

(19)



**Евразийское
патентное
ведомство**

(21)

202191414

(13) A1

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

(43) Дата публикации заявки
2021.08.05

(51) Int. Cl. *C07K 14/725* (2006.01)
C07K 14/525 (2006.01)
A61K 38/19 (2006.01)

(22) Дата подачи заявки
2019.11.18

(54) СУИЦИДНЫЙ ГЕН

(31) 62/769,405; 62/773,372; 62/791,464

(72) Изобретатель:
Ревани Кэйти, Шполл Элизабет (US)

(32) 2018.11.19; 2018.11.30; 2019.01.11

(74) Представитель:
Медведев В.Н. (RU)

(33) US

(86) PCT/US2019/062009

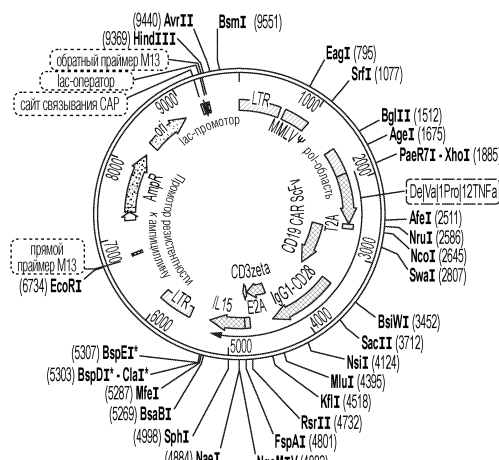
(87) WO 2020/106619 2020.05.28

(71) Заявитель:

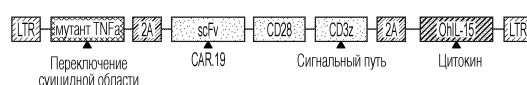
**БОРД ОФ РИДЖЕНТС, ДЗЕ
ЮНИВЕРСИТИ ОФ ТЕХАС
СИСТЕМ (US)**

(57) Варианты осуществления настоящего описания охватывают определенные мутанты TNF-альфа, которые не секретируются и связаны с мембраной, тем самым обеспечивая мишень для ингибиования в клетках, которые экспрессируют мутанты. В конкретных вариантах осуществления мутанты TNF-альфа используются в качестве суицидного гена в клетках, используемых для адаптивной клеточной терапии у индивидуума, где в желаемое время индивидууму вводят одно или несколько антител против TNF-альфа, которые связывают мембранный TNF-альфа и вызывают комплемент-зависимую цитотоксичность в клетках. Мутантный TNF-альфа также можно использовать как способ отслеживания трансдуцированных клеток *in vivo*.

Мутант TNFa delVal1 и delProl12



9764 п.о.



A1

202191414

202191414

A1

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

2420-568950EA/018

СУИЦИДНЫЙ ГЕН

[0001] По настоящей заявке испрашивается приоритет временной заявки на патент США No. 62/769405, поданной 19 ноября 2018 г.; временной заявки на патент США No. 62/773372, поданной 30 ноября 2018 г.; и временной заявки на патент США No. 62/791464, поданной 11 января 2019 г., причем все эти заявки полностью включены в настоящее описание посредством ссылки.

СПИСКИ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЕЙ

[0001.1] Настоящая заявка содержит список последовательностей, который был подан электронным способом в формате ASCII и полностью включен в настоящее описание путем ссылки. Указанная копия ASCII, созданная 13 ноября 2019 г., имеет название UTFC_P1151WO_SL.txt и размер 108 байт.

ОБЛАСТЬ ТЕХНИКИ, К КОТОРОЙ ОТНОСИТСЯ ИЗОБРЕТЕНИЕ

[0002] Варианты осуществления изобретения относятся по меньшей мере к области клеточной биологии, молекулярной биологии, иммунологии, клеточной терапии и медицины.

УРОВЕНЬ ТЕХНИКИ

[0003] Адаптивная клеточная терапия с использованием Т-клеток, трансдуцированных сконструированными химерными антигенными (CAR) и Т-клеточными (TCR) рецепторами, сопровождается публикациями о тяжелых побочных эффектах, таких как синдром высвобождения цитокинов и нейротоксичность, а также внеопухолевая токсичность. Поскольку число пациентов, которые получают лечение адаптивной клеточной терапией, растет со временем, то внедрение механизма безопасности для обеспечения селективной делеции адаптивно инфузированных клеток является полезным в отношении токсичности.

[0004] Настоящее раскрытие относится к решению давней потребности в механизмах безопасности для клеточной терапии.

СУЩНОСТЬ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[0005] Варианты осуществления настоящего изобретения относятся к системам, способам и композициям, связанным с клеточной терапией, включая механизмы безопасности для управления клеточной терапией. В конкретных вариантах осуществления уникальный суицидный ген используют в сочетании с клеточной терапией любого типа для контроля ее применения и предоставления возможности контролируемого прекращения клеточной терапии при достижении желаемого результата и/или по истечении желательного времени. Суицидный ген применяют в трансдуцированных клетках для того, чтобы вызвать гибель трансдуцированных клеток при необходимости. В конкретных вариантах осуществления суицидный/истощающий ген представляет собой мутант фактора некроза опухоли (TNF)-альфа, который не расщепляется стандартными ферментами, которые расщепляют TNF в природе, такими

как TNF-альфа-конвертирующий фермент (также называемый TACE). По существу, в конкретных вариантах осуществления мутант TNF-альфа является мембраносвязанным, неактивным и несекретируемым. Мутант TNF-альфа по настоящему изобретению является мишенью одного или более агентов, которые связываются с мутантом, включая, по меньшей мере, антитело, так что после связывания агента (агентов) с мутантом TNF-альфа на поверхности клетки, клетка умирает. Варианты осуществления изобретения позволяют использовать мутант TNF-альфа в качестве маркера для клеток, которые экспрессируют его.

[0006] Варианты осуществления настоящего изобретения включают композиции, содержащие трансдуцированную клетку, содержащую нуклеиновую кислоту, которая кодирует один или более сконструированных несекретируемых мутантных полипептидов фактора некроза опухоли (TNF)-альфа, и нуклеиновую кислоту, которая кодирует один или более продуктов терапевтических генов. В конкретных вариантах осуществления мутантный полипептид TNF-альфа содержит делецию относительно SEQ ID NO: 8 следующих аминокислот: аминокислотного остатка 1 и аминокислотного остатка 12; аминокислотного остатка 1 и аминокислотного остатка 13; аминокислотных остатков 1-12; аминокислотных остатков 1-13; или аминокислотных остатков 1-14. Продукт терапевтического гена композиции может представлять собой или нет сконструированный рецептор, такой как Т-клеточный рецептор, химерный антигенный рецептор (CAR), цитокиновый рецептор, хоминговый рецептор или хемокиновый рецептор. Любой из сконструированных рецепторов может иметь своей мишенью или нет антиген, такой как раковый антиген. Когда сконструированным рецептором является CAR, CAR может содержать или не содержать один или более костимуляторных доменов, таких как CD28, DAP12 или оба эти домена.

[0007] В конкретных вариантах осуществления нуклеиновая кислота, которая кодирует мутантный полипептид TNF-альфа, и нуклеиновая кислота, которая кодирует продукт терапевтического гена, являются одной и той же молекулой нуклеиновой кислоты, хотя нуклеиновая кислота, которая кодирует мутантный полипептид TNF-альфа, и нуклеиновая кислота, которая кодирует продукт терапевтического гена, могут являться различными молекулами нуклеиновых кислот. В любом случае молекула нуклеиновой кислоты может представлять собой вектор, включая вирусный вектор (ретровирусный вектор, лентивирусный вектор, аденоизвестный вектор или аденоассоциированный вирусный вектор) или невирусный вектор, такой как плазмида, липид, транспозон или их комбинация.

[0008] Трансдуцированные клетки композиции по настоящему изобретению могут представлять собой, например, иммунную клетку или стволовую клетку. Примеры иммунных клеток включают Т-клетку, NK-клетку, NKT-клетку, iNKT-клетку, В-клетку, регуляторную Т-клетку, моноцит, макрофаг, дендритную клетку или мезенхимальную стромальную клетку. Клетка может экспрессировать или нет один или более экзогенно предложенных цитокинов, таких как IL-15, IL-12, IL-18, IL-21 или их комбинация.

Цитокин может кодироваться или нет тем же самым вектором, что и ген мутантного TNF-альфа. В отдельных случаях цитокин экспрессируется в виде отдельной полипептидной молекулы в качестве мутанта TNF-альфа и в качестве сконструированного клеточного рецептора.

[0009] В конкретных вариантах осуществления изобретения, мутантный полипептид TNF-альфа содержит SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3, SEQ ID NO: 5 или SEQ ID NO: 39. Мутантный полипептид TNF-альфа может кодироваться последовательностью, которая содержит SEQ ID NO: 2, SEQ ID NO: 4, SEQ ID NO: 6 или SEQ ID NO: 38. В некоторых аспектах у мутантного полипептида TNF-альфа отсутствует одна или более дополнительных мутаций, которые предотвращают связывание мутантного полипептида TNF-альфа с рецептором TNF.

[0010] Варианты осуществления настоящего изобретения включают способы индукции гибели трансдуцированной клетки, экспрессирующей по меньшей мере сконструированный несекретируемый мутантный полипептид TNF-альфа и, необязательно, экспрессирующей терапевтический ген, такой как сконструированный рецептор, причем способы включают стадию получения эффективного количества по меньшей мере одного агента, который связывает мутант TNF-альфа в трансдуцированной клетке. Агентом, который связывает TNF-альфа, может являться, например, антитело, низкомолекулярное соединение, полипептид, нуклеиновая кислота или их комбинация. Когда агентом является антитело, оно может быть любого типа, включая по меньшей мере моноклональное антитело. В этих способах клетка может дополнительно экспрессировать сконструированный рецептор, включая Т-клеточный рецептор, химерный антигенный рецептор (CAR), цитокиновый рецептор, хоминговый рецептор или хемокиновый рецептор. Любой из сконструированных рецепторов может связывать раковый или другой антиген. В конкретных случаях способ осуществляется *in vivo* у индивидуума, имеющего заболевание, и когда индивидуум получает курс терапии от заболевания, который включает в себя множество трансдуцированных клеток. Хотя заболевание может быть любого типа, в конкретных случаях заболевание представляет собой рак. Агент может вводиться индивидууму при начале одного или более побочных эффектов терапии, или когда ожидается побочный эффект. У индивидуума может наблюдаться один или более симптомов синдрома высвобождения цитокинов, нейротоксичности, анафилаксии/аллергии и/или внеопухолевой токсичности. В некоторых случаях индивидуум получал, получает и/или будет получать дополнительную терапию своего заболевания. В конкретных аспектах настоящего изобретения мутантный полипептид TNF-альфа не содержит или содержит одну или несколько дополнительных мутаций, предотвращающих связывание мутантного полипептида TNF-альфа с TNF-рецептором или предотвращающих обратную сигнализацию.

[0011] Варианты осуществления настоящего изобретения включают способы снижения эффектов синдрома высвобождения цитокинов у индивидуума, который получил и/или который получает клеточную терапию клетками, которые экспрессируют

несекретируемый мутант TNF-альфа, включающие в себя стадию введения эффективного количества одного или более агентов, которые связываются с мутантом, чтобы вызвать у индивидуума: (a) удаление по меньшей мере некоторых из клеток клеточной терапии; и (b) снижение уровня растворимого TNF-альфа.

[0012] Варианты осуществления настоящего изобретения включают способы снижения риска токсичности клеточной терапии для индивидуума, включающие в себя стадию модификации клеток клеточной терапии для экспрессии несекретируемого мутанта TNF-альфа. Клеточная терапия может быть направлена, например, на рак. Клеточная терапия может содержать сконструированный рецептор, мишенью которого является антиген.

[0013] Конкретные варианты включают векторы, содержащие последовательность, которая кодирует несекретируемый мутант TNF-альфа и которая кодирует сконструированный рецептор. Несекретируемый мутант TNF-альфа и сконструированный рецептор могут быть закодированы или нет в векторе в виде отдельных полипептидов. В отдельных случаях последовательность вектора, который кодирует несекретируемый мутант TNF-альфа, и последовательность вектора, который кодирует сконструированный рецептор, отделяют на векторе с помощью элемента 2A или элемента IRES. Этот вектор может дополнительно кодировать цитокин, такой как IL-15, IL-12, IL-18, IL-2, IL-7 или IL-21. Цитокин может экспрессироваться с вектора в виде отдельного полипептида в качестве мутанта TNF-альфа и сконструированного рецептора.

[0014] Варианты осуществления настоящего изобретения включают химические вещества, включающие последовательность нуклеиновой кислоты, содержащую SEQ ID NO: 15 или SEQ ID NO: 16.

[0015] Специально предусмотрено, что любое ограничение, описанное в отношении одного варианта осуществления изобретения, может применяться к любому другому варианту осуществления изобретения. Кроме того, любая композиция изобретения может быть использована в любом способе изобретения, и любой способ изобретения может использоваться для получения или для использования любой композиции изобретения. Аспекты варианта осуществления, изложенные в Примерах, также являются вариантами осуществления, которые могут быть реализованы в контексте вариантов осуществления, описанных в другом месте в другом Примере или в другом месте заявки, например, в кратком описании, подробном описании, формуле изобретения и кратком описании чертежей.

[0016] Вышеизложенное довольно широко очерчивает признаки и технические преимущества настоящего изобретения для лучшего понимания подробного описания, следующего ниже. Далее будут описаны дополнительные признаки и преимущества, которые образуют предмет формулы изобретения. Специалистам в данной области техники должно быть понятно, что раскрытие концепция и конкретные варианты осуществления могут быть легко использованы в качестве основы для модификации или проектирования других структур для выполнения тех же целей, что и настоящие

конструкции. Специалистам в данной области также должно быть понятно, что такие эквивалентные конструкции не выходят за рамки сущности и объема, изложенных в прилагаемой формуле изобретения. Новые признаки, которые, как полагают, являются характерными для конструкций, раскрытых в настоящем изобретении, как в отношении организации, так и способа выполнения, вместе с другими целями и преимуществами, будут лучше понятны из последующего описания, рассматриваемого совместно с прилагаемыми чертежами. Однако следует четко понимать, что каждый из чертежей приведен только для целей иллюстрации и описания и не предназначен для определения пределов настоящего изобретения.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ ЧЕРТЕЖЕЙ

[0017] Для более полного понимания настоящего изобретения далее дается ссылка на последующее описание вместе с прилагаемыми чертежами.

