



(19) 대한민국특허청(KR)
(12) 등록특허공보(B1)

(45) 공고일자 2012년12월12일
 (11) 등록번호 10-1211971
 (24) 등록일자 2012년12월06일

(51) 국제특허분류(Int. Cl.)
 G01N 24/08 (2006.01) G01N 33/483 (2006.01)
 G01N 33/15 (2006.01)
 (21) 출원번호 10-2010-0045240
 (22) 출원일자 2010년05월14일
 심사청구일자 2010년05월14일
 (65) 공개번호 10-2011-0125726
 (43) 공개일자 2011년11월22일
 (56) 선행기술조사문헌
 KR100560559 B1*
 Brian J. S. et al., 'NMR screening techniques in drug discovery and drug design', Progress in Nuclear Magnetic Resonance Spectroscopy, 2002.07.26., pp.187-231.*
 *는 심사관에 의하여 인용된 문헌

(73) 특허권자
인하대학교 산학협력단
 인천광역시 남구 인하로 100, 인하대학교 (용현동)
 (72) 발명자
박성혁
 인천광역시 남구 인하로 100, 인하대학교 의과대학 (용현동)
강선미
 인천광역시 중구 신흥동3가 정석빌딩 B동 505호
 인하대학교 의과대학 생화학교실
 (74) 대리인
유완식, 이은철

전체 청구항 수 : 총 2 항

심사관 : 최승원

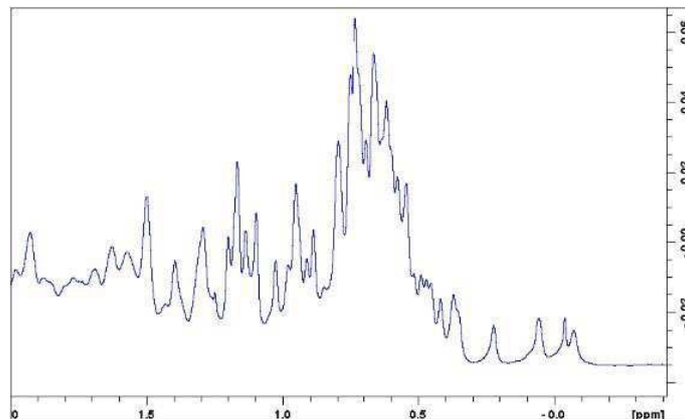
(54) 발명의 명칭 **핵자기공명 분광기를 이용한 동등생물의약품 구조의 비교 평가 방법**

(57) 요약

본 발명은 핵자기공명 분광기를 이용한 동등생물의약품 구조의 비교 평가 방법에 관한 것으로서, 보다 상세하게는 전처리과정을 거치지 않고 동등생물의약품에 대하여 1차원 1H-NMR 또는 2차원 1H-13C HSQC 스펙트럼을 얻어 수행하는 동등생물의약품 구조의 비교 평가 방법에 관한 것이다.

본 발명은 시판되는 약물을 동위원소 치환이나 복잡한 전처리 과정 없이 짧은 시간 안에 직접적으로 분석하여 동등생물의약품 간의 미세한 구조적 차이 및 동일성 비교 평가가 가능하도록 한다.

대표도 - 도3



이 발명을 지원한 국가연구개발사업
과제고유번호 A092006
부처명 보건복지가족부
연구사업명 보건의료 연구개발사업(신약개발기반구축사업)
연구과제명 신약개발 구조정보 통합연구센터
주관기관 서울대학교 산학협력단
연구기간 2009년 11월 01일 ~ 2014년 10월 31일

특허청구의 범위

청구항 1

삭제

청구항 2

삭제

청구항 3

삭제

청구항 4

생물의약품 시료를 동위원소 표지 없는 그대로 핵자기공명 분광기를 이용하여 상기 시료에 대해 30분 내지 3시간 동안 2차원 1H-13C HSQC (Heteronuclear single quantum coherence) 스펙트럼을 얻어 분석하는 단계를 포함하는 인슐린 돌연변이체 개량생물의약품 구조의 비교 평가 방법.

청구항 5

삭제

청구항 6

삭제

청구항 7

제 4항에 있어서,

상기 인슐린 돌연변이체 개량생물의약품은 인슐린 글라진 또는 인슐린 글루리신인 것을 특징으로 하는 동등생물의약품 구조의 비교 평가 방법.

