



(19)中華民國智慧財產局

(12)發明說明書公告本

(11)證書號數：TW I640320 B

(45)公告日：中華民國 107 (2018) 年 11 月 11 日

(21)申請案號：106131665

(22)申請日：中華民國 102 (2013) 年 05 月 01 日

(51)Int. Cl. : A61K38/45 (2006.01)

A61P29/00 (2006.01)

(30)優先權：2012/05/11 南韓

10-2012-0050529

2012/05/11 南韓

10-2012-0050533

2012/07/02 南韓

10-2012-0071989

2012/09/19 南韓

10-2012-0104144

2012/09/19 南韓

10-2012-0104207

(71)申請人：金商在 (南韓) KIM,SANGJAE (KR)

南韓

傑姆維克斯&凱爾有限公司 (南韓) GEMVAX & KAEL CO., LTD. (KR)

南韓

(72)發明人：金商在 KIM,SANGJAE (KR)；金京姬 KIM,KYUNG HEE (KR)；李圭庸 LEE,KYU-YONG (KR)；高成昊 KOH,SEONG-HO (KR)；朴賢喜 PARK,HYUN-HEE (KR)；許成珍 HUH,SUNG JIN (KR)；李宇珍 LEE,WOO JIN (KR)；金範竣 KIM, BUM JOON (KR)

(74)代理人：李世章；彭國洋

(56)參考文獻：

WO 2010/003520A2

審查人員：施雅儀

申請專利範圍項數：9 項 圖式數：17 共 72 頁

(54)名稱

抗發炎胜肽及包含其之成分 (三)

ANTI-INFLAMMATORY PEPTIDES AND COMPOSITION COMPRISING THE SAME (3)

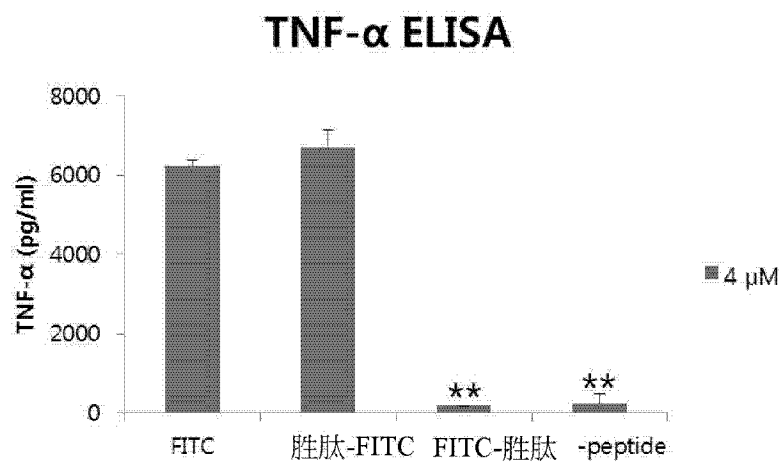
(57)摘要

本發明關於具有抗發炎活性的胜肽，其中該胜肽包含：序列編號：1；與上述序列具有 80 以上之胺基酸序列同源性的胜肽；或該胜肽為上述胜肽的片段。本發明也關於包含上述胜肽的抗發炎組成物。根據本發明，包含序列編號：1 的胜肽對抑制發炎及以預防性手段抑制發炎二者皆具有優異的功效。因此，包含此發明之胜肽的組成物可被用作抗發炎醫藥組成物或用作化妝品組成物，從而治療或防止多種不同類型的發炎疾病。

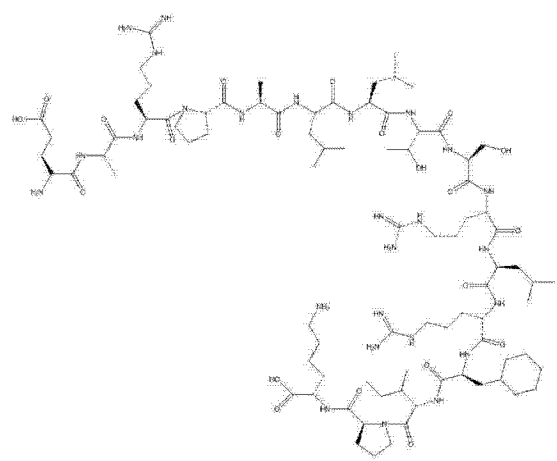
The present invention relates to a peptide with anti-inflammatory activity, wherein the peptide comprises SEQ ID NO: 1, the peptide has above 80% homology of amino acid sequence with above-mentioned sequence, or the peptide is the fragment of the above-mentioned peptides. The present invention also relates to an anti-inflammatory composition comprising the above mentioned peptides. According to the present invention, a peptide comprising a sequence of SEQ ID NO: 1 has outstanding efficacy in both suppressing inflammation and in prophylactic means. Therefore, the composition comprising the peptide of this invention can be used as anti-inflammatory pharmaceutical composition or as cosmetic composition, in turn, treating and preventing a variety of different types of inflammatory diseases.

指定代表圖：

第 1 圖



特徵化學式：



【發明說明書】

【中文發明名稱】抗發炎胜肽及包含其之成分(三)

【英文發明名稱】ANTI-INFLAMMATORY PEPTIDES AND COMPOSITION
COMPRISING THE SAME(3)

【技術領域】

【0001】 本發明係有關於抗發炎胜肽及包含抗發炎胜肽的組成物。

【先前技術】

【0002】 發炎是一種生物防禦的型態，作為保護身體不受到可能由外部物理性刺激、化學性刺激(如暴露在多種過敏原下，或包括細菌、黴菌及病毒等微生物的入侵)所造成的生物組織損傷的手段。

【0003】 產生前列腺素、血栓素等的環氧化酶(Cyclooxygenase; COX)路徑或脂氧化酶(Lipoxygenase; LOX)路徑可用來傳遞發炎訊息。一旦發炎訊號被傳遞，身體所發生的諸多改變之一是血管擴張，以增加發炎周邊的血液供給，集中發炎反應所需的諸如嗜中性白血球等血液細胞。然而，當不正常的生物防禦過度反應發生時，可能導致發炎疾病。為了防止這種情況，目前正在發展可藉由壓制發炎訊號傳遞路徑中所用的酵素(如，COX-1、COX-2、5-LOX、12-LOX等)來抑制過度發炎反應的藥物。

【0004】 根據反應時間，發炎可分為急性發炎(即時反應、非專一性反應、數天至數周)、慢性發炎(延遲的反應、專一性反應、數周或更久)、亞急性發炎(急性發炎與慢性發炎之間的中間階段、特徵在於混合產生單核及多型核)。

【0005】 並且，除了胜肽因子之外，諸如前列腺素、白三烯、脂質因子(包括血小板活化因子(platelet activating factor; PAF))、發炎因子的合成酵素、諸如 NO (一氧化氮)等自由基、多種細胞黏著分子、免疫系統及凝血因子等因子皆可導致發炎。

【0006】 一旦細胞因為已知的致發炎物質而受損時，將釋出組織胺及激肽，所述致發炎物質諸如外部生物因子(微生物、病毒、寄生蟲)、物理因子(機械性刺激、熱、輻射、電流)及化學因子。釋出的組織胺及激肽將造成血管擴張、毛細血管滲透性增加及發炎處的巨噬細胞濃度增加，並導致血液流速增加、浮腫、免疫細胞及抗體遷移及產生疼痛與熱。

【0007】 目前使用諸如異布洛芬(ibuprofen)、抗組織胺、類固醇、皮質醇(cortisone)、免疫抑制劑及免疫促效劑(immune agonist)等合成藥物來治療發炎；但這些藥物僅能暫時性緩解發炎。這些藥物無法從根本上治療發炎，且該等藥物具有諸如高敏感性反應(hypersensitivity reaction)及免疫系統退化等副作用。

【0008】 因此，為了有效緩解發炎，已開始進行研究以開發能抑制上述發炎蛋白表現的物質。然而，先前開發的抗發炎物質具有若干問題。已開發出包括非類固醇類抗發炎藥物 (Non-steroidal Anti-Inflammatory Drugs ; NSAIDs) 及類固醇類抗發炎藥物 (Steroidal Anti-Inflammatory Drugs ; SAIDs) 等許多類型的抗發炎藥物；但這些藥物不但時常在服用時產生副作用，且該等藥物無法從根本上治療發炎。因此，目前需要在身體上及經濟上皆可行的抗發炎藥物。就急性或慢性發炎 (如慢性類風濕性關節炎) 的例子而言，非類固醇類抗發炎藥物不僅會抑制 COX-2 酵素的活性，也已知此類藥物會抑制 COX-1 的活性，導致如腸胃道失調等副作用。

【0009】 本案發明人發現從端粒酶所衍生的胜肽可具有抗發炎特性而完成本發明。

【0010】 因此，此發明的目的在於提供新穎胜肽。

【0011】 本發明的另一個目的在於提供編碼該新穎胜肽的聚核苷酸。

【0012】 本發明的另一個目的在於提供具有抗發炎活性的胜肽。

【0013】 本發明的另一個目的在於提供使用此胜肽作為活性成分的抗發炎組成物。

【0014】 本發明的另一個目的在於提供使用此胜肽作為活性成分的化妝品組成物。

【0015】 本發明的另一個目的在於提供使用此胜肽作為活性成分的醫藥組成物。

【發明內容】

【0016】 在本發明的一個實施例中，茲提供一種具抗發炎活性的胜肽，其中該胜肽包含序列編號：1 之胺基酸序列，或其中該胜肽與序列編號：1 之胺基酸序列具有至少 80% 的同源性，或該胜肽為上述胜肽的片段。

【0017】 在另一個實施例中，上述片段可由 3 個或更多個胺基酸所組成。舉例而言，所述片段可由 4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14 或 15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25 或 26 個胺基酸殘基所組成。

【0018】 在另一個實施例中，上述胜肽可由 30 個或更少個胺基酸所組成。

【0019】 在另一個實施例中，上述胜肽可由序列編號：1 之胺基酸序列所組成。舉例而言，所述胜肽可由 29、28、27、26、25、24、23、22、21、20、19、18、17、16、15、14、13、12、11、10、9 或 8 個胺基酸殘基所組成。

【0020】 在另一個實施例中，上述胜肽可源自人類端粒酶。

【0021】 在本發明的一個實施例中，茲提供一種聚核苷酸，其編碼具抗發炎活性的胜肽，其中該胜肽包含序列編

號：1 之胺基酸序列，或該胜肽與序列編號：1 具有至少 80% 的序列相同度，或該胜肽為上述胜肽之片段。

【0022】 在所述聚核苷酸的另一個實施例中，上述片段可由至少 3 個胺基酸所組成。舉例而言，所述片段可由 4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14 或 15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25 或 26 個胺基酸殘基所組成。

【0023】 在所述聚核苷酸的另一個實施例中，上述胜肽可由 30 個或更少個胺基酸所組成。舉例而言，上述胜肽可由 29、28、27、26、25、24、23、22、21、20、19、18、17、16、15、14、13、12、11、10、9 或 8 個胺基酸殘基所組成。

【0024】 在所述聚核苷酸的另一個實施例中，上述胜肽可由序列編號：1 之胺基酸序列所組成。

【0025】 在所述聚核苷酸的另一個實施例中，上述胜肽源自人類端粒酶。

【0026】 在本發明的一個實施例中，茲提供抗發炎組成物，其包含作為活性成分的胜肽，其中該胜肽包含序列編號：1 之胺基酸序列，該胜肽具有與序列編號：1 的同源性為 80% 以上之胺基酸序列，或該胜肽為上述胜肽的片段。

【0027】 在所述組成物的另一個實施例中，上述胜肽可由至少 3 個胺基酸組成，參照上文。

【0028】 在所述組成物的另一個實施例中，上述胜肽可由30個或更少個胺基酸組成，參照上文。

【0029】 在所述組成物的另一個實施例中，上述胜肽可由序列編號：1之胺基酸序列組成。

【0030】 在所述組成物的另一個實施例中，上述胜肽可源自人類端粒酶。

【0031】 在所述組成物的另一個實施例中，上述組成物可用於治療或預防發炎疾病。

【0032】 在所述組成物的另一個實施例中，上述組成物為用於改善或防止皮膚發炎之化妝品組成物。

【0033】 在所述組成物的另一個實施例中，上述組成物為用於治療或預防發炎疾病之醫藥組成物。

【0034】 在所述組成物的另一個實施例中，上述組成物為用於治療或預防發炎之食品組成物。

【0035】 在所述組成物的另一個實施例中，上述發炎疾病的特徵在於其選自由下列疾病所組成之群組：(1)普遍的或局部的發炎疾病(例如，過敏症；免疫複合體疾病(immunocomplex disease)；乾草熱(hay fever)；過敏性休克(hypersensitive shock)；內毒素休克(endotoxin shock)；惡病質(cachexia)、體溫過高(hyperthermia)；肉芽腫(granulomatosis)；或類肉瘤病(sarcoidosis))；(2)腸胃相關疾病(例如，闌尾炎；胃潰瘍；十二指腸潰瘍；腹膜炎；胰臟炎；潰瘍性結腸炎、急性結腸炎或缺血性結腸炎；膽管炎；膽囊炎、脂

