

(19) 日本国特許庁(JP)

## 再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

W02007/026669

発行日 平成21年3月5日(2009.3.5)

(43) 国際公開日 平成19年3月8日(2007.3.8)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
<b>GO 1 N 33/543 (2006.01)</b>	GO 1 N 33/543 5 2 5 E	4 B O 2 4
<b>C 1 2 Q 1/70 (2006.01)</b>	C 1 2 Q 1/70 Z N A	4 B O 6 3
<b>GO 1 N 33/569 (2006.01)</b>	GO 1 N 33/569 G	4 J O 3 1
<b>CO 8 G 81/00 (2006.01)</b>	CO 8 G 81/00	
<b>C 1 2 N 15/09 (2006.01)</b>	C 1 2 N 15/00 A	

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 63 頁)

出願番号 特願2007-533239 (P2007-533239)	(71) 出願人 507219686 静岡県公立大学法人 静岡県静岡市駿河区小鹿二丁目2番1号
(21) 国際出願番号 PCT/JP2006/316928	
(22) 国際出願日 平成18年8月29日(2006.8.29)	
(31) 優先権主張番号 特願2005-255730 (P2005-255730)	(71) 出願人 304023318 国立大学法人静岡大学 静岡県静岡市駿河区大谷836
(32) 優先日 平成17年9月2日(2005.9.2)	
(33) 優先権主張国 日本国(JP)	
(31) 優先権主張番号 特願2006-50943 (P2006-50943)	(71) 出願人 000006770 ヤマサ醤油株式会社 千葉県銚子市新生町2丁目10番地の1
(32) 優先日 平成18年2月27日(2006.2.27)	
(33) 優先権主張国 日本国(JP)	(74) 代理人 110000408 特許業務法人高橋・林アンドパートナーズ
	(72) 発明者 鈴木 康夫 京都府京都市左京区下鴨東森ヶ前町15

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ウイルスレセプター糖鎖認識特異性の判別方法

## (57) 【要約】

簡単な装置若しくは器具で容易にウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を判別する方法を提供する。ウイルスのレセプター糖鎖認識特異性及びウイルス変異による感染宿主の変化の判別方法において、シアロ糖鎖含有ポリマーを表面に固定した担体に、前記ウイルスを接触させ、その結合度合いを測定することにより前記ウイルスのレセプター糖鎖認識特異性及びその変異による感染宿主の変化を判別でき、ウイルスのサーベランス等に好適な方法である。

## 【特許請求の範囲】

## 【請求項 1】

ウイルスのレセプター糖鎖認識特異性の判別方法であって、シアロ糖鎖含有ポリマーを表面に固定した担体に、前記ウイルスサンプルを接触させ、その結合度合いを測定することにより前記ウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を判別する方法。

## 【請求項 2】

ウイルス変異による感染宿主の変化を判別する方法であって、2種類以上のシアロ糖鎖含有ポリマーを1つの担体の表面に固定した担体もしくは異なるシアロ糖鎖含有ポリマーをそれぞれの担体の表面に固定した2種類以上の担体を用い、前記2種類以上のシアロ糖鎖含有ポリマー毎に前記ウイルスサンプルを接触させ、それぞれの結合度合いを測定し、それらの結果を比較してウイルス変異による感染宿主の変化を判別することを特徴とする、ウイルス変異による感染宿主の変化を判別する方法。

10

## 【請求項 3】

前記シアロ糖鎖含有ポリマーにおける前記シアロ糖鎖が、シアリルラクト系 I 型糖鎖 (S A 2 - 6 ( 3 ) G a l 1 - 3 G l c N A c 1 - )、シアリルラクト系 II 型糖鎖 (S A 2 - 6 ( 3 ) G a l 1 - 4 G l c N A c 1 - )、シアリルガングリオ系糖鎖 (S A 2 - 6 ( 3 ) G a l 1 - 3 G a l N A c 1 - ) およびシアリルラクトース糖鎖 (S A 2 - 6 ( 3 ) G a l 1 - 4 G l c - ) からなる群から選択される少なくとも一つの糖鎖である請求項 1 又は 2 記載の判別方法。

## 【請求項 4】

前記シアロ糖鎖含有ポリマーにおける前記ポリマーが、ポリグルタミン酸である請求項 1 又は 2 記載の判別方法。

20

## 【請求項 5】

前記結合度合いの測定が、前記ウイルスに対する抗ウイルス抗体を用いた免疫学的測定法による測定である請求項 1 又は 2 記載の判別方法。

## 【請求項 6】

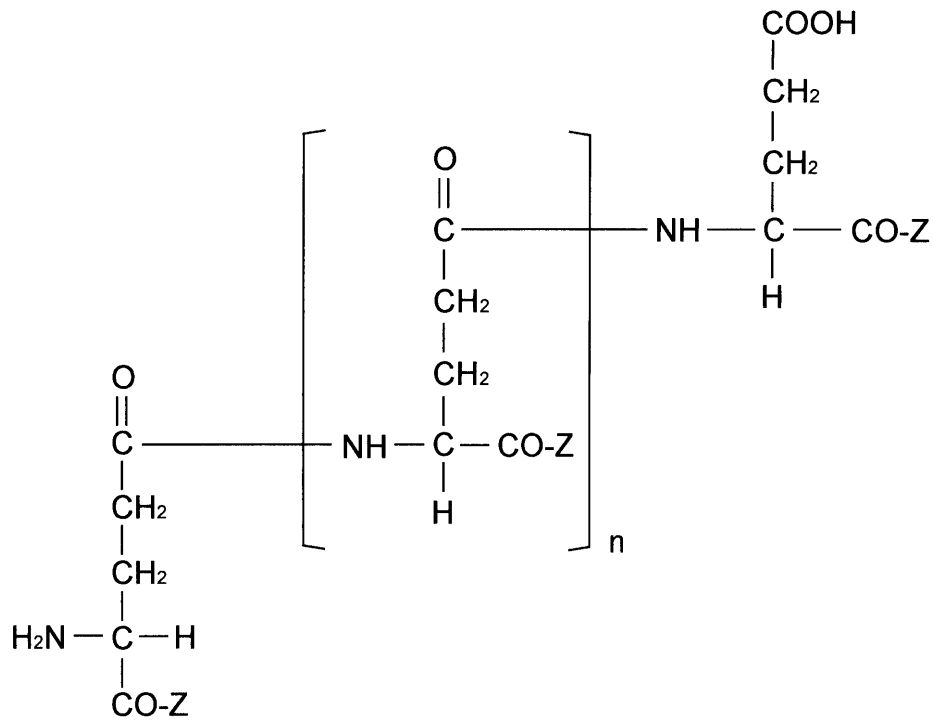
前記ウイルスサンプルが、インフルエンザウイルスのサンプルである請求項 1 又は 2 記載の判別方法。

## 【請求項 7】

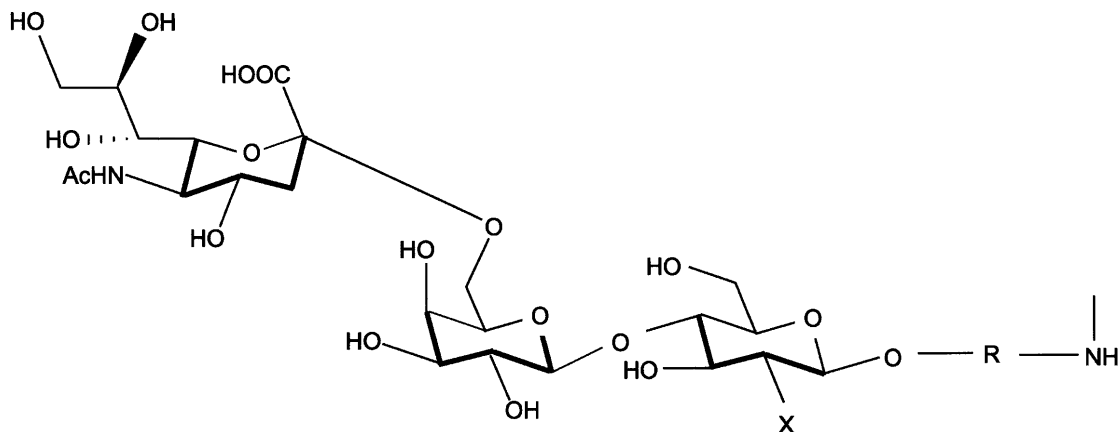
下記式 ( I ) で表され、 - ポリグルタミン酸にシアロ糖鎖を結合させたシアロ糖鎖含有ポリマー。

30

## 【化 1】



( I )



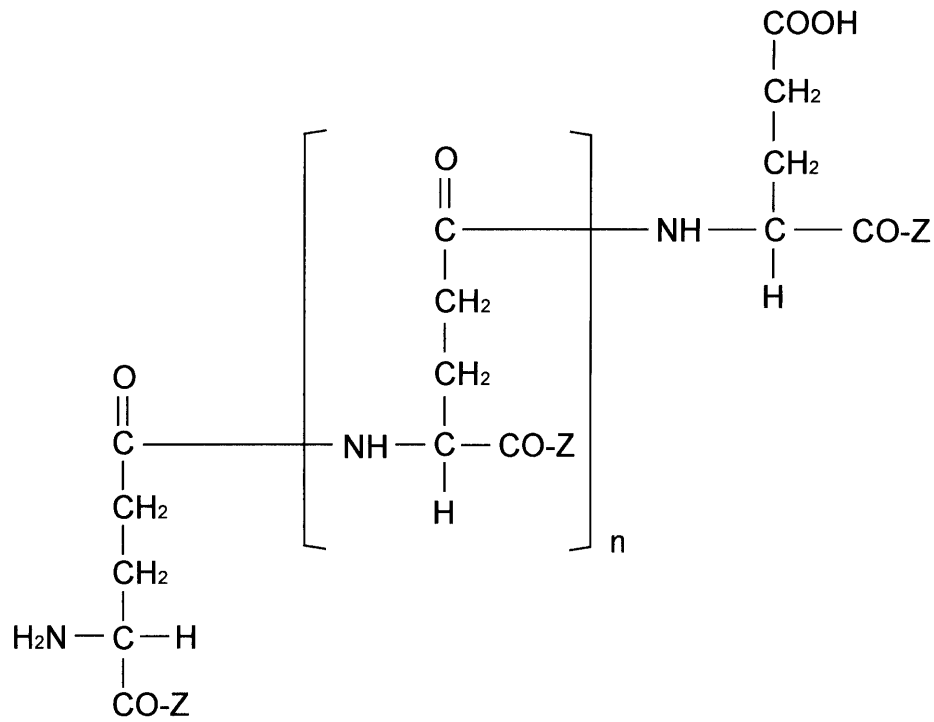
( I I )

(式 ( I ) 中、Z は水酸基又は式 ( I I ) で表されるシアロ糖鎖結合部位であり、n は 10 以上の整数を示す。式 ( I I ) 中、Ac はアセチル基、X は水酸基又はアセチルアミノ基、R は炭化水素を示す。)

## 【請求項 8】

下記式 ( I I I ) で表され、 - ポリグルタミン酸にシアロ糖鎖を結合させたシアロ糖鎖含有ポリマー。

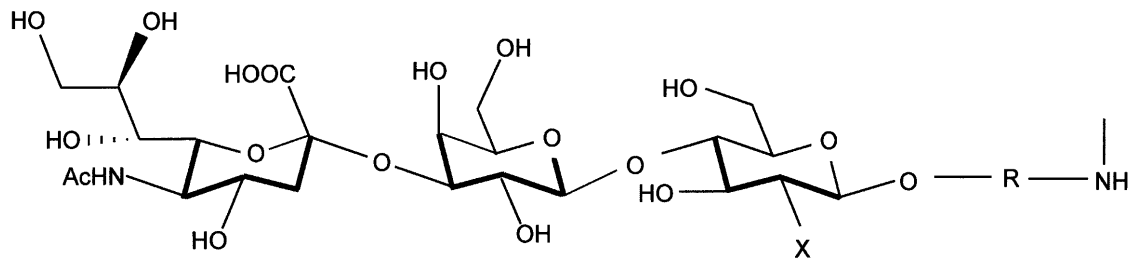
## 【化 2】



10

20

( I I I )



30

( I V )

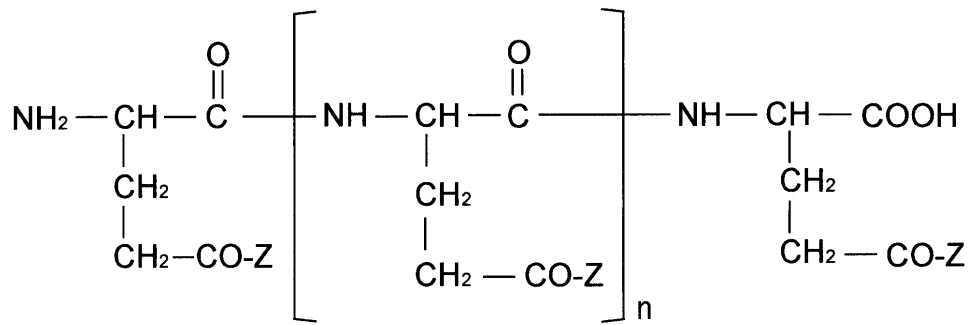
(式(III)中、Zは水酸基又は式(IV)で表されるシアロ糖鎖結合部位であり、nは10以上の整数を示す。式(IV)中、Acはアセチル基、Xは水酸基又はアセチルアミノ基、Rは炭化水素を示す。)

## 【請求項9】

下記式(V)で表され、 - ポリグルタミン酸にシアロ糖鎖を結合させたシアロ糖鎖含有ポリマー。

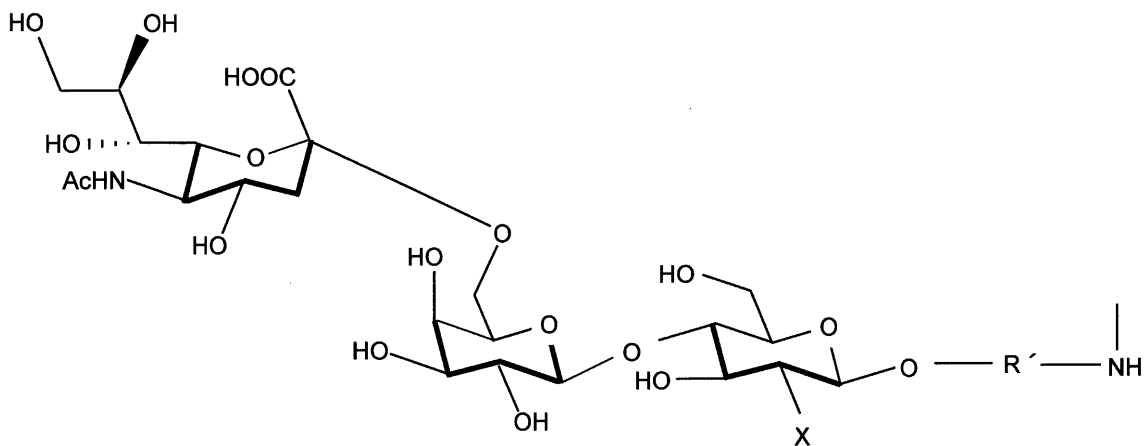
40

## 【化 3】



10

(V)



20

(VI)

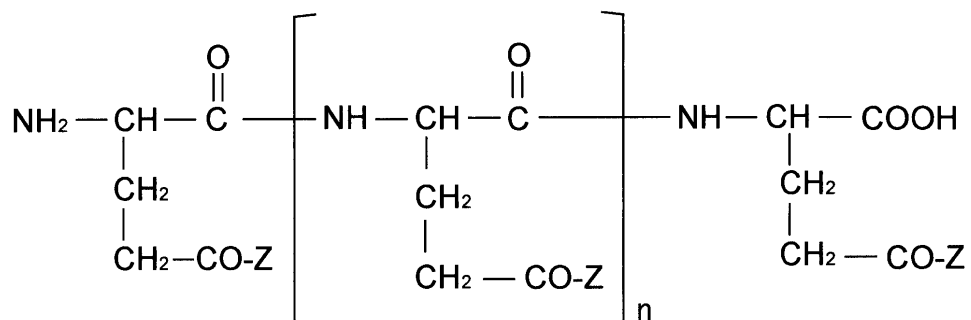
(式(V)中、Zは水酸基又は式(VI)で表されるシアロ糖鎖結合部位であり、nは10以上の整数を示す。式(VI)中、Acはアセチル基、Xは水酸基又はアセチルアミノ基、R'はフェニレンを除く炭化水素を示す。)

30

## 【請求項10】

下記式(VII)で表され、-ポリグルタミン酸にシアロ糖鎖を結合させたシアロ糖鎖含有ポリマー。

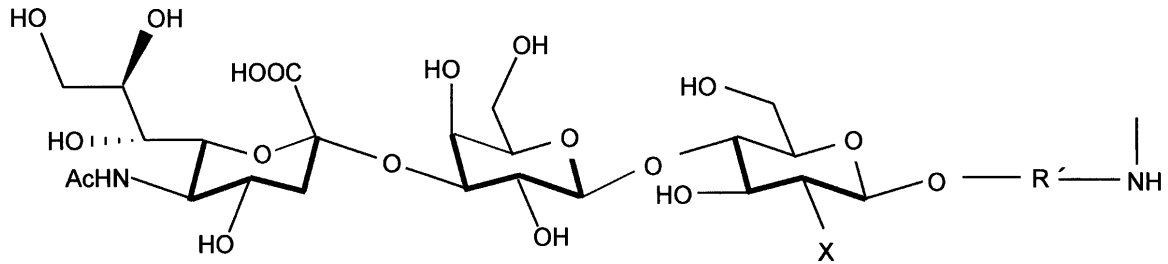
## 【化 4】



40

(VII)

50



(VII) 10

)

(式(VII)中、Zは水酸基又は式(VIII)で表されるシアロ糖鎖結合部位であり、nは10以上の整数を示す。式(VIII)中、Acはアセチル基、Xは水酸基又はアセチルアミノ基、R'はフェニレンを除く炭化水素を示す。)

## 【請求項11】

以下の工程からなる、シアロ糖鎖含有ポリマーの製造法。

(工程1)

糖転移酵素を用いて目的とするシアロ糖鎖を合成する工程

(工程2)

工程1で合成したシアロ糖鎖とポリグルタミン酸とを化学的に結合させる工程

20

(工程3)

工程2で合成したシアロ糖鎖含有ポリマーを単離精製し、目的とするシアロ糖鎖含有ポリマーを取得する工程

## 【請求項12】

シアロ糖鎖が、シアリルラクト系I型糖鎖(SA 2-6(3)Gal 1-3GlcNAc 1-)、シアリルラクト系II型糖鎖(SA 2-6(3)Gal 1-4GlcNAc 1-)、シアリルガングリオ系糖鎖(SA 2-6(3)Gal 1-3GalNAc 1-)およびシアリルラクトース糖鎖(SA 2-6(3)Gal 1-4Glc-)からなる群から選択される少なくとも一つの糖鎖である請求項11記載の製造法。

## 【請求項13】

30

請求項1記載又は2記載の判別方法に用いる担体であって、シアロ糖鎖含有ポリマーを表面に固定した担体。

## 【請求項14】

シアリルラクト系I型糖鎖(SA 2-6(3)Gal 1-3GlcNAc 1-)、シアリルラクト系II型糖鎖(SA 2-6(3)Gal 1-4GlcNAc 1-)、シアリルガングリオ系糖鎖(SA 2-6(3)Gal 1-3GalNAc 1-)およびシアリルラクトース糖鎖(SA 2-6(3)Gal 1-4Glc)からなる群から選択される少なくとも一つのシアロ糖鎖をポリグルタミン酸に結合させたシアロ糖鎖含有ポリマーを紫外線照射することで表面に固定した担体。

## 【請求項15】

40

前記担体が複数のウエルを有し、異なる種類のシアロ糖鎖含有ポリマーが複数固定されている請求項13又は14記載の担体。

## 【請求項16】

請求項1又は2記載のウイルスのレセプター糖鎖認識特異性又はその変異を判別する方法に用いるキットであって、請求項14記載の担体を含むキット。

## 【請求項17】

担体が複数のウエルを有し、一つの担体に異なる種類のシアロ糖鎖含有ポリマーが複数固定されたものである、請求項16記載のキット。

## 【請求項18】

2つ以上の担体を含むし、異なる種類のシアロ糖鎖含有ポリマーがそれぞれの担体に固定

50

されたものである、請求項 16 記載のキット。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、ウイルスのレセプター糖鎖認識特異性の判別方法、該方法に使用可能な新規なシアロ糖鎖含有ポリマー及び担体並びにそれらの効率的な製造法に関する。

【背景技術】

【0002】

インフルエンザは、通常の風邪のような軽い症状のものもあれば、スペイン風邪のような重篤な症状にいたる場合もある。また、最近、鳥インフルエンザが問題になっているように、インフルエンザは、人獣共通の感染症である。インフルエンザウイルスの宿主域は、多くの動物種に及ぶことが知られている。例えば、A型ウイルスは、ヒトの他に、カモ等の野生水鳥、七面鳥、ニワトリ、ウズラ等の家禽、ブタ、ウマ、ウシ、フェレット、クジラ、アザラシ等の動物を宿主とする。

10

【0003】

インフルエンザウイルスの外皮は、HA（血赤球凝集素：ヘマグルチニン）およびNA（ノイラミニダーゼ）の2種の酵素タンパクの突起で被われている。HAは血球凝集性の抗原で、宿主細胞に吸着・侵入する際にその細胞表面にあるシアロ酸を含むレセプター糖鎖と結合して、ウイルス粒子が細胞内に取り込まれるときに重要な役割を果たしている。

【0004】

20

インフルエンザウイルスの抗原性は、HAとNAの組み合わせで決まり、A、B、Cの3型に大別される。A型には、さらに香港型など4種の亜型があることが知られている。A型では、従来より10年程度の周期で異なった亜型が登場したり、また同じ亜型でも年々少しずつ抗原性が変わっていく（抗原シフト）ことが知られている。このため抗原型に完全に適合したワクチンの生産が難しく、その予防効果が問題となっている。

【0005】

一方、インフルエンザウイルスの型の分類は、上記のように抗原性による分類の他、インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖への結合性の違いによる分類がある（非特許文献1）。この分類は、レセプター糖鎖末端のシアロ酸の結合様式の相違に基づくものであり、インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖の認識性、結合性若しくは親和性の高低の相違に基くものである。

30

【0006】

例えば、高病原性A型トリインフルエンザウイルス（H5N1亜型、H9N1、H7N7など）は、「SA<sub>2-3Gal</sub>-（SA：シアロ酸）」の結合様式を強く認識するが、「SA<sub>2-6Gal</sub>-」の結合様式への認識性、結合性若しくは親和性は低い。一方、ヒトA型およびB型のインフルエンザウイルスは、「SA<sub>2-6Gal</sub>-」の結合様式を強く認識するが、「SA<sub>2-3Gal</sub>-」の結合様式への認識性、結合性若しくは親和性が低い。

【0007】

トリインフルエンザウイルスがヒトへ感染するか否かの可能性を評価判定するための最も効果的な方法は、インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖への結合性を確認する方法である。すなわち、トリインフルエンザウイルスがヒトへ感染した場合であっても、その感染宿主の変異は遺伝子上の変異に反映されるとは限らない。しかし、レセプター糖鎖への結合性の変異は、感染するためには必須であることから、インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖への認識特異性又はその変異を簡便に判別することができれば、インフルエンザウイルスの型の判別に加え、ウイルスの変異による感染宿主の変化や流行拡大の可能性をも予測することができる。

40

【0008】

従来、インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖への認識特異性を判別する方法としては、共鳴ミラー法を用いた方法がある（特許文献1）。この方法では、共鳴ミラー装置の

50

キュベット内にインフルエンザウイルスに対するレセプター糖鎖を固定し、前記レセプター糖鎖にインフルエンザウイルス検体を反応させる。そして、前記レセプター糖鎖とインフルエンザウイルスとの結合により生じる共鳴角度変化を結合曲線に表し、レスポンス強度をモニタリングする。前記レスポンス強度により、インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖の認識特異性が判別できるとされている。

【0009】

しかしながら、この方法では、レセプター糖鎖を担体へ固定することが面倒である。すなわち、レセプター糖鎖として糖セラミド（シアリル（2 - 3）ネオラクトテトラオシルセラミド（トリ型）、シアリル（2 - 3）ラクトテトラオシルセラミド（トリ型）、シアリル（2 - 6）ネオラクトテトラオシルセラミド（ヒト型）、シアリル（2 - 6）ラクトテトラオシルセラミド（ヒト型）等）を使用し、これら糖セラミドとインフルエンザウイルスと結合しない糖脂質とをさらに混合し、この混合糖脂質をキュベット内の底面に固定化させるという極めて煩雑かつ複雑な方法で固定化レセプター糖鎖を調製している。さらに、共鳴ミラー装置という特殊で大型の装置を用いる必要がある。このため、大規模研究施設では使用できるが、例えば、患者が発生した現場、空港、養鶏場、駅等のフィールド、病院等の臨床現場で使用することは困難であった。

10

【0010】

最近、毒性の強いトリインフルエンザウイルスが世界的に流行し、このトリインフルエンザウイルスがヒトからヒトへ感染するウイルス（新型インフルエンザウイルス）へと変異し、世界的な流行（パンデミック）を引き起こす可能性も指摘されている。このため、安価で、かつ簡易な器具で容易にインフルエンザウイルスのレセプター糖鎖への認識特異性を判別可能な方法の早急な開発が熱望されている。

20

【0011】

【非特許文献1】「ウイルス感染における糖鎖認識プロセス」（鈴木康夫、「生化学」第76巻、第3号、pp. 227 - 233, 2004）

【特許文献1】特開2001 - 264333号公報

【特許文献2】特開2003 - 73397号公報

【特許文献3】特開平10 - 310610号公報

【特許文献4】特表2003 - 535965号公報

【特許文献5】特表平11 - 503525号公報

【特許文献6】特開2004 - 115616号公報

30

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0012】

本発明者らは、安価で、かつ簡易な器具で容易に、インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖の認識特異性を判別する方法を開発すべく、ELISA法、免疫クロマトグラフィー法等の免疫学的測定法の応用を試みた。

【0013】

しかし、免疫学的測定法を応用したインフルエンザウイルスのレセプター糖鎖への認識特異性を判別する方法を確立するためには、次に挙げるような様々な課題を解決する必要があることが明らかとなった。（1）レセプター糖鎖含有化合物の選別（課題1）、（2）レセプター糖鎖含有化合物の効率的な製造法の確立（課題2）、（3）レセプター糖鎖含有化合物を担体に固定化するための方法の確立（課題3）、（4）測定結果よりインフルエンザウイルスのレセプター糖鎖への認識特異性の判別、宿主の変異を予想し、サーベランス用の試薬あるいはキットとしての有用性の確認（課題4）など。

