



(12) 发明专利申请

(10) 申请公布号 CN 105339492 A

(43) 申请公布日 2016. 02. 17

(21) 申请号 201480036985. 1

(22) 申请日 2014. 07. 08

(30) 优先权数据

13175812. 0 2013. 07. 09 EP

(85) PCT国际申请进入国家阶段日

2015. 12. 28

(86) PCT国际申请的申请数据

PCT/EP2014/064540 2014. 07. 08

(87) PCT国际申请的公布数据

W02015/004102 EN 2015. 01. 15

(71) 申请人 诺维信公司

地址 丹麦鲍斯韦

(72) 发明人 M. D. 莫兰特 A. V. 赖泽 C. H. 汉森

K. 博尔奇 L. 鲍恩斯加德

V. K. 巴蒂亚

(74) 专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

11105

代理人 张文辉

(51) Int. Cl.

C12N 9/20(2006. 01)

权利要求书2页 说明书57页

序列表3页

(54) 发明名称

具有脂肪酶活性的多肽和编码它们的多核苷酸

(57) 摘要

本发明涉及具有脂肪酶活性的分离的多肽，这些分离的多肽选自下组，该组由以下各项组成：

(a) 与 SEQ ID NO:2 具有至少 80%、至少 85%、至少 90%、至少 91%、至少 92%、至少 93%、至少 94%、至少 95%、至少 96%、至少 97%、至少 98%、至少 99%、或 100% 序列一致性的多肽；(b) 一种由以下多核苷酸编码的多肽，该多核苷酸在低严格条件下、中严格条件下、中-高严格条件下、高严格条件下或非常高严格条件下与 (i) SEQ ID NO:1 或 (i) 的全长互补体杂交；(c) 一种由以下多核苷酸编码的多肽，该多核苷酸与 SEQ ID NO:1 具有至少 80%、至少 85%、至少 90%、至少 91%、至少 92%、至少 93%、至少 94%、至少 95%、至少 96%、至少 97%、至少 98%、至少 99%、或 100% 序列一致性；(d) 一种多肽，该多肽是在一个或多个（例如若干个）位置处包括取代、缺失、和 / 或插入的 SEQ ID NO:2 的变体；以及 (e) 一种多肽，该多肽是 (a)、(b)、(c) 或 (d) 的多肽中任一项的片段。本发明还涉及编码这些多肽的多核苷酸；包含这些多核苷酸的核酸构建体、载体、以及宿主细胞；以及使用这些多肽的方法。

1. 一种具有脂肪酶活性的分离的多肽, 该分离的多肽选自下组, 该组由以下各项组成:

(a) 一种多肽, 该多肽与 SEQ ID NO:2 具有至少 80%、至少 85%、至少 90%、至少 91%、至少 92%、至少 93%、至少 94%、至少 95%、至少 96%、至少 97%、至少 98%、至少 99%、或 100% 序列一致性;

(b) 一种由以下多核苷酸编码的多肽, 该多核苷酸在低严格条件下、中严格条件下、中-高严格条件下、高严格条件下或非常高严格条件下与 (i) SEQ ID NO:1 或 (i) 的全长互补体杂交;

(c) 一种由以下多核苷酸编码的多肽, 该多核苷酸与 SEQ ID NO:1 具有至少 80%、至少 85%、至少 90%、至少 91%、至少 92%、至少 93%、至少 94%、至少 95%、至少 96%、至少 97%、至少 98%、至少 99%、或 100% 序列一致性;

(d) 一种多肽, 该多肽是在一个或多个 (例如若干个) 位置处包括取代、缺失、和 / 或插入的 SEQ ID NO:2 的变体; 以及

(e) 一种多肽, 该多肽是 (a)、(b)、(c) 或 (d) 的多肽中任一个的片段。

2. 如权利要求 1 所述的多肽, 该多肽是没有变化的或包括在对应于 SEQ ID NO:2 的位置 373 和 374 的一个或多个 (例如, 若干个) 位置处的取代。

3. 如权利要求 1-2 中任一项所述的多肽, 其中该多肽由对应于 SEQ ID NO:2 的氨基酸 28 至 384 的残基组成, 例如, 104 至 384、105 至 384、106 至 384、107 至 384、108 至 384、109 至 384、110 至 384、111 至 384、112 至 384、113 至 384、114 至 384、115 至 384、116 至 384、117 至 384、118 至 384 或 119 至 384。

4. 如权利要求 1-3 中任一项所述的多肽, 其中取代的数目是 1-50、1-40、1-30、1-20、1-10、1-5, 如 1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25、26、27、28、29、30、31、32、33、34、35、36、37、38、39、40、41、42、43、44、45、46、47、48、49、或 50 个取代。

5. 如权利要求 1-4 中任一项所述的多肽, 其中在对应于 SEQ ID NO:2 的位置 373 和 374 的一个或多个 (例如, 若干个) 位置处的取代是 L373F 和 T374S。

6. 如权利要求 1-5 中任一项所述的多肽, 其中这些取代是 L373F、T374S 或 L373F+T374S。

7. 一种用于水解脂质的方法, 包括使该脂质与如权利要求 1-6 中任一项所述的多肽接触。

8. 一种包括如权利要求 1-6 中任一项所述的多肽的组合物。

9. 如权利要求 8 所述的组合物, 该组合物进一步包括至少一种表面活性剂、至少一种表面活性剂系统、至少一种皂, 或其任何混合物。

10. 如权利要求 9 所述的组合物, 其中这些表面活性剂或表面活性剂系统选自阴离子表面活性剂、阳离子表面活性剂、非离子表面活性剂、两性表面活性剂、两性离子表面活性剂、半极性非离子表面活性剂或其任何混合物。

11. 如权利要求 8-10 中任一项所述的组合物, 其中该组合物是衣物清洁组合物、餐具清洁组合物、硬表面清洁组合物和 / 或个人护理清洁组合物。

12. 如权利要求 8-11 中任一项所述的组合物, 其中该组合物被配制为规则的、压缩的

或浓缩的液体 ;凝胶 ;膏 ;皂条 ;规则的或压缩的粉末 ;粒状固体 ;具有两个或更多个层 (相同或不同相) 的均匀或多层片剂 ;具有一个或多个室的袋 ;单个或多个室单位剂型 ;或其任何组合。

13. 一种用于清洁受试物的方法, 包括使存在于有待清洁的受试物上的脂质污渍与根据权利要求 8-12 中任一项所述的组合物接触。

14. 一种核酸构建体, 该核酸构建体包括编码如权利要求 1-6 中任一项所述的多肽的多核苷酸。

15. 一种表达载体, 该表达载体包括编码如权利要求 1-6 中任一项所述的多肽的多核苷酸。

16. 一种宿主细胞, 该宿主细胞包括编码如权利要求 1-6 中任一项所述的多肽的多核苷酸。

具有脂肪酶活性的多肽和编码它们的多核苷酸

[0001] 对序列表的引用

[0002] 本申请包含计算机可读形式的序列表,将该序列表通过引用结合在此。

[0003] 发明背景

发明领域

[0004] 本发明涉及具有脂肪酶活性的多肽、编码这些多肽的多核苷酸、产生这些多肽的方法、以及使用这些多肽的方法。

[0005] 相关技术说明

[0006] 脂肪酶是重要的生物催化剂,其已显示可用于各种应用并且大量的不同脂肪酶已经被鉴定并且许多已被商品化。然而,适合于在适应于当前使用的条件的不同组合物中使用的新脂肪酶是令人希望的。

[0007] 脂肪酶已经被用于组合物中,从而用于通过水解甘油三酯以产生脂肪酸来去除脂质污渍。当前清洁和 / 或织物护理组合物包括许多活性成分,这些成分干扰脂肪酶去除脂质污渍的能力。因此,需要可以在用于清洁的组合物的严苛环境中起作用的脂肪酶。

[0008] 发明概述

[0009] 本发明涉及具有脂肪酶活性的分离的多肽,这些分离的多肽选自下组,该组由以下各项组成:(a) 与 SEQ ID NO:2 具有至少 80%、至少 85%、至少 90%、至少 91%、至少 92%、至少 93%、至少 94%、至少 95%、至少 96%、至少 97%、至少 98%、至少 99%、或 100% 序列一致性的多肽;(b) 由以下多核苷酸编码的多肽,该多核苷酸在低严格条件下、中严格条件下、中-高严格条件下、高严格条件下或非常高严格条件下与 (i) SEQ ID NO:1 或 (i) 的全长互补体杂交;(c) 由以下多核苷酸编码的多肽,该多核苷酸与 SEQ ID NO:1 具有至少 80%、至少 85%、至少 90%、至少 91%、至少 92%、至少 93%、至少 94%、至少 95%、至少 96%、至少 97%、至少 98%、至少 99%、或 100% 序列一致性;(d) 一种多肽,该多肽是在一个或多个(例如若干个)位置处包括一个取代、缺失、和 / 或插入的 SEQ ID NO:2 的变体;以及 (e) 一种多肽,该多肽是 (a)、(b)、(c) 或 (d) 的多肽中任一项的片段。

[0010] 本发明还涉及编码这些变体的分离的多核苷酸;包含这些多核苷酸的核酸构建体、载体、以及宿主细胞;以及生产该多肽的方法和该多肽的用途。

[0011] 本发明还涉及包括该多肽的组合物和使用该多肽进行清洁的方法。

[0012] 定义

[0013] 等位基因变体:术语“等位基因变体”意指占据同一染色体基因座的基因的两种或更多种可替代形式中的任一种。等位基因变异由突变天然产生,并且可以导致群体内的多态性。基因突变可以是沉默的(在所编码的多肽中没有改变)或可编码具有改变的氨基酸序列的多肽。多肽的等位基因变体是由基因的等位基因变体编码的多肽。

[0014] cDNA:术语“cDNA”是指可以通过从得自真核或原核细胞的成熟的、剪接的 mRNA 分子进行反转录而制备的 DNA 分子。cDNA 缺乏可以存在于对应基因组 DNA 中的内含子序列。早先的初始 RNA 转录本是 mRNA 的前体,其在呈现为成熟的剪接的 mRNA 之前要经一系列的

步骤进行加工,包括剪接。

[0015] 编码序列:术语“编码序列”意指直接指定多肽的氨基酸序列的多核苷酸。编码序列的边界一般由开放阅读框架决定,该开放阅读框架从起始密码子(如 ATG、GTG 或 TTG)开始并且以终止密码子(如 TAA、TAG 或 TGA)结束。编码序列可以是基因组 DNA、cDNA、合成 DNA 或其组合。

[0016] 控制序列:术语“控制序列”意指对于表达编码本发明的成熟多肽的多核苷酸所必需的核酸序列。每个控制序列对于编码该多肽的多核苷酸来说可以是天然的(即,来自相同基因)或外源的(即,来自不同基因),或相对于彼此是天然的或外源的。此类控制序列包括但不限于前导子、聚腺苷酸化序列、前肽序列、启动子、信号肽序列、以及转录终止子。至少,控制序列包括启动子,以及转录和翻译终止信号。出于引入有利于将这些控制序列与编码多肽的多核苷酸的编码区连接的特异性限制酶切位点的目的,这些控制序列可以提供有多个接头。

[0017] 表达:术语“表达”包括涉及多肽产生的任何步骤,包括但不限于,转录、转录后修饰、翻译、翻译后修饰、以及分泌。

[0018] 表达载体:术语“表达载体”意指线性或环状 DNA 分子,该分子包括编码多肽的多核苷酸并且该多核苷酸可操作地与提供用于其表达的控制序列相连接。

[0019] 片段:术语“片段”意指在该成熟多肽的氨基(N-)和/或羧基(C-)末端缺失一个或多个(例如若干个)氨基酸的一种多肽;其中该片段具有脂肪酶活性。在一方面,该片段的N-末端对应于 SEQ ID No:2 的氨基酸残基 104、105、106、107、108、109、110、111、112、113、114、115、116、117、118 或 119。在一方面,该片段至少包含 SEQ ID NO:2 的氨基酸残基 104 至 384、105 至 384、106 至 384、107 至 384、108 至 384、109 至 384、110 至 384、111 至 384、112 至 384、113 至 384、114 至 384、115 至 384、116 至 384、117 至 384、118 至 384 或 119 至 384。在一方面,该片段包含 SEQ ID NO:2 的氨基酸 28 至 384 的数目的至少 50%、至少 55%、至少 60%、至少 65%、至少 70%、至少 80%、至少 85%、至少 90%、或至少 95%。

[0020] 高严格条件:术语“高严格条件”意指对于长度为至少 100 个核苷酸的探针而言,遵循标准 DNA 印迹程序,在 42°C 下在 5X SSPE、0.3% SDS、200 微克/mL 剪切并变性的鲑鱼精子 DNA 和 50% 甲酰胺中预杂交和杂交 12 至 24 小时。最后在 65°C 使用 2X SSC、0.2% SDS 将载体材料洗涤三次,每次 15 分钟。

[0021] 宿主细胞:术语“宿主细胞”意指易于用包括本发明的多核苷酸的核酸构建体或表达载体转化、转染、转导等的任何细胞类型。术语“宿主细胞”涵盖由于复制期间发生的突变而与亲本细胞不同的亲本细胞的任何后代。

[0022] 分离的:术语“分离的”意指处于自然界中不出现的形式或环境中的物质。分离的物质的非限制性实例包括(1)任何非天然存在的物质,(2)包括但不限于任何酶、变体、核酸、蛋白质、肽或辅因子的任何物质,该物质至少部分地从与其本质上相关的一种或多种(例如,若干)或所有天然存在的成分中去除;(3)相对于天然发现的物质通过人工修饰的任何物质;或(4)通过增加该物质相对于与其本质相关的其他组分的量而修饰的任何物质(例如,编码该物质的基因的多拷贝;使用比编码该物质的基因本质上相关的启动子强的启动子)。一种分离的物质可以存在于发酵液样品中。

[0023] 脂肪酶:术语“脂肪酶(lipase)”、“脂肪酶(lipase enzyme)”、“脂解酶”、“脂质

酯酶”、“脂解多肽”以及“脂解蛋白”是指如酶命名法所定义的 EC3. 1, 1 类中的酶。它可以具有脂肪酶活性（三酰基甘油脂肪酶, EC3. 1. 1. 3）、角质酶活性 (EC3. 1. 1. 74)、固醇酯酶活性 (EC3. 1. 1. 13) 和 / 或蜡酯水解酶活性 (EC3. 1. 1. 50)。出于本发明的目的, 根据实例中所述的程序确定脂肪酶活性。在一方面, 本发明的变体具有 SEQ ID NO:2 的多肽的脂肪酶活性的至少 20%, 例如至少 25%、至少 30%、至少 35%、至少 40%、至少 45%、至少 50%、至少 55%、至少 60%、至少 65%、至少 70%、至少 80%、至少 85%、至少 90%、至少 95%、或 100%。

[0024] 低严格条件: 术语“低严格条件”意指对于长度为至少 100 个核苷酸的探针而言, 遵循标准 DNA 印迹程序, 在 42°C 下在 5X SSPE、0.3% SDS、200 微克/mL 剪切并变性的鲑鱼精子 DNA 和 25% 甲酰胺中预杂交和杂交 12 至 24 小时。最后在 50°C 使用 2X SSC、0.2% SDS 将载体材料洗涤三次, 每次 15 分钟。

[0025] 低温: “低温”是 5°C -35°C, 如 5°C -30°C、5°C -25°C、5°C -20°C、5°C -15°C、或 5°C -10°C 的温度。在另一个实施例中, “低温”是 10°C -35°C, 如 10°C -30°C、10°C -25°C、10°C -20°C、或 10°C -15°C 的温度。

[0026] 成熟多肽: 术语“成熟多肽”意指在翻译和任何翻译后修饰如 N-末端加工、C-末端截短、糖基化作用、磷酸化作用等之后处于其最终形式的多肽。在一方面, 基于预测 SEQ ID NO:2 的氨基酸 1 至 27 是信号肽的预测信号肽的程序, 例如 SignalP (尼尔森 (Nielsen) 等人, 1997, 蛋白质工程 (Protein Engineering) 10:1-6), 成熟多肽是 SEQ ID NO:2 的氨基酸 28 至 384。本领域中已知的是, 宿主细胞可以产生由同一多核苷酸表达的两种或更多种不同成熟多肽 (即, 具有不同 C-末端和 / 或 N-末端氨基酸) 的混合物。

[0027] 成熟多肽编码序列: 术语“成熟多肽编码序列”意指编码具有脂肪酶活性的成熟多肽的多核苷酸。在一方面, 基于预测 SEQ ID NO:1 的核苷酸 1 至 81 编码信号肽的预测信号肽的程序, 例如 SignalP (尼尔森 (Nielsen) 等人, 1997, 见上文), 成熟多肽编码序列被包括在 SEQ ID NO:1 的核苷酸 82 至 1152 中。

[0028] 中严格条件: 术语“中严格条件”意指对于长度为至少 100 个核苷酸的探针而言, 遵循标准 DNA 印迹程序, 在 42°C 下在 5X SSPE、0.3% SDS、200 微克/mL 剪切并变性的鲑鱼精子 DNA 和 35% 甲酰胺中预杂交和杂交 12 至 24 小时。最后在 55°C 使用 2X SSC、0.2% SDS 将载体材料洗涤三次, 每次 15 分钟。

[0029] 中 - 高严格条件: 术语“中 - 高严格条件”意指对于长度为至少 100 个核苷酸的探针而言, 遵循标准 DNA 印迹程序, 在 42°C 下在 5X SSPE、0.3% SDS、200 微克/mL 剪切并变性的鲑鱼精子 DNA 以及 35% 甲酰胺中预杂交和杂交 12 至 24 小时。最后在 60°C 使用 2X SSC、0.2% SDS 将载体材料洗涤三次, 每次 15 分钟。

[0030] 突变体: 术语“突变体”意指编码变体的多核苷酸。

[0031] 核酸构建体: 术语“核酸构建体”意指单链或双链的核酸分子, 该核酸分子是从天然存在的基因中分离的, 或以本来不存在于自然界中的方式被修饰成含有核酸的区段, 或是合成的, 该核酸分子包括一个或多个控制序列。

[0032] 可操作地连接: 术语“可操作地连接”意指如下的构造, 其中, 控制序列相对于多核苷酸的编码序列安置在适当位置处, 从而使得该控制序列指导该编码序列的表达。

[0033] 亲本或亲本脂肪酶: 术语“亲本”或“亲本脂肪酶”意指如下的脂肪酶, 对该脂肪酶

进行取代以产生本发明的脂肪酶的变体。亲本可以是天然存在的（野生型）多肽或其变体或片段。

[0034] 序列一致性：两个氨基酸序列之间或两个核苷酸序列之间的关联度通过参数“序列一致性”来描述。

[0035] 出于本发明的目的，使用如在 EMBOSS 包 (EMBOSS：欧洲分子生物学开放软件套件 (The European Molecular Biology Open Software Suite)，赖斯 (Rice) 等人，2000，遗传学趋势 (Trends Genet.) 16:276-277) (优选 5.0.0 版或更新版本) 的尼德尔 (Needle) 程序中所实施的尼德尔曼-翁施 (Needleman-Wunsch) 算法 (尼德尔曼 (Needleman) 和翁施 (Wunsch)，1970，分子生物学杂志 (J. Mol. Biol.) 48:443-453) 来确定两个氨基酸序列之间的序列一致性。所使用的参数是空位开放罚分 10，空位延伸罚分 0.5，和 EBLOSUM62 (BLOSUM62 的 EMBOSS 版) 取代矩阵。尼德尔标注的“最长的一致性”的输出 (使用 - 非简化选项获得) 被用作百分比一致性，并且计算如下：

[0036] $(\text{一致的残基} \times 100) / (\text{比对长度} - \text{比对中的空位总数})$

[0037] 出于本发明的目的，使用如在 EMBOSS 包 (EMBOSS：欧洲分子生物学开放软件套件，赖斯 (Rice) 等人，2000，见上文) (优选 5.0.0 版或更新版本) 的尼德尔程序中所实施的尼德尔曼-翁施算法 (尼德尔曼 (Needleman) 和翁施 (Wunsch)，1970，见上文) 来确定两个脱氧核糖核苷酸序列之间的序列一致性。所使用的参数是空位开放罚分 10，空位延伸罚分 0.5，和 EDNAFULL (NCBI NUC4.4 的 EMBOSS 版) 取代矩阵。尼德尔标注的“最长的一致性”的输出 (使用 - 非简化选项获得) 被用作百分比一致性，并且计算如下：

[0038] $(\text{一致的脱氧核糖核苷酸} \times 100) / (\text{比对长度} - \text{比对中的空位总数})$

[0039] 子序列：术语“子序列”意指使一个或多个 (例如，若干个) 核苷酸从成熟多肽编码序列的 5' 端和 / 或 3' 端缺失的多核苷酸；其中该子序列编码具有脂肪酶活性的片段。在一方面，该片段的 N-末端对应于 SEQ ID No:1 的核苷酸 310、313、316、319、322、325、328、331、334、337、340、343、346、349、352 或 355。在一方面，子序列至少包含 SEQ ID NO:1 的核苷酸 310 至 1152、313 至 1152、316 至 1152、319 至 1152、322 至 1152、325 至 1152、328 至 1152、331 至 1152、334 至 1152、337 至 1152、340 至 1152、343 至 1152、346 至 1152、349 至 1152、352 至 1152 或 355 至 1152。在一方面，子序列包含 SEQ ID NO:1 的核苷酸 82 至 1152 的数目的至少 50%、至少 55%、至少 60%、至少 65%、至少 70%、至少 80%、至少 85%、至少 90%、和至少 95%。

[0040] 变体：术语“变体”意指在一个或多个 (例如，若干个) 位置包括取代的具有脂肪酶活性的多肽，即本发明的变体也是本发明的多肽。取代意指用不同的氨基酸置换占用一个位置的氨基酸。本发明的这些变体具有 SEQ ID NO:2 的脂肪酶活性的至少 20%，例如至少 40%、至少 50%、至少 60%、至少 70%、至少 80%、至少 90%、至少 95% 或至少 100%。

[0041] 非常高严格条件：术语“非常高严格条件”意指对于长度为至少 100 个核苷酸的探针而言，遵循标准 DNA 印迹程序，在 42°C 下在 5X SSPE、0.3% SDS、200 微克 /mL 剪切并变性的鲑鱼精子 DNA 和 50% 甲酰胺中预杂交和杂交 12 至 24 小时。最后在 70°C 使用 2X SSC、0.2% SDS 将载体材料洗涤三次，每次 15 分钟。

[0042] 非常低严格条件：术语“非常低严格条件”意指对于长度为至少 100 个核苷酸的探针而言，遵循标准 DNA 印迹程序，在 42°C 下在 5X SSPE、0.3% SDS、200 微克 /mL 剪切并变性

的鲑鱼精子 DNA 和 25% 甲酰胺中预杂交和杂交 12 至 24 小时。最后在 45°C 使用 2X SSC、0.2% SDS 将载体材料洗涤三次,每次 15 分钟。

[0043] 洗涤性能:在本发明背景下,使用术语“洗涤性能”作为酶去除存在于待清洁的物体上的脂质或含脂质污渍的能力。洗涤性能可以通过计算在以下方法部分中的 AMSA 说明中定义的所谓 G/(B+R) 值来定量。术语“洗涤性能”包括通常清洁例如硬表面清洁,如在餐具洗涤中,但还包括在纺织品如衣物上的洗涤性能,并且还包括工业清洁和机构清洁。

[0044] 野生型脂肪酶:术语“野生型”脂肪酶意指由天然存在的微生物(如在自然界中发现的细菌、酵母或丝状真菌)表达的脂肪酶。

[0045] 变体命名惯例

[0046] 出于本发明的目的,使用在 SEQ ID NO:2 中披露的多肽来确定另一种脂肪酶中的相应的氨基酸残基。将另一种脂肪酶的氨基酸序列与 SEQ ID NO:2 中披露的成熟多肽进行比对,并且基于该比对,使用如在 EMBOSS 包(EMBOSS:欧洲分子生物学开放软件套件,赖斯(Rice)等人,2000,遗传学趋势(Trends Genet.)16:276-277)(优选 5.0.0 版或更新版本)的尼德尔程序中所实施的尼德尔曼-翁施算法(尼德尔曼(Needleman)和翁施(Wunsch),1970,分子生物学杂志(J. Mol. Biol.)48:443-453)来确定与 SEQ ID NO:2 中所披露的成熟多肽中的任何氨基酸残基相对应的氨基酸位置编号。所使用的参数是空位开放罚分 10,空位延伸罚分 0.5,和 EBLOSUM62(BLOSUM62 的 EMBOSS 版)取代矩阵。

[0047] 另一种脂肪酶中对应的氨基酸残基的鉴别可以通过使用若干计算机程序使用其对应的缺省参数比对多个多肽序列来确定,这些计算机程序包括但不限于 MUSCLE(通过对数期望值的多序列比较;3.5 版或更新版本;埃德加(Edgar),2004,核酸研究(Nucleic Acids Research)32:1792-1797);MAFFT(6.857 版或更新版本;加藤(Katoh)和库玛(Kuma),2002,核酸研究 30:3059-3066;加藤等人,2005,核酸研究 33:511-518;加藤和朝都(Toh),2007,生物信息学(Bioinformatics)23:372-374;加藤等人,2009,分子生物学中的方法(Methods in Molecular Biology)537:_39-64;加藤和朝都,2010,生物信息学 26:_1899-1900);以及采用 ClustalW 的 EMBOSS EMMA(1.83 版或更新版本;汤普森(Thompson)等人,1994,核酸研究 22:4673-4680)。

[0048] 当其他酶与 SEQ ID NO:2 的成熟多肽相背离使得传统的基于序列的比较方法不能检测其相互关系时(林达尔(Lindahl)和埃洛夫松(Elofsson),2000,分子生物学杂志(J. Mol. Biol.)295:613-615),可应用其他成对序列比较算法。在基于序列的搜索中的更大灵敏度可以使用搜索程序来获得,这些搜索程序利用多肽家族的概率表示(谱(profile))来搜索数据库。例如,PSI-BLAST 程序通过迭代数据库搜索过程来产生多个谱,并且能够检测远距离同源物(阿特休尔(Atschul)等人,1997,核酸研究(Nucleic Acids Res.)25:3389-3402)。如果多肽的家族或超家族在蛋白结构数据库中具有一个或多个代表,则可以实现甚至更大的灵敏度。程序如 GenTHREADER(琼斯(Jones),1999,分子生物学杂志(J. Mol. Biol.)287:797-815;麦古芬(McGuffin)和琼斯,2003,生物信息学(Bioinformatics)19:874-881)利用来自不同来源(PSI-BLAST、二级结构预测、结构比对谱以及溶剂化势)的信息作为预测查询序列的结构折叠的神经网络的输入。类似地,高夫(Gough)等人,2000,分子生物学杂志(J. Mol. Biol.)313:903-919 的方法可以用于比对未知结构的序列与存在于 SCOP 数据库中的超家族模型。这些比对进而可以用于产生多肽的

同源性模型,并且使用出于该目的而开发的多种工具可以评定此类模型的准确度。

[0049] 对于已知结构的蛋白,若干工具和资源可用于检索并产生结构比对。例如,蛋白的 SCOP 超家族已经在结构上进行比对,并且那些比对是可访问的并且可下载的。可以使用多种算法如距离比对矩阵(奥尔姆(Holm)和桑德(Sander),1998,蛋白质(Proteins)33:88-96)或组合延伸(辛迪亚洛夫(Shindyalov)和伯恩(Bourne),1998,蛋白质工程(Protein Engineering)11:739-747)比对两种或更多种蛋白质结构,并且这些算法的实施可以另外用于查询具有感兴趣结构的结构数据库,以便发现可能的结构同源物(例如,奥尔姆和帕克(Park),2000,生物信息学(Bioinformatics)16:566-567)。

[0050] 在描述本发明的变体中,以下所述的命名法适于方便参考。采用已接受的 IUPAC 单字母或三字母氨基酸缩写。

[0051] 取代。对于氨基酸取代,使用以下命名法:初始氨基酸、位置、取代氨基酸。因此,在位置 226 处的苏氨酸被丙氨酸取代表示为“Thr226Ala”或者“T226A”。多个突变由加号(“+”)分开,例如“Gly205Arg+Ser411Phe”或“G205R+S411F”代表分别在位置 205 和位置 411 处甘氨酸(G)被精氨酸(R)取代,并且丝氨酸(S)被苯丙氨酸(F)取代。

[0052] 缺失。对于氨基酸缺失,使用以下命名法:初始氨基酸、位置、*。因此,在位置 195 处的甘氨酸缺失表示为“Gly195*”或者“G195*”。多重缺失通过加号(“+”)分开,例如,“Gly195*+Ser411*”或“G195*+S411*”。

[0053] 插入。对于氨基酸插入,使用以下命名法:初始氨基酸、位置、初始氨基酸、插入氨基酸。因此,在位置 195 处的甘氨酸之后插入赖氨酸被表示为“Gly195GlyLys”或“G195GK”。多个氨基酸的插入被表示为[原始氨基酸、位置、原始氨基酸、插入的氨基酸#1、插入的氨基酸#2;等]。例如,在位置 195 处的甘氨酸之后插入赖氨酸和丙氨酸被表示为“Gly195GlyLysAla”或“G195GKA”。

[0054] 在此类情况下,通过将小写字母添加至在所插入的一个或多个氨基酸残基之前的氨基酸残基的位置编号中来对所插入的一个或多个氨基酸残基进行编号。在以上实例中,该序列因此将是:

[0055]

亲本:	变体:
195	195 195a 195b
G	G-K-A

[0056] 多种改变。包含多种改变的变体由加号(“+”)分开,例如“Arg170Tyr+Gly195Glu”或者“R170Y+G195E”代表在位置 170 和位置 195 处的精氨酸和甘氨酸分别被酪氨酸和谷氨酸取代。

[0057] 不同改变。可以在一个位置上引入不同的改变时,这些不同的改变由逗号分开,例如“Arg170Tyr, Glu”代表在位置 170 上的精氨酸被酪氨酸或谷氨酸取代。因此,“Tyr167Gly, Ala+Arg170Gly, Ala”命名了以下变体:“Tyr167Gly+Arg170Gly”、“Tyr167Gly+Arg170Ala”、“Tyr167Ala+Arg170Gly”以及“Tyr167Ala+Arg170Ala”。

[0058] 发明详细说明

[0059] 具有脂肪酶活性的多肽

[0060] 在一个实施例中,本发明涉及具有脂肪酶活性的分离的多肽,这些分离的多肽选自下组,该组由以下各项组成:(a)与SEQ ID NO:2具有至少80%、至少85%、至少90%、至少91%、至少92%、至少93%、至少94%、至少95%、至少96%、至少97%、至少98%、至少99%、或100%序列一致性的多肽;(b)一种由以下多核苷酸编码的多肽,该多核苷酸在低严格条件下、中严格条件下、中-高严格条件下、高严格条件下或非常高严格条件下与(i)SEQ ID NO:1或(i)的全长互补体杂交;(c)一种由以下多核苷酸编码的多肽,该多核苷酸与SEQ ID NO:1具有至少80%、至少85%、至少90%、至少91%、至少92%、至少93%、至少94%、至少95%、至少96%、至少97%、至少98%、至少99%、或100%序列一致性;(d)一种多肽,该多肽是在一个或多个(例如若干个)位置处包括取代、缺失、和/或插入的SEQ ID NO:2的变体;以及(e)一种多肽,该多肽是(a)、(b)、(c)或(d)的多肽中任一项的片段。

[0061] 本发明的多肽优选地包括或由SEQ ID NO:2的氨基酸序列或其等位基因变体组成;或是其具有脂肪酶活性的片段。在另一方面,该多肽包括SEQ ID NO:2的成熟多肽或由其组成。在另一方面,该多肽包括SEQ ID NO:2的氨基酸28至384或由其组成。

[0062] 在另一个实施例中,本发明涉及由以下多核苷酸编码的具有脂肪酶活性的分离的多肽,该多核苷酸在非常低严格条件、低严格条件、中严格条件、中-高严格条件、高严格条件、或非常高严格条件下与以下各项杂交:(i)SEQ ID NO:1的成熟多肽编码序列,或(i)的全长互补体(萨姆布鲁克(Sambrook)等人,1989,分子克隆实验指南(Molecular Cloning, A Laboratory Manual),第二版,冷泉港(Cold Spring Harbor),纽约)。

