

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2011-167126

(P2011-167126A)

(43) 公開日 平成23年9月1日(2011.9.1)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
<b>C 1 2 Q</b> 1/68 (2006.01)	C 1 2 Q 1/68 Z N A A	2 G O 4 5
<b>C 1 2 N</b> 15/09 (2006.01)	C 1 2 N 15/00 A	4 B O 2 4
<b>G O 1 N</b> 33/50 (2006.01)	G O 1 N 33/50 P	4 B O 6 3
<b>G O 1 N</b> 33/53 (2006.01)	G O 1 N 33/53 M	
<b>A O 1 K</b> 67/027 (2006.01)	A O 1 K 67/027	

審査請求 未請求 請求項の数 13 O L (全 24 頁)

(21) 出願番号 特願2010-34415 (P2010-34415)  
 (22) 出願日 平成22年2月19日 (2010.2.19)

(71) 出願人 504147254  
 国立大学法人愛媛大学  
 愛媛県松山市道後樋又10番13号  
 (74) 代理人 100064908  
 弁理士 志賀 正武  
 (74) 代理人 100108578  
 弁理士 高橋 詔男  
 (74) 代理人 100089037  
 弁理士 渡邊 隆  
 (74) 代理人 100094400  
 弁理士 鈴木 三義  
 (74) 代理人 100107836  
 弁理士 西 和哉  
 (74) 代理人 100108453  
 弁理士 村山 靖彦

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 高血圧のSNPマーカー、高血圧発症リスク判定方法、及び、高血圧感受性遺伝子欠損小動物の使用法

(57) 【要約】 (修正有)

【課題】 高血圧発症のリスク判定に用いることができるSNPからなる遺伝子マーカー、及び、該SNPを用いた高血圧発症リスク判定方法の提供。

【解決手段】 カチオン選択的イオンチャネルTRIC-A遺伝子のSNP(rs8101030)、SNP(rs4808521)、SNP(rs17796739)、及びSNP(rs901792)からなる群より選択されるSNPである高血圧の遺伝子マーカー、これらのSNPを用いた高血圧発症リスク判定方法、並びに、TRIC-A遺伝子欠損小動物を、高血圧病態モデルとして使用する遺伝子欠損小動物の使用法。

【選択図】 なし

**【特許請求の範囲】****【請求項 1】**

TRIC - A 遺伝子の SNP (一塩基多型) を含む TRIC - A 遺伝子の SNP からなり、

前記 SNP が、SNP (rs 8101030)、SNP (rs 4808521)、SNP (rs 17796739)、及び SNP (rs 901792) からなる群より選択されることを特徴とする高血圧の遺伝子マーカー。

**【請求項 2】**

遺伝子マーカーを用いて、高血圧発症リスクを判定する方法であって、

(a) ヒト個体から採取された核酸の、SNP (rs 8101030)、SNP (rs 4808521)、SNP (rs 17796739)、及び SNP (rs 901792) からなる群より選択される 1 以上をタイピングする工程と、

(b) 前記工程 (a) により得られたタイピング結果に基づき、前記ヒト個体の高血圧発症リスクを判定する工程と、

を有することを特徴とする、高血圧発症リスク判定方法。

**【請求項 3】**

前記工程 (b) において、SNP (rs 8101030) が AA 型、CA 型、CC 型の順にリスクが高いと判定することを特徴とする、請求項 2 に記載の高血圧発症リスク判定方法。

**【請求項 4】**

前記工程 (b) において、SNP (rs 4808521) が GG 型、GA 型、AA 型の順にリスクが高いと判定することを特徴とする、請求項 2 に記載の高血圧発症リスク判定方法。

**【請求項 5】**

前記工程 (b) において、SNP (rs 17796739) が TT 型、TC 型、CC 型の順にリスクが高いと判定することを特徴とする、請求項 2 に記載の高血圧発症リスク判定方法。

**【請求項 6】**

前記工程 (b) において、SNP (rs 901792) が CC 型、TC 型、TT 型の順にリスクが高いと判定することを特徴とする、請求項 2 に記載の高血圧発症リスク判定方法。

**【請求項 7】**

下記の (a) ~ (f) の何れかの塩基配列を有し、SNP (rs 8101030) を検出するためのプライマー又はプローブとして用いることができることを特徴とする高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチド。

(a) 配列番号 1 で表される塩基配列、又は配列番号 1 で表される塩基配列の SNP (rs 8101030) を含む部分配列である塩基配列。

(b) 前記 (a) の塩基配列と相補的な塩基配列。

(c) 前記 (a) 又は (b) の塩基配列において、SNP (rs 8101030) 以外の 1 ~ 数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 (a) 又は (b) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

(d) 配列番号 2 で表される塩基配列、又は配列番号 2 で表される塩基配列の SNP (rs 8101030) を含む部分配列である塩基配列。

(e) 前記 (d) の塩基配列と相補的な塩基配列。

(f) 前記 (d) 又は (e) の塩基配列において、SNP (rs 8101030) 以外の 1 ~ 数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 (d) 又は (e) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

**【請求項 8】**

10

20

30

40

50

下記の (a) ~ (f) の何れかの塩基配列を有し、SNP (rs4808521) を検出するためのプライマー又はプローブとして用いることができることを特徴とする高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチド。

(a) 配列番号3で表される塩基配列、又は配列番号3で表される塩基配列のSNP (rs4808521) を含む部分配列である塩基配列。

(b) 前記 (a) の塩基配列と相補的な塩基配列。

(c) 前記 (a) 又は (b) の塩基配列において、SNP (rs4808521) 以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 (a) 又は (b) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジентな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

(d) 配列番号4で表される塩基配列、又は配列番号4で表される塩基配列のSNP (rs4808521) を含む部分配列である塩基配列。

(e) 前記 (d) の塩基配列と相補的な塩基配列。

(f) 前記 (d) 又は (e) の塩基配列において、SNP (rs4808521) 以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 (d) 又は (e) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジентな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

【請求項9】

下記の (a) ~ (f) の何れかの塩基配列を有し、SNP (rs17796739) を検出するためのプライマー又はプローブとして用いることができることを特徴とする高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチド。

(a) 配列番号5で表される塩基配列、又は配列番号5で表される塩基配列のSNP (rs17796739) を含む部分配列である塩基配列。

(b) 前記 (a) の塩基配列と相補的な塩基配列。

(c) 前記 (a) 又は (b) の塩基配列において、SNP (rs17796739) 以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 (a) 又は (b) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジентな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

(d) 配列番号6で表される塩基配列、又は配列番号6で表される塩基配列のSNP (rs17796739) を含む部分配列である塩基配列。

(e) 前記 (d) の塩基配列と相補的な塩基配列。

(f) 前記 (d) 又は (e) の塩基配列において、SNP (rs17796739) 以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 (d) 又は (e) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジентな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

【請求項10】

下記の (a) ~ (f) の何れかの塩基配列を有し、SNP (rs901792) を検出するためのプライマー又はプローブとして用いることができることを特徴とする高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチド。

(a) 配列番号7で表される塩基配列、又は配列番号7で表される塩基配列のSNP (rs901792) を含む部分配列である塩基配列。

(b) 前記 (a) の塩基配列と相補的な塩基配列。

(c) 前記 (a) 又は (b) の塩基配列において、SNP (rs901792) 以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 (a) 又は (b) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジентな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

(d) 配列番号8で表される塩基配列、又は配列番号8で表される塩基配列のSNP (rs901792) を含む部分配列である塩基配列。

(e) 前記 (d) の塩基配列と相補的な塩基配列。

(f) 前記 (d) 又は (e) の塩基配列において、SNP (rs901792) 以外の1

10

20

30

40

50

～数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記(d)又は(e)の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジентな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

【請求項11】

TRIC-A 遺伝子欠損小動物を、高血圧病態モデルとして使用することを特徴とする、遺伝子欠損小動物の使用方法。

【請求項12】

TRIC-A 遺伝子欠損小動物を、カルシウム拮抗薬のスクリーニングのための試験動物として使用することを特徴とする、遺伝子欠損小動物の使用方法。

【請求項13】

TRIC-A 遺伝子欠損小動物を用いることを特徴とする、高血圧薬のスクリーニングのための試験動物として使用することを特徴とする、遺伝子欠損小動物の使用方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、高血圧発症のリスク判定に用いることができるSNPからなる遺伝子マーカー、該SNPを用いた高血圧発症リスク判定方法、及び高血圧感受性遺伝子を欠損させた小動物の使用方法に関する。

【背景技術】

【0002】

高血圧は、例えば、冠動脈疾患、脳卒中、慢性腎疾患等の主要な発症要因であり、高血圧の予防は、社会的・公衆衛生的に重要である。高血圧は、多くの要因によって発症が誘引される多因子疾患であり、これらの高血圧を誘引する要因を危険因子(リスクファクター)という。高血圧の危険因子は、主に環境要因と遺伝的要因に大別されるが、これらの相互作用が重要な役割を果たすと考えられている。

