

(19) 日本国特許庁(JP)

## 再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

W02004/065604

発行日 平成18年5月18日(2006.5.18)

(43) 国際公開日 平成16年8月5日(2004.8.5)

(51) Int. Cl.	F I	テーマコード (参考)
<b>C 1 2 N 15/09 (2006.01)</b>	C 1 2 N 15/00 Z N A A	4 B O 2 4
<b>A O 1 K 67/027 (2006.01)</b>	A O 1 K 67/027	4 B O 5 0
<b>A O 1 N 63/00 (2006.01)</b>	A O 1 N 63/00 A	4 B O 6 3
<b>C O 7 K 16/40 (2006.01)</b>	A O 1 N 63/00 C	4 B O 6 4
<b>C 1 2 N 1/15 (2006.01)</b>	C O 7 K 16/40	4 B O 6 5
	審査請求 有 予備審査請求 未請求 (全 113 頁) 最終頁に続く	

出願番号	特願2004-567113 (P2004-567113)	(71) 出願人	501203344
(21) 国際出願番号	PCT/JP2003/000415		独立行政法人農業・生物系特定産業技術研究機構
(22) 国際出願日	平成15年1月20日(2003.1.20)		茨城県つくば市観音台3-1-1
(81) 指定国	EP (CH, DE), JP, US	(74) 代理人	100102978
			弁理士 清水 初志
		(74) 代理人	100128048
			弁理士 新見 浩一
		(72) 発明者	篠田 徹郎
			三重県安芸郡安濃町大塚241 D-402
		(72) 発明者	糸山 享
			三重県津市栗真町屋町112番地 西浜ハイツ2-C
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子およびその利用法

## (57) 【要約】

ディファレンシャル・ディスプレイ法により、カイコアラタ体由来の cDNA から幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子をクローニングした。また、該遺伝子を組み込んだベクターDNA で形質転換した大腸菌で発現させた組換えタンパク質が、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有することを見出した。さらに、アミノ酸配列の相同性に基づき、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、オオタバコガ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子を見出し、ショウジョウバエ、ハスモンヨトウ、オオタバコガ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子がコードするタンパク質が幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有することを見いだした。

## 【特許請求の範囲】

## 【請求項 1】

以下の (a) ~ (d) のいずれかに記載の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有するタンパク質をコードする DNA。

(a) 配列番号：2、4、6、8、または 10 に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする DNA。

(b) 配列番号：1、3、5、7、または 9 に記載の塩基配列のコード領域を含む DNA。

(c) 配列番号：2、4、6、8、または 10 に記載のアミノ酸配列において 1 若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなるタンパク質をコードする DNA。

(d) 配列番号：1、3、5、7、または 9 に記載の塩基配列を含む DNA とストリンジエントな条件下でハイブリダイズする DNA。

10

## 【請求項 2】

請求項 1 に記載の DNA によりコードされるタンパク質。

## 【請求項 3】

以下の (a) ~ (c) のいずれかに記載の DNA。

(a) 請求項 1 に記載の DNA の転写産物と相補的なアンチセンス RNA をコードする DNA。

(b) 請求項 1 に記載の DNA の転写産物を特異的に開裂するリボザイム活性を有する RNA をコードする DNA。

(c) 請求項 1 に記載の DNA の発現を RNA i 効果により抑制する RNA をコードする DNA。

20

## 【請求項 4】

請求項 1 または 3 に記載の DNA が挿入されたベクター。

## 【請求項 5】

請求項 1 に記載の DNA または該 DNA が挿入されたベクターを有効成分として含有する、節足動物の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤。

## 【請求項 6】

節足動物が昆虫である、請求項 5 に記載の制御剤。

30

## 【請求項 7】

成虫に対する生殖成熟促進剤、休眠解除剤もしくは寿命短縮剤、幼虫および蛹に対する変態抑制剤、または、幼虫に対する休眠誘導剤である、請求項 6 に記載の制御剤。

## 【請求項 8】

害虫防除剤または増菌剤である、請求項 6 に記載の制御剤。

## 【請求項 9】

請求項 3 に記載の DNA または該 DNA が挿入されたベクターを有効成分として含有する、節足動物の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤。

## 【請求項 10】

節足動物が昆虫である、請求項 9 に記載の制御剤。

40

## 【請求項 11】

成虫に対する生殖成熟抑制剤、休眠誘導剤もしくは寿命延長剤、または、幼虫に対する休眠抑制剤もしくは変態誘導剤である、請求項 10 に記載の制御剤。

## 【請求項 12】

害虫防除剤である、請求項 10 に記載の制御剤。

## 【請求項 13】

請求項 1 もしくは 3 に記載の DNA または請求項 4 に記載のベクターを保持する形質転換細胞。

## 【請求項 14】

請求項 1 もしくは 3 に記載の DNA または請求項 4 に記載のベクターで形質転換された個

50

体。

【請求項 15】

昆虫個体である、請求項 14 に記載の個体。

【請求項 16】

請求項 2 に記載のタンパク質に結合する抗体。

【請求項 17】

モノクローナル抗体である、請求項 16 に記載の抗体。

【請求項 18】

請求項 1 に記載の DNA またはその相補鎖に相補的な少なくとも 15 ヌクレオチドを含むオリゴヌクレオチド。

10

【請求項 19】

以下の (a) ~ (c) の工程を含む、請求項 2 に記載のタンパク質に結合する化合物のスクリーニング方法。

(a) 該タンパク質に被験化合物を接触させる工程

(b) 該タンパク質と被験化合物との結合を検出する工程

(c) 該タンパク質に結合する化合物を選択する工程

【請求項 20】

以下の (a) ~ (c) の工程を含む、請求項 2 に記載のタンパク質の活性を制御する化合物のスクリーニング方法。

20

(a) 該タンパク質に被験化合物を接触させる工程

(b) 該タンパク質の活性を測定する工程

(c) 被験化合物を投与していない場合と比較して、該タンパク質の活性を上昇または減少させる化合物を選択する工程

【請求項 21】

以下の (a) ~ (d) の工程を含む、請求項 2 に記載のタンパク質をコードする遺伝子の発現レベルを制御する化合物のスクリーニング方法。

(a) 該タンパク質をコードする遺伝子のプロモーター領域の下流にレポーター遺伝子が機能的に結合した DNA を有する細胞または細胞抽出液を提供する工程

(b) 該細胞または該細胞抽出液に被験化合物を接触させる工程

(c) 該細胞または該細胞抽出液における該レポーター遺伝子の発現レベルを測定する工程

30

(d) 被験化合物を投与していない場合と比較して、該レポーター遺伝子の発現レベルを上昇または減少させる化合物を選択する工程

【請求項 22】

以下の (a) ~ (c) の工程を含む、請求項 2 に記載のタンパク質をコードする遺伝子の発現レベルを制御する化合物のスクリーニング方法。

(a) 昆虫個体または培養組織に被験化合物を接触させる工程

(b) 該昆虫個体または該培養組織における請求項 2 に記載のタンパク質をコードする遺伝子の発現レベルを測定する工程

(c) 被験化合物を投与していない場合と比較して、該遺伝子の発現レベルを上昇または減少させる化合物を選択する工程

40

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

本発明は、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質および該タンパク質をコードする DNA、並びにそれらの利用法に関するものである。

【背景技術】

幼若ホルモンは、セスキテルペン骨格を持つ特殊な構造をしたホルモンで、昆虫の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発育のみならず、多型、行動、寿命など多くの生理現象の調節に関与する重要な昆虫ホルモンである（非特許文献 1、2）。

したがって、昆虫体内の幼若ホルモンバランスを崩して昆虫の生存に必須な生理機能を

50

攪乱することで、農林害虫や衛生害虫を防除することができると考えられる（非特許文献3、4）。これまでに、天然型幼若ホルモンより強い活性を示す合成幼若ホルモン活性物質が多数合成され、その一部は、安全性の高い害虫制御剤としてすでに実用化されている（非特許文献5、6）。

また昆虫体内の幼若ホルモン量を適切に制御することで蚕等の有用昆虫の生育や休眠を制御し、その機能を強化することに利用できる。例えば、合成幼若ホルモン活性物質であるメトブレンは、蚕の増繭剤として利用されている（非特許文献7）。

しかしながら、害虫防除への利用においては、幼若ホルモン活性物質は、昆虫体内の幼若ホルモン濃度の高い幼虫期には作用しないため、幼虫が加害ステージである農業害虫の多くに対しては、高い食害防止効果は期待できない。

より優れた防除手段として、幼若ホルモンの作用を遮断する、あるいは昆虫体内の幼若ホルモン濃度を下げることによって、幼虫の摂食期間を短縮したり、早熟変態を促進することで、作物の被害を軽減する方法が考えられる。これまでに、抗幼若ホルモン物質としてプレコセンなど20種類以上の化合物が同定されているが、害虫防除に実用化されているものはない（非特許文献8）。また、遺伝子工学的な手法により、血中の幼若ホルモン濃度を人為的に低下させる試みもなされている。すなわち、血中に存在する幼若ホルモンを特異的に加水分解する幼若ホルモンエステラーゼの遺伝子を組み込んだ昆虫ウイルスを作成し、感染した昆虫体内で酵素活性を発現させ、虫体内の幼若ホルモンを分解しようというものである（非特許文献9）。しかし、この方法でも幼虫が早熟変態をするまでの効果は得られていない。

幼若ホルモンは昆虫特有の内分泌器官であるアラタ体で合成されて血中に分泌される。したがって、アラタ体での幼若ホルモンの合成を直接的に阻害できれば、昆虫体内の幼若ホルモンを低下させることが可能である。

幼若ホルモンの生合成の最終段階において、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素の作用によって不活性な前駆体である幼若ホルモン酸へS-アデノシルメチオニンのメチル基が転移することによって、活性型の幼若ホルモンが生じる（非特許文献10）。この酵素活性が終齢幼虫になると低下する結果、幼若ホルモンの合成・分泌が停止し、血中の幼若ホルモンが消失し、変態が起こる。したがって、人為的にこの酵素活性を制御することで、昆虫体内の幼若ホルモン量を任意に改変し、害虫防除や有益昆虫の機能強化を行うことが可能と考えられる。

しかしながら、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素は、ごく微細な組織であるアラタ体に微量しか存在しないため、同酵素に結合する化合物、同酵素の活性または発現を制御する化合物のスクリーニングに必要なタンパク質量を昆虫個体から調製するのはきわめて困難である。また、現在まで、該酵素のアミノ酸配列およびそれをコードする遺伝子の塩基配列は明らかにされていない。

尚、本出願の発明に関連する先行技術文献情報を以下に示す。

〔非特許文献1〕Nijhout, H. F. : *Insect hormones*, Princeton University Press, 267 pp, 1994

〔非特許文献2〕Herman, W. & Tatar, M. : *Proc. R. Soc. Lond. B Biol. Sci.* 268 : 2509, 2001

〔非特許文献3〕Cusson, M & Palli, S. R. : *Can. Entomol.* 132 : 263, 2000

〔非特許文献4〕深見浩：生物に学ぶ農薬の創製，ソフトサイエンス社、p. 19 - 38, 1986

〔非特許文献5〕江藤守総：生物に学ぶ農薬の創製，ソフトサイエンス社、p. 1 - 18, 1986

〔非特許文献6〕波多腰ら；住友化学、p. 4 - 20, 1997 - I

〔非特許文献7〕赤井弘：生理活性物質のバイオアッセイ，講談社、p. 383 - 388, 1984

〔非特許文献8〕深見浩：生物に学ぶ農薬の創製，ソフトサイエンス社、p. 19 - 38

10

20

30

40

50

, 1986

〔非特許文献9〕 Hammock, B. D. et al.: US patent, 5098706, 1992

〔非特許文献10〕 Schooley, D. A. & Baker, F. C.: Comp. Insect Physiol. Biochem. Pharmacol., Pergamon Press, Oxford, 7: 368-379, 1985

#### 【発明の開示】

本発明は、このような状況に鑑みてなされたものであり、その目的は、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質および該タンパク質をコードするDNA、並びにそれらの利用法を提供することにある。

上記課題を解決するために、本発明者らは、鱗翅目昆虫のアラタ体において、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素の活性は終前齢幼虫期までは高いが、終齢幼虫初期以後はその活性が消失することに着目し、ディファレンシャル・ディスプレイ法により、カイコアラタ体由来のcDNAから、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子をクローニングした。該遺伝子を組み込んだベクターDNAを得た後、該ベクターDNAで形質転換した大腸菌で作成した組換えタンパク質が幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有することを見いだした。

さらに、アミノ酸配列の相同性に基づき、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、オオタバコガ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子を見出した。また、ショウジョウバエ、ハスモンヨトウ、オオタバコガ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子を組み込んだベクターDNAを得た後、該ベクターDNAで形質転換した大腸菌で作成した組換えタンパク質が幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有することを見いだした。これにより、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質を人為的に発現制御することが可能となった。

幼若ホルモンは、昆虫の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型、寿命などの多くの生理現象の調節に関与する。従って、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質を人為的に発現制御することにより、幼若ホルモンによって調節される昆虫の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型、寿命などを制御することが可能である。例えば、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質を人為的に制御することにより、害虫防除や有益昆虫の機能強化を行うことが可能である。また、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質は、該タンパク質に結合する化合物、該タンパク質の活性または発現を制御する化合物の製造やスクリーニングに利用できる。スクリーニングによって得られた化合物は、昆虫に特異的に作用する安全性の高い昆虫成長制御剤として利用できる。

即ち、本発明は、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質および該タンパク質をコードするDNA、並びにそれらの利用法に関し、以下の〔1〕～〔22〕を提供するものである。

〔1〕 以下の(a)～(d)のいずれかに記載の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有するタンパク質をコードするDNA。

(a) 配列番号：2、4、6、8、または10に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質をコードするDNA。

(b) 配列番号：1、3、5、7、または9に記載の塩基配列のコード領域を含むDNA。

(c) 配列番号：2、4、6、8、または10に記載のアミノ酸配列において1若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなるタンパク質をコードするDNA。

(d) 配列番号：1、3、5、7、または9に記載の塩基配列を含むDNAとストリンジエントな条件下でハイブリダイズするDNA。

〔2〕 〔1〕に記載のDNAによりコードされるタンパク質。

〔3〕 以下の(a)～(c)のいずれかに記載のDNA。

(a) 〔1〕に記載のDNAの転写産物と相補的なアンチセンスRNAをコードするDN

10

20

30

40

50

A。

(b)〔1〕に記載のDNAの転写産物を特異的に開裂するリボザイム活性を有するRNAをコードするDNA。

(c)〔1〕に記載のDNAの発現をRNAi効果により抑制するRNAをコードするDNA。

〔4〕〔1〕または〔3〕に記載のDNAが挿入されたベクター。

〔5〕〔1〕に記載のDNAまたは該DNAが挿入されたベクターを有効成分として含有する、節足動物の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤。

〔6〕節足動物が昆虫である、〔5〕に記載の制御剤。

〔7〕成虫に対する生殖成熟促進剤、休眠解除剤もしくは寿命短縮剤、幼虫および蛹に対する変態抑制剤、または、幼虫に対する休眠誘導剤である、〔6〕に記載の制御剤。 10

〔8〕害虫防除剤または増菌剤である、〔6〕に記載の制御剤。

〔9〕〔3〕に記載のDNAまたは該DNAが挿入されたベクターを有効成分として含有する、節足動物の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤。

〔10〕節足動物が昆虫である、〔9〕に記載の制御剤。

〔11〕成虫に対する生殖成熟抑制剤、休眠誘導剤もしくは寿命延長剤、または、幼虫に対する休眠抑制剤もしくは変態誘導剤である、〔10〕に記載の制御剤。

〔12〕害虫防除剤である、〔10〕に記載の制御剤。

〔13〕〔1〕もしくは〔3〕に記載のDNAまたは〔4〕に記載のベクターを保持する形質転換細胞。 20

〔14〕〔1〕もしくは〔3〕に記載のDNAまたは〔4〕に記載のベクターで形質転換された個体。

〔15〕昆虫個体である、〔14〕に記載の個体。

〔16〕〔2〕に記載のタンパク質に結合する抗体。

〔17〕モノクローナル抗体である、〔16〕に記載の抗体。

〔18〕〔1〕に記載のDNAまたはその相補鎖に相補的な少なくとも15ヌクレオチドを含むオリゴヌクレオチド。

〔19〕以下の(a)~(c)の工程を含む、〔2〕に記載のタンパク質に結合する化合物のスクリーニング方法。

(a)該タンパク質に被験化合物を接触させる工程 30

(b)該タンパク質と被験化合物との結合を検出する工程

(c)該タンパク質に結合する化合物を選択する工程

〔20〕以下の(a)~(c)の工程を含む、〔2〕に記載のタンパク質の活性を制御する化合物のスクリーニング方法。

(a)該タンパク質に被験化合物を接触させる工程

(b)該タンパク質の活性を測定する工程

(c)被験化合物を投与していない場合と比較して、該タンパク質の活性を上昇または減少させる化合物を選択する工程

〔21〕以下の(a)~(d)の工程を含む、〔2〕に記載のタンパク質をコードする遺伝子の発現レベルを制御する化合物のスクリーニング方法。 40

(a)該タンパク質をコードする遺伝子のプロモーター領域の下流にレポーター遺伝子が機能的に結合したDNAを有する細胞または細胞抽出液を提供する工程

(b)該細胞または該細胞抽出液に被験化合物を接触させる工程

(c)該細胞または該細胞抽出液における該レポーター遺伝子の発現レベルを測定する工程

(d)被験化合物を投与していない場合と比較して、該レポーター遺伝子の発現レベルを上昇または減少させる化合物を選択する工程

〔22〕以下の(a)~(c)の工程を含む、〔2〕に記載のタンパク質をコードする遺伝子の発現レベルを制御する化合物のスクリーニング方法。

(a)昆虫個体または培養組織に被験化合物を接触させる工程 50

(b) 該昆虫個体または該培養組織における〔2〕に記載のタンパク質をコードする遺伝子の発現レベルを測定する工程

(c) 被験化合物を投与していない場合と比較して、該遺伝子の発現レベルを上昇または減少させる化合物を選択する工程

本発明者らは、カイコ (*Bombyx mori*)、ショウジョウバエ (*Drosophila melanogaster*)、蚊 (*Anopheles gambiae*)、ハスモンヨトウ (*Spodoptera litura*)、およびオオタバコガ (*Helicoverpa armigera*) において、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有するタンパク質 (幼若ホルモン酸メチル基転移酵素 (*Juvenile hormone acid methyltransferase*: JHAMT)) をコードする DNA を単離することに成功した。本発明は、この知見に基づき、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質および該タンパク質をコードする DNA を提供するものである。

配列番号: 1、3、5、7、および9に、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、およびオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードする遺伝子 (cDNA) の塩基配列をそれぞれ示した。また、配列番号: 2、4、6、8、および10に、上記昆虫の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素の予想されるアミノ酸配列をそれぞれ示した。

本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素は、S-アデノシルメチオニンのメチル基をホルモン活性を持たない幼若ホルモン酸のカルボキシル基に転移し、活性型の幼若ホルモンを生じる活性を有する酵素である。よって、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素は、天然型幼若ホルモンの製造に利用できる。本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素によって製造された天然型幼若ホルモンは、合成幼若ホルモンと比べて、紫外線などにより分解しやすいため、残留毒性が低い点が長所である。

天然型幼若ホルモンは化学的にも複数の合成方法が確立されているが、かなり多数のステップを必要とする。これに対し、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素は、生理的な条件で天然型幼若ホルモンを製造できるという利点がある。例えば、実施例に記載の方法により、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を用いて天然型幼若ホルモンを製造することができる。また、一部の菌類ではファルネセン酸 (*farnesolic acid*) を合成することが知られている (Oh, K., B., H. Miyazawa, et al. (2001). *Proc Natl Acad Sci USA* 98: 4664-4668.)。よって、そのような微生物に本発明の酵素遺伝子を導入することで天然型幼若ホルモン (ファルネセン酸メチル) を製造することもできる。また、上記の菌の他に、ショウジョウバエの培養細胞 *Kc cells* やラット肝臓抽出液が、ファルネシルピロリン酸およびファルネソールからファルネセン酸を合成することが知られていることから (Gonzalez-Pacanoska, D. et al., 1988: *J. Biol. Chem.*, 1301-1306)、本発明の酵素遺伝子を導入することで天然型幼若ホルモンを製造することができる。また、ファルネソールは種々の植物精油に含まれる成分であり、それがさらに酸化されたファルネセン酸が含まれている植物であれば、本酵素遺伝子を植物に導入して天然型幼若ホルモンを製造することが可能である。

本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素によって製造された天然型幼若ホルモンは、当業者に周知の用途により利用できる。該天然型幼若ホルモンの用途を以下に例示するが、該天然型幼若ホルモンの用途はそれらに限定されない。

本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素によって製造された天然型幼若ホルモンは、幼若ホルモン類縁物質と同様に、害虫防除剤や増殖剤として利用できる。また、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素により製造された天然型幼若ホルモンを利用することで、昆虫の成長を制御できる。例えば、該天然型幼若ホルモンを、休眠したカメムシなどの成虫に投与することで、休眠を解除し、生殖成熟を促進できる。ミツバチの働き蜂では、加齢に伴って仕事の種類が変わることが知られている。これは加齢により幼若ホルモンの濃度が変わるために起こると考えられ、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素により製造された天然型幼若ホルモンを外部から投与することで仕事の種類を変化させることが

10

20

30

40

50

できる。また、ハチミツガの幼虫に、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素により製造された天然型幼若ホルモンを処理することにより、幼虫を大型化し釣果を高めると共に蛹化を阻止し幼虫を長期間使用できると考えられる(特許登録番号:2707617)。

また、甲殻類においては、ファルネセン酸メチル(methyl farnesoate;メチルファルネソエート)が昆虫の幼若ホルモンに相同なホルモンであり、昆虫同様、甲殻類の成長と生殖の調節に重要であると考えられている(Homola, E and Chang, E. S; Comp. Biochem. Physiol. B, 117:347-356, 1997)。本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素は、甲殻類の幼若ホルモン前駆体であるファルネセン酸に対してメチル基を転移し、活性型ホルモンであるファルネセン酸メチルを生成する活性をも有する。図1に昆虫の主な幼若ホルモンであるJH I、JH II、JH IIIおよび甲殻類の幼若ホルモンであるファルネセン酸メチルと、それらの前駆体であるJH I酸、JH II酸、JH III酸およびファルネセン酸の構造、および本発明の酵素による幼若ホルモン酸から幼若ホルモンの合成反応を示している。よって、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素により製造された幼若ホルモンは、甲殻類の成長の制御にも利用できる。例えば、該幼若ホルモンは、フジツボ、また、食用として養殖されているエビ、カニ類の生育の改良あるいは採卵に利用できる。また、該幼若ホルモンは、甲殻類の一種であるフジツボの養殖にも利用できる(特開平11-018614)。

幼若ホルモンは、昆虫の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型、寿命などの多面的な生理作用を有することが知られている。また、幼若ホルモンが、どのような生理作用を示すかは、同一種であっても、昆虫の発育ステージや生理状態によって大きく異なることが知られている。特に、幼虫期や蛹期には変態を抑制するのに対して、成虫になると逆に生殖成熟を促進するといった、一見相反するような作用を持つことが知られている。昆虫の休眠における幼若ホルモンの作用についても、休眠がどの発育ステージで起こるかによって異なる。例えば、幼虫休眠する昆虫(ニカメイガなど)では体内の幼若ホルモンが高く維持されるために休眠するが、成虫休眠する昆虫(ホソヘリカメムシなど)では逆に幼若ホルモンが低いために休眠する。よって、昆虫体内で本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAを誘導した場合、昆虫の種類、昆虫の発育ステージや生理状態によって、脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型、寿命に対する影響が異なり、促進的に作用することもあれば、抑制的に作用することもありうる。このように、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAは、昆虫の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤(促進剤または抑制剤)として広範囲な用途を有する。例えば、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAは、成虫に対する生殖成熟促進剤、休眠解除剤もしくは寿命短縮剤として、幼虫および蛹に対する変態抑制剤(幼虫・蛹形質の維持剤、好ましくは過剰脱皮剤)として、または、幼虫に対する休眠誘導剤として使用することができるが、これら用途に限定されるものではない。

以下に、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの用途を例示するが、該DNAの用途はそれらに限定されない。

本来幼若ホルモンの合成が停止する終齢幼虫において、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、幼若ホルモンの合成・分泌を継続させ、過剰幼虫脱皮を起こすことが可能である。例えば、カイコの過剰脱皮を誘起すると、通常5齢幼虫で蛹になるところが、6齢幼虫を経て大きな蛹になることが知られている。したがって、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、大きな繭を得ることが可能である。すなわち、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAは増繭剤として利用できる。また、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、他の昆虫でも通常より大型の昆虫が得られるので、より巨大で見栄えのする個体の作製に有用である。例えば、オオクワガタなどのペット昆虫や、美しい蝶(トリバネアゲハなど)などの作製への応用が考えられる。また、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、ミツバチが生産する蜜の生産量や品質の向上が可能である。



また、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAは害虫防除剤としても利用できる。例えば、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、ハエや蚊などの衛生害虫の防除が可能である。すなわち、昆虫体内の幼若ホルモンバランスを崩して昆虫の生存に必須な生理機能を攪乱することで、農林害虫や衛生害虫を防除することができる。また、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、卵の孵化阻害（殺卵作用）、幼虫の変態阻害、蛹の羽化阻害とその後の生殖阻害、成虫の生殖阻害（雌の場合、産下卵数の減少、産下卵の孵化率の低下）を引き起こすことができる。また、胚発生の時期によっては、幼若ホルモンが誘導されていない時期がある。このような時期に、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、胚発生を抑制し、孵化阻害（殺卵作用）を引き起こすことができる。

10

また、アブラムシやウンカなどでは翅型に多型があり、無翅と有翅のものがいる。このような昆虫において、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、無翅型化を引き起こすことが可能である。

また、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAは、昆虫以外の節足動物の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤としても使用できる。該節足動物としては、甲殻類、蜘蛛類、多足類などが例示できるが、これらに限定されるものではない。

例えば、食用エビやカニの幼若ホルモン（ファルネセン酸メチル）量を増加することで、脱皮を促進して成長を早め養殖効率を高めることができる。同様に、雌雄の生殖成熟を促進し、従来採卵が困難なことから養殖の難しかった種についても養殖が可能になる。

20

また、JH IIIを合成する植物が知られている（Toong, Y. C., D. A. Schooley, et al. (1988). Isolation of insect juvenile hormone III from a plant. Nature 333: 170 - 171.）。該植物を食べたバッタは異常変態を起こすことから、JHを有する植物は昆虫抵抗性を有すると考えられる。よって、本発明の遺伝子は植物にJHを合成させ、昆虫抵抗性植物を作出する目的でも使用可能である。

本発明のDNAとしては、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNA（配列番号：1、3、5、7、および9）が例示できる。

また、本発明のDNAには、配列番号：2、4、6、8、または10に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAが包含される。このようなDNAには、例えば、配列番号：2、4、6、8、または10に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質の変異体、アレル、バリエーション、ホモログ等をコードするDNA、または、配列番号：2、4、6、8、または10に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質の変異体、アレル、バリエーション、ホモログであって、実施例7に記載のモチーフ領域を少なくとも1つ（好ましくは全て）有するタンパク質をコードするDNAが含まれる。ここで「機能的に同等」とは、対象となるタンパク質が、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素と同等の生物学的機能（生物学的性質）、生化学的機能（生化学的活性）を有することを指す。

30

あるタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAを調製する当業者によく知られた他の方法としては、ハイブリダイゼーション技術（Sambrook, J. et al., Molecular Cloning 2nd ed., 9.47 - 9.58, Cold Spring Harbor Lab. press, 1989）を利用する方法が挙げられる。即ち、当業者においては、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNA配列もしくはその一部を利用して、これと相同性の高いDNAを単離することは、周知の技術である。

40

本発明には、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAとストリンジентな条件下でハイブリダイズし、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの

50

幼若ホルモン酸メチル基転移酵素と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAが含まれる。このようなDNAとしては、例えば、昆虫類、甲殻類、クモ類、ダニ類、多足類（ムカデ、ヤスデ、ゲジなど）由来のホモログが挙げられるが、これらに制限されない。

また、昆虫としては、特に制限はないが、有用昆虫としては、カイコ、野蚕類（ヤママユガ、エリ蚕、テグス蚕など）、ミツバチ、ベット昆虫として、カブトムシ、オオクワガタ等、天敵としては、ナミテントウムシ、ハナカメムシ、農業害虫としては、ハスモンヨトウ、オオタバコガ、コナガ、ヨトウガ、アブラムシ類（ワタアブラムシ、モモアカアブラムシなど）、コナジラミ類（オンシツコナジラミ、シルバーリーフコナジラミなど）、アザミウマ類（ミナミキイロアザミウマ、ミカンキイロアザミウマなど）、ハモグリバエ類（マメハモグリバエ、ナスハモグリバエなど）、カメムシ類（ホソヘリカメムシなど）、ウンカ類（トビイロウンカ、セジロウンカ、ヒメトビウンカ）、ヨコバイ類（ツマグロヨコバイなど）、カミキリムシ類、ウリミバエ、チチュウカイミバエなど、森林害虫としてはマツノマダラカミキリ、マツカレハガ、家畜害虫としてはアブ類（メクラアブ、ウシアブなど）、ハエ類（サシバエ、ノサシバエなど）、カ類、ブユ類、ヌカカ類、家屋害虫としてはシロアリ類、衛生害虫としては、カ類（アカイエカ、ヒトスジシマカなど）、ハエ類（ショウジョウバエ、イエバエ、クロバエ類、キンバエ類）、ゴキブリ類、ノミ類、シラミ類などが例示できる。

また、本発明における甲殻類としては、特に制限はなく、例えば食用とされているエビ、カニ類（クルマエビ、アメリカンロブスター、テナガエビなどのエビ類、ケガニ、ワタリガニ、タカアシガニ、アサヒガニなどのカニ類、シャコ類、ヤドカリ類、ヤシガニなど）などが挙げられる。

カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAを単離するためのハイブリダイゼーションの条件は、当業者であれば適宜選択することができる。ハイブリダイゼーションの条件としては、ストリンジентな条件が挙げられる。ここでいう「ストリンジентな条件」とは、特異的なハイブリッドが形成され、非特異的なハイブリッドが形成されない条件をいう。本発明におけるストリンジентな条件の一つの態様としては、低ストリンジентな条件が挙げられる。低ストリンジентな条件とは、ハイブリダイゼーション後の洗浄において、例えば42℃、5×SSC、0.1%SDSの条件であり、好ましくは50℃、5×SSC、0.1%SDSの条件である。より好ましいハイブリダイゼーションの条件としては、高ストリンジентな条件が挙げられる。高ストリンジентな条件とは、例えば65℃、0.1×SSC及び0.1%SDSの条件である。これらの条件において、温度を上げる程に高い相同性を有するDNAが効率的に得られることが期待できる。但し、ハイブリダイゼーションのストリンジエンシーに影響する要素としては温度や塩濃度など複数の要素が考えられ、当業者であればこれら要素を適宜選択することで同様のストリンジエンシーを実現することが可能である。また、本発明におけるストリンジентな条件の別の態様としては、例えば、99.5%以上であるような相同性が高い核酸同士はハイブリダイズするが、それより相同性が低い核酸同士はハイブリダイズしないような条件が挙げられる。

また、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの配列情報を基に合成したプライマーを用いる遺伝子増幅法、例えば、ポリメラーゼ連鎖反応（PCR）法を利用して、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAを単離することも可能である。

これらハイブリダイゼーション技術や遺伝子増幅技術により単離されるDNAがコードする、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素と機能的に同等なタンパク質は、通常、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素とアミノ酸配列において高い相同性を有する。本発明のタンパク質には、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素と機

10

20

30

40

50

能的に同等であり、かつ該タンパク質のアミノ酸配列と高い相同性を有するタンパク質も含まれる。高い相同性とは、アミノ酸レベルにおいて、通常、少なくとも50%以上の同一性、好ましくは75%以上の同一性、より好ましくは85%以上の同一性、さらに好ましくは95%以上の同一性、最も好ましくは98%以上の同一性を指し、塩基レベルにおいて、通常、少なくとも50%以上の同一性、好ましくは75%以上の同一性、より好ましくは85%以上の同一性、さらに好ましくは95%以上の同一性、最も好ましくは98%以上の同一性を指す。

アミノ酸配列や塩基配列の同一性は、Karlin and AltschulによるアルゴリズムBLAST (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 90:5873-5877, 1993)によって決定することができる。このアルゴリズムに基づいて、BLASTNやBLASTXと呼ばれるプログラムが開発されている (Altschul et al. J. Mol. Biol. 215:403-410, 1990)。BLASTに基づいてBLASTNによって塩基配列を解析する場合には、パラメーターはたとえばscore=100、wordlength=12とする。また、BLASTに基づいてBLASTXによってアミノ酸配列を解析する場合には、パラメーターはたとえばscore=50、wordlength=3とする。BLASTとGapped BLASTプログラムを用いる場合には、各プログラムのデフォルトパラメーターを用いる。これらの解析方法の具体的な手法は公知である (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov>)。 10

また、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が変異したアミノ酸配列からなり、該タンパク質と機能的に同等なタンパク質もまた本発明に含まれる。このようなアミノ酸の変異は自然界においても生じうる。変異するアミノ酸数は、アミノ酸が付加、欠失もしくは置換されるアミノ酸残基の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質の部位またはアミノ酸残基の脂累によってことなるが、好ましくは30個以内、より好ましくは2~20個、さらに好ましくは2~15個程度を指す。 20

変異するアミノ酸部位としては、特に制限はないが、実施例に記載の特徴的なモチーフ部位、または保存性が高いアミノ酸部位以外の部位が変異されることが好ましい。実施例7や図5を参照することで、特徴的なモチーフ部位、または保存性が高いアミノ酸部位以外の部位を決定することができる。 30

また、変異するアミノ酸残基においては、アミノ酸側鎖の性質が保存されている別のアミノ酸に変異されることが望ましい。例えばアミノ酸側鎖の性質としては、疎水性アミノ酸 (A、I、L、M、F、P、W、Y、V)、親水性アミノ酸 (R、D、N、C、E、Q、G、H、K、S、T)、脂肪族側鎖を有するアミノ酸 (G、A、V、L、I、P)、水酸基含有側鎖を有するアミノ酸 (S、T、Y)、硫黄原子含有側鎖を有するアミノ酸 (C、M)、カルボン酸及びアミド含有側鎖を有するアミノ酸 (D、N、E、Q)、塩基含有側鎖を有するアミノ酸 (R、K、H)、芳香族含有側鎖を有するアミノ酸 (H、F、Y、W)を挙げることができる (括弧内はいずれもアミノ酸の一文字標記を表す)。

あるアミノ酸配列に対する1又は複数個のアミノ酸残基の欠失、付加及び/又は他のアミノ酸による置換により修飾されたアミノ酸配列を有するタンパク質がその生物学的活性を維持することはすでに知られている (Mark, D. F. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1984) 81, 5662-5666、Zoller, M. J. & Smith, M. Nucleic Acids Research (1982) 10, 6487-6500、Wang, A. et al., Science 224, 1431-1433、Dalbadié-McFarland, G. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1982) 79, 6409-6413、Bowle et al., Science (1990) 247, 1306-1310)。 40

