

КОМБИНИРОВАННОЕ ЛЕЧЕНИЕ ОПУХОЛЕЙ, ЭКСПРЕССИРУЮЩИХ CD38

Область техники, к которой относится изобретение

Настоящее изобретение касается лечения рака при помощи комбинированной терапии, включающей антитело, связывающееся с CD38, кортикостероид и некортико-стероидное средство химиотерапии.

Сведения о предшествующем уровне техники

Множественная миелома представляет собой злокачественное перерождение В-клеток, которое характеризуется латентным накоплением в костном мозге секреторных плазмоцитов с низким индексом пролиферации и продолжительным сроком жизни. В конечном счете, заболевание поражает кости и костный мозг, что приводит к образованию множественных опухолей и повреждений по всему скелету.

Примерно 1% всех случаев рака и чуть больше 10% гематологических опухолей могут относиться к множественной миеломе (ММ). Число новых случаев ММ возрастает среди пожилых, причем медианное значение возраста на момент установления диагноза составляет 61 год.

Доступные в настоящее время способы терапии включают химиотерапию, пересадку стволовых клеток, Thalomid® (талидомид), Velcade® (бортезомиб), Aredia® (памидронат) и Zometa® (золедроновая кислота). Текущие методики лечения, которые включают комбинирование средств химиотерапии, таких как винクリстин, BCNU, мелфалан, циклофосфамид, адриамицин и преднизон или дексаметазон, дают полную ремиссию только в 5% случаев, а медиана срока жизни составляет примерно 36-48 месяцев со времени диагноза. Последние достижения с использованием химиотерапии в высоких дозах с последующей аутологической трансплантацией костного мозга или мононуклеарных клеток периферической крови повысили уровень полной ремиссии и продолжительность ремиссии. Но в целом срок жизни лишь слегка увеличился и не было получено признаков излечения. В конечном счете у всех больных ММ происходят рецидивы даже при поддерживающей терапии с помощью α-интерферона (IFN-α) одного или в комбинации со стероидами.

Если пациент является кандидатом или возможным кандидатом для аутологической трансплантации, индукционная терапия часто не включает алкилирующие вещества, так как алкилирующие вещества мешают выделению стволовых клеток. Предпочтительным режимом является VAD, что позволяет выделять стволовые клетки

(Wu KL, Clin Lymphoma Myeloma 2005, 6: 96). Другая возможность, проверенная в условиях индукции перед трансплантацией, включает талидомид в комбинации с дексаметазоном (Cavo M, Blood 2005, 106: 35).

Эффективность доступных химиотерапевтических схем лечения ММ ограничена вследствие низкой скоростью пролиферации клеток и возникновением множественной лекарственной устойчивости. У более чем 90% больных ММ заболевание становится химиорезистентным. Поэтому ведутся поиски альтернативных схем лечения, имеющих целью адоптивную иммунотерапию, направленную на поверхностные антигены плазмоцитов.

CD38 является примером антигена, экспрессирующегося на таких злокачественных плазмоцитах, который экспрессируется при различных злокачественных гематологических заболеваниях, в том числе при множественной миеломе, хронической В-клеточной лимфоцитарной лейкемии, острой В-клеточной лимфоцитарной лейкемии, макроглобулинемии Вальденстрома, первичном системном амилоидозе, мантиевидноклеточной лимфоме, пролимфоцитарной/миелоцитарной лейкемии, острой миелоидной лейкемии, хронической миелоидной лейкемии, фолликулярной лимфоме, NK-клеточной лейкемии и плазмоцитарной лейкемии. Экспрессия CD38 была описана в эпителиальных/эндотелиальных клетках различного происхождения, включая железистый эпителий в простате, островковые клетки в поджелудочной железе, эпителий протоков в железах, в том числе околоушной железы, эпителиальные клетки бронхов, клетки семенников и яичников и эпителий опухолей при колоректальной аденокарциноме. Заболевания, при которых может быть задействована экспрессия CD38, включают бронхоэпителиальные карциномы легких, рак молочной железы (возникающий при злокачественной пролиферации эпителиальной выстилки протоков и долек молочной железы), опухоли поджелудочной железы, возникающие из β -клеток (инсулиномы), опухоли, возникающие из кишечного эпителия (напр., аденокарцинома и плоскоклеточная карцинома). В ЦНС экспрессируют CD38 нейробластомы. Другие такие заболевания включают карциномы предстательной железы, семиномы яичек и рак яичников.

В норме CD38 экспрессируется гемопоэтическими клетками и в твердых опухолях. В отношении гемопоэтических клеток большинство медуллярных тимоцитов являются клетками CD38⁺, покоящиеся и циркулирующие Т- и В-клетки – CD38⁻, а активированные клетки – CD38⁺. CD38 также экспрессируется примерно у 80% покоящихся NK-клеток и моноцитов, а также на лимфобластах зародышевых центров лимфатических узлов, плазматических В-клетках и некоторых внутрифолликулярных клетках. CD38 также может экспрессироваться дендритными клетками. Значительная часть нормальных клеток

костного мозга, в частности клеток-предшественников, экспрессируют CD38. Наряду с лимфоидными клетками-предшественниками, CD38 также экспрессируется на эритроцитах и на тромбоцитах.

В отношении твердых опухолей CD38 экспрессируется в кишечнике внутриэпителиальными клетками и лимфоцитами *lamina propria*, клетками Пуркинье и нейрофибрillлярными клубками в мозге, эпителиальными клетками предстательной железы, β -клетками поджелудочной железы, остеокластами в костях, клетками сетчатки глаза и сарколеммой гладких и поперечно-полосатых мышц.

Приписываемые CD38 функции включают как опосредование рецепторов в явлениях адгезии и передачи сигналов, так и (экто)энзиматическую активность. В качестве эктофермента CD38 использует NAD⁺ в качестве субстрата для образования циклической ADP-рибозы (cADPR) и ADPR, а также никотинамид- и никотинат-адениндинуклеотидфосфата (NAADP). Было показано, что cADPR и NAADP действуют как вторичные посредники для мобилизации Ca²⁺. При превращении NAD⁺ в cADPR CD38 регулирует внеклеточную концентрацию NAD⁺ и тем самым выживаемость клеток путем модулирования NAD-индцируемой гибели клеток (NCID). Наряду с передачей сигналов через Ca²⁺, происходит и передача сигналов CD38 через взаимодействие с комплексами рецептор-антитела на Т- и В-клетках или с другими типами рецепторных комплексов, напр., молекулами МНС, и таким образом CD38 участвует в ряде клеточных реакций, а также в переключении изотипа и секреции IgG1.

В литературе описаны антитела к CD38, например, в Lande R. et al., Cell Immunol. 220(1), 30-8 (2002); Ausiello CM et al., Tissue Antigens, 56(6), 539-47 (2000); и Cotner T. et al., Int J Immunopharmacol. 3(3), 255-68 (1981); а также в WO 2005/103083 (Morphosys). CD38 обладает целым рядом функций, которые могут или не могут активироваться при связывании молекул с CD38. Например, мышью антитело IB4 против CD38 обладает свойствами агониста CD38. Показано, что IB4 вызывает активацию Т-клеток, о чем свидетельствует мобилизация Ca²⁺ в клетках Jurkat (Zubiaur M. et al., J Immunol. 159(1), 193-205 (1997)), индуцирует значительную пролиферацию мононуклеарных клеток периферической крови (PBMC), вызывает выделение значительного количества IL-6 и вызывает выделение заметного количества IFN- γ (Lande, Zubiaur Morra, Ansielo, supra).

Очевидно, что, несмотря на последние достижения в открытии и разработке противораковых средств, многие формы рака с участием экспрессирующих CD38 опухолей все еще имеют плохие прогнозы. Таким образом, существует потребность в усовершенствовании способов лечения таких форм рака.

Сущность изобретения

Целью изобретения является получение усовершенствованных способов лечения CD38-экспрессирующих опухолей, которые приведут к повышению эффективности и/или продлению срока жизни.

Так, в первом основном аспекте изобретение касается способа торможения роста и/или пролиферации опухолевых клеток, экспрессирующих CD38, у нуждающегося в этом индивидууме, при этом способ включает введение данному индивидууму:

- i) неагонистического антитела, связывающегося с CD38,
- ii) по меньшей мере одного кортикоэстерида, и
- iii) по меньшей мере одного некортикоэстерионного средства химиотерапии.

Эти три типа медикаментов могут вводиться одновременно или поочередно в любом порядке. Более того, они могут вводиться по отдельности или в одной или двух фармацевтических композициях.

Тройная терапия, в некоторых воплощениях, может позволить вводить меньшее количество медикамента, чем приmono- или двойной терапии. Такое меньшее количество может создавать меньше побочных эффектов, способствуя более эффективному лечению таких пациентов, которых невозможно лечить высокими дозами, как-то пожилых или гиперчувствительных пациентов.

В одном воплощении используемое в изобретении неагонистическое антитело, связывающееся с CD38, представляет собой описанное в нем антитело -005, -003 или -024. Эти антитела уже были описаны ранее в патентной заявке PCT/DK 2006/000166 (WO 2006099875) (Genmab).

В некоторых воплощениях данное по меньшей мере одно некортикоэстерионное средство химиотерапии включает:

- алкилирующее вещество, как-то мелфалан,
и/или
- производное глутаминовой кислоты, как-то талидомид или леналидомид,
и/или
- ингибитор протеасом, как-то бортезомиб.

В аналогичном аспекте изобретение касается способа лечения рака с участием клеток, экспрессирующих CD38, у индивидуума, при этом способ включает особенности способа, описанного выше.

В следующем аспекте изобретение касается способа лечения рака с участием опухолевых клеток, экспрессирующих CD38, у нуждающегося в этом индивидууме, при этом способ включает введение данному индивидууму:

- i) неагонистического антитела, связывающегося с CD38,
- ii) необязательно по меньшей мере одного кортикостeroида, и
- iii) необязательно по меньшей мере одного некортикостeroидного средства химиотерапии,

с последующей аутологической пересадкой периферических стволовых клеток или костного мозга.

Таким образом, в этом способе антитело к CD38 используется при индукционной терапии, предшествующей аутологической пересадке периферических стволовых клеток или костного мозга. Не придерживаясь какой-либо определенной теории, полагаем, что антитела к CD38 особенно подходят для такой индукционной терапии, так как они не имеют многих нежелательных побочных эффектов, тем самым поддерживая пациента в хорошем состоянии перед пересадкой.

В следующем аспекте изобретение касается терапевтической комбинации для торможения роста и/или пролиферации опухолевых клеток, экспрессирующих CD38, которая включает:

- i) неагонистическое антитело, связывающееся с CD38,
- ii) по меньшей мере один кортикостeroид, и
- iii) по меньшей мере одно некортикостeroидное средство химиотерапии,

при этом комбинация подходит для раздельного, поочередного и/или одновременного введения.

Краткое описание фигур

На фиг. 1А представлено связывание антител -003, -005 и контрольного антитела того же изотипа HuMab-KLH с трансфицированными CD38 клетками СНО (CHO-CD38) при измерении методом проточной цитометрии. Экспериментальные условия описаны в примере 4.

На фиг. 1В представлено связывание антител -024 и HuMab-KLH с трансфицированными CD38 клетками СНО (CHO-CD38) при измерении методом проточной цитометрии. Экспериментальные условия описаны в примере 4.

На фиг. 2А представлено связывание антител -003, -005 и HuMab-KLH с клетками Daudi при измерении методом проточной цитометрии. Экспериментальные условия описаны в примере 4.

На фиг. 2В представлено связывание антител -024 и HuMab-KLH с клетками Daudi при измерении методом проточной цитометрии. Экспериментальные условия описаны в примере 4.

На фиг. 3 представлено связывание антител -003, -005, -024 и HuMab-KLH с клетками множественной миеломы. Экспериментальные условия описаны в примере 4.

На фиг. 4А представлена способность антител -003 и -005 индуцировать лизис клеток Daudi при ADCC по сравнению с антителами ритуксимаб и HuMab-KLH. Экспериментальные условия описаны в примере 5.

На фиг. 4В представлена способность антитела -024 индуцировать лизис клеток Daudi при ADCC по сравнению с HuMab-KLH. Экспериментальные условия описаны в примере 5.

На фиг. 5А представлена способность антител -003, -005 и -024 индуцировать лизис свежих опухолевых клеток множественной миеломы при ADCC по сравнению с HuMab-KLH. Экспериментальные условия описаны в примере 5.

На фиг. 5В представлена способность антител -003, -005 и -024 индуцировать лизис свежих опухолевых клеток плазмоцитарной лейкемии при ADCC по сравнению с HuMab-KLH. Экспериментальные условия описаны в примере 5.

На фиг. 6 представлена способность антител -003 и -005 индуцировать лизис JK6L (линии клеток множественной миеломы) при ADCC по сравнению с HuMab-KLH. Экспериментальные условия описаны в примере 5.

На фиг. 7 представлена способность антител -003 и -005 индуцировать лизис АМО-1 (линии клеток множественной миеломы) при ADCC по сравнению с HuMab-KLH. Экспериментальные условия описаны в примере 5.

На фиг. 8 представлен опосредованный CDC лизис клеток Daudi-luc, индуцированный антителами -003 и -005, по сравнению с HuMab-KLH. Экспериментальные условия описаны в примере 6.

На фиг. 9А представлен опосредованный CDC лизис клеток CHO-CD38, индуцированный антителами -003 и -005, по сравнению с HuMab-KLH. Экспериментальные условия описаны в примере 6.

На фиг. 9В представлен опосредованный CDC лизис клеток CHO-CD38, индуцированный антителом -024, по сравнению с HuMab-KLH. Экспериментальные условия описаны в примере 6.

На фиг. 10А представлен опосредованный CDC лизис 3% невосприимчивых опухолевых клеток в присутствии антител -003, -005 и HuMab-KLH. Экспериментальные условия описаны в примере 6.

На фиг. 10В представлен опосредованный CDC лизис 9% невосприимчивых опухолевых клеток в присутствии антител -003, -005 и HuMab-KLH. Экспериментальные условия описаны в примере 6.

На фиг. 10С представлен опосредованный CDC лизис 30-40% опухолевых клеток в присутствии антител -003, -005 и HuMab-KLH. Экспериментальные условия описаны в примере 6.

На фиг. 10D представлен опосредованный CDC лизис 70% опухолевых клеток в присутствии антител -003, -005 и HuMab-KLH. Экспериментальные условия описаны в примере 6.

На фиг. 10Е представлен опосредованный CDC лизис клеток множественной миеломы в присутствии антител -024 и HuMab-KLH. Экспериментальные условия описаны в примере 6.

На фиг. 11 показано, что антитела -003 и -005 не вызывают перекрестного блокирования связывания CD38. Экспериментальные условия описаны в примере 7.

На фиг. 12А представлено иммуногистологическое окрашивание макрофагов, лимфоцитов и плазматических В-клеток с помощью антитела -003. Экспериментальные условия описаны в примере 10.

На фиг. 12В представлено иммуногистологическое окрашивание бронхиального эпителия с помощью антитела -003. Экспериментальные условия описаны в примере 10.

На фиг. 12С представлено иммуногистологическое окрашивание миоцитов с помощью антитела -003. Экспериментальные условия описаны в примере 10.

На фиг. 12D представлено иммуногистологическое окрашивание лимфоидной ткани макаки с помощью антитела -003. Экспериментальные условия описаны в примере 10.

На фиг. 13А представлено иммуногистологическое окрашивание макрофагов, лимфоцитов и плазматических В-клеток с помощью антитела -005. Экспериментальные условия описаны в примере 10.

На фиг. 13В представлено иммуногистологическое окрашивание бронхиального эпителия с помощью антитела -005. Экспериментальные условия описаны в примере 10.

На фиг. 13С представлено иммуногистологическое окрашивание миоцитов с помощью антитела -005. Экспериментальные условия описаны в примере 10.

На фиг. 13D представлено иммуногистологическое окрашивание лимфоидной ткани макаки с помощью антитела -005. Экспериментальные условия описаны в примере 10.

На фиг. 14А представлено иммуногистологическое окрашивание печеночного эндотелия с помощью антитела CD31. Экспериментальные условия описаны в примере 10.

На фиг. 14В представлено иммуногистологическое окрашивание печеночного эндотелия с помощью антитела vWF. Экспериментальные условия описаны в примере 10.

На фиг. 14С представлено иммуногистологическое окрашивание печеночного эндотелия с помощью антитела против KLH. Экспериментальные условия описаны в

примере 10.

На фиг. 14Д представлено иммуногистологическое окрашивание печеночного эндотелия с помощью антитела -003. Экспериментальные условия описаны в примере 10.

На фиг. 14Е представлено иммуногистологическое окрашивание печеночного эндотелия с помощью антитела -005. Экспериментальные условия описаны в примере 10.

На фиг. 15А представлена перекрестная реактивность антител -003 и -005 по сравнению с HuMab-KLH на лимфоцитах макаки при измерении методом проточной цитометрии. Экспериментальные условия описаны в примере 11.

На фиг. 15В представлена перекрестная реактивность антител -003 и -005 по сравнению с HuMab-KLH на моноцитах макаки при измерении методом проточной цитометрии. Экспериментальные условия описаны в примере 11.

На фиг. 15С представлена перекрестная реактивность антител -003 и -005 по сравнению с HuMab-KLH на PBMC макаки резус при измерении методом проточной цитометрии. Экспериментальные условия описаны в примере 11.

На фиг. 16А представлена интернализация антитела -003 при измерении методом тушения EtBr. Экспериментальные условия описаны в примере 12.

На фиг. 16В представлена интернализация антитела -005 при измерении методом тушения EtBr. Экспериментальные условия описаны в примере 12.

На фиг. 17А представлено ингибиование роста опухолевых клеток антителами -003 и -005 по сравнению с моноклональным антителом к CD20 (ритуксимаб) и HuMab-KLH в профилактических условиях при измерении методом интраскопии мышей SCID на люциферазу *in vivo*. Экспериментальные условия описаны в примере 13.

На фиг. 17В представлено ингибиование роста опухолевых клеток антителами -003 и -005 по сравнению с моноклональным антителом к CD20 (ритуксимаб) и HuMab-KLH в терапевтических условиях I при измерении методом интраскопии мышей SCID на люциферазу *in vivo*. Экспериментальные условия описаны в примере 13.

На фиг. 17С представлено ингибиование роста опухолевых клеток антителами -003 и -005 по сравнению с моноклональным антителом к CD20 (ритуксимаб) и HuMab-KLH в терапевтических условиях II при измерении методом интраскопии мышей SCID на люциферазу *in vivo*. Экспериментальные условия описаны в примере 13.

На фиг. 17Д представлено ингибиование роста опухолевых клеток антителами -003 и -024 по сравнению с HuMab-KLH в терапевтических условиях III при измерении методом интраскопии мышей SCID на люциферазу *in vivo*. Экспериментальные условия описаны в примере 13.

На фиг. 18 представлено индуцирование апоптоза антителами -003 и -005 по

сравнению с моноклональным антителом к CD20 (ритуксимаб) и HuMab-KLH без или с поперечным сшиванием. Экспериментальные условия описаны в примере 14.

На фиг. 19 представлена гистологическая оценка CD38-положительных клеток в имплантированных мышах RA-SCID ксенотрансплантатах на 14 день после обработки антителом против KLH (HuMab-KLH) или -005. Методы описаны в примере 15.

На фиг. 20 представлена гистологическая оценка CD138-положительных клеток в имплантированных мышах RA-SCID ксенотрансплантатах на 14 день после обработки антителом против KLH (HuMab-KLH) или -005. Методы описаны в примере 15.

На фиг. 21 представлено окрашивание В-клеток на CD38 в ксенотрансплантатах перед имплантированием (А) либо после обработки антителом против KLH (В) или -005 (С). Методы описаны в примере 15.

На фиг. 22 представлено окрашивание В-клеток на CD138 в ксенотрансплантатах перед имплантированием (А) либо после обработки антителом против KLH (В) или -005 (С). Методы описаны в примере 15.

На фиг. 23 представлено связывание антител -003 и -005 с CD38 дикого типа и мутантным CD38 человека при измерении методом ELISA. 23А: связывание антител -003 и -005 с мутантным по T237A CD38 человека. 23В: связывание антител -003 и -005 с мутантным по Q272R CD38 человека. 23С: связывание антител -003 и -005 с мутантным по S274F CD38 человека. Методы описаны в примере 17.

На фиг. 24 представлен эффект антител -003 и -005 по сравнению с HuMab-KLH на пролиферацию (А), продукцию IL-6 (Б) и продукцию IFN- γ (С) в PBMCs человека. Методы описаны в примерах 18, 19 и 20, соответственно.

На фиг. 25 представлена энзиматическая продукция cGDP-рибозы в присутствии различных концентраций антител -003 (Б), -005 (С), -024 (Д) или анти-KLH (А). Методы описаны в примере 23.

На фиг. 26 представлено сравнение между антителами -003, -005 и антителом TH-3079 фирмы Morphosys на CDC в клетках CHO-CD38 (26А), CDC в клетках Daudi (26Б) и на ADCC в клетках Daudi (26С). Методы описаны в примере 24.

На фиг. 27 представлено связывание антитела -005 и контрольного антитела того же изотипа HuMab-KLH с трансформированными EBV В-клетками шимпанзе при измерении методом проточной цитометрии. Экспериментальные условия описаны в примере 26.

На фиг. 28 представлена способность антитела -005 одного и в комбинации с другими соединениями (дексаметазон (Dex) и бортезомиб (Bor)) индуцировать гибель клеток в клеточной линии множественной миеломы UM6 *in vitro*.

В перечне последовательностей по изобретению представлены:

SEQ ID No:1 – нуклеотидная последовательность области V_L антитела -003.

SEQ ID No:2 – аминокислотная последовательность области V_L антитела -003.

SEQ ID No:3 – аминокислотная последовательность участка CDR1 области V_L антитела -003, включающая аминокислоты 24-34 из SEQ ID No:2.

SEQ ID No:4 – аминокислотная последовательность участка CDR2 области V_L антитела -003, включающая аминокислоты 50-56 из SEQ ID No:2.

SEQ ID No:5 – аминокислотная последовательность участка CDR3 области V_L антитела -003, включающая аминокислоты 89-97 из SEQ ID No:2.

SEQ ID No:6 – нуклеотидная последовательность области V_H антитела -003.

SEQ ID No:7 – аминокислотная последовательность области V_H антитела -003.

SEQ ID No:8 – аминокислотная последовательность участка CDR1 области V_H антитела -003, включающая аминокислоты 31-35 из SEQ ID No:7.

SEQ ID No:9 – аминокислотная последовательность участка CDR2 области V_H антитела -003, включающая аминокислоты 50-66 из SEQ ID No:7.

SEQ ID No:10 – аминокислотная последовательность участка CDR3 области V_H антитела -003, включающая аминокислоты 99-109 из SEQ ID No:7.

SEQ ID No:11 – нуклеотидная последовательность области V_L антитела -005.

SEQ ID No:12 – аминокислотная последовательность области V_L антитела -005.

SEQ ID No:13 – аминокислотная последовательность участка CDR1 области V_L антитела -005, включающая аминокислоты 24-34 из SEQ ID No:12.

SEQ ID No:14 – аминокислотная последовательность участка CDR2 области V_L антитела -005, включающая аминокислоты 50-56 из SEQ ID No:12.

SEQ ID No:15 – аминокислотная последовательность участка CDR3 области V_L антитела -005, включающая аминокислоты 89-97 из SEQ ID No:12.

SEQ ID No:16 – нуклеотидная последовательность области V_H антитела -005.

SEQ ID No:17 – аминокислотная последовательность области V_H антитела -005.

SEQ ID No:18 – аминокислотная последовательность участка CDR1 области V_H антитела -005, включающая аминокислоты 31-35 из SEQ ID No:17.

SEQ ID No:19 – аминокислотная последовательность участка CDR2 области V_H антитела -005, включающая аминокислоты 50-66 из SEQ ID No:17.

SEQ ID No:20 – аминокислотная последовательность участка CDR3 области V_H антитела -005, включающая аминокислоты 99-111 из SEQ ID No:17.

SEQ ID No:21 – нуклеотидная последовательность области V_L антитела -024.

SEQ ID No:22 – аминокислотная последовательность области V_L антитела -024.

SEQ ID No:23 – аминокислотная последовательность участка CDR1 области V_L антитела -024, включающая аминокислоты 24-34 из SEQ ID No:22.

SEQ ID No:24 – аминокислотная последовательность участка CDR2 области V_L антитела -024, включающая аминокислоты 50-56 из SEQ ID No:22.

SEQ ID No:25 – аминокислотная последовательность участка CDR3 области V_L антитела -024, включающая аминокислоты 89-97 из SEQ ID No:22.

SEQ ID No:26 – нуклеотидная последовательность области V_H антитела -024.

SEQ ID No:27 – аминокислотная последовательность области V_H антитела -024.

SEQ ID No:28 – аминокислотная последовательность участка CDR1 области V_H антитела -024, включающая аминокислоты 31-35 из SEQ ID No:27.

SEQ ID No:29 – аминокислотная последовательность участка CDR2 области V_H антитела -024, включающая аминокислоты 50-66 из SEQ ID No:27.

SEQ ID No:30 – аминокислотная последовательность участка CDR3 области V_H антитела -024, включающая аминокислоты 99-111 из SEQ ID No:27.

SEQ ID No:31 – последовательность CD38 человека.

SEQ ID No:32 – последовательность мутантного CD38 человека, у которого остаток треонина в положении 237 заменен остатком аланина.

SEQ ID No:33 – последовательность мутантного CD38 человека, у которого остаток глутамина в положении 272 заменен остатком аргинина.

SEQ ID No:34 – последовательность мутантного CD38 человека, у которого остаток серина в положении 274 заменен остатком фенилаланина.

Сведения, подтверждающие возможность осуществления изобретения

Определения

“Неагонистическое антитело, которое связывается с CD38” или “антитело к CD38” в настоящем изобретении означает такое антитело, которое при связывании с CD38 не вызывает значительной пролиферации мононуклеарных клеток периферической крови в сравнении с пролиферацией, вызванной контрольным антителом того же изотипа или одной лишь средой (при определении, напр., как описано ниже в примере 18). В одном воплощении используемое в изобретении антитело к CD38 не только не является агонистом, но даже является антагонистом CD38.

Термины “CD38” и “антиген CD38” в настоящем изобретении применяются взаимозаменяемым образом и охватывают любые варианты, изоформы и видовые гомологи CD38 человека, которые экспрессируются клетками в природе или экспрессируются на клетках, трансфицированных геном CD38. Синонимами CD38, признанными в

данной области, являются ADP-рибозилцилаза 1, сADPr-гидролаза 1, Cd38-rs1, гидролаза циклической ADP-рибозы 1, I-19, антиген NIM-R5.

Термин “иммуноглобулин” относится к классу близких по структуре гликопротеидов, состоящих из двух пар полипептидных цепей: одной пары легких (L) низкомолекулярных цепей и одной пары тяжелых (H) цепей, причем все четыре соединены друг с другом дисульфидными связями. Структура иммуноглобулинов хорошо изучена. См., к примеру, Fundamental Immunology Ch. 7 (Paul, W., ed., 2nd ed. Raven Press, N.Y. (1989)). Вкратце, каждая тяжелая цепь обычно состоит из вариабельной области тяжелой цепи (сокращенно V_H) и константной области тяжелой цепи. Константная область тяжелой цепи обычно состоит из трех доменов: C_{H1} , C_{H2} и C_{H3} . Каждая легкая цепь обычно состоит из вариабельной области легкой цепи (сокращенно V_L) и константной области легкой цепи. Константная область легкой цепи обычно состоит из одного домена C_L . Области V_H и V_L можно еще подразделить на участки гипервариабельности (или гипервариабельные участки, которые могут быть гипервариабельными по последовательности и/или образуют структурно заданные петли), также именуемые участками комплементарности (CDR), которые перемежаются с более консервативными участками, именуемыми каркасными участками (FR).

Каждый V_H и V_L обычно состоит из трех CDR и четырех FR, располагающихся от N-конца к C-концу в следующем порядке: FR1, CDR1, FR2, CDR2, FR3, CDR3, FR4 (см. также Chothia and Lesk J. Mol. Biol. 196, 901-917 (1987)). Как правило, нумерация аминокислотных остатков в этой области проводится по методу, описанному в Kabat et al., Sequences of Proteins of Immunological Interest, 5th Ed. Public Health Service, National Institutes of Health, Bethesda, MD (1991) (такие выражения, как нумерация остатков вариабельного домена по Кабату относятся к этой системе нумерации для вариабельных доменов тяжелой цепи или легкой цепи). При использовании этой системы нумерации фактическая линейная аминокислотная последовательность пептида может содержать меньше аминокислот или дополнительные аминокислоты, что соответствует укорочению участка FR или CDR вариабельного домена или же добавлению в него. Например, вариабельный домен тяжелой цепи может включать вставку единственной аминокислоты (остаток 52а по Кабату) после остатка 52 участка CDR2 V_H и нескольких остатков (к примеру, остатков 82а, 82б, 82с и т.д. по Кабату) после остатка 82 участка FR тяжелой цепи. Нумерацию остатков по Кабату для данного антитела можно установить путем совмещения последовательности антитела по участкам гомологичности со “стандартной” последовательностью, пронумерованной по Кабату.

Термин “антитело” (Ab) в контексте настоящего изобретения обозначает молекулу

иммуноглобулина, фрагмент молекулы иммуноглобулина или производное одного из них, которое обладает способностью к специальному связыванию с антигеном при обычных физиологических условиях в течение значительного периода времени, к примеру, по меньшей мере 30 мин, по меньшей мере 45 мин, по меньшей мере 1 час, по меньшей мере 2 ч, по меньшей мере 4 ч, по меньшей мере 8 ч, по меньшей мере 12 ч, 24 ч или больше, 48 ч или больше, 3, 4, 5, 6, 7 или больше дней и т.д., или любого иного существенного и функционально определенного промежутка времени (как-то времени, достаточного для индуцирования, стимулирования, усиления и/или модулирования физиологической реакции, связанной со связыванием антитела с антигеном).

Вариабельные области тяжелых и легких цепей молекулы иммуноглобулина содержат связывающий домен, который взаимодействует с антигеном. Константные области антител (Ab) могут опосредовать связывание иммуноглобулина с тканями или факторами хозяина, включая различные клетки иммунной системы (как-то эффекторные клетки) и первый компонент (Clq) классической системы комплемента.

Антитело к CD38 может представлять собой биспецифическое антитело, диатело или подобную молекулу (к примеру, см. описание диател в PNAS USA 90(14), 6444-8 (1993)). В самом деле, биспецифические антитела, диатела и т.п., предусмотренные настоящим изобретением, могут связываться с любой подходящей мишенью, а также с отдельной частью CD38.

Как указано выше, термин антитело, если не указано иначе или явно не противоречит контексту, охватывает фрагменты антител, сохраняющие способность к специальному связыванию антигена. Было показано, что функция связывания антигена антителом может выполняться фрагментами полного антитела. Примеры связывающих фрагментов, охватываемые термином “антитело”, включают: (i) Fab-фрагменты, т.е. одновалентные фрагменты, состоящие из доменов V_L, V_H, C_L и C_{H1}; (ii) F(ab)₂- и F(ab')₂-фрагменты, т.е. двухвалентные фрагменты, содержащие два Fab-фрагмента, соединенные дисульфидным мостиком на шарнирном участке; (iii) Fd-фрагменты, состоящие в основном из доменов V_H и C_{H1}; (iv) Fv-фрагменты, состоящие в основном из доменов V_L и V_H одного плеча антитела; (v) dAb-фрагменты (Ward et al., Nature 341, 544-546 (1989)), состоящие в основном из домена V_H; (vi) отдельные участки комплементарности (CDR); и (vii) комбинации из двух или нескольких отдельных участков CDR, которые необязательно могут соединяться синтетическим линкером. Кроме того, хотя два домена Fv-фрагмента, V_L и V_H, кодируются отдельными генами, они могут быть соединены, при помощи рекомбинантных методов, синтетическим линкером, позволяющим получать их в виде одной белковой цепи, в которой области V_L и V_H соединяются парами с

образованием одновалентных молекул, известных как одноцепочечные антитела или одноцепочечные Fv (scFv), например, см. Bird et al., *Science* 242, 423-426 (1988); и Huston et al., *PNAS USA* 85, 5879-5883 (1988)). Такие одноцепочечные антитела охватываются термином антитело, если не оговорено иначе или не диктуется четко контекстом. Термин антитело охватывает и другие формы одноцепочечных антител, как-то диатела. Хотя такие фрагменты в общем охватываются значением термина антитело, они собирательно и независимо друг от друга составляют уникальные особенности настоящего изобретения, проявляя различные биологические свойства и полезность. Эти и другие полезные в контексте настоящего изобретения фрагменты антител дополнительно обсуждаются далее.

Следует также иметь в виду, что термин антитело в общем охватывает и поликлональные антитела, моноклональные антитела (mAb), такие антителоподобные полипептиды, как химерные антитела и гуманизированные антитела, антидиотипические (анти-Id) антитела к антителам и фрагменты антител, сохраняющие способность к специальному связыванию антигена (антителосвязывающие фрагменты), полученные любым известным методом, как-то энзиматическим расщеплением, синтезом пептидов и рекомбинантными методами. Созданное антитело может обладать любым изотипом.

Термин “эпитоп” обозначает белковую детерминанту, способную специфически связываться с антителом. Эпитопы обычно состоят из химически активных поверхностных группировок таких молекул, как аминокислоты или боковые цепи сахаров и обычно обладают специфическими характеристиками трехмерной структуры, а также специфическими характеристиками заряда. Конформационные и неконформационные эпитопы различаются тем, что связывание с первыми, но не со вторыми исчезает в присутствии денатурирующих растворителей. Эпитоп может содержать аминокислотные остатки, непосредственно участвующие в связывании (которые также именуются иммунодомinantной компонентой эпитопа), и другие аминокислотные остатки, не принимающие непосредственного участия в связывании, как-то аминокислотные остатки, которые эффективно блокируются специфическим антигенсвязывающим пептидом (иными словами, эти аминокислотные остатки находятся на месте посадки специфического антигенсвязывающего пептида).

Термин “биспецифичная молекула” служит для обозначения любого вещества, как-то белка, пептида либо белкового или пептидного комплекса, обладающего двумя разными специфичностями связывания. Например, молекула может связываться или взаимодействовать с: (a) поверхностным антигеном клетки и (b) Fc-рецептором на поверхности эффекторной клетки. Термин “мультиспецифичная молекула” служит для

обозначения любого вещества, к примеру белка, пептида либо белкового или пептидного комплекса, обладающего более чем двумя разными специфичностями связывания. Например, молекула может связываться или взаимодействовать с: (a) поверхностным антигеном клетки, (b) Fc-рецептором на поверхности эффекторной клетки и (c) по меньшей мере одним другим компонентом. Соответственно, настоящее изобретение охватывает биспецифичные, триспецифичные, тетраспецифичные и другие мультиспецифичные молекулы, направленные против CD38 и против других поверхностных антигенов клетки или таких мишней, как Fc-рецепторы на эффекторных клетках.

Термин “биспецифичные антитела” служит для обозначения любых антител к CD38, представляющих собой биспецифичные молекулы. Термин “биспецифичные антитела” также охватывает диатела. Диатела представляют собой двухвалентные, биспецифичные антитела, у которых домены V_H and V_L экспрессируются на одной полипептидной цепи при помощи такого линкера, который будет слишком коротким для спаривания между двумя доменами на одной и той же цепи, тем самым вынуждая домены образовывать пары с комплементарными доменами другой цепи и создавая два антиген-связывающих центра (например, см. Holliger P. et al., PNAS USA 90, 6444-6448 (1993); Poljak R.J. et al., Structure 2, 1121-1123 (1994)).

В настоящем изобретении термин “эффекторная клетка” относится к таким иммунным клеткам, которые участвуют в эффекторной фазе иммунного ответа, в противоположность распознавательной и активационной фазам иммунного ответа. Примеры иммунных клеток включают клетки миелоидного или лимфоидного происхождения, например, лимфоциты (как-то В-клетки и Т-клетки, в том числе цитолитические Т-клетки (CTL)), клетки-киллеры, нормальные клетки-киллеры, макрофаги, моноциты, эозинофилы, нейтрофилы, полиморфноядерные клетки, гранулоциты, тучные клетки и базофилы. Некоторые эффекторные клетки экспрессируют определенные Fc-рецепторы и выполняют специфические иммунные функции. В некоторых воплощениях эффекторные клетки способны индуцировать антителозависимую клеточную цитотоксичность (ADCC), к примеру, нейтрофилы способны индуцировать ADCC. Например, моноциты, макрофаги, экспрессирующие FcR, участвуют в специфическом уничтожении клеток-мишней и презентации антигенов другим компонентам иммунной системы либо в связывании клеток, презентирующих антигены. В некоторых воплощениях эффекторные клетки могут подвергаться фагоцитозу антиген мишени, клетки мишени или микроорганизмы. Экспрессия определенного FcR на эффекторных клетках может регулироваться такими гуморальными факторами, как цитокины. Например, оказалось, что экспрессия Fc γ RI усиливается под действием γ -интерферона (IFN- γ) и/или G-CSF. Такое усиление

экспрессии повышает цитотоксическую активность несущих FcγRI клеток против мишени. Эффекторные клетки могут подвергать фагоцитозу или лизировать антиген мишени или клетки мишени.

Термин “человеческое антитело” в настоящем изобретении служит для обозначения таких антител, у которых вариабельные и константные области происходят из последовательностей естественных иммуноглобулинов человека. Человеческие антитела настоящего изобретения могут включать аминокислотные остатки, которые не входят в последовательности естественных иммуноглобулинов человека (к примеру, мутации, введенные при случайном или направленном мутагенезе *in vitro* или при соматических мутациях *in vivo*). Однако термин “человеческое антитело” в настоящем изобретении не охватывает такие антитела, у которых в каркасную последовательность человека встроены последовательности CDR естественного антитела из другого вида млекопитающих, к примеру, мыши.

В настоящем изобретении человеческое антитело “происходит из” определенной естественной последовательности, если антитело получено из какой-либо системы с использованием последовательностей иммуноглобулинов человека, например, при иммунизации трансгенных мышей, несущих гены иммуноглобулинов человека, или при скрининге библиотеки генов иммуноглобулинов человека, и при этом аминокислотная последовательность выбранного человеческого антитела по меньшей мере на 90%, как-то по меньшей мере на 95%, к примеру по меньшей мере на 96%, как-то по меньшей мере на 97%, к примеру по меньшей мере на 98% или по меньшей мере на 99% идентична аминокислотной последовательности, кодируемой сегментом естественного гена вариабельной области V_H или V_L . Как правило, человеческое антитело, происходящее из определенной последовательности сегмента естественного гена вариабельной области V_H или V_L , должно проявлять не более 10 аминокислотных отличий, как-то не более 5, к примеру, не более 4, 3, 2 или 1 аминокислотного различия от аминокислотной последовательности, кодируемой естественным геном иммуноглобулина.

“Химерное” антитело – это антитело, содержащее один или несколько участков из одного антитела и один или несколько участков из одного или нескольких других антител, происходящих из другого вида. Одновалентное химерное антитело представляет собой димер (HL), состоящий из химерной Н-цепи, связанной дисульфидными мостиками с химерной L-цепью. Двухвалентное химерное антитело представляет собой тетramer ((H_2L_2)), состоящий из двух HL -димеров, соединенных по меньшей мере одним дисульфидным мостиком. Можно получить и поливалентное химерное антитело, к примеру, используя СН-участок, который подвергается олигомеризации (например, из Н-

цепи IgM или μ -цепи). Как правило, химерное антитело означает такое антитело, у которого часть тяжелой и/или легкой цепи идентична или гомологична соответствующим последовательностям в антителах из определенного вида или принадлежащих к определенному классу или подклассу антител, тогда как остальная часть цепи идентична или гомологична соответствующим последовательностям в антителах из другого вида или принадлежащих к другому классу или подклассу антител, а также фрагменты таких антител, если только они проявляют требуемую биологическую активность (например, см. US 4,816,567 и Morrison et al., PNAS USA 81, 6851-6855 (1984)). Химерные антитела получают рекомбинантными способами, хорошо известными в этой области (к примеру, см. Cabilly et al., PNAS USA 81, 3273-3277 (1984); Morrison et al., PNAS USA 81, 6851-6855 (1984); Boulianne et al., Nature 312, 643-646 (1984); EP 125023; Neuberger et al., Nature 314, 268-270 (1985); EP 171496; EP 173494; WO 86/01533; EP 184187; Sahagan et al., J. Immunol. 137, 1066-1074 (1986); WO 87/02671; Liu et al., PNAS USA 84, 3439-3443 (1987); Sun et al., PNAS USA 84, 214-218 (1987); Better et al., Science 240, 1041-1043 (1988); и Harlow et al., Antibodies: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N.Y. (1988)).

“Гуманизированное” антитело представляет собой антитело, происходящее из другого вида, чем человек, но в котором некоторые аминокислоты в каркасном и константном доменах тяжелой и легкой цепей были подвергнуты мутации с тем, чтобы избежать или устраниить иммунный ответ у человека. Гуманизированные формы не принадлежащих человеку (к примеру, мышиных) антител представляют собой химерные антитела, которые содержат минимальную последовательность из не принадлежащего человеку иммуноглобулина. По большей части гуманизированные антитела представляют собой иммуноглобулины человека (антитела-реципиента), в которых остатки из гипервариабельной области реципиента заменены остатками из гипервариабельной области другого вида (антитела-донора), как-то мыши, крысы, кролика или другого примата, обладающими такими желательными характеристиками связывания, как специфичность и аффинность. В некоторых случаях остатки Fv каркасного участка (FR) иммуноглобулина человека заменяются соответствующими чужими остатками. Кроме того, гуманизированные антитела могут содержать остатки, которые не встречаются в антителах реципиента или антителах донора. Такие модификации делаются для того, чтобы еще больше оптимизировать рабочие показатели антител. В общем, гуманизированное антитело должно содержать практически весь по меньшей мере один или чаще два вариабельных домена, в которых все или практически все гипервариабельные петли соответствуют петлям чужого иммуноглобулина, а все или

практически все каркасные участки (FR) представляют собой последовательности иммуноглобулина человека. Гуманизированное антитело необязательно также содержит по меньшей мере часть константной области (Fc) иммуноглобулина, как правило, иммуноглобулина человека. Более подробно об этом см. Jones et al., Nature 321, 522-525 (1986); Riechmann et al., Nature 332, 323-329 (1988); и Presta, Curr. Op. Struct. Biol. 2, 593-596 (1992).

Термины “моноклональное антитело” или “композиция моноклонального антитела” в настоящем изобретении относятся к препаратам молекул антител однородного молекулярного состава. Композиция моноклонального антитела проявляет единственную специфичность связывания и сродство к определенному эпитопу. Соответственно, термин “моноклональное антитело человека” относится к антителам, проявляющим единственную специфичность связывания, у которых вариабельные и константные области происходят из последовательностей естественного иммуноглобулина человека. Моноклональные антитела человека могут быть получены методом гибридомы, который включает получение В-клеток из трансгенного или трансхромосомного животного, как-то трансгенной мыши, у которой геном содержит трансген тяжелой цепи человека и трансген легкой цепи, и слияние их с “бессмертными” клетками. Моноклональное антитело сокращенно обозначается как mAb.

В настоящем изобретении “специфическое связывание” относится к связыванию антител с заданным антигеном. Как правило, антитело связывается со сродством, соответствующим значению K_D в 10^{-7} М или меньше, как-то 10^{-8} М или меньше, как-то 10^{-9} М или меньше, 10^{-10} М или меньше или 10^{-11} М или даже меньше, при определении методом поверхностного плазмонного резонанса (SPR) на приборе BIACore 3000, используя рекомбинантный CD38 в качестве лиганда и антитело в качестве определяемого вещества. Антитело может связываться с заданным антигеном со сродством, соответствующим значению K_D по меньшей мере в 10 раз меньше, как-то по меньшей мере в 100 раз меньше, к примеру, по меньшей мере в 1000 раз меньше, как-то по меньшей мере в 10000 раз меньше, к примеру, по меньшей мере в 100000 раз меньше, чем при связывании с неспецифическим антигеном (напр., БСА, казеином), другим, чем заданный антиген или близкородственные антигены. В какой степени сродство будет выше, зависит от значения K_D антитела, так что при очень низких значениях K_D (то есть при высокой специфичности антитела) сродство к антигену будет по меньшей мере в 10000 раз выше, чем к неспецифическому антигену.

Термин «специфичность» в настоящем изобретении обозначает способность CD38-связывающих пептидов, как-то антител к CD38, к распознаванию эпитопа на CD38, в то

же время не обладая или почти не обладая заметной реактивностью к другим частям CD38 (включая другие эпитопы, связывающиеся с другими антителами к CD38). Специфичность можно определить в относительных единицах методом конкурентного связывания, как описано в настоящем изобретении. В частности, специфичность можно определить любым из методов идентификации характеристик эпитопа, описанных в настоящем изобретении, либо их эквивалентов, известных в этой области.

Антитело, специфичное к определенной антигеннной детерминанте, тем не менее может проявлять перекрестную реактивность к другим биомолекулам, которые могут находиться в каком-то биологическом окружении вместе с CD38. Более конкретно, антитело к CD38 может давать перекрестную реакцию с гомологами CD38 из других видов. Так или иначе, такие перекрестно-реактивные антитела обычно избирательны к CD38 человека в отношении соответствующей структуры и/или факторов окружающей среды.

Термин “избирательность” в настоящем изобретении означает предпочтительное связывание антитела к CD38 с определенным участком, мишенью или пептидом; как правило, участком или эпипотом на CD38, в противоположность одной или нескольким другим биологическим молекулам, структурам, клеткам, тканям и т.д. В одном воплощении используемое в настоящем изобретении антитело к CD38 избирательно к какой-то части CD38 в контексте раковых клеток толстой кишки (т.е. антитело к CD38 избирательно связывается с этой частью CD38 помимо других компонентов раковых клеток толстой кишки).

Термин “ k_d ” (сек^{-1}) в настоящем изобретении служит для обозначения равновесной константы скорости диссоциации для определенного взаимодействия антитело-антителен. Данная величина также обозначается как k_{off} .

Термин “ k_a ” ($M^{-1} \times \text{сек}^{-1}$) в настоящем изобретении служит для обозначения равновесной константы скорости ассоциации для определенного взаимодействия антитело-антителен.

Термин “ K_D ” (M) в настоящем изобретении служит для обозначения равновесной константы диссоциации для определенного взаимодействия антитело-антителен.

Термин “ K_A ” (M^{-1}) в настоящем изобретении служит для обозначения равновесной константы ассоциации для определенного взаимодействия антитело-антителен и выводится путем деления k_a на k_d .

В настоящем изобретении “изотип” означает класс антитела (например, IgG1, IgG2, IgG3, IgG4, IgD, IgA, IgE или IgM), который кодируется генами константной области тяжелой цепи.

“Клетки-мишени” должны означать любые нежелательные клетки у индивидуума. В некоторых воплощениях клетки-мишени представляют собой клетки, экспрессирующие или суперэкспрессирующие CD38. К клеткам, экспрессирующими CD38, как правило, относятся гемопоэтические клетки, как-то медуллярные тимоциты, активированные Т- и В-клетки, 80% покоящихся NK-клеток и моноцитов, лимфобласты зародышевых центров лимфатических узлов, плазматические В-клетки и некоторые внутрифолликулярные клетки, дендритные клетки, нормальные клетки костного мозга, определенные клетки-предшественники, 50-80% клеток крови пуповины, эритроцитов и тромбоцитов. CD38 также может экспрессироваться негемопоэтическими клетками, как-то интраэпителиальными клетками и лимфоцитами *lamina propria* в кишечнике, клетками Пуркинье и нейрофибрillярными клубками в мозге, эпителиальными клетками предстательной железы, β -клетками поджелудочной железы, остеокластами в костях, клетками сетчатки глаза и сарколеммой гладких и поперечно-полосатых мышц. На злокачественных клетках CD38 экспрессируется при различных злокачественных гематологических заболеваниях, в том числе при множественной миеломе, первичной или вторичной плазмоцитарной лейкемии, хронической В-клеточной лимфоцитарной лейкемии, острой В-клеточной лимфоцитарной лейкемии, макроглобулинемии Вальденстрома, первичном системном амилоидозе, мантиевидноклеточной лимфоме, пролимфоцитарной/миелоцитарной лейкемии, острой миелоидной лейкемии, хронической миелоидной лейкемии, фолликулярной лимфоме и NK-клеточной лейкемии.

В настоящем изобретении термин “индивидуум” охватывает как человека, так и животных. Термин “животные” охватывает всех позвоночных, как млекопитающих, так и не млекопитающих, как-то приматов, овец, собак, коров, кур, амфибий, рептилий и т.п.