명세서

기술분야

[0001] 본 발명은 핵자기공명 분광기를 이용한 동등생물의약품 구조의 비교 평가 방법에 관한 것으로서, 보다 상세하게는 전처리과정을 거치지 않은 동등생물의약품 시료에 대하여 1차원 1H-NMR 또는 2차원 1H-13C HSQC 스펙트럼을 얻어 수행하는 동등생물의약품 구조의 비교 평가 방법에 관한 것이다.

배경기술

[0002] 생물의약품이란 사람이나 다른 생물체에서 유래된 것을 원료 또는 재료로 하여 제조한 의약품으로 생물학적 제재, 유전자 재조합의약품, 세포배양의약품, 세포치료제, 유전자치료제 등을 포함한다. 생물의약품은 표적치료가 가능하며 치료효과가 높으나 비용이 많이 든다는 단점이 있다. 따라서 동등 생물의약품을 제조하여 오리지널 의약품보다 낮은 가격으로 동등한 수준의 제품을 공급함으로써 의료비 부담을 줄일 수 있다.

[0003] 다만, 생물의약품은 일반적으로 분자량이 크고 매우 복잡한 구조를 가진 단백질이므로 그 구조와 활성은 세포주의 종류와 제조 방법 변경에 매우 민감하며, 동일한 제조자가 동일한 제품을 제조할 때도 제조방법이 변경된다면 동일한 제품이 생산된다는 것을 보장할 수 없기 때문에 품질, 안전성, 유효성에 대한 동등성 평가가 이루어지고 있다.

[0004] 동등생물의약품을 시판하기 위해서는 해당 단백질이 생체 내 단백질이나 이미 시판되고 있는 대조약과 구조적으로 유사하다는 것을 보여야 한다. 단백질의 구조는 궁극적으로 동등생물의약품의 질, 안정성 그리고 효능에 영

향을 미친다. 따라서 최근 많은 생물의약품들이 연구되는 시점에 비슷한 효능을 가지는 것으로 추정되는 생물의약품들이 실제 구조적으로 얼마나 유사한지 판단할 수 있는 빠르고 정확한 시험법이 요구되고 있다.

[0005] 그러나 현재의 생물의약품의 단백질 구조 분석 및 비교는 생리활성 측정이나 HPLC (High Performance Liquid Chromatography)와 같은 간접적인 방법으로 이루어지고 있어, 돌연변이체와 같이 미세한 차이를 갖는 생물의약품의 분석에 적절하지 않다.

[0006] 최근 이러한 미세한 차이를 갖는 돌연변이체 동등생물의약품에 대한 구조적 성질을 평가하기 위하여 1H-15N HSQC (Heteronuclear single quantum coherence) 자기공명 분광법으로 단백질의 구조적 특성을 분석하는 방법이 발표되었다.

[0007] 그러나 1H-15N HSQC의 방법은 15N 동위원소의 치환을 위한 시료의 전처리 과정이 필요하며 이러한 과정이 없이는 15N의 자연 존재비(natural abundance)가 낮아서 시판 중인 생물 의약품에 대한 적용은 현실적으로 불가능하다.

발명의 내용

해결하려는 과제

[0008] 이에 본 발명은 상기의 문제점을 해결하고 상기의 필요성에 의하여 안출된 것으로서, 본 발명의 목적은 핵자기공명 분광기를 이용하여 단백질의 구조적 성질을 동위원소 치환 없이 직접적으로 분석함으로써 생물의약품 간의 미세한 구조적 차이 및 동일성을 비교 분석하는 방법을 제공함에 있다.

과제의 해결 수단

[0009] 상기의 목적을 달성하기 위하여, 본 발명은 핵자기공명 분광기를 이용한 동등생물의약품 구조의 비교 평가 방법을 제공한다.

[0010] 본 발명에서 동등생물의약품 구조의 비교 평가 방법은 생물의약품 시료를 그대로 준비하고, 상기 시료를 핵자기공명 분광기를 이용하여 분석하는 단계를 포함한다.

[0011] 본 발명에 있어서, 상기 시료를 준비하는 단계는 회석이나 농축 과정을 생략하는 것을 특징으로 한다.