また、あるタンパク質と機能的に同等なタンパク質を調製するための、当業者によく知られた方法としては、タンパク質に変異を導入する方法が知られている。例えば、当業者 50

であれば、部位特異的変異誘発法 (Gotoh, T. et al. (1995) Gene 152, 271-275、Zoller, M.J., and Smith, M. (1983) Methods Enzymol. 100, 468-500、Kramer, W. et al. (1984) Nucleic Acids Res. 12, 9441-9456、Kramer W., and Fritz H.J. (1987) Methods. Enzymol. 154, 350-367、Kunkel, T.A. (1985) Proc Natl Acad Sci USA. 82, 488-492、Kunkel (1988) Methods Enzymol. 85, 2763-2766)などを用いて、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸に適宜変異を導入することにより、該タンパク質と機能的に同等なタンパク質を調製することができる。 10

また、本発明のDNAを有する細胞に変異処理を行い、該細胞から、例えばカイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAとストリンジェントな条件でハイブリダイズするDNAを選択することによっても改変されたDNAを得ることができる。

カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列に複数個のアミノ酸残基が付加されたタンパク質には、これらタンパク質を含む融合タンパク質が含まれる。融合タンパク質は、これらタンパク質と他のタンパク質とが融合したものであり、本発明に含まれる。融合タンパク質を作製するには、例えば、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAと他のタンパク質をコードするDNAをフレームが一致するように連結してこれを発現ベクターに導入し、宿主で発現させればよい。本発明のタンパク質との融合に付される他のタンパク質としては、特に限定されない。 20

本発明のタンパク質との融合に付される他のペプチドとしては、例えば、FLAG (Hopp, T.P. et al., BioTechnology (1988) 6, 1204-1210)、6個のHis (ヒスチジン) 残基からなる6xHis、10xHis、インフルエンザ凝集素 (HA)、ヒトc-mycの断片、VSV-GPの断片、p18 HIVの断片、T7-tag、HSV-tag、E-tag、SV40T抗原の断片、lck tag、 $\alpha$ -tubulinの断片、B-tag、Protein Cの断片等の公知のペプチドを使用することができる。また、本発明のタンパク質との融合に付される他のタンパク質としては、例えば、GST (グルタチオン-S-トランスフェラーゼ)、HA (インフルエンザ凝集素)、イムノグロブリン定常領域、 $\alpha$ -ガラクトシダーゼ、MBP (マルトース結合タンパク質) 等が挙げられる。市販されているこれらタンパク質をコードするDNAを本発明のタンパク質をコードするDNAと融合させ、これにより調製された融合DNAを発現させることにより、融合タンパク質を調製することができる。 30

本発明のDNAは、本発明のタンパク質をコードしうるものであればいかなる形態でもよい。即ち、mRNAから合成されたcDNAであるか、ゲノムDNAであるか、化学合成DNAであるかなどを問わない。また、本発明のタンパク質をコードしうる限り、遺伝暗号の縮重に基づく任意の塩基配列を有するDNAが含まれる。 40

本発明のDNAは、当業者に公知の方法により調製することができる。例えば、昆虫のアラタ体、生殖腺、成虫原基、虫体全体もしくは頭部全体、また、甲殻類のファルネセン酸メチル合成器官である大顎器官 (mandibular organ)、甲殻類全体もしくは頭部全体、また、クモ類、ダニ類、多足類の全体もしくは頭部全体よりcDNAライブラリーを作製し、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの一部をプローブにしてハイブリダイゼーションを行うことにより天然由来のDNAが調製できる。また、昆虫のアラタ体、生殖腺、成虫原基、虫体全体もしくは頭部全体、また、甲殻類のファルネセン酸メチル合成器官である大顎器官 (mandibular organ)、甲殻類全体もしくは頭部全体、また、クモ類、ダニ類、多足類の全体もしくは頭部全体よりRNAを調製し 50

、逆転写酵素によりcDNAを合成した後、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAに基づいてオリゴDNAを合成し、これをプライマーとして用いてPCR反応を行い、本発明のタンパク質をコードするcDNAを増幅させることにより調製することも可能である。

mRNAの単離は、公知の方法、例えば、グアニジン超遠心法(Chirgwin, J. M. et al., Biochemistry (1979) 18, 5294-5299)、AGPC法(Chomczynski, P. and Sacchi, N., Anal. Biochem. (1987) 162, 156-159)等により全RNAを調製し、mRNA Purification Kit(Pharmacia社)等を使用して全RNAからmRNAを精製する。また、QuickPrep mRNA Purification Kit(Pharmacia社)を用いることによりmRNAを直接調製することもできる。 10

得られたmRNAから逆転写酵素を用いてcDNAを合成する。cDNAの合成は、AMV Reverse Transcriptase First-strand cDNA Synthesis Kit(生化学工業社)等を用いて行うこともできる。また、5'-AmplifINDER RACE Kit(Clontech製)およびポリメラーゼ連鎖反応(polymerase chain reaction; PCR)を用いた5'-RACE法(Frohman, M. A. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (1988) 85, 8998-9002; Belyavsky, A. et al., Nucleic Acids Res. (1989) 17, 2919-2932)に従い、cDNAの合成および増幅を行うことができる。 20

また、本発明は、上記本発明のDNAがコードするタンパク質を提供する。本発明のタンパク質は、後述するそれを産生する細胞や宿主あるいは精製方法により、アミノ酸配列、分子量、等電点又は糖鎖の有無や形態などが異なり得る。しかしながら、得られたタンパク質が、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素と同等の機能を有している限り、本発明に含まれる。例えば、本発明のタンパク質を原核細胞、例えば大腸菌で発現させた場合、本来のタンパク質のアミノ酸配列のN末端にメチオニン残基が付加される。本発明のタンパク質はこのようなタンパク質も包含する。

本発明のタンパク質は、当業者に公知の方法により、組み換えタンパク質として、また天然のタンパク質として調製することが可能である。組み換えタンパク質であれば、本発明のタンパク質をコードするDNAを導入した宿主細胞(例えば大腸菌または酵母)、または該DNAを導入したリコンビナント・バキュロウイルスを感染させた昆虫培養細胞または昆虫体により、本発明のタンパク質を大量に発現させて回収するシステムを用いることが可能である。本発明のタンパク質は、イオン交換、逆相、ゲル濾過などのクロマトグラフィー、あるいは本発明のタンパク質に対する抗体をカラムに固定したアフィニティークロマトグラフィーにかけることにより、または、さらにこれらのカラムを複数組み合わせることにより精製し、調製することが可能である。 30

また、本発明のタンパク質をグルタチオンS-トランスフェラーゼタンパク質との融合タンパク質として、あるいはヒスチジンを複数付加させた組み換えタンパク質として宿主細胞(例えば、動物細胞や大腸菌など)内で発現させた場合には、発現させた組み換えタンパク質はグルタチオンカラムあるいはニッケルカラムを用いて精製することができる。融合タンパク質の精製後、必要に応じて融合タンパク質のうち、目的のタンパク質以外の領域を、トロンピンまたはファクターXaなどにより切断し、除去することも可能である。 40

天然のタンパク質であれば、当業者に周知の方法、例えば、昆虫のアラタ体の抽出物に対し、後述する本発明のタンパク質に結合する抗体が結合したアフィニティークラムを用いて精製することにより単離することができる。抗体はポリクローナル抗体であってもモノクローナル抗体であってもよい。

また、本発明は、上記幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を抑 50

制するDNAを提供する。このようなDNAとしては、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAに対するアンチセンスRNAをコードするDNA、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの転写産物を特異的に開裂するリボザイム活性を有するRNAをコードするDNA、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現をRNAi効果により抑制するRNAをコードするDNAなどを挙げることができる。

幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を抑制するDNAもまた、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAと同様に、節足動物（好ましくは昆虫）の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤として使用できる。すなわち、昆虫体内で幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を抑制するDNAを誘導した場合、昆虫の種類、昆虫の発育ステージや生理状態によって、脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型、寿命に対する影響が異なり、促進的に作用することもあるれば、抑制的に作用することもありうる。例えば、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を抑制するDNAは、成虫に対する生殖成熟抑制剤、休眠誘導剤もしくは寿命延長剤、または、幼虫に対する休眠抑制剤もしくは変態誘導剤（好ましくは早期変態誘導剤）として使用できるが、これら用途に限定されるものではない。

10

以下に、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を抑制するDNAの用途を例示するが、該DNAの用途はそれらに限定されない。

幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性が終齢幼虫になると低下する結果、幼若ホルモンの合成・分泌が停止し、血中の幼若ホルモンが消失し、変態が起こることが知られている。よって、昆虫（完全変態昆虫、不完全変態昆虫のいずれも）の終齢以前の幼虫期において、上記DNAにより、幼若ホルモンの合成を抑制することで、早期変態を任意に誘導することができる。例えば、カイコでは幼若ホルモンの分泌器官であるアラタ体を摘出すると、早期変態が誘起され、通常5齢で蛹になるところが、4齢あるいは3齢で蛹になり、著しく小型の成虫が得られることがある。早期変態した成虫は、通常妊性がない。よって、上記DNAにより、害虫の幼若ホルモンの合成を抑制することで、次世代の害虫の駆除が可能となる。例えば、農業害虫、衛生害虫の幼虫に対して早期に変態を誘導して、加害時期を短縮することで、それら害虫の防除を行うことができる。また、成虫に対しては生殖成熟（卵形成など）を抑制することで農業害虫、衛生害虫の防除を行うことが可能である。このように本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を抑制するDNAは害虫防除剤として利用できる。

20

30

本発明における害虫としては、農業害虫としては、ハスモンヨトウ、オオタバコガ、コナガ、ヨトウガ、アブラムシ類（ワタアブラムシ、モモアカアブラムシなど）、コナジラミ類（オンシツコナジラミ、シルバーリーフコナジラミなど）、アザミウマ類（ミナミキイロアザミウマ、ミカンキイロアザミウマなど）、ハモグリバエ類（マメハモグリバエ、ナスハモグリバエなど）、カメムシ類（ホソヘリカメムシなど）、ウンカ類（トビイロウンカ、セジロウンカ、ヒメトビウンカ）、ヨコバイ類（ツマグロヨコバイなど）、カミキリムシ類、ウリミバエ、チチュウカイミバエなど、森林害虫としてはマツノマダラカミキリ、マツカレハガ、家畜害虫としてはアブ類（メクラアブ、ウシアブなど）、ハエ類（サシバエ、ノサシバエなど）、カ類、ブユ類、ヌカカ類、家屋害虫としてはシロアリ類、衛生害虫としては、カ類（アカイエカ、ヒトスジシマカなど）、ハエ類（ショウジョウバエ、イエバエ、クロバエ類、キンバエ類）、ゴキブリ類、ノミ類、シラミ類が例示できるが、これらに限定されるものではない。

40

また、カメムシなどの成虫においては、上記DNAにより、幼若ホルモンの合成を抑制することで、生殖成熟の抑制、休眠の誘導を引き起こすことが可能である。また、アブラムシやウンカなどでは翅型に多型があり、無翅と有翅のものがある。本来、無翅型になるアブラムシ幼虫やウンカ幼虫に上記DNAを発現させることにより有翅型を作製できる。また、幼若ホルモンの分泌を成虫期に止めると、一種の休眠状態に入って生殖成熟がとまり、寿命が延びる現象がショウジョウバエやオオカバマダラといった昆虫で知られている。従って、これらの昆虫では、上記DNAにより、幼若ホルモンの合成を抑制することで

50

、寿命を延長することが可能である。また、この現象を応用して、上記DNAにより、幼若ホルモンの合成を抑制することで、天敵昆虫（例えばテントウムシ）などを任意に休眠状態にして長期間貯蔵することが可能である。また、ミツバチの働き蜂では、加齢とともに幼若ホルモン濃度が上がり、仕事の内容（行動）が変わることが知られている（笹川浩美（1999）環境昆虫学 - 行動・生理・化学生態 東京大学出版会 p 143 - 172）。したがって、幼若ホルモンの合成を抑制すればミツバチの働き蜂の行動を制御できる。

アンチセンス核酸が標的遺伝子の発現を抑制する作用としては、以下のような複数の要因が存在する。すなわち、三重鎖形成による転写開始阻害、RNAポリメラーゼによって局所的に開状ループ構造が作られた部位とのハイブリッド形成による転写阻害、合成の進みつつあるRNAとのハイブリッド形成による転写阻害、イントロンとエクソンとの接合点におけるハイブリッド形成によるスプライシング阻害、スプライソソーム形成部位とのハイブリッド形成によるスプライシング阻害、mRNAとのハイブリッド形成による核から細胞質への移行阻害、キャッピング部位やポリ(A)付加部位とのハイブリッド形成によるスプライシング阻害、翻訳開始因子結合部位とのハイブリッド形成による翻訳開始阻害、開始コドン近傍のリボソーム結合部位とのハイブリッド形成による翻訳阻害、mRNAの翻訳領域やポリソーム結合部位とのハイブリッド形成によるペプチド鎖の伸長阻害、および核酸とタンパク質との相互作用部位とのハイブリッド形成による遺伝子発現阻害などである。このようにアンチセンス核酸は、転写、スプライシングまたは翻訳など様々な過程を阻害することで、標的遺伝子の発現を抑制する（平島および井上：新生物化学実験講座2 核酸IV 遺伝子の複製と発現（日本生化学会編，東京化学同人）pp. 319 - 347, 1993）。

本発明で用いられるアンチセンス配列は、上記のいずれの作用により標的遺伝子の発現を抑制してもよい。一つの態様としては、遺伝子のmRNAの5'端近傍の非翻訳領域に相補的なアンチセンス配列を設計すれば、遺伝子の翻訳阻害に効果的と考えられる。また、コード領域もしくは3'側の非翻訳領域に相補的な配列も使用することができる。このように、遺伝子の翻訳領域だけでなく非翻訳領域の配列のアンチセンス配列を含むDNAも、本発明で利用されるアンチセンスDNAに含まれる。使用されるアンチセンスDNAは、適当なプロモーターの下流に連結され、好ましくは3'側に転写終結シグナルを含む配列が連結される。このようにして調製されたDNAは、公知の方法を用いることで、所望の生物へ形質転換できる。アンチセンスDNAの配列は、形質転換される生物が持つ内在性遺伝子またはその一部と相補的な配列であることが好ましいが、遺伝子の発現を有効に抑制できる限りにおいて、完全に相補的でなくてもよい。転写されたRNAは、標的遺伝子の転写産物に対して好ましくは90%以上、最も好ましくは95%以上の相補性を有する。アンチセンス配列を用いて標的遺伝子の発現を効果的に抑制するには、アンチセンスDNAの長さは少なくとも15塩基以上であり、好ましくは100塩基以上であり、さらに好ましくは500塩基以上である。通常用いられるアンチセンスDNAの長さは5kbよりも短く、好ましくは2.5kbよりも短い。

内在性遺伝子の発現の抑制は、また、リボザイムをコードするDNAを利用して行うことも可能である。リボザイムとは触媒活性を有するRNA分子のことを指す。リボザイムには種々の活性を有するものが存在するが、中でもRNAを切断する酵素としてのリボザイムに焦点を当てた研究により、RNAを部位特異的に切断するリボザイムの設計が可能となった。リボザイムには、グループIイントロン型やRNase Pに含まれるM1 RNAのように400ヌクレオチド以上の大きさのものもあるが、ハンマーヘッド型やヘアピン型と呼ばれる40ヌクレオチド程度の活性ドメインを有するものもある（小泉誠および大塚栄子：蛋白質核酸酵素，35：2191，1990）。

例えば、ハンマーヘッド型リボザイムの自己切断ドメインは、G13U14C15という配列のC15の3'側を切断するが、その活性にはU14とA9との塩基対形成が重要とされ、C15の代わりにA15またはU15でも切断され得ることが示されている（Koizumi M, et al: FEBS Lett 228: 228, 1988）。基

10

20

30

40

50

質結合部位が標的部位近傍のRNA配列と相補的なリボザイムを設計すれば、標的RNA中のUC、UUまたはUAという配列を認識する制限酵素的なRNA切断リボザイムを作出することができる(Koizumi M, et al: FEBS Lett 239: 285, 1988、小泉誠および大塚栄子: 蛋白質核酸酵素 35: 2191, 1990、Koizumi M, et al: Nucl Acids Res 17: 7059, 1989)。例えば、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNA(配列番号: 1、3、5、7、または9)中には、標的となり得る部位が複数存在する。

また、ヘアピン型リボザイムも本発明の目的に有用である。このリボザイムは、例えばタバコリングスポットウイルスのサテライトRNAのマイナス鎖に見出される(Buzayan JM: Nature 323: 349, 1986)。ヘアピン型リボザイムから

10

も、標的特異的なRNA切断リボザイムを作出できることが示されている(Kikuchi Y & Sasaki N: Nucl Acids Res 19: 6751, 1991、菊池洋: 化学と生物 30: 112, 1992)。

標的を切断できるように設計されたリボザイムは、例えば、昆虫細胞中で任意の時期に転写されるように、ヒートショックプロモーターまたはテトラサイクリン応答性プロモーターなどのプロモーターおよび転写終結配列に連結される。このとき、転写されたRNAの5'端や3'端に余分な配列が付加されていると、リボザイムの活性が失われることがあるが、こういった場合は、転写されたリボザイムを含むRNAからリボザイム部分だけを正確に切り出すために、リボザイム部分の5'側や3'側にシスに働く別のトリミングリボザイムを配置させることも可能である(Taira K, et al: Protei

20

n Eng 3: 733, 1990、Dzianott AM & Bujarski JJ: Proc Natl Acad Sci USA 86: 4823, 1989、Grosshans CA & Cech TR: Nucl Acids Res 19: 3875, 1991、Taira K, et al: Nucl Acids Res 19: 5125, 1991)。また、このような構成単位をタンデムに並べ、標的遺伝子内の複数の部位を切断できるようにすることで、より効果を高めることもできる(Yuyama N, et al: Biochem Biophys Res Commun 186: 1271, 1992)。このように、リボザイムを用いて本発明における標的遺伝子の転写産物を特異的に切断することで、該遺伝子の発現を抑制することができる。

内在性遺伝子の発現の抑制は、さらに、標的遺伝子配列と同一もしくは類似した配列を

30

有する二本鎖RNAを用いたRNA interference (RNAi)によっても行うことができる。RNAiとは、標的遺伝子配列と同一もしくは類似した配列を有する二重鎖RNAを細胞内に導入すると、導入した外来遺伝子および標的内在性遺伝子の発現がいずれも抑制される現象のことを指す。RNAiの機構の詳細は明らかではないが、最初に導入した二本鎖RNAが小片に分解され、何らかの形で標的遺伝子の指標となることにより、標的遺伝子が分解されると考えられている。RNAiは昆虫においても効果を奏することが知られている(Kennerdell, J. R. & Cartthew, R. W. : Nat. Biotechnol. 18: 896, 2000; Piccin, A. et al. : Nucleic Acid Res. 29: E55, 2001; Betten

40

court, R. et al. : Insect Mol. Biol. 11: 267, 2002; Hughes, C. L. & Kaufman, T. C. : Development 127: 8683, 2000)。

本発明のDNAは、標的配列のインバーテッドリピート間に適当な配列(イントロン配列が望ましい)を挿入し、ヘアピン構造を持つダブルストランドRNA(self-complementary 'hairpin' RNA(hpRNA))を作るようなコンストラクト(Smith, N. A. et al. Nature, 407: 319, 2000、Wesley, S. V. et al. Plant J. 27: 581, 2001、Piccin, A. et al. Nucleic Acids Res. 29: E55, 2001)として使用することが好ましい。

RNAiに用いるDNAは、標的遺伝子と完全に同一である必要はないが、少なくとも

50



70%以上、好ましくは80%以上、さらに好ましくは90%以上、最も好ましくは95%以上の配列の同一性を有する。また、配列の同一性は上述した手法により決定できる。

本発明は、また、本発明のDNAが挿入されたベクターを提供する。該ベクターとしては、例えば、任意の時期に誘導可能なプロモーターの下流に、本発明のDNAが結合した（機能的に結合した）ベクターが挙げられる。ここで、「機能的に結合した」とは、上記任意の時期に誘導可能なプロモーター領域に転写因子が結合することにより、本発明のDNAの発現が誘導されるように、上記任意の時期に誘導可能なプロモーター領域と本発明のDNAとが結合していることをいう。従って、本発明のDNAが他の遺伝子と結合しており、他の遺伝子産物との融合タンパク質を形成する場合であっても、上記任意の時期に誘導可能なプロモーター領域に転写因子が結合することによって、該融合タンパク質の発現が誘導されるものであれば、上記「機能的に結合した」の意に含まれる。本発明のDNAが挿入されたベクターは、節足動物（好ましくは昆虫）の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤として利用することができる。

また、上記任意の時期に誘導可能なプロモーターとしては、例えば、ヒートショックプロモーターまたはテトラサイクリン応答性プロモーターなどが挙げられる。ヒートショックプロモーターまたはテトラサイクリン応答性プロモーターなど任意の時期に誘導可能なプロモーターの下流に、本発明のDNAが結合したベクターのコンストラクトは、文献（Uhlir *et al.* : *Dev. Genes. Evol.*, 212: 145-151, Bello, *et al.* : *Development* 125, 2193-2202, 1998）を参考に作製し、使用することができる。

また、本発明のベクターは、宿主細胞内において本発明のDNAを保持させたり、本発明のタンパク質を発現させるために利用することもできる。このようなベクターとしては、例えば、大腸菌を宿主とする場合には、ベクターを大腸菌（例えば、JM109、DH5、HB101、XL1Blue）などで大量に増幅させ大量調製するために、大腸菌で増幅されるための「ori」をもち、さらに形質転換された大腸菌の選抜遺伝子（例えば、なんらかの薬剤（アンピシリンやテトラサイクリン、カナマイシン、クロラムフェニコール）により判別できるような薬剤耐性遺伝子）を有すれば特に制限はない。

ベクターの例としては、M13系ベクター、pUC系ベクター、pBR322、pBluescript、pCR-Scriptなどが挙げられる。また、cDNAのサブクローニング、切り出しを目的とした場合、上記ベクターの他に、例えば、pGEM-T、pDIRECT、pT7などが挙げられる。

本発明のタンパク質を生産する目的においてベクターを使用する場合には、特に、発現ベクターが有用である。発現ベクターとしては、例えば、大腸菌での発現を目的とした場合は、ベクターが大腸菌で増幅されるような上記特徴を持つほかに、宿主をJM109、DH5、HB101、XL1-Blueなどの大腸菌とした場合においては、大腸菌で効率よく発現できるようなプロモーター、例えば、lacZプロモーター（Wardら、*Nature* (1989) 341, 544-546; FASEB J. (1992) 6, 2422-2427）、araBプロモーター（Betterら、*Science* (1988) 240, 1041-1043）、またはT7プロモーターなどを持っていることが不可欠である。このようなベクターとしては、上記ベクターの他にpGEX-5X-1（ファルマシア社製）、「QIAexpress system」（キアゲン社製）、pEGFP、またはpET（この場合、宿主はT7 RNAポリメラーゼを発現しているBL21が好ましい）などが挙げられる。

また、ベクターには、タンパク質分泌のためのシグナル配列が含まれていてもよい。タンパク質分泌のためのシグナル配列としては、大腸菌のペリプラズムに産生させる場合、pelBシグナル配列（Lei, *et al.* *J. Bacteriol.* (1987) 169, 4379）を使用すればよい。宿主細胞へのベクターの導入は、例えば塩化カルシウム法、エレクトロポレーション法を用いて行うことができる。

大腸菌以外にも、例えば、本発明のタンパク質を製造するためのベクターとしては、哺乳動物由来の発現ベクター（例えば、pcDNA3（インビトロゲン社製）や、pEGF

10

20

30

40

50

- BOS (Nucleic Acids Res. 1990, 18(17), p5322)、pEF、pCDM8)、昆虫細胞由来の発現ベクター(例えば「Bac-to-BAC baculovirus expression system」(ギブコBRL社製)、pBacPAK8)、植物由来の発現ベクター(例えばpMH1、pMH2)、動物ウイルス由来の発現ベクター(例えば、pHSV、pMV、pAdexLcw)、レトロウイルス由来の発現ベクター(例えば、pZIPneo)、酵母由来の発現ベクター(例えば、「Pichia Expression Kit」(インビトロゲン社製)、pNV11、SP-Q01)、枯草菌由来の発現ベクター(例えば、pPL608、pKTH50)が挙げられる。

CHO細胞、COS細胞、NIH3T3細胞等の動物細胞での発現を目的とした場合には、細胞内で発現させるために必要なプロモーター、例えばSV40プロモーター(Mulliganら, Nature(1979)277, 108)、MMLV-LTRプロモーター、EF1プロモーター(Mizushimaら, Nucleic Acids Res. (1990)18, 5322)、CMVプロモーターなどを持っていることが不可欠であり、細胞への形質転換を選抜するための遺伝子(例えば、薬剤(ネオマイシン、G418など)により判別できるような薬剤耐性遺伝子)を有すればさらに好ましい。このような特性を有するベクターとしては、例えば、pMAM、pDR2、pBK-RSV、pBK-CMV、pOPRSV、pOP13などが挙げられる。

さらに、遺伝子を安定的に発現させ、かつ、細胞内での遺伝子のコピー数の増幅を目的とする場合には、核酸合成経路を欠損したCHO細胞にそれを相補するDHFR遺伝子を有するベクター(例えば、pCHOIなど)を導入し、メトトレキセート(MTX)により増幅させる方法が挙げられ、また、遺伝子の一過性の発現を目的とする場合には、SV40 T抗原を発現する遺伝子を染色体上に持つCOS細胞を用いてSV40の複製起点を持つベクター(pCDなど)で形質転換する方法が挙げられる。複製開始点としては、また、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、ウシパピローマウイルス(BPV)等の由来のものを用いることもできる。さらに、宿主細胞系で遺伝子コピー数増幅のため、発現ベクターは選択マーカーとして、アミノグリコシドトランスフェラーゼ(APH)遺伝子、チミジンキナーゼ(TK)遺伝子、大腸菌キサンチングアニンホスホリボシルトランスフェラーゼ(Ecogpt)遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素(dhfr)遺伝子等を含むことができる。

一方、動物の生体内で本発明のDNAを発現させる方法としては、本発明のDNAを適当なベクターに組み込み、例えば、レトロウイルス法、リポソーム法、カチオニックリポソーム法、アデノウイルス法などにより生体内に導入する方法などが挙げられる。用いられるベクターとしては、例えば、アデノウイルスベクター(例えばpAdexlcw)やレトロウイルスベクター(例えばpZIPneo)などが挙げられるが、これらに制限されない。ベクターへの本発明のDNAの挿入などの一般的な遺伝子操作は、常法に従って行うことが可能である(Molecular Cloning, 5.61-5.63)。生体内への投与は、ex vivo法であっても、in vivo法であってもよい。

また、本発明は、本発明のベクターが導入された宿主細胞を提供する。本発明のベクターが導入される宿主細胞としては特に制限はなく、例えば、大腸菌や種々の動物細胞などを用いることが可能である。本発明の宿主細胞は、例えば、本発明のタンパク質の製造や発現のための産生系として使用することができる。タンパク質製造のための産生系は、in vitroおよびin vivoの産生系がある。in vitroの産生系としては、真核細胞を使用する産生系や原核細胞を使用する産生系が挙げられる。

真核細胞を使用する場合、例えば、動物細胞、植物細胞、真菌細胞を宿主に用いることができる。動物細胞としては、哺乳類細胞、例えば、CHO(J. Exp. Med. (1995)108, 945)、COS、3T3、ミエロマ、BHK(baby hamster kidney)、HeLa、Vero、両生類細胞、例えばアフリカツメガエル卵母細胞(Valle, et al., Nature(1981)291, 358-340)、あるいは昆虫細胞、例えば、Sf9、Sf21、Tn5が知られている。CHO細

10

20

30

40

50

胞としては、特に、DHFR遺伝子を欠損したCHO細胞であるdhfr-CHO(Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1980) 77, 4216-4220)やCHO K-1(Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1968) 60, 1275)を好適に使用することができる。動物細胞において、大量発現を目的とする場合には特にCHO細胞が好ましい。宿主細胞へのベクターの導入は、例えば、リン酸カルシウム法、DEAEデキストラン法、カチオニックリポソームDOTAP(ベーリンガーマンハイム社製)を用いた方法、エレクトロポレーション法、リポフェクションなどの方法で行うことが可能である。

植物細胞としては、例えば、ニコチアナ・タバカム(Nicotiana tabacum)由来の細胞がタンパク質生産系として知られており、これをカルス培養すればよい。真菌細胞としては、酵母、例えば、サッカロミセス(Saccharomyces)属、例えば、サッカロミセス・セレビスエ(Saccharomyces cerevisiae)、糸状菌、例えば、アスペルギルス(Aspergillus)属、例えば、アスペルギルス・ニガー(Aspergillus niger)が知られている。

原核細胞を使用する場合、細菌細胞を用いる産生系がある。細菌細胞としては、大腸菌(E. coli)、例えば、JM109、DH5、HB101等が挙げられ、その他、枯草菌が知られている。

これらの細胞を目的とするDNAにより形質転換し、形質転換された細胞をin vitroで培養することによりタンパク質が得られる。培養は、公知の方法に従い行うことができる。例えば、動物細胞の培養液として、例えば、DMEM、MEM、RPMI 1640、IMDMを使用することができる。その際、牛胎児血清(FCS)等の血清補液を併用することもできるし、無血清培養してもよい。培養時のpHは、約6~8であるのが好ましい。培養は、通常、約30~40で約15~200時間行い、必要に応じて培地の交換、通気、攪拌を加える。

一方、in vivoでタンパク質を産生させる系としては、例えば、動物を使用する産生系や植物を使用する産生系が挙げられる。これらの動物又は植物に目的とするDNAを導入し、動物又は植物の体内でタンパク質を産生させ、回収する。本発明における「宿主」とは、これらの動物、植物を包含する。

動物を使用する場合、哺乳類動物、昆虫を用いる産生系がある。哺乳類動物としては、ヤギ、ブタ、ヒツジ、マウス、ウシを用いることができる(Vicki Glaser, SPECTRUM Biotechnology Applications, 1993)。

また、哺乳類動物を用いる場合、トランスジェニック動物を用いることができる。例えば、目的とするDNAを、ヤギカゼインのような乳汁中に固有に産生されるタンパク質をコードする遺伝子との融合遺伝子として調製する。次いで、この融合遺伝子を含むDNA断片をヤギの胚へ注入し、この胚を雌のヤギへ移植する。胚を受容したヤギから生まれるトランスジェニックヤギ又はその子孫が産生する乳汁から、目的のタンパク質を得ることができる。トランスジェニックヤギから産生されるタンパク質を含む乳汁量を増加させるために、適宜ホルモンをトランスジェニックヤギに使用してもよい(Ebert, K.M. et al., Bio/Technology (1994) 12, 699-702)。

また、昆虫としては、例えばカイコを用いることができる。カイコを用いる場合、目的のタンパク質をコードするDNAを挿入したバキュロウィルスをカイコに感染させることにより、このカイコの体液から目的のタンパク質を得ることができる(Susumu, M. et al., Nature (1985) 315, 592-594)。

さらに、植物を使用する場合、例えばタバコを用いることができる。タバコを用いる場合、目的とするタンパク質をコードするDNAを植物発現用ベクター、例えばpMON 530に挿入し、このベクターをアグロバクテリウム・ツメファシエンス(Agrobacterium tumefaciens)のようなバクテリアに導入する。このバクテリアをタバコ、例えば、ニコチアナ・タバカム(Nicotiana tabacum)に感染させ、本タバコの葉より所望のタンパク質を得ることができる(Julian K

10

20

30

40

50

. - C. Ma et al., Eur. J. Immunol. (1994) 24, 131 - 138)。

これにより得られた本発明のタンパク質は、宿主細胞内または細胞外（培地など）から単離し、実質的に純粋で均一なタンパク質として精製することができる。タンパク質の分離、精製は、通常のタンパク質の精製で使用されている分離、精製方法を使用すればよく、何ら限定されるものではない。例えば、クロマトグラフィーカラム、フィルター、限外濾過、塩析、溶媒沈殿、溶媒抽出、蒸留、免疫沈降、SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動、等電点電気泳動法、透析、再結晶等を適宜選択、組み合わせればタンパク質を分離、精製することができる。

クロマトグラフィーとしては、例えばアフィニティークロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、疎水性クロマトグラフィー、ゲル濾過、逆相クロマトグラフィー、吸着クロマトグラフィー等が挙げられる (Strategies for Protein Purification and Characterization: A Laboratory Course Manual, Ed Daniel R. Marshak et al., Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1996)。これらのクロマトグラフィーは、液相クロマトグラフィー、例えばHPLC、FPLC等の液相クロマトグラフィーを用いて行うことができる。本発明は、これらの精製方法を用い、高度に精製されたタンパク質も包含する。

なお、タンパク質を精製前又は精製後に適当なタンパク質修飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加えたり、部分的にペプチドを除去することもできる。タンパク質修飾酵素としては、例えば、トリプシン、キモトリプシン、リシルエンドペプチダーゼ、プロテインキナーゼ、グルコシダーゼなどが用いられる。

また、本発明は、本発明のDNAまたは本発明のベクターで形質転換された個体を提供する。このような個体としては、上述の個体が例示できるが、好ましくは形質転換された節足動物個体、より好ましくは昆虫個体が挙げられる。piggyBacなどの新しいトランスポゾンを使うことによって、色々な昆虫での形質転換が可能になっている (Handler A.M. Insect Biochem. Molec. Biol. 31: 118 - 128, 2001, Atkinson, P.W. & James, A.A. Adv. Genet. 47: 49 - 86, 2002, Tamura, T. Nature Biotechnol. 18: 81 - 84, 2000)。

例えば、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAをヒートショックプロモーターまたはテトラサイクリン応答性プロモーターなど任意の時期に誘導可能なプロモーターの下流に結合させたDNAが導入された形質転換昆虫を作成することで、該幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を任意に誘導することができる。これにより、本来幼若ホルモンの合成の停止する終齢幼虫において、幼若ホルモンの合成・分泌を継続させ、過剰幼虫脱皮を起こすことが可能である。

また、例えば、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAに対するアンチセンス、センスまたはダブルストランドRNAをコードするDNAを、ヒートショックプロモーターまたはテトラサイクリン応答性プロモーターなどの任意の時期に誘導可能なプロモーターの下流に結合させたDNAが導入された形質転換昆虫を作成することで、該幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を任意に停止し、これにより虫体内の幼若ホルモンの濃度を自在に低下できる。例えば、該形質転換昆虫の終齢以前の幼虫期において、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子の発現を抑制することで、幼若ホルモンの合成を抑制し、早期変態を任意に誘導できる。

また、本発明は、本発明のタンパク質と結合する抗体を提供する。本発明の抗体としては、モノクローナル抗体、ポリクローナル抗体、抗体変異体、これらの断片等が例示できる。

これらの抗体は、当業者に公知の方法により調製することが可能である。ポリクローナル抗体であれば、例えば、次のようにして取得することができる。カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素、あ

