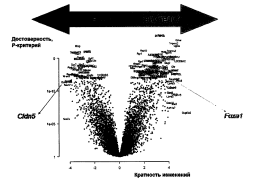
(51) Int. Cl. *C07K 14/435* (2006.01) **A61K 39/00** (2006.01)

Дата подачи заявки (22)2012.02.02

R2^{1/2} В ДИАГНОСТИКЕ И ТЕРАПИИ (54)

- (31)11250127.5
- (32)2011.02.03
- (33)EP
- (86)PCT/IB2012/000177
- (87)WO 2012/127289 2012.09.27
- (71)Заявитель: АКАДЕМИС ЗИКЕНХЁЙС ЛЕЙДЕН А/Ю ЛЕЙДЕН ЮНИ МЕДИКАЛ КТР (NL); ЖАНСЕН ФАРМАСЕТИКА НВ (BE)
- (72) Изобретатель: Арсенс Ерун Марсел Мария Рогер (ВЕ), Ван Бремпт Роналд Карел Луиза (NL), Петерс Питер Йохан, Де Хогт Роналд Антониус (ВЕ), Де Рёйтер Маркус Корнелис (NL)
- (74) Представитель: Фелицына С.Б. (RU)

(57) Настоящее изобретение основано на обнаружении того, что два гена, обозначенные как R2R1 и R2R², играют важные роли в развитии тканей и биологии рака. В частности, авторы настоящего изобретения открыли, что эти два гена экспрессируются в клетках легких и необходимы для позднего морфогенеза легочного эпителия и эндотелия, и поддержки развития/сохранения усовершенствованной трехмерной архитектуры легких. Эти гены необходимы в программе плоскоклеточной дифференцировки и в развитии/сохранении клеточного пула предшественников (экспрессирующих Krt14). Далее, авторы настоящего изобретения установили критические роли этих генов в биологии рака, в частности в процессах, связанных с приобретением бессмертного и метастатического фенотипа (включая прогрессирование и метастазирование рака), и развитии легких и сердца. Соответственно, изобретение обеспечивает соединения и способы для применения в лечении сердечных и легочных заболеваний, а также рака.



R2^{1/2} В ДИАГНОСТИКЕ И ТЕРАПИИ

Область техники, к которой относится изобретение

Настоящее изобретение обеспечивает новые гены, поддерживающие развитие/сохранение тонкой трехмерной архитектуры легких, а также медикаменты и композиции для лечения заболеваний и/или состояний легких.

Предшествующий уровень техники

Экспрессия генов промежуточного филамента (Krt6),EDC (комплекса эпидермальной дифференцировки) и SCC (генного комплекса белков, секретируемых многослойным эпителием) обеспечивает выживание клеток в неблагоприятном окружении. Этот профиль экспрессии приводит к плоскоклеточной дифференцировке, и является признаком эпителиальных клеток кожи. Авторы изобретения установили, что эта программа транскрипции также является жизненно важной для доработки легочной архитектуры (позднего морфогенеза ветвления): клеткам в дистальных воздухоносных путях и кровеносных сосудах нужно приобрести плоскую форму и механическую гибкость в среде, богатой кислородом. Белки, кодируемые группой генов промежуточного филамента и связанных генов EDC и SCC, обеспечивают этот тип формы и гибкости клеток. В то же самое время, легким необходимо поддерживать клетки-предшественники, способные дифференцироваться в клетки, способные к синтезу таких белков. Эти предшественники или базальные клетки типично экспрессируют ген промежуточного филамента Krt14.

Легкие подвергаются сильному воздействию механического и окислительного стресса, и в этом отношении подобны коже. Программа плоскоклеточной дифференцировки, как упомянуто выше, является первичной линией защиты. Клетки, выстилающие дистальные воздухоносные пути и кровеносные сосуды легких, должны выдерживать этот стресс, и нуждаются в замене в случае клеточной гибели с помощью пула клеток-предшественников.

При нарушении этой системы возникают два вида патологий человека.

1. Бронхолегочная дисплазия (БЛД): легкие недоношенных новорожденных особо восприимчивы к повреждению легких, такому как механический стресс. Кроме того, легкие недоношенных новорожденных, перенесших повреждение легких, часто заживают с существенным рубцеванием или бронхолегочной дисплазией (БЛД). Такие легкие обладают ограниченным или недоразвитым регенеративным потенциалом.

2. Хроническая обструктивная болезнь легких (ХОБЛ): легкие взрослых больных ХОБЛ по всей видимости неадекватно отвечают на вредоносные стимулы, такие как курение. Хотя они развивают барьер против этих стимулов, отсутствие регенеративных способностей в случае гибели клеток ведет к деформации легочных воздухоносных путей и кровеносных сосудов. Как БЛД, так и ХОБЛ приводят к значительной заболеваемости и смертности.

Изложение сущности изобретения

Настоящее изобретение основано на обнаружении того, что два гена играют важные роли в развитии тканей и биологии рака. В частности, авторы настоящего изобретения открыли, что эти два гена экспрессируются в клетках легких и необходимы морфогенеза легочного И эндотелия, поддержки позднего эпителия для развития/сохранения тонкой трехмерной архитектуры легких. Эти гены необходимы в программе плоскоклеточной дифференцировки, и в развитии/сохранении клеточного пула предшественников (экспрессирующих Krt14). Далее, авторы настоящего изобретения установили критические роли этих генов в биологии рака, в частности в процессах, связанных с приобретением бессмертного и метастатического фенотипа (включая прогрессирование и метастазирование рака), и развитии сердца.

Авторы настоящего изобретения определили последовательности мышиных и человеческих форм этих генов. С учетом их координированной экспрессии и функции в качестве регенеративных генов для респираторных клеток, авторы изобретения обозначили эти гены как $R2R^1$ и $R2R^2$. Для простоты, в данном описании применение термина « $R2R^{1/2}$ » предназначено для обозначения более длинного выражения « $R2R^1$ и/или $R2R^2$ ».

Соответственно, необходимо понять, что ссылки на $R2R^{1/2}$ охватывают все формы этих генов у млекопитающих, включая, например, формы человека и грызунов (мыши, кролика, морской свинки, крысы, и т.д.). Далее, в добавление к охвату всех последовательностей генов $R2R^1$ и/или $R2R^2$, необходимо понять, что эти обозначения также охватывают фрагменты, части, мутанты, производные и/или гомологи/ортологи любого из этих генов, описанных здесь. В этом отношении, необходимо понять, что термин « $R2R^1$ » охватывает мышиную последовательность, кодированную кДНК последовательностями, обозначенными как 2200001I15Rik или RIKEN кДНК 2200001I15, а также семь человеческих гомологов, обозначенных как FAM25A, FAM25B, FAM25C, FAM25D, FAM25E, FAM25G и FAM25HP.

Кроме того, где это уместно, термин « $R2R^{1/2}$ » охватывает белковые продукты генов

 $R2R^{1}$ и/или $R2R^{2}$, или их фрагменты или части.

В частности, термин « $R2R^{1/2}$ », или любой из терминов « $R2R^1$ » или « $R2R^2$ », охватывает последовательности, указанные в SEQ ID №:1-12 ниже, или их фрагменты, части, аналоги, варианты или производные.

Ниже приведена последовательность примерного транскрипта мышиного гена $R2R^1$ как SEQ ID №:1.

SEQ ID №: 1

Кодирующая или транслируемая часть этой последовательности выделена подчеркиванием и содержит примерно 267 нуклеотида. Эта конкретная часть SEQ ID №:1 обозначена как SEQ ID №:2.

Специалисту в данной области техники понятно, что 267 транслируемых нуклеотидов дают белок, содержащий 89 аминокислот, и имеющий следующую последовательность (обозначенную SEQ ID №:3)

SEQ ID №:3

MLGGLGKLAAEGLAHRTEKATGGAVHAVEEVVSEVVGHAKEVGEKTINDALK KAQESGDRVVKEVTEKVTHTITDAVTHAAEGLGRLGQ

В дополнение, авторы изобретения установили полную последовательность примерного человеческого транскрипта гена $R2R^1$, приведенного в SEQ ID №:4 ниже:

SEQ ID №:4

Кодирующая или транслируемая часть этой последовательности выделена подчеркиванием и содержит примерно 267 нуклеотида. Эта конкретная часть SEQ ID №:4 обозначена как SEQ ID №:5.

Специалисту в данной области техники понятно, что 267 транслируемых нуклеотидов дают белок, содержащий 89 аминокислот, и имеющий следующую последовательность (обозначенную SEQ ID №:6)

SEQ ID №:6

MLGGLGKLAAEGLAHRTEKATEGAIHAVEEVVKEVVGHAKETGEKAIAEAIKK AQESGDKKMKEITETVTNTVTNAITHAAESLDKLGQ

Последовательность примерного транскрипта мышиного гена $R2R^2$ приведена ниже как SEQ ID №:7.

SEQ ID №:7

Кодирующая или транслируемая часть этой последовательности выделена подчеркиванием и содержит примерно 426 нуклеотида. Эта конкретная часть SEQ ID №:7 обозначена как SEQ ID №:8.

Специалисту в данной области техники понятно, что 426 транслируемых нуклеотидов дают белок, содержащий 142 аминокислоты, и имеющий следующую последовательность (обозначенную SEQ ID №:9).

SEQ ID №:9

MDPHEMVVKNPYAHISIPRAHLRSDLGQQLEEVPSSSSSSETQPLPAGTCIPEPVG LLQTTEAPGPKGIKGIKGTAPEHGQQTWQSPCNPYSSGQRPSGLTYAGLPPVGRGDDIA HHCCCCPCCSCCHCPRFCRCHSCCVIS

Кроме того, авторы настоящего изобретения установили полную

последовательность примерного человеческого транскрипта гена $R2R^2$, приведенного как SEQ ID №:10 внизу:

SEQ ID №:10

cttgaacccgggaggcagaggttgcagtgagccgagatcgcgcagctgcactccagcctgggcaacagagcaagactccatgcctcgccggggctttgaggtgtgtgagcaatggctggggactgcaggcccgggaatctgagggcctcaccccacttcctttccagagccgtgacct cagget cacct cet cet cet cet cagge a aget ge agat ge cett taggge ce agge cat ge ce cegg at gt gagg get gagt $ggggcctcttgggaaccccatctctgagccccgcccc \underline{ATGGCCCCGCCCCTCCCAAGGAGGAAA}\\$ <u>AGGCGGCTGCCAGTCGCTCAACTCAGGCACTGGGACCTAGAGCTCAGAAGACCGAG</u> AGGACAGACTGCCGTGTTGCCACCACAGGCTGGACCATGGACCCCCAAGAGATGGT CGTCAAGAACCCATATGCCCACATCAGCATCCCCCGGGCTCACCTGCGGCCTGACCT <u>GGGGCAGCAGTTAGAGGTGGCTTCCACCTGTTCCTCATCC</u>TCGGAGATGCAGCCCCT CAGGGCCCAAGGGCCCAAGGGTAACCAGGGGGCTGCCCCCATCCAGAACCAGCA <u>GGCCTGGCAGCCTGGCAACCCCTACAGCAGCAGTCAGCGCCAGGCCGGACTGA</u> CCTACGCTGGCCCTCCGCCGGGGGGGGGGGGGGATGACATCGCCCACCACTGCTGCT <u>GCTGCCCTGCTGCCACTGCCACTGCCCCCCTTCTGCCGCTGCCACAGCTGCTG</u> <u>CTGCTGTCATCTCC</u>tageccageccacectgccagggccaggacccagacttcagcaaatgtggctcacacagtgccg ggacatgeegggacatgeegggtggetgttgteatgggegtctgeeeetteacaccaggcactggggetcagacccaccaggaaggtggggtgatcttc

Кодирующая или транслируемая часть этой последовательности выделена подчеркиванием и содержит примерно 552 нуклеотида. Эта конкретная часть SEQ ID №:10 обозначена как SEQ ID №:11.

Специалисту в данной области техники понятно, что 552 транслируемых нуклеотида дают белок, содержащий 184 аминокислоты, и имеющий следующую последовательность (обозначенную SEQ ID №:12).

SEQ ID №:12

MAPPLPRREKAAASRSTQALGPRAQKTERTDCRVATTGДTMDPQEMVVKNPYA HISIPRAHLRPDLGQQLEVASTCSSSSEMQPLPVGPCAPEPTHLLQPTEVPGPKGAKGNQ GAAPIQNQQAWQQPGNPYSSSQRQAGLTYAGPPPAGRGDDIAHHCCCCPCCHCCHCPP FCRCHSCCCCVIS

Как таковое, настоящее изобретение относится к генам, кодируемым последовательностями, обозначенными как SEQ ID NO: 1, 2, 4, 5, 7, 8, 10 и 11, а также

любым их фрагментам, частям, мутантам, вариантам, производным и/или гомологам/ортологам. Как правило, фрагменты, части, мутанты, варианты, производные и/или гомологи/ортологи являются функциональными или активными, то есть они сохраняют функцию генов $R2R^{1/2}$ дикого типа.

Термин «мутанты» может охватывать встречающиеся в природе мутанты или искусственно созданные путем добавления, делеции, замещения или инверсии одной или нескольких аминокислот.

Специалисту в данной области техники понятно, что гены, гомологичные человеческим и мышиным R2R^{1/2} генам, перечисленным выше, можно найти у ряда различных видов, включая, например, другие виды млекопитающих. Гомологичные гены могут обладать всего примерно 20 или 30% гомологией или идентичностью, однако в других случаях гомологичные гены могут иметь по меньшей мере 40, 50, 60, 65 70, 75, 80, 85, 90, 91, 92, 93, 94, 95, 96, 97, 98, 99% гомологии с различными нуклеотидными последовательностями, приведенными выше. Как таковые, гомологичные гены от других видов подлежат включению в объем настоящего изобретения.

С применением различных нуклеиново-кислотных и аминокислотных последовательностей, описанных здесь, специалист в данной области техники может быстро идентифицировать родственные последовательности у других видов, таких как другие млекопитающие, и пр. Например, нуклеиновую кислоту, полученную у конкретных видов, можно исследовать с применением зондов, описанных здесь, для гомологичных или близкородственных последовательностей.

Кроме того, необходимо понять, что настоящее изобретение также относится к продуктам генов, охватываемых изобретением, и в частности, к пептидам, кодированным SEQ ID NO: 3, 6, 9 и 12. Кроме того фрагменты, части, аналоги, варианты, производные любых из них, или гомологи и/или идентичные белки также находятся в пределах объема настоящего изобретения. Как правило, фрагменты, части, производные, варианты и/или гомологи являются функциональными или активными, то есть они сохраняют функцию белка R2R^{1/2} дикого типа.

Кроме того, белки, полипептиды/пептиды, гомологичные/идентичные любым белкам, кодируемым SEQ ID NO:3, 6, 9 и 12, также находятся в пределах объема настоящего изобретения. Белковые или полипептидные/пептидные последовательности, считающиеся гомологичными или идентичными любой последовательности, описанной здесь, могут проявлять всего 20% или 30% идентичности/гомологии последовательности. Однако гомологичные/идентичные последовательности могут быть по меньшей мере на 40, 50, 60, 65, 70, 75, 80, 85, 90, 95, 96, 97, 98 или 99% гомологичными или идентичными.

В той мере, в которой изобретение относится к фрагментам любой из белковых или полипептидных/пептидных последовательностей, описанных здесь, необходимо понять, что фрагмент может содержать любое число аминокислот, находящееся между 10 и п-1 аминокислотами (где «п» является числом аминокислот в полной последовательности). Например, фрагмент может содержать примерно 10, 15, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 110, 120 или около 125 аминокислот (максимальное число аминокислот определяется числом аминокислот в полной последовательности) — такие фрагменты/части могут обозначаться как пептидные фрагменты. В одном варианте осуществления пептидные фрагменты могут быть антигенными и/или иммуногенными — то есть, они сохраняют способность к связыванию с антителами, проявляющими специфичность, аффинность и/или селективность в отношении нативного (полного) антигена — такого как кодированный SEQ ID NO:3, 6, 9 и 12.

Специалисту в данной области техники понятно, что для различных нуклеиновокислотных последовательностей и полипептидов, описанных здесь, могут существовать природные вариации, обусловленные, например, полиморфизмом, среди R2R^{1/2} генов и белков, выделенных у любых из имеющихся видов. Кроме того, в данной области техники хорошо известно, что вырожденность генетического кода обеспечивает замещение одного или нескольких оснований в кодоне без нарушения первичной аминокислотной последовательности. Как таковую, генетическую вырожденность можно применять для получения вариантов нуклеиново-кислотных последовательностей, кодирующих пептидные или белковые последовательности, по существу идентичные антигенным последовательностям, описанным здесь. Действительно, варианты последовательности, обеспеченные настоящим изобретением, могут проявляться как белки, и/или гены, которые содержат одну или несколько аминокислотных/нуклеиново-кислотных замен, добавлений, делеций и/или инверсий, по отношению к референсной последовательности (например, любой из последовательностей, описанных выше).

Таким образом, необходимо понять, что все такие варианты, в особенности те, что являются функциональными или проявляют необходимую активность, подлежат включению в объем настоящего изобретения.

В другом варианте осуществления изобретение относится к производным любой из $R2R^{1/2}$ последовательностей, описанных здесь. Термин «производные» может охватывать $R2R^{1/2}$ гены или пептидные последовательности, которые, по сравнению с описанными здесь, содержат одну или несколько аминокислотных замен, делеций, добавлений и/или инверсий.

В дополнение или альтернативно, аналоги различных пептидов, описанных здесь,

могут быть получены путем введения одной или нескольких консервативных аминокислотных замен в первичной последовательности. Специалисту в данной области техники понятно, что термин «консервативная замена» предназначен для охвата акта замещения одной или нескольких аминокислот в белке или пептиде альтернативной аминокислотой с подобными свойствами, и которая существенно не изменяет физико-химических свойств и/или структуры или функции нативного белка (или белка дикого типа). Аналоги данного типа также охватываются объемом настоящего изобретения.

Как хорошо известно в данной области техники, свойство вырожденности генетического кода позволяет заменить одно или несколько оснований в кодоне без изменения первичной аминокислотной последовательности. Соответственно, хотя последовательности, описанные в данной заявке, как известно, кодируют $R2R^{1/2}$ белки, описанные здесь, вырожденность кода может применяться для получения вариантов последовательностей нуклеиновых кислот, кодирующих те же самые первичные аминокислотные последовательности.

Как указано, авторы настоящего изобретения установили, что $R2R^{1/2}$ гены (и их белковые продукты) участвуют в событиях легочного и сердечного морфогенеза (таком как передача клеточных сигналов/развитие клетки), и поддерживают развитие трехмерной архитектуры легких и сердца. Таким образом, первый аспект настоящего изобретения обеспечивает $R2R^{1/2}$ гены и/или $R2R^{1/2}$ белки, для применения в качестве медикаментов или для применения при лечении заболеваний, влияющих на клеточное/тканевое развитие/структуру, дифференцировку, пролиферацию и/или морфогенез. Например, $R2R^{1/2}$ гены и/или $R2R^{1/2}$ белки можно применять для лечения, например, легочных и/или сердечных заболеваний и/или состояний, таких как рак, в частности онкологических заболеваний, поражающих ткани легочной или сердечной систем.

В некоторых вариантах осуществления изобретение может обеспечить $R2R^{1/2}$ гены и/или $R2R^{1/2}$ белки для применения в модуляции событий клеточного перехода, например, таких как события мезенхимально-эпителиального перехода (МЭП) и события в обратном процессе эпителиально-мезенхимального перехода (ЭМП).

Во втором аспекте настоящее изобретение обеспечивает $R2R^{1/2}$ гены и/или $R2R^{1/2}$ белки для применения в лечении легочных заболеваний и/или состояний, или их применение в производстве медикамента для лечения легочных заболеваний и/или состояний.

В другом аспекте изобретение обеспечивает R2R¹ ген и/или белок для применения в лечении сердечных заболеваний. В одном варианте осуществления R2R¹ ген и/или белок можно применять для лечения заболеваний, влияющих на развитие/структуру,

дифференцировку, пролиферацию и/или морфогенез клеток/тканей сердца. В одном варианте осуществления, изобретение может обеспечить R2R¹ ген и/или белок для применения в лечении заболеваний и/или состояний, влияющих на развитие и/или формирование межжелудочковой перегородки.

В другом аспекте изобретение обеспечивает R2R¹ ген и/или белок для применения в лечении онкологического заболевания. В одном варианте осуществления R2R¹ ген и/или белок можно применять для лечения онкологических заболеваний, поражающих различные ткани, включая, например, легочную и/или сердечную ткань. В целом, изобретение может распространяться на лечение любого онкологического заболевания, связанного с аберрантными/дефективными процессам МЭП/ЭМП. Примеры некоторых онкологических заболеваний, которые можно лечить с применением генов и/или белков в соответствии с настоящим изобретением, подробно описаны ниже.

Повторяем, что термины « $R2R^1$ », « $R2R^2$ » и « $R2R^{1/2}$ » охватывают не только полные генные/пептидные последовательности, как описано выше, но также их фрагменты, аналоги, гомологи, ортологи, варианты и производные.

Термины «легочное заболевание» или «легочное состояние» могут включать патологии легких, такие как те, что влияют на развитие легких или трехмерную архитектуру легочных тканей. Например, «легочные заболевания» могут включать заболевания и/или состояния, влияющие на эпителиальные клетки, выстилающие воздухоносные пути легкого, эндотелиальные клетки легочной сосудистой сети, и/или на дифференцировку и/или рост этих клеток. Как таковые, легочные заболевания могут включать заболевания, влияющие на пути и события легочного морфогенеза. Легочные заболевания и/или состояния, влияющие на дифференцировку некоторых типов клеток легких (например, клетки плоского эпителия) или на создание и/или поддержание популяций клеток-предшественников (базальных), также можно лечить соединениями, медикаментами и способами, описанными здесь. В качестве специфического примера, заболевания, как бронхо-легочная дисплазия (БЛД) и/или хроническая обструктивная болезнь легких (ХОБЛ), можно лечить с применением соединений, описанных здесь. В других вариантах осуществления, термин «легочное заболевание» или «легочное состояние» может включать расстройства клеточной пролиферации или неопластические расстройства, такие как рак, включая, например немелкоклеточный рак легкого (НМРЛ) и/или мелкоклеточный рак легкого (МРЛ).

Термин «сердечное заболевание» или «сердечное состояние» может включать такие патологии сердца, которые влияют на развитие сердца или трехмерную архитектуру сердечных тканей. Сердечные заболевания могут включать заболевания, влияющие на

пути и события морфогенеза сердца, в частности, мехзенхимально-эпителиальный и эпителиально-мезенхимальный переход. В качестве специфического примера, такие заболевания, как дефекты межпредсердной и межжелудочковой перегородки, дефекты атриовентрикулярного канала, деформации сердечных (атриовентрикулярных) клапанов и коронарных артерий, можно лечить с применением соединений, описанных здесь.

Также необходимо понять, что поскольку описанные здесь R2R^{1/2} гены/белки как было показано играют роль в процессах морфогенеза (таких как передача сигналов клетками, и т.д.) и поддержки развития трехмерной структуры сложных тканей, таких как легкие и/или сердце, они также могут найти применение в регенеративной медицине. В качестве примера, когда стволовые клетки (например, взрослые, эмбриональные или перепрограммированные соматические клетки (такие как iPS клетки)) применяются для восстановления или реконструкции, например, поврежденной или больной ткани, белки и/или гены, обеспеченные настоящим изобретением, можно применять для облегчения развития ткани.

R2R^{1/2} белок и гены играют важную роль в событиях морфогенеза в легких и сердце, в качестве регуляторов эпителиально-мезенхимального и мехенхимально-эпителиального перехода. Таким образом, они могут найти приложение в онкобиологии и лечении онкологических заболеваний. В качестве примера, такие заболевания, как трансформация локализованного рака в метастазы рака, можно лечить с применением соединений, описанных здесь.

В дополнение к применению и медикаментам, включающим R2R^{1/2} гены и/или белки, описанные здесь, настоящее изобретение также обеспечивает способы лечения субъектов, страдающих любым из заболеваний и/или состояний, описанных здесь, включая любое из сердечных/легочных заболеваний и/или состояний, указанных выше. Как таковой, третий аспект настоящего изобретения обеспечивает способ лечения сердечного/легочного заболевания и/или состояния, включающий этапы применения у субъекта, нуждающегося в лечении, терапевтически эффективного количества R2R¹ и/или R2R² генов, и/или R2R¹ и/или R2R² белков, описанных выше.

Там, где сердечное или легочное заболевание или состояние возникает в результате, или связано с отсутствием или дефектом экспрессии/функции $R2R^{1/2}$ гена и/или белка, применение $R2R^{1/2}$ гена и/или белка, как описано выше, может обеспечить средства восстановления функции нормального (или дикого типа) $R2R^{1/2}$ гена/ белка так, чтобы лечить и/или облегчать симптомы заболевания или состояния.

Необходимо понять, что применения, медикаменты и способы лечения, описанные здесь, могут требовать создания рекомбинантных $R2R^{1/2}$ генов/белков, и таким образом,

настоящее изобретение дополнительно подразумевает способы создания и/или экспрессии рекомбинантных R2R^{1/2} генов и/или белков. Специалисту в данной области техники понятно, что ПЦР методики можно применять для избирательного получения R2R^{1/2} генных последовательностей из различных источников, включая, например, легочную ткань. Эти последовательности могут быть связаны с различными последовательностями контроля экспрессии или регуляции, например, такими как промоторные, операторные, индукторные, энхансерные и/или сайленсерные элементы, участки связывания с рибосомой и/или терминирующие последовательности. Подходящие регуляторные последовательности или последовательности контроля экспрессии могут быть выбраны специалистами в данной области техники для любого имеющегося хозяина. В другом варианте осуществления генные последовательности R2R^{1/2}, полученные с помощью ПЦР, можно ввести в вектор (такой как плазмида или кассета экспрессии). В одном варианте осуществления вектор может дополнительно включать нуклеотидную последовательность с маркером или меткой для облегчения процедур очистки белка.

