

(19) 日本国特許庁(JP)

再公表特許(A1)

(11) 国際公開番号

W02018/038168

発行日 令和1年6月24日 (2019.6.24)

(43) 国際公開日 平成30年3月1日 (2018.3.1)

(51) Int.Cl.			F I			テーマコード (参考)
C07K	7/00	(2006.01)	C07K	7/00	ZNA	4C076
A61K	38/08	(2019.01)	A61K	38/08		4C084
A61K	47/62	(2017.01)	A61K	47/62		4H045
A61P	31/16	(2006.01)	A61P	31/16		

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 29 頁)

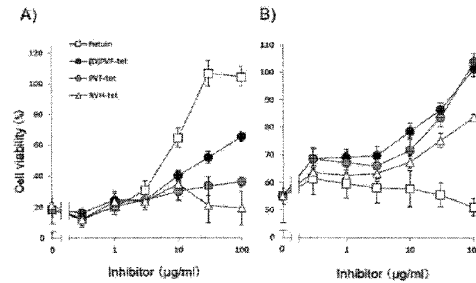
出願番号	特願2018-535741 (P2018-535741)	(71) 出願人	503027931 学校法人同志社 京都府京都市上京区今出川通烏丸東入玄武町601番地
(21) 国際出願番号	PCT/JP2017/030158	(74) 代理人	100093230 弁理士 西澤 利夫
(22) 国際出願日	平成29年8月23日 (2017.8.23)	(72) 発明者	西川 喜代孝 京都府京田辺市多々羅部谷1-3 同志社大学内
(31) 優先権主張番号	特願2016-164971 (P2016-164971)	(72) 発明者	高橋 美帆 京都府京田辺市多々羅部谷1-3 同志社大学内
(32) 優先日	平成28年8月25日 (2016.8.25)	(72) 発明者	近江 純平 京都府京田辺市多々羅部谷1-3 同志社大学内
(33) 優先権主張国	日本国 (JP)		

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ヘマグルチニン結合ペプチド、および、これを含むインフルエンザウイルス感染症の予防・治療薬

(57) 【要約】

ヘマグルチニン結合ペプチドは、3つのリジン (Lys) が結合して形成された分子核構造の端部に位置する4つのアミノ基の各々に、配列番号1のペプチドモチーフが、直接またはスパーサーを介して結合している4価ペプチドである。



【特許請求の範囲】

【請求項 1】

3つのリジン(Lys)が結合して形成された分子核構造の端部に位置する4つのアミノ基の各々に、配列番号1のペプチドモチーフが、直接またはスペーサーを介して結合している4価ペプチドであることを特徴とするヘマグルチニン結合ペプチド。

【請求項 2】

配列番号1のペプチドモチーフのN末端側に位置するアルギニン(Arg)が、非天然異性体(D-Arg)に置換されていることを特徴とする請求項1のヘマグルチニン結合ペプチド。

【請求項 3】

請求項1または2のヘマグルチニン結合ペプチドを含有することを特徴とするインフルエンザウイルス感染症の予防・治療薬。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、ヘマグルチニン結合ペプチド、および、これを含むインフルエンザウイルス感染症の予防・治療薬に関する。

【背景技術】

【0002】

A型インフルエンザウイルスは、強力な感染能を有し、毎年我が国をはじめ世界各地で季節的流行を引き起こしている。その一方で、2009年にみられたような新型インフルエンザウイルスの出現や、H5N1、H7N7などの高病原性鳥インフルエンザウイルスのヒトへの感染能の獲得が危惧されており、致死的なパンデミックが世界的にいつ発生してもおかしくない状況にある。

【0003】

しかしながら、現在一般的に使用されているオセタミビル(商品名:タミフル(登録商標))、ザナミビル(商品名:リレンザ(登録商標))などのノイラミニダーゼ(neuraminidase; NA)阻害薬に対しては急速に耐性が広がりつつあり、新規インフルエンザ治療薬の確立が喫緊に求められている。

【0004】

A型インフルエンザウイルスの粒子表面には、ウイルスの標的細胞への結合に関わるヘマグルチニン(hemagglutinin; 以下「HA」と記載する場合がある)、ならびに新生ウイルス粒子の感染細胞からの離脱に関わるNAの2種の膜結合型糖タンパク質が存在していることが知られている。

【0005】

さらに、HAは、ウイルスが標的細胞に結合した後、標的細胞膜とウイルス膜との融合を引き起こし、ウイルス遺伝子を細胞質に放出させる働きも担っており、ウイルスの増殖サイクルにおいて必須の役割を果たしていることが知られている。また、HAは多くのインフルエンザワクチンの抗原となっている。

【0006】

以上のことから、HAの創薬標的としての重要性が示唆されているはいるものの、現状では、未だにHAを標的とした治療薬は上市されていない。

【0007】

HAはウイルス膜上で3量体構造をとっており、HA1分子が宿主細胞膜上に存在する糖タンパク質あるいは糖脂質のシアル酸1分子を認識して結合する。従って、HA3量体では合計3分子のシアル酸が結合し得る。このとき、1:1の結合に比べ3:3の結合では、結合親和性は数千倍に増加することが知られており、この現象は「クラスター効果」と呼ばれている。このため、従来の低分子化合物ライブラリーのスクリーニングや、ファージディスプレイスクリーニング等の技術では基本的に1:1の相互作用にしか適用できないため、クラスター効果を発揮して機能するHAに対し、その受容体結合部位を標的として阻害剤

10

20

30

40

50

を同定することは原理的に極めて困難である。実際、低分子化合物の取得例は皆無であり、またサイクリックペプチドライブラリー（特許文献1）やファージディスプレイスクリーニング（特許文献2）によりHA結合ペプチドを取得した例は報告されているが、クラスター効果に基づいて直接HAの受容体結合部位を標的として阻害ペプチドを単離した例は報告されていない。

【0008】

一方で、本発明者らは、これまでに、クラスター効果に基づく強い相互作用を阻害する分子をスクリーニングする技術として多価型ペプチドライブラリー法を開発している（特許文献3）。多価型ペプチドライブラリーは、4価の核構造にランダムペプチドライブラリーが4本結合した構造であるため、それ自体がクラスター効果を発揮する。また、このクラスター効果を発揮して機能する様々な分子に対する阻害分子の開発にも成功している（例えば、特許文献4～6）。

10

【0009】

さらに、本発明者らは、多価型ペプチドライブラリー法を応用し、多価型ペプチドをシート上に数百のレベルで合成する技術も確立している（特許文献7）。

【先行技術文献】

【特許文献】

【0010】

【特許文献1】特開2013-71904号公報

【特許文献2】特許第5396111号公報

20

【特許文献3】特許第4744443号公報

【特許文献4】特許第5635779号公報

【特許文献5】特許第5718574号公報

【特許文献6】特許第5754008号公報

【特許文献7】特許第5718574号公報

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0011】

本発明者は、HAの受容体結合部位を標的として、これまでに確立してきた多価型ペプチドライブラリー法を用いることで、クラスター効果によってHAに結合する新規な多価ペプチドを得ることができるとともに、この多価ペプチドを有効成分とすることでインフルエンザウイルス感染症の予防・治療薬を確立できることを着想し、本発明を完成させるに至った。

30

【0012】

本発明は、以上のような事情に鑑みてなされたものであり、新規なヘマグルチニン結合ペプチドと、これを含むインフルエンザウイルス感染症の予防・治療薬を提供することを課題としている。

【課題を解決するための手段】

【0013】

本発明のヘマグルチニン結合ペプチドは、3つのリジン（Lys）が結合して形成された分子核構造の端部に位置する4つのアミノ基の各々に、配列番号1のペプチドモチーフが、直接またはスペーサーを介して結合している4価ペプチドであることを特徴とする。

40

【0014】

このヘマグルチニン結合ペプチドでは、配列番号1のペプチドモチーフのN末端側に位置するアルギニン（Arg）が、非天然異性体（D-Arg）に置換されていることが好ましい。

【0015】

本発明のインフルエンザウイルス感染症の予防・治療薬は、前記のヘマグルチニン結合ペプチドを含有することを特徴としている。

【発明の効果】

【0016】

50

本発明のヘマグルチニン結合ペプチドによれば、インフルエンザウイルスのヘマグルチニンに結合し、インフルエンザウイルスの感染による細胞障害活性を阻害することができる。また、本発明のインフルエンザウイルス感染症の予防・治療薬によれば、効果的にインフルエンザ感染症を予防・治療することができる。

【図面の簡単な説明】

【0017】

【図1】Aは、電気泳動法によりNiビーズ上に固定化した野生型HA (WT-HA) ならびに変異型HA (L194A-HA) の分子量ならびに純度を示した図である。Bは、ELISA法によるWT-HA ならびにL194A-HAのフェツインとの結合活性の測定結果を示す図である。

【図2】実施例2のスクリーニングで使用した多価型ペプチドライブラリーの化学構造を示す図である。 10

【図3】A)は、実施例2における1次スクリーニングで使用した1次ライブラリーと各ポジションにおけるアミノ酸の選択性を示した図(表)である。B)は、実施例2における2次スクリーニングで使用した2次ライブラリーと各ポジションにおけるアミノ酸の選択性を示した図(表)である。

【図4】MDCK細胞に各濃度のHA阻害薬候補物質 (TKR-tet、RVH-tet) を添加し、30分後にA型インフルエンザウイルス (A/PR/8/34) を高力価 (MOI=10) で感染させ、24時間培養後の細胞の生存率をWST法によって測定した結果を示す図である。

【図5】シートを¹²⁵Iで放射標識したWT-HAでプロットし、結合した放射活性を測定した結果を示す図である。 20

【図6】シートを¹²⁵Iで放射標識したWT-HAならびにL194A-HA でプロットした様子を示した図である。

【図7】シートを¹²⁵Iで放射標識したWT-HAならびにL194A-HA でプロットした様子を示した図である。

【図8】MDCK細胞に各濃度の阻害薬 (PVD-tet、PMH-tet、PVN-tet、PVF-tet、PVP-tet) を添加し、30分後にA/PR/8/34インフルエンザウイルスを高力価 (MOI=10) で感染させ、24時間培養後の細胞の生存率をWST法によって測定した結果を示す図である。

