

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載

【部門区分】第1部門第1区分

【発行日】平成17年12月22日(2005.12.22)

【公表番号】特表2005-500011(P2005-500011A)

【公表日】平成17年1月6日(2005.1.6)

【年通号数】公開・登録公報2005-001

【出願番号】特願2002-569877(P2002-569877)

【国際特許分類第7版】

C 1 2 N 15/09

A 0 1 K 67/027

A 6 1 K 38/00

A 6 1 K 45/00

A 6 1 K 48/00

A 6 1 P 1/04

A 6 1 P 3/04

A 6 1 P 3/08

A 6 1 P 3/10

A 6 1 P 3/14

A 6 1 P 5/16

A 6 1 P 9/00

A 6 1 P 9/06

A 6 1 P 9/12

A 6 1 P 11/00

A 6 1 P 11/06

A 6 1 P 13/12

A 6 1 P 17/00

A 6 1 P 17/02

A 6 1 P 17/06

A 6 1 P 17/10

A 6 1 P 19/10

A 6 1 P 25/16

A 6 1 P 25/22

A 6 1 P 25/24

A 6 1 P 25/28

A 6 1 P 31/00

A 6 1 P 35/00

A 6 1 P 37/04

A 6 1 P 43/00

C 0 7 K 14/72

C 0 7 K 16/28

C 1 2 N 1/15

C 1 2 N 1/19

C 1 2 N 1/21

C 1 2 N 5/10

C 1 2 Q 1/02

C 1 2 Q 1/68

G 0 1 N 33/15

G 0 1 N 33/50

G 0 1 N 33/53

G 0 1 N 33/566

【 F I 】

| | | |
|---------|--------|---------|
| C 1 2 N | 15/00 | Z N A A |
| A 0 1 K | 67/027 | |
| A 6 1 K | 45/00 | |
| A 6 1 K | 48/00 | |
| A 6 1 P | 1/04 | |
| A 6 1 P | 3/04 | |
| A 6 1 P | 3/08 | |
| A 6 1 P | 3/10 | |
| A 6 1 P | 3/14 | |
| A 6 1 P | 5/16 | |
| A 6 1 P | 9/00 | |
| A 6 1 P | 9/06 | |
| A 6 1 P | 9/12 | |
| A 6 1 P | 11/00 | |
| A 6 1 P | 11/06 | |
| A 6 1 P | 13/12 | |
| A 6 1 P | 17/00 | |
| A 6 1 P | 17/02 | |
| A 6 1 P | 17/06 | |
| A 6 1 P | 17/10 | |
| A 6 1 P | 19/10 | |
| A 6 1 P | 25/16 | |
| A 6 1 P | 25/22 | |
| A 6 1 P | 25/24 | |
| A 6 1 P | 25/28 | |
| A 6 1 P | 31/00 | |
| A 6 1 P | 35/00 | |
| A 6 1 P | 37/04 | |
| A 6 1 P | 43/00 | 1 1 1 |
| C 0 7 K | 14/72 | |
| C 0 7 K | 16/28 | |
| C 1 2 N | 1/15 | |
| C 1 2 N | 1/19 | |
| C 1 2 N | 1/21 | |
| C 1 2 Q | 1/02 | |
| C 1 2 Q | 1/68 | A |
| G 0 1 N | 33/15 | Z |
| G 0 1 N | 33/50 | Z |
| G 0 1 N | 33/53 | D |
| G 0 1 N | 33/53 | M |
| G 0 1 N | 33/566 | |
| C 1 2 N | 5/00 | A |
| A 6 1 K | 37/02 | |

【手続補正書】

【提出日】平成17年3月7日(2005.3.7)

【手続補正1】

【補正対象書類名】特許請求の範囲

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

以下のポリペプチド：

(i) 配列番号：2に記載のアミノ酸配列を含むかまたは前記アミノ酸配列からなるポリペプチド；

(ii) 核内ホルモンレセプターリガンド結合ドメイン活性を有するか、または(i)のポリペプチドと共に抗原決定基を有する、(i)のフラグメントであるポリペプチド；または