【0003】

危険因子のうち、環境要因としては、例えば、加齢、肥満、ストレス、塩分過剰摂取等が挙げられる。一方、遺伝的要因としては、様々な高血圧感受性遺伝子が知られている。ここで、高血圧感受性遺伝子とは、前記遺伝子を保有することで高血圧を発症する危険率が上昇する遺伝子を意味する。つまり、高血圧感受性遺伝子を有するヒトは、高血圧感受性遺伝子を有さないヒトよりも高血圧に罹患し易いと判断される。そして、高血圧のような多因子疾患においては、その感受性遺伝子の多くは、一塩基多型(SNP)等の多型の対立遺伝子(アレル)であると考えられている。

【0004】

これまで、遺伝子多型を含む高血圧感受性遺伝子としては、アンジオテンシノーゲン、  
- アデューシン、  
2 アドレナリン受容体、グリコプロテインIa (GPIa)、ケモカイン受容体2 (CCR2)、アポリポロタンC (ApoC-III)、G-タンパク質  
3 サブユニット (GP3)、腫瘍壊死因子 (TNF)、インスリン受容体サブ  
ストレート1 (IRS-1)、グリコプロテインIb (GPIb)、C-タイプ・ナ  
トリウム利尿ホルモン (CNP)、ヘム・オキシゲナーゼ1 (HMOX-1)、SCNN  
1A等の各遺伝子が報告されている(例えば、特許文献1~4参照。)。さらに近年、C  
YP17 遺伝子 (rs6162) 多型、EXOSC3 遺伝子 (rs7158) 多型、AC  
CN1 遺伝子 (rs28933) 多型、KCNMB4 遺伝子 (rs710652) 多型、  
KCNIP2 遺伝子 (rs755381) 多型、ATP2A3 遺伝子 (rs887387)  
) 多型、RAC2 遺伝子 (rs929023) 多型、CD3EAP 遺伝子 (rs9675  
91) 多型、CALCR 遺伝子 (rs1042138) 多型、ATP10D 遺伝子 (rs  
1058793) 多型、GNA14 遺伝子 (rs1801258) 多型、PTHR1 遺  
伝子 (rs1869872) 多型、ATP2B1 遺伝子 (rs2070759) 多型、HL  
A-DMB 遺伝子 (rs2071556) 多型、SLC13A1 遺伝子 (rs21405  
16) 多型、SLC2A11 遺伝子 (rs2236620) 多型、GNAI2 遺伝子 (r

10

20

30

40

50

s 2 2 3 6 9 4 3 ) 多型、CACNA2D2 遺伝子 ( r s 2 2 3 6 9 5 7 ) 多型、PRKWNK1 遺伝子 ( r s 2 2 5 5 3 9 0 ) 多型、SLC22A7 遺伝子 ( r s 2 2 7 0 8 6 0 ) 多型、KCNN1 遺伝子 ( r s 2 2 7 8 9 9 3 ) 多型、SLC21A6 遺伝子 ( r s 2 2 9 1 0 7 5 ) 多型、CACNA1E 遺伝子 ( r s 2 2 9 3 9 9 0 ) 多型、SLC26A8 遺伝子 ( r s 2 2 9 5 8 5 2 ) 多型、ERCC1 遺伝子 ( r s 2 2 9 8 8 8 1 ) 多型、DLGAP2 遺伝子 ( r s 2 3 0 1 9 6 3 ) 多型、COL4A1 遺伝子 ( r s 2 3 0 5 0 8 0 ) 多型、GUCA1C 遺伝子 ( r s 2 7 1 5 7 0 9 ) 多型、ATP10C 遺伝子 ( r s 3 7 3 6 1 8 6 ) 多型、HCN4 遺伝子 ( r s 3 7 4 3 4 9 6 ) 多型、PTPRT 遺伝子 ( r s 3 7 4 6 5 3 9 ) 多型、FGF2 遺伝子 ( r s 3 7 4 7 6 7 6 ) 多型、CHGA 遺伝子 ( r s 3 7 5 9 7 1 7 ) 多型、PPP1R1B 遺伝子 ( r s 3 7 6 4 3 5 2 ) 多型、ADORA1 遺伝子 ( r s 3 7 6 6 5 5 4 ) 多型、RGS19IP1 遺伝子 ( r s 3 8 1 5 7 1 5 ) 多型、RGS20 遺伝子 ( r s 3 8 1 6 7 7 2 ) 多型が高血圧感受性遺伝子多型として有望であると報告されている ( 例えば、特許文献 5 参照。 )。

10

20

30

40

50

#### 【 0 0 0 5 】

高血圧の治療は、高血圧により誘発される冠動脈疾患等の発症を防止するために、血圧を下げることを目的とする。治療方法は、主に、食生活等の生活習慣の改善による高血圧の危険因子の軽減と、降圧治療剤の投薬療法に大別される。通常は、各患者のリスクを判定し、その判定結果と実際の血圧とに基づいて、降圧目標や治療方法が決定される。例えば、まず、収縮期血圧 / 拡張期血圧が、140 ~ 159 / 90 ~ 99 mmHg を軽症高血圧、160 ~ 179 / 100 ~ 109 mmHg を中等症高血圧、180 / 110 mmHg を重症高血圧と分類した後、血圧以外の危険因子を考慮してリスクが判定される。例えば、軽症高血圧であり、他に危険因子を有さない患者は低リスク群、軽症高血圧であり、幾つかの危険因子を有する患者は中等リスク群、軽症高血圧であっても、糖尿病等の危険性の高い危険因子を有する患者は高リスク群と判断される。通常、低リスク群や中等リスク群の場合には、まず、一定期間の生活習慣の修正を行い、その後血圧が十分に低下しない場合に投薬療法がなされるが、高リスク群の患者に対しては、一定期間の生活習慣の修正と平行して投薬療法がなされる。つまり、血圧が同程度であったとしても、必ずしも同じ治療方法ではなく、各患者のリスクに応じて治療方法が適宜選択されている。このため、高血圧発症のリスクを適正に評価することが極めて重要である。

#### 【 0 0 0 6 】

大部分の危険因子は、それぞれ単独では必ずしも高血圧発症の引き金となるわけではない。特に、遺伝要因である高血圧感受性遺伝子の場合には、保有する複数の高血圧感受性遺伝子が互いに影響しあう結果、高血圧を発症すると考えられている。したがって、高血圧発症のリスク評価においては、保有する高血圧感受性遺伝子の数が多いほど、高リスク群と判断される。このため、できるだけ多くの高血圧感受性遺伝子の有無を調べることで、より適正に高血圧発症のリスクを評価することができると考えられるが、高血圧感受性遺伝子は数多く報告されており、これらを全て検査することは、評価の迅速性及び経済性の観点から好ましくない。また、保有の有無と高血圧発症との相関性は高血圧感受性遺伝子ごとに異なるため、相関性が比較的低い高血圧感受性遺伝子をリスク評価の判断資料とした場合には、信頼性の高い評価を得ることはできない。

#### 【 0 0 0 7 】

一方で、本発明者により、細胞内のカルシウムイオンの制御に関与するカチオン選択的イオンチャネルTRIC ( trimeric intracellular cation ) が報告されている ( 例えば、非特許文献 1 参照。 )。TRIC は、3つの膜貫通領域を持ち、ホモ三量体を形成する膜タンパク質である。主に興奮細胞に局在しているTRIC - A と、ユビキタスに発現しているTRIC - B との2つのサブタイプがあり、TRIC - A 欠損 ( ノックアウト ) マウスは生存及び繁殖が可能であるのに対して、TRIC - B 欠損マウスは新生児期致死であり、TRIC - A とTRIC - B の同時欠損 ( ダブルノックアウト ) マウスは、心不全による胎生期致死であることが報告されている。閉鎖微小空間である小胞体からのカルシウムイオンを放出すると、内腔側にマイナス荷電が蓄積さ

れて、カルシウムイオン放出が抑制されると推察される。このため、数十ミリ秒間持続する生理的なカルシウムイオン放出が成立するためには、内腔側の荷電を中和するカウンターイオンが必須であると考えられている。胎生心不全となるTRIC-AとTRIC-Bチャンネル同時欠損マウスの心筋細胞の異常から、TRICチャンネルはカルシウムイオン放出と連動するカウンターイオンチャンネルであると推論される。

【先行技術文献】

【特許文献】

【0008】

【特許文献1】特開2004-222503号公報

【特許文献2】特開2004-113094号公報

【特許文献3】特開2004-33051号公報

【特許文献4】特開2004-24125号公報

【特許文献5】特開2007-143504号公報

【非特許文献】

【0009】

【非特許文献1】ヤザワ (Yazawa)、外15名、ネイチャー (Nature)、2007年、第448巻、第78~82ページ (SUPPLEMENTARY INFORMATION、第1~9ページ)。

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0010】

すなわち、適正に高血圧発症のリスクを評価するためには、高血圧感受性遺伝子高血圧発症との相関性の高い有用な高血圧感受性遺伝子を、遺伝子マーカーとして用いることが好ましい。しかしながら、これまでに報告されている高血圧感受性遺伝子は、保有の有無と高血圧発症との相関性は観察されているものの、相関の程度は不十分であり、より信頼性の高い遺伝子マーカーの開発が望まれている。

