

(19)



**Евразийское
патентное
ведомство**

(21) **202090016** (13) **A2**

(12) **ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ**

(43) Дата публикации заявки
2020.04.30

(51) Int. Cl. *A61K 39/395* (2006.01)
C07K 16/28 (2006.01)
A61M 5/00 (2006.01)

(22) Дата подачи заявки
2011.10.05

(54) **СТАБИЛИЗИРОВАННЫЕ КОМПОЗИЦИИ, СОДЕРЖАЩИЕ АНТИТЕЛА К РЕЦЕПТОРУ ИНТЕРЛЕЙКИНА-4 (IL-4R)**

(31) **61/390,283; 13/253,103**

(32) **2010.10.06; 2011.10.05**

(33) **US**

(62) **201791328; 2011.10.05**

(71) Заявитель:

**РИДЖЕНЕРОН
ФАРМАСЬЮТИКАЛЗ, ИНК. (US)**

(72) Изобретатель:

Дикс Дэниел Б., Тан Сяолинь (US)

(74) Представитель:

Медведев В.Н. (RU)

(57) Настоящее изобретение относится к дозированным формам жидких фармацевтических композиций, содержащих человеческие антитела, которые специфически связываются с альфа-рецептором человеческого интерлейкина-4 (hIL-4R α). Фармацевтические композиции по настоящему изобретению проявляют существенную степень стабильности антител после хранения в течение нескольких месяцев.

A2

202090016

202090016

A2

**СТАБИЛИЗИРОВАННЫЕ КОМПОЗИЦИИ, СОДЕРЖАЩИЕ АНТИТЕЛА К РЕЦЕПТОРУ
ИНТЕРЛЕЙКИНА-4 (IL-4R)**

Описание

Область техники

Настоящее изобретение относится к области композиций терапевтических антител. В частности, настоящее изобретение относится к области фармацевтических композиций, содержащих человеческие антитела, которые специфически связываются с рецептором человеческого интерлейкина-4.

Список последовательностей

Соответствующий текстовый файл списка последовательностей ST.25 подан одновременно с настоящей заявкой. Содержание текстового файла включено в настоящее описание посредством ссылки. Бумажная копия списка последовательностей, которая является идентичной по содержанию соответствующему текстовому файлу ST.25, включена как часть настоящей заявки.

Предшествующий уровень техники

Терапевтические макромолекулы (например, антитела) необходимо составлять таким образом, чтобы не только делать молекулы подходящими для введения пациенту, но также сохранять их стабильность при хранении и последующем применении. Например, терапевтические антитела в водном растворе подвержены разрушению, агрегации или нежелательным химическим модификациям, если раствор составлен неправильно. Стабильность антител в жидкой композиции зависит не только от вида эксципиентов, используемых в композиции, но также от количества и пропорций эксципиентов относительно друг друга. Более того, при получении жидкой композиции необходимо принимать во внимание другие характеристики антител, кроме стабильности. Примеры таких дополнительных характеристик включают вязкость раствора и концентрацию антител, которую может содержать заданная композиция, и визуальное качество или вид композиции. Следовательно, при составлении терапевтических антител необходимо обращать большое внимание на получение композиции, которая остается стабильной, содержит адекватную концентрацию

антител и обладает подходящей вязкостью, а также другими характеристиками, которые допускают удобное введение композиции пациентам.

Антитела к альфа рецептору человеческого интерлейкина-4 (hIL-4R α) являются одним примером терапевтически важной макромолекулы, которая требует соответствующего составления в композицию. Анти-hIL-4R α антитела являются клинически применимыми для лечения или профилактики заболеваний, таких как atopический дерматит и аллергическая астма, и других состояний. Примеры анти-hIL-4R α антитела описаны, в частности, в патентах США 7605237; 7608693; 7465450 и 7186809; и патентных заявках США No. 2010-0047254 и 2010-0021476.

Хотя анти-hIL-4R α антитела известны, в данной области остается необходимость в новых фармацевтических композициях, содержащих анти-hIL-4R α антитела, которые являются достаточно стабильными и подходящими для введения пациентам.

Сущность изобретения

Настоящее изобретение удовлетворяет приведенной выше необходимости путем обеспечения фармацевтических композиций, содержащих человеческие антитела, которые специфически связываются с альфа рецептором человеческого интерлейкина-4 (hIL-4R α).

В одном аспекте обеспечивают жидкую фармацевтическую композицию, содержащую: (i) человеческие антитела, которые специфически связываются с альфа рецептором человеческого интерлейкина-4 (hIL-4R α); (ii) буфер; (iii) органический соразтворитель; (iv) термический стабилизатор и (v) понизитель вязкости.

В одном варианте осуществления изобретения антитела обеспечивают в концентрации около 150 мг/мл \pm 50 мг/мл. В другом варианте осуществления изобретения антитела обеспечивают в концентрации около 150 мг/мл \pm 15 мг/мл. В специфическом варианте осуществления изобретения антитела обеспечивают в концентрации около 150 мг/мл.

В одном варианте осуществления изобретения антитела

включают любую одну или более последовательностей аминокислот SEQ ID NO:1-8. В одном варианте осуществления изобретения антитела включают (а) вариабельный участок тяжелой цепи (HCVR), включающий участки, определяющие комплементарность тяжелых цепей 1, 2 и 3 (HCDR1-HCDR2-HCDR3), каждый включающий последовательность SEQ ID NO:2, SEQ ID NO:3 и SEQ ID NO:4, соответственно; и (b) вариабельный участок легкой цепи (LCVR), включающий участки, определяющие комплементарность легкой цепи 1, 2 и 3 (LCDR1-LCDR2-LCDR3), каждый включающий последовательность SEQ ID NO:6, SEQ ID NO:7 и SEQ ID NO:8, соответственно. В специфическом варианте осуществления изобретения антитела включают HCVR и LCVR, каждый из которых включает последовательность аминокислот SEQ ID NO:1 и SEQ ID NO:5, соответственно.

В одном варианте осуществления изобретения антитела включают любую одну или более последовательностей аминокислот SEQ ID NO:9-16. В одном варианте осуществления изобретения антитела включают (а) вариабельный участок тяжелой цепи (HCVR), включающий участки, определяющие комплементарность тяжелых цепей 1, 2 и 3 (HCDR1-HCDR2-HCDR3), каждый включающий последовательность SEQ ID NO:10, SEQ ID NO:11 и SEQ ID NO:12, соответственно; и (b) вариабельный участок легкой цепи (LCVR), включающий участки, определяющие комплементарность легкой цепи 1, 2 и 3 (LCDR1-LCDR2-LCDR3), каждый включающий последовательность SEQ ID NO:14, SEQ ID NO:15 и SEQ ID NO:16, соответственно. В специфическом варианте осуществления изобретения антитела включают HCVR и LCVR, каждый из которых включает последовательность аминокислот SEQ ID NO:9 и SEQ ID NO:13, соответственно.

В одном варианте осуществления изобретения антитела включают любую одну или более последовательностей аминокислот SEQ ID NO:17-24. В одном варианте осуществления изобретения антитела включают (а) вариабельный участок тяжелой цепи (HCVR), включающий участки, определяющие комплементарность тяжелых цепей 1, 2 и 3 (HCDR1-HCDR2-HCDR3), каждый включающий последовательность SEQ ID NO:18, SEQ ID NO:19 и SEQ ID NO:20,

соответственно; и (b) переменный участок легкой цепи (LCVR), включающий участки, определяющие комплементарность легкой цепи 1, 2 и 3 (LCDR1-LCDR2-LCDR3), каждый включающий последовательность SEQ ID NO:22, SEQ ID NO:23 и SEQ ID NO:24, соответственно. В специфическом варианте осуществления изобретения антитела включают HCVR и LCVR, каждый из которых включает последовательность аминокислот SEQ ID NO:17 и SEQ ID NO:21, соответственно.

В одном варианте осуществления изобретения pH жидкой композиции составляет около pH $5,9 \pm 0,5$. В специфическом варианте осуществления изобретения pH жидкой композиции составляет около pH $5,9 \pm 0,1$. В одном варианте осуществления изобретения жидкий фармацевтический буфер включает один или более буферов, которые могут держать от pH около 5,6 до около 6,2.

В одном варианте осуществления изобретения жидкая фармацевтическая композиция содержит систему буферов, которая включает, по меньшей мере, два буфера. В одном варианте осуществления изобретения система буферов включает первый буфер, имеющий эффективный диапазон pH в интервале 3,6-5,6, и второй буфер, имеющий эффективный диапазон pH в интервале 5,5-7,4. В одном варианте осуществления изобретения первый буфер имеет pKa около $4,8 \pm 0,3$, и второй буфер имеет pKa около $6,0 \pm 0,3$. В специфическом варианте осуществления изобретения первым буфером является ацетатный буфер, и вторым буфером является гистидиновый буфер. В одном специфическом варианте осуществления изобретения ацетат находится в концентрации $12,5 \text{ mM} \pm 1,9 \text{ mM}$ и гистидин в концентрации $20 \text{ mM} \pm 3 \text{ mM}$.

В одном варианте осуществления изобретения органическим соразтворителем является неионный полимер, содержащий полиоксиэтиленовый компонент. В некоторых вариантах осуществления изобретения органическим соразтворителем является любой один или более из полисорбата 20, поллоксамера 181 и полиэтиленгликоля 3350. В специфическом варианте осуществления изобретения органическим сополимером является полисорбат 20.

В одном варианте осуществления изобретения органический соразтворитель находится в концентрации от около $0,2\% \pm 0,03\%$ до около $1\% \pm 0,15\%$ "массы по объему" или "масс/об", где, например, $0,1$ г/мл составляет 10% , и $0,01$ г/мл составляет 1% . В специфическом варианте осуществления изобретения органическим соразтворителем является полисорбат 20, который находится в концентрации около $0,2\% \pm 0,03\%$ масс/об.

В одном варианте осуществления изобретения термическим стабилизатором является сахар. В одном варианте осуществления изобретения сахар выбирают из группы, состоящей из сахарозы, маннита и трегалозы. В специфическом варианте осуществления изобретения термическим стабилизатором является сахароза.

В одном варианте осуществления изобретения термический стабилизатор находится в концентрации от около $0,9\% \pm 0,135\%$ масс/об до около $10\% \pm 1,5\%$ масс/об. В специфическом варианте осуществления изобретения термическим стабилизатором является сахароза в концентрации около $5\% \pm 0,75\%$ масс/об.

В одном варианте осуществления изобретения понизителем вязкости является соль, выбранная из группы, состоящей из гидрохлорида аргинина, тиоцианата натрия, тиоцианата аммония, сульфата аммония, хлорида аммония, хлорида кальция, хлорида цинка и ацетата натрия. В специфическом варианте осуществления изобретения понизителем вязкости является гидрохлорид L-аргинина.

В одном варианте осуществления изобретения понизитель вязкости находится в концентрации, которая составляет не более чем 100 мМ. В одном варианте осуществления изобретения понизитель вязкости находится в концентрации 50 мМ $\pm 7,5$ мМ. В другом варианте осуществления изобретения понизитель вязкости находится в концентрации около 25 мМ $\pm 3,75$ мМ. В специфическом варианте осуществления изобретения понизителем вязкости является 25 мМ $\pm 3,75$ мМ гидрохлорида L-аргинина.

В одном варианте осуществления изобретения вязкость жидкой фармацевтической композиции составляет менее чем или равно

около $35 \pm 3,5$ сПуаз. В одном варианте осуществления изобретения вязкость составляет около $21,5 \pm 13,5$ сПуаз, около $11 \pm 1,1$ сПуаз или около $8,5 \pm 0,85$ сПуаз. В специфическом варианте осуществления изобретения вязкость жидкой фармацевтической композиции составляет около $8,5 \pm 0,85$ сПуаз.

В одном варианте осуществления изобретения осмолярность жидкой фармацевтической композиции составляет менее чем около 450 мОсм/кг. В одном варианте осуществления изобретения осмолярность жидкой фармацевтической композиции составляет около 290 ± 20 мОсм/кг.

В одном варианте осуществления изобретения, по меньшей мере, 90% или, по меньшей мере, 95% нативной формы анти-hIL-4R α антител восстанавливается из жидкой фармацевтической композиции через шесть месяцев хранения жидкой фармацевтической композиции при 5°C, что определяют эксклюзионной хроматографией. В специфическом варианте осуществления изобретения, по меньшей мере, 98% нативной формы антител восстанавливается через шесть месяцев хранения при 5°C, что определяют эксклюзионной хроматографией.

В одном варианте осуществления изобретения, по меньшей мере, 90% нативной формы антител восстанавливается из жидкой фармацевтической композиции через восемь недель хранения при 45°C, что определяют эксклюзионной хроматографией.

В одном варианте осуществления изобретения менее чем 45% антител, которые восстанавливаются из жидкой фармацевтической композиции через восемь недель хранения при 45°C, находятся в кислой форме, что определяют катионообменной хроматографией.

В одном варианте осуществления изобретения менее чем около 4% антител, которые восстанавливаются из жидкой фармацевтической композиции через шесть месяцев хранения при 25°C, являются агрегированными, что определяют обменной эксклюзионной хроматографией.

