

19



OFICINA ESPAÑOLA DE
PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11 Número de publicación: **2 677 044**

51 Int. Cl.:

C12N 15/113 (2010.01)

A61K 48/00 (2006.01)

A61K 31/7088 (2006.01)

C12N 15/63 (2006.01)

12

TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

86 Fecha de presentación y número de la solicitud internacional: **30.12.2010 PCT/US2010/062463**

87 Fecha y número de publicación internacional: **07.07.2011 WO11082281**

96 Fecha de presentación y número de la solicitud europea: **30.12.2010 E 10841707 (2)**

97 Fecha y número de publicación de la concesión europea: **11.04.2018 EP 2519632**

54 Título: **Tratamiento de enfermedades relacionadas con el sustrato 2 del receptor de insulina (IRS2) mediante inhibición de transcrito antisentido natural para el IRS2 y factor de transcripción E3 (TFE3)**

30 Prioridad:
31.12.2009 US 291419 P

45 Fecha de publicación y mención en BOPI de la traducción de la patente:
27.07.2018

73 Titular/es:
**CURNA, INC. (100.0%)
4400 Biscayne Boulevard
Miami, FL 33137, US**

72 Inventor/es:
**COLLARD, JOSEPH y
KHORKOVA SHERMAN, OLGA**

74 Agente/Representante:
PONS ARIÑO, Ángel

ES 2 677 044 T3

Aviso: En el plazo de nueve meses a contar desde la fecha de publicación en el Boletín Europeo de Patentes, de la mención de concesión de la patente europea, cualquier persona podrá oponerse ante la Oficina Europea de Patentes a la patente concedida. La oposición deberá formularse por escrito y estar motivada; sólo se considerará como formulada una vez que se haya realizado el pago de la tasa de oposición (art. 99.1 del Convenio sobre Concesión de Patentes Europeas).

DESCRIPCIÓN

5 Tratamiento de enfermedades relacionadas con el sustrato 2 del receptor de insulina (IRS2) mediante inhibición de transcrito antisentido natural para el IRS2 y factor de transcripción E3 (TFE3)

CAMPO DE LA DIVULGACIÓN

10 La presente solicitud reivindica la prioridad de la solicitud de patente provisional de Estados Unidos N.º 61/291419, presentada el 31 de diciembre de 2009.

Los aspectos de la divulgación comprenden oligonucleótidos que modulan la expresión y/o la función del IRS2 y moléculas asociadas.

15 ANTECEDENTES

La hibridación ADN-ARN y ARN-ARN es importante para muchos aspectos de la función del ácido nucleico incluyendo replicación, transcripción y traducción del ADN. La hibridación también es fundamental para una variedad de tecnologías que o bien detectan un ácido nucleico particular o alteran su expresión. Los nucleótidos antisentido, por ejemplo, alteran la expresión génica hibridándose con ARN diana, interfiriendo así con el *splicing*, la transcripción, la traducción y la replicación de ARN. El ADN antisentido tiene la característica añadida de que los híbridos de ADN-ARN sirven de sustrato para la digestión por ribonucleasa H, una actividad que está presente en la mayoría de los tipos celulares. Las moléculas antisentido pueden suministrarse al interior de células, como es el caso para oligodesoxinucleótidos (ODN), o pueden expresarse a partir de genes endógenos como moléculas de ARN. La FDA recientemente aprobó un fármaco antisentido, VITRAVENE™ (para el tratamiento de retinitis por citomegalovirus), que refleja que el antisentido tiene utilidad terapéutica. Nakagawa *et al.* (Nat. Med. (2006), 12(1):107-113) describen que el TFE3 transcripcionalmente activa el IRS2 hepático, participa en la señalización de la insulina y mejora la diabetes. La publicación internacional WO 2004/060316 describe los moduladores de IRS. La publicación internacional WO 02/064840 describe procedimientos para identificar compuestos que inhiben o reducen la expresión de PTP1B.

RESUMEN

35 La invención se define por las reivindicaciones. Aquellos aspectos/casos de la presente divulgación que constituyen la invención se definen por las reivindicaciones.

Este resumen se proporciona para presentar un resumen de la divulgación con el propósito de indicar brevemente la naturaleza y sustancia de la divulgación. Se presenta en el entendimiento de que no se utilizará para interpretar ni limitar el alcance o significado de las reivindicaciones.

40 En un aspecto, la divulgación proporciona procedimientos de inhibición de la acción de un transcrito antisentido natural usando uno o más oligonucleótidos antisentido dirigidos a cualquier región del transcrito antisentido natural produciendo la regulación positiva del gen sentido correspondiente. También está contemplado en el presente documento que la inhibición del transcrito antisentido natural pueda conseguirse mediante siRNA, ribozimas y moléculas pequeñas, que se considera que están dentro del alcance de la presente divulgación.

Un aspecto proporciona un procedimiento de modulación de la función y/o expresión de un polinucleótido del IRS2 en células o tejidos del paciente *in vivo* o *in vitro* que comprende poner en contacto dichas células o tejidos con un oligonucleótido antisentido de 5 a 30 nucleótidos de longitud, donde dicho oligonucleótido tiene al menos un 50 % de identidad de secuencia con un complemento inverso de un polinucleótido que comprende de 5 a 30 nucleótidos consecutivos dentro de los nucleótidos 1 a 497 de la SEQ ID NO: 2 o los nucleótidos 1 a 633 de la SEQ ID NO: 3 modulando de este modo la función y/o la expresión del polinucleótido del IRS2 en células o tejidos del paciente *in vivo* o *in vitro*.

55 En un aspecto, un oligonucleótido se dirige a una secuencia antisentido natural de polinucleótidos del IRS2 o TFE3, por ejemplo, los nucleótidos expuestos en las SEQ ID NO: 2 y 3, y cualquier variante, alelo, homólogo, mutante, derivado, fragmento y secuencia complementaria correspondiente. Se exponen ejemplos de oligonucleótidos antisentido como las SEQ ID NO: 4 a 9.

60 Otro aspecto: proporciona un procedimiento de modulación de la función y/o expresión de un polinucleótido del IRS2

en células o tejidos del paciente *in vivo* o *in vitro*, que comprende poner en contacto dichas células o tejidos con un oligonucleótido antisentido de 5 a 30 nucleótidos de longitud, donde dicho oligonucleótido tiene al menos un 50 % de identidad de secuencia con un complemento inverso del antisentido del polinucleótido del IRS2 o TFE3; modulando de este modo la función y/o expresión del polinucleótido del IRS2 en células o tejidos del paciente *in vivo* o *in vitro*.

5 Otro aspecto proporciona un procedimiento de modulación de la función y/o expresión de un polinucleótido del IRS2 en células o tejidos del paciente *in vivo* o *in vitro*, que comprende poner en contacto dichas células o tejidos con un oligonucleótido antisentido de 5 a 30 nucleótidos de longitud donde dicho oligonucleótido tiene al menos un 50 % de identidad de secuencia con un oligonucleótido antisentido para un polinucleótido antisentido del IRS2 o TFE3; modulando de este modo la función y/o expresión del polinucleótido del IRS2 en células o tejidos del paciente *in vivo* o *in vitro*.

10 En un aspecto, una composición comprende uno o más oligonucleótidos antisentido que se unen a polinucleótidos del IRS2 o TFE3 sentido y/o antisentido.

15 En un aspecto, los oligonucleótidos comprenden uno o más nucleótidos modificados o sustituidos.

En un aspecto, los oligonucleótidos comprenden uno o más enlaces modificados.

20 En otro aspecto más, los nucleótidos modificados comprenden bases modificadas que comprenden fosforotioato, metilfosfonato, ácidos nucleicos peptídicos, 2'-O-metilo, fluoro- o carbono, metileno u otras moléculas de ácido nucleico bloqueado (LNA). Preferentemente, los nucleótidos modificados son moléculas de ácido nucleico bloqueado, que incluyen α -L-LNA.

25 En un aspecto preferido, los oligonucleótidos se administran a un paciente por vía subcutánea, por vía intramuscular, por vía intravenosa o por vía intraperitoneal.

30 En un aspecto, los oligonucleótidos se administran en una composición farmacéutica. Un régimen de tratamiento comprende administrar los compuestos antisentido al menos una vez al paciente; sin embargo, este tratamiento puede modificarse para comprender múltiples dosis durante un periodo de tiempo. El tratamiento puede combinarse con uno o varios de otros tipos de terapias.

35 En un aspecto, los oligonucleótidos están encapsulados en un liposoma o unidos a una molécula portadora (por ejemplo, colesterol, péptido TAT).

Otros aspectos se describen más adelante.

BREVE DESCRIPCIÓN DE LOS DIBUJOS

40 La figura 1 es un gráfico de resultados de PCR en tiempo real que muestra el cambio en veces + la desviación estándar en ARNm del IRS2 después del tratamiento de células HepG2 y 518A2 con oligonucleótidos de fosforotioato introducidos usando Lipofectamine 2000, en comparación con el control. Las barras indicadas como 518A2 CUR-0603, 518A2 CUR-0605 se corresponden con muestras de células 518A2 tratadas con las SEQ ID NO 4 y 5 respectivamente. Las barras indicadas como HepG2 CUR-0603, HepG2 CUR-0605 se corresponden con muestras de células HepG2 tratadas con las SEQ ID NO 4 y 5 respectivamente.

45 La figura 2 es un gráfico de resultados de PCR en tiempo real que muestra el cambio en veces + la desviación estándar en ARNm del IRS2 después del tratamiento de células Vero76 con oligonucleótidos de fosforotioato introducidos usando Lipofectamine 2000, en comparación con el control. Las barras indicadas como CUR-0690, CUR-0691, y CUR-0692 corresponden a las SEQ ID NO 6, 7, y 8.

50 La figura 3 es un gráfico de resultados de PCR en tiempo real que muestra el cambio en veces + la desviación estándar en ARNm del IRS2 después del tratamiento de células MCF7 con oligonucleótidos de fosforotioato introducidos usando Lipofectamine 2000, en comparación con el control. Las barras indicadas como CUR-0690, CUR-0691, CUR-0692 y CUR-0693 corresponden a las SEQ ID NO 6, 7, 8 y 9.

55 La figura 4 es un gráfico de resultados de PCR en tiempo real que muestra el cambio en veces + la desviación estándar en ARNm del TFE3 después del tratamiento de células HepG2 con oligonucleótidos de fosforotioato introducidos usando Lipofectamine 2000, en comparación con el control. Las barras indicadas como CUR-0603 y CUR-0605 corresponden a las SEQ ID NO 4 y 5 respectivamente.

60 Descripción del listado de secuencias - SEQ ID NO: 1: Sustrato 2 del receptor de insulina en homo sapiens (IRS2), ARNm (N.º de acceso de NCBI: NM_003749); SEQ ID NO: 2: Secuencia antisentido del TFE3 natural Hs.708291;

SEQ ID NO: 3: Secuencia antisentido del IRS2 natural Hs. 664616; SEQ ID NO: 4 a 9: Oligonucleótidos antisentido; SEQ ID NO: 10 y 11: Secuencia de complemento inverso del oligonucleótido antisentido de las SEQ ID NO: 4 y 5 respectivamente. * indica enlace de fosfotioato y «r» indica ARN.

5 DESCRIPCIÓN DETALLADA

A continuación, se describen varios aspectos de la divulgación con referencia a aplicaciones de ejemplos para ilustración. Debe entenderse que los numerosos detalles, relaciones y procedimientos específicos se exponen para proporcionar un entendimiento completo de la divulgación. Un experto en la técnica pertinente, sin embargo, reconocerá fácilmente que la divulgación puede ponerse en práctica sin uno o más de los detalles específicos o con otros procedimientos. La presente divulgación no está limitada por el orden de acciones o acontecimientos, ya que algunas acciones pueden producirse en diferentes órdenes y/o simultáneamente con otras acciones o acontecimientos. Además, no todos los actos o acontecimientos ilustrados son requeridos para implementar una metodología de acuerdo con la presente divulgación.

Todos los genes, nombres de genes, y productos génicos divulgados en el presente documento pretenden corresponderse a homólogos de cualquier especie para la cual las composiciones y procedimientos divulgados en el presente documento son aplicables. De este modo, los términos incluyen, aunque sin limitarse a, genes y productos génicos de seres humanos y ratones. Se entiende que, cuando se divulga un gen o producto génico de una especie particular, esta divulgación pretende ser ejemplar solamente, y no se interpreta como una limitación, a menos que el contexto en el que aparece lo indique claramente. En consecuencia, por ejemplo, los genes divulgados en el presente documento, que en algunos aspectos se refieren a secuencias de aminoácidos y de ácidos nucleicos de mamífero pretenden englobar genes homólogos y/u ortólogos y productos génicos de otros animales que incluyen, sin carácter restrictivo, otros mamíferos, peces, anfibios, reptiles y aves. En un aspecto, los genes o secuencias de ácidos nucleicos son humanos.

Definiciones

La terminología usada en el presente documento es con el fin de describir aspectos particulares solamente y no pretende ser limitante de la divulgación. Tal como se utilizan en este documento, se pretende que las formas en singular «un», «una», «el» y «la» incluyan también las formas plurales, a menos que el contexto indique claramente lo contrario. Además, siempre que las expresiones «que incluye», «incluyen», «que tiene», «tiene», «con», o variantes de los mismos se usen en la descripción detallada y/o las reivindicaciones, dichas expresiones pretenden ser inclusivas de una manera similar a la expresión «que comprende».

El término «alrededor de» o «aproximadamente» significa dentro de un intervalo de error aceptable para el valor particular como se ha determinado por un experto habitual en la técnica, que dependerá en parte de cómo se mide o determina el valor, es decir, las limitaciones del sistema de medición. Por ejemplo, «alrededor de» puede significar 1 o más de 1 de desviación estándar, conforme a la práctica de la técnica. Como alternativa, «aproximadamente» puede significar un intervalo de hasta el 20 %, preferentemente hasta el 10 %, más preferentemente hasta el 5 %, y más preferentemente todavía hasta el 1 % de un valor dado. De manera alternativa, en particular con respecto a los sistemas o procesos biológicos, el término puede significar un orden de magnitud de un valor preferentemente comprendido en 5 veces y más preferentemente comprendido en 2 veces. En los casos en los que se describen valores particulares en la solicitud y las reivindicaciones, a menos que se exprese lo contrario, el término «alrededor de» significa que se debe asumir que el valor se encuentra comprendido en un intervalo de error aceptable para el valor particular.

Tal como se usa en el presente documento, el término «ARNm» significa el/los transcrito/transcritos de ARNm actualmente conocidos de un gen elegido como diana, y cualquier transcrito adicional que pueda ser dilucidado.

Por «oligonucleótidos antisentido» o «compuesto antisentido» se hace referencia a una molécula de ARN o de ADN que se une a otro ARN o ADN (ARN, ADN diana). Por ejemplo, si este es un oligonucleótido de ARN, se une a otra diana de ARN por medio de interacciones ARN-ARN y altera la actividad del ADN diana. Un oligonucleótido antisentido puede regular positivamente o regular negativamente la expresión y/o función de un polinucleótido particular. La definición pretende incluir cualquier molécula de ARN o ADN extraña que sea útil desde el punto de vista terapéutico, diagnóstico u otro. Dichas moléculas incluyen, por ejemplo, moléculas de ARN o ADN antisentido, ARN de interferencia (ARNi), micro ARN, moléculas de ARN señuelo, siRNA, ARN enzimático, ARN de edición terapéutica y ARN agonista y antagonista, compuestos oligoméricos antisentido, oligonucleótidos antisentido, oligonucleótidos de secuencia guía externa (EGS), agentes de *splicing* alternos, cebadores, sondas y otros compuestos oligoméricos que hibridan con al menos una parte del ácido nucleico diana. Por lo tanto, estos

compuestos pueden introducirse en forma de compuestos oligoméricos monocatenarios, bicatenarios, parcialmente monocatenarios, o circulares.

5 En el contexto de esta divulgación, el término «oligonucleótido» se refiere a un oligómero o polímero de ácido ribonucleico (ARN) o ácido desoxirribonucleico (ADN) o miméticos de los mismos. El término «oligonucleótido» también incluye oligómeros lineales o circulares de monómeros o enlaces naturales y/o modificados, que incluyen desoxirribonucleósidos, ribonucleósidos, formas sustituidas y alfa-anoméricas de los mismos, ácidos nucleicos peptídicos (PNA), ácidos nucleicos bloqueados (LNA), fosforotioato, metilfosfonato y similares. Los oligonucleótidos son capaces de unirse específicamente a un polinucleótido diana por medio de un patrón regular de interacciones
10 monómero a monómero, tales como tipo de apareamiento de bases de Watson-Crick, tipos de apareamiento de bases de Hoösteen o Hoösteen inversa, o similares.

15 El oligonucleótido puede ser «quimérico», es decir, estar compuesto de diferentes regiones. En el contexto de esta divulgación los compuestos «quiméricos» son oligonucleótidos, que contienen dos o más regiones químicas, por ejemplo, una o más regiones de ADN, una o más regiones de ARN, una o más regiones de PNA, etc. Cada región química está compuesta por al menos una unidad monomérica, es decir, un nucleótido en el caso de un compuesto de oligonucleótidos. Estos oligonucleótidos normalmente comprenden al menos una región donde el oligonucleótido se modifica con el fin de presentar una o más propiedades deseadas. Las propiedades deseadas del oligonucleótido incluyen, entre otras, por ejemplo, resistencia incrementada a la degradación por nucleasas, captación celular
20 incrementada, y/o afinidad de unión incrementada para el ácido nucleico diana. Las diferentes regiones del oligonucleótido pueden, por lo tanto, tener diferentes propiedades. Los oligonucleótidos quiméricos de la presente divulgación pueden formarse como estructuras mixtas de dos o más oligonucleótidos, oligonucleótidos modificados, oligonucleósidos y/o análogos de oligonucleótido, tal como se ha descrito anteriormente.

25 El oligonucleótido puede estar compuesto de regiones que pueden enlazarse en «registro», es decir, cuando los monómeros se enlazan consecutivamente, como en ADN nativo, o enlazarse mediante espaciadores. Se pretende que los espaciadores constituyan un «puente» covalente entre las regiones y tengan, en casos preferidos, una longitud que no supere aproximadamente los 100 átomos de carbono. Los espaciadores pueden llevar diferentes funcionalidades, por ejemplo, tener carga positiva o negativa, llevar propiedades de unión a ácido nucleico
30 especiales (intercaladores, ligantes de surcos, toxinas, fluoróforos, etc.), ser lipófilos, inducir estructuras secundarias especiales como, por ejemplo, péptidos que contienen alanina que inducen hélices alfa.

35 Tal como se usa en el presente documento, «IRS2» y «Sustrato 2 del Receptor de Insulina» son incluyentes de todos los miembros de la familia, mutantes, alelos, fragmentos, especies, secuencias codificantes y no codificantes, cadenas de polinucleótido sentido y antisentido, etc.

40 Tal como se usa en el presente documento, «TFE3» y «Factor de transcripción E3» son incluyentes de todos los miembros de la familia, mutantes, alelos, fragmentos, especies, secuencias codificantes y no codificantes, cadenas de polinucleótido sentido y antisentido, etc.

45 Tal como se usa en el presente documento, los términos Sustrato 2 del Receptor de Insulina, Sustrato-2 del Receptor de Insulina, IRS-2 e IRS2 se consideran lo mismo en la bibliografía y se utilizan indistintamente en la presente solicitud.

50 Tal como se usan en el presente documento, los términos Factor de transcripción E3, TFE3, TFE-3, RCCP2 y TFEA son considerados lo mismo en la bibliografía y se utilizan indistintamente en la presente solicitud.

55 Tal como se usa en el presente documento, la expresión «oligonucleótido específico para» u «oligonucleótido que se dirige a» se refiere a un oligonucleótido que tiene una secuencia (i) capaz de formar un complejo estable con una parte del gen elegido como diana, o (ii) capaz de formar un dúplex estable con una parte de un transcrito de ARNm del gen elegido como diana. La estabilidad de los complejos y los dúplex puede determinarse mediante cálculos teóricos y/o ensayos *in vitro*. Los ensayos a modo de ejemplo para determinar la estabilidad de complejos y dúplex de hibridación se describen en los ejemplos más adelante.

60 Tal como se usa en el presente documento, la expresión «ácido nucleico diana» engloba ADN, ARN (que comprende pre-ARNm y ARNm) transcritos a partir de dicho ADN, y también ADNc derivado de dicho ARN, secuencias codificantes, no codificantes, polinucleótidos sentido o antisentido. La hibridación específica de un compuesto oligomérico con su ácido nucleico diana interfiere con la función normal del ácido nucleico. Esta modulación de la función de un ácido nucleico diana por compuestos, que se hibridan específicamente con él, se denomina generalmente «antisentido». Las funciones de ADN con las que interferirán incluyen, por ejemplo, la

replicación y transcripción. Las funciones de ARN con las que interferirán incluyen todas las funciones vitales tales como, por ejemplo, translocalización del ARN al sitio de traducción de proteína, traducción de proteína desde ARN, *splicing* del ARN para dar una o más especies de ARNm, y actividad catalítica que puede acoplarse en o facilitarse mediante el ARN. El efecto global de dicha interferencia con las funciones del ácido nucleico diana es la modulación de la expresión de un producto codificado u oligonucleótidos.

El ARN de interferencia «ARNi» está mediado por moléculas de ARN bicatenario (dsARN) que tienen homología específica de secuencia con sus secuencias de ácidos nucleicos «diana». En ciertos aspectos de la presente divulgación, los mediadores son dúplex de ARN «pequeño de interferencia» (siRNA) de 5-25 nucleótidos. Los siRNA se derivan a partir del procesamiento del dsARN mediante una enzima ARNasa conocida como Dicer. Los productos dúplex de siRNA son reclutados en un complejo siRNA multiproteína denominado RISC (complejo de silenciamiento inducido por ARN). Sin desear ceñirse a ninguna teoría particular, se cree entonces que un RISC es guiado a un ácido nucleico diana (adecuadamente ARNm), en el que el dúplex de siRNA interactúa de una forma específica de secuencia para mediar en la escisión en un modo catalítico. Los ARN pequeños de interferencia que pueden usarse de acuerdo con la presente divulgación pueden sintetizarse y usarse de acuerdo con procedimientos que son bien conocidos en la técnica y que serán familiares para el experto en la técnica. Los ARN pequeños de interferencia para su uso en los procedimientos de la presente divulgación comprenden adecuadamente entre aproximadamente 1 y aproximadamente 50 nucleótidos (nt). En los ejemplos de aspectos no restrictivos, los siRNA pueden comprender de aproximadamente 5 a aproximadamente 40 nt, de aproximadamente 5 a aproximadamente 30 nt, de aproximadamente 10 a aproximadamente 30 nt, de aproximadamente 15 a aproximadamente 25 nt, o aproximadamente 20-25 nucleótidos.

La selección de los oligonucleótidos apropiados se facilita usando programas informáticos que alinean automáticamente secuencias de ácidos nucleicos e indican regiones de identidad u homología. Dichos programas se usan para comparar secuencias de ácidos nucleicos obtenidas, por ejemplo, buscando en bases de datos tales como GenBank o secuenciando productos de PCR. La comparación de secuencias de ácidos nucleicos de un intervalo de especies permite la selección de secuencias de ácidos nucleicos que muestran un grado de identidad apropiado entre especies. En el caso de genes que no han sido secuenciados, se realizan Southern blots para permitir una determinación del grado de identidad entre genes en especies diana y otras especies. Realizando Southern blots a grados de astringencia variables, tal como es muy conocido en la técnica, es posible obtener una medida aproximada de la identidad. Estos procedimientos permiten la selección de oligonucleótidos que muestran un alto grado de complementariedad con secuencias de ácidos nucleicos diana en un sujeto a controlar y un menor grado de complementariedad con secuencias de ácidos nucleicos correspondientes en otras especies. Un experto en la técnica se dará cuenta de que hay libertad considerable en la selección de regiones apropiadas de genes para su uso en la presente divulgación.

Por «ARN enzimático» se indica una molécula de ARN con actividad enzimática (Cech, (1988) J. American. Med. Assoc. 260,3030-3035). Los ácidos nucleicos enzimáticos (ribozimas) actúan uniéndose primero a un ARN diana. Dicha unión se produce a través de la parte de unión diana de un ácido nucleico enzimático que se mantiene en estrecha proximidad a una parte enzimática de la molécula que actúa para escindir el ARN diana. De este modo, el ácido nucleico enzimático reconoce primero y luego se une a ARN diana mediante apareamiento de bases, y una vez unido al sitio correcto, actúa enzimáticamente para cortar el ARN diana.

Por «ARN señuelo» se indica una molécula de ARN que imita el dominio de unión natural para un ligando. El ARN señuelo compete, por lo tanto, con la diana de unión natural para la unión de un ligando específico. Por ejemplo, se ha mostrado que la sobreexpresión de ARN de respuesta de activación en trans (TAR) de VIH puede actuar como un «señuelo» y se une de forma eficiente a la proteína tat de VIH, impidiendo de este modo que se una a secuencias TAR codificadas en el ARN de VIH. Este pretende ser un ejemplo específico. Los expertos en la técnica reconocerán que este es solo un ejemplo, y fácilmente pueden generarse otros aspectos usando técnicas generalmente conocidas en la técnica.

Tal como se usa en el presente documento, el término «monómeros» normalmente indica monómeros enlazados por enlaces fosfodiéster o análogos de los mismos para formar oligonucleótidos que varían en tamaño entre unas pocas unidades monoméricas, por ejemplo, entre aproximadamente 3-4, y aproximadamente varios cientos de unidades monoméricas. Los análogos de enlaces fosfodiéster incluyen: fosforotioato, fosforoditioato, metilfosfonatos, fosforoselenoato, fosforamidoato y similares, tal como se describe con mayor detalle más adelante.

El término «nucleótido» cubre nucleótidos de origen natural, así como nucleótidos no de origen natural. Debe ser evidente para el experto en la técnica que diversos nucleótidos que se consideraron anteriormente "no de origen natural" se han descubierto posteriormente en la naturaleza. De este modo, «nucleótidos» incluye no solamente las

moléculas que contienen heterociclos de purina y pirimidina conocidas, sino también análogos heterocíclicos y tautómeros de las mismas. Ejemplos ilustrativos de otros tipos de nucleótidos son moléculas que contienen adenina, guanina, timina, citosina, uracilo, purina, xantina, diaminopurina, 8-oxo- N6-metiladenina, 7-deazaxantina, 7-deazaguanina, N4,N4-etanocitosina, N6,N6-etano-2,6- diaminopurina, 5-metilcitosina, 5-alquinil(C3-C6)-citosina, 5-fluorouracilo, 5-bromouracilo, pseudoisocitosina, 2-hidroxi-5-metil-4-triazolopiridina, isocitosina, isoguanina, inosina y los nucleótidos «no de origen natural» descritos en Benner *et al.*, patente de Estados Unidos N.º 5.432.272. El término «nucleótido» pretende abarcar cualquiera de y todos estos ejemplos, así como análogos y tautómeros de estos. Los nucleótidos especialmente interesantes son los que contienen adenina, guanina, timina, citosina y uracilo, que se consideran como los nucleótidos de origen natural en relación con la aplicación terapéutica y diagnóstica en seres humanos. Los nucleótidos incluyen los azúcares naturales 2'-desoxi y 2'-hidroxilo, p. ej., como se describe en Kornberg & Baker, DNA Replication, 2ª Ed. (Freeman, San Francisco, 1992), además de sus análogos.

