



(12) 发明专利申请

(10) 申请公布号 CN 104583405 A

(43) 申请公布日 2015. 04. 29

(21) 申请号 201380024874. 4

(51) Int. Cl.

(22) 申请日 2013. 03. 12

C12N 15/113(2006. 01)

(30) 优先权数据

61/611, 225 2012. 03. 15 US

61/614, 664 2012. 03. 23 US

(85) PCT国际申请进入国家阶段日

2014. 11. 12

(86) PCT国际申请的申请数据

PCT/US2013/030589 2013. 03. 12

(87) PCT国际申请的公布数据

W02013/138374 EN 2013. 09. 19

(71) 申请人 科纳公司

地址 美国佛罗里达州

申请人 斯克里斯普斯研究院

(72) 发明人 M·A·法格西西 C·科伊托

(74) 专利代理机构 北京市金杜律师事务所

11256

代理人 陈文平 徐志明

权利要求书5页 说明书48页

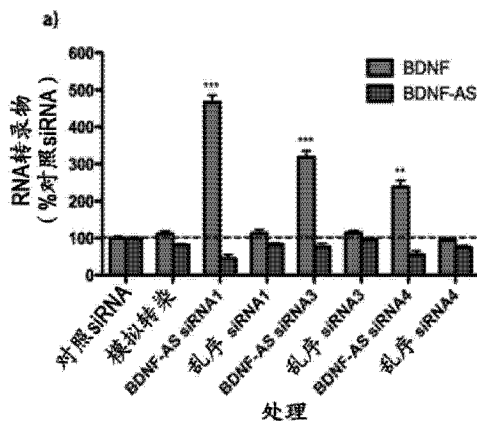
序列表37页 附图8页

(54) 发明名称

通过抑制脑源神经营养因子 (BDNF) 的天然反义转录物治疗 BDNF 相关疾病

(57) 摘要

本发明涉及调节脑源神经营养因子 (BDNF) 的表达和 / 或功能的反义寡核苷酸, 特别是通过靶向于脑源神经营养因子 (BDNF) 的天然反义多核苷酸调节脑源神经营养因子 (BDNF) 的表达和 / 或功能。本发明还涉及这些反义寡核苷酸的鉴定及其治疗与 BDNF 的表达相关的疾病和障碍的用途。



1. 一种调节生物系统中脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的功能和 / 或表达的方法, 包括: 使所述生物系统与长度 5-30 个核苷酸的至少一种反义寡核苷酸接触, 其中所述至少一种寡核苷酸与脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的天然反义序列的反向互补序列具有至少 50% 的序列同一性, 从而调节所述脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的功能和 / 或表达, 条件是排除具有 SEQ ID NO: 50-55 的寡核苷酸。

2. 根据权利要求 1 的调节生物系统中脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的功能和 / 或表达的方法, 包括: 使所述生物系统与长度 5-30 个核苷酸的至少一种反义寡核苷酸接触, 其中所述至少一种寡核苷酸与包含天然反义转录物 SEQ ID NO: 3 的核苷酸 1-1279 或 SEQ ID NO: 4 的核苷酸 1-1478 或 SEQ ID NO: 5 的核苷酸 1-1437 或 SEQ ID NO: 6 的核苷酸 1-2322 或 SEQ ID NO: 7 的核苷酸 1-2036 或 SEQ ID NO: 8 的核苷酸 1-2364 或 SEQ ID NO: 9 的核苷酸 1-3136 或 SEQ ID NO: 10 的核苷酸 1-906 或 SEQ ID NO: 11 的核苷酸 1-992 内的 5-30 个连续核苷酸的多核苷酸的反向互补序列具有至少 50% 的序列同一性, 条件是排除具有 SEQ ID NO: 50-55 的寡核苷酸, 从而调节脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的功能和 / 或表达。

3. 一种体内或体外调节患者细胞或组织中脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的功能和 / 或表达的方法, 包括: 使所述细胞或组织与长度 5-30 个核苷酸的至少一种反义寡核苷酸接触, 其中所述寡核苷酸与脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的反义寡核苷酸具有至少 50% 的序列同一性, 从而体内或体外调节患者细胞或组织中脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的功能和 / 或表达, 条件是排除具有 SEQ ID NO: 50-55 的寡核苷酸。

4. 根据权利要求 3 的调节患者细胞或组织中脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的功能和 / 或表达的方法, 包括: 使所述生物系统与长度 5-30 个核苷酸的至少一种反义寡核苷酸接触, 其中所述至少一种寡核苷酸与包含天然反义转录物 SEQ ID NO: 3 的核苷酸 1-1279 或 SEQ ID NO: 4 的核苷酸 1-1478 或 SEQ ID NO: 5 的核苷酸 1-1437 或 SEQ ID NO: 6 的核苷酸 1-2322 或 SEQ ID NO: 7 的核苷酸 1-2036 或 SEQ ID NO: 8 的核苷酸 1-2364 或 SEQ ID NO: 9 的核苷酸 1-3136 或 SEQ ID NO: 10 的核苷酸 1-906 或 SEQ ID NO: 11 的核苷酸 1-992 内的 5-30 个连续核苷酸的多核苷酸的反向互补序列具有至少 50% 的序列同一性, 条件是排除具有 SEQ ID NO: 50-55 的寡核苷酸, 从而调节脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的功能和 / 或表达。

5. 一种调节生物系统中的脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的功能和 / 或表达的方法, 包括: 使所述系统与靶向于脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的天然反义寡核苷酸的区域至少一种反义寡核苷酸接触, 从而调节脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的功能和 / 或表达, 条件是排除具有 SEQ ID NO: 50-55 的寡核苷酸。

6. 根据权利要求 5 的方法, 其中所述脑源神经营养因子 (BDNF) 的功能和 / 或表达相对于对照在体内或体外提高。

7. 根据权利要求 5 的方法, 其中所述至少一种反义寡核苷酸靶向于脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的天然反义序列。

8. 根据权利要求 5 的方法, 其中所述至少一种反义寡核苷酸靶向于包含脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的编码和 / 或非编码核酸序列的核酸序列。

9. 根据权利要求 5 的方法, 其中所述至少一种反义寡核苷酸靶向于脑源神经营养因子

(BDNF) 多核苷酸的重叠和 / 或非重叠序列。

10. 根据权利要求 5 的方法, 其中所述至少一种反义寡核苷酸包含选自以下的一种或多种修饰: 至少一种修饰的糖部分、至少一种修饰的核苷间键、至少一种修饰的核苷酸及其组合。

11. 根据权利要求 10 的方法, 其中所述一种或多种修饰包括选自以下的至少一种修饰的糖部分: 2'-O- 甲氧基乙基修饰的糖部分、2'- 甲氧基修饰的糖部分、2'-O- 烷基修饰的糖部分、双环糖部分及其组合。

12. 根据权利要求 10 的方法, 其中所述一种或多种修饰包括选自以下的至少一种修饰的核苷间键: 硫代磷酸酯、2'-O 甲氧基乙基 (MOE)、2'- 氟、烷基磷酸酯、二硫代磷酸酯、烷基硫代磷酸酯、氨基磷酸酯、氨基甲酸酯、碳酸酯、磷酸三酯、氨基乙酸酯、羧甲基酯及其组合。

13. 根据权利要求 10 的方法, 其中所述一种或多种修饰包括选自以下的至少一种修饰的核苷酸: 肽核酸 (PNA)、锁核酸 (LNA)、阿拉伯糖核酸 (FANA)、其类似物、其衍生物及其组合。

14. 根据权利要求 1 的方法, 其中所述至少一种寡核苷酸包含如 SEQ ID NO:12-49 所示的至少一个寡核苷酸序列。

15. 一种体内或体外调节哺乳动物细胞或组织中脑源神经营养因子 (BDNF) 基因的功能和 / 或表达的方法, 包括: 使所述细胞或组织与长度 5-30 个核苷酸的至少一种短干扰 RNA (siRNA) 寡核苷酸接触, 其中所述至少一种 siRNA 寡核苷酸是对于脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的反义多核苷酸特异性的, 其中所述至少一种 siRNA 寡核苷酸与脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的反义和 / 或有义核酸分子的至少约五个连续核酸的互补序列具有至少 50% 的序列同一性; 和在体内或体外调节哺乳动物细胞或组织中脑源神经营养因子 (BDNF) 的功能和 / 或表达。

16. 根据权利要求 15 的方法, 其中所述寡核苷酸与至少约五个连续核酸的序列具有至少 80% 的序列同一性, 所述至少约五个连续核酸的序列与脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的反义和 / 或有义核酸分子互补。

17. 一种长度 5-30 个核苷酸的寡核苷酸, 其中所述寡核苷酸与多核苷酸的反向互补序列具有至少 50% 的序列同一性, 该多核苷酸包含天然反义转录物 SEQ ID NO:3 的核苷酸 1-1279 或 SEQ ID NO:4 的核苷酸 1-1478 或 SEQ ID NO:5 的核苷酸 1-1437 或 SEQ ID NO:6 的核苷酸 1-2322 或 SEQ ID NO:7 的核苷酸 1-2036 或 SEQ ID NO:8 的核苷酸 1-2364 或 SEQ ID NO:9 的核苷酸 1-3136 或 SEQ ID NO:10 的核苷酸 1-906 或 SEQ ID NO:11 的核苷酸 1-992 内的 5-30 个连续核苷酸, 条件是排除具有 SEQ ID NO:50-55 的寡核苷酸, 且任选地进一步包含至少一种修饰, 其中所述至少一种修饰选自: 至少一种修饰的糖部分、至少一种修饰的核苷间键、至少一种修饰的核苷酸及其组合; 其中所述寡核苷酸是与脑源神经营养因子 (BDNF) 基因杂交且与正常对照相比在体内或体外调节脑源神经营养因子 (BDNF) 基因的功能和 / 或表达的反义化合物。

18. 根据权利要求 17 的寡核苷酸, 其中所述寡核苷酸长度为 5-30 个核苷酸且与 BDNF 基因的天然反义转录物内的 5-30 个连续核苷酸的反向互补序列具有至少 50% 的序列同一性。

19. 根据权利要求 18 的寡核苷酸, 其中所述至少一种修饰包括选自以下的核苷间键:

硫代磷酸酯、烷基磷酸酯、二硫代磷酸酯、烷基硫代磷酸酯、氨基磷酸酯、氨基甲酸酯、碳酸酯、磷酸三酯、氨基乙酸酯、羧甲基酯及其组合。

20. 根据权利要求 18 的寡核苷酸, 其中所述寡核苷酸包含至少一个硫代磷酸酯核苷间键。

21. 根据权利要求 18 的寡核苷酸, 其中所述寡核苷酸包含硫代磷酸酯核苷间键的骨架。

22. 根据权利要求 18 的寡核苷酸, 其中所述寡核苷酸包含至少一个修饰的核苷酸, 所述修饰的核苷酸选自: 肽核酸、锁核酸 (LNA)、其类似物、其衍生物及其组合。

23. 根据权利要求 18 的寡核苷酸, 其中所述寡核苷酸包含多个修饰, 其中所述修饰包括选自以下的修饰的核苷酸: 硫代磷酸酯、烷基磷酸酯、二硫代磷酸酯、烷基硫代磷酸酯、氨基磷酸酯、氨基甲酸酯、碳酸酯、磷酸三酯、氨基乙酸酯、羧甲基酯及其组合。

24. 根据权利要求 18 的寡核苷酸, 其中所述寡核苷酸包含多个修饰, 其中所述修饰包括选自以下的修饰的核苷酸: 肽核酸、锁核酸 (LNA)、其类似物、其衍生物及其组合。

25. 根据权利要求 18 的寡核苷酸, 其中所述寡核苷酸包含选自以下的至少一种修饰的糖部分: 2'-O- 甲氧基乙基修饰的糖部分、2'- 甲氧基修饰的糖部分、2'-O- 烷基修饰的糖部分、双环糖部分及其组合。

26. 根据权利要求 18 的寡核苷酸, 其中所述寡核苷酸包含多个修饰, 其中所述修饰包括选自以下的修饰的糖部分: 2'-O- 甲氧基乙基修饰的糖部分、2'- 甲氧基修饰的糖部分、2'-O- 烷基修饰的糖部分、双环糖部分及其组合。

27. 根据权利要求 18 的寡核苷酸, 其中所述寡核苷酸长度为至少约 5-30 个核苷酸且与脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的反义和 / 或有义链杂交, 其中所述寡核苷酸与脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的反义和 / 或有义编码和 / 或非编码核酸序列的至少约五个连续核酸的互补序列具有至少约 60% 的序列同一性。

28. 根据权利要求 18 的寡核苷酸, 其中所述寡核苷酸与脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的反义和 / 或有义编码和 / 或非编码核酸序列的至少约五个连续核酸的互补序列具有至少约 80% 的序列同一性。

29. 根据权利要求 18 的寡核苷酸, 其中所述寡核苷酸与至少一个脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸杂交且与正常对照相比在体内或体外调节至少一个脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的表达和 / 或功能。

30. 根据权利要求 18 的寡核苷酸, 其中所述寡核苷酸包含如 SEQ ID NO:12-49 所示的序列。

31. 一种药物组合物, 包含根据权利要求 17 的对于一种或多种脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸特异性的寡核苷酸和药学上可接受的赋形剂。

32. 根据权利要求 31 的组合物, 其中所述寡核苷酸与如 SEQ ID NO:12-49 所示的任何一个核苷酸序列相比具有至少约 40% 的序列同一性。

33. 根据权利要求 31 的组合物, 其中所述寡核苷酸包含如 SEQ ID NO:12-49 所示的核苷酸序列。

34. 根据权利要求 33 的组合物, 其中所述如 SEQ ID NO:12-49 所示的寡核苷酸包含一个或多个修饰或置换。

35. 根据权利要求 34 的组合物,其中所述一个或多个修饰选自:硫代磷酸酯、甲基膦酸酯、肽核酸、锁核酸(LNA)分子及其组合。

36. 一种预防或治疗与至少一种脑源神经营养因子(BDNF)多核苷酸和/或其至少一种编码产物相关的疾病的方法,包括:向患者施用治疗有效剂量的长度 5-30 个核苷酸的至少一种反义寡核苷酸,其中所述至少一种寡核苷酸与包含天然反义转录物 SEQ ID NO:3 的核苷酸 1-1279 或 SEQ ID NO:4 的核苷酸 1-1478 或 SEQ ID NO:5 的核苷酸 1-1437 或 SEQ ID NO:6 的核苷酸 1-2322 或 SEQ ID NO:7 的核苷酸 1-2036 或 SEQ ID NO:8 的核苷酸 1-2364 或 SEQ ID NO:9 的核苷酸 1-3136 或 SEQ ID NO:10 的核苷酸 1-906 或 SEQ ID NO:11 的核苷酸 1-992 内的 5-30 个连续核苷酸的多核苷酸的反向互补序列具有至少 50% 的序列同一性,条件是排除具有 SEQ ID NO:50-55 的寡核苷酸,并其结合所述至少一种脑源神经营养因子(BDNF)多核苷酸的天然反义序列和调节所述至少一种脑源神经营养因子(BDNF)多核苷酸的表达;从而预防或治疗与至少一种脑源神经营养因子(BDNF)多核苷酸和/或其至少一种编码产物相关的疾病。

37. 根据权利要求 36 的方法,其中与至少一种脑源神经营养因子(BDNF)多核苷酸相关的疾病选自:与 BDNF 的异常功能和/或表达相关的疾病或障碍、神经疾病或障碍、与神经发生缺陷相关的疾病或障碍、神经变性疾病或障碍(例如阿尔茨海默氏病、帕金森氏病、亨廷顿氏病、肌萎缩性侧索硬化等)、神经精神障碍(抑郁症、精神分裂症、精神分裂症样精神障碍、情感分裂性精神障碍和妄想性障碍、焦虑性障碍例如惊恐性障碍、恐怖症(包括广场恐怖症)、强迫性神经失调、创伤后应激障碍、双相性精神障碍、神经性厌食、神经性贪食)、中枢神经系统的自身免疫性疾病(例如,多发性硬化)、记忆丧失、长期或短期记忆障碍、良性健忘、儿童学习障碍、闭合性颅脑损伤、注意力缺陷障碍、对病毒感染的神经元反应、脑损伤、发作性睡病、睡眠障碍(例如,昼夜节律障碍、失眠症和发作性睡病);神经中断或神经损伤、脑脊髓神经索(CNS)中断和脑或神经细胞损伤、与 AIDS 有关的神经功能缺损、以运动和/或发声性抽搐为特征的运动和抽搐障碍(例如,图雷特精神障碍、慢性运动或发声性抽搐障碍、短时抽搐性障碍和刻板型活动障碍)、物质滥用病症(例如,物质依赖、物质滥用以及物质滥用/依赖的后遗症,例如物质诱发的心理障碍、物质戒断和物质诱发的痴呆或遗忘症)、外伤性脑损伤、耳鸣、神经痛(例如,三叉神经痛)、疼痛(例如,慢性疼痛、慢性炎性疼痛、与关节炎有关的疼痛、纤维肌痛、背痛、癌症相关的疼痛、与消化性疾病有关的疼痛、与克罗恩氏病有关的疼痛、与自身免疫性疾病有关的疼痛、与内分泌疾病有关的疼痛、与糖尿病神经病变有关的疼痛、幻肢痛、自发性疼痛、慢性术后疼痛、慢性颞下颌疼痛、灼痛、疱疹后神经痛、AIDS 相关的疼痛、I 和 II 型复杂性区域疼痛综合征、三叉神经痛、慢性背痛、与脊髓损伤有关的疼痛、与药物摄入有关的疼痛和复发性急性疼痛、神经性疼痛)、在诸如糖尿病、MS 和运动神经元病的疾病中导致神经烦躁的不适当的神经元活性、共济失调、肌肉强直(痉挛状态)、颞下颌关节功能障碍、奖赏缺陷综合征(RDS)、由酒精或物质滥用(例如,摇头丸、去氧麻黄碱等)引发的神经毒性、精神发育迟缓或认知缺损(例如,非综合征性 X 连锁精神发育迟缓、脆性 X 综合征、唐氏综合征、孤独症)、失语症、贝尔氏麻痹、克-雅病、脑炎、年龄相关性黄斑变性、ondine 综合征、WAGR 综合征、听力损失、雷特综合征、癫痫、脊髓损伤、中风、缺氧、缺血、脑损伤、糖尿病性神经病变、周围神经病、神经移植并发症、运动神经元病、周围神经损伤、肥胖症、代谢综合征、癌症、哮喘、特应性疾病、炎症、过敏症、湿疹、

神经肿瘤学疾病或病症、神经免疫学疾病或病症和神经耳科疾病或病症 ; 以及与老化和衰老有关的疾病或病症。

38. 靶向于 BDNF 多核苷酸的天然反义转录物 (“NAT”) 的选自 SEQ ID NO:50-55 的寡核苷酸用于调节所述 BDNF 多核苷酸的表达的用途, 其中所述 NAT 选自 SEQ ID NO:3-11。

39. 靶向于 BDNF 多核苷酸的天然反义转录物 (NAT) 的选自 SEQ ID NO:50-55 的寡核苷酸用于调节所述 BDNF 多核苷酸的表达的用途, 其中所述 NAT 选自 SEQ ID NO:3、4、5、7、8、9、10 和 11。

通过抑制脑源神经营养因子 (BDNF) 的天然反义转录物治疗 BDNF 相关疾病

[0001] 相关申请的交叉引用

[0002] 本申请要求 2012 年 3 月 15 日提交的美国临时专利申请系列号 61/611, 225 和 2012 年 3 月 23 日提交的美国临时专利申请系列号 61/614, 664 的利益, 这两者全文通过引用并入本文。

发明领域

[0003] 本发明的实施方案包括调节 BDNF 和相关分子的表达和 / 或功能的寡核苷酸。

背景技术

[0004] DNA-RNA 和 RNA-RNA 杂交对于核酸功能的许多方面 (包括 DNA 复制、转录和翻译) 而言为重要的。杂交对于探测特定核酸或者改变其表达的各种技术而言亦为主要的。反义核苷酸例如通过与靶 RNA 杂交来扰乱基因表达, 从而干扰 RNA 剪接、转录、翻译和复制。反义 DNA 具有 DNA-RNA 杂合体充当核糖核酸酶 H 消化的底物的附加特征, 该核糖核酸酶 H 消化活性存在于大多数细胞类型中。可将反义分子递送到细胞中, 这与寡脱氧核苷酸 (ODN) 的情况一样, 或者它们可作为 RNA 分子由内源基因表达。FDA 最近批准了一种反义药物, VITRAVENE™ (用于治疗巨细胞病毒视网膜炎), 这反映了反义物具有治疗应用。

[0005] WO 2010/093904 及其美国对应申请 US/2011/0319475 公开了 BDNF 作为使用本文所述的寡核苷酸调节的靶标。存在着针对天然反义靶标进行持续开发和与这种靶标互补并调节 BDNF 蛋白表达以潜在地治疗 BDNF 相关疾病和病症或用于与治疗 BDNF 相关疾病和病症有关的研究中的新开发寡核苷酸的需要。

[0006] 发明概述

[0007] 提供本概述以呈现本发明的概要, 从而简要地指出本发明的性质和实质。在理解以下的情况下提出本概述: 其不会用于解释或限制权利要求的范围或含义。

[0008] 在一个实施方案中, 本发明提供通过使用靶向于天然反义转录物的任何区域的反义寡核苷酸来抑制天然反义转录物的作用, 从而引起哺乳动物生物体中相应 BDNF 有义基因的上调的方法。本文也考虑本文所述的天然反义转录物的抑制可通过 siRNA、核酶和小分子来实现, 其认为在本发明的范围之内。

[0009] 一个实施方案提供在体内或体外调节生物系统 (包括, 但不限于患者细胞或组织) 中的 BDNF 多核苷酸的功能和 / 或表达的方法, 所述方法包括用长度为约 5- 约 30 个核苷酸的反义寡核苷酸接触所述生物系统或所述细胞或组织, 其中所述寡核苷酸与以下多核苷酸的反向互补序列具有至少 50% 的序列同一性, 所述多核苷酸包含在 SEQ ID NO:3 的核苷酸 1-1279 或 SEQ ID NO:4 的核苷酸 1-1478 或 SEQ ID NO:5 的核苷酸 1-1437 或 SEQ ID NO:6 的核苷酸 1-2322 或 SEQ ID NO:7 的核苷酸 1-2036 或 SEQ ID NO:8 的核苷酸 1-2364 或 SEQ ID NO:9 的核苷酸 1-3136 或 SEQ ID NO:10 的核苷酸 1-906 或 SEQ ID NO:11 的核苷酸 1-992 之内的 5-30 个连续核苷酸, 从而在体内或体外调节所述生物系统包括所述患者

细胞或组织中 BDNF 多核苷酸的功能和 / 或表达,条件是排除具有 SEQ ID NO:50-55 的寡核苷酸。

[0010] 在一个实施方案中,上述的寡核苷酸靶向于生物系统中存在的 BDNF 多核苷酸的天然反义序列,例如 SEQ ID NO:3-11 所示的核苷酸,以及其任何变体、等位基因、同源物、突变体、衍生物、片段和互补序列。这类反义寡核苷酸的实例如 SEQ ID NO:12-49 所示。

[0011] 在另一个实施方案中,本发明包括调节生物系统中 BDNF 多核苷酸的功能或表达的方法,包括用靶向于 BDNF 多核苷酸的天然反义转录物的至少一个反义寡核苷酸接触所述生物系统,所述天然反义转录物包含在 SEQ ID NO:3 的核苷酸 1-1279 或 SEQ ID NO:4 的核苷酸 1-1478 或 SEQ ID NO:5 的核苷酸 1-1437 或 SEQ ID NO:6 的核苷酸 1-2322 或 SEQ ID NO:7 的核苷酸 1-2036 或 SEQ ID NO:8 的核苷酸 1-2364 或 SEQ ID NO:9 的核苷酸 1-3136 或 SEQ ID NO:10 的核苷酸 1-906 或 SEQ ID NO:11 的核苷酸 1-992 之内的 5-30 个连续核苷酸,从而调节所述生物系统中 BDNF 多核苷酸的功能和 / 或表达。

[0012] 在另一个实施方案中,本发明包括调节生物系统中 BDNF 多核苷酸的功能或表达的方法,包括用靶向于 BDNF 多核苷酸的天然反义转录物的区域的至少一种反义寡核苷酸接触所述生物系统,所述天然反义转录物包含在 SEQ ID NO:3 的核苷酸 1-1279 或 SEQ ID NO:4 的核苷酸 1-1478 或 SEQ ID NO:5 的核苷酸 1-1437 或 SEQ ID NO:6 的核苷酸 1-2322 或 SEQ ID NO:7 的核苷酸 1-2036 或 SEQ ID NO:8 的核苷酸 1-2364 或 SEQ ID NO:9 的核苷酸 1-3136 或 SEQ ID NO:10 的核苷酸 1-906 或 SEQ ID NO:11 的核苷酸 1-992 之内的 5-30 个连续核苷酸,从而调节所述生物系统中 BDNF 多核苷酸的功能和 / 或表达。

[0013] 在一个实施方案中,本发明包括提高生物系统中具有 SEQ ID NO:1 和 2 的 BDNF 多核苷酸的功能和 / 或表达的方法,包括用靶向于所述 BDNF 多核苷酸的天然反义转录物的至少一种反义寡核苷酸接触所述生物系统,所述天然反义转录物包含在 SEQ ID NO:3 的核苷酸 1-1279 或 SEQ ID NO:4 的核苷酸 1-1478 或 SEQ ID NO:5 的核苷酸 1-1437 或 SEQ ID NO:6 的核苷酸 1-2322 或 SEQ ID NO:7 的核苷酸 1-2036 或 SEQ ID NO:8 的核苷酸 1-2364 或 SEQ ID NO:9 的核苷酸 1-3136 或 SEQ ID NO:10 的核苷酸 1-906 或 SEQ ID NO:11 的核苷酸 1-992 之内的 5-30 个连续核苷酸,从而提高所述 BDNF 多核苷酸或其表达产物的功能和 / 或表达。

[0014] 在另一个实施方案中,本发明包括提高生物系统中具有 SEQ ID NO:1 和 2 的 BDNF 多核苷酸的功能和 / 或表达的方法,包括用靶向于所述 BDNF 多核苷酸的天然反义转录物的至少一种反义寡核苷酸接触所述生物系统,从而提高所述 BDNF 多核苷酸或其表达产物的功能和 / 或表达,其中所述天然反义转录物选自 SEQ ID NO:3-11。

[0015] 在另一个实施方案中,本发明包括提高生物系统中具有 SEQ ID NO:1 和 2 的 BDNF 多核苷酸的功能和 / 或表达的方法,包括用靶向于所述 BDNF 多核苷酸的天然反义转录物的至少一种反义寡核苷酸接触所述生物系统,从而提高所述 BDNF 多核苷酸或其表达产物的功能和 / 或表达,其中所述天然反义转录物选自 SEQ ID NO:3-11 和其中所述反义寡核苷酸选自 SEQ ID NO:12-49 的至少一种。

[0016] 在一个实施方案中,组合物包含一种或多种与有义和 / 或反义 BDNF 多核苷酸结合的反义寡核苷酸。

[0017] 在一个实施方案中,所述寡核苷酸包含一个或多个经修饰或取代的核苷酸。

[0018] 在一个实施方案中,所述寡核苷酸包含一个或多个经修饰的键。

[0019] 在又一个实施方案中,所述修饰的核苷酸包含经修饰的碱基,其包括硫代磷酸酯、甲基膦酸酯、肽核酸、2'-O-甲基、氟或碳、亚甲基或其他锁核酸(LNA)分子。优选地,所述修饰的核苷酸为锁核酸分子,包括 α -L-LNA。

[0020] 在一个实施方案中,将所述寡核苷酸经皮下、肌内、静脉内或腹膜内施用于患者。

[0021] 在一个实施方案中,将所述寡核苷酸在药物组合物中施用。治疗方案包括至少一次向患者施用反义化合物;然而,可将此治疗修改成在一段时间内包含多个剂量。所述治疗可与一种或多种其它类型的疗法组合。

[0022] 在一个实施方案中,将所述寡核苷酸封装到脂质体中或连接于载体分子(例如胆固醇、TAT肽)。

[0023] 在一个实施方案中,本发明包括 SEQ ID NO:50-55 作为靶向于天然反义转录物(NAT)的寡核苷酸调节 BDNF 多核苷酸的表达的用途,其中所述 NAT 选自 SEQ ID NO:3-11。在另一个实施方案中,本发明包括 SEQ ID NO:50-55 作为靶向于天然反义转录物(NAT)的寡核苷酸调节 BDNF 多核苷酸的表达的用途,其中所述 NAT 选自 SEQ ID NO:3、4、5、7、8、9、10 和 11。

[0024] 其它方面描述于下文。

[0025] 附图简要说明

[0026] 图 1a-e 显示有义 mRNA 和蛋白质的反义介导的调节。图 1a 显示,在用靶向于 BDNF-AS 转录物的非重叠区域的三种 siRNA 寡核苷酸转染几种人和小鼠细胞系后,发生 BDNF 转录物的敲减和上调。图 1b 显示 BDNF-AS 靶向的 siRNA 施用后 BDNF 和 BDNF-AS 转录物的内源表达的时程研究数据。数据显示随着时间过去,BDNF-AS 下调,且然后 BDNF 表达上调且是可逆的。图 1c 显示两种靶向于 BDNF-AS 转录物的 siRNA 显著增加通过 ELISA 测量的 BDNF 蛋白,而乱序的 siRNA 或对照的非靶向 siRNA 不显著增加 BDNF 蛋白。图 1d 显示施用各种 siRNA 后使用 ELISA 和 / 或蛋白质印迹测量的 BDNF 的蛋白质水平。图 1e 显示相对于提高的寡核苷酸浓度 (10^{-12} - 10^{-6} M) 与模拟对照相比的百分倍数变化。

[0027] 图 2 显示 Bdnf 上调提高神经元突起生长(neuronal outgrowth)。

[0028] 图 3 显示 Bdnf-AS 在体内调节 Bdnf mRNA 和蛋白质。

[0029] 图 4 显示体内 Bdnf-AS 的阻断引起神经元存活和增殖的增加。

[0030] 图 5 显示 BDNF-AS 敲减导致 BDNF mRNA 上调。

[0031] 图 6 显示 Bdnf 表达的转录后调节。

[0032] 图 7 显示 hBDNF AntagoNAT 抑制人 BDNF-AS 转录物。

[0033] 图 8 显示 AntagoNAT 抑制 N2a 细胞中的小鼠 Bdnf-AS 转录物。

[0034] 图 9 显示 BDNF-AS 敲减既不改变 TrkB 的水平也不改变两个方向的 BDNF 相邻基因(Let7C 和 KIF18A);LIN7C 和 KIF18A 分别是位于 BDNF3' 下游和 5' 上游的基因。

[0035] 序列表的说明:SEQ ID NO:1:人脑源神经营养因子(BDNF),转录物变体 3, mRNA.(NCBI 登录号:NM_170735);SEQ ID NO:2:小鼠脑源神经营养因子(Bdnf),转录物变体 1, mRNA(NCBI 登录号:NM_007540);SEQ ID NO:3:天然 BDNF 反义序列(转录物变体 BT1A;NR_033313.1);SEQ ID NO:4:天然 BDNF 反义序列(转录物变体 BT2A;NR_033314.1);SEQ ID NO:5:天然 BDNF 反义序列(转录物变体 BT1B;NR_033315.1);SEQ ID NO:6:天然 BDNF

反义序列(转录物变体 BT2B ;NR_002832.2);SEQ ID NO:7:天然 BDNF 反义序列(转录物变体 BT1C ;NR_033312.1);SEQ ID NO:8:天然 BDNF 反义序列(BDNF-AS 变体);SEQ ID NO:9:天然 BDNF 反义序列;SEQ ID NO:10:小鼠天然 BDNF 反义序列(小鼠 BDNF-AS 变体 1);SEQ ID NO:11:小鼠天然 BDNF 反义序列(小鼠 BDNF-AS 变体 2);SEQ ID NO:12-55:反义寡核苷酸;SEQ ID NO:56-59:分别反义寡核苷酸 12-15 的反向互补序列;SEQ ID NO:60-64:分别反义寡核苷酸 42-46 的反向互补序列;SEQ ID NO:65 和 66:分析序列。LNA(2'-O, 4'-C 亚甲基锁核酸):+A* 或 +T* 或 +C* 或 +G*;2' OM(2'-O- 甲基):mU* 或 mA* 或 mC* 或 mG*;PS(硫代磷酸酯):T* 或 A* 或 G* 或 C*;RNA:rU 或 rA 或 rG 或 rC。

[0036] 详细说明

[0037] 参考用于说明的示例应用在下文中描述本发明的数个方面。应当理解的是,陈述许多具体细节、关系和方法来提供对本发明的充分理解。然而,在相关领域的普通技术人员将容易地认识到,可在不含一个或多个具体细节的情况下实施本发明或者可用其他方法来实施本发明。本发明不受行为或事件的排序限制,因为一些行为可以不同的顺序进行和/或与其他行为或事件同时进行。此外,并非所有说明性的行为或事件对实施本发明的方法都为必需的。

[0038] 本文公开的所有基因、基因名称和基因产物意图对应来自任何物种的同源物,对该物种而言本文公开的组合物和方法为适用的。因此,该术语包括但不限于来自人和小鼠的基因和基因产物。应当理解的是,当公开来自具体物种的基因或基因产物时,意图此公开仅为示范性的,并且除非其出现的上下文中明确指示,否则不应理解为限制。因此,例如,对于本文公开的在一些实施方案中有关哺乳动物核酸和氨基酸序列的基因而言,意图包括来自其他动物(包括,但不限于其他哺乳动物、鱼类、两栖动物、爬行动物和鸟类)的同源和/或直向同源基因和基因产物。在一个实施方案中,所述基因或核酸序列为人的基因或核酸序列。定义

[0039] 本文所用的术语仅以描述具体的实施方案为目的而不意图限制本发明。除非上下文另有明确指示,否则本文所用的单数形式“一”、“一个”和“所述”也意图包括复数形式。此外,就术语“包括的”、“包括”、“具有的”、“具有”、“含有”或其变型在详述和/或权利要求中所用的程度而言,这类术语意图以类似于术语“包含”的方式是包涵性的。

[0040] 术语“约”或“大约”意为在由本领域普通技术人员所确定的具体值的可接受误差范围之内,这部分取决于该值是如何测定或确定的,即,测量系统的限制。例如,按照本领域的实践,“约”可意为在 1 或大于 1 的标准偏差之内。或者,“约”可意为给定值的最多 20%,优选 10%,更优选 5%,和还更优选 1%的范围。或者,具体地关于生物系统或过程,该术语可意为在值的一个数量级之内,优选在值的 5 倍之内,更优选在 2 倍之内。当本申请和权利要求描述具体值时,除非另作说明,否则应假设术语“约”意为在具体值的可接受误差范围之内。

[0041] 本文所用的术语“mRNA”意为目前已知的靶向于基因的 mRNA 转录物,以及任何可阐明的其它转录物。

[0042] “反义寡核苷酸”或“反义化合物”意为与另一个 RNA 或 DNA(靶 RNA、DNA)结合的 RNA 或 DNA 分子。例如,如果其为 RNA 寡核苷酸,则其通过 RNA-RNA 相互作用结合另一个 RNA 靶标并改变靶 RNA 的活性。反义寡核苷酸可上调或下调特定多核苷酸的表达和/或功能。

该定义意在包括从治疗、诊断或其他观点来看有用的任何外源 RNA 或 DNA 分子。这类分子包括例如反义 RNA 或 DNA 分子、干扰 RNA (RNAi)、微 RNA、诱饵 RNA 分子、siRNA、酶促 RNA、治疗性编辑 RNA (therapeutic editing RNA) 以及激动剂和拮抗剂 RNA、反义寡聚化合物、反义寡核苷酸、外部指导序列 (EGS) 寡核苷酸、可变剪接物 (alternate splicer)、引物、探针以及其他与靶核酸的至少一部分杂交的寡聚化合物。因此,可将这些化合物以单链、双链、部分单链或环状寡聚化合物的形式引入。

[0043] 在本发明的情况中,术语“寡核苷酸”是指核糖核酸 (RNA) 或脱氧核糖核酸 (DNA) 或其模拟物的寡聚物或聚合物。术语“寡核苷酸”,也包括天然和 / 或经修饰单体或键 (linkage) 的线性或环状寡聚体,包括脱氧核糖核苷、核糖核苷、其取代和 α -异头物形式、肽核酸 (PNA)、锁核酸 (LNA)、硫代磷酸酯、甲基膦酸酯等。寡核苷酸能够通过单体与单体相互作用的规律模式 (例如沃森-克里克 (Watson-Crick) 型碱基配对、胡格斯腾型 (Hoögsteen) 或反向胡格斯腾型碱基配对等) 特异地结合靶多核苷酸。

[0044] 寡核苷酸可为“嵌合的”,即,由不同的区组成。在本发明的情况中,“嵌合的”化合物为寡核苷酸,其包含两个或更多个化学区,例如,DNA 区、RNA 区、PNA 区等。每个化学区由至少一个单体单元 (即,在寡核苷酸化合物的情况下为核苷酸) 组成。这些寡核苷酸典型地包含至少一个区,其中所述寡核苷酸为经修饰的以表现出一种或多种所需特性。寡核苷酸的所需特性包括但不限于,例如增强的对核酸酶降解的抗性、增强的细胞摄取和 / 或增强的对靶核酸的结合亲和力。因此寡核苷酸的不同区可具有不同的特性。本发明的嵌合寡核苷酸可形成两种或更多种如上所述的寡核苷酸、修饰寡核苷酸、寡聚核苷和 / 或寡核苷酸类似物的混合结构。

