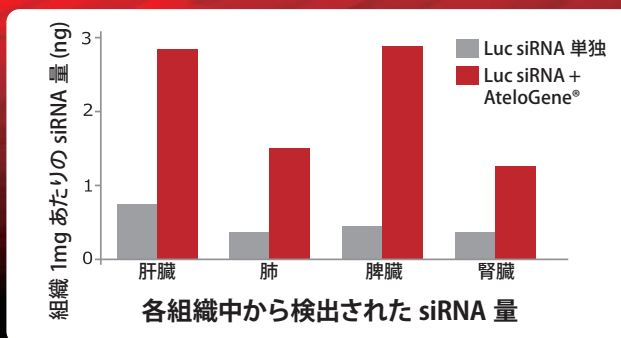
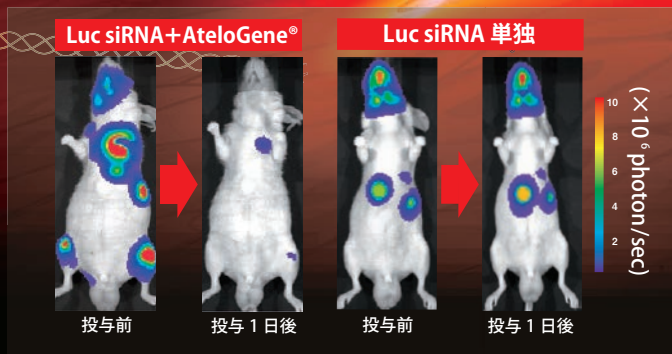
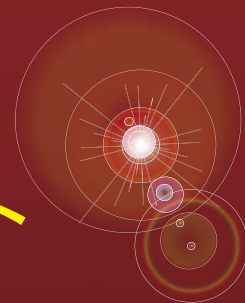


in vivo siRNA/miRNA 導入キット

AteloGene[®]

Local & Systemic Use



AteloGene[®]は核酸を各臓器に効率よくデリバリーします

Luciferase siRNA投与によるルシフェラーゼ発現抑制

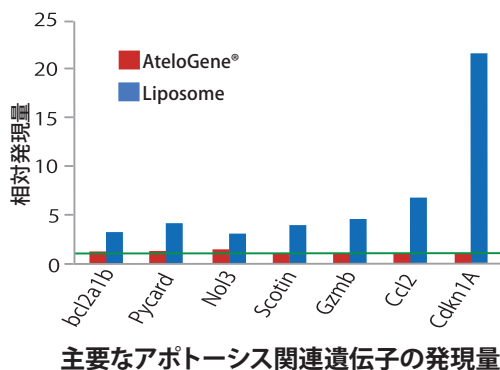
ルシフェラーゼを安定発現する前立腺がん細胞の全身転移モデルへLuciferase siRNA (Luc siRNA)+AteloGene[®]を尾静脈投与し、1日後にイメージング装置 (IVIS) を用いて、siRNAのデリバリー効果を確認した。また、各組織中のsiRNA量を測定したところ、AteloGene[®] 使用群ではsiRNA単独投与と比較してsiRNAが各臓器に効率よくデリバリーされることが確認された。

(データ提供：国立がんセンター 竹下文隆部門長、東京医科大学 落谷孝広教授・参考文献 1 参照)

AteloGene[®]
Systemic Use 使用

AteloGene[®]は毒性による遺伝子発現変動が少なく、核酸導入効果が明確です

マイクロアレイを用いた肝毒性比較



AteloGene[®]またはLiposomeをマウス尾静脈投与した後、24時間後に肝臓における各種遺伝子発現量の変動をマイクロアレイにて解析した。

AteloGene[®]投与群：Liposome投与群に比べて発現量が変動している遺伝子数やその変動幅は明らかに少なく、*in vivo* 核酸導入に適していることが示された。

Liposome投与群：Cdkn1A やCcl2 などのアポトーシス関連遺伝子や、生体刺激反応/防御反応/ウイルス応答/ストレス応答/免疫応答/創傷反応などに関連する遺伝子の発現量が変動し、高毒性が示唆された。

(社内データ・参考文献 2 参照)

