

(12) 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局

(43) 国際公開日
2016年11月24日(24.11.2016)



(10) 国際公開番号
WO 2016/186140 A1

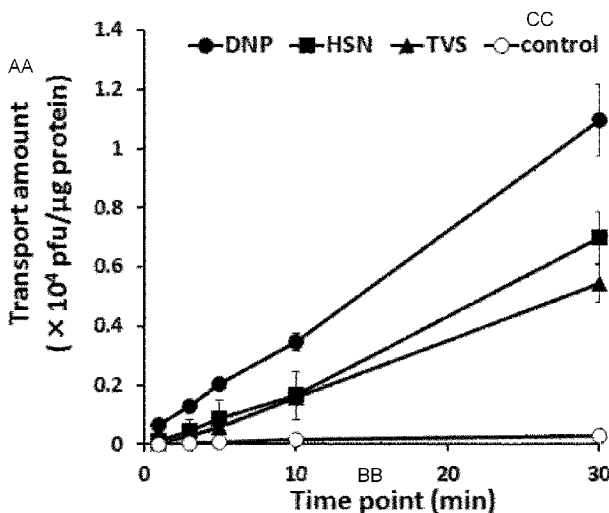
- (51) 国際特許分類:
C07K 7/64 (2006.01) *A61P 7/10* (2006.01)
A61K 9/127 (2006.01) *A61P 9/00* (2006.01)
A61K 31/711 (2006.01) *A61P 9/12* (2006.01)
A61K 31/713 (2006.01) *A61P 11/06* (2006.01)
A61K 38/28 (2006.01) *A61P 25/16* (2006.01)
A61K 45/00 (2006.01) *A61P 25/18* (2006.01)
A61K 47/40 (2006.01) *A61P 25/28* (2006.01)
A61K 48/00 (2006.01) *A61P 35/00* (2006.01)
A61P 1/08 (2006.01) *A61P 37/08* (2006.01)
A61P 1/18 (2006.01) *C07K 14/62* (2006.01)
A61P 3/10 (2006.01) *C07K 19/00* (2006.01)
A61P 7/02 (2006.01) *C12N 15/113* (2010.01)
- (21) 国際出願番号: PCT/JP2016/064767
- (22) 国際出願日: 2016年5月18日(18.05.2016)
- (25) 国際出願の言語: 日本語
- (26) 国際公開の言語: 日本語
- (30) 優先権データ:
特願 2015-101497 2015年5月19日(19.05.2015) JP
- (71) 出願人: 国立大学法人熊本大学(NATIONAL UNIVERSITY CORPORATION KUMAMOTO UNIVERSITY) [JP/JP]; 〒8608555 熊本県熊本市中央区黒髪二丁目39番1号 Kumamoto (JP).
- (72) 発明者: 伊藤 慎悟(ITO, Shingo); 〒8608555 熊本県熊本市中央区黒髪二丁目39番1号 国立大学法人熊本大学内 Kumamoto (JP). 大槻 純男(OHTSUKI, Sumio); 〒8608555 熊本県熊本市中央区黒髪二丁目39番1号 国立大学法人熊本大学内 Kumamoto (JP).
- (74) 代理人: 大澤 健一(OSAWA Kenichi); 〒1620065 東京都新宿区住吉町1-11 OSKビル605 大澤国際特許外国法事務弁護士事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): 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, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IR, IS, JP, KE, KG, KN, KP, KR, 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, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユー

[続葉有]

(54) Title: NOVEL CELL MEMBRANE-PERMEATING PEPTIDE

(54) 発明の名称: 新規な細胞膜透過性ペプチド

[図2]



AA Transport amount (x10⁴ pfu/μg protein)
 BB Time point (min)
 CC control

(57) Abstract: The present invention addresses the problem of providing a novel membrane permeability-improving agent which can be applied to polymeric drugs. More specifically, the present invention addresses the problem of providing: a drug carrier which can improve the absorption efficiency of a polymeric drug in the small intestine; and a membrane permeation-improving agent containing the carrier. According to the present invention, a cell membrane-permeating peptide can be provided, which comprises an amino acid sequence selected from the group consisting of the following amino acid sequences: an amino acid sequence DNP-GN (SEQ ID NO: 1); an amino acid sequence SRPAF (SEQ ID NO: 2); an amino acid sequence NDPRN (SEQ ID NO: 3); and an amino acid sequence MSVAN (SEQ ID NO: 4). According to the present invention, a cell membrane-permeating composition can also be provided, which comprises the peptide and a physiologically active substance.

(57) 要約: 本発明は、高分子医薬品にも適用できる新規な膜透過性改善剤を提供することを目的とする。より具体的には、小腸における高分子の薬剤の吸収効率を改善できる薬剤キャリア、およびそのキャリアを含む膜透過改善剤を提供することを目的とする。本発明により、下記のアミノ酸配列: アミノ酸配列DNP GN (配列番号1)、SRPAF (配列番号2)、NDPRN (配列番号3)、およびMSVAN (配列番号4) からな

る群より選ばれるアミノ酸配列を含む細胞膜透過性ペプチドが提供される。本発明によりまた、該ペプチドおよび生理活性物質を含む細胞膜透過性組成物が提供される。

WO 2016/186140 A1

ロシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), ヨー
ロッパ (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), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ,
GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:
— 国際調査報告 (条約第 21 条(3))
— 明細書の別個の部分として表した配列リスト
(規則 5.2(a))

明 細 書

発明の名称： 新規な細胞膜透過性ペプチド

技術分野

[0001] 本発明は、新規な細胞膜透過性ペプチドに関する。

背景技術

[0002] 経口投与は普通の生活において自然で簡便に服用ができ非侵襲的であることから比較的安全に医薬品を服用することができる方法である。また、消化管が薬物吸収に適した構造をとり、吸収表面積が大きいことから、医薬品製剤として経口製剤の開発が望まれている。しかし、薬物の経口投与を可能とするためには克服しなければならないいくつかの問題がある。

[0003] 一つは、薬物が全身循環に移行する前に消化管内の酵素により分解されてしまう可能性である。そのための解決策として、腸溶性製剤技術等により胃での薬物の失活を防ぎ、腸管まで薬物を送達することが可能となっている。

他の問題点は、薬物が腸管粘膜、上皮を十分に透過しないことである。消化管での吸収性は経口投与における医薬品の体内動態や薬理活性の重要な決定因子のひとつである。しかし、次世代医薬品として期待されている核酸などの水溶性高分子医薬品は消化管吸収性が極めて低いため、臨床では、経口投与ではなく静脈内注射による投与方法に限られている。

[0004] これまでに、医薬品の消化管吸収性改善を達成するために、一時的に生体膜の物質透過性を増加させる吸収促進剤や添加剤などを用いた研究が行われてきた。吸収促進剤としては、界面活性剤、脂肪酸、アルコールなどをあげることができる。しかし、吸収促進剤や添加剤は、密着結合（タイトジャンクション）の開閉などによって非特異的に消化管吸収を増加させること、生体内の水分等で希釈を受けるために十分に効果が発揮できないこと、そして、局所における粘膜障害等の安全性が問題となっている。そのため、実用化が座剤に限定されている。また、これらの方法は、低分子医薬品の吸収効率の改善には適用できても、高分子医薬品の吸収効率の改善は不十分である。

[0005] また、ヒト免疫不全ウイルス（H I V）- 1 T a t ペプチド、H I V - 1 L e v ペプチド、ペネトラチン、トランスポータン、アルギニンオリゴマーなどの細胞膜透過ペプチドを用いて消化管吸収を増加させる研究も行われてきた。しかしながら、基礎研究においてはインスリンの消化管からの吸収を促進させたものがあるが、まだその効率は20%程度であり、臨床応用されたものはなく、さらに効率のよい配列が模索されている。

