

WO 2011/040527 A1

(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
2011年4月7日(07.04.2011)

PCT



(10) 国際公開番号

WO 2011/040527 A1

(51) 国際特許分類:

A01K 67/027 (2006.01) *A61K 39/255* (2006.01)
A61K 39/12 (2006.01) *A61K 39/285* (2006.01)
A61K 39/145 (2006.01) *A61P 31/12* (2006.01)
A61K 39/165 (2006.01) *A61P 31/16* (2006.01)
A61K 39/17 (2006.01) *A61P 31/18* (2006.01)
A61K 39/20 (2006.01) *C12N 7/00* (2006.01)
A61K 39/21 (2006.01) *C12N 15/09* (2006.01)

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2010/067083

(22) 国際出願日:

2010年9月30日(30.09.2010)

(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 2009-227757 2009年9月30日(30.09.2009) JP

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 国立大学法人帯広畜産大学(NATIONAL UNIVERSITY CORPORATION OBIHIRO UNIVERSITY OF AGRICULTURE AND VETERINARY MEDICINE) [JP/JP]; 〒0808555 北海道帯広市稻田町西2線1番地 Hokkaido (JP). 独立行政法人農業・食品産業技術総合研究機構(INCORPORATED ADMINISTRATIVE AGENCY NATIONAL AGRICULTURE AND FOOD RESEARCH ORGANIZATION) [JP/JP]; 〒3058517 茨城県つくば市観音台3-1-1 Ibaraki (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 小川 晴子 (OGAWA, Haruko) [JP/JP]; 〒0808555 北海道帯広市稻田町西2線1番地 国立大学法人帯広畜産大学 動物・食品衛生研究センター内 Hokkaido (JP). 田上 貴寛(TAGAMI, Takahiro) [JP/

JP]; 〒3050901 茨城県つくば市池の台2 独立行政法人農業・食品産業技術総合研究機構畜産草地研究所内 Ibaraki (JP).

(74) 代理人: 特許業務法人特許事務所サイクス(SIKS & Co.); 〒1040031 東京都中央区京橋一丁目8番7号 京橋日殖ビル8階 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, 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, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PE, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, 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, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, 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, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, 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))

(54) Title: TRANSGENIC BIRD CAPABLE OF EXPRESSING α -GALACTOSE EPITOPE, VIRUS, AND VACCINE

(54) 発明の名称: α -ガラクトースエピトープを発現するトランスジェニック鳥類、ウイルス及びワクチン

(57) Abstract: Disclosed are: a means for expressing α -Gal in a virus without using any enzyme; the production of a virus having α -Gal expressed therein by utilizing the means; the production of a vaccine from the virus; an influenza virus vaccine having a high effect (antigenicity), which is produced using a virus having enhanced immune response to a virus; and others. Specifically disclosed are: a transgenic bird which can express an α -galactose epitope (Gal α 1-3Gal β 1-4GlcNAc-R: referred to as " α -Gal", hereinafter), wherein the bird is a chicken and may be G0 or a progeny thereof; a method for producing a transgenic bird, which comprises introducing a vector that is used for the introduction of an α 1,3-galactose transferase (α 1,3-GT) gene and contains an α 1,3-GT gene in such a manner that the gene can be expressed, into a bird, thereby producing the transgenic bird; a biological sample, such as an egg, obtained from the transgenic bird; and a method for producing an α -Gal-expressing virus, which comprises inoculating a biological sample with a virus, cultivating the biological sample that has been inoculated with the virus, and obtaining a virus capable of expressing α -Gal from the cultivated biological sample.

(57) 要約: 酵素を用いることなく、ウイルスにおいて α -Gal を発現させる手段、この手段を用いて α -Gal を発現させたウイルスを作製すること、得られたウイルスからワクチンを作製する。ウイルスに対する免疫応答が増強されたウイルスを用いることで、効果(抗原性)の高いインフルエンザウイルスワクチン等を提供する。 α -ガラクトースエピトープ (Gal α 1-3Gal β 1-4GlcNAc-R: 以下 α -Gal) を発現し得るトランスジェニック鳥類。鳥類はニワトリであり、G0または後代であり得る。 α 1, 3-ガラクトース転移酵素(α 1, 3-GT)遺伝子を発現し得る状態で含む、 α 1, 3-GT 遺伝子導入用ベクターを鳥類に導入して、トランスジェニック鳥類を得る、トランスジェニック鳥類の作製方法。トランスジェニック鳥類から得られる卵等の生体試料。生体試料にウイルスを接種し、ウイルスを接種した生体試料を育成し、育成した生体試料から α -Gal を発現するウイルスを得る、 α -Gal 発現ウイルスの作製方法。

明 細 書

発明の名称：

α -ガラクトースエピトープを発現するトランスジェニック鳥類、ウイルス及びワクチン

関連出願の相互参照

[0001] 本出願は、2009年9月30日出願の日本特願2009-227757号の優先権を主張し、その全記載は、ここに特に開示として援用される。

技術分野

[0002] 本発明は、 α -ガラクトースエピトープ (Gal α 1-3Gal β 1-4GlcNAc-R：以下 α -Galと略記することがある) を発現し得るトランスジェニック鳥類、このトランスジェニック鳥類から得られる生体試料、例えば、卵にウイルスを接種して得られる α -Galを発現するウイルス、及びこのウイルスを含有するワクチンに関する。

背景技術

[0003] 高病原性鳥インフルエンザおよび新型インフルエンザの世界的な発生拡大が続く中、今後、家禽のみならず人における流行の危険性も指摘されている。そのため、これまで以上にインフルエンザの予防と制御への取り組みが求められている。インフルエンザ予防には発育鶏卵で作製されるワクチンが有効とされる。現在のヒト用のインフルエンザワクチンには副作用のおそれのある免疫増強剤が含まれていないが、今後、新型インフルエンザが発生した場合は、ワクチンが緊急的に用いられる事が想定されているため、安全にワクチン効果を増強する手法の開発は重要な課題である。さらに、少量でも効果の高いワクチンを提供することで、より多くの人にワクチンを接種できる技術の確保が必要とされる。

[0004] α -ガラクトースエピトープ(α -Gal)はABO式血液型抗原に構造が類似した糖抗原であり、 α 1, 3-ガラクトース転移酵素(以下 α 1, 3-GTと略記することがある)が作用して細胞表面に発現する。 α -Galは大部分の哺乳動物に発現する

が、人と鳥類では α 1,3-GT遺伝子が機能していないために α -Galの発現が無い。そのため、人と鳥類では α -Galを外来抗原として認識し、 α -Galに対する自然抗体(抗Gal抗体)を保有する(非特許文献1)。 α -Galと抗 α -Gal抗体の反応は、豚から人等の異種間の臓器移植等における超急性拒絶反応の原因である。本発明者のひとりである小川は、異種移植における α -Galと抗 α -Gal抗体の制御技術に取り組むとともに、この反応を利用したガンワクチンの抗原性増強に関する研究に携わり、その有効性を確認した(非特許文献2)。

[0005] 上記 α -Galを用いた抗原性増強方法をインフルエンザに応用し、 α -Galを発現させたインフルエンザウイルスを作製することが出来れば、人や鳥類ではウイルスに抗 α -Gal抗体が結合し、これが抗原提示細胞のFc γ 受容体に結合する結果、抗原提示が効果的に行われ、ウイルスに対する免疫応答が増強される(オプソニン作用)可能性がある事は、Galiliらが報告している(非特許文献3)。エイズウイルスについての実験についてもGaliliらは報告している(非特許文献4)。

先行技術文献

特許文献

[0006] 特許文献1：特開2002-176880号公報

特許文献2：WO 2004/061081

特許文献3：特開2009-82032号公報

特許文献4：特開2006-271266号公報

非特許文献

[0007] 非特許文献1：Galili U and Avila JL. α -Gal and Anti-Gal. 1999. Kluwer Academic / Plenum Publishers, New York, N.Y.

非特許文献2：Deriy L, Ogawa H, Gao GP, Galili U. In vivo targeting of vaccinating tumor cells to antigen-presenting cells by a gene therapy method with adenovirus containing the α 1,3galactosyltransferase gene. Cancer Gene Ther. 2005; 12: 528-539.

非特許文献3：Abdel-Motal UM, Guay HM, Wigglesworth K, Welsh RM, Galil

i U. Immunogenicity of influenza virus vaccine is increased by anti-gal-mediated targeting to antigen-presenting cells. *J. Virol.* 2007; 81: 9131–9141.

非特許文献4 : Abdel-Motal U, Wang S, Lu S, Wigglesworth K, Galili U. Increased immunogenicity of human immunodeficiency virus gp120 engineered to express Galα1-3Galβ1-4GlcNAc-R epitopes. *J. Virol.* 2006; 80:6943–6951.

非特許文献5 : Eto M, Mase M. Isolation of the Newcastle disease virus and the H9N2 influenza A virus from chicken imported from China. *J. Jpn. Vet. Med. Assoc.* 2003; 56: 333–339.

非特許文献6 : WHO. WHO Manual on Animal Influenza Diagnosis and Surveillance. 2002. WHO, Geneva, Switzerland.

非特許文献7 : Killington RA, Stokes A, Hierholzer JC. Virus purification. pp: 71–89. In: *Virology Methods Manual*. Mahy BWJ, Kangro HO (Ed). 1996. Academic Press Limited, London.

非特許文献8 : McGrew MJ, Sherman A, Ellard FM, Lilllico U, Gilhooley H J, Kingsman AJ, Mitrophanous KA, Sang H. Efficient production of germ line transgenic chickens using lentiviral vectors. *EMBO reports*. 2004; 5: 728–733.

非特許文献9 : Chapman SC, Lawson A, Macarthur WC, Wiese RJ, Loechel RH, Burgos-Trinidad M, Wakefield JK, Ramabhadran R, Mauch TJ, Schoenwolf GC. Ubiquitous GFP expression in transgenic chickens using a lentiviral vector. *Development*. 2005; 132: 935–940.

非特許文献10 : Hamburger V, Hamilton HL. A series of normal stages in the development of the chick. *J. Morphol.* 1951; 88: 49–92.

[0008] 非特許文献1～10の全記載は、ここに特に開示として援用される。

発明の概要

発明が解決しようとする課題

[0009] ウイルスに α -Galを発現させる方法としては、in vitroにおける酵素反応が用いられてきている（非特許文献3、4）。しかし、この方法は、反応に用いる酵素を必要とする事、酵素反応時間を必要とする事、酵素反応液の除去を必要とする事などの点から、同方法によってワクチン用の大量の α -Gal発現ウイルスを準備する事は困難であると考えられる。

[0010] そこで、本発明の目的は、酵素を用いることなく、ウイルスにおいて α -Galを発現させる手段を提供すること、この手段を用いて α -Galを発現させたウイルスを作製すること、得られたウイルスからワクチンを作製することにある。特に本発明は、ウイルスに対する免疫応答が増強されたウイルスを用いることで、効果(抗原性)の高いワクチン、特にインフルエンザウイルスワクチンを提供することにある。

課題を解決するための手段

[0011] 本発明者らは、天然には α -Galを発現しない鳥類に α 1, 3-ガラクトース転移酵素遺伝子を発現し得る状態で導入し、得られたトランスジェニック鳥類から、卵等の生体試料を得、この生体試料にウイルス感染させることで、 α -Gal(α -ガラクトースエピトープ)を発現するウイルスを作製できること、さらには、この α -Galを発現するウイルスを用いることで、従来の α -Galを発現しないウイルスを用いたワクチンに比べて、ウイルスに対する免疫応答が増強されたワクチンが得られることを見出して、本発明を完成させた。

[0012] 本発明は以下のとおりである。

[1]

α -ガラクトースエピトープ(Gal α 1-3Gal β 1-4GlcNAc-R：以下 α -Gal)を発現し得るトランスジェニック鳥類。

[2]

鳥類がニワトリである[1]に記載のトランスジェニック鳥類。

[3]

G0または後代である、[1]または[2]に記載のトランスジェニック鳥類。

[4]