[0012] 본 발명에 있어서, 상기 핵자기공명 분광기를 이용하여 분석하는 단계는 시료에 대하여 1차원 1H-NMR 스펙트럼 또는 2차원 1H-13C HSQC (Heteronuclear single quantum coherence) 스펙트럼을 얻어 수행하는 것을 특징으로 한다. 1차원 1H-NMR 스펙트럼을 얻고자 할 때는 30초 내지 3분 동안, 바람직하게는 1분 이내에 데이터를 얻고, 2차원 1H-13C HSQC 스펙트럼을 얻고자 할 때는 30분 내지 3시간 동안, 바람직하게는 2시간 이내에 데이터를 얻는 것을 특징으로 한다.

[0013] 또한, 본 발명에 있어서 상기 동등생물의약품 구조의 비교 평가 방법은 인슐린 돌연변이체 개량생물의약품 구조의 비교 평가 방법인 것을 특징으로 하며, 상기 인슐린 돌연변이체 개량생물의약품은 글라진 또는 글루리신이다.

[0014] 또한, 본 발명의 동등생물의약품 비교 평가 방법은 생물체에서 유래된 단백질 등을 원료 또는 재료로 하여 제조한 생물학적 제제, 유전자재조합 의약품, 세포배양 의약품, 세포 치료제 및 유전자 치료제 등에서 선택된 1종 이상의 단백질 생물의약품의 동등성을 비교 평가하는 데 유용하게 적용될 수 있으며, 이에 의해 제한되지 않는다.

발명의 효과

[0015] 본 발명은 핵자기공명 분광법을 이용하여 단백질의 구조적 성질을 직접적으로 분석함으로써 동위원소 치환 없이 짧은 시간 안에 동등생물의약품 간의 미세한 구조적 차이 및 동일성 비교 평가가 가능하도록 한다.

[0016] 또한 본 발명은 시판되는 약물을 전처리가 없이 비파괴적으로 검사할 수 있으므로 농축 또는 회석 과정에서 생길 수 있는 단백질의 고차원적 구조의 변형을 막을 수 있을 뿐만 아니라 편리성과 유용성 측면에서도 많은 장점을 갖는다.

도면의 간단한 설명

- [0017] 도 1은 본 발명의 비교예에 따른 인슐린 글라진의 HPLC 크로마토그램을 나타낸 것이다.
- 도 2은 본 발명의 비교예에 따른 인슐린 글루리신의 HPLC 크로마토그램을 나타낸 것이다.
- 도 3은 본 발명의 일실시예에 따른 인슐린 글라진의 1차원 ¹H-NMR 스펙트럼을 나타낸 것이다.
- 도 4는 본 발명의 일실시예에 따른 인슐린 글루리신의 1차원 ¹H-NMR 스펙트럼을 나타낸 것이다.
- 도 5은 본 발명의 일실시예에 따른 인슐린 글라진의 2차원 ¹H-¹³C HSQC 스펙트럼을 나타낸 것이다.
- 도 6는 본 발명의 일실시예에 따른 인슐린 글루리신의 2차원 ¹H-¹³C HSQC 스펙트럼을 나타낸 것이다.

발명을 실시하기 위한 구체적인 내용

- [0018] 이하, 본 발명을 상세히 설명한다.
- [0019] 본 발명은 핵자기공명 분광기를 이용한 동등생물의약품 구조의 비교 평가 방법을 제공한다.
- [0020] 구체적으로, 본 발명은 생물의약품 시료를 각각 준비하고, 상기 시료를 핵자기공명 분광기를 이용하여 분석하는 단계를 포함하는 것을 특징으로 한다.
- [0021] 본 발명의 상기 시료를 준비하는 단계는 생물의약품을 회석하거나 농축하는 전처리 과정 없이 시판되는 생물의약품을 그대로 NMR tube에 넣고 5vol%의 D20를 첨가하여 측정하는 것을 특징으로 한다.
- [0022] 본 발명에 있어서 상기 핵자기공명 분광기를 이용하여 분석하는 단계는 시료에 대하여 1차원 ¹H-NMR 스펙트럼 또는 2차원 ¹H-¹³C HSQC (Heteronuclear single quantum coherence) 스펙트럼을 얻어 수행하는 것을 특징으로 한다.
- [0023] 본 발명의 2차원 ¹H-¹³C HSQC 스펙트럼을 이용한 방법은 ¹³C의 자연 존재비(natural abundance)를 이용한다. 기존에 단백질의 2차원 스펙트럼을 측정할 때 많이 사용하는 ¹H-¹⁵N HSQC는 ¹⁵N 동위원소(isotope)의 치환(labeling)을 위하여 *E. coli*에서 재조합 단백질의 발현과정을 거쳐야 한다. 하지만 본 발명에서는 ¹³C의 자연 존재비를 이용하므로 특별한 동위원소의 치환이 요구되지 않는다. 따라서 시판 중인 약품에 대한 ¹H-¹³C HSQC 스펙트럼을 직접적으로 분석할 수 있고, 이를 통하여 30분 내지 3시간 안에 동등생물의약품의 고차원 구조에 대한 정밀한 분석에 이용할 수 있다. 즉, 시판 중인 생물의약품에 대한 직접적인 적용이 가능하다. 그에 비하여 기존의 ¹H-¹⁵N HSQC는 ¹³C 보다 자연 존재비가 낮은 ¹⁵N을 사용하기 때문에 수십 시간 이상이 소모되므로 동위원소 치환이 되지 않은 시판 중인 상품에 대해 직접 적용하기는 현실적으로 불가능하다.
- [0024] 이하, 본 발명의 구체적인 내용을 구체적인 비교예와 실험예를 들어 상세히 설명하고자 한다. 이들 실험예는 오로지 본 발명을 예시하기 위한 것으로서, 본 발명의 권리범위는 이들 실험예에만 한정되는 것은 아니다.