“Лечение” означает введение эффективного количества терапевтически активного соединения по настоящему изобретению с целью облегчения, улучшения или устранения (излечения) симптомов или заболеваний.

Аспекты и воплощения изобретения

В первом основном аспекте изобретение касается способа торможения роста и/или пролиферации опухолевых клеток, экспрессирующих CD38, у нуждающегося в этом индивидууме, при этом способ включает введение данному индивидууму:

- i) неагонистического антитела, связывающегося, а именно специфически связывающегося с CD38,
- ii) по меньшей мере одного кортикостероида, и
- iii) по меньшей мере одного некортикостероидного средства химиотерапии.

В следующем основном аспекте изобретение касается способа лечения рака с

участием опухолевых клеток, экспрессирующих CD38, у нуждающегося в этом индивидуума, при этом способ включает введение данному индивидууму:

- i) неагонистического антитела, связывающегося, а именно специфически связывающегося с CD38,
- ii) необязательно по меньшей мере одного кортикоэстерида, и
- iii) необязательно по меньшей мере одного некортикоэстерионного средства химиотерапии, как-то неалкилирующего некортикоэстерионного средства химиотерапии, с последующей аутологической пересадкой периферических стволовых клеток или костного мозга.

В одном воплощении вышеупомянутых способов изобретения данное по меньшей мере одно некортикоэстерионное средство химиотерапии включает цитотокическое средство и/или ингибитор ангиогенеза. В другом воплощении данное по меньшей мере одно некортикоэстерионное средство химиотерапии включает алкилирующее вещество.

В следующем воплощении данное по меньшей мере одно некортикоэстерионное средство химиотерапии включает одно или несколько средств, выбранных из группы, состоящей из мелфалана, мехлорэтамина, тиоэпа, хлорамбуцила, кармустина (BSNU), ломустина (CCNU), циклофосфамида, бусульфана, дибромманинита, стрептозотоцина, дакарбазина (DTIC), прокарбазина, митомицина С, цисплатина и других производных платины, как-то карбоплатина.

В следующем воплощении данное по меньшей мере одно некортикоэстерионное средство химиотерапии включает производное глутаминовой кислоты, как-то талидомид (Thalomid[®]) или аналог талидомида, напр., CC-5013 (леналидомид, Revlimid[™]) или CC4047 (Actimid[™]).

В следующем воплощении данное по меньшей мере одно некортикоэстерионное средство химиотерапии включает ингибитор протеасом, как-то бортезомиб (Velcade[®]), или такой алкалоид барвинка, как винкристин, или такой антрациклин, как доксорубицин.

В одном воплощении способов изобретения данный по меньшей мере один кортикоэстерионд включает глюокортикоид. В другом воплощении данный по меньшей мере один кортикоэстерионд включает преднизон или дексаметазон.

В следующих воплощениях изобретения данный по меньшей мере один кортикоэстерионд включает преднизон, а данное по меньшей мере одно некортикоэстерионное средство химиотерапии включает мелфалан.

В следующих воплощениях изобретения данный по меньшей мере один кортикоэстерионд включает преднизон, а данное по меньшей мере одно некортикоэстерионное средство химиотерапии включает талидомид.

В следующих воплощениях изобретения данный по меньшей мере один кортико-стериоид включает преднизон, а данное по меньшей мере одно некортикостериоидное средство химиотерапии включает мелфалан и талидомид.

В следующих воплощениях изобретения данный по меньшей мере один кортико-стериоид включает дексаметазон, а данное по меньшей мере одно некортикостериоидное средство химиотерапии включает талидомид и/или леналидомид.

В следующих воплощениях изобретения данный по меньшей мере один кортико-стериоид включает дексаметазон, а данное по меньшей мере одно некортикостериоидное средство химиотерапии включает винクリстин и/или доксорубицин.

В одном воплощении способов изобретения данное неагонистическое антитело, которое связывается с CD38, является моноклональным антителом, как-то моноклональным антителом человека.

В другом воплощении изобретения данное антитело является антагонистом CD38.

В следующем воплощении изобретения данное антитело представляет собой:

- антитело, которое не вызывает высвобождения значительного количества IL-6 из моноцитов человека или мононуклеарных клеток периферической крови при определении способом, описанным в примере 19 описания,

и/или

- антитело, которое не вызывает высвобождения заметного количества IFN- γ из Т-клеток человека или мононуклеарных клеток периферической крови при определении способом, описанным в примере 20 описания,

и/или

- антитело, которое интернализируется клетками, экспрессирующими CD38, к примеру, интернализируется клетками CHO-CD38 за 5-15 минут при 37°C по методике, описанной в примере 12 описания,

и/или

- антитело, которое вызывает антителозависимую клеточную цитотоксичность (ADCC), к примеру, со значением EC₅₀ менее 15 нг/мл, как-то менее 10 нг/мл в клетках Daudi-luc и со значением EC₅₀ менее 75 нг/мл, как-то менее 50 нг/мл, 30 нг/мл или 10 нг/мл в клетках MM при определении способом, описанным в примере 5 описания,

и/или

- антитело, которое вызывает комплемент-зависимую цитотоксичность (CDC) в присутствии комплемента, к примеру, со значением EC₅₀ менее 5 мкг/мл, как-то менее 1 мкг/мл в клетках Daudi-luc или CD38-CHO по методике, описанной в примере 6 описания,

и/или

- антитело, которое ингибирует синтез cGDPR,
и/или
- антитело, которое ингибирует синтез cADPR,
и/или
- антитело, которое связывается с CD38 человека со значением K_D менее 10^{-8} М, как-то в интервале от 10^{-8} М до 10^{-11} М, например, в интервале от 7×10^{-9} М до 10^{-10} М при определении методом поверхностного плазмонного резонанса, описанным в примере 20 описания,
и/или
 - антитело, которое ингибирует синтез cGDPR по меньшей мере на 25%, как-то по меньшей мере на 30% через 90 мин при концентрации в 3 мкг/мл при определении спектрофотометрическим методом, описанным в примере 24 описания,
 - и/или
 - антитело, которое ингибирует синтез cADPR по меньшей мере на 25%, как-то по меньшей мере на 30% через 90 мин при концентрации в 3 мкг/мл при определении методом ВЭЖХ, описанным в Munshi et al., J. Biol. Chem. 275, 21566-21571 (2000).

В одном воплощении используемое в изобретении неагонистическое антитело к CD38 представляет собой антитело -003. Антитело -003 является моноклональным антителом человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7.

В другом воплощении используемое в изобретении неагонистическое антитело к CD38 представляет собой антитело -005. Антитело -005 является моноклональным антителом человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17.

В следующем воплощении используемое в изобретении неагонистическое антитело к CD38 представляет собой антитело -024. Антитело -024 является моноклональным антителом человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

В одном воплощении используемое в изобретении неагонистическое антитело к CD38 представляет собой антитело, связывающееся с CD38 человека, которое кодируется нуклеиновыми кислотами легкой цепи человека и тяжелой цепи человека, содержащими нуклеотидные последовательности своих вариабельных областей, приведенные в SEQ ID No:1 и SEQ ID No:6, соответственно.

В одном воплощении используемое в изобретении неагонистическое антитело к CD38 представляет собой антитело, связывающееся с CD38 человека, которое кодируется

нуклеиновыми кислотами легкой цепи человека и тяжелой цепи человека, содержащими нуклеотидные последовательности своих вариабельных областей, приведенные в SEQ ID No:11 и SEQ ID No:16, соответственно.

В одном воплощении используемое в изобретении неагонистическое антитело к CD38 представляет собой антитело, связывающееся с CD38 человека, которое кодируется нуклеиновыми кислотами легкой цепи человека и тяжелой цепи человека, содержащими нуклеотидные последовательности своих вариабельных областей, приведенные в SEQ ID No:21 и SEQ ID No:26, соответственно.

В следующем воплощении используемое в изобретении неагонистическое антитело к CD38 представляет собой одно из антител, описанных в WO 2005/103083 (Morphosys), в частности антитело, содержащее одну или несколько последовательностей, приведенных на фиг. 1b и/или приведенных на фиг. 2B в WO 2005/103083.

Антитела взаимодействуют с антигенами мишени главным образом через аминокислотные остатки, располагающиеся в 6 участках комплементарности (CDR) тяжелой и легкой цепи. По этой причине аминокислотные последовательности внутри CDR отличаются большим разнообразием между отдельными антителами, чем последовательности вне CDR. Поскольку последовательности CDR ответственны за большинство взаимодействий антитело-антиген, то можно экспрессировать рекомбинантные антитела, воспроизводящие свойства конкретных природных антител, путем конструирования экспрессионных векторов, включающих последовательности CDR из конкретного природного антитела, пересаженные в каркасные последовательности из другого антитела с другими свойствами (например, см. Riechmann L. et al., Nature 332, 323-327 (1998); Jones P. et al., Nature 321, 522-525 (1986); и Queen C. et al., PNAS USA 86, 10029-10033 (1989)).

Поскольку хорошо известно, что домены CDR3 тяжелой цепи антител играют особенно важную роль в специфичности/аффинности связывания антитела с антигеном (Ditzel HJ et al., J. Immunol. 157(2), 739-49 (1996); Barbas SM et al., J. Am. Chem. Soc. 116, 2161-2162 (1994); и Barbas SM et al., Proc Natl Acad Sci USA 92(7), 2529-33 (1995)), то используемые в изобретении антитела могут содержать CDR3 тяжелой цепи антитела -003 или -005 или -024. Используемые в изобретении антитела также могут содержать CDR3 тяжелой и легкой цепи антитела -003 или -005 или -024.

Итак, в следующем воплощении способов изобретения данное антитело представляет собой антитело, содержащее участок CDR3 из V_H, последовательность которого приведена в SEQ ID No:10, или антитело, которое конкурирует за связывание к CD38 с данным антителом, напр., связываясь с тем же эпитопом, что и данное антитело.

В одном воплощении конкуренция определяется методом ELISA, как описано в разделе «Примеры».

В другом воплощении конкуренция определяется методом FACS, как описано в разделе «Примеры».

В другом воплощении данное антитело представляет собой антитело, содержащее участок CDR3 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:5, и участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:10.

В следующем воплощении данное антитело представляет собой антитело, содержащее вариабельные области легкой цепи человека и тяжелой цепи человека, причем вариабельная область легкой цепи содержит участок CDR1 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:3, участок CDR2 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:4, и участок CDR3 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:5, а вариабельная область тяжелой цепи содержит участок CDR1 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:8, участок CDR2 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:9, и участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:10.

В следующем воплощении данное антитело представляет собой антитело, содержащее область V_L , аминокислотная последовательность которой приведена в SEQ ID No:2, или область V_L , аминокислотная последовательность которой по меньшей мере на 90%, как-то по меньшей мере на 95% идентична последовательности, приведенной в SEQ ID No:2.

В следующем воплощении данное антитело представляет собой антитело, содержащее область V_H , аминокислотная последовательность которой приведена в SEQ ID No:7, или область V_H , аминокислотная последовательность которой по меньшей мере на 90%, как-то по меньшей мере на 95% идентична последовательности, приведенной в SEQ ID No:7, или область V_H , содержащую 1-5, как-то 1-3 аминокислотные замены, делеции или вставки по сравнению с последовательностью, приведенной в SEQ ID No:7.

В следующем воплощении данное антитело представляет собой антитело, содержащее участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:20, или антитело, которое конкурирует за связывание к CD38 с данным антителом, напр., связываясь с тем же эпитопом, что и данное антитело.

В следующем воплощении данное антитело представляет собой антитело, содержащее участок CDR3 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:15, и участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:20.

В следующем воплощении данное антитело представляет собой антитело,

содержащее вариабельные области легкой цепи человека и тяжелой цепи человека, причем вариабельная область легкой цепи содержит участок CDR1 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:13, участок CDR2 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:14, и участок CDR3 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:15, а вариабельная область тяжелой цепи содержит участок CDR1 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:18, участок CDR2 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:19, и участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:20.

В следующем воплощении данное антитело представляет собой антитело, содержащее область V_L , аминокислотная последовательность которой приведена в SEQ ID No:12, или область V_L , аминокислотная последовательность которой по меньшей мере на 90%, как-то по меньшей мере на 95% идентична последовательности, приведенной в SEQ ID No:12.

В следующем воплощении данное антитело представляет собой антитело, содержащее область V_H , аминокислотная последовательность которой приведена в SEQ ID No:17, или область V_H , аминокислотная последовательность которой по меньшей мере на 90%, как-то по меньшей мере на 95% идентична последовательности, приведенной в SEQ ID No:17, или область V_H , содержащую 1-5, как-то 1-3 аминокислотные замены, делеции или вставки по сравнению с последовательностью, приведенной в SEQ ID No:17.

В следующем воплощении данное антитело представляет собой антитело, содержащее участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:30, или антитело, которое конкурирует за связывание к CD38 с данным антителом, напр., связываясь с тем же эпитопом, что и данное антитело.

В следующем воплощении данное антитело представляет собой антитело, содержащее участок CDR3 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:25, и участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:30.

В следующем воплощении данное антитело представляет собой антитело, содержащее вариабельные области легкой цепи человека и тяжелой цепи человека, причем вариабельная область легкой цепи содержит участок CDR1 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:23, участок CDR2 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:24, и участок CDR3 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:25, а вариабельная область тяжелой цепи содержит участок CDR1 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:28, участок CDR2 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:29, и участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:30.

В следующем воплощении данное антитело представляет собой антитело, содержащее область V_L , аминокислотная последовательность которой приведена в SEQ ID No:22, или область V_L , аминокислотная последовательность которой по меньшей мере на 90%, как-то по меньшей мере на 95% идентична последовательности, приведенной в SEQ ID No:22.

В следующем воплощении данное антитело представляет собой антитело, содержащее область V_H , аминокислотная последовательность которой приведена в SEQ ID No:27, или область V_H , аминокислотная последовательность которой по меньшей мере на 90%, как-то по меньшей мере на 95% идентична последовательности, приведенной в SEQ ID No:27, или область V_H , содержащую 1-5, как-то 1-3 аминокислотные замены, делеции или вставки по сравнению с последовательностью, приведенной в SEQ ID No:27.

В одном воплощении способов изобретения данное по меньшей мере одно некортикоидное средство химиотерапии включает одно или несколько средств, выбранных из группы, состоящей из мелфалана, мехлорэтамина, тиоэпа, хлорамбуцила, карmustина (BSNU), ломустина (CCNU), циклофосфамида, бусульфана, дигромманнитола, стрептозотоцина, дакарбазина (DTIC), прокарбазина, митомицина С, цисплатина и других производных платины, как-то карбоплатина, а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,
- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17, и
- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

В одном воплощении способов изобретения данное по меньшей мере одно некортикоидное средство химиотерапии включает мелфалан, а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,
- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ

ID No:17, и

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

В другом воплощении данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает производное глутаминовой кислоты, как-то талидомид (Thalomid[®]) или аналог талидомида, напр., CC-5013 (леналидомид, RevlimidTM) или CC4047 (ActimidTM), а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,

– моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17, и

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

В следующем воплощении данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает производное глутаминовой кислоты, как-то талидомид (Thalomid[®]) или аналог талидомида, напр., CC-5013 (леналидомид, RevlimidTM) или CC4047 (ActimidTM), а данное антитело представляет собой моноклональное антитело человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17.

В другом воплощении данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает такой ингибитор протеасом, как бортезомиб (Velcade[®]), а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,

– моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17, и

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

В следующем воплощении данный по меньшей мере один кортикостероид включает дексаметазон, данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает такой ингибитор протеасом, как бортезомиб (Velcade[®]), а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,
- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17, и
- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

В другом воплощении данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает такой алкалоид барвинка, как винクリстин, а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,
- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17, и
- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

В следующем воплощении данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает такой антрациклин, как доксорубицин, а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,
- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17, и
- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит

из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

В другом воплощении данный по меньшей мере один кортикостероид включает глюкокортикоид, а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17, и

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

В следующем воплощении данный по меньшей мере один кортикостероид включает преднизон, а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17, и

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

В следующем воплощении данный по меньшей мере один кортикостероид включает преднизон, данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает мефалан, а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17, и

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ

ID No:27.

В следующем воплощении данный по меньшей мере один кортикостероид включает преднизон, данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает талидомид, а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17, и

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

В следующем воплощении данный по меньшей мере один кортикостероид включает преднизон, данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает мефалан и талидомид, а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17, и

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

В другом воплощении данный по меньшей мере один кортикостероид включает дексаметазон, а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17, и

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит

из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

В следующем воплощении данный по меньшей мере один кортикостероид включает дексаметазон, данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает талидомид и/или леналидомид, а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,
- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17, и
- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

В следующем воплощении данный по меньшей мере один кортикостероид включает дексаметазон, данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает винкристин и/или доксорубицин, а данное антитело выбрано из группы, состоящей из:

- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:2, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:7,
- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:12, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:17, и
- моноклонального антитела человека типа IgG1, у которого область V_L состоит из последовательности SEQ ID No:22, а область V_H состоит из последовательности SEQ ID No:27.

Антитела, подходящие для настоящего изобретения, также охватывают варианты антител из примеров. Функциональный вариант области V_L, V_H или участка CDR в отношении антитела к CD38 позволяет ему сохранить по крайней мере существенную часть (по меньшей мере 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% или больше) аффинности/авидности и/или специфичности/избирательности исходного антитела, а в некоторых случаях такое антитело может обладать большей аффинностью, избирательностью и/или специфичностью, чем исходное антитело.

“Вариант” антитела к CD38 представляет собой антитело, отличающееся от исходного антитела (обычно получаемого при иммунизации) изменением одного или нескольких подходящих аминокислотных остатков, а именно заменой, делецией, вставкой или добавлением концевой последовательности в участки CDR или другие последовательности V_H и/или V_L (при условии, что при этом по крайней мере сохранится, если даже не улучшится, существенная часть эпитопосвязывающих характеристик исходного антитела).

Так, например, у варианта антитела один или несколько аминокислотных остатков могут быть введены или вставлены в или рядом с одним или несколькими гипервариабельными участками исходного антитела, к примеру, в один или несколько участков CDR. Вариант антитела к CD38 может содержать любое число вставок аминокислотных остатков, опять же при условии, что по крайней мере сохранится существенная часть эпитопосвязывающих характеристик исходного антитела. Вариант антитела к CD38 по настоящему изобретению может содержать, к примеру, 1-30 вставок аминокислотных остатков, например, 1-10, как-то, к примеру, 2-10, например, 2-5 или, к примеру, 1-5 вставок аминокислотных остатков. Аналогичным образом, вариант антитела к CD38 по настоящему изобретению может содержать, к примеру, 1-30 делеций аминокислотных остатков, например, 1-10, как-то, к примеру, 2-10, например, 2-5 или, к примеру, 1-5 делеций аминокислотных остатков. Аналогичным образом, вариант антитела к CD38 по настоящему изобретению может содержать, к примеру, 1-30 замен аминокислотных остатков, например, 1-10, как-то, к примеру, 2-10, например, 2-5 или, к примеру, 1-5 замен аминокислотных остатков. Аналогичным образом, вариант антитела к CD38 по настоящему изобретению может содержать, к примеру, 1-30 добавлений концевых аминокислотных остатков, например, 1-10, как-то, к примеру, 2-10, например, 2-5 или, к примеру, 1-5 добавлений концевых аминокислотных остатков. Вариант антитела по настоящему изобретению также может содержать любые комбинации из двух и больше таких вставок, делеций, замен и добавлений концевых аминокислотных остатков при условии, что у варианта по крайней мере сохранится существенная часть аффинности, специфичности и/или избирательности исходного антитела в отношении одного или нескольких эпитопов CD38.

В одном воплощении используемое в изобретении антитело включает вариант участка CDR3 из V_H , состоящий в основном из последовательности, которая по меньшей мере на 80%, как-то по меньшей мере на 85%, например, по меньшей мере на 90%, как-то по меньшей мере на 95% идентична аминокислотной последовательности по любому из SEQ ID No:10 или SEQ ID No:20 или SEQ ID No:30, причем антитело по крайней мере

сохраняет существенную часть (по меньшей мере 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 95% или больше) эпитопосвязывающих характеристик антитела, у которого вариант участка CDR3 из V_H имеет последовательность SEQ ID No:10 или SEQ ID No:20 или SEQ ID No:30, соответственно, как-то антитела с последовательностью V_H по SEQ ID No:7 или SEQ ID No:17 или SEQ ID No:27, соответственно, как-то антитела с последовательностью V_H по SEQ ID No:7 и последовательностью V_L по SEQ ID No:2, либо антитела с последовательностью V_H по SEQ ID No:17 и последовательностью V_L по SEQ ID No:12, либо антитела с последовательностью V_H по SEQ ID No:27 и последовательностью V_L по SEQ ID No:22, соответственно.

Степень идентичности между двумя последовательностями является функцией от числа идентичных позиций между этими последовательностями (т.е. % гомологичности = число идентичных позиций/ общее число позиций $\times 100$) с учетом числа пробелов и длины каждого пробела, которые нужно ввести для оптимального совмещения двух последовательностей. Сравнение последовательностей и определение степени идентичности между двумя последовательностями может осуществляться с помощью математического алгоритма, как описано ниже в неограничивающих примерах.

Степень идентичности между двумя последовательностями нуклеотидов можно определить с помощью программы GAP в комплекте программ GCG (доступны на сайте <http://www.gcg.com>), используя матрицу NWSgapDNA.CMP и весовое значение пробела 40, 50, 60, 70 или 80 и весовое значение длины 1, 2, 3, 4, 5 или 6. Степень идентичности между двумя нуклеотидными или аминокислотными последовательностями можно определить и с помощью алгоритма E. Meyers and W. Miller, Comput. Appl. Biosci 4, 11-17 (1988)), который встроен в программу ALIGN (версия 2.0), используя таблицу весовых значений PAM120, штраф за длину пробела = 12 и штраф за пробел = 4. Кроме того, степень идентичности между двумя аминокислотными последовательностями можно определить и с помощью алгоритма Needleman and Wunsch, J. Mol. Biol. 48, 444-453 (1970)), который встроен в программу GAP в комплекте программ GCG (доступны на сайте <http://www.gcg.com>), используя матрицу Blossum 62 либо матрицу PAM250 и весовое значение пробела 16, 14, 12, 10, 8, 6 или 4 и весовое значение длины 1, 2, 3, 4, 5 или 6.

Последовательность CDR-вариантов может отличаться от последовательности CDR исходного антитела главным образом консервативными заменами, например, по меньшей мере 35%, 50% или больше, 60% или больше, 70% или больше, 75% или больше, 80% или больше, 85% или больше, 90% или больше, 95% или больше (напр., 65-99%) замен у варианта представляют собой консервативные замены аминокислотных остатков. В

контексте настоящего изобретения консервативные замены можно определить как замены в пределах классов аминокислот, приведенных в одной или нескольких из следующих трех таблиц.

Классы аминокислотных остатков для консервативных замен

Кислые остатки	Asp, Glu
Основные остатки	Lys, Arg, His
Гидрофильные незаряженные остатки	Ser, Thr, Asn, Gln
Алифатические незаряженные остатки	Gly, Ala, Val, Leu, Ile
Неполярные незаряженные остатки	Cys, Met, Pro
Ароматические остатки	Phe, Тир, Трг

Альтернативные классы аминокислотных остатков для консервативных замен

1	Ala (A)	Ser (S)	Thr (T)
2	Asp (D)	Glu (E)	
3	Asp (N)	Gln (Q)	
4	Arg (R)	Lys (K)	
5	Ile (I)	Leu (L)	Met (M)
6	Phe (F)	Tyr (Y)	Trp (W)

Альтернативные физические и функциональные классификации аминокислотных остатков

Остатки, содержащие спиртовую группу	S, T
Алифатические остатки	I, L, V, M
Циклоалкенильные остатки	F, H, W, Y
Гидрофобные остатки	A, C, F, G, H, I, L, M, R, T, V, W, Y
Отрицательно заряженные остатки	D, E
Полярные остатки	C, D, E, H, K, N, Q, R, S, T
Положительно заряженные остатки	H, K, R
Небольшие остатки	A, C, D, G, N, P, S, T, V
Очень маленькие остатки	A, G, S
Остатки, участвующие в образовании изгибов	A, C, D, E, G, H, K, N, Q, R, S, P, T
Гибкие остатки	Q, T, K, S, G, P, D, E, R

Другие способы группировки для консервативных замен включают валин-лейцин-изолейцин, фенилаланин-тироzin, лизин-аргинин, аланин-валин и аспарагин-глутамин. Дополнительные группы аминокислот могут быть составлены по принципам, описанным, к примеру, в Creighton (1984) Proteins: Structure and Molecular Properties (2d Ed. 1993), W.H. Freeman and Company.

При введении вставок в гипервариабельный участок для создания варианта антитела следует учитывать типичный интервал длины данного гипервариабельного участка в известных антителах. Например, для первого гипервариабельного участка

вариабельного домена легкой цепи можно делать вставки в отрезок CDR1 области V_L исходного антитела, сохраняя практически такой же и при этом ожидаемый надлежащий размер, который согласно Kabat et al., supra, обычно в целом составляет 9-20 (напр., 10-17) остатков. Аналогичным образом, общая длина CDR2 области V_L обычно составляет 5-10 остатков; длина CDR3 области V_L обычно составляет 7-20 остатков; длина CDR1 области V_H обычно составляет 10-15 остатков; длина CDR2 области V_H обычно составляет 15-20 остатков; а длина CDR3 области V_H обычно составляет 6-30 остатков (напр. 3-25 остатков). Вставки в область V_H обычно вводятся в участок CDR3, как правило возле С-конца домена, как-то остатки 97-102 исходного CDR3 области V_H (например, рядом с или в сторону С-конца от остатка № 100 исходной последовательности CDR3 V_H), используя совмещение и нумерацию, описанные в Kabat. Варианты антител со вставками аминокислотных остатков в их гипервариабельные участки могут создаваться по случайной схеме, особенно если исходная аффинность связывания исходного антитела к антигену мишени такова, что созданные случайным образом варианты антител легко поддаются скринингу. Например, удобным методом скрининга таких случайных вариантов является фаговый дисплей.

В следующем воплощении используемое в изобретении неагонистическое антитело к CD38 представляет собой антитело, которое отличается способностью к конкуренции (конкурентному ингибираванию) или перекрестной конкуренции (т.е. взаимному частичному ингибираванию связывания эпитопа) за связывание с CD38 с антителом, имеющим последовательность V_L по SEQ ID No:2 и последовательность V_H по SEQ ID No:7 (как-то антителом -003), или антителом, имеющим последовательность V_L по SEQ ID No:12 и последовательность V_H по SEQ ID No:17 (как-то антителом -005), или антителом, имеющим последовательность V_L по SEQ ID No:22 и последовательность V_H по SEQ ID No:27 (как-то антителом -024). Такое антитело может представлять собой, к примеру, Fab-фрагмент из антитела, связывающегося с эпитопом, идентичным или перекрывающимся с тем эпитопом, с которым связывается антитело, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:2 и последовательность V_H по SEQ ID No:7, или антитело, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:12 и последовательность V_H по SEQ ID No:17, или антитело, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:22 и последовательность V_H по SEQ ID No:27. Конкуренция за связывание с CD38 или частью CD38 между двумя и больше антителами может определяться любым подходящим методом. В одном воплощении конкуренция определяется, к примеру, как описано в примерах 7, 8 и 9.

Часто конкуренция отличается значительно большим относительным ингиби-

рованием, чем на 5% при определении методом ELISA и/или FACS. Может оказаться желательным установление более высокого порога относительного ингибиования в качестве критерия того, что является подходящим уровнем конкуренции в определенном контексте (напр., если анализ конкурентности применяется для отбора или скрининга новых антител, предназначенных для блокирования связывания другого пептида или молекул с CD38 (напр., таких естественных партнеров по связыванию с CD38, как CD31, также называемый антигеном CD31, EndoCAM, GPIIA', PECAM-1, молекулы адгезии тромбоцитов к эндотелиальным клеткам или природные антитела к CD38). Так, к примеру, можно установить такой критерий конкурентности, при котором должно отмечаться относительное ингибиование по меньшей мере на 10%, по меньшей мере на 15% или по меньшей мере на 20%, чтобы антитело считалось достаточно конкурентным. В тех случаях, когда принадлежащие конкурирующим антителам эпитопы расположены рядом на антигене, конкуренция может отличаться относительным ингибиированием связывания CD38 больше, чем на 40% (напр., по меньшей мере на 45%, как-то по меньшей мере на 50%, например, по меньшей мере на 55%, как-то по меньшей мере на 60%, к примеру, по меньшей мере на 65%, как-то по меньшей мере на 70%, например, по меньшей мере на 75%, как-то по меньшей мере на 80%, к примеру, по меньшей мере на 85%, как-то по меньшей мере на 90%, например, по меньшей мере на 95%) или еще большей степенью относительного ингибиирования.

В следующем воплощении используемое в изобретении неагонистическое антитело к CD38 представляет собой антитело, которое специфически связывается с тем эпитопом CD38, с которым также специфически связывается антитело, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:2 и последовательность V_H по SEQ ID No:7 (как-то антитело -003), или антитело, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:12 и последовательность V_H по SEQ ID No:17 (как-то антитело -005), или антитело, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:22 и последовательность V_H по SEQ ID No:27 (как-то антитело -024).

Эпитоп CD38, с которым связывается антитело, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:2 и последовательность V_H по SEQ ID No:7 (как-то антитело -003), или антитело, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:12 и последовательность V_H по SEQ ID No:17 (как-то антитело -005), или антитело, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:22 и последовательность V_H по SEQ ID No:27 (как-то антитело -024), может быть установлен стандартными методами картирования и характеризации, а более точная идентификация может осуществляться любым подходящим методом, многочисленные примеры которых доступны специалистам. Эти же методы могут применяться и для

идентификации и/или характеристизации эпитопов для антител к CD38 в общем случае. В качестве одного из примеров таких методов картирования/характеризации можно определить эпитоп для антитела к CD38 методом “футпринтинга” с помощью химической модификации выходящих на поверхность аминов/карбоксилов у белка CD38. Конкретным примером такого метода “футпринтинга” является метод HXMS (обмен водород-дейтерий с масс-спектрометрическим детектированием), в котором между протонами амидогрупп рецептора и белкового лиганда происходит обмен водорода на дейтерий, связывание и обратный обмен, при этом участвующие в связывании белков амидогруппы основной цепи будут защищены от обратного обмена и поэтому останутся дейтерированными. На этой стадии можно идентифицировать соответствующие участки при помощи протеолиза пепсином, разделения методом быстрой микроколоночной высокоэффективной жидкостной хроматографии и/или масс-спектроскопии с ионизацией электрораспылением. Напр., см. Ehring H, Analytical Biochemistry, 267(2) 252-259 (1999); и/или Engen J.R. and Smith D.L. (2001) Anal. Chem. 73, 256A-265A. Другим примером подходящего метода идентификации эпитопов является картирование эпитопов методом ядерного магнитного резонанса (ЯМР), в котором, как правило, сравнивают положения сигналов на двумерных спектрах ЯМР от свободного антигена и антигена, образовавшего комплекс с антигенсвязывающим пептидом, как-то антителом. Антиген обычно метят избирательно изотопом ^{15}N , так что на спектре ЯМР видны только сигналы, соответствующие антигену, но нет сигналов от антигенсвязывающего пептида. Сигналы антигена, исходящие от аминокислот, участвующих во взаимодействии с антигенсвязывающим пептидом, как правило, подвергаются смещению на спектрах комплекса в сравнении со спектрами свободного антигена, и по этому можно идентифицировать аминокислоты, участвующие в связывании. Например, см. Ernst Schering Res. Found. Workshop (44), 149-67 (2004); Huang et al., Journal of Molecular Biology 281(1), 61-67 (1998); и Saito and Patterson, Methods 9(3), 516-24 (1996).

Картирование/характеризация эпитопов также может осуществляться методами масс-спектрометрии. Например, см. Downard, J Mass Spectrom. 35(4), 493-503 (2000); и Kiselar and Downard, Anal Chem. 71(9), 1792-801 (1999).

Методы расщепления протеазами тоже могут быть полезными при картировании и идентификации эпитопов. Методом расщепления протеазами могут быть установлены относящиеся к антигенным детерминантам участки/последовательности, напр., используя расщепление трипсином в соотношении 1:50 к CD38 в течение ночи при 37°C и pH 7-8, с последующим масс-спектрометрическим (MS) анализом для идентификации пептидов. После этого можно идентифицировать пептиды, защищенные антителами от расщепления

трипсином, при сравнении образцов, подвергнутых расщеплению трипсином, и образцов, проинкубированных с антителами, а затем подвергнутых расщеплению трипсином (при этом открываются “футпринты” того, что связывается). Другие ферменты, такие как химотрипсин, пепсин и т.п. тоже или в качестве альтернативы можно использовать в аналогичном методе характеристизации эпитопов. Антило, дающее практически такой же результат, как и антило, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:2 и последовательность V_H по SEQ ID No:7 (как-то антило -003), или антило, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:12 и последовательность V_H по SEQ ID No:17 (как-то антило -005), или антило, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:22 и последовательность V_H по SEQ ID No:27 (как-то антило -024), при этих измерениях считается связывающимся с тем же эпитопом, что и антило, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:2 и последовательность V_H по SEQ ID No:7 (как-то антило -003), или антило, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:12 и последовательность V_H по SEQ ID No:17 (как-то антило -005), или антило, имеющее последовательность V_L по SEQ ID No:22 и последовательность V_H по SEQ ID No:27 (как-то антило -024), соответственно. Например, см. обсуждение аналогичных методов в Manca, Ann Ist Super Sanita. 27(1), 15-9 (1991).

Другие методы, потенциально полезные при картировании эпитопов, включают кристаллографические методы, методы рентгеноструктурного анализа (как-то методы рентгеноструктурного анализа/исследования последовательностей, разработанные Poljak и др. в 1970-1980 г.г.) и применение технологии многоконтактного синтеза пептидов. Компьютерные методы, такие как анализ последовательностей и анализ трехмерной структуры и стыковки, также можно использовать для идентификации антигенных детерминант. Например, можно определять эпитопы и методом молекулярного моделирования, используя структуру CD38 с посадкой структуры Fab-фрагмента отдельного моноклонального антило. Эти и другие методы картирования обсуждаются в Epitope Mapping: A Practical Approach (Westwood and Hay Eds.) 2001 Oxford University Press.

Используемые в настоящем изобретении антило могут обладать любой подходящей аффинностью и/или авидностью к одному или нескольким эпитопам, содержащимся хотя бы частично в CD38. Аффинность (сродство) относится к силе связывания антило с таким эпитопом. Как правило, аффинность измеряется при помощи константы диссоциации K_d , которая определяется как $[Ab] \times [Ag]/[Ab-Ag]$, где $[Ab-Ag]$ означает молярную концентрацию комплекса антило-антиген (или комплекса антиген-антило), $[Ab]$ означает молярную концентрацию несвязанного антило, а $[Ag]$ означает молярную концентрацию несвязанного антигена. Константа аффинности K_a определяется

как $1/K_d$. Подходящие методы определения специфичности и аффинности по конкурентному ингибираванию можно найти, к примеру, в Harlow et al., *Antibodies: A Laboratory Manual*, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N.Y. (1988); Colligan et al., eds., *Current Protocols in Immunology*, Greene Publishing Assoc. and Wiley InterScience N.Y. (1992, 1993); и Muller, *Meth. Enzymol.* 92, 589-601 (1983).

Используемые в настоящем изобретении антитела к CD38 могут обладать сродством по меньшей мере к одному эпигенотипу, хотя бы частично содержащемуся в CD38, в интервале от 10^4 до 10^{10} M^{-1} . Такие антитела могут обладать по меньшей мере таким же сродством к CD38, как и антитела -003, -005 и -024, а в некоторых воплощениях они обладают почти таким же сродством к CD38, как и антитела -003, -005 и -024. Сродство (аффинность) можно определять любым из методов, описанных в настоящем изобретении, либо их эквивалентов, известных в этой области. Пример одного из методов, который можно использовать для определения сродства, приведен в статье Scatchard analysis of Munson & Pollard, *Anal. Biochem.* 107, 220 (1980). Сродство связывания можно определять и равновесными методами, к примеру, методом ферментного иммуносорбентного анализа (ELISA) или радиоиммуноанализа (RIA), либо анализом кинетики (например, методом BIACORETM).

Как правило, константа диссоциации у используемых в настоящем изобретении антител к CD38 составляет менее 100 нМ, менее 50 нМ, менее 10 нМ, около 5 нМ или меньше, 1 нМ или меньше, 0,5 нМ или меньше, 0,1 нМ или меньше, 0,01 нМ или меньше и даже 0,001 нМ или меньше.

Неограничивающие примеры антител к CD38, пригодных для применения в настоящем изобретении, включают: (a) полные функциональные молекулы иммуноглобулинов, включающие: (i) две идентичные химерные тяжелые цепи, содержащие вариабельную область со специфичностью к поверхностному антигену В-клеток человека и константную область человека, и (ii) две идентичные нехимерные легкие цепи человека; (b) полные функциональные молекулы иммуноглобулинов, включающие: (i) две идентичные химерные тяжелые цепи, содержащие вариабельную область, как указано выше, и константную область человека, и (ii) две идентичные нехимерные легкие цепи, кроме человека; (c) моновалентные антитела, т.е. полные функциональные молекулы иммуноглобулина, включающие: (i) две идентичные химерные тяжелые цепи, содержащие вариабельную область, как указано выше, и константную область человека, и (ii) две различные легкие цепи, из которых только одна обладает такой же специфичностью, что и вариабельная область тяжелых цепей. В результате этого молекула антитела связывается только с одним его концом и поэтому не обладает способностью к двухвалентному

связыванию. В качестве другого примера можно сказать, что родственные иммуноглобулинам пептиды, предусмотренные настоящим изобретением, включают следующее: (а) целые молекулы иммуноглобулинов; (б) scFv; (с) моноклональные антитела; (д) антитела человека; (е) химерные антитела; (ф) гуманизированные антитела; (г) Fab-фрагменты; (х) Fab'-фрагменты; (и) F(ab')₂-фрагменты; (ж) Fv-молекулы; и (к) связанные дисульфидными связями Fv-молекулы.

В одном воплощении используемые в настоящем изобретении антитела представляют собой поликлональные антитела. В другом воплощении используемые в настоящем изобретении антитела представляют собой моноклональные антитела. В следующем воплощении используемые в настоящем изобретении антитела представляют собой моноклональные антитела человека. В другом воплощении используемые в настоящем изобретении антитела представляют собой гуманизированные антитела. В следующем воплощении используемые в настоящем изобретении антитела представляют собой химерные антитела. В другом воплощении используемые в настоящем изобретении антитела представляют собой моноклональные антитела, полностью происходящие из другого вида млекопитающих, чем человек. В следующем воплощении используемые в настоящем изобретении антитела представляют собой полностью мышиные моноклональные антитела.

В одном воплощении используемые в изобретении антитела подвергаются гликозилированию в эукариотических клетках. В другом воплощении используемые в изобретении антитела дополнительно содержат линкер-хелатор для присоединения радиоизотопа. В следующем воплощении используемые в изобретении антитела существуют практически в виде выделенного препарата.

Моноклональные антитела относятся к композициям, содержащим гомогенную популяцию антител с одинаковой структурой и специфичностью. Как правило, моноклональные антитела представляют собой антитела, полученные из популяции практически гомогенных антител, т.е. составляющие популяцию индивидуальные антитела идентичны, за исключением возможных естественных мутаций, которые могут быть в небольшом количестве. Моноклональные антитела высокоспецифичны, а каждое моноклональное антитело обычно направлено против одного эпитопа, в противоположность препаратам поликлональных антител, которые обычно включают различные антитела, направленные против разных эпитопов. Моноклональность антител не следует понимать так, будто для их получения требуется какой-то определенный метод. Например, моноклональные антитела настоящего изобретения могут быть получены гибридомным методом, впервые описанным Kohler et al., Nature 256, 495 (1975), или

методами рекомбинантной ДНК. Моноклональные антитела также могут быть выделены из фаговых библиотек антител при помощи методов, описанных, к примеру, в Clackson et al., *Nature* 352, 624-628 (1991); и Marks et al., *J. Mol. Biol.* 222, 581-597 (1991).

Моноклональные антитела могут быть получены из любого подходящего источника. Так, например, моноклональные антитела можно получить из гибридом, полученных из В-клеток селезенки мышей, иммунизованных заданным антигеном, к примеру, в виде клеток, экспрессирующих антиген на поверхности, или нуклеиновой кислоты, кодирующей заданный антиген. Моноклональные антитела также можно получить из гибридом, происходящих из экспрессирующих антитела клеток подвергнутых иммунизации людей или таких млекопитающих, как крысы, собаки, приматы и др.

В качестве альтернативы можно экспрессировать клонированные гены антител в других системах экспрессии, включая прокариотические клетки, к примеру, такие микроорганизмы, как *E. coli*, для получения одноцепочечных Fv-антител, водоросли, а также клетки насекомых. Кроме того, антитела можно вырабатывать в трансгенных животных, как-то в молоке овец и кроликов или в куриных яйцах, либо в трансгенных растениях. Например, см. Verma R. et al., *J. Immunol. Meth.* 216, 165-181 (1998); Pollock et al., *J. Immunol. Meth.* 231, 147-157 (1999); и Fischer R. et al., *Biol. Chem.* 380, 825-839 (1999).

В одном воплощении моноклональные антитела человека против CD38 могут быть созданы с использованием трансгенных или трансхромосомных мышей, несущих часть иммунной системы человека, а не мыши. Такие трансгенные и трансхромосомные мыши включают мышей, именуемых мышами HuMAb и KM, соответственно, и собирательно именуются “трансгенными мышами”. Моноклональные антитела человека, созданные у таких мышей, сокращенно называются HuMab.

Мыши HuMAb содержат минилокус генов иммуноглобулина человека, который кодирует неизмененные последовательности тяжелых (μ и γ) и легких (κ) цепей иммуноглобулина человека, вместе с направленными мутациями, инактивирующими эндогенные локусы μ - и κ -цепей (Lonberg N. et al., *Nature* 368, 856-859 (1994)). Соответственно, эти мыши проявляют снижение экспрессии IgM или κ -цепей в ответ на иммунизацию, а введенные трансгены тяжелых и легких цепей человека подвергаются перестройке изотипа и соматическим мутациям для выработывания высокоаффинных моноклональных антител IgG, κ человека (Lonberg N. et al. (1994), supra; см. обзоры в Lonberg N., *Handbook of Experimental Pharmacology* 113, 49-101 (1994); Lonberg N. and Huszar D., *Intern. Rev. Immunol.* 13, 65-93 (1995); и Harding F. and Lonberg N., *Ann. N.Y. Acad. Sci.* 764, 536-546 (1995)). Получение мышей HuMAb подробно описано в Taylor L. et al., *Nucleic Acids Research* 20, 6287-6295 (1992); Chen J. et al., *International Immunology* 5,

647-656 (1993); Tuailon et al., J. Immunol. 152, 2912-2920 (1994); Taylor L. et al., International Immunology 6, 579-591 (1994); Fishwild D. et al., Nature Biotechnology 14, 845-851 (1996). Также см. US 5,545,806, US 5,569,825, US 5,625,126, US 5,633,425, US 5,789,650, US 5,877,397, US 5,661,016, US 5,814,318, US 5,874,299, US 5,770,429, US 5,545,807, WO 98/24884, WO 94/25585, WO 93/1227, WO 92/22645, WO 92/03918 и WO 01/09187.

Мыши HCo7 содержат разрыв JKD в своих эндогенных генах легких цепей (κ) (как описано в Chen et al., EMBO J. 12, 821-830 (1993)), разрыв CMD в своих эндогенных генах тяжелых цепей (как описано в примере 1 из WO 01/14424), трансген KCo5 легкой κ -цепи человека (как описано в Fishwild et al., Nature Biotechnology 14, 845-851 (1996)), и трансген HCo7 тяжелых цепей человека (как описано в US 5,770,429).

Мыши HCo12 содержат разрыв JKD в своих эндогенных генах легких цепей (κ) (как описано в Chen et al., EMBO J. 12, 821-830 (1993)), разрыв CMD в своих эндогенных генах тяжелых цепей (как описано в примере 1 из WO 01/14424), трансген KCo5 легкой κ -цепи человека (как описано в Fishwild et al., Nature Biotechnology 14, 845-851 (1996)), и трансген HCo12 тяжелых цепей человека (как описано в примере 2 из WO 01/14424). У линии мышей КМ эндогенный ген легкой κ -цепи мыши был подвергнут гомозиготному разрыву, как описано в Chen et al., EMBO J. 12, 811-820 (1993), а эндогенный ген тяжелой цепи мыши был подвергнут гомозиготному разрыву, как описано в примере 1 из WO 01/09187. Эта линия мышей несет трансген KCo5 легкой κ -цепи человека, как описано в Fishwild et al., Nature Biotechnology 14, 845-851 (1996). Эта линия мышей также несет трансхромосому тяжелых цепей человека, состоящую из фрагмента hCF (SC20) хромосомы 14, как описано в WO 02/43478.

Мыши КМ содержат трансхромосому тяжелых цепей человека и трансген легкой κ -цепи человека. К тому же у мышей КМ эндогенные гены тяжелых и легких цепей мыши были разорваны таким образом, что иммунизация этих мышей ведет к вырабатыванию иммуноглобулинов человека, а не иммуноглобулинов мыши. Конструирование мышей КМ и их применение для выработки иммуноглобулинов человека описаны подробно в WO 02/43478. Спленоциты из этих трансгенных мышей можно использовать для создания гибридом, секретирующих моноклональные антитела человека, в соответствии с хорошо известными методами.

Используемые в настоящем изобретении моноклональные или поликлональные антитела человека либо антитела, происходящие из других видов, могут быть получены трансгенным способом путем создания другого млекопитающего или растения, трансгенного по заданным последовательностям тяжелых и легких цепей иммуноглобулина, и

продукции антител в форме, позволяющей их выделение. Что касается трансгенной продукции у млекопитающих, то антитела можно вырабатывать и выделять из козьего, коровьего молока или других млекопитающих. Например, см. US 5,827,690, US 5,756,687, US 5,750,172 и US 5,741,957.

Далее, используемые в настоящем изобретении антитела человека либо антитела из других видов могут быть получены по технологии типа дисплея, в том числе фагового дисплея, ретровирусного дисплея, рибосомного дисплея и других, используя методы, хорошо известные в этой области, а полученные молекулы могут быть подвергнуты дополнительному созреванию, как-то созреванию аффинности, так как такие методы хорошо известны в данной области (например, см. Hoogenboom et al., *J. Mol. Biol.* 227, 381 (1991) (фаговый дисплей); Vaughan et al., *Nature Biotech* 14, 309 (1996) (фаговый дисплей); Hanes and Pluthau, *PNAS USA* 94, 4937-4942 (1997) (рибосомный дисплей); Parmley and Smith, *Gene* 73, 305-318 (1988) (фаговый дисплей); Scott, *TIBS* 17, 241-245 (1992); Cwirla et al., *PNAS USA* 87, 6378-6382 (1990); Russel et al., *Nucl. Acids Research* 21, 1081-1085 (1993); Hoogenboom et al., *Immunol. Reviews* 130, 43-68 (1992); Chiswell and McCafferty, *TIBTECH* 10, 80-84 (1992); и US 5,733,743). Если технология дисплея применяется для получения антител, не принадлежащих человеку, то такие антитела могут быть подвергнуты гуманизации, например, как описано в настоящем изобретении.

Примеры способов получения гуманизированных антител можно найти, к примеру, в US 6,054,297, US 5,886,152 и US 5,877,293. К тому же известно использование кДНК Ig для конструирования химерных генов иммуноглобулина (например, см. Liu et al., *PNAS USA* 84, 3439 (1987); и *J. Immunol.* 139, 3521 (1987).

