



(19) 대한민국특허청(KR)
(12) 공개특허공보(A)

(11) 공개번호 10-2021-0093166
(43) 공개일자 2021년07월27일

(51) 국제특허분류(Int. Cl.)
C12N 15/86 (2006.01) A23L 33/17 (2016.01)
A61K 48/00 (2006.01) A61K 8/60 (2006.01)
A61K 8/64 (2006.01) A61P 19/00 (2006.01)
A61Q 19/00 (2006.01)
(52) CPC특허분류
C12N 15/86 (2013.01)
A23L 33/17 (2016.08)
(21) 출원번호 10-2021-0001245
(22) 출원일자 2021년01월06일
심사청구일자 2021년01월06일
(30) 우선권주장
1020200006840 2020년01월17일 대한민국(KR)

(71) 출원인
연세대학교 산학협력단
서울특별시 서대문구 연세로 50 (신촌동, 연세대학교)
주식회사 아바테라퓨틱스
서울특별시 영등포구 양평로21길 26, 1409호(양평동5가, 선유도역1차아이에스비즈타워)
(72) 발명자
박광환
서울특별시 강남구 논현로51길 25, 1동 1804호(도곡동, 현대그린아파트)
이진우
서울특별시 서초구 방배로26길 Elle Ville Apt 402
(뒷면에 계속)
(74) 대리인
파도특허법인(유한)

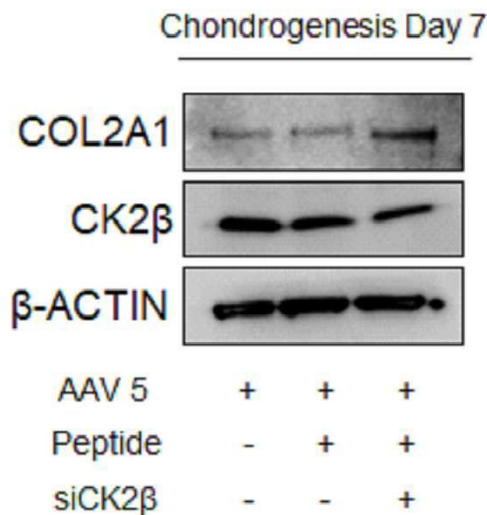
전체 청구항 수 : 총 20 항

(54) 발명의 명칭 조직 재생용 조성물

(57) 요약

본 발명은 CK2(casein kinase 2) 단백질의 활성 억제제 또는 CK2 단백질을 암호화하는 유전자의 발현 억제제와 함께, 연골 결합 펩타이드 또는 이를 암호화하는 핵산 서열 및 아데노-부속 바이러스(AAV) 벡터를 사용하여, 줄기세포가 연골로 분화될 수 있도록 유도 및 촉진하고, 염증 환경에서 연골 세포 내 프로테오글리칸 및 글리코사미노글리칸의 분해를 억제할 수 있다. 이로써 연골 재생뿐만 아니라, 연골과 관련된 질환을 효과적으로 예방, 개선 또는 치료할 수 있다.

대표도 - 도2



(52) CPC특허분류

A61K 48/0058 (2013.01)
A61K 8/606 (2013.01)
A61K 8/64 (2013.01)
A61P 19/00 (2018.01)
A61Q 19/00 (2013.01)
A23V 2002/00 (2013.01)
A23V 2200/30 (2013.01)
C12N 2710/10043 (2013.01)

(72) 발명자

이경미

경기도 고양시 일산동구 노루목로 80, 315동 402호

윤동석

경기도 고양시 덕양구 도래울로 85(21/2), 211동
101호

하신우

서울특별시 강남구 삼성로 150, 208동 1203호(대치동, 한보미도맨션)

명세서

청구범위

청구항 1

- 1) CK2(casein kinase 2) 단백질의 활성 억제제 또는 CK2 단백질을 암호화하는 유전자의 발현 억제제;
- 2) 연골 결합 펩타이드 또는 이를 암호화하는 핵산 서열; 및
- 3) 아데노-부속 바이러스(AAV) 발현 벡터를 유효성분으로 포함하는, 조직 재생용 약학 조성물.

청구항 2

제 1항에 있어서,
상기 조직은 연골 조직인 것인, 조직 재생용 약학 조성물.

청구항 3

제 2항에 있어서,
상기 연골 조직은 유리질 연골(Hyaline cartilage), 탄성 연골(Elastic cartilage) 및 섬유 연골(Fibrocartilage)로 구성된 군으로부터 선택되는 적어도 하나인 것인, 조직 재생용 약학 조성물.

청구항 4

제 1항에 있어서,
상기 CK2 단백질의 활성 억제제는 상기 CK2 단백질에 특이적으로 결합하는 항체 또는 이의 단편; 및 펩타이드;
중 하나 이상인 것인, 조직 재생용 약학 조성물.

청구항 5

제 1항에 있어서,
상기 CK2 단백질을 암호화하는 유전자의 발현 억제제는 CK2 유전자에 특이적으로 결합할 수 있는 안티센스 올리고뉴클레오타이드 및 압타머 중 하나 이상인 것인, 조직 재생용 약학 조성물.

청구항 6

제 1항에 있어서,
상기 CK2는 CK2 α 1, CK2 α 2 및 CK2 β 로 이루어진 군으로부터 선택되는 적어도 하나인 것인, 조직 재생용 약학 조성물.

청구항 7

제 1항에 있어서,
상기 연골 결합 펩타이드는 서열번호 5 또는 6으로 표시되는 아미노산 서열로 이루어진 것인, 조직 재생용 약학 조성물.

청구항 8

제 1항에 있어서,
상기 아데노-부속 바이러스(AAV) 발현 벡터는 혈청형 5 아데노-부속 바이러스(AAV5) 벡터인, 조직 재생용 약학 조성물.

청구항 9

- 1) CK2(casein kinase 2) 단백질의 활성 억제제 또는 CK2 단백질을 암호화하는 유전자의 발현 억제제;
- 2) 연골 결합 펩타이드 또는 이를 암호화하는 핵산 서열; 및
- 3) 아데노-부속 바이러스(AAV) 발현 벡터를 유효성분으로 포함하는, 연골 질환의 예방 또는 치료용 약학 조성물.

청구항 10

제 9항에 있어서,

상기 연골 질환은 관절염; 골다공증; 골연골증; 골연골염; 불완전 골형성증; 골수염; 골증식체; 연골형성부전증; 연골염; 연골종; 연골육종; 추간관 탈출증; 클리펠-파일 증후군; 변형성 골염; 낭성 섬유뼈염; 및 사고, 골절, 상처, 관절 손상, 자가면역질환, 당뇨병 또는 암으로 인한 연골 질환으로 이루어진 군에서 선택되는 적어도 하나인 것인, 연골 질환의 예방 또는 치료용 약학 조성물.

청구항 11

제 9항에 있어서,

상기 CK2는 CK2 α 1, CK2 α 2 및 CK2 β 로 이루어진 군으로부터 선택되는 적어도 하나인 것인, 연골 질환의 예방 또는 치료용 약학 조성물.

청구항 12

제 9항에 있어서,

상기 연골 결합 펩타이드는 서열번호 5 또는 6으로 표시되는 아미노산 서열로 이루어진 것인, 연골 질환의 예방 또는 치료용 약학 조성물.

청구항 13

제 9항에 있어서,

상기 아데노-부속 바이러스(AAV) 발현 벡터는 혈청형 5 아데노-부속 바이러스(AAV5) 벡터인, 연골 질환의 예방 또는 치료용 약학 조성물.

청구항 14

- 1) CK2(casein kinase 2) 단백질의 활성 억제제 또는 CK2 단백질을 암호화하는 유전자의 발현 억제제;
- 2) 연골 결합 펩타이드 또는 이를 암호화하는 핵산 서열; 및
- 3) 아데노-부속 바이러스(AAV) 발현 벡터를 유효성분으로 포함하는, 조직 재생용 식품 조성물.

청구항 15

제 14항에 있어서,

상기 연골 결합 펩타이드는 서열번호 5 또는 6으로 표시되는 아미노산 서열로 이루어진 것인, 조직 재생용 식품 조성물.

청구항 16

제 14항에 있어서,

상기 아데노-부속 바이러스(AAV) 발현 벡터는 혈청형 5 아데노-부속 바이러스(AAV5) 벡터인, 조직 재생용 식품 조성물.

청구항 17

- 1) CK2(casein kinase 2) 단백질의 활성 억제제 또는 CK2 단백질을 암호화하는 유전자의 발현 억제제;
- 2) 연골 결합 펩타이드 또는 이를 암호화하는 핵산 서열; 및

3) 아데노-부속 바이러스(AAV) 발현 벡터를 유효성분으로 포함하는, 연골 질환의 예방 또는 개선용 식품 조성물.

청구항 18

제 17항에 있어서,

상기 연골 질환은 관절염; 골다공증; 골연골증; 골연골염; 불완전 골형성증; 골수염; 골증식체; 연골형성부전증; 연골염; 연골종; 연골육종; 추간관 탈출증; 클리펠-파일 증후군; 변형성 골염; 낭성 섬유뼈염; 및 사고, 골절, 상처, 관절 손상, 자가면역질환, 당뇨병 또는 암으로 인한 연골 질환으로 이루어진 군에서 선택되는 적어도 하나인 것인, 연골 질환의 예방 또는 개선용 식품 조성물.

청구항 19

제 17항에 있어서,

상기 연골 결합 펩타이드는 서열번호 5 또는 6으로 표시되는 아미노산 서열로 이루어진 것인, 연골 질환의 예방 또는 개선용 식품 조성물.

