## (19) **日本国特許庁(JP)**

# (12) 公 表 特 許 公 報(A)

(11)特許出願公表番号

特表2016-534992 (P2016-534992A)

最終頁に続く

(43) 公表日 平成28年11月10日(2016.11.10)

弁理士 飯田 貴敏

弁理士 石川 大輔

(74)代理人 100181641

(51) Int.Cl.  A 6 1 K 48/00  A 6 1 K 9/127  A 6 1 K 47/22	FI (2006.01) A 6 1 K (2006.01) A 6 1 K (2006.01) A 6 1 K	9/127 4 C O 8 4
A 6 1 K 47/24 A 6 1 K 47/28	(2006.01) A 6 1 K (2006.01) A 6 1 K	47/24 47/28
		請求 予備審査請求 未請求 (全 62 頁) 最終頁に続く
(21) 出願番号 (86) (22) 出願日 (85) 翻訳文提出日 (86) 国際出願番号 (87) 国際公開番号 (87) 国際公開日 (31) 優先権主張番号	特願2016-522104 (P2016-522104) 平成26年10月22日 (2014.10.22) 平成28年4月12日 (2016.4.12) PCT/US2014/061841 W02015/061500 平成27年4月30日 (2015.4.30) 61/894.294	(71) 出願人 507159304 シャイアー ヒューマン ジェネティック セラピーズ インコーポレイテッド アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 O 2421 レキシントン シャイアー ウェイ 300 (74) 代理人 100078282
(32) 優先日 (33) 優先権主張国	平成25年10月22日 (2013.10.22) 米国 (US)	(74)代理人 100018282 弁理士 山本 秀策 (74)代理人 100113413 弁理士 森下 夏樹 (74)代理人 100181674

(54) 【発明の名称】アルギニノコハク酸合成酵素欠損症のmRNA治療

# (57)【要約】

本発明は、特に、アルギニノコハク酸合成酵素欠損症(ASD)を治療する方法であり、アルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)をコードするmRNAを含む組成物を、ASDの症状または特徴の少なくとも1つを、強度、重症度、若しくは頻度の点で低減させる、または発症を遅延させるような有効用量及び投与間隔で、治療を必要としている被検体に投与することを提供する。いくつかの実施形態では、mRNAを、1種以上のカチオン性脂質、1種以上の非カチオン性脂質、1種以上のコレステロール系脂質及び1種以上のPEG修飾脂質を含むリポソーム内に封入する。

#### 【特許請求の範囲】

# 【請求項1】

アルギニノコハク酸合成酵素欠損症(ASD)を治療する方法であって、アルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)をコードするmRNAを含む組成物を、ASDの症状または特徴の少なくとも1つを、強度、重症度、若しくは頻度の点で低減させる、または発症を遅延させるような有効用量及び投与間隔で、治療を必要としている被検体に投与することを含む、前記治療方法。

## 【請求項2】

mRNAをリポソーム内に封入する、請求項1に記載の方法。

# 【請求項3】

リポソームが、 1 種以上のカチオン性脂質、 1 種以上の非カチオン性脂質、 1 種以上のコレステロール系脂質及び 1 種以上の P E G 修飾脂質を含む、請求項 2 に記載の方法。

#### 【請求項4】

1種以上のカチオン性脂質が、C12-200、MC3、DLinDMA、DLinkC2DMA、cKK-E12、ICE(イミダゾール系)、HGT5000、HGT5001、DODAC、DDAB、DMRIE、DOSPA、DOGS、DODAP、DODMA及びDMDMA、DODAC、DLenDMA、DMRIE、CLinDMA、CpLinDMA、DMRIE、CLinDMA、CpLinDMA、DMCIE、CLinDMA、CpLinDMA、DLinCarbDAP、DLinCarbDAP、DLinCarbDAP、DLinCarbDAP、DLinCarbDAP、DLinCarbDAP、DLinCarbDAP、CDLinC

# 【請求項5】

1 種以上のカチオン性脂質が、 c K K - E 1 2

# 【化6】

$$HO$$
  $(CH_2)_9CH_3$   $N$   $(CH_2)_9CH_3$   $HO$   $O$   $NH$   $HO$   $(CH_2)_9CH_3$   $HO$   $(CH_2)_9CH_3$ 

を含む、請求項4に記載の方法。

### 【請求項6】

1種以上の非カチオン性脂質が、DSPC(1,2-ジステアロイル-sn-グリセロ-3-ホスホコリン)、DPPC(1,2-ジパルミトイル-sn-グリセロ-3-ホスホコリン)、DOPE(1,2-ジオレイル-sn-グリセロ-3-ホスホエタノールアミン)、DOPC(1,2-ジオレイル-sn-グリセロ-3-ホスホチジルコリン(phosphotidylcholine))、DPPE(1,2-ジパルミトイル-sn-グリセロ-3-ホスホエタノールアミン)、DMPE(1,2-ジミリストイル-sn-グリセロ-3-ホスホエタノールアミン)、DOPG(、2-ジオレオイル-sn-グリセロ-3-ホスホー(1'-rac-グリセロール))から選択される、請求項3~5のいずれか一項に記載の方法。

# 【請求項7】

10

20

30

40

1 種以上のコレステロール系脂質が、コレステロール及び / または P E G 化コレステロールである、請求項 3 ~ 6 に記載の方法。

# 【請求項8】

1 種以上の P E G 修飾脂質が、鎖長 C  $_6$  - C  $_2$   $_0$  のアルキル鎖(複数可)を有する脂質に共有結合している鎖長が最高 5 k D a のポリ(エチレン)グリコール鎖を含む、請求項 3 ~ 7 のいずれか一項に記載の方法。

#### 【請求項9】

カチオン性脂質が、重量で、リポソームの約30~50%を構成する、請求項1~8のいずれか一項に記載の方法。

#### 【請求項10】

カチオン性脂質が、重量で、リポソームの約40%を構成する、請求項9に記載の方法

# 【請求項11】

カチオン性脂質:非カチオン性脂質:コレステロール: P E G 化脂質の比が、モル比で 約 4 0 : 3 0 : 2 0 : 1 0 である、請求項 3 ~ 1 0 のいずれか一項に記載の方法。

#### 【請求項12】

カチオン性脂質:非カチオン性脂質:コレステロール: P E G 化脂質の比が、重量で約40:30:25:5である、請求項3~10のいずれか一項に記載の方法。

#### 【請求項13】

カチオン性脂質: 非カチオン性脂質: コレステロール: PEG化脂質の比が、重量で約40:32:25:3である、請求項3~10のいずれか一項に記載の方法。

### 【請求項14】

リポソームが、

c K K - E 1 2 、 D O P E 、コレステロール及び D M G - P E G 2 K ;

C 1 2 - 2 0 0 、 D O P E 、 コレステロール及び D M G - P E G 2 K ;

HGT4003、DOPE、コレステロール及びDMG-PEG2K; または

ICE、DOPE、コレステロール及びDMG - PEG2K

から選択される組み合わせを含む、請求項2~13のいずれか一項に記載の方法。

# 【請求項15】

リポソームのサイズが約100nM未満である、請求項2~14のいずれか一項に記載の方法。

# 【請求項16】

m R N A を、範囲が約 0 . 1 ~ 5 . 0 m g / k g 体重の有効用量で投与する、請求項 1 ~ 1 5 の N ずれか一項に記載の方法。

# 【請求項17】

m R N A を、範囲が約 0 . 1 ~ 3 . 0 m g / k g 体重の有効用量で投与する、請求項 1 ~ 1 6 の N ずれか一項に記載の方法。

# 【請求項18】

m R N A を、範囲が約 0 . 1 ~ 1 . 0 m g / k g 体重の有効用量で投与する、請求項 1 ~ 1 7 の N ずれか一項に記載の方法。

# 【請求項19】

組成物を静脈内に投与する、請求項1~18のいずれか一項に記載の方法。

# 【請求項20】

組成物を週1回投与する、請求項1~19のいずれか一項に記載の方法。

#### 【請求項21】

組成物を週2回投与する、請求項1~19のいずれか一項に記載の方法。

#### 【請求項22】

組成物を月2回投与する、請求項1~19のいずれか一項に記載の方法。

#### 【請求項23】

組成物を月1回投与する、請求項1~19のいずれか一項に記載の方法。

20

10

30

40

## 【請求項24】

組成物を14日に1回投与する、請求項1~19のいずれか一項に記載の方法。

## 【請求項25】

ASS1タンパク質が、肝臓に発現する、請求項1~24のいずれか一項に記載の方法

#### 【請求項26】

組成物の投与により、肝臓の総タンパク質量中ASS1タンパク質量の発現量が約100ng/mg以上になる、請求項1~25のいずれか一項に記載の方法。

# 【請求項27】

組成物の投与により、ASS1タンパク質血清濃度が上昇する、請求項1~26のいずれか一項に記載の方法。

#### 【請求項28】

組成物の投与により、被検体のシトルリン量が治療前ベースラインのシトルリン量と比較して低下する、請求項 1 ~ 2 7 のいずれか一項に記載の方法。

## 【請求項29】

組成物の投与により、被検体のアンモニア濃度が治療前ベースラインのアンモニア濃度と比較して低下する、請求項1~28のいずれか一項に記載の方法。

#### 【請求項30】

組成物の投与により、アンモニア血漿濃度が約50µmol/L以下まで低下する、請求項1~29のいずれか一項に記載の方法。

#### 【請求項31】

組成物の投与により、アンモニア血漿濃度が約300μmo1/L以下まで低下する、 請求項1~30のいずれか一項に記載の方法。

## 【請求項32】

組成物の投与により、アンモニア血漿濃度が約1500μmo1/L以下まで低下する、請求項1~31のいずれか一項に記載の方法。

#### 【請求頃33】

mRNAがコドンが最適化されているmRNAである、請求項1~32のいずれか一項に記載の方法。

# 【請求項34】

コドンが最適化されたmRNAが、配列番号3、配列番号13、配列番号14または配列番号15を含む、請求項33に記載の方法。

#### 【請求項35】

mRNAが、配列番号4の5′UTR配列をさらに含む、請求項34に記載の方法。

# 【請求項36】

mRNAが、配列番号5または配列番号6の3'UTR配列をさらに含む、請求項34 に記載の方法。

## 【請求項37】

mRNAは、配列番号7または配列番号8を含む、請求項1~36のいずれか一項に記載の方法。

# 【請求項38】

m R N A は、 1 つ以上の修飾ヌクレオチドを含む、請求項 1 ~ 3 7 のいずれか一項に記載の方法。

# 【請求項39】

1 つ以上の修飾ヌクレオチドが、プソイドウリジン、N - 1 - メチル - プソイドウリジン、2 - アミノアデノシン、2 - チオチミジン、イノシン、ピロロピリミジン、3 - メチルアデノシン、5 - メチルシチジン、C - 5 プロピニルシチジン、C - 5 プロピニルウリジン、2 - アミノアデノシン、C 5 - プロモウリジン、C 5 - フルオロウリジン、C 5 - オチルシチジン、C 5 - メチルシチジン、2 - アミノアデノシン、7 - デアザアデノシン、7 - デアザグアノシン、8 -

10

20

30

40

オキソアデノシン、8‐オキソグアノシン、O(6)‐メチルグアニン、及び/または2 - チオシチジンを含む、請求項38に記載の方法。

## 【請求項40】

mRNAが修飾されていない、請求項1~32のいずれか一項に記載の方法。

## 【請求項41】

カチオン性脂質 c K K - E 1 2

# 【化7】

を含むリポソーム内にアルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)をコードするmRNAを 有 効 用 量 封 入 し た 、 ア ル ギ ニ ノ コ ハ ク 酸 合 成 酵 素 欠 損 症 ( A S D ) を 治 療 す る た め の 組 成 物。

# 【請求項42】

リ ポ ソ ー ム が 1 種 以 上 の 非 カ チ オ ン 性 脂 質 、 1 種 以 上 の コ レ ス テ ロ ー ル 系 脂 質 、 及 び 1 種以上のPEG修飾脂質をさらに含む、請求項41に記載の組成物。

#### 【請求項43】

1 種以上の非カチオン性脂質が、 D S P C ( 1 , 2 -ジステアロイル - s n -グリセロ - 3 - ホスホコリン)、DPPC(1,2 - ジパルミトイル - sn - グリセロ - 3 - ホス ホコリン)、DOPE(1,2-ジオレイル-sn-グリセロ-3-ホスホエタノールア ミン)、 D O P C ( 1 , 2 -ジオレイル- s n -グリセロ- 3 -ホスホチジルコリン( p hosphotidylcholine)) DPPE(1,2-ジパルミトイル・sn-グリセロ - 3 - ホスホエタノールアミン)、DMPE(1,2 - ジミリストイル - s n -グリセロ - 3 - ホスホエタノールアミン)、DOPG(、2 - ジオレオイル - sn - グリ セロ - 3 - ホスホ - (1' - rac - グリセロール))から選択される、請求項42に記 載の組成物。

# 【請求項44】

1種以上のコレステロール系脂質が、コレステロール及び/またはPEG化コレステロ ールから選択される、請求項42または43に記載の組成物。

#### 【請求項45】

1 種以上の P E G 修飾脂質が、鎖長 C <sub>6</sub> - C <sub>2 0</sub> のアルキル鎖(複数可)を有する脂質 に共有結合している鎖長が最高 5 k D a のポリ(エチレン)グリコール鎖を含む、請求項 4 2 ~ 4 4 の い ず れ か 一 項 に 記 載 の 組 成 物 。

# 【請求項46】

リポソームが、 cKK-E12、DOPE、コレステロール及びDMG-PEG2Kを 含む、請求項41~45のいずれか一項に記載の組成物。

# 【請求項47】

カチオン性脂質が、モル比で、リポソームの約30~50%を構成する、請求項41~ 4 6 のいずれか一項に記載の組成物。

30

### 【請求項48】

カチオン性脂質が、モル比で、リポソームの約40%を構成する、請求項47に記載の 組成物。

#### 【請求項49】

CKK-E12:DOPE:コレステロール:DMG-PEG2Kの比が、モル比で約40:30:20:10である、請求項46~48のいずれか一項に記載の組成物。

#### 【請求項50】

c K K - E 1 2 : D O P E : コレステロール : D M G - P E G 2 K の比が、モル比で約4 0 : 3 0 : 2 5 : 5 である、請求項 4 2 ~ 4 8 の N ずれか一項に記載の組成物。

#### 【請求項51】

c K K - E 1 2 : D O P E : コレステロール : D M G - P E G 2 K の比が、モル比で約4 0 : 3 2 : 2 5 : 3 である、請求項 4 2 ~ 4 8 のいずれか一項に記載の組成物。

#### 【請求項52】

リポソームのサイズが約100nM未満である、請求項41~51のいずれか一項に記載の組成物。

#### 【請求項53】

組成物を、静脈内投与用に製剤化する、請求項 4 1 ~ 5 2 のいずれか一項に記載の組成物。

## 【請求項54】

mRNAが、配列番号3配列番号13、配列番号14または配列番号15を含む、請求項41~53のいずれか一項に記載の組成物。

#### 【請求項55】

mRNAが、配列番号4の5 'UTR配列をさらに含む、請求項54に記載の組成物。

#### 【請求項56】

mRNAが、配列番号5または配列番号6の3'UTR配列をさらに含む、請求項54 に記載の組成物。

# 【請求項57】

m R N A が、配列番号 7 または配列番号 8 を含む、請求項 4 1 ~ 5 6 のいずれか一項に記載の組成物。

# 【請求項58】

アルギニノコハク酸合成酵素欠損症(ASD)を治療するための組成物であって、アルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)をコードするmRNAを有効用量リポソーム内に封入して含み、ここで、前記mRNAは、配列番号3、配列番号13、配列番号14または配列番号15を含み、さらに、前記リポソームは、カチオン性脂質または非カチオン性脂質、コレステロール系脂質及びPEG修飾脂質を含む、前記組成物。

# 【請求項59】

アルギニノコハク酸合成酵素欠損症(ASD)を治療するための組成物であって、アルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)をコードするmRNAを有効用量リポソーム内に封入して含み、ここで、前記mRNAは、配列番号7または配列番号8を含み、さらに、前記リポソームは、カチオン性脂質または非カチオン性脂質、コレステロール系脂質及びPEG修飾脂質を含む、前記組成物。

【発明の詳細な説明】

# 【技術分野】

# [0001]

# 関連出願

本願は、2013年10月22日に出願された、米国仮特許出願第61/894,294号に対する優先権を主張するものであり、その開示は参照により本願に組み入れられたものとする。

# 【背景技術】

# [0002]

20

10

30

40

20

30

40

アルギニノコハク酸合成酵素欠損症(ASD)は、酵素アルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)の遺伝子変異を特徴とする、常染色体劣性遺伝による遺伝性代謝疾患であり、シトルリン、アスパラギン酸塩及び他の分子に対するこの酵素の結合能力に影響を及ぼす。ASSタンパク質の欠陥により尿素サイクルが攪乱され、過剰な窒素が肝臓で適切に尿素にプロセッシングされなくなる。アンモニア及び尿素サイクルの他の副生成物(シトルリンなど)の蓄積は有毒であり、この蓄積が生後数日で出現すると、脱力(嗜眠)、哺乳不良、嘔吐、痙攣及び意識消失などの症状を引き起こす。現在、この疾患の治療法はなく、食事管理、タンパク質含有量の多い食事の最小限化、並びにアルギニン及びフェニル酢酸の栄養補助食品による治療が標準である。

# 【発明の概要】

【課題を解決するための手段】

## [0003]

本発明は、特に、アルギニノコハク酸合成酵素欠損症(ASD)の治療をmRNA治療に基づいて行う改善された方法及び組成物を提供する。本発明には、リポソーム内に封入した、ヒトASS1タンパク質をコードするmRNAを投与することにより、in vivoでタンパク質が高効率かつ持続的に産生され、臨床的に意義のある疾患マーカーであるアンモニア血漿濃度を低下させることに成功したという知見が包含される。

### [0004]

一態様では、本発明は、アルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)をコードするmRNAを含む組成物を、ASDの症状または特徴の少なくとも1つを、強度、重症度、若しくは頻度の点で低減させる、または発症を遅延させるような有効用量及び投与間隔で、治療を必要としている被検体に投与することを含む、ASD治療方法を提供する。いくつかの実施形態では、mRNAをリポソーム内に封入する。

#### [00005]

別の態様では、本発明は、ASS1をコードするmRNAをリポソーム内に有効用量封入して含む、ASDを治療するための組成物を提供する。

#### [0006]

いくつかの実施形態では、好適なリポソームには、1種以上のカチオン性脂質、1種以上の非カチオン性脂質、1種以上のコレステロール系脂質及び1種以上のPEG修飾脂質が含まれる。

## [0007]

いくつかの実施形態では、かかる1種以上のカチオン性脂質は、C12-200、MC3、DLinDMA、DLinkC2DMA、CKK-E12、ICE(イミダゾール系)、HGT5000、HGT5001、DODAC、DDAB、DMRIE、DOSPA、DOGS、DODAP、DODMA及びDMDMA、DODAC、DLenDMA、DMRIE、CLinDMA、CpLinDMA、DMOBA、DOcarbDAP、DLinDAP、Lin-K-DMA、DLin-K-XTC2-DMA、HGT4003、並びにその組み合わせ、からなる群から選択される。

# [00008]

いくつかの実施形態では、かかる 1 種以上のカチオン性脂質は、式 I - c 1 - a の化合物

$$R^{L}$$
 $R^{l}$ 
 $R^{l}$ 

、またはその薬理学的に許容される塩を含み、式中、

各R<sup>2</sup>は互いに独立して水素またはC<sub>123</sub>アルキル基であり、

各qは互いに独立して2~6であり、

各R′は互いに独立して水素またはC<sub>1.3</sub>アルキル基であり、

各R L は互いに独立してC 。 1 2 アルキル基である。

## [0009]

いくつかの実施形態では、かかる 1 種以上のカチオン性脂質は、 cKK‐E12 【化2】

を含む。

# [0010]

いくつかの実施形態では、本発明に好適な前述の1種以上の非カチオン性脂質は、DS P C ( 1 , 2 ‐ ジステアロイル‐ s n ‐ グリセロ‐ 3 ‐ ホスホコリン)、DPPC( 1 , 2 - ジパルミトイル - s n - グリセロ - 3 - ホスホコリン)、DOPE(1,2 - ジオレ イル - s n - グリセロ - 3 - ホスホエタノールアミン)、DOPC(1,2 - ジオレイル - s n - グリセロ - 3 - ホスホチジルコリン ( p h o s p h o t i d y l c h o l i n e ) ) D P P E ( 1 , 2 - ジパルミトイル - s n - グリセロ - 3 - ホスホエタノールアミン )、 D M P E ( 1 , 2 - ジミリストイル - s n - グリセロ - 3 - ホスホエタノールアミン )、DOPG(、2 - ジオレオイル - s n - グリセロ - 3 - ホスホ - ( 1 ' - r a c - グ リセロール))、及びその組み合わせから選択される。

[0011]

10

20

30

40

20

30

40

50

いくつかの実施形態では、前述の 1 種以上のコレステロール系脂質は、コレステロール、 P E G 化コレステロール及び D C - C h o l (N,N-ジメチル-N-エチルカルボキシアミドコレステロール(e t h y l c a r b o x a m i d o c h o l e s t e r o l ) 、 1 、 4 - ビス (3 - N - オレイルアミノ - プロピル)ピペラジンから選択される。

[0012]

いくつかの実施形態では、リポソームは、1種以上のPEG修飾脂質をさらに含む。いくつかの実施形態では、かかる1種以上のPEG修飾脂質は、鎖長Cg・C₂gのアルキル鎖(複数可)を有する脂質に共有結合している鎖長が最高5kDaのポリ(エチレン)グリコール鎖を含む。いくつかの実施形態では、PEG修飾脂質は、N・オクタノイルスフィンゴシン・1・[スクシニル(メトキシポリエチレングリコール)・2000]のような誘導体化したセラミドである。いくつかの実施形態では、PEG修飾した、すなわちPEG化した脂質はPEG化コレステロールまたはジミリストイルグリセロール(DMG)・PEG・2Kである。

[0013]

いくつかの実施形態では、好適なリポソームは、 c K K - E 1 2 と、D O P E と、コレステロールとD M G - P E G 2 K; C 1 2 - 2 0 0 と、D O P E と、コレステロールとD M G - P E G 2 K; H G T 4 0 0 3 と、D O P E と、コレステロールとD M G - P E G 2 K、から選択される組み合わせを含む。

[0014]

いくつかの実施形態では、カチオン性脂質(例えば、 c K K - E 1 2 、 C 1 2 - 2 0 0 、 I C E 、及び / または H G T 4 0 0 3 ) は、モル比で、リポソームの約 3 0 ~ 6 0 % ( 例えば、約 3 0 ~ 5 5 %、約 3 0 ~ 5 0 %、約 3 0 ~ 4 5 %、約 3 0 ~ 4 0 %、約 3 5 ~ 5 0 %、約 3 5 ~ 4 5 %、または約 3 5 ~ 4 0 % ) を構成する。いくつかの実施形態では、カチオン性脂質(例えば、 c K K - E 1 2 、 C 1 2 - 2 0 0 、 I C E 、及び / または H G T 4 0 0 3 ) は、モル比で、リポソームの約 3 0 %、約 3 5 %、約 4 0 %、約 4 5 %、約 5 0 %、約 5 5 %、または約 6 0 %を構成する。

[0015]