[0045] 寡核苷酸可由可“全符合状态 (in “register”)”地连接 (即此时单体像在天然 DNA 一样连续地连接) 或通过间隔物连接的区组成。所述间隔物意在构成区之间的共价“桥”,并在优选的情况下具有不超过约 100 个碳原子的长度。所述间隔物可携带不同的功能性,例如具有正或负电荷的、具有特殊的核酸结合特性 (嵌入剂、沟结合剂、毒素、荧光团等)、为亲脂的、诱导特殊的二级结构如例如诱导 α -螺旋的含丙氨酸的肽。

[0046] 本文所用的“BDNF”和“脑源神经营养因子”包括所有家族成员、突变体、等位基因、片段、种类 (species)、编码和非编码序列、有义和反义多核苷酸链等。

[0047] 本文所用的措词“脑源神经营养因子”、“脑来源的神经营养因子”和 BDNF 在文献中被认为是相同的且在本申请中可交换地使用。

[0048] 本文所用的术语“对 特异的寡核苷酸”或“靶向于 的寡核苷酸”是指具有以下序列的寡核苷酸:(i) 能够与靶定基因的一部分形成稳定的复合体,或(ii) 能够与靶定基因的 mRNA 转录物的一部分形成稳定的双链体。复合体和双链体的稳定性可通过理论计算和 / 或体外测定来确定。用于确定杂交复合体和双链体的稳定性的示例性测定法描述于下文实施例中。

[0049] 本文所用的术语“靶核酸”包括 DNA、从这类 DNA 转录的 RNA (包括前 mRNA 和 mRNA), 以及从这类 RNA 衍生的 cDNA、编码序列、非编码序列、有义或反义多核苷酸。寡聚化合物与其靶核酸的特异性杂交干扰核酸的正常功能。这种通过特异地与靶核酸杂交的化合物对该靶核酸的功能调节,一般称为“反义”。待干扰的 DNA 功能包括例如复制和转录。待干扰的 RNA 功能,包括所有的生命机能,例如,RNA 向蛋白质翻译位点的易位、蛋白质自 RNA 的翻译、

产生一种或多种 mRNA 种类的 RNA 剪接,以及可由 RNA 参与或促进的催化活性。对靶核酸功能的这类干扰的整体效果为对编码产物或寡核苷酸表达的调节。

[0050] RNA 干扰“RNAi”由双链 RNA(dsRNA) 分子介导,该分子具有与其“靶”核酸序列的序列特异性同源性。在本发明的某些实施方案中,介体为 5-25 个核苷酸的“小干扰”RNA 双链体(siRNA)。siRNA 通过称为切酶(Dicer)的 RNA 酶对 dsRNA 的加工得到。siRNA 双链体产物募集到叫做 RISC(RNA 诱导的沉默复合体)的多蛋白 siRNA 复合体中。不希望受任何具体理论所约束,据认为随后 RISC 被引向靶核酸(适当地为 mRNA),其中 siRNA 双链体以序列特异性的方式相互作用来介导催化方式的切割。可依照本发明使用的小干扰 RNA 可根据本领域众所周知和普通技术人员熟悉的程序来合成和使用。用于本发明的方法中的小干扰 RNA 适当地包含约 1-约 50 个核苷酸(nt)。在非限制性实施方案的实例中,siRNA 可包含约 5-约 40nt、约 5-约 30nt、约 10-约 30nt、约 15-约 25nt、或约 20-25 个核苷酸。

[0051] 适当寡核苷酸的挑选通过使用电脑程序来辅助,该程序自动比对核酸序列并指示具有同一性或同源性的区。将这类程序用于比较通过例如搜索诸如 GenBank 等的数据库或通过测序 PCR 产物而获得的核酸序列。对来自一系列物种的核酸序列的比较,允许选择在物种之间显示适度同一性的核酸序列。在未测序基因的情况下,进行 DNA 印迹来确定在靶物种和其他物种的基因之间的同一性程度。如本领域众所周知的,通过在不同的严格程度下进行 DNA 印迹,可能获得同一性的近似衡量。这些程序允许选择对待控制的受试者中的靶核酸序列表现出高度的互补性并且对其他物种中的相应核酸序列表现出较低程度的互补性的寡核苷酸。本领域的技术人员将认识到,在挑选用于本发明的适当的基因区方面具有相当大的自由。

[0052] “酶促 RNA”意为具有酶活性的 RNA 分子(Cech, (1988) J. American. Med. Assoc. 260, 3030-3035)。酶促核酸(核酶)通过首先结合靶 RNA 来起作用。这类结合通过酶促核酸的靶结合部分进行,所述靶结合部分保持紧密靠近起到切割靶 RNA 分子的作用的酶部分。因此,酶促核酸首先识别而后通过碱基配对结合靶 RNA,且一旦结合到正确的位点,即酶促切割靶 RNA。

[0053] “诱饵 RNA”意为模拟配体的天然结合域的 RNA 分子。因此诱饵 RNA 与天然结合靶标竞争与特异性配体的结合。例如,已显示 HIV 反式激活应答(TAR)RNA 的过表达可充当“诱饵”并有效地结合 HIV tat 蛋白,从而阻止其结合到在 HIV RNA 中编码的 TAR 序列。这意指特定的实例。本领域的技术人员将认识到,这只是一个实例,而其他的实施方案可使用本领域一般已知的技术容易地产生。

[0054] 本文所用的术语“单体”通常指通过磷酸二酯键或其类似物连接以形成大小范围从少量单体单元(例如从约 3-4)到约数百个单体单元的寡核苷酸的单体。磷酸二酯键的类似物包括:硫代磷酸酯、二硫代磷酸酯、甲基膦酸酯、硒代磷酸酯(phosphoroselenoate)、氨基磷酸酯等,如下文更充分地描述的。

[0055] 术语“核苷酸”涵盖天然存在的核苷酸和非天然存在的核苷酸。本领域的技术人员应清楚的是,先前认为“非天然存在”的多种核苷酸后来已在自然中发现。因此,“核苷酸”不仅包括已知的含嘌呤和嘧啶杂环的分子,而且还包括其杂环类似物和互变异构体。其他类型的核苷酸的说明性实例为以下分子,其含有腺嘌呤、鸟嘌呤、胸腺嘧啶、胞嘧啶、尿嘧啶、嘌呤、黄嘌呤、二氨基嘌呤、8-氧代-N6-甲基腺嘌呤、7-脱氮杂黄嘌呤、7-脱氮杂鸟嘌呤

呤、N4, N4- 桥亚乙基胞嘧啶 (ethanocytosin)、N6, N6- 桥亚乙基 -2, 6- 二氨基嘌呤、5- 甲基胞嘧啶、5-(C3-C6)- 炔基胞嘧啶、5- 氟尿嘧啶、5- 溴尿嘧啶、假异胞嘧啶、2- 羟基 -5- 甲基 -4- 三唑并吡啶、异胞嘧啶、异鸟嘌呤、肌苷和在 Benner 等的美国专利第 5, 432, 272 号中描述的“非天然存在的”核苷酸。术语“核苷酸”意在涵盖这些实例以及其类似物和互变异构体中的每一个和全部。尤其令人关注的核苷酸为含腺嘌呤、鸟嘌呤、胸腺嘧啶、胞嘧啶和尿嘧啶的核苷酸, 其被认为是有关人中的治疗和诊断应用的天然存在核苷酸。核苷酸包括天然 2' - 脱氧和 2' - 羟基糖, 例如, 如 Kornberg 和 Baker, DNA 复制 (DNA Replication), 第 2 版 (Freeman, San Francisco, 1992) 中所述的, 以及其类似物。

[0056] 提及核苷酸的“类似物”包括具有经修饰的碱基部分和 / 或经修饰的糖部分的合成核苷酸 (参见例如, 由 Scheit, 核苷酸类似物 (Nucleotide Analogs), John Wiley, New York, 1980 ; Freier 和 Altmann, (1997) Nucl. Acid. Res., 25 (22), 4429-4443, Toulmé, J. J., (2001) Nature Biotechnology 19 :17-18 ; Manoharan M., (1999) Biochemica et Biophysica Acta 1489 :117-139 ; Freier S. M., (1997) Nucleic Acid Research, 25 : 4429-4443, Uhlman, E., (2000) Drug Discovery&Development, 3 :203-213, Herdewin P., (2000) Antisense&Nucleic Acid Drug Dev., 10 :297-310 一般描述的); 2' -O, 3' -C- 连接的 [3. 2. 0] 二环阿糖核苷。这类类似物包括设计以增强结合特性的合成核苷酸, 所述结合特性为例如双链体或三链体稳定性、特异性等。

[0057] 本文所用的“杂交”意为寡聚化合物的基本上互补链的配对。一种配对的机理涉及寡聚化合物的链的互补核苷或核苷酸碱基 (核苷酸) 之间的氢键合, 其可为沃森 - 克里克、胡格斯腾型或反向胡格斯腾型氢键合。例如, 腺嘌呤和胸腺嘧啶为互补的核苷酸, 其通过形成氢键配对。杂交可在各种环境下发生。

[0058] 如果反义化合物与靶核酸的结合干扰靶核酸的正常功能而导致功能和 / 或活性的调节, 并且在需要特异性结合的条件下 (即在体内测定或治疗性处理情况中的生理条件下, 以及其中在体外测定情况下进行测定的条件下) 存在足够程度的互补性来避免所述反义化合物与非靶核酸序列的非特异性结合, 反义化合物为“可特异地杂交的”。

[0059] 本文所用的短语“严格杂交条件”或“严格条件”是指以下条件: 在该条件下本发明的化合物与其靶序列杂交, 但与最少数量的其他序列杂交。严格条件为序列依赖的且在不同环境下将不同, 在本发明的情况中, 在其下寡聚化合物与靶序列杂交的“严格条件”由寡聚化合物的性质和组成以及正在其中研究它们的试验来确定。一般而言, 严格杂交条件包括低浓度 ($< 0.15\text{M}$) 的含有诸如 Na^+ 或 K^+ 等无机阳离子的盐 (即, 低离子强度)、高于 20°C - 25°C 而低于寡聚化合物: 靶序列复合体的 T_m 的温度, 以及变性剂的存在, 例如甲酰胺、二甲基甲酰胺、二甲基亚砜, 或去污剂十二烷基硫酸钠 (SDS)。例如, 杂交率对于每 1% 甲酰胺降低 1.1%。高严格杂交条件的实例为 $0.1\times$ 氯化钠 - 柠檬酸钠缓冲液 (SSC) / 0.1% (w/v) SDS、 60°C 下达 30 分钟。

[0060] 本文所用的“互补性”是指一条或两条寡聚链上两个核苷酸之间精确配对的能力。例如, 如果在反义化合物的某个位置上的核碱基能够与在靶核酸的某个位置上的核碱基氢键键合, 所述靶核酸为 DNA、RNA 或寡核苷酸分子, 则认为所述寡核苷酸和所述靶核酸之间氢键键合的位置为互补位置。当可彼此氢键键合的核苷酸占据了每个分子中足够数量的互补位置时, 寡聚化合物和另外的 DNA、RNA 或寡核苷酸分子为彼此互补的。因此, “可特

异性杂交的”和“互补的”为用于表示在足够数量的核苷酸上有足够程度的精确配对或互补性以使得稳定和特异的结合发生在寡聚化合物和靶核酸之间的术语。

[0061] 本领域中理解,寡聚化合物的序列不需要与其可特异杂交的靶核酸的序列 100% 互补。此外,寡核苷酸可在一个或多个区段上杂交,使得间插或邻近的区段不涉及杂交事件(例如,环结构、错配或发夹结构)。本发明的寡聚化合物包含与其靶向的靶核酸序列内的靶区域至少约 70%、或至少约 75%、或至少约 80%、或至少约 85%、或至少约 90%、或至少约 95%、或至少约 99% 的序列互补。例如,其中反义化合物的 20 个核苷酸中有 18 个与靶区域互补且因而会特异地杂交的反义化合物,表示 90% 互补性。在此实例中,余下的非互补核苷酸可与互补核苷酸是聚簇或散布的且不需要彼此邻接或邻接互补核苷酸。因此,长度为 18 个核苷酸的反义化合物具有 4(四)个非互补核苷酸,该非互补核苷酸位于与靶核酸完全互补的两个区的侧翼,所述反义化合物会具有与靶核酸 77.8% 的总互补性,因此落入本发明的范围内。反义化合物与靶核酸区的互补性百分比可使用本领域已知的 BLAST 程序(基本局部比对搜索工具)和 PowerBLAST 程序常规地确定。百分同源性和序列同一性或互补性可通过例如 Gap 程序(Wisconsin 序列分析包,Unix 操作系统版本 8,Genetics Computer Group, University Research Park, Madison Wis.)使用默认设置来确定,该程序使用 Smith 和 Waterman 的算法(Adv. Appl. Math., (1981) 2, 482-489)。

[0062] 本文所用的术语“解链温度(T_m)”是指在限定的离子强度、pH 和核酸浓度下,平衡时 50% 与靶序列互补的寡核苷酸与靶序列杂交的温度。典型地,对于短的寡核苷酸(例如,10-50 个核苷酸)而言严格条件为以下条件,其中盐浓度至少为约 0.01-1.0M Na 离子浓度(或其他盐),pH 7.0-8.3 且温度至少为约 30°C。严格条件也可通过外加诸如甲酰胺等去稳定剂来达到。

[0063] 本文所用的“调节”意为在基因表达方面的增加(刺激)或减少(抑制)。

[0064] 术语“变体”,当用于多核苷酸序列的情况下时,可包括与野生型基因相关的多核苷酸序列。此定义也可包括,例如,“等位基因的”、“剪接”、“物种”或“多态性”变体。剪接变体可具有与参比分子显著的同一性,但因为在 mRNA 加工期间外显子的可变剪接而通常具有更多或更少数量的多核苷酸。对应的多肽可具有附加的功能域或域的缺失。物种变体为在不同物种之间不同的多核苷酸序列。本发明中尤其实用的是野生型基因产物的变体。变体可由核酸序列中的至少一个突变产生并可导致产生改变的 mRNA 或者其结构或功能可能改变或不变的多肽。任何给定的天然或重组基因可不具有、或者具有一个或许多等位基因形式。产生变体的常见突变变化一般归因于核苷酸的自然缺失、添加或取代。这些变化类型中的每一个可单独与其他类型联合发生,在给定序列中发生一次或多次。

[0065] 产生的多肽一般将具有相对于彼此的显著的氨基酸同一性。多态性变体为在给定物种的个体之间特定基因的多核苷酸序列的变化。多态性变体也可包括“单核苷酸多态性”(SNP)或单碱基突变,其中多核苷酸序列因一个碱基而不同。SNP 的存在可指示例如具有疾病状态倾向(即与抗性相对的易感性)的某个群体。

[0066] 衍生物多核苷酸包括经过化学修饰的核酸,例如用烷基、酰基或氨基置换氢。衍生物(例如,衍生物寡核苷酸)可包含非天然存在的部分,例如改变的糖部分或糖间键。它们中示例性的是硫代磷酸酯及本领域已知的其他含硫的物质。衍生物核酸也可含有标记,包括放射性核苷酸、酶、荧光剂、化学发光剂、显色剂、底物、辅因子、抑制剂、磁性颗粒等等。

[0067] “衍生物”多肽或肽为经修饰的多肽或肽,例如,通过糖基化、聚乙二醇化、磷酸化作用、硫酸盐化作用、还原/烷基化、酰化、化学偶联或温和福尔马林处理。也可将衍生物修饰以含有可检测标记(直接地或间接地),包括但不限于放射性同位素、荧光和酶标记。

[0068] 本文所用的术语“动物”或“患者”意在包括例如人、绵羊、麋鹿、鹿、长耳鹿、貂、哺乳动物、猴、马、牛、猪、山羊、狗、猫、大鼠、小鼠、鸟、鸡、爬行动物、鱼、昆虫和蜘蛛类。

[0069] “哺乳动物”涵盖通常在医疗护理下的温血哺乳动物(例如,人和驯养动物)。实例包括猫科动物、犬科动物、马科动物、牛科动物和人,以及仅仅人。

[0070] “处理”或“治疗”涵盖对哺乳动物中疾病状态的处理,并包括:(a)防止疾病状态出现于哺乳动物中,特别是当这类哺乳动物倾向于疾病状态但尚未诊断为患有该疾病状态时;(b)抑制疾病状态,例如,阻止其发展;和/或(c)减轻疾病状态,例如,引起疾病状态的退行直到达到所需的终点。治疗也包括改善疾病的症状(例如,减少疼痛或不适),其中这类改善可直接或可非直接地影响疾病(例如,原因、传递、表达等)。

[0071] 本文所用的术语“癌症”是指在哺乳动物中发现的所有类型的癌症或肿瘤或恶性肿瘤,包括,但不限于:白血病、淋巴瘤、黑素瘤、癌瘤和肉瘤。癌症自身表现为包含癌症恶性细胞的“肿瘤”或组织。肿瘤的实例包括肉瘤或癌,例如但不限于:纤维肉瘤、黏液肉瘤、脂肪肉瘤、软骨肉瘤、骨肉瘤、脊索瘤、血管肉瘤、内皮肉瘤、淋巴管肉瘤、淋巴管内皮肉瘤、滑膜瘤、间皮瘤、尤因氏瘤(Ewing's tumor)、平滑肌肉瘤、横纹肌肉瘤、结肠癌、胰腺癌、乳腺癌、卵巢癌、前列腺癌、鳞状细胞癌、基底细胞癌、腺癌、汗腺癌、皮脂腺癌、乳头状癌、乳头状腺癌、囊腺癌、髓样癌、支气管癌、肾细胞癌、肝细胞癌、胆管癌、绒毛膜癌、精原细胞瘤、胚胎性癌、维尔姆斯氏肿瘤(Wilms' tumor)、子宫颈癌、睾丸肿瘤、肺癌、小细胞肺癌、膀胱癌、上皮癌、神经胶质瘤、星形细胞瘤、髓母细胞瘤、颅咽管瘤、室管膜瘤、松果体瘤、成血管细胞瘤、听神经瘤、少突神经胶质瘤、脑膜瘤、黑素瘤、成神经细胞瘤和视网膜母细胞瘤。可以通过根据本发明的所公开组合物治疗的另外的癌症包括,但不限于例如何杰金氏病、非何杰金氏淋巴瘤、多发性骨髓瘤、成神经细胞瘤、乳腺癌、卵巢癌、肺癌、横纹肌肉瘤、原发性血小板增多症、原发性巨球蛋白血症、小细胞肺癌、原发性脑肿瘤、胃癌、结肠癌、恶性胰腺瘤(malignant pancreatic insulano ma)、恶性类癌瘤、膀胱癌、胃癌、癌前皮肤病变、睾丸癌、淋巴瘤、甲状腺癌、成神经细胞瘤、食管癌、泌尿生殖道癌、恶性高钙血症、宫颈癌、子宫内膜癌、肾上腺皮质癌和前列腺癌。

[0072] 如本文所用的,“神经疾病或障碍”是指神经系统和/或视觉系统的任何疾病或障碍。“神经疾病或障碍”包括累及中枢神经系统(脑、脑干和小脑)、外周神经系统(包括脑神经)和自主神经系统(其部分位于中枢和外周神经系统两者中)的疾病或障碍。神经疾病或障碍包括,但不限于获得性癫痫样失语症、急性播散性脑脊髓炎、脑白质肾上腺萎缩症、年龄相关性黄斑变性、胼胝体发育不全、认识不能、艾卡迪综合征、亚力山大病、阿尔佩斯病、交叉性肢体瘫痪、阿尔茨海默氏病、血管性痴呆、肌萎缩性侧索硬化、无脑畸形、Angelman 综合征、血管瘤病、缺氧症、失语症、精神性运动不能、蛛网膜囊肿、蛛网膜炎、Anronl-Chiari 畸形、动静脉畸形、阿斯佩各综合征、毛细血管扩张性共济失调(ataxia telegiectasia)、注意力缺乏多动症、孤独症、自主神经功能障碍、背痛、巴藤病、贝切特氏病、贝耳氏麻痹、良性自发性睑痉挛、良性局灶性、肌萎缩、良性颅内高血压、宾斯旺格氏病、睑痉挛、Bloch Sulzberger 综合征、臂丛损伤、脑脓肿、脑损伤、脑肿瘤(包括多形性成胶

质细胞瘤)、脊髓肿瘤、布朗-塞卡尔综合征、卡纳万病、腕管综合征、灼痛、中枢性痛综合征、脑桥中央髓鞘溶解、头部障碍、脑动脉瘤、脑动脉硬化、脑萎缩、大脑性巨人症、大脑性麻痹、夏-马-图三氏病、化疗诱导的神经痛和神经性疼痛、Chiari 畸形、舞蹈病、慢性炎性脱髓鞘性多神经病、慢性痛、慢性区域性疼痛综合征、科-勒二氏综合征、昏迷,包括持续性植物状态、先天性面瘫、皮质基底核退化症、颅动脉炎、颅缝早闭、克雅氏病、累积性创伤失调、柯兴综合征、巨细胞性包涵体病、巨细胞病毒感染、眼足舞蹈综合征、丹-沃二氏综合征、Dawson 病、德摩西埃综合征、Dejerine-Klumpke 麻痹、痴呆、皮炎、糖尿病性神经病、弥漫性硬化症、家族性自主神经机能异常、书写困难、诵读困难、张力障碍、早期幼儿癫痫性脑病、空蝶鞍综合征、脑炎、脑膨出、脑三叉神经血管瘤病、癫痫、欧勃(氏)麻痹、特发性震颤、法布里氏病、法尔氏综合征、晕厥、家族性痉挛性麻痹、热性惊厥、菲希尔综合征、弗里德赖希氏共济失调、额颞叶性痴呆和其它“tau 蛋白病(tauopathies)”、高歇氏病、格斯特曼氏综合征、巨细胞性动脉炎、巨细胞性包涵体病、球样细胞脑白质营养不良、格-巴二氏综合征、HTLV-1-相关脊髓病、哈-斯二氏病、颅脑损伤、头痛、半侧颜面痉挛、遗传性痉挛性截瘫、多神经炎型遗传性运动失调、耳部带状疱疹、带状疱疹、Hirayama 综合征、HIV 相关痴呆和神经病(也即 AIDS 的神经表现)、前脑无裂畸形、亨廷顿氏舞蹈病和其它多聚谷氨酰胺重复疾病(polyglutamine repeat disease)、积水性无脑畸形、脑积水、皮质醇增多症、缺氧、免疫介导的脑脊髓炎、包涵体肌炎、色素失调症、婴儿植烷酸贮积病、婴儿型雷夫叙姆病(infantile refsum disease)、婴儿痉挛、炎症性肌病、颅内囊肿、颅内高血压、朱伯特综合征(Joubert syndrome)、卡恩斯塞尔综合征(Kearns-sayre syndrome)、肯尼迪病(Kennedy disease)、金斯布林纳综合征(kinsbourne syndrome)、颈椎融合综合征(Klippel Feil syndrome)、克拉伯病(Krabbe disease)、库格尔贝格-韦兰德病(Kugelberg-welander disease)、库鲁病(kuru)、拉福拉病(lafora disease)、朗-爱二氏肌无力综合征(Lambert-eaton myasthenic syndrome)、获得性癫痫性失语(Landau-Kleffner syndrome)、延髓外侧(Wallenberg)综合征、学习无能、利氏病(leigh's disease)、Lennox-Gastaut 综合征(Lennox-gastaut syndrome)、莱施-尼汉综合征(Lesch-nyhan syndrome)、脑白质营养不良、路易体痴呆、无脑回、闭锁综合征(locked-in syndrome)、路格里克氏病(Lou Gehrig's disease)(即运动神经元病或肌萎缩性侧索硬化)、腰椎间盘突出、莱姆病(lyme disease)-神经后遗症、马查多-约瑟夫病(machado-joseph disease)、巨脑、巨脑畸形、梅尔克松-罗森塔尔综合征(Melkersson-rosenthal syndrome)、梅尼埃病(Meniere's disease)、脑膜炎、门克斯病(Menkes disease)、异染性脑白质营养不良、小头畸形、偏头痛、米勒-费雪综合征(Miller Fisher syndrome)、小中风、线粒体肌病、默比乌斯综合征(mobius syndrome)、单肢肌萎缩、运动神经元病、烟雾病(moyamoya disease)、粘多糖贮积病、多梗死性痴呆、多灶性运动神经病、多发性硬化和其它脱髓鞘疾病、多系统萎缩伴体位性低血压、肌肉萎缩症、重症肌无力、脱髓鞘弥漫性硬化、婴儿肌阵挛脑病、肌阵挛、肌病、先天性肌强直、发作性睡病、神经纤维瘤病、抗精神病药恶性综合征、AIDS 的神经表现、狼疮的神经后遗症、神经性肌强直、神经元蜡样质脂褐质沉积症、神经元移行异常、尼曼-匹克病(niemann-pick disease)、O'sullivan-Mcleod 综合征、枕神经痛、隐性脊柱神经管闭合不全序列征、大田原综合征(Ohtahara syndrome)、橄榄体脑桥小脑萎缩、视性眼阵挛-肌阵挛、视神经炎、直立性低血压、过劳综合征、感觉异常、神经变性

疾病或障碍（帕金森氏症、亨廷顿氏病、阿尔茨海默氏病、肌萎缩性侧索硬化（ALS）、痴呆、多发性硬化及其它与神经元细胞死亡相关的疾病和障碍）、先天性肌强直病、副肿瘤疾病、阵发性发作（paroxysmal attacks）、帕罗综合征（Parry-Romberg syndrome）、佩－梅氏病（Pelizaeus-Merzbacher disease）、周期性麻痹、周围神经病变、疼痛性神经病和神经性疼痛、持续性植物状态、广泛性发育障碍、旋光性喷嚏反射、植烷酸贮积病、皮克氏病、神经挟捏、垂体瘤、多小脑回（pmg）、多肌炎、脑穿通畸形、脊髓灰质炎后综合征、带状疱疹后神经痛、感染后脑脊髓炎、体位性低血压、普－威二氏综合征（Prader-Willi syndrome）、原发性侧索硬化、朊病毒病、进行性面部单侧萎缩、进行性多灶性脑白质病、进行性硬化性灰质萎缩、进行性核上麻痹、脑假瘤、拉姆齐－亨特综合征（I型和II型）、拉斯马森（Rasmussen）脑炎、反射性交感神经营养不良综合征、雷夫叙姆病、反复性运动障碍、反复性应激损伤、多动腿综合征、逆转录病毒相关性脊髓病、雷特综合征、雷耶氏综合征、圣维特斯舞蹈病、桑德霍夫病、谢耳德病、脑裂、视隔发育不全（septo-optic dysplasia）、惊吓婴儿综合征、带状疱疹、希－德综合征、斯耶格伦综合征、睡眠性呼吸暂停、索托斯综合征（Soto's syndrome）、痉挛状态、脊柱裂、脊髓损伤、脊髓瘤、脊髓性肌萎缩、僵人综合征（Stiff-Person syndrome）、中风、斯－韦综合征、亚急性硬化性全脑炎、皮层下动脉硬化性脑病、西德纳姆舞蹈病、晕厥、脊髓空洞症、迟发性运动障碍、泰－萨病、颞动脉炎、脊髓栓系综合征（tethered spinal cord syndrome）、肌强直性白内障、胸廓出口综合征、三叉神经痛、Todd 麻痹、图雷特综合症、短暂性脑缺血发作、传染性海绵状脑病、横贯性脊髓炎、外伤性脑损伤、震颤、三叉神经痛、热带痉挛性轻截瘫、结节性硬化症、血管性痴呆（多发梗塞性痴呆）、血管炎包括颞动脉炎、希－林二氏（Von Hippel-Lindau）病、瓦伦伯格综合征、韦－霍（Werdnig-Hoffman）病、韦斯特综合征、颈部扭伤（whiplash）、威廉斯综合征、Wildon 病以及泽尔韦格综合征。

[0073] “增殖性疾病或障碍”包括，但不限于由骨髓、淋巴或红细胞谱系或其前体细胞产生的涉及造血系统源的增生性 / 赘生性细胞的造血系统肿瘤性疾病。这些包括，但不限于成红细胞白血病、急性前髓性细胞白血病（APML）、慢性髓细胞性白血病（CML）、淋巴样恶性肿瘤包括，但不限于急性成淋巴细胞性白血病（ALL）（其包括 B- 谱系 ALL 和 T- 谱系 ALL）、慢性淋巴细胞性白血病（CLL）、前淋巴细胞性白血病（PLL）、毛细胞性白血病（HLL）和瓦尔登斯特伦氏巨球蛋白血症（WM）。另外的恶性淋巴瘤形式包括，但不限于非霍杰金淋巴瘤及其变体、外周 T 细胞淋巴瘤、成人 T 细胞白血病 / 淋巴瘤（ATL）、皮肤 T- 细胞淋巴瘤（CTCL）、大颗粒淋巴细胞白血病（LGF）、何杰金病和李特－斯顿伯格病（Reed-Sternberg disease）。

[0074] “炎症”是指全身性炎性病症以及局部地与单核细胞、白细胞和 / 或中性粒细胞的迁移和吸引有关的病症。炎症的实例包括，但不限于由致病生物体（包括革兰氏阳性菌、革兰氏阴性菌、病毒、真菌以及寄生生物如原生动物和蠕虫）的感染、移植排斥（包括实质器官如肾、肝、心、肺或角膜的排斥以及骨髓移植物的排斥，包括移植物抗宿主病（GVHD））产生的炎症，或者由局限性慢性或急性自身免疫反应或变态反应产生的炎症。自身免疫性疾病包括急性肾小球肾炎；类风湿性或反应性关节炎；慢性肾小球肾炎；炎性肠病如克罗恩氏病、溃疡性结肠炎和坏死性小肠结肠炎；肝炎；脓毒症；酒精性肝病；非酒精性脂肪变性；与粒细胞输注有关的综合征；炎性皮肤病如接触性皮炎、特应性皮炎、银屑病；系统性红斑狼疮（SLE）；自身免疫性甲状腺炎、多发性硬化以及糖尿病的某些形式、或任何其它自身免

疫状态（其中受试者自身免疫系统的攻击导致病理性组织破坏）。变态反应包括变应性哮喘、慢性支气管炎、急性和迟发型超敏反应。全身性炎症性疾病状态包括与创伤、烧伤、缺血事件（例如在心、脑、肠或外周脉管系统中的血栓形成事件，包括心肌梗死和中风）后的再灌注、脓毒症、ARDS 或多器官功能障碍综合征相关的炎症。炎症细胞募集也在粥样硬化斑块中发生。炎症包括，但不限于非何杰金淋巴瘤、韦格纳肉芽肿病、桥本甲状腺炎、肝细胞癌、胸腺萎缩、慢性胰腺炎、类风湿性关节炎、反应性淋巴样增生、骨关节炎、溃疡性结肠炎、乳头状癌、克罗恩氏病、溃疡性结肠炎、急性胆囊炎、慢性胆囊炎、肝硬化、慢性涎腺炎、腹膜炎、急性胰腺炎、慢性胰腺炎、慢性胃炎、子宫内膜异位 (adenomyosis)、子宫内膜异位症 (endometriosis)、急性宫颈炎、慢性宫颈炎、淋巴样增生、多发性硬化、继发于特发性血小板减少性紫癜的肥大、原发性 IgA 肾病、系统性红斑狼疮、银屑病、肺气肿、慢性肾盂肾炎以及慢性膀胱炎。

[0075] 多核苷酸和寡核苷酸组成和分子

[0076] 靶标：在一个实施方案中，靶标包括脑源神经营养因子 (BDNF) 的核酸序列，包括但不限于与 BDNF 有关的有义和 / 或反义非编码和 / 或编码序列。PCT 公开号 WO 2010/093904 和美国专利申请公开号 2011/0319475 (两者名称均为“Treatment of Brain Derived Neurotrophic Factor (BDNF) Related Diseases by Inhibition of Natural Antisense Transcript to BDNF”并通过引用全文并入本文) 公开了 BDNF 为使用如其中所述的寡核苷酸调节的靶标。

[0077] 神经营养蛋白为一类结构上相关的生长因子，其促进神经生存和分化。它们刺激神经突生长，表明其可促进受损神经元的再生，并充当靶标 - 衍生神经营养因子以在产生神经营养蛋白的靶组织中刺激侧支出芽。脑源神经营养因子 (BDNF) 最初表征为存在于脑提取物中的碱性蛋白并能够增加背根神经节的存活。当与细胞体的轴突交流被损伤中断时，许旺细胞产生神经营养因子，例如神经生长因子 (NGF) 和 BDNF。神经营养蛋白从许旺细胞中释放且在再生轴突周围以梯度形式扩散式地分布，再生轴突然后顺着神经营养蛋白的密度梯度向远侧延伸。已显示局部施用 BDNF 至新生大鼠中的横断神经防止轴突切断术后运动神经元的大量死亡。BDNF 的 mRNA 效价在轴突切断术四天后增加到正常水平的数倍，并在 4 周时达到其最大值。此外，已报道 BDNF 增强培养物中胆碱能神经元的生存。

[0078] 在一个实施方案中，反义寡核苷酸用于预防和治疗与 BDNF 家族成员相关的疾病或障碍。可用本发明的反义寡核苷酸和 / 或用由使用反义化合物获得的和 / 或具有反义化合物的干细胞再生的细胞 / 组织治疗的示例性脑源神经营养因子 (BDNF) 介导疾病和障碍包括：与 BDNF 的异常功能和 / 或表达相关的疾病或障碍；神经疾病或障碍；与缺陷性神经发生有关的疾病或病症；神经变性疾病或障碍（例如，阿尔茨海默氏病、帕金森氏病、亨廷顿舞蹈病、肌萎缩侧索硬化等）；神经精神障碍（抑郁症、精神分裂症、精神分裂症样精神障碍 (schizophreniform disorder)、情感分裂性精神障碍和妄想性障碍；焦虑性障碍例如惊恐性障碍、恐怖症（包括广场恐怖症）、强迫性神经失调、创伤后应激障碍、双相性精神障碍、神经性厌食、神经性贪食）、中枢神经系统的自身免疫性障碍（例如，多发性硬化）、记忆丧失、长期或短期记忆障碍、良性健忘、儿童学习障碍、闭合性颅脑损伤、注意力缺陷障碍、对病毒感染的神经元反应、脑损伤、发作性睡病、睡眠障碍（例如，昼夜节律障碍、失眠症和发作性睡病）；神经中断或神经损伤、脑脊髓神经索 (CNS) 中断和脑或神经细胞损伤、

与 AIDS 有关的神经功能缺损、以运动和 / 或发声性抽搐 (vocal tic) 为特征的运动和抽搐障碍 (例如, 图雷特精神障碍 (Tourette' s disorder)、慢性运动或发声性抽搐障碍、短时抽搐性障碍和刻板型活动障碍)、物质滥用障碍 (例如, 物质依赖、物质滥用以及物质滥用 / 依赖的后遗症, 例如物质诱发的心理障碍、物质戒断和物质诱发的痴呆或遗忘障碍)、外伤性脑损伤、耳鸣、神经痛 (例如, 三叉神经痛)、疼痛 (例如, 慢性疼痛、慢性炎性疼痛、与关节炎有关的疼痛、纤维肌痛、背痛、与癌症相关的疼痛、与消化性疾病有关的疼痛、与克罗恩氏病有关的疼痛、与自身免疫性疾病有关的疼痛、与内分泌疾病有关的疼痛、与糖尿病性神经病变有关的疼痛、幻肢痛、自发性疼痛、慢性术后疼痛、慢性颞下颌疼痛、灼痛、疱疹后神经痛、AIDS 相关的疼痛、I 和 II 型复杂性区域疼痛综合征、三叉神经痛、慢性背痛、与脊髓损伤有关的疼痛、与药物摄入有关的疼痛和复发性急性疼痛、神经病性疼痛)、在诸如糖尿病、MS 和运动神经元病的疾病中导致 neurodysthesias 的不适当的神经元活性、共济失调、肌肉强直 (痉挛状态)、颞下颌关节功能障碍、奖赏缺陷综合征 (RDS)、由酒精或物质滥用 (例如, 摇头丸 (ecstasy)、去氧麻黄碱等) 引发的神经毒性、精神发育迟缓或认知缺损 (例如, 非综合征性 X 连锁精神发育迟缓、脆性 X 综合征、唐氏综合征、孤独症)、失语症、贝尔氏麻痹 (Bell' s palsy)、克 - 雅氏病、脑炎、年龄相关性黄斑变性、ondine 综合征、WAGR 综合征、听力损失、雷特综合征、癫痫、脊髓损伤、中风、缺氧、缺血、脑损伤、糖尿病性神经病变、周围神经病、神经移植并发症、运动神经元病、周围神经损伤、肥胖症、代谢综合征、癌症、哮喘、特异性疾病、炎症、过敏症、湿疹、神经肿瘤学疾病或障碍、神经免疫学疾病或障碍和神经耳科疾病或障碍; 以及与老化和衰老有关的疾病或障碍。

[0079] 本发明提供了内源 NAT 抑制其有义基因对应物的转录的机制。本发明提出内源基因表达可以通过去除或抑制从大多数转录单元转录的 NAT 以基因座特异性的方式上调。