[0063] 在另一方面,该多肽是SEQ ID NO:2的多肽的片段。该片段可以包含至少250个氨基酸残基,例如至少255、至少260、至少265、至少270、至少275、以及至少280个氨基酸残基。在一方面,该片段包含SEQ ID NO:2的多肽的氨基酸的数目的至少50%、至少55%、至少60%、至少65%、至少70%、至少75%、至少80%、至少85%、至少90%或至少95%。

[0064] SEQ ID NO:1的多核苷酸或其子序列,连同SEQ ID NO:2的多肽或其片段可根据本领域熟知的方法用于设计核酸探针以鉴定和克隆来自不同属或种的株系的、编码具有脂肪酶活性的多肽的DNA。具体而言,可以遵循标准DNA印迹程序,使用此类探针与感兴趣的细胞的基因组DNA或cDNA杂交,以便鉴定和分离其中的对应基因。此类探针可以明显短于完整序列,但是长度应为至少15,例如至少25、至少35、或至少70个核苷酸。优选地,该核酸探针的长度为至少100个核苷酸,例如长度为至少200个核苷酸、至少300个核苷酸、至少400个核苷酸、至少500个核苷酸、至少600个核苷酸、至少700个核苷酸、至少800个核苷酸、或至少900个核苷酸。DNA和RNA探针两者都可使用。典型地将探针进行标记(例如,用³²P、³H、³⁵S、生物素、或抗生物素蛋白),以检测相应的基因。本发明涵盖此类探针。

[0065] 可以针对与以上描述的探针杂交并且编码具有脂肪酶活性的多肽的DNA,对从此类其他菌株制备的基因组DNA或cDNA文库进行筛选。来自此类其他菌株的基因组DNA或其他DNA可以通过琼脂糖或聚丙烯酰胺凝胶电泳,或其他分离技术来分离。来自文库的DNA或分离的DNA可转移到并固定在硝酸纤维素或其他适合的载体材料上。为了鉴定与SEQ ID NO:1或其子序列杂交的克隆或DNA,将载体材料用于DNA印迹中。

[0066] 出于本发明的目的,杂交表示多核苷酸与对应于以下项的标记的核酸探针杂交:(i)SEQ ID NO:1;(ii)SEQ ID NO:1的成熟多肽编码序列;(iii)它们的全长互补体;或

(iv) 其子序列;杂交是在非常低的至非常高的严格条件下进行。可以使用例如 X-射线胶片或本领域已知的任何其他检测手段来检测在这些条件下核酸探针杂交的分子。

[0067] 在一方面,该核酸探针是 SEQ ID NO:1。在另一方面,该核酸探针由 SEQ ID NO:1 的至少 15 个并且多达 1000 个核苷酸组成。在另一方面,核酸探针是编码以下项的多核苷酸:SEQ ID NO:2 的多肽;或其片段。

[0068] 在另一个实施例中,本发明涉及具有脂肪酶活性的分离的多肽,该分离的多肽由与 SEQ ID NO:1 的成熟多肽编码序列具有至少 80%,例如至少 85%、至少 90%、至少 91%、至少 92%、至少 93%、至少 94%、至少 95%、至少 96%、至少 97%、至少 98%、至少 99%、或 100% 的序列一致性的多核苷酸编码。

[0069] 在另一个实施例中,本发明涉及 SEQ ID NO:2 的多肽、SEQ ID NO:2 的成熟多肽或其片段的变体,这些变体包括在一个或多个(例如,若干个)位置处的取代。在一个实施例中,向 SEQ ID NO:2 的多肽中引入的氨基酸取代的数目是 1-50、1-40、1-30、1-20、1-10 或 1-5 个,如 1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25、26、27、28、29、30、31、32、33、34、35、36、37、38、39、40、41、42、43、44、45、46、47、48、49 或 50 个。

[0070] 这些氨基酸变化可以具有微小性质,即,不会显著地影响蛋白质的折叠和/或活性的保守氨基酸取代或插入;小缺失,典型地为 1-30 个氨基酸;小的氨基-端的或羧基端的延伸,例如氨基端甲硫氨酸残基;高达 20-25 个残基的小连接肽;或通过改变净电荷或另一功能,例如聚组氨酸段、抗原表位或结合域,有利于纯化的小的延伸。

[0071] 保守取代的实例是在下组的范围内:碱性氨基酸(精氨酸、赖氨酸及组氨酸)、酸性氨基酸(谷氨酸和天冬氨酸)、极性氨基酸(谷氨酰胺和天冬酰胺)、疏水性氨基酸(亮氨酸、异亮氨酸及缬氨酸)、芳香族氨基酸(苯丙氨酸、色氨酸及酪氨酸)及小氨基酸(甘氨酸、丙氨酸、丝氨酸、苏氨酸及甲硫氨酸)。一般不会改变比活性的氨基酸取代是本领域已知的并且例如由 H. 诺伊拉特(Neurath)和 R. L. 希尔(Hill),1979 在蛋白质(The Proteins), 学术出版社(Academic Press),纽约中描述。常见的取代是 Ala/Ser、Val/Ile、Asp/Glu、Thr/Ser、Ala/Gly、Ala/Thr、Ser/Asn、Ala/Val、Ser/Gly、Tyr/Phe、Ala/Pro、Lys/Arg、Asp/Asn、Leu/Ile、Leu/Val、Ala/Glu、和 Asp/Gly。

[0072] 可替代地,氨基酸改变具有这样的性质:改变多肽的物理化学特性。例如,氨基酸改变可以提高多肽的热稳定性、改变底物特异性、改变最适 pH,等等。

[0073] 可以根据本领域中已知的程序,如定点诱变或丙氨酸扫描诱变(坎宁汉(Cunningham)和威尔斯(Wells),1989,科学(Science)244:1081-1085)来鉴定多肽中的必需氨基酸。在后种技术中,在分子中的每个残基处引入单个丙氨酸突变,并且测试所得突变分子的脂肪酶活性以鉴定对分子的活性关键的氨基酸残基。还参见,希尔顿(Hilton)等人,1996,生物化学杂志(J. Biol. Chem.)271:4699-4708。也可结合假定接触位点氨基酸的突变,如通过以下技术例如核磁共振、结晶学、电子衍射、或光亲和标记进行确定的对结构进行物理学分析,从而确定酶的活性位点或其他生物学相互作用。参见,例如,德弗斯(de Vos)等人,1992,科学(Science)255:306-312;史密斯(Smith)等人,1992,分子生物学杂志(J. Mol. Biol.)224:899-904;乌乐达维尔(Wlodaver)等人,1992,欧洲生化学会联合会快报(FEBS Lett.)309:59-64。还可以从与相关多肽的比对推断鉴定必需氨基酸。

[0074] 可以做出单个或多个氨基酸取代、缺失和 / 或插入并且使用诱变、重组和 / 或改组的已知方法进行测试, 随后进行相关筛选程序, 如由里德哈尔 - 奥尔森 (Reidhaar-Olson) 和萨奥尔 (Sauer), 1988, 科学 (Science) 241:53-57; 博维 (Bowie) 和萨奥尔, 1989, 美国国家科学院院刊 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA) 86:2152-2156; WO 95/17413; 或 WO 95/22625 披露的那些。其他可以使用的方法包括易错 PCR、噬菌体展示 (例如洛曼 (Lowman) 等人, 1991, 生物化学 (Biochemistry) 30:10832-10837; US 5223409; WO 92/06204) 以及区域定向诱变 (德比什尔 (Derbyshire) 等人, 1986, 基因 (Gene) 46:145; 内尔 (Ner) 等人, 1988, DNA 7:127)。

[0075] 可以结合诱变 / 改组方法与高通量自动化筛选方法来检测由宿主细胞表达的克隆的、诱变的多肽的活性 (内斯 (Ness) 等人, 1999, 自然生物技术 (Nature Biotechnology) 17:893-896)。编码活性多肽的诱变的 DNA 分子可以回收自宿主细胞, 并且使用本领域的标准方法对其进行迅速测序。这些方法允许迅速确定多肽中单个氨基酸残基的重要性。

[0076] 该多肽可以是杂合多肽, 其中一种多肽的一个区域在另一种多肽的一个区域的 N- 末端或 C- 末端处融合。

[0077] 该多肽可以是融合多肽或可裂解的融合多肽, 其中另一种多肽在本发明多肽的 N- 末端或 C- 末端处融合。通过将编码另一多肽的多核苷酸融合到本发明的多核苷酸而产生融合多肽。用于产生融合多肽的技术在本领域是已知的, 并包括连接编码多肽的编码序列, 这样使得它们在框内并且使得融合多肽的表达处于相同的一个或多个启动子和终止子的控制下。融合多肽还可以使用内含肽技术来构建, 其中融合多肽在翻译后产生 (库珀 (Cooper) 等人, 1993, 欧洲分子生物学学会杂志 (EMBO J.) 12:2575-2583; 道森 (Dawson) 等人, 1994, 科学 (Science) 266:776-779)。

[0078] 融合多肽可以在两个多肽之间进一步包括一个裂解位点。在融合蛋白分泌之时, 该位点被裂解, 从而释放出这两个多肽。裂解位点的实例包括但不限于在以下文献中披露的位点: 马丁 (Martin) 等人, 2003, 工业微生物与生物技术杂志 (J. Ind. Microbiol. Biotechnol.) 3:568-576; 斯维特娜 (Svetina) 等人, 2000, 生物技术杂志 (J. Biotechnol.) 76:245-251; 拉斯穆森 - 威尔逊 (Rasmussen-Wilson) 等人, 1997, 应用与环境微生物学 (Appl. Environ. Microbiol.) 63:3488-3493; 沃德 (Ward) 等人, 1995, 生物技术 (Biotechnology) 13:498-503; 以及孔特雷拉斯 (Contreras) 等人, 1991, 生物技术 9:378-381; 伊顿 (Eaton) 等人, 1986, 生物化学 (Biochemistry) 25:505-512; 柯林斯 - 拉西 (Collins-Racie) 等人, 1995, 生物技术 13:982-987; 卡特 (Carter) 等人, 1989, 蛋白质: 结构、功能以及遗传学 (Proteins: Structure, Function, and Genetics) 6:240-248; 以及史蒂文斯 (Stevens), 2003, 药物发现世界 (Drug Discovery World) 4:35-48。

[0079] 考虑到如上所述的本发明的多肽还可以为用于产生脂肪酶变体的一个或多个 (例如若干个) 取代提供基础。因此, 该多肽将还是亲本脂肪酶。

[0080] 变体

[0081] 在一个实施例中, 本发明涉及来源于如描述于“具有脂肪酶活性的多肽”(见上文) 中的本发明的多肽的变体。

[0082] 在一方面, 本发明涉及以下变体, 所述变体包括在对应于 SEQ ID NO:2 的位置 373

和 374 的一个或多个（例如，若干个）位置处的取代。在一方面，本发明涉及以下变体，所述变体是没有变化的，即不包括在对应于 SEQ ID NO:2 的位置 373 和 374 的一个或多个（例如，若干个）位置处的取代。

[0083] 在一方面，该变体与该亲本脂肪酶的氨基酸序列具有至少 80%、至少 85%、至少 90%、至少 91%、至少 92%、至少 93%、至少 94%、至少 95%、至少 96%、至少 97%、至少 98%、或至少 99%、但小于 100% 的序列一致性。

[0084] 在一方面，该变体与 SEQ ID NO:2 的多肽、SEQ ID NO:2 的成熟多肽或其片段具有至少 80%、至少 85%、至少 90%、至少 91%、至少 92%、至少 93%、至少 94%、至少 95%、例如至少 96%、至少 97%、至少 98%、或至少 99%、但小于 100% 的序列一致性。

[0085] 在一方面，本发明的这些变体中的取代的数目是 1-50、1-40、1-30、1-20、1-10 或 1-5 个，例如 1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25、26、27、28、29、30、31、32、33、34、35、35、36、37、38、39、40、41、42、43、44、45、46、47、48、49 或 50 个取代。

[0086] 在一方面，变体是没有变化的，即不包括在对应于位置 373 和 374 的一个或多个（例如，若干个）位置处的取代。在另一方面，变体包括在对应于位置 373 和 374 中任一个的一个位置处的取代。在另一方面，变体包括在对应于位置 373 和 374 中任一个的两个位置处的取代。

[0087] 在另一方面，该变体包括在对应于位置 373 的位置处的取代或由其组成。在另一方面，在对应于位置 373 的位置处的氨基酸被 Ala、Arg、Asn、Asp、Cys、Gln、Glu、Gly、His、Ile、Lys、Met、Phe、Pro、Ser、Thr、Trp、Tyr、或 Val 取代，优选被 Phe 取代。在另一方面，该变体包括 SEQ ID NO:2 的成熟多肽的取代 L373F 或由其组成。在另一方面，该变体不包括取代 L373F 或不由其组成。

[0088] 在另一方面，该变体包括在对应于位置 374 的位置处的取代或由其组成。在另一方面，在对应于位置 374 的位置处的氨基酸被 Ala、Arg、Asn、Asp、Cys、Gln、Glu、Gly、His、Ile、Leu、Lys、Met、Phe、Pro、Ser、Trp、Tyr、或 Val 取代，优选被 Ser 取代。在另一方面，该变体包括 SEQ ID NO:2 的成熟多肽的取代 T374SF 或由其组成。在另一方面，该变体不包括取代 T374S 或不由其组成。

[0089] 在另一方面，该变体包括在对应于 SEQ ID NO:2 的位置的一个位置处的取代（如以上所描述的那些）或由其组成。在另一方面，该变体包括在对应于 SEQ ID NO:2 的位置的两个位置处的取代（如以上所描述的那些）或由其组成。

[0090] 在另一方面，该变体包括选自下组的一个或多个（例如，若干个）取代或由其组成，该组由 L373F 和 T374S 组成。

[0091] 在另一方面，该变体包括选自下组的一个或两个取代或由其组成，该组由 L373F 和 T374S 组成。

[0092] 在另一方面，该变体包括选自下组的在对应于 SEQ ID NO:2 的成熟多肽的位置处的取代或由其组成，该组由以下各项组成：L373F、T374S 和 L373F+T374S。

[0093] 这些变体可以进一步包括在一个或多个（例如，若干个）其他位置处的一个或多个（例如，若干个）另外的取代。

[0094] 这些氨基酸变化可以具有微小性质，即，不会显著地影响蛋白质的折叠和 / 或活

性的保守氨基酸取代或插入；小缺失，典型地为 1-30 个氨基酸；小的氨基-端的或羧基端的延伸，例如氨基端甲硫氨酸残基；高达 20-25 个残基的小连接肽；或通过改变净电荷或另一功能，例如聚组氨酸段、抗原表位或结合域，有利于纯化的小的延伸。

[0095] 保守取代的实例是在下组的范围内：碱性氨基酸（精氨酸、赖氨酸及组氨酸）、酸性氨基酸（谷氨酸和天冬氨酸）、极性氨基酸（谷氨酰胺和天冬酰胺）、疏水性氨基酸（亮氨酸、异亮氨酸及缬氨酸）、芳香族氨基酸（苯丙氨酸、色氨酸及酪氨酸）及小氨基酸（甘氨酸、丙氨酸、丝氨酸、苏氨酸及甲硫氨酸）。一般不会改变比活性的氨基酸取代是本领域已知的并且例如由 H. 诺伊拉特 (Neurath) 和 R. L. 希尔 (Hill), 1979 在蛋白质 (The Proteins), 学术出版社 (Academic Press), 纽约中描述。常见的取代是 Ala/Ser、Val/Ile、Asp/Glu、Thr/Ser、Ala/Gly、Ala/Thr、Ser/Asn、Ala/Val、Ser/Gly、Tyr/Phe、Ala/Pro、Lys/Arg、Asp/Asn、Leu/Ile、Leu/Val、Ala/Glu、和 Asp/Gly。

[0096] 可替代地，氨基酸改变具有这样的性质：改变多肽的物理化学特性。例如，氨基酸改变可以提高多肽的热稳定性、改变底物特异性、改变最适 pH，等等。

[0097] 可以根据本领域中已知的程序，如定点诱变或丙氨酸扫描诱变（坎宁汉 (Cunningham) 和威尔斯 (Wells), 1989, 科学 (Science) 244:1081-1085) 来鉴定多肽中的必需氨基酸。在后种技术中，在分子中的每个残基处引入单个丙氨酸突变，并且测试所得突变分子的脂肪酶活性以鉴定对分子的活性关键的氨基酸残基。还参见希尔顿 (Hilton) 等人, 1996, 生物化学杂志 (J. Biol. Chem.) 271:4699-4708。也可结合假定接触位点氨基酸的突变，如通过以下技术例如核磁共振、结晶学、电子衍射、或光亲和标记进行确定的对结构进行物理学分析，从而确定酶的活性位点或其他生物学相互作用。参见，例如，德弗斯 (de Vos) 等人, 1992, 科学 (Science) 255:306-312；史密斯 (Smith) 等人, 1992, 分子生物学杂志 (J. Mol. Biol.) 224:899-904；乌乐达维尔 (Wlodaver) 等人, 1992, 欧洲生化学会联合会快报 (FEBS Lett.) 309:59-64。还可以从与相关多肽的比对推断鉴定必需氨基酸。

[0098] 该变体可以由 SEQ ID NO:2 的多肽、SEQ ID NO:2 的成熟多肽或其片段组成。这些变体可以由 255 至 395 个氨基酸，例如 256 至 395、257 至 395、258 至 395、259 至 395、260 至 395、261 至 395、262 至 395、263 到 395、264 至 395、265 至 395、266 至 395、267 至 395、268 至 395、269 至 395、270 至 395、271 至 395、272 至 395、273 至 395、274 至 395、275 至 395、276 至 395、277 至 395、278 至 395、279 至 395 以及 280 至 395 个氨基酸组成。

[0099] 具有脂肪酶活性的多肽的来源

[0100] 本发明的具有脂肪酶活性的多肽可以从任何属的微生物获得。出于本发明的目的，如在此结合一种给定的来源使用的术语“从... 中获得”应意指由多核苷酸编码的多肽是由该来源或者由其中已经插入来自该来源的多核苷酸的菌株产生的。在一方面，该多肽是胞外分泌的。

[0101] 该多肽可以是细菌脂肪酶。例如，该多肽可以是革兰氏阳性细菌多肽，如芽孢杆菌属 (Bacillus)、梭菌属 (Clostridium)、肠球菌属 (Enterococcus)、土芽孢杆菌属 (Geobacillus)、乳杆菌属 (Lactobacillus)、乳球菌属 (Lactococcus)、海洋芽孢杆菌属 (Oceanobacillus)、葡萄球菌属 (Staphylococcus)、链球菌属 (Streptococcus)、或链霉菌属 (Streptomyces) 脂肪酶；或一种革兰氏阴性细菌多肽，如弯曲杆菌属 (Campylobacter)、大肠杆菌 (E. coli)、黄杆菌属 (Flavobacterium)、梭杆菌属 (Fusobacterium)、螺杆

菌属 (*Helicobacter*)、泥杆菌属 (*Ilyobacter*)、奈瑟氏菌属 (*Neisseria*)、假单胞菌属 (*Pseudomonas*)、沙门菌属 (*Salmonella*) 或脲原体属 (*Ureaplasma*) 脂肪酶。

[0102] 在一方面,该多肽是嗜碱芽孢杆菌 (*Bacillus alkalophilus*)、解淀粉芽孢杆菌 (*Bacillus amyloliquefaciens*)、短芽孢杆菌 (*Bacillus brevis*)、环状芽孢杆菌 (*Bacillus circulans*)、克劳氏芽孢杆菌 (*Bacillus clausii*)、凝结芽孢杆菌 (*Bacillus coagulans*)、坚硬芽孢杆菌 (*Bacillus firmus*)、灿烂芽孢杆菌 (*Bacillus lautus*)、迟缓芽孢杆菌 (*Bacillus lentus*)、地衣芽孢杆菌 (*Bacillus licheniformis*)、巨大芽孢杆菌 (*Bacillus megaterium*)、短小芽孢杆菌 (*Bacillus pumilus*)、嗜热脂肪芽孢杆菌 (*Bacillus stearothermophilus*)、枯草芽孢杆菌 (*Bacillus subtilis*)、或苏云金芽孢杆菌 (*Bacillus thuringiensis*) 脂肪酶。

[0103] 在另一方面,该多肽是似马链球菌、酿脓链球菌、乳房链球菌、或马链球菌兽瘟亚种脂肪酶。

[0104] 在另一方面,该多肽是不产色链霉菌 (*Streptomyces achromogenes*)、除虫链霉菌 (*Streptomyces avermitilis*)、天蓝链霉菌 (*Streptomyces coelicolor*)、灰色链霉菌 (*Streptomyces griseus*) 或浅青紫链霉菌 (*Streptomyces lividans*) 脂肪酶。

[0105] 该多肽可以是真菌脂肪酶。例如,该多肽可以是酵母脂肪酶,如假丝酵母属 (*Candida*)、克鲁维酵母属 (*Kluyveromyces*)、毕赤酵母属 (*Pichia*)、酵母菌属 (*Saccharomyces*)、裂殖酵母属 (*Schizosaccharomyces*)、或耶氏酵母属 (*Yarrowia*) 脂肪酶;或丝状真菌脂肪酶,例如枝顶孢霉属、伞菌属、链格孢属、曲霉属、短梗霉属、葡萄座腔菌属 (*Botryosphaeria*)、拟蜡菌属、毛喙壳属、金孢子菌属、麦角菌属、旋孢腔菌属、鬼伞属、乳白蚁属、棒囊壳属、隐丛赤壳菌属、隐球菌属、色二孢属、黑耳属、线黑粉酵母属 (*Filibasidium*)、镰孢属、赤霉属、全鞭毛虫属、腐质霉属、耙齿菌属、香菇属 (*Lentinula*)、小腔球菌属 (*Leptosphaeria*)、梨孢菌属 (*Magnaporthe*)、黑果菌属 (*Melanocarpus*)、亚灰树花菌属 (*Meripilus*)、毛霉属、毁丝霉属、新美鞭菌属、链孢菌属、拟青霉属、青霉菌属、平革菌属、瘤胃壶菌属、*Poitrasia*、假黑盘菌属、假披发虫属、根毛霉菌属、裂褶菌属、柱顶孢属、篮状菌属、嗜热子囊菌属、梭孢壳霉属、弯颈霉属、木霉属、长毛盘菌属、轮枝孢属、小包脚菇属、或炭角菌属脂肪酶。

[0106] 在另一方面,该多肽是卡氏酵母 (*Saccharomyces carlsbergensis*)、酿酒酵母 (*Saccharomyces cerevisiae*)、糖化酵母 (*Saccharomyces diastaticus*)、道格拉氏酵母 (*Saccharomyces douglasii*)、克鲁弗酵母 (*Saccharomyces kluyveri*)、诺地酵母 (*Saccharomyces norbensis*)、或卵形酵母 (*Saccharomyces oviformis*) 脂肪酶。

[0107] 在另一方面,该多肽是解纤维枝顶孢霉 (*Acremonium cellulolyticus*)、棘孢曲霉 (*Aspergillus aculeatus*)、泡盛曲霉 (*Aspergillus awamori*)、臭曲霉 (*Aspergillus foetidus*)、烟曲霉 (*Aspergillus fumigatus*)、日本曲霉 (*Aspergillus japonicus*)、构巢曲霉 (*Aspergillus nidulans*)、黑曲霉 (*Aspergillus niger*)、米曲霉 (*Aspergillus oryzae*)、狭边金孢子菌 (*Chrysosporium inops*)、嗜角质金孢子菌 (*Chrysosporium keratinophilum*)、卢克诺文思金孢子菌 (*Chrysosporium lucknowense*)、粪状金孢子菌 (*Chrysosporium merdarium*)、租金孢子菌 (*Chrysosporium pannicola*)、昆士兰金孢子菌 (*Chrysosporium queenslandicum*)、热带金孢子菌 (*Chrysosporium tropicum*)、

带纹金孢子菌 (*Chrysosporium zonatum*)、杆孢状镰孢 (*Fusarium bactridioides*)、谷类镰孢 (*Fusarium cerealis*)、库威镰孢 (*Fusarium crookwellense*)、大刀镰孢 (*Fusarium culmorum*)、禾谷镰孢 (*Fusarium graminearum*)、禾赤镰孢 (*Fusarium graminum*)、异孢镰孢 (*Fusarium heterosporum*)、合欢木镰孢 (*Fusarium negundi*)、尖镰孢 (*Fusarium oxysporum*)、多枝镰孢 (*Fusarium reticulatum*)、粉红镰孢 (*Fusarium roseum*)、接骨木镰孢 (*Fusarium sambucinum*)、肤色镰孢 (*Fusarium sarcochrom*)、拟分枝孢镰孢 (*Fusarium sporotrichioides*)、硫色镰孢 (*Fusarium sulphureum*)、圆镰孢 (*Fusarium torulosum*)、拟丝孢镰孢 (*Fusarium trichothecioides*)、镶片镰孢 (*Fusarium venenatum*)、灰腐质霉 (*Humicola grisea*)、特异腐质霉 (*Humicola insolens*)、疏棉状腐质霉 (*Humicola lanuginosa*)、白耙齿菌 (*Irpex lacteus*)、米黑毛霉 (*Mucor miehei*)、卷枝毛霉 (*Mucor circinelloides*)、嗜热毁丝霉 (*Myceliophthora thermophila*)、粗糙链孢菌 (*Neurospora crassa*)、绳状青霉菌 (*Penicillium funiculosum*)、产紫青霉菌 (*Penicillium purpurogenum*)、黄孢原毛平革菌 (*Phanerochaete chrysosporium*)、无色梭孢壳 (*Thielavia achromatica*)、阿波梭孢壳 (*Thielavia albomyces*)、白毛梭孢壳 (*Thielavia albopilosa*)、澳洲梭孢壳 (*Thielavia australeinsis*)、菲美蒂梭孢壳 (*Thielavia fimeti*)、小孢梭孢壳 (*Thielavia microspora*)、卵孢梭孢壳 (*Thielavia ovispora*)、秘鲁梭孢壳 (*Thielavia peruviana*)、毛梭孢壳 (*Thielavia setosa*)、瘤孢梭孢壳 (*Thielavia spededonium*)、耐热梭孢壳 (*Thielavia subthermophila*)、土生梭孢壳 (*Thielavia terrestris*)、哈茨木霉 (*Trichoderma harzianum*)、康宁木霉 (*Trichoderma koningii*)、长枝木霉 (*Trichoderma longibrachiatum*)、里氏木霉 (*Trichoderma reesei*)、或绿色木霉 (*Trichoderma viride*) 脂肪酶。

[0108] 在另一方面,该多肽是卷枝毛霉 (*Mucor circinelliodes*) 脂肪酶,例如 SEQ ID NO:2 的脂肪酶、SEQ ID NO:2 的成熟多肽或其片段。

[0109] 将理解的是,对于以上提到的物种而言,本发明涵盖完全状态和不完全状态 (perfect and imperfect states) 二者、以及其他分类学等效物,例如无性型,而不管它们已知的物种名称是什么。本领域的普通技术人员将容易地识别适当等效物的身份。

[0110] 这些物种的菌株可以容易地在许多培养物保藏中心为公众所获得,如美国典型培养物保藏中心 (ATCC)、德国微生物菌种保藏中心 (Deutsche Sammlung von Mikroorganismen und Zellkulturen GmbH, DSMZ)、荷兰菌种保藏中心 (Centraalbureau Voor Schimmelcultures, CBS) 以及美国农业研究菌种保藏中心北方地区研究中心 (NRRL)。

[0111] 可以使用以上提到的探针从其他来源,包括从自然界 (例如,土壤、堆肥、水等等) 分离的微生物或直接从自然材料 (例如,土壤、堆肥、水等等) 获得的 DNA 样品鉴定和获得该多肽。用于从自然生活环境中直接分离微生物和 DNA 的技术是本领域熟知的。然后可通过在另一种微生物或混合 DNA 样本的基因组 DNA 或 cDNA 文库中类似地进行筛选来获得编码多肽的多核苷酸。一旦用一种或多种探针检测到编码多肽的多核苷酸,就可以通过使用本领域普通技术人员已知的技术分离或克隆该多核苷酸 (参见例如,萨姆布鲁克 (Sambrook) 等人,1989,见上文)。

[0112] 多肽的制备

[0113] 本发明还涉及用于获得具有脂肪酶活性的多肽的方法,该方法包括:(a) 向亲本

脂肪酶中对应于 SEQ ID NO:2 的多肽的位置 373 和 374 的一个或多个（例如，若干个）位置处引入取代。并且 (b) 回收该变体。

[0114] 可以使用本领域已知的任何诱变程序来制备这些变体，例如定点诱变、合成基因构建、半合成基因构建、随机诱变、改组等。

[0115] 定点诱变是在编码该亲本的多核苷酸中的一个或多个限定位点处引入一个或多个（例如，若干个）突变的技术。

[0116] 通过使用涉及含有所希望的突变的寡核苷酸引物的 PCR 可以体外实现定点诱变。也可以通过盒式诱变进行体外定点诱变，所述盒式诱变涉及由限制酶在包含编码亲本的多核苷酸的质粒中的位点处切割并且随后将含有突变的寡核苷酸连接在多核苷酸中。通常，消化该质粒与该寡核苷酸的限制酶是相同的，以允许该质粒的粘性末端以及插入片段彼此连接。参见，例如，谢勒 (Scherer) 和戴维斯 (Davis), 1979, 美国国家科学院院刊 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA) 76:4949-4955 ; 以及巴顿 (Barton) 等人, 1990, 核酸研究 (Nucleic Acids Res.) 18:7349-4966。

[0117] 还可以通过本领域已知的方法体内实现定点诱变。参见，例如，US2004/0171154 ; 斯道瑞希 (Storici) 等人, 2001, 自然生物技术 (Nature Biotechnol.) 19:773-776 ; 卡伦 (Kren) 等人, 1998, 自然医学 (Nat. Med.) 4:285-290 ; 以及凯利萨诺 (Calissano) 和马奇诺 (Macino), 1996, 真菌遗传学简讯 (Fungal Genet. Newslett.) 43:15-16。

[0118] 在本发明中可以使用任何定点诱变程序。存在可用于制备变体的很多可商购的试剂盒。

[0119] 合成基因构建需要体外合成设计的多核苷酸分子以编码感兴趣的多肽。基因合成可以利用多种技术来进行，如由田 (Tian) 等人 (2004, 自然 (Nature) 432:1050-1054) 所描述的基于多路微芯片的技术、以及其中在光可编程的微流芯片上合成并组装寡核苷酸的类似技术。

[0120] 可以做出单个或多个氨基酸取代、缺失和 / 或插入并且使用诱变、重组、和 / 或改组的已知方法进行试验，随后进行相关筛选程序，如由里德哈尔 - 奥尔森 (Reidhaar-Olson) 和萨奥尔 (Sauer), 1988, 科学 (Science) 241:53-57 ; 博维 (Bowie) 和萨奥尔, 1989, 美国国家科学院院刊 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA) 86:2152-2156 ; WO 95/17413 ; 或 WO 95/22625 披露的那些。其他可以使用的方法包括易错 PCR、噬菌体展示（例如洛曼 (Lowman) 等人, 1991, 生物化学 (Biochemistry) 30:10832-10837 ; US 5, 223, 409 ; WO 92/06204) 以及区域定向诱变（德比什尔 (Derbyshire) 等人, 1986, 基因 (Gene) 46:145 ; 内尔 (Ner) 等人, 1988, DNA 7:127)。

[0121] 可以结合诱变 / 改组方法与高通量自动化筛选方法来检测由宿主细胞表达的克隆的、诱变的多肽的活性（内斯 (Ness) 等人, 1999, 自然生物技术 (Nature Biotechnology) 17:893-896)。编码活性多肽的诱变的 DNA 分子可以回收自宿主细胞，并且使用本领域的标准方法对其进行迅速测序。这些方法允许迅速确定多肽中单个氨基酸残基的重要性。

[0122] 通过组合合成基因构建、和 / 或定点诱变、和 / 或随机诱变、和 / 或改组的多个方面来实现半合成基因构建。半合成构建典型地是，利用合成的多核苷酸片段的过程结合 PCR 技术。因此，基因的限定的区域可以从头合成，而其他区域可以使用位点特异性诱变引物来

