

(19)



Евразийское  
патентное  
ведомство

(21)

201791208

(13)

A1

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

(43) Дата публикации заявки  
2017.10.31

(51) Int. Cl. C07K 16/28 (2006.01)  
A61K 39/395 (2006.01)  
A61P 35/02 (2006.01)

(22) Дата подачи заявки  
2015.12.02

(54) АНТИТЕЛА К CD38 ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ОСТРОГО МИЕЛОЛЕЙКОЗА

(31) 62/087,442

(57) Настоящее изобретение относится к способам  
лечения острого миелолейкоза с использованием  
антител к CD38.

(32) 2014.12.04

(33) US

(86) PCT/US2015/063371

(87) WO 2016/089960 2016.06.09

(71) Заявитель:

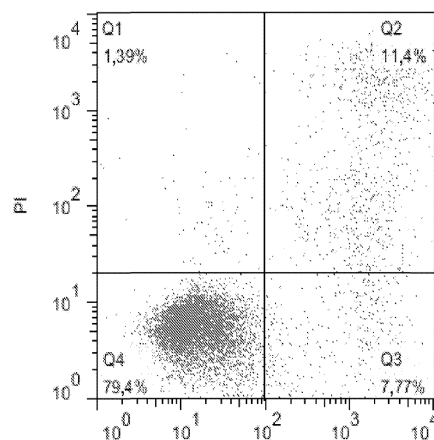
ЯНССЕН БАЙОТЕК, ИНК. (US)

(72) Изобретатель:

Доши Парул, Данет-Денуаэр Гвенн,  
Дос Сантос Седрик, Сассер Эми,  
Шань Сяочуань (US)

(74) Представитель:

Медведев В.Н. (RU)



Аннексин V : ФИТЦ

201791208

A1

A1

201791208

## **ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ**

2420-543014EA/052

### **АНТИТЕЛА К CD38 ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ОСТРОГО МИЕЛОЛЕЙКОЗА**

#### **ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ ИЗОБРЕТЕНИЯ**

Настоящее изобретение относится к способам лечения острого миелолейкоза с использованием антител к CD38.

#### **ПРЕДПОСЫЛКИ СОЗДАНИЯ ИЗОБРЕТЕНИЯ**

CD38 относится к мембранным белкам II типа с активностью АДФ-рибозилциклизы, катализирующей образование вторичных мессенджеров циклической АДФ-рибозы (цАДФР) и никотиновой кислоты-адениндинуклеотидфосфата (НКАДФ) из НАД и НАДФ соответственно. CD38 опосредует мобилизацию кальция и регулирует внутриклеточные уровни НАД, и предположительно играет роль при осуществлении различных физиологических функций (Funaro *et al.*, J Immunology 145:2390-6, 1990; Terhorst *et al.*, Cell 771-80, 1981; Guse *et al.*, Nature 398:70-3, 1999; Adriouch *et al.*, 14:1284-92, 2012; Chiarugi *et al.*, Nature Reviews 12:741-52, 2012; Wei *et al.*, WJBC 5:58-67, 2014)

Острый миелолейкоз (ОМЛ) относится к гетерогенным гематологическим расстройствам, для которых характерна клональная экспансия миелоидных бластов в костном мозге, периферической крови и других тканях. Несмотря на достигнутые в последнее время успехи, существующие схемы лечения ОМЛ с уровнем 5-летней безрецидивной выживаемости ниже 30% по-прежнему неудовлетворительны.

Поэтому существует потребность в эффективных видах лечения ОМЛ.

#### **ИЗЛОЖЕНИЕ СУЩНОСТИ ИЗОБРЕТЕНИЯ**

Один вариант осуществления изобретения представляет собой способ лечения субъекта с острым миелолейкозом (ОМЛ), включающий введение требующему этого субъекту антитела к CD38 в течение времени, достаточного для лечения ОМЛ.

В одном варианте осуществления изобретения предлагается способ лечения субъекта с острым миелолейкозом (ОМЛ), включающий введение требующему этого субъекту антитела к CD38, которое конкурирует за связывание с CD38 с антителом, содержащим вариабельную область тяжелой цепи (VH) с SEQ ID NO: 4 и

вариабельную область легкой цепи (VL) с SEQ ID NO: 5 в течение времени, достаточного для лечения ОМЛ.

#### **КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ РИСУНКОВ**

На **Фиг. 1А** показан пример индуцированного дарatumумабом апоптоза при отсутствии поперечных шивок в клеточной линии ОМЛ NB-4. PI: пропидий-иодид.

На **Фиг. 1В** показан пример индуцированного дарatumумабом апоптоза при наличии поперечных шивок в клеточной линии ОМЛ NB-4. PI: пропидий-иодид.

На **Фиг. 2А** показана эффективность дарatumумаба в модели 3406 полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX) ОМЛ, которую определяли по снижению процента (%) лейкозных клеток CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup> в костном мозге (BM), селезенке (SPL) и периферической крови (PB). Контроль: без обработки; IgG1: изотипический контроль; Dara: дарatumумаб. На фигуре приведены р-значения (изотипический контроль по сравнению с дарatumумабом).

На **Фиг. 2В** показана эффективность дарatumумаба в модели 7577 полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX) ОМЛ, которую определяли по снижению процента (%) лейкозных клеток CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup> в костном мозге (BM), селезенке (SPL) и периферической крови (PB). Контроль: без обработки; IgG1: изотипический контроль; Dara: дарatumумаб. ns: не значимый. \*\*\*p < 0,001.

На **Фиг. 2С** показана эффективность дарatumумаба в модели 8096 полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX) ОМЛ, которую оценивали по снижению процента (%) лейкозных клеток CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup> в костном мозге (BM), селезенке (SPL) и периферической крови (PB). Контроль: без обработки; IgG1: изотипический контроль; Dara: дарatumумаб. ns: не значимый. \*p < 0,05.

На **Фиг. 3А** показана эффективность дарatumумаба в модели 3406 полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX) ОМЛ, которую оценивали по снижению общей лейкозной нагрузки в костном мозге (число клеток CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup> для четырех костей). Контроль: без обработки; IgG1: изотипический контроль; Dara: дарatumумаб. Не

отмечалось существенных различий ( $p > 0,01$ ) в лейкозной нагрузке в костном мозге между Контролем и Dara. Показано р-значение для сравнения между группами изотипического контроля и лечения дарatumумабом.

На **Фиг. 3В** показана эффективность дарatumумаба в модели 3406 полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX) ОМЛ, которую оценивали по снижению общей лейкозной нагрузки в селезенке (число клеток  $CD45^+CD33^+$  на селезенку). Контроль: без обработки; IgG1: изотипический контроль; Dara: дарatumумаб. Приводится р-значение между группами изотипического контроля и лечения дарatumумабом.

На **Фиг. 3С** показана эффективность дарatumумаба в модели 3406 полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX) ОМЛ, которую оценивали по снижению общей лейкозной нагрузки в периферической крови (число клеток  $CD45^+CD33^+$  на мкл крови). Контроль: без обработки; IgG1: изотипический контроль; Dara: дарatumумаб. Показано р-значение между группами изотипического контроля и лечения дарatumумабом.

На **Фиг. 4А** показан пример индуцированного дарatumумабом снижения экспрессии поверхностного CD38 в модели 3406 полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX) ОМЛ в костном мозге (BM), селезенке (SPL) и периферической крови (PB) через 5 недель лечения дарatumумабом. Контроль: без обработки; IgG1: изотипический контроль; Dara: дарatumумаб. Приведенные на фигуре р-значения относятся к изотипическому контролю по сравнению с дарatumумабом.

На **Фиг. 4В** показан пример индуцированного дарatumумабом сокращения процентного содержания CD38-положительных лейкобластов в модели 3406 полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX) ОМЛ в костном мозге (BM), селезенке (SPL) и периферической крови (PB) через 5 недель лечения дарatumумабом. Контроль: без обработки; IgG1: изотипический контроль; Dara: дарatumумаб. Указаны р-значения для сравнения между группами изотипического контроля и лечения дарatumумабом.

На **Фиг. 5А** показана эффективность дарatumумаба (dara) при применении в качестве монотерапии или в комбинации с дакогеном

(DAC) или цитарабином и доксорубицином (chemo) для снижения лейкозной нагрузки в модели 3406 полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX) ОМЛ в костном мозге. Лейкозную нагрузку оценивали как % клеток CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup>. Контроль: изотипический контроль. \*p < 0,05; \*\*p < 0,01; \*\*\*p < 0,001. ns: не значимый.

На **Фиг. 5В** показана эффективность дарatumумаба (dara) при применении в качестве монотерапии или в комбинации с дакогеном (DAC) или цитарабином и доксорубицином (chemo) для снижения лейкозной нагрузки в модели 3406 полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX) ОМЛ в селезенке. Лейкозную нагрузку оценивали как % клеток CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup>. Контроль: изотипический контроль. \*p < 0,05; \*\*p < 0,01; \*\*\*p < 0,001. ns: не значимый.

На **Фиг. 5С** показана эффективность дарatumумаба (dara) при применении в качестве монотерапии или в комбинации с дакогеном (DAC) или цитарабином и доксорубицином (chemo) для снижения лейкозной нагрузки в модели полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX) ОМЛ в периферической крови. Лейкозную нагрузку оценивали как % клеток CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup>. Контроль: изотипический контроль. \*p < 0,05; \*\*p < 0,01; \*\*\*p < 0,001. ns: не значимый.

На **Фиг. 6А** показано влияние дарatumумаба (dara) при применении в качестве монотерапии или в комбинации с дакогеном (DAC) или цитарабином и доксорубицином (chemo) на экспрессию CD38 на CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup> ОМЛ бластах костного мозга в модели 3406 полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX). Лейкозную нагрузку оценивали как % клеток CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup>. Контроль: изотипический контроль. \*p < 0,05; \*\*p < 0,01; \*\*\*p < 0,001. ns: не значимый. СИФ: средняя интенсивность флуоресценции.

На **Фиг. 6В** показано влияние дарatumумаба (dara) при применении в качестве монотерапии или в комбинации с дакогеном (DAC) или цитарабином и доксорубицином (chemo) на экспрессию CD38 на CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup> ОМЛ бластах селезенки в модели 3406 полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX). Лейкозную нагрузку оценивали как % клеток CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup>. Контроль: изотипический контроль. \*p < 0,05; \*\*p < 0,01; \*\*\*p < 0,001. ns: не значимый.

На **Фиг. 6С** показано влияние дарatumумаба (dara) при применении в качестве монотерапии или в комбинации с дакогеном (DAC) или цитарабином и доксорубицином (chemo) на экспрессию CD38 на CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup> ОМЛ бластах периферической крови в модели 3406 полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX). Лейкозную нагрузку оценивали как % клеток CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup>. Контроль: изотипический контроль. \**p* < 0,05; \*\**p* < 0,01; \*\*\**p* < 0,001. ns: не значимый.

#### **ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ**

Термин «CD38» относится к белку CD38 человека (синонимы: АДФ-рибозилциклава 1, цАДФ-гидролаза 1, циклическая АДФ-рибозогидролаза 1). Человеческий CD38 имеет аминокислотную последовательность, показанную в SEQ ID NO: 1

Предполагается, что термин «антитела» в настоящем документе используется в широком смысле и включает в себя молекулы иммуноглобулинов, включая моноклональные антитела, включающие мышиные, человеческие, адаптированные для человека, гуманизированные и химерные моноклональные антитела, фрагменты антител, биспецифические или мультиспецифические антитела, димерные, тетramerные или мультимерные антитела, а также одноцепочечные антитела.

Иммуноглобулины могут относиться к пяти основным классам, а именно IgA, IgD, IgE, IgG и IgM, в зависимости от аминокислотной последовательности константного домена тяжелой цепи. IgA и IgG дополнительно классифицируются на изотипы IgA<sub>1</sub>, IgA<sub>2</sub>, IgG<sub>1</sub>, IgG<sub>2</sub>, IgG<sub>3</sub> и IgG<sub>4</sub>. Легкие цепи антител любых видов позвоночных в зависимости от аминокислотных последовательностей их константных доменов можно отнести к одному из двух четко отличающихся типов, а именноkapпа ( $\kappa$ ) и лямбда ( $\lambda$ ).

Термин «фрагменты антитела» относится к части молекулы иммуноглобулина, которая сохраняет антигенсвязывающий сайт тяжелой цепи и/или легкой цепи, такой как определяющие комплементарность области тяжелой цепи (HCDR) 1, 2 и 3, определяющие комплементарность области легкой цепи (LCDR) 1, 2 и 3, вариабельная область тяжелой цепи (VH) или вариабельная область легкой цепи (VL). Фрагменты антител включают фрагмент Fab –

одновалентный фрагмент, состоящий из доменов VL, VH, CL и CHI; фрагмент  $F(ab)_2$  – двухвалентный фрагмент, содержащий два фрагмента Fab, связанных дисульфидным мостиком в шарнирной области; фрагмент Fd, состоящий из доменов VH и CHI; фрагмент Fv, состоящий из доменов VL и VH одного плеча антитела; фрагмент доменного антитела (dAb) (Ward *et al* (1989) *Nature* 341:544–546), который состоит из домена VH. Домены VH и VL могут быть сконструированы и связаны вместе посредством синтетического линкера с образованием различных типов конфигураций одноцепочечных антител, в которых домены VH/VL соединяются в пару внутримолекулярно или межмолекулярно в тех случаях, когда домены VH и VL экспрессируются отдельными одноцепочечными конструкциями антител, с образованием одновалентного антигенсвязывающего сайта, такого как одноцепочечный Fv (scFv) или диатело; они описаны, например, в международных публикациях РСТ №№ WO1998/44001, WO1988/01649, WO1994/13804 и WO1992/01047. Данные фрагменты антител получают с помощью методик, хорошо известных специалистам в данной области, и проводят скрининг фрагментов на пригодность таким же образом, как и для полноразмерных антител.

Словосочетание «выделенное антитело» означает антитело или фрагмент антитела, по существу не содержащие других антител, имеющих разные значения антигенной специфичности (например, выделенное антитело, специфически связывающееся с CD38, по существу не содержит антител, специфически связывающихся с антигенами, отличными от человеческого CD38). Однако выделенное антитело, специфически связывающееся с CD38, может иметь перекрестную реактивность с другими антигенами, такими как ортологи человеческого CD38, например CD38 *Macaca fascicularis* (яванского макака). Более того, выделенное антитело может по существу не содержать другого клеточного материала и/или химических веществ.

Вариабельная область антитела состоит из «каркасной» области, разделенной тремя «антigenсвязывающими сайтами». Антигенсвязывающие сайты определены с помощью различных терминов: области, определяющие комплементарность (CDR), три в VH (HCDR1,

HCDR2, HCDR3) и три в VL (LCDR1, LCDR2, LCDR3), основаны на вариабельности последовательности (Wu and Kabat J Exp Med 132:211-50, 1970; Kabat et al Sequences of Proteins of Immunological Interest, 5th Ed. Public Health Service, National Institutes of Health, Bethesda, Md., 1991), «гипервариабельные области», HVR или HV, три в VH (H1, H2, H3) и три в VL (L1, L2, L3), относятся к областям вариабельных доменов антитела, которые являются гипервариабельными по структуре согласно определению Chothia and Lesk (Chothia and Lesk, Mol. Biol 196:901-17, 1987). Другие термины включают IMGT-CDR (Lefranc et al., Dev Comparat Immunol 27:55-77, 2003) и «использование остатков, определяющих специфичность» (SDRU) (Almagro Mol Recognit 17:132-43, 2004). В международной базе данных ImMunoGeneTics (IMGT) ([http://www\\_imgt\\_org](http://www_imgt_org)) представлена стандартизированная нумерация и определение антигенсвязывающих сайтов. Соответствие между разграничениями CDR, HV и IMGT описано в публикации Lefranc et al., Dev Comparat Immunol 27:55-77, 2003.

При использовании в настоящем документе термин «остатки по Chothia» означает остатки VL и VH антител с нумерацией по Al-Lazikani (Al-Lazikani et al., J Mol Biol 273:927-48, 1997).

«Каркас» или «каркасные последовательности» представляют собой остаточные последовательности вариабельной области, которые отличаются от тех, которые определены как антигенсвязывающие сайты. Поскольку для определения антигенсвязывающих сайтов могут использоваться разные термины, как описано выше, определение точной аминокислотной последовательности каркасной области зависит от определения антигенсвязывающего сайта.

Термин «гуманизированное антитело» относится к антителу, в котором антигенсвязывающие сайты получены из видов, отличных от человека, а каркасы вариабельной области получены от последовательностей человеческих иммуноглобулинов. Гуманизированные антитела могут включать замены в каркасных областях, в результате чего каркас может не являться точной копией экспрессированного человеческого иммуноглобулина или зародышевых генных последовательностей.

Термин «адаптированные для человека» антитела или «адаптированные для человеческого каркаса (HFA)» антитела относится к гуманизированным антителам, адаптированным по способам, описанным в патентной публикации США № US2009/0118127. Адаптированные для человека антитела гуманизируют путем выбора человеческих каркасов-акцепторов на основе максимальных сходств CDR и FR, совместимости длин и сходств последовательностей петель CDR1 и CDR2 и части петель CDR3 легкой цепи.

Термин «человеческое антитело» относится к антителу, имеющему вариабельные области тяжелой и легкой цепей, в которых как каркасные, так и антигенсвязывающие сайты получены из последовательностей человеческого происхождения. Если антитело содержит константную область, константная область также получена из последовательностей человеческого происхождения.

Человеческое антитело содержит вариабельные области тяжелой или легкой цепей, которые «получены из» последовательностей человеческого происхождения, причем вариабельные области антитела получены из системы, в которой применяется человеческий иммуноглобулин зародышевого типа или перестроенные гены иммуноглобулинов. Такие системы включают библиотеки генов человеческих иммуноглобулинов, отображаемые на фаге, и трансгенных животных, отличных от человека, таких как мыши, несущих локусы человеческих иммуноглобулинов, как описано в настоящем документе. Человеческое антитело может содержать аминокислотные отличия по сравнению с человеческой зародышевой линией или перестроенные последовательности иммуноглобулинов, обусловленные, например, встречающимися в естественных условиях соматическими мутациями или намеренным введением замен в каркасные или антигенсвязывающие сайты. Как правило, человеческое антитело по аминокислотной последовательности, по меньшей мере, на около 80%, 81%, 82%, 83%, 84%, 85%, 86%, 87%, 88%, 89%, 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98%, 99% или 100% идентично аминокислотной последовательности, кодируемой геном человеческой зародышевой линии или перестроенным геном иммуноглобулина. В некоторых случаях человеческое антитело может содержать консенсусные каркасные последовательности, полученные в

результате анализов человеческих каркасных последовательностей, например, как описано в публикации Knappik *et al.*, J Mol Biol 296:57-86, 2000, или синтетические HCDR3, включенные в библиотеки генов человеческих иммуноглобулинов, отображаемые на фаге, например, как описано в публикации Shi *et al.*, J Mol Biol 397:385-96, 2010 и международной патентной публикации № WO2009/085462). Антитела, в которых антигенсвязывающие сайты получены от видов, отличных от человека, не подходят под определение человеческого антитела.

Выделенные гуманизированные антитела могут быть синтетическими. Человеческие антитела могут быть созданы с помощью систем, таких как фаговый дисплей, содержащих синтетические CDR и/или синтетические каркасные области, или могут быть подвержены *in vitro* мутагенезу для улучшения свойств антитела.

Термин «рекомбинантное антитело» в настоящем документе включает в себя все антитела, полученные, экспрессированные, созданные или выделенные рекомбинантными способами, такие как антитела, выделенные из животного (например, мыши или крысы), являющегося трансгенным или трансхромосомным по генам человеческих иммуноглобулинов, или полученные из его гибридомы (дополнительно описано ниже), антитела, выделенные из клетки-хозяина, трансформированной для экспрессии антитела, антитела, выделенные из рекомбинантной комбинаторной библиотеки антител, и антитела, полученные, экспрессированные, созданные или выделенные любыми другими способами, которые охватывают сплайсинг последовательностей генов человеческих иммуноглобулинов с другими последовательностями ДНК, или антитела, созданные *in vitro* путем обмена плеч Fab с получением биспецифических антител.

Термин «моноклональное антитело» в настоящем документе относится к препарату молекул антитела одномолекулярной композиции. Композиция моноклонального антитела демонстрирует одинарную специфичность связывания и аффинность к конкретному эпитопу или, в случае биспецифического моноклонального антитела, двойную специфичность связывания к двум отдельным эпитопам.

При использовании в настоящем документе термин «эпитоп» означает часть антигена, с которым специфически связывается антитело. Как правило, эпитопы состоят из химически активных (таких как полярные, неполярные или гидрофобные) поверхностных группировок фрагментов, таких как боковые цепи аминокислот или полисахаридов, и они могут иметь конкретные характеристики трехмерной структуры, а также конкретные характеристики заряда. Эпитетоп может быть образован из смежных и/или несмежных аминокислот, образующих конформационный пространственный блок. В случае несмежного эпитетопа аминокислоты из разных участков линейной последовательности антигена подходят близко друг к другу в трехмерном пространстве благодаря сворачиванию молекулы белка.

Термин «вариант» в настоящем документе относится к полипептиду или полинуклеотиду, который отличается от эталонного полипептида или эталонного полинуклеотида одной или более модификациями, например, заменами, вставками или делециями.

Термины «синергия», «синергизм» или «синергетический» означают эффект комбинации, превышающий ожидаемый аддитивный эффект.

Термин «в комбинации с» в настоящем документе означает, что два или более терапевтических средства вместе можно вводить субъекту в смеси, одновременно в виде отдельных агентов или последовательно в виде отдельных агентов в любом порядке.