[0080] 本发明的一个实施方案提供调节蛋白质输出 (可适用于许多其它基因组基因座的现象) 的功能性 ncRNA 的实例。

[0081] 脑源神经营养因子 (BDNF) 是对于神经元生长、成熟分化和维持必要的生长因子“神经营养因子”家族的成员。BDNF 对于神经元可塑性也是必要的且显示为涉及学习和记忆过程。BDNF 基因座是在染色体 11 上且显示两条链的活跃转录, 其导致非编码 NAT 的转录。

[0082] 本发明鉴定了在体外和体内对有义 BDNF mRNA 和蛋白质的表达发挥有力的相互和动态调节作用的这一反义 RNA 分子 (BDNF-AS) 的调控作用。

[0083] 本发明的一个实施方案提供了使用反义 RNA 转录物抑制分子 (称为 AntagoNAT) 上调 mRNA 表达的策略。AntagoNAT 描述于例如 PCT 公开号 WO 2012/068340 中, 其通过引用全文并入。

[0084] 真核生物基因组中 ncRNA 的数目已显示随发育复杂性而增加, 且例如在神经系统中表达的 ncRNA 中存在显著的多样性。在过去几年中, 已经有功能性 NAT 的报告且证明了其潜在地涉及人类障碍, 包括阿尔茨海默氏病、帕金森氏病和脆性 X 染色体综合征。此外, 已经报告 CD97 有义基因的上调可以通过敲减其反义转录物实现。孕酮受体 (PR) 的上调及其它内源转录物在启动子衍生的非编码 RNA 靶向后报告。p21 基因和 Oct4 启动子的转录激活在 NAT 删除后报告。反义 RNA 诱导的染色质重建对于许多低拷贝数 NAT 似乎是一种可行的和动态的作用模式。如果是这样, 反义 RNA 可以显著地发挥局部效应以维持或改变染色质结构, 最终激活或抑制有义基因表达。

[0085] PRC2 是由四个核心亚基组成的蛋白质复合体:Eed、Suz12、RbAp48 和催化性 Ezh2(其催化组蛋白 H3-赖氨酸的三甲基化(H3K27me3))。最近的研究提供了 Ezh2 和许多 ncRNA 转录物之间的直接 RNA-蛋白质相互作用的证据。X 灭活和 HOX 基因簇的其它研究显示 RNA 转录物参与 PRC2-介导的 H3K27me3(抑制性染色质标志)的诱导。PRC2 转录组谱在胚胎干细胞中已经鉴定了超过 9,000 个 PRC2-相互作用 RNA,它们中的许多分类为反义 RNA 转录物。p15 和 DM1 基因的后生沉默报告为通过其反义 RNA 涉及异染色质形成。染色质常规地二元分成异染色质和常染色质类别可能不是完全的,因为最近的工作证明存在五种主要的染色质类型,其比先前认为的具有更高的动态性和灵活性。类似地应用于大量的基因座,NAT 可以进行操作以获得染色质修饰中的基因座特异性改变。作为例子,BDNF 基因的反义转录物的切割(通过 siRNA)或抑制(通过 AntagoNAT)证明导致相应 mRNA 的上调。

[0086] 神经营养因子属于增强神经元的存活、发育、分化和功能的一类分泌型生长因子,且 BDNF 是突触可塑性的重要分子介质。BDNF 表明使神经元和胶质细胞成熟同步,参与轴突和树突分化及保护和增强神经元细胞存活。神经营养因子表达水平在神经变性障碍中和在精神和神经发育障碍中受损。神经营养因子的上调据认为对于几种神经障碍具有有益效果。AntagoNAT 可以用作抑制 BDNF-AS 的治疗策略并因此增强多种疾病状态中的神经元增殖和存活。不能排除上调内源 BDNF 分子(推测包含天然修饰和代表所有已知的剪接形式)的合成的本文描述的途径将证明与施用合成 BDNF 分子不同且也许优于施用合成 BDNF 分子。

[0087] 在一个实施方案中,一种或多种反义寡核苷酸对 BDNF 的调节施用于需要的患者以预防或治疗与相比于正常对照的 BDNF 异常表达、功能、活性相关的任何疾病或障碍。

[0088] 在一个实施方案中,寡核苷酸对于本文中所述的 BDNF 的天然反义转录物是特异性的,其包括,但不限于非编码区域。BDNF 靶标包括 BDNF 的变体;BDNF 的突变体,包括 SNP;BDNF 的非编码序列;等位基因、片段等。优选所述寡核苷酸为反义 RNA 分子。

[0089] 依照本发明的实施方案,靶核酸分子不限于单独 BDNF 多核苷酸,而是扩展到 BDNF 的任何同种型、受体、同源物、非编码区等。

[0090] 在一个实施方案中,寡核苷酸靶向于 BDNF 靶标的天然反义序列(针对编码和非编码区的天然反义物),所述 BDNF 靶标包括但不限于其变体、等位基因、同源物、突变体、衍生物、片段和互补序列。优选所述寡核苷酸为反义 RNA 或 DNA 分子。

[0091] 在一个实施方案中,本发明的寡聚化合物也包括变体,其中在所述化合物的一个或多个核苷酸位置上存在不同的碱基。例如,如果第一个核苷酸为腺嘌呤,则可产生在此位置含有胸苷、鸟苷、胞苷或其他天然或非天然核苷酸的变体。这可在所述反义化合物的任何位置上完成。然后使用本文所述的方法来检测这些化合物以确定其抑制靶核酸的表达的能力。

[0092] 在一些实施方案中,反义化合物与靶标之间的同源性、序列同一性或互补性为约 50% - 约 60%。在一些实施方案中,同源性、序列同一性或互补性为约 60% - 约 70%。在一些实施方案中,同源性、序列同一性或互补性为约 70% - 约 80%。在一些实施方案中,同源性、序列同一性或互补性为约 80% - 约 90%。在一些实施方案中,同源性、序列同一性或互补性为约 90%、约 92%、约 94%、约 95%、约 96%、约 97%、约 98%、约 99%或约 100%。

[0093] 反义化合物在以下情况时为可特异性杂交的:所述化合物与靶核酸的结合干扰靶

核酸的正常功能而引起活性损失,并且在需要特异性结合的条件下存在足够程度的互补性以避免所述反义化合物与非靶核酸序列的非特异性结合。这类条件包括,即,在体内测定或治疗性处理情况中的生理条件,以及其中在体外测定情况下进行测定的条件。

[0094] 反义化合物,不论 DNA、RNA、嵌合的、取代的等等,在以下情况时为可特异性杂交的:所述化合物与靶 DNA 或 RNA 分子的结合干扰靶 DNA 或 RNA 的正常功能而引起效用损失,并且在需要特异性结合的条件下存在足够程度的互补性以避免所述反义化合物与非靶序列的非特异性结合,所述条件即在体内测定或治疗性处理情况中的生理条件,以及在体外测定情况下在其中进行测定的条件。

[0095] 在一个实施方案中,靶向于 BDNF 调节 BDNF 的表达或功能, BDNF 包括但不限于使用例如 PCR、杂交等鉴定和扩增的反义序列、一个或多个如 SEQ ID NO:3-11 所述的序列,等等。在一个实施方案中,表达或功能与对照相比为上调的。在一个实施方案中,表达或功能与对照相比为下调的。

[0096] 在一个实施方案中,寡核苷酸包括如 SEQ ID NO:12-49 所述的核酸序列,包括使用例如 PCR、杂交等鉴定和扩增的反义序列。这些寡核苷酸可包含一个或多个经修饰的核苷酸、较短或较长的片段、经修饰的键等。经修饰的键或核苷酸间键的实例包括硫代磷酸酯、二硫代磷酸酯等。在一个实施方案中,所述核苷酸包括磷衍生物。可连接到本发明的修饰寡核苷酸中的糖或糖类似物部分的磷衍生物(或经修饰的磷酸基)可为单磷酸酯、二磷酸酯、三磷酸酯、烷基磷酸酯、链烷磷酸酯、硫代磷酸酯等。上述磷酸酯类似物的制备,以及它们掺入到核苷酸、修饰的核苷酸和寡核苷酸中本身也为已知的且无需在此描述。

[0097] 反义物的特异性和敏感性也被本领域的技术人员用于治疗用途。已将反义寡核苷酸用作在动物和人的疾病状态治疗中的治疗部分。已将反义寡核苷酸安全和有效地施用给人,并且目前正在进行许多临床试验。因此已确定寡核苷酸可为有用的治疗形式,其可经配置以在用于治疗细胞、组织和动物尤其人的治疗方案中 useful。

[0098] 在本发明的实施方案中,寡聚反义化合物(具体地寡核苷酸)结合到靶核酸分子并调节由靶基因编码的分子的表达和/或功能。待干扰的 DNA 功能包括例如复制和转录。待干扰的 RNA 功能包括所有的生命机能,例如 RNA 向蛋白质翻译位点的易位、蛋白质自 RNA 的翻译、产生一种或多种 mRNA 种类的 RNA 剪接,以及可由 RNA 参与或促进的催化活性。所述功能可被上调或受抑制,这取决于所需的功能。

[0099] 反义化合物包括反义寡聚化合物、反义寡核苷酸、外部指导序列(EGS)寡核苷酸、可变剪接物、引物、探针和与靶核酸的至少一部分杂交的其他寡聚化合物。因此,这些化合物可以单链、双链、部分单链或环状寡聚化合物的形式引入。

[0100] 在本发明的情况下,将反义化合物靶向于特定的核酸分子可为多步过程。所述过程通常以鉴定待调节其功能的靶核酸开始。此靶核酸可为,例如其表达与特定病症或疾病状态有关的细胞基因(或从基因转录的 mRNA),或来自传染剂的核酸分子。在本发明中,所述靶核酸编码脑源神经营养因子(BDNF)。

[0101] 靶向过程通常也包括确定靶核酸内的至少一个靶区域、区段或位点以用于发生反义相互作用,使得产生所需的效应,例如,表达的调节。在本发明的情况中,术语“区域”定义为具有至少一个可识别结构、功能或特征的靶核酸的一部分。靶核酸区域内为区段。“区段”定义为在靶核酸内区域的较小或亚部分。本发明所用的“位点”定义为靶核酸内的位

置。

[0102] 在一个实施方案中,反义寡核苷酸结合到脑源神经营养因子 (BDNF) 的天然反义序列并调节 BDNF (SEQ ID NO:1 和 2) 的表达和 / 或功能。反义序列的实例包括 SEQ ID NO: 3-55。

[0103] 在一个实施方案中,反义寡核苷酸结合到脑源营养因子 (BDNF) 多核苷酸的一个或多个区段并调节 BDNF 的表达和 / 或功能。所述区段包含 BDNF 有义或反义多核苷酸的至少五个连续的核苷酸。

[0104] 在一个实施方案中,反义寡核苷酸对 BDNF 的天然反义序列而言为特异性的,其中所述寡核苷酸与 BDNF 的天然反义序列的结合调节 BDNF 的表达和 / 或功能。

[0105] 在一个实施方案中,寡核苷酸化合物包括如 SEQ ID NO:12-49 所述的序列、使用例如 PCR、杂交等鉴定和扩增的反义序列。这些寡核苷酸可包含一个或多个修饰核苷酸、较短或较长的片段、经修饰的键等。经修饰的键或核苷酸间键的实例包括硫代磷酸酯、二硫代磷酸酯等。在一个实施方案中,所述核苷酸包括磷衍生物。可连接到本发明的修饰寡核苷酸中的糖或糖类似物部分的磷衍生物 (或经修饰的磷酸基) 可为单磷酸酯、二磷酸酯、三磷酸酯、烷基磷酸酯、链烷磷酸酯、硫代磷酸酯等。上述磷酸酯类似物的制备,以及它们掺入到核苷酸、修饰的核苷酸和寡核苷酸中本身也为已知的且无需在此描述。

[0106] 由于如本领域已知,翻译起始密码子通常为 5' -AUG (在转录的 mRNA 分子中;在相应的 DNA 分子中为 5' -ATG),因而翻译起始密码子也称为“AUG 密码子”、“起始密码子”或“AUG 起始密码子”。少数基因具有翻译起始密码子,其具有 RNA 序列 5' -GUG、5' -UUG 或 5' -CUG;且 5' -AUA、5' -ACG 和 5' -CUG 已显示在体内起作用。因此,术语“翻译起始密码子”和“起始密码子”可包括许多密码子序列,但在每个情况下起始氨基酸通常为甲硫氨酸 (在真核生物中) 或甲酰甲硫氨酸 (在原核生物中)。真核和原核基因可具有两个或更多个备选起始密码子,其中的任何一个可优先地用于在特定细胞类型或组织中或在特定条件集下的翻译起始。在本发明的情况中,“起始密码子”和“翻译起始密码子”是指这样的—个或多个密码子,其在体内用于起始由编码脑源神经营养因子 (BDNF) 的基因转录的 mRNA 的翻译,与这类密码子的序列无关。基因的翻译终止密码子 (或“终止密码子”) 可具有三个序列中的一个,即 5' -UAA、5' -UAG 和 5' -UGA (对应的 DNA 序列分别为 5' -TAA、5' -TAG 和 5' -TGA)。

[0107] 术语“起始密码子区”和“翻译起始密码子区”是指从翻译起始密码子开始在任一方向上 (即,5' 或 3') 包含约 25- 约 50 个连续的核苷酸的这类 mRNA 或基因的部分。类似地,术语“终止密码子区”和“翻译终止密码子区”是指从翻译终止密码子开始在任一方向上 (即,5' 或 3') 包含约 25- 约 50 个连续的核苷酸的这类 mRNA 或基因的部分。因此,“起始密码子区” (或“翻译起始密码子区”) 和“终止密码子区” (或“翻译终止密码子区”) 均为可用本发明的反义化合物有效地靶向于的区域。

[0108] 本领域已知的开放阅读框 (ORF) 或“编码区”是指在翻译起始密码子和翻译终止密码子之间的区域,也为可有效地靶向于的区域。在本发明的内容内,靶向的区域为包含基因开放阅读框 (ORF) 的翻译起始或终止密码子的基因内区。

[0109] 另一种靶区域包括本领域已知的 5' 非翻译区 (5' UTR),是指在翻译起始密码子的 5' 方向上的 mRNA 的部分,因此包括在 mRNA 的 5' 加帽位点和翻译起始密码子之间的核苷酸

(或基因上对应的核苷酸)。再一种靶区域包括本领域已知的 3' 非翻译区 (3' UTR), 是指在翻译终止密码子 3' 方向上的 mRNA 的部分, 因此包括在 mRNA 的翻译终止密码子和 3' 末端之间的核苷酸 (或基因上对应的核苷酸)。mRNA 的 5' 加帽位点包含经由 5' -5' 三磷酸酯键连接到 mRNA 的 5' 最末端残基的 N7- 甲基化鸟苷残基。认为 mRNA 的 5' 帽区包括 5' 帽结构本身以及邻近该帽位点的前 50 个核苷酸。用于本发明的另一种靶区域为 5' 帽区。

[0110] 尽管一些真核 mRNA 转录物为直接翻译的, 但是许多包含一个或多个称为“内含子”的区域, 其在翻译前被从转录物中切除。余下的 (且因此翻译的) 区称为“外显子”, 并将其剪接在一起形成连续的 mRNA 序列。在一个实施方案中, 靶向剪接位点 (即, 内含子 - 外显子连接处或外显子 - 内含子连接处) 在疾病牵涉到异常剪接或疾病牵涉特定剪接产物过度产生的状况中特别有用。因重排或缺失所致的异常融合连接为靶位点的另一个实施方案。经由来自不同基因来源的两个 (或更多个) mRNA 的剪接过程产生的 mRNA 转录物称为“融合转录物”。内含子可使用靶向于例如 DNA 或前 -mRNA 的反义化合物来有效地靶向。

[0111] 在一个实施方案中, 反义寡核苷酸结合到靶多核苷酸的编码和 / 或非编码区并调节靶分子的表达和 / 或功能。

[0112] 在一个实施方案中, 反义寡核苷酸结合到天然反义多核苷酸并调节靶分子的表达和 / 或功能。

[0113] 在一个实施方案中, 反义寡核苷酸结合到有义多核苷酸并调节靶分子的表达和 / 或功能。

[0114] 可变 RNA 转录物可产生自 DNA 的相同基因组区。这些可变转录物一般称为“变体”。更具体地, “前 mRNA 变体”为产生自相同的基因组 DNA 的转录物, 其与产生自相同的基因组 DNA 的其他转录物在其起始或终止位置上不同且包含内含子和外显子序列二者。

[0115] 当剪接期间切除了一个或多个外显子或内含子区或其部分时, 前 mRNA 变体产生更小的“mRNA 变体”。因此, mRNA 变体为经加工的前 mRNA 变体, 并且由于剪接导致每种独特的前 mRNA 变体必须总是产生独特的 mRNA 变体。这些 mRNA 变体也称为“可变剪接变体”。如果未发生前 mRNA 变体的剪接, 则前 mRNA 变体与 mRNA 变体完全相同。

[0116] 变体可通过使用可变信号启动或终止转录来产生。前 mRNA 和 mRNA 可具有多于一个起始密码子或终止密码子。起源于使用可变起始密码子的前 mRNA 或 mRNA 的变体称为该前 mRNA 或 mRNA 的“可变起始变体”。使用可变终止密码子的转录物称为该前 mRNA 或 mRNA 的“可变终止变体”。可变终止变体的一个具体类型为“聚腺苷酸变体”, 其中所产生的多重转录物起因于转录机构对“聚腺苷酸终止信号”之一的可变选择, 从而产生终止在独特的聚腺苷酸位点上的转录物。在本发明的情况内, 本文所述的变体类型也为靶核酸的实施方案。

[0117] 将反义化合物与之杂交的靶核酸上的位置定义为活性反义化合物靶向于的靶区域的至少 5 个核苷酸长的部分。

[0118] 虽然将某些示例性靶区段的具体序列列举于此, 但是本领域的技术人员会认识到, 这些用于说明和描述在本发明范围内的具体实施方案。根据本公开内容, 其他靶区段可由本领域普通技术人员容易地鉴定。

[0119] 长度为 5-100 个核苷酸并包含选自说明性优选靶区段之内的一段至少五 (5) 个连续的核苷酸的延伸的靶区段认为同样适合靶向。

[0120] 靶区段可包括 DNA 或 RNA 序列, 其包含来自说明性优选靶区段之一的 5' 末端的至

少 5 个连续核苷酸（余下的核苷酸为相同 DNA 或 RNA 的连续延伸，其开始于靶区段 5' 末端的紧接上游且持续直到该 DNA 或 RNA 包含约 5- 约 100 个核苷酸为止）。类似优选的靶区段由以下 DNA 或 RNA 序列表示，该序列包含来自说明性优选靶区段之一的 3' 末端的至少 5 个连续核苷酸（余下的核苷酸为相同 DNA 或 RNA 的连续延伸，其开始于靶区段 3' 末端的紧接下游且持续直到该 DNA 或 RNA 包含约 5- 约 100 个核苷酸为止）。本领域技术人员根据本文所说明的靶区段，无需过度试验就能够鉴定进一步优选的靶区段。

[0121] 一旦鉴定一个或多个靶区域、区段或位点，就选出与该靶标充分互补的反义化合物，即充分良好地且以足够的特异性杂交以得到所需的效果。

[0122] 在本发明的实施方案中，寡核苷酸与特定靶标的反义链结合。所述寡核苷酸长度为至少 5 个核苷酸且可为合成的，使得每个寡核苷酸靶向于重叠的序列，由此将寡核苷酸合成为覆盖靶多核苷酸的全长。靶标也包括编码区以及非编码区。

[0123] 在一个实施方案中，优选通过反义寡核苷酸来靶向于特定核酸。将反义化合物靶向于特定核酸为多步过程。该过程通常开始于鉴定其功能待调节的核酸序列。这可为，例如其表达与特定的病症或疾病状态有关的细胞基因（或从该基因转录的 mRNA），或非编码多核苷酸，例如非编码 RNA (ncRNA)。

[0124] 可将 RNA 归类为 (1) 信使 RNA (mRNA)，其被翻译成蛋白，和 (2) 非蛋白质编码的 RNA (ncRNA)。ncRNA 包括微 RNA、反义转录物和包含高密度的终止密码子并缺少任何广泛的“开放阅读框”的其他转录单元 (TU)。许多 ncRNA 似乎开始于蛋白编码基因座的 3' 非翻译区 (3' UTR) 中的起始位点。ncRNA 常常为罕见的且至少一半已由 FANTOM 协会测序的 ncRNA 似乎未聚腺苷酸化。大多数研究者因为明显的原因而关注经加工并输出到细胞质的聚腺苷酸化 mRNA。近来，已显示非聚腺苷酸化核 RNA 的群体可能非常巨大，且许多这类转录物产生于所谓的基因内区。ncRNA 可调节基因表达的机制为通过与靶转录物的碱基配对。通过碱基配对起作用的 RNA 可分组成 (1) 顺式编码 RNA，其在相同的基因位置、但在与其所作用的 RNA 相反的链上编码，因此显示对其靶标完美的互补性，和 (2) 反式编码 RNA，其在与其所作用的 RNA 不同的染色体位置上编码，一般不表现出与其靶标完美的碱基配对潜能。

[0125] 不希望受到理论的约束，通过本文所述的反义寡核苷酸来扰乱反义多核苷酸可改变相应有益信使 RNA 的表达。然而，此调节可能为非调和的（反义敲减导致信使 RNA 上升）或致的（反义敲减导致伴随的信使 RNA 下降）。在这些情况下，可将反义寡核苷酸靶向于反义转录物的重叠或非重叠部分，引起其敲减或隔离。编码以及非编码反义物可以相同的方式来靶向，并且任一种类别均能够调节相应有益转录物——以调和或非调和的方式。用于鉴定针对靶标使用的新寡核苷酸的策略可基于通过反义寡核苷酸或任何其他调节所需靶标的方法来敲减反义 RNA 转录物。

[0126] 策略 1：在非调和调节的情况下，敲减所述反义转录物提升常规（有益）基因的表达。若后者基因编码已知或假定的药物靶标，则其反义配对物的敲减可预想到地模拟受体激动剂或酶刺激剂的作用。

[0127] 策略 2：在调和调节的情况下，可以伴随地敲减反义和有益转录物两者，从而达到常规（有益）基因表达的协同下降。如果例如将反义寡核苷酸用于进行敲减，则此策略可用于将靶向的一种反义寡核苷酸应用于有益转录物并将另一种反义寡核苷酸应用于相应的反义转录物，或应用同时靶向于重叠的有益和反义转录物的单个有力对称的反义寡核苷

酸。

[0128] 根据本发明,反义化合物包括反义寡核苷酸、核酶、外部指导序列 (EGS) 寡核苷酸、siRNA 化合物、单链或双链 RNA 干扰 (RNAi) 化合物 (例如 siRNA 化合物),以及与靶核酸的至少一部分杂交且调节其功能的其他寡聚化合物。因此,其可为 DNA、RNA、DNA 样、RNA 样、或其混合物,或可为这些中的一种或多种的模拟物。这些化合物可为单链、双链、环状或发夹寡聚化合物且可包含结构元件,例如内部或末端突起 (bulge)、错配或环。将反义化合物常规地制备为线性的,但可被连接或者另外制备成环状和 / 或分枝的。反义化合物可包括构建体,例如杂交以形成完全或部分双链化合物的两条链,或具有足够自身互补性以允许杂交并形成完全或部分双链化合物的单链。可将所述两条链内部连接而留下游离的 3' 或 5' 末端,或可将其连接形成连续的发夹结构或环。发夹结构可在 5' 或 3' 末端上包含突出端,从而产生单链特征的延伸。所述双链化合物任选可在末端上包含突出端。进一步的修饰可包括与末端之一、经挑选的核苷酸位置、糖位置或与核苷间键之一连接的缀合基团。或者,所述两条链可经由非核酸部分或连接基团来连接。当仅由一条链形成时,dsRNA 可呈自身互补的发夹型分子形式,在其自身上对折形成双链体。因此,所述 dsRNA 可为完全或部分双链的。基因表达的特异性调节可通过在转基因细胞系中稳定表达 dsRNA 发夹来完成,然而,在一些实施方案中,基因表达或功能为上调的。当由两条链或呈其自身对折以形成双链体的自身互补发夹型分子形式的单链形成时,所述两条链 (或单链的双链体形成区) 为以沃森 - 克里克模式碱基配对的互补 RNA 链。

[0129] 一旦引入系统,本发明的化合物可引起一种或多种酶或结构蛋白的作用以实现靶核酸的切割或其他修饰,或可经由基于占据的机制来运作。一般而言,核酸 (包括寡核苷酸) 可描述为“DNA 样” (即,一般具有一个或多个 2' 脱氧糖和一般地具有 T 而不是 U 碱基) 或“RNA 样” (即,一般具有一个或多个 2' 羟基或 2' 修饰的糖和一般具有 U 而不是 T 碱基)。核酸螺旋可采取多于一种类型的结构,最常见地 A 和 B 型。据认为,一般而言,具有 B 型样结构的寡核苷酸为“DNA 样”而具有 A 型样结构的寡核苷酸为“RNA 样”。在一些 (嵌合的) 实施方案中,反义化合物可包含 A 型区和 B 型区两者。

[0130] 在一个实施方案中,所需的寡核苷酸或反义化合物包括以下的至少一种:反义 RNA、反义 DNA、嵌合反义寡核苷酸、包含经修饰的键的反义寡核苷酸、干扰 RNA (RNAi)、短干扰 RNA (siRNA); 微干扰 RNA (miRNA); 小时序 RNA (stRNA); 或短发夹 RNA (shRNA); 小 RNA 诱导的基因激活 (RNAa); 小激活 RNA (saRNA) 或其组合。

[0131] dsRNA 也可激活基因表达,这是已被称为“小 RNA 诱导的基因激活”或 RNAa 的机制。靶向于基因启动子的 dsRNA 诱导相关基因的有效转录激活。RNAa 在人细胞中使用合成 dsRNA (称为“小激活 RNA” (saRNA)) 证实。目前未知 RNAa 在其他生物体中是否为保守的。

[0132] 已发现小双链 RNA (dsRNA) (例如小干扰 RNA (siRNA) 和微 RNA (miRNA)) 是称为 RNA 干扰 (RNAi) 的进化保守机制的触发物。RNAi 总是经由重构染色质来导致基因沉默,从而抑制转录、降解互补 mRNA 或阻断蛋白翻译。然而,在下文实施例章节详述的例子中,显示寡核苷酸增加脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸和其编码产物的表达和 / 或功能。dsRNA 也可充当小激活 RNA (saRNA)。不希望受理论约束,通过靶向于基因启动子中的序列,saRNA 在称为 dsRNA 诱导的转录激活 (RNAa) 的现象中诱导靶基因表达。

[0133] 在另一个实施方案中,本文鉴定的“优选靶区段”可用于筛选调节脑源神经营养因

子 (BDNF) 多核苷酸表达的另外的化合物。“调节剂”为减少或增加编码 BDNF 的核酸分子的表达的化合物并包含与优选靶区段互补的至少 5 个核苷酸的部分。筛选方法包括以下步骤：使编码 BDNF 的有义或天然反义多核苷酸的核酸分子的优选靶区段与一种或多种候选调节剂接触，以及选择一种或多种减少或增加编码 BDNF 多核苷酸的核酸分子表达的候选调节剂（例如 SEQ ID NO :12-49）。一旦显示一种或多种候选调节剂能够调节（例如减少或增加）编码 BDNF 多核苷酸的核酸分子的表达，则可将所述调节剂用于 BDNF 多核苷酸功能的进一步调查研究，或用作依照本发明的研究、诊断或治疗剂。

[0134] 靶向于天然反义序列优选地调节靶基因的功能。例如，BDNF 基因（例如登录号 NM_170735 和 NM_007540）。在一个实施方案中，靶标为 BDNF 基因的反义多核苷酸。在一个实施方案中，反义寡核苷酸靶向于 BDNF 多核苷酸（例如登录号 NM_170735 和 NM_007540）的有义和 / 或天然反义序列、其变体、等位基因、同种型、同源物、突变体、衍生物、片段和互补序列。优选所述寡核苷酸为反义分子且所述靶标包括反义和 / 或有义 BDNF 多核苷酸的编码和非编码区。

[0135] 本发明的优选靶区段也可与本发明的其相应互补反义化合物结合，以形成稳定的双链（双链体）寡核苷酸。

[0136] 本领域中已显示这类双链寡核苷酸部分经由反义机制来调节靶表达和调节翻译以及 RNA 加工。此外，所述双链部分可经受化学修饰。例如，已显示这类双链部分通过所述双链体的反义链与靶标的经典杂交来抑制该靶标，从而触发靶标的酶促降解。

[0137] 在一个实施方案中，反义寡核苷酸靶向于脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸（例如登录号 NM_170735 和 NM_007540）、其变体、等位基因、同源物、突变体、衍生物、片段和互补序列。优选所述寡核苷酸为反义分子。

[0138] 依照本发明的实施方案，靶核酸分子不限于单独的 BDNF 而是延伸到其任何多核苷酸变体及产生、影响、作用或导致 BDNF 表达产物和或 / 其任何同种型或者与 BDNF 表达产物和或 / 其任何同种型相关的任何多核苷酸。

[0139] 在一个实施方案中，寡核苷酸靶向于 BDNF 多核苷酸的天然反义序列（例如，如 SEQ ID NO :3-11 所示的多核苷酸），以及其任何变体、等位基因、同源物、突变体、衍生物、片段和互补序列。反义寡核苷酸的实例如 SEQ ID NO :12-49 所述。

[0140] 在一个实施方案中，所述寡核苷酸与 BDNF 反义物的核酸序列互补或结合，并调节 BDNF 分子的表达和 / 或功能，所述核酸序列包括但不限于与 BDNF 多核苷酸有关的非编码有义和 / 或反义序列。

[0141] 在一个实施方案中，所述寡核苷酸与如 SEQ ID NO :3-11 所示的 BDNF 天然反义物的核酸序列互补或结合，并调节 BDNF 分子的表达和 / 或功能。

[0142] 在一个实施方案中，寡核苷酸包含 SEQ ID NO :12-49 的至少 5 个连续核苷酸的序列且调节 BDNF 分子的表达和 / 或功能。

[0143] 多核苷酸靶标包括 BDNF（包括其家族成员、BDNF 的变体）；BDNF 的突变体（包括 SNP）；BDNF 的非编码序列；BDNF 的等位基因；物种变体、片段等等。优选所述寡核苷酸为反义分子。

[0144] 在一个实施方案中，靶向于 BDNF 多核苷酸的寡核苷酸包括：反义 RNA、干扰 RNA (RNAi)、短干扰 RNA (siRNA)；微干扰 RNA (miRNA)；小时序 RNA (stRNA)；或短发夹

RNA (shRNA) ;小 RNA 诱导的基因激活 (RNAa) ;或小激活 RNA (saRNA)。

[0145] 在一个实施方案中,脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸的靶向 (例如 SEQ ID NO : 3-55) 调节这些靶标的表达或功能。在一个实施方案中,表达或功能相比于对照为上调的。在一个实施方案中,表达或功能相比于对照为下调的。

[0146] 在一个实施方案中,反义化合物包括如 SEQ ID NO :12-49 所示的序列。这些寡核苷酸可包含一个或多个经修饰的核苷酸、更短或更长的片段、经修饰的键等等。

[0147] 在一个实施方案中, SEQ ID NO :12-49 包含一个或多个 LNA 核苷酸。表 1 显示可用于本发明的方法中的示例性反义寡核苷酸。

[0148] 表 1:

[0149]

序列 ID	反义序列名称	序列
SEQ ID NO:12	CUR-2046 (反义)	ArArCrArArArCrArArCrUrGrGrUrGrArGrCrCrUrGrG
SEQ ID NO:13	CUR-2047 (反义)	rUrGrArGrCrCrUrArArGrArUrArCrArUrUrGrCrUrCrU
SEQ ID NO:14	CUR-2048 (反义)	rGrUrGrCrUrGrUrUrGrUrArArGrArUrUrArGrCrCrArC
SEQ ID NO:15	CUR-2049 (反义)	rArArUrGrArCrArUrGrUrUrUrGrUrArGrGrGrArGrCrC
SEQ ID NO:16	CUR-2050	+C*mC*mA*+G*mG*mU*+G*mU*mG*mC*+G*mG*mA*+C
SEQ ID NO:17	CUR-2051	+C*mC*mA*+U*mG*mG*+G*mA*mC*mU*+C*mU*mG*+G
SEQ ID NO:18	CUR-2052	+A*mG*mA*+G*mC*mG*+U*mG*mA*mA*+U*mG*mG*+G
SEQ ID NO:19	CUR-2053	+C*mC*mC*+A*mA*mG*+G*mC*mA*mG*+G*mU*mU*+C

[0150]

SEQ ID NO:20	CUR-2054	+A*mA*mG*+A*mU*mG*+C*mU*mU*mG* +A*mC*mA*+U
SEQ ID NO:21	CUR-2055	+C*mA*mU*+U*mG*mG*+C*mU*mG*mA* +C*mA*mC*+U
SEQ ID NO:22	CUR-2056	+U*mU*mC*+G*mA*mA*+C*mA*mC*mG*+ U*mG*mA*+U
SEQ ID NO:23	CUR-2057	+A*mG*mA*+A*mG*mA*+G*mC*mU*mG* +U*mU*mG*+G
SEQ ID NO:24	CUR-2058	+A*mU*mG*+A*mG*mG*+A*mC*mC*mA* +G*mA*mA*+A
SEQ ID NO:25	CUR-2059	+G*mU*mU*+C*mG*mG*+C*mC*mC*mA*+ A*mU*mG*+A
SEQ ID NO:26	CUR-2060	+A*mG*mA*+A*mA*mA*+C*mA*mA*mU* +A*mA*mG*+G
SEQ ID NO:27	CUR-2061	+A*mC*mG*+C*mA*mG*+A*mC*mU*mU*+ G*mU*mA*+C
SEQ ID NO:28	CUR-2062	+A*mC*mG*+U*mC*mC*+A*mG*mG*mG*+ U*mG*mA*+U
SEQ ID NO:29	CUR-2063	+G*mC*mU*+C*mA*mG*+U*mA*mG*mU* +C*mA*mA*+G
SEQ ID NO:30	CUR-2064	+U*mG*mC*+C*mU*mU*+U*mG*mG*mA* +G*mC*mC*+U
SEQ ID NO:31	CUR-2065	+C*mC*mU*+C*mU*mU*+C*mU*mC*mU*+ U*mU*mC*+U
SEQ ID NO:32	CUR-2066	+C*+C*+C*G*G*T*A*T*C*C*A*A*A*+G*+ G*+C
SEQ ID NO:33	CUR-2067	+G*+T*+A*T*T*A*G*C*G*A*G*T*G*+G*+ G*+T

[0151]

SEQ ID NO:34	CUR-2068	+G*+T*+C*T*A*T*G*A*G*G*G*T*T*+C*+ G*+G
SEQ ID NO:35	CUR-2069	+C*+C*+T*C*C*T*C*T*A*C*T*C*T*+T*+T *+C
SEQ ID NO:36	CUR-2070	+G*+G*+C*A*G*G*T*T*C*G*A*G*A*+G*+ G*+T
SEQ ID NO:37	CUR-2071	+T*+T*+C*C*T*T*C*C*C*A*C*A*G*+T*+T *+C
SEQ ID NO:38	CUR-2072	+C*+G*+G*T*T*G*C*A*T*G*A*A*G*+G*+ C*+G
SEQ ID NO:39	CUR-2073	+T*+G*+G*C*T*G*G*C*G*A*T*T*C*+A*+ T*+A
SEQ ID NO:40	CUR-2074	+C*+A*+A*C*A*T*A*T*C*A*G*G*A*+G*+ C*+C
SEQ ID NO:41	CUR-2075	+T*+G*+T*A*T*T*C*C*C*A*G*A*A*+C*+ T*+T
SEQ ID NO:42	CUR-2076 (反义)	rUrArUrGrGrUrUrArUrUrUrCrArUrArCrUrUr CrGrGrUrUrGrCrArUrG
SEQ ID NO:43	CUR-2077 (反义)	rArGrArArGrUrArArArCrGrUrCrCrArCrGrGr ArCrArArGrGrCrArArC
SEQ ID NO:44	CUR-2078 (反义)	rArUrUrUrCrUrArCrGrArGrArCrCrArArGrUr GrUrArArUrCrCrCrArU
SEQ ID NO:45	CUR-2079 (反义)	rUrArArGrGrArCrGrCrGrGrArCrUrUrGrUrAr CrArCrUrUrCrCrGrGrG
SEQ ID NO:46	CUR-2080 (反义)	rArGrArArArGrArArArGrUrUrCrUrArArCrCr UrGrUrUrCrUrGrUrGrU
SEQ ID NO:47	CUR-2081	+G*+A*+T*T*T*C*A*G*A*G*C*C*G*+C*+ A*+G

[0152]