В одном аспекте обеспечивают жидкую фармацевтическую композицию, содержащую: (i) около 150 мг/мл ± 50 мг/мл

человеческих антител, которые специфически связываются с hIL-4R α , где антитело включает переменный участок тяжелой цепи (HCVR) и переменный участок легкой цепи (LCVR), включающие последовательность аминокислот SEQ ID NO:1 и SEQ ID NO:5, соответственно; (ii) около 12,5 мМ±2 мМ ацетата; (iii) около 20 мМ±3 мМ гистидина; (iv) около 5%±0,75% (масс/об) сахарозы; (v) около 0,2%±0,03% (масс/об) полисорбата 20; и (vi) около 25 мМ±3,75 мМ аргинина, при pH около 5,9±0,5.

В одном варианте осуществления изобретения жидкая фармацевтическая композиция имеет вязкость от около 8,5±0,85 сПуаз до около 11±1,1 сПуаз. В специфическом варианте осуществления изобретения вязкость жидкой фармацевтической композиции составляет около 8,5±0,85 сПуаз.

В одном варианте осуществления изобретения жидкая фармацевтическая композиция является физиологически изотоничной. В одном варианте осуществления изобретения осмолярность жидкой фармацевтической композиции составляет около 290±20 мОсм/кг.

В одном варианте осуществления изобретения, по меньшей мере, около 98% нативной формы анти-hIL4-R α антител восстанавливается из жидкой композиции через шесть месяцев хранения при 5°C, что определяют эксклюзионной хроматографией.

В одном варианте осуществления изобретения, по меньшей мере, около 90% нативной формы анти-hIL4-R α антител восстанавливается из жидкой фармацевтической композиции через восемь недель хранения при 45°C, что определяют эксклюзионной хроматографией.

В одном варианте осуществления изобретения менее чем около 45% антител, которые восстанавливаются из жидкой фармацевтической композиции через восемь недель хранения при 45°C, находится в кислой форме, что определяют катионообменной хроматографией.

В одном варианте осуществления изобретения менее чем 4% антител, которые восстанавливаются из жидкой фармацевтической

композиции через шесть недель хранения при 25°C, являются агрегированными, что определяют обменной эксклюзионной хроматографией.

В одном аспекте обеспечивают стабильную изотоничную жидкую фармацевтическую композицию с низкой вязкостью, которая содержит, по меньшей мере, 100 мг/мл стабильного антитела анти-hIL4-Ra. В одном варианте осуществления изобретения антитела находятся в концентрации около 150 мг/мл±50 мг/мл. В специфическом варианте осуществления изобретения концентрация антител составляет около 150 мг/мл±15 мг/мл.

В одном варианте осуществления изобретения антитела включают любую одну или более последовательностей аминокислот SEQ ID NO:1-8. В одном варианте осуществления изобретения антитела включают переменный участок тяжелой цепи (HCVR) и переменный участок легкой цепи (LCVR), где комбинация HCVR/LCVR включает участки, определяющие комплементарность тяжелой и легкой цепи (HCDR1-HCDR2-HCDR3/LCDR1-LCDR2-LCDR3), которые включают последовательности аминокислот SEQ ID NO:2-3-4/SEQ ID NO:6-7-8, соответственно. В специфическом варианте осуществления изобретения антитела включают HCVR и LCVR, каждый из которых включает последовательность аминокислот SEQ ID NO:1 и SEQ ID NO:5, соответственно.

В некоторых вариантах осуществления изобретения композиция имеет вязкость менее чем 35±3,5 сПуаз, менее чем 20±2 сПуаз, менее чем 15±1,5 сПуаз или менее чем 10±1 сПуаз. В специфическом варианте осуществления изобретения жидкая композиция имеет вязкость около 8,5±2,5 сПуаз.

В одном варианте осуществления изобретения композиция имеет осмолярность, которая является физиологически совместимой. В специфическом варианте осуществления изобретения композиция имеет осмолярность 290±20 мОсм/кг.

В одном варианте осуществления изобретения антитела являются стабильными в течение, по меньшей мере, около шести месяцев при около 5°C. В специфическом варианте осуществления изобретения, по меньшей мере, около 98% антител сохраняют свою

природную конформацию в течение около шести месяцев хранения при 5°C, что определяют эксклюзионной хроматографией.

В одном варианте осуществления изобретения антитела являются стабильными в течение, по меньшей мере, около восьми недель хранения при около 45°C. В специфическом варианте осуществления изобретения, по меньшей мере, около 90% антител сохраняют свою нативную конформацию через примерно восемь недель хранения при 45°C, что определяют эксклюзионной хроматографией. В специфическом варианте осуществления изобретения менее чем около 45% антител имеют кислую форму через примерно восемь недель хранения при 45°C, что определяют катионообменной хроматографией.

В одном варианте осуществления изобретения антитела остаются стабильными в течение, по меньшей мере, около шести месяцев хранения при около 25°C. В специфическом варианте осуществления изобретения менее чем около 4% антител имеют агрегированную форму после около шести месяцев хранения при 25°C, что определяют эксклюзионной хроматографией.

В одном варианте осуществления изобретения композиция включает буфер и имеет pH около $pH\ 5,9\pm 0,5$. В одном варианте осуществления изобретения буфер включает ацетатный буфер и гистидиновый буфер. В специфическом варианте осуществления изобретения ацетат находится в концентрации $12,5\text{ мМ}\pm 1,9\text{ мМ}$, и гистидин находится в концентрации $20\text{ мМ}\pm 3\text{ мМ}$.

В одном варианте осуществления изобретения композиция включает органический соразтворитель в концентрации от около $0,2\%\pm 0,03\%$ до около $1\%\pm 0,15\%$ масс/об. В одном варианте осуществления изобретения органическим соразтворителем является неионный полимер, содержащий полиоксиэтиленовый компонент. В некоторых вариантах осуществления изобретения органическим соразтворителем является любой один или более из полисорбата 20, поллоксамера 181 и полиэтиленгликоля 3350. В специфическом варианте осуществления изобретения органическим соразтворителем является полисорбат 20 в концентрации около $0,2\%\pm 0,03\%$ масс/об.

В одном варианте осуществления изобретения композиция содержит термический стабилизатор в концентрации от около $0,9\pm 0,135\%$ масс/об до около $10\pm 1,5\%$ масс/об. В одном варианте осуществления изобретения термическим стабилизатором является сахар. В одном варианте осуществления изобретения сахар выбирают из группы, состоящей из сахарозы, маннита и трегалозы. В специфическом варианте осуществления изобретения термическим стабилизатором является сахароза в концентрации около $5\pm 0,75\%$ масс/об.

В одном варианте осуществления изобретения композиция содержит понизитель вязкости в концентрации, которая составляет не более чем около 100 мМ. В одном варианте осуществления изобретения понизителем вязкости является аргинин. В специфическом варианте осуществления изобретения понизителем вязкости является гидрохлорид L-аргинина в концентрации $25\text{ мМ}\pm 3,75\text{ мМ}$.

В специфическом варианте осуществления изобретения стабильная изотоничная жидкая фармацевтическая композиция с низкой вязкостью имеет вязкость около $8,5\pm 2,5$ сПуаз и осмолярность около 290 ± 20 мОсм/кг и включает: (i) $150\text{ мкг/мл}\pm 15\text{ мкг/мл}$ анти-hIL4-R α антител, где антитела включают HCVR и LCVR, каждый из которых включает последовательность аминокислот SEQ ID NO:1 и SEQ ID NO:5, соответственно; (ii) $12,5\text{ мМ}\pm 1,9\text{ мМ}$ ацетата; (iii) $20\text{ мМ}\pm 3\text{ мМ}$ гистидина; (iv) $0,2\pm 0,03\%$ масс/об полисорбата 20; (v) $5\pm 0,75\%$ масс/об сахарозы; и (vi) $25\text{ мМ}\pm 3,75\text{ мМ}$ гидрохлорида L-аргинина. В соответствии с указанным вариантом осуществления изобретения, (i) по меньшей мере, около 98% антител сохраняет свою нативную конформацию, что определяют эксклюзионной хроматографией при хранении при 5°C в течение, по меньшей мере, около шести месяцев, (ii) по меньшей мере, около 90% антител сохраняют свою нативную конформацию, что определяют эксклюзионной хроматографией при хранении при 45°C в течение, по меньшей мере, около восьми недель, (iii) менее чем около 45% антител имеют кислую форму, что определяют катионообменной

хроматографией, при хранении при 45°C в течение около восьми недель, и (iv) менее чем около 4% антител имеют агрегированную форму, что определяют эксклюзионной хроматографией при хранении при 25°C в течение около шести месяцев.

В одном аспекте жидкую фармацевтическую композицию по любому из предшествующих аспектов обеспечивают в контейнере. В одном варианте осуществления изобретения контейнером является стеклянный флакон. В другом варианте осуществления изобретения контейнером является микроинфузор. В другом варианте осуществления изобретения контейнером является шприц. В одном специфическом варианте осуществления изобретения шприц включает поршень, покрытый фторуглеродом. В одном специфическом варианте осуществления изобретения шприцом является низковольтрамовый шприц.

Другие варианты осуществления настоящего изобретения будут очевидны из обзора последующего подробного описания.

Подробное описание изобретения

До того, как настоящее изобретение будет описано, следует понимать, что настоящее изобретение не ограничено определенными описанными способами и экспериментальными условиями, такие способы и условия могут варьироваться. Также следует понимать, что терминология, используемая в настоящем описании, предназначена только для целей описания определенных вариантов осуществления изобретения и не предназначена для ограничения, так как объем настоящего изобретения ограничен только приложенной формулой изобретения.

Если не указано иное, все технические и научные термины, используемые в настоящем описании, имеют значения, в общем понимаемые средним специалистом в данной области, к которой относится настоящее изобретение. Как используется в настоящем описании, термин "около", когда используется со ссылкой на определенное указанное числовое значение или диапазон значений, означает, что значение может варьироваться от указанного значения на не более чем 1%. Например, как используется в настоящем описании, выражение "около 100" включает 99 и 101 и

все значения между (например, 99,1 , 99,2, 99,3, 99,4 и др.).

Хотя все способы и материалы, сходные или эквивалентные описанным в настоящем описании, могут быть использованы при осуществлении или тестировании настоящего изобретения, далее описаны предпочтительные способы и материалы. Все публикации, приведенные в настоящем описании, включены в настоящее описание посредством ссылки для описания во всей их полноте.

Фармацевтические композиции

Как используется в настоящем описании, выражение "фармацевтическая композиция" означает комбинацию, по меньшей мере, одного активного ингредиента (например, малой молекулы, макромолекулы, соединения и др., которое способно развивать биологический эффект у человека или животного, не являющегося человеком), и, по меньшей мере, одного неактивного ингредиента, который при комбинировании с активным ингредиентом или одним или более дополнительными неактивными ингредиентами, подходит для терапевтического введения человеку или животному, не являющемуся человеком. Термин "композиция", как используется в настоящем описании, означает "фармацевтическую композицию", если особым образом не указано иное. Настоящее изобретение обеспечивает фармацевтические композиции, содержащие, по меньшей мере, один терапевтический полипептид. В соответствии с определенными вариантами осуществления настоящего изобретения, терапевтическим полипептидом является антитело или его антигенсвязывающий фрагмент, которые связываются специфически с альфа рецептором человеческого интерлейкина-4 (hIL-4R α). Более конкретно, настоящее изобретение включает фармацевтические композиции, которые содержат: (i) человеческие антитела, которые специфически связываются с hIL-4R α ; (ii) систему ацетатного/гистидинового буфера; (iii) органический соразтворитель, которым является неионное поверхностно-активное вещество; (iv) термический стабилизатор, которым является углеводород; и (v) понизитель вязкости. Специфические примеры компонентов и композиций, включенных в настоящее описание, подробно описаны ниже.

Антитела, которые специфически связываются с hIL-4R

Фармацевтические композиции по настоящему изобретению могут включать человеческое антитело или его антигенсвязывающий фрагмент, который специфически связывается с hIL-4R α . Как используется в настоящем описании, термин "hIL-4R α " означает рецептор человеческого цитокина, который специфически связывается с интерлейкином-4 (IL-4). В определенных вариантах осуществления изобретения антитела, содержащиеся в фармацевтических композициях по настоящему изобретению, специфически связываются с внеклеточным доменом hIL-4R α . Пример последовательности аминокислот альфа рецептора человеческого IL-4 (hIL-4R α) описан в SEQ ID NO:25. Антитела к hIL-4R α описаны в патентах США 7605237 и 7608693. Внеклеточный домен hIL-4R α представлен последовательностью аминокислот SEQ ID NO:26.

Термин "антитело", как используется в настоящем описании, обычно относится к молекулам иммуноглобулина, включающим четыре полипептидных цепи, две тяжелых (H) цепи и две легких (L) цепи, связанные дисульфидными связями, а также их мультимерам (например, IgM); однако, молекулы иммуноглобулина, состоящие только из тяжелых цепей (т.е. не имеющие легких цепей), также охватываются определением термина "антитело". Каждая тяжелая цепь включает переменный участок тяжелой цепи (сокращенный в данном описании как HCVR или V_H) и постоянный участок тяжелой цепи. Постоянный участок тяжелой цепи включает три домена, CH1, CH2 и CH3. Каждая легкая цепь включает переменный участок легкой цепи (сокращенный в настоящем описании как LCVR или V_L) и постоянный участок легкой цепи. Постоянный участок легкой цепи включает один домен (CL1). Участки V_H и V_L могут быть дополнительно подразделены на участки гипервариабельности, называемые участками, определяющими комплементарность (CDR), перемежающиеся участками, которые являются более консервативными, называемыми каркасными участками (FR). Каждый V_H и V_L состоит из трех CDR и четырех FR, расположенных с аминоконца к карбоксиконцу в следующем порядке: FR1, CDR1, FR2, CDR2, FR3, CDR3, FR4.