【図9】MDCK細胞に300 μg/mlの各阻害薬を添加し、48時間培養後の細胞の生存率をWST法にて測定した結果を示す図である。

【図10】PVF-tetと、(^D) PVF-tetをトリプシンで処理した結果(分子量)を示す図である。 30

【図11】PVF-tetのWT-HAあるいはL194A-HAとの結合をELISA法にて測定した結果を示す図である。

【図12】(^D) PVF-tetのWT-HAあるいはL194A-HAとの結合をELISA法にて測定した結果を示す図である。

【図13】A)は、MDCK細胞に各濃度の阻害薬 (PVF-tet、(^D) PVF-tet、RVH-tet) あるいはフェツインを添加し、30分後にインフルエンザウイルスを低力価 (MOI=0.001) で感染させ、48時間培養後の細胞の生存率をWST法によって測定した結果を示す図である。B)は、MDCK細胞に各濃度の阻害薬 (PVF-tet、(^D) PVF-tet、RVH-tet) あるいはフェツインを添加し、30分後にインフルエンザウイルスを高力価 (MOI=10) で感染させ、24時間培養後の細胞の生存率をWST法によって測定した結果を示す図である。 40

【図14】高力価感染条件下 (MOI=10) でのPVF-tetの阻害活性を、PVF-tetのHA結合モチーフと同じ配列を有するモノマーペプチドと比較した結果を示した図である。

【図15】MDCK細胞に300 μg/mlの各阻害薬を添加し、30分後にA/PR/8/34インフルエンザウイルスを 6×10^4 pfu/ml で感染させ、14時間後の培養液中の新生ウイルス量をブランクアッセイ法にて定量した図である。

【図16】6-8週令のBalb/cマウス(メス)に、A/PR/8/34インフルエンザウイルス(2000 pfu)を単独、あるいは各量の(^D) PVF-tet共存下で経鼻投与し、体重変化を測定した結果を示す図である。

【図17】マウスに、インフルエンザウイルス(2000 pfu)を単独、あるいは各量の(^D) 50

）PVF-tet共存下で経鼻投与し、生存率を比較した結果を示す図である。

【図18】マウスに、インフルエンザウイルス（2000 pfu）を単独、あるいはPVF-tet共存下で経鼻投与し、3日後ならびに5日後の肺中ウイルス量をブランクアッセイにより測定した結果を示す図である。

【発明を実施するための形態】

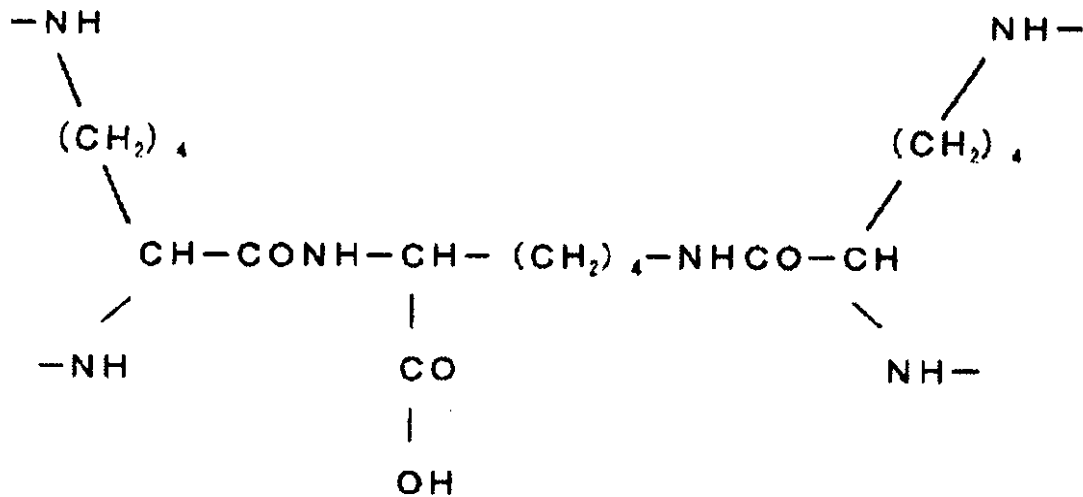
【0018】

本発明のヘマグルチニン結合ペプチドは、3つのリジン（Lys）が結合して形成された以下の分子核構造を含んでいる。

【0019】

【化1】

10



20

【0020】

本発明のヘマグルチニン結合ペプチドは、上記の分子核構造の端部に位置する4つのNH基の各々に、以下のペプチドモチーフ、

30

配列番号1：Arg-Arg-Pro-Val-Asn-His-Phe（RRPVNHF）

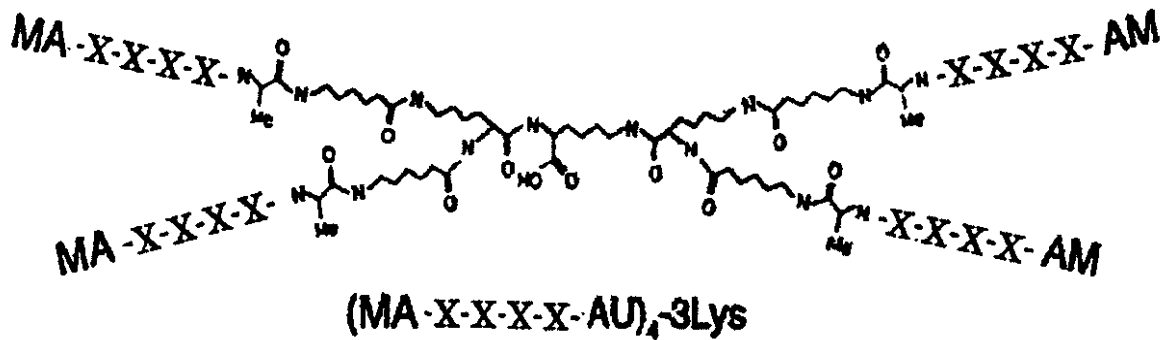
が、直接またはスパーサーを介して結合した4価ペプチドである。

【0021】

具体的には、本発明のヘマグルチニン結合ペプチドの一実施形態は、例えば、以下の化学式において、3つのリジン（Lys）からなる分子核構造の端部に位置する4つのXXXX部のそれぞれに、配列番号1のペプチドモチーフが組み込まれた4価ペプチドが例示される。

【0022】

【化 2】



10

多価型ペプチドライブラリー

【0023】

なお、上記の化学式 2 では、ペプチドモチーフが組み込まれる位置を便宜的に「XXXX」と記載している。

20

【0024】

以下、3つのリジン(Lys)からなる分子核構造の端部に位置するXXXX部に、配列番号1のペプチドモチーフが4つ組み込まれた4価ペプチドを「PVF-tet」と記載する場合があります。

【0025】

また、上記化学式 2 では、分子核構造の端部に位置する4つのアミノ基の各々に、スペーサーが結合している形態を例示しているが、スペーサーを介さず、4つのアミノ基の各々に、直接、配列番号1のペプチドモチーフを結合させることもできる。スペーサーを結合させる場合、ヘマグルチニンへの結合性を損なわないものであればよく、具体的な分子、長さは限定されず、適宜設計することができる。スペーサーとしては、例えば、末端にアミノ酸を有する炭素数4~10程度の鎖長のものが好ましく、特に上記化学式 2 中の「U」で示される、amino hexanoic acid $[NH_2-(CH_2)_5-COOH]$ (アミノカプロン酸)を好ましく例示することができる。また、スペーサーに含まれるアミノ酸としては、例えば、アラニン(A)を例示することができる。

30

【0026】

さらに、本発明のヘマグルチニン結合ペプチドは、化学式 2 のXXXX部に組み込まれた配列番号1のペプチドモチーフの各々の末端に修飾分子を有していてもよい。なお、上記化学式 2 で例示するペプチドは、末端にMA(Met-Ala)を有しているが、これは、後述の実施例において、スクリーニングの際に導入したものを例示しており、上記化学式 2 のMAは、本発明のヘマグルチニン結合ペプチドにおいては必ずしも必要ではない。

40

【0027】

また、ペプチドモチーフの末端に NH_2 が露出するとプラス電荷になることから、電荷調節の観点からは、配列番号1のペプチドモチーフの各々の末端に、修飾分子として、電荷がない分子、さらには、疎水性の分子を結合させることも考慮される。本発明のヘマグルチニン結合ペプチドは含有するインフルエンザ感染症治療薬を経口投与する場合、消化管内でのプロテアーゼによる分解を抑えるための安定化を目的として、末端の NH_2 をアセチル基により保護することもできる。このように、ペプチドモチーフの末端の修飾分子は適宜選択することができる。

【0028】

50

本発明のヘマグルチニン結合ペプチドの作成方法は特に限定されず、例えば、ペプチド合成装置等を利用するなどの公知の方法によって作製することができる。本発明のヘマグルチニン結合ペプチドに組み込まれる配列番号1のペプチドモチーフ（ペプチド性化合物）は、4個の核構造に順次アミノ酸を付加することにより合成でき、1個のペプチド合成と同様の手法にて簡便にバルク合成することができる。

【0029】

そして、本発明のヘマグルチニン結合ペプチドでは、配列番号1のペプチドモチーフのN末端側に位置するアルギニン（Arg）が、非天然異性体（D-Arg）に置換されていることが特に好ましい（以下、「^(D)PVF-tet」と記載する場合がある）。インフルエンザウイルスが気道に感染するのは、気道にはトリプシン様プロテアーゼなどのHA活性化プロテアーゼが局在するためである。一方、本発明のヘマグルチニン結合ペプチド（PVF-tet）はHA結合モチーフとしてRRPVNHF（配列番号1）の配列を持つため、治療薬として使用する際トリプシン様プロテアーゼによってポジション1のArgとポジション2のArgの間が切断され、阻害効果が減弱することが懸念される。本発明のヘマグルチニン結合ペプチドの一実施形態として、配列番号1のペプチドモチーフのN末端側に位置するアルギニン（Arg）を非天然異性体（D-Arg）に置換した^(D)PVF-tetは、トリプシン耐性を有し、安定性に優れている。

10

【0030】

以上のとおり、本発明のヘマグルチニン結合ペプチドは、3つのリジン（Lys）が結合して形成された分子核構造の端部に各々に配列番号1のペプチドモチーフが4つ結合した4個のペプチドであり、クラスター効果によって、ヘマグルチニンに対して強い結合親和性を発揮する。

20

【0031】

そして、本発明のヘマグルチニン結合ペプチドは、インフルエンザウイルス表面のヘマグルチニンに結合することにより、抗インフルエンザウイルス効果を示すため、本発明のヘマグルチニン結合ペプチドを含む組成物は、インフルエンザ感染症の予防又は治療薬（医薬組成物）として有用である。