«Análogos», en referencia a nucleótidos, incluye nucleótidos sintéticos que tienen restos de bases modificados y/o restos de azúcar modificados (véase, por ejemplo, descrito generalmente por Scheit, Nucleotide Analogs, John Wiley, Nueva York, 1980; Freier & Altmann, (1997) Nucl. Acid. Res., 25(22), 4429- 4443; Toulmé, J.J., (2001) Nature Biotechnology 19:17-18; Manoharan M., (1999) Biochemica et Biophysica Acta 1489:117-139; Freier S. M., (1997) Nucleic Acid Research, 25:4429-4443; Uhlman, E., (2000) Drug Discovery & Development, 3: 203-213; Herdewin P., (2000) Antisense & Nucleic Acid Drug Dev., 10:297-310); 2'-O, 3'-C-enlazados[3.2.0]bicycloarabinonucleósidos. Dichos análogos incluyen nucleótidos sintéticos diseñados para potenciar propiedades de unión, p. ej., la estabilidad, especificidad del dúplex o el tríplex, o similares.

Tal como se usa en el presente documento, «hibridación» significa el apareamiento de cadenas sustancialmente complementarias de compuestos oligoméricos. Un mecanismo de apareamiento implica la formación de puentes de hidrógeno, que pueden ser puentes de hidrógeno de Watson-Crick, Hoogsteen o de Hoogsteen inverso, entre bases de nucleósidos o de nucleótidos (nucleótidos) complementarias de las cadenas de compuestos oligoméricos. Por ejemplo, la adenina y la timina son nucleótidos complementarios que se aparean mediante la formación de puentes de hidrógeno. La hibridación puede producirse en circunstancias variables.

Un compuesto antisentido es «específicamente hibridable» cuando la unión del compuesto al ácido nucleico diana interfiere con la función normal del ácido nucleico diana para causar una modulación de la función y/o la actividad, y existe un grado de complementariedad suficiente para evitar unión inespecífica del compuesto antisentido a secuencias de ácidos nucleicos no diana en condiciones en las que se desea unión específica, es decir, en condiciones fisiológicas en el caso de ensayos *in vivo* o tratamiento terapéutico, y en condiciones en las que se realizan ensayos en el caso de ensayos *in vitro*.

Tal como se usa en el presente documento, la frase «condiciones de hibridación astringentes» o «condiciones astringentes» se refiere a condiciones en las que un compuesto de la divulgación hibridará con su secuencia diana, pero con un número mínimo de otras secuencias. Las condiciones astringentes son dependientes de secuencia y serán diferentes en diferentes circunstancias y en el contexto de esta divulgación, las «condiciones astringentes» en las que compuestos oligoméricos hibridan con una secuencia diana se determinan mediante la naturaleza y la composición de los compuestos oligoméricos y los ensayos en los que están siendo investigados. En general, las condiciones de hibridación astringentes comprenden bajas concentraciones (<0,15 M) de sales con cationes inorgánicos tales como Na⁺⁺ o K⁺⁺ (es decir, baja fuerza iónica), temperatura superior a 20 °C - 25 °C por debajo de la T_m del complejo de compuesto oligomérico: secuencia diana, y la presencia de desnaturizantes tales como formamida, dimetilformamida, dimetilsulfóxido, o el detergente dodecilsulfato de sodio (SDS). Por ejemplo, la tasa de hibridación disminuye un 1,1 % por cada 1 % de formamida. Un ejemplo de una condición de hibridación de alta astringencia es 0,1X tampón cloruro sódico-citrato sódico (SSC)/0,1 % (peso/volumen) de SDS a 60 °C durante 30 minutos.

«Complementario», tal como se usa en el presente documento, se refiere a la capacidad de apareamiento preciso entre dos nucleótidos en una o dos cadenas oligoméricas. Por ejemplo, si una nucleobase en cierta posición de un compuesto antisentido es capaz de formar puentes de hidrógeno con una nucleobase en cierta posición de un ácido nucleico diana, siendo dicho ácido nucleico diana un ADN, ARN, o molécula de oligonucleótido, entonces la posición de la formación de puentes de hidrógeno entre el oligonucleótido y el ácido nucleico diana se considera una posición complementaria. El compuesto oligomérico y el ADN, ARN, o molécula de oligonucleótido, adicional son complementarios entre sí cuando un número suficiente de posiciones complementarias en cada molécula están ocupadas por nucleótidos que pueden formar puentes de hidrógeno entre sí. De este modo, «específicamente hibridable» y «complementariedad» son expresiones que se usan para indicar un grado suficiente de apareamiento preciso o complementariedad sobre un número suficiente de nucleótidos de modo que se produzca unión estable y específica entre el compuesto oligomérico y un ácido nucleico diana.

Se entiende en la técnica que no es necesario que la secuencia de un compuesto oligomérico sea un 100 % complementaria a la de su ácido nucleico diana para ser específicamente hibridable. Además, un oligonucleótido puede hibridarse sobre uno o más segmentos, de modo que segmentos intermedios o adyacentes no estén implicados en el acontecimiento de hibridación (por ejemplo, una estructura en bucle, desapareamiento o estructura de horquilla). Los compuestos oligoméricos de la presente divulgación comprenden al menos aproximadamente el 70 %, o al menos aproximadamente el 75 %, o al menos aproximadamente el 80 %, o al menos aproximadamente el 85 %, o al menos aproximadamente el 90 %, o al menos aproximadamente el 95 %, o al menos aproximadamente el 99 %, de complementariedad de secuencia con una región diana dentro de la secuencia de ácido nucleico diana a la que se dirigen. Por ejemplo, un compuesto antisentido en el que 18 de los 20 nucleótidos del compuesto antisentido son complementarios a una región diana y, por lo tanto, hibridarían específicamente, representaría el 90 por ciento de complementariedad. En este ejemplo, los nucleótidos no complementarios restantes pueden agruparse o intercalarse con nucleótidos complementarios y no necesitan ser contiguos entre sí o a nucleótidos complementarios. Por lo tanto, un compuesto antisentido que tiene 18 nucleótidos de longitud con 4 (cuatro) nucleótidos no complementarios que están flanqueados por dos regiones de complementariedad completa con el ácido nucleico diana tendría el 77,8 % de complementariedad global con el ácido nucleico diana y de este modo estaría dentro del alcance de la presente divulgación. El porcentaje de complementariedad de un compuesto antisentido con una región de un ácido nucleico diana puede determinarse rutinariamente usando programas BLAST (herramientas de búsqueda de alineamientos locales básicos) y programas PowerBLAST conocidos en la técnica. El porcentaje de homología, identidad de secuencias o complementariedad pueden determinarse mediante, por ejemplo, el programa Gap (Wisconsin Sequence Analysis Package, Versión 8 para Unix, Genetics Computer Group, University Research Park, Madison Wis.), usando parámetros por defecto, que usa el algoritmo de Smith & Waterman (Avd. Solic. Math., (1981) 2.482-489).

Tal como se usa en el presente documento, la expresión «punto de fusión térmico (T_m)» se refiere a la temperatura, bajo fuerza iónica, pH y concentración de ácido nucleico definidos, a la que el 50 % de los oligonucleótidos complementarios a la secuencia diana hibridan con la secuencia diana en equilibrio. Normalmente, condiciones astringentes serán aquellas en las que la concentración de sales es la concentración de iones Na (u otras sales) de al menos aproximadamente 0,01 a 1,0 M a pH de 7,0 a 8,3 y la temperatura es al menos aproximadamente 30 °C para oligonucleótidos cortos (p. ej., de 10 a 50 nucleótidos). Las condiciones astringentes también pueden lograrse con la adición de agentes desestabilizantes, tales como formamida.

Tal como se usa en el presente documento, «modulación» significa un incremento (estimulación) o una disminución (inhibición) de la expresión de un gen.

El término «variante», cuando se usa en el contexto de una secuencia de polinucleótidos, puede englobar una secuencia de polinucleótidos relacionada con un gen de tipo silvestre. Esta definición también puede comprender, por ejemplo, variantes «alélicas», de «*splicing*», de «especie» o «polimórficas». Una variante de *splicing* puede tener identidad significativa con una molécula de referencia, pero generalmente tendrá un mayor o menor número de polinucleótidos debido a *splicing* alterno de exones durante el procesamiento de ARNm. El polipéptido correspondiente puede poseer dominios funcionales adicionales o una ausencia de dominios. Las variantes de especie son secuencias polinucleotídicas que varían de una especie a otra. Son de particular utilidad en la divulgación variantes de productos génicos de tipo silvestre (*wild type*). Las variantes pueden resultar de al menos una mutación en la secuencia de ácidos nucleicos y pueden producir ARNm alterados o polipéptidos cuya estructura o función puede o puede no alterarse. Cualquier gen natural o recombinante dado puede tener ninguna, una o muchas formas alélicas. Los cambios mutacionales comunes que dan lugar a variantes se atribuyen generalmente a eliminaciones, adiciones o sustituciones naturales de nucleótidos. Cada uno de estos tipos de cambios puede producirse solo, o en combinación con los otros, una o más veces en una secuencia dada.

Los polipéptidos resultantes generalmente tendrán identidad significativa de aminoácidos los unos con respecto a los otros. Una variante polimórfica es una variación en la secuencia de polinucleótidos de un gen particular entre individuos de una especie dada. Las variantes polimórficas también pueden englobar «polimorfismos de un solo nucleótido» (SNP), o mutaciones de una sola base en las que la secuencia de polinucleótidos varía en una base. La presencia de SNP puede ser indicativa de, por ejemplo, una cierta población con una propensión por una patología, es decir susceptibilidad frente a resistencia.

Los polinucleótidos derivados incluyen ácidos nucleicos sometidos a modificación química, por ejemplo, sustitución de hidrógeno por un grupo alquilo, acilo o amino. Los derivados, p. ej., oligonucleótidos derivados, pueden comprender partes no de origen natural, tales como restos de azúcar alterados o enlaces interazúcar. A modo de ejemplo, entre éstos están fosforotioato y otras especies que contienen azufre que se conocen en la técnica. Los

ácidos nucleicos derivados también pueden contener etiquetas, que incluyen radionucleótidos, enzimas, agentes fluorescentes, agentes quimioluminiscentes, agentes cromógenos, sustratos, cofactores, inhibidores, partículas magnéticas y similares.

5 Un polipéptido o péptido «derivado» es uno que se modifica, por ejemplo, por glucosilación, pegilación, fosforilación, sulfatación, reducción/alquilación, acilación, acoplamiento químico o tratamiento suave con formalina. Un derivado también puede modificarse para contener una etiqueta detectable, tanto directa como indirectamente, que incluye, aunque no se limita a, un radioisótopo, etiqueta fluorescente y enzimática.

10 Tal como se usa en el presente documento, el término «animal» o «paciente» pretende comprender, por ejemplo, seres humanos, ovejas, alces, venados, ciervos mulos, visones, mamíferos, monos, caballos, ganado vacuno, cerdos, cabras, perros, gatos, ratas, ratones, aves, pollos, reptiles, peces, insectos y arácnidos.

15 «Mamífero» cubre mamíferos de sangre caliente que normalmente están bajo atención médica (p. ej., seres humanos y animales domesticados). Los ejemplos incluyen felinos, caninos, equinos, bovinos y humanos, además de solo humanos.

20 «Tratar» o «tratamiento» cubre el tratamiento de una patología en un mamífero, e incluye: (a) prevenir que se produzca la patología en un mamífero, en particular, cuando dicho mamífero tiene predisposición a la patología, pero todavía no se ha diagnosticado que la tenga; (b) inhibir la patología, por ejemplo, detener el desarrollo; y/o (c) aliviar la patología, por ejemplo, causando la regresión de la patología hasta que se alcance un criterio de valoración deseado. Tratar también incluye la mejora de un síntoma de una enfermedad (por ejemplo, reducir el dolor o molestia), donde dicha mejora puede o puede no afectar directamente la enfermedad (por ejemplo, causa, transmisión, expresión, etc.).

25 Tal como se usa en el presente documento, «cáncer» se refiere a todos los tipos de cáncer o neoplasia o tumores malignos en mamíferos, incluyendo, pero sin limitarse a: leucemias, linfomas, melanomas, carcinomas y sarcomas. El propio cáncer se manifiesta como un «tumor» o tejido que comprende células malignas del cáncer. Los ejemplos de tumores incluyen sarcomas y carcinomas como tales, sin carácter restrictivo: fibrosarcoma, mixosarcoma, liposarcoma, condrosarcoma, sarcoma osteogénico, cordoma, angiosarcoma, endoteliosarcoma, linfangiosarcoma, linfangioendoteliosarcoma, sinovioma, mesotelioma, tumor de Ewing, leiomisarcoma, rabdomiosarcoma, carcinoma de colon, cáncer pancreático, cáncer de mama, cáncer ovárico, cáncer de próstata, carcinoma de células escamosas, carcinoma de células basales, adenocarcinoma, carcinoma de glándula sudorípara, carcinoma de glándula sebácea, carcinoma papilar, adenocarcinomas papilares, cistadenocarcinoma, carcinoma medular, carcinoma broncogénico, carcinoma de células renales, hepatoma, carcinoma de conductos biliares, coriocarcinoma, seminoma, carcinoma embrional, tumor de Wilms, cáncer de cuello uterino, tumor testicular, carcinoma de pulmón, carcinoma de pulmón de células pequeñas, carcinoma de vejiga, carcinoma epitelial, glioma, astrocitoma, meduloblastoma, craneofaringioma, ependimoma, pinealoma, hemangioblastoma, neuroma acústico, oligodendroglioma, meningioma, melanoma, neuroblastoma, y retinoblastoma. Otros cánceres que pueden tratarse con la composición divulgada de acuerdo con la divulgación incluyen, pero sin limitarse a, por ejemplo, enfermedad de Hodgkin, linfoma no Hodgkin, mieloma múltiple, neuroblastoma, cáncer de mama, cáncer de ovario, cáncer de pulmón, rabdomiosarcoma, trombocitosis primaria, macroglobulinemia primaria, tumores de pulmón de células pequeñas, tumores primarios del cerebro, cáncer de estómago, cáncer de colon, tumores pancreáticos, insulanoma carcinoide maligno, cáncer de vejiga, cáncer gástrico, lesiones cutáneas premalignas, cáncer testicular, linfomas, cáncer de tiroides, neuroblastoma, cáncer de esófago, cáncer del tracto genitourinario, hipercalcemia maligna, cáncer de cuello uterino, cáncer endometrial, cáncer suprarrenal cortical, y cáncer de próstata.

50 «Enfermedad o trastorno neurológico» se refiere a cualquier enfermedad o trastorno del sistema nervioso y/o sistema visual. «Enfermedad o trastorno neurológico» incluye enfermedades o trastornos que implican al sistema nervioso central (cerebro, tronco del encéfalo y cerebelo), el sistema nervioso periférico (incluyendo los nervios craneales), y el sistema nervioso autónomo (partes del cual están ubicadas en el sistema nervioso tanto central como periférico). Los ejemplos de trastornos neurológicos incluyen, aunque sin limitarse a, cefalea, estupor y coma, demencia, convulsiones, trastornos del sueño, traumatismo, infecciones, neoplasias, neurooftalmología, trastornos del movimiento, enfermedades desmielinizantes, trastornos de la médula espinal, y trastornos de los nervios periféricos, el músculo y las uniones neuromusculares. Las adicciones y las enfermedades mentales incluyen, aunque sin limitarse a, trastorno bipolar y esquizofrenia, y también se incluyen en la definición de trastorno neurológico. La siguiente es una lista de varios trastornos, síntomas, signos y síndromes neurológicos que pueden ser tratados usando las composiciones y procedimientos de acuerdo con la presente divulgación: afasia adquirida epileptiforme; encefalomiелitis diseminada aguda; adrenoleucodistrofia; degeneración macular relacionada con la edad; agenesia del cuerpo calloso; agnosia; síndrome de Aicardi; enfermedad de Alexander; enfermedad de Alpers;

hemiplejía alterna; demencia vascular; esclerosis lateral amiotrófica; anencefalia; síndrome de Angelman; angiomatosis; anoxia; afasia; apraxia; quistes aracnoideos; aracnoiditis; malformación de Chiari Anronl; malformación arteriovenosa; síndrome de Asperger; ataxia telangiectasia; trastorno de hiperactividad y déficit de atención; autismo; disfunción autónoma; dolor de espalda; enfermedad de Batten; enfermedad de Behcet; parálisis de Bell; blefaroespasmo esencial benigno; focal benigna; amiotrofia; hipertensión intracraneal benigna; enfermedad de Binswanger; blefaroespasmo; síndrome de Bloch Sulzberger; lesión del plexo braquial; absceso cerebral; lesión cerebral; tumores cerebrales (incluyendo glioblastoma multiforme); tumor medular; síndrome de Brown-Sequard; enfermedad de Canavan; síndrome del túnel carpiano; causalgia; síndrome de dolor central; mielínolisis pontina central; trastorno encefálico; aneurisma cerebral; arteriosclerosis cerebral; atrofia cerebral; gigantismo cerebral; parálisis cerebral; enfermedad de Charcot-Marie-Tooth; neuropatía inducida por quimioterapia y dolor neuropático; malformación de Chiari; corea; polineuropatía desmielinizante inflamatoria crónica; dolor crónico; síndrome de dolor crónico regional; síndrome de Coffin Lowry; coma, incluyendo estado vegetativo persistente; diplejía facial congénita; degeneración corticobasal; arteritis craneal; craneosinostosis; enfermedad de Creutzfeldt-Jakob; trastornos por traumatismo acumulativo; síndrome de Cushing; enfermedad de cuerpos de inclusión citomegálicos; infección por citomegalovirus; síndrome de ojos y pies danzantes; síndrome de Dandy-Walker; enfermedad de Dawson; síndrome de Morsier; parálisis de Dejerine-Klumke; demencia; dermatomiositis; neuropatía diabética; esclerosis difusa; disautonomía; disgrafía; dislexia; distonías; encefalopatía epiléptica infantil temprana; síndrome de la silla vacía; encefalitis; encefalocele; angiomatosis encefalotrigeminal; epilepsia; parálisis de Erb; temblor esencial; enfermedad de Fabry; síndrome de Fahr; desmayo; parálisis espástica familiar; convulsiones febriles; síndrome de Fisher; ataxia de Friedreich; demencia fronto-temporal y otras «tauropatías»; enfermedad de Gaucher; síndrome de Gerstmann; arteritis de células gigantes; enfermedad de inclusión de células gigantes; leucodistrofia de células globosas; síndrome de Guillain-Barré; mielopatía asociada HTLV-1; enfermedad Hallervorden-Spatz; traumatismo craneoencefálico; cefalea; espasmo hemifacial; paraplejía espástica hereditaria; heredopatía atáctica polineuríticoforme; herpes zóster ótico; herpes zóster; síndrome de Hirayama; demencia y neuropatía asociadas a VIH (también manifestaciones neurológicas del SIDA); holoprosencefalia; enfermedad de Huntington y otras enfermedades de repetición de poliglutamina; hidranencefalia; hidrocefalia; hipercortisolismo; hipoxia; encefalomiелitis mediada por inmunidad; miositis por cuerpos de inclusión; incontinencia pigmentaria; enfermedad de almacenamiento de ácido fitánico infantil; enfermedad de Refsum infantil; espasmos infantiles; miopatía inflamatoria; quiste intracraneal; hipertensión intracraneal; síndrome de Joubert; síndrome de Kearns-Sayre; enfermedad de Kennedy; síndrome de Kinsbourne; síndrome de Klippel Feil; enfermedad de Krabbe; enfermedad Kugelberg-Welander; kuru; enfermedad de Lafora; síndrome miasténico de Lambert-Eaton; síndrome de Landau-Kleffner; síndrome lateral medular (Wallenberg); dificultades de aprendizaje; enfermedad de Leigh; síndrome de Lennox-Gustaut; síndrome de Lesch-Nyhan; leucodistrofia; demencia con cuerpos de Lewy; lisencefalia; síndrome de enclaustramiento; enfermedad de Lou Gehrig (es decir, enfermedad de las neuronas motoras o esclerosis lateral amiotrófica); enfermedad del disco lumbar; secuelas neurológicas de la enfermedad de Lyme; enfermedad de Machado-Joseph; macrocefalia; megalocéfalia; síndrome de Melkesson-Rosenthal; enfermedad de Meniere; meningitis; enfermedad de Menkes; leucodistrofia metacromática; microcefalia; migraña; síndrome de Miller Fisher; mini derrames; miopatías mitocondriales; síndrome de Moebius; amiotrofia monomérica; enfermedad de la neuronas motoras; enfermedad de Moyamoya; mucopolisacaridosis; demencia multiinfarto; neuropatía motora multifocal; esclerosis múltiple y otras enfermedades desmielinizantes; atrofia de múltiples sistemas con hipotensión postural; distrofia muscular; miastenia grave; esclerosis difusa mielinoelástica; encefalopatía mioelástica de los lactantes; mioclonía; miopatía; miotonía congénita; narcolepsia; neurofibromatosis; síndrome neuroléptico maligno; manifestaciones neurológicas del SIDA; secuelas neurológicas del lupus; neuromiotonía; lipofuscinosis cerioidea; trastornos de la migración neuronal; enfermedad de Niemann-Pick; síndrome de McLeod- O'Sullivan; neuralgia occipital; secuencia de espina bífida oculta; síndrome Ohtahara; atrofia olivopontocerebelosa; opsoclonomioclonia; neuritis óptica; hipotensión ortostática; síndrome de sobreuso; parestesia; enfermedad o trastorno neurodegenerativo (enfermedad de Parkinson, enfermedad de Huntington, enfermedad de Alzheimer, esclerosis lateral amiotrófica (ALS), demencia, esclerosis múltiple y otras enfermedades y trastornos asociados con la muerte celular neuronal); paramiotonía congénita; enfermedades paraneoplásicas; ataques paroxísticos; síndrome de Parry Romberg; enfermedad de Pelizaeus-Merzbacher; parálisis periódicas; neuropatía periférica; neuropatía dolorosa y dolor neuropático; estado vegetativo persistente; trastornos profundos del desarrollo; reflejo de estornudo fótico; enfermedad de almacenamiento de ácido fitánico; enfermedad de Pick; nervio pinzado; tumores de la hipófisis; polimiositis; porencefalia; síndrome post-polio; neuralgia postherpética; encefalomiелitis postinfecciosa; hipotensión postural; síndrome de Prader-Willi; esclerosis lateral primaria; enfermedades priónicas; atrofia hemifacial progresiva; leucoencefalopatía multifocal progresiva; poliostrofia esclerosante progresiva; parálisis supranuclear progresiva; seudotumor cerebral; síndrome de Ramsay-Hunt (tipos I y II); encefalitis de Rasmussen; síndrome de distrofia simpática refleja; enfermedad de Refsum; trastornos por movimientos repetitivos; lesiones por esfuerzo repetitivo; síndrome de piernas inquietas; mielopatía asociada a retrovirus; síndrome de Rett; síndrome de Reye; baile de San Vito; enfermedad de Sandhoff; enfermedad de Schilder; esquizencefalia; displasia septo-óptica; síndrome del bebé zarandeado; herpes; síndrome de Shy-Drager; síndrome de Sjogren; apnea del sueño; síndrome de Soto;

espasticidad; espina bífida; lesión de la médula espinal; tumores de la médula espinal; atrofia muscular en la columna; síndrome de la persona rígida; accidente cerebrovascular; síndrome de Sturge-Weber; panencefalitis esclerosante subaguda; encefalopatía arteriosclerótica subcortical; corea de Sydenham; síncope; siringomielia; discinesia tardía; enfermedad de Tay-Sachs; arteritis temporal; síndrome de médula espinal anclada; enfermedad de Thomsen; síndrome del opérculo torácico; Tic Douloureux; parálisis de Todd; Síndrome de Tourette; ataque isquémico transitorio; encefalopatías espongiiformes transmisibles; mielitis transversa; lesión cerebral traumática; temblor; neuralgia trigeminal; paraparesia espástica tropical; esclerosis tuberosa; demencia vascular (demencia multiinfarto); vasculitis incluyendo arteritis temporal; enfermedad de Von Hippel-Lindau; síndrome de Wallenberg; enfermedad de Werdnig-Hoffman; síndrome de West; latigazo cervical; síndrome de Williams; enfermedad de Wildon; y síndrome de Zellweger.

Composiciones de polinucleótidos y oligonucleótidos y moléculas

Dianas: en un aspecto, las dianas incluyen secuencias de ácidos nucleicos del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) y Factor de transcripción E3 (TFE3), incluyendo sin limitarse a, secuencias sentido y/o antisentido no codificantes y/o secuencias codificantes asociadas con TFE3.

El TFE3, una proteína hélice-bucle-hélice básica (bHLH, por su sigla en inglés), como un transactivador de genes metabólicos que se regulan mediante un elemento E-box en sus promotores. La expresión mediada por adenovirus de TFE3 en hepatocitos en cultivo y la expresión de IRS-2 y Akt fuertemente activada *in vivo* y fosforilación mejorada de quinasas de señalización de la insulina tales como Akt, glicógeno sintasa quinasa 3 β y quinasa p70S6. TFE3 es un factor de transcripción bHLH que activa fuertemente diversas moléculas de señalización de la insulina, protegiendo contra el desarrollo de resistencia a la insulina y el síndrome metabólico.

La regulación del IRS-2 es el sitio primario donde convergen TFE3 en sinergia con Foxo1, y SREBP-1c. En conjunto, TFE3/Foxo1 y SREBP-1c regulan de manera recíproca regulan la expresión del IRS-2 y la sensibilidad a la insulina en el hígado.

Los miembros de la familia de proteínas IRS presentan fosforilación de tirosina mediante los receptores para insulina e IGF-1 así como determinados receptores de citocinas acoplados a quinasas Janus. Al menos cuatro proteínas IRS se producen en mamíferos: Los IRS-1 e IRS-2 son ampliamente expresados; el IRS-3 se restringe a tejido adiposo, células β , y posiblemente el hígado; y el IRS-4 se expresa en el timo, cerebro y riñón. Las proteínas IRS tienen un extremo amina conservado compuesto por homología a la plecstrina adyacente y dominios de unión a la fosfotirosina que median el acoplamiento a receptores tirosina quinasas activados.

En un aspecto, se utilizan oligonucleótidos antisentido para prevenir o tratar enfermedades o trastornos asociados con miembros de la familia IRS2. Entre los ejemplos de enfermedades y trastornos mediados por el Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) que se pueden tratar con células/tejidos regenerados a partir de células madre obtenidas utilizando los compuestos antisentido se incluyen: una enfermedad o trastorno asociado con función anormal y/o expresión de IRS2 y/o TFE3, una enfermedad o trastorno neurológico (p. ej. Enfermedad de Alzheimer, enfermedad de Parkinson, esclerosis lateral amiotrófica, etc.), una enfermedad o trastorno asociado con resistencia a la insulina, diabetes, un estado no diabético resistente a la insulina (p. ej., obesidad, intolerancia a la glucosa (IGT, por su sigla en inglés), síndrome metabólico, etc.) una enfermedad o trastorno hepático, una enfermedad o trastorno asociado a crecimiento y desarrollo del riñón, una enfermedad o trastorno asociado al crecimiento del músculo esquelético y/o metabolismo, una enfermedad o trastorno asociado con metabolismo de carbohidratos, trastorno de peso, síndrome del ovario poliquístico, aterosclerosis, cáncer, una enfermedad o trastorno asociado a apoptosis, una enfermedad o trastorno asociado con envejecimiento y senescencia.

En un aspecto, la modulación del IRS2 por uno o más oligonucleótidos antisentido se administra a un paciente con necesidad de la misma, para mejora del estado atlético y musculación.

En un aspecto, la modulación del IRS2 por uno o varios oligonucleótidos antisentido se administra a un paciente que los necesite, para prevenir o tratar cualquier enfermedad o trastorno relacionado con la expresión, función o actividad anómalas del IRS2 o TFE3 en comparación con un control normal.

En un aspecto, los oligonucleótidos son específicos para polinucleótidos del gen IRS2, lo que incluye, sin limitación, regiones no codificantes. Las dianas del IRS2 comprenden variantes del IRS2 y TFE3; mutantes del IRS2 y TFE3, incluyendo SNP; secuencias no codificantes del IRS2 y TFE3; alelos, fragmentos y similares. Preferiblemente, el oligonucleótido es una molécula de ARN antisentido.

