

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2006-131570

(P2006-131570A)

(43) 公開日 平成18年5月25日(2006.5.25)

(51) Int. Cl.	F I	テーマコード (参考)
C07K 7/06 (2006.01)	C07K 7/06 ZNA	2G045
A61K 48/00 (2006.01)	A61K 48/00	4B024
A61P 9/00 (2006.01)	A61P 9/00	4C084
A61P 9/04 (2006.01)	A61P 9/04	4H045
A61P 9/06 (2006.01)	A61P 9/06	

審査請求 未請求 請求項の数 7 O L (全 15 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号	特願2004-323916 (P2004-323916)	(71) 出願人	504139662 国立大学法人名古屋大学 愛知県名古屋市千種区不老町1番
(22) 出願日	平成16年11月8日 (2004.11.8)	(74) 代理人	100107984 弁理士 廣田 雅紀
		(74) 代理人	100102255 弁理士 小澤 誠次
		(74) 代理人	100123168 弁理士 大▲高▼ とし子
		(74) 代理人	100120086 弁理士 ▲高▼津 一也
		(72) 発明者	成瀬 恵治 愛知県名古屋市千種区不老町1番 国立大 学法人名古屋大学内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 機械受容 (Stretch Activated) チャネルの活性化抑制剤

(57) 【要約】

【課題】 機械受容 (Stretch Activated) チャネルの活性化を抑制するペプチドや、S Aチャネルの活性化抑制剤や、心臓疾患の治療薬、心臓疾患の判定方法や、S Aチャネルの活性化抑制剤のスクリーニング方法を提供すること。

【解決手段】 S AチャネルのS T R E X配列のうちL E R A F P Lで示されるアミノ酸配列からなるS Aチャネルの活性化を抑制するペプチド該ペプチドをコードするDNAを調製し、S Aチャネルの活性化抑制剤や心臓疾患の治療薬とする。また、ヒトS T R E X配列におけるL E R A F P Lに示されるアミノ酸配列からなるペプチド部分を標的として心臓疾患の判定をする。さらに、インビトロで、L E R A F P Lに示されるアミノ酸配列からなるペプチドと被検物質とを接触させ、その結合の程度を測定・評価してS Aチャネルの活性化抑制剤をスクリーニングする。

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

LERAFPL に示されるアミノ酸配列からなり、機械受容 (Stretch Activated) チャネルの活性化を抑制するペプチド。

【請求項 2】

請求項 1 記載のペプチドと、マーカータンパク質及び / 又はペプチドタグとを結合させた融合ペプチド。

【請求項 3】

LERAFPL に示されるアミノ酸配列からなるペプチド又は該ペプチドをコードする DNA を有効成分とする機械受容 (Stretch Activated) チャネルの活性化抑制剤。

10

【請求項 4】

LERAFPL に示されるアミノ酸配列からなるペプチド又は該ペプチドをコードする DNA を有効成分とする循環器疾患の予防・治療薬。

【請求項 5】

循環器疾患が、不整脈、高血圧症、心筋症、動脈硬化、又は心筋梗塞である請求項 4 記載の循環器疾患の予防・治療薬。

【請求項 6】

ヒト STREX 配列における LERAFPL に示されるアミノ酸配列からなるペプチド部分を標的とした循環器疾患の判定方法。

【請求項 7】

インビトロで、LERAFPL に示されるアミノ酸配列からなるペプチドと被検物質とを接触させ、その結合の程度を測定・評価することを特徴とする機械受容 (Stretch Activated) チャネルの活性化抑制剤のスクリーニング方法。

20

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、機械受容 (Stretch Activated; SA) チャネルの活性化を抑制するペプチドや、該ペプチド又は該ペプチドをコードする DNA を有効成分とする SA チャネルの活性化抑制剤や循環器病疾患の治療薬、前記ペプチドを標的とした循環器病疾患の判定方法、SA チャネルの活性化抑制剤のスクリーニング方法に関する。

30

【背景技術】

【0002】

あらゆる細胞は多様な機械刺激 (張力、圧力、ズリ応力など) に対して様々な応答を示すが、その仕組みにはよく分かっていない。その最大の理由は、機械刺激の受容体 (センサー) の分子実体や作動原理が不明な点にある。機械受容 (Stretch Activated: SA) チャネルは、細胞膜の伸展で活性化されるイオンチャネルの総称であり、1984年に発見された新しい型のイオンチャネル (例えば、非特許文献 1 参照) で、電位依存性チャネル、受容体型チャネルに次いで第 3 のグループを作るものと予想されている。ただし広範なイオン選択性と被刺激性 (電位、リガンド刺激にも応じるものがある) を併せ持つので、遺伝子レベルでファミリーを構成するとは考えにくい。これ以外に膜伸展で不活性化される SI (Stretch Inactivated) チャネルや、膜が凹む刺激にのみ応じる PS (Pressure Sensitive) チャネル、あるいはズリ応力で活性化するものもあり、これらはあわせて MS (mechano-sensitive) チャネルあるいは MG (Mechano-gated) チャネルと呼ばれている。

40

【0003】

これらのチャネルのうち、現在高次構造が分かっているのは細菌の MscL (閉構造) (例えば、非特許文献 2 参照) と MscS チャネル (開構造) (例えば、非特許文献 3 参照) のみであるが、点突然変異体とパッチクランプ法、あるいは分子動力学によるメカノゲーティング機構の詳細な研究が進行中である。細菌の MS チャネルは脂質 2 重膜上に再構成された状態でも伸展感受性を失わないので、膜伸展で増加する膜張力を直接感じて開

