(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОМУ ПАТЕНТУ

(45) Дата публикации и выдачи патента

2020.10.28

(21) Номер заявки

201291161

(22) Дата подачи заявки

2011.05.04

(51) Int. Cl. A61K 39/395 (2006.01) *C12N 5/10* (2006.01) A61P 19/02 (2006.01) *C12N 1/15* (2006.01) C12N 1/19 (2006.01) *C12N 5/02* (2006.01) C07K 16/28 (2006.01) **C07H 21/04** (2006.01) A61P 35/02 (2006.01) A61P 25/00 (2006.01) A61P 19/00 (2006.01) A61P 35/00 (2006.01)

WO-A1-2009112245

US-A1-20020193575

US-A1-20070072797

US-A1-20080219971

US-A1-20030103976

(54) СВЯЗЫВАЮЩИЕ CSF1R АНТИТЕЛА

(31) 61/331,177

(32)2010.05.04

(33)US

(43)2013.04.30

(86) PCT/US2011/035231

WO 2011/140249 2011.11.10 (87)

(71)(73) Заявитель и патентовладелец:

ФАЙВ ПРАЙМ ТЕРАПЬЮТИКС,

ИНК. (US)

(72)Изобретатель:

Вонг Джастин, Васкес Максимильяно

(US)

(74) Представитель:

Медведев В.Н. (RU)

Предлагаются антитела, связывающие CSF1R. Предлагаются также тяжелые и легкие цепи антител, (57) способные формировать антитела, связывающие CSF1R. Предлагаются также полинуклеотиды, кодирующие антитела к CSF1R. Предлагаются также полинуклеотиды, кодирующие тяжелые и легкие цепи антител. Предлагаются применения для лечения заболеваний с использованием антител к CSF1R. К таким применениям (без ограничения) относятся применения для лечения ревматоидного артрита, остеопороза и рассеянного склероза.

(56)

Заявка на данное изобретение претендует на приоритет предварительной патентной заявки США № 61/331177, поданной 4 мая 2010 г., которая включается в настоящее описание в полном объеме для любых целей.

Область техники

Предлагаются связывающие CSF1R антитела.

Предлагаются тяжелые цепи и легкие цепи антител, которые могут образовывать антитела, связывающие CSF1R. Кроме того, предлагаются антитела, тяжелые цепи и легкие цепи, включающие определяющие комплементарность участки (CDR). Предлагаются также полинуклеотиды, кодирующие антитела к CSF1R. Предлагаются применения для лечения заболеваний с использованием антител к CSF1R. К таким применениям, среди прочего, относятся применения для лечения ревматоидного артрита, остеопороза и рассеянного склероза.

Уровень техники

Рецептор колониестимулирующего фактора 1 (именуемый в настоящем описании "CSF1R"; также именуемый в области техники FMS, FIM2, C-FMS и CD115) - это однопроходный трансмембранный рецептор с N-терминальным внеклеточным доменом (ECD) и C-терминальным внутриклеточным доменом с активностью тирозинкиназы. Связывание лигандов CSF1 или лиганд интерлейкина 34 (именуемый в настоящем описании как IL34; Lin et al., Science, 320:807-11 (2008)) к CSF1R приводит к димеризации рецептора, повышению экспрессии протеин-тирозин киназы CSF1R, фосфорилированию остатков тирозина CSF1R и событиям сигнализации по ходу транскрипции. Как CSF1, так и IL34 стимулируют выживание моноцитов, пролиферацию и дифференцирование в макрофаги.

Было обнаружено, что многие опухолевые клетки секретируют CSF1, который активирует клетки моноцитов/макрофагов при помощи CSF1R. Было показано, что уровень CSF1 в опухолях согласуется с уровнем опухолеассоциированных макрофагов (TAM) в опухоли. Было обнаружено, что более высокие уровни TAM согласуются с более негативными прогнозами для пациентов. Кроме того, было выявлено, что CSF1 способствует росту опухоли и прогрессированию метастазов, например, в ксенотрансплантатах человеческого рака груди у мышей. См., например, Paulus et al., Cancer Res. 66:4349-56 (2006). Кроме того, по-видимому, CSF1R играет определенную роль в остеолитическом разрежении кости при метастазах в кости, тогда как низкомолекулярный ингибитор активности рецепторной тирозинкиназы подавляет такое разрушение. См., например, Ohno et al., Mol. Cancer Ther. 5:2634-43 (2006).

Было также обнаружено, что CSF1 и его рецептор участвуют в различных воспалительных и аутоиммунных заболеваниях. См., например, Hamilton, Nat. Rev. 8:533-44 (2008). Например, было обнаружено, что синовиальные эндотелиальные клетки из суставов, пораженных ревматоидным артритом, вырабатывают CSF1, что говорит о роли CSF1 и его рецептора в этой болезни. Блокирование активности CSF1R при помощи антитела дает позитивные клинические результаты на мышиных моделях артрита, включая снижение разрежения кости и хряща, а также уменьшение количества макрофагов. См., например, Kitaura et al., J. Clin. Invest. 115:3418-3427 (2005).

Зрелые дифференцированные клетки миелоидной линии, такие как макрофаги, микроглиальные клетки и остеокласты, способствуют патологии различных заболеваний, таких как ревматоидный артрит, рассеянный склероз и разрежение кости. Дифференцированные клетки миелоидной линии образуются из посредников моноцитов периферической крови. Стимуляция CSF1R способствует развитию моноцитов из предшественников костного мозга, пролиферации и выживанию моноцитов, а также дифференцированию моноцитов периферической крови в дифференцированные клетки миелоидной линии, такие как макрофаги, микроглиальные клетки и остеокласты. Таким образом, стимуляция CSF1R способствует пролиферации, выживанию, активации и созреванию дифференцированных клеток миелоидной линии и установлению патологического состояния, стимуляция CSF1R способствует способности дифференцированных клеток миелоидной линии выступать посредником в патологии болезни.

Поэтому дополнительные антагонисты сигнализации CSF1R будут полезны в лечении различных связанных с CSF1R заболеваний, таких как рак, воспалительные состояния и аутоиммунные заболевания.

Краткое изложение сущности изобретения

Изобретатели по настоящему описанию изобрели новый набор антител, в том числе гуманизированных антител, направленных против внеклеточного домена CSF1R человека (CSF1R ECD). Была составлена библиотека фаговых отображений из селезенок мышей, которые были иммунизированы белком слияния CSF1R ECD-Fc человека. Было изолировано 1056 фаговых клонов, экспрессирующих Fab (связывающий антиген участок), связывающий CSF-1R ECD-Fc, путем пэннинга этой библиотеки. Когда 1056 Fab было экспрессировано в виде очищенного белка, было обнаружено, что 668 связывают CSF1R ECD. Из этих 668, связывающих Fab, только 121 Fab блокировали связывание CSF1 и/или IL34 с CSF1R. Было обнаружено, что только 33 из этих Fab блокируют связывание как CSF1, так и IL34 с CSF1R. После секвенирования 33 Fab представляли 19 уникальных наборов последовательностей. Было выбрано 11 Fab с субнаномолярной аффинностью к CSF1R ECD человека для получения химерных антител для дальнейшего исследования. Исходя из способности связывания CSF1R у людей и макак-крабоедов, блокирования связывания CSF1 и IL34 с CSF1R, а также ингибирования индуцированного лигандами фосфорилирования CSF1R, для гуманизации было выбрано три химерных антитела и было получено 16 гумани-

зированных антител на основе этих трех химерных антител.

14 из 16 гуманизированных антител сохранили субнаномолярное средство связывания с CSF1R ECD человека. См., например, табл. 5. Эти гуманизированные антитела блокируют связывание обеих лигандов CSF1 и IL34 с CSF1R человека, а многие также блокируют связывание обеих CSF1 и IL34 с CSF1R макака-крабоеда. См., например, табл. 4.

Для разработки лекарственных средств желательно иметь антитела, которые связывают антитела как человека, так и макака-крабоеда с подобной связывающей способностью. Три химерных антитела, отобранные для гуманизации, были выбраны, частично потому что они имеют подобную связывающую способность к CSF1R ECD человека и макака-крабоеда. Тем не менее, большинство гуманизированных версий одного из химерных антител, 0302, теряли значительную связывающую способность к CSF1R ECD макака-крабоеда после гуманизации, хотя и сохраняли сильную связывающую способность к CSF1R ECD человека. См., например, табл. 3. Гуманизированные версии 0301 и 0311 аналогичным образом сохраняли сильное связывание с CSF1R ECD как человека, так и макака-крабоеда, причем связывающая способность различалась у двух этих видов менее чем в 2 раза.

Исходя из способности связывания с CSF1R, ингибирования лигандов и потенциальной иммуногенности, для дополнительных исследований было выбрано три гуманизированных антитела. Три гуманизированных антитела были получены из двух химерных антител, которые существенно не теряют способность связывания с CSF1R у макак-крабоедов после гуманизации. Эти три гуманизированных антитела ингибируют индуцируемое лигандами фосфорилирование CSF1R человека, а также блокируют индуцируемую лигандами пролиферацию и реакции выживания в первичных моноцитах человека. См., например, табл. 6 и 7, а также фиг. 10 и 11. Таким образом, эти антитела полезны для лечения заболеваний, включающих, например, индуцируемую лигандами пролиферацию и реакцию выживания в первичных моноцитах человека.

Блокирование индуцируемых CSF1R реакций при помощи антитела к CSF1R должно ингибировать пролиферацию, выживание, созревание дифференцированных клеток миелоидной линии и ослаблять их способность опосредовать патологию болезни. Кроме того, блокирование индуцируемых CSF1R реакций при помощи антитела к CSF1R должно ингибировать дифференцирование посредников моноцитов периферической крови в дифференцированные клетки миелоидной линии, снижая тем самым количество опосредующих патологию дифференцированных клеток миелоидной линии.

Таким образом, описанные здесь гуманизированные антитела к CSF1R могут использоваться для лечения хронических заболеваний с сохранившимися симптомами путем ингибирования способности дифференцированных клеток миелоидной линии опосредовать патологию заболевания. Гуманизированные антитела могут также использоваться для лечения хронических заболеваний, которые являются рецидивирующими и временно ослабевающими по своей природе, путем ингибирования развития новых опосредующих патологию клеток миелоидной линии, дифференцированных из моноцитов периферической крови во время фазы ослабления болезни, тем самым уменьшая количество и формирование новых клеток опосредующих патологию клеток.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается изолированное антитело, включающее тяжелую цепь и легкую цепь, при этом антитело связывается с CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь и/или легкая цепь имеют следующую структуру.

В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь включает последовательность, выбранную из SEQ ID NO: 9, 11, 13 и 39-45. В некоторых вариантах осуществления изобретения легкая цепь включает последовательность, выбранную из SEQ ID NO: 10, 12, 14 и 46-52. В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь включает последовательность, выбранную из SEQ ID NO: 9, 11, 13 и 39-45, а легкая цепь включает последовательность, выбранную из SEQ ID NO: 10, 12, 14 и 46-52.

Тяжелоцепочечные определяющие комплементарность участки HC CDR1, HC CDR2 и HC CDR3 включают набор последовательностей SEQ ID NO: 15, 16 и 17. Легкоцепочечные определяющие комплементарность участки LC CDR1, LC CDR2 и LC CDR3 включают набор последовательностей SEQ ID NO: 18, 19 и 20.

В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь включает HC CDR1, HC CDR2 и HC CDR3, при этом HC CDR1, HC CDR2 и HC CDR3 включают набор последовательностей SEQ ID NO: 15, 16 и 17; а легкая цепь включает LC CDR1, LC CDR2 и LC CDR3, при этом LC CDR1, LC CDR2 и LC CDR3 включают набор последовательностей SEQ ID NO: 18, 19 и 20.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предусмотрено изолированное антитело, включающее тяжелую цепь и легкую цепь, причем антитело включает (а) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 10; (b) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 11, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 13, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 13, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 14; (d) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 46; (e) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 46; (f) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 41, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 41, и

легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 46; (g) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 39, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 47; (h) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 40, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 47; (i) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 41, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 47; и (j) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 42, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 48; (k) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 42, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 49; (1) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 42, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 50; (m) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 43, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 48; (n) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 43, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 49; (о) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 43, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 50; (р) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 44, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 51; (q) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 44, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 52; (г) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 45, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 51; или (s) тяжелую цепь, включающую последовательность SEO ID NO: 45, и легкую цепь, включающую последовательность SEO ID NO: 52.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предусмотрено изолированное антитело, включающее тяжелую цепь и легкую цепь, причем антитело включает (а) тяжелую цепь, включающую тяжелоцепочечный (HC), определяющий комплементарность участок CDR1, имеющий последовательность SEQ ID NO: 15, HC CDR2, имеющий последовательность SEQ ID NO: 16, и HC CDR3, имеющий последовательность SEQ ID NO: 17, и легкую цепь, включающую легкоцепочечный (LC), определяющий комплементарность участок CDR1, имеющий последовательность SEQ ID NO: 18, LC CDR2, имеющий последовательность SEQ ID NO: 20.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело включает тяжелую цепь и легкую цепь, при этом антитело включает (а) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 53, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 60; (b) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 53, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 61; или (c) тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 65.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело включает тяжелую цепь и легкую цепь, при этом антитело включает (а) тяжелую цепь, состоящую из последовательности SEQ ID NO: 53, и легкую цепь, состоящую из последовательности SEQ ID NO: 60; (b) тяжелую цепь, состоящую из последовательности SEQ ID NO: 53, и легкую цепь, состоящую из последовательности SEQ ID NO: 61; или (c) тяжелую цепь, состоящую из последовательности SEQ ID NO: 58, и легкую цепь, состоящую из последовательности SEQ ID NO: 65.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антителом является гуманизированное антитело. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело выбирается из Fab, Fv, scFv, Fab' и (Fab')₂. В некоторых вариантах осуществления изобретения антителом является химерное антитело. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело выбирается из IgA, IgG и IgD. В некоторых вариантах осуществления изобретения антителом является IgG. В некоторых вариантах осуществления изобретения антителом является IgG4. В некоторых вариантах осуществления изобретения антителом является IgG4, включающий мутацию S241P по меньшей мере в одной константной области тяжелой цепи IgG4.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело связывается с CSF1R человека и/или связывается с CSF1R макака-крабоеда. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело блокирует лиганд, связывающий CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело блокирует связывание CSF1 и/или IL34 с CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело ингибирует индуцируемое лигандом фосфорилирование CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело ингибирует индуцируемое CSF1 и/или IL34 фосфорилирование CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело связывает CSF1R человека с афинностью (К_D) менее 1 нМ. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело ингибирует пролиферацию и/или реакции выживания моноцитов в присутствии CSF1 или IL34.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается фармацевтическая композиция, включающая антитело, связывающее CSF1R.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается изолированная нуклеиновая кислота, при этом изолированная нуклеиновая кислота включает полинуклеотидную последовательность, кодирующую описанную выше тяжелую цепь. В некоторых вариантах осуществления изобретения изолированная нуклеиновая кислота кодирует описанную выше легкую цепь. В некоторых вариантах осуществления изобретения изолированная нуклеиновая кислота кодирует описанную выше тяжелую цепь и описанную выше легкую цепь. В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается компо-

зиция, которая включает первую нуклеиновую кислоту, включающую полинуклеотидную последовательность, кодирующую описанную выше тяжелую цепь, и вторую нуклеиновую кислоту, включающую полинуклеотидную последовательность, кодирующую описанную выше легкую цепь. В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается клетка-хозяин, включающая нуклеиновую кислоту или описанная выше композиция. В некоторых вариантах осуществления изобретения клеткой-хозяином является эукариотическая клетка-хозяин. В некоторых вариантах осуществления изобретения клеткой-хозяином является клетка-хозяин млекопитающего. В некоторых вариантах осуществления изобретения клетка-хозяин выберется из клетки яичника китайского хомячка (СНО), клетки 293, клетки NS0 и клетки PER.C6. В некоторых вариантах осуществления изобретения клеткой-хозяином является клетка 293-6Е или клетка DG44.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагаются способы лечения болезни, включающие введение пациенту фармацевтической композиции, включающей антитело, связывающее CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается способ лечения рассеянного склероза, включающий введение пациенту фармацевтической композиции, включающей антитело, связывающее CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается способ лечения ревматоидного артрита, включающий введение пациенту лекарственного состава, включающего антитело, связывающее CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается способ лечения остеолитического разрежения кости, включающий введение пациенту фармацевтической композиции, включающей антитело, связывающее CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения остеолитическим разрежением кости может быть остеопороз, индуцированное метастазой остеолитическое разрежение кости и индуцированное ревматоидным артритом разрежение кости. В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается способ лечения рака, включающий введение пациенту фармацевтической композиции, включающей антитело, связывающее CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения раком может быть рак груди, рак простаты, эндометриальный рак, рак мочевого пузыря, рак почек, рак пищевода, плоскоклеточная карцинома, увеальная меланома, фолликулярная лимфома, почечно-клеточный рак, рак шейки матки, рак яичников, рак легких, колоректальный рак, рак мозга, рак поджелудочной железы, рак головы и шеи, рак печени, лейкемия, лимфома, болезнь Ходжкина, множественная миелома, меланома, астроцитома, рак желудка и аденокарцинома легких.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается способ лечения воспалительных состояний, включающий введение пациенту фармацевтической композиции, включающей антитело, связывающее CSF1R.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагаются антитела, связывающие CSF1R, и композиции, которые включают антитела, связывающие CSF1R, для их использования в способах лечения людей и животных. В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагаются антитела, связывающие CSF1R, и композиции, которые включают антитела, связывающие CSF1R, для их использования в способах лечения ревматоидного артрита у людей и животных. В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагаются антитела, связывающие CSF1R, и композиции, которые включают антитела, связывающие CSF1R, для их использования в способах лечения рассеянного склероза у людей и животных. В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагаются антитела, связывающие CSF1R, и композиции, которые включают антитела, связывающие CSF1R, для их использования в способах лечения рака у людей и животных. В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагаются антитела, связывающие CSF1R, и композиции, которые включают антитела, связывающие CSF1R, для их использования в способах лечения воспалительных состояний у людей и животных.

Краткое описание фигур

На фиг. 1 показано выравнивание гуманизированных вариабельных областей тяжелых цепей для каждого гуманизированного антитела Ab1-Ab16, рассматриваемого в примере 4. Обведенными в рамку остатками являются аминокислоты в последовательности акцепторов человека, которые вернулись назад в соответствующий мышиный остаток.

На фиг. 2 показано выравнивание гуманизированных вариабельных областей легких цепей для каждого гуманизированного антитела Ab1-Ab16, рассматриваемого в примере 4. Обведенными в рамку остатками являются аминокислоты в последовательности акцепторов человека, которые вернулись назад в соответствующий мышиный остаток.

На фиг. 3 показаны кривые связывания для определенных гуманизированных антител, связывающих CSF1R ECD человека, как описано в примере 5.

A: показаны кривые связывания для родительских химерных антител (cAb) 0301 и гуманизированных антител (huAb) 0301.1, 0301.2, 0302.3, 0301.4, 0301.5 и 0301.6 (h0301-L0H0, h0301-L0H1, h0301-L0H2, h0301-L1H0, h0301-L1H1 и h0301-L1H2 соответственно);

В: показаны кривые связывания для родительских cAb 0302 и гуманизированных антител (huAb) 0302.1, 0302.2, 0302.3, 0302.4, 0302.5 и 0302.6 (h0302-L0H1, h0302-L1H1, h0302-L2H1, h0302-L0H2, h0302-L1H2 и h0302-L2H2 соответственно);

С: показаны кривые связывания для родительских cAb 0311 и гуманизированных антител (huAb) 0311.1, 0311.2, 0311.3 и 0311.4 (h0311-L0Hl, h0311-L1H1, h0311-L0H2 и h0311-L1H2 соответственно).

На фиг. 4 показаны кривые связывания для определенных гуманизированных антител, связывающих CSF1R ECD макака-крабоеда, как описано в примере 5.

А: показаны кривые связывания для родительских cAb 03 01 и гуманизированных антител (huAb) 0301.1, 0301.2, 0302.3, 0301.4, 0301.5 и 0301.6 (h0301-L0H0, h0301-L0H1, h0301-L0H2, h0301-L1H0, h0301-L1H1 и h0301-L1H2 соответственно);

В: показаны кривые связывания для родительских cAb 0302 и гуманизированных антител (huAb) 0302.1, 0302.2, 0302.3, 0302.4, 0302.5 и 0302.6 (h0302-L0H1, h0302-L1H1, h0302-L2H1, h0302-L0H2, h0302-L1H2 и h0302-L2H2 соответственно);

C: показаны кривые связывания для родительских cAb 0311 и гуманизированных антител (huAb) 0311.1, 0311.2, 0311.3 и 0311.4 (h0311-L0H1, h0311-L1H1, h0311-L0H2 и h0311-L1H2 соответственно).

На фиг. 5 показаны кривые связывания для определенных гуманизированных антител, связывающих CSF1R ECD мыши, как описано в примере 5.

A: показаны кривые связывания для родительских cAb 0301 и гуманизированных антител (huAb) 0301.1, 0301.2, 0302.3, 0301.4, 0301.5 и 0301.6 (h0301-L0H0, h0301-L0H1, h0301-L0H2, h0301-L1H0, h0301-L1H1 и h0301-L1H2 соответственно);

В: показаны кривые связывания для родительских cAb 0302 и гуманизированных антител (huAb) 0302.1, 0302.2, 0302.3, 0302.4, 0302.5 и 0302.6 (h0302-L0H1, h0302-L1H1, h0302-L2H1, h0302-L0H2, h0302-L1H2 и h0302-L2H2 соответственно);

С: показаны кривые связывания для родительских cAb 0311 и гуманизированных антител (huAb) 0311.1, 0311.2, 0311.3 и 0311.4 (h0311-L0H1, h0311-L1H1, h0311-L0H2 и h0311-L1H2 соответственно).

На фиг. 6 показано ингибирование индуцированной CSF1 пролиферации CSF1R определенными гуманизированными антителами, как описано в примере 6.

A: показаны кривые блокирования родительских cAb 0301 и гуманизированных антител (huAb) 0301.1, 0301.2, 0302.3, 0301.4, 0301.5 и 0301.6 (h0301-L0H0, h0301-L0H1, h0301-L0H2, h0301-L1H0, h0301-L1H1 и h0301-L1H2 соответственно);

В: показаны кривые блокирования родительских cAb 0302 и гуманизированных антител (huAb) 0302.1, 0302.2, 0302.3, 0302.4, 0302.5 и 0302.6 (h0302-L0H1, h0302-L1H1, h0302-L2H1, h0302-L0H2, h0302-L1H2 и h0302-L2H2 соответственно);

С показаны кривые блокирования родительских cAb 0311 и гуманизированных антител (huAb) 0311.1, 0311.2, 0311.3 и 0311.4 (h0311-L0H1, h0311-L1H1, h0311-L0H2 и h0311-L1H2 соответственно).

На фиг. 7 показано ингибирование индуцированной IL34 пролиферации CSF1R определенными гуманизированными антителами, как описано в примере 6.

A: показаны кривые блокирования родительских cAb 0301 и гуманизированных антител (huAb) 0301.1, 0301.2, 0302.3, 0301.4, 0301.5 и 0301.6 (h0301-L0H0, h0301-L0H1, h0301-L0H2, h0301-L1H0, h0301-L1H1 и h0301-L1H2 соответственно);

В: показаны кривые блокирования родительских cAb 0302 и гуманизированных антител (huAb) 0302.1, 0302.2, 0302.3, 0302.4, 0302.5 и 0302.6 (h0302-L0H1, h0302-L1H1, h0302-L2H1, h0302-L0H2, h0302-L1H2 и h0302-L2H2 соответственно);

C: показаны кривые блокирования родительских cAb 0311 и гуманизированных антител (huAb) 0311.1, 0311.2, 0311.3 и 0311.4 (h0311-L0H1, h0311-L1H1, h0311-L0H2 и h0311-L1H2 соответственно).

На фиг. 8 показано блокирование CSF1 человека, связывающего CSF1R ECD макака-крабоеда, определенными гуманизированными антителами, как описано в примере 7.

А: показаны кривые блокирования родительских cAb 0301 и гуманизированных антител (huAb) 0301.1, 0301.2, 0302.3, 0301.4, 0301.5 и 0301.6 (h0301-L0H0, h0301-L0H1, h0301-L0H2, h0301-L1H0, h0301-L1H1 и h0301-L1H2 соответственно);

В: показаны кривые блокирования родительских cAb 0302 и гуманизированных антител (huAb) 0302.1, 0302.2, 0302.3, 0302.4, 0302.5 и 0302.6 (h0302-L0H1, h0302-L1H1, h0302-L2H1, h0302-L0H2, h0302-L1H2 и h0302-L2H2 соответственно);

С: показаны кривые блокирования родительских cAb 0311 и гуманизированных антител (huAb) 0311.1, 0311.2, 0311.3 и 0311.4 (h0311-L0H1, h0311-L1H1, h0311-L0H2 и h0311-L1H2 соответственно).

На фиг. 9 показано блокирование IL34 человека, связывающего CSF1R ECD макака-крабоеда, определенными гуманизированными антителами, как описано в примере 7.

A: показаны кривые блокирования родительских cAb 0301 и гуманизированных антител (huAb) 0301.1, 0301.2, 0302.3, 0301.4, 0301.5 и 0301.6 (h0301-L0H0, h0301-L0H1, h0301-L0H2, h0301-L1H0, h0301-L1H1 и h0301-L1H2 соответственно);

В: показаны кривые блокирования родительских cAb 0302 и гуманизированных антител (huAb) 0302.1, 0302.2, 0302.3, 0302.4, 0302.5 и 0302.6 (h0302-L0H1, h0302-L1H1, h0302-L2H1, h0302-L0H2, h0302-L1H2 и h0302-L2H2 соответственно);

С: показаны кривые блокирования родительских cAb 0311 и гуманизированных антител (huAb) 0311.1, 0311.2, 0311.3 и 0311.4 (h0311-L0H1, h0311-L1H1, h0311-L0H2 и h0311-L1H2 соответственно).

На фиг. 10 показано блокирование индуцированного CSF1-(A) и IL34-(B) фосфорилирования CSF1R в клетках CHO, экспрессирующих CSF1R человека, гуманизированными антителами 0301-L0H0, 0301-L1H0 и 0311-L0H1, как описано в примере 9.

На фиг. 11 показано блокирование индуцированной CSF1-(A) и IL34-(B) пролиферации/реакции выживания моноцитов гуманизированными антителами 0301-L0H0, 0301-L1H0 и 0311-L0H1, как описано в примере 10.

На фиг. 12A-C показано, что гуманизированные антитела 0301-L0H0, 0301-L1H0 и 0311-L0H1 не стимулируют первичную пролиферацию или выживание моноцитов при использовании моноцитов от трех различных доноров, как описано в примере 11.

Подробное описание

Предлагаются способы лечения болезней, включающие введение новых антител к CSF1R. Все антитела обладают связывающей способностью к CSF1R ECD человека менее 2 нМ, и все, кроме двух гуманизированных антител, обладают субнаномолярной связывающей способностью к CSF1R ECD человека. Кроме того, новые антитела блокируют связывание как CSF1, так и IL34 с CSF1R человека и ингибируют индуцируемое лигандами фосфорилирование CSF1R человека. Многие из этих новых антител также блокируют связывание CSF1 и IL34 рецептора CSF1R макака-крабоеда, что облегчает проведение экспериментов in vivo для поддержки разработки лекарственных средств на основе антител к CSF1R. Таким образом, эти новые антитела хорошо подходят для терапевтического применения для лечения болезней человека, в том числе (без ограничения) рака, аутоиммунных заболеваний и воспалительных состояний.

Используемые в настоящем описании заголовки разделов предназначены только для организационных целей, и их не следует рассматривать в качестве ограничения описанного предмета изобретения.

Определения

Если не приведено иного определения, научно-технические термины, используемые в связи с настоящим изобретением, имеют значения, которые обычно понимаются под этими терминами специалистами в данной области. Кроме того, если контекстом не требуется иного, термины в единственном числе включают множественное число, а термины во множественном числе включают единственное число.

Примеры методов, используемых в связи с рекомбинантной ДНК, синтезом олигонуклеотидов, культурой тканей и трансформацией (например, электропорация, липофекция), ферментативными реакциями и методами очистки, известны специалистам в данной области. Многие такие методы и процедуры описаны, например, в Sambrook et al. Molecular Cloning: A Laboratory Manual (2nd ed., Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N.Y. (1989)), и в прочих источниках. Кроме того, примеры методов химического синтеза, химического анализа, производства, приготовления и введения лекарственных средств, а также лечения пациентов также известны из уровня техники.

В данном документе использование "или" означает "и/или", если не указано иного. В контексте нескольких зависимых пунктов формулы изобретения использование "или" означает обратную ссылку на несколько предыдущих независимых или зависимых пунктов формулы только в качестве альтернативы. Кроме того, такие термины, как "элемент" или "компонент" охватывают как элементы и компоненты, включающие одну единицу, так и элементы и компоненты, включающие больше одной подединицы, если прямо не указано иного.

При использовании в соответствии с настоящим описанием изобретения следующие термины, если не указано иного, имеют следующее значение.

Термины "молекула нуклеиновой кислоты" и "полинуклеотид" могут использоваться взаимозаменяемо и обозначать полимер нуклеотидов. Такие полимеры нуклеотидов могут включать натуральные и/или ненатуральные нуклеотиды и содержать (без ограничения) ДНК, РНК и ПНК. "Последовательность нуклеиновых кислот" обозначает линейную последовательность нуклеотидов, которая включает молекулу нуклеиновых кислот или полинуклеотид.

Термины "полипептид" и "белок/протеин" используются взаимозаменяемо для обозначения полимера аминокислотных остатков и не ограничены минимальной длиной. Такие полимеры аминокислотных остатков могут включать натуральные и ненатуральные аминокислотные остатки и включают (без ограничения) пептиды, олигопептиды, димеры, тримеры и мультимеры аминокислотных остатков. Это определение охватывает как непроцессированные белки, так и их фрагменты. Эти термины также включают модификации полипептида после экспрессии, например, гликозилирование, сиалирование, ацетилирование, фосфорилирование и т.п. Кроме того, для целей настоящего изобретения "полипептид" обозначает белок, включающий модификации, такие как делеции, добавления и замещения (обычные консервативные по своему характеру), нативной последовательности, пока белок сохраняет желаемую активность. Эти модификации могут быть намеренными, например, путем сайт-направленного мутагенеза либо же могут быть случайными, например, путем мутаций хозяев, вырабатывающих белки или ошибки за счет ПЦР-амплификации.

Термин "CSF1R" обозначает в настоящем описании непроцессированный CSF1R, который включает N-терминальный ECD, трансмембранный домен и внутриклеточный домен тирозинкиназы, с N-терминальной лидерной последовательностью или без нее. В некоторых вариантах осуществления

изобретения CSF1R - это CSF1R человека, имеющий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 1 или SEQ ID NO: 2.

Термин "внеклеточный домен CSF1R" ("CSF1R ECD"), используемый в настоящем описании, обозначает полипептид CSF1R, в котором отсутствует внутриклеточный и трансмембранный домен. CSF1R ECD включает непроцессированный CSF1R ECD и фрагменты CSF1R ECD, которые могут связывать CSF1R и/или IL34. Непроцессированный CSF1R ECD человека определяется в настоящем описании как включающий либо аминокислоты 1-512 (т.е. включающие лидерную последовательность), либо аминокислоты 20-512 (т.е. не включающие лидерную последовательность) SEQ ID NO: 2. В некоторых вариантах осуществления изобретения фрагмент CSF1R ECD человека включает аминокислоты 20-506 SEQ ID NO: 2 (см. SEQ ID NO: 5). В некоторых вариантах осуществления изобретения фрагмент CSF1R человека заканчивается аминокислотой 507, 508, 509, 510 или 511. В некоторых вариантах осуществления изобретения CSF1R ECD макака-крабоеда включает последовательность SEQ ID NO: 7 (с лидерной последовательность) или аминокислоты 20-506 SEQ ID NO: 7 (без лидерной последовательности).