[0018] Фиг.1 представляет собой один пример экспериментального плана мутагенеза TNF-альфа для того, чтобы удалить мембранные сайты расщепления. Перес с сотр. (Perez et al. (1990)) опубликовали, что делеция валина в положении 1 и пролина в положении 12 внеклеточного участка TNF-альфа приводит к биологически активному, но нерасщепляемому TNF-альфа. Подчеркнутые нуклеотиды в левой панели показывают удаленные нуклеотиды во время мутагенеза, соответствующие положениям 229-279 нуклеотидной последовательности. Праймер дикого типа TCGAGAAAGATGATCTGACTGCCTGGGCCAGAGG представляет собой SEQ ID NO:42, мутантный праймер, Del VAL1, TCG AGA AGA TGA TCT TGC CTG GGC CAG AGG-3 представляет собой SEQ ID NO: 43, и олигонуклеотид CP496 TGA TCT TGC CTG представляет собой SEQ ID NO: 44. Праймер дикого типа TAC AAC ATG GGC TACAGGCTTGTCACTCGGGGT представляет собой SEQ ID NO: 45, мутантный праймер Del PRO 12 TAC AAC ATG GGC TAC CTT GTC ACT CGG GGT представляет собой SEQ ID NO: 46, и олигонуклеотид CP498 GGC TAC CTT GTC представляет собой SEQ ID NO:47. Последовательность из Perez et al. (1990) CAGGCAGTCAGATCATCTTCTCGAACCCCGAGTGACAAGCCTGTAGCC представляет собой SEQ ID NO: 48, и последовательность QAVRSSSRTPSDKPVA представляет собой SEQ ID NO: 49.

[0019] Фиг.2А иллюстрирует один пример вектора, который отдельно кодирует мутант TNF-альфа (delVal1 и delPro12) и пример CD19-специфичного химерного антигена (CAR) (левая панель). Правая панель иллюстрирует пример конфигурации вектора, в которой мутантный TNF-альфа кодируется как отдельный полипептид как от молекулы CAR, так и от цитокина. Фиг.2В иллюстрирует один пример вектора, который отдельно кодирует мутант TNF-альфа (delVal13), пример CAR и цитокина. Фиг.2С иллюстрирует один пример вектора, который отдельно кодирует мутант TNF-альфа (delVal1 и delVal13) и пример CAR. Фиг.2Д иллюстрирует один пример вектора, который отдельно кодирует мутант TNF-альфа (где удалены 13 аминокислот от Val1 до Val13) и пример CAR. Фиг.2Е иллюстрирует один пример вектора, который отдельно кодирует мутант TNF-альфа

(delAla-1-delVal13, где удалены 14 ақ, от Ala-1 до Val13) и пример CAR.

[0020] На фиг.3 показано, что NK-клетки, трансдуцированные вектором, имеющим конструкцию, отдельно кодирующую как мутант TNF-альфа, так и CAR, экспрессируют как CAR, так и TNF-альфа на своей поверхности.

[0021] Фиг.4А иллюстрирует примеры ингибиторов TNF-альфа.

[0022] На фиг.4В показано, что NK-клетки, трансдуцированные вектором, имеющим конструкцию, отдельно кодирующую как мутант TNF-альфа, так и CAR, являются мишенью антагонистов TNF-альфа и элиминируются за счет комплементзависимой цитотоксичности (CDC). Более 70% NK-клеток, экспрессирующих мутантный TNF-альфа, элиминируются путем CDC в течение 90 минут после добавления инфликсимаба.

[0023] На фиг.5А показано, что NK-клетки, трансдуцированные вектором, имеющим конструкцию, отдельно кодирующую как мутант TNF-альфа, так и CAR, продуцируют больше эффекторных цитокинов и дегранулируются более эффективно, чем клетки CAR19-NK в ответ на мишени Raji. На фиг.5В показано, что NK-клетки, трансдуцированные вектором, имеющим конструкцию, отдельно кодирующую как мутант TNF-альфа, так и конструкцию CAR, эффективно убивают клетки-мишени, Raji.

[0024] На фиг.6 показано, что NK-клетки, трансдуцированные вектором, который отдельно экспрессирует CD19-специфичный CAR и мутант TNF-альфа, не проявляют неспецифической активности.

[0025] На фиг.7 показано, что NK-клетки, трансдуцированные вектором, который отдельно экспрессирует CD19-специфичный CAR и мутант TNF-альфа, не проявляют неспецифической активности и не секретируют TNF-альфа неспецифично.

[0026] На фиг.8 показано, что рецепторные сайты связывания TNF-альфа для TNF-рецепторов 1 и 2 относительно антител к TNF-альфа, инфликсимаба и адалимумаба, отличаются. Последовательность на фигуре представляет собой SEQ ID NO: 50.

[0027] На фиг.9 представлена структура TNF-альфа с указанными доменами. Последовательности на фигуре представляют собой SEQ ID NO 17, 54-59, 51, 18 и 18-21, соответственно, в порядке появления.

[0028] Фиг.10 иллюстрирует мутацию TNF-альфа, которая объединяет мутацию в консенсусной последовательности казеинкиназы I (CKI) в цитоплазматическом домене (подчеркнуто) с делецией Ala -3 и Gln -2 (в дополнение к делеции от Ala-1 до Val13 включительно, которая не показана) в дополнение к шести примерам дополнительных мутаций, которые препятствуют связыванию с TNF-рецептором 1 и TNF-рецептором 2 (такие мутированные последовательности подчеркнуты двойной чертой). Нуклеотидная последовательность на фигуре представляет собой SEQ ID NO: 52, а полипептидная последовательность на фигуре представляет собой SEQ ID NO: 53.

[0029] На фиг.11А-11В показано, что противоопухолевая активность NK-клеток, трансдуцированных конструкцией TNF-alpha mutant-CAR19-IL15, превосходит активность конструкции iC9-CAR19-IL15. На фиг.11А, мыши NSG с опухолью Raji

получали 3×10^6 CAR-NK-клеток пуповинной крови, трансдуцированных конструкцией TNF-alpha mut-CAR19-IL15 или конструкцией iC9-CAR19-IL-15. На фиг.11В показана выживаемость в процентах во времени.

ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[0030] Настоящее описание включает путем ссылки временную заявку на патент США № 60/769414, поданную 19 ноября 2018 г.; временную заявку на патент США № 62/773394, поданную 30 ноября 2018 г.; и временную заявку на патент США № 62/791491, поданную 11 января 2019 г.

[0031] В настоящем описании единственное число может означать один или более. В пункте (пунктах) формулы изобретения при использовании совместно со словом «содержащий», слова в единственном числе могут означать один или более. При использовании в настоящем изобретении «другой» может означать по меньшей мере второй или более. В конкретных вариантах осуществления, аспекты изобретения могут, например, «состоять, по существу, из» или «состоять из» одной или более последовательностей по настоящему изобретению. Некоторые варианты осуществления изобретения могут состоять из или состоять по существу из одного или более элементов, стадий способа и/или способов по изобретению. Предполагается, что любой способ или композиция, описанные в настоящем изобретении, могут быть реализованы в отношении любого другого способа или композиции, описанных в настоящем изобретении. Объем настоящей заявки не ограничивается конкретными вариантами осуществления процесса, механизма, изготовления, химического вещества, средств, способов и стадий, описанных в спецификации изобретения. Используемые в настоящем изобретении термины «или» и «и/или» используются для описания нескольких компонентов объединенных или исключающих друг друга. Например, «x, у и/или z» может относиться к только одному «x», только одному «у» и только одному «z» по отдельности, «x, у и z», «(x и у) или z», «x или (у и z)», или «x или у или z». В частности, предполагается, что x, у или z могут быть специально исключены из варианта осуществления.

[0032] В настоящей заявке термин «примерно» используется в соответствии с его простым и обычным значением в области клеточной и молекулярной биологии, чтобы указать, что значение включает в себя стандартное отклонение ошибки для устройства или способа, используемого для определения значения.

[0033] Термин «сконструированный», используемый в настоящем изобретении, относится к объекту, который создается человеком, включая клетку, нуклеиновую кислоту, полипептид, вектор и т.п. По меньшей мере в некоторых случаях сконструированный объект является синтетическим и содержит элементы, которые не присутствуют в природе или сконфигурированы способом, в котором он используется в описании.

[0034] В этом описании ссылка на «один вариант осуществления», на «вариант осуществления», «конкретный вариант осуществления», «родственный вариант осуществления», «некоторый вариант осуществления», «дополнительный вариант

осуществления» и «еще один вариант осуществления», или их комбинации означают, что конкретный признак, структура или характеристика, описанная в связи с вариантом осуществления, включена в по меньшей мере один вариант осуществления настоящего изобретения. Таким образом, появление вышеуказанных фраз в различных местах в этом описании не обязательно относится к одному и тому же варианту осуществления изобретения. Кроме того, конкретные признаки, структуры или характеристики могут быть скомбинированы любым подходящим способом в одном или нескольких вариантах осуществления.

[0035] I. Общие варианты осуществления

[0036] Варианты осуществления настоящего изобретения относятся к способам и композициям, которые обеспечивают возможность прекращения клеточной терапии. Настоящее изобретение относится как как маркерному элементу, так и к суицидному/истощающему элементу для клеточной терапии на основе нерасщепляемых мутантов 26 кД TNF-альфа. Мутанты TNF-альфа являются нерасщепляемыми, что оставляет их мембрносвязанными и несекретируемыми. Клетки, экспрессирующие нерасщепляемые мутанты TNF-альфа, могут являться мишениями для селективного уничтожения, включая, например, применение одобренных FDA в настоящее время для клинического применения антител к TNF- α , таких как этанерцепт, инфликсимаб или адалилумаб. Мутированный полипептид TNF-альфа может быть совместно экспрессирован с одним или несколькими терапевтическими трансгенами, такими как ген, кодирующий TCR или CAR. Кроме того, экспрессирующие TNF-альфа клетки обладают превосходной активностью против опухолевой мишени, опосредованной биологической активностью связанного с мембраной белка TNF-альфа.

[0037] II. Мутанты TNF-альфа

[0038] Настоящее изобретение относится к мутантам TNF-альфа, экспрессия которых в конкретных клетках позволяет мутантному TNF быть мишенью агента, который связывается с мутантом, вызывая тем самым гибель конкретных клеток, несущих TNF-альфа. В конкретных вариантах осуществления мутантные полипептиды TNF-альфа являются нерасщепляемыми и несекретируемыми из-за одной или более мутаций, и такие нерасщепляемые и несекретируемые полипептиды представляют собой мутантный TNF-альфа, который должен быть мембрносвязанным. Связывание связанного с мембраной TNF-альфа в клетке позволяет убить клетку, когда связанный с мембраной TNF-альфа является мишенью агента, который связывает его прямо или непрямо, включая ингибитор. В вариантах осуществления, в которых ингибитор TNF-альфа представляет собой антитело, клетка может погибать в результате комплементзависимой цитотоксичности, и в вариантах осуществления, в которых ингибитор TNF-альфа не является антителом, клетка может погибать в результате другого механизма, такого как апоптоз.

[0039] Поэтому в конкретных вариантах мутанта участок (участки) расщепления на мемbrane удаляется, тем самым сохраняя экспрессию на поверхности клетки и наделяя клетку способностью становиться мишенью разрушения. Таким образом, данное описание

предусматривает мутантный мембраносвязанный TNF-альфа в качестве суицидного гена для селективного уничтожения трансдуцированных клеток

[0040] TNF-альфа имеет трансмембранный форму 26 кД и секрециируемый компонент 17 кД. На фиг.1 (правая панель из Perez et al. (1990)) показаны некоторые мутанты, охваченные изобретением. В конкретных вариантах осуществления примеры мутантов TNF-альфа по настоящему изобретению включают по меньшей мере следующее по отношению к TNF-альфа 17 кД: (1) делецию Val1 и делецию Pro12; (2) делецию Val13; (3) делецию Val1 и делецию Val13; (4) делецию от Val1 до Pro12 включительно и также делецию Val13 (удаление 13 аминокислот); (5) делецию от Ala -3 до Val13 включительно (удаление 16 аминокислот); (6) делецию от Ala -1 до Val13 включительно (удаление 14 аминокислот). В конкретных вариантах осуществления мутант TNF-альфа включает делецию соответствующей аминокислоты в положении -3, -2, -1, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13 или их комбинации. Конкретные комбинации включают делеции в положениях от -3 до 13 включительно; от -3 до 12 включительно; от -3 до 11 включительно; от -3 до 10 включительно; от -3 до 9 включительно; от -3 до 8 включительно; от -3 до 7 включительно; от -3 до 6 включительно; от -3 до 5 включительно; от -3 до 4 включительно; от -3 до 9 включительно; от -3 до 2 включительно; от -3 до 1 включительно; от -3 до -1 включительно; от -3 до -2 включительно; от -2 до 13 включительно; от -2 до 12 включительно; от -2 до 11 включительно; от -2 до 10 включительно; от -2 до 9 включительно; от -2 до 8 включительно; от -2 до 7 включительно; от -2 до 6 включительно; от -2 до 5 включительно; от -2 до 4 включительно; от -2 до 3 включительно; от -2 до 2 включительно; от -2 до 1 включительно; от -2 до -1 включительно; от -1 до 13 включительно; от -1 до 12 включительно; от -1 до 11 включительно; от -1 до 10 включительно; от -1 до 9 включительно; от -1 до 8 включительно; от -1 до 7 включительно; от -1 до 6 включительно; от -1 до 5 включительно; от -1 до 4 включительно; от -1 до 3 включительно; от -1 до 2 включительно; от -1 до 1 включительно; от 1 до 13 включительно; от 1 до 12 включительно; от 1 до 11 включительно; от 1 до 10 включительно; от 1 до 9 включительно; от 1 до 8 включительно; от 1 до 7 включительно; от 1 до 6 включительно; от 1 до 5 включтельно; от 1 до 4 включительно; от 1 до 3 включительно; от 1 до 2 включительно; и так далее.

[0041] Мутанты TNF-альфа могут быть получены любым подходящим способом, но в конкретных вариантах осуществления они генерируются сайт-направленным мутагенезом. В некоторых случаях мутанты TNF-альфа могут иметь мутации, отличные от мутаций, которые делают белок нерасщепляемым. В отдельных случаях мутанты TNF-альфа могут иметь 1, 2, 3 или большее число мутаций, отличных от делеций в Val1, Pro12 и/или в Val13, или в области между ними. Мутации, отличающиеся от мутаций, которые делают мутанты несекрециируемыми, могут представлять собой одну или несколько из аминокислотной замены, делеции, добавления, инверсии и т.п. В случаях, когда дополнительная мутация представляет собой аминокислотную замену, замена может

представлять собой или нет замену, например, консервативной аминокислотой. В некоторых случаях 1, 2, 3, 4, 5 или большее число дополнительных аминокислот могут присутствовать на N- и/или C-конце белка. В некоторых случаях мутант TNF-альфа имеет (1) одну или несколько мутаций, которые делают мутанта несекретируемым; (2) одну или несколько мутаций, которые предотвращают прохождение сигнала извне внутрь клетки для мутанта; и/или (3) одну или несколько мутаций, которые препятствуют связыванию мутанта с TNF-рецептором 1 и/или TNF-рецептором 2 и делают их неактивными.