Антитела к CD38 могут быть выделены из рекомбинантных комбинаторных библиотек антител, как-то библиотек фагового дисплея scFv, которые могут быть получены с помощью кДНК V_L и V_H человека, полученных из мРНК, выделенной из лимфоцитов человека. Методы получения и скрининга таких библиотек известны в этой области. Имеется целый ряд коммерческих наборов для создания библиотек фагового дисплея. Также есть и другие методы и реагенты, которые можно использовать при создании и скрининге библиотек дисплея антител (например, см. US 5,223,409, WO 92/18619, WO 91/17271, WO 92/20791, WO 92/15679, WO 93/01288, WO 92/01047, WO 92/09690, Fuchs et al., *Bio/Technology* 9, 1370-1372 (1991); Hay et al., *Hum. Antibod. Hybridomas* 3, 81-85 (1992); Huse et al., *Science* 246, 1275-1281 (1989); McCafferty et al., *Nature* 348, 552-554 (1990); Griffiths et al., *EMBO J.* 12, 725-734 (1993), Hawkins et al., *J. Mol. Biol.* 226, 889-896 (1992); Clackson et al., *Nature* 352, 624-628 (1991); Gram et al., *PNAS USA* 89, 3576-3580 (1992); Garrad et al., *Bio/Technology* 9, 1373-1377 (1991); Hoogenboom et

al., Nucleic Acids Res 19, 4133-4137 (1991); и Barbas et al., PNAS USA 88, 7978-7982 (1991)). Подходящие нуклеотидные последовательности V_L и V_H могут быть выбраны любым надлежащим способом. Например, нуклеиновые кислоты V_L и V_H могут быть выбраны с применением методов импринтинга эпитопа, описанных в WO 93/06213. Можно получить и скринировать библиотеки антител, как-то библиотеки scFv, используя известные и подходящие методы (с помощью содержащих CD38 пептидов человека в качестве антигена типа тех, что описаны, к примеру, в WO 92/01047; McCafferty et al., Nature 348, 552-554 (1990); и Griffiths et al., EMBO J. 12, 725-734 (1993). Такие библиотеки антител являются предметом настоящего изобретения и могут применяться в терапии для обеспечения более всестороннего иммунного ответа, как инструменты в методах скрининга имmunогенных пептидов, небольших молекул, других антител к CD38 (напр., при анализе конкурентности) и т.п., и/или в методах диагностики и композициях (напр., можно получить стандартными методами чипы для иммуноанализа, содержащие комплект таких антител, необязательно вместе с другими антителами). После отбора исходных сегментов V_L и V_H человека можно проводить эксперименты типа “смешать и подобрать”, в которых различные пары выбранных исходных сегментов V_L и V_H подвергают скринингу на связывание содержащих CD38 пептидов, чтобы отобрать желательные комбинации пар V_L/V_H . Так, можно определять реактивность пептидов методом ELISA или другим подходящим методом анализа эпитопов (например, см. обсуждение таких методов и принципов в Scott J.K. and Smith G.P., Science 249, 386-390 (1990); Cwirla et al., PNAS USA 87, 6378-6382 (1990); Felici et al., J. Mol. Biol. 222, 301-310 (1991); и Kuwabara et al., Nature Biotechnology 15, 74-78 (1997)). Антитела можно отбирать по сродству к антигену и/или по кинетике диссоциации (скорости диссоциации) от антигена (к примеру, см. Hawkins et al., J. Mol. Biol. 226, 889-896 (1992)).

Из таких библиотек можно выделять и такие высокоаффинные пептиды антител, как одноцепочечные Fv (scFv) и Fab-фрагменты антител человека, используя метод пэннинга, в котором заданный антиген иммобилизируют на твердой поверхности типа микропланшета или шариков (например, см. Barbas and Burton, Trends Biotechnol. 14, 230-234 (1996); и Aujame et al., Hum. Antibodies 8, 155-168 (1997)). Фаговый дисплей больших наивных библиотек дает возможность выделять антитела человека непосредственно без иммунизации (например, см. de Haard et al., J. Biol. Chem. 274(26), 18218-18230 (1999)).

Антитела, пригодные для применения в настоящем изобретении, можно отбирать по их способности или неспособности обеспечивать фиксацию комплемента. Имеется ряд изотипов антител, способных фиксировать комплемент и CDC, в том числе следующие: IgM, IgG2a, IgG2b, IgG3 мыши, IgM, IgG1 и IgG3 человека. К этим изотипам не относятся

IgG2 и IgG4 человека. Методы определения изотипа и другие методы модификации фиксации комплемента и функциональных характеристик CDC антител известны в этой области.

Антитела к CD38, используемые в настоящем изобретении, могут быть получены при рекомбинантной экспрессии в любом подходящем типе клеток или животных. Соответствующие методы получения антител известны в этой области и включают методы, описанные, к примеру, в Harlow et al., *Antibodies: A Laboratory Manual*, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N.Y. (1988); Harlow and Lane: *Using Antibodies: A Laboratory Manual* (Cold Spring Harbor Laboratory Press (1999); US 4,376,110 и Ausubel et al., eds., *Current Protocols in Molecular Biology*, Greene Publishing Assoc. and Wiley InterScience N.Y. (1987, 1992). Моноклональные антитела могут быть получены гибридомным методом, впервые описанным Kohler et al., *Nature* 256, 495 (1975), или иным, разработанным позже методом (напр., см. Goding, *Monoclonal Antibodies: Principles and Practice*, pp. 59-103 (Academic Press, 1986)). Гибридомы, применимые при получении антител к CD38 настоящего изобретения, также предусмотрены настоящим изобретением. Такие гибридомы могут быть созданы химическим, электрическим или любым другим подходящим методом слияния любого подходящего типа клеток миеломы, гетеромиеломы, плазматомы или эквивалентных им с любым подходящим типом клеток, экспрессирующих антитела. Для эффективного получения антител настоящего изобретения можно использовать и трансформированные “бессмертные” В-клетки, которые также предусмотрены настоящим изобретением. Такие клетки могут быть получены такими стандартными методами, как трансформация с помощью вируса Эпштейна-Барра или трансформирующего гена (напр., см. “Continuously Proliferating Human Cell Lines Synthesizing Antibody of Predetermined Specificity”, Zurawski V.R. et al. in *Monoclonal Antibodies*, ed. by Kennett R.H. et al., Plenum Press, N.Y. 1980, pp 19-33).

Рекомбинантные клетки, экспрессирующие экзогенные нуклеиновые кислоты, кодирующие антитела к CD38, могут быть получены любым подходящим методом (напр., трансфекции/трансформации с помощью несущего ДНК плазмидного вектора, вирусного вектора, проникающего в бактериальные клетки вектора или иного вектора для целых клеток и т.д., содержащего кодирующую антитело последовательность или последовательности, которые вводятся в клетки при облегченной фосфатом кальция трансфекции, опосредованном рецепторами таргетинге и трансфекции, биолистической доставке, электропорации, облегченной декстраном трансфекции, опосредованной липосомами трансформации, слиянии протопластов, прямой микроинъекции и т.п.). Методы трансформации/трансфекции клеток хорошо известны в этой области (напр., см. Sambrook et al.,

Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press (2nd Edition, 1989, and 3rd Edition, 2001); и F. Ausubel et al., ed. Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing and Wiley InterScience, New York (1987). Такие рекомбинантные клетки являются предметом настоящего изобретения.

Клеточные линии, доступные в качестве хозяина для экспрессии рекомбинантных белков, хорошо известны и охватывают многие “бессмертные” линии клеток, доступные из Американской коллекции типовых культур (ATCC). К ним относятся, среди прочего, клетки яичников китайского хомячка (CHO), клетки NSO, SP2, клетки HeLa, клетки почек новорожденного хомячка (BHK), клетки почек макаки (COS), клетки печеночноклеточной карциномы человека (напр., Нер G2), клетки А549 и ряд других линий клеток. Можно использовать и другие клеточные линии – линии клеток насекомых, как-то клетки Sf9. При введении нуклеиновых кислот (или содержащих нуклеиновые кислоты векторов), кодирующих такие белки, как антитела к CD38, в клетки-хозяева млекопитающего эти белки можно получать при культивировании клеток-хозяев в течение периода времени, достаточного для экспрессии белка в клетках-хозяевах, либо при секреции белка в культуральную среду, в которой выращиваются клетки-хозяева. Из культуральной среды можно выделить антитела, используя стандартные методы очистки белков. Также можно выделить антитела из лизата клеток-хозяев при непосредственной экспрессии их без секреторного сигнала.

При введении в клетки-хозяева млекопитающего рекомбинантных экспрессионных векторов, кодирующих гены антител к CD38, антитела вырабатываются при культивировании клеток-хозяев в течение периода времени, достаточного для экспрессии антитела в клетках-хозяевах или для секреции антител в культуральную среду, в которой выращиваются клетки-хозяева. Очистка антител из клеточных культур, лизатов клеток и животных (напр., из асцитной жидкости трансгенного животного, вырабатывающего антитела к CD38) может осуществляться с применением любого из числа подходящих методов, известных в этой области, включая, к примеру, иммуноаффинную колоночную хроматографию, осаждение сульфатом, хроматофокусирование, preparative SDS-PAGE и др.

Моноклональные антитела человека по настоящему изобретению также можно получать и рядом других методов, включая стандартную методологию моноклональных антител, напр., стандартный метод гибридизации соматических клеток Kohler and Milstein, Nature 256, 495 (1975). Можно использовать и другие методы получения моноклональных антител, напр., методы фагового дисплея с использованием библиотек генов антител человека. В одном воплощении антитела к CD38 по настоящему изобретению получают с

помощью гибридом, полученных в мышиной системе. Получение гибридом у мышей является очень хорошо разработанной процедурой. Методики иммунизации и методы выделения иммунизированных спленоцитов для слияния известны в этой области. Также известны партнеры для слияния (напр., клетки миеломы мышей) и методики слияния.

Для создания моноклональных антител к CD38, полностью принадлежащих человеку, можно подвергнуть иммунизации трансгенных или трансхромосомных мышей, содержащих гены иммуноглобулина человека (напр., мышей НСо12, НСо7 или КМ), с помощью обогащенного препарата антигена CD38 и/или клеток, экспрессирующих CD38, как описано, к примеру, в Lonberg et al., (1994), supra, Fishwild et al., (1996), supra, и WO 98/24884. С другой стороны, мышей можно иммунизировать с помощью ДНК, кодирующей CD38 человека. Возраст мышей может составлять 5-16 недель при первом введении. Например, можно использовать обогащенный препарат (5-50 мкг) антигена CD38 для иммунизации мышей HuMAb внутрибрюшно. В том случае, когда иммунизация с помощью очищенного или обогащенного препарата антигена CD38 не вызывает образования антител, мышей можно подвергнуть иммунизации с помощью клеток, экспрессирующих CD38, напр., клеточной линии, чтобы усилить иммунные ответы.

Накопленный с различными антигенами опыт показывает, что трансгенные мыши HuMAb дают наилучшую реакцию при начальной иммунизации внутрибрюшно (i.p.) или подкожно (s.c.) с помощью экспрессирующих CD38 клеток в полном адьюванте Фрейнда, с последующей иммунизацией раз в две недели i.p. (вплоть до 10 раз) с помощью экспрессирующих CD38 клеток в PBS. Иммунный ответ можно отслеживать на всем протяжении иммунизации, отбирая образцы плазмы из ретроорбитальных проб крови. Плазму можно подвергнуть скринингу методом FACS, а мышей с достаточным титром иммуноглобулина человека к CD38 можно использовать для слияния. Мышей можно подвергнуть повторной иммунизации внутривенно с помощью экспрессирующих CD38 клеток, например, за 4 и 3 дня до забоя и извлечения селезенки.

Для получения гибридом, вырабатывающих моноклональные антитела человека к CD38 человека, можно выделить спленоциты и клетки лимфатических узлов из иммунизированных мышей и слить их клетками надлежащей “бессмертной” линии, как-то линии клеток миеломы мышей. Затем полученные гибридомы можно подвергнуть скринингу на продукцию специфичных к антигену антител. Например, одноклеточные суспензии лимфоцитов селезенки из иммунизированных мышей можно слить с несекретирующими клетками SP2/0 миеломы мышей (ATCC, CRL 1581) с помощью 50% ПЭГ (масса/объем). Клетки можно засеять в плоскодонные планшеты примерно при 1×10^5 клеток на лунку, а затем инкубировать 2 недели в селективной среде, содержащей, помимо обычных

реагентов, 10% эмбриональной сыворотки Clone Serum, 5-10% фактора клонирования гибридом Origen (IGEN) и 1×HAT (Sigma). Примерно через 2 недели клетки можно культивировать в среде, в которой HAT заменен на HT. Затем можно скринировать индивидуальные лунки методом ELISA на антитела, содержащие легкие к-цепи человека, и методом FACS на специфичность к CD38 с использованием CD38-экспрессирующих клеток. Среду можно отслеживать после того, как появится хороший рост гибридомы, обычно через 10-14 дней. Секретирующие антитела гибридомы можно пересеять, снова подвергнуть скринингу и, если они окажутся положительными на IgG человека, то можно субклонировать моноклональные антитела к CD38 как минимум два раза методом предельного разведения. Затем можно культивировать устойчивые субклоны *in vitro*, получая антитела в культуральной среде для исследования.

Антитела человека по настоящему изобретению также можно получать и в трансфектомах клеток-хозяев, например, используя комбинации методов рекомбинантной ДНК и методов трансфекции генов, хорошо известные в этой области, к примеру, см. Morrison S., *Science* 229, 1202 (1985).

Например, для экспрессирования антител или их фрагментов можно стандартными методами молекулярной биологии (например, ПЦР-амплификации, направленного мутагенеза) получить ДНК, кодирующую частичные или полные легкие и тяжелые цепи, и вставить в экспрессирующий вектор таким образом, чтобы гены были функционально связаны с контролирующими транскрипцию и трансляцию последовательностями. В этой связи термин “функционально связаны” служит для обозначения того, что ген антитела вставлен в вектор таким образом, что контролирующие транскрипцию и трансляцию последовательности вектора должны выполнять и функцию регулирования транскрипции и трансляции гена антитела. Экспрессирующий вектор и его контролирующие последовательности выбираются так, чтобы они были совместимы с используемыми для экспрессии клетками-хозяевами. Ген легкой цепи антитела и ген тяжелой цепи антитела могут быть встроены в отдельные векторы или же, чаще всего, оба гена встраивают в один и тот же экспрессирующий вектор. Гены антител можно встраивать в экспрессирующий вектор стандартными методами (напр., лигированием комплементарных рестрикционных сайтов на фрагменте гена антитела и векторе либо лигированием по тупым концам, если нет рестрикционных сайтов). Вариабельные области легких и тяжелых цепей антител, описанных в настоящем изобретении, можно использовать для создания полных генов антител любого изотипа, встраивая их в экспрессирующие векторы, которые уже кодируют константные области тяжелой цепи и легкой цепи требуемого изотипа таким образом, чтобы сегмент V_H был функционально связан с сегментом СН внутри вектора, а

сегмент V_L был функционально связан с сегментом CL внутри вектора. Кроме того или в качестве альтернативы, рекомбинантный экспрессионный вектор может кодировать сигнальный пептид, облегчающий секрецию цепи антитела из клетки-хозяина. Ген цепи антитела можно клонировать в вектор таким образом, чтобы сигнальный пептид находился в одной рамке считывания с N-концом гена цепи антитела. Сигнальный пептид может представлять собой сигнальный пептид иммуноглобулина или гетерологичный сигнальный пептид (т.е. сигнальный пептид другого белка, чем иммуноглобулин).

Наряду с генами цепей антител, рекомбинантные экспрессионные векторы несут регуляторные последовательности, способствующие и контролирующие экспрессию генов цепей антител в клетках-хозяевах. Кроме того, рекомбинантные экспрессионные векторы могут нести дополнительные последовательности, как-то последовательности, регулирующие репликацию вектора в клетках-хозяевах (например, начало репликации), и гены селекционных маркеров. Гены селекционных маркеров облегчают селекцию тех клеток-хозяев, в которые был введен вектор (например, см. US 4,399,216, US 4,634,665 и US 5,179,017). Как правило, ген селекционного маркера придает устойчивость к таким препаратам, как G418, гигромицин или метотрексат, тем клеткам-хозяевам, в которые был введен вектор. Примеры генов селекционных маркеров включают ген дигидрофолатредуктазы (DHFR) (предназначенный для клеток-хозяев $dhfr^-$ при селекции/амплификации по метотрексату) и ген neo (для селекции по G418).

Для экспрессирования легких и тяжелых цепей в клетки-хозяева стандартными методами трансфицируют экспрессионный вектор, кодирующий тяжелые и легкие цепи. Клетками-хозяевами могут быть прокариотические или эукариотические клетки, как-то клетки млекопитающих. Например, антигенсвязывающие фрагменты можно экспрессировать в прокариотических клетках, а полномерные антитела можно экспрессировать в эукариотических клетках-хозяевах.

В одном воплощении антитела экспрессируют в эукариотических клетках-хозяевах, как-то клетках млекопитающих. Примеры клеток млекопитающих для экспрессии рекомбинантных антител по настоящему изобретению включают клетки CHO (включая клетки CHO $dhfr^-$, описанные в Urlaub and Chasin, PNAS USA 77, 4216-4220 (1980), которые используются с селекционным маркером DHFR, например, как описано в R.J. Kaufman and P.A. Sharp, Mol. Biol. 159, 601-621 (1982)), клетки миеломы NS/0, клетки COS, клетки HEK293 и клетки SP2.0. В частности, для клеток миеломы NS/0 другим примером системы экспрессии является система экспрессии гена GS (глутаминсинтетазы), раскрыта в WO 87/04462, WO 89/01036 и EP 338 841.

Гены антител можно экспрессировать и в других системах экспрессии, включая

прокариотические клетки, как-то микроорганизмы, напр., *E. coli* для получения антител scFv, водоросли, а также клетки насекомых. Кроме того, антитела можно вырабатывать в трансгенных животных, помимо человека, как-то в молоке овец и кроликов или куриных яйцах, либо в трансгенных растениях. Например, см. Verma, R. et al., *J. Immunol. Meth.* 216, 165-181 (1998); Pollock et al., *J. Immunol. Meth.* 231, 147-157 (1999); и Fischer R. et al., *Biol. Chem.* 380, 825-839 (1999).

Биспецифичные и мультиспецифичные антитела

В одном воплощении настоящего изобретения используются антитела, которые могут быть подвергнуты функционализации или присоединены к другой функциональной молекуле, например, к другому пептиду или белку (как-то Fab'-фрагменту) для создания биспецифичной или мультиспецифичной молекулы, связывающейся с множественными центрами связывания или эпитопами мишени. Например, используемые в настоящем изобретении антитела могут быть функционально соединены с (например, при помощи химической конъюгации, генетического слияния, нековалентной связи или иным способом) одной или несколькими другими связывающими молекулами, как-то другим антителом, пептидом или связывающим аналогом.

Соответственно, настоящее изобретение включает применение биспецифичных и мультиспецифичных молекул, содержащих по меньшей мере одну первую специфичность связывания к CD38 и вторую специфичность связывания ко второму эпитопу-мишени. В одном воплощении настоящего изобретения вторым эпитопом-мишенью является Fc-рецептор, напр., Fc γ RI (CD64) человека или Fc α -рецептор (CD89) человека, либо Т-клеточный рецептор, напр., CD3. В одном воплощении настоящее изобретение предусматривает биспецифичные и мультиспецифичные молекулы, способные связываться с эффекторными клетками, экспрессирующими Fc γ R, Fc α R или Fc ϵ R (напр., моноцитами, макрофагами или полиморфноядерными клетками (PMNs)), и таргетировать клетки, экспрессирующие CD38. Эти биспецифичные и мультиспецифичные молекулы таргетируют CD38-экспрессирующие клетки к эффекторным клеткам и вызывают такие опосредованные Fc-рецепторами активности эффекторных клеток, как фагоцитоз CD38-экспрессирующих клеток, антителозависимая клеточная цитотоксичность (ADCC), выделение цитокинов или образование аниона супероксида.

В одном воплощении используемые в настоящем изобретении биспецифичные и мультиспецифичные молекулы включают в качестве связывающей специфичности по меньшей мере одно антитело, напр., Fab, Fab', F(ab') $_2$, Fv или scFv. Дополнительное антитело также может представлять собой димер легкой цепи или тяжелой цепи или какой-нибудь минимальный фрагмент, как-то Fv или одноцепочечную конструкцию, как

описано Ladner et al. в US 4,946,778. Антитело также может представлять собой слитый со связывающим доменом иммуноглобулина белок, как изложено в US 2003/0118592 и US 2003/0133939.

В одном воплощении специфичность связывания с Fc-рецептором обеспечивается моноклональным антителом человека, связывание которого не блокируется иммуноглобулином G (IgG) человека. В настоящем изобретении термин “рецептор IgG” относится к любому из 8 генов γ -цепи, локализованных на хромосоме 1. Эти гены в целом кодируют 12 трансмембранных или растворимых изоформ рецептора, которые входят в 3 класса Fc*-рецепторов: Fc γ RI (CD64), Fc γ RII (CD32) и Fc γ RIII (CD16). В одном воплощении Fc γ -рецептор представляет собой высокоаффинный Fc γ RI человека. Получение и характеристика этих моноклональных антител описаны Fanger et al. в WO 88/00052 и в US 4,954,617. Эти антитела связываются с эпитопом Fc γ RI, Fc γ RII или Fc γ RIII по сайту, который отличается от Fc γ -связывающего сайта рецептора, поэтому их связывание практически не блокируется при физиологических уровнях IgG. Специфичные к Fc γ RI антитела, применимые в настоящем изобретении – mAb 22, mAb 32, mAb 44, mAb 62 и mAb 197. В других воплощениях антитело к Fc γ -рецептору представляет собой гуманизированную форму mAb 22 (H22). Получение и характеристика антитела H22 описаны в Graziano R.F. et al., J. Immunol. 155(10), 4996-5002 (1995) и WO 94/10332. Продуцирующая антитело H22 линия клеток депонирована в Американской коллекции типовых культур 4 ноября 1992 г. под именем HA022CL1 и имеет номер доступа CRL 11177.

В одном воплощении специфичность связывания с Fc-рецептором обеспечивается антителом, связывающимся с рецептором IgA человека, напр., Fc α -рецептором (Fc α I (CD89)), связывание которого в одном воплощении не блокируется иммуноглобулином A (IgA) человека. Термин “рецептор IgA” служит для обозначения генного продукта одного α -гена (Fc α RI), локализованного на хромосоме 19. Известно, что этот ген кодирует несколько подвергающихся альтернативному сплайсингу трансмембранных изоформ от 55 до 110 кДа. Fc α RI (CD89) экспрессируется конститутивно на моноцитах/макрофагах, эозинофильных и нейтрофильных гранулоцитах, но не на клетках, не относящихся к эффекторным популяциям. Fc α RI обладает умеренным сродством к IgA1 и IgA2, которое повышается под воздействием таких цитокинов, как G-CSF или GM-CSF (Morton H.C. et al., Critical Reviews in Immunology 16, 423-440 (1996)). Были описаны 4 специфичные к Fc α RI моноклональные антитела, обозначенные как A3, A59, A62 и A77, которые связываются с Fc α RI за пределами домена связывания лигандов IgA (Monteiro R.C. et al., J. Immunol. 148, 1764 (1992)).

Fc α RI, Fc γ RI, Fc γ RII и Fc γ RIII, в особенности Fc γ RII и Fc γ RIII, являются примерами пусковых рецепторов для применения в настоящем изобретении, так как они: (1) экспрессируются главным образом на иммунных эфекторных клетках, напр., моноцитах, PMNs, макрофагах и дендритных клетках; (2) экспрессируются на высоком уровне (к примеру, 5000-10000 на клетку); (3) являются медиаторами цитотоксической активности (например, ADCC, фагоцитоза); и (4) опосредуют усиление презентации направляемых к ним антигенов, включая аутоантигены.

Типичные молекулы биспецифичных антител включают: (i) два антитела, одно со специфичностью к CD38, а другое – ко второй мишени, конъюгированные друг с другом, (ii) единственное антитело, у которого одна цепь специфична к CD38, а другая цепь специфична ко второй молекуле; и (iii) одноцепочечное антитело, обладающее специфичностью к CD38 и ко второй молекуле. Как правило, молекула второй мишени является другой, чем CD38. В одном воплощении вторая молекула представляет собой раковый антиген/опухолевый антиген, как-то карциноэмбриональный антиген (CEA), простата - специфический антиген (PSA), почечный антиген (RAGE), α -фетопротеин, CAMEL (CTL-распознаваемый антиген на меланоме), СТ-антигены (такие как MAGE-B5, -B6, -C2, -C3 и D; Mage-12; CT10; NY-ESO-1, SSX-2, GAGE, BAGE, MAGE и SAGE), антигены муцинов (напр., MUC1, музин-CA125 и др.), антигены ганглиозидов, тирозиназа, gp75, С-мус, Mart1, MelanA, MUM-1, MUM-2, MUM-3, HLA-B7 и Ep-CAM. В другом воплощении вторая молекула представляет собой связанный с раком интегрин, как-то интегрин $\alpha 5\beta 3$. В следующем воплощении вторая молекула представляет собой ангиогенный фактор или другой связанный с раком фактор роста, как-то фактор роста сосудистого эпителия (VEGF), фактор роста фибробластов (FGF), эпидермальный фактор роста (EGF), receptor эпидермального фактора роста (EGFR), ангиогенин и его рецепторы, в частности рецепторы, связанные с прогрессированием рака (например, один из рецепторов HER1-HER4). Другие белки, связанные с прогрессированием рака и приведенные в настоящем изобретении, также могут оказаться подходящими вторыми молекулами. В одном воплощении вторая молекула представляет собой такую молекулу, которая экспрессируется на поверхности клеток множественной миеломы, как-то CD138.

В одном воплощении используемые в настоящем изобретении биспецифичные антитела представляют собой диатела.

Используемые в настоящем изобретении биспецифичные и мультиспецифичные антитела могут быть получены химическими методами (например, см. D.M. Kranz et al., PNAS USA 78, 5807 (1981)), “полидомными” методами (см. US 4,474,893) или методами рекомбинантной ДНК.

Конъюгаты

В одном воплощении настоящего изобретения используются антитела к CD38, конъюгированные с лекарственной молекулой, как-то цитотоксином, препаратом для химиотерапии, иммунодепрессантом или радиоизотопом. Такие конъюгаты в настоящем изобретении именуются “иммуноконъюгатами”. Иммуноконъюгаты, включающие один или несколько цитотоксинов, именуются “иммунотоксинами”.

К цитотоксинам или цитотоксическим средствам относятся любые средства, которые губительны для клеток (напр., убивают их). Описание этих классов лекарственных веществ, которые хорошо известны в данной области, и их механизмов действия см. в Goodman et al., Goodman and Gilman's The Pharmacological Basis of Therapeutics, 8th Ed., Macmillan Publishing Co., 1990. Другие методы, относящиеся к получению антител-иммунотоксинов, представлены, к примеру, в Vitetta, Immunol. Today 14, 252 (1993) и US 5,194,594.

К подходящим лекарственным средствам для получения иммуноконъюгатов, применимых в настоящем изобретении, относятся таксол, цитохалазин В, грамицидин D, этидия бромид, эметин, митомицин, этопозид, тенопозид, винкристин, винбластин, колхицин, доксорубицин, даунорубицин, дигидроксиантрацендион, митоксантрон, актиномицин D, 1-дегидротестостерон, глюокортикоиды, прокаин, тетракаин, лидокаин, пропранолол и пуромицин, антиметаболиты (как-то метотрексат, 6-меркаптопурин, 6-тиогуанин, цитарабин, флударабин, 5-фторурацил, декарбазин, гидроксимочевина, аспарагиназа, гемцитабин, кладрибин), алкилирующие вещества (как-то мехлорэтамин, тиоэпа, хлорамбуцил, мелфалан, карmustин (BSNU), ломустин (CCNU), циклофосфамид, бусульфан, дигромманнитол, стрептозотоцин, дакарбазин (DTIC), прокарбазин, митомицин С, цисплатин и другие производные платины, как-то карбоплатин)), антибиотики (как-то дактиномицин (прежний актиномицин), блеомицин, даунорубицин (прежний дауномицин), доксорубицин, идарубицин, митрамицин, калихеамицин, митомицин, митоксантрон, пликамицин, антрамицин (AMC)), дифтерийный токсин и родственные молекулы (как-то А-цепь дифтерийного токсина и её активные фрагменты и гибридные молекулы), рициновый токсин (как-то рицин A или дегликозилированная А-цепь рицина), холерный токсин, Шига-подобные токсины (SLT-I, SLT-II, SLT-IIV), токсин LT, токсин C3, токсин Шига, коклюшный токсин, столбнячный токсин, соевый ингибитор протеаз Боумана-Бирка, экзотоксин *Pseudomonas*, алорин, сапорин, модекцин, геланин, А-цепь абрина, А-цепь модекцина, α -сарцин, белки *Aleurites fordii*, белки диантинса, белки *Phytolacca americana* (PAPI, PAPII и PAP-S), ингибитор из *Momordica charantia*, курцин,

кротин, ингибитор из *Sapaonaria officinalis*, гелонин, митогеллин, рестриктоцин, токсины феномицин и эномицин. Лекарственные средства, которые могут вводиться в сочетании с антителами, как описано далее в настоящем изобретении, тоже могут быть кандидатами для лекарственных молекул, применимых для конъюгирования с антителами, используемыми в настоящем изобретении. Например, лекарственная молекула может представлять собой белок или полипептид, обладающий требуемой биологической активностью. К таким белкам можно отнести, к примеру, энзиматически активные токсины или их активные фрагменты, такие как абрин, рицин А, экзотоксин *Pseudomonas* или дифтерийный токсин; такие белки, как фактор некроза опухолей или γ -интерферон; такие модификаторы биологических ответов, к примеру, как лимфокины, интерлейкин-1 (IL-1), интерлейкин-2 (IL-2), интерлейкин-6 (IL-6), колониестимулирующий фактор гранулоцитов/макрофагов (GM-CSF), колониестимулирующий фактор гранулоцитов (G-CSF) или другие факторы роста; а также вызывающий апоптоз белок, выделенный из митохондрий.

Конъюгаты антител с такими цитотоксическими молекулами могут быть получены с помощью различных бифункциональных сшивающих реагентов. Примеры таких реагентов включают SPDP, IT, бифункциональные производные таких имидоэфиров, как диметиладипимида \cdot HCl, такие активные эфиры, как дисукцинимидасуберат, такие альдегиды, как глутаральдегид, такие бис-азидосоединения, как бис-(*n*-азидобензоил)-гександиамин, такие производные бис-диазония, как бис-(*n*-диазонийбензоил)этилендиамин, такие диизоцианаты, как толилен-2,6-диизоцианат, и такие бис-активные соединения фтора, как 1,5-дифтор-2,4-динитробензол. Антимитотические вещества (напр., винクリстин, винбластин, доцетаксел, паклитаксел и винорелбин).

В одном воплощении настоящего изобретения используются антитела к CD38, конъюгированные с иммуномодулятором – иммуномодулирующим цитокином, фактором роста стволовых клеток, лимфотоксином (как-то TNF типа TNF α) или гематопоэтическим фактором. Примеры таких молекул, которые могут применяться в качестве конъюгатов, включают IL-1, IL-2, IL-3, IL-6, IL-10, IL-12, IL-18 и IL-21, колониестимулирующие факторы (как-то колониестимулирующий фактор гранулоцитов (G-CSF) и колониестимулирующий фактор гранулоцитов/макрофагов (GM-CSF)), интерфероны (как-то IFN- α , IFN- β и IFN- γ), фактор роста стволовых клеток, названный “фактором S1”, эритропоэтин и тромбопоэтин, их активные фрагменты, производные, варианты или комбинации.

Методы конъюгирования таких лекарственных молекул с антителами хорошо известны, например, см. Arnon et al., “Monoclonal Antibodies for Immunotargeting of Drugs

in Cancer Therapy”, in Monoclonal Antibodies and Cancer Therapy, Reisfeld et al. (eds.), pp. 243-56 (Alan R. Liss, Inc. 1985); Hellstrom et al., “Antibodies for Drug Delivery”, in Controlled Drug Delivery (2nd Ed.), Robinson et al. (eds.), pp. 623-53 (Marcel Dekker, Inc. 1987); Thorpe, “Antibody Carriers of Cytotoxic Agents in Cancer Therapy: A Review”, in Monoclonal Antibodies ‘84: Biological and Clinical Applications, Pinchera et al. (eds.), pp. 475-506 (1985); “Analysis, Results, and Future Prospective of the Therapeutic Use of Radiolabeled Antibody in Cancer Therapy”, in Monoclonal Antibodies for Cancer Detection and Therapy, Baldwin et al. (eds.), pp. 303-16 (Academic Press 1985); и Thorpe et al., “The Preparation and Cytotoxic Properties of Antibody-Toxin Conjugates”, Immunol. Rev. 62, 119-58 (1982).

Кроме того, к полезным заместителям для конъюгатов относятся противораковые ретиноиды. Полезными при лечении рака также могут оказаться и конъюгаты таксана (например, см. Jaime et al., Anticancer Res. 21(2A), 1119-28 (2001), конъюгаты цисплатина, конъюгаты тапсигаргина, конъюгаты линолевой кислоты, конъюгаты калихеамицина (например, см. Damle et al., Curr Opin Pharmacol. 3(4), 386-90 (2003), конъюгаты доксорубицина, конъюгаты гелданамицина и др. (в общем, см. Trail et al., Cancer Immunol. Immunother. 52(5), 328-37 (2003)).

Рецептура и способ применения

Используемые в настоящем изобретении средства могут быть заключены в фармацевтические композиции с фармацевтически приемлемыми носителями или разбавителями, а также любыми другими известными вспомогательными веществами и наполнителями в соответствии со стандартными методами типа тех, что изложены в Remington: The Science and Practice of Pharmacy, 19th Edition, Gennaro, Ed., Mack Publishing Co., Easton, PA, 1995.

Фармацевтически приемлемые носители или разбавители, а также любые другие известные вспомогательные вещества и наполнители должны быть адекватными для выбранного соединения, используемого в настоящем изобретении, и выбранного способа применения. Адекватность в отношении носителей и других компонентов фармацевтических композиций определяется по отсутствию значительного отрицательного влияния на требуемые биологические свойства выбранного соединения или фармацевтической композиции (напр., не очень существенное влияние, т.е. относительное ингибирование на 10% или меньше, на 5% или меньше и т.д.) на связывание антигена.

Фармацевтические композиции, используемые в настоящем изобретении, также могут включать разбавители, наполнители, соли, буфера, детергенты (напр., неионный детергент типа Tween-80), стабилизаторы (напр., сахара или аминокислоты, не содержащие белка), консерванты, фиксаторы тканей, солюбилизаторы и другие материалы,

подходящие для включения в фармацевтическую композицию.

Фактический уровень дозы активных ингредиентов в фармацевтических композициях можно варьировать с тем, чтобы получить такое количество активного ингредиента, которое будет эффективным для достижения требуемой терапевтической реакции для определенного пациента, композиции и способа применения, но не будет токсичным для пациента. Выбираемый уровень дозы зависит от ряда фармако-кинетических факторов, включая активность конкретной композиции соединения либо его эфира, соли или амида, способа применения, времени введения, скорости выделения конкретного соединения, продолжительности лечения, других лекарств, соединений и/или материалов, используемых в сочетании с конкретными композициями, возраста, пола, веса, заболевания, общего состояния здоровья и истории болезни подвергающегося лечению пациента и подобных факторов, хорошо известных в области медицины.

Фармацевтическая композиция может вводиться любым подходящим способом и по любой подходящей схеме. Подходящие способы применения соединений настоящего изобретения *in vivo* и *in vitro* хорошо известны в этой области и могут быть выбраны рядовыми специалистами.

Используемые в настоящем изобретении соединения могут вводиться любым подходящим способом, как-то перорально, интраназально, путем ингаляции, местно (в том числе трансбукирально, трансдермально и под язык), интракретально, интравагинально и/или парентерально.

В одном воплощении одно или несколько соединений, используемых в настоящем изобретении, вводятся перорально, например, в инертном разбавителе или усвояемом съедобном носителе. Активный ингредиент может быть заключен в твердые или мягкие желатиновые капсулы, запрессован в таблетки или прямо включен в рацион субъекта. Фармацевтические композиции, пригодные для перорального введения, включают заглатываемые таблетки, буккальные таблетки, пастилки, капсулы, эликсиры, суспензии, сиропы, облатки и т.п., содержащие такие носители, которые известны в этой области как надлежащие. Чтобы облегчить прием внутрь, может потребоваться покрытие соединения или совместное введение соединения с материалом, предотвращающим его инактивацию.

В одном воплощении одно или несколько соединений, используемых в настоящем изобретении, вводятся парентерально.

Выражения “парентеральное введение” и “вводятся парентерально” в настоящем изобретении означают другие способы применения, чем энтеральное и местное введение, обычно с помощью инъекции, и охватывают эпидермальные, внутривенные, внутримышечные, внутриартериальные, интракретальные, внутрисуставные, подглазничные,

внутрисердечные, интрадермальные, внутрибрюшинные, внутрисухожильные, транстрахеальные, подкожные, субкутикулярные, внутрисуставные, субкапсулярные, субарахноидные, интраспинальные, внутричерепные, интрапоракальные, эпидуральные и внутригрудинные инъекции и вливания.

В одном воплощении соединения вводятся путем внутривенной или подкожной инъекции или вливания.

В одном воплощении соединения, используемые в настоящем изобретении, вводятся в кристаллическом виде путем подкожной инъекции, см. Yang et al., PNAS USA 100(12), 6934-6939 (2003).

Фармацевтические композиции, используемые в настоящем изобретении, могут быть составлены для определенного способа применения, как-то перорального, интраназального, местного (в том числе трансбукиального, трансдермального и под язык), интракротального, интравагинального и/или парентерального применения. Фармацевтические композиции могут быть удобно представлены в стандартной лекарственной форме и могут быть получены любыми способами, известными в области фармации. Количество активного ингредиента, которое можно сочетать с материалом носителя для получения стандартной лекарственной формы, будет варьировать в зависимости от подлежащего лечению субъекта и конкретного способа применения. Количество активного ингредиента, которое можно сочетать с материалом носителя для получения стандартной лекарственной формы, в общем, должно быть таким, чтобы композиция оказывала терапевтический эффект. Обычно из 100% это количество составляет от 0,01% до 99% активного ингредиента, как-то от 0,1% до 70%, например, от 1% до 30%.

Независимо от выбранного способа применения, используемые в настоящем изобретении соединения, которые могут использоваться в виде фармацевтически приемлемой соли или в подходящей гидратированной форме, и/или фармацевтические композиции заключаются в фармацевтически приемлемые лекарственные формы стандартными методами, известными специалистам в этой области. “Фармацевтически приемлемая соль” означает такую соль, которая сохраняет требуемую биологическую активность исходного соединения и не оказывает нежелательных токсикологических эффектов (например, см. Berge S.M. et al., J. Pharm. Sci. 66, 1-19 (1977)). Примеры таких солей включают соли, образованные с кислотами, и соли, образованные с основаниями. Соли, образованные с кислотами, включают соли, образованные с нетоксичными неорганическими кислотами, такими как соляная, азотная, фосфорная, серная, бромистоводородная, йодистоводородная кислота, фосфористая кислота и др., а также с нетоксичными органическими кислотами, такими как алифатические моно-

дикарбоновые кислоты, фенилзамещенные алкановые кислоты, гидроксиалкановые кислоты, ароматические кислоты, алифатические и ароматические сульфоновые кислоты и др. Соли, образованные с основаниями, включают соли, образованные с щелочноземельными металлами, такими как натрий, калий, магний, кальций и др., а также с нетоксичными органическими аминами, такими как N,N'-дибензилэтилендиамин, N-метилглюкамин, хлорпрокайн, холин, диэтаноламин, этилендиамин, прокайн и др.

Фармацевтически приемлемые носители охватывают всевозможные подходящие растворители, дисперсионные среды, антибактериальные и противогрибковые средства, вещества, поддерживающие изотоничность, антиоксиданты, задерживающие всасывание вещества и др., которые физиологически совместимы с соединениями, используемыми в настоящем изобретении.

Примеры подходящих водных и неводных носителей, которые можно использовать в фармацевтических композициях, включают воду, физраствор, физраствор с фосфатным буфером, этанол, декстрозу, полиолы (как-то глицерин, пропиленгликоль, полиэтиленгликоль и др.) и их подходящие смеси, растительные масла, как-то оливковое масло, кукурузное масло, арахисовое масло, хлопковое масло и кунжутное масло, коллоидные растворы карбоксиметилцелюлозы, камедь трагаканта и такие пригодные для инъекций органические эфиры, как этилолеат, и/или различные буферы. Другие носители хорошо известны в области фармацевтики.

Фармацевтически приемлемые носители включают стерильные водные растворы или дисперсии и стерильные порошки для приготовления ex tempore стерильных растворов или дисперсий для инъекций. Применение таких сред и веществ для фармацевтически активных субстанций известно в данной области. За исключением тех случаев, когда какая-то стандартная среда или вещество несовместимы с активным соединением, предусматривается их применение в фармацевтических композициях.

Надлежащая текучесть может поддерживаться, к примеру, применением таких покровных материалов, как лецитин, соблюдением требуемого размера частиц в случае дисперсий и применением поверхностно-активных веществ.

Фармацевтические композиции, содержащие используемые в настоящем изобретении средства, также могут содержать фармацевтически приемлемые антиоксиданты, например: (1) водорастворимые антиоксиданты, такие как аскорбиновая кислота, цистеин гидрохлорид, бисульфат натрия, метабисульфит натрия, сульфит натрия и др.; (2) жирорастворимые антиоксиданты, такие как аскорбильпальмитат, бутилированный гидроксианизол (ВНА), бутилированный гидрокситолуол (ВНТ), лецитин, пропилгаллат, α-токоферол и др.; и (3) хелаторы металлов, такие как лимонная кислота, этилендиамин-

тетрауксусная кислота (ЭДТА), сорбитол, винная кислота, фосфорная кислота и др.

Фармацевтические композиции также могут содержать вещества, поддерживающие изотоничность, как-то сахара, такие многоатомные спирты, как маннит, сорбит, глицерин или хлорид натрия в композициях.

К фармацевтически приемлемым разбавителям относятся физраствор и водные буферные растворы.

Фармацевтические композиции, используемые в настоящем изобретении, также могут содержать одно или несколько вспомогательных веществ, подходящих для выбранного способа применения, как-то консерванты, смачивающие вещества, эмульгирующие вещества, диспергирующие вещества, консерванты или буфера, которые могут повысить срок хранения или эффективность фармацевтической композиции. Соединения настоящего изобретения, к примеру, можно смешивать с лактозой, сахарозой, порошками (напр., порошком крахмала), эфирами алкановых кислот с целлюлозой, стеариновой кислотой, тальком, стеаратом магния, оксидом магния, натриевыми и кальциевыми солями фосфорной и серной кислоты, гуммиарабиком, желатином, альгинатом натрия, поливинилпирролидоном и/или поливиниловым спиртом. Другими примерами вспомогательных веществ являются QS21, GM-CSF, SRL-172, гистамина дигидрохлорид, тимокартин, Tio-ТЕРА, композицииmonoфосфорил-липид А/микобактерии, квасцы, неполный адьювант Фрейнда, монтанид ISA, система адьюванта ribi, адьювант TiterMax, композиции адьюванта syntex, иммуностимулирующие комплексы (ISCOMs), адьювант gerbu, олигодезоксинуклеотиды CpG, липополисахарид и полиинозиновая:полицитидовая кислота.

Защита от присутствия микроорганизмов может обеспечиваться как мероприятиями по стерилизации, так и добавлением различных антибактериальных и противогрибковых средств, к примеру, парабена, хлорбутанола, фенола, сорбиновой кислоты и др. Кроме того, можно вызвать замедленное всасывание фармацевтических форм для инъекций добавлением таких веществ, замедляющих всасывание, как моностеарат алюминия и желатин.

Фармацевтические композиции, содержащие соединения настоящего изобретения, могут включать и их подходящие соли. Любые подходящие соли, как-то соли щелочноzemельных металлов в любой подходящей форме (напр., буферные соли), могут использоваться для стабилизации соединений, используемых в настоящем изобретении. К подходящим солям обычно относятся хлорид натрия, сукцинат натрия, сульфат натрия, хлорид калия, хлорид магния, сульфат магния и хлорид кальция. В одном воплощении для стабилизации соединений, используемых в настоящем изобретении в фармацевтических

композициях, применяется соль алюминия, которая также может служить адьювантом при введении такой композиции пациентам.

Используемые в настоящем изобретении соединения могут быть приготовлены вместе с носителями, которые должны защищать соединения от быстрого выделения, как-то лекарственные формы с контролируемым высвобождением, включая импланты, трансдермальные пластиры и микроинкапсулированные системы доставки. Такие носители могут включать желатин, глицерилмоностеарат, глицерилдистеарат, такие биоразрушимые, биосовместимые полимеры, как этиленвинилацетат, полиангидриды, полигликолевая кислота, коллаген, полиортэфиры и полимолочная кислота. отдельно или вместе с воском или иным материалом, хорошо известным в этой области. Методы приготовления таких лекарственных форм широко известны специалистам в этой области, напр., см. *Sustained and Controlled Release Drug Delivery Systems*, J.R. Robinson, ed., Marcel Dekker, Inc., New York, 1978.

Для введения композиций при некоторых способах применения может потребоваться покрытие соединения или совместное введение его с материалом, предотвращающим его инактивацию. Например, используемые в способе изобретения соединения можно вводить субъекту в соответствующем носителе, к примеру, липосомах или разбавителе. Липосомы включают эмульсии CGF типа “вода-масло-вода”, а также стандартные липосомы (Strejan et al., *J. Neuroimmunol.* 7, 27 (1984)).

В зависимости от способа применения, активное соединение может быть покрыто материалом, защищающим его от действия кислот и других природных условий, которые могли бы инактивировать соединение. Например, соединение может вводиться субъекту в соответствующем носителе, к примеру, липосомах. Липосомы включают эмульсии CGF типа “вода-масло-вода”, а также стандартные липосомы (Strejan et al., *J. Neuroimmunol.* 7, 27 (1984)).

В одном воплощении настоящего изобретения соединения настоящего изобретения заключены в липосомы. В другом воплощении липосомы включают наводящую молекулу. В следующем воплощении соединения в липосомах вводятся при инъекции болюсом в место, ближайшее к пораженному участку, напр., зоне воспаления или инфекции, либо по месту опухоли. Композиция должна быть жидкой в такой степени, чтобы её можно было легко вводить шприцем. Она должна быть стабильной в условиях производства и хранения и защищена от заражающего действия таких микроорганизмов, как бактерии и грибки.

В одном воплощении используемые в настоящем изобретении соединения могут быть составлены так, чтобы предотвратить или уменьшить их транспорт через плаценту.

Это можно сделать методами, известными в данной области, напр., ПЭГилированием соединений или использованием F(ab')₂-фрагментов. Также можно указать работы Cunningham-Rundles C. et al., J Immunol Methods 152, 177-190 (1992); и Landor M., Ann Allergy Asthma Immunol 74, 279-283 (1995).

Фармацевтически приемлемые носители для парентерального введения включают стерильные водные растворы или дисперсии и стерильные порошки для приготовления ex temporo стерильных растворов или дисперсий для инъекций. Применение таких сред и веществ для фармацевтически активных субстанций известно в данной области. За исключением тех случаев, когда какая-то стандартная среда или вещество несовместимы с активным соединением, предусматривается их применение в фармацевтических композициях. В композиции также могут вводиться вспомогательные активные соединения.

Фармацевтические композиции для инъекций, как правило, должны быть стерильными и стабильными в условиях производства и хранения. Композиции могут быть составлены в виде раствора, микроэмulsionи, липосом или иной упорядоченной структуры, подходящей для высокой концентрации лекарственного вещества. Носитель может представлять собой водный или неводный растворитель или дисперсионную среду, содержащую, к примеру, воду, этанол, полиолы (как-то глицерин, пропиленгликоль, полиэтиленгликоль и др.) и их подходящие смеси, растительные масла, как-то оливковое масло, и такие пригодные для инъекций органические эфиры, как этилолеат. Надлежащая текучесть может поддерживаться, к примеру, применением таких покровных материалов, как лецитин, соблюдением требуемого размера частиц в случае дисперсий и применением поверхностно-активных веществ. Во многих случаях предпочтительно в композиции нужно включать вещества, поддерживающие изотоничность, например, сахара, такие многоатомные спирты, как глицерин, маннит, сорбит, или хлорид натрия. Можно вызвать замедленное всасывание композиций для инъекций добавлением в композицию веществ, замедляющих всасывание, например, солей моностеарата и желатина. Стерильные растворы для инъекций могут быть получены при введении активного соединения в требуемом количестве в надлежащий растворитель с одним или с комбинацией ингредиентов, напр., перечисленных выше, как потребуется, с последующей стерилизацией микрофильтрованием. В общем случае дисперсии получают при введении активного соединения в стерильный носитель, содержащий щелочную дисперсионную среду и другие нужные ингредиенты, напр., из числа перечисленных выше. В случае стерильных порошков для приготовления стерильных растворов для инъекций примерами способов получения являются вакуумная сушка и замораживание-высушивание (лиофилизация), которые дают порошок активного ингредиента вместе с любым другим требуемым

ингредиентом из предварительно стерилизованного фильтрованием раствора.