Используемый в настоящем описании термин "антитело" обозначает молекулу, включающую, по меньшей мере, определяющий комплементарность участок (CDR) 1, CDR2 и CDR3 тяжелой цепи и, по меньшей мере, CDR1, CDR2 и CDR3 легкой цепи, причем эта молекула способна связывать антиген. Термин "антитело" включает (без ограничений) фрагменты, способные связывать антиген, такие как Fv, одноцепочечное Fv (scFv), Fab, Fab' и (Fab')₂. Термин "антитело" включает (без ограничений) химерные антитела, гуманизированные антитела и антитела различных видов, таких как мышь, человек, макак-крабоед и т.д.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело включает вариабельную область тяжелой цепи и вариабельную область легкой цепи. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело включает по меньшей мере одну тяжелую цепь, содержащую вариабельную область тяжелой цепи и по меньшей мере часть константной области тяжелой цепи, и по меньшей мере одну легкую цепь, содержащую вариабельную область легкой цепи и по меньшей мере часть константной области легкой цепи. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело включает две тяжелые цепи, при этом каждая тяжелая цепь содержит вариабельную область тяжелой цепи и по меньшей мере часть константной области тяжелой цепи, и две легкие цепи, при этом каждая легкая цепь содержит вариабельную область легкой цепи и по меньшей мере часть константной области легкой цепи. При использовании в настоящем описании одноцепочечное Fv (scFv) или любое другое антитело, включающее, например, одну полипептидную цепь, содержащую все шесть CDR (три тяжелоцепочечных CDR и три легкоцепочечных CDR), считается имеющим тяжелую цепь и легкую цепь. В некоторых таких вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь - это участок антитела, содержащий три тяжелоцепочечных CDR, а легкая цепь - это участок антитела, содержащий три тяжелоцепочечных CDR.

Используемый в настоящем описании термин "вариабельная область тяжелой цепи" обозначает область, включающую тяжелоцепочечный CDR1, каркас (FR) 2, CDR2, FR3 и CDR3. В некоторых вариантах осуществления изобретения вариабельный участок тяжелой цепи также включает по меньшей мере часть FR1 и/или по меньшей мере FR4. В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелоцепочечный CDR1 соответствует остаткам по Кабату 26-35; тяжелоцепочечный CDR2 соответствует остаткам по Кабату 50-65; и тяжелоцепочечный CDR3 соответствует остаткам по Кабату 95-102. См., например, Rabat Sequences of Proteins of Immunological Interest (1987 и 1991, NIH, Bethesda, Md.) и фиг. 1. В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелоцепочечный CDR1 соответствует остаткам по Кабату 31-35; тяжелоцепочечный CDR2 соответствует остаткам по Кабату 50-65; а тяжелоцепочечный CDR3 соответствует остаткам по Кабату 95-102. См. там же.

Используемый в настоящем описании термин "константная область тяжелой цепи" обозначает область, область, включающую по меньшей мере три константные области тяжелой цепи $C_H 1$, $C_H 2$ и $C_H 3$. Неограничивающими примерами константных областей тяжелых цепей являются γ , δ и α . Неограничивающими примерами константных областей тяжелых цепей также являются ϵ и μ . Каждая константная область тяжелой цепи соответствует изотипу антитела. Например, антитело, включающее константную область γ , является антителом IgG; антитело, включающее константную область ϵ , является антителом IgA. Кроме того, антитело, включающее константную область ϵ , является антитело, включающее константную область ϵ , является антителом IgM, а антитело, включающее константную область ϵ , является антителом IgG относятся (без ограничения) антитела IgG1 (включающее константную область ϵ) и IgG2 (включающее константную область ϵ), IgG3 (включающее константную область ϵ) и IgA2 (включающее

В некоторых вариантах осуществления изобретения константная область тяжелой цепи включает одну или несколько мутаций (или замещений), добавлений или делеций, которые придают желаемые характеристики антителу. Неограничивающими примерами мутаций являются мутация S241P в шарнир-

ной области IgG4 (между константными доменами C_H1 и C_H2), которая изменяет мотив IgG4 с CPSCP на CPPCP, что подобно соответствующему мотиву в IgG1. Эта мутация в некоторых вариантах осуществления изобретения дает в результате более стабильное антитело IgG4. См., например, Angal et al., Mol. Immunol. 30:105-108 (1993); Bloom et al., Prot. Sci. 6:407-415 (1997); Schuurman et al., Mol. Immunol. 38:1-8 (2001).

Используемый в настоящем описании термин "тяжелая цепь" обозначает полипептид, включающий, по меньшей мере, вариабельную область тяжелой цепи, с лидерной последовательностью или без нее. В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь включает по меньшей мере часть константной области тяжелой цепи. Используемый в настоящем описании термин "непроцессированная тяжелая цепь" обозначает полипептид, содержащий вариабельную область тяжелой цепи и константную область тяжелой цепи, с лидерной последовательностью или без нее.

Используемый в настоящем описании термин "вариабельная область легкой цепи" обозначает область, включающую легкоцепочечный CDR1, каркас (FR) 2, CDR2, FR3 и CDR3. В некоторых вариантах осуществления изобретения вариабельную область легкой цепи также включает FR1 и/или FR4.

В некоторых вариантах осуществления изобретения легкоцепочечный CDR1 соответствует остаткам по Кабату 24-34; легкоцепочечный CDR2 соответствует остаткам по Кабату 50-56; а легкоцепочечный CDR3 соответствует остаткам по Кабату 89-97. См., например, Rabat Sequences of Proteins of Immunological Interest (1987 и 1991, NIH, Bethesda, Md.) и фиг. 1.

Используемый в настоящем описании термин "константная область легкой цепи" обозначает область, включающая константный домен легкой цепи, C_L . Неограничивающими примерами константных областей легкой цепи являются λ и κ .

Используемый в настоящем описании термин "легкая цепь" обозначает полипептид, включающий, по меньшей мере, вариабельную область легкой цепи, с лидерной последовательностью или без нее. В некоторых вариантах осуществления изобретения легкая цепь включает по меньшей мере часть константной области легкой цепи. Используемый в настоящем описании термин "непроцессированная легкая цепь" обозначает полипептид, содержащий вариабельную область легкой цепи и константную область легкой цепи, с лидерной последовательностью или без нее.

Используемый в настоящем описании термин "химерное антитело" обозначает антитело, включающее по меньшей мере одну вариабельную область от первого вида (например, мыши, крысы, макакакрабоеда и т.п.) и по меньшей мере одну константную область от второго вида (например, человека, макака-крабоеда и т.п.). В некоторых вариантах осуществления изобретения химерное антитело включает по меньшей мере одну мышиную вариабельную область и по меньшей мере одну человеческую константную область. В некоторых вариантах осуществления изобретения химерное антитело включает по меньшей мере одну вариабельную область макака-крабоеда и по меньшей мере одну человеческую константную область. В некоторых вариантах осуществления изобретения все вариабельные области химерного антитела получены от первого вида, а все константные области химерного антитела - от другого вида.

Используемый в настоящем описании термин "гуманизированное антитело" обозначает антитело, в котором по меньшей мере одна аминокислота в каркасном участке нечеловеческой вариабельной области заменена соответствующей аминокислотой из человеческой вариабельной области. В некоторых вариантах осуществления изобретения гуманизированное антитело включает по меньшей мере одну человеческую константную область или ее фрагмент. В некоторых вариантах осуществления изобретения гуманизированным антителом является Fab, scFv, (Fab'), и т.п.

Используемый в настоящем описании термин "антитело с трансплантированным CDR" обозначает гуманизированное антитело, в котором определяющие комплементарность участки (CDR) первого (нечеловеческого) вида трансплантируются в каркасные участки (FR) второго (человеческого) вида.

Используемый в настоящем описании термин "человеческое антитело" обозначает антитела, вырабатываемые в человеке, антитела, вырабатываемые в животных, имеющих человеческие гены иммуноглобулинов, таких как XenoMouse®, а также антитела, выбранные с использованием методов in vitro, таких как фаговое отображение, при этом спектр антител основан на человеческих последовательностях иммуноглобулинов.

Используемый в настоящем описании термин "лидерная последовательность" обозначает последовательность аминокислотных остатков, расположенных на N-конце полипептида, которая облегчает секрецию полипептида из клеток млекопитающих. Лидерная последовательность может быть отщеплена после экспорта полипептида от клетки млекопитающего, образуя зрелый белок. Лидерные последовательности могут быть естественными или искусственными, могут быть гетерологичными или гомологичными к белку, к которому они присоединены. К примерам лидерных последовательностей относятся (без ограничения) лидерные последовательности антител, такие как, например, аминокислотные последовательности SEQ ID NO.: 3 и 4, которые соответствуют человеческой легкоцепочечной и тяжелоцепочечной лидерной последовательности соответственно. К неограничивающим примерам лидерных последовательностей также относятся лидерные последовательности от гетерологичных белков. В некоторых

вариантах осуществления изобретения в антителе нет лидерной последовательности. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело включает по меньшей мере одну лидерную последовательность, которую можно выбрать из нативных лидерных последовательностей антител и гетерологических лидерных последовательностей.

Термин "вектор" используется для описания полинуклеотида, который при помощи генной инженерии может содержать клонированный полинуклеотид или полинуклеотиды, которые могут быть транслированы в клетку-хозяина. Вектор может включать один и больше следующих элементов: происхождение репликации, одну или несколько регулирующих последовательностей (таких как, например, промоторы и/или энхансеры), которые регулируют экспрессию соответствующего полипептида, и/или один или несколько выбранных маркерных генов (таких как, например, гены с устойчивостью к антибиотикам и гены, которые могут использоваться в колориметрических количественных анализах, например β-галактозидаза). Термин "экспрессионный вектор" обозначает вектор, который используется для экспрессии соответствующего полипептида в клетке-хозяине.

Термин "клетка-хозяин" обозначает клетку, которая может быть или была реципиентом вектора или изолированного полинуклеотида. Клетками-хозяевами могут быть прокариотические клетки или эукариотические клетки. Примерами эукариотических клеток являются клетки млекопитающих, такие как клетки приматов или неприматов; клетки грибков, такие как дрожжи; растительные клетки и клетки насекомых. Неограничивающими примерами клеток млекопитающих являются (без ограничения) клетки NS0, клетки PER.C6® (Crucell) и клетки 293 и клетки CHO, а также их производные, такие как клетки 293-6E и DG44 соответственно.

Используемый в настоящем описании термин "изолированный" обозначает молекулу, которая была изолирована, по меньшей мере, от некоторых компонентов, с которыми она обычно встречается в природе. Например, полипептид называется "изолированным", когда он отделается, по меньшей мере, от некоторых компонентов клетки, в которой он был выработан. Если полипептид секретируется клеткой после экспрессии, физическое отделение наосадочной жидкости, содержащей полипептид, от выработавшей ее клетки считается "изолирующим" полипептид. Аналогичным образом, полинуклеотид считается "изолированным", когда он не является частью большего полинуклеотида (такого как, например, геномного ДНК или митохондриального ДНК в случае полинуклеотида ДНК), в котором его обычно находят в природе, или отделяется, по меньшей мере, от некоторых компонентов клетки, в которой он был выработан, например, в случае полинуклеотида РНК. Таким образом, полинуклеотид ДНК, содержащийся в векторе внутри клетки-хозяина, может называться "изолированным", если такой полинуклеотид не находят в таком векторе в природе.

Термины "субъект" и "пациент" используются в настоящем описании взаимозаменяемо для обозначения человека. В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагаются также способы лечения других млекопитающих, в том числе (без ограничения) грызунов, обезьяноподобных, кошачьих, собачьих, лошадиных крупного рогатого скота, свиноподобных, овечьих, козлиных, лабораторных млекопитающих, сельскохозяйственных млекопитающих, спортивных млекопитающих и домашних млекопитающих.

Термин "ревматоидный артрит" ("PA") обозначает хроническое аутоиммунное заболевание, характеризующееся, главным образом, воспалением выстилки (синовиальной оболочки) суставов, которое может приводить к повреждению суставов, в результате чего возникает хроническая боль, потеря функции и инвалидность. Поскольку PA может оказывать негативное воздействие на множество органов тела, в том числе кожу, легкие и глаза, он называется системным заболеванием.

Термин "рассеянный склероз" ("PC") обозначает хроническое, аутоиммунное, демиелинизирующее заболевание ЦНС, при котором тело вырабатывает антитела и лейкоциты против клеток, вырабатывающих миелиновую оболочку. "Демиелинизация" возникает, когда миелиновая оболочка становится воспаленной, поврежденной и отсоединяется от нервного волокна.

Термин "рак" обозначает пролиферативное поражение, связанное с неконтролируемой пролиферацией клеток, неограниченным ростом клеток и сниженной смертью клеток (апоптозом). К раку относятся (без ограничения) следующие виды: рак груди, рак простаты, рак легких, рак почек, рак щитовидной железы, рак пищевода, меланома, фолликулярные лимфомы, увеальная меланома, рак мозга, рак головы и шеи, аденокарцинома легких, в том числе (без ограничения) колоректальный рак, сердечные опухоли, рак поджелудочной железы, ретинобластома, глиобластома, желудочно-кишечный рак, рак яичек, рак желудка, нейробластома, миксома, миома, лимфома, эндотелиома, остеобластома, остеокластома, остеосаркома, хондросаркома, аденома, саркома Капоши, карцинома яичников, лейкемия (включая острые виды лейкемии (например, острый лимфоцитарный лейкоз, острый миелоцитарный лейкоз, в том числе миелобластный, промиелоцитарный, мнеломоноцитарный, моноцитарный и эритролейкоз)) и хронические виды лейкемии (например, хроничекая миелоцитарная (гранулоцитарная) лейкемия и хронический лимфоцитарный лейкоз), миелодиспластический синдром, болезнь Вакеза-Ослера, лимфомы (например, болезнь Ходжкина, неходжкинская лимфома), множественная миелома, макроглобулинемия Вальденстрема, болезни тяжелых цепей и солидные опухоли, в том числе (без ограничения) саркомы и карциномы,

такие как фибросаркома, микросаркома, липосаркома, остеобластическая саркома, хордома, ангиосаркома, эндотелиальная саркома, лимфангиосаркома, лимфангиоэндотелиосаркома, синовиома, мезотелиома, саркома Юинга, лейомиосаркома, рабдомиосаркома, сквамозная карцинома, базальноклеточная карцинома, аденокарцинома, карцинома потовых желез, карцинома сальной железы, папиллярная карцинома, папиллярная аденокарцинома, цистаденокарцинома, медуллярный рак, бронхогенный рак, почечно-клеточный рак, гепатома, карцинома желчного протока, хориокарцинома, семинома, эмбриональный рак, нефробластома, рак шейки матки, эндометриальный рак, мелкоклеточная карцинома легкого, карцинома мочевого пузыря, эпителиальная карцинома, глиома, астроцитома, медуллобластома, краниофарингиома, эпендимома, пинеалома, гемангиобластома, нейрома слухового нерва, олигодендроглиома и менингиома.

Термины "метастаз" и "раковый метастаз" используются в настоящем описании взаимозаменяемо для обозначения способности раковой клетки распространяться в другие ткани. Например, "метастаз в кость" обозначает способность определенных типов рака, например (без ограничения) рака груди, рака простаты, рака легких, рака почки, рака щитовидной железы и меланомы, метастазировать в кость.

Термин "остеолитические поражения" используется в настоящем описании для обозначения любого состояния, вызванного увеличением активности остеокластов, которые являются клетками, отвечающими за резорбцию кости. Термины "остеолиз" и "остеолитическое разрежение кости" могут использоваться взаимозаменяемо для обозначения опосредованной остеокластами резорбции кости или разрежения кости, связанных с остеолитическим поражением. Остеолитические поражения могут случаться у субъектов с предрасположенностью к развитию остеолитического поражения либо же они могут случаться у субъектов с заболеванием, приводящим к остеолитическому поражению или способствующим ему путем стимуляции активности остеокластов. В примерах вариантов осуществления настоящего изобретения остеолитическим поражением может быть остеолитическое разрежение кости или индуцированное раковыми метастазами остеолитическое разрежение кости. В других примерах вариантов осуществления настоящего изобретения к остеолетическому поражению кости относятся нарушение метаболизма костной ткани, в том числе эндокринные заболевания, такие как повышенный уровень кортизона, гипогонадизм, первичный и вторичный гиперпаратиреоз и гипертиреоз; пищевая недостаточность, включая рахит, остеомаляцию, цингу и недоедание; остеопороз; прием лекарственных средств, в том числе глюкокортикоидов (индуцированный глюкокортикоидами остеопороз), гепарина и алкоголя; хронические болезни, в том числе синдром мальабсорбции; хроническая почечная недостаточность, включая нефрогенную остеодистрофию; хроническая печеночная недостаточность; наследственные болезни, в том числе незавершенный остеогенез и гомоцистинурия; и воспаление кости, связанное с артритом, ревматоидный артрит, псориатический артрит, фиброзная дисплазия, пародонтоз и болезнь Паджета.

Термины "индуцированное метастазами остеолитическое разрежение кости" и "индуцированное раковыми метастазами остеолитическое разрежение кости" используются в настоящем описании взаимозаменяемо для обозначения остеолиза или остеолитического разрежения кости в результате метастаза раковых клеток в кость. Термин "индуцированная раковыми метастазами активация остеокластов" используется в настоящем описании для обозначения способности раковых клеток, метастазировавших в кость, индуцировать активацию остеокластов.

Термин "опухоль" используется в настоящем описании для обозначения группы клеток, проявляющих аномально высокие уровни пролиферации и роста. Опухоль может быть доброкачественной, предраковой или злокачественной; злокачественные раковые клетки являются раковыми. Опухолевые клетки могут быть солидными опухолевыми клетками или лейкозными опухолевыми клетками. Термин "рост опухоли" используется в настоящем описании для обозначения пролиферации или роста клетки либо клеток, образующих опухоль, что приводит к соответствующему увеличению размера опухоли. Термин "зависимый от CSFIR рост опухоли" используется в настоящем описании для обозначения требования к опухолевой клетке либо клеткам для опосредованной CSFIR функции, чтобы опухолевая клетка либо клетки пролиферировали или росли.

Используемый в настоящем описании термин "лечение" охватывает любое введение или применение лекарственного средства против болезни млекопитающему, в том числе человеку, и включает ингибирование болезни или прогрессирования болезни, ингибирование или замедление болезни или ее прогрессирования, купирование ее развития, частичное или полное ослабление болезни либо излечение болезни, например, путем регрессии, восстановления или восстановления утраченной, отсутствующей или дефектной функции или стимуляции неэффективного процесса.

Термины "ингибирование" или "ингибировать" обозначают снижение или прекращение любой фенотипической характеристики либо снижение или прекращение частоты, степени или подобия такой характеристики.

Термин "фармацевтически приемлемый носитель" обозначает нетоксичный твердый, полутвердый или жидкий наполнитель, разбавитель, инкапсулирующий материал, вспомогательное вещество рецептуры или носитель, традиционно используемый в области техники для использования с терапевтическим средством, которые вместе составляют "фармацевтическую композицию" для введения субъекту. Фармацевтически приемлемый носитель является нетоксичным для реципиентов при применяемых дозах и концентрациях, и сравним с другими ингредиентами рецептуры. Фармацевтически приемлемый носитель

подходит для используемой рецептуры. Например, если терапевтическое средство необходимо ввести перорально, носителем может быть желатиновая капсула. Если терапевтическое средство необходимо ввести подкожно, идеально, чтобы носитель не раздражал кожу и не вызывал реакцию в месте инъекции.

Антитела к CSF1R.

Изобретатели по настоящему описанию изобрели новый набор антител, направленных против CSF1R. К антителам к CSF1R относятся (без ограничения) гуманизированные антитела, химерные антитела, мышиные антитела, человеческие антитела и антитела, включающие тяжелоцепочечные и/или легкоцепочечные CDR, которые приводятся в настоящем описании.

Примеры гуманизированных антител.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагаются гуманизированные антитела, связывающие CSF1R. Гуманизированные антитела полезны в качестве терапевтических молекул, потому что гуманизированные антитела снижают или исключают иммунный ответ человека к нечеловеческим антителам (такой как ответ на человеческое антимышиное антитело (ЧАМА)), которые могут привести к иммунному ответу на лекарственное средство на основе антитела и снижению эффективности лекарственного средства.

К неограничивающим примерам гуманизированных антител относятся антитела Ab1-Ab16, рассмотренные в настоящем описании. К неограничивающим примерам гуманизированных антител также относятся антитела, включающие вариабельную область тяжелой цепи антитела, выбранного из Ab1-Ab16 и/или вариабельную область легкой цепи антитела, выбранного из Ab1-Ab16. К неограничивающим примерам гуманизированных антител относятся антитела, включающие вариабельную область тяжелой цепи, выбранные из SEQ ID NO: 39-45, и/или вариабельную область легкой цепи, выбранные из SEQ ID NO: 46-52. К примерам гуманизированных антител также относятся (без ограничения) гуманизированные антитела, включающие тяжелоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3 и/или легкоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3 антитела, выбранного из 0301, 0302 и 0311.

В некоторых вариантах осуществления изобретения гуманизированное антитело к CSF1R включает тяжелоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3 и/или легкоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3 антитела, выбранного из 0301, 0302 и 0311. К неограничивающим примерам гуманизированных антител к CSF1R относятся антитела, включающие наборы тяжелоцепочечных CDR1, CDR2 и CDR3, выбранные из SEQ ID NO: 15, 16 и 17; SEQ ID NO: 21, 22 и 23 и SEQ ID NO: 27, 28 и 29. К неограничивающим примерам гуманизированных антител к CSF1R также относятся антитела, включающие наборы легкоцепочечных CDR1, CDR2 и CDR3, выбранные из SEQ ID NO: 18, 19 и 20; SEQ ID NO: 24, 25 и 26 и SEQ ID NO: 30, 31 и 32.

К неограничивающим примерам гуманизированных антител к CSF1R относятся антитела, включающие наборы тяжелоцепочечных CDR1, CDR2 и CDR3 и легкоцепочечных CDR1, CDR2 и CDR3 в табл. 1 (показанный SEQ ID NO; последовательности см. в табл. 8). В каждой строке табл. 1 показан тяжелоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3 и легкоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3 приведенного в качестве примера антитела.

Таблица 1 Тяжелоцепочечные и легкоцепочечные CDR

Тяжелая цепь			Легкая цепь				
CDR1	CDR2	CDR3	CDR1	CDR2	CDR3		
SEQ ID	SEQ ID	SEQ ID	SEQ ID	SEQ ID	SEQ ID		
15	16	17	18	19	20		
21	22	23	24	25	26		
27	28	29	30	31	32		

Другие примеры гуманизированных антител.

В некоторых вариантах осуществления изобретения гуманизированное антитело к CSF1R включает тяжелую цепь, включающую последовательность вариабельной области, которая по меньшей мере на 90%, по меньшей мере на 92%, по меньшей мере на 93%, по меньшей мере на 94%, по меньшей мере на 95%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 98% или по меньшей мере на 99% идентична последовательности, выбранной из SEQ ID NO: 9, 11, 13 и 39-45, причем антитело связывает CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения гуманизированное антитело к CSF1R включает легкую цепь, включающую последовательность вариабельной области, которая по меньшей мере на 90%, по меньшей мере на 91%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 98% или по меньшей мере на 99% идентична последовательности, выбранной из SEQ ID NO: 10, 12, 14 и 46-52, причем антитело связывает CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения гуманизированное антитело к CSF1R включает тяжелую цепь, включающую последовательность вариабельной области, которая по меньшей мере на 90%, по меньшей мере на 91%,

по меньшей мере на 92%, по меньшей мере на 93%, по меньшей мере на 94%, по меньшей мере на 95%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 98% или по меньшей мере на 99% идентична последовательности, выбранной из SEQ ID NO: 9, 11, 13 и 39-45; и легкую цепь, включающую последовательность вариабельной области, которая по меньшей мере на 90%, по меньшей мере на 91%, по меньшей мере на 92%, по меньшей мере на 93%, по меньшей мере на 94%, по меньшей мере на 95%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 98% или по меньшей мере на 99% идентична последовательности, выбранной из SEQ ID NO: 10, 12, 14 и 46-52; причем антитело связывает CSF1R.

Определить, является ли определенный полипептид, например, по меньшей мере на 95% идентичен аминокислотной последовательности, можно при помощи, например, компьютерной программы. При определении того, является ли определенная последовательность, например, на 95% идентичной контрольной последовательности, процент идентичности рассчитывается по всей длине контрольной аминокислотной последовательности.

В некоторых вариантах осуществления изобретения гуманизированное антитело к CSF1R включает по меньшей мере один из описанных выше CDR. Так, в некоторых вариантах осуществления изобретения гуманизированное антитело к CSF1R включает по меньшей мере один CDR, выбранный из описанных в настоящем документе тяжелоцепочечных CDR1, описанных в настоящем документе тяжелоцепочечных CDR2, описанных в настоящем документе тяжелоцепочечных CDR3, описанных в настоящем документе легкоцепочечных CDR1, описанных в настоящем документе легкоцепочечных CDR2 и описанных в настоящем документе легкоцепочечных CDR3. Кроме того, в некоторых вариантах осуществления изобретения гуманизированное антитело к CSF1R включает по меньшей мере один мутированный CDR на основе описанного в настоящем документе CDR, причем мутированный CDR включает 1, 2, 3 или 4 аминокислотных замещений по сравнению с описанным в настоящем документе CDR. В некоторых вариантах осуществления изобретения одно или несколько аминокислотных замещений являются консервативными аминокислотными замещениями. Опытный специалист в данной области может выбрать одно или несколько подходящих консервативных аминокислотных замещений для определенной последовательности CDR, причем подходящие консервативные аминокислотные замещения по прогнозам не должны существенно изменять связывающие свойства антитела, содержащего мутированный CDR.

Примерами гуманизированных антител к CSF1R также являются антитела, конкурирующие за связывание CSF1R с описанным в настоящем документе антителом. Так, в некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается гуманизированное антитело к CSF1R, которое конкурирует за связывание CSF1R с антителом, выбранным из Fabs 0301, 0302 и 0311; а также бивалентными (т.е. имеющими две тяжелые цепи и две легкие цепи) версиями антител этих Fabs.

Примеры константных областей гуманизированных антител.

В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе гуманизированное антитело включает одну или несколько человеческих константных областей. В некоторых вариантах осуществления изобретения человеческая константная область тяжелой цепи относится к изотипу, выбранному из IgA, IgG и IgD. В некоторых вариантах осуществления изобретения человеческая константная область легкой цепи относится к изотипу, выбранному из к и λ. В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе гуманизированное антитело включает константную область человеческого IgG. В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе гуманизированное антитело включает константную область тяжелой цепи человеческого IgG4. В некоторых таких вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе гуманизированное антитело включает мутацию S241P в константной области человеческого IgG4. В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе гуманизированное антитело включает константную область человеческого IgG4 и легкую цепь человеческого к.

Выбор константной области тяжелой цепи может определить, будет ли антитело иметь эффекторную функцию in vivo. Такая эффекторная функция в некоторых вариантах осуществления изобретения включает антителозависимую клеточно-опосредованную цитотоксичность (ADCC) и/или комплемент-зависимую цитотоксичность (CDC) и может привести к убийству клетки, к которой привязывается антитело. В некоторых способах лечения, включая способы лечения некоторых видов рака, убийство клеток может быть желательным, например, когда антитело связывает клетку, которая поддерживает сохранение или рост опухоли. Примерами клеток, которые могут поддерживать сохранение и рост опухоли, являются (без ограничения) сами опухолевые клетки, клетки, способствующие привлечению сосудистой системы к опухоли и клеткам, которые поставляют лиганды, факторы роста или контррецепторы, поддерживающие или способствующие росту и выживанию опухоли. В некоторых вариантах осуществления изобретения, когда желательной является эффекторная функция, выбирается антитело к CSF1R, включающее тяжелую цепь человеческого IgG1 или тяжелую цепь человеческого IgG3.

В некоторых способах лечения эффекторная функция может быть нежелательной. Например, в некоторых вариантах осуществления изобретения может быть желательным, чтобы антитела, используе-

мые в лечении РС и/или РА и/или остеолиза, не имели эффекторной функции. Таким образом, в некоторых вариантах осуществления изобретения антитела к CSF1R, разработанные для лечения рака, могут не подходить для лечения РС и/или РА и/или остеолиза. Следовательно, в некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R, в котором отсутствует существенная эффекторная функция, используется в лечении РС и/или РА и/или остеолиза. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R для лечения РС и/или РА и/или остеолиза включает константную область тяжелой цепи человеческого IgG4 или IgG2. В некоторых вариантах осуществления изобретения константная область IgG4 включает мутацию S241P.

Антитело может быть гуманизировано любым способом. К неограничивающим примерам способов гуманизации относятся способы, описанные, например, в патентах США № 5530101; 5585089; 5693761; 5693762; 6180370; Jones et al., Nature, 321:522-525 (1986); Riechmann et al., Nature, 332:323-27 (1988); Verhoeyen et al., Science 239:1534-36 (1988); и U.S. Publication No. US 2009/0136500.

Как отмечалось выше, гуманизированное антитело - это антитело, в котором по меньшей мере одна аминокислота в каркасном участке нечеловеческой вариабельной области заменена аминокислотой из соответствующего места в человеческом каркасном участке. В некоторых вариантах осуществления изобретения по меньшей мере 2, по меньшей мере 3, по меньшей мере 4, по меньшей мере 5, по меньшей мере 6, по меньшей мере 7, по меньшей мере 8, по меньшей мере 9, по меньшей мере 10, по меньшей мере 11, по меньшей мере 12, по меньшей мере 15 или по меньшей мере 20 аминокислот в каркасных участах нечеловеческой вариабельной области заменены аминокислотой из одного или нескольких соответствующих мест в одном или нескольких человеческих каркасных участках.

В некоторых вариантах осуществления изобретения некоторые из соответствующих человеческих аминокислот, используемых для замещения, взяты из каркасных участков различных человеческих генов иммуноглобулинов. Так, в некоторых из таких вариантов осуществления одна или несколько из нечеловеческих аминокислот могут быть заменены соответствующими аминокислотами из человеческого каркасного участка первого человеческого антитела или закодированы первым человеческим геном иммуноглобулинов, одна или несколько из нечеловеческих аминокислот могут быть заменены соответствующими аминокислотами из человеческим геном иммуноглобулинов, одна или несколько из нечеловеческих аминокислот могут быть заменены соответствующими аминокислотами из человеческого каркасного участка третьего человеческого антитела или закодированы третьим человеческим геном иммуноглобулинов и т.д. Кроме того, в некоторых вариантах осуществления изобретения все соответствующие человеческие аминокислоты, используемые для замещения в одном каркасном участке, например FR2, необязательно должны быть из одного человеческого каркаса. Однако в некоторых вариантах осуществления изобретения все соответствующие человеческие аминокислоты, используемые для замещения, происходят из одного человеческого каркаса или кодируются одним и тем же человеческим геном иммуноглобулина.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело гуманизируется путем замены одного или нескольких целых каркасных участков на соответствующие человеческие каркасные участки. В некоторых вариантах осуществления изобретения выбирается человеческий каркасный участок, имеющий наибольший уровень сходства с заменяемым нечеловеческим каркасным участком. В некоторых вариантах осуществления изобретения таким гуманизированным антителом является антитело с трансплантированным CDR.