【0032】

また、本発明のヘマグルチニン結合ペプチドは、インフルエンザウイルス検出やインフルエンザ診断のためのキット等に用いることや、ヘマグルチニンを介して生じるインフルエンザウイルスの感染、および、それに伴う種々の細胞機能や生命現象を解明するためのツールとして用いることも考慮される。

30

【0033】

本発明のインフルエンザ感染症の予防および/または治療薬は、上記の通りの本発明のヘマグルチニン結合ペプチドを含有する。

【0034】

インフルエンザウイルスが細胞に感染する際、インフルエンザウイルスの有するヘマグルチニンが、宿主細胞の受容体に特異的に結合し、その受容体を足場として、ウイルスが細胞に感染する。したがって、本発明のヘマグルチニン結合ペプチドによってインフルエンザウイルスの宿主細胞受容体への結合を阻害することができ、インフルエンザウイルスによる細胞障害活性を阻害することができる。

40

【0035】

本発明のインフルエンザ感染症の予防または治療薬が対象とするインフルエンザウイルスはその型や由来を特に制限するものでなく、A型、B型またはC型ないしヒト分離型、ブタやウマ等の他の哺乳動物分離型または鳥類分離型等のいずれであってもよい。

【0036】

なお、本明細書において、「感染」とは、ウイルスが皮膚や粘膜を介して生体に侵入する過程、又は、ウイルスが膜融合により細胞内に侵入する過程を意味している。また、本明細書において「ウイルス感染」とは、症状の有無にかかわらずウイルスが生体内に侵入している状態をいう。

50

【0037】

また、本明細書において、「インフルエンザ感染症の予防または治療」とは、その最も広い意味で用いられ、例えば、インフルエンザウイルスの感染と関連する一つまたは複数の症状の緩和若しくは悪化の阻止、感染後の症状の発生の抑制、生体内におけるウイルスの細胞への感染の阻止（遅延又は停止）、生体内におけるウイルスの増殖の阻止（遅延又は停止）、生体内におけるウイルス数の減少等を生じさせることをいう。

【0038】

本発明のインフルエンザ感染症の予防または治療薬の投与形態は特に限定されず、経口的投与でも非経口的投与でもよい。非経口投与としては、例えば、筋肉内注射、静脈内注射、皮下注射等の注射投与、経皮投与、経粘膜投与（経鼻、経口腔、経眼、経肺、経膈、経直腸）投与などを例示することができる。

10

【0039】

本発明のインフルエンザ感染症の予防または治療薬は、有効成分としてのヘマグルチニン結合ペプチドをそのまま用いてもよいし、薬学的に許容できる担体、賦形剤、添加剤等を加えて製剤化してもよい。剤形としては、例えば、液剤（例えば注射剤）、分散剤、懸濁剤、錠剤、丸剤、粉末剤、坐剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、カプセル剤、シロップ剤、トローチ剤、吸入剤、軟膏剤、点眼剤、点鼻剤、点耳剤、パップ剤等が挙げられる。

【0040】

製剤化は、例えば、賦形剤、結合剤、崩壊剤、滑沢剤、溶解剤、溶解補助剤、着色剤、矯味矯臭剤、安定化剤、乳化剤、吸収促進剤、界面活性剤、pH調整剤、防腐剤、抗酸化剤などを適宜使用し、常法により行うことができる。

20

【0041】

製剤化に用いられる成分の例としては、精製水、食塩水、リン酸緩衝液、デキストロース、グリセロール、エタノール等薬学的に許容される有機溶剤、動植物油、乳糖、マンニトール、ブドウ糖、ソルビトール、結晶セルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、デンプン、コーンスターチ、無水ケイ酸、ケイ酸アルミニウムマグネシウム、コラーゲン、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシビニルポリマー、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリアクリル酸ナトリウム、アルギン酸ナトリウム、水溶性デキストラン、カルボキシメチルスターチナトリウム、ペクチン、メチルセルロース、エチルセルロース、キサントガム、アラビアゴム、トラガント、カゼイン、寒天、ポリエチレングリコール、ジグリセリン、グリセリン、プロピレングリコール、ワセリン、パラフィン、ミリスチン酸オクチルドデシル、ミリスチン酸イソプロピル、高級アルコール、ステアリルアルコール、ステアリン酸、ヒト血清アルブミンなどを例示することができる。

30

【0042】

本発明のインフルエンザ感染症の予防または治療薬を哺乳類（例えば、ヒト、マウス、ラット、モルモット、ウサギ、イヌ、ウマ、サル、ブタ等）、特にヒトに投与する場合の投与量は、症状、患者の年齢、性別、体重、感受性差、投与方法、投与間隔、有効成分の種類、製剤の種類によって異なり、特に限定されないが、例えば、10 mg ~ 200 mg、好ましくは、200 mg ~ 500 mgを1回または数回に分けて投与することができる。注射投与の場合、患者の体重により、50 mg ~ 200 mgを1回または数回に分けて投与してもよい。

40

【0043】

本発明のヘマグルチニン結合ペプチドおよびインフルエンザ感染症の予防・治療薬は、以上の実施形態に限定されることはなく、ヘマグルチニンへの結合性やインフルエンザ感染による細胞障害活性阻害効果を害さない範囲で適宜設計することができる。

さらに、本発明のインフルエンザ感染症の予防・治療方法は、上記のインフルエンザ感染症の予防・治療薬を対象（例えば、ヒト、マウス、ラット、モルモット、ウサギ、イヌ、ウマ、サル、ブタ等）に投与することを特徴としている。

【実施例】

【0044】

50

以下、本発明のヘマグルチニン結合ペプチドおよびインフルエンザ感染症の予防/治療薬について、実施例とともに詳しく説明するが、本発明のヘマグルチニン結合ペプチドおよびインフルエンザ感染症の予防/治療薬は、以下の実施例に限定されるものではない。

【0045】

<実施例1> 野生型HA (WT-HA) ならびに変異型HA (L194A-HA) の大量調製

多価型ペプチドライブラリースクリーニングにはビーズに固定された状態でのHAが大量に必要となる。そこで、H1N1の亜型インフルエンザウイルス由来HA遺伝子のC末端側にHis-tagを導入した組み替えHAをバキュロウイルス発現系を用いて大量に調製し、Ni-ビーズを用いてビーズ上に固定化した。HAの受容体結合に変異を有するHA変異体作成にあたっては、シアル酸との結合に必須の役割を果たしているLeu194をAlaに置換した変異体、L194A-HAを同様に調製した(図1A)。

10

【0046】

得られたWT-HAならびにL194A-HAの活性の評価は、シアル酸を豊富に有するタンパク質であるフェツインとの特異的な結合をELISA法にて検討した(図1B)。なお検討にあたっては、ビーズから各HAを溶出したものを用いた。その結果、WT-HAは濃度依存的に強くフェツインに結合すること、一方L194A-HAでは結合活性が完全に消失していることが確認できた。そこで、本標品を用いて多価型ペプチドライブラリースクリーニングを行うこととした。

【0047】

<実施例2> 多価型ペプチドライブラリー法を用いたL194特異的HA結合モチーフの同定スクリーニングに使用する多価型ペプチドライブラリーの構造を図2に示す。図2中の「M」、「A」、「U」はそれぞれMet, Ala, アミノカプロン酸を示している。図2中の「XXX」はライブラリー部を示し、X (degenerate position)はCys以外の19種のアミノ酸の混合物を使用して合成を行ったことを示している。

20

【0048】

1次ライブラリーとして、ライブラリー部が、XXXX (degenerate position が4つ) の多価型ペプチドライブラリーを用いてスクリーニングを行った。まず、各HA固定化ビーズ (HA量で250 µg) と多価型ペプチドライブラリー (300 µg) を200 µlのPBS中で4、18時間インキュベートした。ビーズを洗浄後、30%酢酸で各HAに結合したペプチドを溶出し、回収後、N末から順次アミノ酸シーケンスを行った。各degenerate positionについて、検出された19種のアミノ酸のモル比を算出し、その和が19になるように補正した。さらに、各アミノ酸について、WT-HAを用いた場合に得られた値を、L194A-HAを用いた場合に得られた値で割ってその比を算出し、改めてすべてのアミノ酸についての値の和が19になるように補正した。従って、もしWT-HAとL194A-HAとの間で各アミノ酸の選択性に差がなければその値は全て1となる。選択性の指標として、この値が1.2を超えた場合にWT-HAに対して強い選択性がみられたとする。その結果、4カ所のすべてのdegenerate positionについてLysが強く選択されること、またposition1-3にかけてValが、position4ではGlyが選択されること、が明らかとなった(図3A)。

30

【0049】

そこで、Gly, Lys, Valを中心位置に導入し、その両側に3つのdegenerate positionを導入した2次ライブラリーを作成した。同様にスクリーニングを行ったところ、Gly固定のライブラリーではposition 6, 7で強いGlyの選択性がみられるものの、他の全てのpositionの選択性が低いこと、一方LysならびにVal固定のライブラリーではいずれも全てのpositionで1.2以上の強い選択性を示すアミノ酸がそれぞれ得られることが示された(図3B)。そこで、LysならびにVal固定のライブラリーそれぞれについて、各positionで最も強く選択されたアミノ酸を並べたペプチドモチーフ、

40

配列番号2 : His-His-Thr-Lys-Arg-Arg-Arg (HHTKRRR)

配列番号3 : Arg-Arg-Arg-Val-Asn-His-His (RRRVNHH)

をHA結合ペプチドモチーフ候補として同定した。

【0050】

50

次に、配列番号2のペプチドモチーフを図2に示す多価型ペプチドライブラリーのXXXX部に組み入れた4価のペプチド性化合物(以下「TKR-tet」と記載する)と、配列番号3のペプチドモチーフを図2に示す多価型ペプチドライブラリーのXXXX部に組み入れた4価のペプチド性化合物(以下「RVH-tet」と記載する)をHA阻害薬候補として合成した。

【0051】

これら化合物について、A型インフルエンザウイルス(A/PR/8/34)MDCK細胞に各濃度のHA阻害薬候補物質(TKR-tet、RVH-tet)を添加し、30分後にA/PR/8/34インフルエンザウイルスを高力価(MOI=10)で感染させ、24時間培養後の細胞の生存率をWST法にて測定した。

【0052】

その結果、図4に示したように、TKR-tet、RVH-tetともに、感染による細胞障害活性を容量依存的に阻害すること、その阻害効果はRVH-tetのほうが優れていることが明らかとなった。そこで、配列番号3のRRRVNHHモチーフをベースとして、多価型ペプチドシートスクリーニング技術(特許文献7)を用いて、一層、HA結合活性に優れたモチーフの取得を試みた。