Клетка-хозяин может быть трансформирована вектором, и поддерживаться в условиях, пригодных для индукции экспрессии генной последовательности $R2R^{1/2}$ и продукции рекомбинантного $R2R^{1/2}$. Векторы, в которых клонируют генные последовательности $R2R^{1/2}$ (или их фрагменты), можно ввести или трансфицировать в клетки с применением различных методик — такие методики могут быть иначе обозначены как процедура трансфекции. В процедуре трансфекции применяются условия, которые делают клеточные мембраны проницаемыми для таких соединений, как нуклеиновые кислоты. В качестве примера, можно облегчить трансфекцию векторов, включая векторы экспрессии, в клетки с применением электропорации, теплового шока, химических соединений, например, таких как фосфат кальция, фосфат стронция, методики микроинъекции и/или генные пушки.

Методики, используемые для очистки рекомбинантных белков, полученных данным способом, известны, если рекомбинантный белок мечен или маркирован, они могут включать применение, например, методик аффинной хроматографии.

В свете вышеизложенного, четвертый и пятый аспекты настоящего изобретения обеспечивают экспрессирующийся вектор, содержащий генную последовательность $R2R^{1/2}$, и клетку-хозяина, трансформированную им, соответственно.

В дополнение к обеспечению $R2R^{1/2}$ генов и/или белков как средства лечения различных заболеваний и/или состояний (например, сердечных и/или легочных заболеваний и/или состояний), настоящее изобретение также обеспечивает соединения, способные модулировать экспрессию $R2R^{1/2}$ генов, которые можно применять в лечении

состояний, возникающих в результате, или связанных с избыточной экспрессией R2R^{1/2} гена/белка. Такие соединения могут быть олигонуклеотидами, предпочтительно, антисмысловыми олигонуклеотидами, которые могут принимать форму, например, ДНК и/или РНК. В другом варианте осуществления олигонуклеотиды являются молекулами РНК, известным специалистам в данной области техники как малая/короткая интерферирующая РНК и/или РНК сайленсинга, которая далее обозначается как миРНК. Такие миРНК олигонуклеотиды могут принимать форму нативных РНК дуплексов, или дуплексов некоторым образом модифицированных (например, посредством химической модификации) для придания устойчивости к нуклеазе. В дополнение или альтернативно, миРНК олигонуклеотиды могут принимать форму малой шпилечной РНК (мшРНК), экспрессирующихся или плазмидных конструкций, которые соответствуют или содержат миРНК, описанные здесь.

Олигонуклеотиды, обеспеченные настоящим изобретением, могут быть предназначены для модуляции экспрессии $R2R^{1/2}$ генов. При анализе $R2R^{1/2}$ последовательностей нативного или дикого типа с помощью алгоритмов, таких как BIOPREDsi, специалист в данной области техники сможет легко определить или спрогнозировать с помощью компьютера нуклеиново-кислотную последовательность, оптимальным эффектам нокдауна этих генов http://www.biopredsi.org/start.html). Соответственно, специалист в данной области техники может создать и проанализировать массив или библиотеку различных нуклеотидов для определения того, способны ли они модулировать экспрессию R2R^{1/2} генов.

В свете вышеизложенного, антисмысловые нуклеотиды и/или миРНК молекулы, описанные здесь, можно применять (i) для лечения любых заболеваний и/или состояний, описанных здесь, в частности (ii) для лечения легочных заболеваний и/или состояний, (iii) для лечения сердечных заболеваний и/или состояний и (iv) для лечения рака. Далее, антисмысловые нуклеотиды и/или миРНК молекулы, описанные здесь, можно применять в производстве медикаментов для лечения заболеваний, указанных в пунктах (i)-(iv) выше, или в способах лечения субъектов, страдающих такими заболеваниями или расстройствами.

Кроме того, антитела (или их антиген-связывающие фрагменты), способные связывать $R2R^{1/2}$ белки, можно применять в лечении заболеваний и/или состояний, описанных здесь, включая, например, сердечные и/или легочные заболевания и/или состояния. Антитела, которые блокируют или нейтрализуют функцию $R2R^{1/2}$ белков, могут быть особо пригодными, если заболевание и/или состояние возникает в результате избыточной экспрессии $R2R^{1/2}$ белка. Методики, используемые для создания

моноклональных антител (мAT), хорошо известны, и легко могут применяться для создания мAт, специфичных для $R2R^1$ и/или $R2R^2$ белков иди их фрагментов. Подобным образом, способы, используемые для создания поликлональных антител, также хорошо известны, и могут применяться для создания антител, специфичных для $R2R^1$ и/или $R2R^2$ белков иди их фрагментов.

Другие соединения, пригодные в лечении заболеваний и/или состояний, описанных здесь (например, сердечных и/или легочных состояний и/или заболеваний, или рака), могут включать, например, белки, пептиды, аминокислоты, углеводы и другие малые органические молекулы.

В дополнение к вышеизложенному, изолированные нуклеотидные и/или белковые последовательности R2R^{1/2} можно применять в качестве основы для конструкции зондов и/или праймеров для применения в исследованиях по детекции и экспрессии *ex vivo* и/или *in situ*. Типичные исследования по детекции включают, например, полимеразную цепную реакцию (ПЦР), гибридизационные исследования, процедуры секвенирования и методики иммунологической детекции и саузерн-нозерн блоттинга.

В принципе, любой полинуклеотидный (или олигонуклеотидный) или полипептидный фрагмент, сконструированный из последовательностей, описанных выше, можно применять в указанных исследованиях по детекции и/или экспрессии.

Как правило, полинуклеотидные фрагменты для применения в качестве зондов и/или праймеров, включают 10-30 нуклеотидов (хотя в некоторых приложениях можно применять другую длину), и проявляют определенную степень специфичности к конкретной последовательности, и не связываются с неродственными последовательностями. Подобным образом, полипептидные фрагменты для применения в качестве зондов могут также быть относительно короткими, и как правило могут содержать 5-20 аминокислот (хотя в некоторых приложениях может применяться другая слегка более короткая или продолжительная длина).

Легко понять, что тщательный выбор последовательности праймера/зонда и применение жестких (предпочтительно очень жестких) условий гибридизации сведет к минимуму любое неизбирательное связывание.

Соответственно, олигонуклеотидные последовательности зонда и/или праймера, имеющие по меньшей мере 50%, по меньшей мере 75%, по меньшей мере 90%, или по меньшей мере 95% комплементарность, а также те, которые имеют полную (т.е. 100%) комплементарность ко всем частям нуклеотидных последовательностей, описанных здесь, находятся в пределах объема настоящего изобретения.

Гибридизацию между зондом/праймером и нуклеиново-кислотной

последовательностью (такой как любые, описанные здесь), можно проводить при температуре около 40°C-75°C в 2-6 х SSC буферном растворе (т.е. растворе 2-6 х NaCl 17,5 г/л и цитрата натрия (SC) 8,8 г/л), содержащем 0,1% додецилсульфат натрия (ДСН). между зондом/праймером степени сходства Конечно, зависимости от растворы с уменьшенной применять буферные последовательностью, онжом концентрацией SSC (т.е. 1x SSC, содержащий 0,1% ДСН; 0,5 x SSC, содержащий 0,1% ДСН; и 0,1х SSC, содержащий 0,1% ДСН).

Полипептидные зонды, обладающие по меньшей мере 30%, 50%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90% или 95% идентичностью, а также обладающие полной (т.е. 100%) идентичностью ко всей или к части последовательности, раскрытой здесь, входят в объем настоящего изобретения.

Как таковой, дополнительный аспект настоящего изобретения обеспечивает олигонуклеотидные зонды и/или праймеры, предназначенные для гибридизации всей или части последовательности, выбранной из группы, состоящей из SEQ ID NO: 1, 2, 4, 5, 7, 8, 10 и 11. Кроме того, другой аспект обеспечивает полипептидные зонды, сконструированные для связывания со всей или с частью последовательности, выбранной из группы, состоящей из SEQ ID NO: 3, 6, 9 и 12.

В другом аспекте настоящее изобретение обеспечивает способ диагностики легочного заболевания или состояния, и/или восприимчивости к нему, где способ включает определение того, отмечается ли аберрантная экспрессия генов $R2R^1$ и/или $R2R^2$ у субъекта.

У субъектов с диагнозом, например, рака и/или сердечного и/или легочного заболевания может проявляться аберрантная (т.е. повышенная или сниженная) экспрессия гена/белка R2R¹ и/или R2R². Термин «аберрантная экспрессия» нужно понимать, как охватывающий уровень экспрессии гена как повышенный и/или сниженный, по сравнению с образцом, полученным у здорового субъекта или субъекта, не страдающего заболеванием и/или состоянием (а именно, сердечным или легочным заболеванием и/или состоянием или раком).

Термин «образец» необходимо понимать как включающий образцы жидкостей организма, такие как цельная кровь, плазма, сыворотка, слюна, пот и/или сперма. В других случаях могут применяться такие «образцы», как биоптаты и/или соскобы тканей. В частности, можно применять биоптаты и/или соскобы легочной ткани. Кроме того, образец может содержать ткань или секрет железы, и могут применяться процедуры промывания для получения образца жидкости, секретируемой, например, в легком. Подходящие процедуры промывания могут включать процедуру бронхо-альвеолярного

лаважа. Специалисту в данной области техники понятно, что образцы, описанные выше, могут обеспечивать большие количества нуклеиновой кислоты $R2R^{1/2}$ (т.е. ДНК или РНК) и/или $R2R^{1/2}$ белков, пептидов (или их фрагментов). Далее, эти способы могут содержать первый этап обеспечения образца от субъекта, предположительно страдающего легочным заболеванием и/или состоянием, или подверженного риску развития легочного заболевания и/или состояния.

Повышение уровня экспрессии гена/белка $R2R^1$ и/или $R2R^2$ может быть связано с любым из заболеваний и/или состояний, описанных выше, или восприимчивостью к ним. Например, повышение экспрессии $R2R^{1/2}$ гена/белка может указывать на избыточную клеточную пролиферацию и/или дифференцировку, и может быть связано, например, с неопластическим состоянием, таким как рак (т.е. рак легких). Снижение экспрессии гена/белка $R2R^1$ и/или $R2R^2$ может указывать на патологические состояния, характеризующиеся плохим или нарушенным развитием сердца/легкого. Такие условия могут приводить к повреждению тканей (из-за механического стресса в сердце/легких), рубцеванию, потере структурной целостности сердца/легких, и деформации или повреждению структуры воздухоносных путей легких или сердца.

Специалисту в данной области техники известны методики, которые можно применять для идентификации уровней белков и/или генов, таких как $R2R^{1/2}$ гены и/или белки, в таких образцах, как перечислено выше.

Такие методики могут включать, например, методики на основе полимеразной цепной реакции (ПЦР), такие как ПЦР в режиме реального времени (иначе известная как количественная ПЦР). В данном случае, ПЦР в режиме реального времени можно применять для определения уровня экспрессии генов, кодирующих R2R¹ и/или R2R² белки. Как правило, для количественного определения уровня экспрессии конкретной нуклеиново-кислотной последовательности, можно применять ПЦР с обратной транскриптазой для обратного транскрибирования соответствующей мРНК в комплементарную ДНК (кДНК). Предпочтительно, в процедуре обратной транскрипции можно применять праймеры, предназначенные для специфической амплификации последовательности интересующей мРНК. Далее, ПЦР можно применять для амплификации кДНК, образуемой при обратной транскрипции.

Как правило, кДНК амплифицируют с применением праймеров, предназначенных для специфической гибридизации с определенной последовательностью, а нуклеотиды, используемые для ПЦР, могут быть помечены флюоресцентными или радиоактивными соединениями.

Специалисту в данной области техники известны методики применения меченых

нуклеотидов для количественного определения ДНК, полученной во время ПЦР. Вкратце, и в качестве примера, количество меченой амплифицированной нуклеиновой кислоты можно определить путем мониторинга количества включенного меченого нуклеотида во время циклов ПЦР.

Дополнительную информацию, касающуюся методик на основе ПЦР, описанных здесь, можно найти, например, в «PCR Primer: A Laboratory Manual, Second Edition Edited by Carl W. Dieffenbach & Gabriela S. Dveksler: Cold Spring Harbour Laboratory Press» («ПЦР праймер: Лабораторное руководство») и «Molecular Cloning: A Laboratory Manual by Joseph Sambrook & David Russell: Cold Spring Harbour Laboratory Press» («Молекулярное клонирование: Лабораторное руководство»).

Другие методики, которые можно применять для определения уровня экспрессии гена R2R¹ и/или R2R² в образце, включают, например, методики нозерн-блоттинга и/или саузерн-блоттинга. Нозерн-блоттинг можно применять для определения количества конкретной ДНК, присутствующей в образце, и таким образом, можно использовать для определения количества экспрессии R2R¹ и/или R2R² гена. Вкратце, мРНК можно экстрагировать, например, из основанной на клетках или бесклеточной системы, модифицированной для включения экспрессируемых R2R¹ и/или R2R² генов, с применением методик, известных специалистам в данной области техники, и подвергнуть электрофорезу. Нуклеиновокислотный зонд, предназначенный для гибридизации (т.е. комплементарный) интересующей последовательности мРНК, в данном случае мРНК, кодирующей R2R¹ и/или R2R² белки, можно применять для детекции и количественного определение конкретной мРНК, присутствующей в образце.

В дополнение или альтернативно, уровень экспрессии R2R¹ и/или R2R² гена можно выявить с помощью микроматричного анализа. Такой способ включает применение ДНК микроматрицы, содержащей нуклеиновую кислоту, полученную из R2R¹ и/или R2R² генов. Для идентификации уровня экспрессии R2R¹ и/или R2R² генов, специалист в данной области техники может экстрагировать нуклеиновую кислоту, предпочтительно мРНК из системы (основанной на клетках или бесклеточной), подвергнутой способу, описанному в первом аспекте настоящего изобретения, и подвергнуть её процедуре амплификации, такому как ПЦР с обратной транскриптазой, для создания кДНК. Предпочтительно, можно применять праймеры, специфичные для определенной последовательности мРНК, в данном случае последовательности, кодирующие R2R¹ и/или R2R² гены.

Амплифицированную R2R¹ и/или R2R² кДНК можно подвергать этапу дополнительной амплификации, необязательно в присутствии меченых нуклеотидов (как

описано выше). Затем можно контактировать амплифицированную кДНК, которая необязательно помечена, с микроматрицей в условиях, обеспечивающих ее связывание с ДНК микроматрицы. Таким образом, можно идентифицировать уровень экспрессии $R2R^1$ и/или $R2R^2$ генов.

Дополнительную информацию, касающуюся вышеописанных методик, можно найти, например, в «PCR Primer: A Laboratory Manual, Second Edition Edited by Carl W. Dieffenbach & Gabriela S. Dveksler: Cold Spring Harbour Laboratory Press» («ПЦР праймер: Лабораторное руководство») и «Molecular Cloning: A Laboratory Manual by Joseph Sambrook & David Russell: Cold Spring Harbour Laboratory Press» («Молекулярное клонирование: Лабораторное руководство»).

Для определения уровня $R2R^{1/2}$ белков в образце можно применять иммунологические методики с применением агентов, способных связывать $R2R^{1/2}$ белки.

В одном варианте осуществления диагностические способы, описанные выше, могут включать этап контакта субстрата (или его части) с исследуемым образцом, в условиях, обеспечивающих ассоциацию, взаимодействие, связывание и/или иммобилизацию любого R2R^{1/2} белка, присутствующего в образце, с указанным субстратом.

Подходящие субстраты могут включать, например, стекло, нитроцеллюлозу, бумагу, агарозу, и/или пластики. Такой субстрат, например, пластиковый материал, может иметь форму планшета для микротитрования.

Альтернативно, субстрат для контакта с исследуемым образцом может содержать агент, способный связываться с $R2R^{1/2}$ белком(ами). Предпочтительно, агент, способный связываться с $R2R^{1/2}$ белками, сам связан с субстратом (или по меньшей мере с его частью). Подходящие связывающие агенты могут включать, например, антитела, такие как моноклональные или поликлональные антитела, и/или другие типы пептидов или малых молекул, способных связываться с $R2R^{1/2}$ белками. Необходимо понять, что это определение применяется ко всем типам связывающих агентов, упоминаемых здесь. Таким образом, субстрат (или его часть) может контактировать с анализируемым образцом в условиях, обеспечивающих связывание или взаимодействие между агентами, способными связывать $R2R^{1/2}$ белок, и любым $R2R^{1/2}$ белком, присутствующим в образце.

Любой $R2R^{1/2}$ белок, связанный с субстратом или агентами, способными к связыванию $R2R^{1/2}$ белка(ов), можно определить с применением дополнительного агента, способного связываться с $R2R^{1/2}$ белком(ами) (далее обозначаемого как «первичный связующий агент»). В дополнение или альтернативно, первичные связующие агенты могут обладать аффинностью к, или связываться с комплексами $R2R^{1}/R2R^{2}$ белок:

субстрат или комплексами, содержащими $R2R^{1/2}$ белки и вышеупомянутые агенты, способные связываться с $R2R^{1/2}$ белками.

Первичные связующие агенты могут быть конъюгированы с компонентами, обеспечивающими их детекцию (далее обозначаемыми как «детектируемые компоненты»). Например, первичные связующие агенты могут быть конъюгированы с ферментом, уровень которого можно определить с помощью колориметрической хемилюминесцентной реакции. Такие конъюгированные ферменты могут включать пероксидазу хрена (ПХ) и щелочную фосфатазу (ЩФ), но не ограничиваются ими. В дополнение или альтернативно, первичные связующие агенты могут быть конъюгированы с флюоресцентной молекулой, например, флюорофором, таким как ФИТЦ, родамин, или краситель техасский красный. Другие типы молекул, которые могут быть коньюгированы со связующими агентами, включают меченые радиоактивно компоненты.

Альтернативно, любой $R2R^{1/2}$ белок, связанный с субстратом или агентами, способными связываться с $R2R^{1/2}$ белками, можно определить посредством еще одного связующего агента (далее обозначаемого как «вторичный связующий агент»), обладающего аффинностью к первичным связующим агентам. Предпочтительно, вторичные связующие агенты конъюгированы с детектируемыми компонентами.

Количество первичного связующего агента (или вторичного связующего агента, соединенного с ним), связанного с $R2R^{1/2}$ белком(ами), может отражать уровень $R2R^{1/2}$ белка(ов), присутствующего в исследуемом образце.

В одном варианте осуществления способы идентификации уровня $R2R^{1/2}$ белка могут иметь форму анализа с тест-полоской, где субстрат (или его часть) приводят в контакт с исследуемым образцом в условиях, обеспечивающих связывание какого-либо $R2R^{1/2}$ белка(ов), присутствующего в образце, с субстратом или связующим агентом, присоединенным или иммобилизованным на нем.

В другом варианте осуществления способы могут иметь форму иммунологического анализа, например, такого как твердофазный иммуноферментный анализ (ELISA). ELISA может иметь форму ELISA «с захватом», в котором анализируемый образец приводят в контакт с субстратом, и любой $R2R^{1/2}$ белок(и), присутствующий в образце, захватывается или связывается связующим агентом (способным к связыванию с $R2R^{1/2}$ белками), связанным или иммобилизованным на субстрате. Альтернативно, образец может контактировать с субстратом в условиях, обеспечивающих «прямое» связывание между любым $R2R^{1/2}$ белком(ами), присутствующим в образце, и субстратом.

Каждый из способов ELISA, описанных выше, может включать этап «прямого» выявления $R2R^{1/2}$ белка, или этап «непрямой» идентификации. ELISA, включающий такие

этапы, можно обозначить как «прямой» ELISA или «непрямой» ELISA.

«Прямой» ELISA может включать обеспечение контакта исследуемого образца с субстратом в условиях, обеспечивающих связывание любого $R2R^{1/2}$ белка, присутствующего в образце, с субстратом и/или связующим агентом, соединенным с ним. После необязательного этапа блокирования, связанный $R2R^{1/2}$ белок(и) можно выявить с помощью агента, способного связываться с $R2R^{1/2}$ белками (т.е. первичного связующего агента). Предпочтительно, первичные связующие агенты конъюгированы с детектируемым компонентом.

«Непрямой» ELISA может включать дополнительный этап, после контакта с R2R^{1/2} белка(ов) с первичным связующим агентом, с применением дополнительного связующего агента (вторичного связующего агента), обладающего аффинностью или специфичностью в отношении первичного связующего агента. Предпочтительно, вторичный связующий агент может быть конъюгирован с детектируемым компонентом.

применять для Другие иммунологические методики, которые онжом $R2R^{1/2}$ образце, белка В включают, идентификации уровня иммуногистохимический анализ, при котором связующие агенты, такие как антитела, способные связывать R2R^{1/2} белок(и), приводят в контакт с образцом, предпочтительно, образцом ткани, в условиях, обеспечивающих связывание между любым $R2R^{1/2}$ белком(ами), присутствующим в образце, и агентом, связывающим $R2R^{1/2}$ белок. Как правило, перед контактом образца со связующим агентом, образец обрабатывают, например, детергентом, таким как Тритон X100. Такая методика может обозначаться как «прямое» иммуногистохимическое окрашивание.

Альтернативно, анализируемый образец можно подвергать процедуре непрямого иммуногистохимического окрашивания, в котором после контакта образца с агентом, связывающим $R2R^{1/2}$ белок, применяют дополнительный связующий агент (вторичный связующий агент), который специфичен, обладает аффинностью, или способен связываться с агентом, связывающим $R2R^{1/2}$ белок, для выявления комплексов $R2R^{1/2}$ белок/связующий агент.

Специалисту в данной области техники понятно, что в прямых и непрямых иммуногистохимических методиках связующий агент может быть конъюгирован с детектируемым компонентом. Предпочтительно, связующий компонент или вторичный связующий агент конъюгирован с компонентом, способным обеспечить определение уровня присоединенного связующего агента или вторичного связующего агента, с помощью колориметрической хемилюминесцентной реакции.

Для идентификации уровней $R2R^{1/2}$ белка(ов), присутствующих в образце, можно

сравнить результаты иммуногистохимического окрашивания с результатами имммуногистохимического окрашивания эталонного образца. В качестве примера, образец, содержащий больше или меньше агента, связующего R2R^{1/2} белок (или вторичного связующего агента), чем в эталонном образце, может быть получен у субъекта с конкретным заболеванием и/или состоянием.

Другие методики, включающие применение агентов, способных связывать $R2R^{1/2}$ белки, включают, например, такие методики, как вестерн-блоттинг или дот-блот. Вестерн-блоттинг может включать электрофорез образца для разделения или разложения на составляющие компонентов образца, например, белковых компонентов. Разделенные компоненты можно затем перенести на субстрат, такой как нитроцеллюлоза. Для идентификации какого-либо $R2R^{1/2}$ белка(ов), присутствующих в образце, можно обеспечить контакт субстрата со связующим агентом, способным связывать $R2R^{1/2}$ белок(и) в условиях, обеспечивающих связывание между любым $R2R^{1/2}$ белком(ами), присутствующим в образце, и агентами, способными связывать $R2R^{1/2}$ белок(и).

Предпочтительно, агент, способный связывать $R2R^{1/2}$ белок(и), может быть конъюгированным с детектируемым компонентом.

Альтернативно, субстрат может контактировать с другим связующим агентом, обладающим аффинностью к связующему агенту(ам), способному связывать $R2R^{1/2}$ белок(и). Предпочтительно, дополнительный связующий агент может быть конъюгирован с детектируемым компонентом.

В случае дот-блота можно обеспечить контакт образца или его части с субстратом, так чтобы любой $R2R^{1/2}$ белок(и), присутствующий в образце, связывался с субстратом или иммобилизовался на субстрате. Идентификацию связанного или иммобилизованного $R2R^{1/2}$ белка(ов) можно проводить, как описано выше.

В любой из вышеупомянутых методик количество обнаруживаемого первичного или вторичного связующего агента представляет или является пропорциональным количеству R2R^{1/2} белка, присутствующего в образце. Далее, результаты, полученные в любом или во всех диагностических способах, описанных выше, можно сравнить с результатами, полученными для эталонного или контрольного образцов, полученных у здоровых субъектов, которые, как известно, не страдают и не подвержены развитию конкретного заболевания или расстройства (например, такого как сердечное и/или легочное заболевание или расстройство, и/или рак).

Дополнительный аспект настоящего изобретения включает способ идентификации или получения агентов, модулирующих экспрессию $R2R^1$ и/или $R2R^2$ генов, включающий этапы контакта $R2R^1$ и/или $R2R^2$ генов с агентом тестирования, и выявление модуляции

экспрессии R2R^{1/2} гена.

Специалисту в данной области техники понятно, что такой способ, как описан в 9-м аспекте настоящего изобретения, может быть проведен в таких системах, как например, системы на основе клеток или бесклеточных системах, модифицированные для включения $R2R^1$ и/или $R2R^2$ генов. В качестве примера, клетки можно трансфицировать нуклеиновой кислотой, содержащей $R2R^1$ или $R2R^2$ ген. В одном варианте осуществления нуклеиновую кислоту можно взять в форме вектора (например, плазмиды или кассеты экспрессии, как описано выше).