Если особым образом не указано иное, термин "антитело",

как используется в настоящем описании, необходимо понимать как охватывающий полные молекулы антител, а также их антигенсвязывающие фрагменты. Термин "антигенсвязывающая часть" или "антигенсвязывающий фрагмент" антитела (или просто "часть антитела" или "фрагмент антитела"), как используется в настоящем описании, относится к одному или более фрагментам антитела, которые сохраняют способность специфически связываться с hIL-4R α или его эпитопом.

"Изолированное антитело", как используется в настоящем описании, предназначено для обозначения антитела, которое по существу свободно от других антител, имеющих различные антигенные специфики (например, выделенное антитело, которое специфически связывается с hIL-4R α , является по существу свободным от антител, которые специфически связываются с антигенами, иными, чем hIL-4R α).

Термин "специфически связывается" или подобные означает, что антитело или его антигенсвязывающий фрагмент образует комплекс с антигеном, который является относительно стабильным в физиологических условиях. Специфическое связывание может быть охарактеризовано константой диссоциации, по меньшей мере, около 1×10^{-6} М или более. Способы определения, могут ли две молекулы специфически связываться, хорошо известны в данной области и включают, например, равновесный диализ, поверхностный плазмонный резонанс и подобные. Выделенное антитело, которое специфически связывается с hIL-4R α , может, однако, перекрестно взаимодействовать с другими антигенами, такими как молекулы IL-4R других видов (ортологи). В контексте настоящего изобретения мультиспецифические (например, биспецифические) антитела, которые связываются с hIL-4R α , а также с одним или более дополнительными антигенами, считаются "специфически связывающими" hIL-4R α . Более того, выделенное антитело может быть по существу свободным от других клеточных материалов или химических веществ.

Примеры анти-hIL-4R α антител, которые могут быть включены в фармацевтические композиции по настоящему изобретению,

представлены в US 7605237 и US 7608693, описание которых включено посредством ссылки во всей их полноте.

В соответствии с определенными вариантами осуществления настоящего изобретения анти-hIL-4R α антитело представляет собой человеческий IgG1, включающий переменный участок тяжелой цепи, которым является подтип IGHV3-9, и переменный участок легкой цепи, которым является подтип IGKV2-28 (см. Barbie and Lefranc, *The Human Immunoglobulin Kappa Variable (IGKV) Genes and Joining (IGKJ) Segments*, *Exp. Clin. Immunogenet.* 1998; 15:171-183; и Scaviner, D. et al., *Protein Displays of the Human Immunoglobulin Heavy, Kappa and Lambda Variable and Joining Regions*, *Exp. Clin. Immunogenet.*, 1999; 16:234-240).

В некоторых вариантах осуществления изобретения анти-hIL-4R α включает, по меньшей мере, одну замену аминокислоты, которая приводит к изменению заряда на выставленной поверхности антитела относительно исходной последовательности IGHV3-9 или исходной последовательности IGKV2-28. Исходные последовательности IGHV3-9 и IGKV2-28 и обозначения положений номеров аминокислот, представленных в настоящем описании, соответствуют международной информационной системе Immunogenetics (IMGT), как описано в Lefranc, M.-P., et al., *IMGT®, the international ImMunoGeneTics information system®*, *Nucl. Acids Res*, 37, D1006-D1012 (2009). В некоторых вариантах осуществления изобретения поверхность, подвергаемая воздействию, включает участок, определяющий комплементарность (CDR). В некоторых вариантах осуществления изобретения замену или замены аминокислот выбирают из группы, состоящей из (a) основной аминокислоты, замененной нейтральной аминокислотой в рамках CDR2 (например, в положении 58) IGHV3-9, (b) нейтральной аминокислоты, замененной кислой аминокислотой в рамках CDR3 (например, в положении 107) IGHV3-9, (c) нейтральной аминокислоты, замененной основной аминокислотой в рамках CDR1 (например, в положении 33) IGKV2-28. Уникальные перестановки в распределении заряда антитела, особенно на границе с окружающей средой (такой как, например, в CDR) ожидаемо создают непредсказуемые условия для стабильности антитела в растворе.

В некоторых вариантах осуществления изобретения анти-hIL-4R α антитело включает, по меньшей мере, одну замену аминокислот, которая создает изменение деформации скручивания в каркасном участке антитела относительно исходной последовательности IGHV3-9 или исходной последовательности IGKV2-28. В некоторых вариантах осуществления изобретения замену или замены аминокислот выбирают из группы, состоящей из (a) пролина, замененного непролиновой аминокислотой в каркасном участке 3 (FR3) (например, в положении 96) IGHV3-9, и (b) непролиновой аминокислоты, замененной пролином в каркасном участке 2 (FR2) (например, в положении 46) IGKV2-28. Изменения способности пептидной цепи вращаться, особенно в области каркасного участка, что влияет на взаимодействие CDR с растворителем, вероятно, могут создать непредсказуемые условия для стабильности антитела в растворе.

В соответствии с определенными вариантами осуществления настоящего изобретения, анти-hIL-4R α антитела или их антигенсвязывающий фрагмент включают участок, определяющий комплементарность тяжелой цепи (HCDR) 1 SEQ ID NO:2, HCDR2 SEQ ID NO:3 и HCDR3 SEQ ID NO:4. В определенных вариантах осуществления изобретения анти-hIL-4R α антитела или их антигенсвязывающий фрагмент включают HCVD SEQ ID NO:1.

В соответствии с определенными вариантами осуществления настоящего изобретения анти-анти-hIL-4R α или его антигенсвязывающий фрагмент включают участок, определяющий комплементарность легкой (каппа) цепи (LCDR) 1 SEQ ID NO:6, LCDR2 SEQ ID NO:7 и LCDR3 SEQ ID NO:8. В определенных вариантах осуществления изобретения анти-анти-hIL-4R α антитела или их антигенсвязывающие фрагменты включают LCVD SEQ ID NO:5.

В соответствии с определенными другими вариантами осуществления настоящего изобретения анти-анти-hIL-4R α антитела или их антигенсвязывающие фрагменты включают HCDR1 SEQ ID NO:10, HCDR2 SEQ ID NO:11, HCDR3 SEQ ID NO:12, LCDR1 SEQ ID NO:14, LCDR2 SEQ ID NO:15 и LCDR3 SEQ ID NO:16. В определенных вариантах осуществления изобретения анти-hIL-4R α антитела или их антигенсвязывающие фрагменты включают HCVD SEQ ID NO:9 и

LCVD SEQ ID NO:13.

В соответствии с определенными другими вариантами осуществления настоящего изобретения анти-hIL-4R α антитела или их антигенсвязывающие фрагменты включает HCDR1 SEQ ID NO:18, HCDR2 SEQ ID NO:19, HCDR3 SEQ ID NO:20, LCDR1 SEQ ID NO:22, LCDR2 SEQ ID NO:23 и LCDR3 SEQ ID NO:24. В определенных вариантах осуществления изобретения анти-hIL-4R α антитела или их антигенсвязывающие фрагменты включают HCVD SEQ ID NO:17 и LCVD SEQ ID NO:21.

Неограничивающие примеры антител, используемых в примерах в настоящем описании, называют как "mAb1". Указанные антитела также представлены в US 7608693 как H4H098P. mAb1 (H4H098P) включает пару последовательностей аминокислот HCVR/LCVR, SEQ ID NO:1/5, и HCDR1-HCDR2-HCDR3/LCDR1-LCDR2-LCDR3 домены, представленные SEQ ID NO:2-3-4/SEQ ID NO:6-7-8.

Другие неограничивающие примеры антител, которые могут быть использованы при осуществлении настоящего изобретения, называют как "mAb2". Указанные антитела также представлены в US 7608693 как H4H083P. mAb2 (H4H083P) включает пару последовательностей аминокислот HCVR/LCVR, имеющую SEQ ID NO:9/13, и HCDR1-HCDR2-HCDR3/LCDR1-LCDR2-LCDR3 домены, представленные SEQ ID NO:10-11-12/SEQ ID NO:14-15-16.

Еще одним неограничивающим примером антитела, которое может быть использовано при осуществлении настоящего изобретения, является "mAb3". Указанное антитело также представлено в US 7608693 как H4H095P. mAb3 (H4H095P) включает пару последовательностей аминокислот HCVR/LCVR, имеющих SEQ ID NO:17/21, и HCDR1-HCDR2-HCDR3/LCDR1-LCDR2-LCDR3 домены, представленные SEQ ID NO:18-19-20/SEQ ID NO:22-23-24.

Количество антител или их антигенсвязывающих фрагментов, содержащееся в фармацевтических композициях по настоящему изобретению, может варьироваться в зависимости от специфических желаемых свойств композиций, а также определенных обстоятельств и целей, для которых предназначено применение композиций. В определенных вариантах осуществления изобретения фармацевтические композиции являются жидкими композициями,

которые могут содержать от около 100 ± 10 мг/мл до около 200 ± 20 мг/мл антитела; от около 110 ± 11 мг/мл до около 190 ± 19 мг/мл антитела; от около 120 ± 12 мг/мл до около 180 ± 18 мг/мл антитела; от около 130 ± 13 мг/мл до около 170 ± 17 мг/мл антитела; от около 140 ± 14 мг/мл до около 160 ± 16 мг/мл антитела; около 150 ± 15 мг/мл антитела. Например, композиции по настоящему изобретению могут включать около 90 мг/мл; около 95 мг/мл; около 100 мг/мл; около 105 мг/мл; около 110 мг/мл; около 115 мг/мл; около 120 мг/мл; около 125 мг/мл; около 130 мг/мл; около 131 мг/мл; около 132 мг/мл; около 133 мг/мл; около 134 мг/мл; около 135 мг/мл; около 140 мг/мл; около 145 мг/мл; около 150 мг/мл; около 155 мг/мл; около 160 мг/мл; около 165 мг/мл; около 170 мг/мл; около 175 мг/мл; около 180 мг/мл; около 185 мг/мл; около 190 мг/мл; около 195 мг/мл или около 200 мг/мл антитела или его антигенсвязывающего, которые специфически связываются с hIL-4R α .

Экципиенты и pH

Фармацевтические композиции по настоящему изобретению включают одно или более эксципиентов. Термин "эксципиент", как используется в настоящем описании, означает любое нетерапевтическое средство, добавляемое к композиции для обеспечения желаемой консистенции, вязкости и стабилизирующего эффекта.

В определенных вариантах осуществления изобретения фармацевтическая композиция по изобретению содержит, по меньшей мере, один органический соразтворитель типа и в количестве, которое стабилизирует антитела hIL-4R α в условиях небрежного обращения, таких как, например, встряхивание. В некоторых вариантах осуществления изобретения под "стабилизирует" понимают предотвращение образования более чем 2% агрегированных антител от общего количества антител (на молярной основе) при небрежном обращении. В некоторых вариантах осуществления изобретения небрежным обращением является встряхивание раствора, содержащего антитела и органический соразтворитель, в течение около 120 минут.

В определенных вариантах осуществления изобретения органическим соразтворителем является неионное поверхностно-активное вещество, такое как алкилполи(этиленоксид). Специфические неионные поверхностно-активные вещества, которые могут быть включены в композиции по настоящему изобретению, включают, например, полисорбаты, такие как полисорбат 20, полисорбат 28, полисорбат 40, полисорбат 60, полисорбат 65, полисорбат 80, полисорбат 81 и полисорбат 85; полуксамеры, такие как полуксамер 181, полуксамер 188, полуксамер 407 или полиэтиленгликоль (PEG). Полисорбат 20 также известен как TWEEN 20, монолаурат сорбита и монолаурат полиоксиэтиленсорбита. Полуксамер 181 также известен как PLURONIC F68.

Количество органического соразтворителя, содержащееся в фармацевтических композициях по настоящему изобретению, может варьироваться в зависимости от специфических свойств, желаемых для композиций, а также от определенных обстоятельств и целей, для которых предназначено применение композиций. В определенных вариантах осуществления изобретения композиции могут содержать от около $0,1\% \pm 0,01\%$ до около $2\% \pm 0,2\%$ поверхностно-активного вещества. Например, композиции по настоящему изобретению могут включать около $0,09\%$; около $0,10\%$; около $0,11\%$; около $0,12\%$; около $0,13\%$; около $0,14\%$; около $0,15\%$; около $0,16\%$; около $0,17\%$; около $0,18\%$; около $0,19\%$; около $0,20\%$; около $0,21\%$; около $0,22\%$; около $0,23\%$; около $0,24\%$; около $0,25\%$; около $0,26\%$; около $0,27\%$; около $0,28\%$; около $0,29\%$ или около $0,30\%$ полисорбата 20 или полуксамера 181. Например, композиции по настоящему изобретению могут включать около $0,5\%$; около $0,6\%$; около $0,7\%$; около $0,8\%$; около $0,9\%$; около 1% ; около $1,1\%$; около $1,2\%$; около $1,3\%$; около $1,4\%$; около $1,5\%$; около $1,6\%$; около $1,7\%$; около $1,8\%$; около $1,9\%$ или около $2,0\%$ PEG 3350.