$\alpha 1, 3\text{-ガラクトース転移酵素}(\alpha 1, 3\text{-GT})$ 遺伝子を発現し得る状態で含む、 $\alpha 1, 3\text{-GT}$ 遺伝子導入用ベクターを鳥類に導入して、[1]～[3]のいずれかに記載のトランスジェニック鳥類を得る、トランスジェニック鳥類の作製方法。

[5]

$\alpha 1, 3\text{-GT}$ 遺伝子導入用ベクターがレンチウイルスベクターである[4]に記載のトランスジェニック鳥類の作製方法。

[6]

$\alpha 1, 3\text{-GT}$ 遺伝子がマウス、ブタまたはウシ由来である、[4]または[5]に記載のトランスジェニック鳥類の作製方法。

[7]

[1]～[3]のいずれかに記載のトランスジェニック鳥類から得られる生体試料。

[8]

生体試料がトランスジェニック鳥類の産んだ卵である[7]に記載の生体試料。

[9]

トランスジェニック鳥類の産んだ卵が受精卵または発育鳥類卵である[8]に記載の生体試料。

[10]

[7]～[9]のいずれかに記載の生体試料にウイルスを接種し、ウイルスを接種した生体試料を育成し、育成した生体試料から $\alpha\text{-Gal}$ を発現するウイルスを得ることを含む、 $\alpha\text{-Gal}$ 発現ウイルスの作製方法。

[11]

前記ウイルスがインフルエンザウイルス、天然痘ウイルス、麻疹ウイルス、流行性耳下腺炎ウイルス、風疹ウイルス、エイズウイルス、ニューカッスル病ウイルス、またはマレック病ウイルスである[10]に記載の $\alpha\text{-Gal}$ 発現ウイルスの作製方法。

[12]

[10] または[11]に記載の方法で、 α -Galを発現するウイルスを作製し、得られたウイルスからワクチンを作製する、ワクチンの作製方法。

[0013] トランスジェニック鳥類については既にいくつかの報告例がある(例えば、特許文献1~3)。しかし、 α 1, 3-ガラクトース転移酵素遺伝子を発現し得る状態で導入したトランスジェニック鳥類は知られていない。さらに、この α 1, 3-ガラクトース転移酵素遺伝子を発現し得る状態で導入したトランスジェニック鳥類を用いた α -Galを発現するウイルスの作製、およびこの α -Galを発現するウイルスを用いた、ウイルスに対する免疫応答が増強されたワクチンについても、報告はない。

発明の効果

[0014] 本発明によれば、 α -Galを発現し得る鳥類を提供することができる。

[0015] さらに本発明によれば、 α -Galに対する自然抗体を保有する人と鳥類においては外来抗原として認識される α -Galを発現するウイルスを提供することができる。

[0016] 加えて本発明によれば、 α -Galを発現するウイルスを用いることで、従来の α -Galを発現しないウイルスを用いたワクチンに比べて、 α -Galに対する自然抗体を保有する人と鳥類においては、ウイルスに対する免疫応答が増強されたワクチンを提供することができる。

図面の簡単な説明

[0017] [図1]ウイルス表面に糖タンパクを保有するウイルスを、 α -ガラクトース転移酵素を保有し、 α -Galを発現させた細胞系に接種すると、細胞内においてインフルエンザウイルスの複製と α -Galの付加が行われ、 α -Gal発現ウイルスを増殖させる事ができるとの概略説明図である。

[図2]PCR法により α 1, 3-GT遺伝子検出して、 α 1, 3-GTトランスジェニックニワトリ(G1)を検索した結果を示す。後代ID429に α 1, 3-GT遺伝子配列が検出された。

[図3] α 1, 3-GT遺伝子トランスジェニックニワトリ(G1)血球のレクチン染色の結果を示す。

[図4] α 1, 3-GT遺伝子トランスジェニックニワトリ(G1)精子のレクチン染色の結果を示す。

[図5-1]実施例2で得られた α 1, 3-GT遺伝子トランスジェニックニワトリ(G1) | D4964、実施例3で得られたD4964由来の α 1, 3-GT遺伝子トランスジェニックニワトリ(G2)及び無処置ニワトリ(コントロール)の血球における α -Gal発現のフローサイトメーターによる解析結果を示す。(グラフ内の括弧内の数字は α -Galを発現する赤血球の割合を示す)

[図5-2]実施例3で得られたD4964由来の α 1, 3-GT遺伝子トランスジェニックニワトリ(G2)の血球における α -Gal発現のフローサイトメーターによる解析結果を示す。(グラフ内の括弧内の数字は α -Galを発現する赤血球の割合を示す)

[図5-3]実施例3で得られたD4964由来の α 1, 3-GT遺伝子トランスジェニックニワトリ(G2)の血球における α -Gal発現のフローサイトメーターによる解析結果を示す。(グラフ内の括弧内の数字は α -Galを発現する赤血球の割合を示す)

[図5-4]実施例3で得られたD4964由来の α 1, 3-GT遺伝子トランスジェニックニワトリ(G2)の血球における α -Gal発現のフローサイトメーターによる解析結果を示す。(グラフ内の括弧内の数字は α -Galを発現する赤血球の割合を示す)

[図5-5]実施例3で得られたD4964由来の α 1, 3-GT遺伝子トランスジェニックニワトリ(G2)の血球における α -Gal発現のフローサイトメーターによる解析結果を示す。(グラフ内の括弧内の数字は α -Galを発現する赤血球の割合を示す)

[図6]実施例4で得られた、 α 1, 3-GT遺伝子トランスジェニックニワトリ胚(G2)で増殖させたH9N2亜型インフルエンザウイルスをウエスタンプロットティング法にて α -Gal発現の確認(GS-IB₄を用いたWestern blottingによる解析)した結果を示す。4964E-2, 3, 4から得られたウイルスに α -Gal発現が確認された。

発明を実施するための形態

[0018] [トランスジェニック鳥類]

本発明は、 α -ガラクトースエピトープ ($\text{Gal } \alpha 1\text{-}3\text{Gal } \beta 1\text{-}4\text{GlcNAc-R}$: 以下 $\alpha\text{-Gal}$) を発現し得るトランスジェニック鳥類に関する。

[0019] α -ガラクトースエピトープ ($\alpha\text{-Gal}$) は、 $\text{Gal } \alpha 1\text{-}3\text{Gal } \beta 1\text{-}4\text{GlcNAc-R}$ で示される糖鎖であり、N-アセチルラクトサミンを発現する糖タンパク ($\text{Gal } \beta 1\text{-}4\text{GlcNAc-R}$ 、Rはタンパクを表す) に $\alpha 1, 3$ -ガラクトース転移酵素を作用させて、基質としてのガラクトースをN-アセチルラクトサミンのガラクトース基に $\alpha 1$ -3結合させることで、生成される糖鎖である。

[0020] 本発明において、トランスジェニック鳥類を得るために用いる、鳥類への $\alpha 1, 3\text{-GT}$ 遺伝子の導入方法は、個体全身の細胞に導入遺伝子が組み込まれ、目的とする $\alpha\text{-Gal}$ タンパクを発現する方法であれば特に限定されない。具体的には、 $\alpha 1, 3$ -ガラクトース転移酵素 ($\alpha 1, 3\text{-GT}$) 遺伝子を発現し得る状態で含む、 $\alpha 1, 3\text{-GT}$ 遺伝子導入用ベクターを用いて鳥類に $\alpha 1, 3\text{-GT}$ 遺伝子を導入することで、このトランスジェニック鳥類を作製できる。

[0021] $\alpha 1, 3\text{-GT}$ 遺伝子は、マウス由来、ブタ由来及びウシ由来のもの等が知られており、GenBankから遺伝子配列情報を入手することができる [マウス : GenBank accession number M85153; J. Biol. Chem. 267, 5534–5541 (1992) (配列番号1), ブタ : GenBank accession number L36535 ; Xenotransplantation 1, 81–88, 1994 (配列番号2), ウシ : GenBank accession number J04989; J. Biol. Chem. 264, 14290–14297, 1989 (配列番号3)]。

[0022] 本発明のベクターを用いて遺伝子導入をする鳥類とは、分類学的分類 鳥綱 「Aves」の生物のいずれもの種、亜種または品種を指すことを意図する (限定されるものではないが、ニワトリ、シチメンチョウ、アヒル、ガチョウ、ウズラ、キジ、オウム、フィンチ、タカ、カラス、ダチョウ、エミュー、およびヒクイドリのような生物など)。前記用語は、セキショクヤケイ (*Gallus gallus*) またはニワトリ (例えば、ホワイトレグホン (White Leghorn)、ブラウンレグホン (Brown Leghorn)、バールロック (Barred-Rock)、サセック

ス(Sussex)、ニューハンプシャー(New Hampshire)、ロードアイランド(Rhode Island)、オーストラロープ(Australorp)、ミノルカ(Minorca)、アムロックス(Amrokh)、カリフォルニアグレイ(California Gray)、イタリアンパーティッジカラード(Italian Partridge-colored))の様々な系統、ならびに一般に繁殖されるシチメンチョウ、キジ、ウズラ、アヒル、ダチョウ、および他の家禽の系統を包含する。なかでもニワトリやウズラは入手が容易であり産卵種としても多産であり、長年の飼育経験により安全性が認められている点で特に好ましい。

- [0023] 本発明では、 α 1, 3-GT遺伝子導入用ベクターとしては、例えば、 α 1, 3-GT遺伝子をコードするレンチウイルスベクターを用いることができる。レンチウイルスとしては、安全性の観点から複製能欠損型のヒト免疫不全ウイルス(HIV)を用いことができる。
- [0024] レンチウイルスベクターは、 α 1, 3-ガラクトース転移酵素(α 1, 3-GT)を発現させるために必要な発現調節配列(プロモータ)を含むものであり、特に限定はされないが、全身のいずれの細胞においても導入遺伝子が発現するものが望ましい。従って、EF-1 α プロモータのかわりに、CAGプロモータ、PGKプロモータ等も利用可能である。
- [0025] SINベクターコンストラクトに、例えば、ブタの α 1, 3-GT遺伝子配列を組み込んだプラスミドを作製し、パッケージングコンストラクト(HIV-1のgag, p_{ol}のみをコード)およびエンベロープ&Revコンストラクトと共にウイルス產生細胞(ヒト胎児腎細胞株293T)へ導入し、組換えウイルスを產生させる。この場合、導入遺伝子を発現させるために必要な発現調節配列(プロモータ)は、特に限定はされないが、前述のように、全身のいずれの細胞においても導入遺伝子が発現するものが望ましい。
- [0026] 複製能欠損型のレンチウイルスベクターを用いるトランスジェニック鳥類の作製は、McGrewら(非特許文献8)やChapmanら(非特許文献9)により報告されている。これらの文献では、レンチウイルスを孵卵0日目の胚盤葉へ導入する方法が採られているが、後述の実施例においては、卵殻鋭端

部に直径1～1.5cmの穴を開け、ウイルス力価 $10^8\text{--}10^9/\text{ml}$ の組換えウイルス粒子の $1\mu\text{l}$ を鶏2.5日胚の後背動脈中へ注入することによりトランスジェニック操作胚を作製した。操作胚は、穴を開けた部分をラップまたはテープで塞ぎ、孵卵器で培養することにより孵化させることができる。尚、レンチウイルスの0日胚投与法は、遺伝子導入ニワトリが得られる技術として報告されている。しかし、0日胚投与では投与ウイルスが卵黄中に拡散してしまうと考えられ、それに対し、2.5日胚の血管中への投与法はウイルスが血液循環に乗り、胚全体の細胞に感染する機会が増えると考えられることから、上記のように2.5日胚への投与法を採用した。

[0027] 孵化したトランスジェニック操作鳥類(本明細書ではG0と称する)では、個体構成細胞に不均一に導入遺伝子を有している。G0が性成熟に達した後、体を構成する全ての細胞に均一に $\alpha 1,3\text{-GT}$ 遺伝子が組み込まれているトランスジェニックニワトリを得るため、他鳥類と交配することにより後代をとる。交配に用いる鳥類は限定されることはなく、同種の鳥類でも他種の鳥類でも良い。また、トランスジェニック鳥類でも非トランスジェニック鳥類でも用いることが可能である。

