

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11) 特許出願公表番号

特表2006-506989
(P2006-506989A)

(43) 公表日 平成18年3月2日(2006.3.2)

(51) Int.C1.	F 1	テーマコード (参考)
C 12 N 15/09 (2006.01)	C 12 N 15/00	Z N A A 4 B 0 2 4
A 61 K 39/09 (2006.01)	A 61 K 39/09	4 C 0 8 4
A 61 K 39/395 (2006.01)	A 61 K 39/395	D 4 C 0 8 5
A 61 P 31/04 (2006.01)	A 61 K 39/395	R 4 H 0 4 5
A 61 P 43/00 (2006.01)	A 61 P 31/04	
	審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 54 頁)	最終頁に続く
(21) 出願番号 特願2004-551863 (P2004-551863)	(71) 出願人 505168975 シナジー アメリカ, インコーポレイテッド	
(86) (22) 出願日 平成15年11月6日 (2003.11.6)		
(85) 翻訳文提出日 平成17年7月11日 (2005.7.11)		
(86) 國際出願番号 PCT/US2003/035529		
(87) 國際公開番号 WO2004/043376		
(87) 國際公開日 平成16年5月27日 (2004.5.27)		
(31) 優先権主張番号 60/424,497		
(32) 優先日 平成14年11月7日 (2002.11.7)		
(33) 優先権主張国 米国(US)		
	(74) 代理人 100072349 弁理士 八田 幹雄	
	(74) 代理人 100110995 弁理士 奈良 泰男	
	(74) 代理人 100114649 弁理士 宇谷 勝幸	
	(74) 代理人 100129126 弁理士 藤田 健	
		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】肺炎球菌感染を治療または予防するための組成物および方法

(57) 【要約】

本発明は、肺炎球菌感染を治療または予防するためのポリペプチド、多糖類 - ポリペプチド共役体、および発現ベクターを提供する。この組成物は、哺乳動物に投与されると、抗肺炎球菌免疫応答を誘導する。この組成物は、感染した個体において、当該個体を予防的にワクチン化する、および / または治療的に治療的免疫応答を誘導するために用いられる。

【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

肺炎連鎖球菌の莢膜多糖類に共役したポリペプチドを含み、前記ポリペプチドが肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質の少なくとも 400 個の連続したアミノ酸のフラグメントを含み、前記ポリペプチドがアミノ酸配列 K V E N D (配列番号 22) を欠失しており、前記ポリペプチドが溶血作用を示さず、哺乳動物へ投与されると肺炎連鎖球菌に対する免疫応答を誘発する、組成物。

【請求項 2】

前記肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質が、配列番号 1 のアミノ酸配列を含む、請求項 1 に記載の組成物。 10

【請求項 3】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸 1 ~ 460 を含む、請求項 1 に記載の組成物。

【請求項 4】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸 1 ~ 464 を含む、請求項 1 に記載の組成物。

【請求項 5】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸 1 ~ 465 を含む、請求項 1 に記載の組成物。

【請求項 6】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸 1 ~ 466 を含む、請求項 1 に記載の組成物。 20

【請求項 7】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸 1 ~ 469 を含む、請求項 1 に記載の組成物。

【請求項 8】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸 1 ~ 470 を含む、請求項 1 に記載の組成物。

【請求項 9】

前記ポリペプチドが、アミノ酸配列 E D K V E N D (配列番号 23) を欠失している、請求項 1 に記載の組成物。 30

【請求項 10】

前記ポリペプチドが、アミノ酸配列 Y P Q V E D K V E N D (配列番号 24) を欠失している、請求項 1 に記載の組成物。

【請求項 11】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸残基 1 ~ 460 からなる、請求項 1 に記載の組成物。

【請求項 12】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸残基 1 ~ 464 からなる、請求項 1 に記載の組成物。 40

【請求項 13】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸残基 1 ~ 465 からなる、請求項 1 に記載の組成物。

【請求項 14】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸残基 1 ~ 466 からなる、請求項 1 に記載の組成物。

【請求項 15】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸残基 1 ~ 469 からなる、請求項 1 に記載の組成物。

【請求項 16】

10

20

40

50

前記ポリペプチドが、配列番号1のアミノ酸残基1～470からなる、請求項1に記載の組成物。

【請求項17】

前記莢膜多糖類が、血清型4、6B、9V、14、18C、19F、および23Fからなる群から選択される、請求項1に記載の組成物。

【請求項18】

前記莢膜多糖類が、血清型14である、請求項1に記載の組成物。

【請求項19】

前記莢膜多糖類が、血清型18Cである、請求項1に記載の組成物。

【請求項20】

血清型4、6B、9V、14、18C、19F、および23Fからなる群から選択される複数の異なる莢膜多糖類を含む、請求項1に記載の組成物。

【請求項21】

前記免疫応答が、液性免疫応答を含む、請求項1に記載の組成物。

【請求項22】

前記免疫応答が、細胞性免疫応答を含む、請求項1に記載の組成物。

【請求項23】

前記免疫応答が、肺炎連鎖球菌の莢膜多糖類に対するものである、請求項1に記載の組成物。

【請求項24】

前記免疫応答が、肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質に対するものである、請求項1に記載の組成物。

【請求項25】

前記免疫応答が、肺炎連鎖球菌の莢膜多糖類および肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質に対するものである、請求項1に記載の組成物。

【請求項26】

肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質の少なくとも400個の連続したアミノ酸のフラグメントを含むポリペプチドをコードする核酸を含むヌクレオチド配列に対して作動可能なように結合したプロモータを含み、前記ポリペプチドがアミノ酸配列K V E N D(配列番号22)を欠失しており、前記ポリペプチドが溶血作用を示さず、発現ベクターが哺乳動物へ投与されると、前記ポリペプチドが肺炎連鎖球菌に対する免疫応答を誘発する、哺乳動物発現ベクター。

【請求項27】

前記肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質が、配列番号1のアミノ酸配列を含む、請求項26に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項28】

前記ポリペプチドが、配列番号1のアミノ酸1～460を含む、請求項26に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項29】

前記ポリペプチドが、配列番号1のアミノ酸1～464を含む、請求項26に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項30】

前記ポリペプチドが、配列番号1のアミノ酸1～465を含む、請求項26に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項31】

前記ポリペプチドが、配列番号1のアミノ酸1～466を含む、請求項26に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項32】

前記ポリペプチドが、配列番号1のアミノ酸1～469を含む、請求項26に記載の哺乳動物発現ベクター。

10

20

30

40

50

【請求項 3 3】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸 1 ~ 4 7 0 を含む、請求項 2 6 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 3 4】

前記ポリペプチドが、アミノ酸配列 E D K V E N D (配列番号 2 3)を欠失している、請求項 2 6 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 3 5】

前記ポリペプチドが、アミノ酸配列 Y P Q V E D K V E N D (配列番号 2 4)を欠失している、請求項 2 6 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 3 6】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸残基 1 ~ 4 6 0 からなる、請求項 2 6 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 3 7】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸残基 1 ~ 4 6 4 からなる、請求項 2 6 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 3 8】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸残基 1 ~ 4 6 5 からなる、請求項 2 6 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 3 9】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸残基 1 ~ 4 6 6 からなる、請求項 2 6 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 4 0】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸残基 1 ~ 4 6 9 からなる、請求項 2 6 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 4 1】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 のアミノ酸残基 1 ~ 4 7 0 からなる、請求項 2 6 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 4 2】

前記免疫応答が、液性免疫応答を含む、請求項 2 6 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 4 3】

前記免疫応答が、細胞性免疫応答を含む、請求項 2 6 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 4 4】

前記免疫応答が、肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質に対するものである、請求項 2 6 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 4 5】

肺炎連鎖球菌のオートリシンポリペプチドをコードする核酸を含むスクレオチド配列に対して作動可能なように結合したプロモータを含み、発現ベクターが哺乳動物へ投与されると前記ポリペプチドが肺炎連鎖球菌に対する免疫応答を誘発する、哺乳動物発現ベクター。

【請求項 4 6】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 4 のアミノ酸配列を含む、請求項 4 5 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 4 7】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 4 のアミノ酸配列からなる、請求項 4 5 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 4 8】

前記免疫応答が、液性免疫応答を含む、請求項 4 5 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 4 9】

前記免疫応答が、細胞性免疫応答を含む、請求項 4 5 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 5 0】

10

20

30

40

50

肺炎連鎖球菌の表面タンパク質 A ポリペプチドをコードする核酸を含むスクレオチド配列に対して作動可能なように結合したプロモータを含み、前記ポリペプチドが、哺乳動物へ投与されると肺炎連鎖球菌に対する免疫応答を誘発する、哺乳動物発現ベクター。

【請求項 5 1】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 8 のアミノ酸配列を含む、請求項 5 0 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 5 2】

前記ポリペプチドが、配列番号 1 8 のアミノ酸配列からなる、請求項 5 0 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 5 3】

前記免疫応答が、液性免疫応答を含む、請求項 5 0 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 5 4】

前記免疫応答が、細胞性免疫応答を含む、請求項 5 0 に記載の哺乳動物発現ベクター。

【請求項 5 5】

配列番号 1 のアミノ酸 1 ~ 4 6 0 、配列番号 1 のアミノ酸 1 ~ 4 6 4 、配列番号 1 のアミノ酸 1 ~ 4 6 6 、および配列番号 1 のアミノ酸 1 ~ 4 6 9 からなる群から選択されるアミノ酸配列からなるポリペプチド。

【請求項 5 6】

哺乳動物における肺炎連鎖球菌に対する免疫応答を誘導するのに有効な量の請求項 1 に記載の組成物を哺乳動物へ投与することを含む、哺乳動物における免疫応答の誘導方法。

【請求項 5 7】

前記免疫応答が、予防的免疫応答である、請求項 5 6 に記載の方法。

【請求項 5 8】

前記免疫応答が、治療的免疫応答である、請求項 5 6 に記載の方法。

【請求項 5 9】

前記免疫応答が、前記組成物中に存在する莢膜多糖類の血清型とは異なる肺炎連鎖球菌の血清型の少なくとも 1 つに対して交差反応性である、請求項 5 6 に記載の方法。

【請求項 6 0】

前記莢膜多糖類が、血清型 7 である、請求項 5 9 に記載の方法。

【請求項 6 1】

前記莢膜多糖類が、血清型 6 B である、請求項 5 9 に記載の方法。

【請求項 6 2】

前記莢膜多糖類が、血清型 1 8 C である、請求項 5 9 に記載の方法。

【請求項 6 3】

前記莢膜多糖類が、血清型 2 3 F である、請求項 5 9 に記載の方法。

【請求項 6 4】

前記免疫応答が、少なくとも 1 つの連鎖球菌属の肺炎連鎖球菌以外の種に対して交差反応性である、請求項 5 6 に記載の方法。

【請求項 6 5】

哺乳動物における肺炎連鎖球菌に対する免疫応答を誘導するのに有効な量の請求項 2 6 に記載の発現ベクターを哺乳動物へ投与することを含む、哺乳動物における免疫応答の誘導方法。

【請求項 6 6】

前記免疫応答が、少なくとも 1 つの連鎖球菌属の肺炎連鎖球菌以外の種に対して交差反応性である、請求項 6 5 に記載の方法。

【請求項 6 7】

哺乳動物における肺炎連鎖球菌に対する免疫応答を誘導するのに有効な量の請求項 4 5 に記載の発現ベクターを哺乳動物へ投与することを含む、哺乳動物における免疫応答の誘導方法。

【請求項 6 8】

10

20

30

40

50

前記免疫応答が、少なくとも1つの連鎖球菌属の肺炎連鎖球菌以外の種に対して交差反応性である、請求項6.7に記載の方法。

【請求項6.9】

哺乳動物における肺炎連鎖球菌に対する免疫応答を誘導するのに有効な量の請求項5.0に記載の発現ベクターを哺乳動物へ投与することを含む、哺乳動物における免疫応答の誘導方法。

【請求項7.0】

前記免疫応答が、少なくとも1つの連鎖球菌属の肺炎連鎖球菌以外の種に対して交差反応性である、請求項6.9に記載の方法。

【請求項7.1】

肺炎連鎖球菌のニューモリシンポリペプチドまたはその抗原性フラグメントをコードする核酸を含むスクレオチド配列に対して作動可能なように結合したプロモータを含む哺乳動物発現ベクターを、哺乳動物に対して投与すること；および、

精製されたニューモリシンポリペプチドまたはその抗原性フラグメントを、哺乳動物に対して投与することを含み、

これらの投与の組み合わせにより、哺乳動物における肺炎連鎖球菌のニューモリシンに対する免疫応答を誘発する、哺乳動物における免疫応答の誘導方法。

【請求項7.2】

前記哺乳動物に対して、前記発現ベクターを少なくとも2つの異なる用量で投与する、請求項7.1に記載の方法。

【請求項7.3】

前記ニューモリシンポリペプチドまたはその抗原性フラグメントの投与が、前記発現ベクターの投与の少なくとも1週間後である、請求項7.1に記載の方法。

【請求項7.4】

肺炎連鎖球菌以外の細菌の多糖類に共役したポリペプチドを含み、前記ポリペプチドが肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質の少なくとも400個の連続したアミノ酸のフラグメントを含み、前記ポリペプチドがアミノ酸配列K V E N D（配列番号2.2）を欠失しており、前記ポリペプチドが溶血作用を示さず、哺乳動物へ投与されると前記肺炎連鎖球菌以外の細菌に対する免疫応答を誘発する、組成物。

【請求項7.5】

前記肺炎連鎖球菌以外の細菌が、肺炎球菌、インフルエンザ菌タイプb、髄膜炎菌グループA、BまたはC、およびグループB連鎖球菌タイプIa、Ib、II、III、VまたはVIからなる群から選択される、請求項7.4に記載の組成物。

【請求項7.6】

哺乳動物における肺炎連鎖球菌以外の細菌に対する免疫応答を誘導するのに有効な量の請求項7.4に記載の組成物を哺乳動物へ投与することを含む、哺乳動物における免疫応答の誘導方法。

【請求項7.7】

前記肺炎連鎖球菌以外の細菌が、肺炎球菌、インフルエンザ菌タイプb、髄膜炎菌グループA、BまたはC、およびグループB連鎖球菌タイプIa、Ib、II、III、VまたはVIからなる群から選択される、請求項7.6に記載の方法。

【請求項7.8】

請求項1に記載の組成物に対して結合する、精製された抗体。

【請求項7.9】

哺乳動物に対して、請求項1に記載の組成物に対して結合する精製された抗体の、治療上または予防上有効量を投与することを含む、哺乳動物における肺炎連鎖球菌感染を治療または予防する方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

10

20

30

40

50

関連する米国出願

本願は、2002年11月7日に提出された、米国仮出願第60/424,497号の優先権を主張する。従来の出願の全ての内容は、参照により本明細書中に引用される。

【0002】

発明の分野

本発明は、ポリペプチド、肺炎球菌多糖類 - ポリペプチド共役体、肺炎球菌ポリペプチドをコードする発現ベクター、抗肺炎球菌免疫応答の誘導方法、および、肺炎球菌感染を治療または予防する方法に関する。

【背景技術】

【0003】

発明の背景

肺炎連鎖球菌 (*S. pneumoniae*) は、小児、高齢者、および免疫不全の個体における、細菌性の肺炎、髄膜炎、中耳炎および菌血症の共通の原因である。肺炎連鎖球菌は、自身の莢膜多糖類に基づき、約90種の血清型に细分されうる。しかしながら、疾患は一般的に、約30のタイプの肺炎連鎖球菌の単離体により引き起こされる。世界保健機関は、小児における肺炎球菌性の髄膜炎および敗血症による年間の死者は100万人であり、これらの98%は発展途上国において発生していると見積もっている。抗微生物剤に耐性を有する肺炎球菌株の発生により、抗微生物剤に加えて、方法によって肺炎球菌感染を治療および予防することの必要性が強調されている。

【発明の開示】

【0004】

発明の概要

一形態において、本発明は、肺炎連鎖球菌の莢膜多糖類に共役したポリペプチドを含み、前記ポリペプチドが肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質の少なくとも400個の連続したアミノ酸のフラグメントを含み、前記ポリペプチドがアミノ酸配列K V E N D (配列番号22)を欠失しており(例えば、カルボキシ末端で)、前記ポリペプチドが溶血作用を示さず、哺乳動物へ投与されると肺炎連鎖球菌に対する免疫応答(例えば、液性免疫応答および/または細胞性免疫応答)を誘発する、組成物を特徴とする。当該免疫応答は、予防的免疫応答および/または治療的免疫応答でありうる。

【0005】

肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質は、配列番号1のアミノ酸配列を有しうる。いくつかの実施形態において、このポリペプチドは、配列番号1のアミノ酸1~460を含む。他の実施形態では、このポリペプチドは、配列番号1のアミノ酸1~464、配列番号1のアミノ酸1~465、配列番号1のアミノ酸1~466、配列番号1のアミノ酸1~469、または配列番号1のアミノ酸1~470を含む。

【0006】

このポリペプチドは、必要であれば、アミノ酸配列E D K V E N D (配列番号23)またはアミノ酸配列Y P Q V E D K V E N D (配列番号24)を欠失していてもよい。

【0007】

いくつかの実施形態において、このポリペプチドは、配列番号1のアミノ酸残基1~460、配列番号1のアミノ酸残基1~464、配列番号1のアミノ酸残基1~465、配列番号1のアミノ酸残基1~466、配列番号1のアミノ酸残基1~469、または配列番号1のアミノ酸残基1~470からなる。

【0008】

いくつかの実施形態において、前記莢膜多糖類は、血清型4、6B、9V、14、18C、19F、および23Fからなる群から選択される。一例を挙げると、前記莢膜多糖類は、血清型14である。他の例を挙げると、前記莢膜多糖類は、血清型18Cである。前記組成物は、必要であれば、血清型4、6B、9V、14、18C、19F、および23Fからなる群から選択される複数の異なる莢膜多糖類を含んでもよい。この組成物により誘発される免疫応答は、肺炎連鎖球菌の莢膜多糖類に対するものであってもよいし、肺炎

10

20

30

40

50

連鎖球菌のニューモリシンタンパク質に対するものであってもよいし、肺炎連鎖球菌の莢膜多糖類および肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質に対するものであってもよい。

【0009】

他の形態において、本発明は、肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質の少なくとも400個の連續したアミノ酸のフラグメントを含むポリペプチドをコードする核酸を含むヌクレオチド配列に対して作動可能なように結合したプロモータを含み、前記ポリペプチドがアミノ酸配列 K V E N D (配列番号22)を欠失しており(例えば、カルボキシ末端で)、前記ポリペプチドが溶血作用を示さず、前記ポリペプチドが、哺乳動物へ投与されると肺炎連鎖球菌に対する免疫応答(例えば、液性免疫応答および/または細胞性免疫応答)を誘発する、哺乳動物発現ベクターを特徴とする。当該免疫応答は、予防的免疫応答および/または治療的免疫応答でありうる。

10

【0010】

肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質は、配列番号1のアミノ酸配列を有しうる。いくつかの実施形態において、コードされるポリペプチドは、配列番号1のアミノ酸1~460を含む。他の実施形態では、このコードされるポリペプチドは、配列番号1のアミノ酸1~464、配列番号1のアミノ酸1~465、配列番号1のアミノ酸1~466、配列番号1のアミノ酸1~469、または配列番号1のアミノ酸1~470を含む。

【0011】

このコードされるポリペプチドは、必要であれば、アミノ酸配列 E D K V E N D (配列番号23)またはアミノ酸配列 Y P Q V E D K V E N D (配列番号24)を欠失していてもよい。