るいはGSTとの融合タンパク質として大腸菌等の微生物において発現させたりコンピナントタンパク質、またはその部分ペプチドをウサギ等の小動物に免疫し血清を得る。これを、例えば、硫酸沈殿、プロテインA、プロテインGカラム、DEAEイオン交換クロマトグラフィー、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素や合成ペプチドをカップリングしたアフィニティーカラム等により精製することにより調製する。また、モノクローナル抗体であれば、例えば、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素またはその部分ペプチドをマウス等の小動物に免疫を行い、同マウスより脾臓を摘出し、これをすりつぶして細胞を分離し、該細胞とマウスミエローマ細胞とをポリエチレングリコール等の試薬を用いて融合させ、これによりできた融合細胞（ハイブリドーマ）の中から、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素に結合する抗体を産生するクローンを選択する。次いで、得られたハイブリドーマをマウス腹腔内に移植し、同マウスより腹水を回収し、得られたモノクローナル抗体を、例えば、硫酸沈殿、プロテインA、プロテインGカラム、DEAEイオン交換クロマトグラフィー、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素や合成ペプチドをカップリングしたアフィニティーカラム等により精製することで、調製することが可能である。

10

また、本発明において、「抗体変異体」とは、1またはそれ以上のアミノ酸残基が改変された、抗体のアミノ酸配列バリエーションを指す。どのように改変されたアミノ酸バリエーションであれ、元となった抗体と同じ結合特異性を有すれば、本発明における「抗体変異体」に含まれる。このような変異体は、抗体の重鎖若しくは軽鎖の可変ドメインのアミノ酸配列と少なくとも75%、より好ましくは少なくとも80%、さらに好ましくは少なくとも85%、さらにより好ましくは少なくとも90%、そして、最も好ましくは少なくとも95%のアミノ酸配列相同性または類似性を有するアミノ酸配列と100%よりも少ない配列相同性、または類似性を有する。

20

本発明はまた、本発明のDNAまたはその相補鎖に相補的な少なくとも15ヌクレオチドを含むオリゴヌクレオチドを提供する。

ここで「相補鎖」とは、A:T（ただしRNAの場合はU）、G:Cの塩基対からなる2本鎖核酸の一方の鎖に対する他方の鎖を指す。また、「相補的」とは、少なくとも15個の連続したヌクレオチド領域で完全に相補配列である場合に限られず、少なくとも70%、好ましくは少なくとも80%、より好ましくは90%、さらに好ましくは95%以上の塩基配列上の相同性を有すればよい。相同性を決定するためのアルゴリズムは本明細書に記載したものを使用すればよい。また、「オリゴヌクレオチド」にはポリヌクレオチドも含まれる。

30

本発明のオリゴヌクレオチドは、本発明のタンパク質をコードするDNAの検出や増幅に用いるプローブやプライマー、該DNAの発現を検出するためのプローブやプライマーとして使用することができる。また、本発明のオリゴヌクレオチドは、DNAアレイの基板の形態で使用することができる。

該オリゴヌクレオチドをプライマーとして用いる場合、その長さは、通常15bp~100bpであり、好ましくは17bp~30bpである。プライマーは、本発明のDNAまたはその相補鎖の少なくとも一部を増幅しうるものであれば、特に制限されない。また、プライマーとして用いる場合、3'側の領域は相補的とし、5'側には制限酵素認識配列やタグなどを付加することができる。

40

また、上記オリゴヌクレオチドをプローブとして使用する場合、該プローブは、本発明のDNAまたはその相補鎖の少なくとも一部に特異的にハイブリダイズするものであれば、特に制限されない。該プローブは、合成オリゴヌクレオチドであってもよく、通常少なくとも15bp以上の鎖長を有する。

本発明のオリゴヌクレオチドをプローブとして用いる場合は、適宜標識して用いることが好ましい。標識する方法としては、T4ポリヌクレオチドキナーゼを用いて、オリゴヌクレオチドの5'端を<sup>32</sup>Pでリン酸化することにより標識する方法、およびクレノウ酵

50

素等のDNAポリメラーゼを用い、ランダムヘキサマーオリゴヌクレオチド等をプライマーとして<sup>3</sup><sup>2</sup>P等のアイソトープ、蛍光色素、またはビオチン等によって標識された基質塩基を取り込ませる方法(ランダムプライム法等)を例示することができる。

本発明のオリゴヌクレオチドは、例えば市販のオリゴヌクレオチド合成機により作製することができる。プローブは、制限酵素処理等によって取得される二本鎖DNA断片として作製することもできる。

本発明者らは、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子を単離した。これにより、該遺伝子を組み込んだプラスミド等のベクターDNAで形質転換した大腸菌、酵母などで組換えタンパク質を大量に合成し、それを利用して容易かつ安価に、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素に結合する化合物、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素の活性または発現を制御する化合物のスクリーニングを行うことが可能となった。従って、本発明は、このような化合物のスクリーニング方法を提供する。本発明のスクリーニング方法によって得られる化合物は、節足動物(好ましくは昆虫)の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤として利用できる。また、スクリーニングにより、昆虫成長制御剤(「植物防疫講座第3版害虫・有害動物編 日本植物防疫協会 132ページ」や「農業ハンドブック2001年度版、日本植物防疫協会 平成13年度 第11版、127ページ」)に該当する化合物も得られる。ここで、昆虫成長制御剤(Insect growth regulator; IGR)とは、昆虫に特異的に作用する薬剤であって、脱皮・変態をかく乱することにより、直接的に殺虫作用を示したり、また、殺卵作用や雌成虫の不妊化作用により次世代の虫数を減少させる作用を示す薬剤を意味するが、より詳細な定義は、上記文献を参照されたい。

10

20

本発明のスクリーニング方法の一つの態様は、本発明のタンパク質に結合する化合物のスクリーニングに関するものである。このような方法としては、本発明のタンパク質に被験化合物を接触させ、該タンパク質と被験化合物との結合を検出し、そして本発明のタンパク質に結合する化合物を選択する工程を含む。

スクリーニングに用いられる本発明のタンパク質は組換えタンパク質であっても、天然由来のタンパク質であってもよいが、好ましくは組換えタンパク質である。また、スクリーニングに用いられる本発明のタンパク質は部分ペプチドであってもよい。

被験化合物としては特に制限はなく、例えば、細胞抽出物、細胞培養上清、発酵微生物産生物、海洋生物抽出物、植物抽出物、精製若しくは粗精製タンパク質、非ペプチド性化合物、合成低分子化合物、天然化合物が挙げられる。被験化合物を接触させる本発明のタンパク質は、例えば、精製したタンパク質として、可溶型タンパク質として、担体に結合させた形態として、他のタンパク質との融合タンパク質として被験化合物に接触させることができる。

30

本発明のタンパク質を用いて、これに結合するタンパク質をスクリーニングする方法としては、当業者に公知の多くの方法を用いることが可能である。このようなスクリーニングは、例えば、免疫沈降法により行うことができる。具体的には、以下のように行うことができる。本発明のタンパク質をコードするDNAを、pSV2neo, pCDNA I, pCD8などの外来遺伝子発現用のベクターに挿入することで動物細胞などで当該遺伝子を発現させる。発現に用いるプロモーターとしてはSV40 early promoter (Rigby In Williamson (ed.), Genetic Engineering, Vol. 3. Academic Press, London, p. 83-141 (1982))等の一般的に使用できるプロモーターであれば何を用いてもよい。

40

動物細胞に遺伝子を導入することで外来遺伝子を発現させるためには、エレクトロポレーション法(Chu, G. et al. Nucl. Acids Res. 15, 1311-1326 (1987))、リン酸カルシウム法(Chen, C. and Okayama, H. Mol. Cell. Biol. 7, 2745-2752 (1987))、DEAEデキストラン法(Lopata, M. A. et al. Nucl. Acids Res. 12, 5707-5717 (1984); Susman, D. J. and Milma

50

n, G. Mol. Cell. Biol. 4, 1642-1643 (1985)), リポフ  
ェクチン法 (Derijard, B. Cell 7, 1025-1037 (1994);  
Lamb, B. T. et al. Nature Genetics 5, 22-30 (1  
993); Rabindran, S. K. et al. Science 259, 230  
-234 (1993)) 等の方法があるが、いずれの方法によってもよい。

特異性の明らかとなっているモノクローナル抗体の認識部位(エピトープ)を本発明の  
タンパク質のN末またはC末に導入することにより、モノクローナル抗体の認識部位を有  
する融合タンパク質として本発明のタンパク質を発現させることができる。用いるエピト  
ープ-抗体系としては市販されているものを利用することができる(実験医学13, 85  
-90 (1995))。マルチクローニングサイトを介して、  
-ガラクトシダーゼ、マ  
ルトース結合タンパク質、グルタチオンS-トランスフェラーゼ、緑色蛍光タンパク質(GFP)などの融合タンパク質を発現することができるベクターが市販されている。

融合タンパク質にすることにより本発明のタンパク質の性質をできるだけ変化させない  
ようにするために数個から十数個のアミノ酸からなる小さなエピトープ部分のみを導入し  
て、融合タンパク質を調製する方法も報告されている。例えば、ポリヒスチジン(His  
-tag)、インフルエンザ凝集素HA、ヒトc-myc、FLAG、Vesicular  
stomatitisウイルス糖タンパク質(VSV-GP)、T7 gene10  
タンパク質(T7-tag)、ヒト単純ヘルペスウイルス糖タンパク質(HSV-tag)、E-tag(モノクローナルファージ上のエピトープ)などのエピトープとそれを認  
識するモノクローナル抗体を、本発明のタンパク質に結合するタンパク質のスクリーニ  
ングのためのエピトープ-抗体系として利用できる(実験医学13, 85-90 (1995))。

免疫沈降においては、これらの抗体を、適当な界面活性剤を利用して調製した細胞溶解  
液に添加することにより免疫複合体を形成させる。この免疫複合体は本発明のタンパク質  
、それと結合能を有するタンパク質、および抗体からなる。上記エピトープに対する抗体  
を用いる以外に、本発明のタンパク質に対する抗体を利用して免疫沈降を行うことも可能  
である。本発明のタンパク質に対する抗体は、例えば、本発明のタンパク質をコードする  
遺伝子を適当な大腸菌発現ベクターに導入して大腸菌内で発現させ、発現させたタンパク  
質を精製し、これをウサギやマウス、ラット、ヤギ、ニワトリなどに免疫することで調製  
することができる。また、合成した本発明のタンパク質の部分ペプチドを上記の動物に免  
疫することによって調製することもできる。

免疫複合体は、例えば、抗体がマウスIgG抗体であれば、Protein A SepharoseやProtein G Sepharoseを用いて沈降させることができる。また、本発明のタンパク質を、例えば、GSTなどのエピトープとの融合タンパク質として調製した場合には、グルタチオン-Sepharose 4Bなどのこれらエピトープに特異的に結合する物質を利用して、本発明のタンパク質の抗体を利用した場合と同様に、免疫複合体を形成させることができる。

免疫沈降の一般的な方法については、例えば、文献(Harlow, E. and Lane, D.: Antibodies, pp. 511-552, Cold Spring Harbor Laboratory publications, New York (1988))記載の方法に従って、または準じて行えばよい。

免疫沈降されたタンパク質の解析にはSDS-PAGEが一般的であり、適当な濃度の  
ゲルを用いることでタンパク質の分子量により結合していたタンパク質を解析することが  
できる。また、この際、一般的には本発明のタンパク質に結合したタンパク質は、クマシ  
ー染色や銀染色といったタンパク質の通常の染色法では検出することは困難であるので、  
放射性同位元素である<sup>35</sup>S-メチオニンや<sup>35</sup>S-システインを含んだ培養液で細胞を  
培養し、該細胞内のタンパク質を標識して、これを検出することで検出感度を向上させる  
ことができる。タンパク質の分子量が判明すれば直接SDS-ポリアクリルアミドゲルか  
ら目的のタンパク質を精製し、その配列を決定することもできる。

また、本発明のタンパク質を用いて、該タンパク質に結合するタンパク質を単離する方

10

20

30

40

50

法としては、例えば、ウエストウエスタンブロッティング法 (Skolnik, E. Y. et al., Cell (1991) 65, 83-90) を用いて行うことができる。すなわち、本発明のタンパク質と結合するタンパク質を発現していることが予想される細胞、組織よりファージベクター (gt11, ZAP など) を用いた cDNA ライブラリーを作製し、これを LB-アガロース上で発現させフィルターに発現させたタンパク質を固定し、精製して標識した本発明のタンパク質と上記フィルターとを反応させ、本発明のタンパク質と結合したタンパク質を発現するブランクを標識により検出すればよい。本発明のタンパク質を標識する方法としては、ビオチンとアビジンの結合性を利用する方法、本発明のタンパク質又は本発明のタンパク質に融合したタンパク質 (例えば GST など) に特異的に結合する抗体を利用する方法、ラジオアイソトープを利用する方法又は蛍光を利用する方法等が挙げられる。 10

また、本発明のスクリーニング方法の他の態様としては、細胞を用いた 2-ハイブリッドシステム (Fields, S., and Sternglanz, R., Trends Genet. (1994) 10, 286-292, Dalton S, and Treisman R (1992) Characterization of SAP-1, a protein recruited by serum response factor to the c-fos serum response element. Cell 68, 597-612, 「MATCHMARKER Two-Hybrid System」, 「Mammalian MATCHMAKER Two-Hybrid Assay Kit」, 「MATCHMAKER One-Hybrid System」 (いずれもクロンテック社製)、 「HybridZAP Two-Hybrid Vector System」 (ストラタジーン社製) を用いて行う方法が挙げられる。 20

2-ハイブリッドシステムにおいては、本発明のタンパク質またはその部分ペプチドを SRF DNA 結合領域または GAL4 DNA 結合領域と融合させて酵母細胞の中で発現させ、本発明のタンパク質と結合するタンパク質を発現していることが予想される細胞より、VP16 または GAL4 転写活性化領域と融合する形で発現するような cDNA ライブラリーを作製し、これを上記酵母細胞に導入し、検出された陽性クローンからライブラリー由来 cDNA を単離する (酵母細胞内で本発明のタンパク質と結合するタンパク質が発現すると、両者の結合によりレポーター遺伝子が活性化され、陽性のクローンが確認できる)。単離した cDNA を大腸菌に導入して発現させることにより、該 cDNA がコードするタンパク質を得ることができる。これにより本発明のタンパク質に結合するタンパク質またはその遺伝子を調製することが可能である。 30

2-ハイブリッドシステムにおいて用いられるレポーター遺伝子としては、例えば、HIS3 遺伝子の他、Ade2 遺伝子、LacZ 遺伝子、CAT 遺伝子、ルシフェラーゼ遺伝子、PAI-1 (Plasminogen activator inhibitor type 1) 遺伝子等が挙げられるが、これらに制限されない。2ハイブリッド法によるスクリーニングは、酵母の他、哺乳動物細胞などを使って行うこともできる。

本発明のタンパク質と結合する化合物のスクリーニングは、アフィニティークロマトグラフィーを用いて行うこともできる。例えば、本発明のタンパク質をアフィニティークラムの担体に固定し、ここに本発明のタンパク質と結合するタンパク質を発現していることが予想される被験化合物を適用する。この場合の被験化合物としては、例えば細胞抽出物、細胞溶解物等が挙げられる。被験化合物を適用した後、カラムを洗浄し、本発明のタンパク質に結合したタンパク質を調製することができる。 40

得られたタンパク質は、そのアミノ酸配列を分析し、それを基にオリゴDNA を合成し、該 DNA をプローブとして cDNA ライブラリーをスクリーニングすることにより、該タンパク質をコードする DNA を得ることができる。

また、タンパク質に限らず、本発明のタンパク質に結合する化合物を単離する方法としては、例えば、固定した本発明のタンパク質に、合成化合物、天然物バンク、もしくはランダムファージペプチドディスプレイライブラリーを作用させ、本発明のタンパク質に結合する分子をスクリーニングする方法や、コンビナトリアルケミストリー技術によるハイ 50



スルーブットを用いたスクリーニング方法が当業者に公知である。

本発明において、結合した化合物を検出又は測定する手段としては、例えば被験化合物に付した標識を利用することにより行うことができる。標識の種類は、例えば、蛍光標識、放射標識等が挙げられる。表面プラズモン共鳴現象を利用したバイオセンサーを使用することもできる。表面プラズモン共鳴現象を利用したバイオセンサーは、本発明のタンパク質と被験化合物との間の相互作用を微量のタンパク質を用いてかつ標識することなく、表面プラズモン共鳴シグナルとしてリアルタイムに観察することが可能である（例えば B I A c o r e、P h a r m a c i a 製）。したがって、B I A c o r e 等のバイオセンサーを用いることにより本発明のタンパク質と被験化合物との結合を評価することが可能である。

10

上記スクリーニングにより得られた化合物には、本発明のタンパク質の活性を制御する化合物や、本発明の DNA の発現を制御する化合物などが含まれる。本発明においては、上記スクリーニングにより得られた化合物を、後述のスクリーニング方法の被験化合物として使用することもできる。

本発明におけるスクリーニング方法の別の態様は、本発明のタンパク質の活性を制御する化合物のスクリーニングに関するものである。このような方法としては、まず、本発明のタンパク質に被験化合物を接触させる。本発明のタンパク質の状態としては、特に制限はなく、例えば、精製された状態、細胞内に発現した状態、細胞抽出液内に発現した状態などであってもよい。

また、本発明のタンパク質が発現している細胞としては、内在性の本発明のタンパク質を発現している細胞、または外来性の本発明のタンパク質を発現している細胞が挙げられる。上記外来性の本発明のタンパク質を発現している細胞は、例えば、本発明のタンパク質をコードする DNA を含むベクターを細胞に導入することで作製できる。ベクターの細胞への導入は、当業者に一般的な方法によって実施することができる。また、上記外来性の本発明のタンパク質を有する細胞は、例えば、本発明のタンパク質をコードする DNA を、相同組み換えを利用した遺伝子導入法により、染色体へ挿入することで作製することができる。このような外来性の本発明のタンパク質が導入される細胞が由来する生物種としては、特に限定されず、外来タンパク質を細胞内に発現させる技術が確立されている生物種であればよい。

20

また、本発明のタンパク質が発現している細胞抽出液は、例えば、試験管内転写翻訳系に含まれる細胞抽出液に、本発明のタンパク質をコードする DNA を含むベクターを添加したものを挙げることができる。該試験管内転写翻訳系としては、特に制限はなく、市販の試験管内転写翻訳キットなどを使用することが可能である。

30

また、本発明において「接触」は、本発明のタンパク質の状態に応じて行う。例えば、本発明のタンパク質が精製された状態であれば、精製標品に被験化合物を添加することにより行うことができる。また、細胞内に発現した状態または細胞抽出液内に発現した状態であれば、それぞれ、細胞の培養液または該細胞抽出液に被験化合物を添加することにより行うことができる。被験化合物がタンパク質の場合には、例えば、該タンパク質をコードする DNA を含むベクターを、本発明のタンパク質が発現している細胞へ導入する、または該ベクターを本発明のタンパク質が発現している細胞抽出液に添加することで行うことも可能である。また、例えば、酵母または動物細胞等を用いた 2 ハイブリッド法を利用することも可能である。

40

別の態様では、次いで、上記本発明のタンパク質の活性を測定する。次いで、被験化合物を投与していない場合と比較して、該本発明のタンパク質の活性を上昇または減少させる化合物を選択する。

本発明のタンパク質の活性としては、幼若ホルモン生成活性が挙げられる。例えば、実施例記載のように、J H I 酸、J H I I 酸、J H I I I 酸およびファルネセン酸などの幼若ホルモン酸を基質とした場合、反応液中にそれぞれに対応した活性型の幼若ホルモン、すなわち、J H I、J H I I、J H I I I およびファルネセン酸メチルの生成を確認することで、本発明のタンパク質の活性を測定できる。また、実施例に記載した

50

HPLC分析の他、GC, GC/MS, LC/MS, RIA, 生物検定法等を利用して、本発明のタンパク質の活性を測定することもできる(大滝哲也、生理活性物質のバイオアッセイ、講談社、p. 373-380、1984; Rembold, Hand Läckner, B.; J. Chromatogr. 323: 355-361, 1985)。また、幼若ホルモン酸を含む反応液中のS-アデノシルメチオニンの減少量またはS-アデノシルホモシステインの生成量を各種の方法により測定することでも本発明のタンパク質の活性を測定できる。例えば、反応液中にアデノシルホモシステイン加水分解酵素(AdoHcy hydrolyase)とアデノシンデアミナーゼ(adenosine deaminase)を共存させ、生成したS-アデノシルホモシステインを最終的にイノシンに変換し、S-アデノシルメチオニンからイノシンへの変換によって起こる265nmでの吸光度の減少を測定することで行うことができる(Ogawa H. et al., 1988, Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 85, 694-698)。

上記スクリーニング方法としては、例えば、以下のような方法で実施できる。JH I酸、JH II酸、JH III酸またはファルネセン酸を含む反応液に被験化合物をあらかじめ混合して酵素反応を行い、反応後に生産された幼若ホルモン量を被験化合物を含まない場合と比較する。JH I酸、JH II酸、JH III酸またはファルネセン酸を含む反応液の組成は、実施例に記載しているものを使用することができる。

本発明におけるスクリーニング方法の別の態様は、本発明のタンパク質をコードする遺伝子の発現レベルを制御する化合物のスクリーニングに関するものである。このような方法としては、まず、本発明のタンパク質をコードする遺伝子のプロモーター領域の下流にレポーター遺伝子が機能的に結合したDNAを有する細胞または細胞抽出液を提供する。ここで、「機能的に結合した」とは、本発明のタンパク質をコードする遺伝子のプロモーター領域に転写因子が結合することにより、レポーター遺伝子の発現が誘導されるように、本発明のタンパク質をコードする遺伝子のプロモーター領域とレポーター遺伝子とが結合していることをいう。従って、レポーター遺伝子が他の遺伝子と結合しており、他の遺伝子産物との融合タンパク質を形成する場合であっても、本発明のタンパク質をコードする遺伝子のプロモーター領域に転写因子が結合することによって、該融合タンパク質の発現が誘導されるものであれば、上記「機能的に結合した」の意に含まれる。

上記レポーター遺伝子としては、その発現が検出可能なものであれば特に制限されず、例えば、当業者において一般的に使用されるCAT遺伝子、lacZ遺伝子、ルシフェラーゼ遺伝子、 $\beta$ -グルクロニダーゼ遺伝子(GUS)およびGFP遺伝子等を挙げることができる。また、上記レポーター遺伝子には、本発明のタンパク質をコードするDNAもまた含まれる。

別の態様においては、次いで、上記細胞または上記細胞抽出液に被験化合物を接触させる。次いで、該細胞または該細胞抽出液における上記レポーター遺伝子の発現レベルを測定する。レポーター遺伝子の発現レベルは、使用するレポーター遺伝子の種類に応じて、当業者に公知の方法により測定することができる。例えば、レポーター遺伝子がCAT遺伝子である場合には、該遺伝子産物によるクロラムフェニコールのアセチル化を検出することによって、レポーター遺伝子の発現レベルを測定することができる。レポーター遺伝子がlacZ遺伝子である場合には、該遺伝子発現産物の触媒作用による色素化合物の発色を検出することにより、また、ルシフェラーゼ遺伝子である場合には、該遺伝子発現産物の触媒作用による蛍光化合物の蛍光を検出することにより、また、 $\beta$ -グルクロニダーゼ遺伝子(GUS)である場合には、該遺伝子発現産物の触媒作用によるGlucuron (ICN社)の発光や5-プロモ-4-クロロ-3-インドリル- $\beta$ -グルクロニド(X-Gluc)の発色を検出することにより、さらに、GFP遺伝子である場合には、GFPタンパク質による蛍光を検出することにより、レポーター遺伝子の発現レベルを測定することができる。

また、本発明のタンパク質をコードする遺伝子をレポーターとする場合、該遺伝子の発現レベルの測定は、当業者に公知の方法によって行うことができる。例えば、該遺伝子の

mRNAを定法に従って抽出し、このmRNAを鋳型としたノーザンハイブリダイゼーション法、またはRT-PCR法を実施することによって該遺伝子の転写レベルの測定を行うことができる。さらに、DNAアレイ技術を用いて、該遺伝子の発現レベルを測定することも可能である。

また、本発明のタンパク質をコードする遺伝子からコードされる本発明のタンパク質を含む画分を定法に従って回収し、該本発明のタンパク質の発現をSDS-PAGE等の電気泳動法で検出することにより、遺伝子の翻訳レベルの測定を行うこともできる。また、本発明のタンパク質に対する抗体を用いて、ウェスタンブロッティング法などを実施し、該本発明のタンパク質の発現を検出することにより、遺伝子の翻訳レベルの測定を行うことも可能である。

別の態様においては、次いで、被験化合物を投与していない場合と比較して、該レポーター遺伝子の発現レベルを上昇または減少させる化合物を選択する。

本発明におけるスクリーニング方法のその他の態様としては、まず、昆虫個体または培養組織に被験化合物を接触させる。培養組織としては、アラタ体の培養組織が好適である。別の態様では、次いで、該昆虫個体または該培養組織における本発明のタンパク質をコードする遺伝子の発現レベルを測定する。具体的には、被験化合物を接触させた昆虫個体または培養組織から、一定時間後にRNAを抽出し、該遺伝子の発現量を、定量的PCR、DNAマイクロアレイ、ノーザンなどで測定する。別の態様では、次いで、被験化合物を投与していない場合と比較して、該遺伝子の発現レベルを上昇または減少させる化合物を選択する。

#### 【図面の簡単な説明】

図1は、昆虫および甲殻類に見られる幼若ホルモンとその前駆体の酸、および本発明による酵素の酵素反応を示す図である。JHMTは幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を、AdoMetはS-アデノシルメチオニンを、AdoHcyはS-アデノシルホモシステインを示す。幼若ホルモン酸においてR<sub>1</sub>およびR<sub>2</sub>は、JH I酸ではR<sub>1</sub> = CH<sub>3</sub>, R<sub>2</sub> = CH<sub>3</sub>、JH II酸ではR<sub>1</sub> = CH<sub>3</sub>, R<sub>2</sub> = H、JH III酸ではR<sub>1</sub> = H, R<sub>2</sub> = Hを示す。また、幼若ホルモンにおいてR<sub>1</sub>およびR<sub>2</sub>は、JH IではR<sub>1</sub> = CH<sub>3</sub>, R<sub>2</sub> = CH<sub>3</sub>、JH IIではR<sub>1</sub> = CH<sub>3</sub>, R<sub>2</sub> = H、JH IIIではR<sub>1</sub> = H, R<sub>2</sub> = Hを示す。

図2は、逆相HPLCによる幼若ホルモンの検出を示す図である。上から順に、JH III、JH II、JH I、ファルネセン酸メチルの検出を示す。

図3は、本発明による組換え酵素タンパク質のSDS電気泳動を示す写真である。レーン1及び4は、pET28aプラスミドで形質転換した大腸菌の粗抽出物可溶性画分（対照区）を示す。レーン2は、カイコ由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子を含むpET28aプラスミドで形質した大腸菌粗抽出物を示す。レーン3は、精製したカイコ由来組換え幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質の可溶性画分を示す。レーン5は、ショウジョウバエ由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子を含むpET28aプラスミドで形質した大腸菌粗抽出物を示す。レーン6は精製したショウジョウバエ由来組換え幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質を示す。矢印は、組換え幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質を示す。

図4は、本発明による組み換えタンパク質の酵素活性を示す図である。Sは標準幼若ホルモン物質である。Jは、JH III酸(a)、JH II酸(b)、JH III酸(c)またはファルネセン酸(d)のいずれかとS-アデノシルメチオニンを基質としてカイコ由来組換え幼若ホルモン酸メチル基転移酵素によって生じた反応産物である。それぞれの基質に対応した幼若ホルモン、すなわちJH III(a)、JH II(b)、JH III(c)、またはファルネセン酸メチル(d)の生成が認められる。Cは、Jと同じ基質を含む反応液中に酵素を加えない場合の反応産物である。幼若ホルモンの生成は全く起こらない。

図5は、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、オオタバコガ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列をマルチプルアライメントした結果を示す図である。図

10

20

30

40

50

中Slはハスモンヨトウ (*Spodoptera litura*)、Agは蚊 (*Anopheles gambiae*)、Haはオオタバコガ (*Helicoverpa armigera*)、Bmはカイコ (*Bombyx mori*)、Dmはショウジョウバエ (*Drosophila melanogaster*)由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を示す。

#### 【発明を実施するための最良の形態】

以下、本発明を実施例により、さらに具体的に説明するが本発明はこれら実施例に制限されるものではない。

##### (1) HPLCによる幼若ホルモン類の検出

逆相カラム (CAPCELL PAK C18 UG80 S-5, 3 x 150 mm, Shiseido) をHPLC装置 (JASCO) に取り付け、紫外検出器で217 nmの吸光度を測定することにより、幼若ホルモン類の検出を行った。なお、この際流速は0.5 ml/min、カラム保持温度は40 で、60%アセトニトリルまたは80%アセトニトリルで20分間サンプルを流した。

##### (実施例1) カイコの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子のクローニング

アラタ体は極めて微細な組織なため (カイコの終齢幼虫でも直径0.1 mm程度)、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子のクローニングに必要な量のアラタ体由来RNAを得るために、多数の個体を解剖してアラタ体を集める必要がある。カイコは、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウやオオタバコガといった害虫に比べて大型で解剖がしやすく、また、アラタ体のサイズも大きい。さらに、人工飼料による大量飼育方法が確立されているので、実験に必要な発育ステージの揃った幼虫を大量に集めることが容易である。そこで、本発明者らは、まずカイコの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子のクローニングを行った。

4齢初期～蛹まで24段階の発育ステージ (1ステージにつき約40頭 x 24ステージで、約1000頭解剖した) に分別したカイコのアラタ体から抽出したRNAを鋳型とし、5'末端をローダミンでラベルしたFP1プライマー (配列番号: 11) を用いた逆転写反応によって24種のcDNAを作成した。このcDNAを鋳型として、蛍光プライマーFP1と任意の配列を持つデカマー (合計24種を使用) を用いてPCR反応を行うことにより、蛍光ラベル化cDNAを増幅した。増幅したcDNAを变成アクリルアミドゲルで分離後、蛍光イメージアナライザー (FMBIO II, Takara社) でスキャンし、cDNAバンドを検出した。本発明者らは、さまざまな発育特異的発現パターンを示す約400本のcDNAバンドを調べた。その結果、プライマーFP1とプライマーUP1 (配列番号: 12) との組み合わせで増幅したcDNAにおいて、4齢幼虫期には継続して発現するが、5齢幼虫の3日目以後に消失する1本の蛍光バンドを発見した。この蛍光バンドからcDNA断片を抽出し、その塩基配列を決定した。

決定した塩基配列に基づいてプライマーを設計し、さらにRT-PCRの変法の1種である5'RACEおよび3'RACEを、SMART RACE cDNA Amplification Kit (CLONTECH社) を用いて行うことにより、このcDNAの全長をクローニングした。なお、3'-RACEにおいてはBM3Rプライマー (配列番号: 13) を用いて全塩基配列の1880~2890番目の領域を増幅し、5'-RACEにおいてはBM5Rプライマー (配列番号: 14) を用いて全塩基配列の1~1904番目の領域を増幅し、塩基配列を決定した (配列番号: 1)。

以上のように、蛍光mRNAディファレンシャルディスプレイ法、5'-RACEおよび3'-RACEによりクローニングした領域を重ね合わせて、カイコの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のcDNAの全長を決定した。

##### (実施例2) 幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子を組み込んだ発現ベクターの作成

(実施例1) に記載の方法に従って単離した遺伝子のオープンリーディングフレームを含む領域を、カイコ4齢幼虫のアラタ体由来のcDNAを鋳型とし、BMJFプライマー (配列番号: 15) とBMJRプライマー (配列番号: 16) を用いたPCRによって増

幅し、増幅されたDNAを制限酵素NdeIとBamHIで切断後、ヒスチジンタグ融合タンパク質作成用の大腸菌発現ベクターpET-28a(+)(Novagen社)のNdeI-BamHIサイトにクローニングした。

(実施例3) 組換え幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質の調製

作成したプラスミドをエレクトロポレーション法により、大腸菌株BL21(DE3)に導入し、形質転換された大腸菌株を得た。この形質転換された大腸菌株をカナマイシン50 $\mu$ g/mlを含むLB培地(5ml)で37 $^{\circ}$ Cで一晩振とう培養し、その培養液0.2mlを、液体培地200mlに加えて20 $^{\circ}$ Cで24時間、振とう培養した。培養液から増殖した菌体を遠心分離(3500rpm, 10分, 4 $^{\circ}$ C)により回収し、-30 $^{\circ}$ Cで凍結した。凍結した菌体を室温で融解後、培養液50ml当たり5mlのバッファー(50mM Tris-Cl, pH7.5)を加えてけん濁後、冷却条件下で超音波によって破碎した。これを遠心分離後(14000rpm, 15分, 4 $^{\circ}$ C)、上精を採取し、0.45 $\mu$ mのフィルターで濾過後、ヒスチジンタグ融合タンパク質精製キット(HiTrap Kit, Amersham社)によって組換え幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を精製した。溶出した組換えタンパク質は、脱塩カラム(PD-10, Amersham社)を用いて、イミダゾールを除去後、25mM Tris-Clバッファー、pH7.5、50%グリセロール溶液として-30 $^{\circ}$ Cに保存した。収量は、培養液50mlから、約4mg(総液量7ml)であった(図3)。

10

(実施例4) 組換え幼若ホルモン酸メチル基転移酵素による幼若ホルモンの合成

シリコン処理したガラス試験管(10x150mm)に、トルエンに溶かしたJH I酸、JH II酸、JH III酸、またはファルネセン酸のいずれかの幼若ホルモン酸100 $\mu$ gをガラスキャピラリーで移し、窒素気流下、溶媒を除去する。これに、バッファー(50mM Tris-Cl, pH7.5)800 $\mu$ lおよび10mM S-アデノシルメチオニン溶液100 $\mu$ lを加えてよく混合後、25 $^{\circ}$ Cの恒温水槽中で5分間放置する。これに、(実施例3)の方法で得られた組換えタンパク質液100 $\mu$ lを加え、酵素反応を開始した。10分後に、反応停止液(メタノール:水:濃アンモニア水、10:9:1)250 $\mu$ lを加えて酵素反応を停止した後、イソオクタン1mlを加えてよく混合後、遠心分離(2000rpm, 15分, 室温)によって有機溶媒相と水相を分離し、有機溶媒相100 $\mu$ lを小型のバイアルにガラスキャピラリーで移し、窒素気流により溶媒除去後、残さを100 $\mu$ lのアセトニトリルに溶解し、逆相HPLCを用いた方法により、合成された幼若ホルモンを分析した。その結果、JH I酸、JH II酸、JH III酸およびファルネセン酸を基質とした場合、反応液中にそれぞれに対応した活性型の幼若ホルモン、すなわち、JH I、JH II、JH IIIおよびファルネセン酸メチルが生成することが確認された(図4)。緩衝液:Tris-HCl(50mM, pH7.5)、反応温度:25 $^{\circ}$ C、基質:S-アデノシルメチオニン1mM、各JH酸100 $\mu$ M条件下で測定した組換えカイコJHAMTのJH I酸、JH II酸、JH III酸、ファルネセン酸に対する分子活性(1分間に酵素1分子が反応産物に変える基質の分子数)は、それぞれ、1.80 $\pm$ 0.32, 1.65 $\pm$ 0.23, 0.79 $\pm$ 0.06, 0.48 $\pm$ 0.07(平均値 $\pm$ 標準偏差、n=3)であった。なお、飽和直鎖脂肪酸または不飽和直鎖脂肪酸を基質とした場合、本酵素によるメチルエステル化は認められず、本酵素の反応は幼若ホルモン酸に対して基質特異的であった。