SEQ ID NO:48	CUR-2082	+G*+A*+C*A*C*A*T*C*C*A*T*C*C*+C*+ A*+G
SEQ ID NO:49	CUR-2083	+C*+C*+T*C*G*T*C*A*T*G*T*C*T*+G*+T *+G
SEQ ID NO:50	CUR-0071	C*+T*+T*G*A*A*T*T*G*T*T*T*+G*+T*+A
SEQ ID NO:51	CUR-0072	A*+G*+T*T*G*C*A*A*G*A*G*T*+T*+G*+ G
SEQ ID NO:52	CUR-0073	A*+T*+C*T*G*T*T*C*T*G*C*T*+G*+T*+C
SEQ ID NO:53	CUR-0074	C*+A*+T*A*T*T*C*T*T*G*G*A*+C*+G*+ A
SEQ ID NO:54	CUR-0075	T*+G*+T*G*C*T*G*T*T*G*T*A*+A*+G*+ A
SEQ ID NO:55	CUR-0076	T*+G*+A*C*A*G*A*G*G*A*G*T*+A*+T*+ T

[0153] 所需靶核酸的调节可以本领域已知的数种方式来进行。例如,反义寡核苷酸、siRNA 等。酶性核酸分子(例如,核酶)为能够催化一种或多种不同反应(包括以核苷酸碱基序列特异的方式重复切割其他单独核酸分子的能力)的核酸分子。这类酶性核酸分子可用于,例如,靶向于几乎任何 RNA 转录物。

[0154] 由于反式切割酶性核酸分子的序列特异性,其有望作为用于人类疾病的治疗剂。可将酶性核酸分子设计成在细胞 RNA 背景下切割特定的 RNA 靶标。这类切割事件致使 mRNA 无功能且终止从该 RNA 的蛋白质表达。以这种方式,可选择性地抑制与疾病状态有关的蛋白质的合成。

[0155] 一般而言,带有 RNA 切割活性的酶性核酸通过首先与靶 RNA 结合来起作用。这类结合通过酶性核酸的靶结合部分来进行,该酶性核酸的靶结合部分保持紧密靠近进行切割靶 RNA 的分子的酶促部分。因此,所述酶性核酸首先识别而后通过互补的碱基配对与靶 RNA 结合,且一旦与正确的位点结合,即酶促地作用以切割靶 RNA。这类靶 RNA 的策略性切割将破坏其指导编码蛋白质合成的能力。在酶性核酸结合和切割其 RNA 靶标之后,其从该 RNA 释放以寻找另一个靶标且可重复结合和切割新靶标。

[0156] 已使用诸如体外选择(进化)策略(Orgel, (1979)Proc. R. Soc. London, B 205, 435)等数种途径来演化能够催化多种反应的新核酸催化剂,所述反应为例如磷酸二酯键和酰胺键的切割和连接。

[0157] 催化活性最佳的核酶的开发会显著地有助于以调节基因表达为目的而采用 RNA 切割核酶的任何策略。例如锤头核酶在 Mg^{2+} 辅因子的饱和 (10mM) 浓度存在下, 以约 1min^{-1} 的催化速率 (kcat) 起作用。已显示人造“RNA 连接酶”核酶以约 100min^{-1} 的速率催化相应的自身修饰反应。此外, 已知具有由 DNA 组成的底物结合臂的某些经修饰的锤头核酶以接近 100min^{-1} 的多重转换速率 (multiple turn-over rate) 催化 RNA 切割。最终, 用某些核苷酸类似物置换在锤头的催化核心内的特定残基产生显示出在催化速率上多达 10 倍改进的修饰核酶。这些研究结果证实核酶可以以显著高于大多数天然自身切割核酶体外展示的催化速率来促进化学转化。那么可能的是, 可优化某些自身切割核酶的结构以产生最高的催化活性, 或者可制备展示出显著更快的 RNA 磷酸二酯切割速率的全新 RNA 基序。

[0158] 符合“锤头”模型的 RNA 催化剂对 RNA 底物的分子间切割首先显示于 1987 年 (Uhlenbeck, O. C. (1987) *Nature*, 328 :596-600)。将所述 RNA 催化剂回收且与多个 RNA 分子反应, 证实其为真正催化性的。

[0159] 基于“锤头”基序设计的催化性 RNA 已通过在其催化性 RNA 中作出适当的碱基改变以维持与靶序列的必要碱基配对, 来用于切割特定靶序列。这允许使用催化性 RNA 来切割特定靶序列, 并表明根据“锤头”模型设计的催化性 RNA 可能在体内切割特定底物 RNA。

[0160] RNA 干扰 (RNAi) 已成为调节哺乳动物和哺乳动物细胞中基因表达的强大工具。此方法要求使用表达质粒或病毒以及加工成 siRNA 的小发夹 RNA 的编码序列, 将小干扰 RNA (siRNA) 作为 RNA 本身或作为 DNA 递送。此系统能够有效将前 siRNA 转运到它们在其中活跃的细胞质中, 并允许使用经调节的和组织特异的启动子用于基因表达。

[0161] 在一个实施方案中, 寡核苷酸或反义化合物包括核糖核酸 (RNA) 和 / 或脱氧核糖核酸 (DNA) 的寡聚体或多聚体、或其模拟物、嵌合体、类似物或同源物。此术语包括由天然存在核苷酸、糖和共价核苷间 (骨架) 键组成的寡核苷酸以及类似地起作用的具有非天然存在部分的寡核苷酸。由于所需性质, 例如, 增强的细胞摄取、对靶核酸增强的亲和力以及在核酸酶存在时增大的稳定性, 常常需要这类经修饰或取代的寡核苷酸超过天然形式。

[0162] 根据本发明, 寡核苷酸或“反义化合物”包括反义寡核苷酸 (例如 RNA、DNA、其模拟物、嵌合体、类似物或同源物)、核酶、外部指导序列 (EGS) 寡核苷酸、siRNA 化合物、单链或双链 RNA 干扰 (RNAi) 化合物例如 siRNA 化合物、saRNA、aRNA, 以及与靶核酸的至少一部分杂交且调节其功能的其他寡聚化合物。因此, 它们可为 DNA、RNA、DNA 样、RNA 样、或其混合物, 或可为这些中的一种或多种的模拟物。这些化合物可为单链、双链、环状或发夹寡聚化合物且可包含结构元件, 例如内部或末端突起、错配或环。将反义化合物常规地线性制备, 但可以接合或者另外地制备成环状和 / 或分枝的。反义化合物可包括构建体, 例如杂交以形成完全或部分双链化合物的两条链, 或带有足够自身互补性以允许杂交并形成完全或部分双链化合物的单链。可将所述两条链内部连接而留下游离的 3' 或 5' 末端或可将其连接形成连续的发夹结构或环。发夹结构可在 5' 或 3' 末端上包含突出端, 从而产生单链特征的延伸。双链化合物任选可在末端上包含突出端。进一步的修饰可包括与末端之一、经挑选的核苷酸位置、糖位置或核苷间键之一连接的缀合基团。可选地, 所述两条链可经由非核酸部分或连接基团来连接。当形成自仅一条链时, dsRNA 可采取自身互补的发夹型分子的形式, 其在其自身上对折以形成双链体。因此, 所述 dsRNA 可为完全或部分双链的。基因表达的特异性调节可通过 dsRNA 发夹在转基因细胞系中的稳定表达来完成。当形成自两条链

或采取在其自身上对折以形成双链体的自身互补的发夹型分子形式的单链时,所述两条链(或单链的双链体形成区域)为以沃森-克里克模式碱基配对的互补 RNA 链。

[0163] 一旦引入系统,本发明的化合物可引起一种或多种酶或结构蛋白的作用以实现靶核酸的切割或其他修饰,或可经由基于占据的机制来工作。一般而言,核酸(包括寡核苷酸)可描述为“DNA 样”(即,一般具有一个或多个 2' 脱氧糖和,一般地, T 而不是 U 碱基)或“RNA 样”(即,一般具有一个或多个 2' 羟基或 2' 修饰的糖和,一般 U 而不是 T 碱基)。核酸螺旋可采取多于一种类型的结构,最普通地 A 和 B 型。据认为,一般而言,具有 B 型样结构的寡核苷酸为“DNA 样”而具有 A 型样结构的寡核苷酸为“RNA 样”。在一些(嵌合的)实施方案中,反义化合物可包含 A 型和 B 型区域两者。

[0164] 依照本发明的反义化合物可包含长度约 5- 约 80 个核苷酸(即约 5- 约 80 个连接的核苷)的反义部分。这是指反义化合物的反义链或部分的长度。换言之,本发明的单链反义化合物包含 5- 约 80 个核苷酸,而本发明的双链反义化合物(例如, dsRNA) 包含 5- 约 80 个核苷酸长度的有义和反义链或部分。本领域普通技术人员将认识到,这包括 5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25、26、27、28、29、30、31、32、33、34、35、36、37、38、39、40、41、42、43、44、45、46、47、48、49、50、51、52、53、54、55、56、57、58、59、60、61、62、63、64、65、66、67、68、69、70、71、72、73、74、75、76、77、78、79 或 80 个核苷酸长度、或其之内任何范围的反义部分。

[0165] 在一个实施方案中,本发明的反义化合物具有 10-50 个核苷酸长度的反义部分。本领域普通技术人员将认识到,这包括具有 10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25、26、27、28、29、30、31、32、33、34、35、36、37、38、39、40、41、42、43、44、45、46、47、48、49 或 50 个核苷酸长度、或其之内任何范围的反义部分的寡核苷酸。在一些实施方案中,寡核苷酸长度为 15 个核苷酸。

[0166] 在一个实施方案中,本发明的反义或寡核苷酸化合物具有 12 或 13-30 个核苷酸长度的反义部分。本领域普通技术人员将认识到,这包括具有 12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25、26、27、28、29 或 30 个核苷酸长度、或其之内任何范围的反义部分的反义化合物。

[0167] 在一个实施方案中,本发明的寡聚化合物也包括其中不同的碱基存在于化合物中的一个或多个核苷酸位置上的变体。例如,如果第一个核苷酸为腺苷,那么可产生在此位置包含胸苷、鸟苷或胞苷的变体。这可在反义或 dsRNA 化合物的任何位置上进行。然后使用本文所述的方法来测试这些化合物以确定其抑制靶核酸表达的能力。

[0168] 在一些实施方案中,反义化合物与靶标之间的同源性、序列同一性或互补性为约 40% - 约 60%。在一些实施方案中,同源性、序列同一性或互补性为约 60% - 约 70%。在一些实施方案中,同源性、序列同一性或互补性为约 70% - 约 80%。在一些实施方案中,同源性、序列同一性或互补性为约 80% - 约 90%。在一些实施方案中,同源性、序列同一性或互补性为约 90%、约 92%、约 94%、约 95%、约 96%、约 97%、约 98%、约 99% 或约 100%。

[0169] 在一个实施方案中,反义寡核苷酸(例如, SEQ ID NO :12-49 中所示的核酸分子)包含一个或多个取代或修饰。在一个实施方案中,将核苷酸用锁核酸(LNA)取代。

[0170] 在一个实施方案中,寡核苷酸靶向于与 BDNF 有关的编码和/或非编码序列以及如 SEQ ID NO :1-11 所示序列的有义和/或反义的核酸分子的一个或多个区域。也将寡核苷

酸靶向于 SEQ ID NO :1-11 的重叠区域。

[0171] 本发明的某些优选的寡核苷酸为嵌合寡核苷酸。“嵌合寡核苷酸”或“嵌合体”，在本发明的背景中，为包含两个或更多个化学上不同区域的寡核苷酸，每个区域由至少一个核苷酸组成。这些寡核苷酸典型地包含赋予一种或多种有益特性（例如，对核酸酶的抗性增强、细胞摄入增加、对靶标的结合亲和力增强）的修饰核苷酸的至少一个区域，以及作为能够切割 RNA:DNA 或 RNA:RNA 杂合体的酶底物的区域。作为实例，核糖核酸酶 H 为细胞核酸内切酶，其切割 RNA:DNA 双链体的 RNA 链。核糖核酸酶 H 的活化因此导致 RNA 靶标的切割，从而大大地增强基因表达的反义调节效率。因此，当使用嵌合寡核苷酸时，与杂交到相同靶区域的硫代磷酸酯脱氧寡核苷酸相比，常常可用较短的寡核苷酸获得相当的结果。RNA 靶标的切割可通过凝胶电泳和必要时本领域已知的相关核酸杂交技术常规地检测。在一个实施方案中，嵌合寡核苷酸包含修饰成增加靶结合亲和力的至少一个区域，并且通常包含充当核糖核酸酶 H 的底物的区域。寡核苷酸对其靶标（在此情况下，编码 ras 的核酸）的亲和力通过测量寡核苷酸 / 靶标对的 T_m 来常规地确定， T_m 为寡核苷酸与靶标解离的温度；解离以分光光度法检测。 T_m 越高，寡核苷酸对靶标的亲和力越大。

[0172] 本发明的嵌合反义化合物可作为如上所述的两个或更多个寡核苷酸、修饰寡核苷酸、寡聚核苷和 / 或寡核苷酸模拟物的复合结构而形成。本领域亦已将这类化合物称为杂合体或中间体 (gapmer)。教导这类杂合结构制备的代表性美国专利包括但不限于，美国专利第 5,013,830、5,149,797、5,220,007、5,256,775、5,366,878、5,403,711、5,491,133、5,565,350、5,623,065、5,652,355、5,652,356 和 5,700,922 号，每个通过引用结合于本文中。

[0173] 在一个实施方案中，经修饰的寡核苷酸区域包含在糖的 2' 位置上修饰的至少一个核苷酸，最优选 2' -O 烷基、2' -O- 烷基 -O- 烷基或 2' - 氟修饰的核苷酸。在其它的实施方案中，RNA 修饰包括在 RNA 3' 末端的嘧啶、脱碱基残基或反向碱基的核糖上的 2' - 氟、2' - 氨基和 2' -O- 甲基修饰。将这类修饰常规地掺入到寡核苷酸中，且已显示这些寡核苷酸针对给定靶标具有比 2' - 脱氧寡核苷酸更高的 T_m （即，更高的靶结合亲和力）。这种增加的亲和力的效应大大地增强基因表达的 RNAi 寡核苷酸抑制。核糖核酸酶 H 为切割 RNA:DNA 双链体的 RNA 链的细胞核酸内切酶；此酶的活化因此导致 RNA 靶标的切割，且因此可大大地增强 RNAi 抑制效率。RNA 靶标的切割可通过凝胶电泳来常规地证实。在一个实施方案中，也修饰嵌合寡核苷酸以增强核酸酶抗性。细胞包含可降解核酸的各种核酸外切酶和核酸内切酶。已显示许多核苷酸和核苷修饰使它们掺入的寡核苷酸比天然寡脱氧核苷酸对核酸酶消化有更高抗性。核酸酶抗性通过将寡核苷酸与细胞提取物或分离的核酸酶溶液一起孵育并测定随时间推移剩余的完好寡核苷酸的程度（通常地通过凝胶电泳）来常规地测定。已经修饰以增强其核酸酶抗性的寡核苷酸比未修饰寡核苷酸保持完整更长时间。已证实多种寡核苷酸修饰增强或赋予核酸酶抗性。包含至少一个硫代磷酸酯修饰的寡核苷酸为目前更优选的。在一些情况下，增强靶结合亲和力的寡核苷酸修饰也能够独立地增强核酸酶抗性。

[0174] 预想用于本发明的一些优选寡核苷酸的具体实例包括包含经修饰的骨架的那些，所述经修饰的骨架例如硫代磷酸酯、磷酸三酯、甲基膦酸酯、短链烷基或环烷基糖间键或者短链杂原子或杂环糖间键。最优选的为带有硫代磷酸酯骨架和带有杂原子骨架的寡核苷酸，特别地 $\text{CH}_2\text{-NH-O-CH}_2$ 、 $\text{CH}_2\text{-N(CH}_3\text{)-O-CH}_2$ [称为亚甲基（甲亚氨基）或 MMI 骨架]、

$\text{CH}_2\text{-O-N(CH}_3\text{)-CH}_2$ 、 $\text{CH}_2\text{-N(CH}_3\text{)-N(CH}_3\text{)-CH}_2$ 和 $\text{O-N(CH}_3\text{)-CH}_2\text{-CH}_2$ 骨架,其中天然磷酸二酯骨架表示为 O-P-O-CH 。由 De Mesmaeker 等, (1995) Acc. Chem. Res. 28 :366-374 公开的酰胺骨架也为优选的。同样优选的为具有吗啉代骨架结构的寡核苷酸 (Summerton 和 Weller, 美国专利第 5, 034, 506 号)。在其他的实施方案中,将寡核苷酸的例如肽核酸 (PNA) 骨架、磷酸二酯骨架替换为聚酰胺骨架,核苷酸直接或间接地与聚酰胺骨架的氮杂氮原子结合。寡核苷酸也可包含一个或多个取代的糖部分。优选的寡核苷酸在 2' 位置上包含下列中的一种: OH 、 SH 、 SCH_3 、 F 、 OCN 、 OCH_3 、 $\text{O(CH}_2\text{)}_n\text{CH}_3$ 、 $\text{O(CH}_2\text{)}_n\text{NH}_2$ 或 $\text{O(CH}_2\text{)}_n\text{CH}_3$, 其中 n 为 1- 约 10 ; C1-C10 低级烷基、烷氧基烷氧基、取代的低级烷基、烷芳基或芳烷基 ; Cl ; Br ; CN ; CF_3 ; OCF_3 ; O- 、 S- 、或 N- 烷基 ; O- 、 S- 、或 N- 烯基 ; SOCH_3 ; SO_2CH_3 ; ONO_2 ; NO_2 ; N_3 ; NH_2 ; 杂环烷基 ; 杂环烷芳基 ; 氨基烷基氨基 ; 聚烷基氨基 ; 取代的甲硅烷基 ; RNA 切割基团 ; 报道基团 ; 嵌入剂 ; 改进寡核苷酸药代动力学特性的基团 ; 或改进寡核苷酸药效学特性的基团以及具有类似特性的其他取代基。优选的修饰包括 2' - 甲氧乙氧基 [$2' \text{ -O-CH}_2\text{CH}_2\text{OCH}_3$, 也称为 $2' \text{ -O-(2-甲氧乙基)}$]。其他优选的修饰包括 2' - 甲氧基 ($2' \text{ -O-CH}_3$)、2' - 丙氧基 ($2' \text{ -OCH}_2\text{CH}_2\text{CH}_3$) 和 2' - 氟 ($2' \text{ -F}$)。类似的修饰也可在寡核苷酸的其他位置上进行,具体地在 3' 末端核苷酸上糖的 3' 位置和 5' 末端核苷酸的 5' 位置。寡核苷酸也可具有糖模拟物例如取代戊呋喃糖基基团的环丁基。

[0175] 寡核苷酸也可另外地或替代地包含核碱基 (本领域常常简称为“碱基”) 修饰或取代。本文所用的“未修饰的”或“天然的”核苷酸包括腺嘌呤 (A)、鸟嘌呤 (G)、胸腺嘧啶 (T)、胞嘧啶 (C) 和尿嘧啶 (U)。修饰的核苷酸包括在天然核酸中仅稀少或短暂地存在的核苷酸,例如,次黄嘌呤、6-甲基腺嘌呤、5-Me 嘧啶、特别地 5-甲基胞嘧啶 (也称为 5-甲基-2' 脱氧胞嘧啶且常常在本领域中称为 5-Me-C)、5-羟甲基胞嘧啶 (HMC)、糖基 HMC 和龙胆二糖基 HMC, 以及合成核苷酸,例如,2-氨基腺嘌呤、2-(甲氨基)腺嘌呤、2-(咪唑基烷基)腺嘌呤、2-(氨烷基氨基)腺嘌呤或其他杂取代的烷基腺嘌呤、2-硫尿嘧啶、2-硫胸腺嘧啶、5-溴尿嘧啶、5-羟甲基尿嘧啶、8-氮杂鸟嘌呤、7-脱氮杂鸟嘌呤、N6(6-氨基)腺嘌呤和 2,6-二氨基嘌呤。可包括本领域已知的“通用的”碱基,例如,肌苷。已显示 5-Me-C 取代增强核酸双链体的稳定性达 $0.6\text{-}1.2^\circ\text{C}$ 且为目前优选的碱基取代。

[0176] 本发明的寡核苷酸的另一种修饰涉及使一种或多种增强寡核苷酸的活性或细胞摄取的部分或缀合物与寡核苷酸化学连接。这类部分包括但不限于脂质部分,例如胆固醇部分、胆甾醇基部分,脂族链例如十二烷二醇或十一烷基残基,聚胺或聚乙二醇链,或者金刚烷乙酸。包含亲脂性部分的寡核苷酸以及用于制备这类寡核苷酸的方法为本领域已知的,例如美国专利第 5, 138, 045、5, 218, 105 和 5, 459, 255 号。

[0177] 无需将给定寡核苷酸中的所有位置一致地修饰,且实际上多于一种的上述修饰可掺入到单个寡核苷酸中或甚至在寡核苷酸内的单个核苷内。本发明也包括作为如上文中定义的嵌合寡核苷酸的寡核苷酸。

[0178] 在另一个实施方案中,本发明的核酸分子与另一个部分缀合,所述部分包括但不限于脱碱基核苷酸、聚醚、聚胺、聚酰胺、肽、碳水化合物、脂质或聚碳氢化合物。本领域技术人员将认识到,可将这些分子在糖、碱基或磷酸基的数个位置上连接到构成核酸分子的任何核苷酸中的一个或多个。

[0179] 依照本发明使用的寡核苷酸可通过众所周知的固相合成技术来便利和常规地制

备。用于这类合成的设备由包括 Applied Biosystems 在内的数个供应商销售。也可使用用于这类合成的任何其他方法；寡核苷酸的实际合成完全在本领域普通技术人员的才能之内。亦众所周知的是使用类似技术来制备其他寡核苷酸，例如硫代磷酸酯和烷基化衍生物。还众所周知的是使用类似技术和商购的经修饰的 amidites 和可控孔度玻璃 (CPG) 产品，例如生物素、荧光素、吡啶、或补骨脂素修饰的 amidites 和 / 或 CPG (可从 Glen Research, Sterling VA 购买)，以合成荧光标记的、生物素化的或其他修饰的寡核苷酸，例如胆固醇修饰的寡核苷酸。

[0180] 依照本发明，使用修饰（例如使用 LNA 单体）以增加寡核苷酸的效能、特异性和作用持续时间并拓宽其施用途径，所述寡核苷酸由诸如 MOE、ANA、FANA、PS 等当前的化学物质组成。这可通过用 LNA 单体取代当前寡核苷酸中的一些单体来完成。LNA 修饰的寡核苷酸可具有类似于母体化合物的大小或者可更大或优选更小。优选这类 LNA 修饰寡核苷酸包含少于约 70%、更优选少于约 60%、最优选少于约 50% 的 LNA 单体且其大小在约 5-25 个核苷酸之间，更优选在约 12-20 个核苷酸之间。

[0181] 优选的修饰寡核苷酸骨架包括但不限于硫代磷酸酯、手性硫代磷酸酯、二硫代磷酸酯、磷酸三酯、氨烷基磷酸三酯、甲基和其他烷基磷酸酯包括 3' 烯基磷酸酯和手性磷酸酯、次磷酸酯、氨基磷酸酯包括 3' - 氨基氨基磷酸酯和氨烷基氨基磷酸酯、硫羰基氨基磷酸酯、硫羰基烷基磷酸酯、硫羰基烷基磷酸三酯，以及具有正常 3' -5' 键的硼烷磷酸酯 (boranophosphates)、这些的 2' -5' 连接类似物，以及具有反极性的那些，其中核苷单元的相邻对为 3' -5' 至 5' -3' 或 2' -5' 至 5' -2' 连接的。也包括各种盐、混合盐和游离酸形式。

[0182] 教导制备上述含磷键的代表性的美国专利包括但不限于，美国专利第 3,687,808、4,469,863、4,476,301、5,023,243、5,177,196、5,188,897、5,264,423、5,276,019、5,278,302、5,286,717、5,321,131、5,399,676、5,405,939、5,453,496、5,455,233、5,466,677、5,476,925、5,519,126、5,536,821、5,541,306、5,550,111、5,563,253、5,571,799、5,587,361 和 5,625,050 号，每个通过引用结合于本文中。

[0183] 优选的修饰寡核苷酸骨架（其中不包含磷原子），具有由短链烷基或环烷基核苷间键、混合杂原子和烷基或环烷基核苷间键、或一种或多种短链杂原子或杂环核苷间键形成的骨架。这些包括具有吗啉代键的骨架（部分由核苷的糖部分形成）；硅氧烷骨架；硫化物、亚砷和砷骨架；甲乙酰基 (formacetyl) 和硫代甲乙酰基 (thioformacetyl) 骨架；亚甲基甲乙酰基和硫代甲乙酰基骨架；含烯骨架；氨基磺酸酯骨架；亚甲基亚氨基和亚甲基胍基骨架；磺酸酯或氨磺酰骨架；酰胺骨架；以及具有混合 N、O、S 和 CH₂ 组分部分的其他骨架。

[0184] 教导制备上述寡聚核苷的代表性的美国专利包括但不限于，美国专利第 5,034,506、5,166,315、5,185,444、5,214,134、5,216,141、5,235,033、5,264,562、5,264,564、5,405,938、5,434,257、5,466,677、5,470,967、5,489,677、5,541,307、5,561,225、5,596,086、5,602,240、5,610,289、5,602,240、5,608,046、5,610,289、5,618,704、5,623,070、5,663,312、5,633,360、5,677,437 和 5,677,439 号，每个通过引用结合于本文中。

[0185] 在其他优选的寡核苷酸模拟物中，将核苷酸单元的糖和核苷间键（即骨架）均用新基团替换。维持碱基单元用于与适当的核酸靶化合物杂交。一种这类寡聚化合物，即已显

示具有优秀的杂交特性的寡核苷酸模拟物,称为肽核酸(PNA)。在PNA化合物中,寡核苷酸的糖骨架替换为含酰胺的骨架,具体地氨乙基氨基乙酸骨架。将核碱基保留并直接或间接地与骨架的酰胺部分的氮杂氮原子结合。教导制备PNA化合物的代表性的美国专利包括但不限于,美国专利第5,539,082、5,714,331和5,719,262号,每个通过引用结合于本文中。PNA化合物的进一步教导可在Nielsen等,(1991)Science 254,1497-1500中找到。

[0186] 在本发明的一个实施方案中,带有硫代磷酸酯骨架的寡核苷酸和带有杂原子骨架的寡聚核苷,具体地 $-\text{CH}_2-\text{NH}-\text{O}-\text{CH}_2-$, $-\text{CH}_2-\text{N}(\text{CH}_3)-\text{O}-\text{CH}_2-$ (称为亚甲基(甲亚氨基)或MMI骨架), $-\text{CH}_2-\text{O}-\text{N}(\text{CH}_3)-\text{CH}_2-$ 、 $-\text{CH}_2\text{N}(\text{CH}_3)-\text{N}(\text{CH}_3)\text{CH}_2-$ 和 $-\text{O}-\text{N}(\text{CH}_3)-\text{CH}_2-\text{CH}_2-$,其中天然磷酸二酯骨架表示为上文引用的美国专利第5,489,677号的 $-\text{O}-\text{P}-\text{O}-\text{CH}_2-$,以及上文引用的美国专利第5,602,240号的酰胺骨架。同样优选的为具有上文引用的美国专利第5,034,506号的吗啉代骨架结构的寡核苷酸。

[0187] 修饰寡核苷酸也可包含一个或多个经取代的糖部分。优选的寡核苷酸在2'位置上包含下列中的一种:OH;F;O-、S-、或N-烷基;O-、S-、或N-烯基;O-、S-或N-炔基;或O烷基-O-烷基,其中所述烷基、烯基和炔基可为取代或未取代的C到C₁₀烷基或C₂到C₁₀烯基和炔基。特别优选的为 $\text{O}(\text{CH}_2)_n\text{O}_m\text{CH}_3$ 、 $\text{O}(\text{CH}_2)_n$ 、 OCH_3 、 $\text{O}(\text{CH}_2)_n\text{NH}_2$ 、 $\text{O}(\text{CH}_2)_n\text{CH}_3$ 、 $\text{O}(\text{CH}_2)_n\text{ONH}_2$ 和 $\text{O}(\text{CH}_2)_n\text{ON}(\text{CH}_3)_2$,其中n和m可为1-约10。其他优选的寡核苷酸在2'位置上包含下列中的一种:C到C₁₀、低级烷基、取代的低级烷基、烷芳基、芳烷基、O-烷芳基或O-芳烷基、SH、SCH₃、OCN、Cl、Br、CN、CF₃、OCF₃、SOCH₃、SO₂CH₃、ONO₂、NO₂、N₃、NH₂、杂环烷基、杂环烷基芳基、氨基烷基氨基、聚烷基氨基、取代的甲硅烷基、RNA切割基团、报道基团、嵌入剂、用于改进寡核苷酸药代动力学特性的基团、或用于改进寡核苷酸药效学特性的基团,以及具有类似特性的其他取代基。优选的修饰包括2'-甲氧乙氧基(2'-O-CH₂CH₂OCH₃,也称为2'-(2-甲氧乙基)或2'-MOE),即,烷氧基烷氧基基团。进一步优选的修饰包括2'-二甲基氨基氧基乙氧基,即 $\text{O}(\text{CH}_2)_2\text{ON}(\text{CH}_3)_2$ 基团,也称为2'-DMAOE(如下文实施例中所述),以及2'-二甲基氨基乙氧基乙氧基(本领域也称为2'-O-二甲基氨基乙氧基乙基或2'-DMAEOE),即2'-O-CH₂-O-CH₂-N(CH₃)₂。

[0188] 其他优选的修饰包括2'-甲氧基(2'-O-CH₃)、2'-氨基丙氧基(2'-OCH₂CH₂CH₂NH₂)和2'-氟(2'-F)。类似的修饰也可在寡核苷酸的其他位置上进行,具体地在3'末端核苷酸上或2'-5'连接的寡核苷酸中糖的3'位置以及5'末端核苷酸的5'位置。寡核苷酸也可具有糖模拟物例如取代戊呋喃糖基糖的环丁基部分。教导制备这类经修饰的糖结构的代表性的美国专利包括但不限于,美国专利第4,981,957、5,118,800、5,319,080、5,359,044、5,393,878、5,446,137、5,466,786、5,514,785、5,519,134、5,567,811、5,576,427、5,591,722、5,597,909、5,610,300、5,627,053、5,639,873、5,646,265、5,658,873、5,670,633和5,700,920号,每个通过引用结合于本文中。

[0189] 寡核苷酸也可包含核碱基(本领域常常简称为“碱基”)修饰或取代。本文所用的“未修饰的”或“天然的”核苷酸包括嘌呤碱基腺嘌呤(A)和鸟嘌呤(G),以及嘧啶碱基胸腺嘧啶(T)、胞嘧啶(C)和尿嘧啶(U)。修饰的核苷酸包括其他合成和天然核苷酸,例如5-甲基胞嘧啶(5-me-C)、5-羟甲基胞嘧啶、黄嘌呤、次黄嘌呤、2-氨基腺嘌呤、腺嘌呤和鸟嘌呤的6-甲基和其他烷基衍生物、腺嘌呤和鸟嘌呤的2-丙基和其他烷基衍生物、2-硫尿嘧啶、2-硫代胸腺嘧啶和2-硫代胞嘧啶、5-卤代尿嘧啶和胞嘧啶、5-丙炔基尿嘧啶和胞嘧啶、

6- 偶氮尿嘧啶、胞嘧啶和胸腺嘧啶、5- 尿嘧啶（假尿嘧啶）、4- 硫尿嘧啶、8- 卤代、8- 氨基、8- 巯基、8- 硫烷基、8- 羟基和其他 8- 取代的腺嘌呤和鸟嘌呤、5- 卤代具体地 5- 溴、5- 三氟甲基和其他 5- 取代的尿嘧啶和胞嘧啶、7- 甲基鸟嘌呤（methylquanine）和 7- 甲基腺嘌呤、8- 氮杂鸟嘌呤和 8- 氮杂腺嘌呤、7- 脱氮杂鸟嘌呤和 7- 脱氮杂腺嘌呤以及 3- 脱氮杂鸟嘌呤和 3- 脱氮杂腺嘌呤。

[0190] 此外，核苷酸包括公开于以下文献中的核苷酸：美国专利第 3,687,808 号、“分子科学和工程的简明百科全书 (The Concise Encyclopedia of Polymer Science And Engineering)”，858-859 页，Kroschwitz, J. I., 编辑，John Wiley&Sons,1990、Englisch 等，' Angewandte Chemie, International Edition'，1991,30,613 页和 Sanghvi, Y. S., 第 15 章，“反义研究和应用 (Antisense Research and Applications)”，289-302 页，Crooke, S. T. 和 Lebleu, B. ea., CRC Press,1993。这些核苷酸中的某些对于增加本发明的寡聚化合物的结合亲和力特别地有用。这些包括 5- 取代嘧啶、6- 氮杂嘧啶和 N-2、N-6 和 O-6 取代的嘌呤，包括 2- 氨基腺嘌呤、5- 丙炔基尿嘧啶和 5- 丙炔基胞嘧啶。已显示 5- 甲基胞嘧啶取代增加核酸双链体的稳定性达 0.6-1.2°C (Sanghvi, Y. S., Crooke, S. T. 和 Lebleu, B., 编辑，“反义研究和应用”，CRC Press, Boca Raton,1993,276-278 页) 且为目前优选的碱基取代，更特别地当与 2'-O- 甲氧基乙基糖修饰组合时。

[0191] 教导制备上述修饰核苷酸以及其他修饰核苷酸的代表性的美国专利包括但不限于，美国专利第 3,687,808、以及 4,845,205、5,130,302、5,134,066、5,175,273、5,367,066、5,432,272、5,457,187、5,459,255、5,484,908、5,502,177、5,525,711、5,552,540、5,587,469、5,596,091、5,614,617、5,750,692 和 5,681,941 号，每个通过引用结合于本文中。

[0192] 本发明的寡核苷酸的另一种修饰涉及使所述寡核苷酸与一种或多种部分或缀合物化学连接，其增强所述寡核苷酸的活性、细胞分布或细胞摄取。

[0193] 这类部分包括但不限于，脂质部分（例如胆固醇部分）、胆酸、硫醚（例如，己基-S-三苯甲基硫醇）、硫代胆固醇、脂族链（例如，十二烷二醇或十一烷基残基）、磷脂（例如，二-十六烷基-消旋-甘油或 1,2-二-O-十六烷基-消旋-甘油-3-H-磷酸三乙铵）、聚胺或聚乙二醇链、或金刚烷乙酸、棕榈基部分、或十八胺或己基氨基-羰基-t 羟胆固醇部分。

[0194] 教导制备这类寡核苷酸缀合物的代表性的美国专利包括但不限于，美国专利第 4,828,979、4,948,882、5,218,105、5,525,465、5,541,313、5,545,730、5,552,538、5,578,717、5,580,731、5,580,731、5,591,584、5,109,124、5,118,802、5,138,045、5,414,077、5,486,603、5,512,439、5,578,718、5,608,046、4,587,044、4,605,735、4,667,025、4,762,779、4,789,737、4,824,941、4,835,263、4,876,335、4,904,582、4,958,013、5,082,830、5,112,963、5,214,136、5,082,830、5,112,963、5,214,136、5,245,022、5,254,469、5,258,506、5,262,536、5,272,250、5,292,873、5,317,098、5,371,241、5,391,723、5,416,203、5,451,463、5,510,475、5,512,667、5,514,785、5,565,552、5,567,810、5,574,142、5,585,481、5,587,371、5,595,726、5,597,696、5,599,923、5,599,928 和 5,688,941 号，每个通过引用结合于本文中。

[0195] 药物开发：本发明的化合物也可应用于药物开发和靶标验证的领域。本发明包

括本文所鉴定的化合物和优选的靶区段在药物开发努力中阐明存在于脑源神经营养因子 (BDNF) 多核苷酸和疾病状态、表型或状况之间的关系的的应用。这些方法包括检测或调节 BDNF 多核苷酸, 包括使本发明的化合物与样品、组织、细胞或生物体接触, 在处理后的某个时间测定 BDNF 多核苷酸的核酸或蛋白水平和 / 或相关的表型或化学终点, 以及任选将该测定值与未处理样品或与用本发明的另一种化合物处理的样品比较。这些方法也可与其他试验平行或组合进行以确定未知基因的功能用于靶标验证过程, 或确定特定基因产物作为用于治疗或预防特定疾病、状况或表型的靶标的有效性。

[0196] 评价基因表达的上调或抑制:

[0197] 外源核酸到宿主细胞或生物体中的转移可通过直接检测细胞或生物体中核酸的存在情况来评价。这类检测可通过本领域众所周知的数种方法来完成。例如, 外源核酸的存在情况可通过 DNA 印迹或通过聚合酶链式反应 (PCR) 技术使用特异地扩增与所述核酸相关的核苷酸序列的引物来检测。外源核酸的表达也可使用包括基因表达分析在内的常规方法来测定。例如, 由外源核酸产生的 mRNA 可使用 RNA 印迹和反转录 PCR (RT-PCR) 来检测和定量。