40

【0014】

より具体的に、それぞれの課題には、以下に示す問題があり、これらを解決することなしに、インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖への認識特異性を判別する方法の確立は不可能であった。

【0015】

50



## (課題1)

従来、インフルエンザウイルスが結合可能なレセプター糖鎖含有化合物としては、種々報告されているものの(特許文献2~4)、インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖への認識特異性を判別する方法に好適なレセプター糖鎖含有化合物に関しては報告がない。さらに、測定時の安全性を考慮すると、不活化したウイルスサンプルが使用可能であることが必須である。しかし、不活化したウイルスサンプルを、望ましくは濃縮などの処理をしなくて用いた場合でも、そのようなサンプルと結合可能なレセプター糖鎖含有化合物がどのようなものかに関しては、まったく不明である。

【0016】

## (課題2)

レセプター糖鎖含有化合物の一例としてシアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸を合成する方法として特許文献2に開示された方法が挙げられる。この方法では、ガラクトシダーゼの糖転移反応を利用してp-ニトロフェニルN-アセチル-β-D-ラクトサミニドを合成し、p-ニトロフェニル基をp-アミノフェニル基へと還元する。その後、ポリグルタミン酸と縮合させ、ラット由来のシアリルトランスフェラーゼを用いてオリゴ糖部分をシアリル化することにより目的とするシアロ糖鎖含有ポリマーを取得していた。

【0017】

しかし、この方法は、次のような欠点を有し、産業的には満足できる方法ではなかった。(1)合成収率が極めて悪い、(2)基質特異性の関係で、糖転移酵素として微生物由来の酵素は使用できず、調製が非常に面倒な高価な動物由来のものしか使用できない、(3)ポリグルタミン酸残基に対するシアロ糖鎖の導入率を制御するのが難しく、大過剰のp-アミノフェニル化されたオリゴ糖が必要であったり、シアロ糖鎖をポリグルタミン酸と直接縮合する場合、副反応を抑えるために、カルボキシル基を保護する必要がある、(4)ポリグルタミン酸骨格がプロテアーゼやペプチダーゼにより分解されるため、用いるシアリルトランスフェラーゼとしては精製酵素を用いる必要がある。

【0018】

## (課題3)

レセプター糖鎖含有化合物を担体に固定化する方法としては、適当なリンカーを用いる方法が一般的である(特許文献5及び6)。しかし、リンカーを用いる方法は、簡便な方法とは言えず、かつ化学反応であって、好ましくない副反応が生じるため、好ましい方法とは言えない。さらに、レセプター糖鎖含有ポリマーとしてシアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸を使用する場合を例に挙げれば、シアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸の担体への結合法に関しては、まったく報告されていない。

【0019】

## (課題4)

現在まで、インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖への認識特異性の判別、ウイルス変異による感染宿主の変化を予想可能とする試薬あるいはキットは報告されていないし、市販もされていない。

【課題を解決するための手段】

【0020】

本発明者らは、前記課題を解決するため、鋭意検討を重ねた結果、以下の知見を得、本発明を完成させた。(1)免疫学的測定等を応用してウイルスを捕捉する際、シアロ糖鎖単独ではなく、シアロ糖鎖とポリマーの複合体であるシアロ糖鎖含有ポリマー、特にシアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸が好適であり、不活化したウイルスサンプルでも使用可能である、(2)このシアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸は、合成スキームを変更し、三糖を合成後、最後にポリグルタミン酸と縮合することで、効率的に合成できる、(3)シアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸の担体への固定化法としては、適当なリンカー等を用いて結合させる方法ではなく、シアロ糖鎖含有ポリマーを含む液を担体と接触させ、続けて紫外線照射することで、シアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸を担体表面に効率よく固定化できる。また、(4)できあがった固定化シアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸を用い、インフルエンザ

10

20

30

40

50

ウイルスのレセプター糖鎖への結合特異性をELISA法を応用した方法で検討した結果、その結合度合いを測定することによりウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を判別できること、及びウイルス変異による感染宿主の変化を判別できることを見出した。すなわち、上記検討の結果、2種類以上のシアロ糖鎖含有ポリマーを1つの担体の表面に固定した担体もしくは異なるシアロ糖鎖含有ポリマーをそれぞれの担体の表面に固定した2種類以上の担体を用い、前記2種類以上のシアロ糖鎖含有ポリマー毎に前記ウイルスサンプルを接触させ、それぞれの結合度合いを測定し、それらの結果を比較すれば、ウイルス変異による感染宿主の変化を判別できることを見出し、本発明を完成させた。したがって、本発明は、以下の通りである。

【0021】

〔1〕ウイルスのレセプター糖鎖認識特異性の判別方法であって、シアロ糖鎖含有ポリマーを表面に固定した担体に、前記ウイルスサンプルを接触させ、その結合度合いを測定することにより前記ウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を判別する方法。

【0022】

〔2〕ウイルス変異による感染宿主の変化を判別する方法であって、2種類以上のシアロ糖鎖含有ポリマーを1つの担体の表面に固定した担体もしくは異なるシアロ糖鎖含有ポリマーをそれぞれの担体の表面に固定した2種類以上の担体を用い、前記2種類以上のシアロ糖鎖含有ポリマー毎に前記ウイルスサンプルを接触させ、それぞれの結合度合いを測定し、それらの結果を比較してウイルス変異による感染宿主の変化を判別することを特徴とする、ウイルス変異による感染宿主の変化を判別する方法。

【0023】

〔3〕前記シアロ糖鎖含有ポリマーにおける前記シアロ糖鎖が、シアリルラクト系I型糖鎖(SA<sub>2-6</sub>(3)Gal<sub>1-3</sub>GlcNAc<sub>1-</sub>)、シアリルラクト系II型糖鎖(SA<sub>2-6</sub>(3)Gal<sub>1-4</sub>GlcNAc<sub>1-</sub>)、シアリルガングリオ系糖鎖(SA<sub>2-6</sub>(3)Gal<sub>1-3</sub>GalNAc<sub>1-</sub>)およびシアリルラクトース糖鎖(SA<sub>2-6</sub>(3)Gal<sub>1-4</sub>Glc-)からなる群から選択される少なくとも一つの糖鎖である上記〔1〕又は〔2〕記載の判別方法。

【0024】

〔4〕前記シアロ糖鎖含有ポリマーにおける前記ポリマーが、ポリグルタミン酸である上記〔1〕又は〔2〕記載の判別方法。

【0025】

〔5〕前記結合度合いの測定が、前記ウイルスに対する抗ウイルス抗体を用いた免疫学的測定法による測定である上記〔1〕又は〔2〕記載の判別方法。

【0026】

〔6〕前記ウイルスサンプルが、インフルエンザウイルスのサンプルである上記〔1〕又は〔2〕記載の判別方法。

【0027】

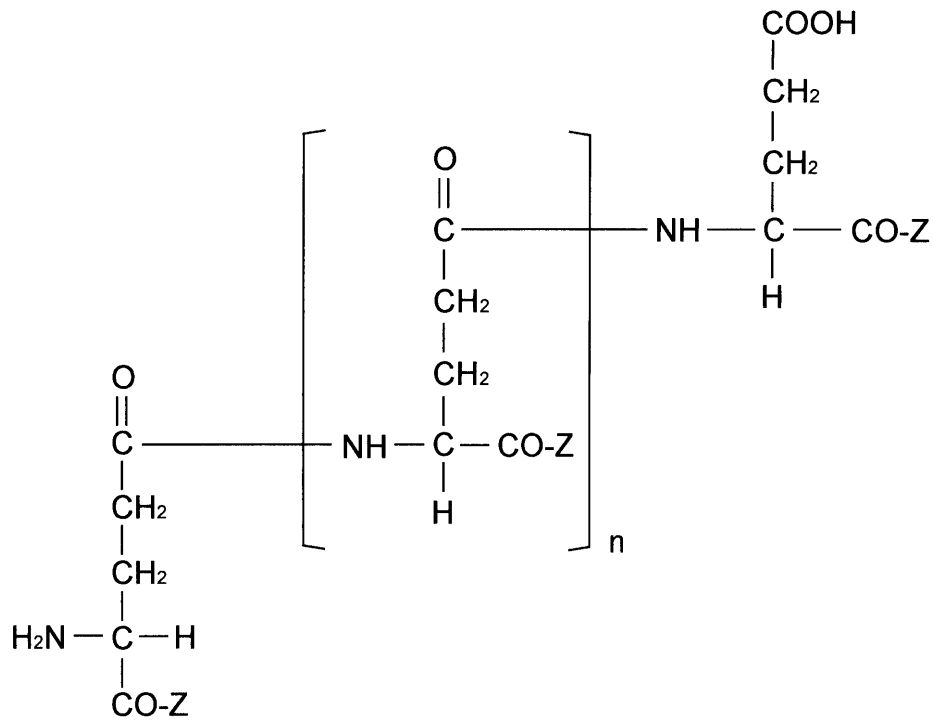
〔7〕下記式(I)で表され、  
 - ポリグルタミン酸にシアロ糖鎖を結合させたシアロ糖鎖含有ポリマー。

10

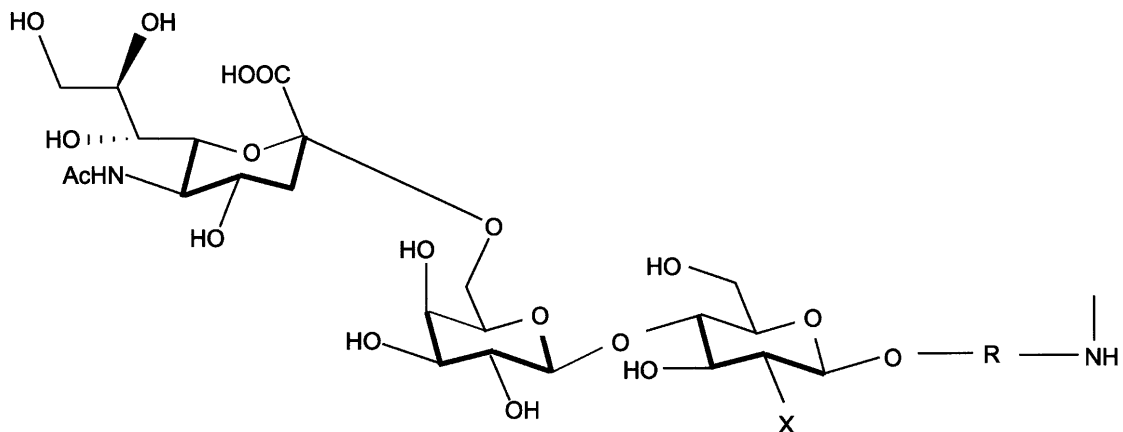
20

30

## 【化 1】



( I )



( I I )

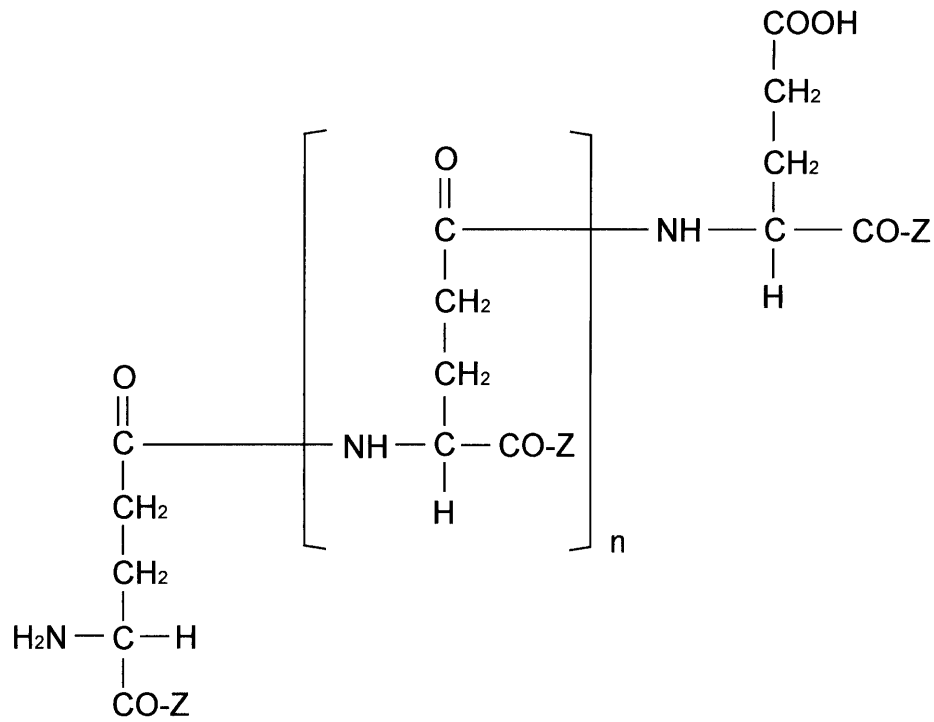
(式 ( I ) 中、Z は水酸基又は式 ( I I ) で表されるシアロ糖鎖結合部位であり、n は 10 以上の整数を示す。式 ( I I ) 中、Ac はアセチル基、X は水酸基又はアセチルアミノ基、R は炭化水素を示す。)

## 【 0 0 2 8 】

〔 8 〕 下記式 ( I I I ) で表され、 - ポリグルタミン酸にシアロ糖鎖を結合させたシアロ糖鎖含有ポリマー。

40

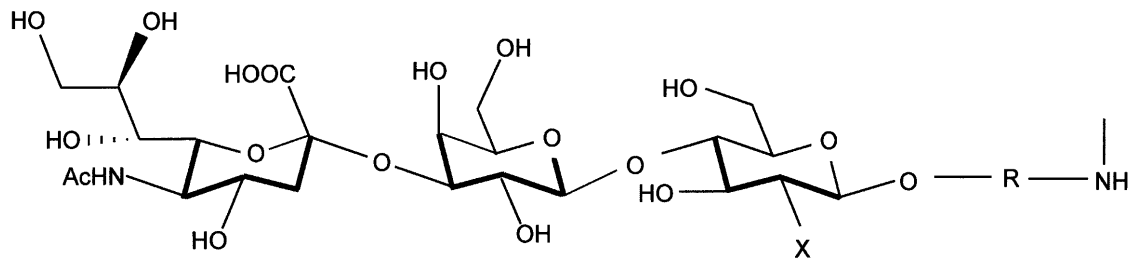
## 【化2】



10

20

(III)



30

(IV)

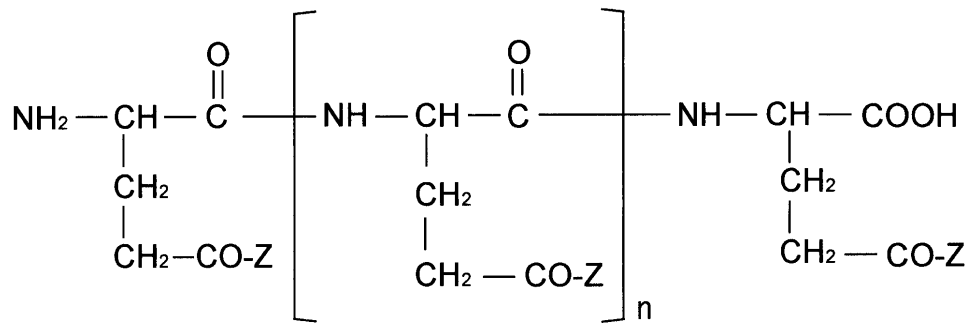
(式(III)中Zは水酸基又は式(IV)で表されるシアロ糖鎖結合部位であり、nは10以上の整数を示す。式(IV)中Acはアセチル基、Xは水酸基又はアセチルアミノ基、Rは炭化水素を示す。)

## 【0029】

〔9〕下記式(V)で表され、-ポリグルタミン酸にシアロ糖鎖を結合させたシアロ糖鎖含有ポリマー。

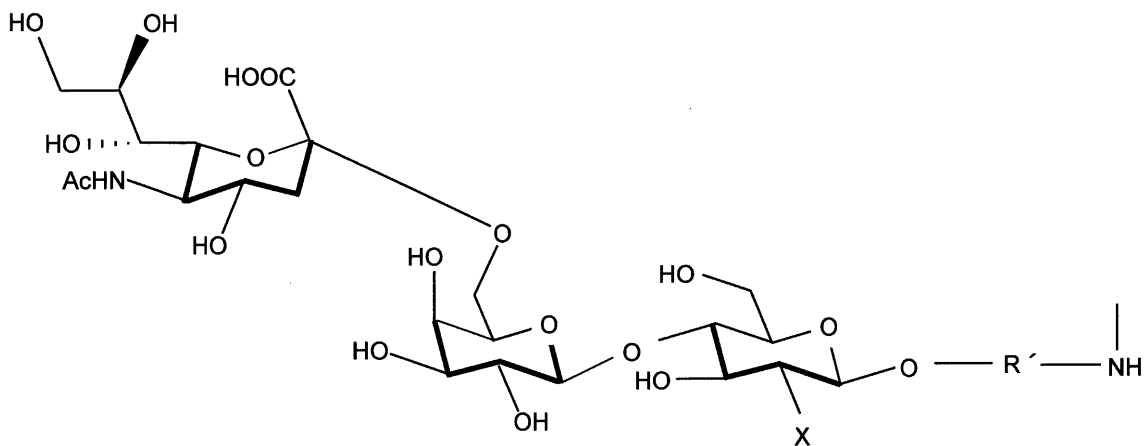
40

## 【化 3】



10

(V)



20

(VI)

(式(V)中、Zは水酸基又は式(VI)で表されるシアロ糖鎖結合部位であり、nは10以上の整数を示す。式(VI)中、Acはアセチル基、Xは水酸基又はアセチルアミノ基、R'はフェニレンを除く炭化水素を示す。)

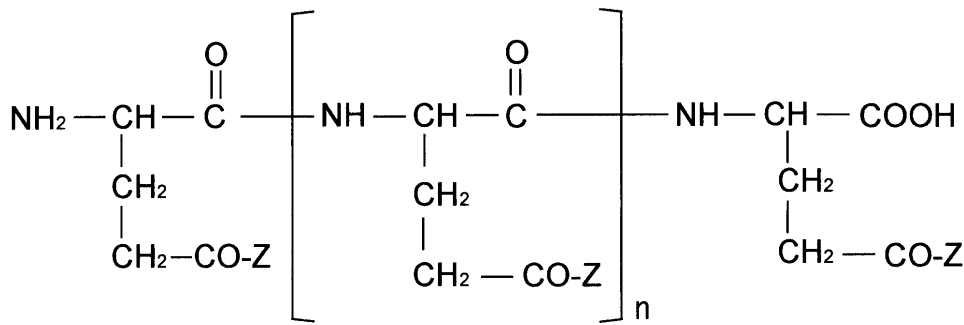
30

(式(V)中、Zは水酸基又は式(VI)で表されるシアロ糖鎖結合部位であり、nは10以上の整数を示す。式(VI)中、Acはアセチル基、Xは水酸基又はアセチルアミノ基、R'はフェニレンを除く炭化水素を示す。)

## 【0030】

〔10〕下記式(VII)で表され、-ポリグルタミン酸にシアロ糖鎖を結合させたシアロ糖鎖含有ポリマー。

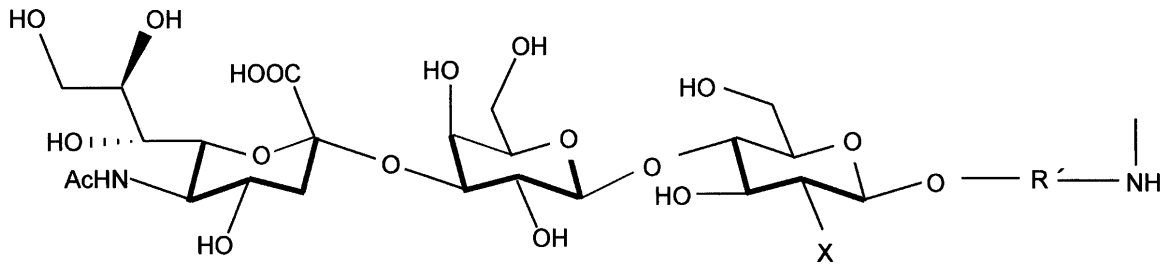
## 【化4】



10

(VII)

)



20

(VIII)

)

(式(VII)中、Zは水酸基又は式(VIII)で表されるシアロ糖鎖結合部位であり、nは10以上の整数を示す。式(VIII)中、Acはアセチル基、Xは水酸基又はアセチルアミノ基、R'はフェニレンを除く炭化水素を示す。)

## 【0031】

30

〔11〕以下の工程からなる、シアロ糖鎖含有ポリマーの製造法。

(工程1)

糖転移酵素を用いて目的とするシアロ糖鎖を合成する工程

(工程2)

工程1で合成したシアロ糖鎖とポリグルタミン酸とを化学的に結合させる工程

(工程3)

工程2で合成したシアロ糖鎖含有ポリマーを単離精製し、目的とするシアロ糖鎖含有ポリマーを取得する工程

## 【0032】

〔12〕シアロ糖鎖が、シアリルラクト系I型糖鎖(SA 2-6(3)Gal 1-3GlcNAc 1-)、シアリルラクト系II型糖鎖(SA 2-6(3)Gal 1-4GlcNAc 1-)、シアリルガングリオ系糖鎖(SA 2-6(3)Gal 1-3GalNAc 1-)およびシアリルラクトース糖鎖(SA 2-6(3)Gal 1-4Glc-)からなる群から選択される少なくとも一つの糖鎖である上記〔16〕記載の製造法。

40

## 【0033】

〔13〕〔1〕記載又は〔2〕記載の判別方法に用いる担体であって、シアロ糖鎖含有ポリマーを表面に固定した担体。

## 【0034】

〔14〕シアリルラクト系I型糖鎖(SA 2-6(3)Gal 1-3GlcNAc

50

1 - )、シアリルラクト系 I I 型糖鎖 ( S A 2 - 6 ( 3 ) G a l 1 - 4 G l c N A c 1 - )、シアリルガングリオ系糖鎖 ( S A 2 - 6 ( 3 ) G a l 1 - 3 G a l N A c 1 - ) およびシアリルラクトース糖鎖 ( S A 2 - 6 ( 3 ) G a l 1 - 4 G l c ) からなる群から選択される少なくとも一つのシアロ糖鎖をポリグルタミン酸に結合させたシアロ糖鎖含有ポリマーを紫外線照射することで表面に固定した担体。

【 0 0 3 5 】

〔 1 5 〕前記担体が複数のウエルを有し、異なる種類のシアロ糖鎖含有ポリマーが複数固定されている上記〔 1 3 〕又は〔 1 4 〕記載の担体。

【 0 0 3 6 】

〔 1 6 〕上記〔 1 〕又は〔 2 〕記載のウイルスのレセプター糖鎖認識特異性又はその変異を判別する方法に用いるキットであって、上記〔 1 4 〕記載の担体を含むキット。

〔 1 7 〕担体が複数のウエルを有し、一つの担体に異なる種類のシアロ糖鎖含有ポリマーが複数固定されたものである、上記〔 1 6 〕記載のキット。

【 0 0 3 7 】

〔 1 8 〕2つ以上の担体を含むし、異なる種類のシアロ糖鎖含有ポリマーがそれぞれの担体に固定されたものである、上記〔 1 6 〕記載のキット。

【 0 0 3 8 】

〔 1 9 〕前記シアロ糖鎖含有ポリマーにおける前記ポリマーが、 - ポリグルタミン酸である〔 4 〕記載の判別方法。

〔 2 0 〕前記インフルエンザウイルスが、不活化されたインフルエンザウイルスである〔 6 〕記載の判別方法。

〔 2 1 〕グルタミン酸単位重合度が 1 0 ~ 1 0 , 0 0 0 である〔 7 〕 ~ 〔 1 0 〕いずれかに記載のシアロ糖鎖含有ポリマー。

〔 2 2 〕グルタミン酸残基に対するシアロ糖鎖の導入率が 1 0 ~ 8 0 % である〔 7 〕 ~ 〔 1 0 〕に記載のシアロ糖鎖含有ポリマー。

〔 2 3 〕ポリグルタミン酸が、 - ポリグルタミン酸又は - ポリグルタミン酸である〔 1 1 〕記載の製造法。

〔 2 4 〕グルタミン酸単位重合度が 1 0 ~ 1 0 , 0 0 0 である〔 1 1 〕記載の製造法。

〔 2 5 〕グルタミン酸残基に対するシアロ糖鎖の導入率が 1 0 ~ 8 0 % である〔 1 1 〕記載の製造法。

〔 2 6 〕前記シアロ糖鎖含有ポリマーの前記シアロ糖鎖が、シアリルラクト系 I 型糖鎖 ( S A 2 - 6 ( 3 ) G a l 1 - 3 G l c N A c 1 - )、シアリルラクト系 I I 型糖鎖 ( S A 2 - 6 ( 3 ) G a l 1 - 4 G l c N A c 1 - )、シアリルガングリオ系糖鎖 ( S A 2 - 6 ( 3 ) G a l 1 - 3 G a l N A c 1 - ) およびシアリルラクトース糖鎖 ( S A 2 - 6 ( 3 ) G a l 1 - 4 G l c ) からなる群から選択される少なくとも一つの糖鎖である〔 1 3 〕記載の担体。

〔 2 7 〕前記ポリグルタミン酸が、 - ポリグルタミン酸又は - ポリグルタミン酸である〔 1 3 〕又は〔 1 4 〕記載の担体。

〔 2 8 〕担体が複数のウエルを有するプレートである〔 1 3 〕又は〔 1 4 〕記載の担体。

〔 2 9 〕さらに、前記ウイルスに対する抗ウイルス抗体を含む〔 1 6 〕記載のキット。

〔 3 0 〕〔 1 3 〕ないし〔 2 9 〕のいずれかに記載の担体の製造方法であって、前記担体に、シアロ糖鎖含有ポリマーを含む液を接触させ、この状態で紫外線を前記担体に照射し、その後、前記液を除去することにより、前記担体表面に前記シアロ糖鎖含有ポリマーを固定する担体の製造方法。

【 発明の効果 】

【 0 0 3 9 】

このように、本発明の判別方法は、シアロ糖鎖含有ポリマー、特にシアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸を固定した担体を用い、これにウイルスを接触させ、その結合度合いを、免疫学的方法等で測定することにより被検ウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を判別するものである。本発明の判別方法は、簡易な器具で容易に実施でき、本発明によつてたとえ