20

30

40

(実施例5) ショウジョウバエおよび蚊の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子のクローニング

配列番号:2に示したカイコ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列を用いて、BLASTプログラムによってショウジョウバエ(Drosophila melanogaster)およびマラリアの重要なベクターである蚊(Anopheles gambiae)の全ゲノムデータベースの検索を行った。その結果、ショウジョウバエゲノムからは、カイコ幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列(配列番号:2)と38%の一致率を示す配列番号:4に示すアミノ酸配列をコードするDNA(配列番号:3)を見いだした。

50

ショウジョウバエ成虫全体から抽出したRNAから逆転写反応により合成したcDNAを鋳型として、DMJFプライマー（配列番号：17）とDMJRプライマー（配列番号：18）を用いたPCRによってショウジョウバエ由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子のコーディング領域を増幅し、（実施例2）と同様の方法によって作成した発現ベクターを用いて、（実施例3）と同様の方法によって作成した組換えタンパク質の活性を、（実施例4）と同様の方法によって調べることで、本遺伝子がコードするタンパク質が幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有することを確認した。緩衝液：Tris-HCl（50mM, pH7.5）、反応温度：25、基質：S-アデノシルメチオニン1mM、各JH酸100μM条件下で測定した組換えショウジョウバエJHAMTのJHI酸、JHII酸、JHIII酸、ファルネセン酸に対する分子活性は、それぞれ、2.67 ± 0.44, 2.07 ± 0.26, 1.76 ± 0.13, 2.3 ± 0.51（平均値 ± 標準偏差、n = 3）であった。

また、本発明者は、データベースを用いて、蚊の全ゲノム配列中から、カイコ幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列と38%、ショウジョウバエの該酵素のアミノ酸配列と47%の一致率を示す配列番号：6に示すアミノ酸配列をコードする蚊由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードする遺伝子（配列番号：5）を見いだした。幼若ホルモン酸メチル基転移酵素が昆虫の生存に必須で該遺伝子が蚊のゲノム中にも必ず存在すること、また蚊の全ゲノム中に他に類似の配列を持つ遺伝子は存在しないことから、本遺伝子が蚊の該酵素をコードすることは自明である。

（実施例6） 鱗翅目害虫の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子のクローニング  
多くの農作物を加害する重要害虫であるハスモンヨトウ（*Spodoptera litura*）およびオオタバコガ（*Helicoverpa armigera*）の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子は以下のようにしてクローニングした。

配列番号：2に示したカイコ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列と、配列番号：4に示したショウジョウバエ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列を比較し、両者のよく保存されたアミノ酸配列領域に基づいて2種のディジェネレートプライマー、すなわち正方向のプライマーとしてDGJFプライマー（配列番号：19；アミノ酸配列のMVKYANKHをコード）、および逆方向のプライマーとしてDGJRプライマー（配列番号：20；アミノ酸配列のFDHVF SFYをコード）を作成した。これらのプライマーを用いてハスモンヨトウ終前齢幼虫またはオオタバコガ終前齢幼虫のアラタ体から抽出したRNAから逆転写反応により合成したcDNAを鋳型として、それぞれPCR反応を行い、約120bpのサイズを有するDNA断片を得、それらの塩基配列を決定した。決定した塩基配列に基づいて特異的プライマーを設計し、さらにRT-PCRの変法の1種である5' RACEおよび3' RACEを、SMART RACE cDNA Amplification Kit（CLONTECH社）を用いて行うことにより、ハスモンヨトウおよびオオタバコガ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のコーディング領域全体を含むcDNAをクローニングした。

なお、ハスモンヨトウ由来該遺伝子の3'-RACEにおいてはSL3Rプライマー（配列番号：21）を用いて全塩基配列の366~994の領域を増幅し、5'-RACEにおいてはSL5Rプライマー（配列番号：22）を用いて全塩基配列の1~393の領域を増幅し、両者を重ね合わせて全塩基配列を決定した。オオタバコガ由来該遺伝子の3'-RACEにおいてはHA3Rプライマー（配列番号：23）を用いて全塩基配列の366~1193の領域を増幅し、5'-RACEにおいてはHA5Rプライマー（配列番号：24）を用いて全塩基配列の1~391の領域を増幅し、塩基配列を決定した。

得られたcDNA配列（配列番号：7）から推定されたハスモンヨトウ由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列を配列番号：8に示した。カイコ由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素とのアミノ酸配列の一致率は48%であった。また、得られたcDNA配列（配列番号：9）から推定されたオオタバコガ由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列を配列番号：10に示した。カイコ由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素とのアミノ酸配列の一致率は54%であった。

ハスモンヨトウ前終齢幼虫のアラタ体から抽出したRNAから逆転写反応により合成したcDNAを鋳型として、コーディング領域を、プライマーSLJF(配列番号:25)、SLJR(配列番号:26)を用いたPCRによって増幅し、(実施例2)と同様の方法によって作成した発現ベクターを用いて、(実施例3)と同様の方法によって作成した組換えタンパク質の活性を、(実施例4)と同様の方法によって調べることで、本遺伝子がコードするタンパク質が幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有することを確認した。

また、オオタバコガ前終齢幼虫のアラタ体から抽出したRNAから逆転写反応により合成したcDNAを鋳型として、コーディング領域を、HAJFプライマー(配列番号:27)、およびHAJRプライマー(配列番号:28)を用いたPCRによって増幅し、(実施例2)と同様の方法によって作成した発現ベクターを用いて、(実施例3)と同様の方法によって作成した組換えタンパク質の活性を、(実施例4)と同様の方法によって調べることで、本遺伝子がコードするタンパク質が幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有することを確認した。

(実施例7) 幼若ホルモン酸メチル基転移酵素の一次構造の比較

本発明者らは、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、オオタバコガ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列の比較を行った(図5)。その結果、保存されているアミノ酸配列として、以下の(1)~(7)の7つのモチーフを見出した。このうち(2)は、メチルトランスフェラーゼのコンセンサス配列(S-アデノシルメチオニン結合配列の一部)(L(D/E)GSGSG(配列番号:29);oは疎水性アミノ酸、sは低分子量中性アミノ酸;Gomi, T et al., Int. J. Biochem. 24:1639, 1992; Kagan, R. M. & Clarke, S., Arch. Biochem. Biophys. 310:417, 1994; Vidgren, J. et al., Science, 368:354, 1994)と一致しており、S-アデノシルメチオニンの結合に関与すると推定される。

(1) 1 MNNAXLY(Q/E)(H/K/Q)ANSoQKRDA(配列番号:30)

(2) 38 (L/V/I)LD(L/V/I)GCGDG(配列番号:31)

(3) 62 (Q/R/K)L(L/V)GCDISE(Q/K)MV(配列番号:32)

(4) 104 FDHVFSFY(C/T/A)LHWV(配列番号:33)

(5) 145 P(V/I)FD(V/I/L)YR(I/V)L(配列番号:34)

(6) 165 DVE(K/R)YISPYHDS(配列番号:35)

(7) 263 YKL(I/V/L)VVYARK(配列番号:36)

(1)~(7)の先頭の番号は各モチーフに対応するカイコの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸残基の番号である。

【産業上の利用の可能性】

本発明によって、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質を人為的に制御することが可能となった。これにより、幼若ホルモンによって調節される昆虫などの節足動物の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型、寿命などを制御することが可能である。また、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質を人為的に制御することにより、害虫防除や有益昆虫の機能強化を行うことが可能である。また、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質は、該タンパク質に結合する化合物や該タンパク質の活性または発現を制御する化合物の製造やスクリーニングに利用できる。スクリーニングによって得られた化合物は、昆虫に特異的に作用する安全性の高い昆虫成長制御剤として利用できる。

【配列表】

## SEQUENCE LISTING

<110> National Agricultural Research Organization

<120> Juvenile hormone acid methyltransferase gene and use thereof

10

<130> ARO-A0301P

<160> 36

<170> PatentIn version 3.1

20

<210> 1

<211> 2890

<212> DNA

<213> Bombyx mori

30

<220>

<221> CDS

<222> (125)..(961)

<223>

<400> 1

40

aaaagactgt tcggcgatac cgcagtgaga acagcgacac atcgcacgcg ettagttaa 60

tacgaactta aaaaaaaaaa gtgccgacaa atatatttatt gcaaaaaaaaa atattaagtc 120



aaaa atg aac aat gca gat tta tac cgc aaa agt aac agc ctc caa aag	169	
Met Asn Asn Ala Asp Leu Tyr Arg Lys Ser Asn Ser Leu Gln Lys		
1.                    5                    10                    15		
aga gat gct ctg cgc tgc ctc gag gaa cat gcg aat aag att aag tgg	217	
Arg Asp Ala Leu Arg Cys Leu Glu Glu His Ala Asn Lys Ile Lys Trp		10
20                    25                    30		
aaa aaa atc ggt gat aga gtc ata gat ttg ggt tgc gct gac ggt agt	265	
Lys Lys Ile Gly Asp Arg Val Ile Asp Leu Gly Cys Ala Asp Gly Ser		
35                    40                    45		20
gtt act gat att ttg aaa gtt tac atg cca aaa aat tac gga aga tta	313	
Val Thr Asp Ile Leu Lys Val Tyr Met Pro Lys Asn Tyr Gly Arg Leu		
50                    55                    60		
gtt ggc tgc gac ata agc gaa gaa atg gtg aaa tac gcg aat aaa cac	361	
Val Gly Cys Asp Ile Ser Glu Glu Met Val Lys Tyr Ala Asn Lys His		30
65                    70                    75		
cac ggc ttc ggt agg act tcg ttc agg gtg ctc gac ata gag ggc gat	409	
His Gly Phe Gly Arg Thr Ser Phe Arg Val Leu Asp Ile Glu Gly Asp		
80                    85                    90                    95		40
ttg acc gca gac ctg aaa caa ggc ttt gat cac gtt ttc tct ttt tac	457	

Leu Thr Ala Asp Leu Lys Gln Gly Phe Asp His Val Phe Ser Phe Tyr			
	100	105	110
acc ctc cac tgg atc aga gac cag gaa cga gct ttc egg aac att ttc			505
Thr Leu His Trp Ile Arg Asp Gln Glu Arg Ala Phe Arg Asn Ile Phe			
	115	120	125
			10
aat ctg ctt ggc gac gaa gga gat tgc tta ctt ctg ttc ctg ggc eac			553
Asn Leu Leu Gly Asp Glu Gly Asp Cys Leu Leu Leu Phe Leu Gly His			
	130	135	140
act cct atc ttt gat gtt tac cgc aca ctc tcg cat aca gaa aaa tgg			601
Thr Pro Ile Phe Asp Val Tyr Arg Thr Leu Ser His Thr Glu Lys Trp			
	145	150	155
			20
cat tet tgg ctc gag cac gtc gat cga ttt ata tea cct tac cat gac			649
His Ser Trp Leu Glu His Val Asp Arg Phe Ile Ser Pro Tyr His Asp			
	160	165	170
			30
aat gaa gat ccc gaa aaa gaa gtt aag aag ata atg gaa aga gtt gga			697
Asn Glu Asp Pro Glu Lys Glu Val Lys Lys Ile Met Glu Arg Val Gly			
	180	185	190
			40
ttt agc aat att gaa gtg caa tgc aaa acg ttg ttc tat gta tac gat			745
Phe Ser Asn Ile Glu Val Gln Cys Lys Thr Leu Phe Tyr Val Tyr Asp			
	195	200	205

gat ttg gat gtt tta aaa aaa tca gta gca gct atc aat cca ttt aat	793	
Asp Leu Asp Val Leu Lys Lys Ser Val Ala Ala Ile Asn Pro Phe Asn		
210	215	220
atc ccg aaa gac ata ctt gaa gac ttt tta gaa gat tac ata gat gta	841	
Ile Pro Lys Asp Ile Leu Glu Asp Phe Leu Glu Asp Tyr Ile Asp Val		10
225	230	235
gta cgg gag atg agg ctg ctc gac agg tgt aat aac aat gtc ggt gaa	889	
Val Arg Glu Met Arg Leu Leu Asp Arg Cys Asn Asn Asn Val Gly Glu		
240	245	250
255		
		20
tca gtg tct ata aaa ttt aac tac aaa gtc atc agt gtt tac gcg aga	937	
Ser Val Ser Ile Lys Phe Asn Tyr Lys Val Ile Ser Val Tyr Ala Arg		
260	265	270
aaa tta tgt tta agt tta atg taa ttaagttaga aaaaaaaaaac aaatccgact	991	
Lys Leu Cys Leu Ser Leu Met		30
275		
tctaaatctt ggaaataagt ttttttaaca tattttctctc tctttgtctt ccagatctt	1051	
cgtgattaag ctttctatct actatctttaa aaagctttct caatatattg aatacagttt	1111	40
agaatacagt tggatctga aatcactgat ttogaagteg gttacttaga acaaatttaa	1171	

ttagttaatt gtatttataa ggaacgctac aatatttatt acagtaagta attttaaatt 1231

tccggaaca gtggagtcca gtggacaatg cagtatcagg agatggctta gatggatgga 1291

cgagctcaca gtcacccggt gttaagtggg tactggagcc catagacate tacaatgtaa 1351

atgccgccac cgatatgagt tataaggtct cagaatagct gccccacct tcaagccgaa 1411

acgcgttact gcttcacggc agaaatagcc agggcgggtg tacctaccgc cgcggactta 1471

caagagctcc taccactagt gagagecagc tgetttttgt tgtcgtgtaa aatcggtcgt 1531

tgtctctagt catatcatag ccgtacaaaa aatagacaa cttgatatta taactgttct 1591

tcaaatttct cgtcacacat acgaaaataa agtttgatgt atttaccoga aatataaatg 1651

ttaacatagc tcatacatac atacatata aattcatata tacacattaa gttttaatac 1711

tctgaaatat gtctacceca aaacaagaaa gcctactgta ctaaaattgt atgcagtttt 1771

agttttaatg tattatttta ataacagtga catctattag cgatacattg aactatttca 1831

acacaacatt tttcatatta ttttctttg aatctaatta ctttttttaa gccgcagtaa 1891

gatggcggtg ttgtacgact taaagtgttg agaattttaa ataatttcta cggttgttaa 1951

10

20

30

40

attataattg aatagaaat ccatactatt ttaattacte aactcaacaa ctcaattatt 2011  
  
 ttttaaagga gatgtgtgag tgagcateac tagagaattg tttgaccgtt gaocgattgg 2071  
  
 gctgatttct ttttcattat atccgtaa at ttaggacaa gttttgtacc accaactaca 2131  
  
 gccactacag tattcattga tttttaatta ccataagttt ggtttgtgta aagtatattt 2191  
  
 ataataacga taaatttggg ttgagtcgtg atagttggac atttcaacta gtcgcttgc 2251  
  
 tcatttgatt atactatgtg cttagtgcgg gttcttttac gctatcgaga acgttaaaga 2311  
  
 actcgcacta agcacactat tgtattttat ttgttgcaca aatatattta gaaacaatcg 2371  
  
 tgtataatca tcatgettta aaagtattcc tataaaatca taaacagtca caaaatttat 2431  
  
 ttttagtgag aattacatga aacaaattat gaaacaaagt ttgattatac tttcaaatgt 2491  
  
 ttcattactg ttttaagct taaggtataa aatggcatgt ttgtgtgttt actcaggecc 2551  
  
 taagcaacac gcgttggett ttaagtaaac tttgaagtct tagttattcc tgggtttatt 2611  
  
 tggcaggtta gtaaaatcta ccctgccatt tagtaccatt agagtgegaa tgattacagc 2671  
  
 gtatgattat tgtttacatt ttttaatttt gtttaattact taocgaaacc tgcccgggat 2731

10

20

30

40

ttattgacaa cataattagt aaaacatgtg ataatttgaa caatgacaaa tttattgtta 2791

gttaatttat ttcactttgt atataataat tgtaagtgtg atgttttaat aaataaaaact 2851

aaagtgtaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa 2890

10

<210> 2

<211> 278

<212> PRT

<213> Bombyx mori

20

<400> 2

Met Asn Asn Ala Asp Leu Tyr Arg Lys Ser Asn Ser Leu Gln Lys Arg

1 5 10 15

Asp Ala Leu Arg Cys Leu Glu Glu His Ala Asn Lys Ile Lys Trp Lys

20 25 30

30

Lys Ile Gly Asp Arg Val Ile Asp Leu Gly Cys Ala Asp Gly Ser Val

35 40 45

Thr Asp Ile Leu Lys Val Tyr Met Pro Lys Asn Tyr Gly Arg Leu Val

50 55 60

40

Gly Cys Asp Ile Ser Glu Glu Met Val Lys Tyr Ala Asn Lys His His

65

70

75

80

Gly Phe Gly Arg Thr Ser Phe Arg Val Leu Asp Ile Glu Gly Asp Leu

85

90

95

10

Thr Ala Asp Leu Lys Gln Gly Phe Asp His Val Phe Ser Phe Tyr Thr

100

105

110

Leu His Trp Ile Arg Asp Gln Glu Arg Ala Phe Arg Asn Ile Phe Asn

115

120

125

20

Leu Leu Gly Asp Glu Gly Asp Cys Leu Leu Leu Phe Leu Gly His Thr

130

135

140

Pro Ile Phe Asp Val Tyr Arg Thr Leu Ser His Thr Glu Lys Trp His

145

150

155

160

30

Ser Trp Leu Glu His Val Asp Arg Phe Ile Ser Pro Tyr His Asp Asn

165

170

175

Glu Asp Pro Glu Lys Glu Val Lys Lys Ile Met Glu Arg Val Gly Phe

180

185

190

40

Ser Asn Ile Glu Val Gln Cys Lys Thr Leu Phe Tyr Val Tyr Asp Asp

195

200

205

Leu Asp Val Leu Lys Lys Ser Val Ala Ala Ile Asn Pro Phe Asn Ile

210

215

220

Pro Lys Asp Ile Leu Glu Asp Phe Leu Glu Asp Tyr Ile Asp Val Val

225

230

235

240

Arg Glu Met Arg Leu Leu Asp Arg Cys Asn Asn Asn Val Gly Glu Ser

245

250

255

10

Val Ser Ile Lys Phe Asn Tyr Lys Val Ile Ser Val Tyr Ala Arg Lys

260

265

270

20

Leu Cys Leu Ser Leu Met

275

<210> 3

<211> 938

<212> DNA

<213> *Drosophila melanogaster*

30

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(894)

<223>

40



&lt;400&gt; 3

atg aat cag gcc tct cta tat cag cac gcc aac cag gtg caa agg cac	48	
Met Asn Gln Ala Ser Leu Tyr Gln His Ala Asn Gln Val Gln Arg His		
1                    5                    10                    15		
gat gcc aaa ttg att ctg gat gag ttc gca tcg acc atg cag tgg cga	96	10
Asp Ala Lys Leu Ile Leu Asp Glu Phe Ala Ser Thr Met Gln Trp Arg		
20                    25                    30		
tcc gat gga gag gat gcc ctc ctg gat gtg ggt tca gga tct ggt aac	144	
Ser Asp Gly Glu Asp Ala Leu Leu Asp Val Gly Ser Gly Ser Gly Asn		
35                    40                    45		20
gtg ctc atg gac ttt gta aag cca ctg ctc ccg att cgt gga caa ctg	192	
Val Leu Met Asp Phe Val Lys Pro Leu Leu Pro Ile Arg Gly Gln Leu		
50                    55                    60		
gtg ggc aca gac atc tcc agc cag atg gtg cac tat gcc agt aag cat	240	30
Val Gly Thr Asp Ile Ser Ser Gln Met Val His Tyr Ala Ser Lys His		
65                    70                    75                    80		
tac cag cga gag gag cgt acc aga ttc cag gtt ctg gac att gga tgc	288	
Tyr Gln Arg Glu Glu Arg Thr Arg Phe Gln Val Leu Asp Ile Gly Cys		40
85                    90                    95		

gaa cgg ctg ccc gag gag ctg agc ggc aga ttt gac cat gtc acc tcg 336

Glu Arg Leu Pro Glu Glu Leu Ser Gly Arg Phe Asp His Val Thr Ser

100

105

110

ttc tac tgc ctc cat tgg gtg caa aat ctg aaa gga gct ctc gga aat 384

Phe Tyr Cys Leu His Trp Val Gln Asn Leu Lys Gly Ala Leu Gly Asn

115

120

125

10

atc tac aat ctt ctg aag ccc gaa ggt ggc gac tgc ctc ctg gca ttt 432

Ile Tyr Asn Leu Leu Lys Pro Glu Gly Gly Asp Cys Leu Leu Ala Phe

130

135

140

20

ttg gcc tcc aat ccg gtt tac gaa gtc tat aag att ctt aaa acg aat 480

Leu Ala Ser Asn Pro Val Tyr Glu Val Tyr Lys Ile Leu Lys Thr Asn

145

150

155

160

gac aag tgg teg act tat atg cag gat gtg gag aac ttc ata tcc cca 528

Asp Lys Trp Ser Thr Tyr Met Gln Asp Val Glu Asn Phe Ile Ser Pro

165

170

175

30

ctt cac tac agt cta aat cct ggc gag gaa ttc agc cag ttg ttg aac 576

Leu His Tyr Ser Leu Asn Pro Gly Glu Glu Phe Ser Gln Leu Leu Asn

180

185

190

40

gat gtg ggt ttc gtg caa cac aat gtg gaa att cga aac gaa gtg ttt 624

Asp Val Gly Phe Val Gln His Asn Val Glu Ile Arg Asn Glu Val Phe

195

200

205

gtt tat gaa ggt gta agg act ctg aaa gat aat gta aag gcc att tgt 672

Val Tyr Glu Gly Val Arg Thr Leu Lys Asp Asn Val Lys Ala Ile Cys

210

215

220

10

cct ttt ett gag cga atg cct gca gat ttg cat gaa cag ttc ctg gat 720

Pro Phe Leu Glu Arg Met Pro Ala Asp Leu His Glu Gln Phe Leu Asp

225

230

235

240

gac ttc ata gac att gtt ata tcc atg aat ttg cag caa ggt gaa aat 768

Asp Phe Ile Asp Ile Val Ile Ser Met Asn Leu Gln Gln Gly Glu Asn

245

250

255

20

aat gag gat caa aag ttc cta tct ccc tat aaa ctg gtg gtg gcc tat 816

Asn Glu Asp Gln Lys Phe Leu Ser Pro Tyr Lys Leu Val Val Ala Tyr

260

265

270

30

gct cgc aag act cct gaa ttt gtg aat aat gtt ttc ctg gag cct aca 864

Ala Arg Lys Thr Pro Glu Phe Val Asn Asn Val Phe Leu Glu Pro Thr

275

280

285

cat caa aac ttg gtt aag gga ata aat taa tttattttta caaattaaca 914

His Gln Asn Leu Val Lys Gly Ile Asn

290

295

40

gtaattgcat ttgttaacag agtc

938

&lt;210&gt; 4

&lt;211&gt; 297

&lt;212&gt; PRT

<213> *Drosophila melanogaster*

10

&lt;400&gt; 4

Met Asn Gln Ala Ser Leu Tyr Gln His Ala Asn Gln Val Gln Arg His

1                    5                    10                    15

20

Asp Ala Lys Leu Ile Leu Asp Glu Phe Ala Ser Thr Met Gln Trp Arg

20                    25                    30

Ser Asp Gly Glu Asp Ala Leu Leu Asp Val Gly Ser Gly Ser Gly Asn

35                    40                    45

30

Val Leu Met Asp Phe Val Lys Pro Leu Leu Pro Ile Arg Gly Gln Leu

50                    55                    60

Val Gly Thr Asp Ile Ser Ser Gln Met Val His Tyr Ala Ser Lys His

65                    70                    75                    80

40

Tyr Gln Arg Glu Glu Arg Thr Arg Phe Gln Val Leu Asp Ile Gly Cys

85                    90                    95

Glu Arg Leu Pro Glu Glu Leu Ser Gly Arg Phe Asp His Val Thr Ser  
                   100                                  105                                  110

Phe Tyr Cys Leu His Trp Val Gln Asn Leu Lys Gly Ala Leu Gly Asn  
                   115                                  120                                  125

Ile Tyr Asn Leu Leu Lys Pro Glu Gly Gly Asp Cys Leu Leu Ala Phe  
                   130                                  135                                  140

Leu Ala Ser Asn Pro Val Tyr Glu Val Tyr Lys Ile Leu Lys Thr Asn  
                   145                                  150                                  155                                  160

Asp Lys Trp Ser Thr Tyr Met Gln Asp Val Glu Asn Phe Ile Ser Pro  
                                   165                                  170                                  175

Leu His Tyr Ser Leu Asn Pro Gly Glu Glu Phe Ser Gln Leu Leu Asn  
                   180                                  185                                  190

Asp Val Gly Phe Val Gln His Asn Val Glu Ile Arg Asn Glu Val Phe  
                   195                                  200                                  205

Val Tyr Glu Gly Val Arg Thr Leu Lys Asp Asn Val Lys Ala Ile Cys  
                   210                                  215                                  220

Pro Phe Leu Glu Arg Met Pro Ala Asp Leu His Glu Gln Phe Leu Asp

10

20

30

40

225

230

235

240

Asp Phe Ile Asp Ile Val Ile Ser Met Asn Leu Gln Gln Gly Glu Asn

245

250

255

Asn Glu Asp Gln Lys Phe Leu Ser Pro Tyr Lys Leu Val Val Ala Tyr

260

265

270

10

Ala Arg Lys Thr Pro Glu Phe Val Asn Asn Val Phe Leu Glu Pro Thr

275

280

285

His Gln Asn Leu Val Lys Gly Ile Asn

290

295

20

&lt;210&gt; 5

&lt;211&gt; 855

&lt;212&gt; DNA

<213> *Anopheles gambiae*

30

&lt;220&gt;

&lt;221&gt; CDS

&lt;222&gt; (1)..(855)

&lt;223&gt;

40

&lt;400&gt; 5

atg aac aaa gct aat ctc tac cag caa gcg aat ggc gtg cag egg cgc	48	
Met Asn Lys Ala Asn Leu Tyr Gln Gln Ala Asn Gly Val Gln Arg Arg		
1                    5                    10                    15		
gat gcg atg gag ata ttg aaa gaa tac gca cca ctc atc agc tgt cca	96	
Asp Ala Met Glu Ile Leu Lys Glu Tyr Ala Pro Leu Ile Ser Cys Pro		10
20                    25                    30		
agg gat ggc gaa gag gtt gcc ctg tta gac att ggg tgt ggc agc ggg	144	
Arg Asp Gly Glu Glu Val Ala Leu Leu Asp Ile Gly Cys Gly Ser Gly		
35                    40                    45		20
gac gtg ttg gtg gac tac att cta ccg gtg ctg agc cgc gga agc act	192	
Asp Val Leu Val Asp Tyr Ile Leu Pro Val Leu Ser Arg Gly Ser Thr		
50                    55                    60		
cct gtg gcg cgc gca ttg gcg aca gac atc tcg gag cag atg gtg cgc	240	
Pro Val Ala Arg Ala Leu Ala Thr Asp Ile Ser Glu Gln Met Val Arg		30
65                    70                    75                    80		
cat gca cgt gaa tcg tac cgt cac gtt aag acg atc gag ttc gac acc	288	
His Ala Arg Glu Ser Tyr Arg His Val Lys Thr Ile Glu Phe Asp Thr		
85                    90                    95		40
ctt gac atc ggc atc aaa ctc gat agt gca aag ttg tcc cgc tgg gga	336	
Leu Asp Ile Gly Ile Lys Leu Asp Ser Ala Lys Leu Ser Arg Trp Gly		

100

105

110

caa ttt agt cac gtt acc tcg ttc tac tgc cta cac tgg gtt cag aat 384

Gln Phe Ser His Val Thr Ser Phe Tyr Cys Leu His Trp Val Gln Asn

115

120

125

cag cac gta gcc ttt tcc aac atc tac aac ctt ctg cag cat ggc ggt 432

Gln His Val Ala Phe Ser Asn Ile Tyr Asn Leu Leu Gln His Gly Gly

130

135

140

gac tgt ctg ctg gtg ttt ttg gca aac aac cca atc ttt gac ata tac 480

Asp Cys Leu Leu Val Phe Leu Ala Asn Asn Pro Ile Phe Asp Ile Tyr

145

150

155

160

aac caa ctg tet cgc tca ccc aag tgg tcc aag tat atg tac gac gtg 528

Asn Gln Leu Ser Arg Ser Pro Lys Trp Ser Lys Tyr Met Tyr Asp Val

165

170

175

gaa aag tac att tcg ccc tac cag tat tgt gaa aat cca gca agt gag 576

Glu Lys Tyr Ile Ser Pro Tyr Gln Tyr Cys Glu Asn Pro Ala Ser Glu

180

185

190

atc gag gat ctg ctg tgc acg gtg ggc ttt cag cag tat cag ata cag 624

Ile Glu Asp Leu Leu Cys Thr Val Gly Phe Gln Gln Tyr Gln Ile Gln

195

200

205

10

20

30

40



gtt cgc gac aag ctg tac gtg tac gaa ggg ctg gac aat ttg aaa cga 672

Val Arg Asp Lys Leu Tyr Val Tyr Glu Gly Leu Asp Asn Leu Lys Arg

210

215

220

gca gtt ttg gct gtg aat cca ttc agt gaa cga atg cca cca gaa ctg 720

Ala Val Leu Ala Val Asn Pro Phe Ser Glu Arg Met Pro Pro Glu Leu

225

230

235

240

10

cag gat agg ttc cta ctg gac tat atc gct gtt gtg cgg cag atg tac 768

Gln Asp Arg Phe Leu Leu Asp Tyr Ile Ala Val Val Arg Gln Met Tyr

245

250

255

20

ttg acc aaa act ggc agc gaa gag aat gat tgc aat ctt caa ttc ata 816

Leu Thr Lys Thr Gly Ser Glu Glu Asn Asp Cys Asn Leu Gln Phe Ile

260

265

270

tcc cca tac aag ttg gtg gtt gtt tat gcg aag aaa taa 855

Ser Pro Tyr Lys Leu Val Val Val Tyr Ala Lys Lys

275

280

30

<210> 6

<211> 284

<212> PRT

40

<213> *Anopheles gambiae*

&lt;400&gt; 6

Met Asn Lys Ala Asn Leu Tyr Gln Gln Ala Asn Gly Val Gln Arg Arg

1 5 10 15

Asp Ala Met Glu Ile Leu Lys Glu Tyr Ala Pro Leu Ile Ser Cys Pro

20 25 30

10

Arg Asp Gly Glu Glu Val Ala Leu Leu Asp Ile Gly Cys Gly Ser Gly

35 40 45

Asp Val Leu Val Asp Tyr Ile Leu Pro Val Leu Ser Arg Gly Ser Thr

50 55 60

20

Pro Val Ala Arg Ala Leu Ala Thr Asp Ile Ser Glu Gln Met Val Arg

65 70 75 80

His Ala Arg Glu Ser Tyr Arg His Val Lys Thr Ile Glu Phe Asp Thr

85 90 95

30

Leu Asp Ile Gly Ile Lys Leu Asp Ser Ala Lys Leu Ser Arg Trp Gly

100 105 110

Gln Phe Ser His Val Thr Ser Phe Tyr Cys Leu His Trp Val Gln Asn

115 120 125

40

Gln His Val Ala Phe Ser Asn Ile Tyr Asn Leu Leu Gln His Gly Gly

130	135	140	
Asp Cys Leu Leu Val Phe Leu Ala Asn Asn Pro Ile Phe Asp Ile Tyr			
145	150	155	160
Asn Gln Leu Ser Arg Ser Pro Lys Trp Ser Lys Tyr Met Tyr Asp Val			10
	165	170	175
Glu Lys Tyr Ile Ser Pro Tyr Gln Tyr Cys Glu Asn Pro Ala Ser Glu			
180	185	190	
Ile Glu Asp Leu Leu Cys Thr Val Gly Phe Gln Gln Tyr Gln Ile Gln			20
195	200	205	
Val Arg Asp Lys Leu Tyr Val Tyr Glu Gly Leu Asp Asn Leu Lys Arg			
210	215	220	
Ala Val Leu Ala Val Asn Pro Phe Ser Glu Arg Met Pro Pro Glu Leu			30
225	230	235	240
Gln Asp Arg Phe Leu Leu Asp Tyr Ile Ala Val Val Arg Gln Met Tyr			
	245	250	255
Leu Thr Lys Thr Gly Ser Glu Glu Asn Asp Cys Asn Leu Gln Phe Ile			40
260	265	270	

Ser Pro Tyr Lys Leu Val Val Val Tyr Ala Lys Lys

275

280

<210> 7

<211> 994

10

<212> DNA

<213> Spodoptera litura

<220>

<221> CDS

<222> (111)..(932)