さらに、細胞膜透過ペプチドを基剤である幹高分子に結合して共存する薬剤の吸収を改善した経上皮吸収促進剤も提案されている（特許文献1）。

[0006] 他に、キトサン修飾したリポソームが開発されている（非特許文献1）。その輸送機構は細胞間隙の透過が主であり、F-アクチンに作用し、タイトジャンクションを減弱する。しかし、経細胞輸送に関しても、ムチンとの相互作用を介した吸着性エンドサイトーシスではないかと言われている。これも臨床応用には至っていない。

[0007] 高分子医薬品の小腸吸収を改善する方法として、タンパク質分解酵素阻害剤とドラッグキャリアとを組み合わせた方法が提案されている（非特許文献2）。そこでは、タンパク質分解酵素阻害剤によりペプチド・タンパク質製剤であるインスリンの分解が100%抑制できている。そして、ドラッグキャリアであるスマートハイドロゲルにインスリンを封入することで、ラット経口投与時のバイオアベイラビリティが10%まで改善されたと報告されている（非特許文献3）。しかし、薬物が小腸まで到達するが吸収率としてはまだ十分ではない。

そのため、経口投与が可能で、小腸での吸収改善を目的としたさらに優れた薬物キャリアが望まれていた。

先行技術文献

特許文献

[0008] 特許文献1：特開2008-275729号公報

非特許文献

[0009] 非特許文献1：J Control Release, 2003 Jan 17

; 86 (2-3) : 235-42

非特許文献2: Int J Pharm. 2001 Aug 28; 225 (1-2) : 31-9

非特許文献3: Journal of Controlled Release 97 (2004) 115-124

発明の概要

発明が解決しようとする課題

[0010] 本発明は、高分子医薬品にも適用できる新規な膜透過性改善剤を提供することを目的とする。より具体的には、小腸における高分子の薬剤の吸収効率を改善できる薬剤キャリア、およびそのキャリアを含む膜透過改善剤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

[0011] 本発明者らは、上記課題を解決するために鋭意検討を重ねた結果、特定のアミノ酸配列を含む短いペプチドを持つ高分子が小腸透過性であることを見出し、本発明を完成した。

本発明は以下を含むものである。

[1] 下記のアミノ酸配列：アミノ酸配列DNPGN（配列番号1）、SRPAF（配列番号2）、NDPRN（配列番号3）、およびMSVAN（配列番号4）からなる群より選ばれるアミノ酸配列を含む細胞膜透過性ペプチド。

[2] 少なくとも一つの非天然型アミノ酸（好ましくは、D型アミノ酸またはN-メチルアミノ酸）を含む上記[1]に記載の細胞膜透過性ペプチド。

[3] 前記ペプチドが、アミノ酸配列DNPGNET（配列番号5）、TVSRPAF（配列番号6）、HSNDPRN（配列番号7）、およびPFMSVAN（配列番号8）からなる群より選ばれるアミノ酸配列を含む上記[1]または[2]に記載の細胞膜透過性ペプチド。

[4] 前記ペプチドが、アミノ酸配列DNPGN（配列番号1）またはDNPGNE（配列番号9）を含む上記[1]または[2]に記載の細胞膜透過

性ペプチド。

[5] 前記ペプチドが環状ペプチドである上記 [1] ~ [4] のいずれか一つに記載の細胞膜透過性ペプチド。

[6] 前記環状ペプチドがCys-Cysジスルフィド結合を含む環状ペプチドである、上記 [5] に記載の細胞膜透過性ペプチド。

[7] 前記ペプチドが、哺乳動物細胞の小腸上皮細胞を透過するペプチドである上記 [1] ~ [6] のいずれか一つに記載の細胞膜透過性ペプチド。

[0012] [8] 下記のアミノ酸配列：DNPGN（配列番号1）、SRPAF（配列番号2）、NDPRN（配列番号3）、およびMSVAN（配列番号4）からなる群より選ばれるアミノ酸配列を含むペプチド、および生理活性物質を含む組成物であって、該ペプチドは、該生理活性物質または該生理活性物質を含む活性物質担体と結合または複合体を形成している細胞膜透過性である組成物。

[9] 前記ペプチドが、少なくとも一つの非天然型アミノ酸（好ましくは、D型アミノ酸またはN-メチルアミノ酸）を含む上記 [8] に記載の組成物。

[10] 前記ペプチドが、アミノ酸配列DNPGNET（配列番号5）、TVSRPAF（配列番号6）、HSNDPRN（配列番号7）、およびPFMSVAN（配列番号8）からなる群より選ばれるアミノ酸配列を含む上記 [8] または [9] に記載の組成物。

[11] 前記ペプチドが、アミノ酸配列DNPGN（配列番号1）またはDNPGNE（配列番号9）を含む上記 [8] または [9] に記載の組成物。

[12] 前記ペプチドが環状ペプチドである上記 [8] ~ [11] のいずれか一つに記載の組成物。

[13] 前記環状ペプチドがCys-Cysジスルフィド結合を含む環状ペプチドである、上記 [12] に記載の組成物。

[14] 前記生理活性物質が高分子を含む上記 [8] ~ [13] のいずれか一つに記載の組成物。

[15] 前記高分子が、生理活性ペプチドまたはタンパク質を含む上記 [14] に記載の組成物。

[16] 前記生理活性ペプチドがインスリンである上記 [15] に記載の組成物。

[17] 前記高分子が核酸を含む上記 [14] に記載の組成物。

[18] 前記核酸が、アンチセンスDNA、siRNAまたはshRNAである上記 [17] に記載の組成物。

[19] 前記生理活性物質を含む活性物質担体が、リポソームである上記 [8] ~ [18] のいずれか一つに記載の組成物。

[20] 前記生理活性物質を含む活性物質担体が、シクロデキストリンである上記 [8] ~ [18] のいずれか一つに記載の組成物。

発明の効果

[0013] 本発明によれば、消化管吸収の主要組織である小腸を効率的に透過する新規な細胞膜透過性ペプチドが提供される。本発明によればまた、高分子を効率良く小腸上皮細胞へと輸送できる細胞膜透過性ペプチドおよび該ペプチドを含む高分子医薬品が提供できる。

図面の簡単な説明

[0014] [図1]図1は、ファージにディスプレイされる環状アミノ酸構造を示している
[図2]図2は、Caco-2細胞を用いて、スクリーニングされた7アミノ酸配列からなるペプチドを提示したそれぞれのファージの透過性を確認した結果を示している。

[図3]図3は、スクリーニングした環状ペプチドの小腸透過性を、ICRマウスの消化管ループを用いた *in situ closed loop method* により確認した結果である。

[図4]図4は、合成ペプチドのアミノ酸配列と構造を示した図である。Aは、DNP提示M13ファージの構造を、Bは、合成非標識DNPペプチドを、Cは、合成FAM標識DNPペプチドを示す。

[図5]図5は、非標識DNPの存在下、非存在下での、Caco-2細胞を透

過するDNP提示ファージを測定した結果を示す。

[図6]図6は、非標識DNPの存在下、非存在下での、Caco-2細胞を透過するFAM標識DNPペプチドを測定した結果を示す。

[図7]図7は、合成FAM標識DNPペプチドの小腸透過性を、ICRマウスの消化管ループを用いた*in situ closed loop method*により確認した結果である。

[図8]図8は、M-Coffee web serverを用いた、同定された4つのペプチドのアライメント解析の結果を示している。

[図9]本発明の環状DNPペプチドの共投与によるインスリン吸収を、血糖値を測定することにより確認した結果である。

発明を実施するための形態

[0015] 以下、本発明を、例示的な実施態様を例として、本発明の実施において使用することができる好ましい方法および材料とともに説明する。なお、文中で特に断らない限り、本明細書で用いるすべての技術用語及び科学用語は、本発明が属する技術分野の当業者に一般に理解されるのと同じ意味をもつ。また、本明細書に記載されたものと同等または同様の任意の材料および方法は、本発明の実施において同様に使用することができる。