AteloGene[®]
Systemic Use 使用

in vivo siRNA/miRNA 導入キット AteloGene® Local & Systemic Use

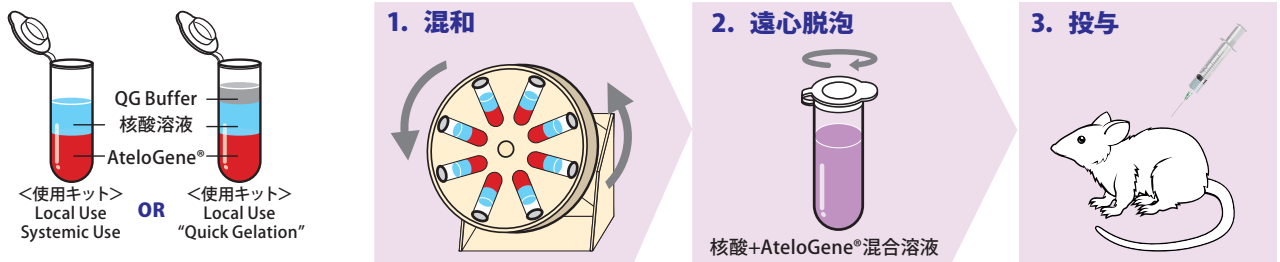
AteloGene® の特徴

- 核酸と複合体を形成し、核酸を分解から保護
- 二本鎖RNAに対する免疫応答を抑制
- 毒性による遺伝子発現変動が少なく、核酸導入効果が明確
- ゲルから核酸を徐放する「Local Use」、ゲルを作らず全身に送達する「Systemic Use」を選択可
- AteloGene® Local Use “Quick Gelation” は、従来品よりもゲル化速度、導入効率、利便性が向上

AteloGene® の主成分であるアテロコラーゲンは、核酸と適切な濃度や割合で混合することにより、生体内への導入に適した複合体を形成します。複合化により核酸分解酵素による核酸の分解を抑え、*in vivo*で効率よく組織の細胞内に導入されます。局所投与用の AteloGene® Local Use 2製品は、生体内でゲル化する性質を持っているため、核酸が投与部位に留まり徐放効果が得られます。一方、全身投与用の AteloGene® Systemic Use は、ゲルを形成しないように調整されているため、尾静脈投与により血流にのせて全身に効率よく核酸をデリバリーします。

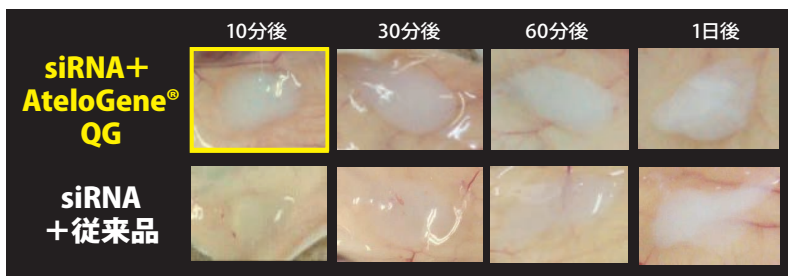
使用方法

AteloGene® の調製方法はとても簡単です。核酸溶液を1投与あたり、局所投与では0.5-1.0nmol、全身投与では2.0-4.0 nmolとなるようにAteloGene® 溶液と穏やかに混合するだけで、すぐに投与が可能です。



AteloGene® Local Use は生体内でゲル化するため、核酸の徐放効果が得られます

マウス皮下でのゲル形成時間比較



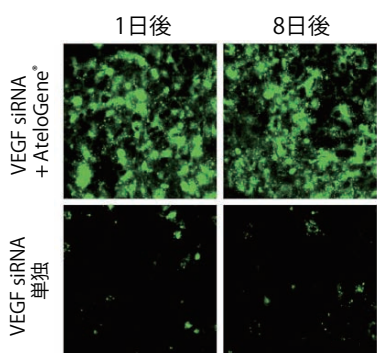
AteloGene® Local Use “Quick Gelation” (AteloGene® QG) および AteloGene® Local Use (従来品) をそれぞれ siRNA と混合し、マウス皮下に投与してゲル形成を観察した。その結果、AteloGene® QG は従来品に比べて、投与後急速にゲルを形成することが示された。

(社内データ)

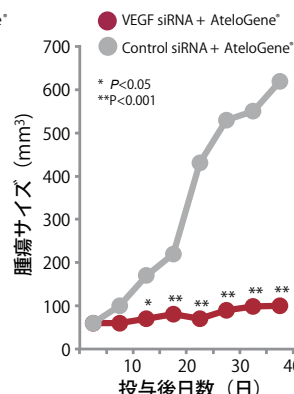
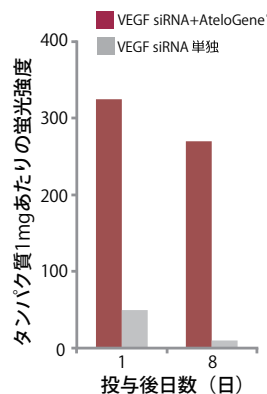
AteloGene® と核酸が複合体を形成し、核酸を分解から保護します