De acuerdo con aspectos de la divulgación, la molécula de ácido nucleico diana no está limitada a polinucleótidos del IRS2 o TFE3 en solitario, sino que se extiende a cualquiera de las isoformas, receptores, homólogos, regiones no codificantes y similares del IRS2 y TFE3.

5 En un aspecto, un oligonucleótido está dirigido a una secuencia antisentido natural (antisentido natural a las regiones codificantes y no codificantes) de dianas del IRS2 y TFE3, incluyendo, sin limitación, variantes, alelos, homólogos, mutantes, derivados, fragmentos y secuencias complementarias a estos. Preferiblemente el oligonucleótido es una molécula de ARN o ADN antisentido.

10 En un aspecto, los compuestos oligoméricos de la presente divulgación también incluyen variantes en las que una base diferente está presente en una o más de las posiciones de nucleótido en el compuesto. Por ejemplo, si el primer nucleótido es una adenina, pueden producirse variantes que contienen timidina, guanosina, citidina u otros nucleótidos naturales o no naturales en esta posición. Esto puede hacerse en cualquiera de las posiciones del compuesto antisentido. Estos compuestos se ensayan entonces usando los procedimientos descritos en el presente documento para determinar su capacidad para inhibir la expresión de un ácido nucleico diana.

15 En un aspecto, la homología, identidad de secuencias o complementariedad entre el compuesto antisentido y la diana es de aproximadamente el 50 % a aproximadamente el 60 %. En algunos aspectos, la homología, identidad de secuencias o complementariedad es de aproximadamente el 60 % a aproximadamente el 70 %. En algunos aspectos, la homología, identidad de secuencias o complementariedad es de aproximadamente el 70% a aproximadamente el 80%. En algunos aspectos, la homología, identidad de secuencias o complementariedad es de aproximadamente el 80% a aproximadamente el 90%. En algunos aspectos, la homología, identidad de secuencias o complementariedad es de aproximadamente el 90 %, aproximadamente el 92 %, aproximadamente el 94 %, aproximadamente el 95 %, aproximadamente el 96 %, aproximadamente el 97 %, aproximadamente el 98 %, aproximadamente el 99 % o aproximadamente el 100 %.

20 Un compuesto antisentido es específicamente hibridable cuando la unión del compuesto al ácido nucleico diana interfiere en la función normal del ácido nucleico diana para producir una pérdida de actividad, y hay un grado de complementariedad suficiente para evitar la unión inespecífica del compuesto antisentido a secuencias de ácidos nucleicos no diana en condiciones en las que se desea la unión específica. Tales condiciones incluyen, es decir, condiciones fisiológicas en el caso de ensayos *in vivo* o tratamiento terapéutico, y condiciones en las que se realizan los ensayos en el caso de ensayos *in vitro*.

30 Un compuesto antisentido, ya sea ADN, ARN, químico, sustituido, etc., es específicamente hibridable cuando la unión del compuesto a la molécula de ADN o de ARN diana interfiere en la función normal del ADN o ARN diana para producir una pérdida de utilidad, y hay un grado de complementariedad suficiente para evitar la unión inespecífica del compuesto antisentido a secuencias no diana en condiciones en las que se desea la unión específica, es decir, en condiciones fisiológicas en el caso de ensayos *in vivo* o tratamiento terapéutico, y en el caso de ensayos *in vitro*, en condiciones en las que se realizan los ensayos.

35 En un aspecto, la elección como diana del IRS2 o TFE3, incluyendo sin limitación, secuencias antisentido que se identifican y se expanden, usando, por ejemplo, PCR, hibridación etc., una o más de las secuencias expuestas como las SEQ ID NO: 2 a 3, y similares, modulan la expresión o función del IRS2. En un aspecto, la expresión o función está regulada positivamente en comparación con un control. En un aspecto, la expresión o función está regulada negativamente en comparación con un control.

40 En un aspecto, los oligonucleótidos comprenden secuencias expuestas como las SEQ ID NO: 4 a 9 incluyendo secuencias antisentido que se identifican y expanden, usando, por ejemplo, PCR, hibridación, etc. Estos oligonucleótidos pueden comprender uno o más nucleótidos modificados, fragmentos más cortos o más largos, enlaces modificados y similares. Los ejemplos de enlaces modificados o enlaces internucleotídicos comprenden fosforotioato, fosforoditioato o similares. En un aspecto, los nucleótidos comprenden un derivado de fósforo. El derivado de fósforo (o grupo fosfato modificado) que puede unirse al resto de azúcar o de análogo de azúcar en los oligonucleótidos modificados de la presente divulgación puede ser un monofosfato, difosfato, trifosfato, alquilfosfato, alcanofosfato, fosforotioato y similares. La preparación de los análogos de fosfato indicados anteriormente, y su incorporación en nucleótidos, nucleótidos modificados y oligonucleótidos, también es en sí conocida y no es necesario describirla aquí.

45 La especificidad y sensibilidad de antisentido también es empleada por los expertos en la técnica para usos terapéuticos. Se han empleado oligonucleótidos antisentido como restos terapéuticos en el tratamiento de patologías en animales y el ser humano. Los oligonucleótidos antisentido se han administrado con seguridad y eficazmente a

seres humanos y numerosos ensayos clínicos están actualmente en marcha. De este modo, se establece que los oligonucleótidos pueden ser modalidades terapéuticas útiles que pueden configurarse para ser útiles en regímenes de tratamiento para el tratamiento de células, tejidos y animales, especialmente seres humanos.

5 En aspectos de la presente divulgación, los compuestos antisentido oligoméricos, particularmente oligonucleótidos, se unen a moléculas de ácidos nucleicos diana y modulan la expresión y/o función de moléculas codificadas por un gen diana. Las funciones de ADN con las que interferirán comprenden, por ejemplo, replicación y transcripción. Las funciones de ARN con las que interferirán comprenden todas las funciones vitales tales como, por ejemplo, translocalización del ARN al sitio de traducción de proteína, traducción de proteína desde ARN, *splicing* del ARN para dar una o más especies de ARNm, y actividad catalítica que puede acoplarse en o facilitarse mediante el ARN. Las funciones pueden regularse positivamente o inhibirse dependiendo de las funciones deseadas.

10 Los compuestos antisentido incluyen compuestos antisentido oligoméricos, oligonucleótidos antisentido, oligonucleótidos de secuencia de guía externa (EGS), agentes de *splicing* alternativos, cebadores, sondas, y otros compuestos oligoméricos que hibridan con al menos una parte del ácido nucleico diana. Por lo tanto, estos compuestos pueden introducirse en forma de compuestos oligoméricos monocatenarios, bicatenarios, parcialmente monocatenarios, o circulares.

15 El direccionamiento de un compuesto antisentido a una molécula de ácido nucleico particular, en el contexto de esta divulgación, puede ser un proceso multietapa. El proceso normalmente empieza con la identificación de un ácido nucleico diana cuya función va a modularse. Este ácido nucleico diana puede ser, por ejemplo, un gen celular (o ARNm transcrito del gen) cuya expresión está asociada a un trastorno o patología particular, o una molécula de ácido nucleico de un agente infeccioso. En la presente divulgación, el ácido nucleico diana codifica IRS2 o TFE3.

20 El proceso de direccionamiento normalmente también incluye la determinación de al menos una región diana, segmento, o sitio dentro del ácido nucleico diana para que la interacción antisentido se produzca de forma que resulte el efecto deseado, por ejemplo, la modulación de la expresión. Dentro del contexto de la presente divulgación, el término «región» se define como una parte del ácido nucleico diana que tiene al menos una estructura, función o característica identificable. Dentro de las regiones de ácidos nucleicos diana están los segmentos. Los «segmentos» se definen como partes más pequeñas o sub-partes de regiones dentro de un ácido nucleico diana. «Sitios», tal como se usa en la presente divulgación, se define como posiciones dentro de un ácido nucleico diana.

25 En un aspecto, los oligonucleótidos antisentido se unen a las secuencias antisentido naturales del Sustrato 2 del Receptor de Insulina 2 (IRS2) o Factor de transcripción E3 (TFE3) y modulan la expresión y/o función del IRS2 (SEQ ID NO: 1). Los ejemplos de secuencias antisentido incluyen las SEQ ID NO: 2 al 9.

30 En un aspecto, los oligonucleótidos antisentido se unen a uno o más segmentos del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) o polinucleótidos de Factor de transcripción E3 (TFE3) y modulan la expresión y/o función del IRS2. Los segmentos comprenden al menos cinco nucleótidos consecutivos de los polinucleótidos sentido o antisentido del IRS2 o TFE3.

35 En un aspecto, los oligonucleótidos antisentido son específicos para secuencias antisentido naturales del IRS2 o TFE3 donde la unión de los oligonucleótidos a las secuencias antisentido naturales del IRS2 o TFE3 modulan la expresión y/o función del IRS2.

40 En un aspecto, los compuestos de oligonucleótido comprenden secuencias expuestas como las SEQ ID NO: 4 a 9, secuencias antisentido que se identifican y expanden usando, por ejemplo, PCR, hibridación etc. Estos oligonucleótidos pueden comprender uno o más nucleótidos modificados, fragmentos más cortos o más largos, enlaces modificados y similares. Los ejemplos de enlaces modificados o enlaces internucleotídicos comprenden fosforotioato, fosforoditioato o similares. En un aspecto, los nucleótidos comprenden un derivado de fósforo. El derivado de fósforo (o grupo fosfato modificado) que puede unirse al resto de azúcar o de análogo de azúcar en los oligonucleótidos modificados de la presente divulgación puede ser un monofosfato, difosfato, trifosfato, alquilfosfato, alcanofosfato, fosforotioato y similares. La preparación de los análogos de fosfato indicados anteriormente, y su incorporación en nucleótidos, nucleótidos modificados y oligonucleótidos, también es en sí conocida y no es necesario describirla aquí.

45 Ya que, tal como se conoce en la técnica, el codón de iniciación de la traducción normalmente es 5'-AUG (en moléculas de ARNm transcrito; 5'-ATG en la molécula de ADN correspondiente), el codón de iniciación de la traducción también se denomina el «codón AUG», el «codón de iniciación» o el «codón de iniciación AUG». Una

minoría de genes tiene un codón de iniciación de la traducción que tiene la secuencia de ARN 5'-GUG, 5'-UUG o 5'-CUG; y se ha demostrado que 5'-AUA, 5'-ACG y 5'-CUG funcionan *in vivo*. De este modo, las expresiones «codón de iniciación de la traducción» y «codón de iniciación» pueden englobar muchas secuencias de codón, aun cuando el aminoácido iniciador en cada caso normalmente sea metionina (en eucariotas) o formilmetionina (en procariotas).

5 Los genes eucariotas y procariotas pueden tener dos o más codones de iniciación alternativos, uno cualquiera de los cuales puede utilizarse preferiblemente para la iniciación de la traducción en un tipo particular de célula o tejido, o en un conjunto particular de condiciones. En el contexto de la divulgación, «codón de iniciación» y «codón de iniciación de la traducción» se refieren al codón o codones que se usan *in vivo* para iniciar la traducción de un ARNm transcrito de un gen que codifica el Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) o Factor de transcripción E3 (TFE3),
10 independientemente de la(s) secuencia(s) de dichos codones. Un codón de terminación de la traducción (o «codón de terminación») de un gen puede tener una de tres secuencias, es decir, 5'-UAA, 5'-UAG y 5'-UGA (las secuencias de ADN correspondientes son 5'-TAA, 5'-TAG y 5'-TGA, respectivamente).

15 Las expresiones «región de codón de iniciación» y «región de codón de iniciación de la traducción» se refieren a una parte de dicho ARNm o gen que engloba de aproximadamente 25 a aproximadamente 50 nucleótidos contiguos en cualquier dirección (es decir, 5' o 3') desde un codón de iniciación de la traducción. Análogamente, las expresiones «región de codón de terminación» y «región de codón de terminación de la traducción» se refieren a una parte de dicho ARNm o gen que engloba de aproximadamente 25 a aproximadamente 50 nucleótidos contiguos en cualquier
20 dirección (es decir, 5' o 3') desde un codón de terminación de la traducción. Por consiguiente, la «región de codón de iniciación» (o «región de codón de iniciación de la traducción») y la «región de codón de terminación» (o «región de codón de terminación de la traducción») son todas las regiones que pueden ser eficazmente elegidas como diana con los compuestos antisentido de la presente divulgación.

25 El marco de lectura abierto (ORF, por su sigla en inglés) o «región codificante», que se conoce en la técnica para referirse a la región entre el codón de iniciación de la traducción y el codón de terminación de la traducción, también es una región que puede ser eficazmente elegida como diana. Dentro del contexto de la presente divulgación, una región elegida como diana es la región intragénica que engloba el codón de iniciación o de terminación de la traducción del marco de lectura abierto (ORF) de un gen.

30 Otra región diana incluye la región no traducida 5' (5'UTR), conocida en la técnica para referirse a la parte de un ARNm en la dirección 5' desde el codón de iniciación de la traducción, y que incluye, por lo tanto, nucleótidos entre el sitio caperuza 5' y el codón de iniciación de la traducción de un ARNm (o nucleótidos correspondientes en el gen). Otra región diana más incluye la región no traducida 3' (3'UTR), conocida en la técnica para referirse a la parte de un ARNm en la dirección 3' desde el codón de terminación de la traducción, y que incluye, por lo tanto, nucleótidos
35 entre el codón de terminación de la traducción y el extremo 3' de un ARNm (o nucleótidos correspondientes en el gen). El sitio caperuza 5' de un ARNm comprende un residuo de guanosina N7-metilado unido al residuo más 5' del ARNm mediante un enlace trifosfato 5'-5'. La región caperuza 5' de un ARNm se considera que incluye la propia estructura caperuza 5', además de los primeros 50 nucleótidos adyacentes al sitio caperuza. Otra región diana para esta divulgación es la región caperuza 5'.

40 Aunque algunos transcritos de ARNm eucariotas se traducen directamente, muchos contienen una o más regiones, conocidas como «intrones», que se escinden de un transcrito antes de que se traduzca. Las regiones restantes (y, por tanto, traducidas) se conocen como «exones» y se someten a *splicing* juntas para formar una secuencia de ARNm continua. En un aspecto, la elección como diana de sitios de *splicing*, es decir, empalmes intrón-exón o
45 empalmes exón-intrón, es particularmente útil en situaciones en las que el *splicing* aberrante participa en la enfermedad, o en las que una producción en exceso de un producto de *splicing* particular participa en la enfermedad. Un empalme de fusión aberrante debido al reordenamiento o eliminación es otro aspecto de un sitio diana. Los ARNm transcritos producidos mediante el proceso de *splicing* de dos (o más) ARNm de diferentes fuentes de genes se conocen como «transcritos de fusión». Los intrones pueden ser eficazmente elegidos como diana
50 usando compuestos antisentido dirigidos a, por ejemplo, ADN o pre-ARNm.

En un aspecto, los oligonucleótidos antisentido se unen a regiones codificantes y/o no codificantes de un polinucleótido diana y modulan la expresión y/o función de la molécula diana.

55 En un aspecto, los oligonucleótidos antisentido se unen a polinucleótidos antisentido naturales y modulan la expresión y/o función de la molécula diana.

En otro aspecto preferido, los oligonucleótidos antisentido se unen a polinucleótidos sentido y modulan la expresión y/o función de la molécula diana.

60

Pueden producirse transcritos de ARN alternativos a partir de la misma región genómica de ADN. Estos transcritos alternativos son generalmente conocidos como «variantes». Más específicamente, «variantes de pre-ARNm» son transcritos producidos a partir del mismo ADN genómico que se diferencian de otros transcritos producidos a partir del mismo ADN genómico en su posición de inicio o de parada y contienen tanto secuencia intrónica como exónica.

5 Tras la escisión de una o más regiones de exón o intrón, o partes de las mismas durante el *splicing*, las variantes de pre-ARNm producen «variantes de ARNm» más pequeñas. Por consiguiente, las variantes de ARNm son variantes de pre-ARNm procesadas y cada variante de pre-ARNm única siempre debe producir una variante de ARNm única como resultado del *splicing*. Estas variantes de ARNm también se conocen como «variantes de *splicing* alternativas». Si no se produce *splicing* de la variante de pre-ARNm, entonces la variante de pre-ARNm es idéntica a la variante de ARNm.

15 Las variantes pueden producirse mediante el uso de señales alternativas para la transcripción de inicio o de parada. Los Pre-ARNm y ARNm pueden poseer más de un codón de iniciación o codón de terminación. Las variantes que se originan a partir de un pre-ARNm o ARNm que usan codones de iniciación alternativos se conocen como «variantes de inicio alternativas» de ese pre-ARNm o ARNm. Aquellos transcritos que usan un codón de terminación alternativo se conocen como «variantes de parada alternativas» de ese pre-ARNm o ARNm. Un tipo específico de variante de parada alternativa es la «variante de poliA», en la que los múltiples transcritos producidos resultan de la selección alternativa de una de las «señales de parada de poliA» por la maquinaria de transcripción, produciendo de este modo transcritos que terminan en sitios de poliA únicos. Dentro del contexto de la divulgación, los tipos de variantes descritos en el presente documento también son aspectos de ácidos nucleicos diana.

25 Las ubicaciones en el ácido nucleico diana con las que los compuestos antisentido hibridan se definen como al menos una parte de 5 nucleótidos de longitud de una región diana a la que se dirige un compuesto antisentido activo.

Aunque las secuencias específicas de ciertos segmentos diana a modo de ejemplo se exponen en el presente documento, un experto en la materia reconocerá que estas sirven para ilustrar y describir aspectos particulares dentro del alcance de la presente divulgación. Los segmentos diana adicionales son fácilmente identificables por un experto en la técnica en vista de esta divulgación.

35 Se considera que segmentos diana de 5-100 nucleótidos de longitud que comprenden un tramo de al menos cinco (5) nucleótidos consecutivos seleccionados de dentro de los segmentos diana preferidos ilustrativos también son adecuados para el direccionamiento.

40 Los segmentos diana pueden comprender secuencias de ADN o ARN que comprenden al menos los 5 nucleótidos consecutivos desde el extremo 5' de uno de los segmentos diana preferidos ilustrativos (siendo los restantes nucleótidos un tramo consecutivo del mismo ADN o ARN que empieza inmediatamente cadena arriba del extremo 5' del segmento diana y que continúa hasta que el ADN o ARN contenga de aproximadamente 5 a aproximadamente 100 nucleótidos). Los segmentos diana similarmente preferidos se representan por secuencias de ADN o ARN que comprenden al menos los 5 nucleótidos consecutivos desde el extremo 3' de uno de los segmentos diana preferidos ilustrativos (siendo los restantes nucleótidos un tramo consecutivo del mismo ADN o ARN que empieza inmediatamente cadena abajo del extremo 3' del segmento diana y que continúa hasta que el ADN o ARN contenga de aproximadamente 5 a aproximadamente 100 nucleótidos). Un experto en la técnica armado con los segmentos diana ilustrados en el presente documento será capaz, sin excesiva experimentación, de identificar segmentos diana preferidos adicionales.

50 Una vez se han identificado una o más regiones, segmentos o sitios diana, se eligen compuestos antisentido que son suficientemente complementarios a la diana, es decir, hibridan suficientemente bien y con suficiente especificidad, para proporcionar el efecto deseado.

55 En aspectos de la divulgación, los oligonucleótidos tienen al menos 5 nucleótidos de longitud y pueden sintetizarse de manera que cada oligonucleótido se dirija a secuencias solapantes de forma que los oligonucleótidos se sinteticen para cubrir toda la longitud del polinucleótido diana. Las dianas también incluyen regiones codificantes, además de no codificantes.

60 En un aspecto, se prefiere dirigirse a ácidos nucleicos específicos por oligonucleótidos antisentido. El direccionamiento de un compuesto antisentido a un ácido nucleico particular es un proceso multietapa. El proceso normalmente empieza con la identificación de una secuencia de ácido nucleico cuya función va a modularse. Esta puede ser, por ejemplo, un gen celular (o ARNm transcrito a partir del gen) cuya expresión está asociada a un

trastorno o patología particular, o un polinucleótido no codificante tal como, por ejemplo, ARN no codificante (ARNnc).

Los ARN pueden clasificarse en (1) ARN mensajeros (ARNm), que se traducen en proteínas, y (2) ARN no codificantes de proteína (ARNnc). Los ARNnc comprenden microARN, transcritos antisentido y otras unidades transcripcionales (TU) que contienen una alta densidad de codones de terminación y que carecen de cualquier amplio «marco de lectura abierto». Muchos ARNnc parecen empezar a partir de sitios de iniciación en regiones no traducidas 3' (3'UTRs) de loci codificantes de proteínas. Los ARNnc son frecuentemente raros y al menos la mitad de los ARNnc que se han secuenciado por el consorcio FANTOM no parecen estar poliadenilados. La mayoría de los investigadores se han basado, por motivos obvios, en ARNm poliadenilados que se procesan y se exportan al citoplasma. Recientemente, se demostró que el conjunto de ARN nucleares no poliadenilados puede ser muy grande, y que muchos de dichos transcritos surgen de las llamadas regiones alergénicas. El mecanismo por el que los ARNnc pueden regular la expresión génica es por apareamiento de bases con transcritos diana. Los ARN que funcionan por apareamiento de bases pueden agruparse en (1) ARN codificados en cis que están codificados en la misma ubicación genética, pero en la cadena opuesta a los ARN en los que actúan y, por lo tanto, muestran complementariedad perfecta con su diana, y (2) ARN codificados en trans que están codificados en una ubicación cromosómica distinta de los ARN en los que actúan y generalmente no presentan potencial de apareamiento de bases perfecto con sus dianas.

Sin desear ceñirse a ninguna teoría, la perturbación de un polinucleótido antisentido por los oligonucleótidos antisentido descritos en el presente documento puede alterar la expresión de los ARN mensajeros sentido correspondientes. Sin embargo, esta regulación puede tanto ser discordante (la inactivación antisentido produce elevación de ARN mensajero) como concordante (la inactivación antisentido produce reducción concomitante de ARN mensajero). En estos casos, los oligonucleótidos antisentido pueden ser dirigidos a partes solapantes o no solapantes del transcrito antisentido que producen su inactivación o secuestro. El antisentido codificante, así como no codificante, puede ser dirigido de una manera idéntica y esa categoría es capaz de regular los transcritos sentido correspondientes - tanto de una manera concordante como discordante. Las estrategias que se emplean en identificar nuevos oligonucleótidos para su uso contra una diana pueden basarse en la inactivación de transcritos de ARN antisentido por oligonucleótidos antisentido o cualquier otro medio de modulación de la diana deseada.

Estrategia 1: En el caso de regulación discordante, la inactivación del transcrito antisentido eleva la expresión del gen convencional (sentido). Si el último gen debe codificar un fármaco diana conocido o supuesto, entonces la inactivación de su homólogo antisentido podría imitar posiblemente la acción de un agonista receptor o una enzima estimulante.

Estrategia 2: En el caso de regulación concordante, podrían inactivarse de forma concomitante tanto los transcritos antisentido como sentido y así lograr una reducción sinérgica de la expresión génica (sentido) convencional. Si, por ejemplo, un oligonucleótido antisentido se usa para lograr la inactivación, entonces esta estrategia puede usarse para aplicar un oligonucleótido antisentido dirigido al transcrito sentido y otro oligonucleótido antisentido al transcrito antisentido correspondiente, o un único oligonucleótido antisentido energéticamente simétrico que se dirige simultáneamente a transcritos sentido y antisentido solapantes.

De acuerdo con la presente divulgación, los compuestos antisentido incluyen oligonucleótidos antisentido, ribozimas, oligonucleótidos de secuencia de guía externa (EGS), compuestos de siRNA, compuestos de ARN de interferencia (ARNi) mono- o bicatenario tales como compuestos de siRNA, y otros compuestos oligoméricos que hibridan con al menos una parte del ácido nucleico diana y modulan su función. Por lo tanto, pueden ser ADN, ARN, similares a ADN, similares a ARN, o mezclas de estos, o pueden ser miméticos de uno o más de estos. Estos compuestos pueden ser compuestos oligoméricos monocatenarios, bicatenarios, circulares o de horquilla y pueden contener elementos estructurales tales como protuberancias internas o terminales, desapareamientos o bucles. Los compuestos antisentido se preparan de forma rutinaria linealmente, pero pueden unirse o prepararse de otro modo para ser circulares y/o ramificados. Los compuestos antisentido pueden comprender constructos tales como, por ejemplo, dos cadenas hibridadas para formar un compuesto completa o parcialmente bicatenario o una única cadena con auto-complementariedad suficiente para permitir la hibridación y formación de un compuesto completa o parcialmente bicatenario. Las dos cadenas pueden enlazarse internamente, dejando los extremos 3' o 5' libres o pueden enlazarse para formar una estructura de horquilla continua o bucle. La estructura de horquilla puede contener un nucleótido protuberante en cualquiera de los extremos 5' o 3' que produce una extensión del carácter monocatenario. Los compuestos bicatenarios opcionalmente pueden comprender nucleótidos protuberantes en los extremos. Las modificaciones adicionales pueden comprender grupos conjugados unidos a uno de los extremos, posiciones de nucleótido seleccionadas, posiciones de azúcar, o a uno de los enlaces internucleosídicos. Como alternativa, las dos cadenas pueden enlazarse mediante un resto no de ácido nucleico o grupo enlazador. Cuando

se forma a partir de solo una cadena, el dsARN puede adoptar la forma de una molécula tipo horquilla auto-complementaria que se dobla sobre sí misma para formar un dúplex. De este modo, el dsARN puede ser completa o parcialmente bicatenario. Puede lograrse modulación específica de la expresión génica por expresión estable de horquillas de dsARN en líneas celulares transgénicas, sin embargo, en algunos casos, la expresión o función génica está regulada positivamente. Cuando se forma a partir de dos cadenas, o una única cadena que adopta la forma de una molécula de tipo horquilla auto-complementaria que se dobla sobre sí misma para formar un dúplex, las dos cadenas (o regiones formadoras de dúplex de una sola cadena) son cadenas de ARN complementarias que se aparean con bases en el modo de Watson-Crick.

Una vez introducidos en un sistema, los compuestos de la divulgación pueden provocar la acción de una o más enzimas o proteínas estructurales para realizar la escisión u otra modificación del ácido nucleico diana o pueden funcionar a través de mecanismos basados en la ocupación. En general, los ácidos nucleicos (que incluyen oligonucleótidos) pueden describirse como «de tipo ADN» (es decir, que generalmente tienen uno o más 2'-desoxi-azúcares y, generalmente, bases T en lugar de bases U) o «de tipo ARN» (es decir, que generalmente tienen uno o más 2'-hidroxilo o azúcares modificados en 2' y, en general, bases U en lugar de bases T). Las hélices de ácido nucleico pueden adoptar más de un tipo de estructura, más comúnmente las formas A y B. Se cree que, en general, los oligonucleótidos que tienen estructura similar a la forma B son «similares a ADN» y aquellos que tienen estructura similar a la forma A son «similares a ARN». En algunos aspectos (químicos), un compuesto antisentido puede contener tanto regiones en forma A como B.

En un aspecto, los oligonucleótidos o compuestos antisentido deseados comprenden al menos un ARN antisentido, ADN antisentido, oligonucleótidos antisentido quiméricos, oligonucleótidos antisentido que comprenden enlaces modificados, ARN de interferencia (ARNi), ARN pequeño de interferencia (siRNA); un micro ARN de interferencia (miARN); un ARN temporal pequeño (ARNtp); o un ARN de horquilla corta (ARNhc); activación génica inducida por ARN pequeño (ARNa); ARN activantes pequeños (ARNap), o combinaciones de estos.