20

<223>

<400> 7

agcgactgtc cgccgcaacc gcgctccact caaccacgcg tacgegcacc cgaaaaaaaa 60

caatacaaaa aatcttttcg agttaactga aaatcttaaa aaaatcaacc atg aat 116

30

Met Asn

1

aac gcc gtt ttg tac gaa caa gct aac agc atg cag aag aga gat gca 164

Asn Ala Val Leu Tyr Glu Gln Ala Asn Ser Met Gln Lys Arg Asp Ala

40

5

10

15

ctc aac ttt tta gac gac atc tcc cct aaa cta aag tgg aag aag agt 212

Leu Asn Phe Leu Asp Asp Ile Ser Pro Lys Leu Lys Trp Lys Lys Ser

20

25

30

atc agc aac att ctg gac gta gga tgt gga gat gga tgt gtc acc age 260

Ile Ser Asn Ile Leu Asp Val Gly Cys Gly Asp Gly Cys Val Thr Ser

35

40

45

50

10

atg ctt aaa aag tac atc cct act gac ttc aag ctg ctc ggc tgt gac 308

Met Leu Lys Lys Tyr Ile Pro Thr Asp Phe Lys Leu Leu Gly Cys Asp

55

60

65

atc agt gag aag atg gtg aat ttc gcc aat gac cac cat tgc aat gaa 356

20

Ile Ser Glu Lys Met Val Asn Phe Ala Asn Asp His His Cys Asn Glu

70

75

80

cag acg tcg ttc aca gtg ctg gac atc gca gga gat ata ccc gaa ggt 404

Gln Thr Ser Phe Thr Val Leu Asp Ile Ala Gly Asp Ile Pro Glu Gly

85

90

95

30

atg aag gga aaa ttc gac cat gtt ttc tcc ttc tat gcc ttg cac tgg 452

Met Lys Gly Lys Phe Asp His Val Phe Ser Phe Tyr Ala Leu His Trp

100

105

110

40

gtc ttg gat caa gag cgc gta ttc agg aat att tac gat ttg ctg agt 500

Val Leu Asp Gln Glu Arg Val Phe Arg Asn Ile Tyr Asp Leu Leu Ser

115

120

125

130

aaa gat gga gaa tgc ttc acg ata ttt gtc gca ggc gca ccc gtg ttc 548

Lys Asp Gly Glu Cys Phe Thr Ile Phe Val Ala Gly Ala Pro Val Phe

135

140

145

gac ttg tac cgc att tta tgc cgt aac aac aaa tgg agc act ctg ctt 596

Asp Leu Tyr Arg Ile Leu Ser Arg Asn Asn Lys Trp Ser Thr Leu Leu

150

155

160

10

aaa gat gtc gag aaa tac ata tgc cca tac cac gac tca cag gat cca 644

Lys Asp Val Glu Lys Tyr Ile Ser Pro Tyr His Asp Ser Gln Asp Pro

165

170

175

gcg aaa gaa atg aga aaa gta ttg gaa aaa gtt gga tac gtg gac tac 692

Ala Lys Glu Met Arg Lys Val Leu Glu Lys Val Gly Tyr Val Asp Tyr

180

185

190

20

aag gtg gaa tgt aaa aac ttg gtg tat atg tac aac aac ttc gcc agt 740

Lys Val Glu Cys Lys Asn Leu Val Tyr Met Tyr Asn Asn Phe Ala Ser

195

200

205

210

30

tta tgg aaa ace ctt caa gca atc aac cca ttc aac atc ccg aaa gat 788

Leu Trp Lys Thr Leu Gln Ala Ile Asn Pro Phe Asn Ile Pro Lys Asp

215

220

225

atg gaa gaa gat ttc aaa caa gat tac tta aat att tta aaa gat atg 836

40

Met Glu Glu Asp Phe Lys Gln Asp Tyr Leu Asn Ile Leu Lys Asp Met

230

235

240

aaa att gtg tct aag tat aat acc gat gag gca agt gtg aac ttc aaa 884

Lys Ile Val Ser Lys Tyr Asn Thr Asp Glu Ala Ser Val Asn Phe Lys

245

250

255

10

tat cgg ttg ctt gtc gta cac gct cgc aag ccg gcc tea gaa ttt tag 932

Tyr Arg Leu Leu Val Val His Ala Arg Lys Pro Ala Ser Glu Phe

260

265

270

ggaaaataat cacaaataaa ctaactgaat atttgtagta caataacaaa acctgatgca 992

20

ag 994

<210> 8

<211> 273

30

<212> PRT

<213> Spodoptera litura

<400> 8

Met Asn Asn Ala Val Leu Tyr Glu Gln Ala Asn Ser Met Gln Lys Arg

1

5

10

15

40

Asp Ala Leu Asn Phe Leu Asp Asp Ile Ser Pro Lys Leu Lys Trp Lys

20

25

30

Lys Ser Ile Ser Asn Ile Leu Asp Val Gly Cys Gly Asp Gly Cys Val

35

40

45

Thr Ser Met Leu Lys Lys Tyr Ile Pro Thr Asp Phe Lys Leu Leu Gly

50

55

60

10

Cys Asp Ile Ser Glu Lys Met Val Asn Phe Ala Asn Asp His His Cys

65

70

75

80

Asn Glu Gln Thr Ser Phe Thr Val Leu Asp Ile Ala Gly Asp Ile Pro

85

90

95

20

Glu Gly Met Lys Gly Lys Phe Asp His Val Phe Ser Phe Tyr Ala Leu

100

105

110

His Trp Val Leu Asp Gln Glu Arg Val Phe Arg Asn Ile Tyr Asp Leu

115

120

125

30

Leu Ser Lys Asp Gly Glu Cys Phe Thr Ile Phe Val Ala Gly Ala Pro

130

135

140

Val Phe Asp Leu Tyr Arg Ile Leu Ser Arg Asn Asn Lys Trp Ser Thr

145

150

155

160

40



Leu Leu Lys Asp Val Glu Lys Tyr Ile Ser Pro Tyr His Asp Ser Gln

165

170

175

Asp Pro Ala Lys Glu Met Arg Lys Val Leu Glu Lys Val Gly Tyr Val

180

185

190

10

Asp Tyr Lys Val Glu Cys Lys Asn Leu Val Tyr Met Tyr Asn Asn Phe

195

200

205

Ala Ser Leu Trp Lys Thr Leu Gln Ala Ile Asn Pro Phe Asn Ile Pro

210

215

220

20

Lys Asp Met Glu Glu Asp Phe Lys Gln Asp Tyr Leu Asn Ile Leu Lys

225

230

235

240

Asp Met Lys Ile Val Ser Lys Tyr Asn Thr Asp Glu Ala Ser Val Asn

245

250

255

30

Phe Lys Tyr Arg Leu Leu Val Val His Ala Arg Lys Pro Ala Ser Glu

260

265

270

Phe

40

<210> 9

<211> 1193

<212> DNA

<213> Helicoverpa armigera

<220>

<221> CDS

<222> (124)..(978)

10

<223>

<400> 9

actgtccgcc gaaaccgccc ttcactcaac caccgcccacg cgcacccgaa aataaataac 60

aagaatcata aactaaacaa atcaatatca cgaaattcaa atacctataa aaaaatcctt 120

20

aaa atg aat aac gcg gtc ttg tat gaa aaa agc aat agc ttg cag aag 168

Met Asn Asn Ala Val Leu Tyr Glu Lys Ser Asn Ser Leu Gln Lys

1 5 10 15

aga gat gct atc atg tgt cta gaa gaa tac gct teg aaa att aag tgg 216

30

Arg Asp Ala Ile Met Cys Leu Glu Glu Tyr Ala Ser Lys Ile Lys Trp

20 25 30

aag aag agt aat aat aat att ctt gac ata ggc tgt ggg gat gga agc 264

Lys Lys Ser Asn Asn Asn Ile Leu Asp Ile Gly Cys Gly Asp Gly Ser

35 40 45

40

gtg act aat atg ctg aag aaa tac atc cct act gag tac aag ttg ctt 312

Val Thr Asn Met Leu Lys Lys Tyr Ile Pro Thr Glu Tyr Lys Leu Leu

50

55

60

ggc tgt gat att agc gag aag atg gtg aac ttc gcg aat gat cat cat 360

Gly Cys Asp Ile Ser Glu Lys Met Val Asn Phe Ala Asn Asp His His

65

70

75

10

tgt aac gaa cag act tet ttc acc gtg ctc gat att gag gga gac cta 408

Cys Asn Glu Gln Thr Ser Phe Thr Val Leu Asp Ile Glu Gly Asp Leu

80

85

90

95

cct gaa ggt atg aag gga aac ttc gac cac gtt ttc tcg ttc tac gct 456

Pro Glu Gly Met Lys Gly Asn Phe Asp His Val Phe Ser Phe Tyr Ala

100

105

110

20

ctg cac tgg gtt aat aac caa gaa cga gca ttc aaa aac ata tac aac 504

Leu His Trp Val Asn Asn Gln Glu Arg Ala Phe Lys Asn Ile Tyr Asn

115

120

125

30

ctt cta agc gag gat ggg gag tgc ttc acg ata ttc gta gcc tgg gct 552

Leu Leu Ser Glu Asp Gly Glu Cys Phe Thr Ile Phe Val Ala Trp Ala

130

135

140

cct gtg ttt gac gtg tac cga gtg ctc gcg cgc aac aac aag tgg agt 600

Pro Val Phe Asp Val Tyr Arg Val Leu Ala Arg Asn Asn Lys Trp Ser

145

150

155

40

caa tgg gtg cat gat gtc gac aga tac ata teg ccc tac cac gac tct 648

Gln Trp Val His Asp Val Asp Arg Tyr Ile Ser Pro Tyr His Asp Ser

160 165 170 175

ttg gag ccg gaa aaa gat tta aag gct atg ata gac aaa att gga ttc 696

Leu Glu Pro Glu Lys Asp Leu Lys Ala Met Ile Asp Lys Ile Gly Phe

180 185 190

10

gtt gac atc gat gtg gaa tgt aaa gaa ttg gta ttc gtg tac gac aac 744

Val Asp Ile Asp Val Glu Cys Lys Glu Leu Val Phe Val Tyr Asp Asn

195 200 205

20

ata cat att ttg cga aaa gcg tta aca gca atc aac cct ttc aaa atc 792

Ile His Ile Leu Arg Lys Ala Leu Thr Ala Ile Asn Pro Phe Lys Ile

210 215 220

ccc aag gaa aaa tat gat gat ttc atg gaa gac tat atg gat ata ctg 840

Pro Lys Glu Lys Tyr Asp Asp Phe Met Glu Asp Tyr Met Asp Ile Leu

225 230 235

30

aaa gaa cta caa att tta gac aag tac aac aat aat tat gaa aag agc 888

Lys Glu Leu Gln Ile Leu Asp Lys Tyr Asn Asn Asn Tyr Glu Lys Ser

240 245 250 255

40

gtt gaa ttc aat tac cgt ttg ctt gta gtg tat gcc cga aaa cct gac 936

Val Glu Phe Asn Tyr Arg Leu Leu Val Val Tyr Ala Arg Lys Pro Asp

260

265

270

tcg cag gat aaa atg tta gaa gct cta aat gga caa acg tag

978

Ser Gln Asp Lys Met Leu Glu Ala Leu Asn Gly Gln Thr

275

280

10

actgaaaaac ttatattttt agttacggca aaatacagtg tagaacagtt atttgtagtt

1038

aaggatgaat gtatagtgtat tetcttcagg tttagttttg ggctgggtat gaaatgttgt

1098

ttttttaagt aagctatttt ggtaatgtaa actattttta aaggcaggaa aataatctgt

1158

20

gtgtgagcaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaa

1193

<210> 10

<211> 284

30

<212> PRT

<213> Helicoverpa armigera

<400> 10

Met Asn Asn Ala Val Leu Tyr Glu Lys Ser Asn Ser Leu Gln Lys Arg

1

5

10

15

40

Asp Ala Ile Met Cys Leu Glu Glu Tyr Ala Ser Lys Ile Lys Trp Lys

20	25	30	
Lys Ser Asn Asn Asn Ile Leu Asp Ile Gly Cys Gly Asp Gly Ser Val			
35	40	45	
Thr Asn Met Leu Lys Lys Tyr Ile Pro Thr Glu Tyr Lys Leu Leu Gly			10
50	55	60	
Cys Asp Ile Ser Glu Lys Met Val Asn Phe Ala Asn Asp His His Cys			
65	70	75	80
Asn Glu Gln Thr Ser Phe Thr Val Leu Asp Ile Glu Gly Asp Leu Pro			20
85	90	95	
Glu Gly Met Lys Gly Asn Phe Asp His Val Phe Ser Phe Tyr Ala Leu			
100	105	110	
His Trp Val Asn Asn Gln Glu Arg Ala Phe Lys Asn Ile Tyr Asn Leu			30
115	120	125	
Leu Ser Glu Asp Gly Glu Cys Phe Thr Ile Phe Val Ala Trp Ala Pro			
130	135	140	
Val Phe Asp Val Tyr Arg Val Leu Ala Arg Asn Asn Lys Trp Ser Gln			40
145	150	155	160

Trp Val His Asp Val Asp Arg Tyr Ile Ser Pro Tyr His Asp Ser Leu

165

170

175

Glu Pro Glu Lys Asp Leu Lys Ala Met Ile Asp Lys Ile Gly Phe Val

180

185

190

Asp Ile Asp Val Glu Cys Lys Glu Leu Val Phe Val Tyr Asp Asn Ile

195

200

205

10

His Ile Leu Arg Lys Ala Leu Thr Ala Ile Asn Pro Phe Lys Ile Pro

210

215

220

20

Lys Glu Lys Tyr Asp Asp Phe Met Glu Asp Tyr Met Asp Ile Leu Lys

225

230

235

240

Glu Leu Gln Ile Leu Asp Lys Tyr Asn Asn Asn Tyr Glu Lys Ser Val

245

250

255

30

Glu Phe Asn Tyr Arg Leu Leu Val Val Tyr Ala Arg Lys Pro Asp Ser

260

265

270

Gln Asp Lys Met Leu Glu Ala Leu Asn Gly Gln Thr

275

280

40

<210> 11

<211> 17

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

10

<400> 11

tttttttttt tttttgc

17

<210> 12

20

<211> 10

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

30

<400> 12

gatcatagcc

10

<210> 13

40

<211> 25

<212> DNA



<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 13

aagccgcagt aagatggcgg tgttg

25

10

<210> 14

<211> 25

<212> DNA

<213> Artificial

20

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 14

caacaccgcc atcttactgc ggctt

25

30

<210> 15

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial

40

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 15

aaacatatga acaatgcaga ttataccgc

30

10

<210> 16

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial

20

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 16

aaggatccaa tcacgaaaat ctgggaagac

30

30

<210> 17

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial

40

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 17

aaacatatga atcaggcctc tctatatcag

30

<210> 18

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial

10

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

20

<400> 18

aaggatccga ctctgtaac aaatgcaatt actg

34

<210> 19

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial

30

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

40

<220>

<221> misc\_feature

<222> (6).. (6)

<223> "n"=A, T, G or C

<220>

<221> misc\_feature

10

<222> (15).. (15)

<223> "n"=A, T, G or C

<400> 19

atggtnaart aygcnaayaa rca

23

20

<210> 20

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial

30

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<220>

<221> misc\_feature

<222> (6).. (6)

40

<223> "n"=A, T, G or C

<220>

<221> misc\_feature

<222> (12)..(12)

<223> "n"=A, T, G or C

<400> 20

taraangara anacrtgrtc raa

23

10

<210> 21

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial

20

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 21

ttcacagtgc tggacatcgc aggagata

28

30

<210> 22

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial

40

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 22

tatctcctgc gatgtccagc actgtgaa

28

10

<210> 23

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial

20

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 23

cgaacagact tctttcaccg tgctcg

26

30

<210> 24

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial

40

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 24

cgagcacggt gaaagaagtc tgttcg

26

<210> 25

<211> 30

10

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

20

<400> 25

aaacatatga ataacgccgt tttgtacgaa

30

<210> 26

<211> 30

30

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

40

<400> 26

aactcgagct tgcattcagggt tttggttattg

30

<210> 27

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial

10

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 27

aaacatatga ataacgcggt cttgtatgaa

20

30

<210> 28

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial

30

<220>

<223> an artificially synthesized primer sequence

<400> 28

aactcgagge ccaaaactaa acctgaagag

40

30



<210>	29	
<211>	8	
<212>	PRT	
<213>	Artificial	
<220>		10
<223>	consensus sequence	
<220>		
<221>	MISC_FEATURE	
<222>	(2).. (2)	
<223>	"Xaa"=Asp or Glu	20
<220>		
<221>	MISC_FEATURE	
<222>	(3).. (3)	
<223>	"Xaa"=hydrophobic amino acid	30
<220>		
<221>	MISC_FEATURE	
<222>	(5).. (5)	
<223>	"Xaa"=low molecular weight neutral amino acid	40
<220>		
<221>	MISC_FEATURE	

<222> (7).. (7)

<223> "Xaa"=low molecular weight neutral amino acid

<400> 29

Leu Xaa Xaa Gly Xaa Gly Xaa Gly

1

5

10

<210> 30

<211> 18

<212> PRT

<213> Artificial

20

<220>

<223> consensus sequence

<220>

<221> MISC\_FEATURE

30

<222> (5).. (5)

<223> "Xaa"=any amino acid

<220>

<221> MISC\_FEATURE

40

<222> (8).. (8)

<223> "Xaa"=Gln or Glu

<220>

<221> MISC\_FEATURE

<222> (9).. (9)

<223> "Xaa"=His, Lys or Gln

<220>

10

<221> MISC\_FEATURE

<222> (13).. (13)

<223> "Xaa"=hydrophobic amino acid

<400> 30

Met Asn Asn Ala Xaa Leu Tyr Xaa Xaa Ala Asn Ser Xaa Gln Lys Arg

20

1

5

10

15

Asp Ala

30

<210> 31

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial

40

<220>

<223> consensus sequence

<220>

<221> MISC\_FEATURE

<222> (1).. (1)

<223> "Xaa"=Leu, Val or Ile

<220>

10

<221> MISC\_FEATURE

<222> (4).. (4)

<223> "Xaa"=Leu, Val or Ile

<400> 31

Xaa Leu Asp Xaa Gly Cys Gly Asp Gly

20

1

5

<210> 32

<211> 12

<212> PRT

30

<213> Artificial

<220>

<223> consensus sequence

40

<220>

<221> MISC\_FEATURE

<222> (1).. (1)

<223> "Xaa"=Gln, Arg or Lys

<220>

<221> MISC\_FEATURE

<222> (3).. (3)

<223> "Xaa"=Leu or Val

10

<220>

<221> MISC\_FEATURE

<222> (10).. (10)

<223> "Xaa"=Gln or Lys

20

<400> 32

Xaa Leu Xaa Gly Cys Asp Ile Ser Glu Xaa Met Val

1

5

10

<210> 33

30

<211> 13

<212> PRT

<213> Artificial

<220>

40

<223> consensus sequence

<220>

<221> MISC\_FEATURE

<222> (9).. (9)

<223> "Xaa"=Cys, Thr or Ala

<400> 33

Phe Asp His Val Phe Ser Phe Tyr Xaa Leu His Trp Val

10

1

5

10

<210> 34

<211> 9

<212> PRT

20

<213> Artificial

<220>

<223> consensus sequence

<220>

30

<221> MISC\_FEATURE

<222> (2).. (2)

<223> "Xaa"=Val or Ile

<220>

40

<221> MISC\_FEATURE

<222> (5).. (5)

<223> "Xaa"=Val, Ile or Leu

<220>

<221> MISC\_FEATURE

<222> (8).. (8)

<223> "Xaa"=Ile or Val

<400> 34

10

Pro Xaa Phe Asp Xaa Tyr Arg Xaa Leu

1

5

<210> 35

<211> 12

20

<212> PRT

<213> Artificial

<220>

<223> consensus sequence

30

<220>

<221> MISC\_FEATURE

<222> (4).. (4)

<223> "Xaa"=Lys or Arg

40

<400> 35

Asp Val Glu Xaa Tyr Ile Ser Pro Tyr His Asp Ser

1 5 10

<210> 36

<211> 10

<212> PRT

10

<213> Artificial

<220>

<223> consensus sequence

<220>

20

<221> MISC\_FEATURE

<222> (4)..(4)

<223> "Xaa"=Ile, Val or Leu

<400> 36

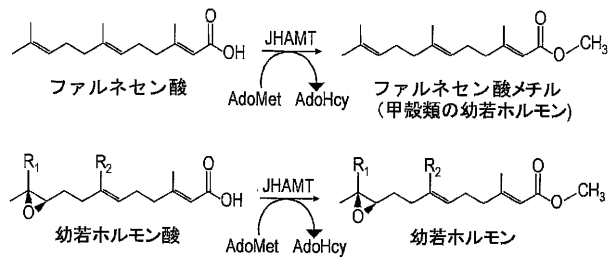
Tyr Lys Leu Xaa Val Val Tyr Ala Arg Lys

30

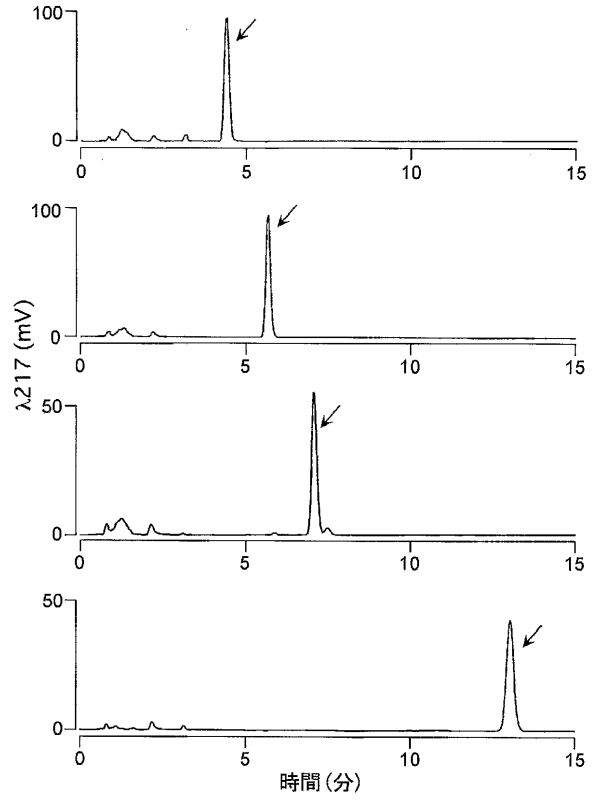
1 5 10



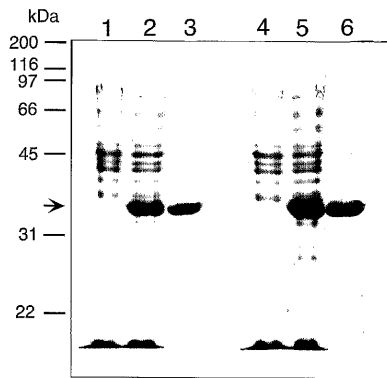
【 図 1 】



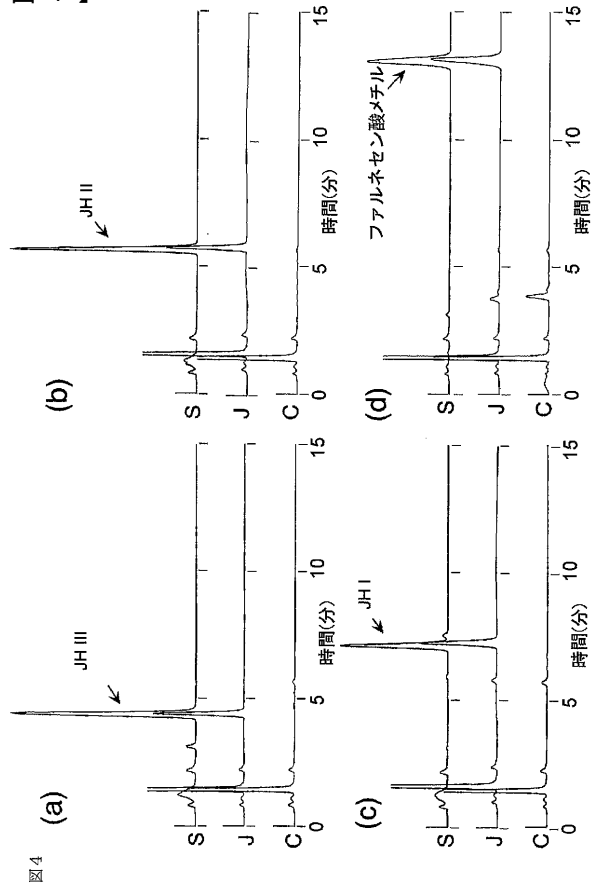
【 図 2 】



【 図 3 】



【 図 4 】



【 図 5 】

SI	1	MNNAVLYEQANSMQKRDALNFLDDISPKLWKKSI--NILDVCGGDG-C	47
Ag	1	MNKANLYQQANGVQRDAMEILKEYAPLISCPRDGEEVALLDIGCGSGDV	50
Ha	1	MNNAVLYEKSNSLQKRDAIMCLEEYASKIKWKKSN--NILDIGCGDG-S	47
Bm	1	MNADLYRKSNSLQKRDAIRCLLEEHANKIKWKKIGD--RVIDLGCADG-S	47
Dm	1	MNQASLYQHANQVQRHDAKLIIDEFASTMQWRSDGE-DALLDVGSGSGNV	49
		* * * * *	
SI	48	VTSMKKYIPTDF----KLLGCDISEKMVNFANDHHCN-EQTSFTVLDI	91
Ag	51	LVYDILPVLSRGSTPVA-RALATDISEQMVRHARESYRHVKTIEFDTLDI	99
Ha	48	VTNMLKKYIPTTEY----KLLGCDISEKMVNFANDHHCN-EQTSFTVLDI	91
Bm	48	VTDILKVVMPKNY----GRLVGCISEEMVKYANKHHGF-GRTSFRVLDI	92
Dm	50	LMDFVKPLLP----IRG-QLVGTDISSQMVHYASKHYQREERTRFQVLDI	94
		* * * * *	
SI	92	AGDIEGMMKG---KFDHVSFYALHWVLDQERVFRNIYDLS-KDGECFT	137
Ag	100	GIKLDSAKLSRWGQFSVTSFYCLHWVQNHVAFSNIYNLLQ-HGGDCLL	148
Ha	92	EGDLPEGMMKG---NFDHVSFYALHWVQNHVAFSNIYNLLQ-EDGECFT	137
Bm	93	EGDLTADLKQ---GFDHVSFYTLHWIRDQERAFRNIYNLLQ-DEGDCLL	138
Dm	95	GGERLPEELS--GRFDHVSFYCLHWVQNLKALGNIYNLLQPEGDCCLL	142
		* * * * *	
SI	138	IFVAGAPVFDLYRILSRNNKWTLLKDVKEYISPYHDSQPAKEMRNVLE	187
Ag	149	VFLANNPIFDIYNQLSRSPKWSKMYDVEKEYISPYQYCNPAEIEDLLC	198
Ha	138	IFVAAWAPVFDVYRVLARNNKWSQWVHDVDYISPYHDSLEPEKDLKAMID	187
Bm	139	LFLGHTPIFDVYRVLRSHTKWHWSWLEHVDRFISPYHDNEDPEKEVKIME	188
Dm	143	AFLASNPVYEVYKILKTDNKWSTYMQDVENFISPLHYSLNPEEFSQLLN	192
		* * * * *	
SI	188	KVGYVDYKVECKNLVYMYNMFASLWKTQAIPNF--NIPKMEEDFKQDY	235
Ag	199	TVGFQQYQIQVRDKLYVEGLDNLKRAVLAVNPFSEMPPELQDRFLDY	248
Ha	188	KIGFVDIDVECKELVFVYDNIHILRKALTAIPNF--KIPKEKYDDFMEDY	235
Bm	189	RVGFSNIEVQCKTLFYVYDLDVLRKSVAAIPNF--NIPKDILEDLFEDY	236
Dm	193	DVGFVQHNVEIRNEVFVYEGVRTLKDQNVKAIKPFLEMPADLHEQFLDDF	242
		* * * * *	
SI	236	LNILKDMKIVSKYN--TDEASVNFKYRLLVVHARKPASEF	273
Ag	249	IAVVRQMYLTKTGSEENDCNLQFISPYKLVVYAKK	284
Ha	236	MDILKELQILDKYNN--NYEKSVEFNRYRLLVVYARKPDSQDKMLEALNGQ	283
Bm	237	IDVVREMRLLDRCNNVGSVSIKFNKYVIVSYARKLCLSLM	278
Dm	243	IDIVISMNLLQGG---ENNEDQKFLSPYKLVVYARKTPEFVNNVFLPETH	289
		* * * * *	
SI	274		273
Ag	285		284
Ha	284	T	284
Bm	279		278
Dm	290	QNLVKGIN	297

【 手続補正書 】

【 提出日 】平成17年10月18日 (2005.10.18)

【 手続補正 1 】

【 補正対象書類名 】明細書

【 補正対象項目名 】全文

【 補正方法 】変更

【 補正の内容 】

【 書類名 】明細書

【 技術分野 】

本発明は、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質および該タンパク質をコードするDNA、並びにそれらの利用法に関するものである。

【 背景技術 】

幼若ホルモンは、セスキテルペン骨格を持つ特殊な構造をしたホルモンで、昆虫の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発育のみならず、多型、行動、寿命など多くの生理現象の調節に関与する重要な昆虫ホルモンである（非特許文献1、2）。

したがって、昆虫体内の幼若ホルモンバランスを崩して昆虫の生存に必須な生理機能を攪乱することで、農林害虫や衛生害虫を防除することができると考えられる（非特許文献3、4）。これまでに、天然型幼若ホルモンより強い活性を示す合成幼若ホルモン活性物質が多数合成され、その一部は、安全性の高い害虫制御剤としてすでに実用化されている（非特許文献5、6）。

また昆虫体内の幼若ホルモン量を適切に制御することで蚕等の有用昆虫の生育や休眠を制御し、その機能を強化することに利用できる。例えば、合成幼若ホルモン活性物質であるメトブレンは、蚕の増繭剤として利用されている（非特許文献7）。

しかしながら、害虫防除への利用においては、幼若ホルモン活性物質は、昆虫体内の幼若ホルモン濃度の高い幼虫期には作用しないため、幼虫が加害ステージである農業害虫の

多くに対しては、高い食害防止効果は期待できない。

より優れた防除手段として、幼若ホルモンの作用を遮断する、あるいは昆虫体内の幼若ホルモン濃度を下げること、幼虫の摂食期間を短縮したり、早熟変態を促進することで、作物の被害を軽減する方法が考えられる。これまでに、抗幼若ホルモン物質としてプレコセンなど20種類以上の化合物が同定されているが、害虫防除に実用化されているものはない(非特許文献8)。また、遺伝子工学的な手法により、血中の幼若ホルモン濃度を人為的に低下させる試みもなされている。すなわち、血中に存在する幼若ホルモンを特異的に加水分解する幼若ホルモンエステラーゼの遺伝子を組み込んだ昆虫ウイルスを作成し、感染した昆虫体内で酵素活性を発現させ、虫体内の幼若ホルモンを分解しようというものである(非特許文献9)。しかし、この方法でも幼虫が早熟変態をするまでの効果は得られていない。

幼若ホルモンは昆虫特有の内分泌器官であるアラタ体で合成されて血中に分泌される。したがって、アラタ体での幼若ホルモンの合成を直接的に阻害できれば、昆虫体内の幼若ホルモンを低下させることが可能である。

幼若ホルモンの生合成の最終段階において、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素の作用によって不活性な前駆体である幼若ホルモン酸へS-アデノシルメチオニンのメチル基が転移することによって、活性型の幼若ホルモンが生じる(非特許文献10)。この酵素活性が終齢幼虫になると低下する結果、幼若ホルモンの合成・分泌が停止し、血中の幼若ホルモンが消失し、変態が起こる。したがって、人為的にこの酵素活性を制御することで、昆虫体内の幼若ホルモン量を任意に改変し、害虫防除や有益昆虫の機能強化を行うことが可能と考えられる。

しかしながら、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素は、ごく微細な組織であるアラタ体に微量しか存在しないため、同酵素に結合する化合物、同酵素の活性または発現を制御する化合物のスクリーニングに必要なタンパク質量を昆虫個体から調製するのはきわめて困難である。また、現在まで、該酵素のアミノ酸配列およびそれをコードする遺伝子の塩基配列は明らかにされていない。

尚、本出願の発明に関連する先行技術文献情報を以下に示す。

〔非特許文献1〕Nijhout, H.F.: Insect hormones, Princeton University Press, 267 pp, 1994

〔非特許文献2〕Herman, W.&Tatar, M.: Proc. R. Soc. Lond. B Biol. Sci. 268:2509, 2001

〔非特許文献3〕Cusson, M&Palli, S.R.: Can.Entomol. 132:263, 2000

〔非特許文献4〕深見浩: 生物に学ぶ農薬の創製, ソフトサイエンス社, p.19-38, 1986

〔非特許文献5〕江藤守総: 生物に学ぶ農薬の創製, ソフトサイエンス社, p.1-18, 1986

〔非特許文献6〕波多腰ら; 住友化学, p.4-20, 1997-1

〔非特許文献7〕赤井弘: 生理活性物質のバイオアッセイ, 講談社, p.383-388, 1984

〔非特許文献8〕深見浩: 生物に学ぶ農薬の創製, ソフトサイエンス社, p.19-38, 1986

〔非特許文献9〕Hammock, B.D. et al.: US patent, 5098706, 1992

〔非特許文献10〕Schooley, D.A.&Baker, F.C.: Comp. Insect Physiol. Biochem. Pharmacol., Pergamon Press, Oxford, 7:368-379, 1985

#### 【発明の開示】

本発明は、このような状況に鑑みてなされたものであり、その目的は、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質および該タンパク質をコードするDNA、並びにそれらの利用法を提供することにある。

上記課題を解決するために、本発明者らは、鱗翅目昆虫のアラタ体において、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素の活性は終前齢幼虫期までは高いが、終齢幼虫初期以後はその活性が消失することに着目し、ディファレンシャル・ディスプレイ法により、カイコアラタ体由来のcDNAから、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子をクローニングした。該遺伝子を組み込んだベクターDNAを得た後、該ベクターDNAで形質転換した大腸菌で作成した組

換えタンパク質が幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有することを見いだした。

さらに、アミノ酸配列の相同性に基つき、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、オオタバコガ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子を見出した。また、ショウジョウバエ、ハスモンヨトウ、オオタバコガ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子を組み込んだベクターDNAを得た後、該ベクターDNAで形質転換した大腸菌で作成した組換えタンパク質が幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有することを見いだした。これにより、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質を人為的に発現制御することが可能となった。

幼若ホルモンは、昆虫の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型、寿命などの多くの生理現象の調節に關与する。従って、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質を人為的に発現制御することにより、幼若ホルモンによって調節される昆虫の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型、寿命などを制御することが可能である。例えば、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質を人為的に制御することにより、害虫防除や有益昆虫の機能強化を行うことが可能である。また、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質は、該タンパク質に結合する化合物、該タンパク質の活性または発現を制御する化合物の製造やスクリーニングに利用できる。スクリーニングによって得られた化合物は、昆虫に特異的に作用する安全性の高い昆虫成長制御剤として利用できる。

即ち、本発明は、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質および該タンパク質をコードするDNA、並びにそれらの利用法に關し、以下の〔1〕～〔22〕を提供するものである。

〔1〕 以下の(a)～(d)のいずれかに記載の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有するタンパク質をコードするDNA。

(a) 配列番号：2、4、6、8、または10に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質をコードするDNA。

(b) 配列番号：1、3、5、7、または9に記載の塩基配列のコード領域を含むDNA。

(c) 配列番号：2、4、6、8、または10に記載のアミノ酸配列において1若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入、および/または付加したアミノ酸配列からなるタンパク質をコードするDNA。

(d) 配列番号：1、3、5、7、または9に記載の塩基配列を含むDNAとストリンジエントな条件下でハイブリダイズするDNA。

〔2〕 〔1〕に記載のDNAによりコードされるタンパク質。

〔3〕 以下の(a)～(c)のいずれかに記載のDNA。

(a) 〔1〕に記載のDNAの転写産物と相補的なアンチセンスRNAをコードするDNA。

(b) 〔1〕に記載のDNAの転写産物を特異的に開裂するリボザイム活性を有するRNAをコードするDNA。

(c) 〔1〕に記載のDNAの発現をRNAi効果により抑制するRNAをコードするDNA。

〔4〕 〔1〕または〔3〕に記載のDNAが挿入されたベクター。

〔5〕 〔1〕に記載のDNAまたは該DNAが挿入されたベクターを有効成分として含有する、節足動物の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤。

〔6〕 節足動物が昆虫である、〔5〕に記載の制御剤。

〔7〕 成虫に対する生殖成熟促進剤、休眠解除剤もしくは寿命短縮剤、幼虫および蛹に対する変態抑制剤、または、幼虫に対する休眠誘導剤である、〔6〕に記載の制御剤。

〔8〕 害虫防除剤または増菌剤である、〔6〕に記載の制御剤。

〔9〕 〔3〕に記載のDNAまたは該DNAが挿入されたベクターを有効成分として含有する、節足動物の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤。