また、本明細書に記載された発明に関連して本明細書中で引用されるすべての刊行物および特許は、例えば、本発明で使用できる方法や材料その他を示すものとして、本明細書の一部を構成するものである。

[0016] (1) 細胞膜透過性ペプチド

本発明において細胞膜透過性ペプチドとは、DNPGN、SRPAF、NDPRN、またはMSVANのアミノ酸配列を有するL体またはD体のペプチドをあげることができる。天然に存在するアミノ酸である立体配置がL体であるアミノ酸の他に、天然のアミノ酸の構造を一部改変した誘導体など非天然のアミノ酸も使用されうる。非天然アミノ酸としては、特に制限されず、公知の任意のアミノ酸を用いることができる。例えば、立体配置がD体のアミノ酸やN-メチルアミノ酸は、蛋白分解酵素による分解を受けにくいこ

とから本発明のペプチドに有効に使用されうる。本発明のペプチドは、そのアミノ酸配列のうち、少なくとも一部がD体やN-メチルアミノ酸などの非天然型アミノ酸であってもよい。

[0017] 本発明の細胞膜透過性ペプチドは、D N P G N（配列番号1）、S R P A F（配列番号2）、N D P R N（配列番号3）、またはM S V A N（配列番号4）のアミノ酸配列を含む細胞膜透過性ペプチドであり、好ましくは、D N P G N、D N P G N E（配列番号9）、D N P G N E T（配列番号5）、T V S R P A F（配列番号6）、H S N D P R N（配列番号7）、またはP F M S V A N（配列番号8）のアミノ酸配列を含むペプチドであり、より好ましくは、D N P G N、D N P G N E、またはD N P G N E Tのアミノ酸配列を含むペプチドである。

本発明において細胞膜透過性ペプチドとは、上記配列で示されるL体またはD体あるいはそれらが混合したペプチド、およびその逆鎖ペプチドを含む意味である。例えば、アミノ酸配列D N P G Nを含むペプチドとは、（N末端）-D N P G N-（C末端）の順にその配列を含むペプチドと、（N末端）-N G P N D-（C末端）の順にその配列を含むペプチドのいずれをも含む意味である。

[0018] 上記のアミノ酸配列を有するとは、上記配列、例えば、D N P G Nで示される5個のアミノ酸配列のみのアミノ酸を有することでもよく、または上記配列のアミノ酸のC末端側および／またはN末端側に任意にアミノ酸を、それぞれあるいは合わせて1個あるいは複数個、好ましくはそれぞれ独立に1～4個有するものでもよい。

ここで、上記配列のアミノ酸のC末端側および／またはN末端側に任意にアミノ酸を有する場合は、上記配列からなるペプチド部分は逆鎖ペプチド配列であってもよい。例えば、D N P G Nのアミノ酸配列の場合は、例えばアミノ酸のC末端側に1個のアミノ酸を有するとは、（N末端）-D N P G N X-（C末端）（Xは任意のアミノ酸）であっても、（N末端）-N G P N D X-（C末端）（Xは任意のアミノ酸）であってもよい。

本発明の細胞膜透過性ペプチドとは、上記配列を有することにより、高分子、例えば、これに限定しないが、生理活性ペプチド、タンパク質または核酸を細胞内、好ましくは小腸の細胞内に輸送することができる。

[0019] 本発明のペプチドは、公知のペプチド合成方法に従って作製することができる。また、材料として、天然アミノ酸に加えて非天然アミノ酸を用いることにより、少なくともペプチドの一部が非天然アミノ酸からなる本発明の細胞膜透過性ペプチドを作製できる。例として、一部がD体やN-メチル化されたアミノ酸からなるペプチドをあげることができる。ペプチドの合成方法としては、例えば、固相合成法、液相合成法等があげられ、合成反応後は、ペプチドの分野において通常用いられる精製法、例えば、溶媒抽出、蒸留、カラムクロマトグラフィー、液体クロマトグラフィー、再結晶等の技術を組み合わせて用いることにより、本発明のペプチドを単離・精製できる。

[0020] 本発明のペプチドは、好ましくは環状ペプチド、特に好ましくはCys-Cysジスルフィド結合を含む環状ペプチドである。本発明の環状ペプチドは、環状ペプチドを作製するための公知の方法を用いて作製することができる。これに限定されないが、例えば、2つのCys残基間のジスルフィド結合を利用して架橋を形成して環状化する方法、オレフィンメタセシスを利用して分子内架橋を形成して環状化する方法、アミノ酸残基の側鎖官能基同士を架橋して環状化する方法、システイン残基との間に環状チオエーテルを形成させて環状化する方法等をあげることができる。

本発明のペプチドの一つの態様は、環状ペプチドであってその環状内の配列として上記配列のうちの一つから選択される配列を含むペプチドである。環状内のアミノ酸の数は特に限定されないが、好ましくは、架橋を形成するアミノ酸を除いて、上記配列を含む5~15、より好ましくは5~9である。

これに限定されないが、例えば、Cys-Cysジスルフィド結合を含む本発明の細胞膜透過性ペプチドは、上記配列のうちの一つから選択される配列を環状内の内部配列として含むアミノ酸配列を含み、内部配列のN末端方

向の外部に位置する第一のCysと、内配列のC末端方向の外部に位置する第二のCysとをさらに含み、これらのCysが互いにジスルフィド結合を形成して環状ペプチドとなったものである。

[0021] (2) 生理活性物質

本発明において生理活性物質（以下、単に活性物質という場合もある）とは、生体に投与した場合に、生理的活性を示す低分子量化合物および高分子物質のいずれも含む意味で用いられる。

上記低分子量化合物とは、これに限定されないが、種々の疾患の治療および／または予防のために用いられる医薬品に有効成分として含まれている低分子化合物、または種々の生理活性を有する低分子化合物をあげることができる。

上記高分子物質としては、これに限定されないが、例えば、タンパク質、ペプチド、核酸、およびこれらの類似体をあげることができる。

タンパク質としては、生理活性を有するタンパク質をあげることができ、疾患の治療および／または予防のために用いられるタンパク質等をあげることができる。例えば、これに限定されないが、酵素、抗体、転写因子、あるいはそれらを構成する特定の部分をあげることができる。具体的には、アルブミンや抗体をあげることができる。

上記ペプチドとしては、生理活性ペプチドをあげることができ、疾患の治療および／または予防のために用いられるペプチド等をあげることができる。具体的には、これに限定されないが、糖尿病治療に対するインスリン、グルカゴン様ペプチド-1およびその誘導体をあげることができる。

上記核酸としては、疾患の治療および／または予防のために用いられる核酸をあげることができる。例えば、アンチセンスDNAやRNA干渉を用いた遺伝子ノックダウン法による各種疾患の治療のためのアンチセンスDNAやsiRNAやshRNAをあげることができる。具体的には、これに限定されないが、劇症肝炎に対するNF- κ B標的siRNAや家族性アミロイドアングリオパシーに対するトランスサイレチン標的siRNAおよびアンチ

センスDNAをあげることができる。

[0022] 本発明の組成物において生理活性物質として好ましく使用できる薬剤は、例えば、これに限定されないが、例えば、インスリンおよびインスリン分泌促進剤などのペプチド・タンパク質医薬品、ステロイドホルモン、非ステロイド系鎮痛抗炎症剤、抗ヒスタミン剤、抗アレルギー薬、抗喘息薬、抗パーキンソン病薬、抗痴呆薬、向精神薬、抗高血圧薬、心疾患治療薬、循環器改善薬、制吐剤、利尿剤、抗血栓薬、抗腫瘍薬をあげることができる。本発明の細胞膜透過性ペプチドは、小腸での透過を促進するものであるので、消化管からの吸収促進に基づいてより有効な薬効を示す物質は本発明の対象の範囲である。