【0053】

<実施例3>多価型ペプチドシートスクリーニング技術を用いた高親和性HA結合モチーフの同定

多価型ペプチドのセルロースシート上への合成は、intavis AG社のスポットペプチドシンセサイザーを使用した。

【0054】

まず、シート上に合成される多価型ペプチドの価数、シートからの距離ならびに合成密度をHAに対して最適化することを試みた。シート上に存在するアミノ基に対して、第1サイクル目に、FMOC-Ala-OHとBoc-Ala-OHを、100:0、30:70、10:90の異なった混合比で使用し、それ以降合成されるペプチドの合成密度を変化させた(Boc-Ala-OHは脱保護に耐性のため、それ以降のアミノ酸の合成が起こらない)。

【0055】

続いて、付加するFMOC-アミノヘキサン酸を1、2、3個と変化させることで、スペーサー長を調整した。続いてFMOC-Lys(FMOC)-OHを1個付加し、形成された2個のアミノ基に対して均等にそれ以降の配列を与えるよう伸長反応を行うことで2価のペプチドを、FMOC-Lys(FMOC)-OHを2回連続で反応させ、形成された4個のアミノ基に対して伸長反応を行うことで4価のペプチドを、それぞれ合成した。FMOC-Lys(FMOC)-OH付加以降に使用する配列は、先で決定した配列番号3のHA結合モチーフRRRVNHHを含む、MA-RRRVNHH-A-、とした。

【0056】

得られたシートを¹²⁵Iで放射標識したWT-HAでプロットし、結合した放射活性をBAS 2500(GE Healthcare)で測定した。その結果、シートに合成されるペプチドの合成密度は100%、スペーサー長はアミノヘキサン酸1個、価数は4価、の条件で最もHAに対する結合が強いことが明らかとなった(図5)。そこで以降の実験では、この条件でセルロースシート上へのペプチド合成を行うこととした。

【0057】

シート上に合成するHA結合モチーフの配列は、配列番号3のRRRVNHHをオリジナル配列として、このモチーフの1番目のArgから7番目のHisまでの全てのアミノ酸について、順番にオリジナルのアミノ酸ならびにCysを除く他の18種のアミノ酸に1つずつ置換したものを使用した。従って、計7(ポジション数)×18(アミノ酸数)=126種の4価ペプチドを合成した。

【0058】

同様に得られたシートを¹²⁵Iで放射標識したWT-HAならびにL194A-HAでプロットし(図6)、結合した放射活性をBAS 2500で測定した。そして、L194特異的な結合を示す結合比、ならびにWT-HAへの結合力、双方ともに優れていることを示す指標である両者の積(WT

10

20

30

40

50

/L194A*WT) を指標とした。

【 0 0 5 9 】

測定結果を表 1、表 2 に示す。

【 0 0 6 0 】

【表 1】

Ranking	Sequence	WT	L194A	WT/L194A	WT*WT/L194A
1	RRPVNHH	2.309	1.339	1.699	3.621
2	RRRDNHH	2.041	1.179	1.706	3.213
3	RRSVNHH	2.153	1.347	1.575	3.129
4	RREVNHH	2.084	1.270	1.617	3.111
5	RRFVNHH	1.810	1.041	1.714	2.864
6	RTRVNHH	1.737	0.982	1.742	2.791
7	RRQVNHH	1.710	1.045	1.613	2.545
8	RRSVNHH	1.555	0.907	1.689	2.425
9	RRGVNHH	1.913	1.388	1.358	2.398
10	RRRVNHH	1.595	1.050	1.496	2.202
11	RRRMNHH	1.868	1.492	1.234	2.127
12	RWRVNHH	1.341	0.821	1.610	1.992
13	RRRQNHH	1.615	1.308	1.217	1.813
14	RRRVNHE	1.270	0.831	1.506	1.765
15	RRRVNHP	1.219	0.828	1.452	1.633
16	RRRVAHH	1.505	1.269	1.169	1.623
17	RARVNHH	1.174	0.778	1.488	1.613
18	RHRVNHH	1.258	0.917	1.351	1.568
19	RRRVNYH	1.282	0.978	1.301	1.552
20	RRRKNNH	1.339	1.052	1.254	1.549
21	RRRVNHR	1.316	1.066	1.216	1.477
22	RYRVNHH	1.156	0.831	1.372	1.464
23	RRRVNHG	1.246	0.988	1.242	1.428
24	RGRVNHH	1.215	0.950	1.260	1.412
25	RIRVNHH	1.143	0.860	1.309	1.380
26	RKRVNHH	1.121	0.848	1.303	1.347
27	YRRVNHH	1.173	0.937	1.234	1.336
28	RRRVVHH	1.208	1.042	1.142	1.273
29	RRRVKHH	1.218	1.064	1.129	1.269
30	RRRVNKH	1.178	0.995	1.166	1.267
31	RRRVRHH	1.205	1.064	1.116	1.242
32	RRRVNHT	1.056	0.825	1.261	1.228
33	RRRVNMH	1.090	0.884	1.214	1.221
34	RRRVLHH	1.242	1.161	1.054	1.208
35	RRIVNHH	1.144	0.993	1.135	1.198
36	RRTVNHH	1.363	1.469	0.915	1.151
37	RNRVNHH	0.984	0.796	1.218	1.106
38	RRRVYHH	1.100	0.998	1.087	1.103
39	RRRVDHH	1.163	1.126	1.017	1.092
40	RRRVNLH	1.050	0.920	1.124	1.089
41	RRHVNHH	1.175	1.155	1.002	1.087
42	RRRRNHH	1.198	1.201	0.982	1.086
43	RLRVNHH	0.956	0.791	1.191	1.050
44	RRRVNHS	0.992	0.871	1.123	1.028
45	RRRVNNH	1.035	0.974	1.047	1.000
46	VRRVNHH	0.926	0.791	1.153	0.984
47	RRAVNHH	1.064	1.067	0.982	0.964
48	RRRVNH	0.995	0.950	1.032	0.948
49	RRRVNFH	0.924	0.831	1.096	0.934
50	RRRVNAH	1.005	1.010	0.981	0.910
51	RRRVMHH	1.022	1.053	0.957	0.903
52	RRRVPHH	0.975	0.960	1.001	0.901
53	RMRVNHH	0.919	0.854	1.061	0.900
54	RRRVNPH	0.918	0.858	1.053	0.892
55	RRRVNTH	0.907	0.853	1.048	0.878
56	KRRVNHH	0.842	0.741	1.120	0.870
57	RRRVNSH	0.843	0.749	1.110	0.863
58	RRKVNHH	0.996	1.095	0.896	0.824
59	RRRVNVH	0.854	0.826	1.019	0.803
60	LRRVNHH	0.867	0.852	1.002	0.802
61	RRRVNMH	0.867	0.857	0.997	0.798
62	RDRVNHH	0.852	0.828	1.014	0.797
63	RRMVNHH	0.920	0.977	0.928	0.789
64	RRRFNHH	1.243	1.799	0.681	0.781

10

20

30

40

50

【表 2】

65	QRRVNHH	0.787	0.724	1.071	0.777
66	RQRVNGG	0.875	0.931	0.926	0.747
67	MRRVNHH	0.796	0.789	0.983	0.729
68	RRRVNRH	0.907	1.030	0.867	0.725
69	RRRVNHQ	0.763	0.736	1.022	0.720
70	RRRVNDH	0.876	0.972	0.888	0.718
71	RRRVNHI	0.823	0.858	0.945	0.717
72	FRRVNHH	0.804	0.823	0.983	0.715
73	RRRVQHH	0.914	1.088	0.843	0.711
74	RRRVFHH	0.878	0.994	0.871	0.706
75	RRRVNGH	0.860	0.955	0.886	0.703
76	RRRVNHH	0.889	1.041	0.841	0.690
77	RRLVNHH	0.878	1.017	0.851	0.689
78	RVRVNHH	0.888	1.056	0.828	0.678
79	RRWVNHH	0.905	1.128	0.790	0.660
80	RRRVNHN	0.758	0.791	0.944	0.660
81	RRRVNHF	0.688	0.615	1.070	0.659
82	RRRVNQH	0.794	0.885	0.885	0.649
83	DRRVNHH	0.770	0.833	0.911	0.647
84	RRRVEHH	0.897	1.136	0.778	0.644
85	RRRVJHH	0.848	1.032	0.810	0.634
86	RRRVSHH	0.809	0.971	0.821	0.614
87	ARRVNHH	0.722	0.775	0.919	0.612
88	RRNVNHH	0.847	1.071	0.779	0.609
89	RPRVNHH	0.780	0.919	0.836	0.601
90	RRDVNHH	0.804	0.982	0.807	0.599
91	ERRVNHH	0.732	0.816	0.884	0.597
92	RRRVNHH	0.739	0.836	0.871	0.594
93	RRRENHH	0.972	1.460	0.656	0.589
94	RRRVNHH	0.796	1.004	0.781	0.574
95	RRRVVHH	0.810	1.043	0.765	0.571
96	RRRVNHA	0.757	0.924	0.808	0.565
97	RFRVNHH	0.774	0.965	0.780	0.564
98	WRRVNHH	0.762	0.940	0.789	0.562
99	RRRVGHH	0.770	0.966	0.786	0.558
100	PRRVNHH	0.700	0.800	0.863	0.557
101	RERVNHH	0.694	0.806	0.848	0.543
102	SRRVNHH	0.684	0.883	0.782	0.494
103	RRRVNHV	0.668	0.827	0.796	0.491
104	RRRVNEH	0.726	0.978	0.731	0.490
105	RRRVNHL	0.672	0.847	0.782	0.485
106	RRRVTHH	0.747	1.103	0.668	0.460
107	RRRGNHH	0.875	1.528	0.564	0.455
108	RRRVNHD	0.645	0.831	0.765	0.455
109	RRRVNHW	0.616	0.790	0.769	0.437
110	RRRVNHH	0.570	0.679	0.827	0.435
111	NRRVNHH	0.593	0.750	0.779	0.426
112	RRRVNHH	0.632	0.868	0.717	0.418
113	RRRLNHH	0.710	1.105	0.634	0.415
114	IRRVNHH	0.596	0.793	0.740	0.407
115	RRRSNHH	0.852	1.667	0.504	0.396
116	RRRVNHH	0.733	1.246	0.580	0.392
117	TRRVNHH	0.548	0.689	0.773	0.391
118	RRRYNHH	0.682	1.090	0.617	0.388
119	HRRVNHH	0.485	0.583	0.848	0.380
120	GRRVNHH	0.569	0.805	0.697	0.366
121	RRRVNHY	0.565	0.798	0.698	0.364
122	RRRANHH	0.636	1.018	0.616	0.362
123	RRRPNHH	0.869	1.932	0.443	0.355
124	RRRVHHH	0.663	1.156	0.566	0.346
125	RRRHNNH	0.741	1.639	0.445	0.304
126	RRRVNHH	0.719	1.584	0.447	0.297
127	RRRTNHH	0.699	1.582	0.441	0.284

