

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 特許公報(B2)

(11) 特許番号

特許第4520951号
(P4520951)

(45) 発行日 平成22年8月11日(2010.8.11)

(24) 登録日 平成22年5月28日(2010.5.28)

(51) Int.Cl.		F I	
C 1 2 N 15/09	(2006.01)	C 1 2 N	15/00 Z N A A
A 6 1 K 38/00	(2006.01)	A 6 1 K	37/02
A 6 1 P 3/10	(2006.01)	A 6 1 P	3/10
C 0 7 K 14/47	(2006.01)	C 0 7 K	14/47

請求項の数 8 (全 10 頁)

(21) 出願番号	特願2006-29965 (P2006-29965)	(73) 特許権者	509290762 リッチランド・バイオ・メディカル株式会社
(22) 出願日	平成18年2月7日(2006.2.7)		東京都世田谷区上野毛3丁目4番20号
(65) 公開番号	特開2007-209214 (P2007-209214A)	(74) 代理人	100116872 弁理士 藤田 和子
(43) 公開日	平成19年8月23日(2007.8.23)	(72) 発明者	豊島 秀男 茨城県つくば市天王台一丁目1番1 国立 大学法人筑波大学内
審査請求日	平成19年3月5日(2007.3.5)	(72) 発明者	横尾 友隆 茨城県つくば市天王台一丁目1番1 国立 大学法人筑波大学内
		(72) 発明者	山田 信博 茨城県つくば市天王台一丁目1番1 国立 大学法人筑波大学内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 インスリン分泌誘導剤及びインスリン分泌誘導組成物

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】

次の(a)～(c)の少なくともいずれか1つを有効成分とするインスリン分泌誘導剤

；
(a) 配列番号1又は配列番号4に記載の塩基配列からなるDNAによりコードされるアミノ酸配列からなるポリペプチド、

(b) 配列番号1又は配列番号4に記載の塩基配列からなるDNAによりコードされるアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、かつ、インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチド、

(c) インスリン分泌誘導作用を持つ(a)又は(b)のポリペプチドのフラグメント。 10

【請求項2】

配列番号4に記載の塩基配列からなるDNAによりコードされるアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、かつ、インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチドが配列番号7に記載の塩基配列からなるDNAによりコードされるアミノ酸配列からなるポリペプチドである請求項1記載のインスリン分泌誘導剤。

【請求項3】

次の(d)～(f)の少なくともいずれか1つを有効成分とするインスリン分泌誘導剤

；
(d) 配列番号3又は配列番号6に記載のアミノ酸配列からなるポリペプチド、 20

(e) 配列番号 3 又は配列番号 6 に記載のアミノ酸配列において 1 若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失及び / 又は付加されたアミノ酸配列 からなり、かつ、インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチド、

(f) インスリン分泌誘導作用を持つ (d) 又は (e) のポリペプチドのフラグメント。

【請求項 4】

配列番号 6 に記載のアミノ酸配列において 1 若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失及び / 又は付加されたアミノ酸配列 からなり、かつ、インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチドが配列番号 9 に記載のアミノ酸配列 からなる ポリペプチドである請求項 3 記載のインスリン分泌誘導剤。

【請求項 5】

インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチドのフラグメントが配列番号 10 に記載のアミノ酸配列を少なくとも含むポリペプチドである請求項 3 記載のインスリン分泌誘導剤。

【請求項 6】

インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチドのフラグメントが配列番号 11 に記載のアミノ酸配列を少なくとも含むポリペプチドである請求項 3 記載のインスリン分泌誘導剤。

【請求項 7】

インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチドのフラグメントが配列番号 12 に記載のアミノ酸配列を少なくとも含むポリペプチドである請求項 3 記載のインスリン分泌誘導剤。