10

20

30

40

50

ば、インフルエンザウイルスのヒト感染型かトリ感染型かの判別に加え、ウイルス変異による感染宿主の変化や流行の可能性をも予測することが初めて可能となった。

【0040】

従来、シアロ糖鎖含有ポリマー自体、あるいはシアロ糖鎖の担体への結合法は種々報告されている（特許文献2～6）。しかし、本発明のように、不活性化したウイルスサンプルを用いてもウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を判別できるとした報告はなく、また判別可能であるとも考えられておらず、本発明者らによって初めて達成されたことである。

【0041】

また、本発明のシアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸及びその製造法は、安価な原料を使用し、かつ効率的な方法である。このため、本発明のシアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸、それを固定化した担体試薬及びキットのコストを大幅に下げることが可能で、多額の経費を必要とせず検査をすることができ、発展途上国のような国でも本発明のキット等は使用可能である。

10

【0042】

さらに、本発明のウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を判別するため担体及びキットは、ELISA等の免疫学的測定法や生物学的測定方法等を応用することが可能であるため、担体の調製が容易で、判定操作も簡単である。このため、本発明はどこでも実施することが可能であり、また大型の装置を使用する必要もなく、養鶏場、屠殺場、病院、空港、駅など発生現場からサンプルが持ち込まれる近場の各種検査施設で使用可能なものである。

20

【図面の簡単な説明】

【0043】

【図1】は、本発明の一実施例におけるトリA型インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を示すグラフである。

【図2】は、前記実施例におけるヒトA型インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を示すグラフである。

【図3】は、前記実施例におけるヒトB型インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を示すグラフである。

【図4】は、ヒトA型インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を示すグラフである。はPoly(Neu5Ac2-6Lac-5-aminopentyl/PGA)、はPoly(Neu5Ac2-3Lac-5-aminopentyl/PGA)、はPoly(Lac-5-aminopentyl/PGA)の結果を示す。

30

【図5】は、トリA型インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を示すグラフである。はPoly(Neu5Ac2-6Lac-5-aminopentyl/PGA)、はPoly(Neu5Ac2-3Lac-5-aminopentyl/PGA)、はPoly(Lac-5-aminopentyl/PGA)の結果を示す。

【図6】は、ヒトA型インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を示すグラフである。はPoly(Neu5Ac2-6LacNAc-5-aminopentyl/PGA)、はPoly(Neu5Ac2-3LacNAc-5-aminopentyl/PGA)、はPoly(Lac-5-aminopentyl/PGA)の結果を示す。

40

【図7】は、トリA型インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を示すグラフである。はPoly(Neu5Ac2-6LacNAc-5-aminopentyl/PGA)、はPoly(Neu5Ac2-3LacNAc-5-aminopentyl/PGA)、はPoly(Lac-5-aminopentyl/PGA)の結果を示す。

【図8】は、ヒトA型インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を示すグラフ

50



である。はより高分子量のPoly (Neu5Ac 2-6LacNAc - 5-aminopentyl / -PGA)、はより高分子量のPoly (Neu5Ac 2-3LacNAc - 5-aminopentyl / -PGA)の結果を示す。

【図9】は、トリA型インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を示すグラフである。はより高分子量のPoly (Neu5Ac 2-6LacNAc - 5-aminopentyl / -PGA)、はより高分子量のPoly (Neu5Ac 2-3LacNAc - 5-aminopentyl / -PGA)の結果を示す。

【図10】は、ヒトA型インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を示すグラフである。はPoly (Neu5Ac 2-6LacNAc - p-aminophenyl / -PGA)、はPoly (Neu5Ac 2-3LacNAc - p-aminophenyl / -PGA)、はPoly (Neu5Ac 2-6LacNAc - p-aminophenyl / -PGA)、はPoly (Neu5Ac 2-3LacNAc - p-aminophenyl / -PGA)のそれぞれの結果を示す。

【図11】は、前記実施例におけるトリA型インフルエンザウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を示すグラフである。はPoly (Neu5Ac 2-6LacNAc - p-aminophenyl / -PGA)、はPoly (Neu5Ac 2-3LacNAc - p-aminophenyl / -PGA)、はPoly (Neu5Ac 2-6LacNAc - p-aminophenyl / -PGA)、はPoly (Neu5Ac 2-3LacNAc - p-aminophenyl / -PGA)のそれぞれの結果を示す。

【図12】は、Poly (Neu5Ac 2-3LacNAc - p-aminophenyl / -PGA)のNMRチャートを示す。

【図13】は、Poly (Neu5Ac 2-6LacNAc - p-aminophenyl / -PGA)のNMRチャートを示す。

【図14】は、Poly (LacNAc - p-aminophenyl / -PGA)のNMRチャートを示す。

【図15】は、Poly (Neu5Ac 2-3LacNAc - p-aminophenyl / -PGA)のNMRチャートを示す。

【図16】は、Poly (Neu5Ac 2-6LacNAc - p-aminophenyl / -PGA)のNMRチャートを示す。

【図17】は、Poly (5-aminopentyl - lactoside / -PGA)のNMRチャートを示す。

【図18】は、Poly (5-aminopentyl - N-acetyl lactosaminide / -PGA)のNMRチャートを示す。

【図19】は、Poly (Neu5Ac 2-3Lac - 5-aminopentyl / -PGA)のNMRチャートを示す。

【図20】は、Poly (Neu5Ac 2-6Lac - 5-aminopentyl / -PGA)のNMRチャートを示す。

【図21】は、Poly (Neu5Ac 2-3LacNAc - 5-aminopentyl / -PGA)のNMRチャートを示す。

【図22】は、Poly (Neu5Ac 2-6LacNAc - 5-aminopentyl / -PGA)のNMRチャートを示す。

【発明を実施するための最良の形態】

【0044】

以下、説明の都合上、(1)新規なシアロ糖鎖含有ポリマー、(2)シアロ糖鎖含有ポリマーの製造法、(3)シアロ糖鎖含有ポリマーを担体へ固定化した試薬及びキット、(4)ウイルスのレセプター糖鎖認識特異性の判別方法の順で、本発明を詳細に説明する。

【0045】

(1)新規なシアロ糖鎖含有ポリマー

10

20

30

40

50

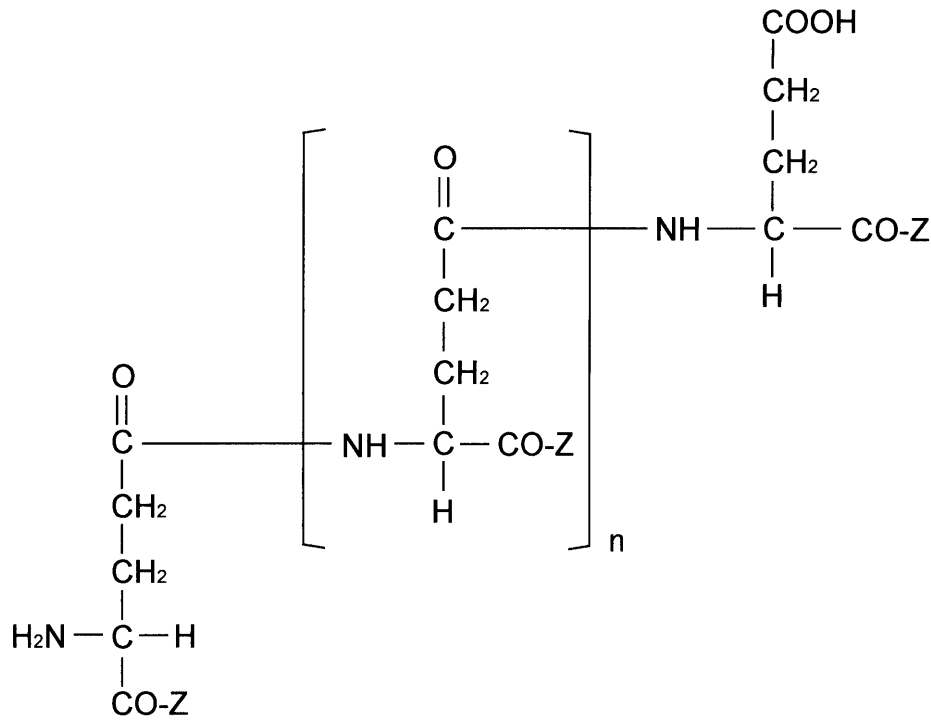
本発明の判別方法で使用可能なシアロ糖鎖含有ポリマーとしては、公知のシアロ糖鎖含有ポリマー以外にも、以下の新規のシアロ糖鎖含有ポリマーも使用可能である。この新規のシアロ糖鎖含有ポリマーは、公知のポリマーより極めて安価に調製することができ、しかも天然のムチンと類似の構造を有するため、本発明の判別方法に好適である。

【0046】

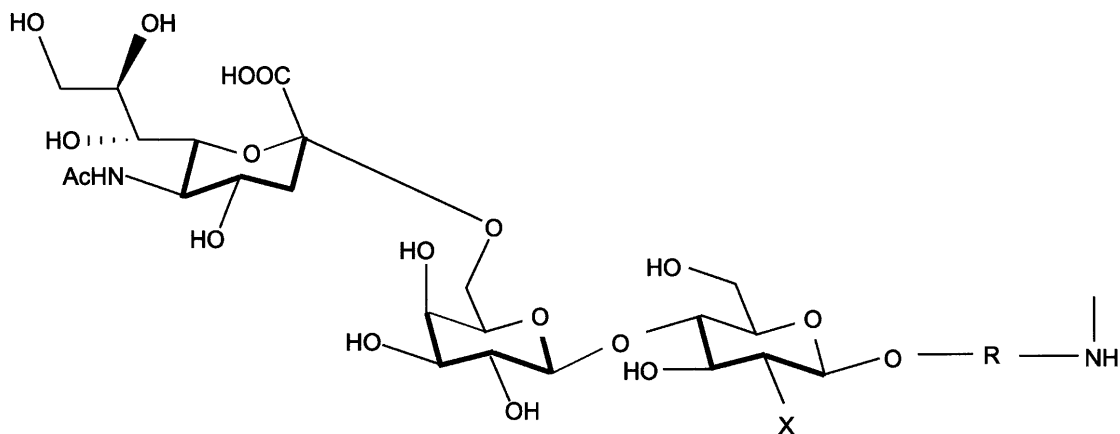
そのような、新規のシアロ糖鎖含有ポリマーの具体例としては、下記式(I)、(I I I)、(V)、および(V I I)のものを例示することができる。シアロ糖鎖含有ポリマー中、シアロ糖鎖置換グルタミン酸残基と未置換グルタミン酸残基とは、任意の比率で混在し、その比率は糖残基置換度(Degree of substitution(D S))で示す。

【0047】

【化1】



( I )



( I I )

10

20

30

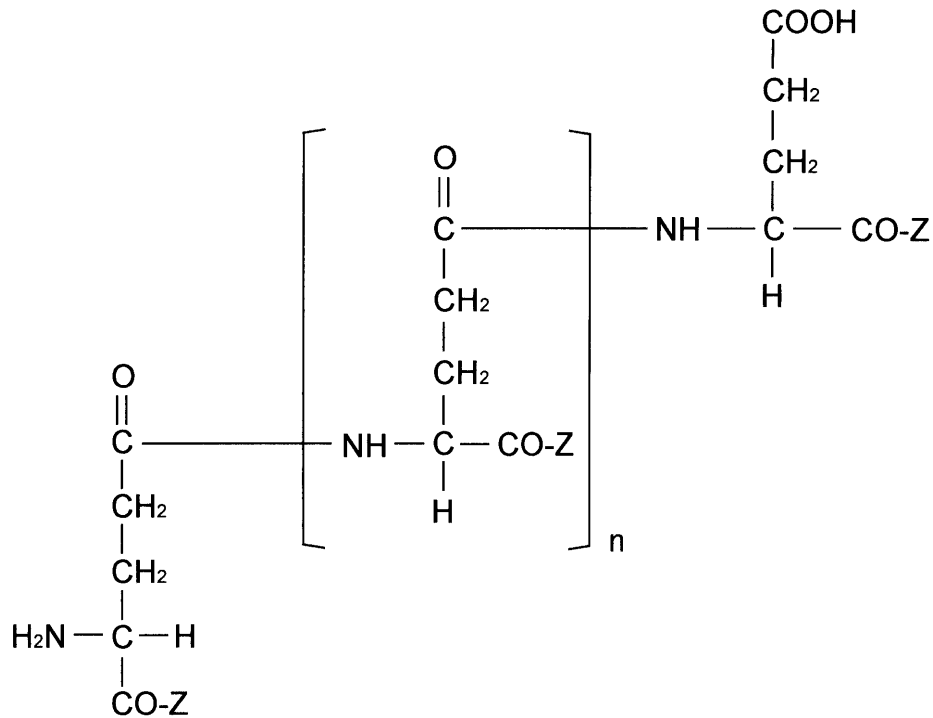
40

50

(式(I)中、Zは水酸基又は式(II)で表されるシアロ糖鎖結合部位であり、nは10以上の整数を示す。式(II)中、Acはアセチル基、Xは水酸基又はアセチルアミノ基、Rは炭化水素を示す。)

【0048】

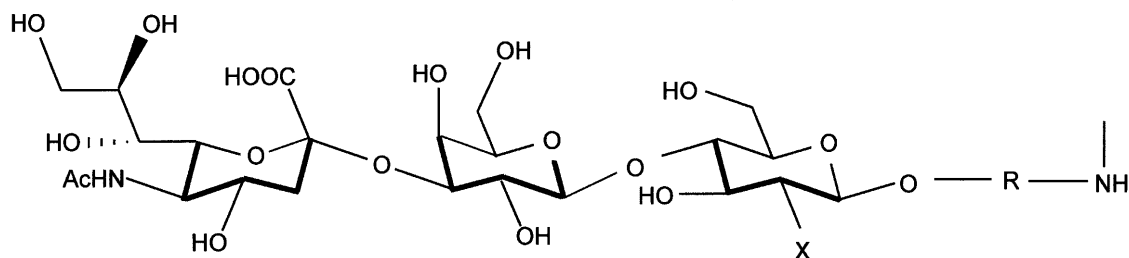
【化2】



10

20

(III)



30

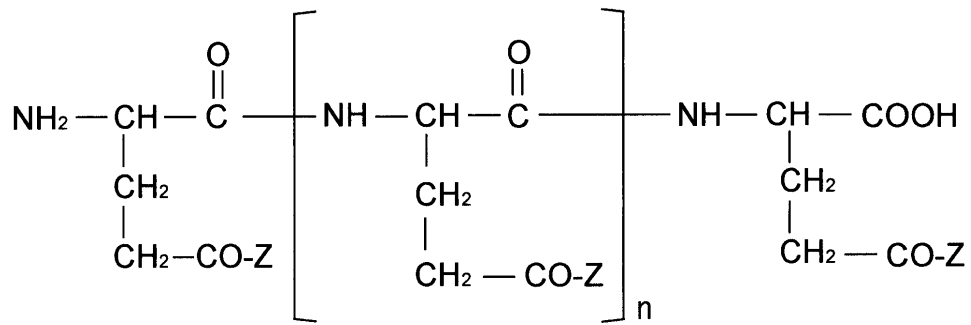
(IV)

(式(III)中、Zは水酸基又は式(IV)で表されるシアロ糖鎖結合部位であり、nは10以上の整数を示す。式(IV)中、Acはアセチル基、Xは水酸基又はアセチルアミノ基、Rは炭化水素を示す。)

40

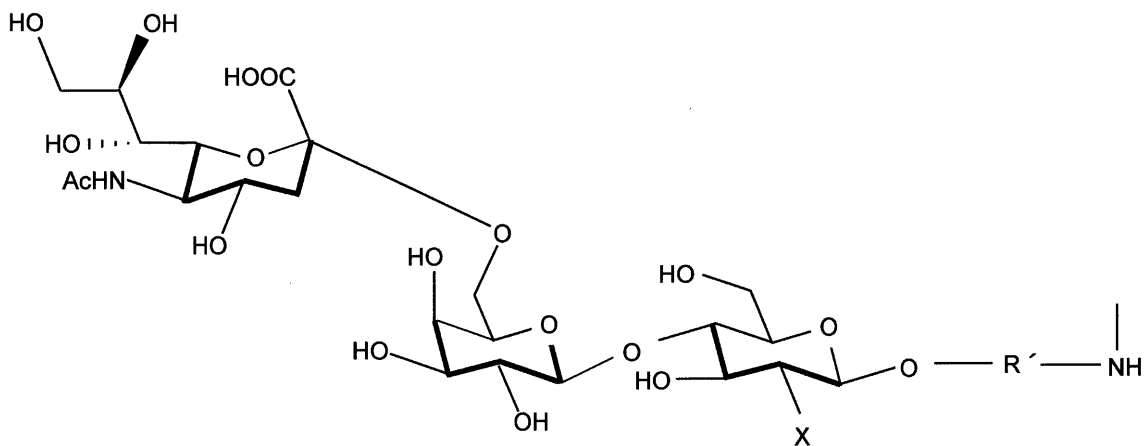
【0049】

【化3】



10

(V)



20

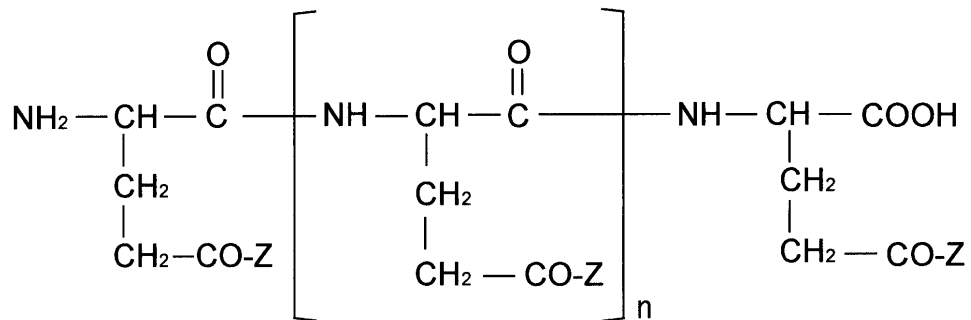
(VI)

(式(V)中、Zは水酸基又は式(VI)で表されるシアロ糖鎖結合部位であり、nは10以上の整数を示す。式(VI)中、Acはアセチル基、Xは水酸基又はアセチルアミノ基、R'はフェニレンを除く炭化水素を示す。)

30

【0050】

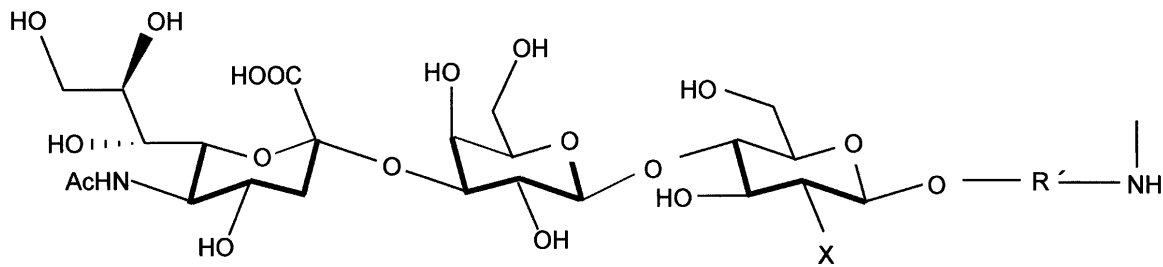
【化4】



40

(VII)

)



(VII) 10

)

(式(VII)中、Zは水酸基又は式(VIII)で表されるシアロ糖鎖結合部位であり、nは10以上の整数を示す。式(VIII)中、Acはアセチル基、Xは水酸基又はアセチルアミノ基、R'はフェニレンを除く炭化水素を示す。)

## 【0051】

式中、R又はR'で表される炭化水素としては、炭素数1~20のものが好ましく、飽和炭化水素基及び不飽和炭化水素基のいずれでもよい。具体的にはアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基、シクロアルキル置換アルキル基等が挙げられる。

## 【0052】

ここで、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基としては、炭素数1~20の直鎖又は分枝鎖のものが挙げられる。アルキル基の具体例としては、メチル基、エチル基、n-プロピル基、n-ブチル基、n-ペンチル基、n-ヘキシル基、n-オクチル基、n-デシル基、n-ドデシル基、n-テトラデシル基等の直鎖アルキル基；イソプロピル基、イソブチル基、t-ブチル基、2-エチルヘキシル基等の分枝鎖アルキル基が挙げられる。

## 【0053】

アルケニル基の具体例としてはビニル基、プロペニル基、アリル基等が挙げられる。アルキニル基の具体例としては、エチニル基、プロピニル基、ブチニル基などが挙げられる。シクロアルキル基としては、炭素数3~10のものが挙げられ、特に炭素数3~8のもの、例えばシクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等が好ましい。

## 【0054】

アリール基としては炭素数6~14のもの、例えばフェニル基、トリル基、ナフチル基等が挙げられる。アラルキル基としては、炭素数7~14のアラルキル基、具体的にはベンジル基、フェネチル基などが挙げられる。シクロアルキル置換アルキル基としてはC3-C8シクロアルキル置換C1-C10アルキル基、例えばシクロプロピルメチル基、シクロペンチルメチル基、シクロヘキシルメチル基、シクロプロピルエチル基、シクロペンチルエチル基、シクロヘキシルエチル基、シクロプロピルプロピル基、シクロペンチルプロピル基、シクロヘキシルプロピル基等が挙げられる。

## 【0055】

また、当該炭化水素は置換基を有していても良く、そのような置換基としては、ヒドロキシル基、アジド基、シアノ基、アルコキシ基、シクロアルキルオキシ基、アリールオキシ基、カルボキシル基等が挙げられる。カルボキシル基はエステル化されていてもよい。

## 【0056】

本発明のシアロ糖鎖含有ポリマーは、塩型、遊離酸型のいずれであってもよい。塩型としては、例えば、アルカリ金属塩(例えばナトリウム塩、カリウム塩等)；アルカリ土類金属塩(例えばカルシウム塩、マグネシウム塩等)；有機塩基塩(例えばトリメチルアミン塩、トリエチルアミン塩、ピリジン塩、ピコリン塩、ジシクロヘキシルアミン塩等)等が挙げられる。また、水和物あるいはアルコール等との溶媒和物であってもよい。

## 【0057】

また、本発明のシアロ糖鎖含有ポリマーの分子量は、例えば、2000~500万の範

50

囲である。グルタミン酸単位重合度 (n) は、例えば、10 ~ 10000 の範囲である。グルタミン酸残基に対するシアリルオリゴ糖の導入率は、10 ~ 80 % の範囲である。

【0058】

このようなシアロ糖鎖含有ポリマーの具体的化合物としては、たとえば、以下の化合物が例示される。

【0059】

・ Poly ( Neu 5 A c 2 - 6 L a c N A c - 5 - a m i n o p e n t y l / - P G A )

・ Poly ( Neu 5 A c 2 - 3 L a c N A c - 5 - a m i n o p e n t y l / - P G A )

・ Poly ( Neu 5 A c 2 - 6 L a c N A c - 5 - a m i n o p e n t y l / - P G A )

・ Poly ( Neu 5 A c 2 - 3 L a c N A c - 5 - a m i n o p e n t y l / - P G A )

・ Poly ( Neu 5 A c 2 - 6 L a c N A c - p - a m i n o p h e n y l / - P G A )

・ Poly ( Neu 5 A c 2 - 3 L a c N A c - p - a m i n o p h e n y l / - P G A )

・ Poly ( Neu 5 A c 2 - 6 L a c - 5 - a m i n o p e n t y l / - P G A )

・ Poly ( Neu 5 A c 2 - 3 L a c - 5 - a m i n o p e n t y l / - P G A )

・ Poly ( Neu 5 A c 2 - 6 L a c - 5 - a m i n o p e n t y l / - P G A )

・ Poly ( Neu 5 A c 2 - 3 L a c - 5 - a m i n o p e n t y l / - P G A )

・ Poly ( Neu 5 A c 2 - 6 L a c - p - a m i n o p h e n y l / - P G A )

・ Poly ( Neu 5 A c 2 - 3 L a c - p - a m i n o p h e n y l / - P G A )

(PGA : ポリグルタミン酸、Neu5Ac : シアル酸、LacNAc : N - アセチル - ラクトサミン、Lac : ラクトース)

【0060】

(2) シアロ糖鎖含有ポリマーの製造法

シアロ糖鎖含有ポリマーを低コストで大量に調製するためには、用いる酵素が未精製品であることが望ましい。ただし、そのような粗酵素を合成反応に使用するためには、反応基質としてポリグルタミン酸に結合したオリゴ糖を用いることは好ましくない。したがって、シアロ糖鎖 (シアリルオリゴ糖) を合成した後、最終段階でシアロ糖鎖とポリグルタミン酸とを縮合させることが望ましい。また、微生物由来の酵素は、動物由来酵素と比較して大腸菌等を宿主として大量に生産することが容易であるが、微生物由来の糖転移酵素を用いる場合は糖ペプチドや糖タンパク質を糖受容体とすることができないことが多い。このため、この点でもシアリルオリゴ糖を合成した後に、ポリグルタミン酸との縮合を行うことが望ましい。

【0061】

したがって、本発明のシアロ糖鎖含有ポリマーの製造法は、次の工程からなることを特長とする。

(工程1)

糖転移酵素を用いて非還元末端にシアル酸を含む目的とするシアロ糖鎖を合成する工程

(工程2)

工程1で合成したシアロ糖鎖をポリグルタミン酸のカルボキシル基側鎖に化学的に縮合

させる工程

(工程3)

工程2で合成したシアロ糖鎖含有ポリマーを単離精製し、目的とするシアロ糖鎖含有ポリマーを取得する工程

【0062】

(工程1)

工程1は、糖受容体(たとえば、糖-パラニトロフェノール、5-アミノアルキル化糖等)と糖供与体(各種糖ヌクレオチド)を含有する反応系に合目的な糖転移酵素を添加して、目的とするシアロ糖鎖を合成する工程である。

【0063】

反応系に添加する糖転移酵素としては、糖ヌクレオチドの糖残基を糖受容体に転移させる活性を有するものであればよく、例えば、ガラクトシルトランスフェラーゼ、グルコシルトランスフェラーゼ、フコシルトランスフェラーゼ、マンノシルトランスフェラーゼ、シアリルトランスフェラーゼ等があげられる。

【0064】

これらの酵素は目的とする酵素活性を有する限りどのような形態であってもよい。酵素調製の簡便さと共に調製効率を高めるため、該酵素遺伝子をクローン化し、微生物菌体内で大量発現させ、該酵素の大量調製を行う、いわゆるDNA組換え技術を用いた酵素生産で得ることが最も都合がよい。