[0025] 비교예 1. 인슐린 글라진과 인슐린 글루리신에 대한 HPLC 실시

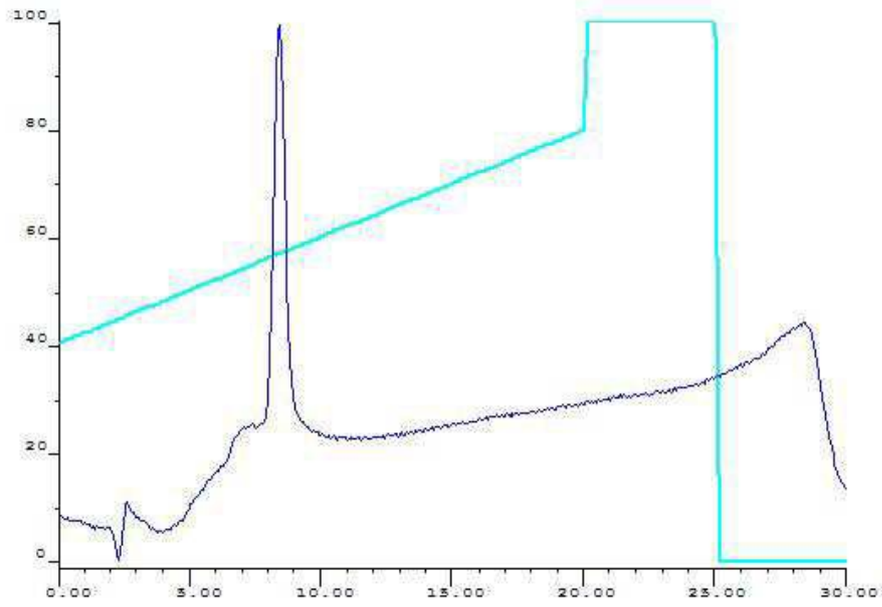
- [0026] 본 발명의 일실시예와 비교분석을 위해 인슐린 돌연변이체 개량생물의약품인 인슐린 글라진과 인슐린 글루리신에 대한 HPLC를 시행하였다. 시료는 시판 중인 인슐린 글루리신과 인슐린 글라진을 각각 20배로 희석시켜서 준비하여 사용하였다. A 용액은 0.1vol%의 포름산(formic acid)을 포함하는 증류수를 사용하고 B 용액은 0.1vol%의 포름산(formic acid)을 포함하는 아세토니트릴(CH₃CN)을 사용하였다. 두 용액의 농도 구배는 B용액의 농도를 40%에서 80%까지 (이때 A용액의 농도는 60%에서 20%이다) 20분간 선형으로 (linear) 올려주고, B 용액 100%에서 5분간, A 용액 100%에서 5분간, 총 30분간 0.2 ml/min의 유속으로 진행하였다. 그리고 신호는 UV 210 nm로 검출되었다. 이때 사용된 기기는 Gilson사의 802C 모델이며, 사용된 컬럼은 Gemini-NX3u C18이다.
- [0027] 도 1과 도 2는 시판되고 있는 인슐린 글라진과 인슐린 글루리신의 HPLC 결과이다. 두 인슐린이 서로 비슷한 시간대에 용출 (elution) 되어 기존의 HPLC 방법으로는 구분이 어려움을 알 수 있다.