【請求項 8】

配列番号 3 に記載のアミノ酸配列 からなる ポリペプチド、配列番号 6 に記載のアミノ酸配列 からなる ポリペプチド、配列番号 9 に記載のアミノ酸配列 からなる ポリペプチド、配列番号 10 に記載のアミノ酸配列を少なくとも含むポリペプチド、配列番号 11 に記載のアミノ酸配列を少なくとも含むポリペプチド、配列番号 12 に記載のアミノ酸配列を少なくとも含むポリペプチド、の少なくともいずれか 1 つを有効成分として含有するインスリン分泌誘導組成物。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、糖尿病をはじめとする種々の代謝性疾患の治療に有効なインスリン分泌誘導剤及びインスリン分泌誘導組成物に関する。

【背景技術】

【0002】

今日本人のライフスタイルの欧米化により、糖尿病、高脂血症、高血圧や肥満といった生活習慣病がクローズアップされている。このような中で消化管は食事の栄養分を吸収するだけでなく消化管ホルモンを産生する内分泌器官として注目されており、胃で産生されるグレリンの他、消化管から分泌されるグルカゴン様ペプチド-1(Glucagon-like peptide-1: GLP-1)や胃酸分泌抑制ポリペプチド(Gastric inhibitory polypeptide: GIP)などが既にクローニングされている。グレリンは摂食亢進作用を持ちエネルギー代謝と関連がある。GLP-1やGIPはインクレチンとして食事負荷により膵臓に働きインスリン分泌を誘導する。また、GIPは脂肪にも発現しておりGIPレセプターのノックアウトマウスは痩せる事からも肥満との関連も示唆されている。このように、消化管ホルモンはエネルギー代謝や摂食行動などに関わっており、生活習慣病においてその成因の新しいメカニズムの解明につながってきている。しかしながら、消化管ホルモンの全容は未だ明らかにされておらず、不明な部分も多い。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0003】

そこで本発明は、これまでに知られていない消化管由来のタンパク質をコードする遺伝子の探索を行い、見出された遺伝子をもとに新たな医薬用途を提供することを目的とする。

10

20

30

40

50

【課題を解決するための手段】

【0004】

本発明者らは、上記の点に鑑みて鋭意研究を重ねた結果、SST法(Signal Sequence Trap法: Nat Biotechnol. 1999 May;17(5):487-90. A signal sequence trap based on a constitutively active cytokine receptor. Kojima T, Kitamura T.)を採用してマウスの腸管から単離したcDNA断片をもとに取得したクローンCF266(mCF266)が腸管において特異的な発現をしていること、このmCF266の培養上清にはインスリン分泌誘導作用があること、アデノウイルスベクターを使用した強制発現系においてmCF266がin vivoでインスリンの分泌誘導作用を示すことを見出した。

【0005】

上記の知見に基づいてなされた本発明のインスリン分泌誘導剤は、請求項1記載の通り、次の(a)~(c)の少なくともいずれか1つを有効成分とすることを特徴とする；

(a) 配列番号1又は配列番号4に記載の塩基配列からなるDNAによりコードされるアミノ酸配列からなるポリペプチド、

(b) 配列番号1又は配列番号4に記載の塩基配列からなるDNAによりコードされるアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、かつ、インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチド、

(c) インスリン分泌誘導作用を持つ(a)又は(b)のポリペプチドのフラグメント。

また、請求項2記載のインスリン分泌誘導剤は、請求項1記載のインスリン分泌誘導剤において、配列番号4に記載の塩基配列からなるDNAによりコードされるアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、かつ、インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチドが配列番号7に記載の塩基配列からなるDNAによりコードされるアミノ酸配列からなるポリペプチドであることを特徴とする。

また、本発明のインスリン分泌誘導剤は、請求項3記載の通り、次の(d)~(f)の少なくともいずれか1つを有効成分とすることを特徴とする；

(d) 配列番号3又は配列番号6に記載のアミノ酸配列からなるポリペプチド、

(e) 配列番号3又は配列番号6に記載のアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、かつ、インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチド、

