akkumulation von Ang II, z.B in diversen Nieren-, Herz- und Lungenerkrankungen, bedingt eine fortschreitende Inflammation und auch eine gesteigerte Infiltration des betroffenen Gewebes durch Zellen des Immunsystems und in weiterer Folge ein Überschießen der Immunantwort. Eine Schlüsselstelle ist hierbei allerdings immer die zelluläre Immunantwort als Reaktion auf einen Stimulus, welche in einer sich potenzierenden Amplifikationskaskade den primären Zweck, eine fremde Substanz zu neutralisieren, bei weitem übererfüllt und in weiterer Folge den Organismus schädigt.

Der erste Schritt der aufkeimenden Immunantwort ist die Aussendung inflammatorischer Signale in Form von Zytokinen. Wesentliche Vertreter hierfür sind zum Beispiel IL-4, IFN-gamma oder TNF-alpha. Substanzen, die die Eigenschaft haben, diese Zytokinexpression nach Stimulierung der Immunzelle zu unterbinden oder abzuschwächen, sind brauchbare Therapeutika zur Attenuierung einer überschießenden Immunantwort. Die ACE2 Expression nimmt in Gegenwart inflammatorischer Zytokine auf zellulärerer Ebene stark ab, was zu einer Potenzierung der Inflammation vor allem durch Akkumulation von Ang II, durch die Abnahme von Ang 1-7 und durch das dadurch bedingte Ausbleiben einer Herabsetzung der Ang II Nachbildung führt. Die deswegen stark zunehmenden Ang II Konzentrationen fördern aufgrund der stark inflammatorischen Eigenschaften von Ang II die weitere Potenzierung der Inflammation, welche in weiterer Folge zu einer noch deutlicheren Attenuierung der ACE2 Expression führt. Um diesem Teufelskreis zu entkommen, wird erfindungsgemäß ACE2 therapeutisch verabreicht und somit einer Ang II Akkumulation vorgebeugt und dabei die Inflammation gedämpft: ACE2 verringert unmittelbar die hohen Ang II Titer, was die durch Ang II sich laufend steigernde Inflammation abschwächt. Ang 1-7 wird nachgebildet und schwächt durch dessen anti-inflammatorische Wirkung ebenfalls die Inflammation ab. Weiters limitiert Ang 1-7 durch dessen Eigenschaft, ACE zu inhi-

bieren, die Nachproduktion von Ang II. Das Abflauen der Inflammation bewirkt, dass die ausgeschütteten Zytokine auf ein Normalmaß zurückkehren, und dass es wieder zu einer endogenen ACE2 Expression kommt, die nachhaltig für den Abbau von Ang II und die Entstehung von Ang 1-7 sorgt und wieder zu einem stabilen funktionellen RAS führt. In weiterer Folge stellt sich wieder ein sich selbst regulierendes beständiges Gleichgewicht der agierenden Komponenten des RAS ein. Eine erneute ACE2 Gabe kann somit gänzlich ausbleiben, wenn der ursprüngliche Stimulus des Immunsystems neutralisiert wurde. Eine schematische Darstellung der erwähnten Mechanismen ist in Fig. 5 wiedergegeben. Durch Gabe von ACE2 wird ein Ausweg aus der sich potenzierenden Inflammation geschaffen.

Die in den Beispielen angeführten Daten lassen die folgenden Rückschlüsse auf die Wirkung von ACE2 als Immunregulator zu. Bedingt durch einen antigenen Stimulus kommt es zur Ausschüttung inflammatorischer Zytokine. In Gegenwart inflammatorischer Zytokine kommt es zu einem Verlust der ACE2 Expression. In Abwesenheit von ACE2 akkumuliert das pro-inflammatorische Peptid Ang II, da es nicht durch ACE2 abgebaut werden kann. In Abwesenheit von ACE2 akkumuliert ebenfalls das pro-inflammatorische Zytokin TNF-alpha. ACE2 besitzt anti-inflammatorische Eigenschaften und setzt in Lymphozyten die Expression inflammatorischer Zytokine herab. Eine therapeutische ACE2 Gabe kompensiert daher die verlorengegangene endogene ACE2 Expression und kann eine aufkeimende Inflammation durch Herabsetzung von Ang II Titern, durch Bildung von Ang 1-7 und durch andere Effekte abfangen. Eine therapeutische ACE2 Gabe ermöglicht es sogar im Falle einer schweren Sepsis unter kontinuierlicher LPS Infusion Ang II Titer wieder auf das Niveau eines Gesunden herabzusetzen und die Regulierung des RAS dementsprechend wieder herzustellen. Eine therapeutische ACE2 Gabe ermöglicht es ferner im Falle einer schweren Sepsis unter kontinuierlicher LPS Infusion TNF-alpha Titer wieder auf das Niveau des Gesunden herabzusetzen. Derselbe Effekt konnte ebenfalls im Falle einer mechanischen, massiven Lungenschädigung durch Mekoniumaspiration beobachtet werden.

Vorzugsweise ist das Protein rekombinantes ACE2. ACE2 Sequenzen sind hinreichend bekannt, und es kann problemlos durch Einbringung von geeigneten Vektoren, welche ACE2 kodieren, in Expressionssystemen, insbesondere eukaryotischen, produziert

werden. Solche Systeme sind z.B. Säugerzelllinien, wie CHO (Chinesische Hamster Ovary) Zellen und NS0 Mauszellen oder Insektenzellen, z.B. Sf9. Zur Expression kann ein solcher Vektor bestimmte Zell-spezifische oder allgemeine Promotoren aufweisen.

Vorzugsweise ist das Protein (für das auch die ACE2 Nukleinsäure kodiert) wasserlösliches ACE2, insbesondere ohne Membrandomäne. Die menschliche ACE2 Sequenz ist durch die SEQ ID NO:1 angegeben:

MSSSSWLLLSLVAVTAAQSTIEEQAKTFLDKFNHEAEDLFYQSSLASWNYNTNITEENVQNM-
 NNAGDKWSAFLKEQSTLAQMYPLQEIQNLTVKLQLQALQQNGSSVLSEDKSKRLNTILNTMS-
 TIYSTGKVCNPDNPQECLLLEPGLNEIMANSLDYNERLWAWESWRSEVGKQLRPLYEEYVVLKN
 EMARANHYEDYGDYWRGDYEVNGVDGYDYSRGQLIEDVEHTFEEIKPLYEHLHAYVRAKLM-
 NAYPSYISPIGCLPAHLLGDMWGRFWTNLYSLTVPGQKPNIDVTDAMVDQAWDAQRIE-
 KEAEKFFVSVGLPNMTQGFWENSMLTDPGNVQKAVCHPTAWDLGKGDFRILMCTKVTMDDFLTA
 HHEMGHIQYDMAYAAQPFLLRNGANEGFHEAVGEIMSLSAATPKHLKSIGLLSPDFQEDNE-
 TEINFLKQALTIVGTLPFTYMLEKWRWMVFKGEIPKDQWMKKWWEKREIVGVVEPVPHDE-
 TYCDPASLFHVSNDYSFIRYYTRTLYQFQFQEALCQAAKHEGPLHKCDISNSTEAGQKLFNMLR
 LGKSEPWTALENVVGAKNMNVRPLLNYFEPLFTWLKDQNKNSFVGWSTDWSPYADQSIK-
 VRISLKSALGDKAYEWNNDNEMYLFRSSVAYAMRQYFLKVKNQMILFGEEDVRVANLK-
 PRISFNFFVTAPKNVSDIIPRTEVEKAIRMSRSRINDAFRLNDNSLEFLGIQPTLGPPNQPPVS

Dabei wird die autologe Signalsequenz (unterstrichen) durch die Wirtszelle für die Ausschleusung abgespalten. Vorzugsweise umfasst daher das erfindungsgemäße ACE2 Protein eine ACE2 Sequenz entsprechend der SEQ ID NO: 1 ab der Position 18. In weiteren Ausführungsformen weist das ACE2 Polypeptid keine transmembrane Domäne auf. Diese Transmembrandomäne befindet sich am C-Terminus der SEQ ID NO:1. Es handelt sich daher dann um lösliches ACE2. Besonders bevorzugte Ausführungsformen umfassen dabei lösliche ACE2-Polypeptide, deren Polypeptidkette aus den Aminosäuren die SEQ ID NO:1 bis zur Aminosäureposition 740 umfassen, oder enzymatisch aktive Fragmenten davon. Ein weiteres lösliches ACE2 Protein besteht aus den Aminosäuren 18-615 der SEQ ID NO: 1.