【0011】

本発明は、保有の有無と高血圧発症との相関性が十分に高く、高血圧発症のリスク判定に用いることができるSNPからなる遺伝子マーカー、及び該SNPを用いた高血圧発症リスク判定方法を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

【0012】

本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意研究した結果、TRIC-A遺伝子欠損マウスが、高血圧症状を呈することを見出した。さらに研究を進めた結果、TRIC-A遺伝子及びその近傍に存在する6種のSNPのうち、SNP(rs8101030)、SNP(rs4808521)、SNP(rs17796739)、及びSNP(rs901792)が、高血圧の遺伝子マーカーとして非常に有用であることを見出し、本発明を完成させた。

【0013】

すなわち、本発明の第一の発明は、TRIC-A遺伝子のSNP(一塩基多型)を含むTRIC-A遺伝子のSNPからなり、前記SNPが、SNP(rs8101030)、SNP(rs4808521)、SNP(rs17796739)、及びSNP(rs901792)からなる群より選択されることを特徴とする高血圧の遺伝子マーカーを提供するものである。

また、本発明の第二の発明は、遺伝子マーカーを用いて、高血圧発症リスクを判定する方法であって、(a)ヒト個体から採取された核酸の、SNP(rs8101030)、SNP(rs4808521)、SNP(rs17796739)、及びSNP(rs901792)からなる群より選択される1以上をタイピングする工程と、(b)前記工程(a)により得られたタイピング結果に基づき、前記ヒト個体の高血圧発症リスクを判定する工程と、を有することを特徴とする、高血圧発症リスク判定方法を提供するものである。

10

20

30

40

50

また、本発明の第三の発明は、下記の (a) ~ (f) の何れかの塩基配列を有し、SNP (rs 8101030) を検出するためのプライマー又はプローブとして用いることができることを特徴とする高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチドを提供するものである； (a) 配列番号1で表される塩基配列、又は配列番号1で表される塩基配列のSNP (rs 8101030) を含む部分配列である塩基配列、(b) 前記 (a) の塩基配列と相補的な塩基配列、(c) 前記 (a) 又は (b) の塩基配列において、SNP (rs 8101030) 以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 (a) 又は (b) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列、(d) 配列番号2で表される塩基配列、又は配列番号2で表される塩基配列のSNP (rs 8101030) を含む部分配列である塩基配列、(e) 前記 (d) の塩基配列と相補的な塩基配列、(f) 前記 (d) 又は (e) の塩基配列において、SNP (rs 8101030) 以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 (d) 又は (e) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

10

また、本発明の第四の発明は、下記の (a) ~ (f) の何れかの塩基配列を有し、SNP (rs 4808521) を検出するためのプライマー又はプローブとして用いることができることを特徴とする高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチドを提供するものである； (a) 配列番号3で表される塩基配列、又は配列番号3で表される塩基配列のSNP (rs 4808521) を含む部分配列である塩基配列、(b) 前記 (a) の塩基配列と相補的な塩基配列、(c) 前記 (a) 又は (b) の塩基配列において、SNP (rs 4808521) 以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 (a) 又は (b) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列、(d) 配列番号4で表される塩基配列、又は配列番号4で表される塩基配列のSNP (rs 4808521) を含む部分配列である塩基配列、(e) 前記 (d) の塩基配列と相補的な塩基配列、(f) 前記 (d) 又は (e) の塩基配列において、SNP (rs 4808521) 以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 (d) 又は (e) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

20

30

また、本発明の第五の発明は、下記の (a) ~ (f) の何れかの塩基配列を有し、SNP (rs 17796739) を検出するためのプライマー又はプローブとして用いることができることを特徴とする高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチドを提供するものである； (a) 配列番号5で表される塩基配列、又は配列番号5で表される塩基配列のSNP (rs 17796739) を含む部分配列である塩基配列、(b) 前記 (a) の塩基配列と相補的な塩基配列、(c) 前記 (a) 又は (b) の塩基配列において、SNP (rs 17796739) 以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 (a) 又は (b) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列、(d) 配列番号6で表される塩基配列、又は配列番号6で表される塩基配列のSNP (rs 17796739) を含む部分配列である塩基配列、(e) 前記 (d) の塩基配列と相補的な塩基配列、(f) 前記 (d) 又は (e) の塩基配列において、SNP (rs 17796739) 以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 (d) 又は (e) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

40

また、本発明の第六の発明は、下記の (a) ~ (f) の何れかの塩基配列を有し、SNP (rs 901792) を検出するためのプライマー又はプローブとして用いることができることを特徴とする高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチドを提供するものである； (a) 配列番号7で表される塩基配列、又は配列番号7で表される塩基配列のSNP (r

50

s 9 0 1 7 9 2 ) を含む部分配列である塩基配列、( b ) 前記 ( a ) の塩基配列と相補的な塩基配列、( c ) 前記 ( a ) 又は ( b ) の塩基配列において、SNP ( r s 9 0 1 7 9 2 ) 以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 ( a ) 又は ( b ) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列、( d ) 配列番号 8 で表される塩基配列、又は配列番号 8 で表される塩基配列の SNP ( r s 9 0 1 7 9 2 ) を含む部分配列である塩基配列、( e ) 前記 ( d ) の塩基配列と相補的な塩基配列、( f ) 前記 ( d ) 又は ( e ) の塩基配列において、SNP ( r s 9 0 1 7 9 2 ) 以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 ( d ) 又は ( e ) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

10

また、本発明の第七の発明は、TRIC-A 遺伝子欠損小動物を、高血圧病態モデルとして使用することを特徴とする、遺伝子欠損小動物の使用方法を提供するものである。

#### 【発明の効果】

#### 【0014】

本発明の第一の発明である高血圧の遺伝子マーカーは、保有の有無と高血圧発症との相関性が十分に高いSNPからなる遺伝子マーカーである。このため、本発明の高血圧の遺伝子マーカーを用いた本発明の第二の発明である高血圧発症リスク判定方法を用いることにより、より信頼性の高い判定結果を得ることができる。

20

#### 【図面の簡単な説明】

#### 【0015】

【図1】実施例1において、薬剤適用前の収縮期血圧に対する薬剤投与後の収縮期血圧の変化率 ( S B P ) を示した図である。

【図2】実施例2において、各マウス群の腸間膜動脈の血管径の変化を示した図である。

【図3】実施例2において、phenylephrine ( A ) 及びacetylcholine ( B ) を処理した場合の血管径の変化の測定結果を示した図である。

#### 【発明を実施するための形態】

#### 【0016】

本発明において、高血圧とは、循環系障害等の障害を誘発するおそれのあるレベルにまで全身の動脈圧が一過性又は持続的に高くなる状態を意味する。高血圧の具体的な定義は特に限定されないが、例えば、日本高血圧学会が定めた、「高血圧治療ガイドライン2004」( J S H 2 0 0 4 ) に準拠し、収縮期血圧/拡張期血圧が140/90mmHg以上である状態を意味する。降圧薬等を服用していない状態で、収縮期血圧が140mmHg以上であり、拡張期血圧が90mmHg以上である場合に加えて、収縮期血圧が140mmHg未満であるが、拡張期血圧が90mmHg以上である場合や、拡張期血圧が90mmHg未満であるが、収縮期血圧が140mmHg以上である場合も含まれる。また、高血圧には主に、本態性高血圧と二次性高血圧に大別され、90%以上は本態性高血圧に分類されるが、本発明においては、本態性高血圧であることが好ましい。

30

#### 【0017】

本発明において、高血圧の遺伝子マーカーとは、高血圧の遺伝要因のマーカーとなる遺伝子を意味する。本発明の高血圧の遺伝子マーカーは、SNPを含み、その対立遺伝子(アレル)として、高血圧感受性遺伝子を含む。

40

#### 【0018】

本発明において、高血圧発症リスクとは、高血圧の易罹患性(高血圧への罹りやすさ)をいう。すなわち、本発明において、あるヒト個体が高リスク群であるとは、該ヒト個体が高血圧を発症する危険率が高いと予想されることを意味し、低リスク群であるとは、該ヒト個体が高血圧を発症する危険率が低いと予想されることを意味する。

#### 【0019】

本発明において、SNPは、好ましくは公共データベースに登録されたSNPであって、そのリファレンス番号から特定可能なSNPである。例えば、NCBI ( N a t i o n

50



al center for Biotechnology Information) の SNP データベース (dbSNP BUILD 124) のリファレンス番号である rs 番号により特定される SNP や、東京大学医科学研究所が整備した日本人の SNP のデータベース JSNP (登録商標) ([http://snp.ims.u-tokyo.ac.jp/index\\_ja.html](http://snp.ims.u-tokyo.ac.jp/index_ja.html)) のリファレンス番号である IMS - JST 番号により特定される SNP 等がある。