いくつかの実施形態では、カチオン性脂質(複数可)(例えば、cKK-E12、C1 2 - 2 0 0 、 I C E 、 及び / または H G T 4 0 0 3 ) と、非カチオン性脂質 (複数可) ( 例えば、DOPE)と、コレステロール系脂質(複数可)(例えば、コレステロール)と 、 P E G 化脂質 ( 複数 可 ) ( 例 え ば 、 D M G - P E G 2 K )との比は、 それぞれ、約 3 0 ~ 6 0 : 2 5 ~ 3 5 : 2 0 ~ 3 0 : 1 ~ 1 5 であってよい。いくつかの実施形態では、カ チオン性脂質(複数可)(例えば、 c K K - E 1 2 、 C 1 2 - 2 0 0 、 I C E 、及び / ま たはHGT4003)と、非カチオン性脂質(複数可)(例えば、DOPE)と、コレス テロール系脂質(複数可)(例えば、コレステロール)と、PEG化脂質(複数可)(例 えば、DMG-PEG2K)との比は、それぞれ、約40:30:20:10である。い くつかの実施形態では、カチオン性脂質(複数可)(例えば、 c K K - E 1 2 、 C 1 2 -2 0 0 、 I C E 、 及び / または H G T 4 0 0 3 ) と、 非カチオン性脂質 ( 複数可 ) (例え ば、DOPE)と、コレステロール系脂質(複数可)(例えば、コレステロール)と、P E G 化脂質(複数可)(例えば、D M G - P E G 2 K)との比は、それぞれ、約40:3 0 : 2 5 : 5 である。いくつかの実施形態では、カチオン性脂質(複数可)(例えば、 c K K - E 1 2 、 C 1 2 - 2 0 0 、 I C E 、及び / または H G T 4 0 0 3 ) と、非カチオン 性脂質(複数可)(例えば、DOPE)と、コレステロール系脂質(複数可)(例えば、 コレステロール)と、PEG化脂質(複数可)(例えば、DMG-PEG2K)との比は 、それぞれ、約40:32:25:3である。いくつかの実施形態では、カチオン性脂質 ( 複数 可 ) ( 例 え ば 、 c K K - E 1 2 、 C 1 2 - 2 0 0 、 I C E 、 及 び / ま た は H G T 4 0 0 3 ) と、非カチオン性脂質(複数可)(例えば、DOPE)と、コレステロール系脂 質(複数可)(例えば、コレステロール)と、PEG化脂質(複数可)(例えば、DMG - PEG2K)との比は、約50:25:20:5である。

20

30

40

50

[0016]

いくつかの実施形態では、リポソームのサイズはリポソーム粒子の最長直径で決定する。いくつかの実施形態では、好適なリポソームは、サイズが約500nM、400nM、300nM、250nM、150nM、100nM、75nM、または50nM未満である。いくつかの実施形態では、好適なリポソームは、サイズが約100nM、90nM、80nM、70nM、または60nM未満である。

[0017]

いくつかの実施形態では、mRNAを、範囲が約0.1~5.0mg/kg体重の用量、例えば、約0.1~4.5、0.1~4.0、0.1~1.0、0.1~3.5、0.1~3.0、0.1~2.5、0.1~2.0、0.1~1.5、0.1~1.0、0.0.1~0.5、0.1~0.3、0.3~5.0、0.3~4.5、0.3~4.0、0.3~1.5、0.3~1.0、0.3~3.5、0.3~0.5、0.5~5.0、0.5~4.5、0.5~4.0、0.5~3.5、0.5~1.0 mg/kg体重で投与する。いくつかの実施形態では、mRNAを、約5.0、4.5、4.0、3.5、3.0、2.5、2.0、1.5、1.0、0.8、0.6、0.5、0.5、0.4、0.3、5、3、0.2、または0.1mg/kg体重以下の用量で投与する。

[0018]

いくつかの実施形態では、提供組成物を静脈内に投与する。いくつかの実施形態では、 提供組成物を経肺送達により投与する。ある実施形態では、経肺送達は、エアゾール化、 吸入、噴霧化または点眼法により実施される。いくつかの実施形態では、提供組成物を、 吸入可能な粒子、噴霧化可能な脂質、または吸入可能な乾燥粉末として製剤化する。

[0019]

いくつかの実施形態では、提供組成物を1日1回、週1回、月2回、月1回投与する。いくつかの実施形態では、提供組成物を、7日に1回、10日に1回、14日に1回、28日に1回または30日に1回投与する。

[0020]

いくつかの実施形態では、ASS1タンパク質を肝臓に発現させる。いくつかの実施形態では、提供組成物を投与することにより、肝臓総タンパク質中のASS1タンパク質が約100ng/mg以上の量(例えば、約200ng/mg、400ng/mg、500ng/mg、1000ng/mg、2000ng/mgまたは3000ng/mg以上)の量で発現する。

[0021]

いくつかの実施形態では、組成物を投与することにより、ASS1タンパク質血清濃度が上昇する。いくつかの実施形態では、組成物を投与することにより、ASS1タンパク質血清濃度が治療前のベースラインのASS1タンパク質血清濃度と比較して、少なくとも約10%、20%、30%、40%、50%、60%、70%、80%、90%、1倍、2倍、3倍、4倍または5倍上昇する。

[0022]

[0023]

いくつかの実施形態では、組成物を投与することにより、被検体のアンモニア濃度が治療前のベースラインのアンモニア濃度より低下する。いくつかの実施形態では、提供組成

20

30

40

50

物を投与することにより、血漿中または血清中のアンモニア濃度を約 $3000\mu$ mo1/L以下、約 $2750\mu$ mo1/L以下、約 $2500\mu$ mo1/L以下、約 $2500\mu$ mo1/L以下、約 $2500\mu$ mo1/L以下、約 $1500\mu$ mo1/L以下、約 $1500\mu$ mo1/L以下、約 $1500\mu$ mo1/L以下、約 $1250\mu$ mo1/L以下、約 $1000\mu$ mo1/L以下、約 $1000\mu$ mo1/L以下、約 $1000\mu$ mo1/L以下、約 $1000\mu$ mo1/L以下、約 $100\mu$ mo1/L以下、または約 $100\mu$ mo1/L以下まで低下させる。特定の実施形態では、提供組成物を投与することにより、血漿中または血清中のアンモニア濃度を約 $100\mu$ mo1/L以下まで低下させる。

# [0024]

いくつかの実施形態では、提供組成物を投与することにより、生体試料中のアンモニア 濃度を、治療前のベースラインのアンモニア濃度に比較して少なくとも約10%、少なく とも約15%、少なくとも約20%、少なくとも約25%、少なくとも約30%、少なく とも約35%、少なくとも約40%、少なくとも約45%、少なくとも約50%少なくと も約55%、少なくとも約60%、少なくとも約65%、少なくとも約70%、少なくと も約75%、少なくとも約80%、少なくとも約85%、少なくとも約90%、または少 なくとも約95%低下させる。好適な生体試料は、全血、血清、血漿、または尿であって よい。

# [0025]

いくつかの実施形態では、mRNAはコドンが最適化されている。いくつかの実施形態では、コドンが最適化されたmRNAは、配列番号3、配列番号13、配列番号14または配列番号15(コドンが最適化された、ヒトASS1 mRNA配列に相当する)を含む。いくつかの実施形態では、mRNAは、配列番号4の5'UTR配列(5'UTR配列Xに相当する)を含む。いくつかの実施形態では、mRNAは、配列番号5の3'UTR配列(3'UTR配列Yに相当する)を含む。いくつかの実施形態では、mRNAは、配列番号6の3'UTR配列(3'UTR配列Yに相当する)を含む。いくつかの実施形態では、コドンが最適化されたmRNAは、配列番号7または配列番号8(コドンが最適化された、5'UTR及び3'UTR配列を有するヒトASS1 mRNA配列に相当する)を含む。

# [0026]

いくつかの実施形態では、mRNAは、1つ以上の修飾ヌクレオチドを含む。いくつかの実施形態では、かかる1つ以上の修飾ヌクレオチドは、プソイドウリジン、N-1-メチル-プソイドウリジン、2-アミノアデノシン、2-チオチミジン、イノシン、ピロロピリミジン、3-メチルアデノシン、5-メチルシチジン、C-5プロピニルシチジン、C5-プロピニルウリジン、C5-フルオロウリジン、C5-ヨードウリジン、C5-プロピニルウリジン、C5-プロピニルシチジン、C5-メチルシチジン、2-アミノアデノシン、7-デアザアデノシン、7-デアザグアノシン、8-オキソアデノシン、8-オキソグアノシン、O(6)-メチルグアニン、及び/または2-チオシチジンを含む。いくつかの実施形態では、mRNAは修飾されていない。

# [0027]

特定の実施形態では、本発明は、アルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)をコードするmRNAを有効用量リポソーム内に封入して含む、ASDを治療するための組成物を提供し、これにおいて、かかるmRNAは、配列番号3、配列番号13、配列番号14または配列番号15を含み、さらに、かかるリポソームは、カチオン性脂質または非カチオン性脂質、コレステロール系脂質及びPEG修飾脂質を含む。

# [0028]

特定の実施形態では、本発明は、アルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)をコードするmRNAを有効用量リポソーム内に封入して含む、ASDを治療するための組成物を提供し、これにおいて、かかるmRNAは、配列番号7または配列番号8を含み、さらに、かかるリポソームは、カチオン性脂質または非カチオン性脂質、コレステロール系脂質及

びPEG修飾脂質を含む。

[0029]

本発明の他の特徴、目的、及び利点は、以降に記載の発明を実施するための形態、図面及び請求項において明らかである。しかしながら、発明を実施するための形態、図面、及び請求項は、本発明の実施形態を指してはいるが、あくまで例示的なものに過ぎず、それに限定されないことを理解されるべきである。本発明の範囲内でのさまざまな変更及び修正は当業者には明らかとなるであろう。

【図面の簡単な説明】

[0030]

図面はあくまでも例示に過ぎず、それに限定されるものではない。

【図1】図1は、さまざまな用量でのヒトASS1 mRNA搭載cKK-E12系脂質ナノ粒子による治療後にELISAにより検出された例示的ASS1タンパク質量を示す

【図2A】図2A~2Dは、ヒトASS1 mRNAを封入した脂質ナノ粒子を静脈内に単回投与した後の肝臓中ヒトASS1タンパク質量を、用量と相関する要素として比較した例示的ウエスタンブロットを示す。複数のCD1マウスを投与から24時間後に屠殺し、各肝臓を回収して上記のように解析した。ヒトASS1タンパク質を2H8マウスのモノクローナル抗体を使用して検出した。肝臓総タンパク質50マイクログラムを各ウェルに入れた。組換えヒトASS1タンパク質を陽性対照として各ゲルに担持させた(R5対照)。

【図2B】図2A~2Dは、ヒトASS1 mRNAを封入した脂質ナノ粒子を静脈内に単回投与した後の肝臓中ヒトASS1タンパク質量を、用量と相関する要素として比較した例示的ウエスタンブロットを示す。複数のCD1マウスを投与から24時間後に屠殺し、各肝臓を回収して上記のように解析した。ヒトASS1タンパク質を2H8マウスのモノクローナル抗体を使用して検出した。肝臓総タンパク質50マイクログラムを各ウェルに入れた。組換えヒトASS1タンパク質を陽性対照として各ゲルに担持させた(R5対照)。

【図2C】図2A~2Dは、ヒトASS1 mRNAを封入した脂質ナノ粒子を静脈内に単回投与した後の肝臓中ヒトASS1タンパク質量を、用量と相関する要素として比較した例示的ウエスタンブロットを示す。複数のCD1マウスを投与から24時間後に屠殺し、各肝臓を回収して上記のように解析した。ヒトASS1タンパク質を2H8マウスのモノクローナル抗体を使用して検出した。肝臓総タンパク質50マイクログラムを各ウェルに入れた。組換えヒトASS1タンパク質を陽性対照として各ゲルに担持させた(R5対照)。

【図2D】図2A~2Dは、ヒトASS1 mRNAを封入した脂質ナノ粒子を静脈内に単回投与した後の肝臓中ヒトASS1タンパク質量を、用量と相関する要素として比較した例示的ウエスタンブロットを示す。複数のCD1マウスを投与から24時間後に屠殺し、各肝臓を回収して上記のように解析した。ヒトASS1タンパク質を2H8マウスのモノクローナル抗体を使用して検出した。肝臓総タンパク質50マイクログラムを各ウェルに入れた。組換えヒトASS1タンパク質を陽性対照として各ゲルに担持させた(R5対照)。

【図3】図3は、ELISAで測定したヒトのアルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)タンパク質の蓄積量を例示的グラフで示したものである。検出されたタンパク質は、脂質ナノ粒子(ASS1 mRNAを1.0mg/kg封入)の静脈内単回投与によりASS1 mRNAが送達された結果、経時的に産生されたものである。

【図4A】図4A~4Eは、ヒトASS1 mRNAを封入した脂質ナノ粒子(用量1.0mg/kg)を静脈内に単回投与した後の、経時的な肝臓中ヒトASS1タンパク質量を例示的ウエスタンブロットで示している。

【図4B】図4A~4Eは、ヒトASS1 mRNAを封入した脂質ナノ粒子(用量1. 0mg/kg)を静脈内に単回投与した後の、経時的な肝臓中ヒトASS1タンパク質量 10

20

30

40

を例示的ウエスタンブロットで示している。

【図4C】図4A~4Eは、ヒトASS1 mRNAを封入した脂質ナノ粒子(用量1.0mg/kg)を静脈内に単回投与した後の、経時的な肝臓中ヒトASS1タンパク質量を例示的ウエスタンブロットで示している。

【図4D】図4A~4Eは、ヒトASS1 mRNAを封入した脂質ナノ粒子(用量1.0mg/kg)を静脈内に単回投与した後の、経時的な肝臓中ヒトASS1タンパク質量を例示的ウエスタンブロットで示している。

【図4E】図4A~4Eは、ヒトASS1 mRNAを封入した脂質ナノ粒子(用量1.0mg/kg)を静脈内に単回投与した後の、経時的な肝臓中ヒトASS1タンパク質量を例示的ウエスタンブロットで示している。

【図 5 A】図 5 A ~ 5 I は、各処置マウスの肝臓におけるinsituハイブリダイゼーションによるヒトASS1メッセンジャーRNAの検出を示す。外因性mRNAは、ASS1 mRNA搭載cKK-E12系脂質ナノ粒子の単回投与(1.0 mg/kg)を行った後少なくとも7日間は観察可能である。ヒトASS1mRNAは類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。

【図5B】図5A~5Iは、各処置マウスの肝臓におけるinsituハイブリダイゼーションによるヒトASS1メッセンジャーRNAの検出を示す。外因性mRNAは、ASS1 mRNA搭載cKK-E12系脂質ナノ粒子の単回投与(1.0mg/kg)を行った後少なくとも7日間は観察可能である。ヒトASS1mRNAは類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。

【図5C】図5A~5Iは、各処置マウスの肝臓におけるinsituハイブリダイゼーションによるヒトASS1メッセンジャーRNAの検出を示す。外因性mRNAは、ASS1 mRNA搭載cKK-E12系脂質ナノ粒子の単回投与(1.0mg/kg)を行った後少なくとも7日間は観察可能である。ヒトASS1mRNAは類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。

【図5D】図5A~5Iは、各処置マウスの肝臓におけるinsituハイブリダイゼーションによるヒトASS1メッセンジャーRNAの検出を示す。外因性mRNAは、ASS1 mRNA搭載cKK-E12系脂質ナノ粒子の単回投与(1.0mg/kg)を行った後少なくとも7日間は観察可能である。ヒトASS1mRNAは類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。

【図5E】図5A~5Iは、各処置マウスの肝臓におけるinsituハイブリダイゼーションによるヒトASS1メッセンジャーRNAの検出を示す。外因性mRNAは、ASS1 mRNA搭載cKK-E12系脂質ナノ粒子の単回投与(1.0mg/kg)を行った後少なくとも7日間は観察可能である。ヒトASS1mRNAは類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。

【図5F】図5A~5Iは、各処置マウスの肝臓におけるinsituハイブリダイゼーションによるヒトASS1メッセンジャーRNAの検出を示す。外因性mRNAは、ASS1 mRNA搭載cKK-E12系脂質ナノ粒子の単回投与(1.0mg/kg)を行った後少なくとも7日間は観察可能である。ヒトASS1mRNAは類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。

【図5G】図5A~5Iは、各処置マウスの肝臓におけるinsituハイブリダイゼーションによるヒトASS1メッセンジャーRNAの検出を示す。外因性mRNAは、ASS1 mRNA搭載cKK-E12系脂質ナノ粒子の単回投与(1.0mg/kg)を行った後少なくとも7日間は観察可能である。ヒトASS1mRNAは類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。

【図 5 H】図 5 A  $\sim$  5 I は、各処置マウスの肝臓におけるinsituハイブリダイゼーションによるヒトASS1メッセンジャーRNAの検出を示す。外因性mRNAは、ASS1 mRNA搭載 c K K - E 1 2 系脂質ナノ粒子の単回投与(1 . 0 mg / kg)を行った後少なくとも 7 日間は観察可能である。ヒトASS1 mRNAは類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。

10

20

30

【図5 I 】図5 A ~ 5 I は、各処置マウスの肝臓におけるinsituハイブリダイゼーションによるヒトASS1メッセンジャーRNAの検出を示す。外因性mRNAは、ASS1 mRNA搭載 c K K - E 1 2 系脂質ナノ粒子の単回投与(1.0 mg/kg)を行った後少なくとも7日間は観察可能である。ヒトASS1mRNAは類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。

【図6B】図6A~6Iは、CKK-E12脂質ナノ粒子を含有するASS1 mRNA1mg/kgの投与後の、さまざまな測定時点におけるマウス肝臓中のASS1タンパク質量を例示的に免疫組織化学染色で示している。ヒトASS1タンパク質は、類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。ヒトASS1タンパク質は、ASS1 mRNA搭載脂質ナノ粒子の単回投与後少なくとも1週間は検出可能である。

【図6C】図6A~6Iは、cKK-E12脂質ナノ粒子を含有するASS1 mRNA1mg/kgの投与後の、さまざまな測定時点におけるマウス肝臓中のASS1タンパク質量を例示的に免疫組織化学染色で示している。ヒトASS1タンパク質は、類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。ヒトASS1タンパク質は、ASS1 mRNA搭載脂質ナノ粒子の単回投与後少なくとも1週間は検出可能である。

【図6D】図6A~6Iは、cKK-E12脂質ナノ粒子を含有するASS1 mRNA1mg/kgの投与後の、さまざまな測定時点におけるマウス肝臓中のASS1タンパク質量を例示的に免疫組織化学染色で示している。ヒトASS1タンパク質は、類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。ヒトASS1タンパク質は、ASS1 mRNA搭載脂質ナノ粒子の単回投与後少なくとも1週間は検出可能である。

【図6E】図6A~6Iは、cKK-E12脂質ナノ粒子を含有するASS1 mRNA1mg/kgの投与後の、さまざまな測定時点におけるマウス肝臓中のASS1タンパク質量を例示的に免疫組織化学染色で示している。ヒトASS1タンパク質は、類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。ヒトASS1タンパク質は、ASS1 mRNA搭載脂質ナノ粒子の単回投与後少なくとも1週間は検出可能である。

【図6F】図6A~6Iは、cKK-E12脂質ナノ粒子を含有するASS1 mRNA1mg/kgの投与後の、さまざまな測定時点におけるマウス肝臓中のASS1タンパク質量を例示的に免疫組織化学染色で示している。ヒトASS1タンパク質は、類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。ヒトASS1タンパク質は、ASS1 mRNA搭載脂質ナノ粒子の単回投与後少なくとも1週間は検出可能である。

【図6G】図6A~6Iは、cKK-E12脂質ナノ粒子を含有するASS1 mRNA1mg/kgの投与後の、さまざまな測定時点におけるマウス肝臓中のASS1タンパク質量を例示的に免疫組織化学染色で示している。ヒトASS1タンパク質は、類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。ヒトASS1タンパク質は、ASS1 mRNA搭載脂質ナノ粒子の単回投与後少なくとも1週間は検出可能である。

【図6H】図6A~6Iは、cKK-E12脂質ナノ粒子を含有するASS1 mRNA1mg/kgの投与後の、さまざまな測定時点におけるマウス肝臓中のASS1タンパク質量を例示的に免疫組織化学染色で示している。ヒトASS1タンパク質は、類洞壁細胞並びに肝細胞で検出可能である。ヒトASS1タンパク質は、ASS1 mRNA搭載脂質ナノ粒子の単回投与後少なくとも1週間は検出可能である。

10

20

30

20

30

40

50

【図7A】図7A~7Bは、ASS1mRNA含有cKK-E12リポソーム1mg/kg投与後24時間のマウス肝臓中のASS1タンパク質量を、低倍率(4x)免疫組織化学染色で示している。未処置マウスの肝臓(左)と比較すると、肝臓全体にわたりヒトASS1タンパク質の広範な分布が示されている。

【図7B】図7A~7Bは、ASS1mRNA含有cKK-E12リポソーム1mg/kg投与後24時間のマウス肝臓中のASS1タンパク質量を、低倍率(4×)免疫組織化学染色で示している。未処置マウスの肝臓(左)と比較すると、肝臓全体にわたりヒトASS1タンパク質の広範な分布が示されている。

【図8】図8は、ELISAで測定したヒトのアルギニノコハク酸合成酵素(ASS1) タンパク質量を例示的にグラフで示す。検出されたタンパク質は、各種の脂質ナノ粒子の 静脈内単回投与によりASS1 mRNAが送達された結果産生されたものである。

【図9】図9は、ASS1mRNAをASS1KO細胞株(SK(-))にトランスフェクションした後の、タンパク質への <sup>1 4</sup> Cアルギニンの取り込みを、安定発現陽性 AS1 細胞株 (SK(+)、クローン #5)と比較したものを示す。対照は、Lipofect amineのみで処置した SK(-)細胞である。

【図10】図10は、ASS1mRNA搭載脂質ナノ粒子投与後24時間のラット肝臓中のヒトASS1タンパク質量を示す。

【図 1 1 】図 1 1 は、 1 . 0 m g / k g の A S S 1 m R N A 搭載脂質ナノ粒子を 1 4 日に 1 回、 3 0 日間投与した A S S 1 ノックアウトマウスのアンモニア血漿濃度を示す。

【発明を実施するための形態】

[0031]

定義

本発明がより容易に理解されるよう、特定の用語を最初に下記に定義する。以下の用語及び他の用語のさらなる定義は、本明細書を通して記載される。発明の背景を説明し、その実施に関するさらなる詳細を提供するために本明細書で参照される刊行物及び他の参照資料は、参照により本明細書に取り込まれる。

[0032]

アルキル:本明細書で使用する場合、「アルキル」とは、炭素原子1~15個を有する直鎖または分岐鎖の飽和炭化水素基のラジカル(「 $C_1_1_5$ アルキル」)をいう。いくつかの実施形態では、アルキル基は、炭素原子を1~3個有する(「 $C_1_3$ アルキル」)。 $C_1_3$ アルキル基の例としては、メチル基( $C_1$ )、エチル基( $C_2$ )、 $N-プロピル基(<math>C_3$ )、及びイソプロピル基( $C_3$ )が挙げられる。いくつかの実施形態では、アルキル基は、炭素原子を8~12個有する(「 $C_8_1_2$ アルキル」)。 $C_8_1_2$ アルキル基の例としては、 $C_1_3$ 0)、 $C_1_3$ 0)。例えば、 $C_1_3$ 0)、 $C_1_3$ 0)とは、分岐していないアルキル基をいう。例えば、 $C_1_3$ 0 の  $C_1_3$ 0 の  $C_1_3$ 0 アルキル基は  $C_1_3$ 0 アルキル基は  $C_1_3$ 0 の  $C_1_3$ 0 アルキル基は  $C_1_3$ 0 アルキルター

[0033]

アミノ酸:本明細書で使用する場合、用語「アミノ酸」は、その最も広い意味において、ポリペプチド鎖に組み込まれ得る任意の化合物及び/または物質をいう。いくつかの実施形態では、アミノ酸は天然に生じるアミノ酸である。いくつかの実施形態では、アミノ酸は天然に生じるアミノ酸である。いくつかの実施形態では、アミノ酸であり、実施形態によっては、アミノ酸である。「標準アミノ酸」とは、天然に生じるペプチドに一般に見られる20の標準1・アミノ酸の任意のものをいう。「非標準アミノ酸」とは、合成して調製したのか、または天然資源から得たのかにかかわらず、上記の標準アミノ酸以外のあらゆるアミノ酸をいう。本明細書で使用する場合、「合成アミリ酸」は化学的に修飾したアミノ酸を包含し、これには、塩類、アミノ酸誘導体(アミド類など)、及び/または置換が含まれるが、これらに限定されるものではない。アミノ酸は

20

30

40

50

、ペプチドのカルボキシ末端及び/またはアミノ末端にあるアミノ酸を含めて、ペプチドの循環血中半減期をその活性に悪影響を及ぼすことなく変化させ得るメチル化、アミド化、アセチル化、保護基、及び/または、他の化学基との置換により修飾可能である。アミノ酸はジスルフィド結合に関与していてよい。アミノ酸は、1種以上の化学的実体(chemicalentities)(例えば、メチル基、アセテート基、アセチル基、リン酸基、ホルミル部分、イソプレノイド基、硫酸基、ポリエチレングリコール部分、脂質部分、炭水化物部分、ビオチン部分等)との会合のような1つまたは翻訳後修飾を含んでよい。用語「アミノ酸」は、「アミノ酸残基」と同じ意味で使用され、遊離のアミノ酸及び/またはペプチドのアミノ酸残基を指すことがある。用語が遊離のアミノ酸を指すのか、またはペプチドの残基を指すのかは、その用語が使用されている文脈から明らかとなるであるう。