В одном варианте осуществления результаты, полученные из способов, описанных выше, можно сравнить с результатами, полученными от контрольного способа, в котором $R2R^1$ и/или $R2R^2$ гены не контактировали с исследуемым агентом. Таким образом, можно определить, способен ли указанный агент модулировать экспрессию $R2R^1$ и/или $R2R^2$ генов. Если уровень экспрессии $R2R^1$ и/или $R2R^2$ генов меньше или больше уровня экспрессии, выявленного в контрольном способе, исследуемый агент может быть пригоден в качестве модулятора экспрессии $R2R^1$ и/или $R2R^2$ генов. Если уровень экспрессии является таким же, как в контрольных способах, исследуемый агент, вероятно, не способен модулировать экспрессию $R2R^1$ и/или $R2R^2$ генов.

Подходящие исследуемые агенты могут иметь форму нуклеиновых кислот, например, антисмысловых нуклеотидов, описанных выше, белков, пептидов, аминокислот, антител (и их фрагментов), углеводов и других малых органических молекул.

В другом аспекте настоящее изобретение обеспечивает фармацевтические композиции, содержащие R2R^{1/2} гены/белки, описанные выше, антисмысловые олигонуклеотиды (ДНК или РНК), как описано выше, и/или любые агенты, обеспеченные в способах, обеспеченных в 9-м аспекте настоящего изобретения, способные модулировать экспрессию или функцию R2R¹ и/или R2R² генов/белков, в ассоциации с фармакологически приемлемым наполнителем, носителем или разбавителем. Такие композиции могут найти применение, например, в лечении различных заболеваний и/или состояний, описанных здесь, включая сердечные и/или легочные заболевания и/или рак, как описано выше.

Предпочтительно, фармацевтические композиции, обеспеченные настоящим изобретением, являются стерильными фармацевтическими композициями. Подходящие наполнители, носители или разбавители могут включать, например, воду, солевой раствор, фосфатно-солевой буферный раствор, декстрозу, глицерин, этанол, ионообменники, окись алюминия, стеарат алюминия, лецитин; сывороточные белки, такие

как сывороточный альбумин; буферные вещества, такие как фосфаты; глицин, сорбиновую кислоту, сорбат калия, частичные глицеридные смеси насыщенных жирных кислот растительного происхождения, водные соли или электролиты, такие как протаминсульфат, динатрия гидрофосфат, калия гидрофосфат, натрия хлорид, соли цинка, коллоидный кварц, трисиликат магния, поливинилпирролидон, вещества на основе целлюлозы, полиэтиленгликоль, натрия карбоксиметлцеллюлозу, полиакрилаты, воски, и ланолин и тому подобное, или их комбинации.

Указанная фармацевтическая рецептура может быть в форме, например, пригодной для перорального, парентерального или местного применения. В одном варианте осуществления фармацевтическая композиция может быть в форме, предназначенной для ингаляции. Композиции, предназначенные для применения путем ингаляции, могут быть в форме мелких порошков или растворов, которые можно применять в виде аэрозоля, или вдыхать в виде капелек. Специалисту в данной области техники известны устройства, которые можно применять для доставки композиций непосредственно в легкие, например, посредством ингаляции. Размер капелек конкретной композиции можно изменить так, чтобы лекарство было доступно для различных участков легких. Например, при ингаляции малые частицы или капельки могут глубоко проникать в легочную ткань, и в некоторых случаях могут достигать альвеол.

Фармацевтические композиции для местного применения могут быть представлены в форме мази, раствора или суспензии в водной или неводной жидкости, или в виде эмульсии масло-в-воде.

Соединения, способные модулировать $R2R^1$ и/или $R2R^2$ гены, например, такие как гены, выявленные с помощью способов, описанных здесь, или фрагменты $R2R^{1/2}$ генов/белков, антисмысловые олигонуклеотиды и антитела, описанные здесь, могут найти дополнительное применение в качестве модуляторов клеточной дифференцировки. Как указано, авторы изобретения определили, что $R2R^1$ и $R2R^2$ гены и их продукты вовлечены в пути модуляции дифференцировки эпителиальных клеток легких, в частности клеток плоского эпителия, образуемых из популяции клеток-предшественников легочного эпителия или базальных клеток (т.е. $Krt14^{+ve}$ клеток).

Соединения, модулирующие дифференцировку клеток (например, эпителиальных клеток легких), могут быть особо пригодными для лечения таких заболеваний, как БЛД, приводящих к повреждению и рубцеванию легких со сниженным или недоразвитым регенеративным потенциалом. Таким образом, при применении или использовании соединения, модулирующего дифференцировку клеток, можно улучшить или восстановить регенеративный потенциал легкого. Специалисту в данной области техники

понятно, что соединения, способные усилить или стимулировать экспрессию $R2R^1$ и/или $R2R^2$ генов, или восстановить функцию этих генов, могут быть особо полезными.

В другом аспекте настоящее изобретение обеспечивает животную модель для изучения процессов развития ткани и/или клеточного перехода, а также некоторых заболеваний и/или состояний (включая сердечные и/или легочные заболевания и/или состояния, и рак). В одном варианте осуществления животная модель может быть создана путем манипуляции или модуляции (т.е. повышающей или понижающей регуляции) экспрессии R2R^{1/2} генов/белков. В дополнение или альтернативно, животная модель может быть создана путем нарушения экспрессии R2R^{1/2} генов/белков. Как описано выше, открытие ряда последовательностей R2R^{1/2} генов/белков человека и мыши обеспечивает для специалиста в данной области техники возможность простой манипуляции этими последовательностями in situ для создания животных моделей. Например, можно создать «нокаутных» животных, т.е. снизить или по существу устранить экспрессию последовательности $R2R^{1/2}$ генов. Такие модели пригодны для применения с целью тестирования эффектов лекарств, потенциально пригодных для лечения заболеваний и/или расстройств, описанных здесь, и/или для определения функции или роли конкретного гена. Альтернативно, можно также создать животные модели с повышающей регуляцией экспрессии $R2R^{1/2}$ генов/белков. Таким образом, можно анализировать эффективность и функцию лекарств, нацеленных на супрессию повышающей регуляции экспрессии R2R^{1/2} генов/белков. Также можно исследовать эффект повышающей регуляции экспрессии R2R^{1/2} генов/белков у этих животных.

В других вариантах осуществления замены, добавления, делеции и/или инверсии можно ввести в последовательности $R2R^{1/2}$ генов для изменения активности белков и для выявления функции некоторых доменов, аминокислот и тому подобного. В дополнение или альтернативно, нокаутных животных, таких как те, что описаны выше, можно трансформировать с любой из последовательностей генов, описанных здесь. Это особенно полезно, если нужно изучать эффект вариантного или мутантного $R2R^{1/2}$ гена, или эффективность лекарства или соединения, способного подавлять экспрессию или функцию указанной вариантной или мутантной последовательности.

Подробное описание изобретения

Настоящее изобретение далее подробно описано со ссылкой на следующие фигуры, на которых изображено:

Фигура 1. Сравнение эндотелиальных и эпителиальных клеток из Vegf+/+ на E16.5 диаграмме разброса данных демонстрирует на вертикальной оси значение каждого гена

при анализе эффекта клеточного происхождения (на основе LIMMA). По горизонтальной оси показано кратное изменение при сравнении 2 тканей. Ker+ клетки экспрессируют архитектурные эпителиальные гены, в то время как il+ клетки транскрибируют репрезентативные эндотелиальные гены. Эндотелиальный Cldn5 и эпителиальный Foxal выделены, поскольку они также присутствуют в качестве верхних генов по вертикальной оси (PC₂) неконтролируемого анализа спектральных карт (см. фиг.3).

Фигура 2. Схематическое представление процесса лазерной захватывающей микродиссекции. Грудные клетки эмбрионов (А) нарезали на секции по 8 мм и помещали на слайды (В). Двойное иммуногистохимическое окрашивание этих тканевых срезов (С) антителами к панкератину и GS-IB4 изолейцином разделяло клетки легочных воздухоносных путей с эпителиальной (D) дифференцировкой от окружающих клеток с эндотелиальными (Е) характеристиками. Специфические группы клеток, выделенные с помощью лазерной захватывающей микродиссекции, показаны на F и G (L – легкое, Н-сердце).

Фигура 3. Анализ спектральной карты с первым основным компонентом (РС1 по Х-оси) и вторым основным компонентом (РС2 по У-оси. Влияние времени или возраста эмбрионов оценивали по РС1 (с учетом 35% вариации в наборе данных). Генетические зонды или гены, экспрессируемые позднее в эмбриональной жизни, такие как Sftpc, расположены дальше по X-оси. Различие в клеточном происхождении (клетки il+ против ker+) было установлено в PC2. Генетические зонды эпителиальных генов ('EPI') были расположены дальше по Y-оси, по сравнению с генетическими зондами семейств эндотелиальных генов ('ENDO'). Различные группы образцов разделяли на спектральной карте по PC1 (возрасту эмбрионов) и PC2 (клеточному происхождению). Ker+ образцы собраны на эпителиальной стороне Y-оси, а il+ образцы сгруппированы эндотелиальной стороне. Образцы также распределены по Х-оси в соответствии с возрастом эмбрионов. Образцы с более поздним возрастом располагаются дальше по Хоси. На панели ниже показаны 3 профиля экспрессии: (1) показывающий разницу между эпителиальными и эндотелиальными клетками по экспрессии Foxal, (2) показывающий эффект возраста эмбриона в отношении экспрессии Afp и (3) показывающий профиль зависимости от генотипа и возраста эмбрионов для экспрессии Нтм.

Фигура 4. Сравнение эпителиальных клеток генотипов Vegf+/+ и Vegf120/120. **А.** Диаграмма разброса данных показывает на Y-оси значение каждого гена для анализа различия профиля отличия в зависимости от возраста эмбриона между генотипами Vegf+/+ и Vegf120/120 (на основе LIMMA). По X-оси показана кратность изменения индукции при сравнении 2 генотипов, Vegf+/+ против Vegf120/120 при E16.5.

Повышающая регуляция *Krt6a*, EDC и SCC генов в клетках дикого типа *ker*+ выделена. В. Эпителиальные клетки воздухоносных путей в E16.5 *Vegf*+/+ легких определены окрашиванием антителами к цитокератину 4, 5, 6, 8, 10, 13 и 18. Клетки дистальных воздухоносных путей имеют морфологию плоских клеток (желтая стрелка), в отличие от их проксимальных соседей (белая стрелка). С. Распределение дифференциальной экспрессии по хромосоме 3. Это подчеркивает понижающую регуляцию генов EDC из *Vegf120/120* по сравнению с диким типом.

Фигура 5А. Группа IF= кератинов промежуточных филаментов (красные), прикрепленная к десмосоме (оранжевой), содержащей Dsc1. Pkp1 (фиолетовый) связывает промежуточные кератиновые филаменты с кадгериновыми белками соединений типа адгезионных контактов (желтый). Pkp1 также регулирует содержание белков в десмосоме. EDC и SCC кластеры генов взаимодействуют с кератинами промежуточных филаментов. Звездочкой выделены гены и кластеры генов с повышающей регуляцией в сети промежуточных филаментов. Повышающая регуляция *Eps811* (кодирующего актинкэппирующий белок), координирует ремоделирование промежуточных филаментов и актина.

Фигура 5В. Диаграмма разброса данных показывает по Y-оси значение каждого гена для определения того, отличается ли профиль экспрессии на протяжении эмбрионального возраста для эндотелиальных клеток генотипов Vegf+/+ и Vegf120/120 (на основе LIMMA). По X-оси показана кратность изменения индукции при сравнении двух генотипов, Vegf+/+ против Vegf120/120 на E16.5. Выделены кластеры генов Krt, Dsc1, Pkp1, EDC и SCC. Krt гены, подвергшиеся повышающей регуляции в клетках дикого типа Vegf+/+ il+, отличаются от Krt генов, экспрессированных в эквивалентных клетках дикого типа Vegf+/+ Vegf+/+ и Vegf+/+

Фигура 5С. Иммунофлюоресцентное изображение (увеличение \times 40) клеток, окрашенных GS-IB4 изолектином (il+ клеток) в легких эмбриона E16.5 дикого типа. У ll+ отмечается такая же самая архитектура, как у ker+ клеток из дистальных воздухоносных путей.

Фигура 6. Диаграмма разброса данных на основе LIMMA анализа для группы клеток, окрашенных антителами к цитокератину 4-5-6-8-10-13-18. (Линейные модели для данных микроматричного анализа: Анализировали различия между Vegf120/120 нокаутными животными и однопометными животными дикого типа в профилеэкспрессии на протяжении эмбрионального возраста, с помощью парного взаимодействия Vegf генотипа и времени). Выделены RIKEN cDNA 2200001115 ген и RIKEN cDNA 2310002J15 ген.

Фигура 7. Диаграмма разброса данных на основе LIMMA анализа для группы GS-IB4-связывающих клеток. (Линейные модели для данных микроматричного анализа: Анализировали различия между Vegf120/120 нокаутными животными и однопометными животными дикого типа в профиле экспрессии на протяжении эмбрионального возраста, с помощью парного взаимодействия Vegf генотипа и времени). Выделены RIKEN cDNA 2200001I15 ген и RIKEN cDNA 2310002J15 ген.

Фигура 8. Выравнивание последовательности кДНК человеческого hR4RA транскрипта (= человеческий R2R¹) против мышиного R4Ra транскрипта (= мышиный R2R¹). Необходимо отметить, что наибольший контиг, сконструированный из последовательностей клонов *RIKEN cDNA 2200001115* гена, обозначается как «мышиный R4Ra транскрипт (= мышиный R2R¹)».

Фигура 9. Выравнивание белковой последовательности транслированного человеческого hR4RA (= человеческого R2R 1) транскрипта против транслированного мышиного R4Ra (= мышиного R2R 1) транскрипта.

Фигура 10. Выравнивание последовательности кДНК человеческого hR4RD (= человеческого R2R²) транскрипта против транслированного мышиного R4Rd (= мышиного R2R²) транскрипта. Необходимо отметить, что наибольший контиг, сконструированный из секвенированных клонов *RIKEN cDNA 2310002J15* гена, обозначается как «мышиный R4Rd транскрипт (= мышиный R2R²)».

Фигура 11. Выравнивание белковой последовательности транслированного человеческого hR4RD (= человеческого $R2R^2$) транскрипта против транслированного мышиного R4Rd (= мышиного $R2R^2$) транскрипта.

Фигура 12. VEGF-A (VEGF 164) — зависимая повышающая регуляция R2R 1 при развитии межжелудочковой перегородки мышиного эмбриона. Красный — дикий тип, синий - VEGF $^{120/120}$ нокаутной мыши, не имеющей VEGF 164 изоформы.

Фигура 13. Экспрессия человеческого $R2R^2$ гомолога (=C9orf196) на протяжении времени (24-72 часа) в первичных эпителиальных клетках легких взрослого человека.

Фигура 14. Нокдаун миРНК VEGF¹⁶⁵ приводит к нокдауну генов, ответственных за программу базальных клеток и программу плоскоклеточной дифференцировки. Нокдаун с помощью миРНК первичных клеток бронхиального эпителия (РВЕС) человека надежно моделирует эффект от нокдауна интересующих генов. а) Количественная ОТ-ПЦР: миРНК-опосредованный нокдаун экспрессии VEGFA и VEGF¹⁶⁵ приводит к нокдауну экспрессии KRT14 (маркера базальных клеток). Относительная экспрессия KRT14 (РGК1 - нормализованная), VEGFA и VEGF¹⁶⁵ построена против миРНК. Включены два отрицательных контроля (обозначенные №№10 и 11). Экспрессия миРНК, направленной

против KRT14, включена как положительный контроль. миРНК VEGFA направлена против всех изоформ VEGFA.

Фигура 15А-J. Глобальные изменения экспрессии генов, обусловленные миРНКопосредованным нокдауном VEGFA в PBEC. Изменения в глобальной экспрессии генов
точно соответствуют изменениям, наблюдающимся у Vegf120/120 нокаутной мыши. На
графиках (а) — (j) изображено значение изменений экспрессии генов после применения
миРНК, направленной против VEGF в течение 24 часов. График (а)-(j) созданы
автоматизированным следовым анализом. Все пути вовлечены в дифференцировку
кератиноцитов: регенерацию базальных клеток и плоскоклеточную дифференцировку.

Фигура 16A-С. миРНК против гомологов человеческих $R2R^1$ и $R2R^2$. Гомолог(и) R2R¹ человека включает семейство FAM25, охватывающее семь человеческих паралогов, обозначенных FAM25A, FAM25B, FAM25C, FAM25D, FAM25E, FAM25G и FAM25HP. Они являются человеческими гомологами мышиных последовательностей, кодированных последовательностями кДНК, обозначенными 2200001I15Rik или RIKEN cDNA 2200001115. Сходство FAM25 паралогов исключает проведение специфической количественной ПЦР с обратной транскриптазой различных паралогов. FAM25 паралоги также отсутствуют на биочипах экспрессирующихся генов человека Affymetrix, таких как HT HG-U133 или HT HG-U219. Мы выбрали для количественной ОТ-ПЦР набор праймерзонд Hs04194072 m1 (Applied Biosystems) для определения дифференциальной экспрессии генов семейства FAM25. Applied Biosystems установил, что этот набор праймер-зонд не обеспечивает дифференцировки между различными паралогами. Три миРНК, сконструированные против семейства FAM25, были выбраны по их способности к понижающей регуляции Hs04194072 m1 экспрессии в PBEC. Мы обозначили миРНК номерами 18, 20 и 22, соответственно. График (а) иллюстрирует понижающую регуляцию экспрессии FAM25 (Hs04194072 m1) (PGK1 нормализованной) спустя 24 часа после применения соответствующих миРНК в РВЕС. Гомолог R2R² человека: две миРНК (номер 15 и 17), сконструированные против C9orf169 (в концентрациях 5 и 20 нм, соответственно), были выбраны на основе их способности к понижающей регуляции экспрессии C9orf169 в PBEC. Экспрессию C9orf169 оценивали микроматричным анализом и количественной ОТ-ПЦР. Зонды для С9orf169 присутствуют на Affymetrix HT HG-U219 биочипе экспрессирующихся генов человека. График (b) иллюстрирует понижающую регуляцию (оцениваемую микроматричным анализом) экспрессии C9orf169 спустя 24 часа применения соответствующей миРНК в РВЕС. Применение миРНК, направленной против семейства FAM25 или VEGFA, не влияло на экспрессию С9orf169. миРНК, направленная против $R2R^1$ (семейства FAM25 человека) и $R2R^2$ (человеческого C9orf169), обеспечивала

понижающую регуляцию экспрессию KRT14, что являлось ответом, подобным ответу, наблюдаемому после применения миРНК, направленной против VEGFA и VEGF¹⁶⁵.Опосредованный миРНК нокдаун семейства FAM25 и C9orf169 приводил к понижающей регуляции экспрессии гена KRT14 (маркера базальных клеток). Этот ответ является наиболее очевидным после применения миРНК, направленной против C9orf169. График (с) иллюстрирует понижающую регуляцию экспрессии KRT14 (РGК1 нормализованной) спустя 24 часа после применения соответствующий миРНК в РВЕС. Включены также миРНК, направленные против VEGFA и KRT14, для сравнения.

Фигура 17 является схематическим представлением эффектов R2R гомологов. Экспрессия R2R гомологов ведет к одновременной модуляции передачи HIF1A сигналов (обеспечивая толерантность к кислороду) (блок 5), и модуляции специфического (PERP) анти-апоптотического пути (блок 4). Это обеспечивает (ре) генерацию здоровых эпителиальных клеток (с основным защитным барьером от стресса), без установки неограниченного ростового потенциала. Другими словами, модуляция специфического анти-апоптотического пути не вызывает общей толерантности к апоптозу. Общая толерантность к апоптозу может приводить к опасной ситуации иммортализации клеток – превращению клеток в раковые клетки. Путь был построен на основе микроматричного анализа миРНК – опосредованного нокдауна человеческого R2R¹ гомолога (семейство FAM25) и человеческого R2R² гомолога (С9оrf169).

Фигура 18. R2R гомологи необходимы для «регенерации и дифференцировки кератиноцитов» (блок 1) и «модуляции апоптоза» (блок 2) в VEGFA — VEGF¹⁶⁵ пути. Влияние на экспрессию генов R2R гомологов для «регенерации и дифференцировки кератиноцитов» (блок 1) очевидно из фиг. 18A и 18B. Влияние на экспрессию генов R2R гомологов для «модуляции апоптоза» (блок 2) очевидно из фиг. 18C. Они являются окончательными эффектами из квадратов 3, 4 и 5.

Фигура 19А-В. Влияние на клеточное дыхание (см. Блок 3 на фиг. 17) является высоко специфичным: миРНК-опосредованный нокдаун R2R гомологов обеспечивает понижающую регуляцию окислительного фосфорилирования. Экспрессия обеспечивает повышающую регуляцию окислительного фосфорилирования. Мы можем отношении наблюдать этот эффект наиболее выраженным В митохондриальной АТР5А1 - АТФ-синтазы (транспорта Н+) (фиг. 19А). миРНК, направленная на R2R гомологи, обеспечивает понижающую регуляцию экспрессии АТР5А1. Фигура 19В иллюстрирует экспрессию АТР5А1 среди глобальных изменений экспрессии генов пути окислительного фосфорилирования.

Фигура 20. Влияние R2R гомологов на передачу сигналов P53-P63 (см. Блок 4 на

фиг. 17). Осуществляется понижающая регуляция PERP (ТР53 эффектора апоптоза) посредством миРНК-опосредованного нокдауна человеческих R2R гомологов. PERP является р63-регулируемым геном, необходимым для целостности эпителия. Р63 является главным регулятором развития многослойного эпителия, необходимым и достаточным для определения этой многоаспектной программы. Регр, мембранный белок из семейства тетраспанинов, который исходно был идентифицирован как апоптоз-ассоциированная мишень р53 супрессора опухоли, является первой прямой мишенью р63, явно опосредующего эту программу развития *in vivo* — это было продемонстрировано Rebecca A. Ihrie et al. in 2005 (Cell, Vol. 120, 843–856, March 25, 2005) (курсивом показан автор в реферате данной статьи). График демонстрирует понижающую регуляцию экспрессии PERP после миРНК опосредованного нокдауна человеческих R2R гомологов.

Фигура 21. Обзор экспрессии PERP среди глобальных изменений экспрессии генов P53 пути после применения FAM25 №20 (направленного на человеческий гомолог R2R¹).

Фигура 22. Обзор экспрессии PERP среди глобальных изменений экспрессии генов P53 пути после применения FAM25 №18 (направленного на человеческий гомолог R2R¹).

Фигура 23. Обзор экспрессии PERP среди глобальных изменений экспрессии генов P53 пути после применения C9orf169 №15 (направленного на человеческий гомолог R2R²).

Фигура 24. Обзор экспрессии PERP среди глобальных изменений экспрессии генов P53 пути после применения C9orf169 №17 (направленного на человеческий гомолог R2R²).

Фигура 25А-С. Экспрессия HIF1A (см. блок 5 на фиг. 17) сильно регулируется экспрессией человеческих R2R гомологов. миРНК-опосредованный нокдаун человеческих R2R гомологов обеспечивает понижающую регуляцию HIF1A экспрессии (фиг. 25A). Влияние HIF1A на последующие звенья клеточного дыхания (окислительного фосфорилирования) описано в 3 (см. фиг. 17, «Клеточное дыхание»). R2R гомологи направляют экспрессию «РЕRР типа р53-р63» и HIF1A. Таким образом, «жесткие» эпителиальные клетки, оснащенные HIF1A арсеналом, могут развить неограниченный ростовой потенциал под влиянием VEGFA/VEGF¹⁶⁵. Однако мы наблюдаем в то же самое время, что эпителиальные клетки защищены от перехода в бессмертное состояние. Экспрессия R2R гомологов нарушает экспрессию генов, которые могут иммортализовать клетки. Это особенно явно в случае BCL2A1 (фиг. 25B), анти-апоптотического гена, чья экспрессия вызывает резистентность к терапии у раковых клеток. миРНК-опосредованный нокдаун R2R ведет к повышающей регуляции экспрессии BCL2A1. R2R гомологи разрушают экспрессию BCL2A1.

R2R также стимулируют экспрессию генов, обеспечивающих апоптоз клеток при необходимости. Это демонстрируется миРНК-опосредованным нокдауном R2R гомологов: нокдаун вызывает понижающую регуляцию MAP2K4 (фиг. 25C) супрессора опухоли в аденокарциноме легких.

Таблица 1. RIKEN cDNA 2200001I15 ген и RIKEN cDNA 2310002J15 ген среди основного списка генов при SAM анализе дифференциальной экспрессии генов в E16.5 в клетках дикого типа и нокаутных *Vegf120/120* клетках при окраске с антителами к цитокератинам 4-5-6-8-10-13-18.

Таблица 2. RIKEN cDNA 2200001I15 ген и RIKEN cDNA 2310002J15 ген среди основного списка генов при SAM анализе дифференциальной экспрессии генов в E16.5 в клетках дикого типа и нокаутных *Vegf120/120* клетках при окраске GS-IB4.

Таблица 3. Распределение эмбрионов по возрасту и генотипу Vegf. дт/дт = гомозиготный дикий тип (Vegf+/+), 120/дт = гетерозиготный Vegf120/+ тип, и 120/120 = гомозиготный, Vegf120/120 нокаутный тип. (NG = не генотипирован из-за плохой морфологии эмбриона).