(f) インスリン分泌誘導作用を持つ(d)又は(e)のポリペプチドのフラグメント。

また、請求項4記載のインスリン分泌誘導剤は、請求項3記載のインスリン分泌誘導剤において、配列番号6に記載のアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、かつ、インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチドが配列番号9に記載のアミノ酸配列からなるポリペプチドであることを特徴とする。

また、請求項5記載のインスリン分泌誘導剤は、請求項3記載のインスリン分泌誘導剤において、インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチドのフラグメントが配列番号10に記載のアミノ酸配列を少なくとも含むポリペプチドであることを特徴とする。

また、請求項6記載のインスリン分泌誘導剤は、請求項3記載のインスリン分泌誘導剤において、インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチドのフラグメントが配列番号11に記載のアミノ酸配列を少なくとも含むポリペプチドであることを特徴とする。

また、請求項7記載のインスリン分泌誘導剤は、請求項3記載のインスリン分泌誘導剤において、インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチドのフラグメントが配列番号12に記載のアミノ酸配列を少なくとも含むポリペプチドであることを特徴とする。

また、本発明のインスリン分泌誘導組成物は、請求項8記載の通り、配列番号3に記載のアミノ酸配列からなるポリペプチド、配列番号6に記載のアミノ酸配列からなるポリペプチド、配列番号9に記載のアミノ酸配列からなるポリペプチド、配列番号10に記載のアミノ酸配列を少なくとも含むポリペプチド、配列番号11に記載のアミノ酸配列を少なくとも含むポリペプチド、配列番号12に記載のアミノ酸配列を少なくとも含むポリペプチド、

10

20

30

40

50

チド、の少なくともいずれか1つを有効成分として含有することを特徴とする。

【発明の効果】

【0006】

本発明によれば、糖尿病をはじめとする種々の代謝性疾患の治療に有効なインスリン分泌誘導剤及びインスリン分泌誘導組成物を提供することができる。

【発明を実施するための最良の形態】

【0007】

本発明のインスリン分泌誘導剤は、次の(a)~(c)の少なくともいずれか1つを有効成分として特徴とするものである；

(a) 配列番号1又は配列番号4に記載の塩基配列からなるDNAによりコードされるアミノ酸配列からなるポリペプチド、

(b) 配列番号1又は配列番号4に記載の塩基配列からなるDNAによりコードされるアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、かつ、インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチド、

(c) インスリン分泌誘導作用を持つ(a)又は(b)のポリペプチドのフラグメント。

【0008】

本発明において、本発明者がマウスの腸管から取得したmCF266は配列番号1に記載の塩基配列からなるDNAであるが、このDNAはマウスの筋肉に発現している膜タンパクTm4sf20(Transmembrane 4 L six family member 20)をコードするDNAとして公知の全長1505bpのものである(NCBI:LOCUS NM 025453)。mCF266のCDSは41..721であり、配列番号3に記載の226個のアミノ酸配列からなるポリペプチドをコードしている(配列番号2参照)。しかしながら、このポリペプチドがインスリン分泌誘導作用を持つことについての報告はこれまでのところ存在しない。また、本発明者は、mCF266に対応するヒトCF266(hCF266)についてもmCF266と同様の作用を有することを確認している。hCF266は配列番号4に記載の塩基配列からなるDNAであり、ヒトTM4SF20をコードするDNAとして公知の全長2308bpのものである(NCBI:LOCUS NM 024795)。hCF266のCDSは38..727であり、配列番号6に記載の229個のアミノ酸配列からなるポリペプチドをコードしている(配列番号5参照)。しかしながら、このポリペプチドがインスリン分泌誘導作用を持つことについての報告もまたこれまでのところ存在しない。