肪痢 (steatorrhea)、肝炎、克隆氏症 (Crone's disease)；或惠氏症 (Whipple's Disease))；(3) 皮膚相關疾病 (例如，牛皮癬；燒傷；曬傷；皮膚炎；蕁麻疹性疣或水皰)；(4) 血管相關疾病 (例如，脈管炎 (angiitis)；血管炎 (vasculitis)；心內膜炎；動脈炎 (arteritis)；動脈硬化；血栓靜脈炎；心包炎；充血性心臟衰竭；心肌炎；心肌缺血；結節性動脈周圍炎 (periarteritis nodosa)；週期性狹窄症 (recurrent stenosis)；柏格氏症 (Buerger's disease)；或風濕熱)；(5) 呼吸道疾病 (例如，氣喘；會厭炎；支氣管炎；肺氣腫；鼻炎；囊性纖維化；間質性肺炎；COPD (慢性阻塞性肺病)；成人呼吸窘迫症候群；肺塵病 (coniosis)；肺泡炎；細支氣管炎；咽炎；肋膜炎；或鼻竇炎)；(6) 骨骼、關節、肌肉及結締組織相關疾病 (例如，嗜伊紅性肉芽腫；關節炎；關節痛；骨髓炎；皮肌炎；筋膜炎；柏哲氏症 (Paget's disease)；痛風；牙周病；類風濕性關節炎；重症肌無力症；僵直性脊椎炎；或滑膜炎)；(7) 泌尿生殖器失調 (例如，附睪炎；陰道炎；前列腺炎；或尿道炎)；(8) 中樞或周邊神經系統相關疾病 (例如，阿茲海默氏症 (Alzheimer's disease)；腦膜炎；腦炎；多發性硬化症；腦梗塞 (cerebral infarction)；腦栓塞 (cerebral embolism)；格林 - 巴利症候群 (Guillain-Barre syndrome)；神經炎；神經痛；脊椎損傷；麻痺；或葡萄膜炎)；(9) 病毒 (例如，流行性感

冒；呼吸道融合病毒；HIV；B型肝炎；C型肝炎；或疱疹病毒)、感染症(例如，登革熱；或敗血症)、黴菌感染(例如，念珠菌症)；或細菌、寄生蟲及類似微生物感染(例如，瀰漫性菌血症(disseminated bacteremia)；瘧疾；蟠尾絲蟲病(onchocerciasis)；或阿米巴症)；(10)自體免疫疾病(例如，甲狀腺炎；紅斑性狼瘡；古巴士德氏症候群(Goodpasture's syndrome)；移植體排斥(allograft rejection)；移植體對抗宿主疾病(graft versus host disease)；或糖尿病)；及(11)癌症或腫瘤疾病(例如，何杰金氏病(Hodgkin's disease))。

【0036】 在本發明的一個實施例中，茲提供藉由給予所述抗發炎組成物來治療或防止發炎疾病的方法。

【0037】 在本發明的一個實施例中，茲提供用於預防或治療發炎疾病的套組，包含：具抗發炎活性之胜肽或包含所述胜肽之組成物，其中該胜肽包含序列編號：1之胺基酸序列，該胜肽與序列編號：1具有80%以上之胺基酸序列同源性，或該胜肽為上述胜肽的片段；以及包括給藥劑量、給藥途徑、給藥頻率及該胜肽或組成物之標示中之至少一者的說明書。

【0038】 產業利用性

【0039】 根據本發明，具有序列編號：1之序列的胜肽對抑制發炎及以預防性手段抑制發炎二者皆具有優異的功效。因此，包含此發明之胜肽的組成物可被用作抗發炎

醫藥組成物或用作化妝品組成物，從而治療或防止多種不同類型的發炎疾病。

【0040】 參考

K R 2 0 1 2 - 0 1 3 0 9 9 6 A

K R 2 0 1 2 - 0 1 3 3 6 6 1 A

K R 2 0 1 1 - 0 0 6 0 9 4 0 A

U S 2 0 1 1 - 0 1 5 0 8 7 3 A 1

B o n a l d i T e t a l., E M B O J, (22)5551-60, 2003

Y a n k n e r B A e t a l, S c i e n c e (N e w Y o r k, N . Y .)

[1990, 250(4978):279-282]

D a h l g r e n K N e t a l, J. B i o l. C h e m.

277:32046-32053, 2002.

【圖式簡單說明】

【0041】 第1圖為顯示以PBMC演生之單核球培養進行TNF- α ELISA的結果之作圖。以LPS (10 ng/ml)刺激單核球達2小時，接著分別與胜肽、FITC、FITC-TAT、PEP1-FITC及FITC-胜肽反應2小時 (** P < 0.01，相較於陰性對照組 (FITC及FITC-TAT))。

【0042】 第2圖為顯示以NF-kB螢光酵素轉染HEK293/缺失及HEK293/TLR2細胞株，接著與脂蛋白 (10 ng/ml)及FITC及FITC-PEP1 (4 μ M)進行反應，並培育18小時後，進行螢光酵素分析的結果之作圖。

藉由使用校正而獲得螢光酵素的結果 (** $P < 0.01$, 相較於陰性對照組(未處理)且將較於脂蛋白處理樣本)。

【0043】 第3圖代表未經處理、以LPS處理、以PEP 1處理, 及以LPS+PEP 1處理之THP1細胞株中的細胞激素之抑制程度。

【0044】 第4圖代表以0、2.5、5.0、10、20及40 μM 之類澱粉- β 蛋白處理之神經幹細胞的存活比例。

【0045】 第5圖代表以0、2.5、5.0、10、20及40 μM 之類澱粉- β 蛋白處理之神經幹細胞的增生。

【0046】 第6圖代表以0、1、10、50、100及200 μM 的PEP 1處理之神經幹細胞的存活比例。

【0047】 第7圖代表以0、1、10、50、100及200 μM 的PEP 1處理之神經幹細胞的增生。

【0048】 第8圖代表以1、10、50及100 μM 的PEP 1處理之神經幹細胞的存活比例;神經幹細胞受到20 μM 的類澱粉 β 蛋白之損傷, 且接著在以不同濃度的PEP 1處理後測量細胞的存活比例(對照組未以類澱粉 β 蛋白及端粒酶系胜肽處理)。

【0049】 第9圖代表以1、10、50及100 μM 的PEP 1處理之神經幹細胞的毒性;神經幹細胞受到20 μM 的類澱粉 β 蛋白之損傷, 且接著在以不同濃度的PEP 1處理後測量細胞毒性(對照組未以類澱粉 β 蛋白及端粒酶系胜肽處理)。

【0050】 第 10 圖代表以 1、10、50 及 100 μM 的 PEP 1 處理之神經幹細胞的增生；神經幹細胞受到 20 μM 的類澱粉 β 蛋白之損傷，且接著在以不同濃度的 PEP 1 處理後測量細胞增生（對照組未以類澱粉 β 蛋白及端粒酶系胜肽處理）。

【0051】 第 11 圖代表以 1、10、50 及 100 μM 的 PEP 1 處理之神經幹細胞的遷移；神經幹細胞受到 20 μM 的類澱粉 β 蛋白之損傷，且接著在以不同濃度的 PEP 1 處理後測量細胞遷移（對照組未以類澱粉 β 蛋白及端粒酶系胜肽處理）。

【0052】 第 12 圖代表以 1、10、50 及 100 μM 的 PEP 1 處理之神經幹細胞的凋亡；神經幹細胞受到 20 μM 的類澱粉 β 蛋白之損傷，且接著在以不同濃度的 PEP 1 處理後測量細胞凋亡（對照組未以類澱粉 β 蛋白及端粒酶系胜肽處理）。

【0053】 第 13 圖代表 PEP 1 在受到類澱粉 β 蛋白損傷之神經幹細胞中的 ROS（活性氧化物）抑制功效；神經幹細胞受到 20 μM 的類澱粉 β 蛋白之損傷，且接著在以不同濃度的 PEP 1（1、10、50 及 100 μM ）處理後測量 ROS 的抑制（對照組未以類澱粉 β 蛋白及 PEP 1 處理）。

【0054】 第 14 圖代表以（A）2D 電泳及（B）抗體陣列所分析之蛋白質表現量的結果；神經幹細胞受到 20 μM 的類澱粉 β 蛋白之損傷，且接著在以不同濃度的 PEP 1（1、

10 及 50 μM) 處理後測量蛋白質表現量(對照組未以類澱粉 β 蛋白及 PEP1 處理)。

【0055】 第 15 圖代表西方墨點法的結果，其顯示了發炎相關蛋白質的表現量：神經幹細胞受到 20 μM 的類澱粉 β 蛋白之損傷，且接著以不同濃度的 PEP1 (1、10 及 50 μM) 處理細胞。

【0056】 第 16 圖代表 PEP1 對類澱粉 β 蛋白聚結的抑制功效；(A) 顯示當以 1 μM 的類澱粉 β 蛋白與 PEP1 (0.1、1 及 10 μM) 共同處理時，減少的類澱粉 β 蛋白寡聚化；(B) 顯示以 PEP-1 處理已經被誘導聚結的類澱粉- β 蛋白的例子。

【0057】 第 17 圖代表 PI3K - 抑制劑，LY294002，對以 PEP1 處理之細胞的存活比例的影響。以 PEP1 處理後所增加的細胞存活比例因 LY294002 的處理而減少。

【實施方式】

【0058】 由於本發明可適應各種轉型及實務應用實例，以下是對本發明的更詳細描述。然而，這不意味著對實務應用形式的限制；應理解的是，本發明的意圖在於包括所有轉型中之技術概念及延伸、等效例及替代例。在描述本發明時，若有關於先前技術的任何細節描述被認為會使本發明的基本原則變質的話，則將省略該描述。

【0059】 已知端粒為染色體端部的遺傳材料之反覆序列，端粒可防止染色體受損或與其它染色體合併。端粒的

長度會在每次細胞分裂時縮短，且在細胞分裂若干次後，端粒的長度會縮得非常短而使細胞停止分裂並死亡。另一方面，已知端粒的延長可延續細胞的壽命。舉例而言，癌細胞分泌一種稱為端粒酶的酵素，其可防止端粒縮短，因而導致癌細胞的增生。本發明是基於發現具抗發炎功效的端粒酶衍生之胜肽而完成。

【0060】 在本發明的一個實施例中，茲提供具抗發炎活性的胜肽。所述胜肽包含序列編號：1 之至少一個胺基酸序列，所述胜肽與上述序列具有 80% 以上的同源性，或所述胜肽為上述胜肽的片段。

【0061】 本發明中具抗發炎活性的胜肽為具有序列編號：1 之胺基酸序列的胜肽。序列編號：1 之胜肽為由端粒酶 - [611 - 626] 的位置中的 16 個胺基酸所組成的胜肽。

序列編號：1 E A R P A L L T S R L R F I P K

【0062】 在本發明的一個實施例中，茲提供一種聚核苷酸，該聚核苷酸編碼具抗發炎活性之胜肽。該聚核苷酸可編碼：包含序列編號：1 之至少一個胺基酸序列的胜肽、與上述序列具有 80% 以上之同源性的胜肽，或為上述胜肽之片段的胜肽。上述聚核苷酸能大量製造該等胜肽。例如，培育包括有編碼胜肽之聚核苷酸的載體可容許大量製造該等胜肽。

【0063】 本文所揭示的胜肽可包括：包含 80% 以上、85% 以上、90% 以上、95% 以上、96% 以上、97% 以上、

98%以上或99%以上之同源性的胺基酸序列之胜肽。並且，本發明所揭示之胜肽可包括：包含序列編號：1或序列編號：1的片段的胜肽，及具有超過1個轉型胺基酸(transformed amino acid)、超過2個轉型胺基酸、超過3個轉型胺基酸、超過4個轉型胺基酸、超過5個轉型胺基酸、超過6個轉型胺基酸或超過7個轉型胺基酸的胜肽。

【0064】 在本案說明書及申請專利範圍中，術語「同源性(homology)」及「序列相同度(sequence identity)」被用來可互換地指示兩個胺基酸(或若有關的話：核酸)序列之間的序列重疊程度。