#### 【0020】

後記実施例 1 に示すように、TRIC - A 遺伝子及び TRIC - B 遺伝子の遺伝子型が、それぞれ、野生型、TRIC - B ヘテロ欠損体、TRIC - A ホモ欠損体、及び、TRIC - A がホモ欠損であり、かつ TRIC - B ヘテロ欠損である変異体 (TRIC - A ホモ・TRIC - B ヘテロ欠損体) である各マウスの血圧を、Tail - cuff 法により測定したところ、TRIC - A がホモ欠損である TRIC - A ホモ欠損体及び TRIC - A ホモ・TRIC - B ヘテロ欠損体において、徐脈及び高血圧が観察された。

10

#### 【0021】

また、野生型マウスと TRIC - A ホモ・TRIC - B ヘテロ欠損マウスに対して、アンジオテンシン受容体、RhoK、a1 受容体、エンドセリン受容体、及びバソプレシン受容体に対する阻害薬を適用した場合でも、両マウス群において顕著な差は観察されなかった。この結果から、これらの昇圧液性因子は、TRIC - A 遺伝子欠損体において発症している高血圧とは無関係であることが示唆された。一方で、ムスカリン受容体作動薬を適用した場合には、TRIC - A ホモ・TRIC - B ヘテロ欠損マウスでは、野生型マウスよりも大きな収縮期血圧の低下が観察された。すなわち、TRIC - A 欠損により引き起こされる高血圧は、昇圧ペプチド等の分泌亢進ではなく、血管機能の異常に起因するものと推測された。

20

#### 【0022】

さらに、TRIC - A ホモ欠損マウス及び TRIC - A ホモ・TRIC - B ヘテロ欠損マウスに対して自律神経拮抗薬を適用した場合でも、両マウス群における高血圧症状は保持されたことから、TRIC - A 欠損により引き起こされる高血圧は、交感神経活動の亢進によるものではないことも示唆された。一方で、自律神経拮抗薬の適用により、TRIC - A ホモ欠損マウス及び TRIC - A ホモ・TRIC - B ヘテロ欠損マウスは、野生型マウスと同様の内因性心拍数を示した。したがって、TRIC - A 欠損マウスの徐脈症状は、高血圧による圧受容器反射の亢進による二次的な異常であると考えられる。

30

#### 【0023】

心臓、脳、腎臓、骨格筋、腸間膜等の細動脈において、血管内腔圧上昇により発生する血管緊張を筋原性収縮 (myogenic tone) と呼ぶ。この筋原性収縮は、微小循環調節に関わる重要な機能であり、高血圧や微小血管スパズムとの関連が注目されている。そこで、後記実施例 2 に示すように、野生型マウス、TRIC - A ホモ欠損マウス、及び TRIC - A ホモ・TRIC - B ヘテロ欠損マウスから、代表的な末梢抵抗血管である腸間膜動脈 (mesenteric artery) を摘出し、大動脈 (リング) に対してはマグヌス管を用いて張力測定を行い、腸間膜動脈に対しては筋原性収縮の測定を行った。この結果、TRIC - A 欠損マウス由来の血管では、定常時筋原性収縮が各内圧で顕著に上昇している (血管内径が収縮している) ことが観察された。これらの結果から、TRIC - A 欠損は、内皮又は平滑筋細胞の機能異常を誘導し、血圧を上昇させることが示唆された。

40

#### 【0024】

このように、TRIC - A 欠損により高血圧が引き起こされるため、本発明者らは、TRIC - A 遺伝子の遺伝子型が高血圧マーカーとして機能し得る可能性があると考えた。そこで、TRIC - A 遺伝子及びその近傍にある 6 つの SNP について、本態性高血圧を発症しているヒトの集団 (本態性高血圧群) と、正常血圧であるヒトの集団 (正常血圧群) のサンプルに対してタイピングを行った。この結果、後記実施例 3 に示すように、SNP (rs 8101030)、SNP (rs 4808521)、SNP (rs 177967

50

39)、及びSNP(rs901792)という、連鎖不平衡にある4つのSNPが、高血圧と有意な関連を示した。本発明は、これらの知見に基づいてなされたものである。

【0025】

<高血圧の遺伝子マーカー>

本発明の第一の発明である高血圧の遺伝子マーカーは、TRIC-A(trimERIC intracellular cation-A)遺伝子及びその近傍にあるSNPを含むものである。具体的には、SNP(rs8101030)、SNP(rs4808521)、SNP(rs17796739)、及びSNP(rs901792)からなる群より選択されるSNPであることを特徴とする。該遺伝子マーカーが含むこれらのSNPは、1種であってもよく、2種以上であってもよい。例えば、SNP(rs17796739)のみであってもよく、SNP(rs17796739)とSNP(rs901792)と

10

【0026】

ここで、SNP(rs8101030)は、C/A多型であり、後記実施例3の結果から明らかであるように、正常血圧群と比較した場合に高血圧群において、CアレルよりもAアレルの頻度が有意に高く、高血圧の遺伝子マーカーとして有用である。

【0027】

また、SNP(rs4808521)は、A/G多型であり、後記実施例9の結果から明らかであるように、正常血圧群と比較した場合に高血圧群において、AアレルよりもGアレルの頻度が有意に高く、高血圧の遺伝子マーカーとして有用である。

20

【0028】

また、SNP(rs17796739)は、C/T多型であり、後記実施例3の結果から明らかであるように、正常血圧群と比較した場合に高血圧群において、CアレルよりもTアレルの頻度が有意に高く、高血圧の遺伝子マーカーとして有用である。

【0029】

さらに、SNP(rs901792)は、T/C多型であり、後記実施例3の結果から明らかであるように、正常血圧群と比較した場合に高血圧群において、TアレルよりもCアレルの頻度が有意に高く、高血圧の遺伝子マーカーとして有用である。

【0030】

<高血圧発症リスク判定方法及び高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチド>

30

本発明の第二の発明である高血圧発症リスク判定方法は、本発明の第一の発明の遺伝子マーカー(以下、本発明の高血圧の遺伝子マーカーということがある。)を用いて高血圧発症のリスクを判定する方法である。具体的には、(a)ヒト個体から採取された核酸の、SNP(rs8101030)、SNP(rs4808521)、SNP(rs17796739)、及びSNP(rs901792)からなる群より選択される1以上をタイピングする工程と、(b)前記工程(a)により得られたタイピング結果に基づき、前記ヒト個体の高血圧発症リスクを判定する工程と、を有することを特徴とする。SNP(rs8101030)、SNP(rs4808521)、SNP(rs17796739)、及びSNP(rs901792)は、いずれも多型ごとに高血圧の発症し易さが統計学上有意に異なるため、同定されたSNPの遺伝子型から、高血圧発症リスクを判定することができる。

40

【0031】

まず、工程(a)として、ヒト個体から採取された核酸の、SNP(rs8101030)、SNP(rs4808521)、SNP(rs17796739)、及びSNP(rs901792)からなる群より選択される1以上をタイピングする。

本発明において、SNPをタイピングするとは、核酸の塩基配列を解析し、SNPを検出し、多型を同定することを意味する。例えば、判定対象である核酸のSNP(rs8101030)が、CC型、CA型、AA型のいずれであるのかを同定する。

【0032】

SNPタイピングに供される核酸は、ヒト個体から採取されたものであれば、特に限定

50

されるものではなく、血液や体液等の生体試料（検体）中に含有される核酸や、これらの生体試料等から抽出された核酸であってもよく、これらの核酸を鋳型として増幅された核酸であってもよい。また、生体試料中に含有されるRNAから逆転写酵素を用いて合成されたcDNAであってもよい。

#### 【0033】

SNPのタイピング方法は、通常SNPの検出に用いられている方法であれば、特に限定されるものではない。例えば、Invader（商標、Third Wave Technologies社）法、TaqMan（商標、Applied Biosystems社）法、MALDI-TOF質量分析法、マイクロアレイ法、シークエンス法、PCR（Polymerase Chain Reaction）等の塩基配列増幅法を利用した検出法等が挙げられる。特に、TaqMan法、PCR法、マイクロアレイ法等のように、各多型に特異的にハイブリダイズするプライマーやプローブを用いてSNPを検出する方法であることが好ましい。例えば、PCR法では、野生型アレルにのみ完全に相補的なポリヌクレオチドを野生型プライマーとし、変異型アレルにのみ完全に相補的なポリヌクレオチドを変異型プライマーとした場合に、SNPを含む核酸を鋳型として各プライマーを用いてPCRを行い、PCR産物が得られるか否かによりSNPの遺伝子型を同定することができる。同様に、野生型アレルにのみ完全に相補的なポリヌクレオチドを野生型プローブとし、変異型アレルにのみ完全に相補的なポリヌクレオチドを変異型プローブとした場合に、SNPを含む核酸が固定されたマイクロアレイを用いて各プローブを用いた場合にハイブリダイズするか否かによりSNPの遺伝子型を同定することができる。これらの各SNPに特異的なプローブやプライマーを用いる方法は、シークエンス法等と異なり、SNPを直接識別するため、より信頼性が高く、また、SNPタイピングに要する時間が短く済み、簡便である。