[0042] Аминокислотная последовательность мутанта TNF-альфа delVal1 delPro12

[0043]

MSTESMIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLFCLLHFGVI
GPQREEFP RDLSLISPLAQARSSRTPSDKVAHVANPQAEGQLQWLNRANALLANGV
ELRDNQLVVPSEGLYLIYSQVLFKGQGCPSTHVL THTISRIA VSYQTKVNL LSAIKSPCQ
RETPEGAEAKPWYEPIYLGGVFQLEKGDR LSAEINRPDYLDFAESGQVYFGI AL (SEQ
ID NO:1)

[0044] Нуклеотидная последовательность мутанта TNF-альфа delVal1 delPro12

[0045]

atgagcactgaaagcatgatccggacgtggagctggccgaggaggcgctcccaagaagaacaggggcccccagggctc
caggcggtgcttgcctcagcccttccttcgtggcaggcgccaccacgtttctgcctgcactttggagtgtatcgcccc
cagagggaaagagtcccccagggacctctcta atcagcccttgcctcaggcaagatcatttctcgaaccccgagtgacaaggtagccc
atgtttagcaaaccctcaagctgagggcagctccagtggtgaaccggccggcaatgccttc tggccaatggcgtggagctgaga
gataaccagctgggtgcatcagaggccgtacccatctactccaggcccttcaaggccaaaggctgcccacccatgtct
cctcaccacaccatcagccgcatcgccgtctaccagaccaaggtaacctctctgcatcaagagccctgccagaggagac
cccagaggggctgaggccaagccctggatgagccatctatctggagggcttccagctggagaagggtgaccgactcagcgt
agatcaatcgcccccactatctcacttggcagttctggcacttggatcattgcctgtcg (SEQ ID NO: 2)

[0046] Аминокислотная последовательность мутанта TNFa delVal1-Val13 (удаление 13 аминокислот)

[0047]

MSTESMIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLFCLLHFGVI
GPQREEFP RDLSLISPLAQAAHVANPQAEGQLQWLNRANALLANGVELRDNQLVVP
SEGLYLIYSQVLFKGQGCPSTHVL THTISRIA VSYQTKVNL LSAIKSPCQRETPEGAEAK
PWYEPIYLGGVFQLEKGDR LSAEINRPDYLDFAESGQVYFGI AL (SEQ ID NO: 3)

[0048] Нуклеотидная последовательность мутанта TNFa delVal1-Pro12-delVal13 (удаление 13 аминокислот)

[0049]

atgagcactgaaagcatgatccggacgtggagctggccgaggaggcgctcccaagaagaacaggggcccccagggctc
caggcggtgcttgcctcagcccttccttcgtggcaggcgccaccacgtttctgcctgcactttggagtgtatcgcccc
cagagggaaagagtcccccagggacctctcta atcagcccttgcctcaggcaggccatgtttagcaaacccctcaagctgagggcag
ctccaggctggtgaaccggccggcaatgccttc tggccaatggcgtggagctgagagataaccagctgggtgcatcagaggcc
gtacccatctactccaggccatcaaggccaggctgcccacccatgtgcctcaccatcagccgcatcgccgtctc
ctaccagaccaaggtaaccctctgcatcaagagccctgccagaggagccagaggccatgaggccaa gcccctggat

agcccatctatctgggaggggcttcagctggagaagggtgaccgactcagcgctgagatcaatcgccccgactatctgactttgccga
gtctggcaggctactttggatcattccctgtcg (SEQ ID NO: 4)

[0050] Аминокислотная последовательность TNF-альфа delVal1-delVal13

[0051]

MSTESMIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLFCLLHFGVI
GPQREEFPRLSLISPLAQARSSRTPSDKPAHVANPQAEGQLQWLNRANALLANGV
ELRDNQLVPSEGLYLIYSQVLFKGQGCPSTHVLLHTISRIA VSYQTKVNLLSAIKSPCQ
RETPEGAEAKPWYEPIYLGGVFQLEKGDRLSAEINRPDYLDFAESGQVYFGI AL (SEQ
ID NO: 5)

[0052] Нуклеотидная последовательность TNF-альфа delVal1 delVal13

[0053]

atgagcactgaaagcatgatccggacgtggagctggccgaggaggcgccccaaagaagacaggggggcccccagggctc
caggcggtgcttgttccctcagccttctccctcgtggcaggcgccaccacgccttgcctgacttggagtgtatcgcccc
cagagggaaagagtcccccaggcacctctctaattcagccctctggcccaaggcataatcttcgtaaccccgagtgacaaggctgccc
atgttagcaaaccctcaagctgagggcagctccagtggtgaaccgcggccaatgcctcgtggcaatggcgtggagctgaga
gataaccagctgggtgcatcagagggcgtacactcatactcccaggccttcaaggccaaggctgcctccacccatgtct
cctcaccacccatcagccgcatgcgcgtctaccagaccaaggctcaacccctctgcctcaagagccctgccaaggag
cccaaggggctgaggcaagccctggatgagccatctatctggagggcttcagctggagaagggtgaccgactcagcgctg
agatcaatcgccccgactatctgactttggcaggtctactttggatcattccctgtcg (SEQ ID NO: 6)

[0054] Нуклеотидная последовательность TNF-альфа delAla -3 - Val13

[0055]

TCGAGTCGAGATGAGCACTGAAAGCATGATCCGGGACGTGGAGCTGGCCGA
GGAGGCCTCCCCAAGAACAGACAGGGGGCCCCAGGGCTCCAGGCGTGCTTGTCC
TCAGCCTCTTCTCCTCCTGATCGTGGCAGGCGCCACCACGCTCTGCCTGCTGCA
CTTGGAGTGATCGGCCCCAGAGGGAAAGAGTTCCCCAGGGACCTCTCTTAATCAG
CCCTCTGCAGGCAGCCCATTGTTGTAGCAAACCCCTCAAGCTGAGGGCAGCTCCAGT
GGCTGAACCGCCGGCCAATGCCCTCCTGGCCAATGGCGTGAGCTGAGAGATAAC
CAGCTGGTGGTGCCTCAGAGGGCCTGTACCTCATCTACTCCCAGGTCTTCAAG
GGCCAAGGCTGCCCTCCACCCATGTGCTCCTCACCCACACCATCAGCCGATCGCC
GTCTCCTACCAGACCAAGGTCAACCTCCTCTGCCATCAAGAGCCCTGCCAGAGG
GAGACCCAGAGGGGGCTGAGGCCAAGCCCTGGTATGAGCCATCTATCTGGGAGG
GGTCTTCCAGCTGGAGAAGGGTGACCGACTCAGCGCTGAGATCAATCGGCCGACT
ATCTCgACTTGCCGAGTCTGGCAGGTCTACTTGGATCATTGCCCTGTCGTCG
(SEQ ID NO: 38)

[0056] Аминокислотная последовательность TNF-альфа delAla -3 и делеция от Val1
до Val13 включительно (удаление ак в положении -3 и удаление ак в положениях 1-13 (с
сохранением ак в положениях -2 и -1));

[0057]

MSTESMIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLFCLLHFGVI
GPQREEFPRLSLISPLQAAHVANPQAEGQLQWLNRANALLANGVELRDNQLVVPS

EGLYLIYSQVLFKGQGCPSTHVLLHTISRIA VSYQTKVNLLSAIKSPCQRETPEGAEAKP
WYEPIYLGGVFQLEKGDRSLAEINRPDYLDFAESGQVYFGI AL (SEQ ID NO: 39)

[0058] Нуклеотидная последовательность мутанта TNF-альфа delAla -3 - Val13 в дополнение к примеру мутации СИК-мотива, которая предотвращает передачу сигналов извне внутрь клетки, и другие мутации, которые препятствуют связыванию мутанта с TNF-рецептором 1 и/или TNF-рецептором 2 (см. фиг. 10)

[0059]

ATGAGCACTGAAATGCATCCCGGAAGGGGGCCTGGCACGAGGAGGCGCTC
CCCCAAGAACAGGGGGCCCAGGGCTCCAGGCGGTGCTTGTTCCTCAGCCTCTTC
TCCTTCCTGATCGTGGCAGGCGCCACCACGCTCTTCTGCTGCACTTGGAGTGA
TCGGCCCCCAGAGGAAAGAGTTCCCCAGGGACCTCTCTAATCAGCCCTCTGGCCC
ATGTTGTAGCAAACCTCAAGCTGAGGGCAGCTCCAGTGGCTGAACCGCCGGGCC
AATGCCCTCCTGGCCAATGGCGTGGAGCTGAGAGATAACCAGCTGGTGGTGCCATC
AGAGGGCCTGTACCTCATCTACTCCCAGGTCTTCAAGGGCCAAGGCTGCCCTC
CACCCATGTGCTCCTCACCCACACCATCAGCCGCATGCCGTCTCCCACCAGACCAA
GGTCAACCTCCTCTCGCCATCAAGAGCCCCTGCCAGAGGGAGACCCAGAGGGGG
CTGAGGCCAAGCCCTGGTATGAGCCCATCTATCTGGGAGGGTCTCCAGCTGGAG
AAGGGTGACCGACTCATCGCTGAGATCAATCGGCCGACTATCTACTTGCAG
TATGGGCAGGTCTACTTGGATCATTGCCCTGTCG (SEQ ID NO: 40)

[0060] Мутант TNF-альфа с аминокислотной последовательностью del Ala-3 - Val13, кодируемой SEQ ID NO: 40

[0061]

MSTEMHPGRGSWHEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLLFFLLHFGV
IGPQREEFPRDLSLISPLAHVVANPQAEGQLQWLNRANALLANGVELRDNQLVVPSEG
LYLIYSQVLFKGQGCPSTHVLLHTISRIA VSHQTKVNLFAIKSPCQRETPEGAEAKPW
YEPIYLGGVFQLEKGDRLIAEINRPDYLYFAEYGQVYFGI AL S (SEQ ID NO: 41)

[0062] В конкретных вариантах осуществления мутант TNF-альфа может содержать делецию от Ala -3 до Val13, но не содержит мутацию СИК-мотива и мутацию, которая препятствует связыванию с TNF-рецептором 1 и/или TNF-рецептором 2.

[0063] Для справки приведена аминокислотная последовательность TNF дикого типа, версия 26 кД

[0064]

MSTESMIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLFCLLHFGVI
GPQREEFPRDLSLISPLAQAVRSSSRPSDKPVAVHVVANPQAEGQLQWLNRANALLAN
GVELRDNQLVVPSEG LYLIYSQVLFKGQGCPSTHVLLHTISRIA VSYQTKVNLFAIKSP
CQRETPEGAEAKPWYEPIYLGGVFQLEKGDRSLAEINRPDYLDFAESGQVYFGI AL
(SEQ ID NO: 7)

[0065] Для справки приведена аминокислотная последовательность TNF дикого типа, версия 17 кД

[0066]

VRSSSRTPSDKPVAHVVANPQAEGQLQWLNRANALLANGVELRDNQLVVPSE
 GLYLIYSQVLFKGQGCPSTHVLLTHTISRIA VSYQTKVNLLSAIKSPCQRETPEGAEAKP
 WYEPIYLGGVFQLEKGDRLSAEINRPDYLDFAESGQVYFGNIAL (SEQ ID NO: 8)

[0067] Мутанты TNF-альфа, лишенные способности к индукции внутриклеточного сигнала или способности связывания TNF-рецептора

[0068] Эти мутанты имеют мутации в цитоплазматическом сигнальном домене и/или в областях связывания с TNF-рецептором и, следовательно, не проявляют никакой биологической активности, поскольку они не обладают способностью к обратной сигнализации и/или способностью связывать TNF-рецепторы, соответственно. Это позволяет TNF-альфа в конструкции быть мишенью для ингибиторов TNF, в то же время не проявляя биологической активности.

[0069] В некоторых вариантах осуществления настоящего изобретения мутанты TNF-альфа лишены части или всего внутрицитоплазматического домена TNF-альфа, так что мутантный TNF-альфа неспособен осуществлять внутриклеточную передачу сигнала (обратную сигнализацию). Несекретируемые мутанты TNF-альфа также могут или нет подвергаться мутагенезу для удаления части или всего внутрицитоплазматического домена.

[0070] На фиг.9 представлена структура TNF-альфа. Как показано на фиг.9, внутрицитоплазматический домен содержит MSTESMIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFL (SEQ ID NO: 17). Сайт казеинкиназы I (CKI) представляет собой STES (SEQ ID NO: 18). Трансмембранный домен представляет собой FSFLIVAGATTLFCLLHFVGVI (SEQ ID NO: 19). Сайт расщепления SPPL2b представляет собой SL/LI. Линкер содержит GPQREEFPRLSLISPLAQ (SEQ ID NO: 20). Сайт расщепления TACE представляет собой VRSSSRTPSDKPV (SEQ ID NO: 21). P01375 относится к номеру белка в базе данных UniProt. Последовательность на фиг.9 относится только к части белка TNF.