청구항 20

제 17항에 있어서,

상기 아데노-부속 바이러스(AAV) 발현 벡터는 혈청형 5 아데노-부속 바이러스(AAV5) 벡터인, 연골 질환의 예방 또는 개선용 식품 조성물.

발명의 설명

기술 분야

[0001] 본 발명은 조직, 특히는 연골 재생용 조성물과 이를 이용하여 연골 질환의 예방, 개선 또는 치료용 조성물에 관한 것이다.

배경 기술

[0002] 탄력성을 갖는 조직인 연골은 두 개의 뼈를 서로 연결하며, 관절 부위에 운동성을 부여하고 충격을 완화하는 역할을 한다. 특히, 관절 연골은 결합조직으로서, 이와 같은 연골에는 프로테오글리칸(proteoglycan)과 타입 콜라겐의 매트릭스에 임베딩되어 있는 연골 세포가 포함된다. 다양한 원인에 의해 연골 조직이 손상되는 경우에는 뼈와 뼈의 직접적인 마찰, 관절의 뻣뻣함, 관절 연골 운동의 점진적 저하 및 연골 부위의 빈발성 통증이 유발된다. 현재까지 밝혀진 바에 의하면, 골 관절염의 초기 병인은 일반적으로 관절 연골 매트릭스 내의 동화 및 이화 대사 기전의 변화나 불균형에 의하여 연골 파괴가 초래되는 것으로 알려져 있다.

[0003] 일반적으로 척추동물의 관절을 이루는 연골 조직에는 혈관, 신경 및 임파조직이 부재하여, 상기 연골 조직이 한 번 손상되게 되면 정상적으로 생체 내에서 재생될 수 없다. 이렇게 관절의 연골 조직이 손상될 경우 심한 통증으로 인해 일상 활동에 제한을 받게 되며, 연골 조직의 손상이 만성화되는 경우 치명적인 퇴행성 관절염을 유발하게 되어 정상적인 생활이나 직업적인 활동을 거의 할 수 없게 된다. 이에, 손상된 연골 조직을 재생하기 위한 다양한 의학적 방법이 시도되고 있으나, 아직 관절 연골인 초자연골(Hyaline cartilage)을 자연과 같은 상태로 회복하기에는 부족한 실정이다.

[0004] 임상적으로 ① 줄기세포의 연골 세포로의 분화를 유도하는 방법, ② 골 연골 이식술(Osteochondral transplantation)로 자가 혹은 동종의 연골조직을 연골 결손 부위에 이식하는 방법, ③ 미세 골절술(Microfracture)로 손상된 연골을 잘 긁어내어 제거하고 연골 하골이 노출되면 여기에 일정한 간격으로 구멍을 뚫고 이를 통해서 흘러나온 골수 세포가 연골 조직으로 재생되는 것을 도모하는 방법 및 ④ 연골세포 이식술(Chondrocyte transplantation)로 연골 결손부위에 연골세포를 이식함으로써 연골 재생을 유도하는 방법 등이 연골을 재생시키는 수술 방법으로 사용되고 있다.

[0005] 그러나 상기 미세 골절술은 실제 관절에 필요한 초자연골이 아니라 섬유연골(Fibro-cartilage)이 주로 생성되기 때문에, 기능적인 측면에서 만족할 만한 효과를 거두지 못한다는 단점이 존재하고, 상기 골 연골 이식술은 이식된 부위와 기존의 조직 사이에 틈이 남는 다는 단점이 있으며, 상기 연골세포 이식술의 경우 다수 회에 걸친 수

술로 인한 환자의 고통과 경제적 부담이 크다는 단점이 존재한다. 이와 같은 문제점에 따라 연골과 같은 조직을 매우 효과적으로 재생할 수 있는 기술의 개발이 여전히 필요한 실정이다.

발명의 내용

해결하려는 과제

- [0006] 본 발명의 일 목적은 조직 재생용 조성물을 제공하는 것이다.
- [0007] 본 발명의 다른 목적은 연골 질환의 예방, 개선 또는 치료용 조성물을 제공하는 것이다.
- [0008] 그러나 본 발명이 이루고자 하는 기술적 과제는 이상에서 언급한 과제에 제한되지 않으며, 언급되지 않은 또 다른 과제들은 아래의 기재로부터 당 업계에서 통상의 지식을 가진 자에게 명확하게 이해될 수 있을 것이다.

과제의 해결 수단

- [0009] **1. 조직 재생용 조성물**
- [0010] 본 발명의 일 구현 예에서는 조직 재생용 조성물을 제공한다.
- [0011] 본 발명의 상기 조직 재생용 조성물은 하기 성분을 유효 성분으로 포함한다:
- [0012] 1) CK2(casein kinase 2) 단백질의 활성 억제제 또는 CK2 단백질을 암호화하는 유전자(예를 들면, *CSNK2A1*, *CSNK2A2* 및 *CSNK2B*)의 발현 억제제;
- [0013] 2) 연골 결합 펩타이드 또는 이를 암호화하는 핵산 서열; 및
- [0014] 3) 아데노-부속 바이러스(AAV) 발현 벡터.
- [0015] 본 발명은 상기 CK2 단백질의 활성 억제제 또는 상기 CK2 단백질을 암호화하는 유전자의 발현 억제제와 함께, 연골 결합 펩타이드 또는 이를 암호화하는 핵산 서열 및 아데노-부속 바이러스(AAV) 벡터를 사용함으로써, 다양한 종류의 줄기세포가 연골 세포로 효과적으로 분화될 수 있도록 유도 및 촉진할 수 있다.
- [0016] 본 발명의 상기 "CK2 단백질"은 다양한 진핵세포에 존재하며, 2 분자의 촉매 서브유닛($\alpha 1$ 및 $\alpha 2$)과, 2 분자의 조절 서브유닛(β)으로 구성되어 있다. 상기 CK2 $\alpha 1$ 의 경우에는 *CSNK2A1*에 의해 암호화되고, 상기 CK2 $\alpha 2$ 의 경우에는 *CSNK2A2*에 의해 암호화되며, 상기 CK2 β 의 경우에는 *CSNK2B*에 암호화된다. 상기 CK2 단백질의 α 서브유닛을 암호화하는 유전자를 파괴하였을 때에는 효모가 죽는 현상이 나타나므로, 이와 같은 CK2 단백질은 세포의 생육에 필수적인 것에 해당한다. 본 발명의 목적상 상기 CK2 단백질은 CK2 $\alpha 1$, CK2 $\alpha 2$ 및 CK2 β 일 수 있고, 예를 들면, CK2 β 일 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.
- [0017] 본 발명의 상기 CK2 $\alpha 1$ 단백질은 서열번호 1로 표시되는 아미노산 서열로 이루어진 것일 수 있고, 상기 CK2 $\alpha 2$ 단백질은 서열번호 2로 표시되는 아미노산 서열로 이루어진 것일 수 있으며, 상기 CK2 β 단백질은 서열번호 3으로 표시되는 아미노산 서열로 이루어진 것일 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.
- [0018] 본 발명의 상기 아미노산 서열은 하나 이상의 아미노산이 치환, 결실, 삽입 또는 이들 조합에 따라 통상의 기술자에게 용이하게 변형될 수 있다. 따라서, 서열번호 1 내지 3으로 표시되는 아미노산 서열과 높은 상동성을 갖는 단백질 또는 폴리펩타이드, 예를 들면 상동성이 80% 이상, 90% 이상 또는 95% 이상인 경우도 그 활성 또는 유전자의 발현 수준을 억제하였을 때 골 또는 연골의 분화가 유도되거나 촉진되는 기술적 특징을 유지하는 한 본 발명의 상기 단백질에 모두 포함된다.
- [0019] 본 발명의 상기 "상동성"이란, 야생형(Wild type) 단백질의 아미노산 서열과의 유사한 정도를 나타내기 위한 것으로서, 본 발명의 아미노산 서열과 상기와 같은 서열 상동성 이상의 동일한 서열을 가지는 서열을 포함한다. 이러한 상동성은 두 서열을 육안으로 비교하여 결정할 수도 있으나, 비교대상이 되는 서열을 나란히 배열하여 상동성 정도를 분석해 주는 생물정보 알고리즘(bioinformatic algorithm)을 사용하여 결정할 수 있다. 상기 두 개의 아미노산 서열 사이의 상동성은 백분율로 표시될 수 있다. 유용한 자동화된 알고리즘은 Wisconsin Genetics Software Package(Genetics Computer Group, Madison, W, USA)의 GAP, BESTFIT, FASTA와 TFASTA 컴퓨터 소프트웨어 모듈에서 이용가능하다. 상기 모듈에서 자동화된 배열 알고리즘은 Needleman & Wunsch와 Pearson & Lipman과 Smith & Waterman 서열 배열 알고리즘을 포함한다. 다른 유용한 배열에 대한 알고리즘과 상동성 결정은 FASTP, BLAST, BLAST2, PSIBLAST와 CLUSTAL W를 포함하는 소프트웨어에서 자동화될 수 있다.