10

20

#### 【0034】

なお、各SNPに特異的なプライマーを用いてPCRを行った場合に得られるPCR産物の検出は、PCR産物を検出・定量する場合に通常用いられるいずれの方法によっても良い。例えば、電気泳動法により検出してもよく、SYBR Green等の蛍光インターカレーターを用いたリアルタイムPCRにより検出してもよく、一分子蛍光分析法により検出してもよい。

#### 【0035】

本発明及び本願明細書において、本発明の第一の発明である遺伝子マーカーに係る4種のSNPを検出するためのプライマー又はプローブとして用いることができるポリヌクレオチドを、高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチドという。高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチドは、該SNPを含むゲノムDNAの該SNPを含む部分領域又はその相補鎖にハイブリダイズし得るポリヌクレオチドであれば、特に限定されるものではない。より判定の信頼性を高められるため、遺伝子マーカーであるSNPを含むゲノムDNAの部分領域又はその相補鎖と、ストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができるポリヌクレオチドであることが好ましい。高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチドの塩基長やTm値等は、タイピング方法や反応条件等を考慮して、適宜決定することができるが、高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチドの塩基長としては、10～60塩基長であることが好ましく、15～50塩基長であることがより好ましい。

30

40

#### 【0036】

なお、本発明において、「ストリンジェントな条件下」とは、例えば、5×SSC（150mM塩化ナトリウム、15mMクエン酸ナトリウム、pH7.4）+0.3%SDS（ドデシル硫酸ナトリウム）中で熱変性した後、65℃で4～16時間のハイブリダイゼーションし、常温の2×SSC+0.1%SDS、及び、2×SSCでそれぞれ5分間洗浄し、0.05×SSCでリンスすること等が挙げられる。

#### 【0037】

このような高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチドの設計は、当該技術分野においてよく知られている方法のいずれを用いても行うことができる。例えば、公知のゲノム配列

50

データと汎用されているプライマー設計ツールを用いて、簡便に設計することができる。該プライマー設計ツールとして、例えば、Web上で利用可能なPrimer3等がある。また、公知のゲノム配列データは、通常、国際的な塩基配列データベースである、NCBIや、DDBJ(DNA Data Bank of Japan)等において入手することができる。

【0038】

このようにして設計した高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチドは、当該技術分野においてよく知られている方法のいずれを用いても合成することができる。例えば、ポリ合成メーカーに合成をされ依頼してもよく、市販の合成機を用いて独自に合成してもよい。

【0039】

SNP(rs8101030)を検出するためのプライマー又はプローブとしては、特に、下記の(a)~(f)の何れかの塩基配列を有している本発明の第三の発明である高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチド(以下、SNP(rs8101030)検出用ポリヌクレオチドという。)を用いることが好ましい。

(a) 配列番号1で表される塩基配列、又は配列番号1で表される塩基配列のSNP(rs8101030)を含む部分配列である塩基配列。

(b) 前記(a)の塩基配列と相補的な塩基配列。

(c) 前記(a)又は(b)の塩基配列において、SNP(rs8101030)以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記(a)又は(b)の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジентな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

(d) 配列番号2で表される塩基配列、又は配列番号2で表される塩基配列のSNP(rs8101030)を含む部分配列である塩基配列。

(e) 前記(d)の塩基配列と相補的な塩基配列。

(f) 前記(d)又は(e)の塩基配列において、SNP(rs8101030)以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記(d)又は(e)の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジентな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

【0040】

なお、配列番号1で表される塩基配列及び配列番号2で表される塩基配列の第136番目の塩基がSNP(rs8101030)である。また、上記(a)~(c)の何れかの塩基配列を有しているポリヌクレオチドは、SNP(rs8101030)のAアレルを検出し得るポリヌクレオチドであり、上記(d)~(f)の何れかの塩基配列を有しているポリヌクレオチドは、SNP(rs8101030)のCアレルを検出し得るポリヌクレオチドである。

【0041】

SNP(rs4808521)を検出するためのプライマー又はプローブとしては、特に、下記の(a)~(f)の何れかの塩基配列を有している本発明の第四の発明である高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチド(以下、SNP(rs4808521)検出用ポリヌクレオチドという。)を用いることが好ましい。

(a) 配列番号3で表される塩基配列、又は配列番号3で表される塩基配列のSNP(rs4808521)を含む部分配列である塩基配列。

(b) 前記(a)の塩基配列と相補的な塩基配列。

(c) 前記(a)又は(b)の塩基配列において、SNP(rs4808521)以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記(a)又は(b)の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジентな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

(d) 配列番号4で表される塩基配列、又は配列番号4で表される塩基配列のSNP(rs4808521)を含む部分配列である塩基配列。

(e) 前記(d)の塩基配列と相補的な塩基配列。

(f) 前記(d)又は(e)の塩基配列において、SNP(rs4808521)以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記(d)又は(e)の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

【0042】

なお、配列番号3で表される塩基配列及び配列番号4で表される塩基配列の第142番目の塩基がSNP(rs4808521)である。また、上記(a)~(c)の何れかの塩基配列を有しているポリヌクレオチドは、SNP(rs4808521)のAアレルを検出し得るポリヌクレオチドであり、上記(d)~(f)の何れかの塩基配列を有しているポリヌクレオチドは、SNP(rs4808521)のGアレルを検出し得るポリヌクレオチドである。

10

【0043】

SNP(rs17796739)を検出するためのプライマー又はプローブとしては、特に、下記の(a)~(f)の何れかの塩基配列を有している本発明の第五の発明である高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチド(以下、SNP(rs17796739)検出用ポリヌクレオチドという。)を用いることが好ましい。

(a) 配列番号5で表される塩基配列、又は配列番号5で表される塩基配列のSNP(rs17796739)を含む部分配列である塩基配列。

(b) 前記(a)の塩基配列と相補的な塩基配列。

(c) 前記(a)又は(b)の塩基配列において、SNP(rs17796739)以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記(a)又は(b)の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

20

(d) 配列番号6で表される塩基配列、又は配列番号6で表される塩基配列のSNP(rs17796739)を含む部分配列である塩基配列。

(e) 前記(d)の塩基配列と相補的な塩基配列。

(f) 前記(d)又は(e)の塩基配列において、SNP(rs17796739)以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記(d)又は(e)の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

30

【0044】

なお、配列番号5で表される塩基配列及び配列番号6で表される塩基配列の第131番目の塩基がSNP(rs17796739)である。また、上記(a)~(c)の何れかの塩基配列を有しているポリヌクレオチドは、SNP(rs17796739)のCアレルを検出し得るポリヌクレオチドであり、上記(d)~(f)の何れかの塩基配列を有しているポリヌクレオチドは、SNP(rs17796739)のTアレルを検出し得るポリヌクレオチドである。

【0045】

SNP(rs901792)を検出するためのプライマー又はプローブとしては、特に、下記の(a)~(f)の何れかの塩基配列を有している本発明の第六の発明である高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチド(以下、SNP(rs901792)検出用ポリヌクレオチドという。)を用いることが好ましい。

40

(a) 配列番号7で表される塩基配列、又は配列番号7で表される塩基配列のSNP(rs901792)を含む部分配列である塩基配列。

(b) 前記(a)の塩基配列と相補的な塩基配列。

(c) 前記(a)又は(b)の塩基配列において、SNP(rs901792)以外の1~数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記(a)又は(b)の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジェントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

(d) 配列番号8で表される塩基配列、又は配列番号8で表される塩基配列のSNP(r

50

s 9 0 1 7 9 2 ) を含む部分配列である塩基配列。

( e ) 前記 ( d ) の塩基配列と相補的な塩基配列。

( f ) 前記 ( d ) 又は ( e ) の塩基配列において、SNP ( rs 9 0 1 7 9 2 ) 以外の1 ~ 数個の塩基が欠失、置換又は付加されている塩基配列であって、当該塩基配列からなるポリヌクレオチドが、前記 ( d ) 又は ( e ) の塩基配列からなるポリヌクレオチドとストリンジントな条件下でハイブリダイズすることができる塩基配列。

【 0 0 4 6 】

なお、配列番号7で表される塩基配列及び配列番号8で表される塩基配列の第141番目の塩基がSNP ( rs 9 0 1 7 9 2 ) である。また、上記 ( a ) ~ ( c ) の何れかの塩基配列を有しているポリヌクレオチドは、SNP ( rs 9 0 1 7 9 2 ) のCアレルを検出し得るポリヌクレオチドであり、上記 ( d ) ~ ( f ) の何れかの塩基配列を有しているポリヌクレオチドは、SNP ( rs 9 0 1 7 9 2 ) のTアレルを検出し得るポリヌクレオチドである。

10

【 0 0 4 7 】

その他、工程 ( a ) において用いられる各高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチドは、検出対象の遺伝子の塩基配列と相補的又は相同的な配列以外にも、SNPタイピングを阻害しない程度において、付加的な配列を有することができる。該付加的な配列として、例えば、制限酵素認識配列や、核酸の標識に供される配列等がある。また、各高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチドは、SNPタイピング結果の検出や解析を容易にするために、SNPタイピングを阻害しない程度において、標識物質を付加することができる。該標識物質は、通常ポリヌクレオチドの標識に用いられる化合物であれば特に限定されるものではない。該標識物質として、例えば、放射性同位体、蛍光物質、化学発光物質、ビオチン等の低分子化合物等がある。