Термины «лечить» или «лечение» относятся к терапевтическому лечению, при котором целью является замедление течения (уменьшение) нежелательного физиологического изменения или заболевания, такого как развитие, увеличение объема или распространение опухоли или опухолевых клеток, или же достижение благоприятного или желаемого клинического результата в ходе лечения. Преимущественные или желательные клинические результаты включают в себя ослабление симптомов, уменьшение степени заболевания, стабилизацию (т. е. отсутствие ухудшения) состояния заболевания, задержку или замедление прогрессирования заболевания, облегчение или временное улучшение болезненного состояния и ремиссию (частичную или полную), как обнаруживаемые, так и не обнаруживаемые. Термин «лечение» может также означать

продление времени жизни по сравнению с ожидаемым в отсутствие лечения субъекта. К требующим лечения относятся субъекты, у которых уже отмечаются нежелательные физиологические изменения или заболевание, а также субъекты, склонные к физиологическим изменениям или заболеванию.

Выражение «ингибитирует рост» (например, в отношении клеток, таких как опухолевые клетки) относится к измеримому снижению роста клеток *in vitro* или *in vivo* при приведении их в контакт с терапевтическим средством или комбинацией терапевтических или лекарственных средств по сравнению с ростом тех же клеток, растущих в соответствующих контрольных условиях, хорошо известных специалистам в данной области. Ингибирование роста клетки *in vitro* или *in vivo* может составлять, по меньшей мере, около 10%, 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 80%, 90%, 99% или 100%. Ингибирование роста клеток может происходить в соответствии с разнообразными механизмами, например, посредством антителозависимой клеточно-опосредованной цитотоксичности (ADCC), антителозависимого клеточного фагоцитоза (ADCP), комплемент-зависимой цитотоксичности (CDC), апоптоза, некроза, ингибирования ферментативной активности CD38 или ингибирования пролиферации клеток.

Термин «терапевтически эффективное количество» относится к количеству, эффективному в дозировках и в течение периодов времени, необходимых для достижения желаемого терапевтического результата. Терапевтически эффективное количество может изменяться в зависимости от таких факторов, как состояние заболевания, возраст, пол и масса тела субъекта, а также от способности терапевтического средства или комбинации терапевтических средств вызывать у субъекта желаемый ответ. Примеры показателей эффективного терапевтического средства или комбинации терапевтических средств включают, например, улучшение самочувствия пациента, сокращение опухолевой нагрузки, прекращение или замедление роста опухоли и/или отсутствие метастазирования раковых клеток в другие участки организма.

В одном из вариантов осуществления изобретения, описанном в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов

осуществления предлагается способ лечения субъекта с острым миелолейкозом (ОМЛ), включающий введение требующему этого субъекту антитела к CD38 в течение времени, достаточного для лечения ОМЛ.

В другом варианте осуществления изобретения, описанном в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления предлагается способ лечения субъекта с острым миелолейкозом (ОМЛ), включающий введение требующему этого субъекту антитела к CD38, которое конкурирует за связывание CD38 с антителом, содержащим вариабельную область тяжелой цепи (VH) с SEQ ID NO: 4 и вариабельную область легкой цепи (VL) с SEQ ID NO: 5, в течение времени, достаточного для лечения ОМЛ.

В другом варианте осуществления изобретения, описанном в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления предлагается способ лечения субъекта с острым миелолейкозом (ОМЛ), включающий введение требующему этого субъекту антитела к CD38, которое связывается с областью SKRNIQFSCKNIYR (SEQ ID NO: 2) и областью EKVQTLEAWVIHGG (SEQ ID NO: 3) человеческого CD38 (SEQ ID NO: 1), в течение времени, достаточного для лечения ОМЛ.

Антитело к CD38 связывается с областью SKRNIQFSCKNIYR (SEQ ID NO: 2) и областью EKVQTLEAWVIHGG (SEQ ID NO: 3) человеческого CD38 (SEQ ID NO: 1), если антитело связывается, по меньшей мере, с 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13 или 14 аминокислотными остатками в последовательности SEQ ID NO: 2 и SEQ ID NO: 3. В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, в том числе в перечисленных ниже пронумерованных вариантах осуществления, антитело к CD38 связывает, по меньшей мере, одну аминокислоту в области SKRNIQFSCKNIYR (SEQ ID NO: 2) и, по меньшей мере, одну аминокислоту в области EKVQTLEAWVIHGG (SEQ ID NO: 3) человеческого CD38 (SEQ ID NO: 1). В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, в том числе в перечисленных ниже пронумерованных вариантах осуществления, антитело к CD38 связывает, по меньшей мере, две аминокислоты в

области SKRNIQFSCKNIYR (SEQ ID NO: 2) и, по меньшей мере, две аминокислоты в области EKVQTLEAWVIHGG (SEQ ID NO: 3) человеческого CD38 (SEQ ID NO: 1). В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, в том числе в перечисленных ниже пронумерованных вариантах осуществления, антитело к CD38 связывает, по меньшей мере, три аминокислоты в области SKRNIQFSCKNIYR (SEQ ID NO: 2) и, по меньшей мере, три аминокислоты в области EKVQTLEAWVIHGG (SEQ ID NO: 3) человеческого CD38 (SEQ ID NO: 1). В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, в том числе в перечисленных ниже пронумерованных вариантах осуществления, антитело к CD38 связывает, по меньшей мере, остатки KRN в области SKRNIQFSCKNIYR (SEQ ID NO: 2) и, по меньшей мере, остатки VQLT (SEQ ID NO: 14) в области EKVQTLEAWVIHGG (SEQ ID NO: 3) человеческого CD38 (SEQ ID NO: 1).

Примером антитела, которое связывается с областью SKRNIQFSCKNIYR (SEQ ID NO: 2) и областью EKVQTLEAWVIHGG (SEQ ID NO: 3) человеческого CD38 (SEQ ID NO: 1) или как минимум с остатками KRN и VQLT (SEQ ID NO: 14), как показано выше, является даратумумаб (см. международную патентную публикацию № WO2006/0998647). Даратумумаб содержит аминокислотные последовательности VH и VL, показанные в SEQ ID NO: 4 и 5 соответственно, CDR тяжелой цепи HCDR1, HCDR2 и HCDR3 с SEQ ID NO: 6, 7 и 8 соответственно и CDR легкой цепи LCDR1, LCDR2 и LCDR3 с SEQ ID NO: 9, 10 и 11 соответственно, и является подтипом IgG1/κ. Аминокислотная последовательность тяжелой цепи даратумума показана в SEQ ID NO: 12, а аминокислотная последовательность легкой цепи показана в SEQ ID NO: 13.

В одном варианте осуществления изобретения, описанном в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления предлагается способ лечения субъекта с острым миелолейкозом (ОМЛ), включающий введение требующему этого субъекту антитела к CD38, содержащего вариабельную область тяжелой цепи (VH) и вариабельную область легкой цепи (VL)

последовательностей SEQ ID NO: 4 и 5 соответственно, в течение времени, достаточного для лечения ОМЛ.

В одном варианте осуществления изобретения, описанном в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления предлагается способ лечения субъекта с острым миелолейкозом (ОМЛ), включающий введение требующему этого субъекту антитела к CD38, содержащего CDR тяжелой цепи HCDR1, HCDR2 и HCDR3 с SEQ ID NO: 6, 7 и 8 соответственно и CDR легкой цепи LCDR1, LCDR2 и LCDR3 с SEQ ID NO: 9, 10 и 11 соответственно, в течение времени, достаточного для лечения ОМЛ.

SEQ ID NO: 1

MANCEFSPVSGDKPCCRLSRRAGLCLGVSIILVLILVVVLAVVVPRWRQQWSPGTTKRF  
PETVLARCVKYTEIHPEMRHVDCQSVWDAFKGAFISKHPCNITEEDYQPLMKGQTVPCKIL  
LWSRIKDLAHQFTQVQRDMFTLEDLLGYLADDLTWC GefNTSKINYQSCP DWRKDCSNNPVSV  
FWKTVSRRFAEAACDVVHVMLNGSRSKI FDKNSTFGSVEVHNLQPEKVQTLEAWVIHGGREDSR  
DLCQDPTIKELESIISKRNIQFSCKNIYRPDKFLQCVKNPEDSSCTSEI

SEQ ID NO: 2

SKRNIQFSCKNIYR

SEQ ID NO: 3

EKVQTLEAWVIHGG

SEQ ID NO: 4

EVQLLESGGGLVQPGGSLRLSCAVSGFTFNSFAMSWVRQAPGKGLEWVSA  
ISGSGGTYYADSVKGRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYFCAKDK  
ILWFGEPVFDYWQGTLTVSS

SEQ ID NO: 5

EIVLTQSPATLSLSPGERATLSCRASQSVSSYLAWYQQKPGQAPRLLIYD  
ASN RATGIPARFSGSGSGTDFTLTISSEPEDFAVYYCQQRSNWPPTFGQ  
GTKVEIK

SEQ ID NO: 6

SFAMS

SEQ ID NO: 7

AISGSGGGTYYADSVKG

SEQ ID NO: 8

DKILWFGEPVFDY

SEQ ID NO: 9

RASQSVSSYLA

SEQ ID NO: 10

DASN RAT

SEQ ID NO: 11

QQRSNWPPTF

SEQ ID NO: 12

EVQLLESGGGLVQPQGGLRLSCAVSGFTFNSFAMSWVRQAPGKGLEWVSAISGSGGGTY  
 YADSVKGRFTISR DNS KNTLYLQMNSLRAEDTAVYFCAKDKILWFGE PVFDYWGQGT LTVSSA  
 STKGPSVFPLAPSSKSTSGGTAALGCLVKDYFPEPVTVWN SGA LTSGVHTFP AVLQSSGLYSL  
 SS VVTVPSSSLGTQTYICNVN HKPSNTKVDKRVEPKSCDKTHCPCPAPELLGGPSVFLFPPK  
 PKDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNWYVDGVEVHNAKTPREEQYNSTYRVVSVLTVLH  
 QDWLNGKEYKCKVSNKALPAPIEKTISKAKGQPREPQVYTLPPSREEMTKNQVSLTCLVKGFYP  
 SDIAVEWESNGQOPENNYKTTPPVLDSDGSFFLYSKLTVDKSRWQQGNVFSCSVMHEALHNHYTQ  
 KSLSLSPGK

SEQ ID NO: 13

EIVLTQSPATLSLSPGERATLSCRASQSVSSYLA WYQQKPGQAPRLLIYDASN RATGIP  
 ARFSGSGSGTDFTLTISLEPEDFAVYYCQQRSNWPPTFGQGTKVEIKRTVAAPS FIFPPSDE  
 QLKSGTASVVCLNNFYPREAKVQWKVDNALQSGNSQESVTEQDSKDSTYSLSTL SKADYE  
 KHKVYACEVTHQGLSSPVTKSFNR GEC

SEQ ID NO: 14

VQLT

Антитела можно оценивать по их конкуренции с дарatumумабом, имеющим VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, в отношении связывания CD38 с применением хорошо известных методов *in vitro*. В примере метода клетки CHO, рекомбинантно экспрессирующие CD38, могут инкубироваться с немеченным дарatumумабом в течение 15 мин при 4 °C с последующим инкубированием с избытком флуоресцентно меченного тестового антитела в течение 45 мин при 4 °C. После промывания в фосфатно-солевом буферном растворе с бычьим сывороточным альбумином (PBS/BSA) можно проводить измерение флуоресценции проточной цитометрией с помощью стандартных методов. В другом примере способа внеклеточный участок человеческого CD38 может быть нанесен на поверхность планшета для ELISA. В течение около 15 минут может добавляться избыток немеченого дарatumумаба, а впоследствии могут добавляться

биотинилированные тестовые антитела. После промывок в PBS/Tween можно выявлять связывание тестового биотинилированного антитела с помощью конъюгированного с пероксидазой хрена (HRP) стрептавидина и обнаруживать сигнал с помощью стандартных методов. Очевидно, что в конкурентных анализах дарatumумаб может быть меченый, а тестовое антитело – немеченым. Тестовое антитело конкурирует с дарatumумабом, если дарatumумаб ингибитирует связывание тестового антитела или тестовое антитело ингибитирует связывание дарatumумаба на 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 80%, 85%, 90%, 95% или 100%. Можно дополнительно определить эпитоп тестового антитела, например, путем пептидного картирования или посредством анализов с защитой водорода/дейтерия с помощью известных методов, или же посредством определения структуры кристалла.

Антитела, связывающиеся с одной и той же областью на CD38, такие как дарatumумаб, могут быть получены, например, путем иммунизации мышей пептидами, имеющими аминокислотные последовательности, показанные в SEQ ID NO: 2 и 3, с помощью стандартных способов, а также как описано в настоящем документе. Дополнительная оценка антител может проводиться, например, путем анализа конкуренции между дарatumумабом и тестовым антителом за связывание с CD38, как описано в настоящем документе и с использованием хорошо известных методов *in vitro*.

К другим примерам антител к CD38, которые могут применяться в любом варианте осуществления настоящего изобретения, описанном в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления, относятся перечисленные ниже.

mAb003, содержащее последовательности VH и VL SEQ ID NO: 15 и 16 соответственно, и описанное в патенте США № 7,829,693. VH и VL mAb003 могут экспрессироваться в виде IgG1/κ.

SEQ ID NO: 15

QVQLVQSGAEVKKPGSSVKVSCKASGGTFSSYAFSWVRQAPGQGLEWMGRVIPFLGIAN  
SAQKFQGRVTITADKSTSTAY

MDLSSLRSEDTAVYYCARDIDIAALGPFDYWGQGTLVTVSSAS

SEQ ID NO: 16

DIQMTQSPSSLSASVGDRVТИTCRASQGISSWLAWYQQKPEKAPKSLIYAASSLQSGVP  
SRFSGSGSGTDFTLTISLQPEDFATYYCQQYNSYPRTFGQGTKVEIK;

mAb024, содержащее последовательности VH и VL SEQ ID NO: 17 и 18 соответственно, описанное в патенте США № 7,829,693. VH и VL mAb024 могут экспрессироваться в виде IgG1/κ.

SEQ ID NO: 17

EVQLVQSGAEVKPGESLKISCKGSGYSFSNYWIGWVRQMPGKGLEWMGIIYPHDSDAR  
YSPSFQGQVTFSADKSISTAYLQWSSLKASDTAMYYCARHVGWGSRYWYFDLWGRGTLTVSS

SEQ ID NO: 18

EIVLTQSPATLSLSPGERATLSCRASQSVSSYLAWYQQKPGQAPRLLIYDASN RATGIP  
ARFSGSGSGTDFTLTISLEPEDFAVYYCQQRSNWPPTFGQGTKVEIK;

MOR-202 (MOR-03087), содержащее последовательности VH и VL SEQ ID NO: 19 и 20 соответственно, описанное в патенте США № 8,088,896. VH и VL MOR-202 могут экспрессироваться в виде IgG1/κ.

SEQ ID NO: 19

QVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFTFSSYYMNVRQAPGKGLEWVSGISGDPSNTY  
YADSVKGRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCARDLPLVYTGFAYWGQGTLTVSS

SEQ ID NO: 20

DIELTQPPSVS VAPGQTARI SCGDNL RHYYVYWYQQKPGQAPVLVIYGDSKRPSGIPE  
RFSGSN SGN TATLTISGTQA EDEADYYCQTYTG GASLVFGGGTKL TVLGQ;

Изатуксимаб, содержащий последовательности VH и VL SEQ ID NO: 21 и 22 соответственно, описанный в патенте США № 8,153,765. VH и VL изатуксимаба могут экспрессироваться в виде IgG1/κ.

SEQ ID NO 21:

QVQLVQSGAEVAKPGTSVKLSCKASGYTF TDYWMQWVKQRPGQGLEWIGT  
IYPGDGDTGYAQKFQGKATLTADKSSKT VYMHLSSLASED SAVYYCARGD  
YYGSNSLDYWGQGTSVTVSS

SEQ ID NO: 22:

DIVMTQSHLSMSTSLGDPVSITCKASQDVSTVVAWYQQKPGQSPRRLIYS  
ASYRYIGVPDRFTGSGAGTDFTFTISSVQAEDLAVYYCQQHYSPPYTFGG  
GTKLEIK.

Другие примеры антител к CD38, которые можно применять в способах изобретения, включают антитела, описанные в международной патентной публикации №. WO05/103083, международной

патентной публикации №. WO06/125640, международной патентной публикации №. WO07/042309, международной патентной публикации № WO08/047242 или международной патентной публикации № WO14/178820.

В другом варианте осуществления изобретения, описанном в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления предлагается способ лечения субъекта с острым миелолейкозом (ОМЛ), включающий введение требующему этого субъекту антитела к CD38, содержащего вариабельную область тяжелой цепи (VH) и вариабельную область легкой цепи (VL) последовательностей SEQ ID NO: 15 и 16 соответственно, в течение времени, достаточного для лечения ОМЛ.

В другом варианте осуществления изобретения, описанном в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления предлагается способ лечения субъекта с острым миелолейкозом (ОМЛ), включающий введение требующему этого субъекту антитела к CD38, содержащего вариабельную область тяжелой цепи (VH) и вариабельную область легкой цепи (VL) последовательностей SEQ ID NO: 17 и 18 соответственно, в течение времени, достаточного для лечения ОМЛ.

В другом варианте осуществления изобретения, описанном в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления предлагается способ лечения субъекта с острым миелолейкозом (ОМЛ), включающий введение требующему этого субъекту антитела к CD38, содержащего вариабельную область тяжелой цепи (VH) и вариабельную область легкой цепи (VL) последовательностей SEQ ID NO: 19 и 20 соответственно, в течение времени, достаточного для лечения ОМЛ.

В другом варианте осуществления изобретения, описанном в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления предлагается способ лечения субъекта с острым миелолейкозом (ОМЛ), включающий введение требующему этого субъекту

антитела к CD38, содержащего вариабельную область тяжелой цепи (VH) и вариабельную область легкой цепи (VL) последовательностей SEQ ID NO: 21 и 22 соответственно, в течение времени, достаточного для лечения ОМЛ.

Участок Fc антитела может опосредовать эффекторные функции антитела, такие как антителозависимая клеточно-опосредованная цитотоксичность (ADCC), антителозависимый клеточный фагоцитоз (ADCP) или комплемент-зависимая цитотоксичность (CDC). Такая функция может быть опосредована связыванием эффекторного (-ых) домена (-ов) Fc с рецептором Fc на иммунной клетке с фагоцитарной или лизической активностью или связыванием эффекторного (-ых) домена (-ов) Fc с компонентами системы комплемента. Как правило, эффект (-ы), опосредованный (-ые) Fc-связывающими клетками или компонентами комплемента, приводят к ингибиции и/или истощению популяции клеток-мишеней, например CD38-экспрессирующих клеток. Изотипы IgG человека IgG1, IgG2, IgG3 и IgG4 показывают различную способность к выполнению эффекторных функций. ADCC может быть опосредована IgG1 и IgG3, ADCP может быть опосредован IgG1, IgG2, IgG3 и IgG4, а CDC может быть опосредована IgG1 и IgG3.

В описанных в настоящем документе способах и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 имеет изотип IgG1, IgG2, IgG3 или IgG4.

В описанных в настоящем документе способах и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 индуцирует посредством апоптоза уничтожение клеток ОМЛ, которые экспрессируют CD38.

Антитела к CD38, применяемые в способах, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления, могут индуцировать уничтожение клеток ОМЛ посредством апоптоза. Способы оценки апоптоза хорошо известны и включают, например, окрашивание аннексином IV с помощью стандартных методов. Антитела к CD38, применяемые в способах изобретения, могут индуцировать апоптоз около 10%, 15%, 20%,

25%, 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 100% клеток.

В описанных в настоящем документе способах и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 индуцирует посредством ADCC уничтожение клеток ОМЛ, которые экспрессируют CD38.

В описанных в настоящем документе способах и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 индуцирует посредством CDC уничтожение клеток ОМЛ, которые экспрессируют CD38.

В описанных в настоящем документе способах и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 индуцирует посредством ADCP уничтожение клеток ОМЛ, которые экспрессируют CD38.

В описанных в настоящем документе способах и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 индуцирует посредством ADCC и CDC уничтожение клеток ОМЛ, которые экспрессируют CD38.

Термин «антителозависимая клеточная цитотоксичность», или «антителозависимая клеточно-опосредованная цитотоксичность», или «ADCC» представляет собой механизм индукции гибели клеток, который зависит от взаимодействия покрытых антителами клеток-мишеней с эфекторными клетками, обладающими лизической активностью, например естественными клетками-киллерами, моноцитами, макрофагами и нейтрофилями, посредством гамма-рецепторов Fc $\gamma$ R, экспрессирующихся на эфекторных клетках. Например, NK-клетки экспрессируют Fc $\gamma$ RIIa, тогда как моноциты экспрессируют Fc $\gamma$ RI, Fc $\gamma$ RII и Fc $\gamma$ RIIa. Гибель покрытых антителами клеток-мишеней, таких как CD38-экспрессирующие клетки, происходит в результате активности эфекторных клеток через секрецию мембранных порообразующих белков и протеаз. Для оценки ADCC-активности

антитела к CD38 это антитело можно добавлять к CD38-экспрессионным клеткам в комбинации с эффекторными клетками иммунной системы, которые могут быть активированы комплексами антиген-антитело, что приводит к цитолизу клетки-мишени. Цитолиз по существу обнаруживают по высвобождению из лизированных клеток метки (например, радиоактивных субстратов, флуоресцентных красителей или естественных внутриклеточных белков). Примеры эффекторных клеток для таких анализов включают мононуклеарные клетки периферической крови (PBMC) и NK-клетки. Примеры клеток-мишней включают клетки Дауди (ATCC® CCL-213™) или опухолевые клетки В-клеточного лейкоза или лимфомы, экспрессирующие CD38. В примере анализа клетки-мишени метят  $^{51}\text{Cr}$  в течение 2 часов и тщательно промывают. Концентрацию клеток-мишней могут корректировать до  $1 \times 10^6$  клеток/мл, и добавляют антитела к CD38 в различных концентрациях. Проведение анализа начинают посредством добавления клеток Дауди в соотношении эффекторная клетка: клетка-мишень, равном 40: 1. После инкубирования в течение 3 ч при 37°C проведение анализа прекращают путем центрифугирования, и на сцинтилляционном счетчике измеряют высвобождение  $^{51}\text{Cr}$  из лизированных клеток. Процентное значение клеточной цитотоксичности можно рассчитывать как % максимального лизиса, который можно индуцировать путем добавления к клеткам-мишням 3% хлорной кислоты. Антитела к CD38, применяемые в способах изобретения, могут индуцировать ADCC на уровне около 20%, 25%, 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 100% по сравнению с контролем (лизис клеток, индуцированный 3% хлорной кислотой).