[0034]

動物:本明細書で使用する場合、用語「動物」とは、動物界の任意のメンバーをいう。いくつかの実施形態では、「動物」とは、任意の発達段階にあるヒトをいう。いくつかの実施形態では、「動物」とは、任意の発達段階にある非ヒト動物をいう。ある実施形態では、かかる非ヒト動物は哺乳類(例えば、げっ歯類、マウス、ラット、ウサギ、サル、イヌ、ネコ、ヒツジ、ウシ、霊長類、及び/またはブタ)である。いくつかの実施形態では、動物には、哺乳類、鳥類、爬虫類、両生類、魚類、昆虫類、及び/または虫類が含まれるが、これに限定されるものではない。いくつかの実施形態では、動物はトランスジェニック動物、遺伝子工学処理動物、及び/またはクローンであってよい。

[0035]

約(Approximately)または約(about):本明細書で使用する場合、用語「約(approximately)」または「約(about)」は、1つ以上の対象となる値に付される場合、記載されている基準値と同様の値をいう。ある実施形態では、用語「約(approximately)」または「約(about)」とは、記載されている基準値からいずれの方向(より大またはより小)においても25%、20%、19%、18%、17%、16%、15%、14%、13%、12%、11%、10%、9%、8%、7%、6%、5%、4%、3%、2%、1%、またはそれ未満の値以内に入る数値範囲をいうが、他に断りがあるかまたは文脈から他の意味が明らかな場合はその限りではない(ただし、このような数値が可能値の100%を超える場合を除く)。

[0036]

生物学的に活性である:本明細書で使用する場合、語句「生物学的に活性である」とは、生物系、特に生物において活性がある任意の薬剤の特性をいう。例えば、生物に投与した場合にその生物に対して生物学的作用がある薬剤は、生物学的に活性であると見なされる。

[0037]

送達:本明細書で使用する場合、用語「送達」は、局所送達及び全身送達の両方を包含する。例えば、mRNAの送達というときは、mRNAが標的組織に送達され、そのコードしたタンパク質が発現して標的組織内に保持される状況(「局所分布」または「局所送達」とも呼ばれる)、及び、mRNAが標的組織に送達され、そのコードしたタンパク質が発現して患者の循環血液系内(例えば、血清)に分泌され、全身に分布し他組織に取り込まれる状況(「全身分布」または「全身送達」とも呼ばれる)を包含する。

[ 0 0 3 8 ]

発現:本明細書で使用する場合、核酸配列の「発現」とは、mRNAからポリペプチドへの翻訳、多数のポリペプチドから一つの完全タンパク質(例えば、酵素)の構築、及び/または1つのポリペプチドまたは完全に構築されたタンパク質(例えば、酵素)の翻訳後修飾をいう。本願では、用語「発現」及び「産生」、及び文法上の同等表現は、同じ意味で使用される。

[0039]

機能的:本明細書で使用する場合、「機能的」生物学的分子は、その特徴とされる特性

20

30

40

50

及び/または活性を示す形態にある、生物学的分子である。

# [0040]

半減期:本明細書で使用する場合、用語「半減期」は、核酸若しくはタンパク質の濃度または活性のようなある量が、ある期間開始時の測定値の半分まで減少するのに要する時間である。

# [0041]

改善する(Improve)、上昇する(increase)、または低下させる(reduce):本明細書で使用する場合、用語「改善する(improve)」、「上昇する(increase)」、(「低下させる(reduce)」)、または文法上の同等表現は、本明細書に記載の治療開始前の同一個人における測定値、または本明細書に記載の治療を行わない一個の対照被検体(または複数の対照被検体)における測定値、といったベースライン測定値と比較した値を指す。「対照被検体」とは、治療される被検体と同一の疾患型に罹患しており、治療される被検体とほぼ同じ年齢の被検体である。

# [0042]

In vitro:本明細書で使用する場合、用語「in vitro」とは、多細胞生物内ではなく人工的環境、例えば、試験管または反応容器内、細胞培養中などにおいて発現する事象をいう。

# [0043]

In vivo:本明細書で使用する場合、用語「in vivo」とは、ヒト及び非ヒト動物のような多細胞生物体内で発現する事象をいう。細胞由来系の文脈では、かかる用語を使用して生きた細胞内に発現する事象をいう場合がある(これは、例えば、in vitro系とは対照的である)。

#### [0044]

# [0045]

局所的な分布または送達:本明細書で使用する場合、用語「局所分布」、「局所送達」、または文法上の同等表現は、組織特異的な送達または分布をいう。典型的に、局所的な分布または送達では、mRNAでコードされるタンパク質(例えば、酵素)が翻訳され、細胞内で発現するかまたは限定的に分泌されて、患者の循環血液系に入らないようにさせる必要がある。

# [0046]

メッセンジャーRNA(mRNA):本明細書で使用する場合、用語「メッセンジャーRNA(mRNA)」とは、少なくとも1つのポリペプチドをコードするポリヌクレオチドをいう。mRNAは、本明細書で使用する場合、修飾RNA及び非修飾RNAの両方を包含する。mRNAは、1つ以上のコード領域及び非コード領域を含有してよい。mRNAは、天然資源から精製し、組換え発現系を用いて作製することができ、任意選択で精製、化学的合成などが可能である。適切な場合、例えば、化学合成した分子の場合、mRNAは、化学修飾された塩基若しくは糖類、骨格修飾などを有する類似体のようなヌクレオ

20

30

40

50

シド類似体を含み得る。mRNA配列は、特に明記しない限り5′から3′の方向で提示される。いくつかの実施形態では、mRNAは、天然ヌクレオシド(例えば、アデノアデン、グアノシン、ウリジン);ヌクレオシド類似体(例えば、2‐アミノアデンシン、2‐チオチミジン、イノシン、ピロロピリミジン、3‐メチルアデノシン、5‐プロピニルウリジン、5‐プロピニルウリジン、5‐プロピニルウリジン、5‐プロピニルウリジン、7‐アデノシン、7‐デノシン、7‐デノシン、7‐デノシン、7‐デノシン、7‐デノシン、7‐デノシン、8‐オキソアデノシン、7‐デオキソグアノシン、8‐オキソアデノシン、8‐オキソグアノシン、8‐オキンがに塩基;生物学的修飾塩基(例えば、メチル化塩基);インターカレートした塩末の一次に加え、8(例えば、2′‐デオキシリボース、アラビガラス、及び六炭糖);及び/または修飾リン酸基(例えば、チオリン酸エステル結合)である、またはこれらを含んでいる。

[0047]

核酸:本明細書で使用する場合、用語「核酸」は、その最も広い意味において、ポリヌクレオチド鎖に組み込まれる、または組み込まれ得る、任意の化合物及び/または物質をいう。いくつかの実施形態では、核酸は、ホスホジエステル結合を介してポリヌクレオチド鎖に組み込まれる、または組み込まれ得る、化合物及び/または物質である。いくつかの実施形態では、「核酸」とは、個々の核酸残基(例えば、ヌクレオチド及び/またはヌクレオシド)をいう。いくつかの実施形態では、「核酸」とは、個々の核酸残基を含むポリヌクレオチド鎖をいう。いくつかの実施形態では、「核酸」は、RNA並びに、一本鎖及び/若しくは二本鎖のDNA及び/若しくはcDNAを包含する。

[0048]

患者:本明細書で使用する場合、用語「患者」または「被検体」とは、例えば、試験、診断、予防、美容、及び/または治療を目的として提供組成物が投与され得る任意の生物をいう。典型的な患者には、動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、非ヒト霊長類、及び/またはヒトなどの哺乳類)が含まれる。いくつかの実施形態では、患者はヒトである。ヒトには、出生前及び出生後の両形態が含まれる。

[0049]

薬理学的に許容される:用語「薬理学的に許容される」は、本明細書で使用する場合、正しい医学的判断の範囲内で、ヒト及び動物の組織と接触して使用するのに好適であり、過渡の毒性、刺激、アレルギー反応、または他の問題または合併症がなく、妥当な利益/リスクの度合いに見合った物質をいう。

[0050]

薬理学的に許容される塩:薬理学的に許容される塩は、当技術分野において周知である 。例えば、S.M.Bergeらは、薬理学的に許容される塩についてJ.Pharma ceutical Sciences (1977)66:1-19で詳細に記載している 。本発明の化合物の薬理学的に許容される塩には、好適な無機及び有機の酸及び塩基に由 来する塩が挙げられる。薬理学的に許容される、非毒性酸付加塩の例は、塩酸、臭化水素 酸、リン酸、硫酸及び過塩素酸のような無機酸で形成されるアミノ基、または、酢酸、シ ュウ酸、マレイン酸、酒石酸、クエン酸、コハク酸若しくはマロン酸のような有機酸で形 成されるアミノ基、または、イオン交換法のような当該技術分野で使用される他の方法を 使用して形成されるアミノ基、の塩である。他の薬理学的に許容される塩としては、アジ ピン酸塩、アルギン酸塩、アスコルビン酸塩、アスパラギン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩 、 安 息 香 酸 塩 、 重 硫 酸 塩 、 ホ ウ 酸 塩 、 酪 酸 塩 、 シ ョ ウ ノ ウ 酸 塩 、 カン フ ァ ー ス ル ホ ン 酸 塩 、クエン酸塩、シクロペンタンプロピオン酸塩、ニグルコン酸塩、ドデシル硫酸塩、エタ ンスルホン酸塩、ギ酸塩、フマル酸塩、グルコヘプトン酸塩、グリセロリン酸塩、グルコ ン酸塩、ヘミ硫酸塩、ヘプタン酸塩、ヘキサン酸塩、ヨウ化水素酸塩、2-ヒドロキシ-エタンスルホン酸塩、ラクトビオン酸塩、乳酸塩、ラウリン酸塩、ラウリル硫酸塩、リン ゴ酸塩、マレイン酸塩、マロン酸塩、メタンスルホン酸塩、2-ナフタレンスルホン酸塩

20

30

40

50

、ニコチン酸塩、硝酸塩、オレイン酸塩、シュウ酸塩、パルミチン酸塩、パモ酸塩、ペクチン酸塩、過硫酸塩、3・フェニルプロピオン酸塩、リン酸塩、ピクリン酸塩、ピバル酸塩、プロピオン酸塩、ステアリン酸塩、コハク酸塩、硫酸塩、酒石酸塩、チオシアン酸塩、p・トルエンスルホン酸塩、ウンデカン酸塩、吉草酸塩等が挙げられる。適切な塩基来の塩としては、アルカリ土類金属、アンモニウム及びNi(Ciidk)、カルシウム、カリカム、サウム、カルシウム等が挙げられる。さらなる。代表的アルカリモニウム、水酸化物、カルボオンサウムに許容される塩としては、適切な場合には、ハロゲン化物、水酸化物、カルボオンで使用して形成される、非毒性のアンモニウム、四級アンモニウム、及びアミンカチオンが挙げられる。さらなる薬理学的に許容される塩としては、四級化アルキルアミノ塩を形成するための適切な求電子剤、例えば、ハロゲン化アルキルを使用してアミンの四級化により形成される塩が挙げられる。

[0051]

全身的な分布または送達:本明細書で使用する場合、用語「全身分布」、「全身送達」、または文法上の同等表現は、身体全体または生物体全体に影響が及ぶ送達または分布の、機構または方法をいう。典型的には、全身分布または全身送達は、体の循環系、例えば、血流を介して達成される。「局所的な分布または送達」の定義と対比される。

[0052]

被検体:本明細書で使用する場合、用語「被検体」とは、ヒトまたは任意の非ヒト動物(例えば、マウス、ラット、ウサギ、イヌ、ネコ、ウシ、ブタ、ヒツジ、ウマまたは霊長類)をいう。ヒトには、出生前及び出生後の形態が含まれる。多くの実施形態では、被検体はヒトである。被検体は患者であり得、疾患の診断または治療のために医療提供者を訪れるヒトを指す。用語「被検体」は、本明細書では「個人」または「患者」と同じ意味で使用される。被検体は、疾患または障害に罹患している、または罹患しやすい被検体であり得るが、その疾患または障害の症状を呈していてもいなくてもよい。

[0053]

実質的に:本明細書で使用する場合、用語「実質的に」とは、対象とする特徴または特性の範囲または程度が完全またはほぼ完全に示されている定性的条件をいう。生物学分野の当業者は、生物学的及び化学的現象が、完全に終了する、及び/または、完了まで進行する、または、絶対的な結果を達成若しくは回避することは、生じたとしてもまれであることを理解できよう。したがって、用語「実質的に」は、本明細書では、多くの生物学的及び化学的現象に固有の、完全性に欠ける可能性を捕捉するために使用する。

[ 0 0 5 4 ]

標的組織:本明細書で使用する場合、用語「標的組織」とは、治療すべき疾患に罹患している任意の組織をいう。いくつかの実施形態では、標的組織には、疾患に関連する病理、症状、または特徴を示す組織が含まれる。

[0055]

治療的有効量:本明細書で使用する場合、治療剤の「治療的有効量」とは、疾患、障害、及び/または病態に罹患しているまたは罹患しやすい被検体に投与した場合に、疾患、障害、及び/または病態の症状(複数可)を治療する、診断する、予防する、及び/またはその発症を遅延させるのに十分である量を意味する。治療的有効量は、典型的には、少なくとも1つの単位用量を含む投与レジメンで投与されることは当業者には理解されるであろう。

[0056]

治療:本明細書で使用する場合、用語「治療する(treat)」、「治療(treatment)」、または「治療すること(treating)」とは、特定の疾患、障害、及び/または病態の症状若しくは特徴の1つ以上について、部分的または完全に、回復させる、改善する、軽減させる、抑制する、予防する、発症を遅延させる、重症度を低減させる、及び/または発生率を低下させるために使用される任意の方法をいう。治療は、

疾患の徴候を示していない、及び/または疾患の初期徴候しか示していない被検体に、疾 患に関連した病理の発症リスクを低下させることを目的として施行してよい。

#### [0057]

(詳細な説明)

本発明は、特に、アルギニノコハク酸合成酵素欠損症(ASD)を治療するための、 RNA治療に基づく方法及び組成物を提供する。詳しくは、本発明は、アルギニノコハク酸合成酵素(ASS)を治療するmRNAを含む組成物を、ASDの症状または特徴の少なくとも1つを、強度、若しくは頻度の点で低減させる、または発症を遅よりせるような有効用量及び投与間隔で、治療を必要としている被検体に投与することにとのような方法を提供する。いくつかの実施形態では、MRNAを、1個以上の引力を治療する方法を提供する。いくつかの実施形態では、MRNAを、1個以上の引力をは、本期に対したがのよけ、カームは、本明の混合または1型のに、リポソームは、本明により形成することができる。したがって、用語「リポソームは、本明細書で使用する場合、1種以上の脂質を力を包含する。いくつ時では、本発明に好適なリポソームは、カチオン性脂質または非カチオン性脂質(複数可)を含有する。

#### [0058]

アルギニノコハク酸合成酵素欠損症(ASD)

本発明は、アルギニノコハク酸合成酵素欠損症(ASD)に罹患しているかまたは罹患しやすい被検体を治療するために使用してよい。ASDは、酵素アルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)の遺伝子変異を特徴とする、常染色体劣性遺伝による遺伝性代謝疾患である。I型ASDを引き起こす少なくとも50の変異がASS1遺伝子で同定されている。これらの変異の大部分で、単一アミノ酸の置換が関与している。ASS1遺伝子内の変異の多くは、その結果として作られるタンパク質の構造及びそのタンパク質のシトルリン、アスパラギン酸塩及び他の分子に対する結合能力に影響を与える可能性が高い。ASS1遺伝子内変異のうちの少数は、通常より異常に短い酵素を産生させ、その酵素は尿素サイクルでの役割を有効に果たすことができない。

# [0059]

ASS1タンパク質の欠陥により尿素サイクルが攪乱され、肝臓が、タンパク質がエネルギーに利用される際に生成される過剰な窒素を適切に尿素に処理するのを妨げる。アンモニア及び尿素サイクルの他の副生成物(シトルリンなど)の蓄積は有毒であり、この蓄積が生後数日で発症した場合、脱力(嗜眠)、哺乳不良、嘔吐、痙攣及び意識消失などの症状を引き起こす。これらの医学的問題は、多くの場合、生命を脅かす可能性がある。

# [0060]

本明細書に記載する組成物及び方法は、ASDの症状または特徴の少なくとも1つを治療するために使用してよい。

## [0061]

アルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)

いくつかの実施形態では、本発明は、アルギニノコハク酸合成酵素欠損症(ASD)を治療するために、ASS1をコードするmRNAを被検体に送達する方法及び組成物を提供する。好適なASS1mRNAは、天然に生じるASS1タンパク質活性の置き換え可能、かつ/またはASDに関連した1つ以上の症状の強度、重症度、及び/または頻度を低下させることができる、ASS1タンパク質の完全長、断片または部分の任意をコードする。

# [0062]

いくつかの実施形態では、好適なmRNA配列はヒトASS1タンパク質をコードするmRNA配列である。天然に生じるヒトASS1 mRNA配列及び対応するアミノ酸配列を表1に示す。

10

20

30

20

30

【表1-1】 表1.ヒトASS1

٧,		1001		
	ヒトA	$G \ C \ C \ G \ G \ C \ G \ C \ G \ C$	C C C C U G G G A G G G U G A G C C G G C	
	S S 1	$G\ C\ C\ G\ G\ G\ C\ C\ C\ A$	A G G C C C G G A C C U G G U G G G A G G	
	(mR	$C\ G\ G\ G\ G\ G\ G\ A\ G\ G$	G U G G G A C G A G G C C U G G G G A G	
	NA)	$G \ C \ G \ G \ G \ C \ C \ C \ G$	G C C C A U C U G C A G G U G G C U G U G	
		AACGCUGAGC	C G G C U C C A G G C G G G G C C G G G	
		$C\ C\ C\ G\ G\ G\ G\ G\ G\ G$	G G G G U C U G U G G C G C G C G U C C C	
		$C\ G\ C\ C\ A\ C\ G\ U\ G\ U$	J	
		$C \; C \; C \; G \; G \; G \; C \; C \; C \; U$	J G U G C U U A U A A C C U G G G A U G G	
		GCACCCUGC	C C A G U C C U G C U C U G C C G C C U G	
		CCACCGCUGC	C C C G A G C C C G A G U G G U U C A C U	
		GCACUGUGAA	A A A C A G A U U C C A G A C G C C G G G	
		AACUCACGCC	C U C C A A U C C C A G A C G C U A U G U	
		$C\ C\ A\ G\ C\ A\ A\ A\ G\ G$	G C U C C G U G G U U C U G G C C U A C A	
		GUGGCGGCCU	J G G A C A C C U C G U G C A U C C U C G	
		UGUGGCUGAA	A G G A A C A A G G C U A U G A C G U C A	
		UUGCCUAUCU	J G G C C A A C A U U G G C C A G A A G G	
		AAGACUUCGA	A G G A A G C C A G G A A G A A G G C A C	
		UGAAGCUUGG	G G G C C A A A A G G U G U U C A U U G	
		AGGAUGUCAG	G C A G G G A G U U U G U G G A G G A G U	
		UCAUCUGGCC	C G G C C A U C C A G U C C A G C G C A C	
		UGUAUGAGGA	A C C G C U A C C U C C U G G G C A C C U	
		CUCUUGCCAG	G G C C C U G C A U C G C C C G C A A A C	
		AAGUGGAAAU	J C G C C A G C G G G A G G G G C C A	
		AGUAUGUGUC	C	
		GGAACGAUCA	A G G U C C G G U U U G A G C U C A G C U	
		GCUACUCACU	J G G C C C C C A G A U A A A G G U C A	
		UUGCUCCCUG	G G A G G A U G C C U G A A U U C U A C A	
		ACCGGUUCAA	A G G G C C G C A A U G A C C U G A U G G	
		AGUACGCAAA	A G C A A C A C G G G A U U C C C A U C C	
			C C A A G A A C C C G U G G A G C A U G G	
		AUGAGAACCU	J C A U G C A C A U C A G C U A C G A G G	
		CUGGAAUCCU	J G G A G A A C C C C A A G A A C C A A G	
		CGCCUCCAGG	G U C U C U A C A C G A A G A C C C A G G	
		ACCCAGCCAA	A A G C C C C A A C A C C C C U G A C A	
			J C G A G U U C A A A A A A G G G G U C C	
		CUGUGAAGGU	J G A C C A A C G U C A A G G A U G G C A	
		CCACCACCA	A G A C C U C C U U G G A G C U C U U C A	
		UGUACCUGAA	A C G A A G U C G C G G G C A A G C A U G	

20

30

40

50

# 【表1 - 2】

	GCGUGGGCCGUAUUGACAUCGUGGAGAACC
	GCUUCAUUGGAAUGAAGUCCCGAGGUAUCU
	ACGAGACCCCAGCAGGCACCAUCCUUUACC
	AUGCUCAUUUAGACAUCGAGGCCUUCACCA
	UGGACCGGGAAGUGCGCAAAAUCAAACAAG
	GCCUGGGCUUGAAAUUUGCUGAGCUGGUGU
	AUACCGGUUUCUGGCACAGCCCUGAGUGUG
	AAUUUGUCCGCCACUGCAUCGCCAAGUCCC
	AGGAGCGAGUGGAAGGGAAAGUGCAGGUGU
	CCGUCCUCAAGGGCCAGGUGUACAUCCUCG
	GCCGGGAGUCCCCACUGUCUCUACAAUG
	AGGAGCUGGUGAGCAUGAACGUGCAGGGUG
	AUUAUGAGCCAACUGAUGCCACCGGGUUCA
	UCAACAUCAAUUCCCUCAGGCUGAAGGAAU
	AUCAUCGUCUCCAGAGCAAGGUCACUGCCA
	A A U A G A C C C G U G U A C A A U G A G G A G C U G G G G
	C C U C C U C A A U U U G C A G A U C C C C C A A G U A C A
	G G C G C U A A U U G U U G U G A U A A U U U G U A A U U G
	UGACUUGUUCUCCCGGCUGGCAGCGUAGU
	G G G G C U G C C A G G C C C A G C U U U G U U C C C U G
	G U C C C C U G A A G C C U G C A A A C G U U G U C A U C
	G A A G G G A A G G G U G G G G G C A G C U G C G G U G G
	G G A G C U A U A A A A A U G A C A A U U A A A A G A G A C
	A C U A G U C U U U U A U U U C U A A A A A A A A
	AAA (SEQIDNO: 1)
ヒトA	M S S K G S V V L A Y S G G L D T S C I L V W L K E Q G Y D
S S 1	V I A Y L A N I G Q K E D F E E A R K K A L K L G A K K V F
(アミ	I E D V S R E F V E E F I W P A I Q S S A L Y E D R Y L L G
ノ酸配	T S L A R P C I A R K Q V E I A Q R E G A K Y V S H G A T G
列)	K G N D Q V R F E L S C Y S L A P Q I K V I A P W R M P E F
	YNRFKGRNDLMEYAKQHGIPIPVTPKNPWS
	M D E N L M H I S Y E A G I L E N P K N Q A P P G L Y T K T
	Q D P A K A P N T P D I L E I E F K K G V P V K V T N V K D
	G T T H Q T S L E L F M Y L N E V A G K H G V G R I D I V E
	N R F I G M K S R G I Y E T P A G T I L Y H A H L D I E A F
	T M D R E V R K I K Q G L G L K F A E L V Y T G F W H S P E
	C E F V R H C I A K S Q E R V E G K V Q V S V L K G Q V Y I
	L G R E S P L S L Y N E E L V S M N V Q G D Y E P T D A T G
	FININSLRLKEYHRLQSKVTAK (SEQIDNO:
	2)

# [0063]

いくつかの実施形態では、好適なmRNAは、配列(配列番号1)の野生型hASS1mRNAである。いくつかの実施形態では、好適なmRNAは、下記に示す配列のような、コドンを最適化したhASS1配列であってよい