【0065】

酵素標品としては具体的には、微生物の菌体、該菌体の処理物または該処理物から得られる酵素調製物などを例示することができる。微生物の菌体の調製は、当該微生物が生育可能な培地を用い、常法により培養後、遠心分離等で集菌する方法で行うことができる。具体的に、大腸菌(*Escherichia coli*)に属する細菌を例に挙げ説明すれば、培地としてはブイヨン培地、LB培地(1%トリプトン、0.5%イーストエキストラクト、1%食塩)または2xYT培地(1.6%トリプトン、1%イーストエキストラクト、0.5%食塩)などを使用することができる。当該培地に種菌を接種後、30~50で10~50時間程度必要により攪拌しながら培養し、得られた培養液を遠心分離して微生物菌体を集菌することにより、目的の酵素活性を有する微生物菌体を調製することができる。

【0066】

微生物の菌体処理物としては、一般的な処理法に従って菌体を処理して得られる菌体の破壊物または菌体の細胞壁もしくは細胞膜の変性物を例示することができる。菌体の一般的な処理法としては、機械的破壊(ワーリングブレンダー、フレンチプレス、ホモジナイザー、乳鉢などによる)、凍結融解、自己消化、乾燥(凍結乾燥、風乾などによる)、酵素処理(リゾチームなどによる)、超音波処理、化学処理(酸、アルカリ処理などによる)などが挙げられる。

【0067】

酵素調製物としては、上記菌体処理物から得られる粗酵素または精製酵素を例示することができる。粗酵素または精製酵素は、上記菌体処理物から当該酵素活性を有する画分を通常の酵素の精製手段(塩析処理、等電点沈澱処理、有機溶媒沈澱処理、透析処理、各種クロマトグラフィー処理など)を施すことによって得られる。

【0068】

糖ヌクレオチドおよび糖受容体は、それぞれ市販の製品を使用することができる。使用濃度としては1~200mM、好ましくは5~50mMの範囲から適宜設定できる。なお、糖受容体として5-アミノアルキル化糖を使用する場合には、後述する実施例に示すように、セルラーゼの逆反応を利用して、糖類の水酸基をアルキルアミノ化することも可能である。

【0069】

シアロ糖鎖の合成は、上記の糖受容体及び糖ヌクレオチドを含有する反応系に、糖転移

10

20

30

40

50

酵素を0.001ユニット/ml以上、好ましくは、0.01~10ユニット/ml程度になるようにそれぞれ添加し、5~50、好ましくは10~40で1~100時間程度、必要により攪拌しながら反応させることにより実施できる。

【0070】

このようにして製造したシアロ糖鎖は、オリゴ糖の通常分離精製手段を用いて単離精製できる。例えば、逆相ODSカラムクロマトグラフィーやイオン交換カラムクロマトグラフィーなどを適宜組み合わせることで単離精製できる。

【0071】

(工程2)

工程2は、工程1で合成したシアロ糖鎖をポリグルタミン酸のカルボキシル基側鎖に化学的に縮合させる工程である。

10

【0072】

工程1で、糖受容体としてp-ニトロフェニル基を有する糖受容体を使用した場合には、ニトロ基を還元してアミノ基へと変換後、糖受容体として5-アミノアルキル化糖を使用した場合には、アミノ基の保護基を常法により脱保護した後、トリエチルアミンやトリブチルアミンなどの塩基存在下、ポリグルタミン酸を縮合剤と処理して、シアロ糖鎖含有ポリマーを製造する。

【0073】

p-ニトロフェニル基の還元反応に用いる条件としては、通常、芳香族ニトロ基の還元適用する条件であればよい。具体例としては、水やメタノール、エタノールなどの有機溶媒中で、水素あるいはギ酸アンモニウム、シクロヘキセンなどの水素供与剤存在下、パラジウム炭素と処理することで実施できる。

20

【0074】

原料ポリマーとして用いるポリグルタミン酸は、-型、-型のいずれであってもよい。

【0075】

縮合工程は、有機溶媒(ジメチルホルムアミドやジメチルスルホキシドなど)中、原料ポリマーを塩基(トリエチルアミンやトリブチルアミンなど)存在下、カルボキシル基の活性エステル化剤(クロロギ酸p-ニトロフェニルやジスクシミジルカーボネート、カルボニルジイミダゾールなど)で処理した後、5-アミノアルキル化糖又は上記還元反応の生成物と反応処理することで実施される。

30

【0076】

5-アミノアルキル化糖又は上記還元反応の生成物の使用量は、目的とするシアロ糖鎖含有ポリマーの糖置換率に応じて添加すればよく、通常、ポリグルタミン酸のグルタミン酸単位に対して0.1当量以上あればよい。また、縮合反応に用いる塩基の使用量は、ポリグルタミン酸のグルタミン酸単位に対して1当量以上あればよい。

【0077】

縮合反応は-10~100で実施することができる。また、必要に応じて4-N, N-ジメチルアミノピリジンや1-ヒドロキシ-1H-ベンゾトリアゾールなどの一般的にアシル化反応の触媒を添加してもかまわない。

40

【0078】

(工程3)

工程3は、工程2で合成したシアロ糖鎖含有ポリマーを単離精製し、目的とするシアロ糖鎖含有ポリマーを取得する工程である。

工程2で合成されたシアロ糖鎖含有ポリマーの単離精製は、通常、タンパクの精製に用いる方法で行えばよく、例えば、透析やゲルろ過などを適宜組み合わせることで単離精製することができる。

【0079】

(3)シアロ糖鎖含有ポリマーを担体へ固定化した試薬

シアロ糖鎖含有ポリマーを固定化するための担体としては、特に制限されず、例えば、

50



プレート、微粒子等が使用可能である。前記プレートとしては、例えば、ウエルを有するプレート（例えば、マイクロタイプレート）、薄層クロマトグラフィ用シリカゲルプレート等があげられる。前記微粒子としては、例えば、ビーズ、チップ等があげられる。前記担体の材質は、特に制限されず、各種の紙、合成樹脂、金属、セラミックス、ガラス等が使用できる。その中でも特に、紫外線照射により、シアロ糖鎖含有ポリマーを担体に固定できる、ウエルを有するプレート（たとえば、Corning-Costar, Labcoat 2503, Cambridge, MA）などが望ましい。

#### 【0080】

シアロ糖鎖含有ポリマーにおける前記シアロ糖鎖は、例えば、シアリルラクト系I型糖鎖（SA 2-6(3)Gal 1-3GlcNAc 1-）、シアリルラクト系II型糖鎖（SA 2-6(3)Gal 1-4GlcNAc 1-）、シアリルガングリオ系糖鎖（SA 2-6(3)Gal 1-3GalNAc 1-）およびシアリルラクトース糖鎖（SA 2-6(3)Gal 1-4Glc-）があげられる。これらのなかでも、シアリルラクト系I型糖鎖（SA 2-6(3)Gal 1-3GlcNAc 1-）およびシアリルラクト系II型糖鎖（SA 2-6(3)Gal 1-4GlcNAc 1-）が好ましい。また、本発明の前記シアロ糖鎖含有ポリマーにおいて、シアル酸は、シアル酸の誘導体であってもよい。なお、「SA」又は「Neu5Ac」は、「シアル酸（N-acetylneuraminic acid）」を示す。

10

#### 【0081】

前記シアロ糖鎖において、末端のシアル酸の結合様式は、例えば、「SA 2-3Gal 1-」（以下、「2-3型」という）、「SA 2-6Gal 1-」（以下、「2-6型」という）および「SA 2-8Gal 1-」（以下、「2-8型」という）があげられる。

20

#### 【0082】

シアロ糖鎖含有ポリマーにおける前記ポリマーは、特に制限されず、例えば、ポリグルタミン酸、ポリアクリルアミド、及びポリスチレン等の化学合成ポリマー、フェツイン等の天然糖タンパク質、並びに糖鎖含有脂質等が使用できる。前記糖鎖含有脂質としては、脂質部分が脂肪酸及びその誘導体を持つ化学合成糖脂質、シリアルパラグロポシド、シアリルラクトテトラオシルセラミド等の天然ガングリオシドまたは糖脂質、並びに化学合成ガングリオシドまたは糖脂質等が挙げられる。その中でも特にポリグルタミン酸が好ましく、-型、-型のいずれであってもよい。

30

#### 【0083】

前記シアロ糖鎖含有ポリマーの具体例としては、シアリルオリゴ糖をポリグルタミン酸に導入して得られるシアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸がある。その分子量は、例えば、2000~500万の範囲であり、グルタミン酸単位重合度は、例えば、10~10000の範囲であり、グルタミン酸残基に対するシアリルオリゴ糖の導入率は、10~80%の範囲である。シアリルオリゴ糖をポリグルタミン酸に導入して得られるシアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸としては、前記した新規なシアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸以外にも、例えば下記の公知のシアロ糖鎖含有ポリマーがある。

40

#### （2-3型）

ポリ[パラ-アミノフェニル(N-アセチルノイラミニル-(2-3)-N-アセチル-ラクトサミニド)-L-グルタミン-co-グルタミン酸][Poly(Neu5Ac 2-3Gal 1-4GlcNAc-pAP/Gln-co-Glu)]

#### （2-6型）

ポリ[パラ-アミノフェニル(N-アセチルノイラミニル-(2-6)-N-アセチル-ラクトサミニド)-L-グルタミン-co-グルタミン酸][Poly(Neu5Ac 2-6Gal 1-4GlcNAc-pAP/Gln-co-Glu)]

#### 【0084】

このようなシアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸は、上記した本発明の製造法以外にも、公知の方法により調製できる。具体的には、ガラクトシダーゼの糖転移反応により合成し

50

たパラニトロフェニル配糖体（パラ - ニトロフェニルトル N - アセチル - - ラクトサミニド）をポリグルタミン酸に導入し、さらに、 2、3 - ( N ) - 及び 2、6 - ( N ) - シアリルトランスフェラーゼを用いて、導入したオリゴ糖をシアリル化することにより調製することもできる。この調製方法の具体例は、参考例として後述する。ガラクトシダーゼの糖転移反応によりパラニトロフェニル配糖体を合成する方法としては、T. ウスイ ( T . U s u i ) ら [ カーボハイドレート リサーチ ( C a r b o h y d r Res ) 、第 2 4 4 巻、第 3 1 5 ~ 第 3 2 3 頁 ( 1 9 9 3 ) ] の方法が挙げられる。パラニトロフェニル配糖体をポリグルタミン酸に導入する方法としては、X. ゼン ( X . Z e n g ) ら [ カーボハイドレート リサーチ ( C a r b o h y d r Res ) 、第 3 1 2 巻、第 2 0 9 頁 ~ 第 2 1 7 頁 ( 1 9 9 8 ) ] の方法が挙げられる。オリゴ糖をシアリル化する方法としては、X. ゼン ( X . Z e n g ) ら [ アーチブス バイオケミストリー バイオフィジクス ( A r c h . B i o c h e m . B i o p h y s . ) 、第 3 8 3 巻、第 2 8 ~ 第 3 7 頁 ( 2 0 0 0 ) ] の方法が挙げられる。

10

#### 【 0 0 8 5 】

シアロ糖鎖含有ポリマーの担体への固定化は、疎水結合、イオン結合、共有結合等を用いて行うことも可能である。たとえば、シアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸を、ウエルを有する合成樹脂プレート（例えば、マイクロタイタープレート）に固定化する場合には、紫外線照射処理が最も効果的で、簡便な方法である。

#### 【 0 0 8 6 】

ここで、前記担体に、ある特定の物質を固定する場合は、その物質を含む溶液を担体に接触させ、前記液を除去した後、紫外線を照射するのが一般的である。しかしながら、この方法では、シアロ糖鎖含有ポリマーを担体に固定することができないことを本発明者等は突き止めた。そして、この問題を解決するために、一連の研究を続けたところ、シアロ糖鎖含有ポリマーを含む溶液を前記担体に接触させ、この状態で紫外線を照射した後、前記液を除去すれば、シアロ糖鎖含有ポリマーを担体表面に固体できることを、見出した。

20

#### 【 0 0 8 7 】

具体的には、シアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸を含む液をプレートと接触させ、この状態で紫外線を前記担体に照射する。その後、前記液を除去することにより、前記担体表面に前記シアロ糖鎖含有ポリグルタミン酸を固定化することができる。なお、紫外線照射処理において、紫外線の強度、プレートまでの距離により反応時間が異なるので予め条件を設定することが好ましい。

30

#### 【 0 0 8 8 】

このようにして調製したシアロ糖鎖含有ポリマーを固定した担体は、ウイルスの非特異的吸着を防止するために、ブロッキング処理されていることが望ましい。前記ブロッキング処理は、例えば、ウシ血清アルブミン ( B S A ) 、脱脂 B S A 、卵白アルブミン、カゼイン、市販のブロッキング剤などを用いて実施することができる。

#### 【 0 0 8 9 】

##### ( 4 ) ウイルスのレセプター糖鎖認識特異性の判別方法及びキット

本発明の判別方法において、前記結合度合いの測定は、E L I S A 法、免役クロマトグラフィー法、免役凝集法など免疫学的測定法を応用して行うことが可能である。例えば、より高感度に測定するためには、サンドイッチ型の免疫学的測定法による測定を好適な例として挙げることができる。サンドイッチ型の免疫学的測定法では、前記ウイルスに対する抗ウイルス 1 次抗体と、前記抗ウイルス 1 次抗体に対する標識 2 次抗体もしくは標識プロテイン A とを用いればよい。しかし、サンドイッチ型の免疫学的測定法に限定されるものではなく、前記担体として、ビーズ等の微粒子担体を使用することで、凝集の程度により前記結合度合いを測定することも可能である。さらに、免疫学的測定法以外の方法によるウイルス特異的成分の検出法（例えば、ウイルススパイクタンパク質であるヘマグルチニンおよびノイラミニダーゼの検出、それらが持つ生物活性の検出など）も利用可能であることも明らかである。

40

#### 【 0 0 9 0 】

50

上述したサンドイッチ型免疫学的測定法をより具体的に説明すれば、前記抗ウイルス1次抗体は、特に制限されず、ポリクローナル抗体およびモノクローナル抗体のいずれであってもよい。前記ポリクローナル抗体としては、例えば、抗インフルエンザウイルスウサギ血清がある。また、モノクローナル抗体としては、例えば、A型ウイルスのヌクレオプロテインに対するモノクローナル抗体のような全てのA型ウイルスと反応するものがある。なお、抗体の由来は、特に制限されず、例えば、ウサギ抗体、マウス抗体、ラット抗体、ヤギ抗体、イヌ抗体、ヒツジ抗体等のさまざまな由来のものが使用できる。抗体のクラスも特に制限されず、IgG, IgM, IgA, IgD, IgEの全てが適用できる。

【0091】

前記標識2次抗体もしくは標識プロテインAの標識は、特に制限されず、例えば、酵素標識（例えば、horseradish peroxidase）、蛍光標識、放射能標識等がある。なお、抗体の由来は、特に制限されず、例えば、ウサギ抗体、マウス抗体、ラット抗体、ヤギ抗体、イヌ抗体、ヒツジ抗体等のさまざまな由来のものが使用できる。抗体のクラスも特に制限されず、IgG, IgM, IgA, IgD, IgEの全てが適用できる。前記標識2次抗体としては、酵素標識ウサギIgG抗体が好ましい。

10

【0092】

本発明において、判別対象となるウイルスは、特に制限されず、用いるシアロ糖鎖含有ポリマーに対応し、様々なウイルスに適用可能である。例えば、インフルエンザウイルス、パラミクソウイルス群、パラインフルエンザウイルス群、ロタウイルス、アデノウイルス、コロナウイルス、ポリオーマウイルス等が例示される。前記インフルエンザウイルスとしては、高病原性A型トリインフルエンザウイルス、ヒトA型インフルエンザウイルスおよびヒトB型インフルエンザウイルス等が挙げられる。

20

【0093】

測定に使用するウイルスサンプルは、不活化処理したウイルスサンプルであってもよい。たとえば、エーテル処理により不活化したウイルス培養鶏卵漿尿液を濃縮することなく、そのまま用いても本発明方法で測定可能である。

【0094】

測定手順自体は、採用した手段の公知の手段に準じて行えばよい。たとえば、免疫学的測定法を応用した場合には、固定化シアロ糖鎖含有ポリマーと被検ウイルスサンプルを反応させ、必要によりBF分離後、さらに標識抗体を反応させる（ツーステップ法）か、固相抗体、被検試料及び標識抗体を同時に反応させ（ワンステップ法）る。そして、以後のそれ自体公知の方法によりサンプル中のウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を検出することができる。

30

【0095】

なお、免疫学測定法の詳細については、たとえば以下の文献を参照すればよい。

(1) 入江 寛編「続ラジオイムノアッセイ」(株)講談社、昭和54年5月1日発行)

(2) 石川栄治ら編「酵素免疫測定法」(第2版)(株)医学書院、1982年12月15日発行)

(3) 臨床病理 臨時増刊 特集第53号「臨床検査のためのイムノアッセイ - 技術と応用 - 」(臨床病理刊行会、1983年発行)

40

(4) 「バイオテクノロジー事典」(株)シーエムシー、1986年10月9日発行)

【0096】

(5) 「Methods in ENZYMOLOGY Vol. 70」  
(Immunochemical techniques (Part A))

(6) 「Methods in ENZYMOLOGY Vol. 73」  
(Immunochemical techniques (Part B))

(7) 「Methods in ENZYMOLOGY Vol. 74」  
(Immunochemical techniques (Part C))

(8) 「Methods in ENZYMOLOGY Vol. 84」

50

(Immunochemical techniques (Part D: Selected Immunoassay))

(9)「Methods in ENZYMOLOGY Vol. 92」

(Immunochemical techniques (Part E: Monoclonal Antibodies and General Immunoassay Methods))

[(5)~(9)はアカデミックプレス社発行]

【0097】

高病原性A型トリインフルエンザウイルスは、2-3型のシアロ糖鎖を強く認識する一方、2-6型のシアロ糖鎖の認識、結合性若しくは親和性が低い。これとは逆に、ヒトA型およびヒトB型インフルエンザは、2-6型のシアロ糖鎖を強く認識する一方、2-3型のシアロ糖鎖の認識、結合性若しくは親和性が低い。したがって、本発明方法において、2-3型および2-6型の双方のシアロ糖鎖含有ポリマーを用い、それぞれのシアロ糖鎖含有ポリマーに対する結合度合いを測定し、それらと比較することで、トリ感染型インフルエンザとヒト感染型インフルエンザとの判別が可能である。

10

【0098】

また、本発明の判別方法において、例えば、前記担体として、2種類以上の前記シアロ糖鎖含有ポリマーを表面に固定した担体を用いてもよい。この場合、2種類以上の前記シアロ糖鎖含有ポリマー毎に前記ウイルスの結合度合いを測定し、それらの結果を比較することで、前記ウイルスのレセプター糖鎖認識特異性、すなわち前記ウイルスの感染型を判別し、またその変異による感染宿主の変化を検出することができる。すなわち、複数のウエルを有するプレートにおいて、前記ウエル毎、あるいはウエルの列毎に異なる種類のシアロ糖鎖含有ポリマーを固定したものをを用いる。そして、各ウエルにウイルスを供給し、各ウエルの認識特異性を比較することで、ウイルスの感染型及びその変異による感染宿主の変化を判定する。これ以外にも、例えば、複数の担体において、前記担体毎に異なる種類のシアロ糖鎖含有ポリマーを固定したものを準備する。このように2種類以上の前記シアロ糖鎖含有ポリマーを結合させた担体毎に前記ウイルスの結合度合いを測定し、それらの結果を比較して前記ウイルスの感染型及びその変異による感染宿主の変化を検出する。この場合、前記担体としては前述したとおり、ビーズ等の微粒子担体を使用することができ、担体ごとにウイルスを供給し、微粒子担体間の認識特異性を、例えば凝集の程度により比較することで、ウイルスの感染型を判定してもよい。

20

30

【0099】

つぎに、本発明のキットは、前記シアロ糖鎖含有ポリマーを固定した担体に加え、さらに、担体に捕捉されたウイルスを検出するための抗ウイルス抗体（例えば、ウイルスに対する抗ウイルス1次抗体と抗ウイルス1次抗体に対する標識2次抗体もしくは標識プロテインA）を含むことが好ましい。前記抗体については、前述のとおりである。

【0100】

(実施例)

つぎに、本発明の実施例について説明する。なお、本発明は、下記の実施例によって、なんら制限されない。

40

<HPLC>

サンプルはすべて0.45μlのフィルターで濾過した後、分析した。分析条件は下記に示したものをを用いた。

カラム : Mightysil Si60 (4.6×250mm)

カラム温度 : 40

流速 : 1.0ml/min

検出波長 : 210nm

溶媒 : 90% CH<sub>3</sub>CN

あるいは、

カラム : YMC Pro C18RS (6.0×150mm)

50

カラム温度 : 40  
 流速 : 1.0 ml/min  
 検出波長 : 300 nm  
 溶媒 : 20% MeOH - 50 mM TEAA

## 【0101】

&lt;NMR&gt;

分析機器 : JEOL EX-270 NMR spectrometer,  
 JEOL lambda 500 FT NMR spectrometer  
 Bruker AV-500 NMR spectrometer  
 外部標準 : TPS [sodium 3-(trimethylsilyl)-propionate] 10  
 溶媒 : D<sub>2</sub>O  
 温度 : 25 あるいは 60  
 サンプル管 : 3 または 5 mm

## 【0102】

(略称)

pNP: p-nitrophenol  
 Lac: Lactose (Gal 1-4Glc)  
 LacNAc: N-acetyl lactosamine (Gal 1-4GlcNAc) 20  
 Neu5Ac: N-acetylneuraminic acid  
 CMP-NeuAc: CMP-N-acetylneuraminic acid  
 -PGA: -polyglutamic acids  
 BOP: Benzotriazol-1-yloxytris-(dimethylamino) phosphonium hexafluorophosphate  
 HOBT: 1-Hydroxybenzotriazole hydrate  
 PBS: 10 mM Phosphate buffered saline (pH 7.4)  
 TPS: Sodium 3-(trimethylsilyl)-propionate  
 DP: Degree of polymerization (-ポリグルタミン酸重合度) 30  
 DS: Degree of substitution (DPを100%とした場合の糖残基置換度%)  
 IPTG: Isopropyl-beta-D-thiogalactopyranoside  
 EDTA: Ethylenediaminetetracetic acid  
 dATP: 2'-deoxyadenosine 5'-triphosphate  
 dGTP: 2'-deoxyguanosine 5'-triphosphate  
 dCTP: 2'-deoxycytidine 5'-triphosphate  
 dTTP: 2'-deoxythymidine 5'-triphosphate 40  
 Pd-C: Palladium on carbon  
 DMF: Dimethylformamide  
 Et<sub>3</sub>N: Triethylamine  
 pNPCF: para-Nitrophenyl chloroformate  
 DMAP: N,N-dimethyl-4-aminopyridin  
 DMSO: Dimethyl sulfoxide  
 AP: Alkanine Phosphatase

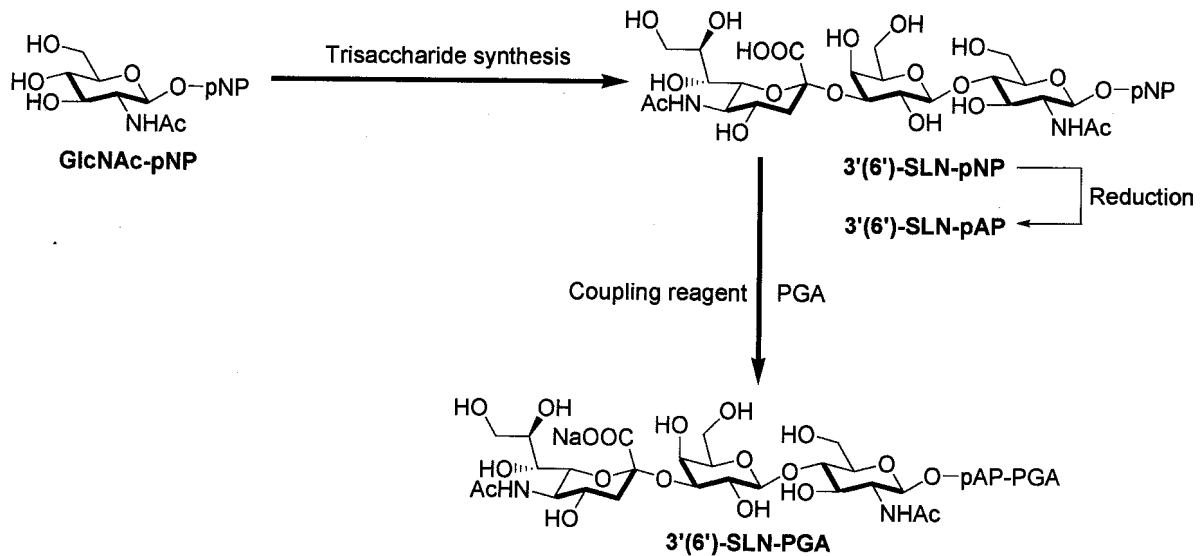
## 【0103】

実施例 1 : 3'-SLN-PGA (Poly (Neu5Ac 2-3LacNAc - p-aminophenyl / -PGA)) および 6'-SLN-PGA (Poly 50

( Neu 5 Ac 2 - 6 LacNAc - p - aminophenyl / - PGA ) の調製

【 0 1 0 4 】

下記式 ( I X ) に示す合成経路で 3' - SLN - PGA および 6' - SLN - PGA を調製した。



10

20

( I X )

【 0 1 0 5 】

( 1 ) 1 , 4 - Galactosyltransferase ( 1 , 4 - GalT ) の調製

1 , 4 - GalTの調製は、野口らの方法 ( 特開 2 0 0 2 - 3 3 5 9 8 8 ) に記載されている発現プラスミド p T G F - A を用いて行った。p G T F - A を保持する大腸菌 J M 1 0 9 菌を、1 0 0 μ g / m l のアンピシリンを含有する 2 × Y T 培地 5 0 m l に植菌し、3 0 ° C で振とう培養した。菌体濃度が 4 × 1 0 <sup>8</sup> 個 / m l に達した時点で、培養液に最終濃度 0 . 1 m M になるように I P T G を添加し、さらに 3 0 ° C で 1 6 時間振とう培養を続けた。培養終了後、遠心分離 ( 9 , 0 0 0 × g , 2 0 分 ) により菌体を回収し、5 m l の緩衝液 ( 1 0 m M トリス塩酸 ( p H 8 . 0 ) 、 1 m M E D T A ) に懸濁した。超音波処理を行って菌体を破碎し、さらに遠心分離 ( 2 0 , 0 0 0 × g 、 1 0 分 ) により菌体残さを除去し、得られた上清画分を酵素液とした。酵素液における 1 , 4 - GalT 活性は特開 2 0 0 5 - 3 3 5 9 8 8 号公報に記載されている方法で測定した。