[0023] 本発明の組成物においては、本発明の細胞膜透過性ペプチドをこれらの活性物質と結合させても良く、あるいは、これらの活性物質との間で複合体を形成させてもよい。ペプチドと活性物質との結合（例えば、共有結合や非共有結合的相互作用）は、公知の方法により行うことができ、用いる活性物質の種類に応じて、適宜方法を選択できる。例えば、活性物質である生理活性ペプチドや核酸の末端に本発明のペプチドを直接またはリンカーを介して結合させることができ、ペプチドや核酸に短いペプチドを結合する技術は公知の方法を用いて行うことができる。ペプチドと活性物質の複合体の形成も、公知の方法により行うことができ、用いる活性物質の種類に応じて、適宜方法を選択できる。

[0024] (3) 活性物質担体

本発明の組成物における活性物質担体とは、上記活性物質と結合できる、あるいは上記活性物質をその中に配置できる担体をあげることができる。活性物質担体とは、これに限定されないが、例えば、リポソーム、シクロデキストリンおよびその誘導体、ナノ粒子、ミセルをあげることができる。活性物質をこのような担体に組み込むための手法は公知であり、それらの公知の方法を本発明においても用いることができる。また、各担体についても、種々のものがその製法や入手経路も含めて公知であり、それらを用いることが

できる。

例えば、これに限定されないが、本発明の細胞膜透過性ペプチドを付加することによって消化管での吸収を促進することができる担体としては、リポソームやシクロデキストリンをあげることができる。

[0025] 本発明の組成物においては、本発明の細胞膜透過性ペプチドを、これらの生理活性物質を含む活性物質担体（例えば、リポソームやシクロデキストリン）と結合させても良く、あるいは、これらの活性物質を含む担体との間で複合体を形成させてもよい。ペプチドと担体との結合（例えば、共有結合や非共有結合的相互作用）は、公知の方法により行うことができ、用いる担体の種類に応じて、適宜、方法を選択できる。ペプチドと担体の複合体の形成も、公知の方法により行うことができ、用いる活性物質の種類に応じて、適宜、方法を選択できる。例えば、リポソームとの場合は本発明の細胞膜透過性ペプチドのC末端に脂肪酸を付加させることでリポソーム膜に挿入させることができる（WO2013/140643号公報参照）。加えて、公知の方法を用いて、活性物質を封入できるリポソームやシクロデキストリンの表面に本発明の細胞透過性ペプチドを結合させて提示させることもできる。

このようにして、例えば、汎用性の高い小腸透過性ドラッグデリバリーシステムの構築が可能である。

[0026] (4) 組成物

本発明の細胞膜透過性ペプチドは、上記した5～7アミノ酸配列部分において、塩基性アミノ酸であるアルギニンを全く含まないか、あるいは含むとして一塩基である。そのため、水への溶解性に優れ、可溶化が容易であるという特徴を有する。よって、本発明の細胞膜透過性ペプチドは様々な活性物質に対する適用性が高く、本発明の組成物は調製が容易である。

また、本発明の細胞膜透過性ペプチドは、M13ファージという非常に大きな分子を輸送可能である。従って、本発明の組成物は、大きな活性物質を輸送するのに優れている。

本発明の組成物は医薬として利用が可能である。本発明の組成物を含む医

薬品は、公知の方法に従って製剤化し、投与することができる。例えば、そのまま液剤としてまたは適当な剤型の医薬組成物として、ヒトを含む哺乳動物に対して経口的または非経口的に投与することができるが、本発明の組成物を含む医薬組成物は、好ましくは経口的に投与される。

[0027] 本発明の組成物を含む医薬組成物は、活性物質および本発明の細胞膜透過性ペプチドの効果を損なわない範囲で任意の成分を適宜配合できる。任意成分としては、これに限定されないが、例えば、架橋剤、溶解剤、乳化剤、保湿剤、清涼化剤、無機粉体、酸化防止剤、防腐剤、着色剤、香味剤、pH調整剤、安定化剤をあげることができる。

[0028] 本発明の組成物のヒトに対する投与量は、含まれている活性物質の種類、投与対象の年齢、体重、状態、性別、投与方法、その他の条件に応じて適宜決定される。例えば、活性物質の量として、投与量は、1日あたり、約0.01mg/kg～約10mg/kgがあげられる。

実施例

[0029] 以下、本発明を、実施例をもとに説明するが、本発明は以下に記載の実施例に限定されるものではない。

(実施例1) ヒト小腸透過ペプチドのスクリーニング

消化管吸収の主要組織である小腸を効率的に透過する高分子医薬品の輸送が可能な環状ペプチドの同定を目的として、ヒト小腸透過ペプチドのスクリーニングを行った。

環状ペプチド同定は、7アミノ酸がランダムに提示されるファージライブラリー（ 1×10^9 種類）とヒト小腸モデル細胞として汎用されるCaco-2細胞を用いた。

(1) ファージライブラリーの作製

Ph. D. (登録商標) - C7C Phage Display Peptide Library Kit (BioLab社) を購入し、ファージライブラリーを取得した。ファージにディスプレイされる環状アミノ酸構造を図1に示す。

[0030] (2) 透過ペプチドのスクリーニング

Caco-2細胞を用いた透過実験は、Ohuraらの報告(J. Pharm. Sci. Vol 100, No. 9, 2011)に従って行った。各phage stockをHBSS緩衝液で 5×10^{11} pfu/mLとなるように希釈調製した。トランスウェル(transwell: Corning社)に入れたCaco-2細胞を培養し、十分な密着結合(タイトジャンクション)が形成されていることを確認した後、新しい6ウェルプレートに移した。細胞のapical (AP)側にphage調製液2 mLを加え、37°Cでインキュベーションした(この時点をと $t=0$ minとする)。各タイムポイントに達したらトランスウェルを新しい6ウェルプレートに移した。タイムポイントは1, 3, 5, 10, 30 minとした。各タイムポイントにおけるbasal (BA)側のサンプルを氷上に保持した。30 minに達したらトランスウェルを新しい6ウェルプレートに移し、AP側のHBSS緩衝液をアスピレートした後、細胞を遠沈チューブに回収した。各タイムポイントにおけるBL側の力価および上清中の力価をqPCRにより測定した。

[0031] 上記のようにしてBA側へ透過したファージを経時的に回収・増殖させることを合計3回行い、Caco-2細胞を透過するペプチドを提示するファージを選択した。Caco-2細胞を透過したファージに提示されているペプチドを同定するためにDNAシーケンス解析を行った結果、49種類の環状ペプチドが同定された。同定された49種類の7アミノ酸からなるアミノ酸配列のうち、45種類は1回のみでの出現であったのに対し、以下の表1に記載の4つのアミノ酸配列は、3回の実験において、2回または3回の出現頻度を示した。

[0032]

[表1]

ペプチド名	配列	出現頻度
DNP	DNPGNET (配列番号5)	3
TVS	TVSRPAF (配列番号6)	3
HSN	HSNDPRN (配列番号7)	3
PFM	PFMSVAN (配列番号8)	2

[0033] (実施例2) 同定アミノ酸配列ペプチドの透過性

出現頻度が3回であった同定された上記3つペプチド（ペプチド：DNP、HSN、TVS）を選択し、それぞれのペプチド提示ファージの輸送特性を解析したところ、経時的にCaco-2細胞を透過し、30分までの透過量はペプチド非提示phage (control) と比べてそれぞれ39倍、26倍、21倍高かった。結果を図2に示す。

最も透過活性が高かったペプチドである環状ペプチドDNPを用い、Caco-2細胞への細胞毒性および密着結合に対する影響を確認した。

細胞毒性は、96ウェルプレートに培養したCaco-2細胞に0-10 μ MのDNPペプチドを100 μ L添加し、1、6および24時間後における細胞生存率をCell Counting kit 8（同仁化学）を用いて確認した。