- [0020] 본 발명의 상기 "단백질의 활성 억제제"는 CK2 단백질의 카이네이즈 활성을 억제할 수 있는 물질이라면 제한없이 사용될 수 있고, 상기 CK2 단백질에 특이적으로 결합할 수 있는 항체 또는 이의 단편; 및 펩타이드 중 어느 하나 이상일 수 있다.
- [0021] 본 발명의 상기 "항체"란, 폴리클로날 또는 모노클로날 항체일 수 있다. 본 발명에서 상기 CK2 단백질에 대한 항체는 당업계에서 통상적으로 실시되는 방법들, 예를 들어, 융합 방법(Kohler et al., European Journal of Immunology, 6:511-519(1976)), 제조합 DNA 방법(미국 특허 제4,816,56호) 또는 파아지 항체 라이브러리 방법(Clackson et al., Nature, 352:624-628(1991) 및 Marks et al., J. Mol. Biol., 222:58, 1-597(1991))에 의해 제조될 수 있다. 항체 제조에 대한 일반적인 과정은 문헌(Harlow, E. et al., Using Antibodies: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Press, New York, 1999; Zola, H., Monoclonal Antibodies: A Manual of Techniques, CRC Press, Inc., Boca Raton, Florida, 1984; 및 Coligan, CURRENT PROTOCOLS IN IMMUNOLOGY, Wiley/Greene, NY, 1991)에 상세하게 기재되어 있으며, 상기 문헌들은 본 명세서에 참조로서 포함된다. 예를 들어, 모클로날 항체를 생산하는 하이브리도마 세포의 제조는 불사멸화 세포주를 항체-생산 림프구와 융합시켜 이루어지며, 이 과정에 필요한 기술은 당업자에게 잘 알려져 있으며 용이하게 실시할 수 있다. 폴리클로날 항체는 CK2 단백질 항원을 적합한 동물에게 주사하고, 이 동물로부터 항혈청을 수집한 다음, 공지의 친화성(affinity) 기술을 이용하여 항혈청으로부터 항체를 분리하여 얻을 수 있다.
- [0022] 본 발명의 상기 "단편"이란, 적어도 항원 결합 기능을 보유하고 있는 단편을 뜻하며, Fab, F(ab'), F(ab')₂ 및 Fv 등을 포함할 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.
- [0023] 본 발명의 상기 "유전자의 발현 억제제"는 CK2 단백질을 암호화하는 유전자, 즉 CK2 유전자(CSNK2A1, CSNK2A2 및 CSNK2B)의 전사 또는 번역 과정을 억제하여 상기 유전자의 발현을 억제할 수 있는 물질이라면 모두 사용될 수 있고, 예를 들면, 상기 유전자에 특이적으로 결합할 수 있는 안티센스 올리고뉴클레오티드 및 압타머 중 어느 하나 이상일 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.
- [0024] 본 발명의 상기 "안티센스 올리고뉴클레오티드"란, 특정 mRNA의 서열에 상보적인 핵산 서열을 함유하고 있는 DNA 또는 RNA 또는 이들의 유도체를 의미하고, mRNA 내의 상보적인 서열에 결합하여 mRNA의 단백질로의 번역을 저해하는 작용을 한다. 본 발명의 안티센스 서열은 상기 CK2 유전자에 상보적이고 상기 유전자에 결합할 수 있는 DNA 또는 RNA 서열을 의미하며, 상기 mRNA의 번역, 세포질 내로의 전위(translocation), 성숙(maturation) 또는 다른 모든 전체적인 생물학적 기능에 대한 필수적인 활성을 저해할 수 있다. 예를 들면, siRNA, shRNA 등 일 수 있고, 서열번호 4로 표시되는 염기 서열로 이루어진 것일 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.
- [0025] 본 발명의 상기 안티센스 올리고뉴클레오티드는 효능을 증진시키기 위하여 하나 이상의 염기, 당 또는 골격(backbone)의 위치에서 변형될 수 있다(De Mesmaeker et al., Curr Opin Struct Biol., 5, 3, 343-55, 1995). 골격은 포스포로티오에이트, 포스포트리에스테르, 메틸 포스포네이트, 단쇄 알킬, 시클로알킬, 단쇄 헤테로아토믹, 헤테로시클릭 당간 결합 등으로 변형될 수 있다. 또한, 안티센스 핵산은 하나 이상의 치환된 당 모이어티(sugar moiety)를 포함할 수 있다. 안티센스 올리고뉴클레오티드는 변형된 염기를 포함할 수 있다. 변형된 염기에는 하이포크잔틴, 6-메틸아데닌, 5-메틸피리미딘(특히 5-메틸시토신), 5-하이드록시메틸시토신(HMC), 글리코실 HMC, 젠토비오실 HMC, 2-아미노아데닌, 2-티오우라실, 2-티오티민, 5-브로모우라실, 5-하이드록시메틸우라실, 8-아자구아닌, 7-테아자구아닌, N6(6-아미노헥실)아데닌, 2,6-디아미노퓨린 등이 있다. 또한, 본 발명의 안티센스 올리고뉴클레오티드는 상기 안티센스 올리고뉴클레오티드의 활성 및 세포 흡착성을 향상시키는 하나 이상의 모이어티(moiety) 또는 컨쥬게이트(conjugate)와 화학적으로 결합될 수 있다. 콜레스테롤 모이어티, 콜레스테릴 모이어티, 콜릭산, 티오에테르, 티오콜레스테롤, 지방성 사슬, 인지질, 폴리아민, 폴리에틸렌 글리콜 사슬, 아다만탄 아세트산, 팔미틸 모이어티, 옥타데실아민, 헥실아미노-카르보닐-옥시콜레스테롤 모이어티 등의 지용성 모이어티 등이 있고 이에 제한되지는 않는다. 지용성 모이어티를 포함하는 올리고뉴클레오티드와 제조 방법은 본 발명의 기술 분야에서 이미 잘 알려져 있다(미국특허 제 5,138,045호, 제 5,218,105호 및 제5,459,255호). 상기 변형된 핵산은 뉴클레아제에 대한 안정성을 증가시키고 안티센스 올리고뉴클레오티드와 표적으로하는 mRNA와의 결합 친화력을 증가시킬 수 있다.
- [0026] 본 발명의 상기 안티센스 올리고뉴클레오티드는 통상의 방법으로 시험관에서 합성되어 생체 내로 투여하거나 생체 내에서 안티센스 올리고뉴클레오티드가 합성되도록 할 수 있다. 시험관에서 안티센스 올리고뉴클레오티드를 합성하는 일례는 RNA 중합효소 I를 이용하는 것이다. 생체 내에서 안티센스 RNA가 합성되도록 하는 한 가지 예는 인식부위(MCS)의 기원이 반대 방향에 있는 벡터를 사용하여 안티센스 RNA가 전사되도록 하는 것이다. 이런 안티센스 RNA는 서열 내에 번역 중지 코돈이 존재하도록 하여 펩타이드 서열로 번역되지 않도록 하는 것이

바람직하다.

- [0027] 본 발명의 상기 "압타머"란, 소정의 표적 분자에 대한 결합 활성을 갖는 올리고뉴클레오타이드 분자를 말한다. 압타머는, 소정의 표적 분자에 대하여 결합함으로써, 소정의 표적 분자의 활성을 저해할 수 있다.
- [0028] 본 발명의 상기 압타머는 RNA, DNA, 수식(modified) 올리고뉴클레오타이드 또는 이들의 혼합물일 수 있다. 본 발명의 압타머는 또한, 직쇄상 또는 환상의 형태일 수 있다. 본 발명의 압타머의 길이는 특별히 한정되지 않고, 통상 15 내지 200 뉴클레오타이드일 수 있지만, 예컨대 15 ~ 100 뉴클레오타이드이고, 바람직하게는 18 ~ 80 뉴클레오타이드이며, 보다 바람직하게는 20 ~ 60 뉴클레오타이드이고, 가장 바람직하게는 22 ~ 45 뉴클레오타이드일 수 있다. 총 뉴클레오타이드 개수가 적으면 화학합성, 화학수식 및 대량 생산이 보다 용이하고, 경제적이며, 생체내 안정성은 높으면서 독성은 낮아 유리하다는 장점이 존재한다.
- [0029] 본 발명의 상기 연골 결합 펩타이드는 서열번호 5 또는 6으로 표시되는 아미노산 서열로 이루어진 것일 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.
- [0030] 본 발명의 상기 연골 결합 펩타이드를 암호화하는 유전자는 서열번호 7 또는 8로 표시되는 염기 서열로 이루어진 것일 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.
- [0031] 본 발명의 상기 "아데노-부속 바이러스(adeno-associated virus, AAV)"란, 파보바이러스(parvovirus)의 일종으로서, 개체 내에 주입된 경우에도 면역반응을 유발하지 않는 비병원성 바이러스이고, 감염 숙주세포의 범위가 넓으며, 성장중인 세포뿐만 아니라, 성장이 정지된 세포에도 감염이 가능하며, 숙주세포 내에서 유전자 부체(episome)의 형태로 존재할 뿐만 아니라, 숙주세포의 염색체 내에 바이러스의 게놈(genome)을 삽입시킬 수 있는 능력을 가지고 있다. 특히, 상기 바이러스는 인간 세포에 감염되었을 때, 바이러스의 게놈이 인간 염색체 19번의 특정 위치로 삽입되는 경향이 있는데, 상기 위치는 특별한 기능을 담당하는 유전자가 존재하지 않는 지역으로 알려져 있어서, 삽입 변이(insertional mutagenesis)에 의한 원암유전자의 활성화 가능성이 매우 낮아, 유전자요법에 더욱 유리하다. 게다가, 재조합 형태의 아데노-부속 바이러스는 염색체 삽입이 거의 일어나지 않는다는 장점이 존재한다.
- [0032] 본 발명의 상기 아데노-부속 바이러스는 혈청형 2(AAV2) 또는 5(AAV5)로부터 유래된 것일 수 있고, 바람직하게는 상기 혈청형 5로부터 유래된 AAV일 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.
- [0033] 본 발명의 상기 "발현 벡터"란, 목적하는 숙주세포에서 목적하고자 하는 단백질을 발현할 수 있는 벡터로서, 유전자 삽입물이 발현되도록 작동가능하게 연결된 필수적인 조절 요소를 포함하는 유전자 제작물을 의미한다.
- [0034] 본 발명의 상기 발현 벡터는 혈청형 5의 아데노-부속 바이러스(AAV5) 발현 벡터로, 바람직하게는 서열번호 9로 표시되는 염기 서열로 이루어진 것일 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.
- [0035] 본 발명의 상기 조직은 연골 조직일 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.
- [0036] 본 발명의 상기 "연골 조직(Cartilage tissue)"은 인간을 포함하는 동물의 체내 다양한 부분에서 발견되는 유연한 결합조직으로, 뼈, 흉곽, 귀, 코, 기관지 및 추간판 사이의 접합부를 포함하는 개념이다. 뼈와 달리, 단단하고 경직되어 있지 않으나, 근육과 비교하였을 때에는 덜 유연하고 비교적 뻣뻣하다는 특징을 갖고 있다. 상기 연골 조직은 콜라겐 섬유(Collagen fiber), 프로테오글리칸(Proteoglycan)이 풍부한 기판물질(Ground substance) 및 탄력소 섬유(Elastin fiber)로 구성된 다량의 세포외기질(Extracellular matrix)을 생산하는 연골세포(Chondroblast)라 불리는 특화된 세포로 구성된다. 상기 연골 조직 내에 포획되어 있는 연골 세포에는 관절연골의 압박 또는 탄성연골의 굽힘에 의해 생성되는 펌핑 작용에 의한 확산을 통해 영양분이 제공된다. 이와 같은 이유에 의해 상기 연골 조직은 다른 결합조직과는 달리 혈관을 포함하지 않기 때문에 성장 및 회복이 매우 느릴 수 있다.
- [0037] 본 발명의 상기 연골 조직은 상기 세 가지 주요 요소의 상대적인 함유량에 따라 분류될 수 있는 탄성 연골(Elastic cartilage), 유리질 연골(Hyaline cartilage) 및 섬유 연골(Fibrocartilage)로 구성된 군으로부터 선택되는 적어도 하나일 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.
- [0038] 본 발명의 상기 연골 조직이 위치하는 부위는 유리질 연골(Hyaline cartilage; 예를 들어, 관절, 코, 후두 또는 흉골에 위치하는 유리질 연골), 탄성 연골(Elastic cartilage; 예를 들어 귀에 위치하는 탄성 연골) 또는 섬유 연골(Fibrocartilage; 예를 들어, 추간판) 등일 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.
- [0039] 본 발명의 상기 "재생"은 일반적으로 생물체에는 몸의 일부 또는 그 기능을 상실하였을 때, 그 부분의 조직이