20

【0012】

いくつかの実施形態において、このコードされるポリペプチドは、配列番号1のアミノ酸残基1~460、配列番号1のアミノ酸残基1~464、配列番号1のアミノ酸残基1~465、配列番号1のアミノ酸残基1~466、配列番号1のアミノ酸残基1~469、または配列番号1のアミノ酸残基1~470からなる。このコードされるポリペプチドにより誘発される免疫応答は、肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質に対するものであってもよい。

【0013】

他の形態において、本発明は、肺炎連鎖球菌のオートリシンポリペプチドをコードする核酸を含むヌクレオチド配列に対して作動可能なように結合したプロモータを含み、前記ポリペプチドが、哺乳動物へ投与されると肺炎連鎖球菌に対する免疫応答(例えば、液性免疫応答および/または細胞性免疫応答)を誘発する、哺乳動物発現ベクターを特徴とする。当該免疫応答は、予防的免疫応答および/または治療的免疫応答でありうる。

30

【0014】

いくつかの実施形態において、コードされるポリペプチドは、配列番号14のアミノ酸配列を含む。他の実施形態では、このコードされるポリペプチドは、配列番号14のアミノ酸配列からなる。

【0015】

他の形態において、本発明は、肺炎連鎖球菌の表面タンパク質Aポリペプチドをコードする核酸を含むヌクレオチド配列に対して作動可能なように結合したプロモータを含み、前記ポリペプチドが、哺乳動物へ投与されると肺炎連鎖球菌に対する免疫応答(例えば、液性免疫応答および/または細胞性免疫応答)を誘発する、哺乳動物発現ベクターを特徴とする。当該免疫応答は、予防的免疫応答および/または治療的免疫応答でありうる。

40

【0016】

いくつかの実施形態において、コードされるポリペプチドは、配列番号18のアミノ酸配列を含む。他の実施形態では、このコードされるポリペプチドは、配列番号18のアミノ酸配列からなる。

【0017】

他の形態において、本発明は、配列番号1のアミノ酸1~460、配列番号1のアミノ

50

酸 1 ~ 4 6 4 、配列番号 1 のアミノ酸 1 ~ 4 6 6 、および配列番号 1 のアミノ酸 1 ~ 4 6 9 からなる群から選択されるアミノ酸配列からなるポリペプチドを特徴とする。

【 0 0 1 8 】

他の形態において、本発明は、哺乳動物における肺炎連鎖球菌に対する免疫応答を誘導するのに有効な量の本明細書に記載の組成物を哺乳動物へ投与することにより、哺乳動物における免疫応答を誘導する方法を特徴とする。当該免疫応答は、予防的免疫応答および/または治療的免疫応答でありうる。

【 0 0 1 9 】

いくつかの実施形態において、前記免疫応答は、前記組成物中に存在する莢膜多糖類の血清型（例えば、血清型 7 、 6 B 、 1 8 C 、または 2 3 F ）とは異なる肺炎連鎖球菌の血清型の少なくとも 1 つに対して交差反応性である。いくつかの実施形態において、前記免疫応答は、少なくとも 1 つの連鎖球菌属の肺炎連鎖球菌以外の種に対して交差反応性である。

10

【 0 0 2 0 】

他の形態において、本発明は、哺乳動物における肺炎連鎖球菌に対する免疫応答を誘導するのに有効な量の本明細書に記載の発現ベクター（例えば、ニューモリシン、シュードニューモリシン、オートリシン、または肺炎球菌表面タンパク質 A の発現ベクター）を哺乳動物へ投与することにより、哺乳動物における免疫応答を誘導する方法を特徴とする。当該免疫応答は、予防的免疫応答および/または治療的免疫応答でありうる。いくつかの実施形態において、当該免疫応答は、少なくとも 1 つの連鎖球菌属の肺炎連鎖球菌以外の種に対して交差反応性である。

20

【 0 0 2 1 】

他の形態において、本発明は、肺炎連鎖球菌のニューモリシンポリペプチドまたはその抗原性フラグメントをコードする核酸を含むスクレオチド配列に対して作動可能なように結合したプロモータを含む哺乳動物発現ベクターを、哺乳動物に対して投与し；さらに、精製されたニューモリシンポリペプチドまたはその抗原性フラグメントを、哺乳動物に対して投与して、これらの投与の組み合わせにより、哺乳動物における肺炎連鎖球菌のニューモリシンに対する免疫応答を誘発することにより、哺乳動物における免疫応答を誘導する方法を特徴とする。

30

【 0 0 2 2 】

いくつかの実施形態において、前記哺乳動物には、前記発現ベクターを、少なくとも 2 つの、 3 つの、またはそれ以上の異なる用量で投与する。当該用量には、必要であれば、少なくとも 1 、 2 、 3 、 4 、 5 、 6 、 7 、またはそれ以上の日数を置く。

【 0 0 2 3 】

いくつかの実施形態において、肺炎連鎖球菌のニューモリシンポリペプチドまたはその抗原性フラグメントの投与は、前記発現ベクターの投与の少なくとも 1 、 2 、 3 、 4 、 5 、 6 、 7 、またはそれ以上の日数後である。

【 0 0 2 4 】

他の形態において、本発明は、肺炎連鎖球菌以外の細菌の多糖類に共役したポリペプチドを含み、前記ポリペプチドが肺炎連鎖球菌のニューモリシタンパク質の少なくとも 4 0 0 個の連続したアミノ酸のフラグメントを含み、前記ポリペプチドがアミノ酸配列 K V E N D (配列番号 2 2) を欠失しており、前記ポリペプチドが溶血作用を示さず、哺乳動物へ投与されると前記肺炎連鎖球菌以外の細菌に対する免疫応答を誘発する、組成物を特徴とする。

40

【 0 0 2 5 】

いくつかの例を挙げると、前記肺炎連鎖球菌以外の細菌は、肺炎球菌、インフルエンザ菌タイプ b 、髄膜炎菌グループ A 、 B または C 、およびグループ B 連鎖球菌タイプ I a 、 I b 、 I I 、 I I I 、 V または V I I I からなる群から選択される。かような組成物は、当該組成物の有効量を哺乳動物に対して投与して、哺乳動物における肺炎連鎖球菌以外の細菌に対する免疫応答を誘導することにより、哺乳動物における免疫応答を誘導するため

50

に用いられる。

【0026】

他の形態において、本発明は、本明細書に記載の組成物またはポリペプチドに対して結合する（例えば、選択的に結合する）精製された抗体を特徴とする。例えば抗体は、肺炎連鎖球菌の莢膜多糖類に共役したポリペプチドを含み、前記ポリペプチドが肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質の少なくとも400個の連續したアミノ酸のフラグメントを含み、前記ポリペプチドがアミノ酸配列K V E N D（配列番号22）を欠失しており（例えば、カルボキシ末端で）、前記ポリペプチドが溶血作用を示さず、哺乳動物へ投与されると肺炎連鎖球菌に対する免疫応答（例えば、液性免疫応答および/または細胞性免疫応答）を誘発する、組成物に対して特異的に結合しうる。かのような抗体は、例えば、モノクローナル抗体またはポリクローナル抗体でありうる。本明細書に記載の抗体を分泌する、ハイブリドーマのような細胞系が調製されうる。当該抗体は、精製された抗体の治療上または予防上有効量を哺乳動物に対して投与することにより、哺乳動物における肺炎連鎖球菌感染を治療または予防しうる。10

【0027】

いくつかの実施形態において、本発明の利点は、肺炎連鎖球菌の第1の血清型の多糖類 - ポリペプチド共役体が、予期せぬことに、肺炎連鎖球菌の第2の血清型による感染に対する交差耐性を提供しうるということである。かような交差耐性によれば、肺炎連鎖球菌の2種以上の血清型による感染の治療または予防における所定の共役体の有効性が増大しうる。従って、それぞれに特異的な血清型を有する共役体を必ずしも提供することなく、肺炎連鎖球菌の複数の血清型に対する耐性が提供されうる。20

【0028】

いくつかの実施形態において、本発明の他の利点は、シュードニューモリシンポリペプチドが溶血作用を示さないということである。従って、かようなシュードニューモリシン共役体ベクターは、溶血作用を示す天然に存在するニューモリシンまたは部分的に溶血作用を示すトキソイド化ニューモリシンを含む組成物と比較して、毒性が低減されているかまたは消失している。20

【0029】

いくつかの実施形態において、本発明の他の利点は、ニューモリシン断片をコードする発現ベクターは、ニューモリシン点変異体をコードする核酸とは対照的に、復帰突然変異によって溶血作用を示す毒性タンパク質をコードする虞が少ないということである。30

【0030】

前記ニューモリシン断片は、ニューモリシンの溶血作用に関与している領域を欠失していることから、前記発現ベクターのヌクレオチド配列におけるどのような変異によっても、毒性が再生することはありえない。30

【0031】

そうでないと定義しない限り、本明細書中で用いられる全ての技術用語および科学用語は、本発明の属する技術分野の当業者により一般的に理解される意味と同様である。適当な方法および材料を以下に記載するが、本発明を実施または試験する際には、本明細書に記載されるのと類似のまたは等価な方法および材料が用いられうる。本明細書で言及する全ての出版物、特許出願、特許、および他の参考文献は、その全体が参照により引用される。専門用語における争いが生じた場合には、本明細書が優先する。また、記載される材料および方法は例示のみを目的とし、限定を意図するものではない。40

【0032】

本発明の他の特徴および利点は、以下の詳細な説明および特許請求の範囲から明らかであろう。

【0033】

図面の簡単な説明

図1は、血清型14の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗ニューモリシンIgG抗体の産生を示すグラフである。50

【 0 0 3 4 】

図2は、血清型14の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗多糖類IgG抗体の産生を示すグラフである。

【 0 0 3 5 】

図3は、血清型18Cの多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗ニューモリシンIgG抗体の産生を示すグラフである。

【 0 0 3 6 】

図4は、血清型18Cの多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗多糖類IgG抗体の産生を示すグラフである。

【 0 0 3 7 】

図5は、血清型19Fの多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗ニューモリシンIgG抗体の産生を示すグラフである。

【 0 0 3 8 】

図6は、血清型19Fの多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗多糖類IgG抗体の産生を示すグラフである。

【 0 0 3 9 】

図7は、血清型23Fの多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗ニューモリシンIgG抗体の産生を示すグラフである。

【 0 0 4 0 】

図8は、血清型23Fの多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗多糖類IgG抗体の産生を示すグラフである。

【 0 0 4 1 】

図9は、血清型4の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗ニューモリシンIgG抗体の産生を示すグラフである。

【 0 0 4 2 】

図10は、血清型4の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗多糖類IgG抗体の産生を示すグラフである。

【 0 0 4 3 】

図11は、血清型6Bの多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗ニューモリシンIgG抗体の産生を示すグラフである。

【 0 0 4 4 】

図12は、血清型6Bの多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗多糖類IgG抗体の産生を示すグラフである。

【 0 0 4 5 】

図13は、血清型9Vの多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗ニューモリシンIgG抗体の産生を示すグラフである。

【 0 0 4 6 】

図14は、血清型9Vの多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗多糖類IgG抗体の産生を示すグラフである。

【 0 0 4 7 】

図15は、肺炎連鎖球菌の血清型14の多糖類 - シュードニューモリシン共役体の3回目の注射後の肺炎連鎖球菌の血清型14の多糖類に対する抗体の応答を示すグラフである。

【 0 0 4 8 】

図16は、シュードニューモリシンDNAのワクチン投与のためにプライム - ブースト法を用いた、ウサギにおけるニューモリシンに対する抗体の応答を示すグラフである。

【 0 0 4 9 】

図17は、肺炎球菌の表面タンパク質AのDNAワクチンをコードする発現ベクターの注射後の抗体の応答を示すグラフである。

【 0 0 5 0 】

10

20

30

40

50

図18は、オートリシンのDNAワクチンをコードする発現ベクターの注射後の抗体の応答を示すグラフである。

【0051】

図19は、血清型14の多糖類・シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後に、肺炎連鎖球菌の血清型14に感染したマウスにおける細菌の減少を示すグラフである。

【0052】

図20は、血清型14の多糖類・シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後に、肺炎連鎖球菌の血清型7に感染したマウスにおける細菌の減少を示すグラフである。

【0053】

図21は、血清型14の多糖類・シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後に、肺炎連鎖球菌の血清型6Bに感染したマウスにおける細菌の減少を示すグラフである。 10

【0054】

図22は、血清型14の多糖類・シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後に、肺炎連鎖球菌の血清型18Cに感染したマウスにおける細菌の減少を示すグラフである。

【0055】

図23は、血清型14の多糖類・シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後に、肺炎連鎖球菌の血清型23Fに感染したマウスにおける、感染1時間後の細菌の減少を示すグラフである。

【0056】

図24は、血清型14の多糖類・シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後に、肺炎連鎖球菌の血清型23Fに感染したマウスにおける、感染3時間後の細菌の減少を示すグラフである。 20

【0057】

図25は、血清型14の多糖類・シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後に、肺炎連鎖球菌の血清型23Fに感染したマウスにおける、感染5時間後の細菌の減少を示すグラフである。

【0058】

発明の詳細な説明

本発明は、肺炎球菌感染を治療または予防するための組成物および方法を提供する。本明細書に記載のポリペプチド、多糖類・ポリペプチド共役体、および発現ベクターは、哺乳動物に対して投与されると、当該哺乳動物において抗肺炎球菌免疫応答を誘導する。これらの組成物は、個体に予防接種するために予防的に、および／または、感染した個体における治療的な免疫応答を誘導するために、用いられる。 30

【0059】

多糖類・タンパク質共役体

ポリペプチドは、共有結合または非共有結合の方法により、肺炎連鎖球菌の莢膜多糖類に共役しうる。一般的に、この共役体のポリペプチド成分は、肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質または肺炎連鎖球菌の変異型ニューモリシンタンパク質の一部を含み、アミノ酸配列K V E N D（配列番号22）を欠失しており、そして溶血作用を示さない。この多糖類・ポリペプチド共役体は、哺乳動物に対して投与されると肺炎連鎖球菌に対する免疫応答を誘発する。当該免疫応答は、前記ポリペプチド、前記多糖類、または前記ポリペプチドおよび前記多糖類の組み合わせに対するものであってもよい。 40

【0060】

この共役体のポリペプチド成分は、組み換えDNA技術を用いて調製されてもよく、自然源から精製されてもよく、または化学的に合成されてもよい。一般的に、前記ポリペプチド成分は、アミノ酸配列の点で天然に存在する肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質とは異なる。肺炎連鎖球菌の血清型19Aニューモリシンポリペプチドの配列は、配列番号1で示される（実施例1を参照）。共役体のポリペプチド成分の例としては、以下に制限されないが、配列番号1のアミノ酸1～460、1～461、1～462、1～463、1～464、1～465、1～466、1～469、および1～470が挙げられる 50

。

【0061】

肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質の断片型および／または変異型をコードする核酸は、例えば、ポリメラーゼ連鎖反応（P C R）により調製されうる。かようなタンパク質をコードする核酸は、特定の発現系に好ましい、または好ましくないコドンを有することで選別されうる。例えば、前記核酸は、その配列が大腸菌、酵母、ヒト、昆虫、またはC H O 細胞における発現に最適となるように、少なくとも1つのコドン、好ましくはコドンの少なくとも10%、または20%が改変されている。

【0062】

肺炎連鎖球菌のニューモリシンタンパク質の断片型および／または変異型をコードする核酸は、（1）オートリシン、表面タンパク質A、ノイラミニダーゼ、ヒアルロン酸塩溶解物、コリン結合タンパク質Aなどの他の肺炎球菌のタンパク質、あるいは（2）インフルエンザ菌b、髄膜炎菌グループA、BもしくはC、または連鎖球菌グループBなどの有機体からの肺炎球菌以外のタンパク質をコードするヌクレオチド配列と融合しうる。かよいうな融合タンパク質をコードする核酸は、発現系において発現しうる。

【0063】

ニューモリシン断片は、宿主において予め多糖類の担体に対する抗体が存在していない場合に、かような多糖類の担体として有用である。ニューモリシンは肺炎球菌感染における毒性因子であり、異なるサブタイプを有する肺炎球菌間でのニューモリシンの抗原性の変動はほとんどない。

【0064】

多糖類・タンパク質共役体は、ヒトのような哺乳動物に対して投与されると、量、型、および／または期間の点で、多糖類成分単独での哺乳動物への投与により誘導される免疫応答を超える免疫応答を誘導する。従って、前記ポリペプチド成分は、かような向上した免疫応答を誘導するのに充分な長さでなければならない。肺炎連鎖球菌の天然に存在するニューモリシンタンパク質のフラグメントについて、当該フラグメントは少なくとも8、10、25、50、75、100、125、150、175、200、250、300、350、400、425、450、460、465、460、465、またはそれを超えるアミノ酸長である。肺炎連鎖球菌の天然に存在するニューモリシンタンパク質由来の配列の異なるポリペプチドについて、当該ポリペプチドは、少なくとも50%、55%、60%、65%、70%、75%、80%、85%、90%、95%、98%、またはそれを超えて、例えば配列番号1の肺炎連鎖球菌の天然に存在するニューモリシンタンパク質と一致する。

【0065】

前記ポリペプチド成分は、好ましくは、肺炎連鎖球菌の天然に存在するニューモリシンタンパク質に存在する溶血作用を示さない。一般的に、前記ポリペプチド成分は、肺炎連鎖球菌の天然に存在するニューモリシンタンパク質の溶血作用の30%、20%、10%、5%、1%、またはそれ未満の溶血作用しか示さない。溶血作用は、実施例3で詳述するように測定されうる。一般的に、ポリペプチドの溶血作用は、ポリペプチドを赤血球（例えば、ヒツジ赤血球）とインキュベートし、当該ポリペプチドにより誘導された溶血を測定することにより決定されうる（典型的な溶血アッセイの説明については、例えば、O wen et al. (1994) FEMS Microbiology Letters 121: 217-222を参照）。

【0066】

前記共役体の多糖類成分は、肺炎連鎖球菌の任意の莢膜多糖類であり、以下に制限されないが、サブタイプ1、2、3、4、5、6B、7F、8、9N、9V、10A、11A、12F、14、15B、17F、18C、19A、19F、19A、20、22F、23A、23F、24F、27、33F、または34が挙げられる。いくつかの実施形態において、前記莢膜多糖類は、サブタイプ4、6B、9V、14、18C、19F、または23Fからなる群から選択される。いくつかの実施形態において、前記多糖類は、血清型

10

20

30

40

50

14である。他の実施形態において、前記多糖類は、血清型18Cである。1または2以上の異なる莢膜多糖類が、単一のまたは複数のポリペプチドに共役しうる。例えば、多価共役体は、少なくとも1、2、3、4、5、6、7、8、9、または10の異なる莢膜多糖類を含みうる。多糖類は、例えばモノマー性の結合（多糖類の一方の末端のみがポリペプチドに連結される）、環状の結合（単一のポリペプチドが環状の多糖類に連結される）、または架橋（複数の多糖類が複数のポリペプチドに連結される）を介してポリペプチドに共役しうる。

【0067】

ポリペプチド（例えば、シュードニューモリシンポリペプチド）を精製するための方法は実施例に記載されており、ポリペプチドへの多糖類の共役は実施例4に記載されている。ポリペプチドまたは多糖類の精製および共役プロセスに関するさらなる詳細は、例えば、米国特許第4,242,501号、米国特許第4,686,102号、米国特許第5,623,057号、および米国特許第5,565,204号に記載されている。