50

口するものと考えられており、張力感知部位の同定も行われている（例えば、非特許文献 4 参照）（図 1）。一方真核生物の MS チャンネルとしては、酵母由来の Mid1 チャンネル（例えば、非特許文献 5 参照）をはじめとして、MEC / DEG ファミリーあるいは TRP ファミリーに属するチャンネルが、MS チャンネル候補として数多く報告されている。例えば、線虫の機械受容に関連する MEC / DEG ファミリーに属する膜 2 回貫通型イオンチャンネル（例えば、非特許文献 6 参照）、BNC1 (Brain Sodium Channel 1) と皮膚毛包受容器の関連（例えば、非特許文献 7 参照）、TRP チャンネルファミリーに属する NOPMC (no mechanoreceptor potential C) とショウジョウバエの機械感覚毛との関連（例えば、非特許文献 8 参照）、あるいは VR - OAC (vanilloid receptor - related osmotically activated channel) と呼ばれる浸透圧感受性チャンネルと皮膚や聴器における機械受容との関連などが指摘されている（例えば、非特許文献 9 参照）。ごく最近では、ショウジョウバエ聴覚器における Dm CG5842 (TRPV のメンバー)（例えば、非特許文献 10 参照）、あるいはマウス心筋の TRPV2（例えば、非特許文献 11 参照）、さらには、マウス痛覚器（高閾値機械受容器）と TRPV4 の関連（例えば、非特許文献 12 参照）など、TRPV サブファミリーと MS チャンネルの密接な関連を指摘する報告が増えている。

10

【0004】

しかしながら報告されている電気生理学のデータや個人的情報によれば、これらのチャンネルの異所的発現効率が良好でないため、まだ詳細な電気生理学的解析に耐えうる状況にはないようである。これまでしばしば指摘されているように、これらのチャンネルの膜での発現や機能の発揮には細胞膜裏打ち骨格や骨格関連タンパク質の協力が必要なのかもしれない（例えば、非特許文献 13, 14 参照）。事実 TRPV4 の CHO 細胞での機能的発現量はマイクロフィラメント会合タンパク質 MAP7 によって著しく増大するという報告がある（例えば、非特許文献 15 参照）。これらに比較して、高等生物の各種臓器に発現する 2P (ポア) ドメイン K チャンネル (TREK / TRAAK ファミリー)（例えば、非特許文献 16 参照）や本発明者らが最近クローニングした心筋や血管平滑筋に発現する big Kca チャンネル型の SAKCA（例えば、特許文献 1、非特許文献 17, 18 参照）は、発現効率が高く安定した伸展感受性を示すので、ほぼ間違いなく MS チャンネルであると断言できる。

20

【0005】

心臓に対する過度の伸展刺激は自動能の亢進、不整脈・細動の誘発、ANP、BNP 分泌亢進、あるいは肥大などの様々な応答を引き起こす。心肥大については、これまでに多くの研究がなされており、PKC の下流での ERK の活性化や、Ca²⁺ 流入などの関与が言われてきたが、ごく最近アンジオテンシン II とは無関係に AT1 受容体が機械刺激で活性化され、その下流で ERK の活性化が起こることが示された（例えば、非特許文献 19 参照）。しかし肝心の機械受容体はまだ謎である。一方 Hansen らは SA チャンネルと伸展誘発性不整脈の関係について興味深い結果を報告している（例えば、非特許文献 20 参照）。彼らはイヌ摘出心室を用いて伸展依存性不整脈を再現性よく誘発できるモデルを調整し、その不整脈が SA チャンネルのブロッカーであるガドリニウム (Gd³⁺) でほぼ完全に抑えられることを示した。彼らはこの結果から、不整脈の発生機序 (SA チャンネルの活性化による脱分極で説明可能) も Gd³⁺ による抑制も、陽イオン選択性の SA チャンネルによって統一的に説明できるとしている。確かに心筋細胞には 120 pS の陽イオン選択性の SA チャンネルが報告されている（例えば、非特許文献 21 参照）。しかしその後、心筋には数種類のカリウム選択性や陰イオン選択性の SA チャンネルも見つかっているので（例えば、非特許文献 22 ~ 24 参照）このように単純に割り切れるか否かは慎重な検討が必要である。また後述するように最近発見された蜘蛛毒由来の MS チャンネルブロッカー GsMTx-4 が伸展誘発性の心房細動に抑制効果があることが報告され注目されている（例えば、非特許文献 25 参照）。心臓には伸展刺激以外にズリ応力、経壁圧力も負荷されているがその効果については研究が進んでいない。また前述したように岩田ら（例えば、非特許文献 11 参照）はマウス心筋に MS チャンネルとして働くと思われる TRPV2 の

30

40

50

発現を報告しているが、成体の正常心筋細胞膜での発現やその機能については今後の課題である。心筋と並んで最もよく研究されてきたのは、血管内皮細胞とメカニカルストレスの関係である。内皮細胞には陽イオン選択性のSAチャンネル(約35 pS)活性が報告されており(例えば、非特許文献26参照)、このチャンネルの活性化による細胞内Ca²⁺濃度の上昇が確認されている(例えば、非特許文献27参照)。拍動による血管の周期的伸展がこのチャンネルを活性化して細胞形態のリモデリングや接着力の強化に寄与するという報告がある(例えば、非特許文献28, 29参照)。血管平滑筋にも同様なSAチャンネルが発現しており、伸展誘発性の収縮に寄与するらしい。血管内皮細胞のSAチャンネルの分子実体の解明は多くの研究者が待ち望んでいるがいまだに謎である。また、ズリ応力に応答するKチャンネルがずいぶん以前に報告されているが(例えば、非特許文献30参照)、その後目覚ましい進展はない。