A U G A G C A G C A A G G C A G C G U G G U G C U G G C C U A C A G C G G C G G C G G C U G G A C A C C A G C U G C A U C C U G G U G U G U G A A G G A G C A G G G G C U A C G U G A U C G C C U A C C U G G C C A A C A U C G G C C A G A G G A G G C C C U G A A G G C C C U G A A G G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G A A G C C C U G C A A G C C C U G C A A G C C C U G C A A G C C C U G C A A G C C C U G C A A G C C C U G

20

30

40

50

U G G G C G C C A A G A A G G U G U U C A U C G A G G A C G U G A G C C G C G A G U U C G U G G A G G A G U U C A U C U G G C C C G C C A U C C A G A G C A G C G C C C U G U A C G A G G A C C G C U A C C U G C U G G G C A C C A G C C U G G C C C G C C C U G C A U C G C C G C A A G C A G G U G G A G A U C G C C C A G C G C G A G G C C C A A G U A C G U G A G C C A C G G C C A C C G G C A A G G G C A A C G A C C A G G U G C G C U U C G A G C U G A G C U G C U A C A G C C U G G C C C C C C A G A U C A A G G U G A U C G C C C C C U G G C G C A U G C C C G A G U U C U A C A A C C G C U U C A A G G G C C G C A A C G A C C U G A U G G A G U A C G C C A A G C A G C A C G G C A U C C C C A U C C C C G U G A C C C C C A A G A A C C C C U G G A G C A U G G A C G A G A A C C U G A U G C A C A U C A G C U A C G A G G C C G G C A U C C U G G A G A A C C C C A A G A A C C C A A G G C C C C A A C A C C C C C G A C A U C C U G G A G A U C G A G U U C A A G A A G G G C G U G C C C G U G A A G G U G A C C A A C G U G A A G G A C G G C A C C A C C A C C A G A C C A G C C U G G A G C U G U U C A U G U A C C U G A A C G A G G U G G C C G G C A A G C A C G G C G U G G C C G C A U C G A C A U C G U G G A G A A C C G C U U C A U C G G C A U G A A G A G C C G C G G C A U C U A C G A G A C C C C C G C C G G C A C C A U C C U G U A C C A C G C C C A C C U G G A C A U C G A G G C C U U C A C C A U G G A C C G C G A G G U G C G C A A G A U C A A G C A G G G C C U G G G C C U G A A G U U C G C C G A G C U G G U G U A C A C C G G C U U C U G G C A C A G C C C C G A G U G C G A G U U C G C A A G G U G C A G G U G A G C G U G C U G A A G G G C C A G G U G U A C A U C C U G G G C C G A G A G C C C C C U G A G C C U G U A C A A C G A G G A G C U G G U G A G C A U G A A C G U G C A G G G C G A C U A C G A G C C C A C C G A C G C C A C C G G C U U C A U C A A C A U C A A C A G C C U G C G C C U G A A G G A G U A C C A C C G C C U G C A G A G C A A G G U G A C C G C C A A G U G A ( 配列番号3)。

# [0064]

さらなる例示的なmRNA配列は、下記実施例の項に記載されており、例えば、配列番号7及び配列番号8はいずれも、ASS1をコードするコドン最適化済みmRNAの枠付けをする5′及び3′の非翻訳領域を含んでいる。

# [0065]

いくつかの実施形態では、好適なmRNA配列は、ヒトASS1タンパク質の相同体ま たは類似体mRNA配列であってよい。例えば、ヒトASS1タンパク質の相同体または 類 似 体 は 、 野 生 型 ま た は 天 然 に 生 じ る ヒ ト A S S 1 タ ン パ ク 質 と 比 べ た 場 合 、 ア ミ ノ 酸 の 置 換 、 欠 失 、 及 び / ま た は 挿 入 を 1 つ 以 上 含 有 し 、 実 質 的 な A S S 1 タ ン パ ク 質 活 性 は 維 持されている修飾ヒトASS1タンパク質であってよい。いくつかの実施形態では、本発 明に好適なmRNAは、少なくとも50%、55%、60%、65%、70%、75%、 8 0 %、 8 5 %、 9 0 %、 9 1 %、 9 2 %、 9 3 %、 9 4 %、 9 5 %、 9 6 %、 9 7 %、 9 8 %、9 9 %またはそれ以上が配列番号 2 と相同であるアミノ酸配列をコードする。い く つ か の 実 施 形 態 で は 、 本 発 明 に 好 適 な m R N A は 、 ヒ ト A S S 1 タ ン パ ク 質 と 実 質 的 に 同一なタンパク質をコードする。いくつかの実施形態では、本発明に好適なmRNAは、 少なくとも、50%、55%、60%、65%、70%、75%、80%、85%、90 %、91%、92%、93%、94%、95%、96%、97%、98%、99%または それ以上が、配列番号2と同一であるアミノ酸配列をコードする。いくつかの実施形態で は、本発明に好適なmRNAは、ヒトASS1タンパク質の断片または部分をコードする 。 い く つ か の 実 施 形 態 で は 、 本 発 明 に 好 適 な m R N A は 、 ヒ ト A S S 1 タン パ ク 質 の 断 片 または部分をコードし、これにおいて、かかるタンパク質の断片または部分は野生型タン パク質のASS1活性と同様の活性をそのまま維持している。いくつかの実施形態では、

本発明に好適なmRNAは、少なくとも、50%、55%、60%、65%、70%、75%、80%、85%、90%、91%、92%、93%、94%、95%、96%、97%、98%、99%またはそれ以上が、配列番号1、配列番号3、配列番号7、配列番号8、配列番号13、配列番号14または配列番号15と同一であるヌクレオチド配列を有する。

# [0066]

いくつかの実施形態では、好適なmRNAは、別のタンパク質に融合させた(例えば、N末端またはC末端での融合)ASS1タンパク質の完全長、断片または部分を含む融合タンパク質をコードする。いくつかの実施形態では、ASS1タンパク質の完全長、断片または部分をコードするmRNAに融合させたタンパク質は、シグナルまたは細胞標的配列をコードする。

#### [0067]

# 送達ビヒクル

本発明によれば、本明細書に記載する、ASS1タンパク質をコードするmRNA(例えば、ASS1タンパク質の完全長、断片または部分)は、裸のRNA(包み込まれていない)として、または送達ビヒクルを介して送達してよい。本明細書で使用する場合、用語「送達ビヒクル」、「運搬(transfer)ビヒクル」、「ナノ粒子」または文法上の同等表現は同じ意味で使用される。

# [0068]

# [0069]

# リポソーム送達ビヒクル

いくつかの実施形態では、好適な送達ビヒクルはリポソーム送達ビヒクル、例えば、脂質ナノ粒子である。本明細書で使用する場合、リポソーム送達ビヒクル、例えば、脂質ナノ粒子は、通常、1つ以上の二重層でなる膜により外側の媒体から隔離した水性画分を内部に有する顕微鏡的小胞として特徴付けられる。リポソームの二重膜は、典型的に、空間的に分離された親水性領域と疎水性領域を含む、合成または天然由来の脂質のような両親媒性分子で形成される(Lasic,Trends Biotechnol.,16:307-321,1998)。リポソームの二重膜は、両染性(amphophilic)のポリマー及び界面活性剤(例えば、ポリメロソーム(polymerosome)、ニオソーム等)で形成することもできる。本発明の文脈において、リポソーム送達ビヒクルは、典型的に、標的とする細胞または組織に所望のmRNAを輸送するために機能する。

# [0070]

# カチオン性脂質

いくつかの実施形態では、リポソームは、1種以上のカチオン性脂質を含んでよい。本明細書で使用する場合、語句「カチオン性脂質」とは、生理的 p H などの選択 p H で実効正電荷を有する多数の脂質種の任意のものをいう。幾つかのカチオン性脂質は文献に記載

10

20

30

40

されており、その多くは市販されている。本発明の組成物及び方法での使用に特に好適なカチオン性脂質は、国際特許公開WO2010/053572(及び、特に、段落[00225]に記載のCI2-200)及びWO2012/170930に記載のものであり、これらはともに参照により本明細書に組み込まれる。ある実施形態では、本発明の組成物及び方法は、例えば、(15Z,18Z)-N,N-ジメチル-6-(9Z,12Z)オクタデカ-9,12-ジエン-1-イル)テトラコサ-15,18-ジエン-1-アミン(HGT5000)、(15Z,18Z)-N,N-ジメチル-6-((9Z,12Z)オクタデカ-9,12-ジエン-1-イル)テトラコサ-4,15,18-トリエン-1-アミン(HGT5001)、及び(15Z,18Z)-N,N-ジメチル-6-((9Z,12Z)オクタデカ-9,12-ジエン-1-イル)テトラコサ-5,15,18-トリエン-1-アミン(HGT5002)などの2012年3月29日出願U.S.特の出願第61/617,468号(参照により本明細書に組み込まれる)に記載のイオン化可能なカチオン性脂質を含む、脂質ナノ粒子を使用する。

# [0071]

いくつかの実施形態では、提供リポソームは、WO2013063468、並びに、本出願と同日付で同時出願されたU.S.仮出願(名称「メッセンジャーRNAの送達のための脂質製剤(Lipid Formulations for Delivery of Messernger RNA)」)に記載のカチオン性脂質を含み、これらはいずれも参照により本明細書に取り込まれる。

# [0072]

いくつかの実施形態では、カチオン性脂質は、式 I-c1-a

# 【化3】

、の化合物またはその薬理学的に許容される塩を含み、式中、

各R<sup>2</sup>は互いに独立して水素またはC<sub>1</sub>3アルキル基であり、

各qは互いに独立して2~6であり、

各R′は互いに独立して水素またはC<sub>1.3</sub>アルキル基であり、

各R L は互いに独立してC <sub>8 1 2</sub> アルキル基である。

## [0073]

いくつかの実施形態では、各 R  $^2$  は互いに独立して水素、メチル基またはエチル基である。いくつかの実施形態では、各 R  $^2$  は互いに独立して水素またはメチル基である。いくつかの実施形態では、各 R  $^2$  は水素である。

# [0074]

いくつかの実施形態では、各qは互いに独立して3~6である。いくつかの実施形態では、各qは互いに独立して3~5である。いくつかの実施形態では、各qは4である。

# [ 0 0 7 5 ]

20

10

30

40

20

30

40

いくつかの実施形態では、各R'は互いに独立して水素、メチル基またはエチル基であ る。いくつかの実施形態では、各 R ' は互いに独立して水素またはメチル基である。いく つかの実施形態では、各 R ' は互いに独立して水素である。

## [0076]

いくつかの実施形態では、各Rしは互いに独立してC。」、アルキル基である。いく つかの実施形態では、各 R  $^{L}$  は互いに独立して N  $^{-}$  C  $_{8-1-2}$  アルキル基である。 いくつ かの実施形態では、各 R <sup>L</sup> は互いに独立して C <sub>9 1 1</sub> アルキル基である。いくつかの実 施形態では、各 R L は互いに独立して N - C 。 1 1 アルキル基である。いくつかの実施 形態では、各RLは互いに独立してC1.アルキル基である。いくつかの実施形態では、 各R└は互いに独立してN-C 』 。アルキル基である。

# [0077]

いくつかの実施形態では、各 R<sup>2</sup> は互いに独立して水素またはメチル基であり;各 g は 互いに独立して 3 ~ 5 であり;各 R ' は互いに独立して水素またはメチル基であり;かつ 、各R<sup>L</sup>は互いに独立してC<sub>8.12</sub>アルキル基である。

## [0078]

いくつかの実施形態では、各R<sup>2</sup>は水素であり;各qは互いに独立して3~5であり; 各R'は水素であり;かつ、各R L は互いに独立してC <sub>8 1 1 2</sub> アルキル基である。

## [0079]

いくつかの実施形態では、各 R<sup>2</sup> は水素であり;各 q は 4 であり;各 R ' は水素であり ;かつ、各R<sup>L</sup>は互いに独立してC<sub>8 - 1 2</sub>アルキル基である。

いくつかの実施形態では、カチオン性脂質は、式I-g

## 【化4】

、の化合物またはその薬理学的に許容される塩を含み、各RLは互いに独立してC。.1 2 アルキル基である。いくつかの実施形態では、各 R L は互いに独立して N - C 8 - 1 2 アルキル基である。いくつかの実施形態では、各 R L は互いに独立して C 。 . 1 1 アルキ ル基である。いくつかの実施形態では、各 R  $^{L}$  は互いに独立して N  $^{-}$  C  $_{9-1-1}$  アルキル 基である。いくつかの実施形態では、各R└は互いに独立してC╻╻アルキル基である。 いくつかの実施形態では、各R L はN - C 、 。アルキル基である。

# [0081]

特定の実施形態では、提供リポソームには、カチオン性脂質cKK‐E12、または( 3,6-ビス(4-(ビス(2-ヒドロキシドデシル)アミノ)ブチル)ピペラジン-2 , 5 - ジオン) が含まれる。 c K K - E 1 2 の構造を下記に示す:

20

30

40

50

【化5】

$$HO$$
  $(CH_2)_9CH_3$   $HO$   $OH$   $HO$   $(CH_2)_9CH_3$   $HO$   $(CH_2)_9CH_3$ 

# [0082]

いくつかの実施形態では、かかる 1 種以上のカチオン性脂質は、N-「1-(2,3-ジオレイルオキシ)プロピル] - N , N , N - トリメチルアンモニウムクロリドまたは「 DOTMA」であってよい. (Feigneretal. (Proc. Nat'l Ac ad. Sci. 84, 7413 (1987); U. S. Pat. No. 4, 897, 35 5)。DOTMAは、単独で製剤化可能であり、または、中性脂質、ジオレイルホスファ チジルエタノールアミン (「DOPE」) または他のカチオン性脂質若しくは非カチオン 性脂質と組み合わせて、リポソーム運搬(transfer)ビヒクルまたは脂質ナノ粒 子内に入れることが可能であり、このようなリポソームを使用して標的細胞内への核酸送 達を促進させることができる。他の好適なカチオン性脂質としては、例えば、5-カルボ キシスペルミルグリシンジオクタデシルアミド ( c a r b o x y s p e r m y l g l y c inedioctadecylamide) (「DOGS」)、2,3-ジオレイルオキ シ・N-「2(スペルミン・カルボキサミド)エチル1-N,N-ジメチル・1-プロパ ンアミニウム(「DOSPA」)(Behr et al.Proc.Nat.'l cad. Sci. 86, 6982 (1989); U.S. Pat. No. 5, 171, 6 7 8; U.S. Pat. No. 5, 3 3 4, 7 6 1)、1, 2 - ジオレオイル - 3 - ジメ チルアンモニウム - プロパン (「 DODAP 」)、 1 , 2 - ジオレオイル - 3 - P - ルアンモニウム - プロパン(「DOTAP」)が挙げられる。

### [0083]

さらなる例示的なカチオン性脂質としては、1,2-ステアリルオキシ(ジステアリル オキシ) - N, N-ジメチル-3-アミノプロパン(「DSDMA」)、1,2-ジオレ イルオキシ - N , N - ジメチル - 3 - アミノプロパン (「DODMA」)、1 , 2 - ジリ ノレイルオキシ ( d i l i n o l e y l o x y ) - N , N - ジメチル - 3 - アミノプロパ ン(「DLinDMA」)、1,2-ジリノレニルオキシ(dilinolenylox y ) - N , N - ジメチル - 3 - アミノプロパン (「 D L e n D M A 」 ) 、 N - ジオレイル - N , N - ジメチルアンモニウムクロリド ( 「 D O D A C 」 ) 、 N , N - ジステアリル - $N \, , \, N \, - \, \vec{\mathcal{Y}} \, \mathcal{F} \, \mathcal{N} \, \mathcal{T} \, \mathcal{$ オキシプロパ - 3 - イル ) - N , N - ジメチル - N - ヒドロキシエチルアンモニウムブロ ミド(「DMRIE」)、3-ジメチルアミノ-2-(コレスタ-5-エン-3-ベータ - オキシブタン - 4 - オキシ) - 1 - ( c i s , c i s - 9 , 1 2 - オクタデカジエンオ キシ(octadecadienoxy))プロパン(「CLinDMA」)、2 - [5 ' - (コレスタ - 5 - エン - 3 - ベータ - オキシ ) - 3 ' - オキサペントキシ ( o x a p entoxy))-3-ジメチル-1-(cis,cis-9'、1-2'-オクタデカ ジエンオキシ(octadecadienoxy))プロパン(「CpLinDMA」) 、 N , N - ジメチル - 3 、 4 - ジオレイルオキシベンジルアミン ( d i o l e y l o x y benzylamine) (「DMOBA」)、1,2-N,N'-ジオレイルカルバミ

20

30

40

50

ル(dioleylcarbamyl) - 3 - ジメチルアミノプロパン(「DOcarb DAP」)、2,3-ジリノレオイルオキシ(Dilinoleoyloxy)- , - ジメチルプロピルアミン (「D L i n D A P 」) 、1 , 2 - N , N ' - ジリノレイルカ ルバミル(Dilinoleylcarbamyl) - 3 - ジメチルアミノプロパン(「 DLincarbDAP」)、1,2-ジリノレオイルカルバミル(Dilinoleo ylcarbamyl) - 3 - ジメチルアミノプロパン(「DLinCDAP」)、2, 2 - ジリノレイル - 4 - ジメチルアミノメチル - [ l , 3 ] - ジオキソラン(「 D L i N - - D M A 」)、 2 , 2 - ジリノレイル - 4 - ジメチルアミノエチル - [ 1 , 3 ] - ジオ キソラン (「DLiN-K-XTC2-DMA」)、及び2-(2,2-ジ((9Z,1 2 Z ) オクタデカ - 9 , 1 2 - ジエン - 1 - イル ) - 1 , 3 - ジオキソラン - 4 - イル ) - N , N - ジメチルエタンアミン ( D L i N - K C 2 - D M A ) ) ( W O 2 0 1 0 / 0 4 2877; Semple et al., Nature Biotech. 28:172 - 1 7 6 ( 2 0 1 0 ) を参照のこと)、またはその混合物も挙げられる。(Heyes, J., et al., J. Controlled Release 107:276-2 87(2005); Morrissey, DV., et al., Nat. Biotec hnol.23(8):1003-1007(2005);PCT公開WO2005/1 2 1 3 4 8 A 1 )。いくつかの実施形態では、 1 種以上のカチオン性脂質は、イミダゾー ル、ジアルキルアミノ、またはグアニジニウム部分の少なくとも1つを含む。

[0084]

いくつかの実施形態では、かかる1種以上のカチオン性脂質は、XTC(2,2-ジリ ノレイル - 4 - ジメチルアミノエチル - 「 1 , 3 ] - ジオキソラン)、M C 3 ( ( ( 6 Z , 9 Z , 2 8 Z , 3 1 Z ) - ヘプタトリアコンタ - 6 , 9 , 2 8 , 3 1 - テトラエン - 1 9 -イル4 - (ジメチルアミノ) ブタノアート)、ALNY - 100((3aR,5s,6aS ) - N , N - ジメチル - 2 , 2 - ジ((9 Z , 1 2 Z ) オクタデカ - 9 , 1 2 - ジエニル ) テトラヒドロ - 3 a H - シクロペンタ [ d ] [ 1 , 3 ] ジオキソール - 5 - アミン)) 、N C 9 8 - 5 ( 4 , 7 , 1 3 - トリス ( 3 - オキソ - 3 - ( ウンデシルアミノ ) プロピ ル) - N1, N16-ジウンデシル-4,7,10,13-テトラアザヘキサデカン-1 , 1 6 - ジアミド)、DODAP(1,2 - ジオレイル - 3 - ジメチルアンモニウムプロ パン)、HGT4003(WО2012/170889:その教示は、参照によりその全 体が本明細書に組み込まれる)、ICE(WO2011/068810:その教示は、参 照によりその全体が本明細書に組み込まれる)、HGT5000(U.S.特許仮出願N o . 6 1 / 6 1 7 , 4 6 8 : その教示は、参照によりその全体が本明細書に組み込まれる )またはHGT5001(cisまたはtrans)(特許仮出願No.61/617, 4 6 8 )、WO 2 0 1 0 / 0 5 3 5 7 2 に開示のようなアミノアルコールリピドイド ( a minoalcohol lipidoid)、DOTAP(1,2-ジオレイル-3-トリメチルアンモニウムプロパン)、DOTMA(1,2-ジ-O-オクタデセニル-3 - トリメチルアンモニウムプロパン)、D L i n D M A ( H e y e s , J . ; P a l m e r, L.; Bremner, K.; MacLachlan, I. "Cationic ipid saturation influences intracellular delivery of encapsulated nucleic a c i d s , J. Contr. Rel. 2005, 107, 276-287), DLin-KC2-DMA(Semple, S.C. et al. "Rational Design Cationic Lipids for siRNA Delivery」Natu re Biotech. 2010, 28, 172-176), C12-200 (Love , K.T. et al. 「Lipid-like materials for low -dose in vivo gene silencing"PNAS 2010,1 07,1864-1869)から選ばれてよい。

[0085]

いくつかの実施形態では、リポソーム内のカチオン性脂質の割合は、10%より大きい、20%より大きい、30%より大きい、40%より大きい、50%より大きい、60%

20

30

40

50

より大きい、または 7 0 %より大きくてよい。いくつかの実施形態では、カチオン性脂質 (複数可)は、重量で、リポソームの約 3 0 ~ 5 0 % (例えば、約 3 0 ~ 4 5 %、約 3 0 ~ 4 0 %、約 3 5 ~ 4 0 %、または約 3 5 ~ 4 0 %)を構成する。いくつかの実施形態では、カチオン性脂質(例えば、 c K K - E 1 2 )は、モル比で、リポソームの約 3 0 %、約 3 5 %、約 4 0 %、約 4 5 %、または約 5 0 %を構成する。

#### [0086]

非カチオン性/ヘルパー脂質

いくつかの実施形態では、提供リポソームは、1種以上の非カチオン性(「ヘルパー」 )脂質を含有する。本明細書で使用する場合、語句「非カチオン性脂質」とは、中性、両 性イオン型またはアニオン性の任意の脂質をいう。本明細書で使用する場合、語句「アニ オン性脂質」とは、生理的pHなどの選択pHで実効負電荷を持つ多数の脂質種のうちの 任意のものをいう。非カチオン性脂質には、ジステアロイルホスファチジルコリン(DS PC)、ジオレオイルホスファチジルコリン(DOPC)、ジパルミトイルホスファチジ ルコリン (DPPC)、ジオレオイルホスファチジルグリセロール (DOPG)、ジパル ミトイルホスファチジルグリセロール(DPPG)、ジオレオイルホスファチジルエタノ ールアミン(DOPE)、パルミトイルオレオイルホスファチジルコリン(POPC)、 パルミトイルオレオイルホスファチジルエタノールアミン(POPE)、ジオレオイルホ スファチジルエタノールアミン4‐(N‐マレイミドメチル)シクロヘキサン‐1‐カル ボキシラート(DOPE-mal)、ジパルミトイルホスファチジルエタノールアミン( DPPE)、ジミリストイルホスホエタノールアミン(DMPE)、ジステアロイルホス ファチジルエタノールアミン(DSPE)、16-O-モノメチルPE、16-O-ジメ チル P E 、 1 8 - 1 - トランス P E 、 1 - ステアロイル - 2 - オレオイル - ホスファチジ ルエタノールアミン(SOPE)、またはその混合物が挙げられるが、これに限定される ものではない。

#### [0087]

いくつかの実施形態では、このような非カチオン性脂質を単独で使用してよいが、好ましくは他の添加剤、例えば、カチオン性脂質と組み合わせて使用する。いくつかの実施形態では、非カチオン性脂質は、モル比で、リポソームに存在する総脂質の約5%~約90%、または約10%~約70%を構成してよい。いくつかの実施形態では、非カチオン性脂質は、中性脂質、すなわち、組成物を製剤化及び/または投与する条件下で実効電荷を持たない脂質である。いくつかの実施形態では、リポソーム内の非カチオン性脂質の割合は、5%より大きい、10%より大きい、20%より大きい、30%より大きい、または40%より大きくてよい。

# [0088]

コレステロール系脂質

いくつかの実施形態では、提供リポソームは、1種以上のコレステロール系脂質を含む。例えば、好適なコレステロール系カチオン性脂質として、例えば、DC - Chol(N,N - ジメチル・N - エチルカルボキシアミドコレステロール(ethylcarboxamidocholesterol))、1,4-ビス(3-N-オレイルアミノ・プロピル)ピペラジン(Gao,et al.BioChem.Biophys.Res.Comm.179,280(1991);Wolfet al.BioTechniques 23,139(1997);U.S.Pat.No.5,744,335)、またはICEが挙げられる。いくつかの実施形態では、コレステロール系脂質は、モル比で、リポソームに存在する総脂質の約2%~約30%、または約5%~約20%を構成してよい。いくつかの実施形態では、脂質ナノ粒子中のコレステロール系脂質の割合は、5%より大きい、10%、20%より大きい、30%より大きい、または40%より大きくてよい。