[0071] Конкретные примеры мутанта TNF-альфа для мотива CKI (мутантная последовательность подчеркнута) для нуклеотидной и аминокислотной последовательностей, соответственно, являются следующими:

[0072]

atgagcactgaaaTGCATCCCGGAAGGGGGTCCTGGCACgaggaggcgctcccaagaagacaggg
 gggccccagggtccaggcggtgcttgttccctcagcccttccttcgtatcgtggcaggcgcaccacgtttcgcctgctgcactttg
 gagtgatcggccccccagagggaaagagttccccaggacctctctaatcagccctctggcccaggcagccatgttagcaaaccctc
 aagctgagggcagctccagtggctgaaccgcggccaatgccctctggccatggcgtagctgagagataaccagctggtggt
 gccatcagaggcctgtacctcatctactccaggccttcagggccaaggctgcctccaccatgtgctccatcccacccatca
 gccgcatgccgtctcctaccagaccaaggtaaacctccatcaagagccctgccagaggagacccagagggctgag
 gccaaggccctggatgagccatctatctgggagggtcttccagctggagaagggtgaccgactcagcgtgagatcaatggcccgac
 tatctcgacttgcgagtcggcaggctactttggatcattgcctcg (SEQ ID NO: 22)

[0073]

MSTEMHPGRGSWHEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLFCLLHFVG

IGPQREEFPRDLSLISPLAQAVRSSRTPSDKPVAHVVANPQAEGQLQWLNRRANALLA
NGVELRDNQLVVPSEGLYLIYSQVLFKGQGCPSTHVLLTHTISRIA VSYQTKVNLLSAIK
SPCQRETPEGAEAKPWYEPIYLGGVFQLEKGDRLSAEINRPDYLDFAESGQVYFGIIAL
(SEQ ID NO: 23)

[0074] Одним примером мутанта TNF-альфа, имеющего мутацию M-71K во внутрицитоплазматической последовательности и другую мутацию Y87H (мутированные последовательности подчеркнуты) для нуклеотидной и аминокислотной последовательностей, соответственно, является следующий:

[0075]

atgagcactgaaagcaAgatccgggacgtggagctggccgaggaggcgctccccaaagaagacaggggggcccccagggct
ccaggcggtgttgccttcgccttcgccttcgtatcggtggcagggccaccacgttttcgcctgtcactttggagtgtatggcc
ccagagggaaagagtcccccagggacctctctaattcagcccttgcgcaggcagccatgttagcaaaccctaagctgagggca
gctccagtggtgaaccggccggccaatgccttcgccttgcgcataatggcgtggagctgagagataaccagctgggtggcatcagaggccc
tgtacccatctactcccaaggttgccttcgccttcaggccatcaagagccctgccagaggagaccaggagggctgaggccaagccctggta
tgagccatctatctgggaggggtttccagctggagaagggtaccgactcagcgtgagatcaatggccgactatctgactttgcc
gagtctggcaggctactttggatcattgcctgtcg (SEQ ID NO: 24)

[0076]

MSTESKIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLFCLLHFGVI
GPQREEFPRDLSLISPLAQAAHVVANPQAEGQLQWLNRRANALLANGVELRDNQLVVP
SEGLYLIYSQVLFKGQGCPSTHVLLTHTISRIA VSHQTKVNNLSSAIKSPCQRETPEGAEAK
PWYEPIYLGGVFQLEKGDRLSAEINRPDYLDFAESGQVYFGIIAL (SEQ ID NO: 25)

[0077] Одним примером мутанта TNF-альфа, имеющего мутацию в S95F и C-28F (мутированные последовательности подчеркнуты) для нуклеотидной и аминокислотной последовательностей, соответственно, является следующий:

[0078]

atgagcactgaaagcatgatccgggacgtggagctggccgaggaggcgctccccaaagaagacaggggggcccccagggctc
caggcggtgttgccttcgccttcgccttcgtatcggtggcagggccaccacgttttcTcctgtgcactttggagtgtatggccccc
cagagggaaagagtcccccagggacctctctaattcagcccttgcgcaggcagccatgttagcaaaccctaagctgagggcag
ctccagtggtgaaccggccggccaatgccttcgccttgcgcataatggcgtggagctgagagataaccagctgggtggcatcagaggccc
gtacccatctactcccaaggcttcgccttcaggccatcaaggcgtccctccaccatgtgccttcacccacaccatcagccgcatgcgcgttc
ctaccagaccaaggctaaccttcTccatcaagagccctgccagaggagaccaggagggctgaggccaagccctggat
gagcccatctatctgggaggggtttccagctggagaagggtaccgactcagcgtgagatcaatggccgactatctgactttgcc
agtctggcaggctactttggatcattgcctgtcg (SEQ ID NO: 26)

[0079]

MSTESMIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLFFFLLHFGVI
GPQREEFPRDLSLISPLAQAAHVVANPQAEGQLQWLNRRANALLANGVELRDNQLVVP
SEGLYLIYSQVLFKGQGCPSTHVLLTHTISRIA VSYQTKVNLFAIKSPCQRETPEGAEAK
PWYEPIYLGGVFQLEKGDRLSAEINRPDYLDFAESGQVYFGIIAL (SEQ ID NO: 27)

[0080] Одним примером мутанта TNF-альфа, имеющего мутацию в S133I и S147Y

(мутированные последовательности подчеркнуты) для нуклеотидной и аминокислотной последовательностей, соответственно, является следующий:

[0081]

Atgagcactgaaagcatgatccggacgtggagctggccgaggaggcgctcccaagaagacagggggccccaggc
ccaggcggtgctgttcctcagccttctcctcgtatcgatgcggcaggccaccacgcttctgcctgcactttggagtgtatcgccc
ccagagggaagagttccccaggacatctctaattcagccctctggcccaggcagccatgttagcaaaccctaagctgagggca
gctccagtggtgaaccggccggccaatgccctcggccatggcggtggagactgagagataaccagctgggtggccatcagaggc
tgtacctcatctactcccaggccttcaaggccaaaggctgcccaccatgtgcctcaccacaccatcagccgatcgccgtct
cctaccagaccaaggtaacccctctgccatcaagagccccctggcagagggagacccagagggggctgaggccaagccctggat
gagcccatctatctggaggggtttccagctggagaagggtgaccgactcaTcgctgagatcaatcgcccgactatctgacttgc
agtAtggcaggctacttggatcattgccctgtcg (SEQ ID NO: 28)

[0082]

MSTESMIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLFCLLHFGVI
GPQREEFPRLSLISPLAQAAHVANPQAEGQLQWLNRRANALLANGVELRDNQLVVP
SEGLYLIYSQVLFKGQGCPSTHVLLTHTISRIA VSYQTKVNLLSAIKSPCQRETPEGAEAK
PWYEPIYLGGVFQLEKGDRLIAEINRPDYLDFAEYGQVYFGIIAL (SEQ ID NO: 29)

[0083] Одним примером мутанта TNF-альфа, имеющего мутацию в Asp143Tyr и делецию Ala в положении -1 (мутированная последовательность подчеркнута, а удаленная последовательность показана зачеркнутой) для нуклеотидной и аминокислотной последовательностей, соответственно, является следующий:

[0084]

atgagcactgaaagcatgatccggacgtggagctggccgaggaggcgctcccaagaagacagggggccccaggc
caggcggtgctgttcctcagccttctcctcgtatcgatgcggcaggccaccacgcttctgcctgcactttggagtgtatcgccc
cagagggaagagttccccaggacatctctaattcagccctctggcccaggcagccatgttagcaaaccctaagctgagggc
ctccagtggtgaaccggccggccaatgccctctggccatggcggtggagactgagagataaccagctgggtggccatcagaggc
gtacctcatctactcccaggccttcaaggccaaaggctgcccaccatgtgcctcaccacaccatcagccgatcgccgtctc
ctaccagaccaaggtaacccctctgccatcaagagccccctggcagagggagacccagagggggctgaggccaagccctggat
gacccatctatctggaggggtttccagctggagaagggtgaccgactcagcgcTgagatcaatcgcccgactatctcTacttgc
gagtctggcaggctacttggatcattgccctgtcg (SEQ ID NO: 30)

[0085]

MSTESMIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLFCLLHFGVI
GPQREEFPRLSLISPLAQAAHVANPQAEGQLQWLNRRANALLANGVELRDNQLVVP
SEGLYLIYSQVLFKGQGCPSTHVLLTHTISRIA VSYQTKVNLLSAIKSPCQRETPEGAEAK
PWYEPIYLGGVFQLEKGDRLSAEINRPDYLYFAESGQVYFGIIAL (SEQ ID NO: 31)

[0086] Версии SEQ ID NO:30 and SEQ ID NO:31, в которых отсутствуют удаленные последовательности, приведены ниже, соответственно (мутированные последовательности подчеркнуты).

[0087]

atgagcactgaaagcatgatccggacgtggagctggccgaggaggcgctcccaagaagacagggggccccaggc
caggcggtgctgttcctcagccttctcctcgtatcgatgcggcaggccaccacgcttctgcctgcactttggagtgtatcgccc

cagagggaagagttccccagggacctctctaattcagccctctgcaggcagccatgttagcaaaaccctaagctgagggcagctc
cagtggctgaaccgcggccaatgcctccatggcgagactgagagataaccagctgggtgccatcagaggcctgt
cctcatctactcccaggccttcaggcctccatggcgccatcaccatcagcccatgcgcgtcc
ccagaccaaggtaacctctctgcctcaagagccctccatgcggagagacccagagggggctgaggccaagccctgtatgag
ccatctatctgggagggcttccagctggagaagggtgaccgactcagcgtgagatcaatcgcccgactattc
ctggcaggctactttggatcattgcctgtcg (SEQ ID NO: 32)

[0088]

MSTESMIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLFCLLHFGVI
GPQREEFPRDLSLISPLAQAHVVANPQAEGQLQWLNRANALLANGVELRDNQLVVPS
EGLYLIYSQVLFKGQGCPSTHVLLHTISRIA VSY QTKVNLLSAIKSPCQRETPEGAEAKP
WYEPIYLGGVFQLEKGDRSLAEINRPDYLYFAESGQVYFGIIAL (SEQ ID NO: 33)

[0089] Одним примером мутанта TNF-альфа, имеющего комбинацию мутации СИК-мотива и вышеуказанных мутаций, является следующий, при этом мутации подчеркнуты:

[0090]

ATGCTCGAGtcgagatgagcactgaaaTGCATCCCGGAAGGGGGCCTGGCACgaggaggc
gctcccaagaagacaggggggcccccaggcgtccaggcgggtgttgltccctcagcccttcttcctgtatcgtggcaggcgcaccac
gcttctTccctgcactttggagtgtcgccccagagggaaagatccccaggaccctctctaattcagccctctggcagccatg
tttagcaaaccctcaagctgagggcagctccagtgccaaatgcctctggccaaatggcgtggagactgagagat
aaccagctggtggtgccatcagagggcctgtacctcatctactccaggccttcagggccaaaggctgcccctccacccatgtcct
cacccacaccatcagcccategcgcCaccagaccaaggtaaccctctTCGccatcaagagccctgcccagagggagacc
ccagaggggctgaggccaagccctgtatgagccatctatctggagggcttccagctggagaagggtgaccgactTcgctga
gatcaatcgcccgactattcTactttgccgagtAtggcaggctactttggatcattgcctgtcg (SEQ ID NO: 34)

[0091]

MSTEMHPGRGSWHEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLFLLHFGV
IGPQREEFPRDLSLISPLAQAHVVANPQAEGQLQWLNRANALLANGVELRDNQLVVPS
EGLYLIYSQVLFKGQGCPSTHVLLHTISRIA VSHQTKVNLLFAIKSPCQRETPEGAEAKP
WYEPIYLGGVFQLEKGDRLIAEINRPDYLYFAEYQVYFGIIAL (SEQ ID NO: 35)

[0092] III. Терапевтический ген (гены)

[0093] В некоторых случаях клетки, экспрессирующие мутантный TNF-альфа (мутанты), могут также экспрессировать один или более терапевтических генов. В тех случаях, когда используется более одного терапевтического гена, терапевтические гены могут являться или нет одним и тем же типом молекулы. Например, в дополнение к мутанту TNF-альфа одна клетка может также экспрессировать сконструированный рецептор, цитокин, цитокиновый receptor, хоминговый receptor, хемокиновый receptor или их комбинацию. В настоящую спецификацию включены нуклеотидные последовательности терапевтических генов; продукты терапевтических генов, включая полипептиды; векторы, содержащие нуклеотидную последовательность терапевтического гена; и клетки, содержащие любое из вышеперечисленного.

[0094] В конкретных вариантах осуществления изобретения мутант совместно экспрессируется по меньшей мере с одним терапевтическим геном, включая

терапевтический трансген. Терапевтический трансген может быть любого типа, но в конкретных вариантах осуществления он кодирует сконструированный рецептор. Примеры сконструированных рецепторов включают по меньшей мере Т-клеточный рецептор, химерный антигенный рецептор (CAR), хемокиновый рецептор, цитокиновый рецептор, хоминговый рецептор или их комбинацию. Любой сконструированный рецептор может иметь свой мишенью любой конкретный лиганд, такой как антиген, включая раковый антиген (такой как опухолевый антиген). Раковые антигены могут относиться к любому типу, включая те, которые связаны с конкретным раком, подлежащим лечению, и те, которые являются желательной мишенью для специфического элиминирования рака.

[0095] В тех случаях, когда продукт терапевтического гена является сконструированным рецептором, рецептор содержит антигенсвязывающий домен, мишенью которого может быть любой антиген, такой как опухолевый антиген. Антигенсвязывающий домен может, например, содержать scFv. Молекулы антигенов могут относиться, например, к инфекционным агентам, аутоантигенам, антигенам, связанным с опухолью/раком, или опухолевым неоантigenам. Примеры антигенов, которые могут быть мишенями, включают, но не ограничиваются ими, антигены, экспрессирующиеся в В-клетках; антигены, экспрессирующиеся на карциномах, саркомах, лимфомах, лейкозах, опухолях зародышевых клеток и бластомах; антигены, экспрессирующиеся на различных иммунных клетках; и антигены, экспрессирующиеся на клетках, ассоциированных с различными гематологическими заболеваниями, аутоиммунными заболеваниями и/или воспалительными заболеваниями. Примеры специфических антигенов в качестве мишеней включают CD19, CD5, CD99, CD33, CLL1, CD123, 4-1BB, 5T4, антиген adenокарциномы, альфа-фетопротеин, BAFF, клетки В-лимфомы, C242 антиген, CA-125, карбоангидразу 9 (CA-IX), С-MET, CCR4, CD152, CD20, CD200, CD22, CD221, CD23 (рецептор IgE), CD28, CD30 (TNFRSF8), CD33, CD4, CD40, CD44 v6, CD51, CD52, CD56, CD74, CD80, CEA, CNTO888, CTLA-4, DRS, EGFR, EpCAM, CD3, FAP, экстрадомен В фибронектина, фолатный рецептор 1, ганглиозиды GD2, GD3, гликопротеин 75, GPNB, HER2/neu, HGF, человеческий рецептор фактора рассеяния, рецептор IGF-1, IGF-1, IgG1, L1-CAM, IL-13, IL-6, инсулиноподобный фактор роста I, integrin- $\alpha 5\beta 1$, integrin $\alpha v\beta 3$, MORAb-009, MS4A1, MUC1, муцин CanAg, N-гликолилнейраминовая кислота, NPC-1 C, PDGF-R альфа, PDL192, фосфатидилсерин, клетки карциномы предстательной железы, RANKL, RON, ROR1, SCH 900105, SDC1, SLAMF7, TAG-72, тенасцин C, TGF- $\beta 2$, TGF- β , TRAIL-R1, TRAIL-R2, опухолевый антиген CTA16.88, VEGF-A, VEGFR-1, VEGFR2, виментин и их комбинации. Любой рецептор антигена, который может быть использован в способах и композициях по настоящему изобретению, может иметь своей мишенью любой из указанных выше антигенов, или один или более других, и такой рецептор антигена может представлять собой CAR или TCR. В конкретных вариантах осуществления в одним и тех же клетках для терапии могут использоваться как CAR, так и TCR.