Примеры органических соразтворителей, которые стабилизируют антитела hIL-4R α , включают $0,2\% \pm 0,02\%$ полисорбата 20, $0,2\% \pm 0,02\%$ полуксамера 181 или $1\% \pm 0,1\%$ PEG 3350.

Фармацевтические композиции по настоящему изобретению также могут содержать один или более термических стабилизаторов

типа и в количестве, которые стабилизируют антитела hIL-4R α в условиях термического стресса. В некоторых вариантах осуществления изобретения термин «стабилизирует» означает поддержание более чем около 92% антител в нативной конформации, когда раствор, содержащий антитела и термический стабилизатор, хранят при около 45°C в течение до около 28 дней. В некоторых вариантах осуществления изобретения «стабилизирует» означает, что менее чем около 5% антител агрегированы, когда раствор, содержащий антитела и термический стабилизатор, хранят при около 45°C в течение до около 28 дней.

В определенных вариантах осуществления изобретения термическим стабилизатором является сахар или сахарный спирт, выбранный из сахарозы, трегалозы и маннита, или любой их комбинации, количество которых, содержащееся в композиции, может варьироваться в зависимости от специфических обстоятельств и предназначенного применения, для которого используется композиция. В определенных вариантах осуществления изобретения композиции могут содержать от около 2,5% до около 10% сахара или сахарного спирта; от около 3% до около 9,5% сахара или сахарного спирта; от около 3,5% до около 9% сахара или сахарного спирта; от около 4% до около 8,5% сахара или сахарного спирта; от около 4,5% до около 8% сахара или сахарного спирта; от около 5% до около 7,5% сахара или сахарного спирта; от около 5,5% до около 7% сахара или сахарного спирта или от около 6,0% до около 6,5% сахара или сахарного спирта. Например, фармацевтические композиции по настоящему изобретению могут включать около 2,5% \pm 0,375%; около 3% \pm 0,45%; около 3,5% \pm 0,525%; около 4,0% \pm 0,6%; около 4,5% \pm 0,675%; около 5,0% \pm 0,75%; около 5,5% \pm 0,825%; около 6,0% \pm 0,9%; около 6,5% \pm 0,975%; около 7,0% \pm 1,05%; около 7,5% \pm 1,125%; около 8,0% \pm 1,2%; 8,5% \pm 1,275%; около 9,0% \pm 1,35% или около 10,0% \pm 1,5% сахара или сахарного спирта (например, сахарозы, трегалозы или маннита).

Фармацевтические композиции по настоящему изобретению также могут включать буфер или систему буферов, которые

предназначены для поддержания стабильного рН и для улучшения стабильности hIL-4R α антител. В некоторых вариантах осуществления изобретения под «стабилизирует» понимают, что менее чем $3,0\pm 0,5\%$ антител агрегируются, когда раствор, содержащий антитела и буфер, хранят при около 45°C в течение до около 14 дней. В некоторых вариантах осуществления изобретения под «стабилизирует» понимают, что менее чем $3,7\pm 0,5\%$ антител агрегированы, когда раствор, содержащий антитела и буфер, хранят при около 25°C в течение около 6 месяцев. В некоторых вариантах осуществления изобретения под «стабилизирует» понимают, что, по меньшей мере, $95\pm 0,5\%$ антител находится в их нативной конформации, что определяют эксклюзионной хроматографией, когда раствор, содержащий антитела и буфер, хранят при около 45°C в течение до около 14 дней. В некоторых вариантах осуществления изобретения под «стабилизирует» понимают, что, по меньшей мере, $96\pm 0,5\%$ антител находится в их нативном состоянии, что определяют эксклюзионной хроматографией, когда раствор, содержащий антитела и буфер, хранят при около 25°C в течение до около 6 месяцев. В некоторых вариантах осуществления изобретения под «стабилизирует» понимают, что, по меньшей мере, $62\pm 0,5\%$ антител находится в их нейтральной конформации, что определяют катионообменной хроматографией, когда раствор, содержащий антитела и буфер, хранят при около 45°C в течение до около 14 дней. В некоторых вариантах осуществления изобретения под «стабилизирует» понимают, что, по меньшей мере, $54\pm 0,5\%$ антител находится в их нейтральной конформации, что определяют катионообменной хроматографией, когда раствор, содержащий антитела и буфер, хранят при около 25°C в течение до около 6 месяцев. Под «нейтральной конформацией», понимают фракцию антител, которая элюирует из ионообменной смолы в главном пике, который обычно ограничен более «щелочными» пиками с одной стороны и более «кислыми» пиками с другой стороны.

Фармацевтические композиции по настоящему изобретению

могут иметь рН от около 5,2 до около 6,4. Например, композиции по настоящему изобретению могут иметь рН около 5,2; около 5,3; около 5,4; около 5,5; около 5,6; около 5,7; около 5,8; около 5,9; около 6,0; около 6,1; около 6,2; около 6,3 или около 6,4. В некоторых вариантах осуществления изобретения рН составляет около $5,3 \pm 0,2$; около $5,9 \pm 0,2$ или около $6,0 \pm 0,2$.

В некоторых вариантах осуществления изобретения буфер или система буферов включают, по меньшей мере, один буфер, который имеет буферный диапазон, который полностью или частично охватывает диапазон рН 5,2-6,4. В одном варианте осуществления изобретения буфер или система буферов включает два буфера, первый из которых имеет эффективный диапазон рН в пределах 3,6-5,6, и второй, который имеет эффективный диапазон рН в пределах 5,5-7,4. В одном варианте осуществления изобретения первый буфер имеет рКа около $4,8 \pm 0,3$, и второй буфер имеет рКа около $6,0 \pm 0,3$. В определенных вариантах осуществления изобретения система буферов включает ацетатный буфер и гистидиновый буфер. В определенных вариантах осуществления изобретения гистидин присутствует в количестве 1,3-1,9 частей на 1 часть ацетатного буфера по моль. В определенных вариантах осуществления изобретения гистидин присутствует в количестве около $1,6 \pm 0,25$ частей на 1 часть ацетата по моль. В определенных вариантах осуществления изобретения ацетат присутствует в концентрации от около 2,5 мМ до около 22,5 мМ; от около 3,0 мМ до около 22 мМ; от около 3,5 мМ до около 21,5 мМ; от около 4,0 мМ до около 21,0 мМ; от около 4,5 мМ до около 20,5 мМ; от около 5,0 мМ до около 20 мМ; от около 5,5 мМ до около 19,5 мМ; от около 6,0 мМ до около 19,0 мМ; от около 6,5 мМ до около 18,5 мМ; от около 7,0 мМ до около 18,0 мМ; от около 7,5 мМ до около 17,5 мМ; от около 8,0 мМ до около 17 мМ; от около 8,5 мМ до около 16,5 мМ; от около 9,0 мМ до около 16,0 мМ; от около 9,5 мМ до около 15,5 мМ; от около 10,0 мМ до около 15,0 мМ; от около 10,5 мМ до около 14,5 мМ; от около $12,5 \text{ мМ} \pm 1,875 \text{ мМ}$; от около 11,0 мМ до около 14,0 мМ; от около 11,5 мМ до около 13,5 мМ или от около 12,0 мМ до около 13,0 мМ. В определенных вариантах

осуществления изобретения гистидин присутствует в концентрации от около 10 мМ до около 30 мМ; от около 11 мМ до около 29 мМ; от около 12 мМ до около 28 мМ; от около 13 мМ до около 27 мМ; от около 14 мМ до около 26 мМ; от около 15 мМ до около 25 мМ; от около 16 мМ до около 24 мМ; от около 17 мМ до около 23 мМ; от около 18 мМ до около 22 мМ или от около 19 мМ до около 21 мМ. В определенных вариантах осуществления изобретения система буферов включает ацетат в количестве около 12,5 мМ и гистидин в количестве около 20 мМ, при pH около 5,9.

Фармацевтические композиции по настоящему изобретению также могут включать одно или более эксципиентов, которые предназначены для поддержания пониженной вязкости или для снижения вязкости композиций, содержащих высокую концентрацию белка (например, обычно >100 мг/мл белка). В некоторых вариантах осуществления изобретения композиция включает аргинин в количестве, достаточном для поддержания вязкости жидкой композиции менее чем около 35 сПуаз, менее чем около 30 сПуаз, менее чем около 25 сПуаз, менее чем около 20 сПуаз, менее чем около 15 сПуаз, менее чем около 14 сПуаз, менее чем около 13 сПуаз, менее чем около 12 сПуаз, менее чем около 10 сПуаз или менее чем около 9 сПуаз.

В определенных вариантах осуществления изобретения фармацевтическая композиция по настоящему изобретению содержит аргинин, предпочтительно гидрохлорид L-аргинина, в концентрации около 25 мМ±3,75 мМ, около 50 мМ±7,5 мМ или около 100 мМ±15 мМ. В определенных вариантах осуществления изобретения аргинин находится в количестве от около 20 мМ до около 30 мМ, от около 21 мМ до около 29 мМ, от около 21,25 мМ до около 28,75 мМ, от около 22 мМ до около 28 мМ, от около 23 мМ до около 27 мМ или от около 24 мМ до около 26 мМ.

Примеры композиций

В соответствии с одним аспектом настоящего изобретения фармацевтическая композиция представляет собой, как правило, физиологически изотоничную жидкую композицию с низкой вязкостью, которая содержит: (i) человеческие антитела, которые

специфически связываются с hIL-4R α (например, mAb1, mAb2 или mAb3 [выше]), в концентрации около 100 мг/мл или более; (ii) систему буферов, которая обеспечивает достаточную буферность на уровне около 5,9 \pm 0,6; (iii) сахар, который предназначен, между прочим, в качестве термического стабилизатора; (iv) органический соразтворитель, который защищает структурную целостность антител; и (v) аминокислоту, которая предназначена для поддержания вязкости, приемлемой для подкожной инъекции.

В соответствии с одним вариантом осуществления изобретения фармацевтическая композиция содержит: (i) человеческие антитела IgG1, которые специфически связываются с hIL-4R α , и которые включают замещенный переменный участок тяжелой цепи типа IGHV3-9 и замещенный переменный участок легкой цепи типа IGLV2-28 (например, mAb1) в концентрации от около 100 мг/мл до около 200 мг/мл; (ii) систему буферов, включающую ацетат и гистидин, которая эффективно поддерживает pH около 5,9 \pm 0,6; (iii) сахарозу в качестве термического стабилизатора; (iv) полисорбат в качестве органического соразтворителя; и (v) аргинин в качестве понизителя вязкости.

В соответствии с одним вариантом осуществления изобретения фармацевтическая композиция содержит: (i) человеческие антитела IgG1, которые специфически связываются с hIL-4R α , и которые включают HCDR1 SEQ ID NO:2, HCDR2 SEQ ID NO:3, HCDR3 SEQ ID NO:4, LCDR1 SEQ ID NO:6, LCDR2 SEQ ID NO:7 и LCDR3 SEQ ID NO:8, в концентрации около 150 мг/мл \pm 25 мг/мл; (ii) ацетат в концентрации около 12,5 мМ \pm 1,9 мМ и гистидин в концентрации около 20 мМ \pm 3 мМ, которые эффективно забуферивают при pH около 5,9 \pm 0,3; (iii) сахарозу в концентрации около 5% масс/об \pm 0,75% масс/об; (iv) полисорбат 20 в концентрации около 0,2% масс/об \pm 0,03% масс/об; и (v) аргинин в виде гидрохлорида L-аргинина в концентрации около 25 мМ \pm 3,75 мМ.

Дополнительные неограничивающие примеры фармацевтических композиций, охватываемые настоящим изобретением, представлены далее в настоящем описании, включая рабочие примеры, представленные ниже.

Стабильность и вязкость фармацевтических композиций

Фармацевтические композиции по настоящему изобретению обычно проявляют высокую стабильность. Термин "стабильный", как используется в настоящем описании в отношении фармацевтических композиций, означает, что антитела в фармацевтических композициях сохраняют приемлемую степень химической структуры или биологической функции после хранения в определенных условиях. Композиция может быть стабильной даже если антитела, содержащиеся в ней, не сохраняют 100% своей химической структуры или биологической функции после хранения в течение определенного количества времени. В определенных обстоятельствах сохранение около 90%, около 95%, около 96%, около 97%, около 98% или около 99% структуры или функции антител после хранения в течение определенного количества времени может быть расценено как "стабильный".