[0198] 来自外源核酸的 RNA 的表达也可通过测定酶活性或报道蛋白活性来检测。例如, 反义调节活性可根据靶核酸表达的减少或增加间接地测定, 以作为外源核酸正在产生效应物 RNA 的指示。基于序列保守性, 可设计和使用引物来扩增靶基因的编码区。最初, 可使用来自每个基因的最高表达的编码区来建立模型控制基因, 虽然任何编码或非编码区均可使用。每个控制基因通过将每个编码区插入报道基因编码区和其聚腺苷酸信号之间来装配。这些质粒可产生在基因的上游部分具有报道基因以及在 3' 非编码区中具有潜在 RNAi 靶标的 mRNA。单个反义寡核苷酸的有效性可通过报道基因的调节来测定。可用于本发明的方法中的报道基因包括乙酰羟酸合酶 (AHAS)、碱性磷酸酶 (AP)、 β 半乳糖苷酶 (LacZ)、 β 葡萄糖醛酸酶 (GUS)、氯霉素乙酰转移酶 (CAT)、绿色荧光蛋白 (GFP)、红色荧光蛋白 (RFP)、黄色荧光蛋白 (YFP)、青色荧光蛋白 (CFP)、辣根过氧化物酶 (HRP)、萤光素酶 (Luc)、胭脂碱合酶 (NOS)、章鱼碱合酶 (OCS), 以及其衍生物。多重选择标记为可利用的, 其赋予对氨基苄青霉素、博来霉素、氯霉素、庆大霉素、潮霉素、卡那霉素、林可霉素、甲氨蝶呤、草丁膦 (phosphinothricin)、嘌呤霉素和四环素的抗性。确定报道基因调节的方法为本领域众所周知的, 且包括但不限于, 荧光测量法 (例如荧光光谱法、荧光激活细胞分选术 (FACS)、荧光显微法)、抗生素抗性测定。

[0199] BDNF 蛋白和 mRNA 表达可使用本领域技术人员已知和本文别处所描述的方法测定。例如, 免疫测定法 (例如 ELISA) 可用来测定蛋白质水平。BDNF ELISA 分析试剂盒可市购, 例如, 从 R&D Systems (Minneapolis, MN)。

[0200] 在实施方案中, 使用本发明反义寡核苷酸处理的样品 (例如, 体内或体外的细胞或组织) 中的 BDNF 表达 (例如, mRNA 或蛋白质) 通过与对照样品中的 BDNF 表达相比较来评价。例如, 蛋白质或核酸的表达可使用本领域技术人员已知的方法与模拟处理或未处理样品中的蛋白质或核酸表达相比较。或者, 与用对照反义寡核苷酸 (例如, 具有已改变或不同序列的反义寡核苷酸) 处理的样品的比较可根据所需信息来进行。在另一个实施方案中, 可将已处理样品对比未处理样品在 BDNF 蛋白或核酸表达方面的差异与已处理样品对比未处理样品在不同核酸 (包括研究者认为适当的任何标准, 例如, 持家基因) 的表达方面的差

异相比较。

[0201] 可将观察到的差异根据需要例如以比率或分数的形式表达,用于与对照比较。在实施方案中,在用本发明反义寡核苷酸处理的样品中,BDNF mRNA 或蛋白质水平相对于未处理样品或用对照核酸处理的样品增加或者减少约 1.25 倍-约 10 倍或更多。在实施方案中,BDNF mRNA 或蛋白质水平增加或减少至少约 1.25 倍、至少约 1.3 倍、至少约 1.4 倍、至少约 1.5 倍、至少约 1.6 倍、至少约 1.7 倍、至少约 1.8 倍、至少约 2 倍、至少约 2.5 倍、至少约 3 倍、至少约 3.5 倍、至少约 4 倍、至少约 4.5 倍、至少约 5 倍、至少约 5.5 倍、至少约 6 倍、至少约 6.5 倍、至少约 7 倍、至少约 7.5 倍、至少约 8 倍、至少约 8.5 倍、至少约 9 倍、至少约 9.5 倍、或至少约 10 倍或更多。

[0202] 试剂盒、研究试剂、诊断剂和治疗剂

[0203] 本发明的化合物可用于诊断、治疗和预防,并作为研究试剂和试剂盒的组分。此外,能够以精细的特异性抑制基因表达的反义寡核苷酸常常被普通技术人员用于阐明特定基因的功能或区分生物途径的各个成员之间的功能。

[0204] 对于用于试剂盒和诊断及各种生物系统中的应用,本发明的化合物(单独地或与其他化合物或治疗剂组合)可用作差异和/或组合分析中的工具,以阐明在细胞和组织内表达的基因的一部分或全部互补序列的表达模式。

[0205] 本文所用的术语“生物系统”或“系统”定义为表达或使得有能力表达脑源神经营养因子(BDNF)基因的产物的任何生物体、细胞、细胞培养物或组织。这些包括但不限于人、转基因动物、细胞、细胞培养物、组织、异种移植物、移植物及其组合。

[0206] 作为一个非限制性实例,将在用一种或多种反义化合物处理的细胞或组织内的表达模式与未用反义化合物处理的对照细胞或组织相比较,并针对基因表达的差异水平分析产生的模式,因为它们涉及,例如,所检测基因的疾病相关性、信号传导途径、细胞定位、表达水平、大小、结构或功能。这些分析可对刺激或未刺激的细胞以及在影响表达模式的其他化合物存在或不存在时进行。

[0207] 本领域已知的基因表达分析方法的实例包括 DNA 阵列或微阵列、SAGE(基因表达的系列分析)、READS(已消化 cDNA 的限制性酶扩增)、TOGA(总基因表达分析)、蛋白质阵列和蛋白质组学、表达序列标签(EST)测序、消减(subtractive)RNA 指纹法(SuRF)、消减克隆、差异显示(DD)、比较基因组杂交、FISH(荧光原位杂交)技术和质谱分析法。

[0208] 本发明的化合物对于研究和诊断而言为有用的,因为这些化合物与编码脑源神经营养因子(BDNF)的核酸杂交。例如,作为有效的 BDNF 调节剂以本文公开的这类效率和在这类条件下杂交的寡核苷酸在有利于基因扩增或检测的条件下分别为有效的引物或探针。这些引物和探针可用于需要对编码 BDNF 的核酸分子特异检测的方法中,和可用于扩增所述核酸分子以用于检测或用于进一步研究 BDNF。本发明的反义寡核苷酸(具体地,引物和探针)与编码 BDNF 的核酸的杂交可通过本领域已知的方法来检测。这类方法可包括使酶与所述寡核苷酸缀合、放射性标记所述寡核苷酸或任何其他适当的检测方法。也可制备使用这类检测方法来检测样品中 BDNF 水平的试剂盒。

[0209] 反义物的特异性和灵敏度也由本领域技术人员掌握用于治疗用途。已将反义化合物在动物(包括人)的疾病状态的治疗中用作治疗部分。反义寡核苷酸药物已安全和有效地施用给人且许多临床试验目前正在进行。因此确认的是,反义化合物可为有用的治疗形

式,可将其配置以用于治疗细胞、组织和动物、尤其是人的治疗方案中。

[0210] 对于治疗而言,将怀疑具有可通过调节 BDNF 多核苷酸的表达来治疗的疾病或病症的动物(优选人)通过施用依照本发明的反义化合物来治疗。例如,在一个非限制性实施方案中,所述方法包括给需要治疗的动物施用治疗有效量的 BDNF 调节剂的步骤。本发明的 BDNF 调节剂有效地调节 BDNF 的活性或调节 BDNF 蛋白的表达。在一个实施方案中,动物中 BDNF 的活性或表达与对照相比抑制了约 10%。优选地,将动物中 BDNF 的活性或表达抑制约 30%。更优选地,将动物中 BDNF 的活性或表达抑制 50%或更多。因此,与对照相比,寡聚化合物将脑源神经营养因子(BDNF)mRNA 的表达调节至少 10%、至少 50%、至少 25%、至少 30%、至少 40%、至少 50%、至少 60%、至少 70%、至少 75%、至少 80%、至少 85%、至少 90%、至少 95%、至少 98%、至少 99%、或 100%。

[0211] 在一个实施方案中,与对照相比,在动物中脑源神经营养因子(BDNF)的活性或表达增加约 10%。优选地,在动物中 BDNF 的活性或表达增加约 30%。更优选地,在动物中 BDNF 的活性或表达增加 50%或更多。因此,与对照比较,寡聚化合物调节 BDNF mRNA 的表达至少 10%、至少 50%、至少 25%、至少 30%、至少 40%、至少 50%、至少 60%、至少 70%、至少 75%、至少 80%、至少 85%、至少 90%、至少 95%、至少 98%、至少 99%或 100%。

[0212] 例如,脑源神经营养因子(BDNF)表达的提高或下降可在动物的血清、血液、脂肪组织、肝脏或任何其他体液、组织或器官中测定。优选地,包含于待分析的所述液体、组织或器官之内的细胞包含编码 BDNF 肽的核酸分子和/或 BDNF 蛋白本身。

[0213] 本发明的化合物可通过向合适的药学上可接受的稀释剂或载体中添加有效量的化合物来用于药物组合物中。本发明的化合物的应用和方法也可用于预防上有用的。

[0214] 缀合物

[0215] 本发明的寡核苷酸的另一种修饰涉及将一种或多种增强寡核苷酸的活性、细胞分布或细胞摄取的部分或缀合物与寡核苷酸化学连接。这些部分或缀合物可包含与官能团(例如伯羟基或仲羟基)共价结合的缀合基团。本发明的缀合基团包括嵌入剂、报道分子、聚胺、聚酰胺、聚乙二醇、聚醚、增强寡聚体药效学特性的基团,以及增强寡聚体药代动力学特性的基团。典型的缀合基团包括胆固醇、脂质、磷脂、生物素、吩嗪、叶酸、菲啶、葱醌、吡啶、荧光素、罗丹明、香豆素和染料。增强药效学特性的基团,在本发明的背景中,包括改善摄取、增强对降解的抗性和/或加强与靶核酸的序列特异性杂交的基团。增强药代动力学特性的基团,在本发明的背景中,包括改善本发明的化合物的摄取、分布、代谢或分泌的基团。代表性的缀合基团在提交于 1992 年 10 月 23 日的国际专利申请第 PCT/US92/09196 号和美国专利第 6,287,860 号中公开,所述文献通过引用结合于本文中。缀合部分包括但不限于,脂质部分(例如胆固醇部分)、胆酸、硫醚(例如,己基-5-三苯甲基硫醇)、硫代胆固醇、脂族链(例如,十二烷二醇或十一烷基残基)、磷脂(例如,二-十六烷基-消旋-甘油或 1,2-二-0-十六烷基-消旋-甘油-3-H-磷酸三乙铵)、聚胺或聚乙二醇链、或金刚烷乙酸、棕榈基部分、或十八胺或己基氨基-羰基-羟胆固醇部分。也可将本发明的寡核苷酸与活性药物物质缀合,例如,阿司匹林、华法林、保泰松、布洛芬、舒洛芬、芬布芬、酮洛芬、(S)-(+)-普拉洛芬、卡洛芬、丹酰肌氨酸、2,3,5-三碘苯甲酸、氟芬那酸、亚叶酸、苯并噻二嗪、氯噻嗪、二氮杂草、吲哚美辛(indomethacin)、巴比妥酸盐、头孢菌素、磺胺类药物、抗糖尿病药、抗菌剂或抗生素。

[0216] 教导制备这类寡核苷酸缀合物的代表性的美国专利包括但不限于,美国专利第 4,828,979、4,948,882、5,218,105、5,525,465、5,541,313、5,545,730、5,552,538、5,578,717、5,580,731、5,580,731、5,591,584、5,109,124、5,118,802、5,138,045、5,414,077、5,486,603、5,512,439、5,578,718、5,608,046、4,587,044、4,605,735、4,667,025、4,762,779、4,789,737、4,824,941、4,835,263、4,876,335、4,904,582、4,958,013、5,082,830、5,112,963、5,214,136、5,082,830、5,112,963、5,214,136、5,245,022、5,254,469、5,258,506、5,262,536、5,272,250、5,292,873、5,317,098、5,371,241、5,391,723、5,416,203、5,451,463、5,510,475、5,512,667、5,514,785、5,565,552、5,567,810、5,574,142、5,585,481、5,587,371、5,595,726、5,597,696、5,599,923、5,599,928 和 5,688,941 号。

[0217] 制剂

[0218] 本发明的化合物也可与其他分子、分子结构或化合物的混合物掺混、封装、缀合或以其他方式关联,作为例如,脂质体、受体靶向分子、口服的、直肠的、局部的或其他制剂,用于帮助摄取、分布和 / 或吸收。教导制备这类摄取、分布和 / 或吸收辅助制剂的代表性的美国专利包括但不限于,美国专利第 5,108,921、5,354,844、5,416,016、5,459,127、5,521,291、5,543,165、5,547,932、5,583,020、5,591,721、4,426,330、4,534,899、5,013,556、5,108,921、5,213,804、5,227,170、5,264,221、5,356,633、5,395,619、5,416,016、5,417,978、5,462,854、5,469,854、5,512,295、5,527,528、5,534,259、5,543,152、5,556,948、5,580,575 和 5,595,756 号,每个通过引用结合于本文中。

[0219] 尽管,反义寡核苷酸不需要在载体的情况中施用以实现调节靶表达和 / 或功能的目的,但是本发明的实施方案涉及用于反义寡核苷酸表达的表达载体构建体,包括启动子、杂合启动子基因序列,并且拥有强组成型启动子活性,或可在所需情况下诱导的启动子活性。

[0220] 在一个实施方案中,本发明实施涉及用适合的核酸递送系统施用至少一种前述反义寡核苷酸。在一个实施方案中,该系统包含与多核苷酸可操作连接的非病毒载体。这类非病毒载体的实例包括单独的寡核苷酸(例如,SEQ ID NO:12-49 中的任何一个或多个)或与适合的蛋白、多糖或脂质制剂组合的寡核苷酸。

[0221] 其他适合的核酸递送系统包括病毒载体,典型地来自腺病毒、腺病毒伴随病毒(AAV)、依赖辅助病毒的腺病毒、逆转录病毒或仙台病毒-脂质体(HVJ)复合体中的至少一种的序列。优选地,所述病毒载体包含与多核苷酸可操作连接的强真核启动子,例如,巨细胞病毒(CMV)启动子。

[0222] 另外优选的载体包括病毒载体、融合蛋白和化学缀合物。逆转录病毒载体包括莫洛尼鼠白血病病毒和基于 HIV 的病毒。一种优选的基于 HIV 的病毒载体包括至少两种载体,其中 gag 基因和 pol 基因来自 HIV 基因组而 env 基因来自另一种病毒。DNA 病毒载体为优选的。这些载体包括痘病毒载体(例如正痘病毒或禽痘病毒载体)、疱疹病毒载体(例如单纯疱疹 I 病毒(HSV)载体)、腺病毒载体和腺伴随病毒载体。

[0223] 本发明的反义化合物包括任何药学上可接受的盐、酯、或这类酯的盐、或任何其他化合物,其在施用给动物(包括人)后,能够提供(直接地或间接地)生物学活性的代谢物或其残留物。

[0224] 术语“药学上可接受的盐”是指本发明化合物的生理上和药学上可接受的盐：即，保留母体化合物的所需生物活性且不对其产生非所需的毒理学作用的盐。对于寡核苷酸而言，药学上可接受的盐的优选实例和其使用进一步描述于美国专利第 6, 287, 860 号中，其通过引用结合于本文中。

[0225] 本发明也包括包含本发明的反义化合物的药物组合物和制剂。本发明的药物组合物可以以若干方式来施用，这取决于是否需要局部或全身治疗以及待治疗的区域。施用可为局部的（包括眼的和至粘膜的包括阴道和直肠递送）、肺的（例如，通过吸入或吹入散剂或气雾剂，包括通过喷雾器）、气管内的、鼻内的、表皮的和经皮的、口服的或胃肠外的。胃肠外施用包括静脉内、动脉内、皮下、腹膜内或肌肉注射或输注；或颅内（例如，鞘内或脑室内）施用。

[0226] 对于治疗中枢神经系统中的组织而言，可通过例如注射或输注进入脑脊液进行施用。施用反义 RNA 进入脑脊液已在例如美国专利申请公开第 2007/0117772 号，“Methods for slowing familial ALS disease progression(减缓家族性 ALS 疾病进展的方法)”中描述，该申请通过引用以其整体结合于本文中。

[0227] 如果意图将本发明的反义寡核苷酸施用给中枢神经系统中的细胞，可与一种或多种能够促进所述反义寡核苷酸渗透穿过血脑屏障的物质一起施用。注射可在例如内嗅皮质或海马中进行。通过施用腺病毒载体至肌肉组织中的运动神经元而递送神经营养因子描述于，例如，美国专利第 6, 632, 427 号，“Adenoviral-vector-mediated gene transfer into medullary motor neurons(腺病毒载体介导基因转移进入髓质运动神经元)”，其通过引用结合于本文中。直接递送载体至脑（例如，纹状体、丘脑、海马或黑质）为本领域已知且描述于例如美国专利第 6, 756, 523 号，“Adenovirus vectors for the transfer of foreign genes into cells of the central nervous system particularly in brain(用于转移外源基因进入中枢神经系统细胞（具体地脑中）的腺病毒载体)”，其通过引用结合于本文中。施用可快速进行，如通过注射，或在一段时间内进行，如通过缓慢输注或施用缓释制剂。

[0228] 所述反义寡核苷酸也可与提供所需药学或药效学特性的物质连接或缀合。例如，反义寡核苷酸可与本领域已知的促进渗透或转运穿过血脑屏障的任何物质（例如转铁蛋白受体的抗体）偶连，并通过静脉内注射施用。反义化合物可与病毒载体连接，例如，使反义化合物更有效和 / 或增加反义化合物转运穿过血脑屏障的病毒载体。渗透性血脑屏障破坏也可通过例如输注糖或氨基酸来完成，所述糖包括但不限于，内消旋赤藓醇、木糖醇、D(+) 半乳糖、D(+) 乳糖、D(+) 木糖、卫矛醇、肌醇、L(-) 果糖、D(-) 甘露醇、D(+) 葡萄糖、D(+) 阿拉伯糖、D(-) 阿拉伯糖、纤维二糖、D(+) 麦芽糖、D(+) 蜜三糖、L(+) 鼠李糖、D(+) 蜜二糖、D(-) 核糖、侧金盏花醇、D(+) 阿拉伯糖醇、L(-) 阿拉伯糖醇、D(+) 岩藻糖、L(-) 岩藻糖、D(-) 来苏糖、L(+) 来苏糖和 L(-) 来苏糖，所述氨基酸包括但不限于，谷氨酰胺、赖氨酸、精氨酸、天冬酰胺、天冬氨酸、半胱氨酸、谷氨酸、甘氨酸、组氨酸、亮氨酸、甲硫氨酸、苯丙氨酸、脯氨酸、丝氨酸、苏氨酸、酪氨酸、缬氨酸和牛磺酸。用于增强血脑屏障渗透的方法和材料描述于，例如，美国专利第 4, 866, 042 号，“Method for the delivery of genetic material across the blood brain barrier(用于递送遗传物质穿过血脑屏障的方法)”，第 6, 294, 520 号，“Material for passage through the blood-brain barrier(用于通过血脑屏障的材料)”，和第 6, 936, 589 号，“Parenteral delivery systems(胃肠外递送系

统)”,其全部通过引用以其整体结合于本文中。

[0229] 所述反义化合物可与其他分子、分子结构或化合物的混合物掺混、封装、缀合或以其他方式关联,例如脂质体、受体靶向分子、口服的、直肠的、局部的或其他制剂,用于帮助摄取、分布和/或吸收。例如,阳离子脂质可包含在制剂中以促进寡核苷酸摄取。一种显示出促进摄取的这类组合物为 LIPOFECTIN(可从 GIBCO-BRL, Bethesda, MD 获得)。

[0230] 认为带有至少一个 2'-O- 甲氧基乙基修饰的寡核苷酸对于口服施用而言为特别有用的。用于局部施用的药物组合物和制剂可包括透皮贴剂、软膏剂、洗剂、乳膏剂、凝胶剂、滴剂、栓剂、喷雾剂、液体和散剂。常规药物载体、水性、粉末或油性基质、增稠剂等可为必要的或所需的。包被的避孕套、手套等也可为有用的。

[0231] 可适宜地以单位剂型存在的本发明药物制剂可根据药学工业中众所周知的常规技术来制备。这类技术包括使活性成分与药物载体或赋形剂结合的步骤。一般而言,制剂如下制备:使活性成分与液体载体或细碎的固体载体或两者均匀和紧密地结合,随后(在需要时)使产物成形。

[0232] 可将本发明的组合物制成许多可能剂型的任何一种,例如但不限于,片剂、胶囊剂、凝胶胶囊、液体糖浆、软凝胶、栓剂和灌肠剂。也可将本发明的组合物在水性、非水性或混合介质中制成混悬剂。水性混悬剂可进一步包含增加混悬剂粘度的物质,包括例如羧甲基纤维素钠、山梨醇和/或葡聚糖。所述混悬剂也可包含稳定剂。

[0233] 本发明的药物组合物包括但不限于,溶液剂、乳剂、泡沫剂和含脂质体的制剂。本发明的药物组合物和制剂可包含一种或多种渗透促进剂、载体、赋形剂或其他活性或非活性成分。

[0234] 乳剂典型地作为一种液体以通常直径超过 0.1 μm 的液滴形式分散在另一种液体中的非均质体系。乳剂可包含除分散相之外的其他组分,以及可作为在水相、油相中的溶液或其本身作为单独相存在的活性药物。微乳液包括为本发明的一个实施方案。乳剂及其使用为本领域众所周知的且进一步描述于美国专利第 6, 287, 860 号中。

[0235] 本发明的制剂包括脂质体制剂。本发明所用的术语“脂质体”意为由排列在一个或多个球形双层中的两亲脂质组成的囊泡。脂质体为具有由亲脂材料形成的膜和包含待递送组合物的水性内部的单层或多层囊泡。阳离子脂质体为带正电的脂质体,其认为与带负电的 DNA 分子相互作用以形成稳定的复合体。认为 pH 敏感的或带负电的脂质体诱捕 DNA 而不是与其复合。阳离子和非阳离子脂质体均已用来递送 DNA 到细胞。

[0236] 脂质体也包括“空间上稳定的”脂质体,该术语如本文所用是指包含一种或多种专门脂质的脂质体。当掺入到脂质体中时,这些专门脂质给脂质体带来相对于缺乏这类专门脂质的脂质体延长的循环存在期。空间上稳定的脂质体的实例为其中脂质体的囊泡形成脂质部分的部分包含一种或多种糖脂或衍生有一种或多种亲水聚合物(例如聚乙二醇(PEG)部分)的脂质体。脂质体及其使用进一步描述于美国专利第 6, 287, 860 号中。

[0237] 本发明的药物制剂和组合物也可包含表面活性剂。表面活性剂在药物产品、制剂和乳剂中的使用为本领域众所周知的。表面活性剂及其使用进一步描述于美国专利第 6, 287, 860 号中,其通过引用结合于本文中。

[0238] 在一个实施方案中,本发明使用各种渗透促进剂来实现核酸特别是寡核苷酸的有效递送。除了有助于非亲脂性药物穿过细胞膜的扩散之外,渗透促进剂还增加亲脂性药物

的渗透性。可将渗透促进剂归类为属于五大类的一种,即表面活性剂、脂肪酸、胆汁酸盐、螯合剂和非螯合非表面活性剂。渗透促进剂及其使用进一步描述于美国专利第 6, 287, 860 号,其通过引用结合于本文中。

[0239] 本领域的技术人员将认识到,制剂根据其预期用途(即给药途径)来常规地设计。

[0240] 用于局部给药的优选制剂包括其中本发明寡核苷酸与局部递送剂(例如,脂质、脂质体、脂肪酸、脂肪酸酯、甾类、螯合剂和表面活性剂)混合的制剂。优选的脂质和脂质体包括中性的(例如二油酰基-磷脂酰乙醇胺 DOPE、二肉豆蔻酰基磷脂酰胆碱 DMPC、二硬脂酰基磷脂酰胆碱)、阴性的(例如二肉豆蔻酰基磷脂酰甘油 DMPG)和阳离子的(例如二油酰基四甲基氨丙基 DOTAP 和二油酰基-磷脂酰基乙醇胺 DOTMA)。

[0241] 对于局部或其他给药而言,可将本发明的寡核苷酸封装在脂质体内或可与其(特别是与阳离子脂质体)形成复合体。或者,可将寡核苷酸与脂质(特别是阳离子脂质)复合。优选的脂肪酸和酯类、其药理学上可接受的盐,以及它们的使用进一步描述于美国专利第 6, 287, 860 号中。

[0242] 用于口服给药的组合物和制剂包括散剂或颗粒剂、微粒、纳米颗粒、在水或非水性介质中的混悬剂或溶液剂、胶囊剂、凝胶胶囊、小药囊、片剂或小片。增稠剂、矫味剂、稀释剂、乳化剂、分散助剂或粘合剂可能为所需的。优选的口服制剂为其中将本发明的寡核苷酸与一种或多种渗透促进剂、表面活性剂和螯合剂结合施用的制剂。优选的表面活性剂包括脂肪酸和/或其酯或盐、胆汁酸和/或其盐。优选的胆汁酸/盐和脂肪酸及其使用进一步描述于美国专利第 6, 287, 860 号中,其通过引用结合于本文中。还优选的为渗透促进剂的组合,例如脂肪酸/盐与胆汁酸/盐的组合。特别优选的组合为月桂酸的钠盐、癸酸和 UDCA。另外的渗透促进剂包括聚氧化乙烯-9-月桂醚、聚氧化乙烯-20-鲸蜡醚。本发明的寡核苷酸可以以包括喷雾干燥颗粒的颗粒形式口服地递送,或复合以形成微米或纳米粒子。寡核苷酸复合剂及其使用进一步描述于美国专利第 6, 287, 860 号中,其通过引用结合于本文中。

[0243] 用于胃肠外、鞘内或室内给药的组合物和制剂可包括无菌水性溶液剂,其也可含有缓冲液、稀释剂和其他适合的添加剂,例如但不限于,渗透促进剂、载体化合物和其他药理学上可接受的载体或赋形剂。

[0244] 本发明的某些实施方案提供药物组合物,所述药物组合物包含一种或多种寡聚化合物和一种或多种通过非反义机制来起作用的其他化学治疗剂。这类化学治疗剂的实例包括但不限于癌症化疗药物,例如柔红霉素、道诺霉素、更生霉素、多柔比星、表柔比星、伊达比星、依索比星、博来霉素、马磷酰胺、异环磷酰胺、胞嘧啶阿拉伯糖苷、双氯乙基-亚硝基脲、白消安、丝裂霉素 C、放线菌素 D、光神霉素、泼尼松、羟孕酮、睾酮、他莫昔芬、达卡巴嗪、丙卡巴肼、六甲蜜胺、五甲蜜胺、米托蒽醌、安吡啶、苯丁酸氮芥、甲基环己基亚硝基脲、氮芥、美法仑、环磷酰胺、6-巯基嘌呤、6-巯鸟嘌呤、阿糖胞苷、5-氮杂胞苷、羟基脲、脱氧助间型霉素(deoxycoformycin)、4-羟基过氧环磷酰胺、5-氟尿嘧啶(5-FU)、5-氟脱氧尿苷(5-FUDR)、甲氨蝶呤(MTX)、秋水仙碱、泰素、长春新碱、长春碱、依托泊苷(VP-16)、三甲曲沙、伊立替康、拓泊替康、吉西他滨、替尼泊苷、顺铂和己烯雌酚(DES)。当与本发明的化合物一起使用时,这类化学治疗剂可单独地(例如,5-FU 和寡核苷酸)、顺序地(例如,5-FU 和寡核苷酸持续一段时间,接着 MTX 和寡核苷酸)、或与一种或多种其他的这类化学治疗剂组合

(例如, 5-FU、MTX 和寡核苷酸, 或者 5-FU、放射疗法和寡核苷酸) 使用。抗炎药 (包括但不限于甾体抗炎药和皮质类固醇) 和抗病毒药物 (包括但不限于利巴韦林、阿糖腺苷、阿昔洛韦和更昔洛韦) 也可组合到本发明的组合物中。反义化合物和其他非反义药物的组合也在本发明的范围之内。两种或更多种组合的化合物可一起或顺序使用。

[0245] 在另一个相关的实施方案中, 本发明的组合物可包含靶向于第一核酸的一种或多种反义化合物 (特别是寡核苷酸), 以及靶向于第二核酸靶标的一种或多种其他反义化合物。例如, 第一靶标可为脑源神经营养因子 (BDNF) 的特定反义序列, 和第二靶标可为来自另一个核苷酸序列的区域。或者, 本发明的组合物可包含靶向于相同脑源神经营养因子 (BDNF) 核酸靶标的不同区域的两种或更多种反义化合物。本文举例说明了许多反义化合物的实例而其他的可选自本领域已知的适合化合物。两种或更多种组合化合物可一起或顺序使用。

[0246] 给药:

[0247] 认为治疗组合物的制剂和其随后的施用 (给药) 在本领域技术人员的技术之内。给药取决于要治疗的疾病状态的严重性和反应性, 而疗程从数天持续到数月, 或直到实现治愈或达到疾病状态的减轻。最佳给药方案可根据患者体内药物蓄积的测量来计算。普通技术人员可容易地确定最适剂量、给药方法和重复率。最适剂量可根据单个寡核苷酸的相对功效而不同, 一般可基于在体外和动物模型中体内发现有效的 EC₅₀ 来估计。一般而言, 剂量为 0.01 μ g-10mg/kg 体重, 且可每天、每周、每月或每年给药一次或多次, 或甚至每 2-20 年一次。本领域普通技术人员可基于测定体液或组织中药物的停留时间和浓度来容易地估计给药的重复率。成功治疗之后, 可能需要对患者进行维持疗法以预防疾病状态的复发, 其中所述寡核苷酸以维持剂量来施用, 范围为 0.01 μ g-10mg/kg 体重, 每天一次或多次到每 2-20 年一次。

[0248] 在实施方案中, 使用下列剂量的药物治疗患者, 所述剂量为至少约 1、至少约 2、至少约 3、至少约 4、至少约 5、至少约 6、至少约 7、至少约 8、至少约 9、至少约 10、至少约 15、至少约 20、至少约 25、至少约 30、至少约 35、至少约 40、至少约 45、至少约 50、至少约 60、至少约 70、至少约 80、至少约 90、或至少约 100mg/kg 体重。反义寡核苷酸的某些注射剂量描述于, 例如, 美国专利第 7,563,884 号, “Antisense modulation of PTP1B expression (PTP1B 表达的反义调节)”, 通过引用以其整体结合于本文中。

[0249] 虽然上文已描述了本发明的各种实施方案, 但是应理解的是, 其仅以实例的方式提供, 而并非限制。对公开的实施方案的许多改变可依照本文的公开内容来进行, 而不会背离本发明的精神或范围。因此, 本发明的广度和范围不应受到任何上述的实施方案所限制。

[0250] 本文提及的所有文件都通过引用结合到本文中。本申请引用的所有出版物和专利文件都为所有目的而通过引用结合, 其程度如同单独地指出各个出版物或专利文件通过引用结合到本文中一样。至于在本文件中对不同参考文献的引用, 申请人并不承认任何具体参考文献对其发明而言为“现有技术”。本发明的组合物和方法的实施方案举例说明于下列实施例中。

实施例

[0251] 下列非限制性的实施例用于举例说明本发明的所选实施方案。应理解的是, 所示

组分比例变化和要素替换对本领域的技术人员而言为显而易见的且在本发明的实施方案的范围之内。

[0252] 实施例 1 :对脑源神经营养因子 (BDNF) 反义的核酸分子和 / 或 BDNF 多核苷酸有义链特异性的反义寡核苷酸的设计

[0253] 如上指出的术语“对 特异性的寡核苷酸”或“寡核苷酸靶向于”是指具有以下序列的寡核苷酸 : (i) 能够与靶向基因的一部分形成稳定的复合体, 或 (ii) 能够与靶向基因的 mRNA 转录物的一部分形成稳定的双链体。

[0254] 适当寡核苷酸的选择通过使用计算机程序 (例如 IDT AntiSense Design, IDT OligoAnalyzer) 来促进, 该计算机程序在各给定的序列中自动确定以所需的解链温度 (通常 50–60 °C) 与靶多核苷酸序列形成杂合体且不形成自身二聚体或其它复杂二级结构的 19–25 个核苷酸的子序列。

[0255] 适当寡核苷酸的选择进一步通过使用计算机程序来促进, 该计算机程序自动比对核酸序列并指出同一性或同源性区域。这类程序用于例如通过搜索诸如 GenBank 的数据库或通过测序 PCR 产物而比较获得的核酸序列。来自给定基因组的一系列基因和基因间区域的核酸序列的比较允许选择显示出对目标基因的适当特异性程度的核酸序列。这些程序允许选择对靶核酸序列表现高度的互补性而对在给定基因组中的其它核酸序列表现较低程度的互补性的寡核苷酸。本领域技术人员将认识到, 在选择用于本发明的适当的基因区域上具有相当大的自由。

[0256] 如果所述化合物与靶核酸的结合干扰靶核酸的正常功能以导致功能和 / 或活性的调节, 并且在要求特异性结合的条件下 (即在体内测定或治疗处理情况中的生理条件下, 以及在其中在体外分析情况进行测定的条件下) 具有足够程度的互补性以避免所述反义化合物与非靶核酸序列的非特异性结合, 则反义化合物为“可特异杂交的”。

[0257] 本文所述的寡核苷酸的杂交特性可通过本领域已知的一种或多种体外测定法来确定。例如, 本文所述的寡核苷酸的特性可通过使用解链曲线测定法确定靶天然反义物和潜在药物分子之间的结合强度来获得。

[0258] 靶天然反义物和潜在药物分子 (分子) 之间的结合强度可使用任何已建立的测定分子间相互作用强度的方法例如解链曲线测定法来评估。

[0259] 解链曲线测定法确定天然反义物 / 分子复合体发生从双链构象到单链构象的迅速转变时的温度。此温度被广泛接受为两个分子之间相互作用强度的可靠衡量。

[0260] 解链曲线测定法可使用实际的天然反义 RNA 分子的 cDNA 拷贝或对应于分子的结合位点的合成 DNA 或 RNA 核苷酸来进行。包含进行此测定的所有必需试剂的多种试剂盒为可得的 (例如 Applied Biosystems Inc. MeltDoctor 试剂盒)。这些试剂盒包含含有双链 DNA (dsDNA) 结合染料 (例如 ABI HRM 染料、SYBR Green、SYTO, 等等) 之一的适宜缓冲溶液。dsDNA 染料的特性为使得其在游离形式几乎不发射荧光, 但当与 dsDNA 结合时为高度荧光的。

[0261] 为进行所述测定, 将所述 cDNA 或相应寡核苷酸以由具体制造商的方案限定的浓度与分子混合。将所述混合物加热到 95 °C 以解离所有预先形成的 dsDNA 复合体, 然后缓慢冷却到室温或由试剂盒制造商确定的其他较低温度以使 DNA 分子退火。随后将新形成的复合体缓慢加热到 95 °C, 同时连续地收集由反应产生的荧光量的数据。荧光强度反比于反应

中存在的 dsDNA 的量。数据可使用与所述试剂盒相容的实时 PCR 仪器（例如 ABI's StepOne Plus Real Time PCR System 或 LightTyper 仪器, Roche Diagnostics, Lewes, UK）来收集。

[0262] 熔融峰通过使用适当软件（例如 LightTyper (Roche) 或 SDS Dissociation Curve, ABI）对温度（x-轴）绘制荧光相对于温度的负导数（在 y-轴上的 $-d(\text{荧光})/dT$ ）的图形来构建。分析数据以确定从 dsDNA 复合体迅速转变到单链分子的温度。此温度称为 T_m 且正比于两个分子之间的相互作用的强度。典型地, T_m 将超过 40°C。

[0263] 修饰的 AntagoNAT 分子的设计：

[0264] 设计和测试了多个基于 DNA 的反义寡核苷酸, 称为 AntagoNAT, 其靶向非编码 Bdnf-AS 和其它反义转录物。设计了长度范围 12-20 个核苷酸的各种 AntagoNAT, 其具有或没有完全硫代磷酸酯修饰 $+/-2-0'$ -甲基 RNA 或 LNA 修饰的核苷酸。最高的效力在各末端具有三个 LNA-修饰的核苷酸的 16-核苷酸硫代磷酸酯中间体 (XXXnnnnnnnnnnXXX) 的 Bdnf mRNA 水平上观察到。为阻断人 BDNF 有义-反义转录物之间的相互作用, 使用包含 LNA 和 $2-0'$ -甲基 RNA 分子两者的 14-核苷酸混合体 (mixmer)。虽然这些 $2-0'$ -甲基 RNA-修饰的寡核苷酸表明为仅阻断 RNA, 但靶向 RNA 的边缘下调在该试验中观察到 (图 11)。各种 AntagoNAT 的序列以及用于这些研究的所有其它 siRNA、引物和探针列于表 1 中。