〔10〕 節足動物が昆虫である、〔9〕に記載の制御剤。

〔11〕 成虫に対する生殖成熟抑制剤、休眠誘導剤もしくは寿命延長剤、または、幼虫に対する休眠抑制剤もしくは変態誘導剤である、〔10〕に記載の制御剤。

〔12〕 害虫防除剤である、〔10〕に記載の制御剤。

〔 1 3 〕 〔 1 〕 もしくは 〔 3 〕 に記載のDNAまたは 〔 4 〕 に記載のベクターを保持する形質転換細胞。

〔 1 4 〕 〔 1 〕 もしくは 〔 3 〕 に記載のDNAまたは 〔 4 〕 に記載のベクターで形質転換された個体。

〔 1 5 〕 昆虫個体である、〔 1 4 〕 に記載の個体。

〔 1 6 〕 〔 2 〕 に記載のタンパク質に結合する抗体。

〔 1 7 〕 モノクローナル抗体である、〔 1 6 〕 に記載の抗体。

〔 1 8 〕 〔 1 〕 に記載のDNAまたはその相補鎖に相補的な少なくとも15ヌクレオチドを含むオリゴヌクレオチド。

〔 1 9 〕 以下の ( a ) ~ ( c ) の工程を含む、〔 2 〕 に記載のタンパク質に結合する化合物のスクリーニング方法。

( a ) 該タンパク質に被験化合物を接触させる工程

( b ) 該タンパク質と被験化合物との結合を検出する工程

( c ) 該タンパク質に結合する化合物を選択する工程

〔 2 0 〕 以下の ( a ) ~ ( c ) の工程を含む、〔 2 〕 に記載のタンパク質の活性を制御する化合物のスクリーニング方法。

( a ) 該タンパク質に被験化合物を接触させる工程

( b ) 該タンパク質の活性を測定する工程

( c ) 被験化合物を投与していない場合と比較して、該タンパク質の活性を上昇または減少させる化合物を選択する工程

〔 2 1 〕 以下の ( a ) ~ ( d ) の工程を含む、〔 2 〕 に記載のタンパク質をコードする遺伝子の発現レベルを制御する化合物のスクリーニング方法。

( a ) 該タンパク質をコードする遺伝子のプロモーター領域の下流にレポーター遺伝子が機能的に結合したDNAを有する細胞または細胞抽出液を提供する工程

( b ) 該細胞または該細胞抽出液に被験化合物を接触させる工程

( c ) 該細胞または該細胞抽出液における該レポーター遺伝子の発現レベルを測定する工程

( d ) 被験化合物を投与していない場合と比較して、該レポーター遺伝子の発現レベルを上昇または減少させる化合物を選択する工程

〔 2 2 〕 以下の ( a ) ~ ( c ) の工程を含む、〔 2 〕 に記載のタンパク質をコードする遺伝子の発現レベルを制御する化合物のスクリーニング方法。

( a ) 昆虫個体または培養組織に被験化合物を接触させる工程

( b ) 該昆虫個体または該培養組織における〔 2 〕 に記載のタンパク質をコードする遺伝子の発現レベルを測定する工程

( c ) 被験化合物を投与していない場合と比較して、該遺伝子の発現レベルを上昇または減少させる化合物を選択する工程

本発明者らは、カイコ (*Bombyx mori*)、ショウジョウバエ (*Drosophila melanogaster*)、蚊 (*Anopheles gambiae*)、ハスモンヨトウ (*Spodoptera litura*)、およびオオタバコガ (*Helicoverpa armigera*) において、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有するタンパク質 (幼若ホルモン酸メチル基転移酵素 (Juvenile hormone acid methyltransferase : JHAMT)) をコードするDNAを単離することに成功した。本発明は、この知見に基づき、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質および該タンパク質をコードするDNAを提供するものである。

配列番号 : 1、3、5、7、および9に、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、およびオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードする遺伝子 (cDNA) の塩基配列をそれぞれ示した。また、配列番号 : 2、4、6、8、および10に、上記昆虫の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素の予想されるアミノ酸配列をそれぞれ示した。

本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素は、S-アデノシルメチオニンのメチル基をホルモン活性を持たない幼若ホルモン酸のカルボキシル基に転移し、活性型の幼若ホルモンを生じる活性を有する酵素である。よって、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素は

、天然型幼若ホルモンの製造に利用できる。本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素によって製造された天然型幼若ホルモンは、合成幼若ホルモンと比べて、紫外線などにより分解しやすいため、残留毒性が低い点が長所である。

天然型幼若ホルモンは化学的にも複数の合成方法が確立されているが、かなり多数のステップを必要とする。これに対し、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素は、生理的な条件で天然型幼若ホルモンを製造できるという利点がある。例えば、実施例に記載の方法により、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を用いて天然型幼若ホルモンを製造することができる。また、一部の菌類ではファルネセン酸 (farnesoic acid) を合成することが知られている (Oh, K.-B., H. Miyazawa, et al. (2001). Proc Natl Acad Sci U S A 98: 4664-4668.)。よって、そのような微生物に本発明の酵素遺伝子を導入することで天然型幼若ホルモン (ファルネセン酸メチル) を製造することもできる。また、上記の菌の他に、ショウジョウバエの培養細胞 Kc cells やラット肝臓抽出液が、ファルネシルピロリン酸およびファルネソールからファルネセン酸を合成することが知られていることから (Gonzalez-Pacanowska, D. et al., 1988: J. Biol. Chem., 1301-1306)、本発明の酵素遺伝子を導入することで天然型幼若ホルモンを製造することができる。また、ファルネソールは種々の植物精油に含まれる成分であり、それがさらに酸化されたファルネセン酸が含まれている植物であれば、本酵素遺伝子を植物に導入して天然型幼若ホルモンを製造することが可能である。

本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素によって製造された天然型幼若ホルモンは、当業者に周知の用途により利用できる。該天然型幼若ホルモンの用途を以下に例示するが、該天然型幼若ホルモンの用途はそれらに限定されない。

本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素によって製造された天然型幼若ホルモンは、幼若ホルモン類縁物質と同様に、害虫防除剤や増殖剤として利用できる。また、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素により製造された天然型幼若ホルモンを利用することで、昆虫の成長を制御できる。例えば、該天然型幼若ホルモンを、休眠したカメムシなどの成虫に投与することで、休眠を解除し、生殖成熟を促進できる。ミツバチの働き蜂では、加齢に伴って仕事の種類が変わることが知られている。これは加齢により幼若ホルモンの濃度が変わるために起こると考えられ、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素により製造された天然型幼若ホルモンを外部から投与することで仕事の種類を変化させることができる。また、ハチミツガの幼虫に、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素により製造された天然型幼若ホルモンを処理することにより、幼虫を大型化し釣果を高めると共に蛹化を阻止し幼虫を長期間使用できると考えられる (特許登録番号: 2707617)。

また、甲殻類においては、ファルネセン酸メチル (methyl farnesoate; メチルファルネソエート) が昆虫の幼若ホルモンに相同なホルモンであり、昆虫同様、甲殻類の成長と生殖の調節に重要であると考えられている (Homola, E and Chang, E.S; Comp. Biochem. Physiol. B, 117:347-356, 1997)。本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素は、甲殻類の幼若ホルモン前駆体であるファルネセン酸に対してメチル基を転移し、活性型ホルモンであるファルネセン酸メチルを生成する活性をも有する。図1に昆虫の主な幼若ホルモンである JH I、JH II、JH III および甲殻類の幼若ホルモンであるファルネセン酸メチルと、それらの前駆体である JH I 酸、JH II 酸、JH III 酸およびファルネセン酸の構造、および本発明の酵素による幼若ホルモン酸から幼若ホルモンの合成反応を示している。よって、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素により製造された幼若ホルモンは、甲殻類の成長の制御にも利用できる。例えば、該幼若ホルモンは、フジツボ、また、食用として養殖されているエビ、カニ類の生育の改良あるいは採卵に利用できる。また、該幼若ホルモンは、甲殻類の一種であるフジツボの養殖にも利用できる (特開平11-018614)。

幼若ホルモンは、昆虫の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型、寿命などの多面的な生理作用を有することが知られている。また、幼若ホルモンが、どのような生理作用を示すかは、同一種であっても、昆虫の発育ステージや生理状態によって大きく異なることが知られている。特に、幼虫期や蛹期には変態を抑制するのに対して、成虫になると逆に生殖成熟を促進するといった、一見相反するような作用を持つことが知られている。

昆虫の休眠における幼若ホルモンの作用についても、休眠がどの発育ステージで起こるかによって異なる。例えば、幼虫休眠する昆虫（ニカメイガなど）では体内の幼若ホルモンが高く維持されるために休眠するが、成虫休眠する昆虫（ホソヘリカメムシなど）では逆に幼若ホルモンが低いため休眠する。よって、昆虫体内で本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAを誘導した場合、昆虫の種類、昆虫の発育ステージや生理状態によって、脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型、寿命に対する影響が異なり、促進的に作用することもあるれば、抑制的に作用することもありうる。このように、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAは、昆虫の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤（促進剤または抑制剤）として広範囲な用途を有する。例えば、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAは、成虫に対する生殖成熟促進剤、休眠解除剤もしくは寿命短縮剤として、幼虫および蛹に対する変態抑制剤（幼虫・蛹形質の維持剤、好ましくは過剰脱皮剤）として、または、幼虫に対する休眠誘導剤として使用することができるが、これら用途に限定されるものではない。

以下に、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの用途を例示するが、該DNAの用途はそれらに限定されない。

本来幼若ホルモンの合成が停止する終齢幼虫において、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、幼若ホルモンの合成・分泌を継続させ、過剰幼虫脱皮を起こすことが可能である。例えば、カイコの過剰脱皮を誘起すると、通常5齢幼虫で蛹になるところが、6齢幼虫を経て大きな蛹になることが知られている。したがって、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、大きな繭を得ることが可能である。すなわち、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAは増繭剤として利用できる。また、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、他の昆虫でも通常より大型の昆虫が得られるので、より巨大で見栄えのする個体の作製に有用である。例えば、オオクワガタなどのベッコウ昆虫や、美しい蝶（トリバネアゲハなど）などの作製への応用が考えられる。また、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、ミツバチが生産する蜜の生産量や品質の向上が可能である。

また、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAは害虫防除剤としても利用できる。例えば、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、ハエや蚊などの衛生害虫の防除が可能である。すなわち、昆虫体内の幼若ホルモンバランスを崩して昆虫の生存に必須な生理機能を攪乱することで、農林害虫や衛生害虫を防除することができる。また、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、卵の孵化阻害（殺卵作用）、幼虫の変態阻害、蛹の羽化阻害とその後の生殖阻害、成虫の生殖阻害（雌の場合、産下卵数の減少、産下卵の孵化率の低下）を引き起こすことができる。また、胚発生の時期によっては、幼若ホルモンが誘導されていない時期がある。このような時期に、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、胚発生を抑制し、孵化阻害（殺卵作用）を引き起こすことができる。

また、アブラムシやウンカなどでは翅型に多型があり、無翅と有翅のものがいる。このような昆虫において、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を誘導することにより、無翅型化を引き起こすことが可能である。

また、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAは、昆虫以外の節足動物の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤としても使用できる。該節足動物としては、甲殻類、蜘蛛類、多足類などが例示できるが、これらに限定されるものではない。

例えば、食用エビやカニの幼若ホルモン（ファルネセン酸メチル）量を増加することで、脱皮を促進して成長を早め養殖効率を高めることができる。同様に、雌雄の生殖成熟を促進し、従来採卵が困難なことから養殖の難しかった種についても養殖が可能になる。

また、JH IIIを合成する植物が知られている（Toong, Y. C., D. A. Schooley, et al. (1988). Isolation of insect juvenile hormone III from a plant. *Nature* 333: 170-171.）。該植物を食べたバッタは異常変態を起こすことから、JHを有する植物は昆虫抵抗性を有すると考えられる。よって、本発明の遺伝子は植物にJHを合成させ、昆虫抵抗性

植物を作出する目的でも使用可能である。

本発明のDNAとしては、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNA(配列番号：1、3、5、7、および9)が例示できる。

また、本発明のDNAには、配列番号：2、4、6、8、または10に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAが包含される。このようなDNAには、例えば、配列番号：2、4、6、8、または10に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質の変異体、アレル、バリエーション、ホモログ等をコードするDNA、または、配列番号：2、4、6、8、または10に記載のアミノ酸配列からなるタンパク質の変異体、アレル、バリエーション、ホモログであって、実施例7に記載のモチーフ領域を少なくとも1つ(好ましくは全て)有するタンパク質をコードするDNAが含まれる。ここで「機能的に同等」とは、対象となるタンパク質が、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素と同等の生物学的機能(生物学的性質)、生化学的機能(生化学的活性)を有することを指す。

あるタンパク質と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAを調製する当業者によく知られた他の方法としては、ハイブリダイゼーション技術(Sambrook, J et al., Molecular Cloning 2nd ed., 9.47-9.58, Cold Spring Harbor Lab. press, 1989)を利用する方法が挙げられる。即ち、当業者においては、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNA配列もしくはその一部を利用して、これと相同性の高いDNAを単離することは、周知の技術である。

本発明には、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズし、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAが含まれる。このようなDNAとしては、例えば、昆虫類、甲殻類、クモ類、ダニ類、多足類(ムカデ、ヤスデ、ゲジなど)由来のホモログが挙げられるが、これらに制限されない。

また、昆虫としては、特に制限はないが、有用昆虫としては、カイコ、野蚕類(ヤマモリガ、エリ蚕、テグス蚕など)、ミツバチ、ベッコウバチ、オオクワガタ等、天敵としては、ナミテントウムシ、ハナカメムシ、農業害虫としては、ハスモンヨトウ、オオタバコガ、コナガ、ヨトウガ、アブラムシ類(ワタアブラムシ、モモアカアブラムシなど)、コナジラミ類(オンシツコナジラミ、シルバーリーフコナジラミなど)、アザミウマ類(ミナミキイロアザミウマ、ミカンキイロアザミウマなど)、ハモグリバエ類(マメハモグリバエ、ナスハモグリバエなど)、カメムシ類(ホソヘリカメムシなど)、ウンカ類(トビイロウンカ、セジロウンカ、ヒメトビウンカ)、ヨコバイ類(ツマグロヨコバイなど)、カミキリムシ類、ウリミバエ、チチュウカイミバエなど、森林害虫としてはマツノマダラカミキリ、マツカレハガ、家畜害虫としてはアブ類(メクラアブ、ウシアブなど)、ハエ類(サシバエ、ノサシバエなど)、カ類、ブユ類、ヌカカ類、家屋害虫としてはシロアリ類、衛生害虫としては、カ類(アカイエカ、ヒトスジシマカなど)、ハエ類(ショウジョウバエ、イエバエ、クロバエ類、キンバエ類)、ゴキブリ類、ノミ類、シラミ類などが例示できる。

また、本発明における甲殻類としては、特に制限はなく、例えば食用とされているエビ、カニ類(クルマエビ、アメリカンロブスター、テナガエビなどのエビ類、ケガニ、ワタリガニ、タカアシガニ、アサヒガニなどのカニ類、シャコ類、ヤドカリ類、ヤシガニなど)などが挙げられる。

カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAを単離するためのハイブリダイゼーションの条件は、当業者であれば適宜選択することができる。ハイブリダイゼーションの条件としては、ストリンジェントな条件が挙げられる。ここでいう「ストリンジェントな条件」とは、特異的なハイブリッドが形成され、非特異的なハイブリッドが



形成されない条件をいう。本発明におけるストリンジェントな条件の一つの態様としては、低ストリンジェントな条件が挙げられる。低ストリンジェントな条件とは、ハイブリダイゼーション後の洗浄において、例えば42℃、5×SSC、0.1% SDSの条件であり、好ましくは50℃、5×SSC、0.1% SDSの条件である。より好ましいハイブリダイゼーションの条件としては、高ストリンジェントな条件が挙げられる。高ストリンジェントな条件とは、例えば65℃、0.1×SSC及び0.1% SDSの条件である。これらの条件において、温度を上げる程に高い相同性を有するDNAが効率的に得られることが期待できる。但し、ハイブリダイゼーションのストリンジェンシーに影響する要素としては温度や塩濃度など複数の要素が考えられ、当業者であればこれら要素を適宜選択することで同様のストリンジェンシーを実現することが可能である。また、本発明におけるストリンジェントな条件の別の態様としては、例えば、99.5%以上であるような相同性が高い核酸同士はハイブリダイズするが、それより相同性が低い核酸同士はハイブリダイズしないような条件が挙げられる。

また、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの配列情報を基に合成したプライマーを用いる遺伝子増幅法、例えば、ポリメラーゼ連鎖反応（PCR）法を利用して、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素と機能的に同等なタンパク質をコードするDNAを単離することも可能である。

これらハイブリダイゼーション技術や遺伝子増幅技術により単離されるDNAがコードする、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素と機能的に同等なタンパク質は、通常、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素とアミノ酸配列において高い相同性を有する。本発明のタンパク質には、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素と機能的に同等であり、かつ該タンパク質のアミノ酸配列と高い相同性を有するタンパク質も含まれる。高い相同性とは、アミノ酸レベルにおいて、通常、少なくとも50%以上の同一性、好ましくは75%以上の同一性、より好ましくは85%以上の同一性、さらに好ましくは95%以上の同一性、最も好ましくは98%以上の同一性を指し、塩基レベルにおいて、通常、少なくとも50%以上の同一性、好ましくは75%以上の同一性、より好ましくは85%以上の同一性、さらに好ましくは95%以上の同一性、最も好ましくは98%以上の同一性を指す。

アミノ酸配列や塩基配列の同一性は、Karlin and AltschulによるアルゴリズムBLAST(Proc. Natl. Acad. Sci. USA 90:5873-5877, 1993)によって決定することができる。このアルゴリズムに基づいて、BLASTNやBLASTXと呼ばれるプログラムが開発されている(Altschul et al. J. Mol. Biol. 215:403-410, 1990)。BLASTに基づいてBLASTNによって塩基配列を解析する場合には、パラメーターはたとえばscore = 100、wordlength = 12とする。また、BLASTに基づいてBLASTXによってアミノ酸配列を解析する場合には、パラメーターはたとえばscore = 50、wordlength = 3とする。BLASTとGapped BLASTプログラムを用いる場合には、各プログラムのデフォルトパラメーターを用いる。これらの解析方法の具体的な手法は公知である(<http://www.ncbi.nlm.nih.gov>)。

また、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列において1もしくは複数のアミノ酸が変異したアミノ酸配列からなり、該タンパク質と機能的に同等なタンパク質もまた本発明に含まれる。このようなアミノ酸の変異は自然界においても生じうる。変異するアミノ酸数は、アミノ酸が付加、欠失もしくは置換されるアミノ酸残基の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質の部位またはアミノ酸残基の種類によってことなるが、好ましくは30個以内、より好ましくは2~20個、さらに好ましくは2~15個程度を指す。

変異するアミノ酸部位としては、特に制限はないが、実施例に記載の特徴的なモチーフ部位、または保存性が高いアミノ酸部位以外の部位が変異されることが好ましい。実施例7や図5を参照することで、特徴的なモチーフ部位、または保存性が高いアミノ酸部位以外の部位を決定することができる。

また、変異するアミノ酸残基においては、アミノ酸側鎖の性質が保存されている別のア

ミノ酸に変異されることが望ましい。例えばアミノ酸側鎖の性質としては、疎水性アミノ酸 (A、I、L、M、F、P、W、Y、V)、親水性アミノ酸 (R、D、N、C、E、Q、G、H、K、S、T)、脂肪族側鎖を有するアミノ酸 (G、A、V、L、I、P)、水酸基含有側鎖を有するアミノ酸 (S、T、Y)、硫黄原子含有側鎖を有するアミノ酸 (C、M)、カルボン酸及びアミド含有側鎖を有するアミノ酸 (D、N、E、Q)、塩基含有側鎖を有するアミノ酸 (R、K、H)、芳香族含有側鎖を有するアミノ酸 (H、F、Y、W) を挙げるができる (括弧内はいずれもアミノ酸の一文字標記を表す)。

あるアミノ酸配列に対する 1 又は複数個のアミノ酸残基の欠失、付加及び/又は他のアミノ酸による置換により修飾されたアミノ酸配列を有するタンパク質がその生物学的活性を維持することはすでに知られている (Mark, D. F. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. (1984) 81, 5662-5666、Zoller, M. J. & Smith, M. Nucleic Acids Research (1982) 10, 6487-6500、Wang, A. et al., Science 224, 1431-1433、Dalbadie-McFarland, G. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1982) 79, 6409-6413、Bowie et al., Science (1990) 247, 1306-1310)。

また、あるタンパク質と機能的に同等なタンパク質を調製するための、当業者によく知られた方法としては、タンパク質に変異を導入する方法が知られている。例えば、当業者であれば、部位特異的変異誘発法 (Gotoh, T. et al. (1995) Gene 152, 271-275、Zoller, M. J. and Smith, M. (1983) Methods Enzymol. 100, 468-500、Kramer, W. et al. (1984) Nucleic Acids Res. 12, 9441-9456、Kramer W, and Fritz HJ (1987) Methods. Enzymol. 154, 350-367、Kunkel, TA (1985) Proc Natl Acad Sci USA. 82, 488-492、Kunkel (1988) Methods Enzymol. 85, 2763-2766) などを用いて、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸に適宜変異を導入することにより、該タンパク質と機能的に同等なタンパク質を調製することができる。

また、本発明の DNA を有する細胞に変異処理を行い、該細胞から、例えばカイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードする DNA とストリンジントな条件でハイブリダイズする DNA を選択することによっても改変された DNA を得ることができる。

カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列に複数個のアミノ酸残基が付加されたタンパク質には、これらタンパク質を含む融合タンパク質が含まれる。融合タンパク質は、これらタンパク質と他のタンパク質とが融合したものであり、本発明に含まれる。融合タンパク質を作製するには、例えば、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードする DNA と他のタンパク質をコードする DNA をフレームが一致するように連結してこれを発現ベクターに導入し、宿主で発現させればよい。本発明のタンパク質との融合に付される他のタンパク質としては、特に限定されない。

本発明のタンパク質との融合に付される他のペプチドとしては、例えば、FLAG (Hopp, T. P. et al., BioTechnology (1988) 6, 1204-1210)、6個の His (ヒスチジン) 残基からなる 6x His、10x His、インフルエンザ凝集素 (HA)、ヒト c-myc の断片、VSV-GP の断片、p18HIV の断片、T7-tag、HSV-tag、E-tag、SV40T 抗原の断片、Ick tag、 $\alpha$ -tubulin の断片、B-tag、Protein C の断片等の公知のペプチドを使用することができる。また、本発明のタンパク質との融合に付される他のタンパク質としては、例えば、GST (グルタチオン-S-トランスフェラーゼ)、HA (インフルエンザ凝集素)、イムノグロブリン定常領域、 $\alpha$ -ガラクトシダーゼ、MBP (マルトース結合タンパク質) 等が挙げられる。市販されているこれらタンパク質をコードする DNA を本発明のタンパク質をコードする DNA と融合させ、これにより調製された融合 DNA を発現させることにより、融合タンパク質を調製することができる。

本発明の DNA は、本発明のタンパク質をコードしうるものであればいかなる形態でもよい。即ち、mRNA から合成された cDNA であるか、ゲノム DNA であるか、化学合成 DNA であるか

などを問わない。また、本発明のタンパク質をコードしうる限り、遺伝暗号の縮重に基づく任意の塩基配列を有するDNAが含まれる。

本発明のDNAは、当業者に公知の方法により調製することができる。例えば、昆虫のアラタ体、生殖腺、成虫原基、虫体全体もしくは頭部全体、また、甲殻類のファルネセン酸メチル合成器官である大顎器官 (mandibular organ)、甲殻類全体もしくは頭部全体、また、クモ類、ダニ類、多足類の全体もしくは頭部全体よりcDNAライブラリーを作製し、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの一部をプローブにしてハイブリダイゼーションを行うことにより天然由来のDNAが調製できる。また、昆虫のアラタ体、生殖腺、成虫原基、虫体全体もしくは頭部全体、また、甲殻類のファルネセン酸メチル合成器官である大顎器官 (mandibular organ)、甲殻類全体もしくは頭部全体、また、クモ類、ダニ類、多足類の全体もしくは頭部全体よりRNAを調製し、逆転写酵素によりcDNAを合成した後、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAに基づいてオリゴDNAを合成し、これをプライマーとして用いてPCR反応を行い、本発明のタンパク質をコードするcDNAを増幅させることにより調製することも可能である。

mRNAの単離は、公知の方法、例えば、グアニジン超遠心法 (Chirgwin, J. M. et al., *Biochemistry* (1979) 18, 5294-5299)、AGPC法 (Chomczynski, P. and Sacchi, N., *Anal. Biochem.* (1987) 162, 156-159) 等により全RNAを調製し、mRNA Purification Kit (Pharmacia社) 等を使用して全RNAからmRNAを精製する。また、QuickPrep mRNA Purification Kit (Pharmacia社) を用いることによりmRNAを直接調製することもできる。

得られたmRNAから逆転写酵素を用いてcDNAを合成する。cDNAの合成は、AMV Reverse Transcriptase First-strand cDNA Synthesis Kit (生化学工業社) 等を用いて行うこともできる。また、5'-Ampli FINDER RACE Kit (Clontech製) およびポリメラーゼ連鎖反応 (polymerase chain reaction; PCR) を用いた5'-RACE法 (Frohman, M. A. et al., *Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A.* (1988) 85, 8998-9002; Belyavsky, A. et al., *Nucleic Acids Res.* (1989) 17, 2919-2932) に従い、cDNAの合成および増幅を行うことができる。

また、本発明は、上記本発明のDNAがコードするタンパク質を提供する。本発明のタンパク質は、後述するそれを産生する細胞や宿主あるいは精製方法により、アミノ酸配列、分子量、等電点又は糖鎖の有無や形態などが異なり得る。しかしながら、得られたタンパク質が、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素と同等の機能を有している限り、本発明に含まれる。例えば、本発明のタンパク質を原核細胞、例えば大腸菌で発現させた場合、本来のタンパク質のアミノ酸配列のN末端にメチオニン残基が付加される。本発明のタンパク質はこのようなタンパク質も包含する。

本発明のタンパク質は、当業者に公知の方法により、組み換えタンパク質として、また天然のタンパク質として調製することが可能である。組み換えタンパク質であれば、本発明のタンパク質をコードするDNAを導入した宿主細胞 (例えば大腸菌または酵母)、または該DNAを導入したりコンピナント・バキュロウイルスを感染させた昆虫培養細胞または昆虫体により、本発明のタンパク質を大量に発現させて回収するシステムを用いることが可能である。本発明のタンパク質は、イオン交換、逆相、ゲル濾過などのクロマトグラフィー、あるいは本発明のタンパク質に対する抗体をカラムに固定したアフィニティークロマトグラフィーにかけることにより、または、さらにこれらのカラムを複数組み合わせることにより精製し、調製することが可能である。

また、本発明のタンパク質をグルタチオン S-トランスフェラーゼタンパク質との融合タンパク質として、あるいはヒスチジンを複数付加させた組み換えタンパク質として宿主細胞 (例えば、動物細胞や大腸菌など) 内で発現させた場合には、発現させた組み換えタンパク質はグルタチオンカラムあるいはニッケルカラムを用いて精製することができる。融合タンパク質の精製後、必要に応じて融合タンパク質のうち、目的のタンパク質以外の領域を、トロンピンまたはファクターXaなどにより切断し、除去することも可能である。

天然のタンパク質であれば、当業者に周知の方法、例えば、昆虫のアラタ体の抽出物に対し、後述する本発明のタンパク質に結合する抗体が結合したアフィニティーカラムを用させて精製することにより単離することができる。抗体はポリクローナル抗体であってもモノクローナル抗体であってもよい。

また、本発明は、上記幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を抑制するDNAを提供する。このようなDNAとしては、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAに対するアンチセンスRNAをコードするDNA、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの転写産物を特異的に開裂するリボザイム活性を有するRNAをコードするDNA、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現をRNAi効果により抑制するRNAをコードするDNAなどを挙げることができる。

幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を抑制するDNAもまた、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAと同様に、節足動物（好ましくは昆虫）の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤として使用できる。すなわち、昆虫体内で幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を抑制するDNAを誘導した場合、昆虫の種類、昆虫の発育ステージや生理状態によって、脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型、寿命に対する影響が異なり、促進的に作用することもあるれば、抑制的に作用することもある。例えば、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を抑制するDNAは、成虫に対する生殖成熟抑制剤、休眠誘導剤もしくは寿命延長剤、または、幼虫に対する休眠抑制剤もしくは変態誘導剤（好ましくは早期変態誘導剤）として使用できるが、これら用途に限定されるものではない。

以下に、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を抑制するDNAの用途を例示するが、該DNAの用途はそれらに限定されない。

幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性が終齢幼虫になると低下する結果、幼若ホルモンの合成・分泌が停止し、血中の幼若ホルモンが消失し、変態が起こることが知られている。よって、昆虫（完全変態昆虫、不完全変態昆虫のいずれも）の終齢以前の幼虫期において、上記DNAにより、幼若ホルモンの合成を抑制することで、早期変態を任意に誘導することができる。例えば、カイコでは幼若ホルモンの分泌器官であるアラタ体を摘出すると、早期変態が誘起され、通常5齢で蛹になるところが、4齢あるいは3齢で蛹になり、著しく小型の成虫が得られることがある。早期変態した成虫は、通常妊性がない。よって、上記DNAにより、害虫の幼若ホルモンの合成を抑制することで、次世代の害虫の駆除が可能となる。例えば、農業害虫、衛生害虫の幼虫に対して早期に変態を誘導して、加害時期を短縮することで、それら害虫の防除を行うことができる。また、成虫に対しては生殖成熟（卵形成など）を抑制することで農業害虫、衛生害虫の防除を行うことが可能である。このように本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を抑制するDNAは害虫防除剤として利用できる。

本発明における害虫としては、農業害虫としては、ハスモンヨトウ、オオタバコガ、コナガ、ヨトウガ、アブラムシ類（ワタアブラムシ、モモアカアブラムシなど）、コナジラミ類（オンシツコナジラミ、シルバーリーフコナジラミなど）、アザミウマ類（ミナミキイロアザミウマ、ミカンキイロアザミウマなど）、ハモグリバエ類（マメハモグリバエ、ナスハモグリバエなど）、カメムシ類（ホソヘリカメムシなど）、ウンカ類（トビイロウンカ、セジロウンカ、ヒメトビウンカ）、ヨコバイ類（ツマグロヨコバイなど）、カミキリムシ類、ウリミバエ、チチュウカイミバエなど、森林害虫としてはマツノマダラカミキリ、マツカレハガ、家畜害虫としてはアブ類（メクラアブ、ウシアブなど）、ハエ類（サシバエ、ノサシバエなど）、カ類、ブユ類、ヌカカ類、家屋害虫としてはシロアリ類、衛生害虫としては、カ類（アカイエカ、ヒトスジシマカなど）、ハエ類（ショウジョウバエ、イエバエ、クロバエ類、キンバエ類）、ゴキブリ類、ノミ類、シラミ類が例示できるが、これらに限定されるものではない。

また、カメムシなどの成虫においては、上記DNAにより、幼若ホルモンの合成を抑制することで、生殖成熟の抑制、休眠の誘導を引き起こすことが可能である。また、アブラムシやウンカなどでは翅型に多型があり、無翅と有翅のものがある。本来、無翅型になるア

ブラムシ幼虫やウンカ幼虫に上記DNAを発現させることにより有翅型を作製できる。また、幼若ホルモンの分泌を成虫期に止めると、一種の休眠状態に入って生殖成熟がとまり、寿命が延びる現象がショウジョウバエやオオカバマダラといった昆虫で知られている。従って、これらの昆虫では、上記DNAにより、幼若ホルモンの合成を抑制することで、寿命を延長することが可能である。また、この現象を応用して、上記DNAにより、幼若ホルモンの合成を抑制することで、天敵昆虫（例えばテントウムシ）などを任意に休眠状態にして長期間貯蔵することが可能である。また、ミツバチの働き蜂では、加齢とともに幼若ホルモン濃度が上がり、仕事の内容（行動）が変わることが知られている（笹川浩美（1999）環境昆虫学 - 行動・生理・化学生態 東京大学出版会 p143 - 172）。したがって、幼若ホルモンの合成を抑制すればミツバチの働き蜂の行動を制御できる。

アンチセンス核酸が標的遺伝子の発現を抑制する作用としては、以下のような複数の要因が存在する。すなわち、三重鎖形成による転写開始阻害、RNAポリメラーゼによって局部的に開状ループ構造が作られた部位とのハイブリッド形成による転写阻害、合成の進みつつあるRNAとのハイブリッド形成による転写阻害、イントロンとエクソンとの接合点におけるハイブリッド形成によるスプライシング阻害、スプライソソーム形成部位とのハイブリッド形成によるスプライシング阻害、mRNAとのハイブリッド形成による核から細胞質への移行阻害、キャッピング部位やポリ(A)付加部位とのハイブリッド形成によるスプライシング阻害、翻訳開始因子結合部位とのハイブリッド形成による翻訳開始阻害、開始コドン近傍のリボソーム結合部位とのハイブリッド形成による翻訳阻害、mRNAの翻訳領域やポリソーム結合部位とのハイブリッド形成によるペプチド鎖の伸長阻害、および核酸とタンパク質との相互作用部位とのハイブリッド形成による遺伝子発現阻害などである。このようにアンチセンス核酸は、転写、スプライシングまたは翻訳など様々な過程を阻害することで、標的遺伝子の発現を抑制する（平島および井上：新生化学実験講座2 核酸IV 遺伝子の複製と発現（日本生化学会編，東京化学同人）pp.319-347，1993）。

本発明で用いられるアンチセンス配列は、上記のいずれの作用により標的遺伝子の発現を抑制してもよい。一つの態様としては、遺伝子のmRNAの5'端近傍の非翻訳領域に相補的なアンチセンス配列を設計すれば、遺伝子の翻訳阻害に効果的と考えられる。また、コード領域もしくは3'側の非翻訳領域に相補的な配列も使用することができる。このように、遺伝子の翻訳領域だけでなく非翻訳領域の配列のアンチセンス配列を含むDNAも、本発明で利用されるアンチセンスDNAに含まれる。使用されるアンチセンスDNAは、適当なプロモーターの下流に連結され、好ましくは3'側に転写終結シグナルを含む配列が連結される。このようにして調製されたDNAは、公知の方法を用いることで、所望の生物へ形質転換できる。アンチセンスDNAの配列は、形質転換される生物が持つ内在性遺伝子またはその一部と相補的な配列であることが好ましいが、遺伝子の発現を有効に抑制できる限りにおいて、完全に相補的でなくてもよい。転写されたRNAは、標的遺伝子の転写産物に対して好ましくは90%以上、最も好ましくは95%以上の相補性を有する。アンチセンス配列を用いて標的遺伝子の発現を効果的に抑制するには、アンチセンスDNAの長さは少なくとも15塩基以上であり、好ましくは100塩基以上であり、さらに好ましくは500塩基以上である。通常用いられるアンチセンスDNAの長さは5kbよりも短く、好ましくは2.5kbよりも短い。