Die Löslichkeit eines Proteins wird nicht nur durch seine Aminosäuresequenz, sondern auch durch seine Faltung sowie durch post-translationelle Modifikationen bestimmt. Es sind vor allem geladene Zuckerstrukturen, die maßgeblich die Löslichkeit eines Proteins steigern und dessen pharmakologisches Profil beeinflussen. Der lösliche Abschnitt von ACE2 enthält 7 N-Glykosylierungsstellen. Vorzugsweise sind mindestens 80% der möglichen N-

Glykosylierungspositionen glykosyliert und/oder das ACE2 Protein weist einen Zuckeranteil von größer als 10% (Massen-% des gesamten ACE2) oder 11%, 12%, 13%, 14%, vorzugsweise größer als 15% oder 16%, 17%, 18%, 19%, insbesondere größer als 20 % oder 21%, 22%, 23% 24% oder 25%, auf.

Obwohl menschliches ACE2 für die meisten Ausführungsformen bevorzugt ist, wird auch ACE2 von Maus, Ratte, Hamster, Schwein, Primaten oder Rind ermöglicht. ACE2 ist ein universelles Enzym in allen Säugetieren mit dem identischen Substrat Ang II. Daher ist es auch in Fremdorganismen einsetzbar. Somit können mit dem erfindungsgemäßen Protein (oder seiner Nukleinsäure) unabhängig vom Ursprung von ACE2 z.B. Menschen, Mäuse, Ratten, Hamster, Schweine, Primaten oder Rinder behandelt werden.

Erfindungsgemäß kann eine pharmazeutische Zusammenfassung umfassend das ACE2 Protein oder eine ACE2 kodierende Nukleinsäure zur Verfügung gestellt werden. Solche Zusammensetzungen können pharmazeutisch geeignete Salze derselben, zusätzlich Puffer, Tonizitätskomponenten oder pharmazeutisch geeignete Träger umfassen. Insbesondere ACE2 Nukleinsäuren können in geeigneten therapeutischen Vektorsystemen vorgesehen werden. Pharmazeutische Träger-Substanzen dienen der besseren Verträglichkeit der Zusammensetzung und ermöglichen bessere Löslichkeit sowie bessere Bioverfügbarkeit der Wirksubstanzen. Beispiele hierfür sind Emulgatoren, Verdickungsmittel, Redoxkomponenten, Stärke, Alkohollösungen, Polyethylenglycol oder Lipide. Die Auswahl eines geeigneten pharmazeutischen Trägers hängt stark von der Art der Verabreichung ab. Für orale Verabreichungen können flüssige oder feste Träger verwendet werden, für Injektionen sind flüssige Endzusammensetzungen erforderlich.

Vorzugsweise umfasst das erfindungsgemäß zu verwendende Medikament Puffersubstanzen oder tonische Substanzen. Mittels Puffer kann der pH-Wert des Medikaments auf physiologische Konditionen eingestellt werden und weiters können pH-Schwankungen abgeschwächt bzw. gepuffert werden. Ein Beispiel hierfür ist ein Phosphatpuffer. Tonische Substanzen dienen zur Einstellung der Osmolarität und können ionische Substanzen, wie zum Beispiel anorganische Salze, wie NaCl, oder auch nicht-ionische Substanzen, wie zum Beispiel Glycerin oder Kohlenhydrate, umfassen.

Bevorzugterweise ist die erfindungsgemäß zu verwendende Zusammensetzung zur systemischen, topischen, oralen oder intrana-

salen Verabreichung geeignet hergerichtet. Diese Verabreichungsformen des Medikaments der vorliegenden Erfindung ermöglichen eine schnelle und unkomplizierte Aufnahme. Zur oralen Verabreichung können beispielsweise feste bzw. flüssige Medikamente direkt oder aufgelöst bzw. verdünnt eingenommen werden.

Das erfindungsgemäß zu verwendende Medikament ist vorzugsweise zur intravenösen, intraarteriellen, intramuskulären, intravaskulären, intraperitonealen oder subkutanen Verabreichung geeignet hergerichtet. Hierfür eignen sich beispielsweise Injektionen oder Transfusionen. Verabreichungen direkt in die Blutbahn haben den Vorteil, dass die Wirkstoffe des Medikaments im gesamten Körper verteilt werden und die Zielgewebe schnell erreichen.

Die vorliegende Erfindung wird durch die folgenden Figuren und Beispiele illustriert ohne darauf beschränkt zu sein.

F i g u r e n :

Fig. 1: Kollagenbildung in der Leber von Wild Type und ACE2 knock-out Mäusen nach 21 tägiger BDL gemessen durch Sirius Rot Färbung (links) und mRNA Bestimmung (rechts) im Vergleich zu einer Kontrollgruppe.

Fig. 2: Messung des SMA Gehalts in Lebergewebe (A) und dessen mRNA (B) in der Leber von wild-Typ Mäusen und ACE2 knockout Mäusen nach 21 tägiger BDL im Vergleich zu einer Kontrollgruppe.

Fig. 3: Messung des SMA Gehalts in Lebergewebe (A) und dessen mRNA (B) in der Leber von wild-Typ Mäusen und ACE2 knockout Mäusen nach 21 tägiger BDL im Vergleich zu einer Kontrollgruppe.

Fig. 4: BDL Modell in wild-Typ Mäusen: Messung des ALT Gehalts in Serumproben von unbehandelten wild-Typ Mäusen und solchen, die eine ACE2 Therapie erhielten.

Fig. 5: Schematische Darstellung der Wiederherstellung eines funktionellen RAS durch ACE2 Therapie. Rote (+) Pfeile stellen Effekte der ausufernden Immunreaktivität dar, während blaue (-) Pfeile Änderungen bedingt durch die ACE2 Therapie bezeichnen.

Fig. 6: ACE2 spezifische FACS Analytik von Vero E6 Zellpräparationen nach 48 stündiger Inkubation mit 10 ng/ml IL-4 (A), IFN-gamma (B) oder TNF-alpha (C) (Kurven mit mittlerem Peak) im Vergleich zu einer unstimulierten Kontrollgruppe (rote Kurven mit Peak rechts) und einer Kontrollserie (schwarze Kurven mit Peak links).

Fig. 7: Messung von TNF-alpha in PBMC Kulturüberständen 16 Stunden nach Stimulation mit LPS, PHA und LPS + PHA, ohne (schwarze Balken, links) oder in Gegenwart von ACE2 (graue Balken, mitte) oder ACE2 und Ang II (blaue Balken, rechts).

Fig. 8: Gemessene Ang II Konzentrationen in einem LPS induzierten Sepsismodell in Schweinen: blaue Kurve: APN 01 (rACE2) behandelte Tiere, graue Kurve: Placebo behandelte Tiere, graue Kurve (schwarze Punkte): gesunde Tiere nach APN 01 Administration.

Fig. 9: Gemessene ACE2 Aktivität in Mäusen, Schweinen und Rhesus Makaken.

Fig. 10: TNF-alpha Serumkonzentration in einem LPS induzierten Sepsismodell in Schweinen. ACE2 behandelte Tiere wurden in Blau, Placebo behandelte Tiere in Grau dargestellt. TNF- alpha Konzentrationen wurden auf die jeweiligen Ausgangswerte zu Therapiebeginn (100%) normiert.

Fig. 11: TNF- alpha Serumkonzentration in einem durch mekoniumaspirationinduzierten ARDS Modell in Schweinen. ACE2 behandelte Tiere wurden in Blau, Placebo behandelte Tiere in Grau dargestellt.