[0265] 实施例 2: BDNF 多核苷酸的调节

[0266] 用于实施例 2 中的所有反义寡核苷酸如实施例 1 中描述的设计。制造商 (Coralville, IA 的 IDT Inc.) 指导制造设计的硫代磷酸酯键寡核苷酸并提供表 1 中所示的设计的硫代磷酸酯类似物。核苷酸之间的星号标记指示硫代磷酸酯键的存在。实施例 2 中的试验所需的寡核苷酸可以采用亚磷酰胺单体（所有活性基团用保护基保护的正常核苷酸, 例如糖上的三苯甲基、A 和 C 上的苯甲酰基及 G 上的 N-2-异丁酰基）使用任何合适的现有技术方法（例如 IDT 使用的方法）在固体载体如 5 微米可控微孔玻璃珠 (CPG) 上合成。保护基防止寡核苷酸合成过程中不希望的反应。保护基在合成过程结束时除去。初始核苷酸通过 3' 碳连接到固体载体上且合成沿 3'-5' 方向进行。新碱基添加到生长的寡核苷酸链上以四个步骤发生：1) 保护基使用三氯乙酸从固定的核苷酸的 5' 氧上除去；2) 固定的核苷酸和序列中下一个核苷酸使用四唑偶联在一起；反应通过四唑基亚磷酰胺中间体进行；3) 洗掉未反应的游离核苷酸和反应副产物且未反应的固定寡核苷酸加帽以防止它们参与下一轮的合成；加帽使用乙酸酐和 N-甲基咪唑通过使游离的 5' 羟基乙酰化而实现；4) 为使核苷酸之间的键稳定, 如果要产生磷酸二酯键, 磷使用碘和水氧化, 或者如果希望硫代磷酸酯键, 磷使用 Beaucage 试剂 (3H-1, 2-苯并二硫醇-3-酮-1, 1-二氧化物) 氧化。通过交替两种氧化剂, 可以构建嵌合骨架。以上描述的四步骤循环对于序列中的每一核苷酸重复。当合成完整的序列时, 寡核苷酸从固体载体切除并在高温下使用氢氧化铵脱保护。保护基通过脱盐洗掉且残留的寡核苷酸进行冻干。

[0267] Hek293 细胞用不同的 siRNA 处理以定量 BDNF mRNA 的量

[0268] 1. 来自 ATCC 的 Hek293 细胞 (cat#CRL-1573) 在 37 °C 和 5 % CO_2 下在 MEM/EBSS (Hyclone cat#SH30024)+10 % FBS+青霉素+链霉素中生长。试验前一天, 细胞以 5×10^5 /孔的密度重接种到 6 孔板中并在 37 °C 和 5 % CO_2 下孵育。

[0269] 2. 在试验这一天, 6 孔板中的培养基更换为新鲜 MEM/EBSS+10 % FBS。

[0270] 3. 所有 BDNF-AntagoNAT (BDNF-AS 的反义寡核苷酸) 稀释到 20 μM 的浓度且

BDNF-AS siRNA (BDNF-AS 互补的 siRNA, 10 μ M; 两种寡核苷酸化合物通过 IDT 制造。为对一个孔加药, 2 μ l 的这一溶液与 400 μ l 的 Opti-MEM 培养基 (Gibco cat#31985-070) 和 4 μ l 的 Lipofectamine 2000 (Invitrogen cat#11668019) 在室温下孵育 20min 并逐滴施加到具有 HepG2 细胞的 6 孔板的一个孔。包括 2 μ l 的水而不是寡核苷酸溶液的类似混合物用于模拟转染的对照。

[0271] 4. 在 37°C 和 5% CO₂ 下孵育 3-18h 后, 培养基更换为新鲜 MEM/EBSS+10% FBS+ 青霉素 + 链霉素。

[0272] 5. 48h 后进行反义寡核苷酸的添加。培养基然后移除且 RNA 使用来自 Promega 的 SV Total RNA Isolation System (cat#Z3105) 或来自 Qiagen 的 RNeasy Total RNA Isolation 试剂盒 (cat#74181) 按照制造商的说明从细胞提取。

[0273] 6. 200-400ng 的提取 RNA 添加到使用无规六聚体、2.5mM 的 dNTP 混合物、MgCl₂ 和适宜的缓冲液进行的反转录反应中。来自这一反转录反应的 cDNA (20-40ng) 用于使用 ABI Taqman Gene Expression Mix (cat#4369510) 和 300nM 的正向和反向引物及 15 μ l 最终反应体积中的 200nM 探针通过实时 PCR 监测基因表达。引物 / 探针使用 FileBuilder 软件 (Applied Biosystem) 设计。引物是对有义 - 反义对特异性的链且探针覆盖外显子边界以排除基因组 DNA 扩增的可能。用于人 BDNF 的 ABI 分析是 Applied Biosystems Taqman Gene Expression Assay: Applied Biosystems Inc., Foster City CA 的 Hs00542425_s1 (BDNF)。使用以下的 PCR 循环: 50°C 下 2min, 95°C 下 10min, 40 个循环的 (95°C 下 15 秒, 60°C 下 1min), 使用 GeneAmp 7900 仪器 (Applied Biosystems)。反义寡核苷酸处理后基因表达的倍数变化基于处理的和模拟转染的样品之间 18S- 标准化的 dCt 值的差异计算。

[0274] 7. BDNF-AS 的检测寡聚物:

[0275] ABI 分析 ID Hs00417345_m1

[0276] 背景序列 GCACACCTGGAGATACTCTATTATA (SEQ ID No:65)

[0277] 8. BDNF 的检测寡聚物:

[0278] ABI 分析 ID Hs00542425_s1

[0279] CCTGCAGAATGGCCTGGAATTACAA (SEQ ID No:66)

[0280] BDNF-AS 的检测寡聚物: ABI 分析 ID Hs00417345_m1

[0281] 背景序列 GCACACCTGGAGATACTCTATTATA (SEQ ID No:65)

[0282] BDNF 的检测寡聚物: ABI 分析 ID Hs00542425_s1

[0283] CCTGCAGAATGGCCTGGAATTACAA (SEQ ID No:66)

[0284] 9. 结果是基于循环阈 (Ct) 值。实验和参照基因 (18S RNA) 的 Ct 值之间的计算差异为 ddCt 且作为各 RNA 对校准样品的百分比作图。

[0285] 结果: 几种人和小鼠细胞系 (包括 HEK293T 细胞) 用靶向 BDNF-AS 转录物的非重叠区域的不同 siRNA 转染在 48h 时显示 BDNF 转录物的 2-6 倍上调 (图 1a 和图 6)。BDNF 的上调与内源对照的选择无关 (图 5a-b)。上调不影响其它 BDNF 相邻基因的调节 (图 9)。

[0286] 图 5 显示 BDNF-AS 敲减导致 BDNF mRNA 上调。BDNF-AS 使用靶向 BDNF-AS 转录物的非重叠区域的 siRNAs-1 (10nM) 敲减引起 BDNF (有义) mRNA 的 6- 倍上调 (**** = P<0.0001)。此处描述的结果使用 β 肌动蛋白 (左图) 或 18S rRNA (右图) 作为内源对照和使用模拟转染作为参照样品的从 HEK293T 细胞的试验获得。这一试验意在显示内源对照或

参照校准样品的选择不改变所观察的 BDNF mRNA 的上调。

[0287] 图 6 显示 Bdnf 表达的转录后调节。N2a 细胞用靶向小鼠 Bdnf-AS 转录物的 mBdnf-AntagoNAT9 和靶向 Drosha 蛋白（其参与微 RNA (miRNA) 处理）的 Drosha siRNA 的组合转染。Bdnf mRNA 上调在用 mBdnf-AntagoNAT9 处理细胞后观察到 (***) = p 值 < 0.0001 ）。添加 Drosha siRNA 相对于 mBdnf-AntagoNAT9 处理边缘地增加 Bdnf 转录物 (* = p 值 < 0.05)。这一试验可以表明其它转录后机制如 miRNA 参与 Bdnf 转录物的调节。

[0288] 图 9 显示 BDNF-AS 敲减不改变 TrkB 或沿两个方向的 BDNF 相邻基因 (Let7C 和 KIF18A) 的水平:LIN7C 和 KIF18A 分别是位于 BDNF 的 3' 下游和 5' 上游的基因。神经营养酪氨酸激酶受体 2 型 (TrkB) 编码 BDNF 的膜结合受体且作为 BDNF 位于不同染色体 (Chr-9) 上。确定了这些基因是否在 BDNF-AS 转录物删除时改变。HEK293T 细胞用对照 siRNA 或 BDNF-AS siRNA 转染并测量几种转录物水平。观察到 BDNF-AS 转录物下调且 BDNF mRNA 如这一手稿 (manuscript) 中其它地方所示的上调。据发现 BDNF AS 的敲减对 TrkB 表达或对相邻基因 Let7C 和 KIF18A 没有影响。这些数据表明在 BDNF-AS 删除时, BDNF 表达存在基因座特异性的改变。

[0289] Hek293 细胞在 0-96h 的时程中用一种 siRNA 处理以定量 BDNF 和 BDNF-AS 的量

[0290] 以下的方法与 Hek293 细胞用 siRNA 处理相同,但此次细胞在添加寡聚物后 0-96h 时收获。

[0291] 结果:BDNF 和 BDNF-AS 表达的时程显示在 48h 时与 BDNF-AS 的最佳下调同时的由 siRNA 导致的 BDNF 的最佳上调 (图 1b)。

[0292] Hek293 细胞用不同 hBDNF-AntagoNAT 处理以定量 BDNF 和 BDNF-AS 的量

[0293] 以下的方法与 Hek293 细胞用 siRNA 处理相同,但此次细胞用 AntagoNAT 处理。

[0294] 结果:BDNF-AS 转录物包含 225-核苷酸的重叠区域,其具有与 BDNF mRNA 的完全互补性。RNA-RNA 相互作用可能通过其反义转录物负责 BDNF 的不调和调节。为确定 BDNF-AS 对 BDNF mRNA 的调节作用,包含 LNA 和 2' OMe RNA 修饰两者的中间体 (AntagoNAT) 用于阻断有义和反义转录物之间的相互作用。重叠区域被铺砌的 hBDNF-AntagoNAT 覆盖。据发现 hBDNF-AntagoNAT 的使用上调 BDNF mRNA。观察到 BDNF-AS 转录物的边缘下调,其对于包含阻断寡聚物的 2' OMe-RNA 未预料到。测试了 16 个 hBDNF-AntagoNAT 并发现阻断 BDNF-AS 重叠区域的前一半对于 BDNF mRNA 的上调具有更大的作用。具体地,hBDNF-AntagoNAT1 和 hBDNF-AntagoNAT4 引起 BDNF mRNA 的显著上调。与合成 siRNA 不同,反义寡核苷酸是单链的且长度上可以更短;因此,降低了非特异性 (脱靶) 结合效应。单链的锁核酸 (LNA)-修饰的寡核苷酸与未修饰的 siRNA 相比在体内一般是更有效的 (图 7)。

[0295] 小鼠 N2a 细胞用不同 mBDNF-AntagoNAT 处理以定量 BDNF 和 BDNF-AS 的量

[0296] 以下的方法与用不同 hBDNF-AntagoNAT 处理 Hek293 细胞以定量 BDNF 和 BDNF-AS 的量相同,但这次细胞是 N2a 细胞。此外,使用以下 PCR 循环:50°C 下 2min,95°C 下 10min,50 个循环的 (95°C 下 15 秒,60°C 下 1min),使用 GeneAmp 7900 仪器 (Applied Biosystems)。

[0297] 结果:图 8 显示 N2a 细胞中小鼠 Bdnf-AS 转录物被 AntagoNAT 抑制:人 BDNF 有义和反义转录物之间重叠区域的阻断上调 BDNF mRNA 水平。然后确定是否相似的调控机制存在于小鼠细胞系中且测试靶向于小鼠 Bdnf-AS 转录物的 11 个 mBdnf-AntagoNAT。mBdnf-AntagoNAT 包含硫代磷酸酯骨架和在 3' 和 5' 两个末端处的三个 LNA-修饰的核苷

酸。对照寡核苷酸具有相似的骨架和修饰,但不靶向哺乳动物基因组中的任何序列。两个 mBdnf-AntagoNAT(mBdnf-AntagoNA3 和 mBdnf-AntagoNAT-9) 能够提高 N2a 细胞中的 Bdnf mRNA 水平。总之,用单链 AntagoNAT(16 聚体) 阻断小鼠 Bdnf-AS 转录物引起小鼠 N2a 细胞中 Bdnf mRNA 水平的上调。这些数据表明 Bdnf 的反义转录物对 Bdnf mRNA 发挥抑制性作用。

[0298] Hek293 细胞用不同 siRNA 处理以定量 BDNF 蛋白

[0299] 以下方法与用不同 siRNA 处理 Hek293 细胞以定量 BDNF mRNA 的量相同,除了在步骤 5 中 48h 后添加 siRNA。然后移除培养基且破坏细胞和通过 ELISA(图 1c) 和蛋白质印迹(图 1d) 定量其 BDNF 蛋白的水平。

[0300] 蛋白质印迹:HEK293T 细胞用 10nM 的 BDNF-AS 或对照 siRNA 转染。在转染后 48h 用 200 μ l 的包含 350mM DTT 的 Laemmli 样品缓冲液(Biorad) 破坏细胞。20 μ l 的溶解产物在 10% SDS PAGE 上分离并将其转移到硝基纤维素膜上过夜。然后膜与 MccP2 的初级抗体(Abcam)、BDNF(Promega, 目录号 G164B) 和与 HRP 偶联的二级抗体孵育。在添加 HRP 底物后,化学发光信号用 X-射线薄膜检测。剥离相同的膜且将其重新用于检测作为加样对照的 β -肌动蛋白。

[0301] ELISA:细胞用 20nM 的 BDNF-AS siRNA 或对照 siRNA 转染。收集细胞上清液用于 ELISA 实验。或者,从埋置在蛋白质提取缓冲液+蛋白酶抑制剂(BCA 试剂盒,Fisher) 中并用生物破碎器(bioruptor) 和金属珠匀浆的小鼠脑组织提取总蛋白质。总蛋白质使用 BCA 蛋白质分析试剂盒(Pierce 目录号 23227) 测量且样品加载量相对于总蛋白质浓度标准化。ELISA 试剂盒对于人 BDNF 从 Promega(目录号 G7611) 购得或对于小鼠 Bdnf 从 Millipore(目录号 CYT306) 购得,且按照供应商的方案进行 ELISA。从背景减去 450nm 下三次重复的平均吸光度并使其相对于对照样品标准化。

[0302] Hek293 细胞(不确定)用不同浓度的 mBDNF-AntagoNAT9 处理以定量 BDNF mRNA

[0303] 以下方法与 Hek293 细胞用不同 siRNA 处理以定量 BDNF mRNA 的量相同,除了步骤 3 中所有 mBDNF-AntagoNAT9 稀释到不同浓度,如最终的 11 个不同浓度使用与 Hek293 细胞用不同 siRNA 处理以定量 BDNF mRNA 的量相同比例量的 Lipofectamine 2000(Invitrogen cat#11668019) 施用于细胞(从 300nM 到 5pM 范围的 1:3 系列稀释),在相同体积的 Opti-MEM 培养基(Gibco cat#31985-070) 中使用。这在室温下进行 20min 并逐滴施用于具有 HepG2 细胞的 6 孔板的一个孔。包括水而不是寡核苷酸溶液的相似混合物用于模拟转染的对照。

[0304] 结果:如图 1e 中所示,当 BDNF-AS 被 mBDNF-AntagoNAT9 靶向时,存在 BDNF 的剂量依赖性的上调。

[0305] 图 1 显示有义 mRNA 和蛋白质的反义介导的调节。(A) 脑源神经营养因子(BDNF) 天然反义转录物 BDNF-AS 在 HEK293T 细胞(每处理 $n = 12$) 用靶向于 BDNF-AS 转录物的非重叠区域的三个独特 siRNA 中的各 siRNA(10nM) 敲减引起 BDNF(有义)mRNA 的 2-6 倍上调(对于各数据点 $n = 6$ / 处理,*** = $P < 0.001$,** = $P < 0.01$)。类似的结果从使用人皮层神经元(HCN)、成胶质细胞瘤(MK059) 细胞、小鼠 N2a 细胞和神经球(数据未显示) 的实验获得。错配序列、模拟转染和对照 siRNA 用作对照。用于这一实验和其它实验的对照 siRNA 是不靶向哺乳动物基因组中任何已知序列的惰性 siRNA(CCUCUCCACGCGCAGUACATT)。所有测

量值相对于 18S rRNA 标准化并作为各 mRNA 相对于阴性 siRNA 对照样品的百分比作图。

[0306] (B)BDNF 和 BDNF-AS 转录物的变化在 BDNF-AS 敲减后的一段时间内评估（对于各数据点 $n = 6$ / 处理）。人 BDNF-AS 的 siRNA 敲减导致在 6h 时开始并持续到 72h 的有效和一致的 BDNF-AS 下调。BDNF mRNA 水平在 18h 时上升，保持高水平超过 72h，96h 时逆转到处理前水平。注意到 48h 时的峰值是一致的和可再现的。虽然 BDNF-AS 敲减在 6h 后开始，BDNF 的上调在处理 18h 开始。BDNF-AS 的耗竭和 BDNF mRNA 的增加之间的这种时间延迟显示事件的序列顺序，其指示细胞需要时间在上调 BDNF 之前适应于反义转录物的去除。

[0307] (C)siRNA-介导的 BDNF-AS 转录物敲减引起通过 ELISA 测量的 BDNF 蛋白质水平的提高。细胞用 10nM 的两种 BDNF-AS 的活性 siRNA、乱序 siRNA 或对照 siRNA 转染 48 小时。这些细胞的上清液浓缩并使用商购可得的试剂盒通过 ELISA 分析 BDNF 蛋白。BDNF 蛋白利用靶向于 BDNF-AS 转录物的 siRNA 显著提高 ($n = 6$ / 处理, *** = $P < 0.0001$, ** = $P < 0.001$)。

[0308] (D) 蛋白质印迹确认非蛋白质编码的 BDNF-AS 用 BDNF-AS siRNA1 敲减提高 BDNF 蛋白水平但不改变 β -肌动蛋白的水平，但不是对照非靶向 siRNA 转录物。总起来说，这些数据表明在有义和反义 BDNF 转录物之间存在不调和的关系，其中 BDNF-AS 抑制 BDNF mRNA 和蛋白质的表达。通过 BDNF-AS 敲减去除这一负调控作用引起 BDNF mRNA 和蛋白质水平的上调。

[0309] (E)Bdnf-AS 删除后 Bdnf 的剂量依赖性提高：使用 11 种不同浓度（1:3 系列稀释，范围 300nM-5pM）的 mBdnf-AntagoNAT9 ($n = 6$ / 数据点 / 处理）进行剂量反应试验且在 1-300nM 浓度下观察到 Bdnf mRNA 水平的剂量依赖性的提高，EC50 为 6.6nM。

[0310] 海马神经球用 siRNA 处理

[0311] 切开神经球中的小鼠海马神经干细胞：神经干细胞从小鼠幼仔 (P0-P1) 的海马分离。海马机械分离成单细胞，通过短时旋转收集并在 DMEM 和 F12 的混合物（包含谷氨酰胺、抗生素、B27 溶液及 0.001mM 浓度的 EGF 和 FGF 两者）中生长。3-4 天后，形成漂浮神经球。100,000 个细胞接种在聚 L-赖氨酸 (PLL) 涂覆的 24-孔板中。神经球细胞接种到 PLL 上将开始分化过程。在接种后第三天，从培养基移除生长因子并允许细胞再生长 4 天（接种后 7 天）。此时，细胞培养物具有由星形胶质细胞、神经元、少突细胞及其祖细胞组成的神经细胞谱系的混合物，使得其与成熟脑组织更相似。Bdnf 和 Bdnf-AS 的表达在漂浮神经球中以及在接种后 3 和 7 的培养物中测量。在接种后 3 或 7 天使用靶向 Bdnf-AS 转录物的 50nM siRNA 或 20nM 反义寡核苷酸进行敲减实验。神经干细胞也接种在总体积 80 μ l 的免疫细胞化学室中（18,000 细胞 / 孔）。然后神经球使用相同的方案转染以评估 Bdnf-AS 敲减对鼠原代细胞的功能效应。在 48-72h 后，细胞用低聚甲醛（4%）固定 20min 并用 1X PBS 洗涤几次。在用 FBS 封闭后，神经球与 1:2000 浓度的一级抗体（单克隆兔 β 微管蛋白 III, TUJ1）孵育过夜。固定的细胞与 Alexafluor 568 标记的二级抗体（山羊抗兔 IgG, 2mg/ml, 浓度 1:5000）孵育。细胞核用 Hoechst 染色剂染色。通过免疫荧光抗原检测显微术获得图像。

[0312] AntagoNAT 靶向于 BDNF-AS：

[0313] 术语 AntagoNAT 在本文中用于描述抑制有义 - 反义相互作用的单链寡核苷酸分子（具有不同修饰，参见补充方法）。设计了单链中间体，寡核苷酸，长度 14 个核苷酸，具有 2' O-甲基 RNA 和 / 或锁核酸 (LNA) 修饰。采用这一策略，我们铺砌了人 BDNF-AS 和 BDNF

转录物之间的整个重叠区域并鉴定了几种能够上调 BDNF mRNA 的有效 AntagoNAT。靶向于重叠区域的第一部分的 hBDNF-AntagoNAT1 和 hBDNF-AntagoNAT4 产生最大的反应。数据表明 BDNF 反义 RNA 通过单链 AntagoNAT 阻断足以引起 BDNF mRNA 的增加。

[0314] 然后设计单链中间体, LNA- 修饰的 15 个 DNA 寡核苷酸 (AntagoNAT), 长度 16 核苷酸, 具有硫代磷酸酯骨架, 与小鼠 Bdnf-AS 互补。两种 AntagoNAT (mBdnf-AntagoNAT3 和 mBdnf-AntagoNAT9) 始终显示在小鼠 N2a 细胞中 Bdnf mRNA 水平的统计学显著的提高 (图 7)。

[0315] 图 7 显示 hBDNF-AntagoNAT 对人 BDNF-AS 转录物的抑制: BDNF-AS 转录物包含 225- 核苷酸的重叠区域, 其具有与 BDNF mRNA 的完全互补性。RNA-RNA 相互作用可能负责其反义转录物对 BDNF 的不调和调节。为确定 BDNF-AS 对 BDNF mRNA 的调节作用, 包含 LNA 和 2' OMe RNA 修饰两者的中间体 (AntagoNAT) 用于阻断有义和反义转录物之间的相互作用。重叠区域通过铺砌 hBDNF-AntagoNAT 覆盖。据发现 hBDNF-AntagoNAT 的使用上调 BDNF mRNA。观察到 BDNF-AS 转录物的边缘下调, 这对于含阻断寡聚物的 2' OMe-RNA 是没有预期的。16 个 hBDNF-AntagoNAT (各具有以下提供的序列的 14 聚体) 进行测试且发现阻断 BDNF-AS 重叠区域的前一半对于 BDNF mRNA 上调具有更大作用。特别地, hBDNF-AntagoNAT1 和 hBDNF-AntagoNAT4 导致 BDNF mRNA 的显著上调。与合成 siRNA 不同, 反义寡核苷酸是单链的且长度可以更短; 因此, 降低非特异性 (脱靶) 结合效应。单链的锁核酸 (LNA)- 修饰的寡核苷酸与未修饰的 siRNA 相比在体内一般是更有效的。Bdnf 上调增加神经元外生长。

[0316] Bdnf 上调增加神经元外生长:

[0317] 与表明 Bdnf 对神经元外生长和成人神经发生的刺激作用的许多先前的报告 16-17 一致, 发现由于 Bdnf-AS 转录物的敲减造成的内源 Bdnf 水平的提高导致提高的神经元细胞数目及导致神经突外生长和神经球中接种后 3 和 7 天的成熟 (图 5a-d)。这些数据表明由于反义 RNA 的抑制造成的内源 Bdnf 上调诱导神经元祖细胞的神经元分化且可以引起新生神经元的成熟表型。

[0318] 结果: 图 2 显示 Bdnf 上调增加神经元外生长。(A-B) 接种后 3d 用对照 siRNA (A) 或 Bdnf-AS siRNA (B) 处理的海马神经球的免疫细胞化学图像。(C-D) 接种后 7d 用对照 siRNA (C) 或 Bdnf-AS siRNA (D) 处理的海马神经球中神经元成熟和神经突外生长的免疫细胞化学图像。细胞用靶向 Bdnf-AS 转录物的 siRNA 处理在接种后 3d 或 7d 神经球中都导致提高的神经元细胞数目以及神经突外生长和成熟的增加。 β -微管蛋白 III 染成红色, GFAP 染成绿色和 DAPI 染成蓝色。

[0319] 使用渗透压微型泵脑室内 (ICV) 递送 mBDNF-AntagoNAT9 敲减 BDNF-AS 和上调 BDNF

[0320] 小鼠研究: 10 只八周龄雄性 C57BL/6 小鼠用于体内试验。小鼠用背侧第三室中的长期植入插管制备, 皮下植入以 1.5mg/kg/d 的剂量连续输注 (0.11 微升/h) 递送针对 Bdnf-AS 的合成反义寡核苷酸 (mBdnf-AntagoNAT9) 或对照寡核苷酸 (不存在于人或小鼠中的惰性序列) 4 周的渗透压微型泵。管道与渗透压微型泵的出口连接并皮下通向植入的插管, 以使得治疗直接递送到脑中。在植入后 5d, 所有动物每日接受 BrdU (80mg/kg) 的腹腔内 (IP) 注射, 连续五天。在手术后第 28 天, 处死动物并从各小鼠脑切除三种组织 (海马、额皮质和小脑) 用于定量 RNA 测量。

[0321] Bdnf-AS 的敲减在体内提高 Bdnf :

[0322] 利用用于脑室内 (ICV) 递送 mBdnf-AntagoNAT9 到 C57BL/6 小鼠的渗透压微型泵。然后基于在体内增加 Bdnf mRNA 的高效力选择靶向于小鼠 Bdnf-AS 的非重叠区域的 mBdnf-AntagoNAT9, 其优于其它活性 AntagoNAT。在连续 AntagoNAT 输注的 28 天后, 在用 mBdnf-AntagoNAT9 处理的小鼠中 Bdnf mRNA 水平与惰性对照寡核苷酸的未改变水平相比在邻近第三脑室的前脑区域中提高 (图 3a, b)。Bdnf 和 Bdnf-AS 转录物在下丘脑 (不与第三脑室直接相邻的结构) 中未改变 (图 3c)。而且, 发现 AntagoNAT- 介导的 Bdnf-AS 阻断导致提高的 Bdnf 蛋白质水平 (图 3d, e)。这些发现与以上描述的体外数据对应且表明 Bdnf-AS 的阻断导致体内 Bdnf mRNA 和蛋白质表达的增加。

[0323] 小鼠脑样品的 RNA 提取和 RT-PCR: 小鼠在 28 天后处死且切除脑。各小鼠的半个脑在 4% 甲醛中固定过夜用于组织学研究。另一半的脑切碎用于海马、额皮质和小脑的 RNA 定量测量。RNA 按照制造商的方案在 Trizol 试剂 (Invitrogen, 15596-026) 中匀浆后提取。分离水性相并在使样品通过 Qiagen RNeasy 柱 (QIAGEN, 74106) 之前添加等体积的 70% 乙醇, 且这些 RNA 样品进行柱上 DNA 酶处理以除去 DNA 污染。400ng 的各样品用于第一链 cDNA 合成并进行 RT-PCR 测量。在各个图形中对于单个组织的 RNA 水平相对于对照小鼠的百分变化作图。

[0324] 结果: 图 3 显示 Bdnf-AS 体内调节 Bdnf mRNA 和蛋白质; (A-C) 使用渗透压微型泵, mBdnf-AntagoNAT9 (CAACATATCAGGAGCC) 或对照寡核苷酸 (CCACGCGCAGTACATG) 在 28d 的时间内恒定地输注到小鼠脑的第三脑室中 ($n = 5$ / 处理组, $* = P < 0.05$, $** = P < 0.01$, $*** = P < 0.001$)。针对 Bdnf-AS 的 mBdnf-AntagoNAT9 导致海马 (A) 和额皮质 (B) 中 Bdnf 水平的提高, 但对照寡核苷酸没有。在下丘脑 (C) 中, 两种转录物未改变, 如对于与脑的第三脑室不直接连接的组织所预期的。(D-E) BDNF 蛋白质水平通过 ELISA 评估且发现 mBdnf-AntagoNAT9 处理导致在海马 (D) 和额皮质 (E) 中与对照寡核苷酸处理的小鼠相比 BDNF 蛋白质的增加。

[0325] 使用渗透压微型泵脑室内 (ICV) 递送 mBDNF-AntagoNAT9 敲减 BDNF-AS 和上调 BDNF

[0326] BrdU 在研究的第一周注射到用 mBdnf-AntagoNAT9 处理的小鼠中, 持续 5 天。在连续 AntagoNAT 输注的 28 天后, 进行脑组织的组织学检验并分别使用 Ki67 和 BrdU 标志物定量神经元的增殖和存活。在用 mBdnf-AntagoNAT9 处理的小鼠中, 与对照处理小鼠相比观察到 Ki67 阳性 (增殖) 细胞的增加 (图 4a, b)。定量 Ki67 阳性细胞的数量且在 mBdnf-AntagoNAT9 处理的小鼠中发现与对照寡核苷酸相比的细胞增殖的显著增加 (图 4c)。在用 mBdnf-AntagoNAT9 处理的小鼠中, 与对照寡核苷酸处理的小鼠相比存在 BrdU 掺入 (存活的细胞) 的显著增加 (图 4d)。对照和 mBdnf-AntagoNAT9 处理小鼠之间没有海马体积的差异 (图 4e)。这些发现表明 Bdnf-AS 在体内调节 Bdnf 水平。

[0327] 结果: 图 4 显示 Bdnf-AS 体内阻断导致神经元存活和增殖的提高; (A-B) 小鼠用 mBdnf-AntagoNAT9 或对照寡聚物处理。在 mBdnf-AntagoNAT9 输注的 28d 后, 使用 Ki67 进行脑组织的组织学检验。Ki67 是海马中增殖细胞的标志物且与接受对照寡聚物的小鼠相比, 在接受 Bdnf-AntagoNAT 处理的小鼠中观察到增殖细胞数目的增加。在 mBdnf-AntagoNAT9 处理的小鼠中 (B), 与对照处理的小鼠 (A) 相比, 存在 Ki67 阳性细胞 (增殖细胞) 的增加。

(C) 用 mBdnf-AntagoNAT9 处理的小鼠与对照处理的小鼠相比具有 Ki67 阳性细胞数目的显著增加。(D) 在用 mBdnf-AntagoNAT9 处理的小鼠中,与对照寡核苷酸处理的小鼠相比,存在存活细胞(BrdU 阳性)数目的显著增加。(E) 对照和 mBdnf-AntagoNAT9 处理的小鼠之间没有海马体积的差异。这些数据(每处理组 $n = 5$, $* = P < 0.05$, $*** = P < 0.001$)一起证明 Bdnf-AS 在体内调节 Bdnf 水平且阻断 Bdnf 有义-反义相互作用导致神经元谱系、增殖和存活的增加。

[0328] 尽管已就一个或多个实施方式举例说明并描述本发明,但在阅读和理解本说明书和附图后,本领域技术人员将会想到等价改变和修饰。此外,虽然本发明的具体特征可能仅就几个实施方式中的一个公开,但这类特征可与其他实施方式的一个或多个其他特征组合,如对于任何给定或具体应用而言可为所需和有利的。

[0329] 本公开内容的摘要将允许读者快速确定本技术公开内容的性质。在理解以下的情况下将其提出:其将不用于解释或限制随附权利要求的范围或含义。

[0001]

序列表

<110> CURNA, INC.

<110> THE SCRIPPS RESEARCH INSTITUTE

<120> 通过脑源神经营养因子(BDNF)的天然反义转录物治疗 BDNF 相关疾病

<130> US61/614,664

<150> US61/614,664

<151> 2012-03-23

<160> 66

<170> PatentIn version 3.5

<210> 1

<211> 4755

<212> DNA

<213> 智人

<400> 1

cacacacaca cacacacaca gagagaacat ctctagtaaa aagaaaagtt gagcttttctt	60
agctagatgt gtgtatttagc cagaaaaagc caaggagtga agggtttttag agaactggag	120
gagataaagt ggagtctgca tatgggaggc atttgaaatg gacttaaattg tctttttaat	180
gctgactttt tcagttttct ccttaccaga cacattgitt tcatgacatt agccccaggc	240
atagacacat cattaaaaatg aacatgtcaa aaaatgattt ctgttttagaa ataagcaaaa	300
cattttcagt tgtgaccacc cagggtgtaga ataaagaaca gtggaattgg gagccctgag	360
ttctaacata aactttcttc atgacataag gcaagtcttc tatggccttt ggittcttta	420
cctgtaaaac aggatggctc aatgaaatta tctttcttct ttgtataat agagtatctc	480
tgtgggaaga ggaaaaaaaaa agtcaattta aaggctcctt atagtteccc aactgctgtt	540
ttattgtget attcatgcct agacatcaca tagctagaaa ggcccatcag acccctcagg	600
ccactgtgtg tctgtgcaca cattcttgcg aaggaccatg ttgctaactt gaaaaaaatt	660

[0002]

actatlaatt acacttgcag ttgttgctta gtaacattta tgattttgtg ttctctgtga	720
cagcatgagc agagatcatt aaaaattaaa cttaaaaagc tgctaaagtg ggaagaagga	780
gaacttgaag ccacaatttt tgcacttgc ttagaagccat ctaatctcag gttatatgct	840
agatcttggg ggcaaacact gcatgtctct ggtttatatt aaaccacata cagcacacta	900
ctgacactga ttgtgtctg gtgcagctgg agtttatcac caagacataa aaaaacctg	960
acctgcaga atggcctgga attacaatca gatgggccac atggcatccc ggtgaaagaa	1020
agccctaacc agttttctgt ctgtttctg cttctctccct acagtccac caggtgagaa	1080
gagtgatgac catcttttc cttaactatgg ttatttcata ctttggttgc atgaaggctg	1140
cccccatgaa agaagcaaac atccgaggac aaggtggctt ggcctacca ggtgtgcgga	1200
cccatgggac tctggagagc gtgaatgggc ccaaggcagg ttcaagagge ttgacatcat	1260
tggtgacac ttctgaacac gtgatagaag agctgttggg taggaccag aaagtccgc	1320
ccaatgaaga aaacaataag gacgcagact tgtacacgtc cagggtgatg ctcatagtc	1380
aagtgccttt ggagcctcct ctctcttttc tgctggagga atacaaaaat tacctagatg	1440
ctgcaaacat gtccatgagg gtccggcgcc actctgaccc tgcccgcga ggggagctga	1500
gcgtgtgtga cagtattagt gagtgggtaa cggcggcaga caaaaagact gcagtggaca	1560
tgctggcgcg gacggtcaca gtcttgaaa aggtccctgt atcaaaaggc caactgaagc	1620
aatacttcta cgagaccaag tgcaatccca tgggttacac aaaagaagge tgcaggggca	1680
tagacaaaag gcattggaac tccagtgc gaactacca gtcgtactg cgggccctta	1740
ccatggatag caaaaagaga attggctggc gattcataag gatagacact tcttgtgtat	1800
gtacattgac cattaaaagg ggaagatagt ggatttatgt tgtatagatt agattatatt	1860
gagacaaaaa ttatctattt gtatatatac ataacagggt aaattattca gtaagaaaa	1920
aaataatttt atgaactgca tgtataaatg aagtttatac agtacagtgg ttctacaatc	1980

[0003]

tatttattgg acatgtccat gaccagaagg gaaacagtea ttgcgccaca acttaaaaag	2040
tctgcattac attccttgat aatgttgttg ttgttgccg ttgccaagaa ctgaaaacat	2100
aaaaagttaa aaaaaataat aaattgcatg ctgctttaat tgtgaattga taataaactg	2160
tcctctttca gaaaacagaa aaaaacacac acacacacaa caaaaatttg aaccaaaaca	2220
ticcgtttac attttagaca gtaagtaict tegtctctgt tagtactata tctgttttac	2280
tgtctttaac ttctgatagc gttggaatta aaacaatgc aaggtgetgt tgcattgct	2340
ttaactggett aggggatggg ggaatggggg tataattttg ttgttttgt gtttttttt	2400
cgtttgttg ttgttttt tagtccccac agggagtaga gatggggaaa gaattccctac	2460
aatatatatt ctggctgata aaagatacat ttgtatgttg tgaagatgtt tgcaatateg	2520
atcagatgac tagaaatga ataaaaatta aggcaactga acaaaaaaat gctcacactc	2580
cacatccctg gatgcacctc ccaggccccg ctcttctttt gggcgtttgt cagagtaagc	2640
tgttttgac ggaaggacct atgtttgctc agaacacatt ctccccccc cteccctct	2700
ggtctctctt ttgttttgtt ttaaggaaga aaaatcagtt gcgcgttctg aaatatttta	2760
ccactgctgt gaacaagtga acacattgtg tcacatcatg acactcgtat aagcatggag	2820
aacagtgaat tttttttaga acagaaaaca acaaaaaata accccaaat gaagattatt	2880
ttttatgagg agtgaacatt tgggtaaatc atggctaagc ttaaaaaaaaa ctcatggtga	2940
ggcttaacaa tgtcttgtaa gcaaaaggta gagecctgta tcaaccaga aacacctaga	3000
tcagaacagg aatccacatt gccagtgaac tgagactgaa cagccaaatg gaggetatgt	3060
ggagtggca ttgcatttac cggcagtgcg ggaggaattt ctgagtggcc atcccaaggt	3120
ctagggtggag gtggggcatg gtatttgaga cattccaaaa cgaaggcctc tgaaggaccc	3180
ttcagaggtg gctctggaat gacatgtgtc aagctgettg gacctogtgc tttaagtgcc	3240
tacattatct aactgtgctc aagaggttct cgactggagg accacaetca agccgactta	3300