30

【 0 1 0 6 】

( 2 ) 2 , 3 - Sialyltransferase ( 2 , 3 - SiaT ) の調製

2 , 3 - SiaTの調製は、野口らの方法 ( 特開 2 0 0 2 - 3 3 5 9 8 8 ) に記載されている発現プラスミド p M a l - s i a T を用いて行った。p M a l - s i a T を保持する大腸菌 J M 1 0 9 菌を、1 0 0 μ g / m l のアンピシリンを含有する 2 × Y T 培地 5 0 m l に植菌し、3 0 ° C で振とう培養した。菌体濃度が 4 × 1 0 <sup>8</sup> 個 / m l に達した時点で、培養液に最終濃度 0 . 1 m M になるように I P T G を添加し、さらに 3 0 ° C で 1 6 時間振とう培養を続けた。培養終了後、遠心分離 ( 9 , 0 0 0 × g , 2 0 分 ) により菌体を回収し、5 m l の緩衝液 ( 1 0 0 m M トリス塩酸 ( p H 8 . 0 ) 、 1 0 m M M g C l <sub>2</sub> ) に懸濁した。超音波処理を行って菌体を破碎し、さらに遠心分離 ( 2 0 , 0 0 0 × g 、 1 0 分 ) により菌体残さを除去し、得られた上清画分を酵素液とした。酵素液における 2 , 3 - SiaT 活性は特開 2 0 0 5 - 3 3 5 9 8 8 号公報に記載されている方法で測定した。

40

【 0 1 0 7 】

( 3 ) 2 , 6 - Sialyltransferase ( 2 , 6 - SiaT ) の調製

50

フォトバクテリウム・ダムセラ *subsp. damsela* (NBRC No. 15633 又は ATCC 33539) からの染色体 DNA は次の手順により調製した。まず、該菌の凍結乾燥菌体を 100  $\mu$ L の 50 mM トリス塩酸緩衝液 (pH 8.0), 20 mM EDTA に懸濁したのちに 10  $\mu$ L の 10% SDS 溶液を添加して室温で 5 分静置により溶菌させる。そして、この溶菌液からフェノール抽出ならびにエタノール沈殿により得られた沈殿を 20  $\mu$ L の TE バッファー (10 mM トリス塩酸緩衝液 (pH 8.0), 1 mM EDTA) に溶解することにより、該菌から染色体 DNA を調製した。

【0108】

以上のように調製した DNA を鋳型として、以下に示す 2 種類のプライマー DNA (A) および (B) を常法に従って合成した。これら 2 種類のプライマーを用い、PCR 法によりフォトバクテリウム・ダムセラの - ガラクトシド 2, 6 - シアリルトランスフェラーゼをコードする *bst* 遺伝子 (Submitted to NCBI, Accession No. AB012285) を含む領域の DNA を増幅した。

10

【0109】

プライマー (A) : 5' - GTGTGGCATAGTACGCACTT - 3'

プライマー (B) : 5' - AGGTCGCCACATTTACGATG - 3'

【0110】

PCR 法による *bst* 遺伝子を含む領域の DNA 増幅は、反応液 100  $\mu$ l を DNA Thermal Cycler Dice (タカラバイオ社) を用いて、熱変性 (94、1 分)、アニーリング (47、1 分)、及び伸長反応 (72、2 分) からなるステップを 36 回繰り返すことにより行った。前記反応液は、10x Pyrobest Buffer (タカラバイオ社) を 10  $\mu$ l、0.2 mM の dATP、0.2 mM の dGTP、0.2 mM の dCTP、0.2 mM の dTTP を含み、鋳型 DNA を 0.1 ng、プライマー DNA (A) および (B) 各々 0.2  $\mu$ M、Pyrobest DNA ポリメラーゼ (タカラバイオ社) を 2.5 units、含むものとした。

20

【0111】

増幅後の DNA を、文献 (Molecular Cloning, (Maniatis ら編、Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, New York (1982)) の方法に従ってアガロースゲル電気泳動により分離し、2.3 kb の DNA 断片を精製した。該 DNA を鋳型として、以下に示す 2 種類のプライマー DNA (C) および (D) を使って、PCR 法によりフォトバクテリウム・ダムセラの *bst* 遺伝子を増幅した。

30

【0112】

プライマー (C) : 5' - CTTGGATCCTGTAAATAGTGACAATACCA GC - 3'

プライマー (D) : 5' - TAAGTCGACTTAAGCC CAGAACAGAACATC - 3'

【0113】

PCR 法による *bst* 遺伝子の増幅は、反応液 100  $\mu$ l を DNA Thermal Cycler Dice (タカラバイオ社) を用いて、熱変性 (94、1 分)、アニーリング (52、1 分)、及び伸長反応 (72、2 分) からなるステップを 30 回繰り返すことにより行った。前記反応液は、10x Pyrobest Buffer (タカラバイオ社) を 10  $\mu$ l、濃度 0.2 mM の dATP、濃度 0.2 mM の dGTP、濃度 0.2 mM の dCTP、濃度 0.2 mM の dTTP を含み、鋳型 DNA を 0.1 ng、プライマー DNA (C) および (D) 各々 0.2  $\mu$ M、Pyrobest DNA ポリメラーゼ (タカラバイオ社) を 2.5 units、含むものとした。

40

【0114】

遺伝子増幅後、DNA をアガロースゲル電気泳動により分離し、1.5 kb の DNA 断片を精製した。得られた DNA 断片を制限酵素 BamHI 及び SalI で切断し、同じく制限酵素 BamHI 及び SalI で消化したプラスミド pTrc12-6 (特開 2001

50

- 103973)とT4DNAリガーゼを用いて連結した。連結反応液を用いて大腸菌K12株JM109菌(タカラバイオ株式会社より入手)を形質転換し、得られたカナマイシン耐性形質転換体よりプラスミドp12-6-pst Nを単離した。

【0115】

プラスミドp12-6-pst Nを保持する大腸菌JM109株を、25 $\mu$ g/mlのカナマイシンを含有する培地(2%ペプトン、1%酵母エキス、0.5%NaCl、0.15%グルコース)100mlに植菌し、30 $^{\circ}$ Cで振とう培養した。5時間後培養液に最終濃度0.2mMになるようにIPTGを添加し、さらに18 $^{\circ}$ Cで20時間振盪培養を続けた。培養終了後、遠心分離(9,000 $\times$ g,10分)により菌体を回収し、2.5mlの緩衝液(20mM酢酸ナトリウム(pH5.5))に懸濁して懸濁液を得た。プランソン社製超音波破碎機(モデル450ソニファー)を用いて懸濁液を氷冷下で超音波処理し(50W,2分,3回)、4 $^{\circ}$ C、12,000 $\times$ gの条件下で20分間遠心分離し、可溶性画分(上清)を回収した。

10

【0116】

このように得られた上清画分を酵素標品とし、酵素標品における2,6シアリルトランスフェラーゼ活性を測定した。その結果、0.44 units/min/ml 酵素液であった。

【0117】

なお、2,6シアリルトランスフェラーゼ活性は、以下に示す方法でCMP-NeuAcとN-アセチルラクトサミンから6'-SialylLacNAcへの転換活性を測定、算出したものである。すなわち、濃度25mMトリス塩酸緩衝液(pH5.5)、濃度50mMのCMP-NeuAc、濃度10mMのN-アセチルラクトサミンに2,6シアリルトランスフェラーゼ酵素標品を添加して37 $^{\circ}$ Cで10分反応させる。反応液を3分間の煮沸にて反応を停止し、HPAEC-CD(High-performance anion-exchange chromatography coupled with conductivity detection)による糖分析を行う。分離にはダイオネクス社製のCarbopac PA1カラム(4 $\times$ 250mm)を用い、溶出液として(A)濃度0.1MのNaOH溶液と(B)濃度0.1MのNaOH、濃度0.5Mの酢酸ナトリウム溶液の濃度勾配(0-10分:B=0%、10-25分:B=45%、25-30分:B=100%)を用いる。HPAEC-CD分析結果から反応液中のLacNAc消費量および6'-SialylLacNAcの生成量を算出し、37 $^{\circ}$ Cで1分間に1 $\mu$ molのNeuAcをN-アセチルラクトサミンに転移させる活性を1 unitとする。

20

30

【0118】

(4)3'-SLN-pNP(p-nitrophenyl-Neu5Ac-2-3LacNAc)の合成

100mMのTris-HCl(pH8.0)、20mMのMgCl<sub>2</sub>、20mMのGlcNAc-pNP(p-nitrophenyl-GlcNAc)、30mMのUDP-Gal、5.0%(v/v)Acetonitrile、0.1U/mlの1,4-GalTを含む溶液75mlを37 $^{\circ}$ Cで6時間インキュベーションした。この反応液に20mMのMnCl<sub>2</sub>、30mMのCMP-NeuAc、1U/mlのアルカリホスファターゼ(タカラバイオ社)、0.22U/mlの2,3-SiaTを添加して100mlにした。反応液は37 $^{\circ}$ Cで20時間インキュベーションした後、5分間煮沸し、遠心分離(8,000rpm,20分)して上清を回収した。

40

【0119】

合成液をODSカラム(340ml,50mM炭酸水素トリエチルアミンで平衡化)に吸着させ、5-10%MeOH-50mM炭酸水素トリエチルアミンで目的物を溶出した。3'-SLN-pNP溶出フラクションを回収し、回収した溶出フラクションを濃縮後、水で5回共沸し、炭酸水素トリエチルアミンを除去した。ODSカラム回収液を150mlとし、DEAEカラム(330ml)に吸着し、0.05N炭酸水素アンモニウム水

50



溶液で溶出し、3'-SLN-pNP溶出フラクションを回収した。これを濃縮し、さらに水で5回共沸し、炭酸水素アンモニウムを除去した。残渣にMeOH(20mL)を加え共沸脱水した。これを真空乾燥し(50、3h)、3'-SLN-pNPを963mg(79%、残留MeOH0.8分子含む)を得た。

【0120】

(得られた3'-SLN-pNPのNMR)

<sup>1</sup>H-NMR(D<sub>2</sub>O): 8.26(2H, d, J=9.3Hz), 7.20(2H, d, J=9.3Hz), 5.35(1H, d, J=8.4Hz), 4.61(1H, d, J=7.9Hz), 4.16-3.59(19H, m), 2.78(1H, dd, J=4.6, 12.5Hz), 2.04(3H, s), 2.02(3H, s), 1.82(1H, t, J=12.2Hz)

10

【0121】

(5)6'-SLN-pNP(p-nitrophenyl-Neu5Ac-2-6LacNAc)の合成

100mMのTris-HCl(pH8.0), 20mMのMgCl<sub>2</sub>, 20mMのGlucNAc-pNP, 30mMのUDP-Gal, 5.0%(v/v)Acetonitrile, 0.1U/mlの1,4-GalTを含む溶液75mlを37で6時間インキュベーションした。この反応液に20mMのMnCl<sub>2</sub>, 30mMのCMP-NeuAc, 1U/mlのアルカリホスファターゼ(タカラバイオ社), 0.22U/mlの2,6-SiaTを添加して100mlにした。反応液は37で20時間インキュベーションした後、5分間煮沸し、遠心分離(8,000rpm, 20分)して上清を回収した。

20

【0122】

合成液をODSカラム(300mL, 50mM炭酸水素トリエチルアミンで平衡化)に吸着させ、5-10%MeOH-50mM炭酸水素トリエチルアミンで目的物を溶出した。6'-SLN-pNP溶出フラクションを回収し、回収した溶出フラクションを濃縮後、水で5回共沸し、炭酸水素トリエチルアミンを除去した。ODSカラム回収液を150mLとし、DEAEカラム(300mL)に吸着し、0.05N炭酸水素アンモニウム水溶液で溶出し、6'-SLN-pNP溶出フラクションを回収した。これを濃縮し、さらに水で5回共沸し、炭酸水素アンモニウムを除去した。残渣にMeOH(20mL)を加え共沸脱水した。これを真空乾燥し(50、2h)、6'-SLN-pNPを1.05g(86%、残留MeOH0.8分子含む)を得た。

30

【0123】

(得られた6'-SLN-pNPのNMR)

<sup>1</sup>H-NMR(D<sub>2</sub>O): 8.26(2H, d, J=9.3Hz), 7.21(2H, d, J=9.3Hz), 5.39(1H, d, J=8.5Hz), 4.50(1H, d, J=7.9Hz), 4.10(1H, dd, J=8.5, 10.5Hz), 4.04-3.56(18H, m), 2.70(1H, dd, J=4.6, 12.4Hz), 2.06(3H, s), 2.04(3H, s), 1.75(1H, t, J=12.2Hz)

40

【0124】

(6)3'-SLN-pAP(p-aminophenyl-Neu5Ac-2-3LacNAc)の合成

3'-SLN-pNP(503mg, 0.6mmol)を蒸留水(30mL)に溶解し、10%Pd-C(50mg)、ギ酸アンモニウム(378mg, 6.0mmol)を加え室温で攪拌した。2時間後にHPLC分析を行い、原料が完全に消失していることを確認した後、反応を開放系とし、室温で21時間攪拌した。Pd-Cをろ過して除き、ろ液を濃縮後、水(3ml)-トリエチルアミン(1ml×1, 0.5ml×2)で3回共沸して3'-SLN-pAP-Et<sub>3</sub>N塩とした後、DMF(3mL)で3回共沸脱水し、残渣をDMFの2.4mL溶液(0.25M)に調製した。

【0125】

50

(アンモニウム塩のNMR)

$^1\text{H-NMR}$  ( $\text{D}_2\text{O}$ ): 6.97 (2H, d,  $J = 8.9\text{ Hz}$ ), 6.88 (2H, d,  $J = 8.9\text{ Hz}$ ), 5.04 (1H, d,  $J = 8.5\text{ Hz}$ ), 4.60 (1H, d,  $J = 7.9\text{ Hz}$ ), 4.14 (1H, dd,  $J = 3.1, 9.9\text{ Hz}$ ), 4.04 - 3.58 (18H, m), 2.78 (1H, dd,  $J = 4.6, 12.5\text{ Hz}$ ), 2.05 (3H, s), 2.05 (3H, s), 1.82 (1H, t,  $J = 12.2\text{ Hz}$ )

【0126】

(7) 6'-SLN-pAP (p-aminophenyl-Neu5Ac-2-LacNAc) の合成

6'-SLN-pNP (502 mg, 0.6 mmol) を蒸留水 (30 mL) に溶解し、10% Pd-C (50 mg)、ギ酸アンモニウム (378 mg, 6.0 mmol) を加え室温で攪拌した。2.5時間後にHPLC分析を行い、原料が完全に消失していることを確認した後、反応を開放系とし、室温で21時間攪拌した。Pd-Cをろ過して除き、ろ液を濃縮後、水 (3 mL) - トリエチルアミン (1 mL  $\times$  1, 0.5 mL  $\times$  2) で3回共沸して6'-SLN-pAP-Et<sub>3</sub>N塩とした後、DMF (3 mL) で3回共沸脱水し、残渣をDMFの2.4 mL溶液 (0.25 M) に調製した。

10

【0127】

(アンモニウム塩のNMR)

$^1\text{H-NMR}$  ( $\text{D}_2\text{O}$ ): 6.97 (2H, d,  $J = 8.8\text{ Hz}$ ), 6.86 (2H, d,  $J = 8.8\text{ Hz}$ ), 5.07 (1H, d,  $J = 8.5\text{ Hz}$ ), 4.48 (1H, d,  $J = 7.9\text{ Hz}$ ), 4.03 - 3.54 (19H, m), 2.69 (1H, dd,  $J = 4.6, 12.4\text{ Hz}$ ), 2.07 (3H, s), 2.04 (3H, s), 1.74 (1H, t,  $J = 12.2\text{ Hz}$ )

20

【0128】

(8) 3'-SLN-PGA (Poly (Neu5Ac-2-LacNAc-p-aminophenyl / -PGA)) の合成

PGA (13 mg, 0.1 mmol as glu unit), Et<sub>3</sub>N (17  $\mu$ l, 0.12 mmol) をDMF (1.0 mL) に溶解し、0 でDMAP (1.2 mg, 0.01 mmol), pNPCF (24 mg, 0.12 mmol) を加え、同温で1h攪拌した。3'-SLN-pAP (0.25 M, 0.4 mL, 0.1 mmol) のDMF溶液およびHOBT (31 mg, 0.2 mmol), Et<sub>3</sub>N (14  $\mu$ l, 0.1 mmol) をそれぞれ加え、室温で24時間攪拌した。反応液に水 (200  $\mu$ l) を加えた後、1N-NaOH (1.6 mL) を加えて、室温で1時間攪拌した。生じた沈殿を遠心分離 (15,000 rpm, 5 min) で除いた。

30

【0129】

上清1.5 mLを透析チューブに入れ、200 mLの蒸留水で透析した。3'-SLN-PGA液を回収し、エバポレーター濃縮 (バス温40 ) で0.8 mLとし、ゲル濾過 (Sephadex G-50F, 8 mL) にかけた。サンプルをアプライした後、超純水10 mLで溶出し、アプライから全量を回収した。回収サンプルを透析チューブに入れ、1000 mLの蒸留水および超純水で透析した。透析サンプルを回収し、イオン交換カラム (Dowex AG 50W-8X, 3 mL) にかけた。吸着後30 mLの超純水で溶出し、吸着液から全量を回収した (40 ~ 45 mL)。回収液をエバポレーター濃縮で (バス温40 ) で0.8 mLとし、凍結乾燥 (棚温20、一晚) して37.4 mgの3'-SLN-PGAを得た。得られた3'-SLN-PGAについて、 $^1\text{H-NMR}$ 分析を行い、下記式に基づき糖残基置換度を求めた結果、68%と算出された (図12参照)。

40

糖残基置換度 (%) =  $(A \times 100) / (C - (3A / 4) - 4B)$

【0130】

(得られた3'-SLN-PGAのNMR)

$^1\text{H-NMR}$  ( $\text{D}_2\text{O}$ , 60 ) : 7.26 (br s), 6.93 (br s), 5.0

50

0 ( b r s ) , 4 . 5 7 ( b r s ) , 4 . 1 2 ( d , J = 9 . 6 H z ) , 4 . 0 7 - 3 . 5 0 ( m ) , 2 . 7 8 ( d , J = 8 . 2 H z ) , 2 . 4 1 ( b r s ) , 2 . 2 9 - 1 . 9 2 ( m ) , 1 . 8 1 ( t , J = 1 2 . 0 H z )

【 0 1 3 1 】

( 9 ) 6 ' - S L N - P G A ( P o l y ( N e u 5 A c 2 - 6 L a c N A c - p - a m i n o p h e n y l / - P G A ) ) の合成

P G A ( 1 3 m g , 0 . 1 m m o l a s g l u u n i t ) , E t <sub>3</sub> N ( 1 7 μ l , 0 . 1 2 m m o l ) を D M F ( 1 . 0 m l ) に溶解し、0 で D M A P ( 1 . 2 m g , 0 . 0 1 m m o l ) , p N P C F ( 2 4 m g , 0 . 1 2 m m o l ) を加え、同温で1時間攪拌した。6 ' - S L N - p A P ( 0 . 2 5 M , 0 . 4 m l , 0 . 1 m m o l ) の D M F 溶液および H O B t ( 3 1 m g , 0 . 2 m m o l ) , E t <sub>3</sub> N ( 1 4 μ l , 0 . 1 m m o l ) をそれぞれ加え、室温で19時間攪拌した。反応液に水 ( 2 0 0 μ l ) を加えた後、1 N - N a O H ( 1 . 6 m l ) を加えて、室温で1h攪拌した。生じた沈殿を遠心分離 ( 1 5 , 0 0 0 r p m , 5 m i n ) で除いた。

10

【 0 1 3 2 】

上清 1 . 5 m l を透析チューブに入れ、200mlの蒸留水で透析した。6 ' - S L N - P G A 液を回収し、エバポレーター濃縮 ( バス温 4 0 ) で 0 . 8 m l とし、ゲル濾過 ( S e p h a d e x G - 5 0 F , 8 m l ) にかけた。サンプルをアプライした後超純水 1 0 m l で溶出し、アプライから全量を回収した。回収サンプルを透析チューブに入れ、1000mlの蒸留水および超純水で透析した。透析サンプルを回収し、イオン交換カラム ( D o w e x A G 5 0 W - 8 X , 3 m l ) にかけた。吸着後 3 0 m l の超純水で溶出し、吸着液から全量を回収した ( 4 0 ~ 4 5 m l ) 。回収液をエバポレーター濃縮 ( バス温 4 0 ) で 0 . 8 m l とし、凍結乾燥 ( 棚温 2 0 、一晚 ) して 3 9 . 6 m g の 6 ' - S L N - P G A を得た。得られた 6 ' - S L N - P G A について、<sup>1</sup>H - N M R 分析を行い、下記式に基づき、糖残基置換度を求めた結果、66%と算出された ( 図 1 3 参照 ) 。

20

糖残基置換度 (%) = ( A × 1 0 0 ) / ( C - ( 3 A / 4 ) - 4 B )

【 0 1 3 3 】

( 得られた 6 ' - S L N - P G A の ) N M R )

<sup>1</sup>H - N M R ( D <sub>2</sub>O , 6 0 ) : 7 . 2 8 ( b r s ) , 6 . 9 7 ( b r s ) , 5 . 0 6 ( b r s ) , 4 . 4 7 ( d , J = 7 . 7 H z ) , 4 . 0 0 - 3 . 5 5 ( m ) , 2 . 7 1 ( d d , J = 4 . 2 , 1 2 , 2 H z ) , 2 . 4 1 ( b r s ) , 2 . 2 9 - 1 . 9 0 ( m ) , 1 . 7 1 ( t , J = 1 2 . 0 H z )

30

【 0 1 3 4 】

実施例 2 : 3 ' - S L N - P G A ( P o l y ( N e u 5 A c 2 - 3 L a c N A c - p - a m i n o p h e n y l / - P G A ) ) および 6 ' - S L N - P G A ( P o l y ( N e u 5 A c 2 - 6 L a c N A c - p - a m i n o p h e n y l / - P G A ) ) の調製

【 0 1 3 5 】

( 1 ) L N - p N P ( p - n i t r o p h e n y l - L a c N A c ) の合成

1 0 0 m M T r i s - H C l ( p H 8 . 0 ) , 2 0 m M M g C l <sub>2</sub> , 2 0 m M G l c N A c - p N P , 3 0 m M U D P - G a l , 5 . 0 % ( v / v ) A c e t o n i t r i l e , 0 . 1 U / m l 1 , 4 - G a l T を含む溶液 7 5 m l を 3 7 で 6 時間インキュベーションした後、5分間煮沸し、遠心分離 ( 8 , 0 0 0 r p m , 2 0 分 ) して上清を回収した。これを O D S カラム ( 6 0 m L , 5 0 m M 炭酸水素トリエチルアミンで平衡化 ) に吸着させ、5 - 1 0 % M e O H - 5 0 m M 炭酸水素トリエチルアミンで目的物を溶出した。LN - p N P 溶出フラクションを回収し、濃縮後、水で5回共沸し、炭酸水素トリエチルアミンを除去した。これを真空乾燥し ( 5 0 、 3 h ) 、LN - p N P を 3 0 7 m g 得た。

40

【 0 1 3 6 】

50

(得られた LN - pNP の NMR)

$^1\text{H}$ -NMR ( $\text{D}_2\text{O}$ ): 8.25 (2H, d,  $J = 9.3\text{ Hz}$ ), 7.20 (2H, d,  $J = 9.3\text{ Hz}$ ), 5.36 (1H, d,  $J = 8.4\text{ Hz}$ ), 4.53 (1H, d,  $J = 7.8\text{ Hz}$ ), 4.12 - 3.57 (12H, m), 2.03 (3H, s)

【0137】

(2) LN - pAP (p - aminophenyl - LacNAc) の合成

LacNAc - pNP (550 mg, 1.09 mmol) を水 - メタノール (10 : 1, 44 ml) に溶解し、10%パラジウム炭素触媒 (55 mg)、ギ酸アンモニウム (550 mg, 8.7 mmol) を加え、室温で1.5時間攪拌した。反応懸濁液をろ過し、ろ液を濃縮した。残渣をODSカラム (80 mL) に吸着し、5%メタノールで目的物を溶出した。溶媒を留去し、LN - pAPを513 mg (99%) 得た。

10

【0138】

(得られた LN - pAP の NMR)

$^1\text{H}$ -NMR ( $\text{D}_2\text{O}$ ): 6.94 (2H, d,  $J = 8.8\text{ Hz}$ ), 6.81 (2H, d,  $J = 8.8\text{ Hz}$ ), 5.02 (1H, d,  $J = 8.5\text{ Hz}$ ), 4.51 (1H, d,  $J = 7.8\text{ Hz}$ ), 4.02 - 3.54 (12H, m), 2.05 (3H, s)

【0139】

(3) LN - PGA (Poly (LacNAc - p - aminophenyl / - PGA)) の合成

PGA (6.5 mg, 0.043 mmol as glu unit) を100 mM の  $\text{Na}_2\text{CO}_3 / \text{NaHCO}_3$  バッファ, pH 10.0 (0.5 ml) に溶解し、LN - pAP (60.0 mg, 0.126 mmol) の100 mM  $\text{Na}_2\text{CO}_3 / \text{NaHCO}_3$  バッファ溶液 (0.4 ml) および HOBt (6.5 mg, 0.042 mmol), BOP試薬 (50.7 mg, 0.115 mmol) のDMSO溶液 (1.4 ml) をそれぞれ加え、室温で24時間攪拌し反応させた。得られた反応液に2.3 mlのPBS (10 mM リン酸バッファ (pH 7.5) および120 mM NaCl, 2.7 mM KCl) を加えて、氷上で2時間攪拌した。生じた沈殿を遠心分離 (15, 000 rpm, 5 min) で除いた。上清4.6 mlにPBS 1.5 mlを添加して沈殿が生じないのを確認した後、エバポレーター濃縮 (バス温40 ) で0.8 mlとし、ゲル濾過 (Sephadex G - 50F, 8 ml) にかけた。サンプルをアプライした後超純水10 mlで溶出し、アプライから全量を回収した。回収サンプルを透析チューブに入れ、1000 mlの蒸留水および超純水で透析した。透析サンプルを回収してエバポレーター濃縮で (バス温40 ) で0.8 mlとし、凍結乾燥 (棚温20、一晚) して19.0 mgのLN - PGAを得た。得られたLN - PGAについて、 $^1\text{H}$ -NMR分析を行い、下記式に基づき、糖残基置換度を求めた結果、50%と算出された (図14参照)。

20

30

糖残基置換度 (%) =  $(A \times 100) / (B - (3A / 4))$

【0140】

(得られた LN - PGA の NMR)