В некоторых вариантах осуществления изобретения после трансплантации CDR одна или несколько каркасных аминокислот меняется обратно на соответствующую аминокислоту в мышином каркасном участке. Такая "обратная мутация" проводится в некоторых вариантах осуществления изобретения для удержания одной или нескольких аминокислот мышиного каркаса, которые, по-видимому, способствуют образованию структуры одного или нескольких CDR и/или которые могут участвовать в контактах антигенов и/или участвовать в общей структурной целостности антитела. В некоторых вариантах осуществления изобретения после трансплантации CDR в каркасных участках антитела выполняется десять или меньше, девять или меньше, восемь или меньше, семь или меньше, шесть или меньше, пять или меньше, четыре или меньше, три или меньше, две или меньше, одна или нуль обратных мутаций.

В некоторых вариантах осуществления изобретения гуманизированное антитело также включает человеческую константную область тяжелой цепи и/или человеческую константную область легкой цепи.

Примеры химерных антител.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антителом к CSF1R является химерное антитело. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает по меньшей мере одну нечеловеческую вариабельную область и по меньшей мере одну человеческую константную область. В некоторых таких вариантах осуществления изобретения все вариабельные области антитела к CSF1R являются нечеловеческими вариабельными областями, а все константные области антитела к CSF1R являются человеческими константными областями. В некоторых вариантах осуществления изобретения одна или несколько вариабельных областей химерного антитела являются мышиными вариабельными областями. Человеческая константная область химерного антитела не обязательно должна от-

носиться к одному изотипу, что и нечеловеческая константная область, если таковая есть, которую она заменяет. Химерные антитела рассматриваются, например, в патенте США № 4816567 и Morrison et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 81:6851-55 (1984).

Неограничивающими примерами химерных антител являются химерные антитела, включающие вариабельную область тяжелой и/или легкой цепи антитела, выбранного из 0301, 0302 и 0311. Дополнительными неограничивающими примерами химерных антител являются химерные антитела, включающие тяжелоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3 и/или легкоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3 антитела, выбранного из 0301, 0302 и 0311.

Неограничивающими примерами химерных антител к CSF1R являются антитела, включающие следующие пары вариабельных областей тяжелой и легкой цепи: SEQ ID NO: 9 и 10; SEQ ID NO: 11 и 12 и SEQ ID NO: 13 и 14.

Неограничивающими примерами антител к CSF1R являются антитела, включающие набор тяжелоцепочечного CDR1, CDR2 и CDR3 и легкоцепочечного CDR1, CDR2 и CDR3, показанный в табл. 1.

Дополнительные примеры химерных антител.

В некоторых вариантах осуществления изобретения химерное антитело к CSF1R включает тяжелую цепь, включающую последовательность вариабельной области, которая по меньшей мере на 90%, по меньшей мере на 91%, по меньшей мере на 92%, по меньшей мере на 93%, по меньшей мере на 94%, по меньшей мере на 95%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 98% или по меньшей мере на 99% идентична последовательности, выбранной из SEQ ID NO: 9, 11, 13 и 39-45, причем антитело связывает CSF1R.

В некоторых вариантах осуществления изобретения химерное антитело к CSF1R включает легкую цепь, включающую последовательность вариабельной области, которая по меньшей мере на 90%, по меньшей мере на 91%, по меньшей мере на 92%, по меньшей мере на 93%, по меньшей мере на 94%, по меньшей мере на 95%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 98% или по меньшей мере на 99% идентична последовательности, выбранной из SEQ ID NO: 10, 12, 14 и 46-52, причем антитело связывает CSF1R.

В некоторых вариантах осуществления изобретения химерное антитело к CSF1R включает тяжелую цепь, включающую последовательность вариабельной области, которая по меньшей мере на 90%, по меньшей мере на 91%, по меньшей мере на 92%, по меньшей мере на 93%, по меньшей мере на 94%, по меньшей мере на 95%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 98% или по меньшей мере на 99% идентична последовательности, выбранной из SEQ ID NO: 9, 11, 13 и 39-45; и легкую цепь, включающую последовательность вариабельной области, которая по меньшей мере на 90%, по меньшей мере на 91%, по меньшей мере на 92%, по меньшей мере на 93%, по меньшей мере на 94%, по меньшей мере на 95%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 98% или по меньшей мере на 99% идентична последовательности, выбранной из SEQ ID NO: 10, 12, 14 и 46-52; причем антитело связывает CSF1R.

В некоторых вариантах осуществления изобретения химерное антитело к CSF1R включает по меньшей мере один из описанных в настоящем документе CDR. Так, в некоторых вариантах осуществления изобретения химерное антитело к CSF1R включает по меньшей мере один CDR, выбранный из описанного в настоящем документе тяжелоцепочечного CDR1, описанного в настоящем документе тяжелоцепочечного CDR3, легкоцепочечного описанного в настоящем документе CDR1, легкоцепочечного описанного в настоящем документе CDR2 и легкоцепочечного описанного в настоящем документе CDR3. Кроме того, в некоторых вариантах осуществления изобретения химерное антитело к CSF1R включает по меньшей мере один мутированный CDR на основе описанного в настоящем документе CDR, причем мутированный CDR включает 1, 2, 3 или 4 замещенные аминокислоты по сравнению с описанным в настоящем документе CDR. В некоторых вариантах осуществления изобретения одно или несколько аминокислотных замещений являются консервативными аминокислотными замещениями. Опытный специалист в данной области может выбрать одно или несколько подходящих консервативных аминокислотных замещений для определенной последовательности CDR, причем подходящие консервативные аминокислотные замещения по прогнозам не должны существенно изменять связывающие свойства антитела, содержащего мутированный CDR.

Примерами химерных антител к CSF1R также являются химерные антитела, конкурирующие за связывание CSF1R с описанным в настоящем документе антителом. Таким образом, в некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается химерное антитело к CSF1R, которое конкурирует за связывание CSF1R с антителом, выбранным из Fabs 0301, 0302 и 0311; а также бивалентными (т.е. имеющими две тяжелые цепи и две легкие цепи) версиями антител этих Fabs.

Примеры константных областей химерных антител.

В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе химерное антитело включает одну или несколько человеческих константных областей. В некоторых вариантах осуществления изобретения человеческая константная область тяжелой цепи относится к изотипу, выбранному из IgA, IgG и IgD. В некоторых вариантах осуществления изобретения человеческая констант-

ная область легкой цепи относится к изотипу, выбранному из к и λ . В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе химерное антитело включает константную область человеческого IgG. В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе химерное антитело включает константную область тяжелой цепи человеческого IgG4. В некоторых таких вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе химерное антитело включает мутацию S241P в константной области человеческого IgG4. В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе химерное антитело включает константную область человеческого IgG4 и легкую цепь человеческого к.

Как отмечалось выше, то, является ли желательной эффекторная функция, может зависеть от конкретного способа лечения, для которого предназначено антитело. Так, в некоторых вариантах осуществления изобретения, когда эффекторная функция является желательной, выбирается химерное антитело к CSF1R, содержащее константную область тяжелой цепи человеческого IgG1 или константная область тяжелой цепи человеческого IgG3. В некоторых вариантах осуществления изобретения, когда эффекторная функция является нежелательной, выбирается химерное антитело к CSF1R, содержащее константную область тяжелой цепи человеческого IgG4 или IgG2.

Примеры человеческих антител.

Человеческие антитела могут быть получены любыми подходящими способами. Неограничивающими примерами таких способов является получение человеческих антител в трансгенных мышах, имеющих локусы человеческих иммуноглобулинов. См., например, Jakobovits et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 90:2551-55 (1993); Jakobovits et al., Nature, 362:255-8 (1993); Lonberg et al., Nature, 368:856-9 (1994) и патенты США № 5545807; 6713610; 6673986; 6162963; 5545807; 6300129; 6255458; 5877397; 5874299 и 5545806.

Неограничивающими примерами способов также являются получение человеческих антител при помощи фагового отображения. См., например, Hoogenboom et al., J. Mol. Biol. 227:381-8 (1992); Marks et al., J. Mol. Biol. 222:581-97 (1991) и публикация РСТ № WO 99/10494.

В некоторых вариантах осуществления изобретения человеческое антитело к CSF1R связывает полипептид, имеющий последовательность SEQ ID NO: 1. Примерами человеческих антител к CSF1R также являются антитела, конкурирующие за связывание CSF1R с описанным в настоящем документе антителом. Таким образом, в некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается человеческое антитело к CSF1R, конкурирующее за связывание CSF1R с антителом, выбранным из Fabs 0301, 0302 и 0311, а также бивалентными (т.е. имеющими две тяжелые цепи и две легкие цепи) версиями антител этих Fabs.

В некоторых вариантах осуществления изобретения человеческое антитело к CSF1R включает одну или несколько константных областей. В некоторых вариантах осуществления изобретения человеческая константная область тяжелой цепи относится к изотипу, выбранному из IgA, IgG и IgD. В некоторых вариантах осуществления изобретения человеческая константная область легкой цепи относится к изотипу, выбранному из к и λ. В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе человеческое антитело включает константную область человеческого IgG. В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе человеческое антитело включает константную область тяжелой цепи человеческого IgG4. В некоторых таких вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе человеческое антитело включает мутацию S241P в константной области человеческого IgG4. В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе человеческое антитело включает константную область человеческого IgG4 и легкую цепь человеческого к.

В некоторых вариантах осуществления изобретения, когда эффекторная функция является желательной, выбирается человеческое антитело к CSF1R, включающее константную область тяжелой цепи человеческого IgG1 или константную область тяжелой цепи человеческого IgG3. В некоторых вариантах осуществления изобретения, когда эффекторная функция является нежелательной, выбирается человеческое антитело к CSF1R, включающее константную область тяжелой цепи человеческого IgG4 или IgG2.

Дополнительные примеры антител к CSF1R.

Примерами антител к CSF1R также являются (без ограничения) мышиные, гуманизированные, химерные и полученные методами генной инженерии антитела, которые включают, например, одну или несколько описанных в настоящем документе последовательностей CDR. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает описанную в настоящем документе вариабельную область тяжелой цепи. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает описанную в настоящем документе вариабельную область легкой цепи. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает описанную в настоящем документе вариабельную область тяжелой цепи и описанную в настоящем документе вариабельную область легкой цепи. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает описанный в настоящем документе тяжелоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает описанный в настоящем документе легкоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3. В

некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает описанный в настоящем документе тяжелоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3 и описанный в настоящем документе легкоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает вариабельную область тяжелой цепи антитела, выбранного из Fabs 0301, 0302 и 0311.

Неограничивающими примерами антител к CSF1R также являются антитела, включающие вариабельную область тяжелой цепи антитела, выбранного из гуманизированных антител Ab1-Ab16. Неограничивающими примерами антител к CSF1R являются антитела, включающие вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, выбранную из SEQ ID NO: 9, 11, 13 и 39-45.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает вариабельную область легкой цепи антитела, выбранного из Fabs 0301, 0302 и 311.

Неограничивающими примерами антител к CSF1R также являются антитела, включающие вариабельную область легкой цепи антитела, выбранного из гуманизированных антител Ab1-Ab16.

Неограничивающими примерами антител к CSF1R являются антитела, включающие вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, выбранную из SEQ ID NO: 10, 12, 14 и 46-52.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает вариабельную область тяжелой цепи и вариабельную область легкой цепи антитела, выбранного из Fabs 0301, 0302 и 0311. Неограничивающими примерами антител к CSF1R также являются антитела, включающие вариабельную область тяжелой цепи и вариабельную область легкой цепи антитела, выбранного из гуманизированных антител Ab1-Ab16.

Неограничивающими примерами антител к CSF1R являются антитела, включающие следующие пары вариабельных областей тяжелой и легкой цепи: SEQ ID NO: 9 и 10; SEQ ID NO: 11 и 12 и SEQ ID NO: 13 и 14; SEQ ID NO: 39 и 40; SEQ ID NO: 41 и 42; SEQ ID NO: 43 и 44; SEQ ID NO: 45 и 46; SEQ ID NO: 47 и 48; SEQ ID NO: 49 и 50 и SEQ ID NO: 51 и 52. Неограничивающими примерами антител к CSF1R также являются антитела, включающие следующие пары тяжелых и легких цепей: SEQ ID NO: 33 и 34; SEQ ID NO: 35 и 36 и SEQ ID NO: 37 и 38.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает тяжелоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3 антитела, выбранного из Fabs 0301, 0302 и 0311.

Неограничивающими примерами антител к CSF1R являются антитела, включающие наборы тяжелоцепочечных CDR1, CDR2 и CDR3, выбранных из: SEQ ID NO: 15, 16 и 17; SEQ ID NO: 21, 22 и 23 и SEQ ID NO: 27, 28 и 29.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает легкоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3 антитела, выбранного из Fabs 0301, 0302 и 0311.

Неограничивающими примерами антител к CSF1R являются антитела, включающие наборы легкоцепочечных CDR1, CDR2 и CDR3, выбранных из: SEQ ID NO: 18, 19 и 20; SEQ ID NO: 24, 25 и 26 и SEO ID NO: 30, 31 и 32.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает тяжелоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3 и легкоцепочечный CDR1, CDR2 и CDR3 антитела, выбранного из Fabs 0301, 0302 и 0311.

Неограничивающими примерами антител к CSF1R являются антитела, включающие наборы тяжелоцепочечных CDR1, CDR2 и CDR3 и легкоцепочечных CDR1, CDR2 и CDR3, показанные в табл. 1.

Другие примеры антител.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает тяжелую цепь, включающую последовательность вариабельной области, которая по меньшей мере на 90%, по меньшей мере на 91%, по меньшей мере на 92%, по меньшей мере на 93%, по меньшей мере на 94%, по меньшей мере на 95%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 98% или по меньшей мере на 99% идентична последовательности, выбранной из SEQ ID NO: 9, 11, 13 и 39-45, причем антитело связывает CSF1R.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает легкую цепь, включающую последовательность вариабельной области, которая по меньшей мере на 90%, по меньшей мере на 91%, по меньшей мере на 92%, по меньшей мере на 93%, по меньшей мере на 94%, по меньшей мере на 95%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 98% или по меньшей мере на 99% идентична последовательности, выбранной из SEQ ID NO: 10, 12, 14 и 46-52, причем антитело связывает CSF1R.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает тяжелую цепь, включающую последовательность вариабельной области, которая по меньшей мере на 90%, по меньшей мере на 91%, по меньшей мере на 92%, по меньшей мере на 93%, по меньшей мере на 94%, по меньшей мере на 95%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 98% или по меньшей мере на 99% идентична последовательности, выбранной из SEQ ID NO: 9, 11, 13 и 39-45; и легкую цепь, включающую последовательность вариабельной области, которая по меньшей мере на 90%, по меньшей мере на 91%, по меньшей мере на 92%, по меньшей мере на 93%, по меньшей мере на 94%, по меньшей мере на 95%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 98% или

по меньшей мере на 99% идентична последовательности, выбранной из SEQ ID NO: 10, 12, 14 и 46-52; причем антитело связывает CSF1R.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает по меньшей мере один из описанных в настоящем документе CDR. Так, в некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает по меньшей мере один CDR, выбранный из описанного в настоящем документе тяжелоцепочечного CDR1, описанного в настоящем документе тяжелоцепочечного CDR2, описанного в настоящем документе тяжелоцепочечного CDR3, описанного в настоящем документе легкоцепочечного CDR1, описанного в настоящем документе легкоцепочечного CDR2 и описанного в настоящем документе легкоцепочечного CDR3. Кроме того, в некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R включает по меньшей мере один мутированный CDR на основе описанного в настоящем документе CDR, причем мутированный CDR включает 1, 2, 3 или 4 аминокислотных замещений по сравнению с описанным в настоящем документе CDR. В некоторых вариантах осуществления изобретения одно или несколько аминокислотных замещений являются консервативными аминокислотными замещениями. Опытный специалист в данной области может выбрать одно или несколько подходящих консервативных аминокислотных замещений для определенной последовательности CDR, причем подходящие консервативные аминокислотные замещения по прогнозам не должны существенно изменять связывающие свойства антитела, содержащего мутированный CDR.

Примерами антител к CSF1R также являются антитела, конкурирующие за связывание CSF1R с описанным в настоящем документе антителом. Так, в некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается антитело к CSF1R, которое конкурирует за связывание CSF1R с антителом, выбранным из Fabs 0301, 0302 и 0311; а также бивалентными (т.е. имеющими две тяжелые цепи и две легкие цепи) версиями антител этих Fabs.

Примеры константных областей антител.

В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе антитело включает одну или несколько константных областей. В некоторых вариантах осуществления изобретения человеческая константная область тяжелой цепи относится к изотипу, выбранному из IgA, IgG и IgD. В некоторых вариантах осуществления изобретения человеческая константная область легкой цепи относится к изотипу, выбранному из к и λ . В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе антитело включает константную область человеческого IgG. В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе антитело включает константную область тяжелой цепи человеческого IgG4. В некоторых таких вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе антитело включает мутацию S241P в константной области человеческого IgG4. В некоторых вариантах осуществления изобретения описанное в настоящем документе антитело включает константную область человеческого IgG4 и легкую цепь человеческого к.

Как отмечалось выше, то, является ли желательной эффекторная функция, может зависеть от конкретного способа лечения, для которого предназначено антитело. Так, в некоторых вариантах осуществления изобретения, когда эффекторная функция является желательной, выбирается антитело к CSF1R, содержащее константную область тяжелой цепи человеческого IgG1 или константная область тяжелой цепи человеческого IgG3. В некоторых вариантах осуществления изобретения, когда эффекторная функция является нежелательной, выбирается антитело к CSF1R, содержащее константную область тяжелой цепи человеческого IgG4 или IgG2.

Примеры вариабельных областей тяжелой цепи антител к CSF1R.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагаются вариабельные области тяжелой цепи антитела к CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения вариабельной областью тяжелой цепи антитела к CSF1R является мышиная вариабельная область, человеческая вариабельная область или гуманизированная вариабельная область.

Вариабельная область тяжелой цепи антитела к CSF1R включает тяжелоцепочечный CDR1, FR2, CDR2, FR3 и CDR3. В некоторых вариантах осуществления изобретения вариабельная область тяжелой цепи антитела к CSF1R дополнительно включает тяжелую цепь FR1 и/или FR4. Неограничивающими примерами вариабельных областей тяжелой цепи являются (без ограничения) вариабельные области тяжелой цепи, имеющей аминокислотную последовательность, выбранную из SEQ ID NO: 9, 11, 13 и 39-45.

В некоторых вариантах осуществления изобретения вариабельная область тяжелой цепи антитела к CSF1R включает CDR1, содержащий последовательность, выбранную из SEQ ID NO: 15, 21 и 27.

В некоторых вариантах осуществления изобретения вариабельная область тяжелой цепи антитела к CSF1R включает CDR2, содержащий последовательность, выбранную из SEQ ID NO: 16, 22 и 28.

В некоторых вариантах осуществления изобретения вариабельная область тяжелой цепи антитела к CSF1R включает CDR3, содержащий последовательность, выбранную из SEQ ID NO: 17, 23 и 29.

Неограничивающими примерами вариабельных областей тяжелой цепи являются (без ограничения) вариабельные области тяжелой цепи, содержащие наборы CDR1, CDR2 и CDR3, выбранные из SEQ ID NO: 15, 16 и 17; SEQ ID NO: 21, 22 и 23 и SEQ ID NO: 27, 28 и 29.

В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь антитела к CSF1R включает по-

следовательность вариабельной области, которая по меньшей мере на 90%, по меньшей мере на 91%, по меньшей мере на 92%, по меньшей мере на 93%, по меньшей мере на 94%, по меньшей мере на 95%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 98% или по меньшей мере на 99% идентична последовательности, выбранной из SEQ ID NO: 9, 11, 13 и 39-45, причем тяжелая цепь вместе с легкой цепью могут формировать антитело, связывающее CSF1R.

В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь антитела к CSF1R включает по меньшей мере один из описанных в настоящем документе CDR. Так, в некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь антитела к CSF1R включает по меньшей мере один CDR, выбранный из описанного в настоящем документе тяжелоцепочечного CDR1, описанного в настоящем документе тяжелоцепочечного CDR3. Кроме того, в некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь антитела к CSF1R включает по меньшей мере один мутированный CDR на основе описанного в настоящем документе CDR, причем мутированный CDR включает 1, 2, 3 или 4 аминокислотных замещений по сравнению с описанным в настоящем документе CDR. В некоторых вариантах осуществления изобретения одно или несколько аминокислотных замещений являются консервативными аминокислотными замещениями. Опытный специалист в данной области может выбрать одно или несколько подходящих консервативных аминокислотные замещения по прогнозам не должны существенно изменять связывающие свойства тяжелой цепи, содержащей мутированный CDR.

В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь включает константную область тяжелой цепи. В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь включает человеческую константную область тяжелой цепи. В некоторых вариантах осуществления изобретения человеческая константная область тяжелой цепи относится к изотипу, выбранному из IgA, IgG и IgD. В некоторых вариантах осуществления изобретения человеческая константная область тяжелой цепи является константной областью IgG. В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь включает константную область тяжелой цепи человеческого IgG4. В некоторых таких вариантах осуществления изобретения константная область тяжелой цепи человеческого IgG4 включает мутацию S241P.

В некоторых вариантах осуществления изобретения, когда эффекторная функция является желательной, тяжелая цепь включает константную область тяжелой цепи человеческого IgG1 или IgG3. В некоторых вариантах осуществления изобретения, когда эффекторная функция менее желательна, тяжелая цепь включает константную область тяжелой цепи человеческого IgG4 или IgG2.

Примеры вариабельных областей легкой цепи антител к CSF1R.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагаются вариабельные области легкой цепи антитела к CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения вариабельной областью легкой цепи антитела к CSF1R является мышиная вариабельная область, человеческая вариабельная область или гуманизированная вариабельная область.

Вариабельная область легкой цепи антитела к CSF1R включает легкоцепочечный CDR1, FR2, CDR2, FR3 и CDR3. В некоторых вариантах осуществления изобретения вариабельная область легкой цепи антитела к CSF1R дополнительно включает легкую цепь FR1 и/или FR4. Неограничивающими примерами вариабельных областей легкой цепи являются вариабельные области легкой цепи, имеющие аминокислотную последовательность, выбранную из SEQ ID NO: 10, 12, 14 и 46-52.

В некоторых вариантах осуществления изобретения вариабельная область легкой цепи антитела к CSF1R включает CDR1, содержащий последовательность, выбранную из SEQ ID NO: 18, 24 и 30.

В некоторых вариантах осуществления изобретения вариабельная область легкой цепи антитела к CSF1R включает CDR2, содержащий последовательность, выбранную из SEQ ID NO: 19, 25 и 31.

В некоторых вариантах осуществления изобретения вариабельная область легкой цепи антитела к CSF1R включает CDR3, содержащий последовательность, выбранную из SEQ ID NO: 20, 26 и 32.

Неограничивающими примерами вариабельных областей легкой цепи являются (без ограничения) вариабельные области легкой цепи, содержащие наборы CDR1, CDR2 и CDR3, выбранные из SEQ ID NO: 18, 19 и 20; SEQ ID NO: 24, 25 и 26 и SEQ ID NO: 30, 31 и 32.

В некоторых вариантах осуществления изобретения легкая цепь антитела к CSF1R включает последовательность вариабельной области, которая по меньшей мере на 90%, по меньшей мере на 91%, по меньшей мере на 92%, по меньшей мере на 93%, по меньшей мере на 94%, по меньшей мере на 95%, по меньшей мере на 96%, по меньшей мере на 97%, по меньшей мере на 98% или по меньшей мере на 99% идентична последовательности, выбранной из SEQ ID NO: 10, 12, 14 и 46-52, причем легкая цепь вместе с тяжелой цепью могут формировать антитело, связывающее CSF1R.

В некоторых вариантах осуществления изобретения легкая цепь антитела к CSF1R включает по меньшей мере один из описанных в настоящем документе CDR. Так, в некоторых вариантах осуществления изобретения легкая цепь антитела к CSF1R включает по меньшей мере один CDR, выбранный из описанного в настоящем документе легкоцепочечного CDR1, описанного в настоящем документе легкоцепочечного CDR2 и описанного в настоящем документе легкоцепочечного CDR3. Кроме того, в некоторых вариантах осуществления изобретения легкая цепь антитела к CSF1R включает по меньшей мере

один мутированный CDR на основе описанного в настоящем документе CDR, причем мутированный CDR включает 1, 2, 3 или 4 аминокислотных замещений по сравнению с описанным в настоящем документе CDR. В некоторых вариантах осуществления изобретения одно или несколько аминокислотных замещений являются консервативными аминокислотными замещениями. Опытный специалист в данной области может выбрать одно или несколько подходящих консервативных аминокислотных замещений для определенной последовательности CDR, причем подходящие консервативные аминокислотные замещения по прогнозам не должны существенно изменять связывающие свойства легкой цепи, содержащей мутированный CDR.

В некоторых вариантах осуществления изобретения легкая цепь включает человеческую константную область легкой цепи. В некоторых вариантах осуществления изобретения человеческая константная область легкой цепи выбирается из константной области легкой цепи человеческого κ и человеческого κ .

Примеры дополнительных связывающих CSF1R молекул.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагаются дополнительные молекулы, связывающие CSF1R. К таким молекулам относятся (без ограничения) неканонические клеточные каркасы, такие как антикалины, аднектины, анкирин-повторяющие элементы и т.п. См., например, Hosse et al., Prot. Sci. 15:14 (2006); Fiedler, M. и Skerra, A., "Non-Antibody Scaffolds", p. 467-499 in Handbook of Therapeutic Antibodies, Dubel, S., ed., Wiley-VCH, Weinheim, Germany, 2007.

Примеры свойств антител к CSF1R.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело, имеющее описанную выше структуру, связывает CSF1R со связывающей способностью (K_D) меньше 1 нМ, блокирует связывание CSF1 и/или IL34 с CSF1R и ингибирует фосфорилирование CSF1R, индуцированное CSF1 и/или IL34.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R связывается с внеклеточным доменом CSF1R (CSF1R-ECD). В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R обладает связывающей способностью (K_D) с CSF1R меньше 1 нМ, меньше 0,5 нМ, меньше 0,1 нМ или меньше 0,05 нМ. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R имеет K_D между 0,01 и 1 нМ, между 0,01 и 0,5 нМ, между 0,01 и 0,1 нМ, между 0,01 и 0,05 нМ или между 0,02 и 0,05 нМ.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R блокирует лиганд, связывающий CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R блокирует связывание CSF1 с CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R блокирует связывание IL34 с CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R блокирует связывание как CSF1, так и IL34 с CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело, которое блокирует связывание лиганда, связывается с внеклеточным доменом CSF1R. Считается, что антитело "блокирует связывание лиганда с CSF1R", когда оно снижает величину обнаруживаемого связывания лиганда с CSF1R, как по меньшей мере, на 50%, при помощи количественного анализа, описанного в примере 7. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело снижает величину обнаруживаемого связывания лиганда с CSF1R по меньшей мере на 60%, по меньшей мере на 70%, по меньшей мере на 80% или по меньшей мере на 90%, с использованием количественного анализа, описанного в примере 7. В некоторых таких вариантах осуществления изобретения говорят, что антитело блокирует связывание лиганда по меньшей мере на 50%, по меньшей мере на 60%, по меньшей мере на 70% и т.д.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R ингибирует индуцируемое лигандом фосфорилирование CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R ингибирует индуцируемое CSF1 фосфорилирование CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R ингибирует индуцируемое IL34 фосфорилирование CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R ингибирует фосфорилирование CSF1R, индуцируемое как CSF1, так и индуцируемое IL34. Считается, что антитело "ингибирует индуцируемое лигандом фосфорилирование CSF1R", когда оно снижает величину обнаруживаемого индуцируемого лигандом фосфорилирования CSF1R по меньшей мере на 50%, с испол ием количественного анализа, описанного в примере 6. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело снижает величину обнаруживаемого индуцируемого лигандом фосфорилирования CSF1R по меньшей мере на 60%, по меньшей мере на 70%, по меньшей мере на 80% или по меньшей мере на 90%, с использованием количественного анализа, описанного в примере 6. В некоторых таких вариантах осуществления изобретения говорят, что антитело снижает индуцируемое лигандом фосфорилирование CSF1R по меньшей мере на 50%, по меньшей мере на 60%, по меньшей мере на 70% и т.д.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело ингибирует пролиферацию и/или реакции выживания моноцитов в присутствии CSF1 и/или IL34. Считается, что антитело "ингибирует пролиферацию и/или реакции выживания моноцитов" когда оно снижает величину пролиферации моноцитов и/или реакции выживания в присутствии CSF1 и/или IL34 по меньшей мере на 50%, с использованием количественного анализа, описанного в примере 10. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело снижает величину пролиферации моноцитов и/или реакции выживания в присутствии CSF1 и/или IL34 по меньшей мере на 60%, по меньшей мере на 70%, по меньшей мере на 80% или по меньшей мере на 90%, с использованием количественного анализа, описанного в примере 10. В некоторых таких

вариантах осуществления изобретения говорят, что антитело ингибирует пролиферацию и/или реакции выживания моноцитов по меньшей мере на 50%, по меньшей мере на 60%, по меньшей мере на 70% и т.л.

Примеры конъюгатов антител.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R конъюгировано с меткой и/или цитотоксическим агентом. Используемый в настоящем описании термин "метка" означает агента, который облегчает обнаружение антитела и/или облегчает обнаружение молекулы, с которой антитело связано. Неограничивающими примерами меток являются (без ограничения) радиоизотопы, флуоресцентные группы, ферментативные группы, хемилюминесцентные группы, биотин, эпитопные метки, связывающие металл метки и т.п. Опытный специалист в данной области может выбрать подходящую метку в соответствии с предполагаемым применением.

Используемый в настоящем описании термин "цитотоксический агент" - это агент, снижающий пролиферативный потенциал одной или нескольких клеток. Клетка снижает свой пролиферативный потенциал, если снижается ее способность пролиферировать, например, потому что клетка подвергается апоптозу или иначе умирает, клетка не может пройти жизненный цикл клетки и/или не делиться, клетка дифференцирует и т.п. Неограничивающими примерами цитотоксических агентов являются (без ограничения) радиоизотопы, токсины и химиотерапевтические средства. Опытный специалист в данной области может выбрать подходящий цитотоксический агент в соответствии с предполагаемым применением.

В некоторых вариантах осуществления изобретения метка и/или цитотоксический агент конъюгируются с антителом при помощи химических методов in vitro. Неограничивающими примерами химических методов конъюгирования, известными из уровня техники, являются услуги, методы и/или реактивы, которые предоставляются такими компаниями, как, например, Thermo Scientific Life Science Research Produces (бывшее название Pierce; Рокфорд, Иллинойс), Prozyme (Хейвард, Калифорния), SACRI Antibody Services (Калгари, Канада), AbD Serotec (Роли, Северная Каролина) и т.д. В некоторых вариантах осуществления изобретения, когда метка и/или цитотоксический агент являются полипептидом, метка и/или цитотоксический агент могут быть экспрессированы из одного и того же вектора экспрессии по меньшей мере одной цепью антитела для выработки полипептида, содержащего метку и/или цитотоксический агент, слитый с цепью антитела. Опытный специалист в данной области может выбрать подходящий способ конъюгирования метки и/или цитотоксического агента с антителом в соответствии с предполагаемым применением.

Примеры лидерных последовательностей.

Чтобы некоторые секретированные белки могли экспрессировать и секретироваться в больших количествах, может потребоваться лидерная последовательность из гетерологического белка. В некоторых вариантах осуществления изобретения лидерная последовательность выбирается из SEQ ID NO: 3 и 4, которая является лидерной последовательностью легкой цепи и тяжелой цепи соответственно. В некоторых вариантах осуществления изобретения использование гетерологических лидерных последовательностей может иметь преимущества в том, что результирующий зрелый полипептид может оставаться неизменным при удалении лидерной последовательности в ЭР во время процесса секретирования. Добавление гетерологической лидерной последовательности может потребоваться для экспрессирования и секретирования некоторых белков.