[0004]

tgcccaccat cccacctctg gataattttg cataaaattg gattagcctg gacgaggttg	3360
ggagccaaat gtggcatttg tgaicattgag attgatgcaa tgagatagaa gatgtttgct	3420
acctgaacac ttattgcttt gaaactagac ttgaggaaac cagggtttat cttttgagaa	3480
cttttggtta gggaaaaggg aacaggaaaa gaaaccccaa actcaggccg aatgatcaag	3540
gggaccata ggaaatcttg tccagagaca agacttcggg aaggtgtctg gacattcaga	3600
acaccaagac ttgaaggtgc ctgtctcaat ggaagaggcc aggacagagc tgacaaaatt	3660
ttgtctccca gtgaaggcca cagcaacctt ctgcccctcc tgtctgttca tggagagggt	3720
ccctgcctca cctctgccat tttgggttag gagaagtcaa gttgggagcc tgaaatagtg	3780
gttcttggaa aaatggatcc ccagtgaata ctagagctct aagcccattc agcccatttc	3840
acacctgaaa atgttagtga tcaccacttg gaccagcacc ctttaagtacc agaaagcccc	3900
aagcaattgc tgcattctag tagggtgagg gataagcaaa agaggatgtt caccataacc	3960
caggaatgaa gataccatca gcaaagaatt tcaatttgtt cagtctttca tttagagcta	4020
gtctttcaca gtaccatctg aatacctctt tgaaagaagg aagactttac gtagttaga	4080
tttgttttgt gttgtttgaa aatattatct ttgtaattat ttttaatatg taaggaatgc	4140
ttggaatacc tgcctatagt caactttatg cagcttcctt ttgagggaca aattttaaac	4200
aaacaacccc ccattcacaaa cttaaaggat tgcaagggcc agatctgtta agtgggttca	4260
taggagacac atccagcaat tgtgigtga gtggtctctt tacccaataa gatacatcac	4320
agtcacatgc ttgatggttt atgttgacct aagatttatt ttgttaaaat ctctctctgt	4380
tgtgttcgtt cttgttctgt ttgttttgt tttttaagt cttgtgtgg tctctttgtg	4440
gcagaagtgt ttcattgatg gcagcaggcc tgttgctttt ttatggcgat tccattgaa	4500
aatgtaagta aatgtctgtg gccctgttct ctctatggta aagatattat tcaccatgta	4560
aaacaaaaaa caatatttat tgtattttag tatatttata taattatgtt attgaaaaa	4620

[0005]

attggcatta aaacttaacc gcatcagaac ctattgtaaa tacaagttct atttaagtgt	4680
actaattaac atataatata tgttttaaat atagaatttt taatgttttt aaatatattt	4740
teaaagtaca taaaa	4755
<210> 2	
<211> 4302	
<212> DNA	
<213> 小鼠	
<400> 2	
taaagcagta gccggctggg gcagaaaagc aacaagttcc ccagcggctc tcccgcccta	60
gcttgacaag gcgaagggtt tcttacctgg cgacaggga atctcctgag ccgagctcat	120
ctttgccaga gccccagggtg tgacctgagc agtgggcaaa ggatcggcgt gcaaattgga	180
ttatttttat gggggtactc tgaaactccc teattttctc tgggaacttt ttgtgctagg	240
gtcagtgac aggcgtigag aaagctgctt caggaaacgc ccgtatatata gcagggaat	300
tggacagtca ttggtaacct cgcctattca ttagaatcac gtaagaactc aaagggaac	360
gtgtctctca gaatgagggc gtttgcgtaa atctataggt tttcaacat cgatgccagt	420
tgcittgtct tctgtagtcg ccaaggtgga tgagagtga agctttgcgg atattgcgaa	480
gggttattag attcataagt cacaccaagt ggtgggcgat ccactgagca aagccgaact	540
tctcacatga tgacttcaaa caagacacat taccttctg catctgttgg ggagacaaga	600
ttttaagaca ctgagtctcc aggacagcaa agccacaatg ttccaccagg tgagaagagt	660
gatgaccatc cttttcctta ctaiggttat ttcatacttc ggttgcattg aggcggcgcc	720
catgaaagaa gtaaactgcc acggacaagg caacttgccc taccaggtg tgcggaccca	780
tgggactctg gagagcgtga atgggcccag ggcaggttcg agaggtctga cgacgacatc	840
actggetgac acttttgagc acgtcatcga agagctgctg gatgaggacc agaaggttcg	900

[0006]

gccaacgaa gaaaaccata aggaacgga cttgtacact tcccgggtga tgctcagcag	960
tcaagtgcct ttggagcctc ctctactctt tetgctggag gaatacaaaa attacctgga	1020
tgccgcaaac atgtctatga gggttcggcg ccactccgac cctgcccgcg gtggggagct	1080
gagcgtgtgt gacagtatta gcgagtgggt cacagcggca gataaaaaga ctgcagtgga	1140
catgtctggc gggacggtea cagtccatga gaaagtcccg gtatccaaag gccaaactgaa	1200
gcagtatttc tacgagacca agtgaatcc catgggttac accaaggaag gctgcagggg	1260
catagacaaa aggcactgga actcgcaatg ccgaactacc caatcgatat ttccggccct	1320
tactatggat agcaaaaaga gaattggctg gcgattcata aggatagaca ctctctgtgt	1380
atgtacactg accattaaaa ggggaagata gttgatitac gttgtataga ttatattgag	1440
acaaaattat ctatttgtat atatacata cagggtaaaat taitcagtta agaaaaata	1500
attttatgaa ctgcatgtat aaatgaagtt tatacagtac agtggttcta caatctatit	1560
attggacata tccatgacct gaaaggaaac agtcatttgc gcacaacttt aaaagctcgc	1620
attacattcc tcgataatgt tgtggttgtt tgccgttgcc aagaattgaa aacaaaaagt	1680
ttaaaaaaaaa taataataaa ttgcatgctg ctttaattgt gaattgataa taaactgtcc	1740
ctctttcaga aaacagatta aaaaaacaaa aaacaaaaaa aaaaaacaa aaaacaaaaa	1800
caaaaatttg aaccaaaaca ttccgtttac attttagaca ctaagtatct tegtctctgt	1860
tagtactctg ttttactget ttcgacttct gatagcgttg gaattaaaac aatgtcaagg	1920
tgtgttgtc attgctttac tggcgttaagg gacggggaat gggaggggta gatttctgtt	1980
tgtttttgtt ttatttttgt ttgtttgttt gttttgttt ttagttccac ccggagtagg	2040
gatggagaaa atttcttcac tatccattct ggttgataaa gcgttacatt tgtaigtgtt	2100
aaagaigtgt gcaaaatcca atcagatgac tggaaaacaa ataaaaatta aggcaactga	2160
ataaaatget cacactccac tgcccatgat gtatctccct ggtccccctc agctcaactct	2220

[0007]

tctggcatgg gtcagggaaa attgctttta ttggaaagac cagcatttgt tcaaagcata	2280
ctctttccct cectcctccc attttgggtcc cttctttttg ttttgtttta agaaagaaaa	2340
ttaagttgcg cgccttataa tattttacta ctgtacaaa cagatgaaca atgtgtgtca	2400
ttttatgaca ctcatggaaa acagtgattt ttttttacc ctaaagaaaa caaataaaaa	2460
taacccaaaa tattcttttt ttaaaaggca taaatattgg gtaaattgta atatggccta	2520
acagtgtttg cagataaaag ttattgtata caccagata cttagataag agcagggatc	2580
cacactgcca ttgaaatagg actgaatggc cctgcggagg ctaagtggag ctgacatact	2640
atttcctggc agtgcaggag gaattttctga gtggccatcc taaggtctag gatggaggtg	2700
gggaatggta ctgagacat tctaaagga aggtcggaa gcacccttca gacaggtctc	2760
tggaaatgat tgtaagttg cttaggcctt ctgctttaag tgccctacatt acctaacagt	2820
gctcaagagg ttctcgattg gagaaccaca ctcaaatcca tttatagcct ccatcccatt	2880
tctaaataat tgtgtataaa gtggatttaa cctggagcaa ctttgatcc aaatatggca	2940
cagcaataat gatattaatg cagcatgatg ggaaatgttt gctgtgaaga gaattgatit	3000
gctttgagct tagacttcag gaagcctagg ttttttatit tttttatit gagacattit	3060
ggtaaaagga aaaaaagaaa acaaacaaac aaacaaacaa aaccagaaaa agcatcaaaa	3120
ctcaggcaga atgagcaatg tctgaaaggg ctagaaaaac aagacatagc aaggtgtttt	3180
cactgtgaaa gagacaagaa cacaggagga aatattgctt cagtgaagag cacagacggc	3240
tctgccaat ttattacaag agtcccgctt gtaactttacc ctttggggtt agaagteaag	3300
ttggaagcct gaatgaatgg acctaatgag aactagtgtt aagcccattt ccctagtcag	3360
gtttttttca agcgtgaatg tgttagtggt tactctcttg ggttccctgag catcagaaaa	3420
aaaaaaaaaa agaggcaaac aatcgcttca tcttaggagt ggaaaggaaa cagaagtgga	3480
cgcccgctgt gactcagga gtgaagatac catcagcaaa tagtttcttt tttgttcatt	3540

[0008]

cgttcccttc gagttagect gtcttttga ataccactga atatgctgtt ttgaaagac 3600

tteatgtage atagattgtt ttgtgccgtt taccaaatta acctttgtca tegtitttta 3660

acctattcag gaatgcttgg aatatctgct etatgttaac tttttgcage ttcatctga 3720

gagacattag tcaaacaaac aaaaggatcc ccatcacaat cttacagtac tgcaagggcc 3780

aggctctgta atcggtctca caggagacat cagcaatgtt gtggtcagtg gctggctctc 3840

ttaccactia agatacatca tagctacatg ttggtggitt atgttgacct gagatttatt 3900

igttaaaate tcttcttctg ttctgttctg tctggttctg ttctgttctg ttctgttctg 3960

ttttggtttt aaagtcttgc tgtggctctc tgttggcaga aatgttttat gcatggcagc 4020

aggcctgttg cttttttata gtgattccca ttgaaactgt aagtaaatgt ctgtggcctt 4080

gttctctcta tggtaaagat attattcacc atgtaaaaca agaaaaata tttattgtat 4140

tttagtatat ttatataatt atgttattga aaaaattggc attaaaactt aaccacatca 4200

gaagcctatt gtaaatacag gttctattta agtgtacca ttaacatata atatatgttt 4260

taaatataga atttttaatg tttttaaata tttttcaaa gt 4302

<210> 3

<211> 1279

<212> DNA

<213> 智人

<400> 3

atcgcgagat caggaagggt gccgagtgtg tegccgggc catcaggcac ttctccttc 60

tgcccttgta tgaagaagga tgtgtttgct tccccttggt ccatgattgt aaatttcctg 120

aggectctct agccctgcag aactggctag agcaatgtat cttaggetca ettaaggaag 180

ctgtagagat gagcccaagg agggaaacca gaagagcccc ccaggctcac cagttgtttg 240

tggctccct acaaacatgt cattcaagtg gctaatttta caacagcaca aattcatcta 300

accagaaaga gaagaggagg ctccaaaggc acttgaactac tgagcatcac cctggacgtg 360

[0009]

tacaagtcctg cgtcccttatt gttttcttca ttgggcccga ctttctggtc ctcatccaac	420
agctcttctc tcacgtgttc gaaagtgtca gccaatgatg tcaagcctct tgaacctgcc	480
ttgggeccat tcacgtctct cagagtccea tgggtccgca cacctggaga tactctatta	540
tagcaaagaa gaaagataat ttcattgagc catcctgttt tacaggattt tccctectgg	600
tgagtcaaaa tgaacaagaa ataccccagg acctcccttc cctccttggc cattaatgag	660
atgaaggcaa ttaactcaca tagtataaat gaatcatttg aggtgatgac tgcattttag	720
gcaaatgatg actttcttgg ttccattggg ttgcaagtaa aagttacaca cattgaaaag	780
acactgaaac agatttecta aatgettcat tttctggatg caccaatgtt gacctactat	840
acatgttaaa tggtttttaa atatcacctt aaaataaagg aaacttccag ctactaactc	900
agctctgaat gggctatgaa aggcctccaa ggtatgtgaa aaattactgt tattttgctt	960
taaaaaatgt gatgtetaag agtgtctgca atgttcta atgttcaaac atgtacgtaa	1020
gccttgitta tctggaaatc atttctttct gcttataca tttataaata gaaaatgttc	1080
tgtataaact taaaatagtt ccacatcac atgtctttta gtgtcataat acttactact	1140
ggctctatatt taccaacatt tatcacattt tacaaaatga agtagaagaa aaaaaagaca	1200
acgactttat ggcccttgaa ttccagtaat ggtgaccaac atgtttttaa ttccagtaaa	1260
ggttatgggtt acatttcaa	1279

<210> 4

<211> 1478

<212> DNA

<213> 智人

<400> 4

atcgcgagat caggaagggt gccgagtgtg tcgccgcggc catcaggcac ttctccttcc 60

tgcccttgta tgaagaagga tgtgtttgct tcccttgtg ccatgattgt aaatttctg 120

[0010]

aggccctcctc agccctgcag aactgggggtt atagccatgt gactgatctt cgtccaagaa	180
tatgtaaaga aaaagtgttg agttggcttt tagggctaga gcaatgtatc ttaggtcac	240
ttaaggaagc tgtagagatg agcccaagga gggaaaccag aagagccccc caggctcacc	300
agttgtttgt tggtcccta caaacatgtc attcaagtgg ctaatcttac aacagcacia	360
attcatctaa ccagaaagag aagaggagge tccaaaggca cttagctact gagcatcacc	420
ctggacgtgt acaagtctgc gtccttattg tttcttcat tgggcegaac tttctgtcc	480
tcaccaaca gctcttctat cactgttctg aaagtgtcag ccaatgatgt caagctctt	540
gaacctgect tgggcccatt cagctctcc agagtccat gggctccgac acctggagat	600
actctattat agcaaagaag aaagataatt tcattgagcc atcctgtttt acaggaaatt	660
ctgcaagtgg caacgtgggt ccattccgtg tgtgtcacta gagctggcgc aagcccatgg	720
ccatgggtgag gcagcgttcc cactggaact aatctgatac ctgcaccagc tcttgcaact	780
gtgcagtgtt cccactgcaa actacggatg gggtaaaaga ctgctcacct cctatttctc	840
atctaattctc acacactctg ttgatgagg ctatggagaa acaggtcttc tcatacacta	900
aaggtgggag tacaacaat tcaagccctg tgcaggacaa ttaggcaata cctatcaaaa	960
ttatacatga tttttcctgc tgaccagca attccacttc tgggaataat tgacagatat	1020
aggtgcatat gtacaaaatg atggaaagct ctctggtata tattagtaag tgataaaaca	1080
aggtgtaaaa tagtgtatat atggctacta ccttttgttt taaaaatggg ggaaaatgg	1140
ggagcttgcg gtgagccgag atcgtgccac tgcactccag cctgggcgac agagcgagac	1200
tccgtctcaa aaaaaaaca gggfgggtg ggggggaaat aatagtacat actcatattt	1260
acctgtatct atataaaaca cactatcaag gattcacaag aaactaatac aaatgatcac	1320
cttatagatg gtatgtattg ggggatactg aggtgagcag ggtataagtg gggcaagact	1380
tttcagtgtg aacttctttt aaattttatt ttgatttttg aataatgtaa attaaactgc	1440

[0011]

aaataattaa attaaaaata accaatttat taacaaaa	1478
<210> 5	
<211> 1437	
<212> DNA	
<213> 智人	
<400> 5	
atcgcgagat caggaagggt gccgagtgtg tcgccgcggc catcaggcac ttctccttcc	60
tgcccttgta tgaagaagga tgtgtttgtt tccccttggt ccatgattgt aaatttctgt	120
aggectctct agccctgcag aactggctag agcaatgtat cttaggetca ettaaggaag	180
ctgtagagat gagcccaagg agggaaacca gaagagcccc ccaggctcac cagttgtttg	240
tggctccctt acaaacatgt cattcaagtg gctaattcta caacagcaca aattcatctt	300
accagaaaga gaagaggagg ctccaaaggc acttgactac tgagcatcac cctggacgtg	360
tacaagtcgt cgtccttatt gttttcttca ttgggcggaa ctttctggtc ctcatccaac	420
agctcttcta tcacgtgttc gaaagtgtca gccaatgatg tcaagcctct tgaacctgcc	480
tgggcccatt tcacgtcttc cagagtccca tgggtccgca cacctggaga tactctatla	540
tagcaaagaa gaaagataat ttcatgagc cactctgttt tacaggaaat tctgcaagtg	600
gcaacgtggg tcatttccgt gtgtgtcact agagctggcg caagcccatg gccatgggtg	660
ggcagcgttt ccactggaac taatctgata cctgcaccag ctcttgcaac tgtgcagtgt	720
tcccactgca aactacggat ggggattttc cctcctgggt agtcaaaatg aacaagaaat	780
accccaggac ctcccttccc tccttggcca ttaatgagat gaaggcaatt aactcacata	840
gtataaatga atcatttgag gtgatgactg cattttaggc aaatgatgac ttcttgggtt	900
ccatttggtt gcaagtaaaa gttacacaca ttgaaaagac actgaaacag atttctaaa	960
tgcttcattt telggatgca ccaatgttga ctactatac atgttaaaig gtttlaaaat	1020
atcaccttaa aataaaggaa acttcagct actaactcag ctctgaatgg gctatgaaag	1080

[0012]

gctccaaagg tatgtgaaaa attactgta ttttgcttta aaaaatgtga tgtctaagag	1140
tgctctgaat gtctaatgc ttcaaaacat gtacgtaagc cttgtttatc tggaaatcat	1200
ttctttctgc ttatatcatt tataaataga aaatgttctg taataactta aaatagtacc	1260
acatacataa tgcttttagt gtcataatac ttactactgg tctatattta ccaacattta	1320
tcacatttta caaaatgaag tagaagaaaa aaaagacaac gactttatgg ccttggaatt	1380
ccagtaatgg tgaccaacat gtittaaatt ccagtaaagg ttatggttac atttcaa	1437

<210> 6

<211> 2322

<212> DNA

<213> 智人

<400> 6

atcgcgagat caggaagggtg gccgagtgtg tcgccgcggc catcaggcac ttctcttcc	60
tgcccttgta tgaagaagga tgtgtttgt tccccttggt ccatgattgt aaatttctg	120
aggcctcctc agccttcag aactgggggt atagecatgt gactgatctt cgtccaagaa	180
tatgtaaaga aaaagtgttg agttggcttt tagggctaga gcaatgtatc ttaggtcac	240
ttaaggaagc tgtagagatg agcccaagga gggaaaccag aagagcccc caggtcacc	300
agttgtttgt tggtcccta caaacatgtc attcaagtgg ctaatcttac aacagcacia	360
attcatctaa ccagaaagag aagaggagc tccaaaggca cttgactact gacatcacc	420
ctggacgtgt acaagtctgc gtccttattg tttcttcat tgggccgaac ttcttggtcc	480
tcaccaaca gctcttctat cacgtgttcg aaagtgtcag ccaatgatgt caagcctctt	540
gaacctgect tgggccatt cacgtctcc agagtcccat gggtcgcac acctggagat	600
actctattat agcaaagaag aaagataatt tcattgagcc atcctgtttt acagtattga	660
attattacca caaggtacca accatatatg catacttaaf aggtatttt gtcaaaacta	720

[0013]

tgcataaagg tcatttggtt gagatgtcag aacattttcc cgtgagaaga tctcattggg	780
cattgaaaca gaaccacatg ctcttcagac cagcaaccgc gactaccaa tactctcttg	840
tcaactctac ttgagtaaga acgttttcaa ttaaggccta agtgtcaaca tgcctttaaa	900
aaaaatcgtg gtgacacaaa atctttcttt ttageacceca acagaatccc ttcaaagcct	960
cgtggctcga caccctatgc tacgtgactt gtgaccatc catttgtcat gttcttcggg	1020
aatgtggcta aggggctaag atgtgacttg aaaagaaagg tagaacaaga tcctctcaaa	1080
tttattatca aggaatagtt cagaaaacga cttcagacca cagagacage agaacagatg	1140
gtccggcatg gatagagcat cagacactca cagactgtgc caacaagage catcgagtca	1200
aaacagccaa aggaaggagg gtcatggaat gggttctctc acaccaaact gatgccaga	1260
ggccctcagc atgaataaca aaggcaacca gaccacaag ccatactgag tggatacaaa	1320
acctatacct aggttgacat cccaaatgtg tgtggcaagt tagatgatga tggcacaaaa	1380
gacagaacac cttgctcttg gccattgtca gctcttgga gagagcacac ttttagagga	1440
gcagctgcaa ggagcctgag aacaaaactg gaaatgtctg ttatgaaagc ctccacagga	1500
aattctgcaa gtggcaacgt gggctcattc cgtgtgtgtc actagagctg gcgcaagccc	1560
atggccatgg tgaggcagcg ttccactgg aactaatctg atacctgcac cagctcttgc	1620
aactgtgcag tgttcccact gcaaaactac gatggggtaa aagactgtc acctctatt	1680
tctcatctaa tctcacacac tctgtttgat gaggtatgg agaaacaggt ctctctaac	1740
actaaagggt ggagtacaaa caattcaagc cctgtgcagg acaattaggc aatacctatc	1800
aaaattatac atgatttttc ctgtgaccc agcaattcca ctctcgggaa taattgacag	1860
atataggtgc atatgtacaa aatgatggaa agctctcttg tatatattag taagtataa	1920
aacaagggtg aaaatagttg atatatggct actacctttt gttttaaaaa tgggggaaaa	1980
tgggtggagct tgcggtgagc cgagatcgtg ccactgcact ccagcctggg cgacagagcg	2040

[0014]

agactccgtc tcaaaaaaaaa aacaggggtgg ggtggggggg aaataatagt acatactcat 2100
 atttacctgt atctatataa aacacactat caaggattca caagaaacta atacaaatga 2160
 tcaccttata gatggtatgt attgggggat actgaggiga gcagggtata agtggggcaa 2220
 gacttttcag tgtaaacctc ttttaaatit tattttgatt tttgaataat gtaaatiaac 2280
 tgtcaaataa ttaaaattaa aataaccaat ttattaacaa aa 2322

<210> 7

<211> 2036

<212> DNA

<213> 智人

<400> 7

atcgcgagat caggaagggt gccgagtgtg tgcgcgcgc catcaggcac ttctccttcc 60
 tgcctttgta tgaagaagga tgtgtttgct tccccttggt ccatgattgt aaatttcctg 120
 aggcctctct agccctgcag aactggctag agcaatgtat cttaggtca cttaaggaag 180
 ctgtagagat gagcccaagg agggaaacca gaagagcccc ccaggctcac cagttgtttg 240
 ttggctccct acaaacatgt cattcaagtg gctaatttta caacagcaca aattcatcta 300
 accagaaaga gaagaggagg ctccaaagge acttgactac tgagcatcac cctggacgtg 360
 tacaagtcgt cgtccttatt gttttcttca ttgggcgaa ctttctggtc ctcatccaac 420
 agctcttcta tcacgtgttc gaaagtgtca gccaatgatg tcaagcctct tgaacctgcc 480
 ttgggcccct tcacgtctct cagagtccca tgggtccgca cacctggaga tactctatta 540
 tagcaaagaa gaaagataat ttcatlgagc cactctgitt tacagaccc aacagaatcc 600
 ctccaagcc tegtgggtctg acacctatg ctacgtgact tgtgaacct ccatttgtca 660
 tgttcttcgg gaatgtggct aaggggctaa gatgtgactt gaaaagaaag gtagaacaag 720
 atcatctcaa atttattatc aaggaaatgt tcagaaaacg acttcagacc acagagacag 780
 cagaacagat ggtccggcat ggatagagca tcagacactc acagactgtg ccaacaagag 840

[0015]

ccatcgagtc aaaacagcca aaggaaggag ggcatggaa tgggttctct cacaccaaac	900
tgatgcccag aggeccctcag catgaataac aaaggcaacc agaccacaa gccatactga	960
gtggatacaa aacctatacc taggctgaca tccc aaatgt gtgtggcaag ttagatgatg	1020
atggcacaaa agacagaaca ccttgcttct ggcattgtc agctcttga agagagcaca	1080
cttttagagg agcagctgca aggagcctga gaacaaaact ggaaatgtct gttatgaaag	1140
ctttcacagg aaattctgca agtggcaacg tgggtccatt ccgtgtgtgt cactagagct	1200
ggcgcaagcc catggccatg gtgaggcagc gtttccacig gaactaatct gataacctga	1260
ccagctcttg caactgtgca gtgttccac tgcaaaactac ggatgggaga ggataaagaa	1320
cttcaatctt taaaaaagag aggatitttc ctcttggtga gtcaaaatga acaagaaata	1380
ccccaggacc tcccttccct ccttgccat taatgagatg aaggcaatta actcacatag	1440
tataaatgaa tcatttgagg tgatgactgc attttaggca aatgatgact ttcttggttc	1500
catgggtttg caagtaaaag ttacacacat tgaaaagaca ctgaaacaga tttcctaata	1560
gttcattttt ctggatgac caatgttgac ctactataca tgtaaatgg ttttaaaata	1620
tcaccttaaa ataaaggaaa ctccagcta ctaactcagc tetgaatggg ctatgaaagg	1680
ctccaaaggt atgtgaaaaa ttactgttat ttigtittaa aaaatgigat gtctaagagt	1740
gtctgcaatg ttctaattgt tcaaaacatg taagtaagcc ttgtttatct ggaaatcatt	1800
tctttctgct tatatcattt ataaatagaa aatgttctgt aataacttaa aatagttcca	1860
catacataat gcttttagtg tcataatact tactactggc ctatatattac caacatttat	1920
cacattttac aaaatgaagt agaagaaaaa aaagacaacg actttatggc cctggaattc	1980
cagtaatggt gaccaacatg ttttaaatte cagtaaaggt tatggttaca ttitcaa	2036

<210> 8

<211> 2364

[0016]

<212> DNA

<213> 智人

<400> 8

```

gtcategetg tctggaacag cgatgactcg atcgcgagat caggaaggtg gccgagtgtg      60

tcgccgcggc catcaggaac ttctecttcc tgcctttgta tgaagaagga tgtgttttgc      120

tccccctgtg ccatgattgt aaatttctcg aggcctcctc agccctgcag aactgggggtt      180

atagccatgt gactgatctt cgtccaagaa tatgtaaaga aaaagtgttg agtttgcttt      240

tagggctaga gcaatgtatc ttaggtcac ttaaggaage tntagagatg agcccaagga      300

gggaaaccag aagagccccc caggctcacc agttgtttgt tggtcccta caaacatgc      360

attcaagtgg ctaatcttac aacagcacia attcatctaa ccagaaagag aagaggaggc      420

tccaaaggca cttagactac gagcatcacc ctggacgtgt acaagtcctg gtcctttatg      480

ttttcttcat tgggcgaac ttcttggtcc tcatecaaca gctcttctat cactgtgtcg      540

aaagtgtcag ccaatgatgt caagcctctt gaacctgcct tgggccatt cagctctcc      600

agagtcctat gggtcgcac acctggagat actctattat agcaaagaag aaagataatt      660

tcattgagcc atctgtttt acagtattga attattacca caaggtacca accatatatg      720

catacttaat aggggtattt gtcaaaacta tgcataagg tcatttgitt gagatgtcag      780

aacattttcc cgtgagaaga tctcattggg cattgaaaca gaaccacatg ctcttcagac      840

cagcaaccgc gactacaaaa tactctctcg tcaactctac ttgagtaaga acgctttcaa      900

ttaaggccta agtgtcaaca tgcctttaaa aaaaatcgtg gtgacacaaa atctttcttt      960

ttagcaccga acagaatccc ttcaaagcct cgtggtctga caccctatgc tacgtgaatt      1020

gtgaccctac catttgctat gttcttcggg aatgtggcta aggggctaag atgtgacttg      1080

aaaagaaagg tagaacaaga tcctctcaaa ttattatca aggaatagtt cagaaaacga      1140

cttcagacca cagagacagc agaacagatg gtccggcatg gatagagcat cagacactca      1200

```

[0017]

cagactgtgc caacaagagc catcgagtca aaacagccaa aggaaggagg gtcattggaat	1260
gggtttctctc acaccaaact gatgccccaga ggccctcagc atgaataaca aaggcaacca	1320
gaaccacaag ccatactgag tggatacaaa acctataacct aggetgacat cccaaatgtg	1380
tgtggcaagt tagatgatga tggcacaaaa gacagaacac cttgcttctg gccattgtca	1440
gctcttggaa gagagcacac ttttagagga gcagctgcaa ggagcctgag aacaaaactg	1500
gaaatgtctg ttatgaaagc cttcacagga aattctgcaa gtggcaacgt gggteccattc	1560
cgtgtgtgtc actagagctg gcgcaagccc atggccatgg tgaggcagcg ttccactgg	1620
aactaatctg atacctgcac cagctcttgc aactgtgcag tgttcccact gcaaaactacg	1680
gatggggtaa aagactgtct acctctatt tctcatctaa tctcacacac tctgtttgat	1740
gaggctatgg agaaacaggt cttctcatc actaaagggt ggagtacaaa caattcaage	1800
cctgtgcagg acaattagge aatacctatc aaaattatac atgatttttc ctgtcgacc	1860
agcaattcca ctctgggaa taattgacag atataggigc atatgtacaa aatgatggaa	1920
agctctctgg tatatattag taagtataa aacaagggtg aaaatagtgt atatatggt	1980
actaccitit gtittaaaaa tgggggaaaa tgggtgagct tgcggtgagc cgagategtg	2040
ccactgcact ccagcctggg cgacagagcg agactccgtc tcaaaaaaaaa aacagggttg	2100
ggtggggggg aaataatagt acatactcat atttacctgt atctatataa aacacactat	2160
caaggattca caagaaacta atacaaatga tcaccttata gatggtatgt attgggggat	2220
actgagggtg gcagggtata agtggggcaa gacttttcag tgtaaaactt ttttaaattt	2280
tattttgatt ttgaataat gtaaaitaac tgtcaaataa ttaaaattaaa aataaccaat	2340
ttattaacaa aaaaaaaaaa aaaa	2364

<210> 9

<211> 3136

<212> DNA

[0018]

<213> 智人

<400> 9

ctgcataaag atttcttcac agggctcctt aaaactgtct atttetaaga ggtcccttcc	60
actacaggta aaaggaaatt cctctaccc tagggccctt caggatccct tectctctca	120
cacgtttctt cgaactgtcc tgatttaage attcagctgg ccaagcaacg caagaageaa	180
taagaacaca aaaacctac cctgttcttc ctctatccgt ggcctttgcc accacctcca	240
caacctagtt cagattcttc ttcttttctc aagggaacgt ctaaagetct caagtcggtt	300
ttggcagggc gattttgtaa gtctgaaaca ttctagtggt tctctcgatc tcaggcagct	360
caaaagaaaa gatctgtctg ctgcgtgaag gtgcattaga aacctgtgc taccttgacg	420
cctgggtctg geatatgttc cggaacttgc ttctcttcca acatcctgca cctcagggtt	480
gcacgctctg gttcccaaac ccccgccgcg tggcttatgc aaatcactta ggtacatgca	540
aaagtatccc ttctcccgga gegccattgg cccggggagg tctcgagctc attactatgc	600
agagaggaga gccgccattg gccaaagagg ggaccagagg ggcgtgttct tcgggcaaat	660
tggatctcct aaattggatg acctgggctg aaagacaact taaagacccc cagaaaactc	720
tggttttata gataagaaat ctgaggctcg agagagagtg tgttctgccc aacatcatca	780
cggaaacagct cctgggtctc tggctcctaa tctgatcgcg agatcaggaa ggtggccgag	840
tgtgtcgccg cggccatcag gcacttcttc ttcttgcctt tgtatgaaga aggatgtgtt	900
tgcctccctt tgtgceatga ttgtaaattt cctgaggcct cctcagccct gcagaaactg	960
ggttatagcc atgtgactga tcttcgtcca agaatatgta aagaaaaagt gttgagttgg	1020
cttttagggc tagagcaatg tatcttaggc tcacttaagg aagctgtaga gatgagccca	1080
aggagggaaa ccagaagagc cccccaggct caccagtgtt ttgtttggct cctacaaaca	1140
tgtcattcaa gtggctaate ttacaacagc acaaattcat ctaaccagaa agagaagagg	1200
aggetccaaa ggcacttgac tactgagcat caccctggac gtgtacaagt ctgcgtcctt	1260

[0019]

attgttttct teattgggcc gaactttctg gtcctcatcc aacagctctt ctatcacgtg	1320
ttcgaaagtg tcagccaatg atgtcaagcc ttttgaacct gccttgggcc cattcacget	1380
ctccagagtc ccatgggtcc gcacacctgg agatactcta ttatagcaaa gaagaaagat	1440
aatctcattg agecatctg ttttacagta ttgaattatt accacaaggt accaaccata	1500
tatgcatact taatagggtg tttgtcaaa actatgcatg aaggtcattt gtttgagatg	1560
tcagaacatt ttcccgtag agatctcat tgggcattga aacagaacca catgctcttc	1620
agaccagcaa ccgcgactac caaatactcc tctgtcaact ctacttgagt aagaacgctt	1680
tcaattaaagg cctaagtgtc aacatgcctt taaaaaaaaat cgtggtgaca caaaatcttt	1740
cttttttagca cccaacagaa tcccttcaaa gcctcgtggg ctgacaccct atgctacgtg	1800
acttggagcc catccatttg tcatgttctt cgggaatgig gctaaagggc taagatgiga	1860
cttgaaaaga aaggtagaac aagatcatct caaatttatt atcaaggaat agttcagaaa	1920
acgacttcag accacagaga cagcagaaca gatggtcgg catggataga gcatcagaca	1980
ctcacagact gtgccaaaca gagccatga gtcaaaacag ccaaaggaag gagggtcatg	2040
gaatgggttc tctcacacca aactgatgcc cagaggccct cagcatgaat aacaaaggca	2100
accagacca caagccatac tgagtggata caaacctat acctaggetg acatcccaaa	2160
tgtgtgtggc aagtttagatg atgatggcac aaaagacaga acaccttgct tctggccatt	2220
gtcagctctt ggaagagagc aacttttag aggagcagct gcaaggagcc tgagaacaaa	2280
actggaaatg tetgttatga aagccttcac aggaaattct gcaagtggca acgtgggtcc	2340
attccgtgtg tgtaactaga gtgggcgcaa gcccatggcc atggtgagge agcgtttcca	2400
ctggaactaa tetgatacct gcaccagctc ttgcaactgt gcagtgttcc cactgcaaac	2460
tacggatggg gtaaaagact gctcacctcc tatttctcat ctaatctcac acactctgtt	2520
tgatgaggct atggagaaac aggtcttctc atacactaaa ggtgggagta caaacaattc	2580

[0020]

aagccctgtg caggacaatt aggcaatacc tatcaaaatt atacatgatt ttctctgtg	2640
accagcaat tccacttctg ggaataattg acagatatag gtgcataatg acaaaatgat	2700
ggaaagctct ctggtatata ttagtaagtg ataaaacaag gtgtaaaata gtgtatatat	2760
ggctactacc ttttgtttta aaaatggggg aaaatgggtg agcttgcggt gagccgagat	2820
cgtgccactg cactccagcc tgggcgacag agcgagactc cgtctcaaaa aaaaaacagg	2880
gtgggggtgg ggggaaataa tagtacatac tcatatttac ctgtatctat ataaaacaca	2940
ctatcaagga ttcaacaaga actaatacaa atgatacctt tatagatggt atgtattggg	3000
ggatactgag gtgagcaggg tataagtggg gcaagacttt teagtgtaaa cttcttttaa	3060
attttatttt gatttttgaa taatgtaaat taactgtcaa ataattaaat taaaaataac	3120
caatttatta acaaaa	3136

<210> 10

<211> 906

<212> DNA

<213> 小鼠

<400> 10

cgtctgtctc atataatcta tacaacataa atccactatc tccccctttt aatggtcagt	60
gtacatacac aggaagigtc tatccttatg aatgccagc caattctctt ttgtctatcc	120
atagtaaggc cccgaacata cgattgggta gttcggcatt gcgagttcca gtgccttttg	180
tctatgcccc tgcagccttc ctgggtgtaa cccatgggat tacacttggt ctcgtagaaa	240
tactgtctca gttggccttt ggataccggg actttctcta ggaactgtgac cgtcccgcca	300
gacatgtcca ctgcagtctt ttatctgcc gctgtgaccc actcgtaat actgtcacac	360
acgctcagct ccccaaggcg ggcagggtcg gactggcgcc gaacctcat agacatgttt	420
gcggcatcca ggtaattttt gtattcttcc agcagaaaga gtagaggagg ctccaaaggc	480

[0021]

acttgactgc tgagcatcac ccgggaagtg tacaagtcog cgtccttatg gttttcttcg	540
ttgggccgaa ccttciggle ctcattccagc agctcttcga tgacgtgctc aaaagtgta	600
gccagtgatg tcgtctcag acctctcgaa cctgccctgg gccattcac gctctccaga	660
gtcccatggg tccgcacacc tgggtaggcc aagttgcctt gtccgtggac gtttacttct	720
ttcatgggcg ccgccttcac gcaaccgaag tatgaaataa ccatagtaag gaaaaggatg	780
gtcatcactc ttctcacctg gtggaactgt gggaaggag cagagacaga cacagaacag	840
gttagaactt cttctcggg gacagcatgt ggcccatctg cttaataat ttaatttaaa	900
aaaaaa	906