10

【0006】

心臓は体内の中で最も活発に収縮-弛緩を繰り返す臓器で、その機能にはmechano-electric-feedbackが重要なことは以前から指摘されている。ところが肝心の機械センサーについては何も分かっていない。そこで機械センサーとして最も可能性の高いMSチャンネルのパッチクランプ法によるスクリーニングが鶏胚から単離した培養心筋細胞を使って行われた(例えば、非特許文献22参照)。その後我々も同様の標本を使って再スクリーニングを行い、1種類の陽イオンチャンネルと4種類のKチャンネルの計5種類のMSチャンネルを同定するとともに、最も観測頻度が高い大きなコンダクタンスのKチャンネルがカルシウム依存性BigK(BK)チャンネルに一致することを発見した。このチャンネルはBKチャンネルの特徴である(細胞内)Ca²⁺依存性と電位依存性に加えて、伸展依存性と細胞内ATP依存性を併せ持っているので当初、SAKca、ATPチャンネルと命名した(例えば、非特許文献23参照)。これは心筋における最初のBKチャンネルの報告である。BKチャンネルはsio1と呼ばれる遺伝子によってコードされるタンパク質であることが分かっているので(例えば、非特許文献31参照)、本発明者らは、BKチャンネルに対するdegenerate primersを用いて鶏胚心筋細胞から調製したライブラリーを元にSAKca、ATPチャンネルの遺伝子クローニングを試みた。その結果、既知のBKチャンネルと非常に高い相同性を持ちC末に59アミノ酸残基から成るSTREX(Stress-Axis-Regulated-Exon)(例えば、非特許文献32参照)と呼ばれる特異的配列が挿入されたsplicing variant(1172残基)の同定に成功し、改めてSAKCAと命名した(Fig. 2a)。ここでいうstressは機械的なそれではなく、生理的・心理的ストレスの意味であり、そのようなストレスが負荷されるとこの挿入配列をもつBKチャンネルがアップレギュレーションされることが知られている(例えば、非特許文献33参照)。この遺伝子をCHO細胞に一過性に発現すると、心筋細胞と同様の、280 pS(140 mM K)のコンダクタンスをもつSABKcaチャンネルが再現性よく観測された。また、STREX配列に対する抗体を作成し、免疫組織学を行ったところ心筋や血管平滑筋に強い発現が認められた。

20

30

【0007】

BKチャンネルは一般的にチャンネルの基本特性を総て備えたサブユニットとそのゲーティング特性を修飾するサブユニットからなり、我々がクローニングしたのは前者である。両サブユニットの共発現の結果などから、サブユニットのみで、天然のSAKcaチャンネルのほぼ総ての性質を再現できた。ここではサブユニットのみの結果を紹介する(例えば、非特許文献17参照)。これまでに、幾つかの細胞・組織において伸展刺激依存性のBKチャンネルが報告されている。多くの場合、パッチ膜に共存するカルシウム透過性SAチャンネルの活性化に伴うカルシウム上昇で間接的にBKチャンネルが活性化されるようであるが(例えば、非特許文献34参照)、中には膜伸展が直接活性化するという報告もある(例えば、非特許文献35参照)。一方、数多くの種・細胞からBKチャンネル及びそのsplicing variant(STREX挿入も含む)がクローン化されているが(例えば、非特許文献36参照)、伸展感受性と分子構造の関連についての報告は全くない。

40

【0008】

前記のように、本発明者らは、上記特許文献1において、細胞膜伸展刺激に対して活性

50

化するカルシウム依存性カリウム透過性機械受容 (S A K C A) チャンネルタンパク質の遺伝子を新規にクローニングし、その発現によって 1 1 7 2 個のアミノ酸からなる S A チャンネルタンパク質 (図 1 参照) を取得し、この S A K C A チャンネルが S T R E X 配列を含むこと、S T R E X 配列が伸展感受性に重要であることを明らかにしている。

【 0 0 0 9 】

【特許文献 1】特開 2 0 0 0 - 9 7 0 6 0 号公報

【非特許文献 1】J. Physiol. 352, 685-701(1984)

【非特許文献 2】Science 282, 2220-2226 (1998)

【非特許文献 3】Science 298, 1582-1587 (2002)

【非特許文献 4】Biophys. J. 86, 2113-2120 (2004)

10

【非特許文献 5】Science 285, 882-886 (1999)

【非特許文献 6】Nature 349, 588-593 (1991)

【非特許文献 7】Nature 407, 1007-1011 (2000)

【非特許文献 8】Science 287, 2229-2234 (2000)

【非特許文献 9】Cell 103, 525-535 (2000)

【非特許文献 1 0】Nature 424, 81-84 (2003)

【非特許文献 1 1】J Cell Biol. 2003, 9; 161 (5) : 957-67

【非特許文献 1 2】THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY Vol. 278, No. 25, Issue of June 20, pp. 22664-22668 (2003)

【非特許文献 1 3】Biophys J. 59, 722-728 (1991)

20

【非特許文献 1 4】Proc Natl Acad Sci USA. 93, 6577-6582 (1996)

【非特許文献 1 5】THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY Vol. 278, No. 51, Issue of December 19, pp. 51448-51453 (2003)

【非特許文献 1 6】Curr. Opin. Cell Biol. 13, 422-428 (2001)

【非特許文献 1 7】J Membr Biol, 196: 185-200 (2003)

【非特許文献 1 8】Biophys. J. 86, A2825 (2004)

【非特許文献 1 9】Nat Cell Biol. 2004 Jun; 6 (6): 499-506

【非特許文献 2 0】Circulation 81, 1094-1105 (1990)

【非特許文献 2 1】Biosci. Rep., 8: 407-414 (1988)

【非特許文献 2 2】Am. J. Physiol. 264 (3 Pt 2): H960-72

30

【非特許文献 2 3】Am. J. Physiol. 276, H 1827-38 (1999)

【非特許文献 2 4】J. Physiol., 456:285-302 (1992)

【非特許文献 2 5】Nature 409, 35-36 (2001)

【非特許文献 2 6】Nature 325, 811-813 (1987)

【非特許文献 2 7】Am. J. Physiol. 264:C1037-C1044 (1993)

【非特許文献 2 8】Am. J. Physiol. 43: H1532-H1538 (1998)

【非特許文献 2 9】Biochem. Biophys. Res. Com. 239:372-376 (1997)

【非特許文献 3 0】Nature 331: 168-170 (1998)

【非特許文献 3 1】Science 261, 221-224 (1993)

【非特許文献 3 2】J. Biol. Chem. 272, 11710-11717 (1997)

40

【非特許文献 3 3】Science 280, 443-446 (1998)

【非特許文献 3 4】Am. J. Physiol. 257, F347-F452 (1989)

【非特許文献 3 5】Am. J. Hypertens. 7, 82-89 (1994)

【非特許文献 3 6】J. Neuron 19, 1061-1075 (1997)

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【 0 0 1 0 】

本発明の課題は、S A チャンネルの活性化を抑制するペプチドや、該ペプチド又は該ペプチドをコードする D N A を有効成分とする S A チャンネルの活性化抑制剤や循環器病疾患の治療薬、前記ペプチドを標的とした循環器病疾患の判定方法、S A チャンネルの活性化抑制