# [0089]

PEG化脂質

いくつかの実施形態では、提供リポソームは、1種以上のPEG化脂質を含む。例えば

20

30

40

50

、N・オクタノイルスフィンゴシン・1・[スクシニル(メトキシポリエチレングリコール)・2000](C8PEG・2000セラミド)などの誘導体化セラミド(PEG・CER)のような、ポリエチレングリコール(PEG)修飾したリン脂質と組み合わせていれた脂質を、1種以上のカチオン性脂質、実施形態によっては他の脂質と組み合わせてリポソーム構成に使用することもまた本発明でき図される。意図されるPEG修飾脂が、鎖長C6・C20のアルキル鎖(複数可)を有する脂質に共有結合している鎖長が旧場では、りているものではないの実施形態では、PEG修飾した、すなわちPEG化した脂質はPEG化コンステロールまたはPEG・2Kである。このような成分の付加により、でき、また、循環血中寿命を延長させ、脂質と核酸を結合させた組成物の標的細胞への送達量を増加させる手段も提供され得るか(K1ibanovet et al.(1990)FEBS Letters,268(1):235・237)、または、invivoで製剤からの交換を急速に行わせるために付加成分を選択してよい(U.S.Pat.No.5,885,613を参照のこと)。

[0090]

いくつかの実施形態では、特に有用な交換可能な脂質は、短いアシル鎖(例えば、  $C_1$ 4 または  $C_1$ 8 )を有する P E G ・ セラミドである。本発明の P E G 修飾リン脂質及び誘導体化脂質は、モル比で、リポソーム中に存在する総脂質の約 0 % ~ 約 1 5 %、約 0 . 5% ~ 約 1 5 %、約 1 % ~ 約 1 5 %、約 0 . 5 % ~ 2 % を構成してよい。

[0091]

さまざまな実施形態によれば、脂質ナノ粒子を構成する、カチオン性脂質、非カチオン性脂質及び/またはPEG修飾脂質の選択は、かかる脂質同士の相対モル比と同様に、選択脂質(複数可)の特徴、意図される標的細胞の性質、送達されるべきmRNAの特徴に基づいて行う。考慮すべきさらなる項目としては、例えば、アルキル鎖の飽和度、並びに、選択脂質(複数可)のサイズ、電荷、PH、PKa、膜融合性(fusogenicity)及び毒性が挙げられる。したがって、これらに応じてモル比を調整してよい。

[0092]

ポリマー

いくつかの実施形態では、好適な送達ビヒクルは、ポリマーを担体として、単独で使用して、または、本明細書に記載のさまざまな脂質など他の担体と組み合わせて使用し製剤化する。したがって、いくつかの実施形態では、リポソーム送達ビヒクルには、本明細書で使用する場合、ナノ粒子含有ポリマーも包含される。好適なポリマーには、例えば、ポリアクリレート、ポリアルキルシアノアクリレート、ポリ乳酸、ポリ乳酸・ポリグリコール酸のコポリマー、ポリカプロラクトン、デキストラン、アルブミン、ゼラチン、アルジネート、コラーゲン、キトサン、シクロデキストリン、プロタミン、PEG化プロタミン、PLL、PEG化PLL及びポリエチレンイミン(PEI)が含まれてよい。PEIが存在する場合、分子量が10~40kDaの範囲の分岐PEI、例えば、25kDaの分岐PEI(Sigma#408727)であってよい。

[0093]

本発明に好適なリポソームとして、本明細書に記載するカチオン性脂質、非カチオン性脂質、コレステロール脂質、PEG化脂質及び/またはポリマーの任意のものを1種以上、さまざまな比で含めてよい。非限定的な例として、好適なリポソーム製剤には、cKK-E12と、DOPEと、コレステロールと、DMG-PEG2K;C12-200と、DOPEと、コレステロールと、DMG-PEG2K;HGT4003と、DOPEと、コレステロールと、DMG-PEG2K;またはICEと、DOPEと、コレステロールと、DMG-PEG2K、から選択される組み合わせを含めてよい。

[0094]

さまざまな実施形態では、カチオン性脂質(例えば、 c K K - E 1 2 、 C 1 2 - 2 0 0 、 I C E 、及び / または H G T 4 0 0 3 ) は、モル比で、リポソームの約 3 0 ~ 6 0 % ( 例えば、約 3 0 ~ 5 5 % 、約 3 0 ~ 5 0 % 、約 3 0 ~ 4 5 % 、約 3 0 ~ 4 0 % 、約 3 5 ~

50%、約35~45%、または約35~40%)を構成する。いくつかの実施形態では、カチオン性脂質(例えば、cKK-E12、C12-200、ICE、及び/またはHGT4003)の割合は、モル比で、リポソームの約30%、約35%、約40%、約45%、約50%、約55%、または約60%以上である。

# [0095]

いくつかの実施形態では、カチオン性脂質(複数可)と非カチオン性脂質(複数可)とPEG化脂質(複数可)との比は、それぞれ、約30~60:25~35:20~30:1~15であってよい。いくつかの実施形態では、カチオン性脂質(複数可)とコレステロール系脂質(複数可)とPEG化脂質(複数可)とコレステロール系脂質(複数可)とPEG化脂質(複数可)との比は、それぞれ、約40:30:20:10である。いくつかの実施形態では、カチオン性脂質(複数可)との比は、それぞれ、約40:30:25:5である。いくつかの実施形態では、カチオン性脂質(複数可)と非カチオン性脂質(複数可)とコレステロール系脂質(複数可)とPEG化脂質(複数可)との比は、カチオン性脂質(複数可)とコレステロール系脂質(複数可)との比は、カチオン性脂質(複数可)とカチオン性脂質(複数可)とカチオン性脂質(複数可)との比は、約50:25:20:5である。

#### [0096]

#### m R N A の合成

本発明によるmRNAを、多種多様な任意の公知の方法にしたがって合成してよい。例えば、本発明によるmRNAを、in vitro転写(IVT)により合成してよい。簡単に言えば、IVTは、典型的に、プロモーターを含有する直鎖DNAまたは環状DNAの鋳型、リボヌクレオシド三リン酸のプール、DTT及びマグネシウムイオンを含み得る緩衝液系、並びに、適切な、RNAポリメラーゼ(例えば、RNAポリメラーゼのT3、T7またはSP6)、DNASeI、ピロホスファターゼ、及び/またはRNASe阻害剤を用いて実施する。その正確な条件は、具体的用途により異なってくる。

# [0097]

いくつかの実施形態では、本発明によるmRNAを調製するため、DNAの鋳型をinvitroで転写させる。好適なDNAの鋳型は、典型的に、invitro転写用にプロモーター、例えば、T3、T7またはSP6プロモーターを有し、それに続いて、所望のmRNAの所望のヌクレオチド配列及び終止シグナルを有する。

# [0098]

本発明による所望のmRNA配列(複数可)は、標準的方法を使用して決定し、また、DNAの鋳型に組み込んでよい。例えば、所望のアミノ酸配列(例えば、酵素配列)から開始し、縮重している遺伝暗号に基づき仮想逆翻訳(virtual reversetranslation)を実施する。その後、最適化アルゴリズムを使用して好適なコドンを選択してよい。典型的には、一方でG/C含量を最適化して可能な限りの最高G/C含量を達成し、もう一方で、使用コドンにしたがったtRNAの頻度を可能な限り考慮に入れる。最適化されたRNA配列を確立し、それを例えば、適切な表示装置を用いて表示させ、元の(野生型の)配列と比較することができる。二次構造を解析して、RNAの領域について安定化及び不安定化の特性それぞれを算出することも可能である。

#### [0099]

# 修飾mRNA

いくつかの実施形態では、本発明によるmRNAを、非修飾または修飾mRNAとして合成してよい。典型的に、mRNAを修飾して安定性を高める。mRNAの修飾としては、例えば、RNAのヌクレオチドの修飾を挙げることができる。したがって、本発明によるmRNAの修飾として、例えば、骨格修飾、糖修飾または塩基修飾が含まれる。いくつかの実施形態では、mRNAは、天然に生じるヌクレオチド及び / またはヌクレオチド類似体(修飾ヌクレオチド)から合成され得、これらとしては、プリン(アデニン(A)、グアニン(G))またはピリミジン(チミン(T)、シトシン(C)、ウラシル(U))

10

20

30

40

20

30

40

50

、並びに、修飾ヌクレオチドとして、例えば、1-メチルアデニン、2-メチルアデニン 、 2 - メチルチオ-N-6-イソペンテニルアデニン、N6-メチルアデニン、N6-イ ソペンテニルアデニン、2 - チオシトシン、3 - メチルシトシン、4 - アセチルシトシン 、 5 - メチルシトシン、 2 , 6 - ジアミノプリン、 1 - メチルグアニン、 2 - メチルグア ニン、 2 , 2 - ジメチルグアニン、 7 - メチルグアニン、イノシン、 1 - メチルイノシン .プソイドウラシル(5-ウラシル)、ジヒドロウラシル、2-チオウラシル、4-チオ ウラシル、 5 - カルボキシメチルアミノメチル - 2 - チオウラシル、 5 - ( カルボキシヒ ドロキシメチル)ウラシル、5-フルオロウラシル、5-ブロモウラシル、5-カルボキ シメチルアミノメチルウラシル、5-メチル-2-チオウラシル、5-メチルウラシル、 N-ウラシル-5-オキシ酢酸メチルエステル、5-メチルアミノメチルウラシル、5-メトキシアミノメチル・2・チオウラシル、5′・メトキシカルボニルメチルウラシル、 5.メトキシウラシル、ウラシル-5.オキシ酢酸メチルエステル、ウラシル-5.オキ シ酢酸( v )、 1 - メチル - プソイドウラシル、ケウオシン、 - D - マンノシルケウオ シン、ワイブトキソシン、及びホスホルアミド酸のような、プリン及びピリミジンの類似 体または誘導体、チオリン酸エステル、ペプチド・ヌクレオチド、メチルホスホン酸、7 - デアザグアノシン、 5 - メチルシトシン並びにイノシンが挙げられるが、これらに限定 されるものではない。このような類似体の調製は、例えば、U.S.Pat.No.4, 373,071、U.S.Pat.No.4,401,796、U.S.Pat.No. 4,415,732、U.S.Pat.No.4,458,066、U.S.Pat.N o.4,500,707、U.S.Pat.No.4,668,777、U.S.Pat . No. 4, 973, 679, U.S. Pat. No. 5, 047, 524, U.S. P at. No. 5, 132, 418, U.S. Pat. No. 5, 153, 319, U.S . Pat. Nos. 5,262,530及び5,700,642より当業者に公知であり これらの開示内容は参照によりその全体が取り込まれる。

#### [0100]

いくつかの実施形態では、mRNA(例えば、ASS1をコードするmRNA)は、RNA骨格修飾を含有してよい。典型的に、骨格修飾は、RNAに含有されているヌクレオチドの骨格のリン酸基が化学的に修飾されている修飾である。例示的な骨格修飾には、典型的に、メチルホスホン酸基、メチルホスホルアミド酸(methylphosphoramidate)基、ホスホルアミド酸基、チオリン酸基(例えば、シチジン5′-〇-(1-チオリン酸))、ボラノリン酸基、正電荷をもつグアニジニウム基等からなる群の基を、ホスホジエステル結合に代えて他のアニオン性基、カチオン性基または中性基で置換することによる修飾が挙げられるが、これに限定されるものではない。

# [ 0 1 0 1 ]

いくつかの実施形態では、m R N A (例えば、 A S S 1 をコードするm R N A ) は糖修飾を含有してよい。典型的な糖修飾は、そのヌクレオチドに含有されている糖の化学ド(2 ' - フルオロ - 2 ' - デオキシ - 2 ' - フルオロ - 2 ' - デオキシ - 2 ' - フルオロ - 2 ' - デオキシ - 2 ' - フルオロ - 2 ' - デオキシ - 2 ' - デオキシ - 2 ' - デオキシン5 ' - 三リン酸、2 ' - フルオロ - 2 ' - デオキシ - 2 ' - デオキシン5 ' - 三リン酸、2 ' - フルオリゴリボヌクレオチド(2 ' - アミノ - 2 ' - デオキシウリジン5 ' - 三リン酸)、2 ' - O - アルキルオリゴリボヌクレオチド(2 ' - アルキルオリゴリボヌクレオチド(2 ' - アルキルオリゴリボヌクレオチド、及びそれらの異性体(2 ' - アラシチジン5 ' - 三リン酸、1 - アンド・2 ' - アラウリジン5 ' - 三リン酸)、またはアジドトリホスファート(a z i d o t r i p h o s p h a t e )(2 ' - アジド - 2 ' - デオキシウリジン5 ' - 三リン酸)からなる群から選ばれる糖修飾が、これに限定されるものではない。

# [0102]

いくつかの実施形態では、mRNA(例えば、ASS1をコードするmRNA)は、ヌ

クレオチドの塩基の修飾(塩基修飾)を含有してよい。塩基修飾を含有する修飾ヌクレオ チドは、塩基修飾ヌクレオチドとも呼ばれる。このような塩基修飾ヌクレオチドの例とし ては、2-アミノ-6-クロロプリンリボシド5'-三リン酸、2-アミノアデノシン5 ' - 三リン酸、 2 - チオシチジン 5 ' - 三リン酸、 2 - チオウリジン 5 ' - 三リン酸、 4 - チオウリジン5′- 三リン酸、5 - アミノアリルシチジン(aminoallylcy tidine)5′-三リン酸、5-アミノアリルウリジン(aminoallylur i d i n e ) 5 ′ - 三リン酸、 5 - ブロモシチジン 5 ′ - 三リン酸、 5 - ブロモウリジン 5 ′ - 三リン酸、 5 - ヨードシチジン 5 ′ - 三リン酸、 5 - ヨードウリジン 5 ′ - 三リン 酸、 5 - メチルシチジン 5 ' - 三リン酸、 5 - メチルウリジン 5 ' - 三リン酸、 6 - アザ シ チ ジ ン 5 ′ - 三 リ ン 酸 、 6 - ア ザ ウ リ ジ ン 5 ′ - 三 リ ン 酸 、 6 - ク ロ ロ プ リ ン リ ボ シ ド 5 ' - 三リン酸、 7 - デアザアデノシン 5 ' - 三リン酸、 7 - デアザグアノシン 5 ' - 三 リン酸、8-アザアデノシン5′-三リン酸、8-アジドアデノシン5′-三リン酸、ベ ンゾイミダゾールリボシド5' - 三リン酸、N1 - メチルアデノシン5' - 三リン酸、N 1 - メチルグアノシン 5 ′ - 三リン酸、 N 6 - メチルアデノシン 5 ′ - 三リン酸、 O 6 -メチルグアノシン 5 ′- 三リン酸、プソイドウリジン 5 ′- 三リン酸、ピューロマイシン 5~-三リン酸またはキサントシン5~-三リン酸が挙げられるが、これに限定されるも のではない。

# [0103]

典型的に、mRNA合成には、N末端(5 ′)への「キャップ」付加、及びC末端(3 ′)への「テール」付加が挙げられる。キャップの存在は、大部分の真核細胞に見られるヌクレアーゼに抵抗性を与える上で重要である。「テール」の存在は、mRNAをエキソヌクレアーゼによる分解から保護するために機能する。

## [0104]

したがって、いくつかの実施形態では、mRNA(例えば、ASS1をコードするmRNA)は5 '末端キャップ構造を含む。5 '末端キャップは典型的に、以下のとおり付加される:まず、RNA末端のホスファターゼで末端リン酸基の1つを5 'ヌクレオチドから除去し、末端リン酸基2つを残す;次いで、グアニリルトランスフェラーゼによりグアノシン三リン酸(GTP)を末端リン酸基に加え、5 '5 '5 三リン酸エステル結合を作る;その後、グアニンの7位の窒素を、メチルトランスフェラーゼによりメチル化させる。キャップ構造の例としては、m7G(5')ppp(5'(A、G(5'))ppp(5')A及びG(5')ppp(5'))Gが挙げられるが、これに限定されるものではない。

# [0105]

いくつかの実施形態では、mRNA(例えば、ASS1をコードするmRNA)は、3'ポリ(A)テール構造を含む。mRNAの3'末端にあるポリAテールとしては、典型的に、約10~300アデノシン型ヌクレオチド(配列番号9)(例えば、約10~200アデノシン型ヌクレオチド、約10~150アデノシン型ヌクレオチド、約10~100アデノシン型ヌクレオチド、約20~70アデノシン型ヌクレオチド、または約20~60アデノシン型ヌクレオチド)が挙げられる。いくつかの実施形態では、mRNAには、3'ポリ(C)テール構造が含まれる。好適なmRNAの3'末端にあるポリCテールには、典型的に、約10~200シトシン型ヌクレオチド(配列番号10)(例えば、約10~150シトシン型ヌクレオチド、約10~100シトシン型ヌクレオチド、約20~70シトシン型ヌクレオチド、約20~60シトシン型ヌクレオチド、または約10~40シトシン型ヌクレオチド)が挙げられる。ポリCテールを、ポリAテールに付加してよく、または、ポリAテールと置き換えてよい。

# [0106]

いくつかの実施形態では、mRNAには、5 ' 及び / または3 ' の非翻訳領域が含まれる。いくつかの実施形態では、5 ' 非翻訳領域には、mRNAの安定性または翻訳に影響を与える1種以上の要素、例えば、鉄応答性エレメントが含まれる。いくつかの実施形態では、5 ' 非翻訳領域は、約50~500ヌクレオチドの長さであってよい。

# [0107]

50

10

20

30

20

30

40

50

いくつかの実施形態では、3 ′ 非翻訳領域には、1つ以上のポリアデニル化シグナル、細胞内位置のmRNAの安定性に影響を与えるタンパク質が結合する部位、またはmiRNAが結合する1つ以上の部位が含まれる。いくつかの実施形態では、3 ′ 非翻訳領域は、50~500又クレオチド以上の長さであってよい。

# [0108]

# キャップ構造

いくつかの実施形態では、mRNAは、5′末端キャップ構造を含む。5′末端キャップは典型的に、以下のとおり付加される:まず、RNA末端のホスファターゼで末端リン酸基の1つを5′ヌクレオチドから除去し、末端リン酸基2つを残す;次いで、グアニリルトランスフェラーゼによりグアノシン三リン酸(GTP)を末端リン酸基に加え、5′5′5三リン酸エステル結合を作る;その後、グアニンの7位の窒素を、メチルトランスフェラーゼによりメチル化させる。キャップ構造の例としては、m7G(5′)ppp(5′(A、G(5′))ppp(5′)A及びG(5′)ppp(5′)Gが挙げられるが、これに限定されるものではない。

# [0109]

天然に生じるキャップ構造は、最初に転写されたヌクレオチドの 5 '未端に三リン酸架橋により結合している 7 - メチルグアノシンを含み、これが、 m <sup>7</sup> G ( 5 ' ) p p p ( 5 ' ) N ( N は任意のヌクレオシド)のジヌクレオチドキャップとなる。 I n vivoでは、キャップは酵素により付加される。キャップは、細胞核内で付加され、酵素グアニリルトランスフェラーゼにより触媒される。 R N A の 5 '未端へのキャップ付加は、転写開始直後に起こる。末端のヌクレオシドは典型的にグアノシンであり、他の全ヌクレオチドに対し逆方向、すなわち、 G ( 5 ' ) p p p ( 5 ' ) G p N p N p となっている。

## [0110]

In vitro転写で作製される一般的なmRNAのキャップはm<sup>7</sup>G(5')ppp(5')Gであり、これは、in vitroでのT7またはSP6 RNAポリメラーゼによる転写において、5'末端にキャップ構造を有するRNAを得るためにジヌクレオチドキャップとして使用されてきた。キャップ付加されたmRNAをin vitroで合成する最も一般的な方法では、予め形成したm<sup>7</sup>G(5')ppp(5')G(「m<sup>7</sup>GpppG」)型のジヌクレオチドを転写開始因子として使用する。

# [0111]

これまで、in vitro翻訳実験で使用する合成ジヌクレオチドキャップの通常型は、アンチリバースキャップ類似体(「Anti-Reverse Cap Analog:ARCA」)または修飾ARCAであり、一般に、2'位または3'位のOH基が・OCH3で置換されている修飾されたキャップ類似体である。

# [0112]

さらなるキャップ類似体には、 $m^7$  G p p p G、 $m^7$  G p p p p A、 $m^7$  G p p p p C からなる群から選択される化学構造;非メチル化キャップ類似体(例えば、G p p p G);ジメチル化キャップ類似体(例えば、 $m^2$ 、 $^7$  G p p p G)、トリメチル化キャップ類似体(例えば、 $m^7$  G p p p G)、左右対称ジメチル化キャップ類似体(例えば、 $m^7$  G p p p m  $^7$  G)、またはアンチリバースキャップ類似体(例えば、A R C A; $m^7$ 、 $m^7$  G p p p p G、 $m^7$   $m^7$  G p p p G、 $m^7$   $m^7$   $m^7$  G p p p G、 $m^7$   $m^7$ 

## [0113]

いくつかの実施形態では、好適なキャップは、最初に転写されたヌクレオチドの 5 '末端に三リン酸架橋により結合している 7 - メチルグアニル酸(「m  $^7$  G 」)であり、これが、m  $^7$  G (5 ') p p p (5 ') N (N は任意のヌクレオシド)となる。本発明の実施形

20

30

40

50

態に使用されるm<sup>7</sup> G キャップの好ましい実施形態はm<sup>7</sup> G ( 5 ' ) p p p ( 5 ' ) G である。

# [0114]

いくつかの実施形態では、キャップはCap0構造である。Cap0構造には、塩基1及び2に結合しているリボースの2′-О-メチル残基がない。いくつかの実施形態では、キャップはCap1構造である。Cap1構造は、塩基2に2′-О-メチル残基を有する。いくつかの実施形態では、キャップはCap2構造である。Cap2構造は、塩基2と3の両方に結合している2′-О-メチル残基を有する。

# [0115]

多種多様な m  $^7$  G キャップ類似体が当技術分野で公知であり、その多くが市販されている。これらには、上記の m  $^7$  G p p p G、並びに、A R C A 3  $^7$  - O C H  $_3$  及び 2  $^7$  - O C H  $_3$  キャップ類似体が含まれる(Jemielity,J.et al.,R N A , 9 : 1 1 0 8 - 1 1 2 2 ( 2 0 0 3 ) )。本発明の実施形態に使用するさらなるキャップ類似体には、N 7 - ベンジル化ジヌクレオシド四リン酸(N 7 - b e n z y l a t e d d i n u c l e o s i d e t e t r a p h o s p h a t e )類似体(G r u d z i e n ,E . e t a l . ,R N A ,1 0 : 1 4 7 9 - 1 4 8 7 ( 2 0 0 4 ) に記載)、チオリン酸エステルキャップ類似体(G r u d z i e n - N o g a l s k a ,E . ,e t a l . ,R N A ,1 3 : 1 7 4 5 - 1 7 5 5 ( 2 0 0 7 ) に記載)、並びに U . S . P a t e n t N o s . 8 ,0 9 3 ,3 6 7 及び 8 ,3 0 4 ,5 2 9 に記載のキャップ類似体(ビオチン化キャップ類似体を含む)が挙げられ、これらは参照により本明細書に取り込まれる。

#### [0116]

# テール構造

典型的に、「テール」の存在はmRNAをエキソヌクレアーゼによる分解から保護するために機能する。ポリAテールは、天然のメッセンジャー及び合成のセンスRNAをmRNAを会定化させると考えられている。したがって、ある実施形態では、長いポリAテールをmRNA分子に付加し、それによりRNAをより安定化させることが可能である。ポリAテールは、当該技術分野で認められている多種多様な技術を使用して合成RNAまたはin vitro転写したRNAに付加することができる(Yokoe,et al.Nature Biotechnology.1996;14:1252-1256)。転写ベクターは、長いポリAテールをコードすることできる。さらに、ポリAテールは、PCR産物から直接転写することにより付加が可能である。ポリAは、センスRNAの3'末端にRNAリガーゼで連結してもよい(例えば、Molecullar Cloning A Laboratory Press:1991 edition)を参照のこと)。