Описаны некоторые примеры лидерных последовательностей, например, в онлайн базе данных лидерных последовательностей, которую ведет факультет биохимии Национального университета Сингапура. См. Choo et al., ВМС Bioinformatics, 6:249 (2005; и публикацию РСТ № WO 2006/081430.

Молекулы нуклеиновых кислот, кодирующие антитела к CSF1R.

Предлагаются молекулы нуклеиновых кислот, включающие полинуклеотиды, кодирующие одну или несколько цепей антител к CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения молекула нуклеиновой кислоты включает полинуклеотид, который кодирует тяжелую цепь или легкую цепь антитела к CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения молекула нуклеиновой кислоты включает как полинуклеотид, который кодирует тяжелую цепь, так и полинуклеотид, который кодирует легкую цепь антитела к CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения первая молекула нуклеиновой кислоты включает первый полинуклеотид, который кодирует тяжелую цепь, а вторая молекула нуклеиновой кислоты включает второй полинуклеотид, который кодирует легкую цепь.

В некоторых таких вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь и легкая цепь экспрессируются из одной молекулы нуклеиновой кислоты или из двух отдельных молекул нуклеиновой кислоты в виде двух отдельных полипептидов. В некоторых вариантах осуществления изобретения, когда, например, антителом является scFv, один полинуклеотид кодирует один полипептид, включающий как тяжелую цепь, так и легкую цепь, связанные между собой.

В некоторых вариантах осуществления изобретения полинуклеотид, кодирующий тяжелую цепь или легкую цепь антитела к CSF1R, включает нуклеотидную последовательность, которая кодирует лидерную последовательность, которая при трансляции располагается на N-конце тяжелой цепи или легкой цепи. Как упоминалось выше, лидерная последовательность может быть нативной лидерной последовательностью тяжелой или легкой цепи либо может быть другой гетерологической лидерной последовательностью тяжелой или легкой цепи либо может быть другой гетерологической лидерной последовательностью тяжелой или легкой цепи либо может быть другой гетерологической лидерной последовательностью тяжелой или легкой цепи либо может быть другой гетерологической лидерной последовательность или легкой цепи либо может быть другой гетерологической лидерной последовательность или легкой цепи либо может быть другой гетерологической лидерной последовательность или легкой цепи или легкой или легкой или легкой

тельностью.

Молекулы нуклеиновых кислот могут конструироваться с использованием технологий рекомбинантных ДНК, являющихся традиционными в данной области. В некоторых вариантах осуществления изобретения молекула нуклеиновой кислоты является вектором экспрессии, подходящим для экспрессии в выбранной клетке-хозяине.

Экспрессия и выработка антител к CSF1R.

Векторы.

Предлагаются векторы, включающие полинуклеотиды, кодирующие тяжелые цепи антител к CSF1R и/или легкие цепи антител к CSF1R. Предлагаются также векторы, включающие полинуклеотиды, кодирующие тяжелые цепи антител к CSF1R и/или легкие цепи антител к CSF1R. К таким векторам относятся (без ограничения) ДНК-векторы, фаговые векторы, вирусные векторы, ретровирусные векторы и т.д. В некоторых вариантах осуществления изобретения вектор включает первую полинуклеотидную последовательность, кодирующую тяжелую цепь, и вторую полинуклеотидную последовательность, кодирующую легкую цепь. В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь и легкая цепь экспрессируются из вектора в виде двух отдельных полипептидов. В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелая цепь и легкая цепь экспрессируются в виде части одного полипептида, как, например, когда антителом является scFv.

В некоторых вариантах осуществления изобретения первый вектор включает полинуклеотид, который кодирует тяжелую цепь, а второй вектор включает полинуклеотид, который кодирует легкую цепь. В некоторых вариантах осуществления изобретения первый вектор и второй вектор трансфицируются в клетки-хозяева в одинаковых количествах (например, одинаковых молярных количествах или одинаковых массовых количествах). В некоторых вариантах осуществления изобретения первый вектор и второй вектор в молярном или массовом отношении от 5:1 до 1:5 трансфицируются в клетки-хозяева. В некоторых вариантах осуществления изобретения для вектора, кодирующего тяжелую цепь, и вектора, кодирующего легкую цепь, используется массовое отношение от 1:1 до 1:5. В некоторых вариантах осуществления изобретения для вектора, кодирующего тяжелую цепь, и вектора, кодирующего легкую цепь, используется массовое отношение 1:2.

В некоторых вариантах осуществления изобретения выбирается вектор, оптимизированный для экспрессии полипептидов в клетках СНО, или клетках, полученных из СНО, или в клетках NS0. Примеры таких векторов описаны, например, в Running Deer et al., Biotechnol. Prog. 20:880-889 (2004).

В некоторых вариантах осуществления изобретения вектор выбирается для экспрессии in vivo тяжелых цепей антител к CSF1R и/или легких цепей антител к CSF1R в животных, в том числе у людей. В некоторых таких вариантах осуществления изобретения экспрессия полипептида находится под контролем промотора, действующего тканеспецифически. Например, специфичные для печени промоторы описаны, например, в публикации РСТ № WO 2006/076288.

Клетки-хозяева.

В различных вариантах осуществления изобретения тяжелые цепи антитела к CSF1R и/или легкие цепи антитела к CSF1R могут экспрессироваться в прокариотических клетках, таких как бактериальные клетки, или в эукариотических клетках, таких как грибковые клетки (например, дрожжи), растительные клетки, клетки насекомых и клетки млекопитающих. Такая экспрессия может быть выполнена, например, в соответствии с процедурами, известными из уровня техники. Примерами эукариотических клеток, которые могут использоваться для экспрессии полипептидов, являются (без ограничения) клетки COS, включая клетки COS 7; клетки 293, включая клетки 293-6Е; клетки CHO, включая клетки CHO-S и DG44; клетки PER.C6® (Crucell); и клетки NS0. В некоторых вариантах осуществления изобретения тяжелые цепи антитела к CSF1R и/или легкие цепи антитела к CSF1R могут экспрессироваться в дрожжах. См., например, Публикацию США № US 2006/0270045 A1. В некоторых вариантах осуществления изобретения конкретная эукариотическая клетка-хозяин выбирается, исходя из ее способности создавать желательные посттрансляционные модификации в тяжелых цепях антитела к CSF1R и/или легких цепях антитела к CSF1R. Например, в некоторых вариантах осуществления изобретения клетки CHO вырабатывают полипептиды, имеющие более высокий уровень сиалирования, чем тот же полипептид, вырабатываемый в клетках 293.

Введение одной или нескольких нуклеиновых клеток в желательную клетку-хозяина можно выполнить любым способом, в том числе (без ограничения) при помощи кальциево-фосфатной трансфекции, опосредованной ДЭАЭ-декстраном трансфекции, опосредованной катионными липидами трансфекции, электропорации, трансдукции, инфекции и т.д. Heoграничивающие примеры способов описаны, например, в Sambrook et al., Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 3rd ed. Cold Spring Harbor Laboratory Press (2001). Нуклеиновые кислоты могут трансфицироваться временно или постоянно в желаемые клеткихозяева с использованием любого подходящего метода.

В некоторых вариантах осуществления изобретения один или несколько полипептидов могут вырабатываться in vivo в животном, полученном методом генной инженерии или трансфицированным одной или несколькими молекулами нуклеиновых кислот, кодирующими полипептиды с использованием любого подходящего способа. Очистка антител к CSF1R.

Антитела к CSF1R могут очищаться с использованием любого подходящего способа. К таким способам относятся (без ограничения) использование аффинных матриц или хроматографии с гидрофобным взаимодействием. К подходящим аффинным лигандам относятся CSF1R ECD и лиганды, связывающие константные области антитела. Например, могут использоваться Белок А, Белок G, Белок А/G или колонка для аффинной хроматографии антител для связывания константной области и для очистки антитела к CSF1R. Хроматография с гидрофобным взаимодействием, например, бутиловая или фениловая колонка, также может подойти для очистки некоторых полипептидов. Из уровня техники известно множество способов очистки полипептидов.

Бесклеточное получение антител к CSF1R.

В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R вырабатывается в бесклеточной системе. Неограничивающие примеры бесклеточных систем описаны, например, в Sitaraman et al., Methods Mol. Biol. 498: 229-44 (2009); Spirin, Trends Biotechnol. 22:538-45 (2004); Endo et al., Biotechnol. Adv. 21:695-713 (2003).

Фармацевтические композиции и способы.

Способы лечения болезней при помощи антител к CSF1R.

Предлагаются антитела по настоящему изобретению и композиции, включающие антитела по настоящему изобретению, для использования в способах лечения людей и животных. Предлагаются также способы лечения болезней, включающие введение антител к CSR1R. Неограничивающими примерами болезней, которые можно лечить при помощи антител к CSF1R являются (без ограничения) РА, РС, рак, индуцированное метастазами остеолетическое разрежение кости, остеолетические поражения и индуцированное гиперкальциемией разрежение кости.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагаются способы лечения воспалительных состояний, включающие введение антител к CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения воспалительным состоянием может быть псориаз, СКВ (волчанка), ХНЗЛ, атопический дерматит и атеросклероз, синдром активации макрофага и гистиоцитоз X.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагаются способы лечения воспалительных состояний, включающие введение антител к CSF1R, при этом воспалительным состоянием может быть: пролиферативное сосудистое заболевание, синдром острой дыхательной недостаточности, опосредованная цитокином токсичность, токсичность интерлейкина-2, аппендицит, пептическая язва, язва желудка и двенадцатиперстной кишки, перитонит, панкреатит, язвенный, псевдомембранозный, острый и ишемический колит, дивертикулит, эпиглоттит, ахалазия, холангит, холецистит, гепатит, воспалительное заболевание кишечника, болезнь Крона, энтерит, болезнь Уипла, астма, аллергия, анафилактический шок, болезнь иммунных комплексов, ишемия органа, реперфузионное повреждение, некроз органа, сенная лихорадка, сепсис, септицемия, эндотоксический шок, кахексия, гиперпирексия, эозинофильная гранулема, гранулематоз, саркоидоз, септический аборт, эпидидимит, вагинит, простатит, уретрит, бронхит, эмфизема, ринит, кистозный фиброз, пневмония, альвеолит, бронхиолит, фарингит, плеврит, синусит, грипп, респираторно-синцитиальная вирусная инфекция, герпес, ВИЧ-

инфекция, вирус гепатита В, вирус гепатита С, рассеянная бактериемия, лихорадка денге, кандидоз, малярия, филяриоз, амебиаз, гидатидная киста, ожоги, дерматит, дерматомиозит, солнечный ожог, уртикария, наросты на коже, волдыри, васкулит, ангиит, эндокардит, артериит, атеросклероз, тромбофлебит, перикардит, миокардит, ишемия миокарда, узелковый периартериит, острая ревматическая лихорадка, болезнь Альцгеймера, глютеновая болезнь, застойная сердечная недостаточность, менингит, энцефалит, церебральный инфаркт, церебральная эмболия, синдром Гийена-Барре, неврит, невралгия, повреждение спинного мозга, паралич, увеит, артриты, артралгия, остеомиелит, фасциит, болезнь Паджета, подагра, парадонтоз, синовит, тяжелая миастения, тиреодит, системная красная волчанка, синдром Гудпасчера, синдром Бехчета, отторжение аллотрансплантата, реакция "трансплантат против хозяина", анкилозирующий спондилоартрит, болезнь Бергера, диабет 1-го типа, диабет 2-го типа, болезнь Бергера, синдром Рейтера и болезнь Ходжкина, или в лечении воспаления, связанного с этими состояниями.

В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагаются способы лечения рака, включающие введение антител к CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения раком является рак, секретирующий CSF1. В некоторых вариантах осуществления изобретения раком может быть один или несколько следующих видов рака: рак груди, рак простаты, эндометриальный рак, рак мочевого пузыря, рак почек, рак пищевода, плоскоклеточная карцинома, увеальная меланома, фолликулярная лимфома, почечно-клеточный рак, рак шейки матки, рак яичников. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитело к CSF1R полезно для лечения одного или нескольких следующих видов рака: рак легких, колоректальный рак, рак мозга, рак поджелудочной железы, рак головы и шеи, рак печени, лейкемия, лимфома, болезнь Ходжкина, множественная миелома, меланома, астроцитома, рак желудка и аденокарцинома легких.

Пути введения и носители.

В различных вариантах осуществления изобретения антитела к CSF1R могут вводиться in vivo различными путями, в том числе (без ограничения) перорально, внутриартериально, парентерально, интра-

назально, внутримышечно, внутрисердечно, внутрижелудочково, интратрахеально, буккально, ректально, внутрибрюшинно, внутрикожно, локально, чрескожно и другими способами путем имплантации или ингаляции. Композиции могут быть приготовлены в твердом, полутвердом, жидком или газообразном виде, в том числе (без ограничений) в виде таблеток, капсул, порошков, гранул, мазей, растворов, суппозиториев, клизм, инъекций, ингаляторов и аэрозолей. Молекулы нуклеиновой кислоты, кодирующие антитело к CSF1R, могут быть нанесены в виде покрытия на золотые микрочастички и введены внутрикожно при помощи устройства бомбардировки частицами, или "генетической пушки", описанной в литературе (см., например, Tang et al., Nature, 356:152-154 (1992)). Подходящую рецептуру и путь введения можно выбрать в соответствии с предполагаемым применением.

В различных вариантах осуществления изобретения предлагаются композиции, включающие антитела к CSF1R, в рецептурах с широким разнообразием фармацевтически приемлемых носителей (см., например, Gennaro, Remington: The Science и Practice of Pharmacy with Facts и Comparisons: Drugfacts Plus, 20th ed. (2003); Ansel et al., Pharmaceutical Dosage Forms и Drug Delivery Systems, 7th ed., Lippencott Williams и Wilkins (2004); Kibbe et al., Handbook of Pharmaceutical Excipients, 3rd ed., Pharmaceutical Press (2000)). Имеются различные фармацевтически приемлемые носители, такие как основы, вспомогательные вещества и разбавители. Имеются также различные фармацевтически приемлемые вспомогательные вещества, такие как средства корректировки рН и буферные средства, средства корректировки тоничности, стабилизаторы, смачивающие средства и т.п. Неограниченными примерами носителей являются солевой раствор, забуферный физиологический раствор, дектроза, вода, глицерин, этанол и их комбинации.

В различных вариантах осуществления изобретения композиции, включающие антитела к CSF1R, могут быть подготовлены для инъекции, в том числе подкожного введения, путем растворения, взвешивания или эмульгирования их в водном или неводном растворителе, таком как растительные или другие масла, синтетических глицеридах алифатических кислот, эфирах высших алифатических кислот, или пропиленгликоле; и, по желанию, с традиционными добавками, такими как солюбилизаторы, изотонические средства, суспендирующие средства, эмульгирующие средства, стабилизаторы и консерванты. В различных вариантах осуществления изобретения композиции могут быть приготовлены для ингаляции, например, при помощи приемлемых газов-вытеснителей под давлением, таких как дихлорфторметан, пропан, азот и т.п. Композиции могут быть также приготовлены в различных вариантах осуществления изобретения в виде микрокапсул с замедленным высвобождением, например, с биоразлагаемыми или небиоразлагаемыми полимерами.

Неограничивающим примером биоразлагаемых композиций является полимер полимолочной и гликолевой кислоты. Неограничивающим примером небиоразлагаемых композиций является сложный эфир полиглицериновой жирной кислоты. Определенные способы получения таких композиций описаны, например, в EP 1125584 A1.

Предлагаются также фармацевтические пакеты или наборы, содержащие один или несколько контейнеров, каждый из которых содержит одну или несколько доз антител к CSF1R. В некоторых вариантах осуществления изобретения предлагается единичная доза, содержащая предопределенное количество композиции, содержащей антитело к CSF1R, с одним или несколькими дополнительными средствами или без таковых. В некоторых вариантах осуществления изобретения такая единичная доза поставляется в виде одноразового предварительно заполненного шприца для инъекций. В различных вариантах осуществления изобретения композиция, содержащаяся в единичной дозе, может включать солевой раствор, сахарозу и т.п.; буфер, такой как фосфат и т.п.; и/или может быть приготовлен в пределах стабильного и эффективного диапазона рН. В качестве альтернативы в некоторых вариантах осуществления изобретения может предлагаться композиция в виде лиофилизованного порошка, который может быть растворен путем добавления соответствующей жидкости, например стерильной воды. В некоторых вариантах осуществления изобретения композиция включает одно или несколько веществ, которые ингибируют агрегацию белков, в том числе (без ограничения) сахарозу и аргинин. В некоторых вариантах осуществления изобретения композиция по настоящему изобретению включает гепарин и/или протеогликан.

Фармацевтические композиции вводят в количестве, эффективном для лечения или профилактики специфического состояния. Терапевтически эффективное количество обычно зависит от веса лечимого субъекта, его или ее физического состояния или состояния здоровья, распространенности лечимого состояния или возраста лечимого субъекта. В целом, антитела к CSF1R могут вводиться в количестве в диапазоне примерно от 10 мкг/кг массы тела примерно до 100 мг/кг массы тела на одну дозу. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитела к CSF1R могут вводиться в количестве в диапазоне примерно от 50 мкг/кг массы тела примерно до 5 мг/кг массы тела на одну дозу. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитела к CSF1R могут вводиться в количестве в диапазоне примерно от 100 мкг/кг массы тела примерно до 10 мг/кг массы тела на одну дозу. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитела к CSF1R могут вводиться в количестве в диапазоне примерно от 100 мкг/кг массы тела примерно до 20 мг/кг массы тела на одну дозу. В некоторых вариантах осуществления изобретения антитела к CSF1R могут вводиться в количестве в диапазоне примерно от 0,5 до примерно 20 мг/кг массы тела на одну дозу.

Композиции с антителами к CSF1R могут вводиться в соответствии с потребностями субъектов.

Частота введения может определяться специалистами в области, например, лечащим врачом, с учетом лечимого состояния, возраста лечимого субъекта, тяжести лечимого состояния, общего состояния здоровья лечимого субъекта и т.п. В некоторых вариантах осуществления изобретения эффективная доза антител к CSF1R вводится субъекту один или несколько раз. В различных вариантах осуществления изобретения эффективная доза антител к CSF1R вводится субъекту раз в месяц, реже чем раз в месяц, например, каждые два месяца или каждые три месяца. В других вариантах осуществления изобретения эффективная доза антител к CSF1R вводится чаще, чем один раз в месяц, например, каждые две недели или каждую неделю. Эффективная доза антител к CSF1R вводится субъекту по меньшей мере один раз. В некоторых вариантах осуществления изобретения эффективная доза антител к CSF1R может вводиться несколько раз, в том числе, в течение периодов, равных по меньшей мере одному месяцу, по меньшей мере шести месяцам или по меньшей мере одному году.

Комбинационная терапия.

Антитела к CSF1R могут вводиться самостоятельно или использоваться вместе с другими способами лечения. Они могут вводиться до, главным образом одновременно или после других способов лечения, например, хирургических операций, химиотерапии, радиотерапии и введения биологических препаратов, таких как другое терапевтическое антитело. Для лечения ревматоидного артрита антитела к CSF1R могут вводиться вместе с другими терапевтическими средствами, например метотрексатом, средствами против TNF, такими как Ремикейд, Хумира, Симпони и Энбрел; глюкокортикоидами, такими как преднизон; Лефлуномидом; Азатиоприном; ингибиторами янус-киназы, такими как СР 590690; ингибиторами SYK, такими как R788; антителами к интерлейкину 6; антителами к интерлейкину 6R; антителами к CD-20; антителами к CD19; антителами к GM-CSF и антителами к GM-CSF-R. Для лечения рассеянного склероза антитела к CSF1R могут вводиться с другими терапевтическими средствами, например, интерфероном-альфа; интерфероном-бета; преднизоном; антителами к интегрину альфа 4, такими как Тисабри; антителами к CD20, такими как Ритуксан; FTY720 (Финголимод); и Кладрибин (Леустатин).

Примеры

Приведенные ниже примеры являются чисто иллюстративными и никоим образом не ограничивают настоящее изобретение. Приведенные примеры не претендуют на то, что описанные эксперименты являются всеми и единственными проведенными экспериментами. Были приняты меры для обеспечения точности используемых чисел (например, количеств, температуры и т.п.), но все же возможны некоторые экспериментальные ошибки и отклонения. Если не указано иного, части являются частями по весу, молекулярный вес является средним молекулярным весом, температура выражена в градусах Цельсия, а давление равно или близко к атмосферному.

Пример 1. Выбор Fabs, связывающего внеклеточный домен CSF1R (ECD).

Мыши были иммунизированы слиянием Fc человеческого внеклеточного домена CSF1R, hCSFIR ECD.506-Fc (SEQ ID NO: 6). Были изолированы селезенки иммунизированных мышей, и из спеноцитов была создана библиотека фаговых отображений Fab. Были выбраны фаги, экспрессирующие Fab для связывания с человеческим CSF1R ECD. Fab из позитивно связывающего фага были экспрессированы и очищены от бактерий. Для дальнейшего анализа было отобрано 1056 клонов Fab.

Fab были отсортированы по способности связывать человеческий CSF1R ECD, блокировать связывание человеческого CSF1 с человеческим CSF1R ECD и блокировать связывание человеческого IL34 с человеческим CSF1R ECD. Затем было проведено секвенирование и кластеринг Fab, которые были отобраны после сортировки, и были отобраны определенные уникальные Fab.

Уникальные Fab были подвергнуты дальнейшему анализу в отношении способности связывать человеческий CSF1R ECD, способности связывать CSF1R ECD макака-крабоеда и способности связывать мышиный CSF1R ECD. Fabs были также проанализированы в отношении способности блокировать связывание человеческого CSF1 с человеческим CSF1R ECD и способности блокировать связывание человеческого IL34 с человеческим CSF1R ECD, а также способность ингибировать индуцируемое лигандом фосфорилирование CSF1R в присутствии CSF1 или IL34. (Данные не показаны.)

Пример 2. Переформатирование Fab к CSF1R для выработки химерных антител.

После описания Fab было отобрано 11 Fabs для переформатирования в химерные антитела. Каждый Fab был переформатирован в химерное антитело, включающее константную область тяжелой цепи человеческого IgG4 с мутацией S241P и человеческую константную область легкой цепи. Говоря коротко, области VH Fab были клонированы в вектор рТТ5 и экспрессированы из этого вектора (Институт биотехнологических исследований, Монреаль, Канада и Национальный исследовательский совет Канады, Оттава, Канада), измененного так, что он стал включать лидерную последовательность мышиного IgH (SEQ ID NO: 4) и константную область тяжелой цепи человеческого IgG4 с мутацией S241P (SEQ ID NO: 94). Области VL Fab были клонированы в вектор рТТ5 и экспрессированы из него, измененного так, что он стал включать лидерную последовательность мышиного Igk (SEQ ID NO: 3) и константную область легкой цепи человеческого Igk (SEQ ID NO: 95). Области V Fab были вставлены так, чтобы не вставлять в конечные белки аминокислотные последовательности, полученные не из антител.

Пример 3. Экспрессия и описание химерных антител.

Химерные антитела были временно экспрессированы и очищены, главным образом, как описано

ниже в примере 5.

Был проведен количественный анализ 11 химерных антител на связывание с человеческим, мышиным CSF1R ECD и CSF1R ECD макака-крабоеда. Был также проведен количественный анализ химерных антител на способность блокировать связывание человеческого CSF1 с человеческим CSF1R ECD, способность блокировать связывание человеческого IL34 с человеческим CSF1R ECD, способность блокировать связывание человеческого CSF1 с CSF1R ECD макака-крабоеда и способность ингибировать индуцируемое лигандом фосфорилирование CSF1R в присутствии CSF1 или IL34. Был также проведен количественный анализ химерных антител на связывание CSF1R на поверхности клеток. Наконец, был проведен количественный анализ химерных антител, чтобы подтвердить, что они не вызывают фосфорилирование CSF1R отсутствие лиганда. (Данные не показаны.)

Пример 4. Гуманизация антител к CSF1R.

Из описанных выше анализов для гуманизации были отобраны химерные антитела к CSF1R 0301, 0302 и 0311. Антитела были гуманизированы путем изменения определенных аминокислотных

остатков в каркасных участках вариабельных областей тяжелой и легкой цепи. Критерии, используемые для гуманизации, были ранее описаны, например, в Публикации США № US 2009/0136500.

Для cAb 0301 были спроектированы три

гуманизированные вариабельные области тяжелой цепи и две гуманизированные вариабельные области легкой цепи всего для шести гуманизированных антител, Ab1-Ab16. Для cAb 0302 были спроектированы две гуманизированные вариабельные области тяжелой цепи и три гуманизированные вариабельные области легкой цепи всего для шести гуманизированных антител, Ab7-Ab12. Для cAb 0311 были спроектированы две гуманизированные вариабельные области тяжелой цепи и две гуманизированные вариабельные области легкой цепи всего для четырех гуманизированных антител, Ab13-Ab16.

Последовательности для каждой гуманизированной вариабельной области тяжелой цепи и гуманизированной вариабельной области легкой цепи, выровненные с последовательностями вариабельных областей родительских химерных антител и последовательностями вариабельных каркасных участков человеческих акцепторов, показаны на фиг. 1 (тяжелые цепи) и 2 (легкие цепи). Изменения последовательностей гуманизированных вариабельных областей по сравнению с последовательностями вариабельного каркасного участка человеческого акцептора, обведены в рамку. Каждый CDR для каждой из вариабельных областей показан в рамке и обозначен "CDR" над обведенными в рамку последовательностями.

В табл. 8 ниже показаны полные последовательности для гуманизированных тяжелых цепей и гуманизированных легких цепей антител Ab1-Ab16. Название и SEQ ID NO гуманизированной тяжелой цепи и гуманизированной легкой цепи каждого из этих антител приведены в табл. 2.

Таблица 2 Гуманизированные тяжелые цепи и легкие цепи Ab1-Ab16

Гуманизированное	Гуманизированная	SEQ	Гуманизированная	SEQ
антитело	тяжелая цепь	ID	легкая цепь	ID
		NO		ИО
Ab1	h0301-H0	53	h0301-L0	60
Ab2	h0301-H1	54	h0301-L0	60
Ab3	h0301-H2	55	h0301-L0	60
Ab4	h0301-H0	53	h0301-L1	61
Ab5	h0301-H1	54	h0301-L1	61
Ab6	h0301-H2	55	h0301-L1	61
Ab7	h0302-H1	56	h0302-L0	62
Ab8	h0302-H1	56	h0302-L1	63
Ab9	h0302-H1	56	h0302-L2	64
Ab10	h0302-H2	57	h0302-L0	62
Ab11	h0302-H2	57	h0302-L1	63
Ab12	h0302-H2	57	h0302-L2	64
Ab13	h0311-H1	58	h0311-L0	65
Ab14	h0311-H1	58	h0311-L1	66
Ab15	h0311-H2	59	h0311-L0	65
Ab16	h0311-H2	59	h0311-L1	66

Пример 5. Гуманизированные антитела к CSF1R связывают человеческий CSF1R ECD и CSF1R ECD макака-крабоеда, однако не связывают мышиный CSF1R ECD.

16 гуманизированных антител были временно экспрессированы в клетки СНО следующим образом. Клетки СНО-3Е7 были сотрансфектированы отдельными экспрессионными плазмидами тяжелой и легкой цепей с соотношением масс: 1 плазмида тяжелой цепи к 2 плазмидам легкой цепи при помощи полиэтиленимина (PEI) с соотношением ДНК:PEI=1:5. Общее количество ДНК, использованное для трансфекции, составляло 1,5 мкг/мл клеток.

Гуманизированные антитела были очищены от надосадочной жидкости трансфектированных клеток при помощи колонок HiTrap Protein A HP (GE Healthcare), а затем дополнительно очищены с использованием колонок Phenyl HP (GE Healthcare). Надосадочная жидкость, содержащая антитела, была загружена в колонки HiTrap Protein A HP, предварительно уравновешенные при помощи фосфатнобуферного солевого раствора (PBS)/0,5 M NaCl. Колонки с загруженными антителами были промыты 10 объемами колонок PBS/0,5 M NaCl и элюированы смешанным линейным-ступенчатым градиентом 0,1 M глицина, pH 2,7 0,5 M NaCl прямо в 100 мкл 1 M Трис-буфера, pH 8,0. Элюаты, содержащие антитела, были диализированы против PBS, после чего было добавлено 2,4 M (NH₄)₂SO₄ (Sigma) для достижения проводимости, равной проводимости 10 мМ фосфата калия pH 7,0/1,2 M (NH₄)₂SO₄. Затем антитела были загружены в 1 мл колонки Phenyl HP (GE Healthcare), предварительно уравновешенные при помощи 10 мМ фосфата калия pH 7,0/1,2 M (NH₄)₂SO₄. Колонки с загруженными антителами были промыты 15 объемами колонок 10 мМ фосфата калия pH 7,0/1,2 M (NH₄)₂SO₄ и элюированы с градиентом 20 объемов колонки 10 мМ фосфата калия, pH 7,0. Фракции, содержащие антитела, были сведены в пул и диализированы против PBS.

Гуманизированные антитела вместе с их родительскими химерными антителами (cAbs) были проанализированы на связывание человеческих, мышиных CSF1R ECD и CSF1R ECD макака-крабоеда следующим образом.

Связывающая способность человеческого CSF1R.

96-луночные планшеты с прозрачным дном ELISA были покрыты на ночь 1 мкг/мл рекомбинантного hCSF1R ECD.506-Fc (SEQ ID NO: 6; FivePrime Therapeutics) или Human M-CSF R Fc Chimera (R&D Systems) в фосфатно-буферном растворе (PBS). На следующее утро лунки были промыты четыре раза при помощи 0,05% Tween20 в PBS (PBST) и блокированы при помощи Blocker-Blotto (Pierce). В лунки, покрытые CSF1R, было добавлено 50 мкл 0,5 последовательных разбавлений гуманизированного антитела или родительского химерного антитела, начиная с 2000 нг/мл, разбавленных в соотношении 1:1 в Blocker-Blotto. После инкубации при комнатной температуре в течение 90 мин лунки были промыты четыре раза при помощи PBST и в каждую лунку было добавлено козье антитело к иммуноглобулину человека с легкой цепью каппа, конъюгированное пероксидазой, разбавленное в Blocker-Blotto в соотношении 1:5000. После инкубации при комнатной температуре в течение 60 мин лунки промыли четыре

раза при помощи PBST и в каждую лунку было добавлено 50 мкл субстрата пероксидазы о-фенилендиамин дигидрохлорида (Sigma). После инкубации при комнатной температуре в течение 30 мин, непосредственно на спектрофотометре SpectraMaxPlus были считаны величины A450 каждой лунки при помощи программы SoftMaxPro (Molecular Devices).

Результаты этого эксперимента показаны на фиг. 3. Все гуманизированные антитела связали человеческий CSF1R ECD в проанализированном диапазоне концентраций.

Кривая связывания CSF1R макака-крабоеда.

Кривая связывания для каждого гуманизированного антитела, связывающего CSF1R ECD макакакрабоеда, была определена, как описано выше для человеческого CSF1R, за исключением того, что лунки планшетов ELISA с прозрачным дном были покрыты на ночь 2 мкг/мл рекомбинантным CSF1R ECD-Fc макака-крабоеда (FivePrime Therapeutics, SEQ ID NO: 8, однако без 19 аминокислотной лидерной последовательности).

Результаты этого эксперимента показаны на фиг. 4. Все гуманизированные антитела связали CSF1R ECD макака-крабоеда в проанализированном диапазоне концентраций.

Кривая связывания мышиного CSF1R.

Кривая связывания для каждого гуманизированного антитела, связывающего мышиный CSF1R ECD, была определена, как описано выше для человеческого CSF1R, за исключением того, что лунки планшетов ELISA с прозрачным дном были покрыты на ночь 2 мкг/мл рекомбинантным мышиным CSF1R ECD-Fc (FivePrime Therapeutics, SEQ ID NO: 93).