扩增,而还有其他区域可以经受易错 PCR 或非易错 PCR 扩增。然后可以对多核苷酸子序列进行改组。

[0123] 多核苷酸

[0124] 本发明还涉及编码本发明的变体的分离的多核苷酸。

[0125] 核酸构建体

[0126] 本发明还涉及包括编码本发明的变体的、可操作地连接至一个或多个控制序列上的多核苷酸的核酸构建体,该一个或多个控制序列在与控制序列相容的条件下指导编码序列在一种适合的宿主细胞中的表达。

[0127] 可以按多种方式来操纵该多核苷酸以提供变体的表达。取决于表达载体,在其插入载体以前操纵多核苷酸可以是希望的或必需的。用于利用重组 DNA 方法修饰多核苷酸的技术是本领域熟知的。

[0128] 控制序列可以是启动子,即由宿主细胞识别用于表达该多核苷酸的多核苷酸。启动子包含介导该变体的表达的转录控制序列。该启动子可以在宿主细胞中显示出转录活性的任何多核苷酸,包括突变型、截短型及杂合型启动子,并且可以由编码与该宿主细胞同源或异源的细胞外或细胞内多肽的基因获得。

[0129] 用于在细菌宿主细胞中指导本发明的核酸构建体的转录的合适启动子的实例是从以下基因中获得的启动子:解淀粉芽孢杆菌 α -淀粉酶基因 (amyQ)、地衣芽孢杆菌 α -淀粉酶基因 (amyL)、地衣芽孢杆菌青霉素酶基因 (penP)、嗜热脂肪芽孢杆菌麦芽糖淀粉酶基因 (amyM)、枯草芽孢杆菌果聚糖蔗糖酶基因 (sacB)、枯草芽孢杆菌 xy1A 和 xy1B 基因、苏云金芽孢杆菌 cryIIIA 基因 (阿盖塞 (Agaisse) 和勒尔克吕 (Lereclus), 1994, 分子微生物学 (Molecular Microbiology) 13:97-107)、大肠杆菌 lac 操纵子、大肠杆菌 trc 启动子 (埃贡 (Egon) 等人, 1988, 基因 (Gene) 69:301-315)、天蓝链霉菌琼脂水解酶基因 (dagA)、以及原核 β -内酰胺酶基因 (维拉-卡马洛夫 (Villa-Kamaroff) 等人, 1978, 美国国家科学院院刊 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA) 75:3727-3731)、以及 tac 启动子 (德波尔 (DeBoer) 等人, 1983, 美国国家科学院院刊 80:21-25)。其他启动子描述在吉尔伯特 (Gilbert) 等人, 1980, 科学美国人 (Scientific American) 242:74-94 的“来自重组细菌的有用蛋白质 (Useful proteins from recombinant bacteria)” ;以及在萨姆布鲁克 (Sambrook) 等人, 1989, 见上文。串联启动子的实例披露于 WO 99/43835 中。

[0130] 用于指导本发明的核酸构建体在丝状真菌宿主细胞中的转录的合适启动子的实例是从以下各项的基因获得的启动子:构巢曲霉乙酰胺酶、黑曲霉中性 α -淀粉酶、黑曲霉酸稳定性 α -淀粉酶、黑曲霉或泡盛曲霉葡糖淀粉酶 (glaA)、米曲霉 TAKA 淀粉酶、米曲霉碱性蛋白酶、米曲霉丙糖磷酸异构酶、尖镰孢胰蛋白酶样蛋白酶 (WO 96/00787)、镶片镰孢淀粉葡糖苷酶 (WO 00/56900)、镶片镰孢 Daria (Fusarium venenatum Daria) (WO 00/56900)、镶片镰孢 Quinn (Fusarium venenatum Quinn) (WO 00/56900)、米黑根毛霉 (Rhizomucor miehei) 脂肪酶、米黑根毛霉天冬氨酸蛋白酶、里氏木霉 β -葡糖苷酶、里氏木霉纤维二糖水解酶 I、里氏木霉纤维二糖水解酶 II、里氏木霉内切右旋糖酐酶 I、里氏木霉内切右旋糖酐酶 II、里氏木霉内切右旋糖酐酶 III、里氏木霉内切右旋糖酐酶 IV、里氏木霉内切右旋糖酐酶 V、里氏木霉木聚糖酶 I、里氏木霉木聚糖酶 II、里氏木霉 β -木糖苷酶, 以及 NA2-tpi 启动子 (修饰的启动子, 其来自曲霉属中性 α -淀粉酶基因, 其中未翻译的前导序列由曲霉

属丙糖磷酸异构酶基因的未翻译的前导序列替代；非限制性实例包括修饰的启动子，其来自黑曲霉中性 α -淀粉酶的基因，其中未翻译的前导序列由构巢曲霉或米曲霉丙糖磷酸异构酶基因的未翻译的前导序列替代）；以及其突变型启动子、截短型启动子、以及杂合型启动子。

[0131] 在酵母宿主中，有用的启动子从以下的基因获得：酿酒酵母烯醇酶 (ENO-1)、酿酒酵母半乳糖激酶 (GAL1)、酿酒酵母醇脱氢酶 / 甘油醛-3-磷酸脱氢酶 (ADH1、ADH2/GAP)、酿酒酵母丙糖磷酸异构酶 (TPI)、酿酒酵母金属硫蛋白 (CUP1)、以及酿酒酵母 3-磷酸甘油酸激酶。罗马诺斯 (Romanos) 等人, 1992, 酵母 (Yeast) 8:423-488 描述了酵母宿主细胞的其他有用的启动子。

[0132] 控制序列还可以是由宿主细胞识别以终止转录的转录终止子。该终止子序列被可操作地连接至编码该变体的多核苷酸的 3'-端。可以使用在宿主细胞中具有功能的任何终止子。

[0133] 用于细菌宿主细胞的优选终止子是从克劳氏芽孢杆菌碱性蛋白酶 (aprH)、地衣芽孢杆菌 α -淀粉酶 (amyL) 以及大肠杆菌核糖体 RNA (rrnB) 的基因获得。

[0134] 丝状真菌宿主细胞的优选终止子是从以下各项的基因中获得的：构巢曲霉邻氨基苯甲酸合酶、黑曲霉葡糖淀粉酶、黑曲霉 α -葡萄糖苷酶、米曲霉 TAKA 淀粉酶以及尖镰孢胰蛋白酶样蛋白酶。

[0135] 用于酵母宿主细胞的优选终止子从以下各项的基因获得：酿酒酵母烯醇酶、酿酒酵母细胞色素 C (CYC1)、以及酿酒酵母甘油醛-3-磷酸脱氢酶。用于酵母宿主细胞的其他有用的终止子由罗马诺斯 (Romanos) 等人, 1992, 见上文描述。

[0136] 控制序列还可以是启动子下游和基因的编码序列上游的 mRNA 稳定子区，其增加该基因的表达。

[0137] 适合的 mRNA 稳定子区的实例是从以下获得的：苏云金芽孢杆菌 cryIII A 基因 (WO 94/25612) 和枯草芽孢杆菌 SP82 基因 (化 (Hue) 等人, 1995, 细菌学杂志 (Journal of Bacteriology) 177:3465-3471)。

[0138] 该控制序列还可以是前导序列，对宿主细胞翻译很重要的非翻译 mRNA 区域。前导子序列可操作地连接至编码该变体的多核苷酸的 5'-端。可以使用在宿主细胞中具有功能的任何前导序列。

[0139] 用于丝状真菌宿主细胞的优选前导序列是从米曲霉 TAKA 淀粉酶和构巢曲霉丙糖磷酸异构酶的基因获得。

[0140] 适用于酵母宿主细胞的前导序列从以下各项的基因获得：酿酒酵母烯醇酶 (ENO-1)、酿酒酵母 3-磷酸甘油酸激酶、酿酒酵母 α 因子、以及酿酒酵母醇脱氢酶 / 甘油醛-3-磷酸脱氢酶 (ADH2/GAP)。

[0141] 该控制序列还可以是多腺苷酸化序列，即被可操作地连接至该变体编码序列的 3'-末端并且当转录时由宿主细胞识别成将多腺苷酸残基添加到所转录的 mRNA 上的信号的序列。可以使用在宿主细胞中起作用的任何多腺苷酸化序列。

[0142] 用于丝状真菌宿主细胞的优选聚腺苷酸化序列是从以下各项的基因获得：构巢曲霉邻氨基苯甲酸合酶、黑曲霉葡糖淀粉酶、黑曲霉 α -葡萄糖苷酶、米曲霉 TAKA 淀粉酶以及尖镰孢胰蛋白酶样蛋白酶。

[0143] 对于酵母宿主细胞有用的多聚腺苷酸化序列在郭 (Guo) 和谢尔曼 (Sherman), 1995, 分子细胞生物学 (Mol. Cellular Biol.) 15:5983-5990 中得以描述。

[0144] 该控制序列还可以是信号肽编码区, 编码与变体的 N- 端连接的信号肽, 并且引导该变体进入细胞的分泌通路。该多核苷酸的编码序列的 5'- 端可以固有地包含信号肽编码序列, 该信号肽编码序列在翻译阅读框中与编码该变体的编码序列的区段天然地连接在一起。可替代地, 编码序列 5'- 端可以包括对于该编码序列是外源的信号肽编码序列。在编码序列不天然地包含信号肽编码序列的情况下, 可能需要外源信号肽编码序列。可替代地, 外源信号肽编码序列可以简单地置换天然信号肽编码序列, 以便增加变体的分泌。然而, 可以使用指导表达的变体进入宿主细胞的分泌途径的任何信号肽编码序列。

[0145] 用于细菌宿主细胞的有效信号肽编码序列是从以下各项的基因获得的信号肽编码序列: 芽孢杆菌属 NCIB 11837 产麦芽糖淀粉酶、地衣芽孢杆菌枯草杆菌蛋白酶、地衣芽孢杆菌 β - 内酰胺酶、嗜热脂肪芽孢杆菌 α - 淀粉酶、嗜热脂肪芽孢杆菌中性蛋白酶 (nprT、nprS、nprM) 以及枯草芽孢杆菌 prsA。西蒙纳 (Simonen) 和帕尔瓦 (Palva), 1993, 微生物学评论 (Microbiological Reviews) 57:109-137 描述了另外的信号肽。

[0146] 用于丝状真菌宿主细胞的有效信号肽编码序列是获得自以下项的基因的信号肽编码序列: 黑曲霉中性淀粉酶、黑曲霉葡糖淀粉酶、米曲霉 TAKA 淀粉酶、特异腐质霉纤维素酶、特异腐质霉内切葡聚糖酶 V、柔毛腐质霉脂肪酶以及米黑根毛霉天冬氨酸蛋白酶。

[0147] 对于酵母宿主细胞有用的信号肽获得自以下项的基因: 酿酒酵母 α - 因子和酿酒酵母转化酶。见上文, 罗马诺斯 (Romanos) 等人 (1992) 描述了其他有用的信号肽编码序列。

[0148] 该控制序列还可以是编码位于变体的 N- 末端处的前肽的前肽编码序列。生成的多肽被称为前体酶 (proenzyme) 或多肽原 (或在一些情况下被称为酶原 (zymogen))。多肽原通常是无活性的并且可以通过从该多肽原上催化裂解或自动催化裂解前肽而被转化成活性多肽。前肽编码序列可以从以下各项的基因获得: 枯草芽孢杆菌碱性蛋白酶 (aprE)、枯草芽孢杆菌中性蛋白酶 (nprT)、嗜热毁丝霉漆酶 (WO 95/33836)、曼赫根毛霉天冬氨酸蛋白酶、以及酿酒酵母 α 因子。

[0149] 在信号肽序列和前肽序列二者都存在的情况下, 该前肽序列定位成紧邻该变体的 N- 末端并且该信号肽序列定位成紧邻该前肽序列的 N- 末端。

[0150] 还令人希望的可以是添加相对于宿主细胞的生长来调节该变体的表达的调节序列。调节系统的实例是响应于化学或物理刺激而引起基因的表达开启或关闭的那些, 包括调节化合物的存在。原核系统中的调节系统包括 lac、tac、以及 trp 操纵子系统。在酵母中, 可以使用 ADH2 系统或 GAL1 系统。在丝状真菌中, 可以使用黑曲霉葡糖淀粉酶启动子、米曲霉 TAKA α - 淀粉酶启动子、以及米曲霉葡糖淀粉酶启动子。调节序列的其他例子是允许基因扩增的那些。在真核系统中, 这些调节序列包括在甲氨蝶呤存在下被扩增的二氢叶酸还原酶基因以及用重金属扩增的金属硫蛋白基因。在这些情况下, 编码该变体的多核苷酸将与该调节序列可操作地连接。

[0151] 表达载体

[0152] 本发明还涉及包括编码本发明的变体的多核苷酸、启动子、以及转录和翻译终止信号的重组表达载体。不同的核苷酸和控制序列可以连接在一起以产生重组表达载体, 这一重组表达载体可以包括一个或多个便利的限制酶切位点以允许在这些位点处插入或取

代编码该变体的多核苷酸。可替代地,该多核苷酸可以通过将该多核苷酸或包括该多核苷酸的核酸构建体插入用于表达的适当载体中来表达。在产生该表达载体时,该编码序列是位于该载体中,这样使得该编码序列与该供表达的适当控制序列可操作地连接。

[0153] 重组表达载体可以是任何载体(例如,质粒或病毒),其能够方便地进行重组 DNA 程序,并且能够引起多核苷酸的表达。载体的选择将典型地取决于该载体与有待引入该载体的宿主细胞的相容性。该载体可以是线性的或闭合的环状质粒。

[0154] 该载体可以是自主复制载体,即,作为染色体外实体存在的载体,其复制独立于染色体复制,例如,质粒、染色体外元件、微染色体或人工染色体。该载体可包含任何用以保证自我复制的要素。可替代地,该载体可以是这样一种载体,当它被引入该宿主细胞中时,被整合到基因组中并且与其中已整合了它的一个或多个染色体一起复制。此外,可以使用单一载体或质粒或两个或更多个载体或质粒(这些载体或质粒共同含有待引入到宿主细胞的基因组中的总 DNA)或转座子。

[0155] 该载体优选包含一个或多个允许方便地选择转化细胞、转染细胞、转导细胞等细胞的可选择性标记。选择性标记是基因,该基因的产物提供了杀生物剂抗性或病毒抗性、重金属抗性、营养缺陷型的原养型等。

[0156] 细菌性选择性标记的实例是地衣芽孢杆菌或枯草芽孢杆菌 *dal* 基因,或赋予抗生素抗性(例如氨苄青霉素、氯霉素、卡那霉素、新霉素、大观霉素或四环素抗性)的标记。用于酵母宿主细胞的适合的标记包括但不限于 *ADE2*、*HIS3*、*LEU2*、*LYS2*、*MET3*、*TRP1*、以及 *URA3*。用于在丝状真菌宿主细胞中使用的选择性标记包含但不限于 *amdS*(乙酰胺酶)、*argB*(鸟氨酸氨甲酰基转移酶)、*bar*(草胺膦乙酰转移酶)、*hph*(潮霉素磷酸转移酶)、*niaD*(硝酸还原酶)、*pyrG*(乳清苷-5'-磷酸脱羧酶)、*sC*(硫酸腺苷基转移酶)、以及 *trpC*(邻氨基苯甲酸合酶)、连同其等效物。优选在曲霉属细胞中使用的是构巢曲霉或米曲霉 *amdS* 和 *pyrG* 基因以及吸水链霉菌 (*Streptomyces hygroscopicus*) *bar* 基因。

[0157] 载体优选含有允许载体整合到宿主细胞的基因组中或载体在细胞中独立于基因组自主复制的一个或多个元件。

[0158] 对于整合到该宿主细胞基因组中,该载体可以依靠编码该变体的多核苷酸序列或者用于通过同源或非同源重组整合到该基因组中的该载体的任何其他元件。可替代地,该载体可以包含用于指导通过同源重组而整合到宿主细胞基因组中的一个或多个染色体中的一个或多个精确位置处的另外的多核苷酸。为了增加在精确位置整合的可能性,这些整合的元件应包含足够数量的核酸,例如 100 至 10,000 个碱基对、400 至 10,000 个碱基对、以及 800 至 10,000 个碱基对,这些碱基对与对应的靶序列具有高度的序列一致性以提高同源重组的可能性。这些整合元件可以是与宿主细胞的基因组内的靶序列同源的任何序列。此外,这些整合元件可以是非编码多核苷酸或编码多核苷酸。另一个方面,该载体可以通过非同源重组整合到宿主细胞的基因组中。

[0159] 对于自主复制,载体可以进一步包括使该载体能够在所讨论的宿主细胞中自主复制的复制起点。复制起点可以是在细胞中起作用的介导自主复制的任何质粒复制子。术语“复制起点 (origin of replication)”或“质粒复制子 (plasmid replicator)”意指使得质粒或载体可在体内复制的多核苷酸。

[0160] 细菌复制起点的实例是允许在大肠杆菌中复制的质粒 *pBR322*、*pUC19*、*pACYC177*、

以及 pACYC184 的复制起点,以及允许在芽孢杆菌属中复制的质粒 pUB110、pE194、pTA1060、以及 pAMB 1 的复制起点。

[0161] 用于在酵母宿主细胞中使用的复制起点的实例是 2 微米复制起点 ARS1、ARS4、ARS1 与 CEN3 的组合以及 ARS4 与 CEN6 的组合。

[0162] 用于丝状真菌细胞中的复制起点的实例是 AMA1 和 ANS1 (格姆斯 (Gems) 等人, 1991, 基因 (Gene) 98:61-67; 卡伦 (Cullen) 等人, 1987, 核酸研究 15:9163-9175; WO 00/24883)。根据 WO 00/24883 中披露的方法可以实现 AMA1 基因的分离和包含该基因的质粒或载体的构建。

[0163] 可以将本发明的多核苷酸的多于一个的拷贝插入到宿主细胞中以增加变体的产生。通过将序列的至少一个另外的拷贝整合到宿主细胞基因组中或通过包括与该多核苷酸一起的可扩增的选择性标记基因可以获得多核苷酸的增加的拷贝数目, 其中通过在适当的选择性试剂的存在下培养细胞可以选择包含选择性标记基因的经扩增的拷贝的细胞、以及由此该多核苷酸的另外的拷贝。

[0164] 用于连接以上所描述的元件以构建本发明的重组表达载体的程序是本领域的普通技术人员熟知的 (参见, 例如, 萨姆布鲁克 (Sambrook) 等人, 1989, 见上文)。

[0165] 宿主细胞

[0166] 本发明还涉及重组宿主细胞, 这些重组宿主细胞包括编码本发明的变体的、可操作地连接至一个或多个控制序列的多核苷酸, 该一个或多个控制序列指导本发明的变体的产生。将包含多核苷酸的构建体或载体引入到宿主细胞中, 这样使得该构建体或载体被维持作为染色体整合体或作为自主复制的染色体外载体, 如早前所描述。术语“宿主细胞”涵盖由于复制期间发生的突变与亲本细胞不同的亲本细胞的任何后代。宿主细胞的选择在很大程度上将取决于编码该变体的基因及其来源。

[0167] 宿主细胞可以是在重组产生变体中有用的任何细胞, 例如原核细胞或真核细胞。

[0168] 原核宿主细胞可以是任何革兰氏阳性或革兰氏阴性细菌。革兰氏阳性细菌包括但不限于: 芽孢杆菌属、梭菌属、肠球菌属、土芽孢杆菌属、乳杆菌属、乳球菌属、海洋芽孢杆菌属、葡萄球菌属、链球菌属以及链霉菌属。革兰氏阴性细菌包括但不限于: 弯曲杆菌属、大肠杆菌、黄杆菌属、梭杆菌属、螺杆菌属、泥杆菌属、奈瑟氏菌属、假单胞菌属、沙门氏菌属以及脲原体属。

[0169] 该细菌宿主细胞可以是任何芽孢杆菌细胞, 包括但不限于: 嗜碱芽孢杆菌、解淀粉芽孢杆菌、短芽孢杆菌、环状芽孢杆菌、克劳氏芽孢杆菌、凝结芽孢杆菌、坚强芽孢杆菌、灿烂芽孢杆菌、迟缓芽孢杆菌、地衣芽孢杆菌、巨大芽孢杆菌、短小芽孢杆菌、嗜热脂肪芽孢杆菌、枯草芽孢杆菌以及苏云金芽孢杆菌细胞。

[0170] 细菌宿主细胞还可以是任何链球菌属细胞, 包括但不限于: 似马链球菌、酿脓链球菌、乳房链球菌以及马链球菌兽瘟亚种细胞。

[0171] 细菌宿主细胞还可以是任何链霉菌属细胞, 包括但不限于: 不产色链霉菌、除虫链霉菌、天蓝链霉菌、灰色链霉菌以及浅青紫链霉菌细胞。

[0172] 将 DNA 引入芽孢杆菌属细胞中可通过以下来实现: 原生质体转化 (参见例如, 张 (Chang) 和科恩 (Cohen), 1979, 分子遗传学与基因组学 (Mol. Gen. Genet.) 168:111-115)、感受态细胞转化 (参见, 例如, 杨格 (Young) 和斯皮宰曾 (Spizizen), 1961, 细菌学

杂志 (J. Bacteriol.) 81:823-829; 或杜拜努 (Dubnau) 以及大卫杜夫-阿贝尔森 (Davidoff-Abelson), 1971, 分子生物学杂志 (J. Mol. Biol.) 56:209-221)、电穿孔 (参见, 例如, 茂川 (Shigekawa) 和道尔 (Dower), 1988, 生物技术 (Biotechniques) 6:742-751)、或者接合 (参见, 例如克勒 (Koehler) 和索恩 (Thorne), 1987, 细菌学杂志 169:5271-5278)。将 DNA 引入大肠杆菌细胞中可通过以下来实现: 原生质体转化 (参见例如, 哈纳汗 (Hanahan), 1983, 分子生物学杂志 (J. Mol. Biol.) 166:557-580) 或电穿孔 (参见例如, 道尔 (Dower) 等人, 1988, 核酸研究 (Nucleic Acids Res.) 16:6127-6145)。将 DNA 引入链霉菌属细胞中可通过以下来实现: 原生质体转化、电穿孔 (参见例如, 贡 (Gong) 等人, 2004, 叶线形微生物学 (Folia Microbiol.) (布拉格 (Praha)) 49:399-405)、接合 (参见例如, 马佐迪耶 (Mazodier) 等人, 1989, 细菌学杂志 (J. Bacteriol.) 171:3583-3585)、或转导 (参见例如, 伯克 (Burke) 等人, 2001, 美国国家科学院院刊 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA) 98:6289-6294)。将 DNA 引入假单孢菌属细胞中可通过以下来实现: 电穿孔 (参见例如, 蔡 (Choi) 等人, 2006, 微生物学方法杂志 (J. Microbiol. Methods) 64:391-397) 或接合 (参见例如, 皮内多 (Pinedo) 和斯梅茨 (Smets), 2005, 应用与环境微生物学 (Appl. Environ. Microbiol.) 71:51-57)。将 DNA 引入链球菌属细胞中可通过以下来实现: 天然感受态 (参见例如, 佩里 (Perry) 和藏满 (Kuramitsu), 1981, 感染与免疫 (Infect. Immun.) 32:1295-1297)、原生质体转化 (参见例如, 凯特 (Catt) 和乔力克 (Jollick), 1991, 微生物学 (Microbios) 68:189-207)、电穿孔 (参见例如, 巴克利 (Buckley) 等人, 1999, 应用与环境微生物学 (Appl. Environ. Microbiol.) 65:3800-3804)、或者接合 (参见例如, 克莱威尔 (Clewell), 1981, 微生物学评论 (Microbiol. Rev.) 45:409-436)。然而, 可以使用本领域已知的用于将 DNA 引入宿主细胞中的任何方法。

[0173] 宿主细胞还可以是真核细胞, 如哺乳动物、昆虫、植物、或真菌细胞。

[0174] 宿主细胞可以是真菌细胞。如在此使用的“真菌”包括子囊菌门 (Ascomycota)、担子菌门 (Basidiomycota)、壶菌门 (Chytridiomycota)、以及接合菌门 (Zygomycota)、连同卵菌门 (Oomycota) 和全部有丝分裂孢子真菌 (如由霍克斯沃思 (Hawksworth) 等人在安斯沃思和拜斯比真菌词典 (Ainsworth and Bisby's Dictionary of The Fungi), 第 8 版, 1995, 国际应用生物科学中心 (CAB International), 大学出版社 (University Press), 英国剑桥 (Cambridge, UK) 中进行定义的)。

[0175] 该真菌宿主细胞可以是酵母细胞。如在此使用的“酵母”包括产子囊酵母 (内孢霉目)、产担子酵母和属于半知菌类 (芽孢纲) 的酵母。由于酵母的分类在未来可能改变, 因此出于本发明的目的, 酵母应如酵母的生物学和活性 (Biology and Activities of Yeast) (斯金纳 (Skinner)、帕斯莫尔 (Passmore)、以及达文波特 (Davenport) 编辑, 应用细菌学学会讨论会系列号 9 (Soc. App. Bacteriol. Symposium Series No. 9), 1980) 中所描述来定义。

[0176] 酵母宿主细胞可以是假丝酵母属、汉逊酵母属、克鲁维酵母属、毕赤酵母属、酵母属、裂殖酵母属、或耶氏酵母属细胞, 如乳酸克鲁维酵母 (*Kluyveromyces lactis*)、卡尔酵母、酿酒酵母、糖化酵母、道格拉氏酵母、克鲁弗酵母、诺地酵母、卵形酵母或解脂耶氏酵母 (*Yarrowia lipolytica*) 细胞。

[0177] 真菌宿主细胞可以是丝状真菌细胞。“丝状真菌”包括真菌门 (Eumycota) 和卵菌门的亚门 (如由霍克斯沃思等人, 1995, 见上文所定义) 的所有丝状形式。丝状真菌通常的

特征在于由壳多糖、纤维素、右旋糖酐、壳聚糖、甘露聚糖、以及其他复杂多糖构成的菌丝体壁。营养生长是通过菌丝延长,而碳分解代谢是专性需氧的。相反,酵母(如酿酒酵母)的营养生长是通过单细胞菌体的出芽(budding),而碳分解代谢可以是发酵的。

[0178] 丝状真菌宿主细胞可以是枝顶孢霉属、曲霉属、短梗霉属、烟管霉属(*Bjerkandera*)、拟腊菌属、金孢子菌属、鬼伞属、革盖菌属(*Coriolus*)、隐球菌属、线黑粉菌科(*Filibasidium*)、镰孢属、腐质霉属、梨孢菌属、毛霉属、毁丝霉属、新美鞭菌属、链孢菌属、拟青霉属、青霉属、平革菌属、射脉菌属(*Phlebia*)、瘤胃壶菌属、侧耳属(*Pleurotus*)、裂褶菌属、篮状菌属、嗜热子囊菌属、梭孢壳属、弯颈霉属、栓菌属(*Trametes*)或木霉属细胞。

[0179] 例如,丝状真菌宿主细胞可以是泡盛曲霉、臭曲霉、烟曲霉、日本曲霉、构巢曲霉、黑曲霉、米曲霉、黑刺烟管菌(*Bjerkandera adusta*)、干拟蜡菌(*Ceriporiopsis aneirina*)、卡内基拟蜡菌(*Ceriporiopsis caregiea*)、浅黄拟蜡孔菌(*Ceriporiopsis gilvescens*)、潘诺希塔拟蜡菌(*Ceriporiopsis pannocinta*)、环带拟蜡菌(*Ceriporiopsis rivulosa*)、微红拟蜡菌(*Ceriporiopsis subrufa*)、虫拟蜡菌(*Ceriporiopsis subvermispora*)、狭边金孢子菌、嗜角质金孢子菌、卢克诺文思金孢子菌、粪状金孢子菌、租金孢子菌、昆士兰金孢子菌、热带金孢子菌、带纹金孢子菌、灰盖鬼伞(*Coprinus cinereus*)、毛革盖菌(*Coriolus hirsutus*)、杆孢状镰孢、谷类镰孢、库威镰孢、大刀镰孢、禾谷镰孢、禾赤镰孢、异孢镰孢、合欢木镰孢、尖镰孢、多枝镰孢、粉红镰孢、接骨木镰孢、肤色镰孢、拟分枝孢镰孢、硫色镰孢、圆镰孢、拟丝孢镰孢、镶片镰孢、特异腐质霉、柔毛腐质霉、米黑毛霉、卷枝毛霉脂肪酶、嗜热毁丝霉、粗糙链孢菌、产紫青霉、黄孢原毛平革菌、射脉菌(*Phlebia radiata*)、刺芹侧耳(*Pleurotus eryngii*)、土生梭孢壳、长域毛栓菌(*Trametes villosa*)、变色栓菌(*Trametes versicolor*)、哈茨木霉、康宁木霉、长枝木霉、里氏木霉、或绿色木霉细胞。

[0180] 可以将真菌细胞通过涉及原生质体形成、原生质体转化、以及细胞壁再生的方法以本身已知的方式转化。用于转化曲霉属和木霉属宿主细胞的适合程序在EP 238023 和约尔顿(Yelton)等人,1984,美国国家科学院院刊(*Proc. Natl. Acad. Sci. USA*)81:1470-1474、以及克里斯滕森(Christensen)等人,1988,生物/技术(*Bio/Technology*)6:1419-1422 中描述。用于转化镰孢属物种的适合方法由马拉迪尔(Malardier)等人,1989,基因(*Gene*)78:147-156、以及W0 96/00787 描述。可以使用由如以下文献描述的程序转化酵母:贝克尔(Becker)和瓜伦特(Guarente),在阿贝尔森(Abelson),J. N. 和西蒙(Simon),M. I. 编,酵母遗传学与分子生物学指南,酶学方法(*Guide to Yeast Genetics and Molecular Biology, Methods in Enzymology*),第194卷,第182-187页,学术出版社有限公司(Academic Press, Inc.),纽约;伊藤(Ito)等人,1983,细菌学杂志 153:163;以及哈尼恩(Hinnen)等人,1978,美国国家科学院院刊 75:1920。

[0181] 生产方法

[0182] 本发明还涉及产生变体的方法,这些方法包括:(a) 在适于表达该变体的条件下培养本发明的宿主细胞;并且(b) 回收该变体。在一个优选方面,该细胞是曲霉属细胞。在一个更优选的方面,该细胞是米曲霉细胞。在一个最优选的方面,该细胞是米曲霉 MT3568。

[0183] 使用本领域已知的方法在适合于产生该变体的营养培养基中培养这些宿主细胞。

例如,可以通过摇瓶培养,或者在适合的培养基中并在允许该变体表达和 / 或分离的条件下在实验室或工业发酵罐中进行小规模或大规模发酵(包括连续发酵、分批发酵、分批给料发酵或固态发酵)来培养该细胞。该培养是使用本领域中已知的程序,在适合的营养培养基中发生,该培养基包括碳和氮来源及无机盐。适合的培养基可从商业供应商获得或可以根据公开的组成(例如,在美国典型培养物保藏中心的目录中)制备。如果该变体被分泌到该营养培养基中,则该变体可直接从该培养基中回收。如果该变体没有分泌,则它可从细胞裂解液中回收。

[0184] 使用本领域已知的对这些变体特异的方法可以检测该变体。这些检测方法包括但不限于,特异性抗体的使用、酶产物的形成或酶底物的消失。例如,可以使用酶测定来确定该变体的活性。脂肪酶活性测定的实例是本领域中已知的,包括如在实例中所描述的平板测定和 pNP 测定。

[0185] 可以使用本领域已知的方法来回收该变体。例如,可以通过多种常规程序从该营养培养基中回收该变体,这些常规程序包括但不限于收集、离心、过滤、萃取、喷雾干燥、蒸发、或沉淀。

[0186] 可以通过本领域中已知的多种程序来纯化变体以获得基本上纯的变体,这些程序包括但不限于:色谱法(例如,离子交换色谱、亲和色谱、疏水作用色谱、色谱聚焦、以及尺寸排阻色谱)、电泳程序(例如,制备型等电点聚焦)、差别溶解度(例如,硫酸铵沉淀)、SDS-PAGE、或萃取(参见,例如,蛋白质纯化(Protein Purification),詹森(Janson)和赖登(Ryden)编辑,VCH出版社(VCH Publishers),纽约,1989)。