# [0117]

いくつかの実施形態では、mRNAは、3'ポリ(A)テール構造を含む。典型的に、ポリAテールの長さは、少なくとも約10、50、100,200、300,400、少なくとも500ヌクレオチドであり得る(配列番号11)。いくつかの実施形態では、mRNAの3'末端にあるポリAテールには、典型的に、約10~300アデノシン型ヌクレオチド、約10~100アデノシン型ヌクレオチド、約10~100アデノシン型ヌクレオチド、約20~150アデノシン型ヌクレオチド、約10~100アデノシン型ヌクレオチド)が含まれる。いくつかの実施形態では、mRNAは、3'ポリ(C)テール構造を含む。mRNAの3'末端にある好適なポリCテールには、典型的に、約10~200シトシン型ヌクレオチド、約10~150シトシン型ヌクレオチド、約10~150シトシン型ヌクレオチド、約10~100シトシン型ヌクレオチド、約20~60シトシン型ヌクレオチド、約20~60シトシン型ヌクレオチド、または約10~40シトシン型ヌクレオチド、約20~60シトシン型ヌクレオチド、または約10~40シトシン型ヌクレオチド、約20~60シトシン型スクレオチド、または約10~40シトシン型スクレオチド、約20~60シトシン型スクレオチド、または約10~40シトシン型スクレオチド、約20~60シトシン型スクレオチド、おこの~60シトシン型スクレオチド、または約10~40シトシン型スクレオチド、が含まれる。ポリステールは、ポリAテールに付加してよく、または、ポリAテールと置き換えてよい。

### [0118]

いくつかの実施形態では、ポリAテールまたはポリCテールの長さを調整して、本発明の修飾されたセンスmRNA分子の安定性を制御し、これにより、タンパク質の転写を制御する。例えば、ポリAテールの長さはセンスmRNA分子の半減期に影響するので、ポリAテールの長さを調整してmRNAのヌクレアーゼに対する抵抗度を修正し、これにより、標的細胞におけるポリヌクレオチド発現及び/またはポリペプチド産生の経時変化を制御できる。

# [0119]

5 ′ 及び3 ′ 非翻訳領域

いくつかの実施形態では、mRNAには、5 ' 及び / または3 ' の非翻訳領域が含まれる。いくつかの実施形態では、5 ' 非翻訳領域には、mRNAの安定性または翻訳に影響を与える1種以上の要素、例えば、鉄応答性エレメントが含まれる。いくつかの実施形態では、5 ' 非翻訳領域は、約50~500ヌクレオチドの長さであってよい。

## [0120]

いくつかの実施形態では、3′非翻訳領域には、1つ以上のポリアデニル化シグナル、細胞内位置のmRNAの安定性に影響を与えるタンパク質が結合する部位、またはmiRNAが結合する1つ以上の部位が含まれる。いくつかの実施形態では、3′非翻訳領域は、50~500ヌクレオチド以上の長さであってよい。

例示的な3'及び/または5'UTR配列は、安定であるmRNA分子(例えば、グロビン、アクチン、GAPDH、チューブリン、ヒストン、またはクエン酸回路の酵素)を由来として、センスmRNA分子の安定性を高めることができる。例えば、5'UTR配列には、ヌクレアーゼ抵抗性の改善及び/またはポリヌクレオチドの半減期の改善のためにCMV前初期1(IE1)遺伝子の部分配列、またはその断片が含まれてよい。さらに意図されるのは、ポリヌクレオチドをさらに安定化させるために、ヒト成長ホルモン(hGH)をコードする配列、またはその断片を、ポリヌクレオチド(例えば、mRNA)の3'末端または非翻訳領域に含めることである。一般に、これらの修飾により、非修飾ポリヌクレオチドに比べると、ポリヌクレオチドの安定性及び/または薬物動態特性(例えば、フレオチドに比べると、ポリヌクレオチドの安定性及び/または薬物動態特性(例えば、コヌクレアーゼによる消化に対する抵抗性改善のためになされる修飾が含まれる。

# [0121]

リポソームの形成

本発明の組成物に使用するためのリポソーム運搬(transfer)ビヒクルは、現在、当技術分野で公知のさまざまな技術により調製することができる。提供組成物に使用するためのリポソームは、現在、当技術分野で公知のさまざまな技術により調製することができる。例えば、適切な溶媒に選択脂質を溶解させてその脂質を好適な容器または器の内壁に付着させ、その後、溶媒を蒸発乾涸させて容器内側に薄膜を残すかまたは噴霧乾燥させるといった従来技術にしたがい多重膜ベシクル(multilamellarvesicle:MLV)を調製しうる。次いで、ボルテックスによる撹拌運動中の容器に水相を加えてよく、これでMLVが形成される。その後、多層膜ベシクルを均質化、超音波処理または押出することにより単層膜ベシクル(ULV)を形成することができる。

# [0122]

ある実施形態では、提供組成物はリポソームを含み、ここで、MRNAはそのリポソームの両面で会合するとともに、その同一リポソーム内に封入されている。例えば、本発明の組成物の調製中に、カチオン性リポソームを静電相互作用によりmRNAと会合させてよい。例えば、本発明の組成物の調製中に、カチオン性リポソームを静電相互作用によりmRNAと会合させてよい。

# [0123]

いくつかの実施形態では、本発明の組成物及び方法は、リポソーム内に封入されたmRNAを含む。いくつかの実施形態では、かかる1種以上のmRNA種は同一のリポソーム

10

20

30

40

内に封入されてよい。いくつかの実施形態では、かかる1種以上のmRNA種は異なる複数のリポソーム内に封入されてよい。いくつかの実施形態では、mRNAは1個以上のリポソーム内に封入され、これらのリポソームは脂質組成、脂質成分のモル比、サイズ、電荷(ゼータ電位)、標的にするリガンド及び/またはこれらの組み合わせにおいて異なる。いくつかの実施形態では、かかる1個以上のリポソームは、カチオン性脂質、中性脂質、PEG修飾脂質及び/またはその組み合わせからなる組成が異なっていてよい。いくつかの実施形態では、かかる1種以上のリポソームは、そのリポソーム作製に使用するカチオン性脂質、中性脂質、コレステロール及びPEG修飾脂質のモル比が異なっていてよい

### [0124]

所望のmRNAをリポソームに組み込む方法はしばしば「搭載」と呼ばれる。例示的な方法は、Lasic,etal.,FEBS Lett.,312:255-258,1992に記載されており、これは参照により本明細書に組み込まれる。リポソームが組み込まれた核酸は、完全または部分的に、リポソームの内部空間に位置するか、リポソームの内部空間に位置するか、リポソームに組み込むことを本明細書では「封入」ともいい、その場合、核酸はその全体がリポソームの内部空間内に含有されている。リポソームのような運搬(transfer)ビレクルにmRNAを組み込む目的は、核酸を分解する酵素若しくは化学薬品、及び/または核酸を短時間で排泄させる系若しくは受容体を含有し得る環境から、核酸を保護するためであることが多い。したがって、いくつかの実施形態では、好適な送達ビヒクルは、そこに含有されているmRNAの安定性を高めることができ、かつ/または標的細胞または組織へのmRNAの送達を促進する。

### [0125]

#### リポソームのサイズ

本発明の好適なリポソームは、さまざまなサイズで作製してよい。いくつかの実施形態では、提供リポソームは、これまでに公知のmRNA封入リポソームより小さくてよい。いくつかの実施形態では、リポソームのサイズ縮小とmRNA送達の高効率とは関連している。リポソームの適切なサイズの選択には、標的とする細胞または組織の部位、及び、ある程度は、リポソーム作製の用途が考慮されうる。

# [0126]

いくつかの実施形態では、mRNAによりコードされる抗体の全身分布を促進するために適切なサイズのリポソームを選択する。いくつかの実施形態では、特定の細胞または組織へのmRNAのトランスフェクションを制限することが望ましい場合がある。例えば、肝細胞を標的にするには、リポソームを、その大きさが肝臓の肝類洞内膜の内皮細胞層の小孔より小さくなるようなサイズにすることがあるが、そのような場合は、リポソームは、このような内皮細胞の小孔を容易に通り抜けて標的とする肝細胞に到達することができると考えられる。

### [0127]

別法または追加として、リポソームは、特定の細胞または組織への分布を制限するかまたは明らかに回避させるのに十分な直径をもつ大きさのリポソームとなるようサイズ調整してよい。例えば、リポソームの大きさを肝類洞内膜の内皮細胞層の小孔より大きくして、肝細胞へのリポソーム分布が制限されるようなサイズにしてよい。

### [0128]

いくつかの実施形態では、リポソームのサイズはリポソーム粒子の最長直径で決定する。いくつかの実施形態では、好適なリポソームは、サイズが約250 n M 以下(例えば、約225 n M、200 n M、175 n M、150 n M、125 n M、100 n M、75 n M、または50 n M以下)である。いくつかの実施形態では、好適なリポソームのサイズは、約10~250 n M、10~25 n M、10~200 n M、10~15 n M の範囲)である。いくつかの実施形態では、好適なリポソーム

10

20

30

40

のサイズは、約100~250nMの範囲(例えば、約100~225nM、100~20nM、100~175nM、100~150nMの範囲)である。いくつかの実施形態では、好適なリポソームのサイズは、約10~100nMの範囲(例えば、約10~90nM、10~80nM、10~70nM、10~60nM、または10~50nMの範囲)である。

### [0129]

リポソーム集団のサイズ制御には当技術分野で公知の多種多様な別法が利用可能である。サイズを制御するそのような方法は、U.S.Pat.No.4,737,323に記載があり、参照により本明細書に組み込まれる。リポソーム懸濁液をバス型またはクロン未満の小さなULVが作製される。均一化法は、せん断エネルギーを利用して大きなリーン・ホモジナイザーに通し、選択したサイズ、典型的には、約0.1~0.5ミクロポソームが得られるまでMLVを再循環させる。リポソームのサイズは、Bloomfield、Ann.Rev.Biophys.BioEng.,10:421-150(1981)に記載されるような準電気性光散乱法(quasi-electriclightscattering:QELS)により測定してよく、参照により本明細に組み込まれる。形成されたリポソームを超音波処理することにより平均リポソームに出かさなり得る。間欠的な超音波処理サイクルをQELS評価と交互に行い効率的にリポソームを合成してもよい。

#### [0130]

#### 医薬組成物

In vivoでのmRNAの発現を促進するために、リポソームなどの送達ビヒクルを、追加の核酸、担体、標的リガンド若しくは定化剤1種以上と組み合わせて、または好適な添加剤とともに混合した薬理学的組成物にして、製剤化することが可能である。薬物の製剤化及び投与法についての手法は、"Remington's Pharmaceutical Sciences," Mack Publishing Co., Easton, Pa., latest editionに記載されている。

## [0131]

提供される、リポソームに封入または会合させたmRNA、及びそれを含有する組成物は、被検体の臨床状態、投与部位と投与方法、投与計画、被検体の年齢、性別、体重など当業臨床医に関連する因子を考慮に入れ、現在の医療にしたがい投与及び用量決定してよい。本明細書の目的のための「有効量」は、試験的臨床研究、薬理学、臨床及び医療分野の当業者に知られているような関連因子を考慮して決定してよい。いくつかの実施形態では、投与された量は、症状のほか、当業者が疾患の進行、退縮または改善の測定値として適当であるとして選択する他の指標について、少なくとも何らかの安定化、改善または消失が達成されるのに有効な量である。例えば、量及び投与の好適レジメンは、少なくとも一過性にタンパク質(例えば、酵素)を産生させるレジメンである。

## [0132]

好適な投与経路には、例えば、経口、経腸、経膣、経粘膜、気管内若しくは吸入を含む経肺、または経腸による投与;皮内、経皮(局所)、筋肉内、皮下、髄内注射による非経口送達、並びに、くも膜下腔内、脳室内直接、静脈内、腹腔内、または経鼻の非経口送達が挙げられる。

# [ 0 1 3 3 ]

別法または追加として、リポソームに封入したmRNA及び本発明の組成物を、全身ではなく局所的に、例えば、標的組織内へ医薬組成物を直接注射して、好ましくは、徐放性製剤にして投与してよい。局所送達はさまざまな方法で影響を受け、その標的とする組織により異なる。例えば、本発明の組成物を含有するエアロゾルは、吸入可能であり(経鼻、経気管、または気管支送達);本発明の組成物は、例えば、損傷部位、疾患症状発現部位、または疼痛部位に注入可能であり;組成物は、経口、気管、または食道の適応には薬

10

20

30

40

20

30

40

50

用ドロップで提供可能であり;組成物は胃または腸への投与用に、液体、錠剤またはカプセルの形態で供給可能であり、直腸または膣の適応には坐剤形態で供給可能であり;または、組成物は、クリーム、点眼薬の使用、若しくは注射でも眼への送達さえ可能である。治療的分子またはリガンドと複合体化させた提供組成物含有製剤は、外科的処置で投与することも可能であり、例えば、組成物が移植部位から周辺細胞へ広がることができるようにするポリマーまたは他の構造体若しくは物質に会合させて投与可能である。別法として、それらは、ポリマーまたは支持体を使用せずに外科的処置で適応可能である。

## [0134]

本発明の提供方法では、本明細書に記載する治療的有効量の治療剤(例えば、ASS1タンパク質をコードするmRNA)の単回並びに頻回投与が意図される。治療剤は、被検体の病態(例えば、ASD)の性質、重症度及び程度に応じ、一定の間隔で投与可能である。いくつかの実施形態では、治療的有効量の本発明治療剤(例えば、ASS1タンパク質をコードするmRNA)は、髄腔内に一定の間隔で定期的に投与してよい(例えば、年1回、6か月に1回、5か月に1回、3か月に1回、隔月(2か月に1回)、毎月(月1回)、隔週(2週間に1回)、30日に1回、28日に1回、14日に1回、10日に1回、7日に1回、毎週、連日または継続的)。

### [0135]

いくつかの実施形態では、提供するリポソーム及び/または組成物は、そこに含有されるmRNAの徐放性に好適となるよう製剤化する。このような徐放性組成物は、投与間隔を長くして被検体に好与されうる。例えば、一実施形態では、本発明の組成物を1日2回、連日または隔日で被検体に投与する。好ましい実施形態では、本発明の組成物を、週2回、週1回、7日に1回、10日に1回、14日に1回、28日に1回、30日に1回、2週間に1回、3週間に1回、または、さらに好ましくは、4週間に1回、月1回、6週間に1回、8週間に1回、2か月に1回、3か月に1回、4か月に1回、6か月に1回、8か月に1回、9か月に1回、若しくは毎年、被検体に投与する。長期間にわたりmRNAを送達または放出させるためにデポー投与(例えば、筋肉内、皮下、硝子体内)用に製剤化された組成物及びリポソームも意図される。好ましくは、使用する徐放性手段を、安定性を高めるためにmRNAに行った修飾と組み合わせる。

## [0136]

本明細書で使用する場合、用語「治療的有効量」は、主として、本発明の医薬組成物に含有される治療剤の総量に基づき決定される。一般に、治療的有効量は、被検体にとって意義のある利益(例えば、ASDの治療、調節、治癒、予防及び/または改善)を達成するのに十分である。例えば、治療的有効量は、所望の治療的及び/または予防的効果を達成するのに十分な量であり得る。一般に、治療剤(例えば、ASS1タンパク質をコードするmRNA)を必要とする被検体に投与されるその治療剤の量はその被検体の特徴により異なることになる。このような特徴には、その被検体の病態、疾患の重症度、全体的健康状態、年齢、性別及び体重が挙げられる。当業者は、これら及び他の関連因子に応じて適切な用量を容易に決定できるであろう。さらに、客観的評価法及び主観的評価法を任意選択で用いて至適用量範囲を確認してよい。

### [0137]

治療的有効量は、複数の単位用量を含み得る投与レジメンにおいて一般的に投与される。任意の特定の治療タンパク質の場合、治療的有効量(及び/または効果的投与レジメンの範囲内の適切な単位用量)は、例えば、投与経路、他の医薬製剤との併用に応じて異なり得る。また、任意の特定の患者に対する具体的な治療的有効量(及び/または単位用量)は、治療される障害及びその障害の重症度;使用する特定の製剤の活性;使用する特定の組成物;患者の年齢、体重、全体的健康状態、性別及び食事;使用する特定のタンパク質の投与時間、投与経路、及び/または排泄速度若しくは代謝速度;治療期間;並びに、医療分野において周知の同様の因子を含む、多種多様な因子に依存し得る。

#### [ 0 1 3 8 ]

いくつかの実施形態では、治療的有効用量の範囲は、約0.005mg/kg体重~5

20

30

40

50

00mg/kg体重、例えば、約0.005mg/kg体重~400mg/kg体重、約0.005mg/kg体重、約0.005mg/kg体重~200mg/kg体重、約0.005mg/kg体重~200mg/kg体重~300mg/kg体重~100mg/kg体重、約0.005mg/kg体重~200mg/kg体重~90mg/kg体重、約0.005mg/kg体重~80mg/kg体重~80mg/kg体重、約0.005mg/kg体重~80mg/kg体重~60mg/kg体重、約0.005mg/kg体重~50mg/kg体重、約0.005mg/kg体重~60mg/kg体重、約0.005mg/kg体重、約0.005mg/kg体重~30mg/kg体重~20mg/kg体重~30mg/kg体重~20mg/kg体重~15mg/kg体重、約0.005mg/kg体重~20mg/kg体重~15mg/kg体重、約0.005mg/kg体重~

[0139]

いくつかの実施形態では、治療的有効用量は、約0.1mg/kg体重より大きい、約0.5mg/kg体重より大きい、約1.0mg/kg体重より大きい、約3mg/kg体重より大きい、約10mg/kg体重より大きい、約10mg/kg体重より大きい、約10mg/kg体重より大きい、約30mg/kg体重より大きい、約30mg/kg体重より大きい、約30mg/kg体重より大きい、約80mg/kg体重より大きい、約100mg/kg体重より大きい、約150mg/kg体重より大きい、約100mg/kg体重より大きい、約150mg/kg体重より大きい、約200mg/kg体重より大きい、約250mg/kg体重より大きい、約350mg/kg体重より大きい、約350mg/kg体重より大きい、約350mg/kg体重より大きい、約350mg/kg体重より大きい、約350mg/kg体重より大きい、約

[0140]

本明細書では、本明細書に開示するリポソーム1種以上を含む凍結乾燥医薬組成物、及び、例えば、2011年6月8日出願の米国仮出願No.61/494,882に開示されるような組成物の使用に関連する方法も意図され、その教示は参照によりその全体が本明細書に組み込まれる。例えば、本発明の凍結乾燥医薬組成物は、投与前に調製してよく、または、in vivoで調製可能である。例えば、凍結乾燥医薬組成物は、適切な剤形に製剤化可能であり(例えば、ディスク、ロッドまたは膜のような皮内投与剤形)、その剤形が個人の体液によりin vivoで経時的に再水和されるよう投与可能である。【0141】

提供リポソーム及び組成物は、任意の所望の組織に投与してよい。いくつかの実施形態では、提供するリポソームまたは組成物で送達されたmRNAは、そのリポソーム及び/または組成物を投与した組織に発現する。いくつかの実施形態では、送達されるmRNAは、リポソーム及び/または組成物を投与した組織とは異なる組織に発現する。送達されたmRNAが送達され得、かつ/または発現し得る例示的な組織には、肝臓、腎臓、心臓、脾臓、血清、脳、骨格筋、リンパ節、皮膚、及び/または脳脊髄の流体が挙げられるが、これに限定されるものではない。

[0142]

本発明によれば、治療的有効用量は、一定の間隔で投与した場合、肝臓中ASS1量の増加をもたらす。いくつかの実施形態では、治療的有効用量は、一定の間隔で投与した場合、治療前ベースラインの血清中シトルリン量に比べ血清中シトルリン量の低下をもたらす。いくつかの実施形態では、治療的有効用量は、一定の間隔で投与した場合、治療前ベースラインの血清中アンモニア濃度と比べ血清中アンモニア濃度の低下をもたらす。

[ 0 1 4 3 ]

いくつかの実施形態では、提供組成物を投与すると、肝臓のASS1タンパク質の発現量が治療前ベースライン時の量より増加する。いくつかの実施形態では、提供組成物を投与すると、肝臓総タンパク質量中のASS1タンパク質量は約3000ng/mg以上、約200ng/mg以上、約1000ng/mg以上、約400ng/mg以上、約200ng/mg以上または約100ng/mg以上になる。特

定の実施形態では、提供組成物を投与すると、肝臓総タンパク質量中のASS1タンパク質量は120ng/mg以上になる。

### [0144]

いくつかの実施形態では、提供組成物を投与すると、血漿中または血清中のASS1タンパク質量が治療前ベースラインの量より増加する。いくつかの実施形態では、提供組成物を投与すると、血漿中または血清中のASS1タンパク質量が少なくとも約10%、20%、30%、40%、50%、60%、70%、80%、90%、または95%、治療前ベースラインの量より増加する。

### [0145]

いくつかの実施形態では、組成物を投与すると、被検体のシトルリン及び/またはアンモニアの濃度が治療前ベースラインの濃度より減少する。典型的に、ベースラインの量は、治療直前に測定する。典型的に、シトルリン及び/またはアンモニアの濃度は生体試料中で測定する。好適な生体試料には、例えば、全血、血漿、血清、尿または脳脊髄液が含まれる。

#### [0146]

いくつかの実施形態では、組成物を投与すると、生体試料(例えば、血清試料、血漿試料、または尿試料)中のシトルリン量が、治療直前のベースラインのシトルリン量より少なくとも約10%、20%、30%、40%、50%、60%、70%、80%、90%、または95%減少する。いくつかの実施形態では、組成物を投与すると、血漿中シトルリン量が約200μM、1500μM、1500μM、500μM、250μM、30μM、500μM、250μM、40μM、 50μM、50μM、40μM、 50μM、50μM、40μM、 50μM、50μM、40μM、 50μM、50μM、40μM、 50μM、50μM、50μM、50μM、 50μM、 50μM、

### [0147]

いくつかの実施形態では、組成物を投与すると、生体試料(例えば、血清試料、血漿試料、または尿試料)中のアンモニア濃度が、治療直前のベースラインの濃度より少なくとも約10%、少なくとも約15%、少なくとも約20%、少なくとも約25%、少なくとも約30%、少なくとも約35%、少なくとも約40%、少なくとも約45%、少なくとも約50%、少なくとも約65%、少なくとも約70%、少なくとも約75%、少なくとも約80%、少なくとも約85%、少なくとも約90%、または少なくとも約95%減少する。

#### [0148]

いくつかの実施形態では、提供組成物を投与すると、血漿中または血清中のアンモニア濃度が、治療直前のベースラインのアンモニア濃度より減少する。いくつかの実施形態では、提供組成物を投与すると、血漿中または血清中のアンモニア濃度が、未治療の被検体のアンモニア濃度に比して減少する。いくつかの実施形態では、組成物を投与すると、血漿中または血清中のアンモニア濃度が約3000μmo1/L以下、約2750μmo1/L以下、約2750μmo1/L以下、約1750μmo1/L以下、約1250μmo1/L以下、約1750μmo1/L以下、約1250μmo1/L以下、約1750μmo1/L以下、約500μmo1/L以下、約1750μmo1/L以下、または約50μmo1/L以下、約250μmo1/L以下、約1750μmo1/L以下、または約50μmo1/L以下まで減少する。特定の実施形態では、組成物を投与すると、血漿中または血清中のアンモニア濃度が約50μmo1/L以下まで減少する。

### [0149]

さまざまな実施形態によれば、送達されたmRNAの発現時期は、特定の医療のニーズに合うよう調整可能である。いくつかの実施形態では、送達されたmRNAによりコードされたタンパク質の発現は、提供するリポソーム及び/または組成物を投与してから 1、2、3、6、12、24、48、72、及び/または96時間後に検出可能である。いくつかの実施形態では、送達されたmRNAによりコードされたタンパク質の発現は、投与してから1週間後、2週間後、及び/または1か月後に検出可能である。

### 【実施例】

10

20

30

20

30

40

50

#### [0150]

本発明の特定の化合物、組成物及び方法は、特定の実施形態にしたがい具体的に記載してきたが、以下の実施例はあくまでも本発明の化合物の例示のためであり、それらを限定することを意図するものではない。

### [0151]

実施例1.ASS1 m R N A を送達及び発現させるための例示的リポソーム製剤 本実施例では、in v i v o で A S S 1 m R N A を効果的に送達及び発現させるための例示的リポソーム製剤を提供する。