나 기관을 다시 원래의 상태로 복구시키거나 그 기능을 회복하려는 작을 일컫는다. 본 발명의 목적상 상기 재생은 줄기세포가 연골 조직으로 분화될 수 있도록 유도함으로써, 원래의 상태로 복구될 수 있는 것을 의미할 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.

- [0040] 본 발명의 상기 조직 재생용 조성물은 식품 조성물 또는 약학 조성물로 사용될 수 있다.
- [0041] 본 발명의 상기 약학 조성물은 캡슐, 정제, 과립, 주사제, 연고제, 분말 또는 음료 형태임을 특징으로 할 수 있으며, 상기 약학 조성물은 인간을 대상으로 하는 것을 특징으로 할 수 있다.
- [0042] 본 발명의 상기 약학 조성물은 이들로 한정되는 것은 아니지만, 각각 통상의 방법에 따라 산제, 과립제, 캡슐, 정제, 수성 현탁액 등의 경구형 제형, 외용제, 좌제 및 멸균 주사 용액의 형태로 제형화되어 사용될 수 있다. 본 발명의 약학 조성물은 약학적으로 허용 가능한 담체를 포함할 수 있다. 약학적으로 허용되는 담체는 경구 투여 시에는 결합제, 활택제, 붕해제, 부형제, 가용화제, 분산제, 안정화제, 현탁화제, 색소, 향료 등이 사용될 수 있으며, 주사제의 경우에는 완충제, 보존제, 무통화제, 가용화제, 등장제, 안정화제 등이 혼합되어 사용될 수 있으며, 국소투여용의 경우에는 기제, 부형제, 유효제, 보존제 등이 사용될 수 있다. 본 발명의 약학 조성물의 제형은 상술한 바와 같은 약제학적으로 허용되는 담체와 혼합하여 다양하게 제조될 수 있다. 예를 들어, 경구 투여시에는 정제, 트로키, 캡슐, 엘릭서(Elixir), 서스펜션, 시럽, 웨이퍼 등의 형태로 제조할 수 있으며, 주사제의 경우에는 단위 투약 앰플 또는 다수 회 투약 형태로 제조할 수 있다. 기타, 용액, 현탁액, 정제, 캡슐, 서방형 제제 등으로 제형화할 수 있다.
- [0043] 한편, 제제화에 적합한 담체, 부형제 및 희석제의 예로는, 락토즈, 텍스트로즈, 수크로즈, 솔비톨, 만니톨, 자일리톨, 에리스리톨, 말티톨, 전분, 아카시아 고무, 알지네이트, 젤라틴, 칼슘 포스페이트, 칼슘 실리케이트, 셀룰로즈, 메틸 셀룰로즈, 미정질 셀룰로즈, 폴리비닐피롤리돈, 물, 메틸하이드록시벤조에이트, 프로필하이드록시벤조에이트, 탈크, 마그네슘 스테아레이트 또는 광물유 등이 사용될 수 있다. 또한, 충전제, 항 응집제, 유효제, 습윤제, 향료, 유화제, 방부제 등을 추가로 포함할 수 있다.
- [0044] 본 발명의 상기 약학 조성물의 투여 경로는 이들로 한정되는 것은 아니지만 구강, 정맥내, 근육내, 동맥내, 골수내, 경막내, 심장내, 경피, 피하, 복강내, 비강내, 장관, 국소, 설하 또는 직장이 포함된다. 경구 또는 비경구 투하가 바람직하다.
- [0045] 본 발명의 상기 비경구는 피하, 피내, 정맥내, 근육내, 관절내, 활액낭내, 흉골내, 경막내, 병소내 및 두개골내 주사 또는 주입기술을 포함한다. 본 발명의 약학 조성물은 또한 직장 투여를 위한 좌제의 형태로 투여될 수 있다.
- [0046] 본 발명의 상기 약학 조성물은 사용된 특정 화합물의 활성, 연령, 체중, 일반적인 건강, 성별, 정식, 투여 시간, 투여 경로, 배출율, 약물 배합 및 예방 또는 치료될 특정 질환의 증상을 포함한 여러 요인에 따라 다양하게 변할 수 있고, 상기 약학 조성물의 투여량은 환자의 상태, 체중, 질병의 정도, 약물 형태, 투여 경로 및 기간에 따라 다르지만 당업자에 의해 적절하게 선택될 수 있고, 1일 0.0001 내지 50mg/kg 또는 0.001 내지 50mg/kg으로 투여할 수 있다. 투여는 하루에 한번 투여할 수도 있고, 수회 나누어 투여할 수도 있다. 상기 투여량은 어떠한 면으로든 본 발명의 범위를 한정하는 것은 아니다. 본 발명에 따른 의약 조성물은 환제, 당의정, 캡슐, 액제, 겔, 시럽, 슬러리, 현탁제로 제형화될 수 있다.
- [0047] 본 발명의 상기 유효성분 포함하는 식품 조성물은 각종 식품류, 예를 들어, 음료, 껌, 차, 비타민 복합제, 분말, 과립, 정제, 캡슐, 과자, 떡, 빵 등의 형태로 제조될 수 있다.
- [0048] 본 발명의 상기 유효성분이 식품 조성물에 포함될 때 그 양은 전체 중량의 0.1 내지 50%의 비율로 첨가할 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.
- [0049] 본 발명의 상기 식품 조성물이 음료 형태로 제조되는 경우 지시된 비율로 상기 식품 조성물을 포함하는 것 외에 특별한 제한점은 없으며, 통상의 음료와 같이 다양한 향미제 또는 천연 탄수화물 등을 추가 성분으로서 함유할 수 있다. 구체적으로, 천연 탄수화물로서 포도당 등의 모노사카라이드, 과당 등의 디사카라이드, 슈크로스 등의 및 폴리사카라이드, 텍스트린, 시클로텍스트린 등과 같은 통상적인 당 및 자일리톨, 소르비톨, 에리트리톨 등의 당 알콜 등을 포함할 수 있다. 상기 향미제로서는 천연 향미제(타우마틴, 스테비아 추출물(예를 들어 레바우디오시드 A, 글리시르히진등) 및 합성 향미제(사카린, 아스파르탐 등) 등일 수 있다.
- [0050] 본 발명의 상기 식품 조성물은 여러 가지 영양제, 비타민, 광물(전해질), 합성 풍미제 및 천연 풍미제 등의 풍미제, 착색제, 펙트산 및 그의 염, 알긴산 및 그의 염, 유기산, 보호성 콜로이드 증점제, pH 조절제, 안정화제,

방부제, 글리세린, 알콜, 탄산 음료에 사용되는 탄산화제 등을 더 포함할 수 있다.