<210> 11

<211> 992

<212> DNA

<213> 小鼠

<400> 11

cgtgtctca atataatcta tacaacataa atcaactatc ttcctcttt aatggtcagt	60
gtacatacac aggaagtgtc tatccttatg aatgccagc caattctct tttctatcc	120
atagtaaggg ccgaacata cgattgggta gtccggcatt gcgagttcca gtgccttttg	180
tctatgcccc tgcagccttc cttgggtgaa cccatgggat tacacttggc ctcgtagaaa	240
tactgcttca gtggcccttt ggataccggg actttctcta ggactgtgac cgtcccgcca	300
gacatgtcca ctgcagcttt tttatctgcc gctgtgaccc actcgetaat actgtcacac	360
acgtcagct cccacggcg ggcagggtcg gactggcgc gaacctcat agacatgttt	420
gcggcatcca ggtaattttt gtattcctcc agcagaaaga gtagaggagg ctccaaaggc	480
acttgactgc tgagcatcac ccgggaagtg tacaagtcog cgtccttatg gttttcttcg	540
ttgggccgaa ccttciggle ctcattccagc agctcttcga tgacgtgctc aaaagtgta	600
gccagtgatg tcgtctcag acctctcgaa cctgccctgg gccattcac gctctccaga	660

[0022]

gtcccatggg tccgcacacc tgggtaggcc aagttgcctt gtcctggac gtttacttct	720
ttcatgggcg cegccttcat gcaaccgaag tatgaaataa ccatagtaag gaaaaggatg	780
gtcateacte ttctcacctg gtggaactgt gggaaggaag cagagacaga cacagaacag	840
gatggttggc tccagcctca ttcttttgtt cccagcttct gaagttctgg gaatacaaca	900
tgtaccatca tgccaagctc tactttttga aatcatggct cctgatatgt tgggcagecc	960
tgttgtgctt tgaagataaa atgtccaca aa	992

<210> 12

<211> 43

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 12

ararcrarar arcrararcr urgrgrurgr argrcrcrur grg 43

<210> 13

<211> 44

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 13

rurgrargre rerurararg rarurarera rururgreru reru 44

<210> 14

<211> 44

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

[0023]

<223> 反义寡核苷酸

<400> 14

rgrurgreru rgrurgru raragraru rurargrerc rare

44

<210> 15

<211> 44

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 15

rararurgra rcrarurgru rururgrura rgrgrgrarg rerc

44

<210> 16

<211> 23

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 16

cmcmagmgmu gmumgmcmg mac

23

<210> 17

<211> 23

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 17

cmcmamgmg gmamcmucmu mgg

23

<210> 18

<211> 23

[0024]

<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	18	
	amgmagmcmg umgmamaumg mgg	23
<210>	19	
<211>	23	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	19	
	cmcmcamang gmcnamggmu muc	23
<210>	20	
<211>	23	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	20	
	amangamung cmumungamc mau	23
<210>	21	
<211>	23	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	21	
	cmamuumgmg cmungmacma mcu	23

[0025]

<210> 22
<211> 23
<212> DNA
<213> 人工序列

<220>
<223> 反义寡核苷酸

<400> 22
umumcgama cmamcgung mau

23

<210> 23
<211> 23
<212> DNA
<213> 人工序列

<220>
<223> 反义寡核苷酸

<400> 23
amgmaamga gmcumunguu mgg

23

<210> 24
<211> 23
<212> DNA
<213> 人工序列

<220>
<223> 反义寡核苷酸

<400> 24
amungamng amcmemagna maa

23

<210> 25
<211> 23
<212> DNA
<213> 人工序列

<220>

[0026]

<223> 反义寡核苷酸

<400> 25

gmunucmgmg cmcmcaamu mga

23

<210> 26

<211> 23

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 26

amgnaamama cmamamama mgg

23

<210> 27

<211> 23

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 27

amcngcmang amcmumugmu mac

23

<210> 28

<211> 23

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 28

amcngumcmc amgmngung mau

23

<210> 29

<211> 23

[0027]

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 29

gmcmucmang umangmuema mag

23

<210> 30

<211> 23

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 30

umgmccmumu umgmcmagmc mcu

23

<210> 31

<211> 23

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 31

cmcmucmumu cmumcmumu mcu

23

<210> 32

<211> 16

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 32

cccgggtatcc aaaggc

16

[0028]

<210> 33
<211> 16
<212> DNA
<213> 人工序列

<220>
<223> 反义寡核苷酸

<400> 33
gtatttagcga gtgggt

16

<210> 34
<211> 16
<212> DNA
<213> 人工序列

<220>
<223> 反义寡核苷酸

<400> 34
gtctatgagg gttcgg

16

<210> 35
<211> 16
<212> DNA
<213> 人工序列

<220>
<223> 反义寡核苷酸

<400> 35
cctcctetac tctttc

16

<210> 36
<211> 16
<212> DNA
<213> 人工序列

<220>

[0029]

<223> 反义寡核苷酸

<400> 36

ggcagggttcg agaggt

16

<210> 37

<211> 16

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 37

ttccttccea cagtgc

16

<210> 38

<211> 16

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 38

cggttgcatg aaggcg

16

<210> 39

<211> 16

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 39

tggctggcga ttcata

16

<210> 40

<211> 16

[0030]

<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	40	
	caacatatca ggagcc	16
<210>	41	
<211>	16	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	41	
	tgtattccca gaactt	16
<210>	42	
<211>	56	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	42	
	rurururg rg rururaruru rurcrarura rerururerg rgrururgc rarurg	56
<210>	43	
<211>	56	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	43	
	rargrararg rurarararc rgrurercra rergrgrarc rarargrgre rararc	56

[0031]

<210>	44	
<211>	56	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	44	
	rururururc rurarcrga rgrarcrcra rargrurgu rararurerc reraru	56
<210>	45	
<211>	56	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	45	
	rurarargrg rarergcrg rgrarcruu rgrurarcra rerururerc rgrgrg	56
<210>	46	
<211>	56	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	46	
	rargrarara rgrarararg rururcrua rarercrurg rururcrurg rurgru	56
<210>	47	
<211>	16	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		

[0032]

<223> 反义寡核苷酸

<400> 47

gatttcagag cgcag

16

<210> 48

<211> 16

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 48

gacacatcca tcccag

16

<210> 49

<211> 16

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 49

cctcgtcatg tctgtg

16

<210> 50

<211> 15

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 50

cttgaattgt ttgtg

15

<210> 51

<211> 15

[0033]

<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	51	
	agttgcaaga gttgg	15
<210>	52	
<211>	15	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	52	
	atctgttctg ctgtc	15
<210>	53	
<211>	15	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	53	
	catattcttg gaaga	15
<210>	54	
<211>	15	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸	
<400>	54	
	tgtgctgttg taaga	15

[0034]

<210> 55

<211> 15

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸

<400> 55

tgacagagga gtatt

15

<210> 56

<211> 38

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸 SEQ ID NO: 11 的反向互补序列

<400> 56

rgrgrcrurc rarecercarg rururgruru rurgruru

38

<210> 57

<211> 38

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸 SEQ ID NO: 12 的反向互补序列

<400> 57

rgrcrararu rgrurarurc rururargrg rcrurcra

38

<210> 58

<211> 38

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

[0035]

<223> 反义寡核苷酸 SEQ ID NO: 13 的反向互补序列

<400> 58

rgrcrurara rurerurura rcrararcra rgrcrarc

38

<210> 59

<211> 38

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸 SEQ ID NO: 14 的反向互补序列

<400> 59

rurcrercru rarcrarara rcrarurgru rcraruru

38

<210> 60

<211> 50

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸 SEQ ID NO: 41 的反向互补序列

<400> 60

rgrcrararc rcgrararg rurarurgra rararurara rcrerarura

50

<210> 61

<211> 50

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 反义寡核苷酸 SEQ ID NO: 42 的反向互补序列

<400> 61

rgrcrcruru rgrurcrgcrg rurgrgrarc rgrururura rcrurrcru

50

<210> 62

<211> 50

[0036]

<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸 SEQ ID NO: 43 的反向互补序列	
<400>	62	
	rgrgraruru rarcrareru rurgrgrure ruregrura rgrararu	50
<210>	63	
<211>	50	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸 SEQ ID NO: 44 的反向互补序列	
<400>	63	
	rgrgrararg rurgrurarc rarargrure rergrergru rererurura	50
<210>	64	
<211>	50	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	反义寡核苷酸 SEQ ID NO: 45 的反向互补序列	
<400>	64	
	rerargrara rerargrgru rurargrara rerururure rururureru	50
<210>	65	
<211>	25	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	分析序列	
<400>	65	
	gcacacctgg agatactcta ttata	25

[0037]

<210> 66

<211> 25

<212> DNA

<213> 人工序列

<220>

<223> 分析序列

<400> 66

cctgcagaat ggcctggaat taaaa

25

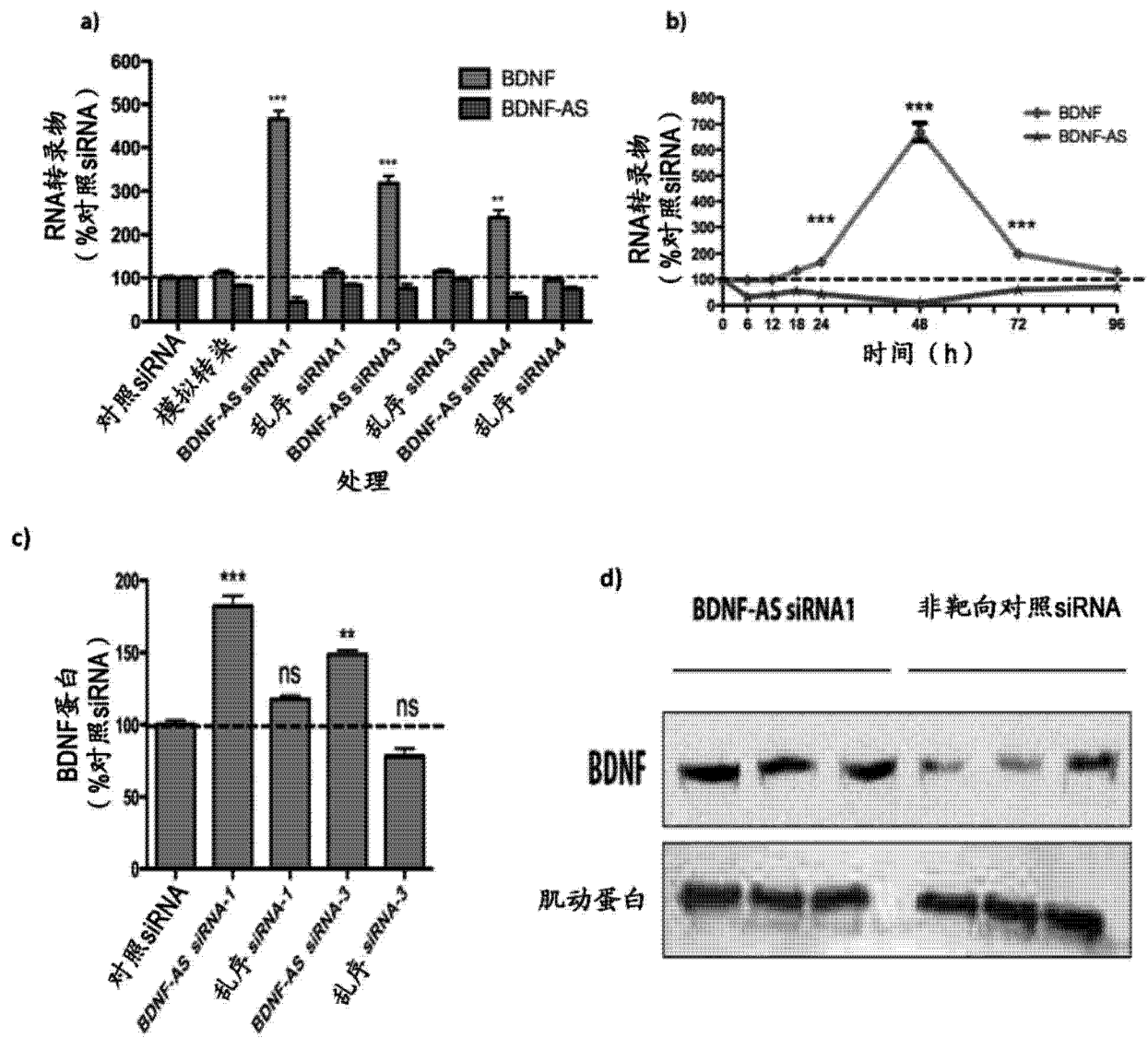


图 1

e)

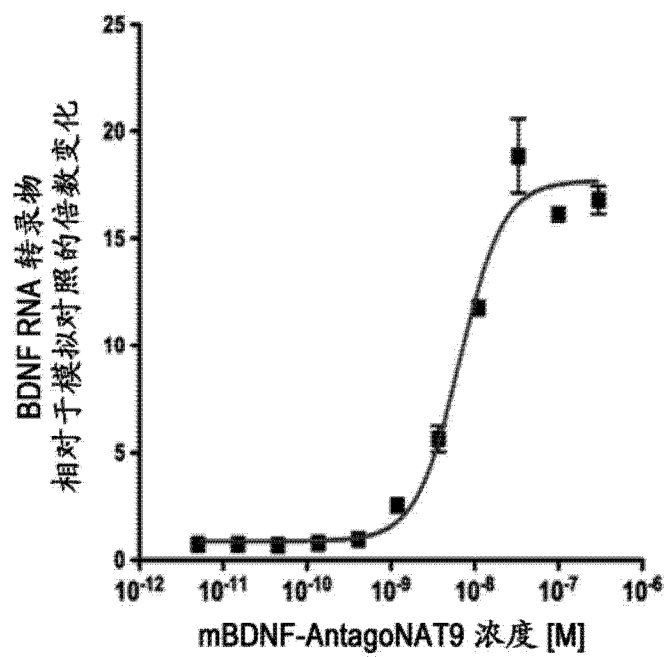


图 1 续

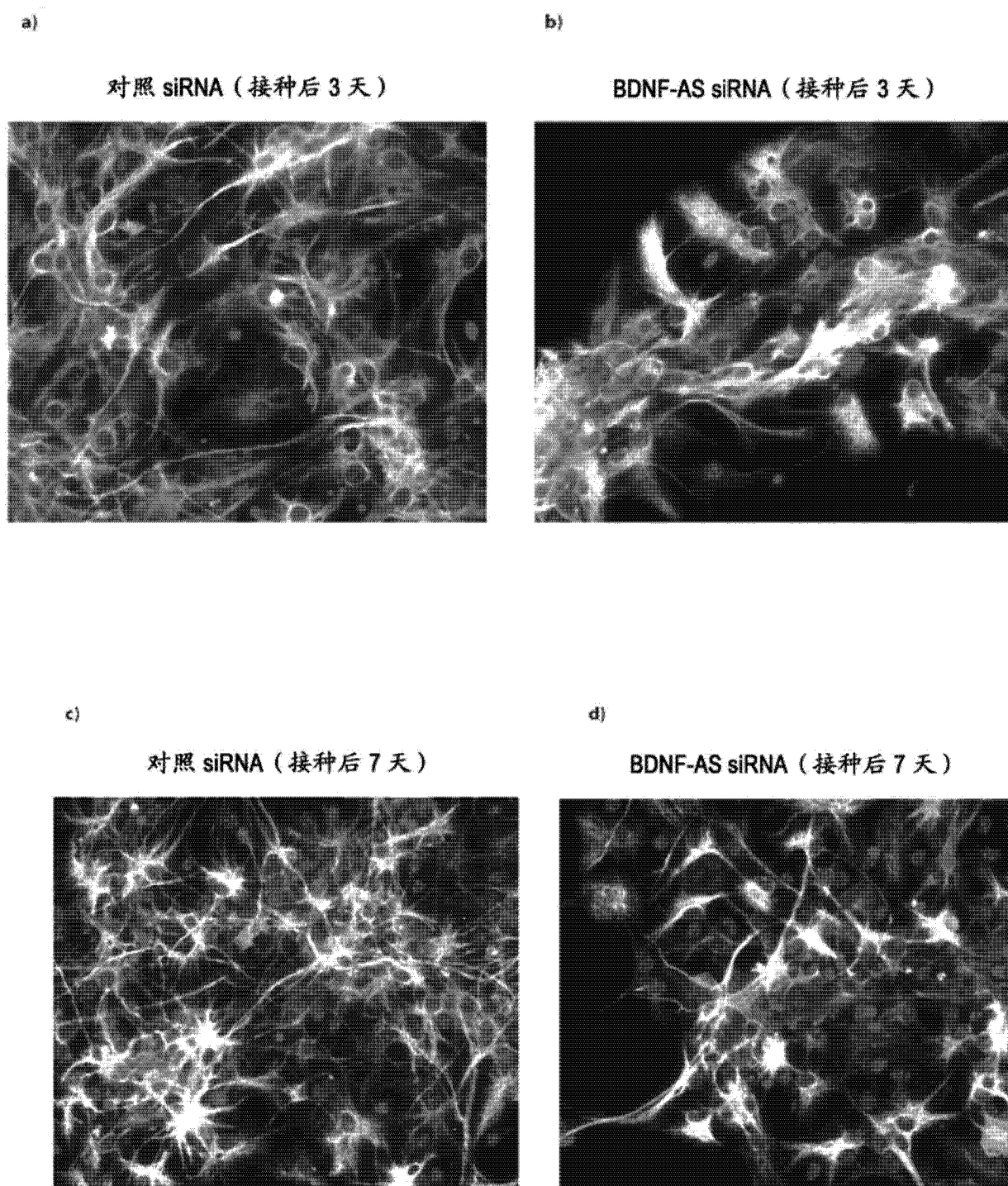


图 2

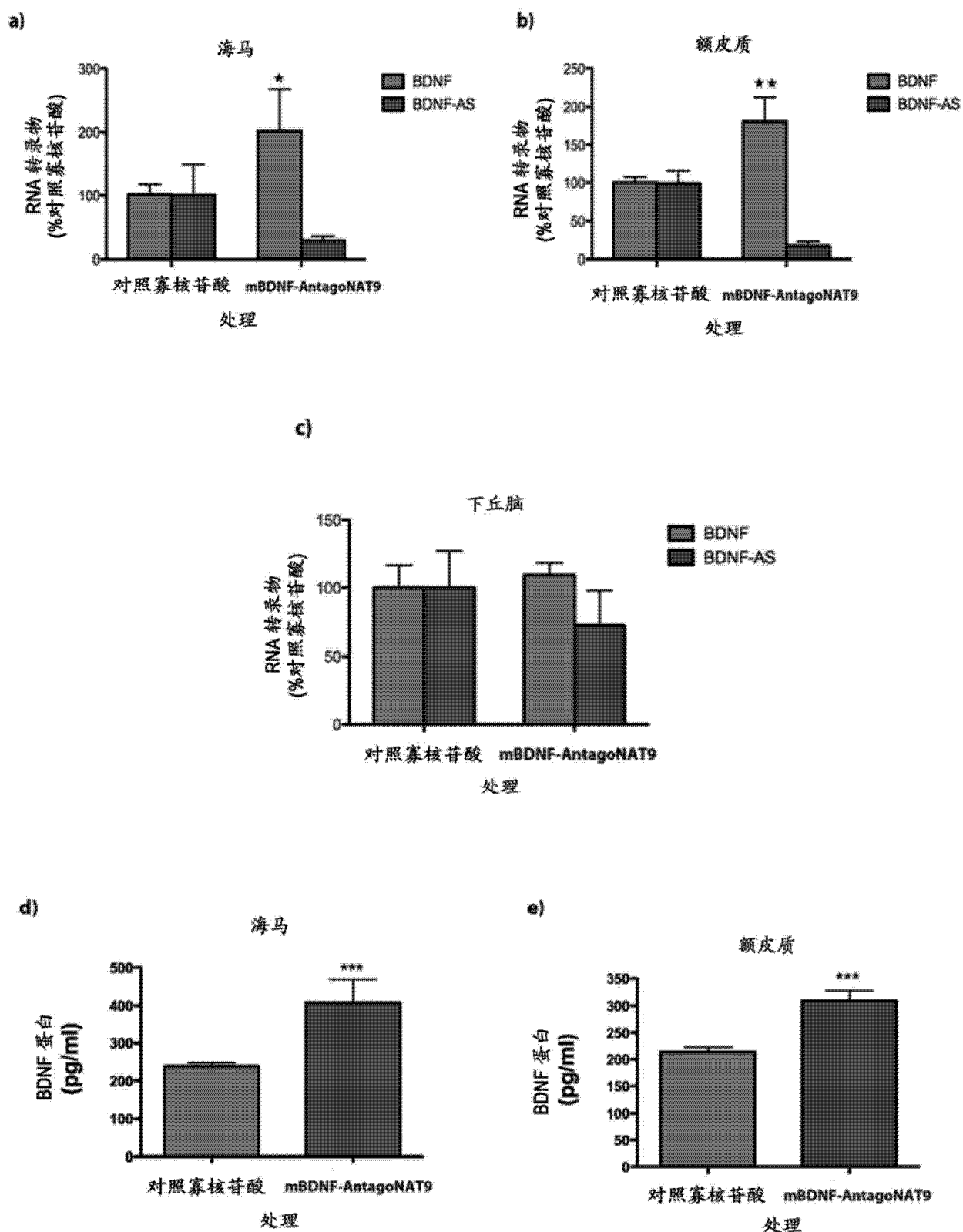


图 3

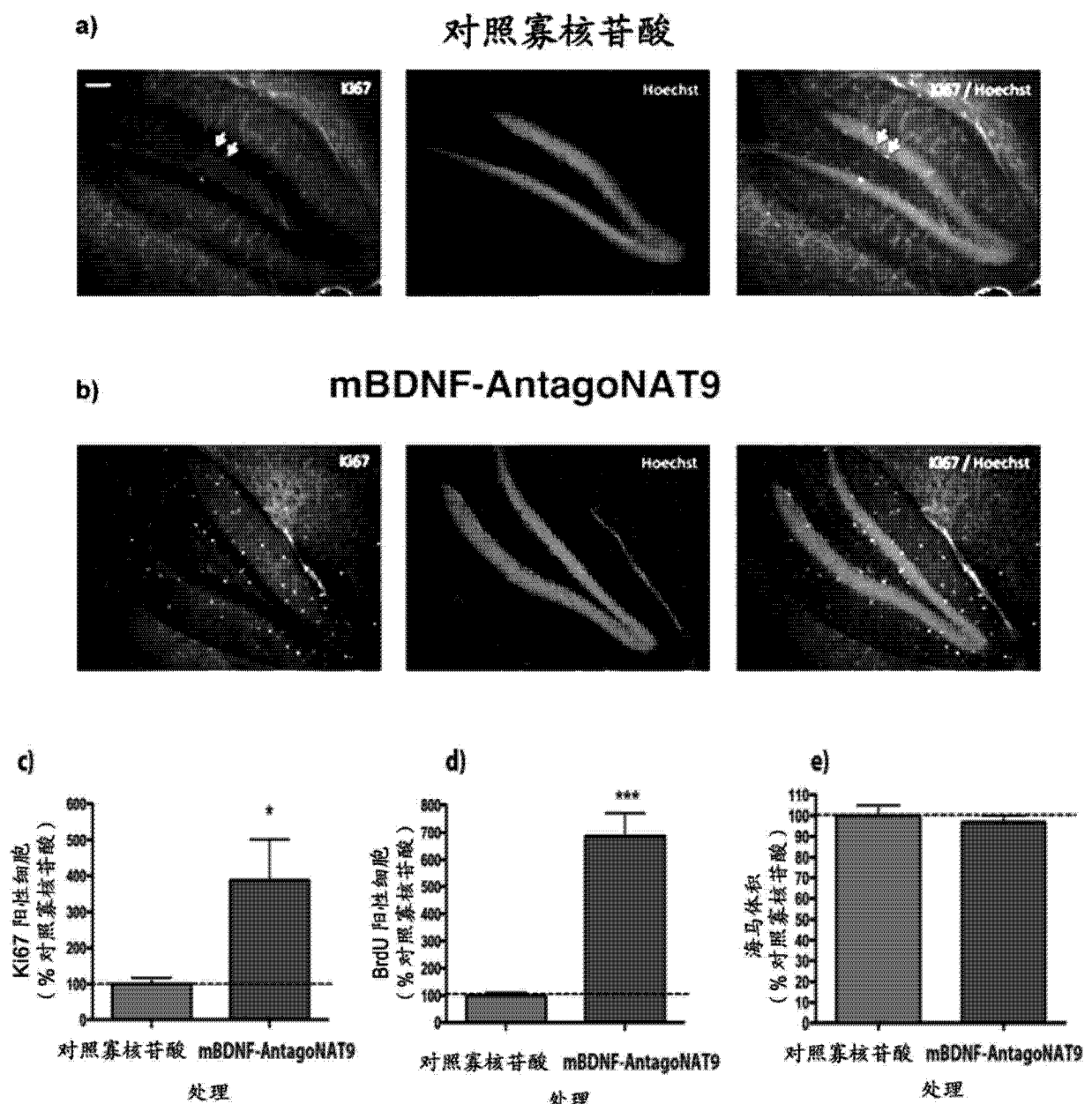


图 4

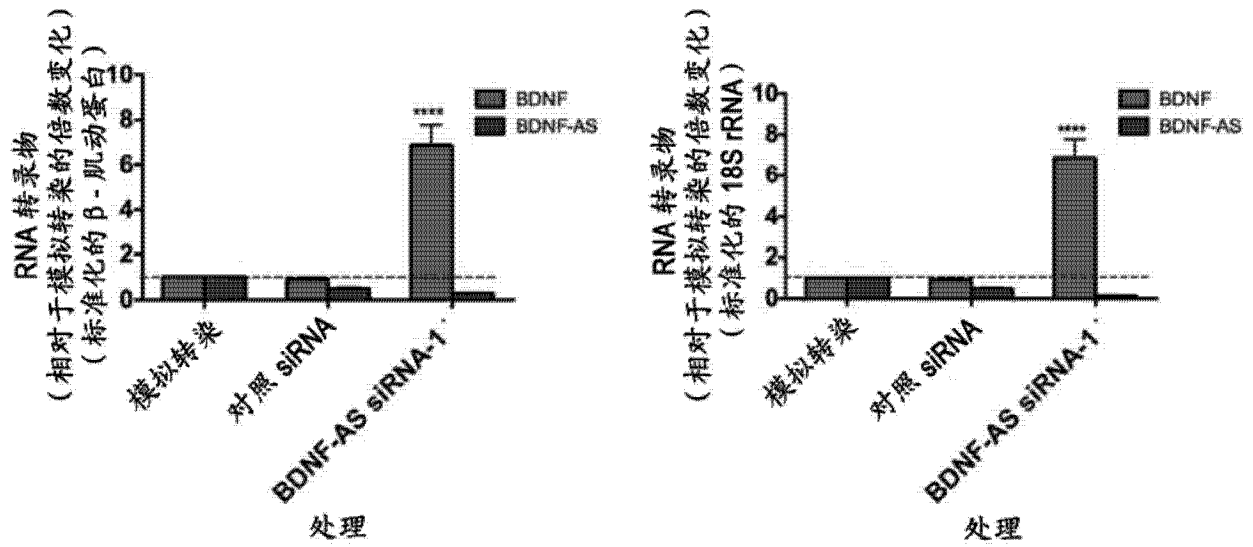


图 5

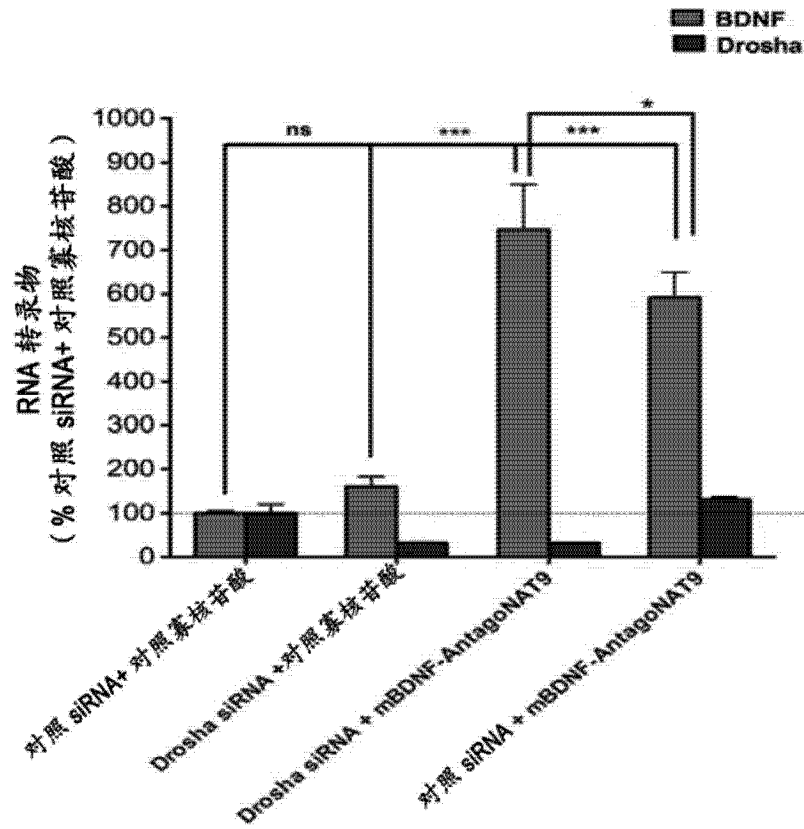


图 6

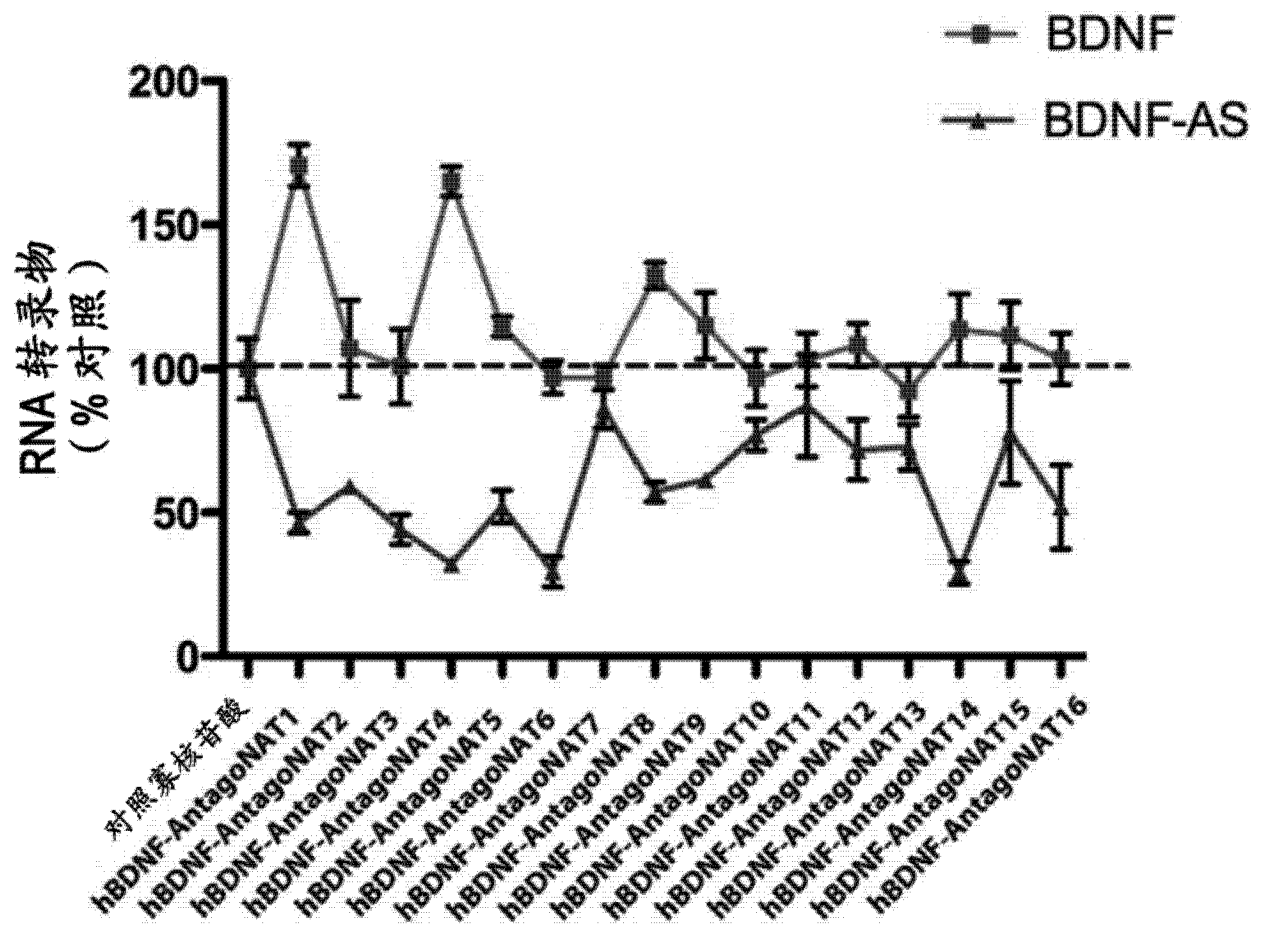


图 7

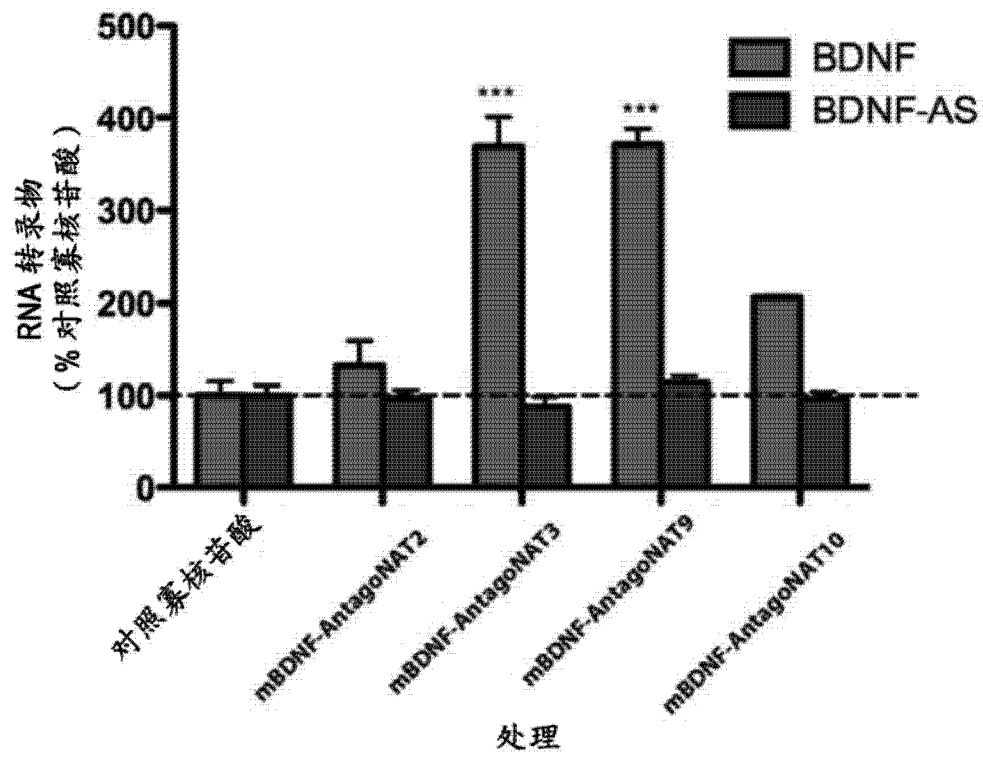


图 8

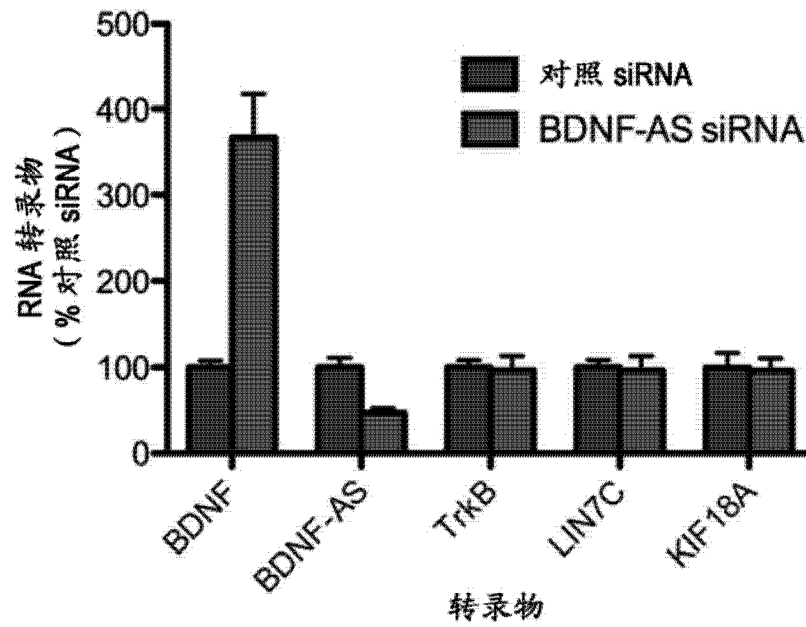


图 9