Стабильность может быть измерена, между прочим, путем определения процента нативных антител, которые остаются в композиции после хранения в течение определенного количества времени при определенной температуре. Процент нативных антител может быть определен, между прочим, эксклюзионной хроматографией (например, эксклюзионной высокоэффективной жидкостной хроматографии [Э-ВЭЖХ]). "Приемлемая степень стабильности", как используется в настоящем описании, означает, что, по меньшей мере, 90% нативной формы антител может быть определено в композиции после хранения в течение определенного количества времени при заданной температуре. В определенных вариантах осуществления изобретения, по меньшей мере, около 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98%, 99% или 100% антител нативной формы может быть определено в композиции после хранения в течение определенного периода времени при определенной температуре. Определенным количеством времени, после которого измеряют стабильность, может быть, по меньшей мере, 2 недели, по меньшей мере, 1 месяц, по меньшей мере, 2 месяца, по меньшей мере, 3 месяца, по меньшей мере, 4 месяца, по меньшей мере, 5 месяцев, по меньшей мере, 6 месяцев, по меньшей мере, 7 месяцев, по меньшей мере, 8 месяцев, по меньшей

мере, 9 месяцев, по меньшей мере, 10 месяцев, по меньшей мере, 11 месяцев, по меньшей мере, 12 месяцев, по меньшей мере, 18 месяцев, по меньшей мере, 24 месяцев или более. Определенной температурой, при которой можно хранить фармацевтическую композицию при оценке стабильности, может быть любая температура от около -80°C до около 45°C , например, хранение при около -30°C , около -20°C , около 0°C , около $4^{\circ}\text{--}8^{\circ}\text{C}$, около 5°C , около 25°C или около 45°C . Например, фармацевтическая композиция может быть расценена стабильной, если после 3 месяцев хранения при 5°C более чем около 90%, 95%, 96%, 97% или 98% нативных антител определяются Э-ВЭЖХ. Фармацевтическая композиция также может быть расценена стабильной, если через 6 месяцев хранения при 5°C более чем около 90%, 95%, 96%, 97% или 98% нативных антител определяются Э-ВЭЖХ. Фармацевтическая композиция также может быть расценена стабильной, если после 9 месяцев хранения при 5°C более чем около 90%, 95%, 96%, 97% или 98% нативных антител определяются Э-ВЭЖХ. Фармацевтическая композиция также может быть расценена стабильной, если после 3 месяцев хранения при 25°C более чем около 90%, 95%, 96% или 97% нативных антител определяются Э-ВЭЖХ. Фармацевтическая композиция также может быть расценена стабильной, если после 6 месяцев хранения при 25°C более чем около 90%, 95%, 96% или 97% нативных антител определяются Э-ВЭЖХ. Фармацевтическая композиция также может быть расценена стабильной, если после 9 месяцев хранения при 25°C более чем около 90%, 95%, 96% или 97% нативных антител определяются Э-ВЭЖХ.

Стабильность может быть измерена, между прочим, путем определения процента антител, которые образуют агрегаты в композиции после хранения в течение определенного периода времени при определенной температуре, где стабильность обратно пропорциональна проценту образующегося агрегата. Процент агрегированных антител может быть определен, между прочим, эксклюзионной хроматографией (например, эксклюзионной высокоэффективной жидкостной хроматографией [Э-ВЭЖХ]).

"Приемлемая степень стабильности", как эту фразу используют в настоящем описании, означает, что не более 5% антител находятся в агрегированной форме, определяемой в композиции после хранения в течение определенного периода времени при заданной температуре. В определенных вариантах осуществления изобретения приемлемая степень стабильности означает, что не более примерно 5%, 4%, 3%, 2%, 1%, 0,5% или 0,1% антител может быть определено в агрегате в композиции после хранения в течение определенного периода времени при заданной температуре. Определенное количество времени, после которого измеряют стабильность, может составлять, по меньшей мере, 2 недели, по меньшей мере, 1 месяц, по меньшей мере, 2 месяца, по меньшей мере, 3 месяца, по меньшей мере, 4 месяца, по меньшей мере, 5 месяцев, по меньшей мере, 6 месяцев, по меньшей мере, 7 месяцев, по меньшей мере, 8 месяцев, по меньшей мере, 9 месяцев, по меньшей мере, 10 месяцев, по меньшей мере, 11 месяцев, по меньшей мере, 12 месяцев, по меньшей мере, 18 месяцев, по меньшей мере, 24 месяца или более. Температурой, при которой может храниться фармацевтическая композиция при оценке стабильности, может быть любая температура от около -80°C до около 45°C , например, хранение при около -30°C , около -20°C , около 0°C , около 4°C – 8°C , около 5°C , около 25°C или около 45°C . Например, фармацевтическая композиция может быть расценена стабильной, если после 3 месяцев хранения при 5°C менее чем около 5%, 4%, 3%, 2%, 1%, 0,5% или 0,1% антител определяют в агрегированной форме. Фармацевтическая композиция также может быть расценена стабильной, если после 6 месяцев хранения при 5°C менее чем около 5%, 4%, 3%, 2%, 1%, 0,5% или 0,1% антител определяются в агрегированной форме. Фармацевтическая композиция также может быть расценена стабильной, если после 9 месяцев хранения при 5°C менее чем около 5%, 4%, 3%, 2%, 1%, 0,5% или 0,1% антител определяются в агрегированной форме. Фармацевтическая композиция также может быть расценена стабильной, если после 3 месяцев хранения при 25°C менее чем около 5%, 4%, 3%, 2%, 1%, 0,5% или 0,1% антител определяются в агрегированной форме.

Фармацевтическая композиция также может быть расценена стабильной, если после 6 месяцев хранения при 25°C менее чем около 5%, 4%, 3%, 2%, 1%, 0,5% или 0,1% антител определяются в агрегированной форме. Фармацевтическая композиция также может быть расценена стабильной, если после 9 месяцев хранения при 25°C менее чем около 5%, 4%, 3%, 2%, 1%, 0,5% или 0,1% антител определяются в агрегированной форме.

Стабильность может быть измерена, между прочим, путем определения процента антител, которые мигрируют в более кислую фракцию во время обмена ионов ("кислая форма") чем в главную фракцию антител ("нейтральная конформация"), где стабильность обратно пропорциональна фракции антител в кислой форме. Не желая быть связанными с теорией, деамидирование антител может вызывать формирование более отрицательно заряженного антитела и, следовательно, более кислого относительно недеамидированного антитела (см., например, Robinson, N., Protein Deamidation, PNAS, April 16, 2002, 99(8):5283-5288). Процент "подкисленного" или "деамидированного" антитела может быть определен, между прочим, ионообменной хроматографией (например, катионообменной высокоэффективной жидкостной хроматографией [КО-ВЭЖХ]). "Приемлемая степень стабильности", как эта фраза используется в настоящем описании, означает, что не более 45% антител находится в композиции в более кислой форме после хранения в течение определенного периода времени при определенной температуре. В определенных вариантах осуществления изобретения приемлемая степень стабильности означает, что не более примерно 45%, 40%, 35%, 30%, 25%, 20%, 15%, 10%, 5%, 4%, 3%, 2%, 1%, 0,5% или 0,1 % антител могут быть определены в кислой форме в композиции после хранения в течение определенного периода времени при заданной температуре. Определенное количество времени, после которого измеряют стабильность, может составлять, по меньшей мере, 2 недели, по меньшей мере, 1 месяц, по меньшей мере, 2 месяца, по меньшей мере, 3 месяца, по меньшей мере, 4 месяца, по меньшей мере, 5 месяцев, по меньшей мере, 6 месяцев, по меньшей мере, 7 месяцев, по меньшей мере, 8

месяцев, по меньшей мере, 9 месяцев, по меньшей мере, 10 месяцев, по меньшей мере, 11 месяцев, по меньшей мере, 12 месяцев, по меньшей мере, 18 месяцев, по меньшей мере, 24 месяца или более. Температурой, при которой фармацевтическая композиция может храниться при оценке стабильности, может быть любая температура от около -80°C до около 45°C , например, хранение при около -30°C , около -20°C , около 0°C , около 4°C – 8°C , около 5°C , около 25°C или около 45°C . Например, фармацевтическая композиция может быть расценена стабильной, если после 3 месяцев хранения при 5°C , менее чем около 15%, 14%, 13%, 12%, 10%, 9%, 8%, 7%, 6%, 5%, 4%, 3%, 2%, 1%, 0,5% или 0,1% антител находится в более кислой форме. Фармацевтическая композиция также может быть расценена стабильной, если после 3 месяцев хранения при 25°C менее чем около 18%, 17%, 16%, 15%, 14%, 13%, 12%, 10%, 9%, 8%, 7%, 6%, 5%, 4%, 3%, 2%, 1%, 0,5% или 0,1% антител находятся в более кислой форме. Фармацевтическая композиция также может быть расценена стабильной, если после 8 недель хранения при 45°C менее чем около 45%, 40%, 35%, 30%, 25%, 20%, 15%, 10%, 5%, 4%, 3%, 2%, 1%, 0,5% или 0,1% антител находятся в более кислой форме. Фармацевтическая композиция также может быть расценена стабильной, если после 2 недель хранения при 40°C менее чем около 20%, 19%, 18%, 17%, 16%, 15%, 14%, 13%, 12%, 11%, 10%, 9%, 8%, 7%, 6%, 5%, 4%, 3%, 2%, 1%, 0,5% или 0,1% антител могут быть определены в более кислой форме.

Другие способы могут быть использованы для оценки стабильности композиций по настоящему изобретению, такие как, например, дифференциальная сканирующая калориметрия (DSC) для определения термической стабильности, контролируемое перемешивание для определения механической стабильности и поглощение при около 350 нм или около 405 нм для определения мутности раствора. Например, композиция по настоящему изобретению может быть расценена стабильной, если после 6 или более месяцев хранения при от 5°C до около 25°C изменение ОП₄₀₅ композиции составляет менее чем около 0,05 (например, 0,04,

0,03, 0,02, 0,01 или менее) от ОП₄₀₅ композиции в нулевой момент времени.

Стабильность также может быть оценена путем измерения биологической активности или аффинности связывания антитела с его мишенью. Например, композиция по настоящему изобретению может быть расценена как стабильная, если после хранения, например, при 5°C, 25°C, 45°C и др., в течение определенного количества времени (например, от 1 до 12 месяцев), анти-IL-4R α антитела, содержащиеся в композиции, связываются с IL-4R α с аффинностью, которая составляет, по меньшей мере, 90%, 95% или более аффинности связывания антител перед указанным хранением. Аффинность связывания может быть определена, например, ELISA или плазмонным резонансом. Биологическая активность может быть определена анализом активности IL-4R α , такого как, например, контакт клетки, которая экспрессирует IL-4R α , с композицией, содержащей анти-IL-4R α антитела. Связывание антител с такой клеткой может быть измерено непосредственно, например, с помощью FACS анализа. Альтернативно, нижележащая активность системы IL-4R α может быть измерена в присутствии антитела и агониста IL-4R α и сравнена с активностью системы IL-4R α в отсутствие антител. В некоторых вариантах осуществления изобретения IL-4R α может быть эндогенным для клетки. В других вариантах осуществления изобретения IL-4R α может эктопически экспрессироваться в клетке.

Дополнительные способы оценки стабильности антител в композиции продемонстрированы в примерах, представленных ниже.

Жидкие фармацевтические композиции по настоящему изобретению могут в определенных вариантах осуществления изобретения проявлять вязкость от низкой до умеренной. "Вязкость", как используется в настоящем описании, может быть "кинематической вязкостью" или "абсолютной вязкостью". "Кинематическая вязкость" представляет собой меру резистивного потока жидкости под влиянием гравитации. Когда две жидкости равного объема помещают в идентичные капиллярные вискозиметры и позволяют течь под действием гравитации, причем для протекания

через капилляр вязкой жидкости требуется больше времени, чем менее вязкой. Например, если для одной жидкости завершение тока занимает 200 секунд и для другой жидкости занимает 400 секунд, вторая жидкость является в два раза более вязкой, чем первая по шкале кинематической вязкости. "Абсолютная вязкость", иногда называемая динамической или простой вязкостью, является продуктом кинематической вязкости и плотности жидкости (Абсолютная вязкость=Кинематическая вязкость×Плотность). Измерением кинематической вязкости является L^2/T , где L представляет собой длину, и T представляет собой время. Обычно кинематическую вязкость выражают в сантистоксах (сСт). Единица СИ кинематической вязкости представляет собой $\text{мм}^2/\text{с}$, что составляет 1 сСт. Абсолютную вязкость выражают в единицах сантипуаз (сП). Единица СИ абсолютной вязкости является миллиПаскаль-секунду (мПа-с), где 1 сП=1 мПа-с.

Как используется в настоящем описании, низкий уровень вязкости, в отношении жидкой композиции по настоящему изобретению, означает абсолютную вязкость менее чем около 15 сПуаз (сП). Например, жидкая композиция по изобретению расценивается как имеющая "низкую вязкость", если при измерении с использованием стандартных методик измерения вязкости, композиция проявляет абсолютную вязкость около 15 сП, около 14 сП, около 13 сП, около 12 сП, около 11 сП, около 10 сП, около 9 сП, около 8 сП или менее. Как используется в настоящем описании, умеренный уровень вязкости, в отношении жидкой композиции по настоящему изобретению, означает абсолютную вязкость от около 35 сП до около 15 сП. Например, жидкая композиция по изобретению расценивается как имеющая "умеренную вязкость", если при измерении с использованием стандартных методик измерения вязкости, композиция проявляет абсолютную вязкость около 34 сП, около 33 сП, около 32 сП, около 31 сП, около 30 сП, около 29 сП, около 28 сП, около 27 сП, около 26 сП, около 25 сП, около 24 сП, около 23 сП, около 22 сП, около 21 сП, около 20 сП, около 19 сП, 18 сП, около 17 сП, около 16 сП или около 15,1 сП.

Как проиллюстрировано в примерах ниже, авторы настоящего изобретения неожиданно обнаружили, что жидкие композиции с вязкостью от низкой до умеренной, включающие высокие концентрации анти-hIL-4R α антител (например, от около 100 мг/мл до, по меньшей мере, 200 мг/мл), могут быть получены путем составления в композиции антител с аргинином от около 25 мМ до около 100 мМ. Кроме того, дополнительно было обнаружено, что вязкость композиции может быть снижена даже в большей степени путем регуляции содержания сахарозы до менее чем около 10%.