【0065】 除非另外陳述，本文所用針對胜肽之術語「序列相同度」指的是依 $(n_{ref} - n_{dif}) \cdot 100 / n_{ref}$ 計算之序列相同度，其中 n_{dif} 是指當兩個序列對齊使得相等胺基酸的數目最大時，所述兩個序列中不相等殘基(non-identical residue)的數目，且其中 n_{ref} 是指該等序列中最短者的殘基數目。因此，DNA序列agtcagtc與序列aatcaatc將具有75%的序列相同度($n_{dif} = 2$ 且 $n_{ref} = 8$)。

【0066】 在某些實施例中，可藉由習用方法決定序列相同度，習用方法如：Smith與Waterman，1981，Adv. Appl. Math. 2:482；藉由相似度尋找方法(Pearson & Lipman，1988，Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85:2444)；使用CLUSTAL W演算法(Thompson等

人，1994，核酸s Res 22:467380)；藉由電腦化執行這些演算法(威斯康辛遺傳學軟體包(Wisconsin Genetics Software Package)中的GAP、BESTFIT、FASTA及TFASTA，遺傳學電腦集團(Genetics Computer Group))等。也可使用BLAST演算法(Altschul等人，1990，Mol. Biol. 215:403-10)，可透過國家生物技術資訊中心(National Center for Biotechnology Information)(www.ncbi.nlm.nih.gov/)獲得用於BLAST演算法的軟體。當使用任何上述演算法時，就「視窗(Window)」長度、間隔扣分(gap penalty)等使用預設參數。

【0067】 在本發明的一個實施例中，胺基酸序列的改變屬於胜肽之物理及化學特性的修飾。例如，可藉由增進胜肽的熱穩定性、改變基材特異性及改變最適pH來進行胺基酸轉型(transformation)。

【0068】 在本發明的一個實施例中，包含序列編號：1之胺基酸序列的胜肽、包含與上述序列具有80%以上的同源性之胺基酸序列的胜肽，或上述胜肽的胜肽片段較佳地由30個或更少個胺基酸所形成。

【0069】 在本發明的一個實施例中，包含序列編號：1之胺基酸序列的胜肽、包含與上述序列具有80%以上的同源性的胺基酸序列之胜肽，或上述胜肽的胜肽片段包含

源自端粒酶(更特定言之, 智人(*Homo sapiens*)的端粒酶)的胜肽。

【0070】 本文之術語「胺基酸(*amino acid*)」不僅包括可自然地整合成胜肽的 22 種標準胺基酸, 也包括 D-異構物及轉型的胺基酸。因此, 在本發明之一特定實施例中, 本文之胜肽包括具有 D-胺基酸的胜肽。另一方面, 胜肽可包括非標準胺基酸, 諸如那些經轉譯後修飾的胺基酸。轉譯後修飾的例子包括磷酸化、醣化(*glycosylation*)、醯化(包括乙醯化、肉豆蔻酸酯化(*myristoylation*)、棕櫚酸酯化(*palmitoylation*))、烷化、羧化、羥化、糖化(*glycation*)、生物素化、泛素化(*ubiquitinylation*)、化學特性的變性(例如, β -移除去亞醯胺作用(β -*removing deimination*)、去醯胺作用(*deamidation*))及結構變型(例如, 雙硫鍵得形成)。並且, 也包括胺基酸的改變, 胺基酸發生改變是起因於在以用於形成胜肽共軛物(*peptide conjugate*)的交聯劑進行的結合過程期間的化學反應。

【0071】 本文所揭示之胜肽可為已被辨識並從自然界來源分離出來的原生型(*wild-type*)胜肽。另一方面, 當與序列編號: 1 的胜肽片段比較時, 本文所揭露的胜肽可為人工突變體, 其包含一或多個被取代、被刪除及/或被插入的胺基酸。原生型多胜肽中的胺基酸變動—不僅在人工突變體—包含了不會影響蛋白質摺疊及/或活性的胺基酸保留性取代(*conservative substitution*)。保留

性取代的例子屬於由以下胺基酸所組成之群組：鹼性胺基酸(精胺酸、離胺酸及組胺酸)、酸性胺基酸(麩胺酸及天門冬胺酸)、極性胺基酸(麩醯胺酸及天門冬醯胺酸)、疏水性胺基酸(白胺酸、異白胺酸、纈胺酸及甲硫胺酸)、芳香族胺基酸(苯丙胺酸、色胺酸及酪胺酸)，及小型胺基酸(甘胺酸、丙胺酸、絲胺酸及蘇胺酸)。通常不會改變特定活性的胺基酸取代已為本發明所屬技術領域所知。最常發生的取代為 Ala/Ser、Val/Ile、Asp/Glu、Thr/Ser、Ala/Gly、Ala/Thr、Ser/Asn、Ala/Val、Ser/Gly、Tyr/Phe、Ala/Pro、Lys/Arg、Asp/Asn、Leu/Ile、Leu/Val、Ala/Glu、Asp/Gly，及相反的取代。保留性取代的另外實例列示於下表 1 中。

【0072】 表 1

原始胺基酸	殘基取代範例	較佳殘基取代
Ala (A)	val ; leu ; ile	Val
Arg (R)	lys ; gln ; asn	Lys
Asn (N)	gln ; his ; asp ; lys ; arg	Gln
Asp (D)	glu ; asn	Glu
Cys (C)	ser ; ala	Ser
Gln (Q)	asn ; glu	Asn
Glu (E)	asp ; gln	Asp
Gly (G)	ala	Ala
His (H)	asn ; gln ; lys ; arg	Arg

Ile (I)	leu ; val ; met ; ala ; phe ; 正白胺酸	Leu
Leu (L)	正白胺酸 ; ile ; val ; met ; ala ; phe	Ile
Lys (K)	arg ; gln ; asn	Arg
Met (M)	leu ; phe ; ile	Leu
Phe (F)	leu ; val ; ile ; ala ; tyr	Tyr
Pro (P)	ala	Ala
Ser (S)	thr	Thr
Thr (T)	ser	Ser
Trp (W)	tyr ; phe	Tyr
Tyr (Y)	trp ; phe ; thr ; ser	Phe
Val (V)	ile ; leu ; met ; phe ; ala ; 正白胺酸	Leu

【0073】 可藉由依據下列功效選擇顯著不同的取代基來進行胜肽的生物特性之實質轉變：(a)在取代區域中維持多胜肽基幹結構(如片狀或螺旋狀三維結構)之功效；(b)維持目標區域中之分子的電荷或疏水性之功效；或(c)維持側鏈主體之功效。可藉由一般的側鏈特性將天然殘基分為以下群組：

- (1) 疏水性：正白胺酸、met、ala、val、leu、ile；
- (2) 中性親水性：cys、ser、thr；
- (3) 酸性：asp、glu；
- (4) 鹼性：asn、gln、his、lys、arg；

(5) 影響鏈取向(chain orientation)的殘基：gly、pro；及

(6) 芳香性：trp、tyr、phe。

可藉由將以上分組的一員交換成不同的分組來進行非保留性取代。與維持胜肽的合適三維結構無關的任何半胱胺酸殘基典型地可被取代為絲胺酸，因而增加了分子的氧化穩定性，並可預防不適當的交聯。相反的，可藉由將(多個)半胱胺酸鏈結加入胜肽來增進穩定性。

【0074】胜肽的胺基酸變異的型態變更屬於抗體醮化態樣改變。本文的術語「改變(change)」與碳水化合物殘基的刪除及/或不存在於胜肽內之至少一個經醮化殘基的加入有關。

【0075】胜肽中的醮化為典型的 N-連結型(N-connected)或 O-連結型醮化。本文之術語「N-連結型(N-connected)」與碳水化合物殘基接附至天門冬醮胺酸殘基的側鏈有關。作為三胜肽序列，天門冬醮胺酸-X-絲胺酸及天門冬醮胺酸-X-蘇胺酸(其中 X 為除了脯胺酸之外的任何胺基酸)為碳水化合物殘基經由酵素作用而附接至天門冬醮胺酸側鏈之辨識序列。因此，有這些三胜肽序列中之一者存在於多胜肽中，便可創造出潛在的醮化位置。「O-連結型醮化」意指將糖 N-乙醮半乳糖胺(N-acetylgalactosamine)、半乳糖或木糖中之一者附接至羥基胺基酸(hydroxyl amino acid)。最典型的

羥基胺基酸為絲胺酸或蘇胺酸，但也可使用 5 - 羥基脯胺酸或 5 - 羥基離胺酸。

【0076】 通常藉由改變胺基酸序列以含有上述三胜肽序列(用於 N - 連結的醣化位置)來將醣化位置加入胜肽。可藉由將至少一個絲胺酸或蘇胺酸殘基加入至第一抗體序列，或藉由以彼等殘基取代(用於 O - 連結的醣化位置)，來完成這些改變。

【0077】 在本發明的一個實施例中，聚核苷酸為核酸分子，所述核酸分子可為自然發生的或人工的 DNA 或 RNA 分子，無論是單股或雙股。核酸分子可為相同類型(例如，具有相同的核苷酸序列)的一或多個核酸，或不同類型的核酸。核酸分子包含一或多個 DNA、cDNA、誘導 DNA、RNA、siRNA、miRNA shRNA、stRNA、snoRNA、snRNA PNA、反意寡聚物、質體及其它經修飾的核酸，但不限於彼等核酸。

【0078】 已知 HMGB1 蛋白為細胞激素。HMGB1 蛋白首先進行乙醯化並藉由外部刺激而移位至細胞質。接著 HMGB1 被分泌至細胞外，因而扮演著致炎細胞激素(inflammation-causing cytokine)的角色。因為當此作用導致一個人發炎時，HMGB1 蛋白自細胞分泌，且發炎疾病(如 Churg strauss 症候群、類風濕性關節炎及修格蘭氏症候群(Sjogren's syndrome))的患者將呈現升高的 HMGB1 血中濃度。因此，若即使在致炎刺激存在的情況下細胞核仍含有大量 HMGB1 時，暗示著

H M G B 1 未被分泌離開細胞的事實，這意味著發炎受到抑制。

【0079】 在本發明的一個實施例中，當以包含序列編號：1 之胺基酸序列的胜肽處理細胞；以具有與上述序列有 80% 以上的同源性的胺基酸序列的胜肽處理細胞；或上述胜肽的片段處理細胞時，會增加細胞核內的 H M G B 1 量。這代表上述胜肽具有卓越的發炎預防或抑制功效。

【0080】 並且，在本發明的特定實施例中，包含序列編號：1 之胺基酸序列的胜肽、具有與上述序列有 80% 以上的同源性的胺基酸序列的胜肽，或上述胜肽的片段的優點在於：因為在細胞內的低毒性而具有高度可行性。

【0081】 在本發明中，「發炎疾病 (inflammatory disease)」泛指以發炎為主因的任何疾病或因疾病所造成的發炎。詳言之，發炎疾病包括，但不限於：(1) 普遍的或局部的發炎疾病 (例如，過敏症；免疫複合體疾病；乾草熱；過敏性休克；內毒素休克；惡病質、體溫過高；肉芽腫；或類肉瘤病)；(2) 腸胃相關疾病 (例如，闌尾炎；胃潰瘍；十二指腸潰瘍；腹膜炎；胰臟炎；潰瘍性結腸炎、急性結腸炎或缺血性結腸炎；膽管炎；膽囊炎、脂肪痢、肝炎、克隆氏症；或惠氏症)；(3) 皮膚相關疾病 (例如，牛皮癬；燒傷；曬傷；皮膚炎；蕁麻疹性疣或水皰)；(4) 血管相關疾病 (例如，脈管炎；血管炎；心內膜炎；動脈炎；動脈硬化；血栓靜脈炎；心包炎；充血性心臟衰竭；心肌炎；心肌缺血；結節性動脈周圍炎；週期性狹窄症；

柏格氏症；或風濕熱)；(5)呼吸道疾病(例如，氣喘；會厭炎；支氣管炎；肺氣腫；鼻炎；囊性纖維化；間質性肺炎；COPD(慢性阻塞性肺病)；成人呼吸窘迫症候群；肺塵病；肺泡炎；細支氣管炎；咽炎；肋膜炎；或鼻竇炎)；(6)骨骼、關節、肌肉及結締組織相關疾病(例如，嗜伊紅性肉芽腫；關節炎；關節痛；骨髓炎；皮肌炎；筋膜炎；柏哲氏症；痛風；牙周病；類風濕性關節炎；重症肌無力症；僵直性脊椎炎；或滑膜炎)；(7)泌尿生殖器失調(例如，附睪炎；陰道炎；前列腺炎；或尿道炎)；(8)中樞或周邊神經系統相關疾病(例如，阿茲海默氏症；腦膜炎；腦炎；多發性硬化症；腦梗塞；腦栓塞；格林-巴利症候群；神經炎；神經痛；脊椎損傷；麻痺；或葡萄膜炎)；(9)病毒(例如，流行性感冒；呼吸道融合病毒；HIV；B型肝炎；C型肝炎；或疱疹病毒)、感染症(例如，登革熱；或敗血症)、黴菌感染(例如，念珠菌症)；或細菌、寄生蟲及類似微生物感染(例如，瀰漫性菌血症；瘧疾；蟠尾絲蟲病；或阿米巴症)；(10)自體免疫疾病(例如，甲狀腺炎；紅斑性狼瘡；古巴士德氏症候群；移植體排斥；移植體對抗宿主疾病；或糖尿病)；及(11)癌症或腫瘤疾病(例如，何杰金氏病)。