[0187] 在一个替代方面,没有回收该变体,而是将表达该变体的本发明的宿主细胞用作该变体的一个来源。

[0188] 组合物

[0189] 也考虑到包括本发明的多肽的组合物。

[0190] 在某些方面,本发明涉及具有脂肪酶活性的分离的多肽,这些分离的多肽选自下组,该组由以下各项组成:(a)与 SEQ ID NO:2 具有至少 80%、至少 85%、至少 90%、至少 91%、至少 92%、至少 93%、至少 94%、至少 95%、至少 96%、至少 97%、至少 98%、至少 99%、或 100% 序列一致性的多肽;(b)一种由以下多核苷酸编码的多肽,该多核苷酸在低严格条件下、中严格条件下、中-高严格条件下、高严格条件下或非常高严格条件下与(i) SEQ ID NO:1 或(i)的全长互补体杂交;(c)一种由以下多核苷酸编码的多肽,该多核苷酸与 SEQ ID NO:1 具有至少 80%、至少 85%、至少 90%、至少 91%、至少 92%、至少 93%、至少 94%、至少 95%、至少 96%、至少 97%、至少 98%、至少 99%、或 100% 序列一致性;(d)一种多肽,该多肽是在一个或多个(例如若干个)位置处包括取代、缺失、和 / 或插入的 SEQ ID NO:2 的变体;以及(e)一种多肽,该多肽是(a)、(b)、(c)或(d)的多肽中任一项的片段。

[0191] 在某些方面,本发明涉及包括多肽的组合物,该多肽包括在对应于 SEQ ID NO:2、SEQ ID NO:2 的成熟多肽或其片段的位置 373 和 374 的一个或多个(例如,若干个)位置处的取代。在一些方面,本发明涉及包括多肽的组合物,该多肽是没有变化的,即不包括在对应于 SEQ ID NO:2、SEQ ID NO:2 的成熟多肽或其片段的位置 373 和 374 的一个或多个(例如,若干个)位置处的取代。

[0192] 下文阐述的组合物组分的非限制性列表适合用于这些组合物中,并且在此的方法

可以合宜地并入本发明的某些实施例中,例如用以辅助或增强清洁性能,用于处理有待清洁的底物,或用以在与香料、着色剂、染料或类似物一起的情况下修饰该组合物的美感。掺入任何组合物中的任何此类组分的水平是除了先前引用的用于掺入的任何材料之外的。这些另外的组分的精确性质及其掺入水平将取决于组合物的物理形式和将在其中使用组合物的清洁操作的性质。尽管根据具体的功能性对以下提及的组分由通用标题进行分类,但是这并不被解释为限制,因为如将被普通技术人员所理解,一种组分可以包括另外的功能性。

[0193] 除非另外表明,以百分比计的量是按该组合物的重量计(wt%)。适合的组分材料包括但不限于表面活性剂、助洗剂、螯合剂、染料转移抑制剂、分散剂、酶、以及酶稳定剂、催化材料、漂白活化剂、过氧化氢、过氧化氢源、预形成的过酸、聚合物分散剂、粘土去除/抗再沉积剂、增亮剂、泡沫抑制剂、染料、调色染料、香料、香料递送系统、结构弹力剂、织物软化剂、载体、助水溶物、加工助剂、溶剂和/或颜料。除了以下披露,此类其他组分的适合实例以及使用水平发现于US 5576282、US 6306812、和US 6326348中,通过引用将这些文献特此结合。

[0194] 因此,在某些实施例中,本发明不包含以下附属材料的一种或多种:表面活性剂、皂、助洗剂、螯合剂、染料转移抑制剂、分散剂、另外的酶、酶稳定剂、催化材料、漂白活化剂、过氧化氢、过氧化氢源、预形成的过酸、聚合物分散剂、粘土去除/抗再沉积剂、增亮剂、泡沫抑制剂、染料、香料、香料递送系统、结构弹力剂、织物软化剂、载体、助水溶物、加工助剂、溶剂和/或颜料。然而,当一种或多种组分存在时,这样的一种或多种组分可以是如下文详述地存在的:

[0195] 表面活性剂—根据本发明的组合物可以包括表面活性剂或表面活性剂系统,其中该表面活性剂可以选自非离子型表面活性剂、阴离子表面活性剂、阳离子表面活性剂、两性表面活性剂、兼性离子表面活性剂、半极性非离子表面活性剂、及其混合物。当存在时,表面活性剂典型地以从0.1wt%至60wt%、从0.2wt%到40wt%、从0.5wt%至30wt%、从1wt%至50wt%、从1wt%至40wt%、从1wt%至30wt%、从1wt%至20wt%、从3wt%至10wt%、从3wt%至5wt%、从5wt%至40wt%、从5wt%至30wt%、从5wt%至15wt%、从3wt%至20wt%、从3wt%至10wt%、从8wt%至12wt%、从10wt%至12wt%或从20wt%至25wt%的水平存在。

[0196] 适合的阴离子去污表面活性剂包括硫酸盐和磺酸盐去污表面活性剂。

[0197] 适合的磺酸盐去污表面活性剂包括烷基苯磺酸盐,在一方面为C₁₀₋₁₃烷基苯磺酸盐。适合的烷基苯磺酸盐(LAS)可以通过磺化可商购的直链烷基苯(LAB)来获得;适合的LAB包括低碳2-苯基LAB,如Isochem®或Petrelab®,其他适合的LAB包括高碳2-苯基LAB,如Hyblene®。适合的阴离子洗涤剂表面活性剂是通过DETAL催化工艺获得的烷基苯磺酸盐,但其他合成途径(如HF)也可以是适合的。在一方面,使用LAS的镁盐。

[0198] 适合的硫酸盐去污表面活性剂包括烷基硫酸盐,在一方面,为C₈₋₁₈烷基硫酸盐,或主要为C₁₂烷基硫酸盐。

[0199] 另外的适合的硫酸盐去污表面活性剂是烷基烷氧化硫酸盐,在一方面为烷基乙氧化硫酸盐,在一方面为C₈₋₁₈烷基烷氧化硫酸盐,在另一方面为C₈₋₁₈烷基乙氧化硫酸盐,典型地烷基烷氧化硫酸盐具有从0.5至20或从0.5至10的平均烷氧化度,典型

地烷基烷氧基化硫酸盐是 C_{8-18} 烷基乙氧基化硫酸盐,具有 0.5 至 10、从 0.5 至 7、从 0.5 至 5 或从 0.5 至 3 的平均乙氧基化度。

[0200] 烷基硫酸盐、烷基烷氧基化硫酸盐和烷基苯磺酸盐可以是直链或支链的、取代或未取代的。

[0201] 去污表面活性剂可以是中链分支的去污表面活性剂,在一方面为中链分支的阴离子去污表面活性剂,在一方面为中链分支的烷基硫酸盐和 / 或中链分支的烷基苯磺酸盐,例如中链分支的烷基硫酸盐。在一方面,中链分支是 C_{1-4} 烷基,典型地为甲基和 / 或乙基。

[0202] 阴离子表面活性剂的非限制性实例包括硫酸盐和磺酸盐,具体地说是直链烷基苯磺酸盐 (LAS)、LAS 的异构体、支链烷基苯磺酸盐 (BABS)、苯基链烷磺酸盐、 α -烯烴磺酸盐 (AOS)、烯烴磺酸盐、链烯烴磺酸盐、链烷-2,3-二基双(硫酸盐)、羟基链烷磺酸盐以及二磺酸盐、烷基硫酸盐 (AS) (如十二烷基硫酸钠 (SDS))、脂肪醇硫酸盐 (FAS)、伯醇硫酸盐 (PAS)、醇醚硫酸盐 (AES 或 AEOS 或 FES, 也被称为醇乙氧基硫酸盐或脂肪醇醚硫酸盐)、仲链烷磺酸盐 (SAS)、石蜡烴磺酸盐 (PS)、酯磺酸盐、磺化的脂肪酸甘油酯、 α -磺酸基脂肪酸甲酯 (α -SFMe 或 SES) (包括甲酯磺酸盐 (MES))、烷基琥珀酸或烯基琥珀酸、十二烯基 / 十四烯基琥珀酸 (DTSA)、氨基酸的脂肪酸衍生物、磺酸基琥珀酸或皂的二酯和单酯、及其组合。

[0203] 适合的非离子去污表面活性剂选自下组,该组由以下各项组成: C_8-C_{18} 烷基乙氧基化物,如 NEODOL®; C_6-C_{12} 烷基苯酚烷氧基化物,其中该烷氧基化物单元可以是乙烯氧基单元,丙烯氧基单元或其混合物; $C_{12}-C_{18}$ 醇和 C_6-C_{12} 烷基苯酚与环氧乙烷 / 环氧丙烷嵌段聚合物的缩合物,如普朗尼克 (Pluronic)®; $C_{14}-C_{22}$ 中链分支的醇; $C_{14}-C_{22}$ 中链分支的烷基烷氧基化物,典型地具有从 1 至 30 的平均烷氧基化度;烷基多糖,在一方面为烷基多糖苷;多羟基脂肪酸酰胺;醚封端的聚(烷氧基化)醇表面活性剂;及其混合物。

[0204] 适合的非离子去污表面活性剂包括烷基多糖苷和 / 或烷基烷氧基化醇。

[0205] 在一方面,非离子去污表面活性剂包括烷基烷氧基化醇,在一方面为 C_{8-18} 烷基烷氧基化醇,例如 C_{8-18} 烷基乙氧基化醇,该烷基烷氧基化醇可以具有从 1 至 50、从 1 至 30、从 1 至 20、或从 1 至 10 的平均烷氧基化度。在一方面,烷基烷氧基化醇可以是 C_{8-18} 烷基乙氧基化醇,具有从 1 至 10、从 1 至 7,更多是从 1 至 5 或从 3 至 7 的平均乙氧基化度。烷基烷氧基化醇可以是直链或支链的、以及取代或未取代的。适合的非离子表面活性剂包括 Lutensol®。

[0206] 非离子型表面活性剂的非限制性实例包括醇乙氧基化物 (AE 或 AEO)、醇丙氧基化物、丙氧基化的脂肪醇 (PFA),烷氧基化的脂肪酸烷基酯(例如乙氧基化的和 / 或丙氧基化的脂肪酸烷基酯),烷基酚乙氧基化物 (APE),壬基酚乙氧基化物 (NPE),烷基多糖苷 (APG),烷氧基化胺,脂肪酸单乙醇酰胺 (FAM),脂肪酸二乙醇酰胺 (FADA),乙氧基化的脂肪酸单乙醇酰胺 (EFAM),丙氧基化的脂肪酸单乙醇酰胺 (PFAM),多羟基烷基脂肪酸酰胺,或葡萄糖胺的 N-酰基 N-烷基衍生物(葡萄糖酰胺 (GA),或脂肪酸葡萄糖酰胺 (FAGA)),连同在 SPAN 和 TWEEN 商品名下可获得的产品,及其组合。

[0207] 适合的阳离子去污表面活性剂包括烷基吡啶鎓化合物、烷基季铵化合物、烷基季磷化合物、烷基三铈化合物、及其混合物。

[0208] 适合的阳离子去污表面活性剂是具有以下通式的季铵化合物:(R)(R₁)(R₂)(R₃)

N^+X^- , 其中 R 是直链或支链的、取代或未取代的 C_{6-18} 烷基或烯基部分, R_1 和 R_2 独立地选自甲基或乙基部分, R_3 是羟基、羟甲基或羟乙基部分, X^- 是提供电荷中性的阴离子, 适合的阴离子包括卤化物, 例如氯化物; 硫酸盐; 以及磺酸盐。适合的阳离子去污表面活性剂是单- C_{6-18} 烷基单-羟乙基二甲基季铵氯化物。高度合适的阳离子去污表面活性剂是单- C_{8-10} 烷基单-羟乙基二甲基季铵氯化物、单- C_{10-12} 烷基单-羟乙基二甲基季铵氯化物以及单- C_{10} 烷基单-羟乙基二甲基季铵氯化物。

[0209] 阳离子表面活性剂的非限制性实例包括烷基二甲基乙醇季胺 (ADMEAQ)、十六烷基三甲基溴化铵 (CTAB)、二甲基二硬脂酰氯化铵 (DSDMAC)、以及烷基苄基二甲基铵、烷基季铵化合物、烷氧基化季铵 (AQA) 化合物、酯季铵及其组合。

[0210] 适合的两性表面活性剂/两性离子表面活性剂包括氧化胺和甜菜碱(如烷基二甲基甜菜碱、磺基甜菜碱)、或其组合。本发明的胺中和的阴离子表面活性剂-阴离子表面活性剂以及附属的阴离子共表面活性剂可以按酸形式存在, 并且所述酸形式可以被中和以形成希望用于本发明洗涤剂组合物的表面活性剂盐。典型的用于中和的试剂包括金属反离子碱, 例如氢氧化物, 如 NaOH 或 KOH。用于中和本发明的阴离子表面活性剂和处于其酸形式的附属阴离子表面活性剂或共表面活性剂的另外优选的试剂包括氨、胺、或烷醇胺。优选烷醇胺。适合的非限制性实例包括单乙醇胺、二乙醇胺、三乙醇胺、以及其他本领域中已知的直链或支链的烷醇胺; 例如, 高度优选的烷醇胺包括 2-氨基-1-丙醇、1-氨基丙醇、单异丙醇胺、或 1-氨基-3-丙醇。胺中和可以进行到完全或部分的程度, 例如, 阴离子表面活性剂混合物的部分可以被钠或钾中和, 并且阴离子表面活性剂混合物的部分可以被胺或烷醇胺中和。

[0211] 半极性表面活性剂的非限制性实例包括氧化胺 (AO), 如烷基二甲胺氧化物

[0212] 包含一种或多种阴离子表面活性剂以及另外一种或多种非离子表面活性剂、并可任选地与另外的表面活性剂例如阳离子表面活性剂的混合物的表面活性剂系统可以是优选的。优选的阴离子与非离子表面活性剂的重量比是至少 2:1、或至少 1:1 至 1:10。

[0213] 在本发明的某些实施例中, 该组合物选自如下的表面活性剂或表面活性剂体系: 十二烷基苯磺酸钠、氢化椰油酸钠、月桂醇醚硫酸钠、C12-14 烷醇聚醚-7、C12-15 烷醇聚醚-7、C12-15 烷醇聚醚硫酸钠、以及 C14-15 烷醇聚醚-4。

[0214] 皂-在此的组合物可以包含皂。不受理论的限制, 可令人希望的是包括皂, 因为它部分充当表面活性剂并且部分充当助洗剂, 并且可用于抑制泡沫, 并且此外, 可以有利地与组合物的多种阳离子化合物相互作用以增强用本发明组合物处理的纺织品织物的柔软性。可以利用本领域中已知的用于在衣物洗涤剂中使用的任何皂。在一个实施例中, 这些组合物包含从 0wt% 至 20wt%、从 0.5wt% 至 20wt%、从 4wt% 至 10wt%、或从 4wt% 至 7wt% 的皂。

[0215] 在此有用的皂的实例包括油酸皂、棕榈酸皂、棕榈仁脂肪酸皂、及其混合物。典型的皂处于具有不同链长和取代度的脂肪酸皂混合物的形式。一种这样的混合物是拔顶棕榈仁脂肪酸。

[0216] 在一个实施例中, 该皂选自游离脂肪酸。合适的脂肪酸是饱和和/或不饱和的并且可以从天然来源如植物或动物酯(例如, 棕榈仁油、棕榈油、椰子油、巴巴苏油、红花油、妥尔油、蓖麻油、牛油和鱼油、油脂、及其混合物)中获得, 或合成地制备(例如, 经由石油的

氧化或者经由费托法 (Fisher Tropsch process) 氢化一氧化碳)。

[0217] 用于在本发明组合物中使用的适合的饱和脂肪酸的实例包括癸酸、月桂酸、肉豆蔻酸、棕榈酸、硬脂酸、花生酸和山萘酸。合适的饱和脂肪酸种类包括：棕榈油酸、油酸、亚油酸、亚麻酸和蓖麻油酸。优选的脂肪酸的实例是饱和 C_n 脂肪酸、饱和 C_{i_2} - C_{i_4} 脂肪酸、和饱和或不饱和的 C_n 至 C_{i_8} 脂肪酸、及其混合物。

[0218] 当存在时，织物软化阳离子辅助表面活性剂与脂肪酸的重量比优选地是从约 1:3 至约 3:1，更优选地从约 1:1.5 至约 1.5:1，最优选地约 1:1。

[0219] 在此的皂和非皂阴离子表面活性剂的水平是以酸式基础指定的按洗涤剂组合物的重量计的百分比。然而，正如本领域中通常理解的，在实践中使用钠、钾或链烷醇铵碱如氢氧化钠或单乙醇胺中和阴离子表面活性剂和皂。

[0220] 助水溶剂—本发明的组合物可以包括一种或多种助水溶剂。助水溶剂是如下的化合物，该化合物在水性溶液中溶解疏水化合物（或相反地，在非极性环境中的极性物质）。典型地，助水溶剂同时具有亲水的和疏水的特征（如从表面活性剂已知的所谓两亲特性）；然而助水溶剂的分子结构一般并不有利于自发自聚集，参见例如霍奇登 (Hodgdon) 和卡勒 (Kaler) 的综述，(2007)，胶体 & 界面科学新见 (Current Opinion in Colloid&Interface Science), 12:121-128。助水溶剂并不显示临界浓度，高于该浓度就会发生如对表面活性剂而言所发现的自聚集以及脂质形成胶束、薄层或其他很好地定义的中间相。很多助水溶剂反而示出一个连续型聚集过程，其中聚集体的大小随着浓度增加而增长。然而，很多助水溶剂改变了包含极性和非极性特征的物质的系统（包括水、油、表面活性剂和聚合物的混合物）的相行为、稳定性和胶体特性。经典地从制药、个人护理、食品跨行业至技术应用使用助水溶剂。助水溶剂在洗涤剂组合物中的使用允许例如更浓的表面活性剂配制品（如在通过除去水而压缩液体洗涤剂的过程中）而不引起不希望的现象，例如相分离或高粘度。

[0221] 洗涤剂可以包含从 0 至 10wt%，如从 0 至 5wt%、0.5wt% 至 5wt%、或从 3wt% 至 5wt% 的助水溶剂。可以利用本领域中已知的用于在洗涤剂中使用的任何助水溶剂。助水溶剂的非限制性实例包括苯磺酸钠、对甲苯磺酸钠 (STS)、二甲苯磺酸钠 (SXS)、枯烯磺酸钠 (SCS)、伞花烃磺酸钠、氧化胺、醇和聚乙二醇醚、羟基萘甲酸钠、羟基萘磺酸钠、乙基己基磺酸钠及其组合。

[0222] 助洗剂—本发明的组合物可以包括一种或多种助洗剂、共助洗剂、助洗剂系统或其混合物。当使用助洗剂时，清洁组合物将典型地包括从 0 至 65wt%、至少 1wt%、从 2wt% 至 60wt% 或从 5wt% 至 10wt% 的助洗剂。在洗涤餐具清洁组合物中，助洗剂的水平典型地是 40wt% 至 65wt% 或 50wt% 至 65wt%。该组合物可以是基本上不含助洗剂；基本上不含意思为“没有有意添加的”沸石和 / 或磷酸盐。典型的沸石助洗剂包括沸石 A、沸石 P 和沸石 MAP。典型的磷酸盐助洗剂是三聚磷酸钠。

[0223] 助洗剂和 / 或共助洗剂可以具体是形成具有 Ca 和 Mg 的水溶性复合物的螯合剂。可以使用本领域中已知用于在洗涤剂中使用的任何助洗剂和 / 或共助洗剂。助洗剂的非限制性实例包括沸石、二磷酸盐（焦磷酸盐）、三磷酸盐例如三磷酸钠 (STP 或 STPP)、碳酸盐例如碳酸钠、可溶性硅酸盐例如偏硅酸钠、层状硅酸盐（例如来自赫斯特公司的 SKS-6）、乙醇胺例如 2-氨基乙-1-醇 (MEA)、亚氨基二乙醇 (DEA) 和 2,2',2''-次氨基三乙醇 (TEA)、以及羧甲基菊粉 (CMI)、及其组合。

[0224] 清洁组合物可以单独地包括共助洗剂,或与助洗剂,例如沸石助洗剂组合。共助洗剂的非限制性实例包括聚丙烯酸酯的均聚物或其共聚物,例如聚(丙烯酸)(PAA)或共聚(丙烯酸/马来酸)(PAA/PMA)。另外的非限制性实例包括柠檬酸盐,螯合剂,例如氨基羧酸盐、氨基多羧酸盐和膦酸盐,以及烷基-或烯基琥珀酸。另外的具体实例包括2,2',2"-次氨基三乙酸(NTA)、乙二胺四乙酸(EDTA)、二亚乙基三胺五乙酸(DTPA)、亚氨基二琥珀酸(IDS)、乙二胺-N,N'-二琥珀酸(EDDS)、甲基甘氨酸二乙酸(MGDA)、谷氨酸-N,N-二乙酸(GLDA)、1-羟乙烷-1,1-二基双(膦酸)(HEDP)、乙二胺四(亚甲基)四(膦酸)(EDTMPA)、二亚乙基三胺五(亚甲基)五(膦酸)(DTPMPA)、N-(2-羟乙基)亚氨基二乙酸(EDG)、天冬氨酸-N-单乙酸(ASMA)、天冬氨酸-N,N-二乙酸(ASDA)、天冬氨酸-N-单丙酸(ASMP)、亚氨基二琥珀酸(IDA)、N-(2-磺甲基)天冬氨酸(SMAS)、N-(2-磺乙基)天冬氨酸(SEAS)、N-(2-磺甲基)谷氨酸(SMGL)、N-(2-磺乙基)谷氨酸(SEGL)、N-甲基亚氨基二乙酸(MIDA)、 α -丙氨酸-N,N-二乙酸(α -ALDA)、丝氨酸-N,N-二乙酸(SEDA)、异丝氨酸-N,N-二乙酸(ISDA)、苯丙氨酸-N,N-二乙酸(PHDA)、邻氨基苯甲酸-N,N-二乙酸(ANDA)、对氨基苯磺酸-N,N-二乙酸(SLDA)、氨基乙磺酸-N,N-二乙酸(TUDA)和磺甲基-N,N-二乙酸(SMDA)、N-(羟乙基)-亚乙基二胺三乙酸(HEDTA)、二乙醇甘氨酸(DEG)、二亚乙基三胺五(亚甲基膦酸)(DTPMP)、氨基三(亚甲基膦酸)(ATMP)、及其组合和盐。另外的示例性助洗剂和/或共助洗剂描述于例如WO 09/102854、US 5977053中。

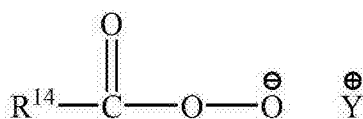
[0225] 螯合剂和晶体生长抑制剂 - 在此的组合物可以包含螯合剂和/或晶体生长抑制剂。适合的分子包括铜、离子和/或锰螯合剂及其混合物。适合的分子包括DTPA(二亚乙基三胺五乙酸)、HEDP(羟基乙烷二膦酸)、DTPMP(二亚乙基三胺五(亚甲基膦酸))、1,2-二羟基苯-3,5-二磺酸二钠盐氢氧化物、乙二胺、二亚乙基三胺、乙二胺二琥珀酸(EDDS)、N-羟基乙基乙二胺三乙酸(HEDTA)、三亚乙基四胺六乙酸(TTHA)、N-羟基乙基亚氨基二乙酸(HEIDA)、二羟基乙基甘氨酸(DHEG)、亚乙基二胺四丙酸(EDTP)、羧甲基菊粉以及2-膦羧基丁烷1,2,4-三羧酸(Bayhibit® AM)及其衍生物。典型地,该组合物可以包括从0.005wt%至15wt%或从3.0wt%至10wt%的螯合剂或晶体生长抑制剂。

[0226] 漂白组分 - 适合用于掺入本发明的方法和组合物中的漂白组分包括多于一种漂白组分中的一种或混合物。适合的漂白组分包括漂白催化剂、光漂白剂、漂白活化剂、过氧化氢、过氧化氢源、预形成的过酸及其混合物。通常,当使用漂白组分时,本发明的组合物可以包括从0至30wt%、从0.00001wt%至90wt%、0.0001wt%至50wt%、从0.001wt%至25wt%或从1wt%至20wt%。适合的漂白组分的实例包括:

[0227] (1) 预形成的过酸:适合的预形成的过酸包括但不限于选自下组的化合物,该组由预先形成的过氧酸或其盐组成,典型地是过氧羧酸或其盐或过氧硫酸或其盐。

[0228] 预形成的过氧酸或其盐优选是过氧羧酸或其盐,典型地具有对应于以下化学式的化学结构:

[0229]

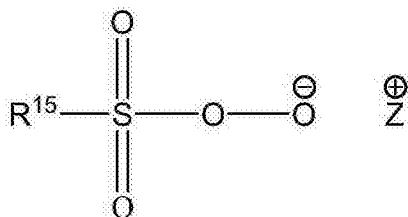


[0230] 其中: R^{14} 选自烷基、芳烷基、环烷基、芳基或杂环基团; R^{14} 基团可以是直链或支链

的、取代或未取代的；并且 Y 是达到电荷中性的任何适合的反离子，优选地 Y 选自氢、钠或钾。优选地，R¹⁴是直链或支链的、取代或未取代的 C₆ 烷基。优选地，过氧酸或其盐选自过氧己酸、过氧庚酸、过氧辛酸、过氧壬酸、过氧癸酸、及其盐，或其任何组合。特别优选的过氧酸是邻苯二甲酰亚胺基 - 过氧基 - 链烷酸，特别是 ε - 邻苯二甲酰亚胺基过氧基己酸 (PAP)。优选地，过氧酸或其盐具有处于从 30°C 至 60°C 的范围内的熔点。

[0231] 预形成的过氧酸或其盐还可以是过氧硫酸或其盐，典型地具有对应于以下化学式的化学结构：

[0232]



[0233] 其中：R¹⁵选自烷基、芳烷基、环烷基、芳基或杂环基团；R¹⁵基团可以是直链或支链的、取代或未取代的；并且 Z 是达到电荷中性的任何适合的反离子，优选地 Z 选自氢、钠或钾。优选地，R¹⁵是直链或支链的、取代或未取代的 C₆ 烷基。优选地，此类漂白组分可以按从 0.01wt% 至 50wt% 或从 0.1wt% 至 20wt% 的量存在于本发明的组合物中。

[0234] (2) 过氧化氢源包括例如无机过氧化氢物盐，包括碱金属盐，如过硼酸盐（通常是一水合物或四水合物），过碳酸盐，过硫酸盐，过磷酸盐，过硅酸盐的钠盐及其混合物。在本发明的一个方面，无机过氧化氢物盐是例如选自下组的那些，该组由以下各项组成：过硼酸盐、过碳酸盐的钠盐及其混合物。当使用时，无机过氧化氢物盐典型地以整体组合物的 0.05wt% 至 40wt% 或 1wt% 至 30wt% 的量存在并且典型地被掺入此类组合物中作为可以被包衣的结晶固体。适合的包衣包括：无机盐，例如碱金属硅酸盐、碳酸盐或硼酸盐或其混合物，或有机材料，例如水溶性或水分散性聚合物、蜡、油或脂肪皂。优选地，此类漂白组分可以按 0.01wt% 至 50wt% 或 0.1wt% 至 20wt% 的量存在于本发明的组合物中。

[0235] (3) 术语漂白活化剂在此意指与过氧化氢反应以经由水解反应形成过酸的化合物。以此方式形成的过酸构成活化的漂白剂。有待在此使用的适合漂白活化剂包括属于酯、酰胺、酰亚胺或酸酐类别的那些。适合的漂白活化剂是具有 R-(C=O)-L 的那些，其中 R 是烷基（优选是支链的），当该漂白活化剂是疏水的时候，具有从 6 个至 14 个碳原子或从 8 个至 12 个碳原子，并且当该漂白活化剂是亲水的时候，具有少于 6 个碳原子或少于 4 个碳原子；并且是 L 离去基团。适合的离去基团的实例是苯甲酸及其衍生物 - 尤其是苯磺酸盐。适合的漂白活化剂包括十二酰氧基苯磺酸盐、癸酰氧基苯磺酸盐、癸酰氧基苯甲酸或其盐、3,5,5-三甲基己酰氧基苯磺酸盐、四乙酰基乙二胺 (TAED)、4-[(3,5,5-三甲基己酰基)氧基]苯-1-磺酸钠 (ISONOBS)、4-(十二酰基氧基)苯-1-磺酸盐 (LOBS)、4-(癸酰基氧基)苯-1-磺酸盐、4-(癸酰基氧基)苯甲酸盐 (DOBS 或 DOBA)、4-(壬酰基氧基)苯-1-磺酸盐 (NOBS)、和 / 或披露于 WO 98/17767 中的那些。漂白活化剂的家族披露于 EP 624154 中并且在那个家族中特别优选的是乙酰柠檬酸三乙酯 (ATC)。ATC 或短链甘油三酸酯（像三醋汀）具有以下优点，它是环境友好的。此外，乙酰柠檬酸三乙酯和三醋汀在存储时在产品中具有良好的水解稳定性，并且是有效的漂白活化剂。最后，ATC 是多功能的，因为在过水

解反应中释放的柠檬酸盐可以作为助洗剂起作用。可替代地,漂白系统可以包括例如酰胺、酰亚胺或矾型的过氧酸。漂白系统还可以包括过酸,例如 6-(邻苯二甲酰亚胺基)过氧己酸(PAP)。适合的漂白活化剂还披露于 WO 98/17767 中。尽管可以使用任何适合的漂白活化剂,但是在本发明的一个方面,主题清洁组合物可以包括 NOBS、TAED 或其混合物。当存在时,基于织物及家居护理组合物,过酸和 / 或漂白活化剂通常以 0.1wt% 至 60wt%、0.5wt% 至 40wt% 或 0.6wt% 至 10wt% 的量存在于组合物中。可以将一种或多种疏水性过酸或其前体与一种或多种亲水性过酸或其前体组合使用。优选地,此类漂白组分可以按 0.01wt% 至 50wt% 或 0.1wt% 至 20wt% 的量存在于本发明的组合物中。

[0236] 可以对过氧化氢源和过酸或漂白活化剂的量进行选择,以使得可用氧(来自过氧化物源)与过酸的摩尔比是从 1:1 至 35:1,或甚至 2:1 至 10:1。

[0237] (4) 二酰基过氧化物 - 优选的二酰基过氧化物漂白种类包括选自具有以下通式的二酰基过氧化物的那些: $R^1-C(O)-OO-(O)C-R^2$, 其中 R^1 表示 C_6-C_{18} 烷基, 优选地是包含具有至少 5 个碳原子的直链并且任选地包含一个或多个取代基(例如 $-N^+(CH_3)_3$ 、 $-COOH$ 或 $-CN$) 和 / 或一个或多个在烷基的相邻碳原子之间插入的中断部分(例如 $-CONH-$ 或 $-CH=CH-$) 的 C_6-C_{12} 烷基基团, 并且 R^2 表示与过氧化物部分可相容的脂肪族基团, 以使得 R^1 和 R^2 一起包含总共 8 个至 30 个碳原子。在一个优选方面, R^1 和 R^2 是直链的未取代的 C_6-C_{12} 烷基链。最优选地, R^1 和 R^2 是相同的。二酰基过氧化物(其中 R^1 和 R^2 均是 C_6-C_{12} 烷基基团)是特别优选的。优选地, R 基团 (R_1 或 R_2) 中的至少一个、最优选地仅有一个在 α 位不包含分枝的或下垂的环, 或优选在 α 位或 β 位都不包含分枝的或下垂的环, 或最优选在 α 位或 β 位或 γ 位都不包含分枝的或下垂的环。在一个进一步优选的实施例中, DAP 可以是不对称的, 以使得优选地 R_1 酰基基团的水解是迅速的以产生过酸, 但是 R_2 酰基基团的水解是缓慢的。

[0238] 四酰基过氧化物漂白种类优选选自具有以下通式的四酰基过氧化物: $R^3-C(O)-OO-C(O)-(CH_2)_n-C(O)-OO-C(O)-R^3$, 其中 R^3 表示 C_1-C_9 烷基, 或 C_3-C_7 基团, 并且 n 表示从 2 至 12 或 4 至 10(包括端值)的整数。

[0239] 优选地, 二酰基和 / 或四酰基过氧化物漂白种类以足够提供按重量计至少 0.5ppm、至少 10ppm、或至少 50ppm 的洗涤液的量存在。在一个优选实施例中, 这些漂白种类以足够提供按重量计从 0.5ppm 至 300ppm、从 30ppm 至 150ppm 的洗涤液的量存在。