Термин «антителозависимый клеточный фагоцитоз» (ADCP) относится к механизму уничтожения покрытых антителами клеток-мишней путем интернализации фагоцитарными клетками, такими как макрофаги или дендритные клетки. ADCP может оцениваться с помощью моноцитарных макрофагов в качестве эффекторных клеток и клеток Дауди (ATCC® CCL-213™) или опухолевых клеток В-клеточного лейкоза или лимфомы, экспрессирующих CD38, в качестве клеток-мишней, сконструированных с целью экспрессии зеленого

флуоресцентного белка (GFP) или другой меченой молекулы. Соотношение эffекторная клетка: клетка-мишень может составлять, например, 4: 1. Эffекторные клетки можно инкубировать с клетками-мишениями в течение 4 часов, с антителом к CD38 или без него. После инкубации клетки можно отделить с помощью аккутазы. Идентификацию макрофагов можно провести с помощью антител к CD11b и к CD14, связанных с флуоресцентной меткой, и можно определить процентное значение фагоцитоза на основании % флуоресцирующего GFP в макрофагах CD11<sup>+</sup>CD14<sup>+</sup> с помощью стандартных методов. Антитела к CD38, применяемые в способах изобретения, могут индуцировать ADCP на уровне около 20%, 25%, 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 100%.

Термин «комплément-зависимая цитотоксичность», или «CDC», относится к механизму индукции гибели клеток, в рамках которого эffекторный домен Fc связанного с мишенью антитела связывает и активирует компонент комплемента C1q, который в свою очередь активирует каскад комплемента, приводящий к гибели клетки-мишени. Активация комплемента может также приводить к осаждению компонентов комплемента на поверхности клеток-мишеней, что способствует проявлению ADCC посредством связывания на лейкоцитах с рецепторами комплемента (например, CR3). CDC для CD38-экспрессирующих клеток может измеряться, например, путем высеивания клеток Дауди в количестве  $1 \times 10^5$  клеток/лунка (50 мкл/лунка) в RPMI-В (RPMI с добавлением 1% BSA), добавления 50 мкл антител к CD38 в лунки до конечной концентрации в диапазоне 0-100 мкг/мл, инкубирования реакционной смеси в течение 15 мин при комнатной температуре, добавления в лунки 11 мкл объединенной человеческой сыворотки и инкубирования реакционной смеси в течение 45 мин при 37 °C. Процентное количество (%) лизированных клеток может определяться как % окрашенных пропидий-йодидом клеток при анализе FACS с помощью стандартных методов. Антитела к CD38, применяемые в способах изобретения, могут индуцировать CDC на уровне около 20%, 25%, 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 100%.

Способность моноклональных антител индуцировать ADCC можно усилить путем конструирования их олигосахаридного компонента. Человеческий IgG1 или IgG3 является N-гликозилированным по Asn297, как большинство гликанов в хорошо известных 2-антенарных формах G0, G0F, G1, G1F, G2 или G2F. Антитела, продуцируемые несконструированными клетками CHO, как правило, имеют содержание фукозы в гликанах около, по меньшей мере, 85%. Удаление центральной фукозы из олигосахаридов типа 2-антенарного комплекса, присоединенных к областям Fc, усиливает ADCC антител посредством улучшенного связывания FcγRIIIa без изменения связывания с антигеном или CDC-активности. Такие mAb можно получать с помощью различных способов, которые, по имеющимся данным, приводят к успешной экспрессии антител с относительно высокой степенью дефукозилирования, несущих Fc-олигосахариды типа 2-антенарного комплекса, такими способами, как контроль осмоляльности культуральной среды (Konno *et al.*, Cytotechnology 64:249-65, 2012), применение в качестве линии клеток-хозяев вариантной линии CHO Lec13 (Shields *et al.*, J Biol Chem 277:26733-26740, 2002), применение в качестве линии клеток-хозяев вариантной линии клеток CHO EB66 (Olivier *et al.*, MAbs;2(4), 2010; электронное издание до печатного издания; PMID:20562582), применение линии клеток гибридомы крыс YB2/0 в качестве линии клеток-хозяев (Shinkawa *et al.*, J Biol Chem 278:3466-3473, 2003), введение малой интерферирующей РНК, специфичной к гену α 1,6-фукозилтрансферазы (FUT8) (Mori *et al.*, Biotechnol Bioeng 88:901-908, 2004), или коэкспрессия β-1,4-N-ацетилглюкозаминилтрансферазы III и α-маннозидазы II комплекса Гольджи, или применение сильного ингибитора альфа-маннозидазы I, кифунензина (Ferrara *et al.*, J Biol Chem 281:5032-5036, 2006, Ferrara *et al.*, Biotechnol Bioeng 93:851-861, 2006; Xhou *et al.*, Biotechnol Bioeng 99:652-65, 2008). ADCC, вызываемая антителами к CD38, которые применяются в способах изобретения и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления, может также усиливаться за счет некоторых замен в Fc антитела. Примерами замен являются,

например, замены в положениях аминокислот 256, 290, 298, 312, 356, 330, 333, 334, 360, 378 или 430 (нумерация остатков соответствует EU-индексу), как описано в патенте США № 6,737,056.

В некоторых описанных в настоящем документе способах и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитела к CD38 содержат замену в Fc антитела.

В некоторых описанных в настоящем документе способах и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитела к CD38 содержат замену в Fc антитела в положениях аминокислот 256, 290, 298, 312, 356, 330, 333, 334, 360, 378 или 430 (нумерация остатков соответствует EU-индексу).

В некоторых описанных в настоящем документе способах и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитела к CD38 обладает 2-антенарной гликановой структурой с содержанием фукозы в диапазоне от около 0% до около 15%, например, 15%, 14%, 13%, 12%, 11%, 10%, 9%, 8%, 7%, 6%, 5%, 4%, 3%, 2%, 1% или 0%.

В некоторых описанных в настоящем документе способах и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитела к CD38 обладает 2-антенарной гликановой структурой с содержанием фукозы около 50%, 40%, 45%, 40%, 35%, 30%, 25%, 20%, 15%, 14%, 13%, 12%, 11%, 10%, 9%, 8%, 7%, 6%, 5%, 4%, 3%, 2%, 1% или 0%.

Замены в Fc и сниженное содержание фукозы может усиливать активность ADCC антитела к CD38.

Термин «содержание фукозы» означает количество моносахарида фукозы в пределах сахаридной цепи в положении Asn297. Относительное количество фукозы представляет собой процентное содержание фукозосодержащих структур, относящихся ко всем гликоструктурам. Они могут быть охарактеризованы и количественно измерены посредством множества методов, например: 1) при помощи времяпролетной матрично-активированной лазерной

десорбции/ионизации (MALDI-TOF) образца, обработанного N-гликозидазой F (например, комплексные, гибридные, олигоманнозные и высокоманнозные структуры), как описано в международной патентной публикации № WO2008/077546; 2) посредством ферментативного высвобождения гликанов Asn297 с последующей дериватизацией и обнаружением/количественным определением посредством ВЭЖХ (СВЭЖХ) с обнаружением с помощью флуоресценции и/или ВЭЖХ-МС (СВЭЖХ-МС); 3) анализом интактного белка нативного или восстановленного mAb с обработкой гликанов Asn297 или без нее с помощью Endo S или другого фермента, который расщепляет связь между первым и вторым моносахаридами GlcNAc, сохраняя фукозу присоединенной к первому GlcNAc; 4) расщеплением mAb на составляющие пептиды посредством ферментативного расщепления (например, трипсином или эндопептидазой Lys-C) и последующим разделением, обнаружением и количественным определением посредством ВЭЖХ-МС (СВЭЖХ-МС) или 5) отделением олигосахаридов mAb от белка mAb на Asn 297 посредством специфического ферментативного дегликозилирования с помощью PNGase F. Высвобожденные олигосахариды можно метить флуорофором, разделять и идентифицировать различными вспомогательными методиками, которые позволяют точно охарактеризовать структуры гликанов посредством масс-спектрометрии с матрично-активированной лазерной десорбией/ионизацией (MALDI) путем сравнения экспериментальных масс с теоретическими массами, определять степень сиалирирования ионообменной ВЭЖХ (GlycoSep C), разделять и количественно измерять формы олигосахаридов по критерию гидрофильности посредством ВЭЖХ с обычной фазой (GlycoSep N) и разделять и количественно измерять олигосахариды посредством высокоэффективного капиллярного электрофореза с лазер-индуцированной флуоресценцией (HPCE-LIF).

Определение «низкофукозный» или «с низким содержанием фукозы» в настоящей заявке относится к антителам с содержанием фукозы около 0-15%.

Определение «нормофукозный» или «с нормальным содержанием фукозы» в настоящем документе относится к антителам с содержанием фукозы более около 50%, как правило, более около 60%, 70%, 80% или более 85%.

Антитела к CD38, применяемые в способах, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления, могут индуцировать уничтожение клеток ОМЛ посредством модуляции ферментативной активности CD38. CD38 представляет собой многофункциональный энзим с активностью АДФ-рибозилклазы, катализирующей образование циклической АДФ-рибозы (цАДФР) и АДФР из НАД. CD38 также катализирует обмен никотинамидной группы НАД<sup>+</sup> на никотиновую кислоту в условиях кислой среды с получением НКАДФ<sup>+</sup> (никотиновая кислота-адениндинуклеотидфосфат). Модуляцию ферментативной активности CD38 человека антителами к CD38, применяемыми в способах изобретения, можно измерять в анализе, описанном в публикации Graeff *et al.*, J. Biol. Chem. 269, 30260-30267 (1994). Например, субстрат НГД<sup>+</sup> можно инкубировать с CD38, а модуляцию продукции циклической ГДФ-рибозы (цГДФР) можно отслеживать спектрофотометрически по возбуждению на длине волны 340 нм и испусканию на длине волны 410 нм в различные моменты времени после добавления антитела в различных концентрациях. Ингибиование синтеза цАДФР можно определять в соответствии с методом ВЭЖХ, описанным в публикации Munshi *et al.*, J. Biol. Chem. 275, 21566--21571 (2000). Антитела к CD38, применяемые в способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления, могут ингибировать ферментативную активность CD38 на, по меньшей мере, около 20%, 25%, 30%, 35%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 100%.

В некоторых способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 содержит последовательности определяющих комплементарность областей тяжелой цепи (HCDR) 1 (HCDR1), 2 (HCDR2) и 3 (HCDR3) с SEQ ID NO: 6, 7 и 8 соответственно.

В некоторых способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без

исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 содержит последовательности определяющих комплементарность областей легкой цепи (LCDR) 1 (LCDR1), 2 (LCDR2) и 3 (LCDR3) с SEQ ID NO: 9, 10 и 11 соответственно.

В некоторых способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 содержит последовательности определяющих комплементарность областей тяжелой цепи (HCDR) 1 (HCDR1), 2 (HCDR2) и 3 (HCDR3) с SEQ ID NO: 6, 7 и 8 соответственно и последовательности определяющих комплементарность областей легкой цепи (LCDR) 1 (LCDR1), 2 (LCDR2) и 3 (LCDR3) с SEQ ID NO: 9, 10 и 11 соответственно.

В некоторых способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 содержит вариабельную область тяжелой цепи (VH) с SEQ ID NO: 4 и вариабельную область легкой цепи (VL) с SEQ ID NO: 5.

В некоторых способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 содержит тяжелую цепь с SEQ ID NO: 12 и легкую цепь с SEQ ID NO: 13.

В некоторых способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 содержит тяжелую цепь, содержащую аминокислотную последовательность, которая на 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентична последовательности SEQ ID NO: 12, и легкую цепь, содержащую аминокислотную последовательность, которая на 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентична последовательности SEQ ID NO: 13.

Антитела, которые по существу идентичны антителу, содержащему тяжелую цепь с SEQ ID NO: 12 и легкую цепь с SEQ ID NO: 13, могут

использоваться в способах изобретения. Термин «по существу идентичный» в настоящем документе означает, что аминокислотные последовательности двух сравниваемых тяжелых цепей или легких цепей антител идентичны или имеют несущественные отличия. Несущественные отличия представляют собой замены 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 или 15 аминокислот в тяжелой цепи или легкой цепи антитела, не оказывающие отрицательного влияния на свойства антитела. Процентное значение идентичности можно определять, например, путем попарного выравнивания с применением настроек по умолчанию в модуле AlignX программы Vector NTI v.9.0.0 (Invitrogen, г. Карлсбад, штат Калифорния, США). Белковые последовательности настоящего изобретения можно применять в качестве искомой последовательности при осуществлении поиска в общедоступных или патентованных базах данных, например, для идентификации родственных последовательностей. Примерами программ, используемых для выполнения таких поисков, являются программы XBLAST или BLASTP (<http://www.ncbi.nlm.nih.gov>) или пакет GenomeQuest™ (GenomeQuest, г. Вестборо, штат Массачусетс, США) с использованием настроек по умолчанию. Примеры замен, которые могут проводиться для антител к CD38, применяемых в способах изобретения, представляют собой, например, консервативные замены на аминокислоты, имеющие аналогичный заряд, гидрофобные свойства или стереохимические характеристики. Также могут осуществляться консервативные замены для улучшения свойств антитела, например стабильности или аффинности, или для улучшения эфекторных функций антитела. Можно осуществить 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14 или 15 аминокислотных замен, например, в тяжелой или легкой цепи антитела к CD38. Более того, любой нативный остаток в тяжелой или легкой цепи также можно замещать аланином, как ранее было описано в отношении аланин-сканирующего мутагенеза (MacLennan *et al.*, Acta Physiol Scand Suppl 643:55-67, 1998; Sasaki *et al.*, Adv Biophys 35:1-24, 1998). Специалисты в данной области могут определять желательные аминокислотные замены, когда такие замены необходимы. Аминокислотные замены могут быть осуществлены, например, с помощью ПЦР-мутагенеза (патент США № 4,683,195).

Библиотеки вариантов можно создавать с помощью хорошо известных способов, например путем применения случайных (NNK) или неслучайных кодонов, например кодонов DVK, кодирующих 11 аминокислот (Ala, Cys, Asp, Glu, Gly, Lys, Asn, Arg, Ser, Tyr, Trp), и скрининга библиотек на варианты с желательными свойствами. Созданные варианты можно тестировать на их связывание с CD38 и их способность индуцировать апоптоз или модулировать ферментативную активность CD38 с применением методов, описанных в настоящем документе.

В описанных в настоящем документе способах и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 может связывать CD38 человека в диапазоне значений аффинности ( $K_D$ ). В одном варианте осуществления в соответствии с изобретением и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 связывается с CD38 с  $K_D$ , равной или меньшей чем около  $1 \times 10^{-8}$  М, например,  $5 \times 10^{-9}$  М,  $1 \times 10^{-9}$  М,  $5 \times 10^{-10}$  М,  $1 \times 10^{-10}$  М,  $5 \times 10^{-11}$  М,  $1 \times 10^{-11}$  М,  $5 \times 10^{-12}$  М,  $1 \times 10^{-12}$  М,  $5 \times 10^{-13}$  М,  $1 \times 10^{-13}$  М,  $5 \times 10^{-14}$  М,  $1 \times 10^{-14}$  М или  $5 \times 10^{-15}$  М, или любой диапазон, входящий в приведенные выше значения, как определяется методом поверхностного плазмонного резонанса или методом Kinexa, которые используются специалистами в данной области. В одном примере значение аффинности равно  $1 \times 10^{-8}$  М или менее. В другом примере значение аффинности равно  $1 \times 10^{-9}$  М или менее.

В некоторых вариантах осуществления и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 представляет собой биспецифическое антитело. Области VL и/или VH существующих антител к CD38 или области VL и VH, идентифицированные *de novo*, как описано в настоящем документе, могут быть сконструированы с получением биспецифических полноразмерных антител. Такие биспецифические антитела могут быть получены путем модуляции взаимодействий СН3 в Fc антител с образованием биспецифических антител с помощью методик, таких

как описанные в патенте США № 7,695,936; международной патентной публикации № WO04/111233; патентной публикации США № US2010/0015133; патентной публикации США № US2007/0287170; международной патентной публикации № WO2008/119353; патентной публикации США № US2009/0182127; патентной публикации США № US2010/0286374; патентной публикации США № US2011/0123532; международной патентной публикации № WO2011/131746; международной патентной публикации № WO2011/143545; или патентной публикации США № US2012/0149876.

Например, биспецифические антитела в соответствии с изобретением можно создавать *in vitro* в бесклеточной среде, вводя асимметричные мутации в областях CH3 двух моноспецифических гомодимерных антител и образуя биспецифическое гетеродимерное антитело из двух исходных моноспецифических гомодимерных антител в восстановительных условиях, что способствует изомеризации дисульфидной связи, в соответствии со способами, описанными в международной патентной публикации № WO2011/131746. В этих способах первое моноспецифическое двухвалентное антитело (например, антитело к CD38) и второе моноспецифическое двухвалентное антитело конструируют так, чтобы они имели определенные замены в домене CH3, обеспечивающие стабильность гетеродимера; антитела инкубируют вместе в восстановительных условиях, достаточных, чтобы цистеины в шарнирной области подверглись изомеризации дисульфидной связи; и в результате обмена плечами Fab образуется биспецифическое антитело. Условия инкубирования можно оптимально вернуть к невосстановительным. К примерам пригодных для использования восстанавливающих агентов относятся 2-меркаптоэтиламин (2-MEA), дитиотреитол (DTT), дитиоэритритол (DTE), глутатион, три(2-карбоксиэтил)fosфин (TCEP), L-цистеин и бета-меркаптоэтанол, предпочтительно восстанавливающий агент выбирают из группы, состоящей из: 2-меркаптоэтиламина, дитиотреитола и три(2-карбоксиэтил)fosфина. Например, можно использовать инкубирование в течение, по меньшей мере, 90 мин при температуре, по меньшей мере, 20°C в присутствии, по меньшей мере, 25 mM 2-MEA или в присутствии, по меньшей мере,

0,5 мМ дитиотреитола при значении pH от 5 до 8, например, при pH=7,0 или при pH=7,4.

К возможным иллюстративным мутациям СН3 в первой тяжелой цепи и во второй тяжелой цепи биспецифического антитела относятся K409R и/или F405L.

Дополнительные биспецифические структуры, в которые могут быть встроены области VL и/или VH антител в соответствии с изобретением, могут представлять собой, например, иммуноглобулины с двойным вариабельным доменом (DVD) (международная патентная публикация № WO2009/134776) или структуры, включающие в себя различные димеризационные домены для соединения двух плеч антител с разной специфичностью, например «лейциновую застежку-молнию» или коллагеновые димеризационные домены (международная патентная публикация № WO2012/022811, патент США № 5,932,448; патент США № 6,833,441). DVD представляют собой полноразмерные антитела, содержащие тяжелую цепь, имеющую структуру VH1-линкер-VH2-СН, и легкую цепь, имеющую структуру VL1-линкер-VL2-CL, причем линкер является необязательным.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 конъюгировано с токсином. Способы конъюгации и приемлемые токсины хорошо известны.

Постановка диагноза ОМЛ проводится врачом в соответствии с существующими рекомендациями, например, в соответствии с классификация ОМЛ Всемирной организации здравоохранения (ВОЗ) (Bunning et al., World Health Organization Classification of Tumors, 3, pp 77-80; eds. Jaffe et al., Pathology and Genetics of Tumours of Haematopoietic and Lymphoid Tissues) и в соответствии с рекомендациями, предлагаемыми, например, Национальной всеобщей онкологической сетью ([http://www.nccn.org/professionals/\\_physician\\_gls/\\_f\\_guidelines.asp#site](http://www.nccn.org/professionals/_physician_gls/_f_guidelines.asp#site)). Классификация ВОЗ включает клинические особенности, цитогенетику, иммунофенотип, морфологию и генетику, чтобы определить биологически гомогенные подгруппы, имеющие

терапевтическое и прогностическое значение, и подразделяет ОМЛ на четыре основных подтипа: ОМЛ с рекуррентными генетическими аномалиями, ОМЛ с мультилинейной дисплазией, связанные с терапией ОМЛ и не включенный в другие категории ОМЛ.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ представляет собой ОМЛ с, по меньшей мере, одной генетической аномалией.

ОМЛ может быть связан с транслокацией между хромосомами 8 и 21, транслокацией или инверсией в хромосоме 16, транслокацией между хромосомами 15 и 17 или изменениями в хромосоме 11.

К распространенным хромосомным перестройкам, связанным с ОМЛ, относятся транслокации  $t(8; 21)(q22; q22)$  (AML1/ETO),  $inv(16)(p13; q22)$  или  $t(16; 16)(p13; q22)$ ; ( $CBF\beta/MYH11$ ) или  $t(15; 17)(q22; q12)$ ; (PML/RARA). Пациенты с такими благоприятными хромосомными транслокациями могут быть более восприимчивы к лечению и обеспечивать более высокие показатели полной ремиссии (CR).

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ связан с транслокацией между хромосомами 8 и 21, транслокацией или инверсией в хромосоме 16, транслокацией между хромосомами 15 и 17 или изменениями в хромосоме 11.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ связан с хромосомной аномалией  $t(8; 21)(q22; q22)$  (AML1/ETO),  $inv(16)(p13; q22)$  или  $t(16; 16)(p13; q22)$ ; ( $CBF\beta/MYH11$ ) или  $t(15; 17)(q22; q12)$ ; (PML/RARA).