[0028] 실시예 1. 인슐린 글라진과 인슐린 글루리신에 대한 1차원 ¹H-NMR 실시

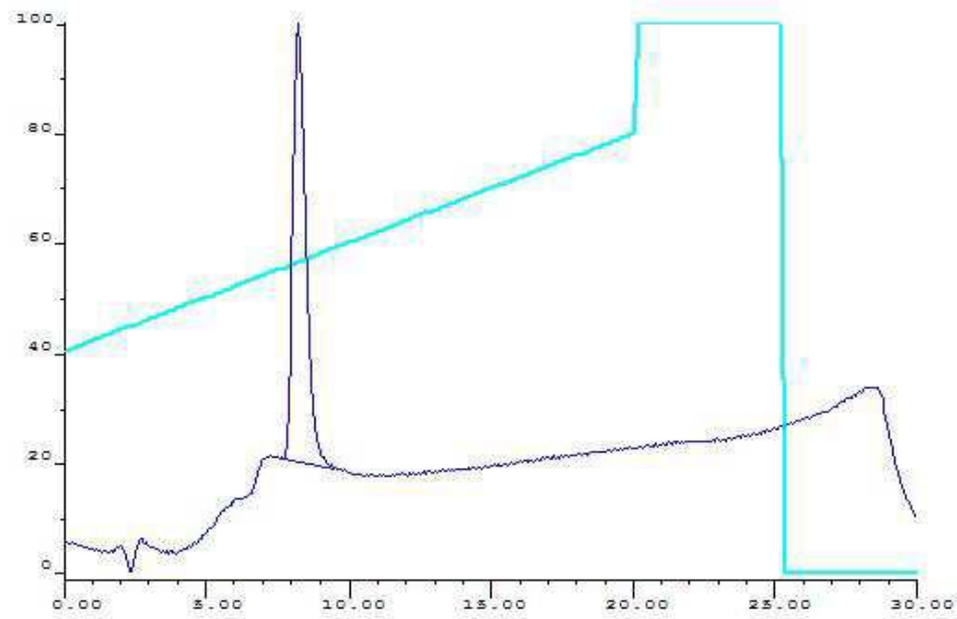
- [0029] 본 발명의 인슐린 글라진과 인슐린 글루리신의 1차원 ¹H-NMR 스펙트럼을 얻기 위해 각각의 인슐린 샘플을 희석하거나 농축하는 전처리 과정 없이 그대로 NMR 튜브에 넣고 5vol%의 D₂O를 첨가한 후 Bruker 900 MHz에서 Cryoprobe를 사용하여 1분 여 동안 1차원 ¹H-NMR 데이터를 얻었다. 스펙트럼의 넓이는 ¹H 축에 대하여 12626.263 Hz로 측정하였다.
- [0030] 도 3과 도 4는 시판되고 있는 인슐린 글라진과 인슐린 글루리신으로부터 1차원 ¹H-NMR 스펙트럼을 얻은 결과이다. 두 제품은 인슐린과 단지 2개의 아미노산이 다른 돌연변이체임에도 불구하고 1차원 스펙트럼 양상이 확연히 다를 수 있다.
- [0031] 인슐린 글라진의 경우 폭이 좁은 신호가 매우 많이 나오는 것을 알 수 있고, 인슐린 글루리신의 경우 신호의 폭이 매우 넓어 신호 간의 중첩이 심하며 신호의 개수가 현저히 적다.
- [0032] 일반적으로 사용되는 HPLC 방법으로 인슐린 글라진과 글루리신을 분석한 도 1과 도 2에 거의 차이가 없다는 것을 근거로, 30분 이상 소요되는 HPLC 방법에 비하여 본 발명에서의 방법이 매우 빠른 시간에 복잡한 시료의 전처리 과정 없이 간단하고 확실하게 두 생물의약품의 차이를 구분할 수 있는 데이터를 제공함을 알 수 있다. 뿐만 아니라 1분여의 짧은 시간이 소요되므로 오랜 측정 시간에 따른 단백질의 변성이나 HPLC에 많이 사용되는 유기용매에 따른 인위결과(artifact)에 관한 문제의 가능성을 배제시킬 수 있다.
- [0033] **실시예 2. 인슐린 글라진과 글루리신에 대한 2차원 ¹H-¹³C HSQC 실시**
- [0034] 구조의 완결성에 대한 더 정밀한 분석은 2차원 ¹H-¹³C HSQC (hetero nuclear single quantum correlation) 방법을 사용할 수 있다. 상기 실시예 1에서와 같이 준비한 시료를 가지고 2차원 ¹H-¹³C HSQC NMR 실험을 수행하였다. 이때, Bruker 900 MHz에서 Cryoprobe를 이용하였다. 스펙트럼 넓이는 ¹H, ¹³C 축에 대하여 각각 14423.077 Hz와 13586.957 Hz로 측정하였다. 90° 펄스의 길이는 ¹H, ¹³C에 대하여 각각 17.4 μsec, 11.8 μsec였다. ¹³C 디커플링은 acquisition동안에 GARP를 사용하였고, t₁ 측정의 프로세싱은 Echo/Antiecho-TPPI gradient selection 방법으로 흡수모드의 스펙트럼을 얻었다. 콤플렉스 데이터 매트릭스는 128(t₁) * 1024(t₂) 포인트를 측정하였다.
- [0035] 2차원 ¹H-¹³C HSQC 스펙트럼을 얻기 위해 1 시간 동안 실험하여 얻은 시간 영역의 데이터를 푸리에 변환(Fourier Transform)하여 주파수 영역으로 데이터를 변환하였다.
- [0036] 도 5와 도 6에서 인슐린 글라진과 인슐린 글루리신에 대한 2차원 ¹H-¹³C HSQC NMR의 비교분석 데이터를 나타내었다.
- [0037] 본 발명의 일실시예에서 인슐린 글라진과 인슐린 글루리신의 농도는 같음에도 불구하고 도 5의 2차원 ¹H-¹³C HSQC 스펙트럼 신호는 도 6의 그것보다 훨씬 많이 대각선 방향으로 고루 퍼져 있는 것을 볼 수 있다. 2차원 핵자기공명 스펙트럼 피크의 이러한 양상은 두 생물의약품의 고차원 구조가 다르다는 것을 확실히 밝혀 준다.