$^1\text{H}$ -NMR ( $\text{D}_2\text{O}$ , 60 ) : 7.30 (brs), 6.97 (brs), 5.05 (brs), 4.50 - 3.64 (m), 2.84 (br), 2.43 - 1.92 (m)

40

【0141】

(4) 3' - SLN - PGA (Poly (Neu5Ac<sub>2</sub> - 3LacNAc - p - aminophenyl / - PGA)) の合成

50 mM カコジル酸バッファ (pH 6.0), 2.5 mM  $\text{MnCl}_2$ , 8 mg LacNAc - PGA, 30 mM CMP - NeuAc, 0.1% (w/v) BSA, 20 U/ml AP, 0.02 U/ml 2, 3 - SiaT (Rat, Recombinant, Spodoptera frugiperda, CALBI CHEM社) を含む溶液1.05 mlを37 で44時間インキュベーションした後、3分間煮沸し、遠心分離 (15, 000 rpm, 5分) して上清を回収した。上清をゲル濾過 (Sephadex

50

G - 50 F, 8 ml) にかけた。サンプルをアプライした後超純水 8 ml で溶出し、アプライから全量を回収した。回収サンプルを透析チューブに入れ、1000 ml の蒸留水および超純水で透析した。透析サンプルを回収し、イオン交換カラム (Dowex AG 50 W - 8 X, 3 ml) にかけた。吸着後 30 ml の超純水で溶出し、吸着液から全量を回収した (45 ml)。回収液をエバポレーター濃縮で (バス温 40 ) で 0.8 ml とし、凍結乾燥 (棚温 20、一晚) して 9.0 mg の 3' - SLN - PGA を得た。得られた 3' - SLN - PGA について、<sup>1</sup>H - NMR 分析を行い、下記式に基づき、シアリル化率を求めた結果、99% と算出された (図 15 参照)。

シアリル化率 (%) = ( B × 100 ) / ( A / 4 ) )

【0142】

(得られた 3' - SLN - PGA の NMR)

<sup>1</sup>H - NMR (D<sub>2</sub>O, 60 ) : 7.35 (brs), 7.03 (brs), 5.12 (brs), 4.58 (d, J = 7.6 Hz), 4.13 - 3.54 (m), 2.77 (d, J = 12, 0 Hz), 2.53 - 1.91 (m), 1.80 (t, J = 12.1 Hz)

【0143】

(5) 6' - SLN - PGA (Poly (Neu5Ac 2 - 6 LacNAc - 5 - aminophenyl / - PGA)) の合成

50 mM カコジル酸バッファ (pH 6.0), 2.5 mM MnCl<sub>2</sub>, 8 mg LacNAc - PGA, 30 mM CMP - NeuAc, 0.1% (w/v) BSA, 20 U/ml AP, 0.02 U/ml 2, 6 - SiaT (Rat, Recombinant, Spodoptera frugiperda, CALBI CHEM 社) を含む溶液 1.05 ml を 37 で 44 時間インキュベーションした後、3 分間煮沸し、遠心分離 (15,000 rpm, 5 分) して上清を回収した。上清をゲル濾過 (Sephadex G - 50 F, 8 ml) にかけた。サンプルをアプライした後超純水 8 ml で溶出し、アプライから全量を回収した。回収サンプルを透析チューブに入れ、1000 ml の蒸留水および超純水で透析した。透析サンプルを回収し、イオン交換カラム (Dowex AG 50 W - 8 X, 3 ml) にかけた。吸着後 30 ml の超純水で溶出し、吸着液から全量を回収した (45 ml)。回収液をエバポレーター濃縮で (バス温 40 ) で 0.8 ml とし、凍結乾燥 (棚温 20、一晚) して 7.4 mg の 6' - SLN - PGA を得た。得られた 6' - SLN - PGA について <sup>1</sup>H - NMR 分析を行い、下記式に基づき、シアリル化率を求めた結果、99% と算出された (図 16 参照)。

シアリル化率 (%) = ( B × 100 ) / ( A / 4 ) )

【0144】

(得られた 6' - SLN - PGA の NMR)

<sup>1</sup>H - NMR (D<sub>2</sub>O, 60 ) : 7.36 (brs), 7.05 (brs), 5.14 (brs), 4.49 - 4.39 (m), 4.16 (brs), 4.01 - 3.55 (m), 2.71 (d, J = 9.9 Hz), 2.59 - 1.81 (m), 1.71 (t, J = 12.1 Hz)

【0145】

実施例 3

(1) 酵素

Trichoderma reesei 由来セルラーゼ (cellulase XL - 522) は、ナガセテムテックスより購入した。2, 3 - (N) - シアリルトランスフェラーゼ (Rat, Recombinant, Spodoptera frugiperda)、2, 6 - (N) - シアリルトランスフェラーゼ (Rat, Recombinant, Spodoptera frugiperda) は、CALBI CHEM 社より購入した。アルカリフォスファターゼは、Boehringer Mannheim 社より購入した。

【0146】

10

20

30

40

50

## (2) 基質

Lactose Monohydrate、5-amino-1-pentanolは、和光純薬(株)より購入した。PGA、CMP-Neu5Ac、LacNAcは市販品を必要より精製して使用した。

【0147】

## (3) 試薬

Trifluoroacetic Anhydride、 $MnCl_2 \cdot 4H_2O$ は、和光純薬(株)より購入した。BOP、HOBT、およびBSAは、Sigma-Aldrich社より購入した。

【0148】

## (4) 酵素活性測定法

< Lac - pNP加水分解活性 >

T. reesei由来セルラーゼの酵素活性測定法はLac - pNPからのpNPの遊離量を定量して行った。10mM Lac - pNP (25  $\mu$ l)と50mM酢酸ナトリウム緩衝液pH5.0 (70  $\mu$ l)とを混合し、適当量の酵素を加えて全量を100  $\mu$ lとし、40 で20分間反応を行った。経時的に反応液から10  $\mu$ lとり、予め96穴マイクロプレートに分注しておいた1.0M炭酸ナトリウム溶液(190  $\mu$ l)と混合し、反応停止後、直ちにプレートリーダーを用い405nmにおける吸光度を測定し、遊離したpNPを定量した。酵素活性1Uは、1分間に1  $\mu$ molのpNPを遊離させる酵素量と定義した。

【0149】

< Gal - pNP加水分解活性 >

T. reesei由来セルラーゼ中に夾雑するD-ガラクトシダーゼ活性測定法はGal - pNPからのpNPの遊離量を定量して行った。10mM Gal - pNP (25  $\mu$ l)と50mM酢酸ナトリウム緩衝液pH5.0 (25  $\mu$ l)とを混合し、適当量の酵素を加えて全量を100  $\mu$ lとし、40 で20分間反応を行った。経時的に反応液から10  $\mu$ lとり、予め96穴マイクロプレートに分注しておいた1.0M炭酸ナトリウム溶液(190  $\mu$ l)と混合し、反応停止後、直ちにプレートリーダーを用い405nmにおける吸光度を測定し、遊離したpNPを定量した。酵素活性1Uは、1分間に1  $\mu$ molのpNPを遊離させる酵素量と定義した。

【0150】

## (5) 酵素の調製

< T. reesei 由来セルラーゼの部分精製 >

T. reesei由来セルラーゼの粗酵素溶液(1000ml, 875kU)を25%飽和硫酸で処理後、高速微量遠心機(KUBOTA 1720; RA-200J ローター使用、KUBOTA製)を用いて4 で遠心分離を行い(6010g x 20min)上清を回収した。これを、75%飽和硫酸で処理し、同様の条件で遠心分離後、生じた沈殿を10mMリン酸ナトリウム緩衝液(pH6.0)に溶解した。分画分子量30000の限外ろ過膜(PM-30, Millipore Corp.)を用いて脱塩後、凍結乾燥を行い、7.8gの酵素粉末を得た。そのうち1.0gを10mMリン酸ナトリウム緩衝液(pH6.0)に溶解し、予め同緩衝液で平衡化したDEAE-Sephrose Fast Flowカラムクロマトグラフィー(2.6 x 18cm)に供した。カラムを1000mlの同緩衝液で洗浄後、600mlの500mM NaClを含む同緩衝液でステップワイズ溶出を行った。カラム吸着部を限外ろ過により脱塩、濃縮後、凍結乾燥を行い、部分精製酵素(0.7g, 0.70U/mg)を得た。

【0151】

< Gal - amidine gelを用いたD-ガラクトシダーゼの除去 >

部分精製酵素(50mg, Lac - pNP加水分解活性 35U, Gal - pNP加水分解活性 19U)を50mMリン酸ナトリウム緩衝液pH6.0(1.0ml)に溶解し、予め同溶媒で平衡化しておいたGal - amidineアフィニティーカラム

10

20

30

40

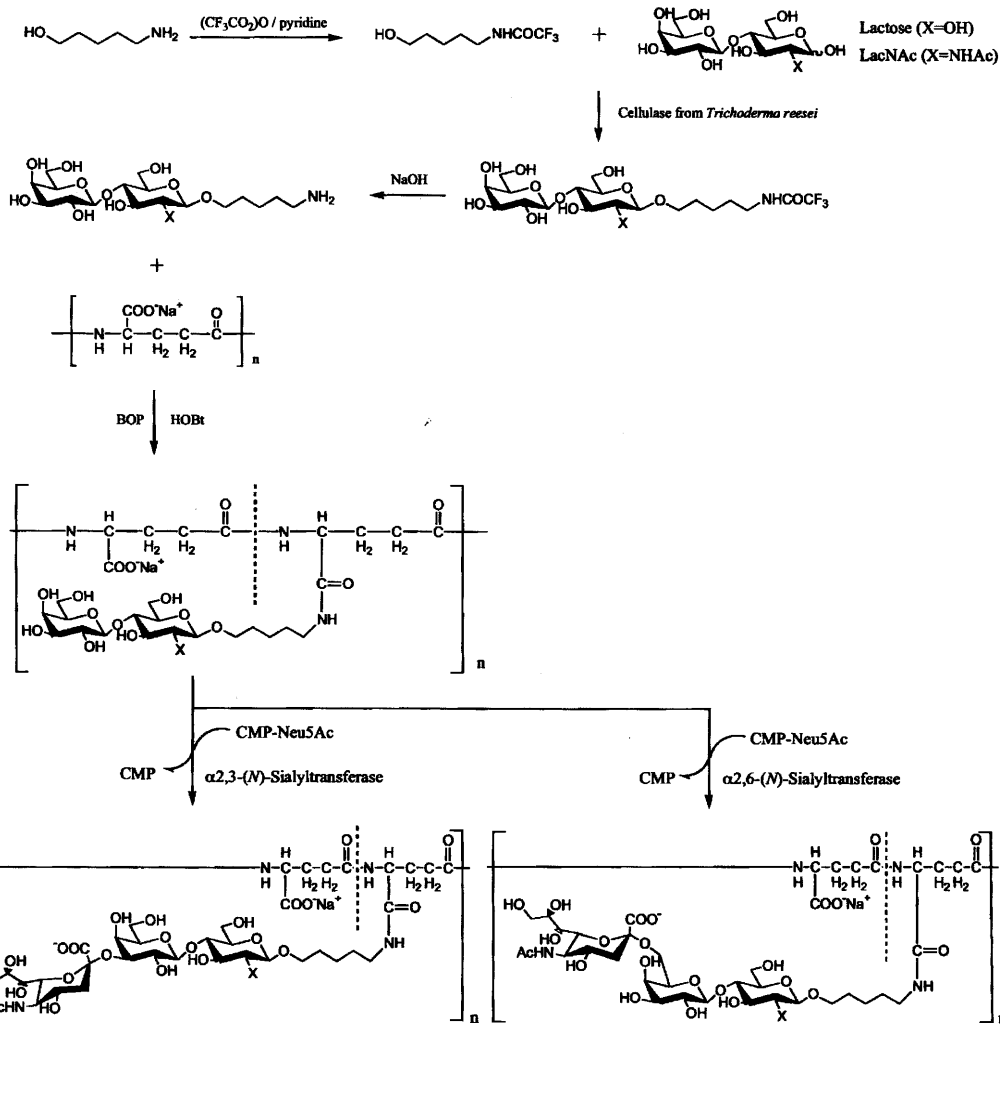
50

クロマトグラフィー ( 1 . 2 × 1 . 7 c m ) に供した。流速 1 0 m l / h において各エ  
 ヱピンドルフチューブに 1 m l ずつ分取して、非吸着部を 5 0 m M リン酸ナトリウム緩衝  
 液 p H 6 . 0 ( 3 0 m l ) で洗浄した。吸着部を 1 . 0 M N a C l を含む 5 0 m M リ  
 ン酸ナトリウム緩衝液 p H 6 . 0 ( 2 0 m l ) で溶出し、さらに 0 . 5 M m e t h y  
 l - G a l を含む 5 0 m M 酢酸ナトリウム緩衝液 p H 4 . 0 ( 1 0 m l ) で溶出した  
 。タンパク質の検出は 2 8 0 n m の吸光度を測定することで行い、L a c - p N P およ  
 び G a l - p N P の加水分解活性を測定した。それぞれの画分を分画分子量 3 0 0 0 0  
 の限外ろ過膜 ( P M - 3 0 , M i l l i p o r e C o r p . ) を用いて濃縮後、凍結  
 乾燥を行い、非吸着部より - D - ガラクトシダーゼを除去した部分精製酵素 ( L a c  
 - p N P 加水分解活性 3 2 U , G a l - p N P 加水分解活性 0 . 3 U ) を得た ( T a b  
 l e . 1 ) 。なお、以後の反応には全て - D - ガラクトシダーゼを除去した部分精製酵  
 素を用いた。

10

【 0 1 5 2 】

これらの酵素等を用い、下記式 ( X ) に示す合成経路で下記に記載する手順で P o l y  
 ( N e u 5 A c a 2 - 3 L a c N a c - 5 - a m i n o p e n t y l / - P G A ) および P o l y ( N e u 5 A c a 2 - 6 L a c N a c  
 - 5 - a m i n o p e n t y l / - P G A ) を調製した。



20

30

40

( X )

【 0 1 5 3 】

( 6 ) 5 - T r i f l u o r o a c e t a m i d o - 1 - p e n t a n o l の化学合成  
 はじめに、5 - a m i n o - 1 - p e n t a n o l ( 1 0 g , 9 7 m m o l ) にピリジ

50

ン(20 ml)を加えて溶解した。これを氷冷、攪拌し、そこへ無水トリフルオロ酢酸(25 ml, 180 mmol)を滴下しながら添加し反応を開始させた。反応開始から5分おきにTLC(展開溶媒 クロロホルム:アセトン=8:2)で、リンモリブデン酸発色を用い反応を確認した。1時間後、TLCで原料が消失したのを確認した後、クラッシュアイス反応液と同量程度加えて反応を停止させ、続いて飽和炭酸水素ナトリウム水溶液200 mlを加えて反応液を中和した。反応液を濃縮後、アセトンを適量加え再び濃縮を行った。この操作を3回程度繰り返したのち、反応液をアセトンで溶解し、多量に存在する炭酸水素ナトリウムを析出させた。これをろ過後、濃縮し、クロロホルム:アセトン=8:2で平衡化(10 ml/min)したシリカゲルカラムクロマトグラフィー(4.5×35 cm)に供した。約25 mlごとにカラムを通過してきた移動層をサンプリングした。溶出画分はTLC(展開溶媒 クロロホルム:アセトン=8:2)で、リンモリブデン酸発色を用い生成物を確認した。目的物を含む画分を濃縮し、目的物である5-Trifluoroacetamido-1-pentanolを収量18 g、収率94%で得た。これを<sup>1</sup>H-NMRに供した。

(5-Trifluoroacetamido-1-pentanolのNMR)

<sup>1</sup>H-NMR(D<sub>2</sub>O, 270 MHz): 3.59(t, 2H, H-a), 3.33(t, 2H, H-e), 1.65-1.48(2H×2, H-b, d), 1.36(2H, H-c)

【0154】

(7) 5-Trifluoroacetamidopentyl-lactosideの合成

基質としてlactose(54.3 g, 151 mmol)と5-Trifluoroacetamido-1-pentanol(30.0 g, 151 mmol)とを50 mM酢酸ナトリウム緩衝液pH5.0(151 ml)に溶解し、そこへガラクトシダーゼを除去したT. reesei由来セルラーゼ(4500 U)を加えて反応を開始させた。反応を追跡するために反応液10 μlを経時的に採取し、190 μlの脱塩水を加えた後、100 で10分間煮沸して反応を停止させ、0.45 μmフィルターでろ過した後、ろ液をHPLCにより分析した。反応液を激しく振とう(200 rpm)し、40 で120時間反応を行った。その後、100、10分間の煮沸により反応を停止させた。反応液を濃縮後、クロロホルム:メタノール:水=7:3:0.5で平衡化(10 ml/min)したSilica Gel 60Nカラムクロマトグラフィー(4.5×50 cm)に供し同溶媒で溶出し、23 ml/tubeずつ分取してTLC(クロロホルム:メタノール:水=7:3:0.5)で分析した。目的画分を含む画分を濃縮し、重水に溶解して<sup>1</sup>H-NMRにより構造解析した結果、5-Trifluoroacetamidopentyl-lactosideを収量849 mg、収率1.0%で得た。

(5-Trifluoroacetamidopentyl-lactosideのNMR)

<sup>1</sup>H-NMR(D<sub>2</sub>O, 270 MHz): 4.48(d, 1H, H-1), 4.45(d, 1H, H-1'), 3.34(t, 2H, H-e), 3.32(1H, H-2), 1.71-1.57(2H×2, H-b, d), 1.42(2H, H-c)

【0155】

(8) 5-Trifluoroacetamidopentyl-N-acetyl-lactosaminideの合成

基質としてN-acetyl-lactosamine(20.0 g, 52.2 mmol)と5-Trifluoroacetamido-1-pentanol(15.6 g, 78.4 mmol)とを100 mM酢酸ナトリウム緩衝液pH4.0(52.2 ml)に溶解し、そこへガラクトシダーゼを除去したT. reesei由来セルラーゼ(6200 U)を加えて反応を開始させた。反応を追跡するために反応液10 μlを経時的に採取し、190 μlの脱塩水を加えた後、100 で10分間煮沸して反応を停止させ、0.

10

20

30

40

50



45  $\mu\text{m}$  フィルターでろ過した後、HPLCにより分析した。反応液を激しく振とう(200 rpm)し、40 で144時間反応を行った。その後、100 、10分間の煮沸により反応を停止した。反応液を濃縮後、水で平衡化(5.0 ml/min)した活性炭-セライトクロマトグラフィー(4.5 x 100 cm)に供した。まず、0%(5.0 L) - 25%(5.0 L)のエタノール直線濃度勾配法により、基質として用いたLacNAcを溶出した。60 ml/tubeずつ分取後、各フラクションをN-アセチル基に由来する210 nmの吸光度で測定した。LacNAcを含む画分を濃縮することで、LacNAcを回収量17.2 g、回収率86%で得た。次に80%エタノール(5.0 L)に切り換え吸着部を溶出した。60 ml/tubeずつ分取後、各フラクションを210 nmの吸光度で測定した。続いて、目的画分を含む画分を濃縮し、クロロホルム：メタノール：水=7：3：0.5で平衡化(10 ml/min)したSilica Gel 60 N カラムクロマトグラフィー(4.5 x 50 cm)に供し同溶媒で溶出し、28 ml/tubeずつ分取してTLC(クロロホルム：メタノール：水=7：3：0.5)で分析した。目的画分を含む画分を濃縮し、重水に溶解して<sup>1</sup>H-NMRにより構造解析した結果、5-Trifluoroacetamidopentyl - N-acetyl lactosaminideを収量322 mg、収率1.1%で得た。

(5-Trifluoroacetamidopentyl - N-acetyl lactosaminideのNMR)

<sup>1</sup>H-NMR(D<sub>2</sub>O, 270 MHz): 4.51(d, 1H, H-1), 4.46(d, 1H, H-1'), 3.31(t, 2H, H-e), 2.02(s, 3H, -NHAc), 1.57(2H x 2, H-b, d), 1.34(2H, H-c)

【0156】

(9) 5-aminopentyl - lactosideの合成

5-Trifluoroacetamidopentyl - lactoside(104 mg, 0.19 mmol)に1.0 M NaOH(1.2 ml)を加えて溶解し、室温で反応を開始した。反応開始から30分おきにTLC(展開溶媒 クロロホルム：メタノール：水=7：3：0.5)で、オルシノール硫酸発色とリンモリブデン酸発色とを用い反応を確認した。1時間後、TLCで原料が消失したのを確認したのち反応液を、水で平衡化(1.0 ml/min)したSephadex G-25カラムクロマトグラフィー(2.5 x 48 cm)に供した。約2.0 mlごとにカラムを通過してきた移動層をサンプリングした。溶出画分は、TLC(展開溶媒 クロロホルム：メタノール：水=7：3：0.5)でリンモリブデン酸発色を用い生成物を確認した。目的物を含む画分を濃縮し、目的物である5-aminopentyl - lactosideを収量82 mg、収率96%で得た。これを<sup>1</sup>H-NMRに供した。

(5-aminopentyl - lactosideのNMR)

<sup>1</sup>H-NMR(D<sub>2</sub>O, 500 MHz): 4.49(d, 1H, H-1), 4.45(d, 1H, H-1'), 3.30(t, 1H, H-2), 2.97(t, 2H, H-e), 1.67(2H x 2, H-b, d), 1.47(2H, H-c)

【0157】

(10) 5-aminopentyl - N-acetyl lactosaminideの合成

5-Trifluoroacetamidopentyl - N-acetyl lactosaminide(100 mg, 0.18 mmol)に1.0 M NaOH(1.2 ml)を加えて溶解し、室温で反応を開始した。反応開始から30分おきにTLC(展開溶媒 クロロホルム：メタノール：水=6：4：1)で、オルシノール硫酸発色とリンモリブデン酸発色とを用い反応を確認した。1時間後、TLCで原料が消失したのを確認したのち反応液を、水で平衡化(1.0 ml/min)したSephadex G-25カラムクロマトグラフィー(2.5 x 55 cm)に供した。約2.0 mlごとにカラム

を通過してきた移動層をサンプリングした。溶出画分はN - アセチル基に由来する210 nmの吸光度と、TLC (展開溶媒 クロロホルム：メタノール：水 = 6：4：1) でリンモリブデン酸発色とを用い生成物を確認した。目的物を含む画分を濃縮し、目的物である5 - aminopentyl - N - acetyl lactosaminideを収量82 mg、収率99%で得た。これを<sup>1</sup>H - NMRに供した。

(5 - aminopentyl - N - acetyl lactosaminideのNMR)

<sup>1</sup>H - NMR (D<sub>2</sub>O, 270 MHz): 4.52 (d, 1H, H - 1), 4.47 (d, 1H, H - 1'), 2.77 (t, 2H, H - e), 2.03 (s, 3H, -NHAc), 1.54 (2H x 2, H - b, d), 1.35 (2H, H - c)

【0158】

(11) Poly(5 - aminopentyl - lactoside / - PGA)の合成

- PGA (M.W.: 77000, 16.5 mg)を100 mM Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> / NaHCO<sub>3</sub> pH10.0 (1.3 ml)に溶解後、予めDMSO (3.5 ml)に溶解しておいたBOP (130 mg)、HOBT (16 mg)を加えスターラーで攪拌した。最後に5 - aminopentyl - lactoside (140 mg)を100 mM Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> / NaHCO<sub>3</sub> pH10.0 (0.9 ml)に溶解後、添加し、攪拌しながら室温で24時間反応を行った。反応終了後、反応液が7.5 mlになるようにPBSを添加した。その後、PD - 10カラム1本あたり2.5 mlの反応液をPBSで平衡化したPD - 10 (1.7 x 5.0 cm, Sephadex G - 25)カラムに供し、3.5 mlのPBSでPoly(5 - aminopentyl - lactoside / - PGA)を溶出した。次にこの画分を2.5 Lの超純水に対して3日間透析した。その間、超純水の交換を6回行った。透析後、濃縮し、凍結乾燥した。次に、これを<sup>1</sup>H - NMRによる構造解析に供した。また、糖残基置換度(%)の計算は<sup>1</sup>H - NMRより、- PGAの および 位プロトンの積分比(A)と5 - aminopentyl - lactosideのアグリコン部位のプロトン6個分の積分比(B)を以下に示す式にあてはめ算出した(図17)。その結果、糖残基置換度69%のPoly(5 - aminopentyl - lactoside / - PGA)を収量29.6 mgで得た。

【0159】

$$\text{糖残基置換度}(\%) = (4 \times 100) / (A - (B / 6))$$

(Poly(5 - aminopentyl - lactoside / - PGA)のNMR)

<sup>1</sup>H - NMR (D<sub>2</sub>O, 500 MHz): 4.47 (d, 1H, H - 1), 4.45 (d, 1H, H - 1'), 4.34 - 4.22 (1H, H - ), 3.31 (t, 1H, H - 2), 3.20 (2H, H - e), 2.42 (2H, H - ), 2.20 - 1.98 (2H, H - ), 1.63 (2H, H - d), 1.52 (2H, H - b), 1.35 (2H, H - c)

【0160】

(12) Poly(5 - aminopentyl - N - acetyl lactosaminide / - PGA)の合成

- PGA (M.W.: 77000, 15.1 mg)を100 mM Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> / NaHCO<sub>3</sub> pH10.0 (1.3 ml)に溶解後、予めDMSO (3.5 ml)に溶解しておいたBOP (119 mg)、HOBT (15 mg)を加えスターラーで攪拌した。最後に5 - aminopentyl - N - acetyl lactosaminide (140 mg)を100 mM Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> / NaHCO<sub>3</sub> pH10.0 (0.9 ml)に溶解後、添加し、攪拌しながら室温で24時間反応を行った。反応終了後、反応液が7.5 mlになるようにPBSを添加した。その後、PD - 10カラム1本あたり2.5

10

20

30

40

50

mlの反応液をPBSで平衡化したPD-10 (1.7×5.0 cm, Sephadex G-25) カラムに供し、3.5 mlのPBSでPoly(5-aminopentyl-N-acetylactosaminide / -PGA)を溶出した。次にこの画分を2.5 Lの超純水に対して3日間透析した。その間、超純水の交換を6回行った。透析後、濃縮し、凍結乾燥した。次に、これを<sup>1</sup>H-NMRによる構造解析に供した。また、糖残基置換度(%)の計算は<sup>1</sup>H-NMRより、-PGAの および位プロトンの積分比(A)と5-aminopentyl-N-acetylactosaminideのアグリコン部位のプロトン6個分の積分比(B)をに示す式にあてはめ算出した(図18)。その結果、糖残基置換度61%のPoly(5-aminopentyl-N-acetylactosaminide / -PGA)を収量17.0 mgで得た。