[0096] В тех случаях, когда терапевтический ген кодирует CAR, CAR, например, может представлять собой первое поколение, второе поколение или третье или последующее поколение. CAR может являться или нет биспецифичным по отношению к двум или нескольким различным антигенам. CAR может содержать один или более костимуляторных доменов. Каждый костимуляторный домен может содержать костимуляторный домен любого одного или более из, например, представителей суперсемейства CD28, CD137 (4-1BB), CD134 (OX40), Dap10, DAP12, CD27, CD2, CD5, ICAM-1, LFA-1 (CD11a/CD18), Lck, TNFR-I, TNFR-II, Fas, CD30, CD40 или их комбинаций. В конкретных вариантах осуществления изобретения CAR содержит CD3-зета. В некоторых вариантах осуществления CAR не имеет одного или более специфических костимуляторных доменов, например, CAR может не иметь 4-1BB.

[0097] В конкретном варианте осуществления CAR содержит по меньшей мере DAP12 в качестве костимуляторного домена, и в некоторых аспектах полипептид CAR содержит конкретную аминокислотную последовательность DAP12 или кодируется определенной последовательностью нуклеиновой кислоты DAP12. Примеры приведены ниже:

[0098] Аминокислотная последовательность DAP12

[0099]

MGGLEPCSRLLLLPLLLAVSGLRPVQAQAQSDCSCSTVSPGVLAGIVMGDLVLT
VLIALAVYFLGRLVPRGRGAAEAATRKQRITETESPYQELQGQRSDVYSDLNTQRPYYK
(SEQ ID NO: 9)

[0100] Нуклеотидная последовательность DAP12

[0101]

ATGGGGGGACTTGAACCCTGCAGCAGGCTCCTGCTCCTGCCTCTCCTGCTGGC
TGTAAGTGGTCTCCGT CCTGTCCAGGCCAGGCCAGAGCGATTGCAGTTGCTCTAC
GGTAGGCCGGCGTGCTGGCAGGGATCGTATGGGAGACCTGGTGCTGACAGTGC
TCATTGCCCTGGCCGTGTACTTCCTGGCCGGCTGGTCCCTCGGGGGCGAGGGGCTG
CGGAGGCAGCGACCCGGAAACAGCGTATCACTGAGACCGAGTCGCCTATCAGGAG
CTCCAGGGTCAGAGGTCGGATGTCTACAGCGACCTAACACACAGAGGCCGTATTA
CAAATGA (SEQ ID NO: 10)

[0102] В конкретном варианте осуществления CAR содержит по меньшей мере CD28 в качестве костимуляторного домена, и в некоторых аспектах полипептид CAR содержит конкретную аминокислотную последовательность CD28 или кодируется определенной нуклеотидной последовательностью и CD28. Примерами являются следующие:

[0103] Аминокислотная последовательность CD28

[0104]

KFWVLVVVGVLACYSLVTVAIFIWVRSKRSRLLHSDYMNMTPRRGPTRKH
YQPYAPPRDFAAYRSRVKFSRSADAPAYQQGQNQLYNELNLGRREEYDVLDKRRGRDP
EMGGKPRRKNPQEGLYNELQDKMAEAYSEIGMKGERRRGKGHDGLYQGLSTATKDT

YDALHMQALPPRG (SEQ ID NO:11)

[0105] Нуклеотидная последовательность CD28

[0106]

ATTTGGGTGCTGGTGGTGGTGGAGTCCTGGCTTGCTATAGCTTGCTAG
TAACAGTGGCCTTATTATTTCTGGGTGAGGAGTAAGAGGAGCAGGCTCCTGCACA
GTGACTACATGAACATGACTCCCCGCCCGGGCCCACCCGCAAGCATTACCAG
CCCTATGCCCAACCACCGCGACTCGCAGCCTATCGCTCACGCG (SEQ ID NO: 12)

[0107] В конкретных вариантах осуществления полипептид CAR содержит внеклеточный спайсерный домен, который связывает антигенсвязывающий домен и трансмембранный домен. Внеклеточные спайсерные домены могут включать, но не ограничиваются ими, Fc-фрагменты антител или их фрагменты или их производные, шарнирные области антител или их фрагменты или производные, CH2-области антител, CH3-области антител, искусственные спайсерные последовательности или их комбинации. Примеры внеклеточных спайсерных доменов включают, но не ограничиваются ими, шарнир CD8-альфа, искусственные спайсеры из полипептидов, таких как Gly3, или CH1-, CH3-домены IgG (таких как IgG1 или IgG4 человека). В конкретных случаях внеклеточный спайсерный домен может содержать (i) шарнирную, CH2- и CH3-области IgG4, (ii) шарнирную область IgG4, (iii) шарнир и CH2 из IgG4, (iv) шарнирную область CD8-альфа, (v) шарнир, CH2- и CH3-области IgG1, (vi) шарнирную область IgG1 или (vi) шарнир и CH2 из IgG1, или их комбинацию.

[0108] В конкретных вариантах осуществления настоящего изобретения шарнир принадлежит IgG1, и в некоторых аспектах полипептид CAR содержит конкретную аминокислотную последовательность с шарнирной аминокислотной последовательностью IgG1 или кодируется конкретной нуклеотидной последовательностью шарнира из IgG1. Примерами являются следующие:

[0109] Аминокислотная последовательность шарнира IgG1

[0110]

SYTVSSQDPAEPKSPDKTHTCPPCAPELLGGPSVLFPPKPKDLMISRTPEVTC
VVVDVSHEPDEVKFNWYVDGVEVHNAKTKPREEQYNSTYRVSVLTVLHQDWLNGK
EYKCKVSNKALPAPIEKTIISKAKGQPREPQVYTLPPSRDELTKNQVSLTCLVKGFYPNSDI
AVEWESNGQPENNYKTPPVLDSDGSFFLYSKLTVDKSRWQQGNVFSCSVMHEALHN
HYTQKSLSLSPGKKDPK (SEQ ID NO: 13)

[0111] Нуклеотидная последовательность шарнира IgG1

[0112]

GTACGTCACTGTCTCTCACAGGATCCCGCCGAGCCAAATCTCCTGACAAA
ACTCACACATGCCAACCGTCCCCAGCACCTGAACCTCCTGGGGGGACCGTCAGTCTTC
CTCTTCCCCCAAAACCCAAGGACACCCCTCATGATCTCCCGGACCCCTGAGGTACCA
TGCCTGGTGGTGGACGTGAGCCACGAAGACCCCTGAGGTCAAGTTCAACTGGTACGT
GGACGGCGTGGAGGTGCATAATGCCAAGACAAAGCCCGGGAGGAGCAGTACAAC
AGCACGTACCGTGTGGTCAGCGTCCTCACCGTCCTGCACCAAGGACTGGCTGAATGGC

AAGGAGTACAAGTGCAAGGTCTCCAACAAAGCCCTCCCAGCCCCCATCGAGAAAAC
 CATCTCAAAGCAAAGGGCAGCCCCGAGAACCAACAGGTGTACACCCTGCCCAT
 CCCGGGATGAGCTGACCAAGAACCAAGGTGACGCTGCCTGGTCAAAGGCTTC
 TATCCCAGCGACATGCCGTGGAGTGGGAGAGCAATGGCAACCGGAGAACAACTA
 CAAGACCACGCCTCCCGTGGACTCCGACGGCTCCTCTCCTACAGCAAGCT
 CACCGTGGACAAGAGCAGGTGGCAGCAGGGAACGTCTTCATGCTCCGTGATGC
 ATGAGGCTCTGCACAAACCACTACACGCAGAAGAGCCTCTCCGTCTCCGGTAAA
 AAAGATC (SEQ ID NO: 14)

[0113] IV. Векторы

[0114] Мутант (мутанты) TNF-альфа может быть доставлен в клетку-реципиента с помощью любого подходящего вектора, включая вирусный вектор или невирусный вектор. Примеры вирусных векторов включают по меньшей мере ретровирусные, лентивирусные, аденоизвестные или аденоассоциированные вирусные векторы. Примеры невирусных векторов включают по меньшей мере плазмиды, транспозоны, липиды, наночастицы и т.п.

[0115] В тех случаях, когда клетка трансдуцируется вектором, кодирующим мутантный ген TNF-альфа, а также требует трансдукции другого гена в клетку, такого как продукт терапевтического гена, мутантный ген TNF-альфа и терапевтический ген могут быть включены или нет в один вектор. В некоторых случаях мутантный ген TNF-альфа и терапевтический ген экспрессируются с одной векторной молекулы, такой как одна молекула вирусного вектора. В таких случаях экспрессия мутантного гена TNF-альфа и терапевтического гена может регулироваться одним регуляторным элементом (элементами). Когда мутантный ген TNF-альфа и терапевтический ген находятся в одном векторе, они могут экспрессироваться в виде отдельных полипептидов. В тех случаях, когда они экспрессируются в виде отдельных полипептидов, они могут быть разделены в векторе, например, с помощью элемента 2A или элемента IRES. В некоторых вариантах осуществления изобретения мутант TNF-альфа и продукт терапевтического гена продуцируются в виде слитого белка.

[0116] В конкретных вариантах осуществления мутантный ген TNF-альфа экспрессируется с мультицистронного вектора. Мультицистронный вектор может кодировать по меньшей мере один терапевтический ген в дополнение к гену мутанта TNF-альфа. В конкретных вариантах осуществления мультицистронный вектор кодирует мутант TNF-альфа и по меньшей мере один сконструированный рецептор, такой как Т-клеточный рецептор и/или CAR. В некоторых случаях мультицистронный вектор кодирует по меньшей мере один мутант TNF-альфа, по меньшей мере один сконструированный рецептор, и по меньшей мере один цитокин. Цитокин может относиться к конкретному типу цитокина, например, принадлежать человеку или мыши, или любому биологическому виду. В специфических случаях цитокином является интерлейкин (IL)15, IL12, IL2, IL18 и/или IL21.

[0117] Одним примером нуклеотидной последовательности для вектора, который

кодирует мутант TNF-альфа delVal1 delPro12, и который отдельно кодирует CD19-специфичный CAR с шарниром IgG1, CD28 и CD3-зета, и который отдельно кодирует IL15, является следующий:

[0118]

```

AATGAAAGACCCACCTGTAGTTGGCAAGCTAGCTAACGACGCCATT
TGCAAGGCATGGAAAAATACATAACTGAGAATAGAAAAGTCAGATCAAGGTCAGG
AACAGATGGAACAGCTGAATATGGGCCAACAGGATATCTGTGGTAAGCAGTTCCT
GCCCGGGCTCAGGGCCAAGAACAGATGGAACAGCTGAATATGGGCCAACAGGAT
ATCTGTGGTAAGCAGTTCCCTGCCCGGCTCAGGGCCAAGAACAGATGGTCCCCAGA
TGCAGTCCAGCCCTCAGCAGTTCTAGAGAACCATCAGATGTTCCAGGGTCCCCA
AGGACCTGAAATGACCCTGTGCCTTATTGAACTAACCAATCAGTCGCTCTCGCT
TCTGTTCGCGCGCTTATGCTCCCCGAGCTCAATAAAAGAGCCCACAACCCCTCACTC
GGGGCGCCAGTCCTCCGATTGACTGAGTCGCCGGTACCCGTGTATCCAATAAACC
CTCTGCAGTTGCATCCGACTTGTGGTCTCGCTGTTCCCTGGGAGGGTCTCCTCTGAG
TGATTGACTACCCGTCAAGCGGGGGTCTTCATTGGGGGCTCGTCCGGATCGGGAG
ACCCCTGCCAGGGACCACCGACCCACCACCGGGAGGTAAGCTGCCAGCAACTTA
TCTGTTCTGTCCGATTGCTAGTGTCTATGACTGATTATGCGCCTGCGTCGGTAC
TAGTTAGCTAACTAGCTCTGTATCTGGCGGACCGTGGTGGAACTGACGAGTCGGA
ACACCCGGCCGCAACCCCTGGGAGACGTCCCAGGGACTTCGGGGCCGTTTGTGG
CCGACCTGAGTCCTAAAATCCGATCGTTAGGACTCTTGGTGCACCCCCCTAG
AGGAGGGATATGTGGTCTGGTAGGAGACGAGAACCTAAACAGTCCCGCTCCG
TCTGAATTTCGTTCGGTTGGGACCGAAGCCGCGCGCGTCTGTCTGCAAAATATGGG
CCGGGCTAGCCTGTTACCACTCCCTAACGTTGACCTAGGTCACTGGAAAGATGT
CGAGCGGATCGCTCACACCAGTCGGTAGATGTCAAGAAGAGACGTTGGTACCT
TCTGCTCTGCAGAATGCCAACCTTAACGTCGGATGCCGCGAGACGGCACCTTA
ACCGAGACCTCATCACCCAGGTTAACGATCAAGGTCTTCACCTGGCCCGATGGAC
ACCCAGACCAGGTGGGTACATCGTACCTGGGAAGCCTGGCTTGACCCCTC
CCTGGGTCAAGCCCTTGTACACCCCTAACGCTCCGCTCCCTCCATCCGCC
GTCTCTCCCCCTGAAACCTCCTCGTTGACCCCTAACGCTCCGCTCGATCCTCC
CTCACTCCTCTAGGCGCCCCATATGCCATATGAGATCTTATATGGGGCACCC
CCGCCCCCTGTAACACTCCCTGACCTGACATGACAAGAGTTACTAACAGCCCTC
CTCCAAGCTCACTTACAGGCTCTACTTAGTCCAGCACGAAGTCTGGAGACCTCTG
GCGGCAGCCTACCAAGAACAACTGGACCGACCCGGTGGTACCTCACCCCTACCGAGT
CGGCAGCACAGTGTGGGTCCGCCGACACCAGACTAACGAAACCTAGAACCTCGCTGG
AAGGACCTTACACAGTCCTGCTGACCACCCCCACCGCCCTCAAAGTAGACGGCATC
GCAGCTGGATACACGCCGCCACGTGAAGGCTGCCGACCCGGGGTGGACCATC
CTCTAGACTGCCATGCTCGAGATGAGCACTGAAAGCATGATCCGGACGTGGAGCT
GGCGAGGGAGGCGCTCCCCAAGAACAGACAGGGGGCCCCAGGGCTCCAGGCGGTGC
TTGTTCCCTCAGCCTCTCCTGATCGTGGCAGGCGCCACCACGCTCTCGCC