【0009】

配列番号4に記載の塩基配列からなるDNAによりコードされるアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が置換、欠失及び/又は付加されたアミノ酸配列からなり、かつ、インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチドとしては、例えば、hCF266の一塩基多型(SNPs)に基づく配列番号7に記載の塩基配列からなるDNAによりコードされる配列番号9に記載の229個のアミノ酸配列からなるポリペプチドが挙げられる(配列番号8参照)。配列番号6に記載のアミノ酸配列からなるポリペプチドと、配列番号9に記載のアミノ酸配列からなるポリペプチドの相違は、27番目のアミノ酸が前者がバリン(hCF266(27V))であるのに対して後者がアラニン(hCF266(27A))であることである。

【0010】

インスリン分泌誘導作用を持つポリペプチドのフラグメントとしては、例えば、配列番号6に記載のアミノ酸配列からなるポリペプチドの98~116番目に相当する19個のアミノ酸配列ALYCMILISIQALLKGPLMC(配列番号10)を少なくとも含むポリペプチド、同78~96番目に相当する19個のアミノ酸配列CNNRTGMFLSSLFSVITVI(配列番号11)を少なくとも含むポリペプチド、同161から179番目に相当する19個のアミノ酸配列TSNDTMASGWRASSFHFD(配列番号12)を少なくとも含むポリペプチドが挙げられる。

【0011】

10

20

30

40

50

本発明のインスリン分泌誘導剤の有効成分となるポリペプチドやそのフラグメントは、例えば、自体公知の方法で配列番号1や配列番号4や配列番号7に記載の塩基配列からなるDNAを外来遺伝子として胎児腎臓上皮細胞であるHEK293細胞やHEK293T細胞の他、CHO-K1細胞に例示される動物細胞などを宿主細胞として組み込み、当該細胞を培養して遺伝子発現させることで、その培養上清から得ることができるが、化学合成により製造してもよい。これらの分離・精製は、例えば、イオン交換樹脂、分配クロマトグラフィー、ゲルクロマトグラフィー、逆相クロマトグラフィーなどのペプチド化学において通常使用される方法によって行うことができる。

【0012】

本発明のインスリン分泌誘導剤は、例えば、その有効成分となるポリペプチドやそのフラグメントを必要に応じて自体公知の方法で薬学的に許容される塩酸塩などの無機酸塩、酢酸塩などの有機酸塩、ナトリウム塩などのアルカリ金属塩などに変換した上で凍結乾燥品として製剤化し、必要時に生理食塩水などに溶解して注射剤の形態で静脈内投与することでインスリンの分泌を誘導することができる。その用法用量は患者の性別、年齢、体重、病態などによって適宜決定すればよい。なお、本発明のインスリン分泌誘導剤の有効成分となるポリペプチドやそのフラグメントは、高度に精製された純品を単独で使用してもよいし、複数種類を混合して使用してもよく、種々のインスリン分泌誘導組成物の形態で使用することができる。

【0013】

また、本発明の説明に供する、遺伝子治療によりインスリン分泌誘導を行うためのウイルスベクターは、外来遺伝子の発現が可能なウイルスベクターに外来遺伝子として配列番号1、配列番号4、配列番号7のいずれかに記載の塩基配列からなるDNA又はこれらのDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAを組み込んでなることを特徴とするものである。ここで「ストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNA」とは、対象とするDNAをプローブとして使用し、コロニーハイブリダイゼーション法、ブランクハイブリダイゼーション法、サザンブロットハイブリダイゼーション法などを採用することにより取得できるDNAを意味し、例えば、コロニーやブランク由来のDNAを固定化したフィルタを使用し、0.7~1.0M塩化ナトリウム存在下65℃でハイブリダイゼーションを行った後、0.1~2×SSC溶液(1×SSCの組成:150mM塩化ナトリウム、15mMクエン酸ナトリウム)を使用し、65℃条件下でフィルタを洗浄することにより同定できるDNAなどが挙げられる(必要であれば例えばMolecular Cloning: A Laboratory Manual, 2nd Ed., Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY., 1989.などを参照のこと)。ストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNAの塩基配列の、プローブとして使用するDNAの塩基配列との相同性は、80%以上が好ましく、90%以上がより好ましく、93%以上がさらに好ましく、95%以上が特に好ましく、98%以上が最も好ましい。本発明の説明に供する、遺伝子治療によりインスリン分泌誘導を行うためのウイルスベクターの具体例としては、自体公知の方法で配列番号1、配列番号4、配列番号7のいずれかに記載の塩基配列からなるDNAをCAGプロモーターなどに連結して構築したアデノウイルスベクターなどが挙げられ、このようなウイルスベクターは静脈内投与することで体内において優れたインスリン分泌誘導作用を示す。