[0051] 본 발명의 상기 성분은 독립적 또는 조합하여 사용할 수 있다. 상기 첨가제의 비율은 본 발명의 핵심적인 요소에 해당하지 아니하지만, 본 발명의 식품 조성물 100 중량부 당 0.1 내지 약 50 중량부의 범위에서 선택될 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.

[0053] 2. 연골 질환의 예방, 개선 또는 치료용 조성물

[0054] 본 발명의 또 다른 구현 예에서는 연골 질환의 예방, 개선 또는 치료용 조성물을 제공한다.

[0055] 본 발명의 상기 연골 질환의 예방, 개선 또는 치료용 조성물은 하기 성분을 유효 성분으로 포함한다:

[0056] 1) CK2(casein kinase 2) 단백질의 활성 억제제 또는 CK2 단백질을 암호화하는 유전자(예를 들면, *CSNK2A1*, *CSNK2A2* 및 *CSNK2B*)의 발현 억제제;

[0057] 2) 연골 결합 펩타이드 또는 이를 암호화하는 핵산 서열; 및

[0058] 3) 아데노-부속 바이러스(AAV) 발현 벡터.

[0059] 본 발명의 연골 질환의 예방, 개선 또는 치료용 조성물에서, CK2 단백질 및 이를 암호화하는 유전자, CK2 단백질의 활성 억제제, CK2 단백질을 암호화하는 유전자의 발현 억제제, 연골 결합 펩타이드 또는 이를 암호화하는 핵산 서열, 아데노-부속 바이러스(AAV) 벡터, 조직, 연골, 약학 조성물, 식품 조성물 등과 관련된 내용은 상기 "1. 조직 재생용 조성물"에 기재된 바와 동일하여, 명세서의 과도한 복잡성을 피하기 위해 생략한다.

[0060] 본 발명의 상기 "연골 질환"이란, 연골이 발생되지 않거나, 퇴화 등과 같은 손상에 의해 발생될 수 있는 모든 질환을 의미하는 것으로서, 예를 들면, 관절염; 골다공증; 골연골증; 골연골염; 불완전 골형성증; 골수염; 골증식체; 연골형성부전증; 연골염; 연골종; 연골육종; 추간판 탈출증; 클리펠-파일 증후군; 변형성 골염; 낭성 섬유증; 및 사고, 골절, 상처, 관절 손상, 자가면역질환, 당뇨병 또는 암으로 인한 연골 질환으로 이루어진 군에서 선택되는 적어도 하나인 것일 수 있으나, 이에 제한되는 것은 아니다.

[0061] 본 발명의 상기 "예방"이란, 본 발명의 조성물을 이용하여 연골 질환으로 발생된 증상을 차단하거나, 그 증상을 억제 또는 지연시키는 모든 행위라면 제한없이 포함할 수 있다.

[0062] 본 발명의 상기 "개선" 및 "치료"란, 본 발명의 조성물을 이용하여 연골 질환으로 발생된 증상이 호전 또는 이롭게 변경되는 행위라면 제한없이 모두 포함될 수 있다.

발명의 효과

[0063] 본 발명의 조성물은 줄기세포가 연골로 분화될 수 있도록 유도 및 촉진할 수 있다. 따라서, 연골 분화를 촉진시켜 골 또는 연골과 관련된 질환의 예방, 개선 또는 치료에 매우 효과적으로 사용될 수 있다.

도면의 간단한 설명

[0064] 도 1은 본 발명의 준비예 2에서 마우스 연골 세포에서 연골 결합 펩타이드(CSP-1, CSP-2)를 처리한 뒤 상기 펩타이드의 발현 여부를 형광 현미경으로 관찰한 사진을 나타낸 것이다.

도 2는 본 발명의 실시예 1에서 인간 골수 유래 줄기세포(hBMSC)에 CSNK2B에 특이적인 siRNA, 연골 결합 펩타이드(CSP-1) 및 AAV5 벡터를 처리한 뒤 COL2A1 및 CK2 β 의 발현 수준을 웨스턴 블롯으로 확인한 결과를 나타낸 것이다.

도 3은 본 발명의 실시예 1에서 인간 골수 유래 줄기세포(hBMSC)에 CSNK2B에 특이적인 siRNA, 연골 결합 펩타이드(CSP-1) 및 AAV5 벡터를 처리한 뒤 COL2A1 및 CK2 β 의 발현 수준의 변화를 그래프로 나타낸 것이다.

도 4는 본 발명의 실시예 2에서 연골 세포에 LPS로 염증 환경을 유도한 뒤 CSNK2B에 특이적인 siRNA, 연골 결합 펩타이드(CSP-1) 및 AAV5 벡터를 처리한 후 프로테오글리칸(proteoglycan) 및 글리코사미노글리칸(glycosaminoglycan)의 분해 정도를 확인한 사진을 나타낸 것이다.

발명을 실시하기 위한 구체적인 내용

[0065] 이하, 본 발명을 하기의 실시예에 의해 상세히 설명한다. 단, 하기 실시예는 본 발명을 예시하는 것일 뿐, 본

발명의 내용이 하기 실시예에 의해 한정되는 것은 아니다.

[0067] 실시예

[0069] [준비예 1] 인간 골수 유래 중간엽 줄기 세포(hBMSCs)의 배양

[0070] 아래의 실험은 모두 IRB(Institutional Review Board)의 승인(승인 번호: IRB no. 4-2018-1223) 하에 진행되었다. 6명의 성인 기증자의 후장골릉(posterior iliac crest)에서 골수 천자액(BM aspirates)을 수득하였다. 상기 골수 천자액으로부터 플라스틱 세포배양 플라스크에 흡착되는 능력을 기준으로 인간 골수 유래 중간엽 줄기 세포(hBMSCs)를 선별하였다. 배양 배지(10% FBS(Gibco, Grand Island, NY, USA) 및 1% 항생제-항진균제 용액(Gibco)이 포함된 DMEM-LG(low-glucose Dulbecco's modified Eagle's medium; Gibco))에서 상기 선별된 hBMSCs를 배양하였다. 여기서, 통상의 방법에 따른 유세포 분석에 의해 CD90 및 CD105가 양성인 반면, CD34 및 CD45가 음성인 것을 통해 hBMSCs의 특성이 확인된 세포만을 아래의 실험에서 사용하였다.

[0072] [준비예 2] 켈타이드의 연골 세포 타겟팅 확인

[0073] (주)바이오니아에 의뢰하여 서열번호 5 및 6으로 표시되는 아미노산 서열로 이루어지는 켈타이드(CSP-1, CSP-2)를 제작한 뒤, 각 켈타이드의 N-말단에 로다민 B(Rhodamine B)를 태그하였다. 마우스 연골 세포인, ATDC 세포를 6 웰 플레이트에 1×10^5 세포/웰로 접종한 뒤 다음 날 각 켈타이드를 2 $\mu\text{M}/\text{ml}$ 의 양으로 처리하였다. 24시간 뒤 배지를 제거한 뒤 PBS 용액을 넣어주고 형광 현미경으로 관찰하여 그 결과를 도 1에 나타내었다.

[0074] 도 1에서 보는 바와 같이, 마우스 연골 세포에서 본 발명에 따른 켈타이드(CSP-1, CSP-2)가 발현되는 것을 확인할 수 있었다.

[0075] 이를 통해 본 발명에 따르는 켈타이드는 연골 세포에 특이적으로 결합할 수 있음을 알 수 있었다.

[0077] [실시예 1] 골수 유래 줄기세포의 연골 분화능 확인

[0078] 인간 골수 유래 줄기세포(hBMSC)를 6 웰 플레이트에 1×10^5 세포/웰로 접종한 뒤 siCtrl과 서열번호 4로 표시되는 siCK2b (siRNA)를 형질 감염시켰다. 24시간 후 24 웰 플레이트에 1×10^5 세포/마이크로매스(micromass)를 만들어 3D 마이크로매스 배양을 수행하였다. 마이크로매스 배양 다음 날부터 각 군에 맞게 서열번호 8로 표시되는 AAV5 벡터($1 \times 10^9/\text{ml}$), 서열번호 5로 표시되는 켈타이드(CSP-1)(2 $\mu\text{M}/\text{ml}$)를 처리하였다. 연골 분화 7일째 웨스턴 블롯으로 COL2A1 단백질 발현 정도를 확인하여 그 결과를 도 2 및 3에 나타내었다.

[0079] 도 2 및 3에서 보는 바와 같이, AAV5 벡터만 처리한 경우나 AAV5 벡터와 연골 타겟 켈타이드(CSP-1)을 처리한 경우와 비교하여, CK2 β 억제한 후 AAV5 벡터와 연골 타겟 켈타이드를 함께 처리한 군에서 연골 분화와 관련된 단백질인 COL2A1의 발현 수준이 현저히 증가한 것을 확인할 수 있었다.

[0081] [실시예 2] 염증 환경에서 연골 세포의 보호능 확인

[0082] 연골 세포인 TC28a2를 6 웰 플레이트에 1×10^5 세포/웰로 접종한 뒤 siCtrl 과 서열번호 4로 표시되는 siCK2b (siRNA)를 형질 감염시켰다. 24시간 후 24 웰 플레이트에 1×10^5 세포씩 접종하여 고밀도 배양을 수행하였다. 고밀도 배양 다음 날 부터 각 군에 맞게 서열번호 8로 표시되는 AAV5 벡터, 서열번호 5로 표시되는 켈타이드(CSP-1)를 처리하였다. 염증 환경을 유발하기 위하여 LPS 5 $\mu\text{g}/\text{ml}$ 로 5일간 처리하였다. 처리 5일째 사프란인 O(safranin O) 염색법을 이용하여 프로테오글리칸(proteoglycan) 및 글리코사미노글리칸(glycosaminoglycan)의 분해 정도를 확인하여 그 결과를 도 4에 나타내었다.