Los dsARN también pueden activar la expresión génica, un mecanismo que se ha llamado «activación génica inducida por ARN pequeño» o ARNa. Los promotores génicos que se dirigen a dsARN inducen la potente activación transcripcional de genes asociados. El ARNa se demostró en células humanas usando dsARN sintéticos, llamados «ARN activantes pequeños» (ARNap). No se sabe actualmente si el ARNa se conserva en otros organismos.

Se ha descubierto que el ARN bicatenario pequeño (dsARN), tal como ARN pequeño de interferencia (siRNA) y micro ARN (miARN), es el desencadenante de un mecanismo evolutivamente conservado conocido como ARN de interferencia (ARNi). El ARNi conduce invariablemente al silenciamiento génico mediante la remodelación de cromatina para suprimir de este modo la transcripción, degradando el ARNm complementario, o bloqueando la traducción de proteínas. Sin embargo, en los aspectos descritos en detalle en la sección de ejemplos a continuación, se muestra que los oligonucleótidos aumentan la expresión y/o función de los polinucleótidos del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) y productos codificados de los mismos. Los dsARN también pueden actuar como ARN activantes pequeños (ARNap). Sin ánimo de ceñirse a ninguna teoría, direccionando secuencias a promotores génicos, los ARNap inducirían la expresión de genes diana en un fenómeno denominado activación transcripcional inducida por dsARN (ARNa).

En un aspecto adicional, los «segmentos diana preferidos» identificados en el presente documento pueden emplearse en un cribado para compuestos adicionales que modulan la expresión del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) o polinucleótidos de Factor de transcripción E3 (TFE3). Los «moduladores» son aquellos compuestos que disminuyen o aumentan la expresión de una molécula de ácido nucleico que codifica el IRS2 y que comprenden al menos una parte de 5 nucleótidos que es complementaria a un segmento diana preferido. El procedimiento de cribado comprende las etapas de poner en contacto un segmento diana preferido de una molécula de ácido nucleico que codifica polinucleótidos sentido o antisentido naturales del IRS2 o TFE3 con uno o más moduladores candidatos, y seleccionar uno o más moduladores candidatos que disminuyen o aumentan la expresión de una molécula de ácido nucleico que codifica polinucleótidos del TRS2, p. ej., las SEQ ID NO 4 a 9: Una vez que se demuestra que el modulador o moduladores candidatos son capaces de modular (por ejemplo, tanto disminuir como aumentar) la expresión de una molécula de ácido nucleico que codifica polinucleótidos del TRS2, el modulador puede entonces emplearse en estudios de investigación adicionales de la función de polinucleótidos del IRS2 o para su uso como un agente de investigación, diagnóstico o terapéutico de acuerdo con la presente divulgación.

Direccionar la secuencia antisentido natural preferentemente modula la función del gen diana. Por ejemplo, el gen TRS2 (p.ej. número de acceso NM003749). En un aspecto, la diana es un polinucleótido antisentido del gen tRS2 o TFE3. En un aspecto, un oligonucleótido antisentido se dirige a secuencias sentido y/o antisentido naturales de polinucleótidos de polinucleótidos del IRS2 o TFE3 (p. ej. número de acceso NM_003749), variantes, alelos,

isoformas, homólogos, mutantes, derivados, fragmentos y secuencias complementarias correspondientes. Preferentemente, el oligonucleótido es una molécula antisentido y las dianas incluyen regiones codificantes y no codificantes de polinucleótidos antisentido y/o sentido del IRS2 o TFE3.

5 Los segmentos diana preferidos de la presente divulgación también pueden combinarse con sus compuestos antisentido complementarios respectivos de la presente divulgación para formar oligonucleótidos (duplexados) bicatenarios estabilizados.

10 Se ha demostrado en la materia que dichos restos de oligonucleótido bicatenario modulan la expresión de la diana y regulan la traducción, además del procesamiento de ARN mediante un mecanismo antisentido. Además, los restos bicatenarios pueden estar sujetos a modificaciones químicas. Por ejemplo, se ha demostrado que dichos restos bicatenarios inhiben la diana por la hibridación clásica de la cadena antisentido del dúplex con la diana, produciendo de este modo la degradación enzimática de la diana.

15 En un aspecto, un oligonucleótido antisentido se dirige a polinucleótidos del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) (p. ej., número de acceso NM_003749), variantes, alelos, isoformas, homólogos, mutantes, derivados, fragmentos y secuencias complementarias correspondientes. Preferentemente, el oligonucleótido es una molécula antisentido.

20 De acuerdo con aspectos de la divulgación, la molécula de ácido nucleico diana no se limita al Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) y al Factor de transcripción E3 (TFE3) solamente, sino que se extiende a cualquiera de las isoformas, receptores, homólogos y similares de las moléculas del IRS2 y TFE3.

25 En un aspecto, un oligonucleótido se dirige a una secuencia antisentido natural de polinucleótidos del IRS2 o TFE3, por ejemplo, los polinucleótidos expuestos como SEQ ID NO: 2 y 3, y cualquier variante, alelo, homólogo, mutante, derivado, fragmento y secuencia complementaria correspondiente. Se exponen ejemplos de oligonucleótidos antisentido como las SEQ ID NO: 4 a 9.

30 En un aspecto, los oligonucleótidos son complementarios o se unen a secuencias de ácidos nucleicos del IRS2 o TFP3 antisentido, incluyendo, sin limitación, secuencias sentido y/o antisentido no codificantes asociadas con polinucleótidos del IRS2 o TFE3 y modulan la expresión y/o función de moléculas del IRS2.

35 En un aspecto, los oligonucleótidos son complementarios o se unen a secuencias de ácidos nucleicos del antisentido natural del IRS2 o TFE3, expuestas como SEQ ID NO: 2 y 3, y modulan la expresión y/o función de moléculas del IRS2.

En un aspecto, los oligonucleótidos comprenden secuencias de al menos 5 nucleótidos consecutivos de las SEQ ID NO: 4 a 9 y modulan la expresión y/o función de moléculas del IRS2.

40 Las dianas de polinucleótido comprenden el IRS2 y el TFE3, que incluyen miembros de la familia de estos, variantes del IRS2 y TFE3, mutantes del IRS2 y TFE3, que incluyen SNP; secuencias no codificantes del IRS2 y TFE3; alelos del IRS2 y TFE3; alelos del IRS2 y TFE3; variantes de especies, fragmentos y similares. Preferentemente, el oligonucleótido es una molécula antisentido.

45 En un aspecto, el oligonucleótido que se dirige a polinucleótidos del IRS2 o TFE3 comprende: ARN antisentido, ARN de interferencia (ARNi), ARN pequeño de interferencia (siRNA); micro ARN de interferencia (miARN); un ARN temporal pequeño (ARNtp); o un ARN de horquilla corta (ARNhc); activación génica inducida por ARN pequeño (ARNa); o ARN activante pequeño (ARNap).

50 En un aspecto, el direccionamiento de los polinucleótidos del IRS2 o TFE3, p. ej., las SEQ ID NO: 2 y 3, modula la expresión o función de estas dianas. En un aspecto, la expresión o función está regulada positivamente en comparación con un control. En un aspecto, la expresión o función está regulada negativamente en comparación con un control.

55 En un aspecto, los compuestos antisentido comprenden secuencias expuestas como las SEQ ID NO: 4 a 9. Estos oligonucleótidos pueden comprender uno o más nucleótidos modificados, fragmentos más cortos o más largos, enlaces modificados y similares.

60 En un aspecto, las SEQ ID NO: 4 a 9 comprenden uno o más nucleótidos de LNA.

La modulación de un ácido nucleico diana deseado puede realizarse de varias maneras conocidas en la técnica, por ejemplo, los oligonucleótidos antisentido, siRNA, etc. Las moléculas de ácidos nucleicos enzimáticos (por ejemplo, ribozimas) son moléculas de ácidos nucleicos capaces de catalizar una o más de diversas reacciones, que incluyen la capacidad para escindir repetidamente otras moléculas de ácidos nucleicos separadas en un modo específico de secuencia de bases de nucleótidos. Dichas moléculas de ácidos nucleicos enzimáticos pueden usarse, por ejemplo, para dirigirse prácticamente a cualquier transcrito de ARN.

Debido a su especificidad de secuencia, las moléculas de ácidos nucleicos enzimáticos que se escinden en trans muestran promesa como agentes terapéuticos para enfermedad humana (Usman & McSwiggen, (1995) Ann. Rep. Mod. Chem. 30, 285-294; Christoffersen & Marr, (1995) J. Med. Chem. 38, 2023-2037). Las moléculas de ácidos nucleicos enzimáticos pueden diseñarse para escindir dianas de ARN específicas dentro del fondo del ARN celular. Un acontecimiento de escisión de este tipo convierte al ARNm en no funcional y anula la expresión de proteínas de ese ARN. De este modo puede inhibirse selectivamente la síntesis de una proteína asociada a una patología.

En general, los ácidos nucleicos enzimáticos con actividad de escisión de ARN actúan uniéndose primero a un ARN diana. Dicha unión se produce a través de la parte de unión diana de un ácido nucleico enzimático que se mantiene en estrecha proximidad a una parte enzimática de la molécula que actúa para escindir el ARN diana. De este modo, el ácido nucleico enzimático se reconoce primero y a continuación se une a un ARN diana mediante apareamiento de bases complementario, y una vez se une al sitio correcto, actúa enzimáticamente para cortar el ARN diana. La escisión estratégica de dicho ARN diana destruirá su capacidad para dirigir la síntesis de una proteína codificada. Después de unirse un ácido nucleico enzimático y escindir su ARN diana, se libera de ese ARN para buscar otra diana y puede unirse repetidamente y escindir nuevas dianas.

Se han usado varias estrategias como la selección *in vitro* (evolución) (Orgel, (1979) Proc. R. Soc. Londres, B 205, 435) para desarrollar nuevos catalizadores de ácido nucleico capaces de catalizar diversas reacciones, tales como escisión y ligación de enlaces fosfodiéster y enlaces amida.

El desarrollo de ribozimas que son óptimas para la actividad catalítica contribuiría significativamente a cualquier estrategia que empleara ribozimas que escinden ARN con el fin de regular la expresión génica. La ribozima de cabeza de martillo, por ejemplo, funciona con una velocidad catalítica (k_{cat}) de aproximadamente 1 min^{-1} en presencia de concentraciones saturantes (10 mM) de cofactor Mg^{2+} . Se ha demostrado que una ribozima de «ligasa de ARN» artificial cataliza la reacción de auto-modificación correspondiente con una velocidad de aproximadamente 100 min^{-1} . Además, se sabe que ciertas ribozimas de cabeza de martillo modificadas que tienen brazos de unión al sustrato hechos de ADN catalizan la escisión de ARN con múltiples velocidades de recuperación que se aproximan a 100 min^{-1} . Finalmente, la sustitución de un resto específico dentro del núcleo catalítico de la cabeza de martillo con ciertos análogos de nucleótido produce ribozimas modificadas que muestran una mejora de hasta 10 veces en la velocidad catalítica. Estos descubrimientos demuestran que las ribozimas pueden promover transformaciones químicas con velocidades catalíticas que son significativamente superiores a aquellas mostradas *in vitro* por la mayoría de las ribozimas naturales que se auto-escinden. Entonces es posible que las estructuras de ciertas ribozimas que se auto-escinden puedan optimizarse para producir la máxima actividad catalítica, o que puedan prepararse motivos de ARN completamente nuevos que muestran velocidades significativamente más rápidas para la escisión de fosfodiéster de ARN.

La escisión intermolecular de un sustrato de ARN por un catalizador de ARN que se ajusta al modelo de «cabeza de martillo» se demostró por primera vez en 1987 (Uhlenbeck, O. C. (1987) Nature, 328: 596-600). Se recuperó el catalizador de ARN y se hizo reaccionar con múltiples moléculas de ARN, demostrando que era verdaderamente catalítico.

Los ARN catalíticos diseñados basados en el motivo «cabeza de martillo» han sido utilizados para escindir secuencias diana específicas haciendo cambios de base apropiados en el ARN catalítico para mantener la base necesaria en el apareamiento con las secuencias diana. Esto ha permitido el uso del ARN catalítico para escindir secuencias diana específicas e indica que los ARN catalíticos diseñados de acuerdo con el modelo de «cabeza de martillo» pueden escindir posiblemente ARN de sustrato específico *in vivo*.

El ARN de interferencia (ARNi) se ha convertido en una poderosa herramienta para modular la expresión génica en mamíferos y células de mamífero. Este enfoque requiere la administración de ARN pequeño de interferencia (siRNA) bien como el propio ARN o bien como ADN, usando un plásmido de expresión o virus y la secuencia codificante para ARN de horquilla pequeña que se procesan a siRNA. Este sistema permite el transporte eficaz de los pre-siRNA al citoplasma en el que son activos y permiten el uso de promotores regulados y específicos de tejido para la expresión génica.

En un aspecto, un oligonucleótido o compuesto antisentido comprende un oligómero o polímero de ácido ribonucleico (ARN) y/o ácido desoxirribonucleico (ADN), o un mimético, quimera, análogo u homólogo del mismo. Este término incluye oligonucleótidos compuestos por nucleótidos de origen natural, azúcares y enlaces internucleosídicos covalentes (cadena principal), así como oligonucleótidos que tienen porciones no de origen natural que funcionan de manera similar. Dichos oligonucleótidos modificados o sustituidos son frecuentemente deseados con respecto a formas nativas debido a propiedades deseables tales como, por ejemplo, captación celular potenciada, afinidad potenciada por un ácido nucleico diana y elevada estabilidad en presencia de nucleasas.

De acuerdo con la presente divulgación, los oligonucleótidos o «compuestos antisentido» incluyen oligonucleótidos antisentido (p. ej., ARN, ADN, mimético, quimera, análogo u homólogo de los mismos), ribozimas, oligonucleótidos de secuencia de guía externa (EGS), compuestos de siRNA, compuestos de ARN de interferencia (ARNi) mono- o bicatenarios tales como compuestos de siRNA, ARN_{ap}, ARN_a, y otros compuestos oligoméricos que hibridan con al menos una parte del ácido nucleico diana y modulan su función. Por lo tanto, pueden ser ADN, ARN, similares a ADN, similares a ARN, o mezclas de estos, o pueden ser miméticos de uno o más de estos. Estos compuestos pueden ser compuestos oligoméricos monocatenarios, bicatenarios, circulares o de horquilla y pueden contener elementos estructurales tales como protuberancias internas o terminales, desapareamientos o bucles. Los compuestos antisentido se preparan de forma rutinaria linealmente, pero pueden unirse o prepararse de otro modo para ser circulares y/o ramificados. Los compuestos antisentido pueden comprender constructos tales como, por ejemplo, dos cadenas hibridadas para formar un compuesto completa o parcialmente bicatenario o una única cadena con auto-complementariedad suficiente para permitir la hibridación y formación de un compuesto completa o parcialmente bicatenario. Las dos cadenas pueden enlazarse internamente, dejando los extremos 3' o 5' libres o pueden enlazarse para formar una estructura de horquilla continua o bucle. La estructura de horquilla puede contener un nucleótido protuberante en cualquiera de los extremos 5' o 3' que produce una extensión del carácter monocatenario. Los compuestos bicatenarios opcionalmente pueden comprender nucleótidos protuberantes en los extremos. Modificaciones adicionales pueden comprender grupos conjugados unidos a uno de los extremos, posiciones de nucleótido seleccionadas, posiciones de azúcar o a uno de los enlaces internucleosídicos. Como alternativa, las dos cadenas pueden enlazarse mediante un resto no de ácido nucleico o grupo enlazador. Cuando se forma a partir de solo una cadena, el dsARN puede adoptar la forma de una molécula tipo horquilla auto-complementaria que se dobla sobre sí misma para formar un dúplex. De este modo, el dsARN puede ser completa o parcialmente bicatenario. Puede lograrse modulación específica de la expresión génica por expresión estable de horquillas de dsARN en líneas celulares transgénicas. Cuando se forma a partir de dos cadenas, o una única cadena que adopta la forma de una molécula de tipo horquilla auto-complementaria que se dobla sobre sí misma para formar un dúplex, las dos cadenas (o regiones formadoras de dúplex de una sola cadena) son cadenas de ARN complementarias que se aparean con bases en el modo de Watson-Crick.

Una vez introducidos en un sistema, los compuestos de la divulgación pueden provocar la acción de una o más enzimas o proteínas estructurales para efectuar la escisión u otra modificación del ácido nucleico diana o pueden trabajar mediante mecanismos basados en la ocupación. En general, los ácidos nucleicos (incluyendo oligonucleótidos) pueden describirse como «similares a ADN» (es decir, que generalmente tienen uno o más 2'-desoxiazúcares y, generalmente, bases T en vez de U) o «similares a ARN» (es decir, que generalmente tienen uno o más 2'-hidroxilo o azúcares modificados en 2' y, generalmente bases U en vez de T). Las hélices de ácido nucleico pueden adoptar más de un tipo de estructura, más comúnmente las formas A y B. Se cree que, en general, los oligonucleótidos que tienen estructura similar a la forma B son «similares a ADN» y aquellos que tienen estructura similar a la forma A son «similares a ARN». En algunos aspectos (quiméricos), un compuesto antisentido puede contener tanto regiones de forma A como B.

Los compuestos antisentido de acuerdo con esta divulgación pueden comprender una parte antisentido de aproximadamente 5 a aproximadamente 80 nucleótidos (es decir, de aproximadamente 5 a aproximadamente 80 nucleósidos enlazados) de longitud. Esto se refiere a la longitud de la cadena antisentido o parte del compuesto antisentido. En otras palabras, un compuesto antisentido monocatenario de la divulgación comprende de 5 a aproximadamente 80 nucleótidos, y un compuesto antisentido bicatenario de la divulgación (tal como un dsARN, por ejemplo) comprende una cadena sentido y una antisentido o parte de 5 a aproximadamente 80 nucleótidos de longitud. Un experto habitual en la técnica apreciará que esta comprenda partes antisentido de 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, 50, 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 67, 68, 69, 70, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 77, 78, 79, u 80 nucleótidos de longitud, o cualquier intervalo entre estos.

En un aspecto, los compuestos antisentido de la divulgación tienen partes antisentido de 10 a 50 nucleótidos de longitud. Un experto habitual en la técnica apreciará que éstos integran oligonucleótidos que tienen partes

antisentido de 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40, 41, 42, 43, 44, 45, 46, 47, 48, 49, o 50 nucleótidos de longitud, o cualquier intervalo entremedias. En algunas realizaciones, los oligonucleótidos tienen 15 nucleótidos de longitud.

5 En un aspecto, los compuestos antisentido o de oligonucleótido de la divulgación tienen partes antisentido de 12 o 13 a 30 nucleótidos de longitud. Un experto en la técnica apreciará que estos integran compuestos antisentido que tienen partes antisentido de 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29 o 30 nucleótidos de longitud, o cualquier intervalo entremedias.

10 En un aspecto, los compuestos oligoméricos de la presente divulgación también incluyen variantes en las cuales una base diferente está presente en una o más de las posiciones de nucleótido en el compuesto. Por ejemplo, si el primer nucleótido es una adenosina, pueden producirse variantes que contienen timidina, guanosina o citidina en esta posición. Esto puede hacerse en cualquiera de las posiciones de los compuestos antisentido o de dsARN. Estos compuestos se ensayan entonces usando los procedimientos descritos en el presente documento para determinar su capacidad para inhibir la expresión de un ácido nucleico diana.

15 En algunos aspectos, la homología, identidad de secuencias o complementariedad entre el compuesto antisentido y la diana es de aproximadamente el 40 % a aproximadamente el 60 %. En algunos aspectos, la homología, identidad de secuencias o complementariedad es de aproximadamente el 60 % a aproximadamente el 70 %. En algunos aspectos, la homología, identidad de secuencias o complementariedad es de aproximadamente el 70 % a aproximadamente el 80 %. En algunos aspectos, la homología, identidad de secuencias o complementariedad es de aproximadamente el 80 % a aproximadamente el 90 %. En algunos aspectos, la homología, identidad de secuencias o complementariedad es de aproximadamente el 90 %, aproximadamente el 92 %, aproximadamente el 94 %, aproximadamente el 95 %, aproximadamente el 96 %, aproximadamente el 97 %, aproximadamente el 98 %, aproximadamente el 99 % o aproximadamente el 100 %.

20 En un aspecto, los oligonucleótidos antisentido, como, por ejemplo, las moléculas de ácidos nucleicos expuestas en las SEQ ID NO: 2 a 9 comprenden una o más sustituciones o modificaciones. En un aspecto, los nucleótidos están sustituidos por ácidos nucleicos bloqueados (LNA).

30 En un aspecto, los oligonucleótidos se dirigen a una o más regiones de las moléculas de ácido nucleico sentido y/o antisentido de secuencias codificantes y/o no codificantes asociadas al IRS2 o TFE3 y las secuencias expuestas como SEQ ID NO: 1 a 3. Los oligonucleótidos también se dirigen a regiones solapantes de las SEQ ID NO: 1 a 3.

35 Ciertos oligonucleótidos preferidos de esta divulgación son oligonucleótidos quiméricos. «Oligonucleótidos quiméricos» o «quimeras», en el contexto de esta divulgación, son oligonucleótidos que contienen dos o más regiones químicamente distintas, cada una constituida por al menos un nucleótido. Estos oligonucleótidos normalmente contienen al menos una región de nucleótidos modificados que confiere una o más propiedades beneficiosas (tales como, por ejemplo, resistencia a nucleasas incrementada, captación en células incrementada, afinidad de unión por la diana incrementada) y una región que es un sustrato para enzimas capaces de escindir híbridos ARN:ADN o ARN:ARN. A modo de ejemplo, la RNasa H es una endonucleasa celular que escinde la cadena de ARN de un dúplex ARN:ADN. La activación de RNasa H, por lo tanto, produce la escisión de la diana de ARN, potenciando así enormemente la eficiencia de la modulación antisentido de la expresión génica. Por consiguiente, frecuentemente pueden obtenerse resultados comparables con oligonucleótidos más cortos cuando se usan oligonucleótidos quiméricos, en comparación con desoxi oligonucleótidos de fosforotioato que hibridan con la misma región diana. La escisión de la diana de ARN puede ser detectada de manera rutinaria mediante electroforesis y, si es necesario, técnicas de hibridación de ácido nucleico asociadas conocidas en la técnica. En un aspecto, un oligonucleótido quimérico comprende al menos una región modificada para aumentar la afinidad de unión de la diana, y, normalmente, una región que actúa como sustrato para RNasa H. La afinidad de un oligonucleótido por su diana (en este caso, un ácido nucleico que codifica ras) se determina rutinariamente midiendo la T_m de un par de oligonucleótido/diana, que es la temperatura a la que se disocian el oligonucleótido y la diana; la disociación se detecta por espectrofotometría. Cuanto mayor sea la T_m, mayor será la afinidad del oligonucleótido por la diana.

55 Se pueden formar compuestos antisentido quiméricos de la divulgación como estructuras compuestas de dos o más oligonucleótidos, oligonucleótidos modificados, oligonucleósidos y/o miméticos de oligonucleótidos, tal como se ha descrito anteriormente. Como tales, estos compuestos también se han referido en la técnica como híbridos o gámperos. Las patentes representativas de Estados Unidos que enseñan la preparación de estas estructuras híbridas comprenden, pero no se limitan a, las patentes de Estados Unidos N.º 5.013.830; 5.149.797; 5.220.007; 5.256.775; 5.366.878; 5.403.711; 5.491.133; 5.565.350; 5.623.065; 5.652.355; 5.652.356; y 5.700.922.

60

En un aspecto, la región del oligonucleótido que se modifica comprende al menos un nucleótido modificado en la posición 2' del azúcar, de la forma más preferente un nucleótido modificado con 2'-O-alquilo, 2'-O-alquil-O-alquilo o 2'-flúor. En otro aspecto, las modificaciones de ARN incluyen modificaciones de 2'-flúor, 2'-amino y 2'-O-metilo en la ribosa de pirimidinas, residuos abásicos o una base invertida en el extremo 3' del ARN. Dichas modificaciones se incorporan rutinariamente en oligonucleótidos y se ha demostrado que estos oligonucleótidos tienen una mayor T_m (es decir, mayor afinidad de unión a diana) que los 2'-desoxi oligonucleótidos contra una diana dada. El efecto de dicha afinidad incrementada es potenciar enormemente la inhibición por oligonucleótidos de ARNi de la expresión génica. La RNasa H es una endonucleasa celular que escinde la cadena de ARN de los dúplex ARN:ADN; por lo tanto, la activación de esta enzima produce la escisión del ARN diana, y de este modo puede potenciar enormemente la eficiencia de inhibición del ARNi. La escisión del ARN diana puede demostrarse rutinariamente por electroforesis en gel. En un aspecto, el oligonucleótido quimérico también se modifica para potenciar la resistencia a nucleasas. Las células contienen diversas exo- y endo-nucleasas que pueden degradar ácidos nucleicos. Se ha demostrado que varias modificaciones de nucleótidos y nucleósidos hacen que el oligonucleótido en el que se incorporan sea más resistente a la digestión por nucleasa que el oligodesoxinucleótido nativo. La resistencia a nucleasas se mide rutinariamente incubando oligonucleótidos con extractos celulares o soluciones de nucleasa aisladas y midiendo el grado de oligonucleótido intacto que queda con el tiempo, normalmente por electroforesis en gel. Los oligonucleótidos que se han modificado para potenciar su resistencia a nucleasas sobreviven intactos durante más tiempo que los oligonucleótidos sin modificar. Se ha demostrado que diversas modificaciones de oligonucleótidos potencian o confieren resistencia a nucleasas. Los oligonucleótidos que contienen al menos una modificación de fosforotioato son actualmente más preferidos. En algunos casos, las modificaciones de oligonucleótidos que potencian la afinidad de unión a diana son, también, independientemente, capaces de potenciar la resistencia a nucleasas.

Ejemplos específicos de algunos oligonucleótidos preferidos concebidos para esta divulgación incluyen aquellos que comprenden cadenas principales modificadas, por ejemplo, fosforotioatos, fosfotriésteres, metilfosfonatos, enlaces entre azúcares de alquilo o cicloalquilo de cadena corta o enlaces entre azúcares heteroatómicos o heterocíclicos de cadena corta. Los más preferidos son oligonucleótidos con cadenas principales de fosforotioato y aquellos con cadenas principales de heteroátomo, particularmente cadenas principales de CH₂--NH--O--CH₂, CH₂--N(CH₃)--O--CH₂ [conocida como cadena principal de metileno(metilimino) o MMI], CH₂--O--N(CH₃)--CH₂, CH₂--N(CH₃)--N(CH₃)--CH₂ y O--N(CH₃)--CH₂--CH₂, donde la cadena principal de fosfodiéster nativo se representa como O--P--O--CH₂. Las cadenas principales de amida divulgadas por De Mesmaeker *et al.* (1995) *Acc. Chem. Res.* 28:366-374 también se prefieren. También se prefieren oligonucleótidos que tienen cadenas principales de morfolino (Summerton & Weller, patente de Estados Unidos N.º 5.034.506). En otro aspecto, tal como la cadena principal de ácido nucleico peptídico (PNA), la cadena principal de fosfodiéster del oligonucleótido se sustituye por una cadena principal de poliamida, estando los nucleótidos unidos directamente o indirectamente a los átomos de nitrógeno aza de la cadena principal de poliamida. Los oligonucleótidos también pueden comprender uno o más restos de azúcar sustituidos. Los oligonucleótidos preferidos comprenden uno de los siguientes en la posición 2': OH, SH, SCH₃, F, OCN, OCH₃ OCH₃, OCH₃ O(CH₂)_n CH₃, O(CH₂)_n NH₂ o O(CH₂)_n CH₃ en los que n es de 1 a aproximadamente 10; alquilo C₁ a C₁₀ inferior, alcoxicoxi, alquilo, alcarilo o aralquilo inferior sustituido; Cl; Br; CN; CF₃; OCF₃; O--, S--, o N-alquilo; O--, S--, o N-alqueno; SOCH₃; SO₂ CH₃; ONO₂; NO₂; N₃; NH₂; heterocicloalquilo; heterocicloalcarilo; aminoalquilamino; polialquilamino; sililo sustituido; un grupo de escisión de ARN; un grupo reportero; un intercalador; un grupo para mejorar las propiedades farmacocinéticas de un oligonucleótido; o un grupo para mejorar las propiedades farmacodinámicas de un oligonucleótido y otros sustituyentes que tienen propiedades similares. Una modificación preferida incluye 2'-metoxietoxi [2'-O-CH₂ CH₂ OCH₃, también conocido como 2'-O-(2-metoxietilo)]. Otras modificaciones preferidas incluyen 2'-metoxi (2'-O--CH₃), 2'-propoxi(2'-OCH₂ CH₂CH₃) y 2'-flúor (2'-F). También pueden hacerse modificaciones similares en otras posiciones sobre el oligonucleótido, particularmente la posición 3' del azúcar en el nucleótido del extremo 3' y la posición 5' del nucleótido del extremo 5'. Los oligonucleótidos también pueden tener miméticos de azúcar tales como ciclobutilos en lugar del grupo pentofuranosilo.