Результаты этого эксперимента показаны на фиг. 5. Ни одно из гуманизированных антител или родительских химерных антител не связало мышиный CSF1R ECD в проанализированном диапазоне концентраций, насколько можно было обнаружить.

Расчет ЕС50.

В табл. 3 показана величина EC_{50} , рассчитанная с использованием алгоритма нелинейного регрессионного анализа (подбор кривой) программы GraphPad Prism (GraphPad Software) для каждого гуманизированного антитела, связывающего человеческий CSF1R ECD и CSF1R ECD макака-крабоеда. Поскольку ни одно из химерных антител, насколько можно было обнаружить, не связывает мышиный CSF1R ECD, на основании этих данных величину EC_{50} рассчитать нельзя. В табл. 3 также приведены рассчитанные величины EC_{50} для родительских химерных антител.

Таблица 3 Связывающая способность гуманизированных антител к CSF1R

	EC50	EC50 CSF1R ECD
Гуманизированное	гуманизированного	макака-крабоеда
антитело	CSF1R ECD (нг/мл)	(нг/мл)
cAb 0301	11,4	15,18
h0301-L0H0	13,4	15,11
h0301-L0H1	14,23	14,39
h0301-L0H2	14,77	13,79
h0301-L1H0	13,35	11,93
h0301-L1H1	16,47	16,66
h0301-L1H2	16,23	16,59
cAb 0302	15,94	17,34
h0302-L0H1	14,64	466,5
h0302-L1H1	21,43	1058
h0302-L2H1	7,741	66,04
h0302-L0H2	17,85	154,9
h0302-L1H2	22,1	172,5
h0302-L2H2	10,15	17,96
cAb 0311	17,65	20,06
h0311-L0H1	13,12	21,65
h0311-L1H1	14,32	30,88
h0311-L0H2	11,54	17,47
h0311-L1H2	13,26	20,27

Пример 6. Гуманизированные антитела к CSF1R ингибируют индуцируемое лигандом фосфорилирование CSF1R.

CSF1R фосфорилируются в присутствии лигандов CSF1 или IL34. Гуманизированные антитела вместе с их родительскими химерными антителами (cAbs) были проанализированы на их способность ингибировать фосфорилирование CSF1R, индуцированное любым лигандом, следующим образом.

Ингибирование индуцируемого CSF1 фосфорилирования.

Трансфектированные CSF1R (SEQ ID NO: 2) клетки CHO были инкубированы с последовательными разбавлениями каждого гуманизированного антитела или родительского химерного антитела, начиная с 8 мкг/мл, в течение 60 мин на льду, после чего в клетки было добавлено 3,3 нМ человеческого CSF1 (M-CSF, R&D Systems). (Для серий 0301 гуманизированных антител использовались последовательные разбавления, начиная с 2 мкг/мл гуманизированного антитела и родительского химерного антитела.) Клетки инкубировали в течение 3 мин при 37°C, а затем лизировали путем добавления 1/10 объема 10-кратного буфера для лизиса клеток (Cell Signaling Technology). Количество фосфорилированного CSF1R в клеточных лизатах было количественно определено при помощи набора человеческого фосфо-М-CSF R ELISA (системы R&D) согласно инструкциям производителя.

Результаты этого эксперимента показаны на фиг. 6A-C. Все гуманизированные антитела показали способность ингибировать индуцированное человеческим CSF1 фосфорилирование человеческого CSF1R ECD в проанализированном диапазоне концентраций.

Ингибирование индуцированного IL34 фосфорилирования

Трансфектированные CSF1R (SEQ ID NO: 2) клетки CHO были инкубированы с 0,002-8 мкг/мл каждого гуманизированного антитела или родительского химерного антитела в течение 60 мин на льду, после чего в клетки было добавлено 3,3 нМ человеческого IL34 (FivePrime Therapeutics; SEQ ID NO: 68). Клетки инкубировали в течение 3 мин при 37°C, а затем лизировали путем добавления 1/10 объема 10-кратного буфера для лизиса клеток (Cell Signaling Technology). Количество фосфорилированного CSF1R в клеточных лизатах было количественно определено при помощи набора человеческого phospho-M-CSF R ELISA (R&D Systems) согласно инструкциям производителя.

Результаты этого эксперимента показаны на фиг. 7A-C. Все гуманизированные антитела показали способность ингибировать индуцированное человеческим IL34 фосфорилирование человеческого CSF1R ECD в проанализированном диапазоне концентраций.

Пример 7. Гуманизированные антитела к CSF1R блокируют связывание человеческого CSF1 и человеческого IL34 с человеческим CSF1R и CSF1R макака-крабоеда.

Способность блокировать человеческий CSF1/CSF1R.

Гуманизированные антитела вместе с их родительскими химерными антителами (cAbs) были проанализированы на способность блокировать связывание человеческого CSF1 с человеческим CSF1R ECD и CSF1R ECD макака-крабоеда следующим образом.

Рекомбинантный человеческий CSF1 (M-CSF; R&D Systems) был биотинилирован при помощи набора мечения на основе NH2-биотина (Dojindo Molecular Technologies). 100 мкл биотинилированного CSF1 концентрацией 1 мкг/мл в PBST/0,1% BSA было добавлено в лунки планшетов, покрытых Reacti-Bind Streptavidin (Pierce), предварительно блокированные блокирующим буфером SuperBlock (Pierce) в соответствии с инструкциями производителя. 50 мкл 0,5 последовательных разбавлений гуманизированного антитела или родительского химерного антитела, начиная с 2000 нг/мл, инкубировали с 50 нг/мл hCSFIR ECD.506-Fc (SEQ ID NO: 6; FivePrime Therapeutics) или 50 нг/мл cynoCSFIR ECD-Fc (FivePrime Therapeutics, SEQ ID NO: 8, однако без 19 аминокислотной лидерной последовательности) в 100 мкл PBST/0,1% BSA в течение 90 мин при комнатной температуре, после чего добавка переносилась в одну или несколько лунок планшета, покрытого лигандами. Через 90 мин при комнатной температуре лунки промывали при помощи PBST и в каждую лунку добавляли разбавления в соотношении 1:5000 в РВЅТ/0,1% ВЅА Fс-фрагмент-специфического конъюгированного пероксидазой козьего антитела к иммуноглобулину человека IgG (Jackson Immuno Research). После инкубации при комнатной температуре в течение 60 мин лунки промыли при помощи РВЅТ/0,1% ВЅА и в каждую лунку был добавлен субстрат пероксидазы о-фенилендиамин дигидрохлорида (Sigma). После инкубации при комнатной температуре в течение 30 мин непосредственно на спектрофотометре SpectraMaxPlus были считаны величины A450 каждой лунки при помощи программы SoftMaxPro (Molecular Devices).

Результаты этого эксперимента для CSF1R макака-крабоеда показаны на фиг. 8A-C. Все гуманизированные антитела на основе Fabs 0301 и 0311 показали способность блокировать связывание человеческого CSF1 с CSF1R ECD макака-крабоеда в проанализированном диапазоне концентраций. Ни одно из гуманизированных антител на основе Fab 0302 не продемонстрировало аналогичной блокирующей способности в этом эксперименте по сравнению с блокирующей способностью cAb 0302.

Способность блокировать человеческий IL34/CSF1R.

Гуманизированные антитела были проанализированы на способность блокировать связывание человеческого IL34 с человеческим CSF1R ECD. Блокирующая способность каждого гуманизированного антитела была определена, как описано выше для блокирования CSF1, за исключением того, что реком-

бинантный человеческий IL34 (FivePrime Therapeutics; SEQ ID NO: 68) был биотинилирован при помощи набора мечения на основе NH2-биотина (Dojindo Molecular Technologies), а затем 100 мкл биотинилированного рекомбинантного IL34 концентрацией 1 мкг/мл в PBST/0,1% BSA было добавлено в лунки планшетов, покрытых Reacti-Bind Streptavidin (Pierce), предварительно блокированные блокирующим буфером SuperBlock (Pierce) в соответствии с инструкциями производителя.

Результаты этого эксперимента для CSF1R макака-крабоеда показаны на фиг. 9A-C. Все гуманизированные антитела на основе Fabs 0301 и 0311 показали способность блокировать связывание человеческого IL34 с CSF1R ECD макака-крабоеда в проанализированном диапазоне концентраций. Ни одно из гуманизированных антител на основе Fab 0302 не продемонстрировало аналогичной блокирующей способности в этом эксперименте по сравнению с блокирующей способностью cAb 0302.

Расчет IC₅₀.

В табл. 4 показана величина ІС₅₀, рассчитанная с использованием алгоритма нелинейного регрессионного анализа (подбор кривой) программы GraphPad Prism (GraphPad Software) для игбирования индуцированного лигандом фосфорилирования CSF1R каждым гуманизированным антителом. В табл. 4 показана величина ІС₅₀, рассчитанная с использованием алгоритма нелинейного регрессионного анализа (подбор кривой) программы GraphPad Prism (GraphPad Software) для блокирования индуцированного лигандом фосфорилирования CSF1R каждым гуманизированным антителом. В табл. 4 показана величина ІС₅₀, рассчитанная с использованием алгоритма нелинейного регрессионного анализа (подбор кривой) программы GraphPad Prism (GraphPad Software) для блокирования связывания лигандом CSF1R ECD каждым гуманизированным антителом. Наконец, в табл. 4 показано количество аминокислот в каркасных участоках легкой цепи и тяжелой цепи каждого гуманизированного антитела, которые обратно мутировали в соответствующий мышиный аминокислотный остаток. Например, гуманизированное антитело h0301L1H1 имеет одну аминокислоту в каркасном участке легкой цепи, которая обратно мутировала в мышиную аминокислоту, и одну аминокислоту в каркасных участках тяжелой цепи, которая обратно мутировала в мышиную аминокислоту. Как показано на фиг. 1 и 2, обратно мутировавшая аминокислота в каркасе легкой цепи находится в положении 1 в каркасе 1, а обратно мутировавшая аминокислота в тяжелой цепи в положении 71 в каркасе 3 согласно нумерации Кабата (см. фиг. 1В).

Таблица 4 Блокирующая способность гуманизированных антител к CSF1R

Гуманизированное	IC ₅₀	IC ₅₀	IC ₅₀	IC ₅₀	Обратно
антитело	человеч.	человеч.	человеч.	человеч.	мутировавшие
	CSF1/	IL34/	CSF1/CS	IL34/CSF1R	мышиные
	человеч.	человеч.	F1R ECD	ECD	остатки в
	CSF1R ECD	CSF1R	макака-	макака-	каркасных
	(нг/мл)	ECD	крабоеда	крабоеда	участках (Л+Т)
		(нг/мл)	(нг/мл)	(нг/мл)	
cAb0301	307,2	312,2	22,01	29,53	
h0301-L0H0	1031	433	27,64	35,92	0+0
h0301-L0H1	778,1	452,6	27,45	36,43	0+1

h0301-L0H2	1317	480,9	28,05	37,37	0+4
h0301-L1H0	6150	378	25,53	34,84	1+0
h0301-L1H1	814,2	384,4	31,07	42,41	1+1
h0301-L1H2	682,1	397,1	27,77	36,53	1+4
cAb0302	263,5	350,8	33,09	49,38	
h0302-L0H1	927,7	615	15,55	2,00E+12	0+2
h0302-L1H1	742	363,7	60,49	676,4	1+2
h0302-L2H1	384	303,1	89827	509,1	3+2
h0302-L0H2	438,2	474,2	нет	248,1	0+5
h0302-L1H2	597,8	495,3	1085	541,3	1+5
h0302-L2H2	354,4	240,1	837,6	278,7	3+5
cAb 0311	577	994,2	43,47	52,1	
h0311-L0H1	291,3	343,2	32,47	50,4	0+2
h0311-L1H1	507,5	667,4	24,68	53,69	2+2
h0311-L0H2	435,5	633,3	25,96	40,79	0+5
h0311-L1H2	419	578,2	30,76	48,56	2+5

Пример 8. Константы связывания гуманизированных антител к CSF1R.

Константы k_a , k_d и K_D связывания человеческого CSF1R ECD были определены для каждого гуманизированного антитела следующим образом.

Кинетика связывания гуманизированных антител к CSF1R ECD была определена с использованием поверхностного плазмонного резонанса Biacore T100 (SPR) (GE Healthcare Life Sciences, Пискатавей, Нью-Йорк). Каждое из гуманизированных антител к CSF1R было захвачено на сенсорном чипе CM5, иммобилизированном антителом к человеческому IgG при помощи набора для захвата человеческих антител (GE Healthcare Life Sciences, Пискатавей, Нью-Йорк) при 150RU, так что величина Rmax для связывания hCSFIR ECD.506 (SEQ ID NO: 5) составляла 100RU. Величины Rmax ниже 150RU рекомендуются для точного определения кинетических величин. В качестве подвижного буфера и буфера разбавления использовался буферный солевой раствор 10 мМ Hepes, pH 7,4, с 0,05% Tween20 (HPS-P; GE Healthcare Life Sciences, Пискатавей, Нью-Йорк). hCSFIR ECD.506 инжектировался в шести концентрациях (90, 30, 10, 3,33, 1,11 и 0 нМ) в течение 2 мин, и в течение 5 мин наблюдалась диссоциация для определения кинетических параметров связывания гуманизированного антитела/hCSFIR ECD. При помощи программного пакета оценки Віасоге Т100 с использованием модели связывания 1:1 была рассчитана константа ассоциации, константа диссоциация, аффинность и связывающая способность каждого Fabs к человеческому CSF1R ECD.

Результаты определения кинетических параметров приведены в табл. 5.

Таблица 5 Способность гуманизированных антител связывать человеческий CSF1R

huAbAb	$k_a (M^{-1}C^{-1})$	K_{d} (C^{-1})	K _D (HM)
huAb 0301-L0H0	3,22×10 ⁶	1,11×10 ⁻⁰³	0,35
huAb 0301-L0H1	3,56×10 ⁶	1,22×10 ⁻⁰³	0,34
huAb 0301-L0H2	2,32×10 ⁶	6,60×10 ⁻⁰⁴	0,28
huAb 0301-L1H0	3,29×10 ⁶	1,15×10 ⁻⁰³	0,35
huAb 0301-L1H1	2,87×10 ⁶	9,21×10 ⁻⁰⁴	0,32
huAb 0301-L1H2	2,95×10 ⁶	7,42×10 ⁻⁰⁴	0,25
huAb 0302-L0H1	3,54×10 ⁶	3,69×10 ⁻⁰³	1,04
huAb 0302-L1H1	3,47×10 ⁶	4,04×10 ⁻⁰³	1,17
huAb 0302-L2H1	1,60×10 ⁶	9,14×10 ⁻⁰⁴	0,57
huAb 0302-L0H2	3,40×10 ⁶	1,79×10 ⁻⁰³	0,53
huAb 0302-L1H2	2,71×10 ⁶	1,53×10 ⁻⁰³	0,56
huAb 0302-L2H2	1,84×10 ⁶	8,40×10 ⁻⁰⁴	0,46
huAb 0311-L0H1	1,22×10 ⁶	5,40×10 ⁻⁰⁴	0,44
huAb 0311-L1H1	1,32×10 ⁶	6,64×10 ⁻⁰⁴	0,50
huAb 0311-L0H2	1,34×10 ⁶	4,73×10 ⁻⁰⁴	0,35
huAb 0311-L1H2	1,51×10 ⁶	6,09×10 ⁻⁰⁴	0,40

Все, кроме двух гуманизированных антител, продемонстрировали субнаномолярную связывающую способность к человеческому CSF1R ECD, а остальные два гуманизированных антитела продемонстрировали связывающую способность к человеческому CSF1R ECD меньше 2 нМ.

Пример 9. Гуманизированные антитела к CSF1R блокируют индуцируемое лигандами фосфорилирование

Исходя из приведенных выше данных, в том числе связывания CSF1R, ингибирования лигандами и вероятности иммуногенности для каждого гуманизированного антитела, для дальнейшего исследования были отобраны три гуманизированных антитела: 0301-L0H0, 0301-L1H0 и 0311-L0H1.

После подтверждения того, что 0301-L0H0, 0301-L1H0 и 0311-L0H1 связываются с CSF1R на поверхности клеток (данные не показаны), каждое из антител было исследовано на способность блокировать индицируемое лигандами фосфорилирование CSF1R в клетках CHO, как описано в примере 6.

Результаты этого эксперимента показаны на фиг. 10. Все три исследованных гуманизированных антитела блокировали как индуцируемое CSF1 (A), так и индуцируемое IL34 (B) фосфорилирование CSF1R в клетках CHO. В табл. 6 показана величина IC_{50} для блокирования индуцируемого лигандами фосфорилирования CSF1R для каждого антитела.

Таблица 6 Блокирование индуцируемого лигандами форсфорилирования IC $_{50}$ для гуманизированных антител

Гу	манизированное	IC ₅₀ CSF1-	IC ₅₀ IL34-	
	антитело	блокирования (нг/мл)	блокирования (нг/мл)	
	0301-L0H0	305,4	340,8	
	0301-L1H0	213,2	242,2	
	0311-L0H1	127,2	337,6	

Пример 10. Гуманизированные антитела к CSF1R блокируют индуцируемую лигандами пролиферацию /реакции выживания основных человеческих моноцитов.

Гуманизированные антитела 0301-L0H0, 0301-L1H0 и 0311-L0H1 были проанализированы на способность блокировать индуцируемую лигандами пролиферацию/реакции выживания моноцитов следующим образом.

Мононуклеары человеческой периферической крови были изолированы из крови здорового донора путем центрифугирования на подушке фиколл-пак (GE Healthcare Bio-Sciences) в соответствии с инструкциями производителя. Затем моноциты периферической крови были изолированы из восстановленной фракции мононуклеаров периферической крови путем центрифугирования на подушке 48,5%

Регсоll™ (GE Healthcare Bio-Sciences). После восстановления из подушки Percoll™ очищенные моноциты периферической крови были подвергнуты стимуляции 162 pM рекомбинантного человеческого CSF1 или 1,6 нМ рекомбинантного человеческого IL34 (оба производства R&D Systems) в присутствии или при отсутствии последовательных разбавлений гуманизированного антитела 0301-L0H0, гуманизированного антитела 0301-L1H0 или гуманизированного антитела 0311-L0H1. После инкубации при 37°С в течение 48 ч при помощи реактива CellTiter-Glo® (Promega) было оценено относительное клеточное содержание АТФ каждой отдельной культуры в соответствии с инструкциями производителя. В этом количественном анализе относительное клеточное содержание АТФ было прямо пропорционально количеству живых клеток в культуре и, следовательно, отражает пролиферацию/реакции выживания моноцитов.

Результаты этого эксперимента показаны на фиг. 11. Все три исследованных гуманизированных антитела показали способность блокировать пролиферацию/реакции выживания моноцитов после стимуляции CSF1 (A) или IL34 (B). В табл. 7 показаны величины IC_{50} для блокировки индуцируемой лигандами пролиферации/реакции выживания моноцитов для каждого антитела. Показанные в табл. 7 величины представляют собой диапазон, наблюдаемый от трех различных основных исследованных доноров.

Таблица 7 IC_{50} блокирования пролиферации/выживания моноцитов для гуманизированных антител

Гуманизированное	IC50 CSF1-	IC50 IL34-блокировки
антитело	блокировки (нг/мл)	(нг/мл)
0301-L0H0	31,9-77,5	12,2-29,9
0301-L1H0	19,0-71,9	10,5-30,6
0311-L0H1	75,9-134,8	26,9-152,2

Пример 11. Гуманизированные антитела к CSF1R прямо не стимулируют пролиферацию или реакции выживания основных человеческих моноцитов.

Гуманизированные антитела 0301-L0H0, 0301-L1H0 и 0311-L0H1 были исследованы на их способность прямо стимулировать пролиферацию и/или выживание основных моноцитов следующим образом.

Моноциты человеческой периферической крови были изолированы, как описано в примере 10. К моноцитам были добавлены последовательные разбавления гуманизированного антитела 0301-L0H0, гуманизированного антитела 0301-L1H0 или гуманизированного антитела 0311-L0H1 при отсутствии стимуляции экзогенного CSF1 или экзогенного IL34. После инкубации при 37°C в течение 48 ч при помощи реактива CellTiter-Glo® (Promega) было оценено относительное клеточное содержание АТФ каждой отдельной культуры, как описано в примере 10. Этот эксперимент был проведен на моноцитах периферической крови от трех различных доноров.

Результаты этого эксперимента показаны на фиг. 12. Ни одно из гуманизированных антител не стимулировало пролиферацию или выживание основных моноцитов в исследованных препаратах основных моноцитов.

Таблица последовательностей.

В табл. 8 приведены некоторые рассмотренные в настоящем описании последовательности. Все последовательности полипептидов и антител sequences показаны без лидерных последовательностей, если не указано иного.

Таблица 8 Последовательности и описания

SEQ ID NO	Описание	Последовательность				
1	hCSF1R	IPVIEPSVPE	LVVKPGATVT	LRCVGNGSVE	WDGPPSPHWT	
	(непро-	LYSDGSSSIL	STNNATFQNT	GTYRCTEPGD	PLGGSAAIHL	
	цессиро-	YVKDPARPWN	VLAQEVVVFE	DQDALLPCLL	TDPVLEAGVS	
	ванный,	LVRVRGRPLM	RHTNYSFSPW	HGFTIHRAKF	IQSQDYQCSA	
	без	LMGGRKVMSI	SIRLKVQKVI	PGPPALTLVP	AELVRIRGEA	
	лидерной	AQIVCSASSV	DVNFDVFLQH	NNTKLAIPQQ	SDFHNNRYQK	
	после-	VLTLNLDQVD	FQHAGNYSCV	ASNVQGKHST	SMFFRVVESA	
	дователь-	YLNLSSEQNL	IQEVTVGEGL	NLKVMVEAYP	GLQGFNWTYI	
	ности)	GPFSDHQPEP	KLANATTKDT	YRHTFTLSLP	RLKPSEAGRY	
		SFLARNPGGW	RALTFELTLR	YPPEVSVIWT	FINGSGTLLC	
		AASGYPQPNV	TWLQCSGHTD	RCDEAQVLQV	WDDPYPEVLS	
		QEPFHKVTVQ	SLLTVETLEH	NQTYECRAHN	SVGSGSWAFI	
		PISAGAHTHP	PDEFLFTPVV	VACMSIMALL	LLLLLLLY	
		YKQKPKYQVR	WKIIESYEGN	SYTFIDPTQL	PYNEKWEFPF	
		NNLQFGKTLG	AGAFGKVVEA	TAFGLGKEDA	VLKVAVKMLE	
		STAHADEKEA	LMSELKIMSH	LGQHENIVNL	LGACTHGGPV	
		LVITEYCCYG	DLLNFLRRKA	EAMLGPSLSP	GQDPEGGVD	
		KNIHLEKKYV	RRDSGFSSQG	VDTYVEMRPV	STSSNDSFSE	
		QDLDKEDGRP	LELRDLLHFS	SQVAQGMAFL	ASKNCIHRDV	
		AARNVLLTNG	HVAKIGDFGL	ARDIMNDSNY	IVKGNARLP	
		KWMAPESIFD	CVYTVQSDVW	SYGILLWEIF	SLGLNPYPG	
		LVNSKFYKLV	KDGYQMAQPA	FAPKNIYSIM	QACWALEPTI	
		RPTFQQICSF	LQEQAQEDRR	ERDYTNLPSS	SRSGGSGSS	
		SELEEESSSE H	HLTCCEQGDI AQP	LLQPNNY QFC		
		MGPGVLLLLL	VATAWHGQGI	PVIEPSVPEL	VVKPGATVTI	
		RCVGNGSVEW	DGPPSPHWTL	YSDGSSSILS	TNNATFQNTO	
		TYRCTEPGDP	LGGSAAIHLY	VKDPARPWNV	LAQEVVVFEI	
		QDALLPCLLT	DPVLEAGVSL	VRVRGRPLMR	HTNYSFSPWI	
		GFTIHRAKFI	QSQDYQCSAL	MGGRKVMSIS	IRLKVQKVI	
		GPPALTLVPA	ELVRIRGEAA	QIVCSASSVD	VNFDVFLQHI	
	hCSF1R	NTKLAIPQQS	DFHNNRYQKV	LTLNLDQVDF	QHAGNYSCVA	
		SNVQGKHSTS	MFFRVVESAY	LNLSSEQNLI	QEVTVGEGLì	
	(непро-	LKVMVEAYPG	LQGFNWTYLG	PFSDHQPEPK	LANATTKDT:	
	цессиро- ванный, +	RHTFTLSLPR	LKPSEAGRYS	FLARNPGGWR	ALTFELTLR:	
2		PPEVSVIWTF	INGSGTLLCA	ASGYPQPNVT	WLQCSGHTD	
	лидерная	CDEAQVLQVW	DDPYPEVLSQ	EPFHKVTVQS	LLTVETLEH	
	последо- ватель- ность)	QTYECRAHNS	VGSGSWAFIP	ISAGAHTHPP	DEFLFTPVV	
		ACMSIMALLL	LLLLLLYKY	KQKPKYQVRW	KIIESYEGNS	
		YTFIDPTQLP	YNEKWEFPRN	NLQFGKTLGA	GAFGKVVEA	
		AFGLGKEDAV	LKVAVKMLKS	TAHADEKEAL	MSELKIMSHI	
		GQHENIVNLL	GACTHGGPVL	VITEYCCYGD	LLNFLRRKA	
		AMLGPSLSPG	QDPEGGVDYK	NIHLEKKYVR	RDSGFSSQGV	
		DTYVEMRPVS	TSSNDSFSEQ	DLDKEDGRPL	ELRDLLHFS	
		QVAQGMAFLA	SKNCIHRDVA	ARNVLLTNGH	VAKIGDFGLA	
		££				

036336

		YGILLWEIFS	LGLNPYPGIL	VNSKFYKLVK	DGYQMAQPAF
		APKNIYSIMQ	ACWALEPTHR	PTFQQICSFL	QEQAQEDRRE
		RDYTNLPSSS	RSGGSGSSSS	ELEEESSSEH	LTCCEQGDIA
		QPLLQPNNYQ	FC		
		IPVIEPSVPE	LVVKPGATVT	LRCVGNGSVE	WDGPPSPHWT
		LYSDGSSSIL	STNNATFQNT	GTYRCTEPGD	PLGGSAAIHL
		YVKDPARPWN	VLAQEVVVFE	DQDALLPCLL	TDPVLEAGVS
1		LVRVRGRPLM	RHTNYSFSPW	HGFTIHRAKF	IQSQDYQCSA
		LMGGRKVMSI	SIRLKVQKVI	PGPPALTLVP	AELVRIRGEA
	haarin	AQIVCSASSV	DVNFDVFLQH	NNTKLAIPQQ	SDFHNNRYQK
5	hCSF1R	VLTLNLDQVD	FQHAGNYSCV	ASNVQGKHST	SMFFRVVESA
	ECD.506	YLNLSSEQNL	IQEVTVGEGL	NLKVMVEAYP	GLQGFNWTYL
		GPFSDHQPEP	KLANATTKDT	YRHTFTLSLP	RLKPSEAGRY
		SFLARNPGGW	RALTFELTLR	YPPEVSVIWT	FINGSGTLLC
		AASGYPQPNV	TWLQCSGHTD	RCDEAQVLQV	WDDPYPEVLS
		QEPFHKVTVQ	SLLTVETLEH NQT	YECRAHN SVGSGS	WAFI
		PISAGAH			
		IPVIEPSVPE	LVVKPGATVT	LRCVGNGSVE	WDGPPSPHWT
		LYSDGSSSIL	STNNATFQNT	GTYRCTEPGD	PLGGSAAIHL
		YVKDPARPWN	VLAQEVVVFE	DQDALLPCLL	TDPVLEAGVS
		LVRVRGRPLM	RHTNYSFSPW	HGFTIHRAKF	IQSQDYQCSA
		LMGGRKVMSI	SIRLKVOKVI	PGPPALTLVP	AELVRIRGEA
		AQIVCSASSV	~ DVNFDVFLQH	NNTKLAIPQQ	SDFHNNRYOK
		VLTLNLDQVD	FQHAGNYSCV	ASNVQGKHST	SMFFRVVESA
		YLNLSSEQNL	IQEVTVGEGL	NLKVMVEAYP	GLQGFNWTYL
	hCSF1R	GPFSDHQPEP	KLANATTKDT	YRHTFTLSLP	RLKPSEAGRY
6	ECD.506-	SFLARNPGGW	RALTFELTLR	YPPEVSVIWT	FINGSGTLLC
	Fc	AASGYPQPNV	TWLQCSGHTD	RCDEAQVLQV	WDDPYPEVLS
		QEPFHKVTVQ	SLLTVETLEH	NQTYECRAHN	SVGSGSWAFI
		PISAGAHEPK	SSDKTHTCPP	CPAPELLGGP	SVELFPPKPK
		DTLMISRTPE	VTCVVVDVSH	EDPEVKFNWY	VDGVEVHNAK
		TKPREEQYNS	TYRVVSVLTV	LHQDWLNGKE	YKCKVSNKAL
		PAPIEKTISK	AKGQPREPQV	YTLPPSRDEL	TKNOVSLTCL
		VKGFYPSDIA	VEWESNGOPE	NNYKTTPPVL	DSDGSFFLYS
			_		
		VTIADV2KMÖ	QGNVFSCSVM HEA	гимилій узгага	PGN
	-	MCDCITTTT	TITE A FILE OCT	DUTEDGGDET	1717IVDC:nm17m+
	dimoddel p	MGPGVLLLLL	VVTAWHGQGI	PVIEPSGPEL	VVKPGETVTL
	cynoCSF1R	RCVGNGSVEW	DGPISPHWTL	YSDGPSSVLT	TTNATFQNTR
	ECD (c	TYRCTEPGDP	LGGSAAIHLY	VKDPARPWNV	LAKEVVVFED
7	лидерной	QDALLPCLLT	DPVLEAGVSL	VRLRGRPLLR	HTNYSFSPWH
	после-	GFTIHRAKFI	QGQDYQCSAL	MGSRKVMSIS	IRLKVQKVIP
	дователь-	GPPALTLVPA	ELVRIRGEAA	QIVCSASNID	VDFDVFLQHN
	ностью)	TTKLAIPQRS	DFHDNRYQKV	LTLSLGQVDF	QHAGNYSCVA
		SNVQGKHSTS	MFFRVVESAY	LDLSSEQNLI	QEVTVGEGLN