Контейнеры для фармацевтических композиций и способы введения

Фармацевтические композиции по настоящему изобретению могут содержаться в любом контейнере, подходящем для хранения лекарственных препаратов и других терапевтических композиций. Например, фармацевтические композиции могут содержаться в герметичном и стерилизованном пластиковом или стеклянном контейнере, имеющем определенный объем, такой как флакон, ампула, шприц, картридж или бутылка. Различные типы флаконов могут быть использованы для содержания композиций по настоящему изобретению, включая, например, прозрачные и непрозрачные (например, янтарные) стеклянные или пластиковые флаконы. Также любой тип шприцов может быть использован для содержания или введения фармацевтических композиций по настоящему изобретению.

Фармацевтические композиции по настоящему изобретению могут содержаться в "нормальновольфрамовых" шприцах или "низковольфрамовых" шприцах. Как будет понятно специалисту в данной области, способ получения стеклянных шприцов обычно включает применение горячего вольфрамового стержня, который действует, прокалывая флакон, создавая при этом отверстие, из которого жидкость может быть получена и вытолкнута из шприца. Указанный способ приводит к отложению следовых количеств вольфрама на внутренней поверхности шприца. Последующая промывка и другие стадии обработки могут быть использованы для уменьшения количества вольфрама в шприце. Как используется в настоящем описании, термин "нормальновольфрамовый" означает, что шприц содержит более чем 500 частей на миллиард (ч./млд.)

вольфрама. Термин "низковольфрамовый" означает, что шприц содержит менее чем 500 ч./млн. вольфрама. Например, низковольфрамовый шприц, в соответствии с настоящим изобретением, может содержать менее чем около 490, 480, 470, 460, 450, 440, 430, 420, 410, 390, 350, 300, 250, 200, 150, 100, 90, 80, 70, 60, 50, 40, 30, 20, 10 или меньше ч./млн. вольфрама.

Резиновые поршни, используемые в шприцах, и резиновые пробки, используемые для закрытия отверстий флаконов, могут быть покрыты оболочкой для предотвращения контаминации медицинского содержимого шприца или флакона, или для сохранения их стабильности. Следовательно, фармацевтические композиции по настоящему изобретению, в соответствии с определенными вариантами осуществления изобретения, могут содержаться в шприце, который включает покрытый оболочкой поршень, или во флаконе, который закрыт покрытой оболочкой резиновой пробкой. Например, поршень или пробка могут быть покрыты фторуглеродной пленкой. Примеры покрытых оболочкой пробок или поршней, подходящих для применения с флаконами и шприцами, содержащими фармацевтические композиции по настоящему изобретению, приведены, например, в патентах США 4997423; 5908686; 6286699; 6645635 и 7226554, содержание которых включено посредством ссылки в настоящее описание во всей их полноте. Определенные примерные покрытые оболочкой резиновые пробки и поршни, которые могут быть использованы в контексте настоящего изобретения, коммерчески доступны под торговым названием "FluroTec®", доступные от West Pharmaceutical Services, Inc. (Lionville, PA).

В соответствии с определенными вариантами осуществления настоящего изобретения фармацевтические композиции могут содержаться в низковольфрамовом шприце, который включает поршень, покрытый фторуглеродом.

Фармацевтические композиции можно вводить пациенту парентеральными путями, такими как инъекция (например, подкожная, внутривенная, внутримышечная, интраперитонеальная и др.) или чрескожным, чрезслизистым, назальным, легочным или

пероральным путем. Множество ручек одноразового использования или автоинъекционных устройств для введения могут быть использованы для подкожной доставки фармацевтических композиций по настоящему изобретению. Примеры включают, но не ограничиваются ими, AUTOPEN™ (Owen Mumford, Inc., Woodstock, UK), ручку DISETRONIC™ (Disetronic Medical Systems, Bergdorf, Switzerland), ручку HUMALOG MIX 75/25™, ручка HUMALOG™, ручку HUMALI N 70/30™ (Eli Lilly and Co., Indianapolis, IN), NOVOPEN™ I, II и III (Novo Nordisk, Copenhagen, Denmark), NOVOPEN JUNIOR™ (Novo Nordisk, Copenhagen, Denmark), ручка BD™ (Becton Dickinson, Franklin Lakes, NJ), OPTI PEN™, OPTIPEN PRO™, OPTI PEN STARLET™ и OPTICLI K™ (sanofi-aventis, Frankfurt, Germany). Примеры ручек одноразового использования или автоинъекционных устройств для введения, имеющих применение в подкожной доставке фармацевтической композиции по настоящему изобретению, включают, но не ограничиваются ими, ручку SOLOSTAR™ (sanofi-aventis), FLEXPEN™ (Novo Nordisk) и KWIKPEN™ (Eli Lilly), SURECLICK™ Autoinjector (Amgen, Thousand Oaks, CA), PENLET™ (Haselmeier, Stuttgart, Germany), EPIPEN (Dey, L.P.) и ручку HUMIRA™ (Abbott Labs, Abbott Park, IL).

Применение микроинфузора для введения фармацевтических композиций по настоящему изобретению также предусматривается в настоящем описании. Как используется в настоящем описании, термин "микроинфузор" означает устройство для подкожного введения, созданное для медленного введения больших объемов (например, до около 2,5 мл или более) терапевтической композиции в течение длительного периода времени (например, около 10, 15, 20, 25, 30 или более минут). См., например, U.S. 6629949; US 6659982; и Meehan et al, J. Controlled Release 46:107-116 (1996). Микроинфузоры являются особенно подходящими для введения больших доз терапевтических белков, содержащихся в высокой концентрации (например, около 100, 125, 150, 175, 200 или более мг/мл) или вязких растворов.

В одном варианте осуществления изобретения жидкую фармацевтическую композицию, содержащую около 150 мг/мл±15

мг/мл анти-IL-4R α антитела, вводят подкожно в объеме приблизительно 1 мл \pm 0,15 мл из заранее заполненного шприца в автоинжекторе. В другом варианте осуществления изобретения композицию вводят в объеме от около 1 мл до 2,5 мл из микроинфузорного устройства. Композиция может быть заранее заполнена в мешок или картридж для применения в микроинфузоре.

Терапевтическое применение фармацевтических композиций

Фармацевтические композиции по настоящему изобретению являются применимыми, между прочим, для лечения, профилактики или облегчения любого заболевания или расстройства, ассоциированного с активностью IL-4, включая заболевания или расстройства, опосредованные активацией IL-4R α . Примеры неограничивающих заболеваний и расстройств, которые можно лечить или предотвратить путем введения фармацевтических композиций по настоящему изобретению, включают различные atopические заболевания, такие как, например, atopический дерматит, аллергический конъюнктивит, аллергический ринит, астма и другие заболевания, опосредованные IgE/Th2.

Следовательно, настоящее изобретение включает способы лечения, профилактики или облегчения любого заболевания или расстройства, ассоциированного с активностью IL-4 или активацией IL-4R α (включая любое из приведенных выше примеров заболеваний, расстройств и состояний). Терапевтические способы по настоящему изобретению включают введение пациенту любой композиции, содержащей анти-hIL-4R α антитела, как описано в настоящем описании. Пациентом, которому вводят фармацевтическую композицию, может быть, например, любой человек или животное, не являющееся человеком, которое нуждается в таком лечении, профилактике или облегчении, или которое может иным образом получить пользу от ингибирования или подавления активности, опосредованной IL-4 или IL-4R α . Например, пациентом может быть индивидуум, у которого диагностирован или который вероятно имеет риск развития любого из приведенных выше заболеваний или расстройств. Настоящее изобретение дополнительно включает применение любой из фармацевтических композиций, описанных в

настоящем описании, в производстве лекарственного препарата для лечения, профилактики или облегчения любого заболевания или расстройства, ассоциированного с активностью IL-4 или активацией IL-4R α (включая любое из приведенных выше примеров заболеваний, расстройств и состояний).

ПРИМЕРЫ

Следующие примеры представлены для обеспечения обычного специалиста в данной области полной информацией и описанием, как получать и применять способы и композиции по изобретению, и не предназначены для ограничения объема, которым авторы оценивают свое изобретение. Производились попытки обеспечить точность относительно используемых цифр (например, количества, температура и др.), но некоторые экспериментальные ошибки и отклонения необходимо принимать во внимание. Если не указано иное, части представляют собой молярные части, молекулярная масса представляет собой среднюю молекулярную массу, температура представлена в градусах по Цельсию, и давление представлено в или около атмосферном давлении.

Опытные работы относительно исходной композиции включали скрининг органических соразтворителей, термических стабилизаторов и буферов в жидких композициях mAb1 (анти-IL-4R α антитела по изобретению), чтобы определить эксципиенты, которые совместимы с белком и улучшают его стабильность, при сохранении осмолярности и вязкости для подкожной инъекции. Буферные условия также исследовали для определения оптимального pH для максимальной стабильности белка.

Пример 1. Органические соразтворители

Наблюдали, что mAb1 являются нестабильными при воздействии стресса взбалтывания. Анализы высокоэффективной жидкостной хроматографией с обращенной фазой (ОФ-ВЭЖХ) и эксклюзионной высокоэффективной жидкостной хроматографией (Э-ВЭЖХ) продемонстрировали потерю белка и увеличение агрегатов белка, когда mAb1 встряхивали при комнатной температуре (таблица 1, см. данные "отсутствие соразтворителя"). Добавление органических соразтворителей к раствору mAb1 предотвращало разложение белка, что измеряли Э-ВЭЖХ и ОФ-ВЭЖХ (таблица 1).

Однако наблюдали, что добавление некоторых органических соразтворителей снижает термическую стабильность mAb1 (таблица 2). Потерю восстановления белка наблюдали в композициях, содержащих PEG 3350 (3%) и PEG 300 (10% и 20%), что определяли ОФ-ВЭЖХ после термического стресса (таблица 2). Кроме того, имело место большее образование агрегатов в композициях, содержащих PLURONIC F68 (полоксамер 181) (0,2%), PEG 300 (10% и 20%) и пропиленгликоль (20%), чем в композициях без соразтворителя, что определяли Э-ВЭЖХ. Полисорбат 20 (0,2%) и полисорбат 80 (0,2%) обеспечивали сравнимую стабильность к встряхиванию и термическому стрессу.

Согласно таблице 1, 0,3 мл 15 мг/мл mAb1 в 10 мМ фосфата, рН 6,0 и различные органические соразтворители в 2 мл стеклянном флаконе подвергали встряхиванию в течение около 120 минут. Мутность оценивали посредством оптической плотности (ОП) при 405 нм и представляли как относительное изменение ОП при 405 нм по сравнению с исходным веществом. Процент общего восстановленного mAb1 определяли ВЭЖХ с обращенной фазой (ОФ-ВЭЖХ). Процент нативных и агрегированных mAb1 определяли эксклюзионной ВЭЖХ (Э-ВЭЖХ). Результаты Э-ВЭЖХ, представленные в результатах "исходное вещество" представляют собой среднее значение каждой композиции в отсутствии встряхивания.

Таблица 1

Органический соразтворитель	Внешний вид	Мутность	pH	Общий % mAb1 (ОФ-ВЭЖХ)	% нативных mAb1 (ВР-ВЭЖХ)	% агрегата mAb1 (ВР-ВЭЖХ)
Исходное вещество ² (отсутствие встряхивания)	Удовл.	0,00	6,0	100	96,8	1,8
Отсутствие соразтворителя	Неуд.	0,87	6,0	86	95,8	3,5
0,2% полисорбат 20	Удовл.	0,01	5,9	98	97,0	1,7
0,2% полисорбат 80	Удовл.	0,00	5,9	100	96,6	2,0
0,2% плюроник F68	Удовл.	0,00	5,9	99	96,9	1,7
3% PEG 3350	Удовл.	0,00	6,0	102	96,7	2,0
1% PEG 3350	Удовл.	0,01	6,0	99	96,8	1,8
20% PEG 300	Удовл.	0,01	5,9	101	96,1	2,6
10% PEG 300	Удовл.	0,01	6,0	100	96,7	2,0
20% пропиленгликоль	Удовл.	0,00	6,0	101	96,7	2,0

Согласно таблице 2, 0,3 мл 15 мг/мл mAb1 в 10 мМ фосфата, pH 6,0 и различные органические соразтворители в 2 мл стеклянном флаконе хранили при около 45°C в течение около 28 дней. Мутность оценивали по оптической плотности (ОП) при 405 нм и сообщали как относительное изменение ОП при 405 нм по сравнению с исходным веществом. Процент всех восстановленных mAb1 определяли ВЭЖХ с обращенной фазой (ОФ-ВЭЖХ). Процент нативных и агрегированных mAb1 определяли эксклюзионной ВЭЖХ (Э-ВЭЖХ). Результаты Э-ВЭЖХ, представленные в результатах «исходного вещества», представляют собой среднее из значений каждой композиции в отсутствие термического стресса.