Beispiele:

Beispiel 1: Leberfibrosemodelle, Bedeutung von ACE2 in der Leberfibrose

ACE2 knock-out und ACE2 wild type Mäuse wurden nach Abschnürung des Gallenganges (Bile Duct Ligation, BDL) nach 21 [?] ausgewertet und mit Sham-Kontrollgruppen verglichen. Die pathologische Untersuchung der Leber zeigte deutlich erhöhte Kollagenablagerungen in den Tieren, die der BDL unterzogen wur-

den (Fig. 1). Die Kollageneinlagerung im Lebergewebe wurde durch spezifische Färbung mit Sirius Rot untersucht und war erstaunlicherweise in ACE2 knockout Tieren 2,5 fach höher als in der Wildtypegruppe (Fig. 1). Die Anzahl an Kollagen produzierenden Zellen der Leber wurde durch Messung von SMA, einem Marker für aktivierte Stellatzellen, mittels Westernblot und mRNA Messung bestimmt. Fig. 2 stellt den Zusammenhang zwischen fehlender ACE2 Aktivität und Leberschädigung dar und zeigt deutlich, dass die Anzahl Kollagen produzierender Zellen deutlich erhöht ist.

Dieser Ansatz zeigt, dass es eine Korrelation zwischen der Abwesenheit von ACE2 und der Kollagenablagerung in der geschädigten Leber gibt. Die Kollagenablagerung ist ein wesentliches pathologisches Symptom der fortschreitenden Leberschädigung.

Beispiel 2: Therapeutisches Modell

In einem zweiten Ansatz wurde wild-type Mäusen nach erfolgreicher BDL für 14 Tage lang rekombinantes ACE2 intravenös als tägliche Bolusinjektion von 2 mg/kg verabreicht. Diese Tiere wurden abermals mit einer Kontrollgruppe, die nur eine Salzlösung verabreicht bekam, nach Ende der Therapie verglichen. Fig. 3 zeigt sehr deutlich, dass die SMA Konzentration im Gewebe und somit die Anzahl an Kollagen produzierenden Zellen im geschädigten Lebergewebe der Wildtype Tiere sehr deutlich zunimmt, während SMA in der Leber von ACE2 behandelten Mäusen mittels Western Blot nicht nachweisbar war. Die Analytik der mRNA von SMA bestätigt dieses Ergebnis. In Fig. 4 ist die ALT Serumkonzentration der untersuchten Gruppen zum Ende des Experimentes dargestellt. Es konnte hier ebenfalls gezeigt werden, dass ALT in der ACE2 behandelten Gruppe niedrigere Konzentrationen erreichte.

Beide Studien zeigen sehr deutlich auf, dass eine reduzierte ACE2 Aktivität zu einer Verschlechterung der Lebersymptome führt. Höhere ACE2 Aktivität reduziert die Anzahl Kollagen produzierender Zellen sowie die Kollagenanreicherung im Gewebe. Es konnte ferner ein therapeutischer Effekt durch systemische Gabe von rekombinatem, löslichen ACE2 bestätigt werden.

Beispiel 3: Verlust der ACE2 Expression in Gegenwart inflammatorischer Zytokine

Die Nieren Zelllinie (Ceropithecus aethiops) Vero E6 exprimiert unter den üblichen Kulturbedingungen ACE2 als membranver-

ankertes Glykoprotein. Vero E6 wurden für 48 Stunden mit 10 ng/ml IL-4, IFN-gamma oder TNF-alpha inkubiert und Änderungen hinsichtlich der ACE2 Oberflächenexpression mittels FACS Analytik unter Verwendung eines polyklonalen ACE2 spezifischen Ziegenantikörpers und eines ziegenspezifischen FITC markierten Antikörpers analysiert. In Fig. 6 sind die jeweiligen Histogramme dargestellt. Die zugehörige Auswertung ist in Tabelle 1 zusammengefaßt. Durch Inkubation mit IL-4, IFN-gamma oder TNF-alpha wurde die ACE2 Expression deutlich herabgesetzt. Während eine ACE2 Positivität von $51 \pm 3\%$ in nicht stimulierten Zellen gemessen wurde, war diese auf 28 ± 2 , 22 ± 1 und $39 \pm 2\%$ jeweils nach IL-4, INF-gamma und TNF-alpha Stimulation herabgesetzt (Fig. 6).

Tabelle 1: ACE2 spezifische FACS Analytik gemessen nach Inkubation von Vero E6 nach 48 stündiger Inkubation mit 10 ng/ml IL-4, IFN-gamma oder TNF-alpha im Vergleich zu einer unstimulierten Kontrollgruppe.

Stimulation	IL-4	IFN-gamma	TNF-alpha	Ø
Positivität	28 ± 3	22 ± 1	39 ± 2	51 ± 3
Negativkontrolle	5	2	4	6

Beispiel 4: Attenuierung der Immunreaktivität von PBMCs

In diesem Beispiel wird der Effekt von ACE2 auf die Zytokinexpression stimulierter PBMCs (Periphere Mononukleare Blut Zellen) dargelegt. Es wurde eine PBMC Präparation und somit das gesamte Lymphozytenspektrum des Spenders im Ansatz verwendet, um das Zusammenspiel unterschiedlicher Lymphozyten zu ermöglichen. Einem gesunden Spender wurde Vollblut abgenommen und die darin enthaltenen PBMCs wurden durch Zentrifugation abgetrennt. Diese Zellen wurden in weiterer Folge mit stark immunogenen Substanzen, wie Lipo Poly Saccharid (LPS, 100 ng/ml) und Phyto Hماغlutinin (PHA, 20 µg/ml), und einer Kombination beider Substanzen in Gegenwart von Ang II, ACE2 und ACE2 mit Ang II stimuliert und bei 37°C für 16 Stunden inkubiert. Die Überstände wurden auf TNF-alpha untersucht und mit einem Kontrollansatz, der in Abwesenheit von ACE2 und Peptiden des RAS durchgeführt wurde, verglichen. Die Resultate dieses Versuches sind graphisch in Fig. 7 dargestellt: Die Inkubation mit LPS und PHA induzierte

in allen Fällen die Sekretion von TNF-alpha. Die jeweiligen Kontrollansätze, die ohne ACE2 koinkubiert wurden, zeigten die höchsten TNF-alpha Konzentrationen (203, 352 und 278 mOD) jeweils nach LPS, PHA und der Kombinationsstimulation. In Gegenwart von ACE2 war das gemessene Signal in allen Gruppen deutlich geringer und erreichte nur noch mOD Werte von 181, 266, 223 in den jeweiligen Gruppen. Unter Anwesenheit von ACE2 und Ang II allerdings waren die gemessenen TNF-alpha Konzentrationen die geringsten und erreichten nur noch mOD 144, 247 und 183. Diese Ergebnisse zeigen auf, dass die Anwesenheit von ACE2 zu einer deutlich abgeschwächten Produktion inflammatorischer Zytokine führt, selbst wenn zur Stimulation besonders immunogene Substanzen wie LPS oder PHA verwendet werden. Dies bestätigt einen anti-inflammatorischen Effekt von ACE2. Erstaunlicherweise funktioniert der Mechanismus bereits ohne Anwesenheit von Ang II und wird in dessen Gegenwart verstärkt, was auf ein duales Prinzip hindeutet. Ein Teil des Effekts wird durch Ang II und dessen Abbauprodukt Ang 1-7 bewirkt, wobei ein weiterer Teil offensichtlich über den Abbau eines der anderen ACE2 Substrate funktioniert und nicht an vorhandenes Ang II gebunden ist (Fig. 7).

Beispiel 5: Wiederherstellung der Ang II Titer des gesunden Organismus

In diesem Beispiel wurde aufgezeigt wie exogene ACE2 Gabe ein dereguliertes RAS wieder unter Kontrolle bringt. APN 01 (rekombinantes lösliches humanes ACE2) wurde hierfür in einem durch LPS Gabe induzierten Sepsis Modell verabreicht. Den Tieren wurde ab dem Zeitpunkt -120 Minuten kontinuierlich LPS infundiert, was zu einer massiven Inflammation und in weiterer Folge zu einer Sepsis führte. Es kam aufgrund der massiven Ausschüttung inflammatorischer Zytokine zum Abschalten der ACE2 Expression, was in weiterer Folge zu einer Akkumulation des inflammatorischen Peptides Ang II führte (siehe Fig. 8).