[0240] 优选地, 漂白组分包括漂白催化剂 (5 和 6)。

[0241] (5) 优选的是有机(非金属)漂白催化剂, 包括能够接受来自过氧酸和 / 或其盐的氧原子并且将该氧原子转移至可氧化的底物的漂白催化剂。适合的漂白催化剂包括但不限于: 亚胺鎓(iminium)阳离子及聚离子; 亚胺鎓兼性离子; 改性的胺; 改性的氧化胺; N-磺酰基亚胺; N-磷酰基亚胺; N-酰基亚胺; 噻二唑二氧化物; 全氟亚胺; 环状糖酮及其混合物。

[0242] 适合的亚胺鎓阳离子及聚离子包括但不限于, N-甲基-3,4-二氢异喹啉鎓四氟硼酸盐, 如四面体(Tetrahedron)(1992), 49(2), 423-38 所述的进行制备(例如化合物 4, 第 433 页); N-甲基-3,4-二氢异喹啉鎓对-甲苯磺酸盐, 如 US5360569 所述的进行制备(例如第 11 栏, 实例 1); 以及正辛基-3,4-二氢异喹啉鎓对-甲苯磺酸盐, 如 US 5360568 所述的进行制备(例如第 10 栏, 实例 3)。

[0243] 适合的亚胺鎓兼性离子包括但不限于, N-(3-磺丙基)-3,4-二氢异喹啉鎓, 内盐, 如 US 5576282 所述的进行制备(例如第 31 栏, 实例 II); N-[2-(磺氧基)十二烷基]-3,4-二氢异喹啉鎓, 内盐, 如 US 5817614 所述的进行制备(例如第 32 栏, 实例 V); 2-[3-[(2-乙基己基)氧基]-2-(磺氧基)丙基]-3,4-二氢异喹啉鎓, 内盐, 如 WO 05/047264 所述的进行制备(例如第 18 页, 实例 8), 以及 2-[3-[(2-丁基辛基)氧基]-2-(磺氧基)丙基]-3,4-二氢异喹啉鎓, 内盐。

[0244] 适合的改性胺氧传递催化剂包括但不限于可以根据四面体通讯(Tetrahedron Letters)(1987), 28(48), 6061-6064 中描述的程序制造的 1,2,3,4-四氢-2-甲基-1-异喹啉醇。适合的改性氧化胺氧传递催化剂包括但不限于 1-羟基-N-氧基-N-[2-(磺氧基)癸基]-1,2,3,4-四氢异喹啉钠。

[0245] 适合的 N-磺酰基亚胺氧传递催化剂包括但不限于根据有机化学杂志(Journal of Organic Chemistry)(1990), 55(4), 1254-61 中描述的程序制备的 3-甲基-1,2-苯并异噻唑 1,1-二氧化物。

[0246] 适合的 N-膦酰基亚胺氧传递催化剂包括但不限于可以根据化学学会杂志, 化学通讯(Journal of the Chemical Society, Chemical Communications)(1994), (22), 2569-70 中描述的程序制造的 [R-(E)]-N-[(2-氯-5-硝基苯基)亚甲基]-P-苯基-P-(2,4,6-三甲基苯基)-次膦酰胺。

[0247] 适合的 N-酰基亚胺氧传递催化剂包括但不限于可以根据波兰化学杂志(Polish Journal of Chemistry)(2003), 77(5), 577-590 中描述的程序制造的 [N(E)]-N-(苯基亚甲基)乙酰胺。

[0248] 适合的噻二唑二氧化物氧传递催化剂包括但不限于可以根据 US 5753599(第 9 栏, 实例 2) 中所述的程序制造的 3-甲基-4-苯基-1,2,5-噻二唑 1,1-二氧化物。

[0249] 适合的全氟亚胺氧传递催化剂包括但不限于可以根据四面体通讯(Tetrahedron Letters)(1994), 35(34), 6329-30 中所述的程序制造的 (Z)-2,2,3,3,4,4,4-七氟-N-(九氟丁基)丁亚胺酰基氟化物。

[0250] 适合的环状糖酮氧传递催化剂包括但不限于如在 US 6649085(第 12 栏, 实例 1) 中制备的 1,2:4,5-二-O-异亚丙基-D-赤-2,3-己二酮(hexodiuro)-2,6-吡喃糖。

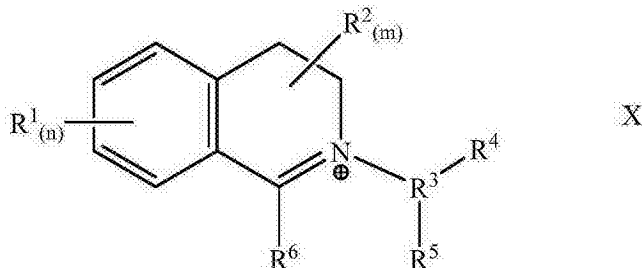
[0251] 优选地, 漂白催化剂包括亚胺鎓和/或羰基官能团并且典型地在接受氧原子时, 尤其是在接受来自过氧酸和/或其盐的氧原子时能够形成过氧亚胺正离子(oxaziridinium)和/或双环氧乙烷官能团。优选地, 漂白催化剂包括过氧亚胺正离子官能团和/或在接受氧原子时, 尤其是在接受来自过氧酸和/或其盐的氧原子时能够形成过氧亚胺正离子官能团。优选地, 漂白催化剂包括环状亚胺鎓官能团, 优选其中该环状部分具有从五个至八个原子(包括氮原子)、优选六个原子的环尺寸。优选地, 漂白催化剂包括芳基亚胺鎓官能团, 优选二环芳基亚胺官能团, 优选是 3,4-二氢异喹啉鎓官能团。典型地, 亚胺官能团是季亚胺官能团并且典型地在接受氧原子时, 尤其是在接受来自过氧酸和/或其盐的氧原子时能够形成季过氧亚胺正离子官能团。在另一方面, 该洗涤剂组合物包括具有不大于 0、不大于 -0.5、不大于 -1.0、不大于 -1.5、不大于 -2.0、不大于 -2.5、不大于 -3.0、或不大于 -3.5 的 $\log P_{o/w}$ 的漂白组分。下面更加详细地描述用于确定 $\log P_{o/w}$ 的方法。

[0252] 典型地, 漂白成分能够产生具有从 0.01 至 0.30、从 0.05 至 0.25 或从 0.10 至 0.20

的 X_{S_0} 的漂白种类。下面更加详细地描述用于确定 X_{S_0} 的方法。例如,具有异喹啉鎓结构的漂白成分能够产生具有过氧亚胺正离子结构的漂白种类。在这一实例中, X_{S_0} 是过氧亚胺正离子漂白种类的 X_{S_0} 。

[0253] 优选地,漂白催化剂具有对应于以下化学式的化学结构:

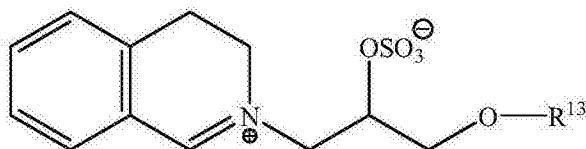
[0254]



[0255] 其中: n 和 m 独立地是从 0 至 4, 优选 n 和 m 均是 0; 每个 R^1 独立地选自取代的或未取代的选自下组的基团, 该组由以下各项组成: 氢、烷基、环烷基、芳基、稠合芳基、杂环、稠合杂环、硝基、卤基、氰基、磺酸根、烷氧基、酮基、羧基以及烷氧羰基; 并且任何两个连位的 R^1 取代基可以合并以形成稠合芳基、稠合碳环或稠合杂环; 每个 R^2 独立地选自取代的或未取代的独立地选自下组的基团, 该组由以下各项组成: 氢、羟基、烷基、环烷基、烷芳基、芳基、芳烷基、亚烷基、杂环、烷氧基、芳基羰基、羧基烷基以及酰胺基团; 任何 R^2 可以与任何其他 R^2 结合在一起以形成常见环的一部分; 任何偕 R^2 可以合并以形成羰基; 并且任何两个 R^2 可以合并以形成取代的或未取代的稠合的不饱和部分; R^3 是 C_1 至 C_{20} 取代的或未取代的烷基; R^4 是氢或 Q_t-A 部分, 其中: Q 是分支或未分支的烯烃, $t = 0$ 或 1, 并且 A 是选自下组的阴离子基团, 该组由以下各项组成: OSO_3^- 、 SO_3^- 、 CO_2^- 、 OCO_2^- 、 OPO_3^{2-} 、 OPO_3H 和 OPO_2^- ; R^5 是氢或 $-CR^{11}R^{12}-Y-G_b-Y_c-[(CR^9R^{10})_y-O]_k-R^8$ 部分, 其中: 每个 Y 独立地选自下组, 该组由以下各项组成: O 、 S 、 $N-H$ 、或 $N-R^8$; 并且每个 R^8 独立地选自下组, 该组由以下各项组成: 烷基、芳基和杂芳基, 所述部分是取代或未取代的, 并且无论是取代的还是未取代的, 所述部分具有少于 21 个碳; 每个 G 独立地选自下组, 该组由以下各项组成: CO 、 SO_2 、 SO 、 PO 和 PO_2 ; R^9 和 R^{10} 独立地选自下组, 该组由以下各项组成: H 和 C_1-C_4 烷基; R^{11} 和 R^{12} 独立地选自下组, 该组由以下各项组成: H 和 烷基, 或者当放在一起时可以结合形成羰基; $b = 0$ 或 1; c 可以 = 0 或 1, 但是如果 $b = 0$, c 必须 = 0; y 是从 1 至 6 的整数; k 是从 0 至 20 的整数; R^6 是 H , 或是烷基、芳基或杂芳基部分; 所述部分是取代或未取代的; 并且 X , 如果存在的话, 是适合的电荷平衡反离子, 优选地当 R^4 是氢时, X 是存在的, 适合的 X 包括但不限于: 氯化物、溴化物、硫酸盐、甲氧硫酸盐 (methosulphate)、磺酸盐、对甲苯磺酸盐、硼四氟化物以及磷酸盐。

[0256] 在本发明的一个实施例中,漂白催化剂具有对应于以下通式的结构:

[0257]



[0258] 其中 R^{13} 是包含从三个至 24 个碳原子 (包括分支的碳原子) 的支链烷基或包含从一个至 24 个碳原子的直链烷基; 优选地, R^{13} 是包含从八个至 18 个碳原子的支链烷基或包含从八个至十八个碳原子的直链烷基; 优选地, R^{13} 选自下组, 该组由以下各项组成: 2-丙基

庚基、2-丁基辛基、2-戊基壬基、2-己基癸基、正-十二烷基、正-十四烷基、正-十六烷基、正-十八烷基、异-壬基、异-癸基、异-十三基和异-十五烷基；优选地，R¹³选自下组，该组由以下各项组成：2-丁基辛基、2-戊基壬基、2-己基癸基、异-十三基和异-十五烷基。

[0259] 优选地，除了漂白催化剂、特别是有机漂白催化剂以外，漂白组分还包括过酸源。过酸的来源可以选自 (a) 预形成的过酸；(b) 过碳酸盐、过硼酸盐或过碳酸盐（过氧化氢源），优选与漂白活化剂组合；以及 (c) 过水解酶以及酯，用于在纺织品或硬表面处理步骤中在水的存在下原位形成过酸。

[0260] 当存在时，基于该组合物，过酸和 / 或漂白活化剂通常以从 0.1wt% 至 60wt%、从 0.5wt% 至 40wt% 或从 0.6wt% 至 10wt% 的量存在于组合物中。可以将一种或多种疏水性过酸或其前体与一种或多种亲水性过酸或其前体组合使用。

[0261] 可以对过氧化氢源和过酸或漂白活化剂的量进行选择，以使得可用氧（来自过氧化物源）与过酸的摩尔比是从 1:1 至 35:1，或 2:1 至 10:1。

[0262] (6) 包含金属的漂白催化剂 - 可以由催化金属络合物提供漂白组分。一种类型的包含金属的漂白催化剂是以下催化系统，该催化系统包括具有限定的漂白催化活性的过渡金属阳离子（例如铜、铁、钛、钆、钨、钼或锰阳离子），具有很少或不具有漂白催化活性的辅助金属阳离子（例如锌或铝阳离子），以及对于催化性和辅助性金属阳离子具有限定的稳定性常数的隔离物，特别是乙二胺四乙酸、乙二胺四（亚甲基膦酸）及其水溶性盐。此类催化剂披露于 US 4430243 中。优选的催化剂描述于 WO 09/839406、US 6218351 和 WO 00/012667 中。特别优选的是过渡金属催化剂或因此作为跨桥（cross-bridged）多齿 N- 供体配体的配体。

[0263] 如果希望的话，可以借助锰化合物催化在此的组合物。此类化合物以及使用水平在本领域中是熟知的并且包括例如披露于 US 5576282 中的基于锰的催化剂。

[0264] 在此有用的钴漂白催化剂是已知的并且例如描述于 US 5597936；US 5595967 中。通过已知的程序可容易地制备此类钴催化剂，例如像 US 5597936 和 US 5595967 中传授的程序。

[0265] 在此的组合物还可以适合地包括配体的过渡金属络合物，例如双吡啶酮（bispidone）(US 7501389) 和 / 或大多环刚性配体 - 缩写为“MRL”。作为一个实际问题而并不作为限制之用，可以调整在此的组合物和方法，以在水性洗涤介质中提供大约至少一亿分之一的活性 MRL 种类，并且将典型地在洗涤液中提供从 0.005ppm 至 25ppm、从 0.05ppm 至 10ppm、或从 0.1ppm 至 5ppm 的 MRL。

[0266] 即成的过渡金属漂白催化剂中的适合的过渡金属包括例如锰、铁和铬。适合的 MRL 包括 5, 12-二乙基-1, 5, 8, 12-四氮杂二环 [6. 6. 2] 十六烷。通过已知的程序可容易地制备适合的过渡金属 MRL，例如像 US 6225464 和 WO 00/32601 中传授的程序。

[0267] (7) 光漂白剂 - 适合的光漂白剂包括例如磺化的酞菁锌、磺化的酞菁铝、咕吨染料及其混合物。用于在本发明的这些组合物中使用的优选漂白组分包括过氧化氢源、漂白活化剂和 / 或有机过氧酸，任选地通过过氧化氢源和漂白活化剂与漂白催化剂相组合的反应而原位产生。优选的漂白组分包括漂白催化剂，优选以上所述的有机漂白催化剂。

[0268] 特别优选的漂白组分是漂白催化剂，特别是有机漂白催化剂。

[0269] 示例性漂白系统还描述于例如 WO 2007/087258、WO 2007/087244、WO

2007/087259 以及 WO 2007/087242 中。

[0270] 织物调色剂 - 该组合物可以包括织物调色剂。适合的织物调色剂包括染料、染料 - 粘土轭合物、以及颜料。适合的染料包括小分子染料和聚合物染料。适合的小分子染料包括选自下组的小分子染料, 该组由以下各项组成: 属于以下比色指数 (C. I.) 分类的染料: 直接蓝、直接红、直接紫、酸性蓝、酸性红、酸性紫、碱性蓝、碱性紫和碱性红或其混合物。

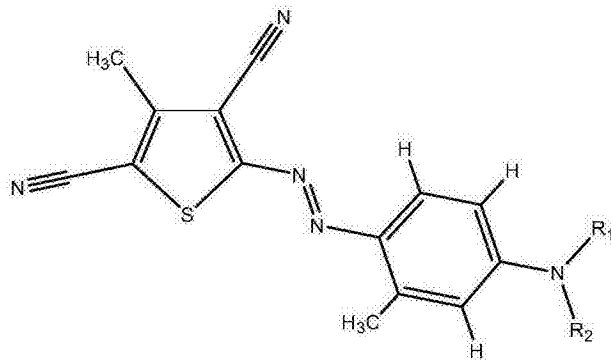
[0271] 在另一方面, 适合的小分子染料包括选自下组的小分子染料, 该组由以下各项组成: 比色指数 (染工和着色师学会 (Society of Dyers and Colorists), 布拉德福德, 英国) 编号直接紫 9、直接紫 35、直接紫 48、直接紫 51、直接紫 66、直接紫 99、直接蓝 1、直接蓝 71、直接蓝 80、直接蓝 279、酸性红 17、酸性红 73、酸性红 88、酸性红 150、酸性紫 15、酸性紫 17、酸性紫 24、酸性紫 43、酸性红 52、酸性紫 49、酸性紫 50、酸性蓝 15、酸性蓝 17、酸性蓝 25、酸性蓝 29、酸性蓝 40、酸性蓝 45、酸性蓝 75、酸性蓝 80、酸性蓝 83、酸性蓝 90 和酸性蓝 113、酸性黑 1、碱性紫 1、碱性紫 3、碱性紫 4、碱性紫 10、碱性紫 35、碱性蓝 3、碱性蓝 16、碱性蓝 22、碱性蓝 47、碱性蓝 66、碱性蓝 75、碱性蓝 159 及其混合物。在另一方面, 适合的小分子染料包括选自下组的小分子染料, 该组由以下各项组成: 比色指数 (染工和着色师学会, 布拉德福德, 英国) 编号酸性紫 17、酸性紫 43、酸性红 52、酸性红 73、酸性红 88、酸性红 150、酸性蓝 25、酸性蓝 29、酸性蓝 45、酸性蓝 113、酸性黑 1、直接蓝 1、直接蓝 71、直接紫 51 及其混合物。在另一方面, 适合的小分子染料包括选自下组的小分子染料, 该组由以下各项组成: 比色指数 (染工和着色师学会, 布拉德福德, 英国) 编号酸性紫 17、直接蓝 71、直接紫 51、直接蓝 1、酸性红 88、酸性红 150、酸性蓝 29、酸性蓝 113 或其混合物。

[0272] 适合的聚合物染料包括选自下组的聚合物染料, 该组由以下各项组成: 包含轭合色原体的聚合物 (染料 - 聚合物轭合物) 以及与色原体共聚合进聚合物主链中的聚合物, 及其混合物。

[0273] 在另一方面, 适合的聚合物染料包括选自下组的聚合物染料, 该组由以下各项组成: 在 **Liquitint®** (美利肯 (Milliken)) 名称之下的织物实质性着色剂, 从至少一种反应性染料和选自下组的聚合物形成的染料 - 聚合物轭合物, 该组由以下各项组成: 包含选自自由羟基部分、一级胺部分、二级胺部分、硫醇部分及其混合物组成的组的部分的聚合物。在再另一方面, 适合的聚合物染料包括选自下组的聚合物染料, 该组由以下各项组成: **Liquitint®** 紫色 CT, 与活性蓝、活性紫或活性红染料轭合的羧甲基纤维素 (CMC), 如与 C. I. 反应性蓝 19 (由麦格酶 (Megazyme), 威克洛, 爱尔兰, 以产品名 AZO-C-CELLULOSE, 产品代码 S-ACMC 下售卖) 轭合的 CMC、烷氧基化的三苯基 - 甲烷聚合物着色剂, 烷氧基化的噻吩聚合物着色剂、及其混合物。

[0274] 优选的调色染料包括发现于 WO 08/87497 中的增白剂。这些增白剂可以由以下结构 (I) 表征:

[0275]



(I)

[0276] 其中 R_1 和 R_2 可以独立地选自：

[0277] a) $[(CH_2CR'HO)_x(CH_2CR''HO)_y]_nH$

[0278] 其中 R' 选自下组,该组由以下各项组成 :H、 CH_3 、 $CH_2O(CH_2CH_2O)_zH$ 、及其混合物 ;其中 R'' 选自下组,该组由以下各项组成 :H、 $CH_2O(CH_2CH_2O)_zH$ 、及其混合物 ;其中 $x+y \leq 5$;其中 $y \geq 1$;并且其中 $z = 0$ 至 5 ;

[0279] b) $R_1 =$ 烷基、芳基或芳基烷基,并且 $R_2 = [(CH_2CR'HO)_x(CH_2CR''HO)_y]_nH$

[0280] 其中 R' 选自下组,该组由以下各项组成 :H、 CH_3 、 $CH_2O(CH_2CH_2O)_zH$ 、及其混合物 ;其中 R'' 选自下组,该组由以下各项组成 :H、 $CH_2O(CH_2CH_2O)_zH$ 、及其混合物 ;其中 $x+y \leq 10$;其中 $y \geq 1$;并且其中 $z = 0$ 至 5 ;

[0281] c) $R_1 = [CH_2CH_2(OR_3)CH_2OR_4]$ 并且 $R_2 = [CH_2CH_2(O R_3)CH_2O R_4]$

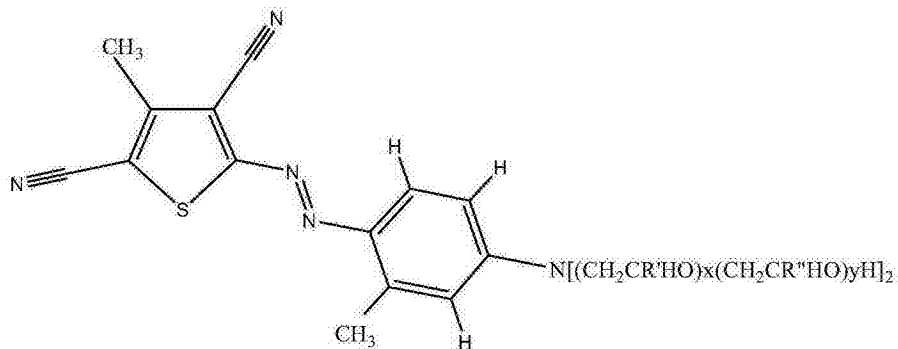
[0282] 其中 R_3 选自下组,该组由以下各项组成 :H、 $(CH_2CH_2O)_zH$ 、及其混合物 ;并且其中 $z = 0$ 至 10 ;

[0283] 其中 R_4 选自下组,该组由以下各项组成 : (C_{1-16}) 烷基、芳基基团、及其混合物 ;以及

[0284] d) 其中 R_1 和 R_2 可以独立地选自氧化苯乙烯、缩水甘油甲醚、异丁基缩水甘油醚、异丙基缩水甘油醚、叔丁基缩水甘油醚、2-乙基己基缩水甘油醚、以及缩水甘油十六烷基醚的氨基加成产物,随后为从 1 至 10 个环氧烷单位的加成。

[0285] 本发明的优选增白剂可以由以下结构 (II) 表征：

[0286]



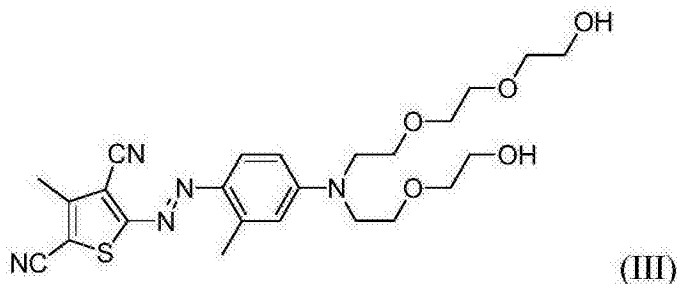
(II)

[0287] 其中 R' 选自下组,该组由以下各项组成 :H、 CH_3 、 $CH_2O(CH_2CH_2O)_zH$ 、及其混合物 ;其

中 R” 选自下组, 该组由以下各项组成 :H、CH₂O(CH₂CH₂O)_zH、及其混合物 ;其中 x+y ≤ 5 ;其中 y ≥ 1 ;并且其中 z = 0 至 5。

[0288] 本发明的另外优选的增白剂可以由以下结构 (III) 表征 :

[0289]



[0290] 典型地包括具有一共 5 个 EO 基团的混合物。适合的优选分子是处于结构 I 的具有以下上文中“部分 a”中的下垂基团的那些。

[0291] 表 1

[0292]

	R1				R2			
	R'	R''	x	y	R'	R''	x	y
a	H	H	3	1	H	H	0	1
b	H	H	2	1	H	H	1	1
c = b	H	H	1	1	H	H	2	1
d = a	H	H	0	1	H	H	3	1

[0293] 另外的使用的增白剂包括描述于 US 2008/34511 (联合利华 (Unilever)) 中的那些。优选的试剂是“紫色 13”。

[0294] 适合的染料粘土钶合物包括选自下组的染料粘土钶合物, 该组包括至少一种阳离子 / 碱性染料和绿土、及其混合物。在另一方面, 适合的染料粘土钶合物包括选自下组的染料粘土钶合物, 该组由阳离子 / 碱性染料和粘土组成, 该阳离子 / 碱性染料选自下组, 该组由以下各项组成 :C. I. 碱性黄 1 至 108、C. I. 碱性橙 1 至 69、C. I. 碱性红 1 至 118、C. I. 碱性紫 1 至 51、C. I. 碱性蓝 1 至 164、C. I. 碱性绿 1 至 14、C. I. 碱性棕色 1 至 23、CI 碱性黑 1 至 11, 并且该粘土选自下组, 该组由以下各项组成 :蒙脱石粘土、水辉石粘土、皂石粘土及其混合物。在再另一方面, 适合的染料粘土钶合物包括选自下组的染料粘土钶合物, 该组由以下各项组成 :蒙脱石碱性蓝 B7C. I. 42595 钶合物、蒙脱石碱性蓝 B9C. I. 52015 钶合物、蒙脱石碱性紫 V3C. I. 42555 钶合物、蒙脱石碱性绿 G1C. I. 42040 钶合物、蒙脱石碱性红 R1C. I. 45160 钶合物、蒙脱石 C. I. 碱性黑 2 钶合物、水辉石碱性蓝 B7C. I. 42595 钶合物、水辉石碱性蓝 B9C. I. 52015 钶合物、水辉石碱性紫 V3C. I. 42555 钶合物、水辉石碱性绿 G1C. I. 42040 钶合物、水辉石碱性红 R1C. I. 45160 钶合物、水辉石 C. I. 碱性黑 2 钶合物、皂石碱性蓝 B7C. I. 42595 钶合物、皂石碱性蓝 B9C. I. 52015 钶合物、皂石碱性紫 V3C. I. 42555 钶合

物、皂石碱性绿 G1C. I. 42040 钶合物、皂石碱性红 R1C. I. 45160 钶合物、皂石 C. I. 碱性黑 2 钶合物及其混合物。

[0295] 适合的颜料包括选自下组的颜料,该组由以下各项组成:黄士酮、阴丹酮、包含 1 至 4 个氯原子的含氯阴丹酮、皮葱酮、二氯皮葱酮、单溴二氯皮葱酮、二溴二氯皮葱酮、四溴皮葱酮、二萘嵌苯 -3, 4, 9, 10- 四羧酸二酰亚胺(其中该酰亚胺基团可以是未取代的或被 C1-C3- 烷基或苯基或杂环基团取代的,并且其中该苯基和杂环基团可以另外地带有不赋予在水中的溶解性的取代基)、葱素嘧啶羧酸酰胺、葱酮紫、异葱酮紫、二噁嗪颜料、每个分子可以包含高达 2 个氯原子的酞菁铜、多氯-酞菁铜或每个分子包含高达 14 个溴原子的多溴氯-酞菁铜,及其混合物。

[0296] 在另一方面,适合的颜料包括选自下组的颜料,该组由以下各项组成:群青(C. I. 颜料蓝 29)、群青紫(C. I. 颜料紫 15)及其混合物。

[0297] 上述织物调色剂可以组合使用(可以使用织物调色剂的任何混合物)。适合的调色剂更详细地描述于 US 7208459 中。染料在本发明的组合物中的优选水平是 0.00001wt% 至 0.5wt%、或 0.0001wt% 至 0.25wt%。优选在水中用于处理和/或清洁步骤的染料的浓度是从 1ppb 至 5ppm、10ppb 至 5ppm 或 20ppb 至 5ppm。在优选的组合物中,表面活性剂的浓度将是 0.2 至 3g/l。

[0298] 胶囊化物-该组合物可以包含胶囊化物。在一方面,胶囊化物包括一个核心,具有内表面和外表面的包壳,所述包壳胶囊化所述核心。

[0299] 在所述胶囊化物的一个方面,所述核心可以包括选自下组的材料,该组由以下各项组成:香料;增亮剂;染料;驱虫剂;硅酮;蜡;调味剂;维生素;织物软化剂;护肤剂,在一个方面是石蜡;酶;抗菌剂;漂白剂;感受剂(sensate);及其混合物;并且所述包壳可以包括选自下组的材料,该组由以下各项组成:聚乙烯;聚酰胺;聚乙烯醇,可任选地包含其他共聚单体;聚苯乙烯;聚异戊二烯;聚碳酸酯;聚酯;聚丙烯酸酯;氨基塑料,在一方面,所述氨基塑料可以包括聚脲、聚氨酯和/或聚脲聚氨酯(polyureaurethane),在一方面,所述聚脲可以包括聚氧基亚甲基脲和/或三聚氰胺甲醛;聚烯烃;多糖,在一方面,所述多糖可以包括海藻酸盐和/或壳聚糖;明胶;虫胶;环氧树脂;乙烯基聚合物水不溶性无机物;硅酮;及其混合物。

[0300] 在所述胶囊化物的一个方面,所述核心可以包括香料。

[0301] 在所述胶囊化物的一个方面,所述包壳可以包括三聚氰胺甲醛和/或交联的三聚氰胺甲醛。

[0302] 在一方面,披露了适合的胶囊化物可以包括核心材料和包壳,所述包壳至少部分地包围所述核心材料。所述胶囊化物的 85% 或 90% 可以具有从 0.2MPa 至 10MPa、从 0.4MPa 至 5MPa、从 0.6MPa 至 3.5MPa、或从 0.7MPa 至 3MPa 的抗断强度;并且具有从 0 至 30%、从 0 至 20%、或从 0 至 5% 的有益试剂泄露。

[0303] 在一方面,所述胶囊化物的 85% 或 90% 可以具有从 1 至 80 微米、从 5 至 60 微米、从 10 至 50 微米、或从 15 至 40 微米的粒度。

[0304] 在一方面,所述胶囊化物的 85% 或 90% 可以具有从 30 至 250nm、从 80 至 180nm、或从 100 至 160nm 的颗粒壁厚。

[0305] 在一方面,所述胶囊化物的核心材料可以包括选自下组的材料,该组由以下各项

组成：香料原料和 / 或任选地选自下组的材料，该组由以下各项组成：植物油，包括未换水的和 / 或共混的植物油（包括蓖麻油、椰子油、棉籽油、葡萄油、油菜籽、大豆油、玉米油、棕榈油、亚麻籽油、红花油、橄榄油、花生油、椰子油、棕榈仁油、蓖麻油、柠檬油及其混合物）；植物油酯、酯，包括己二酸二丁酯、邻苯二甲酸二丁酯、己二酸苄丁酯、己二酸苄辛酯、磷酸三甲苯酯、磷酸三辛酯及其混合物；直链或支链烃，包括那些沸点高于约 80°C 的直链或支链烃；部分氢化的三联苯、邻苯二甲酸二烷基酯、烷基联苯，包括单异丙基联苯、烷化萘（包括二丙基萘）、汽油（包括煤油）、矿物油及其混合物；芳香族溶剂，包括苯、甲苯及其混合物；硅油；及其混合物。

[0306] 在一方面，所述胶囊化物的壁材料可以包括适合的树脂，该树脂包括醛和胺的反应产物，适合的醛包括甲醛。适合的胺包括三聚氰胺、脲、苯并胍胺、甘脲、及其混合物。适合的三聚氰胺包括羟甲基三聚氰胺、甲基化的羟甲基三聚氰胺、亚氨基三聚氰胺及其混合物。适合的脲包括二羟甲基脲、甲基化的二羟甲基脲、脲-间苯二酚、及其混合物。

[0307] 在一方面，在将胶囊化物添加至组合物之前、期间或之后，适合的甲醛清除剂可以与例如处于胶囊浆料中的胶囊化物一起使用和 / 或添加至这种组合物中。适合的胶囊可以通过 US 2008/0305982；和 / 或 US 2009/0247449 的以下传授来制成。

[0308] 在一个优选方面，该组合物还可以包括沉积酸，优选由下组组成，该组包括阳离子或非离子聚合物。适合的聚合物包括阳离子淀粉、阳离子羟基乙基纤维素、聚乙烯甲醛、槐树豆胶、甘露聚糖、木葡聚糖、罗望子胶、聚乙烯对苯二酸盐，以及包含二甲基氨基乙基甲基丙烯酸酯的且任选具有一种或多种选自下组的单体的聚合物，该组包括丙烯酸和丙烯酰胺。