20

【 0 0 4 8 】

また、ヒト個体から採取された核酸、高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチド等の、SNPタイピングにおいて用いられる量は、特に限定されるものではなく、通常用いられる量で用いることができる。また、ポリメラーゼ等の酵素や、ヌクレオチド、反作用バッファー等は、特に限定されるものではなく、通常SNPタイピングを行う場合に用いられるものを、通常用いられる量で用いることができる。

【 0 0 4 9 】

次に、工程 ( b ) として、工程 ( a ) により得られたタイピング結果に基づき、前記ヒト個体の高血圧発症リスクを判定する。例えば、高血圧発症リスクは、下記表4~9等のオッズ比を利用して判定してもよい。その他、本発明の高血圧の遺伝子マーカーについてメタアナリシスを行って得られるオッズ比を利用して判定してもよく、本発明の高血圧の遺伝子マーカーについてコホート研究を行って得られる相対危険度 ( リスク比 ) を利用して判定してもよく、他の従来公知の統計手法を用いて統計学的に処理した値を利用して判定してもよい。

30

【 0 0 5 0 】

具体的には、SNP ( rs 8 1 0 1 0 3 0 ) のタイピング結果を用いる場合には、AA型、CA型、CC型の順にリスクが高いと判定することができる。

40

また、SNP ( rs 4 8 0 8 5 2 1 ) のタイピング結果を用いる場合には、GG型、GA型、AA型の順にリスクが高いと判定することができる。

また、SNP ( rs 1 7 7 9 6 7 3 9 ) のタイピング結果を用いる場合には、TT型、CT型、CC型の順にリスクが高いと判定することができる。

さらに、SNP ( rs 9 0 1 7 9 2 ) のタイピング結果を用いる場合には、CC型、TC型、TT型の順にリスクが高いと判定することができる。

【 0 0 5 1 】

また、本発明の遺伝子マーカーは、単独よりも組み合わせることにより、より適確に高血圧発症リスクを判定することができる。この際、その他の高血圧の遺伝子マーカーと組み合わせ使用することもできる。組み合わせる遺伝子マーカーは、特に限定されるもの

50

ではなく、公知の高血圧の遺伝子マーカーを組み合わせてもよい。

【0052】

その他、工程（b）における高血圧発症リスクの判定は、工程（a）により得られたタイピング結果と、遺伝子マーカー以外の1以上の高血圧の危険因子を組み合わせて行ってもよい。遺伝子マーカー以外の危険因子として、例えば、ヒト個体の性別、年齢、BMI値、脳血管疾患の有無、心疾患の有無、喫煙の有無、飲酒量、総コレステロール値、HDLコレステロール値、中性脂肪値、空腹時血糖値等がある。

【0053】

工程（a）におけるSNPタイピングを、マイクロアレイ法を用いて行う場合には、固相担体上に、SNP（rs8101030）検出用ポリヌクレオチドと、SNP（rs4808521）検出用ポリヌクレオチドと、SNP（rs17796739）検出用ポリヌクレオチドと、SNP（rs901792）検出用ポリヌクレオチドとの少なくとも1が固定されているマイクロアレイを用いることが好ましい。

10

【0054】

なお、本発明においてマイクロアレイとは、固相担体上にプローブとなるポリヌクレオチドが、位置を特定できるように固定された検出デバイスのことを言い、プローブ（ポリヌクレオチド）が固相化された担体自体は分散性であってもよく、検出時に位置が特定できるように2次元的な固相担体上に固定化できる状態であればよい。

【0055】

また、工程（a）におけるSNPタイピングに用いる高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチド等をキット化することにより、より簡便に工程（a）のSNP（rs8101030）、SNP（rs4808521）、SNP（rs17796739）、及びSNP（rs901792）からなる群より選択される1以上のSNPのタイピングに用いられるSNPタイピングキットとして、SNP（rs8101030）検出用ポリヌクレオチドと、SNP（rs4808521）検出用ポリヌクレオチドと、SNP（rs17796739）検出用ポリヌクレオチドと、SNP（rs901792）検出用ポリヌクレオチドと、固相担体上にこれらの高血圧発症リスク判定用ポリヌクレオチドの少なくとも1が固定されているマイクロアレイと、からなる群より選ばれる1以上を含むものであることが好ましい。

20

【0056】

<TRIC-A遺伝子欠損小動物>

前述のように、TRIC-A遺伝子を欠損させた小動物は、高血圧症状を呈する。このため、TRIC-A遺伝子欠損小動物は、高血圧病態モデルとして使用することができる。なお、本発明及び本願明細書において、「高血圧病態」には、高血圧のみならず、高血圧に起因して発症する疾患、若しくは発症が高血圧と何らかの因果関係があると推察される疾患も含まれる。このような疾患としては、例えば、心臓、血管系、脳、腎臓等の疾患・障害が挙げられる。また、例えば、TRIC-A遺伝子欠損小動物は、カルシウム拮抗薬や高血圧薬のスクリーニングのための試験動物として使用することができる。

30

【0057】

本発明において用いられるTRIC-A遺伝子欠損小動物は、コンベンショナルな欠損小動物であってもよく、組織特異的や時期特異的にTRIC-A遺伝子を欠損させるコンディショナルな欠損小動物であってもよい。なお、TRIC-A遺伝子欠損小動物は、相同組み換えを利用した方法等、遺伝子欠損動物を作製する際に用いられる公知の手法の中から適宜選択して用いることができる。また、本発明及び本願明細書において、実験小動物としては、例えば、マウス、ラット、ウサギ、モルモット、イヌ、ネコ等が挙げられる。

40

【実施例】

【0058】

次に実施例を示して本発明をさらに詳細に説明するが、本発明は以下の実施例に限定されるものではない。

50

## 【 0 0 5 9 】

## 【実施例 1】 T R I C 遺伝子欠損マウスの血圧測定

野生型マウス、T R I C - Bヘテロ欠損マウス、T R I C - Aホモ欠損マウス、及び、T R I C - Aホモ・T R I C - Bヘテロ欠損マウスの血圧を測定した。

なお、各欠損マウスは、非特許文献 1 に記載の方法で作製した。具体的には、まず、T R I C - A 遺伝子又は T R I C - B 遺伝子の第 1 番目のエキソンの末端にネオマイシン耐性遺伝子を組み込んだターゲティングベクターを作製し、当該ターゲティングベクターをエレクトロポレーション法により E S 細胞に導入して遺伝子相同組み換えにより E S 細胞に導入し、相同的遺伝子組換えが起こった E S 細胞を選別した。インジェクション法により、この遺伝子組換え E S 細胞を胚盤胞期のマウス胚中に注入して作製したキメラ胚を偽妊娠マウスの子宮に移植し、生殖細胞が組換え E S 細胞由来の細胞により形成されているキメラマウスを得た。このキメラマウス同士を交配することにより、各欠損マウスを得た。

10

## 【 0 0 6 0 】

血圧測定は、8 ~ 12 週齢の雌雄のマウスを用いて、T a i l - c u f f 法により行った。各マウスにつき 1 日 5 回を 3 日間測定し、得られた測定値の中から最大値及び最小値を除いた 3 回分を、1 匹分のデータとした。測定結果を表 1 に示す。表 1 中、「B W」は体重 ( b o d y w e i g h t ) を、「H R」は心拍数 ( h e a r t r a t e ) を、「S B P」は収縮期血圧 ( s y s t o l i c b l o o d p r e s s u r e ) を、「D B P」は拡張期血圧 ( d i a s t o l i c b l o o d p r e s s u r e ) を、「M B P」は平均血圧 ( m e a n b l o o d p r e s s u r e ) を、それぞれ意味する。また、「W T」は野生型マウスを、「B + / -」は T R I C - Bヘテロ欠損マウスを、「A - / -」は T R I C - Aホモ欠損マウスを、「A - / - B + / -」は T R I C - Aホモ・T R I C - Bヘテロ欠損マウスを、それぞれ意味し、「n」は、測定に用いたマウスの数を意味する。さらに、p 値は、全て野生型マウスに対するものである。この結果、T R I C - A がホモ欠損である T R I C - Aホモ欠損体及び T R I C - Aホモ・T R I C - Bヘテロ欠損体において、徐脈及び高血圧が観察された。

20

## 【 0 0 6 1 】

## 【表 1】

Genotype	BW (g)	HR (bpm)	SBP (mmHg)	DBP (mmHg)	MBP (mmHg)
WT (n=19)	21.9±0.9	599.0±15.8	103.8±2.8	61.8±2.0	75.5±2.1
B+/- (n=12)	22.3±0.8	589.4±12.1 (p=0.6806)	100.4±2.5 (p=0.5530)	58.2±2.8 (p=0.4851)	72.0±2.6 (p=0.4870)
A-/- (n=19)	20.2±0.8	497.9±15.7** (p=0.0001)	119.7±1.9** (p=0.0002)	69.0±2.4* (p=0.0219)	86.1±2.0** (p=0.0011)
A-/-B+/- (n=19)	20.0±0.5	460.6±9.0** (p<0.0001)	114.3±2.4* (p=0.0176)	60.2±2.2 (p=0.7536)	77.8±2.1 (p=0.4291)