【実施例】

【0014】

以下、本発明を実施例によって詳細に説明するが、本発明は以下の記載によって何ら限定して解釈されるものではない。

【0015】

参考例1: mCF266が腸管に特異的に発現していることの確認

SSC法を採用してマウスの腸管から取得したmCF266のmRNAの臓器発現分布をノザンブロット法により検討を行った。具体的には、マウスより各臓器を摘出し、TR

10

20

30

40

50

Izol (in vitro) により添付の説明書に従い total RNA を抽出し、定法に従い $10 \mu\text{g}/\text{lane}$ となるようにメンブレンを作製し、 $[\text{-}^3\text{2P}] \text{dCTP}$ を使用して標識した mCF266 の cDNA (mRNA クローン) をプローブにしてハイブリダイズすることで行った。その結果を図 1 に示す。図 1 から明らかなように、mCF266 は小腸 (Intestine) において特異的な発現をしていることがわかった。

【0016】

実施例 1 : マウス膵 細胞由来培養細胞株 MIN6 細胞に対する CF266 の培養上清のインスリン分泌誘導作用

10 cm dish に 5% FCS と抗生物質 (ペニシリン $100 \text{ U}/\text{mL}$ 、ストレプトマイシン $10 \text{ mg}/\text{mL}$) を添加した DMEM 培地で継代した HEK293T 細胞を 1×10^6 撒き、その翌日に mCF266 発現ベクター (pCAGGS-mCF266) を FUGENE6 (Roche) を使用して HEK293T 細胞にトランスフェクトして mCF266 を強制発現させ、その 24 h 後に Opti-MEM 培地に交換し、さらにその 24 h 後に培養上清を回収した。15% FCS と抗生物質 (ペニシリン $100 \text{ U}/\text{mL}$ 、ストレプトマイシン $10 \text{ mg}/\text{mL}$) と 2-メルカプトエタノールを添加した DMEM 培地 (High Glucose, GIBCO; 現 Invitrogen) で継代した MIN6 細胞を 24 well プレートに $3 \times 10^5 / \text{well}$ 撒き、その翌日、KRBH 緩衝液 (2.8 mM グルコース) を $0.5 \text{ mL}/\text{well}$ 添加して 30 分間前培養した後、上記の培養上清と KRBH 緩衝液との混合液 (1:1 (v/v)) を $0.5 \text{ mL}/\text{well}$ 添加して 1 時間刺激を行い、MIN6 細胞のグルコース応答性のインスリン分泌 (GSIS) を測定した。測定は培養液中のインスリンを ELISA 法 (シバヤギのレビスインスリンキットを使用: 以下同じ) で測定することで行った。なお、インスリン値は MIN6 細胞の総タンパクで補正した。その結果を、上記の方法と同様の方法で空ベクター (pCAGGS) を HEK293T 細胞にトランスフェクトして得た培養上清を添加した場合の結果 (Mock) と、ヒト腸管 cDNA ライブラリー (クローンテック; 現 BD Biosciences) からクローニングした配列番号 4 に記載の塩基配列 からなる DNA (hCF266 (27V)) と公知の方法で DNA (hCF266 (27V)) に対して変異導入することで取得した配列番号 7 に記載の塩基配列 からなる DNA (hCF266 (27A)) のそれぞれの発現ベクターを HEK293T 細胞にトランスフェクトしてそれぞれを強制発現させて得た培養上清を添加した場合の結果とともに図 2 に示す。図 2 から明らかなように、CF266 を強制発現させた培養上清は MIN6 細胞に対してグルコース応答性のインスリン分泌を誘導し、その作用はとりわけ hCF266 (27V) を強制発現させた場合が優れていた。