Были выявлены соматические мутации в различных генах, которые были отнесены к связанным с патогенезом ОМЛ. К ним относятся мутации связанные с FMS тирозинкиназы-3 (FLT3), нуклеофосмина (NPM1), изоцитратдегидрогеназы-1 (IDH1), изоцитратдегидрогеназы-2 (IDH2), ДНК- (цитозин-5) -

метилтрансферазы-3 (DNMT3A), ССААТ/энхансер-связывающего белка альфа (СЕВРА), вспомогательного фактора-1 U2 малой ядерной РНК (U2AF1), энхансера белка Zeste 2 субъединицы ингибиторного комплекса-2 polycomb (EZH2), структурного сохранения хромосом 1A (SMC1A) и структурного сохранения хромосом 3 (SMC3) (The Cancer Genome Atlas Research Network; N Engl J Med 368:2059-74, 2013).

Активирующие мутации в гене FLT3 были описаны у около 20-30% пациентов с впервые установленным диагнозом ОМЛ. К ним относятся FLT3-ITD, внутренние мутации тандемной дупликации в результате дупликации и тандемной вставки частей окломембранныго домена гена FLT3 (Schnittger *et al.*, Blood 100:59-66, 2002) и мутации D835 в домене FLT3-киназы. Для пациентов с мутациями FLT3-ITD характерна сниженная общая выживаемость (OS) с повышенной частотой рецидивов (Kottaridis *et al.*, Blood 98: 1752-9, 2001; Yanada *et al.*, Leukemia 19: 1345-9, 2005).

Мутации в IDH1 и IDH2 присутствуют у около 15% пациентов с впервые установленным диагнозом. Мутации IDH1 включают замены R132H, R132X (X обозначает любую аминокислоту) и R100Q/R104V/F108L/R119Q/I130V, а мутации IDH2 включают замены R140Q и R172. Мутации IDH1/2 связывают с более неблагоприятным прогнозом, исключая IDH2<sup>R140Q</sup>, которая связана с несколько более продолжительной выживаемостью (Molenaar *et al.*, Biochim Biophys Acta 1846: 326-41, 2014). Частота мутации IDH1/2 нарастает по мере прогрессирования заболевания (Molenaar *et al.*, Biochim Biophys Acta 1846: 326-41, 2014).

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ связан с одной или более мутациями FMS тирозинкиназы-3 (FLT3), нуклеофосмина (NPM1), изоцитратдегидрогеназы-1 (IDH1), изоцитратдегидрогеназы-2 (IDH2), ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазы-3 (DNMT3A), ССААТ/энхансер-связывающего белка альфа (СЕВРА), вспомогательного фактора-1 U2 малой ядерной РНК (U2AF1), энхансера белка Zeste 2 субъединицы ингибиторного комплекса-2 polycomb (EZH2), структурного сохранения хромосом 1A (SMC1A) и структурного сохранения хромосом 3 (SMC3).

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ связан с одной или более мутациями FMS тирозинкиназы-3 (FLT3).

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ связан с FLT3-ITD.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ связан с одной или более мутациями изоцитратдегидрогеназы-1 (IDH1) или изоцитратдегидрогеназы-2 (IDH2).

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ связан с мутациями R132H, R132X или R100Q/R104V/F108L/R119Q/I130V в изоцитратдегидрогеназе-1 (IDH1).

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ связан с мутациями R140Q и R172 в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ представляет собой ОМЛ с мультилинейной дисплазией.

ОМЛ, связанный с мультилинейной дисплазией, характеризуется дисплазией в двух или более линиях миелоидных клеток и, по меньшей мере, 20% увеличением численности бластов в крови или костном мозге.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без

исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ представляет собой связанный с терапией ОМЛ.

Связанный с терапией ОМЛ является результатом ранее проводившейся химиотерапии и/или радиационной терапии и может проявляться через несколько лет после воздействия мутагенного агента. У более 90% пациентов со связанным с терапией ОМЛ наблюдаются хромосомные аномалии, включая аномалии в хромосомах 5 и/или 7.

Хромосомные перестройки можно идентифицировать с использованием хорошо известных методов, например флуоресцентной гибридизацией *in situ*, кариотипированием, саузерн-блоттингом или секвенированием.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ представляет собой недифференцированный ОМЛ (M0), ОМЛ с минимальным созреванием (M1), ОМЛ с созреванием (M2), острый миеломоноцитарный лейкоз (M4), острый моноцитарный лейкоз (M5), острый эритроидный лейкоз (M6), острый мегакариобластный лейкоз (M7), острый базофильный лейкоз, острый панмиелоз с фиброзом или миелоидную саркому.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ представляет собой ОМЛ в ремиссии.

Ремиссия ОМЛ обычно определяется по нормальному содержанию клеток в костном мозге с менее 5% бластов, нормальным показателям периферической крови  $> 100\ 000/\text{мм}^3$  тромбоцитов и  $> 1000/\text{мм}^3$  нейтрофилов.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ является рефрактерным или рецидивирующим.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов

осуществления пациент, имеющий ОМЛ, получает лечение идарубицином, цитарабином или гидроксимочевиной.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ представляет собой ОМЛ у взрослых.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления ОМЛ представляет собой ОМЛ у детей.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 вводят для индуцирования ремиссии, после ремиссии или в качестве поддерживающей терапии.

Для определения того, произошел ли у субъекта рецидив, имеет ли он резистентность, приобретенную резистентность или предрасположенность к приобретению резистентности к лечению лекарственным или терапевтическим средством, можно использовать различные качественные и/или количественные способы. Симптомы, которые могут быть связаны с рецидивом и/или резистентностью, включают, например, ухудшение или отсутствие улучшения самочувствия пациента, увеличение размера опухоли или опухолевой нагрузки, увеличение количества раковых клеток, прекращение или замедление торможения роста опухоли или опухолевых клеток и/или распространение раковых клеток в организме из одного места к другим органам, тканям или клеткам. Повторное появление или ухудшение различных симптомов, связанных с опухолью, также может быть показателем того, что у субъекта произошел рецидив или развилась резистентность или он является предрасположенным к развитию резистентности к лекарственному или терапевтическому средству. Симптомы, связанные с раковым заболеванием, могут варьировать в зависимости от типа ракового заболевания. Например, симптомы, связанные с ОМЛ, могут включать слабость, утомляемость, головокружение или озноб, головные боли, частые носовые кровотечения, частые кровоизлияния или кровоточивость десен.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 вводят в комбинации с, по меньшей мере, одним дополнительным лекарственным средством.

Для лечения ОМЛ могут использоваться цитарабин (цитозин арабинозид или ара-С) и/или антрациклиновые лекарственные средства, например, доксорубицин, даунорубицин, дауномицин, идарубицин и митоксантрон. К другим химиотерапевтическим лекарственным средствам, которые могут применяться для лечения ОМЛ, относятся гидроксимочевина (Hydrea®), децитабин (Dacogen®), кладрибин (Leustatin®, 2-CdA), флударабин (Fludara®), топотекан, этопозид (VP-16), 6-тиогуанин (6-TG), кортикостероидные лекарственные средства, например преднизон или дексаметазон (Decadron®), метотрексат (MTX), 6-меркаптопурин (6-MP) или азаситидин (Vidaza®).

К другим лекарственным средствам, которые могут применяться для лечения ОМЛ, относятся полностью транс-ретиноевая кислота (ATRA), третиноин или Vesanoid® и триоксид мышьяка (ATO, Trisenox®). ATRA и триоксид мышьяка могут применяться для лечения острого промиелоцитарного лейкоза.

В некоторых вариантах осуществления антитело к CD38 вводят пациенту в комбинации с цитарабином, даунорубицином/дауномицином, идарубицином, митоксантроном, гидроксимочевиной, децитабином, кладрибином, флударабином, топотеканом, этопозидом, 6-тиогуанином, кортикостероидом, преднизоном, дексаметазоном, метотрексатом, 6-меркаптопурином или азатидином.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитело к CD38 вводят пациенту в комбинации с децитабином.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов

осуществления антитела к CD38 вводят пациенту в комбинации с цитарабином и доксорубицином.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления субъект получал или будет получать радиотерапию.

Радиотерапия может представлять собой внешнее направленное излучение, радиационную терапию с модуляцией интенсивности (IMRT), сфокусированное облучение или может быть любой формой радиохирургии, включая гамма-нож, кибер-нож, Linac и внутритканевое облучение (например, имплантированные радиоактивные зерна, баллон GliaSite) и/или с хирургическим лечением.

К способам сфокусированного облучения, которые могут быть использованы, относятся стереотаксическая радиохирургия, фракционированная стереотаксическая радиохирургия и радиационная терапия с модуляцией интенсивности (IMRT). Очевидно, что стереотаксическая радиохирургия включает точную доставку излучения в опухолевую ткань, например, опухоли мозга, одновременно исключая попадание в окружающие нормальные ткани, не пораженные опухолью. Доза излучения, применяемая в ходе стереотаксической радиохирургии, может меняться обычно от 1 Гр до около 30 Гр и может включать промежуточные интервалы, включая, например, дозы от 1 до 5, 10, 15, 20, 25 и до 30 Гр. Поскольку при этом используются неинвазивные фиксирующие устройства, стереотаксическое облучение необязательно осуществлять в ходе разовой процедуры. План лечения можно надежным образом повторять ежедневно, тем самым позволяя воздействовать множественными дробными дозами облучения. При использовании для лечения опухоли в течение определенного времени радиохирургию называют «фракционированной стереотаксической радиохирургией» или FSR. Напротив, стереотаксическая хирургия предполагает облучение за один сеанс. Фракционированная стереотаксическая радиохирургия может обеспечивать высокий терапевтический индекс, т. е. высокий показатель уничтожения опухолевых клеток и низкий уровень

воздействия на здоровую ткань. Опухоль и здоровая ткань различным образом реагируют на высокие разовые дозы облучения по сравнению с дробными меньшими дозами облучения. Разовые высокие дозы облучения могут уничтожать больше здоровой ткани, чем несколько меньших доз облучения. Соответственно, множественные мелкие дозы облучения могут уничтожать больше опухолевых клеток, не затрагивая здоровую ткань. Доза излучения, применяемая в ходе фракционированной стереотаксической радиохирургии, может меняться обычно от 1 Гр до около 50 Гр и может включать промежуточные интервалы, например, дозы от 1 до 5, 10, 15, 20, 25, 30, 40 и до 50 Гр в гипофракционированных дозах. Может также использоваться радиационная терапия с модуляцией интенсивности (IMRT). IMRT представляет собой современный метод высокоточной трехмерной конформной радиационной терапии (3DCRT), который использует управляемые компьютером линейные ускорители для воздействия точными дозами облучения на злокачественную опухоль или конкретные области внутри опухоли. В 3DCRT форма профиля каждого луча облучения настраивается таким образом, чтобы соответствовать профилю мишени в видоискателе луча (BEV) с помощью многолепесткового коллиматора (MLC), который в результате обеспечивает несколько лучей. IMRT позволяет более точно настраивать дозу облучения в соответствии с трехмерной (3D) формой опухоли за счет модуляции интенсивности луча облучения во множество малых объемов. Соответственно, IMRT позволяет концентрировать более высокие дозы облучения на областях внутри опухоли, сводя к минимуму дозу облучения окружающих здоровых важнейших образований. IMRT улучшает возможность приведения в соответствие объема обработки с вогнутыми формами опухоли, например, если опухоль образуется вокруг уязвимой области, например, спинного мозга, или важного органа, или кровеносного сосуда.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления субъект подвергается трансплантации гематopoэтических стволовых клеток (HSCT).

В некоторых вариантах осуществления изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления всех и каждого из пронумерованных вариантов осуществления, перечисленных ниже, HSCT является аллогенной, аутологической или изогенной, т. е. донором является близнец. Аутологическая HSCT включает извлечение HSC у субъекта и замораживание полученных HSC. После миелоабляции хранимые HSC субъекта обратно трансплантируют субъекту. При аллогенной HSCT используют HSC, полученные у аллогенного донора HSC, у которого тип HLA совпадает с субъектом.

«Трансплантацией гематопоэтических стволовых клеток» называют трансплантацию стволовых клеток крови, полученных из костного мозга (в данном случае известную как трансплантация костного мозга), крови (например, периферической крови и крови пуповины) или амниотической жидкости.

«Проведение трансплантации гематопоэтических стволовых клеток» означает, что пациенту уже проведена, проводится или будет проводиться HSCT.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления всех и каждого из пронумерованных вариантов осуществления, перечисленных ниже, перед проведением HSCT пациент завершил курс химиотерапии и/или радиационной терапии.

Пациенты могут получать курс химиотерапии и/или радиационной терапии перед проведением HSCT (так называемая подготовка к трансплантации) для уничтожения некоторых или всех гематопоэтических клеток пациента перед трансплантацией. В случае аллогенной HSCT пациента могут также лечить иммунодепрессантами. Примером подготовительной терапии перед трансплантацией является использование высоких доз мелфалана (см., например, Skinner *et al.*, Ann Intern Med 140:85-93, 2004; Gertz *et al.*, Bone Marrow Transplant 34: 1025-31, 2004; Perfetti *et al.*, Haematologica 91:1635-43, 2006). Радиационная терапия, которая может быть использована для лечения перед трансплантацией, может проводиться в соответствии с общезвестными протоколами для данной области. Радиационная терапия может также проводиться одновременно, последовательно

или отдельно от терапии антителом к CD38.

В некоторых вариантах осуществления, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления субъект с ОМЛ является гомозиготным по фенилаланину в положении 158 CD16 (генотип Fc $\gamma$ RIIIa-158F/F) или гетерозиготным по валину и фенилаланину в положении 158 CD16 (генотип Fc $\gamma$ RIIIa-158F/V). CD16 также известен как Fc-гамма рецептор IIIa (Fc $\gamma$ RIIIa) или изоформа III-A низкоаффинного рецептора к области Fc иммуноглобулина гамма. Было показано, что полиморфизм валин/фенилаланин (V/F) в положении остатка 158 белка Fc $\gamma$ RIIIa отрицательно влияет на аффинность Fc $\gamma$ RIIIa к человеческому IgG. Рецептор с полиморфизмами Fc $\gamma$ RIIIa-158F/F или Fc $\gamma$ RIIIa-158F/V демонстрирует сниженное взаимодействие с Fc и, таким образом, сниженную ADCC по сравнению с Fc $\gamma$ RIIIa-158V/V. Отсутствие или низкое количество фукозы в человеческих N-связанных олигосахаридах повышает способность антител индуцировать ADCC вследствие улучшенного связывания антител с человеческим Fc $\gamma$ RIIIa (CD16) (Shields *et al.*, J Biol Chem 277:26733-40, 2002). С помощью стандартных способов можно проанализировать наличие у пациентов полиморфизма Fc $\gamma$ RIIIa.

В изобретении также предлагается способ лечения субъекта с ОМЛ, включающий введение требующему этого пациенту антитела к CD38, которое связывается с областью SKRNIQFSCKNIYR (SEQ ID NO: 2) и областью EKVQTLEAWVIHGG (SEQ ID NO: 3) человеческого CD38 (SEQ ID NO: 1), в котором субъект является гомозиготным по фенилаланину в положении 158 в CD16 или гетерозиготным по валину и фенилаланину в положении 158 в CD16.

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации со вторым терапевтическим агентом, причем у субъекта имеется мутация в связанный с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации со вторым терапевтическим агентом, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации со вторым терапевтическим агентом, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации со вторым терапевтическим агентом, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации со вторым терапевтическим агентом, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации со вторым терапевтическим агентом, причем у субъекта имеется мутация

R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с дакогеном, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с дакогеном, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с дакогеном, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с дакогеном, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с дакогеном, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с дакогеном, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для

применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с

цитарабином и доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином и доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином и доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином и доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином и доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином и доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении

субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации со вторым терапевтическим агентом, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации со вторым терапевтическим агентом, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации со вторым терапевтическим агентом, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации со вторым терапевтическим агентом, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации со вторым терапевтическим агентом, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38,

содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации со вторым терапевтическим агентом, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с дакогеном, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с дакогеном, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с дакогеном, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с дакогеном, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с дакогеном, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с дакогеном, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином, причем у субъекта имеется мутация в ДНК- (цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК- (цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38,

содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином и доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином и доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином и доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином и доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином и

доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 4 и VL с SEQ ID NO: 5, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации с цитарабином и доксорубицином, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 15 и VL с SEQ ID NO: 16, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 15 и VL с SEQ ID NO: 16, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 15 и VL с SEQ ID NO: 16, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 15 и VL с SEQ ID NO: 16, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 15 и VL с SEQ ID NO: 16, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 15 и VL с SEQ ID NO: 16, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 17 и VL с SEQ ID NO: 18, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 17 и VL с SEQ ID NO: 18, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 17 и VL с SEQ ID NO: 18, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 17 и VL с SEQ ID NO: 18, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 17 и VL с SEQ ID NO: 18, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 17 и VL с SEQ ID NO: 18, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 19 и VL с SEQ ID NO: 20, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 19 и VL с SEQ ID NO: 20, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 19 и VL с SEQ ID NO: 20, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 19 и VL с SEQ ID NO: 20, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация R140Q в

изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 19 и VL с SEQ ID NO: 20, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 19 и VL с SEQ ID NO: 20, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 21 и VL с SEQ ID NO: 22, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в связанной с FMS тирозинкиназе-3 (FLT3).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 21 и VL с SEQ ID NO: 22, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация FLT3-ITD.

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 21 и VL с SEQ ID NO: 22, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 21 и VL с SEQ ID NO: 22, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация R140Q в изоцитратдегидрогеназе-2 (IDH2).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 21 и VL с SEQ ID NO: 22, для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В изобретении также предлагается антитело к CD38, содержащее VH с SEQ ID NO: 21 и VL с SEQ ID NO: 22 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, причем у субъекта имеется мутация R882H в ДНК-(цитозин-5)-метилтрансферазе-3 (DNMT3A).

В способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления антитела к CD38 могут быть предложены в приемлемых фармацевтических композициях, содержащих антитело к CD38 и фармацевтически приемлемый носитель. Носитель может представлять собой разбавитель, адьювант, эксципiente или несущую среду, с которыми вводят антитело к CD38. Такие носители могут представлять собой жидкости, такие как вода и масла, включая получаемые из нефти, масла животного, растительного или синтетического происхождения, такие как арахисовое масло, соевое масло, минеральное масло, кунжутное масло и т. п. Например, можно применять 0,4% солевой раствор и 0,3% раствор глицина. Эти растворы стерильны и по существу не содержат твердых частиц. Их можно стерилизовать с применением хорошо известных стандартных методик стерилизации (например, фильтрации). Композиции могут содержать фармацевтически приемлемые вспомогательные вещества, необходимые для приближения к физиологическим условиям, такие как агенты, регулирующие pH, и буферные агенты, стабилизаторы, загустители, смазывающие агенты, красители и т. д. Концентрация молекул или антител изобретения в таком фармацевтическом составе может значительно варьироваться, т. е. от менее чем около 0,5%, обычно, по меньшей мере, до около 1% и до 15 или 20% масс., и будет преимущественно выбираться на основании необходимой дозы, объемов текучей среды, значений вязкости и т. д. в соответствии с конкретным выбранным способом введения. Приемлемые несущие среды и составы, включая другие человеческие белки, например сывороточный альбумин человека, описаны, например, в публикации Remington: The Science and Practice of Pharmacy, 21<sup>st</sup> Edition, Troy, D.B. ed., Lipincott Williams и Wilkins, Philadelphia, PA 2006, Part 5, Pharmaceutical Manufacturing pp 691-1092, см., в особенности, pp. 958-989.

Способом введения антитела к CD38 в способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления может быть любой

приемлемый путь, такой как парентеральное введение, например внутрикожное, внутримышечное, интраперитонеальное, внутривенное или подкожное, через легкие, через слизистые (пероральное, интраназальное, интравагинальное, ректальное) или другие известные специалисту способы, как хорошо известно в данной области.

Антитело к CD38 в способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления можно вводить пациенту любым приемлемым путем, например парентерально посредством внутривенной (*в/в*) инфузии или болюсной инъекции, внутримышечно, или подкожно, или интраперитонеально. *В/в* инфузия может осуществляться, например, в течение 15, 30, 60, 90, 120, 180 или 240 минут или от 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 или 12 часов.

Доза, вводимая пациенту с ОМЛ, является достаточной для ослабления или, по меньшей мере, частичной задержки заболевания, лечение которого осуществляется («терапевтически эффективное количество»), и может иногда составлять от 0,005 мг до около 100 мг/кг, например, от около 0,05 мг до около 30 мг/кг, или от около 5 мг до около 25 мг/кг, или около 4 мг/кг, около 8 мг/кг, около 16 мг/кг, или около 24 мг/кг, или, например, около 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 или 10 мг/кг, но может быть даже выше, например, около 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90 или 100 мг/кг.

Также можно вводить фиксированную стандартную дозу, например 50, 100, 200, 500 или 1000 мг, или доза может быть основана на площади поверхности тела пациента, например 500, 400, 300, 250, 200 или 100 мг/м<sup>2</sup>. Для лечения ОМЛ обычно можно вводить от 1 до 8 доз (например, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 или 8), но можно вводить и 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20 или более доз.

Введение антитела к CD38 в способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления можно повторять через одни сутки, двое суток, трое

суток, четверо суток, пять суток, шесть суток, одну неделю, две недели, три недели, один месяц, пять недель, шесть недель, семь недель, два месяца, три месяца, четыре месяца, пять месяцев, шесть месяцев или более. Также возможны повторные курсы лечения в виде длительного введения. Повторное введение можно проводить в той же дозе или в другой дозе. Например, антитело к CD38 в способах изобретения можно вводить в дозе 8 мг/кг или 16 мг/кг с недельным интервалом в течение 8 недель с последующим введением в дозе 8 мг/кг или 16 мг/кг каждые две недели в течение дополнительных 16 недель, с последующим введением в дозе 8 мг/кг или 16 мг/кг каждые четыре недели путем внутривенной инфузии.