Los oligonucleótidos también pueden comprender, adicionalmente o como alternativa, modificaciones o sustituciones de nucleobases (frecuentemente denominadas en la técnica simplemente «base»). Tal como se usa en el presente documento, nucleótidos «no modificados» o «naturales» incluyen adenina (A), guanina (G), timina (T), citosina (C) y uracilo (U). Los nucleótidos modificados incluyen nucleótidos encontrados solo poco frecuentemente o transitoriamente en ácidos nucleicos naturales, por ejemplo, hipoxantina, 6-metiladenina, 5-Me-pirimidinas, particularmente 5-metilcitosina (también denominada 5-metil-2'-desoxicitosina y frecuentemente denominada en la técnica 5-Me-C), 5-hidroximetilcitosina (HMC), glicosil HMC y gentobiosil HMC, además de nucleótidos sintéticos, por ejemplo, 2-aminoadenina, 2-(metilamino)adenina, 2-(imidazolilalquil)adenina, 2-(aminoalquilamino)adenina u otras alquiladeninas heterosustituidas, 2-tiouracilo, 2-tiotimina, 5-bromouracilo, 5-hidroximetiluracilo, 8-azaguanina,

7-deazaguanina, N6(6-aminohexil)adenina y 2,6-diaminopurina. Puede incluirse una base «universal» conocida en la técnica, por ejemplo, inosina. Se ha demostrado que las sustituciones 5-ME-C aumentan la estabilidad de los dúplex de ácidos nucleicos en 0,6-1,2 °C, y actualmente son las sustituciones de base preferidas.

5 Otra modificación de los oligonucleótidos de la divulgación implica enlazar químicamente al oligonucleótido uno o más restos o conjugados que potencian la actividad o captación celular del oligonucleótido. Dichos restos incluyen, pero no se limitan a restos lipídicos como un resto de colesterol, un resto de colesterilo, una cadena alifática, p. ej. residuos de dodecandiol o undecilo, una poliamina o una cadena de polietilenglicol, o ácido adamantano acético. Los oligonucleótidos que comprenden restos lipófilos, y procedimientos para preparar dichos oligonucleótidos, son conocidos en la técnica, por ejemplo, en las patentes de Estados Unidos N.º 5.138.045, 5.218.105 y 5.459.255.

10 No es necesario que todas las posiciones en un oligonucleótido dado estén uniformemente modificadas, y de hecho más de una de las modificaciones mencionadas anteriormente puede incorporarse en un único oligonucleótido o incluso dentro de un único nucleósido dentro de un oligonucleótido. La presente divulgación también incluye oligonucleótidos que son oligonucleótidos quiméricos, tal como se ha definido anteriormente en el presente documento.

15 En otro aspecto, la molécula de ácido nucleico de la presente divulgación está conjugada con otro resto que incluye, aunque no se limita a, nucleótidos abásicos, poliéter, poliamina, poliamidas, péptidos, hidratos de carbono, lípido, o compuestos de polihidrocarburo. Los expertos en la técnica reconocerán que estas moléculas pueden enlazarse a uno o más de cualquiera de los nucleótidos que comprenden la molécula de ácido nucleico en varias posiciones en el azúcar, base o grupo fosfato.

20 Los oligonucleótidos usados de acuerdo con esta divulgación pueden prepararse cómoda y rutinariamente mediante la técnica muy conocida de síntesis en fase sólida. Los equipos para dicha síntesis son comercializados por varios proveedores que incluyen Applied Biosystems. También puede emplearse cualquier otro medio para dicha síntesis; la síntesis real de los oligonucleótidos está perfectamente dentro de las aptitudes de un experto en la técnica. También es muy conocido usar técnicas similares para preparar otros oligonucleótidos tales como fosforotioatos y derivados alquilados. También es muy conocido usar técnicas similares y amiditos modificados disponibles en el mercado y productos de vidrio de poro controlado (CPG) tales como biotina, fluoresceína, acridina o amiditos modificados con psoraleno y/o CPG (disponible en Glen Research, Sterling VA) para sintetizar oligonucleótidos etiquetados de forma fluorescente, biotinilados u otros oligonucleótidos modificados tales como oligonucleótidos modificados con colesterol.

25 De acuerdo con la divulgación, el uso de modificaciones tales como el uso de monómeros de LNA para mejorar la potencia, especificidad y duración de la acción y ampliar las vías de administración de oligonucleótidos comprende químicas actuales tales como MOE, ANA, FANA, PS, etc. Esto puede lograrse sustituyendo algunos de los monómeros en los oligonucleótidos actuales por monómeros LNA. El oligonucleótido modificado con LNA pueden tener un tamaño similar al compuesto parental o puede ser más grande o preferentemente más pequeño. Se prefiere que dichos oligonucleótidos modificados con LNA contengan menos de aproximadamente el 70 %, más preferentemente menos de aproximadamente el 60 %, de la manera más preferente menos de aproximadamente el 50 % de monómeros de LNA y que sus tamaños estén entre aproximadamente 5 y 25 nucleótidos, más preferentemente entre aproximadamente 12 y 20 nucleótidos.

30 Las cadenas principales de oligonucleótidos modificados preferidas comprenden, entre otros, fosforotioatos, fosforotioatos quirales, fosforoditioatos, fosfotriésteres, aminoalquilfosfotriésteres, metil y otros alquil fosfonatos que comprenden 3'-alquilenfosfonatos y fosfonatos quirales, fosfinatos, fosforamidatos que comprenden 3'-amino fosforamidato y aminoalquilfosforamidatos, tionofosforamidatos, tionoalquilfosfonatos, tionoalquilfosfotriésteres y boranofosfatos que tienen enlaces 3'-5' normales, análogos enlazados en 2'-5' de estos, y aquellos que tienen polaridad invertida, donde los pares adyacentes de unidades de nucleósidos están enlazados 3'-5' a 5'-3' o 2'-5' a 5'-2'. También están incluidas diversas sales, sales mixtas y formas de ácido libre.

35 Las patentes representativas de Estados Unidos que enseñan la preparación de los enlaces anteriores que contienen fósforo comprenden, pero no se limitan a, las patentes de Estados Unidos N.º 3.687.808;4.469.863;4.476.301;5.023.243;5.177.196;5.188.897;5.264.423;5.276.019;5.278.302;5.286.717;5.321.131;5.399.676;5.405.939;5.453.496;5.455.233;5.466.677;5.476.925;5.519.126;5.536.821;5.541.306;5.550.111;5.563.253;5.571.799;5.587.361; y5.625.050.

40 Las cadenas principales de oligonucleótidos modificados preferidos que no incluyen un átomo de fósforo en ellos tienen cadenas principales que están formadas por enlaces internucleosídicos de alquilo o cicloalquilo de cadena

corta, enlaces internucleosídicos de heteroátomo y alquilo o cicloalquilo mixtos, o uno o más enlaces internucleosídicos heteroatómicos o heterocíclicos de cadena corta. Estos comprenden aquellos que tienen enlaces morfolino (formados en parte a partir de la parte de azúcar de un nucleósido); cadenas principales de siloxano; cadenas principales de sulfuro, sulfóxido y sulfona; cadenas principales de formacetilo y tioformacetilo; cadenas principales de metilenformacetilo y tioformacetilo; cadenas principales que contienen alquenos; cadenas principales de sulfamato; cadenas principales de metilenimino y metilenhidrazino; cadenas principales de sulfonato y sulfonamida; cadenas principales de amida; y otras que tienen partes de componentes de N, O, S y CH₂ mixtos.

Las patentes representativas de Estados Unidos que enseñan la preparación de los oligonucleósidos antes mencionados comprenden, pero no se limitan a, las patentes de Estados Unidos N.º 5.034.506; 5.166.315; 5.185.444; 5.214.134; 5.216.141; 5.235.033; 5.264.562; 5.264.564; 5.405.938; 5.434.257; 5.466.677; 5.470.967; 5.489.677; 5.541.307; 5.561.225; 5.596.086; 5.602.240; 5.610.289; 5.602.240; 5.608.046; 5.610.289; 5.618.704; 5.623.070; 5.663.312; 5.633.360; 5.677.437; y 5.677.439.

En otros miméticos de oligonucleótidos preferidos, tanto el azúcar como el enlace internucleosídico, es decir, la cadena principal, de las unidades de nucleótido se sustituyen por grupos novedosos. Las unidades de base se mantienen para la hibridación con un compuesto de ácido nucleico diana apropiado. Dicho compuesto oligomérico, un mimético de oligonucleótido que se ha demostrado que tiene excelentes propiedades de hibridación, se denomina ácido nucleico peptídico (PNA). En compuestos de PNA, la cadena principal de azúcar de un oligonucleótido se sustituye por una cadena principal que contiene amida, en particular una cadena principal de aminoetilglicina. Las nucleobases son retenidas y se unen directa o indirectamente a átomos de nitrógeno aza de la parte de amida de la cadena principal, las patentes representativas de Estados Unidos que enseñan la preparación de compuestos de PNA comprenden, pero no se limitan a, las patentes de Estados Unidos N.º 5.539.082; 5.714.331; y 5.719.262.

Enseñanzas adicionales de compuestos de PNA pueden encontrarse en Nielsen, *et al.* (1991) *Science* 254, 1497-1500.

En un aspecto de la divulgación, los oligonucleótidos con cadenas principales de fosforotioato y oligonucleósidos con cadenas principales de heteroátomos y en particular -CH₂-NH-O-CH₂-, -CH₂-N(CH₃)-O-CH₂- conocidos como una cadena principal de metileno (metilimino) o MMI, -CH₂-O-N(CH₃)-CH₂-, -CH₂N(CH₃)-N(CH₃)-CH₂-y-O-N(CH₃)-CH₂-CH₂- donde la cadena principal de fosfodiéster nativo se representa como -O-P-O-CH₂- de la patente de Estados Unidos N.º 5.489.677, citada anteriormente, y las cadenas principales de amidas de la patente de Estados Unidos N.º 5.602.240, citada anteriormente. También se prefieren oligonucleótidos que tienen cadenas principales de morfolino de la patente de Estados Unidos N.º 5.034.506, citada anteriormente.

Los oligonucleótidos modificados también pueden contener uno o más restos de azúcar sustituidos. Los oligonucleótidos preferidos comprenden uno de los siguientes en la posición 2': OH; F; O-, S- o N-alquilo; O-, S-, o N-alqueno; O-, S- o N-alquino; u O-alquil-O-alquilo, donde el alquilo, alqueno y alquino pueden ser alquilo C a CO sustituido o sin sustituir o alqueno y alquino C₂ a CO. Se prefieren particularmente O(CH₂)_n OmCH₃, O(CH₂)_n, OCH₃, O(CH₂)_nNH₂, O(CH₂)_nCH₃, O(CH₂)_nONH₂ y O(CH₂)_nON(CH₂)_nCH₃)₂ en las que n y m pueden ser de 1 a aproximadamente 10. Otros oligonucleótidos preferidos comprenden uno de los siguientes en la posición 2': C a CO, (alquilo inferior, alquilo inferior sustituido, alcarilo, aralquilo, O-alcarilo o O-aralquilo, SH, SCH₃, OCN, Cl, Br, CN, CF₃, OCF₃, SOCH₃, SO₂CH₃, ONO₂, NO₂, N₃, NH₂, heterocicloalquilo, heterocicloalcarilo, aminoalquilamino, polialquilamino, sililo sustituido, un grupo de escisión de ARN, un grupo reportero, un intercalador, un grupo para mejorar las propiedades farmacocinéticas de un oligonucleótido, o un grupo para mejorar las propiedades farmacodinámicas de un oligonucleótido, y otros sustituyentes que tienen propiedades similares. Una modificación preferida comprende 2'-metoxietoxi (2'-O-CH₂CH₂OCH₃, también conocido como 2'-O-(2'-metoxietilo) o 2'-MOE), es decir un grupo alcoxialcoxi. Otra modificación preferida comprende 2'-dimetilaminoetoxi, es decir, un grupo O(CH₂)₂ON(CH₃)₂, también conocido como 2'-DMAOE, tal como se describe en los ejemplos que se incluyen a continuación en el presente documento, y 2'-dimetilaminoetoxietoxi (también conocido en la técnica como 2'-O-dimetilaminoetoxietilo o 2'-DMAEOE), es decir, 2'-O-CH₂-O-CH₂-N(CH₂)₂.

Otras modificaciones preferidas comprenden 2'-metoxi (2'-O CH₃), 2'-aminopropoxi (2'-O CH₂CH₂CH₂NH₂) y 2'-fluoro (2'-F). También pueden hacerse modificaciones similares en otras posiciones en el oligonucleótido, particularmente la posición 3' del azúcar en el nucleótido del extremo 3' o en oligonucleótidos enlazados 2'-5' y la posición 5' del nucleótido del extremo 5'. Los oligonucleótidos también pueden tener miméticos de azúcar tales como restos ciclobutilo en lugar del azúcar pentofuranosilo. Las patentes representativas de Estados Unidos que enseñan la preparación de dichas estructuras de azúcar modificadas comprenden, pero no se limitan a, las patentes de Estados Unidos N.º

4.981.957; 5.118.800; 5.319.080; 5.359.044; 5.393.878; 5.446.137; 5.466.786; 5.514.785; 5.519.134; 5.567.811; 5.576.427; 5.591.722; 5.597.909; 5.610.300; 5.627.053; 5.639.873; 5.646.265; 5.658.873; 5.670.633; y 5.700.920.

Los oligonucleótidos también pueden comprender modificaciones o sustituciones de nucleobases (frecuentemente denominadas en la técnica simplemente «base»). Tal como se usa en el presente documento, nucleótidos «no modificados» o «naturales» comprenden las bases de purina adenina (A) y guanina (G), y las bases de pirimidina timina (T), citosina (C) y uracilo (U). Los nucleótidos modificados comprenden otros nucleótidos sintéticos y naturales tales como 5-metilcitosina (5-me-C), 5-hidroximetilcitosina, xantina, hipoxantina, 2-aminoadenina, derivados de 6-metilo y otros derivados de alquilo de adenina y guanina, derivados de 2-propilo y otros derivados de alquilo de adenina y guanina, 2-tiouracilo, 2-tiotimina y 2-tiocitosina, 5-halouracilo y citosina, 5-propiniluracilo y citosina, 6-azouracilo, citosina y timina, 5-uracilo (pseudo-uracilo), 4-tiouracilo, 8-halógeno, 8-amino, 8-tiol, 8-tioalquilo, 8-hidroxilo y otras adeninas y guaninas sustituidas en 8, 5-halógeno, particularmente 5-bromo, 5-trifluorometilo y otros uracilos y citosinas sustituidos en 5, 7-metilguanina y 7-metiladenina, 8-azaguanina y 8-azaadenina, 7-deazaguanina y 7-deazaadenina y 3-deazaguanina y 3-deazaadenina.

Además, los nucleótidos comprenden los divulgados en la patente de Estados Unidos N.º 3.687.808, aquellos divulgados en «The Concise Encyclopedia of Polymer Science And Engineering», páginas 858-859, Kroschwitz, J.I., ed. John Wiley & Sons, 1990, aquellos divulgados por Englisch *et al.*, «Angewandte Chemie, International Edition», 1991, 30, página 613, y aquellos divulgados por Sanghvi, Y.S., Capítulo 15, «Antisense Research and Applications», páginas 289-302, Croke, S.T. y Lebleu, B. ea., CRC Press, 1993. Algunos de estos nucleótidos son particularmente útiles para incrementar la afinidad de unión de los compuestos oligoméricos de la divulgación. Estos comprenden pirimidinas 5-sustituidas, 6-azapirimidinas y purinas sustituidas en N-2, N-6 y O-6, que comprenden 2-aminopropiladenina, 5-propiniluracilo y 5-propinilcitosina. Se ha mostrado que las sustituciones de 5-metilcitosina incrementan la estabilidad del dúplex de ácido nucleico alrededor de 0,6-1,2°C. (Sanghvi, Y. S., in Croke, S. T. y Lebleu, B., eds., «Antisense Research and Applications», CRC Press, Boca Raton, 1993, páginas 276-278) y actualmente son las sustituciones base preferidas, de manera aún más particular cuando se combinan con modificaciones de azúcar de 2'-Ometoxietilo.

Las patentes representativas de Estados Unidos que enseñan la preparación de los nucleótidos modificados citados anteriormente, así como otros nucleótidos modificados, comprenden, pero no se limitan a, las patentes de Estados Unidos N.º 3.687.808, así como 4.845.205; 5.130.302; 5.134.066; 5.175.273.273; 5.367.066; 5.432.272; 5.457.187; 5.459.255; 5.484.908; 5.502.177; 5.525.711; 5.552.540; 5.587.469; 5.596.091; 5.614.617; 5.750.692, y 5.681.941.

Otra modificación de los oligonucleótidos de la divulgación implica enlazar químicamente al oligonucleótido uno o más restos o conjugados, que potencian la actividad, distribución celular o captación celular del oligonucleótido.

Dichos restos comprenden, aunque no se limitan a, restos de lípido tales como un resto de colesterol, ácido cólico, un tioéter, p. ej., hexil-5-tritilol, un tiocolesterol, una cadena alifática, p. ej., residuos de dodecanodiol o undecilo, un fosfolípido, p. ej., di-hexadecil-rac-glicerol o 1,2-di-O-hexadecil-rac-glicero-3-H-fosfonato de trietilamonio, una poliamina o una cadena de polietilenglicol, o ácido adamantano acético, un resto de palmitilo, o un resto de octadecilamina o hexilamino-carbonil-oxicolesterol.

Las patentes representativas de Estados Unidos que enseñan la preparación de estos conjugados de oligonucleótidos comprenden, pero no se limitan a, las patentes de Estados Unidos N.º 4.828.979; 4.948.882; 5.218.105; 5.525.465; 5.541.313; 5.545.730; 5.552.538; 5.578.717; 5.580.731; 5.580.731; 5.591.584; 5.109.124; 5.118.802; 5.138.045; 5.414.077; 5.486.603; 5.512.439; 5.578.718; 5.608.046; 4.587.044; 4.605.735; 4.667.025; 4.762.779; 4.789.737; 4.824.941; 4.835.263; 4.876.335; 4.904.582; 4.958.013; 5.082.830; 5.112.963; 5.214.136; 5.082.830; 5.112.963; 5.214.136; 5.245.022; 5.254.469; 5.258.506; 5.262.536; 5.272.250; 5.292.873; 5.317.098; 5.371.241; 5.391.723; 5.416.203; 5.451.463; 5.510.475; 5.512.667; 5.514.785; 5.565.552; 5.567.810; 5.574.142; 5.585.481; 5.587.371; 5.595.726; 5.597.696; 5.599.923; 5.599.928 y 5.688.941.

Descubrimiento de fármacos: Los compuestos de la presente divulgación también pueden aplicarse en las áreas del descubrimiento de fármacos y validación de dianas. La presente divulgación comprende el uso de los compuestos y segmentos diana preferidos e identificados en el presente documento en un esfuerzo por descubrir fármacos para esclarecer las relaciones que existen entre polinucleótidos del IRS2 y TFE3 y un estado de patología, fenotipo o afección. Estos procedimientos incluyen detectar o modular los polinucleótidos del IRS2 que comprenden poner en contacto una muestra, tejido, célula u organismo con los compuestos de la presente divulgación, medir el nivel de ácido nucleico o de proteína de los polinucleótidos del IRS2 y/o un criterio de valoración fenotípico o químico

relacionado en algún momento después del tratamiento, y opcionalmente comparar el valor medido con una muestra no tratada o muestra tratada con otro compuesto de la divulgación. Estos procedimientos también pueden realizarse en paralelo o en combinación con otros experimentos para determinar la función de genes desconocidos para el proceso de validación de dianas o para determinar la validez de un producto génico particular como diana para el tratamiento o prevención de una enfermedad, afección o fenotipo particular.

Evaluación de la regulación positiva o inhibición de la expresión génica:

La transferencia de un ácido nucleico exógeno a una célula u organismo huésped puede evaluarse detectando directamente la presencia del ácido nucleico en la célula u organismo. Dicha detección puede lograrse mediante varios procedimientos bien conocidos en la técnica. Por ejemplo, la presencia del ácido nucleico exógeno puede detectarse por Southern blot o por una técnica de reacción en cadena de la polimerasa (PCR) usando cebadores que amplifican específicamente secuencias de nucleótidos asociadas al ácido nucleico. La expresión de los ácidos nucleicos exógenos también puede medirse usando procedimientos convencionales que incluyen análisis de expresión génica. Por ejemplo, el ARNm producido a partir de un ácido nucleico exógeno puede detectarse y cuantificarse usando una Northern blot y PCR con transcripción inversa (RT-PCR).

La expresión de ARN del ácido nucleico exógeno también puede detectarse midiendo una actividad enzimática o una actividad de proteína reportera. Por ejemplo, puede medirse la actividad moduladora antisentido indirectamente como una disminución o aumento en la expresión de ácido nucleico diana como una indicación de que el ácido nucleico exógeno está produciendo el ARN efector. Basándose en conservación de secuencias, pueden diseñarse cebadores y usarse para amplificar regiones codificantes de los genes diana. Inicialmente, la región codificante más altamente expresada de cada gen puede usarse para construir un gen de control modelo, aunque puede usarse cualquier región codificante o no codificante. Cada gen de control se ensambla insertando cada región codificante entre una región codificante reportera y su señal de poli(A). Estos plásmidos producirían un ARNm con un gen reportero en la parte cadena arriba del gen y una posible diana de ARNi en la región no codificante 3'. La eficacia de oligonucleótidos antisentido individuales se ensayaría por modulación del gen reportero. Los genes reporteros útiles en los procedimientos de la presente divulgación incluyen acetohidroxiácido sintasa (AHAS), fosfatasa alcalina (AP), beta-galactosidasa (LacZ), beta-glucuronidasa (GUS), cloranfenicol acetiltransferasa (CAT), proteína verde fluorescente (GFP), proteína roja fluorescente (RFP), proteína amarilla fluorescente (YFP), proteína cian fluorescente (CFP), peroxidasa de rábano picante (HRP), luciferasa (Luc), nopalina sintasa (NOS), octopina sintasa (OCS), y derivados correspondientes. Están disponibles múltiples marcadores de selección que confieren resistencia a ampicilina, bleomicina, cloranfenicol, gentamicina, higromicina, kanamicina, lincomicina, metotrexato, fosfotricina, puromicina y tetraciclina. Los procedimientos de determinación de la modulación de un gen reportero son muy conocidos en la técnica, e incluyen, aunque no se limitan a, procedimientos fluorimétricos (por ejemplo, espectroscopía de fluorescencia, clasificación celular activada por fluorescencia (FACS), microscopía de fluorescencia), determinación de la resistencia a antibióticos.

La expresión de la proteína y del ARNm del IRS2 puede controlarse utilizando procedimientos conocidos por los expertos en la técnica y descritos en este documento. Por ejemplo, pueden usarse inmunoensayos como ELISA para medir los niveles de proteína. Los kits de ensayo ELISA para IRS2 están disponibles comercialmente, por ejemplo, en R&D Systems (Minneapolis, MN).

En unos aspectos, la expresión del IRS2 (p. ej. ARNm o proteína) en una muestra (por ejemplo, células o tejidos *in vivo* o *in vitro*) tratados con un oligonucleótido antisentido de la divulgación se evalúan por comparación con la expresión del IRS2 en una muestra de control. Por ejemplo, la expresión de la proteína o del ácido nucleico puede compararse usando procedimientos conocidos por los expertos en la técnica, con una muestra tratada de forma simulada y sin tratar. De forma alternativa, puede hacerse una comparación con una muestra tratada con un oligonucleótido antisentido de control (p. ej., uno que tenga una secuencia modificada o diferente) dependiendo de la información deseada. En otro aspecto, una diferencia en la expresión de la proteína del IRS2 o su ácido nucleico en una muestra tratada frente a una muestra sin tratar puede compararse con la diferencia en la expresión de un ácido nucleico diferente (incluyendo cualquier estándar que el investigador considere apropiado, por ejemplo, un gen de mantenimiento) en una muestra tratada frente a una muestra sin tratar.

Las diferencias observadas pueden expresarse como se desee, por ejemplo, en forma de proporción o fracción, para su uso en comparación con un control. En unos aspectos, el nivel de ARNm o proteína del IRS2, en una muestra tratada con un oligonucleótido antisentido de la presente divulgación, aumenta o disminuye entre aproximadamente 1,25 veces a aproximadamente 10 veces o más en relación con una muestra sin tratar o una muestra tratada con un ácido nucleico de control. En unos aspectos, el nivel de ARNm o proteína del IRS2 aumenta o disminuye entre al menos alrededor de 1,25 veces, al menos alrededor de 1,3 veces, al alrededor de 1,4 veces, al menos alrededor de

1,5 veces; al menos alrededor de 1,6 veces, al menos alrededor de 1,7 veces, al menos alrededor de 1,8 veces, al menos alrededor de 2 veces, al menos alrededor de 2,5 veces, al menos alrededor de 3 veces, al menos alrededor de 3,5 veces, al menos alrededor de 4 veces, al menos alrededor de 4,5 veces, al menos alrededor de 5 veces, al menos alrededor de 5,5 veces, al menos alrededor de 6 veces, al menos alrededor de 6,5 veces, al menos alrededor de 7 veces, al menos alrededor de 7,5 veces, al menos alrededor de 8 veces, al menos alrededor de 8,5 veces, al menos alrededor de 9 veces, al menos alrededor de 9,5 veces, o al menos alrededor de 10 veces o más.

Kits, reactivos de investigación, diagnóstico y terapéutica

Los compuestos de la presente divulgación pueden utilizarse para diagnóstico, terapéutica y profilaxis, y como reactivos de investigación y componentes de kits. Además, los oligonucleótidos antisentido, que son capaces de inhibir la expresión génica con exquisita especificidad, son usados frecuentemente por los expertos en la técnica para aclarar la función de genes particulares o para distinguir entre funciones de diversos miembros de una vía biológica.

Para su uso en kits y diagnósticos y en diversos sistemas biológicos, los compuestos de la presente divulgación, tanto solos como en combinación con otros compuestos o terapéutica, son útiles como herramientas en análisis diferenciales y/o combinatorios para aclarar patrones de expresión de una parte o de todo el complemento de genes expresados dentro de células y tejidos.

Tal como se usa en el presente documento, la expresión «sistema biológico» o «sistema» se define como cualquier organismo, célula, cultivo celular o tejido que expresa, o se ha hecho competente para expresar productos de los genes IRS2 y TFE3. Estos incluyen, aunque no se limitan a, seres humanos, animales transgénicos, células, cultivos celulares, tejidos, xenoinjertos, trasplantes y combinaciones de estos.