10

## 【0161】

また、より高分子量のアシアロ型二糖含有糖鎖ポリペプチドを合成するため、上記と同様の組成で-PGA (M.W.: 990000, 15.0 mg)を用いて行った結果、糖残基置換度58%のPoly(5-aminopentyl-N-acetylactosaminide / -PGA)を収量24.0 mgで得た。糖残基置換度は、次の式により求めた。

## 【0162】

糖残基置換度(%) = (4 × 100) / (A - (B / 6 × 3))

(Poly(5-aminopentyl-N-acetylactosaminide / -PGA)のNMR)

<sup>1</sup>H-NMR (D<sub>2</sub>O, 270 MHz): 4.51 (d, 1H, H-1), 4.47 (d, 1H, H-1'), 4.30-4.21 (1H, H-), 3.18 (2H, H-e), 2.40 (2H, H-), 2.18-1.98 (2H, H-), 2.02 (s, 3H, -NHAc), 1.52 (2H × 2, H-b, d), 1.35 (2H, H-c)

20

## 【0163】

(13) Poly(Neu5Ac-2-3Lac-5-aminopentyl / -PGA)の合成

受容体基質としてPoly(5-aminopentyl-lactoside / -PGA) [69%, 210 kDa] 5.5 mgをLac-単位当たり8.0 mM、供与体基質としてCMP-Neu5Ac 16.0 mM、MnCl<sub>2</sub> 2.5 mM、BSA 0.1%、MOPS buffer (pH 7.4) 50 mMとなるよう調整した。次に、反応液に対し10 U/mlのアルカリフォスファターゼおよび40 mU/mlの 2, 3-(N)-シアリルトランスフェラーゼを添加し、37 で48時間反応を行った。シアリル化率は<sup>1</sup>H-NMRより、糖鎖由来のGlc(H-2)プロトンの積分比と5-aminopentyl-lactosideのアグリコン部位のプロトン2個分の積分比の和(A)と、Neu5Acに特徴的な3位エクアトリアルプロトンの積分比(B)を以下に示す式にあてはめ算出した。その結果、シアリル化率69%のPoly(Neu5Ac-2-3Lac-5-aminopentyl / -PGA)を収量6.7 mgで得た(図19)。シアリル化率は、次の式により求めた。

30

40

## 【0164】

シアリル化率(%) = (B × 100) / (A / 3)

(Poly(Neu5Ac-2-3Lac-5-aminopentyl / -PGA)のNMR)

<sup>1</sup>H-NMR (D<sub>2</sub>O, 270 MHz): 4.53 (d, 1H, H-1), 4.47 (d, 1H, H-1'), 4.35-4.19 (1H, H-), 3.30 (t, 1H, H-2), 3.20 (2H, H-e), 2.76 (dd, 1H, H-3' eq), 2.41 (2H, H-), 2.20-1.98 (2H, H-), 2.03 (s, 3H, -NHAc), 1.82 (t,

50

$^1\text{H}$ , H - 3' 'ax), 1.63 (2H, H - d), 1.53 (2H, H - b), 1.36 (2H, H - c)

【0165】

(14) Poly (Neu5Ac 2 - 6 Lac - 5 - aminopentyl / - PGA) の合成

受容体基質として Poly (5 - aminopentyl - lactoside / - PGA) [69%, 210 kDa] 5.5 mg を Lac - 単位当たり 8.0 mM、供与体基質として CMP - Neu5Ac 16.0 mM、MnCl<sub>2</sub> 2.5 mM、BSA 0.1%、MOPS buffer (pH 7.4) 50 mM となるよう調整した。次に、反応液に対し 10 U/ml のアルカリフォスファターゼおよび 40 mU/ml の 2, 6 - (N) - シアリルトランスフェラーゼを添加し、37 °C で 48 時間反応を行った。シアリル化率は  $^1\text{H}$  - NMR より、糖鎖由来の Glc (H - 2) プロトンの積分比と 5 - aminopentyl - lactoside のアグリコン部位のプロトン 2 個分の積分比の和 (A) と、Neu5Ac に特徴的な 3 位エクアトリアルプロトンの積分比 (B) を以下に示す式にあてはめ算出した。その結果、シアリル化率 57% の Poly (Neu5Ac 2 - 6 Lac - 5 - aminopentyl / - PGA) を収量 6.8 mg で得た (図 20)。

10

【0166】

シアリル化率 (%) = (B × 100) / (A / 3)

(Poly (Neu5Ac 2 - 6 Lac - 5 - aminopentyl / - PGA) の NMR)

20

$^1\text{H}$  - NMR (D<sub>2</sub>O, 270 MHz): 4.47 (d, 1H, H - 1), 4.43 (d, 1H, H - 1'), 4.32 - 4.20 (1H, H - ), 3.32 (t, 1H, H - 2), 3.20 (2H, H - e), 2.71 (dd, 1H, H - 3' 'eq), 2.41 (2H, H - ), 2.20 - 1.98 (2H, H - ), 2.03 (s, 3H, - NHAc''), 1.75 (t, 1H, H - 3' 'ax), 1.63 (2H, H - d), 1.52 (2H, H - b), 1.35 (2H, H - c)

【0167】

(15) Poly (Neu5Ac 2 - 3 LacNAc - 5 - aminopentyl / - PGA) の合成

30

受容体基質として Poly (5 - aminopentyl - N - acetyl lactosaminide / - PGA) [61%, 210 kDa] 5.0 mg を LacNAc - 単位当たり 8.0 mM、供与体基質として CMP - Neu5Ac 16.0 mM、MnCl<sub>2</sub> 2.5 mM、BSA 0.1%、MOPS buffer (pH 7.4) 50 mM となるよう調整した。次に、反応液に対し 10 U/ml のアルカリフォスファターゼおよび 40 mU/ml の 2, 3 - (N) - シアリルトランスフェラーゼを添加し、37 °C で 48 時間反応を行った。シアリル化率は  $^1\text{H}$  - NMR より、5 - aminopentyl - N - acetyl lactosaminide のアグリコン部位のプロトン 2 個分の積分比 (A) と、Neu5Ac に特徴的な 3 位エクアトリアルプロトンの積分比 (B) を以下に示す式にあてはめ算出した。その結果、シアリル化率 96% の Poly (Neu5Ac 2 - 3 LacNAc - 5 - aminopentyl / - PGA) を収量 6.4 mg で得た (図 21)。

40

【0168】

また、受容体基質として Poly (5 - aminopentyl - N - acetyl lactosaminide / - PGA) [58%, 2600 kDa] 5.0 mg を用いて上記と同様の方法でシアリル化を行ったところ、シアリル化率 100% の Poly (Neu5Ac 2 - 3 LacNAc - 5 - aminopentyl / - PGA) を収量 6.0 mg で得た。シアリル化率は、次の式で求めた。

【0169】

50

シアリル化率 (%) = ( B × 100 ) / ( A / 2 )

( Poly ( Neu5Ac 2 - 3 LacNAc - 5 - aminopentyl / - PGA ) の NMR )

<sup>1</sup>H - NMR ( D<sub>2</sub>O , 270 MHz ) : 4.53 ( d , 1H , H - 1 ) ,  
4.47 ( d , 1H , H - 1' ) , 4.35 - 4.20 ( 1H , H - ) , 3  
.18 ( 2H , H - e ) , 2.73 ( dd , 1H , H - 3'' eq ) , 2.4  
0 ( 2H , H - ) , 2.20 - 1.98 ( 2H , H - ) , 2.03 ( s ,  
3H × 2 , - NHAc , - NHAc' ) , 1.82 ( t , 1H , H - 3''  
ax ) , 1.52 ( 2H × 2 , H - b , d ) , 1.30 ( 2H , H - c )

【 0170 】

10

( 16 ) Poly ( Neu5Ac 2 - 6 LacNAc - 5 - aminopentyl / - PGA ) の合成

受容体基質として Poly ( 5 - aminopentyl - N - acetyl lactosaminide / - PGA ) [ 61% , 210 kDa ] 5.0 mg を LacNAc - 単位当たり 8.0 mM、供与体基質として CMP - Neu5Ac 16.0 mM、MnCl<sub>2</sub> 2.5 mM、BSA 0.1%、MOPS buffer ( pH 7.4 ) 50 mM となるよう調整した。次に、反応液に対し 10 U / ml のアルカリフォスファターゼおよび 40 mU / ml の 2 , 6 - ( N ) - シアリルトランスフェラーゼを添加し、37 で 48 時間反応を行った。シアリル化率は <sup>1</sup>H - NMR より、5 - aminopentyl - N - acetyl lactosaminide のアグリコン部位のプロトン 2 個分の積分比 ( A ) と、Neu5Ac に特徴的な 3 位エクアトリアルプロトンの積分比 ( B )、3 位アキシャルプロトンの積分比 ( C ) を以下に示す式にあてはめ算出した。その結果、シアリル化率 97% の Poly ( Neu5Ac 2 - 6 LacNAc - 5 - aminopentyl / - PGA ) を収量 6.1 mg で得た ( 図 22 )。

20

【 0171 】

また、受容体基質として Poly ( 5 - aminopentyl - N - acetyl lactosaminide / - PGA ) [ 58% , 2600 kDa ] 5.0 mg を用いて上記と同様の方法でシアリル化を行ったところ、シアリル化率 100% の Poly ( Neu5Ac 2 - 6 LacNAc - 5 - aminopentyl / - PGA ) を収量 6.0 mg で得た。シアリル化率は次の式で求めた。

30

【 0172 】

シアリル化率 (%) = ( ( B + C ) / 2 × 100 ) / ( A / 2 )

( Poly ( Neu5Ac 2 - 6 LacNAc - 5 - aminopentyl / - PGA ) の NMR )

<sup>1</sup>H - NMR ( D<sub>2</sub>O , 500 MHz ) : 4.55 ( d , 1H , H - 1 ) ,  
4.45 ( d , 1H , H - 1' ) , 4.33 - 4.21 ( 1H , H - ) ,  
3.19 ( 2H , H - e ) , 2.67 ( dd , 1H , H - 3'' eq ) , 2  
.40 ( 2H , H - ) , 2.18 - 1.98 ( 2H , H - ) , 2.06  
( s , 3H , - NHAc' ) , 2.03 ( s , 3H , - NHAc ) , 1.  
74 ( t , 1H , H - 3'' ax ) , 1.56 - 1.51 ( 2H × 2 , H -  
b , d ) , 1.31 ( 2H , H - c )

40

【 0173 】

#### 実施例 4

参考例の方法で調製した下記の 2 種類のシアル糖鎖含有ポリマー ( sialyl - glycopolymer ) をマイクロタイタープレートに下記の方法により吸着させた。まず、96 穴マイクロタイタープレート ( Corning - Costar , Labcoat 2503 , Cambridge , MA ) に、前記シアル糖鎖含有ポリマーの PBS 溶液を 100 μl づつ加えた ( 倍々希釈 : 200 μg / ml、PBS を最大濃度として倍々希釈する )。つぎに、前記プレートを、室温に 1 時間放置後、紫外線照射装置 ( VILBER L O U R M A T , France ) のガラス面上に前記プレートを置き、紫外線 ( 254 nm

50

)を1分間照射した。照射後、ウエル内のシアル糖鎖含有ポリマー溶液を、前記プレート  
を斜めにして捨てた。そして、前記プレートに2%BSA(Sigma, Grade 96  
)を100 $\mu$ l加え、室温で1時間ブロッキング処理した。

【0174】

その後、各ウエルを100 $\mu$ lのPBSで5回洗浄し、3種類の不活性化したインフル  
エンザウイルス(トリA型ウイルス:A/Duck/Hong Kong/24/76(H3N2), 32HAU(赤血球凝集価);ヒトA型ウイルス:A/Memphis/1  
/71(H3N2), 32HAU;ヒトB型ウイルス:B/Lee/40)を含有するP  
BS液を100 $\mu$ l加え、4で12時間ゆっくり振盪しながら放置した。PBSで3回  
洗浄後、各ウエルに50 $\mu$ lの抗インフルエンザウイルスウサギ抗血清(1000倍希釈 10  
)を加え、4で2時間、ゆっくり振盪した。各ウエルに50 $\mu$ lのhorseradish  
peroxidase-結合プロテインA(Organon Teknika N  
.V. Cappel Products, Turnout, Belgium, PBSで  
1000倍希釈)を加え、4で2時間ゆっくり振盪した。各ウエルをPBSで3回洗浄  
後、50 $\mu$ lの基質試薬(0.01%H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>含有オルソフェニレンジアミン(Wako  
Pure Chemicals, Japan)溶液)を加え、室温で10分間放置し、  
次いで、50 $\mu$ lの1N HClを加えて反応を停止させた。そして、各ウエルの発色を  
492nm(対照:630nmを対照)で比色定量した。

【0175】

その結果、トリA型インフルエンザウイルス(A/Duck/Hong Kong/2  
4/76)(H3N2)については図1のグラフに示し、ヒトA型インフルエンザウイル  
ス(A/Memphis/1/71)(H3N2)については図2のグラフに示し、ヒト  
B型インフルエンザウイルス(B/Lee/40)については、図3のグラフに示す。  
図1~図3において、グラフ縦軸は、波長492nmの吸光度(Absorbance  
at 492nm)を示し、グラフ横軸は、シアル糖鎖含有ポリマー濃度(mg/L)を  
示す。また、図1~図3において、「SA<sub>2,3</sub>-glycopolymer」は、下  
記の2-3型のシアロ糖鎖含有ポリマーを示し、「SA<sub>2,6</sub>-glycopolymer」は、  
下記の2-6型のシアロ糖鎖含有ポリマーを示す。

【0176】

シアロ糖鎖含有ポリマー

(2-3型)

Poly(Neu5Ac-2-3Gal-1-4GlcNAc-pAP/-PGA)

(2-6型)

Poly(Neu5Ac-2-6Gal-1-4GlcNAc-pAP/-PGA)

【0177】

図1のグラフに示すように、前記トリA型インフルエンザウイルスは、2-3型のシア  
ロ糖鎖含有ポリマーを強く認識したが、2-6型のシアロ糖鎖含有ポリマーに対しての認  
識性は低かった。また、図2のグラフに示すように、前記ヒトA型インフルエンザウイル  
スは、2-6型のシアロ糖鎖含有ポリマーを強く認識したが、2-3型のシアロ糖鎖含有  
ポリマーに対しての認識性は低かった。そして、図3グラフに示すように、前記ヒトB型  
インフルエンザウイルスは、2-6型のシアロ糖鎖含有ポリマーを強く認識したが、2-  
3型のシアロ糖鎖含有ポリマーに対しての認識性は低かった。

【0178】

実施例5

各種シアロ糖鎖結合ポリグルタミン酸ポリマー(2 $\mu$ g/ml)をPBS液で倍々希釈  
後、マイクロプレート(Corning-Costar; Labcoat 2503,  
Cambridge, MA)の各ウエルに100 $\mu$ lずつ加えた。つぎに、前記プレ  
ートを4に2時間静置後、紫外線照射装置のガラス面上に前記プレートを置き、紫外線(  
254nm)を10分間照射した。照射後、ウエル内のシアロ糖鎖含有ポリマー溶液を捨て、  
各ウエルに2%BSA(Albumin bovine Fraction V,

10

20

30

40

50

Sigma, St. Louis, MO) もしくは 0.1% ブロックエース (大日本製薬) 250  $\mu$ l を加え、4 に一晚ブロッキング処理した。その後、各ウエルを 250  $\mu$ l の PBS 液で 5 回洗浄し、エーテル処理で不活性化したインフルエンザウイルス (トリ A 型ウイルス: A/Duck/Hong Kong/313/4/78 (H5N3), 128 HAU; ヒト A 型ウイルス: A/Memphis/1/71 (H3N2), 128 HAU) の PBS 懸濁液を 50  $\mu$ l 各ウエルに加え、4 に 5 時間放置した。各ウエルを 0.01% Tween 20 含有 PBS 液 250  $\mu$ l で 5 回洗浄後、0.1% BSA もしくは 0.01% ブロックエースで 1000 倍に希釈した抗インフルエンザウイルスウサギ抗血清を各ウエルに 50  $\mu$ l ずつ加え、4 に 2 時間静置した。各ウエルを 0.01% Tween 20 含有 PBS 液 250  $\mu$ l で 5 回洗浄後、0.1% BSA もしくは 0.01% ブロックエースで 1000 倍に希釈した HRP 標識プロテイン A を各ウエルに 50  $\mu$ l ずつ加え、4 に 2 時間静置した。各ウエルを 0.01% Tween 20 含有 PBS 液 250  $\mu$ l で 5 回洗浄後、100  $\mu$ l の基質溶液 (O-phenylenediamine 4 mg, 0.01% H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> 含有 100 mM クエン酸リン酸緩衝液 pH 5.0) を加え、室温で 15 - 20 分間放置後、1 N 硫酸水溶液を各ウエルに 50  $\mu$ l 加え反応を停止した。各ウエルの発色を 492 nm (対照波長 630 nm) にて測定した。

#### 【0179】

その結果を、図 4 ~ 図 11 に示すように、トリインフルエンザウイルスは、2 - 3 型のシアロ糖鎖含有ポリマーを強く認識したが、2 - 6 型のシアロ糖鎖含有ポリマーに対しての認識性は低かった。一方、ヒトインフルエンザウイルスは、2 - 6 型のシアロ糖鎖含有ポリマーを強く認識したが、2 - 3 型のシアロ糖鎖含有ポリマーに対しての認識性は低かった。そして、それぞれのシアロ糖鎖含有ポリマーに対する結合曲線の傾きを求めることで、ウイルスの変異による感染宿主の変化が起きているか否かの判定をすることができる。

#### 【0180】

##### 参考例

(1) パラ - ニトロフェニルトル N - アセチル -  $\beta$  - ラクトサミニド [Gal 1 - 4 GlcNAc - pNP] の調製

2.4 g の乳糖および 2.3 g のパラ - ニトロフェニルトル N - アセチルグルコピラノシド (シグマ社) を、20% アセトニトリルを含む 20 mM のリン酸ナトリウムバッファー (pH 7.0) に溶解し (12 mL)、20 単位のバチルスサーキュランス由来  $\beta$  - ガラクトシダーゼ (大和化成社) を加え 40 で 6 時間反応させる。その後、反応液を 95、10 分間加熱して反応を停止させた後に遠心し、上清を回収する。上清液をトヨパール HW - 40 S カラム (商品名、5 x 100 cm、東ソー社) に供し、溶出液を分画採取し (20 mL / 本)、その一部を 300 nm の吸光度を測定してパラ - ニトロフェニル残基を定量し、さらにフェノール - 硫酸法による 485 nm の吸光度を測定し、炭化水素を定量する。パラ - ニトロフェニルトル N - アセチル -  $\beta$  - ラクトサミニド含む画分 (120 mL) を集めて採取し、濃縮後、メタノールを徐々に添加する。析出した沈殿を濾取し、減圧乾燥して 292 mg のパラ - ニトロフェニルトル N - アセチル -  $\beta$  - ラクトサミニドの結晶を得る。

#### 【0181】

(2) パラ - アミノフェニルトル N - アセチル -  $\beta$  - ラクトサミニド [Gal 1 - 4 GlcNAc - pAP] の調製

前記 (1) で得られたパラ - ニトロフェニルトル N - アセチル -  $\beta$  - ラクトサミニド 100 mg を 20 mL のメタノールに溶解し、その溶液にギ酸アンモニウム 300 mg および 10% パラジウム / 活性炭末 20 mg を加えて、40 で反応を行う。その際、反応を高速液体クロマトグラフィーで経時的に追跡する。40 分後に、パラ - ニトロフェニルトル N - アセチル -  $\beta$  - ラクトサミニドのピークが消滅したことを確認後、反応液を室温に戻して反応を停止する。反応液を順次、セライト、濾紙により濾過し、濾液は濃縮後、予め 12% メタノールで平衡化したクロマトレクス - ODS DM1020T カラムクロマ

トグラフィーに供する。溶出液を分画採取し(30 mL/本)、210 nm、300 nmの両吸収の一致したアミノ還元二糖誘導体と予想されるピーク画分を濃縮、凍結乾燥し、70.7 mgのパラ-アミノフェニルトルN-アセチル- -ラクトサミニドの結晶を得る。

【0182】

(3) ポリ(パラ-アミノフェニルトルN-アセチル- -ラクトサミニド-L-グルタミン-c o -グルタミン酸) [ Poly ( Gal 1 - 4 GlcNAc - pAP / -PGA ) ] の調製

- ポリ-L-グルタミン酸ナトリウム(シグマ社) 20 mgを0.4 mLのジメチルスルホキシドに溶解し、予め0.2 mLのジメチルスルホキシドに溶解したヘキサフルオロリン酸ベンゾトリアゾール-1-イルオキシトリス(ジメチルアミノ)ホスホニウム160 mgと1-ヒドロキシベンゾトリアゾール-水和物18 mgを添加し、室温下20分間攪拌する。さらに前記(2)で得られたパラ-アミノフェニル-N-アセチル- -ラクトサミニド60 mgをジメチルスルホキシド0.4 mLに溶解して添加し、室温下24時間攪拌する。その反応液をセファデックスG-25カラム(商品名、2.0 x 26 cm、アマシャムファルマシアバイオテク社)に供し、0.1 M塩化ナトリウムを含む0.02 Mリン酸ナトリウムバッファー(pH 7.4)で溶出する(流速1.0 mL/分)。溶出液を分画採取し(2.0 mL/本)、その一部をフェノール-硫酸法による485 nmの吸光度を測定し、炭化水素を含む画分を集めて採取する(13 mL)。その溶液を、YM-3メンブランを装着した限外ろ過器(アミコン社)で濃縮し(2 kg/cm<sup>2</sup>)、さらに凍結乾燥し、46 mgの標品を得る。

10

20

【0183】

(4) ポリ[パラ-アミノフェニル(N-アセチルノイラミニル-(2-3)-N-アセチル- -ラクトサミニド)-L-グルタミン-c o -グルタミン酸] [ Poly ( Neu5Ac 2 - 3 Gal 1 - 4 GlcNAc - pAP / -PGA ) ] の調製

前記(3)で得られたポリ(パラ-アミノフェニルトル-N-アセチル- -ラクトサミニド-L-グルタミン-c o -グルタミン酸) [ Poly ( Gal 1 - 4 GlcNAc - pAP / -PGA ) ] 10 mgとシチジン5'-モノホスフォ-N-アセチルノイラミン酸ナトリウム15 mg、さらに250 mM塩化マンガン10 μLと10%牛血清アルブミン10 μLおよびアルカリホスファターゼ2 μLを、50 mMカコジル酸バッファー(pH 6.0) 950 μLに溶解し、30ミリ単位の 2, 3 - (N) - シアリルトランスフェラーゼ(ラットリコンビナント、Spodoptera frugiperda由来、カルピオケム社)を添加して37 で48時間反応を行なう。この反応液をセファデックスG-25カラム(2.0 x 26 cm、アマシャムファルマシアバイオテク社)に供し、10.9 mgの最終生成物を得る。

30

【0184】

(5) ポリ[パラ-アミノフェニル(N-アセチルノイラミニル-(2-6)-N-アセチル- -ラクトサミニド)-L-グルタミン-c o -グルタミン酸] [ Poly ( Neu5Ac 2 - 6 Gal 1 - 4 GlcNAc - pAP / -PGA ) ] の調製

前記(3)で得られたポリ(パラ-アミノフェニルトル-N-アセチル- -ラクトサミニド-L-グルタミン-c o -グルタミン酸) [ Poly ( Gal 1 - 4 GlcNAc - pAP / -PGA ) ] 5 mgとシチジン5'-モノホスフォ-N-アセチルノイラミン酸ナトリウム7.5 mg、さらに250 mM塩化マンガン5 μLと10%牛血清アルブミン5 μLおよびアルカリホスファターゼ1 μLを、50 mMカコジル酸バッファー(pH 6.0) 474 μLに溶解し、15ミリ単位の 2, 6 - (N) - シアリルトランスフェラーゼ(ラット肝由来、カルピオケム社)を添加して37 で48時間反応を行なう。この反応液をセファデックスG-25カラム(商品名、2.0 x 26 cm、アマシャムファルマシアバイオテク社)に供し、6.3 mgの最終生成物を得る。

40

【0185】

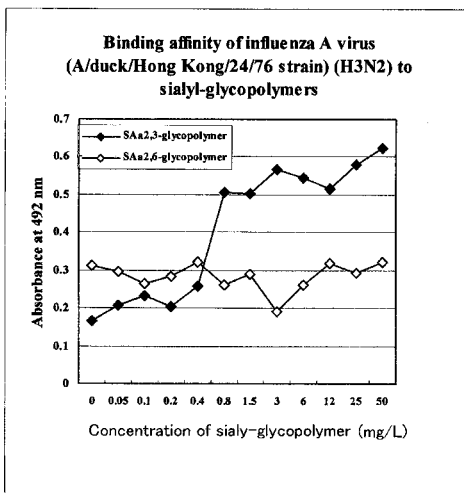
以上のように、本発明によれば、簡単な装置若しくは器具で容易にウイルスのレセプタ

50

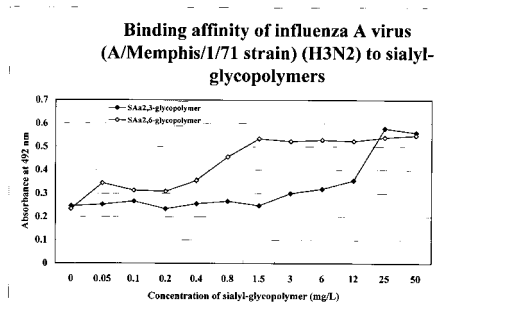


一糖鎖認識特異性を判別できる。したがって、本発明によれば、例えば、検査施設や病院等の臨床現場においても、的確にウイルスのレセプター糖鎖認識特異性を判別でき、その用途は広い。