036336

		LKVMVEAYPG	LOGFNWTYLG	PFSDHQPEPK	T.ANATTKDTY
		RHTFTLSLPR	LKPSEAGRYS	FLARNPGGWR	
		PPEVSVIWTS	INGSGTLLCA	ASGYPOPNVT	
		CDEAQVLQVW	VDPHPEVLSQ	EPFQKVTVQS	
			VGSGSWAFIP ISAC		
		MGPGVLLLLL	VVTAWHGOGI	PVIEPSGPEL	WANDCE TOTAL
		RCVGNGSVEW	DGPISPHWTL	YSDGPSSVLT	
		TYRCTEPGDP	LGGSAAIHLY	VKDPARPWNV	-
		QDALLPCLLT	DPVLEAGVSL	VRLRGRPLLR	
		GFTIHRAKFI		MGSRKVMSIS	
		GPPALTLVPA	QGQDYQCSAL ELVRIRGEAA		~
				QIVCSASNID	
	cynoCSF1R	TTKLAIPQRS	DFHDNRYQKV	LTLSLGQVDF	LANATTKDTY ALTFELTLRY WLQCAGHTDR LLTAETLEHN VVKPGETVTL TTNATFQNTR LAKEVVVFED HTNYSFSPWH IRLKVQKVIP VDFDVFLQHN QHAGNYSCVA QEVTVGEGLN LANATTKDTY ALTFELTLRY WLQCAGHTDR LLTAETLEHN KSSDKTHTCP EVTCVVVDVS STYRVVSVLT KAKGQPREPQ AVEWESNGQP QQGNVFSCSV DNYMIWVKQS TVEKSSSTAY TSVTV SS YDGDNYMNWY SGTDFTLNIH
	ECD-Fc (c	SNVQGKHSTS	MFFRVVESAY	LDLSSEQNLI	
	лидерной	LKVMVEAYPG	LQGFNWTYLG	PFSDHQPEPK	
8	последо-	RHTFTLSLPR	LKPSEAGRYS	FLARNPGGWR	
	ватель-	PPEVSVIWTS	INGSGTLLCA	ASGYPQPNVT	
	ностью)	CDEAQVLQVW	VDPHPEVLSQ	EPFQKVTVQS	
	,	QTYECRAHNS	VGSGSWAFIP	ISAGARGSEP	
		PCPAPELLGG	PSVFLFPPKP	KDTLMISRTP	EVTCVVVDVS
		HEDPEVKFNW	YVDGVEVHNA	KTKPREEQYN	STYRVVSVLT
		VLHQDWLNGK	EYKCKVSNKA	LPAPIEKTIS	KAKGQPREPQ
		VYTLPPSRDE	LTKNQVSLTC	LVKGFYPSDI	AVEWESNGQP
		ENNYKTTPPV	LDSDGSFFLY	SKLTVDKSRW	QQGNVFSCSV
		MHEALHNHYT	QKSLSLSPGK		
	Лидерная				
	последо-				
3	ватель-	METERTAN	LLLWVPGSTG		
J	ность	MEIDILLINV	HILIWVI G51G		
	легкой				
	цепи				
	Лидерная				
	последо-				
	ватель-		TITE DOCUTE O		
4	ность	MAVLGLLLCL	VTFPSCVLS		
	тяжелой				
	цепи				
	Вариа-				
	бельная				
	область	EVQLQQSGPE	LVRPGASVKM	SCKASGYTFT	
9	тяжелой	HGKSLEWIGD		NQKFKGKATL	
	цепи Fab	MQLNSLTSED	SAVYYCARES PYF	SNLYVMD YWGQGT	SVTV SS
	0301				
		NIVLTQSPAS	LAVSLGQRAT	ISCKASQSVD	ADCIDNAMMIMA
10	Вариа- бельная	QQKPGQPPKL			
		L ULIK P[=()PPK].	LIYAASNLES	GIPARFSGSG	PCIDLITINTH

	область	PVEEEDAATY	YCHLSNEDLS TFGG	GTKLET K	
	легкой				
	цепи Fab				
	i				
	0301				
	Вариа-				
	бельная	EIOLOOSGPE	LVKPGASVKM	SCKASGYTFS	DFNIHWVKOK
11	область		INPYTDVTVY		TSDRSSSTAY
1	тяжелой		SAVYYCASYF DGTE		
	цепи Fab	HDISSIISED	DAVIICADII DGII	DIADDI WGQGID	1110 0
	0302				
	Вариа-				
	- бельная				
	область	DVVVTQTPAS	LAVSLGQRAT	ISCRASESVD	NYGLSFMNWF
12	легкой	QQKPGQPPKL	LIYTASNLES	GIPARFSGGG	SRTDFTLTID
	цепи Fab	PVEADDAATY	FCQQSKELPW TFGG	GTRLEI K	
	0302				
	Вариа-				
	бельная	ETOLOOSGPD	LMKPGASVKM	SCKASGYIFT	DYNMHWVKON
13	область		INPNNGVVVY		
	тяжелой		SAVYYCTRAL YHSN		
	цепи Fab	MDTUSTISED	SAVIICIRAL INSP	ALGMILD SMGVGI	TTIA 99
	0311				
	Вариа-				
	бельная				
	область	DIVLTQSPAS	LAVSLGQRAT	ISCKASQSVD	YDGDSHMNWY
14	легкой	QQKPGQPPKL	LIYTASNLES	GIPARFSGSG	SGADFTLTIH
	цепи Fab	PVEEEDAATY	YCQQGNEDPW TFGG	GTRLEI K	
	0311				
	0301				
15	тяжелоце-	GYTFTDNYMI			
	почечный				
	CDR1				
	0301				
16	тяжелоце-	DINDVNCCEE	ENORERC		
1 10	почечный	DINPYNGGTT	DAIAQNI		
	CDR2				
	0301				
	тяжелоце-				
17	почечный	ESPYFSNLYV	MDY		
	CDR3				
1					
	0201	1			
	0301				
18	0301 легкоце-	KASQSVDYDG	DNYMN		
18		KASQSVDYDG	DNYMN		

	0301	
19	легкоце-	AASNLES
=	почечный	
	CDR2	
	0301	
20	легкоце-	III ONEDI OE
20	почечный	HLSNEDLST
	CDR3	
	0302	
0.1	тяжелоце-	
21	почечный	GYTFSDFNIH
	CDR1	
	0302	
	тяжелоце-	
22	почечный	YINPYTDVTV YNEKFKG
	CDR2	
	0302	
	тяжелоце-	
23	почечный	YFDGTFDYAL DY
	CDR3	
	0302	
	легкоце-	
24	почечный	RASESVDNYG LSFMN
	CDR1	
	0302	
	легкоце-	
25	почечный	TASNLES
	CDR2	
	0302	
	легкоце-	
26	почечный	QQSKELPWT
	CDR3	
	0311	
27	тяжелоце-	GYIFTDYNMH
	почечный	
	CDR1	
	0311	
28	тяжелоце-	EINPNNGVVV YNQKFKG
	почечный	
	CDR2	
	0311	
29	тяжелоце-	ALYHSNFGWY FDS
	почечный	
	CDR3	

30	0311 легкоце- почечный	KASQSVDYDG	DSHMN		
31	CDR1 0311 легкоце- почечный	TASNLES			
	CDR2				
32	0311 легкоце- почечный CDR3	QQGNEDPWT			
		EVQLQQSGPE	LVRPGASVKM	SCKASGYTFT	DNYMIWVKQS
		HGKSLEWIGD	INPYNGGTTF	NQKFKGKATL	TVEKSSSTAY
		MQLNSLTSED	SAVYYCARES	PYFSNLYVMD	YWGQGTSVTV
		SSASTKGPSV	FPLAPCSRST	SESTAALGCL	VKDYFPEPVT
	cAb 0301	VSWNSGALTS	GVHTFPAVLQ	SSGLYSLSSV	VTVPSSSLGT
33	тяжелая	KTYTCNVDHK	PSNTKVDKRV	ESKYGPPCPP	CPAPEFLGGP
	цепь	SVFLFPPKPK	DTLMISRTPE	VTCVVVDVSQ	EDPEVQFNWY
	цень	VDGVEVHNAK	TKPREEQFNS	TYRVVSVLTV	LHQDWLNGKE
		YKCKVSNKGL	PSSIEKTISK	AKGQPREPQV	YTLPPSQEEM
		TKNQVSLTCL	VKGFYPSDIA	VEWESNGQPE	NNYKTTPPVL
		DSDGSFFLYS	RLTVDKSRWQ	EGNVFSCSVM	HEALHNHYTQ
		KSLSLSLGK			
		NIVLTQSPAS	LAVSLGQRAT	ISCKASQSVD	YDGDNYMNWY
	cAb 0301	QQKPGQPPKL	LIYAASNLES	GIPARFSGSG	SGTDFTLNIH
34	легкая	PVEEEDAATY	YCHLSNEDLS	TFGGGTKLEI	KRTVAAPSVF
	цепь	IFPPSDEQLK	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS
	ДСПВ	GNSQESVTEQ	DSKDSTYSLS	STLTLSKADY	EKHKVYACEV
		THQGLSSPVT	KSFNRGEC		
		EIQLQQSGPE	LVKPGASVKM	SCKASGYTFS	DFNIHWVKQK
		PGQGLEWIGY	INPYTDVTVY	NEKFKGKATL	TSDRSSSTAY
		MDLSSLTSED	SAVYYCASYF	DGTFDYALDY	WGQGTSITVS
		SASTKGPSVF	PLAPCSRSTS	ESTAALGCLV	KDYFPEPVTV
	cAb 0302	SWNSGALTSG	VHTFPAVLQS	SGLYSLSSVV	TVPSSSLGTK
35	тяжелая	TYTCNVDHKP	SNTKVDKRVE	SKYGPPCPPC	PAPEFLGGPS
·	цепь	VFLFPPKPKD	TLMISRTPEV	TCVVVDVSQE	DPEVQFNWYV
		DGVEVHNAKT	KPREEQFNST	YRVVSVLTVL	HQDWLNGKEY
		KCKVSNKGLP	SSIEKTISKA	KGQPREPQVY	TLPPSQEEMT
		KNQVSLTCLV	KGFYPSDIAV	EWESNGQPEN	NYKTTPPVLD
		SDGSFFLYSR	LTVDKSRWQE	GNVFSCSVMH	EALHNHYTQK
		SLSLSLGK			
36	cAb 0302	DVVVTQTPAS	LAVSLGQRAT	ISCRASESVD	NYGLSFMNWF
	легкая	QQKPGQPPKL	LIYTASNLES	GIPARFSGGG	SRTDFTLTID

	цепь	PVEADDAATY	FCQQSKELPW	TFGGGTRLEI	KRTVAAPSVF
		IFPPSDEQLK	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS
		GNSQESVTEQ	DSKDSTYSLS	STLTLSKADY	EKHKVYACEV
		THQGLSSPVT	KSFNRGEC		
		EIQLQQSGPD	LMKPGASVKM	SCKASGYIFT	DYNMHWVKQN
		QGKSLEWMGE	INPNNGVVVY	NQKFKGTTTL	TVDKSSSTAY
		MDLHSLTSED	SAVYYCTRAL	YHSNFGWYFD	SWGKGTTLTV
		SSASTKGPSV	FPLAPCSRST	SESTAALGCL	VKDYFPEPVT
	-71- 0011	VSWNSGALTS	GVHTFPAVLQ	SSGLYSLSSV	VTVPSSSLGT
27	cAb 0311	KTYTCNVDHK	PSNTKVDKRV	ESKYGPPCPP	CPAPEFLGGP
37	тяжелая	SVFLFPPKPK	DTLMISRTPE	VTCVVVDVSQ	EDPEVQFNWY
	цепь	VDGVEVHNAK	TKPREEQFNS	TYRVVSVLTV	LHQDWLNGKE
		YKCKVSNKGL	PSSIEKTISK	AKGQPREPQV	YTLPPSQEEM
		TKNQVSLTCL	VKGFYPSDIA	VEWESNGQPE	NNYKTTPPVL
		DSDGSFFLYS	RLTVDKSRWQ	EGNVFSCSVM	HEALHNHYTQ
		KSLSLSLGK			
		DIVLTQSPAS	LAVSLGQRAT	ISCKASQSVD	YDGDSHMNWY
	71 0011	QQKPGQPPKL	LIYTASNLES	GIPARFSGSG	SGADFTLTIH
	cAb 0311	PVEEEDAATY	YCQQGNEDPW	TFGGGTRLEI	KRTVAAPSVF
38	легкая	IFPPSDEQLK	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS
	цепь	GNSQESVTEQ	DSKDSTYSLS	STLTLSKADY	EKHKVYACEV
		THQGLSSPVT	KSFNRGEC		
	h0301-H0				
	вариа-				
2.0	бельная	QVQLVQSGAE		SCKASGYTFT	DNYMIWVRQA
39	область	PGQGLEWMGD		NQKFKGRVTI	TADKSTSTAY
	тяжелой	MELSSLKSED	TAVYYCARES PYF	SNLYVMD YWGQGT	LVTV SS
	цепи				
	h0301-H1				
	вариа-	OTTOTATOGGAE	TINNDGGGTINT	CCVACCVEE	DNIVIMITATION
40	бельная	QVQLVQSGAE PGQGLEWMGD		SCKASGYTFT	DNYMIWVRQA TVDKSTSTAY
40	область			NQKFKGRVTI	
	тяжелой	METSSTKSED	TAVYYCARES PYF:	2NTIAMD IMGÄGI	TAIA 22
	цепи				
	h0301-H2				
	вариа-	07/01/70/22/2	WENDGGGWES		
41	бельная	QVQLVQSGAE PGQGLEWIGD	VKKPGSSVKV	SCKASGYTFT	DNYMIWVRQA TVDKSTSTAY
41	область	~	INPYNGGTTF	NQKFKGRATL	
	тяжелой	MELSSLKSED	TAVYYCARES PYF:	SMTIAMD IMPÕCA.	LVIV 22
	цепи				
	Н0302-Н1	OVOT VOCCAR	WENDGGGWEN	CCKACCAMEC	DENTHWAYD 07
40	вариа-	QVQLVQSGAE		SCKASGYTFS	DFNIHWVRQA
42	бельная	PGQGLEWMGY			TSDKSTSTAY
	область	MELSSLKSED	TAVYYCASYF DGT	FDYALDY WGQGTL	VIVS S
	1	l			

	тяжелой				
	цепи				
43	н0302-н2 вариа- бельная область тяжелой цепи	PGQGLEWIGY	VKKPGSSVKV INPYTDVTVY TAVYYCASYF DGTE	NEKFKGRATL	TSDKSTSTAY
44	H0311-H1 вариа- бельная область тяжелой цепи	PGQGLEWMGE	VKKPGSSVKV INPNNGVVVY TAVYYCTRAL YHSN	NQKFKGRVTI	TVDKSTSTAY
45	H0311-H2 вариа- бельная область тяжелой цепи	PGQGLEWMGE	VKKPGSSVKV INPNNGVVVY TAVYYCTRAL YHSN	NQKFKGTTTL	TVDKSTSTAY
46	h0301-L0 вариа- бельная область легкой цепи	QQKPGQAPRL	LSLSPGERAT LIYAASNLES YCHLSNEDLS TFGG	GIPARFSGSG	
47	h0301-L1 вариа- бельная область легкой цепи	QQKPGQAPRL	LSLSPGERAT LIYAASNLES YCHLSNEDLS TFGO	GIPARFSGSG	
48	н0302-L0 вариа- бельная область легкой цепи	QQKPGQAPRL	LSLSPGERAT LIYTASNLES YCQQSKELPW TFG(GIPARFSGSG	NYGLSFMNWY SGTDFTLTIS
49	н0302-L1 вариа- бельная область легкой цепи	EIVLTQSPAT QQKPGQAPRL SLEPEDFAVY		LSCRASESVD GIPARFSGSG QGTKVEI K	NYGLSFMNWY SRTDFTLTIS

50	H0302-L2 вариа- бельная область легкой цепи	EIVVTQSPAT QQKPGQAPRL SLEPEDFAVY	LSLSPGERAT LIYTASNLES YCQQSKELPW TFGG	LSCRASESVD GIPARFSGSG QGTKVEI K	NYGLSFMNWF SRTDFTLTIS
51	H0311-L0 вариа- бельная область легкой цепи	EIVLTQSPAT QQKPGQAPRL SLEPEDFAVY	LSLSPGERAT LIYTASNLES YCQQGNEDPW TFGG	LSCKASQSVD GIPARFSGSG QGTKVEI K	YDGDSHMNWY SGTDFTLTIS
52	H0311-L1 вариа- бельная область легкой цепи	DIVLTQSPAT QQKPGQAPRL SLEPEDFAVY	LSLSPGERAT LIYTASNLES YCQQGNEDPW TFG(LSCKASQSVD GIPARFSGSG QGTKVEI K	YDGDSHMNWY SGADFTLTIS
53	h0301-H0 тяжелая цепь	QVQLVQSGAE PGQGLEWMGD MELSSLRSED SSASTKGPSV VSWNSGALTS KTYTCNVDHK SVFLFPPKPK VDGVEVHNAK YKCKVSNKGL TKNQVSLTCL DSDGSFFLYS KSLSLSLGK	VKKPGSSVKV INPYNGGTTF TAVYYCARES FPLAPCSRST GVHTFPAVLQ PSNTKVDKRV DTLMISRTPE TKPREEQFNS PSSIEKTISK VKGFYPSDIA RLTVDKSRWQ	SCKASGYTFT NQKFKGRVTI PYFSNLYVMD SESTAALGCL SSGLYSLSSV ESKYGPPCPP VTCVVVDVSQ TYRVVSVLTV AKGQPREPQV VEWESNGQPE EGNVFSCSVM	DNYMIWVRQA TADKSTSTAY YWGQGTLVTV VKDYFPEPVT VTVPSSSLGT CPAPEFLGGP EDPEVQFNWY LHQDWLNGKE YTLPPSQEEM NNYKTTPPVL HEALHNHYTQ
54	h0301-H1 тяжелая цепь	QVQLVQSGAE PGQGLEWMGD MELSSLRSED SSASTKGPSV VSWNSGALTS KTYTCNVDHK SVFLFPPKPK VDGVEVHNAK YKCKVSNKGL TKNQVSLTCL DSDGSFFLYS KSLSLSLGK	VKKPGSSVKV INPYNGGTTF TAVYYCARES FPLAPCSRST GVHTFPAVLQ PSNTKVDKRV DTLMISRTPE TKPREEQFNS PSSIEKTISK VKGFYPSDIA RLTVDKSRWQ	SCKASGYTFT NQKFKGRVTI PYFSNLYVMD SESTAALGCL SSGLYSLSSV ESKYGPPCPP VTCVVVDVSQ TYRVVSVLTV AKGQPREPQV VEWESNGQPE EGNVFSCSVM	DNYMIWVRQA TVDKSTSTAY YWGQGTLVTV VKDYFPEPVT VTVPSSSLGT CPAPEFLGGP EDPEVQFNWY LHQDWLNGKE YTLPPSQEEM NNYKTTPPVL HEALHNHYTQ
55	h0301-H2 тяжелая	QVQLVQSGAE PGQGLEWIGD	VKKPGSSVKV INPYNGGTTF	SCKASGYTFT NQKFKGRATL	DNYMIWVRQA TVDKSTSTAY

	цепь	MELSSLRSED	TAVYYCARES	PYFSNLYVMD	YWGQGTLVTV
		SSASTKGPSV	FPLAPCSRST	SESTAALGCL	VKDYFPEPVT
		VSWNSGALTS	GVHTFPAVLQ	SSGLYSLSSV	VTVPSSSLGT
		KTYTCNVDHK	PSNTKVDKRV	ESKYGPPCPP	CPAPEFLGGP
		SVFLFPPKPK	DTLMISRTPE	VTCVVVDVSQ	EDPEVQFNWY
		VDGVEVHNAK	TKPREEQFNS	TYRVVSVLTV	LHQDWLNGKE
		YKCKVSNKGL	PSSIEKTISK	AKGQPREPQV	YTLPPSQEEM
		TKNQVSLTCL	VKGFYPSDIA	VEWESNGQPE	NNYKTTPPVL
		DSDGSFFLYS	RLTVDKSRWQ	EGNVFSCSVM	HEALHNHYTQ
		KSLSLSLGK			
		QVQLVQSGAE	VKKPGSSVKV	SCKASGYTFS	DFNIHWVRQA
		PGQGLEWMGY	INPYTDVTVY	NEKFKGRVTI	TSDKSTSTAY
		MELSSLRSED	TAVYYCASYF	DGTFDYALDY	WGQGTLVTVS
		SASTKGPSVF	PLAPCSRSTS	ESTAALGCLV	KDYFPEPVTV
	110000 111	SWNSGALTSG	VHTFPAVLQS	SGLYSLSSVV	TVPSSSLGTK
	H0302-H1	TYTCNVDHKP	SNTKVDKRVE	SKYGPPCPPC	PAPEFLGGPS
56	тяжелая	VFLFPPKPKD	TLMISRTPEV	TCVVVDVSQE	DPEVQFNWYV
	цепь	DGVEVHNAKT	KPREEQFNST	YRVVSVLTVL	HQDWLNGKEY
		KCKVSNKGLP	SSIEKTISKA	KGQPREPQVY	TLPPSQEEMT
		KNQVSLTCLV	KGFYPSDIAV	EWESNGQPEN	NYKTTPPVLD
		SDGSFFLYSR	LTVDKSRWQE	GNVFSCSVMH	EALHNHYTQK
		SLSLSLGK			
		QVQLVQSGAE	VKKPGSSVKV	SCKASGYTFS	DFNIHWVRQA
		PGQGLEWIGY	INPYTDVTVY	NEKFKGRATL	TSDKSTSTAY
		MELSSLRSED	TAVYYCASYF	DGTFDYALDY	WGQGTLVTVS
		SASTKGPSVF	PLAPCSRSTS	ESTAALGCLV	KDYFPEPVTV
	110200 110	SWNSGALTSG	VHTFPAVLQS	SGLYSLSSVV	TVPSSSLGTK
	Н0302-Н2	TYTCNVDHKP	SNTKVDKRVE	SKYGPPCPPC	PAPEFLGGPS
57	тяжелая	VFLFPPKPKD	TLMISRTPEV	TCVVVDVSQE	DPEVQFNWYV
	цепь	DGVEVHNAKT	KPREEQFNST	YRVVSVLTVL	HQDWLNGKEY
		KCKVSNKGLP	SSIEKTISKA	KGQPREPQVY	TLPPSQEEMT
		KNQVSLTCLV	KGFYPSDIAV	EWESNGQPEN	NYKTTPPVLD
		SDGSFFLYSR	LTVDKSRWQE	GNVFSCSVMH	EALHNHYTQK
		SLSLSLGK			
		QVQLVQSGAE	VKKPGSSVKV	SCKASGYIFT	DYNMHWVRQA
		PGQGLEWMGE	INPNNGVVVY	NQKFKGRVTI	TVDKSTSTAY
		MELSSLRSED	TAVYYCTRAL	YHSNFGWYFD	SWGQGTLVTV
		SSASTKGPSV	FPLAPCSRST	SESTAALGCL	VKDYFPEPVT
	H0311-H1	VSWNSGALTS	GVHTFPAVLQ	SSGLYSLSSV	VTVPSSSLGT
58	тяжелая	KTYTCNVDHK	PSNTKVDKRV	ESKYGPPCPP	CPAPEFLGGP
	цепь	SVFLFPPKPK	DTLMISRTPE	VTCVVVDVSQ	EDPEVQFNWY
		VDGVEVHNAK	TKPREEQFNS	TYRVVSVLTV	LHQDWLNGKE
		YKCKVSNKGL	PSSIEKTISK	AKGQPREPQV	YTLPPSQEEM
		TKNQVSLTCL	VKGFYPSDIA	VEWESNGQPE	NNYKTTPPVL

		DSDGSFFLYS	RLTVDKSRWQ	EGNVFSCSVM	HEALHNHYTQ
		KSLSLSLGK			
		QVQLVQSGAE	VKKPGSSVKV	SCKASGYIFT	DYNMHWVRQA
		PGQGLEWMGE	INPNNGVVVY	NQKFKGTTTL	TVDKSTSTAY
		MELSSLRSED	TAVYYCTRAL	YHSNFGWYFD	SWGQGTLVTV
		SSASTKGPSV	FPLAPCSRST	SESTAALGCL	VKDY FPEPVT
		VSWNSGALTS	GVHTFPAVLQ	SSGLYSLSSV	VTVPSSSLGT
	Н0311-Н2	KTYTCNVDHK	PSNTKVDKRV	ESKYGPPCPP	CPAPEFLGGP
59	тяжелая	SVFLFPPKPK	DTLMISRTPE	VTCVVVDVSQ	EDPEVQFNWY
	цепь	VDGVEVHNAK	TKPREEQFNS	TYRVVSVLTV	LHQDWLNGKE
		YKCKVSNKGL	PSSIEKTISK	AKGQPREPQV	YTLPPSQEEM
		TKNQVSLTCL	VKGFYPSDIA	VEWESNGQPE	NNYKTTPPVL
		DSDGSFFLYS	RLTVDKSRWQ	EGNVFSCSVM	HEALHNHYTQ
		KSLSLSLGK	_		
		EIVLTQSPAT	LSLSPGERAT	LSCKASOSVD	YDGDNYMNWY
		QQKPGQAPRL	LIYAASNLES	GIPARFSGSG	SGTDFTLTIS
	h0301-L0	SLEPEDFAVY	YCHLSNEDLS	TFGGGTKVEI	KRTVAAPSVF
60	легкая	IFPPSDEOLK	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS
	цепь	GNSOESVTEO	DSKDSTYSLS	STLTLSKADY	EKHKVYACEV
		THQGLSSPVT	KSFNRGEC		
		NIVLTQSPAT	LSLSPGERAT	LSCKASQSVD	YDGDNYMNWY
		QQKPGQAPRL	LIYAASNLES	GIPARFSGSG	SGTDFTLTIS
	h0301-L1	SLEPEDFAVY	YCHLSNEDLS	TFGGGTKVEI	KRTVAAPSVF
61	легкая	IFPPSDEQLK	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS
	цепь	GNSQESVTEQ	DSKDSTYSLS	STLTLSKADY	EKHKVYACEV
		THQGLSSPVT	KSFNRGEC		
		EIVLTQSPAT	LSLSPGERAT	LSCRASESVD	NYGLSFMNWY
		QQKPGQAPRL	LIYTASNLES	GIPARFSGSG	SGTDFTLTIS
60	H0302-L0	SLEPEDFAVY	YCQQSKELPW	TFGQGTKVEI	KRTVAAPSVF
62	легкая	IFPPSDEQLK	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS
	цепь	GNSQESVTEQ	DSKDSTYSLS	STLTLSKADY	EKHKVYACEV
		THQGLSSPVT	KSFNRGEC		
		EIVLTQSPAT	LSLSPGERAT	LSCRASESVD	NYGLSFMNWY
	110200 11	QQKPGQAPRL	LIYTASNLES	GIPARFSGSG	SRTDFTLTIS
60	H0302-L1	SLEPEDFAVY	YCQQSKELPW	TFGQGTKVEI	KRTVAAPSVF
63	легкая	IFPPSDEQLK	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS
	цепь	GNSQESVTEQ	DSKDSTYSLS	STLTLSKADY	EKHKVYACEV
		THQGLSSPVT	KSFNRGEC		
		EIVVTQSPAT	LSLSPGERAT	LSCRASESVD	NYGLSFMNWF
	нозоз-т з	QQKPGQAPRL	LIYTASNLES	GIPARFSGSG	SRTDFTLTIS
61	H0302-L2	SLEPEDFAVY	YCQQSKELPW	TFGQGTKVEI	KRTVAAPSVF
64	легкая	IFPPSDEQLK	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS
	цепь	GNSQESVTEQ	DSKDSTYSLS	STLTLSKADY	EKHKVYACEV
		THQGLSSPVT	KSFNRGEC		
	1				

		EIVLTQSPAT	LSLSPGERAT	LSCKASQSVD	YDGDSHMNWY
	H0311-L0	QQKPGQAPRL	LIYTASNLES	GIPARFSGSG	SGTDFTLTIS
65	легкая	SLEPEDFAVY	YCQQGNEDPW	TFGQGTKVEI	KRTVAAPSVF
00		IFPPSDEQLK	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS
	цепь	GNSQESVTEQ	DSKDSTYSLS	STLTLSKADY	EKHKVYACEV
		THQGLSSPVT	KSFNRGEC		
		DIVLTQSPAT	LSLSPGERAT	LSCKASQSVD	YDGDSHMNWY
	110211 11	QQKPGQAPRL	LIYTASNLES	GIPARFSGSG	SGADFTLTIS
	H0311-L1	SLEPEDFAVY	YCQQGNEDPW	TFGQGTKVEI	KRTVAAPSVF
66	легкая	IFPPSDEQLK	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS
	цепь	GNSQESVTEQ	DSKDSTYSLS	STLTLSKADY	EKHKVYACEV
		THQGLSSPVT	KSFNRGEC		
		EEVSEYCSHM	IGSGHLQSLQ	RLIDSQMETS	CQITFEFVDQ
	Челове-	EQLKDPVCYL	KKAFLLVQDI	MEDTMRFRDN	TPNAIAIVQL
67	ческий	QELSLRLKSC	FTKDYEEHDK	ACVRTFYETP	LQLLEKVKNV
	CSF1	FNETKNLLDK	DWNIFSKNCN NS	FAECSSQG HERQSI	EGS
		NEPLEMWPLT	QNEECTVTGF	LRDKLQYRSR	LQYMKHYFPI
		NYKISVPYEG	VFRI	ANVTRL	QRAQVSEREL
	Челове-	RYLWVLVSLSA	ATESVODVLL	EGHPSWKYLO	EVQTLLLNVQ
68	ческий	QGLTDVEVSP	KVESVLSLLN	APGPNLKLVR	PKALLDNCFR
	IL34	VMELLYCSCC		CEVPSPOSCS	PEPSLQYAAT
			SSPPHSTGSV RP	VRAOGEGL LP	~
	Челове-	~			
	ческий				
69	акцептор	QVQLVQSGAE	VKKPGSSVKV SC	KAS	
	A FR1				
	Челове-				
	ческий				
70	акцептор	WVRQAPGQGL	EWMG		
	A FR2				
	Челове-				
	ческий				
71	акцептор	RVTITADKST	STAYMELSSL RS	EDTAVYYC AR	
	A FR3				
	Челове-				
	ческий				
72	акцептор	WGQGTLVTVS	S		
	A FR4				
	Челове-				
	ческий				
73		QVQLVQSGAE	VKKPGSSVKV SC	KAS	
	акцептор В FR1				
		i .			
74	Челове- ческий	WVRQAPGQGL	EWMG		

В FR2 Челове- ческий акцептор В FR3 Челове- ческий акцептор В FR4 Челове- ческий акцептор С FR1 Челове- ческий акцептор С FR2 Челове- ческий акцептор С FR3 Челове- ческий акцептор С FR3 Челове- ческий акцептор С FR3 Челове- ческий акцептор С FR4 Челове- ческий акцептор С FR2 Челове- ческий акце			
75 ческий акцептор В FR3 RVTITADKST STAYMELSSL RSEDTAVYYC AR 76 Человеческий акцептор В FR4 WGQGTLVTVSS 77 ческий акцептор С FR1 QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKAS 78 Человеческий акцептор С FR2 WVRQAPGQGL EWMG 79 ческий акцептор С FR3 RVTITADKST STAYMELSSL RSEDTAVYYC AR 80 Человеческий акцептор С FR4 WGQGTLVTVS S 81 Человеческий акцептор D FR1 EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC 82 Человеческий акцептор D FR2 WYQQKPGQAP RLLIY		_	
76 ческий акцептор В FR4 WGQGTLVTVSS 77 Человеческий акцептор С FR1 QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKAS 78 Человеческий акцептор С FR2 WVRQAPGQGL EWMG 79 Человеческий акцептор С FR3 RVTITADKST STAYMELSSL RSEDTAVYYC AR 80 Человеческий акцептор С FR4 WGQGTLVTVS S 81 Человеческий акцептор D FR1 EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC 82 Человеческий акцептор D FR2 WYQQKPGQAP RLLIY	75	ческий акцептор	RVTITADKST STAYMELSSL RSEDTAVYYC AR
77	76	ческий акцептор	WGQGTLVTVSS
78 ческий акцептор С FR2 WVRQAPGQGL EWMG 79 Челове- ческий акцептор С FR3 RVTITADKST STAYMELSSL RSEDTAVYYC AR 80 Челове- ческий акцептор С FR4 WGQGTLVTVS S 81 Челове- ческий акцептор D FR1 EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC 82 Челове- ческий акцептор D FR2 WYQQKPGQAP RLLIY	77	ческий акцептор	QVQLVQSGAE VKKPGSSVKV SCKAS
79	78	ческий акцептор	WVRQAPGQGL EWMG
80	79	ческий акцептор	RVTITADKST STAYMELSSL RSEDTAVYYC AR
81 ческий акцептор D FR1 82 Челове- ческий акцептор D FR2 83 WYQQKPGQAP RLLIY	80	ческий акцептор	WGQGTLVTVS S
82 ческий akцептор D FR2 WYQQKPGQAP RLLIY	81	ческий акцептор	EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC
Челове-	82	ческий акцептор	WYQQKPGQAP RLLIY
83 ческий aкцептор D FR3 GIPARFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY YC	83	ческий акцептор	GIPARFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY YC
Челове- ческий акцептор D FR4 Челове-	84	ческий акцептор	FGGGTKVEIK
95 Челове- ческий EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC	85		EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC

акцептор

	E FR1				
	Челове-				
	ческий				
86	акцептор	WYQQKPGQAP	RLLIY		
	E FR2				
	Челове-	1			
	ческий				
87	акцептор	GIPARFSGSG	SGTDFTLTIS SLE	PEDFAVY YC	
	E FR3				
	Челове-				
	ческий				
88		FGQGTKVEIK			
	акцептор E FR4				
	Челове-				
89	ческий	EIVLTQSPAT	LSLSPGERAT LSC		
	акцептор				
	F FR1				
	Челове-				
90	ческий	WYQQKPGQAP	RLLIY		
	акцептор				
	F FR2				
	Челове-				
91	ческий	GIPARFSGSG	SGTDFTLTIS SLE	PEDFAVY YC	
	акцептор				
	F FR3				
	Челове-				
92	ческий	FGQGTKVEIK			
22	акцептор	LOGGIKVEIK			
	F FR4	+			
		APVIEPSGPE	LVVEPGETVT	LRCVSNGSVE	WDGPISPYW
		LDPESPGSTL	TTRNATFKNT	GTYRCTELED	PMAGSTTIH
		YVKDPAHSWN	LLAQEVTVVE	GQEAVLPCLI	TDPALKDSV
		LMREGGRQVL	RKTVYFFSPW	RGFIIRKAKV	LDSNTYVCK
		MVNGRESTST	GIWLKVNRVH	PEPPQIKLEP	SKLVRIRGE
		AQIVCSATNA	EVGFNVILKR	GDTKLEIPLN	SDFQDNYYK
	mCSF1R	VRALSLNAVD	FQDAGIYSCV	ASNDVGTRTA	TMNFQVVES
93	ECD-Fc	YLNLTSEQSL	LQEVSVGDSL	ILTVHADAYP	SIQHYNWTY
		GPFFEDQRKL	EFITQRAIYR	YTFKLFLNRV	KASEAGQYF
		MAQNKAGWNN	LTFELTLRYP	PEVSVTWMPV	NGSDVLFCD
		SGYPQPSVTW	MECRGHTDRC	DEAQALQVWN	DTHPEVLSÇ
		PFDKVIIQSQ	LPIGTLKHNM	TYFCKTHNSV	GNSSQYFRA
		SLGQSKQEPK	SSDKTHTCPP	CPAPELLGGP	SVFLFPPKE
		DTLMISRTPE	VTCVVVDVSH	EDPEVKFNWY	VDGVEVHNA
	1				
		TKPREEQYNS	TYRVVSVLTV	LHQDWLNGKE	YKCKVSNKA
		PAPIEKTISK	AKGQPREPQV	YTLPPSRDEL	TKNQVSLTC
		VKGFYPSDIA	VEWESNGQPE	NNYKTTPPVL	DSDGSFFLY
		KLTVDKSRWQ	QGNVFSCSVM HEA	LHNHYTQ KSLSLS	SPGK
		ASTKGPSVFP	LAPCSRSTSE	STAALGCLVK	DYFPEPVTV
		WNSGALTSGV	HTFPAVLQSS	GLYSLSSVVT	VPSSSLGTF
	Челове-	YTCNVDHKPS	NTKVDKRVES	KYGPPCPPCP	APEFLGGPS
	ческий	FLFPPKPKDT	LMISRTPEVT	CVVVDVSQED	PEVQFNWYV
94	IgG4	GVEVHNAKTK	PREEQFNSTY	RVVSVLTVLH	QDWLNGKEY
	S241P	CKVSNKGLPS	SIEKTISKAK	GQPREPQVYT	LPPSQEEMI
	25416	NQVSLTCLVK	GFYPSDIAVE	WESNGQPENN	YKTTPPVLI
		DGSFFLYSRL	TVDKSRWQEG	NVFSCSVMHE	ALHNHYTQF
		LSLSLGK			
	Челове-	RTVAAPSVFI	FPPSDEQLKS	GTASVVCLLN	NFYPREAKV
95	ческий	WKVDNALQSG	NSQESVTEQD	SKDSTYSLSS	TLTLSKADY

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Изолированное антитело или его антигенсвязывающий фрагмент, включающие тяжелую и легкую цепи, где указанные антитело или антигенсвязывающий фрагмент включают

CDR1 тяжелой цепи (HC), имеющий последовательность SEQ ID NO: 15, CDR2 HC, имеющий последовательность SEQ ID NO: 16, и CDR3 HC, имеющий последовательность SEQ ID NO: 17; и

CDR1 легкой цепи (LC), имеющий последовательность SEQ ID NO: 18, CDR2 LC, имеющий последовательность SEQ ID NO: 19, и CDR3 LC, имеющий последовательность SEQ ID NO: 20,

где указанные антитело или антигенсвязывающий фрагмент связываются с CSF1R человека.

2. Изолированное антитело или его антигенсвязывающий фрагмент, включающие тяжелую и легкую цепи, где указанные антитело или антигенсвязывающий фрагмент включают

CDR1 тяжелой цепи (HC), имеющий последовательность SEQ ID NO: 21, CDR2 HC, имеющий последовательность SEQ ID NO: 22, и CDR3 HC, имеющий последовательность SEQ ID NO: 23; и

CDR1 легкой цепи (LC), имеющий последовательность SEQ ID NO: 24, CDR2 LC, имеющий последовательность SEQ ID NO: 25, и CDR3 LC, имеющий последовательность SEQ ID NO: 26,

где указанные антитело или антигенсвязывающий фрагмент связываются с CSF1R человека.

3. Изолированное антитело или его антигенсвязывающий фрагмент, включающие тяжелую и легкую цепи, где указанные антитело или антигенсвязывающий фрагмент включают

CDR1 тяжелой цепи (HC), имеющий последовательность SEQ ID NO: 27, CDR2 HC, имеющий последовательность SEQ ID NO: 28, и CDR3 HC, имеющий последовательность SEQ ID NO: 29; и

CDR1 легкой цепи (LC), имеющий последовательность SEQ ID NO: 30, CDR2 LC, имеющий последовательность SEQ ID NO: 31, и CDR3 LC, имеющий последовательность SEQ ID NO: 32,

где указанные антитело или антигенсвязывающий фрагмент связываются с CSF1R человека.

- 4. Антитело или антигенсвязывающий фрагмент по п.1, включающие вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 39, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 46.
- 5. Антитело или антигенсвязывающий фрагмент по п.1, включающие вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 39, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 46.
- 6. Антитело или антигенсвязывающий фрагмент по п.5, включающие вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 97% идентична SEQ ID NO: 39, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 46.
- 7. Антитело или антигенсвязывающий фрагмент по п.5, включающие вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 99% идентична SEQ ID NO: 39, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 46.
 - 8. Антитело или антигенсвязывающий фрагмент по п.1, включающие:
- (a) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 9, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 10;
- (b) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 40, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 46;
- (c) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 41, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 46;
- (d) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 39, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 47;
- (e) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 40, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 47; или
- (f) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 41, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 47.
 - 9. Антитело или антигенсвязывающий фрагмент по п.1, включающие:
- (a) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 9, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 10;
- (b) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 40, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 46;
- (c) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 41, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 46;
 - (d) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей

мере на 95% идентична SEQ ID NO: 39, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 47;

- (e) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 40, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 47; или
- (f) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 41, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 47.
 - 10. Антитело или антигенсвязывающий фрагмент по п.2, включающие:
- (a) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 11, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 12;
- (b) вариабельную область тяжелой цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 42, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 48;
- (c) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 42, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 49;
- (d) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 42, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 50;
- (e) вариабельную область тяжелой цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 43, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 48;
- (f) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 43, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 49; или
- (g) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 43, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 50.
 - 11. Антитело или антигенсвязывающий фрагмент по п.2, включающие:
- (а) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 11, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 12;
- (b) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 42, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 48;
- (c) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 42, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 49;
- (d) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 42, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 50;
- (e) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 43, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 48;
- (f) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 43, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 49; или
- (g) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 43, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 50.
 - 12. Антитело или антигенсвязывающий фрагмент по п.3, включающие:
- (а) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 13, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 14;
- (b) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 44, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 51;
- (c) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 44, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 52;
- (d) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 45, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 51; или
- (e) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 45, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность SEQ ID NO: 52.
 - 13. Антитело или антигенсвязывающий фрагмент по п.3, включающие:
- (а) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 13, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 14;
- (b) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 44, и вариабельную область легкой цепи, включающую последова-

тельность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 51;

- (c) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 44, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 52;
- (d) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 45, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 51; или
- (e) вариабельную область тяжелой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 45, и вариабельную область легкой цепи, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 52.
- 14. Антитело по п.4, включающее тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 53, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 60.
- 15. Антитело по пп.1, 4 или 5, включающее тяжелую цепь, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 53, и легкую цепь, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 60.
- 16. Антитело по пп.1, 4 или 5, включающее тяжелую цепь, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 97% идентична SEQ ID NO: 53, и легкую цепь, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 97% идентична SEQ ID NO: 60.
- 17. Антитело по пп.1, 4 или 5, включающее тяжелую цепь, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 99% идентична SEQ ID NO: 53, и легкую цепь, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 99% идентична SEQ ID NO: 60.
- 18. Антитело по п.4, включающее тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 53, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 61.
- 19. Антитело по пп.1, 4 или 5, включающее тяжелую цепь, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 53, и легкую цепь, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 61.
- 20. Антитело по п.10, включающее тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 56, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 62.
- 21. Антитело по п.2, 10 или 11, включающее тяжелую цепь, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 56, и легкую цепь, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 62.
- 22. Антитело по п.12, включающее тяжелую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 58, и легкую цепь, включающую последовательность SEQ ID NO: 65.
- 23. Антитело по пп.3, 12 или 13, включающее тяжелую цепь, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 58, и легкую цепь, включающую последовательность, которая по меньшей мере на 95% идентична SEQ ID NO: 65.
- 24. Антитело или антигенсвязывающий фрагмент по любому из предыдущих пунктов, где указанные антитело или антигенсвязывающий фрагмент:
 - (a) связываются с CSF1R макака-крабоеда;
 - (b) блокируют лиганд, связывающийся с CSF1R;
 - (c) блокируют CSF1, связывающийся с CSF1R;
 - (d) блокируют IL34, связывающийся с CSF1R;
 - (e) ингибируют индуцируемое лигандом фосфорилирование CSF1R;
 - (f) ингибируют индуцируемое CSF1 фосфорилирование CSF1R;
 - (g) ингибируют индуцируемое IL34 фосфорилирование CSF1R;
 - (h) связываются с человеческим CSF1R с аффинностью (K_D) меньше 1 нМ и/или
 - (i) ингибируют пролиферацию и/или реакции выживания моноцитов в присутствии CSF1 или IL34.
- 25. Антитело или антигенсвязывающий фрагмент по любому из пп.1-13 или 24, где указанные антитело или антигенсвязывающий фрагмент являются химерными.
- 26. Антитело или антигенсвязывающий фрагмент по любому из пп.1-24, где указанные антитело или антигенсвязывающий фрагмент являются гуманизированными.
- 27. Антигенсвязывающий фрагмент по любому из пп.1-13 или 24, где указанный антигенсвязывающий фрагмент выбран из Fab, Fv, scFv, Fab' и (Fab')₂.
- 28. Антитело или антигенсвязывающий фрагмент по любому из пп.1-26, где указанное антитело выбрано из IgA, IgG и IgD.
 - 29. Антитело по п.28, где указанное антитело представляет собой IgG4.
 - 30. Антитело по п.29, где константная область тяжелой цепи IgG4 содержит мутацию S241P.
- 31. Антитело по любому из пп.1-26 или 28-30, где указанное антитело содержит полноразмерные тяжелую и легкую цепи.
- 32. Фармацевтическая композиция для лечения рака, аутоиммунных заболеваний, воспалительных состояний или остеолитического разрежения кости, включающая антитело или антигенсвязывающий фрагмент по любому из предыдущих пунктов.

- 33. Композиция для экспрессирования антитела или его антигенсвязывающего фрагмента в клеткекозяине, содержащая первую нуклеиновую кислоту и вторую нуклеиновую кислоту, где первая нуклеиновая кислота содержит первую полинуклеотидную последовательность и вторая нуклеиновая кислота
 содержит вторую полинуклеотидную последовательность, где первая полинуклеотидная последовательность и вторая полинуклеотидная последовательность кодируют тяжелую цепь и легкую цепь соответственно антитела или антигенсвязывающего фрагмента по любому из пп.1, 4-9, 14-19 или 24-31.
- 34. Изолированная нуклеиновая кислота, содержащая первую полинуклеотидную последовательность и вторую полинуклеотидную последовательность, где первая полинуклеотидная последовательность и вторая полинуклеотидная последовательность кодируют тяжелую цепь и легкую цепь соответственно антитела или антигенсвязывающего фрагмента по любому из пп.1, 4-9, 14-19 или 24-31.
- 35. Композиция для экспрессирования антитела или его антигенсвязывающего фрагмента в клеткехозяине, содержащая первую нуклеиновую кислоту и вторую нуклеиновую кислоту, где первая нуклеиновая кислота содержит первую полинуклеотидную последовательность и вторая нуклеиновая кислота содержит вторую полинуклеотидную последовательность, где первая полинуклеотидная последовательность и вторая полинуклеотидная последовательность кодируют тяжелую цепь и легкую цепь соответственно антитела или антигенсвязывающего фрагмента по любому из пп.2, 10, 11, 20, 21 или 24-31.
- 36. Изолированная нуклеиновая кислота, содержащая первую полинуклеотидную последовательность и вторую полинуклеотидную последовательность, где первая полинуклеотидная последовательность и вторая полинуклеотидная последовательность кодируют тяжелую цепь и легкую цепь соответственно антитела или антигенсвязывающего фрагмента по любому из пп.2, 10, 11, 20, 21 или 24-31.
- 37. Композиция для экспрессирования антитела или его антигенсвязывающего фрагмента в клеткехозяине, содержащая первую нуклеиновую кислоту и вторую нуклеиновую кислоту, где первая нуклеиновая кислота содержит первую полинуклеотидную последовательность и вторая нуклеиновая кислота содержит вторую полинуклеотидную последовательность, где первая полинуклеотидная последовательность и вторая полинуклеотидная последовательность кодируют тяжелую цепь и легкую цепь соответственно антитела или антигенсвязывающего фрагмента по любому из пп.3, 12, 13 или 22-31.
- 38. Изолированная нуклеиновая кислота, содержащая первую полинуклеотидную последовательность и вторую полинуклеотидную последовательность, где первая полинуклеотидная последовательность и вторая полинуклеотидная последовательность кодируют тяжелую цепь и легкую цепь соответственно антитела или антигенсвязывающего фрагмента по любому из пп.3, 12, 13 или 22-31.
- 39. Изолированная нуклеиновая кислота, содержащая полинуклеотидную последовательность, кодирующую тяжелую цепь, содержащую последовательность SEQ ID NO: 53.
- 40. Изолированная нуклеиновая кислота, содержащая полинуклеотидную последовательность, кодирующую легкую цепь, содержащую последовательность SEQ ID NO: 60.
- 41. Композиция для экспрессирования изолированного антитела или его антигенсвязывающего фрагмента в клетке-хозяине, содержащая изолированную нуклеиновую кислоту, содержащую полинуклеотидную последовательность, кодирующую тяжелую цепь, содержащую последовательность SEQ ID NO: 53, и изолированную нуклеиновую кислоту, содержащую полинуклеотидную последовательность, кодирующую легкую цепь, содержащую последовательность SEQ ID NO: 60.
- 42. Клетка-хозяин для экспрессии антитела по любому из пп.1-31, включающая композицию по пп.33, 35 или 37 или изолированную нуклеиновую кислоту по любому из пп.34, 36 или 38.
- 43. Клетка-хозяин по п.42, где клетка представляет собой эукариотическую клетку-хозяина или клетку-хозяина млекопитающего.
- 44. Применение антитела или антигенсвязывающего фрагмента по любому из пп.1-31 в лечении рака, аутоиммунных заболеваний, воспалительных состояний или остеолитического разрежения кости.
- 45. Применение по п.44 для лечения аутоиммунного заболевания, выбранного из рассеянного склероза и ревматоидного артрита.
- 46. Применение по п.44 для лечения остеолитического разрежения кости, выбранного из остеопороза, индуцированного метастазами остеолитического разрежения кости и индуцированного ревматоидным артритом разрежения кости.
- 47. Применение по п.44 для лечения рака, выбранного из рака молочной железы, рака предстательной железы, эндометриального рака, рака мочевого пузыря, рака почки, рака пищевода, плоскоклеточной карциномы, увеальной меланомы, фолликулярной лимфомы, почечно-клеточной карциномы, рака шейки матки, рака яичника, рака легкого, колоректального рака, рака мозга, рака поджелудочной железы, рака головы и шеи, рака печени, лейкемии, лимфомы, болезни Ходжкина, множественной миеломы, меланомы, астроцитомы, рака желудка и аденокарциномы легкого.
 - 48. Применение по п.42, где рак представляет собой рак поджелудочной железы.
- 49. Фармацевтическая композиция по п.32 для лечения аутоиммунного заболевания, выбранного из рассеянного склероза и ревматоидного артрита.
- 50. Фармацевтическая композиция по п.32 для лечения остеолитического разрежения кости, выбранного из остеопороза, индуцированного метастазами остеолитического разрежения кости и индуцированного ревматоидным артритом разрежения кости.

- 51. Фармацевтическая композиция по п.32 для лечения рака, выбранного из рака молочной железы, рака предстательной железы, эндометриального рака, рака мочевого пузыря, рака почки, рака пищевода, плоскоклеточной карциномы, увеальной меланомы, фолликулярной лимфомы, почечно-клеточной карциномы, рака шейки матки, рака яичника, рака легкого, колоректального рака, рака мозга, рака поджелудочной железы, рака головы и шеи, рака печени, лейкемии, лимфомы, болезни Ходжкина, множественной миеломы, меланомы, астроцитомы, рака желудка и аденокарциномы легкого.
 - 52. Фармацевтическая композиция по п.51, где рак представляет собой рак поджелудочной железы.

A

																															- 8		альт.	CI	386	1								
																										I	•••••		••••	CT.	RH	******	****			-1								
антитело 113	легкие/тяжелые	r						·		****	~~~	~~~	~~~		***	····	····	~~~	9	70	63		£6	7	····	·~	10	~~~		*****	0	*****	···	(2)		7	30				~		77	10
·	цепи		*****	سييد	سينس	سنيشد	<u> </u>	ستيئس	سييس	سبقيس	ستتنس	سئنت	سيكت	سئتك	سكف	سيتيت	سلتك	-		سأت	سقف	سننف	سفف	شنت	سقدر	لمثل	٠	<u> </u>	₫		4		۵			4	<u> </u>	<u>م</u>	<u> </u>	-	2		<u> </u>	أسالت
cAb0301	родительский	E	v	Q	5.	v	v	5	13	5.	E	ča.	v.	ъ.	2"	G	A	53	V	55	70	as	C	K	A	3	G	ž	7.	Y	7 [IJ	æ	å	8	~ §	38	ν	5.	Ö	3			X
§	ческий акцептор А	0	v	Ö	Ŀ	v	Ö	3	G	P.	17	¥	K	K.	P	Ω	8	3	V	×	v	8	C	K	Α	8					1					- 1	10	V	R	Ç	А	£	G	0
Astro.	Panor-ross	2	v	Ç	£1	Δ.	ç	.5	G	A	Ε	V	ĸ	ж	22	G	83	8	v	К.	v	\$1	10	к	34,	8	6	X	T	12	Ŧ	53	N	2.	34	х [-66	Ą:	85	Q	λ	8	G	5
70.2	h0301~L0E1	0	V	Q	Ľ	Ş.	G	\mathcal{B}	G	33.	81	\$F	K.	Z,	₽	Ġ	S	S	Δ	Х	ν	5	C	ĸ	A	S	G	¥	3	53	T	D	33	Y	М	1	21	¥	K.	Q	A	9	G	0
naa	h0301-L0H2	0	V	e	٤٤	v	Q	33	G	Α	83	v	X.	K.	P	Ø	8	ε	₽.	80	ν	83	C	K	Ą	8	Ģ	3	Ţ	7	T į	D	M	X	M	X.	w	v	×	0	A.	į>	G	0
Abe .	P0341-17H0	0	37	Q	1.	¥	Ø	क्ष	$_{\it G}$	æ	B.	şr	Ж.	80	\$	53	8	S	15	Χ.	Ų	3	C	×	ð.	S	G	À.	T.	8	œ į	D)	33	Y	M.	7.	-58	٧	8.	Q.	34	ş	G	0
Ab5	h0301~L1H1	0	9	0	L	¥	Q	8	G	2.	8	ij	ж	к	Ð	3	S	5	77	F.	v	3	C	ж	A	s	43	Y	$\boldsymbol{\tau}$	5.	7	D	N	Y.	M	т (13	٧	R	Q	A.	\$	6	Q.
.abs	h0302-61H2	Q	y	Ø	3.	٧	2	s	G	Α	Ξ	¥	к	ĸ	£:	3	s	S	v	35.	v	s	C	ж	A	5	æ	Υ	7	۴	7	Ð	М	Υ	Pf	:]	14	٧	Į?	Q	ŗ,	ε	:3	0
cAb0302	родительский	×	x	Ç	L	Ç	9	S	G		E	£.	¥	K	ž:	G	h.	చ	V	31.	34	S	C	8	A	3	G	Х	2	ě	s	2)	ž.	24	I	33	16	¥	K.	Q	ĸ	\$1	G	21
]челов	еческий акцептор з	Q.	v	Q	Ł	V	Q	9	63	A	32	v	32	K	22	G	S	3	v	37	V	2	C	Ж	λ	s					- {					3	ŧ9	V	8.	Q	A	ž.	G	Q.
867	h0302-L0M2	Q.	ą.	Q	L	v	Q	s	e.	A	15	V	8	X	82	G	3	9	V	ж	33	8	C	ĸ	Α	3	G	77	77	72	sį	33	٤	74	T.	81	14	Q.	R	Q	A	22	G	0
Ab8	h0302-X/18X	la	¥	Ø.	2	v	0	B	G	Α	Е	¥	35	×	32	G	5	S	ν	ĸ	¥	si	C	К	Α	5	G	X	2"	30	9	Ð	ĸ	12	I	иĺ	W	v	Σ.	Q	A	22	G	Q.
Alog	h0302-1281	0	v	0	٤,	Ý	o	3	G	Α	13	v	10	×	ž.	G	33	£	Ų	ĸ	¥	8	C.	8	A	8	0	X	12	p	s i	D	٤	100	ī	33 1	36	ν	农	Ġ.	λ	P	G	0
A)te3.0	h0302-L0H2	0	v	Ö	L	v	G	3	69	2	23	v	×	x	P	G.	3	s	7	8	ν	S	c	K.	A	3	a	Y	7	F	s i	Dr.	p	×	ĭ	e l	8	v	×	o .	A	P	G	e
Ab22	h0302-14H2	0	v	ñ	Ť.	77	ā	2	62	'n.	170	37	к	90	Ð	c	12	6	13	K	17	S	c	К	3.	5	CI.	Υ	7	F	9	D	17	N	Ŧ	ы	8	v	22	0	Z.	p	G	o
Ab12	h0302~52H2	ő	v	ő	7.	v	õ	3	ä	32	80	Ý	ĸ	K.	p	c	8	s	37	K.	v	S	£	ĸ	ă	s	G	Y	T	F	3	D	9	×	z	×	19	v	72	õ	A	ġ.		õ
cab 0311		E	T	- C	T.	5	~===	52	~~~		r>	÷.	2.5	72	Þ	n	····	~~~	~~	****	33	~~~	e e	×	×	5	13	×	7.	·	77	s	Ÿ	80	M	н	-14	Ÿ	×	c	N	····	·C	7
	еческий акцептор С		37		r.	v	ő	52	æ		*	U	2	×	53	a	8	12	v	*	57		c	35	A						1					-1	16	v	8	ō	A		G	0
Ab33	hosix-acmi	ě	37	~	~	ir				n	70	4-	tr.	×	- 25	~	~	č	11	2	12		č	30		- 6	a	v		15		n	v.	N	36	,, l	100	17		ò	λ.	20	ä	31
Ab14	h0311-14181	0	e:	v.		17	ě	-	.,		10	V.	9	v	×	70	10	C!	11	÷	37	1:	ä	*	8	- 2	12	v	Ÿ	ar.	-1	n	y		76	,, [tie.	35	12	ă	3.	75	ß	ãI.
Ab15	h0311-20H2	1 °	*	~		v	0	٥		^	12	v.	ν.	v	'n	6	5	0	12	7	17		~	v .	7.		rii.	÷	Ÿ	97	ç.	n	v	w	×	<u>.</u>	207	**	12	0	74	10	12	21
1	h0311-L1M2	2	,,	2	- 27.		Ų	25	us ~		25	77	24	25.		~	0	20	٧,	W	,,	0	~	2/	A	-71	a	,	*	84	.1	n	v	24	40	:1	50	7/	5	Ň	2	in	d	3
Ab16	\$100.014.752.005	ş ç	¥	Ų.			್ಲ	5	Ģ	Α.	В,	· 4		, sc.			**	<u></u>	ν.	х.	У	2)	- 12	*		ا ند			<u></u>	····	غند	····	~~~	**************************************	~~~	ئند.	18	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,					~11 ~~~~~	X.3