Como un ejemplo no limitante, los patrones de expresión dentro de células o tejidos tratados con uno o más compuestos antisentido se comparan con células o tejidos de control no tratados con compuestos antisentido y los patrones producidos se analizan en cuanto a niveles diferenciales de expresión génica, ya que están relacionados, por ejemplo, con asociación de enfermedad, vía de señalización, localización celular, nivel de expresión, tamaño, estructura o función de los genes examinados. Estos análisis pueden realizarse en células estimuladas o sin estimular y en presencia o ausencia de otros compuestos que afectan los patrones de expresión.

Ejemplos de procedimientos de análisis de expresión génica conocidos en la técnica incluyen matrices o micromatrices de ADN, SAGE (análisis en serie de expresión génica), LEE (amplificación de ADN digerido con enzimas de restricción), TOGA (análisis de expresión génica total), matrices de proteínas y proteómica, marcador de secuencia expresada (EST), secuenciación, huella genética de ARN sustractivos (SuRF), clonación sustractiva, presentación diferencial (DD), hibridación genómica comparativa, FISH (hibridación fluorescente *in situ*), técnicas y procedimientos de espectrometría de masas.

Los compuestos de la divulgación son útiles para investigación y diagnóstico, debido a que estos compuestos hibridan con ácidos nucleicos que codifican IRS2 o TFE3. Por ejemplo, los oligonucleótidos que hibridan con dicha eficiencia y en dichas condiciones que se han descrito en el presente documento como moduladores eficaces del IRS2 y TFE3 son cebadores o sondas eficaces en condiciones que favorecen la amplificación o detección génica, respectivamente. Estos cebadores y sondas son útiles en procedimientos que requieren la detección específica de moléculas de ácido nucleico que codifican el IRS2 o TFE3 y en la amplificación de dichas moléculas de ácido nucleico para la detección o para su uso en estudios adicionales del IRS2 o TFE3. La hibridación de los oligonucleótidos antisentido, particularmente los cebadores y sondas de la divulgación con un ácido nucleico que codifica el IRS2 o TFE3, puede detectarse por medios conocidos en la técnica. Dichos medios pueden comprender conjugación de una enzima con el oligonucleótido, radioetiquetado del oligonucleótido, o cualquier otro medio de detección adecuado. También pueden prepararse kits que usan dichos medios de detección para detectar el nivel del IRS2 o TFE3 en una muestra.

La especificidad y sensibilidad de antisentido también son empleadas por los expertos en la técnica para usos terapéuticos. Se han empleado oligonucleótidos antisentido como restos terapéuticos en el tratamiento de patologías en animales, que incluyen seres humanos. Los fármacos de oligonucleótido antisentido se han administrado con seguridad y eficazmente a seres humanos y numerosos ensayos clínicos están actualmente en marcha. De este modo, se establece que los compuestos antisentido pueden ser modalidades terapéuticas útiles que pueden configurarse para ser útiles en regímenes de tratamiento para el tratamiento de células, tejidos y animales, especialmente seres humanos.

Para terapéutica, un animal, preferentemente un ser humano, que se sospecha padece una enfermedad o trastorno que puede tratarse modulando la expresión de polinucleótidos del IRS2 o TFE3 se trata administrando compuestos antisentido de acuerdo con esta divulgación. Por ejemplo, en un aspecto no limitante, los procedimientos comprenden la etapa de administrar al animal que necesita tratamiento una cantidad terapéuticamente eficaz del modulador del IRS2 o TFE3. Los moduladores del IRS2 o TFE3 de la presente divulgación modulan de manera eficaz la actividad del IRS2 o modulan la expresión de la proteína del IRS2. En un aspecto, la actividad o expresión del IRS2 en un animal se inhibe aproximadamente el 10 % en comparación con un control. Preferentemente, la actividad o expresión del IRS2 en un animal se inhibe aproximadamente el 30 %. Más preferiblemente, la actividad o expresión del IRS2 en un animal se inhibe el 50 % o más. De este modo, los compuestos oligoméricos modulan la expresión del ARNm del IRS2 en al menos el 10 %, al menos el 50 %, al menos el 25 %, al menos el 30 %, al menos el 40 %, al menos el 50 %, al menos el 60 %, al menos el 70 %, al menos el 75 %, al menos el 80 %, al menos el 85 %, al menos el 90 %, al menos el 95 %, al menos el 98 %, al menos el 99 %, o el 100 % en comparación con un control.

En un aspecto, la actividad o expresión del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) y/o en un animal aumenta aproximadamente el 10 % en comparación con un control. Preferentemente, la actividad o expresión del IRS2 en un animal aumenta aproximadamente en alrededor de 30 %. Más preferiblemente, la actividad o expresión del IRS2 en un animal aumenta el 50 % o más. De este modo, los compuestos oligoméricos modulan la expresión del ARNm del IRS2 en al menos el 10 %, al menos el 50 %, al menos el 25 %, al menos el 30 %, al menos el 40 %, al menos el 50 %, al menos el 60 %, al menos el 70 %, al menos el 75 %, al menos el 80 %, al menos el 85 %, al menos el 90 %, al menos el 95 %, al menos el 98 %, al menos el 99 %, o el 100 % en comparación con un control.

Por ejemplo, se puede medir la reducción de la expresión del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) en suero, sangre, tejido adiposo, hígado o cualquier otro fluido corporal, tejido u órgano del animal. Preferentemente, las células contenidas dentro de dichos fluidos, tejidos u órganos que se analizan contienen una molécula de ácido nucleico que codifica péptidos del IRS2 y/o la propia proteína del IRS2.

Los compuestos de la divulgación pueden utilizarse en composiciones farmacéuticas añadiendo una cantidad eficaz de un compuesto a un diluyente o vehículo farmacéuticamente aceptable adecuado. El uso de los compuestos y procedimientos de la divulgación también pueden ser útiles profilácticamente.

Conjugados

Otra modificación de los oligonucleótidos de la divulgación implica enlazar químicamente al oligonucleótido uno o más restos o conjugados que potencian la actividad, distribución celular o captación celular del oligonucleótido. Estos restos o conjugados pueden incluir grupos conjugados unidos de manera covalente a grupos funcionales tales como grupos hidroxilo primarios o secundarios. Los grupos conjugados de la divulgación incluyen intercaladores, moléculas reporteras, poliaminas, poliamidas, polietilenglicoles, poliéteres, grupos que potencian las propiedades farmacodinámicas de oligómeros, y grupos que potencian las propiedades farmacocinéticas de oligómeros. Grupos conjugados típicos incluyen colesteroles, lípidos, fosfolípidos, biotina, fenazina, folato, fenantridina, antraquinona, acridina, fluoresceínas, rodaminas, cumarinas y colorantes. Entre los grupos que potencian las propiedades farmacodinámicas, en el contexto de esta divulgación, se incluyen grupos que mejoran la captación, potencian la resistencia a la degradación y/o fortalecen la hibridación específica de secuencia con el ácido nucleico diana. Entre los grupos que potencian las propiedades farmacocinéticas, en el contexto de esta divulgación, se incluyen grupos que mejoran la captación, distribución, metabolismo o eliminación de los compuestos de la presente divulgación. Los grupos conjugados representativos se describen en la solicitud de patente internacional N.ºPCT/US92/09196, presentada el 23 de octubre, 1992, y en la patente de Estados Unidos 6.287.860.

Los restos conjugados incluyen, aunque no se limitan a, restos de lípidos tales como un resto de colesterol, ácido cólico, un tioéter, p. ej., hexil-5-tritilol, un tiocolesterol, una cadena alifática, p. ej., residuos de dodecanodiol o undecilo, un fosfolípido, p. ej., di-hexadecil-rac-glicerol o 1,2-di-O-hexadecil-rac-glicero-3-H-fosfonato de trietilamonio, una poliamina o una cadena de polietilenglicol, o ácido adamantano acético, un resto palmitilo, o un resto de octadecilamina o hexilamino-carbonil-oxicolesterol. Los oligonucleótidos de la divulgación también pueden conjugarse con principios activos, por ejemplo, aspirina, warfarina, fenilbutazona, ibuprofeno, suprofen, fenbufeno, ketoprofeno, (S)-(+)-pranoprofeno, carprofeno, dansilsarcosina, ácido 2,3,5-triyodobenzoico, ácido flufenámico, ácido folínico, una benzotiazida, clorotiazida, una diazepina, indometacina, un barbitúrico, una cefalosporina, un fármaco sulfa, un antidiabético, un antibacteriano o un antibiótico.

Las patentes representativas de Estados Unidos que enseñan la preparación de estos conjugados de oligonucleótidos incluyen, pero no se limitan a, las patentes de Estados Unidos N.º 4.828.979; 4.948.882; 5.218.105; 5.525.465; 5.541.313; 5.545.730; 5.552.538; 5.578.717, 5.580.731; 5.580.731; 5.5

91.584;5.109.124; 5.118.802; 5.138.045; 5.414.077; 5.486.603; 5.512.439; 5.578.718; 5.608.046; 4.587.044; 4.605.735; 4.667.025; 4.762.779;4.789.737; 4.824.941; 4.835.263; 4.876.335; 4.904.582; 4.958.013; 5.082.830; 5.112.963; 5.214.136; 5.082.830; 5.112.963; 5.214.136; 5.245.022; 5.254.469; 5.258.506; 5.262.536; 5.272.250; 5.292.873; 5.317.098; 5.371.241, 5.391.723; 5.416.203. 5.451.463; 5.510.475;5.512.667; 5.514.785; 5.565.552; 5.567.810; 5.574.142; 5.585.481; 5.587.371; 5.595.726; 5.597.696; 5.599.923; 5.599.928 y 5.688.941.

Formulaciones

Los compuestos de la divulgación también pueden mezclarse, encapsularse, conjugarse o asociarse de otro modo a otras moléculas, estructuras de molécula o mezclas de compuestos, como, por ejemplo, liposomas, moléculas dirigidas a receptor, formulaciones orales, rectales, tópica u otras, para ayudar en la captación, distribución y/o absorción. Las patentes representativas de Estados Unidos que enseñan la preparación de estas formulaciones de ayuda en la captación, distribución y/o absorción incluyen, pero no se limitan a, las patentes de Estados Unidos N.º 5.108.921; 5.354.844; 5.416.016; 5.459.127; 5.521.291; 5.543.165; 5.547.932; 5.583.020; 5.591.721; 4.426.330; 4.534.899; 5.013.556; 5.108.921; 5.213.804; 5.227.170; 5.264.221; 5.356.633; 5.395.619; 5.416.016; 5.417.978; 5.462.854;5.469.854;5.512.295; 5.527.528; 5.534.259; 5.543.152; 5.556.948; 5.580.575; y 5.595.756.

Aunque los oligonucleótidos antisentido no necesitan administrarse en el contexto de un vector con el fin de modular la expresión y/o función de una diana, los aspectos de la divulgación se refieren a constructos de vector de expresión para la expresión de oligonucleótidos antisentido, que comprenden promotores, secuencias de genes promotores híbridos y poseen una fuerte actividad promotora constitutiva, o una actividad promotora que puede inducirse en el caso deseado.

En un aspecto, la práctica de la divulgación implica administrar al menos uno de los oligonucleótidos antisentido anteriores con un sistema de administración de ácidos nucleicos adecuado. En un aspecto, ese sistema incluye un vector no viral enlazado operativamente al polinucleótido. Entre los ejemplos de dichos vectores no virales se incluyen el oligonucleótido solo (por ejemplo, una cualquiera o más de las SEQ ID NO: 4 a 9) o en combinación con una formulación de proteína, polisacárido o lípido adecuada.

Los sistemas de administración de ácidos nucleicos adecuados adicionales incluyen vector viral, normalmente secuencia de al menos uno de un adenovirus, virus asociado a adenovirus (AAV), adenovirus dependiente de cooperador, retrovirus, o complejo de virus hemaglutinante de Japón-liposoma (HVJ). Preferiblemente, el vector viral comprende un promotor de eucariota fuerte operativamente enlazado al polinucleótido, p. ej., un promotor del citomegalovirus (CMV).

Entre los vectores preferidos adicionales se incluyen vectores virales, proteínas de fusión y conjugados químicos. Los vectores retrovirales incluyen virus de la leucemia murina de Moloney y virus basados en el VIH. Un vector viral basado en VIH preferido comprende al menos dos vectores donde los genes gag y pol son de un genoma del VIH y el gen env es de otro virus. Se prefieren vectores virales de ADN. Estos vectores incluyen vectores de pox tales como vectores de ortopox o avipox, vectores del virus del herpes tales como un vector del virus del herpes simple I (HSV), vectores de adenovirus y vectores de virus asociados a adenovirus.

Los compuestos antisentido de la divulgación engloban cualquier sal, éster o sal de dichos ésteres farmacéuticamente aceptables, o cualquier otro compuesto que, tras la administración a un animal, que incluye un ser humano, es capaz de proporcionar (directa o indirectamente) el metabolito biológicamente activo o residuo del mismo.

La expresión «sales farmacéuticamente aceptables» se refiere a sales fisiológicamente y farmacéuticamente aceptables de los compuestos de la divulgación: es decir, sales que retienen la actividad biológica deseada del compuesto parental y no confieren efectos toxicológicos no deseados al mismo. Para los oligonucleótidos, los ejemplos preferidos de sales farmacéuticamente aceptables y sus usos se describen adicionalmente en la patente de Estados Unidos 6.287.860.

La presente divulgación también incluye composiciones y formulaciones farmacéuticas que incluyen los compuestos antisentido de la divulgación. Las composiciones farmacéuticas de la presente divulgación pueden administrarse en varias formas que dependen de si se desea tratamiento local o sistémico y del área que va a tratarse. La administración puede ser tópica (incluyendo oftálmica y a membranas mucosas que incluyen administración vaginal y rectal), pulmonar, por ejemplo, por inhalación o insuflación de polvos o aerosoles, que incluye por nebulizador; intratraqueal, intranasal, epidérmica y transdérmica), oral o parenteral. La administración parenteral incluye inyección o infusión intravenosa, intraarterial, subcutánea, intraperitoneal o intramuscular; o administración intracraneal, por

ejemplo, intratecal o intraventricular.

Para el tratamiento de los tejidos en el sistema nervioso central, la administración puede realizarse, p. ej. por inyección o infusión en el líquido cefalorraquídeo. La administración de ARN antisentido en el líquido cefalorraquídeo se describe, p. ej., en la solicitud de patente de Estados Unidos N.º 2007/0117772. «Methods for slowing familial ALS disease progression».

Cuando lo que se pretende es que los oligonucleótidos antisentido de la presente divulgación puedan administrarse a células del sistema nervioso central, la administración puede ser con uno o más agentes capaces de facilitar la penetración de los oligonucleótidos antisentido a través de la barrera hematoencefálica del sujeto. La inyección puede realizarse, por ejemplo, en la corteza entorrinal o en el hipocampo. La aplicación de factores neurotróficos mediante la administración de un vector adenovirus en las neuronas motoras del tejido muscular se describe en, p. ej., la patente de Estados Unidos N.º 6.632.427, «Adenoviral-vector-mediated gene transfer into medullary motor neurons». La aplicación de vectores directamente al cerebro, p. ej., el cuerpo estriado, el tálamo, el hipocampo, o la sustancia negra es conocida en la técnica y se describe, p. ej. en la patente de Estados Unidos N.º 6.756.523, «Adenovirus vectors for the transfer of foreign genes into cells of the central nervous system particularly in brain». La administración puede ser rápida como por inyección o realizarse a lo largo de un período de tiempo ya sea por infusión lenta o mediante la administración de formulaciones de liberación lenta.

Los oligonucleótidos antisentido sujeto también pueden unirse o conjugarse con agentes que proporcionen unas propiedades farmacéuticas o farmacodinámicas deseables. Por ejemplo, el oligonucleótido antisentido puede acoplarse a cualquier sustancia, conocida en la técnica por favorecer la penetración o el transporte a través de la barrera hematoencefálica, como un anticuerpo contra el receptor de la transferrina, y administrarse por inyección intravenosa. El compuesto antisentido puede unirse a un vector viral, por ejemplo, que hace que el compuesto antisentido resulte más eficaz y/o aumente el transporte del compuesto antisentido a través de la barrera hematoencefálica. La alteración osmótica de la barrera hematoencefálica también se puede lograr mediante, p. ej., infusión de azúcares que incluyen, pero no se limitan a, meso eritritol, xilitol, D(+) galactosa, D(+) lactosa, D(+) xilosa, dulcitol, mio-inositol L(-) fructosa, D(-) manitol, D(+) glucosa, D(+) arabinosa, D(-) arabinosa, celobiosa, D(+) maltosa, D(+) rafinosa, L(+) ramnosa, D(+) melibiosa, D(-) ribosa, adonitol, D(+) arabitol, L(-) arabitol, D(+) fucosa, L(-) fucosa, D(-) lyxosa, L(+) lyxosa, y L(-) lyxosa, o aminoácidos que incluyen, pero no se limitan a, glutamina, lisina, arginina, asparagina, ácido aspártico, cisteína, ácido glutámico, glicina, histidina, leucina, metionina, fenilalanina, prolina, serina, treonina, tirosina, valina y taurina. Los procedimientos y materiales para aumentar la penetración en la barrera hematoencefálica se describen, p. ej., en las patentes de Estados Unidos N.º 4.866.042, «Method for the delivery of genetic material across the blood brain barrier,» 6.294.520, «Material for passage through the blood-brain barrier,» y 6.936.589, «Parenteral delivery systems».

Los compuestos antisentido sujetos también pueden mezclarse, encapsularse, conjugarse o asociarse de otro modo a otras moléculas, estructuras de molécula o mezclas de compuestos, como, por ejemplo, liposomas, moléculas dirigidas a receptor, formulaciones orales, rectales, tópica u otras, para ayudar en la captación, distribución y/o absorción. Por ejemplo, pueden incluirse lípidos catiónicos en la formulación para facilitar la absorción de oligonucleótidos. Una de dichas composiciones que se ha demostrado que facilita la absorción es LIPOFECTIN (disponible en GIBCO BRL, Bethesda, MD).

Se cree que los oligonucleótidos con al menos una modificación de 2'-O-metoxietilo son particularmente útiles para administración por vía oral. Las composiciones y formulaciones farmacéuticas para administración tópica pueden comprender parches transdérmicos, pomadas, lociones, cremas, geles, gotas, supositorios, aerosoles, líquidos y polvos. Pueden ser necesarios o deseables vehículos farmacéuticos convencionales, bases acuosas, en polvo o aceitosas, espesantes y similares. También pueden ser útiles preservativos recubiertos, guantes y similares.

Las formulaciones farmacéuticas de la presente divulgación, que pueden presentarse convenientemente en forma de dosificación unitaria, pueden prepararse de acuerdo con técnicas convencionales muy conocidas en la industria farmacéutica. Dichas técnicas incluyen la etapa de poner en asociación los principios activos con el (los) vehículo(s) farmacéutico(s) o excipiente(s). En general, las formulaciones se preparan poniendo en asociación uniforme y de manera estrecha los principios activos con vehículos líquidos o vehículos sólidos finamente divididos, o ambos, y luego, si fuera necesario, moldeando el producto.

Las composiciones de la presente divulgación pueden formularse en cualquiera de muchas formas de dosificación posibles tales como, entre otros, comprimidos, cápsulas, cápsulas de gel, jarabes líquidos, geles blandos, supositorios y enemas. Las composiciones de la presente divulgación también pueden formularse como suspensiones en medios acuosos, no acuosos o mixtos. Las suspensiones acuosas pueden contener

adicionalmente sustancias que aumentan la viscosidad de la suspensión que incluyen, por ejemplo, carboximetilcelulosa sódica, sorbitol y/o dextrano. La suspensión también puede contener estabilizantes.

5 Las composiciones farmacéuticas de la presente divulgación incluyen, aunque no se limitan a, disoluciones, emulsiones, espumas y formulaciones que contienen liposomas. Las composiciones y formulaciones farmacéuticas de la presente divulgación pueden comprender uno o más potenciadores de la penetración, vehículos, excipientes u otros principios activos o inactivos.

10 Las emulsiones normalmente son sistemas heterogéneos de un líquido dispersado en otro en forma de gotas que normalmente superan 0,1 μ m de diámetro. Las emulsiones pueden contener componentes adicionales, además de las fases dispersas, y el fármaco activo que puede estar presente como una disolución en o bien la fase acuosa, fase oleosa o bien él mismo como una fase independiente. Las microemulsiones están incluidas como una realización de la presente invención. Las emulsiones y sus usos son muy conocidos en la técnica y se describen adicionalmente en la patente de Estados Unidos N.º 6.187.860.

15 Las formulaciones de la presente divulgación incluyen formulaciones liposomales. Tal como se usa en la presente divulgación, el término «liposoma» significa una vesícula compuesta por lípidos anfífilos dispuestos en una bicapa o bicapas esféricas. Los liposomas son vesículas unilaminares o multilaminares que tienen una membrana formada por un material lipófilo y un interior acuoso que contiene la composición que va a administrarse. Los liposomas catiónicos son liposomas con carga positiva que se cree que interactúan con moléculas de ADN negativamente cargadas para formar un complejo estable. Se cree que los liposomas que son sensibles al pH o tienen carga negativa atrapan el ADN en vez de complejarse con él. Se han usado tanto liposomas catiónicos como no catiónicos para administrar ADN a células.

20 Los liposomas también incluyen liposomas «estéricamente estabilizados», una expresión que, tal como se usa en el presente documento, se refiere a liposomas que comprenden uno o más lípidos especializados. Cuando se incorporan en liposomas, estos lípidos especializados producen liposomas con vidas en circulación mejoradas con respecto a los liposomas que carecen de dichos lípidos especializados. Entre los ejemplos de liposomas estéricamente estabilizados se encuentran aquellos en los que parte de la porción de lípido que forma la vesícula del liposoma comprende uno o más glucolípidos o se derivatiza con uno o más polímeros hidrófilos, tales como un resto de polietilenglicol (PEG). Los liposomas y sus usos se describen adicionalmente en la patente de Estados Unidos N.º 6.287.860.

25 Las formulaciones y composiciones farmacéuticas de la presente divulgación también pueden comprender tensioactivos. El uso de tensioactivos en productos farmacológicos, formulaciones y en emulsiones es bien conocido en la técnica. Los tensioactivos y sus usos se describen adicionalmente en la patente de Estados Unidos 6.287.860.

30 En un aspecto, la presente divulgación emplea diversos potenciadores de la penetración para efectuar la administración eficiente de ácidos nucleicos, particularmente oligonucleótidos. Además de ayudar en la difusión de fármacos no lipófilos a través de membranas celulares, los potenciadores de la penetración también potencian la permeabilidad de fármacos lipófilos. Los potenciadores de la penetración pueden clasificarse como pertenecientes a una de cinco amplias categorías, es decir, tensioactivos, ácidos grasos, sales biliares, agentes quelantes y no tensioactivos no quelantes. Los mejoradores de penetración y sus usos se describen adicionalmente en la patente de Estados Unidos N.º 6.287.860.

35 Un experto en la técnica reconocerá que las formulaciones se diseñan rutinariamente según su uso previsto, es decir, su vía de administración.

40 Entre las formulaciones preferidas para administración tópica se incluyen aquellas en las que los oligonucleótidos de la divulgación están en mezcla con un agente de administración tópica tal como lípidos, liposomas, ácidos grasos, ésteres de ácidos grasos, esteroides, agentes quelantes y tensioactivos. Los lípidos y liposomas preferidos incluyen neutros (por ejemplo, dioleoil-fosfatidiletanolamina DOPE, dimiristoilfosfatidilcolina DMPC, diestearoilfosfatidilcolina) negativos (por ejemplo, dimiristoilfosfatidilglicerol DMPG) y catiónicos (por ejemplo, dioleoil-tetrametilaminopropilo DOTAP y dioleoil-fosfatidiletanolamina DOTMA).

45 Para administración tópica u otra, los oligonucleótidos de la divulgación pueden encapsularse dentro de liposomas o pueden formar complejos con los mismos, en particular con liposomas catiónicos. Como alternativa, los oligonucleótidos pueden estar complejados con lípidos, en particular con lípidos catiónicos. Los ácidos grasos y ésteres preferidos, sales farmacéuticamente aceptables de los mismos, y sus usos se describen adicionalmente en la patente de Estados Unidos N.º 6.287.860.

Las composiciones y formulaciones para administración por vía oral incluyen polvos o gránulos, micropartículas, nanopartículas, suspensiones o disoluciones en agua o medios no acuosos, cápsulas, cápsulas de gel, sobres, comprimidos o minicomprimidos. Pueden ser deseables espesantes, aromatizantes, diluyentes, emulsionantes, adyuvantes de dispersión o aglutinantes. Las formulaciones orales preferidas son aquellas en las que los oligonucleótidos de la divulgación se administran conjuntamente con uno o más potenciadores de la penetración, tensioactivos y quelantes. Entre los tensioactivos preferidos se incluyen ácidos grasos y/o ésteres o sales de los mismos, ácidos biliares y/o sales de los mismos. Los ácidos biliares/sales y ácidos grasos preferidos y sus usos se describen adicionalmente en la patente de Estados Unidos N.º 6.287.860. También se prefieren combinaciones de potenciadores de la penetración, por ejemplo, ácidos grasos/sales en combinación con ácidos biliares/sales. Una combinación particularmente preferida es la sal de sodio de ácido láurico, ácido cáprico y UDCA. Los potenciadores de la penetración adicionales incluyen éter polioxietileno-9-laurílico, éter polioxietileno-20-cetílico. Los oligonucleótidos de la divulgación pueden administrarse por vía oral, en forma granulada que incluye partículas secadas por pulverización, o complejados para formar micro o nanopartículas. Los agentes complejantes de oligonucleótidos y sus usos se describen adicionalmente en la patente de Estados Unidos N.º 6.287.860.

Las composiciones y formulaciones para administración parenteral, intratecal o intraventricular pueden comprender disoluciones acuosas estériles que también pueden contener tampones, diluyentes y otros aditivos adecuados tales como, entre otros, potenciadores de la penetración, compuestos portadores y otros vehículos o excipientes farmacéuticamente aceptables

Ciertos aspectos de la divulgación proporcionan composiciones farmacéuticas que contienen uno o más compuestos oligoméricos y uno o más de otros agentes quimioterapéuticos que funcionan por un mecanismo no antisentido. Entre los ejemplos de dichos agentes quimioterapéuticos se incluyen, aunque no se limitan a, fármacos quimioterapéuticos para el cáncer tales como daunorrubicina, daunomicina, dactinomicina, doxorubicina, epirubicina, idarrubicina, esorubicina, bleomicina, mafosfamida, ifosfamida, citosina arabinósido, biscloroetilnitrosurea, busulfano, mitomicina C, actinomicina D, mitramicina, prednisona, hidroxiprogesterona, testosterona, tamoxifeno, dacarbazina, procarbazona, hexametilmelamina, pentametilmelamina, mitoxantrona, amsacrina, clorambucilo, metilciclohexilnitrosurea, mostazas de nitrógeno, melfalan, ciclofosfamida, 6-mercaptopurina, 6-tioguanina, citarabina, 5-azacitidina, hidroxidurea, deoxicoformicina, 4-hidroxiperóxido-fosforamida, 5-fluorouracilo (5-FU), 5-fluorodeoxiuridina (5-FUdR), metotrexato (MTX), colchicina, taxol, vincristina, vinblastina, etopósido (VP-16), trimetrexato, irinotecán, topotecán, gemcitabina, tenipósido, cisplatino y dietilestilbestrol (DES). Cuando se usan con los compuestos de la divulgación, dichos agentes quimioterapéuticos pueden usarse individualmente (p. ej., 5-FU y oligonucleótido), secuencialmente (p. ej., 5-FU y oligonucleótido durante un periodo de tiempo seguido de MTX y oligonucleótido), o en combinación con uno o más de otros de dichos agentes quimioterapéuticos (p. ej., 5-FU, MTX y oligonucleótido, o 5-FU, radioterapia y oligonucleótido). Los fármacos antiinflamatorios, que incluyen, aunque no se limitan a, fármacos antiinflamatorios no esteroideos y corticosteroides, y fármacos antivirales, que incluyen, aunque no se limitan a, ribavirina, vidarabina, aciclovir y ganciclovir, también pueden combinarse en composiciones de la divulgación. Las combinaciones de compuestos antisentido y otros fármacos no antisentido también están dentro del alcance de la presente divulgación. Pueden usarse dos o más compuestos combinados juntos o secuencialmente.