VEGF siRNA 局所投与による腫瘍増殖抑制効果

AteloGene® Local Use 使用



投与後1日目、8日目の皮下腫瘍内における蛍光標識済みVEGF siRNAの蛍光像



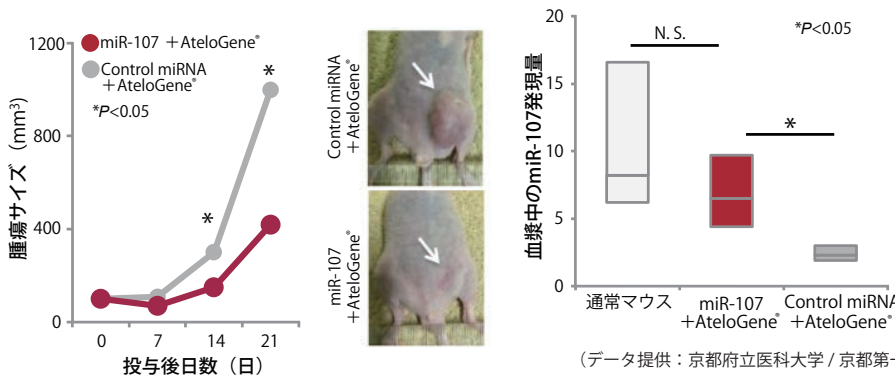
蛍光標識済みVEGF siRNA+AteloGene®を皮下腫瘍に局所投与したところ、siRNAは単独投与時よりも効果的に腫瘍内へ導入されることが示された。また、腫瘍内へ導入されたsiRNAの蛍光シグナルは、8日後も安定して観察された(左、中央図)。さらに、同siRNA投与により、顕著な腫瘍増殖抑制効果も観察された(右図)。

(データ提供: 愛知学院大学 武井佳史教授・参考文献 3 参照)

AteloGene®はがん研究にも広く使用されています

miR-107 局所投与による腫瘍増殖抑制

AteloGene® Local Use
"Quick Gelation" 使用

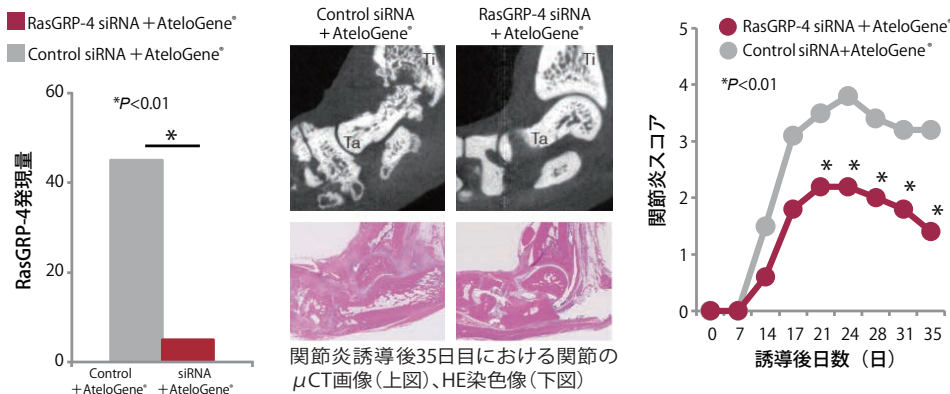


膵臓がんモデルの皮下腫瘍周囲へmiR-107+AteloGene®を投与(週1回×合計4回)したところ、投与後14、21日目に約60%の腫瘍増殖抑制が認められた(左図)。さらに、膵臓がん患者やマウスでは発現が抑制されているmiR-107が、通常マウスと同程度の発現量に上昇した(右図)。

AteloGene®は関節への核酸導入にも適しています

RasGRP-4 siRNA 局所投与による関節炎の改善

AteloGene® Local Use 使用

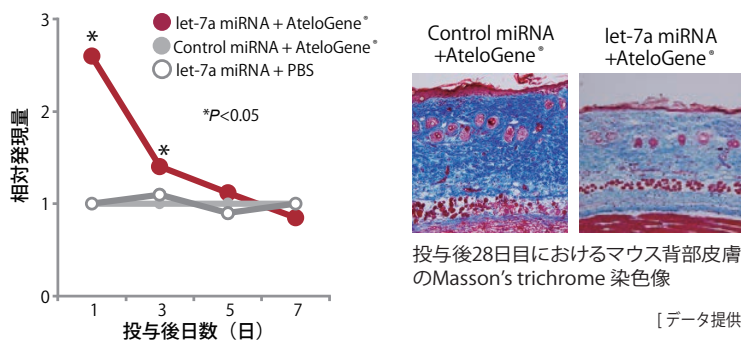


コラーゲン誘導関節炎モデルのラット足首関節内へRasGRP-4 siRNA+AteloGene®を投与(関節炎誘導後14日目に1回)したところ、誘導後35日目にRasGRP-4タンパク質発現が約80%抑制された(左図)。さらに、関節破壊の進行が抑制され(中央図)、関節炎スコアなどが大幅に改善された(右図)。