Ab dem Zeitpunkt 0 Minuten wurde APN 01 in einer Dosierung von 400 µg/kg als Bolus intra-venös verabreicht. Es kam sofort zu einer Abnahme von Ang II in der behandelten Gruppe, und die Ang II Titer pendelten sich binnen der darauf folgenden Stunde auf dasselbe Niveau, das auch in gesunden Tieren gemessen wurde, wieder ein. Ferner erbrachte die APN 01 Gabe derselben Dosis in

gesunden Tieren ebenfalls einen kurzen Abfall der Ang II Titer, welche sich ebenfalls nach einer weiteren Stunde wieder den Werten der gesunden Tiere annäherten. Placebo behandelte Tiere zeigten hingegen einen weiter ansteigenden Ang II Wert bis zum Ende des Experimentes auf. Dieses erstaunliche Phänomen kann nur durch eine Wiederherstellung des hochregulierten RAS erklärt werden, da bis zum Ende des Experimentes nach wie vor aktives Enzym den Tieren systemisch zur Verfügung stand (siehe Fig. 9). Es wurde eine Halbwertszeit von ca. 8 Stunden gemessen.

Beispiel 6: Attenuierung der Expression inflammatorischer Zytokine in der Sepsis

Im folgenden Beispiel wird gezeigt, wie die Konzentration des inflammatorischen Zytokins in einem Sepsismodell in Schweinen rapide zunimmt und nach ACE2 Gabe wieder auf das Niveau der gesunden Tiere zurückfällt. Den Tieren wurde ab dem Zeitpunkt -120 Minuten kontinuierlich LPS in hoher Dosierung infundiert, was zu einer massiven Inflammation und in weiterer Folge zu einer Sepsis führte. Es kam aufgrund der massiven Ausschüttung inflammatorischer Zytokine zum Abschalten der ACE2 Expression, was in weiterer Folge nicht nur zu einer Akkumulation des inflammatorischen Peptides Ang II, sondern ebenfalls des inflammatorischen Zytokins TNF-alpha führte (Fig. 10). Ab dem Zeitpunkt 0 Minuten wurde den Tieren (6 Tiere in der behandelten Gruppe, 5 Tiere in der Kontrollgruppe) entweder ACE2 in einer Dosierung von 0.4 mg/kg oder Pufferlösung als Bolus intravenös verabreicht. Während LPS weiters in derselben, hohen Dosierung kontinuierlich verabreicht wurde, wurden die Tiere für weitere 3 Stunden beobachtet und Serumproben gewonnen und auf TNF-alpha analysiert. Es konnte aufgezeigt werden, dass die TNF-alpha Konzentration in der Kontrollgruppe bis zum Ende des Experimentes erhöht blieb, während es in der ACE2 behandelten Gruppe bereits nach einmaliger ACE2 Verabreichung und bei fortwährender LPS Gabe zu einer deutlichen ($p < 0,001$) Herabsetzung der TNF-alpha Konzentration kam. Es wurden, trotz massiver Sepsis, wieder in etwa dieselben Werte erreicht, die auch in gesunden Tieren gemessen wurden. Durch ACE2 Gabe konnte daher sogar in einem sehr aggressiven Sepsismodell die TNF-alpha Expression rapide auf das Niveau Gesunder herabgesetzt werden, und einer sich weiterhin potenzierenden Inflammation Einhalt geboten werden (Fig. 10).

Beispiel 7: Attenuierung der Expression sämtlicher inflammatorischer Zytokine nach lokaler mechanischer Lungenschädigung

In diesem Beispiel wurde der Einfluss von systemisch verabreichtem ACE2 auf die Expression inflammatorischer Zytokine in einem Lungenschädigungsmodell in Schweinen aufgezeigt. 14 Tiere wurden in dieser Placebo kontrollierten, verblindeten Studie berücksichtigt. Alle wurden in der ersten Phase des Experimentes einer dreimaligen Aspiration einer 20% Mekoniumlösung unterzogen, wobei aufgrund erhobener hämodynamischer Parameter eine vergleichbare Schädigung in allen Tieren induziert wurde. In der zweiten Phase des Experimentes, der therapeutischen, wurde der einen Hälfte der Tiere rekombinantes lösliches humanes ACE2 intravenös als Bolus in einer Dosierung von 0,4 mg/kg verabreicht. Die andere erhielt eine physiologische Kochsalzlösung. Es wurden zu den Zeitpunkten -30, 0, 30, 60, 90 und 150 Minuten Serumproben abgenommen, in welchen die Konzentrationen der bedeutendsten inflammatorischen Zytokine gemessen wurden. Der Zeitpunkt 0 war hierbei der Startpunkt der Therapie, zu welchem alle Tiere bereits ARDS Symptome zeigten. Wie in Fig. 11 verdeutlicht wird, gibt es einen sehr deutlichen Einfluss der ACE2 Verabreichung auf die Serumkonzentration von TNF-alpha. Während diese in der Placebogruppe von über 230 ng/ml stark ansteigt, fällt sie in der behandelten Gruppe binnen 30 Minuten nach Verabreichung auf unter 40 ng/ml und nähert sich um 90 Minuten nach Gabe 25 ng/ml an.

Patentansprüche:

1. ACE2-Protein oder eine ACE2 kodierende Nukleinsäure, vorzugsweise ein ACE2-Protein, zur therapeutischen Behandlung oder Vorbeugung einer Fibrose und/oder Lebererkrankung.
2. ACE2 oder Nukleinsäure nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Fibrose eine lokale Fibrose eines Gewebes oder Organs ist.
3. ACE2 oder Nukleinsäure nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Fibrose Leberfibrosen, Lungenfibrosen, Bindegewebsfibrosen, Fibrose der Haut oder Nierenfibrose, vorzugsweise Leberfibrosen umfasst.
4. ACE2 oder Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 4 zur prophylaktischen Anwendung vor einer Fibrose und/oder Lebererkrankung.
5. ACE2 oder Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Lebererkrankung zu Leberschäden oder Leberzellschäden führt.
6. ACE2 oder Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Fibrose oder Lebererkrankung zusammen mit einer Inflammation in Verbindung steht vorzugsweise Hepatitis.
7. ACE2 oder Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass die Fibrose, Lebererkrankung oder Inflammation durch eine Infektion oder Wunde verursacht ist.
8. ACE2 oder Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass das ACE2-Protein rekombinantes ACE2 ist.
9. ACE2 oder Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass das ACE2-Protein wasserlösliches ACE2, insbesondere ohne Membrandomäne, ist.

10. ACE2 oder Nukleinsäure nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass das ACE2-Protein von einem Säuger, vorzugsweise einem Menschen, einer Maus, einer Ratte, einem Hamster, einem Schwein, einem Primaten oder einem Rind ist.
11. ACE2-Protein zur therapeutischen Behandlung oder Vorbeugung einer Fibrose, vorzugsweise weiters wie in einem der Ansprüche 2, 4, 6 bis 10 definiert.
12. ACE2 nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass die Fibrose ausgewählt ist aus Leberfibrose, Lungenfibrosen, Bindegewebefibrosen, Fibrose eines Muskels, Fibrose der Haut oder Nierenfibrose.
13. Verwendung von ACE2 oder einer ACE2 kodierenden Nukleinsäure zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung zur Behandlung einer Fibrose und/oder Lebererkrankung.
14. Verwendung nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass die Fibrose und/oder Lebererkrankung bzw. ACE2 sowie dessen kodierende Nukleinsäure wie in einem der Ansprüche 1 bis 12 definiert sind.