№ пробы	варнант	UniGene ID	Вырявнивания	Название гена	Символ геня
1448745_s_at	44,327	Mm.1121	chr3:92166199-92169061	лорикрин	Lor
1451613_at	25,931	Mm.208047	chr3:93405151-93418973	хорнерин	Hmr
1449986_at	21.731	Mm.160339	chr16:88647705-8864865	RIKEN cDNA 2310034C09 res	2310034C09Rik
1440186_s_at	19.595	Mm.44242	chr5:36523188-36523428	RIKEN cDNA 2310020A21 ген	2310020A21Rik
1421575_at	18.532	Mm.358728	chr16:88666693-8866767	RIKEN cDNA 2310057N15 res	2310057N15Rik
1453218_at	16.908	Mm.292458	chr3:92764649-92766321	RIKEN cDNA 1110014K05 rest	1110014K05Rik
1459897_a_at	16.677	Mm.250717	chr7:30460230-30464892	супрабазин	Sbsn
1420676_at	16.402	Mm.41969	chr3:92731934-92733718	мяльій пролин-обогащенно-подобный 3	Sprrl3
1420358_at	13.819	Mm.353193	chr16:88647705-8870935	кератин-ассоциированный белок 13	Krtap13
1437019_at	13.44	Mm.27156	chr14:33180971-3318446	RIKEN cDNA 2200001115 rest	2200001I15Rik
1456248_at	12.776	Mm.46390	chr3:93078529-93078825	RIKEN cDNA 2310002A05 res ///	2310002A05Rik /// LOC630971
1434227_at	12.373	Mm.268157	chr7:30496664-30499855	связанный с дифференц, кератиноцитов	Krtdap
1420677_x_at	12.312	Mm.41969	chr3:92731934-92733718	мальй пролин-обогащенно-подобный -3	Sprt3
1439630_x_at	12.212	Mm.250717	chr7:30463567-30464893	супрабазин	Sbsn
1420350_at	11.873	Mm.279773	chr3:92754015-92755718	мальні пролин-обогащенно-подобный -2	Spril2
1428781_at	11.64	Mm.30138	chr7:30485165-30489826	RIKEN CONA 1110014F24 ren	1110014F24Rik
1452732_at	11.02	Mm.183043	chr6:86593812-86595336	RIKEN cDNA 2300003P22 rest	2300003P22Rik
1419394_s_at	10.266	Mm.21567	chr3:90754997-90755961	S100 кальций-связывающий белок А8 (С	S100a8
1453092_at	10.127	Mm.35806	chr3:93099607-93101077	RIKEN cDNA 2300002G24 rest	2300002G24Rik
1435111_at	9.396	Mm.32861	chr7:24063581-24063867	RIKEN cDNA 2310011E23 res	2310011E23Rik
1419709_at	9.22	Mm.136573	chr16:36369769-3637463	стефии АЗ	Stfa3
1435761_at	9.202	Mm.383370	chr16:36196367-3620461	стефин АЗ	Stfa3
1422784_at	7.244	Mm.302399	chr15:101517949-101522	кератиновый компитекс 2, основной, ген 6а	Krt2-6a
1435760_at	7.165	Mm.300592	chr18:42299151-4229971	цистатин Д	Csta
1448756_at	6.71	Mm.2128	chr3:90778558-90781225	S100 калыций-связывающий белок А9 (С	S100a9
1447669_s_at	6.627	Mm.215394	chr13:13619774-1362001	гуанин-нуклеотид связывающий белок	Gng4
1425336_x_at	5.61	Mm.422886	chr17:33606481-3361073		H2-K1
1437145_s_at	5.455	Mm.46431		RIKEN cDNA 2310002J15 res	2310002J15Rik
1420741_x_at	5.247	Mm.291782	chr3:92862612-92864302	RIKEN cDNA 2310069N01 res	2310069N01Rik
1442339_at	4.062	Mm.187847	chr16:36076009-3608118	стефин А2-подобный 1	Stfa2l1
1427492_at	3.963	Mm.34964	chrX:108755370-1087622	синдром истощения янчников 1В	Pof1b
1418722_at	3.693	Mm.236225	chr9:110265012-1102681	белок нейтрофильных гранул	Ngp
1419409_at	3.69	Mm.291769		мяльті пролин-обогащенно-подобный 5	Sprt5
1436936_s_at	3.42	Mm.274770	chrX:99684922-99685968		Xist
1427262 at	3 400	Mm.274770	chrY-00683003_00685036		Xist

1430567_at	3.377	Mm.35369	chr18:44114683-441478 пнгибитор сериновой пенидазы, Kazal ти	Spink5
1422667_at	3.336	Mm.38498	chr11:99947848-9995203 кератиновый компилекс 1, кислый, ген 15 15	Krt1-15
1448881_at	3.243	Mm.26730	chr8:112464257-1124682 гантоглобин	Нр
1423547_at	2.71	Mm.45436	chr10:116681442-11668б дизоцим	Lyzs
1449586_at	1.939	Mm.4494	chr1:137687809-137735б шако филин - 1	Pkp1
1449133_at	1.932	Mm.331191	Chr3:92569339-92571286 мальй пролин-обогащенный белок 1A	Sprr1a
1449106_at	1.901	Mm.200916	Chr11:54746194-5475379 глутатион-пероксидаза 3	Gpx3
1452543_a_at	1.862	Mm.2258	Chr19:9150684-9154982 секретоглобин, семейство 1A, член 1	Scgb1a1
1450633_at	1.859	Mm.21075	сhг13:3837003-3837919 кальмодулин 4	Calm4
1459898_at	1.826	Mm.250717	chr7:30460230-30464892 сущрабазин	Sbsn
1429565_s_at	1.815	Mm.292457	chr3:93103210-93104462 поздняя роговая оболочка 5A	Lce5a
1429540_at	1.727	Mm.34382	chr7:25076381-2507848 корнифелин	Cnfn
1453801_at	1.597	Mm.180200	Chr3:94427502-94432590 суперсемейство тиоэстеразы, член 5	Them5
1422672_at	1.568	Mm.140151	Chr3:92522208-92524192 мальй пролин-обогащенный белок 1В	Sprr1b

Таблица 2

Номер пробы	Вариант UniGene ID	Наименование гена	Символ гена
1449586 at	32.877 Mm,4494	плакофилин 1	Pkp1
1423935_x_at	30.173 Mm.6974	Кератиновый комплекс 1, кислый, ген 14	Krtl-14
1460347 at	28.662 Mm.6974	Кератиновый комплекс 1, кислый, ген 14	Krt1-14 Krt1-14
1438856 x at	23.207 Mm.268618	Ингибитор сериновой (или цистеиновой) пептидазы, таксон В, член 5	Serpinb5
1422667 at	21.017 Mm.38498	Кератиновый комплекс 1, кислый, ген 15	Krt1-15
1422481 at	20.962 Mm.183137	Кератиновый комплекс 2, основной, ген 1	Krt2-1
1424096 at	20.14 Mm.383993	Кератиновый комплекс 2, основной, ген 5	Krt2-5
1451613 at	20.135 Mm.208047	Хорнерин	Hrnr
1453218_at	18.792 Mm.292458	RIKEN cDNA 1110014K05 reh	1110014K05Rik
1441941 x at	18.5 Mm.268618	Ингибитор сериновой (или цистеиновой) пептидазы, таксон В, член 5	Serpinb5
1456203 at	17.757	RIKEN cDNA 1110020A10 reh	1110020A10Rik
1434227 at	16.95	Белок, связанный с дифференцировкой кератиноцитов	Krtdap
1429067 at	16.396	Кальпаин, малая субъединица 2	Capns2
1440186_s_at	16.186 Mm.378865	Транскрибируемый локус	Caplisz
1419709 at	15.648 Mm.136573	Стефин А3	Stfa3
1422939_at	14.807 Mm.337362	Ингибитор сериновой (или цистеиновой) пептидазы, таксон В (овальбумин), член 3В	Serpinb3b
1422308 a at	14.219 Mm.20973	Лектин, связывающий галактозу, растворимый 7	Lgals7
1437019 at	13.876 Mm.27156	RIKEN cDNA 2200001115 reh	2200001I15Rik
1450633 at	13.842 Mm.21075	Кальмодулин 4	Calm4
1421117 at	12.773 Mm.336625	Дистонин	Dst
1421752 a at	12.718 Mm.268618	Ингибитор сериновой (или цистеиновой) пептидазы, таксон B, член 5	Serpinb5
1418799 a at	12.316 Mm.1225	протоколлаген, тип XVII, альфа 1	Col17a1
1453801_at	11.671 Mm.180200	Член 5 суперсемейства тиоэстеразы	Them5
1422940 x at	11.333 Mm.337362	Ингибитор сериновой (или цистеиновой) пептидазы, таксон В (овальбумин), член 3В	Serpinb3b
1436392 s at	11.112 Mm.3629	Фактор транскрипции АР-2, гамма	Tcfap2c
1452166 a at	10.901 Mm.22662	Кератиновый комплекс 1, кислый, ген 10	Krt1-10
1449938 at	10.491 Mm.1001	Плацентарный белок-11 связанный	Ppllr
1421040 a at	10.27 Mm.371562	Глутатион- S-трансфераза, альфа 2 (Yc2)	Gsta2
1437232_at	10.198 Mm.107214	Белок, повышающий бактериальную проницаемость- подобный 2	Bpil2
1424623 at	9.782 Mm.268618	Ингибитор сериновой (или цистеиновой) пептидазы, таксон В, член 5	-
1418748 at	9.085 Mm.20940	Каспаза 14	Serpinb5
1418158_at	9.029 Mm.20894	Белок, связанный с трансформацией 63	Casp14
1430551 s at	8.917 Mm.195937	Липазо-подобный, содержащий домен ab-гидролазы 3	Trp63
1430551_s_at	8.679 Mm.195937	липазо-подооный, содержащий домен ао-гидролазы 3 Липазо-подобный, содержащий домен аb-гидролазы 3	Lipl3
1-150550_at	0.077141111.173737	липазо-подооный, содержащий домен во-гидролазы э	Lipl3

1435761_at	8.652 Mm.136573	Стефин АЗ	Stfa3
1448397 at	8.545 Mm.25652	Белок мещклеточных щелевых контактов мембранного канала бета 6	Gjb6
1459898 at	8.407 Mm.250717	Супрабазин	MGI:2446326
1422672_at	8.373 Mm.140151	Малый пролин-обогащенный белок 1В	Sprr1b
1459897 a at	8.371 Mm.250717	Супрабазин	-
1428781 at	8.218 Mm.30138	Супраоазин RIKEN cDNA 1110014F24 ген	MGI:2446326
1419492 s at	8.128 Mm.5341		1110014F24Rik
1439183_at	8.102 Mm.218784	Дефензин бета 1	Defb1
1419491 at	8.028 Mm.5341	N-ацилсфингозин амидогидролаза (щелочная церамидаза) 3 Дефензин бета 1	Asah3
1417491_at 1427263_at	7.99		Defb1
1427203_at 1416930 at		Неактивные Х-специфические транскрипты	Xist
1410930_at	7.471 Mm.878	Лимфоцитарного антигена 6 комплекс, локус D	Ly6d
1435760_at	7.251 Mars 200502	II	MGI:3524930 ///
	7.251 Mm.300592	Цистатин А /// подобный гомологу стефина	LOC547252
1439630_x_at	7.031 Mm.250717	супрабазин	MGI:2446326
1435639_at	6.509	RIKEN cDNA 2610528A11 ген	2610528A11Rik
1424976_at	6.23 Mm.120274	газ гомолог семейства генов, член V	Rhov
1455519_at	6.163 Mm.383274	Десмогленн 1 бета	Dsg1b
1455715_at	5.932 Mm.373656	PREDICTED: Mus musculus RIKEN cDNA 2700099C18 ген (2700099C18Rik), mRNA	
1434534_at	5.693		
1426048_s_at	5.603 Mm.85544	Фактор транскрипции АР-2, альфа	Tcfap2a
1449500_at	5.535 Mm.66015	Ингибитор сериновой (или цистеиновой) пептидазы, таксон В, член 7	Serpinb7
1430582_at	5.508 Mm.133101	SNF2 гистон линкер PHD RING геликаза	Shprh
1435670_at	5.464 Mm.137021	Фактор транскрипции АР-2 бета	Tcfap2b
1422588_at	5.427 Mm.358617	Кератиновый комплекс 2, основной, ген 6b	Krt2-6b
1445105	5 4003 5 . 000504	D. W. C.	9430070O13Rik ///
1445187_at	5.408 Mm.329504	RIKEN cDNA 9430070013 ген /// модель гена 979, (NCBI)	Gm979
1421996_at	5.28 Mm.85544	Фактор транскрипции АР-2, альфа	Tcfap2a
1423323_at	5.278 Mm.154045	Ассоциированный с опухолью трансдуктор кальциевого сигнала 2	Tacstd2
1452228_at	5.242 Mm.257819	RIKEN cDNA 4930451A13 reh	4930451A13Rik
1449959_x_at	5.214 Mm.23784	Малый пролин-обогащено-подобный 9	Sprrl9
1419731_at	5.211 Mm.14098	Цитохром P450, семейство 2, подсемейство b, полипептид 19	Cyp2b19
1442279_at	5.14 Mm.312133	Усилитель гомолога polycomb 1 (Дрозофила) (Epc1), вариант транскрипта 1, мРНК	Epc1
1455408_at	5.008 Mm.24880	RIKEN cDNA 4732472I07 ген	4732472I07Rik
1416271_at	4.925 Mm.28209	PERP, ТР53 эффектор апоптоза	Perp
1418722_at	4.888 Mm.236225	Белок нейтрофильных гранул	Ngp
1437351_at	4.809 Mm.224814	Палец с СХХС 4	Cxxc4
1440162_x_at	4.662 Mm.208144	Гипотетический белок А630043Р06	A630043P06
1426641_at	4.647 Mm.266679	Гомолог tribbles 2 (Дрозофила)	Trib2

1442349_at	4.643 Mm.259334	RIKEN cDNA C630028N24 reh	C630028N24Rik
1425624_at	4.593 Mm.209005	ЕРМ2А (лафорин) взаимодействующий белок 1	Epm2aip1
1460038_at	4.577 Mm.297371	РОИ домен, класс 3, фактор транскрипции 1	Pou3fl
1440523_at	4.562 Mm.98096	Ретинальной короткоцепочечной дегидрогеназы редуктаза 2	MGI:2668443
1431211_s_at	4.438 Mm.180200	Член суперсемейства тиоэстеразы 5	Them5
1447329_at	4.351		
1443687_x_at	4.344		
1420988_at	4.306 Mm.311585	ДНК-полимераза, эта, (RAD 30 связанная)	Polh
1456248_at	4.189 Mm.46390	RIKEN cDNA 2310002A05 ген	2310002A05Rik
1430000_at	4.157	RIKEN cDNA B230117O15 ген	B230117O15Rik
		Белок 2, связывающийся с полипиримидиновым трактом, мРНК (кДНК клон МGC:116	71
1446490_at	4.154 Mm.29966	IMAGE:3709255)	Ptbp2
1441909_s_at	4.1 Mm.225253	RIKEN cDNA 9530066K23 ген	9530066K23Rik
1427747_a_at	4.035 Mm.9537	Липокаин 2	Lcn2
1437145_s_at	3.994 Mm.46431	RIKEN cDNA 2310002J15 reh	2310002J15Rik
1419463_at	3.985 Mm.20897	Активируемый кальцием хлоридный канал 2	Clca2
1441440_at	3.976 Mm.277366	Связанный с аутофагией 4С (дрожжи)	Atg4c
1437705_at	3.854		
1418028_at	3.846 Mm.19987	Допахром-таутомераза	Dct
1442786_s_at	3.804 Mm.270469	ДНК сегмент, хромосома 5, Brigham & Women's Genetics 0860 экспрессированный	D5Bwg0860e

Таблица 3

	•		E7734		
E7733 E12,5	A	дт/дт	E12,5	A	120/120
	В	дт/120		\mathbf{B}	дт/120
	\mathbf{C}	120/120		\mathbf{C}	дт/120
	D	дт/120		D	дт/120
	\mathbf{E}	дт/120		${f E}$	дт/120
	\mathbf{F}	дт/дт		\mathbf{F}	дт/120
	\mathbf{G}	дт/дт		\mathbf{G}	дт/120
	H	120/120		H	120/120
				I	дт/дт
				K	120/120

			E7494		
E7232 E14.5	A	120/дт	E14.5	A	120/120
	В	120/дт		В	дт/дт
	\mathbf{C}	120/120		\mathbf{C}	120/дт
	D	дт/дт		D	120/дт
	${f E}$	120/дт		${f E}$	120/120
	\mathbf{F}	120/дт		\mathbf{F}	120/дт
	G	дт/дт		\mathbf{G}	120/дт
	H	120/120		\mathbf{H}	120/дт
	I	120/дт		I	дт/дт
	K	дт/дт			
	L	дт/дт			

			E7477					
E7119 E16.5	\mathbf{A}	120/дт	E16.5	A	120/120	E7478 E16.5	\mathbf{A}	120/120
	В	120/дт		\mathbf{B}	дт/дт		В	дт/дт
	\mathbf{C}	120/120		\mathbf{C}	?		\mathbf{C}	120/дт
	D	120/дт		D	120/+		D	120/дт
	${f E}$	120/дт		${f E}$	дт/дт		${f E}$	120/дт
	\mathbf{F}	120/дт		F	дт/дт		F	120/120
	G	120/120		\mathbf{G}	?		\mathbf{G}	дт/дт
	H	120/дт		\mathbf{H}	120/дт		H	120/дт
	I	дт/дт		I	120/дт		I	120/дт
	J	120/дт		K	120/дт		K	дт/дт
	K	120/дт		${f L}$	120/120		${f L}$	120/120
	L	120/дт					\mathbf{M}	дт/дт

Введение

R2R гены, транскрипты и соответствующие белки были открыты на VEGF мышиной нокаутной модели. Vegf120/120 нокаутные мыши неспособны продуцировать $Vegf^{164}$ и $Vegf^{188}$ изоформы ($Vegf^{164}$ является гомологом человеческого $VEGF^{165}$). Легкие Vegf120/120 нокаутной мыши являются гипопластическими при рождении, и периферические воздухоносные пути и сосудистая дифференцировка тяжело нарушаются в Vegf120/120 нокаутных эмбриональных легких. Геномный подход привел к открытию

того, что Vegf¹⁶⁴ у мышей и VEGF¹⁶⁵ у человека управляют очень специфической программой экспрессии генов. Эта программа состоит из двух компонентов. Первым компонентом является (ре)генерация базальных клеток эпителия воздухоносных путей: базальные клетки являются источником по меньшей мере популяции клеток в проксимальных воздухоносных путях. Базальные клетки также образуют сильное межклеточное соединение путем построения хемидесмосомы и фокальных адгезионных соединений. Базальные клетки укрепляют внутриклеточную архитектуру посредством белков промежуточных филаментов КRT14 и KRT5. Эти два белка присоединены к (хеми)десмосоме.

Вторым компонентом является программа дифференцировки: это «программа укрепления» (плоскоклеточной дифференцировки) клеток, выстилающих воздухоносные пути. Эти клетки должны быть жесткими при рождении, поскольку они будут подвергаться механическому стрессу и воздействию высоких уровней кислорода. Укрепление возможно благодаря семейству белков, усиливающих клеточную архитектуру. Это семейство белков состоит из группы промежуточных филаментов, и белков, укрепляющих промежуточные филаменты (SPRR белков, LOR, HRNR, и т.д.). Эти две программы можно обобщить под заголовками «дифференцировка кератиноцитов», «дифференцировка эпителиальных клеток», «реорганизация промежуточных филаментов», «кератиновые «роговая оболочка», филаменты, ремоделирующие цитоскелет».

В то как перспективно применять VEGF 165 белок для регенерации поврежденных легких у человека, VEGFA и VEGF 165 являются важными регуляторами широкого ряда процессов в организме. Следовательно, применение VEGFA or VEGF 165 может привести к слишком многим побочным эффектам.

Были открыты два новых гена ($R2R^1$ и $R2R^2$) в программе экспрессии генов, которые управляются $Vegf^{164}$ у мышей и $VEGF^{165}$ у человека. Эти новые гены, их транскрипты и транслированные белки не связаны с генами и их продуктами из поздних звеньев программы экспрессии базальных и плоскоклеточных генов.

Были проведены эксперименты для демонстрации того, что эти гены являются важными модуляторами программы базальной и плоскоклеточной дифференцировки. Одной из наиболее важных находок этих экспериментов является то, что эти гены являются важными модуляторами экспрессии HIF1α и PERP в клетках. В наших экспериментах R2R гены являются позитивными регуляторами, и интерференция с данным механизмом открывает терапевтические возможности в лечении рака.

Материалы и методы

Мышиные эмбрионы и обработка тканей. Все эксперименты на животных были утверждены Этическим Комитетом по исследованиям на животных в Медицинском центре Лейденского университета, и выполнены в соответствии с Руководством по уходу и применению лабораторных животных, опубликованным Национальным институтом здоровья. Гетерозиготных Vegf+/120 мышей скрещивали для получения эмбрионов Vegf120/120 и однопометных мышей дикого типа Vegf+/+. По утрам по вагинальной пробке определяли возраст эмбриона в сутках (Е) 0,5. Беременных самок умерщвляли цервикальной дислокацией. Эмбрионов E12.5, 14.5 и 16.5 изолировали в стерильном ФБР. Грудные клетки эмбрионов осторожно разрезали в условиях, свободных от рибонуклеазы, помещали в среду для замораживания тканей (ТВS, Triangle Biomedical Sciences, Дарем, Северная Каролина), замораживали и хранили при -80°C. Распределение эмбрионов по возрасту и происхождению представлено в таблице S1.

Получали срезы с помощью криостата (8 мкм), и прикрепляли к слайдам для микроскопии SuperFrost Plus (Menzel Gmbh & Co KG, Брауншвейг, Германия). Получение срезов и другую иммуногистохимическую обработку грудных клеток эмбрионов различного возраста проводили произвольно.

Иммуногистохимия и лазерная захватывающая микродиссекция. Три среза ткани от каждой грудной клетки эмбриона выбирали на уровне вида сердца с двумя желудочками. Срезы подвергали иммуногистохимической обработке в одной партии. Криостатические срезы фиксировали, помещая их в холодный ацетон (4°C) на 2 минуты после извлечения из -80°C морозильника. Все дополнительные иммуногистохимические этапы проводили при 4°C, и все буферные растворы и растворы антител хранили при 4°C. Буферный раствор, не содержащий рибонуклеазы, или D-PBS буферный раствор готовили путем разбавления RNAsecure (25x, AM7006, Ambion TX) до 1x в используемом буферном растворе. Все растворы антител готовили в ФБР, в то время как изолектин GS-IB4 конъюгат разбавляли в D-PBS. Superase.In (AM2696, Ambion, Остин, Техас) добавляли к каждому раствору антител в конечной концентрации 1 Ед/мкл. Слайды сушили на воздухе, и срезы тканей ограничивали карандашом для гидрофобного барьера. После помещения слайдов на холодный металлический блок (4°C), 30 мкл ФБР наносили на каждый тканевой срез, и сушили. Затем 30 мкл анти-кератин (4, 5, 6, 8, 10, 13, 18) моноклональных антител (МАВ1636, Chemicon) в концентрации 10 мкг/100 мкл наносили на образец. Раствор антител высушивали спустя 2 минуты, и срез ткани осторожно промывали 250 мкл ФБР. 30 мкл Alexa-fluor-488 куриного анти-мышиного IgG (H+L) конъюгата (A21200, Invitrogen, Калифорния) в концентрации 10 мкг/100 мкл, наносили

затем на 2 минуты, затем опять осторожно промывали 250 мкл ФБР. Наконец, третий цикл 2-минутного окрашивания с 30 мкл изолектин GS-IB₄ Alexa Fluor 594 конъюгата (I21413, Invitrogen, Калифорния) в концентрации 10 мкг/100 мл завершал процедуру окрашивания. Тканевые срезы подвергали дегидратации при комнатной температуре: 75% ЕtOH (30 сек), 95% EtOH (30 сек), 100% EtOH (30 сек), 100% EtOH (120 сек), ксилол (180 сек). Лазерную захватывающую микродиссекцию проводили на приборе для микродиссекции Veritas Microdissection Instrument (Arcturus Bioscience Inc., Маунтин-Вью, Калифорния) немедленно после этапов дегидратации. Мы готовили срезы из 3х 300 - 400 клеток (в виде образцов в трех повторностях) из внутрилегочных воздухоносных путей или кровеносных сосудов в эмбриональных легких на тканевых срезах на уровне обоих желудочков сердца. Клетки, окрашенные моноклональными антителами к мышиному панкератину/куриным анти-мышиным IgG Alexa-fluor-488 конъюгатом, были идентифицированы как зеленые флюоресцирующие клетки (синий фильтр). Эти зеленые флюоресцирующие клетки были определены как эпителиальные клетки воздухоносных путей (ker+ клетки), и были произвольно выделены, независимо от их морфологии характерной для проксимальных или дистальных воздухоносных путей. Клетки, окрашенные изолектин GS-IB₄ Alexa-fluor-594 конъюгатом, были идентифицированы как красные флюоресцирующие клетки (зеленый фильтр). Эти клетки были определены как мезенхимальные клетки с эндотелиальными характеристиками (il+ клетки). Окрашивание клеток обоими маркерами не наблюдалось на трех точках эмбрионального развития (Е 12.5, 14.5, 16.5). Фактически, красные флюоресцирующие клетки можно было наблюдать зеленые и позитивное/негативное изображение друг друга. Подвергнутые микродиссекции ker+ или il+ клетки собирали в пробирку Gene Amp (Applied Biosystems, Фостер-Сити, Калифорния), заполненную 75 мкл RNeasy литического буферного раствора (RLT; Qiagen, Хильден, Германия), содержащего 0,14М бета-меркаптоэтанол и 200 нг полиинозиновой кислоты (Sigma).