(iii) (i)または(ii)の機能的等価物であるポリペプチド。

【請求項 2】

LBDS1ポリペプチドの核内ホルモンレセプターリガンド結合ドメイン領域を含む、請求項1の(ii)に記載のフラグメントであるポリペプチドであって、前記核内ホルモンレセプターリガンド結合ドメイン領域が配列番号：2に記載のアミノ酸配列の残基1507から1742を含むと定義され、前記フラグメントが“LBDモチーフ”残基VAL1573、LEU1574、ASP1578、LYS1579、ALA1582およびMET1583、または等価な残基を保有し、さらに核内ホルモンレセプターリガンド結合ドメイン活性を保有する前記ポリペプチド。

【請求項 3】

請求項1の(iii)に記載の機能的等価物であり、配列番号：2に記載のアミノ酸配列と相同であり、触媒性残基VAL1573、LEU1574、ASP1578、LYS1579、ALA1582およびMET1583、または等価な残基を保有し、さらに核内ホルモンレセプターリガンド結合ドメイン活性を保有するポリペプチド。

【請求項 4】

前記機能的等価物が、LBDS1ポリペプチドの核内ホルモンレセプターリガンド結合ドメイン領域と相同である請求項3に記載のポリペプチド。

【請求項 5】

BLASTバージョン2.1.3でNCBI(the National Center for Biotechnology Information; <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/>)によって特定されたデフォルトパラメーター[Blosum62マトリックス；ギャップ開放ペナルティー=11およびギャップ伸長ペナルティー=1]を用いて決定したとき、配列番号：2に記載のアミノ酸配列、または核内ホルモンレセプターリガンド結合ドメイン活性を保有するそのフラグメントと80%を超える配列同一性、好ましくは85%、90%、95%、98%または99%を越える配列同一性を有する、請求項1-4のいずれかの項に記載のフラグメントまたは機能的等価物。

【請求項 6】

配列番号：2のいずれかに記載のアミノ酸配列を有するポリペプチド、または核内ホルモンレセプターリガンド結合ドメイン活性を保有するそのフラグメントと顕著な構造相同性を示す請求項1-5のいずれかの項に記載の機能的等価物。

【請求項 7】

配列番号：2の配列に由来する7つもしくはそれより多い(例えば8、10、12、14、16、18、20またはそれより多い)アミノ酸残基からなる、請求項1の(i)のポリペプチドと共に抗原決定基を有する請求項1、2または5に記載のフラグメント。

【請求項 8】

請求項1-7のいずれか1項に記載のポリペプチドをコードする精製核酸分子。

【請求項 9】

配列番号：1に記載の核酸配列を有するか、または重複等価物もしくはそのフラグメントである請求項8に記載の精製核酸分子。

【請求項 10】

配列番号：1のヌクレオチド4548から5255を含むか、またはその重複等価物である請求

項 8 または請求項 9 に記載の精製核酸分子のフラグメント。

【請求項 1 1】

高いストリンジエンシー条件下で請求項 8 - 1 0 のいずれか 1 項に記載の核酸分子とハイブリダイズする精製核酸分子。

【請求項 1 2】

請求項 8 - 1 1 のいずれか 1 項に記載の核酸分子を含むベクター。

【請求項 1 3】

請求項 1 2 に記載のベクターで形質転換されたホスト細胞。

【請求項 1 4】

請求項 1 - 7 のいずれか 1 項に記載のポリペプチドと特異的に結合し、さらに好ましくは前記ポリペプチドの核内ホルモンレセプターリガンド結合ドメイン活性を抑制するリガンド。

【請求項 1 5】

抗体である請求項 1 4 に記載のリガンド。

【請求項 1 6】

請求項 1 - 7 のいずれか 1 項に記載のポリペプチドの発現レベルまたは活性レベルを増加または低下させる化合物。

【請求項 1 7】

請求項 1 - 7 のいずれか 1 項に記載のポリペプチドと結合し、前記ポリペプチドの生物学的作用のいずれをも誘発することがない請求項 1 6 に記載の化合物。

【請求項 1 8】

天然または改変された、基質、リガンド、酵素、レセプターまたは構造的もしくは機能的摸倣体である請求項 1 6 または 1 7 に記載の化合物。

【請求項 1 9】

疾患の治療または診断で使用することを目的とする請求項 1 - 7 のいずれかの項に記載のポリペプチド、請求項 8 - 1 1 のいずれかの項に記載の核酸分子、請求項 1 2 に記載のベクター、請求項 1 4 または 1 5 に記載のリガンド、または請求項 1 6 - 1 8 のいずれかの項に記載の化合物。