【0068】

本明細書に記載の共役体またはポリペプチドは、哺乳動物における肺炎連鎖球菌に対する免疫応答（予防的および／または治療的免疫応答）を誘発する目的で、哺乳動物に対して投与されうる。共役体またはポリペプチドを含有する薬剤組成物は、製薬上許容しうる担体、緩衝液、または、以下に制限されないが、生理食塩水もしくは他の注射用液体などのワクチンに適当な保存剤においてデリバリーされうる。ワクチンに汎用される添加剤（例えば、ラクトースまたはソルビトールのような安定化剤、およびリン酸アルミニウム、水酸化物、もしくは硫酸塩およびステアリルチロシンのような免疫応答を増強させるためのアジュバント）もまた、存在してもよい。製造されるワクチンはまた、複数の感染性物質に対する免疫応答を誘発する多価ワクチンの成分として用いられうる。

【0069】

前記組成物は、本技術分野において周知の手法により（例えば、経口で、筋肉内に、静脈内に、動脈内に、クモ膜下腔内に、皮内に、腹腔内に、鼻腔内に、肺内に、眼内に、膣内に、直腸内に、または皮下に）投与されうる。前記組成物は、例えば、前記共役体を含有する溶液または粉末の吸入により、胃腸管または呼吸管中に導入されうる。いくつかの実施形態において、前記組成物は、皮膚パッチを介して投与されうる。

【0070】

薬剤組成物（例えば、ワクチン）は、免疫応答の一部である抗体の産生を誘発するのに充分な量で投与される。任意の所定の患者に対する用量は、患者のサイズ、健康状態、性別、体表面積、年齢、投与されるべき特定の化合物、投与時間および投与経路、並びに同時に投与されている他の薬剤などの多くの要因に依存する。最適用量の決定は、通常の技能を有する薬理学者の能力の範囲内に充分に含まれる。

【0071】

組成物が宿主哺乳動物において免疫応答を誘発する能力は、免疫応答を測定するための本技術分野において周知の方法を用いることにより試験されうる。例えば、細胞障害性T細胞の生成は、標準的な⁵¹C^r放出アッセイにおいて、細胞間のサイトカインの発現もしくは分泌を測定することにより、または主要組織適合性遺伝子複合体（MHC）テトラマーを用いることにより、立証されうる。T細胞活性化に起因するサイトカインプロファイルを測定するためには、酵素免疫吸着測定アッセイ（ELISA）または酵素免疫スポット（enzyme-linked immunospot）（ELISPOT）のような標準的なアッセイが用いられうる。T細胞の増殖は、³H-チミジン取り込みおよび、本技術分野において周知の他のアッセイを用いて測定されうる。B細胞の応答は、ELISAのような本技術分野において認識されているアッセイを用いて測定されうる。他の手法もまた用いられうる。疾病に関連する病原体に対する、または他の病原体レベルに対する前記共役体の効果（例えば、共役体を用いて処置された感染マウスにおける肺炎球菌の減少）を一般的に評価するためには、他の方法論もまた、用いられうる。

【0072】

10

20

30

40

50

本明細書に記載の組成物は、肺炎連鎖球菌による感染または当該感染に関連する症状を予防または治療するための医薬の製造に用いられる。

【0073】

抗体

多糖類、ニューモリシン、またはこれらの組み合わせに対する抗体は、第1の個体から第2の個体を免疫する目的で（例えば、肺炎連鎖球菌に対する第2の個体の免疫応答を増大させる目的で、または第2の個体が易感染性患者である場合に応答を提供する目的で）、予防的なまたは治療的な適用に用いられる。多糖類、ニューモリシン、またはこれらの組み合わせに対する抗体は、免疫応答性宿主において生成し（例えば、本明細書に記載の共役体を免疫応答性宿主に対して投与することにより）、前記宿主から回収され、治療または予防の必要性に応じてレシピエントに輸血され、これによりニューモリシン毒に対するだけではなく肺炎連鎖球菌および、前記共役体（例えば、前記共役体の多糖類成分）により誘発される抗体に結合する他の任意の可能な細菌に対する耐性が、レシピエントに付与される。10

【0074】

本明細書に記載の組成物により誘発される抗体は、薬剤組成物として配合され、個体に対して予防的または治療的免疫応答を付与するために用いられる。薬剤組成物の投与に適当な成分および方法は、本明細書に記載されている。受動免疫を誘発するために、前記薬剤組成物はポリクローナル抗体もしくはモノクローナル抗体またはこれらのフラグメントの誘導体を含んでもよい。薬剤組成物は、標準的な臨床的技術により決定されるよう²⁰、予防上または治療上有効量の抗体、フラグメント、または誘導体を含む。

【0075】

肺炎球菌ポリペプチドをコードする核酸

肺炎球菌ポリペプチドまたは肺炎球菌ポリペプチドのフラグメントもしくは変異体をコードする核酸は、哺乳動物における予防的および／または治療的免疫応答を引き起こす目的で、哺乳動物（例えば、ヒト）に投与されうる。当該免疫応答は、抗肺炎球菌の液性および／または細胞性免疫でありうる。

【0076】

前記核酸構築物によりコードされうるポリペプチドとしては、本明細書に記載の共役体のポリペプチド成分、実施例に記載のシュードニューモリシンポリペプチド、並びにオートリシンおよび肺炎球菌の表面タンパク質Aおよびそのフラグメントおよび変異体が挙げられる。さらに、核酸は、2以上のかのようなポリペプチド、フラグメント、または変異体をコードしうる。30

【0077】

核酸発現構築物は、組み換えDNAの標準的な手法を用いて調製されうる。ポリペプチドをコードする核酸の発現を促進させる目的で、構築物中には制御エレメントが含まれうる。これらのエレメントとしては、ヒトまたは他の哺乳動物細胞における発現を増強させるための配列（例えば、プロモータ、コーディング配列の5'側および／または3'側のRNA安定化配列、イントロン（コーディング配列の内部またはこれに隣接する任意の位置に配置されうる）、およびポリ(A)付加部位）、並びに、複製開始部位および、構築物の複製および原核および／または真核宿主における選択を可能とする選択可能なマーカーをコードする1以上の遺伝子が挙げられる。必要であれば、T7プロモータまた他のタイプのプロモータ（例えば、組織特異的プロモータもしくは筋特異的プロモータのような細胞特異的プロモータ）が、コーディング配列の5'末端に存在してもよく、また、必要であれば、F L A Gまたは他のmAb決定因子をコードする配列が、コーディング配列の3'末端に存在してもよい。前記構築物はまた、コザック(Kozak)配列のような他の転写および翻訳シグナルを含んでもよい。40

【0078】

前記構築物は、コードされたポリペプチドを所望の細胞内区画へと指向する、前記ポリペプチドに連結された標的化シグナルをコードする配列をさらに含んでもよく、前記標的

10

20

30

40

50

化シグナルとしては、標的化シグナルは、コードされたポリペプチドを、小胞体（E R）、ゴルジ体、核、リソソーム、クラスI Iペプチドローディング区画、またはエンドソームへと指向するものであってもよく、シグナルペプチド、E R残留ペプチド、およびリソソーム標的化ペプチドが挙げられる。

【0079】

前記核酸は、哺乳動物の細胞中での発現を可能とする任意のベクター中で用いられる。当該ベクターは、例えば、プラスミドまたは細菌ベクターのような非ウイルスベクター、組み込み型ウイルスベクター、または非組み込み型ウイルスベクターであってもよい。適当なベクターの例としては、p c D N A 哺乳動物発現ベクターのファミリー（インビトロジェン（In vitrorogen））があり、これによればP C R 産物の直接かつ迅速なクローニングが可能となる。10

【0080】

ポリペプチドをコードする核酸を適切な細胞へとデリバリーする目的で、種々のデリバリーシステムが用いられる。ポリペプチドをコードする核酸は、生理食塩水のような製薬上許容しうる担体中で、またはコロイド性懸濁液として、または粉末として、希釈剤を用いてもしくは用いずに、デリバリーされうる。前記核酸は「裸」であってもよいし、デリバリーベヒクルと関連していてもよく、脂質、リポソーム、マイクロスフェア、マイクロ粒子、またはマイクロカプセル、金粒子、I S C O M S 、ナノ粒子、ポリマー、縮合剤、多糖類、ポリアミノ酸、デンドリマー、サポニン、Q S 2 1 、吸着増強剤、アジュvant、または脂肪酸のような本技術分野において周知のデリバリーシステムを用いてデリバリーされうる。核酸はまた、インビトロまたはインビボで、エレクトロポレーションを用いて、細胞（例えば、骨格筋細胞）へとデリバリーされうる。20

【0081】

核酸は、標準的な方法（例えば、D o n n e l l y et al . , J . I mm u n o l . M e t h o d s 1 7 6 : 1 4 5 , 1 9 9 4 、および、V i t i e l l o et al . , J . C l i n . I n v e s t . 9 5 : 3 4 1 , 1 9 9 5 に記載の方法）を用いて投与されてもよく、本技術分野において周知の方法によって（例えば、経口で、筋肉内に、静脈内に、動脈内に、クモ膜下腔内に、皮内に、腹腔内に、鼻腔内に、肺内に、眼内に、膣内に、直腸内に、または皮下に）患者にデリバリーされうる。拡散は、例えば、当該核酸を含有する溶液または粉末の吸入により、胃腸管または呼吸管中に導入されうる。投与は局所的であってもよいし、全身的であってもよい。30

【0082】

個体に対しては、約1 0 0 ~ 2 0 0 0 μ g 核酸の用量が投与されるであろうと予想される。患者が成人のヒトの場合、予防接種の手法としては、例えば、マイクロ粒子中でデリバリーされるときには1 0 ~ 1 0 0 0 μ g のプラスミドD N A を、筋肉内、皮内、吸入、または皮下へ投与すること、または、約1 0 ~ 2 5 0 0 μ g （例えば、1 0 0 ~ 2 0 0 0 、もしくは5 0 0 ~ 1 0 0 0 μ g ）の裸のプラスミドD N A を、3 ~ 6 回繰り返して、筋肉内にまたは皮内に投与することが挙げられる。医療の技術分野においては周知のように、任意の所定の患者に対する用量は、患者のサイズ、健康状態、性別、体表面積、年齢、投与されるべき特定の化合物、投与時間および投与経路、並びに同時に投与されている他の薬剤などの多くの要因に依存する。最適用量の決定は、通常の技能を有する薬理学者の能力の範囲内に充分に含まれる。40

【0083】

他の標準的なデリバリー方法（例えば、バイオリストイック（b i o l i s t i c ）移入またはエクスピボ処置）もまた、用いられる。エクスピボ処置においては、樹状細胞、末梢血单核細胞、または骨髄細胞のような抗原提示細胞（A P C ）は、患者または適切なドナーから得られ、核酸を用いてエクスピボで活性化され、次いで患者に対して移植または再注入されうる。

【0084】

核酸は、単独でまたは本技術分野において周知の他の治療法（例えば、抗微生物剤）と50

組み合わせて投与されうる。さらに、核酸は、本技術分野において周知のように、免疫応答を増強するように設計された他の治療法と組み合わせて（例えば、アジュvant、サイトカイン（もしくはサイトカインをコードする核酸）、またはCpGオリゴヌクレオチドと一緒に投与により）投与されうる。

【0085】

核酸が宿主哺乳動物において免疫応答を誘発する能力は、免疫応答を測定するための本技術分野において周知の方法を用いることにより試験されうる。例えば、細胞障害性T細胞の生成は、標準的な⁵ Cr放出アッセイにおいて、細胞間のサイトカインの発現もしくは分泌を測定することにより、またはMHCテトラマーを用いることにより、立証されうる。T細胞活性化に起因するサイトカインプロファイルを測定するためには、ELISAまたはELISPOTのような標準的なアッセイが用いられうる。T細胞の増殖は、³H-チミジン取り込みおよび、本技術分野において周知の他のアッセイを用いて測定されうる。B細胞の応答は、ELISAのような本技術分野において認識されているアッセイを用いて測定されうる。他の手法もまた用いられうる。疾病に関連する病原体に対する、または他の病原体レベルに対する前記共役体の効果（例えば、共役体を用いて処置された感染マウスにおける肺炎球菌の減少）を一般的に評価するためには、他の方法論もまた、用いられうる。

【0086】

本明細書に記載の核酸は、肺炎連鎖球菌による感染または当該感染に関連する症状を予防または治療するための医薬の製造に用いられうる。

【0087】

本発明を下記の実施例によりさらに説明するが、当該実施例により特許請求の範囲に記載の発明の技術的範囲は限定されない。

【実施例】

【0088】

実施例

実施例1：シードニューモリシン発現ベクターの構築

断片型のニューモリシンポリペプチドを発現するベクターを、実施例1A～1Eに記載する。「シードニューモリシン」と称される、コードされる断片型のポリペプチドは、共役ワクチンを調製する目的で肺炎球菌の多糖類に共役させるために用いられうる。さらに、シードニューモリシンをコードするポリペプチドは、コードされるポリペプチドに対する免疫応答を生じさせる目的で個体に投与されうる。

【0089】

肺炎連鎖球菌の血清型19Aの染色体DNAをテンプレートとして用いてPCRを行い、ニューモリシン遺伝子の種々のフラグメントを増幅した。PCR反応に用いたセンスプライマーは、翻訳開始コドンのすぐ上流のニューモリシン遺伝子のコーディング配列にアニールし、特異的な制限酵素部位を組み込んだ。LYSN-1と称されるセンスプライマー：

【0090】

【化1】

(5'-GACTAGATCTCCATATGGCAAATAAAGCAGTAAATGAC-3'; 配列番号2)

【0091】

は、ニューモリシン遺伝子の5'末端のヌクレオチド1～24に相補的である。LYSN-3と称されるアンチセンスプライマー：

【0092】

【化2】

(5'-CAGTGGATCCTTACTAGTCATTCTACCTTATC-3';

配列番号3)

10

20

30

40

50

【0093】

は、ニューモリシン遺伝子の3'末端のヌクレオチド1396～1413に相補的である。このプライマーは、471アミノ酸の全長ニューモリシンタンパク質をコードする1413塩基対のDNAを増幅する。肺炎連鎖球菌の血清型19Aのニューモリシンポリペプチドのアミノ酸配列は、以下の通りである：

【0094】

【化3】

MANKAVNDFILAMNYDKKKLLTHQGESIENRFIKEGNQLPDEFVVIERKKRSLSTNT
 SDISVTATNDSRLYPGALLVVDETLLENNPTLLAVDRAPMTYSIDLPGLASSDSFLQV
 10 EDPSNSSVRGAVNNDLLAKWHQDYGQVNNVPARMQYEKITAHSMEQLKVKFGSDFE
 KTGNSDLIDFNSVHSGEKQIQIVNFKQIYYTSDAVKNPGDVFQDTVTVEDLKQRG
 ISAERPLVYISSVAYGRQVYLKLETTSKSDEVEAAFEALIKGVKVAPQTEWKQILDNT
 EVKAVILGGDPSSGARVVTGKVDMVEDLIQEGRFTADHPGLPISYTTSLRDNVVA
 TFQNSTDYVETKVTAYRNGDLLLHSGAYVAQYYITWNELSYDHQGKEVLTPKAW
 DRNGQDLTAHFTTSIPLKGNGVRNLSVKIRECTGLAWEWWRTVYEKTDLPLVRKRTIS
 IWGTTLYPQVEDKVEND (配列番号1)

20

【0095】

PCRは一般的に、以下のように行った：94℃にて4分間を1サイクル；94℃にて1分間、55℃にて1分間、および72℃にて1.5分間を30サイクル；並びに、72℃にて10分間を1サイクル。PCRにより合成したDNAフラグメントを、Nde IおよびBam H I制限酵素を用いて消化し、pET11b発現ベクター中にライゲーションした（これにより、pSA-14を作製）。この組み換えDNAを、形質転換により大腸菌DE3細胞中に導入した。アンピシリン耐性の形質転換体を選択した。Nde IおよびBam H I制限酵素を用いた消化により、インサートの存在を確認した。

【0096】

増幅したDNAフラグメントは、野生型のゲノム配列と比較して、3'末端のヌクレオチドを欠失している。これらの修飾核酸によりコードされるショードニューモリシンポリペプチドの多くは、非溶血性であり、非毒性であるが、免疫原性は保持していることが判明した。

【0097】

A. pSA-1発現ベクターの構築

pSA-1発現ベクターは、配列番号1のニューモリシンタンパク質のアミノ酸1～460からなるポリペプチドをコードする。LSYN-1プライマー：

【0098】

【化4】

(5'-GACTAGATCTCCATATGGCAAATAAAGCAGTAAATGAC-3'; 配列番号2)

30

40

【0099】

および、LSYN-4プライマー：

【0100】

【化5】

(5'-GACTGGATCCTTACTAGAGAGTTGTTCCCCAAATAG-3'; 配列番号5)

【0101】

を用い、肺炎連鎖球菌の血清型19Aの染色体DNAについてPCRを行い、1380塩基対のDNAを増幅した。

50

【0102】

P C R により合成した D N A フラグメントを、N d e I およびB a m H I を用いて消化し、p E T 1 1 b 発現ベクターのN d e I およびB a m H I 部位中にライゲーションして、p S A - 1 を作製した。この組み換え D N A を、形質転換により大腸菌 D E 3 細胞中に導入した。アンピシリン耐性の形質転換体を選択した。制限酵素 (N d e I およびB a m H I) を用いた消化により、インサートの存在を確認し、さらに D N A 配列を確認した。

【0103】

コードされる 460 アミノ酸のポリペプチドは、野生型のニューモリシンタンパク質のカルボキシ末端に存在する 11 アミノ酸が欠失しており、以下の配列を有する：

【0104】

【化6】

MANKAVNDIFILAMNYDKKKLLTHQGESIENRFIKEGNQLPDEFVVIERKKRSLSTNT
 SDISVTATNDSRLYPGALLVVDETLLENNPTLLAVDRAPMTYSIDLPGASSDSFLQV
 EDPSNSSVRGAVNNDLLAKWHQDYGVNNVPARMQYEKITAHSMEQLVKVKGSDFE
 KTGNSDLIDFNSVHSGEKQIQIVNFQIYYTVSVDAVKNPGDVFQDTVTVEDLKQRG
 ISAERPLVYISSVAYGRQVYLKLETTSKSDEVEAAFEALIKGVKVAPQTEWKQILDNT
 EVKAVILGGDPSSGARVVTGKVDMVEDLIQEGRFTADHPGLPISYTTSLRDNVVA
 TFQNSTDYVETKVTAYRNGDLLDHSGAYVAQYYITWNELSYDHQGKEVLTPKAW
 DRNGQDLTAHFTTSIPLKGNVRNLSVKIRECTGLAWEWWRTVYEKTDLPLVRKRTIS
 IWGTTL (配列番号 1 のアミノ酸1-460)

【0105】

B . p S A - 4 9 発現ベクターの構築

p S A - 4 9 発現ベクターは、配列番号 1 のニューモリシンタンパク質のアミノ酸 1 ~ 464 からなるポリペプチドをコードする。L S Y N - 1 プライマー：

【0106】

【化7】

(5'-GACTAGATCTCCATATGGCAAATAAAGCAGTAAATGAC-3'; 配列番号 2)

【0107】

および、L S Y N - 5 4 プライマー：

【0108】

【化8】

(5'-CTGAGGATCCTACTATAACCTGAGGATAGAGAGTTGTC-3'; 配列番号 25)