内在性遺伝子の発現の抑制は、また、リボザイムをコードするDNAを利用して行うことも可能である。リボザイムとは触媒活性を有するRNA分子のことを指す。リボザイムには種々の活性を有するものが存在するが、中でもRNAを切断する酵素としてのリボザイムに焦点を当てた研究により、RNAを部位特異的に切断するリボザイムの設計が可能となった。リボザイムには、グループIイントロン型やRNase Pに含まれるM1 RNAのように400ヌクレオチド以上の大きさのものもあるが、ハンマーヘッド型やヘアピン型と呼ばれる40ヌクレオチド程度の活性ドメインを有するものもある（小泉誠および大塚栄子：蛋白質核酸酵素，35：2191，1990）。

例えば、ハンマーヘッド型リボザイムの自己切断ドメインは、G13U14C15という配列のC15の3'側を切断するが、その活性にはU14とA9との塩基対形成が重要とされ、C15の代わりにA15またはU15でも切断され得ることが示されている（Koizumi M, et al: FEBS Lett 22

8: 228, 1988)。基質結合部位が標的部位近傍のRNA配列と相補的なリボザイムを設計すれば、標的RNA中のUC、UUまたはUAという配列を認識する制限酵素的なRNA切断リボザイムを作出することができる (Koizumi M, et al: FEBS Lett 239: 285, 1988、小泉誠および大塚栄子: 蛋白質核酸酵素 35: 2191, 1990、Koizumi M, et al: Nucl Acids Res 17: 7059, 1989)。例えば、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNA (配列番号: 1、3、5、7、または9) 中には、標的となり得る部位が複数存在する。

また、ヘアピン型リボザイムも本発明の目的に有用である。このリボザイムは、例えばタバコリングスポットウイルスのサテライトRNAのマイナス鎖に見出される (Buzayan JM: Nature 323: 349, 1986)。ヘアピン型リボザイムからも、標的特異的なRNA切断リボザイムを作出できることが示されている (Kikuchi Y & Sasaki N: Nucl Acids Res 19: 6751, 1991、菊池洋: 化学と生物 30: 112, 1992)。

標的を切断できるように設計されたリボザイムは、例えば、昆虫細胞中で任意の時期に転写されるように、ヒートショックプロモーターまたはテトラサイクリン応答性プロモーターなどのプロモーターおよび転写終結配列に連結される。このとき、転写されたRNAの5'端や3'端に余分な配列が付加されていると、リボザイムの活性が失われることがあるが、こういった場合は、転写されたリボザイムを含むRNAからリボザイム部分だけを正確に切り出すために、リボザイム部分の5'側や3'側にシスに働く別のトリミングリボザイムを配置させることも可能である (Taira K, et al: Protein Eng 3: 733, 1990、Dzianott A M & Bujarski JJ: Proc Natl Acad Sci USA 86: 4823, 1989、Grosshans CA & Cech TR: Nucl Acids Res 19: 3875, 1991、Taira K, et al: Nucl Acids Res 19: 5125, 1991)。また、このような構成単位をタンデムに並べ、標的遺伝子内の複数の部位を切断できるようにすることで、より効果を高めることもできる (Yuyama N, et al: Biochem Biophys Res Commun 186: 1271, 1992)。このように、リボザイムを用いて本発明における標的遺伝子の転写産物を特異的に切断することで、該遺伝子の発現を抑制することができる。

内在性遺伝子の発現の抑制は、さらに、標的遺伝子配列と同一もしくは類似した配列を有する二本鎖RNAを用いたRNA interference (RNAi) によっても行うことができる。RNAiとは、標的遺伝子配列と同一もしくは類似した配列を有する二重鎖RNAを細胞内に導入すると、導入した外来遺伝子および標的内在性遺伝子の発現がいずれも抑制される現象のことを指す。RNAiの機構の詳細は明らかではないが、最初に導入した二本鎖RNAが小片に分解され、何らかの形で標的遺伝子の指標となることにより、標的遺伝子が分解されると考えられている。RNAiは昆虫においても効果を奏することが知られている (Kennerdell, J. R. & Carthew, R.W.: Nat. Biotechnol. 18:896, 2000 ; Piccin, A. et al.: Nucleic Acid Res. 29:E55, 2001 ; Bettencourt, R. et al.: Insect Mol.Biol. 11:267, 2002 ; Hughes, C.L. & Kaufman, T.C.: Development 127:8683, 2000)。

本発明のDNAは、標的配列のインパーテッドリピート間に適当な配列 (イントロン配列が望ましい) を挿入し、ヘアピン構造を持つダブルストランドRNA (self-complementary 'hairpin' RNA (hpRNA)) を作るようなコンストラクト (Smith, N.A. et al. Nature, 407:319, 2000、Wesley, S.V. et al. Plant J. 27:581, 2001、Piccin, A. et al. Nucleic Acids Res. 29:E55, 2001) として使用することが好ましい。

RNAiに用いるDNAは、標的遺伝子と完全に同一である必要はないが、少なくとも70%以上、好ましくは80%以上、さらに好ましくは90%以上、最も好ましくは95%以上の配列の同一性を有する。また、配列の同一性は上述した手法により決定できる。

本発明は、また、本発明のDNAが挿入されたベクターを提供する。該ベクターとしては、例えば、任意の時期に誘導可能なプロモーターの下流に、本発明のDNAが結合した (機能的に結合した) ベクターが挙げられる。ここで、「機能的に結合した」とは、上記任意の時期に誘導可能なプロモーター領域に転写因子が結合することにより、本発明のDNAの発現が誘導されるように、上記任意の時期に誘導可能なプロモーター領域と本発明のDNAとが結合していることをいう。従って、本発明のDNAが他の遺伝子と結合しており、他の遺伝子産物との融合タンパク質を形成する場合であっても、上記任意の時期に誘導可能なプロモーター領域に転写因子が結合することによって、該融合タンパク質の発現が誘導さ

れるものであれば、上記「機能的に結合した」の意に含まれる。本発明のDNAが挿入されたベクターは、節足動物（好ましくは昆虫）の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤として利用することができる。

また、上記任意の時期に誘導可能なプロモーターとしては、例えば、ヒートショックプロモーターまたはテトラサイクリン応答性プロモーターなどが挙げられる。ヒートショックプロモーターまたはテトラサイクリン応答性プロモーターなど任意の時期に誘導可能なプロモーターの下流に、本発明のDNAが結合したベクターのコンストラクトは、文献（Uhlir *et al.* : *Dev. Genes. Evol.*, 212:145-151, Bello, B. *et al.* : *Development* 125, 2193-2202, 1998）を参考に作製し、使用することができる。

また、本発明のベクターは、宿主細胞内において本発明のDNAを保持させたり、本発明のタンパク質を発現させるために利用することもできる。このようなベクターとしては、例えば、大腸菌を宿主とする場合には、ベクターを大腸菌（例えば、JM109、DH5<sup>+</sup>、HB101、XL1Blue）などで大量に増幅させ大量調製するために、大腸菌で増幅されるための「ori」をもち、さらに形質転換された大腸菌の選抜遺伝子（例えば、なんらかの薬剤（アンピシリンやテトラサイクリン、カナマイシン、クロラムフェニコール）により判別できるような薬剤耐性遺伝子）を有すれば特に制限はない。

ベクターの例としては、M13系ベクター、pUC系ベクター、pBR322、pBluescript、pCR-Scriptなどが挙げられる。また、cDNAのサブクローニング、切り出しを目的とした場合、上記ベクターの他に、例えば、pGEM-T、pDIRECT、pT7などが挙げられる。

本発明のタンパク質を生産する目的においてベクターを使用する場合には、特に、発現ベクターが有用である。発現ベクターとしては、例えば、大腸菌での発現を目的とした場合は、ベクターが大腸菌で増幅されるような上記特徴を持つほかに、宿主をJM109、DH5<sup>+</sup>、HB101、XL1-Blueなどの大腸菌とした場合においては、大腸菌で効率よく発現できるようなプロモーター、例えば、lacZプロモーター（Wardら、*Nature* (1989) 341, 544-546; *FASEB J.* (1992) 6, 2422-2427）、araBプロモーター（Betterら、*Science* (1988) 240, 1041-1043）、またはT7プロモーターなどを持っていることが不可欠である。このようなベクターとしては、上記ベクターの他にpGEX-5X-1（ファルマシア社製）、「QIAexpress system」（キアゲン社製）、pEGFP、またはpET（この場合、宿主はT7 RNAポリメラーゼを発現しているBL21が好ましい）などが挙げられる。

また、ベクターには、タンパク質分泌のためのシグナル配列が含まれていてもよい。タンパク質分泌のためのシグナル配列としては、大腸菌のペリプラズムに産生させる場合、pelBシグナル配列（Lei, S. P. *et al.* *J. Bacteriol.* (1987) 169, 4379）を使用すればよい。宿主細胞へのベクターの導入は、例えば塩化カルシウム法、エレクトロポレーション法を用いて行うことができる。

大腸菌以外にも、例えば、本発明のタンパク質を製造するためのベクターとしては、哺乳動物由来の発現ベクター（例えば、pcDNA3（インビトロゲン社製）や、pEGF-BOS（*Nucleic Acids. Res.* 1990, 18(17), p5322）、pEF、pCDM8）、昆虫細胞由来の発現ベクター（例えば「Bac-to-BAC baculovirus expression system」（ギブコBRL社製）、pBacPAK8）、植物由来の発現ベクター（例えばpMH1、pMH2）、動物ウイルス由来の発現ベクター（例えば、pHSV、pMV、pAdexLcw）、レトロウイルス由来の発現ベクター（例えば、pZIPneo）、酵母由来の発現ベクター（例えば、「Pichia Expression Kit」（インビトロゲン社製）、pNV11、SP-Q01）、枯草菌由来の発現ベクター（例えば、pPL608、pKTH50）が挙げられる。

CHO細胞、COS細胞、NIH3T3細胞等の動物細胞での発現を目的とした場合には、細胞内で発現させるために必要なプロモーター、例えばSV40プロモーター（Mulliganら、*Nature* (1979) 277, 108）、MMLV-LTRプロモーター、EF1プロモーター（Mizushimaら、*Nucleic Acids Res.* (1990) 18, 5322）、CMVプロモーターなどを持っていることが不可欠であり、細胞への形質転換を選抜するための遺伝子（例えば、薬剤（ネオマイシン、G418など）により判別できるような薬剤耐性遺伝子）を有すればさらに好ましい。このような特性を有するベクターとしては、例えば、pMAM、pDR2、pBK-RSV、pBK-CMV、pOPRSV、pOP13など

が挙げられる。

さらに、遺伝子を安定的に発現させ、かつ、細胞内での遺伝子のコピー数の増幅を目的とする場合には、核酸合成経路を欠損したCHO細胞にそれを相補するDHFR遺伝子を有するベクター（例えば、pCHO1など）を導入し、メトトレキセート（MTX）により増幅させる方法が挙げられ、また、遺伝子の一過性の発現を目的とする場合には、SV40 T抗原を発現する遺伝子を染色体上に持つCOS細胞を用いてSV40の複製起点を持つベクター（pcDなど）で形質転換する方法が挙げられる。複製開始点としては、また、ポリオーマウイルス、アデノウイルス、ウシパピロマウイルス（BPV）等の由来のものを用いることもできる。さらに、宿主細胞系で遺伝子コピー数増幅のため、発現ベクターは選択マーカーとして、アミノグリコシドトランスフェラーゼ（APH）遺伝子、チミジンキナーゼ（TK）遺伝子、大腸菌キサンチンゲアニンホスホシルトランスフェラーゼ（Ecogpt）遺伝子、ジヒドロ葉酸還元酵素（dhfr）遺伝子等を含むことができる。

一方、動物の生体内で本発明のDNAを発現させる方法としては、本発明のDNAを適当なベクターに組み込み、例えば、レトロウイルス法、リポソーム法、カチオニックリポソーム法、アデノウイルス法などにより生体内に導入する方法などが挙げられる。用いられるベクターとしては、例えば、アデノウイルスベクター（例えばpAdex1cw）やレトロウイルスベクター（例えばpZIPneo）などが挙げられるが、これらに制限されない。ベクターへの本発明のDNAの挿入などの一般的な遺伝子操作は、常法に従って行うことが可能である（Molecular Cloning, 5.61-5.63）。生体内への投与は、ex vivo法であっても、in vivo法であってもよい。

また、本発明は、本発明のベクターが導入された宿主細胞を提供する。本発明のベクターが導入される宿主細胞としては特に制限はなく、例えば、大腸菌や種々の動物細胞などを用いることが可能である。本発明の宿主細胞は、例えば、本発明のタンパク質の製造や発現のための産生系として使用することができる。タンパク質製造のための産生系は、in vitroおよびin vivoの産生系がある。in vitroの産生系としては、真核細胞を使用する産生系や原核細胞を使用する産生系が挙げられる。

真核細胞を使用する場合、例えば、動物細胞、植物細胞、真菌細胞を宿主に用いることができる。動物細胞としては、哺乳類細胞、例えば、CHO（J. Exp. Med. (1995) 108, 945）、COS、3T3、ミエローマ、BHK（baby hamster kidney）、HeLa、Vero、両生類細胞、例えばアフリカツメガエル卵母細胞（Valle, et al., Nature (1981) 291, 358-340）、あるいは昆虫細胞、例えば、Sf9、Sf21、Tn5が知られている。CHO細胞としては、特に、DHFR遺伝子を欠損したCHO細胞であるdhfr-CHO（Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1980) 77, 4216-4220）やCHO K-1（Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1968) 60, 1275）を好適に使用することができる。動物細胞において、大量発現を目的とする場合には特にCHO細胞が好ましい。宿主細胞へのベクターの導入は、例えば、リン酸カルシウム法、DEAEデキストラン法、カチオニックリポソームDOTAP（ベーリンガー・マンハイム社製）を用いた方法、エレクトロポレーション法、リポフェクションなどの方法で行うことが可能である。

植物細胞としては、例えば、ニコチアナ・タバカム（*Nicotiana tabacum*）由来の細胞がタンパク質生産系として知られており、これをカルス培養すればよい。真菌細胞としては、酵母、例えば、サッカロミセス（*Saccharomyces*）属、例えば、サッカロミセス・セレビシエ（*Saccharomyces cerevisiae*）、糸状菌、例えば、アスペルギルス（*Aspergillus*）属、例えば、アスペルギルス・ニガー（*Aspergillus niger*）が知られている。

原核細胞を使用する場合、細菌細胞を用いる産生系がある。細菌細胞としては、大腸菌（*E. coli*）、例えば、JM109、DH5、HB101等が挙げられ、その他、枯草菌が知られている。

これらの細胞を目的とするDNAにより形質転換し、形質転換された細胞をin vitroで培養することによりタンパク質が得られる。培養は、公知の方法に従い行うことができる。例えば、動物細胞の培養液として、例えば、DMEM、MEM、RPMI1640、IMDMを使用することができる。その際、牛胎児血清（FCS）等の血清補液を併用することもできるし、無血清培養してもよい。培養時のpHは、約6~8であるのが好ましい。培養は、通常、約30~40



で約15~200時間行い、必要に応じて培地の交換、通気、攪拌を加える。

一方、*in vivo*でタンパク質を産生させる系としては、例えば、動物を使用する産生系や植物を使用する産生系が挙げられる。これらの動物又は植物に目的とするDNAを導入し、動物又は植物の体内でタンパク質を産生させ、回収する。本発明における「宿主」とは、これらの動物、植物を包含する。

動物を使用する場合、哺乳類動物、昆虫を用いる産生系がある。哺乳類動物としては、ヤギ、ブタ、ヒツジ、マウス、ウシを用いることができる (Vicki Glaser, SPECTRUM Biotechnology Applications, 1993)。また、哺乳類動物を用いる場合、トランスジェニック動物を用いることができる。

例えば、目的とするDNAを、ヤギ カゼインのような乳汁中に固有に産生されるタンパク質をコードする遺伝子との融合遺伝子として調製する。次いで、この融合遺伝子を含むDNA断片をヤギの胚へ注入し、この胚を雌のヤギへ移植する。胚を受容したヤギから生まれるトランスジェニックヤギ又はその子孫が産生する乳汁から、目的のタンパク質を得ることができる。トランスジェニックヤギから産生されるタンパク質を含む乳汁量を増加させるために、適宜ホルモンをトランスジェニックヤギに使用してもよい (Ebert, K.M. et al., Bio/Technology (1994) 12, 699-702)。

また、昆虫としては、例えばカイコを用いることができる。カイコを用いる場合、目的のタンパク質をコードするDNAを挿入したバキュロウィルスをカイコに感染させることにより、このカイコの体液から目的のタンパク質を得ることができる (Susumu, M. et al., Nature (1985) 315, 592-594)。

さらに、植物を使用する場合、例えばタバコを用いることができる。タバコを用いる場合、目的とするタンパク質をコードするDNAを植物発現用ベクター、例えばpMON 530に挿入し、このベクターをアグロバクテリウム・ツメファシエンス (*Agrobacterium tumefaciens*) のようなバクテリアに導入する。このバクテリアをタバコ、例えば、ニコチアナ・タバカム (*Nicotiana tabacum*) に感染させ、本タバコの葉より所望のタンパク質を得ることができる (Julian K.-C. Ma et al., Eur. J. Immunol. (1994) 24, 131-138)。

これにより得られた本発明のタンパク質は、宿主細胞内または細胞外 (培地など) から単離し、実質的に純粋で均一なタンパク質として精製することができる。タンパク質の分離、精製は、通常タンパク質の精製で使用されている分離、精製方法を使用すればよく、何ら限定されるものではない。例えば、クロマトグラフィーカラム、フィルター、限外濾過、塩析、溶媒沈殿、溶媒抽出、蒸留、免疫沈降、SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動、等電点電気泳動法、透析、再結晶等を適宜選択、組み合わせればタンパク質を分離、精製することができる。

クロマトグラフィーとしては、例えばアフィニティークロマトグラフィー、イオン交換クロマトグラフィー、疎水性クロマトグラフィー、ゲル濾過、逆相クロマトグラフィー、吸着クロマトグラフィー等が挙げられる (Strategies for Protein Purification and Characterization: A Laboratory Course Manual. Ed Daniel R. Marshak et al., Cold Spring Harbor Laboratory Press, 1996)。これらのクロマトグラフィーは、液相クロマトグラフィー、例えばHPLC、FPLC等の液相クロマトグラフィーを用いて行うことができる。本発明は、これらの精製方法を用い、高度に精製されたタンパク質も包含する。

なお、タンパク質を精製前又は精製後に適当なタンパク質修飾酵素を作用させることにより、任意に修飾を加えたり、部分的にペプチドを除去することもできる。タンパク質修飾酵素としては、例えば、トリプシン、キモトリプシン、リシルエンドペプチダーゼ、プロテインキナーゼ、グルコシダーゼなどが用いられる。

また、本発明は、本発明のDNAまたは本発明のベクターで形質転換された個体を提供する。このような個体としては、上述の個体が例示できるが、好ましくは形質転換された節足動物個体、より好ましくは昆虫個体が挙げられる。piggyBacなどの新しいトランスポゾンを使うことによって、色々な昆虫での形質転換が可能になっている (Handler A.M. Insect Biochem. Molec. Biol. 31:118-128., 2001、Atkinson, P.W. & James, A.A. Adv. Genet. 47:49-86., 2002.、Tamura, T. Nature Biotechnol. 18:81-84, 2000.)。

例えば、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAをヒートショックプロモーターまたはテトラサイクリン応答性プロモーターなど任意の時期に誘導可能なプロモーターの下流に結合させたDNAが導入された形質転換昆虫を作成することで、該幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を任意に誘導することができる。これにより、本来幼若ホルモンの合成の停止する終齢幼虫において、幼若ホルモンの合成・分泌を継続させ、過剰幼虫脱皮を起こすことが可能である。

また、例えば、本発明の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAに対するアンチセンス、センスまたはダブルストランドRNAをコードするDNAを、ヒートショックプロモーターまたはテトラサイクリン応答性プロモーターなどの任意の時期に誘導可能なプロモーターの下流に結合させたDNAが導入された形質転換昆虫を作成することで、該幼若ホルモン酸メチル基転移酵素をコードするDNAの発現を任意に停止し、これにより虫体内の幼若ホルモンの濃度を自在に低下できる。例えば、該形質転換昆虫の終齢以前の幼虫期において、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子の発現を抑制することで、幼若ホルモンの合成を抑制し、早期変態を任意に誘導できる。

また、本発明は、本発明のタンパク質と結合する抗体を提供する。本発明の抗体としては、モノクローナル抗体、ポリクローナル抗体、抗体変異体、これらの断片等が例示できる。

これらの抗体は、当業者に公知の方法により調製することが可能である。ポリクローナル抗体であれば、例えば、次のようにして取得することができる。カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素、あるいはGSTとの融合タンパク質として大腸菌等の微生物において発現させたりコンビナントタンパク質、またはその部分ペプチドをウサギ等の小動物に免疫し血清を得る。これを、例えば、硫酸沈殿、プロテインA、プロテインGカラム、DEAEイオン交換クロマトグラフィー、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素や合成ペプチドをカップリングしたアフィニティーカラム等により精製することにより調製する。また、モノクローナル抗体であれば、例えば、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素またはその部分ペプチドをマウス等の小動物に免疫を行い、同マウスより脾臓を摘出し、これをすりつぶして細胞を分離し、該細胞とマウスミエローマ細胞とをポリエチレングリコール等の試薬を用いて融合させ、これによりできた融合細胞（ハイブリドーマ）の中から、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素に結合する抗体を産生するクローンを選択する。次いで、得られたハイブリドーマをマウス腹腔内に移植し、同マウスより腹水を回収し、得られたモノクローナル抗体を、例えば、硫酸沈殿、プロテインA、プロテインGカラム、DEAEイオン交換クロマトグラフィー、カイコ、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、またはオオタバコガの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素や合成ペプチドをカップリングしたアフィニティーカラム等により精製することで、調製することが可能である。

また、本発明において、「抗体変異体」とは、1またはそれ以上のアミノ酸残基が改変された、抗体のアミノ酸配列バリエーションを指す。どのように改変されたアミノ酸バリエーションであれ、元となった抗体と同じ結合特異性を有すれば、本発明における「抗体変異体」に含まれる。このような変異体は、抗体の重鎖若しくは軽鎖の可変ドメインのアミノ酸配列と少なくとも75%、より好ましくは少なくとも80%、さらに好ましくは少なくとも85%、さらにより好ましくは少なくとも90%、そして、最も好ましくは少なくとも95%のアミノ酸配列相同性または類似性を有するアミノ酸配列と100%よりも少ない配列相同性、または類似性を有する。

本発明はまた、本発明のDNAまたはその相補鎖に相補的な少なくとも15ヌクレオチドを含むオリゴヌクレオチドを提供する。

ここで「相補鎖」とは、A:T（ただしRNAの場合はU）、G:Cの塩基対からなる2本鎖核酸の一方の鎖に対する他方の鎖を指す。また、「相補的」とは、少なくとも15個の連続したヌクレオチド領域で完全に相補配列である場合に限られず、少なくとも70%、好ましくは

少なくとも80%、より好ましくは90%、さらに好ましくは95%以上の塩基配列上の相同性を有すればよい。相同性を決定するためのアルゴリズムは本明細書に記載したものを使用すればよい。また、「オリゴヌクレオチド」にはポリヌクレオチドも含まれる。

本発明のオリゴヌクレオチドは、本発明のタンパク質をコードするDNAの検出や増幅に用いるプローブやプライマー、該DNAの発現を検出するためのプローブやプライマーとして使用することができる。また、本発明のオリゴヌクレオチドは、DNAアレイの基板の形態で使用することができる。

該オリゴヌクレオチドをプライマーとして用いる場合、その長さは、通常15bp~100bpであり、好ましくは17bp~30bpである。プライマーは、本発明のDNAまたはその相補鎖の少なくとも一部を増幅しうるものであれば、特に制限されない。また、プライマーとして用いる場合、3'側の領域は相補的とし、5'側には制限酵素認識配列やタグなどを付加することができる。

また、上記オリゴヌクレオチドをプローブとして使用する場合、該プローブは、本発明のDNAまたはその相補鎖の少なくとも一部に特異的にハイブリダイズするものであれば、特に制限されない。該プローブは、合成オリゴヌクレオチドであってもよく、通常少なくとも15bp以上の鎖長を有する。

本発明のオリゴヌクレオチドをプローブとして用いる場合は、適宜標識して用いることが好ましい。標識する方法としては、T4ポリヌクレオチドキナーゼを用いて、オリゴヌクレオチドの5'端を<sup>32</sup>Pでリン酸化することにより標識する方法、およびクレノウ酵素等のDNAポリメラーゼを用い、ランダムヘキサマーオリゴヌクレオチド等をプライマーとして<sup>32</sup>P等のアイソトープ、蛍光色素、またはビオチン等によって標識された基質塩基を取り込ませる方法(ランダムプライム法等)を例示することができる。

本発明のオリゴヌクレオチドは、例えば市販のオリゴヌクレオチド合成機により作製することができる。プローブは、制限酵素処理等によって取得される二本鎖DNA断片として作製することもできる。

本発明者らは、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子を単離した。これにより、該遺伝子を組み込んだプラスミド等のベクターDNAで形質転換した大腸菌、酵母などで組換えタンパク質を大量に合成し、それを利用して容易かつ安価に、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素に結合する化合物、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素の活性または発現を制御する化合物のスクリーニングを行うことが可能となった。従って、本発明は、このような化合物のスクリーニング方法を提供する。本発明のスクリーニング方法によって得られる化合物は、節足動物(好ましくは昆虫)の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型または寿命の制御剤として利用できる。また、スクリーニングにより、昆虫成長制御剤(「植物防疫講座第3版害虫・有害動物編 日本植物防疫協会 132ページ」や「農薬ハンドブック2001年度版、日本植物防疫協会 平成13年度 第11版、127ページ」)に該当する化合物も得られる。ここで、昆虫成長制御剤(Insect growth regulator; IGR)とは、昆虫に特異的に作用する薬剤であって、脱皮・変態をかく乱することにより、直接的に殺虫作用を示したり、また、殺卵作用や雌成虫の不妊化作用により次世代の虫数を減少させる作用を示す薬剤を意味するが、より詳細な定義は、上記文献を参照されたい。

本発明のスクリーニング方法の一つの態様は、本発明のタンパク質に結合する化合物のスクリーニングに関するものである。このような方法としては、本発明のタンパク質に被験化合物を接触させ、該タンパク質と被験化合物との結合を検出し、そして本発明のタンパク質に結合する化合物を選択する工程を含む。

スクリーニングに用いられる本発明のタンパク質は組換えタンパク質であっても、天然由来のタンパク質であってもよいが、好ましくは組換えタンパク質である。また、スクリーニングに用いられる本発明のタンパク質は部分ペプチドであってもよい。

被験化合物としては特に制限はなく、例えば、細胞抽出物、細胞培養上清、発酵微生物産生物、海洋生物抽出物、植物抽出物、精製若しくは粗精製タンパク質、非ペプチド性化合物、合成低分子化合物、天然化合物が挙げられる。被験化合物を接触させる本発明のタンパク質は、例えば、精製したタンパク質として、可溶型タンパク質として、担体に結合

させた形態として、他のタンパク質との融合タンパク質として被験化合物に接触させることができる。

本発明のタンパク質を用いて、これに結合するタンパク質をスクリーニングする方法としては、当業者に公知の多くの方法を用いることが可能である。このようなスクリーニングは、例えば、免疫沈降法により行うことができる。具体的には、以下のように行うことができる。本発明のタンパク質をコードするDNAを、pSV2neo, pcDNA 1, pCD8などの外来遺伝子発現用のベクターに挿入することで動物細胞などで当該遺伝子を発現させる。発現に用いるプロモーターとしてはSV40 early promoter (Rigby In Williamson (ed.), Genetic Engineering, Vol.3. Academic Press, London, p.83-141(1982))等の一般的に使用できるプロモーターであれば何を用いてもよい。

動物細胞に遺伝子を導入することで外来遺伝子を発現させるためには、エレクトロポレーション法 (Chu, G. et al. Nucl. Acid Res. 15, 1311-1326 (1987))、リン酸カルシウム法 (Chen, C and Okayama, H. Mol. Cell. Biol. 7, 2745-2752 (1987))、DEAEデキストラン法 (Lopata, M. A. et al. Nucl. Acids Res. 12, 5707-5717 (1984); Sussman, D. J. and Milman, G. Mol. Cell. Biol. 4, 1642-1643 (1985))、リポフェクション法 (Derijard, B. Cell 7, 1025-1037 (1994); Lamb, B. T. et al. Nature Genetics 5, 22-30 (1993); Rabindran, S. K. et al. Science 259, 230-234 (1993))等の方法があるが、いずれの方法によってもよい。

特異性の明らかとなっているモノクローナル抗体の認識部位(エピトープ)を本発明のタンパク質のN末またはC末に導入することにより、モノクローナル抗体の認識部位を有する融合タンパク質として本発明のタンパク質を発現させることができる。用いるエピトープ-抗体系としては市販されているものを利用することができる(実験医学 13, 85-90 (1995))。マルチクローニングサイトを介して、 $\lambda$ -ガラクトシダーゼ、マルトース結合タンパク質、グルタチオンS-トランスフェラーゼ、緑色蛍光タンパク質(GFP)などとの融合タンパク質を発現することができるベクターが市販されている。

融合タンパク質にすることにより本発明のタンパク質の性質をできるだけ変化させないようにするために数個から十数個のアミノ酸からなる小さなエピトープ部分のみを導入して、融合タンパク質を調製する方法も報告されている。例えば、ポリヒスチジン(His-tag)、インフルエンザ凝集素 HA、ヒトc-myc、FLAG、Vesicular stomatitis ウイルス糖タンパク質(VSV-GP)、T7 gene10 タンパク質(T7-tag)、ヒト単純ヘルペスウイルス糖タンパク質(HSV-tag)、E-tag(モノクローナルファージ上のエピトープ)などのエピトープとそれを認識するモノクローナル抗体を、本発明のタンパク質に結合するタンパク質のスクリーニングのためのエピトープ-抗体系として利用できる(実験医学 13, 85-90 (1995))。

免疫沈降においては、これらの抗体を、適当な界面活性剤を利用して調製した細胞溶解液に添加することにより免疫複合体を形成させる。この免疫複合体は本発明のタンパク質、それと結合能を有するタンパク質、および抗体からなる。上記エピトープに対する抗体を用いる以外に、本発明のタンパク質に対する抗体を利用して免疫沈降を行うことも可能である。本発明のタンパク質に対する抗体は、例えば、本発明のタンパク質をコードする遺伝子を適当な大腸菌発現ベクターに導入して大腸菌内で発現させ、発現させたタンパク質を精製し、これをウサギやマウス、ラット、ヤギ、ニワトリなどに免疫することで調製することができる。また、合成した本発明のタンパク質の部分ペプチドを上記の動物に免疫することによって調製することもできる。

免疫複合体は、例えば、抗体がマウスIgG抗体であれば、Protein A SepharoseやProtein G Sepharoseを用いて沈降させることができる。また、本発明のタンパク質を、例えば、GSTなどのエピトープとの融合タンパク質として調製した場合には、グルタチオン-Sepharose 4Bなどのこれらエピトープに特異的に結合する物質を利用して、本発明のタンパク質の抗体を利用した場合と同様に、免疫複合体を形成させることができる。

免疫沈降の一般的な方法については、例えば、文献(Harlow, E. and Lane, D.: Antibodies, pp.511-552, Cold Spring Harbor Laboratory publications, New York (1988))

記載の方法に従って、または準じて行えばよい。

免疫沈降されたタンパク質の解析にはSDS-PAGEが一般的であり、適当な濃度のゲルを用いることでタンパク質の分子量により結合していたタンパク質を解析することができる。また、この際、一般的には本発明のタンパク質に結合したタンパク質は、クマシー染色や銀染色といったタンパク質の通常の染色法では検出することは困難であるので、放射性同位元素である<sup>35</sup>S-メチオニンや<sup>35</sup>S-システインを含んだ培養液で細胞を培養し、該細胞内のタンパク質を標識して、これを検出することで検出感度を向上させることができる。タンパク質の分子量が判明すれば直接SDS-ポリアクリルアミドゲルから目的のタンパク質を精製し、その配列を決定することもできる。

また、本発明のタンパク質を用いて、該タンパク質に結合するタンパク質を単離する方法としては、例えば、ウエストウエスタンブロッティング法 (Skolnik, E. Y. et al., Cell (1991) 65, 83-90) を用いて行うことができる。すなわち、本発明のタンパク質と結合するタンパク質を発現していることが予想される細胞、組織よりファージベクター (gt11, ZAPなど) を用いたcDNAライブラリーを作製し、これをLB-アガロース上で発現させフィルターに発現させたタンパク質を固定し、精製して標識した本発明のタンパク質と上記フィルターとを反応させ、本発明のタンパク質と結合したタンパク質を発現するプラークを標識により検出すればよい。本発明のタンパク質を標識する方法としては、ビオチンとアビジンの結合性を利用する方法、本発明のタンパク質又は本発明のタンパク質に融合したタンパク質 (例えばGSTなど) に特異的に結合する抗体を利用する方法、ラジオアイソトープを利用する方法又は蛍光を利用する方法等が挙げられる。

また、本発明のスクリーニング方法の他の態様としては、細胞を用いた2-ハイブリッドシステム (Fields, S., and Sternglanz, R., Trends. Genet. (1994) 10, 286-292, Dalton S, and Treisman R (1992) Characterization of SAP-1, a protein recruited by serum response factor to the c-fos serum response element. Cell 68, 597-612, 「MATCHMARKER Two-Hybrid System」, 「Mammalian MATCHMAKER Two-Hybrid Assay Kit」, 「MATCHMAKER One-Hybrid System」 (いずれもクロンテック社製)、 「HybriZAP Two-Hybrid Vector System」 (ストラタジーン社製) ) を用いて行う方法が挙げられる。

2-ハイブリッドシステムにおいては、本発明のタンパク質またはその部分ペプチドをSRF DNA結合領域またはGAL4 DNA結合領域と融合させて酵母細胞の中で発現させ、本発明のタンパク質と結合するタンパク質を発現していることが予想される細胞より、VP16またはGAL4転写活性化領域と融合する形で発現するようなcDNAライブラリーを作製し、これを上記酵母細胞に導入し、検出された陽性クローンからライブラリー由来cDNAを単離する (酵母細胞内で本発明のタンパク質と結合するタンパク質が発現すると、両者の結合によりレポーター遺伝子が活性化され、陽性のクローンが確認できる)。単離したcDNAを大腸菌に導入して発現させることにより、該cDNAがコードするタンパク質を得ることができる。これにより本発明のタンパク質に結合するタンパク質またはその遺伝子を調製することが可能である。

2-ハイブリッドシステムにおいて用いられるレポーター遺伝子としては、例えば、HIS3遺伝子の他、Ade2遺伝子、LacZ遺伝子、CAT遺伝子、ルシフェラーゼ遺伝子、PAI-1 (Plasminogen activator inhibitor type1) 遺伝子等が挙げられるが、これらに制限されない。2ハイブリッド法によるスクリーニングは、酵母の他、哺乳動物細胞などを使って行うこともできる。