### [0152]

### 脂質物質

本明細書に記載する製剤は、mRNA ASS1タンパク質をコードするmRNAを封 入するよう設計された、1種以上のカチオン性脂質、ヘルパー脂質(例えば、非カチオン 性 脂 質 及 び / ま た は コ レ ス テ ロ ー ル 系 脂 質 ) 及 び PE G 化 脂 質 を 異 な る 比 で 使 用 す る 、 複 数成分脂質混合物を含む。カチオン性脂質には、(非限定的に)DOTAP(1,2-ジ オレイル・3・トリメチルアンモニウムプロパン)、DODAP(1,2・ジオレイル・ 3 - ジメチルアンモニウムプロパン)、DOTMA(1,2-ジ-O-オクタデセニル -3 - トリメチルアンモニウムプロパン)、D L i n D M A ( H e y e s , J . ; P a l m er, L.; Bremner, K.; MacLachlan, I.「Cationic lipid saturation influences intracellula r delivery of encapsulated nucleic J. Contr. Rel. 2005, 107, 276-287) 、 DLiN-KC2 - DMA (Semple, S.C. et al. <sup>r</sup>Rational Design f Cationic lipids for siRNA Delivery」Nat ure Biotech. 2010, 28, 172-176), C12-200 (Lov e,K.T.et al. 「Lipid-like materials for w-dose in vivo gene silencing JPNAS 2010, 1 0 7 , 1 8 6 4 - 1 8 6 9 ) 、 c K K - E 1 2 ( 3 , 6 - ビス ( 4 - ( ビス ( 2 - ヒド ロキシドデシル) アミノ) ブチル) ピペラジン - 2 , 5 - ジオン) 、H G T 5 0 0 0 、H GT5001、HGT4003、ICE、ジアルキルアミノ系、イミダゾール系、グアニ ジニウム系などが挙げられる。ヘルパー脂質には、(非限定的に)DSPC(1,2-ジ ステアロイル-sn-グリセロ-3-ホスホコリン)、DPPC(1,2-ジパルミトイ ル - s n - グリセロ - 3 - ホスホコリン)、DOPE(1,2 - ジオレイル - s n - グリ セロ - 3 - ホスホエタノールアミン)、DOPC(1,2 - ジオレイル - s n - グリセロ - 3 - ホスホチジルコリン ( phosphotidy l choline ) )、DPPE ( 1 , 2 - ジパルミトイル - s n - グリセロ - 3 - ホスホエタノールアミン)、 D M P E ( 1 , 2 - ジミリストイル - s n - グリセロ - 3 - ホスホエタノールアミン)、DOPG( 、 2 - ジオレオイル - s n - グリセロ - 3 - ホスホ - ( 1 ' - r a c - グリセロール)) 、コレステロールなどが挙げられる。PEG化脂質には、(非限定的に)鎖長C。-Cっ 。のアルキル鎖(複数可)を有する脂質に共有結合している鎖長が最高 5 k D a のポリ( エチレン)グリコール鎖が挙げられる。

# [0153]

コドンが最適化された、ヒトのアルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)メッセンジャーRNAを、遺伝子をコードするプラスミドDNAの鋳型からin vitro転写して合成し、その後、それに5′末端キャップ構造(キャップ1)(Fechter,P.;Brownlee,G.G.「Recognition of mRNA cap structures by viral and cellular proteins」」.Gen.Virology 2005,86,1239-1249)、及び、ゲル電気泳動で測定した約250ヌクレオチドの長さの3′ポリ(A)テール(配列番号12)を付加した。各mRNA産物内にある5′及び3′の非翻訳領域を、それぞれ、X及びYとして表し、記載の通り定義した(下記参照)。

コドンが最適化された、ヒトのアルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)mRNAの例 構成体設計: X - 配列番号3 - Y、 X - 配列番号13 - Y、 X - 配列番号 1 4 - Y ; 及び X - 配列番号 1 5 - Y。 5 ′ 及び3 ′ U T R 配列 X (5 'UTR配列) = G G A C A G A U C G C C U G G A G A C G C C A U C C A C G C U G U U U U G A C C 10 U C C A U A G A A G A C A C C G G G A C C G A U C C A G C C U C C G C G G C C G G G A A C G G U G C A U U G G A A C G C G G A U U C C C C G U G C C A A G A G U GACUCACCGUCCUUGACACG「配列番号4) Y ( 3 ' U T R 配列 ) = C G G G U G G C A U C C C U G U G A C C C C U C C C C A G U G C C U C U C C U G G C C C U G G A A G U U G C C A C U C C A G U G C C C A C C A G C C U U G U C C UAAUAAAUUAAGUUGCAUCAAGCU[配列番号5] または G G G U G G C A U C C C U G U G A C C C C U C C C C A G U G C C U C U C C U G G C C C U G G A A G U U G C C A C U C C A G U G C C C A C C A G C C U U G U C C U 20 AAUAAAAUUAAGUUGCAUCAAAGCU(配列番号 6 ) [ 0 1 5 4 ] コドンが最適化された、ヒトASS1 mRNA配列の例には、発明を実施するための 形態の項に記載の配列番号3、及び下記配列番号13、配列番号14及び配列番号15が 挙げられる: 配列番号13 A U G A G C U C A A A G G G A U C U G U G G U G C U G G C A U A C U C G G G G G G A U U G G A C A C U U C A U G C A U A C U U G U C U G G U U G A A G G A A C A G G G C U A C G A C G U G A U C G C C U A C C U G G C U A A C A U C G G U C A A A A G G A G G A C U U C G A G G A G G C C C G G A A G A A G G C C C U G A A G C 30 U G G G C G C G A A G A A G U G U U C A U C G A G G A C G U G U C C C G G G A A U U U G U G G A A G A G U U C A U C U G G C C G C C A U C C A A A G C A G C C C C G G C C A U G U A U U G C C A G G A A A C A G G U G G A A A U C G C C C A G C G G G A A G G A G C C A A A U A C G U G U C C C A C G G G G C G A C C G G A A A G G G G A A C G A C C A A G U G C G C U U C G A G C U G U C G U G C U A C U C C C U G G C A C C G C A G A U U A A G G U C A U C G C G C C G U G G A G A A U G C C U G A A U U C U A C A A C C G C U U C A A G G G C C G C A A C G A U C U G A U G G A A U A C G C C A A G C A G C A C G G C A U C C C G A U C C C C G U G A C C C C U A A G A A C C C U U G G U C A A U G G A C G A G A A U C U G A U G C A 40 C A U C A G C U A C G A A G C G G G C A U C C U G G A G A A C C C C A A G A A U C A A G C U C C G C C C G G A C U G U A C A C U A A G A C U C A G G A U C C C G C U A A G G C G C C A A C A C U C C U G A U A U U U U G G A A A U C G A A U U G G C A C U A C C C A C C A G A C C U C G C U G G A A C U G U U U A U G U A U C U G A A C G A G G U G G C C G G C A A A C A U G G A G U C G G C A G A A U C G A U A U U G U G G A G A A C C G C U U U A U U G G C A U G A A G U C C A G G G G A U C U A U G A A A C C C C G G C C G G A A C C A U C C U C U A C C A C G C C C A U C U C G A C A U U G A A G C G U U C A C C A U G G A C C G C G A G G U C C G C A A G A U U A A G C A G G G C C U G G G A C U C A A G U U C G C C G A G C U C

G U G U A C A C C G G U U U C U G G C A U U C C C C G G A A U G C G A A U U C G

20

30

40

50

U G C G A C A C U G C A U U G C C A A G A G C C A G G A G C G G G U G G A A G A A G A G

G A U U G G A C A C U U C A U G U A U U C U U G U C U G G C U C A A G G A A C A G G G C U A C G A C G U C A U U G C C U A C C U G G C C A A C A U C G G U C A G A A A G A G G A C U U C G A G G A A G C C A G A A A G A A G G C C C U G A A G C U G G G A G C C A A G A A G G U G U U C A U C G A G G A C G U G U C C C G C G A A U U U G U G G A A G A A U U C A U C U G G C C U G C C A U U C A A U C C U C C G C G C U C U A C G A G G A U C G G U A C C U U C U G G G A A C U U C C U U G G C U C G C C C G U G C A U C G C C C G G A A A C A A G U G G A G A U U G C A C A G C G G G A A G G A G C U A A G U A C G U G U C C C A C G G G C C A C U G G A A A G G G C A A C G A U C A A G U G C G C U U C G A G C U G U C C U G C U A C U C C C U G G C G C C A C A G A U C A A G G U C A U C G C G C G U G G C G G A U G C C C G A G U U C U A U A A C C G C U U C A A G G G A C G G A A C G A U C U G A U G G A G U A C G C C A A G C A G C A C G G C A U U C C G A U A C C C G U G A C C C C C A A G A A C C C U U G G A G C A U G G A C G A G A A C C U G A U G C A U A U C U C U U A C G A A G C C G G G A U U C U C G A A A A C C C U A A G A A U C C A A G G C G C C G A A C A C G C C C G A C A U C C U C G A A A U C G A G U U C A A G A A G G G G U G C C A G U G A A G G U C A C C A A C G U G A A G G A C G G A A C C A C C A U C A G A C C U C A C U G G A A C U C U U C A U G U A C C U C A A C G A G G U C G C A G G G A A G C A C G G C G U G G G A G A A U C G A C A U C G U G G A A A A C A G G U U C A U C G G C A U G A A G U C C C G G G G A A U C U A C G A A A C A C C C G C C G G G A C U A U C C U C U A C C A C G C C C A C C U G G A C A U U G A G G C C U U C A C C A U G G A U A G A G A A G U G C G C A A G A U U A A G C A G G G U C U G G G U C U G A A G U U C G C C G A G U U G G U C U A C A C C G G A U U C U G G C A U U C C C C U G A A U G C G A A U U C G U G C G C C A C U G C A U U G C C A A G A G C C A G G A A A G A G U G G A G G C A A A G U C C A A G U G U C G G U G C U G A A G G G C C A A G U G U A C A U C

C U G G G A A G G G A A A G C C C G C U C U C C C U G U A C A A C G A G G A A C U G G U G U C U C C C U G U A C A A C G A G G A A C U G G U G U C G A U U A U G A G C C G A C U G A C U G A C G C C A C U G A C U G A A G G C C U G C G A C U G A A G G G C C U G C G A C U G A A G G G U C A C C G G C U A A G U A G C C C G C U A A G U A G C C C C G C U A A G U A G C C C C G C U A A G U A C C C A G U C C A A G G U C A C C C G C U A A G U A G C C C C G C U A A G U A C C C A G U C C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A G U C C A

20

30

40

50

A A G G G A A A U G A C C A A G U C C G C U U C G A G C U G U C U U G C U A C U C A C U C G C U C C G C A A A U C A A G G U C A U C G C A C C G U G G A G G A U G C C C G A G U U C U A C A A C C G G U U C A A G G G G C G G A A C G A C C U G A U G G A G U A C G C G A A G C A G C A C G G U A U C C C G A U C C C U G U C A C A U C A G C U A C G A A G C A G G A A U C C U G G A G A A C C C G A A A A A U C A A G C A C C U C C U G G A C U G U A C A C U A A G A C C C A G G A C C C A G C C A A G G C C C G A A U A C C C C G G A C A U C U U G G A A A U C G A G U U C A A G A A G G G G U G C C A G U G A A G G U U A C C A A U G U C A A G G A U G G G A C C A C U C A C C A A A C U A G C C U G G A A C U G U U C A U G U A C C U G A A C G A A G U G G C U G G A A A A C A U G G C G U G G A A G A A U C G A U A U C G U G G A G A A C C G C U U C A U C G G C A U G A A G U C A A G G G G A A U C U A C G A A A C U C C G G C C G G G A C G A U A C U G U A U C A U G C G C A U C U C G A C A U U G A A G C C U U U A C U A U G G A U C G G G A A G U C C G A A A G A U C A A A C A G G G C U U G G G C C U C A A G U U U G C C G A G C U G G U G U A C A C G G G A U U C U G G C A C U C G C C G G A A U G C G A A U U C G U G C G C C A C U G U A U U G C G A A G U C C C A G G A G C G C G U G G A A G G G A A G G U C C A A G U C U C C G U G C U C A A A G G A C A G G U C U A C A U C C U U G G A C G G G A G U C G C C C U G U C G C U C U A C A A C G A A G A A C U G G U G U C G A U G A A C G U G C A G G G A G A C U A U G A A C C A A C G G A U G C U A C U G G U U U C A U C A A C A U C A A U U C G C U G C G G C U U A A G G A G U A C C A U C G G C U G C A G U C C A A G G U C A C C G C G A A G U A G ( 配列番号15)。

# [ 0 1 5 5 ]

コドンが最適化された、ヒトのアルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)メッセンジャーRNA完全長配列の一例を下記に示す:

G G A C A G A U C G C C U G G A G A C G C C A U C C A C G C U G U U U U G A C C U C C A U A G A A G A C A C C G G G A C C G A U C C A G C C U C C G C G G C C G G G A A C G G U G C A U U G G A A C G C G G A U U C C C C G U G C C A A G A G U G A C U C A C C G U C C U U G A C A C G A U G A G C A G G A A G G G C A G C G U G G U G C U G G C C U A C A G C G G C G G C C U G G A C A C C A G C U G C A U C C U G G U G U G G C U G A A G G A G C A G G G C U A C G A C G U G A U C G C C U A C C U G G C C A A C A U C G G C C A G A A G G A G G A C U U C G A G G A G G C C C G C A A G A A G G C C C U G A A G C U G G G C C C A A G A A G G U G U U C A U C G A G G A C G U G A G C C G C G A G U U C G U G G A G U U C A U C U G G C C C G C C A U C C A G A G C A G C G C C C U G U A C G A G G A C C G C U A C C U G C U G G G C A C C A G C C U G G C C C G C C C U G C A U C G C C C G C A A G C A G G U G G A G A U C G C C C A G C G C G A G G G C C C A A G U A C G U G A G C C A C G G C G C C A C C G G C A A G G G C A A C G A C C A G G U G C G C U U C G A G C U G A G C U G C U A C A G C C U G G C C C C C C A G A U C A A G G U G A U C G C C C C U G G C G C A U G C C C G A G U U C U A C A A C C G C U U C A A G G G C C G C A A C G A C C U G A U G G A G U A C G C C A A G C A G C A C G G C A U C C C C A U C C C C G U G A C C C C C A A G A A C C C C U G G A G C A U G G A C G A G A A C C U G A U G C A C A U C A G C U A C G A G G C C G G C A 

G A C A U C C U G G A G A U C G A G U U C A A G A A G G G C G U G C C C G U G A A G G U G A C C A A C G U G A A G G A C C A C C A C C A C C A G A C C A G C C A G C C A G C C A G C C A G C C A G C C A G C C A G C C A G C C A G C C A G C C A G C C A G C C A G C C A G C C A C A C A C A C A C A C A C A C A C A C A

20

30

40

50

### [0156]

別の実施例では、コドンが最適化された、ヒトのアルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)メッセンジャーRNA完全長配列を下記に示す:

A A G C A G G U G G A G A U C G C C C A G C G C G A G G G C C C A A G U A C G U G A G C C A C G G C G C C A C C G G C A A G G G C A A C G A C C A G G U G C G C U U C G A G C U G A G C U G C U A C A G C C U G G C C C C C A G A U C A A G G U G A U C G C C C C U G G C G C A U G C C C G A G U U C U A C A A C C G C U U C A A G G G C C G C A A C G A C C U G A U G G A G U A C G C C A A G C A G C A C G G C A U C C C C A U C C C C G U G A C C C C C A A G A A C C C C U G G A G C AUGGACGAGACCUGAUGCACAUCAGCUACGAGGCCGGCA G A C A U C C U G G A G A U C G A G U U C A A G A A G G G C G U G C C C G U G A A G G U G A C C A A C G U G A A G G A C G G C A C C A C C A C C A G A C C A G C C U G G A G C U G U U C A U G U A C C U G A A C G A G G U G G C C G G C A A G C A C G G C G U G G C C G C A U C G A C A U C G U G G A G A A C C G C U U C A U C G G C A U G A A G A G C C G C G G C A U C U A C G A G A C C C C C G C C G G C A C C A U C C U G U A C C A C G C C C A C C U G G A C A U C G A G G C C U U C A C C A U G G A C C G C G A G G U G C G C A A G A U C A A G C A G G G C C U G G G C C U G A A G U U C G C C G A G C U G G U G U A C A C C G G C U U C U G G C A A G C C A G G A G C G C G U G G A G G G C A A G G U G C A G G U G A G C G U G C U G A A G G G C C A G G U G U A C A U C C U G G G C C G C G A G A G C C C C U 

G G C G A C U A C G A G C C C A C C G A C G C C A C C G G C U U C A U C A A C A

U C A A C A G C C U G C G C C U G A A G G A G U A C C A C C G C C U G C A G A G C A G G A G U A C C A C C G C C U G C A G A G C A G G G U G G C A U C C C U G U G A C C C C U C U C C C C U G G A A G U U G C C A C U C C A G U G C C C U G G A A G U U G C C A C U C C A G U G C C U G G A A G U U A A G U U G C A U C A A A G C U (配列番号8)。

[0157]

例示的製剤プロトコル

A . c K K - E 1 2

CKK-E12、DOPE、コレステロール及びDMG-PEG2Kの各エタノール溶液 5 0 mg/mLの分注を混合し、エタノールで希釈して最終容積を 3 mLとした。別に、原液 1 mg/mLからASS 1 mRNAの水性緩衝液(1 0 mMクエン酸塩/15 0 mM NaC1、pH4.5)を調製した。脂質溶液を水性mRNA溶液にすばやく注入し、撹拌して 2 0 % エタノールに最終懸濁液を得た。得られたナノ粒子懸濁液をろ過し、1 x PBS (pH7.4)でダイアフィルトレーション後、濃縮し、2 ~ 8 で保存した。最終濃度 = 0 . 6 4 mg/mL ASS 1 mRNA(封入)。  $Z_{ave}$  = 7 8 n M (D  $V_{(50)}$ ) = 4 6 n M; D  $V_{(90)}$  = 9 6 n M)。

[0158]

B . C 1 2 - 2 0 0

C 1 2 - 2 0 0 、 D O P E 、 コレステロール及び D M G - P E G 2 K の各エタノール溶液 5 0 m g / m L の分注を混合し、エタノールで希釈して最終容積を 3 m L とした。別に、原液 1 m g / m L から A S S 1 m R N A の水性緩衝液(1 0 m M クエン酸塩 / 1 5 0 m M N a C 1 、 p H 4 . 5 )を調製した。脂質溶液を水性 m R N A 溶液にすばやく注入し、撹拌して 2 0 % エタノールに最終懸濁液を得た。得られたナノ粒子懸濁液をろ過し、1 x P B S ( p H 7 . 4 ) でダイアフィルトレーション後、濃縮し、 2 ~ 8 で保存した。最終濃度 = 0 . 8 2 m g / m L A S S 1 m R N A (封入)。 Z a v e = 8 6 n M (D V (50) = 5 0 n M; D V (90) = 1 0 1 n M)。

[ 0 1 5 9 ]

C . H G T 4 0 0 3

[0160]

D.ICE

ICE、DOPE、コレステロール及びDMG-PEG2Kの各エタノール溶液50mg / m L の分注を混合し、エタノールで希釈して最終容積を3mLとした。別に、原液1mg / m L からASS1 mRNAの水性緩衝液(10mMクエン酸塩/150mM NaC1、pH4.5)を調製した。脂質溶液を水性mRNA溶液にすばやく注入し、撹拌して20%エタノールに最終懸濁液を得た。得られたナノ粒子懸濁液をろ過し、1xPBS(pH7.4)でダイアフィルトレーション後、濃縮し、2~8 で保存した。最終濃度=0.91mg / m L ASS1 mRNA(封入)。 Z 。  $_{ve}$  = 81nM(DV(50)=48nM;DV(90)=96nM)。

[0161]

E.HGT5001

H G T 5 0 0 1 、 D O P E 、 コレステロール及び D M G - P E G 2 K の各エタノール溶液 5 0 m g / m L の分注を混合し、エタノールで希釈して最終容積を 3 m L とした。別に

10

20

30

40

(48)

、原液 1 mg / m L から A S S 1 m R N A の水性緩衝液(10 m M クエン酸塩 / 150 m M N a C 1、 p H 4 . 5)を調製した。脂質溶液を水性m R N A 溶液にすばやく注入し、撹拌して 20% エタノールに最終懸濁液を得た。得られたナノ粒子懸濁液をろ過し、1×PBS(p H 7 . 4)でダイアフィルトレーション後、濃縮し、2~8 で保存した。最終濃度 = 0 . 20 mg / m L A S S 1 m R N A (封入)。 Z a v e = 87 . 0 n M (D V (50) = 75 n M; D V (90) = 103 n M)。

[0162]

F . H G T 5 0 0 0

HGT50000、DOPE、コレステロール及びDMG-PEG2Kの各エタノール溶液 50mg/mLの分注を混合し、エタノールで希釈して最終容積を 3mLとした。別に、原液 1mg/mLから ASS1-mRNAの水性緩衝液(10mMクエン酸塩 /150mM-NaC1、pH4.5)を調製した。脂質溶液を水性 mRNA 溶液にすばやく注入し、撹拌して 20% エタノールに最終 懸濁液を得た。得られたナノ粒子懸濁液をろ過し、 $1\times PBS$  (pH7.4) でダイアフィルトレーション後、濃縮し、  $2\sim8-c$  で保存した。最終濃度 =0.20mg/mL-ASS1-mRNA (封入)。 Zave=81nM ( $Dv_{(50)}=67nM$ ;  $Dv_{(90)}=97nM$ )。

[0163]

G.DLinKC2DMA

DLinKC2DMA、DOPE、コレステロール及びDMG-PEG2Kの各エタノール溶液 50mg/mLの分注を混合し、エタノールで希釈して最終容積を3mLとした。別に、原液 1mg/mLからASS1 mRNAの水性緩衝液(10mMクエン酸塩/150mM NaC1、pH4.5)を調製した。脂質溶液を水性mRNA溶液にすばやく注入し、撹拌して20%エタノールに最終懸濁液を得た。得られたナノ粒子懸濁液をろ過し、 $1\times PBS$ (pH7.4)でダイアフィルトレーション後、濃縮し、 $2\sim 8$  で保存した。最終濃度 =0.20mg/mL ASS1 mRNA(封入)。 Zave=78 nM (Dv (50) =60nM; Dv (90) =92nM)。

[0164]

H. DODAP

DODAP、DOPE、コレステロール及びDMG-PEG2Kの各工タノール溶液 5 0 mg/mLの分注を混合し、エタノールで希釈して最終容積を 3 mLとした。別に、原液 1 mg/mLからASS1 mRNAの水性緩衝液(10mMクエン酸塩/150 mMNaC1、pH4.5)を調製した。脂質溶液を水性mRNA溶液にすばやく注入し、撹拌して20%エタノールに最終懸濁液を得た。得られたナノ粒子懸濁液をろ過し、1×PBS(pH7.4)でダイアフィルトレーション後、濃縮し、2~8 で保存した。最終濃度=0.20mg/mL ASS1 mRNA(封入)。 Zave=84nM(Dv(50)=62nM;Dv(90)=92nM)。

[0165]

I.DODMA

DODMA、DOPE、コレステロール及びDMG-PEG2Kの各エタノール溶液 5 0 mg/mLの分注を混合し、エタノールで希釈して最終容積を 3 mLとした。別に、原液 1 mg/mLからASS1 mRNAの水性緩衝液(10mMクエン酸塩/150mMNaC1、pH4.5)を調製した。脂質溶液を水性mRNA溶液にすばやく注入し、撹拌して20%エタノールに最終懸濁液を得た。得られたナノ粒子懸濁液をろ過し、1×PBS(pH7.4)でダイアフィルトレーション後、濃縮し、2~8 で保存した。最終濃度=0.20mg/mL ASS1 mRNA(封入)。 Zave=86nM(Dv<sub>(50)</sub>=69nM;Dv<sub>(90)</sub>=98nM)。

[0166]

実施例2.ASS1 mRNA搭載リポソームナノ粒子の投与

本実施例では、ASS1 mRNA搭載リポソームナノ粒子の投与方法及びin vi voのさまざまな標的組織で発現したタンパク質の解析方法を例示的に説明する。 10

20

30

40

#### [0167]

すべての試験は、各実験開始時の週齢が約6~8週齢の雄CD-1マウスを使用して実 施した。試料は、封入ASS1mRNA総投与量1.0mg/kg(または他の指定量) に相当する量を尾静脈注射の単回ボーラス投与により導入した。マウスを屠殺し、指定さ れた時点で生理食塩水による灌流を行った。