AteloGene®は皮膚への核酸導入にも有効です

let-7a miRNA腹腔内投与によるブレオマイシン誘導皮膚線維化の抑制

AteloGene® Systemic Use 使用

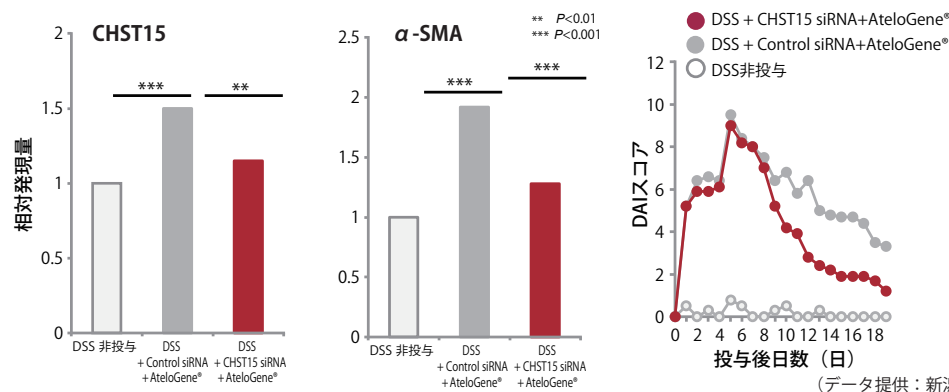


[データ提供: 熊本大学 牧野雄成特任准教授, 神人正寿准教授(現 和歌山県立医科大学教授)・参考文献 6 参照]

AteloGene®は消化器への核酸導入にも有用です

CHST15 siRNA腹腔内投与による大腸炎の改善

AteloGene® Systemic Use 使用



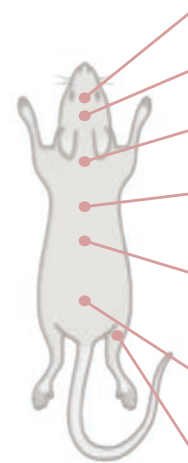
デキストラン硫酸ナトリウム(DSS)誘導性大腸炎モデルへCHST15 siRNA+AteloGene®を腹腔内投与(誘導後6日目から4日毎×合計4回)したところ、誘導後19日目にCHST15及びα-SMAの発現がDSS非投与群と同程度にまで抑制され(左図、中央図)、病態(DAI)スコアが半減した(右図)。

参考文献

1. Takeshita F, et al. Efficient delivery of small interfering RNA to bone-metastatic tumors by using atelocollagen in vivo. (2005) *Proc Natl Acad Sci U S A.* 102(34):12177-12182.
2. Ogawa S, et al. Influence of systemic administration of atelocollagen on mouse livers: an ideal biomaterial for systemic drug delivery. (2011) *J Toxicol Sci.* 36(6):751-762.
3. Takei Y, et al. A small interfering RNA targeting vascular endothelial growth factor as cancer therapeutics. (2004) *Cancer Res.* 64(10):3365-3370.
4. Imamura T, et al. Depleted tumor suppressor miR-107 in plasma relates to tumor progression and is a novel therapeutic target in pancreatic cancer. (2017) *Scientific reports.* 7(1):5708.
5. Kono M et al. RasGRP4 is Aberrantly Expressed in the Fibroblast-like Synoviocytes of Patients with Rheumatoid Arthritis and Controls their Proliferation. (2015) *Arthritis Rheumatol.* 67(2):396-407
6. Makino K, et al. The Downregulation of microRNA let-7a Contributes to the Excessive Expression of Type I Collagen in Systemic and Localized Scleroderma. (2013) *J Immunol.* 190(8):3905-3915.
7. Suzuki K et al. Pivotal Role of Carbohydrate Sulfotransferase 15 in Fibrosis and Mucosal Healing in Mouse Colitis. (2016) *PLoS One.* 11(7):e0158967.