【0017】

参考例 2 : mCF266 の in vivo でのインスリン分泌誘導作用

CAG プロモーターに mCF266 を連結して構築したアデノウイルスベクター (Invitrogen の商品名 ViraPower を使用して作製) を、高脂肪高ショ糖負荷食を与えた糖尿病モデルマウス KK/Ay マウスに $5 \times 10^9 \text{ PFU}$ 静脈内投与した。その 4 日後、静脈内糖負荷試験 (i.v. GTT) を行い、経時的に採血し、血清中の血糖値、インスリン値を測定した。その結果を図 3 に示す。図 3 から明らかなように、糖尿病モデルマウスの体内で mCF266 を発現させると、対照として GFP を発現させた場合と比較して、血糖値は低い傾向が見られるに過ぎなかったが (図 3 左)、インスリン値は明らかに高く、mCF266 の発現はインスリンの分泌を誘導することがわかった (図 3 右)。

【0018】

実施例 2 : マウス膵臓ランゲルハンス氏島細胞に対する hCF266 (27V) の培養上清に含まれるポリペプチドのインスリン分泌誘導作用

実施例 1 に記載の方法で hCF266 (27V) の発現ベクターを HEK293T 細胞にトランスフェクトして hCF266 (27V) を強制発現させて得た培養上清を陰イオ

10

20

30

40

50

ン交換カラム (POROS HQカラム、ABI) を使用して分画した。マウスから単離した膵臓ランゲルハンス氏島細胞を 24 well プレートに 10 islets / well 撒き、RPMI 1640 培地 (10% FCS、GIBCO; 現 Invitrogen) 中で 2 時間培養した後、KRBH 緩衝液 (2.8 mM グルコース) を 0.5 mL / well 添加して 30 分間前培養した後、上記の培養上清画分と KRBH 緩衝液との混合液 (1:1 (v/v)) を 0.5 mL / well 添加して 1 時間刺激を行い、マウス膵臓ランゲルハンス氏島細胞のグルコース応答性のインスリン分泌 (GSIS) を測定した。測定は培養液中のインスリンを ELISA 法で測定することで行った。インスリン分泌誘導活性が認められた画分を質量分析装置 (TOF-MAS) で解析し、特異的に見られたピークの質量から予測された 19 個のアミノ酸配列 からなる ポリペプチド、ALYCMLISIQ
ALLKGPLMC (ポリペプチド A: 配列番号 10)、CNNRTGMFLSSLSFS
VITVI (ポリペプチド B: 配列番号 11)、TSNDTMASGWRASSFHFD
S (ポリペプチド C: 配列番号 12) を化学合成した。これら 3 種類のポリペプチド A~C のそれぞれを KRBH 緩衝液に 10 nM の濃度で溶解した溶液を、上記の方法と同様の方法で 30 分間前培養したマウス膵臓ランゲルハンス氏島細胞に 0.5 mL / well 添加して 30 分間刺激を行い、上記の方法と同様の方法でマウス膵臓ランゲルハンス氏島細胞のグルコース応答性のインスリン分泌を測定した。なお、インスリン値はマウス膵臓ランゲルハンス氏島細胞の総 DNA で補正した。その結果を、KRBH 緩衝液のみを添加して刺激を行ったこと以外は上記の方法と同様の方法で実験を行った場合の結果、hCF266 (27V) の培養上清と KRBH 緩衝液との混合液 (1:1 (v/v)) を添加して刺激を行ったこと以外は上記の方法と同様の方法で実験を行った場合の結果、ヒト GLP-1 (ペプチド研究所) を KRBH 緩衝液に 10 nM の濃度で溶解した溶液を添加して刺激を行ったこと以外は上記の方法と同様の方法で実験を行った場合の結果とともに図 4 に示す。また、KRBH 緩衝液 (2.8 mM グルコース) に代えて KRBH 緩衝液 (20 mM グルコース) を使用して実験を行った場合の結果を図 4 にあわせて示す。図 4 から明らかかなように、配列番号 4 に記載の塩基配列 からなる hCF266 (27V) によりコードされる配列番号 6 に記載のアミノ酸配列 からなる ポリペプチドのフラグメントである 3 種類のポリペプチド A~C は、マウス膵臓ランゲルハンス氏島細胞に対してグルコース応答性のインスリン分泌を誘導することがわかった。