# [0168]

各マウスの肝臓、脾臓、腎臓及び心臓などの組織を回収し、個々の部分に分け、10% 中性緩衝ホルマリンまたは瞬間凍結して保存し、分析用に・80 で保存した。

### [0169]

全動物は、用量投与後(±5%)の指定された時点でCOっで窒息させて安楽死させ、 開胸し、最終心血を採取した。安楽死させた動物に心臓穿刺をして全血(採取可能最大量 )を血清分離管に採取し、室温で少なくとも30分間凝固させてから、22 300gで10分間遠心分離にかけた後、血清を抽出した。中間血液採取は、顔面の静脈 穿刺または尾部の切断により全血を約40~50μ L 採取した。未処置動物から採取した 試料は、試験動物と比較するためのASS1量ベースラインとして使用した。

#### [0170]

酵素 結合 免 疫 吸 着 法 ( E L I S A ) 分 析 - ヒ ト A S S 1 E L I S A

捕捉抗体にマウス抗ASS1 2D1-2E12 IgGを、二次抗体(検出用)にウ サギ抗ASS1 #3285 IgGを用いてELISAの標準的手順にしたがった(S hire Human Genetic Therapies)。ホースラディッシュペ ルオキシダーゼ(HRP)と複合体化させたヤギ抗ウサギIgGを使用して3,3′,5 , 5 ' - テトラメチルベンジジン(TMB)基質溶液を活性化させた。 2 0 分後、 2 N HっSO₄を使用して反応を停止させた。モレキュラーデバイス製SpectraMax 装 置 で 吸 光 度 ( 4 5 0 n M ) 検 出 値 を 監 視 し た 。 未 処 置 マ ウ ス の 血 清 及 び 臓 器 並 び に ヒ ト ASS1タンパク質を、それぞれ、陰性対照及び陽性対照として使用した。

### [0171]

実 施 例 3 . A S S 1 タンパク質の効率的 i n v i v o 発現

本実施例では、ASS1 mRNAの投与により、タンパク質が良好に産生され、in vivoの臨床上の有効性がもたらされることを示す。

# [0172]

コドンが最適化されたhASS1 mRNA搭載脂質ナノ粒子によるヒトASS1タン パク質の産生を、単回ボーラス静脈内注射した場合についてCD・1マウスで試験した。 図1は、さまざまな用量のヒトASS1 mRNA搭載cKK-E12系脂質ナノ粒子で マウスを処置した場合の、ELISAで検出されたヒトASS1タンパク質量を表す。注 射してから24時間後にマウスを屠殺し臓器を回収した(上記のとおり)。

### [ 0 1 7 3 ]

図1に示すように、肝臓のヒトASS1タンパク質量を測定したところ、はっきりとし た用量反応が得られた。用量範囲は、封入ヒトASS1 mRNA0.10~2.0mg / k g であった。これらのデータは、脂質ナノ粒子が肝臓中で蓄積し、搭載 m R N A を放 出し、肝臓が翻訳を介してこの外因性mRNAを処理しヒトASS1タンパク質を産生す ることができることを示している。ELISA解析で測定したヒトASS1タンパク質の 生の数値(図1に図示)を下記表1に示す。

10

20

30

### 【表1-3】

表 1

	ヒトASS1タンパク質(ng /総タンパク質1mg)
0.10	B L D
0.30	BLD
0.60	5 4 6
1.0	1 3 8 8
2.0	3 3 7 1

10

コドンが最適化されたヒトASS1 mRNAを c K K - E 1 2 系脂質ナノ粒子を介して送達した。用量は、封入ASS1 mRNAに基づいている。数値は、肝臓中総タンパク質量(ミリグラム)あたりのヒトASS1タンパク質量をナノグラムで示している。BLD=ELISA検出下限。

### [0174]

E L I S A では低値での感度に限界があるが、ウェスタンブロット解析では、低用量でも( 0 . 3 0 m g / k g ) ヒトASS1タンパク質が明瞭に表示できる(図2A~2D)

20

### [0175]

ASS1 mRNAを封入した脂質ナノ粒子が、選択臓器(肝臓)へのmRNA送達を促進する能力をさらに理解するために、我々は、1週間の間の肝臓中のヒトASS1タンパク質量を監視する薬物動態試験を行った。図3は、ヒトASS1搭載脂質ナノ粒子(cKK-E12)投与後のさまざまな測定時点で検出された肝臓中のヒトASS1タンパク質の量を示す。これは、静脈内に単回投与(封入mRNA1.0mg/kg)を行った場合に得られた結果である。

## [0176]

この例では、投与から約24~48時間後にヒトASS1タンパク質の最大血清濃度が観察された。測定可能な量のタンパク質が投与から1週間後もなお、ELISA及びウェスタンブロットの双方で観察された(それぞれ、図3及び4A-4E)。

30

### [ 0 1 7 7 ]

Insituハイブリダイゼーション(ISH)に基づいた方法を使用して、処置マウスのそれぞれの肝臓中の医薬活性成分(ASS1 mRNA)を直接検出した。図5A~5Iに示されるように、外因性ヒトASS1メッセンジャーRNAは、試験の最初の測定時点(30分)で高濃度で検出可能であり、そのシグナルの強さは投与から48時間後まで変わらなかった。さらに、ヒトASS1 mRNAは投与7日後もなお検出可能であった。

### [0178]

ISHのほかに、免疫組織化学的(IHC)手段を用いて、先に得られたヒトASS1タンパク質の検出を行った。特異的結合にマウスモノクローナル抗体(02D2・2E12)を用いたところ、処置を受けた肝臓肝細胞の細胞質に標的ヒトASS1タンパク質がすぐに観察された。シグナルは、最初、処置を受けた肝臓に投与後30分以内にかすかに認められたが、投与後3時間以内に明瞭に認められた。図6A~6Iは、投与後の処置マウス肝臓中のヒトASS1タンパク質染色を経時的に示している。

40

#### [0179]

さらに、ヒトASS1タンパク質が類洞壁細胞並びに標的肝細胞の両方で肝臓全体にわたり広範囲で分布している様子が強く検出されているのが認められる。図7A~7Bは、投与後24時間のヒトASS1タンパク質の陽性IHC染色の呈色を低倍率で表したものである。

#### [0180]

ヒトASS1 mRNAの送達とそれに続くタンパク産生は単一の脂質ナノ粒子系に限定されるものではない。幾つかのカチオン性脂質系ナノ粒子系を、それらがmRNAを送達し所望のタンパク質を産生する能力について探索した。選択すべき分析対象物としてヒトASS1 mRNAを使用して異なる10種類のカチオン性脂質系のスクリーニング調査をした。各製剤用のカチオン性脂質成分は表2に一覧が示され、また、図8に示されている。単回静脈内注射で投与し、肝臓試料を投与から24時間後に採取した。

### [0181]

製剤の用量はいずれも封入mRNAに基づき1.0mg/kgとした。数値は、投与後24時間の肝臓試料に基づいている。

【表2】

表 2

カチオン性/イオン化可能 な脂質成分	用量 (mg /kg)	ヒトASS1 タンパク質 ( ng/総タン パク質1mg )
c K K - E 1 2 (1)	1.0	2,028
c K K - E 1 2 (2)	1.0	9 1 1
ICE	1.0	6 6 3
C 1 2 - 2 0 0	1.0	3 8 5
HGT4003	1.0	1 0 0

ELISA解析で測定したさまざまなカチオン性脂質系ナノ粒子系のヒトASS1タンパク質の生の数値(図9に図示)。用量はいずれも1.0mg/kgで静脈内投与した。タンパク質の数値は、肝臓総タンパク質(ミリグラム)あたりのヒトASS1タンパク質量をナノグラムで示している。cKK-E12(1)は、PEG脂質の割合がcKK-E12(2)よりも低い(PEG脂質:3%対5%)。

### [0182]

mRNA搭載脂質ナノ粒子によるタンパク質産生は検出可能ではあるが、我々は、得られたタンパク質が活性であるのか、また、それが適切に機能し得るのかどうらに検討した。そのために、¹⁴Cシトルリン添加により細胞タンパク質への¹⁴Cアルギニンの取り込みを測定するin vitro活性試験を行った。放射性シトルリンは、活性ASS1タンパク質の存在下、¹⁴C・アルギニノコハク酸に変換され、その後、細胞と表できれた。ヒトASS1 mRNAをトランスフェクションした細胞を上ができた。図9は、細胞タンパク質への¹⁴Cアルギニンの取り込みを1分したといできた。図9は、細胞タンパク質への¹⁴Cアルギニンの取り込みを1分したSの別線量計測数で表している。ヒトASS1 mRNAをトランスフェクションたは、放射線観測値は未処置SK((・)細胞よりによりによりに、放射線観測値は未処置SK((・)細胞よりによりによりに表されたるの細胞で測定された活性は、安定してトランスフェクションを行ったこれらの細胞で測定された活性は、安定してトランスコンされた陽性ASS1細胞株(SK(+))の活性に匹敵するものであった。

[ 0 1 8 3 ]

実施 例 4 . A S S 1 m R N A 搭載脂質ナノ粒子による治療後のヒト A S S 1 タンパク質量

本実施例では、ASS1 mRNAの投与により、ASS1タンパク質が肝臓中で良好に産生されることを示す。

#### [0184]

雄 C D - 1 マウスは、脂質ナノ粒子(A S S 1 m R N A 搭載 c K K - E 1 2 系脂質ナノ粒子) 1 . 0 m g / k g を静脈内に単回投与したマウス、または、上記実施例 2 のよう

20

10

30

40

な未処置(すなわち、対照)マウスであった。マウスを屠殺し、その臓器を投与24時間後に採取した。肝臓中のヒトのアルギニノコハク酸合成酵素(ASS1)タンパク質量をELISAで測定した。これらのデータは、対照と比較して多量のASS1タンパク質量が検出されたこと、及び、その産生タンパク質は、ASS1 mRNAが経静脈送達によるものであることを示している(図10)。

#### [ 0 1 8 5 ]

実施例5:ASS1 mRNA搭載脂質ナノ粒子による治療後のアンモニア血漿濃度 本実施例では、ASS1 mRNAの投与により、アンモニア血漿濃度が良好に低下したことを示す。

## [0186]

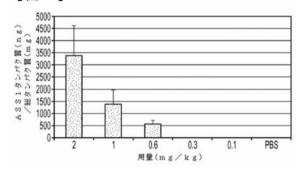
ASS1ノックアウトマウスに、ASS1 mRNA脂質ナノ粒子(ASS1 mRNA搭載cKK-E12系脂質ナノ粒子)または空の脂質ナノ粒子1.0mg/kgを14日に1回、30日間、上記実施例2のとおり投与した。空の脂質ナノ粒子を投与したマウスはビヒクル対照として使用した。さらなる対照群に、未処置野生型マウス及び未処置ASS1ノックアウトマウスを含めた。第1、15及び29日の各投与に先立ち、血漿試料を採取した(すなわち、投与前)。血漿試料は、第2、16及び30日の各投与後24時間以内にも採取した。さらなる血漿試料を第8日及び22日に採取した。全試料のアンモニア血漿濃度を定量したところ、処置後少なくとも24時間は、アンモニア血漿濃度が野生型マウスで観察された濃度に近い濃度まで低下し再現性があることが示された。

# [ 0 1 8 7 ]

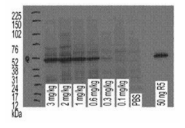
#### 等価物

当業者は、慣用となっている実験を使用して、本明細書に記載される本発明の特定の実施形態に対する多くの等価物について認識または確認することができるであろう。本発明の範囲は、上記の「発明を実施するための形態」に限定されるものではなく、むしろ、以下の請求項に記載されている。

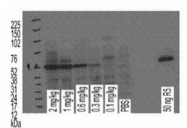
# 【図1】



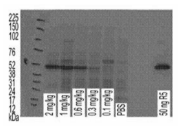
# 【図2A】



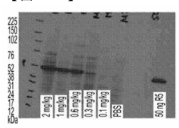
# 【図2B】



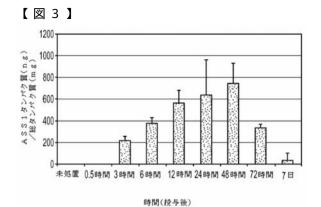
【図2C】



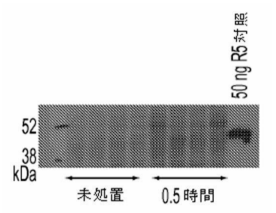
【図2D】



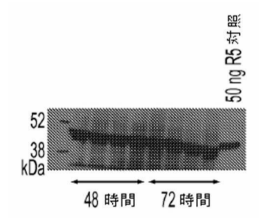
10



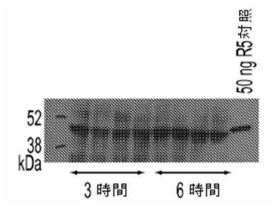




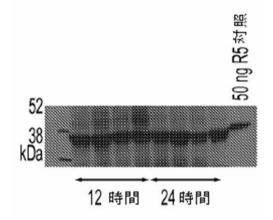
# 【図4D】



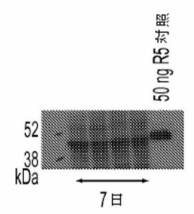
# 【図4B】



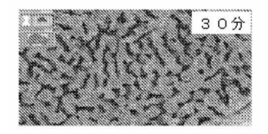
【図4C】



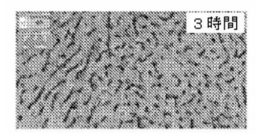
【図4E】



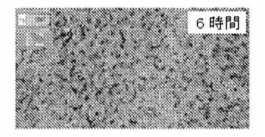
【図5A】



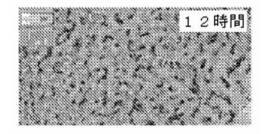
【図5B】



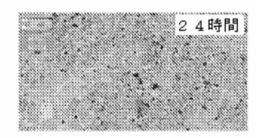
【図5C】



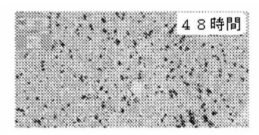
【図5D】



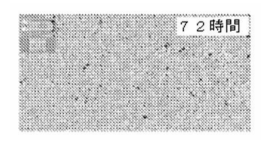
【図5E】



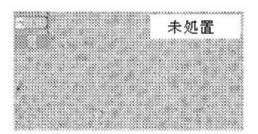
【図5F】



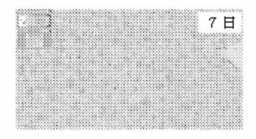
【図5G】



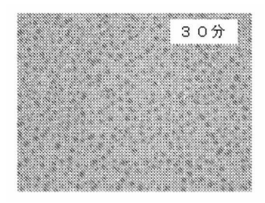
【図5H】



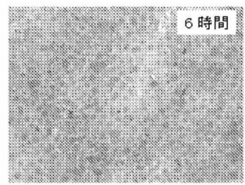
【図5I】



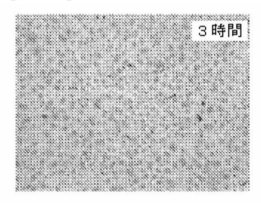
【図 6 A】



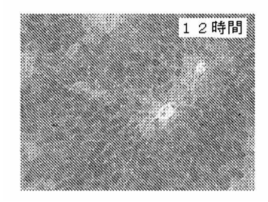
【図 6 C 】



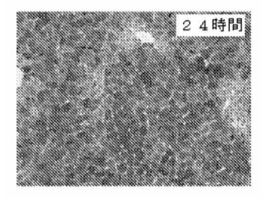
【図 6 B】



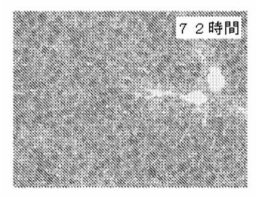
【図6D】



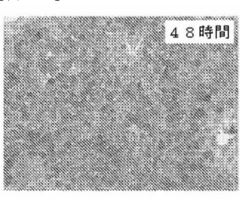
【図6E】



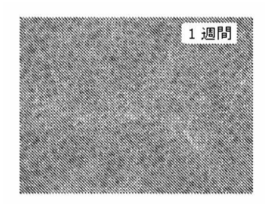
【図 6 G】



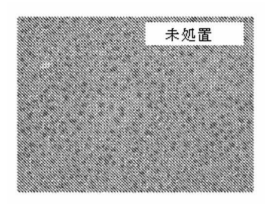
【図 6 F】



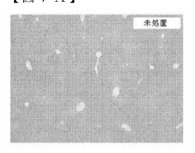
【図 6 H】



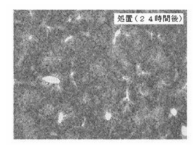
【図6I】



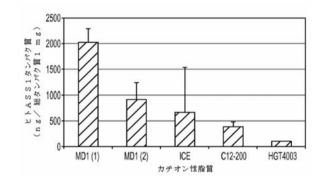
【図7A】



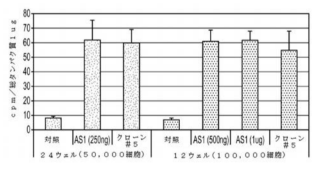
【図7B】



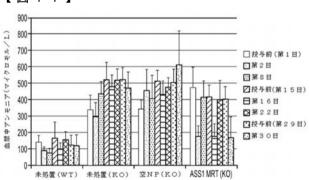
【図8】



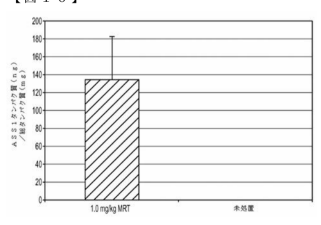
【図9】



【図11】



【図10】



# 【手続補正書】

【提出日】平成28年5月23日(2016.5.23)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】配列表

【補正方法】追加

【補正の内容】

【配列表】

2016534992000001.app

### 【国際調査報告】

# international application No PCT/US2014/061841 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER INV. A61P3/00 A61K9/127 A61K48/00 A61K31/7105 ADD. According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) A61K A61P Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, EMBASE, BIOSIS C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category\* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Y,P Y. DONG ET AL: "Lipopeptide nanoparticles 1-59 for potent and selective siRNA delivery in rodents and nonhuman primates" PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES, vol. 111, no. 11, 18 March 2014 (2014-03-18), pages 3955-3960, XP055167076, ISSN: 0027-8424, DOI: 10.1073/pnas.1322937111 the whole document Y WO 2013/063468 A1 (MASSACHUSETTS INST 1-59 TECHNOLOGY [US]) 2 May 2013 (2013-05-02) paragraph [0464] Χ X See patent family annex. Further documents are listed in the continuation of Box C. Special categories of cited documents : "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date "X" document of partioular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed \*&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 16 February 2015 24/02/2015 Name and mailing address of the ISA/ Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016 Schnack, Anne

International application No PCT/US2014/061841

	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	CT/US2014/061841
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to olaim No.
х	WO 2013/149140 A1 (SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES [US]) 3 October 2013 (2013-10-03)  claims 24, 54, 85 paragraphs [0031], [0037], [0047],	1-4, 6-40, 42-45, 47,48, 52-59
	[0055], [0093], [0100], [0102], [0174]	
Y	JIAN WU ET AL: "Modification of liposomes for liver targeting", JOURNAL OF HEPATOLOGY, vol. 24, no. 6, 1 June 1996 (1996-06-01), pages 757-763, XP55101270, ISSN: 0168-8278, DOI: 10.1016/S0168-8278(96)80274-1 page 760 - page 761	1-59
Υ	WANG HONG-XIA ET AL: "N-acetylgalactosamine functionalized mixed micellar nanoparticles for targeted delivery of siRNA to liver", JOURNAL OF CONTROLLED RELEASE, ELSEVIER, AMSTERDAM, NL, vol. 166, no. 2, 20 December 2012 (2012-12-20), pages 106-114, XP028980435, ISSN: 0168-3659, DOI: 10.1016/J.JCONREL.2012.12.017 the whole document	1-4, 6-40, 42-45, 47,48, 52-59
x	WO 2011/068810 A1 (SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES [US]; GUILD BRAYDON CHARLES [US]; DEROSA) 9 June 2011 (2011-06-09)	1-4, 6-40, 42-45, 47,48, 52-59
	page 1 - page 8 page 33 page 46, line 6 - line 9 page 49 - page 50 example 8	
X,P	WO 2013/185069 A1 (SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES [US]; ETHRIS GMBH [DE]) 12 December 2013 (2013-12-12)	1-4, 6-40, 42-45, 47,48, 52-59
	claims 14, 19, 20 paragraphs [0020], [0027], [0112] - [0116], [0121], [0122]	

International application No
PCT/US2014/061841

Dategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to olaim No.
(, P	WO 2014/144196 A1 (SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES [US]) 18 September 2014 (2014-09-18)	1-4, 6-40, 42-45, 47,48,
	claims 1-82 paragraphs [0015], [0051], [0116] - [0118], [0136], [0157] - [0163] tables 4,5	52-59
	WO 2012/075040 A2 (SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES [US]; GUILD BRAYDON CHARLES [US]; HEARTL) 7 June 2012 (2012-06-07) claims 1-20	1-59
	WO 2012/170889 A1 (SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES [US]; HEARTLEIN MICHAEL [US]; GUILD BRAY) 13 December 2012 (2012-12-13)	1-4, 6-40, 42-45, 47,48,
	page 1 - page 10 page 27 - page 31 claim 57	52-59
	<del></del>	

Information on patent family members

International application No PCT/US2014/061841

		PC1/U3	PCT/US2014/061841		
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date		
WO 2013063468 A1	02-05-2013	AU 2012328570 A1 CA 2853522 A1 CL 2014001070 A1 CN 104136419 A EA 201490847 A1 EP 2771319 A1 JP 2014534220 A US 2013158021 A1 WO 2013063468 A1	22-05-2014 02-05-2013 21-11-2014 05-11-2014 30-12-2014 03-09-2014 18-12-2014 20-06-2013 02-05-2013		
WO 2013149140 A1	03-10-2013	AU 2013237873 A1 CA 2868034 A1 CN 104334161 A EP 2830595 A1 WO 2013149140 A1	09-10-2014 03-10-2013 04-02-2015 04-02-2015 03-10-2013		
WO 2011068810 A1	09-06-2011	AU 2010326132 A1 CA 2782676 A1 EP 2506857 A1 US 2011244026 A1 US 2013195967 A1 US 2014294940 A1 WO 2011068810 A1	05-07-2012 09-06-2011 10-10-2012 06-10-2011 01-08-2013 02-10-2014 09-06-2011		
WO 2013185069 A1	12-12-2013	AU 2013271392 A1 WO 2013185069 A1	15-01-2015 12-12-2013		
WO 2014144196 A1	18-09-2014	NONE			
WO 2012075040 A2	07-06-2012	US 2012142756 A1 US 2015004217 A1 WO 2012075040 A2	07-06-2012 01-01-2015 07-06-2012		
WO 2012170889 A1	13-12-2012	AU 2012267578 A1 CA 2838063 A1 CN 103748078 A EP 2718269 A1 JP 2014523870 A US 2014288160 A1 WO 2012170889 A1	19-12-2013 13-12-2012 23-04-2014 16-04-2014 18-09-2014 25-09-2014 13-12-2012		

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (April 2005)

### フロントページの続き

(51) Int.CI.			FΙ			テーマコード(参考)
A 6 1 P	3/00	(2006.01)	A 6 1 P	3/00		
A 6 1 K	38/43	(2006.01)	A 6 1 K	37/48		
C 1 2 N	15/09	(2006.01)	C 1 2 N	15/00	ZNAA	

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

(74)代理人 230113332

弁護士 山本 健策

(72)発明者 ハートレイン , マイケルアメリカ合衆国 マサチューセッツ 02421 , レキシントン , シャイアー ウェイ 300

(72)発明者 デローザ , フランクアメリカ合衆国 マサチューセッツ 02421 , レキシントン , シャイアー ウェイ 30

(72)発明者 スミス , リアンヌアメリカ合衆国 マサチューセッツ 02421 , レキシントン , シャイアー ウェイ 300

F ターム(参考) 4C076 AA19 AA95 CC21 DD60 DD63 DD70 EE23 FF63 4C084 AA13 BA01 BA08 BA22 BA44 DC01 NA03 NA13 ZC212