Выделение, амплификация, маркировка, и микроматричная гибридизация РНК. Захваченные лазером образцы инкубировали при 42°С в течение 20 минут, а затем охлаждали на льду. Образцы хранили при -80°С перед дальнейшей обработкой. После оттаивания равный объем 70% этанола добавляли в каждый образец, а затем переносили на колонки RNeasy MinElute Spin Columns (Qiagen). РНК очищали в соответствии с инструкциями производителя, элюировали 14 мкл воды, не содержащей рибонуклеазы, и доводили до 4 мкл вакуумной сушкой. Два цикла линейной мРНК амплификации было необходимо для образования достаточных количеств кРНК. Два-цикла синтеза кДНК и синтез биотин-маркированной кДНК проводили в соответствии с руководством

«GeneChip Eukaryotic Sample and Array Processing Manual» («Руководство по обработке генного чипа эукариотического образца и матрицы») (Affymetrix, Санта-Клара, Калифорния). В качестве контроля извлечения использовали контрольный набор GeneChip Poly-A RNA control kit (Affymetrix). MEGAscript T7 kit (Ambion, Остин, Техас) использовали для транскрипции *in vitro* второй нити кДНК в первом цикле амплификации, получая 112-457 нг аРНК. Во втором цикле амплификации, начиная от 100 нг аРНК из первого цикла, получали 11-86 мкг кРНК с применением набора для маркировки транскрипции *in vitro* (IVT) GeneChip. Маркированную РНК гибридизовали в мышиных геномных матрицах GeneChip (Affymetrix). Гибридизацию проводили с применением 12,5 мкг маркированной биотином РНК при 45°C в течение 16 часов при непрерывном вращении. Матрицы окрашивали в установках Affymetrix Fluidics stations с применением стрептавидина-фикоэритрина (SAPE), с последующим окрашиванием антителами к стрептавидину, и вторым SAPE окрашиванием. Затем матрицы сканировали на инструменте Agilent Laserscanner (Affymetrix).

Статистический анализ. Данные по уровню зонда Affymetrix обобщали с применением FARMS (Факторного анализа для робастного суммирования микроматриц) ¹. Необработанные интенсивности подвергали логарифмической трансформации для нормального распределения данных. Вначале неконтролируемый многовариантный метод проекции, анализ спектральных карт², применяли для снижения сложности слишком многомерных данных (п генов против р образцов). Анализ спектральных карт обеспечивал объективную идентификацию преобладающих кластеров генов и предметов, присутствующих в наборе данных. Во-вторых, тесты для дифференциальной экспрессии генов между клетками двух видов (ker+ против il+ клеток) проводили в LIMMA (линейных моделях для данных микроматриц)³, поскольку этот анализ использует информацию для совокупности генов, делая анализ стабильным даже в матриц 3 . В-третьих, количеством экспериментах малым различия однопометными Vegf120/120 нокаутными мышами и мышами дикого типа по профилям экспрессии на протяжении эмбрионального периода тестировали с помощью взаимодействия двух факторов, Vegf генотипа и времени, вновь с помощью LIMMA³. Данные по Е12.5 и Е14.5 были собраны, поскольку нас интересовал контрастный временной профиль E16.5 против E14.5 и E12.5. Этот тест проводили на образцах ker+ и il+ по отдельности, поскольку эти две ткани были получены из одних и тех же эмбрионов. Такие модели, как LIMMA обеспечивают произвольный и независимый сбор всех образцов. Коррекция этой зависимости требует более сложной модели, анализировать ker+ и il+ одновременно. Геномные вариации при единичном

взаимодействии типа ткани (образцы ker+ против il+) также обнаруживаются посредством LIMMA анализа. Распределение дифференциальной экспрессии по всему геному определяли с применением MACT (инструмента для микроматричного хромосомного анализа).

Результаты/Обсуждение

При рождении необходим обмен O_2 и CO_2 в легких на большой границе раздела воздухоносных путей и кровеносных сосудов. Эмбриональное развитие легких у мышей подвергается сильному сдвигу при E (= сутки после зачатия) 16.5¹. В это время переплетенные воздухоносные пути и сосудистая сеть распускаются путем умножения и усовершенствования их дистальных ветвей. Дистальные воздухоносные пути или респираторные трубки умножаются путем подразделения тонкостенных мешочков перед рождением. Эти мешочки развиваются в итоге в постнатальные альвеолы². Для тонкостенных воздухоносных путей необходимы плоские клетки для облегчения транспорта газа. Таким образом, фенотипическая дифференцировка в плоские клетки воздухоносных путей, происходящая около Е16.5, является критической фазой эмбрионального развития легких. Эпителиальные клетки, покрывающие воздухоносные пути, происходят из разветвленной энтодермы головной кишки. От Е16.5, эпителиальные клетки в дистальных воздухоносных путях начинают уплощаться, в то время как проксимальные клетки сохраняют свою столбчатую форму. Наиболее дистальные из этих клеток будут выстилать мешочки и альвеолы, и развивать плоскую или даже чешуйчатую морфологию на Е18.5. Капилляры выстланы с плоскими эндотелиальными клетками и представляют дистальные кровеносные сосуды сосудистой сети. Эндотелиальные клетки, покрывающие легочные кровеносные сосуды, происходят из мезодермальной мезенхимы. Их рост должен тесно соответствовать росту их эпителиальных аналогов, чтобы обеспечить большую альвеолярно-капиллярную границу раздела, через которую начинается газообмен при рождении. Реципрокное взаимодействие между эпителием воздухоносных путей, произошедшим из энтодермы, и окружающей мезодермальной мезенхимой, начинается в раннем морфогенезе легких^{3,4}. Начиная от E9.5, Fgf10, продуцируемый мезенхимальными клетками в окружающей мезодерме, является наиболее важным сигналом для разветвления энтодермы. Тесное взаимодействие по меньшей мере с Shh, Bmp, TGF-ß, и Wnt факторами передачи сигнала модулирует этот ранний механизм разветвления. Однако, молекулярный механизм, лежащий в основе поздних клеточных фенотипических изменения и эпителиально-эндотелиального взаимодействия при Е16.5 менее изучен.

Для дальнейшего изучения поздней дифференцировки легких после Е12.5, мы

разработали основанную на РНК процедуру иммунохимического окрашивания для лазерной захватывающей микродиссекции эпителиальных клеток в развивающихся воздухоносных путях. Мы предположили, что определение профиля экспрессии поздних генов с помощью РНК, выделенной из клеток воздухоносных путей, разделяющих общий эпителиальный антиген в различном эмбриональном возрасте, позволит выяснить их транскрипционные изменения со временем. Эта программа должна по меньшей мере отразить характеристики эпителия, предпочтительно типа воздухоносных путей легких. То же самое предположение проверяли на легочных клетках, маркированных эндотелиальным маркером, универсально экспрессируемым в различном эмбриональном возрасте. Кроме того, мышиную нокаутную модель с поздним аномальным морфогенезом разветвления в легких, включили в данный подход. Мы выбрали Vegf120/120 модель, поскольку периферическая дифференцировка воздухоносных путей и сосудов^{5,6,7} серьезно повреждается в этих Vegf120/120 нокаутных эмбриональных легких. Эпителиальные и эндотелиальные клетки дикого типа, как ожидалось, экспрессировали набор генов дифференцировки воздухоносных путей и сосудов, не имевшийся у их Vegf120/120 нокаутных аналогов. Vegf120/120 мыши не имели VEGF-A изоформ 164 и 188, но экспрессировали изоформу 120. VEGF-A изоформы 164 и 188 (VEGF164 and VEGF188) наиболее тесно связаны с экстрацеллюлярным матриксом, чем более растворимый VEGF120 вариант, и концентрируются локально вокруг дистальных воздухоносных путей. Стандартная точка зрения устанавливает, что легочные эпителиальные клетки секретируют эти VEGF-A изоформы, в то время как VEGF164 и VEGF188 поощряют локальный рост легочных эпителиальных клеток через стимуляцию рецептора тирозинкиназ Flk1 (VEGF рецептор-2) и Flt1 (VEGF рецептор-1). Ограниченная экспансия эндотелиальных клеток совершенствует легочную сосудистую сеть и обеспечивает соответствующий рост эпителиальных клеток^{8,9}. Это эпителиально-эндотелиальное взаимодействие обеспечивает газообмен при рождении путем формирования тесной связи между альвеолами дистальных воздухоносных путей и капиллярами легочной сосудистой сети. Однако, этот тип взаимодействия не может объяснить присутствие VEGF-A в мезенхимальных клетках, окружающих эпителиальные клетки дистальных воздухоносных путей.

Иммунохимическое окрашивание проводили на срезах замороженных тканей из грудных клеток эмбрионов на E12.5, E14.5 и E16.5 (фиг. 2). Геномное распределение эмбрионов показано в таблице S1. Мы выбрали антитела, обеспечивающие достаточную пропускную способность для связывания с эпителиальными или эндотелиальными антигенами в границах эмбрионального периода в нашем исследовании. Анти-

цитокератиновые антитела (направленные против цитокератина 4, 5, 6, 8, 10, 13, и 18) были выбраны для маркировки эпителиальных клеток (*ker+* клеток), выстилающих воздухоносные пути, поскольку примитивнее и дифференцированные эпителиальные клетки глобально экспрессируют промежуточные филаменты различных кератинов. Эндотелиальные клетки в одном и том же срезе ткани окрашивали изолектин GS-IB4 (Griffonia simplicifolia) Alexa-fluor-594 конъюгатом, который связывается с ранними¹⁰ и поздними эндотелиальными клетками^{11,12} у мышей (*il+* клетками). Окрашивание клеток обоими иммуногистохимическими маркерами не наблюдалось в трех моментах времени эмбрионального развития. 300 – 400 *ker+* и *il+* клеток избирательно изолировали путем лазерной захватывающей микродиссекции. Два цикла линейной мРНК амплификации обеспечили достаточное количество кРНК для гибридизации на матрицах Affymetrix Mouse 430 2.0 Genechips.

Во первых, мы исследовали, отражает ли определение профиля экспрессии генов, регулирующих последующие звенья сигнальных каскадов, дифференцировку с возрастом зависимости от эпителиального и эндотелиального происхождения. Данные исследовательского, неконтролируемого анализа экспрессии генов установили, что экспрессия генов меняется во время эмбрионального развития с учетом наибольшей вариации (35%) в наборе данных. Эта вариация графически представлена в первом основном компоненте (X-оси или PC_1) спектральной карты¹³ (фиг. 3). Гены, проявляющие наибольшие изменения экспрессии на протяжении трех стадий эмбрионального развития, находились на краях Х-оси. Один из этих генов, сурфактант-ассоциированный белок С (Sftpc), как известно, осуществляет важную физиологическую повышающую регуляцию во время эмбриогенеза, и достаточные количества его белкового продукта необходимы для нормального дыхания при рождении 14,15 . Второй основной компонент (Y-ось или PC_2), объясняющий другие 17% вариации в наборе данных, может быть связан с различиями в экспрессии генов в зависимости от клеточного происхождения. Некоторые из наиболее крайних проб, установленных по РС2 оси, представляют гены, которые, как известно, являются характерными для легочного эпителия или эндотелия. Среди восьми наиболее крайних наборов проб, мы идентифицировали CD 93 антиген $(CD93)^{16}$ и клаудин 5 $(Cldn5)^{17}$ в качестве иллюстративных эндотелиальных генов, и на противоположной стороне Y-оси, фактор семейства Forkhead, блок A1 и кератин 8 $(Krt8)^{19}$ в качестве экспрессируемых эпителиальных генов. Наложение различных образцов на спектральную карту показало их распределение по двум основным компонентам. Группы ker+ и il+были ясно разделены в соответствии с их клеточным происхождением по РС2 (фиг. 3). Ker+ образцы группировались вместе с генами эпителиального типа, а il+ образцы были собраны вместе с генами эндотелиального типа. Оба вида клеточного происхождения собирались вместе с PC_1 в одном и том же эмбриональном возрасте. Это указывало, что общие изменения экспрессии генов развития были подобными для эпителиальных (ker+) и эндотелиальных (il+) клеток. В целом, образцы группировались вместе в зависимости от клеточного происхождения (ker+ против il+ клеток) и эмбрионального возраста, при использовании анализа с неконтролируемыми управляемыми данными. Анализ спектральной карты подчеркивает, что избирательная лазерная захватывающая микродиссекция обеспечивает хорошее разрешение профилей экспрессии генов. Независимый контролируемый одномерный (от гена к гену) анализ влияния тканевого происхождения образцов (ker+ против il+) дополнительно подтвердил, что ker+ и il+ клетки соответствуют на геномном уровне эпителиальным или эндотелиальным клеткам, соответственно (фиг. 1).

Далее, в il+ и ker+ клетках был выявлен транскрипционный профиль, связанный с аномальным морфогенезом разветвления в Vegf120/120 нокаутном фенотипе. Для каждого гена мы анализировали, имеются ли существенные различия профиля экспрессии на протяжении эмбрионального возраста между однопометными мышами Vegf120/120 нокаутного и дикого типа (Vegf+/+). Эти различия в зависимом от возраста профиле экспрессии между Vegf+/+ и Vegf120/120 развертывают геномную карту в трех направлениях. Имеются несколько генов, идентифицированных только при явной повышающей регуляции Vegf+/+ генотипа на протяжении эмбрионального возраста, например, Hmr (фиг. 2). Vegf120/120 генотип ослаблялся при индукции, зависимой от возраста.

Во-первых, причина структурного дефицита в воздухоносных путях Vegf120/120 нокаутных легких становится явной. Клетки дикого типа ker+ экспрессируют избыток 44 эпителиально-специфических генов в E16.5, по сравнению с их Vegf120/120 нокаутными аналогами. Группа генов комплекса эпидермальной дифференцировки (EDC) преобладаем в профиле экспрессии (фиг. 4). S100a8 и S100a9, изображенные среди этого EDC субнабора, и как известно, являются VEGF-A зависимыми²⁰ хемоаттрактантами. Другие элементы EDC, такие как гены малого пролин-обогащенного участка (Sprr), и поздние компоненты эпидермального рогового конверта, также представлены. Цитоскелетный кератин Krt2-6 совместно экспрессировался с EDC суб-набором в клетках дикого типа ker+ на E16.5. Ингибиторы сериновых-цистеиновых протеиназ и три гена SCC (гена, кодирующего белок, секретируемый плоскоклеточным эпителием) комплекса, завершали группу генов, подвергающихся повышающей регуляции (фиг. 4).

Исследование взаимодействия между эмбриональным возрастом и генотипом в

обнаружило выраженную повышающую регуляцию il+ клетках дикого типа ограниченного набора генов в Е16.5. Этот ответ ведет к приему эпителиальноспецифической программы трансформации в клетках дикого типа il+ в E16.5, по сравнению с Vegf120/120 нокаутными клетками. Как в клетках дикого типа ker+, EDC кластер, SCC кластер, ингибиторы цистеиновых протеиназ и эксклюзивные кератиновые гены явно подвергались повышающей регуляции на протяжении эмбрионального возраста. Riken1110020A10, соответствующий Dsc1 гену, подвергался повышающей регуляции в клетках дикого типа il+ в E16.5. Далее, Pkp1 (плакофилин 1) отображал идентичный профиль транскрипции в Е16.5 (фиг. 5). Как кажется, высоко логичный режим управляет кластерной повышающей регуляцией этих генов. Кератины и белки промежуточного филамента обеспечивают структурную прочность этих клеток, наиболее типично эпителиальных клеток²¹. Белки, кодированные EDC и SCC кластером, и ингибиторы сериновых-цистеиновых протеиназ, укрепляют эту кератиновую сеть. Dsc1 (десмоколлин 1) кодирует один из белков, формирующих десмосомы^{22,23}. Промежуточные кератиновые филаменты связаны с межклеточными десмосомами, формирующими клеточное соединение вместе с щелевыми контактами и адгезионными контактами. Белок, кодируемый Pkp1, является основным из позитивных регуляторов содержания десмосомального белка^{24,25}, и сам является компонентом десмосомального комплекса. Ркр1 также связывает промежуточные кератиновые филаменты с кадгериновыми белками в адгезионных контактах. Эти результаты идентифицировали стимуляцию рецептора тирозин-киназы VEGF-A изоформами 164 и 188 в качестве основного переключения в сборке десмосомальной/промежуточной филаментной структуры в легких. Этот механизм добавляет другой строительный блок к цитоскелетной и межклеточной архитектуре наверху Wnt/ß-катенин-зависимого адгезионного соединения (Е-кадгерина). Фактически, повышающая регуляция Eps8l1 в E16.5 в клетках дикого типа il+ открывает еще прямую интерференцию с актином, ключевым структурным белком, не связанным с системой промежуточных филаментов. Координированная и кластерная экспрессия цитоскелетных и десмосомальных генов обеспечивает формирование плоскоклеточной системы в дистальных воздухоносных путях.

Во-вторых, помимо активации генов, кодирующих специфические структурные белки, интригующей находкой оказалась повышающая регуляция Mapkapk3 в клетках дикого типа il+ в E16.5. Маркарk3 интегрирует пути передачи ERK и р38 сигналов²⁶ при стрессе и митогенном ответе, таком как при стимуляции VEGF-A эндотелиальных клеток. Cdkn2b ($p15^{ink4b}$ или Ink4b), части Ink4b-ARF-Ink4a локуса супрессии опухоли, одновременно подвергались повышающей регуляции. Надежные данные указывают на

супрессию этого локуса связанными репрессорными комплексами группы polycomb (Pcg). Дерепрессия локуса происходит при диссоциации Рсд комплексов путем активации или избыточной экспрессии Mapkapk3²⁷. Этот тормозной рычаг в клеточном цикле стимулах 28, пролиферативных обеспечивает дифференцировку при был продемонстрирован здесь вначале in vivo. В сущности, остановка клеточного цикла, обеспечивающая эпителиальную трансформацию il+ клеток, является VEGF164- и VEGF188-зависимой в легких. Удивительно, что повышающая регуляция Krt5, Krt14 и Tcfap2c была очень похожа на профиль экспрессии предшественников базальных клеток в эпителии воздухоносных путей²⁹. Фенотип базальных клеток проявляется только при рождении в эпителии воздухоносных путей легких, и обычно связан с изолектином. С другой стороны, экспрессия кластеров генов Krt1, EDC и SCC является программой плоскоклеточной дифференцировки. Белки ΔNp63 и ТАаp63 направляют программу плоскоклеточной дифференцировки, предшественника кератина И программу соответственно. Ген Тгр63, кодирующий эти два белка, подвергается повышающей регуляции в клетках дикого типа il+. Как упоминалось, окрашивание клеток антителами к цитокератину (анти-4, 5, 6, 8, 10, 13, и 18) и изолектином GS-IB₄ не наблюдалось в исследуемые моменты времени. Отсутствие Krt1 и Krt14 связывания антителами к цитокреатину позволило идентифицировать специфическую программу эпителиальной трансформации клеток дикого типа il+ в E16.5. Кажется маловероятным, что эпителиальные клетки ker+ генерируют эту эпителиальную транскрипционную программу. Это потребует утраты способности к связыванию антителами к цитокератину, чтобы избежать ker+ маркировки. В то же самое время ker+ клетки должны приобрести исключительное изолектин- GS-IB4 окрашивание. В результате мы предположили, что легочные il+ имеют резервуар клеток, растущих в зрелый эпителий в E16.5. Другими словами, легочные мезенхимальные il+ клетки охватывают клетки с эндотелиальной и эпителиальной компетенцией.

В третьих, ген, представленный зондом Affymetrix 1437019_at (RIKEN cDNA 2200001115 ген) и ген, представленный зондом Affymetrix 1437145_s_at (RIKEN cDNA 2310002J15 ген), подвергались повышающей регуляции в E16.5 в эпителиальных клетках дикого типа, окрашенных антителами к цитокератину 4-5-6-8-10-13-18, и клетках дикого типа, связывающих GS-IB4. Мы установили, что эти два гена (не имеющие биологической аннотации) ко-экспрессируются с плоскоклеточной и базально-клеточной транскрипционной программой. Они играют важную роль в продукции и регенерации дифференцированных клеток воздухоносных путей (фиг. 6, фиг. 7, таблица 1, таблица 2). Начиная с самого длинного контига, сконструированного из секвенированных клонов, мы

открыли человеческий гомолог транскрипта гена *RIKEN cDNA 2200001115* (фиг. 8) и транскрипта гена RIKEN *cDNA 2310002J15* (фиг. 10). Далее, выравнивания белковых последовательностей подтвердили существование человеческого гомологичного белка для соответствующего транслированного белка гена *RIKEN cDNA 2200001115* (фиг. 9) и гена *RIKEN cDNA 2310002J15* (фиг. 11). Мы предложили наименование R2R¹ для гомологов млекопитающих для гена *RIKEN cDNA 2200001115*, транскрипта и белка, и R2R² для гена *RIKEN cDNA 2310002J15*, транскрипта и белка, поскольку эти гены и их белковые продукты ответственны за функцию регенерации в респираторной системе.

В-четвертых, мы установили, что VEGF-A экспрессируется в ker+ и il+ клетках, независимо от дикого типа или Vegf120/120 нокаутного статуса. Далее, ген, кодирующий VEGF рецептор 1 (Flk-1 или Kdr), в большом количестве экспрессировался в il+ клетках, но также существенно повышался уже в E14.5 в ker+ клетках. Этот вид экспрессии VEGF-А и VEGF рецептора меняет классическую точку зрения на то, что мезенхима пассивно ожидает VEGF-A стимул из легочного эпителия. Это по существу подтверждает недавнюю работу, демонстрирующую необходимость эндогенной экспрессии VEGF-A и аутокринной передачи сигналов для выживания эндотелиальных клеток^{30,31}. Из геномного картирования дикого типа против Vegf120/120 нокаутных il+ клеток, также ясно, что il+cells часто ответственны за отправку стимулов эпителиальной трансформации. Повышающая регуляция Fgfbp1, Lgals7, Lgals3 и Il18 в клетках дикого типа il+ в E16.5представляет эти стимулы. Эта повышающая регуляция гена, кодирующего связывающий фактор роста фибробластов белок 1 (Fgfbp1), указывает, что первичное FGFконтролируемое почкование легких также происходит на конечных стадиях легочной дифференцировки. Fgfbp1 действует путем концентрирования FGF2, и является тонким модулятором роста и дифференцировки эпителиальных тканей в ответ на FGF стимулы от мезенхимы. Ген рецептора FGF 2 (Fgfr2) был в этом отношении интенсивно экспрессирован в ker+ и il+ компартменте.

В итоге, была проведена избирательная лазерная захватывающая микродиссекция клеток, разделяющих специфический маркер в различном эмбриональном возрасте. Это позволило дифференцировать профили экспрессии генов в отношении эмбрионального возраста, клеточного происхождения и Vegf генотипа. Транскрипционная программа, выявленная с помощью этого подхода, подчеркнула важность промежуточных филаментов и десмосомальной сети в доработке легочной архитектуры. Этот механизм добавляет другой строительный блок в цитоскелетную и межклеточную архитектуру (Е-кадгерина). наверху Wnt/В-катенин-зависимого адгезионного соединения необходимую прочность клеток, обеспечивают Промежуточные филаменты

подвергающихся сильному воздействию механического и окислительного стресса. Не удивительно, что легочные клетки принимают ту же самую геномную защитную программу, что и клетки кожи, которые подвергаются тем же самым воздействиям. Параллельно усложнению цитоскелета, программа предшественников базальных клеток приобретается il+ клетками позднее в эмбриональной жизни, и является VEGF164-188-зависимой.

Мы продемонстрировали, что понижающая регуляция семейства FAM25 и понижающая регуляция экспрессии гена C9orf169 снижает экспрессию KRT14. Далее, мы знаем, что экспрессия семейства FAM25 (человеческого R2R¹ гомолога) и C9orf169 (человеческого R2R² гомолога) подвергается повышающей регуляции VEGFA/ VEGF¹⁶⁵. Как эти гены действуют в VEGFA/ VEGF¹⁶⁵ пути? миРНК-опосредованный нокдаун R2R гомологов можно применять для исследования специфической роли R2R гомологов в этом пути. Действительно, роль R2R гомологов состоит в модуляции VEGFA/ VEGF¹⁶⁵ ответа в клетке. Базальная экспрессия изоформ VEGFA и VEGF¹⁶⁵ является высокой в легочном эпителии. Эпителиальные функции и структуры являются гораздо более сложными, чем их эндотелиальные аналоги. Таким образом, типичные VEGFA/ VEGF¹⁶⁵ эффекты роста и умножения в эндотелии должны быть более усложненными в эндотелии. Как это реализуется? Экспрессия R2R гомологов ведет к спонтанной модуляции передачи сигналов HIF1A (обеспечивая толерантность к кислороду), и модуляции специфического (PERP) анти-апоптотического пути. Это обеспечивает (ре)генерацию эпителиальных клеток (с основным защитным барьером против стресса), без установки неограниченного ростового потенциала. Другими словами, модуляция специфического анти-апоптотического пути не позволяет развить общую толерантность к апоптозу. Общая толерантность к апоптозу может привести к опасной ситуации иммортализации клетки клетка становится раковой клеткой.