密着結合に対する影響は、Caco-2細胞をトランスウェルで培養後に、0-10 μ MのペプチドDNPをapical (AP) 側に2 mL添加し、添加後1、2、3、6、12、24時間における電気抵抗値 (TEER) をMillicell ERS-2を用いて測定し確認した。

最も透過した環状ペプチドDNPを用いて、10 μ Mの濃度でCaco-2細胞を24時間処理しても細胞毒性や密着結合の減弱は観察されなかった。透過経路として細胞内を透過する経transcellular routeと細胞と細胞の間を通り抜けるparacellular routeがあるが、以上の結果から、この同定された環状ペプチドは細胞内を介して透過し、細胞障害性は低いことが示唆された。

[0034] (実施例3) マウスにおける小腸透過性の確認

実施例1でスクリーニングした環状ペプチドの小腸透過性を、ICRマウスの消化管ループを用いた *in situ closed loop* 法により以下のようにして解析した。

カニューレから、3つペプチド（ペプチド：DNP、HSN、TVS）のそれぞれのペプチド提示ファージ 1.0×10^{11} pfu（in 1 mL HBSS緩衝液）を注入した。この時点をも0 minとする。次いで、10、20、30 minに頸静脈から100 μ Lずつ採血を行い、血中の力価をプレートカウント法にて測定した。コントロールとして、ペプチド非提示 phage（control）を用いた。

結果を図3に示す。環状ペプチドDNP、HSN、TVS提示ファージはマウス小腸を経時的に透過し、投与後30分における血漿中ファージ濃度はcontrolの1271倍、138倍、17倍高かった。

以上の結果から、小腸透過性をもつ環状ペプチドが同定された。また、上記実験で使用した、M13 phage（約16 MDa）は巨大分子であり、本発明の細胞透過性ペプチドによりそれを透過させることに成功したことから、本発明の細胞膜透過性ペプチドは高分子医薬品やリポソームの消化管吸収促進に適用可能である。

[0035]（実施例4）合成ペプチドによる競合阻害

環状ペプチドDNP提示ファージのアミノ酸配列部分と同じアミノ酸配列を有する環状ペプチド（”非標識DNPペプチド：unlabeled DNP”とよぶ）、および、そのC末端にLysを介して蛍光色素を結合したFAM標識DNPペプチドを、株式会社スクラムに依頼して合成した。それぞれの構造を図4Bおよび4Cに示す。図4Aは、DNP提示M13ファージの構造を示す。

実施例1と同様にして、非標識DNPの存在下、非存在下で、Caco-2細胞を透過するDNP提示ファージを測定した。用いた非標識DNP濃度は、10 μ Mである。結果を図5に示す。合成非標識DNPペプチドにより競合阻害が起こることが確認された。

次いで、実施例1で用いたCaco-2細胞の透過実験と同様にして、非標識DNPの存在下、非存在下で、Caco-2細胞を透過するFAM標識DNPペプチドを測定した。用いた非標識DNP濃度は10 μ M、FAM標識DNP濃度は10 μ Mとした。結果を図6に示す。

[0036] (実施例5) 合成ペプチドのマウスにおける小腸透過性の確認

合成したFAM標識DNPペプチドを用いて、実施例3と同様にして、マウスの小腸透過性の確認を行った。結果を図7に示す。合成FAM標識DNPペプチドがマウスの小腸を経時的に透過し、血漿中の濃度が経時的に上昇していることが確認できた。

[0037] (実施例6) 同定された4つのペプチドのアライメント解析

実施例1により同定された4つのペプチドのアミノ酸配列について、M-Coffee web server (Morettiら、Nucleic Acids Research, 2007, vol 35, Web Server Issue W645-648)を用いてアライメント解析を行った。結果を図8に示す。実線枠で囲ってあるのは、アライメント解析の結果、一致(cons)がGOODとなったアミノ酸である。4つの配列間で非常に高い一致スコアを示した。

[0038] (実施例7) 環状ペプチド共投与によるインスリン吸収の促進の確認

本発明の環状ペプチドの共投与によるインスリン吸収への影響を血糖値を測定することにより確認した。

DNPGNET (配列番号5)の配列を含む図4Bに示される環状ペプチドを、GenScript社に合成依頼し購入した。

共投与群にはインスリン 10 IU/kg、DNPGNET 5 mMとなるようにhot HBSS solution 100 μ Lを用いて調製し、37 $^{\circ}$ Cで1時間インキュベートしたものをを用いた。インスリン単独投与群にはインスリン 10 IU/kgとなるようにhot HBSS solution 100 μ Lを用いて調製し、37 $^{\circ}$ Cで1時間インキュベートしたものをを用いた。実施例6と同様にして、マウス小腸 closed loopを作

成後、調製しておいたD N P G N E T + インスリン溶液またはインスリン溶液をループ内に投与した。投与時を0分とし、60分にわたって経時的に血糖値をACCUCHEK（登録商標）Aviva Nanoを用いて測定した。結果を図9に示す。本発明のペプチドの共投与によりインスリンの吸収が促進されていることが確認された。

[0039] 上記の詳細な記載は、本発明の目的及び対象を単に説明するものであり、添付の特許請求の範囲を限定するものではない。添付の特許請求の範囲から離れることなしに、記載された実施態様に対しての、種々の変更及び置換は、本明細書に記載された教示より当業者にとって明らかである。

産業上の利用可能性

[0040] 本発明の細胞透過性ペプチドは、高分子医薬品にも適用できるものであり、透過性ペプチドとして有用である。本発明細胞膜透過性ペプチドはさらには、高分子医薬品やリポソームの消化管吸収促進に適用可能であり、消化管吸収の主要組織である小腸を効率的に透過する高分子医薬品として有用である。