Антитела к CD38 в способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления можно вводить путем поддерживающей терапии, такой как, например, один раз в неделю в течение периода 6 месяцев или более.

Например, антитела к CD38 в способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления можно вводить в виде суточной дозы в количестве около 0,1-100 мг/кг, например, 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 сутки, в, по меньшей мере, одни из суток 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, или альтернативно в, по меньшей мере, 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 в любой их комбинации с применением однократной или разделенных доз каждые 24, 12, 8, 6, 4 или 2 часа, или в любой их комбинации.

Антитела к CD38 в способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления можно также вводить профилактически, чтобы снизить

риск развития рака, отложить начало возникновения события в ходе прогрессирования рака и/или снизить риск рецидива в случае ремиссии рака. Это может быть особенно полезно для пациентов, у которых сложно локализовать опухоль, наличие которой установлено на основании других биологических факторов.

Антитело к CD38 в способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления может быть лиофилизировано для хранения, и перед применением его можно растворить в приемлемом носителе. Было показано, что эта методика эффективна для стандартных белковых препаратов, и можно использовать хорошо известные методики лиофилизации и восстановления.

Антитело к CD38 в способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления можно вводить в комбинации с полностью трансретиноевой кислотой (ATRA).

ATRA может быть обеспечена в дозе 45 мг/м<sup>2</sup>/сутки п/о или 25 мг/м<sup>2</sup>/сутки п/о.

Антитело к CD38 в способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления можно вводить в комбинации с дакогеном.

Дакоген можно вводить в течение минимум 4 циклов, повторяемых каждые 6 недель в дозе 15 мг/м<sup>2</sup> в/в в течение 3 часов, повторяя дозу каждые 8 часов в течение 3 суток. В альтернативном варианте осуществления дакоген можно вводить в дозе 20 мг/м<sup>2</sup> в/в в течение 1 часа, повторяя ежедневно в течение 5 дней, и цикл повторяется каждые 4 недели.

Антитело к CD38 в способах изобретения, описанных в настоящем документе, и в некоторых вариантах осуществления из всех без исключения перечисленных ниже пронумерованных вариантов осуществления можно вводить в комбинации с цитарабином и доксорубицином.

Цитарабин можно вводить в дозе 2-3 г/м<sup>2</sup> в/в в течение 1-3

часов каждые двенадцать часов вплоть до 12 доз.

Доксорубицин можно вводить в дозе 40–60 мг/м<sup>2</sup> в/в каждые 21–28 дней или в дозе от 60 до 75 мг/м<sup>2</sup> в/в каждый 21 день.

Антитело к CD38 можно вводить вместе с любой формой радиационной терапии, включая внешнее направленное излучение, радиационную терапию с модуляцией интенсивности (IMRT), а также любой формой радиохирургии, включая гамма-нож, кибер-нож, Linac и внутритканевое облучение (например, имплантированные радиоактивные зерна, баллон GliaSite), и/или с хирургическим лечением.

Хотя изобретение описано в общих чертах, варианты осуществления изобретения будут дополнительно описаны в следующих примерах, которые не следует толковать как ограничивающие объем формулы изобретения.

#### **Дополнительные варианты осуществления изобретения**

Ниже изложены некоторые дополнительные варианты осуществления изобретения в соответствии с описаниями, представленными в других частях настоящего документа. Элементы из вариантов осуществления изобретения, изложенных выше, описанные как связанные с изобретением, раскрытым в настоящем документе, также относятся ко всем без исключения из этих дополнительно пронумерованных вариантов осуществления.

1. Антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего острый миелолейкоз (ОМЛ).

2. Антитело к CD38 для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ, в комбинации со вторым терапевтическим агентом, причем второй терапевтический агент:

а. необязательно представляет собой цитарабин, даунорубицин, идарубицин, митоксантрон, гидроксимочевину, децитабин, кладрибин, флударабин, топотекан, этопозид, 6-тиогуанин, кортикостероид, преднизон, дексаметазон, метотрексат, 6-меркаптопурин, азасидидин, триоксид мышьяка или полностью транс-ретиноевую кислоту; и/или

б. увеличивает поверхностную экспрессию CD38.

3. Комбинация антитела к CD38 и полностью транс-ретиноевой кислоты для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ.

4. Комбинация антитела к CD38 и децитабина для применения в

лечении субъекта, имеющего ОМЛ.

**5.** Комбинация антитела к CD38 и цитарарабина и/или доксорубицина для применения в лечении субъекта, имеющего ОМЛ.

**6.** Антитело к CD38 для применения в соответствии с вариантом осуществления 1 или 2 или комбинация в соответствии с вариантами осуществления 3-5, причем антитело к CD38 конкурирует за связывание с CD38 с антителом, содержащим вариабельную область тяжелой цепи (VH) с SEQ ID NO: 4 и вариабельную область легкой цепи (VL) с SEQ ID NO: 5.

**7.** Антитело к CD38 для применения в соответствии с вариантом осуществления 1, 2 или 6 или комбинация в соответствии с вариантами осуществления 3-6, причем антитело к CD38 индуцирует уничтожение клеток ОМЛ, экспрессирующих CD38, посредством апоптоза.

**8.** Антитело к CD38 для применения в соответствии с вариантом осуществления 1, 2, 6 или 7 или комбинация в соответствии с вариантом осуществления 3-7, причем антитело к CD38 связывается с областью SKRNIQFSCKNIYR (SEQ ID NO: 2) и областью EKVQTLEAWVIHGG (SEQ ID NO: 3) человеческого CD38 (SEQ ID NO: 1).

**9.** Антитело к CD38 для применения в соответствии с вариантами осуществления 1, 2, 6-8 или комбинация в соответствии с вариантами осуществления 3-8, причем антитело к CD38:

- a. относится к изотипу IgG1, IgG2, IgG3 или IgG4;
- b. имеет 2-антенарную гликановую структуру с содержанием фукозы около 50%, 40%, 45%, 40%, 35%, 30%, 25%, 20%, 15%, 14%, 13%, 12%, 11%, 10%, 9%, 8%, 7%, 6%, 5%, 4%, 3%, 2%, 1% или 0%; или

- c. содержит замену в Fc антитела в положениях аминокислот 256, 290, 298, 312, 356, 330, 333, 334, 360, 378 или 430 при нумерации остатков в соответствии с EU-индексом.

**10.** Антитело к CD38 для применения в соответствии с вариантами осуществления 1, 2, 6-9 или комбинация в соответствии с вариантами осуществления 3-9, причем антитело к CD38 содержит:

- a. последовательности определяющих комплементарность областей тяжелой цепи (HCDR) 1 (HCDR1), 2 (HCDR2) и 3 (HCDR3) с

SEQ ID NO: 6, 7 и 8 соответственно;

b. последовательности определяющих комплементарность областей легкой цепи (LCDR) 1 (LCDR1), 2 (LCDR2) и 3 (LCDR3) с SEQ ID NO: 9, 10 и 11 соответственно;

c. последовательности HCDR1, HCDR2, HCDR3, LCDR1, LCDR2 и LCDR3 с SEQ ID NO: 6, 7, 8, 9, 10 и 11 соответственно;

d. вариабельную область тяжелой цепи (VH) с SEQ ID NO: 4 и вариабельную область легкой цепи (VL) с SEQ ID NO: 5;

e. тяжелую цепь, содержащую аминокислотную последовательность, которая на 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентична последовательности SEQ ID NO: 12, и легкую цепь, содержащую аминокислотную последовательность, которая на 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентична последовательности SEQ ID NO: 13; или

f. тяжелую цепь с SEQ ID NO: 12 и легкую цепь с SEQ ID NO: 13.

**11.** Антитело к CD38 для применения в соответствии с вариантами осуществления 1, 2, 6-10 или комбинация в соответствии с вариантами осуществления 3-10, причем ОМЛ представляет собой ОМЛ с, по меньшей мере, одной генетической аномалией, ОМЛ с мультилинейной дисплазией, связанный с терапией ОМЛ, недифференцированный ОМЛ, ОМЛ с минимальным созреванием, ОМЛ с созреванием, острый миеломоцитарный лейкоз, острый моноцитарный лейкоз, острый эритроидный лейкоз, острый мегакариобластный лейкоз, острый базофильный лейкоз, острый панмиелоз с фиброзом или миелоидную саркому.

**12.** Антитело к CD38 для применения в соответствии с вариантами осуществления 1, 2, 6-11 или комбинация в соответствии с вариантами осуществления 3-11, причем антитело к CD38 вводят для индуцирования ремиссии, после ремиссии или в качестве поддерживающей терапии.

**13.** Антитело к CD38 для применения в соответствии с вариантами осуществления 1, 2, 6-12 или комбинация в соответствии с вариантами осуществления 3-12, причем, по меньшей мере, одной генетической аномалией является транслокация между хромосомами 8 и 21, транслокация или инверсия в хромосоме 16,

транслокация между хромосомами 15 и 17, изменения в хромосоме 11 или мутация связанный с FMS тирозинкиназы-3 (FLT3), нуклеофосмина (NPM1), изоцитратдегидрогеназы-1 (IDH1), изоцитратдегидрогеназы-2 (IDH2), ДНК- (цитозин-5) – метилтрансферазы-3 (DNMT3A), ССААТ/энхансер-связывающего белка альфа (CEBPA), вспомогательного фактора-1 U2 малой ядерной РНК (U2AF1), энхансера белка Zeste 2 субъединицы ингибиторного комплекса-2 polycomb (EZH2), структурного сохранения хромосом 1A (SMC1A) или структурного сохранения хромосом 3 (SMC3).

**14.** Антилого к CD38 для применения в соответствии с вариантом осуществления 1, 2, 6-13 или комбинация в соответствии с вариантами осуществления 3-13, причем, по меньшей мере, одной генетической аномалией является транслокация t(8; 21)(q22; q22), инверсия inv(16)(p13; q22), транслокация t(16; 16)(p13; q22), транслокация t(15; 17)(q22; q12), мутация FLT3-ITD, мутации R132H или R100Q/R104V/F108L/R119Q/I130V в IDH1 или мутации R140Q или R172 в IDH2.

**15.** Антилого к CD38 для применения в соответствии с вариантами осуществления 1, 2, 6-14 или комбинация в соответствии с вариантами осуществления 3-14, причем антилого к CD38 и, по меньшей мере, один терапевтический агент вводят одновременно, последовательно или отдельно.

**16.** Антилого к CD38 для применения в соответствии с вариантами осуществления 1, 2, 6-15 или комбинация в соответствии с вариантами осуществления 3-15, причем

a. субъекту дополнительно проводится или проводилось лечение с применением радиотерапии; или

b. субъекту проводили трансплантацию гематопоэтических стволовых клеток.

### **Примеры**

#### **Пример 1. Эффективность даратумумаба в клеточных линиях ОМЛ**

Несколько клеточных линий ОМЛ использовали для оценки поверхностной экспрессии CD38 и возможной эффективности даратумумаба для индуцирования уничтожения клеток ОМЛ. Оценивали экспрессию белков, ингибирующих комплемент (C1P) CD46, CD55 и CD59, в клеточных линиях ОМЛ, чтобы выявить возможную корреляцию

между экспрессией СИР и СДС.

### **Способы**

#### **ADCC**

Анализы ADCC *in vitro* проводили с использованием линий опухолевых клеток ОМЛ и мононуклеарных клеток периферической крови (РВМС) в качестве эффекторных клеток в соотношении 50: 1. В лунки 96-луночного планшета с U-образным дном добавляли сто мкл клеток-мишеней (опухолевых) ( $1 \times 10^4$  клеток). Добавляли еще 100 мкл, содержащих или не содержащих антитело, и планшеты инкубировали в течение 30 минут при комнатной температуре (КТ), после чего добавляли эффекторные клетки (РВМС). Затем в лунки планшетов добавляли семьдесят пять мкл РВМС в концентрации  $6,66 \times 10^6$  клеток/мл, и планшеты инкубировали при  $37^{\circ}\text{C}$  в течение 6 часов. Планшеты центрифугировали с ускорением 250  $\text{g}$  в течение 4 минут, удаляли по 50 мкл супернатанта из каждой лунки, и определяли клеточный лизис с использованием анализа CellTiter-Glo® (Promega).

#### **CDC**

Клетки-мишени собирали и доводили концентрацию до  $80 \times 10^4$  клеток/мл. В лунки 96-луночного планшета добавляли двенадцать мкл клеток-мишеней и к клеткам добавляли последовательные разбавления антител. Лунки инкубировали в течение 15 минут, после чего добавляли человеческую сыворотку с высоким содержанием комплемента с конечной концентрацией 10%. Реакционную смесь инкубировали 2 1/2 часа при  $37^{\circ}\text{C}$ , и определяли клеточный лизис с использованием анализа CellTiter-Glo® (Promega).

#### **Апоптоз**

В лунку 24-луночного планшета добавляли один мл клеток-мишеней ( $5 \times 10^5$  клеток/мл) вместе с тестируемым антителом (1 мкг/мл) в присутствии или в отсутствие антитела кролика к huIgG (10 мкг/мл; F(ab')<sub>2</sub> Fcγ-специфичное). Клетки инкубировали в течение 22 часов (5% CO<sub>2</sub>,  $37^{\circ}\text{C}$ ). Затем клетки собирали (1000 об/мин, 5 мин) и дважды промывали в PBS (1000 об/мин, 5 мин). Клетки ресуспендировали в 250 мкл связывающего буфера (Annexin-V

Apoptosis kit, BD Biosciences) в соответствии с инструкциями изготовителя с последующим анализом с использованием проточной цитометрии.

Апоптоз оценивали по результатам раннего и позднего апоптоза (Q2 и Q3 на Фиг. 1A и Фиг. 1B).

#### **Поверхностная экспрессия CD38, CD46, CD55 и CD59**

Экспрессию рецепторов анализировали с помощью проточной цитометрии. Число рецепторов CD38 на клетку оценивали с помощью набора MESF с использованием PE-меченного антитела к CD38 (R&D Systems). Число рецепторов рассчитывали следующим образом: Специфичные MESF/ABC=MESF/ABC (тестируемое антитело) —MESF/ABC (антитело изотипического контроля).

Поверхностную экспрессию CD46, CD55 и CD59 определяли с использованием антител к человеческому CD46, PE-антител к человеческому CD55 и PE-антител к человеческому CD59 (Beckton Dickinson) с ФИТЦ, которая выражалась как средняя интенсивность флуоресценции (СИФ).

#### **Результаты**

В **таблице 1** показаны результаты экспериментов. На **Фиг. 1** показаны репрезентативные результаты проточной цитометрии индуцированного дарatumумабом апоптоза в клеточной линии NB-4 без (**Фиг. 1A**) или в присутствии (**Фиг. 1B**) связывающего антитела. В этой линии клеток дарatumумаб индуцировал апоптоз в аналогичной степени независимо от присутствия сшивающего агента (19,2% в сравнении с 18,3%).

В линиях клеток ОМЛ дарatumумаб не индуцировал значимой ADCC или CDC; напротив, дарatumумаб индуцировал уничтожение клеток ОМЛ посредством апоптоза. Кроме того, не отмечалось никакой прямой корреляции между экспрессией CD38 и степенью ADCC и CDC. Оценивали уровни белков, ингибирующих комплемент (C1P) (CD46, CD55 и CD59), чтобы определить, влияют ли перечисленные белки на CDC в ответ на дарatumумаб, но не отмечалась никакой прямой корреляции между CDC и экспрессией C1P.

**Таблица 1.**

Клеточная линия	CD38 кол-во/клетка	СИФ CD46	СИФ CD55	СИФ CD59	Апоптоз	CDC	ADCC
HL-60	64,50	HB	HB	HB	HB	HB	HB
Kasumi-1	120,2	HB	HB	HB	HB	HB	HB
ML-2	1253,27	21,53	195,2	0,98	5%	0%	6,30%
MOLM-13	5634,29	35,53	173,2	9,45	10-15%	0%	9,40%
MOLM-16	52 461,11	42,18	886,4	350,42	20-30%	5%	18,20%
MV-4-11	5700,05	207,17	395,42	43,94	10-12%	0%	2,30%
NB4	9370,73	58,25	345,4	66,2	18%	4%	18,30%
THP-1	39 488,19	58,7	375	27,1	5-7%	5%	11,30%

HB=не выполняли

СИФ: средняя интенсивность флуоресценции

#### Пример 2. ATRA индуцирует экспрессию CD38 на клетках ОМЛ

Влияние ATRA на поверхностную экспрессию CD38 оценивали в линии клеток ОМЛ NB-4. Опухолевые клетки инкубировали при 37 °C в течение 24 часов в присутствии или в отсутствие 10 нМ или 100 нМ ATRA. Через 24 часа инкубирования клетки собирали и окрашивали для выявления CD38. ATRA индуцировала ~10-кратное увеличение рецепторов CD38 в линии клеток NB-4. Поверхностную экспрессию CD38 оценивали с помощью FACS с использованием PE-меченного антитела к CD38 (R&D Systems) (таблица 2).

Таблица 2.

Обработка	PE-CD38 молекул/клетка
DMSO	17 238
10 нМ ATRA	185 737
100 нМ ATRA	210 570

#### Пример 3. Эффективность дарatumумаба в моделях полученных от пациента ксенотрансплантатов (PDX)

## Способы

В исследовании использовали модели полученных от пациента опухолей ОМЛ 3406, ОМЛ 7577 и ОМЛ 8096.

Модель ОМЛ 3406. Опухолевые клетки пациента были положительными на FLT-3ITD. В анамнезе пациента была истинная полицитемия, и пациент получал идарубицин/цитарabin в качестве индукционной химиотерапии. Пациент также получал Hudrea® (гидроксимочевина).

Модель ОМЛ 7577. Лейкозные клетки брали у 69-летнего мужчины с ОМЛ (FAB подтип M5). У пациента был нормальный кариотип и следующие мутации: IDH2(R140Q); FLT3-ITD; DNMT3A R882H, NPM1, вставка СЕВРА (SNP). В анамнезе пациента была истинная полицитемия, и пациент получал идарубицин/цитарабин в качестве индукционной химиотерапии. Пациент также получал Hudrea® (гидроксимочевина).

Модель ОМЛ 8096. Лейкозные клетки брали у 21-летнего мужчины с ОМЛ (FAB подтип M2). Число лейкоцитов составляло 20 X 10 e<sup>9</sup>/л, 70% из них были блестящими клетками. У пациента был нормальный кариотип с TP53, FLT3, NPM1 дикого типа и вставкой 570-587, 3GCACCC>4GCACCC в экзоне 1 СЕВРА. В анамнезе пациента была истинная полицитемия, и пациент получал идарубицин/цитарабин в качестве индукционной химиотерапии. Пациент также получал Hudrea® (гидроксимочевина).

5 миллионов моноцитов (MNC) ОМЛ отделяли от Т-клеток и трансплантировали через хвостовую вену сублетально облученных мышей NSG в возрасте 6-8 недель (n=10 на группу). Через 4-6 недель после трансплантации брали аспираты костного мозга у каждой мыши, и анализировали их с использованием проточной цитометрии, чтобы определить уровень приживления трансплантата лейкоза (% человеческих клеток CD45<sup>+</sup> CD33<sup>+-</sup>). По уровню приживления трансплантата мышей рандомизировали и кондиционировали введением либо IgG1, либо даратумумаба (DARA, предварительная дозировка 0,5 мг/кг). Через 24 часа мышей распределяли в группу без лечения (Контроль) или в группу, получавшую в течение 5 последовательных недель DARA или IgG1 по

отдельности (в/б, 10 мг/кг раз в неделю). Через 2-3 дня после последнего введения мышей умерщвляли и брали для анализа костный мозг, селезенку, периферическую кровь и плазму. Проводили проточную цитометрию, чтобы оценить процент человеческих клеток CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup> в BM, SPL и PB от 3 пациентов с ОМЛ, трансплантированных мышам NSG (модель ОМЛ 3406: **Фиг. 2А**; модель ОМЛ 7577: **Фиг. 2В**, модель ОМЛ 8096: **Фиг. 2С**) и абсолютное число человеческих клеток CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup> в костном мозге (**Фиг. 3А**), селезенке (**Фиг. 3В**) и периферической крови (**Фиг. 3С**) одного из репрезентативных пациентов с ОМЛ.

### **Результаты**

На **Фиг. 2А**, **Фиг. 2В** и **Фиг. 2С** показана эффективность дарatumумаба в модели ОМЛ 3406, модели ОМЛ 7577 и модели ОМЛ 8096 соответственно, оцениваемая по снижению % лейкозных клеток CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup> в костном мозге, селезенке или периферической крови. Дарatumумаб снижал опухолевую нагрузку в селезенке и периферической крови в модели ОМЛ 3406 (**Фиг. 2А**), в периферической крови в модели ОМЛ 7577 (**Фиг. 2В**) и в селезенке в модели ОМЛ 8096 (**Фиг. 2С**).

Эффективность дарatumумаба также оценивалась по измерению индуцированного дарatumумабом снижения общей опухолевой нагрузки в костном мозге (**Фиг. 3А**), селезенке (**Фиг. 3В**) и крови (**Фиг. 3С**) в модели ОМЛ 3406. Дарatumумаб значительно снижал общую опухолевую нагрузку в модели ОМЛ 3406 в селезенке (**Фиг. 3В**) и периферической крови (**Фиг. 3С**).

### **Пример 4. Воздействие дарatumумаба на экспрессию CD38 на бластах ОМЛ**

Воздействие дарatumумаба на экспрессию CD38 на лейкобластах оценивали в одной репрезентативной модели ОМЛ, описанной в примере 3, через 5 недель после лечения дарatumумабом или изотипическим контролем с использованием РЕ-меченного антитела к CD38 (R&D Systems).

### **Результаты**

На **Фиг. 4А** показано, что лечение дарatumумабом снижало экспрессию CD38 на лейкобластах (CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup>-положительные клетки) в костном мозге, селезенке и периферической крови. На **Фиг. 4В**

показано, что процент CD38-положительных ОМЛ бластов снижался через 5 недель лечения.