[0028] 後代の一部の細胞からDNAを抽出し、 $\alpha 1,3\text{-GT}$ 遺伝子の存在をPCR法により確認する。後代のうち $\alpha 1,3\text{-GT}$ 遺伝子が検出されたトランスジェニック鳥類を本明細書ではG1と称する。このようにして作製したG1のうち、 $\alpha\text{-Gal}$ を発現する個体を選抜し、ワクチン生産に供することができる。G1個体における $\alpha\text{-Gal}$ の検出は、 $\alpha\text{-Gal}$ 抗原特異的レクチン (*Griffonia simplicifolia* 1 isolectin B4; GS-IB₄) を用いた細胞染色等の方法を用いることができる。G1が得られれば、複数のG1の中から所望の $\alpha\text{-Gal}$ 発現量、発現形式の好ましい個体を選抜し、他鳥類と交配させることによりに $\alpha 1,3\text{-GT}$ 遺伝子が組み込まれたトランスジェニック鳥類を得ることが出来るようになる。この後代トランスジェニック鳥類をG2、さらにその後代をG3などとする。本発明のトランスジェニック鳥類は、トランスジェニック操作鳥類(G0)、および後代であるG1、G2、G3など($\alpha 1,3\text{-GT}$ 遺伝子が組み込まれたトランスジェニック鳥類であ

れば、後代の代数に限定はない)である。

[0029] [α -Gal発現ウイルスの作製方法]

本発明は、 α -Gal(α -ガラクトースエピトープ)を発現するウイルス(α -Gal発現ウイルス)の作製方法を包含する。

[0030] α -Gal発現ウイルスの作製は、上記本発明のトランスジェニック鳥類に由来する生体試料にウイルスを接種し、接種したウイルスに感染した鳥類由来生体試料から α -Gal発現ウイルスを得る。

[0031] 鳥類由来生体試料とは、例えば、上記本発明のトランスジェニック鳥類の産んだ卵ができる、鳥類の産んだ卵は、例えば、受精卵または発育鳥類卵ができる。

[0032] 接種に用いるウイルスは、ウイルス表面に糖タンパクを保有するウイルスであれば、特に制限はない。機構の説明は図1を用いて後述するが、ウイルス表面に糖タンパクを保有するウイルスを、 α 1, 3-ガラクトース転移酵素を保有する鳥類由来生体試料に接種すると、この生体試料中の細胞において α -Gal発現ウイルスを増殖させる事ができる。

[0033] ウイルス表面に糖タンパクを保有するウイルスとしては、例えば、インフルエンザウイルス、天然痘ウイルス、麻疹ウイルス、流行性耳下腺炎ウイルス、風疹ウイルス、ニューカッスル病ウイルス、マレック病ウイルス等ができる。尚、エイズウイルス(レトロウイルス)については、エンベロープ上に糖タンパクがあり、手法は本発明と異なるが、 α -Galを発現する方法をGaliliが報告している(非特許文献4)。さらに、インフルエンザウイルスとしては、例えば、ヒトインフルエンザウイルスのAソ連型(H1N1亜型)ウイルスやA香港型(H3N2亜型)ウイルス、高病原性トリインフルエンザウイルスのH5N1亜型ウイルス、低病原性トリインフルエンザウイルスのH9N2亜型ウイルス等を挙げることができる。

[0034] 発育鳥類卵等へのウイルスの接種は常法に従うが、例えば発育鶏卵を用いたインフルエンザウイルスの接種は、WHOの方法(非特許文献6参照)に準じて行うことができる。具体的には、発育鶏卵を10~11日間培養し、 α -Galを発

現していない元のウイルス液を尿膜腔へ接種して33～37℃で3～4日間培養することで、発育鶏卵へのウイルス接種を行うことができる。

- [0035] α -Gal発現ウイルスは、上記本発明のウイルスに感染した鳥類由来生体試料を用いて作製することができる。より具体的には、ウイルス感染した鳥類由来生体試料を育成して、育成した鳥類由来生体試料から α -Galを発現するウイルスを得る。 α -Galを発現するウイルスとは、ウイルスの表面に α -Galを有するものであり、ウイルスの表面に存在する α -Galは、 α -Galに対する自然抗体を保有する人や鳥類では外来抗原として認識される。
- [0036] ウィルスに感染した鳥類由来生体試料を用いての α -Gal発現ウイルスの作製は、例えば、以下のように実施することができる。 α -Gal発現鳥類由来生体試料に接種したウイルスは、鳥類由来生体試料の細胞内で複製される過程で α -Galを発現するウイルスとなって細胞外へ放出される。そのため、 α -Gal発現ウイルスは鳥類由来生体試料中に含まれる。鳥類由来生体試料が発育鳥類卵の場合、卵へウイルスを接種し3～4日間培養した後に、4℃で一晩置き、胚の血流を止めて、 α -Gal発現ウイルスが豊富に含まれる漿尿液(尿液)を回収する。
- [0037] 尚、上記 α -Galを発現し得る鳥類由来生体試料の細胞にウイルスを感染させることによって、ウイルスの表面に α -Galを有する α -Gal発現ウイルスを作製できる。この点を、図1を用いて具体的に説明する。一般に、ウイルス(図中の左上)が接種された細胞内では、ウイルス粒子の構成タンパクが合成されるが、それが「糖タンパク」である場合には、細胞が保有する糖転移酵素によって合成された「糖」がタンパクに付加される。そのため、 α -ガラクトース転移酵素が機能する細胞内で合成された糖タンパクには α -Galが付加され得る事になる。従って、本発明のように、ウイルス表面に糖タンパクを保有するウイルス(インフルエンザウイルス、麻疹ウイルス、エイズウイルス等)を α -Gal発現細胞(α -ガラクトース転移酵素を保有)に接種すると、 α -Gal発現ウイルスを増殖させる事ができる。
- [0038] 本発明の作製方法で得た α -Gal発現ウイルスは、 α -Galを発現しない同タ

イップのウイルスと比較して、 α -Galに対する自然抗体を保有する人や鳥類においては、ウイルスに対する免疫応答が増強されたものになる。所謂、オプソニン作用を示す。これは、 α -Gal発現ウイルスの場合、人や鳥類ではウイルスに抗 α -Gal抗体が結合し、これが抗原提示細胞のFc γ 受容体に結合する結果、抗原提示が効果的に行われるためと考えられる。

[0039] [ワクチンの作製方法]

本発明は、上記本発明の作製方法で得た α -Gal発現ウイルスを用いて、ワクチンを作製する方法を包含する。

[0040] 上述のように、 α -Gal発現ウイルスは、 α -Gal発現ウイルスが豊富に含まれる漿尿液として回収される。この漿尿液は、そのままワクチンの作製に用いることもできるが、常法により精製することもできる。精製方法としては、例えば、非特許文献7に記載の方法に従いスクロース液を用いた超遠心により行う方法を挙げることができる。

[0041] 本発明の作製方法で得られるウイルスは、例えば、不活性化されたウイルスであることができる。また、ワクチンに含有されるウイルスは、ウイルスのサブユニットであることもできる。さらに、ワクチンに含有されるウイルスは、弱毒化ウイルスであることもできる。

[0042] ウイルスの不活性化は、ウイルスの不活性化処理方法として公知の方法を用いて適宜行うことができる。不活性化処理としては、例えば、精製ウイルスをホルマリン、紫外線または β -プロピオラクトンにより不活化する方法を挙げることができる。

[0043] ウイルスのサブユニット(成分)は、公知の方法を用いて適宜作製することができる。例えば、ウイルス液と1% Tween 20を9:1の割合で混和して30分間放置した後、等量のエーテルを加えて激しく混和し、それを遠心して得られた水相画分を上述と同様の方法で不活化することで、サブユニットワクチンを得ることができる。

[0044] 弱毒化ウイルスは、遺伝子変異などの公知の方法によって病原性を低減させることで得ることができる。但し、インフルエンザウイルスのような変異

を起こしやすいウイルスについては、弱毒化ワクチンの使用は懸念が多いため、一般には、弱毒化ウイルスではなく、不活性化ウイルスを用いたワクチンやサブユニットワクチンが用いられる。

- [0045] 本発明の作製方法で得られるワクチンは、上記ウイルスを単独で含む場合と、アジュバントをさらに含有する場合がある。アジュバントとしては、例えば、ゴマ油、菜種油等の植物油、軽質流動パラフィン等の鉱物オイル、水酸化アルミニウムゲル、リン酸アルミニウムゲル等を挙げることもできる。
- [0046] 本発明の作製方法で得られるワクチンの投与経路としては、点眼、点鼻、筋肉内、又は皮下が挙げられる。また、不活性ワクチンとして投与する場合には筋肉内、腹腔内又は皮下への投与が好ましい。
- [0047] 本発明の作製方法で得られるワクチンは、前記ウイルスに感染するヒトや鳥類の予防および／または治療のための処置に用いられる。

実施例

- [0048] 以下、本発明を実施例によりさらに詳細に説明する。
- [0049] 試験方法

以下の実施例で用いた試験方法について記載する。

- (1) *Griffonia Simplicifolia lectin I*-*Isolectin B₄*(GS-IB₄)を用いたフローサイトメトリー
細胞上に発現する α -Galをfluorescein isothiocyanate (FITC) 標識GS-IB₄ (Vector Laboratories Inc.) を用いて4°Cで30分間染色した後に洗浄し、FACSCanto flow cytometer (BD Biosciences) にて解析した。

- [0050] (2) Western blotting法

ウイルスに発現する α -Galを調べるためのWestern blottingは以下のように行なった。ウイルスのタンパクを2-mercaptopethanolの存在下でSodium dodecyl sulfate-polyacrylamide gel electrophoresis (SDS-PAGE) により分離した後、polyvinylidene difluoride (PVDF) membrane (Bio-Rad) に転写し、1%Alkali-soluble Casein (Novagen) を用いてブロッキングを行なった。その後、HRP標識GS-IB₄ (Sigma-Aldrich) と室温で1時間反応させ、反応後のPVDF

membraneをECL Western blotting analysis system (Amersham Biosciences)によって発光させ、LAS-3000 (FujiFilm) を用いて解析した。

[0051] 実施例1

α 1, 3-ガラクトース転移酵素(α 1, 3-GT)遺伝子導入用ベクター作製法

レンチウイルスベクターの作製に必要なSINベクターコンストラクト、ウイルスベクターのエンベロープとなるVSV-G遺伝子とrev遺伝子が挿入されたコンストラクトおよびgag-pol遺伝子を組み込んだパッケージングコンストラクトは、理化学研究所から購入した。SINベクターコンストラクトのEF-1 α プロモーターの下流にブタの α 1, 3-ガラクトース転移酵素(α 1, 3-GT)遺伝子を連結したプラスミドを構築した。VSV-G遺伝子とrev遺伝子が挿入されたコンストラクト(10 μ g)、パッケージングコンストラクト(10 μ g)および構築したSINベクタープラスミド(17 μ g)を共にリン酸カルシウム法を用いて、あらかじめ直径10cmのPoly-L-Lysine処理したシャーレ上でサブコンフルエント状態まで培養していた293T細胞へ組み込み、37°C、3% CO₂インキュベーターで16時間培養した。培養上清を除去した後、新しいDMEM培地10 mlと置換し、37°C、10% CO₂インキュベーターで48時間培養することによりレンチウイルスベクターを産生させた。ウイルスを含む培養液を回収し、0.45 μ mフィルターを通じて浮遊細胞を除去した後、超遠心機を用いて50000g、2時間遠心することによりレンチウイルスを濃縮した。上清を除去した後、10 μ lのHBSS溶液に溶解することにより遺伝子導入用の α 1, 3-GT遺伝子のレンチウイルスベクターを作製した。

[0052] 実施例2

α -Galを発現するトランスジェニックニワトリ(G1) 作製法

トランスジェニックニワトリの作製法は、特許文献4に記載の方法に基づいて実施した。詳細は以下の通りである。

[0053] 白色レグホン種のニワトリ受精卵を孵卵器において2.5日培養し、Hamburger およびHamilton(非特許文献10)によるニワトリ胚の発生段階14から16に達したところで卵殻の鋭端側を開窓した。卵黄上に位置する胚の血管中^(注1)に、