10

20

30

40

50

【 0 0 6 2 】

表 1、表 2 に示したWT/L194A*WTの値が上位 3 種のモチーフ：

配列番号 4 : Arg-Arg-Pro-Val-Asn-His-His (RRPVNHH)

配列番号 5 : Arg-Arg-Arg-Asp-Asn-His-His (RRRDNHH)

配列番号 6 : Arg-Arg-Ser-Val-Asn-His-His (RRSVNHH)

を次のスクリーニングのための候補配列として決定した。

【 0 0 6 3 】

また、WT*WT/L194Aの値が1.63以上を示す上位15種のモチーフは、全てオリジナル配列のポジション2,3,4あるいは7の置換体であること、すなわち、これらポジションは最適阻害モチーフの同定に重要なポジションであることが示された。

10

【 0 0 6 4 】

そこで、RRPVNHH (配列番号 4)、RRRDNHH (配列番号 5)、RRSVNHH (配列番号 6) の 3 種の候補モチーフのポジション2,3,4あるいは7をCysを除く他の19種のアミノ酸シャッフルし、次のスクリーニングのための配列既知ライブラリーを先に決定した最適条件で4価の状態でシート上に作製した(2次シートライブラリー、図7)。

【 0 0 6 5 】

同様に得られたシートを ^{125}I -WT-HAならびに ^{25}I -L194A-HA でプロットし(図7)、結合した放射活性をBAS 2500で測定した。そして、L194特異的な結合を示す結合比とWT-HAへの結合力の積(WT*WT/L194A)を指標とした。

【 0 0 6 6 】

測定結果を表3、表4に示す。

20

【 0 0 6 7 】

【表 3】

Ranking	Sequence	WT	L194A	WT/L194A	WT*WT/L194A	SD
1	RRPVNHD	1.306	0.740	1.699	2.171	0.929
2	RRPMNHH	1.271	0.774	1.553	2.052	1.192
3	RRPVNHN	1.307	0.802	1.507	1.973	1.069
4	RRPVNHF	1.245	0.752	1.558	1.860	0.575
5	RRPVNHP	1.246	0.858	1.430	1.789	0.968
6	RRIDNHH	1.228	0.822	1.431	1.737	0.729
7	RRPSNHH	1.247	0.898	1.317	1.680	0.878
8	RMPVNHH	0.961	0.591	1.728	1.644	0.837
9	RKPVNHH	1.121	0.708	1.506	1.597	0.288
10	RRPVNHS	1.212	0.865	1.308	1.512	0.375
11	RRPNNHH	1.028	0.664	1.526	1.480	0.335
12	RRPFNHH	1.118	0.796	1.374	1.478	0.497
13	RTRDNHH	1.274	0.979	1.219	1.462	0.055
14	RRPPNHH	1.137	0.880	1.310	1.437	0.577
15	RRPTNHH	1.222	1.070	1.061	1.394	1.025
16	RRTDNHH	1.102	0.914	1.123	1.386	1.173
17	RRRDNHE	1.163	1.048	1.125	1.369	0.886
18	RERDNHH	0.887	0.629	1.472	1.367	0.399
19	RRPANHH	0.998	0.719	1.382	1.362	0.701
20	RAPVNHH	0.847	0.501	1.618	1.348	0.518
21	RRPDNHH	1.092	0.786	1.302	1.337	0.124
22	RRSDNHH	1.125	0.912	1.233	1.334	0.499
23	RRRDNHY	1.197	1.064	1.095	1.333	0.804
24	RRRDNHI	1.371	1.295	0.996	1.329	0.615
25	RREDNHH	1.027	0.788	1.186	1.320	0.998
26	RRVDNHH	1.158	1.033	1.109	1.297	0.731
27	RQRDNHH	1.027	0.736	1.325	1.293	0.287
28	RRPVNHE	1.179	0.957	1.161	1.293	0.150
29	RRGDNHH	1.146	0.948	1.129	1.284	0.624
30	RRRDNHR	1.169	1.146	1.014	1.253	0.729
31	RRYDNHH	1.124	0.902	1.164	1.243	0.262
32	RDRDNHH	0.914	0.634	1.353	1.226	0.570
33	RRWDNHH	1.096	1.008	1.049	1.225	0.834
34	RRPVNHG	1.189	1.059	1.033	1.221	0.601
35	RYRDNHH	1.071	0.862	1.155	1.205	0.398
36	RRRDNHK	1.292	1.378	0.939	1.194	0.576
37	RGPVNHH	0.996	0.760	1.273	1.192	0.267
38	RRPVNHQ	1.098	0.914	1.145	1.188	0.184
39	RIPVNHH	0.924	0.670	1.361	1.169	0.245
40	RRLDNHH	1.055	0.936	1.078	1.158	0.556
41	RRRDNHV	1.248	1.205	0.973	1.143	0.089
42	RRRDNHW	1.119	1.194	0.954	1.135	0.771
43	RRRDNHG	1.145	1.061	1.028	1.134	0.403
44	RRHDNHH	1.075	0.918	1.102	1.116	0.089
45	RRPVNHV	1.059	0.920	1.066	1.111	0.413
46	RFPVNHH	1.045	0.889	1.117	1.093	0.083
47	REPVNHH	0.859	0.619	1.290	1.083	0.422
48	RRPENHH	1.027	0.957	1.022	1.066	0.586
49	RGRDNHH	0.993	0.834	1.118	1.058	0.224
50	RVRDNHH	1.048	0.977	0.994	1.053	0.475
51	RRSKNHH	1.350	1.547	0.818	1.047	0.192
52	RRPVNHW	1.042	0.958	1.018	1.041	0.374
53	RIRDNHH	1.044	0.957	1.018	1.026	0.327
54	RRPQNHH	1.041	0.976	0.995	1.022	0.423
55	RRRDNHH	1.082	1.040	0.993	1.019	0.207
56	RLRDNHH	1.008	1.022	0.946	1.018	0.646
57	RRSDNHH	0.998	0.951	0.989	1.017	0.635
58	RRSVNHH	1.119	1.154	0.919	1.010	0.480
59	RRSINHH	1.100	1.141	0.935	1.006	0.415
60	RRPYNHH	1.020	1.036	0.918	1.005	0.669
61	RNPVNHH	0.899	0.719	1.173	1.004	0.187
62	RWRDNHH	0.970	0.853	1.077	0.990	0.165
63	RRRDNHT	0.984	0.864	1.037	0.988	0.352
64	RRPVNHY	1.100	1.111	0.936	0.986	0.315
65	RRPWNHH	1.033	1.062	0.925	0.986	0.510
66	RRSYNHH	1.030	1.004	0.988	0.980	0.323

10

20

30

40

【表 4】

67	RTPVNHH	1.005	0.952	0.983	0.965	0.340
68	RRQDNHH	0.961	0.952	0.980	0.957	0.826
69	RVPVNHH	0.964	0.878	1.077	0.954	0.147
70	RHRDNHH	0.978	0.892	1.037	0.953	0.130
71	RPRDNHH	0.883	0.753	1.086	0.945	0.428
72	RHPVNHH	0.837	0.659	1.193	0.944	0.221
73	RRSWNHH	1.000	0.970	0.974	0.941	0.332
74	RRPVNHT	0.940	0.864	1.028	0.923	0.224
75	RRKDNHH	1.104	1.212	0.847	0.919	0.333
76	RRPVNHH	1.061	1.093	0.905	0.918	0.220
77	RRRVNHH	1.166	1.357	0.803	0.914	0.381
78	RRPVNHH	0.872	0.938	0.970	0.909	0.275
79	RRPHNHH	0.980	1.023	0.899	0.907	0.504
80	RSPVNHH	0.965	0.924	0.978	0.895	0.146
81	RRPGNHH	0.982	1.038	0.909	0.893	0.376
82	RRSRNHH	1.170	1.387	0.804	0.884	0.105
83	RRRDNHN	1.012	1.109	0.903	0.883	0.308
84	RRSANHH	1.087	1.318	0.830	0.880	0.339
85	RRSHNHH	0.974	1.100	0.896	0.879	0.430
86	RQPVNHH	0.875	0.810	1.058	0.873	0.183
87	RRSLNHH	1.090	1.303	0.792	0.839	0.334
88	RWPVNHH	0.920	0.942	0.929	0.836	0.315
89	RRSGNHH	0.928	0.952	0.908	0.833	0.363
90	RDPVNHH	0.765	0.693	1.102	0.832	0.417
91	RRPVNHI	0.977	1.057	0.854	0.830	0.376
92	RRKDNHH	0.979	1.059	0.881	0.817	0.162
93	RPPVNHH	0.973	1.047	0.867	0.813	0.223
94	RRMDNHH	0.968	1.035	0.878	0.807	0.150
95	RRRDNHA	1.027	1.186	0.807	0.794	0.205
96	RRRDNHL	0.986	1.182	0.797	0.751	0.178
97	RRFDNHH	0.972	1.232	0.790	0.751	0.306
98	RRRDNHM	0.955	1.187	0.794	0.740	0.278
99	RRPVNHR	0.921	1.031	0.829	0.734	0.251
100	RRSFNHH	0.862	0.964	0.899	0.733	0.194
101	RRPVNHL	0.885	1.017	0.808	0.702	0.285
102	RARDNHH	0.929	1.149	0.803	0.686	0.051
103	RRSMNHH	0.993	1.283	0.728	0.685	0.085
104	RRPLNHH	0.831	0.936	0.841	0.666	0.177
105	RNRDNHH	0.786	0.900	0.849	0.644	0.237
106	RRSQNHH	0.907	1.281	0.734	0.639	0.245
107	RRPVNHM	0.857	1.071	0.767	0.638	0.258
108	RLPVNHH	0.885	0.703	1.027	0.638	0.143
109	RRPKNHH	0.831	0.974	0.819	0.636	0.102
110	RYPVNHH	0.754	0.862	0.843	0.618	0.256
111	RRSNHH	0.861	1.133	0.742	0.613	0.175
112	RRPRNHH	0.816	0.978	0.782	0.606	0.159
113	RRADNHH	0.832	1.021	0.767	0.602	0.087
114	RRPINHH	0.839	1.078	0.722	0.600	0.241
115	RRSDNHH	0.880	1.229	0.702	0.592	0.174
116	RMRDNHH	0.827	1.064	0.746	0.588	0.153
117	RRRDNHP	0.893	1.353	0.647	0.535	0.065
118	RRRDNHQ	0.869	1.343	0.601	0.493	0.133
119	RRFDNHH	0.803	1.170	0.846	0.490	0.051
120	RRRDNHD	0.809	1.270	0.831	0.483	0.130
121	RRSENHH	0.729	1.163	0.663	0.467	0.223
122	RRNDNHH	0.732	1.055	0.657	0.455	0.070
123	RRSPNHH	0.724	1.079	0.634	0.429	0.034
124	RRRDNHF	0.787	1.373	0.549	0.423	0.155
125	RRRDNHS	0.761	1.347	0.573	0.421	0.186
126	RRSTNHH	0.665	1.251	0.609	0.407	0.232
127	RRPVNHA	0.743	1.216	0.574	0.405	0.117
128	RRDDNHH	0.676	1.257	0.527	0.399	0.331
129	RRSSNHH	0.668	1.200	0.575	0.369	0.152
130	RRPDNHH	0.683	1.357	0.478	0.318	0.132