50

剤のスクリーニング方法を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

【0011】

S T R E X 配列ではシステインに富むので、まず E R A 配列を中心にした S T R E X と未知のタンパク質 X との特異的結合の可能性が考えられ、さらにその未知タンパク質 X との結合が S A 活性の実現に必須であるという仮説が考えられる。すなわち、S A K C A は何らかの様式で膜の伸展を感じる必要があるのだが、これまでの2次構造予測からはその責任部位である S T R E X は細胞質側に露出していて、直接には細胞膜と相互作用しそうもない。そこで C H O 細胞に S A K C A と過剰な S T R E X - G F P 融合タンパク質を共発現させたところ、まず S T R E X - G F P の細胞膜局在が確認され、S T R E X のパートナーが膜会合タンパク質である可能性が出てきた。より重要なことは、S T R E X - G F P の過剰共発現で S A K C A の S A 活性が著しく阻害されたことである。すなわち、導入された過剰な S T R E X が S A K C A の S T R E X と競合して未知タンパク質 X と S A K C A - S T R E X の結合を阻害したと考えられた。さらに S T R E X 配列のうち 6 7 2 位の A L A を中心にした様々な配列の 7 アミノ酸ペプチドを合成し、細胞質側からの S A K C A チャネルに対する影響を調べたところ E R A を含む L E R A F P L 配列 (配列番号 1) のみが S A 活性を強く抑制することを見出した。

10

【0012】

次の課題は、謎の仲介タンパク質 X の同定である。本発明者らは L E R A F P L 配列の阻害特異性を利用してこのタンパク質を精製できないかと考え、この配列を含む様々なペプチドを固定した親和性カラムを調整し、心筋細胞の溶解物に適用した。その結果、L E R A F P L 配列カラムに特異的に結合する分子量約 5 0 k D a のタンパク質を精製することができた。質量分析器でペプチド配列を決定したところ、仮想的タンパク質 X がユビキタスタンパク質の一つであるペプチド延長因子 E F 1 - であることを見出し、本発明を完成するに至った。

20

【0013】

すなわち本発明は、(1) L E R A F P L に示されるアミノ酸配列からなり、機械受容 (Stretch Activated) チャネルの活性化を抑制するペプチドや、(2) 上記 (1) 記載のペプチドと、マーカータンパク質及び/又はペプチドタグとを結合させた融合ペプチドや、(3) L E R A F P L に示されるアミノ酸配列からなるペプチド又は該ペプチドをコードする D N A を有効成分とする機械受容 (Stretch Activated) チャネルの活性化抑制剤に関する。

30

【0014】

また本発明は、(4) L E R A F P L に示されるアミノ酸配列からなるペプチド又は該ペプチドをコードする D N A を有効成分とする循環器疾患の予防・治療薬や、(5) 循環器疾患が、不整脈、高血圧症、心筋症、動脈硬化、又は心筋梗塞である上記 (4) 記載の循環器疾患の予防・治療薬や、(6) ヒト S T R E X 配列における L E R A F P L に示されるアミノ酸配列からなるペプチド部分を標的とした循環器疾患の判定方法に関する。

【0015】

さらに本発明は、(7) インビトロで、L E R A F P L に示されるアミノ酸配列からなるペプチドと被検物質とを接触させ、その結合の程度を測定・評価することを特徴とする機械受容 (Stretch Activated) チャネルの活性化抑制剤のスクリーニング方法に関する。

40

【発明の効果】

【0016】

本発明によると、S A チャネルの活性化を抑制するペプチドや、該ペプチド又は該ペプチドをコードする D N A を有効成分とする S A チャネルの活性化抑制剤や循環器病疾患の治療薬、前記ペプチドを標的とした循環器病疾患の判定方法、S A チャネルの活性化抑制剤のスクリーニング方法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】

50

【0017】

本発明のSAチャンネルの活性化を抑制するペプチドとしては、LERAFPLに示されるアミノ酸配列(配列番号1)からなるペプチドであれば特に制限されず、かかるペプチド化学合成により調製することができる。例えば、Fmoc法(フルオレニルメチルオキシカルボニル法)、tBoc法(t-ブチルオキシカルボニル法)等の化学合成法に従って本発明のペプチドを合成することができる他、各種の市販のペプチド合成機を利用して本発明のペプチドを合成することもできる。

【0018】

本発明の融合ペプチドとしては、上記本発明のペプチドとマーカートンパク質及び/又はペプチドタグとが結合しているものであればどのようなものでもよい。マーカートンパク質としては、従来知られているマーカートンパク質であれば特に制限されるものではなく、例えば、アルカリフォスファターゼ、HRP等の酵素、抗体のFc領域、GFP等の蛍光物質などを具体的に挙げることができ、またペプチドタグとしては、HA、FLAG、Myc等のエピトプタグや、GST、マルトース結合タンパク質、ビオチン化ペプチド、オリゴヒスチジン等の親和性タグなどの従来知られているペプチドタグを具体的に例示することができる。かかる融合ペプチドは、常法により作製することができ、Ni-NTAとHisタグの親和性を利用した本発明のペプチドの精製や、本発明のペプチドの検出や、本発明のペプチドに対する抗体の定量や、その他当該分野の研究用試薬としても有用である。

10

【0019】

本発明のSAチャンネルの活性化抑制剤としては、LERAFPLに示されるアミノ酸配列からなるペプチド又は該ペプチドをコードするDNAを有効成分とするものであれば特に制限されず、かかるDNAとしては配列番号2に示される塩基配列CTTGAGAGAGAGCCCTTCCCACTTを具体的に例示することができる。SAKCAは、心筋の他、血管平滑筋、気管支平滑筋、内臓平滑筋など平滑筋細胞が存在するところに発現しており、また腎臓でも発現するといわれていることから、本発明のSAチャンネルの活性化抑制剤は、循環器疾患以外に、呼吸器疾患や内臓疾患などの予防・治療薬として利用しうる可能性がある。