**Пример 5. Эффективность комбинированной терапии с дарatumумабом в моделях полученного от пациента ксенотрансплантата (PDX)**

Эффективность дарatumумаба в комбинации с дакогеном или цитарабином и доксорубицином оценивали через 5 недель лечения.

5 миллионов моноцитов (MNC) ОМЛ отделяли от Т-клеток и трансплантировали через хвостовую вену мышей NSG в возрасте 6-8 недель ( $n=10$  на группу). Через 4-6 недель после трансплантации брали аспираты костного мозга у каждой мыши, и анализировали их с использованием проточной цитометрии, чтобы определить уровень приживления трансплантата лейкоза (% человеческих клеток CD45<sup>+</sup> CD33<sup>+-</sup>). По уровню приживления трансплантата мышей равномерно рандомизировали и кондиционировали введением либо IgG1, либо DARA (предварительная дозировка 0,5 мг/кг). Через 24 часа мышам вводили только IgG1 (в/б 10 мг/кг) один раз в неделю в течение пяти недель, только DARA (в/б 10 мг/кг) один раз в неделю в течение пяти недель, только децитабин (DAC) (0,5 мг/кг/сутки в/б в течение 3 последовательных дней) в течение пяти недель, DAC+DARA (каждая неделя будет включать 3 последовательных дня DAC с введением DARA через 2 дня), комбинацию цитарарабина (в/в 50 мг/кг) и доксорубицина (в/в 1,5 мг/кг) (3 последовательных дня доксорубицина (в/в 1,5 мг/кг) плюс цитарабин (50 мг/кг) в течение 3 дней) с DARA или без. Через 2-3 дня после последнего введения мышей умерщвляли и брали для анализа костный мозг, селезенку, периферическую кровь и плазму. Проводили проточную цитометрию, чтобы оценить процент человеческих клеток CD45<sup>+</sup>CD33<sup>+</sup> в костном мозге (Фиг. 5А), селезенке (Фиг. 5В) и периферической крови (Фиг. 5С) трансплантата одного пациента с ОМЛ, имплантированного мышам NSG.

Экспрессию CD38 (выражаемую как средняя интенсивность флуоресценции, СИФ) оценивали для костного мозга (Фиг. 6А), селезенки (Фиг. 6В) и периферической крови (Фиг. 6С) через 5 недель после лечения указанными лекарственными средствами.

СПИСОК ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЕЙ

<110> Doshi, Parul  
Danet-Desnoyers, Gwenn  
Dos Santos, Cedric  
Sasser, Amy  
Shan, Xiaochuan

<120> Антитела к CD38 для лечения острого миелолейкоза

<130> JBI5054WOPCT

<140> Переуступка прав  
<141> 2015-12-02

<150> 61/087442  
<151> 02.12.2015

<160> 22

<170> PatentIn, версия 3.5

<210> 1  
<211> 300  
<212> PRT  
<213> Homo sapiens

<400> 1

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> 2  
<211> 14  
<212> PRT  
<213> Homo sapiens

<400> 2

Ser Lys Arg Asn Ile Gln Phe Ser Cys Lys Asn Ile Tyr Arg  
1 5 10

<210> 3  
<211> 14  
<212> PRT  
<213> Homo sapiens

<400> 3

Glu Lys Val Gln Thr Leu Glu Ala Trp Val Ile His Gly Gly  
1 5 10

<210> 4  
<211> 122  
<212> PRT  
<213> Искусственная последовательность

<220>  
<223> VH антитела

<400> 4

Glu Val Gln Leu Leu Glu Ser 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  
115 120

<210> 5  
<211> 107  
<212> PRT  
<213> Искусственная последовательность

<220>  
<223> VL антитела

<400> 5

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> 6  
<211> 5  
<212> PRT  
<213> Искусственная последовательность

<220>  
<223> HCDR1 антитела

<400> 6

Ser Phe Ala Met Ser  
1 5

<210> 7  
<211> 17  
<212> PRT  
<213> Искусственная последовательность

<220>  
<223> HCDR2 антитела

<400> 7

Ala Ile Ser Gly Ser Gly Gly Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser Val Lys  
1 5 10 15

Gly

<210> 8  
<211> 13  
<212> PRT  
<213> Искусственная последовательность

<220>  
<223> HCDR3 антитела

<400> 8

Asp Lys Ile Leu Trp Phe Gly Glu Pro Val Phe Asp Tyr  
1 5 10

<210> 9  
<211> 11

<212> PRT  
<213> Искусственная последовательность

<220>  
<223> LCDR1 антитела

<400> 9

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

<210> 10  
<211> 7  
<212> PRT  
<213> Искусственная последовательность

<220>  
<223> LCDR2 антитела

<400> 10

Asp Ala Ser Asn Arg Ala Thr  
1 5

<210> 11  
<211> 10  
<212> PRT  
<213> Искусственная последовательность

<220>  
<223> LCDR3 антитела

<400> 11

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

<210> 12  
<211> 452  
<212> PRT  
<213> Искусственная последовательность

<220>  
<223> HC антитела

<400> 12

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 Thr Lys Gly Pro  
115 120 125

Ser Val Phe Pro Leu Ala Pro Ser Ser Lys Ser Thr Ser Gly Gly Thr  
130 135 140

Ala Ala Leu Gly Cys Leu Val Lys Asp Tyr Phe Pro Glu Pro Val Thr  
145 150 155 160

Val Ser Trp Asn Ser Gly Ala Leu Thr Ser Gly Val His Thr Phe Pro  
165 170 175

Ala Val Leu Gln Ser Ser Gly Leu Tyr Ser Leu Ser Ser Val Val Thr  
180 185 190

Val Pro Ser Ser Ser Leu Gly Thr Gln Thr Tyr Ile Cys Asn Val Asn  
195 200 205

His Lys Pro Ser Asn Thr Lys Val Asp Lys Arg Val Glu Pro Lys Ser  
210 215 220

Cys Asp Lys Thr His Thr Cys Pro Pro Cys Pro Ala Pro Glu Leu Leu  
225 230 235 240

Gly Gly Pro Ser Val Phe Leu Phe Pro Pro Lys Pro Lys Asp Thr Leu  
245 250 255

Met Ile Ser Arg Thr Pro Glu Val Thr Cys Val Val Val Asp Val Ser  
260 265 270

His Glu Asp Pro Glu Val Lys Phe Asn Trp Tyr Val Asp Gly Val Glu  
275 280 285

Val His Asn Ala Lys Thr Lys Pro Arg Glu Glu Gln Tyr Asn Ser Thr  
290 295 300

Tyr Arg Val Val Ser Val Leu Thr Val Leu His Gln Asp Trp Leu Asn  
305 310 315 320

Gly Lys Glu Tyr Lys Cys Lys Val Ser Asn Lys Ala Leu Pro Ala Pro  
325 330 335

Ile Glu Lys Thr Ile Ser Lys Ala Lys Gly Gln Pro Arg Glu Pro Gln  
340 345 350

Val Tyr Thr Leu Pro Pro Ser Arg Glu Glu Met Thr Lys Asn Gln Val  
355 360 365

Ser Leu Thr Cys Leu Val Lys Gly Phe Tyr Pro Ser Asp Ile Ala Val  
370 375 380

Glu Trp Glu Ser Asn Gly Gln Pro Glu Asn Asn Tyr Lys Thr Thr Pro  
385 390 395 400

Pro Val Leu Asp Ser Asp Gly Ser Phe Phe Leu Tyr Ser Lys Leu Thr  
405 410 415

Val Asp Lys Ser Arg Trp Gln Gln Gly Asn Val Phe Ser Cys Ser Val  
420 425 430

Met His Glu Ala Leu His Asn His Tyr Thr Gln Lys Ser Leu Ser Leu  
435 440 445

Ser Pro Gly Lys  
450

<210> 13  
<211> 214  
<212> PRT  
<213> Искусственная последовательность

<220>  
<223> LC антитела

<400> 13

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 Arg Thr Val Ala Ala  
100 105 110

Pro Ser Val Phe Ile Phe Pro Pro Ser Asp Glu Gln Leu Lys Ser Gly  
115 120 125

Thr Ala Ser Val Val Cys Leu Leu Asn Asn Phe Tyr Pro Arg Glu Ala  
130 135 140

Lys Val Gln Trp Lys Val Asp Asn Ala Leu Gln Ser Gly Asn Ser Gln  
145 150 155 160

Glu Ser Val Thr Glu Gln Asp Ser Lys Asp Ser Thr Tyr Ser Leu Ser  
165 170 175

Ser Thr Leu Thr Leu Ser Lys Ala Asp Tyr Glu Lys His Lys Val Tyr  
180 185 190

Ala Cys Glu Val Thr His Gln Gly Leu Ser Ser Pro Val Thr Lys Ser  
195 200 205

Phe Asn Arg Gly Glu Cys  
210

<210> 14  
<211> 4  
<212> PRT  
<213> Homo sapiens

<400> 14

Val Gln Leu Thr  
1

<210> 15  
<211> 122  
<212> PRT  
<213> Искусственная последовательность

<220>  
<223> VH антитела

<400> 15

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> 16

<211> 107

<212> PRT

<213> Искусственная последовательность

<220>

<223> VL антитела

<400> 16

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> 17  
<211> 122  
<212> PRT  
<213> Искусственная последовательность

<220>  
<223> VH антитела

<400> 17

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> 18  
<211> 107  
<212> PRT  
<213> Искусственная последовательность

<220>  
<223> VL антитела

<400> 18

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> 19

<211> 120

<212> PRT

<213> Искусственная последовательность

<220>

<223> VH антитела

<400> 19

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

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr  
20 25 30

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

Ser Gly Ile Ser Gly Asp Pro Ser Asn 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 Tyr Cys  
85 90 95

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

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser  
115 120

<210> 20

<211> 109

<212> PRT

<213> Искусственная последовательность

<220>

<223> VL антитела

<400> 20

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

Thr Ala Arg Ile Ser Cys Ser Gly Asp Asn Leu Arg His Tyr Tyr Val  
20 25 30

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

Gly Asp Ser Lys Arg Pro Ser Gly Ile Pro Glu Arg Phe Ser Gly Ser  
50 55 60

Asn Ser Gly Asn Thr Ala Thr Leu Thr Ile Ser Gly Thr Gln Ala Glu  
65 70 75 80

Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gln Thr Tyr Thr Gly Gly Ala Ser Leu  
85 90 95

Val Phe Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gln  
100 105

<210> 21

<211> 120

<212> PRT

<213> Искусственная последовательность

<220>

<223> VH антитела

<400> 21

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

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

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

Gly Thr Ile Tyr Pro Gly Asp Gly Asp Thr Gly Tyr Ala Gln Lys Phe  
50 55 60

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

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

Ala Arg Gly Asp Tyr Tyr Gly Ser Asn Ser Leu Asp Tyr Trp Gly Gln  
100 105 110

Gly Thr Ser Val Thr Val Ser Ser  
115 120

<210> 22  
<211> 107  
<212> PRT  
<213> Искусственная последовательность

<220>  
<223> VL антитела

<400> 22

Asp Ile Val Met Thr Gln Ser His Leu Ser Met Ser Thr Ser Leu Gly  
1 5 10 15

Asp Pro Val Ser Ile Thr Cys Lys Ala Ser Gln Asp Val Ser Thr Val  
20 25 30

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

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

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

Glu Asp Leu Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln His Tyr Ser Pro Pro Tyr  
85 90 95

Thr Phe Gly Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys  
100 105

## ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Способ лечения субъекта, имеющего острый миелолейкоз (ОМЛ), включающий введение требующему этого субъекту антитела к CD38 в течение времени, достаточного для лечения ОМЛ.

2. Способ по п. 1, в котором антитело к CD38 конкурирует за связывание с человеческим CD38 с SEQ ID NO: 1 с антителом, содержащим вариабельную область тяжелой цепи (VH) с SEQ ID NO: 4 и вариабельную область легкой цепи (VL) с SEQ ID NO: 5.

3. Способ по п. 1 или 2, в котором антитело к CD38 связывается с областью SKRNIQFSCKNIYR (SEQ ID NO: 2) и областью EKVQTLEAWVIHGG (SEQ ID NO: 3) человеческого CD38 (SEQ ID NO: 1).

4. Способ по любому из пп. 1-3, в котором антитело к CD38 индуцирует уничтожение клеток ОМЛ, экспрессирующих CD38, посредством апоптоза.

5. Способ по любому из пп. 1-4, в котором антитело к CD38 относится к изотипу IgG1, IgG2, IgG3 или IgG4.

6. Способ по любому из пп. 1-5, в котором антитело к CD38 содержит последовательности определяющих комплементарность областей тяжелой цепи (HCDR) 1 (HCDR1), 2 (HCDR2) и 3 (HCDR3) с SEQ ID NO: 6, 7 и 8 соответственно и последовательности определяющих комплементарность областей легкой цепи (LCDR) 1 (LCDR1), 2 (LCDR2) и 3 (LCDR3) с SEQ ID NO: 9, 10 и 11 соответственно.

7. Способ по п. 6, в котором антитело к CD38 содержит вариабельную область тяжелой цепи (VH) с SEQ ID NO: 4 и вариабельную область легкой цепи (VL) с SEQ ID NO: 5.

8. Способ по п. 7, в котором антитело к CD38 содержит тяжелую цепь с SEQ ID NO: 12 и легкую цепь с SEQ ID NO: 13.

9. Способ по любому из пп. 1-5, в котором антитело к CD38 содержит VH и VL с SEQ ID NO: 15 и 16 соответственно.

10. Способ по любому из пп. 1-5, в котором антитело к CD38 содержит VH и VL с SEQ ID NO: 17 и 18 соответственно.

11. Способ по любому из пп. 1-5, в котором антитело к CD38 содержит VH и VL с SEQ ID NO: 19 и 20 соответственно.

12. Способ по любому из пп. 1-5, в котором антитело к CD38 содержит VH и VL с SEQ ID NO: 21 и 22 соответственно.

13. Способ по любому из пп. 1-12, в котором ОМЛ представляет собой ОМЛ с, по меньшей мере, одной генетической аномалией, ОМЛ с мультилинейной дисплазией, связанный с лечением ОМЛ, недифференцированный ОМЛ, ОМЛ с минимальным созреванием, ОМЛ с созреванием, острый миеломоноцитарный лейкоз, острый моноцитарный лейкоз, острый эритроидный лейкоз, острый мегакариобластный лейкоз, острый базофильный лейкоз, острый панмиелоз с фиброзом или миелоидную саркому.

14. Способ по п. 13, в котором, по меньшей мере, одна генетическая аномалия представляет собой транслокацию между хромосомами 8 и 21, транслокацию или инверсию в хромосоме 16, транслокацию между хромосомами 15 и 17, изменения в хромосоме 11 или мутацию связанный с FMS тирозинкиназы-3 (FLT3), нуклеофосмина (NPM1), изоцитратдегидрогеназы-1 (IDH1), изоцитратдегидрогеназы-2 (IDH2), ДНК- (цитозин-5)-метилтрансферазы-3 (DNMT3A), ССААТ/энхансер-связывающего белка-альфа (CEBPA), вспомогательного фактора-1 U2 малой ядерной РНК (U2AF1), энхансера белка Zeste 2 субъединицы ингибиторного комплекса-2 polycomb (EZH2), структурного сохранения хромосом 1A (SMC1A) или структурного сохранения хромосом 3 (SMC3).

15. Способ по п. 13, в котором, по меньшей мере, одна генетическая аномалия представляет собой транслокацию t(8; 21)(q22; q22), инверсию inv(16) (p13; q22), транслокацию t(16; 16) (p13; q22), транслокацию t(15; 17) (q22; q12), мутацию FLT3-ITD, мутации R132H или R100Q/R104V/F108L/R119Q/I130V в IDH1 или мутации R140Q или R172 в IDH2.

16. Способ по любому из пп. 1-15, в котором ОМЛ является рефрактерным или рецидивирующим.

17. Способ по любому из пп. 1-16, в котором антитело к CD38 вводят для индуцирования ремиссии, после ремиссии или в качестве поддерживающей терапии.

18. Способ по любому из пп. 1-17, в котором антитело к CD38 вводят в комбинации с, по меньшей мере, одним вторым терапевтическим агентом.

19. Способ по п. 18, в котором, по меньшей мере, один второй терапевтический агент представляет собой цитарабин,

даунорубицин, идарубицин, митоксантрон, гидроксимочевину, децитабин, кладрибин, флударабин, топотекан, этопозид, 6-тиогуанин, кортикостероид, преднизон, дексаметазон, метотрексат, 6-меркаптопурин, азацитидин, триоксид мышьяка или полностью транс-ретиноевую кислоту.

20. Способ по п. 18, в котором, по меньшей мере, один второй терапевтический агент представляет собой полностью транс-ретиноевую кислоту, цитарabin, децитабин или доксорубицин.

21. Способ по любому из пп. 17-20, в котором антитело к CD38 и, по меньшей мере, один второй терапевтический агент вводят одновременно, последовательно или отдельно.

22. Способ по любому из пп. 17-21, в котором, по меньшей мере, один второй терапевтический агент увеличивает поверхностную экспрессию CD38 на клетках ОМЛ.

23. Способ по любому из пп. 1-22, в котором субъекта дополнительно лечат или лечили с применением радиотерапии.

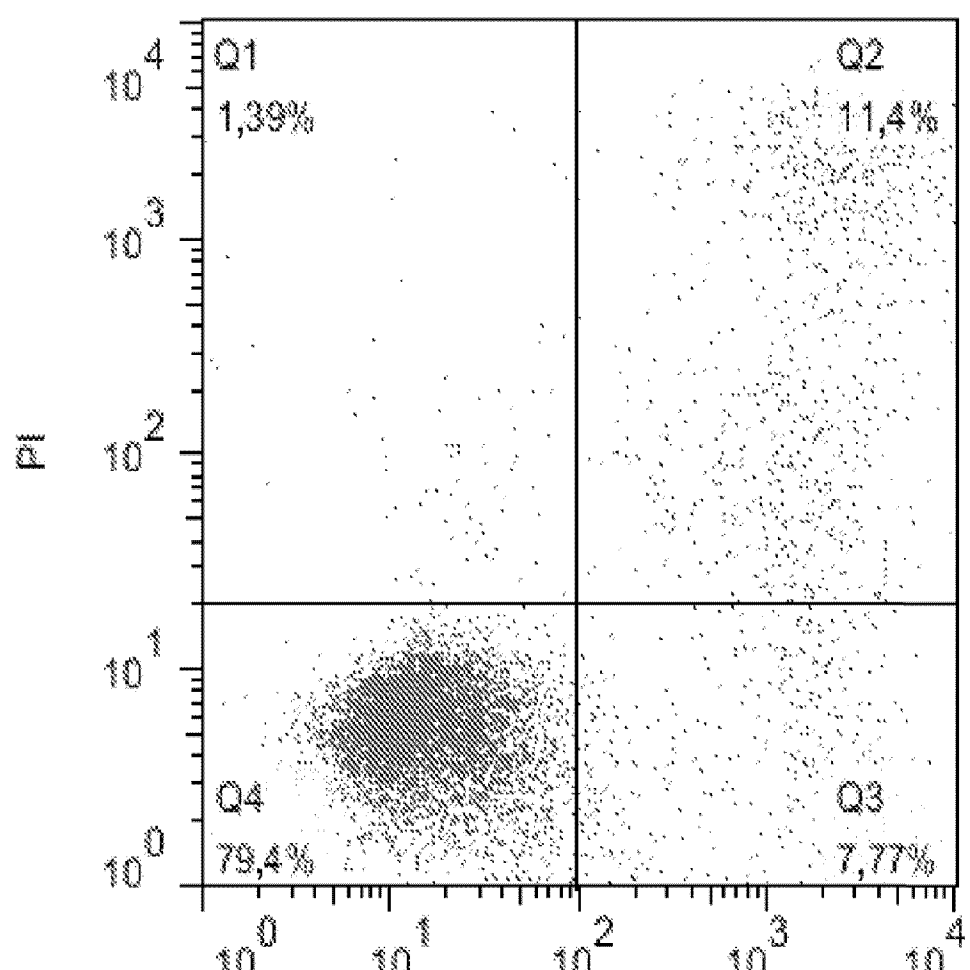
24. Способ по любому из пп. 1-23, в котором субъекту проводят транспланацию гематopoэтических стволовых клеток (HSCT).

25. Способ по п. 24, в котором HSCT является аллогенной, аутологической или изогенной.

26. Способ по п. 25, в котором HSCT включает транспланацию стволовых клеток крови, полученных из костного мозга, крови или амниотической жидкости.