В

			~~~~		*****				*****				C	DRE	2																										
антитело 🏗	легкие/тяжелые цепи	1.5	(5) 28	6	2-	65	85,	20	Tá	533	23.28	a	ř	95 10	10	52	00 20	, re . co	0.	10	65 165	*	4	63	165 160	63	100	ra lus	© 30	7	2	2	*	an e	igs p-	2	25	IZI	9	Ę	2
mab0301	родительский	3	2.	39	. %	ĭ	O	D	š.	32	b	×	772	Ø.	ø	**	7	<b>F</b> 7	14	0	K	F	7.	- 3	P.	ъ,	Ţ	I.	3	77	5	×	3	3	3	Ţ	A	ÿ	34	0	5
1-челове	еческий акцептор 🚴	G	Ł	8	. 8	79	3	1																- 1	R	٧	Ţ	T,	T	A	D	×	S	37	s	T	A.	Y	36	67.	X.
Abi	h0301~L0H0	G	3,,	38	N W	7.5	G	D	3	72	Þ	Y	×	13	43	T	T	$\mathcal{F}'$	38	2	Ж.	35	Ж	Ġ	R	٧	¥	20	3	A	23	35	S	T	S	Ţ	ä	Y	25	8	5
Ab2	b0301,-1.0H1	0	Ž,	28	: 8	M	G	Þ	1	N	P	Y	\$2	G	G	Ţ	T	¥	23	0	ĸ	F	K	G	8	V	T	I	T	¥	Ð	30	3	$\mathfrak{A}$	33	T	×.	8	10	83	3,
Ab3	p0302-F0H3	Œ	٤	ε	, W	I	] @	Ð	1	738	b	У	28	G	G	$\Upsilon$	T	\$5	22	0	К	32	Ж.	3	2	A	7	L	т	v	Ð.	ĸ	s	3	3	Ţ	35	¥	14	23	2.
Ahs	h0301~L320	G	í,	8	: X	16	G	0	1	34	8	¥	53	G	G	$\boldsymbol{\tau}$	Ţ	F	13	Q	ĸ	F	ĸ	0	'n.	v	7.	3	T.	A	ъ	ĸ	g	T	S	T	Α	Y	34	ĸ	2. 1
Abš	P0303-19H3	G	1,	38	. %	×	唇	(D)	1	30	P	γ	37	G	G	T	T	8	×	Q	х	¥	ĸ	G	R	٧	T	3.	7 [	v	n	ĸ	s	T	8	3	A	¥	M	ਲ	2
Ab6	h0301-14H2	G	Į.	E	, W	T	] a	D	3.	23	p	Y	Ħ	G	G	*	Ŧ	3	12	0	X	Ŧ	ĸ	g	3 [	A	7	L	7	V	D	К	S	Ť	3	7	A	Y	M	8	1.
cAb9302	родительский,	G	Ĕ,	£	. %	X	G	Σ	ĩ	23	₽	x	T	D	32	Ţ	v	X	27	22	K	7	K	6	K.	ħ.	T	£	7	3	D	E	3	\$	- 53	X	75.	X	[6]	Ð	1.
челове	ческий акцептор - В	G	L	E	7	N.	G	1																1	R	V	т	I	Ŧ	A,	D	ĸ	S	Ŧ	S	3.	A	¥	34	13	ž,
Ab?	h0302-10H1	G	Ţ,c	38	1	36	$\mathcal{G}$	ļ y	3.	37	*	Y	Ţ	D	٧	Ŧ	v	Y	N	×	Ж	Æ.	ĸ	Ğ	R	¥	T	X	7	5	n	K	S	$\mathcal{X}$	5	13.	A	Y	M	$\mathbf{E}_{i}$	I.
846	h0302-103H3	G	L	E	. 19	- M	G	Y.	12	16	þ	X	T	D	ν	7	V	¥	28	E	Х	F	ĸ	G [	R	v	Ŧ	x	π[	8	Đ	K	8	7	-31	Т	A	Y	34	E	L
2005	h0302-L2H1	0	į,	88	18	149	G	×	X	Ħ	p	¥	2	B	Ÿ	T	v	¥	89	133	К	77	K	G	8	v.	2	1	r	5	ø	К	S	X	S	T	Х.	Ж	88	6	L.
Ab10	M0302-10H2	G	£	E	. 19	I	G	Å.	ĭ	13	₽	γ	7	Ð	V	T	Ų	¥	23	В	30	P	ĸ	8	R	34.	7	Ţ.	T	5	D	民	8	3.	8	T	A.	¥	25	E	L
Abli	36302~LXH2	G	32	33	. 4	I	G	Ÿ	7	183	ξ:	Y	7	Đ	V	7	¥	3	30	2	ĸ	P	K	G	R	A	꺗	I,	T	s	$\mathfrak{B}$	×	3	T	8	Ŧ	A	¥	3%	E	I.
Abla	20302-L2H2	G	3.	33	N	Œ	<u>l</u> e	LŸ.	Ť.	N	8	Y	7	n	ν	T	v	<u> Y</u>	N	X	K	F	Y.	q	Σĺ	A	Ţĺ	L	Ţ	5	מ	X	<u>s</u>	- 3	s	Ţ	٨	Y	ж	H	L
CAD 0331	родительский	S	χ,	E	7	39	G	8	7	32	₽	Я	53	G	V	V	v	Y	N	Q	к	F	X	G	7	3,	3,	T.	J.	v	$\mathfrak{D}$	X.	3	S	5	Ŧ	A	¥	M	D	L
челове	ческий акцептор: 🥂	G	3,	ξ.	3	1.0	G	l																1	2	V	T	1	Τ,	A	Ð	X.	3	T	S	7	A	X	36	æ	ž.
Ab23	h0311-L081	G	Į,	E	7	. M	0	E	ĩ	35	۶	13	33	Ġ	17	ð.	δ	X	ĸ	0	К	12	В.	G	92	ν	T	X	T	12	13	K	3	4.	33	2	A	У	30	33	Ee
Ab24	b0311-L1R1	G	3.4	B	· 9	2.5	13	E	1	88	$\boldsymbol{\xi}_2$	N	M	G	V	7,	¥	3.	Ŋ	Q	30	14	ĸ	3	2		3	Ţ.,	T,	X.	D	ĸ	3	3.	5	2	Ą	Y	18	B	£.
Abls	b0311-L0H2	G	37	33	· %	25	G	В.	3	33	£:	N	N	G	v	ν	Ž,	Y	Ж	Q	Ж	38	K	0	T	T	T	T.	T	v	$\mathcal{D}$	ĸ	S	3	S	3.	Α	Y	18	32	2.
Mb16	he311-13H2	g	J.,	2	. 4	M	G	L×.	Ī	N	Þ	N	М	a	٧	V	V	Y	×	<u></u>	ĸ	ø	K	G	T	T	T	L	T	V	ď	ĸ	£	T	S	3	A	¥	×	ĸ	Že .

C

																	POX.40																							8
		,																				Ç	DRH	3					1											. 8
антитело ( ( )	легкие/тяжелые цепи з	823	825	825		*	60 60	9	87	85	6.0	0	ĭ	35	6	34	96	96	1.6	38	66	200	1003	1000	1000	1004	-	101	1.03	104	133	106	102	108	109	110	111	112	133	Cars
cAb0301	родительский.	13	8	Ĺ	r	S	É	D	S	A	¥	У	X	c	Α	R	-83	S	P	Y	ĩ?	3	N	Ъ	y	¥	Ж	D S	1	G	2	G	11	S	v	T	V	S	S	9
1челово	еческий акцептор 🥻	s	8	L	R	8	$\mathbf{E}$	D	Ŧ	Э.	¥	γ	¥	·C	Α	R													1	ı G	Q	G	T	L	v	T	v	S	s	69-72
Abit	h0301~L0R0	8	3	ĵ,	R	S	13	D	Ŧ	A	٧	Y.	¥	C	А	R	ĸ	S	p	Y	ķ	s	N	L	Y	v	м	D 1	10	G	Q	G	T	£	V	4	y	S	s	39
Ab2	h0301-L0H1	s	3	Σ,	2	S	$\mathbf{E}$	Đ	T	A	V	¥	γ	C.	Α	R	E	S	P	Y	£P	S	N	L	Y	V:	M	D 3	1	G	ò	Ġ	T	Ł	v	T	v	S	8	40
Ab3	h0301-LOH2	s	s	L	R.	S	E	D	3"	A	v	Ϋ́	Y	C	Z\	R	Е	S	p	У	p	s	N	L	Y	ν	M	D 5	1	g	0	G	T	ь	v	r	ŧ	S	8	43.
Aba	h0302-LUM0	S	ε	Ł	R	SI	80	D	Ţ	a.	ν	Ý	X	C	A	R	B	g	P	¥	Ŗ	3	И	L	Y	v	36	D 3	٠.	G	0	G	T	Ł	v	T	v	S	s	3.9
Abs	h0301-L1H1	s	S	L	R	S	$\mathbf{E}$	D	3"	A	v	¥	Y	C	А	R	8	S	P	¥	32	5	N	L	¥	y.	14	D S	١,	G	-0	G	T	L	v	т	v	S	3	40
Ab6	h0301~L1H2	s	8	L	R.	8	15	Ð	T	A	V	Ÿ	γ	C	A	R	E	s	P	¥	F	s	Ŋ	ĭ.	Y	V	М	D 3	1,	e e	Q	G	T	L	v	T	٧	s	S	4.1.
cAb0302	родительский	5	5	37	T	S	E	D	9	A	7	Y	Y	C	A	S	X	Ŀ	D	Œ	Ţ	E.	D	Y	A	L		D 3	1	G	Q	G	т	S	1	т	v	s	S	13.
челове	ческий акцептор: Е	s	s	L	R	$\mathcal{S}$	E	α	7	A	v	Y	Y	C	A	R													1	G	Q	Ģ	т	L	V	T	v	S	S	73-76
Ab7	h0302-L0H1	S	S	Ł	ж.	s	8	D	77	A	v	Y	X	C	Α	s	Y	B.	Ð	G	7.	₽	D	Y.	Z.	L		D S	1	i G	Q	G	r	L	Ÿ	r	v	S	8	42
Ab6	h0302-L1H1	s	S	Σ,	R.	S	E	$\mathfrak{D}$	T	Α	v	Y	Y	C	A	S	¥	12	D	G	T	F	D	¥	A	L		D S	1	G	Q	(\$	T	L	v	T	ν	S	S	4.2
Als9	h0302-12H1	S	S	Ł	R	S	32	ε	T	A	v	¥	¥	C.	A	3	2	$\mathbf{P}$	D	G	7	F	D	¥	23.	D.		D 5	10	G.	Q	G	T	L	v	T	(r	8	s	4.2
Ablo	h0302~L082	s	8	3.	R	S	8	Ð	$\mathbf{r}$	A	ν	Y	γ	¢	A	3	Y	F	D	Œ	7	Ħ	D	Y	A.	L		D 3	1	G	Q	G	77	L	v	'n	v	s	8	43
Ab11	h0302-L1H2	3	3	L	R	S	В	D	T	A.	v	Y	γ	C	A	S	¥	F	D	G	Ţ	F	D	×	A	L		י מ	٠Į٧	E 13	Q	g	T	L	v	Ţ	٧	s	s	43
Ab12	h0302-L2H2	3	. 2	Σ.	ĸ	3	E	Đ	T	A	v	Y	Y	С	A	8	Y	Jr.	D	Œ	2	£*	Þ	X.	A	Ĺ		י מ	1	: G	n	g	T	L	v	T	v	s	S	4.3
CAD 0311	родительский.	F	s	L	$\mathbf{T}$	s	8	D	s	Α	v	¥	Y	С	T	R	A	L	¥	81	S	ы	F	G	N	y.	F	D S	7	G	K	G	r	T	t	T	٧	S	S	1.3
челове	ческий акцептор °С	S	3	L	8	8	EÉ	D	$\boldsymbol{r}$	A	V.	Y.	¥	Ç	3x	15													1	G	Q	Ģ	T	L	Ų	T	Ų	S	S	77-80
Ab13	h0311~L0H1	5	3	L	R	s	$\mathbb{E}$	D	$_{\mathtt{T}}$	A.	v	¥	Y	e.	T	R	А	L	¥	н	s	N	P	G	97	¥	ls .	D 8	1	G	Q	G	T	$\chi_{\epsilon}$	V	T	V	8	5	44
Ab14	h0311~L1H1	8	S	L	R	s	$\mathbb{E}$	D	T	A	v	y	¥	C	т	R	A	Ľı	Y	H	$\mathcal{Z}$	N	F	G	W	X	F	D 5	1 1	G	Q	G	Ť	L	v	T	٧	s	s	44
Abls	h0311-L0H2	s	$\mathcal{S}$	L	R.	s	S	p	$\boldsymbol{T}$	Α	V	y	Y	C	7	R	А	L	X	H	s	ы	E:	G	w	Y	٤	D 5	8 2	G	Q	G	T	L	Ψ	T	٧	S	S	4.5
Ab16	h0311-L1M2	s	8	L	R.	8	33	D	T	A	7	¥	¥	¢	Ŧ	R	A	L	Y	Ħ	s	Ŋ	F	g	W	¥	F	D 5	7	G	Q	G	T	L	¥	Ŷ	V	S	S	45

Фиг. 1

A

																																	CD	RL1		•••••		~~~	******	
антитело ID	легкие/тяжелые цепи >			2	<u></u>			عد	ta			2	디	24	13	*	<u>چ</u>	2	7	2	<u></u>	2	ent CV	(3	m	33	12	(3)	(d	20	3,5	93	271	(A)	8	9	E	8	£	ř
GA50301	родительский.	15	1		v	1	T	Q	S	*	A	S	Į.	λ	Ž,	S	Ľ	G	Û	15	Α	T	Ĭ	8	С	K.	Ά	s	Q	S	v	33	Ÿ	£3	G	1)	N	×	12	И
Ітчелове	еческий акцептор 🖰	E	J.		Ų	Į,	T,	Q	8	E2	Α	Ţ	L	S	L	S	F	G	Ε	R	A	T	X.	s	C	l														
Abst.	P0301-T0H0	8	X		V	7,	E	Q	S	8	A	Ţ	$\Sigma_{\gamma}$	Si	L	3	Ž:	G	33	R	A	T	L	9	C	Ж	A	33	Q	8	Ÿ	0	X	32	G	D	N	¥	86	8
Ai:2	h0301-L081	E	2		Ų.	i.	30	Q	$\mathcal{S}$	ço	A	3	L	S	$\Sigma_{t}$	$\mathfrak{L}_{\mathbf{i}}$	2	G	Ħ	R	Α	$\mathbf{r}$	L.	s	C	ĸ	Α	s	O	s	1	0	Y	0	G	D	N	Y	98	N
£dA	h0301-L0H2	E	Z		V	ь	7	Ç.	s	32	Α	Ÿ	5.4	s	6	S	30	G	8	R	A.	T	I.	83	C	ж	A	3	0	8	v	D	Y	Đ	0	<u>()</u>	32	Y	25	N
Ai:4	h0301-L1R0	10	٦		V	1.	120	¢	S	P	à.	Ŧ	ź,	3	ž;	S	₽	Ģ.	20	3	А	T	L	3	C	R.	A	S	Q	3	V	D	Υ	D	Ġ	D	Ŕ	Y	88	N
Abs	h0301-L181	N	٦		v	L	Ŧ	Ç	s	8	A	ņ	Ž.	$\mathcal{S}$	35	S	p	G	83	R	A	T	ĩ,	83	<i>C</i> .	ж	Ą	33	Q.	S	V	Đ	Y	Đ	G	1)	н	Y	M	N
Ab6	h0301-L182	N	٦,		v	X,	T	Ö	S	2º	.š.	T	3.	S	χ,	S	g	G	83	22	А	Ţ	£	s	Č	k	A	s	0	S	٧	Đ	Y	10	G	D	N	Y	3-3	N
CAb0302	родительский	D	v	,	Ÿ	17	T	O	T	ě	A	S	L	A.	v	3	L	G	Q	×	A	T	ī	S	C	R	A	3	E	S	ÿ	D	N	¥	G	3,	S.	ž,	M	N
<b>ұ</b> челове	ческий акцептор : 💢	E	1		V	¥.	Ţ	Q	s	32	A	Ţ	3,	5	X,	g	P	S	£	2	A	T	L	s	C	ŧ														1
Ab7	h0302-L0HL	E	-1		V	Ž,	Ţ	Q	Ş	Ŧ	A	T	L	s	L	5	p	G	Ε	ĸ	A	T	ı,	\$	Ċ	R	Ä.	3	E:	s	V	D	N	¥	G.	Ŧ,	S	$\mathbf{P}'$	345	N
Abs	h0302-LAH1	×	2		V	¥.	Ţ	o	s	- 55	3	Ţ	ъ	3	X,	8	32	13	E	P.	Α	T	3.	g.	C	2.	A	S	8	S	ν	0	N	y	G	E	8	£	151	N
ab9	h0302-12H3	В	1		v	v	T	o	8	D	A	Ţ	χ,	£	L	3	æ	G	E	R	A.	T	ž,	s	C	R	A.	5	£	8	v	Ð	30	¥	G	τ.	S	12	M	N
Alex 0	h0302-10H2	ĸ	3		v	L	~r	ā	S	p	A	47	ī,	8	Į,	s	p	0	ĕ	P.	Α	T	Ţ,	S.	C	3	A	S	S	s	v	а	N	Y	G	L	S	F	ы	37
Abi.1	h0302-L3HZ	la.	3		v	L	т	Ö	S	2	A.	r	I.	c	Ţ,	23	g.	G	E	R	a.	r	ž,	s	c	R	ă	s	8	s	v	33	397	¥	G-	To.	S	F	М	N
Ab12	h0302-L2R2	æ	3		v	ĪV	٦r	ō	ε	p	74	Ŧ	L	8	Ľ,	S	p	G	8	R	Α	T	£.	S	С	R	A	ε	8	3	v	D	23	¥	G	£	S	W	祈	8
cAb 0311	родительский і	to	Ţ		v	T.	T	~	3		A	ŝ	L	A	ν	S	L	G	0	Ħ	A	Ţ	ĭ	š	C	K	A	ŝ	Q	S	v	Ð	γ	D	G	Ď	3	H	M	×
}челове	ческий акцептор 🤈 🗜	B	Έ.		v	Ŀ	Ţ	Q	3	p	A	Ţ	۲.	ន	L	s	P	G.	В	я	X.	Ŧ	Ţ,	85	C	ě														
Ab13	h9311-L0H1	18	3		v	L	T	ò	s	12	Α	3	L	5	χ.	S	2	G	8	B.	Ä	Ţ	Ĺ	22	С	E	Α	S	Q	5	V	D	Y	22	G	Đ	23	Н	88	N
Ab14	h0312-L1H1	D	7		Q.	L	7	Q.	3	Ţ,	A	χ	χ,	S	3,	S	p	G	E	Æ.	B.	Ŧ	L	ŝ	C	К	A.	s	Ø	S	¥	D	Y	D	G-	D	Si'	H	35	N
Ab15	h0311-L0H2	E	<del></del> ء		v	L	T	ő	2	P	A	T	ĩ,	S	Ł	s	2	3	Z	R	A	Ţ	٤,	3	C	K	A	S	Q	5	V	D	¥	Ð	G	(3	5	R	34	16
Abis	h0312-L1R2	25	٦ı		v	2	T	Q	g	\$	Α	$\mathbf{r}$	Ŀ	3	χı	s	ž	G	8	R	λ	*	£	S	C	IC.	Α	5	Q	s	٧	Ð	Y	D	G	Ð	3	H	M	В

В

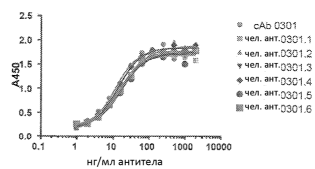
																	r-	*******	******	CO		******	******	1													
антитело ХО	і легкие/тяжелые цепи і	32	38	<u> </u>	8	en en	0	r-(	4. G	 W	*	4	VO SP	<u>-</u>	*	6	20	್ಷಣ	64	53	را ال	10	ဗ္	16	80 50	S)	O W	1.5		10	ege VO	in S	www.	ţ,	100		20
cAb0301	родительский	W	X	Q	Ç	K	F	G.	Q	37	₽	W.	L	£	1	Y	A	A	S	N	L	2	8	િ		p	A	×	F	S	13	S	G	S	G	. ž.	7
челове	ческий акцептор 📆	W	Ā	Q	Ç	ĸ	2	G	0	A	p	$\aleph$	$\Sigma_i$	3.	Ĭ.	Y	l							Ģ	Ţ	$\mathbf{p}$	А	R	F	54	G	S	G	8	G.	T	p
Ab1	59391~LOH0	38	Y	Q	Ç	K	P	G	Ç	A	P	R	ξx	E.	Ξ	Y	Α	A	3	N	L	Ξ	S	្រ	1	2:	A	8	¥	S	G	8	Q.	ŝ	G	T	D
Ab2	h0301~10H1	87	X	Q	Q	ĸ	¥	G	Ç	$\mathcal{P}_{\mathbf{k}}$	P	R	L	L	Ĭ.	¥	А	A	S	N	τ	B	3	G	3,	P	A.	70	8	5	G	B	G	s	Œ	T	a
Ab3	h0301-LOH2	W	Υ.	Ç	Q	ĸ	$\mathcal{F}$	G	Q	Α	P	72	τ,	<b>Z</b> .,	I	X	А	A	S	N	$\Sigma_{\rm s}$	R	S	G	1	2	A	凩	£	S	G.	5	G	S	Œ	T	n l
Ab4	M0301-D1H0	×	X	Ç	Q	X	P	G	Q	A	₽	F.	L	L	I	Y	Α	a.	S	N	Ĺ	E	Ş	G	1	Š	Ă,	R	p	8	G	S	Ø	3	G	Ŧ	D
Ab5	h0301~L1H1	W	¥	Q	Q	х	Þ	G	Q	A	P	×	$\mathbf{I}_d$	L	ĩ	ž.	A	A	S	N	£	8	3	G	I	ş	A	R	F	S	G	8	C	8	G	Ŧ	D
Abs	h0301-L1H2	W	¥	Q	Q	ĸ	p	G	Q	A	р	я	L	L	1	Y	A	A.	5	N	ĩ,	$\mathbb{E}$	s	G	1	£	A	R	£°	s	G	5	G	S	G	ŋ	0
cAb0302	родительский	W	F	0	Q	Ķ	þ	G	Q	F	Ę,	K.	L	L	I	χ	T	A	S	N	žı	E	S	G	Ţ	2	A	2	F	5	G	G	G	S	2	T	D I
} челово	еческий акцептор 🛚 🗜	N	¥	Q	Q	×	F	G	Q	Α	P	2	L	Ŀ	Σ	Y								ਂ	Σ	P	Α	33	F	5	G	S	G	8	G	7	0
Ab7	p0305-roa3	W	Y	Q	Q	ĸ	P	G	0	A	₽	ĸ	L	Ŀ	Ĩ	Ÿ	T	A	8	N	ž,	$\mathfrak{B}$	9	G	3	$\mathfrak{P}^{-}$	A	×	P	S	3	S	Ø	Ś	Œ	T	2
8:5A	80302~L181	W	¥	Q	Ģ	ĸ	P	G-	Q	a.	p	R	L	۲,	3.	¥	T	A	8	N	ž.,	ع	S	G	Z	Ŷ	A	2.	$\mathbf{P}$	S	G	3	G	3	P.	2	<b>30</b>
Ab9	h0302-L2H1	N	F	]Q	Q	K	p	G	0	A	ţ,	R	L	Ŀ	1	Y	Т	A	S	M	Į,	83	8	G:	£	P	A	R	F	S	Ø	E	Ü	8	R	T	D
Ablo	h0302-L082	N	y	Q	Q	×	P	G	Q	34	P	.8.	Ę,	L.	Ι	X	T	P.	S	M	3.4	3.	S	9	Ä	P	24	20.	F	S	Ġ	S	G	3	G	7	D
Abil	h0302~L1H2	897	¥	Q	0	ĸ	Þ	Ğ	0	A	ъ	22	Ĺ	Ž.	T.	P	T	Ä.	\$	N	Ъ	8	S	G	Ţ	Ē.	A	ĸ	E.	3	CF.	\$	G	8	R	Ţr	n
Ab3.2	P0305-F5H5	8g	F	<u> </u> 0	Q	K.	ě	G	0	Ą	P	R	3,	Į,	I.	¥	Œ	A.	s	N	L	Ħ	s	g_	1	9	Α	×	£	s	Ģ	ä	G	5	R	T	D
CAD 0311	родительский.	15	X	Q	Ö	X.	$\Sigma$	G.	Û	ž	5	K	2,	Σ.	X	X	17	Α	5	N	$\mathcal{I}_{\ell}$	$\mathbb{E}$	8	G	1	$\Sigma$	$p_{\epsilon}$	Я.	¥	3	$^{\rm G}$	0	Q.	5	G	2	a
) челово	еческий акцептор 🕆 🍹	N	Ã.	Q	Q	14	Б	G	Õ	а.	₽	R	Ž,	Ł	1	Υ	1							G	T.	p	A	R	F	S	Ģ	S	G	S	Œ	T	n
Ab13	h0311-10H1	W	X	Q.	Õ	K	22	G.	Q	A	8	55	₹,	24	3	ź	T.	A	8	N	$\Gamma$	22	8	G	1	P	Α	R	ž,	3	G	S	G	S	G	Ť.	D.
Ab14	H0311-L1H1	W	Y	Q	Q	ĸ	ξ.	Ģ	Q	A	2	R	2	L	2	¥	12	A	S	×	٤	8	S	្រ	I	₽	Pa.	R	F	S	G	S	¢	S	G	A	D
Ab15	h0111-10H2	W	Y	Q	Š	х	2	Œ	Q	8.	Ş	梊	L	τ,	3.	Ä.	T	A	8	27	ŗ,	ĸ	ន	G	1	2	A	P.	F	S	G	S	Ģ	S	G	2	ָ דּ
Ab16	h0321-L1H2	8	Y	Q.	Q	87	27	G	0	A.	₽	8	I.	Ľ,	ĩ	Y	37	Α	S.	Ħ	$\underline{\Sigma}_{a}$	Ξ	s	G	1	32	24.	Ř.	P	S	G	S	G	S	Œ	A	lo [

C

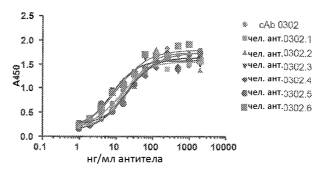
																																								ON CO
				•		~~~~		*****													Γ				CD	RL3				1										B
антитело ДД	легкие/тяжелые цепи 3	Ŀ	- 2	4	2	7.	12	10				88	83	82	80	<del>-</del>	85	30	87	æ	83	0	91	33	3	*	56	96	5	86	66	100	101	102	103	104	1.05	305	207	SEQ
cAb0301	родительский	F	T	1	,	N	I	E	P	V	E	B	E	D	A	ě,	T	Y	Y	Ç	H	Ł	S	N	Ε	D	Ĭ,	3	T	F	G	G	G	T	X	T.	E	T	к.	10
1 челове	ческий акцептор; 🏻 🎗	F	T	1		Ţ	I	S	5	Σ,	E	₽.	E	D	r	A	ν	Y	Y	$\mathbf{C}$	8									ji.	G	G	G	T	K	ν	Ε	Ι	K	81-64
Ab1	h0301-L0H0	P	T	1		T	Ι	$\mathcal{S}$	8	L	E	P	83	D	$\mathcal{V}$	Ä.	¥	Y	Y	C	н	Ł	8	N	E	Ð	Ľ,	s	T	F	G	G	G	T	Ж	v	E	1	K.	4.6
Ab2	h0301-L0H1	F	Τ	1	2	T	1	S	5	ī,	E	32	E	Ď	F	Ã.	٧	Y	Y	C	Я	35	s	34	$\mathbf{E}$	<b>T</b> 2	L	3	Ţ	F	G	13	G	$\mathfrak{X}$	Ж	v	ĸ	3.	K	46
Ab3	h0301-L0H2	₽	T	I		3,	Ι	Ś	s	Ţ,	E	ę	$\epsilon$	D	F	A	ν	¥	Y	C	н	Ĺ	s	N	$\Xi$	Ð	χ,	S	r	7	G	G	G	T	K	¥	E	1	K	46
Abe	h0301-L1H0	F	т	1	,	T	1	S	3	Ŀ	E	5	B	D	F	à.	V	Υ	Y	C	н	$\Sigma_{1}$	S	N	E	D	L	8	T.	F	G	G	G	Ŧ	X.	٧	E	Ι	к	97
Ab5	b0301-D1H1	F	T	Z		T	I	S	S	Ĺ	E	20	E	D	17	A	V	Y	Y	Ċ	н	L	S	N	E	Œ	L	s	T	P	G	G	G	r	ĸ	٧	E	ī	к	47
Ab5	h0301-L1H2	F	T	Ĭ	,	T	.7	S	S	Ŀ	$\mathbf{E}$	Þ	83	Ð	F	A	v	Y	Å	C	н	L	3	N	E	Ð	L	S	T	Ţ.	G	G	G	T	x	v	B	1	к	47
mAb0302	родительский,	F	T	I	,	T	I	D	P	V	E	A	D	D	A	A	T	Y	F	C	Q	0	S	K	E	L	p	W	T	F	G	G	G	T	R	3,	R	1	K	1.2
челове	ческий акцептор 🐔 🧝	P	T'	7		Ŧ	1	S	s	L	В	₽	Ξ	D	P	А	v	Y	¥	c										p	¢	0	Ğ	$\boldsymbol{x}$	ĸ	У	Е	1	K	85-88
Ab7	h0302-L0H1	F	$\mathbf{r}$	3	,	T	1	3	S	L	$\mathbf{z}$	Р	$\mathbf{E}$	Ð	F	A	V	Y	×	C	lo.	Q	3	K	E	L	Þ	W	T	F	G	0	G	T	x	ν	E	Ĩ	31	4.8
Ab8	h0302-b1H1	F	T	ī		T	1	S	S	L	25	P	$\Xi$	D	F	А	v	Y	Х	C	0	0	s	K	E	L	P	98	T	F	G	ō	G	72	K	v	Ė	1	K	4.9
Ab9	h0302-L2H1	P	T	1	,	Ŧ	1	S	s	L	3	р	E	Э	p	Α	Ψ.	Y	y	·C	lo.	O	S	K	2	L	P	W	т	P	G	ō	G	T	ĸ	v	Е	I	15	50
Ab10	h0302-L0H2	E	T	1		T	I	S	S	L	E	р	五	D	F	Α	v	Y	Y	C	0	0	S	K	B	I.	Р	14	T	F	g	ô	G	·T'	×	v	Е	7	K	4.9
Abll	h0302-L1H2	F	Ţ	1		Ţ	π	.9	s	ь	В	Þ	E	Ð	32	A	V	Υ	У	c	ĺõ.	õ	3	К	Е	L	P	33	7	P	G.	ō	G	т	K	v	E	ī	K	49
Abl2	pe305-25H5	F	T	1		T	1	s	s	I.	E	р	В	Ð	¥	A	V	y	Y	C	ĺ.	Q	s	к	B	I.	P	×	T	F	G	õ	G	T	К	ν	8	1	K	50
cAb 0311	родительский	F	T	1	.5	T!	1	Ĥ	F	V	B	E	E.	D	A	A	T'	Y	Y	C	0	0	G	Ŋ	E	D	P	343	T	F	G	G	Ğ	T	R	Ĺ	2	ī	K	14
человеч	ческий акцептор 🖰 🗜	P	T	1	i	Ţ	1	$\mathcal{G}$	S	L	E	P	8	Ð	3.	A	v	Y	Y	C	1									F	G	0	G	T	K	ν	ε	I	К	89-92
Ab13	h0311-L0H1	F	T	1	,	Ţ	1	S	з	L	E	P	E	D	j.	А	V	Y	У	С	o	0	G	20	E	D	P	10	T	F	G	0	G	3.	K	v	23	1	ĸ	53.
Ab14	h0311-L1H1	F	$\mathbf{r}$	1	,	rę.	ĩ	3	S	L	$\mathbf{E}$	12	E	p	£*	A	v	Y	¥	C	c	Q	G	N	E	D	p	57	Ŧ	F	G	â	G	T	К	ν	83	Ţ.	К	52
Ab15	h0311-L0H2	F	T	I,	,	T	Ţ	33	3	L	E	P	E	D	22	A	ν	Y	У	C	o	Ö	G	N	E	D	Þ	W	T	r	G	ő	13	т	к	v	82	Ť	K	51
Abls	P0311-T1H2	F	T	Ľ	,	T	1.	S	s	L	E	Ę,	Е	Ð	F	A	ν	¥	y	Ċ	Q	Q	G	N	Е	D	р	99	T	F	G	õ	G	Ť	ĸ	v	E	Ĩ	K	52

Фиг. 2

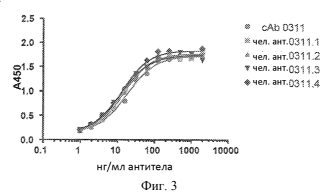
#### $_{ m A}$ Серия чел. антител 0301 против чел. CSF1R

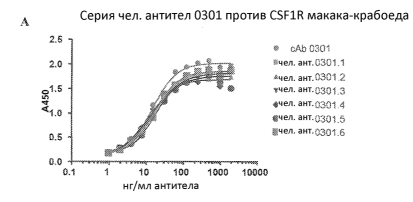


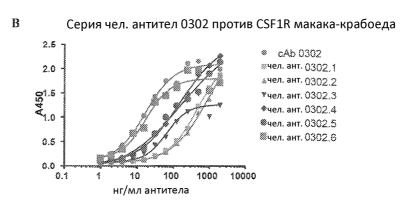
#### в Серия чел. антител 0302 против чел. CSF1R

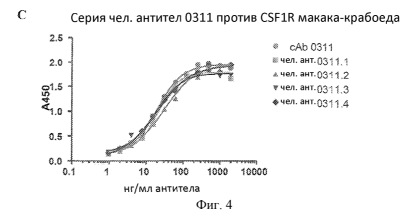


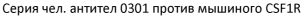
## $_{\mathbb{C}}$ Серия чел. антител 0311 против чел. CSF1R

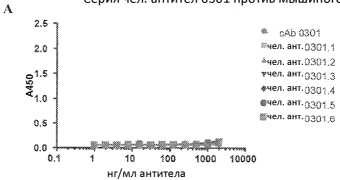










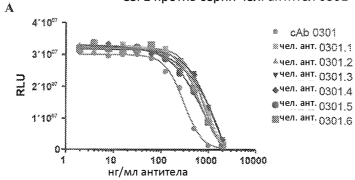


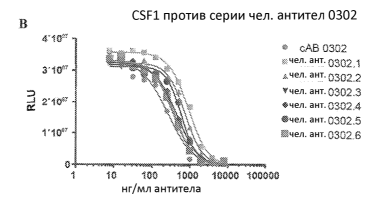
#### Серия чел. антител 0302 против мышиного CSF1R В 2.5 **≋чел. ант. 0302.1** 2.0 **ѧчел. ант.**0302.2 0,1 A450 ¥чел. ант.0302.3 **♦**чел. ант.0302.4 ®чел. ант.0302.5 ∭чел. ант 0302.6 0.5 0.0 10000 0.1 10 100 1000 нг/мл антитела

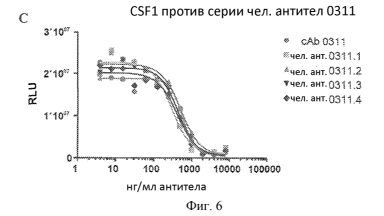
#### Серия чел. антител 0311 против мышиного CSF1R C 2.5 cAb 0311 **≋чел. ант. 0311.**1 2.0 **▲чел. ант. 0311.2** A450 ₩чел. ант. 0311.3 «чел. ант. 0311,4 0.5 0.0 10000 0.1 10 100 1000 нг/мл антитела

Фиг. 5

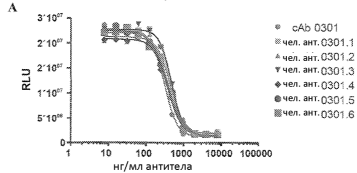
#### CSF1 против серии чел. антител 0301





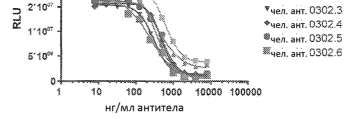


#### IL34 против серии чел. антител 0301



#### © сАВ 0302 © чел. ант. 0302.1 © чел. ант. 0302.2 © чел. ант. 0302.3 © чел. ант. 0302.4

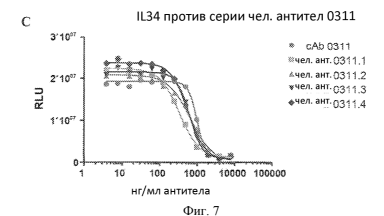
IL34 против серии чел. антител 0302



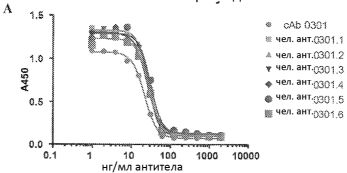
В

3'1007

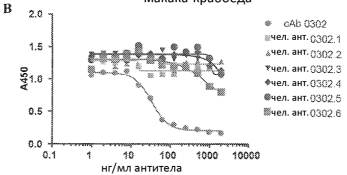
2'1003



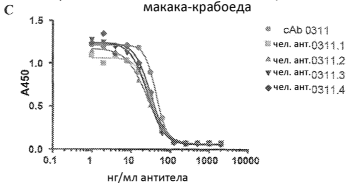
# Серия чел. антител 0301 / чел. CSF1 против CSF1R макака-крабоеда



# Серия чел. антител 0302 / чел. CSF1 против CSF1R макака-крабоеда



# Серия чел. антител 0311 / чел. CSF1 против CSF1R макака-крабоеда



Фиг. 8

Серия чел. антител 0301 / чел. IL34 против CSF1R макака-крабоеда