Fig. 1

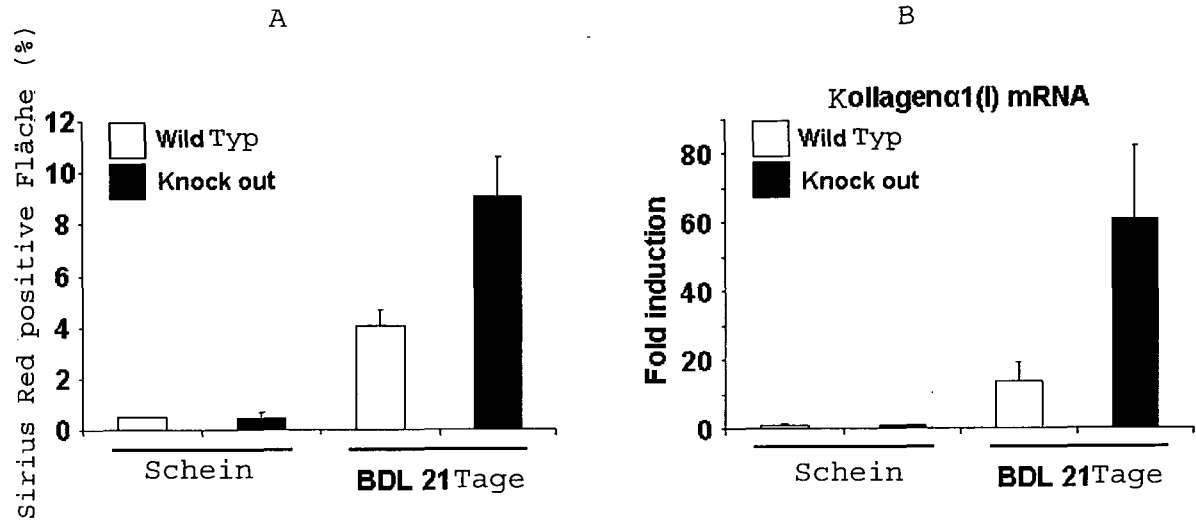
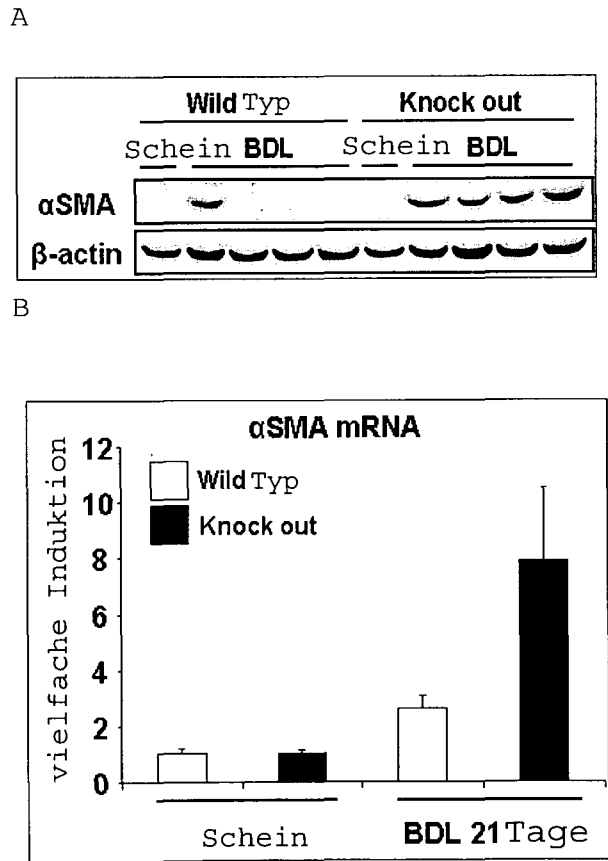