【0109】

を用い、肺炎連鎖球菌の血清型 19 A の染色体 D N A について P C R を行い、1392 塩基対の D N A を増幅した。

【0110】

P C R により合成した D N A フラグメントを、N d e I およびB a m H I を用いて消化し、p E T 1 1 b 発現ベクターのN d e I およびB a m H I 部位中にライゲーションして、p S A - 4 9 を作製した。この組み換え D N A を、形質転換により大腸菌 D E 3 細胞中に導入した。アンピシリン耐性の形質転換体を選択した。制限酵素 (N d e I およびB a m H I) を用いた消化により、インサートの存在を確認し、さらに D N A 配列を確認した。

【0111】

10

20

30

40

50

コードされる 464 アミノ酸のポリペプチドは、野生型のニューモリシンタンパク質のカルボキシ末端に存在する 7 アミノ酸が欠失しており、以下の配列を有する：

【0112】

【化9】

MANKAVNDFILAMNYDKKKLLTHQGESIENRFIKEGNQLPDEFVVIERKKRSLSTNT
SDISVTATNDSRLYPGALLVVDETLLENNPTLLAVDRAPMTYSIDLPGASSDSFLQV
EDPSNSSVRGAVNNDLLAKWHQDGQVNNVPARMQYEKITAHSMEQLKVKFGSDFE
KTGNSLDIDFNSVHSGEKQIQIVNFKQIYYTVSVDAVKNPGDVFQDTVTVEDLKQRG
ISAERPLVYISSVAYGRQVYLKLETTSKSDEVEAAFEALIKGVKVAPQTEWKQILDNT
EVKAVILGGDPSSGARVVTGKVDMDLIQEGRFTADHPGLPISYTTSLRDNVVA
TFQNSTDYVETKVTAYRNGDLLLHSGAYVAQYYITWNELS YDHQGKEVLTPKAW
DRNGQDLTAHFTTSIPLKGNGVRNL SVKIRECTGLAWEWWRTVYEKTDLPLVRKRTIS
IWGTTLYPQV (配列番号1 のアミノ酸 1-464)

10

【0113】

C . p S A - 1 1 発現ベクターの構築

p S A - 1 1 発現ベクターは、配列番号 1 のニューモリシンタンパク質のアミノ酸 1 ~ 20
466 からなるポリペプチドをコードする。 L S Y N - 1 プライマー：

【0114】

【化10】

(5'-GACTAGATCTCCATATGGCAAATAAAGCAGTAAATGAC-3'; 配列番号 2)

【0115】

および、 L S Y N - 1 7 プライマー：

【0116】

【化11】

(5'-GACTGGATCCTTACTAATCTTCTACCTGAGGATAG-3'; 配列番号 6)

30

【0117】

を行い、肺炎連鎖球菌の血清型 19A の染色体 D N A について P C R を行い、 1398 塩基対の D N A を増幅した。

【0118】

P C R により合成した上記の D N A フラグメントを、 N d e I および B a m H I を用いて消化し、 p E T 1 1 b 発現ベクターの N d e I および B a m H I 部位中にライゲーションして、 p S A - 1 1 を作製した。この組み換え D N A を、形質転換により大腸菌 D E 3 細胞中に導入した。アンピシリン耐性の形質転換体を選択した。制限酵素 (N d e I および B a m H I) を用いた消化により、インサートの存在を確認し、さらに D N A 配列を確認した。

【0119】

コードされる 466 アミノ酸のポリペプチドは、野生型のニューモリシンタンパク質のカルボキシ末端に存在する 5 アミノ酸が欠失しており、以下の配列を有する：

【0120】

40

【化12】

MANKAVNDFILAMNYDKKKLLTHQGESIENRFIKEGNQLPDEFVVIERKKRSLSTNT
SDISVTATNDSRLYPGALLVVDETLLENNPTLLAVDRAPMTYSIDLPGLOSSDSFLQV
EDPSNSSVRGAVNNDLLAKWHQDYGVNNVPARMQEYKITAHSMEQLKVKFGSDFE
KTGNSLDIDFNSVHSGEKQIQIVNFKQIYYTVSVDAVKNPGDVFQDTVTVEDLKQRG
ISAERPLVYISSVAYGRQVYLKLETTSKSDEVEAAFEALIKGVKVAPQTEWKQILDNT
EVKAVILGGDPSSGARVVTGKVDMVEDLIQEGRFTADHPGLPISYTTSLRDNVVA
TFQNSTDYVETKVTAYRNGDLLLHSGAYVAQYYITWNELSYDHQGKEVLTPKAW
DRNGQDLTAHFTTSIPLKGVRNLNVKIRECTGLAWEWWRTVYEKTDLPLVRKRTIS
IWGTTLYPQVED(配列番号1のアミノ酸1-466)

10

【0121】

D.pSA-32発現ベクターの構築

pSA-32発現ベクターは、配列番号1のニューモリシンタンパク質のアミノ酸1～469からなるポリペプチドをコードする。LSYN-1プライマー：

【0122】

【化13】

20

(5'-GACTAGATCTCCATATGGCAAATAAACAGTAAATGAC-3';配列番号2)

【0123】

および、LSYN-37プライマー：

【0124】

【化14】

(5'-GACTGGATCCTACTATTCTACCTTATCTTCTACCTGAG-3';配列番号7)

30

【0125】

を行い、肺炎連鎖球菌の血清型19Aの染色体DNAについてPCRを行い、1407塩基対のDNAを増幅した。

【0126】

PCRにより合成したDNAフラグメントを、NdeIおよびBamHIを用いて消化し、pET11b発現ベクターのNdeIおよびBamHI部位中にライゲーションして、pSA-32を作製した。この組み換えDNAを、形質転換により大腸菌DE3細胞中に導入した。アンピシリン耐性の形質転換体を選択した。制限酵素(NdeIおよびBamHI)を用いた消化により、インサートの存在を確認し、さらにDNA配列を確認した。

40

【0127】

コードされる469アミノ酸のポリペプチドは、野生型のニューモリシンタンパク質のカルボキシ末端に存在する2アミノ酸が欠失しており、以下の配列を有する：

【0128】

【化15】

MANKAVNDFILAMNYDKKKLLTHQGESIENRFIKEGNQLPDEFVVIERKKRSLSTNT
SDISVTATNDSRLYPGALLVVDETLLENNPTLLAVDRAPMTYSIDLPGASSDSFLQV
EDPSNSSVRGAVNNDLLAKWHQDYGVNNVPARMQYEKITAHSMEQLKVKFGSDFE
KTGNSLDIDFNSVHSGEKQIQIVNFKQIYYTVSVDAVKNPGDVFQDTVTVEDLKQRG
ISAERPLVYISSVAYGRQVYLKLETTSKSDEVEAAFEALIKGVKVAPQTEWKQILDNT
EVKAVILGGDPSSGARVVTGKVDMVEDLIQEGRFTADHPGLPISYTTSLRDNVVA
TFQNSTDYVETKVTAYRNGDLLDHSGAYVAQYYITWNELS YDHQGKEVLTPKAW
DRNGQDLTAHFTTSIPLKGNGVRNL SVKIRECTGLAWEWWRTVYEKTDLPLVRKRTIS
IWGTTLYPQVEDKVE(配列番号1のアミノ酸1-469)

10

【0129】

E.pSA-31発現ベクターの構築

pSA-31発現ベクターは、配列番号1のニューモリシンタンパク質のアミノ酸1～470からなるポリペプチドをコードする。LSYN-1プライマー：

【0130】

【化16】

20

(5'-GACTAGATCTCCATATGGCAAATAAAGCAGTAAATGAC-3';配列番号2)

【0131】

および、LSYN-38プライマー：

【0132】

【化17】

(5'-GACTGGATCCTTACTAATTTCTACCTTATCTTCTACCTGAG-3';配列番号8)

【0133】

30

を用い、肺炎連鎖球菌の血清型19Aの染色体DNAについてPCRを行い、1410塩基対のDNAを增幅した。

【0134】

PCRにより合成したDNAフラグメントを、NdeIおよびBamHIを用いて消化し、pET11b発現ベクターのNdeIおよびBamHI部位中にライゲーションして、pSA-31を作製した。この組み換えDNAを、形質転換により大腸菌DE3細胞中に導入した。アンピシリン耐性の形質転換体を選択した。制限酵素(NdeIおよびBamHI)を用いた消化により、インサートの存在を確認し、さらにDNA配列を確認した。

【0135】

40

コードされる470アミノ酸のポリペプチドは、野生型のニューモリシンタンパク質のカルボキシ末端に存在する1アミノ酸が欠失しており、以下の配列を有する：

【0136】

【化18-1】

MANKAVNDFILAMNYDKKKLLTHQGESIENRFIKEGNQLPDEFVVIERKKRSLSTNT
SDISVTATNDSRLYPGALLVVDETLLENNPTLLAVDRAPMTYSIDLPGASSDSFLQV
EDPSNSSVRGAVNNDLLAKWHQDYGVNNVPARMQEYKITAHSMEQLKVKFGSDFE
KTGNSLDIDFNSVHSGEKQIQIVNFKQIYYTVSVDAVKNPGDVFQDTVTVEDLKQRG
ISAERPLVYISSVAYGRQVYLKLETTSKSDEVEAAFEALIKGVKVAPQTEWKQILDNT
EVKAVILGGDPSSGARVVTGKVDMVEDLIQEGSRFTADHPGLPISYTTSLRDNVVA
TFQNSTDYVETKVTAYRNGDLLLHDHSGAYVAQYYITWNELSYDHQGKEVLTPKAW

10

【0137】

【化18-2】

DRNGQDLTAHFTTSIPLKGNGVRNLSVKIRECTGLAWEWWRTVYEKTDLPLVRKRTIS
IWGTTLYPQVEDKVEN (配列番号1のアミノ酸 1-470)

【0138】

実施例2：組み換えシードニューモリシンポリペプチドの発現、精製、および特性

実施例1に記載されているように、p E T 発現ベクター中に P C R 産物をクローニングした。組み換えD N Aで大腸菌を形質転換し、形質転換体を、抗生物質を含有するプレート上で選択した。インサートD N Aの配列を、D N Aシーケンシングにより確認した。組み換え大腸菌を37℃にて一晩増殖させ、イソプロピルチオ-β-D-ガラクトシド(I P T G)を誘導剤として培地に添加し、この細胞を続けて3時間増殖させた。発現した組み換えポリペプチドを、クマシーブルーで染色したS D S - ポリアクリルアミドゲル電気泳動(S D S - P A G E)により評価した。アフィニティクロマトグラフィを用いて組み換えポリペプチドを精製し、ヒツジまたはヒトの赤血球を用いた溶血アッセイにより溶血作用を試験した(実施例3に詳述する)。

20

【0139】

実施例3：シードニューモリシンポリペプチドの溶血作用の決定

以下の手法に従って、コードされたポリペプチドの溶血作用を決定した。

30

【0140】

1)ヒトまたはヒツジの赤血球の2%懸濁液を調製する。0.2mLの新鮮な血球を10mLのP B S(p H 7.2)中に添加する。この懸濁液を3000r p mにて30秒間スピinnさせ、ペレットを10mLのP B Sに3回再懸濁させる。

【0141】

2)1μgのポリペプチドを0.5mLのP B S(p H 7.2)に添加し、0.5mLの洗浄した2%R B C懸濁液と混合する。

【0142】

3)この混合物を37℃にて1時間インキュベートし、次いで、エッペンドルフマイクロ遠心分離機(E p p e n d o r f m i c r o c e n t r i f u g e)中で10,000r p mにて2分間遠心分離する。

40

【0143】

4)541nmでの光学密度(O D)を測定する。全長ニューモリシンポリペプチドと比較したO D吸収の百分率として、溶血作用を測定する。

【0144】

表1に示すように、C末端の7、6、2、または1アミノ酸を欠失しているニューモリシンの断片は溶血作用を示さなかった。C末端の5アミノ酸を欠失している断片では、溶血作用の一部が失われていた。

【0145】

【表1】

表1：全長ニューモリシンおよびショードニューモリシンの溶血作用

構築物	ニューモリシンの部分 (a)	%溶血作用 (b)
pSA-14	1-471(全長ニューモリシン)	100
pSA-49	1-464(-7aaショードニューモリシン)	0
pSA-48	1-465(-6aaショードニューモリシン)	0.2
pSA-11	1-466(-5aaショードニューモリシン)	17
pSA-34	1-467(-4aaショードニューモリシン)	100
pSA-33	1-468(-3aaショードニューモリシン)	100
pSA-32	1-469(-2aaショードニューモリシン)	0
pSA-31	1-470(-1aaショードニューモリシン)	1.8

10

【0146】

実施例4：多糖類 - タンパク質共役体の調製A. 多糖類の酸化

肺炎球菌の莢膜多糖類（例えば、4、6B、9V、14、18、19F、および23F）を、アメリカンタイプカルチャーコレクション（マナッサス、ヴァージニア州）から購入した。10mgの多糖類を、4にて一晩、1mLの蒸留水に溶解させた。次の日に、1mLの0.2M PBS（pH 7.2）を添加した。室温にて10分間、暗室で2mM 過ヨウ素酸ナトリウム（MW: 213.9、シグマ）と反応させることにより、多糖類を酸化させた。最終濃度25mMのエチレングリコール（MW: 62.07）との反応により、過剰な過ヨウ素酸ナトリウムを分解させた。多糖類を含有する反応混合物を、100mLの0.1M PBS（pH 7.2）中で3回、充分に透析した。

20

【0147】

B. イムノ - アフィニティカラムの調製(i) 全長His - タグニューモリシンの精製

大腸菌（C-Hisタグニューモリシンを含有するpET24b）を、40μLの20%グルコースおよび4μLの50mg/mLカナマイシンを含有する4mLのLB培地中で増殖させ、37にて一晩、160rpmで連続振盪しながらインキュベートした。一晩培養した培地の3mLを、1mLの20%グルコースおよび100μLの50mg/mLカナマイシンを含有する100mLのLB培地に移し、37にて160rpmで連続振盪しながら、OD₆₀₀が0.4~0.5に達するまでインキュベートした。400μLの1M IPTGを、IPTGの最終濃度が4mMとなるように、100mLの培地に移した。遺伝子発現の誘導の3時間後に、4000rpmにて5分間の遠心分離によって細胞を回収した。インビトロジエン（カールスバッド、カリフォルニア州）により提供されるプロボンド精製システム（ProBond Purification System）の手法に従って、全長His - タグニューモリシンを精製した。

30

【0148】

(ii) His - タグニューモリシンに対するポリクローナル抗体の製造

ニュージーランド白ウサギの4箇所の異なる部位に、それぞれ25μgの4つの等量の乳化His - タグニューモリシンおよびタイターマックス（Titer Max）アジュvant（400μLの1mg/mL His - タグニューモリシンおよび400μLのタイターマックスアジュvant）を注射した；それぞれの大腿筋（i.m.）にそれぞれ1箇所、および、背中の縦方向の筋に沿って脊椎のそれぞれの側の皮下（s.c.）。14日後、上記のウサギから耳静脈経由で5mLの血液を回収した。

40

【0149】

血清からの抗体の力価が1:3000の希釈レベルに達していれば、その動物からは最終的に血液を採取した。抗体の力価が1:3000未満であれば、第2の用量の抗原を注射し、当該動物を1週間後に試験した（第2の用量の7日後）。このサイクルを、充分な

50

力価が達成されるまで続けた。

【0150】

(i) i) アフィ - ゲル (A f i - G e l) タンパク質 A アガロースを用いたウサギ IgG の精製

H i s - タグニューモリシンを用いて免疫されたウサギからの血清を、10 mM リン酸ナトリウムおよび 150 mM NaCl (pH 8.2) を用いて平衡化したアフィ - ゲルタンパク質 A カラムにアプライした。10 ベッド体積を用いて洗浄した後、2 ~ 5 体積の 100 mM クエン酸ナトリウム (pH 3.0) を用いて免疫グロブリンを溶出させた。溶出した IgG を回収してプールし、280 における OD を測定した。3 mL の精製 IgG を 10 DG カラムにさらにアプライし、カラムから溶出した最初の 3 mL を捨てた。このカラムに、3.5 mL のカップリング緩衝液 (150 mM NaCl および 100 mM 酢酸ナトリウム pH 5.5) または 0.1 M の 3-(N-モルフォリノ) プロパンスルホン酸 (MOPS) 緩衝液のいずれかを添加した。3.5 mL の溶出 IgG を回収しプールして、さらにアフィ - ゲル H_z またはアフィ - ゲル 10 のいずれかとカップリングさせた。

10

【0151】

(iv) アフィ - ゲル 10 への IgG のランダムカップリングを用いたイムノアフィニティカラムの調製

アフィ - ゲル 10 は、誘導体化された架橋アガロースゲルビーズ担体の N - ヒドロキシスクシンイミドエステルであり、第 1 級アミンを介して全てのリガンドとカップリングする。IgG とのカップリングのために、アフィ - ゲル 10 を 15 mL チューブに移し、冷 DDH₂O で 3 回、および冷 0.1 M MOPS 緩衝液 (pH 7.0) で 2 回洗浄した。予め洗浄されたアフィ - ゲル 10 を含む 15 mL チューブに精製 IgG を添加し、4 にて 4 時間逆さまに回転させた。100 mM トリス塩酸 (pH 8.0) を添加しさらに 4 にて 0.5 時間に、アフィ - ゲル 10 の残留活性エステルをブロックした。このゲルを 1.5 × 9.0 cm のカラムに移した。カラムの溶出液を回収し、280 での OD を測定した。2 ベッド体積の 0.5 M NaCl および 25 mM トリス塩酸 (pH 8.0) を用いて、このアフィ - ゲル 10 イムノアフィニティカラムを洗浄した。カラムの溶出液を再度回収し、280 での OD を測定した。全 IgG および非カップリング IgG の濃度に基づき、カップリング効率を算出した。

20

30

【0152】

(v) イムノアフィニティカラムの試験

イムノアフィニティカラムを試験するために、DEAE - セファロースクロマトグラフィからのシードニューモリシンを含む画分を、25 mM トリス塩酸 (pH 8.0) 、0.5 M NaCl および 0.5% トリトン X - 100 に添加した。0.5 M NaCl および 25 mM トリス塩酸 (pH 8.0) で平衡化された 6.5 mL のアフィ - ゲルカラム (1.5 × 12 cm) に、この試料を 1 mL / 2 分の流速でアプライした。フロースルーパーフィルターを回収した。15 mL の 0.5 M NaCl および 25 mM トリス塩酸 (pH 8.0) を用いて、このカラムを 2 ~ 3 回洗浄した。5 mL の 4 M 尿素を用いてこのカラムを再度洗浄した。7 mL の 4 M 尿素を用いて、結合したシードニューモリシンタンパク質を 2 回溶出させた。最初の 7 mL の 4 M 尿素画分からのタンパク質試料を、9% SDS-PAGE により分析し、クマシーブリリアントブルー R - 20 で染色することにより可視化した。

40

【0153】

C. 組み換えシードニューモリシンタンパク質の調製

発現ベクター pSA - 49 (ニューモリシンの C 末端の 7 アミノ酸を欠失しているポリペプチドをコードする; 実施例 1 を参照) で形質転換された細菌を、100 µg / mL アンピシリンを含有する 30 mL の LB 培地を含む 50 mL チューブ中で、37 ℃ にて一晩増殖させた。翌朝、100 µg / mL アンピシリンおよび 0.2% のグルコースを含有する、1 L フラスコ中の 400 mL の LB 培地に、一晩培養物の 13 mL を接種し、37

50

にて振盪しながらインキュベートした。0.5のA600に相当する細胞密度で、2または4mMのIPTGを添加することにより、シードニューモリシンタンパク質を3時間誘導した。