[0309] 香料 - 在一方面，该组合物包括含有选自下组的一种或多种香料原料的香料，该组由以下各项组成：1, 1'-氧基双-2-丙醇；1, 4-环己烷二羧酸，二乙基酯；(乙氧基甲氧基)环十二烷；1, 3-壬二醇，单乙酸酯；(3-甲基丁氧基)乙酸，2-丙烯基酯；β-甲基环十二烷乙醇；2-甲基-3-[(1, 7, 7-三甲基二环[2.2.1]庚-2-基)氧基]-1-丙醇；氧杂环十六-2-酮；α-甲基-苯甲醇乙酸盐；反式-3-乙氧基-1, 1, 5-三甲基环己烷；4-(1, 1-二甲基乙基)环己醇乙酸盐；十二氢-3a, 6, 6, 9a-四甲基萘并[2, 1-b]呋喃；β-甲基苯丙醛；β-甲基-3-(1-甲基乙基)苯丙醛；4-苯基-2-丁酮；2-甲基丁酸，乙基酯；苯甲醛；2-甲基丁酸，1-甲基乙基酯；二氢-5-戊基-2(3H)呋喃酮；(2E)-1-(2, 6, 6-三甲基-2-环己烯-1-基)-2-丁烯-1-酮；十二醛；十一醛；2-乙基-α, α-二甲基苯丙醛；癸醛；α, α-二甲基苯乙醇乙酸盐；2-(苯基亚甲基)辛醛；2-[[3-[4-(1, 1-二甲基乙基)苯基]-2-甲基亚丙基]氨基]苯甲酸，甲基酯；1-(2, 6, 6-三甲基-3-环己烯-1-基)-2-丁烯-1-酮；2-戊基环戊酮；3-氧代-2-戊基环戊烷乙酸，甲基酯；4-羟基-3-甲氧基苯甲醛；3-乙氧基-4-羟基苯甲醛；2-庚基环戊酮；1-(4-甲基苯基)乙酮；(3E)-4-(2, 6, 6-三甲基-1-环己烯-1-基)-3-丁烯-2-酮；(3E)-4-(2, 6, 6-三甲基-2-环己烯-1-基)-3-丁烯-2-酮；苯乙醇；2H-1-苯并吡喃-2-酮；4-甲氧基苯甲醛；10-十一烯醛；丙酸，苯基甲基酯；β-甲基苯乙醇；1, 1-二乙氧基-3, 7-二甲基-2, 6-辛二烯；α, α-二甲基苯乙醇；(2E)-1-(2, 6, 6-三甲基-1-环己烯-1-基)-2-丁烯-1-酮；乙酸，苯基甲基酯；环己烷丙酸，2-丙烯基酯；己酸，2-丙烯基酯；1, 2-二甲氧基-4-(2-丙烯基)苯；1, 5-二甲基-二环[3.2.1]辛-8-酮肟；4-(4-羟基-4-甲基戊烷基)-3-环己烯-1-甲醛；3-丁烯-2-醇；2-[[[2, 4(或3, 5)-二甲基-3-环己烯基-1-基]亚甲基]氨基]苯甲酸，甲

基酯;8-环十六-1-酮;甲基紫罗酮;2,6-二甲基-7-辛烯-2-醇;2-甲氧基-4-(2-丙烯基)苯酚;(2E)-3,7-二甲基-2,6-辛二烯-1-醇;2-羟基-苯甲酸,(3Z)-3-己烯基酯;2-十三烯腈;4-(2,2-二甲基-6-亚甲基环己基)-3-甲基-3-丁烯-2-酮;四氢-4-甲基-2-(2-甲基-1-丙烯基)-2H-吡喃;乙酸,(2-甲基丁氧基)-,2-丙烯基酯;苯甲酸,2-羟基-,3-甲基丁基酯;2-丁烯-1-酮,1-(2,6,6-三甲基-1-环己烯-1-基)-,(Z)-;环戊烷羧酸,2-己基-3-氧代-,甲基酯;苯丙醛,4-乙基- α , α -二甲基-;3-环己烯-1-甲醛,3-(4-羟基-4-甲基戊基)-;乙酮,1-(2,3,4,7,8,8a-六氢-3,6,8,8-四甲基-1H-3a,7-甲醇甘菊蓝-5-基)-,[3R-(3. α .,3a. β .,7. β .,8a. α .)]-;十一醛,2-甲基-2H-吡喃-2-酮,6-丁基四氢-;苯丙醛,4-(1,1-二甲基乙基)-. α -甲基-;2(3H)-呋喃酮、5-庚基二氢-;苯甲酸,2-[(7-羟基-3,7-二甲基亚辛基)氨基]-、甲基;苯甲酸,2-羟基-,苯基甲基酯;萘,2-甲氧基-;2-环戊烯-1-酮,2-己基-;2(3H)-呋喃酮、5-己基二氢-;氧杂环丙烷羧酸,3-甲基-3-苯基-,乙基酯;2-氧杂二环[2.2.2]辛烷,1,3,3-三甲基-;苯戊醇,. γ -甲基-;3-辛醇,3,7-二甲基-;3,7-二甲基-2,6-辛二烯腈;3,7-二甲基-6-辛烯-1-醇;萘品醇乙酸酯;2-甲基-6-亚甲基-7-辛烯-2-醇,二氢衍生物;3a,4,5,6,7,7a-六氢-4,7-甲醇-1H-茛-6-酚丙酸酯;3-甲基-2-丁烯-1-醇乙酸酯;(Z)-3-己烯-1-醇乙酸酯;2-乙基-4-(2,2,3-三甲基-3-环戊烯-1-基)-2-丁烯-1-醇;4-(八氢-4,7-甲醇-5H-亚茛-5-基)-丁醛;3-2,4-二甲基-环己烯-1-甲醛;1-(1,2,3,4,5,6,7,8-八氢-2,3,8,8-四甲基-2-萘基)-乙酮;2-羟基-苯甲酸,甲基酯;2-羟基-苯甲酸,己基酯;2-苯氧基-乙醇;2-羟基-苯甲酸,戊基酯;2,3-庚烷二酮;2-己烯-1-醇;6-辛烯-2-醇、2,6-二甲基-;突厥酮(α , β , γ 或 δ 或其混合物),4,7-甲醇-1H-茛-6-酚,3a,4,5,6,7,7a-六氢-,乙酸酯;9-十一烯醛;8-十一烯醛;异环柠檬醛;乙酮,1-(1,2,3,5,6,7,8,8a-八氢-2,3,8,8-四甲基-2-萘基)-;3-环己烯-1-甲醛,3,5-二甲基-;3-环己烯-1-甲醛,2,4-二甲基-;1,6-辛二烯-3-醇,3,7-二甲基-;1,6-辛二烯-3-醇,3,7-二甲基-,乙酸酯;铃兰醛(p-t-Bucinal),以及环戊酮、2-[2-(4-甲基-3-环己烯-1-基)丙基]-以及1-甲基-4-(1-甲基乙烯基)环己烯及其混合物。

[0310] 在一方面,该组合物可以包括胶囊化的香料颗粒,该颗粒包含水溶性羟基化合物或三聚氰胺-甲醛或改性的聚乙烯醇。在一方面,胶囊化物包括(a)至少部分水溶的固体基质,包含一种或多种水溶性羟基化合物,优选淀粉;以及(b)由该固体基质包封的香料油。

[0311] 在另一方面,该香料可以是与多胺(优选聚乙烯亚胺)预复合的,以形成席夫碱(Schiff base)。

[0312] 聚合物-该组合物可以包括一种或多种聚合物。实例为羧甲基纤维素、聚(乙烯基-吡咯烷酮)、聚(乙二醇)、聚(乙烯醇)、聚(乙烯基吡啶-N-氧化物)、聚(乙烯基咪唑)、聚羧酸酯(如聚丙烯酸酯)、马来酸/丙烯酸共聚物、以及甲基丙烯酸月桂酯/丙烯酸共聚物。

[0313] 该组合物可以包括一种或多种两亲清洁聚合物,例如具有以下一般结构的化合物:双((C₂H₅O)(C₂H₄O)_n)(CH₃)-N⁺-C_xH_{2x}-N⁺-(CH₃)-双((C₂H₅O)(C₂H₄O)_n),其中n=从20至30,并且x=从3至8,或其硫酸化的或磺化的变体。

[0314] 该组合物可以包括两亲烷氧基化油脂清洁聚合物,这些聚合物具有平衡的亲水和

疏水特性,使得它们从织物和表面去除油脂颗粒。本发明的两亲烷氧基化油脂清洁聚合物的具体实施例包括一个核心结构和与那个核心结构连接的多个烷氧基化基团。这些可以包括烷氧基化的聚烯属胺亚胺 (polyalkylenimine), 优选具有内聚环氧乙烷嵌段和外聚环氧丙烷嵌段。

[0315] 在此, 烷氧基化的聚羧酸酯 (例如从聚丙烯酸酯制备的那些) 可用于提供另外的油脂去除性能。此类材料描述于 WO 91/08281 和 PCT 90/01815 中。化学上地, 这些材料包括聚丙烯酸酯, 每 7-8 个丙烯酸酯单位具有一个乙氧基侧链。侧链具有化学式 $-(\text{CH}_2\text{CH}_2\text{O})_m(\text{CH}_2)_n\text{CH}_3$, 其中 m 是 2-3 并且 n 是 6-12。侧链是酯连接至聚丙烯酸酯“主链”, 以提供“梳子状”聚合物类型结构。分子量可以不同, 但典型地处于 2000 至 50,000 的范围内。此类烷氧基化的聚羧酸酯可以包括在此的组合物的从 0.05wt% 至 10wt%。

[0316] 本发明的类异戊二烯衍生的表面活性剂, 以及与其他辅助表面活性剂和其他佐剂成分一起形成的混合物特别适合与两亲接枝共聚物使用, 优选地该两亲接枝共聚物包括 (i) 聚乙二醇主链; 以及 (ii) 和至少一种下垂物部分, 选自聚乙酸乙烯酯、聚乙烯醇及其混合物。优选的两亲接枝共聚物是由巴斯夫 (BASF) 供应的 Sokalan HP22。适合的聚合物包括随机接枝共聚物, 优选聚乙酸乙烯酯接枝的聚环氧乙烷共聚物, 具有聚环氧乙烷主链和多重聚乙酸乙烯酯侧链。聚环氧乙烷主链的分子量优选是 6000, 并且聚环氧乙烷与聚乙酸乙烯酯的重量比是 40 比 60, 并且每 50 个环氧乙烷单位有不多于 1 个接枝点。

[0317] 羧酸酯聚合物 - 本发明的组合物还包括一种或多种羧酸酯聚合物, 例如马来酸酯 / 丙烯酸酯随机共聚物或聚丙烯酸酯均聚物。在一方面, 该羧酸酯聚合物是具有从 4,000Da 至 9,000Da 或从 6,000Da 至 9,000Da 的分子量的聚丙烯酸酯均聚物。

[0318] 污物释放聚合物 - 本发明的组合物还可以包括一种或多种污物释放聚合物, 这些聚合物具有如由以下结构 (I)、(II) 或 (III) 之一所定义的结构:

[0319] (I) $-[(\text{OCHR}^1-\text{CHR}^2)_a-\text{O}-\text{OC}-\text{Ar}-\text{CO}-]_d$

[0320] (II) $-[(\text{OCHR}^3-\text{CHR}^4)_b-\text{O}-\text{OC}-\text{sAr}-\text{CO}-]_e$

[0321] (III) $-[(\text{OCHR}^5-\text{CHR}^6)_c-\text{OR}^7]_f$

[0322] 其中:

[0323] a 、 b 和 c 是从 1 至 200;

[0324] d 、 e 和 f 是从 1 至 50;

[0325] Ar 是 1,4- 取代的亚苯基;

[0326] sAr 是 1,3- 取代的亚苯基, 该亚苯基在 5 位上被 SO_3Me 取代;

[0327] Me 是 Li, K, Mg/2, Ca/2, Al/3, 铵, 单-、二-、三-、或四烷基铵, 其中烷基是 C_1 - C_{18} 烷基或 C_2 - C_{10} 羟基烷基, 或其混合物;

[0328] R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 和 R^6 独立地选自 H 或 C_1 - C_{18} 正- 或异- 烷基; 并且

[0329] R^7 是直链或支链的 C_1 - C_{18} 烷基, 或直链或支链的 C_2 - C_{30} 烯基, 或具有 5 至 9 个碳原子的环烷基, 或 C_8 - C_{30} 芳基, 或 C_6 - C_{30} 芳基烷基。

[0330] 适合的去污聚合物是聚酯去污聚合物, 例如 Repel-o-tex 聚合物, 包括 Repel-o-tex、SF-2 和 SRP6, 由罗地亚 (Rhodia) 供应。其他适合的去污聚合物包括 Texcare 聚合物, 包括 Texcare SRA100、SRA300、SRN100、SRN170、SRN240、SRN300 和 SRN325, 由科莱恩 (Clariant) 供应。其他适合的去污聚合物是 Marloquest 聚合物, 例如 Marloquest SL,

由萨索尔 (Sasol) 供应。

[0331] **纤维素聚合物**—本发明的组合物还包括一种或多种纤维素聚合物,包括选自烷基纤维素、烷基烷氧基烷基纤维素、羧基烷基纤维素、烷基羧基烷基纤维素的那些。在一方面,纤维素聚合物选自下组,该组包括羧甲基纤维素、甲基纤维素、甲基羟乙基纤维素、甲基羧甲基纤维素、及其混合物。在一方面,羧甲基纤维素具有从 0.5 至 0.9 的羧甲基取代度以及从 100,000Da 至 300,000Da 的分子量。

[0332] **酶**—该组合物可以包括提供清洁性能和 / 或织物护理益处的一种或多种酶。适合的酶的实例包括但不限于半纤维素酶、过氧化物酶、蛋白酶、纤维素酶、木聚糖酶、脂肪酶、磷脂酶、酯酶、角质酶、果胶酶、甘露聚糖酶、果胶裂解酶、角蛋白酶、还原酶、氧化酶、酚氧化酶、脂加氧酶、木质素酶、支链淀粉酶、鞣酸酶、聚戊糖酶、马拉纳酶 (malanase)、 β -葡聚糖酶、阿拉伯糖苷酶、透明质酸酶、软骨素酶、漆酶、叶绿素酶和淀粉酶、或其混合物。典型的组合是酶混合物,可以包含例如蛋白酶和脂肪酶连同淀粉酶。当存在于组合物中时,前述另外的酶可以按组合物的重量计以从 0.00001wt% 至 2wt%、从 0.0001wt% 至 1wt% 或从 0.001wt% 至 0.5wt% 酶蛋白的水平存在。

[0333] 一般而言,一种或多种所选酶的性质应与选定的洗涤剂相容(即,最适 pH,与其他酶和非酶成分的相容性,等等),并且该一种或多种酶应以有效量存在。

[0334] **纤维素酶**:适合的纤维素酶包括细菌或真菌来源的那些。包括化学修饰的或蛋白质工程化的突变体。适合的纤维素酶包括来自以下属的纤维素酶:芽孢杆菌属、假单胞菌属、腐质霉属、镰孢菌属、梭孢壳属、枝顶孢霉属,例如 US 4435,307、US 5648,263、US 5691178、US 5776757 以及 WO 89/09259 中披露的由特异腐质霉、嗜热毁丝霉以及尖孢镰孢菌产生的真菌纤维素酶。

[0335] 特别适合的纤维素酶是具有颜色护理益处的碱性或中性纤维素酶。这样的纤维素酶的实例是 EP 0495257、EP 0531372、WO 96/11262、WO 96/29397、WO 98/08940 中所述的纤维素酶。其他实例是纤维素酶变体,如 WO 94/07998、EP 0531315、US 5457046、US 5686593、US 5763254、WO 95/24471、WO 98/12307 以及 PCT/DK 98/00299 中所述的那些。

[0336] 可商购的纤维素酶包括 Celluzyme™、和 Carezyme™(诺维信公司 (Novozymes A/S))、Clazinase™、和 Puradax HA™(杰能科国际有限公司 (Genencor International Inc.))、以及 KAC-500(B)™(花王株式会社 (Kao Corporation))。

[0337] 在一方面,优选的酶将包括蛋白酶。适合的蛋白酶包括细菌、真菌、植物、病毒或动物起源的那些,例如植物或微生物起源。优选微生物来源。包括化学修饰的或蛋白质工程化的突变体。它可以是碱性蛋白酶,例如丝氨酸蛋白酶或金属蛋白酶。丝氨酸蛋白酶可以例如是 S1 家族(如胰蛋白酶)或 S8 家族(如枯草杆菌蛋白酶)。金属蛋白酶可以例如是来自例如家族 M4 的嗜热菌蛋白酶或其他金属蛋白酶,例如来自 M5、M7 或 M8 家族的那些。

[0338] 术语“枯草杆菌酶”是指根据斯艾森 (Siezen) 等人,蛋白质工程学 (Protein Engng.) 4(1991)719-737 和斯艾森等人,蛋白质科学 (Protein Science) 6(1997)501-523 的丝氨酸蛋白酶亚组。丝氨酸蛋白酶是特征为在活性位点具有与底物形成共价加合物的丝氨酸的蛋白酶的一个亚类。枯草杆菌酶可以划分为 6 个亚部,即,枯草杆菌蛋白酶家族、嗜热蛋白酶 (Thermitase) 家族、蛋白酶 K 家族、羊毛硫抗生素肽酶家族、Kexin 家族和 Pyrolysin 家族。

[0339] 枯草杆菌酶的实例是来源于芽孢杆菌属的那些,例如描述于 US 7262042 和 WO 09/021867 中的迟缓芽孢杆菌、嗜碱芽孢杆菌、枯草芽孢杆菌、解淀粉芽孢杆菌、短小芽孢杆菌和吉氏芽孢杆菌;和描述于 WO 89/06279 中的枯草杆菌蛋白酶迟缓 (lentus)、枯草杆菌蛋白酶诺和 (Novo)、枯草杆菌蛋白酶嘉士伯 (Carlsberg)、地衣芽孢杆菌、枯草杆菌蛋白酶 BPN'、枯草杆菌蛋白酶 309、枯草杆菌蛋白酶 147 和枯草杆菌蛋白酶 168 以及描述于 (WO 93/18140) 中的蛋白酶 PD138。其他有用的蛋白酶可以是描述于 WO 92/175177、WO 01/016285、WO 02/026024 以及 WO 02/016547 中的那些。胰蛋白酶样蛋白酶的实例是胰蛋白酶 (例如猪或牛来源的) 和镰孢菌蛋白酶 (描述于 WO 89/06270、WO 94/25583 和 WO 05/040372 中), 以及衍生自纤维单胞菌 (Cellulomonas) 的胰凝乳蛋白酶 (描述于 WO 05/052161 和 WO 05/052146 中)。

[0340] 进一步优选的蛋白酶是来自迟缓芽孢杆菌 DSM 5483 的碱性蛋白酶 (如在例如 WO 95/23221 中所述)、及其变体 (在 WO 92/21760、WO 95/23221、EP1921147 以及 EP 1921148 中描述的)。

[0341] 金属蛋白酶的实例是如描述于 WO 07/044993 (杰能科国际公司 (Genencor Int.)) 中的中性金属蛋白酶, 例如衍生自解淀粉芽孢杆菌的那些。

[0342] 有用的蛋白酶的实例是于以下各项中的变体: WO 92/19729、WO 96/034946、WO 98/20115、WO 98/20116、WO 99/011768、WO 01/44452、WO 03/006602、WO 04/03186、WO 04/041979、WO 07/006305、WO 11/036263、WO 11/036264, 尤其是在以下位置的一个或多个中具有取代的变体: 3、4、9、15、27、36、57、68、76、87、95、96、97、98、99、100、101、102、103、104、106、118、120、123、128、129、130、160、167、170、194、195、199、205、206、217、218、222、224、232、235、236、245、248、252 以及 274, 使用 BPN' 编号。更优选地, 这些枯草杆菌酶变体可以包含以下突变: S3T、V4I、S9R、A15T、K27R、*36D、V68A、N76D、N87S、R、*97E、A98S、S99G、D、A、S99AD、S101G、M、R、S103A、V104I、Y、N、S106A、G118V、R、H120D、N、N123S、S128L、P129Q、S130A、G160D、Y167A、R170S、A194P、G195E、V199M、V205I、L217D、N218D、M222S、A232V、K235L、Q236H、Q245R、N252K、T274A (使用 BPN' 进行编号)。

[0343] 适合的可商购蛋白酶包括以下列商品名出售的那些: Alcalase®、Duralase™、Durazym™、Relase®、Relase® Ultra、Savinase®、Savinase® Ultra、Primase®、Polarzyme®、Kannase®、Liquanase®、Liquanase® Ultra、Ovozyme®、Coronase®、Coronase® Ultra、Neutrase®、Everlase® 和 Esperase® (诺维信公司), 以下列商品名出售的那些: Maxatase®、Maxacal®、Maxapem®、Purafect®、Purafect Prime®、Preferenz™、Purafect MA®、Purafect Ox®、Purafect OxP®、Puramax®、Properase®、Effectenz™、FN2®、FN3®、FN4®、Excellase®、Opticlean® 以及 Optimase® (丹尼斯克 / 杜邦公司 (Danisco/DuPont))、Axapem™ (吉斯特布罗卡德斯公司 (Gist-Brocades N. V.))、BLAP (序列示于 US 5352604 的图 29 中) 及其变体 (汉高股份 (Henkel AG)) 以及来自花王株式会社 (Kao) 的 KAP (嗜碱芽孢杆菌枯草杆菌蛋白酶)。

[0344] 适合的脂肪酶和角质酶包括细菌或真菌来源的那些。包括化学修饰的或蛋白

工程化的突变体酶。实例包括来自嗜热真菌属的脂肪酶,例如如描述于 EP 258068 和 EP 305216 中的来自疏绵状嗜热丝孢菌(早先命名为疏棉状腐质霉);来自腐质霉属的角质酶,例如特异腐质霉(WO 96/13580);来自假单胞菌属的菌株的脂肪酶(这些中的一些现在改名为伯克霍尔氏菌属),例如产碱假单胞菌或类产碱假单胞菌(EP 218272)、洋葱假单胞菌(EP 331376)、假单胞菌属菌株 SD705(WO 95/06720&WO 96/27002)、威斯康星假单胞菌(*P.wisconsinensis*)(WO 96/12012);GDSL-型链霉菌属脂肪酶(WO 10/065455);来自稻瘟病菌的角质酶(WO 10/107560);来自门多萨假单胞菌的角质酶(US 5,389,536);来自褐色嗜热裂孢菌(*Thermobifida fusca*)的脂肪酶(WO 11/084412, WO 13/033318, WO2013/096653);嗜热脂肪土芽孢杆菌脂肪酶(WO 11/084417);来自枯草芽孢杆菌的脂肪酶(WO 11/084599);以及来自灰色链霉菌(WO 11/150157)和始旋链霉菌(*S.pristinaespiralis*)(WO 12/137147)的脂肪酶。

[0345] 其他实例是脂肪酶变体,例如描述于 EP 407225、WO 92/05249、WO 94/01541、WO 94/25578、WO 95/14783、WO 95/30744、WO 95/35381、WO 95/22615、WO 96/00292、WO 97/04079、WO 97/07202、WO 00/34450、WO 00/60063、WO 01/92502、WO 07/87508 以及 WO 09/109500 中的那些。

[0346] 优选的商业化脂肪酶产品包括 Lipolase™、Lipex™、Lipolex™ 和 Lipoclean™(诺维信公司), Lumafast(来自杰能科公司(Genencor)) 以及 Lipomax(来自吉斯特布罗卡德斯公司(Gist-Brocades))。

[0347] 再其他实例是有时称为酰基转移酶或过水解酶的脂肪酶,例如与南极假丝酵母(*Candida antarctica*) 脂肪酶 A 具有同源性的酰基转移酶(WO 10/111143)、来自耻垢分枝杆菌(*Mycobacterium smegmatis*)的酰基转移酶(WO 05/56782)、来自 CE 7 家族的过水解酶(WO 09/67279) 以及耻垢分枝杆菌过水解酶的变体(特别是来自亨斯迈纺织品染化有限公司(Huntsman Textile Effects Pte Ltd)的商业产品 Gentle Power Bleach 中所用的 S54V 变体)(WO 10/100028)。

[0348] 在一方面,其他优选的酶包括微生物衍生的展现出内切- β -1,4-葡聚糖酶活性的内切葡聚糖酶(EC3.2.1.4),包括对于芽孢杆菌属的成员而言内源的细菌多肽,具有与 US 7141403 中的氨基酸序列 SEQ ID NO:2 至少 90%、94%、97% 或 99% 一致性的序列,以及其混合物。适合的内切葡聚糖酶是在商标名 Celluclean® 和 Whitezyme®(诺维信公司)下售卖的。

[0349] 其他优选的酶包括在商标名 Pectawash®、Pectaway®、Xpect® 下售卖的果胶裂解酶,以及在商标名 Mannaway® 下售卖的甘露聚糖酶(诺维信公司),以及 Purabrite®(丹尼斯克/杜邦公司(Danisco/DuPont))。

[0350] 该一种或多种洗涤剂酶可以通过添加包含一种或多种酶的单独的添加剂,或通过添加包括所有这些酶的组合添加剂而被包括于洗涤剂组合物中。本发明的洗涤剂添加剂,即单独添加剂或组合添加剂,可以被配制为,例如颗粒、液体、浆体等。优选的洗涤剂添加剂制品是颗粒,尤其是非尘颗粒;液体,尤其是稳定化的液体;或浆体。

[0351] 非尘颗粒可以例如如 US 4106991 和 US 4661452 中所披露来制造,并且可以任选地通过本领域中已知的方法来涂布。蜡状包衣材料的实例是平均分子量为 1000 至 20000 的聚(环氧乙烷)产品(聚乙二醇,PEG);具有 16-50 个环氧乙烷单元的乙氧基化壬基酚;具

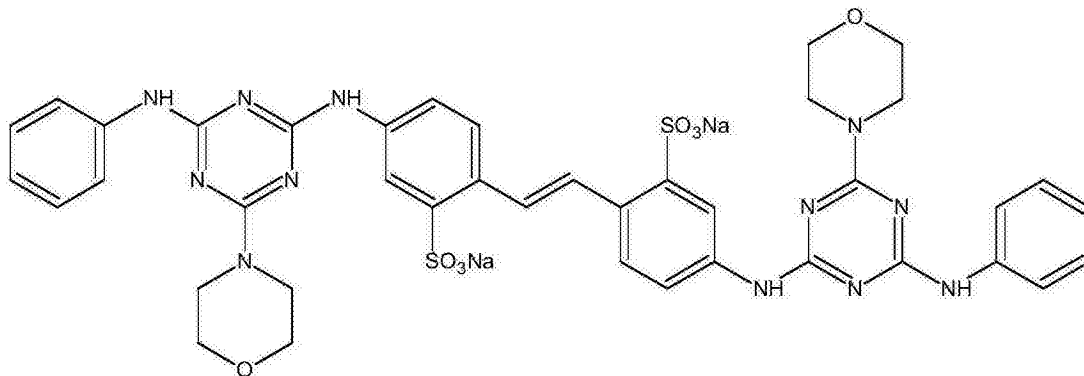
有 15 至 80 个环氧乙烷单位的乙氧基化脂肪族醇,其中醇含有 12 至 20 个碳原子;脂肪醇;脂肪酸;以及脂肪酸的单-和双-和三甘油酯。适用于通过流化床技术应用的成膜包衣材料的实例在 GB 1483591 中给出。液体酶制剂可以例如通过根据已确立的方法添加多元醇(如丙二醇)、糖或糖醇、乳酸或硼酸而稳定化。受保护的酶可以根据 EP 238216 中披露的方法来制备。

[0352] **染料转移抑制剂**-本发明的组合物还可以包括一种或多种染料转移抑制剂。合适的聚合物染料转移抑制剂包括但不限于聚乙烯吡咯烷酮聚合物、多胺 N-氧化物聚合物、N-乙烯吡咯烷酮与 N-乙烯基咪唑的共聚物、聚乙烯噁唑烷酮以及聚乙烯咪唑或其混合物。当存在于组合物中时,染料转移抑制剂可以按从 0.0001wt% 至 10wt%、从 0.01wt% 至 5wt% 或从 0.1wt% 至 3wt% 的水平存在。

[0353] **增亮剂**-本发明的组合物还可包含另外的组分,这些组分可以给正清洁的物品着色,例如荧光增亮剂。

[0354] 该组合物可以包括 C. I. 荧光增亮剂 260,处于具有以下结构的 α -晶体形式:

[0355]



[0356] 在一方面,增亮剂是冷水可溶增亮剂,例如处于 α -晶体形式的 C. I. 荧光增亮剂 260。在一方面,增亮剂主要处于 α -晶体形式,这意味着典型地至少 50wt%、至少 75wt%、至少 90wt%、至少 99wt%、或甚至基本上全部的 C. I. 荧光增亮剂 260 是处于 α -晶体形式。

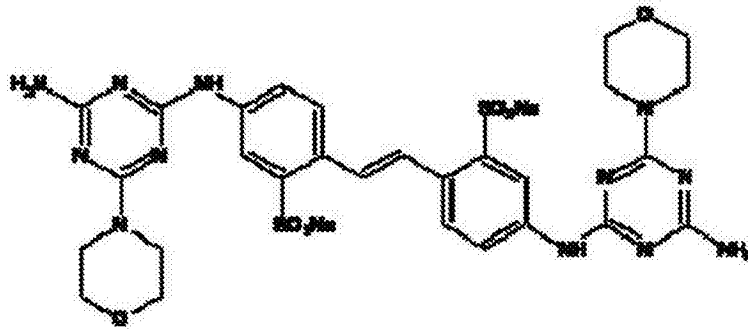
[0357] 增亮剂典型地是处于微粒化微粒形式,具有从 3 至 30 微米、从 3 微米至 20 微米、或从 3 至 10 微米的加权平均初级粒度。

[0358] 该组合物可以包括处于 β -晶体形式的 C. I. 荧光增亮剂 260,并且 (i) 处于 α -晶体形式的 C. I. 荧光增亮剂 260 与 (ii) 处于 β -晶体形式的 C. I. 荧光增亮剂 260 的重量比可以是至少 0.1 或至少 0.6。BE 680847 涉及用于制得处于 α -晶体形式的 C. I. 荧光增亮剂 260 的方法。

[0359] 可以用于本发明中的商业光学增亮剂可以划分为多个亚组,这些亚组包括但不是必须限制于:二苯乙烯、吡啶啉、香豆素、羧酸、次甲基菁、二苯并噁吩-5,5-二氧化物、唑、5 和 6 元环杂环的衍生物以及其他混杂物。此类增亮剂的实例披露于“荧光增亮剂的生产和应用”,M. 佐赫劳德尼克 (Zahradnik),由约翰威利父子公司 (John Wiley & Sons),纽约 (1982) 出版。可以用于本发明组合物的光学增亮剂的具体非限制性实例是在 US 4790856 和 US 3646015 中鉴定的那些。

[0360] 另外适合的增亮剂具有以下结构:

[0361]



[0362] 适合的荧光增亮剂水平包括从 0.01wt%、从 0.05wt%、从 0.1wt% 或从 0.2wt% 的较低水平至 0.5wt% 或 0.75wt% 的较高水平。

[0363] 在一方面，增亮剂可以装载在粘土上以形成颗粒。硅酸盐 - 本发明的组合物还可以包含硅酸盐，例如硅酸钠或硅酸钾。该组合物可以包括从 0wt% 至小于 10wt% 硅酸盐，至 9wt%、或至 8wt%、或至 7wt%、或至 6wt%、或至 5wt%、或至 4wt%、或至 3wt%、或甚至至 2wt%，并且从高于 0wt%、或从 0.5wt%、或从 1wt% 的硅酸盐。适合的硅酸盐是硅酸钠。

[0364] 分散剂 - 本发明的组合物还可以包含分散剂。适合的水溶性有机材料包括均聚合或共聚合的酸或其盐，其中聚羧酸包括至少两个羧基，这两个羧基被不超过两个碳原子彼此分开。