도면

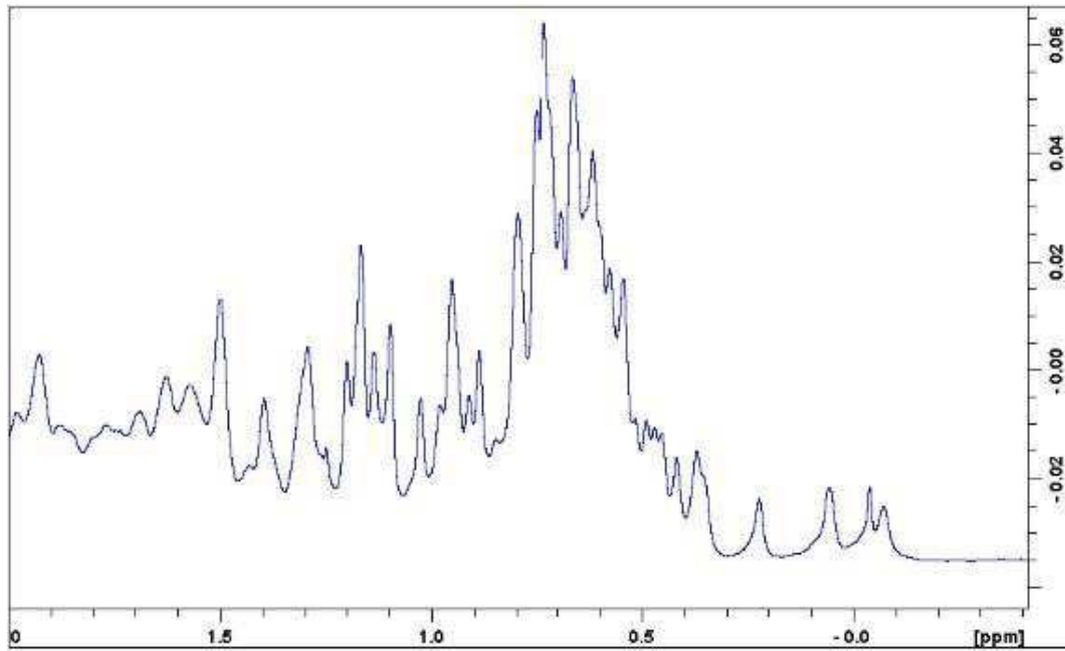
도면1



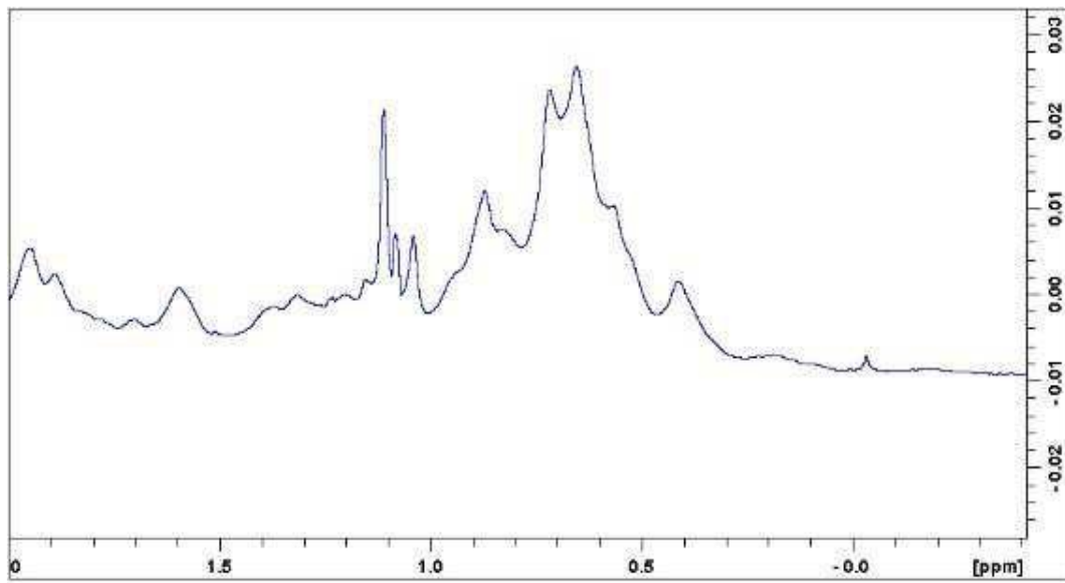