高ウイルス力価^(注2)の α 1, 3-GT遺伝子配列が組み込まれたレンチウイルスベクター $1\mu\text{l}$ を注入した。遺伝子導入操作胚は、開窓部分をラップで閉じた後に、孵卵器中で18日間培養し、孵化させた。孵化したトランスジェニック操作ニワトリ(G0)を飼養して性成熟に達した後、G0に対して異性の非トランスジェニックニワトリ(白色レグホン種)と人工授精による交配試験を行った。この交配試験の結果得られた後代の細胞からDNAを採取し、PCR法を用いて α 1, 3-GT遺伝子が組み込まれた個体(G1)を選別した。PCRは、TaKaRa ExTaq Hot Start Version(タカラバイオ)を用いた。1, 3-GT遺伝子検出のためのPCRに用いるプライマーの配列は、GT-F(caccatgaatgtcaaaggaaagatgg)(配列番号4)およびGT-R2(tcagatgttatttctaaccaaat)(配列番号5)である。テンプレートDNA 100ng 、 $10\times\text{Ex Taq Buffer } 2\mu\text{l}$ 、dNTP mixture $1.6\mu\text{l}$ 、GT-F primer(10pmol) $0.4\mu\text{l}$ 、GT-R2 primer(10pmol) $0.4\mu\text{l}$ 、TaKaRa Ex Taq HS $0.1\mu\text{l}$ および超純水を加えた総量 $20\mu\text{l}$ を 0.2ml PCR用チューブ内で混合した。PCR条件は、 94°C 1分のプレヒートの後、 94°C 30秒、 55°C 30秒および 72°C 20秒を54回サイクル行い、最後に 72°C 5分の伸長反応を行った。 α 1, 3-GT遺伝子検出のためのPCRの結果を図2に示す。表1に示すように、11羽のG0の交配試験の結果、7羽の α 1, 3-GT遺伝子配列が組み込まれたトランスジェニックニワトリ(G1)が得られた。

[0054]

[表1]

GT 遺伝子トランスジェニック操作鶏(G0)

ID	性別	後代産子数	GT 遺伝子導入鶏数(%)	α -Gal 発現産子数 (%)
0001	雄	393	0 (0.0)	0 (0.0)
0002	雄	319	1 (0.3)	0 (0.0)
0003	雄	47	0 (0.0)	0 (0.0)
0004	雄	110	0 (0.0)	0 (0.0)
0005	雄	399	0 (0.0)	0 (0.0)
0006	雌	150	1 (0.7)	0 (0.0)
0007	雌	108	0 (0.0)	0 (0.0)
0008	雌	193	0 (0.0)	0 (0.0)
0009	雌	124	1 (0.8)	1 (0.8)
0010	雌	150	1 (0.7)	1 (0.7)
0011	雌	121	3 (2.5)	1 (0.8)
合計		2114	7 (0.3)	3 (0.1)

[0055] α 1, 3-GT遺伝子が組み込まれたG1のうち、その個体より採取した血球がレクチン(*Griffonia Simplicifolia lectin I*-Isolectin B₄(GS-IB₄)と混合することにより血球凝集反応を示し、同レクチンを利用した染色法により血球細胞が染色された個体を α -Galを発現するトランスジェニックニワトリ(G1)として選別した(図3参照)。図3において、ID 293は、 α 1, 3-GT遺伝子が導入され血球表面に α -Galを発現しているため、レクチンの作用により血球が凝集し、蛍光染色されている。この方法により、6羽の α 1, 3-GT遺伝子トランスジェニックニワトリ(ID 293(雄), ID333(雄), ID429(雌), ID466(雄), ID475(雌), ID4964(雌))を解析した結果、3羽(ID293, ID475, ID4964)が血球に α -Galを発現していた。

また、性成熟に達した雄のG1であるID293, ID333およびID466の精子に対して同レクチンを利用した染色法により染色した結果、ID293およびID466の精子はレクチン染色されており、 α -Galが発現していることが示された(図4参照)。ID333の精子はレクチン染色されなかった。以上の結果を総合すると、ID293, ID466, ID475, ID4964において α -Galが発現していることが示された。

[0056] (注1)上記方法では、主として後背動脈へ注入しているが、血管なら何処でも注入可能。

(注2)ウイルス力価が $1.0 \times 10^9/\text{ml}$ または $1.7 \times 10^9/\text{ml}$ のベクターを利用。表1においてID0004, ID0005が、力価 $1.0 \times 10^9/\text{ml}$ のウイルス、その他は力価 $1.7 \times 10^9/\text{ml}$ のウイルスを注入して作製した。

[0057] 実施例3

α -Galを発現するトランスジェニックニワトリ(G2) 作製法

1. 実施例1で得られた血球または精子に α -Galを発現するトランスジェニックニワトリ(G1)4羽中3羽(ID293(雄), ID466(雄), ID4964(雌))が性成熟に達した。この3羽について遺伝子導入操作を行っていない非トランスジェニックニワトリ(白色レグホン種)との交配試験を行った。孵化した産子については採取した血液よりDNAを抽出し、実施例2と同様のPCR法により α 1,3-GT遺伝子が組込まれている第二世代のトランスジェニックニワトリ(G2)を検索した。

α 1,3-GT遺伝子が組込まれたことが確認された個体については、実施例2と同様のレクチンを利用して血球凝集反応を利用して血球に α -Galを発現するトランスジェニックニワトリ(G2)を検索した。その結果、表2に示すとおり α 1,3-GT遺伝子が組込まれたトランスジェニックニワトリ(G2)は、ID4964から44羽得られた。ID293およびID466からは受精卵が得られなかった。レクチンを用いた血球凝集反応の結果、ID4964から得られた44羽のG2中43羽(97.7%)が血球に α -Galを発現すると判定した。

[0058] ID293およびID466については、 α 1,3-GT遺伝子トランスジェニック操作雌ニワトリ(G0)(ID0006, ID0007およびID0008)との交配を行った。その結果、表3に示すとおり α 1,3-GT遺伝子が組込まれた第二世代のトランスジェニックニワトリ(G2)は、ID293から21羽、ID466から18羽得られた。レクチンによる血球の凝集試験の結果、ID293から得られたG2の21羽は全て血球において α -Galを発現するトランスジェニックニワトリであると判定された。一方、ID466から得られた α 1,3-GT遺伝子が組込まれたトランスジェニックニワトリ(G2)は全て血球における α -Galの発現は認められなかった。なお、ID333は非ト

ンスジェニックニワトリとの交配試験を行った結果、32羽の α 1,3-GT遺伝子が組込まれたトランスジェニックニワトリ(G2)が得られたが、いずれも血球に α -Galが発現していないと判定された。

[0059] α 1,3-GT遺伝子トランスジェニックニワトリ(G1)と非トランスジェニックニワトリの交配試験による第2世代(G2)の生産

[表2]

α 1,3-GT遺伝子トランスジェニックニワトリ(G1)と
非トランスジェニックニワトリの交配試験による第2世代(G2)の生産

ID	性別	血球での α -Gal発現		人工授精処理産卵数	孵化産子数	GT遺伝子組込		α -Gal発現産子数(%)
		α -Gal発現	未発現			産子(G2)(%)	産子数(%)	
293	雄	+	-	304	0	0(0.0)	0(0.0)	
333	雄	-	+	287	122	32(26.2)	0(0.0)	
466	雄	-	+	168	0	0(0.0)	0(0.0)	
4964	雌	+	-	121	86	44(51.2)	43(97.7)	

[0060] α 1,3-GT遺伝子トランスジェニック雄ニワトリ(G1)と α 1,3-GT遺伝子トランスジェニック操作雌ニワトリ(G0)の交配試験による第2世代(G2)の生産

[表3]

α 1,3-GT遺伝子トランスジェニック雄ニワトリ(G1)と
 α 1,3-GT遺伝子トランスジェニック操作雌ニワトリ(G0)の
交配試験による第2世代(G2)の生産

ID	性別	血球での α -Gal発現		人工授精処理産卵数	孵化産子数	GT遺伝子組込		α -Gal発現産子数(%)
		α -Gal発現	未発現			産子(G2)(%)	産子数(%)	
293	雄	+	-	40	33	21(61.8)	21(100.0)	
466	雄	-	+	38	23	18(66.7)	0(0.0)	

[0061] 2. ID4964から得られた第2世代の α 1,3-GT遺伝子トランスジェニックニワトリ(G2)のうち、性成熟に達した28個体の赤血球について α -Galを発現しているかを、フローサイトメトリーにより解析した。結果を図5に示す。解析した96.6%の α 1,3-GT遺伝子トランスジェニックニワトリ(G2)が α -Gal発現を発現していた。導入遺伝子の発現が抑制されるサイレンシングの発生は、本実施例では非常に低かった。

[0062] 上記結果から、 α -Galを発現するトランスジェニックニワトリ(G1)から第2

世代の α -Gal発現ニワトリ(G2)が多数生産出来る可能性があることが明らかとなった。その結果、 α -Gal発現ニワトリ由来の受精卵を産業的に利用できる基盤が作られた。

[0063] 実施例4

α -Galを発現するインフルエンザウイルス作製法

1. 実施例3において、 α -Gal発現トランスジェニック雌ニワトリ(ID 4964)(G1)と非遺伝子導入雄との交配で得られた受精卵(G2)のうち5個を孵卵してウイルス感染実験に用いた。受精卵(G2)は、人工的に37°C~39°C、湿度60%で30分毎に90° 転卵させる方法により培養することにより胚発生を開始し、発育鶏卵とした。10~11日齢に達した発育鶏卵4964E1~E 5の漿尿膜腔内へH9N2ウイルスを接種し、その3~4日後に各卵から漿尿液を回収した。得られた漿尿液について赤血球凝集(HA)試験を行ったところ、いずれの漿尿液も2048~4096倍のHA力値を示し、同ウイルスを接種した正常卵におけるHA力値と同等であった(表4)。

[0064] [表4]

GT-Tg 鶏胚(G2)における H9N2
亜型インフルエンザウイルスの増殖性

鶏胚	HA 力値 ^①
Normal	2048
4964E-1	2048
4964E- 2	2048
4964E- 3	2048
4964E- 4	4096
4964E- 5	4096

4964E-1 ~5と正常 鶏胚で 増殖した H9N2

ウイルスは同じウイルス力値を示した

^① 鶏胚漿尿液中のウイルス の HA 力値

[0065] 2. G2卵から採取した漿尿液より超遠心法を用いてウイルスを精製した。

得られたウイルスをウエスタンブロッティング法にて解析した。結果を図6に示す。4964E-2, E-3, E-4から得られたウイルスには α -Galが発現することが明らかになった。 α -Galが発現するウイルスは、ワクチンの生産に供与でき

る。ワクチンの生産は常法により実施できる。

[0066] 上記結果から以下のことが言える。

1. α -Gal発現の発育鶏卵から產生されるインフルエンザウイルスの増殖性は正常卵のものと同等であるという知見により、 α -Gal発現発育鶏卵を用いた α -Gal発現ワクチンの大量生産化が期待出来る。
2. α -Gal発現発育鶏卵から作製された α -Gal発現ワクチンは、抗 α -Gal抗体を保有する人や家禽等にとって、従来のワクチンよりも効果が増強されたインフルエンザワクチンとなることが期待される。
3. α -Gal発現ワクチンはインフルエンザのみならず、鶏胚を用いて作製するその他のワクチンにも応用可能であると考えられる。