【0019】

製剤例 1:

自体公知の方法で配列番号 10 に記載のアミノ酸配列 からなる ポリペプチドを滅菌してから凍結乾燥することで静脈注射剤として製剤化した。

【産業上の利用可能性】

【0020】

本発明は、糖尿病をはじめとする種々の代謝性疾患の治療に有効なインスリン分泌誘導剤 及び インスリン分泌誘導組成物を提供することができる点において産業上の利用可能性を有する。

【図面の簡単な説明】

【0021】

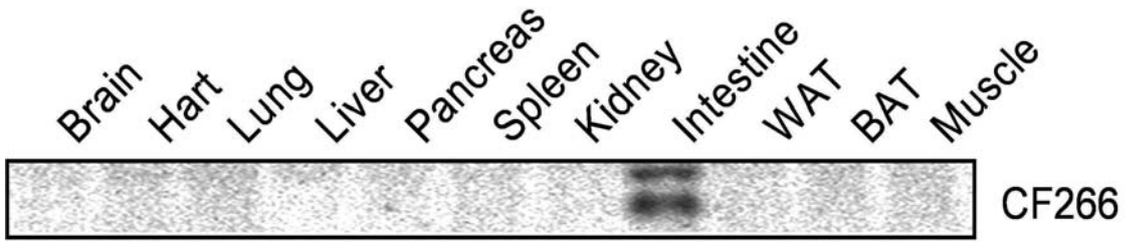
【図 1】実施例における mCF266 が腸管に特異的に発現していることを示すノザンプロットの結果である。

【図 2】同、CF266 の培養上清のインスリン分泌誘導作用を示すグラフである。

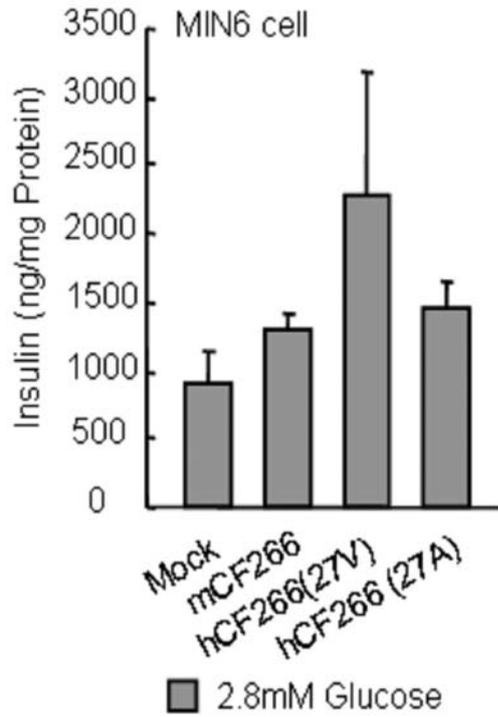
【図 3】参考例における、mCF266 の *in vivo* でのインスリン分泌誘導作用を示すグラフである。