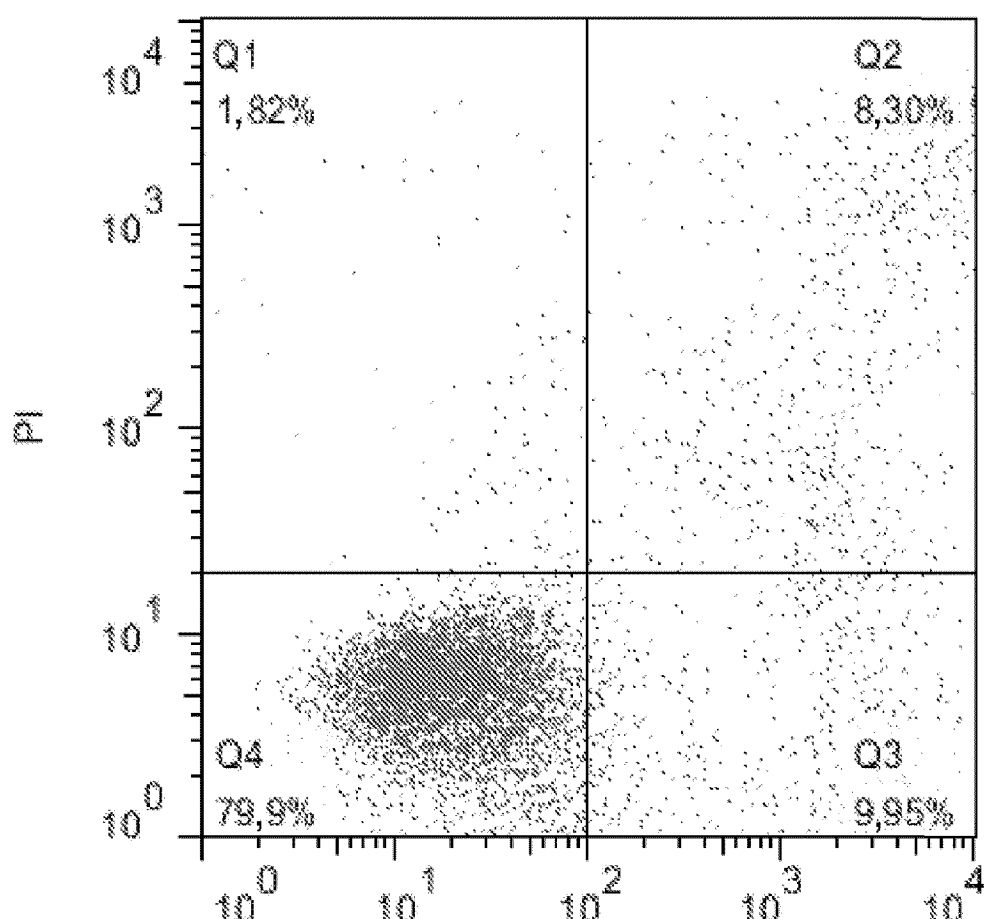
По доверенности

Фиг. 1А.



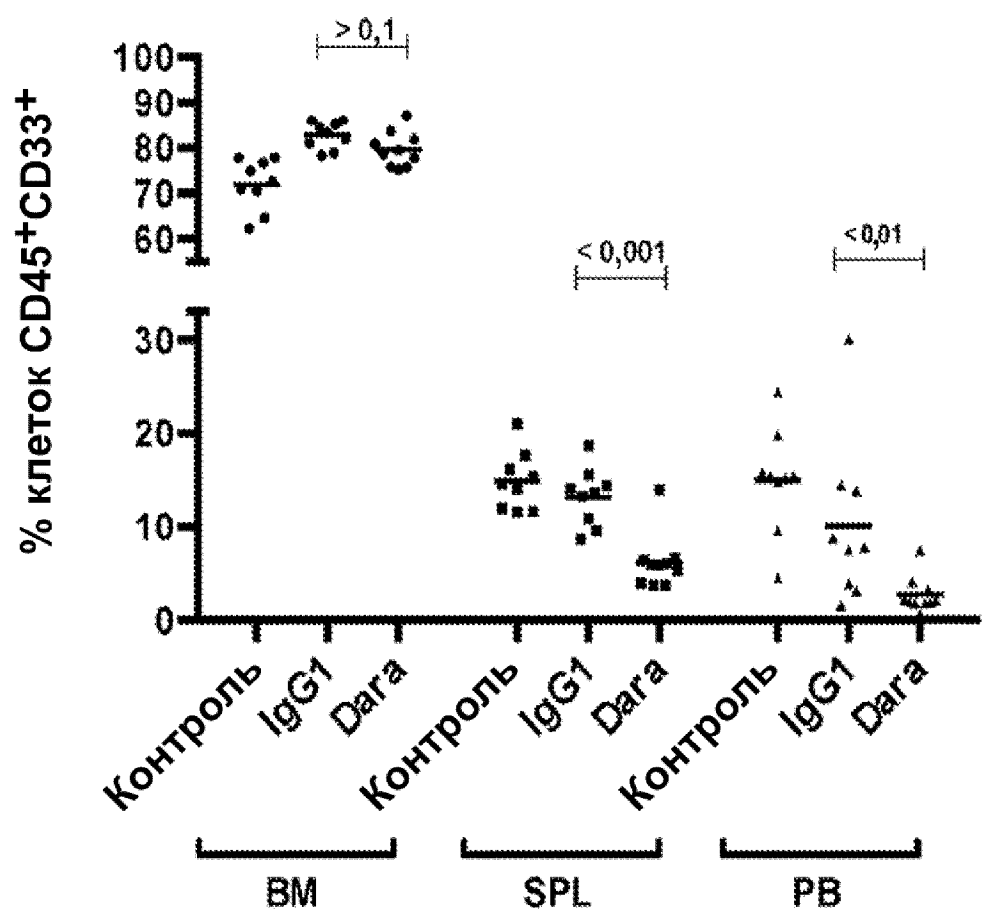
Аннексин V : ФИТЦ

Фиг. 1В.

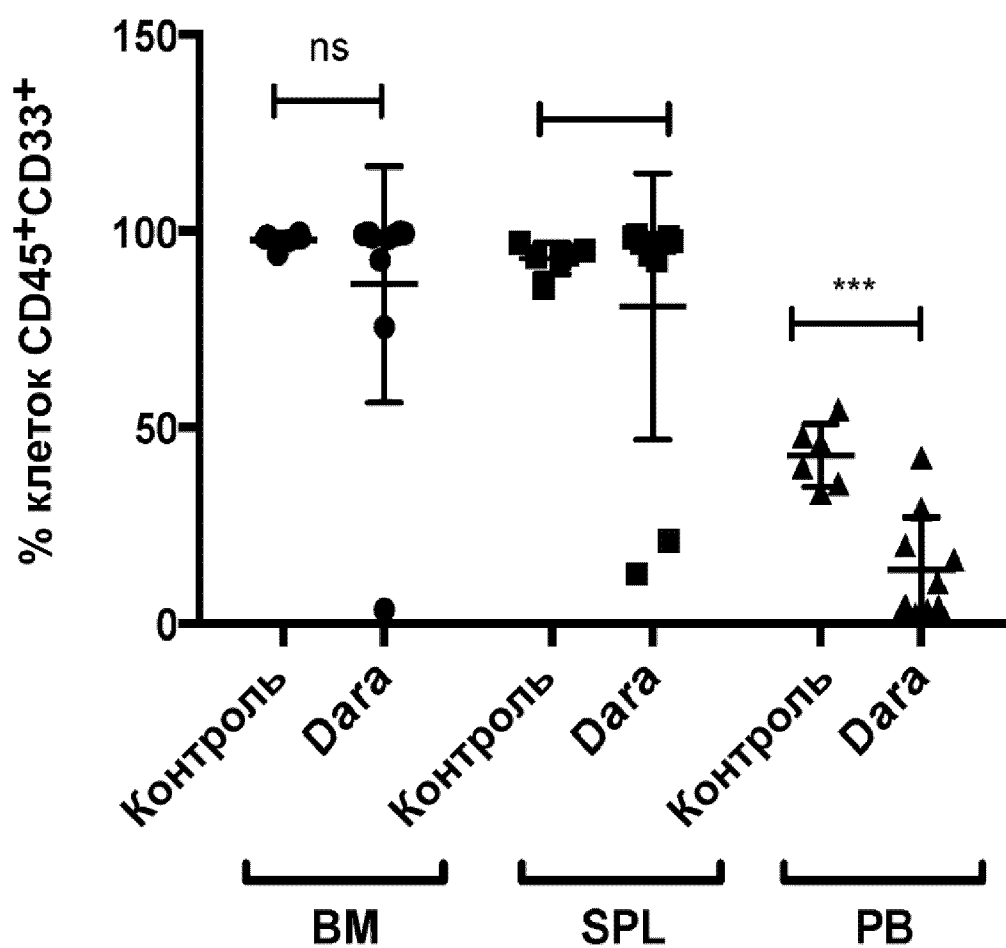


Аннексин V : ФИТЦ

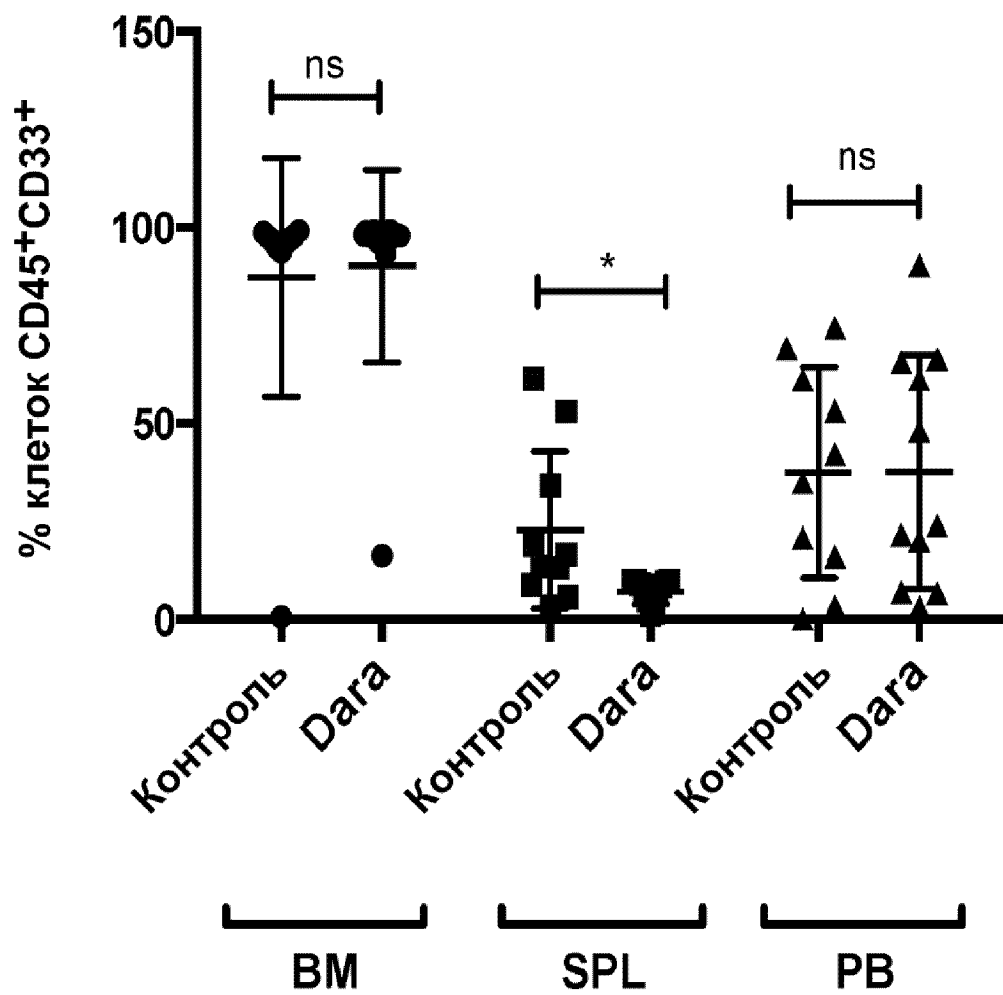
Фиг. 2А.



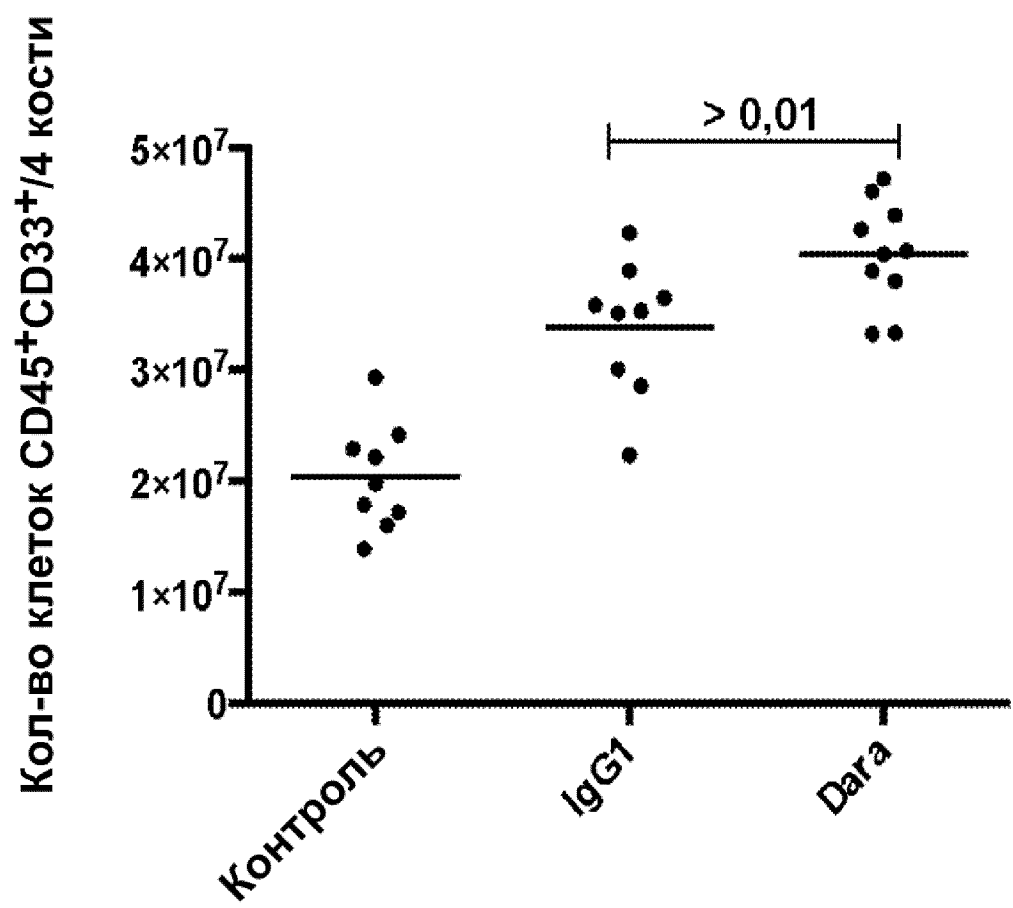
Фиг. 2В.



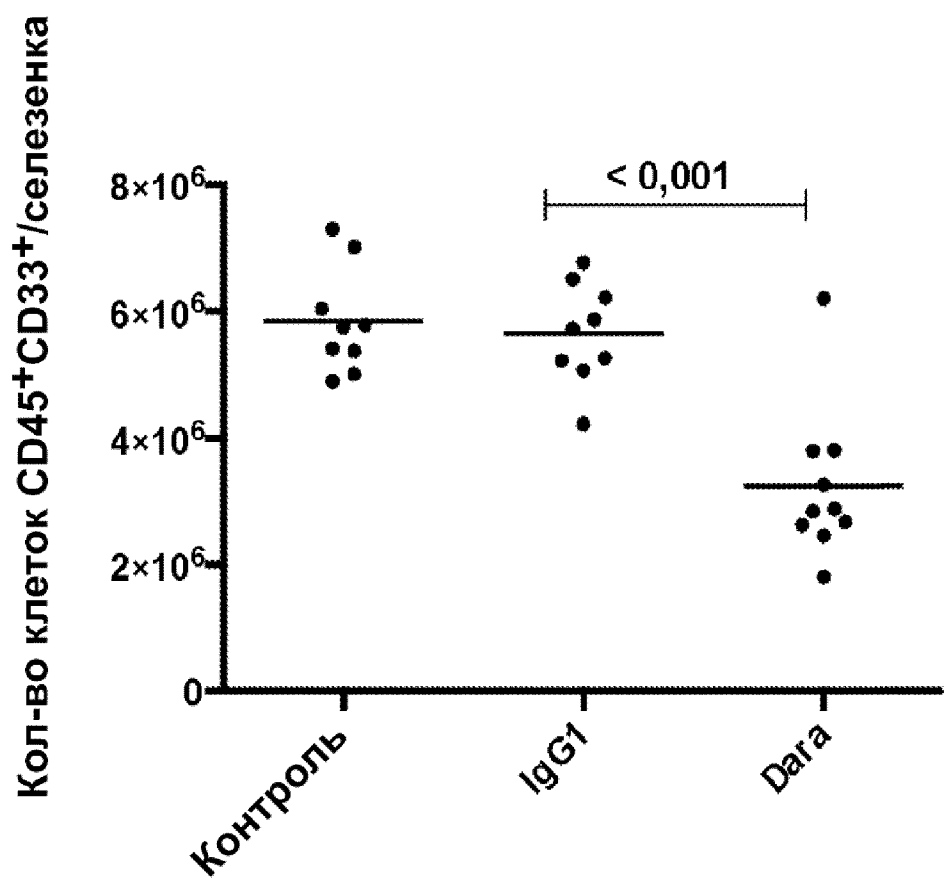
Фиг. 2C.



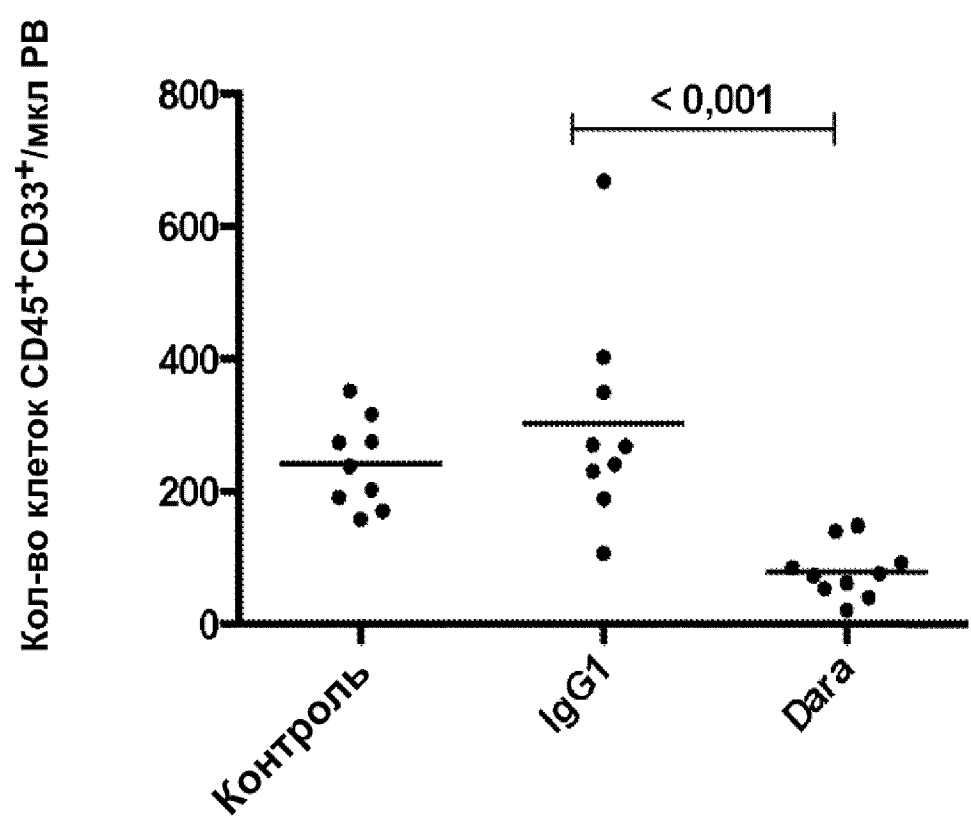
Фиг. 3А.



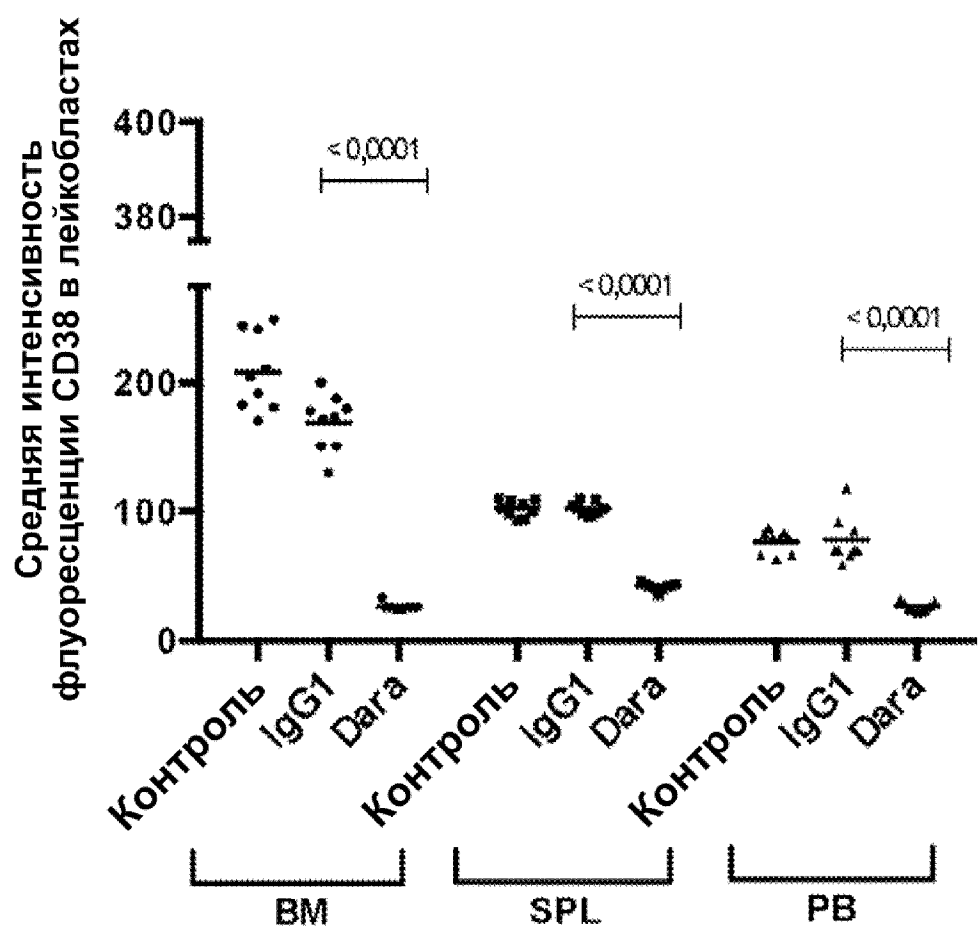
Фиг. 3В.