産業上の利用可能性

[0067] 本発明は、ワクチン製造に関する分野に有用である。

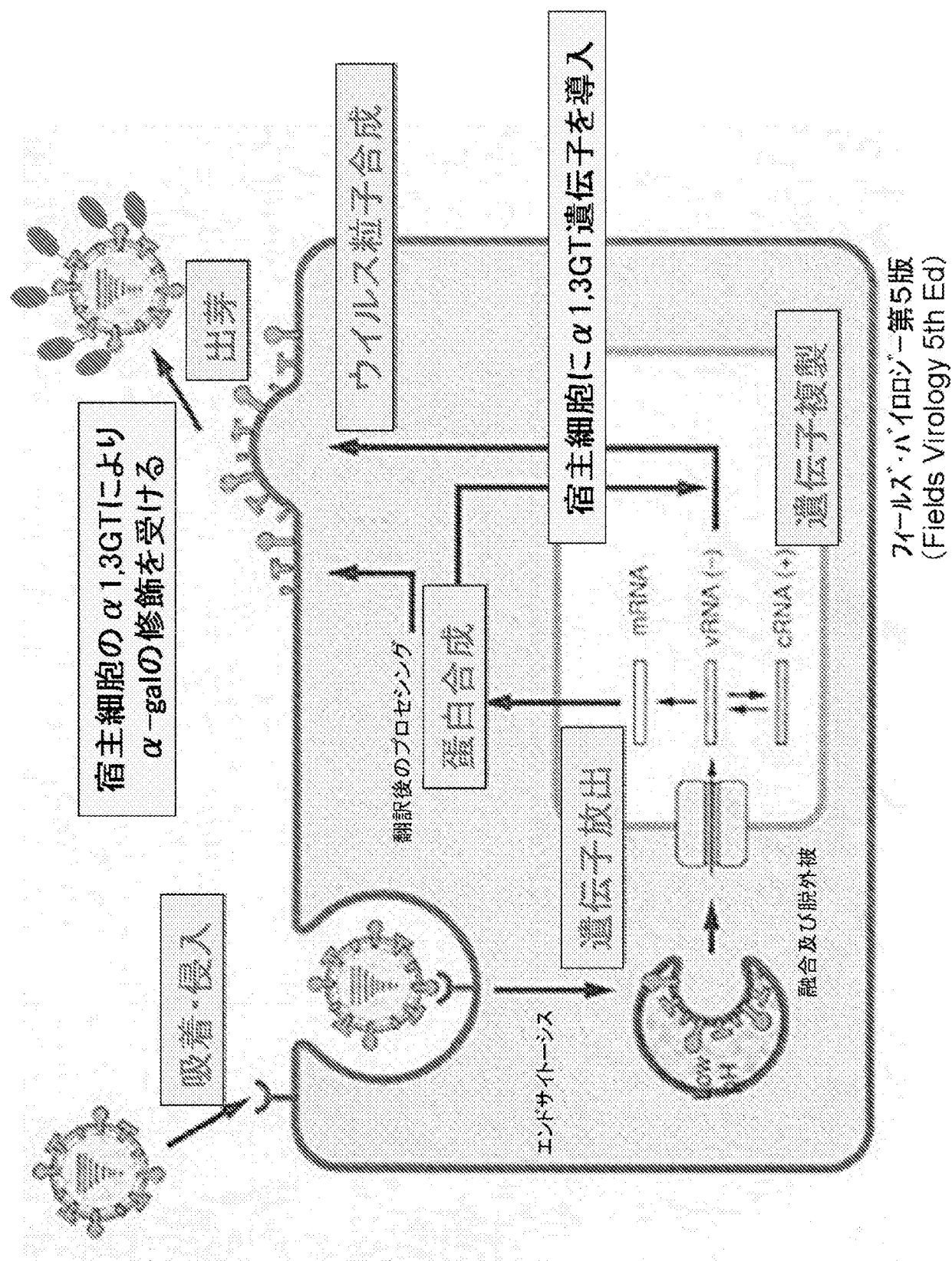
請求の範囲

- [請求項1] α -ガラクトースエピトープ ($\text{Gal } \alpha 1\text{-}3\text{Gal } \beta 1\text{-}4\text{GlcNAc-R}$: 以下 $\alpha\text{-Gal}$) を発現し得るトランスジェニック鳥類。
- [請求項2] 鳥類がニワトリである請求項1に記載のトランスジェニック鳥類。
- [請求項3] GOまたは後代である、請求項1または2に記載のトランスジェニック鳥類。
- [請求項4] $\alpha 1, 3$ -ガラクトース転移酵素 ($\alpha 1, 3\text{-GT}$) 遺伝子を発現し得る状態で含む、 $\alpha 1, 3\text{-GT}$ 遺伝子導入用ベクターを鳥類に導入して、請求項1～3のいずれかに記載のトランスジェニック鳥類を得る、トランスジェニック鳥類の作製方法。
- [請求項5] $\alpha 1, 3\text{-GT}$ 遺伝子導入用ベクターがレンチウイルスベクターである請求項4に記載のトランスジェニック鳥類の作製方法。
- [請求項6] $\alpha 1, 3\text{-GT}$ 遺伝子がマウス、ブタまたはウシ由来である、請求項4または5に記載のトランスジェニック鳥類の作製方法。
- [請求項7] 請求項1～3のいずれかに記載のトランスジェニック鳥類から得られる生体試料。
- [請求項8] 生体試料がトランスジェニック鳥類の産んだ卵である請求項7に記載の生体試料。
- [請求項9] トランスジェニック鳥類の産んだ卵が受精卵または発育鳥類卵である請求項8に記載の生体試料。
- [請求項10] 請求項7～9のいずれかに記載の生体試料にウイルスを接種し、ウイルスを接種した生体試料を育成し、育成した生体試料から $\alpha\text{-Gal}$ を発現するウイルスを得ることを含む、 $\alpha\text{-Gal}$ 発現ウイルスの作製方法。
- [請求項11] 前記ウイルスがインフルエンザウイルス、天然痘ウイルス、麻疹ウイルス、流行性耳下腺炎ウイルス、風疹ウイルス、エイズウイルス、ニューカッスル病ウイルス、またはマレック病ウイルスである請求項10に記載の $\alpha\text{-Gal}$ 発現ウイルスの作製方法。
- [請求項12] 請求項10または11に記載の方法で、 $\alpha\text{-Gal}$ を発現するウイルスを作製

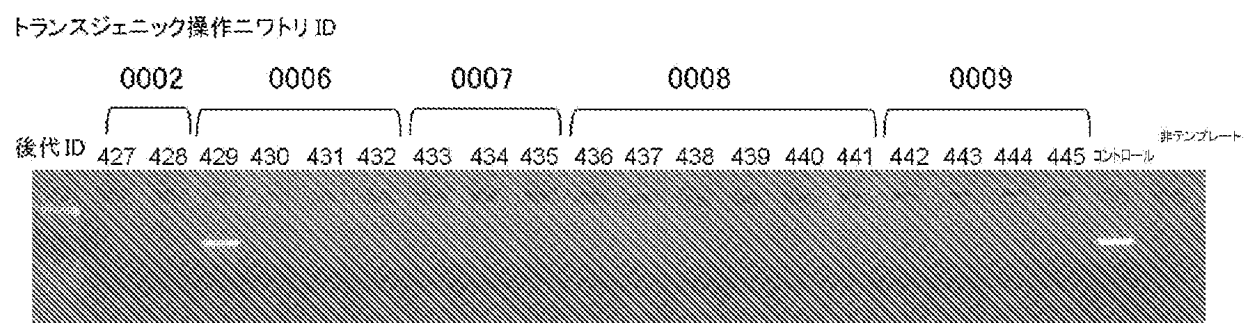
し、得られたウイルスからワクチンを作製する、ワクチンの作製方法

。

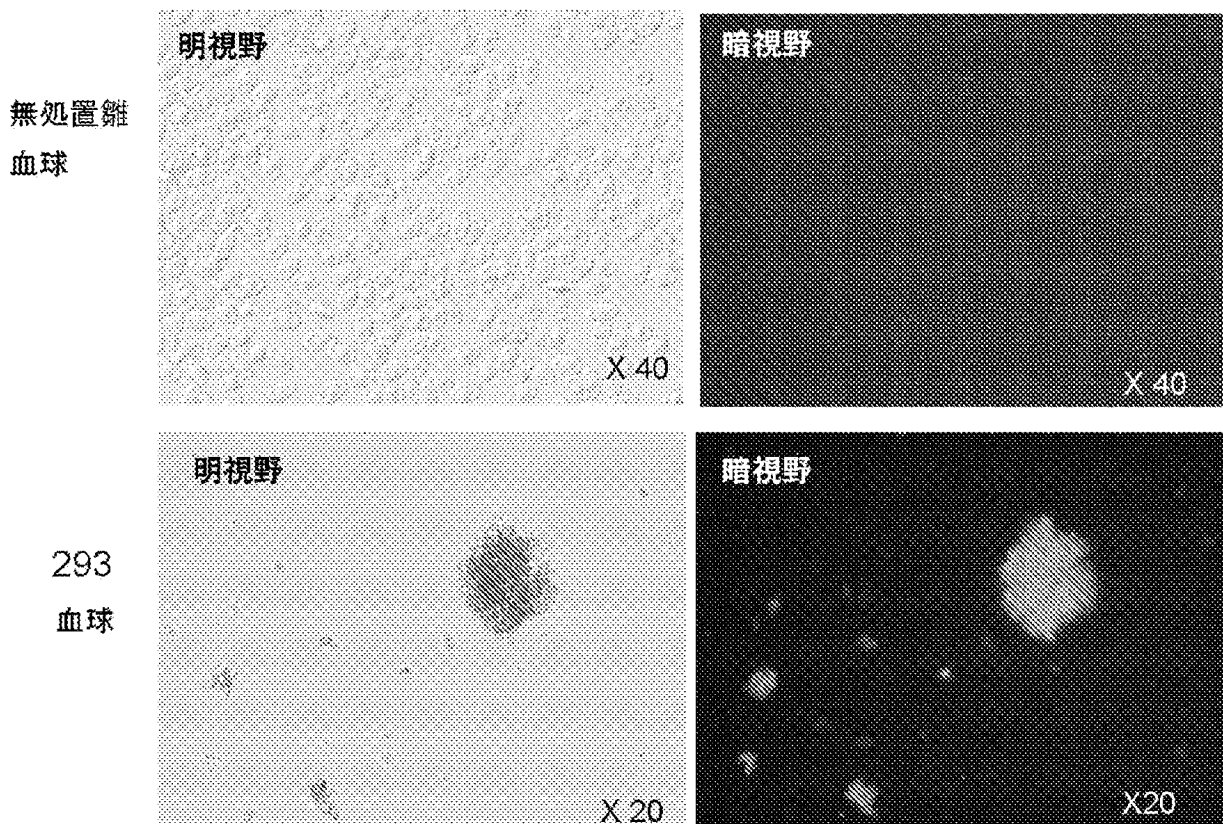
[図1]



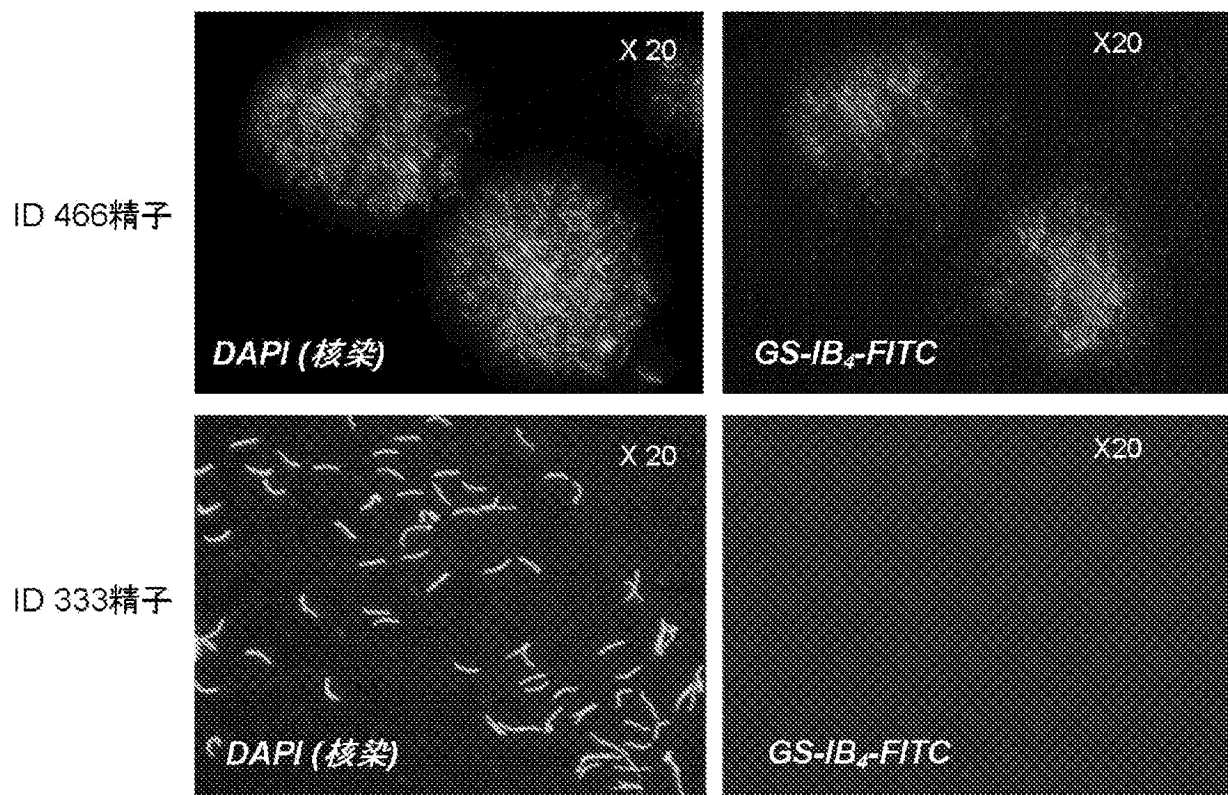
[図2]