도면2



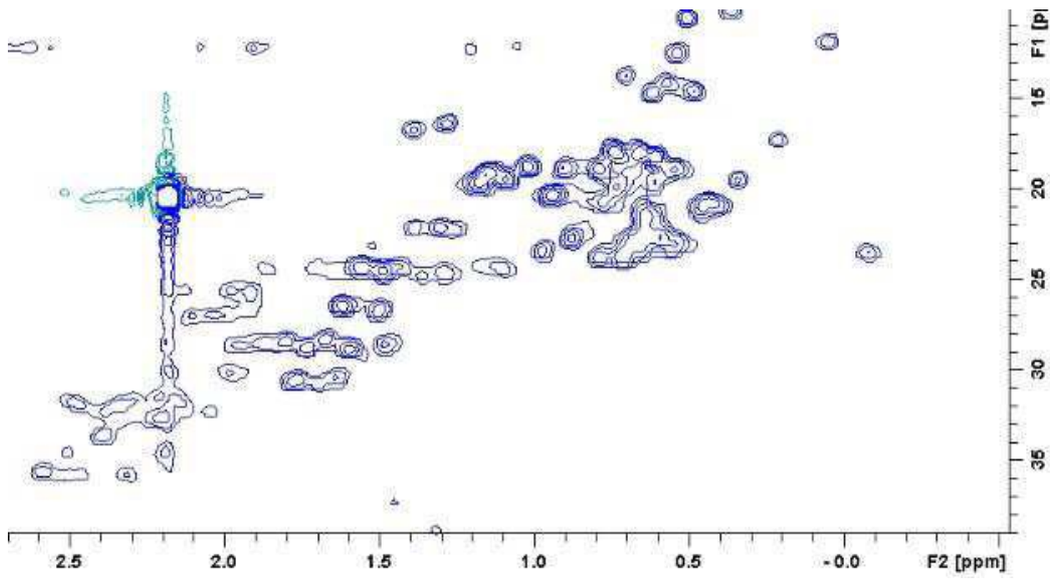
도면3



도면4



도면5



도면6

