HMGB1抑制寡核苷酸 ~用ISM ODN的炎症性疾病的抑制~

发明要点

开发出通过与HMGB1(High Mobility Group Box 1)强结合来抑制炎症性疾病的寡核苷酸(ISM ODN)。



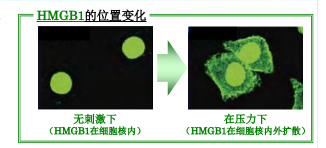
发明概要

HMGB1是主要在细胞核中的蛋白质,参与染色质结构的稳定 和基因的转录等。

由于残疾或压力释放到细胞外

被先天免疫受体识别并激活信号转导系统。

- ⇒ 促进炎症性细胞因子的诱导和炎症性细胞的迁移



ISM ODN是非免疫原性寡核苷酸(硫代硫酸酯寡核苷酸: TCCATGAGGTTCCTGATGCT)。

- 与HMGB1强结合
- 抑制HMGB1的功能



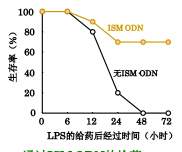
抑制HMGB1引起的炎症性疾病。

发明效果

[抑制败血症]

-LPS诱导性败血症

小鼠的生存率变化 (LPS的给药后, ISM ODN的给药)



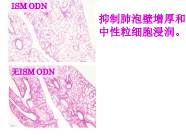
通过ISM ODN的给药, LPS给药后的生存率增加。

参考) LPS: 脂多糖(高药量引起败血症休克)

[抑制肺损伤]

-LPS诱导性ARDS

LPS的给药后3天的肺 (HE染色)



抑制LPS诱导性肺损伤

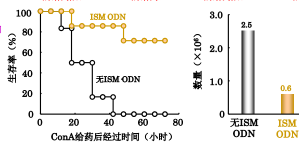
通过ISM ODN的给药,

ARDS: 急性呼吸窘迫综合症

[抑制中性粒细胞浸润] -ConA诱导性肝炎

小鼠的生存率变化 (ConA的给药后,ISM ODN的给药)

中性粒细胞数量的变化 (ConA的给药后, ISM ODN的给药)



通过ISM ODN的给药,ConA给药后的 小鼠的生存率增加,中性粒细胞减少

ConA: 刀豆球蛋白A(高药量诱导暴发性肝炎)

预期用途

- ◎ 开发靶向HMGB1治疗炎症疾病或自身免疫疾病的方法
- ◎ 开发作为炎症性细胞因子的HMGB1的作用或功能的分析方法
- ◎ 阐明包括与自噬的相关性的细胞质中的HMGB1的生物防御机制

维绍 谷口

(东京大学・名誉教授)

可授权的专利

发明名称: 由HMGB蛋白介导的免疫应答激活的抑制剂及筛选方法

国际出版号: WO2012036215

联系地址: 科学技术振兴机构 知识产权管理推进部

> 电话号码)+81-3-5214-8486 电子邮件) license@jst.go.jp URL) www.jst.go.jp/chizai/

代表发明人:

共同发明人: 柳井 秀元

(东京大学・特任准教授)