20

【0020】

本発明の循環器疾患の予防・治療薬としては、LERAFPLに示されるアミノ酸配列からなるペプチド又は該ペプチドをコードするDNAを有効成分とするものであれば特に制限されず、循環器病疾患としては、不整脈、高血圧症、心筋症、動脈硬化、心筋梗塞等を挙げるができる。本発明の循環器疾患の予防・治療薬として、本発明のSAチャンネルの活性化を抑制するペプチドを有効成分として用いる場合、心臓等の細胞内にを導入する方法としては、巨大分子と非共有結合体を形成し、タンパク質等の巨大分子の構造を変化させ、タンパク質等の巨大分子を細胞内にデリバリーすることができるChariot(Active Motif社製)等の細胞毒性のない試薬を用いることができる。また、本発明の循環器疾患の予防・治療薬として、本発明のSAチャンネルの活性化を抑制するペプチドをコードするDNAを有効成分として用いる場合、該DNAを適当な発現ベクターにインテグレートし、かかるベクターをエレクトロポレーション、超音波、遺伝子銃、ハイドロダイナミクスインジェクションにより細胞内に導入する方法や、デンドリティックポリリジン等の遺伝子キャリアー分子を用いて遺伝子デリバリーすることにより細胞内に本発明のペプチドを発現させることができる。また製剤とする場合、生理的食塩水アルコール等の溶剤、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール等の溶解補助剤、ステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、レシチン等の懸濁化剤、グリセリン、D-マンニトール等の等張化剤、リン酸塩、酢酸塩、クエン酸塩等の緩衝剤などを配合することができる。

30

40

【0021】

本発明の循環器疾患の判定方法としては、LERAFPLに示されるアミノ酸配列からなるペプチド部分を標的とする方法であれば特に制限されず、具体的には、ヒトSTRE

50

X配列(図2参照)におけるLERAFPL相当部分の塩基配列を調べ、該塩基配列がコードするアミノ酸配列がLERAFPLと異なっている場合、例えばLERTFPL(配列番号3)、LGRAFPL(配列番号4)、LAPEFRL(配列番号5)等の変異が認められた場合、伸展感受性が低く、不整脈、低血圧症等の循環器病疾患の可能性が大きい。

【0022】

本発明のSAチャンネルの活性化抑制剤のスクリーニング方法としては、インビトロで、LERAFPLに示されるアミノ酸配列からなるペプチドと被検物質とを接触させ、その結合の程度を測定・評価する方法であれば特に制限されず、本発明のペプチドと被検物質とを接触させ、その結合の程度を測定・評価する方法としては、NH₄S活性化HiTrapカラムに結合させたLERAFPLに被検物質を接触・結合させるアフィニティークロマトグラフィーを利用する方法の他、ツーハイブリッド法やファージディスプレイ法等を具体的に挙げることができる。このスクリーニング方法で得られるタンパク質等の物質は、SAチャンネルのSTREX配列におけるLERAFPLに示されるアミノ酸配列部分と結合し、STREX配列におけるLERAFPLに示されるアミノ酸配列部分がEF-1と結合するのを防ぐことにより、SAチャンネルの活性化を抑制することが可能となることから、不整脈、高血圧症、心筋症、動脈硬化、心筋梗塞等の循環器病疾患の予防・治療薬として期待できる。

10

【0023】

以下、実施例により本発明をより具体的に説明するが、本発明の技術的範囲はこれらの例示に限定されるものではない。

20

【実施例1】

【0024】

(STREXと膜会合コンポーネントとの相互作用)

STREXは、システイン及びプロリンに富むというその性質から他の分子と相互作用することが示唆されており(Saito et al., 1997)、従ってSTREX配列が膜会合コンポーネントと直接又は間接に相互作用し、膜内の強度を感知している可能性を想定しても不自然ではない。この伸展感受性には上記の相互作用が必要であることから考察すると、ERA配列を有するSTREXが過剰になると結合パートナーを占有することになり、その結果、SAK_C内STREXのパートナーとの結合がブロックされる(図3A、図式)。かかる仮説を実証するために本発明者らは、SAK_C発現CHO細胞において、トリSTREX(ERAを含む)-EGFP融合タンパク質を過剰発現させた。図3Aに示すように、GFPシグナルは膜で検出され、STREX-GFPが細胞質膜に局在することが示唆された。さらに興味深いことに、SAK_Cの伸展感受性は顕著に抑制されており、SAK_Cの伸展感受性には、STREX配列及び数種の膜会合タンパク質との相互作用が重要であることが示唆された(図3B)。このことは、切除したinside-outパッチにLERAFPLペプチドのSTREX断片を塗布すると、SAK_Cの伸展感受性が顕著に抑制される一方で、LERTFPL、LGRAFPL及びLAPEFRL等、他のペプチドを用いても伸展感受性は抑制されなかったとの観察結果によって裏付けられている(図4A・B)。

30

40

【実施例2】

【0025】

(STREX結合するタンパク質の単離と質量分析器を用いての同定)

伸展感受性には、STREXと未知のコンポーネントが会合することが重要であることが示唆されることから、本発明者らは、STREXペプチド及びトリ心臓抽出液を用いてインビトロ結合分析を行った。製造者マニュアルに従い、STREXペプチド(LERAFPL、LERTFPL、LGRAFPL、LAPEFRL;各1mg)を、NH₄S活性化HiTrapカラム(1ml)(Amersham Biosciences社製)に交差結合させた。1% NP40、25mMのトリス、プロテイナーゼインヒビター(Roche社製、complete, Mini, Protease inhibitor cocktail tablets)を含む溶解緩衝液(pH7.40)において

50

、4 でトリ胚心臓（生後12日（12D））をホモジェナイズし、その後、15000 × g、4、20分間の条件下で遠心分離にかけた。上清（タンパク質1mg）を上記カラムに適用し、1%NP40、100mMのグリシンを含む溶液（pH3.0）を用いて結合したタンパク質を溶出させた。