Таблица 2

Органический соразтворитель	Внешний вид	Мутность	pH	Общий % mAb1 (ОФ-ВЭЖХ)	% нативных mAb1 (ВР-ВЭЖХ)	% агрегата mAb1 (ВР-ВЭЖХ)
Исходное вещество (отсутствие ускорения)	Удовл.	0,00	6,0	100	96,8	1,8
Отсутствие соразтворителя	Удовл.	0,00	6,2	98	94,9	3,5
0,2% полисорбат 20	Удовл.	0,00	6,3	98	94,6	3,6
0,2% полисорбат 80	Удовл.	0,00	6,2	97	94,3	3,8
0,2% плюроник F68	Удовл.	0,00	6,2	96	93,0	5,1
3% PEG 3350	Удовл.	0,00	6,2	73	96,5	1,4
1% PEG 3350	Удовл.	0,01	6,0	97	94,6	3,8
20% PEG 300	Удовл.	0,04	4,5	74	8,5	87,5
10% PEG 300	Удовл.	0,02	4,8	93	57,7	38,1
20% пропиленгликоль	Удовл.	0,00	6,3	97	93,6	4,7

Пример 2. Термические стабилизаторы

Различные термические стабилизаторы, такие как сахара, аминокислоты и неорганические соли, исследовали в отношении их способности ингибировать деградацию mAb1 при хранении при около 45°C. Резюме исследуемых термических стабилизаторов представлено в таблице 3. Композиции, содержащие или сахарозу или трегалозу, оказывали наибольший стабилизирующий эффект на mAb1 в растворе при инкубации при повышенной температуре (что определяли по Э-ВЭЖХ). Сахарозу выбирали в качестве стабилизатора, так как она имеет историю безопасного применения в композициях моноклональных антител.

Согласно таблице 3, 0,3 мл 25 мг/мл mAb1 в 10 мМ ацетата, pH 5,3 и различные термические стабилизаторы в 2 мл стеклянном флаконе хранили при около 45°C в течение около 28 дней. Мутность оценивали по оптической плотности (ОП) при 405 нм и

сообщали как относительное изменение ОП при 405 нм по сравнению с исходным веществом. Мутность была незначительной для всех образцов. Процент всех восстановленных mAb1 определяли ВЭЖХ с обращенной фазой (ОФ-ВЭЖХ). Процент нативных и агрегированных mAb1 определяли эксклюзионной ВЭЖХ (Э-ВЭЖХ). Кислые и основные виды определяли как сумму пиков mAb1, которые элюируют из катионообменной колонки (КО-ВЭЖХ) с более ранним или более поздним временем удерживания, чем основной пик, соответственно. Результаты Э-ВЭЖХ, представленные в результатах «исходного вещества», представляют собой среднее из значений каждой композиции в отсутствие термического стресса.

Таблица 3

Буфер и pH	pH	Общий % mAb1 (ОФ-ВЭЖХ)	% нативных mAb1 (Э-ВЭЖХ)	% агрегата mAb1 (Э-ВЭЖХ)	% mAb2 (КО-ВЭЖХ)		
					Кислый пик	Главный пик	Щелочной пик
Исходное вещество (отсутствие инкубации при 45°C)	5,3	100	97,8	1,2	17,6	68,2	13,2
Отсутствие термического стабилизатора	5,4	106	91,9	5,8	28,1	56,5	15,4
8,5% сахара	5,4	105	93,3	4,6	29,5	54,7	15,8
4,5% сорбит	5,3	105	91,2	6,6	34,4	51,5	14,1
4,5% маннит	5,3	104	92,6	5,2	28,4	56,0	15,6
9,4% дигидрат трегалозы	5,4	103	93,4	4,5	29,1	55,6	15,3
2,2% глицин	5,4	104	86,6	10,6	33,5	50,7	15,8
0,9% NaCl	5,4	98	85,0	8,7	25,2	56,0	18,7
2,5% глицерин	5,4	104	91,9	6,0	29,7	56,1	14,3
5% аргинин	5,4	97	83,2	11,4	25,3	57,1	17,6

Пример 3. Буферы и pH

Также исследовали эффект pH и вариантов буферов на стабильность mAb1. 15 мг/мл mAb1 инкубировали в различных буферах при различных значениях pH, варьирующихся от pH 4,5 до 7,0. Стабильность белка отслеживали Э-ВЭЖХ и катионообменной ВЭЖХ (КО-ВЭЖХ). Максимальную стабильность белка наблюдали, что

определяли как по Э-ВЭЖХ, так и КО-ВЭЖХ, когда mAb1 составляли при рН 6,0 в гистидиновом буфере или при рН 5,3 в ацетатном буфере (таблица 4 и таблица 5). Система ацетатного буфера обеспечивала более широкий диапазон стабильности рН и более низкую скорость изменений вариантов композиции относительно композиции, содержащей гистидиновый буфер (таблица 5). Следовательно, ацетатный буфер при рН 5,3 выбирали отчасти для составления лекарственного вещества mAb1.

Согласно таблице 4, 0,3 мл 15 мг/мл mAb1, 0,2% полисорбата 20, смешивали с 10 мМ различных буферов в 2 мл стеклянном флаконе, хранили при около 45°C в течение около 14 дней. Мутность оценивали по оптической плотности (ОП) при 405 нм и сообщали как относительное изменение ОП при 405 нм по сравнению с исходным веществом. Мутность была незначительной для всех образцов. Процент всех восстановленных mAb1 определяли ВЭЖХ с обращенной фазой (ОФ-ВЭЖХ). Процент нативных и агрегированных mAb1 определяли эксклюзионной ВЭЖХ (Э-ВЭЖХ). Кислые и основные виды определяли как сумму пиков mAb1, которые элюируют из катионообменной колонки (КО-ВЭЖХ) с более ранним или более поздним временем удерживания, чем основной пик, соответственно. Результаты Э-ВЭЖХ, представленные в результатах «исходного вещества», представляют собой среднее из значений каждой композиции в отсутствие термического стресса.

Таблица 4

Буфер и рН	Общий % восстановленных mAb1 (ОФ-ВЭЖХ)	% нативных восстановленных mAb1 (Э-ВЭЖХ)	% агрегата восстановленных mAb1 (Э-ВЭЖХ)	% восстановленных ² mAb1 (КО-ВЭЖХ)		
				Кислый пик	Главный пик	Щелочной пик
Исходное вещество ³ (отсутствие инкубации при 45°C)	100	96,8	1,7	19,1	66,4	14,5
рН 7,0, фосфат	97	93,9	4,5	39,1	50,1	10,8
рН 6,5, фосфат	96	94,4	4,0	31,7	55,9	12,5
рН 6,0, фосфат	99	95,2	3,1	23,8	62,2	14,0
рН 6,0, гистидин	97	95,5	2,8	23,9	61,8	14,3
рН 6,0, сукцинат	99	94,8	3,5	26,7	59,6	13,7
рН 6,0, цитрат	98	95,5	2,9	26,1	59,8	14,1
рН 5,5, цитрат	96	94,7	3,4	25,0	60,9	14,2
рН 5,0, цитрат	97	89,5	7,4	23,6	61,5	15,0
рН 5,0, ацетат	94	94,7	3,6	18,1	66,3	15,5
рН 4,5, ацетат	94	89,9	8,3	20,8	62,8	16,4

Согласно таблице 5, 0,3 мл 15 мг/мл mAb1, 0,2% полисорбата 20, комбинированные с 10 мМ различных буферов в 2 мл стеклянном флаконе хранили при около 45°C в течение около 14 дней. Мутность оценивали по оптической плотности (ОП) при 405 нм и сообщали как относительное изменение ОП при 405 нм по сравнению с исходным веществом. Мутность была незначительной для всех образцов. Процент всех восстановленных mAb1 определяли ВЭЖХ с обращенной фазой (ОФ-ВЭЖХ). Процент нативных и агрегированных mAb1 определяли эксклюзионной ВЭЖХ (Э-ВЭЖХ). Кислые и основные виды определяли как сумму пиков mAb1, которые элюируют из катионообменной колонки (КО-ВЭЖХ) с более ранним или более поздним временем удерживания, чем главный пик, соответственно. Результаты Э-ВЭЖХ, представленные в результатах «исходного вещества», представляют собой среднее из значений каждой композиции в отсутствие термического стресса.

Исследования по разработке композиции показали, что в щелочных условиях (рН \geq 6,5), mAb1 в растворе могут деамидироваться. Наоборот, ниже рН 5,0 наблюдали увеличение

скорости образования вариантов молекулярной массы mAb1. На основании полученных данных pH композиции mAb1 поддерживали от pH 5,6 до pH 6,2. mAb1 были стабильными в указанном диапазоне pH.

Таблица 5

Буфер и pH	Общий % восстановленных mAb1 (ОФ-ВЭЖХ)	% нативных восстановленных mAb1 (Э-ВЭЖХ)	% агрегата восстановленных mAb1 (Э-ВЭЖХ)	% НАТИВНЫХ ВОССТАНОВЛЕННЫХ mAb1 (КО-ВЭЖХ)		
				Кислый пик	Главный пик	Щелочной пик
Исходное вещество ³ (отсутствие инкубации при 45°C)	100	96,5	2,1	18,7	66,7	14,6
pH 5,5, гистидин	94	87,5	9,1	22,7	58,7	18,6
pH 6,0, гистидин	100	96,6	2,4	22,7	63,0	14,2
pH 6,5, гистидин	97	89,8	7,7	32,1	43,8	24,0
pH 4,7, ацетат	90	90,1	6,4	18,4	66,1	15,5
pH 5,0, ацетат	100	93,7	4,3	18,0	67,0	15,0
pH 5,3, ацетат	99	95,2	3,0	18,1	67,5	14,5
pH 5,6, ацетат	100	93,6	5,3	22,1	61,7	14,3

Эффект pH и вариантов буферов на стабильность mAb1 дополнительно оценивали в композициях, содержащих или 20 мМ гистидина pH 6, 12,5 мМ ацетата pH 5,3, или комбинацию 20 мМ гистидина и 12,5 ацетата pH 5,9 (таблица 6). По сравнению с системой отдельных буферов, mAb1 были наиболее стабильными в композиции, содержащей как гистидин, так и ацетат приблизительно при pH 5.9. Самую медленную скорость агрегации определяли, когда mAb1 составляли в указанной комбинированной системе буферов (Э-ВЭЖХ) (таблица 6).

Таблица 6

Буфер и pH	Общий % восстановленных mAb1 (ОФ-ВЭЖХ)	% нативных восстановленных mAb1 (Э-ВЭЖХ)	% агрегата восстановленных mAb1 (Э-ВЭЖХ)	% восстановленных ² mAb1 (КО-ВЭЖХ)		
				Кислый пик	Главный пик	Щелочной пик
Исходное вещество (отсутствие инкубации при 45°C)	100	97,0	2,6	27,4	62,1	10,5
20 мМ гистидин, pH 5,9	100	95,2	4,3	34,8	53,9	11,4
12,5 мМ ацетат, pH 5,3	103	94,8	4,8	30,9	56,0	13,1
Комбинация 20 мМ гистидина и 12,5 мМ ацетата, pH 5,9	104	95,9	3,7	33,7	54,1	12,1

Согласно таблице 6, 0,4 мл 150 мг/мл mAb1, 10% сахарозы, 0,2% полисорбата 20, комбинированные с различными буферами в 2 мл стеклянном флаконе хранили при около 45°C в течение около 14 дней. Мутность оценивали по оптической плотности (ОП) при 405 нм и сообщали как относительное изменение ОП при 405 нм по сравнению с исходным веществом. Мутность была незначительной для всех образцов. Процент всех восстановленных mAb1 определяли ВЭЖХ с обращенной фазой (ОФ-ВЭЖХ). Процент нативных и агрегированных mAb1 определяли эксклюзионной ВЭЖХ (Э-ВЭЖХ). Кислые и основные виды определяли как сумму пиков mAb1, которые элюируют из катионообменной колонки (КО-ВЭЖХ) с более ранним или более поздним временем удерживания, чем основной пик, соответственно. Результаты Э-ВЭЖХ, представленные в результатах «исходного вещества», представляют собой среднее из значений каждой композиции в отсутствие термического стресса.

Пример 4. Управление вязкостью и тоничностью

Комбинации различных эксципиентов с высокими концентрациями mAb1 (т.е. 150 мг/мл, 175 мг/мл и 200 мг/мл) оценивали в отношении вязкости и тоничности (выраженной в осмолярности). Уровень сахарозы, хлорида натрия и гидрохлорида

L-аргинина регулировали для получения композиции, содержащей высокую концентрацию mAb1 при низкой вязкости и при физиологической тоничности для возможности легкого, удобного и быстрого подкожного введения большого количества mAb1 (таблица 7). Жидкая композиция, содержащая 25 мМ аргинина, 20 мМ гистидина, 12,5 мМ ацетата, 5% (масс/об) сахарозы, 0,2% (масс/об) полисорбата 20, и 150 мг/мл mAb1, при pH 5,9 (композиция А) представляет собой оптимизированную композицию, имеющую низкую вязкость (около 8,5 сПуаз) и являющуюся физиологически изотоничной (около 293 мОсм/кг), при сохранении стабильности mAb1.

Таблица 7

	mAb1 (мг/мл)	Гистидин (мМ)	Ацетат (мМ)	Аргинин (мМ)	NaCl (мМ)	Сахароза (% масс/об)	pH	Вязкость (сПуаз)	Осмоларность (мОсм/кг)
A	150	20	12,5	25	0	5	5,9	8,5	293
B	150	20	12,5	0	0	10	5,9	11	448
C	175	20	12,5	100	0	1	5,9	-8,0	-290
D	175	20	12,5	50	0	5	5,9	-9,5	-370
E	175	20	12,5	0	0	10	5,9	-20	-440
F	200	20	12,5	100	0	1	5,9	-15	-290
G	200	20	12,5	0	100	5	5,9	-19,2	-430
H	200	20	12,5	100	0	5	5,9	-17	-430
I	200	20	12,5	50	0	5	5,9	-18	-330
J	200	20	12,5	25	0	5	5,9	-23	-290
K	200	20	12,5	0	0	10	5,9	-35	-440

Пример 5. Характеризация композиции А

Основными путями разрушения, идентифицированными во время разработки жидкой композиции mAb1, были образование агрегатов, продуктов расщепления и вариантов заряда. Образование таких продуктов разрушения минимизировали путем составления mAb1 в композиции, содержащей 20 мМ гистидина, 12,5 мМ ацетата, 0,2% полисорбата 20, 5% сахарозы и 25 мМ гидрохлорида L-аргинина при pH 5,9. Наблюдали, что составленные в композицию 150 мг/мл mAb1 оставались прозрачным до слегка опалесцирующего жидким раствором, по существу свободным от видимых частиц.