【請求項 2 0】

核内ホルモンレセプターリガンド結合ドメインとしての請求項 1 - 7 のいずれか 1 項に記載のポリペプチドの使用。

【請求項 2 1】

核内ホルモンレセプターリガンド結合ドメイン活性を保有するタンパク質の発現を目的とする請求項 8 - 1 1 のいずれか 1 項に記載の核酸の使用。

【請求項 2 2】

請求項 1 - 7 のいずれか 1 項に記載のポリペプチドを利用する細胞-細胞接着を行わせる方法。

【請求項 2 3】

請求項 1 - 7 のいずれか 1 項に記載のポリペプチド、請求項 8 - 1 1 のいずれか 1 項に記載の核酸分子、請求項 1 2 に記載のベクター、請求項 1 4 または 1 5 に記載のリガンド、または請求項 1 6 - 1 8 のいずれか 1 項に記載の化合物を含む医薬組成物。

【請求項 2 4】

請求項 1 - 7 のいずれか 1 項に記載のポリペプチドまたは請求項 8 - 1 1 のいずれか 1 項に記載の核酸分子を含むワクチン組成物。

【請求項 2 5】

以下の疾患の治療用医薬の製造で使用される請求項 1 - 7 のいずれか 1 項に記載のポリペプチド、請求項 8 - 1 1 のいずれか 1 項に記載の核酸分子、請求項 1 2 に記載のベクター、請求項 1 4 または 1 5 に記載のリガンド、請求項 1 6 - 1 8 のいずれか 1 項に記載の化合物、または請求項 2 3 に記載の医薬組成物：

細胞増殖性疾患（新形成、癌および骨髄増殖症候群および血管形成を含む）、代謝性障

害（肥満、骨粗しょう症、非インスリン依存性糖尿病、脂質代謝異常、甲状腺機能亢進、上皮小体機能亢進、高カルシウム血症、高コレステロール血症、高脂血症を含む）、心脈管系疾患（高血圧、アテローム性硬化症、高インスリン血症、心不整脈を含む）、腎疾患（糸球体腎炎、腎血管性高血圧を含む）、皮膚疾患（皮膚疾患、乾癬、アクネ、加齢、湿疹、創傷治癒を含む）、炎症（炎症性大腸疾患、気道の炎症、気腫、喘息、免疫不全、自己免疫疾患、多発性硬化症を含む）、神経系疾患（不安、抑うつ、神経変性疾患、アルツハイマー症、パーキンソン病、脳損傷、卒中および痛みを含む）、感染（ウイルス感染を含む）、並びに核内ホルモンが関係するその他の病的状態。

【請求項 26】

疾患の治療および／または診断で有効な化合物の特定方法であって、前記方法が、請求項1-7のいずれか1項に記載のポリペプチド、請求項8-11のいずれか1項に記載の核酸分子、または請求項13に記載のホスト細胞を、前記ポリペプチドまたは核酸に対する結合親和性を保有するとと思われる1つまたは2つ以上の化合物と接触させ、さらに前記核酸分子またはポリペプチドと特異的に結合する化合物を選別することを含む前記有効な化合物の特定方法。

【請求項 27】

ストリンジエントな条件下で請求項8-11のいずれか1項に記載の核酸分子とハイブリダイズする核酸プローブを含む第一の容器；前記核酸分子の増幅に有用なプライマーを含む第二の容器；および疾患の診断を容易にすることを目的とする前記プローブおよびプライマーの使用のための指示書を含む疾患の診断に有用なキット。

【請求項 28】

ハイブリダイズしていないRNAを消化するための薬剤を保持する第三の容器をさらに含む請求項27のキット。

【請求項 29】

そのうちの少なくとも1つが請求項8-11のいずれか1項に記載の核酸分子である核酸分子のアレイを含むキット。

【請求項 30】

請求項1-7のいずれかの項に記載のポリペプチドと結合する1つまたは2つ以上の抗体；および前記抗体と前記ポリペプチドとの間の結合反応の検出に有用な試薬を含むキット。

【請求項 31】

請求項1-7のいずれか1項に記載のポリペプチドをより高レベルまたはより低レベルで発現するように、または前記ポリペプチドを発現しないように形質転換した遺伝子導入またはノックアウト非ヒト動物。

【請求項 32】

請求項31に記載の非ヒト遺伝子導入動物を候補化合物と接触させ、さらに前記動物の疾患に対する前記化合物の影響を決定することによって、疾患の治療に有効な化合物をスクリーニングする方法。