【0026】

溶出タンパク質を直ちにSDS-PAGEによって分離し、シルバー染色又はクマシーブルー染色を施し、質量分析器による分析及びin-gelタンパク質分解に供した。SDS-PAGE実験の結果、トリSTREXにおいてのみ、明確な分子量（42kDa及び50kDa）を有するバンドが認められ、マウス、ウサギ及び混合型STREXでは認められなかった（図5A、左図）。ゲル内の染色タンパク質のバンドを清潔なレーザー刃で切断し、ゲル内のタンパク質を10mMのDTTで減少させ、10mMの重炭酸アンモニウム中において100mMのヨードアセタミドで修飾した。10mMの重炭酸アンモニウム中において50%アセトニトリルでゲル片を処理し、タンパク質の染色を除去し、ゲル片を乾燥させた。乾燥したゲル片を、300ngのトリプシン（Promega社製）を含む10mMの重炭酸アンモニウムで再水和させた。かかるゲル片を一晩37でインキュベートし、得られたペプチドを、0.1%トリフルオロ酢酸を含む60%アセトニトリルを用いて回収した。

10

【0027】

上記トリプシンペプチドを溶解させ、エレクトロスプレーイオン化（ESI）ソース及びMAGIC2002液体クロマトグラフィーシステム（Michrom BioResources社製）を備えたLCQイオントラップ（IT）質量分析器（ThermoFinnigan社製）にかけて分析した。質量分析データを用い、マスコットサーチエンジンを利用して、タンパク質データベースを検索した。すなわち、質量分析アプローチと配列データベース検索法を組み合わせ、トリSTREX（LERAFPL）と会合するタンパク質を分析した。スペクトラムにおけるシグナルは、ゲル中トリプシン消化によってタンパク質から産生したトリプシンペプチドに相当するものだった。測定したペプチド質量を用い、類似のトリプシンペプチド質量マップをもたらずタンパク質を求めて配列データベース（マスコットサーチエンジン；Mascot search engines）を検索した。42kDaのタンパク質はアクチンであると同定され、50kDaのタンパク質は、EF-1であると同定された。抗EF-1抗体を用いた免疫プロットの結果、50kDaの精製タンパク質がEF-1であることがさらに確認された（図5A、右図）。

20

30

【実施例3】

【0028】

（siRNAトランスフェクション及び細胞培養）

SAK_cの伸展感受性におけるEF-1の役割を調べるために、短い干渉RNA（siRNA）を用い、培養トリ胚心筋におけるEF-1の発現を消失させた。EF-1をコードするmRNAのコード領域と、コントロールとしての蛍ルシフェラーゼをそれぞれ標的とするsiRNAデュプレックス（duplex）における機械感受性の抑制能を調べた。EF-1（Gallus gallus elongation factor 1 alpha）cDNA配列（アクセッションナンバー：L00677）に対するトリEF-1のsiRNAは、B-Bridge International Inc.（San Jose, CA）が設計したもので、Dharmaconで合成した。実験で使用した配列は以下のとおり：5'-CCAUGUGUGUUGAGAGCUU-3'（ORF中の1226-1244ヌクレオチド）。また、標的配列の位置は、開始コドンの1番目のヌクレオチドとの関連で決定した。蛍（Photinus pyralis）ルシフェラーゼ遺伝子のsiRNAをコントロールとした。このsiRNAを、siFECTOR（B-Bridge International Inc.社製）を用いて培養トリ胚心筋細胞にトランスフェクトした。

40

【0029】

標的タンパク質が実際に前記胚心筋細胞から除去されたことを明らかにするために、抗EF-1抗体を用いてウエスタンブロットングを行った。図5Bに示すように、ルシフェラーゼに対するsiRNAデュプレックスで処理したコントロール細胞の場合と比べ

50

、EF-1 に対する siRNA デュプレックスを用いた場合に EF-1 タンパク質の発現は顕著に減少した。アクチンの発現は siRNA 処理によって影響されなかった。

【0030】

siRNA - ルシフェラーゼで処理した細胞における SAK_{c.a}C の伸展感受性は影響を受けなかったが、siRNA - EF-1 で処理した細胞における伸展感受性は顕著に抑制された (図5C)。

【0031】

以上の結果から、SAK_{c.a}C の伸展感受性に EF-1 が重要な役割を担っていることが示唆される。

【図面の簡単な説明】

10

【0032】

【図1】トリ心臓由来の SAKCA チャネルの推定アミノ酸配列を示し、枠内は STREX 配列を示す図である。

【図2】トリ、ヒト、マウス及びウサギの各 STREX のアミノ酸配列を示す図である。黒文字は分岐を示す図である。

【図3】STREX が膜結合コンポーネントに結合することの重要性を示す図である。(A) SAK_{c.a} 及び STREX - GFP で共トランスフェクトした CHO 細胞の共焦点蛍光画像 (左) 及び DIC 画像 (右) である。(B) STREX - GFP の共存下又は不在下における inside-out パッチでの SAK_{c.a} の開口可能性を示す図である (-40 mmHg、+10 mV、n = 6)。

20

【図4】(A) 1 mg/ml の STREX ペプチド (LERAFPL: -40 mV) の塗布前 (左) 及び塗布後 (右) における SAK_{c.a} 発現 CHO 細胞から単離した inside-out パッチにみるチャネル活性の代表的な単一チャネルのトレースを示す図である。(B) 1 mg/ml の STREX ペプチド各種及び混合ペプチド配列の塗布前 (コントロール) 及び塗布後における SAK_{c.a} の開口可能性を示す (-40 mmHg、+10 mV、n = 6)。

【図5】STREX 結合タンパク質の同定を示す図である。(A) トリ胚心臓抽出液の STREX 結合タンパク質のシルバー染色 (左)、及び抗 EF-1 を用いたウエスタンブロッティング (右) を示す代表的な図である。(B) siRNA デュプレックスにより EF-1 が消失することを示す図である。ウエスタンブロッティングの結果、トリ胚心筋では EF-1 が効率よく消失することが示されたが、アクチンは消失しなかった。(C) siRNA デュプレックスにより EF-1 を消失させた結果、SAK_{c.a} の伸展感受性が消失した (-40 mmHg、+10 mV、n = 3)。