【0082】 數十年來，治療這些疾病的發炎成分已成為國際製藥工業的主要目標，且已開發出多種有用的治療劑。例子包括皮質類固醇(被設計來模擬皮質醇的功效之各種自然、半合成及合成的製劑，包括培尼皮質醇

(prednisolone)、甲基培尼皮質醇(methylprednisolone)、地塞米松(dexamethasone)、貝他每松(betamethasone)、氟替卡松(fluticasone)等等)、環氧化酶抑制劑(非選擇性抑制劑或cox-1選擇性抑制劑二者,如吲哚美辛(indomethacin)、磺胺塞拉金(sulfasalazine)及乙醯水楊酸(aspirin),且更近的還有cox-2選擇性抑制劑,如塞來考昔(celecoxib))、白三烯(leukotriene)阻斷劑(如孟魯司特(monteleukast))及抗-TNF(如經修飾的單株中和抗體,包括英夫利昔單抗(infliximab)(Remicade™)及阿達木單抗(adalimumab)(Humira™)、TNF受器融合蛋白,如依那西普(etanercept)(Enbrel™),還有小分子TNF- α 合成抑制劑如沙利竇邁(thalidomide))。

【0083】 在本發明的一個實施例中,茲提供一種包含胜肽作為活性成分的抗發炎組成物。所述胜肽包含序列編號:1之胺基酸序列;所述胜肽與上述序列具有80%以上的同源性;或所述胜肽為上述胜肽的片段。

【0084】 在本發明的一個實施例中,抗發炎組成物可含有0.1 $\mu\text{g}/\text{mg}$ 至1 mg/mg ,特別地1 $\mu\text{g}/\text{mg}$ 至0.5 mg/mg ,更特別地10 $\mu\text{g}/\text{mg}$ 至0.1 mg/mg 的包含序列編號:1之胺基酸序列的胜肽、包含與上述序列具有80%以上的同源性之胺基酸序列的胜肽,或上述胜肽的

胜肽片段。當含有上述範圍的胜肽時，可滿足該組成物的所有安全性及穩定性，且就成本效益而言為適當的。

【0085】 在本發明的一個實施例中，所述組成物可應用在所有動物，包括人類、狗、雞、豬、牛、羊、天竺鼠及猴子。

【0086】 在本發明的一個實施例中，茲提供用於以活性成分治療或預防發炎疾病的醫藥組成物，所述活性成分包含：由選自序列編號：1 之胺基酸所組成之胜肽、包含與上述序列具有 80% 以上的同源性之胺基酸序列的胜肽，或序列編號：1 的胜肽片段。在本發明的一個實施例中，所述醫藥組成物可透過如口服、直腸、經皮、靜脈內、肌肉內、腹膜內、骨髓內、硬膜上或皮下等方式給藥。

【0087】 口服給藥的形式可為，但不限於，錠劑、丸劑、軟式或硬式膠囊、顆粒、粉末、溶液或乳化液。非口服給藥的形式可為，但不限於，注射劑、滴劑、乳液、軟膏、凝膠、乳霜、懸浮液、乳化液、栓劑、貼片或噴劑。

【0088】 在本發明的一個實施例中，若有需要的話，醫藥組成物可含有添加劑，如稀釋劑、賦形劑、潤滑劑、結合劑、崩解劑、緩衝劑、分散劑、表面活性劑、著色劑、芳香劑或甜味劑。在本發明的一個實施例中，可由本案技術領域中的工業之習用方法來製造醫藥組成物。

【0089】 在本發明的一個實施例中，可根據患者的年齡、性別、體重、病理及狀態、給藥途徑或開處方者的判斷來改變醫藥組成物的活性成分。可在本案所屬技術領域中之

習知技藝者的水平內根據這些因素來決定劑量，舉例而言，每日劑量可為，但不限於，每日每公斤 $0.1\ \mu\text{g}$ 至每日每公斤 $1\ \text{g}$ ，特別為每日每公斤 $1\ \mu\text{g}$ 至每日每公斤 $10\ \text{mg}$ ，更特別為每日每公斤 $10\ \mu\text{g}$ 至每日每公斤 $1\ \text{mg}$ ，更特別為每日每公斤 $50\ \mu\text{g}$ 至每日每公斤 $100\ \mu\text{g}$ 。在本發明的一個實施例中，可以，但不限於，每日 1 至 3 次給予醫藥組成物。

【0090】 在本發明的一個實施例中，茲提供用於改善或防止皮膚發炎的皮膚外用組成物。皮膚外用組成物可含有活性成分，該活性成分可為：包含序列編號：1 之胺基酸序列的胜肽、包含與上述序列具有 80% 以上之同源性的胺基酸序列之胜肽，或上述胜肽之胜肽片段。

【0091】 在本發明的另一個實施例中，茲提供用以改善或防止皮膚發炎的化妝品組成物。化妝品組成物可含有活性成分，該活性成分可為：包含序列編號：1 之胺基酸序列的胜肽、包含與上述序列具有 80% 以上之同源性的胺基酸序列之胜肽，或上述胜肽之胜肽片段。

【0092】 在本發明的一個實施例中，可提供適於局部施用 (topical application) 的所有型式之外用組成物或化妝品組成物。例如，可提供溶液、藉由將油相分散於水中所獲得的乳液、藉由將水分散於油相中所獲得的乳液、懸浮液、固體、凝膠、粉末、糊劑 (paste)、泡沫或氣溶膠等型式。這些形式可藉由本技術領域中之產業的習用法來製造。

【0093】 在本發明的一個實施例中，在無損於主要功效的程度內，化妝品組成物可包括可如預期般增進主要功效的其它成分。在本發明的一個實施例中，化妝品組成物可額外地包括：保濕劑、軟化劑、表面活性劑、UV 吸收劑、防腐劑、殺真菌劑、抗氧化劑、pH 調節劑、有機或無機色素、芳香劑、冷卻劑或止汗劑。所屬領域中的習知技術者可在無損本發明的目的及功效的程度內決定上述成份的配方比例，且基於化妝品組成物的總重量的配方比例可為 0.01 至 5 重量%，特別是 0.01 至 3 重量%。

【0094】 在本發明的一個實施例中，茲提供用於預防或抑制發炎的食品組成物。食品組成物可含有活性成分，該活性成分可為：包含序列編號：1 之胺基酸序列的胜肽、包含與上述序列具有 80% 以上之同源性的胺基酸序列之胜肽，或上述胜肽之胜肽片段。

【0095】 在本發明的一個實施例中，食品組成物可形成，例如，但不限於，顆粒、粉末、液體及固體型式。除了活性成分之外，可用由本案所屬技術領域中的習知技藝者適當地選擇的相關工業中常用的成分來形成上述各型式，且可用其它成分來增加功效。

【0096】 本案所屬技術領域中的習知技藝者可決定上述活性成分之劑量，且每日劑量的例子可為每日每公斤 1 μg 至每日每公斤 10 mg ，更特別地為每日每公斤 10 μg 至每日每公斤 1 mg ，更特別地為每日每公斤 50 μg 至

每日每公斤 100 μg ，但不限於這些數量而可依照年齡、健康狀態、併發症及其它多種因素而改變。

【0097】 在本發明的一個實施例中，茲提供以包含序列編號：1 之胺基酸序列的胜肽、包含與上述序列具有 80% 以上的同源性的胺基酸序列之胜肽，或上述胜肽的胜肽片段來預防或治療發炎疾病的用途。

【0098】 在本發明的一個實施例中，茲提供以施用上述胜肽至患者來預防或治療發炎疾病的方法。

【0099】 在本發明的一個實施例中，茲提供用於預防或治療發炎疾病的套組。該套組可含有：具抗發炎活性的胜肽或包含該胜肽之組成物，其中該胜肽包含序列編號：1 之胺基酸序列、與上述序列具有 80% 以上之同源性的胜肽，或者該胜肽為上述胜肽的片段；以及包括給藥劑量、給藥途徑、給藥頻率及該胜肽或組成物之標示中之至少一者的說明書。

【0100】 本文所用的術語意在用來描述實施例，而非用來限制本發明。在前面沒有數字的術語並非用來限制量，而是用來顯示所使用的術語可能超過一項。術語「包括」、「具有」、「由…構成」及「包含」應作開放性解釋（即，「包括但不限於」）。

【0101】 提及數字範圍是用來代替指名該範圍內的個別數字，因此除非特別指明，各個數字可被解讀為本文所整合之個別的數字。所有範圍的終值皆包括在該範圍內，且可被單獨結合。

【0102】 除非在內容中有另外註記或明顯牴觸，否則可以合適的順序進行本文所述的所有方法。除非包括於申請專利範圍中，否則任一個實施例及所有實施例，或範例語言(如，使用「類~(like~)」者)的使用是為了更清楚地描述本發明，而非限制本發明的範疇。在申請專利範圍以外的本文的任何語言不應被解讀為本發明的必然。除非另外界定，本文所用的技術性及科學性術語的意思應該普遍為本發明所屬技術領域中的習知技藝者所了解。

【0103】 本發明的較佳實施例為本案發明人已知用於進行本發明的最佳模式。在閱讀前文對較佳實施例中之變化例的陳述後，所屬技術領域中的習知技藝者應能清楚本發明。本案發明人希望所屬技術領域中的習知技藝者可充分使用該等變化例，且本發明可以本文所列的方式以外的其它方式實施。因此，本發明，在專利法允許下，包括本發明的等效例及變化例，而本發明的重點陳述於隨附申請專利範圍中。此外，除非另有清楚陳述或於內文中產生牴觸，否則上述組成分的任何組合內的所有可能變化例皆包括在本發明中。儘管藉由示範性實施例來說明並示意本發明，所屬技術領域中的習知技藝者將可充分了解在不悖離本發明之精神及範疇下，可有由以下申請專利範圍所界定的多種形式及細節上的變化。

【0104】 已知會從發炎細胞釋出腫瘤壞死因子(Tumor necrosis factor; TNF)，特別是 TNF- α ，並造成多種細胞毒性反應、免疫反應及發炎反應。已知

TNF- α 涉及許多發炎與自體免疫疾病的發生及延長，且當 TNF- α 被釋出而進入血液並同步作用時，會進一步導致嚴重的敗血症和敗血性休克。因為 TNF- α 為與活體的免疫系統廣泛相關的因子，所以目前積極進行抑制 TNF- α 之製劑的開發。可藉由生物性合成不活化形式的 TNF- α ，且受到蛋白酶的剪切而變成活化形式；負責上述活動的酵素稱作腫瘤壞死因子轉化酵素 (tumor necrosis factor-converting enzyme; TACE)。因此，抑制此 TACE 的物質可治療、改善或防止歸因於 TNF- α 的疾病、病理狀態、異常狀態、疑難、不利的症狀等 (KR2011-0060940A)。

【0105】 高遷移率族 1 (High-mobility group box 1; HMGB1) 蛋白以高濃度存在於胸腺、淋巴結、睪丸中，且存在胎兒肝臟中，且不存在於肝臟及腦細胞中，通常存在於細胞核內。所述 HMGB1 蛋白具有由 A-box、B-box 及 C-端部所組成的 3 個域段 (domain)。

【0106】 Tracey 等人於 1999 年報導指出 HMGB1 蛋白扮演著可誘導發炎的細胞激素的角色，且所述 HMGB1 的發炎誘導機制是藉由外部刺激導致 HMGB1 的乙醯化，並接著自細胞核移動進入細胞質。此後，已知 HMGB1 會被分泌至細胞外，或被分泌至壞死的細胞外 (Bonaldi T 等人，EMBO J，(22)5551-60，2003)。