【0154】

500mL遠心チューブ中で6,500rpmにて10分間、細菌を遠心分離した。100 μ g/mLのリゾチームを含む40mLのトリス塩酸緩衝液(pH8.0)中に細菌ペレットを再懸濁させ、氷上で15分間インキュベートし、氷上で10秒間のバーストで3回超音波分解した。溶解物を-80にて10分間凍結させて、37にて5分間融解させた。この細胞溶解物に、超音波分解-凍結-融解によりさらに2回処理した。6,000rpmにて20分間の遠心分離により、不溶性の細胞の破片を除去した。上清の溶解物を、さらに0.8 μ Mフィルタを通過させた。フロースルータンパク質を9%SDS-PAGE分析により試験し、クマシープリリアントブルーR-250染色により可視化した。未精製の溶解物を、DEAE-セファロースクロマトグラフィによりさらに精製した。

【0155】

25mMトリス塩酸(pH8.0)を用いて平衡化したDEAE-セファロースを含むカラム(5×12cm)に、20mLの未精製の細菌溶解物をロードした。最初のフロースルーを回収した後、10mLの25mMトリス塩酸をカラムに添加した。10mLのフロースルーを回収し、最初のフロースルー画分とプールした(画分1)。次いで、35mLの25mMトリス塩酸(pH8.0)をアプライし、フロースルーを回収した(画分2)。さらに35mLの25mMトリス塩酸(pH8.0)をアプライし、フロースルーを再度回収した(画分3)。4M NaClおよび25mMトリス塩酸を用いて、結合している細菌タンパク質を溶出させた(画分4)。280nmでのODを測ることにより、各画分中のタンパク質濃度を測定した。タンパク質試料を9%SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動(SDS-PAGE)により分析し、クマシープルーラーR-20で染色して可視化した。シードニューモリシンを含有するフロースルー画分(1および2)を、イムノアフィニティクロマトグラフィによりさらに精製した。

【0156】

DEAE-セファロースクロマトグラフィの後、シードニューモリシンを含む画分を、25mMトリス塩酸(pH8.0)、0.5M NaClおよび0.5%トリトンX-100に添加した。0.5M NaClおよび25mMトリス塩酸(pH8.0)で平衡化した、ウサギ抗ニューモリシンIgGをカップリングした6.5mLのアフィ-ゲル10カラム(1.5×12cm)に、この試料を1mL/2分の流速でアプライした。フロースルー画分を回収した。15mLの0.5M NaClおよび25mMトリス塩酸(pH8.0)を用いてこのカラムを3回洗浄した。5mLの4M尿素を用いてこのカラムを再度洗浄した。7mLの4M尿素を用いて、結合しているシードニューモリシンタンパク質を2回溶出させた。非結合画分および結合画分からのタンパク質試料を、SDS-PAGEにより分析し、クマシープリリアントブルーR-20での染色により可視化した。

【0157】

イムノアフィニティクロマトグラフィの後、シードニューモリシンを含有する4M尿素溶出画分を、10DGクロマトグラフィによりさらに精製し、尿素を除去した。1×PBS緩衝液で平衡化された10DGカラム(1.5×12cm)に、3.0mLの試料をアプライした。最初の3.0mLのフロースルーを捨てた。このカラムに3.9mLの1×PBS緩衝液を添加した。カラムから回収したこの3.9mLの画分について、280でのODを測定し、タンパク質画分を回収した。9%SDSポリアクリルアミドゲル電気泳動により、タンパク質の純度を評価した。

【0158】

D. 多糖類-タンパク質共役体の調製

2 μ gの肺炎連鎖球菌の多糖類18Cを、還元アミノ化アッセイを用いた直接共役により、シードニューモリシンタンパク質(上記の項Cに記載)に共役させた。酸化された

10

20

30

40

50

多糖類反応混合物に、0.1M PBS中の10mgのシュードニューモリシンを添加し、緩やかに攪拌しながら室温にて30分間インキュベートした。シアノボロヒドリドナトリウムを、20mMの最終濃度で添加した（例えば、750μLの100mMシアノボロヒドリドを、3mLの酸化された多糖類とシュードニューモリシンとの混合物に添加した）。この混合物を緩やかに攪拌しながら室温にて5日間インキュベートした。この共役体を9,000r.p.mにて10分間沈殿させ、次いで1~2mLの0.1M PBS(pH 7.2)に溶解させた。1×PBS(pH 7.2)で平衡化したセファロースCL-4Bカラム(1.5×100cm)を用い、この混合物をクロマトグラフにかけた。タンパク質および多糖類の双方を含む画分をプールし、アミコンセントリコン-30(Amicon Centrificon-30)（分子量カットオフ30,000）により濃縮し、次いでタンパク質および多糖類の含量をアッセイした。

10

20

30

40

【0159】

実施例5：多糖類・タンパク質共役体に対するマウスの抗体応答

実施例4に記載のように調製した肺炎連鎖球菌14、18C、19F、23F、4、6Bおよび9Vの多糖類シュードニューモリシンタンパク質共役体について、マウスで多糖類およびニューモリシンに対する抗体を増強する能力を試験した。水酸化アルミニウムアジュバント(0.1mg/用量)と混合された多糖類の用量あたり0.3、1、3μgの共役体を、雌のNIHスイスマウスの群に腹腔内注射した。いくつかの実験では、第2のマウス群は1μgの多糖類を投与され、および/または、第3のマウス群は1μgのシュードニューモリシンを投与された。2週間の間隔でマウスに2回のブースターを投与した。最後の注射の7日後、抗多糖類抗体および抗ニューモリシン抗体の血清レベルを測定した。表2に、投与された特定の共役体および、それぞれ図1~14に示される実験で測定された免疫応答をまとめた。

【0160】

【表2】

表2：投与された共役体およびマウス免疫実験で示された抗体のまとめ

図番	共役体の肺炎連鎖球菌の多糖類成分の血清型	測定された抗体応答
1	14	抗ニューモリシンIgG抗体
2	14	抗血清型14多糖類IgG抗体
3	18C	抗ニューモリシンIgG抗体
4	18C	抗血清型18C多糖類IgG抗体
5	19F	抗ニューモリシンIgG抗体
6	19F	抗血清型19F多糖類IgG抗体
7	23F	抗ニューモリシンIgG抗体
8	23F	抗血清型23F多糖類IgG抗体
9	4	抗ニューモリシンIgG抗体
10	4	抗血清型4多糖類IgG抗体
11	6B	抗ニューモリシンIgG抗体
12	6B	抗血清型6B多糖類IgG抗体
13	9V	抗ニューモリシンIgG抗体
14	9V	抗血清型9V多糖類IgG抗体

【0161】

図1~14の説明文では以下の略語が用いられている：リン酸緩衝化生理食塩水（「PBS」）；共役体（「C」）；水酸化アルミニウムアジュバント（「A」）；および、シュードニューモリシン（「PPN」）。

【0162】

前記多糖類・シュードニューモリシン共役体で免疫されたマウスでは、His-タグ野

50

生型ニューモリシンを用いた E L I S A に反応する抗体が誘導された。共役体およびアジュバントを投与された全ての群について、抗ニューモリシンおよび抗多糖類抗体のレベルが P B S およびアジュバントのコントロールよりも有意に高かった ($p < 0.001$ 、 t - 検定)。共役体を投与されたマウスの血清は、驚くべきことに、P B S 単独で投与されたマウスと比較して、血清希釈係数がそれぞれ 7 6 8 0 0 および 9 6 0 0 と高力価の高ニューモリシンおよび高多糖類抗体を発現した。最高の抗ニューモリシンおよび抗多糖類抗体レベルは、3.0 μg の多糖類 - ニューモリシン共役体を投与されたマウスにおいて観察された (図 1 ~ 1 4)。アジュバントを投与したシュードニュームリシン群 (図 3) またはアジュバントを投与しなかったシュードニュームリシン群 (図 6) と比較して、多糖類 - シュードニュームリシン共役体をアジュバントとともに投与された群で抗ニューモリシン抗体レベルが高かった。

10

20

30

40

50

【 0 1 6 3 】

表 3 および 4 によれば、3.0 μg の共役体を投与されたマウスが最高の応答百分率を有していたことが示される。これらの結果から、多糖類のシュードニュームリシンタンパク質への共役によって肺炎球菌ワクチンの有効性が改善されうることが示唆される。抗体の応答に加えて、共役体ワクチンを投与されたマウスにおいては、交差反応性免疫および細菌の減少も試験した (実施例 8 を参照)。

【 0 1 6 4 】

【 表 3 】

表 3 : 18 C 多糖類に対して陽性応答を示すマウスの百分率

マウスの群	陽性応答の百分率
水酸化アルミニウムアジュバント	0 %
1 μg シュードニュームリシン (PPN)	0 %
1 μg 18 C 多糖類 (PS) + アジュバント	0 %
0.3 μg 18 C (PS) - PPN 共役体 + アジュバント	60 %
1.0 μg 18 C (PS) - PPN 共役体 + アジュバント	75 %
3.0 μg 18 C (PS) - PPN 共役体 + アジュバント	100 %
1.0 μg 18 C (PS) - PPN 共役体 (アジュバントなし)	20 %

注：陽性応答は、全てのマウスからの血清の 1 : 1 0 0 希釈を用いて決定した。0.05 超の A 4 0 5 nm での光学測定値を示すものを陽性応答とした。

【 0 1 6 5 】

【 表 4 】

表 4 : 14 多糖類に対して陽性応答を示すマウスの百分率

マウスの群	陽性応答の百分率
水酸化アルミニウムアジュバント	0 %
1 μg シュードニュームリシン (PPN)	0 %
1 μg 14 多糖類 (PS) + アジュバント	0 %
0.3 μg 14 (PS) - PPN 共役体 + アジュバント	100 %
1.0 μg 14 (PS) - PPN 共役体 + アジュバント	100 %
3.0 μg 14 (PS) - PPN 共役体 + アジュバント	100 %
1.0 μg 14 (PS) - PPN 共役体 (アジュバントなし)	20 %

注：陽性応答は、全てのマウスからの血清の 1 : 3 0 0 希釈を用いて決定した。0.12 超の A 4 0 5 nm での光学測定値を示すものを陽性応答とした。

【 0 1 6 6 】

図 1 5 は、マウスにおける、血清型 14 の多糖類 - シュードニュームリシン共役体の 3 回目の注射の 7 日後の血清型 14 の多糖類に対する抗体の応答を示すグラフである。図 1 5 において、G 1 、 G 2 、および G 3 はそれぞれ、マウスあたり 0.3 μg 、 1.0 μg

および 3 . 0 μ g の共役体ワクチンを注射されたマウスの群である。G 4 は、1 . 0 μ g の血清型 1 4 の多糖類を単独で注射されたマウスを示す。G 5 および G 6 はそれぞれ、1 . 0 および 3 . 0 μ g のシュードニューモリシンを単独で注射されたマウスの群である。G 7 は、1 . 0 μ g の血清型 1 4 の多糖類 - シュードニューモリシン共役体ワクチンをアジュバントなしで注射されたマウスの群である。G 4 、 G 5 および G 6 のマウスでは、ほとんどまたは全く、多糖類に対する抗体の応答が観察されなかった。

【0167】

実施例 6 : シュードニューモリシン、肺炎球菌オートリシン、および肺炎球菌表面タンパク質 DNA ワクチンのための発現ベクターの構築

A . DNA ワクチンの構築のための p VAX 1 ベクター

10

DNA ワクチンの開発に用いるために、p VAX 1 ベクター（インビトロジェン）を特異的に設計した。この構築は、1996年12月22日に出版された食品医薬品局の文書である「感染性疾患の予防的適応のためのプラスミドDNAワクチンについて考慮すべきポイント」に沿ったものである。

【0168】

B . シュードニューモリシンのクローニングおよび発現

プライマーおよびテンプレートである肺炎球菌 19A 染色体 DNA を含むレディトゥゴー（Ready-to-go）PCR ビーズ（アマシャム ファルマシア バイオテック インコーポレイテッド、ピスカタウェイ、ニュージャージー州）を用いて PCR を行った。PCR は以下のように実施した：94 °C にて 4 分間を 1 サイクル；94 °C にて 1 分間；55 °C にて 1 分間；72 °C にて 1.5 分間を 30 サイクル；および、72 °C にて 10 分間を 1 サイクル。

20

【0169】

増幅した PCR 産物を制限酵素を用いて消化し、p VAX 1 ベクターの部位へライゲーションし、p SA - 8 、 p SA - 45 、 p SA - 12 、 p SA - 42 、および p SA - 41 を作製した。この組み換え DNA を、形質転換によって大腸菌 DH5 α 細胞に導入し、制限酵素を用いた消化によりチェックした。DNA 配列決定により、インサート遺伝子を分析した。TnT キットを用いて製造者の説明書（プロメガ、マディソン、ウィスコンシン州）に従い、インビトロでの転写および翻訳を行って、インサート遺伝子の発現を確認した。

30

【0170】

p SA - 8 発現ベクターは、配列番号 1 のニューモリシンタンパク質のアミノ酸 1 ~ 460 からなるポリペプチドをコードする。このインサートは、上記のように、LSYN-15 プライマー：

【0171】

【化 19】

(5'-GACTGCTAGCCACCATGGCAAATAAAGCAGTAAATGAC-3'; 配列番号 4)

【0172】

および、LSYN-4 プライマー：

40

【0173】

【化 20】

(5'-GACTGGATCCTTACTAGAGAGTTGTTCCCCAAATAG-3'; 配列

番号 5)

【0174】

を用いて、1380 塩基対の DNA を増幅した。

【0175】

次いで、この 1380 塩基対の PCR 産物を Nhe I および Bam H I を用いて制限酵素切断し、p VAX 1 ベクターの Nhe I および Bam H I 部位にライゲーションして、

50

p S A - 8 を作製した。

【 0 1 7 6 】

p S A - 4 5 発現ベクターは、配列番号 1 のニューモリシンタンパク質のアミノ酸 1 ~ 4 6 4 からなるポリペプチドをコードする。このインサートは、L S Y N - 1 5 プライマー:

【 0 1 7 7 】

【 化 2 1 】

(5'-GACTGCTAGCCACCATGGCAAATAAAGCAGTAAATGAC-3'; 配列番号 4)

【 0 1 7 8 】

および、L S Y N - 1 0 5 プライマー:

【 0 1 7 9 】

【 化 2 2 】

(GACTGGATCCCTATAACCTGAGGATAGAGAGTTG; 配列番号 27)

【 0 1 8 0 】

を用いて、1 3 9 2 塩基対のDNAを増幅した。

【 0 1 8 1 】

次いで、この1 3 9 2 塩基対のPCR産物をN h e I およびB a m H I を用いて制限酵素切斷し、p V A X 1 ベクターのN h e I およびB a m H I 部位にライゲーションして、
p S A - 4 5 を作製した。

【 0 1 8 2 】

p S A - 1 2 発現ベクターは、配列番号 1 のニューモリシンタンパク質のアミノ酸 1 ~ 4 6 6 からなるポリペプチドをコードする。このインサートは、L S Y N - 1 5 プライマー:

【 0 1 8 3 】

【 化 2 3 】

(5'-GACTGCTAGCCACCATGGCAAATAAAGCAGTAAATGAC-3'; 配列番号 4)

【 0 1 8 4 】

および、L S Y N - 1 7 プライマー:

【 0 1 8 5 】

【 化 2 4 】

(5'-GACTGGATCCTTACTAATCTTCTACCTGAGGATAG-3'; 配列番号 6)

【 0 1 8 6 】

を用いて、1 3 9 8 塩基対のDNAを増幅した。

【 0 1 8 7 】

次いで、この1 3 9 8 塩基対のPCR産物をN h e I およびB a m H I を用いて制限酵素切斷し、p V A X 1 ベクターのN h e I およびB a m H I 部位にライゲーションして、
p S A - 1 2 を作製した。

【 0 1 8 8 】

p S A - 4 2 発現ベクターは、配列番号 1 のニューモリシンタンパク質のアミノ酸 1 ~ 4 6 9 からなるポリペプチドをコードする。このインサートは、L S Y N - 1 5 プライマー:

【 0 1 8 9 】

【 化 2 5 】

(5'-GACTGCTAGCCACCATGGCAAATAAAGCAGTAAATGAC-3'; 配列番号 4)

10

20

30

40

50

【0190】

および、L S Y N - 37 プライマー：

【0191】

【化26】

(5'-GACTGGATCCTTACTATTCTACCTTATCTTCTACCTGAG-3';

配列番号7)

【0192】

を用いて、1407 塩基対のDNAを増幅した。

【0193】

次いで、この1407 塩基対のPCR産物をN he I およびB am H I を用いて制限酵素切斷し、p VAX1ベクターのN he I およびB am H I 部位にライゲーションして、p S A - 42を作製した。

【0194】

p S A - 41 発現ベクターは、配列番号1のニューモリシンタンパク質のアミノ酸1～470からなるポリペプチドをコードする。このインサートは、L S Y N - 15 プライマー：

【0195】

【化27】

(5'-GACTGCTAGCCACCATGGCAAATAAAGCAGTAAATGAC-3'; 配列番号4)

20

【0196】

および、L S Y N - 38 プライマー：

【0197】

【化28】

(5'-GACTGGATCCTTACTAATTTCTACCTTATCTTCTACCTGAG-

3'; 配列番号8)

【0198】

を用いて、1410 塩基対のDNAを増幅した。

30

【0199】

次いで、この1410 塩基対のPCR産物をN he I およびB am H I を用いて制限酵素切斷し、p VAX1ベクターのN he I およびB am H I 部位にライゲーションして、p S A - 41を作製した。

【0200】

非メチル化シトシン - グアニン(「C p G」)ジヌクレオチドを特定の配列順またはモチーフ中に含む核酸は、インビトロにおける種々のタイプの免疫細胞の強力な刺激剤でありうる。C p Gモチーフを含む合成オリゴヌクレオチドは、B細胞を刺激して免疫グロブリン、I L - 6 およびI L - 10、I F N - 6 を産生するNK細胞、並びにI L - 6、I L - 12、I L - 18、T N T - 1 およびI F N - 6 を産生する単球および樹状細胞を増殖および分泌させることにより、先天的な免疫系を直接活性化しうる。2つの5'プリンおよび2つの3'ピリミジンに連結された非メチル化C p GジヌクレオチドからなるDNAモチーフは、I L - 6 およびI L - 12を産生するB細胞を刺激し、I L - 6 およびI F N - ガンマを産生するC D 4 + T細胞を刺激しうる。

40

【0201】

ニューモリシンの構造 - 機能分析によれば、システイン残基を含む、当該ポリペプチドのC末端のドメイン(アミノ酸427～437に位置する)が細胞毒性に重要であることが示された。このシステインモチーフは、チオールにより活性化される細胞溶解素ファミリー間で高度に保存されている。このドメイン中の種々のアミノ酸置換により、ニューモリシンの細胞毒性は有意に低下する。以下の核酸は、ニューモリシンのヌクレオチド

50

の 1 2 7 2 位および 1 2 7 4 位に（部位特異的突然変異誘発法を用いて）G A G C G T T を導入することにより、このシステインモチーフを C p G で置換している。G A G C G T T 免疫刺激性配列を含むこの変異核酸は、以下の通りである：