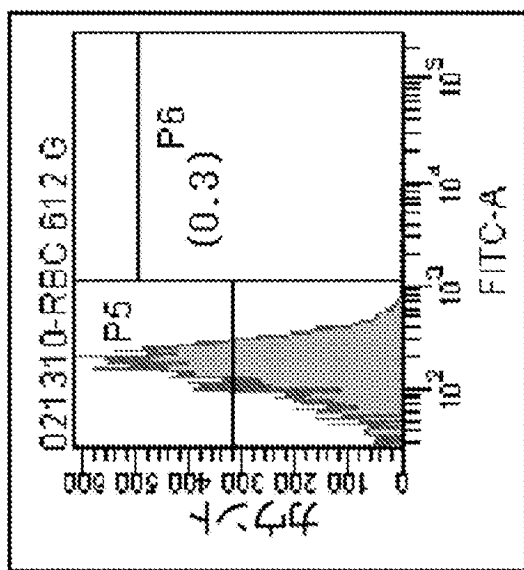
[図3]



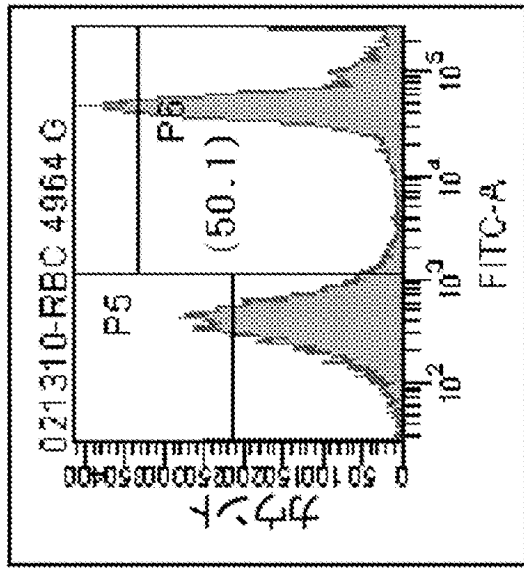
[図4]



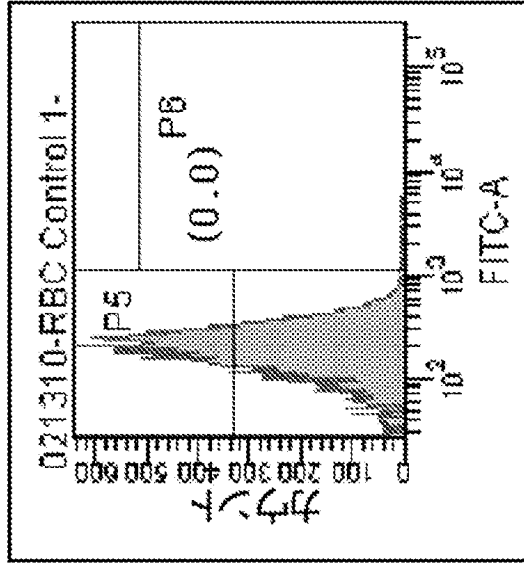
[図5-1]



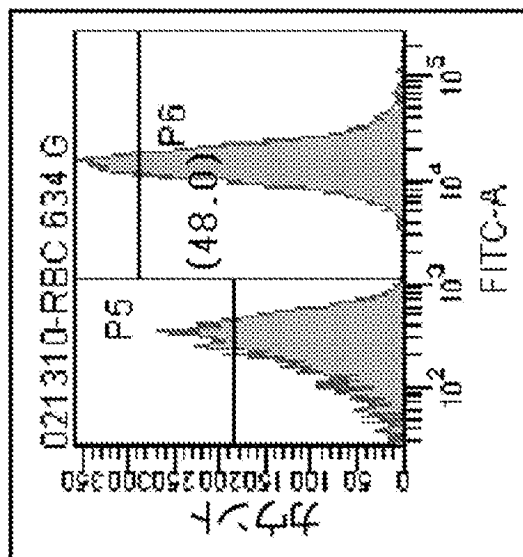
ID612 (G2)



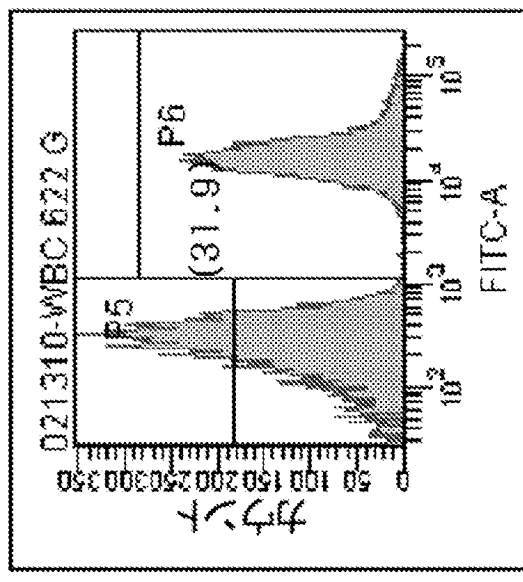
ID4964 (G1)



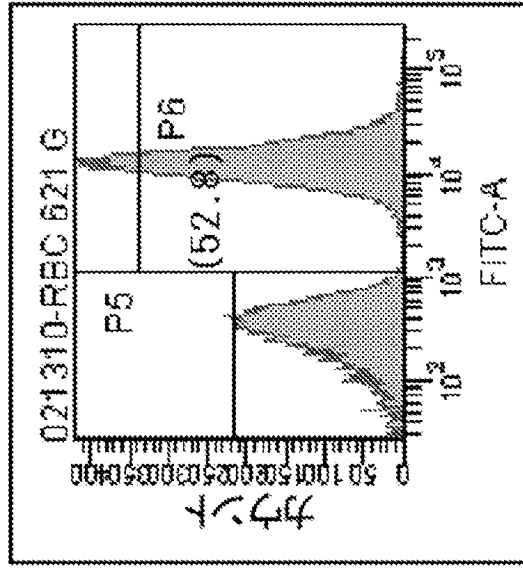
コントロール



ID634 (G2)

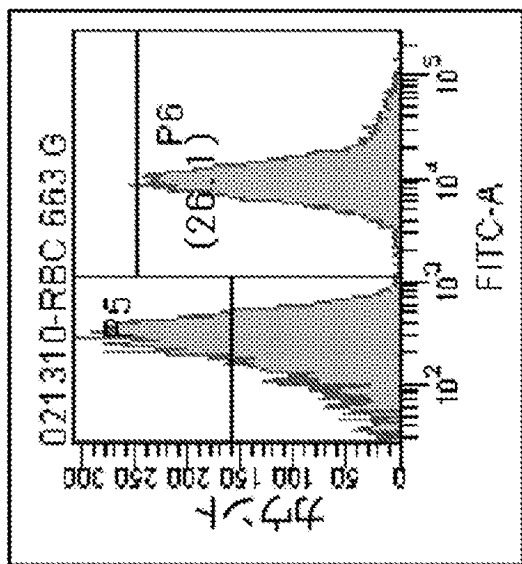


ID622 (G2)

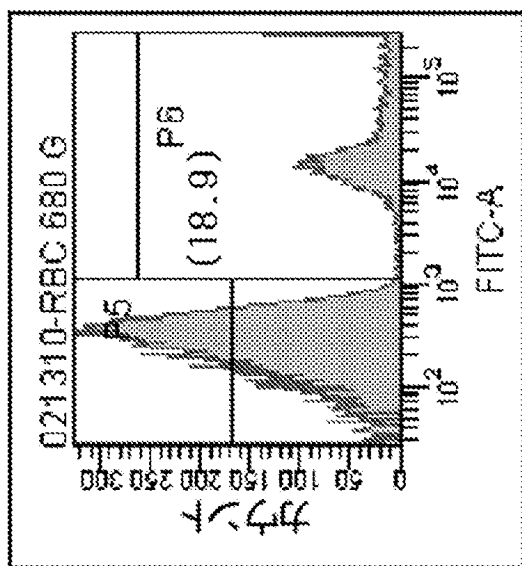


ID621 (G2)

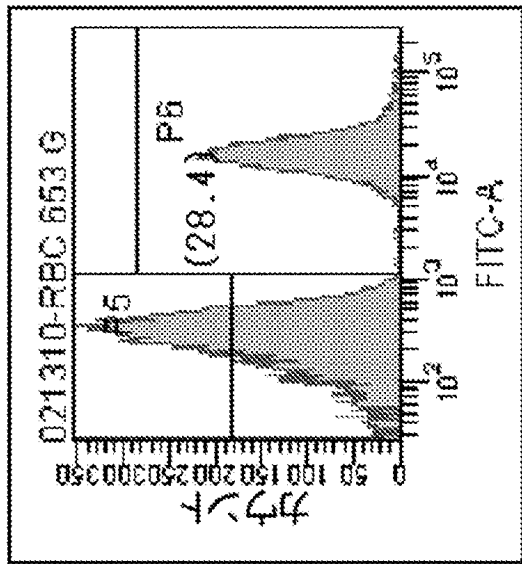
[図5-2]



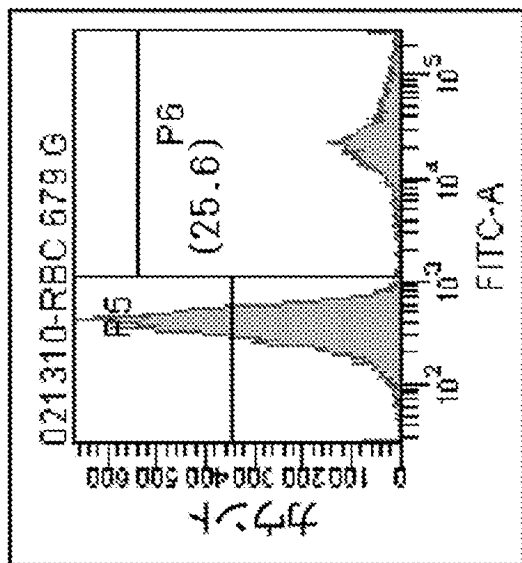
ID663 (G2)



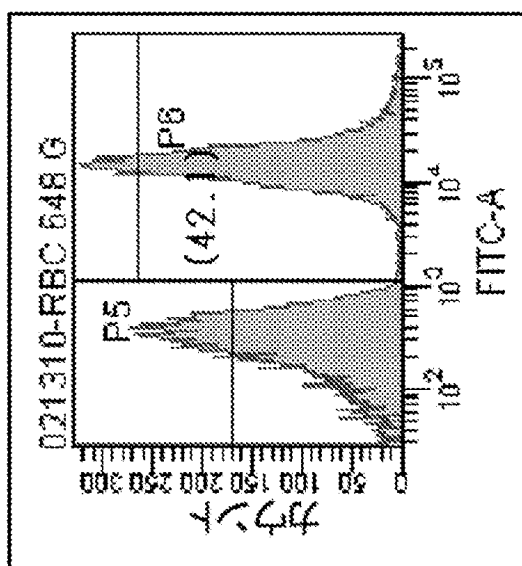
ID680 (G2)