【0107】 可藉由圖式、以下的實例及實驗來進一步描述本發明，所述圖式、實例及實驗僅為闡明本發明的特定實

施例之目的，且無論如何都不應被解釋為對本發明之範疇的限制。

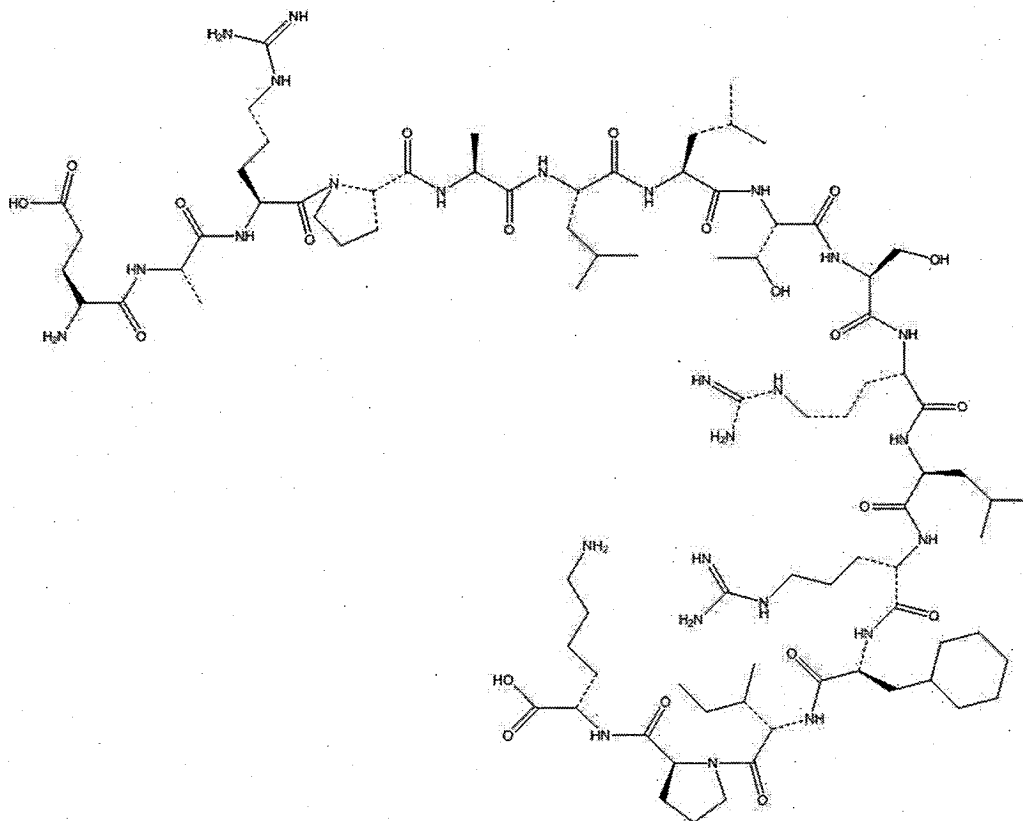
【0108】 實例 1

【0109】 PEP-1 的合成及 PEP-1 (序列編號：1) 的抗發炎活性之測量

【0110】 實驗 1：合成 PEP-1 (序列編號：1)

【0111】 合成由 16 個胺基酸組成的具有如下所示之化學結構 1 的胜肽，該胜肽具有源自人類端粒酶的序列，即序列編號：1 (PEP-1)：

<化學結構 1>



【0112】 可根據現有的固相胜肽合成方法來合成序列編號：1 (PEP-1)。詳言之，可透過 Fmoc 固相胜肽合成、SPPS、使用 ASP48S (Pepton, Inc., Daejeon, ROK)，藉由從 C-端耦合各胺基酸來合成胜肽。所使用的該些胜肽(該等胜肽位於 C-端的第一個胺基酸被附接至樹脂)如下：

NH₂-Lys(Boc)-2-chloro-三苯甲基樹脂

NH₂-Ala-2-chloro-三苯甲基樹脂

NH₂-Arg(Pbf)-2-chloro-三苯甲基樹脂

【0113】 用於合成胜肽的所有胺基酸材料的 N-端受到 Fmoc 保護，且胺基酸殘基受到可溶解於酸中的 Trt、Boc、t-Bu (三級丁酯 (t-butylester))、Pbf (2,2,4,6,7-五甲基二氫-苯并呋喃-5-磺醯基 (2,2,4,6,7-pentamethyl

dihydro-benzofuran-5-sulfonyl)) 保護。例如：

Fmoc-Ala-OH、Fmoc-Arg(Pbf)-OH、
Fmoc-Glu(OtBu)-OH、Fmoc-Pro-OH、
Fmoc-Leu-OH、Fmoc-Ile-OH、Fmoc-Phe-OH、
Fmoc-Ser(tBu)-OH、Fmoc-Thr(tBu)-OH、
Fmoc-Lys(Boc)-OH、Fmoc-Gln(Trt)-OH、
Fmoc-Trp(Boc)-OH、Fmoc-Met-OH、
Fmoc-Asn(Trt)-OH、Fmoc-Tyr(tBu)-OH、
Fmoc-Ahx-OH、Trt-巯乙酸 (Trt-Mercaptoacetic acid)。

【0114】可使用 HBTU [2-(1H-苯并三唑-1-基)-1,1,3,3-六氟化磷酸四甲銨 (2-(1H-Benzotriazole-1-yl)-1,1,3,3-tetamethylaminium hexafluorophosphate)]/HOBt [N-羥苯并三唑 (N-Hydroxybenzotriazole)]/NMM [4-甲基嗎啉 (4-Methylmorpholine)] 作為耦合試劑。在 20% 的 DMF 中，使用哌啶 (piperidine) 移除 Fmoc。為了從殘基移除保護或為了將合成的胜肽從樹脂分離，可使用切割雞尾酒配方 (cleavage cocktail) [TFA (三氟乙酸)/TIS (三異丙基矽烷 (triisopropylsilane))/EDT (乙二硫醇 (ethanedithiol))/H₂O = 92.5/2.5/2.5/2.5]。

【0115】可藉由使用固相鷹架 (solid phase scaffold) 結合以下製程來合成胜肽：以胺基酸保護成分所保護的胺基酸起始、分別使對應的胺基酸反應、以溶劑洗滌並去保護，及重複該製程。在從樹脂切下合成的胜肽之後，以 HPLC 純化合成的胜肽，並以 MS 驗證合成狀況，並接著冷凍乾燥。

【0116】PEP 1 的特定合成製程描述如下。

【0117】1) 耦合

將 NH₂-Lys(Boc)-2-氯-三苯甲基樹脂所保護的胺基酸 (8 當量) 融化，且耦合劑 HBTU (8 當量)/HOBt (8 當量)/NMM (16 當量) 加入 DMF 內，接著使反應在室溫下進行 2 小時，接著依序以 DMF、MeOH 及 DMF 洗滌。

【0118】 2) Fmoc 去保護

將 20% 的哌啶加入 DMF 中並於室溫下進行 5 分鐘的反應 2 次，接著依序以 DMF、MeOH 及 DMF 洗滌。

【0119】 3) 藉由重覆進行反應 1 及 2 來製造胜肽的基本架構。

【0120】 4) 切割：將切割雞尾酒 (Cleavage Cocktail) 加入完全合成的胜肽，並自樹脂分離胜肽。

【0121】 5) 將冷卻的乙醚加入所獲得的混合物內，並接著使用離心來沉澱聚集的胜肽。

【0122】 6) 在藉由 Prep-HPLC 純化之後，藉由 LC/MS 確認分子量，並冷凍乾燥以產生粉末形式的胜肽。

【0123】 實驗 2：PEP 1 的抗發炎活性測量

【0124】 細胞株培養

【0125】 於 37°C 下，伴隨著 5% 的 CO₂，將來自韓國細胞庫 (Korea Cell Bank) 的 Raw 264.7 巨噬細胞 (KCBL, 40071) 維持在含有 10% 的胎牛血清 (FBS; Gibco Laboratories)、100 單位/mL 的鏈黴素及青黴素 (Gibco Laboratories) 的杜貝可氏改良之伊格氏培養基 (Dulbecco's modified Eagle's medium (DMEM); PAA, 奧地利) 中。以 1×10^6 個細胞/mL 的密度將 Raw 264.7 細胞播種至 96 孔盤內並隔夜培育。

【0126】 翌日，以新鮮培養基取代上述培養基，並將 5 μ g/mL 的胜肽 (以實例 1 的實驗 1 所述方式獲得) 加入細

胞。在以胜肽進行 30 分鐘的細胞培育後，加入 50 μ L 的 LPS (達 1 μ g/mL 的最終濃度)，且培育細胞達額外的 24 小時。以 1 μ g/mL 脂多醣 (LPS ; Sigma , USA) 處理誘導發炎反應的實驗樣本，並以磷酸緩衝鹽水 (PBS ; pH 7.2) 處理對照樣本。將來自各實驗條件的上清液樣本收集於 eppendorf 管中，並執行進一步分析。

【0127】 實驗 2-1：分析 NO 量

【0128】 可使用格里斯試劑系統 (Griess reagent system) (Promega , USA) 測量 Raw 264.7 細胞 (1×10^6 個細胞/mL) 中之一氧化氮 (NO) 的量。50 μ L 的培養基加入 96 孔盤，接著加入相同量的 Griess 試劑 I (NED) 溶液及 Griess 試劑 II (苯磺胺 (Sulfanilamide) 溶液)。在以該等試劑培育細胞 10 分鐘之後，在 30 分鐘內使用微盤分析儀 (Molecular Devices , USA) 測量 540 nm 波長下的光學密度。可使用亞硝酸鈉的標準曲線 (0 ~ 100 μ M) 來計算 NO 的濃度。

【0129】 如以下表 2 所示，以 LPS 刺激細胞會增加 NO 的表現，但在以 LPS 與 Pep1 共同處理的情況中，上述 NO 的表現量降低了。NO 是在發炎期間所產生的，且這樣的結果顯示出 Pep1 降低達對照組的 65% 之 NO 量，因而有力地支持了 Pep1 的抗發炎功效。

【0130】 表 2：人類端粒酶衍生之 PEP 1 的抗發炎功效測量

試驗樣本		NO 表現量佔 對照組的(%)	降低的 NO 表 現量(%)
PBS		0	-
LPS 1 ug/mL	PBS	100	0
	PEP 1 (0.5 ug/mL)	35	65

【 0 1 3 1 】 實 驗 2 - 2 ： 細 胞 激 素 抑 制 功 效 的 分 析

【 0 1 3 2 】 為了研究 PEP 1 對產生促發炎細胞激素的抑制功效，以濃度 5 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 的 PEP 1 預先處理受濃度 1 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 的 LPS 所刺激的 RAW 264.7 細胞，並進一步培育細胞達 24 小時。收集含有細胞培養基的上清液樣本，並使用 ELISA 套組 (eBioscience，San Diego) 分析細胞激素的量。

【 0 1 3 3 】 以 100 μL 的捕捉抗體 (在塗佈緩衝液中稀釋至製造商的科學實驗計劃所建議的濃度) 塗佈 96 孔盤在 4 °C 下隔夜。接著，在洗滌該盤 5 次之後，將 200 μL 的分析稀釋劑加入各孔，並於室溫下培育 1 小時以進行阻斷。在以洗滌緩衝液洗滌各孔 5 次之後，將細胞培養樣本或各細胞激素標準蛋白質樣本稀釋，並將 100 μL 的各細胞培養樣本或各細胞激素標準蛋白質樣本加入各孔內。在 4 °C 下隔夜培育含有該等樣本的該盤。接著，在以洗滌緩衝液洗滌該盤 5 次之後，加入 100 μL 與抗生物素 (avidin) 共軛的二次抗體，並在室溫下培育 1 小時。

【0134】 在以二次抗體培育之後，洗滌該盤5次，並在室溫下以100 uL的抗生物素-HRP (BD Bioscience) 培育30分鐘。在洗滌該盤7次之後，加入100 uL的TMB溶液(Pierce)並在室溫下培育15分鐘。藉由在各孔中加入50 μl的2N H₂SO₄來停止反應。使用微盤分析儀測量450 nm波長下的光學密度。可藉由使用SPSS程式的ANOVA程序之差異分析來進行統計分析，並使用鄧肯氏多變域測試(Duncan's multiple range test)來驗證分析之間的顯著性。

【0135】 實驗 2-3：IL-6 分泌測量

【0136】 如下表 3 所示，單獨以 LPS 處理會增加細胞激素 IL-6 (介白素-6)分泌。然而，以 LPS 與 PEP-1 共同處理顯示出促發炎細胞激素 IL-6 分泌量的減少。更重要地，在以 PEP-1 處理之後，促發炎細胞激素分泌的量減少超過 70%，這象徵著 Pep1 的強大抗發炎功效。

【0137】 表 3：由 PEP-1 抑制細胞激素 IL-6 生成

試驗樣本		細胞激素 IL-6 生成	
		對照組的%	抑制%
PBS		0	-
LPS 1 ug/ml	PBS	100	0
	PEP 1 (5 ug/ml)	28	72