Стерильные растворы для инъекций могут быть получены при введении активного соединения в требуемом количестве в надлежащий растворитель с одним или с комбинацией ингредиентов, перечисленных выше, как потребуется, с последующей стерилизацией микрофильтрованием. В общем случае дисперсии получают при введении активного соединения в стерильный носитель, содержащий щелочную дисперсионную среду и другие нужные ингредиенты из числа перечисленных выше. В случае стерильных порошков для приготовления стерильных растворов для инъекций примерами способов получения являются вакуумная сушка и замораживание-высушивание (лиофилизация), которые дают порошок активного ингредиента вместе с любым другим требуемым ингредиентом из предварительно стерилизованного фильтрованием раствора.

В одном воплощении способов изобретения данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает мелфалан, причем мелфалан вводится внутривенно или перорально.

В другом воплощении способов изобретения данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает производное глутаминовой кислоты, как-то талидомид (Thalomid[®]) или аналог талидомида, напр., CC-5013 (леналидомид, RevlimidTM) или CC4047 (ActimidTM), причем данное производное глутаминовой кислоты вводится перорально.

В следующем воплощении способов изобретения данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает такой ингибитор протеасом, как бортезомиб (Velcade[®]), причем бортезомиб вводится внутривенно.

В следующем воплощении способов изобретения данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает такой алкалоид барвинка, как винкристин, причем винкристин вводится внутривенно.

В следующем воплощении способов изобретения данное по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии включает такой антрациклин, как доксорубицин, причем доксорубицин вводится внутривенно.

В другом воплощении способов изобретения данный по меньшей мере один кортикостероид включает преднизон, причем преднизон вводится перорально.

Пациенты и подлежащие лечению заболевания

К лицам, подлежащим лечению с помощью комбинированной терапии по изобретению, могут относиться, к примеру, больные люди, страдающие нарушениями, которые могут быть исправлены или облегчены при ингибировании таких функций CD38, как энзиматическая активность, передача сигналов, индукция экспрессии цитокинов,

индукия пролиферации или дифференцировки и/или индукия лизиса, и/или при устраниении/уменьшении числа экспрессирующих CD38 клеток.

Например, можно использовать антитела к CD38, чтобы вызвать *in vivo* или *in vitro* одну или несколько из следующих биологических активностей: ингибирование функций CD38 (как-то энзиматической активности, передачи сигналов, индукции экспрессии цитокинов, индукции пролиферации или дифференцировки и/или индукции лизиса), уничтожение экспрессирующих CD38 клеток, опосредование фагоцитоза или ADCC у экспрессирующих CD38 клеток в присутствии эффекторных клеток человека и опосредование CDC у экспрессирующих CD38 клеток в присутствии комплемента или уничтожение экспрессирующих CD38 клеток путем апоптоза.

В одном воплощении можно использовать иммуноконъюгаты, описанные в настоящем изобретении, для доставки соединений (напр., лекарственных средств, меток, цитотоксинов, иммунодепрессантов и т.п.) к клеткам, содержащим связанный на их поверхности CD38, используя такие прицельные соединения в качестве терапевтических молекул в иммуноконъюгатах настоящего изобретения.

В одном воплощении настоящего изобретения предусмотрены способы уничтожения клеток, содержащих связанный на их поверхности CD38, при введении иммуноконъюгатов настоящего изобретения.

В настоящем изобретении предусмотрены способы лечения заболеваний с участием экспрессирующих CD38 клеток у субъекта, при этом способ включает введение нуждающемуся в этом субъекту терапевтически эффективного количества:

- i) неагонистического антитела, связывающегося с CD38,
- ii) по меньшей мере одного кортикоэстераоида, и
- iii) по меньшей мере одного некортикоэстерионого средства химиотерапии.

Антитела к CD38 используются для ингибирования индуцируемых CD38 активностей, связанных с определенными заболеваниями, либо для устранения или уменьшения числа экспрессирующих CD38 клеток.

В одном воплощении настоящего изобретения заболевания с участием клеток, экспрессирующих CD38, представляют собой опухолеродные заболевания, как-то заболевания, характеризующиеся наличием опухолевых клеток, экспрессирующих CD38, включая, к примеру, В-клеточные лимфомы, плазмоцитарные раковые опухоли, Т/NK-клеточные лимфомы и миелоидные раковые опухоли.

Примеры таких опухолеродных заболеваний включают В-клеточные лимфомы/лейкемии, в том числе лимфобластическая лейкемия В-клеточных предшественников и В-клеточные лимфомы не-Ходжкина; осткая промиелоцитарная лейкемия, осткая

лимфобластическая лейкемия и такие новообразования зрелых В-клеток, как хроническая В-клеточная лиммоцитарная лейкемия (CLL)/мелкая лиммоцитарная лимфома (SLL), острая В-клеточная лиммоцитарная лейкемия, В-клеточная пролиммоцитарная лейкемия, лимфоплазмоцитарная лимфома, мантиевидноклеточная лимфома (MCL), фолликулярная лимфома (FL), включая слабо выраженную, промежуточную и сильно выраженную FL, кожная центрально-фолликулярная лимфома, В-клеточная лимфома краевой зоны (тип MALT, узелковый и селезеночный тип), лейкоз ворсистых клеток, диффузная крупная В-клеточная лимфома, лимфома Беркитта, плазмоцитома, плазмоцитарная миелома, плазмоцитарная лейкемия, посттрансплантиционная лимфопролиферативная болезнь, макроглобулинемии Вальденстрома, плазмоцитарная лейкемия и анапластическая крупноклеточная лимфома (ALCL).

В одном воплощении заболевание с участием экспрессирующих CD38 клеток представляет собой множественную миелому.

Примерами В-клеточных лимфом не-Ходжкина являются лимфоматоидный грануломатоз, первичная эфузивная лимфома, внутрисосудистая крупная В-клеточная лимфома, медиастинальная крупная В-клеточная лимфома, заболевания тяжелых цепей (включая заболевания γ -, μ - и α -цепей), лимфомы, индуцированные лечением иммуно-депрессантами, как-то индуцированная циклоспорином лимфома и индуцированная метотрексатом лимфома.

В одном воплощении настоящего изобретения заболевание с участием экспрессирующих CD38 клеток может представлять собой лимфому Ходжкина.

Примерами заболеваний с участием экспрессирующих CD38 клеток могут служить раковые опухоли, происходящие из Т- и NK-клеток, включая неоплазмы зрелых Т-клеток и NK-клеток, в том числе Т-клеточная пролиммоцитарная лейкемия, Т-клеточная крупная гранулярно-лиммоцитарная лейкемия, агрессивная NK-клеточная лейкемия, лейкемия/лимфома зрелых Т-клеток, внеузловая NK/Т-клеточная лимфома носового типа, Т-клеточная лимфома энтеропатического типа, печеночно-селезеночная Т-клеточная лимфома, подкожная гиподермитоподобная Т-клеточная лимфома, бластроцитарная NK-клеточная лимфома, грибовидная гранулема/синдром Сезари, первичные кожные лимфопролиферативные заболевания CD30-положительных Т-клеток (первичная кожная анапластическая крупноклеточная лимфома C-ALCL, лимфоматоидный папулез, пограничные опухоли), ангиоиммунобластическая Т-клеточная лимфома, неопределенная периферическая Т-клеточная лимфома и анапластическая крупноклеточная лимфома.

Примеры раковых опухолей, происходящих из миелоидных клеток, включают острую миелоидную лейкемию, в том числе острую промиелоцитарную лейкемию, и

хронические миелопролиферативные заболевания, в том числе хроническую миелоидную лейкемию.

Дозировки и схемы лечения

Лечение по настоящему изобретению включает использование “терапевтически эффективного количества” медикаментов. “Терапевтически эффективное количество” означает такое количество, которое, при необходимых дозах и продолжительности, будет эффективным для достижения требуемого терапевтического результата. Терапевтически эффективное количество может варьироваться в зависимости от таких факторов, как стадия заболевания, возраст, пол и вес индивидуума и способность медикаментов вызвать требуемую реакцию у индивидуума. Терапевтически эффективное количество также означает такое количество, при котором любые токсические или вредные эффекты антитела или его части будут перевешиваться терапевтически полезными эффектами. В контексте настоящей комбинированной терапии терапевтическое количество включает количества, которые будут эффективными только в комбинации с другими соединениями, напр., количества, слишком малые для того, чтобы быть эффективными при монотерапии.

“Терапевтически эффективное количество” для лечения опухолей также может быть измерено по его способности стабилизировать прогрессирование болезни. Способность соединения к торможению рака может быть оценена на животных в модельной системе, прогнозирующей его эффективность на опухолях человека. С другой стороны, это свойство композиции может быть оценено при исследовании способности соединения ингибировать рост клеток или индуцировать апоптоз *in vitro* методами, известными специалистам. Терапевтически эффективное количество лекарственного соединения может вызывать уменьшение размера опухолей либо иным образом облегчать симптомы у субъекта. Рядовой специалист в этой области сможет определить такое количество, исходя из таких факторов, как габариты субъекта, тяжесть симптомов у субъекта и конкретная композиция или выбранный способ применения.

Схемы дозировки подбирают таким образом, чтобы обеспечить требуемую реакцию (например, терапевтическую реакцию). Например, дозы можно вводить одним болюсом, несколькими дробными дозами за какое-то время или же можно снижать либо повышать дозу пропорционально в соответствии с требованиями терапевтической ситуации. Парентеральные композиции могут быть составлены в виде стандартных лекарственных форм для облегчения введения и единообразия дозировки. Стандартная лекарственная форма в настоящем изобретении означает физически дискретные единицы, пригодные в качестве однократных доз для подлежащих лечению субъектов, при этом каждая единица содержит заданное количество активного соединения, рассчитанное на

оказание требуемого терапевтического эффекта в сочетании с конкретным фармацевтическим носителем. Спецификация на стандартные лекарственные формы настоящего изобретения диктуется и прямо зависит от: (а) уникальных характеристик активного соединения и заданного конкретного терапевтического эффекта, и (б) ограничений, существующих в области составления рецептур таких активных соединений для лечения отдельных лиц.

Эффективные дозы и схемы дозировки для антител к CD38, используемых в настоящем изобретении, зависят от подлежащего лечению заболевания и могут быть установлены специалистами в этой области. Типичный неограничивающий интервал терапевтически эффективного количества антител к CD38, используемых в настоящем изобретении, составляет 0,1-100 мг/кг, как-то 0,1-50 мг/кг, например, 0,1-20 мг/кг, как-то 0,1-10 мг/кг, например, 0,5, как-то 0,3, 1 или 3 мг/кг. В другом воплощении антитела применяются в дозе 1 мг/кг или больше, как-то в дозе от 1 до 20 мг/кг, напр., в дозе от 5 до 20 мг/кг, напр., в дозе 8 мг/кг.

Рядовой врач или ветеринар легко может установить и предписать эффективное количество требуемой фармацевтической композиции. Например, врач или ветеринар может начать дозировку медикамента, используемого в фармацевтической композиции, с меньших доз, чем это нужно для достижения требуемого терапевтического эффекта, и постепенно повышать дозировку, пока не будет достигнут требуемый терапевтический эффект. В общем, подходящая суточная доза композиции настоящего изобретения должна составлять такое количество соединения, которое представляет собой наименьшую дозу, эффективно дающую терапевтический эффект. Такая эффективная доза обычно зависит от факторов, описанных выше. Введение может осуществляться внутривенно, внутримышечно или подкожно, причем, к примеру, в ближайшее к мишени место. При желании эффективная суточная доза фармацевтической композиции может вводиться в виде 2, 3, 4, 5, 6 и больше дробных доз, вводимых по отдельности через соответствующие интервалы в течение суток, необязательно в виде стандартных лекарственных форм. Хотя соединения настоящего изобретения можно вводить и сами по себе, однако предпочтительно они вводятся в виде фармацевтической композиции, как описано выше.

В одном воплощении антитела к CD38 вводятся вливанием в недельной дозе от 10 до 500 мг/м², как-то от 200 до 400 мг/м². Такое введение может повторяться, напр., от 1 до 8 раз, как-то от 3 до 5 раз. Введение может осуществляться непрерывным вливанием на протяжении от 2 до 24 часов, как-то от 2 до 12 часов.

В одном воплощении антитела к CD38 вводятся медленным непрерывным вливанием на протяжении длительного времени, как-то более 24 часов, чтобы уменьшить

токсические побочные эффекты.

В одном воплощении антитела к CD38 вводятся в недельной дозе от 250 мг до 2000 мг, как-то, к примеру, 300 мг, 500 мг, 700 мг, 1000 мг, 1500 мг или 2000 мг, вплоть до 8 раз, как-то от 4 до 6 раз. Введение может осуществляться непрерывным вливанием на протяжении от 2 до 24 часов, как-то от 2 до 12 часов. Такая схема может быть повторена один или несколько раз по необходимости, к примеру, через 6 мес или 12 мес. Дозировка может быть установлена или скорректирована путем измерения содержания соединения настоящего изобретения в крови после введения, к примеру, путем отбора биологических проб и использования антиидиотипических антител, садящихся на антигенсвязывающий участок антитела к CD38.

В другом воплощении антитела к CD38 вводятся раз в неделю на протяжении от 2 до 12 недель, как-то от 3 до 10 недель, как-то от 4 до 8 недель.

В одном воплощении антитела к CD38 вводятся при поддерживающей терапии, как-то, напр., раз в неделю на протяжении 6 месяцев или больше.

В одном воплощении антитела к CD38 вводятся по схеме, включающей одно вливание антител к CD38 с последующим вливанием антител к CD38, конъюгированных с радиоизотопом. Эта схема может быть повторена, напр., спустя 7-9 дней.

В качестве неограничивающих примеров, лечение по настоящему изобретению может осуществляться в виде суточной дозы антител в количестве 0,1-100 мг/кг, как-то 0,5, 0,9, 1,0, 1,1, 1,5, 2, 3, 4, 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, 40, 45, 50, 60, 70, 80, 90 или 100 мг/кг в день, по меньшей мере в один из дней 1, 2, 3, 4, 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 или 40, либо по меньшей мере в одну из недель 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 или 20 после начала лечения, или же в любой комбинации, используя однократные или дробные дозы через каждые 24, 12, 8, 6, 4 или 2 часа, или же в любой комбинации.

В одном воплощении способов изобретения данное по меньшей мере одно некортикоидное средство химиотерапии включает мелфалан, а данный по меньшей мере один кортикоид включает преднизон. Как правило, мелфалан вводится внутривенно (IV), но может вводиться и перорально (PO), напр., в интервале 0,2-0,25 мг/кг в день или, к примеру, 7-9 мг/м². Преднизон, к примеру, может вводиться в дозе 2 мг/кг на протяжении 4 дней через каждые 4-6 недель (Alexanian et al., J Am Med Assoc 1969; 208:1680). В других воплощениях мелфалан может применяться в высоких дозах при однократных дозах вплоть до 140 мг/м² (IV) или промежуточных дозах в интервале от 25 до 75 мг/м² (IV); в качестве примера: 40 мг в день при введении в 1-4, 9-12 и 17-20 дни

каждого 5-недельного цикла (Tsakanikas et al., Oncology 1991, 48:369, Richardson PG, Am J Oncol 2005, 4:737).

В другом воплощении способов изобретения данное по меньшей мере одно некортикоидное средство химиотерапии включает талидомид (Thalomid®), а данный по меньшей мере один кортикоид включает дексаметазон. Талидомид, напр., можно использовать в дозе 200 мг в день (PO) либо в интервале от 50 до 400 мг в день вместе с дозой дексаметазона, напр., 40 мг в день при ежедневном введении или последовательном введении, напр., в 1-4, 9-12 и 17-20 дни каждого 28-дневного цикла (Rajkumar SV, J Clin Oncol 2006, 24:431).

В следующем воплощении способов изобретения данное по меньшей мере одно некортикоидное средство химиотерапии включает леналидомид, а данный по меньшей мере один кортикоид включает дексаметазон. Леналидомид, напр., можно вводить в дозе 25 мг в день ежедневно (PO), а дексаметазон, напр., в дозе 40 мг в день (PO) при введении, к примеру, в 1-4, 9-12 и 17-20 дни каждого 28-дневного цикла, после этого необязательно только в 1-4 дни каждого цикла (Rajkumar SV, ASH 2004).

В следующем воплощении способов изобретения данное по меньшей мере одно некортикоидное средство химиотерапии включает бортезомиб (Velcade®). Бортезомиб, напр., может применяться в комбинации с дексаметазоном. Эта комбинация может применяться при индукционной и при поддерживающей терапии. В качестве примера: бортезомиб 1,3 мг/м² в 1, 4, 8 и 11 день каждого 21-дневного цикла (индукционная фаза, обычно до 8 циклов), а затем в 1, 8, 11, 15 и 22 день каждого 5-недельного цикла для поддержания (Richardson PG, N Engl J Med 2005, 352:2487).

В следующем воплощении способов изобретения данное по меньшей мере одно некортикоидное средство химиотерапии включает винクリстин и доксорубицин, а данный по меньшей мере один кортикоид включает дексаметазон. Винкристин, напр., может вводиться непрерывным IV вливанием по 0.4 мг в день (1-4 дни каждого 4-недельного цикла), а доксорубицин, напр., в дозе 9 мг/м² в день непрерывным IV вливанием в 1-4 дни каждого 4-недельного цикла. Дексаметазон может вводиться, напр., в дозе 40 мг в 1-4, 9-12 и 17-20 дни каждого 4-недельного цикла. В качестве альтернативы можно использовать ПЭГилированный липосомный доксорубицин (напр., в дозе 40 мг/м² в 1-й день недельного цикла) (Rifkin, Cancer 2006, 106:848).

Другие комбинации

Комбинированная терапия по изобретению может дополнительно сочетаться с другими медикаментами, т.е. сочетаться с другими терапевтическими средствами, уместными для данного заболевания. Такое введение может быть одновременным,

раздельным или последовательным. При одновременном введении эти средства могут вводиться в виде одной композиции или в виде отдельных композиций, по обстоятельствам.

Соответственно, в настоящем изобретении предусмотрены способы лечения заболеваний с участием экспрессирующих CD38 клеток, как описано выше, при этом способы включают тройную терапию по настоящему изобретению в сочетании с одним или несколькими дополнительными терапевтическими средствами, как описано ниже.

В одном воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение по меньшей мере одного средства химиотерапии, по меньшей мере одного противовоспалительного средства или по меньшей мере одного иммунодепрессанта и/или иммуномодулирующего средства.

В одном воплощении такое средство химиотерапии может быть выбрано из таких антиметаболитов, как метотрексат, 6-меркаптопурин, 6-тиогуанин, цитарabin, флударабин, 5-фторурацил, декарбазин, гидроксимочевина, аспарагиназа, гемцитабин, кладрибин и подобных средств.

В одном воплощении такое средство химиотерапии может быть выбрано из таких антибиотиков, как дактиномицин (прежний актиномицин), блеомицин, даунорубицин (прежний дауномицин), идарубицин, митрамицин, митомицин, митоксантрон, пликамицин, антрамицин (AMC) и подобных средств.

В одном воплощении такое средство химиотерапии может быть выбрано из таких антимитотических средств, как таксаны, к примеру, доцетаксел и паклитаксел.

В одном воплощении такое средство химиотерапии может быть выбрано из таких ингибиторов топоизомеразы, как топотекан.

В одном воплощении такое средство химиотерапии может быть выбрано из таких ингибиторов факторов роста, как ингибиторы ErbB1 (EGFR) (как-то гефитиниб (Iressa[®]), цетуксимаб (Erbitux[®]), эрлотиниб (Tarseva[®]), 2F8 (раскрыт в WO 2002/100348) и подобные средства), ингибиторы ErbB2 (Her2/neu) (как-то трастузумаб (Herceptin[®]) и подобные средства), и подобных средств. В одном воплощении таким ингибитором фактора роста может быть ингибитор фарнезилтрансферазы, как-то SCH-66336 и R115777. В другом воплощении таким ингибитором фактора роста может быть ингибитор фактора роста сосудистого эндотелия (VEGF), как-то бевацизумаб (Avastin[®]).

В одном воплощении таким средством химиотерапии может быть ингибитор тирозинкиназы, как-то иматиниб (Glivec, Gleevec ST1571), лапатиниб, PTK787/ZK222584 и подобные средства.

В одном воплощении таким средством химиотерапии может быть ингибитор

гистондеацетилазы. Примеры таких ингибиторов гистондеацетилазы включают такие гибридные полярные соединения на основе гидроксамовой кислоты, как SAHA (субериоланилидгидроксамовая кислота).

В одном воплощении таким средством химиотерапии может быть ингибитор MAP-киназы P38a, как-то SCIO-469.

В другом воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение нуждающемуся в этом субъекту по меньшей мере одного ингибитора ангиогенеза, неоваскуляризации и/или иной васкуляризации.

Примерами таких ингибиторов ангиогенеза являются ингибиторы урокиназы, ингибиторы металлопротеаз матрикса (как-то маримастат, неовастат, BAY 12-9566, AG 3340, BMS-275291 и подобные средства), ингибиторы миграции и пролиферации эндотелиальных клеток (как-то TNP-470, скваламин, 2-метоксиэстрадиол, комбретастатины, эндостатин, ангиостатин, пеницилламин, SCH66336 (Schering-Plough Corp., Madison, NJ), R115777 (Janssen Pharmaceutica, Inc, Titusville, NJ) и подобные средства), антагонисты ангиогенных факторов роста (как-то ZD6474, SU6668, антитела против ангиогенных веществ и/или их рецепторов (таких как VEGF, bFGF и ангиопоэтин-1), Sugen 5416, SU5402, антиангиогенные рибозимы (как-то ангиозим), α -интерфероны (как-то α 2a-интерферон), сурамин и подобные средства), ингибиторы киназы VEGF-R и другие антиангиогенные ингибиторы тирозиновых киназ (как-то SU011248), ингибиторы специфичного к эндотелию интегрина/сигналов выживания (как-то витаксин и подобные средства), антагонисты/хелаторы меди (как-то тетратиомолибдат, каптоприл и подобные средства), карбоксиамиidotriазол (CAI), ABT-627, CM101, интерлейкин-12 (IL-12), IM862, PNU145156E, а также молекулы ингибирующих ангиогенез нуклеотидов (как-то антисмысловая кДНК VEGF, кДНК, кодирующая ангиостатин, кДНК, кодирующая p53, и кДНК, кодирующая дефектный рецептор-2 VEGF), и подобные средства.

Другими примерами таких ингибиторов ангиогенеза, неоваскуляризации и/или иной васкуляризации являются антиангиогенные производные гепарина и родственных молекул (напр., гепариназы III), темозоломид, NK4, ингибирующий миграцию макрофагов фактор (MIF), ингибиторы циклооксигеназы-2, ингибиторы индуцируемого гипоксией фактора-1, антиангиогенные изофлавоны сои, олтипраз, фумагиллин и его аналоги, аналоги соматостатина, пентозанполисульфат, текогаллан натриевый, дальтепарин, тумстатин, тромбоспондин, NM-3, комбрестатин, канстатин, авастатин, антитела против других подходящих мишней (как-то антитела против α -5/ β -3 интегрина и mAb против кинностатина) и подобные средства.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнни-

тельно включает введение такого противоракового иммуногена, как раковый антиген/опухолевый антиген (напр., молекула адгезии эпителиальных клеток (EpCAM/TACSTD1), муцин-1 (MUC1), онкофетальный антиген (CEA), опухолевый гликопротеин 72 (TAG-72), gp100, Melan-A, MART-1, KDR, RCAS1, MDA7, вакцины против связанных с раком вирусов (напр., вакцины против вируса папилломы человека), белки теплового шока из опухолей и подобные средства. Целый ряд других подходящих раковых антигенов/опухолевых антигенов, описанных в настоящем изобретении, и подобных молекул, известных в данной области, также или в качестве альтернативы можно использовать в таком воплощении. Противораковые иммуногенные пептиды также включают антиидиотипические “вакцины”, как-то антиидиотипические антитела BEC2, Mitumomab, Ceavac и родственные им антиидиотипические антитела, антиидиотипические антитела к антителу MG7 и другие противораковые антиидиотипические антитела (например, см. Birebent et al., Vaccine 21(15), 1601-12 (2003); Li et al., Chin Med J (Engl) 114(9), 962-6 (2001); Schmitt et al., Hybridoma 13(5), 389-96 (1994); Maloney et al., Hybridoma 4(3), 191-209 (1985); Raychardhuri et al., J Immunol. 137(5), 1743-9 (1986); Pohl et al., Int J Cancer 50(6), 958-67 (1992); Bohlen et al., Cytokines Mol Ther. 2(4), 231-8 (1996); и Maruyama, J Immunol Methods 264(1-2), 121-33 (2002)). Такие антиидиотипические антитела необязательно могут быть конъюгированы с носителем, которым может быть синтетическая молекула (как правило, инертная), белок (например, гемоцианин моллюска блюдечко (KLH) (к примеру, см. Ochi et al., Eur J Immunol. 17(11), 1645-8 (1987)) или клетки (например, эритроциты – к примеру, см. Wi et al., J Immunol Methods 122(2), 227-34 (1989)).

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение бифосфоната. Примерами потенциально подходящих бифосфонатов являются памидронат (Aredia[®]), золедроновая кислота (Zometa[®]), клодронат (Bonefos[®]), рисендронат (Actonel[®]), ибандронат (Boniva[®]), этидронат (Didronel[®]), алэндронат (Fosamax[®]), тилудронат (Skelid[®]), инкадронат (Yamanouchi Pharmaceutical) и минодронат (YM529, Yamanouchi).

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение колониестимулирующего фактора. Примерами подходящих колониестимулирующих факторов являются такие колониестимулирующие факторы гранулоцитов (G-CSF), как филграстим (Neupogen[®]) и пегфилграстим (Neulasta[®]), и такие колониестимулирующие факторы гранулоцитов/макрофагов (GM-CSF), как саргамостим (Leukine[®]).

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение эритропоэтического средства. Примерами подходящих

эритропоэтических средств являются эритропоэтин (EPO), как-то эпoэтин- α (например, Procrit[®], Erogen[®] и Erex[®]) и эпoэтин- β (например, NeoRecormon[®]), и стимулирующие эритропоэз белки (например, Aranesp[®]).

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение противоракового цитокина, хемокина или их комбинации. Примеры подходящих цитокинов и факторов роста включают IFN γ , IL-2, IL-4, IL-6, IL-7, IL-10, IL-12, IL-13, IL-15, IL-18, IL-23, IL-24, IL-27, IL-28a, IL-28b, IL-29, KGF, IFN α (напр., INF α 2b), IFN β , GM-CSF, CD40L, лиганд Flt3, фактор стволовых клеток, анцестим и TNF α . К подходящим хемокинам можно отнести Glu-Leu-Arg (ELR)-отрицательные хемокины, как-то IP-10, MCP-3, MIG и SDF-1 α из семейств CXС и С-С цитокинов человека. Подходящие цитокины охватывают производные цитокинов, варианты цитокинов, фрагменты цитокинов и слитые белки цитокинов.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение средства, модулирующего, напр., усиливающего или ингибирующего, экспрессию или активность Fc α или Fc γ рецепторов. Примеры средств, подходящих для этого применения, включают интерлейкин-1 (IL-1), интерлейкин-2 (IL-2), интерлейкин-6 (IL-6), колониестимулирующий фактор гранулоцитов (G-CSF), как-то филграстим (Neupogen[®]) и пегфилграстим (Neulasta[®]), и колониестимулирующий фактор гранулоцитов/макрофагов (GM-CSF), как-то саргамостим (Leukine[®]), γ -интерферон (IFN- γ) и фактор некроза опухолей (TNF).

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение регулятора клеточного цикла/апоптоза (или “регулирующего средства”). К регуляторам клеточного цикла/апоптоза можно отнести: (i) молекулы, которые воздействуют на и модулируют такие регуляторы клеточного цикла/апоптоза, как cdc-25 (как-то NSC 663284); (ii) циклин-зависимые киназы, которые вызывают гиперстимуляцию клеточного цикла (как-то флавопиридол (L868275, HMR1275), 7-гидроксистауроспорин (UCN-01, KW-2401) и росковитин (R-roscovitine, CYC202)); и (iii) модуляторы теломераз (как-то BIBR1532, SOT-095, GRN163 и композиции, описанные, к примеру, в US 6,440,735 и US 6,713,055).

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение гормонального регулирующего средства, как-то средства, применимого для антиандрогеновой и антиэстрогеновой терапии. Примерами таких гормональных регулирующих средств являются тамоксиfen, идоксиfen, фулвестрант, дролоксиfen, торемифен, ралоксиfen, диэтилстильбэстрол, этинилэстрадиол/эстинил, антиандрогены (как-то флютаминд/эулексин), прогестины (как-то гидроксипрогестерона

капроат, медроксипрогестерон/провера, мегестрола адепат/megace), адренокортико-стероиды (как-то гидрокортизон, преднизон), рилизинг-гормон лутеинизирующего гормона (и его аналоги и другие агонисты LHRH, такие как бусерелин и гoserelin), ингибиторы ароматаз (как-то анастразол/аримидекс, аминоглутетимид/цитраден, экземестан), ингибиторы гормонов (как-то октреотид/сандостатин) и подобные средства.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение антианалогического средства (напр., соединений небольших молекул, белков, гликопротеидов или антител, устраняющих толерантность к опухолевым и раковым антигенам). Примерами таких соединений являются молекулы, блокирующие активность CTLA-4, как-то MDX-010 (Phan et al., PNAS USA 100, 8372 (2003)).

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение нуклеиновой кислоты или вектора, содержащего ген-супрессор опухолей, к примеру, дефектного по репликации аденоовириуса, кодирующего рекомбинантный p53/SCH58500 дикого типа человека и т.п.; антисмысловой нуклеиновой кислоты, нацеленной на онкоген, мутировавший или подвергшийся дерегуляции ген; либо si-RНК, нацеленной на мутировавший или подвергшийся дерегуляции ген. Примеры мишени супрессоров опухолей включают, к примеру, BRCA1, RB1, BRCA2, DPC4 (Smad4), MSH2, MLH1 и DCC.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение противораковой нуклеиновой кислоты, к примеру, genasense (augmerosen/G3139), LY900003 (ISIS 3521), ISIS 2503, OGX-011 (ISIS 112989), LE-AON/LEraf-AON (инкапсулированный в липосомы антисмысловой олигонуклеотид c-raf/ISIS-5132), MG98 и другие антисмыловые нуклеиновые кислоты, нацеленные на PKC α , кластерин, IGFBPs, протеинкиназу A, циклин D1 или Bcl-2h.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение молекул противораковой ингибиторной РНК (например, см. Lin et al., Curr Cancer Drug Targets 1(3), 241-7 (2001), Erratum in: Curr Cancer Drug Targets 3(3), 237 (2003); Lima et al., Cancer Gene Ther. 11(5), 309-16 (2004); Grzmil et al., Int J Oncol. 4(1), 97-105 (2004); Collis et al., Int J Radiat Oncol Biol Phys. 57(2 Suppl), S144 (2003); Yang et al., Oncogene 22(36), 5694-701 (2003); и Zhang et al., Biochem Biophys Res Commun. 303(4), 1169-78 (2003)).

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение вируса, вирусных белков и т.п. Дефектные по репликации вирусы, которые в общем способны на один или только несколько циклов репликации *in vivo* и нацелены на опухолевые клетки, к примеру, могут оказаться полезными

компонентами таких композиций и способов. Такие вирусные средства могут содержать или быть связанными с нуклеиновыми кислотами, кодирующими иммуностимулянты, такие как GM-CSF и/или IL-2. Как природные, так и рекомбинантные онкологические вирусы (к примеру, вирусы HSV-1, реовирусы, дефектные по репликации и чувствительные к репликации адено-вирусы и др.) могут оказаться полезными компонентами таких способов и композиций (например, см. Shah et al., J Neurooncol. 65(3), 203-26 (2003); Stiles et al., Surgery 134(2), 357-64 (2003); Sunarmura et al., Pancreas 28(3), 326-9 (2004); Teshigahara et al., J Surg Oncol. 85(1), 42-7 (2004); Varghese et al., Cancer Gene Ther. 9(12), 967-78 (2002); Wildner et al., Cancer Res. 59(2), 410-3 (1999); Yamanaka, Int J Oncol. 24(4), 919-23 (2004); и Zwiebel et al., Semin Oncol. 28(4), 336-43 (2001).

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению может дополнительно включать методы “цельноклеточной” и “адаптивной” иммунотерапии. Например, такие методы могут включать вливание или переливание клеток иммунной системы (к примеру, инфильтрирующих опухоли лимфоцитов (TILs), как-то Т-клеток CD4⁺ и/или CD8⁺ (к примеру, Т-клеток, подвергнутых экспансии с помощью опухоле-специфичных антигенов и/или генетических усилителей), экспрессирующих антитела В-клеток или других продуцирующих/презентирующих антитела клеток, дендритных клеток (напр., экспрессирующих антитела к цитокинам рекомбинантных дендритных клеток, дендритных клеток, культивируемых вместе с DC-экспандирующим средством, таким как GM-CSF и/или Flt3-L, и/или ассоциированных с опухолями нагруженных антигеном дендритных клеток), противоопухолевых NK-клеток, так называемых гибридных клеток или их комбинаций. Лизаты клеток тоже могут оказаться полезными в таких методах и композициях. Клеточные “вакцины” в клинических испытаниях, которые могут оказаться полезными в таких аспектах, включают клеточные лизаты Canvaxin™, APC-8015 (Dendreon), HSPPC-96 (Antigenics) и Melaccine®. Антигены, сброшенные с раковых клеток, и их смеси (к примеру, см. Bystryn et al., Clinical Cancer Research Vol. 7, 1882-1887, July 2001), необязательно в смеси с такими адьювантами, как квасцы, также могут быть компонентами в таких методах и комбинированных композициях.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает применение метода внутренней вакцинации. Внутренняя вакцинация означает индуцирование гибели опухолевых или раковых клеток, как-то индуцированной лекарствами или облучением гибели опухолевых клеток у пациента, которая обычно ведет к выработке иммунного ответа, направленного на: (i) опухолевые клетки в целом или (ii) части опухолевых клеток, включая: (a) секретируемые белки, гликопротеиды или другие продукты, (b) мембранные связанные белки или гликопротеиды либо другие компоненты,

связанные с или встроенные в мембранны, и/или (с) внутриклеточные белки или другие внутриклеточные компоненты. Индуцированный внутренней вакцинацией иммунный ответ может быть гуморальным (т.е. опосредуется антителами/комплементом) или клеточным (напр., при появлении и/или нарастании эндогенных цитотоксических Т-лимфоцитов, распознающих внутренне погибшие опухолевые клетки или их части).

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение комплемента. Соответственно, в рамки настоящего изобретения входит применение композиций, содержащих антитела к CD38 вместе с сывороткой или комплементом. В этих композициях комплемент будет находиться в близком соседстве с антителами к CD38, к примеру, при помощи конъюгирования, либо они подойдут для одновременного введения. С другой стороны, антитела к CD38 и комплемент или сыворотку можно вводить по отдельности.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение средств, вызывающих дифференцировку: ретиноевой кислоты и её аналогов (как-то полностью *транс*-ретиноевая кислота, 13-*цис*-ретиноевая кислота и подобные средства), аналогов витамина D (как-то сеокальцитол и подобные средства), ингибиторов ErbB3, ErbB4, IGF-IR, инсулиновых рецепторов, PDGFR α , PDGFR β , Flk2, Flt4, FGFR1, FGFR2, FGFR3, FGFR4, TRKA, TRKC, c-met, Ron, Sea, Tie, Tie2, Eph, Ret, Ros, Alk, LTK, PTK7 и подобных средств.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение катепсина B, модуляторов активности катепсин-D-дегидрогеназы, глутатион-S-трансферазы (как-то глутацилцистеинсингтазы и лактат-дегидрогеназы) или подобных средств.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение эстрамустина или эпирубицина.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение ингибитора HSP90 типа 17-аллиламиногельданамицина, антител против таких опухолевых антигенов, как PSA, CA125, KSA и др., интегринов типа интегрина β 1, ингибиторов VCAM или подобных средств.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение ингибиторов кальцинейрина (как-то вальсподар, PSC 833 и другие ингибиторы MDR-1 или р-гликопротеида), ингибиторов TOR (как-то сиролимус, эверолимус и рапамицин) и ингибиторов механизмов “привлечения лимфоцитов” (как-то FTY720) и таких средств, воздействующих на передачу клеточных сигналов, как ингибиторы молекул адгезии (к примеру, анти-LFA и др.).

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает радиотерапию.

Радиотерапия может включать облучение или сопутствующее введение пациенту радиофармацевтических препаратов. Источник излучения может быть внешним или внутренним по отношению к подвергающемуся лечению пациенту (лучевая обработка, к примеру, может проводиться в виде внешнелучевой радиотерапии (EBRT), брахитерапии (BT) или цельной скелетной радиотерапии). Радиоактивные элементы, которые могут использоваться при выполнении таких методов, включают, напр., радий, цезий-137, иридий-192, америций-241, золото-198, кобальт-57, медь-67, технеций-99, йод-123, йод-131 и индий-111.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает пересадку аутологических периферических стволовых клеток или костного мозга.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает ортопедическое вмешательство.

Ортопедическое вмешательство может применяться при лечении заболеваний с участием экспрессирующих CD38 клеток, как-то множественной миеломы, чтобы лучше контролировать боль или сохранить функцию и подвижность. Такое вмешательство может включать физиотерапию, наложение шин на кости для предупреждения или лечения переломов или хирургические операции (мелкие или крупные) для заживления переломов.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение одного или нескольких средств, усиливающих проникновение антител к CD38 или комбинированной композиции внутрь опухоли. Такие методы, к примеру, могут выполняться в сочетании со введением релаксина, способного вызвать расслабление опухоли (например, см. US 6,719,977). В одном воплощении используемые в настоящем изобретении антитела к CD38 могут быть пришиты к проникающему в клетки пептиду (CPP). Проникающие в клетки и родственные им пептиды (как-то искусственные проникающие в клетки антитела) описаны, к примеру, в Zhao et al., J Immunol Methods 254(1-2), 137-45 (2001); Hong et al., Cancer Res. 60(23), 6551-6 (2000); Lindgren et al., Biochem J. 377(Pt 1), 69-76 (2004); Buerger et al., J Cancer Res Clin Oncol. 129(12), 669-75 (2003); Pooga et al., FASEB J. 12(1), 67-77 (1998); и Tseng et al., Mol Pharmacol. 62(4), 864-72 (2002).

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение по меньшей мере одного противовоспалительного средства.

В одном воплощении такое противовоспалительное средство может быть выбрано

из стероидных препаратов и нестериодных противовоспалительных препаратов (NSAID).

В одном воплощении такое противовоспалительное средство может быть выбрано из аспирина и других салицилатов, ингибиторов Cox-2 (как-то рофекоксиб и целекоксиб), NSAIDs (как-то ибупрофен, фенопрофен, напроксен, сулиндак, диклофенак, пироксикам, кетопрофен, дифлунисал, набуметон, этодолак, оксапрозин и индометацин), антител к IL6R, антител к IL8 (например, 10F8, описанное в WO 2004/058797), антител к IL15, антител к IL15R, антител к CD4, антител к CD11a (например, эфализумаб), антител к интегрину α -4/ β -1 (VLA4) (например, натализумаб), CTLA4-Ig для лечения воспалительных заболеваний, преднизолона, преднизона, таких модифицирующих заболевания антиревматических препаратов (DMARD), как метотрексат, гидроксихлорохин, сульфасалазин, ингибиторов синтеза пиримидинов (как-то лефлуномид), блокаторов рецептора IL-1 (как-то анакинра), блокаторов TNF- α (как-то этанерцепт, инфликсимаб и адалимумаб) и подобных средств.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение нуждающемуся в этом субъекту по меньшей мере одного иммунодепрессанта и/или иммуномодулирующего средства.

В одном воплощении такой иммунодепрессант и/или иммуномодулирующее средство может быть выбрано из циклоспорина, азатиоприна, миофеноловой кислоты, миофенолата мофетила, таких кортикоステроидов, как преднизон, метотрексата, солей золота, сульфасалазина, противомалярийных препаратов, брехинара, лефлуномида, мизорибина, 15-дезоксипергуалина, 6-меркаптопурина, циклофосфамида, рапамицина, таクロлимуса (FK-506), ОКТЗ, глобулина против тимоцитов, тимопентина, α -тимозина и подобных средств.

В одном воплощении такой иммунодепрессант и/или иммуномодулирующее средство может быть выбрано из иммунодепрессорных антител, как-то антител, связывающихся с p75 рецептора IL-2, или антител, связывающихся, к примеру, с МНС, CD2, CD3, CD4, CD7, CD28, B7, CD40, CD45, IFN γ , TNF- α , IL-4, IL-5, IL-6R, IL-6; IGF, IGFR1, IL-7, IL-8, IL-10, CD11a или CD58, либо антител, связывающихся с их лигандами.

В одном воплощении такой иммунодепрессант и/или иммуномодулирующее средство может быть выбрано из молекул растворимого IL-15R, IL-10, B7 (B7-1, B7-2, их вариантов и фрагментов), ICOS и OX40, ингибиторов отрицательного регулятора Т-клеток (как-то антитела против CTLA4) и подобных средств.

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает введение антител к C3b(i).

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнi-

тельно включает введение ингибиторов гистондеацетилазы (к примеру, фенилбутират) и/или средств репарации ДНК (к примеру, ферментов репарации ДНК и родственных им композиций, как-то димерицина).

В следующем воплощении комбинированная терапия по изобретению дополнительно включает направленную противораковую фотодинамическую терапию (например, противораковую лазерную терапию, которая необязательно может осуществляться с применением фотосенсибилизирующего средства, к примеру, см. Zhang et al., J Control Release 93(2), 141-50 (2003)), противораковую акустическую и ударно-волновую терапию (к примеру, см. Kambe et al., Human Cell 10(1), 87-94 (1997)) и/или противораковую нутрацевтическую терапию (к примеру, см. Roudebush et al., Vet Clin North Am Small Anim Pract. 34(1), 249-69, viii (2004); и Rafi, Nutrition 20(1), 78-82 (2004)).

Все описанные в настоящем изобретении методы могут выполняться в любом подходящем порядке, если только не указано иначе или явно не противоречит контексту.

Все патенты, находящиеся в процессе рассмотрения патентные заявки и другие публикации, цитированные в настоящем изобретении, включены в настоящее изобретение путем ссылки во всей полноте.

Далее настоящее изобретение раскрывается на следующих примерах, которые не следует понимать в дополнительно ограничительном смысле.

ПРИМЕРЫ

ПРИМЕР 1. Получение трансфицированных люциферазой (Daudi-luc) клеток

Культуры клеток Daudi (происходящих из лимфомы Беркитта) культивировали в среде RPMI 1640 с добавлением 10% FCS (Optimum C241, Wisent Inc., St. Bruno, QC, Канада), 2 мМ L-глутамина, 100 МЕ/мл пенициллина, 100 мг/мл стрептомицина, 1 мМ пирувата натрия (все от фирмы Gibco BRL, Life Technologies, Paisley, Шотландия). Среду меняли два раза в неделю. Перед трансфекцией клетки разделяли на порции и высевали при $1-1,5 \times 10^6$ клеток/мл, чтобы обеспечить жизнеспособность и оптимальный рост.

Трансфекция люциферазой

Отбирали $8,2 \times 10^6$ клеток Daudi CD38⁺ в 350 мкл RPMI (с добавлением 10% dFCS, Gibco BRL) и переносили в кювету для электропорации (Biorad, Hemel Hempstead, Herts, UK). Затем добавляли 40 мкг люциферазы gWIZ из GTS (Aldevron, Fargo, ND, США) и 10 мкг вектора pPur (BD Biosciences, Alphen a/d Rijn, Нидерланды), придающего устойчивость к пуромицину. Клетки ставили в лед на 10 мин, а затем подвергали электропорации (250 В, 950 мФ, Gene Pulser II, Biorad Laboratories GmbH, München, Германия). Опять ставили клетки в лед, а затем вносили в 40 мл RPMI (с добавлением 10% FCS). Затем

клетки высевали на 96-луночные планшеты для культуры тканей (100 мкл на лунку). Через 48 часов добавляли пуромицин (конечная концентрация 1 мкг/мл, Sigma-Aldrich Chemie BV, Zwijndrecht, Нидерланды). Устойчивые к пуромицину клоны культивировали далее в 24-луночных планшетах для культуры тканей.

Определение люциферазной активности

Люциферазную активность клеток определяли с помощью системы Luciferase Assay System (#E4030, Promega, Madison, WI, США). Центрифугировали 1×10^5 клеток (13500 об/мин, 1 мин) в центрифуге Eppendorf и промывали осадок в 100 мкл PBS. После центрифугирования (13500 об/мин, 1 мин) осадок подвергали лизису с помощью 20 мкл Reporter Lysis Buffer (Promega), замораживали и оттаивали. После центрифугирования (13500 об/мин, 1 мин) отбирали 20 мкл супернатанта и добавляли 100 мкл реагента для определения люциферазы (в специальных пробирках для люминометра, Promega). Измеряли люминесценцию (10 сек) на люминометре LB9507 (Berthold, Vilvoorde, Бельгия).

ПРИМЕР 2. Иммунизация мышей и получение гибридом

Методика иммунизации для -003

Мышей НСо12 иммунизировали раз в 2 недели с помощью 20 мкг очищенного антигена НА-CD38. Первую иммунизацию проводили внутрибрюшинно в присутствии 100 мкл PBS, смешанного со 100 мкл полного адьюванта Фрейнда (CFA). После этой первой иммунизации делали повторные иммунизации (13 раз) с помощью очищенного НА-CD38 в 100 мкл PBS, смешанного со 100 мкл неполного адьюванта Фрейнда (IFA), чередуя подкожное и внутрибрюшинное введение. После появления титра мышей подвергали ревакцинации с помощью 20 мкг НА-CD38 в PBS, внутривенно.

Методика иммунизации для -005 и -024

Мышей НСо12 иммунизировали раз в 2 недели с помощью 20 мкг очищенного антигена НА-CD38, чередуя с трансфицированными клетками NIH-3T3-CD38. Первую иммунизацию проводили внутрибрюшинно с помощью 5×10^6 клеток в 100 мкл PBS, смешанного со 100 мкл CFA, а вторую и следующую иммунизацию с помощью НА-CD38 подкожно в 100 мкл PBS, смешанного со 100 мкл IFA. Последующие иммунизации с помощью трансфицированных клеток проводили в присутствии 200 мкл PBS. После появления титра мышей подвергали ревакцинации с помощью 20 мкг НА-CD38 в PBS, внутривенно.

Получение гибридом, продуцирующих моноклональные антитела человека к CD38

Выделяли спленоциты из мышей НСо12 и подвергали слиянию с клетками линии миеломы мыши с помощью ПЭГ по стандартным методикам. Затем полученные

гибридомы подвергали скринингу на продукцию антител человека методом ELISA и на специфичность к CD38 методом FACS с помощью трансфицированных CD38 клеток NS/0 человека и на связывание с рекомбинантным белком НА-CD38 методом ELISA. Были отобраны 3 линии клеток гибридомы, экспрессирующих моноклональные антитела человека к CD38 -003, -005 и -024, соответственно.

ПРИМЕР 3. Трансфекция клеток NIH с помощью CD38

Вектор (pcIpuroCD38) для получения клеток NIH-3T3-CD38 был получен от проф. M. Glennie (Tenovus Research Laboratory, Southampton General Hospital, Southampton, UK). Клетки NIH-3T3 (DSMZ, ACC 59; 150 000 клеток/лунку; 0,5 мл; 96-луночные плоскодонные планшеты, Greiner) культивировали в среде DMEM (с добавлением глюкозы [4,5 г/л], 10% FCS, L-глутамина, Na-пирувата; BioWhittaker) в течение 24 ч. Затем разбавляли ДНК (0,8 мкг) и лиофектамин (Invitrogen, Breda, Нидерланды) в DMEM и перемешивали (20 мин, комн. темп.). После этого смесь (100 мкл) вносили во все лунки и инкубировали (в течение ночи, 37°C).

Скрининг на экспрессию CD38

Клетки NIH-3T3-CD38 промывали (в 1 мл PBS) и обрабатывали трипсином (200 мкл, трипсин-ЭДТА, BioWhittaker). Затем добавляли 1 мл DMEM и раскалывали смесь в пробирки для FACS. После центрифугирования (1200 об/мин, 5 мин) клетки промывали в буфере FACS (FB; PBS, 0,05% BSA, 0,02% NaN₃) и ресуспенсировали в 1 мл FB. После центрифугирования (1200 об/мин, 5 мин) удаляли супернатант и добавляли мышью антитело против CD38-PE человека (разведение 1:50, Sanquin, Amsterdam, Нидерланды). После отмычки клеток два раза буфером FB их ресуспенсировали в FB для регистрации методом проточной цитометрии.