10

20

30

40

表 3、表 4 に示したWT/L194A*WTの値が上位5種のモチーフ：

配列番号 7 : Arg-Arg-Pro-Val-Asn-His-Asp (RRPVNHD)

配列番号 8 : Arg-Arg-Pro-Met-Asn-His-His (RRPMNHH)

配列番号 9 : Arg-Arg-Pro-Val-Asn-His-Asn (RRPVNHN)

配列番号 1 : Arg-Arg-Pro-Val-Asn-His-Phe (RRPVNHF)

配列番号 10 : Arg-Arg-Pro-Val-Asn-His-Pro (RRPVNHP)

を最終HA結合配列として決定した。

【0070】

これらモチーフを、図 2 に示す多価型ペプチドライブラリーのXXXX部に組み入れ、それぞれ4価のペプチド性化合物、RRPVNHD-tet (以下「PVD-tet」と記載する)、RRPMNHH-tet (以下「PMH-tet」と記載する)、RRPVNHN-tet (以下「PVN-tet」と記載する)、RRPVNHF-tet (以下「PVF-tet」と記載する)、RRPVNHP-tet (以下「PVP-tet」と記載する)、をインフルエンザウイルス阻害薬候補として合成した。

10

【0071】

<実施例 4> インフルエンザウイルス感染による細胞障害活性に対する阻害能の評価

MDCK細胞に各濃度の阻害薬(実施例 3 で得られたPVD-tet、PMH-tet、PVN-tet、PVF-tet、PVP-tet)を添加し、30分後にA/PR/8/34インフルエンザウイルスを高力価(MOI=10)で感染させ、24時間培養後の細胞の生存率をWST法にて測定した。

【0072】

その結果、PVF-tetが最も強い阻害活性を示し、ついでPMH-tet、PVN-tet、PVP-tet が同等の阻害活性を示すことが明らかとなった(図 8)。一方、PVD-tetは弱い阻害活性しか示さなかった(図 8)。

20

【0073】

また、MDCK細胞に300 µg/mlの各阻害薬(RVH-tet、TKR-tet、PVD-tet、PVP-tet、PVN-tet、PMH-tet、PVF-tet、^(D)PVF-tet、)とFetuinを添加し、48時間培養後の細胞の生存率をWST法にて測定した。これら化合物単独では48時間後でもほとんど細胞毒性を示さないことが確認された(図 9)。

【0074】

以上の結果から、抗インフルエンザ薬としてPVF-tetが最も有望であると判断し、以下の検討に使用した。

30

【0075】

<実施例 5> PVF-tetの生物学的安定性の向上

インフルエンザウイルスが感染性を獲得するためには、HAタンパク質がプロテアーゼによって切断を受けてHA1とHA2のサブユニットに開裂し、fusion domainが露出することが必要である。インフルエンザウイルスが気道に感染するのは、気道にはトリプシン様プロテアーゼなどのHA活性化プロテアーゼが局在するためである。一方、PVF-tetはHA結合モチーフとしてRRPVNHF(配列番号 1)の配列を持つため、治療薬として使用する際トリプシン様プロテアーゼによってポジション 1 のArgとポジション 2 のArgの間が切断され、阻害効果が減弱することが懸念された。実際、PVF-tet(分子量5572)を1 µg/mlのトリプシン存在下で37 °C、24時間処理した後、質量分析器による質量測定を行なったところ、ポジション 1 のArgとポジション 2 のArgの間が切断されたもの(分子量4138)が生成することが示された(図 10)。

40

【0076】

そこで、トリプシン耐性を付与するためにポジション 1 のArgを非天然異性体であるD-Argに置換した^(D)PVF-tetを作製し、同様にトリプシン処理の効果を検討した。その結果、37 °Cで24時間トリプシン処理後も、^(D)PVF-tetは切断されることなく、安定に存在することが示された(図 10)。

【0077】

PVF-tetならびに^(D)PVF-tetのWT-HAあるいはL194A-HAとの結合をELISA法にて検討した。その結果、PVF-tet、^(D)PVF-tetともにWT-HAに効率よく結合すること、一方、L194

50

A-HAに対しては結合活性が減弱していること、すなわちL194依存的にHAに結合していることが示された(図11、図12)。

【0078】

<実施例6> インフルエンザウイルス感染による細胞障害活性に対するPVF-tetならびに^(D)PVF-tetの阻害効果

MDCK細胞に各濃度の阻害薬(PVF-tet、^(D)PVF-tet、RVH-tet)あるいはフェツインを添加し、30分後にA/PR/8/34インフルエンザウイルスを低力価(MOI=0.001)あるいは高力価(MOI=10)で感染させ、それぞれ48、24時間培養後の細胞の生存率をWST法にて測定した。フェツインは高密度でシアル酸を含有し、効率よくHAの受容体結合部に結合することが知られている。図13A、Bは、低力価感染(MOI=0.001)の結果を示しており、図13B)は、高力価感染(MOI=10)の結果を示している。

10

【0079】

その結果、フェツインは低力価感染に対しては高い阻害効果を示すものの、高力価感染に対してはほとんど阻害活性を示さなかった(図13A)。これに対し、PVF-tetならびにプロテアーゼ耐性を付与した^(D)PVF-tetでは、高力価感染に対しても強い阻害活性を示すことが明らかとなった(図13B)。

【0080】

さらに、低力価感染に対してはPVF-tetならびRVH-tetは弱い阻害活性しか示さないのに対し、^(D)PVF-tetは効率よく細胞障害活性を阻害することが示された(図13A)。低力価感染の条件ではウイルスの増殖を促進させるため培養液にトリプシンが添加されており、このためPVF-tetならびにRVH-tetは培養中のトリプシンによる分解を受けるため阻害作用が減弱してしまうが、^(D)PVF-tetはトリプシン耐性であるためこの条件でも十分な阻害活性を発揮することができたものと考えられる。

20

【0081】

以上のことから、^(D)PVF-tetは高力価感染ならびに低力価感染のいずれの条件でも、効率よくウイルスの細胞障害活性を阻害する能力を有していることが示された。また、高力価感染条件下でのPVF-tetの阻害活性を、PVF-tetのHA結合モチーフと同じ配列を有するモノマーペプチドと比較したところ、いずれの濃度においてもモノマーペプチドにはほとんど阻害活性がみられないことが示された(図14)。

【0082】

さらに、低力価感染の条件での実際のウイルス産生量に対する阻害効果を検討したところ、300 µg/mlのPVF-tetならびに^(D)PVF-tetはウイルス産生量を顕著に抑制することが確認された(図15)。以上のことから、PVF-tetならびに^(D)PVF-tetはクラスター効果を発揮することによって高親和性でHAに結合し抗ウイルス活性を示すこと、このようなモチーフは、本発明者らが確立した多価型ペプチドスクリーニング法以外では同定不可能であることが確認された。

30

【0083】

<実施例7> インフルエンザウイルス感染によるマウス個体毒性に対する^(D)PVF-tetの阻害効果

インフルエンザウイルス感染によるマウス個体毒性活性に対するペプチド性HA阻害薬の阻害効果を検討した。

40

【0084】

インフルエンザウイルスは経気道感染後、気道に存在するトリプシン様プロテアーゼによってHAが開裂を受け、効率のよい感染が可能となる。そこでここでは、トリプシン耐性を有する^(D)PVF-tetを用いた。

【0085】

6-8週令のBalb/cマウスにA/PR/8/34インフルエンザウイルスを単独、あるいは各量の^(D)PVF-tet共存下で経鼻投与し、体重変化(図16)ならびに生存率(図17)を比較した。

【0086】

50

その結果、ウイルス単独では全例が死亡する条件下で、1.25 mg/kgの^(D) PVF-tet 投与群では10%のマウスが、2.5 mg/kgでは半数が生存すること、生存マウスは12日以降体重も非感染群と同じレベルにまで回復すること、が示された。

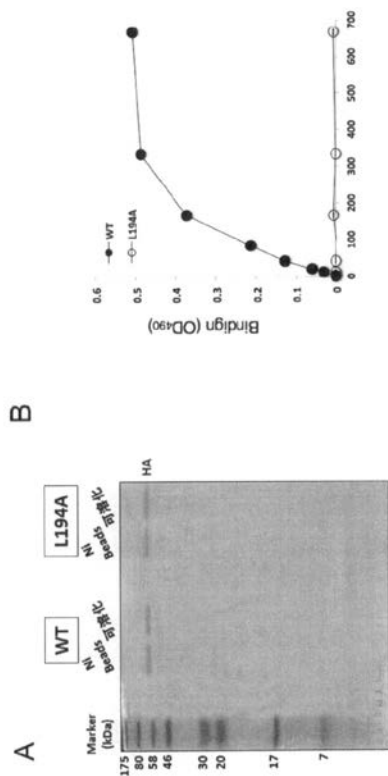
【0087】

さらに、2.5 mg/kgの^(D) PVF-tet 投与群については、3日後ならびに5日後の肺中ウイルス量をプラークアッセイにより測定したところ、いずれもウイルス生成の明瞭な低下が観察されること、特に3日後では約1/3に低下していることが明らかとなった(図18)。