30

40

## 【 0 0 6 2 】

さらに、野生型マウスと T R I C - Aホモ・T R I C - Bヘテロ欠損マウス (各 6 匹) に対して、アンジオテンシン受容体、R h o K、a 1 受容体、エンドセリン受容体、及びバソプレシン受容体に対する阻害薬、並びにムスカリン受容体に対する作動薬を適用し、血圧の変化を観察した。アンジオテンシン受容体 b l o c k e r として C a n d e s a r t a n ( 図 1 中、「C a n d e」) を、R h o K 阻害薬として Y - 2 7 6 3 2 を、a 1 b l o c k e r として P r a z o s i n を、エンドセリン受容体阻害薬として B Q 1 2 3 を、バソプレシン受容体阻害薬として O P C - 2 1 2 6 8 を、ムスカリン受容体作動薬としてカルバコール ( C C h ) を、それぞれ用いた。

50



具体的には、各マウスについて、薬剤適用前の収縮期血圧と、薬剤の腹腔内投与後15～30分の収縮期血圧とをTail-cuff法により測定し、薬剤適用前の収縮期血圧に対する薬剤投与後の収縮期血圧の変化率(SBP)を算出した。算出結果を図1に示す。なお、バソプレシン受容体阻害薬は血圧を変化させなかったため、図示を省略した。この結果、各薬物の血圧に対する効果には、両マウス群において顕著な差は観察されなかった。したがって、これらの昇圧液性因子は、TRIC-A遺伝子欠損体において発症している高血圧とは無関係であることが示唆された。

【0063】

次に、野生型マウス、TRIC-Aホモ欠損マウス、及びTRIC-Aホモ・TRIC-Bヘテロ欠損マウス(各7匹)に対して、自立神経拮抗薬であるatropineとmetoprololを適用し、血圧の変化を観察した。具体的には、各マウスについて、4mg/kgのatropine、4mg/kgのmetoprolol、又は4mg/kgのatropineと4mg/kgのmetoprololとの両方を、それぞれ投与し、投与前(表中、「Before」と投与後(表中、「After」)の収縮期血圧及び心拍数を測定し、その変化を調べた。表2に収縮期血圧(SBP)の測定結果を、表3に心拍数(HR)の測定結果を、それぞれ示す。この結果、TRIC-Aホモ欠損マウス及びTRIC-Aホモ・TRIC-Bヘテロ欠損マウスに対しては、atropine又はmetoprololを適用した場合でも、高血圧症状は保持された。一方で、心拍数は、TRIC-Aホモ欠損マウス及びTRIC-Aホモ・TRIC-Bヘテロ欠損マウスは、atropine又はmetoprololの適用により、野生型マウスと同様の内因性心拍数を示した。

これらの結果から、TRIC-A欠損により引き起こされる高血圧は、交感神経活動の亢進によるものではないこと、及び、徐脈症状は、高血圧による圧受容器反射の亢進による二次的な異常であることが示唆された。

【0064】

【表2】

SBP			
4 mg/kg atropine	WT (n=7)	A-/- (n=7)	A-/-B+/- (n=7)
Before	108.0±8.3	118.2±4.4	115.8±3.5
After	104.5±3.2	126.4±3.2**	112.2±3.6
4 mg/kg metoprolol	WT (n=7)	A-/- (n=7)	A-/-B+/- (n=7)
Before	102.0±4.8	118.0±2.7	108.5±5.1
After	111.3±3.4	139.7±3.4**	124.4±6.0
4 mg/kg atropine + 4 mg/kg metoprolol	WT (n=7)	A-/- (n=7)	A-/-B+/- (n=7)
Before	101.0±4.5	119.4±4.8	111.8±3.6
After	110.1±2.0	135.6±4.6**	127.9±4.6*

【0065】

【表 3】

HR			
4 mg/kg atropine	WT (n=7)	A-/- (n=7)	A-/-B+/- (n=7)
Before	594.7±34.9	510.7±29.1	482.2±13.7
After	682.4±20.7	672.4±14.9	670.9±16.8
4 mg/kg metoprolol			
4 mg/kg metoprolol	WT (n=7)	A-/- (n=7)	A-/-B+/- (n=7)
Before	625.3±36.4	555.7±22.2	484.0±14.2
After	496.9±16.6	436.5±10.2*	418.9±14.9**
4 mg/kg atropine + 4 mg/kg metoprolol			
4 mg/kg atropine + 4 mg/kg metoprolol	WT (n=7)	A-/- (n=7)	A-/-B+/- (n=7)
Before	654.8±32.9	544.0±24.5	491.9±23.1
After	574.2±17.6	561.2±12.1	537.4±11.3

10

## 【0066】

## [実施例 2] T R I C 遺伝子欠損マウスの腸間膜動脈の筋原性収縮測定

野生型マウス(1匹)、T R I C - A ホモ欠損マウス(3匹)、及び T R I C - A ホモ・T R I C - B ヘテロ欠損マウス(3匹)から腸間膜動脈を摘出し、両端にガラス毛細管を挿入した灌流血管標本を作製し、ビデオカメラを搭載した顕微鏡にセットすることで、血管径の変化を観察することで、筋原性収縮の測定を行った。

20

図 2 は、各マウス群の腸間膜動脈の血管径の変化を示している。図 2 (A) は、血管内圧を 10 ~ 90 mmHg まで増大させた時の血管径の変化を示し、図 2 (B) は、70 mmHg 負荷時の筋原性収縮(灌流液をカルシウムイオンフリーにしたときの血管径との差)を示している。図 2 (A) に示すように、T R I C - A ホモ欠損マウスは、野生型マウスに比べて各内圧での血管径は小さかった。また、図 2 (B) の 70 mmHg 負荷時の例を示すように、T R I C - A ホモ欠損マウスは、野生型マウスよりも筋原性収縮が大きく、血管が常に収縮していると考えられた。

さらに、 $10^{-7}$  M の phenylephrine 又は  $10^{-7}$  M の acetylcholine (ACh) で処理した場合の血管径を、処理前と比較して、その変化を調べた。phenylephrine 処理により血管は収縮し、acetylcholine 処理により血管は弛緩する。具体的には、灌流液に phenylephrine 又は acetylcholine を添加する前の血管径と、添加後の血管径とを測定し、添加前の血管径に対する添加後の血管径の変化量を算出した。図 3 は、phenylephrine (A) 及び acetylcholine (B) を処理した場合の血管径の変化の測定結果を示した図である。この結果、腸間膜動脈では、両欠損マウスと野生型マウスでは、phenylephrine 収縮に大きな差異はみられなかった。一方、acetylcholine 単独処理の場合には、野生型マウスでは血管径にほとんど変化がみられなかったが、T R I C - A ホモ欠損マウスと T R I C - A ホモ・T R I C - B ヘテロ欠損マウスでは、acetylcholine 処理により血管が顕著に弛緩した。この結果は、両欠損マウスにおいて、定常状態の筋原性収縮が大きくなっていることとも一致した。

30

40

このように、抵抗血管である腸間膜動脈において、T R I C - A 欠損マウス由来の血管では、定常時筋原性収縮が各内圧で顕著に上昇している(血管内径が収縮している)ことが観察された。これらの結果から、T R I C - A 欠損は、内皮又は平滑筋細胞の機能異常を誘導し、血圧を上昇させることが示唆される。

## 【0067】

なお、実施例 1 及び 2 の結果から、リアノジン受容体 (RyR2) とカルシウムイオン依存性カリウムイオンチャネル (BK) が中核となる血管平滑筋内の弛緩性膜電位調節機構の破綻が、T R I C - A 欠損マウスで想定される。

50

## 【 0 0 6 8 】

## [実施例 3] T R I C - A 遺伝子及びその近傍の S N P と高血圧との相関

一般地域住民及び高血圧患者を対象とし、S N P の遺伝子型と高血圧との関連を調べた。

まず、対象者から採取した末梢血中の白血球から DNA 抽出キットである Q I A a m p DNA Blood Kit (キアゲン社製)を用いて、それぞれのゲノム DNA を抽出した。得られたゲノム DNA を、GenomiPhi DNA Amplification Kit (GEヘルスケアバイオサイエンス社製)を用いて増幅した。増幅した DNA を buffer AE (キアゲン社製)を用いて 50 倍に希釈したものを、S N P タイピングに供した。