30

【 図 1 】

```

MDALIIIPVTMEVPCDSRGORMWVAF LASSMVTFFGGLFII LLWRTLKYLW      50
TVCCHCGVKNEAQAQKINGGGDTQADGACKPTDEKEENVAAE VGMWTSVKD      100
WAGVMSIAQTLTGRVLLVVLVFALSIGALVIYFIDSSNPIESCQNFYKDF T      150
LQIDMAFNVFLLYFGLRFIAANDKLWFWLEVNSVVDFFTVPVVFVSVYL      200
NRSWLGLRFLRALRLIQFSEILQFLNILKTSNSIKLVNLC SIFISTWLTA      250
AGFIHLVENS G DPWENFONNQQLTYWECVYLLMVTMSTVGYGDVYAKTTL      300
GRLFMVFFILGGLAMFASYVPEIIEELIGNRKKYGGSSYSAVSGRKHIVVCG      350
HITLESVSNFLKDFLHKDRDDVNVEIVFLHNI SPNPELEALFKRHFTQVE      400
FYQGSVLNPHDLARVKIESADACLILANKYCADPDAEDASNIMRVISIKN      450
YHPKIRIITQMLQYHNKAHLLNIPSWNWKEGDDAICLAE LKLG FIAQSCL      500
APGLSTMLANLF SMRSFIKIEEDTWQKYYLEGVANEMYTEYLSSAFVGLS      550
FPAVCELVFAKLKLLMIAIEYKSEKRESSILINPGNHVKIQEGLGFFIA      600
SDAKEVKRAFFYCKACHDDITDPKRIKKCGCKR PKMSIYKRMKLACCFDC      650
GRSERDCSCMSGSVHSNMDTLERA FPLSSVSVNDCSTSLRAF EDEQPSTL      700
SPKKKQRNGGMRNSPNSSPKLMRHDPLLI PGNEQIDNMDANVKKYDSTGM      750
FHWCPAKDIEKVILTRSEAAMTVLSGHVVVCI FGDVKSALIGLRNLVMPL      800
RASNFHYHELKHI V FVGSLEYLRREWETLHNF PKVSILPGTPLSRADLRA      850
VNINLCDMCVILSANQNNIDDASLQDKECILASLN I KSMQFDDSIGVLQA      900
NSQGFTPPGMDRSPDNSPVHGLLRQPSITTGANIPIITELVND SNVQFL      950
DQDDDDDPDELYLTQPFACGTAFVSVLDSLMSATYFNDNILT LIRTLV      1000
TGGATPELEALIAEENALRGGYSTPQTLANRDRCRVAQLALYDGP FADLG      1050
DGGCYGDLFCKALKTYNMFCFGIYRLRDAHLSTPSQCTKRYVITNPPYEF      1100
ELVPTDLIFCLMQFDHNAGQSRASLSHSSHSSSYSSSKSSSVHSIPSTAN      1150
RPNRTKTRDSREKQKYVQEDRL      1172

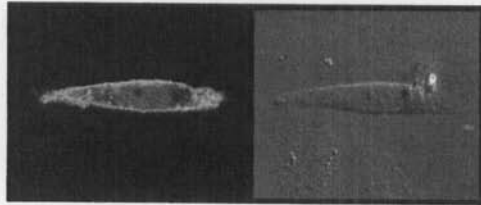
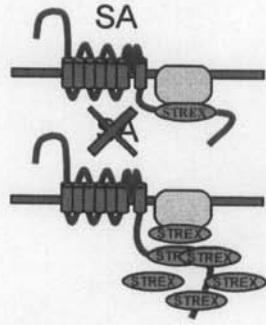
```

【 図 2 】

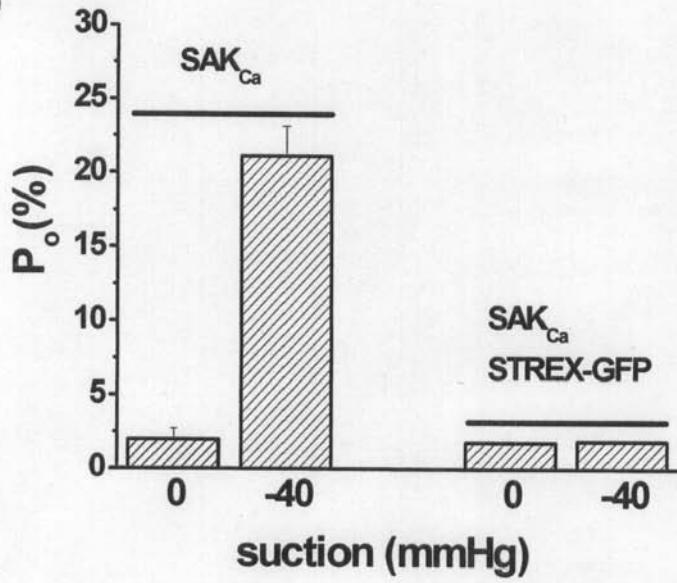
						SA
SAK _{Ca}	1	PKMSIYKRMKLACCFDCGRSERDCSCMSGSVHSNMDTLERA	FPLSSVSVNDCSTSLRAF	59	+	
Human	1	PKMSIYKMRRAACCFDCGRSERDCSCMSGVRGNVDTLERA	FPLSSVSVNDCSTSFRA	59	+	
Mouse	1	PKMSIYKMRRAACCFDCGRSERDCSCMSGVRGNVDTLERT	FPLSSVSVNDCSTSFRAF	59	-	
Rabbit	1	PKMSIYKMRRAACCFDCGRSERDCSCMSGVRGNVDTLGR	AFPLSSVSVSDCCTFRRAF	59	-	