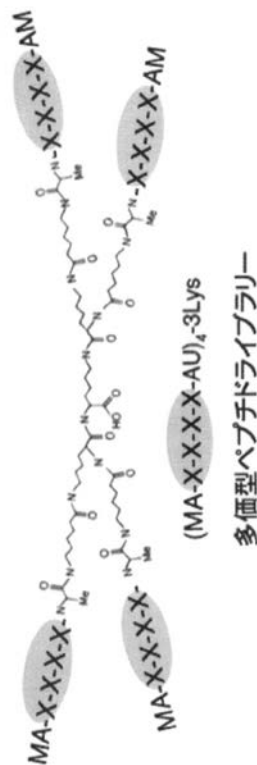
【0088】

以上の結果から、^(D) PVF-tetはわずか1回の投与でインフルエンザウイルス感染によるマウス個体毒性を顕著に抑制すること、すなわち優れたインフルエンザウイルス感染症の予防・治療薬となり得ることが明らかとなった。

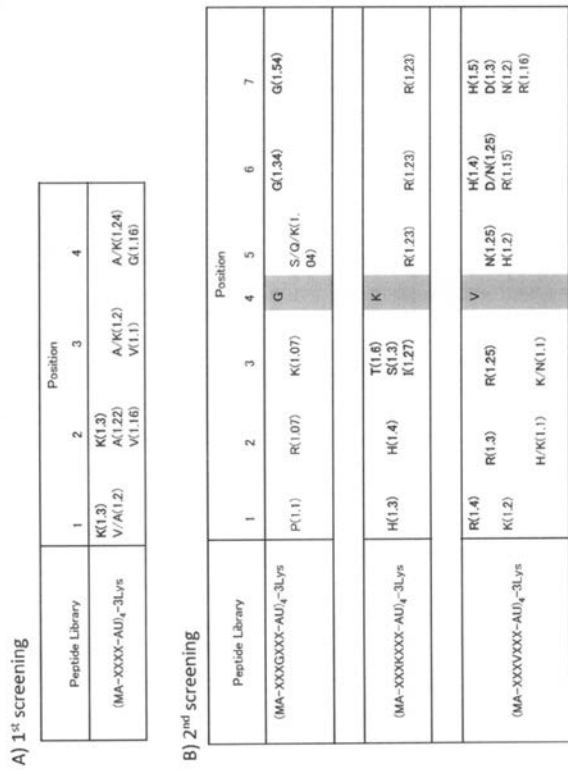
【図1】



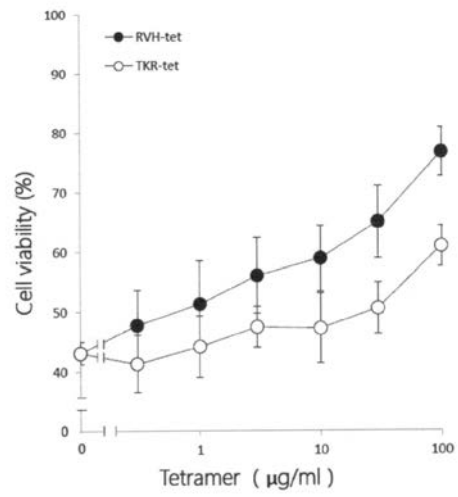
【図2】



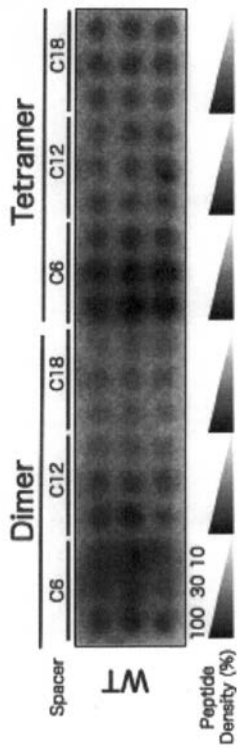
【 3 】



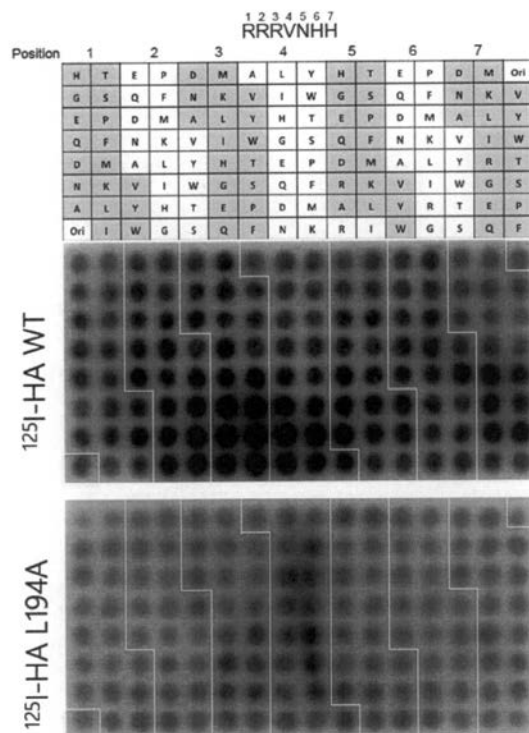
【 4 】



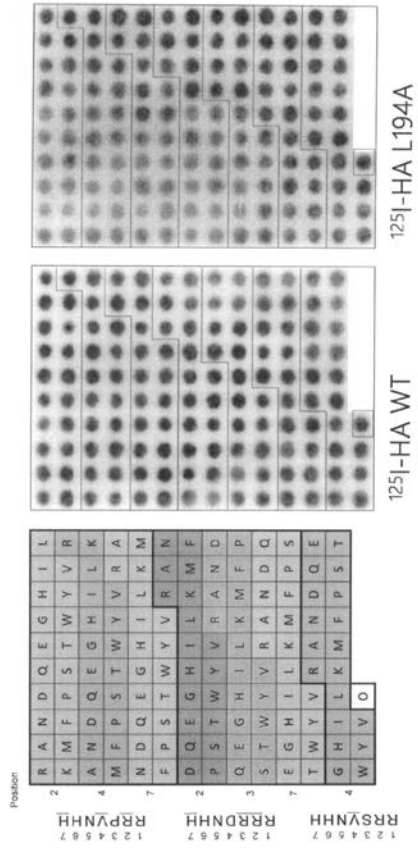
【 5 】



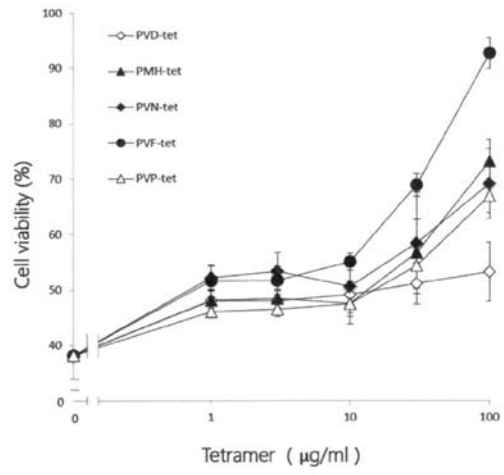
【 6 】



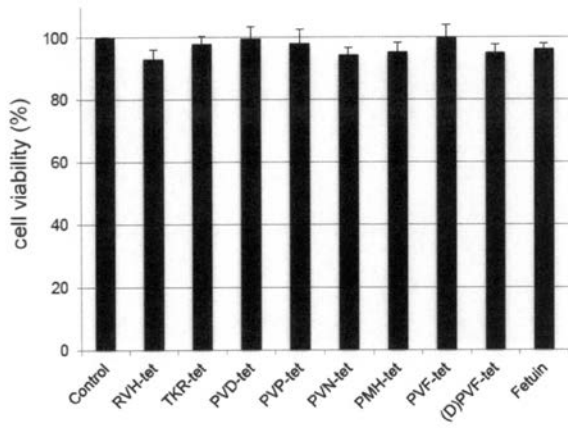
【 図 7 】



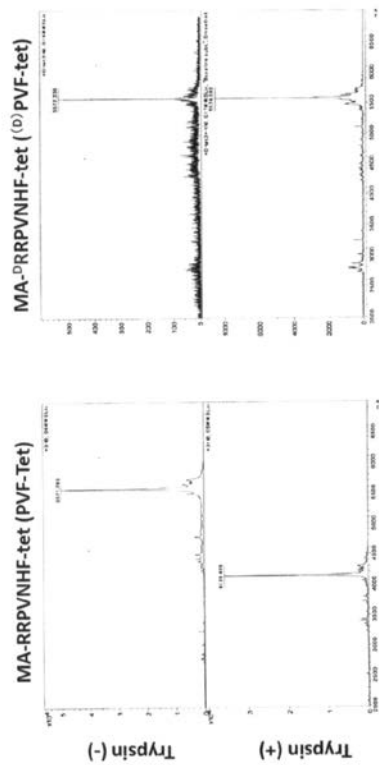
【 図 8 】



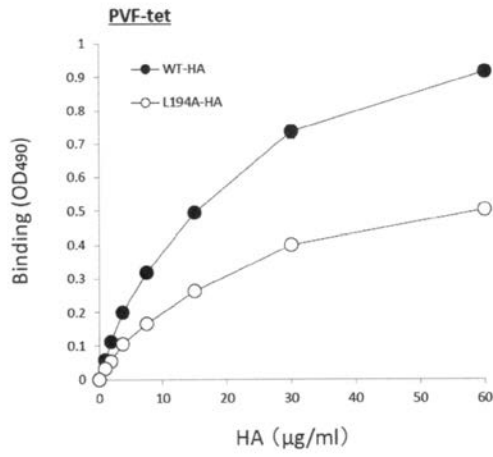
【 図 9 】



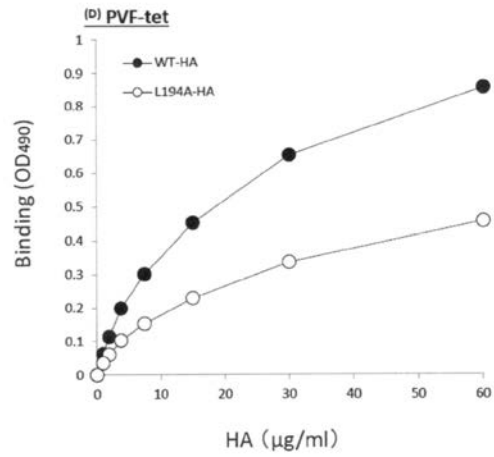
【 図 10 】



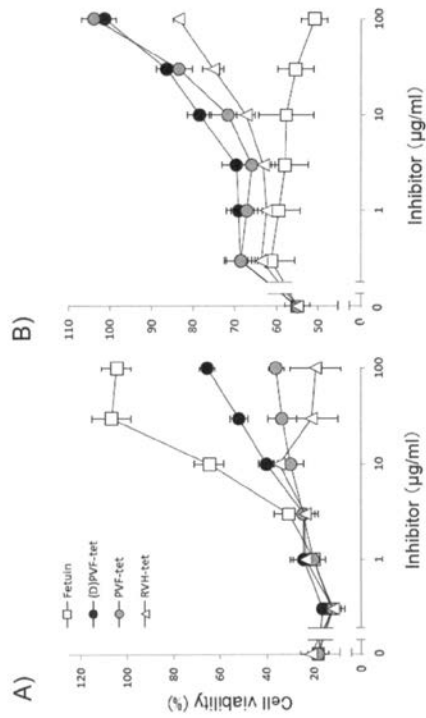
【 図 1 1 】



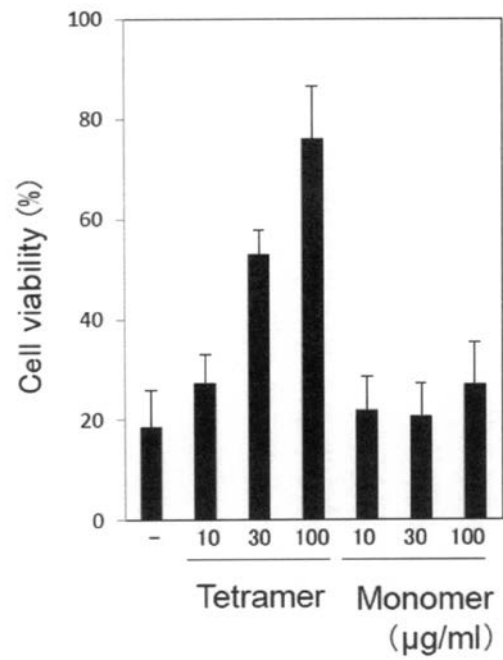
【 図 1 2 】



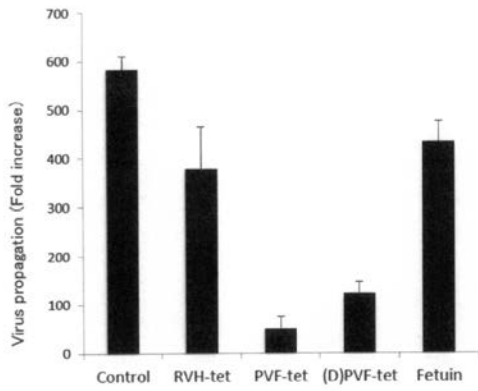
【 図 1 3 】



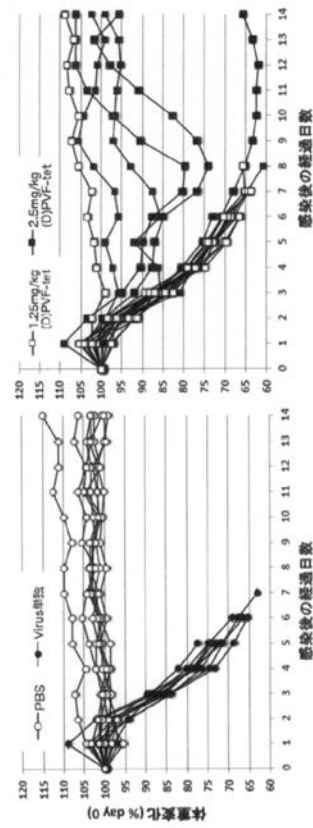
【 図 1 4 】



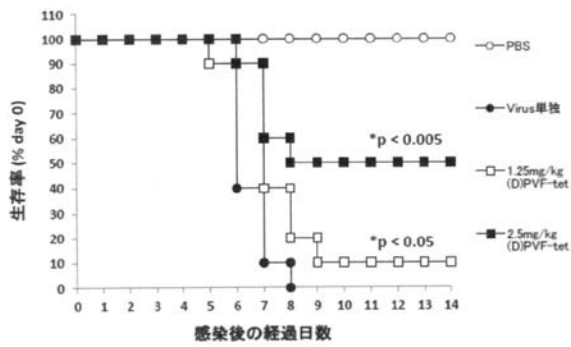
【 図 1 5 】



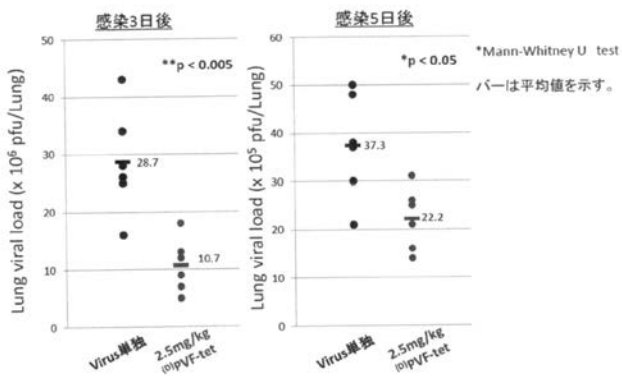
【 図 1 6 】



【 図 1 7 】



【 図 1 8 】



【配列表】

2018038168000001.app

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International application No. PCT/JP2017/030158
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER C07K7/00(2006.01)i, A61K38/00(2006.01)i, A61K47/42(2017.01)i, A61K47/50(2017.01)i, A61P31/16(2006.01)i According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C07K7/00, A61K38/00, A61K47/42, A61K47/50, A61P31/16 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 1996-2017 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2017 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2017 Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) JSTPlus/JMEDPlus/JST7580 (JDreamIII), CAPLUS/MEDLINE/EMBASE/BIOSIS (STN), UniProt/GeneSeq, WPIDS/WPIX (STN)		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP 5718574 B2 (the Doshisha), 13 May 2015 (13.05.2015), entire text (Family: none)	1-3
A	JP 5635779 B2 (the Doshisha), 03 December 2014 (03.12.2014), entire text (Family: none)	1-3
A	JP 5754008 B2 (the Doshisha), 22 July 2015 (22.07.2015), entire text (Family: none)	1-3
<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 16 October 2017 (16.10.17)		Date of mailing of the international search report 31 October 2017 (31.10.17)
Name and mailing address of the ISA/ Japan Patent Office 3-4-3, Kasumigaseki, Chiyoda-ku, Tokyo 100-8915, Japan		Authorized officer Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2017/030158

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 2016/063969 A1 (Peptidream Inc.), 28 April 2016 (28.04.2016), entire text & EP 3210995 A1 whole document	1-3
A	WO 2000/059932 A1 (Otsuka Pharmaceutical Co., Ltd.), 12 October 2000 (12.10.2000), entire text & JP 4528989 B2 & EP 1167382 A1 whole document	1-3