Данное исследование пролило свет на некоторые заболевания легких человека. У недоношенных новорожденных позднее эмбриональное развитие легких нарушается при преждевременном рождении ребенка. Недостаточные уровни сурфактантного белка в легочных альвеолах ведут к тяжелому респираторному дистрессу в большой группе недоношенных новорожденных. Инстилляция сурфактанта в легкие новорожденного нацелена на профилактику и лечение дыхательной недостаточности у недоношенных новорожденных. Однако высокий уровень кислорода и стресс из-за напряжения при механической вентиляции ведет к хроническому повреждению легких или бронхолегочной дисплазии (БЛД). Ускорение плоскоклеточной дифференцировки в дистальных воздухоносных путях недоношенных новорожденных может предотвратить

это истощающее состояние. Сеть промежуточных филаментов и синхронизированное восполнение пула базальных клеток могут также иметь первостепенное значение в поиске лечения некоторых заболеваний легких у взрослых. Приобретение плоскоклеточного фенотипа с экспрессией некоторых EDC кластеров генов характеризует плоскоклеточную метаплазию в воздухоносных путях взрослых с хронической обструктивной болезнью легких (ХОБЛ). Этот механизм защиты от вредоносного стимула, однако, сопровождается потерей регенерирующих базальных клеток³². Напротив, эмбрион следует при развитии программе плоскоклеточной дифференцировки при одновременном построении резервуара базальных клеток с хорошо определенной картой. Эта карта служит в качестве руководства для фармакологического вмешательства в механизм транскрипции для промежуточных филаментов или базальных клеток. Она также указывает на трансформированные *il*+ клетки как на источник эпителиальных клеток легких.

Функциональные характеристики R2R¹ и R2R²

VEGF-A (мышиная изоформа VEGF 164 = изоформа VEGF 165) зависимая экспрессия группы генов промежуточных филаментов была подтверждена на мышиных эмбрионах. Экспрессия этих генов промежуточных филаментов ведет к дифференцировке легочных эпителиальных клеток и развитию программы базальных клеток в легочных мезенхимальных клетках.

Далее, VEGF-A (мышиная изоформа VEGF 164 = изоформа VEGF 165) зависимая экспрессия генов промежуточных филаментов также была подтверждена первичных эпителиальных клетках взрослых людей. Стимуляция этих клеток VEGF-A изоформой VEGF 165 ведет к повышающей регуляции экспрессии гена промежуточных филаментов. Экспрессия гена промежуточных филаментов в этих клетках подвергается понижающей регуляции посредством миPHK, специфических в отношении изоформы VEGF 165 . В итоге, экспрессия генов промежуточных филаментов служит парадигмой дифференцировки и регенерации воздухоносных путей. $R2R^1$ и $R2R^2$ играют специфическую роль в этой программе экспрессии.

R2R¹

Экспрессия $R2R^1$ является VEGF-A (мышиная изоформа VEGF¹⁶⁴ = человеческая изоформа VEGF¹⁶⁵)-зависимой у мышей. Мезенхимальные клетки легких (клетки с позитивным GS-IB4 окрашиванием) приобретают программу экспрессии генов базальных эпителиальных клеток. Экспрессия $R2R^1$ является необходимой для мезенхимально-эпителиального перехода (МЭП).

Роль $R2R^1$ в МЭП была подтверждена в иной эмбриональной ткани, чем легкие – завершение межжелудочковой перегородки в сердце совершалось с помощью МЭП. У

мышей $R2R^1$ высоко экспрессируется при развитии межжелудочковой перегородки, и является VEGF-A (мышиная изоформа VEGF 164 = человеческая изоформа VEGF 165)- зависимым. Напротив, экспрессия $R2R^1$ не установлена при развитии выводного тракта правого желудочка: развитие этой структуры, как известно, является МЭП-независимым (см. фиг. 12).

 $R2R^1$ является геном-кандидатом у мыши и человека для мезенхимально-эпителиального перехода — экспрессия этого гена преобразует VEGF-A (мышиная изоформа VEGF 164 = человеческая изоформа VEGF 165)-эффект на МЭП. Обратным процессом для МЭП является ЭМП (эпителиально-мезенхимальный переход). ЭМП является важной частью прогрессирования и метастазирования рака. Таким образом, $R2R^1$ может играть важную роль в биологии и терапии рака.

Далее, анализ *in silico* установил, что белковый продукт R2R¹, вероятно, взаимодействует с рибосомой. Помимо научного значения, взаимодействие R2R¹ белковой структуры с рибосомой можно применять для разработки лекарств в области биологии рака и МЭП.

$R2R^2$

Было установлено, что $R2R^2$ высоко экспрессируется в первичных легочных эпителиальных клетках взрослого человека. Было установлено, что экспрессия $R2R^1$ *in vitro* подвергается повышающей регуляции со временем, и является VEGF-A (изоформа VEGF 165)-зависимой. Белковый продукт $R2R^2$ является важным для нормальной дифференцировки и поддержки легочного эпителия у взрослых (см. фиг. 13).

СПИСОК ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЕЙ

.110	Academisch Ziekenhuis Leiden a/u Leiden University Medical Centre	د
<110>		•
<120>	Novel Genes	
<130>	PC/RJG/PG442920WO	
<160>	12	
<170>	PatentIn version 3.3	
<210> <211> <212> <213>	1 425 DNA Mus musculus	
<400> acactg	1 gacac ggaccgaagg agtggaaaaa gctttacctg tcactgtctg ctgccatacg 60)
atgctg	ggag gcctggggaa gctggcggcc gagggcctgg cccaccgcac agagaaagcc 120	0
actggg	gggag cagttcacgc agtggaagag gtggtgagcg aggtggtggg ccacgccaag 180	0
gaggtt	ggag agaagaccat taatgacgcc ctaaagaaag cccaagaatc aggagacagg 24	0
gtggtg	gaagg aggtcactga gaaggtcacc cacaccatca ctgatgctgt tacccatgcg 30	0
	aggcc tgggaagact gggacagtga gcctgcctac cagcatggct ggcccttcct 36	0
	tcaat aaagagtgtg aaacgtgaaa aaaaaaaaaa aaataacaaa aaaaaaaaaa	0
aaaaa	42	5
<210> <211> <212> <213>	2 267 DNA Mus musculus	
	gggag gcctggggaa gctggcggcc gagggcctgg cccaccgcac agagaaagcc	50
	gggag cagttcacgc agtggaagag gtggtgagcg aggtggtggg ccacgccaag 12	
	tggag agaagaccat taatgacgcc ctaaagaaag cccaagaatc aggagacagg 18	
gtggt	gaagg aggtcactga gaaggtcacc cacaccatca ctgatgctgt tacccatgcg 24	
gcaga	aggcc tgggaagact gggacag 26	57
<210> <211> <212> <213>	· 89 · PRT _	
<400>		
Met L 1	eu Gly Gly Leu Gly Lys Leu Ala Ala Glu Gly Leu Ala His Arg. 5 10 15	
Thr G	Glu Lys Ala Thr Gly Gly Ala Val His Ala Val Glu Glu Val Val 20 25 30	

Ser Glu Val Val Gly His Ala Lys Glu Val Gly Glu Lys Thr Ile Asn

Страница

Asp Ala Leu Lys Lys Ala Gln Glu Ser Gly Asp Arg Val Val Lys Glu 50 60 Val Thr Glu Lys Val Thr His Thr Ile Thr Asp Ala Val Thr His Ala 65 70 75 80 Ala Glu Gly Leu Gly Arg Leu Gly Gln 85 <210> <211> 342 DNA Homo sapiens <400> actgtctgct gccacacgat gctggggaggc ctgggggaagc tggctgccga aggcctggcc 60 caccgcaccg agaaggccac cgagggagcc attcatgccg tggaagaagt ggtgaaggag 120 gtggtgggac acgccaagga gactggagag aaagccattg ctgaagccat aaagaaagcc 180 caagagtcag gggacaaaaa gatgaaggaa atcactgaga cagtgaccaa cacagtcaca 240 aatgccatca cccatgcagc agagagtctg gacaaacttg gacagtgagt gcacctgcta 300 342 ccacggccct tccccagtct caataaaaag ccatgacatg tg <210> 267 <211> <212> DNA Homo sapiens <213> <400> 60 atgctgggag gcctggggaa gctggctgcc gaaggcctgg cccaccgcac cgagaaggcc accgagggag ccattcatgc cgtggaagaa gtggtgaagg aggtggtggg acacgccaag 120 gagactggag agaaagccat tgctgaagcc ataaagaaag cccaagagtc aggggacaaa 180 aagatgaagg aaatcactga gacagtgacc aacacagtca caaatgccat cacccatgca 240 267 gcagagagtc tggacaaact tggacag <210> 6 89 <212> PRT Homo sapiens <213> <400> Met Leu Gly Gly Leu Gly Lys Leu Ala Ala Glu Gly Leu Ala His Arg 1 10 15 Thr Glu Lys Ala Thr Glu Gly Ala Ile His Ala Val Glu Glu Val Val 20 25 30

Lys Glu Val Val Gly His Ala Lys Glu Thr Gly Glu Lys Ala Ile Ala 35 40 45

Страница

Ile Thr Glu Thr Val Thr Asn Thr Val Thr Asn Ala Ile Thr His Ala 65 70 75 80 Ala Glu Ser Leu Asp Lys Leu Gly Gln <210> 1078 <211> <212> DNA <213> Mus musculus <220> misc_feature <221> <222> (109)..(109)n is a, c, g, or t <223> <220> misc_feature (112)..(112) <221> <222> <223> n is a, c, g, or t <220> misc_feature (887)..(888) <221> <222> <223> n is a, c, g, or t <220> misc_feature (893)..(893) <221> <222> <223> n is a, c, g, or t <220> misc_feature (900)..(900) <221> <222> n is a, c, g, or t <223> <400> gtgactggct gctgtctcta gttgttgagg cctcttggga tctyggcgct macmccwtgc 60 tytagwgact ccgatagctc ccrmggctcc agtgsasmcc tcggkcggng gnagggaaaa 120 ggcacttgct ggtagctctg ctcacccgca ctgggacctg gagctggagg actaagaaga 180 cagacggctg ctgcttgcca cagcctggac catggacccc catgagatgg ttgtgaagaa 240 tccatatgcc cacatcagca ttcctcgggc tcacctgcgc tctgacctgg ggcagcagtt 300 agaggaggtt ccttcttcat cttcctcctc tgagactcag cctctgcctg caggaacatg 360 tatcccagag ccagtgggcc tcttacaaac tactgaagcc cctgggccca aaggtatcaa 420 gggcatcaag ggtactgctc ctgagcacgg ccagcagacc tggcagtcac cctgcaatcc 480 ctatagcagt gggcaacgtc catcgggact gacttatgct ggcctgccac ctgtagggcg 540 tggtgatgac attgcccacc actgctgctg ctgcccttgc tgctcctgct gccactgtcc 600

Glu Ala Ile Lys Lys Ala Gln Glu Ser Gly Asp Lys Lys Met Lys Glu 50 60

1

660

tcgcttctgc cgttgtcaca gctgttgtgt tatctcctag ctgactattg aacctccagg

gctgtgcagc ccaggttcct gctcaatgcc aaagtgttgc tggacatcag gagcagccgt	720
tgtcatgagc atcagccatt tcctgccctg agcaggggag cctgtccacc agcgttcagc	780
tgtagccttc tggaataggg ttccagccac tagccatgtt ggcaacaaca gggacaccct	840
tcacgtcctg caagactttg gcaataaagc aggatgagcg ttgctgnncc tgntgaaaan	900
aaamwaaawa cwgccgttgt cacarcygtt rtgttatctm mkagstgacw attgtaammt	960
ycagrgctgt rmagcccrgg kksckgctca atgccaaagt gttgmtgsmc mtcrggrgsr	1020
gccaagcttt acgcggtacc cgggattttt tttgtacaaa aaggggcccc ctattagg	1078
<210> 8 <211> 426 <212> DNA <213> Mus musculus	
<400> 8 atggaccccc atgagatggt tgtgaagaat ccatatgccc acatcagcat tcctcgggct	60
cacctgcgct ctgacctggg gcagcagtta gaggaggttc cttcttcatc ttcctcctct	120
gagactcagc ctctgcctgc aggaacatgt atcccagagc cagtgggcct cttacaaact	180
actgaagccc ctgggcccaa aggtatcaag ggcatcaagg gtactgctcc tgagcacggc	240
cagcagacct ggcagtcacc ctgcaatccc tatagcagtg ggcaacgtcc atcgggactg	300
acttatgctg gcctgccacc tgtagggcgt ggtgatgaca ttgcccacca ctgctgctgc	360
tgcccttgct gctcctgctg ccactgtcct cgcttctgcc gttgtcacag ctgttgtgtt	420
atctcc	426
<210> 9 <211> 142 <212> PRT <213> Mus musculus	
<400> 9	
Met Asp Pro His Glu Met Val Val Lys Asn Pro Tyr Ala His Ile Ser 1 5 10 15	
Ile Pro Arg Ala His Leu Arg Ser Asp Leu Gly Gln Gln Leu Glu Glu 20 25 30	
Val Pro Ser Ser Ser Ser Ser Glu Thr Gln Pro Leu Pro Ala Gly 35 40 45	
Thr Cys Ile Pro Glu Pro Val Gly Leu Leu Gln Thr Thr Glu Ala Pro 50 55 60	
Gly Pro Lys Gly Ile Lys Gly Ile Lys Gly Thr Ala Pro Glu His Gly 65 70 75 80	
Gln Gln Thr Trp Gln Ser Pro Cys Asn Pro Tyr Ser Ser Gly Gln Arg 85 90 95	

Страница

Pro Ser Gly Leu Thr Tyr Ala Gly Leu Pro Pro Val Gly Arg Gly Asp $100 \hspace{1cm} 105 \hspace{1cm} 110$

Asp Ile Ala His His Cys Cys Cys Cys Pro Cys Cys Ser Cys Cys His 115 120 125

Cys Pro Arg Phe Cys Arg Cys His Ser Cys Cys Val Ile Ser 130 140

<210> 10 <211> 1291 <212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 10 60 cttgaacccg ggaggcagag gttgcagtga gccgagatcg cgcagctgca ctccagcctg 120 ggcaacagag caagactcca tctcagaaaa gaagcagaaa gcctccaaga gccaatggct 180 ctcaagcatc ttggtctctg ctaagaagag gctcagaggc ttagaagccc tgcctcgccg 240 gggctttgag gtgtgtgagc aatggctggg gactgcaggc ccgggaatct gagggcctca 300 ccccacttcc tttccagagc cgtgacctca ggctcacctc ctgccctcct ctcaggcaag 360 ctgcagatgc cctttagggc ccaggccatg ccccggatgt gaggggctga gtcactggtt tggcagtgcc cctcagagcc caggcctggg ctgccaccca cctgaggacg agggctgggc 420 480 cagctgtcgt gctccagttg ctggggcctc ttgggatctt gggaacccca tctctgagcc 540 ccgccccatg gccccgcccc tcccaaggag ggaaaaggcg gctgccagtc gctcaactca ggcactggga cctagagctc agaagaccga gaggacagac tgccgtgttg ccaccacagg 600 ctggaccatg gaccccaag agatggtcgt caagaaccca tatgcccaca tcagcatccc 660 720 ccgggctcac ctgcggcctg acctggggca gcagttagag gtggcttcca cctgttcctc atcctcggag atgcagcccc tgccagtggg gccctgtgcc ccagagccaa cccacctctt 780 840 gcagccgacc gaggtcccag ggcccaaggg cgccaagggt aaccaggggg ctgccccat 900 ccagaaccag caggcctggc agcagcctgg caacccctac agcagcagtc agcgccaggc 960 cggactgacc tacgctggcc ctccgcccgc ggggcgcggg gatgacatcg cccaccactg ctgctgctgc ccctgctgcc actgctgcca ctgcccccc ttctgccgct gccacagctg 1020 1080 ctgctgctgt gtcatctcct agcccagccc accctgccag ggccaggacc cagacttcag 1140 caaatgtggc tcacacagtg ccgggacatg ccgggacatg cggggtggct gttgtcatgg gcgtctgccc cttcacacca ggcactgggg ctcagaccca ccaggaaggt ggccgttcag 1200 cccgagctcc tgaaacggaa tcccaggtcc tggctggaga gggacacccc tgattacctt 1260 1291 aaggcccagg caataaagca gggtgatctt c

<210> 11 <211> 552

<212> DNA <213> Homo sapiens

<pre><400> 11 atggccccgc ccctcccaag gagggaaaag gcggctgcca gtcgctcaac tcaggcactg</pre>												
ggacctagag ctcagaagac cgagaggaca gactgccgtg ttgccaccac aggctggacc												
atggaccccc aagagatggt cgtcaagaac ccatatgccc acatcagcat cccccgggct												
cacctgcggc ctgacctggg gcagcagtta gaggtggctt ccacctgttc ctcatcctcg												
gagatgcagc ccctgccagt ggggccctgt gccccagagc caacccacct cttgcagccg												
accgaggtcc cagggcccaa gggcgccaag ggtaaccagg gggctgcccc catccagaac												
cagcaggcct ggcagcagcc tggcaacccc tacagcagca gtcagcgcca ggccggactg												
acctacgctg gccctccgcc cgcggggcgc ggggatgaca tcgcccacca ctgctgctgc												
tgcccctgct gccactgctg ccactgccc cccttctgcc gctgccacag ctgctgctgc												
tgtgtcatct cc												
<210> 12 <211> 184												
<212> PRT <213> Homo sapiens												
<400> 12												
Mot Ala Bro Bro Leu Pro Arg Arg Glu Lvs Ala Ala Ala Ser Arg Ser												
10 15												
Thr Gln Ala Leu Gly Pro Arg Ala Gln Lys Thr Glu Arg Thr Asp Cys												
20 25 30												
Arg Val Ala Thr Thr Gly Trp Thr Met Asp Pro Gln Glu Met Val Val												
Arg Val Ala Thr Thr Gly Trp Inr Met Asp Pro Gin Glu Met Val Val 35 40 45												
Lys Asn Pro Tyr Ala His Ile Ser Ile Pro Arg Ala His Leu Arg Pro												
50 55 60												
Asp Leu Gly Gln Gln Leu Glu Val Ala Ser Thr Cys Ser Ser Ser Ser 80												
Asp Led Gly Gli Gli Led Gld Val Ala Sci III 80												
Glu Met Gln Pro Leu Pro Val Gly Pro Cys Ala Pro Glu Pro Thr His												
Giu Met Gin Pro Leu Pro Var Gry Pro Cys Ara 175 95 95												
and the classical process of the second seco												
Leu Leu Gln Pro Thr Glu Val Pro Gly Pro Lys Gly Ala Lys Gly Asn 100 105 110												
a a a a a a cla cla Ala Tra Cla Cla Pro Gly												
Gln Gly Ala Ala Pro Ile Gln Asn Gln Gln Ala Trp Gln Gln Pro Gly 115 120 125												
all and all all all the Tyr Ala Gly												
Asn Pro Tyr Ser Ser Gln Arg Gln Ala Gly Leu Thr Tyr Ala Gly 130 135												
and the state of t												
Pro Pro Pro Ala Gly Arg Gly Asp Asp Ile Ala His His Cys Cys 160												
Страница												

Страница

Cys Pro Cys Cys His Cys Cys His Cys Pro Pro Phe Cys Arg Cys His 165 170 175

Ser Cys Cys Cys Val Ile Ser 180

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

- 1.Полинуклеотид, содержащий $R2R^{1/2}$ ген, для применения в лечении одного или нескольких заболеваний и/или состояний, выбранных из группы, состоящей из:
 - (а) сердечных заболеваний и/или состояний;
 - (b) легочных заболеваний и/или состояний; и
 - (с) рака;

где $R2R^{1/2}$ ген кодирован последовательностью, выбранной из группы, состоящей из последовательностей, обозначенных SEQ ID NO: 1, 2, 4, 5, 7, 8, 10 и 11, или последовательности, идентичной им по меньшей мере на 60%.

- 2. Полипептид, содержащий R2R^{1/2} белок, для применения в лечении одного или нескольких заболеваний и/или состояний, выбранных из группы, состоящей из:
 - (а) сердечных заболеваний и/или состояний;
 - (b) легочных заболеваний и/или состояний; и
 - (с) рака;

где R2R^{1/2} белок кодирован последовательностью, выбранной из группы, состоящей из последовательностей, обозначенных SEQ ID NO: 3, 6, 9 и 12, или последовательности, идентичной им по меньшей мере на 60%.

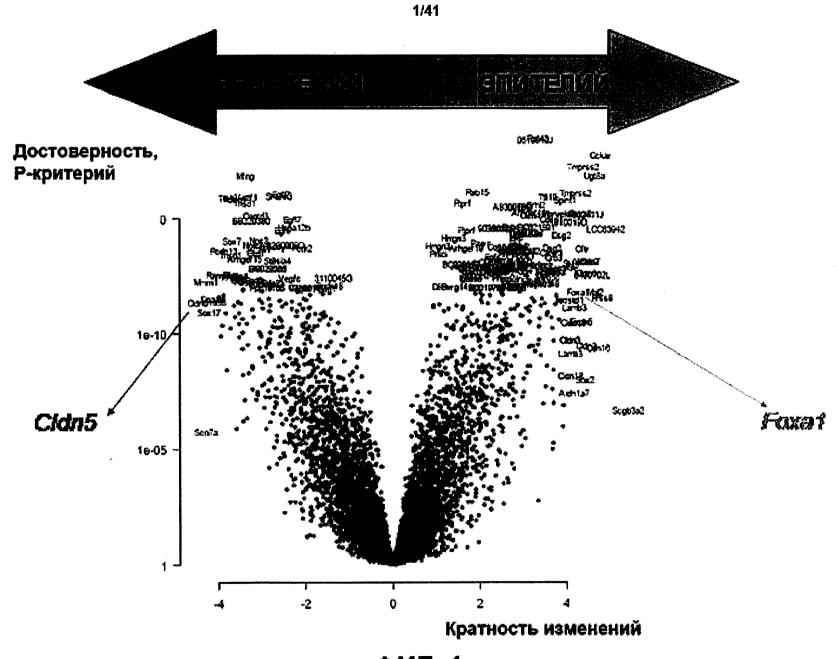
- 3. Антисмысловой нуклеотид, способный модулировать экспрессию R2R^{1/2} генов, для применения в лечении одного или нескольких заболеваний и/или состояний, выбранных из группы, состоящей из:
 - (а) сердечных заболеваний и/или состояний;
 - (b) легочных заболеваний и/или состояний; и
 - (c) paka.
- 4. Антитело или его антиген-связывающий фрагмент, способный к связыванию $R2R^{1/2}$ белков или их фрагмента.
- 5. Антитело по п. 4, в котором $R2R^{1/2}$ белок кодирован последовательностью, выбранной из группы, состоящей из последовательностей, обозначенных SEQ ID NO: 3, 6, 9 и 12, или последовательности, идентичной им по меньшей мере на 60%.
- 6. Антитело по п.п. 4 или 5, для применения в лечении одного или нескольких заболеваний и/или состояний, выбранных из группы, состоящей из:
 - (а) сердечных заболеваний и/или состояний;
 - (b) легочных заболеваний и/или состояний; и
 - (с) рака.
 - 7. Способ диагностики одного или нескольких заболеваний и/или состояний,

выбранных из группы, состоящей из:

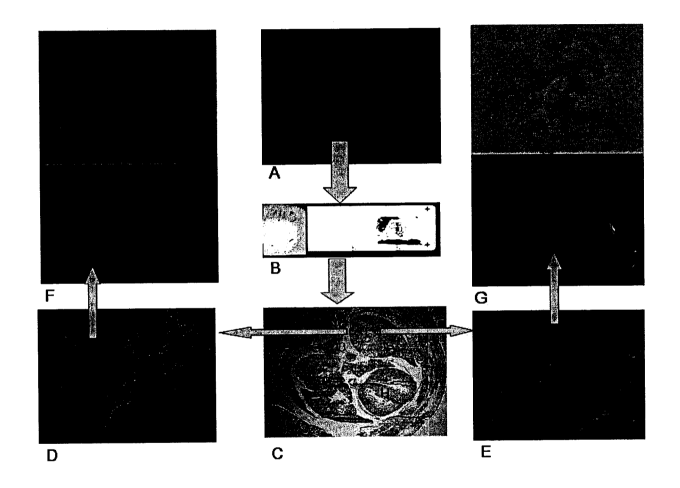
- (а) сердечных заболеваний и/или состояний;
- (b) легочных заболеваний и/или состояний;
- (с) рака;
- (d) восприимчивости или предрасположенности к любому из (a)-(c);

где указанный способ включает этап выявления уровня экспрессии $R2R^1$ и/или $R2R^2$ гена в образце, полученном у исследуемого субъекта, где выявление аберрантного уровня $R2R^1$ и/или $R2R^2$ гена в образце является показателем одного или нескольких заболеваний и/или состояний, указанных как (a)-(c) выше, и/или восприимчивости или предрасположенности к ним.