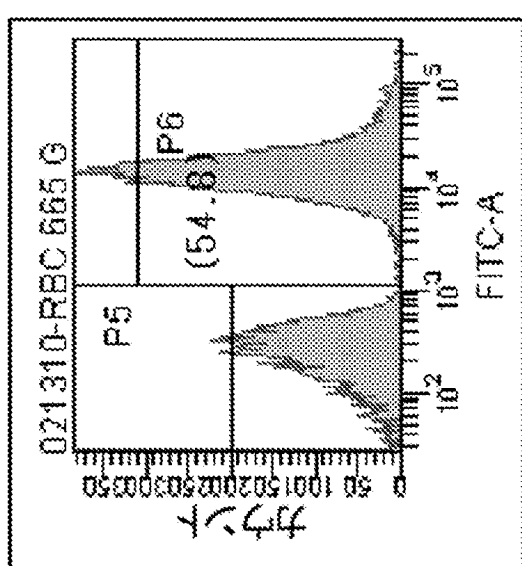
ID653 (G2)



ID679 (G2)

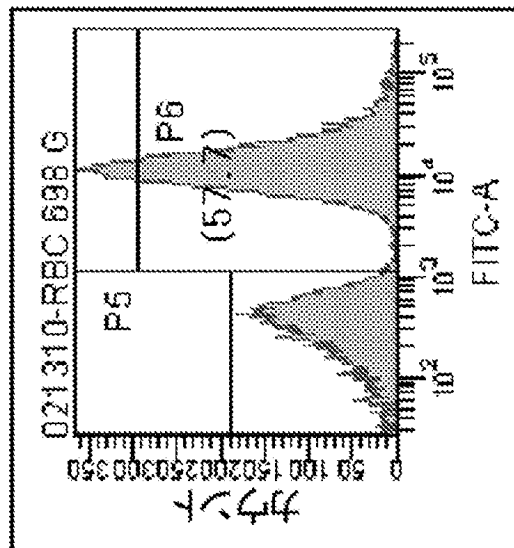
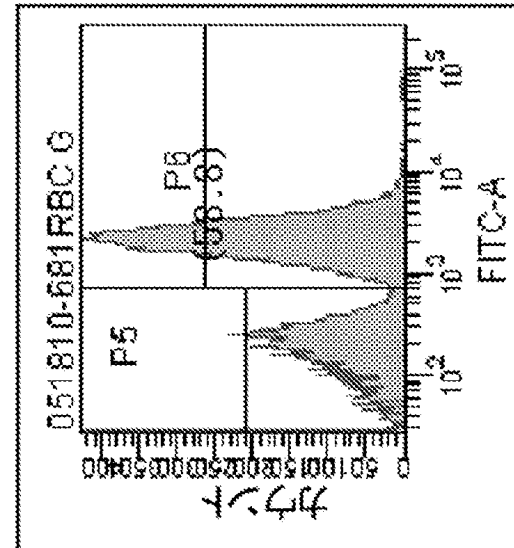
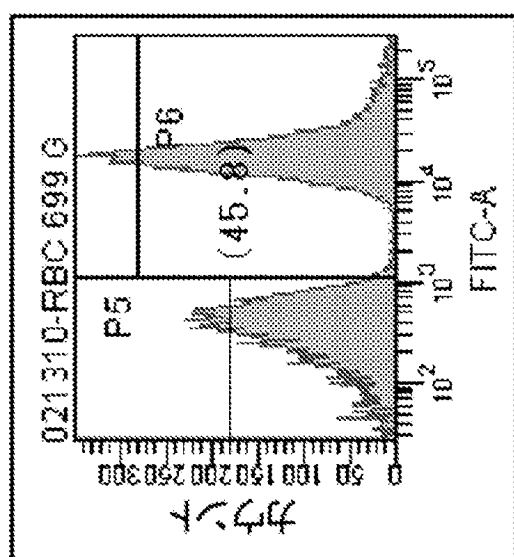
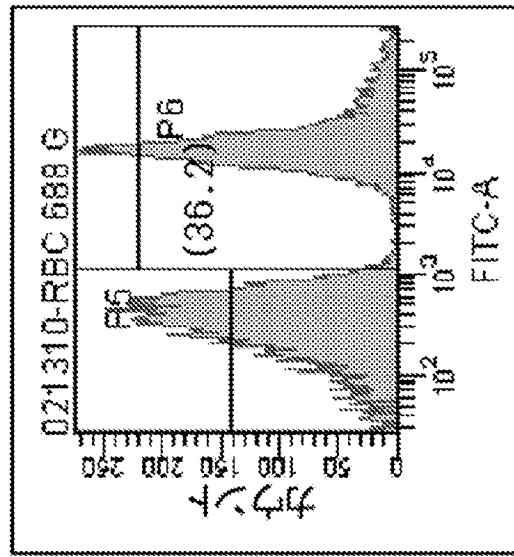
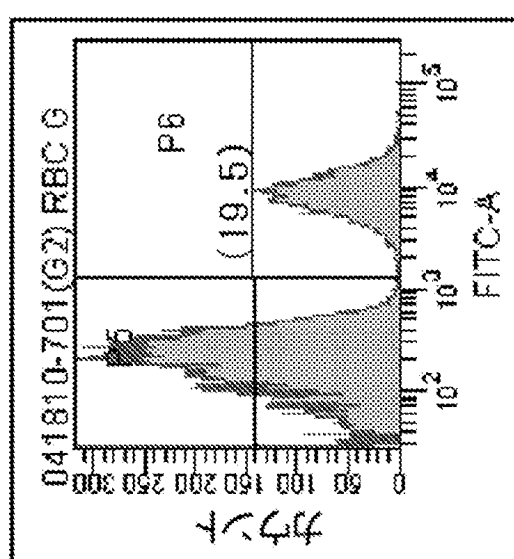
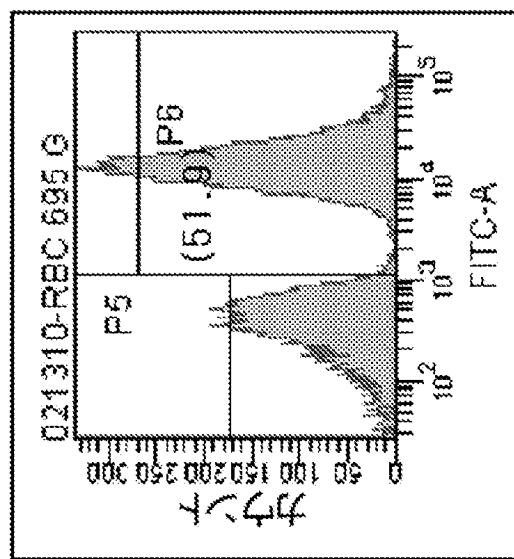


ID648 (G2)

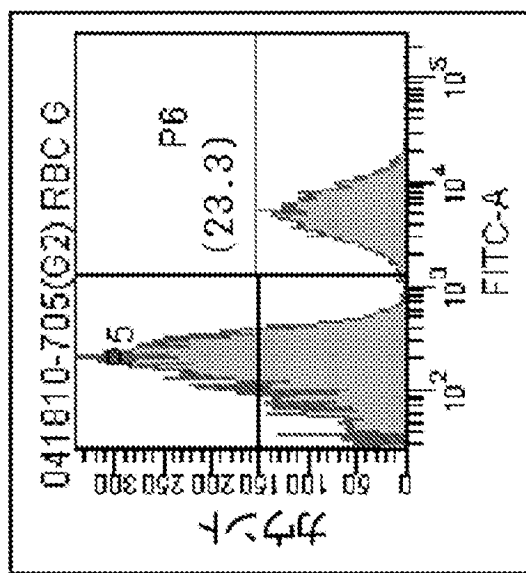


ID665 (G2)

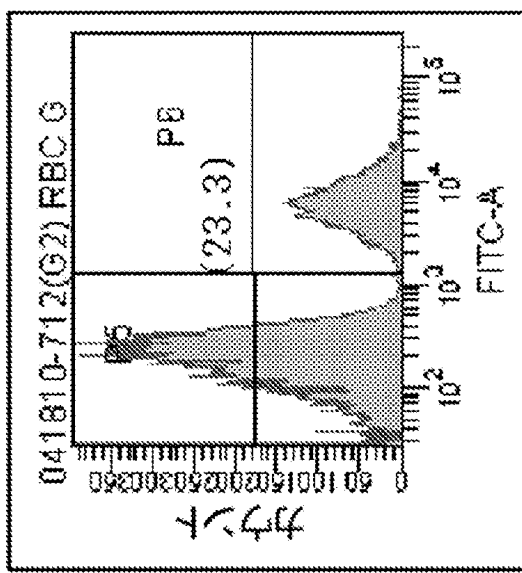
[図5-3]



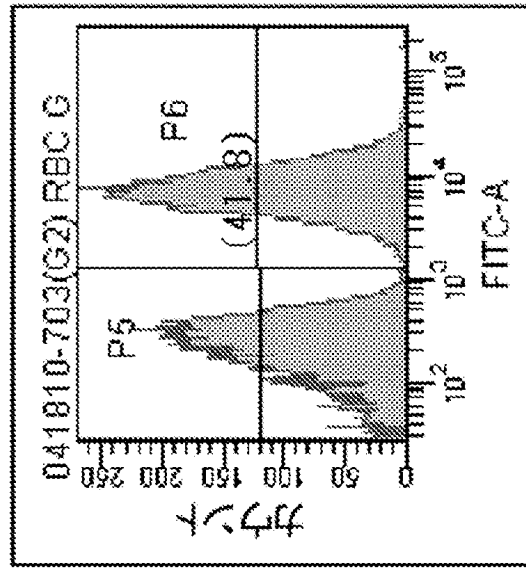
[図5-4]



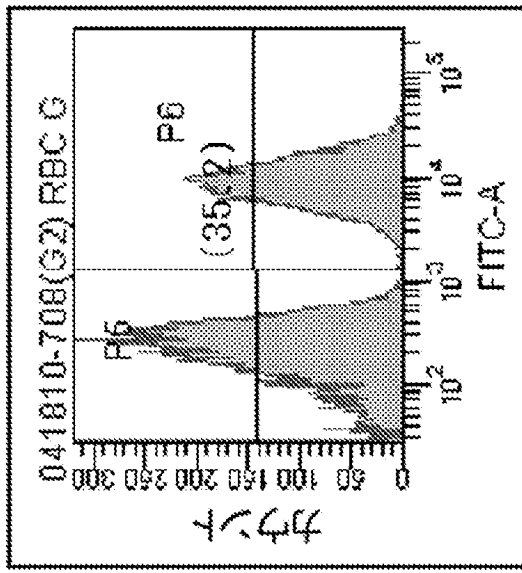
ID705 (G2)



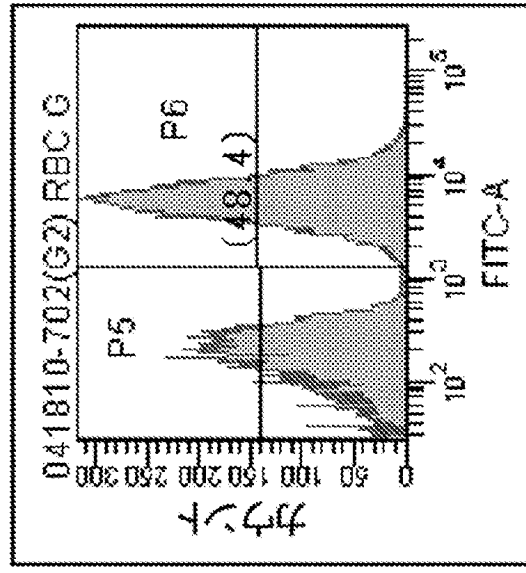
ID712 (G2)



ID703 (G2)