【 図 3 】

A

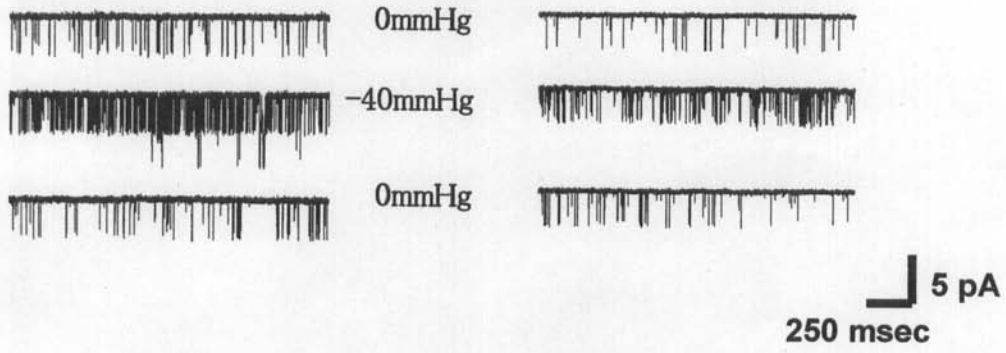


B

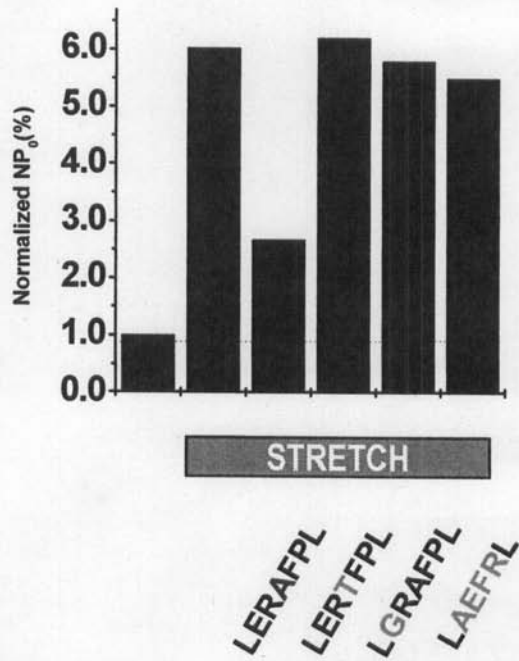


【 図 4 】

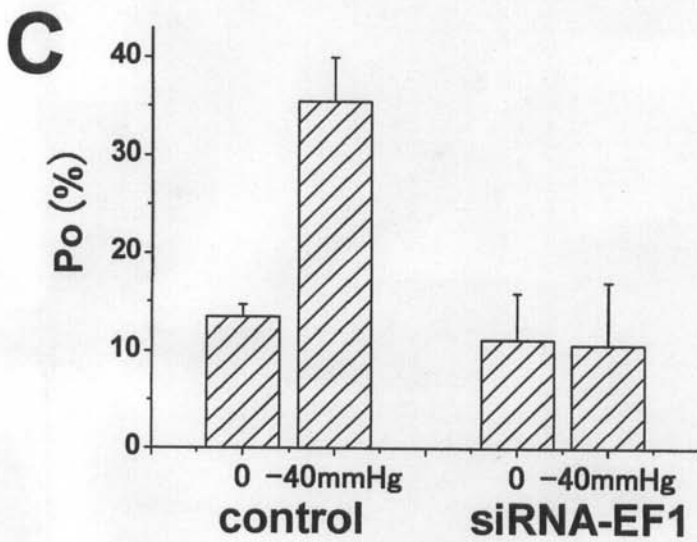
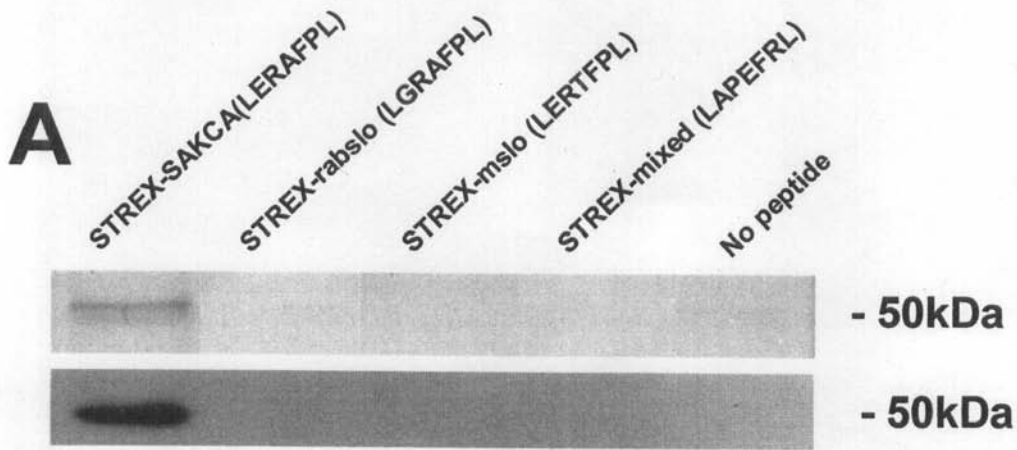
A



B



【 図 5 】



【 配列表 】

2006131570000001.app

フロントページの続き

(51) Int.Cl.		F I		テーマコード(参考)
A 6 1 P	9/10	(2006.01)	A 6 1 P 9/10	
A 6 1 P	9/12	(2006.01)	A 6 1 P 9/10	1 0 1
C 0 7 K	19/00	(2006.01)	A 6 1 P 9/12	
G 0 1 N	33/15	(2006.01)	C 0 7 K 19/00	
G 0 1 N	33/50	(2006.01)	G 0 1 N 33/15	Z
G 0 1 N	33/68	(2006.01)	G 0 1 N 33/50	Z
A 6 1 K	38/00	(2006.01)	G 0 1 N 33/68	
A 6 1 P	43/00	(2006.01)	A 6 1 K 37/02	
C 1 2 N	15/09	(2006.01)	A 6 1 P 43/00	1 0 5
			C 1 2 N 15/00	A

(72)発明者 曾我部 正博

愛知県名古屋市千種区不老町1番 国立大学法人名古屋大学内

Fターム(参考) 2G045 AA25 AA40 BB03 BB20 DA12 DA13 DA36 DA77 FA36 FB05
 4B024 AA01 AA15 BA80 CA02 CA07 FA10 HA11
 4C084 AA02 AA07 AA13 BA01 BA08 BA17 BA23 DC50 ZA362 ZA372
 ZA422 ZA452 ZA542
 4H045 AA10 AA30 BA14 BA41 CA40 DA50 EA50 FA74