Fig. 2



2/6

Fig. 3

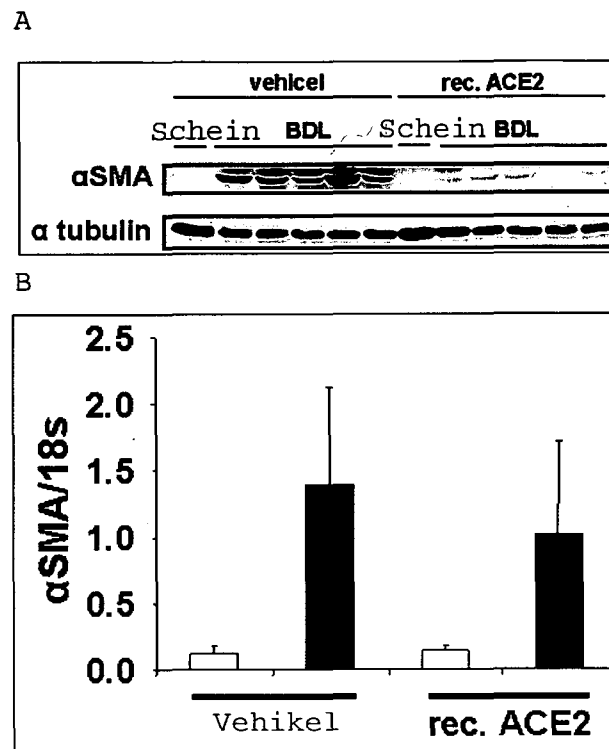


Fig. 4

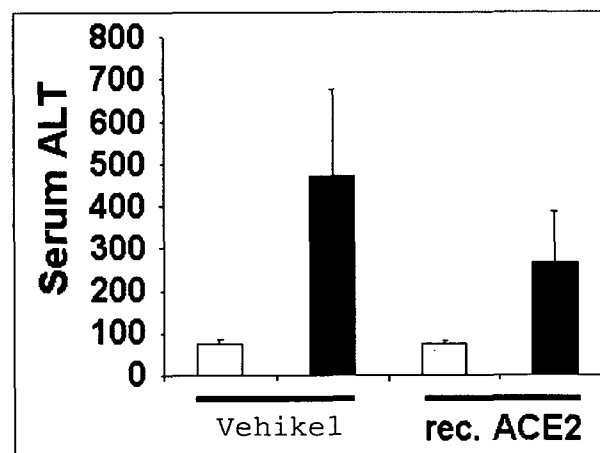


Fig. 5

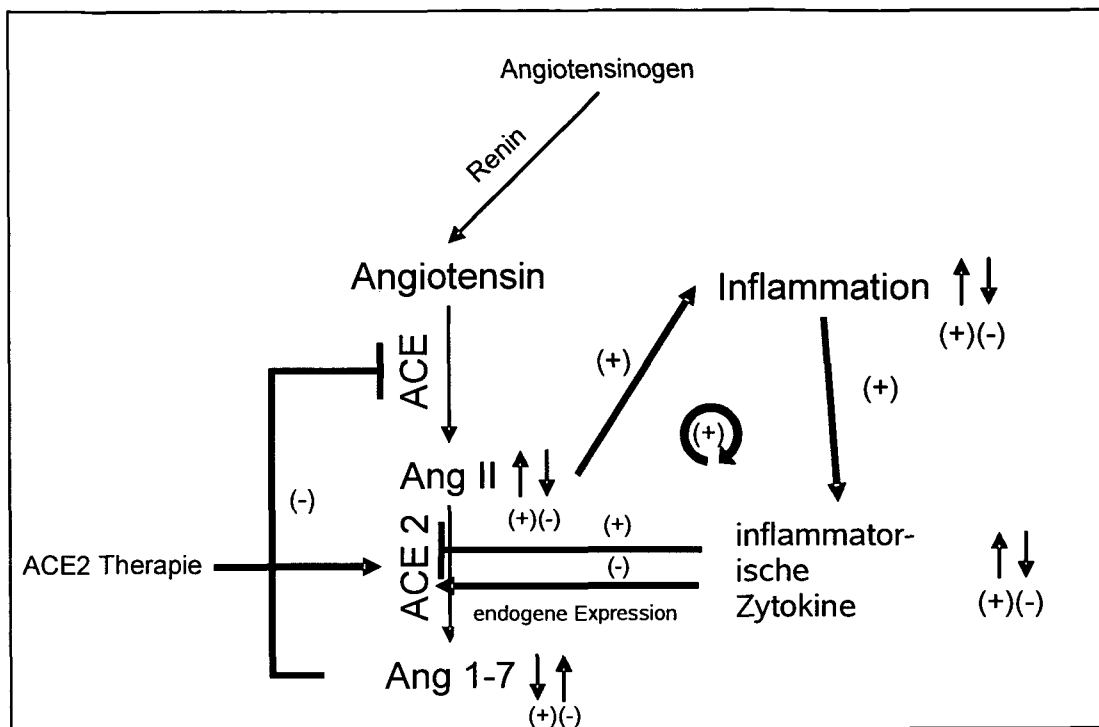


Fig. 6A

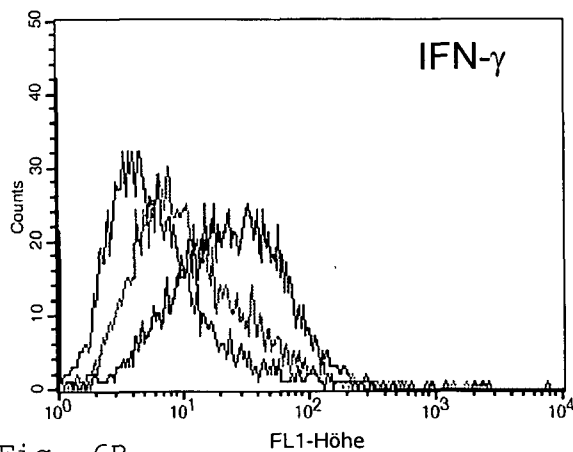
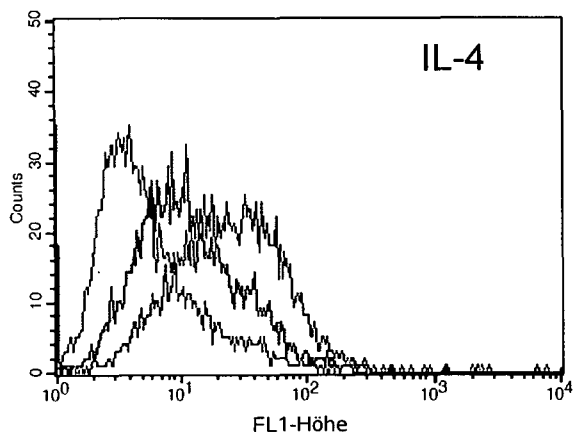


Fig. 6B

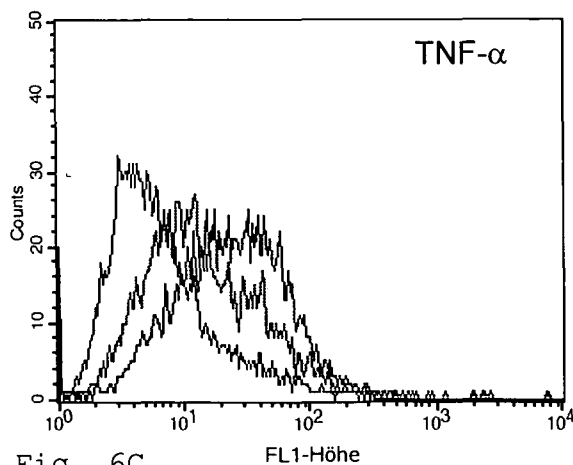


Fig. 6C

4/6

Fig. 7

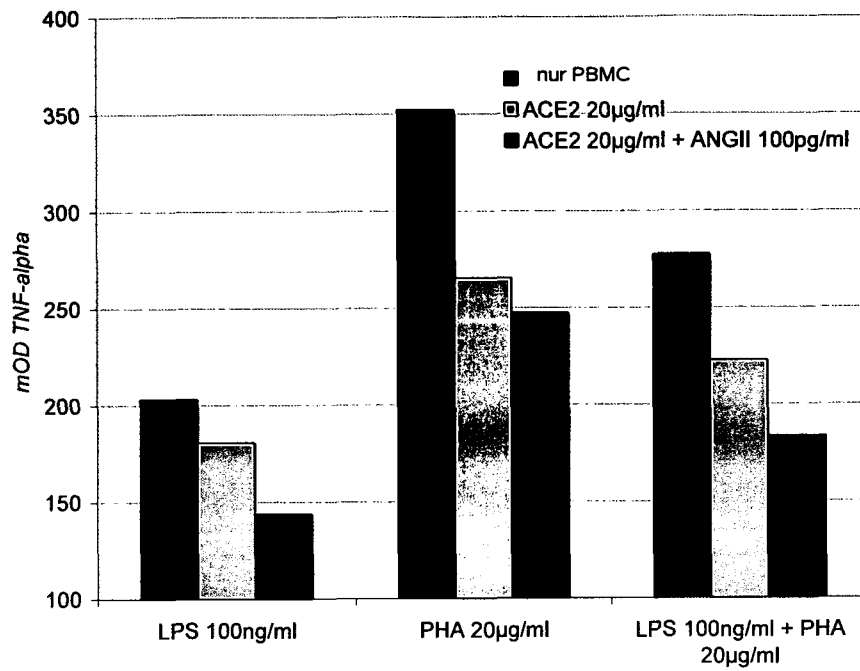
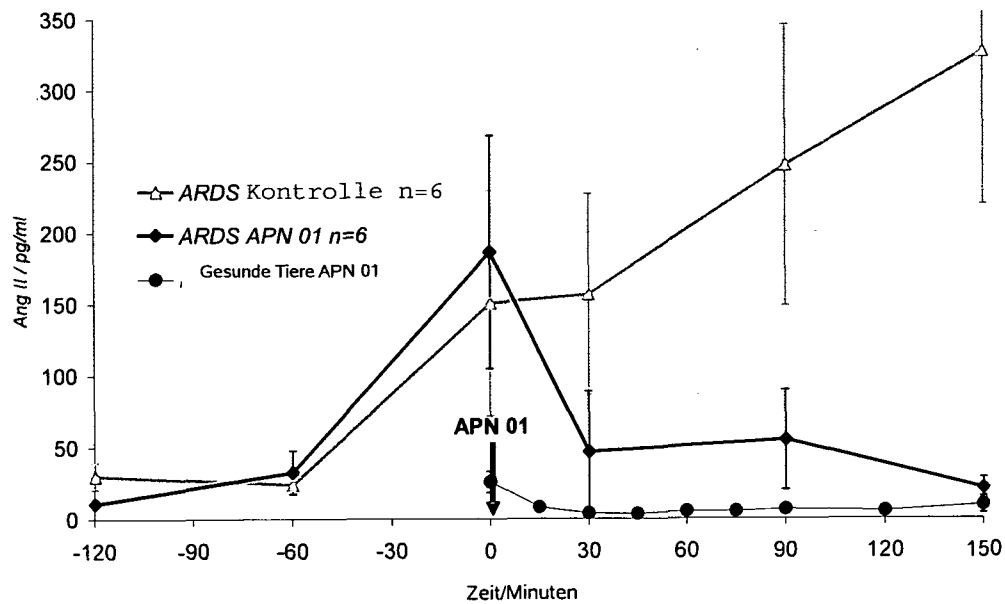