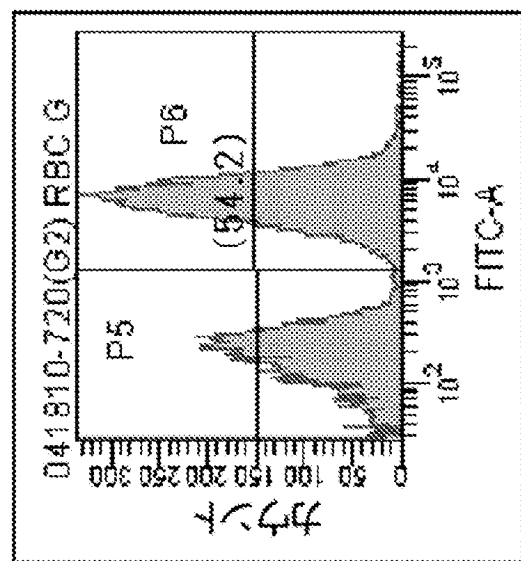


ID708 (G2)

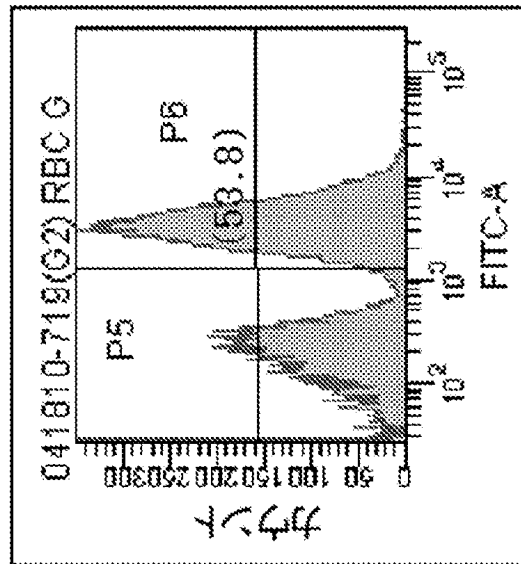


ID706 (G2)

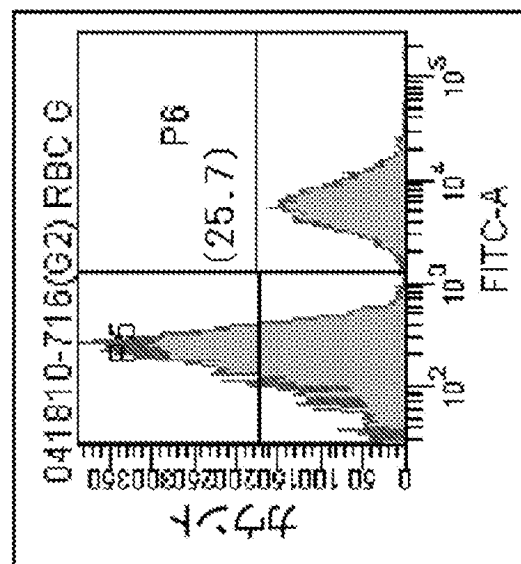
[図5-5]



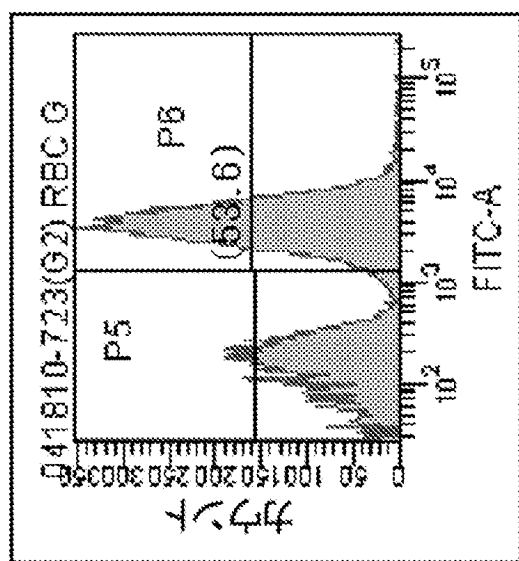
ID720 (G2)



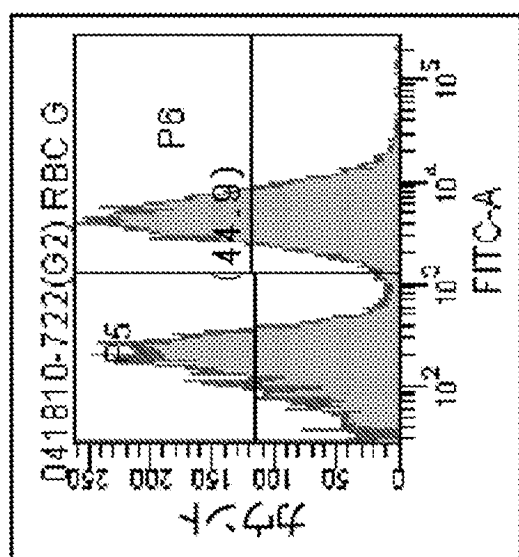
ID719 (G2)



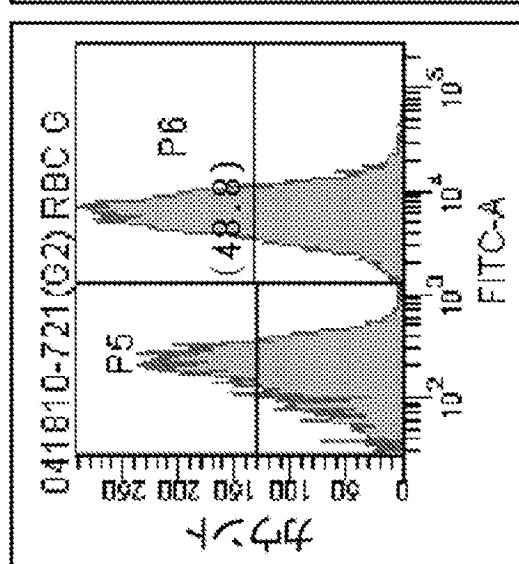
ID716 (G2)



ID723 (G2)

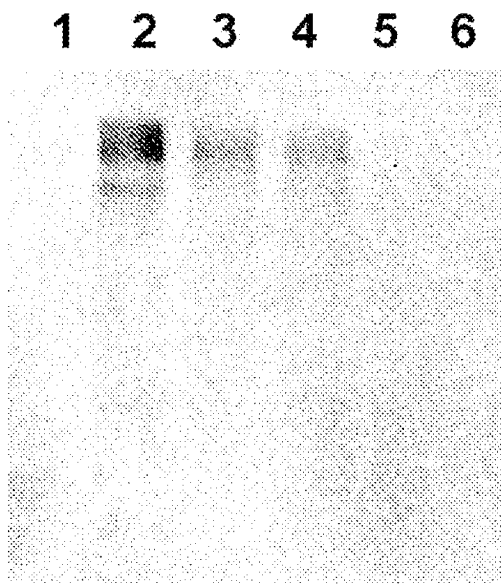


ID722 (G2)



ID721 (G2)

[図6]



1. 4964E-1 由来ウイルス
2. 4964E-2 由来ウイルス
3. 4964E-3 由来ウイルス
4. 4964E-4 由来ウイルス
5. 4964E-5 由来ウイルス
6. 正常鶏胚由来ウイルス

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2010/067083

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)

A01K67/027, A61K39/12, A61K39/145, A61K39/165, A61K39/17, A61K39/20, A61K39/21, A61K39/255, A61K39/285, A61P31/12, A61P31/16, A61P31/18, C12N7/00, C12N15/09

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	1996-2010
Kokai Jitsuyo Shinan Koho	1971-2010	Toroku Jitsuyo Shinan Koho	1994-2010

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
CA/BIOSIS/MEDLINE/WPIIDS (STN), JSTPlus/JMEDPlus/JST7580 (JDreamII)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	ABDEL-MOTAL, UM. et al., Immunogenicity of influenza virus vaccine is increased by anti-gal-mediated targeting to antigen-presenting cells. J Virol. (2007) Vol.81 p.9131-9141	1-12
Y	US 2009/0123494 A1 (COOLEY GODWARD KRONISH LLP), 14 May 2009 (14.05.2009), (Family: none)	1-12
Y	PREECE, AF. et al., Expression of ABO or related antigenic carbohydrates on viral envelopes leads to neutralization in the presence of serum containing specific natural antibodies and complement. Blood (2002) Vol.99 p.2477-2482	1-12

Further documents are listed in the continuation of Box C.

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
15 December, 2010 (15.12.10)

Date of mailing of the international search report
28 December, 2010 (28.12.10)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2010/067083

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 2005/007827 A2 (UNIVERSITY OF GEORGIA RESEARCH FOUNDATION, INC.), 27 January 2005 (27.01.2005), (Family: none)	1-12
Y	EP 1939281 A1 (ProBioGen AG.), 02 July 2008 (02.07.2008), & JP 2007-510409 A & US 2008/0227146 A1 & WO 2005/042728 A2	1-12
Y	WO 1995/03399 A2 (CANTAB PHARMACEUTICALS RESEARCH LTD.), 02 February 1995 (02.02.1995), & GB 9402065 A & AU 7192394 A	1-12
Y	MCGREW, MJ. et al., Efficient production of germline transgenic chickens using lentiviral vectors. EMBO Rep. (2004) Vol.5 p.728-733	1-12

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2010/067083

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

(International Patent Classification (IPC))

A01K67/027(2006.01)i, A61K39/12(2006.01)i, A61K39/145(2006.01)i,
A61K39/165(2006.01)i, A61K39/17(2006.01)i, A61K39/20(2006.01)i,
A61K39/21(2006.01)i, A61K39/255(2006.01)i, A61K39/285(2006.01)i,
A61P31/12(2006.01)i, A61P31/16(2006.01)i, A61P31/18(2006.01)i,
C12N7/00(2006.01)i, C12N15/09(2006.01)i

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

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. A01K67/027, A61K39/12, A61K39/145, A61K39/165, A61K39/17, A61K39/20, A61K39/21, A61K39/255, A61K39/285, A61P31/12, A61P31/16, A61P31/18, C12N7/00, C12N15/09

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	1971-2010年
日本国実用新案登録公報	1996-2010年
日本国登録実用新案公報	1994-2010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）

CA/BIOSIS/MEDLINE/WPIDS(STN), JSTplus/JMEDPlus/JST7580(JDreamII)

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
Y	ABDEL-MOTAL, UM. et al., Immunogenicity of influenza virus vaccine is increased by anti-gal-mediated targeting to antigen-presenting cells. J Virol. (2007) Vol.81 p.9131-9141	1-12
Y	US 2009/0123494 A1 (COOLEY GODWARD KRONISH LLP) 2009.05.14, (ファミリーな し)	1-12

 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」国際出願目前で、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 15. 12. 2010	国際調査報告の発送日 28. 12. 2010
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁（ISA/JP） 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官（権限のある職員） 小川 明日香 電話番号 03-3581-1101 内線 3448 4B 3845

C (続き) . 関連すると認められる文献		関連する 請求項の番号
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	
Y	PREECE, AF. et al., Expression of ABO or related antigenic carbohydrates on viral envelopes leads to neutralization in the presence of serum containing specific natural antibodies and complement. Blood (2002) Vol.99 p.2477-2482	1-12
Y	WO 2005/007827 A2 (UNIVERSITY OF GEORGIA RESEARCH FOUNDATION, INC.) 2005.01.27, (ファミリーなし)	1-12
Y	EP 1939281 A1 (ProBioGen AG) 2008.07.02, & JP 2007-510409 A & US 2008/0227146 A1 & WO 2005/042728 A2	1-12
Y	WO 1995/03399 A2 (CANTAB PHARMACEUTICALS RESEARCH LIMITED) 1995.02.02, & GB 9402065 A & AU 7192394 A	1-12
Y	MCGREW, MJ. et al., Efficient production of germline transgenic chickens using lentiviral vectors. EMBO Rep. (2004) Vol.5 p.728-733	1-12

発明の属する分野の分類

A01K67/027(2006.01)i, A61K39/12(2006.01)i, A61K39/145(2006.01)i,
A61K39/165(2006.01)i, A61K39/17(2006.01)i, A61K39/20(2006.01)i, A61K39/21(2006.01)i,
A61K39/255(2006.01)i, A61K39/285(2006.01)i, A61P31/12(2006.01)i,
A61P31/16(2006.01)i, A61P31/18(2006.01)i, C12N7/00(2006.01)i, C12N15/09(2006.01)i