本発明のタンパク質と結合する化合物のスクリーニングは、アフィニティークロマトグラフィーを用いて行うこともできる。例えば、本発明のタンパク質をアフィニティークラムの担体に固定し、ここに本発明のタンパク質と結合するタンパク質を発現していることが予想される被験化合物を適用する。この場合の被験化合物としては、例えば細胞抽出物、細胞溶解物等が挙げられる。被験化合物を適用した後、カラムを洗浄し、本発明のタンパク質に結合したタンパク質を調製することができる。

得られたタンパク質は、そのアミノ酸配列を分析し、それを基にオリゴDNAを合成し、該DNAをプローブとしてcDNAライブラリーをスクリーニングすることにより、該タンパク

質をコードするDNAを得ることができる。

また、タンパク質に限らず、本発明のタンパク質に結合する化合物を単離する方法としては、例えば、固定した本発明のタンパク質に、合成化合物、天然物バンク、もしくはランダムファージペプチドディスプレイライブラリーを作用させ、本発明のタンパク質に結合する分子をスクリーニングする方法や、コンビナトリアルケミストリー技術によるハイスループットを用いたスクリーニング方法が当業者に公知である。

本発明において、結合した化合物を検出又は測定する手段としては、例えば被験化合物に付した標識を利用することにより行うことができる。標識の種類は、例えば、蛍光標識、放射標識等が挙げられる。表面プラズモン共鳴現象を利用したバイオセンサーを使用することもできる。表面プラズモン共鳴現象を利用したバイオセンサーは、本発明のタンパク質と被験化合物との間の相互作用を微量のタンパク質を用いてかつ標識することなく、表面プラズモン共鳴シグナルとしてリアルタイムに観察することが可能である（例えばBI Acore、Pharmacia製）。したがって、BI Acore等のバイオセンサーを用いることにより本発明のタンパク質と被験化合物との結合を評価することが可能である。

上記スクリーニングにより得られた化合物には、本発明のタンパク質の活性を制御する化合物や、本発明のDNAの発現を制御する化合物などが含まれる。本発明においては、上記スクリーニングにより得られた化合物を、後述のスクリーニング方法の被験化合物として使用することもできる。

本発明におけるスクリーニング方法の別の態様は、本発明のタンパク質の活性を制御する化合物のスクリーニングに関するものである。このような方法としては、まず、本発明のタンパク質に被験化合物を接触させる。本発明のタンパク質の状態としては、特に制限はなく、例えば、精製された状態、細胞内に発現した状態、細胞抽出液内に発現した状態などであってもよい。

また、本発明のタンパク質が発現している細胞としては、内在性の本発明のタンパク質を発現している細胞、または外来性の本発明のタンパク質を発現している細胞が挙げられる。上記外来性の本発明のタンパク質を発現している細胞は、例えば、本発明のタンパク質をコードするDNAを含むベクターを細胞に導入することで作製できる。ベクターの細胞への導入は、当業者に一般的な方法によって実施することができる。また、上記外来性の本発明のタンパク質を有する細胞は、例えば、本発明のタンパク質をコードするDNAを、相同組み換えを利用した遺伝子導入法により、染色体へ挿入することで作製することができる。このような外来性の本発明のタンパク質が導入される細胞が由来する生物種としては、特に限定されず、外来タンパク質を細胞内に発現させる技術が確立されている生物種であればよい。

また、本発明のタンパク質が発現している細胞抽出液は、例えば、試験管内転写翻訳系に含まれる細胞抽出液に、本発明のタンパク質をコードするDNAを含むベクターを添加したものを挙げるることができる。該試験管内転写翻訳系としては、特に制限はなく、市販の試験管内転写翻訳キットなどを使用することが可能である。

また、本発明において「接触」は、本発明のタンパク質の状態に応じて行う。例えば、本発明のタンパク質が精製された状態であれば、精製標品に被験化合物を添加することにより行うことができる。また、細胞内に発現した状態または細胞抽出液内に発現した状態であれば、それぞれ、細胞の培養液または該細胞抽出液に被験化合物を添加することにより行うことができる。被験化合物がタンパク質の場合には、例えば、該タンパク質をコードするDNAを含むベクターを、本発明のタンパク質が発現している細胞へ導入する、または該ベクターを本発明のタンパク質が発現している細胞抽出液に添加することで行うことも可能である。また、例えば、酵母または動物細胞等を用いた2ハイブリッド法を利用することも可能である。

別の態様では、次いで、上記本発明のタンパク質の活性を測定する。次いで、被験化合物を投与していない場合と比較して、該本発明のタンパク質の活性を上昇または減少させる化合物を選択する。

本発明のタンパク質の活性としては、幼若ホルモン生成活性が挙げられる。例えば、実

施例記載のように、JH I酸、JH II酸、JH III酸およびファルネセン酸などの幼若ホルモン酸を基質とした場合、反応液中にそれぞれに対応した活性型の幼若ホルモン、すなわち、JH I、JH II、JH IIIおよびファルネセン酸メチルの生成を確認することで、本発明のタンパク質の活性を測定できる。また、実施例に記載したHPLC分析の他、GC、GC/MS、LC/MS、RIA、生物検定法等を利用して、本発明のタンパク質の活性を測定することもできる（大滝哲也、生理活性物質のバイオアッセイ、講談社、p.373-380.、1984；Rembold, H and Lackner, B.; J. Chromatogr. 323:355-361, 1985）。また、幼若ホルモン酸を含む反応液中のS-アデノシルメチオニンの減少量またはS-アデノシルホモシステインの生成量を各種の方法により測定することでも本発明のタンパク質の活性を測定できる。例えば、反応液中にアデノシルホモシステイン加水分解酵素(AdoHcy hydrolase)とアデノシンデアミナーゼ(adenosine deaminase)を共存させ、生成したS-アデノシルホモシステインを最終的にイノシンに変換し、S-アデノシルメチオニンからイノシンへの変換によって起こる265 nmでの吸光度の減少を測定することで行うことができる（Ogawa H. et al., 1988, Proc.Natl.Acad.Sci.U.S.A. 85,694-698）。

上記スクリーニング方法としては、例えば、以下のような方法で実施できる。JH I酸、JH II酸、JH III酸またはファルネセン酸を含む反応液に被験化合物をあらかじめ混合して酵素反応を行い、反応後に生産された幼若ホルモン量を被験化合物を含まない場合と比較する。JH I酸、JH II酸、JH III酸またはファルネセン酸を含む反応液の組成は、実施例に記載しているものを使用することができる。

本発明におけるスクリーニング方法の別の態様は、本発明のタンパク質をコードする遺伝子の発現レベルを制御する化合物のスクリーニングに関するものである。このような方法としては、まず、本発明のタンパク質をコードする遺伝子のプロモーター領域の下流にレポーター遺伝子が機能的に結合したDNAを有する細胞または細胞抽出液を提供する。ここで、「機能的に結合した」とは、本発明のタンパク質をコードする遺伝子のプロモーター領域に転写因子が結合することにより、レポーター遺伝子の発現が誘導されるように、本発明のタンパク質をコードする遺伝子のプロモーター領域とレポーター遺伝子とが結合していることをいう。従って、レポーター遺伝子が他の遺伝子と結合しており、他の遺伝子産物との融合タンパク質を形成する場合であっても、本発明のタンパク質をコードする遺伝子のプロモーター領域に転写因子が結合することによって、該融合タンパク質の発現が誘導されるものであれば、上記「機能的に結合した」の意に含まれる。

上記レポーター遺伝子としては、その発現が検出可能なものであれば特に制限されず、例えば、当業者において一般的に使用されるCAT遺伝子、lacZ遺伝子、ルシフェラーゼ遺伝子、 $\beta$ -グルクロニダーゼ遺伝子(GUS)およびGFP遺伝子等を挙げることができる。また、上記レポーター遺伝子には、本発明のタンパク質をコードするDNAもまた含まれる。

別の態様においては、次いで、上記細胞または上記細胞抽出液に被験化合物を接触させる。次いで、該細胞または該細胞抽出液における上記レポーター遺伝子の発現レベルを測定する。レポーター遺伝子の発現レベルは、使用するレポーター遺伝子の種類に応じて、当業者に公知の方法により測定することができる。例えば、レポーター遺伝子がCAT遺伝子である場合には、該遺伝子産物によるクロラムフェニコールのアセチル化を検出することによって、レポーター遺伝子の発現レベルを測定することができる。レポーター遺伝子がlacZ遺伝子である場合には、該遺伝子発現産物の触媒作用による色素化合物の発色を検出することにより、また、ルシフェラーゼ遺伝子である場合には、該遺伝子発現産物の触媒作用による蛍光化合物の蛍光を検出することにより、また、 $\beta$ -グルクロニダーゼ遺伝子(GUS)である場合には、該遺伝子発現産物の触媒作用によるGlucuron( ICN社 )の発光や5-プロモ-4-クロロ-3-インドリル- $\beta$ -グルクロニド(X-Gluc)の発色を検出することにより、さらに、GFP遺伝子である場合には、GFPタンパク質による蛍光を検出することにより、レポーター遺伝子の発現レベルを測定することができる。

また、本発明のタンパク質をコードする遺伝子をレポーターとする場合、該遺伝子の発現レベルの測定は、当業者に公知の方法によって行うことができる。例えば、該遺伝子のmRNAを定法に従って抽出し、このmRNAを鋳型としたノーザンハイブリダイゼーション法、

またはRT-PCR法を実施することによって該遺伝子の転写レベルの測定を行うことができる。さらに、DNAアレイ技術を用いて、該遺伝子の発現レベルを測定することも可能である。

また、本発明のタンパク質をコードする遺伝子からコードされる本発明のタンパク質を含む画分を定法に従って回収し、該本発明のタンパク質の発現をSDS-PAGE等の電気泳動法で検出することにより、遺伝子の翻訳レベルの測定を行うこともできる。また、本発明のタンパク質に対する抗体を用いて、ウェスタンブロッティング法などを実施し、該本発明のタンパク質の発現を検出することにより、遺伝子の翻訳レベルの測定を行うことも可能である。

別の態様においては、次いで、被験化合物を投与していない場合と比較して、該レポーター遺伝子の発現レベルを上昇または減少させる化合物を選択する。

本発明におけるスクリーニング方法のその他の態様としては、まず、昆虫個体または培養組織に被験化合物を接触させる。培養組織としては、アラタ体の培養組織が好適である。別の態様では、次いで、該昆虫個体または該培養組織における本発明のタンパク質をコードする遺伝子の発現レベルを測定する。具体的には、被験化合物を接触させた昆虫個体または培養組織から、一定時間後にRNAを抽出し、該遺伝子の発現量を、定量的PCR、DNAマイクロアレイ、ノーザンなどで測定する。別の態様では、次いで、被験化合物を投与していない場合と比較して、該遺伝子の発現レベルを上昇または減少させる化合物を選択する。

#### 【図面の簡単な説明】

図1は、昆虫および甲殻類に見られる幼若ホルモンとその前駆体の酸、および本発明による酵素の酵素反応を示す図である。JHAMTは幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を、AdoMetはS-アデノシルメチオニンを、AdoHcyはS-アデノシルホモシステインを示す。幼若ホルモン酸においてR<sub>1</sub>およびR<sub>2</sub>は、JH I酸ではR<sub>1</sub> =  $\text{C}_2\text{H}_5$ 、R<sub>2</sub> =  $\text{C}_2\text{H}_5$ 、JH II酸ではR<sub>1</sub> =  $\text{C}_2\text{H}_5$ 、R<sub>2</sub> =  $\text{CH}_3$ 、JH III酸ではR<sub>1</sub> =  $\text{CH}_3$ 、R<sub>2</sub> =  $\text{CH}_3$ を示す。また、幼若ホルモンにおいてR<sub>1</sub>およびR<sub>2</sub>は、JH IではR<sub>1</sub> =  $\text{C}_2\text{H}_5$ 、R<sub>2</sub> =  $\text{C}_2\text{H}_5$ 、JH IIではR<sub>1</sub> =  $\text{C}_2\text{H}_5$ 、R<sub>2</sub> =  $\text{CH}_3$ 、JH IIIではR<sub>1</sub> =  $\text{CH}_3$ 、R<sub>2</sub> =  $\text{CH}_3$ を示す。

図2は、逆相HPLCによる幼若ホルモンの検出を示す図である。上から順に、JH III、JH II、JH I、ファルネセン酸メチルの検出を示す。

図3は、本発明による組換え酵素タンパク質のSDS電気泳動を示す写真である。レーン1及び4は、pET28aプラスミドで形質転換した大腸菌の粗抽出物可溶性画分（対照区）を示す。レーン2は、カイコ由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子を含むpET28aプラスミドで形質した大腸菌粗抽出物を示す。レーン3は、精製したカイコ由来組換え幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質の可溶性画分を示す。レーン5は、ショウジョウバエ由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子を含むpET28aプラスミドで形質した大腸菌粗抽出物を示す。レーン6は精製したショウジョウバエ由来組換え幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質を示す。矢印は、組換え幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質を示す。

図4は、本発明による組み換えタンパク質の酵素活性を示す図である。Sは標準幼若ホルモン物質である。Jは、JH III酸(a)、JH II酸(b)、JH I酸(c)またはファルネセン酸(d)のいずれかとS-アデノシルメチオニンを基質としてカイコ由来組換え幼若ホルモン酸メチル基転移酵素によって生じた反応産物である。それぞれの基質に対応した幼若ホルモン、すなわちJH III (a)、JH II (b)、JH I (c)、またはファルネセン酸メチル(d)の生成が認められる。Cは、Jと同じ基質を含む反応液中に酵素を加えない場合の反応産物である。幼若ホルモンの生成は全く起こらない。

図5は、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、オオタバコガ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列をマルチプルアライメントした結果を示す図である。図中Slはハスモンヨトウ (Spodoptera litura)、Agは蚊 (Anopheles gambiae)、Haはオオタバコガ (Helicoverpa armigera)、Bmはカイコ (Bombyx mori)、Dmはショウジョウバエ (Drosophila melanogaster)由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を示す。



**【発明を実施するための最良の形態】**

以下、本発明を実施例により、さらに具体的に説明するが本発明はこれら実施例に制限されるものではない。

**(1) HPLCによる幼若ホルモン類の検出**

逆相カラム (CAPCELL PAK C18 UG80 S-5, 3 x 150 mm, Shiseido) をHPLC装置 (JASCO) に取り付け、紫外検出器で217 nmの吸光度を測定することにより、幼若ホルモン類の検出を行った。なお、この際流速は0.5 ml/min、カラム保持温度は40 °Cで、60%アセトニトリルまたは80%アセトニトリルで20分間サンプルを流した。

**(実施例1) カイコの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子のクローニング**

アラタ体は極めて微細な組織なため (カイコの終齢幼虫でも直径0.1mm程度)、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子のクローニングに必要な量のアラタ体由来RNAを得るために、多数の個体を解剖してアラタ体を集める必要がある。カイコは、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウやオオタバコガといった害虫に比べて大型で解剖がしやすく、また、アラタ体のサイズも大きい。さらに、人工飼料による大量飼育方法が確立されているので、実験に必要な発育ステージの揃った幼虫を大量に集めることが容易である。そこで、本発明者らは、まずカイコの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子のクローニングを行った。

4齢初期～蛹まで24段階の発育ステージ (1ステージにつき約40頭 x 24ステージで、約1000頭解剖した) に分別したカイコのアラタ体から抽出したRNAを鋳型とし、5'末端をローダミンでラベルしたFP1プライマー (配列番号: 11) を用いた逆転写反応によって24種のcDNAを作成した。このcDNAを鋳型として、蛍光プライマーFP1と任意の配列を持つデカマー (合計24種を使用) を用いてPCR反応を行うことにより、蛍光ラベル化cDNAを増幅した。増幅したcDNAを変成アクリルアミドゲルで分離後、蛍光イメージアナライザー (FMBIO II, Takara社) でスキャンし、cDNAバンドを検出した。本発明者らは、さまざまな発育特異的発現パターンを示す約400本のcDNAバンドを調べた。その結果、プライマーFP1とプライマーUP1 (配列番号: 12) との組み合わせで増幅したcDNAにおいて、4齢幼虫期には継続して発現するが、5齢幼虫の3日目以後に消失する1本の蛍光バンドを発見した。この蛍光バンドからcDNA断片を抽出し、その塩基配列を決定した。

決定した塩基配列に基づいてプライマーを設計し、さらにRT-PCRの変法の1種である5' RACEおよび3' RACEを、SMART RACE cDNA Amplification Kit (CLONTECH社) を用いて行うことにより、このcDNAの全長をクローニングした。なお、3' RACEにおいてはBM3Rプライマー (配列番号: 13) を用いて全塩基配列の1880~2890番目の領域を増幅し、5' RACEにおいてはBM5Rプライマー (配列番号: 14) を用いて全塩基配列の1~1904番目の領域を増幅し、塩基配列を決定した (配列番号: 1)。

以上のように、蛍光mRNAディファレンシャルディスプレイ法、5' RACEおよび3' RACEによりクローニングした領域を重ね合わせて、カイコの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のcDNAの全長を決定した。

**(実施例2) 幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子を組み込んだ発現ベクターの作成**

(実施例1) に記載の方法に従って単離した遺伝子のオープンリーディングフレームを含む領域を、カイコ4齢幼虫のアラタ体由来のcDNAを鋳型とし、BMJFプライマー (配列番号: 15) とBMJRプライマー (配列番号: 16) を用いたPCRによって増幅し、増幅されたDNAを制限酵素NdeIとBamHIで切断後、ヒスチジンタグ融合タンパク質作成用の大腸菌発現ベクターpET-28a (+) (Novagen社) のNdeI-BamHIサイトにクローニングした。

**(実施例3) 組換え幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質の調製**

作成したプラスミドをエレクトロポレーション法により、大腸菌株BL21 (DE3) に導入し、形質転換された大腸菌株を得た。この形質転換された大腸菌株をカナマイシン50 µg/mlを含むLB培地 (5ml) で37 °Cで一晩振とう培養し、その培養液0.2mlを、液体培地200 mlに加えて20 °Cで24時間、振とう培養した。培養液から増殖した菌体を遠心分離 (3500rpm, 10分, 4 °C) により回収し、-30 °Cで凍結した。凍結した菌体を室温で融解後、培養液50ml当

たり5mlのバッファー(50 mM Tris-Cl, pH7.5)を加えてけん濁後、冷却条件下で超音波によって破碎した。これを遠心分離後(14000rpm, 15分, 4℃)、上精を採取し、0.45 μmのフィルターで濾過後、ヒスチジントグ融合タンパク質精製キット(HiTrap Kit, Amersham社)によって組換え幼若ホルモン酸メチル基転移酵素を精製した。溶出した組換えタンパク質は、脱塩カラム(PD-10, Amersham社)を用いて、イミダゾールを除去後、25 mM Tris-Clバッファー、pH7.5、50%グリセロール溶液として-30℃に保存した。収量は、培養液50mlから、約4mg(総液量7ml)であった(図3)。

(実施例4) 組換え幼若ホルモン酸メチル基転移酵素による幼若ホルモンの合成

シリコン処理したガラス試験管(10x150mm)に、トルエンに溶かしたJH I酸、JH II酸、JH III酸、またはファルネセン酸のいずれかの幼若ホルモン酸100 μgをガラスキャピラリーで移し、窒素気流下、溶媒を除去する。これに、バッファー(50 mM Tris-Cl, pH7.5) 800 μlおよび10 mM S-アデノシルメチオニン溶液100 μlを加えてよく混合後、25℃の恒温水槽中で5分間放置する。これに、(実施例3)の方法で得られた組換えタンパク質液100 μlを加え、酵素反応を開始した。10分後に、反応停止液(メタノール:水:濃アンモニア水、10:9:1) 250 μlを加えて酵素反応を停止した後、イソオクタン1mlを加えてよく混合後、遠心分離(2000rpm、15分、室温)によって有機溶媒相と水相を分離し、有機溶媒相100 μlを小型のバイアルにガラスキャピラリーで移し、窒素気流により溶媒除去後、残さを100 μlのアセトニトリルに溶解し、逆相HPLCを用いた方法により、合成された幼若ホルモンを分析した。その結果、JH I酸、JH II酸、JH III酸およびファルネセン酸を基質とした場合、反応液中にそれぞれに対応した活性型の幼若ホルモン、すなわち、JH I、JH II、JH IIIおよびファルネセン酸メチルが生成することが確認された(図4)。緩衝液:Tris-HCl(50 mM, pH7.5)、反応温度:25℃、基質:S-アデノシルメチオニン 1 mM、各JH酸 100 μM条件下で測定した組換えカイコJHAMTのJHI酸、JHII酸、JHIII酸、ファルネセン酸に対する分子活性(1分間に酵素1分子が反応産物に変える基質の分子数)は、それぞれ、 $1.80 \pm 0.32$ ,  $1.65 \pm 0.23$ ,  $0.79 \pm 0.06$ ,  $0.48 \pm 0.07$ (平均値 ± 標準偏差、n=3)であった。なお、飽和直鎖脂肪酸または不飽和直鎖脂肪酸を基質とした場合、本酵素によるメチルエステル化は認められず、本酵素の反応は幼若ホルモン酸に対して基質特異的であった。

(実施例5) ショウジョウバエおよび蚊の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子のクローニング

配列番号:2に示したカイコ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列を用いて、BLASTプログラムによってショウジョウバエ(*Drosophila melanogaster*)およびマラリアの重要なベクターである蚊(*Anopheles gambiae*)の全ゲノムデータベースの検索を行った。その結果、ショウジョウバエゲノムからは、カイコ幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列(配列番号:2)と38%の一致率を示す配列番号:4に示すアミノ酸配列をコードするDNA(配列番号:3)を見いだした。

ショウジョウバエ成虫全体から抽出したRNAから逆転写反応により合成したcDNAを鋳型として、DMJFプライマー(配列番号:17)とDMJRプライマー(配列番号:18)を用いたPCRによってショウジョウバエ由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子のコーディング領域を増幅し、(実施例2)と同様の方法によって作成した発現ベクターを用いて、(実施例3)と同様の方法によって作成した組換えタンパク質の活性を、(実施例4)と同様の方法によって調べることで、本遺伝子がコードするタンパク質が幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有することを確認した。緩衝液:Tris-HCl(50 mM, pH7.5)、反応温度:25℃、基質:S-アデノシルメチオニン 1 mM、各JH酸 100 μM条件下で測定した組換えショウジョウバエJHAMTのJH I酸、JHII酸、JHIII酸、ファルネセン酸に対する分子活性は、それぞれ、 $2.67 \pm 0.44$ ,  $2.07 \pm 0.26$ ,  $1.76 \pm 0.13$ ,  $2.3 \pm 0.51$ (平均値 ± 標準偏差、n=3)であった。

また、本発明者は、データベースを用いて、蚊の全ゲノム配列中から、カイコ幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列と38%、ショウジョウバエの該酵素のアミノ酸配列と47%の一致率を示す配列番号:6に示すアミノ酸配列をコードする蚊由来幼若ホルモ

ン酸メチル基転移酵素をコードする遺伝子（配列番号：5）を見いだした。幼若ホルモン酸メチル基転移酵素が昆虫の生存に必須で該遺伝子が蚊のゲノム中にも必ず存在すること、また蚊の全ゲノム中に他に類似の配列を持つ遺伝子は存在しないことから、本遺伝子が蚊の該酵素をコードすることは自明である。

（実施例6） 鱗翅目害虫の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子のクローニング

多くの農作物を加害する重要害虫であるハスモンヨトウ（*Spodoptera litura*）およびオオタバコガ（*Helicoverpa armigera*）の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素遺伝子は以下のようにしてクローニングした。

配列番号：2に示したカイコ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列と、配列番号：4に示したショウジョウバエ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列を比較し、両者のよく保存されたアミノ酸配列領域に基づいて2種のディジェネレートプライマー、すなわち正方向のプライマーとしてDGJFプライマー（配列番号：19；アミノ酸配列のMVKYANKHをコード）、および逆方向のプライマーとしてDGJRプライマー（配列番号：20；アミノ酸配列のFDHVFSFYをコード）を作成した。これらのプライマーを用いてハスモンヨトウ終前齢幼虫またはオオタバコガ終前齢幼虫のアラタ体から抽出したRNAから逆転写反応により合成したcDNAを鋳型として、それぞれPCR反応を行い、約120bpのサイズを有するDNA断片を得、それらの塩基配列を決定した。決定した塩基配列に基づいて特異的プライマーを設計し、さらにRT-PCRの変法の1種である5'RACEおよび3'RACEを、SMART RACE cDNA Amplification Kit（CLONTECH社）を用いて行うことにより、ハスモンヨトウおよびオオタバコガ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のコーディング領域全体を含むcDNAをクローニングした。

なお、ハスモンヨトウ由来該遺伝子の3'-RACEにおいてはSL3Rプライマー（配列番号：21）を用いて全塩基配列の366～994の領域を増幅し、5'-RACEにおいてはSL5Rプライマー（配列番号：22）を用いて全塩基配列の1～393の領域を増幅し、両者を重ね合わせて全塩基配列を決定した。オオタバコガ由来該遺伝子の3'-RACEにおいてはHA3Rプライマー（配列番号：23）を用いて全塩基配列の366～1193の領域を増幅し、5'-RACEにおいてはHA5Rプライマー（配列番号：24）を用いて全塩基配列の1～391の領域を増幅し、塩基配列を決定した。

得られたcDNA配列（配列番号：7）から推定されたハスモンヨトウ由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列を配列番号：8に示した。カイコ由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素とのアミノ酸配列の一致率は48%であった。また、得られたcDNA配列（配列番号：9）から推定されたオオタバコガ由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列を配列番号：10に示した。カイコ由来幼若ホルモン酸メチル基転移酵素とのアミノ酸配列の一致率は54%であった。

ハスモンヨトウ前終齢幼虫のアラタ体から抽出したRNAから逆転写反応により合成したcDNAを鋳型として、コーディング領域を、プライマーSLJF（配列番号：25）、SLJR（配列番号：26）を用いたPCRによって増幅し、（実施例2）と同様の方法によって作成した発現ベクターを用いて、（実施例3）と同様の方法によって作成した組換えタンパク質の活性を、（実施例4）と同様の方法によって調べることで、本遺伝子がコードするタンパク質が幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有することを確認した。

また、オオタバコガ前終齢幼虫のアラタ体から抽出したRNAから逆転写反応により合成したcDNAを鋳型として、コーディング領域を、HAJFプライマー（配列番号：27）、およびHAJRプライマー（配列番号：28）を用いたPCRによって増幅し、（実施例2）と同様の方法によって作成した発現ベクターを用いて、（実施例3）と同様の方法によって作成した組換えタンパク質の活性を、（実施例4）と同様の方法によって調べることで、本遺伝子がコードするタンパク質が幼若ホルモン酸メチル基転移酵素活性を有することを確認した。

（実施例7） 幼若ホルモン酸メチル基転移酵素の一次構造の比較

本発明者らは、ショウジョウバエ、蚊、ハスモンヨトウ、オオタバコガ由来の幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸配列の比較を行った（図5）。その結果、保存されて

いるアミノ酸配列として、以下の(1)~(7)の7つのモチーフを見出した。このうち(2)は、メチルトランスフェラーゼのコンセンサス配列(S-アデノシルメチオニン結合配列の一部)(L(D/E)oGsGsG(配列番号:29); oは疎水性アミノ酸、sは低分子量中性アミノ酸; Gomi, T et al., Int. J. Biochem. 24:1639, 1992; Kagan, R.M. & Clarke, S., Arch. Biochem. Biophys. 310:417, 1994; Vidgren, J. et al., Science, 368:354, 1994)と一致しており、S-アデノシルメチオニンの結合に関与すると推定される。

(1) 1 MNNAXLY(Q/E)(H/K/Q)ANSOQKRDA(配列番号:30)

(2) 38 (L/V/I)LD(L/V/I)GCGDG(配列番号:31)

(3) 62 (Q/R/K)L(L/V)GCDISE(Q/K)MV(配列番号:32)

(4) 104 FDHVFSFY(C/T/A)LHWV(配列番号:33)

(5) 145 P(V/I)FD(V/I/L)YR(I/V)L(配列番号:34)

(6) 165 DVE(K/R)YISPYHDS(配列番号:35)

(7) 263 YKL(I/V/L)VVYARK(配列番号:36)

(1)~(7)の先頭の番号は各モチーフに対応するカイコの幼若ホルモン酸メチル基転移酵素のアミノ酸残基の番号である。

#### 【産業上の利用の可能性】

本発明によって、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質を人為的に制御することが可能となった。これにより、幼若ホルモンによって調節される昆虫などの節足動物の脱皮・変態、生殖、休眠、胚発生、行動、多型、寿命などを制御することが可能である。また、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質を人為的に制御することにより、害虫防除や有益昆虫の機能強化を行うことが可能である。また、幼若ホルモン酸メチル基転移酵素タンパク質は、該タンパク質に結合する化合物や該タンパク質の活性または発現を制御する化合物の製造やスクリーニングに利用できる。スクリーニングによって得られた化合物は、昆虫に特異的に作用する安全性の高い昆虫成長制御剤として利用できる。

## 【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No. PCT/JP03/00415
<b>A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER</b> Int.Cl <sup>7</sup> C12N15/54, 9/10, 1/15, 1/19, 1/21, 5/10, C07K16/40, C12Q1/02, 1/68, G01N33/53, A01N63/02, A01K67/00  According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
<b>B. FIELDS SEARCHED</b> Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl <sup>7</sup> C12N15/00-15/90, 9/10  Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched  Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) GENBANK/EMBL/DDBJ/GENESEQ, PIR/SWISSPROT, BIOSIS/MEDLINE/WPIDS (STN)		
<b>C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT</b>		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 01/71042 A2 (PE CORP., NY), 27 September, 2001 (27.09.01), SEQ ID No. 30675, 18340 & AU 200145945 A	1-4, 13-19, 21, 22 5-12, 20
A	GUNAWARDENE Y.I. et al., Function and cellular localization of farnesoic acid O-methyltransferase (FAMeT) in the shrimp, <i>Metapenaeus ensis</i> . Eur.J.Biochem., 2002 July, 269(14), p.3587-95	1-20
A	SILVA G.Y.I. et al., The shrimp FAMeT cDNA is encoded for a putative enzyme involved in the methylfarnesoate (MF) biosynthetic pathway and is temporally expressed in the eyestalk of different sexes. Insect Biochem.Mol.Biol., 2001 October, 31(11), p.1115-24	1-20
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input type="checkbox"/> See patent family annex.		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search 06 March, 2003 (06.03.03)		Date of mailing of the international search report 18 March, 2003 (18.03.03)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office  Facsimile No.		Authorized officer  Telephone No.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/00415

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WAINWRIGHT G. et al., Neuropeptide regulation of biosynthesis of the juvenoid, methyl farnesoate, in the edible crab, <i>Cancer pagurus</i> . Biochem J, 15 September, 1998 (15.09.98), 334 (Pt3), p.651-7	1-20
A	CAMPBELL P.M. et al., Purification and kinetic characterization of juvenile hormone esterase from <i>Drosophila melanogaster</i> . Insect Biochem.Mol.Biol., 1998 July, 28(7), p.501-15	1-20

国際調査報告		国際出願番号 PCT/JPO3/00415	
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))			
Int. Cl <sup>1</sup> C12N15/54, 9/10, 1/15, 1/19, 1/21, 5/10, C07K16/40, C12Q1/02, 1/68, G01N33/53, A01N63/02, A01K67/00			
B. 調査を行った分野			
調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))			
Int. Cl <sup>1</sup> C12N15/00-15/90, 9/10			
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの			
国際調査で使用了電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)			
GENBANK/EMBL/DDBJ/GENESQ PIR/SWISSPROT BIOSIS/MEDLINE/WPIDS (STN)			
C. 関連すると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
X	WO 01/71042 A2 (PE CORP NY) 2001.09.27	1-4, 13-19, 21, 22	
A	SEQ ID No. 30675, 18340 &AU 200145945 A	5-12, 20	
A	GUNAWARDENE Y I et al., Function and cellular localization of farnesoic acid O-methyltransferase (FAMEt) in the shrimp, Metapenaeus ensis. Eur J Biochem, 2002 Jul, 269(14), p. 3587-95	1-20	
<input checked="" type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。		<input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。	
* 引用文献のカテゴリー		の日の後に公表された文献	
「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの		「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの	
「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの		「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの	
「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)		「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの	
「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献		「&」 同一パテントファミリー文献	
「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願			
国際調査を完了した日 06.03.03		国際調査報告の発送日 18.03.03	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JJP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		特許庁審査官 (権限のある職員) 伏見 邦彦 (印)	4B 9838
		電話番号 03-3581-1101 内線 3448	

国際調査報告		国際出願番号 PCT/JPO3/00415
C (続き) 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	SILVA G Y I et al., The shrimp FAME1 cDNA is encoded for a putative enzyme involved in the methylfarnesoate (MF) biosynthetic pathway and is temporally expressed in the eyestalk of different sexes. Insect Biochem Mol Biol, 2001 Oct, 31(11), p. 1115-24	1-20
A	WAINWRIGHT G et al., Neuropeptide regulation of biosynthesis of the juvenoid, methyl farnesoate, in the edible crab, Cancer pagurus. Biochem J, 1998 Sep 15, 334 ( Pt 3), p. 651-7	1-20
A	CAMPBELL P M et al., Purification and kinetic characterisation of juvenile hormone esterase from Drosophila melanogaster. Insect Biochem Mol Biol, 1998 Jul, 28(7), p. 501-15	1-20



## フロントページの続き

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード(参考)
<b>C 1 2 N</b> 1/19 (2006.01)	C 1 2 N 1/15	4 H 0 1 1
<b>C 1 2 N</b> 1/21 (2006.01)	C 1 2 N 1/19	4 H 0 4 5
<b>C 1 2 N</b> 9/10 (2006.01)	C 1 2 N 1/21	
<b>C 1 2 Q</b> 1/48 (2006.01)	C 1 2 N 9/10	
<b>C 1 2 N</b> 5/10 (2006.01)	C 1 2 Q 1/48	
<b>C 1 2 P</b> 21/08 (2006.01)	C 1 2 N 5/00	A
	C 1 2 P 21/08	

## (72)発明者 浜村 徹三

三重県津市大里窪田町 2 6 8 4 - 3

Fターム(参考) 4B024 AA07 AA10 BA10 CA01 CA04 DA01 DA02 DA05 DA11 EA04  
 GA11  
 4B050 CC01 CC03 DD11 FF09E LL10  
 4B063 QA18 QQ08 QQ13 QQ26 QQ42 QQ44 QQ52 QR06 QR32 QR77  
 QS05 QS38  
 4B064 AG27 CA10 CA19 CC24 DA12  
 4B065 AA01X AA57X AA87X AA90Y AB01 BA01 BA02 CA29 CA48  
 4H011 AC08 BB23  
 4H045 AA10 AA20 AA30 CA51 DA89 EA06 FA74

(注)この公表は、国際事務局(WIPO)により国際公開された公報を基に作成したものである。なおこの公表に係る日本語特許出願(日本語実用新案登録出願)の国際公開の効果は、特許法第184条の10第1項(実用新案法第48条の13第2項)により生ずるものであり、本掲載とは関係ありません。