Fig. 8



5/6

Fig. 9

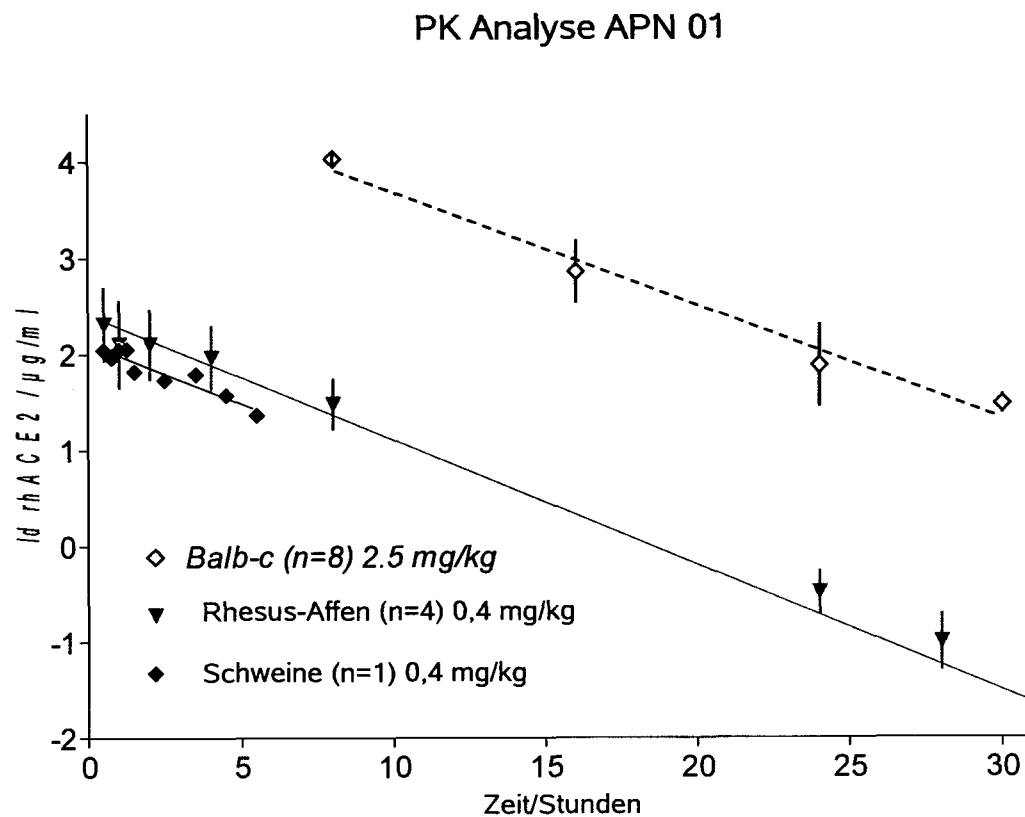
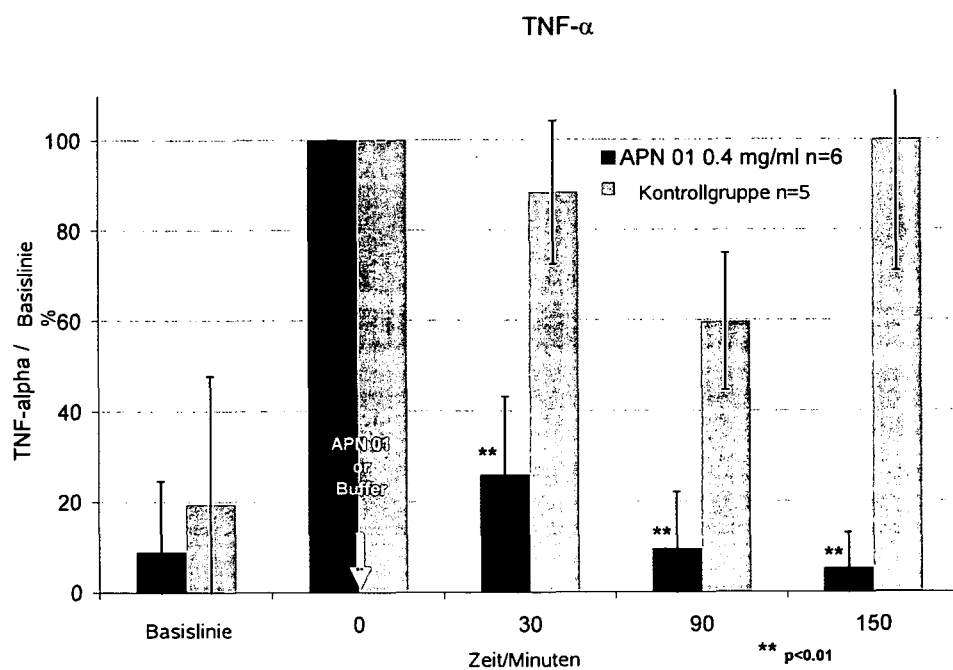
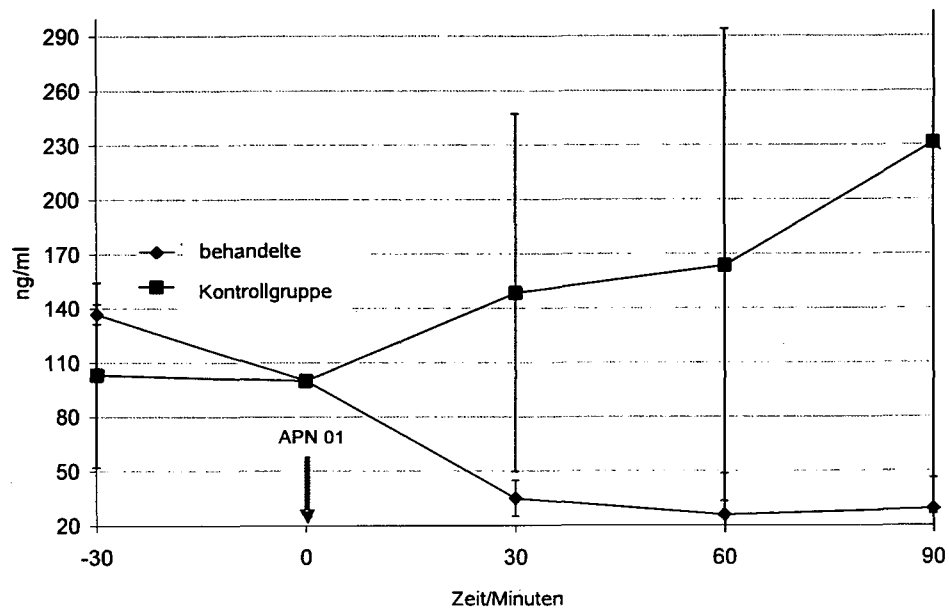


Fig. 10



6/6

Fig. 11



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/AT2008/000472

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

INV. A61K38/55 A61K38/48

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)

A61K

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

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, BIOSIS, WPI Data, EMBASE

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	<p>HUENTELMAN MATTHEW J ET AL: "Protection from angiotensin II-induced cardiac hypertrophy and fibrosis by systemic lentiviral delivery of ACE2 in rats." EXPERIMENTAL PHYSIOLOGY SEP 2005, vol. 90, no. 5, September 2005 (2005-09), pages 783-790, XP002486170 ISSN: 0958-0670 figure 6 page 785, left-hand column, paragraph 1 page 787, left-hand column, line 10 page 789, left-hand column, line 14 - line 20</p> <p style="text-align: center;">----- -/--</p>	1-12



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 document but published on or after the international filing date

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

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

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

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

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

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

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

16 April 2009

Date of mailing of the international search report

27/04/2009

Name and mailing address of the ISA/

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Schmitz, Till

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/AT2008/000472

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	<p>HERATH ET AL: "Upregulation of hepatic angiotensin-converting enzyme 2 (ACE2) and angiotensin-(1-7) levels in experimental biliary fibrosis"</p> <p>JOURNAL OF HEPATOLOGY, MUNKSGAARD INTERNATIONAL PUBLISHERS, COPENHAGEN, DK, vol. 47, no. 3, 2 August 2007 (2007-08-02), pages 387-395, XP022182608</p> <p>ISSN: 0168-8278</p> <p>page 394, right-hand column, line 11 - line 17</p> <p>-----</p>	1-12
X	<p>WARNER FIONA J ET AL: "Liver fibrosis: a balance of ACEs?"</p> <p>CLINICAL SCIENCE (LONDON, ENGLAND : 1979) AUG 2007, vol. 113, no. 3, August 2007 (2007-08), pages 109-118, XP002486171</p> <p>ISSN: 1470-8736</p> <p>page 114 - page 115</p> <p>figure 2</p> <p>-----</p>	1-12
X	<p>DÍEZ-FREIRE CARLOS ET AL: "ACE2 gene transfer attenuates hypertension-linked pathophysiological changes in the SHR."</p> <p>PHYSIOLOGICAL GENOMICS 3 OCT 2006, vol. 27, no. 1, 3 October 2006 (2006-10-03), pages 12-19, XP002486172</p> <p>ISSN: 1531-2267</p> <p>the whole document</p> <p>-----</p>	1-12
X	<p>KATOVICH MICHAEL J ET AL:</p> <p>"Angiotensin-converting enzyme 2 as a novel target for gene therapy for hypertension."</p> <p>EXPERIMENTAL PHYSIOLOGY MAY 2005, vol. 90, no. 3, May 2005 (2005-05), pages 299-305, XP002486173</p> <p>ISSN: 0958-0670</p> <p>figure 4</p> <p>page 303, left-hand column, line 12 - line 15</p> <p>-----</p> <p style="text-align: center;">-/--</p>	1-12