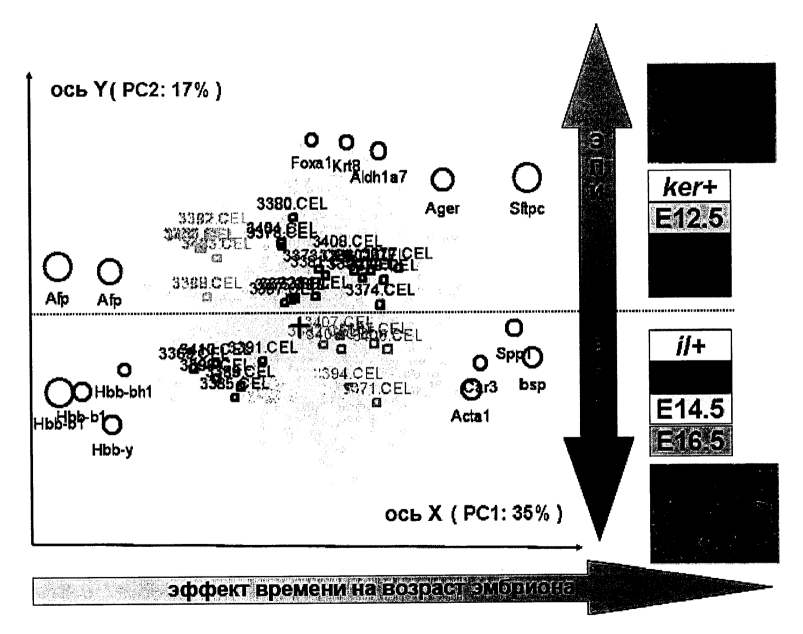
- 8. Способ по п. 7, включающий применение олигонуклеотидного зонда и/или праймера, предназначенного для гибридизации в жестких условиях, ко всей или части последовательности, выбранной из группы, состоящей из (а) SEQ ID NO: 1; 2; 4; 5; 7; 8; 10 и/или 11.
- 9. Способ идентификации или получения агентов, модулирующих экспрессию $R2R^1$ и/или $R2R^2$ генов, включающий этапы обеспечения контакта $R2R^1$ и/или $R2R^2$ генов с исследуемым агентом, и детекции какой-либо модуляции экспрессии $R2R^{1/2}$ генов.
- 10. Фармацевтическая композиция, включающая R2R^{1/2} гены, обеспеченные SEQ ID NO: 1, 2, 4, 5, 7, 8, 10 и 11, или последовательностью, идентичной им по меньшей мере на 60%, вместе с фармацевтически пригодным наполнителем, носителем или разбавителем.
- 11. Фармацевтическая композиция, включающая R2R^{1/2} белки, обеспеченные SEQ ID NO: 3, 6, 9 и 12, или последовательностью, идентичной им по меньшей мере на 60%, вместе с фармацевтически пригодным наполнителем, носителем или разбавителем.
- 12. Животная модель для исследования сердечного и/или легочного заболевания или состояния, или рака, где животную модель получают путем модуляции или нарушения $R2R^{1/2}$ генов.



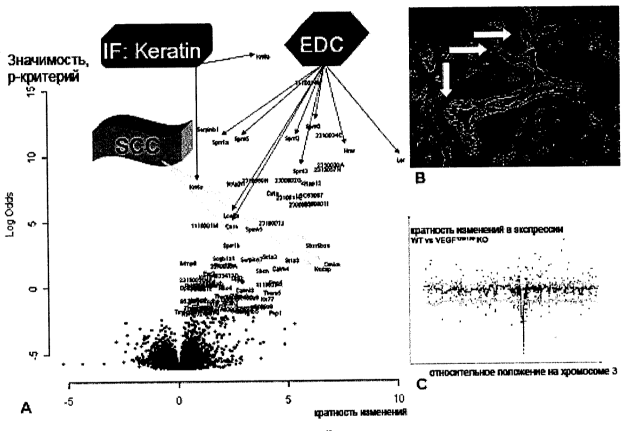
ФИГ. 1



Фиг. 2

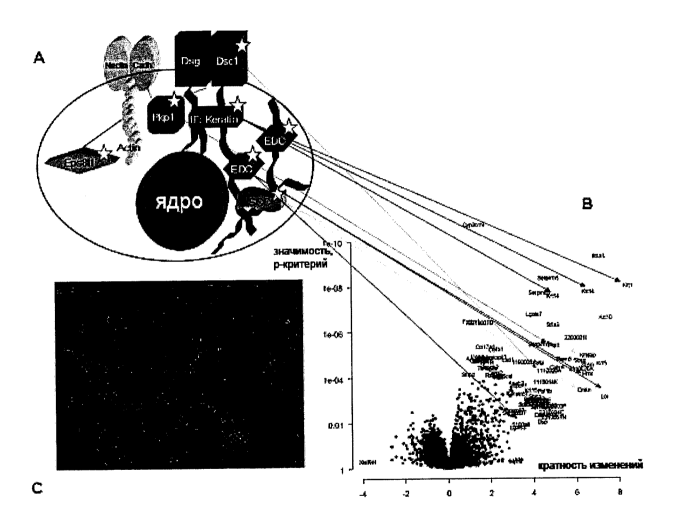


ФИГ. 3

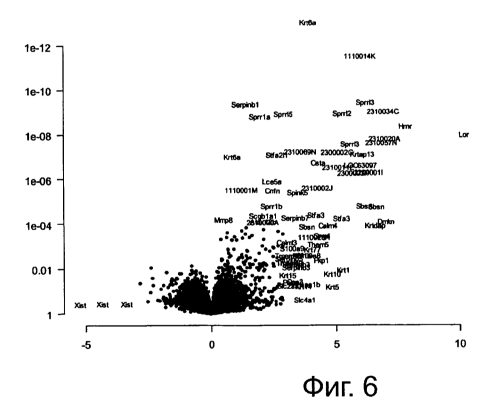


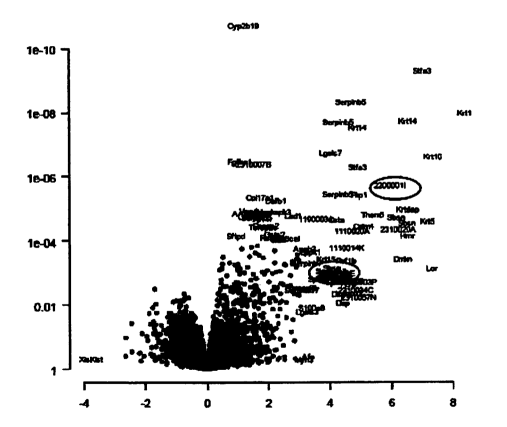
Log. кратности изменений

ФИГ. 4

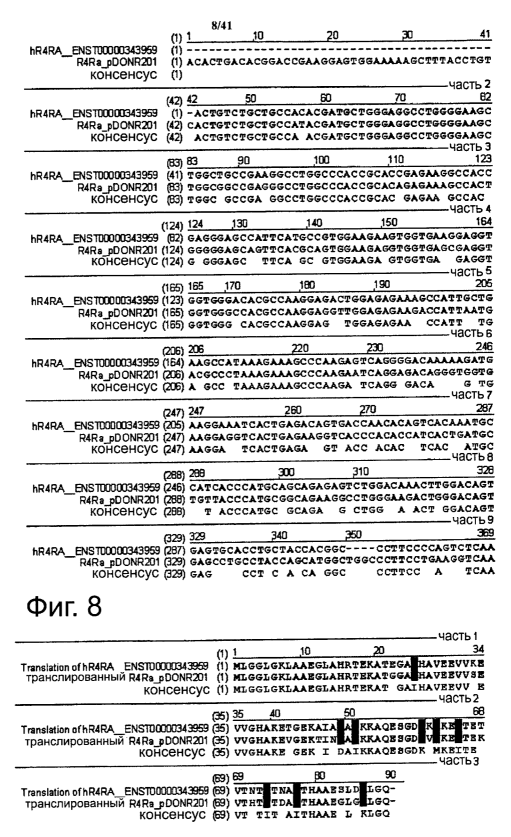


ФИГ. 5





Фиг. 7



						насть 10
	(370)	370 3	BO;	390	400	410
онтиг hR4Rd ENST00000359069 R4Rd_2310002J15	(370) (1)	370 3 CCCTCAGAGCC	CAGGCCTGG	GCTGCCACC	CACCTO	AGGACG
- консенсус	(370)			·		насть 11
	(411)	411 420			440	451
OHTUF hR4Rd_ENST00000359069	(411)	AGGGCTGGGCC	AGCTGTCGT	GCTCCAGTT	GCTGG	GCCTCT
R4Rd_2310002J15	(1)	GTGACT			GTTGAG	GCCTCT
консенсус	(411)	G C	ecte et			насть 12
	(452)	452 460	470		80	492
OHTUF hR4Rd_ENST00000359069	(452)	TEGGATCTTEG	GAACCC	CAT-CTCT-	GAGCCC	CC
R4Rd_2310002J15 KOHCEHCYC	(36)	TGGGATCTYGG	CGCTMACMC	CWTGCTYTA	G G C	rccgata r
KOHCEHCYE	(452)	TGGGATCT GG	, AC C	C 1 C1 1		часть 13
	(493)	493 500	510	520		533
онтиг hR4Rd ENST00000359069	(483)	GCTCCCRMGGC	CCCA-TGGC	ccceccci	CCCAA	GAGGGA
R4Rd_2310002J15		GCTCCCRMGGC	TCCAGTGSA	BMCCTCGGH	CGGNG	enaggga
консенсус	(493)	GC	CCA TG	c c	_	э аввел часть 14
	453 A	534 540	550	560		574
OHTUF 6R4Rd ENST00000359069	<i>(</i> 514)	AAAGGCGGCTG	CCAGTCGCT	CAACTCAG-	-GCAC	IGGGACC
R4Rd 2310002J15	(118)	AAAGGCACTTG	CTGGTAGCT	CTGCTCACC	CGCAC	rgggacc
консенсус		AAAGGC TG			GCAC!	1666ACC 48CTb 15
		F7F F00	590	600		9001515 615
AUTHOR DED L. ENDTOGOGGGCCCC	(575)	575 580 TAGAGCTCAG	DBU ACACCAGA	GGACAGACT	CCCGT	
OHTUF hR4Rd_ENST00000359069 R4Rd_2310002J15	(159)	TEGAGCTG-GA	LGGACTAAGA	AGACAGACO	GCT	SCTGCTI
консенсус		T GAGCT GA	GAC AGA	GACAGAC	GC T	S TGC
						часть 16
	(616)	616	630	640		656
онтиг hR4Rd_ENST00000359069	(594)	-CCACAGGCT	GACCATGGA	CCCCCAAGA	GATGG'	TUGTUAA
R4Rd_2310002J15 KOHCEHCYC	(197) (616)	GCCACAGCCTC	SGACCATGGA CCATGGA	CCCCCA GA	GATGG	T GT AA
Reflections	(010)	CCACAG CIV				часть 17
	(657)	657	670	680		697
онтиг hR4Rd_ENST00000359069	4C343	CARCCCATATO	CCCACATCA	GCATCCCC	GGGCT	CACCTGO
R4Rd_2310002J15	(238)	GAATCCATAT	CCCACATCA	GCATTCCT	CGGGCT	CACCTGC
консенсус	(657)	GAA CCATATO	SCCCACATCA	GCAT CC	GGGCT	часть 18
	(698)	698	710	720		738
онтиг hR4Rd ENST00000359069	(656) (676)	GGCCTGACCTG	GGGCAGCAG	TTAGAGGT	GCTTC	
R4Rd 2310002J15	(279)	GCTCTGACCT	SGGGCAGCAG	TTAGAGGA	FGTTCC	TTCTTCA
консенсус	(698)	G CTGACCT	GGGCAGCAG	TTAGAGG (G T C	C T