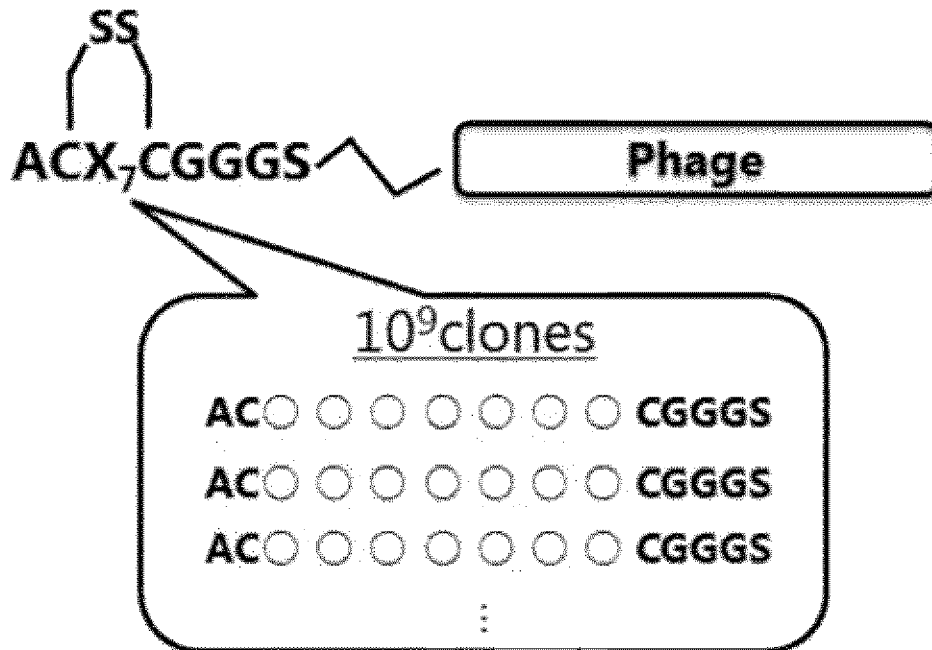
請求の範囲

- [請求項1] 下記のアミノ酸配列：アミノ酸配列D N P G N（配列番号1）、S R P A F（配列番号2）、N D P R N（配列番号3）、およびM S V A N（配列番号4）からなる群より選ばれるアミノ酸配列を含む細胞膜透過性ペプチド。
- [請求項2] 少なくとも一つの非天然型アミノ酸を含む請求項1に記載の細胞膜透過性ペプチド。
- [請求項3] 前記ペプチドが、アミノ酸配列D N P G N E T（配列番号5）、T V S R P A F（配列番号6）、H S N D P R N（配列番号7）、およびP F M S V A N（配列番号8）からなる群より選ばれるアミノ酸配列を含む請求項1または2に記載の細胞膜透過性ペプチド。
- [請求項4] 前記ペプチドが、アミノ酸配列D N P G N（配列番号1）またはD N P G N E（配列番号9）を含む請求項1または2に記載の細胞膜透過性ペプチド。
- [請求項5] 前記ペプチドが環状ペプチドである請求項1～4のいずれか一つに記載の細胞膜透過性ペプチド。
- [請求項6] 前記環状ペプチドがC y s - C y sジスルフィド結合を含む環状ペプチドである、請求項5に記載の細胞膜透過性ペプチド。
- [請求項7] 前記ペプチドが、哺乳動物細胞の小腸上皮細胞を透過するペプチドである請求項1～6のいずれか一つに記載の細胞膜透過性ペプチド。
- [請求項8] 下記のアミノ酸配列：D N P G N（配列番号1）、S R P A F（配列番号2）、N D P R N（配列番号3）、およびM S V A N（配列番号4）からなる群より選ばれるアミノ酸配列を含むペプチド、および生理活性物質を含む組成物であって、該ペプチドは、該生理活性物質または該生理活性物質を含む活性物質担体と結合または複合体を形成している細胞膜透過性である組成物。
- [請求項9] 前記ペプチドが、少なくとも一つの非天然型アミノ酸を含む請求項8に記載の組成物。

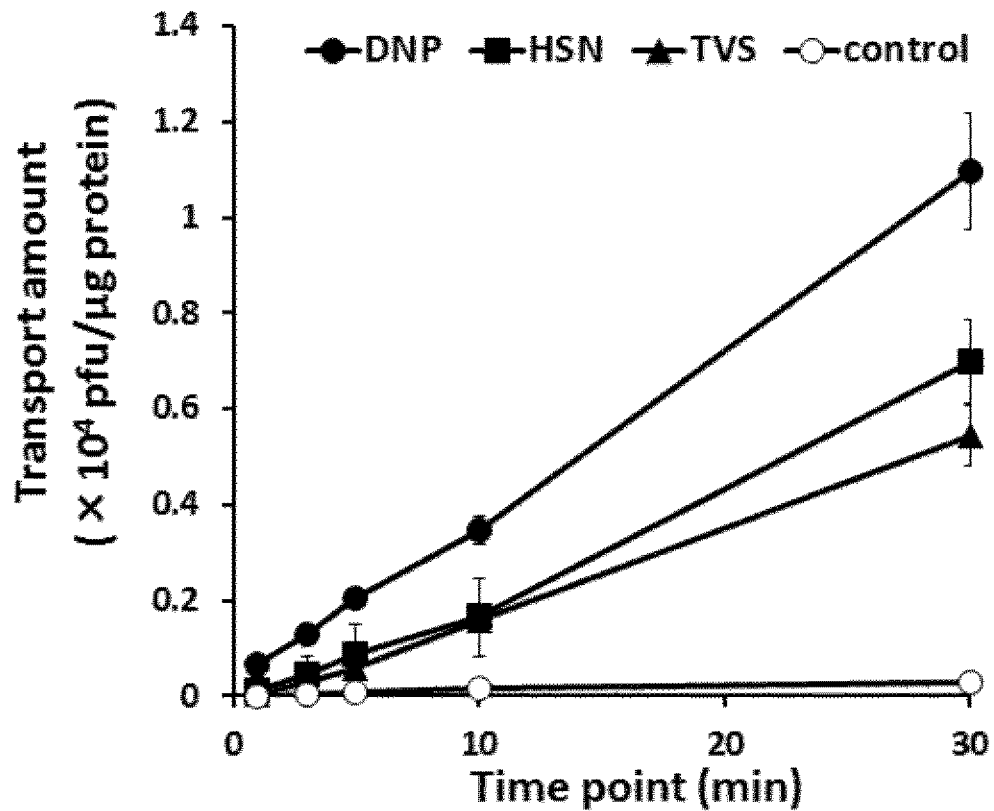
- [請求項10] 前記ペプチドが、アミノ酸配列D N P G N E T（配列番号5）、T V S R P A F（配列番号6）、H S N D P R N（配列番号7）、およびP F M S V A N（配列番号8）からなる群より選ばれるアミノ酸配列を含む請求項8または9に記載の組成物。
- [請求項11] 前記ペプチドが、アミノ酸配列D N P G N（配列番号1）またはD N P G N E（配列番号9）を含む請求項8または9に記載の組成物。
- [請求項12] 前記ペプチドが環状ペプチドである請求項8～11のいずれか一つに記載の組成物。
- [請求項13] 前記環状ペプチドがC y s - C y sジスルフィド結合を含む環状ペプチドである、請求項12に記載の組成物。
- [請求項14] 前記生理活性物質が高分子を含む請求項8～13のいずれか一つに記載の組成物。
- [請求項15] 前記高分子が、生理活性ペプチドまたはタンパク質を含む請求項14に記載の組成物。
- [請求項16] 前記生理活性ペプチドがインスリンである請求項15に記載の組成物。
- [請求項17] 前記高分子が核酸を含む請求項14に記載の組成物。
- [請求項18] 前記核酸が、アンチセンスDNA、s i R N Aまたはs h R N Aである請求項17に記載の組成物。
- [請求項19] 前記生理活性物質を含む活性物質担体が、リポソームである請求項8～18のいずれか一つに記載の組成物。
- [請求項20] 前記生理活性物質を含む活性物質担体が、シクロデキストリンである請求項8～18のいずれか一つに記載の組成物。

[圖1]