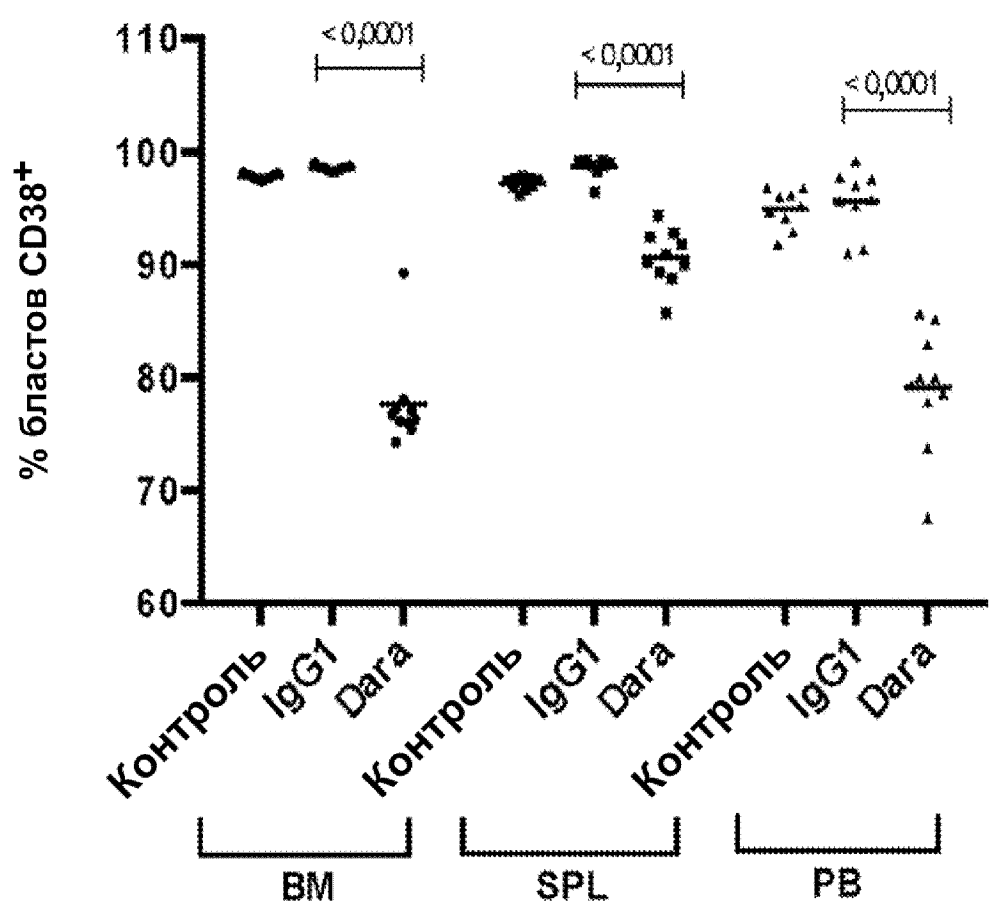
Фиг. 3С.



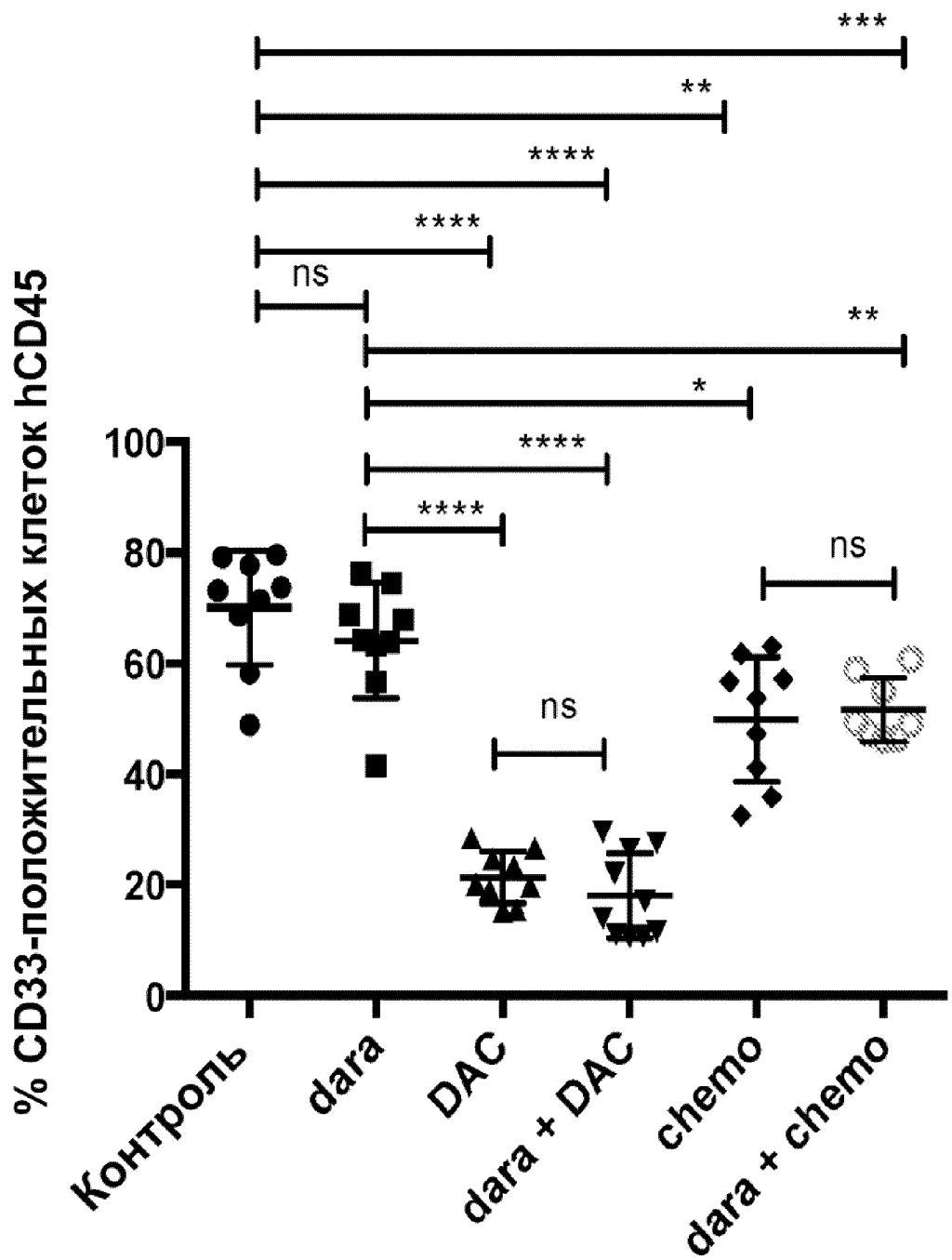
Фиг. 4А.



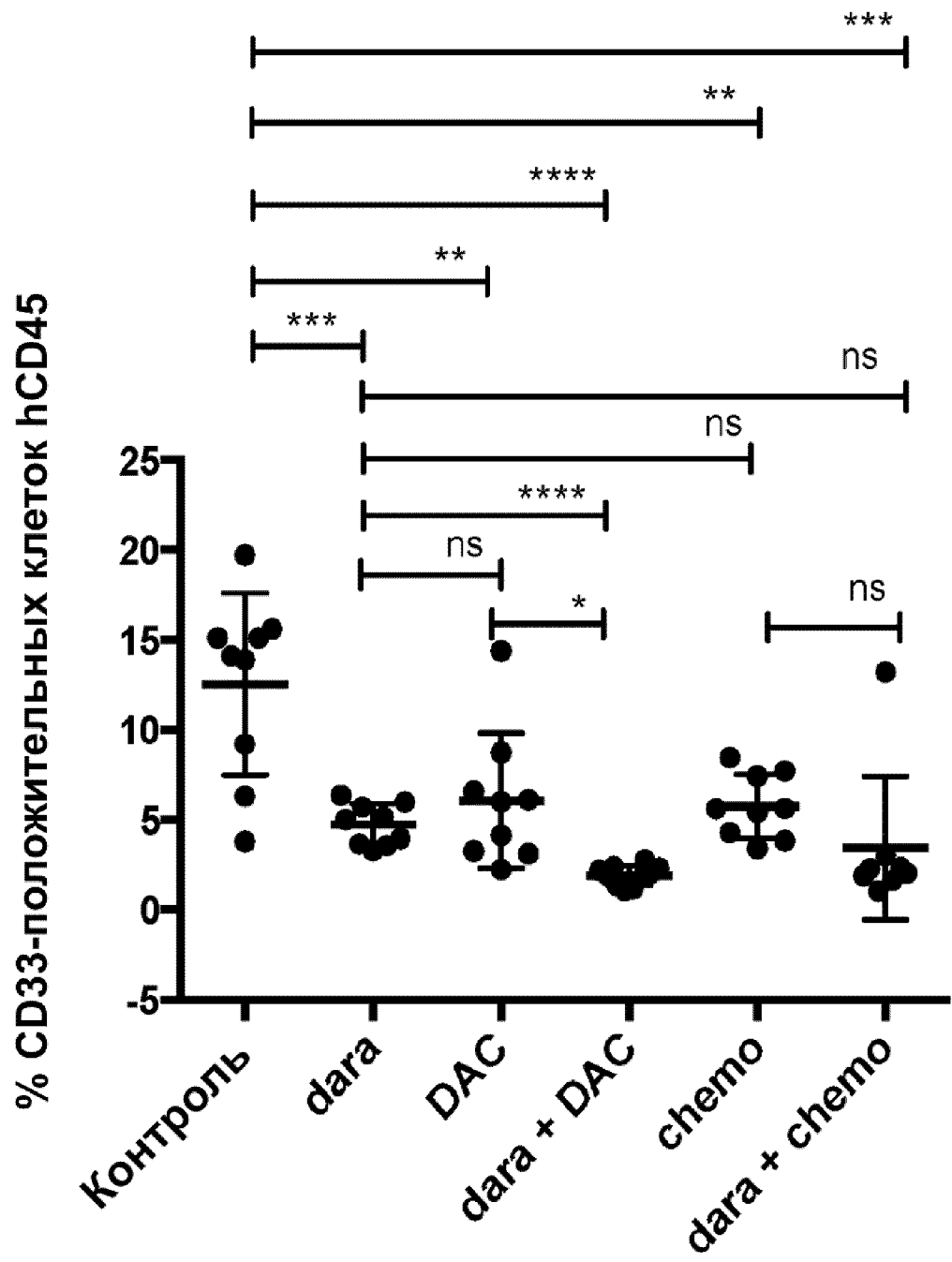
Фиг. 4В.



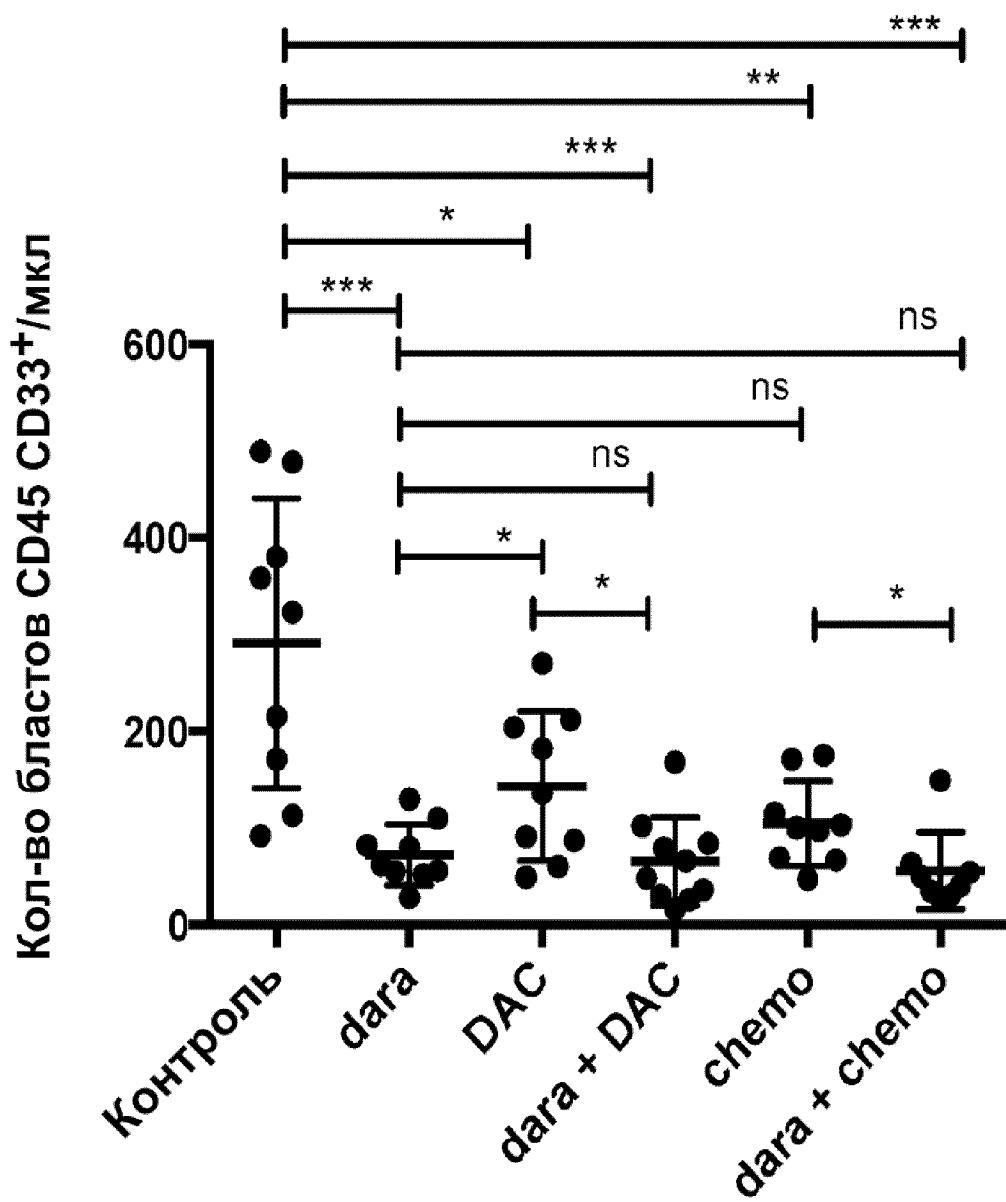
Фиг. 5А.



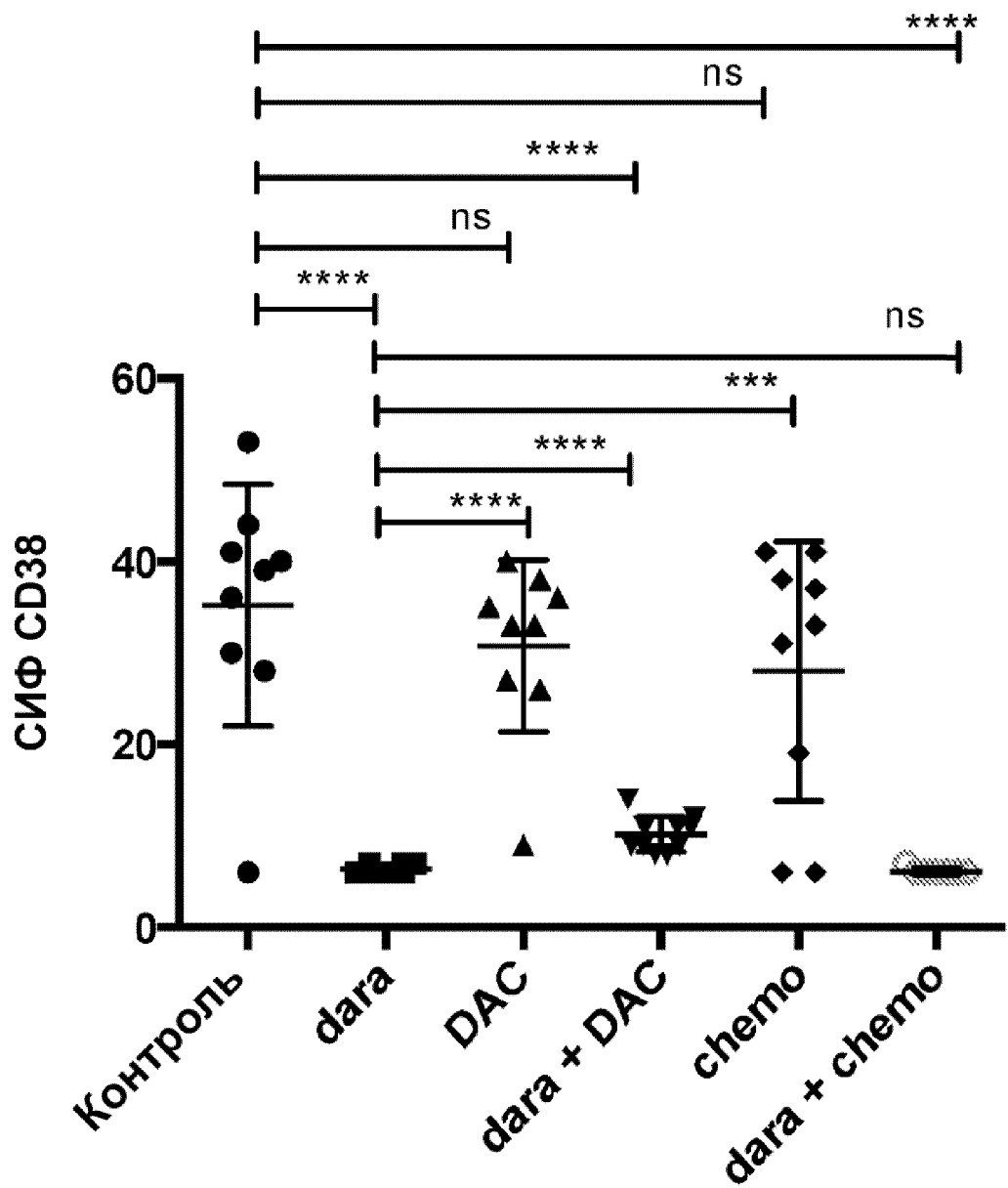
Фиг. 5В.



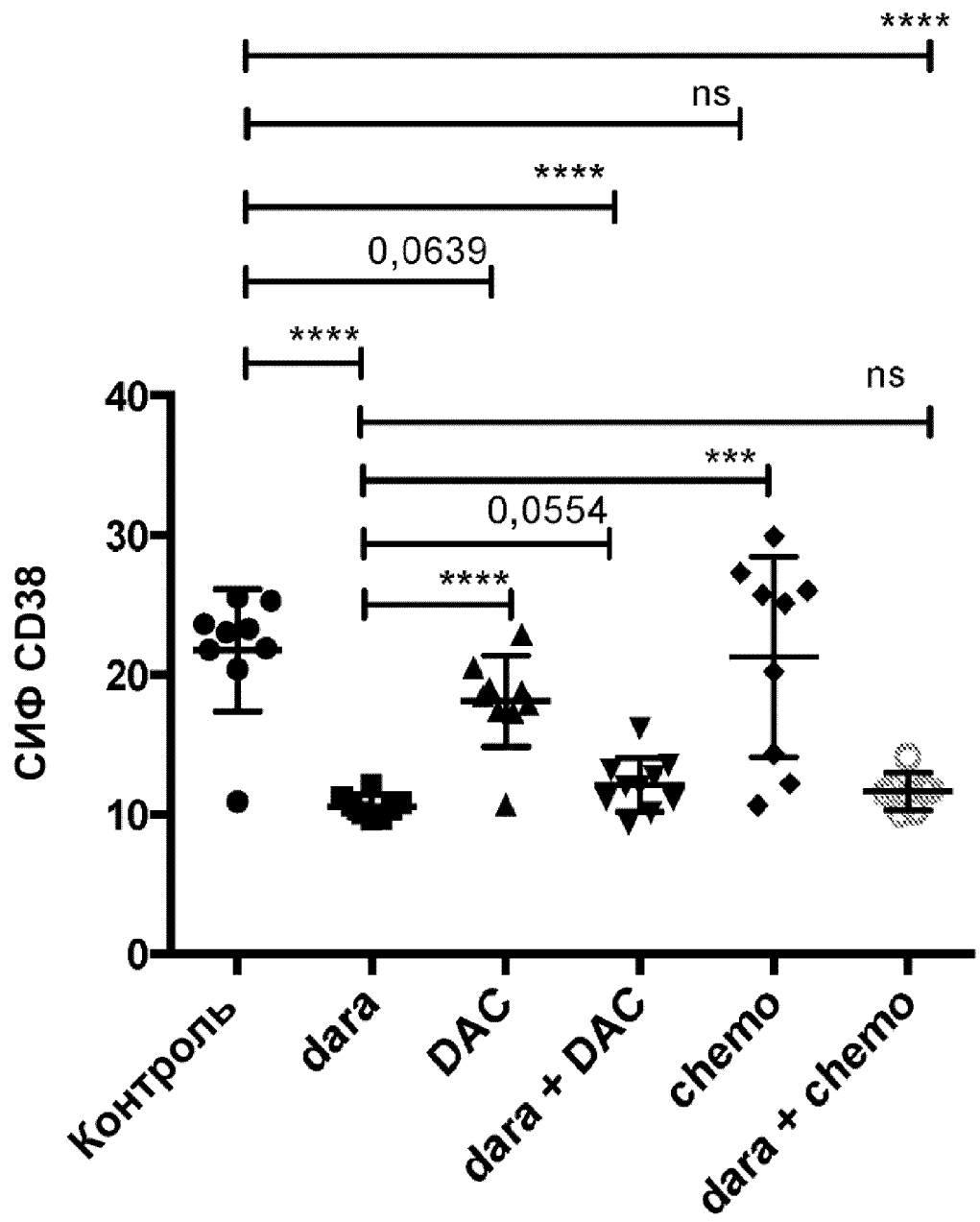
Фиг. 5С.



Фиг. 6А.



Фиг. 6В.



Фиг. 6С.