En otro aspecto relacionado, las composiciones de la divulgación pueden contener uno o más compuestos antisentido, particularmente oligonucleótidos, dirigidos a un primer ácido nucleico y uno o más compuestos antisentido adicionales dirigidos a un segundo ácido nucleico diana. Por ejemplo, la primera diana puede ser una secuencia antisentido particular del IRS2 o TFE3, y la segunda diana puede ser una región de otra secuencia de nucleótidos. Como alternativa, las composiciones de la divulgación pueden contener dos o más compuestos antisentido dirigidos a diferentes regiones de la misma diana de ácido nucleico del IRS2 o TFE3. Se ilustran numerosos ejemplos de compuestos antisentido en el presente documento y otros pueden seleccionarse de entre compuestos adecuados conocidos en la técnica. Pueden usarse dos o más compuestos combinados juntos o secuencialmente.

Dosificación:

Se cree que los expertos en la técnica dominan la formulación de composiciones terapéuticas y su posterior administración (dosificación). La dosificación depende de la gravedad y sensibilidad de la patología que va a tratarse, durando el ciclo de tratamiento de varios días a varios meses, o hasta que se efectúe una cura o se logre una disminución de la patología. La dosificación óptima se puede calcular a partir de mediciones de acumulación de fármaco en el cuerpo del paciente. Los expertos en la técnica pueden determinar fácilmente las dosificaciones, metodologías de dosificación y frecuencias de repetición óptimas. Las dosificaciones óptimas pueden variar

dependiendo de la potencia relativa de oligonucleótidos individuales, y generalmente pueden estimarse basándose en las CE50 que se ha descubierto que son eficaces en modelos animales *in vitro* e *in vivo*. En general, la dosificación es de 0,01 µg a 100 g por kg de peso corporal, y puede administrarse una vez o más diariamente, semanalmente, mensualmente o anualmente, o incluso una vez cada 2 a 20 años. Los expertos en la técnica pueden estimar fácilmente tasas de repetición para la dosificación basándose en tiempos de residencia medidos y concentraciones del fármaco en fluidos corporales o tejidos. Tras el tratamiento satisfactorio, puede desearse que el paciente reciba terapia de mantenimiento para prevenir la reaparición de la patología, en el que el oligonucleótido se administra en dosis de mantenimiento, que oscilan de 0,01 µg a 100 g por kg de peso corporal, una vez o más diariamente, a una vez cada 20 años.

En algunos aspectos, un paciente se trata con una dosificación de fármaco que es al menos aproximadamente 1, al menos aproximadamente 2, al menos aproximadamente 3, al menos aproximadamente 4, al menos aproximadamente 5, al menos aproximadamente 6, al menos aproximadamente 7, al menos aproximadamente 8, al menos aproximadamente 9, al menos aproximadamente 10, al menos aproximadamente 15, al menos aproximadamente 20, al menos aproximadamente 25, al menos aproximadamente 30, al menos aproximadamente 35, al menos aproximadamente 40, al menos aproximadamente 45, al menos aproximadamente 50, al menos aproximadamente 60, al menos aproximadamente 70, al menos aproximadamente 80, al menos aproximadamente 90, o al menos aproximadamente 100 mg/kg de peso corporal. Ciertas dosis inyectadas de oligonucleótidos antisentido se describen, p. ej., en la patente de Estados Unidos N.º 7.563.884, «Antisense modulation of PTP1B expression».

Aunque diversos aspectos de la presente divulgación se han descrito anteriormente, debe entenderse que se han presentado a modo de ejemplo solamente, y no de limitación. Pueden realizarse numerosos cambios a los aspectos descritos de acuerdo con la divulgación en el presente documento sin alejarse del espíritu o alcance de la divulgación. Por lo tanto, la amplitud y el alcance de la presente divulgación no deben estar limitados por ninguno de los aspectos descritos anteriormente.

Por su citación de diversas referencias en este documento, los solicitantes no admiten que ninguna referencia particular sea «técnica anterior» a su invención. En los siguientes ejemplos se ilustran realizaciones de composiciones y procedimientos inventivos.

EJEMPLOS

Los siguientes ejemplos no limitantes sirven para ilustrar realizaciones seleccionadas de la invención. Se apreciará que variaciones en proporciones y alternativas en elementos de los componentes mostrados serán evidentes para los expertos en la técnica y están dentro del alcance de aspectos de la presente divulgación.

Ejemplo 1: Diseño de oligonucleótidos antisentido específicos para una molécula de ácido nucleico antisentido a y/o una hebra sentido del polinucleótido del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) o Factor de transcripción E3 (TFE3).

Tal como se ha indicado anteriormente, las expresiones «oligonucleótido específico para» o «dianas de oligonucleótido» se refieren a un oligonucleótido que tiene una secuencia (i) capaz de formar un complejo estable con una parte del gen elegido como diana, o (ii) capaz de formar un dúplex estable con una parte de un transcrito de ARNm del gen elegido como diana.

La selección de los oligonucleótidos apropiados se facilita usando programas informáticos que alinean automáticamente secuencias de ácidos nucleicos e indican regiones de identidad u homología. Dichos programas se usan para comparar secuencias de ácidos nucleicos obtenidas, por ejemplo, buscando en bases de datos tales como GenBank o secuenciando productos de PCR. La comparación de secuencias de ácidos nucleicos de un intervalo de especies permite la selección de secuencias de ácidos nucleicos que muestran un grado de identidad apropiado entre especies. En el caso de genes que no han sido secuenciados, se realizan Southern blots para permitir una determinación del grado de identidad entre genes en especies diana y otras especies. Realizando Southern blots a grados de astringencia variables, tal como es muy conocido en la técnica, es posible obtener una medida aproximada de la identidad. Estos procedimientos permiten la selección de oligonucleótidos que muestran un alto grado de complementariedad con secuencias de ácidos nucleicos diana en un sujeto a controlar y un menor grado de complementariedad con secuencias de ácidos nucleicos correspondientes en otras especies. Un experto en la técnica se dará cuenta de que hay libertad considerable en la selección de regiones apropiadas de genes para su uso en la presente divulgación.

Un compuesto antisentido es «específicamente hibridable» cuando la unión del compuesto al ácido nucleico diana interfiere en la función normal del ácido nucleico diana para causar una modulación de la función y/o la actividad, y existe un grado de complementariedad suficiente para evitar unión inespecífica del compuesto antisentido a secuencias de ácidos nucleicos no diana en condiciones en las que se desea unión específica, es decir, en condiciones fisiológicas en el caso de ensayos *in vivo* o tratamiento terapéutico, y en condiciones en las que se realizan ensayos en el caso de ensayos *in vitro*.

Las propiedades de hibridación de los oligonucleótidos descritos en el presente documento pueden determinarse por uno o más ensayos *in vitro*, tal como se conoce en la técnica. Por ejemplo, las propiedades de los oligonucleótidos descritos en el presente documento pueden obtenerse por determinación de la intensidad de unión entre el antisentido natural diana y una posible molécula de fármaco usando el ensayo de la curva de fusión.

La intensidad de unión entre el antisentido natural diana y una posible molécula de fármaco (Molécula) puede estimarse usando cualquiera de los procedimientos establecidos de medición de la intensidad de interacciones intermoleculares, por ejemplo, un ensayo de la curva de fusión.

El ensayo de la curva de fusión determina la temperatura a la que se produce una rápida transición de conformación bicatenaria a monocatenaria para el complejo de antisentido natural/molécula. Esta temperatura es ampliamente aceptada como una medida fiable de la intensidad de interacción entre las dos moléculas.

Puede realizarse un ensayo de la curva de fusión usando una copia de ADNc de la molécula de ARN antisentido natural real o un nucleótido de ADN o ARN sintético correspondiente al sitio de unión de la molécula. Están disponibles múltiples kits que contienen todos los reactivos necesarios para realizar este ensayo (por ejemplo, kit MeltDoctor de Applied Biosystems Inc.). Estos kits incluyen una disolución tampón adecuada que contiene uno de los colorantes de unión a ADN bicatenario (dsADN) (tales como los colorantes ABI HRM, SYBR Green, SYTO, etc.). Las propiedades de los colorantes de dsADN son tales que casi no emiten fluorescencia en forma libre, pero son altamente fluorescentes cuando se unen a dsADN.

Para realizar el ensayo, el ADNc o un oligonucleótido correspondiente se mezclan con la molécula en concentraciones definidas por los protocolos específicos del fabricante. La mezcla se calienta a 95 °C para disociar todos los complejos de dsADN previamente formados, luego se enfría lentamente a temperatura ambiente u otra temperatura menor definida por el fabricante del kit para permitir que se hibriden las moléculas de ADN. Entonces, los complejos recientemente formados se calientan lentamente a 95 °C con recopilación de datos continua simultánea sobre la cantidad de fluorescencia que se produce por la reacción. La intensidad de fluorescencia es inversamente proporcional a las cantidades de dsADN presentes en la reacción. Los datos pueden recogerse usando un instrumento de PCR en tiempo real compatible con el kit (p. ej., sistema de PCR en tiempo real StepOne Plus de ABI o el instrumento LightTyper, Roche Diagnostics, Lewes, Reino Unido).

Los picos de fusión se construyen representando la derivada negativa de la fluorescencia con respecto a la temperatura ($-d(\text{Fluorescencia})/dT$) sobre el eje y) contra la temperatura (eje x) usando software apropiado (por ejemplo, LightTyper (Roche) o SDS Dissociation Curve, ABI). Los datos se analizan para identificar la temperatura de la rápida transición del complejo de dsADN a moléculas monocatenarias. Esta temperatura se llama T_m y es directamente proporcional a la intensidad de la interacción entre las dos moléculas. Normalmente, la T_m superará los 40 °C.

Ejemplo 2: Modulación de polinucleótidos del IRS2 y TFE3

Tratamiento de células HepG2 con oligonucleótidos antisentido

Se cultivaron células HepG2 de ATCC (N.º de cat HB-8065) en medio de cultivo (MEM/EBSS (Hyclone N.º de cat SH30024, o Mediatech N.º de cat MT-10-010-CV) +10 % FBS (Mediatech n.º de cat MT35-011-CV)+ penicilina/estreptomycin (Mediatech n.º de cat MT30-002-CI)) a 37 °C y 5 % de CO₂. Un día antes del experimento las células se volvieron a colocar en placas a la densidad de 1,5 x 10⁵/ml en placas de 6 pocillos y se incubaron a 37 °C y 5 % de CO₂. El día del experimento, se cambió el medio en las placas de 6 pocillos y se colocó medio de cultivo nuevo. Todos los oligonucleótidos antisentido se diluyeron a la concentración de 20 µM. Se incubaron dos µl de esta disolución con 400 µl de medio Opti-MEM (Gibco, N.º de cat 31985-070) y 4 µl de Lipofectamine 2000 (Invitrogen, N.º de cat 11668019) a temperatura ambiente durante 20 min y se aplicaron a cada pocillo de las placas de 6 pocillos con células HepG2. Se usó una mezcla similar que incluye 2 µl de agua en lugar de la disolución de oligonucleótido para los controles transfectados de forma simulada. Después de 3-18 horas de incubación a 37 °C y con 5 % de CO₂, el medio se cambió por medio de cultivo nuevo. 48 h después de la adición de oligonucleótidos

antisentido, el medio se eliminó y se extrajo ARN de las células usando el sistema de aislamiento de ARN total SV de Promega (N.º de cat Z3105) o el kit de aislamiento de ARN total RNeasy de Qiagen (N.º de cat 74181) siguiendo las instrucciones del fabricante. Se añadieron 600 ng de ARN a la reacción de transcripción inversa realizada usando el kit de ADNc Verso de Thermo Scientific (N.º de cat AB1453B) o el kit de transcripción inversa de ADNc de alta capacidad (N.º de cat 4368813) tal como se describe en el protocolo del fabricante. El ADNc de esta reacción de transcripción inversa se usó para monitorizar la expresión génica por PCR en tiempo real usando la mezcla de expresión génica Taqman de ABI (N.º de cat 4369510) y cebadores/sondas diseñados por ABI (ensayo de expresión génica Taqman de Applied Biosystems: Hs00275843_s1 (IRS2) y Hs00232406_m1 (TFE3) de Applied Biosystems Inc., Foster City CA). Se usó el siguiente ciclo de PCR: 50 °C durante 2 min, 95 °C durante 10 min, 40 ciclos de (95 °C durante 15 segundos, 60 °C durante 1 min) usando una máquina de PCR en tiempo real StepOne Plus (Applied Biosystems). El cambio de veces en la expresión génica después del tratamiento con oligonucleótidos antisentido se calculó basándose en la diferencia de valores de dCt normalizados contra 18S entre las muestras tratadas y las transfectadas de forma simulada.

15 **Resultados:**

Los resultados de PCR en tiempo real muestran que los niveles de ARNm del IRS2 en células HepG2 se incrementan significativamente 48 h después del tratamiento con siRNA para Hs.708291 antisentido de TFE3 (Fig. 1).

Los resultados de PCR en tiempo real muestran el cambio en veces + la desviación estándar en ARNm del TFE3 después del tratamiento de células HepG2 con oligonucleótidos de siRNA introducidos usando Lipofectamine 2000, en comparación con el control (Fig. 4).

25 **Tratamiento de células 518A2 con oligonucleótidos antisentido:**

Se cultivaron células 518A2 obtenidas del Albert Einstein-Montefiore Cancer Center, Nueva York, en medio de cultivo (MEM/EBSS (Hyclone N.º de cat SH30024, o Mediatech N.º de cat MT-10-010-CV) +10 % FBS (Mediatech N.º de cat MT35-011-CV)+ penicilina/estreptomina (Mediatech N.º de cat MT30-002-CI)) a 37°C y 5 % de CO₂. Un día antes del experimento, las células volvieron a colocarse en placas a la densidad de 15 x 10⁵/ml en placas de 6 pocillos y se incubaron a 37 °C y 5 % de CO₂. El día del experimento, el medio en las placas de 6 pocillos se cambió a medio de cultivo nuevo. Todos los oligonucleótidos antisentido se diluyeron a la concentración de 20 µM. Se incubaron dos µl de esta disolución con 400 µl de medio Opti-MEM (Gibco, N.º de cat 31985-070) y 4 µl de Lipofectamine 2000 (Invitrogen, N.º de cat 11668019) a temperatura ambiente durante 20 min y se aplicaron a cada pocillo de las placas de 6 pocillos con células 518A2. Se usó una mezcla similar que incluye 2 µl de agua en lugar de la disolución de oligonucleótido para los controles transfectados con vector simulado. Después de 3-18 horas de incubación a 37 °C y con 5 % de CO₂, el medio se cambió por medio de cultivo nuevo. 48 h después de la adición de oligonucleótidos antisentido, el medio se eliminó y se extrajo ARN de las células usando el sistema de aislamiento de ARN total SV de Promega (N.º de cat Z3105) o el kit de aislamiento de ARN total RNeasy de Qiagen (N.º de cat 74181) siguiendo las instrucciones del fabricante. Se añadieron 600 ng de ARN a la reacción de transcripción inversa realizada usando el kit de ADNc Verso de Thermo Scientific (N.º de cat AB1453B) o el kit de transcripción inversa de ADNc de alta capacidad (N.º de cat 4368813) tal como se describe en el protocolo del fabricante. El ADNc de esta reacción de transcripción inversa se usó para monitorizar la expresión génica por PCR en tiempo real usando la mezcla de expresión génica Taqman de ABI (N.º de cat 4369510) y cebadores/sondas diseñados por ABI (ensayo de expresión génica Taqman de Applied Biosystems: Hs00275843_s1 (IRS2) y Hs0023206_m1 (TFE3) de Applied Biosystems Inc., Foster City CA). Se usó el siguiente ciclo de PCR: 50 °C durante 2 min, 95 °C durante 10 min, 40 ciclos de (95 °C durante 15 segundos, 60 °C durante 1 min) usando la máquina de PCR en tiempo real StepOne Plus (Applied Biosystems). El cambio de veces en la expresión génica después del tratamiento con oligonucleótidos antisentido se calculó basándose en la diferencia de valores de dCt normalizados contra 18S entre las muestras tratadas y las transfectadas de forma simulada.

Los resultados de PCR en tiempo real muestran que los niveles de ARNm del IRS2 en células 518A2 se incrementan significativamente 48 h después del tratamiento con siRNA para Hs.708291 antisentido de TFE3 (Fig. 1).

55 **Tratamiento de células Vero76 con oligonucleótidos antisentido**

Se cultivaron células Vero76 de ATCC (N.º de cat CRL-1587) en medio de cultivo (MEM/EBSS (Hyclone N.º de cat SH30024, o Mediatech N.º de cat MT-10-010-CV) +10 % FBS (Mediatech N.º de cat MT35-011-CV)+ penicilina/estreptomina (Mediatech N.º de cat MT30-002-CI)) a 37 °C y 5 % de CO₂. Un día antes del experimento,

las células volvieron a colocarse en placas a la densidad de $1,5 \times 10^5$ /ml en placas de 6 pocillos y se incubaron a 37 °C y 5 % de CO₂. El día del experimento, el medio de las placas de 6 pocillos se cambió por medio de cultivo nuevo. Todos los oligonucleótidos antisentido se diluyeron a la concentración de 20 µM. Se incubaron 2 µl de esta disolución con 400 µl de medio Opti-MEM (Gibco, N.º de cat 31985-070) y 4 µl de Lipofectamine 2000 (Invitrogen, N.º de cat 11668019) a temperatura ambiente durante 20 min y se aplicaron a cada pocillo de las placas de 6 pocillos con células Vero76. Se usó una mezcla similar que incluye 2 µl de agua en lugar de la disolución de oligonucleótido para los controles transfectados de forma simulada. Después de 3-18 horas de incubación a 37 °C y con 5 % de CO₂, el medio se cambió por medio de cultivo nuevo. 48 h después de la adición de oligonucleótidos antisentido, el medio se eliminó y se extrajo ARN de las células usando el sistema de aislamiento de ARN total SV de Promega (N.º de cat Z3105) o el kit de aislamiento de ARN total RNeasy de Qiagen (N.º de cat 74181) siguiendo las instrucciones del fabricante. Se añadieron 600 ng de ARN a la reacción de transcripción inversa realizada usando el kit de ADNc Verso de Thermo Scientific (N.º de cat AB1453B) tal como se describe en el protocolo del fabricante. El ADNc de esta reacción de transcripción inversa se usó para monitorizar la expresión génica por PCR en tiempo real usando la mezcla de expresión génica Taqman de ABI (N.º de cat 4369510) y cebadores/sondas diseñados por ABI (ensayo de expresión génica Taqman de Applied Biosystems: Hs00275843_s1 (IRS2) y Hs00232406_m1 (TFE3) de Applied Biosystems Inc., Foster City CA). Se usó el siguiente ciclo de PCR: 50 °C durante 2 min, 95 °C durante 10 min, 40 ciclos de (95 °C durante 15 segundos, 60 °C durante 1 min) usando la máquina de PCR en tiempo real StepOne Plus (Applied Biosystems). El cambio de veces en la expresión génica después del tratamiento con oligonucleótidos antisentido se calculó basándose en la diferencia de valores de dCt normalizados contra 18S entre las muestras tratadas y las transfectadas de forma simulada.

Los resultados de PCR en tiempo real muestran el cambio en veces + la desviación estándar en ARNm del IRS2 después del tratamiento de células Vero76 con oligonucleótidos de fosforotioato introducidos usando Lipofectamine 2000, en comparación con el control (Fig. 2).

Tratamiento de células MCF-7 con oligonucleótidos antisentido:

Se cultivaron células MCF-7 de ATCC (N.º de cat HTB-22) en medio de cultivo (MEM/EBSS (Hyclone N.º de cat SH30024, o Mediatech N.º de cat MT-10-010-CV) + 10 % FBS (Mediatech N.º de cat MT35-011-CV)+ penicilina/estreptomycin (Mediatech N.º de cat MT30-002-CI)) a 37 °C y 5 % de CO₂. Un día antes del experimento, las células volvieron a colocarse en placas a la densidad de $1,5 \times 10^5$ /ml en placas de 6 pocillos y se incubaron a 37 °C y 5 % de CO₂. El día del experimento, el medio de las placas de 6 pocillos se cambió por medio de cultivo nuevo. Todos los oligonucleótidos antisentido se diluyeron a la concentración de 20 µM. Se incubaron dos µl de esta disolución con 400 µl de medio Opti-MEM (Gibco, N.º de cat 31985-070) y 4 µl de Lipofectamine 2000 (Invitrogen, N.º de cat 11668019) a temperatura ambiente durante 20 min y se aplicaron a cada pocillo de las placas de 6 pocillos con células MCF-7. Se usó una mezcla similar que incluye 2 µl de agua en lugar de la disolución de oligonucleótido para los controles transfectados con vector simulado. Después de 3-18 horas de incubación a 37 °C y con 5 % de CO₂, el medio se cambió por medio de cultivo nuevo. 48 h después de la adición de oligonucleótidos antisentido, el medio se eliminó y se extrajo ARN de las células usando el sistema de aislamiento de ARN total SV de Promega (N.º de cat Z3105) o el kit de aislamiento de ARN total RNeasy de Qiagen (N.º de cat 74181) siguiendo las instrucciones del fabricante. Se añadieron 600 ng de ARN a la reacción de transcripción inversa realizada usando el kit de ADNc Verso de Thermo Scientific (N.º de cat AB1453B) o el kit de transcripción inversa de ADNc de alta capacidad (N.º de cat 4368813) tal como se describe en el protocolo del fabricante. El ADNc de esta reacción de transcripción inversa se usó para monitorizar la expresión génica por PCR en tiempo real usando la mezcla de expresión génica Taqman de ABI (N.º de cat 4369510) y cebadores/sondas diseñados por ABI (ensayo de expresión génica Taqman de Applied Biosystems: Hs00275843_s1 (IRS2) y Hs00232406_m1 (TFE3) de Applied Biosystems Inc., Foster City CA). Se usó el siguiente ciclo de PCR: 50 °C durante 2 min, 95 °C durante 10 min, 40 ciclos de (95 °C durante 15 segundos, 60 °C durante 1 min) usando la máquina de PCR en tiempo real StepOne Plus (Applied Biosystems). El cambio de veces en la expresión génica después del tratamiento con oligonucleótidos antisentido se calculó basándose en la diferencia de valores de dCt normalizados contra 18S entre las muestras tratadas y las transfectadas de forma simulada.

Los resultados de PCR en tiempo real muestran el cambio en veces + la desviación estándar en ARNm del IRS2 después del tratamiento de células MCF7 con oligonucleótidos de fosforotioato introducidos usando Lipofectamine 2000, en comparación con el control (Fig. 3).

Además, aunque se ha descrito una característica particular de la divulgación con respecto a solo una de varias implementaciones, dicha característica puede combinarse con una o más de otras características de las otras implementaciones, como puede desearse y ser ventajoso para cualquier aplicación dada o particular.

El resumen de la divulgación permitirá al lector determinar rápidamente la naturaleza de la divulgación técnica. Se presenta entendiendo que no se usará para interpretar o limitar el alcance o el significado de las siguientes reivindicaciones.

5 LISTADO DE SECUENCIAS

- <110> CuRNA, Inc.
- <120> TRATAMIENTO DE ENFERMEDADES RELACIONADAS CON EL SUSTRATO 2 DEL RECEPTOR DE INSULINA (IRS2) MEDIANTE INHIBICIÓN DEL TRANSCRITO ANTISENTIDO NATURAL PARA EL IRS2 y
- 10 FACTOR DE TRANSCRIPCIÓN E3 (TFE3)
- <130> P39053EP-PCT
- <140>EP10841707.2
- <141> 30/12/2010
- <150> US 61/291.419
- 15 <151> 31/12/2009
- <160> 11
- <170> PatentIn versión 3.5
- <210> 1
- <211> 7014
- 20 <212> ADN
- <213> Homo sapiens
- <300>
- <308> NM_003749
- <309> 25/12/2010
- 25 <313> (1)..(7014)
- <400> 1

```

cggggaccgc gacgagcccg ggtcgccgtt ggcagcagca gcagcaaac cagcagcagc      60
agcagccccc gggcgggcgc ggaccccgag cgcgcggggc cacccccggc tcccggagcg      120
cgacgcggcg gcagcagccc cgggtgcggc gcgcgcgcct taggctcggc cccgcggctc      180
ggggaccccg actcccggcc cagcagcgcg gtcccccggc gccgcccag agcccagagga      240
ggcagcggcc gcaggcagcc ggggaggggg gcgcccaccg cccgcgcccg gcatcctcag      300
gagccccaga gcgcgagggg cgcgggcgcc ccgagcgggt ctggcccccg cgggcctccc      360
cggaccttcc ccaccgcctg ggcccagggg acgcgtgatc gggcgggcgg ccgggcgcaa      420
gggtgggagg gagccgcccc cgcccgcgcc ccctccgccc ctcgccccaa ccctggggcg      480
ccgggcccgg gccgcgcggc ctgaagcgcc cgcgatggcg agcccgccgc ggcacgggcc      540
gcccgggccc gcgagcggag acggccccaa cctcaacaac aacaacaaca acaacaacca      600
cagcgtgcgc aagtgcggct acctgcgcaa gcagaagcat ggccacaagc gcttcttcgt      660
gctgcgcgga cccggcgcgg gcggcgacga ggcgacggcg ggcggggggt cggcgcgca      720
accgccggcg ctcgagtact acgagagcga gaaaaagtgg cggagcaagg caggcgcgcc      780
gaaacgggtg atcgctctcg actgctgcct gaacatcaac aagcgcgccg acgccaagca      840
caagtacctg atcgccctct acaccaagga cgagtacttc gccgtggccg ccgagaacga      900
gcaggagcag gagggctggt accgcgcgct caccgacctg gtcagcgagg gccgcgcggc      960
cgccggagac gcgccccccg ccgcccgcgc cgcgcgctcc tgcagcgctc ccctgcccgg      1020