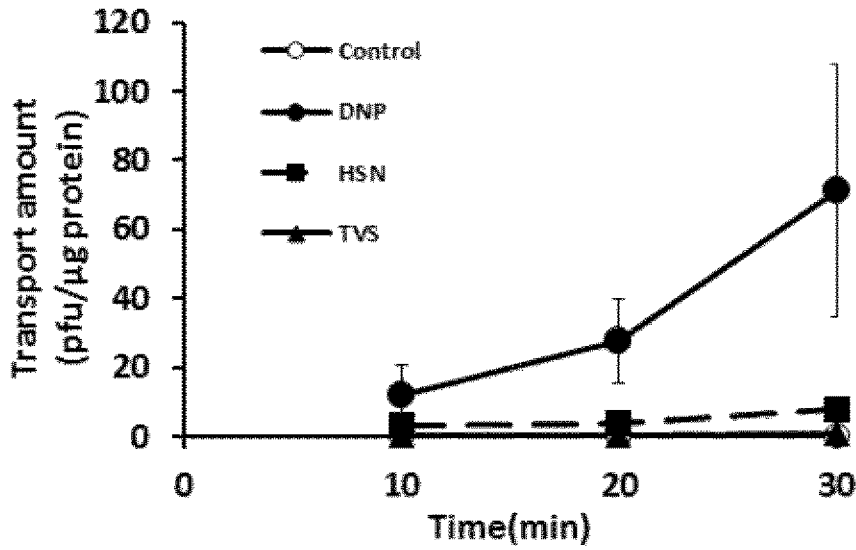
Phage display



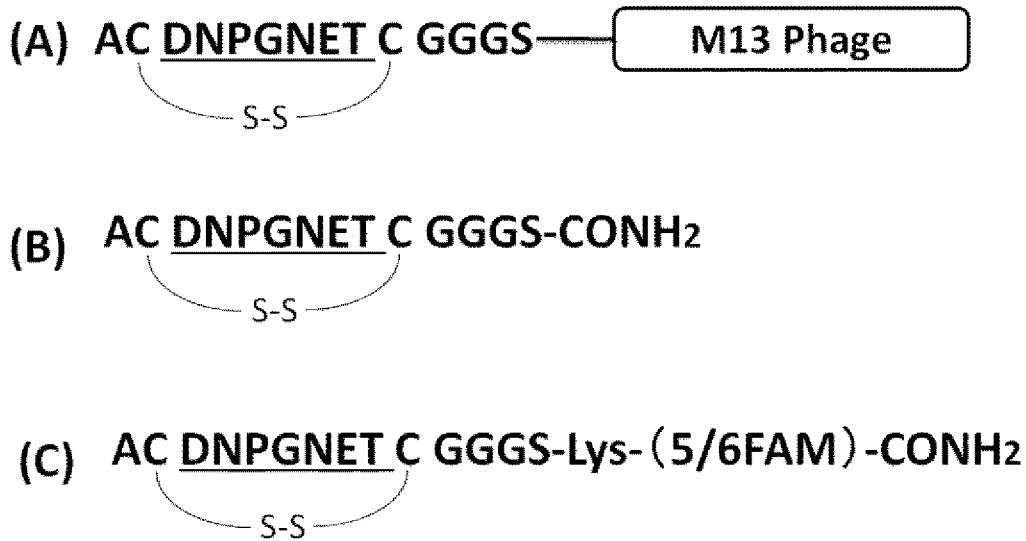
[圖2]



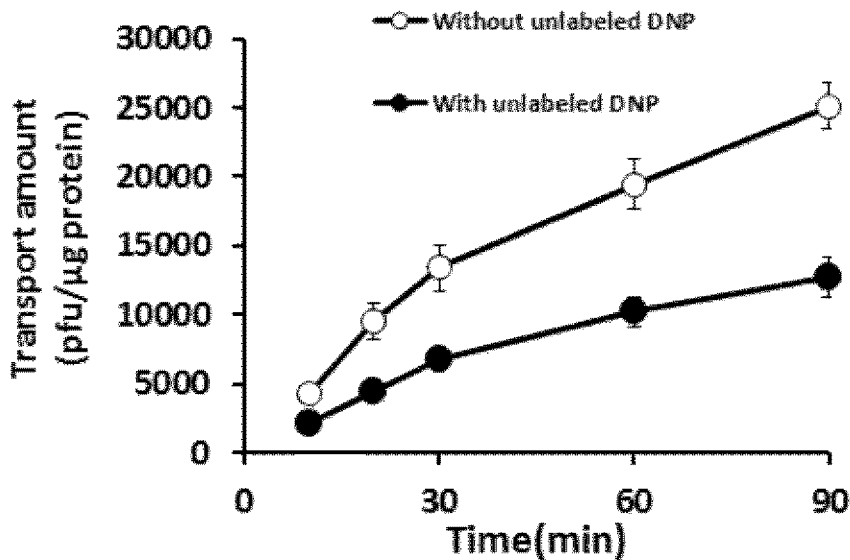
[図3]



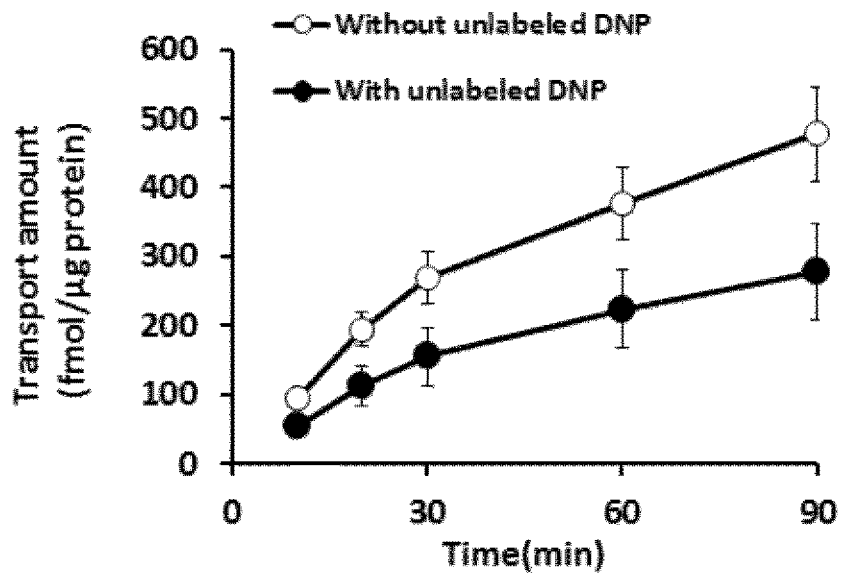
[図4]



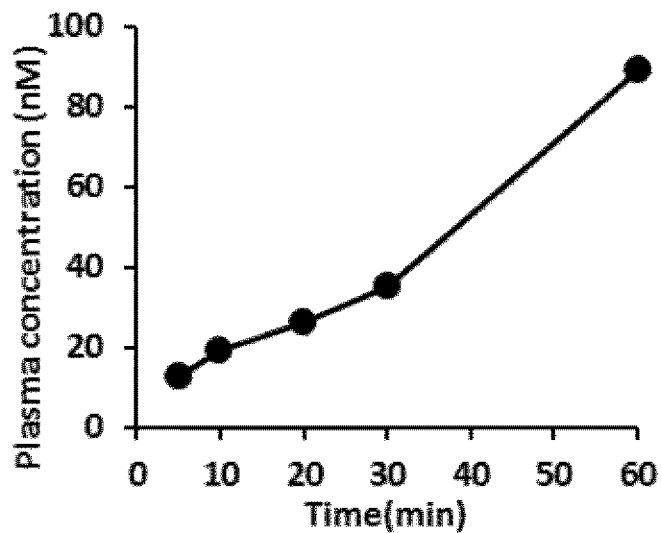
[図5]



[図6]



[図7]