[0083] 도 4에서 보는 바와 같이, LPS 처리 후 AAV5 벡터만 처리한 대조군과 AAV5 벡터와 AAV5 벡터와 연골 타겟 켈타이드(CSP-1)을 처리한 경우와 비교하여, CK2 β 억제한 후 AAV5 벡터와 연골 타겟 켈타이드를 함께 처리한 군에

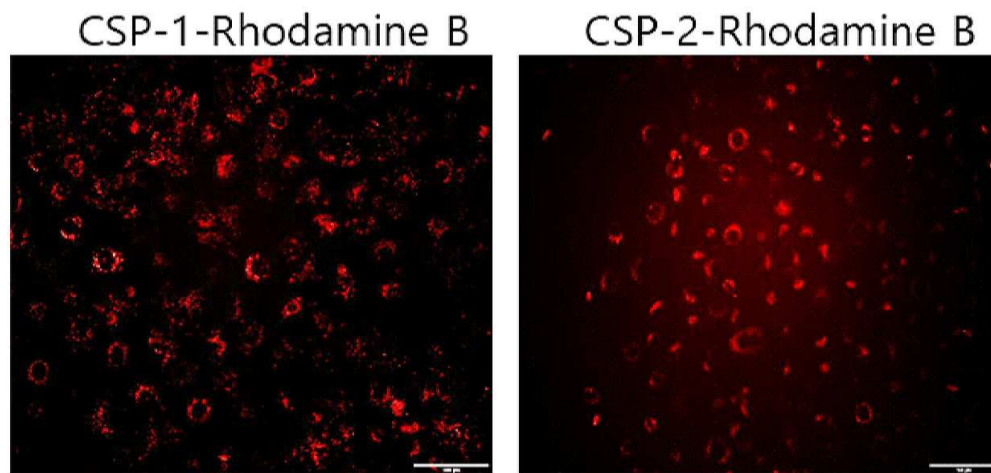
서 염색이 진하게 남아 있는 것을 확인할 수 있었다. 이를 통해, CK2 β 단백질 또는 이를 암호화하는 유전자의 발현 억제와 함께 AAV5 벡터 및 연골 타겟 펩타이드를 처리하는 경우 염증 환경에서 연골 세포 내 프로테오글리칸 및 글리코사미노글리칸의 분해를 억제하는 효과가 뛰어난 것을 알 수 있었다.

[0085]

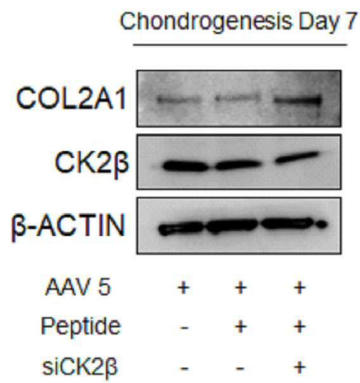
이상으로 본 발명의 특정한 부분을 상세히 기술하였는 바, 당업계의 통상의 지식을 가진 자에게 있어서 이러한 구체적인 기술은 단지 바람직한 구현 예일 뿐이며, 이에 본 발명의 범위가 제한되는 것이 아닌 점은 명백하다. 따라서, 본 발명의 실질적인 범위는 첨부된 청구항과 그의 등가물에 의하여 정의된다고 할 것이다.

도면

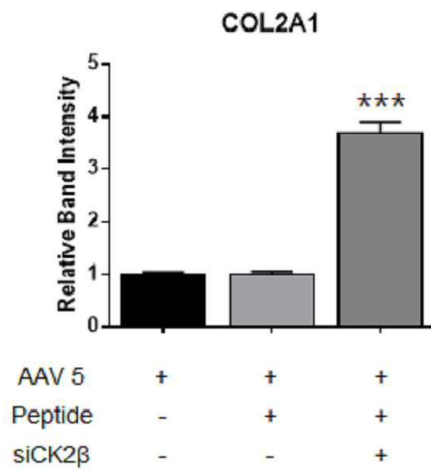
도면1



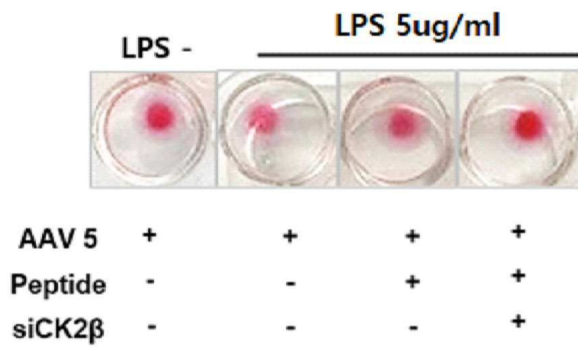
도면2



도면3



도면4



서열 목록

<110> Industry-Academic Cooperation Foundation, Yonsei University

AAVAA Therapeutics, Inc.

<120> Composition for regeneration of tissue

<130> PDPB194256k01

<150> KR 10-2020-0006840

<151> 2020-01-17

<160> 9

<170> KoPatent In 3.0

<210> 1

<211> 391

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 1

Met Ser Gly Pro Val Pro Ser Arg Ala Arg Val Tyr Thr Asp Val Asn

1 5 10 15
 Thr His Arg Pro Arg Glu Tyr Trp Asp Tyr Glu Ser His Val Val Glu

 20 25 30
 Trp Gly Asn Gln Asp Asp Tyr Gln Leu Val Arg Lys Leu Gly Arg Gly
 35 40 45
 Lys Tyr Ser Glu Val Phe Glu Ala Ile Asn Ile Thr Asn Asn Glu Lys
 50 55 60
 Val Val Val Lys Ile Leu Lys Pro Val Lys Lys Lys Lys Ile Lys Arg
 65 70 75 80
 Glu Ile Lys Ile Leu Glu Asn Leu Arg Gly Gly Pro Asn Ile Ile Thr
 85 90 95

 Leu Ala Asp Ile Val Lys Asp Pro Val Ser Arg Thr Pro Ala Leu Val
 100 105 110
 Phe Glu His Val Asn Asn Thr Asp Phe Lys Gln Leu Tyr Gln Thr Leu
 115 120 125
 Thr Asp Tyr Asp Ile Arg Phe Tyr Met Tyr Glu Ile Leu Lys Ala Leu
 130 135 140
 Asp Tyr Cys His Ser Met Gly Ile Met His Arg Asp Val Lys Pro His
 145 150 155 160
 Asn Val Met Ile Asp His Glu His Arg Lys Leu Arg Leu Ile Asp Trp

 165 170 175
 Gly Leu Ala Glu Phe Tyr His Pro Gly Gln Glu Tyr Asn Val Arg Val
 180 185 190
 Ala Ser Arg Tyr Phe Lys Gly Pro Glu Leu Leu Val Asp Tyr Gln Met
 195 200 205
 Tyr Asp Tyr Ser Leu Asp Met Trp Ser Leu Gly Cys Met Leu Ala Ser
 210 215 220
 Met Ile Phe Arg Lys Glu Pro Phe Phe His Gly His Asp Asn Tyr Asp
 225 230 235 240

 Gln Leu Val Arg Ile Ala Lys Val Leu Gly Thr Glu Asp Leu Tyr Asp
 245 250 255

Tyr Ile Asp Lys Tyr Asn Ile Glu Leu Asp Pro Arg Phe Asn Asp Ile
 260 265 270
 Leu Gly Arg His Ser Arg Lys Arg Trp Glu Arg Phe Val His Ser Glu
 275 280 285
 Asn Gln His Leu Val Ser Pro Glu Ala Leu Asp Phe Leu Asp Lys Leu
 290 295 300
 Leu Arg Tyr Asp His Gln Ser Arg Leu Thr Ala Arg Glu Ala Met Glu

 305 310 315 320
 His Pro Tyr Phe Tyr Thr Val Val Lys Asp Gln Ala Arg Met Gly Ser
 325 330 335
 Ser Ser Met Pro Gly Gly Ser Thr Pro Val Ser Ser Ala Asn Met Met
 340 345 350
 Ser Gly Ile Ser Ser Val Pro Thr Pro Ser Pro Leu Gly Pro Leu Ala
 355 360 365
 Gly Ser Pro Val Ile Ala Ala Ala Asn Pro Leu Gly Met Pro Val Pro
 370 375 380

 Ala Ala Ala Gly Ala Gln Gln
 385 390
 <210> 2
 <211> 350
 <212> PRT
 <213> Homo sapiens
 <400> 2
 Met Pro Gly Pro Ala Ala Gly Ser Arg Ala Arg Val Tyr Ala Glu Val
 1 5 10 15
 Asn Ser Leu Arg Ser Arg Glu Tyr Trp Asp Tyr Glu Ala His Val Pro
 20 25 30
 Ser Trp Gly Asn Gln Asp Asp Tyr Gln Leu Val Arg Lys Leu Gly Arg
 35 40 45
 Gly Lys Tyr Ser Glu Val Phe Glu Ala Ile Asn Ile Thr Asn Asn Glu