Фиг. 10

													_ част	ъ19
	(739)	739			75	50		7	60					779
контиг hR4Rd ENST00000359069	(716)	TCC	TCA	rcc:	rcg	GAG	ATG	CAGO	ccc	TGC	CA	3T G	GGGCC	CTG
R4Rd 2310002J15	(320)	TCT	TCC	TCC	rc T	GAG	ACT	CAGO	CTC	TGC	CT	GCA:	GGAAC	ATG
- консенсус	(739)	TC	TC	rcc	rc	GAG	A I	CAGO	c c	TGC	C (3	ее с _ част	TG LOO
		780			790	1		801	n			310	_ 1001	820
контиг hR4Rd ENST00000359069	(780)	mac.	CCC	A G A C			CC A			CAG	_		CGAG	TCC
R4Rd 2310002J15	(757)	TOC	CCC.	AGA(3CC	AGT	GGG	CCTC	TT	CAA	AC	TAC	TGAA	CCC
KOHCEHCYC	(780)	T	CCC	AGA	3CC	A		CCTC	CTT	CA	c	AC	GA (cc :
	,												–част	
	(821)	821			330			β40			85			861
контиг hR4Rd_ENST00000359069	(798)	CAG	GGC	CCA	AGG	GCG	CCA	AGG	STA.	/CC	GG	GGG	CTGC	ccc
R4Rd_2310002J15		CTG	GGC	CCY	AAG	GTA	TCA.	AGGG	SCA!	FCAA	GG	GTA ~	CTGC:	TOOT
консенсус	(821)	C G	GGC	CCA	A G	G	CA.	AGGG	ė A	C A	166	.	crec -4act	
	~~~	967		87	m			880			890		- 1001	902
WOUTHER DAD A ENEXTHERESERIES	(862)	A TO C	CAG	A A C	CAG	CAG	CCC.	TGG	CAGO	CAGO			AACC	CTA
контиг hR4Rd_ENST00000359069 R4Rd_2310002J15	(443)	GAG	CAC	GGC	CAG	CAG	ACC	TGG	CAG!	rcac	CCC	TGC	AATC	CTA
консенсус	(862)		CA	C	CAG	CAG	CC	TGG	CAG	(	CC	GC	AA C	CTA
													– част	
	(903)	903		910			92	20			30			943
контиг hR4Rd_ENST00000359069	(880)	CAG	CAG	CYC	TCA	GCG	CCA	GGC	CGG	ACTO	SAC	CTA	CGCT	SGCC
R4Rd_2310002J15								ATC	GGG,	ACTO	SAC	TTA	TGCT GCT	3666
- консенсус	(903)	AG	CAG	G	CA	CG	, U		66.	ACT.	3AC		. част	ъ 24
	(944)	944		950			960	)		97	0			984
контиг hR4Rd ENST00000359069	(921)	CTC	CGC	CCG	CGG	GGC	GCG	GGG.	AT G.	ACA!	rce	ccc	ACCA	CTGC
R4Rd_2310002J15	(525)	TGC	CAC	CTG	TAG	GGC	GTG	GTG.	ATG.	ACA!	rtg	CCC	:ACCA	CTGC
консенсус	(944)			C G	6	GGC	G G	G G	AT G	ACA!	r G	ccc	ACCA	CTGC
													— час	
	(985)	985	9	90			1000			101	<u> </u>			1025
контиг hR4Rd_ENST00000359069	(962)	TGC	TGC	Tec	ccc	TGC	TGC	CAC	TGC	TGC	CAC	TGC	CCCC	CCTT
R4Rd_2310002J15	(566)	TGC	TGC	TGC	CCI	TGC	TGC	TCC	TGC	TGCC	CAC ~ A ~	TG1	CC C	CTT
с	٠.												част	ъ26
контиг hR4Rd_ENST00000359069	(1026)	1026	1			1	040			1050				1066
WOUTHER RARD ENSTROOMS 59069	(1003)	CTG	CCG	CTG	CCA	CAG	CTG	CTG	CTG	CTG	TGT	CAT	CTCC	TAGC
R4Rd 2310002J15	(607)	CTG	CCG	TTG	TC	<b>LCA</b> 6	CTG	TT -			LAL	TAT	CTCC	TVGC
консенсус	(1026)	CTG	CCG	TG	C.	<b>LCA</b> G	CTG	T		G!	TGT	A.	CTCC	TAGC
													—час	
контигhR4Rd ENST000000359069	(1067)	1067				100	<del>3</del> 0		10	IAN				110/
контигhR4Rd ENST00000359069	(1044)	CCA	reco	CAC	CCI	rgcc	AGG	GCC.	AGG.	ACC!	CAG ama	ACI	TCAG	CAAAU CCCA
R4Rd_2310002J15	(642)		· · I	GAC AC	TAT		ACC A	ים ביות. ממי	agg Agg	GCT	G G	;	CAG CAG	C A
- консенсус	(IUO/)	!		AC		Ľ	^	CO.		•	- 3	,	-no	_ **

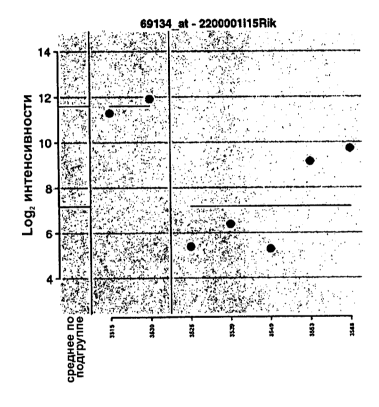
Фиг. 10 (продолжение)

_												<u></u> ча	асть	28
_		(1108)	1108			1120	כ		1130				1	148
конти	¹⁷ hR4Rd ENST00000359069 R4Rd_2310002J15 KOHCEHCYC	(1085) (674)	TGTGG	CTC CT	-CTC	AA:	recc	GGGA	TGT	9006 F <b>GC</b> 1	GGA GGA GGA	CAT	CAG	FAG FAG F G 29
•		(1149)	1149		. 1	160			170				1	189
	· · · · · · <b>_</b> · · · · · · · · ·	(1126)	TGGC1	GTT	GTC/	TG LTG	agca	TCT6	CCA!	TTTC TTTC	CTG	GG GGG	GGCA GGAG GGCTL	C
-		(1190)	1190		12	00		12	10		122	_		230
конти	nr4Rd_ENST00000359065 R4Rd_2310002J15 KOHCEHCYC	(1167) (755)	GGGG	CTCA AGCC C	GAC	CA	CCAG	GAAG	GTG	C6	TTC	AGC AGC	rer	AGC
-		(1231)	1231		124	0		1250	3		1260	1	•	271
конти	17 hR4Rd_ENST00000359069 R4Rd_2310002J15 KOHCEHCYC	(1208) (787)	-TCC	kadi Kadi	LACG(	gaa' ggg	TCCC	AGG!	CACT.	GGC AGC GC	CATG	TG	GUA.	
•		(1272)	1272		1280			1290			1300			1312
конті	^{AF} hR4Rd_ENST00000359069 R4Rd_2310002J15 KOHCEHCYC	(828)	AGAGG ACAGG	3GAC	CACC	CTT	CACG	FTCC	rgca.	AGA( AGA(	CTTT	GGC	AAT	AAA
•		(1313)	1313	.1	320		.1	330		13	40	•		1353
конт	иг hR4Rd_ENST00000359069 R4Rd_2310002J15 КОНСЕНСУС	(1278) (1869)	GCAG	SAT	AGC	GTT						1444	mwa.	aaw

Фиг. 10 (продолжение)

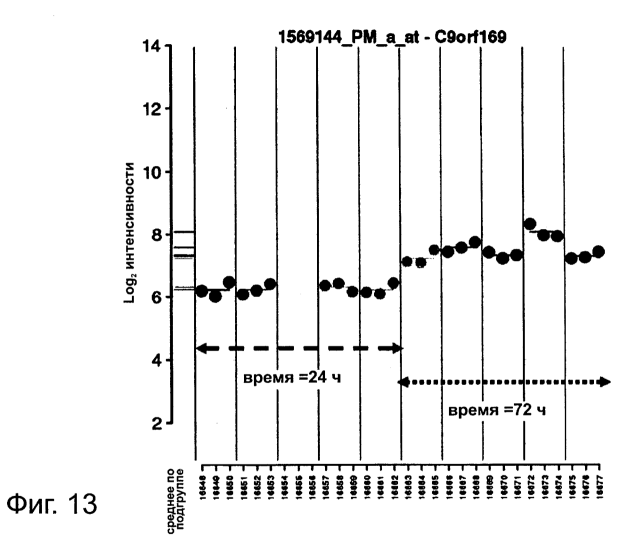
			<del></del>				<u></u> часть 1
	(1)	1		10		0	33
транслированный hR4Rd ENST00000359069	(1) (1)	MAPPI	PRRE	RAAA	SRSTQA1	GPRA	QRTERTDCR
транслированный контиг R4Rd_2310002J15 КОНСЕНСУС	(1)						
							——часты 2
	(34)		40		50		66
транслированный hR4Rd_ENST00000359069	(34)	VATTG					PRAHLRPDL
транслированный контиг R4Rd_2310002J15 КОНСеНСУС	(1) (34)						PRAHLRSDL PRAHLR DL
Koncencyc	(34)						часть 3
	(67)	67			30		99
транслированный hR4Rd_ENST00000359069	(67)	GQQLE					APEPTHLLQ
транслированный контиг R4Rd_2310002J15	(27) (67)	GOOLE		8888 888			PEP LLQ
консенсус	(0/)	GOOLE		555	or Gran		<u> часть 4</u>
	(100)	100		110		120	132
транслированный hRARd FNST00000359069	(100)	PTEVE	GPKG.	AKGN	QGAAPI	ADDNO	MOODENDAB
транслированный контиг R4Rd_2310002J15							WQSPCNPYS
консенсус	(100)	TE E	GPKG	NG-	G AP	00	— часть 5
	(133)	133	140	l	150		165
транслированный hR4Rd_ENST00000359069	(133)	SSORC	GLT	YAGP	PPAGRGI	HAID	нссссрссн
транслированный контиг R4Rd_2310002J15	(93)	SGQRE	GLT	YAGL	PPVGRGI	DIAH	HCCCCPCCB
консенсус	(133)	S QR	AGLT	YAG :	PP GRGI	DLAH	Часть <u>6</u>
	(166)	166			184		
транслированный hR4Rd_ENST00000359069	(156)	CCHCE	PFCR	CHSC	CCCVIS	-	
транслированный контиг R4Rd_2310002J15	(126)	CCHCE	RFCR	CHSC	CVIS		

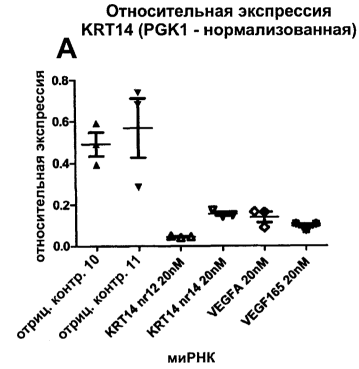
Фиг. 11

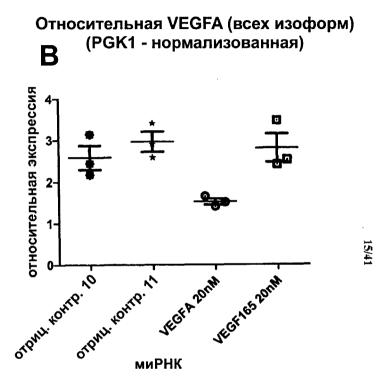


VEGF-A (VEGF¹⁶⁴) – зависимая повышающая регуляция R2R¹ при развитии межжелудочковой перегородки мышиного эмбриона. Красный – дикий тип, синий - VEGF^{120/120} нокаутной мыши, не имеющей VEGF¹⁶⁴ изоформы

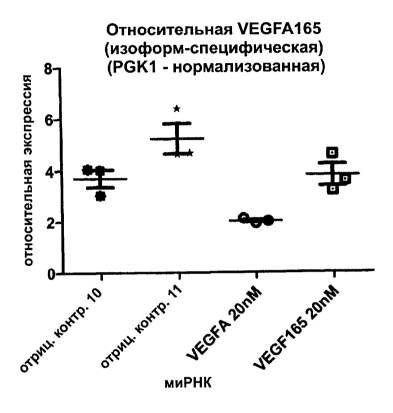
Фиг. 12



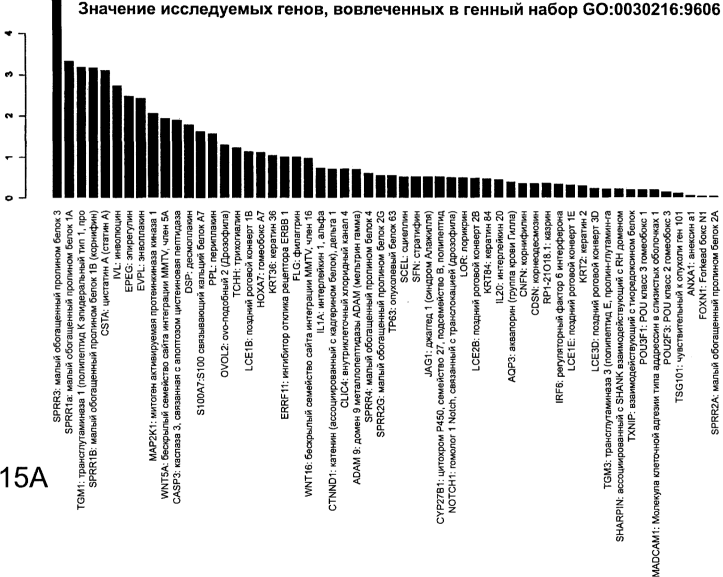




Фиг. 14



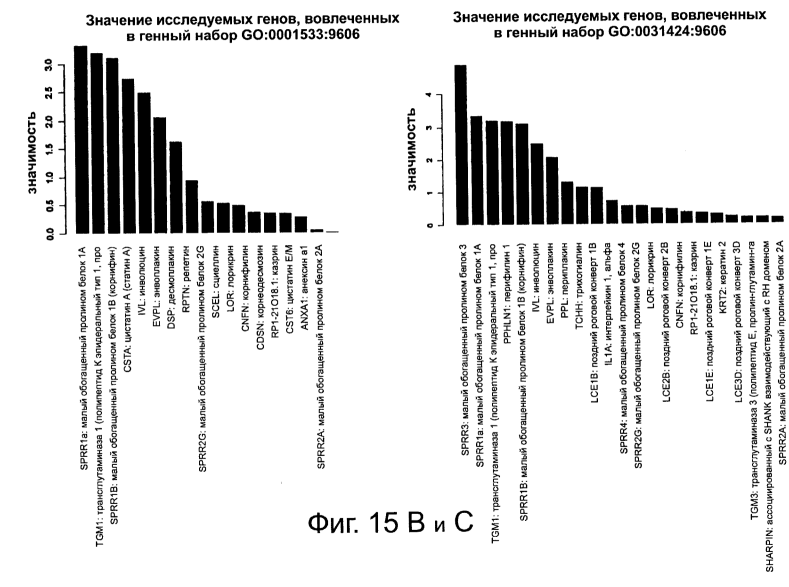
Фиг. 14С



Фиг. 15А

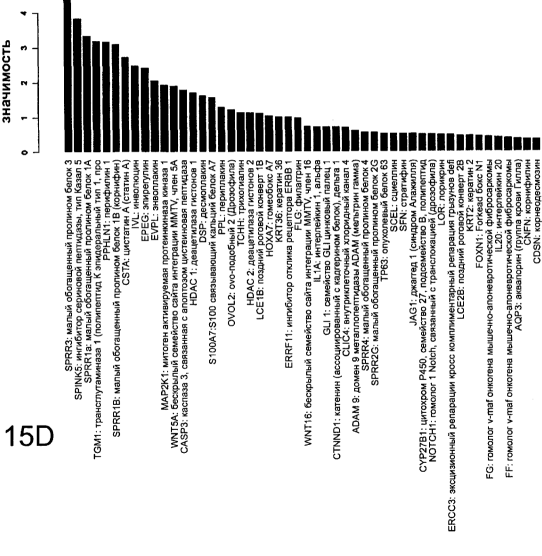
значимость





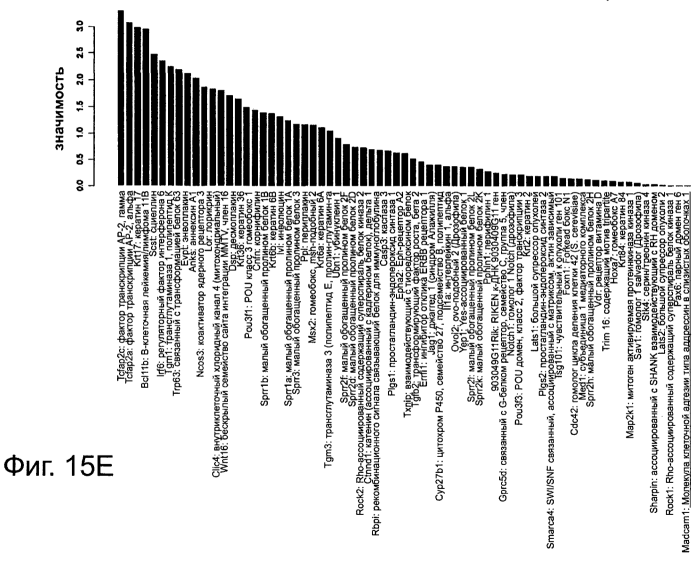
ANXA1: анексин а1 FOXN1: Forkead бокс N1 SPRR2A: малый обогащенный пролином белок 2A

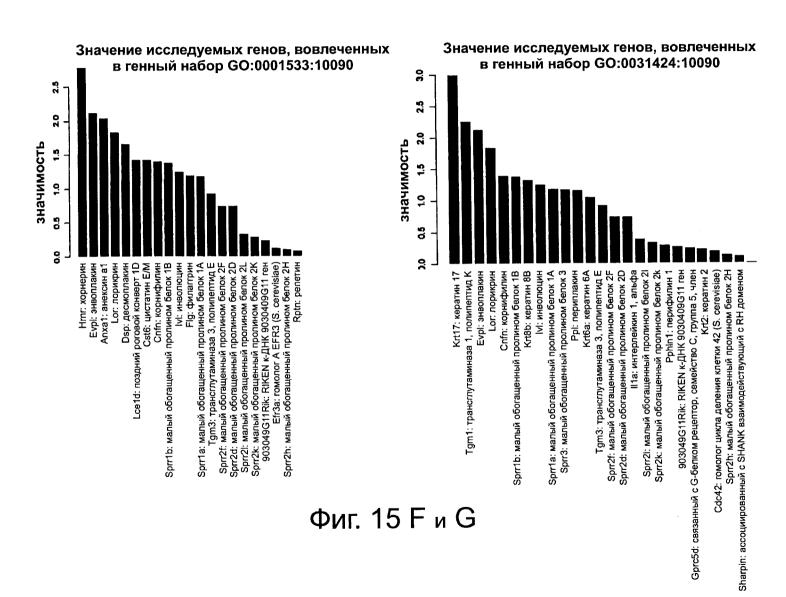
## Значение исследуемых генов, вовлеченных в генный набор GO:0009913:9606



Фиг. 15D

### Значение исследуемых генов, вовлеченных в генный набор GO:00030216:10090



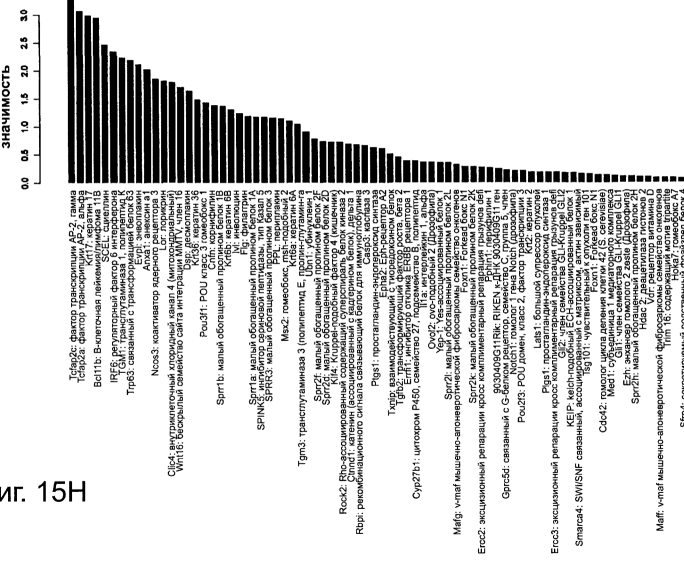


У Рахб. парный домен ге МАDCAM1: Молекула клеточной адгезии типа аддрессин в слизистых оболочка

Sharpin: ассоциированный с SHANK взаимодействук Lats2: большой су Rock2: Rho-ассоциированный содержащий суперстий Рахо:

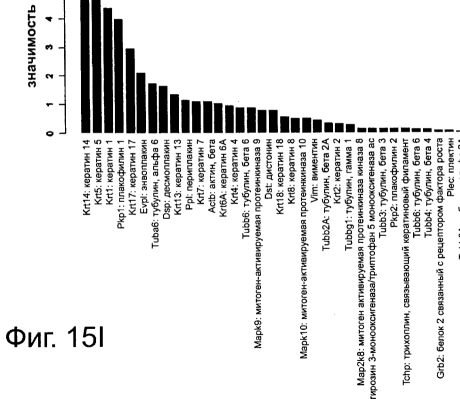
Мар2к1: митоген активируемая протеи Sav1: гомолог 1 salva Stk4: серин/ **Sftp4: секретируемый родственный** 

### Значение исследуемых генов, вовлеченных в генный набор GO:0009913:10090

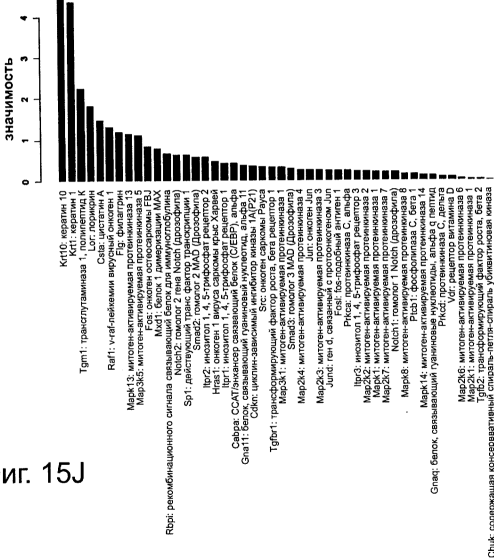


Фиг. 15Н

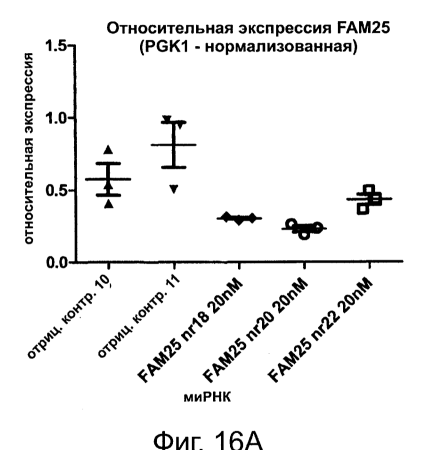
### Значение исследуемых генов, вовлеченных в генный набор 1488:10090



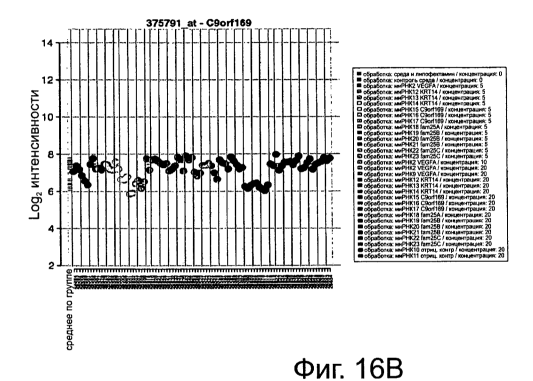
## Значение исследуемых генов, вовлеченных в генный набор 4613:10090



Фиг. 15Ј



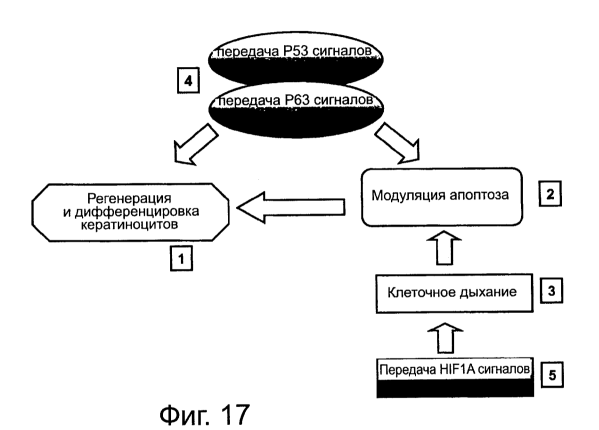
Фиг. 16А



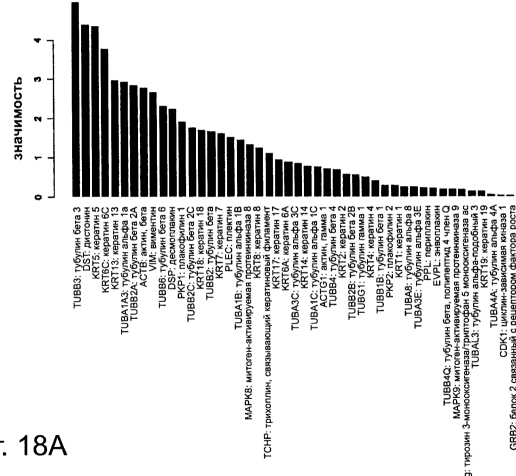


относительная экспрессия 0.4-0.2-FAMPS THIS 20TH 20TH 20TH 20TH 20TH A TOTAL ATT A THIS AMERICAN KRIVATIVA THIS MAP AMERICAN KRIVATIVA THE AMERICAN TH VEGEN 65 PAR SORM SORM COOK 65 PAR 15 SORM SORM OTDAIL, KONTO, 10 OTPINI. KOHIP. 11

Фиг. 16С

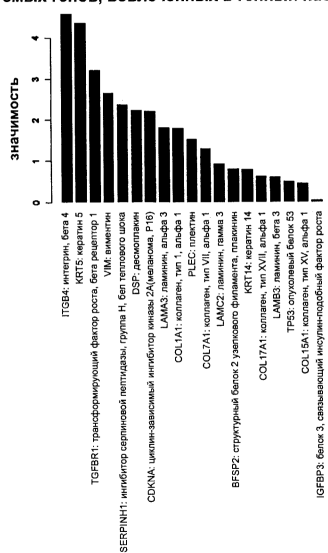


### Значение исследуемых генов, вовлеченных в генный набор 1488:9606



Фиг. 18А

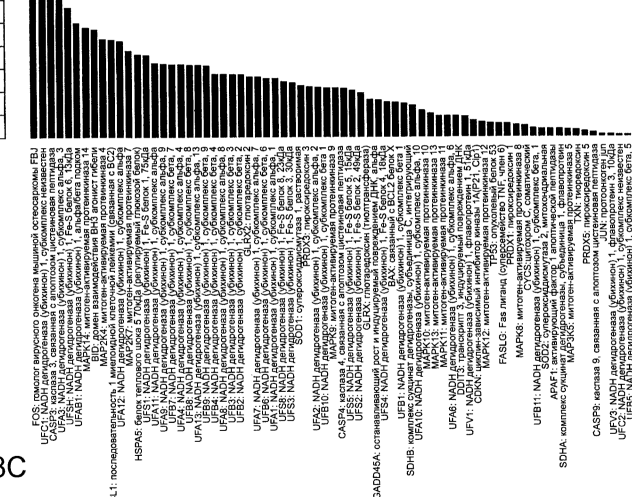
### Значение исследуемых генов, вовлеченных в генный набор - 1110667637:9606



Фиг. 18В

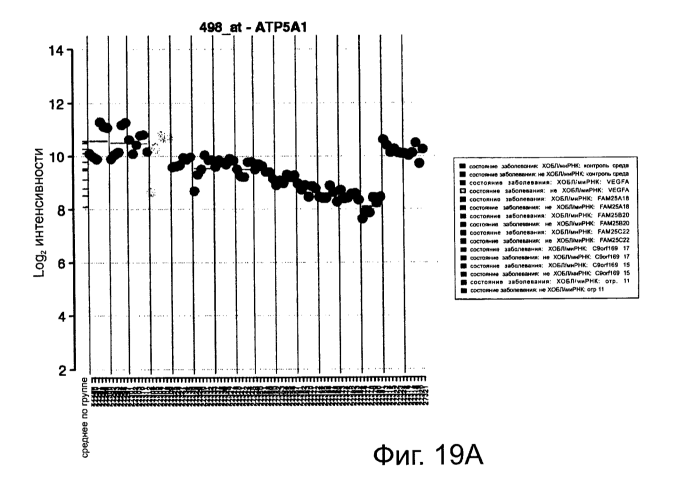
### 31/4

# Значение исследуемых генов, вовлеченных в генный набор 5408:9606

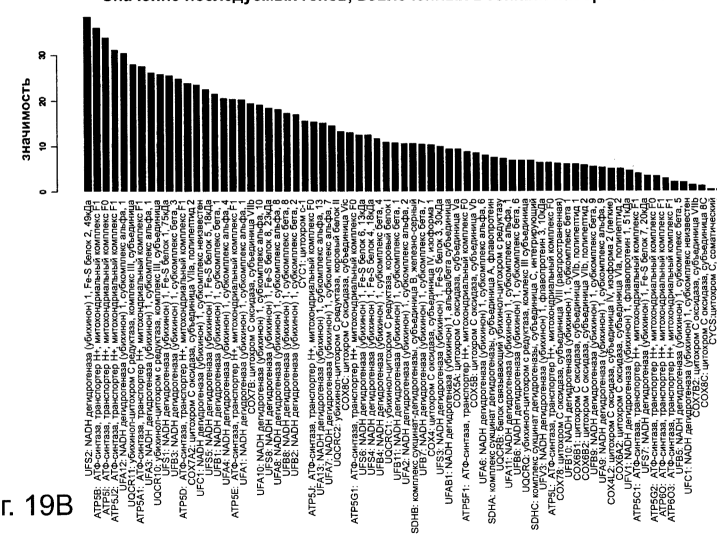


Фиг. 18С

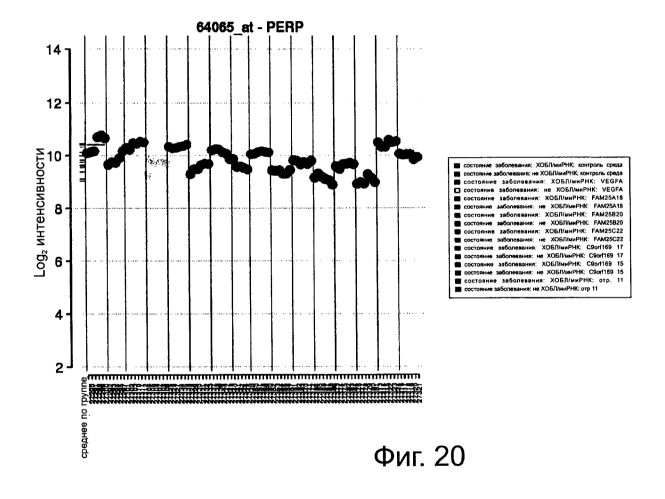
значимость



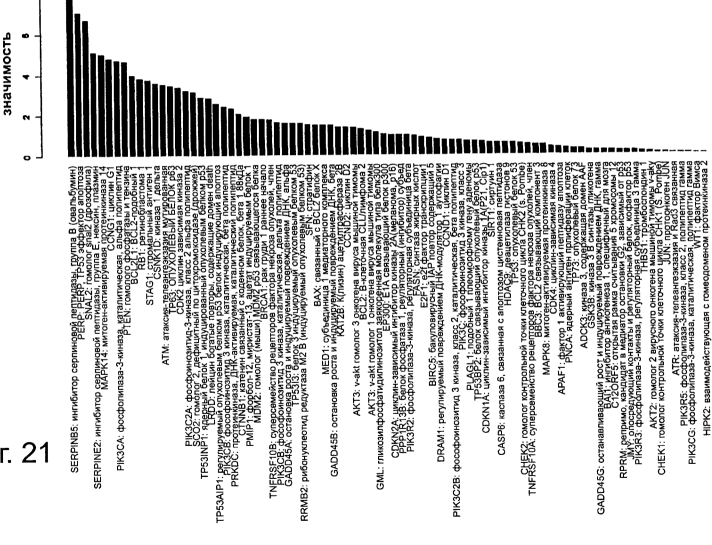
### Значение исследуемых генов, вовлеченных в генный набор 920:9606



Фиг. 19В

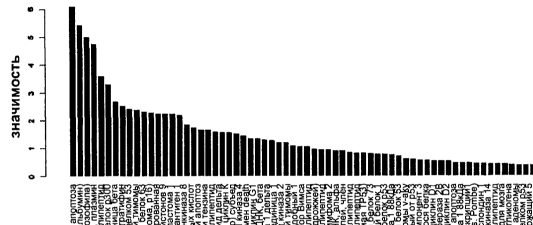


### Значение исследуемых генов, вовлеченных в генный набор ING:1es4l:9606



Фиг. 21

### Значение исследуемых генов, вовлеченных в генный набор ING:1es4I:9606



РРР1R13В: белок фосфатаза 1_Среуляторный (ингибитома LRDD: лейцин богатые повторы; содерждике ДС ССКС ССКС ССКС ССКС ССКТОВ: остановка роста и индуцирувмый повреждением РІКЗК1: фософоинозитид 3 киндза. регуляторная субы ТАG1: СТРОМА СТРОМАЯ ТРБЗАIР1: регулируемый опухолевым белком р53 белок индучик РККОС поотеинкиназа, ДНК-активируемая, каталитический пол ТР5313; белок 3 индуцируемый опухолу АКТ1: v-akt гомолог 1 онкогена вируса мы РИЗЯТ: фософоинозитид 3 киндза, регулиторна АКТЗ: v-akt гомолог 3 онкогена вируся в CDKN2A: циклин-зависимый ингибитор киназы 2 ATM: атаксия-телеантезкая HDAC9: дезце RB1, АРАF1: фактор 1 активирующий и СTNNB1: катенин связанный СБРС 22 факт СНЕК2: гомолог контрольной точки клеточного ЦВКР3 РІКЗСВ: фософоинозитид 3 киназа, каталитическах СОС: гомолог 2, дефицитный по цитохромо) РІКЗСС: фософоинозитид 3 киназа, каталитическая, в САDD45A: останавливающий рост и индуцирумый поврежденей по томо п КАТ2В: К (лизин) аце АКТ2: гомолог 2 вирусного онкогена мыш КРРМ: репримо, кандидат в меруского остановки 62 В ССВ ВССВ ВССВ ВСВ В МБМZ р53 связ МБМ2: гомолог (мыши) МБМZ р53 связ ПНВ МАРК14: митоген-активируем РІКЗС2С. фосфолилаза-З-киназа, класо ВАС1: ингибитор ангистенеза 1. след В. киназа 3. бе 1. годобный 1 плеомор ТР53INP1: ядерный белок 1. индуцировенью при ВІКС: бакуловирусный IAP РІКЗВЗ фосфолилаза-З-киназа регуляторная с САЅРВ: каспаза 6, связанряк Ейрпторная с САЅРВ: каспаза 6, связанряк Ейрпторная с сама в при пределения в предоставля в предоставля в при предоставля предоставля в при предоставля предоставля в SERPINE2; ингибитор серпиновой пёптийаэві, тру КАЗСА; фосфолипаза-3-киназа—8730—11 чес РІКЗR2: фосфолипаза-3-киназа, регулято РМАІР1: форбол-12-миристат-13-ацё Р53ВР2: белок связываю СTNNB1: катенин связанный с код РЕВР. ингибитор серпиновдй, п

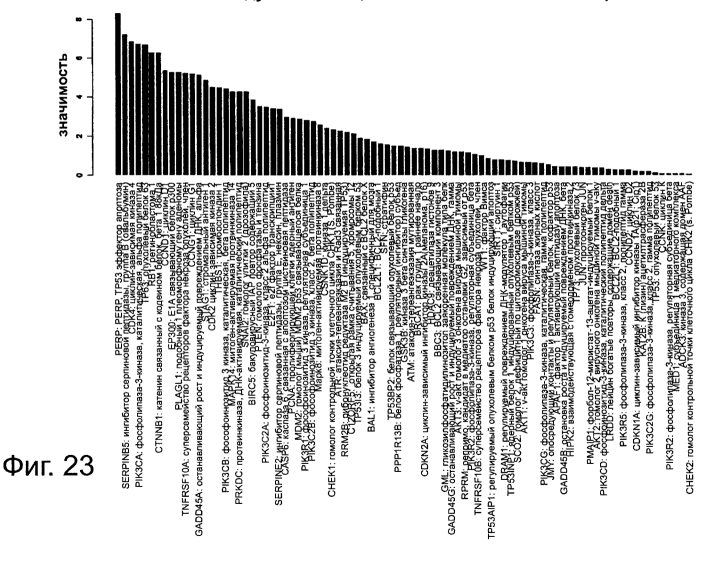
. фосфолипаза-3-киназа, регулятор. Рб. каспаза б. связануда Сар Ососф СОКИ1А, циклин-зависимый ингиби С120 Д. В. Окрытая рамка счи

МЕD1: субъединица ТNFRSF10ф: суперсемейство рецентрово факто JMV: опосредующим контакты и реуляту GADD45G: останавливающий рост и индуцируемый 1

DRAM1: регулируемый повреждениё РИКЗКЗ: кин РИКЗК2: фосфолипаза-3-кинааз, рил глумстаний порожений по достатили по достат

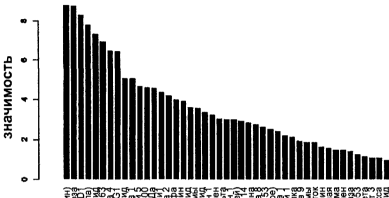
Фиг. 22

### Значение исследуемых генов, вовлеченных в генный набор ING:1es4l:9606



значимость

### Значение исследуемых генов, вовлеченных в генный набор ING:1es4I:9606



SNAI2: гомолог улу РІКЗСА: фосфолипаза-3-киназа, каталитунбб; ол СDK4: циклин-3

Фиг. 24

РІКЗСВ: фосфолипаза-3-киназа, регуляторьдя с. РІКЗСВ: фосфолидаза-3-киназа, каталитическа АРАРТ: фактор 1 активирующий с. СрКN1А: щислин-зависимый ингиолтор киназа соркуза, циклин-зависимый ингиолтор киназа

РКЗСЗ: Фос Фос ТР53АІР1: регулируемый опухолевым белком p53 бе

С12ORF5: открытая рамка с GADD45B: остановка роста и индуцируему

AKT1: v-akt гомолог 1 онкогена вируса мыц РNCA: ядерный антиген прлиф

АТМ: атаксия-телевангая замия мутированная САБРЕ: суперсемемство речейторов фактора неможа от САБРЕ: касляда 6. двязанная с аполтозом цистенновая пептидаза САБРЕ: фосфолипаза - замия мутирова регупяторы неможа от РІКЗС2В: фосфолипаза - замия в регупяторыя суперации и или РІКЗС2В: фосфолипаза - замия в регупяторыя суперации и мутировы МЕДТ: субердиница 1 медраморная субердиница бета СНЕК2: гомодог контрольной точки клето-чного цикла СНК2 (s. Роппов РІКЗСС): фосфолировича - замия субердиница субердиница субердиница РІКЗСС): фосфолировича - замия субердиница субердиница субердиница РІКЗСС): фосфолировича - замия субердиница субердиница - зами РІКЗСС): фосфолировича - замия субердиница полипентид деруга РЕР 1 К 13В: белок фосфатаза 4, реуляторный (индуцируемая 1 РБЗ)

ТР53INР1: ядерный белок 1, индуцированный АКТ3: v-akt гомолог 3 онкогена АКТ3: v-akt гомолог 3 онкогена