```

ES 2 677 044 T3

cgccctgggc ggctctgccg gcgcccggg gcccgaggac agctacgggc tgggtggctcc 1080
cgccacggcc gcctaccgtg aggtgtggca ggtgaacctg aagcccaagg gtctgggcca 1140
gagcaagaac ctgacggggg tgtaccgtct gtgcctgtct gcgcgcacca tgggtctgt 1200
gaagctcaac tgcgagcagc cgtcggtgac gctgcagctc atgaacatcc gccgctgagg 1260
ccactcggac agcttcttct tcatcgaggt gggccgctcg gccgtcacag gcccgggga 1320
gctgtggatg caggcggacg actcggtggt ggcgcagaac atccacgaga ccatcctgga 1380
ggccatgaag gcgctcaagg agctcttcca gttccggccg cgcagtaaga gccaatcgtc 1440
ggggtcgtcg gccacgcacc ccatcagcgt ccccggcggc cgcgcacc accacctggt 1500
caacctgcc cccagccaga cgggctggt gcgcccgtcg cgcaccgaca gcctggccgc 1560
caccocggcg gcggccaagt gcagctcgtg ccgggtgcgc accgccagcg agggcgacgg 1620
cggcggggcg gcgggagcgg cggcgggggg cgcagggcgg gtgtcgggtg ctgggagccc 1680
cctgagcccc gggcgggtgc gcgcccctct gagccgctcg cacacctga gcggcgctg 1740
cggcggccgc gggagcaagg tggcgtgct gccggcaggg ggcgcgctgc aacacagccg 1800
ctccatgtcc atgccggtg cgcactcgc gcccgccgc accagcccc gctccctgtc 1860
gtccagcagc ggccaaggct cgggctccta cccgcggcg cccggcccgc acccgctct 1920
gccgcatccg ctgcaccacg gcccggcca gcggccctcc agcggcagcg cctccgctc 1980
gggctcccc agcgacccc gcttcattgt cctggacgag tacggctcca gccagggga 2040
cctgcgcgcc ttctgcagcc accgaagcaa cagcccag tccatcggg agacgcccc 2100
ggcccagagc ggcgggggcg gcggtgagtt ctacgggtac atgaccatgg acaggccct 2160
gagccaactgt ggcgctcct accgcgggt ctccggggac gcggcccagg acctggaccg 2220
agggctgcgc aagaggacct actccctgac cagccagcc cggcagcggc cgggtgcccc 2280
gccctcctct gcctcgtggt atgaatacac cctgatgagg gccacctct cgggcagcgc 2340
gggcccctc tgcccgtcct gcccgcgtc ctctcccaag gtggcctacc acccctacc 2400
agaggactac ggagacatcg agatcggtc ccacaggagc tccagcagca acctggggg 2460
agacgacggc tacatgccc tgacgcccg cgcggccctc gcgggcagtg ggagcggcag 2520
ctgcaggagc gacgactaca tgccatgag ccccgccagc gtgtccgccc ccaagcagat 2580
cttgacgccc agggcggcgg ccgcccggc cgcggcctg ccttctgagg ggctgaggg 2640
gccagacccc acctctgagg cgggagggc attcccggc agcggggggg gctacaaggc 2700
cagctcggcc gccgagagct ccccagagga cagtgggtac atgcgcatgt ggtgcggttc 2760
caagctgtcc atggagcatg cagatggcaa gctgctgccc aacggggact acctcaactg 2820
gtccccagc gacgcggtea ccacgggac cccgcccgac ttcttctccg cagccctgca 2880
ccccggggg gagcgcgcca gggcggttcc cggctgctgc tacagctcct tgccccgctc 2940
ctacaaggcc ccctacacct gtggcgggga cagcgaccag tacgtgctca tgagctcccc 3000

ES 2 677 044 T3

cgtggggcgc atcctggagg aggagcgtct ggagcctcag gccacgccag ggcccagcca 3060
 ggcggccagc gccttcgggg ccggcccccac gcagcccccct caccctgtag tgccttcgcc 3120
 cgtgcggcct agcggcggcc gcccgagggg cttcttgggc cagcgcggcc gggcgggtgag 3180
 gcccacgcgc ctgtccctgg aggggctgcc cagcctgcc agcatgcacg agtaccact 3240
 gccaccggag cccaagagcc ccggcgagta catcaacatc gactttggcg agcccggggc 3300
 ccgcctgtcg ccgcccgcgc ctcccctgct ggcgctggcg gcctcgtcct cctcgtctct 3360
 gtccgccagc agcccggcct cgtcgtggg ctcaggcacc ccgggcacca gcagcgacag 3420
 ccggcagcgg tctccgctct ccgactacat gaacctcgac ttcagctccc ccaagtctcc 3480
 taagccgggc gccccgagcg gccaccccgt gggctccttg gacggcctcc tgtccccga 3540
 ggcctctcc ccgtatccgc cgttgccccc gcgtccgtcc gcgtcccct cgtcgtctct 3600
 gcagccgccg ccaccgcgc ccgccccggg ggagctgtac cgcctgcccc ccgcctcggc 3660
 cgttgccacc gcccagggcc cgggcgccgc ctcatcgttg tccctggaca ccggggacaa 3720
 tgggtactac accgagatgg cttttggtgt ggccgccacc ccgcgcgaac ctatcgcggc 3780
 cccccgaag ccagaagctg ccgcgtggc cagcccagc tccggcgtga agaggctgag 3840
 cctcatggag cagggtgtcg gactcgaggc cttcctgcag gccagccagc ccccggacc 3900
 ccaccggcg gcccaaggtca tcgcgcgaga ccgcagggg ggccgcgcc gccacagttc 3960
 cgagaccttc tctccacca cgcgggtcac ccccggtgcc ccgtccttcg cccacaacc 4020
 caagcgcac aactcggcct ccgtggaaaa tgtctctctc aggaaaagca gcgagggcgg 4080
 cgtgggtgtc ggcctggag ggggcgacga gcccccacc tccccacgac agttgcagcc 4140
 ggcgccccct ttggcacgc agggcggcc gtggaccgg ggtcagccc ggggcttgg 4200
 cggttgtcct gggagcggg gatgcgccat gcgcagagag acctctgcc gcttccagaa 4260
 tgggtctaac tacatcgcca tcgacgtgag ggaggagccc gggctgccac cccagccgca 4320
 gccgcgccg ccgccccttc ctcagccggg agacaagagc tccctggggc ggaccogaag 4380
 cctcgggggt ctcacagcg ctgtggcgt cggcagcacc ggcggcgggt gcggggggcc 4440
 gggtcgggt gccctgccc ctgccaacac ctacgccagc attgacttct tgtcccacca 4500
 cttgaaggag gccaccatcg tgaagagtg aagatctgtc tggctttatc accaggatgt 4560
 cacatgtcag agagtatcat taaaagaaga cgtcagcac tgtttcagcc cgaagctgct 4620
 tgcagtttc ttttggatct gagcaatgac tgtgtttgga aacatctgtg gactctgta 4680
 gatgaggcac caacaaggca aggtcacctg cctctttccc ttgttcccgg atggggcatt 4740
 catcattgtg ctgtttgcgt tttgtttgt tttgttttaa caaaattagc tgaagaagtt 4800
 attctcaaga aaattggatg ttttcattgg cctctttaa ttgtggccag tgtcttttaa 4860
 tttctcttc ttttccttt ggcaagcag atataaccct cagcatgcta ggagagtga 4920

ES 2 677 044 T3

cccgtaccta tggaagtggt aaaatctggt atttactggc ttacactcaa aacgaccaca 4980
 gtcctacctc agttcaaggt aaagccggat ttcogtggcg ggggtcccac aggacctcct 5040
 gtagtagccc ctgcgctgtg tgtctggagc gcggtcctcg gccttattga aatggtccaa 5100
 gtagacagct gcttgttggg ttcagtgca ggtacctgog atgtttacgt ccacaccgag 5160
 cccagtggtg gactgacatt tctcaatgga agtgaattt gggattggac ttggaagacg 5220
 gattactaaa taataattat tatatgtaac tgaagcaacc tacttttgaa aatcaactgt 5280
 attgggtagt gggaggtggg agggaaggc tttgggaagg ggatgaatat ctctttttac 5340
 ctttaacaga cttgtttaat cttctcgatg tagatgttta tgtaggtact tcacattgca 5400
 aacgcctttt attctattta caagctcaga tgtctctgct ctctgaatc ttgggcatgc 5460
 ctttctgtaa ccaaaaatcc ctgtaggcgt gctagcaatt ccagggtggt ccgggtttgg 5520
 cagatttgat ttttaaaaaa cgtattatct ttaataaaaat gttattatgt caaccagtga 5580
 ggctgccctg acaaaaaaaa acaaaaagaa aaaaaaaaaa ggaaagaaag aactgataa 5640
 aaagaggcat tccagcccct atgttattga tggaaaaaga aaaagaaga aagcaatctc 5700
 gcagtacatg ttacttgtcg aaaaaattcc ggacaagact acccttgttt tatgttttca 5760
 gtattctgaa aataccagtg tgtggcagtt ctgcgagatg ttacctaaa ctgctgaact 5820
 tgaccggcag aatgttctgc cgttttctgc tccctcgaca cttgattgga gggctgtcga 5880
 cctctcctcc cgtgggggct tcccagtc ctatcttctc tgatagtcag ggagaggtta 5940
 cactaattca ttggagatgt aagtgttgg ttttgtttg ttttgtttt agaaaaatat 6000
 atataaatat ataatagata tctatcgcta tagaataatg cattaataaa atgaggcttt 6060
 tttagaggaa gaccaaaaaa ttcaatgtct taaaaatata tttaatggca atgcaaaagt 6120
 cttcctgctt ccgtgctgaa ctttagaaca gaggattgta ttgcaagaca aagttgaatg 6180
 taaagtgatc tccctgaaca tttttaaggt tttacttttc tgaattata catcacagca 6240
 gtgcataggc catataatgt tagctggaag gtcaatttca gtgtatgata tactttatta 6300
 agatgtataa aaatcctgaa gtttttattt agttttggga ataggcatca atgggtggtg 6360
 tttgctttgt aactcccccc aggtacgata gggactgaat atggaccctg ctgaaagcag 6420
 tgtattgacg cataatttaac tgcacctcta tccgtagagt agtcatgaca ctatacagat 6480
 ggttcgtgtt catactgcag cttaaaacaa gcaaaataca cagatgataa tatgctaaat 6540
 tttcctctat cctgtacatt tcacaaaaag gcatatgcaa tatttacatt tttaatntag 6600
 tttacagaat ggaacaaaaa tgtataaatg ttatgtttgc taaaacttca caatgtatat 6660
 tgggtctttg tacatthttg ctgacttacc ttaaatttaa aatatttttt gctatataaa 6720
 ctttaacagt tattaaacag tgttttcttt ttgggtacgt attgtttctg gatatacaaga 6780
 tgttaaatat atttcttgct attgtgatat gacaagagac ttaacttatac ttgctctgct 6840
 ttccactgta cacgctgtat ataggggtca atgtgatgct gctggagacg agaataaact 6900
 ggactagaat agtgcattgt atttagtctg tattgatcat ggatgccctc cttaatagcc 6960
 atatgcaata aaataaagta cattatttat gaaatgaaaa aaaaaaaaaa aaaa 7014

ES 2 677 044 T3

<210> 2
 <211> 497
 <212> ADN
 <213> Homo sapiens
 5 <220>
 <221> variación
 <222> (232)..(232)
 <223> puede ser a, c, g, o t
 <220>
 10 <221> variación
 <222> (407)..(407)
 <223> puede ser a, c, g, o t
 <220>
 <221> variación
 15 <222> (482)..(482)
 <223> puede ser a, c, g, o t
 <220>
 <221> variación
 <222> (484)..(484)
 20 <223> puede ser a, c, g, o t
 <220>
 <221> variación
 <222> (487)..(487)
 <223> puede ser a, c, g, o t
 25 <400> 2

```

    gccaaagtta aaagcgcata aaacacgcct agctttttatt attttaata caaacctata      60
    gaccctcag tatacctcc atgggcctg gcccagcaa tccaaagctg acaaccttgg      120
    gtgtaggtat gaggggtggg aatggagggg ggagtgtctc ttgataactc tgaaatgggg      180
    tgattcctcc aaatgaagaa ctgggtgggg aacagagggt ggggtgcct anattctcag      240
    tatgcggagc aataaaaaaa tcagataaac aaatgagggg gtacaatatg cttttacaac      300
    cctcctccaa gcttctgcct tgctggggga aggcctccag ttttctctgg gctggggagg      360
    tcccaggata gcccttctc tcatctctt gcctgcact gggcgntcc tttggggaag      420
    gtgcagggcc tcatctgact cctcctcctt gcctgattac aggggtgggg cctgatcaca      480
    tntnctnttc ccccagg      497
  
```

<210> 3
 <211> 633
 <212> ADN
 <213> Homo sapiens
 <400> 3

```

    35 tttttttttt tttttctga aaactgcaaa aggtggcaaa aggtgagaat gggaggagac      60
  
```

ES 2 677 044 T3

tcatctgtga ctaactcccc catcagcctc acgggtgggt gacttggagc tccccaaccc 120
aatgggactt ccttctttcg cctacactgg ccaccacat ggagggcagg gagccaaga 180
gcggaagca gccctttgag cgggtggggg ctgtggttg caggaaagga ggggctttc 240
ctgaacaggc tagggatgcc tatagaaaga atgtgatcaa taccctaac gcagcctttg 300
gggtgccta caaaaaggag ccaagaaacc tgacaatggg gaagtttctg gaatactacc 360
attacaaca aagactgagc acagaatgaa gtaccaggag agcttggagg caaggccgcc 420
aagactcag ggcaagctga catctaggaa tcgggatagc agcagaatca aagctactat 480
ttttcagaga agaaaactta caaacactac ctcatctgat gcaccccagg ttcacgcagg 540
ggtgaagggg tgaacatct gagtggccc agctgtgaat gggaccagta ctgtgaatgt 600
tccagaagg atatccactg ccgccctcgt gcc 633

<210> 4
<211> 27
5 <212> ADN
<213> Secuencia artificial
<220>
<223> Oligonucleótido antisentido
<400> 4
10 auaccuacac ccaagguugu cagcuuu 27
<210> 5
<211> 27
<212> ADN
15 <213> Secuencia artificial
<220>
<223> Oligonucleótido antisentido
<400> 5
cagcaaggca gaagcuugga ggaggggu 27
20 <210> 6
<211> 20
<212> ADN
<213> Secuencia artificial
<220>
25 <223> Oligonucleótido antisentido
<400> 6
gtctcctccc attctcacct 20
<210> 7
<211> 21
<212> ADN
30 <213> Secuencia artificial
<220>
<223> Oligonucleótido antisentido
<400> 7
cctccttcc tgccaaccac a 21
35 <210> 8
<211> 19
<212> ADN
<213> Secuencia artificial
<220>
40 <223> Oligonucleótido antisentido
<400> 8
gcatccctag cctgttcag 19
<210> 9

<211> 21
<212> ADN
<213> Secuencia artificial
<220>
5 <223> Oligonucleótido antisentido
<400> 9
tctgctgcta tcccgattcc t 21
<210> 10
<211> 25
10 <212> ADN
<213> Secuencia artificial
<220>
<223> Complemento inverso del oligonucleótido antisentido SEQ ID NO: 4
<400> 10
15 agcugacaac cuugggugua gguat 25
<210> 11
<211> 25
<212> ADN
<213> Secuencia artificial
20 <220>
<223> Complemento inverso del oligonucleótido antisentido SEQ ID NO: 5
<400> 11
ccuccuccaa gcuucugccu ugctg 25

REIVINDICACIONES

- 5 1. Un oligonucleótido que se dirige a un transcrito antisentido natural del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) para uso como un compuesto terapéutico, donde el oligonucleótido modula la expresión del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2), y donde el transcrito antisentido natural tiene la secuencia de ácido nucleico tal como se expone en la SEQ ID NO: 3, o una variante de la misma que retiene la función del transcrito antisentido natural de la SEQ ID NO: 3.
- 10 2. Un oligonucleótido que se dirige a un transcrito antisentido natural del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) para uso en la prevención o el tratamiento de una enfermedad o trastorno asociado al Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2), donde el oligonucleótido modula la expresión del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2), y donde el transcrito antisentido natural tiene la secuencia de ácido nucleico tal como se expone en la SEQ ID NO: 3, o una variante de la misma que retiene la función del transcrito antisentido natural de la SEQ ID NO: 3.
- 15 3. Uso de un oligonucleótido que se dirige a un transcrito antisentido natural del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) para la fabricación de un medicamento para uso en la prevención o el tratamiento de una enfermedad o trastorno asociado al Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) donde dicho oligonucleótido modula la expresión del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2), y donde el transcrito antisentido natural tiene la secuencia de ácido nucleico tal como se expone en la SEQ ID NO: 3, o una variante de la misma que retiene la función del transcrito antisentido natural de la SEQ ID NO: 3.
- 20 4. Uso de acuerdo con la reivindicación 3, o un oligonucleótido para uso de acuerdo con la reivindicación 2 donde la enfermedad o trastorno se selecciona de entre el grupo compuesto por diabetes, una enfermedad o trastorno asociado con resistencia a la insulina, una enfermedad o trastorno asociado con metabolismo de carbohidratos, un trastorno de peso, un estado no diabético resistente a la insulina (p. ej., obesidad, intolerancia a la glucosa (IGT, por su sigla en inglés), síndrome metabólico, etc.), una enfermedad o trastorno hepático, una enfermedad o trastorno asociado a crecimiento y desarrollo del riñón, una enfermedad o trastorno asociado a función y/o expresión anormal del IRS2, una enfermedad o trastorno neurológico (p. ej. enfermedad de Alzheimer, enfermedad de Parkinson, esclerosis lateral amiotrófica, etc.), una enfermedad o trastorno asociado al crecimiento del músculo esquelético y/o metabolismo, síndrome del ovario poliquístico, aterosclerosis, cáncer, una enfermedad o trastorno asociado a apoptosis, una enfermedad o trastorno asociado con envejecimiento y senescencia.
- 25 5. Un procedimiento *in vitro* para modular la expresión del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) en células o tejidos de un paciente que comprende: poner en contacto dichas células o tejidos con un oligonucleótido que se dirige a un transcrito antisentido natural del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2); modulando de este modo la expresión del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2), y donde el transcrito antisentido natural tiene la secuencia de ácido nucleico tal como se expone en la SEQ ID NO: 3, o una variante de la misma que retiene la función del transcrito antisentido natural de la SEQ ID NO: 3.
- 30 6. Uso de acuerdo con la reivindicación 3 o 4, o un oligonucleótido para su uso de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 1, 2 o 4, o un procedimiento de acuerdo con la reivindicación 5, donde el oligonucleótido aumenta la expresión del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2).
- 35 7. Uso de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 3, 4 o 6, o un oligonucleótido para uso de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 1, 2, 4 o 6, o un procedimiento de acuerdo con la reivindicación 5 o 6, donde el oligonucleótido es monocatenario.
- 40 8. Uso de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 3, 4 o 6, o un oligonucleótido para uso de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 1, 2, 4 o 6, o un procedimiento de acuerdo con la reivindicación 5 o 6, donde el oligonucleótido es un compuesto de siRNA.
- 45 9. Uso de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 3, 4 o 6 a 8, o un oligonucleótido para uso de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 1, 2, 4 o 6 a 8, o un procedimiento de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 5 a 8, donde el oligonucleótido comprende al menos una de las SEQ ID NO: 6 a 9.
- 50 10. Uso de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 3, 4 o 6 a 9, o un oligonucleótido para uso de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 1, 2, 4, o 6 a 9, o un procedimiento de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 5 a 9, donde la expresión del Sustrato 2 del Receptor de Insulina (IRS2) aumenta al menos un 10 %.
- 55 60

11. Uso de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 3, 4 o 6 a 10, o un oligonucleótido para uso de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 1, 2, 4 o 6 a 10, o un procedimiento de acuerdo con cualquiera de las reivindicaciones 5 a 10, donde el oligonucleótido comprende además una o más modificaciones que comprenden:
- 5 a. al menos un enlace internucleosídico modificado seleccionado de entre: un fosforotioato, alquilfosfonato, fosforoditioato, alquilfosfonotioato, fosforamidato, carbamato, carbonato, triéster de fosfato, acetamidato, éster carboximetílico y combinaciones de los mismos;
 - b. al menos un nucleótido modificado seleccionado de entre: un ácido nucleico peptídico (PNA), un ácido nucleico bloqueado (LNA), un ácido arabino-nucleico, un análogo, un derivado, y combinaciones de los mismos; o
 - 10 c. al menos un resto de azúcar modificado seleccionado de entre: un resto de azúcar modificado con 2'-O-metoxietilo, un resto de azúcar modificado con 2'-metoxi, un resto de azúcar modificado con 2'-O-alquilo, un resto de azúcar bicíclico, un resto de 2'-fluoro, y combinaciones de los mismos.
12. Un oligonucleótido que es específicamente hibridable a un transcrito antisentido natural de la SEQ ID NO: 3, o una variante de la misma que retiene la función del transcrito antisentido natural de la SEQ ID NO: 3, donde:
- 15 a. el oligonucleótido es un compuesto de siRNA, que comprende opcionalmente al menos una de las SEQ ID NO: 6-9; o
 - b. el oligonucleótido es un oligonucleótido monocatenario que comprende al menos una de las SEQ ID NO: 6-9; y donde, opcionalmente, el oligonucleótido tiene entre 10 y 30 nucleótidos de longitud.
- 20 13. Un oligonucleótido de acuerdo con la reivindicación 12, donde el oligonucleótido comprende, además, una o más modificaciones que comprenden:
- 25 a. al menos un enlace internucleosídico modificado seleccionado de: un fosforotioato, alquilfosfonato, fosforoditioato, alquilfosfonotioato, fosforamidato, carbamato, carbonato, triéster de fosfato, acetamidato, éster carboximetílico, y combinaciones de los mismos;
 - b. al menos un nucleótido modificado seleccionado de entre: un ácido nucleico peptídico (PNA), un ácido nucleico bloqueado (LNA), un ácido arabino-nucleico, un análogo, un derivado, y combinaciones de los mismos; o
 - 30 c. al menos un resto de azúcar modificado seleccionado de entre: un resto de azúcar modificado con 2'-O-metoxietilo, un resto de azúcar modificado con 2'-metoxi, un resto de azúcar modificado con 2'-O-alquilo, un resto de azúcar bicíclico, un resto de 2'-fluoro, y combinaciones de los mismos.
14. Una composición farmacéutica que comprende al menos un oligonucleótido que es específicamente hibridable a un transcrito antisentido natural de la SEQ ID NO: 3, o una variante de la misma que retiene la función del transcrito antisentido natural de la SEQ ID NO: 3 y un excipiente farmacéuticamente aceptable; donde, opcionalmente, el oligonucleótido comprende una o más modificaciones que comprenden:
- 35 a. al menos un enlace internucleosídico modificado seleccionado de: un fosforotioato, alquilfosfonato, fosforoditioato, alquilfosfonotioato, fosforamidato, carbamato, carbonato, triéster de fosfato, acetamidato, éster carboximetílico, y combinaciones de los mismos;
 - 40 b. al menos un nucleótido modificado seleccionado de entre: un ácido nucleico peptídico (PNA), un ácido nucleico bloqueado (LNA), un ácido arabino-nucleico, un análogo, un derivado, y combinaciones de los mismos; o
 - c. al menos un resto de azúcar modificado seleccionado de entre: un resto de azúcar modificado con 2'-O-metoxietilo, un resto de azúcar modificado con 2'-metoxi, un resto de azúcar modificado con 2'-O-alquilo, un resto de azúcar bicíclico, un resto de 2'-fluoro, y combinaciones de los mismos.
- 45 15. Una composición farmacéutica de acuerdo con la reivindicación 14, donde el al menos un oligonucleótido:
- a. tiene entre 10 y 30 nucleótidos de longitud; y/o
 - B. es un oligonucleótido de acuerdo con la reivindicación 12 o 13.

FIGURA 1

Diferencia en veces en el número de copias de ARNm en comparación con el control

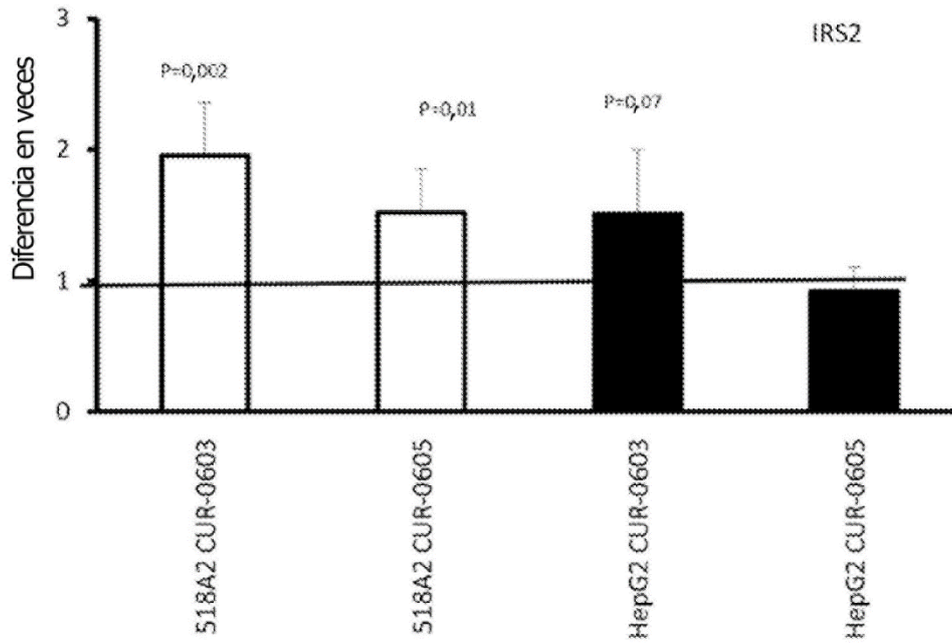


FIGURA 2

Diferencia en veces en el número de copias de ARNm

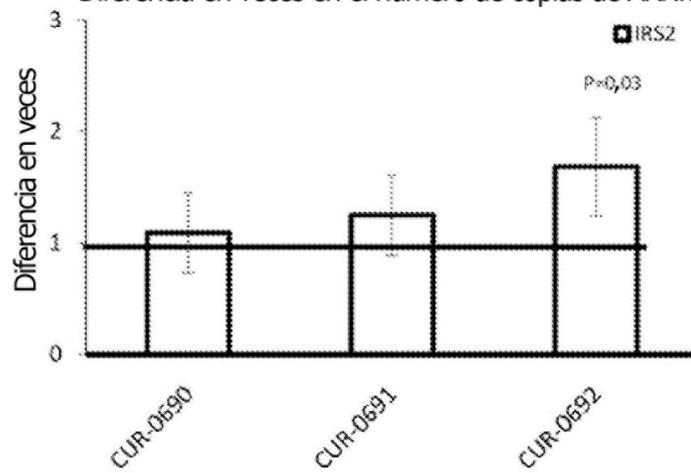


FIGURA 3

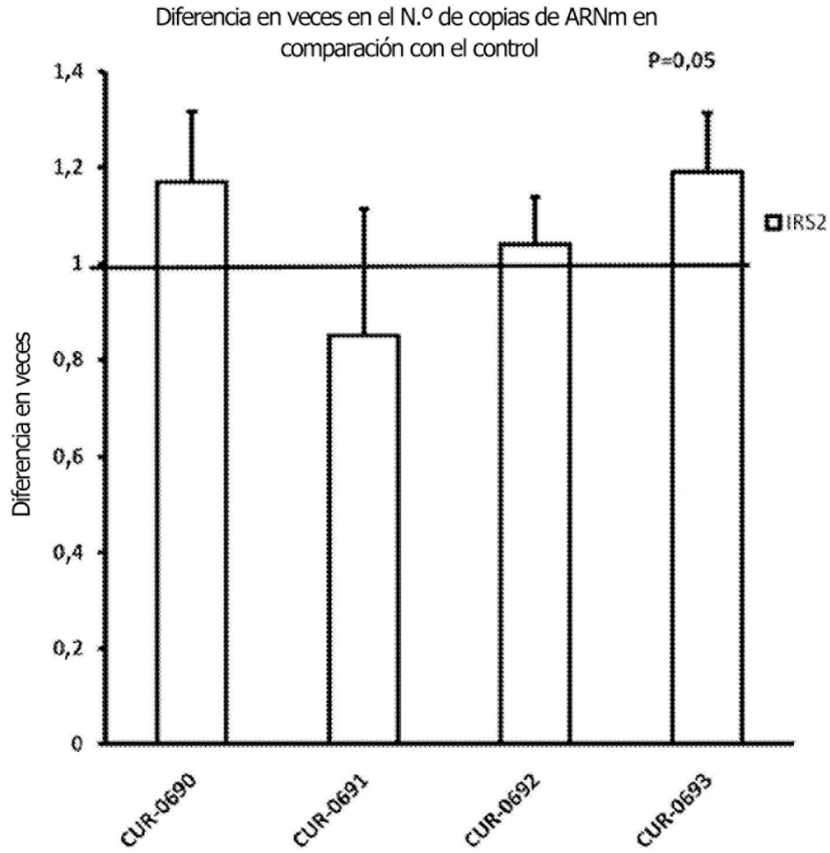


FIGURA 4