【 0 2 0 2 】

【 化 2 9 - 1 】

ATGGCAAATAAAGCAGTAAATGACTTATAGCTATGAATTACGATAAAAAG
 AAACTCTGACCCATCAGGGAGAAAGTATTGAAAATCGTTCATCAAAGAGGGT
 AACAGCTACCCGATGAGTTGTTATCGAAAGAAAGAAGCGGAGCTGTGCG
 ACAAAATACAAGTGATATTCTGTAACAGCTACCAACGACAGTCGCCTCTATCCTG
 GAGCACTCTCGTAGTGGATGAGACCTGTTAGAGAATAATCCCACACTCTTGC
 GGTCGATCGTGCCTCCGATGACTTATAGTATTGATTGCCTGGTTGGCAAGTAGC
 GATAGCTTCCAAGTGGAAAGACCCCAGCAATTCAAGTGTGCGGGAGCGGTA
 AACGATTGTTGGCTAAGTGGCATCAAGATTATGGTCAGGTCAATAATGTCCCAG
 CTAGAATGCAGTATGAAAAAAATCACGGCTCACAGCATGGAACAACTCAAGGTCA
 AGTTGGTCTGACTTGAAAAGACAGGAAATTCTTGTGATATTGATTAACTCT
 GTCCATTCAAGCGAAAAGCAGATTCAAGATTGTTAATTAAAGCAGATTATTATA
 CAGTCAGCGTAGATGCTGTTAAAATCCAGGAGATGTGTTCAAGATACTGTAA
 CGGTAGAGGATTAAAACAGAGAGGAATTCTGCAGAGCGCTTGGTCTATAT
 TTCGAGTGTGCTTATGGCGCCAAGTCTATCTCAAGTTGGAAACCACGAGTAAG
 AGTGATGAAGTAGAGGCTGCTTGAAAGCTTGATAAAAGGAGTCAAGGTAGCT
 CCTCAGACAGAGTGGAAACAGATTGGACAATACAGAAGTGAAGGCGTTATT
 TTAGGGGGCGACCCAAGTCGGTGCCCCGAGTTGTAACAGGCAAGGTGGATATG

10

20

30

40

【 0 2 0 3 】

【 化 2 9 - 2 】

GTAGAGGACTTGATTCAAGAAGGCAGTCGCTTACAGCAGATCATCCAGGCTTG
 CCGATTCTATACAACCTCTTTACGTGACAATGTAGTTGCGACCTTCAAAA
 TAGTACAGACTATGTTGAGACTAAGGTTACAGCTACAGAAACGGAGATTACT
 GCTGGATCATAGTGGTGCCTATGTTGCCAATATTATATTACTTGGAAATGAATTA
 TCCTATGATCATCAAGGTAAGGAAGTCTTGACTCCTAACGGCTGGGACAGAAAT
 GGGCAGGATTAAACGGCTCACTTACCAACTAGTATTCTTAAAAGGGAATGTT
 GTAATCTCTGTCAAAATTAGAGGAGCGTCCGGCTGCTGGGAATGGTGGCG
 TACGGTTATGAAAAAACGATTGCCACTAGTGCCTAACGGACGATTCTATT
 TGGGAACAACTCTATCCTCAGGTAGAAGATAAGGTAGAAAATGAC (配列

番号 9)

【 0 2 0 4 】

他の実施形態においては、C 末端の 3 3 ヌクレオチドを欠失したシードニューモリシンのヌクレオチドの 1 2 7 2 位および 1 2 7 4 位に、（部位特異的突然変異誘発法を用いて）免疫刺激性 D N A 配列である G A G C G T T を導入した。

【 0 2 0 5 】

50

免疫刺激性配列を含むシードニューモリシンDNAは、以下の通りである：

【0206】

【化30-1】

ATGGCAAATAAAGCAGTAAATGACTTATACTAGCTATGAATTACGATAAAAAG
 AAACTCTGACCCATCAGGGAGAAAGTATTGAAAATCGTTCATCAAAGAGGGT
 AATCAGCTACCCGATGAGTTGTTATCGAAAGAAAGAACGGAGCTGTCG
 ACAAAATACAAGTGATATTCTGTAAACAGCTACCAACGACAGTCGCCTCTATCCTG
 GAGCACTTCTCGTAGTGGATGAGACCTGTTAGAGAATAATCCCACCTCTTGC
 GGTGATCGTGCCTCGATGACTTATAGTATTGATTGCCTGGTTGGCAAGTAGC
 GATAGCTTCTCCAAGTGGAAGACCCCCAGCAATTCAAGTGTGCGGGAGCGGT
 AACGATTGTTGGCTAAGTGGCATCAAGATTATGGTCAGGTCAATAATGTCCCAG
 CTAGAATGCAGTATGAAAAAAATCACGGCTCACAGCATGGAACAACTCAAGGTCA
 AGTTGGTCTGACTTGAAAAGACAGGGATTCTCTTGATATTGATTAACTCT
 GTCCATTAGGCAGAAAGCAGATTCAAGATTGTTAATTAAAGCAGATTATTATA
 CAGTCAGCGTAGATGCTGTTAAAATCCAGGAGATGTGTTCAAGATACTGTAA
 CGGTAGAGGATTAAAACAGAGAGGAATTCTGCAGAGCGTCCTTGGTCTATAT
 TTCGAGTGGCTTATGGCGCCAAGTCTATCTCAAGTTGGAAACCACGAGTAAG
 AGTGATGAAGTAGAGGCTGCTTGAAAGCTTGATAAAAGGAGTCAAGGTAGCT
 CCTCAGACAGAGTGGAAACAGATTGGACAATACAGAAGTGAAGGCGTTATT
 TTAGGGGGCGACCCAAGTCGGTGCCCGAGTTGTAACAGGCAAGGTGGATATG

10

20

30

40

【0207】

【化30-2】

GTAGAGGACTTGATTCAAGAAGGCAGTCGCTTACAGCAGATCATCCAGGCTTG
 CCGATTCCTATACAACCTCTTTACGTGACAATGTTAGTGCGACCTTCAAAA
 TAGTACAGACTATGTTGAGACTAAGGTTACAGCTACAGAAACGGAGATTACT
 GCTGGATCATAGTGGTGCCTATGTTGCCAATATTATATTACTTGAATGAATTA
 TCCTATGATCATCAAGGTAAGGAAGTCTTGACTCCTAACGGCTGGACAGAAAT
 GGGCAGGATTAAACGGCTCACTTACCACTAGTATTCTTAAAAGGGAATGTT
 GTAATCTCTGTCAAAATTAGAGGAGCGTCCGGGCTGCCTGGGAATGGTGGCG
 TACGGTTATGAAAAAACCGATTGCCACTAGTGCCTAACGGACGATTCTATT
 TGGGAAACAACCTCTC(配列番号10)

【0208】

D. 肺炎球菌オートリシン遺伝子のクローニングおよび発現

p S A - 5 9 発現ベクターは、316アミノ酸のオートリシン(A1y)ポリペプチドをコードする。プライマーおよび肺炎球菌19A染色体DNA由来のテンプレートを含むレディトゥゴーPCRビーズを用いたPCRにより、血清型19AのA1y遺伝子を増幅した。PCRは以下のように実施した：94℃にて4分間を1サイクル；94℃にて1分間；50℃にて1分間；72℃にて1分間15秒を30サイクル；および、72℃にて10分間を1サイクル。このインサートは、LSYN-74プライマー：

50

【 0 2 0 9 】

【化 3 1 】

(5'-GACTAAGCTGCCACCATGGAAATTAATGTGAGTAAATTAAG-3'; 配列

番号11)

【 0 2 1 0 】

および、 L S Y N - 8 9 プライマー：

【 0 2 1 1 】

【化 3 2 】

(5'-CTGACTCGAGTTATTTACTGTAATCAAGCCATC-

10

3'; 配列番号 12)

【 0 2 1 2 】

を用いて、 9 4 8 塩基対の D N A を増幅した。

【 0 2 1 3 】

H i n d I I I および X h o I を用いて、 P C R で合成した D N A を消化し、 p V A X 1 の H i n d I I I および X h o I 部位にライゲーションして、 p S A - 5 9 (A l y) を作製した。この組み換え D N A を、 形質転換によって大腸菌 D H 5 細胞に導入し、 制限酵素 (H i n d I I I および X h o I) を用いた消化によりチェックした。 D N A 配列決定により、 A l y インサートを確認した。 T n T キットを用いて製造者の説明書 (プロメガ、 マディソン、 ウィスコンシン州) に従い、 インビトロでの転写および翻訳を行って、 p S A - 5 9 の発現を確認した。

【 0 2 1 4 】

p S A - 5 9 A l y インサートの核酸配列は以下の通りである :

【 0 2 1 5 】

【化 3 3 - 1 】

ATGGAAATTAAATGTGAGTAAATTAGAACAGATTGCCTCAAGTTGGCGTGCAA
CCATATAGGCAAGTACACGCACACTCAACTGGGAATCCGCATTCAACCGTACAG
AATGAAGCGGATTATCATTGGCGGAAAGACCCAGAATTAGGTTTTCTCGCACA
TTGTTGGAACGGATGCATCATGCAGGTAGGACCTGTTAATAATGGTGCGCTGGG

20

【 0 2 1 6 】

30

【化33-2】

ACGTTGGGGCGGTGGAATGCTGAGACCTATGCAGCGTTGAAC TGATTGAAA
 GCCATTCAACTAAAGAAGAGTTCATGACGGACTACCGCCTTATATCGAACTCTT
 ACGCAATCTAGCAGATGAAGCAGGTTGCCAAAACGCTTGATA CAGGGAGTT
 AGCTGGAATTAAAACGCACGAGTATTGCACGAATAACCAACCAAACCAACTC
 AGACCATGTGGATCCATACCCTTACTTGGCAAAATGGGGCATTAGCCGTGAGCA
 GTTTAAGCATGATATTGAGAACGGCTTGACGATTGAAACAGGCTGGCAGAAGAA
 TGACACTGGCTACTGGTACGTACATT CAGACGGCTCTTATCCAAAAGACAAGTT
 GAGAAAATCAATGGCACTTGGTACTACTTGACAGTT CAGGCTATATGCTGCAG
 ACCGCTGGAGGAAGCACACAGACGGCAATTGGTACTACTTGACCAATCAGGCG
 AAATGGCTACAGGCTGGAAGAAAATCGCTGAGAAGTGGTACTATTCAACGAAG
 AAGGTGCCATGAAGACAGGGCTGGTCAAGTACAAGGACACTTGGTACTACTTAG
 ACGCTAAAGAAGGCGCAATGGTATCAAATGCCTTATCCAGTCAGCGGACGGAA
 CAGGCTGGTACTACCTCAAACCAAGACGGAACACTGGCAGACAAGCCAGAATTCA
 CAGTAGAGGCCAGATGGCTTGATTACAGTAAAA (配列番号13)

10

20

【0217】

この p S A - 5 9 A 1 y インサートによりコードされるアミノ酸配列は以下の通りである：

【0218】

【化34】

MEINVSKLRTDLPQVGVPYRQVHAHSTGNPHSTVQNEADYHWRKDPELGFFSHIV
 GNGCIMQVGPVNNGAWDVGGGWNAETYAAVELIESHSTKEEFMTDYRLYIELLRN
 LADEAGLPKTLDTGSLAGIKTHEYCTNNQPNNHSDHVDPPYPYLAKWGISREQFKHDI
 ENGLTIETGWQKNDTGYWYVHSDGSYPKDKFEKINGTWYYFDSSGYMLADRWRK
 HTDGNWYYFDQSGEMATGWKKIAEKWYYFNEEGAMKTGWVKYKDTWYYLDAK
 EGAMVSNAFIQSADGTGWYYLKPDGTLADKPEFTVEPDGLITVK (配列番号14)

30

【0219】

E . N 末端肺炎球菌表面タンパク質 A (P s p A) 遺伝子のクローニングおよび発現
 p S A - 6 0 発現ベクターは、459アミノ酸の P s p A ポリペプチドをコードする。
 プライマーおよび肺炎球菌 19A 染色体 DNA 由来のテンプレートを含むレディトウゴー
 P C R ビーズを用いた P C R により、血清型 19A の P s p A 遺伝子を增幅した。 P C R
 は以下のように実施した：94 °C にて4分間を1サイクル；94 °C にて1分間；50 °C にて1分間；72 °C にて1分間15秒を30サイクル；および、72 °C にて10分間を1サイクル。このインサートは、L S Y N - 90 プライマー：

40

【0220】

【化35】

(5'-

GACTAAGCTTGCCACCATGGAA GAAGCTCCCGTAGCTAGTCAG-3'; 配列
 番号15)

50

【 0 2 2 1 】

および、 L S Y N - 7 8 プライマー：

【 0 2 2 2 】

【 化 3 6 】

(5'-GACTCTCGAGCTATCCATCAGGGCCTAACTCATTAAG-3'; 配列番号 16)

【 0 2 2 3 】

を用いて、 1 3 7 7 塩基対の D N A を増幅した。

【 0 2 2 4 】

H i n d I I I および X h o I を用いて、 P C R で合成した D N A を消化し、 p V A X 10
1 の H i n d I I I および X h o I 部位にライゲーションして、 p S A - 6 0 (P s p A) を作製した。この組み換え D N A を、 形質転換によって大腸菌 D H 5 細胞に導入し、 制限酵素 (H i n d I I I および X h o I) を用いた消化によりチェックした。 D N A 配列決定により、 P s p A インサートを確認した。 T n T キットを用いて製造者の説明書 (プロメガ、 マディソン、 ウィスコンシン州) に従い、 インビトロでの転写および翻訳を行って、 p S A - 6 0 の発現を確認した。

【 0 2 2 5 】

p S A - 6 0 P s p A インサートの核酸配列は以下の通りである：

【 0 2 2 6 】

【化37-1】

ATGGAAGAAGCTCCGTAGCTAGTCAGTCTAAAGCTGAGAAAGACTATGATGCA
 GCAGTGAAAAAATCTGAAGCTGCTAAGAAGGCTACGAAGAAGCTAAAAGAA
 AGCAGAAGACGCTCAGAAAAAATATGATGAGGATCAGAAGAAAAGCTGAGGCAA
 AAGCGGATAAGGAAGCAAAAGCATCTGCGGAAATAGATAAAGCCACGTTGCTG
 TACAAAGTGCATGTAAAATTTAAATGTCCAATCTAACATCGTAAATTGCGA
 GAATGAACGAAAAAAACAATTAGCAGAAATAGATAAAGAGATAGAGAATGCTA
 AACAAAATTACAGAATAAACAGGAAGAATTATAAGGTTAGAGCAGAAGTA
 ATTCCTGAAGCAAAGGGTAGCTGTTACTAAACAAAAAGCGGAAGAAGCTAAA
 AAAGAAGCAGAAGTAGCTAAGAGAAAATATGATTATGCAACTCTAAAGGTAGC
 ACTAGCGAAGAAAGAAGTAGAGGCTAAGGAACCTGAAATTGAAAAACTTCAAT
 ATGAAATTCTACTTGAACAAGAAGTTGCTATTGCTAACATCAAGTAGATAA
 TTTGAAAAAAACTCTTGCTGGTGCCTGATGATGGCACAAAAGTTAGAA
 GCTAAATTAAACAAAGGAGAAGCTGAGCTAAACGCTAAACAGCTGAGTTAGCA
 AAAAACAAACAGAACATTGAAAAACTCTTGACAGCCTGATCCTGAAGGTAAG
 ACTCAGGATGAATTAGATAAAGAAGCTGCTGAAGCTGAGTTGGATAAAAAGCT
 GATGAACCTCAAAATAAAGTTGCTGATTTAGAAAAAGGAATTGCTCCTTATCAA
 ATCAAAGTCGCTGAATTAAATAAAGAAATTGCTAGACTTCAAAGCGATTAAAA
 GATGCTGAAGAAAATAATGAGAAGACTATATTAAAGAAGGTTAGAGCAAGCT
 ATCGCTGATAAAAAGCTGAATTAGCTACAACCAACATAGATAAAA
 CAAAAAGATTAGAGGATGCTGAATTAGAACATTGAAAAAGTATTAGCTACATTA
 GACCCTGAAGGTAAAACCAAGATGAATTAGATAAAGAAGCTGCAGAAGATGCT
 AATATTGAAGCTCTCAAAACAAAGTTGCTGATCTAGAAAACAAGGTTGCTGAA
 TTAGATAAAGAAGTTACTAGACTTCAAAGCGATTAAAAGATGCTGAAGAAAAC

10

20

30

40

【0227】

【化37-2】

AATGTAGAAGACTACGTTAAAGAAGGCTTAGATAAAGCTCTTACTGATAAAAAAA
 GTTGAATTAAATAACTCAAAAAGCATTAGATACTGCTCAAAAAGCATTAGAT
 ACTGCTCTTAATGAGTTAGGCCCTGATGGA (配列番号 17)

【0228】

このpSA-60PspAインサートによりコードされるアミノ酸配列は以下の通りである：

【0229】

【化38】

MEEAPVASQSKAEKDYDAAVKKSEAAKKAYEEAKKKAEDAQKKYDEDQKKTEAK
 ADKEAKASAEIDKATFAVQSAYVKFLNVQSNRQISENERKKQLAEIDKEIENAKQNL
 QNKQEEFNKVRAEVIPEAKGLAVTKQKAEEAKKEAEVAKRKYDYATLKVALAKKE
 VEAKELEIEKLQYEISTLEQEVAIAQHQVDNLKLLAGADPDDGTVIEAKLNKGEA
 ELNAKQAEELAKKQTELEKLLSDLPEGKTQDELDKEAAEAELDKKADELQNKVAD
 LEKGIAPIQIKVAELNKEIARLQSDLKDAEENNVEDYIKEGLEQAIADKKAELATTQ
 QNIDKTQKDLEDAAELEKVLATLDPEGKTQDELDKEAAEDANIEALQNKVADLEN
 KVAELDKEVTRLQSDLKDAEENNVEDYVKEGLDKALTQKVELNNNTQKALDTAQK
 ALDTALNELGPDG (配列番号 18)

10

【0230】

実施例7：DNAワクチンの免疫原性

プラスミドベクターpSA-7は、全長ニューモリシンタンパク質をコードする。プライマーおよび肺炎球菌19A染色体DNA由来のテンプレートを含むレディトウゴーPCRビーズを用いたPCRにより、血清型19AのPly遺伝子を増幅した。PCRは以下のように実施した：94℃にて4分間を1サイクル；94℃にて1分間；55℃にて1分間；72℃にて1.5分間を30サイクル；および、72℃にて10分間を1サイクル。Plyの5'末端のヌクレオチド1～24に相補的なLSYN-15プライマー：

20

【0231】

【化39】

(5'-GACTGCTAGCCACCATGGCAAATAAAGCAGTAAATGAC-3';

配列番号4)

【0232】

を、Plyの3'末端のヌクレオチド1396～1413に相補的なLSYN-3プライマー：

30

【0233】

【化40】

(5'-CAGTGGATCCTTACTAGTCATTTCTACCTTATC-3'; 配列番号 3)

【0234】

とともに用いて、471アミノ酸の全長の野生型Plyタンパク質をコードする1413塩基対のDNAを増幅した。NheIおよびBamHIを用いて、PCRで増幅したこのDNAフラグメントを処理し、pVAX1発現ベクターのNheIおよびBamHI部位にライゲーションして、pSA-7を作製した。この組み換えDNAを、形質転換によって大腸菌DE5細胞に導入し、制限酵素(NheIおよびBamHI)を用いた消化によりチェックした。DNA配列決定により、血清型19Aの野生型Ply遺伝子インサートを確認した。