Составленные в композицию mAb1 были физически и химически стабильны при воздействии различного стресса (инкубация при 25°C и 45°C) и условий хранения в реальном времени (5°C) (таблица 8). Внешний вид не изменялся, когда mAb1 инкубировали при 25°C (3 месяца) или хранили при 5°C в течение 6 месяцев. Кроме того, не наблюдали воздействия на pH раствора, мутность или на количество восстановленных mAb1. После инкубации составленных в композицию mAb1 в течение 3 месяцев при 25°C, антитела существенно не разрушались, что определяли по Э-ВЭЖХ и было не более 3,3% разрушенных, что определяли по КО-ВЭЖХ. Наблюдалось повышенное разрушение после инкубации при 45°C в течение 8 недель, что определяли Э-ВЭЖХ и КО-ВЭЖХ, показывая, что образование агрегатов и вариантов заряда являются основными путями разрушения молекулы антитела mAb1. Не наблюдали разрушения, когда составленные в композицию mAb1 хранили в течение 6 месяцев при 5°C.

Таблица 8

Стресс тест	Отсутствие хранения	5°C			25°C		
		2 мес.	3 мес.	6 мес.	1 мес.	3 мес.	
Длительность хранения	-	2 мес.	3 мес.	6 мес.	1 мес.	3 мес.	
Внешний вид	Удовл.	Удовл.	Удовл.	Удовл.	Удовл.	Удовл.	
Мутность (ОП 405 нм)	0,00	0,00	0,00	0,00	0,01	0,01	
pH	6,0	6,0	5,9	5,9	6,0	6,0	
% mAb1 (ОФ-ВЭЖХ)	100	97	104		97	102	
% нативных mAb1 (ВР-ВЭЖХ)	98,1	98,2	98,2		98,1	97,8	
% mAb1 (пики из КО-ВЭЖХ)	Кислый	14,6	14,7	14,7		16,0	17,6
	Главный пик	70,7	70,5	70,4		69,8	67,4
	Щелочной	14,7	14,8	14,9		14,3	15,0

Стресс тест		Отсутствие хранения	45°C		
Длительность хранения		-	2 нед.	3 нед.	6 нед.
Внешний вид		Удовл.	Удовл.	Удовл.	Удовл.
Мутность (ОП 405 нм)		0,00	0,02	0,03	0,05
рН		6,0	6,0	6,0	6,0
% mAb1 (ОФ-ВЭЖХ)		100	102	98	100
% нативных mAb1 (ВР-ВЭЖХ)		98,1	95,9	94,2	90,5
mAb1 (пики из КО-ВЭЖХ) %	Кислый	14,6	20,8	29,9	44,0
	Главный пик	70,7	64,5	56,7	45,1
	Щелочной	14,7	14,7	13,4	10,9

Согласно таблице 8, ОП=оптическая плотность; ОФ-ВЭЖХ=высокоэффективная жидкостная хроматография с обращенной фазой; Э-ВЭЖХ=эксклюзионная высокоэффективная жидкостная хроматография; и КО-ВЭЖХ=катионообменная высокоэффективная жидкостная хроматография. Кислые и щелочные виды определяли как сумму пиков mAb1, которые элюируют из колонки КО-ВЭЖХ с более ранним или более поздним временем удерживания, чем главный пик, соответственно.

Пример 6. Контейнеры

Композиции, содержащие mAb1, определяли как стабильные при фильтрационной стерилизации. Набор для фильтрации Millipore MILLIPAK использовали в получении клинических партий, тогда как фильтрацию идентичных композиций использовали в научных исследованиях (Millipore MILLEX DURAPORE).

5-мл стеклянный флакон заполняли минимум на 2,5 мл 150 мг/мл mAb1, 5% (масс/об) сахарозы, 25 мМ гидрохлорида L-аргинина, 0,2% (масс/об) полисорбата 20, 12,5 мМ ацетата, 20 мМ гистидина, рН 5,9. Избыток 0,5 мл композиции помещали в 5-мл флакон, для обеспечения того, чтобы можно было забрать 2,0 мл композиции. Такой избыток не был создан для компенсации потерь при производстве mAb1 или композиции, содержащей mAb1, разрушения во время производства, разрушения во время хранения

(срок годности) или для удлинения периода срока годности.

По сравнению с хранением в стеклянных флаконах на стабильность составленных в композицию mAb1 (композиция А) не влияло хранение в или полипропиленовой пробирке, или полистирольной пробирке, или поликарбонатной пробирке, или в стеклянном флаконе, содержащем кусочки нержавеющей стали (таблица 9).

Таблица 9

Температура хранения	Отсутствие хранения	40°C в течение 14 дней					
		Стекло	Полипропилен	Полистирол	Поликарбонат	Нержавеющая сталь	
Контейнер для хранения	Стекло	Стекло	Полипропилен	Полистирол	Поликарбонат	Нержавеющая сталь	
Внешний вид	Удовл.	Удовл.	Удовл.	Удовл.	Удовл.	Удовл.	
Мутность (ОП при 405 нм)	0,00	0,01	0,01	0,02	0,02	0,01	
pH	5,9	5,9	5,7	5,8	5,8	5,9	
% mAb1 (ОФ-ВЭЖХ)	100	102	103	107	106	102	
% нативных mAb1 (ВР-ВЭЖХ)	98,4	97,6	97,4	97,5	97,5	96,1	
% пика mAb1 (КО-ВЭЖХ)	Кислый	14,8	18,4	19,1	18,4	18,4	20,3
	Главный	70,7	65,8	65,5	66,0	66,5	65,0
	Щелочной	14,5	15,8	15,3	15,6	15,1	14,7

Согласно таблице 9, 150 мг/мл mAb1, 5% сахарозы, 25 мМ гидрохлорида аргинина, 0,2% PS-20, 20 мМ гистидина, 12,5 мМ ацетата, pH 5,9 инкубировали с/в различных веществах при 40°C в

течение 14 дней. ОП=оптическая плотность; ОФ-ВЭЖХ=высокоэффективная жидкостная хроматография с обращенной фазой; Э-ВЭЖХ=эксклюзионная высокоэффективная жидкостная хроматография; и КО-ВЭЖХ=катионообменная высокоэффективная жидкостная хроматография. Мутность представляют как относительное изменение ОП при 405 нм по сравнению с исходным веществом. Кислые или основные виды определяют как сумму пиков mAb1, которые элюируют из колонки КО-ВЭЖХ с более ранним или более поздним временем удерживания, чем главный пик, соответственно.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Ручка или автоинъекционное устройство для введения, содержащие стабильную жидкую фармацевтическую композицию, включающую:

(i) человеческое антитело, которое специфически связывается с альфа рецептором человеческого интерлейкина-4 (hIL-4R α) и содержит переменную область тяжелой цепи, содержащую аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 1, и переменную область легкой цепи, содержащую аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 5;

(ii) ацетат в концентрации от 10 мМ до 15 мМ;

(iii) гистидин в концентрации от 15 мМ до 25 мМ;

(iv) сахарозу в концентрации от 2,5% масс/об до 10% масс/об;

(v) полисорбат в концентрации от 0,1% масс/об до 0,3% масс/об; и

(vi) аргинин в концентрации от 20 мМ до 100 мМ;

где композиция имеет рН от 5,6 до 6,2.

2. Устройство для введения по п.1, в котором человеческое антитело присутствует в концентрации от 15 мг/мл до 200 мг/мл.

3. Устройство для введения по п.2, в котором человеческое антитело присутствует в концентрации 150 мг/мл \pm 25 мг/мл.

4. Устройство для введения по п.2, в котором человеческое антитело присутствует в концентрации около 150 мг/мл.

5. Устройство для введения по п.2, в котором человеческое антитело присутствует в концентрации около 175 мг/мл.

6. Устройство для введения по любому из пп.1-5, в котором ацетат присутствует в концентрации 12,5 мМ \pm 1,85 мМ, а гистидин присутствует в концентрации 20 мМ \pm 0,3 мМ.

7. Устройство для введения по любому из пп.1-6, в котором полисорбат представляет собой полисорбат 20 или полисорбат 80.

8. Устройство для введения по любому из пп.1-6, в котором полисорбат представляет собой полисорбат 20 в концентрации 0,2% \pm 0,03% масс/об.

9. Устройство для введения по любому из пп.1-6, в котором полисорбат представляет собой полисорбат 80 в концентрации 0,2%

$\pm 0,03\%$ масс/об.

10. Устройство для введения по любому из пп.1-9, в котором сахара присутствует в концентрации $5\% \pm 0,75\%$ масс/об.

11. Устройство для введения по любому из пп.1-10, в котором аргинин присутствует в концентрации $25 \text{ мМ} \pm 3,75 \text{ мМ}$.

12. Устройство для введения по любому из пп.1-10, в котором аргинин присутствует в концентрации $50 \text{ мМ} \pm 7,5 \text{ мМ}$.

13. Устройство для введения по любому из пп.1-12, в котором вязкость жидкости составляет менее 15 сПуаз.

14. Устройство для введения по п.13, в котором вязкость жидкости составляет $11 \pm 1,1$ сПуаз или $8,5 \pm 0,85$ сПуаз.

15. Устройство для введения по любому из пп.1-14, в котором осмоляльность жидкости составляет 290 ± 20 мОсм/кг.

16. Устройство для введения по любому из пп.1-15, в котором:

(a) по меньшей мере около 98% нативной формы антител восстанавливается через примерно шесть месяцев хранения при температуре около 5°C , что определяют эксклюзионной хроматографией;

(b) по меньшей мере, около 90% нативной формы антител восстанавливается после примерно восьми недель хранения при температуре около 45°C , что определяют эксклюзионной хроматографией;

(c) менее чем около 45% антител, восстановленных после примерно восьми недель хранения при температуре около 45°C , находятся в кислой форме, что определяют катионообменной хроматографией; или

(d) менее чем около 4% антител, восстановленных после шести месяцев хранения при 25°C , являются агрегированными, что определяют эксклюзионной хроматографией.

17. Устройство для введения по любому из пп.1-16, содержащее от примерно 1 мл до примерно 2,5 мл стабильной жидкой фармацевтической композиции.

18. Устройство для введения по любому из пп.1-16, содержащее $1 \text{ мл} \pm 0,15 \text{ мл}$ стабильной жидкой фармацевтической композиции.

19. Устройство для введения по любому из пп.1-18, отличающееся тем, что устройство для введения представляет собой одноразовую ручку для введения, которая заранее заполнена стабильной жидкой фармацевтической композицией.

20. Ручка или автоинъекционное устройство для введения, содержащие стабильную жидкую фармацевтическую композицию, включающую:

(i) человеческое антитело в концентрации от 15 мг/мл до 200 мг/мл, где антитело специфически связывается с hIL-4R α и содержит пару аминокислотных последовательностей вариабельной области тяжелой цепи и вариабельной области легкой цепи (HCVR/LCVR) SEQ ID NO:1/5;

(ii) 12,5 мМ \pm 2 мМ ацетата;

(iii) 20 мМ \pm 3 мМ гистидина;

(iv) 5% \pm 0,75% масс/об сахарозы;

(v) 0,2% \pm 0,03% полисорбата 80; и

(vi) 25 мМ \pm 3,75 мМ аргинина;

при pH 5,9 \pm 0,5.

21. Устройство для введения по п.20, в котором человеческое антитело присутствует в концентрации около 150 мг/мл.

22. Устройство для введения по п.20 или 21, отличающееся тем, что устройство для введения представляет собой одноразовую ручку для введения, которая заранее заполнена стабильной жидкой фармацевтической композицией.

23. Ручка или автоинъекционное устройство для введения, содержащие стабильную жидкую фармацевтическую композицию, включающую:

(i) человеческое антитело в концентрации от 15 мг/мл до 200 мг/мл, где антитело специфически связывается с hIL-4R α и содержит пару аминокислотных последовательностей вариабельной области тяжелой цепи и вариабельной области легкой цепи (HCVR/LCVR) SEQ ID NO:1/5;

(ii) 12,5 мМ \pm 2 мМ ацетата;

(iii) 20 мМ \pm 3 мМ гистидина;

(iv) $5\% \pm 0,75\%$ сахарозы;

(v) $0,2\% \pm 0,03\%$ полисорбата 80; и

(vi) $50 \text{ мМ} \pm 3,75 \text{ мМ}$ аргинина;

при pH $5,9 \pm 0,5$.

24. Устройство для введения по п.23, в котором человеческое антитело присутствует в концентрации около 175 мг/мл.

25. Устройство для введения по п.23 или 24, отличающееся тем, что устройство для введения представляет собой одноразовую ручку для введения, которая заранее заполнена стабильной жидкой фармацевтической композицией.

По доверенности