[0365] 酶稳定剂 - 用于在组合物中使用的酶可以通过各种技术来稳定。在此使用的酶可以通过钙和 / 或镁离子的水溶性来源的存在来稳定。常规稳定剂的实例是，例如多元醇，如丙二醇或甘油、糖或糖醇、乳酸、硼酸或硼酸衍生物，例如芳香族硼酸酯，或苯基硼酸衍生物，例如 4- 甲酰苯基硼酸，并且可以如在例如 WO 92/19709 和 WO 92/19708 中所述配制该组合物。在包含蛋白酶的水性组合物的情况下，可以添加可逆蛋白酶抑制剂，例如包括硼酸盐、4- 甲酰基苯基硼酸、苯基硼酸及其衍生物的硼化合物，或例如甲酸钙、甲酸钠和 1, 2- 丙二醇的化合物，以进一步改进稳定性。

[0366] 溶剂 - 适合的溶剂包括水和其他溶剂，例如亲脂性流体。适合的亲脂性流体的实例包括硅氧烷、其他硅酮、烃、乙二醇醚、甘油衍生物（例如甘油醚）、全氟化的胺、全氟化的和氢氟醚溶剂、低挥发性非氟化的有机溶剂、二醇溶剂、其他环境友好型溶剂及其混合物。

[0367] 结构化剂 / 增稠剂 - 结构化液体可以从内部结构化，由此结构由初级成分（例如，表面活性剂材料）形成，和 / 或通过使用次级成分（例如，聚合物、粘土和 / 或硅酸盐材料）提供三维基质结构而从外部结构化。该组合物可以包括从 0.01wt% 至 5wt%、或从 0.1wt% 至 2.0wt% 的结构化剂。该结构化剂典型地选自下组，该组由以下各项组成：甘油二酯和甘油三酯、硬脂酸乙二醇双酯、微晶纤维素、基于纤维素的材料、微纤维纤维素、疏水改性的碱性可膨胀的乳液（例如 Polygel W30 (3V Sigma)）、生物聚合物，黄原胶、吉兰糖胶、及其混合物。适合的结构化剂包括氢化的蓖麻油及其非乙氧基化的衍生物。适合的结构化剂披露于 US 6855680 中。此类结构化剂具有螺纹样结构化系统，该系统具有一系列纵横比。其他适合的结构化剂和用于制得它们的方法描述于 WO 10/034736 中。

[0368] 调节剂 - 本发明的组合物可以包括高熔点脂肪化合物。在此有用的高熔点脂肪化合物具有 25°C 或更高的熔点，并且选自下组，该组由以下各项组成：脂肪醇、脂肪酸、脂肪醇衍生物、脂肪酸衍生物、及其混合物。此类具有低熔点的化合物并非旨在被包括在此部分中。高熔点化合物的非限制性实例发现于国际化妆品成分词典，第五版，1993，以及 CTFA 化

妆品成分手册,第二版,1992 中。

[0369] 鉴于提供改进的调节益处(如在施用至湿发的过程中的湿滑感、柔和以及对干发的保湿感),高熔点脂肪化合物被以从 0.1wt%至 40wt%、从 1wt%至 30wt%、从 1.5wt%至 16wt%、从 1.5wt%至 8wt%的水平包括在该组合物中。

[0370] 本发明的组合物可以包含阳离子聚合物。在组合物中阳离子聚合物的浓度典型地范围为从 0.05wt%至 3wt%、从 0.075wt%至 2.0wt%、或从 0.1wt%至 1.0wt%。在预期使用该组合物的 pH 下,适合的阳离子聚合物将具有至少 0.5meq/gm、至少 0.9meq/gm、至少 1.2meq/gm、至少 1.5meq/gm、或小于 7meq/gm、以及小于 5meq/gm 的阳离子电荷密度,该 pH 的范围将大体上是从 pH3 至 pH 9、或在 pH 4 与 pH 8 之间。在此,聚合物的“阳离子电荷密度”是指聚合物上的正电荷数目与聚合物的分子量之比。此类适合的阳离子聚合物的平均分子量将大体上是在 10,000 与 1000 万之间、在 50,000 与 500 万之间、或在 100,000 与 300 万之间。

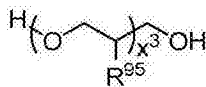
[0371] 用于在本发明的组合物中使用的适合的阳离子聚合物包含阳离子含氮部分,例如季铵或阳离子质子化的氨基部分。可以将任何阴离子反离子与阳离子聚合物关联使用,只要聚合物保持溶解于水中、组合物中、或组合物的凝聚相中,并且只要反离子在物理和化学上与组合物的主要成分相容或以另外的方式不会不适当地损害组合物性能、稳定性或美感。此类反离子的非限制性实例包括卤化物(例如,氯化物、氟化物、溴化物、碘化物)、硫酸盐和甲基硫酸盐。

[0372] 此类聚合物的非限制性实例描述于 CTFA 化妆品成分词典,第三版,埃斯特林(Estrin)、克罗斯利(Crosley)、和海恩斯(Haynes)编写(化妆品、化妆用具以及香水联合公司(The Cosmetic, Toiletry, and Fragrance Association, Inc.),华盛顿(1982))。

[0373] 用于在该组合物中使用的其他适合的阳离子聚合物包括多糖聚合物,阳离子瓜尔豆胶衍生物,含四价氮的纤维素醚,合成聚合物,醚化纤维素、瓜尔豆胶和淀粉的共聚物。当使用的时候,在此的阳离子聚合物可溶解于组合物中或可溶解于组合物中的复合凝聚相中,该凝聚相是由上文所述的阳离子聚合物和阴离子、两性、或兼性离子表面活性剂组分形成。阳离子聚合物的复合凝聚物还可以与组合物中其他带电荷的材料形成。适合的阳离子聚合物描述于 US 3962418 ;US 3958581 ;和 US 2007/0207109 中。

[0374] 本发明的组合物可以包括作为调节剂的非离子聚合物。在此具有大于 1000 的分子量的聚二醇(polyalkylene glycol)是有用的。具有以下通式的那些是有用的:

[0375]



[0376] 其中 R^{95} 选自下组,该组由以下各项组成:H、甲基及其混合物。调节剂,并且特别是硅酮,可以被包括在组合物中。用于本发明的组合物中的调节剂典型地包括形成乳化液体颗粒的水不溶性、水分散性、非挥发性的液体。用于在该组合物中使用的适合的调节剂是通常表征为以下项的那些调节剂:硅酮(例如,硅酮油、阳离子硅酮、硅酮胶、高折射性硅酮、以及硅酮树脂)、有机调节油(例如,烃油、聚烯烃、以及脂肪酯)或其组合,或者以另外方式在于此的水性表面活性剂基质中形成液体分散颗粒的那些调节剂。此类调节剂应该在物理和化学上是与组合物的主要组分相容的,并且不应该以另外的方式不适当地损害组合物稳

定性、美感或性能。

[0377] 在组合物中调节剂的浓度应该足以提供所希望的调节益处。这种浓度可以随着调节剂、所希望的调节性能、调节剂颗粒的平均大小、其他组分的类型和浓度以及其他类似因素而变化。

[0378] 硅酮调节剂的浓度范围典型地是从 0.01wt% 至 10wt%。适合的硅酮调节剂以及对于硅酮的任选的悬浮剂的非限制性实例描述于美国再公告专利号 34,584;US 5104646;US 5106609;US 4152416;US 2826551;US 3964500;US 4364837;US 6607717;US 6482969;US 5807956;US 5981681;US 6207782;US 7465439;US 7041767;US 7217777;US 2007/0286837A1;US 2005/0048549A1;US 2007/0041929A1;GB 849433;DE 10036533 中,将所有文献通过引用结合于此;硅酮的化学与技术 (Chemistry and Technology of Silicones), 纽约:学术出版社 (1968);通用电气硅酮橡胶产品数据列表 SE 30、SE 33、SE 54 和 SE 76;硅酮化合物 (Silicon Compounds), 彼特拉克系统公司 (Petrarch Systems, Inc.) (1984);以及聚合物科学与工程化百科全书 (Encyclopedia of Polymer Science and Engineering), 第 15 卷, 第 2 版, 第 204-308 页, 约翰威利父子公司 (John Wiley&Sons, Inc.) (1989) 中。

[0379] 本发明的组合物还可以包括从 0.05wt% 至 3wt% 的至少一种有机调节油作为调节剂, 单独或与其他调节剂例如硅酮 (在此所述的) 组合。适合的调节油包括烃油、聚烯烃、以及脂肪酯。还适合用于在此的组合物中的是在 US 5674478 和 US 5750122 或在 US 4529586;US 4507280;US 4663158;US 4197865;US 4217914;US 4381919;以及 US 4422853 中所描述的调节剂。

[0380] 卫生学与恶味 - 本发明的组合物还可以包括蓖麻酸锌、百里酚、季铵盐 (例如 Bardac®)、聚乙烯亚胺 (例如来自巴斯夫的 Lupasol®) 及其锌复合物、银和银化合物 (尤其是被设计为缓慢释放 Ag⁺ 或纳米银分散体的那些) 中的一种或多种。

[0381] 维生素 - 这些组合物可以包括维生素, 如描述于 WO 09/043709 中的那些。

[0382] 增泡剂 - 如果高的起泡是希望的, 增泡剂 (例如 C₁₀-C₁₆ 烷醇酰胺或 C₁₀-C₁₄ 烷基硫酸酯) 可以典型地以 1wt% 至 10wt% 的水平掺入组合物中。C₁₀-C₁₄ 单乙醇和二乙醇酰胺阐述了此类增泡剂的典型的类别。此类增泡剂与高的起泡佐剂表面活性剂 (例如, 以上提及的氧化胺、甜菜碱、以及磺基甜菜碱 (sultaine)) 一起使用也是有利的。如果希望的话, 水溶性镁和 / 或钙盐 (例如 MgCl₂、MgSO₄、CaCl₂、CaSO₄ 等) 可以典型地以 0.1wt% 至 2wt% 的水平添加, 以提供另外的泡沫并且以增强油脂去除性能。

[0383] 泡沫抑制剂 - 用于减少或抑制泡沫形成的化合物可以掺入本发明的组合物中。泡沫抑制在如在 US 4489455 和 US 4489574 中描述的所谓“高浓度清洁工艺”中以及在前载式 (front-loading-style) 洗衣机中可能是特别重要的。多种多样的材料可以用作泡沫抑制剂, 并且泡沫抑制剂对于本领域的技术人员而言是熟知的。参见, 例如柯克·奥思默化工百科全书 (Kirk Othmer Encyclopedia of Chemical Technology), 第三版, 第 7 卷, 第 430-447 页 (约翰威利父子公司, 1979)。泡沫抑制剂的实例包括单羧基脂肪酸以及其中的可溶盐, 高分子量烃例如石蜡, 脂肪酸酯 (例如, 脂肪酸甘油三酯), 单价醇的脂肪酸酯, 脂肪族 C₁₈-C₄₀ 酮 (例如硬脂酮), N- 烷基化的氨基三嗪, 优选具有约 100°C 之下的熔点的蜡烃, 硅酮泡沫抑制剂, 以及二级醇。泡沫抑制剂描述于 US 2954347;US 4265779;US

4265779 ;US 3455839 ;US 3933672 ;US 4652392 ;US 4978471 ;US 4983316 ;US 5288431 ;US 4639489 ;US 4749740 ;US 4798679 ;US 4075118 ;EP 89307851.9 ;EP 150872 ;以及 DOS 2, 124, 526 中。

[0384] 对于有待用于自动洗衣机中的任何洗涤剂组合物,泡沫不应该形成到它们溢出洗衣机的程度。当使用时,泡沫抑制剂优选是以“泡沫抑制量”存在的。“泡沫抑制量”意指组合物的配制者可以选择这种泡沫控制剂的量,这个量将充分地控制泡沫以导致用于自动洗衣机中的低起泡衣物洗涤剂。

[0385] 在此的组合物将通常包括从 0 至 10wt% 的泡沫抑制剂。当用作泡沫抑制剂时,单羧基脂肪酸以及其中的盐将典型地以高至 5wt% 的量存在。优选地,使用从 0.5wt% 至 3wt% 的脂肪单羧酸酯泡沫抑制剂。典型地以高至 2.0wt% 的量使用硅酮泡沫抑制剂,虽然可以使用更高的量。通常以从 0.1wt% 至 2wt% 的范围的量使用单硬脂酰磷酸酯泡沫抑制剂。典型地以从 0.01wt% 至 5wt% 的范围的量使用烃泡沫抑制剂,虽然可以使用更高的水平。典型地以 0.2wt% 至 3wt% 使用醇泡沫抑制剂。

[0386] 在此的组合物可以在宽的 pH 范围内具有清洁活性。在某些实施例中,这些组合物具有从 pH 4 至 pH 11.5 的清洁活性。在其他实施例中,这些组合物从 pH 6 至 pH 11、从 pH 7 至 pH 11、从 pH 8 至 pH 11、从 pH 9 至 pH 11、或从 pH 10 至 pH 11,5 具有活性。

[0387] 在此的组合物可以在宽范围的温度(例如从 10°C 或更低至 90°C)内具有清洁活性。优选地,该温度将是低于 50°C 或 40°C 或甚至 30°C。在某些实施例中,对于这些组合物来说的最适温度范围是从 10°C 至 20°C、从 15°C 至 25°C、从 15°C 至 30°C、从 20°C 至 30°C、从 25°C 至 35°C、从 30°C 至 40°C、从 35°C 至 45°C、或从 40°C 至 50°C。

[0388] 组合物的形式

[0389] 在此描述的组合物被有利地用在例如洗衣应用、硬表面清洁、餐具洗涤应用,连同化妆品应用(如义齿、牙齿、头发和皮肤)中。本发明的组合物具体是固体或液体清洁和/或处理组合物。在一方面,本发明涉及一种组合物,其中该组合物的形式选自下组,该组由以下各项组成:规则的、压缩的或浓缩的液体;凝胶;膏;皂条;规则的或压缩的粉末;粒状固体;具有两个或更多个层(相同或不同相)的均匀或多层片剂;具有一个或多个室的袋;单个或多个室单位剂型;或其任何组合。

[0390] 该组合物的形式可以将多个室(例如像可水溶的袋)中或片剂的不同层中的组分物理地彼此分离。由此可以避免组分之间的负面的存储相互作用。在洗涤溶液中,每个室的不同溶解曲线还可以引起选择的组分的延迟溶解。

[0391] 袋可以被配置为单个或多个的室。它可以具有适合容持该组合物的任何形式、形状和材料,例如在与水接触之前,不允许该组合物从袋中释放出来。袋由封装内体积的水溶性膜制成。可以将所述内体积分为具有袋的室。优选的膜是形成膜或片的聚合材料,优选是聚合物。优选的聚合物、共聚物或其衍生物选自聚丙烯酸酯、和水溶性丙烯酸酯共聚物、甲基纤维素、羧甲基纤维素、糊精钠、乙基纤维素、羟乙基纤维素、羟丙基甲基纤维素、麦芽糊精、聚甲基丙烯酸酯,最优选地是聚乙烯醇共聚物以及羟丙基甲基纤维素(HPMC)。优选地,在膜中的聚合物(例如 PVA)的水平是至少约 60%。优选的平均分子量将典型地是约 20,000 至约 150,000。膜还可以是共混组合物,该共混组合物包括可水解降解并且水可溶的聚合物共混物,例如聚乳酸和聚乙烯醇(已知在贸易参考 M8630 下,如由美国印第安纳州

的 MonoSol LLC 公司销售) 加增塑剂, 像甘油、乙二醇、丙二醇、山梨醇及其混合物。这些袋可以包括固体衣物清洁组合物或部分组分和 / 或液体清洁组合物或由水溶性膜分离的部分组分。用于液体组分的室在组成上可以与包括固体的室不同 (US 2009/0011970A1)。

[0392] 水溶性膜 - 本发明的组合物还可以被包封于水溶性膜之内。优选地, 优选的膜材料是聚合物材料。膜材料可以是例如通过聚合物材料的铸造、吹塑、挤出或吹胀挤塑来获得, 如本领域中已知的。适合用于用作袋材料的优选的聚合物、共聚物或其衍生物选自聚乙烯醇、聚乙烯吡咯烷酮、聚环氧烷、丙烯酰胺、丙烯酸、纤维素、纤维素醚、纤维素酯、纤维素酰胺、聚乙烯乙酸酯、聚羧酸和盐、聚氨基酸或肽、聚酰胺、聚丙烯酰胺、马来酸 / 丙烯酸的共聚物、多糖 (包括淀粉和明胶)、天然胶 (例如黄原胶和卡拉胶 (carragum))。更优选的聚合物选自聚丙烯酸酯和水溶性丙烯酸脂共聚物、甲基纤维素、羧甲基纤维素钠、糊精、乙基纤维素、羟乙基纤维素、羟丙基甲基纤维素、麦芽糊精、聚甲基丙烯酸酯, 并且最优选地选自聚乙烯醇、聚乙烯醇共聚物和羟丙基甲基纤维素 (HPMC)、及其组合。优选地, 聚合物在袋材料 (例如, PVA 聚合物) 中的水平是至少 60wt%。聚合物可以具有任何重均分子量, 优选是从约 1.000 至 1.000.000、从约 10.000 至 300.000、从约 20.000 至 150.000。聚合物的混合物还可以用作袋材料。

[0393] 天然地, 不同的膜材料和 / 或不同厚度的膜可以用于制作本发明的室。在选择不同的膜中的益处是所得的室可以展现不同溶解度或释放特征。

[0394] 优选的膜材料是在 MonoSol 贸易参考 M8630、M8900、H8779 下已知的 PVA 膜, 以及描述于 US 6166117 和 US 678751 中的那些, 以及具有相应溶解度和变形特征的 PVA 膜。

[0395] 在此的膜材料还可以包括一种或多种添加剂成分。例如, 可以有益的是添加增塑剂, 例如甘油、乙二醇、二乙二醇、丙二醇、山梨醇及其混合物。其他添加剂包括有待被递送至洗涤用水的功能性洗涤剂添加剂, 例如有机聚合物分散剂等。

[0396] 制造组合物的方法

[0397] 本发明的组合物可以被配制为任何适合的形式, 并且可通过由配制者所选择的任何方法来制备, 这些方法的非限制性实例描述于申请人的实例中以及 US 4990280 ; US 20030087791 A1 ; US 20030087790 A1 ; US 20050003983A1 ; US 20040048764 A1 ; US 4762636 ; US 6291412 ; US 20050227891 A1 ; EP 1070115 A2 ; US 5879584 ; US 5691297 ; US 5574005 ; US 5569645 ; US 5565422 ; US 5516448 ; US 5489392 ; US 5486303 中, 将所有文献通过引用结合于此。本发明的组合物或根据本发明制备的组合物包括清洁和 / 或处理组合物, 包括但不限于用于在织物和家居护理领域中处理织物、硬表面和任何其他表面的组合物, 包括: 空气护理 (包括空气清新剂和气味递送系统)、汽车护理、洗碗、织物调节 (包括软化和 / 或清新)、洗衣去垢、洗衣和漂洗添加剂和 / 或护理、硬表面清洁和 / 或处理 (包括地板和马桶清洁剂)、颗粒或粉末形式通用型或“重负荷”洗涤剂, 尤其是清洁洗涤剂; 液体、胶或膏形式通用型洗涤剂, 尤其是所谓的重负荷液体类型; 液体精细 - 织物洗涤剂; 手工洗碗剂或轻负荷洗碗剂, 尤其是高起泡类型的那些; 机器洗碗剂, 包括用于供家庭和公共机构使用的不同的片剂、颗粒、液体和漂洗助剂类型; 汽车或地毯香波, 浴室清洁剂 (包括马桶清洁剂); 以及清洁辅助剂, 例如漂白添加剂以及“去污棒 (stain-stick)”或预处理类型、装载基质的组合物 (例如添加干燥剂的片层)。优选的是用于清洁和 / 或处理纺织品和 / 或硬表面 (最优选为纺织品) 的组合物和方法。组合物优选地是在洗涤过程的预处理步

骤中或主要洗涤步骤中（最优选用于纺织品洗涤步骤）使用的组合物。

[0398] 如在此使用的，术语“织物和 / 或硬表面清洁和 / 或处理组合物”是清洁和处理组合物的子集，除非另外指出，该子集包括颗粒或粉末形式通用型或“重负荷”洗涤剂，尤其是清洁洗涤剂；液体、胶或膏形式的通用型洗涤剂，尤其是所谓的重负荷液体类型；液体精细织物洗涤剂；手工洗碗剂或轻负荷洗碗剂，尤其是高起泡类型的那些；机器洗碗剂，包括用于供家庭和公共机构使用的不同的片剂、颗粒、液体和漂洗助剂类型；液体清洁和消毒剂，汽车或地毯香波，浴室清洁剂（包括马桶清洁剂）；织物调节组合物（包括软化和 / 或清新），可以处于液体、固体和 / 或干燥剂片层形式；连同清洁辅助剂，例如漂白添加剂和“去污棒”或预处理类型、装载基质的组合物（例如添加干燥剂的片层）。所有的可应用的此类组合物可以是处于标准的、浓缩的或甚至高度浓缩的形式，甚至到此类组合物可以在某些方面呈非水性的程度。

[0399] 使用方法

[0400] 本发明包括在织物和 / 或家居护理领域中用于清洁任何表面（包括处理纺织品或硬表面或其他表面）的方法。在本发明的一个方面，该方法包括在洗涤过程的预处理步骤或主要洗涤步骤（最优选用于在纺织品洗涤步骤中使用或可替代地用于在餐具洗涤（包括手动以及自动 / 机械餐具洗涤两者）中使用）中接触有待处理的表面的步骤。在本发明的一个实施例中，将脂肪酶变体和其他组分顺序地添加到用于清洁和 / 或处理表面的方法中。可替代地，同时地添加脂肪酶变体和其他组分。

[0401] 如在此使用的，洗涤包括但不限于擦洗和机械搅拌。洗涤可以用泡沫组合物进行（如在 WO 08/101958 中所述），和 / 或通过施加交变压力（压力 / 真空）作为擦洗和机械搅拌的附加方法或替代方式来进行。对此类表面或织物进行干燥可以通过在家庭或工业环境中采用的通用手段的任一种来完成。本发明的清洁组合物理想地适用于在洗衣以及餐具洗涤应用中使用。因此，本发明包括用于清洁物体（包括但不限于织物、餐具、刀具以及厨具）的方法。该方法包括使有待清洁的物体与所述清洁组合物接触的步骤，该清洁组合物包括申请人的清洁组合物、清洁添加剂或其混合物中的至少一个实施例。织物可以包括能够在常规消费者或公共机构使用条件下被洗涤的大多数任何织物。该溶液可以具有从 8 至 10.5 的 pH。可以在溶液中以从 500ppm 至 15,000ppm 的浓度使用组合物。水温范围典型地是从 5°C 至 90°C。水与织物之比典型地是从 1:1 至 30:1。

[0402] 在一方面，本发明涉及使用与 SEQ ID NO:2 具有至少 75%一致性的多肽产生一种组合物的方法。在一方面，本发明涉及该组合物用于清洁物体的用途。

[0403] 在一方面，本发明涉及产生该组合物的方法，该方法包括添加与 SEQ ID NO:2 具有至少 75%一致性的多肽、以及表面活性剂。在一方面，本发明涉及用于清洁表面的方法，该方法包括使待清洁的表面上存在的脂质污渍与该清洁组合物接触。在一方面，本发明涉及用于水解存在于表面上的污物和 / 或污渍中的脂质的方法，该方法包括使污物和 / 或污渍与清洁组合物接触。

[0404] 植物

[0405] 本发明还涉及植物，例如转基因植物、植物部分或植物细胞，其包括本发明的多核苷酸，以便以可回收的量表达和产生该变体。该变体可以从植物或植物部分回收。可替代地，可以按原样将含有该变体的植物或植物部分用于改善食品或饲料的质量，例如，改善营

养价值、可口性、以及流变性质,或用以破坏抗营养因子。

[0406] 转基因植物可以是双子叶的(双子叶植物)或单子叶的(单子叶植物)。单子叶植物的实例是草,如草甸草(蓝草,早熟禾属);饲草,如羊茅属(*Festuca*)、黑麦草属(*Lolium*);温带草,如翦股颖属(*Agrostis*);以及谷类,例如小麦、燕麦、黑麦、大麦、稻、高粱、以及玉蜀黍(玉米)。

[0407] 双子叶植物的实例是烟草、豆类(如羽扇豆(*lupins*)、马铃薯、糖甜菜(*sugar beet*)、豌豆、豆(*bean*)和大豆(*soybean*))、以及十字花科植物(十字花科(*family Brassicaceae*))(如花椰菜、油菜籽、以及紧密相关的模式生物拟南芥)。

[0408] 植物部分的实例是茎、愈伤组织、叶、根、果实、种子、以及块茎、以及包括这些部分的独立组织,例如,表皮、叶肉、薄壁组织(*parenchyme*)、维管组织、分生组织。特定植物细胞区室,如叶绿体、质外体(*apoplast*)、线粒体、液泡、过氧化物酶体以及细胞质也被认为是植物部分。此外,任何植物细胞,无论是何种组织来源,都被认为是植物部分。同样地,植物部分,如分离以有助于本发明的利用的特定组织和细胞也被认为是植物部分,例如胚、胚乳、糊粉和种皮。

[0409] 同样包括于本发明范围内的是此类植物、植物部分以及植物细胞的子代。

[0410] 表达变体的转基因植物或植物细胞可以根据本领域已知的方法来构建。简而言之,通过如下方法构建该植物或植物细胞:将编码变体的一个或多个表达构建体并入到植物宿主基因组或叶绿体基因组中,并且使所得的修饰植物或植物细胞繁殖为转基因植物或植物细胞。

[0411] 表达构建体宜为包括编码变体的多核苷酸的核酸构建体,该多核苷酸与在选择的植物或植物部分中表达该多核苷酸所需的适当的调节序列可操作地连接。而且,表达构建体可包括用于鉴定整合了此表达构建体的植物细胞的选择性标记,和将此构建体引入所讨论的植物所必需的DNA序列(后者取决于所用的引入DNA的方法)。

[0412] 例如,基于希望在何时、何处、以及如何表达该变体来确定对调节序列如启动子和终止子序列和任意的信号或转运序列的选择。例如,编码变体的基因的表达可以是组成型的或诱导型的,或可以是发育、阶段或组织特异性的,并且可以使基因产物靶向特定组织或植物部分,如种子或叶。调节序列由例如塔格(*Tague*)等人,1988,植物生理学(*Plant Physiology*)86:506描述。

[0413] 对于组成型表达,可以使用35S-CaMV、玉米泛素1、或稻肌动蛋白1启动子(弗兰克(*Franck*)等人,1980,细胞(*Cell*)21:285-294;克里斯滕森(*Christensen*)等人,1992,植物分子生物学(*Plant Mol. Biol.*)18:675-689;张(*Zhang*)等人,1991,植物细胞(*Plant Cell*)3:1155-1165)。器官特异性启动子可以是例如来自贮藏库组织(例如种子、马铃薯块茎、和果实)的启动子(爱德华兹(*Edwards*)和科鲁兹(*Coruzzi*),1990,遗传学年鉴(*Ann. Rev. Genet.*)24:275-303),或来自代谢库组织(例如分生组织)(伊藤(*Ito*)等人,1994,植物分子生物学(*Plant Mol. Biol.*)24:863-878),种子特异性启动子例如来自水稻的谷蛋白、醇溶谷蛋白、球蛋白或白蛋白启动子(吴(*Wu*)等人,1998,植物与细胞生理学(*Plant Cell Physiol.*)39:885-889),来自豆球蛋白B4的蚕豆启动子和来自蚕豆的未知种子蛋白基因(康拉德(*Conrad*)等人,1998,植物生理学杂志(*J. Plant Physiol.*)152:708-711),来自种子油体蛋白的启动子(陈(*Chen*)等人,1998,植物与细胞

生理学 (Plant Cell Physiol.) 39:935-941), 来自欧洲油菜的贮藏蛋白 napA 启动子, 或本领域已知的任何其他种子特异性启动子 (例如, 如在 WO 91/14772 中所描述的)。此外, 启动子可以是叶特异性启动子, 如来自稻或番茄的 rbcS 启动子 (京冢 (Kyojuka) 等人, 1993, 植物生理学 (Plant Physiol.) 102:991-1000)、小球藻病毒腺嘌呤甲基转移酶基因启动子 (麦卓 (Mitra) 和希金斯 (Higgins), 1994, 植物分子生物学 (Plant Mol. Biol.) 26:85-93)、来自稻的 aldP 基因启动子 (加贺屋 (Kagaya) 等人, 1995, 分子遗传学与基因组学 (Mol. Gen. Genet.) 248:668-674)、或伤口诱导型启动子 (如马铃薯 pin2 启动子) (许 (Xu) 等人, 1993, 植物分子生物学 22:573-588)。同样地, 启动子可以通过非生物处理来诱导, 如温度、干旱、或盐度变化, 或通过外源施加的激活该启动子的物质来诱导, 例如乙醇、雌激素、植物激素 (如乙烯、脱落酸和赤霉素)、以及重金属。

[0414] 启动子增强子元件也可以用于实现变体在植物中的较高表达。例如, 启动子增强子元件可以是置于启动子与编码变体的多核苷酸之间的内含子。例如, 许 (Xu) 等人, 1993, 见上文, 披露了使用稻肌动蛋白 1 基因的第一内含子以增强表达。

[0415] 该选择性标记基因及该表达构建体的任何其他部分可以选自本领域中可用的那些。

[0416] 可以根据本领域中已知的常规技术将核酸构建体结合到植物基因组中, 这些常规技术包括土壤杆菌介导的转化、病毒介导的转化、微注射、粒子轰击、生物射弹转化、以及电穿孔 (加塞尔 (Gasser) 等人, 1990, 科学 (Science) 244:1293; 波特里库斯 (Potrykus), 1990, 生物 / 技术 (Bio/Technology) 8:535; 岛本 (Shimamoto) 等人, 1989, 自然 (Nature) 338:274)。

[0417] 目前根癌土壤杆菌介导的基因转移是用于产生转基因双子叶植物 (关于综述, 请参见霍伊卡 (Hooykas) 和施尔伯鲁特 (Schilperoort), 1992, 植物分子生物学 (Plant Mol. Biol.) 19:15-38) 并且用于转化单子叶植物的方法, 但对于这些植物还常常使用其他的转化方法。用于产生转基因单子叶植物的方法是粒子 (包衣有转化 DNA 的微观金或钨粒子) 轰击胚愈伤组织或发育中的胚 (克里斯托 (Christou), 1992, 植物杂志 (Plant J.) 2:275-281; 岛本 (Shimamoto), 1994, 生物技术当前述评 (Curr. Opin. Biotechnol.) 5:158-162; 瓦西尔 (Vasil) 等人, 1992, 生物 / 技术 (Bio/Technology) 10:667-674)。用于转化单子叶植物的替代方法是基于原生质体转化, 如由奥米儒勒 (Omirulleh) 等人, 1993, 植物分子生物学 (Plant Mol. Biol.) 21:415-428 所描述。另外的转化方法包括 US 6395966 和 US 7151204 (两者都通过引用以其全文结合于此) 中所描述的那些。

[0418] 在转化后, 根据本领域熟知的方法选出已掺入表达构建体的转化体, 并使其再生成为完整植物。通常设计转化程序用于通过如下方法在再生期间或在后续世代中选择性消除选择基因: 例如, 使用带有两个独立的 T-DNA 构建体的共转化或利用特异性重组酶位点特异性地切除选择基因。

[0419] 除用本发明的构建体直接转化特定植物基因型外, 还可以通过使具有该构建体的植物与缺乏该构建体的第二植物进行杂交来产生转基因植物。例如, 可以通过杂交将编码变体的构建体引入特定植物品种中, 无需总是直接地转化该给定品种的植物。因此, 本发明不仅涵盖了从根据本发明已经转化的细胞直接再生的植物, 而且还涵盖了此类植物的后

代。如在此使用的,后代可以是指根据本发明制备的亲本植物的任何代的后代。此类后代可以包括根据本发明制备的 DNA 构建体。杂交导致通过供体植物系与起始系交叉授粉,将转基因引入植物系。此类步骤的非限制性实例描述于 US 7151204 中。