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/AT2008/000472

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	<p>HUENTELMAN, M.: "HIV-1 BASED VIRAL VECTOR DEVELOPMENT FOR GENE TRANSFER TO THE CARDIOVASCULAR SYSTEM" [Online] 2003, , XP002486174 Retrieved from the Internet: URL: http://etd.fcla.edu/UF/UFE0000974/huentelman_m.pdf [retrieved on 2008-06-27] page 11 - page 12 figure 1 page 71</p>	1-12
X	<p>PAIZIS G ET AL: "Chronic liver injury in rats and humans upregulates the novel enzyme angiotensin converting enzyme 2." GUT DEC 2005, vol. 54, no. 12, December 2005 (2005-12), pages 1790-1796, XP002523572 ISSN: 0017-5749 the whole document</p>	1-12
A	<p>KUBA ET AL: "Angiotensin-converting enzyme 2 in lung diseases" CURRENT OPINION IN PHARMACOLOGY, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, NL, vol. 6, no. 3, 1 June 2006 (2006-06-01), pages 271-276, XP005430485 ISSN: 1471-4892 page 274, right-hand column, last line - page 275, left-hand column, line 3</p>	
A	<p>HUENTELMAN M J ET AL: "Cloning and characterization of a secreted form of angiotensin-converting enzyme 2" REGULATORY PEPTIDES, ELSEVIER SCIENCE BV, NL, vol. 122, no. 2, 15 October 2004 (2004-10-15), pages 61-67, XP004571077 ISSN: 0167-0115 the whole document</p>	
A	<p>WO 2004/000367 A (UNIV HEALTH NETWORK [CA]; PENNINGER JOSEPH M [AT]; CRACKOWER MICHAEL A) 31 December 2003 (2003-12-31) cited in the application the whole document</p>	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/AT2008/000472

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 2004000367 A	31-12-2003	AT 415175 T	15-12-2008
		AU 2003240331 A1	06-01-2004
		CA 2489873 A1	31-12-2003
		CN 1671425 A	21-09-2005
		DK 1515752 T3	23-03-2009
		EP 1515752 A1	23-03-2005
		EP 2047867 A1	15-04-2009
		JP 2006504637 T	09-02-2006
<hr/>			

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

INV. A61K38/55 A61K38/48

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

A61K

Recherchierte, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, BIOSIS, WPI Data, EMBASE

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	<p>HUENTELMAN MATTHEW J ET AL: "Protection from angiotensin II-induced cardiac hypertrophy and fibrosis by systemic lentiviral delivery of ACE2 in rats."</p> <p>EXPERIMENTAL PHYSIOLOGY SEP 2005, Bd. 90, Nr. 5, September 2005 (2005-09), Seiten 783-790, XP002486170</p> <p>ISSN: 0958-0670</p> <p>Abbildung 6</p> <p>Seite 785, linke Spalte, Absatz 1</p> <p>Seite 787, linke Spalte, Zeile 10</p> <p>Seite 789, linke Spalte, Zeile 14 - Zeile 20</p> <p>-----</p> <p>-/--</p>	1-12

☒ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
 ☒ Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

A Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

E älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

L Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

X Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

Y Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

Z Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

16. April 2009

Absenddatum des internationalen Recherchenberichts

27/04/2009

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
 NL - 2280 HV Rijswijk
 Tel. (+31-70) 340-2040,
 Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Schmitz, Till

C. (Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	<p>HERATH ET AL: "Upregulation of hepatic angiotensin-converting enzyme 2 (ACE2) and angiotensin-(1-7) levels in experimental biliary fibrosis"</p> <p>JOURNAL OF HEPATOLOGY, MUNKSGAARD INTERNATIONAL PUBLISHERS, COPENHAGEN, DK, Bd. 47, Nr. 3, 2. August 2007 (2007-08-02), Seiten 387-395, XP022182608</p> <p>ISSN: 0168-8278</p> <p>Seite 394, rechte Spalte, Zeile 11 - Zeile 17</p>	1-12
X	<p>-----</p> <p>WARNER FIONA J ET AL: "Liver fibrosis: a balance of ACEs?"</p> <p>CLINICAL SCIENCE (LONDON, ENGLAND : 1979) AUG 2007, Bd. 113, Nr. 3, August 2007 (2007-08), Seiten 109-118, XP002486171</p> <p>ISSN: 1470-8736</p> <p>Seite 114 - Seite 115</p> <p>Abbildung 2</p>	1-12
X	<p>-----</p> <p>DÍEZ-FREIRE CARLOS ET AL: "ACE2 gene transfer attenuates hypertension-linked pathophysiological changes in the SHR."</p> <p>PHYSIOLOGICAL GENOMICS 3 OCT 2006, Bd. 27, Nr. 1, 3. Oktober 2006 (2006-10-03), Seiten 12-19, XP002486172</p> <p>ISSN: 1531-2267</p> <p>das ganze Dokument</p>	1-12
X	<p>-----</p> <p>KATOVICH MICHAEL J ET AL:</p> <p>"Angiotensin-converting enzyme 2 as a novel target for gene therapy for hypertension."</p> <p>EXPERIMENTAL PHYSIOLOGY MAY 2005, Bd. 90, Nr. 3, Mai 2005 (2005-05), Seiten 299-305, XP002486173</p> <p>ISSN: 0958-0670</p> <p>Abbildung 4</p> <p>Seite 303, linke Spalte, Zeile 12 - Zeile 15</p> <p>-----</p> <p style="text-align: center;">-/--</p>	1-12

C. (Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	<p>HUENTELMAN, M.: "HIV-1 BASED VIRAL VECTOR DEVELOPMENT FOR GENE TRANSFER TO THE CARDIOVASCULAR SYSTEM" [Online] 2003, , XP002486174 Gefunden im Internet: URL: http://etd.fcla.edu/UF/UFE0000974/huentelman_m.pdf [gefunden am 2008-06-27] Seite 11 - Seite 12 Abbildung 1 Seite 71</p>	1-12
X	<p>PAIZIS G ET AL: "Chronic liver injury in rats and humans upregulates the novel enzyme angiotensin converting enzyme 2." GUT DEC 2005, Bd. 54, Nr. 12, Dezember 2005 (2005-12), Seiten 1790-1796, XP002523572 ISSN: 0017-5749 das ganze Dokument</p>	1-12
A	<p>KUBA ET AL: "Angiotensin-converting enzyme 2 in lung diseases" CURRENT OPINION IN PHARMACOLOGY, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, NL, Bd. 6, Nr. 3, 1. Juni 2006 (2006-06-01), Seiten 271-276, XP005430485 ISSN: 1471-4892 Seite 274, rechte Spalte, letzte Zeile - Seite 275, linke Spalte, Zeile 3</p>	
A	<p>HUENTELMAN M J ET AL: "Cloning and characterization of a secreted form of angiotensin-converting enzyme 2" REGULATORY PEPTIDES, ELSEVIER SCIENCE BV, NL, Bd. 122, Nr. 2, 15. Oktober 2004 (2004-10-15), Seiten 61-67, XP004571077 ISSN: 0167-0115 das ganze Dokument</p>	
A	<p>WO 2004/000367 A (UNIV HEALTH NETWORK [CA]; PENNINGER JOSEPH M [AT]; CRACKOWER MICHAEL A) 31. Dezember 2003 (2003-12-31) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument</p>	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/AT2008/000472

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 2004000367 A	31-12-2003	AT 415175 T	15-12-2008
		AU 2003240331 A1	06-01-2004
		CA 2489873 A1	31-12-2003
		CN 1671425 A	21-09-2005
		DK 1515752 T3	23-03-2009
		EP 1515752 A1	23-03-2005
		EP 2047867 A1	15-04-2009
		JP 2006504637 T	09-02-2006
<hr/>			