アテロコラーゲンをを用いたDDS関連の報告一覧(疾患モデルごとに複数の投与例を統合)

紫：局所投与+全身投与
青：局所投与
赤：全身投与



部位	siRNA/shRNA	miRNA/miRNA インヒビター	Antisense ODN*1・SSO*2 デコイ・アプタマー	プラスミドDNA・ベクター (siRNA/ miRNA/ウイルス)
頭頸部、眼、口腔	口腔扁平上皮がん、脈絡膜血管新生、頭頸部がん、唾液腺腫、ドライアイ	口腔扁平上皮がん、喉頭がん、頭頸部がん、未分化大細胞型リンパ腫		角膜障害
脳、神経、脊髄	進行性多巣性白質脳症、神経膠腫、神経芽細胞腫、海馬機能、脊髄損傷、多発性硬化症	坐骨神経痛、神経膠腫	家族性アミロイドポリニューロパチー	神経膠腫
呼吸器	非小胞性肺がん、喘息、中皮腫、肺腺がん、肺がん、肺炎腫			
循環器	腹部大動脈瘤、血管内膜肥厚、プラーク内出血、下肢虚血、高血圧、血管収縮、虚血再灌流傷害	血管炎症性疾患、心肥大、アテローム性動脈硬化		胸部大動脈瘤、血管内皮障害
消化器	肝細胞がん、結腸がん、膵臓がん、胆管がん、大腸がん、食道扁平上皮がん、薬物・化学物質誘導性肝障害、スキルス胃がん、アルコール性肝炎、急性/慢性大腸炎	膵臓がん、結腸がん、スキルス胃がん、食道扁平上皮がん、脂肪肝、大腸がん	消化器がん、直腸がん	スキルス胃がん
生殖器、泌尿器	前立腺がん、子宮頸がん、子宮体がん、精巣がん、尿路上皮がん、膀胱がん、卵巣過剰刺激症候群、卵巣がん、腎結石、腎細胞がん	前立腺がん、子宮内膜がん、膀胱がん	前立腺がん、精巣がん	
運動器	筋萎縮症、関節炎、骨折、骨分化、骨肉腫、ユーイング肉腫、筋損傷(筋再生)、肢体型筋ジストロフィー	関節炎、難治性骨折、前十字靭帯損傷、半月板損傷、内側副靭帯損傷、アキレス腱損傷、筋損傷(筋再生)	横紋筋肉腫、骨肉腫	骨粗鬆症
皮膚	黒色腫、ニッケルアレルギー、線維症、類表皮がん、強皮症、接触性過敏症	強皮症	接触性過敏症	
免疫、代謝、その他	肥満、乳がん、骨髄腫、自己免疫性糖尿病、老化		敗血症	

*1 ODN: Oligodeoxynucleotide、*2 SSO: Single strand oligonucleotide

AteloGene® 製品の比較表

製品番号	製品名	核酸との複合体形成	投与方法	ゲル形成時間	核酸濃度の目安	投与間隔	包装	価格(税込)
#1490	AteloGene® Local Use "Quick Gelation"	有	局所	約10分	0.5-1.0 nmol/投与	1週間前後	1キット(15回投与*)	82,500円
#1390	AteloGene® Local Use	有	局所	約30分	0.5-1.0 nmol/投与	1週間前後	1キット(10回投与*)	66,000円
#1391	AteloGene® Systemic Use	有	尾静脈腹腔内	ゲル化せず	2.0-4.0 nmol/投与	3日前後	1キット(10回投与*)	66,000円

* 200µl/回で算出しているため、対象組織によっては表示回数分以上投与可能な場合もあり。

本製品は研究用試薬です。人体には使用しないで下さい。AteloGene®は株式会社高研の登録商標です。本資料の記載内容は、現時点で入手できた資料および実験データに基づいて作成しておりますが、記載内容はいかなる保証をなすものではありません。

本キット及びコラーゲンをを用いて核酸成分を導入する技術に関しては、独立行政法人国立がん研究センター、大日本住友製薬株式会社および株式会社高研が日本および米国において特許を保有しています(日本特許第4081436号/米国特許第8742091号)。本キット及びコラーゲンをを用いて薬剤を徐放する技術に関しては、株式会社高研が日本にて特許を保有しています(特許第6186572号)。使用方法は試験研究に限り、それ以外の使用については抵触の危険性がありますのでご注意ください。



Webサイトから全ての情報をあなたの手元に。

atelocollagen.com



© 2009-2021 KOKEN CO., LTD. C-1-818-1-1-03-01

お問い合わせ先



株式会社 高研

〒112-0004 東京都文京区後楽1-4-14 TEL 03-3816-3525 FAX 03-3816-3570
https://www.kokenmpc.co.jp E-Mail support@atelocollagen.jp