【0138】 實驗 2-4：HMGB1、TNF-α、COX-2 表現抑制

【0139】 可藉由西方墨點法分析來測定蛋白質表現量。以 PBS 洗滌在含 PEP-1 培養基中所生長的細胞，以 0.05% 的胰蛋白-EDTA 處理，並藉由離心來收集。將收集的細胞溶解在適當體積的分解緩衝液中。藉由離心來丸粒化細胞內的碎屑，並藉由 SDS-聚丙稀醯胺凝膠電泳分離來自各樣本的等量蛋白質。將分離出來的蛋白質轉移至硝化纖維膜 (Schleicher and Schuell, Keene, NH, USA)，接著對各種蛋白質進行抗體專一性測試。以 ECL (增強的化學發光) 溶液 (Amersham Life Science Corp., Arlington Heights, IL, USA) 培育硝化纖維膜；將硝化纖維膜暴露於 X 光；並根據 X 光膜上顯示的曝光程度分析蛋白質表現量。

【0140】 進行西方墨點法分析來測定 P e p 1 對細胞激素蛋白質表現的抑制功效。如下表 4 所示，以 LPS 刺激細胞會增加細胞激素 (H M G B 1、T N F - α 及 C O X) 的表現。然而，若以 LPS 和 P e p 1 二者處理細胞的話，可減少上述促發炎細胞激素的表現量。結果顯示以 P e p 1 進行處理可減少超過 70% 的促發炎細胞激素量，因而提供了有力的證據支持 P e p 1 的抗發炎功效。

【0141】 表 4：P e p 1 對促發炎細胞激素表現量的抑制功效測量

試驗樣本		細胞激素表現量(染色帶強度(band intensity))		
		對照組的%		
		HMGB1	TNF-a	COX-2
PBS		-	-	-
LPS 1 ug/ml	PBS	100	100	100
	PEP 1 (5 ug/ml)	30	25	22

【0142】 實驗 3：Pep1 對 HepG2 細胞中之 TNF-α 量的抑制功效之研究

【0143】 實驗 3-1：細胞培養

【0144】 使用 Ficoll-Paque™ PLUS (GE Healthcare Life Sciences, Piscataway, NJ, USA) 從收集自健康對象的血液樣本 (50 ml) 中分離出 PBMC (周邊血液單核細胞)。在含有 20% 的人類血清之完整 RPMI 1640 培養基中滋養 PBMC，接著將 PBMC 轉移到塗佈有人類血清的 100 mm 聚苯乙烯細胞培養盤達 30 分鐘。在 37 °C 及 5% 的 CO² 下培育 2 小時後，使用冷卻的 PBS (磷酸緩衝鹽水) (Gibco/Life Technologies, Carlsbad, CA, USA) 使單核球自細胞培養盤底部脫離，且在 96 孔盤的各個孔中，於 RPMI 1640 培養基 (補充有青黴素 - 鏈黴素；100 mg/ml，及人類血清；20%) 中隔夜培養 1 × 10⁵ 個細胞。

【0145】 針對螢光酵素分析，使用從首爾國立大學 (Seoul National University) 牙醫學院 (School of Dental Medicine) 獲得的 HEK293/缺失 (null) (人類胚胎腎臟) 細胞及穩定表現 TLR2 (類鐸受體 2) 的 HEK293/TRL 細胞。在螢光酵素實驗前一天，將 2.5×10^5 個細胞播種至 12 孔盤的各孔內，並在 DMEM (杜貝可氏改良之伊格氏培養基) 培養基 (補充有保米黴素 (blasticidin) ; $10 \mu\text{g/ml}$, 胎牛血清 ; 10%) (Invitrogen/Life Technologies, Carlsbad, CA, USA) 中隔夜培養。

【0146】 實驗 3-2：細胞激素分析

【0147】 為了從蛋白質表現量的關點觀察 PEP-1 對 TNF- α 量的影響，可進行 ELISA (酵素連結免疫吸附分析)。在 96 孔盤中隔夜培養 1×10^5 個 PBMC-衍生的單核球。接著，以 LPS (脂多醣 ; 10 ng/ml , Sigma) 處理 2 小時，隨後以 PBS 洗滌 3 次。接著以 OPTI-MEM 培養基 (Invitrogen/Life Technologies, Carlsbad, CA, USA) 處理 1 小時，以誘導飢餓，且在測量 TNF- α 量之前，以 $4 \mu\text{M}$ 的 FITC (異硫氰酸螢光素)、FITC-TAT、PEP-1-FITC 及 FITC-PEP-1 處理 2 小時。在培養後，收及細胞湯 (cell soup)，並使用 ELISA 套組 (R & D, Minneapolis, MN, USA) 測量 TNF- α 的量，如下：

【0148】 TNF 測量使用三明治 ELISA 方法。將 100 μ l 的 TNF- α 初級抗體加入預先塗佈的 96 孔盤的各個孔內，並於 4°C 下隔夜培育該盤。翌日，以 0.5% 的 Tween 20 洗滌溶液洗滌該盤 3 次，每次 5 分鐘，並接著加入 100 μ l 的各樣本及標準溶液，並置於室溫 2 小時。以如上述方式洗滌該盤之後，將 100 μ l 之 HRP-共軛的次級抗體加入各孔中，並置於室溫 2 小時。再次洗滌 96 孔盤，並加入卵白素/生物素進行吸光度測量。使用從標準溶液的吸光度所計算的標準圖形來定量各樣本的 TNF- α 量。

【0149】 以內毒素 LPS (10 ng/ml) 刺激 PBMC-衍生的單核球達 2 小時，用 OPTI-MEM 使 PBMC-衍生的單核球飢餓達 1 小時，並接著以 4 μ M 的 FITC、FITC-TAT、PEP 1-FITC 及 FITC-PEP 1 處理達 2 小時。在培育之後，使用 ELISA 測量伴隨著細胞培養基的 TNF- α 量。結果，在 FITC 及 FITC-TAT 的例子中，因 LPS (分別為 6.2 及 6.7 ng/ml) 之故而使 TNF- α 量增加，但在 PEP-1-FITC 及 FITC-PEP-1 (分別為 0.17 及 0.25 ng/ml) 的例子中，TNF- α 量顯著減少了，且這樣的差異有統計顯著性 ($P < 0.01$) (第 1 圖)。

【0150】 實驗 3-3：螢光酵素分析

【0151】 為了研究 PEP 1 在發炎反應中的角色，吾人透過螢光酵素分析來評估 NF- κ B 表現態樣。首先，吾人在 12 孔盤中培育 HEK293/缺失及 HEK293/TLR2 細

胞(首爾國立大學牙醫學研究所)達 24 小時,以獲得 2.5×10^5 個細胞/孔。在以 PBS 洗滌 3 次後,將培養基換成 OPTI-MEM (Invitrogen/Life Technologies, Carlsbad, CA, USA)並培育 4 小時,接著將 3 μ l 的 lipofectamine (Invitrogen/Life Technologies)、1 μ g 的 NF- κ B 螢光酵素與 10 ng 的水母螢光酵素 (renilla luciferase) (Promega, Madison, WI, USA)之混合物加入各孔內,並再次培育 4 小時。將脂蛋白 pam3cys (10 ng/ml, Sigma-Aldrich, St. Louis, MO, USA)置入除了陰性對照組之外的所有孔內,並以 FITC (4 μ M)及 FITC-PEP 1 (4 μ M)處理 18 小時後以 PBS 洗滌 3 次。在藉由將雙螢光酵素報導載體分析系統 (dual-luciferase reporter assay system) (Promega)所提供的 50 μ l 的被動胞溶緩衝液 (passive lysis buffer)置入各孔以溶解(胞溶)細胞之後,吾人透過 TD-20/20 光度計 (Turner designs, Sunnyvale, CA, USA)來確認 NF- κ B 的活化。藉由 pCMV-水母螢光酵素 (Promega)的共同轉染可確認轉染效率,且吾人藉由校準螢光酵素值來分析結果。

【0152】在將 NF- κ B 螢光酵素轉染至 HEK293/缺失及 HEK293/TLR2 細胞株後,以 pam3cys (一種合成脂蛋白)與 FITC (4 μ M) (陰性對照)一起處理,並再次以 pam3cys 與 FITC-PEP 1 (4 μ M)一起處理並培養 18 小時。透過雙螢光酵素報導載體分析系統 (Promega)

所提供的被動胞溶緩衝液使細胞產生胞溶，藉由螢光酵素強度測量 NF- κ B 的表現態樣顯示以脂蛋白處理或以 FITC-PEP1 處理或未處理的 HEK293/缺失細胞之間並無差異性。然而，當以脂蛋白 (TLR2 的促效劑) 處理 HEK293/TLR2 細胞株時，NF- κ B 表現量相較於未處理的細胞株增加 ($P < 0.01$)，因而確認了發炎反應的發生。並且，相較於未處理的細胞株，當以 FITC-PEP1 一起處理時，NF- κ B 表現量增加；且相較於以脂蛋白與 FITC 一起處理的陰性對照組，以 FITC-PEP1 一起處理時的 NF- κ B 表現量減少 ($P < 0.01$) (第 2 圖)。最終，吾人能確認當以 PEP1 一起處理時能降低可由 TLR2 所造成的發炎反應。

【0153】 實驗 3.4：胜肽影響 THP1 細胞株中之細胞激素量的再次分析

【0154】 使用人類急性單核白血球細胞株，THP-1 單核球細胞株 (American Type Culture Collection (Manassas, VA, USA)) 來確認 PEP1 的功效。使密度為 0.5 至 7×10^5 個細胞/mL 的細胞在 RPMI 1640 (含有 10% 的 FBS、0.05 mM 的 2-巰基乙醇、100 U/ml 的青黴素及 100 μ g/mL 的鏈黴素) 中生長，並在 5% 的 CO₂ 下維持於 37°C。在 37°C 下，以 100 ng/mL 的佛波豆蔻酰乙酸鹽 (phorbol myristate acetate; PMA) 處理 THP-1 細胞 24 小時，使 THP-1 細胞分化成巨噬細胞。

【0155】 所有試劑及培養基皆購自 Gibco BRL。PMA、LPS 及 2-巰基乙醇購自 Sigma (St. Louis, MO, USA)。胜肽 RIA 由 Pepton (Daejeon, Republic of Korea) 合成。反轉錄 PCR 套組購自 Promega (Madison, WI, USA)。RT² SYBR® Green qPCR Mastermix 試劑及 QIAzol 購自 QIAGEN (Valencia, CA, USA)。

【0156】 在分化成巨噬細胞後，使用完全 RPMI 1640 洗滌 THP-1 細胞 2 次(每次 5 分鐘)。接著，在無 FBS 的 RPMI 1640 中，以 10 ng/ml 的 LPS 及/或 4 μM 的胜肽 RIA 處理細胞 4 小時。

【0157】 藉由使用 Trizol(QIAzol)試劑從胜肽處理後之 THP-1 細胞將總體 RNA 樣本分離，並依照廠商的實驗計劃，使用購自 Promega 的反轉錄 PCR 套組進行反轉錄 PCR 來合成 cDNA。

【0158】 接著，使用 CFX96(Bio-Rad)儀器與 SYBR Green 系統一起進行即時 qPCR。本實驗所用的引子可見於表 5。PCR 循環條件為：95°C 達 10 分鐘以活化 HotStart DNA Taq 聚合酶，接著進行 95°C 達 10 秒、55°C 達 30 秒、及 72°C 達 30 秒的 45 個循環。所有樣本進行三次測量，並使用 2-循環閾值法(2-cycle threshold method)計算基因表現的差異。來自至少三次獨立實驗的所有數據與 β 肌動蛋白(管家基因)對比進行常態化，並呈現為 + / - S.E. 的平均值。

【 0 1 5 9 】 表 5：用於 q R T - P C R 分析的引子

基因名稱	DNA 序列
tnf- α	(順向) 5'-CTATCTGGGAGGGGTCTTCC-3'
	(反向) 5'-ATGTTTCGTCCTGCTCACAGG-3'
il-1 β	(順向) 5'-GGACAAGCTGAGGAAGATGC-3'
	(反向) 5'-TCGTTATCCCATGAGTCGAA-3'
il-6	(順向) 5'-AAAAGTCCTGATCCAGTTCCTG-3'
	(反向) 5'-TGAGTTGTCATGTCCTGCAG-3'
il-8	(順向) 5'-GTGCAGTTTTTGCCAAGGAGT-3'
	(反向) 5'-AATTTCTGTGTTGGCGCAGT-3'
inos	(順向) 5'-CACCATCCTGGTGGAACTCT-3'
	(反向) 5'-TCCAGGATACCTTGGACCAG-3'
β 肌動蛋白	(順向) 5'-AGAAAATCTGGCACACACC-3'
	(反向) 5'-GGGGTGTTGAAGGTCTCAA-3'