```

TGCTGCACTTGGAGTGATCGGCCCCCAGAGGAAGAGTTCCCCAGGGACCTCTCT
 TAATCAGCCCTCTGGCCCAGGCAAGATCATCTTCTCGAACCCCGAGTGACAAGGTAG
 CCCATGTTGAGCAAACCCCTCAAGCTGAGGGCAGCTCCAGTGGCTGAACGCCGG
 GCCAATGCCCTCTGGCCAATGGCGTGGAGCTGAGAGATAACCAGCTGGTGGTGC
 ATCAGAGGGCTGTACCTCATCTACTCCCAGGTCCCTTCAGGGCCAAGGCTGCC
 CTCCACCCATGTGCTCCTCACCCACACCACATGCCGCATGCCGTCTCCTACCAGAC
 CAAGGTCAACCTCCTCTGCCATCAAGAGCCCCTGCCAGAGGGAGACCCAGAGG
 GGGCTGAGGCCAAGCCCTGGTATGAGCCCCTATCTGGGAGGGTCTCAGCTG
 GAGAAGGGTGACCGACTCAGCGCTGAGATCAATCGGCCCAGCTATCTGACTTTGC
 CGAGTCTGGCAGGTCTACTTTGGATCATTGCCCTGTCGAGGCCGAGGGCAGGG
 GAAGTCTTCTAACATGCCGGGACGTGGAGGAAATCCCGGGCCATGGAGTTGG
 CTGAGCTGGCTTTCTTGTGGCTATTAAAAGGTGTCCAGTGCTCTAGAGACATCC
 AGATGACACAGACTACATCCTCCCTGTCTGCCCTCTGGAGACAGAGTCACCAC
 GTTGCAGGGCAAGTCAGGACATTAGTAAATATTAAATTGGTATCAGCAGAAACCA
 GATGGAACGTAAACTCCTGATCTACCACATCAAGATTACACTCAGGAGTCCC
 TCAAGGTTAGTGGCAGTGGCTGGAACAGATTATTCTCTCACCATTAGCAACCTG
 GAGCAAGAAGATATTGCCACTTACTTTGCCAACAGGTAATACGCTCCGTACACG
 TTCGGAGGGGGGACCAAGCTGGAGCTGAAACGTGGTGGTGGTCTGGTGGTGG
 TGGTTCTGGCGGCGGCGCTCCGGTGGTGGATCCGAGGTGCAGCTGCAGCAGT
 CTGGACCTGGCCTGGTGGCGCCCTCACAGAGCCTGTCCGTACATGCACTGTCTCAG
 GGGTCTCATTACCCGACTATGGTGTAAAGCTGGATTGCCAGCCTCCACGAAAGGGTC
 TGGAGTGGCTGGAGTAATATGGGTAGTGAAACCACATACTATAATTAGCTCTC
 AAATCCAGACTGACCATCATCAAGGACAACCTCAAGAGCCAAGTTTCTAAAAAT
 GAACAGTCTGCAAACGTGACACAGCCATTACTACTGTGCCAACATTACTA
 CGGTGGTAGCTATGCTATGGACTACTGGGGCCAAGGGACCACGGTCACTGTCTCCTC
 GTACGTCACTGTCTCTCACAGGATCCCGCGAGCCAAATCTCCTGACAAAAC
 CACATGCCACCCTGCCAGCACCTGAACCTGCCGGGACCGTCAGTCTCCTCTT
 CCCCCAAAACCAAGGACACCCCATGATCTCCGGACCCCTGAGGTACATGCGT
 GGTGGTGGACGTGAGCCACGAAGACCCCTGAGGTCAAGTTCAACTGGTACGTGGACG
 GCGTGGAGGTGCATAATGCCAAGACAAAGCCGGGAGGAGCAGTACAACAGCAC
 GTACCGTGTGGTCAGCGCCTCACCGTCTGCACCAAGGGACTGGCTGAATGGCAAGG
 AGTACAAGTGCAAGGTCTCCAACAAAGCCCTCCCAGCCCCATCGAGAAAAC
 TCCAAAGCCAAGGGCAGCCCCGAGAACCAACAGGTGTACACCCCTGCC
 GGATGAGCTGACCAAGAACCAAGGTCAGCCTGACCTGCCCTGGTCAAAGGCTTCTATC
 CCAGCGACATGCCGTGGAGTGGAGAGCAATGGCAACCGGAGAACAAACTACAA
 GACCACGCCCTCCGTGGACTCCGACGGCTCCTCTCCTACAGCAAGCTCAC
 CGTGGACAAGAGCAGGTGGCAGCAGGGAACGTCTTCTCATGCTCCGTATGC
 AGGCTCTGCACAACCAACTACACGCAGAACAGAGCCTCTCCGTGGTAA
 GATCCCAAATTGGTGTGGTGGTGGAGTCCTGGCTATAGCTG
 CTAGTAACAGTGGCCTTATTATTCTGGTGAGGAGTAAGAGGAGCAGGCTCCTG

CACAGTGACTACATGAACATGACTCCCCGCCGCCCCGGGCCACCCGCAAGCATT
 CCAGCCCTATGCCCAACCACCGCAGTCGACTCGCAGCCTATCGCTACCGCGTAAGTCAG
 CAGGAGCGCAGACGCCCGCGTACCAAGCAGGGCCAGAACCAAGCTCTATAACGAGC
 TCAATCTAGGACGAAGAGAGGAGTACGATGTTGGACAAAAGACGTGGCCGGGAC
 CCTGAGATGGGGGGAAAGCCGAGAAGGAAGAACCTCAGGAAGGCCTGTACAATG
 AACTGCAGAAAGATAAGATGGCGGAGGCCTACAGTGAGATTGGATGAAAGGCAG
 GCGCCGGAGGGCAAGGGCACGATGCCCTTACCAAGGGTCTCAGTACAGCCACCA
 AGGACACCTACGACGCCCTCACATGCAGGCCCTGCCCTCGCGACCGCAGTGT
 CTAATTATGCTCTTGAATTGGCTGGAGATGTTGAGAGCAATCCCAGGCCATGC
 GCATTAGCAAGCCCCACCTCGGGAGCATCAGCATCCAGTGCTACCTGTGCCTGCTGC
 TGAACAGCCACTCCTGACCGAGGCCGATCCACGTGTTCATCCTGGCTGCTTCA
 GCGCCGGACTGCCAAGACCGAGGCCAACTGGGTGAACGTGATCAGCGACCTGAAG
 AAGATCGAGGACCTGATCCAGAGCATGCACATCGACGCCACCCGTACACCGAGAG
 CGACGTGCACCCAGCTGCAAGGTGACGCCATGAAGTGCTTCTGCTGGAACCTGA
 GGTGATCAGCCTGGAAAGCGCGACGCCAGCATCCACGACACCGTGGAGAACCTGA
 TCATCCTGGCCAACAACAGCCTGAGCAGCAACGGCACGTGACCGAGAGCGGCTGC
 AAAGAGTGCAGGAACTGGAAGAGAAGAACATCAAAGAGTTCTGCAGAGCTTCGT
 GCACATCGTGCAGATGTTCATCAACACCAAGCTGACAATTGCGCGTCATCATCGATCC
 GGATTAGTCCAATTGTTAAAGACAGGATATCAGTGGTCCAGGCTCTAGTTGACT
 CAACAATATCACCAGCTGAAGCCTATAGAGTACGAGCCATAGATAAAATAAAAGAT
 TTTATTAGTCTCCAGAAAAAGGGGGAAATGAAAGACCCCACCTGTAGGTTGGCA
 AGCTAGCTTAAGTAACGCCATTGCAAGGCATGGAAAAAACATAACTGAGAATA
 GAGAAGTTCAGATCAAGGTAGGAACAGATGGAACAGCTGAATATGGCCAAACA
 GGATATCTGTGGTAAGCAGTCCCTGCCCGGCTCAGGGCCAAGAACAGATGGAACA
 GCTGAATATGGCCAAACAGGATATCTGTGGTAAGCAGTCCCTGCCCGGCTCAGG
 GCCAAGAACAGATGGTCCCCAGATGCGGTCCAGCCCTCAGCAGTTCTAGAGAAC
 ATCAGATGTTCCAGGGTCCCCAAGGACCTGAAATGACCCGTGCCTTATTGAAC
 TAACCAATCAGTCGCTCTCGCTCTGTTGCGCGCTCTGCTCCCCGAGCTCAATA
 AAAGAGCCCACAACCCCTCACTCGGGCGCCAGTCCTCGATTGACTGAGTCGCC
 GGGTACCGTGTATCCAATAAACCCCTTGCAGTTGCATCCGACTTGTGGTCTCGCT
 GTTCCTGGAGGGTCTCCTCTGAGTGATTGACTACCCGTAGCGGGGGTCTTCAC
 ACATGCAGCATGTATCAAATAATTGGTTTTCTTAAGTATTACATTAAATG
 GCCATAGTACTAAAGTTACATTGGCTCCTGAAATAAACATGGAGTATTAGAAT
 GTGTCATAATATTCTAATTAAAGATAGTATCTCATTGGCTTCTACTTTCTTT
 TATTGTTTGTCCCTGTCTTCCATTGTTGTTGTTGTTGTTGTTGTTGTTGTT
 GGTTGGTTGGTAATTGTTAAAGATCCTACACTATAGTCAAGCTAGACTATT
 GCTACTCTGTAACCCAGGGTACCTGAAAGTCATGGTAGCCTGCTGTTAGCCTT
 CCCACATCTAAGATTACAGGTATGAGCTATCATTGTTGTTGACTGTGAAATGT
 ATTGATGTGTGTGTGATTGTTGTTGTTGACTGTGAAATGTGTGTATGG
 GTGTGTGTGAATGTGTATGTATGTGTGTGTGAGTGTGTGTGTGTGTGCAT

GTGTGTGTGTGACTGTGTCTATGTATGACTGTGTGTGTGTGTGTGTGTGT
 GTGTGTGTGTGTGTGTGTGAAAAAATATTCTATGGTAGTGAAGAGCCAACG
 CTCCGGCTCAGGTGTCAGGGTTTTGAGACAGAGTCTTCACTTAGCTTGAATT
 CACTGGCCGTCGTTACAACGTCGTGACTGGAAAACCCTGGCGTACCCAACTTA
 ATCGCCTTGCAGCACATCCCCCTTCGCCAGCTGGCGTAATAGCGAAGAGGCCGCA
 CCGATGCCCTTCCAACAGTTGCGCAGCCTGAATGGCGAATGGCGCTGATGCGGT
 ATTTCTCCTTACGCATCTGTGCGGTATTCACACCGCATATGGTCACTCTCAGTAC
 AATCTGCTCTGATGCCGCATAGTTAAGCCAGCCCCGACACCCGCAAACACCCGCTGA
 CGGCCCTGACGGGTTGTCTGCTCCGGCATCCGCTTACAGACAAGCTGTGACCGT
 CTCCGGGAGCTGCATGTGTCAGAGGTTTCACCGTCATCACCAGAACCGCGAGAC
 GAAAGGGCCTCGTATACGCCTATTTTATAGGTTAATGTCATGATAATAATGGTT
 CTTAGACGTCAGGTGGCACTTCGGGAAATGTGCGCGAACCCCTATTGTTAT
 TTTCTAAATACATTCAAATATGTATCCGCTCATGAGACAATAACCCGTATAATGC
 TTCAATAATATTGAAAAAGGAAGAGTATGAGTATTCAACATTCCGTGTCGCCCTTA
 TTCCCTTTTGCGGCATTTGCCCTGTTTGCTCACCCAGAAACGCTGGTGAAG
 AGTAAAAGATGCTGAAGATCAGTTGGGTGCAGAGTGGTACATCGAACTGGATC
 TCAACAGCGGTAAGATCCTGAGAGTTTCGCCCGAAGAACGTTCCAATGATGA
 GCACCTTAAAGTTCTGCTATGTGGCGCGTATTATCCGTATTGACGCCGGCAAG
 AGCAACTCGGTGCCGCATAACTATTCTCAGAATGACTGGTTGAGTACTCACCAG
 TCACAGAAAAGCATCTTACGGATGGCATGACAGTAAGAGAATTATGCAGTGCTGCC
 ATAACCATGAGTGATAACACTGCGGCCACTTACTCTGACAACGATCGGAGGACC
 GAAGGAGCTAACCGCTTTTGACAAACATGGGGATCATGTAACTCGCCTGATCG
 TTGGGAACCGGAGCTGAATGAAGCCATACCAACAGACGAGCGTACACCGATGC
 CTGTAGCAATGGCAACAACGTTGCGCAAACATTAACTGGCGAAACTACTTACTCTAG
 CTTCCCGGCAACAATTAATAGACTGGATGGAGGCGGATAAAGTTGCAGGACCACTT
 CTGCGCTGGCCCTCCGGCTGGCTGGTTATTGCTGATAATCTGGAGCCGGTGAG
 CGTGGGTCTCGCGGTATCATTGCAGCACTGGGCCAGATGGTAAGCCCTCCGTATC
 GTAGTTATCTACACGACGGGAGTCAGGCAACTATGGATGAACGAAATAGACAGAT
 CGCTGAGATAGGTGCCTCACTGATTAAGCATTGTAACTGTCAGACCAAGTTACTC
 ATATATACTTATGATTGATTAAAACCTCATTAAATTAAAAGGATCTAGGTGAA
 GATCCTTTGATAATCTCATGACCAAAATCCCTAACGTGAGTTTCGTTCCACTGA
 GCGTCAGACCCCGTAGAAAAGATCAAAGGATCTTCTGAGATCCTTTCTGCGC
 GTAATCTGCTGCTTGCAAACAAAAAACCACCGTACCAAGCGGTGGTTGTTGCCG
 GATCAAGAGCTACCAACTCTTCCGAAGGTAACGGCTCAGCAGAGCGCAGATA
 CCAAATACTGTTCTCTAGTGTAGCCGTAGTTAGGCCACCACTCAAGAAACTCTGTA
 GCACCGCCTACATACCTCGCTCTGCTAACCTGTTACCAAGTGGCTGCTGCCAGTGGC
 GATAAGTCGTCTTACCGGGTGGACTCAAGACGATAGTTACCGGATAAGGCGCA
 GCGGTGGCTGAACGGGGGTTCGTGCACACAGCCCAGCTGGAGCGAACGACCT
 ACACCGAACTGAGATACCTACAGCGTGAGCTATGAGAAAGCGCCACGCTCCGAA
 GGGAGAAAGGCGGACAGGTATCCGTAAGCGGCAGGGTCGGAACAGGAGAGCGCA