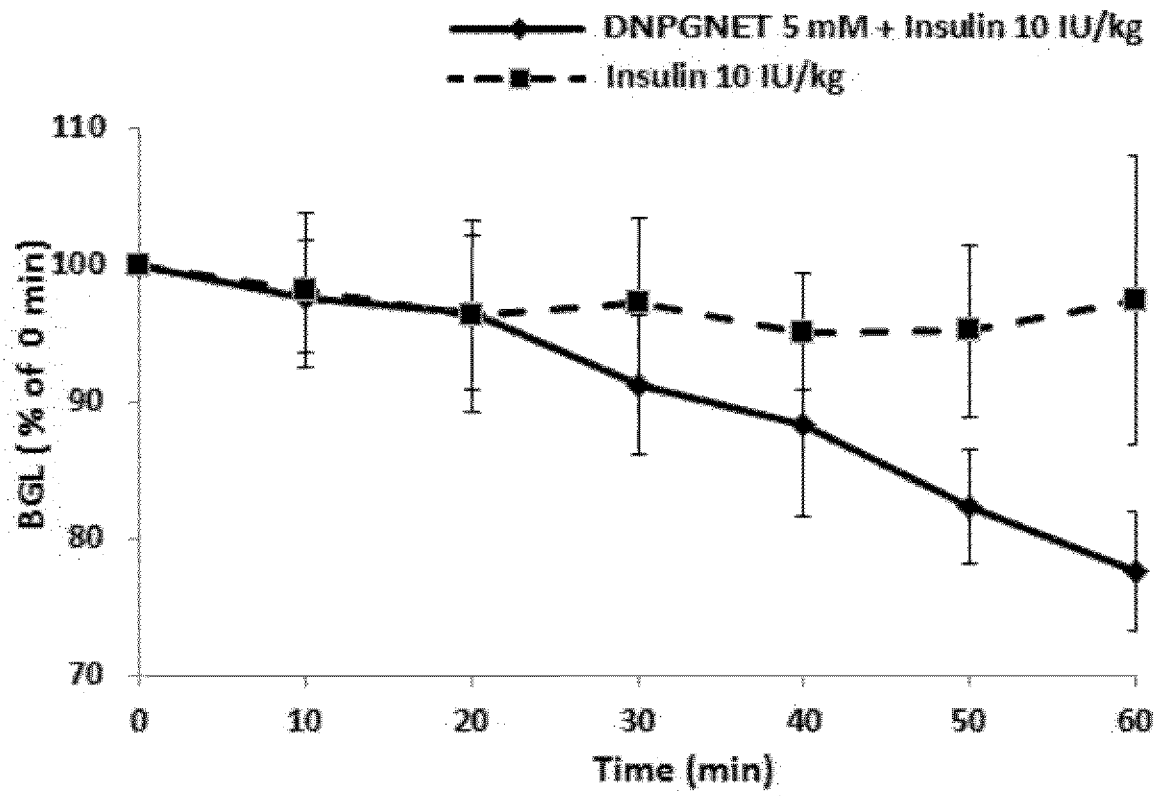


[図8]

M-coffee alignment result

	アミノ酸配列	スコア
配列番号9	D N P G N E T	82
配列番号10	T V S R P A F	87
配列番号11	H S N D P R N	82
配列番号12	P F M S V A N	73

[図9]



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2016/064767

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
See extra sheet.

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)
C07K7/64, A61K9/127, A61K31/711, A61K31/713, A61K38/28, A61K45/00,
A61K47/40, A61K48/00, A61P1/08, A61P1/18, A61P3/10, A61P7/02, A61P7/10,
A61P9/00, A61P9/12, A61P11/06, A61P25/16, A61P25/18, A61P25/28, A61P35/00,

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	1996-2016
Kokai Jitsuyo Shinan Koho	1971-2016	Toroku Jitsuyo Shinan Koho	1994-2016

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
CAplus/REGISTRY/MEDLINE/EMBASE/BIOSIS (STN),
JSTPlus/JMEDPlus/JST7580 (JDreamIII), UniProt/GeneSeq, PubMed

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	Akira YAMAMOTO, "Improvement of Transmucosal Delivery of Peptide and Protein Drugs", 2014, Journal of Pharmaceutical Science and Technology, Japan, vol.74, no.1, pages 19 to 26, page 22, right column, 2nd paragraph	1-20
A	JP 2010-100781 A (Josho Gakuen Educational Foundation et al.), 06 May 2010 (06.05.2010), examples (Family: none)	1-20
A	JP 2006-304619 A (National University Corporation Kumamoto University), 09 November 2006 (09.11.2006), examples (Family: none)	1-20

Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

* Special categories of cited documents:	"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
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"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
"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date	"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
"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)	"&" document member of the same patent family
"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	

Date of the actual completion of the international search 07 June 2016 (07.06.16)	Date of mailing of the international search report 21 June 2016 (21.06.16)
--	---

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/JP2016/064767

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	OHURA K, et al., Evaluation of Transport Mechanism of Prodrugs and Parent Drugs Formed by Intracellular Metabolism in Caco-2 Cells with Modified Carboxylesterase Activity: Temocapril as a Model Case, 2011, Journal of Pharmaceutical Sciences, Vol.100, No.9, p.3985-3994, page 3986, right column, 2nd paragraph to page 3988, left column, 1st paragraph	1-20

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2016/064767

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
(International Patent Classification (IPC))

C07K7/64(2006.01)i, A61K9/127(2006.01)i, A61K31/711(2006.01)i,
A61K31/713(2006.01)i, A61K38/28(2006.01)i, A61K45/00(2006.01)i,
A61K47/40(2006.01)i, A61K48/00(2006.01)i, A61P1/08(2006.01)i,
A61P1/18(2006.01)i, A61P3/10(2006.01)i, A61P7/02(2006.01)i,
A61P7/10(2006.01)i, A61P9/00(2006.01)i, A61P9/12(2006.01)i,
A61P11/06(2006.01)i, A61P25/16(2006.01)i, A61P25/18(2006.01)i,
A61P25/28(2006.01)i, A61P35/00(2006.01)i, A61P37/08(2006.01)i,
C07K14/62(2006.01)i, C07K19/00(2006.01)i, C12N15/113(2010.01)i

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national
classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (International Patent Classification (IPC))

A61P37/08, C07K14/62, C07K19/00, C12N15/113

Minimum documentation searched (classification system followed by
classification symbols)

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl. 特別ページ参照											
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. C07K7/64, A61K9/127, A61K31/711, A61K31/713, A61K38/28, A61K45/00, A61K47/40, A61K48/00, A61P1/08, A61P1/18, A61P3/10, A61P7/02, A61P7/10, A61P9/00, A61P9/12, A61P11/06, A61P25/16, A61P25/18, A61P25/28, A61P35/00, A61P37/08, C07K14/62, C07K19/00, C12N15/113											
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 style="width:100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 30%;">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>1971-2016年</td> </tr> <tr> <td>日本国実用新案登録公報</td> <td>1996-2016年</td> </tr> <tr> <td>日本国登録実用新案公報</td> <td>1994-2016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	1971-2016年	日本国実用新案登録公報	1996-2016年	日本国登録実用新案公報	1994-2016年
日本国実用新案公報	1922-1996年										
日本国公開実用新案公報	1971-2016年										
日本国実用新案登録公報	1996-2016年										
日本国登録実用新案公報	1994-2016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) CAplus/REGISTRY/MEDLINE/EMBASE/BIOSIS (STN), JSTplus/JMEDplus/JST7580 (JDreamIII), UniProt/GeneSeq, PubMed											
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	山本昌, ペプチド・タンパク性医薬品の経粘膜透過促進, 2014, 薬剤学, Vol.74, No.1, p.19-26 第22頁右欄第2段落	1-20									
A	JP 2010-100781 A (学校法人常翔学園, 他) 2010.05.06, 実施例 (ファミリーなし)	1-20									
☑ C欄の続きにも文献が列挙されている。		☐ 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 07.06.2016		国際調査報告の発送日 21.06.2016									
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) 福澤 洋光	4 B 3 9 6 3								
		電話番号 03-3581-1101 内線	3 4 4 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 請求項の番号
A	JP 2006-304619 A (国立大学法人 熊本大学) 2006.11.09, 実施例 (ファミリーなし)	1 - 2 0
A	OHURA K, et al., Evaluation of Transport Mechanism of Prodrugs and Parent Drugs Formed by Intracellular Metabolism in Caco-2 Cells with Modified Carboxylesterase Activity: Temocapril as a Model Case, 2011, Journal of Pharmaceutical Sciences, Vol.100, No.9, p.3985-3994 第 3 9 8 6 頁右欄第 2 段落 - 第 3 9 8 8 頁左欄第 1 段落	1 - 2 0

発明の属する分野の分類

C07K7/64(2006.01)i, A61K9/127(2006.01)i, A61K31/711(2006.01)i, A61K31/713(2006.01)i, A61K38/28(2006.01)i, A61K45/00(2006.01)i, A61K47/40(2006.01)i, A61K48/00(2006.01)i, A61P1/08(2006.01)i, A61P1/18(2006.01)i, A61P3/10(2006.01)i, A61P7/02(2006.01)i, A61P7/10(2006.01)i, A61P9/00(2006.01)i, A61P9/12(2006.01)i, A61P11/06(2006.01)i, A61P25/16(2006.01)i, A61P25/18(2006.01)i, A61P25/28(2006.01)i, A61P35/00(2006.01)i, A61P37/08(2006.01)i, C07K14/62(2006.01)i, C07K19/00(2006.01)i, C12N15/113(2010.01)i