Размножение и селекция

После обработки трипсином клетки переносили в колбы T25 (Greiner) в DMEM (с добавлением глюкозы 4,5 г/л, 2 mM L-глутамина и пуромицина (2 мкг/мл) BioWhittaker). Устойчивые к пуромицину клетки проверяли на стабильную экспрессию CD38 методом проточной цитометрии после 2 недель на содержащей пуромицин среде. Отобранные клетки NIH-3T3-CD38 субклонировали методом предельного разведения. После размножения этих клеток все 15 клонов NIH-3T3-CD38 подвергали скринингу на экспрессию CD38. Клетки NIH-3T3-CD38 CD38high замораживали в жидким азоте (-80°C) до использования.

Культивирование клеток NIH-3T3-CD38

Клетки культивировали в среде DMEM с добавлением глюкозы (4.5 г/л), 10% FCS, 2 mM L-глутамина, Na-пирувата, пенициллина, стрептомицина. Клетки пересевали два

раза в неделю с использованием трипсина/ЭДТА и высевали в концентрации 1×10^6 клеток на колбу T75. Клетки NIH-3T3-CD38 CD38high замораживали в жидком азоте (-80°C) до использования.

Очистка антигена HA-CD38

Конъюгиравали сефарозу 4B (Amersham Bioscience, Uppsala, Швеция) с антителом к CD38 (Serotec, Oxford, UK). Уравновешивали колонку (корпус колонки HR5/20 набивали до высоты 12 см, колоночный объем 2,4 мл; скорость протока 0,5 мл/мин) по меньшей мере в 5 колоночных объемах (CV) PBS. Фильтровали образец и наносили на колонку. Колонку промывали PBS до тех пор, пока сигнал не вернется к исходному уровню (примерно 3 CV). Элюирование проводили с помощью 0,1М глицина при pH 2. Выходящие фракции нейтрализировали с помощью 1% (v/v) 2 М трис-HCl, pH 9.

Очистка антител к CD38

Антитела человека к CD38 выделяли из супернатантов тканевых культур. Сначала супернатанты фильтровали через заглушенный фильтр на 0,20 мкМ. Затем супернатант наносили на колонку с белком A объемом 5 мл (rProtein A FF, Amersham Bioscience) и элюировали с помощью 0,1 М смеси лимонная кислота-NaOH, pH 3. Элюат сразу же нейтрализовали с помощью 2 М трис-HCl, pH 9, и диализировали в течение ночи против 12.6 mM фосфата натрия, 140 mM NaCl, pH 7.4 (B. Braun, Oss, Нидерланды). После диализа образцы стерилизовали фильтрованием через заглушенный фильтр на 0,20 мкМ.

Очистка партий His-CD38

Белок находится в супернатанте культуры клеток, экспрессирующих His-CD38 с помощью ДНК-конструкции, содержащей последовательность для внеклеточного домена CD38. В конструкцию дополнительно встроена последовательность метки poly-His, которая находится на N-конце белка. Эта метка позволяет проводить очистку методом аффинной хроматографии с иммобилизованным металлом. В этом способе хелатор, фиксированный на хроматографической смоле, заполняется катионами Co^{2+} . В частности, последовательность, содержащая 6 аминокислот гистидина, сильно связывает Co^{2+} . Поэтому белки CD38 с His-меткой прочно связываются на такой колонке, тогда как другие белки, присутствующие в супернатанте культуры, проходят через колонку или вымываются из нее. Затем прочно связанные белки CD38 с His-меткой элюируются с помощью буфера, содержащего имидазол, который конкурирует с His за связывание Co^{2+} . После очистки достаточного количества His-CD38 элюент удаляют из белка при замене буфера на обессоливающей колонке.

ПРИМЕР 4. Связывание антител -003, -005 и -024 с трансфицированными CD38 клетками CHO (CHO-CD38), клетками Daudi-luc и свежими опухолевыми

клетками множественной миеломы (ММ)

После выделения и подсчета клетки Daudi-luc, клетки СНО, трансфицированные CD38, и контрольные клетки СНО ресуспендировали в PBS (1×10^6 клеток/мл). Затем клетки наносили на 96-луночные планшеты с V-образным дном (100 мкл на лунку) и дважды промывали PBS-BSA (PBS с добавлением 0,1% BSA и 0,02% Na-азида). После этого к клеткам добавляли 50 мкл раствора антитела в PBS-BSA (4°C, 30 мин). После отмычки три раза в PBS-BSA добавляли 50 мкл (разведение 1:4000) меченного FITC кроличьего антитела к IgG человека в PBS-BSA (4°C в темноте, 30 мин). Клетки отмывали три раза и детектировали специфическое связывание антител к CD38 с клетками СНО-CD38 и Daudi-luc методом проточной цитометрии. В качестве контроля использовали HuMab-KLH (моноклональное антитело человека против KLH (гемоцианина моллюска блюдечко), полученное на фирме Genmab B.V., Utrecht, Нидерланды, по методикам иммунизации, описанным далее в настоящем изобретении). Из фиг. 1 и 2 видно, что антитела -003, -005 и -024 связываются и с клетками СНО-CD38, и с клетками Daudi-luc, хотя и с различными значениями EC₅₀ (табл. 1). Связывания с контрольными клетками СНО не наблюдалось (данные не приводятся).

Свежие опухолевые клетки ММ получали от д-ра Lokhorst (University Medical Center Utrecht, Utrecht, Нидерланды). Опухолевые клетки выделяли из костного мозга больных множественной миеломой методом центрифугирования в градиенте фиколла (BioWhittaker; среда выделения лимфоцитов, кат. № 17-829E). После выделения и подсчета клетки ММ (100 000 клеток на лунку) ресуспендировали в 25 мкл меченых FITC специфичных к CD38 антител и 25 мкл CD138. После инкубации (4°C, 30 мин) клетки отмывали в PBS-BSA и добавляли меченные PE козы антитела к IgG мыши (1:200; Jackson ImmunoResearch Europe Ltd. Soham, UK). После инкубации (4°C, 30 мин) и отмычки клеток в PBS-BSA измеряли флуоресценцию методом проточной цитометрии.

Из фиг. 3 видно, что антитела -003, -005 и -024 связываются с клетками ММ.

Таблица 1. Значения EC₅₀ для связывания антител к CD38 с клетками СНО-CD38, клетками Daudi-luc и свежими опухолевыми клетками ММ

Специфичное к CD38 антитело	EC ₅₀ для СНО-CD38 (мкг/мл)	EC ₅₀ для Daudi-luc (мкг/мл)	EC ₅₀ для клеток ММ (мкг/мл)
-003	0,54	0,26	0,56
-005	0,23	0,09	0,04
-024	0,08	0,05	0,02

ПРИМЕР 5. Антителозависимая клеточная цитотоксичность

Клетки Daudi-luc, свежие опухолевые клетки множественной миеломы, свежие

опухолевые клетки плазмоцитарной лейкемии и клетки множественной миеломы JK6L и АМО-1 вносили (5×10^6 клеток) в RPMI⁺⁺ (культуральная среда RPMI 1640 с добавлением 10% космидной телячьей сыворотки (HyClone, Logan, UT, США)), в которую добавлено 100 мкКи ^{51}Cr (хром-51; Amersham Biosciences Europe GmbH, Roosendaal, Нидерланды), и инкубировали смесь на водяной бане при 37°C в течение 1 ч. После отмычки (два раза в PBS, 1500 об/мин, 5 мин) клетки ресуспенсировали в RPMI⁺⁺ и подсчитывали методом исключения трипана синего. Клетки доводили до концентрации 1×10^5 клеток/мл.

Получение эффекторных клеток

Свежие монокулоарные клетки периферической крови (здоровые добровольцы, UMC Utrecht, Utrecht, Нидерланды) выделяли из 40 мл гепаринизированной крови с помощью фиколла (BioWhittaker; среда выделения лимфоцитов, кат. № 17-829E) согласно инструкциям изготовителя. После ресуспенсирования в среде RPMI⁺⁺ клетки подсчитывали методом исключения трипана синего и доводили до концентрации 1×10^7 клеток/мл.

Условия ADCC

В 96-луночные планшеты вносили 50 мкл ^{51}Cr -меченых клеток-мишеней и добавляли 50 мкл антител, разведенных в RPMI⁺⁺ (конечные концентрации 10, 1, 0,1, 0,01 мкг/мл). Клетки инкубировали (комн. темп., 15 мин) и добавляли 50 мкл эффекторных клеток, получая соотношение эффектор/мишень = 100:1 (для определения максимального лизиса вместо эффекторных клеток добавляли 100 мкл 5% Triton-X100; для определения спонтанного лизиса использовали 50 мкл клеток-мишеней и 100 мкл RPMI⁺⁺). Клетки центрифугировали (500 об/мин, 5 мин) и инкубировали (37°C, 5% CO₂, 4 ч). После осаждения клеток (1500 об/мин, 5 мин) отбирали 100 мкл супернатанта в микропробирки и просчитывали на гамма-счетчике. Специфический лизис в процентах рассчитывали следующим образом:

$$\frac{(\text{имп./мин. образца} - \text{имп./мин. одних только клеток-мишеней})}{(\text{имп./мин. максимального лизиса} - \text{имп./мин. одних только клеток-мишеней})},$$

где срт означает количество импульсов в мин.

У клеток Daudi-luc (фиг. 4 и табл. 2) антитела -003, -005 и -024 вызывают лизис посредством ADCC, причем -003 и -005 действуют несколько лучше, чем ритуксимаб (mAb против CD20). Интересно, что при использовании в качестве клеток-мишеней свежих опухолевых клеток множественной миеломы (полученных от д-ра H. Lokhorst, UMCU, Нидерланды) антитела -003, -005 и -024 тоже вызывают ADCC.

Таблица 2. Значения EC₅₀ у специфичных к CD38 антител при ADCC

Специфичное к CD38 антитело	EC ₅₀ для Daudi-luc (нг/мл)	EC ₅₀ для клеток ММ (нг/мл)
-003	9,0	27
-005	4,5	5,7
-024	9,7	56

Обогащение мононуклеарных клеток периферической крови Erlangen

Кровь человека от добровольцев (Университет Erlangen, Erlangen, Германия) разбавляли в два раза средой RPMI 1640 и клетки крови насыщали на фиколл (среда выделения лимфоцитов 1077 г/мл, 710 г, комн.темпер., 20 мин; BioWhittaker, Cambrex Bio Science Verviers, Verviers, Belgium, кат. № 17-829E, серия № 0148 32). Мононуклеары периферической крови (MNC) собирали из интерфазы, промывали и ресуспензировали в среде RPMI 1640 с добавлением 10% FCS, 2 mM L-глутамина, 5 Е/мл пенициллина, 50 мкг/мл стрептомицина (все от фирмы BioWhittaker), в которую добавляли 25 mM HEPES (BioWhittaker).

Условия ADCC II

В-клетки мишени (свежие опухолевые клетки плазмоцитарной лейкемии, В-клетки линий JK6L and AMO-1, полученные от д-ра T. Valerius, Университет Эрлангена, Erlangen, Германия) метили с помощью 20 мкКи ⁵¹Cr (Amersham Biosciences, Uppsala, Швеция) в течение 2 часов. После исчерпывающей промывки средой RPMI-10 клетки доводили до 1×10^5 клеток/мл. В круглодонные лунки планшета (Greiner Bio-One GmbH, Frickenhausen, Германия) вносили MNC (50 мкл, сенсибилизирующие антитела (50 мкл) и RPMI-10 (50 мкл). Определение запускали добавлением свежих опухолевых клеток плазмоцитарной лейкемии, клеток JK6L или AMO-1 (50 мкл), что дает конечный объем в 200 мкл. Использовали соотношение эфектор/мишень (Е:Т) = 40:1. После инкубации (3 ч, 37°C) определение останавливали центрифугированием и измеряли высвобождение ⁵¹Cr из тройных проб в импульсах за минуту (имп./мин.) на сцинтилляционном счетчике. Клеточную цитотоксичность в процентах рассчитывали по следующей формуле:

$$\text{специфический лизис в \%} = (\text{экспериментальные имп./мин.} - \text{базальные имп./мин.}) / (\text{максимальные имп./мин.} - \text{базальные имп./мин.}) \times 100,$$

при этом максимальное высвобождение ⁵¹Cr определяли при добавлении хлорной кислоты (конечная концентрация 3%) к клеткам мишени, а базальное высвобождение измеряли в отсутствие сенсибилизирующих антител и эфекторных клеток.

В обеих линиях клеток множественной миеломы (т.е. JK6L и АМО-1) оба антитела -003 и -005 вызывали лизис (фиг. 5 и 7), даже при слабой экспрессии CD38 (линия клеток АМО-1). Антитела -003, -005 и -024 индуцировали ADCC у первичных опухолевых клеток плазмоцитарной лейкемии (фиг. 5В).

ПРИМЕР 6. Комплемент-зависимая цитотоксичность

После выделения и подсчета клеток Daudi-luc их жизнеспособность должна составлять $\geq 90\%$. После промывки (PBS) клетки ресуспендировали при $2,0 \times 10^6$ клеток/мл в RPMI-B (среда RPMI с добавлением 1% BSA). После этого клетки вносили в лунки круглодонного 96-луночного планшета при 1×10^5 клеток на лунку. Затем добавляли в лунки 50 мкл антител (конечная концентрация в пределах 0-100 мкг/мл, разведение в 3 раза средой RPMI-B). После инкубации (комн. темп., 15 мин) в каждую лунку добавляли 11 мкл сборной сыворотки человека (пул от 18 здоровых доноров) (37°C , 45 мин). Лунки ресуспендировали один раз и переносили 120 мкл в пробирки для FACS (Greiner). Затем в эту суспензию добавляли 10 мкл пропидия йодида (PI; Sigma-Aldrich Chemie B.V.) (раствор 10 мкг/мл). Лизис детектировали методом проточной цитометрии (FACScalibur™, Becton Dickinson, San Diego, CA, США), измеряя процентное содержание мертвых клеток (которые соответствуют PI-положительным клеткам).

Из фиг. 8 и табл. 3 видно, что антитело -005 вызывает лизис клеток Daudi-luc (~60% от максимального лизиса), а антитело -003 вызывает лизис только при очень высоких концентрациях антитела. Антитело -024 не вызывает CDC на клетках Daudi (данные не приводятся). На клетках CHO-CD38 лизис вызывают все антитела -003, -005 и -024 (фиг. 9 и табл. 3). Антитело -003 вызывает лизис при более высоких концентрациях. На опухолевых клетках (все они получены от д-ра Lokhorst и д-ра Bloem, University Medical Center Utrecht, Нидерланды), полученных от других больных ММ (A: 3% рефрактерных раковых клеток, B: 9% рефрактерных раковых клеток, C: 30-40% раковых клеток и D: 70% раковых клеток), лизис посредством CDC наблюдается в присутствии антитела -005, но не в присутствии -003 (фиг. 10). Антитело -024 также вызывало лизис опухолевых клеток ММ (фиг. 10E).

Таблица 3. Значения EC₅₀ у специфичных к CD38 антител при CDC

Специфичное к CD38 антитело	EC ₅₀ для Daudi-luc (мкг/мл)	EC ₅₀ для клеток ММ (мкг/мл)
-003	>90	3,14
-005	0,33	0,14
-024	>90	0,24

ПРИМЕР 7. Исследование перекрестной блокировки методом FACS

Клетки СНО-CD38 инкубировали с избытком немеченых специфичных к CD38 антител (4°C, 15 мин). Затем клетки инкубировали с меченными FITC специфичными к CD38 антителами (концентрация приблизительно равна EC₉₀, 4°C, 45 мин). После отмычки клеток два раза с помощью PBS-BSA измеряли флуоресценцию методом проточной цитометрии. Из фиг. 11 видно, что немеченое антитело -003 блокирует связывание меченного FITC антитела -003, тогда как связывание меченного FITC антитела -005 не блокируется. К тому же немеченое антитело -005 блокирует связывание меченного FITC антитела -005, тогда как связывание меченного FITC антитела -003 не блокируется. Антитела -003 и -005 связываются с различными эпитопами, так как они не конкурируют за связывание.

ПРИМЕР 8. Исследование перекрестной блокировки методом ELISA

Растворимый CD38 человека фиксируют на поверхности планшета для ELISA. Фиксированный CD38 инкубируют с избытком немеченых специфичных к CD38 антител в течение примерно 15 мин, после чего добавляют биотинилированные специфичные к CD38 антитела (концентрация приблизительно равна EC₉₀, комн. темп., 1 час). После отмычки три раза с помощью PBS/Tween добавляют коньюгированный с пероксидазой хрена (HRP) стрептавидин и инкубируют смесь 1 час при комн. темп. Комплекс можно детектировать при добавлении раствора ABTS и измерении превращения субстрата под действием HRP на считающем устройстве для ELISA по значениям OD при 405 нм.

ПРИМЕР 9. Исследование перекрестной блокировки методом сэндвич-ELISA

Специфичные к CD38 антитела фиксируют на поверхности планшета для ELISA. Фиксированные на планшете антитела инкубируют с биотинилированным растворимым CD38 при избытке специфичных к CD38 антител в жидкой фазе. После отмычки с помощью PBS/Tween связавшийся биотинилированный CD38 проявляют с помощью коньюгированного с HRP стрептавидина в течение 1 часа при комн. темп. Этот комплекс можно детектировать при добавлении раствора ABTS (после отмычки с помощью PBS/Tween) и измерении превращения субстрата под действием HRP на считающем устройстве для ELISA по значениям OD при 405 нм.

ПРИМЕР 10. Реактивность с комплектом тканей человека и перекрестная реактивность с тканями мартышки методами иммуногистохимии

Делали срезы замороженных тканей человека (полученные от д-ра H. Niessen, Free University Medical Center, Amsterdam, Нидерланды) или тканей обезьяны (Inveresk Research, Glasgow, Шотландия) толщиной 6 мкм и сушили воздухом в течение ночи. Эти срезы из криостата фиксировали в ацетоне (комн. темп., 10 мин) и сушили воздухом (около 5 мин). После этого срезы инкубировали в 1-кратном цитратном/фосфатном

буфере, содержащем 0,1% H₂O₂ (рН 5,8; Sigma) для блокирования эндогенной пероксидазы. Через 20 мин при комнатной температуре срезы дважды промывали PBS и 0,05% Tween-20 (PBST, комн. темп., 5 мин; Riedel de-Haen, Германия). Затем срезы инкубировали с avidином (комн. темп., 15 мин; DAKO, Glostrup, Дания), дважды промывали PBST и инкубировали с биотином (комн. темп., 15 мин; DAKO) для блокирования эндогенного биотина. После двухкратной отмычки PBST срезы преинкубировали с PBST⁺⁺ (PBST с добавлением 10% нормальной сыворотки человека (NHS, CLB, Amsterdam, Нидерланды) и 10% нормальной козьей сыворотки (NGS; DAKO) (комн. темп., 20 мин). После удаления преинкубационной сыворотки срезы инкубировали с меченными FITC первичными антителами, разведенными 2% PBST⁺⁺ до указанных концентраций (комн. темп., 60 мин). После этого срезы инкубировали с кроличьим антителом к FITC (1:1000; DAKO) в 2% PBST⁺⁺ (комн. темп., 30 мин). После отмычки срезов PBST их инкубировали с козьим антителом против биотина кролика (1:400; DAKO) в 2% PBST⁺⁺ (комн. темп., 30 мин). Затем срезы отмывали и инкубировали с SABC-HRP (1:100; DAKO) в 2% PBST⁺⁺ (комн. темп., 30 мин). После двухкратной отмычки PBST срезы инкубировали (комн. темп., 10 мин) с содержащим аминоэтилкарбазол (AEC) раствором проявителя (50 мМ ацетатный буфер, рН 4,9, 0,01% H₂O₂; Riedel-de-Haen). Наконец, срезы промывали водой Millipore (5 мин) и подвергали контрастному окрашиванию гематоксилином (DAKO). С помощью глицергеля срезы накрывали покровными стеклами и исследовали методом световой микроскопии (Axiovision-2; Zeiss, Thornwood, NY, США).

Бронхиальный эпителий окрашивается антителами -003 и -005 (фиг. 12В и 13В), как и поперечно-полосатые мышцы (миоциты, фиг. 12С и 13С), макрофаги, лимфоциты и плазматические В-клетки (фиг. 12А и 13А). Антитело -024 тоже окрашивает поперечно-полосатые мышцы и бронхиальный эпителий, но с меньшей интенсивностью. Не наблюдается окрашивания эндотелиальных клеток ни антителом -003 (фиг. 14Д), -005 (14Е), ни антителом -024 (данные не приводятся), тогда как наблюдается четкое окрашивание антителами положительного контроля против маркеров эндотелиальных клеток CD31 (фиг. 14А) и vWF (14В). В качестве отрицательного контроля использовали антитело против KLH (фиг. 14С). Антитела -003 (фиг. 12Д) и -024 (данные не приводятся), но не -005 (фиг. 13Д) дают перекрестную реакцию с лимфоидной тканью мартышки.

ПРИМЕР 11. Перекрестная реактивность с мононуклеарными клетками периферической крови (PBMC) мартышки или макаки резус методом проточной цитометрии

Подвергали лизису 5 мл периферической крови мартышки (Inveresk Research) добавлением 4,5 мл шок-буфера (1,7 мМ NH₄Cl, 1 мМ ЭДТА), 40 мл H₂O и 450 мкл 10%

KHCO_3 . После гемолиза клетки центрифугировали (1200 об/мин, 10 мин) и дважды промывали PBS. После подсчета клеток с помощью трипана синего их ресуспендировали в PBS-BSA (1×10^6 клеток/мл).

Разбавляли 17,5 мл периферической крови макаки резус (BPRC, Rijswijk, Нидерланды) 1:1 средой RPMI 1640 и насыщали на фиколл (1,077 г/мл; BioWhittaker, кат. № 17-829E, серия № 0148 32). После центрифugирования (710 g, комн. темп., 20 мин) собирали интерфазу и дважды промывали средой RPMI. После последней промывки клетки ресуспендировали в RPMI 1640 при концентрации 1×10^5 клеток/50 мкл.

Клетки переносили на 96-луночный планшет (100 000 PBMC на лунку), промывали буфером для FACS (PBS, 0,05% BSA, 0,02% NaN_3) и инкубировали с первичными антителами (4°C , 30 мин). После отмычки в PBS-BSA добавляли 50 мкл меченых FITC кроличьих антител против IgG человека (DAKO, Glostrup, Дания) (4°C , 30 мин). Наконец, клетки собирали в пробирки для FACS в общем объеме 150 мкл. Образцы измеряли и анализировали на приборе FACScalibur™ (Becton Dickinson, San Diego, CA, США).

Методом проточной цитометрии на лимфоцитах (фиг. 15А) и моноцитах (фиг. 15В) мартышки была установлена перекрестная реактивность антитела -003, но не антитела -005. Также и у макаки резус на мононуклеарах наблюдалась перекрестная реактивность антитела -003, но не антитела -005 (фиг. 15С).

ПРИМЕР 12. Эксперименты по internalизации

Клетки CHO-CD38 окрашивали при насыщающей концентрации меченых FITC специфичных к CD38 антител (на люду, 30 мин). После отмычки клеток (средой RPMI 1640 с добавлением 10% FCS) один пул клеток нагревали до 37°C для запуска internalизации, а другой пул оставляли на льду. Через определенные промежутки времени (0-120 мин) отбирали порции клеток и переносили в ледяной PBS-BSA, чтобы остановить internalизацию. После двукратной отмычки образцов PBS-BSA в них добавляли EtBr (разбавленный PBS-BSA, конечная концентрация 2 мг/мл), чтобы погасить флуоресценцию мембранных связанных FITC. Флуоресценцию измеряли методом проточной цитометрии.

Из фиг. 16А и 16В видно, что антитела -003 и -005 internalизируются клетками CHO-CD38 за 5 мин при 37°C .

ПРИМЕР 13. Эксперименты с SCID-люциферазой *in vivo*

На этой модели опухолевые клетки подвергаются трансфекции люциферазой светлячков. При введении мышам люциферины (Molecular Probes, Leiden, Нидерланды) меченные клетки можно детектировать *in vivo* методом биолюминесцентной интраскопии с помощью высокочувствительной ПЗС-видеокамеры, см. Wetterwald et al., American Journal

of Pathology 160(3), 1143-1153 (2002).

Клетки Daudi трансфицировали люциферазой gWIZ фирмы Gene Therapy Systems (San Diego, CA) и культивировали в среде RPMI с 10% FCS, Pen/Strep, пируватом натрия и 1 мкг/мл пуромицина (Sigma). Клетки подвергали анализу на экспрессию люциферазы (выражали в отн. ед. люминесценции (RLU) на 1×10^5 клеток) на люминометре и на экспрессию CD38 методом FACS. Мышам SCID внутривенно вводили по $2,5 \times 10^6$ клеток Daudi, трансфицированных люциферазой. Мышей обрабатывали антителом -003, -005, контрольным антителом того же изотипа (HuMab-KLH) или ритуксимаб (антителом к CD20). Антитела вводили внутрибрюшинно. Использовали 4 схемы обработки (см. табл. 4). По профилактической схеме антитела (100 мкг/мышь) и клетки вводили одновременно. По терапевтической схеме I антитела (300 мкг/мышь) вводили через 7 дней после введения клеток. По терапевтической схеме II антитела (10 мкг/мышь) вводили через 14 дней после введения клеток. По терапевтической схеме III антитела (100 мкг/мышь) вводили через 7 дней после введения клеток. Для интраскопии мышей анестезировали введением внутрибрюшинно смеси кетамин/ксилазин/атропин. Синтетический D-люциферин (натриевая соль, Molecular Probes) вводили внутрибрюшинно в дозе 25 мг/мл. После этого мышей помещали в светонепроницаемую камеру и через 3 мин начинали интраскопию при помощи охлаждаемого жидким азотом CCD-детектора VersArray 1300B (Roper Scientific). Излучаемые из люциферазы фотонны регистрировали на протяжении 5 мин. При освещении делали черно-белые изображения для контроля. Для сбора данных и анализа изображений использовали программное обеспечение MetaVue (Universal Imaging Corp). Статистическую значимость отличий между группами устанавливали методом одностороннего дисперсионного анализа по критерию повторной проверки Newman-Keuls с помощью программы GraphPad PRISM версии 3.02 (Graphpad Software Inc).

Таблица 4. Схемы обработки для экспериментов с люциферазой *in vivo*

Схема эксперимента	Обработка антителом (день после введения клеток)	Доза антитела (мкг/мышь)
Профилактическая	0	100
Терапевтическая I	7	300
Терапевтическая II	14	10
Терапевтическая III	7	100

Из фиг. 17A и 17B видно, что антитела -003 и -005 ингибируют рост опухолевых клеток по профилактической схеме и терапевтической схеме I, подобно ингибированию, наблюдавшемуся для антитела к CD20. Оба антитела действовали значительно лучше, чем контрольное антитело того же изотипа. По терапевтической схеме II антитела к CD38

также замедляют рост опухолевых клеток Daudi-luc (фиг. 17C). По терапевтической схеме III антитела -003 и -024 проявляют четкое ингибирование роста опухолевых клеток Daudi-luc (фиг. 17D).

ПРИМЕР 14. Апоптоз

Анализ апоптоза проводили согласно инструкциям производителя (Annexin-V Apoptosis kit, BD Biosciences, Alphen a.d. Rijn, Нидерланды). Вкратце, к $2,5 \times 10^5$ клеток (трансфицированных люциферазой клеток Daudi в 0,5 мл RPMI⁺⁺ на 24-луночном планшете) добавляли mAb к CD38 в концентрации 5 мкг/мл антител -003 или -005 или антител к CD20, одних или в присутствии перекрестно-блокирующих кроличьих антител против IgG человека (50 мкг/мл).

После инкубации (37°C, 5% CO₂, 20 ч) клетки тщательно собирали и отмывали буфером для связывания (1200 об/мин, 4°C, 5 мин, BD Biosciences). Осадок ресуспендировали в 100 мкл буфера для связывания. Затем в суспензию добавляли 5 мкл Annexin-V-FITC (BD Biosciences) и 10 мкл PI (BD Biosciences) и инкубировали 15 мин при комнатной температуре. Добавляли 400 мкл буфера для связывания и измеряли образцы (сигналы PI в режиме FL2). Для анализа апоптозных клеток подсчитывали все Annexin-V-положительные клетки методом проточной цитометрии на проточном цитометре FACScalibur с программой CellQuest pro (BD Biosciences). Для анализа регистрировали по меньшей мере 10 000 событий. Эта популяция включает как PI-положительные, так и PI-отрицательные клетки.

Из фиг. 18 видно, что антитела -003 и -005 не индуцируют апоптоз. Однако после сшивания наблюдается апоптоз клеток мишени. Антитело -003 после сшивания индуцировало апоптоз, подобный апоптозу, индуцированному антителом к CD20 (ритуксимаб). Антитело -005 обладало меньшей способностью к индуцированию апоптоза после сшивания. Аналогичные результаты были получены с клетками RAMOS в качестве мишени (данные не приводятся).

ПРИМЕР 15. Эффект антитела -005 на трансплантат В-клеток на модели мышей RA-SCID

Имплантование синовиальной ткани

Мышей SCID линии C.B.-17/IcrCrl-SCID-bg, самцов/самок, 4-12-недельных, приобретенных у фирмы Charles River Laboratories Nederland (Maastricht, Нидерланды), содержали в клетках IVC при стандартных условиях температуры и освещения и давали лабораторный корм и воду ad libitum. Перед имплантированием (по 3 мыши в каждой экспериментальной группе, день 0) мышей анестезировали внутрибрюшинным введением кетамина (NIMATEK, EuroVet) и ксилазина (Rompun, Bayer) в соотношении 1:1. Делали

небольшой надрез кожи с помощью хирургических ножниц. Воспаленную синовиальную ткань от больного ревматоидным артритом, подвергающегося операции по замене сустава, имплантировали подкожно в виде кластера из 6 небольших фрагментов (всего 2-3 мм^3) в каждый бок мыши. Ранку замыкали с помощью цианоакрилатного клея Permacol. В 1-й день эксперимента остаток синовиальной ткани подвергали анализу для проверки на В-клетки в воспаленных синовиальных трансплантатах. Антитело -005 (12 мг/кг) или контрольное антитело (против KLH, 30 мг/кг) вводили внутривенно в объеме 200 мкл на 8 день эксперимента. По окончании эксперимента (14 день) мышей забивали путем ингаляции CO_2 и извлекали синовиальные трансплантаты. Один из трансплантатов мгновенно замораживали в соединении OCT (TissueTek, Sacura Finetek Europe) для дальнейшего имmunогистохимического анализа, а другой замораживали погружением в жидкий азот для дальнейшего анализа РНК.

Иммуногистохимия

Делали криосрезы толщиной 5 мкм на предметных стеклах SuperFrost (Menzel GmbH, Braunschweig) при помощи криостата LEICA CM1900 и хранили при -80°C . Оттаявшие срезы фиксировали ацетоном в течение 10 мин, сушили при комнатной температуре и промывали PBS 3×5 мин. Все операции выполнялись при комнатной температуре. Эндогенную пероксидазную активность блокировали при инкубации в PBS с добавлением 0,3% перекиси водорода и 0,1% азива натрия в течение 20 мин. Стекла промывали PBS 3×5 мин и инкубировали с 10% нормальной сывороткой человека (NHS)/10% нормальной сывороткой кролика (NRbS) в PBS/1% BSA в течение 30 мин. Затем инкубировали с первичным антителом (mAb мыши), разведенным PBS с добавлением 1% BSA/ 10% NHS/ 10% NRbS в течение 60 мин. После отмычки PBS 3×2 мин добавляли HRP-конъюгат (козье антитело к Ig мыши с HRP; DAKO P0447), разведенный 1:50 в PBS (с добавлением 1% BSA/ 10% NHS/ 10% NRbS) на 30 мин. Сигнал пероксидазы усиливали с помощью системы TSA™ Biotin (Perkin Elmer Life Sciences, NEL700). Стекла отмывали PBS 3×2 мин и инкубировали с биотинилтирамидом, разведенным 1:1600 в амплификационном буфере в течение 30 мин. После отмычки PBS 3×2 мин добавляли HRP-стрептавидин, разведенный 1:400 в PBS (с добавлением 1% BSA) на 30 мин. Стекла отмывали PBS 3×2 мин и инкубировали с раствором DAB (DAKO Cytomation K3465) в течение 5 мин. Цветную реакцию останавливали дистиллированной водой. Наконец, стекла подвергали контрастному окрашиванию гематоксилином (Merck), промывали водопроводной водой и накрывали покровными стеклами с помощью глицерина Кайзера.

Оценка интенсивности окрашивания

Оценка окрашивания трансплантатов синовиальной ткани проводилась слепым

методом двумя специалистами. Сначала выбирали самый интенсивный срез из серии срезов и этому эталонному срезу присваивали максимальное число баллов 8. Затем оценивали интенсивность окрашивания других срезов по шкале от 0 до 8 относительно эталонного среза.

Статистический анализ

Балльные оценки интенсивности окрашивания анализировали методом ANOVA с односторонним критерием Kruskal-Wallis, а затем по критерию Dunn для множественных сравнений с помощью GraphPad Prism версии 4.01 (GraphPad Software, Inc., San Diego, CA, США).

Из фиг. 19 и фиг. 21 видно, что количество анти-CD38-положительных плазмоцитов уменьшается после обработки антителом -005. Окрашивание плазмоцитов с помощью антитела к CD138 подтверждает, что антитело -005 приводит к уменьшению числа плазмоцитов (фиг. 20 и 22).

ПРИМЕР 16. Секвенирование кодирующей последовательности антител человека к CD38

Выделение РНК

Тотальную РНК выделяли из 5×10^6 клеток линий гибридомы, экспрессирующих моноклональные антитела -003, -005 и -024, соответственно, с помощью набора RNeasy kit (Qiagen, Westburg, Leusden, Нидерланды) согласно методике изготовителя.

Получение кДНК антител -003, -005 и -024

Комплементарную ДНК (кДНК) из РНК методом 5'-RACE выделяли из 100 нг тотальной РНК с помощью набора SMART RACE cDNA Amplification kit (Clontech), следуя методике изготовителя.

Олигонуклеотидные праймеры синтезировали и количественно определяли на фирме Isogen Bioscience (Maarssen, Нидерланды). Праймеры растворяли в H_2O до 100 пмоль/мкл и хранили при -20°C . Данные по всем праймерам для ПЦР и секвенирования сведены в таблицу (табл. 5). Для ПЦР использовали ДНК-полимеразу PfuTurbo® Hotstart (Stratagene, Amsterdam, Нидерланды; № продукта 600322) согласно инструкциям изготовителя. Каждая реакционная смесь содержала смесь 200 мкМ dNTP (Roche Diagnostics, Almere, Нидерланды; № продукта 1814362), 12 пмоль обратного праймера (RACEG1A1 для V_H 3003-005, RACEV_HApaI для V_H 3003-003 и RACEV_LBsiWI для V_L 3003-003 и -005), 7,2 пмоль смеси UPM (UPM-Mix: 2 мкМ ShortUPMH3 и 0,4 мкМ LongUPMH3), 0,6 мкл кДНК матрицы для 5'RACE и 1,5 ед. ДНК-полимеразы PfuTurbo® Hotstart в буфере для реакции ПЦР (поставляется вместе с полимеразой) в общем объеме 30 мкл. Реакции ПЦР проводили в термоциклире TGradient Thermocycler 96 (Whatman Biometra, Goettingen,

Германия; № продукта 050-801), используя программу из 35 циклов: денатурация при 95°C в течение 2 мин; 35 циклов по 30 сек при 95°C, 30 сек при 55°C и 1,5 мин при 72°C; заключительное наращивание при 72°C в течение 10 мин. При необходимости смеси для ПЦР хранили при 4°C до дальнейшего анализа или обработки.

Таблица 5. Праймеры

Наименование	Последовательность
ShortUPMH3	TGAAAGCTTCTAATACGACTCACTATAAGGGC
RACEV _L BsiWi	GAAGATGAAGACAGATGGTGCAGCCACCGTACG
RACEV _H ApaI	GGAGGGTGCCAGGGGAAGACCGATGGGCCCTT
RACEG1A1	GGGAGTAGAGTCCTGAGGACTG
M13reverse	GGATAACAATTTCACACAGG
LongUPMH3	TGAAAGCTTCTAATACGACTCACTATAAGGGCAAGCAGTGGTA TCAACGCAGAGT
HCseq5	GGTCAGGGCGCCTGAGTTCCACG
VH3003-003for	GATAAGCTTGCCGCCACCATGGACTGGACCTGGAGGGTCCCTC
VH3003-5for	GATAAGCTTGCCGCCACCATGGAGTTGGCTGAGCTGGCTT
VL3003-5exfor	GATAAGCTTGCCGCCACCATGGAAGCCCCAGCTCAGCTCTC
VL3003-003for	GATAAGCTTGCCGCCACCATGAGGGTCCCTCGCTCAGCTCCTG
VH300324exfor	GATAAGCTTGCCGCCACCATGGGTCAACCGCCAATCCTCGCC
VL3003-24-5exfor	GATAAGCTTGCCGCCACCATGGAAGCCCCAGCTCAGCTTCTC

Клонирование V_H и V_L антитела -003-2F5 и V_L антитела -005 и V_H и V_L антитела -024 в системе pGEMT-вектор II

Продукты реакции разделяли методом электрофореза в 1% ТАЕ-агарозном геле и окрашивали этидия бромидом. Зоны правильного размера вырезали из геля и выделяли ДНК из агарозы с помощью набора для экстракции гелей QiaexII gel extraction kit (Qiagen, кат. № 20021).

Выделенные из геля ПЦР-фрагменты подвергали при инкубации 10 мин при 72°C с 200 мкМ dATP и 2,5 ед. AmpliTaq (Perkin Elmer) и очищали на миниколонках Minielute (Qiagen). ПЦР-фрагменты с поли-А клонировали в вектор pGEMTeasy (Promega) с помощью набора pGEMT easy vector system II kit и методики (LJ270, стр. 3/4). С помощью 2 мкл лигирующей смеси трансформировали компетентные клетки E. coli OneShot DH5αT1R (Invitrogen) и высевали на чашки с LB/Amp/IPTG/Xgal).

Секвенирование

V_h -области антител -003 и -024 и V_L -область антитела -005 секвенировали на фирме AGOWA (Berlin, Германия) после отбора 20 (V_h -003), 16 (V_L -003), 15 (V_L -005) и 6 (V_h - и V_L -024) белых колоний, соответственно, выделения плазмид и секвенирования с помощью обратного праймера M13. V_h -область антитела -005 секвенировали прямо на ПЦР-продукте с помощью праймера HCseq5. Последовательности анализировали с помощью расширенного набора программ Vector NTI (Invitrogen).

Создание экспрессирующих векторов для антител -003, -005, -024 и антитела 3079 фирмы Morphosys

Кодирующую область V_h антитела -003 подвергали амплификации методом ПЦР из клона плазмиды pGemT, содержащего V_h -область антитела -003, с помощью праймеров VH3003-003for и RACEVHApal, вставляя подходящие рестрикционные сайты (HindIII и Apal) для клонирования в pConG1f0.4 (Lonza Biologics, Slough, UK) и идеальную последовательность Козака (GCCGCCACC). Вектор pConG1f0.4 содержит константную область тяжелой цепи IgG1 человека. ПЦР-фрагмент области V_h встраивали в одной рамке считывания в вектор pConG1f0.4 с помощью HindIII и Apal. Конструкцию проверяли посредством анализа последовательности.

Кодирующую область V_h антитела -005 подвергали амплификации методом ПЦР из клона плазмиды pGemT, содержащего V_h -область антитела -005, с помощью праймеров VH3003-5for и RACEVHApal, вставляя подходящие рестрикционные сайты (HindIII и Apal) для клонирования в pConG1f0.4 и идеальную последовательность Козака. ПЦР-фрагмент области V_h встраивали в одной рамке считывания в вектор pConG1f0.4 с помощью HindIII и Apal. Конструкцию проверяли посредством анализа последовательности.

Кодирующую область V_h антитела -024 подвергали амплификации методом ПЦР из клона плазмиды pGemT, содержащего V_h -область антитела -024, с помощью праймеров VH300324exfor и RACEVHApal, вставляя подходящие рестрикционные сайты (HindIII и Apal) для клонирования в pConG1f0.4 и идеальную последовательность Козака. ПЦР-фрагмент области V_h встраивали в одной рамке считывания в вектор pConG1f0.4 с помощью HindIII и Apal. Конструкцию проверяли посредством анализа последовательности.

Кодирующую область V_h антитела 3079 фирмы Morphosys синтезировали на фирме GeneArt (Regensburg, Германия) на основе данных, опубликованных в патенте WO 2005/103083 A2. Кодирующую область подвергали оптимизации кодонов для экспрессии в клетках HEK, чтобы повысить уровень экспрессии, и вставили подходящие рестрикционные сайты (HindIII и Apal) для клонирования в pConG1f0.4 и идеальную

последовательность Козака. Плазмиду, содержащую синтетическую область V_H , расщепляли с помощью $ApaI$ и $HindIII$ и V_H -фрагмент встраивали в одной рамке считывания в вектор pConG1f0.4.

Кодирующую область V_L антитела -005 подвергали амплификации методом ПЦР из клона плазмиды pGemT, содержащего V_L -область антитела -005, с помощью праймеров VL3003-5exfor и RACEVLBsiWI, вставляя подходящие рестрикционные сайты ($HindIII$ и $Pfl23II$) для клонирования в pConKappa0.4 (Lonza Biologics) и идеальную последовательность Козака. Вектор pConKappa0.4 содержит константную область легкой к-цепи. ПЦР-фрагмент области V_L встраивали в одной рамке считывания в вектор pConKappa0.4 с помощью $HindIII$ и $Pfl23II$. Конструкцию проверяли посредством анализа последовательности.

Кодирующую область V_L антитела -003 подвергали амплификации методом ПЦР из клона плазмиды pGemT, содержащего V_L -область антитела -003, с помощью праймеров VL3003-003for и RACEVLBsiWI, вставляя подходящие рестрикционные сайты ($HindIII$ и $Pfl23II$) для клонирования в pConKappa0.4 и идеальную последовательность Козака. ПЦР-фрагмент области V_L встраивали в одной рамке считывания в вектор pConKappa0.4 с помощью $HindIII$ и $Pfl23II$. Конструкцию проверяли посредством анализа последовательности.

Кодирующую область V_L антитела -024 подвергали амплификации методом ПЦР из клона плазмиды pGemT, содержащего V_L -область антитела -024, с помощью праймеров VL3003-24-5exfor и RACEVLBsiWI, вставляя подходящие рестрикционные сайты ($HindIII$ и $Pfl23II$) для клонирования в pConKappa0.4 и идеальную последовательность Козака. ПЦР-фрагмент области V_L встраивали в одной рамке считывания в вектор pConKappa0.4 с помощью $HindIII$ и $Pfl23II$. Конструкцию проверяли посредством анализа последовательности.

Кодирующую область V_L антитела 3079 фирмы Morphosys синтезировали на фирме GeneArt на основе данных, опубликованных в WO 2005/103083 A2. Кодирующую область подвергали оптимизации кодонов для экспрессии в клетках HEK, чтобы повысить уровень экспрессии, и вставили подходящие рестрикционные сайты ($HindIII$ и $Pfl23II$) для клонирования в pConKappa0.4 и идеальную последовательность Козака. Плазмиду, содержащую синтетическую область V_L , расщепляли с помощью $Pfl23II$ и $HindIII$ и V_L -фрагмент встраивали в одной рамке считывания в вектор pConKappa0.4.

Антитела подвергали транзиентной экспрессии в клетках HEK-293F, как описано в примере 17, путем котрансфекции векторов их тяжелых цепей и легких цепей.

Получение стабильных клеточных линий из клеток CHO-K1SV

Для получения стабильных клеточных линий векторы тяжелых и легких цепей антитела -003 или -005 объединяли в один двухгенный вектор стандартными методами клонирования.

Двухгенные векторы -003 или -005 подвергали линеаризации и трансфицировали ими клетки CHO-K1SV (Lonza Biologics), в основном как описано производителем. Стабильные клеточные линии отбирали при селекции с помощью 25 мкМ L-метионинсульфоксимина (MSX), как описано Lonza Biologics. Отбирали самые продуктивные клонсы и размножали в среде CD-CHO (Invitrogen), а антитела выделяли из супернатанта культуры клеток, как описано в примере 3.

ПРИМЕР 17. Картрирование эпитопов при помощи направленного мутагенеза

Олигонуклеотидные праймеры синтезировали и количественно определяли на фирме Isogen Bioscience (Maarssen, Нидерланды). Праймеры растворяли в H₂O до 100 пмоль/мкл и хранили при -20°C. Сводка по всем праймерам для ПЦР и секвенирования приведена в табл. 6. Для ПЦР использовали ДНК-полимеразу PfuTurbo® Hotstart (Stratagene, Amsterdam, Нидерланды) согласно инструкциям изготовителя. Каждая реакционная смесь содержала смесь 200 мкМ dNTP (Roche Diagnostics, Almere, Нидерланды), по 10 пмоль прямого и обратного праймера, 100 нг геномной ДНК или 1 нг плазмидной ДНК и 1 ед. ДНК-полимеразы PfuTurbo® Hotstart в буфере для реакции ПЦР (поставляется вместе с полимеразой) в общем объеме 20 мкл. Реакции ПЦР проводили в термоциклире TGradient Thermocycler 96 (Whatman Biometra, Goettingen, Германия), используя программу из 32 циклов: денатурация при 95°C в течение 2 мин; 30 циклов по 30 сек при 95°C, 30 сек при градиенте 60-70°C (или при другой заданной температуре отжига) и 3 мин при 72°C; заключительное наращивание при 72°C в течение 10 мин. При необходимости смеси для ПЦР хранили при 4°C до дальнейшего анализа или обработки.

Электрофорез в агарозном геле проводили согласно Sambrook (Sambrook, Russell et al. 2000), используя гели объемом 50 мл в 1-кратном буфере трис-ацетат-ЭДТА. ДНК проявляли включением в гель этидия бромида и осмотром под УФ. Делали снимки гелей с помощью ПЗС-видеокамеры и системы анализа изображений (GeneGnome; Syngene, через Westburg B.V., Leusden, Нидерланды).

Очистку требуемых ПЦР-фрагментов проводили с помощью набора MinElute PCR Purification Kit (Qiagen, через Westburg, Leusden, Нидерланды; № продукта 28006) согласно инструкциям изготовителя. Выделенную ДНК количественно определяли методом УФ-спектроскопии (см. ниже), а качество оценивали методом электрофореза в агарозном геле.

В качестве альтернативы продукты ПЦР или расщепления разделяли методом

электрофореза в агарозном геле (например, при наличии множественных фрагментов), используя 1% агарозные гели с трис-ацетат-ЭДТА. Нужные фрагменты вырезали из геля и выделяли с помощью набора QIAEX II Gel Extraction Kit (Qiagen; № продукта 20051) согласно инструкциям изготовителя.

Оптическую плотность нуклеиновых кислот определяли на спектрофотометре NanoDrop ND-1000 (Isogen Life Science, Maarssen, Нидерланды) согласно инструкциям изготовителя. Концентрацию ДНК определяли по оптической плотности (OD) при 260 нм (1 ед. OD_{260нм} = 50 мкг/мл). Для всех образцов в качестве холостой пробы использовали буфер, в котором были растворены нуклеиновые кислоты.

Рестрикционные ферменты и принадлежности получали из New England Biolabs (Beverly, MA, USA) или Fermentas (Vilnius, Литва) и использовали согласно инструкциям изготовителей. ДНК (100 нг) расщепляли с помощью 5 ед. фермента в соответствующем буфере в конечном объеме 10 мкл (реакционные объемы варьировали по необходимости). Расщепляемые смеси инкубировали при рекомендованной температуре как минимум 60 мин. Для фрагментов, требующих двойного расщепления с участием несовместимых буферов или температурных режимов, расщепление выполняли поочередно. При необходимости продукты расщепления очищали методом электрофореза в агарозном геле и экстрагирования геля.

Лигирование фрагментов ДНК проводили с помощью набора Quick Ligation Kit (New England Biolabs) согласно инструкциям изготовителя. Для каждой реакции лigation ДНК вектора смешивали примерно с трехкратным молярным избытком ДНК вставки.

Плазмидную ДНК (1-5 мкл раствора ДНК, обычно 2 мкл смеси для лigation ДНК) вводили путем трансформации в клетки *E. coli* One Shot DH5α-T1^R (Invitrogen, Breda, Нидерланды; № продукта 12297-016) методом теплового шока согласно инструкциям изготовителя. Затем клетки высевали на агаровые чашки со средой Luria-Bertani (LB), содержащей 50 мкг/мл ампциллина. Чашки инкубировали 16-18 ч при 37°C до появления бактериальных колоний.