CGAGGGAGCTTCCAGGGGGAAACGCCTGGTATCTTATAGCCTGTCGGGTTGCC
 ACCTCTGACTTGAGCGTCGATTGTGATGCTCGTCAGGGGGCGGAGCCTATGGA
 AAAACGCCAGCAACGCCCTTTACGGTCCTGGCCTTGCTGGCCTTGCTCA
 CATGTTCTTCCTGCGTTATCCCCTGATTCTGTGGATAACCGTATTACCGCCTTGAG
 TGAGCTGATAACCGCTGCCGCAGCGAACGACCGAGCGCAGCGAGTCAGTGAGCGA
 GGAAGCGGAAGAGCGCCAATACGCAAACCGCCTCTCCCCGCGCGTTGGCCGATTC
 ATTAATGCAGCTGGCACGACAGGTTCCGACTGGAAAGCGGGCAGTGAGCGAAC
 GCAATTAATGTGAGTTAGCTCACTCATTAGGCACCCCAGGCTTACACTTATGCTTC
 CGGCTCGTATGTTGTGGAATTGTGAGCGGATAACAATTACACAGGAAACAGCT
 ATGACCATGATTACGCCAAGCTTGCTCTAGGAGTTCTAATACATCCAAACTC
 AAATATATAAAGCATTGACTTGTCTATGCCCTAGGGGGCGGGGGAGCTAAGC
 CAGCTTTTTAACATTAAAATGTTAATTCCATTAAATGCACAGATGTTTATT
 TCATAAGGGTTCAATGTGCATGAATGCTGCAATATTCTGTTACCAAAGCTAGTAT
 AAATAAAAATAGATAAACGTGAAATTACTTAGAGTTCTGTCATTAACGTTCTT
 CCTCAGTTGACAACATAAATGCGCTGCTGAGCAAGCCAGTTGCATCTGCAGGATC
 AATTCCCATTATGCCAGTCATATTAAATTACTAGTCATTAGTTGATTTTATT
 ACATATACATGTG (SEQ ID NO: 15)

[0119] Одним примером аминокислотной последовательности для вектора, который кодирует мутант TNF-альфа delVal1 delPro12, и который отдельно кодирует CD19-специфичный CAR с шарниром IgG1, CD28 И CD3-зета, и который отдельно кодирует IL15, является следующий:

[0120]

MSTESMIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLFCLLHFV
 GPQREEFPRLSLISPLAQARSSRPSDKVAHVVANPQAEGQLQWLNRRANALLANGV
 ELRDNQLVVPSEGLYLIYSQVLFKQGCPSTHVLLHTISRIA
 VSYQTKVNL
 LSAIKSPCQ
 RETPEGAEAKPWYEPIYLGGVFQLEKGDR
 LSAEINRPDYLDFAESGQVYFGI
 ALSRAEG
 RGSLLT
 CGDVEENPGPM
 EFG
 LSWLFLVAILKG
 VQCSRDIQMT
 QTSSLSASLGDR
 VTISC
 RASQDISK
 YLN
 WYQQKPD
 GTVK
 LLIYHTS
 RLS
 HSG
 VPSRF
 SGSG
 TDYSL
 TISN
 LEQ
 EDI
 ATYFC
 QQN
 TL
 PYTFGG
 GTK
 LEKL
 KRG
 GGS
 GGG
 GGG
 GGG
 SEVQL
 QQSG
 PGLV
 APSQSL
 SVT
 CT
 VSG
 VSL
 PDYGV
 SWIR
 QPPRK
 GLEWL
 GVI
 WGSET
 YYNS
 ALKS
 RLT
 IKD
 NSKS
 QVFL
 KMNS
 LQT
 DDT
 AIY
 YCA
 K
 H
 YY
 GGSY
 AMDY
 W
 GQ
 GT
 TV
 SSY
 VT
 SSQDP
 AE
 PKSP
 DK
 TH
 C
 PC
 PAPE
 LLGG
 PSV
 FL
 FPP
 PK
 D
 TLM
 MIS
 RT
 PE
 V
 CV
 V
 DV
 SH
 D
 PE
 V
 KF
 FW
 VL
 VV
 VGV
 LAC
 Y
 SLL
 VT
 VAF
 II
 FW
 VR
 SK
 RS
 RLL
 HSDY
 MN
 MTP
 RR
 PG
 PTR
 KHY
 YP
 APP
 R
 DFA
 A
 Y
 RSR
 V
 K
 FS
 R
 S
 A
 D
 A
 P
 A
 Y
 QQ
 QN
 QLY
 N
 ELN
 LGR
 REE
 Y
 DV
 LD
 KRR
 RD
 PEM
 GG
 K
 P
 RR
 K
 NP
 Q
 E
 GLY
 N
 ELQ
 K
 DK
 MAE
 A
 Y
 SE
 IGM
 K
 G
 E
 R
 R
 G
 K
 H
 D
 GLY
 Q
 GL
 ST
 AT
 K
 D
 TY
 D
 ALHM
 Q
 ALP
 PRGP
 Q
 CT
 NY
 ALL
 K
 LAG
 D
 V
 E
 S
 N
 P
 GPM
 R
 IS
 K
 P
 H
 L
 R
 S
 SI
 QC
 Y
 L
 C
 L
 L
 N
 SH
 F
 L
 T
 E
 AGI
 HV
 FIL
 G
 CF
 S
 A
 G
 LP
 K
 TE
 A
 N
 W
 V
 N
 V
 I
 S
 DL
 K
 I
 E
 D
 L
 I
 Q
 S
 M
 H
 I
 D
 A
 T
 LY
 T
 E
 S
 D
 V
 H
 P
 S
 C
 K
 V
 T
 A
 M

KCFLLELQVISLESGDASIHDTVENLILANNSLSSNGNVTESGCKECEELEEKNIKEFLQS
FVHIVQMFIANTS (SEQ ID NO: 36)

[0121] Одним примером нуклеотидной последовательности для вектора, который кодирует мутант TNF-альфа delVal11 delPro12, и который отдельно кодирует CD19-специфичный CAR с шарниром IgG1, DAP12 и CD3-зета, и который отдельно кодирует IL15, является следующий:

[0122]

```

AATGAAAGACCCACCTGTAGGTTGGCAAGCTAGCTTAAGTAACGCCATT
TGCAAGGCATGGAAAAATACATAACTGAGAATAGAAAAGTTAGATCAAGGTCAAGGTCAGG
AACAGATGGAACAGCTGAATATGGGCCAACAGGATATCTGTGGTAAGCAGTTCCT
GCCCGGGCTCAGGGCCAAGAACAGATGGAACAGCTGAATATGGGCCAACAGGAT
ATCTGTGGTAAGCAGTTCTGCCCGGCTCAGGGCCAAGAACAGATGGTCCCCAGA
TGCAGTCCAGCCCTCAGCAGTTCTAGAGAACCATCAGATGTTCCAGGGTCCCCA
AGGACCTGAAATGACCCTGTGCCTTATTGAACTAACCAATCAGTCGCTCTCGCT
TCTGTTCGCGCGCTTATGCTCCCCGAGCTCAATAAAAGAGCCCACAACCCCTCACTC
GGGGCGCCAGTCCTCCGATTGACTGAGTCGCCGGTACCCGTGTATCCAATAAAC
CTCTGCAAGTTGCATCCGACTTGTGGTCTCGCTGTTCCCTGGGAGGGTCTCCTCTGAG
TGATTGACTACCCGTCAGCGGGGGCTTTCATTGGGGCTCGTCCGGATCGGGAG
ACCCCTGCCAGGGACCACCGACCCACCACCGGGAGGTAAGCTGGCAGCAACTTA
TCTGTGTCTGTCGATTGTCTAGTGTCTATGACTGATTATGCGCCTGCGTCGGTAC
TAGTTAGCTAACTAGCTCTGTATCTGGCGGACCCGTGGTAAGCTGGCAGCAACTTA
ACACCCGGCCGCAACCCCTGGGAGACGTCCCAGGGACTTCGGGGCCGTTTGTGG
CCCGACCTGAGTCCTAAAATCCGATCGTTAGGACTCTTGGTGCACCCCCCTAG
AGGAGGGATATGTGGTCTGGTAGGAGACGAGAACCTAAAACAGTCCCGCCTCCG
TCTGAATTTTGCTTCCGGTTGGGACCGAAGCCGCGCGCGTCTGTCTGCTGCA
GCATCGTTCTGTGTTCTGTCTGACTGTGTTCTGTATTGTCTGAAAATATGGG
CCCAGGGCTAGCCTGTTACCAACTCCCTTAAGTTGACCTAGGTCACTGGAAAGATGT
CGAGCGGATCGCTCACACCAGTCGGTAGATGTCAAGAACAGACGTTGGGTTACCT
TCTGCTCTGCAGAATGCCAACCTTAACGTGGATGGCCGCGAGACGGCACCTTA
ACCGAGACCTCATCACCCAGGTTAAGATCAAGGTCTTACCTGGCCCGATGGAC
ACCCAGACCAAGGTGGGGTACATCGTGACCTGGGAAGCCTGGCTTGACCCCCCTC
CCTGGGTCAAGCCCTTGTACACCCCTAACGCTCCGCTCCTCCATCCGCC
GTCTCTCCCCCTGAAACCTCCTCGTTGACCCCGCCTCGATCCTCCCTTATCCAGCC
CTCACTCCTCTAGGCGCCCCATATGCCATATGAGATCTTATATGGGGCACCC
CCGCCCCCTGTAAACTCCCTGACCGTACAGAAGAGTTACTAACAGCCCTCT
CTCCAAGCTCACTTACAGGCTCTACTTAGTCCAGCACGAAGTCTGGAGACCTCTG
GGGGCAGCCTACCAAGAACAACTGGACCGACCGGTGGTACCTCACCCCTACCGAGT
CGGCGACACAGTGTGGGTCCGCCGACACCAAGACTAACGACTAGAACCTAGAACCTCGCTGGA
AAGGACCTTACACAGTCCTGCTGACCACCCCAACGCCCTCAAAGTAGACGGCATH
GCAGCTGGATACACGCCACGTGAAGGCTGCCGACCCGGGGTGGACCATC

```

CTCTAGACTGCCATGCTCGAGATGAGCACTGAAAGCATGATCCGGGACGTGGAGCT
 GGCGAGGAGGCCTCCCCAAGAACAGGGGGCCCCAGGGCTCCAGGCGGTGC
 TTGTTCCCTCAGCCTCTTCTCCTGATCGTGGCAGGCACCACGCTCTCTGCC
 TGCTGCACTTGGAGTGATCGGCCCCAGAGGAAAGAGTCCCCAGGGACCTCTC
 TAATCAGCCCTGGCCCAGGCAAGATCATCTCTGAACCCGAGTGACAAGGTAG
 CCCATGTTGTAGCAAACCCCTCAAGCTGAGGGCAGCTCCAGTGGCTGAACCGCCGG
 GCCAATGCCCTCCTGGCCAATGGCGTGGAGCTGAGAGATAACCAAGCTGGTGGGCC
 ATCAGAGGGCCTGTACCTCATCTACTCCCAGGTCCCTTCAAGGGCAAGGCTGCC
 CTCCACCCATGTGCTCCTCACCCACACCATCAGCCGCATGCCGTCTCCTACCAGAC
 CAAGGTCAACCTCCTCTGCCATCAAGAGCCCCTGCCAGAGGGAGACCCAGAGG
 GGGCTGAGGCCAAGCCCTGGTATGAGCCATCTATCTGGAGGGTCTCCAGCTG
 GAGAAGGGTACCGACTCAGCGCTGAGATCAATGGCCCGACTATCTGACTTGC
 CGAGTCTGGCAGGTCTACTTGGATCATTGCCCTGCGCAGCCGAGGGCAGGG
 GAAGTCTTCTAACATGCCGGGACGTGGAGGAAAATCCGGGCCATGGAGTTGGG
 CTGAGCTGGCTTTCTTGTGGCTATTAAAAGGTGTCCAGTGCTCTAGAGACATCC
 AGATGACACAGACTACATCCTCCCTGTCTGCCCTCTGGGAGACAGAGTCACCATCA
 GTTGCAGGGCAAGTCAGGACATTAGTAAATATTAAATTGGTATCAGCAGAAACCA
 GATGGAACTGTTAAACTCCTGATCTACCATACATCAAGATTACACTCAGGAGTCCC
 TCAAGGTTAGTGGCAGTGGCTTGAACAGATTATTCTCTCACCATTAGAACCTG
 GAGCAAGAAGATATTGCCACTTACTTTGCCAACAGGTAATACGCTCCGTACACG
 TTCGGAGGGGGACCAAGCTGGAGCTGAAACGTGGTGGTGGTCTGGTGGTGG
 TGGTTCTGGCGGCGGCTCCGGTGGATCCGAGGTGCAGCTGCAGCAG
 CTGGACCTGGCCTGGTGGCGCCCTCACAGAGCCTGTCCGTACATGCACTGTCTCAG
 GGGTCTCATTACCCGACTATGGTGTAAAGCTGGATTGCCAGCCTCCACGAAAGGGTC
 TGGAGTGGCTGGAGTAATATGGGTTAGTGAAACCACATACTATAATTAGCTCTC
 AAATCCAGACTGACCATCATCAAGGACAACCTCAAGAGCCAAGTTCTAAAAAT
 GAACAGTCTGCAAACGTGACACAGCCATTACTACTGTGCCAACATTACTA
 CGGTGGTAGCTATGCTATGGACTACTGGGCCAACGGACCACGGTCACTGTCTC
 GTACGTCACTGTCTCTCACAGGATCCCGCCAGGCCAAATCTCTGACAAACTCA
 CACATGCCACCCTGCCAGCACCTGAACCTGGGGGACCGTCAGTCTCCTCTT
 CCCCCAAAACCAAGGACACCCCTCATGATCTCCGGACCCCTGAGGTACATGCGT
 GGTGGTGGACGTGAGCCACGAAGACCCCTGAGGTCAAGTCAACTGGTACGTGGACG
 GCGTGGAGGTGCATAATGCCAAGACAAAGCCGGGAGGAGCAGTACAACAGCAC
 GTACCGTGTGGTCAGCGCCTCACCGTCTGCACCAGGACTGGCTGAATGGCAAGG
 AGTACAAGTGCAAGGTCTCAACAAAGCCCTCCAGCCCCATCGAGAAAACCATC
 TCCAAAGCCAAGGGCAGCCCCAGAACACAGGTGTACACCCCTGCCCTATCCG
 GGATGAGCTGACCAAGAACCAAGGTGAGCCTGACCTGCCCTGGTCAAAGGCTTCTATC
 CCAGCGACATGCCGTGGAGTGGAGAGCAATGGCAACCGGAGAACAAACTACAA
 GACCACGCCCTCCGTGCTGGACTCCGACGGCTCCTCTACAGCAAGCTCAC
 CGTGGACAAGAGCAGGTGGCAGCAGGGAACGTCTCATGCTCCGTGATGCATG