 50 55 60
 Arg Val Val Val Lys Ile Leu Lys Pro Val Lys Lys Lys Lys Ile Lys

65						70						75						80	
Arg	Glu	Val	Lys	Ile	Leu	Glu	Asn	Leu	Arg	Gly	Gly	Thr	Asn	Ile	Ile				
					85					90					95				
Lys	Leu	Ile	Asp	Thr	Val	Lys	Asp	Pro	Val	Ser	Lys	Thr	Pro	Ala	Leu				
					100					105					110				
Val	Phe	Glu	Tyr	Ile	Asn	Asn	Thr	Asp	Phe	Lys	Gln	Leu	Tyr	Gln	Ile				
					115					120					125				
Leu	Thr	Asp	Phe	Asp	Ile	Arg	Phe	Tyr	Met	Tyr	Glu	Leu	Leu	Lys	Ala				
					130					135					140				
Leu	Asp	Tyr	Cys	His	Ser	Lys	Gly	Ile	Met	His	Arg	Asp	Val	Lys	Pro				
145					150					155					160				
His	Asn	Val	Met	Ile	Asp	His	Gln	Gln	Lys	Lys	Leu	Arg	Leu	Ile	Asp				
					165					170					175				
Trp	Gly	Leu	Ala	Glu	Phe	Tyr	His	Pro	Ala	Gln	Glu	Tyr	Asn	Val	Arg				
180					185					190									
Val	Ala	Ser	Arg	Tyr	Phe	Lys	Gly	Pro	Glu	Leu	Leu	Val	Asp	Tyr	Gln				
195					200					205									
Met	Tyr	Asp	Tyr	Ser	Leu	Asp	Met	Trp	Ser	Leu	Gly	Cys	Met	Leu	Ala				
210					215					220									
Ser	Met	Ile	Phe	Arg	Arg	Glu	Pro	Phe	Phe	His	Gly	Gln	Asp	Asn	Tyr				
225					230					235					240				
Asp	Gln	Leu	Val	Arg	Ile	Ala	Lys	Val	Leu	Gly	Thr	Glu	Glu	Leu	Tyr				
					245					250					255				
Gly	Tyr	Leu	Lys	Lys	Tyr	His	Ile	Asp	Leu	Asp	Pro	His	Phe	Asn	Asp				
260					265					270									
Ile	Leu	Gly	Gln	His	Ser	Arg	Lys	Arg	Trp	Glu	Asn	Phe	Ile	His	Ser				
275					280					285									
Glu	Asn	Arg	His	Leu	Val	Ser	Pro	Glu	Ala	Leu	Asp	Leu	Leu	Asp	Lys				
290					295					300									
Leu	Leu	Arg	Tyr	Asp	His	Gln	Gln	Arg	Leu	Thr	Ala	Lys	Glu	Ala	Met				
305					310					315					320				
Glu	His	Pro	Tyr	Phe	Tyr	Pro	Val	Val	Lys	Glu	Gln	Ser	Gln	Pro	Cys				

325 330 335
Ala Asp Asn Ala Val Leu Ser Ser Gly Leu Thr Ala Ala Arg

340 345 350
<210> 3
<211> 215
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<400> 3

Met Ser Ser Ser Glu Glu Val Ser Trp Ile Ser Trp Phe Cys Gly Leu
1 5 10 15
Arg Gly Asn Glu Phe Phe Cys Glu Val Asp Glu Asp Tyr Ile Gln Asp
20 25 30
Lys Phe Asn Leu Thr Gly Leu Asn Glu Gln Val Pro His Tyr Arg Gln
35 40 45
Ala Leu Asp Met Ile Leu Asp Leu Glu Pro Asp Glu Glu Leu Glu Asp

50 55 60
Asn Pro Asn Gln Ser Asp Leu Ile Glu Gln Ala Ala Glu Met Leu Tyr
65 70 75 80
Gly Leu Ile His Ala Arg Tyr Ile Leu Thr Asn Arg Gly Ile Ala Gln
85 90 95
Met Leu Glu Lys Tyr Gln Gln Gly Asp Phe Gly Tyr Cys Pro Arg Val
100 105 110
Tyr Cys Glu Asn Gln Pro Met Leu Pro Ile Gly Leu Ser Asp Ile Pro
115 120 125

Gly Glu Ala Met Val Lys Leu Tyr Cys Pro Lys Cys Met Asp Val Tyr
130 135 140
Thr Pro Lys Ser Ser Arg His His His Thr Asp Gly Ala Tyr Phe Gly
145 150 155 160
Thr Gly Phe Pro His Met Leu Phe Met Val His Pro Glu Tyr Arg Pro
165 170 175
Lys Arg Pro Ala Asn Gln Phe Val Pro Arg Leu Tyr Gly Phe Lys Ile
180 185 190

His Pro Met Ala Tyr Gln Leu Gln Leu Gln Ala Ala Ser Asn Phe Lys

195 200 205
Ser Pro Val Lys Thr Ile Arg

210 215

<210> 4

<211> 19

<212> RNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> siCK2b

<400> 4

gugaagugga ugaagacua

19

<210> 5

<211> 12

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> chondrocyte binding peptide CSP-1

<400> 5

Arg Leu Asp Pro Thr Ser Tyr Leu Arg Thr Phe Trp

1 5 10

<210> 6

<211> 12

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> chondrocyte binding peptide CSP-2

<400> 6

His Asp Ser Gln Leu Glu Ala Leu Ile Lys Phe Met

1 5 10

<210> 7

<211> 36

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220><223> chondrocyte binding peptide CSP-1

<400> 7

cgctcttgatc ctacttctta tttagctact ttttgg	36
<210> 8	
<211> 36	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> chondrocyte binding peptide CSP-2	
<400> 8	
catgattctc aattagaagc tttaattaaa tttatg	36
<210> 9	
<211> 7371	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220><223> AAV5 vector	
<400> 9	
gtgcgggcct cticgctatt acgccagctg gcgaaagggg gatgtgctgc aaggcgatta	60
agttgggtaa cgccagggtt ttccagtcga cgacgttgta aaacgacggc cagtgcgcgc	120
gccagcgctc gttcaaacct ccgctcaaaa atggagaccc tgcgtgctca ctgggctta	180
aataccagc gtgaccacat ggtgtcgcaa aatgtcgcaa aacactcacg tgacctctaa	240
tacaggactc tccctaacct tatgacgtaa ttcacgtcac gactccaccc ctccgccgc	300
tgtttaaacg ccgggctgt agttaatgat taaccgcca tgctacttat ctacgtagtt	360
tattgattaa caagcattaa aggggtcggg taaggtatcg ggttccgata ggtctggtgg	420
ttctgtattc ccgggtgctg tccggggcaa agtccacaaa ctgggggtcg ttgtagtgt	480
ttgtgtactg gatctctggg ttccacctct tggagttttc cttcttgagc tccactcca	540
tctccaggt gacctgccc gtgctgtact ggtgatgaa gctgctgacg ggcacgtccg	600
agaagctggt gatatttccg ggcacaggcg tgttcttgat gagcatcatg ggcgggtgggt	660
gtttgagtcc gaatccgcc atggccggag aggggtgaaa gtgcgcccc gtctctggga	720
tcttgccca gatgggtctt tggaggtaca cgtccctct catccacag ctgccgggca	780
cgatttctg gaggtgttac gtgccggtcg cgggggcagt ggtggagctc tggttgttg	840
tggccatctg ccgcccagc ttgtacgcca cgcgggtcac cggctgcgtc tcgctctgc	900
tggatgatgag catgttgccc tggaggtacg tggcgggtgt gccgggttc gccggctggc	960
tgttgaagat catagtgttc tccaggcat aggtgttgct gccctggagg ttgttggtca	1020

tgccgttcgg ctgcgggggc acctggtaac tcgcgccctc gagctccatc ctattggtcg	1080
tggcgaaggc gctgacactg gcgcggttga ccccgagacc caggttccag ccctgggttc	1140
ggcccatggg ccccggaac cagtttttgt aggtgttggc gtatctcccg gccaggttct	1200
tgttgaactg gactccgcca gtgttatttg tgctcacgaa gcggtacaag tactggtcca	1260
ccagcgggtt ggccagcttg aacaggttct gactgggagc gaagctggag tggaggga	1320
cctcctcaaa gttgtagta aactcaaagt tgttgcccg tctcagcatc ttgctgggaa	1380
agtactctag gcagaagaag ctgctcctct cggtagggatt ttctgtgttg tcgcggttca	1440
gcgtcgcgta accgtactgc ggcagcgtaa agacctgcgg agggaaggcc ggcaggcac	1500
cctcgggtccc gtigccgacg acgtagggca gctggtagtc gtcgtccgta aacacttga	1560
cggtaggagt gaggttgttg gcgatggtgg tggtaggagtc ctgcaccgtg acctctttga	1620
cttgaatgtt gaagattttg actctgaggg accgggtct gaagccccag tagttgttga	1680
tgagtctttg ccagtctcgg gggctccagt ggctgtgga gcggttaaag tcaaagtacc	1740
cccagggggt gctgtatcca aagtaggcgt tggcgttgct tccgtcgacg gagccgttt	1800
tgatctctcg gtactgttg ttgtttagc tgggcagcac ccaggttcgg gtggacttgg	1860
tgacgactct gtccccatc cacttggaat cgcaatgcca atctcccag gcattgcccc	1920
ctccatcggc accttggta ttgtcgcca atgggccgc acctcccga gacattgtat	1980
cagctcccaa acctgaggct ggttgggctg ggatttgcag ctgctgggat ccgctgggtc	2040
cagcttcggc gctcgacgag gtggaaggct tggagtctc ttcggtccga gccttcttc	2100
tttttgaaa gtggtcgtct atccgctttc cggtaggggc cgtcttagca cctcttcaa	2160
ccaggccaaa aggttcgaga acccttttct tggcctgaaa gactgccttt ccgaggtttc	2220
ccccgaagga tgtgtcgtcg gcgagcttct cctgaaactc ggctccgcg tggttgtact	2280
tgaggtaggg gttgtctccc gcctcaagct gctcgttgta cgagatgtcg tgctctcgcg	2340
cgacctcgtc tgccctgttg acaggctctc ctcgatcgag accgtttccg ggtccgagat	2400
agttataacc aggcagcaca agaccagggt ctgatcttg atgtgctga ttgggttttg	2460
gtttcggtag gcccgcttca aggcccaaaa actcgcaag accttcacca acttcttcca	2520
accaatctgg agggtagtca acaaaagaca tacctgattt aaatcattta ttgttcaaag	2580
atgcagtcat ccaaatccac attgaccaga tcgcaggcag tgcaagcgtc tggcaccttt	2640
cccatgatat gatgaatgta gcacagtttc tgatagcct tttgacgac agaaacgggt	2700
tgagattctg acacgggaaa gcactctaaa cagtctttct gtccgtgagt gaagcagata	2760