40

【0235】

プラスミドベクターpSA-10は、C末端が断片化されたニューモリシンタンパク質(PlyのC末端の114アミノ酸を欠失している)をコードする。プライマーおよび肺炎球菌19A染色体DNA由来のテンプレートを含むレディトウゴーPCRビーズを用いたPCRにより、血清型19AのPly遺伝子を増幅した。PCRは以下のように実施した：94℃にて4分間を1サイクル；94℃にて1分間；55℃にて1分間；72℃にて1.5分間を30サイクル；および、72℃にて10分間を1サイクル。Plyヌクレオチドの5'末端のヌクレオチド1～24に相補的なLSYN-15プライマー：

50

【0236】

【化41】

(5'-GACTGCTAGCCACCATGGCAAATAAAGCAGTAAATGAC-3'; 配列番号 4)

【0237】

を、3'末端のヌクレオチド1054～1071に相補的なLSYN-6プライマー：

【0238】

【化42】

(5'-

CTGAGGATCCTTACTAAGCTGTAACCTTAGTCTC-3'; 配列番号 19)

10

【0239】

とともに用いて、357アミノ酸のポリペプチドをコードする1071塩基対のDNAを増幅した。NheIおよびBamHIを用いて、PCRで増幅したこのDNAフラグメントを処理し、pVAX1発現ベクターのNheIおよびBamHI部位にライゲーションして、pSA-10を作製した。この組み換えDNAを、形質転換によって大腸菌DE5細胞に導入し、制限酵素(NheIおよびBamHI)を用いた消化によりチェックした。DNA配列決定により、血清型19Aのシードニューモリシン遺伝子インサートを確認した。

20

【0240】

プラスミドベクターpSA-26は、CpGモチーフを有する全長ニューモリシンをコードする。3'末端にCpGを有する2つの相補的なオリゴヌクレオチドを含むPCRプライマーLSYN-34およびLSYN-33を用いて、PCR1およびPCR2を作製した。第2のプライマーであるLSYN-15およびLSYN-3はそれぞれ、ニューモリシンのN末端およびC末端の配列に相補的である。それぞれの増幅において、プライマーLSYN-15および34(PCR1)並びにLSYN-33および3(PCR2)、並びに全長ニューモリシン遺伝子を含有するテンプレートpSA-7を含むレディトウゴ-PCRビーズを用いたPCRにより、第1のPCR産物であるPCR1(1.2kb)およびPCR2(150kb)を作製した。第1のPCR産物を混合し、変性させ、第2のプライマーセットであるLSYN-15および3により作製される第2のPCR産物を作製するためのテンプレートとして用いた。NheIおよびBamHIを用いてこの第2のPCR産物を切断し、pVAX1のNheIおよびBamHI部位にクローニングして、pSA-26を作製した。PCRは以下のように実施した：94℃にて4分間を1サイクル；94℃にて1分間；55℃にて1分間；72℃にて1分間を30サイクル；および、72℃にて8分間を1サイクル。

30

【0241】

プライマーLSYN-3、LSYN-15、LSYN-33、およびLSYN-34の配列は以下の通りである：

LSYN-3プライマー；

40

【0242】

【化43】

(5'-CAGTGGATCCTTACTAGTCATTCTACCTTATC-3'; 配列

番号3)

【0243】

LSYN-15プライマー；

【0244】

【化44】

(5'-GACTGCTAGCCACCATGGCAAATAAAGCAGTAAATGAC-3'; 配列番号4)

【0245】

L S Y N - 33 プライマー；

【0246】

【化45-1】

(5'-CAAAATTAGAGAACGTTCCGGGCTTGCCTGGGAATGG-3';

【0247】

【化45-2】

配列番号20)

【0248】

L S Y N - 34 プライマー；

【0249】

【化46】

(5'-GCCCGAACGTTCTCTAATTTGACAGAGAGATTACG-3'; 配列番号21)

【0250】

この組み換えDNAを、形質転換によって大腸菌DE5細胞に導入し、制限酵素(NheIおよびBamHI)を用いた消化によりチェックした。DNA配列決定により、CpGモチーフを有する血清型19Aの野生型Ply遺伝子インサートを確認した。

【0251】

プラスミドベクターpSA-27はCpGモチーフを含み、ニューモリシンのC末端断片をコードする(11アミノ酸を欠失している)。3'末端にCpGを有する2つの相補的なオリゴヌクレオチドを含むPCRプライマーLSYN-34およびLSYN-33を用いて、PCR1およびPCR2を作製した。第2のプライマーであるLSYN-15およびLSYN-3はそれぞれ、ニューモリシンのN末端およびC末端の配列に相補的である。それぞれの増幅において、プライマーLSYN-15および34(PCR1)並びにLSYN-33および3(PCR2)、並びに全長ニューモリシン遺伝子を含有するテンプレートpSA-7を含むレディトウゴーPCRビーズを用いたPCRにより、第1のPCR産物であるPCR1(1.2kb)およびPCR2(150kb)を作製した。

【0252】

第1のPCR産物を混合し、変性させ、第2のプライマーセットであるLSYN-15および4により作製される第2のPCR産物を作製するためのテンプレートとして用いた。NheIおよびBamHIを用いてこの第2のPCR産物を切断し、pVAX1のNheIおよびBamHI部位にクローニングして、pSA-27を作製した。PCRは以下のように実施した：94にて4分間を1サイクル；94にて1分間；55にて1分間；72にて1分間を30サイクル；および、72にて8分間を1サイクル。

【0253】

プライマーLSYN-3、LSYN-4、LSYN-15、LSYN-33、およびLSYN-34のオリゴヌクレオチドは以下の通りである：

LSYN-3 プライマー；

【0254】

【化47】

(5'-CAGTGGATCCTTACTAGTCATTCTACCTTATC-3'; 配列番号3)

【0255】

LSYN-4 プライマー；

10

20

30

40

50

【0256】

【化48】

(5'-GACTGGATCCTTACTAGAGAGTTGTCCTCCAAATAG-3'; 配列

番号5)

【0257】

L S Y N - 1 5 プライマー；

【0258】

【化49】

(5'-GACTGCTAGCCACCATGGCAAATAAAGCAGTAAATGAC-3'; 配列番号4) 10

【0259】

L S Y N - 3 3 プライマー；

【0260】

【化50】

(5'-CAAAATTAGAGAACGTTCCGGGCTTGCCTGGGAATGG-3';

配列番号20)

【0261】

L S Y N - 3 4 プライマー；

【0262】

【化51】

(5'-

GCCCGGAACGTTCTCTAATTTGACAGAGAGATTACG-3'; 配列番号21)

【0263】

この組み換えDNAを、形質転換によって大腸菌DE5細胞に導入し、制限酵素(NheIおよびBamHI)を用いた消化によりチェックした。DNA配列決定により、CpGモチーフを有する血清型19Aのシードニューモリシン遺伝子インサートを確認した。

【0264】

DNAベクターを用いた作製およびタンパク質を用いた増強を伴うワクチン化プログラムによって高レベルの特異的な免疫が生成し、場合によっては、現在ワクチンの開発に大きな問題を引き起こしている病原体に対する予防も可能となった。これらの実験では、ニューモリシンDNAベクターを用いて3回免疫し、アジュバントなしでニューモリシントンパク質を用いて増強した。

【0265】

図16は、上述したシードニューモリシンDNAのワクチン化のためにプライム・ブースト法を用いた、ウサギにおける抗ニューモリシン抗体の応答を示すグラフである。レーン1、2、および3は、第1の(1)、第2の(2)、および第3の(3)筋内へのシードニューモリシンDNAのワクチン化の7日後の免疫応答を示す。レーン4はタンパク質増強(200μgニューモリシン)の10日後の応答を示す。レーン5は、タイターマックスアジュバントと一緒に200μgのニューモリシントンパク質を注射した10日の抗体の応答を示す。この結果から、DNAの3回の注射にタンパク質を用いた増強を加えると、アジュバントを用いた従来のタンパク質ワクチン化法と比較してより高い抗体の応答が得られることが示される。

【0266】

全体積0.1mLの1×PBS中のそれぞれ100μgの量のDNAワクチンであるpSA-59およびpSA-60、並びに1つのベクターコントロールプラスミドDNAを、それぞれBalb/Cマウスの双方の大脚四頭筋または後肢に筋肉注射した。マウスに

10

20

30

40

50

は注射の間に2週間の間隔を置いて $100\mu\text{g}$ のDNAワクチンの4用量を注射した。最後の注射の7日後に、ELISAによりIgG抗体の血清レベルを測定した。4回の注射によるDNAワクチンを投与されたマウスは、コントロール群の9600倍超のIgG Abを産生した。これらの結果から、プラスミドDNAは、マウスにおいてインビオでオートリシンまたは肺炎球菌表面タンパク質A抗原を発現でき、免疫系を刺激して高レベルの特異的なIgG抗体を産生させうることが示される。

【0267】

図17は、PspA DNAワクチンを用いた4回目の注射の7日後の肺炎球菌の表面タンパク質Aに対する抗体の応答を示すグラフである。図18は、オートリシンDNAワクチンを用いた4回目の注射の7日後の肺炎球菌オートリシンに対する抗体の応答を示すグラフである。10

【0268】

実施例8：毒性肺炎球菌のヘテロ血清型への感染に対する予防的免疫および交差耐性

2.5 μg の血清型14多糖類-シュードニューモリシン(-7アミノ酸)共役体の3用量を、2週間の間隔を置いてマウスに腹腔内投与した。コントロール群では、前記共役体をPBSで置換した。3回目の注射の8日後に、0.1mLあたり $1 \times 10^5 \sim 1 \times 10^6$ CFU(コロニー形成単位)肺炎球菌を、免疫されたマウスに感染させた。注射されたミリリットルあたりのCFUの正確な数を、ヒツジ血液寒天プレート上のプレート計数により決定した。感染の1、3、および5時間後に、各マウスの5 μL および20 μL の血液試料をヒツジ血液寒天プレート上に塗布し、37℃にて一晩インキュベートした。共役体でワクチン化されたマウスでは、感染後に、コントロールに対して血液試料からの細菌の減少の有意な差が検出された。20

【0269】

図19は、血清型14多糖類-シュードニューモリシン共役体で免疫されたマウスが血清型14の肺炎球菌に感染した際の当該マウスの血液からの細菌の減少を示す。共役体で処理された群とPBSで処理された群とでは、感染の1、3、および5時間後のCFUに有意差がみられた($p < 0.01$)。

【0270】

図20は、血清型14多糖類-シュードニューモリシン共役体で免疫されたマウスが血清型7の肺炎球菌に感染した際の当該マウスの血液からの細菌の減少を示す。共役体で処理された群とPBSで処理された群とでは、感染の1、3、および5時間後のCFUに有意差がみられた($p < 0.01$)。これらのデータによても、共役体で免疫されたマウスによって異種の肺炎球菌の血清型への感染に対する交差耐性が提供されることが示される。30

【0271】

図21は、血清型14多糖類-シュードニューモリシン共役体で免疫されたマウスが血清型6Bの肺炎球菌に感染した際の当該マウスの血液からの細菌の減少を示す。共役体で処理された群とPBSで処理された群とでは、感染の1、3、および5時間後のCFUに有意差がみられた($p < 0.05$)。これらのデータによても、共役体で免疫されたマウスによって異種の肺炎球菌の血清型への感染に対する交差耐性が提供されることが示される。40

【0272】

図22は、血清型14多糖類-シュードニューモリシン共役体で免疫されたマウスが血清型18Cの肺炎球菌に感染した際の当該マウスの血液からの細菌の減少を示す。共役体で処理された群とPBSで処理された群とでは、感染の1、3、および5時間後のCFUに有意差がみられた($p < 0.01$)。これらのデータによても、共役体で免疫されたマウスによって異種の肺炎球菌の血清型への感染に対する交差耐性が提供されることが示される。

【0273】

図23～25は、血清型14多糖類-シュードニューモリシン共役体で免疫されたマウス

10

20

30

40

50

スが血清型 23F の肺炎球菌に感染した際の当該マウスの血液からの細菌の減少を示す。共役体で処理された群と PBS で処理された群とでは、感染の 1 時間後（図 23）、3 時間後（図 24）、および 5 時間後（図 25）の CFU に有意差がみられた（ $p < 0.01$ ）。これらのデータによても、共役体で免疫されたマウスによって異種の肺炎球菌の血清型への感染に対する交差耐性が提供されることが示される。

【0274】

実施例 9：オプソニン化食作用アッセイ

A. オプソニン化食作用アッセイ

ヒト多形核白血球（PMNL）を用いたオプソニン化食作用アッセイにより、血清型 14 の肺炎球菌の多糖類に対する抗体の機能的活性を測定した。抗血清を直列希釈（2 倍）し、 $20 \mu\text{L}$ の各血清試料を、ブレインハートインフュージョン（Brain Heart Infusion）培地中に約 200CFU を含有する細菌懸濁液 $20 \mu\text{L}$ と混合し、37℃ にて 15 分間インキュベートした。インキュベーション後、 $10 \mu\text{L}$ の新生児ウサギ補体および $40 \mu\text{L}$ の PMNL (4×10^5 細胞) を添加した。この混合物を 5% CO₂ 霧囲気中で 60 分間、37℃ にてインキュベートした。生存可能な細胞を計数するために、各試料からの $20 \mu\text{L}$ のアリコートを血液寒天プレート上に 3 枚播種し、37℃ に一晩維持した。補体コントロールは、肺炎球菌に対する抗体を除く全ての試験試薬を含んでいた。オプソニン化食作用力価は、補体中での増殖と比較して 50% 超の細菌が死滅する最高の血清希釈の逆数として示した。

【0275】

B. 食作用

健康な成人ボランティアから、単核球および PMNL のデキストララン沈降およびフィコール（ficol）（ICN Biomedical Company, #16-922-54 Lymphocyte Separation Medium）分離によって、新鮮な PMNL を単離した。ACK 溶解緩衝液（BioFluids, Catalog number p304-100）を用いて赤血球を溶解させた。BME（Life Technologies Gibco BRL, Basal Medium Eagle）中で細胞の最終濃度を 1×10^7 細胞 / mL に調節した。各試料について、PMNL $2 \sim 4 \times 10^5$ 細胞の $40 \mu\text{L}$ を用いた。

【0276】

C. マウス血清および細菌

14 多糖類に対するマウス抗血清をブレインハートインフュージョン培地で直列希釈（2 倍、1 : 2 ~ 1 : 256）し、各抗血清試料の $20 \mu\text{L}$ を、37℃ にて 15 分間、 $20 \mu\text{L}$ の細胞懸濁液（200CFU の肺炎連鎖球菌血清型 14）と混合した。

【0277】

血清型 14 の肺炎連鎖球菌をブレインハートインフュージョン培地で 37℃ にて 10 時間培養した。10 倍直列希釈により、本実験に用いるための細菌の数を決定した。 $10 \mu\text{L}$ の試料をプレート上にアプライした。 $1 : 10^7$ 希釈の試料を用いたプレート上では 10CFU が観察され。 $1 : 10^6$ 希釈の試料を用いたプレート上では 91CFU が観察された。従って、本実験に用いるための細菌の濃度は約 1×10^9 CFU / mL と決定された。血清型 14 の肺炎連鎖球菌の 1×10^9 CFU / mL を、 1×10^4 CFU / mL に希釈した。各試料について、200CFU / $20 \mu\text{L}$ を用いた。

【0278】

D. 補体および PMNL

インキュベーション後、 $10 \mu\text{L}$ の新生児ウサギ補体（若いウサギの血清から新鮮に回収され、使用まで -80℃ にて貯蔵されたアリコート）および $40 \mu\text{L}$ の PMNL 2×10^5 細胞を添加した。この混合物を、5% CO₂ 霧囲気中、37℃ にて 60 分間インキュベートした。

【0279】

E. CFU の計数

10

20

30

40

50

生存可能な細胞を計数するために、各試料由来の2つの希釈（1：10および1：100）の20μLアリコートを、血液寒天プレート上に3枚播種し、37℃に一晩維持した。補体コントロールは、肺炎球菌に対する抗体を除き、全ての試験試薬を含んでいた。

【0280】

F. オプソニン化食作用活性

オプソニン化食作用力価は、補体中での増殖と比較して50%超の細菌が死滅する最高の血清希釈の逆数として示した。オプソニン化食作用の力価は、

【0281】

【表5】

表5：血清型14に対するマウス抗体のオプソニン化活性

マウス# ワクチン	血清の希釈								
	1:2	1:4	1:8	1:16	1:32	1:64	1:128	1:256	コントロール
1, CFU %死滅	12 85%	20 76%	22 73%	25 69%	28 65%	32 60%	45 44%	81	
2, CFU %死滅	17 79%	18 78%	17 79%	17 79%	32 60%	50 38%	51 37%	81	
3, CFU %死滅	19 77%	27 67%	31 62%	31 62%	32 60%	44 46%	56 31%	81	
4, CFU %死滅	15 31%	22 73%	23 72%	19 77%	33 59%	36 56%	40 51%	81	
5, CFU %死滅	22 73%	26 68%	34 58%	27 67%	33 59%	43 47%	51 37%	81	
6, CFU %死滅	22 73%	17 79%	19 77%	28 65%	43 47%	51 37%	57 30%	81	
7, CFU %死滅	22 73%	29 64%	29 64%	26 68%	28 65%	29 64%	57 30%	81	
8, CFU %死滅	31 62%	23 72%	31 62%	35 57%	48 41%	63 22%	63 22%	81	

オプソニン化活性についてのマウス血清の力価

#1,128 #2,64 #3,64 #4,256 #5,128 #6,32 #7,128 #8,32

【0282】

【表6】

表6：血清型14多糖類（PS）およびショードニューモリシン（PPN）に対する抗体（Ab）の応答

マウス#	PSに対するAb		PPNに対するAb	
	力価	OD ₄₀₅ (1:300)	力価	OD ₄₀₅ (1:300)
1	76800	0.735	9600	0.454
2	76800	0.520	9600	0.360
3	76800	0.738	9600	0.285
4	19200	0.677	9600	0.266
5	19200	0.684	9600	0.381
6	4800	0.518	4800	0.261
7	76800	0.815	9600	0.348
8	4800	0.585	1200	0.125

【0283】

表5および6に示すように、血清型14多糖類およびショードニューモリシンに対してより高い抗体の応答を有するマウス（例えば、マウス番号1、2、3、4、5、および7）は、より高いオプソニン化活性を示したのに対し、血清型14多糖類およびショードニ

10

20

30

40

50

ユーモリシンに対してより低い抗体力値を有するマウス（例えば、マウス番号 6 および 8）は、より低いオプソニン化活性を示した。P B S を注射されたマウスではオプソニン化活性は検出されなかった。

【0284】

他の実施形態

本発明をその詳細な説明とともに記載したが、上記の記載は例示のためのものであって、本発明の技術的範囲を制限するものではないと解されるべきである。本発明の他の形態、利点、および修飾は、下記の特許請求の範囲内のものである。

【図面の簡単な説明】

【0285】

【図 1】血清型 14 の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗ニューモリシン I g G 抗体の產生を示すグラフである。

【図 2】血清型 14 の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗多糖類 I g G 抗体の產生を示すグラフである。

【図 3】血清型 18 C の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗ニューモリシン I g G 抗体の產生を示すグラフである。

【図 4】血清型 18 C の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗多糖類 I g G 抗体の產生を示すグラフである。

【図 5】血清型 19 F の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗ニューモリシン I g G 抗体の產生を示すグラフである。

【図 6】血清型 19 F の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗多糖類 I g G 抗体の產生を示すグラフである。

【図 7】血清型 23 F の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗ニューモリシン I g G 抗体の產生を示すグラフである。

【図 8】血清型 23 F の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗多糖類 I g G 抗体の產生を示すグラフである。

【図 9】血清型 4 の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗ニューモリシン I g G 抗体の產生を示すグラフである。