各対象者の増幅済みゲノム DNA を鋳型として、S N P (rs2279448)、S N P (rs8101030)、S N P (rs4808521)、S N P (rs2279449)、S N P (rs17796739)、及び S N P (rs901792) を TaqMan プローブ法で解析した。各 S N P の検出には、特異的な TaqMan Pre-Designed SNP Genotyping Assay (アプライドバイオシステムズ社製)を用いた。具体的には、増幅済みゲノム DNA 溶液 2.0  $\mu$ L に、2.5  $\mu$ L の TaqMan Universal Master Mix (アプライドバイオシステムズ社製)、0.05  $\mu$ L の各多型に特異的な TaqMan Pre-Designed SNP Genotyping Assay、0.45  $\mu$ L の蒸留水を加えて反応溶液を調整した後、PCR 法による伸長反応に供した。伸長反応は、52 で 2 分間、ついで 95 で 10 分間の加温の後、95 で 15 秒間、60 で 1 分間の加温を 60 回繰り返した。伸長反応後に、7900HT Fast リアルタイム PCR システム (アプライドバイオシステムズ社製)を用いて蛍光強度を測定することにより、遺伝子多型をタイピングした。使用した TaqMan プライマーの型番は、rs2279448 が C \_\_ 15967838 \_\_ 10、rs8101030 が C \_\_ 29997177 \_\_ 10、rs4808521 が C \_\_ 31765885 \_\_ 10、rs2279449 が C \_\_ 15967837 \_\_ 10、rs17796739 が C \_\_ 34044004 \_\_ 10、rs901792 が C \_\_ 1975557 \_\_ 10 である。遺伝子解析は、本態性高血圧患者 1119 例、正常血圧者 1140 例を対象に行った。

## 【 0 0 6 9 】

同定された S N P の遺伝子型と高血圧との相関を、相関解析 (アソシエーション法)により解析した。具体的には、対象者を、ヒト本態性高血圧群 (収縮期血圧 140 mmHg 以上、及び/又は拡張期血圧 90 mmHg 以上、及び/又は降圧薬服用) と正常血圧群 (高血圧群以外) とに分類し、上記で同定された多型の頻度を解析した。統計学的な解析手法としては 二乗検定を用いた。解析結果を表 4 ~ 9 に示す。

## 【 0 0 7 0 】

## 【表 4】

	遺伝子多型頻度			統計学的解析結果 (上段;オッズ比(95% CI)、下段;p値)			
	rs2279448 多型			Allelic	Recessive	Dominant	Additive
	TT	TC	CC	T/C	TT/TC+CC	TT+TC/CC	TT/TC/CC
高血圧群	972	116	3	0.97 (0.75-1.26)	0.95 (0.73-1.24)	1.62 (0.39-6.80)	—
正常血圧群	1006	112	5	0.816	0.709	0.509	0.707

## 【 0 0 7 1 】

【表 5】

	遺伝子多型頻度			統計学的解析結果 (上段;オッズ比(95% CI)、下段;p値)			
	rs8101030 多型			Allelic	Recessive	Dominant	Additive
	CC	CA	AA	G/A	GG/CA+AA	CC+CA/AA	CC/CA/AA
高血圧群	576	437	92	0.86 (0.75-0.98)	0.84 (0.71-1.00)	0.79 (0.57-1.08)	—
				0.026*	0.045*	0.137	0.089
正常血圧群	634	416	75				

10

【0072】

【表 6】

	遺伝子多型頻度			統計学的解析結果 (上段;オッズ比(95% CI)、下段;p値)			
	rs4808521 多型			Allelic	Recessive	Dominant	Additive
	GG	GA	AA	G/A	GG/GA+AA	GG+GA/AA	GG/GA/AA
高血圧群	97	455	555	1.14 (1.00-1.30)	1.15 (0.85-1.56)	1.19 (1.00-1.40)	—
				0.048*	0.364	0.044*	0.127
正常血圧群	87	428	614				

20

【0073】

【表 7】

	遺伝子多型頻度			統計学的解析結果 (上段;オッズ比(95% CI)、下段;p値)			
	rs2279449 多型			Allelic	Recessive	Dominant	Additive
	GG	GA	AA	G/A	GG/GA+AA	GG+GA/AA	GG/GA/AA
高血圧群	829	247	26	1.12 (0.95-1.32)	1.13 (0.94-1.37)	1.17 (0.69-1.98)	—
				0.189	0.202	0.568	0.431
正常血圧群	824	276	31				

30

【0074】

40

【表 8】

	遺伝子多型頻度			統計学的解析結果 (上段;オッズ比(95% CI)、下段;p値)			
	rs17796739 多型			Allelic	Recessive	Dominant	Additive
	TT	TC	CC	T/C	TT/CT+CC	TT+CT/CC	TT/TC/CC
高血圧群	75	390	624	1.18 (1.03-1.36) 0019*	1.45 (1.01-2.08) 0.042*	1.18 (0.99-1.40) 0.059	— 0.051
正常血圧群	54	378	683				

10

【0075】

【表 9】

	遺伝子多型頻度			統計学的解析結果 (上段;オッズ比(95% CI)、下段;p値)			
	rs901792 多型			Allelic	Recessive	Dominant	Additive
	TT	TC	CC	T/C	TT/TC+CC	TT+TC/CC	TT/TC/CC
高血圧群	496	481	114	0.88 (0.77-1.00) 0048*	0.82 (0.70-0.97) 0.024*	0.92 (0.70-1.22) 0.575	— 0.077
正常血圧群	558	444	108				

20

【0076】

この結果、表中のp値から明らかであるように、SNP(rs8101030)、SNP(rs4808521)、SNP(rs17796739)、及びSNP(rs901792)の4種のSNPが、高血圧と有意な関連を示した。

これらの結果から、この4種のSNPの遺伝子型を調べることにより、高血圧を発症する相対危険度を判定出来ることが明らかである。

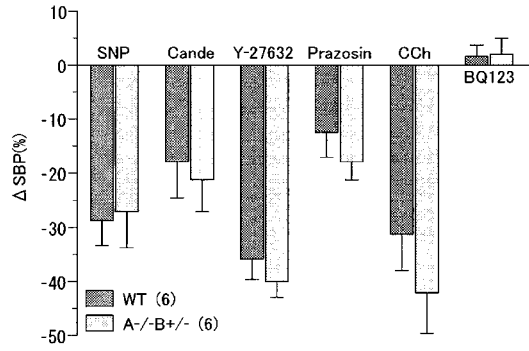
30

【産業上の利用可能性】

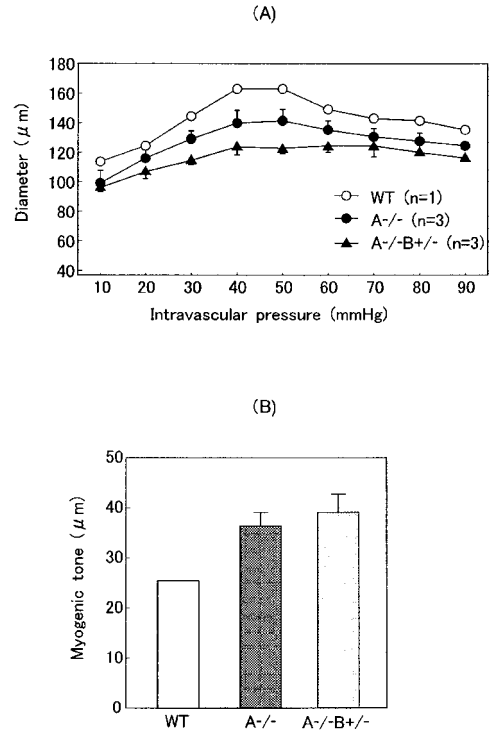
【0077】

本発明の高血圧の遺伝子マーカーを用いることにより、高血圧発症のリスクをより適確に判定し得るため、本発明は主に、医療機関等における検体の遺伝子解析等の分野において利用が可能である。

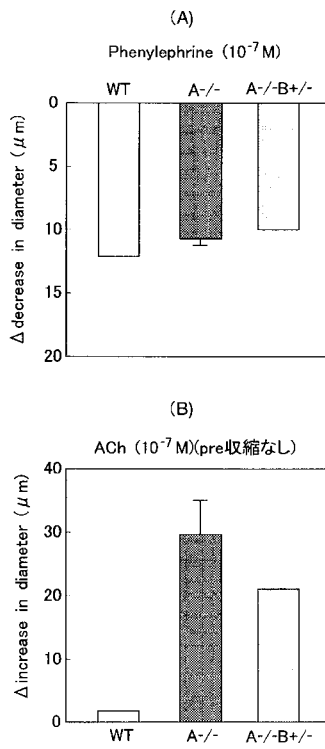
【 図 1 】



【 図 2 】



【 図 3 】



【配列表】

2011167126000001.app

---

フロントページの続き

- (72)発明者 田原 康玄  
愛媛県東温市志津川 国立大学法人愛媛大学大学院医学系研究科内
- (72)発明者 小原 克彦  
愛媛県東温市志津川 国立大学法人愛媛大学大学院医学系研究科内
- (72)発明者 三木 哲郎  
愛媛県東温市志津川 国立大学法人愛媛大学大学院医学系研究科内
- (72)発明者 竹島 浩  
京都府京都市左京区吉田下阿達町 国立大学法人京都大学大学院薬学研究科内
- Fターム(参考) 2G045 AA25 DA13 FB02  
4B024 AA11 BA80 CA01 HA12  
4B063 QA12 QA19 QQ42 QQ58 QQ61 QR08 QR32 QR55 QR62 QR72  
QR82 QS25 QS32