tttgaattct gattcattct ctgcattgt ctgcaggaa acagcatcag attcatgccc	2820
acgtgacgag aacatttgtt ttggtacctg tctgcgtagt tgatcgaagc ttccgcgtct	2880
gacgtcgatg gctgcgcaac tgactcgcg acccgtttgg gctcattat atctgcgtca	2940
ctggggcggt gtcttttctt gggtccaccc tttttgacgt agaattcatg ctccacctca	3000
accacgtgat cctttgccca ccggaaaaag tctttgactt cctgcttggt gaccttccca	3060
aagtcatgat ccagacggcg ggtgagttca aatttgaaca tccggtcttg caacggctgc	3120
tgggtgttca aggtcgttga gttcccgctca atcacggcg acatgttggt gttggagggtg	3180
acgatcacgg gactcgggtc tatctgggcc gaggacttgc atttctggtc caccgcgacc	3240
ttgtttcttc cgagaatggc ttggccgac tccacgacct tggcgggtcat cttccctcc	3300
tcccaccaga tcaccatctt gtcgacacag tcttgaagg gaaagtcttc attggtccag	3360
tttacgcacc cgtagaaggg cacagtgtgg gctatggcct ccgcgatgtt ggtcttcccg	3420
gtagttgcag gcccaaacag ccagatggtg ttctcttgc cgaacttttt cgtggcccat	3480
cccagaaaga cggaagccgc atattgggga tctaccctg ttagttcaa aattttataa	3540
atccgattgc tggaaatgtc ctccacgggc tctgggcca ccaggtagtc gggggcggtt	3600
ttagtcaggc tcataatctt tcccgattg tccaaggcag ccttgatttg ggaccgcgag	3660
ttggaggccg cattgaagga gatgtatgag gcctggctct cctggatcca ctgcttctcc	3720
gaggtaatcc ccttgtccac gagecaccg accagctcca tgtacctggc tgaagttttt	3780
gatctgatca ccggcgcatc agaattggga ttctgattct ctttgttctg ctctgcgtc	3840
tgcgacacgt gcgtcagatg ctgcgccacc aaccgtttac gctccgtgag attcaaacag	3900
gcgtttaat acgtttccat attagtccac gccactgga gctcaggctg ggttttgggg	3960
agcaagtaat tggggatgta gcatcatcc accacctgt tccgcctcc ggcgccattt	4020
ctggtctttg tgaccgcgaa ccagtttggc aaagtcggct cgatcccgcg gtaaattctc	4080
tgaatcagtt ttctcgcaat ctgactcagg aaacgtccca aaaccatgga ttacacccg	4140
gtggtttcca cgagcacgtg catgtggaag tagctctctc ctttctcaa ttgcacaaag	4200
aaaaggcct ccggggcctt actcacacgg cgccattccg tcagaaagtc gcgtgcagc	4260
ttctcgcca cggtcagggg tgctgtctca atcagattca gatccatgtc agaacttggc	4320
ggcaactccc attccttctc ggccaccag ttcacaaagc tgtcagaaat gccgggcaga	4380
tgtctgtcaa ggtcgtggg gaccttaac acaatctctg aaaaccccg cgtggcggt	4440
gcgcgttcaa acctcccgt tcaaaatgga gacctgcgt gtcactcgg gcttaataac	4500
ccagcgtgac cacatggtgt cgcaaatgt cgcaaacac tcacgtgacc tetaatacag	4560
gacctctagg gtiaccgagc tcgaatagat cagaagtcc tatactttct agagaatagg	4620

aacttcggaa taggaacttc tgatcttccg ggggatccac tagttctaga gcggccggcg	4680
cggggcggtta acgatatcgg cgcgcttggc gtaatcatgg tcatagctgt ttcctgtgtg	4740
aaattgttat ccgctcaciaa ttccacaciaa catacgagcc ggaagcataa agtgtaaagc	4800
ctgggggtgcc taatgagtga gctaactcac attaatggcg ttgcgctcac tgcccgtttt	4860
ccagtcggga aacctgtcgt gccagctgca ttaatgaatc ggccaacgcg cggggagagg	4920
cggtttgcgt attgggcgct ctcccgcttc ctgcgtcact gactcgctgc gctcggctgt	4980
tcggctgcgg cgagcgglat cagctcactc aaaggcggta atacggttat ccacagaatc	5040
aggggataac gcaggaaaga acatgtgagc aaaaggccag caaaaggcca ggaaccgtaa	5100
aaaggccgcg ttgctggcgt ttttccatag gctccgcccc cctgacgagc atcacaaaaa	5160
tcgacgtca agtcagaggt ggcgaaacc gacaggacta taaagatacc aggcgtttcc	5220
ccctggaagc tccctcgtgc gctctcctgt tccgaccctg ccgcttaccg gatacctgtc	5280
cgcccttctc ccttcgggaa gcgtggcgct ttctcatagc tcacgctgta ggtatctcag	5340
ttcgggttag gtcgttcgt ccaagctggg ctgtgtgcac gaacccccg ttcagcccga	5400
ccgctgcgcc ttatccgcta actatcgtct tgagtccaac ccgctaagac acgacttate	5460
gccactggca gcagccactg gtaacaggat tagcagagcg aggtatgtag gcggtgctac	5520
agagtctttg aagtgggtgc ctaactacgg ctacactaga agaacagtat ttggtatctg	5580
cgctctgtg aagccagtta ccttcggaaa aagagttggg agctcttgat ccggcaaaaca	5640
aaccaccgct ggtagcgggt gttttttgt ttgcaagcag cagattacgc gcagaaaaaa	5700
aggatctcaa gaagatcctt tgatcttttc tacggggtct gacgtcagt ggaacgaaaa	5760
ctcacgttaa gggatttttg tcatgagatt atcaaaaagg atcttcacct agatcctttt	5820
aaattaaaaa tgaagtttta aatcaatcta aagtatatat gagttaaactt ggtctgacag	5880
ttaccaatgc ttaatcagtg aggcacctat ctacgcgac tgtctatttc gttcatccat	5940
agttgcctga ctccccgtcg tgtagataac tacgatacgg gagggcttac catctggccc	6000
cagtgtgca atgataccgc gagaccacg ctaccggct ccagatttat cagcaataaa	6060
ccagccagcc ggaagggccg agcgcagaag tggctcctgca actttatccg cctccatcca	6120
gcttattaat tgttgccggg aagctagagt aagtagttcg ccagttaata gtttgcgcaa	6180
cgttgttgcc attgctacag gcatcgtggt gtcacgtcgc tcgtttggta tggcttcatt	6240
cagctccggt tcccaacgat caaggcgagt tacatgatcc cccatgttgt gcaaaaaagc	6300
ggttagctcc ttcggctctc cgatcgttgt cagaagtaag ttggccgcag tgttatcact	6360
catggttatg gcagcactgc ataattctct tactgtcatg ccataccgtaa gatgcttttc	6420
tgtgactggt gactactcaa ccaagtcatt ctgagaatag tgtatgcggc gaccgagttg	6480

ctcttgcccg gcgtcaatac gggataatac cgcgccacat agcagaactt taaaagtgt	6540
catcattgga aaacgttctt cggggcgaaa actctcaagg atcttaccgc tgttgagatc	6600
cagttcgatg taacccactc gtgcacccaa ctgatcttca gcatctttta ctttcaccag	6660
cgtttctggg tgagcaaaaa caggaaggca aaatgccgca aaaaaggga taaggcgac	6720
acggaaatgt tgaatactca tactcttctt ttttcaatat tattgaagca tttatcagg	6780
ttattgtctc atgagcggat acatatitga atgtatttag aaaaataaac aaataggggt	6840
tccgcgcaca ttccccgaa aagtgccacc tgacgcgcc ttagcggcg cattaagcgc	6900
ggcgggtgtg gtggttacgc gcagcgtgac cgctacactt gccagcgccc tagcgccgc	6960
tcctttcgct ttcttccctt cttttctcgc cagtttcgcc ggctttcccc gtcaagctct	7020
aaatcggggg ctcccttttag ggttccgatt tagtgcttta cggcacctcg acccaaaaa	7080
acttgattag ggtgatggtt cacgtagtgg gccatcgccc tgatagacgg tttttcgccc	7140
tttgacgttg gatlccacgt tcttaatagi ggactcttgt tccaaactgg aacaacactc	7200
aaccctatct cggctctatc ttttgattta taagggattt tgccgatttc ggcctattgg	7260
ttaaaaaat gagctgattt aacaaaaatt taacgcgaat tttacaaaa tattaacgt	7320
tacaatttcc attcgccatt caggctgcgc aactgttggg aaggcgatc g	7371