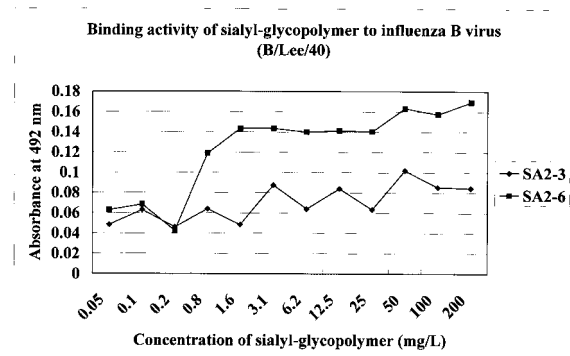
【 図 1 】



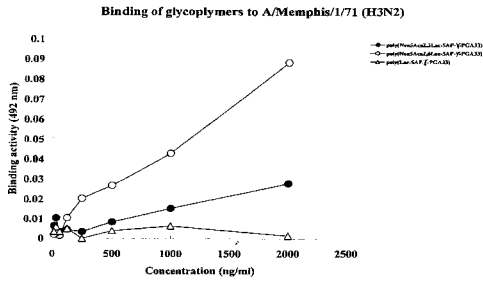
【 図 2 】



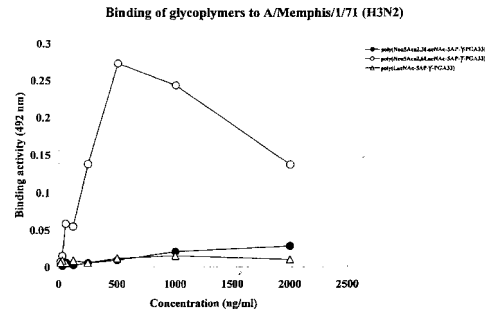
【 図 3 】



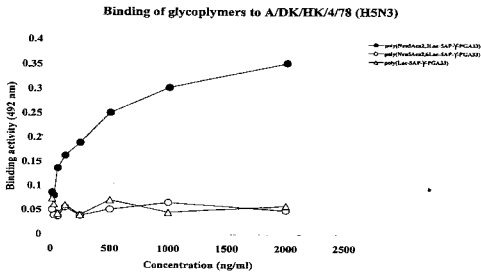
【 図 4 】



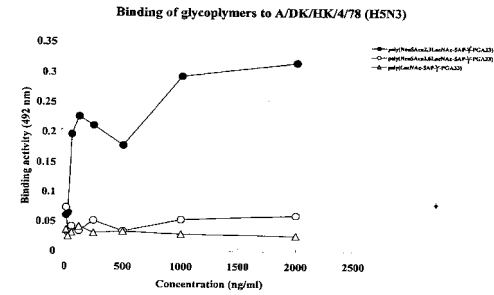
【 図 6 】



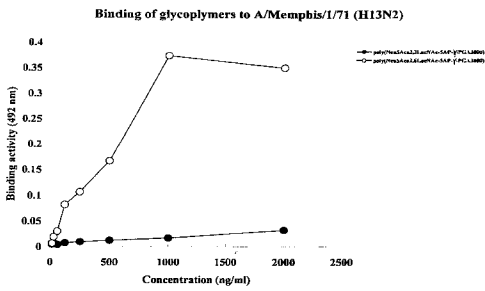
【 図 5 】



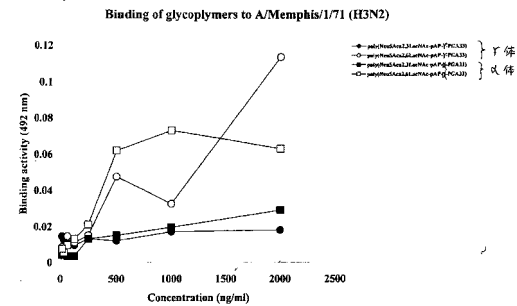
【 図 7 】



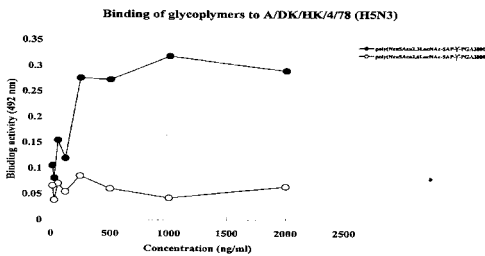
【 図 8 】



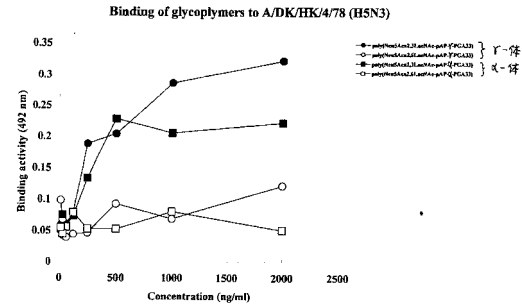
【 図 10 】



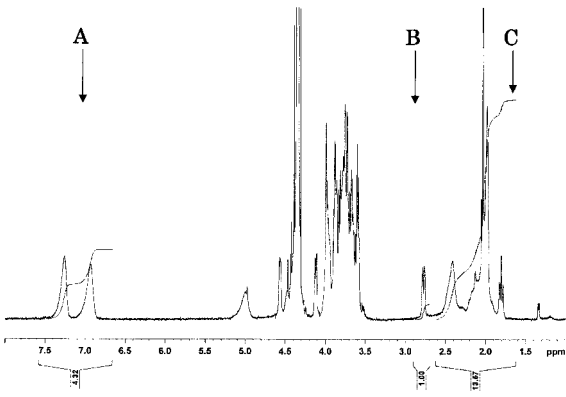
【 図 9 】



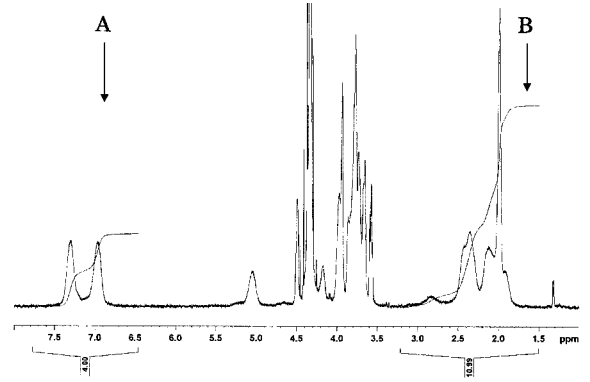
【 図 11 】



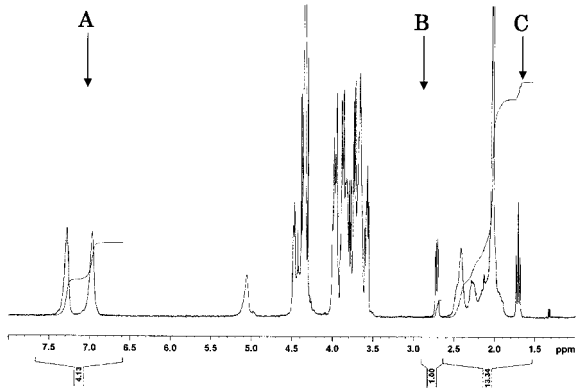
【 図 1 2 】



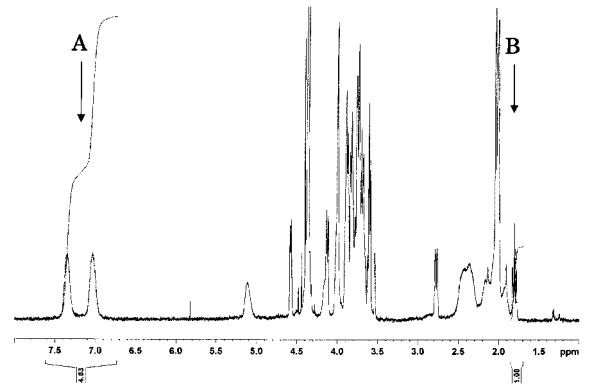
【 図 1 4 】



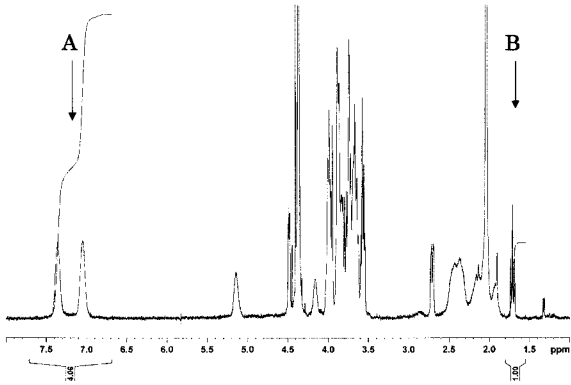
【 図 1 3 】



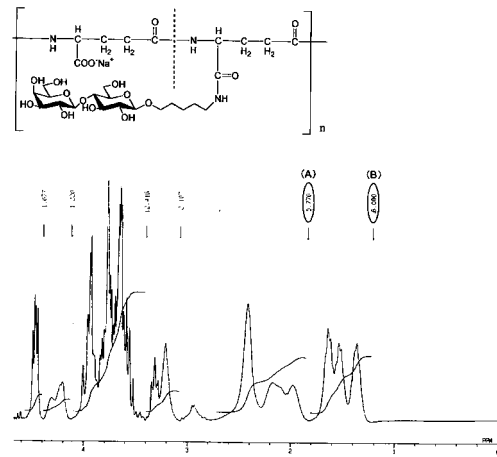
【 図 1 5 】



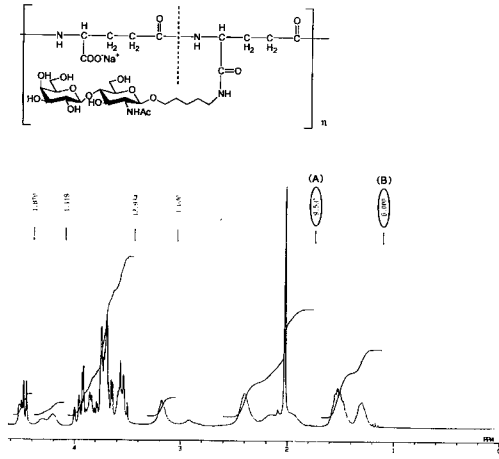
【 図 1 6 】



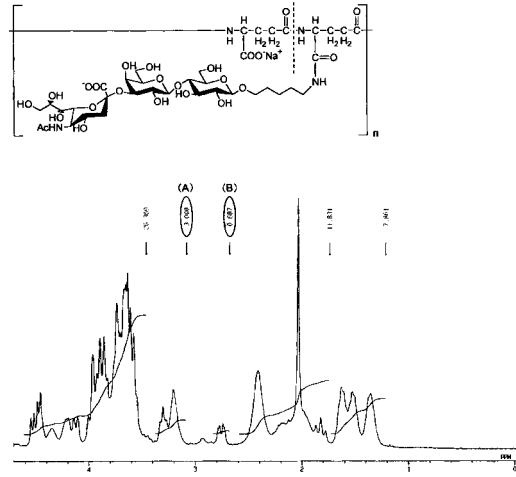
【 図 1 7 】



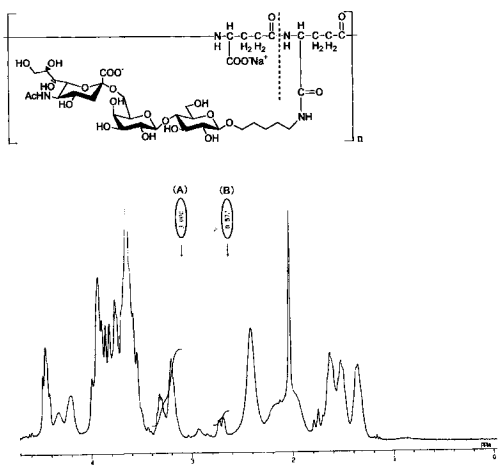
【 図 18 】



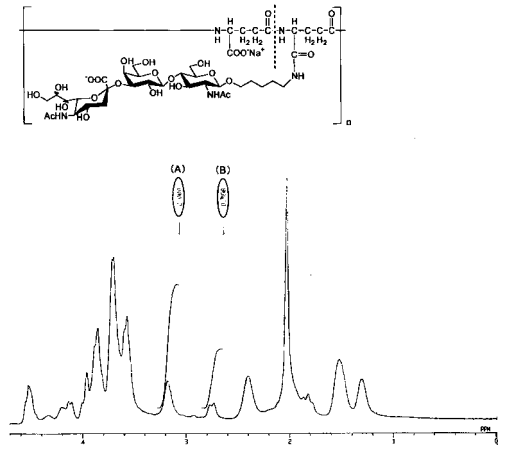
【 図 19 】



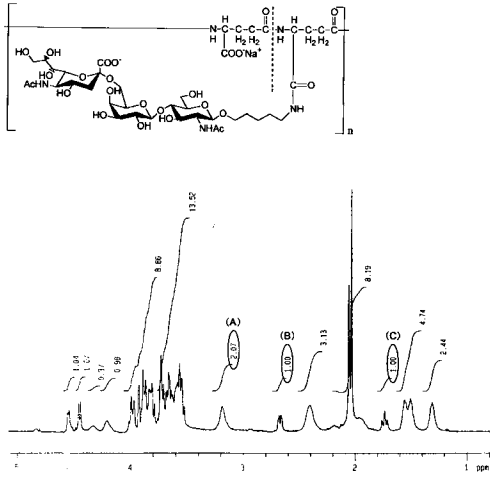
【 図 20 】



【 図 21 】



【 図 2 2 】



【 配 列 表 】

2007026669000001.app

## 【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No. PCT/JP2006/316928
<b>A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER</b> C12Q1/70(2006.01)i, G01N33/547(2006.01)i, G01N33/569(2006.01)i  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) C12Q1/70, G01N33/547, G01N33/569  Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2006 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2006 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2006  Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) BIOSIS/MEDLINE/WPIDS (STN), PubMed, JMEDPlus(JDream2), JSTPlus(JDream2)		
<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	TOTANI, K., et al., Chemoenzymatic synthesis and application of glycopolymers containing multivalent sialyloligosaccharides with a poly(L-glutamic acid) backbone for inhibition of infection by influenza viruses, Glycobiology, Vol.13, No.5, 2003, p.315-326 (particularly, page 315, right column, lines 4 to 8; page 316, right column, line 24 to page 317, left column, the last line; page 323, right column, line 54 to page 324, left column, line 16; Table II, Figs. 1, 3B, 3E)	1-6,13-18
<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 application or patent 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 14 November, 2006 (14.11.06)		Date of mailing of the international search report 21 November, 2006 (21.11.06)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer
Facsimile No.		Telephone No.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2006/316928

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X Y	JP 2004-538005 A (The Trustees of the University of Pennsylvania), 24 December, 2004 (24.12.04), All pages; (particularly, Claims 10, 21 to 23; Par. Nos. [0016], [0028] to [0030]) & WO 2003/014367 A1 & US 2004/0191762 A1	1, 2, 5, 13, 15 3, 4, 6
Y	JP 2003-073397 A (Wakamoto Pharmaceutical Co., Ltd.), 12 March, 2003 (12.03.03), All pages; (particularly, Claims 1, 3; Par. No. [0002]; table 5) (Family: none)	3, 4, 6
A	Kazuhide TOYA et al., "Sialyl Oligosaccharide-sa Chikan Jinko Tosa Polymer no Gosei to Influenza Virus Chuwa Kassei", Journal of the Agricultural Chemical Society of Japan, Vol.75, 2001, page 389	1-6, 13-18
A	Yasuo SUZUKI, "Virus Kansen ni Okeru Tosa Ninshiki Process", Seikagaku, Vol.76, No.3, 2004, pages 227 to 233	1-6, 13-18
A	JP 2001-264333 A (Director General of National Institute of Advanced Industrial Science and Technology), 26 September, 2001 (26.09.01), All pages (Family: none)	1-6, 13-18
A	JP 10-310610 A (Snow Brand Milk Products Co., Ltd.), 24 November, 1998 (24.11.98), All pages (Family: none)	1-6, 13-18
A	WO 2001/097819 A1 (CARBION OY), 27 December, 2001 (27.12.01), All pages & JP 2003-535965 A & EP 1320374 A1 & US 2003/0181714 A1	1-6, 13-18
A	JP 2002-228661 A (Japan Science and Technology Corp.), 14 August, 2002 (14.08.02), All pages (Family: none)	1-6, 13-18
A	JP 2001-131074 A (The Institute of Physical and Chemical Research), 15 May, 2001 (15.05.01), All pages & EP 1078635 A2 & US 6664235 B1	1-6, 13-18

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

International application No.

PCT/JP2006/316928

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP 2000-032943 A (Azuma Co., Ltd.), 02 February, 2000 (02.02.00), Par. No. [0002] & EP 0972453 A1 & US 6017575 A1	1-6, 13-18



**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

International application No.

PCT/JP2006/316928

**Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)**

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1.  Claims Nos.:  
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
  
2.  Claims Nos.:  
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
  
3.  Claims Nos.:  
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

**Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)**

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

The inventions of claims fall roughly into the following groups: an invention relating to a method for determination of the recognition specificity of a virus for a receptor sugar chain using a carrier having a sialo-sugar-chain-containing polymer immobilized on the surface thereof; an invention relating to a sialo-sugar-chain-containing polymer of the formula (I); an invention relating to a sialo-sugar-chain-containing polymer of the formula (III); an invention relating to a sialo-sugar-chain-containing polymer of the formula (V); an invention relating to a sialo-sugar-chain-containing polymer of the formula (VII); and an invention relating to a method for production

(continued to extra sheet)

1.  As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.  As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.  As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
  
4.  No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  
1-6 and 13-18

**Remark on Protest**  
the

- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest and, where applicable, payment of a protest fee..
- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest but the applicable protest fee was not paid within the time limit specified in the invitation.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2006/316928

Continuation of Box No.III of continuation of first sheet(2)

of a sialo-sugar-chain-containing polymer. The common matter among these inventions resides in "a sialo-sugar-chain-containing polymer which is used in the method for determination of the recognition specificity of a virus for a receptor sugar chain and can be immobilized onto the surface of a carrier by irradiation with UV ray".

However, "a sialo-sugar-chain-containing polymer which is used in the method for determination of the recognition specificity of a virus for a receptor sugar chain and can be immobilized onto the surface of a carrier by irradiation with UV ray" is known, as disclosed in, for example, Document 1 (see TOTANI K., et al., *Glycobiology*, Vol.13, No.5, 2003, p.315-326, particularly p.323, lower right column to p.324, upper left column, Table II, and Fig.1). Thus, among the inventions, there are cannot be any special technical features, that is, those technical features that define a contribution which each of the inventions, considered as a whole, makes over the prior art (PCT Rule 13.2).

Consequently, the claims include the following six different inventions.

1. An invention relating to a method for determination of the recognition specificity of a virus for a receptor sugar chain using a carrier having a sialo-sugar-chain-containing polymer immobilized on the surface thereof of claims 1-6 and 13-18.

2. An invention relating to a sialo-sugar-chain-containing polymer of the formula (I) of claim 7.

3. An invention relating to a sialo-sugar-chain-containing polymer of the formula (III) of claim 8.

4. An invention relating to a sialo-sugar-chain-containing polymer of the formula (V) of claim 9.

5. An invention relating to a sialo-sugar-chain-containing polymer of the formula (VIII) of claim 10.

6. An invention relating to a method for production of a sialo-sugar-chain-containing polymer of claims 11 and 12.

国際調査報告		国際出願番号 PCT/JP2006/316928								
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl. C12Q1/70(2006.01)i, G01N33/547(2006.01)i, G01N33/569(2006.01)i										
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. C12Q1/70, G01N33/547, G01N33/569										
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 <table border="0"> <tr> <td>日本国実用新案公報</td> <td>1922-1996年</td> </tr> <tr> <td>日本国公開実用新案公報</td> <td>1971-2006年</td> </tr> <tr> <td>日本国実用新案登録公報</td> <td>1996-2006年</td> </tr> <tr> <td>日本国登録実用新案公報</td> <td>1994-2006年</td> </tr> </table>			日本国実用新案公報	1922-1996年	日本国公開実用新案公報	1971-2006年	日本国実用新案登録公報	1996-2006年	日本国登録実用新案公報	1994-2006年
日本国実用新案公報	1922-1996年									
日本国公開実用新案公報	1971-2006年									
日本国実用新案登録公報	1996-2006年									
日本国登録実用新案公報	1994-2006年									
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) BIOSIS/MEDLINE/WPIDS (STN), PubMed, JMEDPlus (JDream2), JSTPlus (JDream2)										
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	TOTANI, K., et al., Chemoenzymatic synthesis and application of glycopolymers containing multivalent sialyloligosaccharides with a poly(L-glutamic acid) backbone for inhibition of infection by influenza viruses, Glycobiology, Vol.13, No.5, 2003, p.315-326 (特に、第315頁右欄第4-8行、第316頁右欄第24行-第317頁左欄最終行、第323頁右欄第54行-第324頁左欄第16行、Table II, Fig.1 および Fig.3B,3E 参照)	1-6, 13-18								
<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 「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 「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 「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) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願日の後に公表された文献 「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 「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 「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 「&」同一パテントファミリー文献										
国際調査を完了した日 14.11.2006	国際調査報告の発送日 21.11.2006									
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 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) 西 剛志 電話番号 03-3581-1101 内線 3448	4B 3538								

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 0 6 / 3 1 6 9 2 8
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
X	JP 2004-538005 A (ザ・トラスティーズ・オブ・ザ・ユニバーシテイ・オブ・ペンシルベニア) 2004.12.24, 全頁 (特に、請求項 10,21-23 および段落番号 【0016】 , 【0028】 - 【0030】 参照) & WO 2003/014367 A1 & US 2004/0191762 A1	1, 2, 5, 13, 15
Y		3, 4, 6
Y	JP 2003-073397 A (わかもと製菓株式会社) 2003.03.12, 全頁 (特に、請求項 1,3、段落番号 【0002】 および表 5 参照) (ファミリーなし)	3, 4, 6
A	戸谷一英、他、シアリルオリゴ糖鎖置換人工糖鎖ポリマーの合成とインフルエンザウイルス中和活性、日本農芸化学会誌, Vol.75, 2001, p.389	1-6, 13-18
A	鈴木康夫、ウイルス感染における糖鎖認識プロセス、生化学, Vol.76, No.3, 2004, p.227-233	1-6, 13-18
A	JP 2001-264333 A (経済産業省産業技術総合研究所長) 2001.09.26, 全頁 (ファミリーなし)	1-6, 13-18
A	JP 10-310610 A (雪印乳業株式会社) 1998.11.24, 全頁 (ファミリーなし)	1-6, 13-18
A	WO 2001/097819 A1 (CARBION OY) 2001.12.27, 全頁 & JP 2003-535965 A & EP 1320374 A1 & US 2003/0181714 A1	1-6, 13-18
A	JP 2002-228661 A (科学技術振興事業団) 2002.08.14, 全頁 (ファミリーなし)	1-6, 13-18
A	JP 2001-131074 A (理化学研究所) 2001.05.15, 全頁 & EP 1078635 A2 & US 6664235 B1	1-6, 13-18
A	JP 2000-032943 A (株式会社アヅマ・コーポレーション) 2000.02.02, 段落番号 【0002】 & EP 0972453 A1 & US 6017575 A1	1-6, 13-18

国際調査報告

国際出願番号 PCT/J P 2 0 0 6 / 3 1 6 9 2 8

## 第II欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)

法第8条第3項 (PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1.  請求の範囲 \_\_\_\_\_ は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、
2.  請求の範囲 \_\_\_\_\_ は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3.  請求の範囲 \_\_\_\_\_ は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

## 第III欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

請求の範囲には大別して、シアロ糖鎖含有ポリマーを表面に固定した担体を用いたウイルスのレセプター糖鎖認識特異性の判別方法に関する発明、式(I)のシアロ糖鎖含有ポリマーに関する発明、式(III)のシアロ糖鎖含有ポリマーに関する発明、式(V)のシアロ糖鎖含有ポリマーに関する発明、式(VII)のシアロ糖鎖含有ポリマーに関する発明、およびシアロ糖鎖含有ポリマーの製造法が記載されており、これらの発明は「ウイルスレセプターの糖鎖認識特異性を判別する方法に使用され、かつ、紫外線照射することで担体表面に固定化できるシアロ糖鎖含有ポリマー」を共通事項とするものである。  
(特別ページに続く)

1.  出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2.  追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3.  出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.  出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったため、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

請求の範囲 1-6, 13-18

## 追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- 追加調査手数料及び、該当する場合には、異議申立手数料の納付と共に、出願人から異議申立てがあった。
- 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあったが、異議申立手数料が納付命令書に示した期間内に支払われなかった。
- 追加調査手数料の納付を伴う異議申立てがなかった。

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉(2)) (2005年4月)

## &lt;第III欄の続き&gt;

ここで、例えば文献1 (TOTANI, K., et al., *Glycobiology*, Vol.13, No.5, 2003, p.315-326, 特に、第323頁右下欄-第324頁左上欄、Table II、およびFig.1参照)に記載されているように、「ウイルスレセプターの糖鎖認識特異性を判別する方法に使用され、かつ、紫外線照射することで担体表面に固定化できるシアロ糖鎖含有ポリマー」が公知である以上、上記発明の間に特別な技術的特徴、すなわち、請求の範囲に記載された各発明が全体として先行技術に対して行う貢献を明示する技術的特徴(PCT規則13.2)は存在しない。

したがって、少なくとも請求の範囲には、

1. 請求の範囲1-6, 13-18に記載のシアロ糖鎖含有ポリマーを表面に固定した担体を用いたウイルスのレセプター糖鎖認識特異性の判別方法に関する発明、
2. 請求の範囲7に記載の式(I)のシアロ糖鎖含有ポリマーに関する発明、
3. 請求の範囲8に記載の式(III)のシアロ糖鎖含有ポリマーに関する発明、
4. 請求の範囲9に記載の式(V)のシアロ糖鎖含有ポリマーに関する発明、
5. 請求の範囲10に記載の式(VIII)のシアロ糖鎖含有ポリマーに関する発明、および、
6. 請求の範囲11,12に記載のシアロ糖鎖含有ポリマーの製造法に関する発明、の異なる6つの発明が記載されている。

## フロントページの続き

(81)指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), EP(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SV, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW

- (72)発明者 浅井 章良  
静岡県静岡市駿河区谷田 5 2 - 1 静岡県立大学内
- (72)発明者 鈴木 隆  
静岡県静岡市駿河区谷田 5 2 - 1 静岡県立大学内
- (72)発明者 左 一八  
静岡県静岡市駿河区谷田 5 2 - 1 静岡県立大学内
- (72)発明者 村田 健臣  
静岡県静岡市駿河区大谷 8 3 6 国立大学法人静岡大学農学部内
- (72)発明者 碓氷 泰市  
静岡県静岡市駿河区大谷 8 3 6 国立大学法人静岡大学農学部内
- (72)発明者 武田 聡  
千葉県銚子市新生町 2 丁目 1 0 番地の 1 ヤマサ醤油株式会社内
- (72)発明者 山田 浩平  
千葉県銚子市新生町 2 丁目 1 0 番地の 1 ヤマサ醤油株式会社内
- (72)発明者 野口 利忠  
千葉県銚子市新生町 2 丁目 1 0 番地の 1 ヤマサ醤油株式会社内
- Fターム(参考) 4B024 AA14 BA80 GA27  
4B063 QA01 QQ10 QQ12 QQ67 QQ79 QR43 QR48 QR79 QR80 QS15  
4J031 AA02 AA55 AB06 AC07 AD01 AF09

(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。