A	JP 2006-101709 A (Glycomedics, Inc.), 20 April 2006 (20.04.2006), entire text (Family: none)	1-3
A	JP 2002-284798 A (Keio University), 03 October 2002 (03.10.2002), entire text (Family: none)	1-3
P,A	Jumpei OMI, et al., "Hemagglutinin o Hyoteki to shita Shinki Sayo Kiko o Yusuru Influenza Sogai Peptide no Kaihatsu", Dai 64 Kai The Japanese Society of Virology Gakujutsu Shukai Program Shoroku-shu, 30 September 2016 (30.09.2016), page 273, P1-054	1-3

国際調査報告		国際出願番号 PCT/J P 2 0 1 7 / 0 3 0 1 5 8
A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl. C07K7/00(2006.01)i, A61K38/00(2006.01)i, A61K47/42(2017.01)i, A61K47/50(2017.01)i, A61P31/16(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. C07K7/00, A61K38/00, A61K47/42, A61K47/50, A61P31/16		
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 日本国実用新案公報 1922-1996年 日本国公開実用新案公報 1971-2017年 日本国実用新案登録公報 1996-2017年 日本国登録実用新案公報 1994-2017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) JSTPlus/JMEDPlus/JST7580 (JDreamIII), CPlus/MEDLINE/EMBASE/BIOSIS (STN), UniProt/GeneSeq, WPIDS/WPIX (STN)		
C. 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号
A	JP 5718574 B2 (学校法人同志社) 2015.05.13, 全文 (ファミリーなし)	1-3
A	JP 5635779 B2 (学校法人同志社) 2014.12.03, 全文 (ファミリーなし)	1-3
<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		
の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 16.10.2017	国際調査報告の発送日 31.10.2017	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/J P) 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) 中村 勇介 電話番号 03-3581-1101 内線 3448	4B 4872

国際調査報告		国際出願番号 PCT/JP2017/030158
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 請求項の番号
A	JP 5754008 B2 (学校法人同志社) 2015. 07. 22, 全文 (ファミリーなし)	1-3
A	WO 2016/063969 A1 (ペプチドリーム株式会社) 2016. 04. 28, 全文 & EP 3210995 A1, Whole document	1-3
A	WO 2000/059932 A1 (大塚製薬株式会社) 2000. 10. 12, 全文 & JP 4528989 B2 & EP 1167382 A1, Whole document	1-3
A	JP 2006-101709 A (株式会社グライコメディクス) 2006. 04. 20, 全文 (ファミリーなし)	1-3
A	JP 2002-284798 A (学校法人 慶應義塾) 2002. 10. 03, 全文 (ファミリーなし)	1-3
P, A	JUMPEI OMI, et al., ヘマグルニチンを標的とした新規作用機構を 有するインフルエンザ阻害ペプチドの開発, 第64回日本ウイルス 学会学術集会プログラム・抄録集, 2016. 09. 30, p. 273, P1-054	1-3

フロントページの続き

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

(72) 発明者 山下 誠

埼玉県さいたま市緑区東浦和 3 - 2 6 - 8 - 5 0 5

(72) 発明者 本郷 桂

東京都目黒区緑ヶ丘 1 - 1 8 - 1 1 - 1 0 5

(72) 発明者 名取 泰博

岩手県紫波郡矢巾町藤沢 7 - 1 7 - 4

(72) 発明者 チンイ ツェン

台湾(アール・オー・シー) ニュータイペイシティ 2 4 2 シンザンディストリクト
フメイストリート 1 2 8 - 3 2 - 1 2 エフ

Fターム(参考) 4C076 AA95 CC35 EE59

4C084 AA02 AA03 AA07 BA01 BA08 BA09 BA17 CA59 DC50 NA05

NA13 ZB33

4H045 AA10 AA30 BA10 BA14 EA20 FA34

(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。