【図 10】血清型 4 の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗多糖類 I g G 抗体の產生を示すグラフである。

【図 11】血清型 6 B の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗ニューモリシン I g G 抗体の產生を示すグラフである。

【図 12】血清型 6 B の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗多糖類 I g G 抗体の產生を示すグラフである。

【図 13】血清型 9 V の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗ニューモリシン I g G 抗体の產生を示すグラフである。

【図 14】血清型 9 V の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後にマウスにおいて誘発された抗多糖類 I g G 抗体の產生を示すグラフである。

【図 15】肺炎連鎖球菌の血清型 14 の多糖類 - シュードニューモリシン共役体の 3 回目の注射後の肺炎連鎖球菌の血清型 14 の多糖類に対する抗体の応答を示すグラフである。

【図 16】シュードニューモリシン D N A のワクチン投与のためにプライム - ブースト法を用いた、ウサギにおけるニューモリシンに対する抗体の応答を示すグラフである。

【図 17】は、肺炎球菌の表面タンパク質 A の D N A ワクチンをコードする発現ベクターの注射後の抗体の応答を示すグラフである。

【図 18】オートリシンの D N A ワクチンをコードする発現ベクターの注射後の抗体の応答を示すグラフである。

【図 19】血清型 14 の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後に、肺炎連鎖球菌の血清型 14 に感染したマウスにおける細菌の減少を示すグラフである。

【図 20】血清型 14 の多糖類 - シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後に、肺炎連鎖球菌の血清型 7 に感染したマウスにおける細菌の減少を示すグラフである。

10

20

30

40

50

【図21】血清型14の多糖類・シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後に、肺炎連鎖球菌の血清型6Bに感染したマウスにおける細菌の減少を示すグラフである。

【図22】血清型14の多糖類・シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後に、肺炎連鎖球菌の血清型18Cに感染したマウスにおける細菌の減少を示すグラフである。

【図23】血清型14の多糖類・シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後に、肺炎連鎖球菌の血清型23Fに感染したマウスにおける、感染1時間後の細菌の減少を示すグラフである。

【図24】血清型14の多糖類・シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後に、肺炎連鎖球菌の血清型23Fに感染したマウスにおける、感染3時間後の細菌の減少を示すグラフである。

【図25】血清型14の多糖類・シュードニューモリシン共役体を用いた免疫後に、肺炎連鎖球菌の血清型23Fに感染したマウスにおける、感染5時間後の細菌の減少を示すグラフである。

【図1】

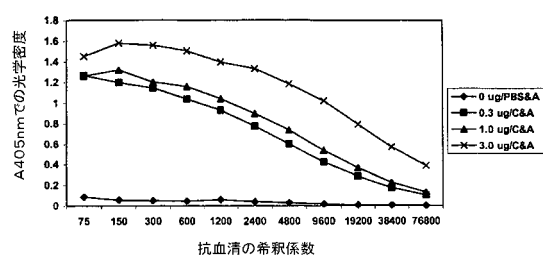


図1

【図3】

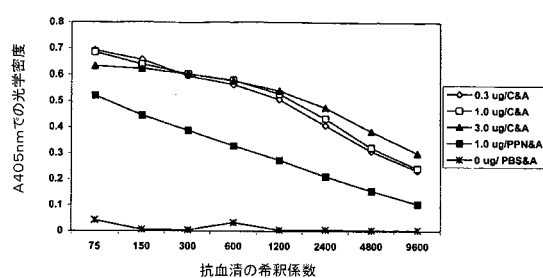


図3

【図2】

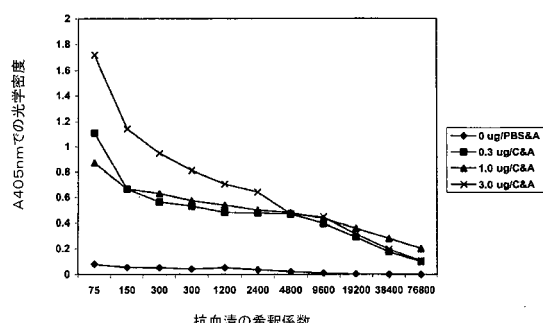


図2

【図4】

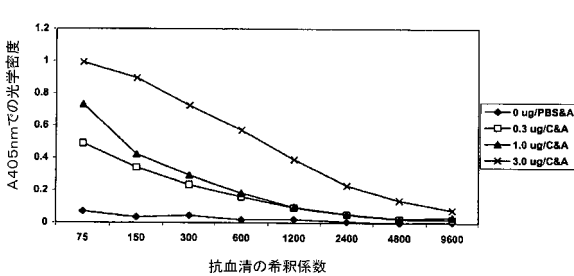


図4

【図5】

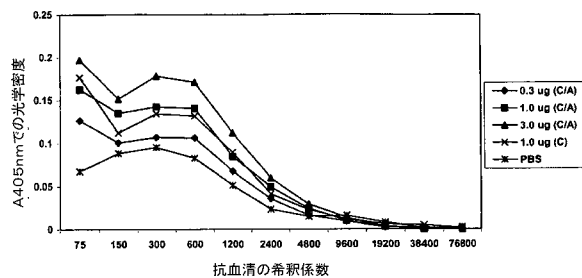


図5

【図6】

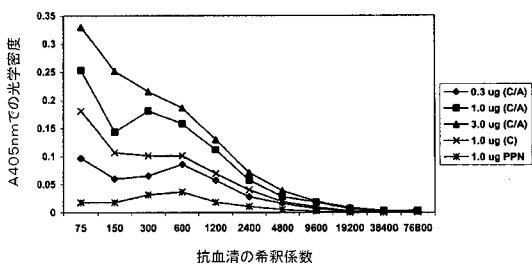


図6

【図7】

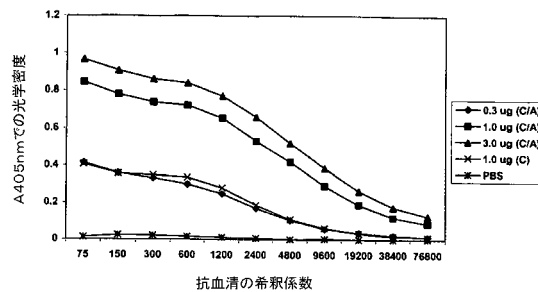


図7

【図8】

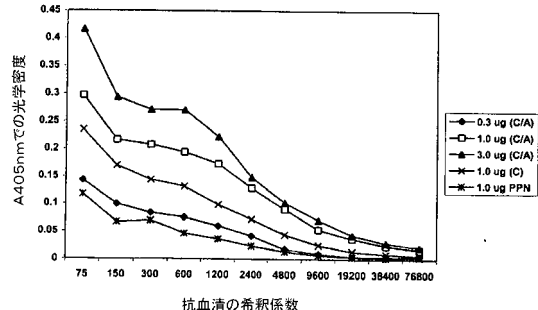


図8

【図9】

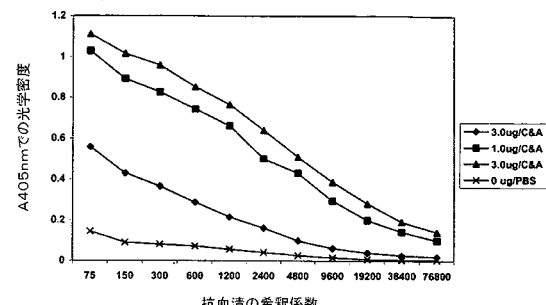


図9

【図11】

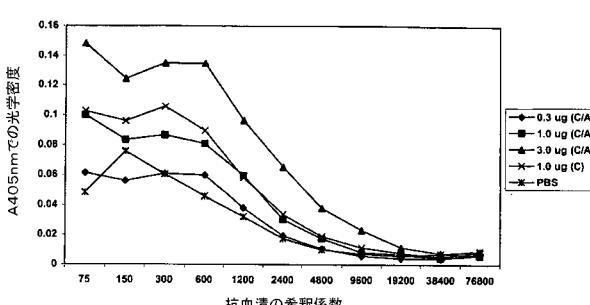


図11

【図10】

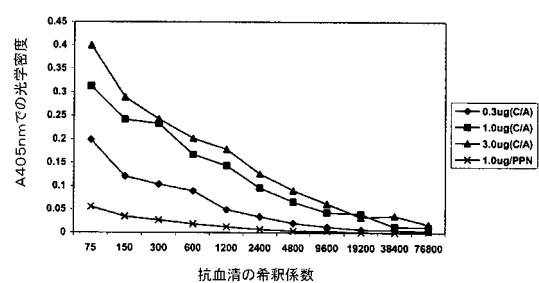


図10

【図12】

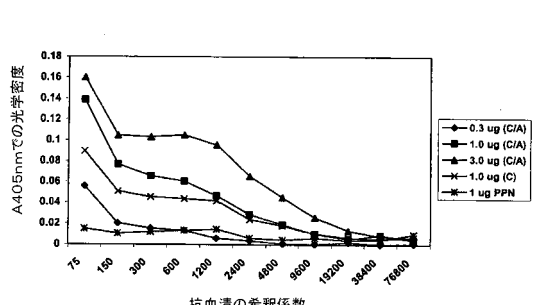


図12

【図13】

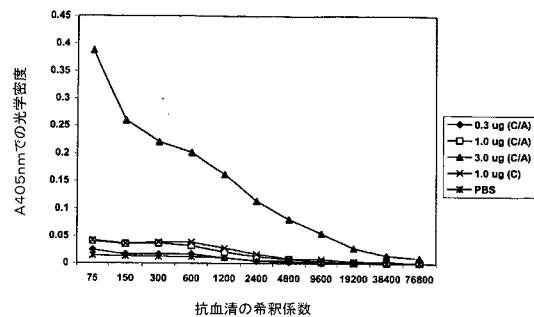


図13

【図14】

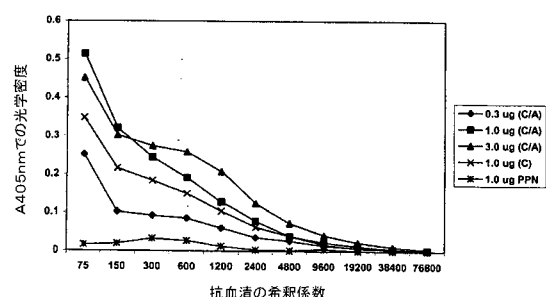


図14

【図17】

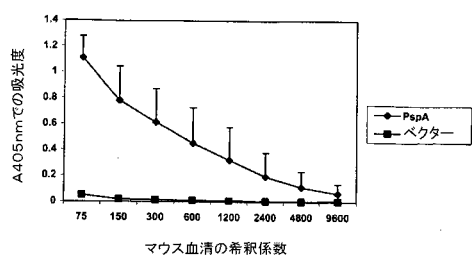


図17

【図18】

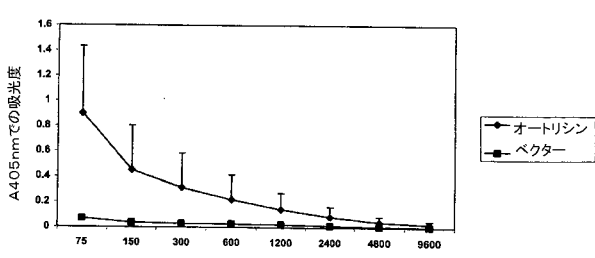


図18

【図15】

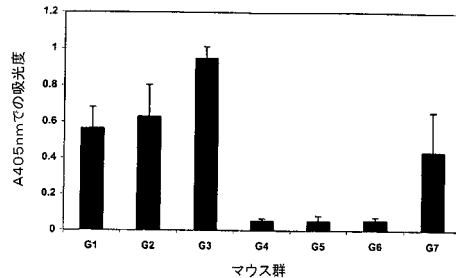


図15

【図16】

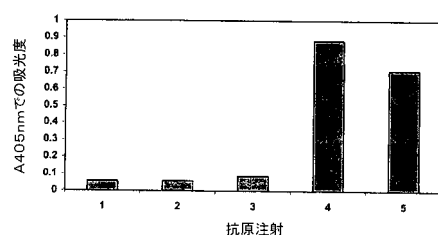


図16

【図19】

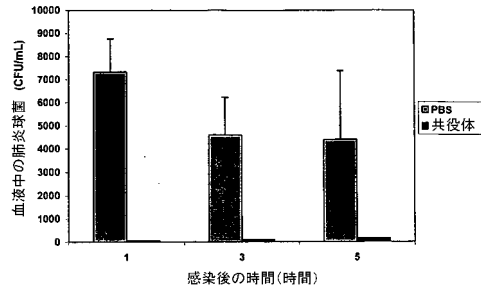


図19

【図20】

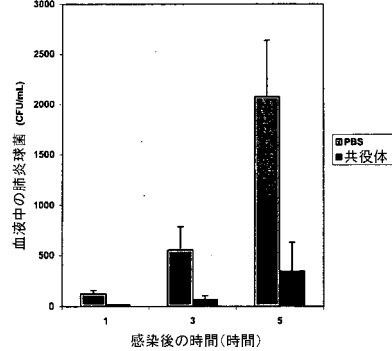


図20

【図21】

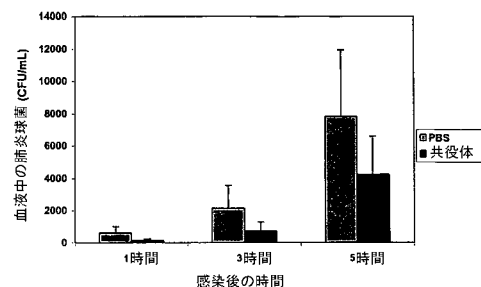


図21

【図23】

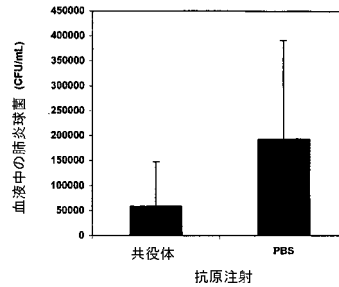


図23

【図22】

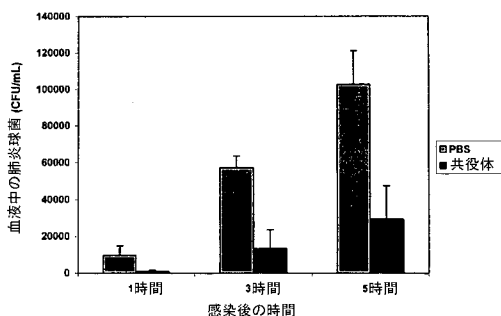


図22

【図24】

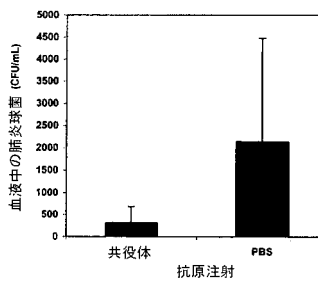


図24

【図25】

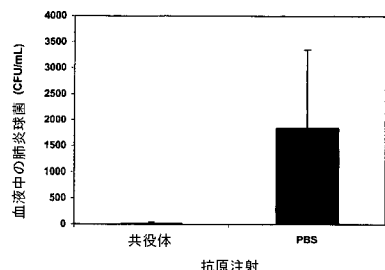


図25

【配列表】

2006506989000001.app

【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No. PCT/US03/35529
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC(7) : A61K 39/00, 39/02, 39/085, 39/09, 39/38, 39/385; C07K 1/00, 16/00; C12N 15/00 US CL : 424/184.1, 185.1, 190.1, 193.1, 197.11, 234.1, 237.1, 244.1; 435/320.1; 530/350, 387.1 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) U.S. : 424/184.1, 185.1, 190.1, 193.1, 197.11, 234.1, 237.1, 244.1; 435/320.1; 530/350, 387.1		
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) Please See Continuation Sheet		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 6,342,224 B1 (BRUCK et al) 29 January 2002 (29.01.2002), column 20 and claims.	45, 48-49, 67-68, 71-73
X	MCDANIEL et al. Immunization with a Plasmid Expressing Pneumococcal Surface protein A (PspA) can Elicit Protection Against Fatal Infection with <i>Streptococcus pneumoniae</i> . Gene Therapy. 1997, Vol. 4, No. 4, pages 375-377, see Abstract.	50, 53-54, 69-70
X	WO 99/03884 A2 (NORTH AMERICAN VACCINE, INC.) 28 January 1999 (28.01.99), see page 7 and claims.	78-79
A	WO90/06951 A1 (PATON et al) 28 June 1990 (28.06.90), see entire document.	1-3, 9-11, 17-28, 34-36, 42-54, 56-79
<input type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input type="checkbox"/> 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 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		
Date of the actual completion of the international search 18 May 2004 (18.05.2004)	Date of mailing of the international search report 09 JUL 2004	
Name and mailing address of the ISA/US Mail Stop PCT, Attn: ISA/US Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, Virginia 22313-1450 Facsimile No. (703) 305-3230	Authorized officer Lynette Smith <i>Janice Ford</i> Telephone No. (703) 308-0196 <i>for</i>	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/US03/35529

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of Item 1 of first sheet)

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

1. Claim Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

2. Claim Nos.: 4-8,12-16,29-33,37-41 and 55 because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
Applicants electronic copy of SEQ ID NO: 1 contains only 460 amino acids, making a search of larger sequences impossible.

3. Claim Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

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

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

1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:

4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

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

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/US03/35529

Continuation of B. FIELDS SEARCHED Item 3:

Medline, Biosis, Ca, Caplus, Embase, USPatfull,

terms: Streptococcus pneumoniae, capsular polysaccharide, pneumolysin, hemolytic, autolysin, protein A, SEQ ID NO: 1, 14, 18, & 22-24.

フロントページの続き

(51)Int.Cl.	F I	テーマコード(参考)
C 0 7 K 14/315 (2006.01)	A 6 1 P 43/00 1 2 1	
C 0 7 K 16/12 (2006.01)	C 0 7 K 14/315	
A 6 1 K 38/00 (2006.01)	C 0 7 K 16/12	
	A 6 1 K 37/02	

(81)指定国 AP(BW,GH,GM,KE,LS,MW,MZ,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZM,ZW),EA(AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM),EP(AT,BE,BG,CH,CY,CZ,DE,DK,EE,ES,FI,FR,GB,GR,HU,IE,IT,LU,MC,NL,PT,RO,SE,SI,SK,TR),OA(BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GQ,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG),AE,AG,AL,AM,AT,AU,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,BZ,CA,CH,CN,CO,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,DZ,EC,EE,EG,ES,FI,GB,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,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

(74)代理人 100130971

弁理士 都祭 正則

(74)代理人 100134348

弁理士 長谷川 俊弘

(72)発明者 チェン,ミッチャエル,シー.

アメリカ合衆国,メリーランド州 20854,ポトマック,スコット ベンド ウェイ 822
0

(72)発明者 チョウ,チュアン-ジウン

アメリカ合衆国,メリーランド州 21046,コロンビア,ムービング ウオーター レイン
9020

(72)発明者 リー,ジョンミン

アメリカ合衆国,メリーランド州 02854,ガイザースバーグ,スウォースモア アベニュー
311

(72)発明者 チェン,ドン-シェン

アメリカ合衆国,メリーランド州 02854,ポトマック,キャンドルライト レイン 110
6

Fターム(参考) 4B024 AA01 CA02 EA04 FA02 HA17

4C084 AA02 BA01 BA08 BA22 CA04 MA02 NA14 ZB35

4C085 AA03 AA13 AA14 BA19 BB11 CC22 CC33 EE01 EE03

4H045 AA10 AA11 AA30 BA10 CA11 DA75 DA86 EA29