【 0 1 6 0 】 如第 3 圖所示，藉由以 P E P 1 作治療可顯著減少涉及發炎反應的細胞激素。

【 0 1 6 1 】 實例 3

【 0 1 6 2 】 由類澱粉- β 蛋白 (a m y l o i d - β p r o t e i n) 所誘導之發炎反應的分析

【 0 1 6 3 】 H M G B 1 首先進行乙醯化並藉由外部刺激而移位至細胞質。接著 H M G B 1 被分泌至細胞外，因而扮演著致炎細胞激素的角色。因為當此作用導致一個人發炎時，H M G B 1 蛋白自細胞分泌，且發炎疾病 (如 C h u r g

strauss 症候群、類風濕性關節炎及修格蘭氏症候群)的患者將呈現升高的 HMGB1 血中濃度。因此，若即使在致炎刺激存在的情況下細胞核仍含有大量 HMGB1 時，暗示著 HMGB1 未被分泌離開細胞的事實，這意味著發炎受到抑制。

【0164】 實驗 1：由 PEP-1 之抗發炎功效所導致之神經幹細胞的存活及增生之分析

【0165】 首先，根據實例 1 中所描述的製造方法來製備 PEP-1。

【0166】 實驗 1-1：神經幹細胞培養及類澱粉- β 毒性評估

【0167】 在從懷胎 13 天的胚胎大鼠的頭部移出皮質後，以鹼性纖維母細胞生長因子 (Basic Fibroblast Growth Factor; bFGF) 培養皮質一周，以獲得神經幹細胞。為了分析類澱粉- β 蛋白對神經幹細胞的影響，以濃度為 0 至 40 μM 之預先寡聚化的類澱粉- β 蛋白處理神經幹細胞達 48 小時，接著使用 CCK-8 分析、BrdU，及 TUNEL 分析進行細胞毒性評估(參考 BA Yankner 等人，1990 及 KN Dahlgren 等人，2002)。在吾人確認以 20 μM 的類澱粉- β 蛋白處理時，細胞存活比例降至 60% (參見第 4 及 5 圖) 之後，吾人在後續實驗中使用相同濃度的類澱粉- β 蛋白。

【0168】 實驗 1-2：以 PEP-1 處理之細胞毒性評估

【0169】 為了評估 PEP-1 對培養的神經幹細胞的影響，首先藉由已知方法 (BA Yankner 等人，1990 及 KN Dahlgren 等人，2002) 培養神經幹細胞。接著，以不同濃度 (0、1、10、50、100、200 μM) 的 PEP-1 處理 48 小時，接下來使用 MTT 分析、BrdU 及 TUNEL 分析進行細胞存活率及細胞增生評估。自 0 至 200 μM 的 PEP-1 濃度在神經系統中顯得穩定，因為該等 PEP-1 濃度沒有抑制神經幹細胞的生存及增生 (參見第 6 及 7 圖)。

【0170】 實驗 1-3：以類澱粉- β 蛋白與端粒酶胜肽共同處理之細胞毒性評估

【0171】 為了測定 PEP-1 是否有抑制類澱粉- β 蛋白所造成的神經毒性之功效，以 20 μM 的類澱粉- β 蛋白與多種濃度的 PEP-1 共同處理 48 小時。使用 MMT 分析、CCK-8 分析、LDH 分析及 TUNEL 分析來測量細胞存活率及細胞凋亡，並藉由 BrdU 分析來測量神經幹細胞增生。

【0172】 MMT 分析及 CCK-8 分析的結果確認了 10 μM 的 PEP-1 開始保護神經幹細胞免於受到類澱粉- β 引起之神經毒性的影響，且 100 μM 的 PEP-1 提供了最有效的保護 (參見第 8 圖)。進行 LDH 分析作為評估細胞死亡程度的另一種方法，且吾人確認由類澱粉- β 所導致的細胞死亡增加程度可被 PEP-1 減少，從 1 μM 濃度開始可看到這樣的效果 (參見第 9 圖)。

【0173】 吾人也用 BrdU 分析確認了當以 PEP-1 處理時，可恢復歸因於類澱粉- β 蛋白的減少的細胞增生(參見第 10 圖)。

【0174】 由於神經幹細胞的本質，細胞活動性是一種生存要素(vital matter)。根據細胞活動性的實驗結果，吾人確認了相較於對照組，當以 PEP-1 處理時，可恢復歸因於類澱粉- β 蛋白的減少的細胞增生，且甚至在 PEP-1 濃度為 10 μ M 時可使細胞活動性更為增加。這暗示著在未來的臨床試驗中，在幹細胞移植之前進行處理可能帶來更有效率的結果(參見第 11 圖)。

【0175】 為了確認神經幹細胞損傷的程度，可進行 TUNEL 分析。在 20 μ M 的類澱粉- β 蛋白處理組中，可觀察到神經幹細胞死亡顯著增加，且當以 1 μ M 至 100 μ M 的 PEP-1 處理時，神經幹細胞死亡減少(參見第 12 圖)。

【0176】 PEP-1 對類澱粉- β 蛋白引起的細胞凋亡起到保護功效的作用機制也被研究。首先，研究 PEP-1 是否能將類澱粉- β 蛋白造成的氧化性損傷降到最小。藉由使用 DCF-DA 染色(Molecular Probes, Eugene, OR)觀察以類澱粉- β 蛋白與 PEP-1 處理後，活性氧化物生成的改變。在活性氧化物因 20 μ M 的類澱粉- β 蛋白而增加的組別中，藉由 PEP-1 (1 μ M、10 μ M、50 μ M)處理可使增加的活性氧化物減少(參見第 13 圖)。

【0177】 實驗 1-4：以 PEP-1 處理的組別與未以 PEP-1 處理的組別之間的蛋白質表現量之比較性分析

【0178】 藉由 2D-電泳技術及抗體微陣列技術分析以 PEP-1 處理的組別與未以 PEP-1 處理的組別的蛋白質表現量。製備從實例 3 的實驗 1-1 中培養的神經幹細胞所萃取的蛋白質體 200 ug。此外，使用未以 PEP-1 處理的組別作為相同條件下的比較組別。

【0179】 使用 12% 的丙烯醯胺凝膠進行 2D-電泳。首先使用 8.5 × 7 cm 的凝膠尺寸在 P1 4~10N 下進行凝膠電泳。在電泳之後，以膠體考馬斯藍 (Colloidal Coomassie Blue) 染色，並接著使用 PDQuest 軟體分析各個點來比較表現量。

【0180】 使用 MALDI-TOF MS (基質輔助雷射脫附離子化－飛行時間質譜儀) 辨識表現量的差異超過 1.5 倍者。其中，辨識出與發炎相關訊號釋放有關的蛋白質，如 i-NOS 及 HMGB-1 (參見表 6)。無論是增加或減少，類澱粉-β 蛋白對蛋白質表現量的改變都超過 1.5 倍，但可確定的是，當加入 PEP-1 時，表現量都受到控制而接近陰性對照組 (參見第 14 圖)。

【0181】 藉由使用細胞發訊套組 (CSAA1, Panorama™ Ab Microarray Cell Signaling kit) 來完成抗體微陣列，由 GenePix Personal 4100A 掃描器 (Molecular Devices) 掃描陣列載片，並由 GenePix Pro 5.0 (Molecular Devices) 分析數據。

【0182】 下表 6 為藉由 2D 電泳技術所完成之發炎相關蛋白質的表現量分析。對照組呈現的是未以類澱粉-β 蛋白處理也未以 PEP-1 處理之細胞的蛋白質表現量。表 6 顯示基於對照組的表現量之蛋白質表現的增加或減少倍數。

【0183】 根據與下表 6 所示類似的分析結果，吾人可確認發炎相關蛋白質的過量表現或不足量表現可受到 PEP-1 控制；蛋白質表現量接近陰性對照組。

【0184】 表 6

蛋白質	陰性 對照組	以 20 μg 的 β-類 澱粉處理組(倍 數)	以 20 μg 的 β-類澱 粉+PEP 1 處理組 (倍數)
HSP 70	1.0	-2.3	1.2
HSP 90	1.0	-1.8	1.0
HMGB1	1.0	-1.5	2.8
GADD 153	1.0	1.6	1.2
i-NOS	1.0	1.9	-1.1
e-NOS	1.0	1.9	-1.1
Pyk2	1.0	2.0	1.2
MAP 激酶	1.0	2.2	1.0

【0185】 磷脂酰肌醇 3-激酶 (PI3K)/AKT 訊號釋放路徑在神經幹細胞的生長及存活中扮演著關鍵角色。

PI3K 路徑可被生長因子及調控因子活化，且 PI3K 路徑涉及神經幹細胞生長及存活的正常調控。AKT 訊號釋放路徑可使多種促凋亡因子 (pro-apoptotic factor) 失效，包括習知的凋亡訊號釋放分子 GSK3 β 。

【0186】 由於 HMGB1 在蛋白質分析中顯示出較大的改變，因此為了進一步研究 PEP-1 的抗發炎功效，吾人對 HMGB1 進行西方墨點法分析。結果，PEP-1 的處理增加了諸如 Ki67、pAKT、PI3K、HSTF-1 及 Bcl-2 等抗凋亡蛋白的蛋白質表現量，並減少了諸如 Bax、GSK3 β 、細胞色素-c 及凋亡蛋白酶-3 等凋亡訊號因子的蛋白質表現量 (參見第 15 圖)。

【0187】 HMGB1，一種與 DNA 結合的非組織蛋白結構蛋白質，在細胞內扮演多種角色；如穩定核小體結構及調控基因表現。作為在發炎反應後期分泌的致發炎物質之一，當發炎反應被刺激時，巨噬細胞及單核球分泌出 HMGB1，但當神經顯著受損並導致細胞壞死時，HMGB1 將被分泌至細胞外，導致劇烈的發炎反應。在以類澱粉- β 處理使得神經細胞的細胞質中之 HMGB1 減少之後，藉由 PEP-1 處理可增加神經細胞的細胞質中之 HMGB1，這反映了 PEP-1 可抑制 HMGB1 因神經細胞死亡而被分泌至細胞外的事實；因而暗示了 PEP-1 具有有力的抗發炎功效 (參見第 15 圖)。

【0188】 此外，吾人研究了 PEP-1 對類澱粉- β 聚結的反應。在誘導類澱粉- β 聚結的情況下，當以 PEP-1 處理

時，可抑制蛋白質聚結(參見第 16(A)圖)，且以 PEP-1 處理已被誘導而聚結的類澱粉- β 蛋白可使蛋白質降解(參見第 16(B)圖)。

【0189】 在 PEP-1 作用的機制中，先前吾人已確認了對 PI3K 之細胞存活訊號釋放的增加，以及對 PI3K 之凋亡訊號釋放的減少。為了研究這些功效是直接還是間接的，吾人以 PI3K-抑制劑，LY294002 (Promega)，進行處理。結果，當以 LY294002 處理時，在以 PEP 1 處理後所增加的細胞存活比例降低了。因此，吾人可獲得 PI3K 與 PEP 1 的神經保護功效直接有關之結論(參見第 17 圖)。

【0190】 PEP-1 可抑制因類澱粉- β 蛋白所致的神經幹細胞凋亡。並且，也確認了 PEP-1 可增進神經幹細胞的細胞活動性，因此暗示了臨床應用的各種可能性。對由 β -類澱粉蛋白所引起的神經毒性之抑制功效可由 PEP 1 作用機制的抗發炎功效、增加的神經幹細胞的存活因子及減少的凋亡因子，特別是 PI3K 訊號釋放路徑的活化及抗氧化功效的活化而獲得證實。

【符號說明】

【0191】

無

【生物材料寄存】

【0192】 國內寄存資訊(請依寄存機構、日期、號碼順序註記)

無

【 0 1 9 3 】 國外寄存資訊 (請依寄存國家、機構、日期、號碼順序註記)

無

【序列表】

<110> Kael-GemVax Co., Ltd.
KIM, Sangjae

<120> 抗發炎胜肽及包含其之成分

<130> OF13P082TW

<150> KR 10-2012-0050529
<151> 2012-05-11

<150> KR 10-2012-0050533
<151> 2012-05-11

<150> KR 10-2012-0071989
<151> 2012-07-02

<150> KR 10-2012-0104144
<151> 2012-09-19

<150> KR 10-2012-0104207
<151> 2012-09-19

<160> 13

<170> PatentIn version 3.5

<210> 1
<211> 16
<212> PRT
<213> 智人

<400> 1
Glu Ala Arg Pro Ala Leu Leu Thr Ser Arg Leu Arg Phe Ile Pro Lys
1 5 10 15