Бактериальные колонии подвергали скринингу на наличие векторов, содержащих требуемые последовательности, методом ПЦР на колониях, используя смесь ThermoStart PCR Master Mix (Abgene, через Wetsburg, Leusden, Нидерланды; № продукта AB-938-DC15/b) и праймеры pConG1seq1 и pEE13.4seqrev2 (табл. 6). К отобранным колониям слегка прикасались наконечником пипетки на 20 мкл и быстро смывали в 2 мл LB для мелкомасштабного культивирования, а затем ресусPENDИРОвали в смеси для ПЦР. ПЦР проводили в термоциклире TGradient Thermocycler 96), используя программу из 35

циклов: денатурация при 95°C в течение 15 мин; 35 циклов по 30 сек при 94°C, 30 сек при 55°C и 2 мин при 72°C; с последующей стадией заключительного наращивания 10 мин при 72°C. При необходимости смеси для ПЦР хранили при 4°C до анализа методом электрофореза в агарозном геле.

Плазмидную ДНК из культур *E. coli* выделяли с помощью следующих наборов фирмы Qiagen (через Westburg, Leusden, Нидерланды) согласно инструкциям изготовителя. Для больших препаратов плазмид (50-150 мл культуры) использовали либо набор HiSpeed Plasmid Maxi Kit (№ продукта 12663), либо HiSpeed Plasmid Midi Kit (№ продукта 12643). Для небольших препаратов плазмид (\pm 2 мл культуры) использовали набор Qiaprep Spin Miniprep Kit ((№ продукта 27106), а ДНК элюировали в 50 мкл элюирующего буфера (поставляется вместе с набором).

Конструирование экспрессирующего НА-CD38 вектора pEE13.4HACD38

Внеклеточный домен CD38 человека подвергали амплификации из плазмиды pCIpuroCD38 (полученной от проф. M. Glennie, Tenovus Research Laboratory, Southampton General Hospital, Southampton, UK) с помощью праймеров cd38forha и cd38exrev. При этой реакции ПЦР вводилась метка НА. Этот продукт ПЦР использовали в качестве матрицы для второй реакции ПЦР с праймерами SPHMM38ex и cd38exrev. При этой реакции ПЦР вводились сигнальный пептид SPHMM, рестрикционные сайты и идеальная последовательность Козака (GCCGCCACC) для оптимальной экспрессии. После очистки этот ПЦР-фрагмент клонировали в экспрессионный вектор pEE13.4 (Lonza Biologics) и проверяли всю кодирующую последовательность секвенированием с помощью праймеров pConKseq1, pEE13.4seqrev, cd38seq1for и cd38seq2rev (табл. 6). Этой конструкции дали название pEE13.4HACD38.

Направленный мутагенез

Конструировали три отдельных мутантных белка huCD38, в которых Т заменяли на А в положении 237 (T237A, SEQ ID No:32), Q заменяли на R в положении 272 (Q272R, SEQ ID No:33) или S заменяли на F в положении 274 (S274F, SEQ ID No:34). Направленный мутагенез проводили с помощью набора QuickChange II XL Site-Directed Mutagenesis Kit (Stratagene, Amsterdam, Нидерланды) согласно инструкциям изготовителя. Этот метод включает введение дополнительного “молчащего” рестрикционного сайта или удаление рестрикционного сайта для скрининга на правильность мутагенеза (дополнительный сайт *Xba*1 для мутанта T237A, дополнительный сайт *Bcg*1 для мутанта Q272R и удаление сайта *Ssp*1 для мутанта S274F). Вкратце, смешивали 5 мкл 10-кратного буфера для реакции, 1 мкл олигонуклеотида HACD38T237Afor2, HACD38Q272Rfor или HACD38S274Ffor (100 пмоль/мкл), 1 мкл олигонуклеотида HACD38T237Arev2,

HACD38Q272Rrev или HACD38S274Frev (100 пмоль/мкл), 1 мкл смеси dNTP, 3 мкл раствора Quicksolution, 1 мкл плазиды pEE13.4HACD38 (50 нг/мкл/ и 1 мкл ДНК-полимеразы PfuUltra HF в общем объеме 50 мкл и подвергали амплификации в термоциклире TGradient Thermocycler 96 (Whatman Biometra, Goettingen, Германия; № продукта 050-801), используя программу из 18 циклов: денатурация при 95°C в течение 1 мин; 18 циклов по 50 сек при 95°C, 50 сек при 60°C и 10 мин при 68°C. Смеси для ПЦР хранили при 4°C до дальнейшей обработки. Затем смеси для ПЦР инкубировали с 1 мкл DpnI в течение 60 мин при 37°C для расщепления вектора pEE13.4HACD38 WT и хранили при 4°C до дальнейшей обработки. Реакционную смесь осаждали с помощью 5 мкл 3 М NaAc и 125 мкл этанола, инкубировали 20 мин при -20°C и центрифугировали 20 мин при 4°C при 14000×g. Осадок ДНК промывали 70% этанолом, сушили и растворяли в 4 мкл воды. Все 4 мкл использовали для трансформации компетентных клеток *E. coli* One Shot Top 10DH5α T1^R (Invitrogen, Breda, Нидерланды) согласно инструкциям изготовителя (Invitrogen). Затем клетки высевали на агаровые чашки со средой Luria-Bertani (LB), содержащей 50 мкг/мл ампициллина. Чашки инкубировали 16-18 ч при 37°C до появления бактериальных колоний. Колонии подвергали скринингу методом ПЦР на колониях с помощью праймеров pConG1seq1 и pEE13.4seqrev2 (табл. 5) с расщеплением соответствующими рестрикционными ферментами для скрининга на включение мутагенного олигонуклеотида. Выращивали 2 положительных клона для каждого мутанта и выделяли плазидную ДНК. Анализировали всю кодирующую последовательность HACD38 с помощью праймеров cd38seq1for, pConG1seq1 и pEE13.4seqrev2 для проверки на наличие мутаций и отсутствие дополнительных нежелательных мутаций.

Секвенирование ДНК

Образцы плазидной ДНК отправляли на фирму AGOWA (Berlin, Германия) для анализа последовательности. Последовательности анализировали с помощью расширенной программы Vector NTI (Informax, Oxford, UK).

Транзиентная экспрессия в клетках HEK-293F

Клетки Freestyle™ 293-F (субклон HEK-293, адаптированный к росту в сусpenзии и химически определенной среде Freestyle (HEK-293F)) получали из Invitrogen и трансфицировали вектором pEE13.4HACD38 и тремя конструкциями, несущими мутации T237A, Q272R и S274F, согласно методике изготовителя с использованием 293fectin (Invitrogen). Супернатанты культур трансфицированных клеток использовали в методе ELISA для опытов по связыванию анти-CD38.

Связывание с антителами к CD38

Планшеты для ELISA (Greiner, # 655092) покрывали в течение ночи при 4°C с

помощью 1 мкг антител к НА (Sigma, # H-9658), после чего блокировали с помощью 2% куриной сыворотки. Супернатанты культур трансфицированных клеток HEK293F разбавляли, наносили на планшеты для ELISA и инкубировали 1 час при комн. темп. После отмычки добавляли серийные разведения HuMabs -003 и -005 и инкубировали 1 час при комн. темп. Связавшиеся антитела детектировали с помощью конъюгированных с HRP козьих антител против IgG человека. Пробы проявляли с помощью ABTS (Roche, # 1112597) и измеряли поглощение при 405 нм на спектрофотометре.

Как видно из фиг. 23A-23C, оба антитела -003 и -005 связываются с CD38 дикого типа человека. На связывание -003 не влияло введение мутаций T237A (фиг. 23A), Q272R (фиг. 23B) или S274F (фиг. 23C). Антитело -005 связывалось с CD38, несущим мутацию T237A (фиг. 23A). На связывание -005 с CD38 сильно повлияла мутация Q272R (фиг. 23B), как в отношении EC₅₀, так и максимальной ёмкости связывания. Антитело -005 не связывалось с мутантным CD38, у которого серин в положении 274 был заменен на фенилаланин (фиг. 23C).

Эти данные показывают, что антитела -003 и -005 связываются с разными эпитопами. Кроме того, эти опыты показали, что связывание -005 с CD38 чувствительно к мутациям в положениях 272 и 274. В частности, S274 особенно необходим для связывания -005 с CD38.

Таблица 6. Праймеры

Наименование	Последовательность
cd38forha	CTGCTGTGGCCCATGGTGTGGCCTACCCTACGACGTGCCT GAATACGCCAGGTGGCGCCAGACGTGGAGC
cd38exrev	AGGTCAGGTACCTCAGATCTCAGATGTGCAAG
SPHMM38ex	TATAGCCGGGGGCCACCATGTGGTGGCGCCTGTGGTGG CTGCTGCTGCTGCTGCTGCTGTGGCCCATGGTGTGGGCC
pConG1seq1	GAAGACTTAAGGCAGCGGCAGAA
pConKseq1	GTTAGTCTGAGCAGTACTCGTTGC
pEE13.4seqrev	TGCATTCAATTATGTTTCAGGT
pEE13.4seqrev2	TCGGACATCTCATGACTTTCTTT
cd38seq1for	AGGACACGCTGCTAGGCTACCTT
cd38seq2rev	GTCCTTCTCCAGTCTGGGCAAG
HACD38T237Arev2	TCCACCATGTATCACCCAGGCCTAGAGCCTAACCTCTC TGGTTG
HACD38T237Afor2	CAACCAGAGAAGGTTCAGGCTCTAGAGGCCTGGGTGATA CA
HACD38Q272Rrev	GATATTCTGCAGGAAAATCGAATATTCTTTGCTTAT
HACD38Q272Rfor	ATAAGCAAAAGGAATATTGATTTCTGCAAGAATATC
HACD38S274Frev	TCTGTAGATATTCTGCAGAAAATTGAATGTTCTTTGCTT ATA
HACD38S274Ffor	TATAAGCAAAAGGAACATTCAATTCTGCAAGAATATCTA CAGA

ПРИМЕР 18. Индукция пролиферации PBMC

Антитела -003, -005 и -024 тестировали методом, который в основном описан в Ausiello et al., *Tissue Antigens* 56, 538-547 (2000). Вкратце, клетки PBMC от здоровых доноров культивировали при 1×10^5 клеток на лунку в плоскодонных 96-луночных планшетах в присутствии антител (конечные концентрации: 1,1 – 3,3 – 10 – 30 мкг/мл) в 200 мкл RPMI⁺⁺. В качестве положительного контроля использовали стимуляцию клеток с помощью IL-15 (при 333 нг/мл; Amgen Inc., Thousand Oaks, CA, США). После 4-дневной инкубации при 37°C добавляли 30 мкл ^3H -тимицина (16,7 мКи/мл) и продолжали культивировать в течение ночи. Включение ^3H -тимицина измеряли на гамма-счетчике Packard Cobra (Packard Instruments, Meriden, CT, США) согласно инструкциям изготовителя. Данные представлены в виде среднего значения имп./мин. (\pm станд. от средн.) у клеток PBMC, полученных от 10 здоровых доноров. Результаты свидетельствуют, что антитела -003 и -005 не индуцируют значительной пролиферации PBMC (фиг. 24A). Также и антитело -024 не индуцирует значительной пролиферации PBMC (данные не приводятся).

ПРИМЕР 19. Индукция высвобождения IL-6

Антитела -003, -005 и -024 тестировали методом, который в основном описан в Ausiello et al., *Tissue Antigens* 56, 538-547 (2000). Вкратце, клетки PBMC культивировали при 1×10^6 клеток на лунку в 48-луночных планшетах в присутствии 20 мкг/мл антител и 10 мкг/мл LPS (Sigma-Aldrich Chemie, Zwijndrecht, Нидерланды) в 500 мкл RPMI⁺⁺. После инкубации в течение ночи при 37°C выделяли супернатанты и хранили при -20°C. Концентрацию IL-6 определяли методом ELISA (набор IL-6 ELISA kit, U-CyTech Biosciences, Utrecht, Нидерланды) согласно инструкциям изготовителя. Данные представлены в виде средней концентрации в пг/мл (\pm станд. от. средн.) из 7 доноров. Результаты свидетельствуют, что антитела -003 и -005 не индуцируют значительного высвобождения IL-6 (фиг. 24B). Также и антитело -024 не индуцирует значительного высвобождения IL-6 (данные не приводятся).

ПРИМЕР 19. Индукция высвобождения IFN-γ

Антитела -003, -005 и -024 тестировали методом, описанным в Ausiello et al., *Tissue Antigens* 56, 538-547 (2000). Вкратце, клетки PBMC культивировали при 1×10^6 клеток на лунку в 48-луночных планшетах в присутствии 20 мкг/мл антител и 1 мкг/мл ОКТ-3 (Sanquin, Amsterdam, Нидерланды) в 500 мкл RPMI⁺⁺. После инкубации в течение ночи при 37°C выделяли супернатанты и хранили при -20°C. Концентрацию IFN-γ определяли методом ELISA (набор IFN-γ ELISA kit, U-CyTech Biosciences, Utrecht, Нидерланды) согласно инструкциям изготовителя. Данные представлены в виде средней концентрации

в пг/мл (\pm станд. от. средн.) из 9 доноров. Результаты свидетельствуют, что антитела -003 и -005 не индуцируют значительного высвобождения IFN- γ (фиг. 24С). Также и антитело -024 не индуцирует значительного высвобождения IFN- γ (данные не приводятся).

ПРИМЕР 20. Сродство связывания антител -003 и -005 с рекомбинантным CD38

Связывание антител -003 и -005 с CD38 оценивали методом поверхностного плазмонного резонанса. Вкратце, очищенные антитела иммобилизировали на сенсорном чипе CM-5 (Biacore, Uppsala, Швеция) посредством конъюгирования по аминогруппам. Пропускали НА-меченный CD38 (см. пример 3) и детектировали связывание антигена с mAb по изменению показателя преломления на поверхности чипа при помощи Biacore 3000 (Biacore). Константы ассоциации и константы скорости для антител -003 (табл. 7) и -005 (табл. 8) приведены ниже в виде средних значений из 3 опытов \pm станд. откл. и они свидетельствуют, что оба антитела -003 и -005 обладают высоким сродством к CD38.

Таблица 7. Константы ассоциации и константы скорости при 25°C

	Антитело -003
k_a (1/Ms)	$2,17 \times 10^5 \pm 2,65 \times 10^4$
k_d (1/s)	$1,90 \times 10^{-4} \pm 4,51 \times 10^{-6}$
K_A (1/M)	$1,14 \times 10^9 \pm 1,58 \times 10^8$
K_D (M)	$8,85 \times 10^{-10} \pm 1,20 \times 10^{-10}$

Таблица 8. Константы ассоциации и константы скорости при 25°C

	Антитело -005
k_a (1/Ms)	$8,88 \times 10^4 \pm 1,95 \times 10^4$
k_d (1/s)	$5,22 \times 10^{-4} \pm 1,16 \times 10^{-5}$
K_A (1/M)	$1,70 \times 10^8 \pm 3,68 \times 10^7$
K_D (M)	$6,06 \times 10^{-9} \pm 1,21 \times 10^{-9}$

ПРИМЕР 22. Картирование эпитопов

Картирование эпитопов методом PEPSCAN

По известным методикам (Geysen et al. 1984. Use of peptide synthesis to probe viral antigens for epitopes to a resolution of a single amino acid. Proc Natl Acad Sci USA 81:3998; Slootstra et al. 1996. Structural aspects of antibody-antigen interaction revealed through small random peptide libraries. Mol Divers 1:87; Puijk et al. 2001. Segment synthesis. In PCT, The Netherlands, p.1.) синтезировали перекрывающиеся пептиды: 20-мерный линейный и 15-мерный замкнутый пептид, охватывающие 138 аминокислот на С-конце CD38 человека. Кроме того, на основе С-концевой последовательности создавали однопетлевые пептиды различного размера, охватывающие участок KNIYRPDKFLQCVKNPEDSSCTSEI, участок

CVHNLQPEKVQTLEAWVIHGG и участок CLEIISKRNIQFSAKNIYRC. Кроме того, были разработаны дополнительные наборы, воспроизводящие двухпеплевые участки, состоящие из SKRNIQFSCKNIYR и EKVQTLEAWVIHGG. Природные цистеины заменяли на аланины. Пептиды подвергали скринингу методом ELISA, используя мини-карточки для PEPSCAN размером с кредитную карту.

Синтез пептидов

Пептиды синтезировали по стандартной схеме Fmoc и деблокировали с помощью TFA с поглотителями. После этого деблокированные пептиды обрабатывали на микроматрице 0,5 mM раствором 2,6-бис(бромометил)пиридина или 2,4,6-три(бромометил)мезитилена в бикарбонате аммония (20 mM, pH 7,9) с добавлением ацетонитрила (1:1 по объему). Микроматрицы осторожно встряхивали в растворе в течение 30-60 мин, будучи полностью покрытыми раствором. Наконец, микроматрицы тщательно промывали избытком воды Millipore и обрабатывали ультразвуком в буфере, содержащем 1% додецилсульфата натрия и 0,1% β-меркаптоэтанола в PBS (pH 7,2), при 70°C в течение 30 мин с последующей обработкой ультразвуком в воде Millipore еще в течение 45 мин.

Анализ методом PEPSCAN-ELISA

Полиэтиленовые карточки размером с кредитную карту на 455 лунок, содержащие ковалентно связанные пептиды, инкубировали с сывороткой (напр., разведенной 1:1000 блокирующим раствором, содержащим 5% лошадиной сыворотки по объему и 5% овальбумина по весу) (4°C, в течение ночи). После отмычки пептиды инкубировали с конъюгированным с пероксидазой кроличьим антителом против Ig человека (разведение 1:1000, 25°C, 1 час), а после отмычки добавляли субстрат для пероксидазы (2,2'-азино-ди-3-этилбензтиазолинсульфонат и 2 мкл/мл 3% H₂O₂). Через 1 час измеряли развитие окраски с помощью ПЗС-видеокамеры и системы обработки изображений. Установка состоит из ПЗС-видеокамеры с объективом на 55 mm (Sony CCD Video Camera XC-77RR, Nikon micro-nikkor 55 mm f/2.8 lens), адаптера для видеокамеры (Sony Camera adaptor DC-77RR) и комплекта программ для обработки изображений Optimas, версия 6.5 (Media Cybernetics, Silver Spring, MD 20910, США; Optimas работает на компьютере с Pentium II).

Метод отображения эпитопов

Индивидуальные аминокислоты идентифицировали по дипептидным мотивам, представляющим собой наименьшие уникальные единицы в аминокислотной последовательности CD38 человека. Всем дипептидным мотивам, представленным в каждом из 1164 исследованных пептидов, присваивали значения ELISA, полученные для соответствующего целого пептида. Для ранжирования дипептидных мотивов по связыванию от

сильного к слабому рассчитывали относительные сигналы путем деления значения ELISA для каждого индивидуального мотива на среднее значение ELISA из всех 1164 исследованных линейных и замкнутых пептидов, и уже эти сигналы располагали в порядке уменьшения. Таким образом, учитывался вклад аминокислот в конформационные эпитопы. Для каждого из исследованных mAb отбирали все дипептидные мотивы, дающие более 2,5 баллов (т.е. значения ELISA у пептидов, содержащих эти мотивы, были по меньшей мере в 2,5 раза выше, чем среднее значение ELISA из значений, полученных у всех 1164 пептидов). Данные подвергали деконволюции на вклады отдельных аминокислот, представленных в линейной последовательности CD38, по системе баллов. Продвигаясь по линейной последовательности CD38 и используя в качестве точки отсчета уникальные дипептидные единицы, каждый раз, когда аминокислота CD38 попадала в это множество дающих высокие баллы пептидов, ей присваивали один балл.

Как оказалось, все антитела -003, -005 и -024 связывались с участками SKRNIQFSCKNIYR и EKVQTLEAWVIHGG у CD38 человека. Антитело -003 особенно хорошо распознавало мотивы RNIQF и WVIH, а антитело -005 особенно хорошо распознавало мотивы KRN и VQTL.

ПРИМЕР 23. Энзиматическая активность

Энзиматическую активность CD38 человека измеряли методом, который в основном описан в Graeff et al., J. Biol. Chem. 269, 30260-30267 (1994). Вкратце, субстрат NGD⁺ (80 мкМ) инкубировали с CD38 (0,6 мкг/мл His-меченного внеклеточного домена CD38 человека, см. пример 3 относительно очистки His-CD38) в буфере, содержащем 20 мМ трис-HCl, pH 7,0. Образование cGDP регистрировали спектрофотометрически при длине волны излучения в 410 нм (возбуждение при 300 нм). В данном примере использовали фильтр для возбуждающего света на 340 ± 60 нм и фильтр для излучаемого света на 430 ± 8 нм.

Для проверки эффекта антител -003, -005 и -024 на энзиматическую активность CD38 рекомбинантный белок His-CD38 преинкубировали 15 мин при комнатной температуре с различными антителами при различных концентрациях (30, 3, 0,3 и 0,03 мкг/мл) перед добавлением субстрата NGD⁺. Регистрировали образование циклической GDP-рибозы (cGDP) через различные промежутки времени после добавления антител (3, 6, 9, 12, 30, 45, 60, 75 и 90 мин).

Из фиг. 25В видно, что антитело -005 оказывает выраженный ингибирующий эффект на образование cGDP. Через 90 мин добавление 30 и 3 мкг/мл антитела -005 приводило к снижению образования cGDP на 32% и 34% (табл. 9). Аналогичные результаты наблюдались в независимых экспериментах с использованием других партий

антитела -005.

Ингибирующий эффект на образование cGDP не наблюдался после добавления антитела -003 (фиг. 25В, табл. 9), -024 (фиг. 25Д, табл. 9) или антитела против KLH (фиг. 25А, табл. 9).

Исходя из этих данных, следует ожидать, что антитело -005 также будет ингибировать синтез циклической ADP-рибозы (cADPR) из NAD⁺. Ингибирование синтеза cADPR можно определять методом ВЭЖХ, описанным в Munshi et al., J. Biol. Chem. 275, 21566-21571 (2000).

Таблица 9. Образование cGDP-рибозы в присутствии специфичных к CD38 антител или антитела против KLH

Антитело	Образование cGDP (% от контроля на NGD)			
	30 мкг/мл	3 мкг/мл	0,3 мкг/мл	0,03 мкг/мл
KLH	110	99	108	111
-003	99	100	107	107
-005	68	66	98	102
-024	99	100	104	105

ПРИМЕР 24. Сравнение антител -003 и -005 с антителом 3079 фирмы Morphosys

Антитела -003 и -005 подвергали функциональному сравнению с антителом 3079 фирмы Morphosys (TH-3079). Методы клонирования и экспрессирования антитела TH-3079 фирмы Morphosys описаны в примере 16. Методы выполнения CDC описаны в примере 6. Методы выполнения ADCC описаны в примере 5. Из фиг. 26А видно, что антитела -003 и -005 и TH-3079 вызывают посредством CDC лизис трансфицированных CD38 клеток CHO с одинаковой максимальной степенью лизиса. При сравнении значений EC₅₀ антитело -005 лучше, чем TH3079 вызывало лизис клеток CHO-CD38, проявляя в 2 раза меньшее значение EC₅₀ (см. табл. 10).

Из фиг. 26В видно, что антитело -005 лучше, чем TH3079 вызывает посредством CDC лизис клеток Daudi с люциферазой, причем максимальная степень лизиса под действием -005 была в 2-3 раза выше, чем у TH3079. При сравнении значений EC₅₀ антитело -005 оказалось близким к TH-3079 при лизисе клеток Daudi с люциферазой (см. табл. 10). Антитело -003 не вызывает посредством CDC значительного лизиса клеток Daudi с люциферазой.

Из фиг. 26С видно, что в этом эксперименте антитела -005, -003 и TH-3079 вызывают лизис искомых клеток Daudi посредством ADCC. Не обнаружено отличий по значениям (log) EC₅₀ и максимальной степени лизиса (табл. 11, n=5).

Таблица 10. Максимальная степень лизиса и значения EC₅₀ специфичных к CD38 антител при CDC

Антитело	Клетки CHO-CD38 (n=2)		Клетки Daudi-luc (n=2)	
	EC₅₀, мкг/мл	Макс. лизис, %	EC₅₀, мкг/мл	Макс. лизис, %
-005	0,15 ± 0,007	76,5 ± 3,54	0,39 ± 0,00	70,5 ± 7,78
TH-3079	0,31 ± 0,021	81,5 ± 7,78	0,34 ± 0,26	25,5 ± 12,02
-003	4,50 ± 0,933	62,0 ± 16,79	nc	12,0 ± 8,49

Таблица 11. Максимальная степень лизиса и значения EC₅₀ специфичных к CD38 антител при ADCC

Антитело	Log EC₅₀	STD log EC₅₀	Макс. лизис, %	STD макс. лизиса
-005	0,76	0,18	49,2	12,8
TH-3079	1,17	0,23	64,0	14,2
-003	0,96	0,10	43,8	12,0

ПРИМЕР 25. Ингибиование энзиматической активности экспрессируемого клетками CD38

Энзиматическую активность экспрессируемого клетками CD38 человека измеряли методом, который в основном описан в Graeff et al., J. Biol. Chem. 269, 30260-30267 (1994). Вкратце, субстрат NGD⁺ (80 мкМ) инкубировали с 10⁵ клеток CHO, трансфицированных CD38 человека (клетки CHO-CD38), в буфере, содержащем 20 мМ трис-HCl, pH 7,0, с добавлением 30 мкг/мл IgG1. Образование cGDPR регистрировали спектрофотометрически при длине волны излучения 410 нм (возбуждение при 300 нм). В данном примере использовали фильтр для возбуждающего света на 340 ± 60 нм и фильтр для излучаемого света на 430 ± 8 нм.

Для проверки эффекта антител -005 и -003 на энзиматическую активность экспрессируемого клетками CD38 клетки CHO-CD38 преинкубировали 15 мин при комнатной температуре с различными антителами при различных концентрациях (30, 3, 0,3 и 0,03 мкг/мл) перед добавлением субстрата NGD. Регистрировали образование циклической cGDPR через различные промежутки времени после добавления субстрата NGD (3, 6, 9, 12, 30, 45, 60, 112 и 156 мин).

Через 156 мин добавление 30 и 3 мкг/мл антитела -005 приводило к снижению образования cGDPR на 21% и 18%. Ингибирующий эффект на образование cGDPR не наблюдался после добавления антитела -003 или контрольного антитела против IgG1 (табл. 12).

Таблица 12. Образование cGDP-рибозы в присутствии специфичных к CD38 антител или контроля на IgG1

Антитело	Образование cGDP (%) от контроля на NGD)			
	30 мкг/мл	3 мкг/мл	0,3 мкг/мл	0,03 мкг/мл
Контроль на IgG1	104	105	103	104
-003	107	106	107	105
-005	79	82	100	104

ПРИМЕР 26. Связывание антитела -005 с трансформированными EBV В-клетками шимпанзе

После выделения и подсчета трансформированные EBV В-клетки шимпанзе (полученные из Biomedical Primate Research Centre, Department Immunobiology, Rijswijk, Нидерланды) ресуспендировали (1×10^6 клеток/мл) в PBS-BSA (PBS с добавлением 0,1% BSA и 0,02% Na-азида). Затем клетки наносили на 96-луночные планшеты с V-образным дном (100 мкл на лунку) и дважды промывали PBS-BSA. После этого к клеткам добавляли 50 мкл раствора меченного FITC антитела -005 в PBS-BSA (4°C, 30 мин). Клетки отмывали три раза и детектировали специфическое связывание антител -005 с трансформированными EBV В-клетками шимпанзе методом проточной цитометрии. В качестве контроля использовали меченное FITC HuMab-KLH (моноклональное антитело человека против KLH (гемоцианина моллюска блюдечко), полученное на фирме Genmab B.V., Utrecht, Нидерланды, по методикам иммунизации, описанным далее в настоящем изобретении)). На фиг. 27 представлено дозозависимое связывание антитела -005 с трансформированными EBV В-клетками шимпанзе. Дозозависимое связывание с трансформированными EBV В-клетками шимпанзе не наблюдалось у контрольного антитела HuMab-KLH.

ПРИМЕР 27. Комбинированная обработка антителом -005 с дексаметазоном и бортезомибом *in vitro*

Антитело -005 тестировали на его способность индуцировать гибель клеток линии UM6 множественной миеломы *in vitro* по схеме тройной комбинации с дексаметазоном (Dex) и бортезомибом (Bor; Velcade®). Результаты тройной обработки сравнивали с обработкой препаратами поодиночке или двойной комбинированной обработкой.

Инкубировали 3×10^5 клеток UM6 в течение ночи при 37°C с одной лишь средой, с Dex (20 мкМ), с Bor (15 пМ) или с комбинацией Bor и Dex. Через 23 часа добавляли антитело -005 (10 мкг/мл), а через 15 мин после этого добавляли нормальную сыворотку человека и инкубировали образцы еще 45 мин при 37°C. Наконец, добавляли 10 мкл

пропидия йодида (PI; Sigma-Aldrich Chemie B.V.; 10 мкг/мл) и детектировали лизис клеток методом проточной цитометрии на приборе FACSCalibur™ (Becton Dickinson) по измерению процентного содержания PI-положительных клеток.

Как видно из фиг. 28, при тройной обработке наблюдается лизис, превосходящий любые одинарные или двойные комбинированные обработки. Этот эффект отмечался в двух независимых экспериментах.

ПРИМЕР 28

Пациентов с клиническим диагнозом множественной миеломы подвергают лечению с помощью комбинации из антитела -005 к CD38, мефалана и преднизона.

Соединения вводятся пациентам по следующей схеме дозировки:

- антитело -005: 8 мг/кг раз в неделю на протяжении 4 недель (внутривенно)
- мефалан: 0,2 мг/кг в день внутривенно на протяжении 4 дней раз в 4-6 недель
- преднизон: 2 мг/кг перорально на протяжении 4 дней раз в 4-6 недель.

Реакция на лечение определяется по снижению М-белка в сыворотке, снижению числа плазмоцитов в костном мозге и снижению белка Бенс-Джонса в моче и уменьшению/отсутствию новых остеолитических повреждений костей.

ПРИМЕР 29

Пациентов с клиническим диагнозом множественной миеломы подвергают лечению с помощью комбинации из антитела -005 к CD38, талидомида и дексаметазона.

Соединения вводятся пациентам по следующей схеме дозировки:

- антитело -005: 8 мг/кг раз в неделю на протяжении 4 недель (внутривенно)
- талидомид: 200 мг/день (перорально)
- дексаметазон: 40 мг/день на 1-4, 9-12 и 17-20 день каждого 28-дневного цикла
(перорально).

Реакция на лечение определяется по снижению М-белка в сыворотке, снижению числа плазмоцитов в костном мозге и снижению белка Бенс-Джонса в моче и уменьшению/отсутствию новых остеолитических повреждений костей.

ПРИМЕР 30

Пациентов с клиническим диагнозом множественной миеломы подвергают лечению с помощью комбинации из антитела -005 к CD38, леналидомида и дексаметазона.

Соединения вводятся пациентам по следующей схеме дозировки:

- антитело -005: 8 мг/кг раз в неделю на протяжении 4 недель (внутривенно)
- леналидомид: 200 мг/день (перорально)
- дексаметазон: 40 мг/день на 1-4, 9-12 и 17-20 день каждого 28-дневного цикла
(перорально).

Реакция на лечение определяется по снижению М-белка в сыворотке, снижению числа плазмоцитов в костном мозге и снижению белка Бенс-Джонса в моче и уменьшению/отсутствию новых остеолитических повреждений костей.

ПРИМЕР 31

Пациентов с клиническим диагнозом множественной миеломы подвергают лечению с помощью комбинации из антитела -005 к CD38, бортезомиба и дексаметазона.

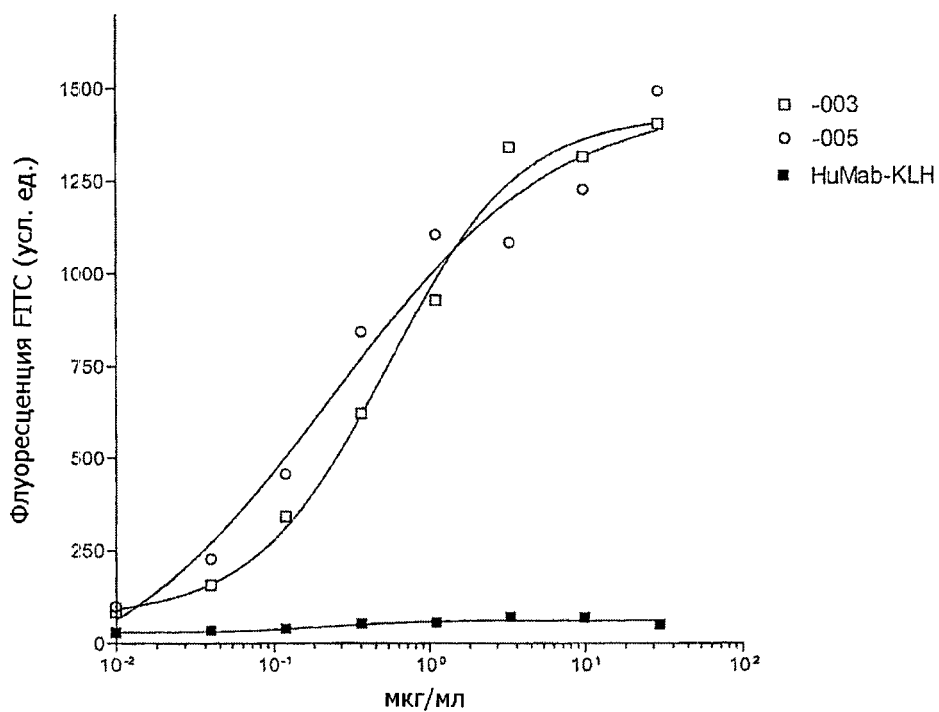
Соединения вводятся пациентам по следующей схеме дозировки:

- антитело -005: 8 мг/кг раз в неделю на протяжении 4 недель (внутривенно)
- бортезомиб: 1,3 мг/м² на 1, 4, 6 и 11 день каждого 21-дневного цикла (внутривенно)
- дексаметазон: 40 мг/день на 1-4, 9-12 и 17-20 день каждого 28-дневного цикла
(перорально).

Реакция на лечение определяется по снижению М-белка в сыворотке, снижению числа плазмоцитов в костном мозге и снижению белка Бенс-Джонса в моче и уменьшению/отсутствию новых остеолитических повреждений костей.

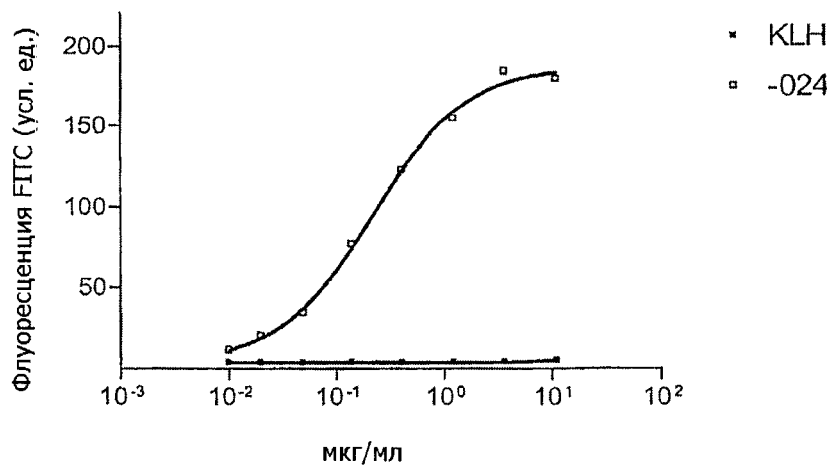
ФИГ. 1

A:



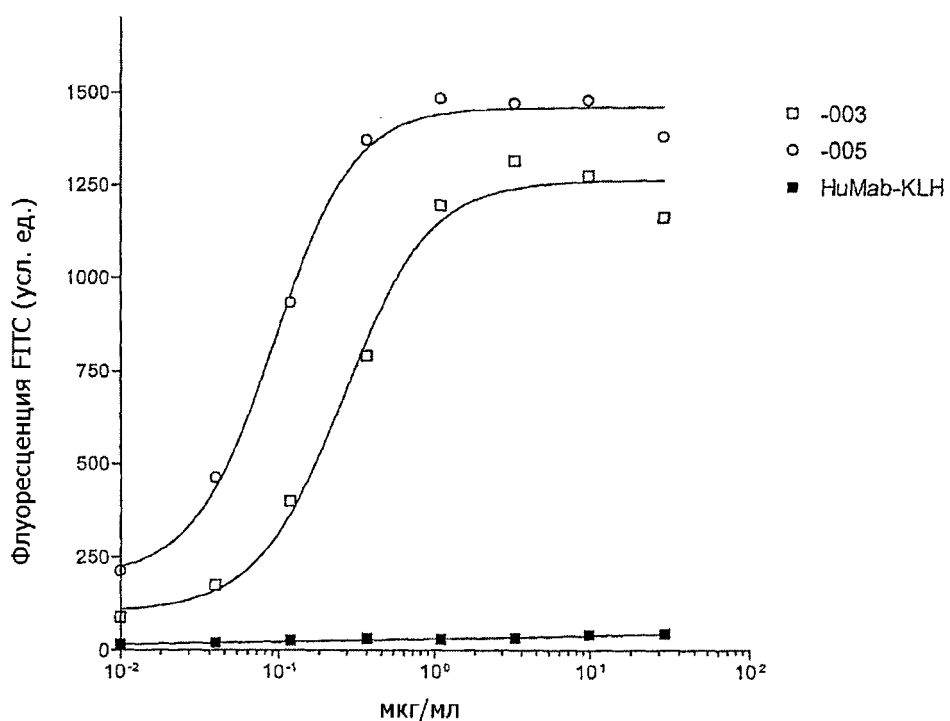
B:

Связывание антитела -024 на клетках CHO-CD38

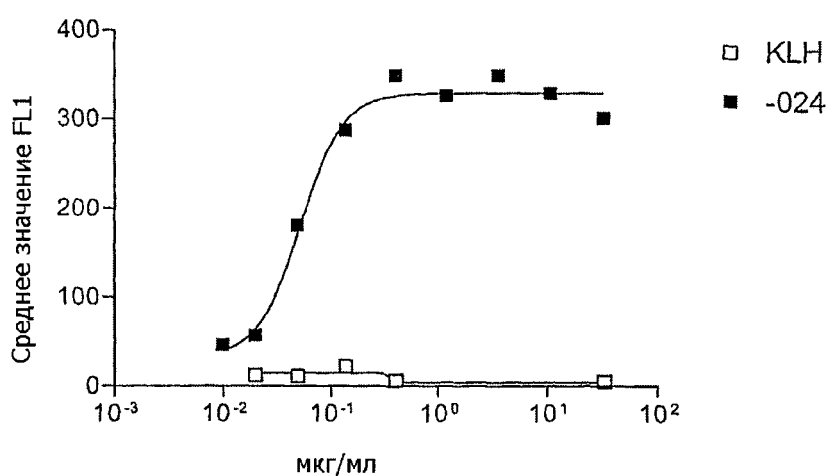


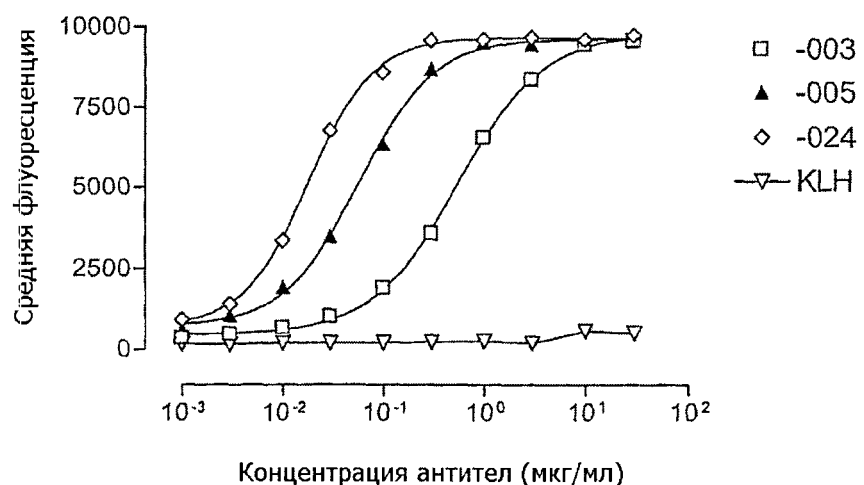
ФИГ. 2

А:



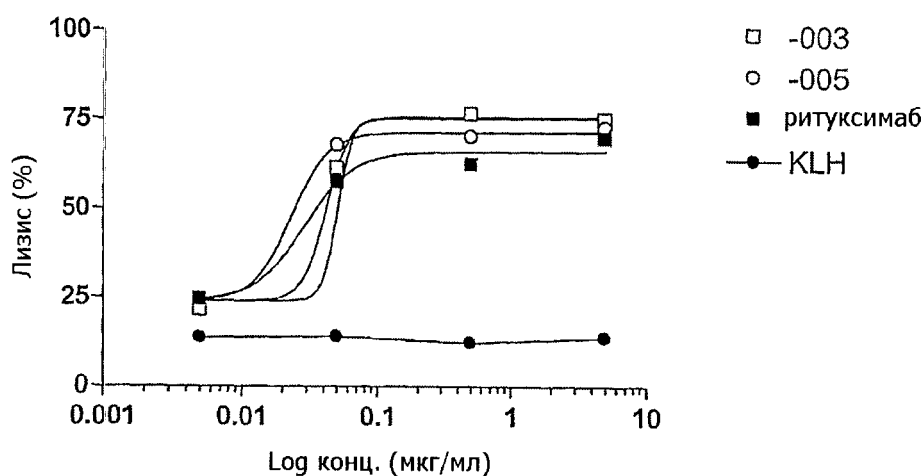
Б:



ФИГ. 3

ФИГ. 4

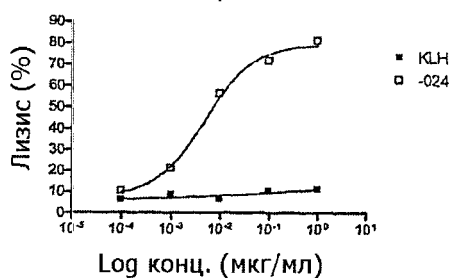
A:



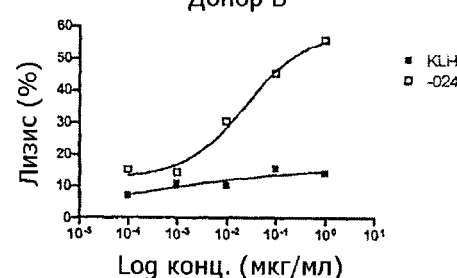
B:

ADCC на клетках Daudi

Донор А

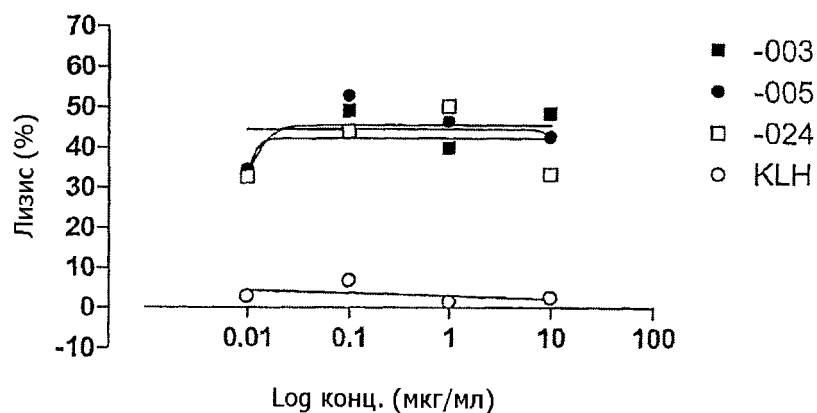


Донор В

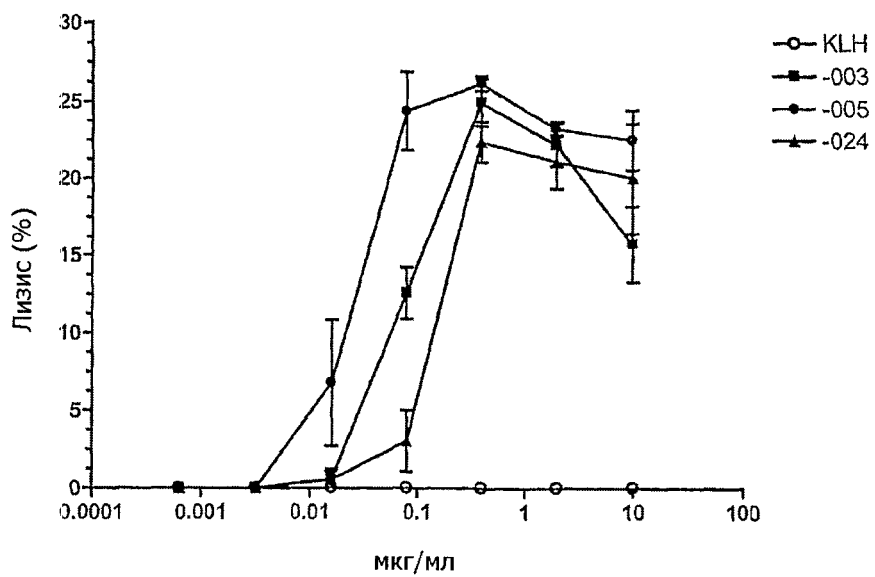


ФИГ. 5

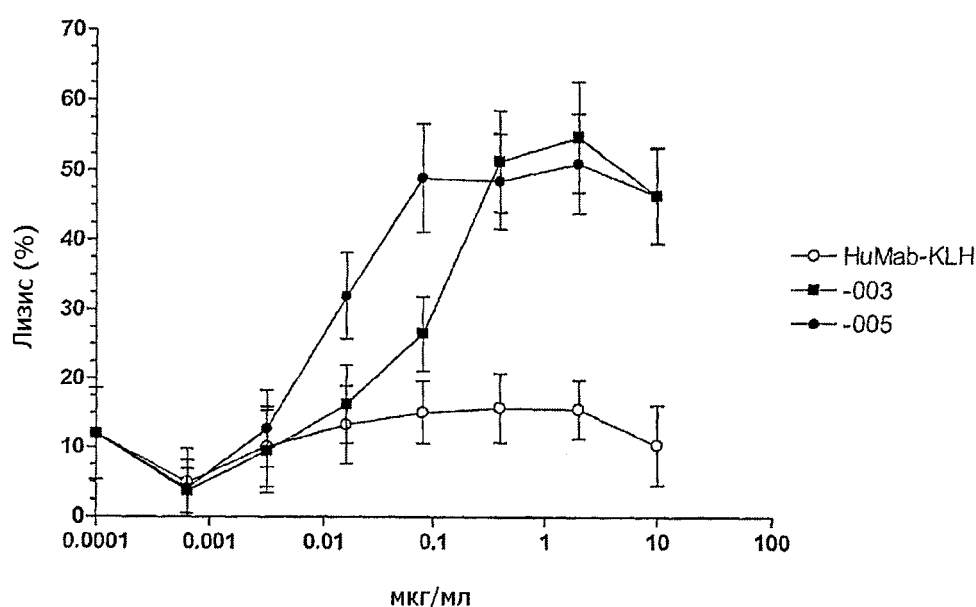
A:



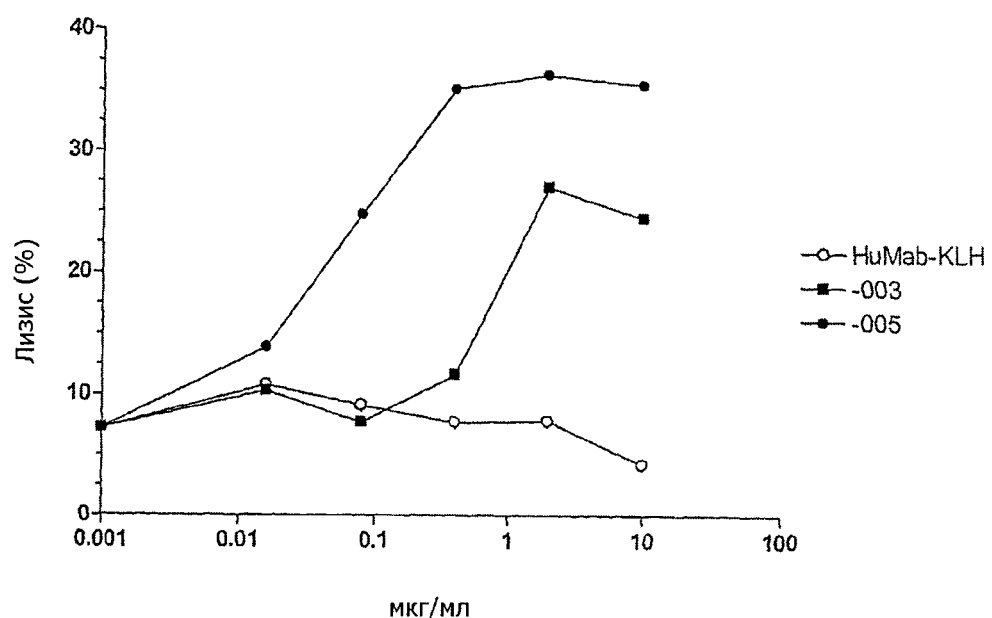
B:

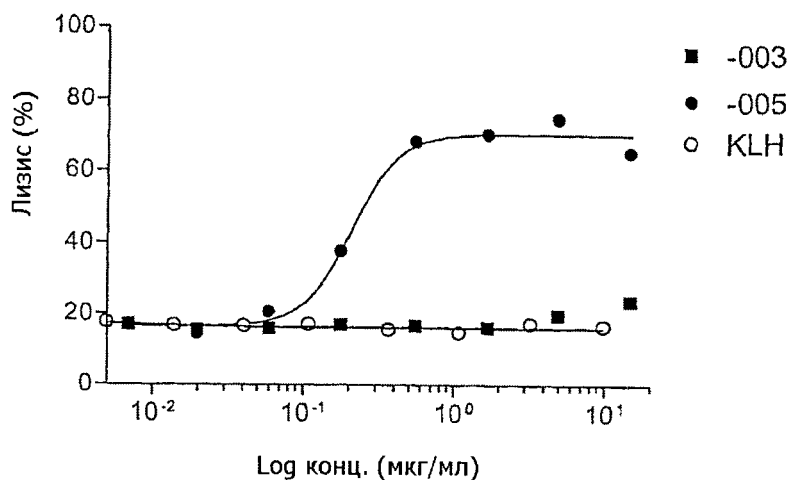


ФИГ. 6



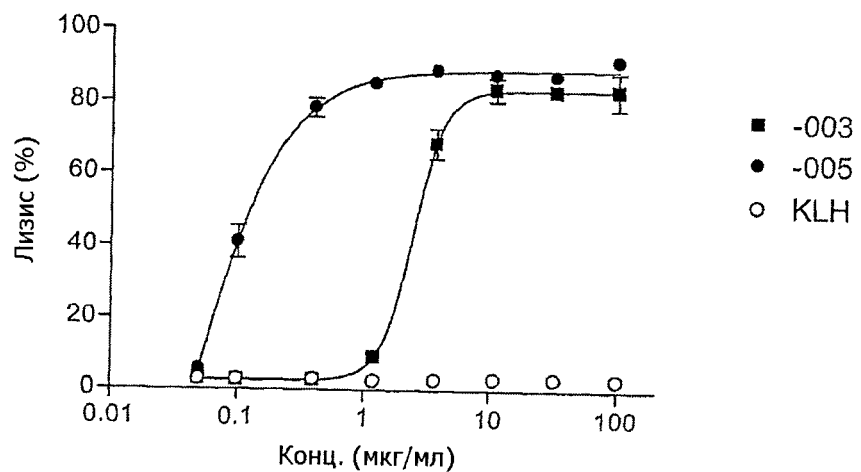
ФИГ. 7



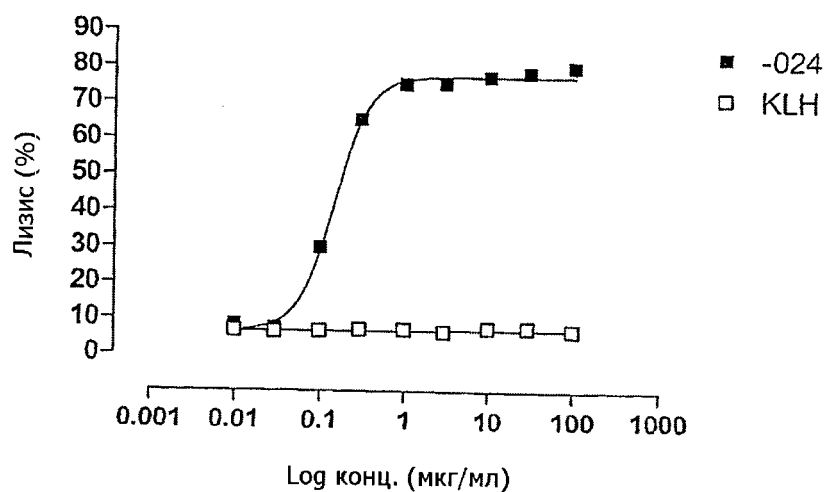
ФИГ. 8

ФИГ. 9

А:

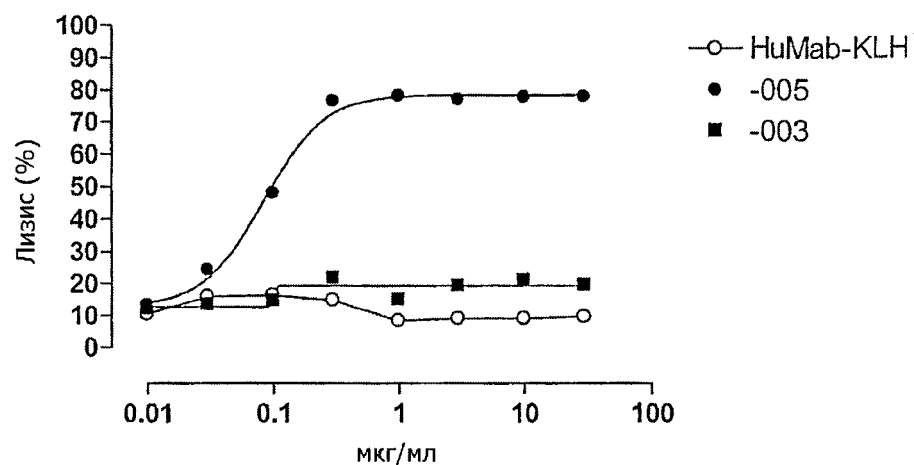


Б:

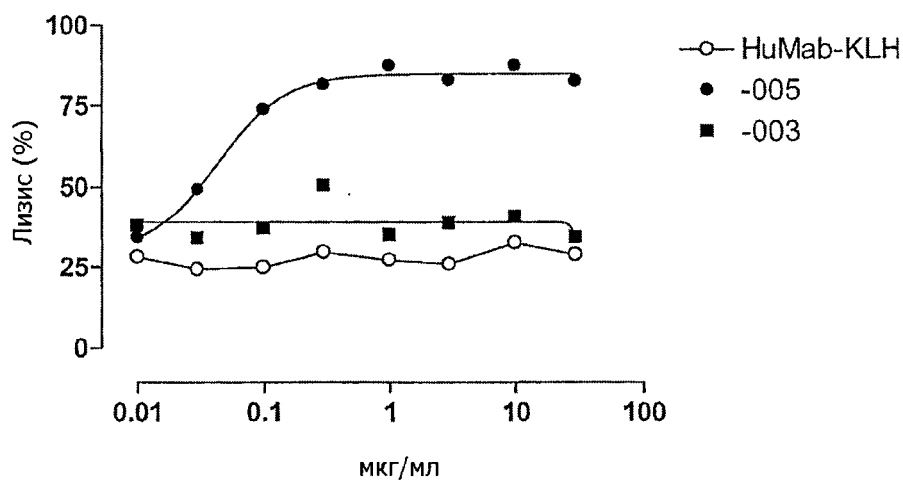


ФИГ. 10 (1/3)

A:

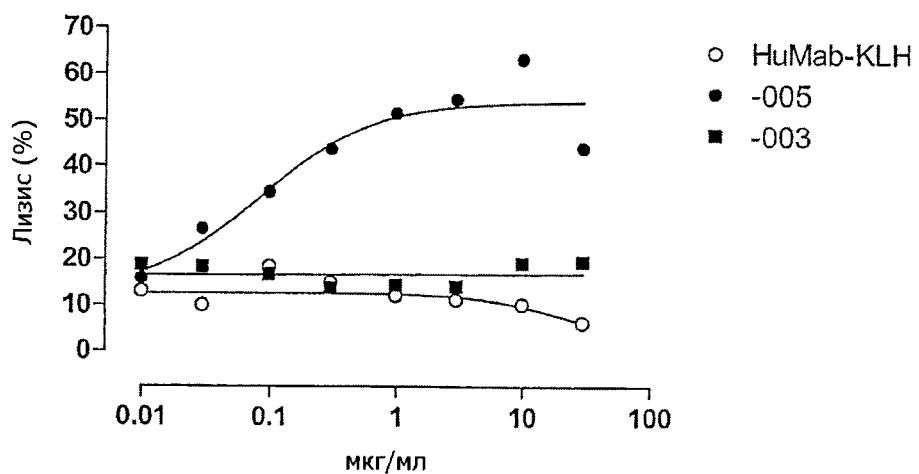


B:

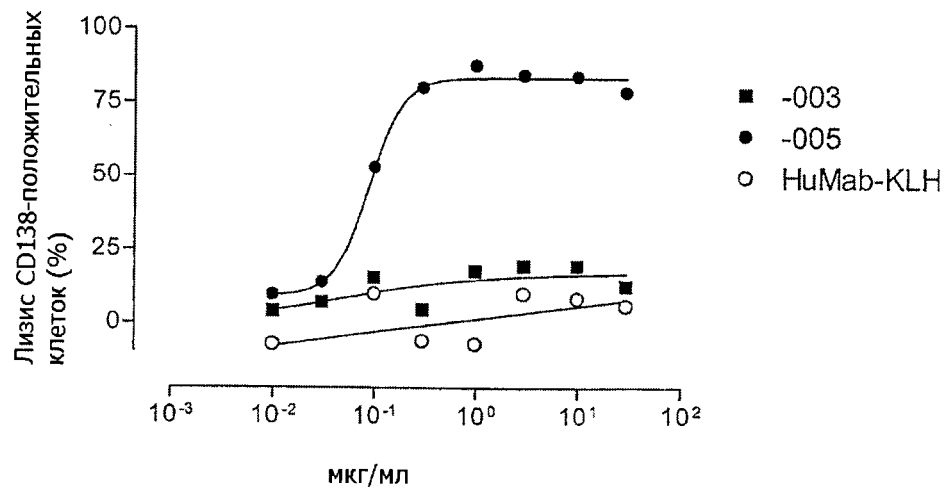


Фиг. 10 (2/3)

C:

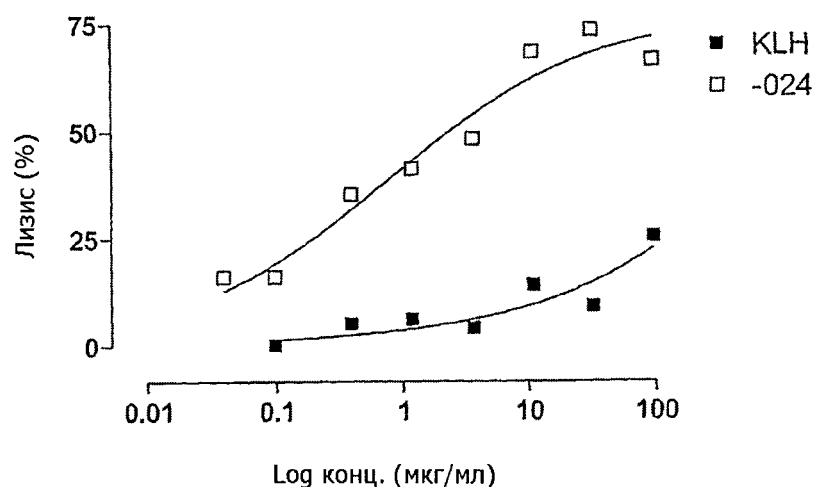


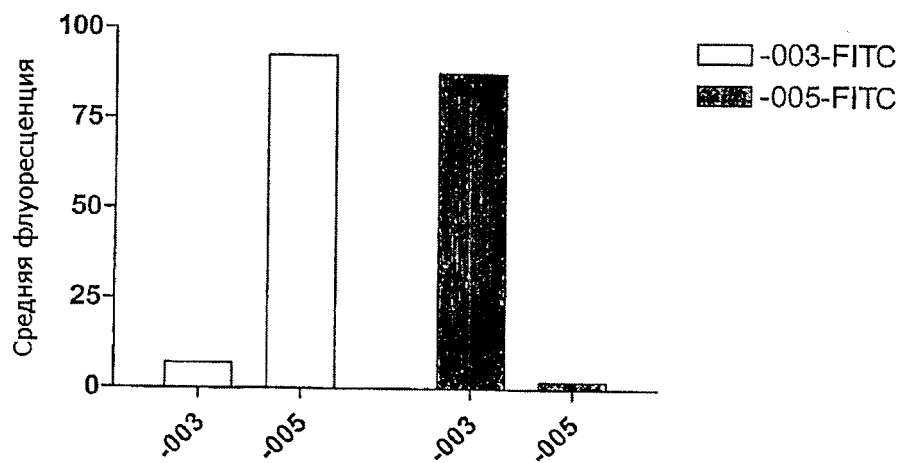
D:



Фиг. 10 (3/3)

Е:



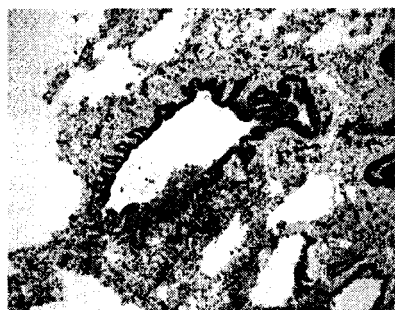
ФИГ. 11

Фиг. 12

Фиг. 12А



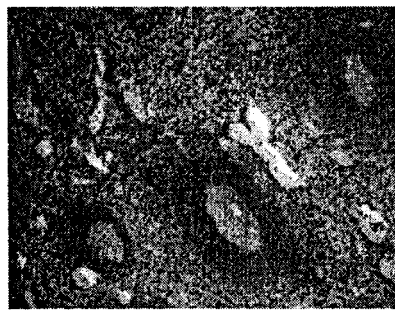
Фиг. 12В



Фиг. 12С



Фиг. 12D

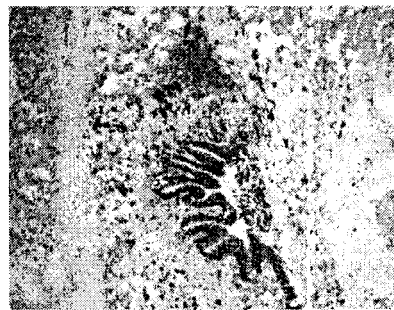


Фиг. 13

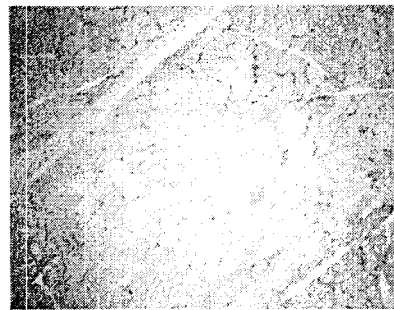
Фиг. 13А



Фиг. 13В



Фиг. 13С

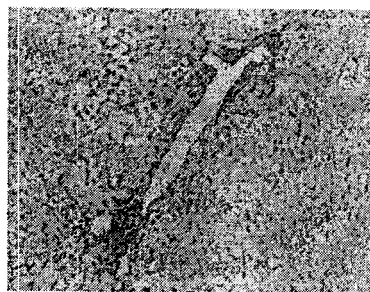


Фиг. 13D

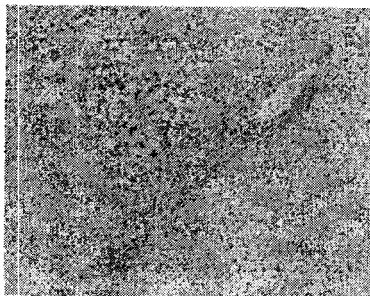


Фиг. 14

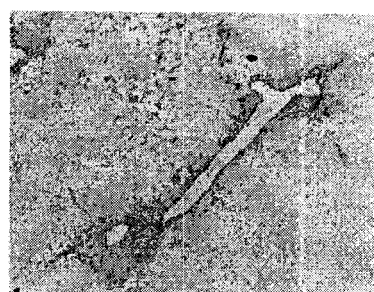
Фиг. 14А



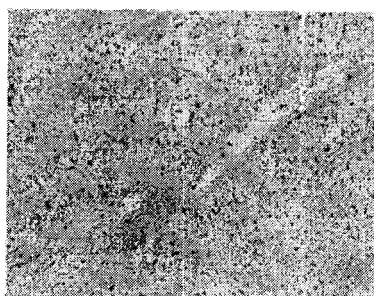
Фиг. 14С



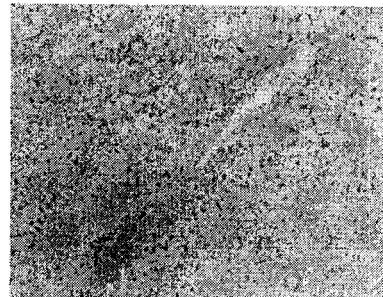
Фиг. 14В



Фиг. 14D

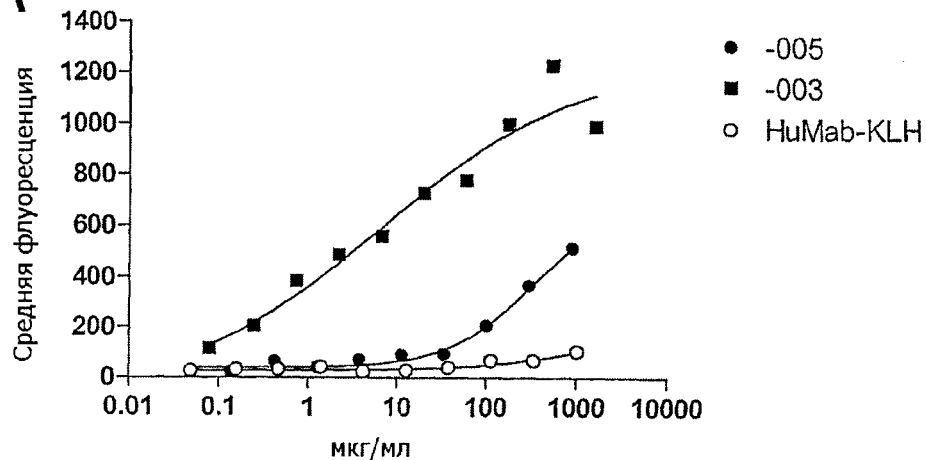


Фиг. 14Е

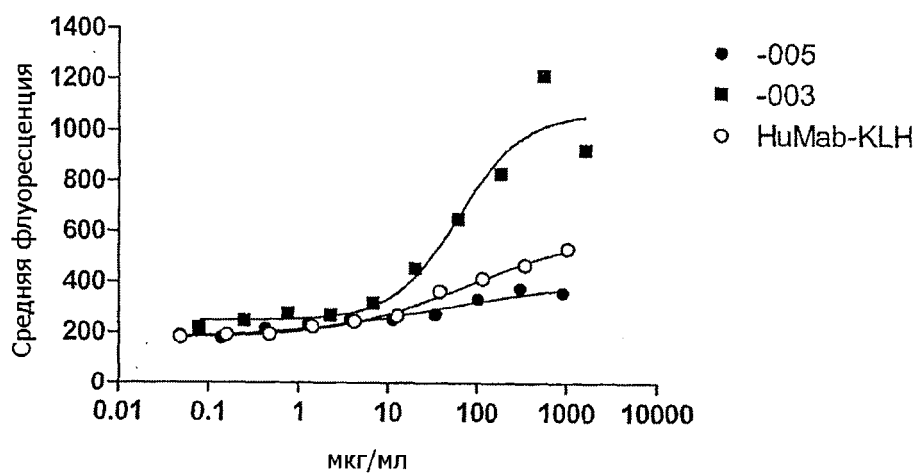


ФИГ. 15(1/2)

ФИГ. 15А

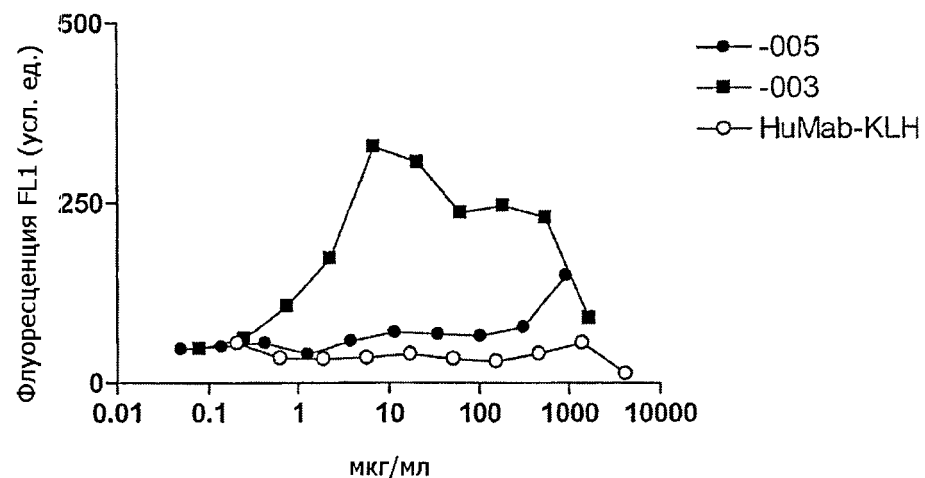


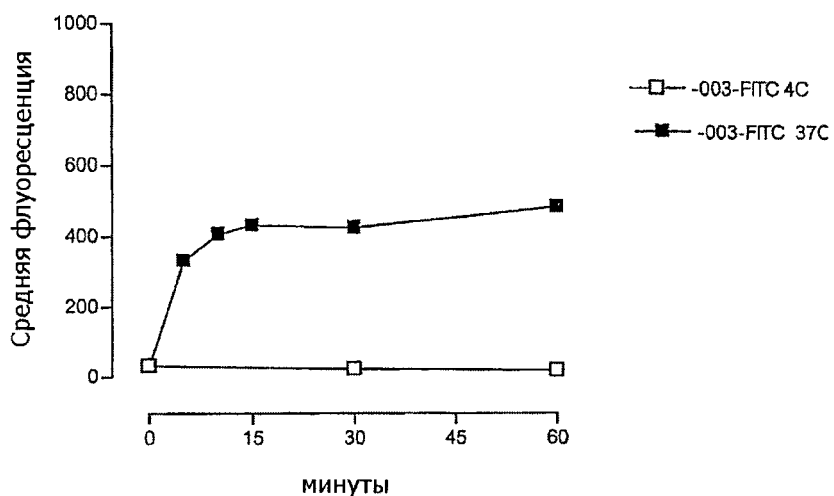
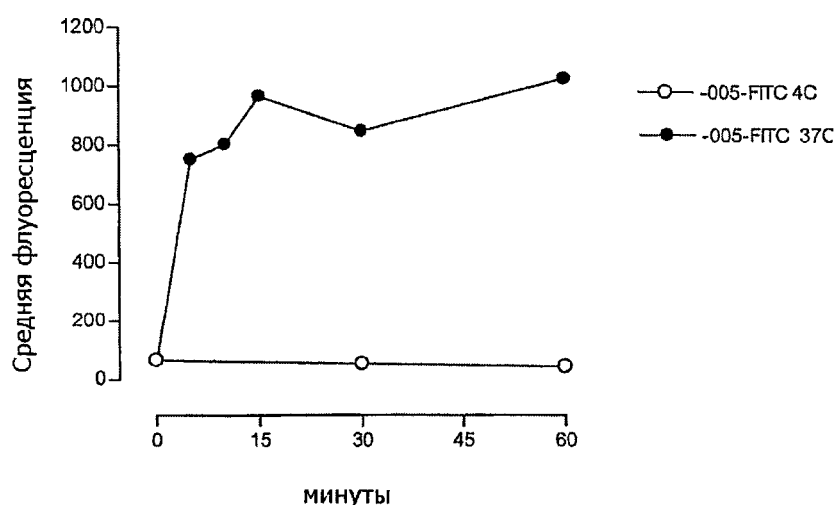
ФИГ. 15В



ФИГ. 15 (2/2)

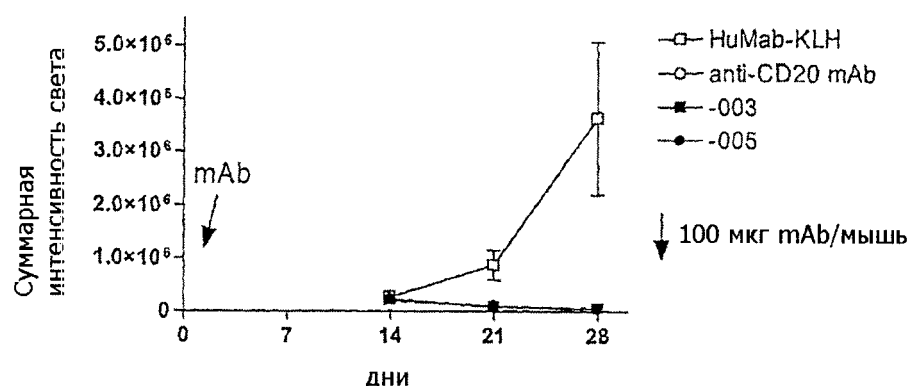
ФИГ. 15С



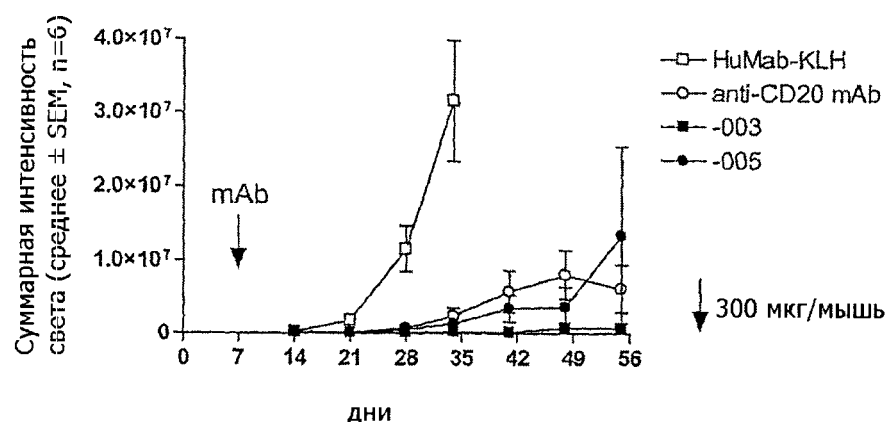
Фиг. 16**Фиг. 16А****Фиг. 16В**

ФИГ. 17 (1/2)

ФИГ. 17А

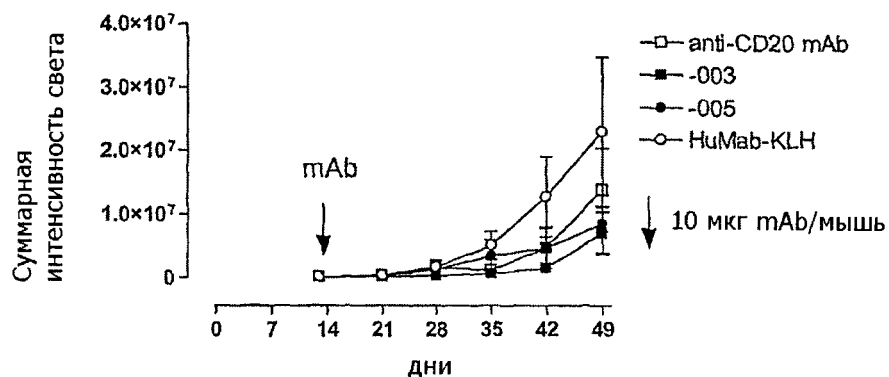


ФИГ. 17В

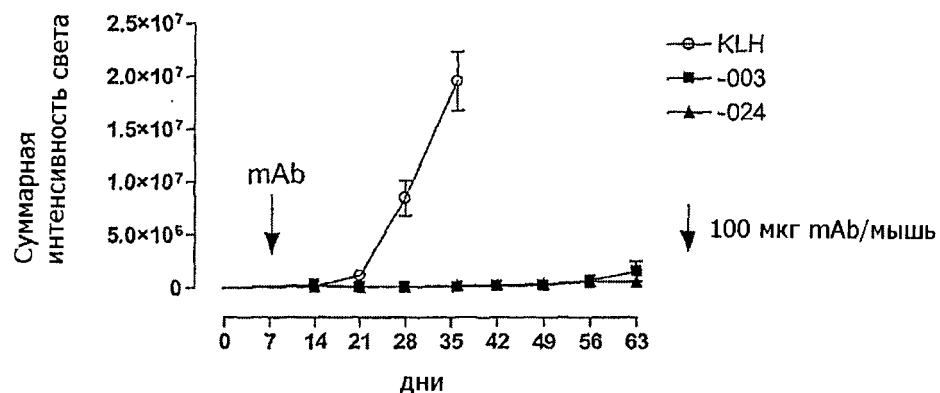


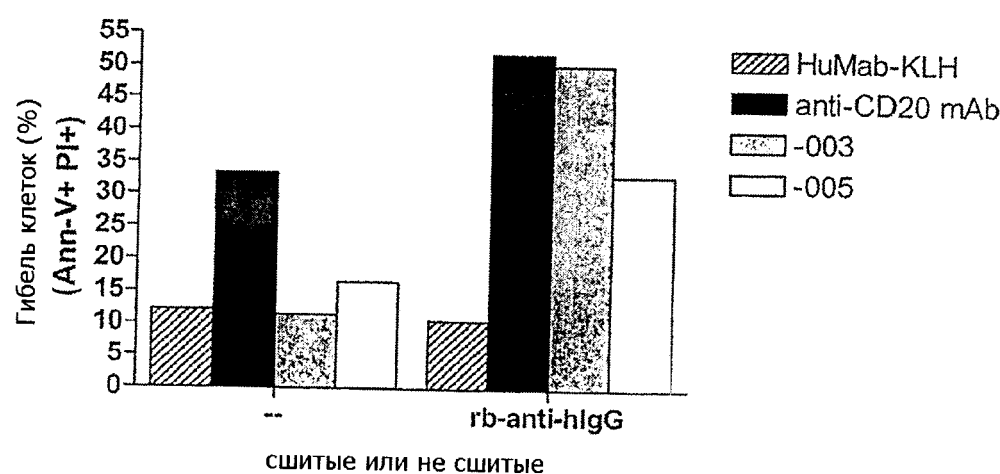
ФИГ. 17 (2/2)

ФИГ. 17С

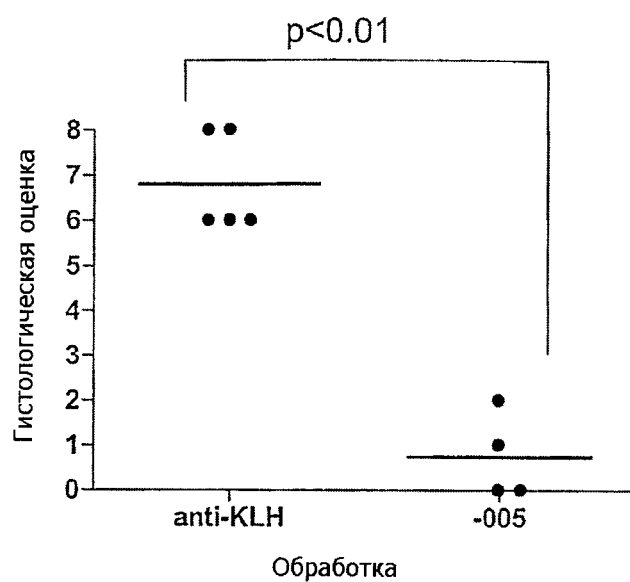


ФИГ. 17D

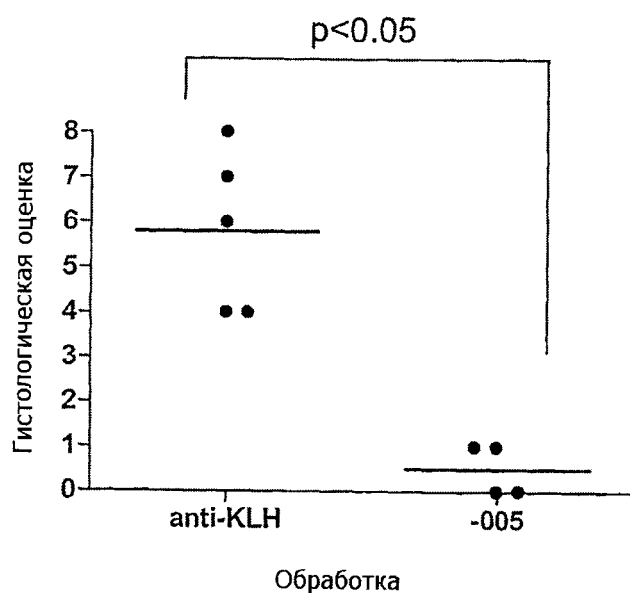


ФИГ. 18

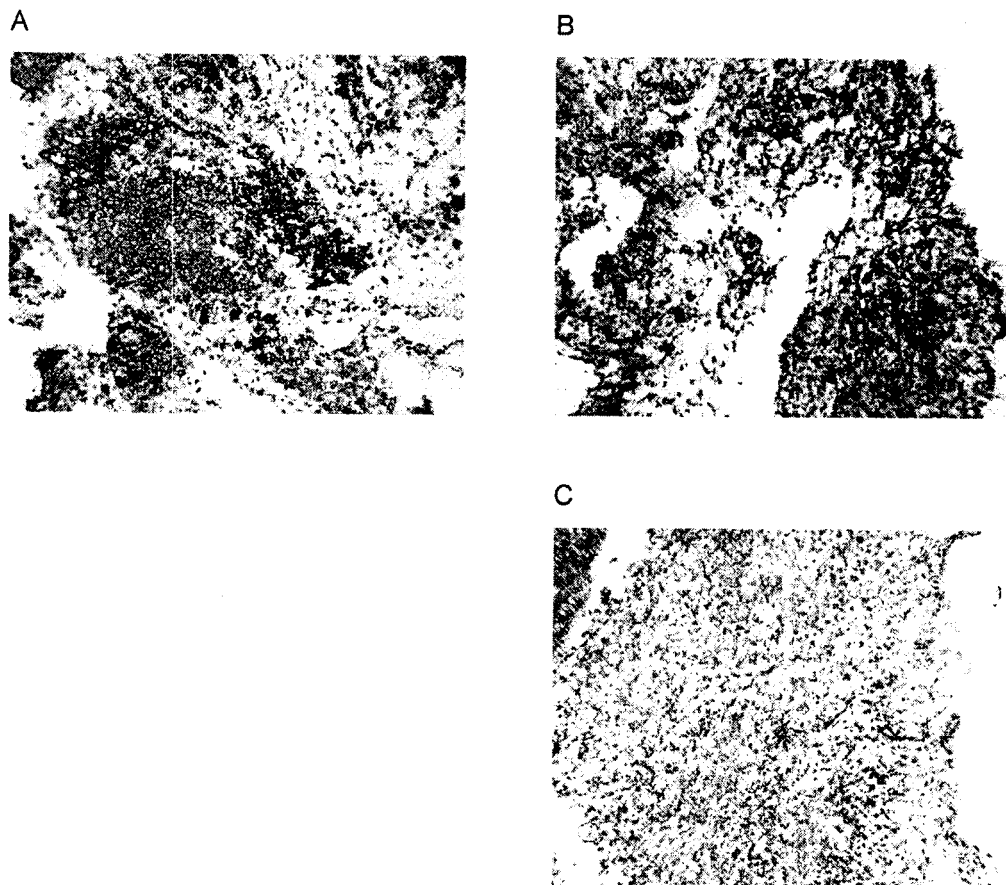
ФИГ. 19



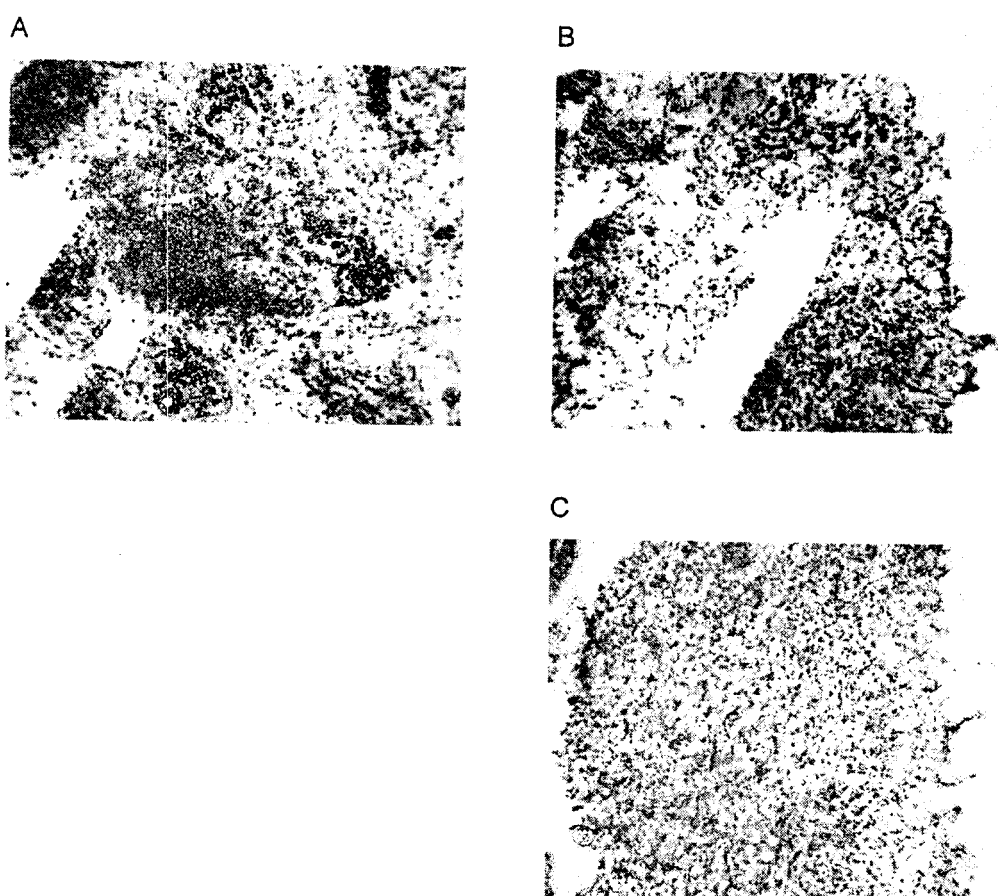
ФИГ. 20



ФИГ. 21

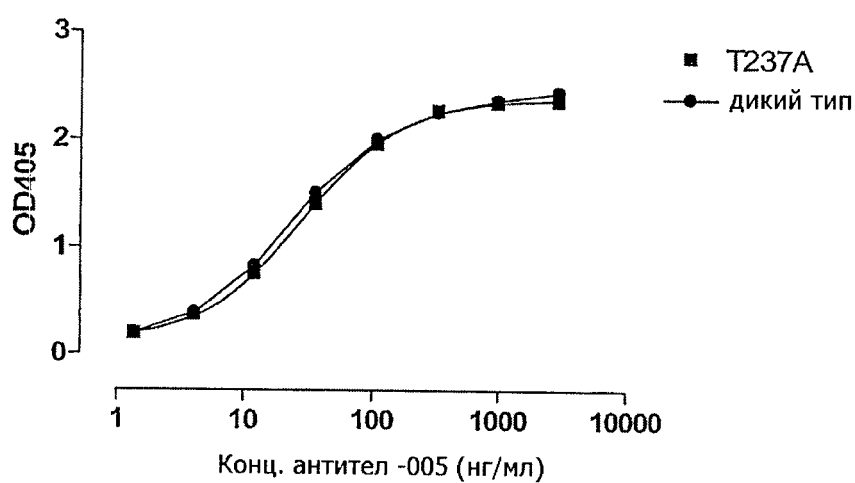
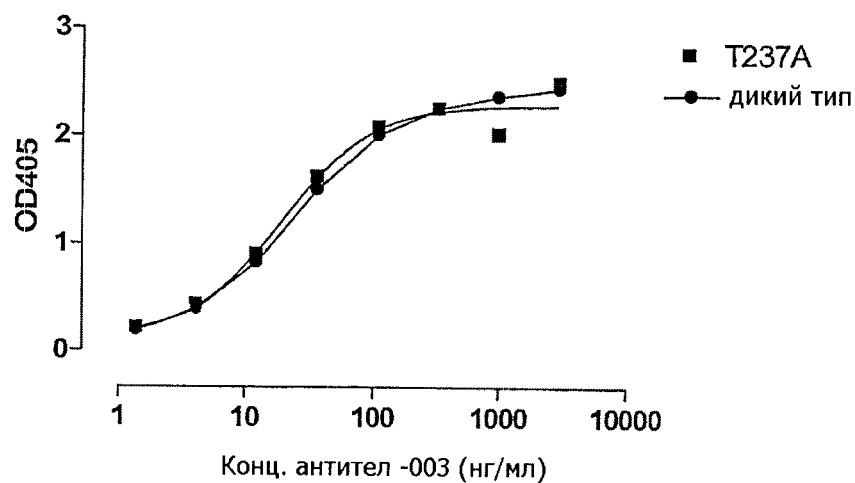


Фиг. 22



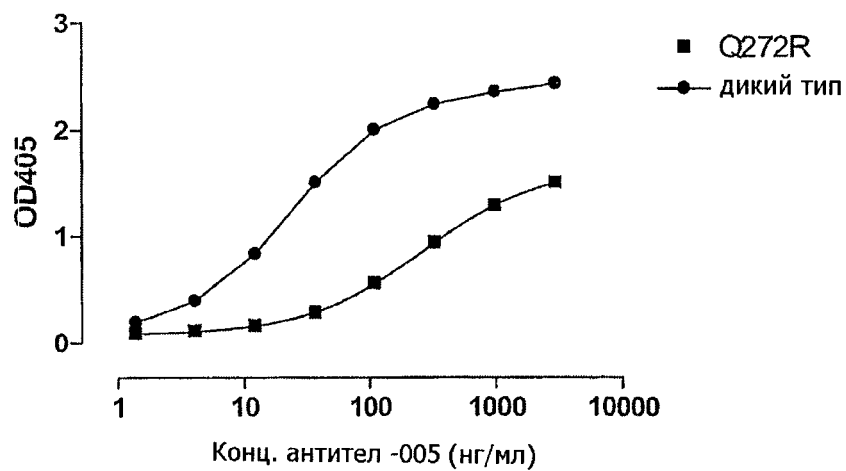
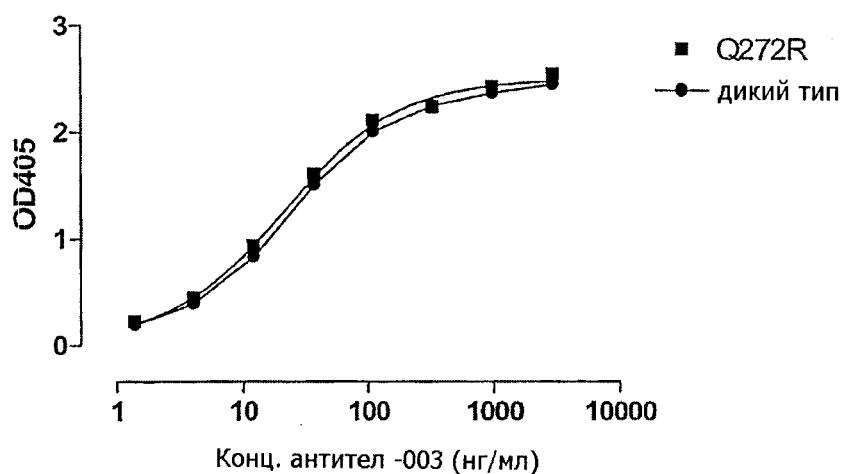
Фиг. 23 (1/3)

A:

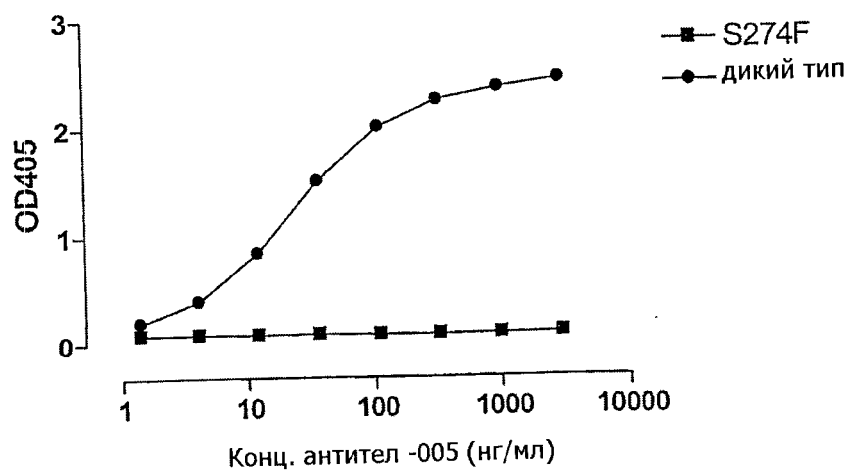
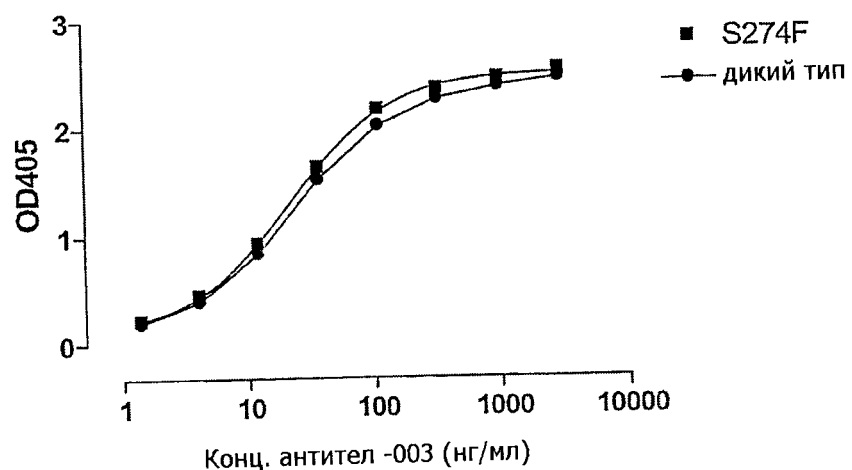


ФИГ. 23 (2/3)

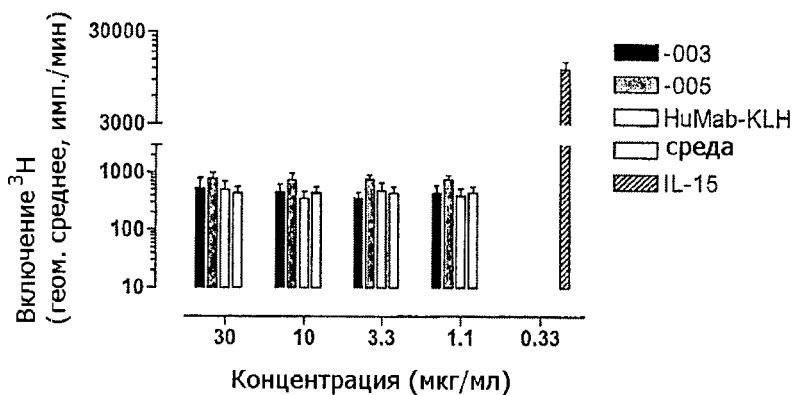
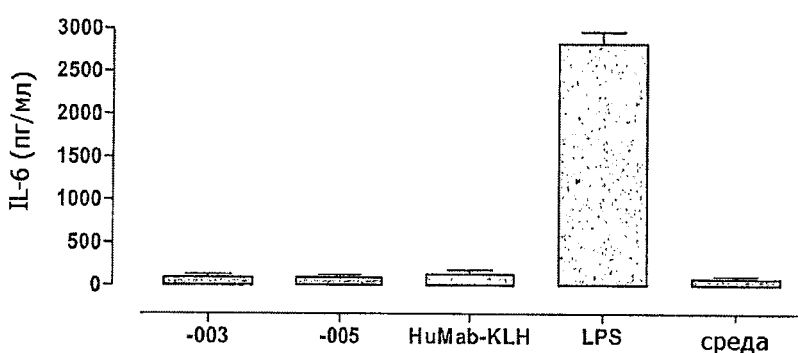
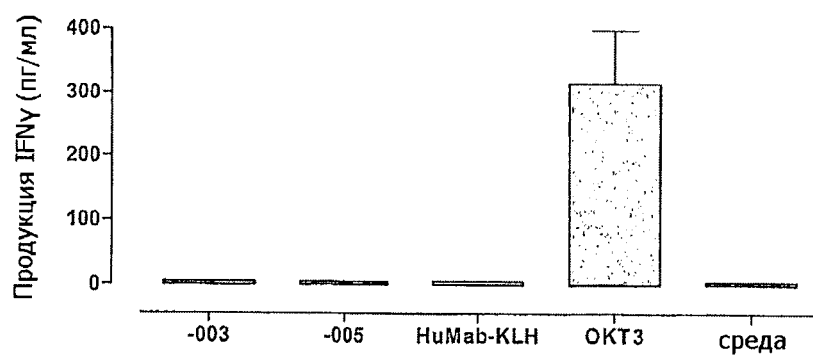
В:



C:

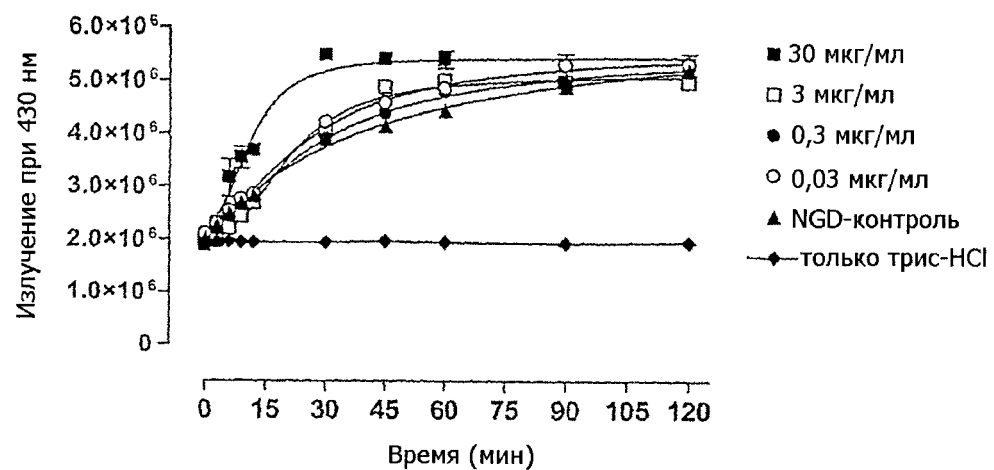


Фиг. 24

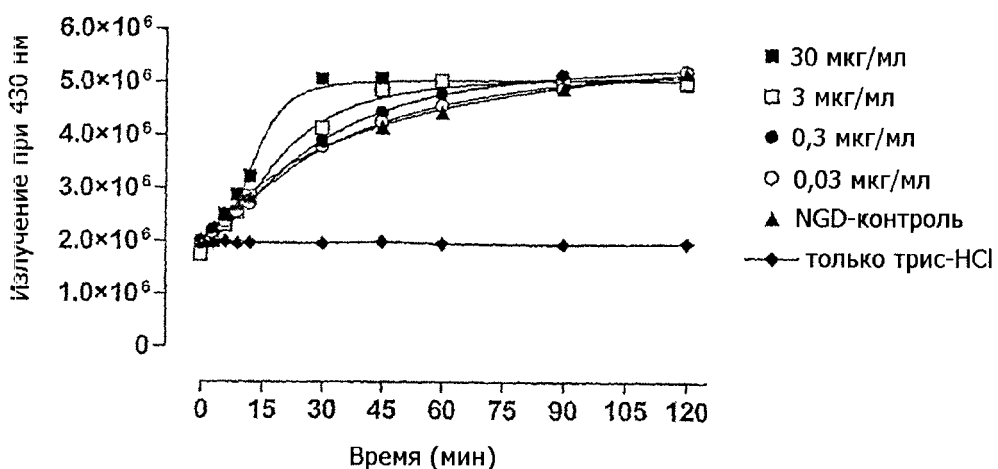
A:**B:****C:**

ФИГ. 25 (1/2)

A

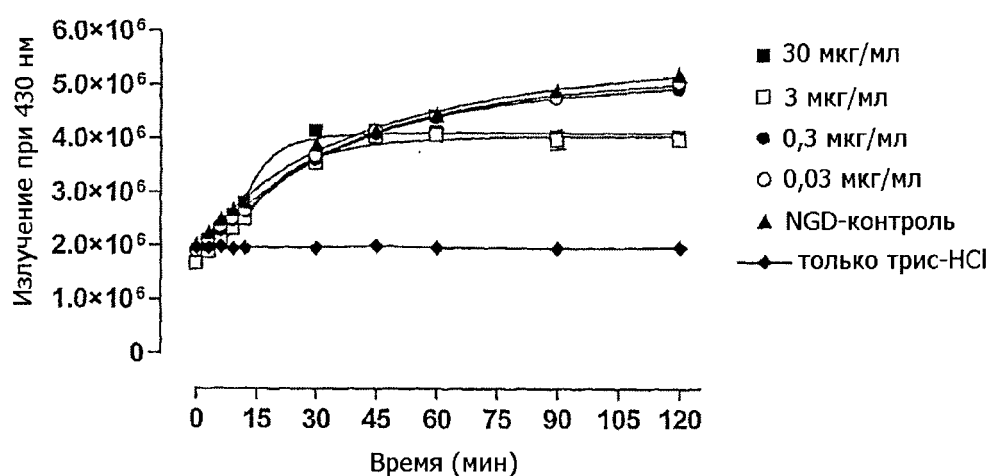


B

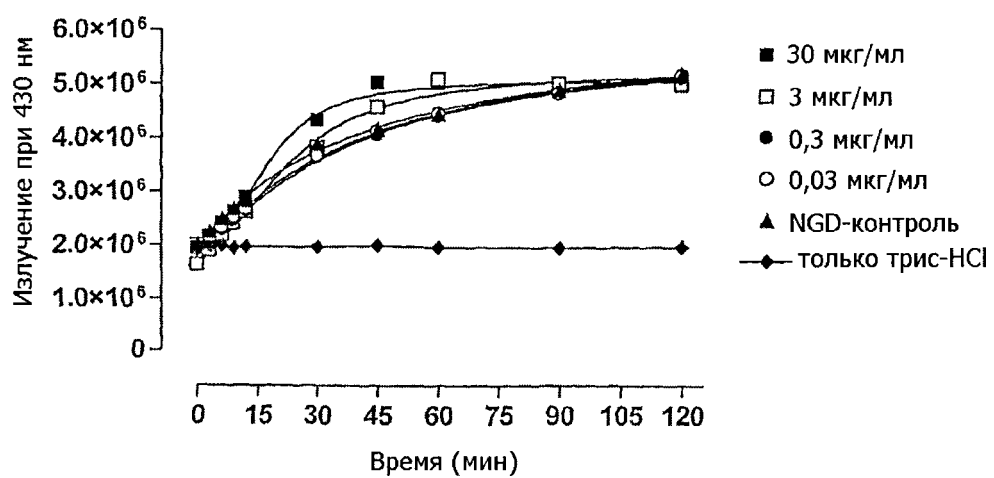


ФИГ. 25 (2/2)

C



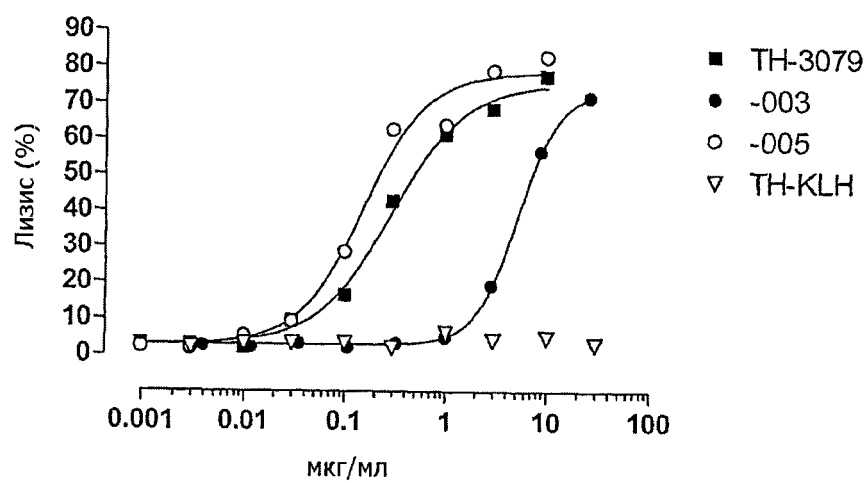
D



A

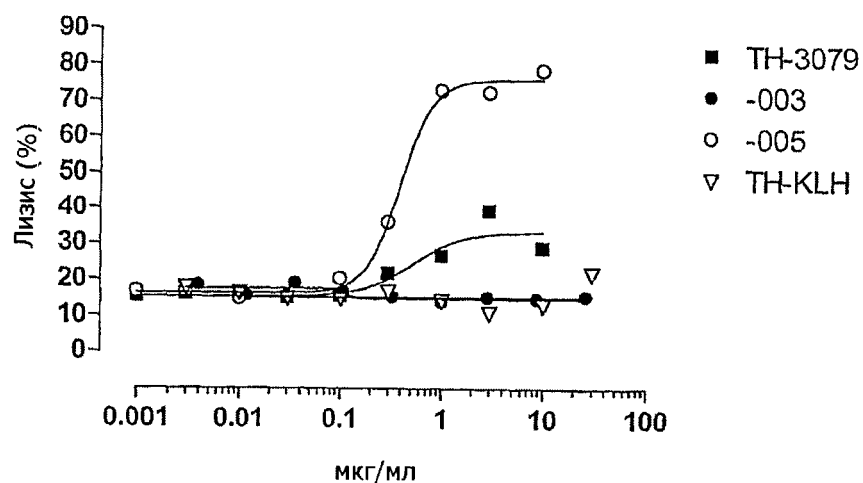
ФИГ. 26 (1/2)

CDC на клетках CHO-CD38



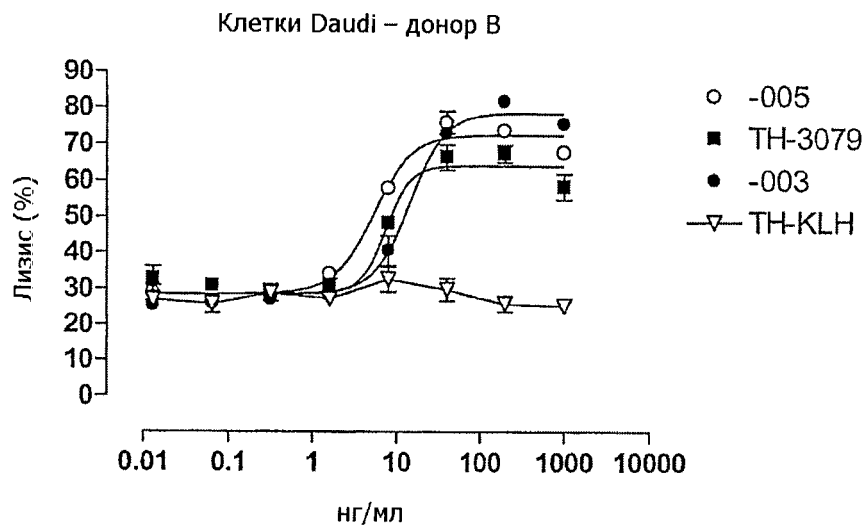
B

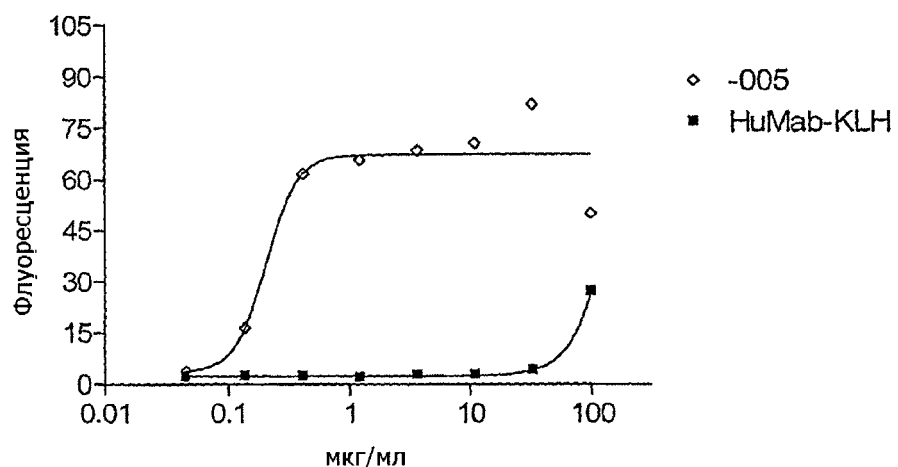
CDC на клетках Daudi-luc

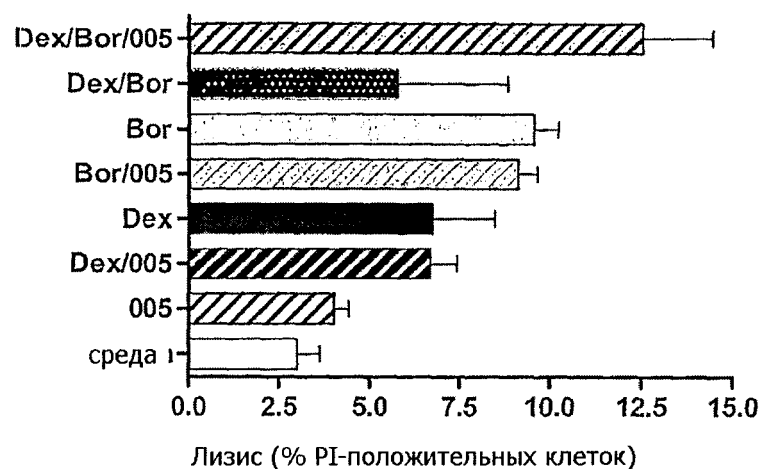


C

Фиг. 26 (2/2)



ФИГ. 27

ФИГ. 28

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Способ ингибирования роста и/или пролиферации опухолевых клеток, экспрессирующих CD38, у нуждающегося в этом индивидууме, включающий введение указанному индивидууму:

- i) неагонистического антитела, связывающегося с CD38,
- ii) по меньшей мере одного кортикоэроида, и
- iii) по меньшей мере одного некортикоэроидного средства химиотерапии.

2. Способ лечения рака с участием опухолевых клеток, экспрессирующих CD38, у нуждающегося в этом индивидууме, включающий введение указанному индивидууму:

- i) неагонистического антитела, связывающегося с CD38,
- ii) необязательно по меньшей мере одного кортикоэроида, и
- iii) необязательно по меньшей мере одного некортикоэроидного средства химиотерапии,

с последующей аутологической пересадкой периферических стволовых клеток или костного мозга.

3. Способ по п. 1 или 2, в котором указанное по меньшей мере одно некортикоэроидное средство химиотерапии включает цитотокическое средство и/или ингибитор ангиогенеза.

4. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное по меньшей мере одно некортикоэроидное средство химиотерапии включает алкилирующее средство.

5. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное по меньшей мере одно некортикоэроидное средство химиотерапии включает одно или более средств, выбранных из группы, состоящей из мелфалана, мехлорэтамина, тиоэпа, хлорамбуцила, кармустина (BSNU), ломустина (CCNU), циклофосфамида, бусульфана, дигромманнитола, стрептозотоцина, дакарбазина (DTIC), прокарбазина, митомицина С, цисплатина и других производных платины, как-то карбоплатина.

6. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное по меньшей мере одно некортикоэроидное средство химиотерапии включает производное глутаминовой кислоты, как-то талидомид (*Thalomid*[®]) или аналог талидомида, напр., CC-5013 (леналидомид, *Revlimid*TM) или CC4047 (*Actimid*TM).

7. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное по меньшей мере одно некортикоэроидное средство химиотерапии включает ингибитор протеасом, как-то бортезомиб (*Velcade*[®]).

8. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное по меньшей

мере одно некортикоидное средство химиотерапии включает такой алкалоид барвинка, такой как винкристин.

9. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное по меньшей мере одно некортикоидное средство химиотерапии включает антрациклины, такой как доксорубицин.

10. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанный по меньшей мере один кортикоид включает глюкокортикоид.

11. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанный по меньшей мере один кортикоид включает преднизон.

12. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанный по меньшей мере один кортикоид включает преднизон, а указанное по меньшей мере одно некортикоидное средство химиотерапии включает мелфалан.

13. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанный по меньшей мере один кортикоид включает преднизон, а указанное по меньшей мере одно некортикоидное средство химиотерапии включает талидомид.

14. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанный по меньшей мере один кортикоид включает преднизон, а указанное по меньшей мере одно некортикоидное средство химиотерапии включает мелфалан и талидомид.

15. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанный по меньшей мере один кортикоид включает дексаметазон.

16. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанный по меньшей мере один кортикоид включает дексаметазон, а указанное по меньшей мере одно некортикоидное средство химиотерапии включает талидомид и/или леналидомид.

17. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанный по меньшей мере один кортикоид включает дексаметазон, а указанное по меньшей мере одно некортикоидное средство химиотерапии включает винкристин и/или доксорубицин.

18. Способ по любому из предыдущих пунктов, включающий дополнительное введение α -интерферона.

19. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой моноклональное антитело.

20. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой моноклональное антитело человека.

21. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело является антагонистом CD38.

22. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело

представляет собой антитело, которое не вызывает высвобождения значительного количества IL-6 из моноцитов или мононуклеарных клеток периферической крови человека при определении способом, описанным в примере 19 описания.

23. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой антитело, которое не вызывает высвобождения заметного количества IFN- γ из Т-клеток или мононуклеарных клеток периферической крови человека при определении способом, описанным в примере 20 описания.

24. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой антитело, которое интернализируется клетками, экспрессирующими CD38, как-то интернализуется клетками CHO-CD38 за 5-15 минут при 37°C по методике, описанной в примере 12 описания.

25. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой антитело, которое вызывает антителозависимую клеточную цитотоксичность (ADCC), к примеру, со значением EC₅₀ менее 15 нг/мл, как-то менее 10 нг/мл в клетках Daudi-luc и со значением EC₅₀ менее 75 нг/мл, как-то менее 50 нг/мл, 30 нг/мл или 10 нг/мл в клетках множественной миеломы (ММ) при определении способом, описанным в примере 5 описания.

26. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой антитело, которое вызывает комплемент-зависимую цитотоксичность (CDC) в присутствии комплемента, к примеру, со значением EC₅₀ менее 5 мкг/мл, как-то менее 1 мкг/мл в клетках Daudi-luc или CD38-CHO по методике, описанной в примере 6 описания.

27. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой антитело, которое ингибирует синтез cGDPR.

28. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой антитело, которое ингибирует синтез cADPR.

29. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой антитело, которое связывается с CD38 человека со значением K_D менее 10⁻⁸ М, как-то в интервале от 10⁻⁸ М до 10⁻¹¹ М, например, в интервале от 7×10⁻⁹ М до 10⁻¹⁰ М при определении методом поверхностного плазмонного резонанса, описанным в примере 20 описания.

30. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой антитело, которое ингибирует синтез cGDPR по меньшей мере на 25%, как-то по меньшей мере на 30% через 90 мин при концентрации в 3 мкг/мл при определении спектрофотометрическим методом, описанным в примере 24 описания.

31. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой антитело, которое ингибирует синтез cADPR по меньшей мере на 25%, как-то по меньшей мере на 30% через 90 мин при концентрации в 3 мкг/мл при определении методом ВЭЖХ, описанным в Munshi et al., J. Biol. Chem. 275, 21566-21571 (2000).

32. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой антитело, содержащее участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:10, или антитело, которое конкурирует за связывание с CD38 с указанным антителом, напр., связываясь с тем же эпитопом, что и указанное антитело.

33. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой антитело, содержащее участок CDR3 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:5, и участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:10.

34. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой антитело, содержащее вариабельные области легкой цепи человека и тяжелой цепи человека, причем вариабельная область легкой цепи содержит участок CDR1 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:3, участок CDR2 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:4, и участок CDR3 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:5, а вариабельная область тяжелой цепи содержит участок CDR1 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:8, участок CDR2 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:9, и участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:10.

35. Способ по любому из п.п. 32-34, в котором указанное антитело представляет собой антитело, содержащее область V_L , аминокислотная последовательность которой приведена в SEQ ID No:2, или область V_L , аминокислотная последовательность которой по меньшей мере на 90%, как-то по меньшей мере на 95% идентична последовательности, приведенной в SEQ ID No:2.

36. Способ по любому из п.п. 32-35, в котором указанное антитело представляет собой антитело, содержащее область V_H , аминокислотная последовательность которой приведена в SEQ ID No:7, или область V_H , аминокислотная последовательность которой по меньшей мере на 90%, как-то по меньшей мере на 95% идентична последовательности, приведенной в SEQ ID No:7, или область V_H , содержащую 1-5, как-то 1-3 аминокислотные замены, делеции или вставки по сравнению с последовательностью, приведенной в SEQ ID No:7.

37. Способ по любому из п.п. 1-31, в котором указанное антитело представляет собой антитело, содержащее участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:20, или антитело, которое конкурирует за связывание с CD38 с указанным антителом, например, связываясь с тем же эпитопом, что и указанное антитело.

38. Способ по любому из п.п. 1-31, в котором указанное антитело представляет собой антитело, содержащее участок CDR3 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:15, и участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:20.

39. Способ по любому из п.п. 1-31, в котором указанное антитело представляет собой антитело, содержащее вариабельные области легкой цепи человека и тяжелой цепи человека, причем вариабельная область легкой цепи содержит участок CDR1 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:13, участок CDR2 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:14, и участок CDR3 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:15, а вариабельная область тяжелой цепи содержит участок CDR1 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:18, участок CDR2 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:19, и участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:20.

40. Способ по любому из п.п. 37-39, в котором указанное антитело представляет собой антитело, содержащее область V_L , аминокислотная последовательность которой приведена в SEQ ID No:12, или область V_L , аминокислотная последовательность которой по меньшей мере на 90%, как-то по меньшей мере на 95% идентична последовательности, приведенной в SEQ ID No:12.

41. Способ по любому из п.п. 37-40, в котором указанное антитело представляет собой антитело, содержащее область V_H , аминокислотная последовательность которой приведена в SEQ ID No:17, или область V_H , аминокислотная последовательность которой по меньшей мере на 90%, как-то по меньшей мере на 95% идентична последовательности, приведенной в SEQ ID No:17, или область V_H , содержащую 1-5, как-то 1-3 аминокислотные замены, делеции или вставки по сравнению с последовательностью, приведенной в SEQ ID No:17.

42. Способ по любому из п.п. 1-31, в котором указанное антитело представляет собой антитело, содержащее участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:30, или антитело, которое конкурирует за связывание с CD38 с указанным антителом, напр., связываясь с тем же эпитопом, что и указанное антитело.

43. Способ по любому из п.п. 1-31, в котором указанное антитело представляет

собой антитело, содержащее участок CDR3 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:25, и участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:30.

44. Способ по любому из п.п. 1-31, в котором указанное антитело представляет собой антитело, содержащее вариабельные области легкой цепи человека и тяжелой цепи человека, причем вариабельная область легкой цепи содержит участок CDR1 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:23, участок CDR2 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:24, и участок CDR3 из V_L , последовательность которого приведена в SEQ ID No:25, а вариабельная область тяжелой цепи содержит участок CDR1 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:28, участок CDR2 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:29, и участок CDR3 из V_H , последовательность которого приведена в SEQ ID No:30.

45. Способ по любому из п.п. 42-44, в котором указанное антитело представляет собой антитело, содержащее область V_L , аминокислотная последовательность которой приведена в SEQ ID No:22, или область V_L , аминокислотная последовательность которой по меньшей мере на 90%, как-то по меньшей мере на 95% идентична последовательности, приведенной в SEQ ID No:22.

46. Способ по любому из п.п. 42-45, в котором указанное антитело представляет собой антитело, содержащее область V_H , аминокислотная последовательность которой приведена в SEQ ID No:27, или область V_H , аминокислотная последовательность которой по меньшей мере на 90%, как-то по меньшей мере на 95% идентична последовательности, приведенной в SEQ ID No:27, или область V_H , содержащую 1-5, как-то 1-3 аминокислотные замены, делеции или вставки по сравнению с последовательностью, приведенной в SEQ ID No:27.

47. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой полноразмерное антитело типа IgG1, IgG2, IgG3, IgG4, IgD, IgA, IgE или IgM, как-то антитело типа IgG1, предпочтительно антитело IgG1 κ , либо антитело типа IgM, предпочтительно антитело IgM κ .

48. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой моноклональное антитело человека, включающее:

(i) вариабельную область тяжелой цепи, аминокислотная последовательность которой происходит из зародышевой последовательности Hv1263/3M28 (V_{H1}) человека, и вариабельную область легкой цепи, аминокислотная последовательность которой происходит из зародышевой последовательности L15 (V_{K1}) человека; или

(ii) вариабельную область тяжелой цепи, аминокислотная последовательность

которой происходит из зародышевой последовательности V_H3-DP-47/V3-23 (V_HIII) человека, и вариабельную область легкой цепи, аминокислотная последовательность которой происходит из зародышевой последовательности L6 (VκI) человека.

49. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой фрагмент антитела или одноцепочечное антитело.

50. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело конъюгировано с цитотоксическим средством, радиоизотопом или лекарственным средством.

51. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой биспецифичную или мультиспецифичную молекулу, включающую антитело по любому из предыдущих пунктов и специфичность связывания для эффекторных клеток человека.

52. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанное антитело представляет собой биспецифичную или мультиспецифичную молекулу, включающую антитело по любому из предыдущих пунктов и специфичность связывания для CD3, CD4, CD138, IL-15R, связанного с мембраной или связанного с рецептором TNF-α, Fc-рецептора человека, либо связанного с мембраной или связанного с рецептором IL-15.

53. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанные опухолевые клетки представляют собой клетки множественной миеломы или клетки хронической лиммоцитарной лейкемии.

54. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанные опухолевые клетки представляют собой клетки рецидивирующей или рефрактерной опухоли.

55. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанный индивидуум имеет возраст 65 или больше лет.

56. Способ по любому из п.п. 1-54, в котором указанный индивидуум имеет возраст менее 65 лет.

57. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором указанный индивидуум не подвергался предшествующей противораковой терапии того же самого рака.

58. Способ по любому из п.п. 1-56, в котором указанный индивидуум не реагировал на предшествующую противораковую терапию того же самого рака.

59. Способ по любому из п.п. 1-56 или 58, в котором указанный индивидуум ранее подвергался аутологической пересадке периферических стволовых клеток или костного мозга.

60. Способ по любому из п.п. 1 или 3-59, в котором указанный индивидуум включен в список на аутологическую пересадку периферических стволовых клеток или

костного мозга.

61. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором антитело, по меньшей мере один кортикостероид и по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии вводят одновременно.

62. Способ по любому из п.п. 1-60, в котором антитело, по меньшей мере один кортикостероид и по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии вводят последовательно.

63. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором антитело, по меньшей мере один кортикостероид и по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии все вводят по отдельности.

64. Способ по любому из п.п. 1-60, в котором антитело, по меньшей мере один кортикостероид и по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии вводят совместно в одной или двух фармацевтических композициях.

65. Способ по п. 62, в котором антитело вводят по меньшей мере за 1 день, как-то по меньшей мере за 2 дня, например, по меньшей мере за 1 неделю до введения указанного по меньшей мере одного кортикостероида и указанного по меньшей мере одного некортикостероидного средства химиотерапии.

66. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором антитело вводят в дозе 1 мг/кг или больше, как-то в дозе от 1 до 20 мг/кг, напр., в дозе от 5 до 20 мг/кг, напр., в дозе 8 мг/кг.

67. Способ по любому из предыдущих пунктов, в котором антитело вводят раз в неделю на протяжении от 2 до 12 недель, как-то от 3 до 10 недель, как-то от 4 до 8 недель.

68. Способ лечения рака с участием экспрессирующих CD38 клеток у индивидуума, включающий признаки любого одного или более из предыдущих пунктов.

69. Способ по п. 68, в котором рак представляет собой множественную миелому или хроническую лимфоцитарную лейкемию.

70. Применение антитела, связывающегося с CD38, при изготовлении медикамента для лечения рака, причем медикамент предназначен для введения или должен вводиться при комбинированной терапии вместе с по меньшей мере одним кортикостероидом и по меньшей мере одним некортикостероидным средством химиотерапии.

71. Применение по п. 70, причем применение включает признаки любого одного или нескольких из из п.п. 1-67.

72. Терапевтическая комбинация для ингибирования роста и/или пролиферации опухолевых клеток, экспрессирующих CD38, которая включает:

i) неагонистическое антитело, связывающееся с CD38,

ii) по меньшей мере один кортикостероид, и
iii) по меньшей мере одно некортикостероидное средство химиотерапии,
причем комбинация пригодна для раздельного, последовательного и/или
одновременного введения.

73. Терапевтическая комбинация по п. 72, где композиции включают признаки любого одного или нескольких из п.п. 1-67.

SEQUENCE LISTING

<110> Genmab A/S

<120> Combination treatment of CD38-expressing tumors

<130> P/23.WO

<160> 34

<170> PatentIn version 3.3

<210> 1

<211> 321

<212> DNA

<213> homo sapiens

<400> 1

gacatccaga tgaccaggc tccatcctca ctgtctgcat ctgttaggaga cagagtcacc 60

atcacttgc gggcgagtca gggttattgc agctggtag cctggtatca gcagaaacca 120

gagaaagccc ctaagtccct gatctatgct gcttccagg ttgcaaaatgg ggtcccatca 180

aggttcagcg gcagtggatc tgggacagat ttcaactctca ccatcagcag cctgcagcct 240

gaagattttt caacttatta ctgccaacag tataatagtt accctcgac gttcgccaa 300

gggaccaagg tggaaatcaa a 321

<210> 2

<211> 107

<212> PRT

<213> homo sapiens

<400> 2

Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly

1 5 10 15

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Arg Ala Ser Gln Gly Ile Ser Ser Trp

20 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Glu Lys Ala Pro Lys Ser Leu Ile

35 40 45

Tyr Ala Ala Ser Ser Leu Gln Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly

50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro
65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Asn Ser Tyr Pro Arg
85 90 95

Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys
100 105

<210> 3
<211> 11
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 3

Arg Ala Ser Gln Gly Ile Ser Ser Trp Leu Ala
1 5 10

<210> 4
<211> 7
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 4

Ala Ala Ser Ser Leu Gln Ser
1 5

<210> 5
<211> 9
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 5

Gln Gln Tyr Asn Ser Tyr Pro Arg Thr
1 5

<210> 6
<211> 366
<212> DNA
<213> homo sapiens

<400> 6
caggccagc tggtgcagtc tggggctgag gtgaagaagc ctgggtcctc ggtgaaggc 60

tcctgcaagg cttctggagg cacccacgc agctatgctt tcagctgggt ggcacaggcc 120
cctggacaag gacttgagtg gatggaaagg gtcatccctt cccttggtat agcaaactcc 180
gcacagaaat tccagggcag agtcacaatt accgcggaca aatccacgag cacagctac 240
atggacctga gcagccttagt atctgaggac acggccgtat attactgtgc gagagatgat 300
atagcagcac ttggccctt tgactactgg ggccagggaa ccctggcac cgttcctca 360
gcctcc 366

<210> 7
<211> 122
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 7

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ser
1 5 10 15

Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Gly Thr Phe Ser Ser Tyr
20 25 30

Ala Phe Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met
35 40 45

Gly Arg Val Ile Pro Phe Leu Gly Ile Ala Asn Ser Ala Gln Lys Phe
50 55 60

Gln Gly Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Lys Ser Thr Ser Thr Ala Tyr
65 70 75 80

Met Asp Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Asp Asp Ile Ala Ala Leu Gly Pro Phe Asp Tyr Trp Gly Gln
100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala Ser
115 120

<210> 8
<211> 5

<212> PRT

<213> homo sapiens

<400> 8

Ser Tyr Ala Phe Ser

1 5

<210> 9

<211> 17

<212> PRT

<213> homo sapiens

<400> 9

Arg Val Ile Pro Phe Leu Gly Ile Ala Asn Ser Ala Gln Lys Phe Gln

1 5 10 15

Gly

<210> 10

<211> 11

<212> PRT

<213> homo sapiens

<400> 10

Asp Asp Ile Ala Ala Leu Gly Pro Phe Asp Tyr

1 5 10

<210> 11

<211> 321

<212> DNA

<213> homo sapiens

<400> 11

gaaatttgt tgacacagtc tccagccacc ctgtcttgc ctccaggggaa aagagccacc 60

ctctcctgca gggccagtca gagtgtagc agctacttag cctggatcca acagaaacct 120

ggccaggctc ccaggctc catctatgtat gcatccaaca gggccactgg catcccagcc 180

aggttcagtgc gcagtgggtc tgggacagac ttcaactctca ccatcagcag ccttagagcct 240

gaagattttgc cagtttattatctgtcagcag cgttagcaact ggcctccgac gttcgccaa 300

gggaccaagg tggaaatcaa a

321

<210> 12
<211> 107
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 12

Glu Ile Val Leu Thr Gln Ser Pro Ala Thr Leu Ser Leu Ser Pro Gly
1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Arg Ala Ser Gln Ser Val Ser Ser Tyr
20 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Leu Leu Ile
35 40 45

Tyr Asp Ala Ser Asn Arg Ala Thr Gly Ile Pro Ala Arg Phe Ser Gly
50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Glu Pro
65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln Arg Ser Asn Trp Pro Pro
85 90 95

Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys
100 105

<210> 13
<211> 11
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 13

Arg Ala Ser Gln Ser Val Ser Ser Tyr Leu Ala
1 5 10

<210> 14
<211> 7
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 14

Asp Ala Ser Asn Arg Ala Thr

1 5

<210> 15
<211> 10
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 15

Gln Gln Arg Ser Asn Trp Pro Pro Thr Phe
1 5 10

<210> 16
<211> 372
<212> DNA
<213> homo sapiens

<400> 16

gaggtgcagc tgggggagtc tgggtacagc ctggggggtc cctgagactc 60

tcatgtgcag tctctggatt caccttaac agctttgcca tgagctgggt ccgccaggct 120

ccagggaaagg ggctggagtg ggtctcagct attagtggtt gtgggtgg cacatactac 180

gcagactccg tgaagggccg gttcaccatc tccagagaca attccaagaa cacgctgtat 240

ctgcaaatga acagccttag agccgaggac acggccgtat atttctgtgc gaaagataag 300

attctctggt tcggggagcc cgtcttgac tactggggcc agggAACCTT ggtcacccgtc 360

tcctcagcct cc 372

<210> 17
<211> 124
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 17

Glu Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly
1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Val Ser Gly Phe Thr Phe Asn Ser Phe
20 25 30

Ala Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
35 40 45

Ser Ala Ile Ser Gly Ser Gly Gly Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser Val
50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr
65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Phe Cys
85 90 95

Ala Lys Asp Lys Ile Leu Trp Phe Gly Glu Pro Val Phe Asp Tyr Trp
100 105 110

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala Ser
115 120

<210> 18

<211> 5

<212> PRT

<213> homo sapiens

<400> 18

Ser Phe Ala Met Ser

1 5

<210> 19

<211> 17

<212> PRT

<213> homo sapiens

<400> 19

Ala Ile Ser Gly Ser Gly Gly Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser Val Lys

1 5 10 15

Gly

<210> 20

<211> 13

<212> PRT

<213> homo sapiens

<400> 20

Asp Lys Ile Leu Trp Phe Gly Glu Pro Val Phe Asp Tyr

1 5 10

<210> 21
<211> 321
<212> DNA
<213> homo sapiens

```

<400> 21
gaaattgtgt tgacacagtc tccagccacc ctgtcttgt ctccaggggta aagagccacc 60
ctctcctgca gggccagtca gagttttagc agctacttag cctggtagcca acagaaacct 120
ggccaggctc ccgggctct catctatgtat gcttccaaca gggcctctgg catcccagcc 180
aggttcagtg gcagtgggtc tgggacagac ttcaacttca ccatcagcag ccttagagct 240
gaagatttttgcagtttata ctgtcagcag cgttagcaact ggcccttcac ttccggcgga 300
gggaccaagg tggagatcaa a

```

<210> 22
<211> 107
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 22

Glu Ile Val Leu Thr Gln Ser Pro Ala Thr Leu Ser Leu Ser Pro Gly
1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Arg Ala Ser Gln Ser Val Ser Ser Tyr
20 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Gly Leu Leu Ile
35 40 45

Tyr Asp Ala Ser Asn Arg Ala Ser Gly Ile Pro Ala Arg Phe Ser Gly
50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Glu Pro
65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln Arg Ser Asn Trp Pro Leu
85 90 95

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys

100 105

<210> 23
<211> 11
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 23

Arg Ala Ser Gln Ser Val Ser Ser Tyr Leu Ala
1 5 10

<210> 24
<211> 7
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 24

Asp Ala Ser Asn Arg Ala Ser
1 5

<210> 25
<211> 9
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 25

Gln Gln Arg Ser Asn Trp Pro Leu Thr
1 5

<210> 26
<211> 366
<212> DNA
<213> homo sapiens

<400> 26

gagggcgcgc tggcgcgtc tggagcagag gtgaaaaagc cccggggatc tctgaatgc 60

tccgttaagg gttctggata cagctttcc aactactgga tcggctgggt ggcgcagatg 120

cccgaaaag gcctggatgc gatggggatc atctatccctc atgactctga tgccagatac 180

agccgcctt tccaaggcca ggtcaccctc tcagccgaca agtccatcag cacccctac 240

ctgcagtggc gcagccgtaa ggcctggac accgcgttattactgtgc gagacatgt 300

gggtggggat cgccgtactg gtacttcgtat ctctggggcc gtggcaccct ggtcactgtc 360

tcctca

366

<210> 27

<211> 122

<212> PRT

<213> homo sapiens

<400> 27

Glu Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Glu
1 5 10 15

Ser Leu Lys Ile Ser Cys Lys Gly Ser Gly Tyr Ser Phe Ser Asn Tyr
20 25 30

Trp Ile Gly Trp Val Arg Gln Met Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Met
35 40 45

Gly Ile Ile Tyr Pro His Asp Ser Asp Ala Arg Tyr Ser Pro Ser Phe
50 55 60

Gln Gly Gln Val Thr Phe Ser Ala Asp Lys Ser Ile Ser Thr Ala Tyr
65 70 75 80

Leu Gln Trp Ser Ser Leu Lys Ala Ser Asp Thr Ala Met Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg His Val Gly Trp Gly Ser Arg Tyr Trp Tyr Phe Asp Leu Trp
100 105 110

Gly Arg Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
115 120

<210> 28

<211> 5

<212> PRT

<213> homo sapiens

<400> 28

Asn Tyr Trp Ile Gly
1 5

<210> 29

<211> 17

<212> PRT

<213> homo sapiens

<400> 29

Ile Ile Tyr Pro His Asp Ser Asp Ala Arg Tyr Ser Pro Ser Phe Gln

1 5 10 15

Gly

<210> 30

<211> 13

<212> PRT

<213> homo sapiens

<400> 30

His Val Gly Trp Gly Ser Arg Tyr Trp Tyr Phe Asp Leu

1 5 10

<210> 31

<211> 300

<212> PRT

<213> homo sapiens

<400> 31

Met Ala Asn Cys Glu Phe Ser Pro Val Ser Gly Asp Lys Pro Cys Cys

1 5 10 15

Arg Leu Ser Arg Arg Ala Gln Leu Cys Leu Gly Val Ser Ile Leu Val

20 25 30

Leu Ile Leu Val Val Val Leu Ala Val Val Val Pro Arg Trp Arg Gln

35 40 45

Gln Trp Ser Gly Pro Gly Thr Thr Lys Arg Phe Pro Glu Thr Val Leu

50 55 60

Ala Arg Cys Val Lys Tyr Thr Glu Ile His Pro Glu Met Arg His Val

65 70 75 80

Asp Cys Gln Ser Val Trp Asp Ala Phe Lys Gly Ala Phe Ile Ser Lys

85 90 95

His Pro Cys Asn Ile Thr Glu Glu Asp Tyr Gln Pro Leu Met Lys Leu
100 105 110

Gly Thr Gln Thr Val Pro Cys Asn Lys Ile Leu Leu Trp Ser Arg Ile
115 120 125

Lys Asp Leu Ala His Gln Phe Thr Gln Val Gln Arg Asp Met Phe Thr
130 135 140

Leu Glu Asp Thr Leu Leu Gly Tyr Leu Ala Asp Asp Leu Thr Trp Cys
145 150 155 160

Gly Glu Phe Asn Thr Ser Lys Ile Asn Tyr Gln Ser Cys Pro Asp Trp
165 170 175

Arg Lys Asp Cys Ser Asn Asn Pro Val Ser Val Phe Trp Lys Thr Val
180 185 190

Ser Arg Arg Phe Ala Glu Ala Ala Cys Asp Val Val His Val Met Leu
195 200 205

Asn Gly Ser Arg Ser Lys Ile Phe Asp Lys Asn Ser Thr Phe Gly Ser
210 215 220

Val Glu Val His Asn Leu Gln Pro Glu Lys Val Gln Thr Leu Glu Ala
225 230 235 240

Trp Val Ile His Gly Gly Arg Glu Asp Ser Arg Asp Leu Cys Gln Asp
245 250 255

Pro Thr Ile Lys Glu Leu Glu Ser Ile Ile Ser Lys Arg Asn Ile Gln
260 265 270

Phe Ser Cys Lys Asn Ile Tyr Arg Pro Asp Lys Phe Leu Gln Cys Val
275 280 285

Lys Asn Pro Glu Asp Ser Ser Cys Thr Ser Glu Ile
290 295 300

<210> 32

<211> 300

<212> PRT

<213> homo sapiens

<400> 32

Met Ala Asn Cys Glu Phe Ser Pro Val Ser Gly Asp Lys Pro Cys Cys
1 5 10 15

Arg Leu Ser Arg Arg Ala Gln Leu Cys Leu Gly Val Ser Ile Leu Val
20 25 30

Leu Ile Leu Val Val Val Leu Ala Val Val Val Pro Arg Trp Arg Gln
35 40 45

Gln Trp Ser Gly Pro Gly Thr Thr Lys Arg Phe Pro Glu Thr Val Leu
50 55 60

Ala Arg Cys Val Lys Tyr Thr Glu Ile His Pro Glu Met Arg His Val
65 70 75 80

Asp Cys Gln Ser Val Trp Asp Ala Phe Lys Gly Ala Phe Ile Ser Lys
85 90 95

His Pro Cys Asn Ile Thr Glu Glu Asp Tyr Gln Pro Leu Met Lys Leu
100 105 110

Gly Thr Gln Thr Val Pro Cys Asn Lys Ile Leu Leu Trp Ser Arg Ile
115 120 125

Lys Asp Leu Ala His Gln Phe Thr Gln Val Gln Arg Asp Met Phe Thr
130 135 140

Leu Glu Asp Thr Leu Leu Gly Tyr Leu Ala Asp Asp Leu Thr Trp Cys
145 150 155 160

Gly Glu Phe Asn Thr Ser Lys Ile Asn Tyr Gln Ser Cys Pro Asp Trp
165 170 175

Arg Lys Asp Cys Ser Asn Asn Pro Val Ser Val Phe Trp Lys Thr Val
180 185 190

Ser Arg Arg Phe Ala Glu Ala Ala Cys Asp Val Val His Val Met Leu
195 200 205

Asn Gly Ser Arg Ser Lys Ile Phe Asp Lys Asn Ser Thr Phe Gly Ser
210 215 220

Val Glu Val His Asn Leu Gln Pro Glu Lys Val Gln Ala Leu Glu Ala
225 230 235 240

Trp Val Ile His Gly Gly Arg Glu Asp Ser Arg Asp Leu Cys Gln Asp
245 250 255

Pro Thr Ile Lys Glu Leu Glu Ser Ile Ile Ser Lys Arg Asn Ile Gln
260 265 270

Phe Ser Cys Lys Asn Ile Tyr Arg Pro Asp Lys Phe Leu Gln Cys Val
275 280 285

Lys Asn Pro Glu Asp Ser Ser Cys Thr Ser Glu Ile
290 295 300

<210> 33
<211> 300
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 33

Met Ala Asn Cys Glu Phe Ser Pro Val Ser Gly Asp Lys Pro Cys Cys
1 5 10 15

Arg Leu Ser Arg Arg Ala Gln Leu Cys Leu Gly Val Ser Ile Leu Val
20 25 30

Leu Ile Leu Val Val Val Leu Ala Val Val Val Pro Arg Trp Arg Gln
35 40 45

Gln Trp Ser Gly Pro Gly Thr Thr Lys Arg Phe Pro Glu Thr Val Leu
50 55 60

Ala Arg Cys Val Lys Tyr Thr Glu Ile His Pro Glu Met Arg His Val
65 70 75 80

Asp Cys Gln Ser Val Trp Asp Ala Phe Lys Gly Ala Phe Ile Ser Lys
85 90 95

His Pro Cys Asn Ile Thr Glu Glu Asp Tyr Gln Pro Leu Met Lys Leu
100 105 110

Gly Thr Gln Thr Val Pro Cys Asn Lys Ile Leu Leu Trp Ser Arg Ile
115 120 125

Lys Asp Leu Ala His Gln Phe Thr Gln Val Gln Arg Asp Met Phe Thr
130 135 140

Leu Glu Asp Thr Leu Leu Gly Tyr Leu Ala Asp Asp Leu Thr Trp Cys
145 150 155 160

Gly Glu Phe Asn Thr Ser Lys Ile Asn Tyr Gln Ser Cys Pro Asp Trp
165 170 175

Arg Lys Asp Cys Ser Asn Asn Pro Val Ser Val Phe Trp Lys Thr Val
180 185 190

Ser Arg Arg Phe Ala Glu Ala Ala Cys Asp Val Val His Val Met Leu
195 200 205

Asn Gly Ser Arg Ser Lys Ile Phe Asp Lys Asn Ser Thr Phe Gly Ser
210 215 220

Val Glu Val His Asn Leu Gln Pro Glu Lys Val Gln Thr Leu Glu Ala
225 230 235 240

Trp Val Ile His Gly Gly Arg Glu Asp Ser Arg Asp Leu Cys Gln Asp
245 250 255

Pro Thr Ile Lys Glu Leu Glu Ser Ile Ile Ser Lys Arg Asn Ile Arg
260 265 270

Phe Ser Cys Lys Asn Ile Tyr Arg Pro Asp Lys Phe Leu Gln Cys Val
275 280 285

Lys Asn Pro Glu Asp Ser Ser Cys Thr Ser Glu Ile
290 295 300

<210> 34
<211> 300
<212> PRT
<213> homo sapiens

<400> 34

Met Ala Asn Cys Glu Phe Ser Pro Val Ser Gly Asp Lys Pro Cys Cys
1 5 10 15

Arg Leu Ser Arg Arg Ala Gln Leu Cys Leu Gly Val Ser Ile Leu Val
20 25 30

Leu Ile Leu Val Val Val Leu Ala Val Val Val Pro Arg Trp Arg Gln
35 40 45

Gln Trp Ser Gly Pro Gly Thr Thr Lys Arg Phe Pro Glu Thr Val Leu
50 55 60

Ala Arg Cys Val Lys Tyr Thr Glu Ile His Pro Glu Met Arg His Val
65 70 75 80

Asp Cys Gln Ser Val Trp Asp Ala Phe Lys Gly Ala Phe Ile Ser Lys
85 90 95

His Pro Cys Asn Ile Thr Glu Glu Asp Tyr Gln Pro Leu Met Lys Leu
100 105 110

Gly Thr Gln Thr Val Pro Cys Asn Lys Ile Leu Leu Trp Ser Arg Ile
115 120 125

Lys Asp Leu Ala His Gln Phe Thr Gln Val Gln Arg Asp Met Phe Thr
130 135 140

Leu Glu Asp Thr Leu Leu Gly Tyr Leu Ala Asp Asp Leu Thr Trp Cys
145 150 155 160

Gly Glu Phe Asn Thr Ser Lys Ile Asn Tyr Gln Ser Cys Pro Asp Trp
165 170 175

Arg Lys Asp Cys Ser Asn Asn Pro Val Ser Val Phe Trp Lys Thr Val
180 185 190

Ser Arg Arg Phe Ala Glu Ala Ala Cys Asp Val Val His Val Met Leu
195 200 205

Asn Gly Ser Arg Ser Lys Ile Phe Asp Lys Asn Ser Thr Phe Gly Ser
210 215 220

Val Glu Val His Asn Leu Gln Pro Glu Lys Val Gln Thr Leu Glu Ala
225 230 235 240

Trp Val Ile His Gly Gly Arg Glu Asp Ser Arg Asp Leu Cys Gln Asp
245 250 255

Pro Thr Ile Lys Glu Leu Glu Ser Ile Ile Ser Lys Arg Asn Ile Gln
260 265 270

Phe Phe Cys Lys Asn Ile Tyr Arg Pro Asp Lys Phe Leu Gln Cys Val
275 280 285

Lys Asn Pro Glu Asp Ser Ser Cys Thr Ser Glu Ile
290 295 300