[0420] 植物可以通过回交转化方法生成。例如,植物包括被称为回交转化的基因型、种系、近交体、或杂交体的植物。

[0421] 可以使用遗传标记以协助本发明的一种或多种转基因从一个遗传背景渗入到另一个。标记协助的选择提供了相对于常规育种的优点,在于其可以用于避免由表型变异导致的错误。另外,遗传标记可以在具体杂交的个别后代中提供有关良种种质相对程度的数据。例如,当具有所希望性状并且另外具有非农艺学所希望的遗传背景的植物与良种亲本杂交时,可以使用遗传标记来选择不仅具有感兴趣的性状,还具有相对较大比例所希望种质的后代。以此方式,使一种或多种性状渗入特定遗传背景所需的世代数得以最小化。

[0422] 本发明还涉及产生本发明的变体的方法,包括:(a) 在有助于产生该变体的条件下培养包含编码该变体的多核苷酸的转基因植物或植物细胞;并且(b) 回收该变体。

[0423] 通过以下实例进一步描述本发明,这些实例不应当解释为限制本发明的范围。

[0424] 实例

[0425] 培养基和溶液

[0426] 除非另外指明,用作缓冲液和底物的化学品至少是试剂等级的商品。可商购的酶 Lipolase™和 Lipex™获自诺维信公司。

[0427] 菌株

[0428] 使用购自英杰公司 (Invitrogen) (生命科技公司 (Life Technologies), 卡尔斯巴德, 加州, 美国) 的大肠杆菌 Top-10 菌株来繁殖我们的表达载体。

[0429] 使用米曲霉 MT3568 菌株用于编码多肽的基因的异源表达,该多肽与具有脂肪酶活性的多肽具有同源性。米曲霉 MT3568 是米曲霉 JaL355 的 amdS (乙酰胺酶) 破坏的基因衍生物 (WO 02/40694), 其中通过用 pyrG 基因破坏米曲霉乙酰胺酶 (amdS) 基因恢复 pyrG 营养缺陷型。

[0430] 培养基

[0431] DAP4C-1 培养基由以下各项构成:0.5g 酵母提取物、10g 麦芽糖、20g 右旋糖、11g 硫酸镁七水合物、1g 磷酸氢二钾、2g 一水合柠檬酸、5.2g 磷酸钾三元一水合物、1mL Dowfax 63N10 (消泡剂)、2.5g 碳酸钙,补充有 1mL KU6 金属溶液以及去离子水补足至 1000mL。

[0432] KU6 金属溶液由以下各项构成:6.8g $ZnCl_2$ 、2.5g $CuSO_4 \cdot 5H_2O$ 、0.13g $NiCl_2$ 、13.9g $FeSO_4 \cdot 7H_2O$ 、8.45g $MnSO_4 \cdot H_2O$ 、3g $C_6H_8O_7 \cdot H_2O$ 、以及去离子水补足至 1000mL。

[0433] YP- 麦芽糊精 2% 培养基由以下各项构成:10g 酵母提取物、20g 细菌用蛋白胨 (Bacto-peptone)、20g 麦芽糊精、以及去离子水补足至 1000mL。

[0434] PDA 平板由以下各项构成:39g 马铃薯右旋糖琼脂和去离子水补足至 1000mL。

[0435] LB 平板由以下各项构成:10g 的细菌用胰蛋白胨 (Bacto-Tryptone)、5g 的酵母提取物、10g 的氯化钠、15g 的细菌用琼脂、以及去离子水补足至 1000mL。

[0436] LB 培养基由以下各项构成:1g 的细菌用胰蛋白胨、5g 的酵母提取物、和 10g 的氯化钠、以及去离子水补足至 1000mL。

[0437] COVE- 蔗糖 -T 平板由以下各项构成:342g 的蔗糖、20g 的琼脂粉、20ml 的 COVE 盐

溶液、以及去离子水补足至 1000mL。该培养基通过在 15psi 下高压杀菌 15 分钟来进行灭菌（细菌学分析手册 (Bacteriological Analytical Manual), 第 8 版, 修订 A, 1998)。将该培养基冷却至 60°C 并且添加 10mM 乙酰胺、Triton X-100 (50 μ l/500ml)。

[0438] COVE-N-琼脂管由以下各项构成: 218g 山梨醇、10g 右旋糖、2.02g KNO_3 、25g 琼脂、50ml Cove 盐溶液、以及去离子水补足至 1000mL。

[0439] COVE 盐溶液由以下各项构成: 26g 的 $\text{MgSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ 、26g 的 KCL、26g 的 KH_2PO_4 、50mL 的 COVE 痕量金属溶液、以及去离子水补足至 1000mL。

[0440] COVE 痕量金属溶液由以下各项构成: 0.04g 的 $\text{Na}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot 10\text{H}_2\text{O}$ 、0.4g 的 $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$ 、1.2g 的 $\text{FeSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ 、0.7g 的 $\text{MnSO}_4 \cdot \text{H}_2\text{O}$ 、0.8g 的 $\text{Na}_2\text{MoO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$ 、10g 的 $\text{ZnSO}_4 \cdot 7\text{H}_2\text{O}$ 、以及去离子水补足至 1000mL。

[0441] 实例 1: 自卷枝毛霉克隆脂肪酶基因

[0442] 设计编码卷枝毛霉脂肪酶的合成编码 DNA 序列 (CDS) (SEQ ID NO:1)。通过 GeneArt® (生命科技公司, 卡尔巴斯德, 加州, 美国) 在以 5 μ g 规模具有与表达载体 pDAu109 (WO 05/042735) 相容的两个侧翼位点 (5' 中的 BamHI 和 3' 中的 HindIII) 的 pMA-T 载体中合成这种 CDS 序列。随后用来自 NEB (新英格兰生物实验室 (New England Biolabs), 法兰克福, 德国) 的限制酶 BamHI 和 HindIII 遵循制造商的建议消化 1 μ g 的这种质粒, 并且使用 TAE 缓冲液将生成的片段通过 1% 琼脂糖凝胶电泳进行分离。从凝胶上切下对应于合成脂肪酶基因的 1.2kb 片段并且遵循制造商的说明使用 GFX® PCR DNA 和凝胶带纯化试剂盒 (GE 医疗集团 (GE Healthcare), 希勒勒, 丹麦) 进行纯化。遵循制造商的说明, 通过用来自 NEB (新英格兰生物实验室, 法兰克福, 德国) 的 T4 连接酶连接将 100ng 的这种插入物片段克隆进先前用 BamHI 和 HindIII 消化的表达载体 pDAu109 (WO 05/042735) 中。

[0443] 将 2.5 μ l 体积的稀释的连接混合物用于转化大肠杆菌 TOP10 化学感受态细胞 (生命科技公司 (Life Technologies), 卡尔斯巴德, 加州, 美国)。从包含 100 μ g 的氨比西林 /mL 的 LB 琼脂平板中选择三个菌落并在 3mL 的补充有 100 μ g 的氨比西林 /mL 的 LB 培养基中培养过夜。根据制造商的说明, 使用凯杰公司 (Qiagen) 旋转迷你制备型 (Spin Miniprep) 试剂盒 (目录 27106) (凯杰股份有限公司 (QIAGEN GmbH), 希尔登, 德国) 纯化质粒 DNA。在异源表达之前, 通过桑格测序 (Sanger sequencing) 验证卷枝毛霉脂肪酶合成序列。选择被指定为 D13NSX#1 的包括 SEQ ID NO:1 的质粒用于在米曲霉宿主细胞 MT3568 (描述于菌株章节中) 中进行原生质体转化及其编码的脂肪酶的异源表达。

[0444] 使用 SignalP 程序 v. 3 (尼尔森 (Nielsen) 等人, 1997, 蛋白质工程 (Protein Engineering) 10:1-6) 预测出 27 个残基的信号肽。使用来自 EMBOSS 包 (赖斯 (Rice) 等人, 2000, 遗传学趋势 (Trends in Genetics) 16:276-277) 的 PEPSTATS 预测出分子量为 38.4kDa 且等电点为 8.77 的 357 个氨基酸的成熟蛋白 (SEQ ID NO:2)。

[0445] 实例 2: 用来自卷枝毛霉的编码脂肪酶的基因转化米曲霉并且选择最好的转化体

[0446] 米曲霉 MT3568 (参见菌株章节) 的原生质体是根据 WO 95/002043 制备的。将 100 μ l 的原生质体与 2.5-10 μ g 的曲霉属表达载体 D13NSX#1 (实例 1) 和 250 μ l 的 60% PEG 4000 (艾普利公司 (Applichem), 达姆施塔特 (Darmstadt), 德国) (聚乙二醇, 分子量 4,000)、10mM CaCl_2 、以及 10mM Tris-HCl (pH 7.5) 混合并轻轻混合。将混合物在 37°C 下孵育 30 分钟并且将这些原生质体涂布到 COVE 平板上用于选择。在 37°C 下孵育 4-7 天之后,

将八个转化体的孢子接种到 96 深孔平板中的 0.5ml 的补充有乳酸和磷酸氢二铵的 DAP4C-1 培养基中。在 30℃ 下培养 4 天之后,使用 Novex® 4% -20% Tris- 甘氨酸凝胶 (英杰公司, 卡尔斯巴德, 加州, 美国) 通过 SDS-PAGE 分析培养液, 以鉴定从卷枝毛霉产生最大量的重组脂肪酶的转化体。

[0447] 使用橄榄油 /PVA/ 琼脂糖平板 (1% 蛋白级琼脂糖 ;1% 橄榄油 ;聚乙烯醇 (PVA) ; 0.008% 亮绿 ;50mM Hepes pH 7.2) 研究由曲霉属转化体产生的脂肪酶的水解活性。将来自不同转化体的 20 μl 等分试样的培养液、缓冲液 (阴性对照)、Lipolase™ 和 Lipex™ (阳性对照) 各自分配到直径为 3mm 的冲孔中并且在 20℃ 下孵育 24 小时。随后检查这些平板中的孔周围存在或不存在对应于脂解活性的深蓝区。

[0448] 基于这两个选择标准, 将最好的转化体的孢子涂布于包含 0.01% TRITON® X-100 的 COVE- 蔗糖 -T 平板上, 以分离单个菌落。在 COVE- 蔗糖 -T 平板上总共重复两次涂布, 并且然后将单个菌落涂布于 COVE-N- 琼脂管上, 直至孢子形成。

[0449] 实例 3 : 发酵用来自卷枝毛霉的编码脂肪酶的基因转化的米曲霉

[0450] 将补充有 5mL 的 20% 乳酸和 3.5mL 的 50% 磷酸氢二铵的 150mL 的 DAP4C-1 培养基和来自最好的转化体的孢子在 4 天中在 30℃ 的温度下在 100rpm 搅动下培养于摇瓶中。通过使用 0.2 μm 过滤装置过滤而收获培养液。

[0451] 将 150mL 的 YP- 麦芽糊精 2% 培养基用来自最好的转化体的孢子进行补充, 并且在 4 天中在 30℃ 的温度下在 100rpm 搅动下培养于摇瓶中。通过使用 0.2 μm 过滤装置过滤而收获培养液。

[0452] 使用截留尺寸为 10kD 的膜 (Sartocan®, 目录号 :17521—001 赛多利北欧公司 (Sartorius Nordic A|S), Hoerskaetten 6D 2630 措斯楚普 (Taastrup), 丹麦) 将过滤的发酵液在超滤装置上缓冲液交换进 50mM Hepes (pH 7)、100mM NaCl 中。

[0453] 实例 4 : 对甘油三酯的水解活性

[0454] 平板测定

[0455] 在橄榄油平板 pH 7、pH 8、pH 9 和 pH 10 (1% 橄榄油 ;1% 利特克斯 (Litex) 琼脂糖 HSH 1000 ;1mM CaCl₂;50mM Hepes (pH 7 和 8) 或 50mM 硼酸盐 (pH 9 和 10)) 上评估本发明的多肽在不同 pH 下的水解活性。

[0456] 还在包含 0%、20%、40% 或 60% 的标准洗涤剂 D (12% LAS ;7% SLES ;11% AEO Biosoft N25-7 (NI) ;1.3% NaOH ;3% EtOH ;6% MPG ;2% 甘油 ;3% TEA ;1% 甲酸钠 ;2% 枸橼酸钠 ;0.2% DTMPA (磷酸酯) ;0.2% PCA (Sokalan CP-5)) 的橄榄油平板 pH 7 上检查本发明的多肽的水解活性。3.3g/L 标准洗涤剂 D 对应于 100%。

[0457] 将 20 μl 等分试样的多肽、缓冲液 (阴性对照)、和 Lipolase™ 和 Lipex™ (阳性对照) 各自分配到直径为 3mm 的冲孔中并且在 20℃ 下孵育 24 小时。随后检查这些平板中的孔周围存在或不存在透明区。水解活性是通过孔周围的透明区指示的。

[0458] 本发明的多肽在所有测试的 pH 下均显示出水解活性并且在高达 60% 洗涤剂的存在下显示出了水解活性。

[0459] 实例 5 : 针对 pnp 酯的水解活性

[0460] 对硝基苯基 (pNP) 测定

[0461] 在动力学测定中, 使用对硝基苯基酰基酯作为底物来研究本发明的多肽针对 pnp

酯的水解活性。将以下这些底物在 DMSO 中的 100mM 储备溶液在测定缓冲液 (50mM Tris ; pH 7.7 ; 0.4% TritonX-100) 中稀释至 1mM 的终浓度 : 对硝基苯基丁酸酯 (C3)、对硝基苯基己酸酯 (C6)、对硝基苯基癸酸酯 (C10)、对硝基苯基月桂酸酯 (C12) 和对硝基苯基棕榈酸酯 (C16) (所有都来自西格玛奥德里奇丹麦公司 (Sigma-Aldrich Danmark A/S), Kirkebjerg Allé 84, 2605 布隆德比 (Brøndby) ; 目录号 : C3 : N-9876, C6 : N-0502, C10 : N-0252, C12 : N-2002, C16 : N-2752)。

[0462] 将多肽和适当的以下对照 : 缓冲液 (阴性)、Lipolase™ 和 Lipex™ (阳性) 于 50mM Hepes ; pH 8.0 ; 10ppm TritonX-100 ; +/-20mM CaCl₂ 中, 按以下终浓度添加至 96 孔 NUNC 平板 (目录号 : 260836, Kamstrupvej 90, DK-4000, 罗斯基勒) 中的底物溶液中 : 0.01mg/ml ; 5x 10³mg/ml ; 2.5x 10⁴mg/ml ; 和 1.25x 10⁴mg/ml。在 Spectra max 190 (分子设备股份有限公司 (Molecular Devices GmbH), 俾斯麦林 (Bismarckring) 39, 88400 里斯河畔比伯拉赫, 德国) 上, 以 10 秒间隔, 在 405nm 处监测由对硝基苯基酯水解而释放的对硝基苯酚, 持续 5 分钟。

[0463] 在所测试浓度的 Ca²⁺ 的存在下, 本发明的多肽针对具有稍高活性的所有测试的链长均显示出水解活性。测量本发明的多肽针对 pNP- 己酸酯 (C6) 的最大活性。

[0464] 实例 6 : 通过差示扫描量热法测定 Td

[0465] 使用 VP- 毛细管差示扫描量热仪 (微量热公司 (MicroCal Inc.), 皮斯卡特维, 新泽西州, 美国) 通过差示扫描量热法 (DSC) 测定 Mucilip1 的热稳定性。将热变性温度 Td (°C) 视为温谱图 (Cp 相较于 T) 中的变性峰 (主要吸热峰) 的顶端, 这些温谱图在 200K/hr 的恒定的程序化加热率下在缓冲液 (50mM Hepes ; 100mM NaCl ; pH 7) 中加热样品溶液 (约 0.5mg/mL 的酶) 之后获得。

[0466] 将约 0.2ml 的样品溶液或参考溶液 (不具有酶的缓冲液) 从 10°C 下的储存条件装载到量热仪中, 并且在 20°C 下热预平衡 20 分钟, 随后从 20°C 到 100°C 进行 DSC 扫描。以大约 +/-1°C 的精确度确定变性温度。在这些条件下所获得的 Td 为 73°C。

[0467] 实例 7 : 相对的洗涤性能

[0468] 自动机械应力测定 (AMSA)

[0469] 为了评估在衣物洗涤中的洗涤性能, 使用自动机械应力测定 (AMSA) 进行洗涤实验。AMSA 平板具有许多用于测试溶液的缝和盖子, 盖子针对所有缝开口强力挤压洗涤样品 (有待洗涤的纺织品)。在洗涤时间期间, 将平板、测试溶液、纺织品和盖子剧烈振动从而使测试溶液与纺织品接触并以规则、周期性振荡方式施加机械压力。关于进一步描述, 参见 WO 02/42740, 尤其是第 23-24 页的“特定方法实施例 (Special method embodiments)”段落。

[0470] 在不同 pH 的甘氨酸缓冲液中并且在具有不同表面活性剂水平和具有不同 pH 的标准洗涤剂中进行衣物洗涤实验。实验条件在以下指定 : 洗涤剂 / 缓冲液 : 50mM 甘氨酸缓冲液 pH 8

[0471] 50mM 甘氨酸缓冲液 pH 9

[0472] 50mM 甘氨酸缓冲液 pH 10

[0473] 3.3g/L 洗涤剂 0% 表面活性剂, 50mM 甘氨酸缓冲液 pH 8

[0474] 3.3g/L 洗涤剂 0% 表面活性剂, 50mM 甘氨酸缓冲液 pH 9

[0475] 3.3g/L 洗涤剂 10% 表面活性剂, 50mM 甘氨酸缓冲液 pH 8

- [0476] 3. 3g/L 洗涤剂 10%表面活性剂,50mM 甘氨酸缓冲液 pH 9
 [0477] 3. 3g/L 洗涤剂 20%表面活性剂,50mM 甘氨酸缓冲液 pH 8
 [0478] 3. 3g/L 洗涤剂 20%表面活性剂,50mM 甘氨酸缓冲液 pH 9
 [0479] 3. 3g/L 洗涤剂 60%表面活性剂,50mM 甘氨酸缓冲液 pH 8
 [0480] 3. 3g/L 洗涤剂 100%表面活性剂,50mM 甘氨酸缓冲液 pH 8
 [0481] 测试溶液体积 :160mL
 [0482] 洗涤时间 :15 分钟
 [0483] 温度 :25℃
 [0484] 水硬度 :15° dH
 [0485] 脂肪酶剂量 :0ppm 或 0.35ppm
 [0486] 测试材料 :根据 WO 06/125437 的奶油姜黄污渍
 [0487]

洗涤剂组合物 (wt%)	包括的总表面活性剂				
	0%	10%	20%	60%	100%
NaOH, 球粒 (>99%)	0	0.18	0.35	1.05	1.75
直链烷基苯磺酸 (LAS) (97%)	0	1.20	2.40	7.20	12.00
月桂醇醚硫酸钠 (SLES) (28%)	0	1.76	3.53	10.58	17.63
大豆脂肪酸 (>90%)	2.75	2.75	2.75	2.75	2.75
可可脂肪酸 (>99%)	2.75	2.75	2.75	2.75	2.75
AEO; 具有 8 mol EO 的醇乙氧基化物; Lutensol TO 8 (约100%)	0	1.10	2.20	6.60	11.00
三乙醇胺 (100%)	3.33	3.33	3.33	3.33	3.33
柠檬酸钠, 二水合物 (100%)	2.00	2.00	2.00	2.00	2.00
DTMPA; 二亚乙基三胺五(亚甲基)五(磷酸), 七钠盐 (Dequest 2066 C) (约42%为 Na7 盐)	0.48	0.48	0.48	0.48	0.48
MPG (>98%)	6.00	6.00	6.00	6.00	6.00
EtOH, 丙-2-醇 (90/10%)	3.00	3.00	3.00	3.00	3.00
甘油 (>99.5)	1.71	1.71	1.71	1.71	1.71

[0488]

甲酸钠 (>95%)	1.00	1.00	1.00	1.00	1.00
PCA (40%为钠盐)	0.46	0.46	0.46	0.46	0.46
加水至	100	100	100	100	100

[0489] 用 NaOH 或柠檬酸进行最后调节至指定 pH。通过将 CaCl_2 和 MgCl_2 ($\text{Ca}^{2+}:\text{Mg}^{2+} = 4:1$) 添加到测试系统中,将水硬度调节至 15° dH。

[0490] 洗涤之后,将纺织品在自来水中冲洗并且使用滤纸将过量的水从纺织品中去除,并且之后立即将纺织品在 85℃ 下干燥 5min。

[0491] 将洗涤性能测量为所洗涤的脏纺织品的颜色变化。该污渍是与姜黄混合的奶油。姜黄包含着色剂姜黄素,其作为 pH 指示剂通过具有 pH 依赖性颜色变化起作用。脂肪酶活性导致游离脂肪酸从乳脂酰基甘油酯释放并且这导致 pH 降低并且由此导致姜黄素 pH 指示剂的颜色变化。脂肪酶洗涤性能因此可以被表示为当用白光照射时,从所洗涤的脏纺织品反射 - 发射的光的变色程度。

[0492] 使用专业平板扫描仪 (EPSON EXPRESSION 10000XL, 阿特亚公司 (Atea A/S), Lautrupvang 6, 2750 巴勒鲁普, 丹麦) 进行颜色测量, 该扫描仪用于捕获所洗涤的脏纺织品的图像。为了从扫描的图像中提取光强度值, 将来自图像的 24 位像素值转化为红色、绿色和蓝色 (RGB) 值。

[0493] 归因于脂肪酶活性的颜色变化被测量为相对于反射 - 发射的蓝色 (B) 和红色 (R) 光的总和, 绿色光 (G) 的反射 - 发射的增加。相对于参比脂肪酶 (Lipolase™), 脂肪酶的洗涤性能 (RP (洗涤)) 被计算为: $RP(\text{洗涤}) = (G/(B+R) (\text{测试的脂肪酶}) - G/(B+R) (\text{无酶})) / (G/(B+R) (\text{参比脂肪酶}) - G/(B+R) (\text{无酶}))$ 。

[0494] 表 1 示出了不同 pH 下测试的脂肪酶的相对洗涤性能

[0495]

	pH	Lipolase	Lipex	MuciLip1
缓冲液0%表面活性剂	8	1.00	1.19	0.81
	9	1.00	3.19	1.88
	10	1.00	2.46	1.44
洗涤剂0%表面活性剂	8	1.00	1.39	0.84
	9	1.00	2.93	1.55
洗涤剂10%表面活性剂	8	1.00	1.82	2.21
	9	1.00	3.33	4.27
洗涤剂20%表面活性剂	8	1.00	1.90	2.25
	9	1.00	3.83	2.55
洗涤剂60%表面活性剂	8	1.00	1.84	1.57
洗涤剂100%表面活性剂	8	1.00	2.21	1.82

[0496] 在此描述并且要求的本发明不限于在此披露的具体方面的范围, 因为这些方面意图作为本发明若干方面的说明。任何等同方面预期处于本发明的范围之内。实际上, 除在此所示和描述的那些之外, 本发明的不同修改对于本领域普通技术人员而言从前述描述将变得清楚。此类修改也旨在落入所附权利要求书的范围内。在有冲突的情况下, 以包括定义的本披露为准。

[0497] 本发明在下面各段中进行了进一步的定义。

[0001]

SEQUENCE LISTING

<110> 诺维信公司 (Novozymes A/S)
 <120> 具有脂肪酶活性的多肽和编码它们的多核苷酸
 <130> 12496-WO-PCT
 <160> 2
 <170> PatentIn 3.5版
 <210> 1
 <211> 1155
 <212> DNA
 <213> 卷枝毛霉 (Mucor circinelloides)
 <220>
 <221> CDS
 <222> (1).. (1155)
 <220>
 <221> 信号肽
 <222> (1).. (81)
 <400> 1
 atg ggg tcc ttc gtg tgg att tcc cag ggc atc tgg ttg ttc atc gtg 48
 Met Val Ser Phe Val Ser Ile Ser Gln Gly Ile Ser Leu Phe Ile Val
 1 5 10 15
 gtc tgg tcc atg ttg aac ggc tcc gca cat gca gca cct gcc tgg tgg 96
 Val Ser Ser Met Leu Thr Gly Ser Ala His Ala Ala Pro Ala Ser Ser
 20 25 30
 cat tgg aac tgg tgg aag aac gca act acg tgg gat gcg tcc acc ttc 144
 His Ser Asn Ser Ser Lys Asn Ala Thr Thr Ser Asp Ala Ser Thr Phe
 35 40 45
 aca ctc cct cct atc atc tcc tgg agg gtg aca cct ccg aag gtg ccc 192
 Thr Leu Pro Pro Ile Ile Ser Ser Arg Val Thr Pro Pro Lys Val Pro
 50 55 60
 tgg ggc tgg cac aac gtg gag gac gca aac gtg gcc aag aac aag aaa 240
 Ser Gly Ser His Asn Val Glu Asp Ala Asn Val Ala Lys Asn Lys Lys
 65 70 75 80
 tgg ttc gag gcg cac gga ggc aaa ttg aac gtg acc aaa cga gcc gac 288
 Trp Phe Glu Ala His Gly Gly Lys Leu Asn Val Thr Lys Arg Ala Asp
 85 90 95
 gaa acc gtc gaa ggc tat acg atg gac ctc cct tcc aac gca cct cct 336
 Glu Thr Val Gly Tyr Thr Met Asp Leu Pro Ser Asn Ala Pro Pro
 100 105 110
 ttg cct gca gtg cgg tgg aca tcc acg gtc gtg att gcc tcc aca gca 384
 Leu Pro Ala Val Pro Ser Thr Ser Thr Val Val Ile Ala Ser Thr Ala
 115 120 125
 cag atc tgg gag ttc aaa aag tat gcc gga atc gcg tgg act gca tac 432
 Gln Ile Ser Glu Phe Lys Lys Tyr Ala Gly Ile Ala Ser Thr Ala Tyr
 130 135 140
 tgt cgc tcc glg gtc cct ctc aac cag tgg tcc tgt acg aac tgt ctc 480
 Cys Arg Ser Val Val Pro Leu Asn Gln Trp Ser Cys Thr Asn Cys Leu
 145 150 155 160
 aag ttc gtg ccc gac ggc aag ctc atc aag acc ttc aca tcc ttg gtg 528
 Lys Phe Val Pro Asp Gly Lys Leu Ile Lys Thr Phe Thr Ser Leu Val
 165 170 175
 acc gac acc aac ggt ttc gtc ctc cga tgg gat gca cag aaa acc atc 576
 Thr Asp Thr Asn Gly Phe Val Leu Arg Ser Asp Ala Gln Lys Thr Ile
 180 185 190
 tat gtg gtg ttc cga ggc acc aac tgg atc agg tgg gcc att aca gac 624
 Tyr Val Val Phe Arg Gly Thr Asn Ser Ile Arg Ser Ala Ile Thr Asp

[0002]

195	200	205	
ctc gtc ttc gaa ttg aca aac tac aca ccc gtc tcc gga gcc aag gtg Leu Val Phe Glu Leu Thr Asn Tyr Thr Pro Val Ser Gly Ala Lys Val 210	215	220	672
cac aca ggt ttc tac gcc tgg tac aag gcc gtg gtc tcc gat tac ttc His Thr Gly Phe Tyr Ala Ser Tyr Lys Ala Val Val Ser Asp Tyr Phe 225	230	235	720
cct gca gtg cag tcc cag ctc aca gcc tat cct gcc tat aag gtc atc Pro Ala Val Gln Ser Gln Leu Thr Ala Tyr Pro Gly Tyr Lys Val Ile 245	250	255	768
gtg act gcc cat tcc ctc ggt gga gcc cag gcc ctc ctc gca ggt atg Val Thr Gly His Ser Leu Gly Gly Ala Gln Ala Leu Leu Ala Gly Met 260	265	270	816
gat ctc tat cag cgc gaa cct cgc ctc tcc aaa tcc aac ttg ccg att Asp Leu Tyr Gln Arg Glu Pro Arg Leu Ser Lys Ser Asn Leu Ala Ile 275	280	285	864
tac acc gtc gcc tgt cct cgg gtg ggt aac cct gca ttc gcc tac tat Tyr Thr Val Gly Cys Pro Arg Val Gly Asn Pro Ala Phe Ala Tyr Tyr 290	295	300	912
gtc gat tgg aca gga atc aca ttc tcc cgc tcc gtc aac aac cgc gat Val Asp Ser Thr Gly Ile Thr Phe Ser Arg Ser Val Asn Asn Arg Asp 305	310	315	960
atc gtc ccc cac gtc cct cct cag gcc tgg gga ttc ctc cat cct gcc Ile Val Pro His Val Pro Pro Gln Ala Trp Gly Phe Leu His Pro Gly 325	330	335	1008
gtc gaa gcg tgg gca cgc tgg tcc tgg aac gtg cag atc tgt aca ccc Val Glu Ala Trp Ala Arg Ser Ser Ser Asn Val Gln Ile Cys Thr Pro 340	345	350	1056
aac att gaa aca gcc ctc tgt tgg aac tgg att gtc cct ttc acc tcc Asn Ile Gln Thr Gly Leu Cys Ser Asn Ser Ile Val Pro Phe Thr Ser 355	360	365	1104
ttc acc gat cat ctc acc tac tac gat ctc aac gag gga ctc tgt ctc Phe Thr Asp His Leu Thr Tyr Tyr Asp Leu Asn Glu Gly Leu Cys Leu 370	375	380	1152
taa			1155
<p><210> 2 <211> 384 <212> PRT <213> 卷枝毛霉 (<i>Mucor circinelloides</i>) <400> 2</p>			
Met Val Ser Phe Val Ser Ile Ser Gln Gly Ile Ser Leu Phe Ile Val 1	5	10	15
Val Ser Ser Met Leu Thr Gly Ser Ala His Ala Ala Pro Ala Ser Ser 20	25	30	
His Ser Asn Ser Ser Lys Asn Ala Thr Thr Ser Asp Ala Ser Thr Phe 35	40	45	
Thr Leu Pro Pro Ile Ile Ser Ser Arg Val Thr Pro Pro Lys Val Pro 50	55	60	
Ser Gly Ser His Asn Val Glu Asp Ala Asn Val Ala Lys Asn Lys Lys 65	70	75	80
Trp Phe Glu Ala His Gly Gly Lys Leu Asn Val Thr Lys Arg Ala Asp			

[0003]

85	90	95
Glu Thr Val Gly Gly Tyr Thr Met Asp Leu Pro Ser Asn Ala Pro Pro 100 105 110		
Leu Pro Ala Val Pro Ser Thr Ser Thr Val Val Ile Ala Ser Thr Ala 115 120 125		
Gln Ile Ser Glu Phe Lys Lys Tyr Ala Gly Ile Ala Ser Thr Ala Tyr 130 135 140		
Cys Arg Ser Val Val Pro Leu Asn Gln Trp Ser Cys Thr Asn Cys Leu 145 150 155 160		
Lys Phe Val Pro Asp Gly Lys Leu Ile Lys Thr Phe Thr Ser Leu Val 165 170 175		
Thr Asp Thr Asn Gly Phe Val Leu Arg Ser Asp Ala Gln Lys Thr Ile 180 185 190		
Tyr Val Val Phe Arg Gly Thr Asn Ser Ile Arg Ser Ala Ile Thr Asp 195 200 205		
Leu Val Phe Glu Leu Thr Asn Tyr Thr Pro Val Ser Gly Ala Lys Val 210 215 220		
His Thr Gly Phe Tyr Ala Ser Tyr Lys Ala Val Val Ser Asp Tyr Phe 225 230 235 240		
Pro Ala Val Gln Ser Gln Leu Thr Ala Tyr Pro Gly Tyr Lys Val Ile 245 250 255		
Val Thr Gly His Ser Leu Gly Gly Ala Gln Ala Leu Leu Ala Gly Met 260 265 270		
Asp Leu Tyr Gln Arg Glu Pro Arg Leu Ser Lys Ser Asn Leu Ala Ile 275 280 285		
Tyr Thr Val Gly Cys Pro Arg Val Gly Asn Pro Ala Phe Ala Tyr Tyr 290 295 300		
Val Asp Ser Thr Gly Ile Thr Phe Ser Arg Ser Val Asn Asn Arg Asp 305 310 315 320		
Ile Val Pro His Val Pro Pro Gln Ala Trp Gly Phe Leu His Pro Gly 325 330 335		
Val Glu Ala Trp Ala Arg Ser Ser Ser Asn Val Gln Ile Cys Thr Pro 340 345 350		
Asn Ile Glu Thr Gly Leu Cys Ser Asn Ser Ile Val Pro Phe Thr Ser 355 360 365		
Phe Thr Asp His Leu Thr Tyr Tyr Asp Leu Asn Glu Gly Leu Cys Leu 370 375 380		