<210> 2
<211> 20
<212> DNA
<213> 人工序列

<220>
<223> 針對TNF- α 的順向引子

<400> 2
ctatctggga ggggtcttcc 20

<210> 3
<211> 20
<212> DNA
<213> 人工序列

<220>		
<223>	針對TNF-alpha的反向引子	
<400>	3	
	atgttcgtcc tgctcacagg	20
<210>	4	
<211>	20	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	針對il-1 beta的順向引子	
<400>	4	
	ggacaagctg aggaagatgc	20
<210>	5	
<211>	20	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	針對il-1 beta的反向引子	
<400>	5	
	tcgttatccc atgagtcgaa	20
<210>	6	
<211>	22	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	針對il-6的順向引子	
<400>	6	
	aaaagtcctg atccagttcc tg	22
<210>	7	
<211>	20	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	針對il-6的反向引子	
<400>	7	
	tgagttgtca tgcctgcag	20

<210>	8	
<211>	20	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	針對il-8的順向引子	
<400>	8	
	gtgcagtttt gcccaaggagt	20
<210>	9	
<211>	20	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	針對il-8的反向引子	
<400>	9	
	aatttctgtg ttggcgcagt	20
<210>	10	
<211>	20	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	針對inos的順向引子	
<400>	10	
	caccatcctg gtggaactct	20
<210>	11	
<211>	20	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	針對inos的反向引子	
<400>	11	
	tccaggatac cttggaccag	20
<210>	12	
<211>	20	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		

<223>	針對beta肌動蛋白的順向引子	
<400>	12	
	agaaaatctg gcaccacacc	20
<210>	13	
<211>	20	
<212>	DNA	
<213>	人工序列	
<220>		
<223>	針對beta肌動蛋白的反向引子	
<400>	13	
	ggggtgttga aggtctcaaa	20



【中文發明名稱】抗發炎胜肽及包含其之成分(三)

【英文發明名稱】ANTI-INFLAMMATORY PEPTIDES AND COMPOSITION
COMPRISING THE SAME(3)

【中文】

本發明關於具有抗發炎活性的胜肽，其中該胜肽包含：序列編號：1；與上述序列具有80以上之胺基酸序列同源性的胜肽；或該胜肽為上述胜肽的片段。本發明也關於包含上述胜肽的抗發炎組成物。根據本發明，包含序列編號：1的胜肽對抑制發炎及以預防性手段抑制發炎二者皆具有優異的功效。因此，包含此發明之胜肽的組成物可被用作抗發炎醫藥組成物或用作化妝品組成物，從而治療或防止多種不同類型的發炎疾病。

【英文】

The present invention relates to a peptide with anti-inflammatory activity, wherein the peptide comprises SEQ ID NO: 1, the peptide has above 80% homology of amino acid sequence with above-mentioned sequence, or the peptide is the fragment of the above-mentioned peptides. The present invention also relates to an anti-inflammatory composition comprising the above mentioned peptides. According to the present invention, a peptide comprising a sequence of SEQ ID NO: 1 has outstanding efficacy in both suppressing inflammation and in prophylactic means. Therefore, the composition comprising the peptide of this invention can be used as anti-inflammatory

申請案號：

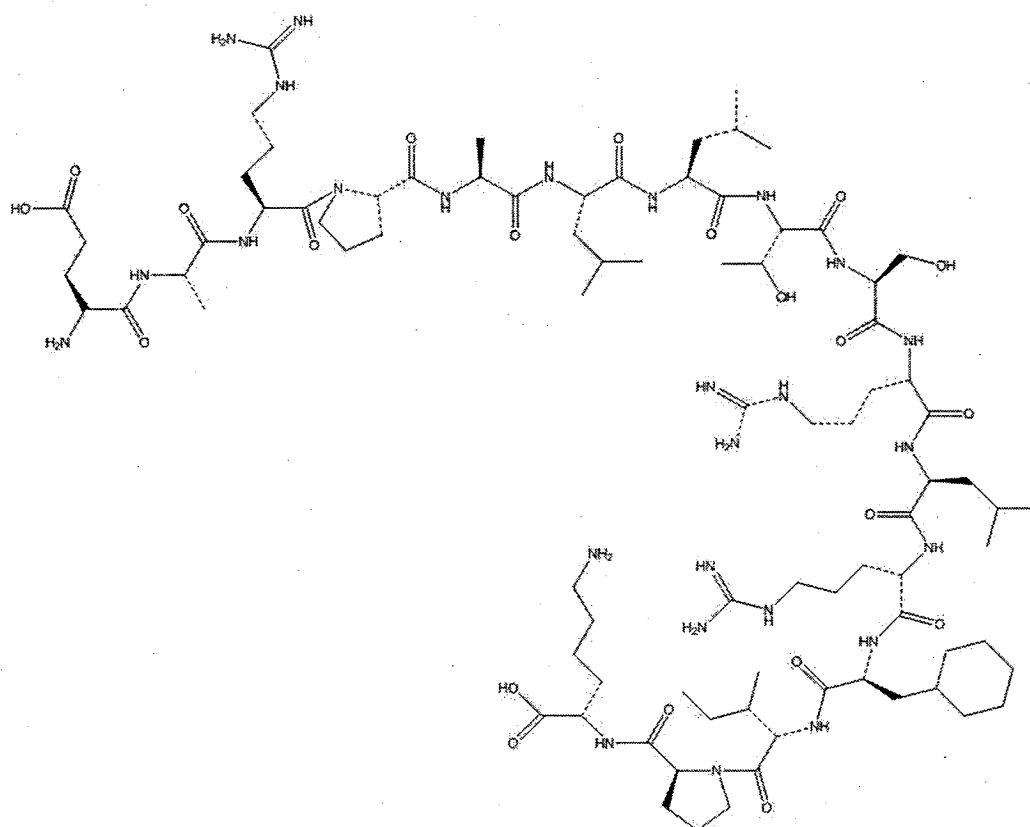
pharmaceutical composition or as cosmetic composition, in turn, treating and preventing a variety of different types of inflammatory diseases.

【指定代表圖】第 (1) 圖。

【代表圖之符號簡單說明】

無

【特徵化學式】



申請案號：

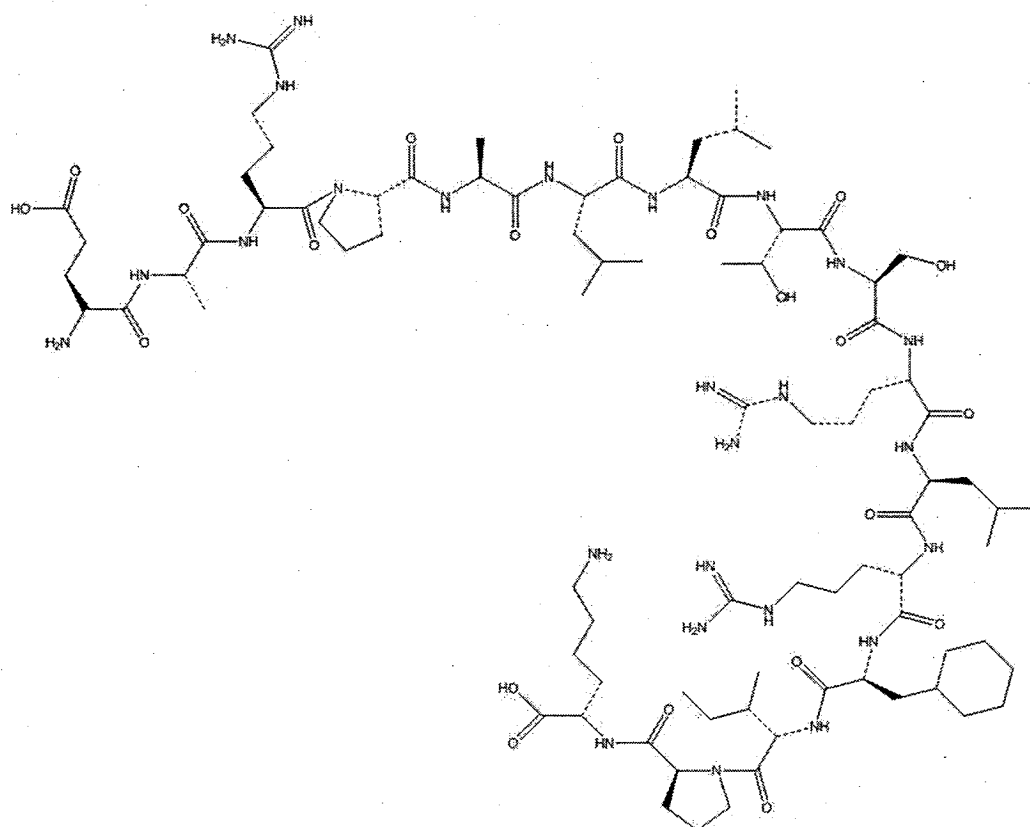
pharmaceutical composition or as cosmetic composition, in turn, treating and preventing a variety of different types of inflammatory diseases.

【指定代表圖】第 (1) 圖。

【代表圖之符號簡單說明】

無

【特徵化學式】



【發明申請專利範圍】

- 【第1項】 一種將一胜肽用於製造一抗發炎組成物之用途，其中該胜肽由序列編號：1 之胺基酸序列所構成。
- 【第2項】 如請求項 1 所述之用途，其中該胜肽源自人類端粒酶。
- 【第3項】 如請求項 1 所述之用途，其中該組成物係用於治療或改善發炎疾病。
- 【第4項】 如請求項 3 所述之用途，其中該組成物為用於改善皮膚發炎之一化妝品組成物。
- 【第5項】 如請求項 3 所述之用途，其中該組成物為用於治療或改善發炎疾病之一醫藥組成物。
- 【第6項】 如請求項 3 所述之用途，其中該組成物為用於治療或改善發炎之一食品組成物。
- 【第7項】 如請求項 3 或 5 所述之用途，其中該發炎疾病係選自由：(1)普遍的或局部的發炎疾病；(2)腸胃相關疾病；(3)皮膚相關疾病；(4)血管相關疾病；(5)呼吸道疾病；(6)骨骼、關節、肌肉及結締組織相關疾病；(7)泌尿生殖器失調；(8)感染症；(9)自體免疫疾病所組成之群組。
- 【第8項】 如請求項 1 至 2 中任一項所述之用途，其中該組成物係一藥學組成物。
- 【第9項】 如請求項 7 所述之用途，其中該發炎疾病係選自由：過敏症；免疫複合體疾病

(immune-complex disease)；乾草熱(hay fever)；過敏性休克(hypersensitive shock)；內毒素休克(endotoxin shock)；惡病質(cachexia)、體溫過高(hyperthermia)；肉芽腫(granulomatosis)；類肉瘤病(sarcoidosis)；闌尾炎；胃潰瘍；十二指腸潰瘍；腹膜炎；胰臟炎；潰瘍性結腸炎、急性結腸炎或缺血性結腸炎；膽管炎；膽囊炎、脂肪痢(steatorrhea)、肝炎、克隆氏症(Crone's disease)；惠氏症(Whipple's Disease)；牛皮癬；燒傷；曬傷；皮膚炎；蕁麻疹性疣；水皰；脈管炎(angitis)；血管炎(vasculitis)；心內膜炎；動脈炎(arteritis)；動脈硬化；血栓靜脈炎；心包炎；充血性心臟衰竭；心肌炎；心肌缺血；結節性動脈周圍炎(periarteritis nodosa)；週期性狹窄症(recurrent stenosis)；柏格氏症(Buerger's disease)；風濕熱；氣喘；會厭炎；支氣管炎；肺氣腫；鼻炎；囊性纖維化；間質性肺炎；COPD(慢性阻塞性肺病)；成人呼吸窘迫症候群；肺塵病(coniosis)；肺泡炎；細支氣管炎；咽炎；肋膜炎；鼻竇炎；嗜伊紅性肉芽腫；關節炎；關節痛；骨髓炎；皮肌炎；筋膜炎；柏哲氏症(Paget's disease)；痛風；牙周病；類風濕性關節炎；重症肌無力症；僵直性脊椎炎；滑

膜炎；附睪炎；陰道炎；前列腺炎；尿道炎；病毒；流行性感冒；呼吸道融合病毒；HIV；B型肝炎；C型肝炎；皰疹病毒；登革熱；敗血症；黴菌感染；細菌、寄生蟲及類似微生物感染；甲狀腺炎；紅斑性狼瘡；古巴士德氏症候群(Goodpasture's syndrome)；移植體排斥(allograft rejection)；移植體對抗宿主疾病(graft versus host disease)；糖尿病所組成之群組。