【図 4】実施例における、hCF266 によりコードされるアミノ酸配列 からなる ポリペプチドのフラグメントのインスリン分泌誘導作用を示すグラフである。

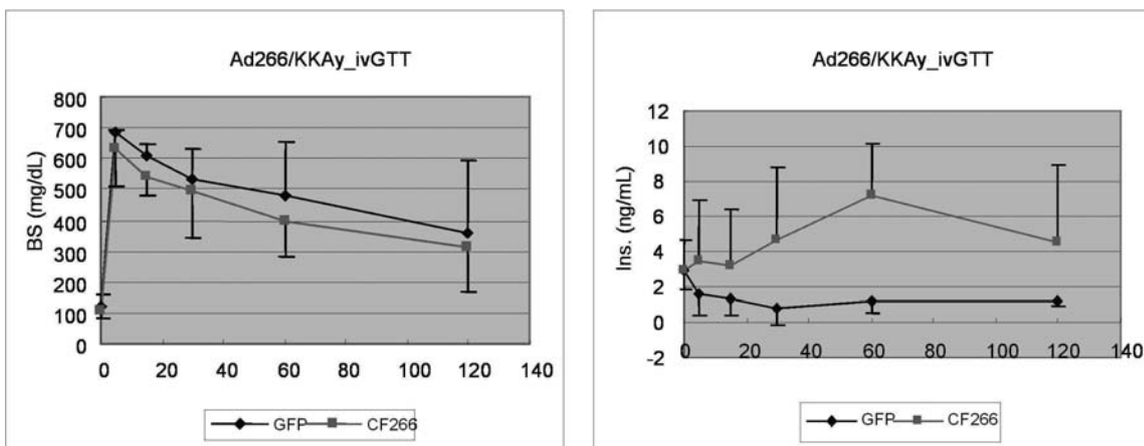
【 図 1 】



【 図 2 】

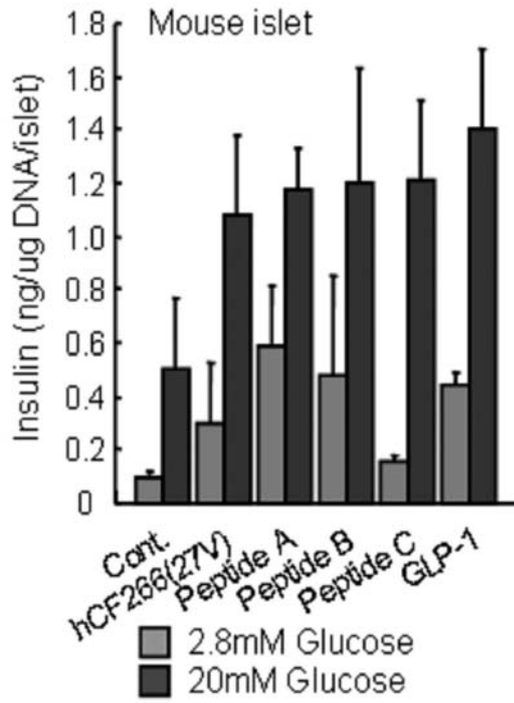


【 図 3 】



KK/Ay ♂18W(HSHF diet)
5X10⁹ PFU injection day4
i.v.GTT

【 図 4 】



【 配列表 】

[0004520951000001.app](#)

フロントページの続き

審査官 吉田 知美

(56)参考文献 国際公開第03/073826(WO, A1)

Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 2003年, Vol.100, No.24, p.14109-14114

Genome Res., 2003年, Vol.13, p.2265-2270

(58)調査した分野(Int.Cl., DB名)

C12N 15/12

C12N 15/63

A61K 38/00

CA/BIOSIS/MEDLINE/WPIDS(STN)

JSTPlus/JMEDPlus/JST7580(JDreamII)

GenBank/EMBL/DDBJ/GeneSeq

SwissProt/PIR/GeneSeq