AGGCTCTGCACAACCACACTACACGCAGAAGAGGCCTCTCCCTGTCTCCGGTAAAAAA
 GATCCC AAATTGGGGCGTGCTGCCCGAATCGTATGGCGACCTGGTGCTGAC
 AGTGCTGATGCCCTGGCTGTACTTCCTGGCAGACTGGTCCCCAGAGGAAGAG
 GCGCTGCCGAAGCCGCCACCCCGAAGCAGAGAATCACCGAGACAGAGAGGCCCTAT
 CAGGAACACTGCAGGGCCAGCGAGCGACGTGTACAGCGACCTGAATAACCCAGCGGCC
 CTACTACAAACGCCGGACCGCAGTGTACTAATTATGCTCTTGAATTGGCTGGAGA
 TGTTGAGAGCAATCCCAGGGCCATGCGCATTAGCAAGCCCCACCTGCGGAGCATCA
 GCATCCAGTGCTACCTGTGCCTGCTGAACAGCCACTTCCTGACCGAGGCCGGCA
 TCCACGTGTTCATCCTGGGCTGCTCAGGCCGGACTGCCAAGACCGAGGCCAACT
 GGGTGAACGTGATCAGCGACCTGAAGAAGATCGAGGACCTGATCCAGAGCATGCAC
 ATCGACGCCACCCCTGTACACCGAGAGCGACGTGCACCCAGCTGCAAGGTGACCGC
 CATGAAGTGCTTCTGCTGGAACTGCAGGTGATCAGCCTGGAAAGCGCGACGCCA
 GCATCCACGACACCGTGGAGAACCTGATCATCCTGGCCAACAAACAGCCTGAGCAGC
 AACGGCAACGTGACCGAGAGCGGCTGCAAAGAGTGCAGGAACCTGAAAGAGAAGA
 ACATCAAAGAGTTCTGCAGAGCTCGCACATCGCAGATGTTCATCAACACCA
 GCTGACAATTGCGCGTCATCATCGATCCGATTAGTCCAATTGTTAAAGACAGGAT
 ATCAGTGGTCCAGGCTCTAGTTGACTCAACAATATCACCAGCTGAAGCCTATAGA
 GTACGAGCCATAGATAAAATAAAAGATTATTAGTCTCCAGAAAAAGGGGGAA
 TGAAAGACCCCACCTGTAGGTTGGCAAGCTAGCTTAAGTAACGCCATTGCAAGG
 CATGGAAAAATACATAACTGAGAATAGAGAACGTTAGATCAAGGTAGGAACAGAT
 GGAACAGCTGAATATGGCCAACACAGGATATCTGTGGTAAGCAGTCCCTGCCCG
 CTCAGGGCCAAGAACAGATGGAACAGCTGAATATGGCCAACACAGGATATCTGTGG
 TAAGCAGTTCTGCCCGCTCAGGGCCAAGAACAGATGGTCCCCAGATGCGGTCC
 AGCCCTCAGCAGTTCTAGAGAACCATCAGATGTTCCAGGGTCCCCAAGGACCTG
 AAATGACCTGTGCCTATTGAACTAACCAATCAGTCGCTCTCGCTCTGTTGC
 GCGCTCTGCTCCCCGAGCTCAATAAGAGCCCACAACCCCTCACTGGGGCGCCA
 GTCCTCCGATTGACTGAGTCGCCGGTACCCGTATCCAATAACCCCTTGCAG
 TTGCATCCGACTGTGGTCTCGCTGTTCTGGAGGGTCTCTGAGTGATTGACT
 ACCCGTCAGCGGGGTCTTCACACATGCAGCATGTATCAAATTAAATTGGTTTT
 TTTCTTAAGTATTACATTAAATGCCATAGTACTAAAGTTACATTGGCTCCTGA
 AATAAACATGGAGTATTCAAGATGTGTCAAAATATTCTAATTAAAGATAGTATC
 TCCATTGGCTTCTACTTTCTTTATTGGTCTGCTCTGCTTCCATTGTTGTT
 GTTGGTGTGTTGGTGTGTTGGTTGGTTAAATTAAAGATCCTAC
 ACTATAGTTCAAGCTAGACTATTAGCTACTCTGTAACCCAGGGTACCTGAAAGTCA
 TGGGTAGCCTGCTGTTAGCCTCCCACATCTAACGATTACAGGTATGAGCTATCATT
 TTTGGTATATTGATTGATTGATTGATGTGTGTGTGTGATTGTGTTGTGT
 GTGACTGTGAAATGTGTGTGTGTGTGCATGTGTGTGTGAATGTGTGTATGTGTGTG
 TGAGTTGTGAAAAAA
 ATTCTATGGTAGTGAGAGCCAACGCTCCGGCTCAGGTGTCAGGTTGGTTTGAGAC

AGAGTCTTCACCTAGCTTGGATTCACTGGCCGTCGTTACAACGTCGTGACTGG
 GAAAACCTGGCGTACCCAACCTAACCGCCTGCAGCACATCCCCCTTCGCCAGC
 TGGCGTAATAGCGAAGAGGCCGCACCGATGCCCTCCAAACAGTTGCGCAGCCT
 GAATGGCGAATGGCGCCTGATCGGGTATTTCTCCTACGCATCTGTGCGGTATTTC
 ACACCGCATATGGTGCACTCAGTACAATCTGCTCTGATGCCGCATAGTTAACCCA
 GCCCGACACCCGCCAACACCCGCTGACGCCCTGACGGGCTGTGCTGCCCGC
 ATCCGCTTACAGACAAGCTGTGACCGTCTCCGGGAGCTGCATGTGTCAGAGGTTTC
 ACCGTCATCACCAGAACCGCGAGACGAAAGGGCTCGTGATACGCCTATTTTATA
 GTTAATGTCATGATAATAATGGTTCTTAGACGTCAGGTGGACTTTCGGGAAA
 TGTGCGCGGAACCCCTATTGTTATTTCTAAATACATTCAAATATGTATCCGCTC
 ATGAGACAATAACCCCTGATAATGCTCAATAATATTGAAAAAGGAAGAGTATGAG
 TATTCAACATTCCGTGTCGCCCTATTCCCTTTGCGGCATTTGCCCTGTT
 TTGCTCACCCAGAAACGCTGGTAAAGTAAAAGATGCTGAAGATCAGTTGGTGCA
 CGAGTGGGTTACATCGAACCTGGATCTAACAGCGGTAAGATCCTGAGAGTTTCGC
 CCCGAAGAACGTTTCCAATGATGAGCACTTTAAAGTTCTGCTATGTGGCGCGTA
 TTATCCGTATTGACGCCGGCAAGAGCAACTCGTCGCCGCATACACTATTCTCAG
 AATGACTTGGTTGAGTACTCACCAGTCACAGAAAAGCATCTTACGGATGGCATGAC
 AGTAAGAGAATTATGCAGTGCTGCCATAACCATGAGTGATAACACTGCCAACT
 TACTTCTGACAACGATCGGAGGACCGAAGGAGCTAACCGCTTTGCACAACATGG
 GGGATCATGTAACCGCCTGATCGTGGAACCGGAGCTGAATGAAGCCATACCA
 AACGACGAGCGTGACACCACGATGCCCTGAGCAATGGCAACAACGTTGCGCAA
 ACTTAAACTGGCGAACTACTACTCTAGCTTCCCAGCAACAATTAATAGACTGGATGGA
 GGCGGATAAAAGTGCAGGACCACTCTCGCCTCGGCCCTCCGGCTGGCTGGTTAT
 TGCTGATAAAATCTGGAGCCGGTGAGCGTGGTCTCGCGGTATCATTGAGCAGCA
 TGGTAACTGTCAGACCAAGTTACTCATATACTTAGATTGATTAAAACCTCATT
 TTTAATTAAAAGGATCTAGGTGAAGATCCTTTGATAATCTCATGACCAAAATCC
 CTTAACGTGAGTTCTGACTGAGCGTCAGACCCCGTAGAAAAGATCAAAGGAT
 CTTCTGAGATCCTTTCTCGCGTAATCTGCTGCTGCAAACAAAAAAACCA
 GCTACCAGCGGTGGTTGTTGCCGGATCAAGAGCTACCAACTCTTCCGAAGGT
 AACTGGCTTCAGCAGAGCGCAGATAACCAAAACTGTTCTTAGTGTAGCCGTAGTT
 AGGCCACCACTCAAGAACTCTGTAGCACCGCCTACATACCTCGCTTGCTAAC
 GTTACCACTGGCTGCTGCCAGTGGCGATAAGTCGTGCTTACCGGGTTGGACTCAAG
 ACGATAGTTACCGGATAAGGCGCAGCGGTGGCTGAACGGGGGGTCGTGACAC
 AGCCCAGCTTGGAGCGAACGACCTACACCGAACTGAGATAACCTACAGCGTGAGCTA
 TGAGAAAGCGCCACGCTCCGAAGGGAGAAAGGCGGACAGGTATCCGGTAAGCG
 GCAGGGTGGAAACAGGAGAGCGCACGAGGGAGCTCCAGGGGGAAACGCCGGTA
 TCTTATAGTCCTGTCGGTTCGCCACCTCTGACTTGAGCGTCGATTGATG
 TCGTCAGGGGGCGGAGCCTATGGAAAAACGCCAGCAACGCCCTTTACGGTT

CCTGGCCTTGTGGCCTTGCTCACATGTTCTTCCTGCCTTATCCCCTGATTCTG
 TGGATAACCGTATTACCGCCTTGAGTGAGCTGATACCGCTGCCGCAGCCGAACGA
 CCGAGCGCAGCGAGTCAGTGAGCGAGGAAGCGGAAGAGCGCCAATACGCAAACC
 GCCTCTCCCCGCGCGTTGGCCGATTCTTAATGCAGCTGGCACGACAGGTTCCGA
 CTGGAAAGCGGGCAGTGAGCGAACGCAATTAAATGTGAGTTAGCTCACTCATTAGG
 CACCCCAGGCTTACACTTATGCTTCCGGCTCGTATGTTGTGGAATTGTGAGCG
 GATAACAATTTCACACAGGAAACAGCTATGACCATGATTACGCCAAGCTTGCTCTT
 AGGAGTTTCTTAATACATCCCAAACCTCAAATATATAAAGCATTGACTTGTCTATG
 CCCTAGGGGGCGGGGGAGCTAACAGCAGCTTTTAACATTAAAATGTTAATT
 CATTAAATGCACAGATGTTTATTCATAAGGGTTCAATGTGCATGAATGCTGC
 AATATTCTGTTACCAAAGCTAGTATAAATAAAATAGATAAACGTGAAATTACTT
 AGAGTTCTGTCATTAACGTTCCCTCAGTGACAACATAAATGCGCTGCTGAG
 CAAGCCAGTTGCATCTGTCAGGATCAATTCCCATTATGCCAGTCATATTAAATTACT
 AGTCAATTAGTTGATTTTATTTGACATATACATGTG (SEQ ID N0:16).

[0123] Одним примером аминокислотной последовательности для вектора, который кодирует мутант TNF-альфа delVal1 delPro12, и который отдельно кодирует CD19-специфичный CAR с шарниром IgG1, DAP12 и CD3-зета, и который отдельно кодирует IL15, является следующий:

[0124]

MSTESMIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLIVAGATTLFCLLHFGVI
 GPQREEFPRLSLISPLAQARSSRPSDKVAHVANPQAEGQLQWLNRANALLANGV
 ELRDNQLVPSEGLYLIYSQVLFKQGCPSTHVLLHTISRIA VSYQTKVNLLSAIKSPCQ
 RETPEGAEAKPWYEPIYLGGVFQLEKGDRRLSAEINRPDYLDFAESGQVYFGIALSRAEG
 RGSLLTCDGVEENPGPMEEGLSWLFLVAILKGVQCSRDIQMTQTSSLASLGDRVTISC
 RASQDISKYLNWYQQKPDGTVKLIIYHTSRLHSGVPSRFSGSGSGTDYSLTISNLEQEDI
 ATYFCQQGNTLPYTFGGGTKLELKRGGGSGGGSGGGSGGGSEVQLQQSGPGLV
 APSQSLSVTCTVSGVSLPDYGVSWIRQPPRKGLEWLGVIWGSETYYNSALKSRLTIKD
 NSKSQVFLKMNSLQTDATIYYCAKHYYYGGSYAMDYWQGTTVTSSYVTSSQDP
 AEPKSPDKTHCPCPAPELLGGPSVFLFPPKPDKTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKF
 NWYVDGVEVHNNAKTKEEQYNSTYRVSVLTVLHQDWLNGKEYKCKVSNKALPAPI
 EKTISKAKGQPREPQVYTLPPSRDELTKNQVSLTCLVKGFYPSDIAVEWESNGQPENNY
 KTPPVLDSDGSFFLYSKLTVDKSRWQQGNVFSCSVMHEALHNHYTQKSLSLSPGKKD
 PKFWGVLAGIVMGDLVLTVALAVYFLGRLVPRGRGAAEAATRKQRITETESPYQELQ
 GQRSDVYSDLNTQRPYYKRVKFSRSADAPAYQQGQNQLYNELNLRREYDVLKDRR
 GRDPEMGGKPRRKNPQEGLYNELQKDKMAEAYSEIGMKGERRRGKGDGLYQGLSTA
 TKDTYDALHMQALPPRGPCQCTNYALLKLAGDVESNPGPMRISKPHLRSISIQCYLCLLL
 SHFLTEAGIHVFILGCFASGLPKTEANWVNVISDLKKIEDLIQSMHIDATLYTESDVHPSC
 KVTAMKCFLLELQVISLESGDASIHDVENLILANNLSSNGNVTESGCKECEELEEKNI
 KEFLQSFVHIVQMFINTS (SEQ ID NO: 37)

[0125] **V. Клетки**

[0126] Варианты осуществления настоящего изобретения охватывают клетки, которые экспрессируют один или более мутантов TNF-альфа, описанных в настоящей заявке. В конкретных вариантах осуществления изобретения клетка содержит рекомбинантную нуклеиновую кислоту, которая кодирует один или более сконструированных несекретируемых, мембраносвязанных мутантных полипептидов TNF-альфа. В конкретных вариантах осуществления, в дополнение к экспрессии одного или более мутантных полипептидов TNF-альфа, клетка также включает нуклеиновую кислоту, которая кодирует один или более продуктов терапевтических генов. Нуклеиновые кислоты могут представлять собой векторы любого вида. Нуклеиновая кислота, которая кодирует один или более мутантных полипептидов TNF-альфа, может являться или нет той же молекулой нуклеиновой кислоты, которая кодирует один или более продуктов терапевтических генов.

[0127] Клетки по настоящему изобретению могут относиться к любому типу, включая по меньшей мере Т-клетки, NK-клетки, NKT-клетки, макрофаги, В-клетки, MSC или стволовые клетки любого типа, включая по меньшей мере гемопоэтические стволовые клетки, плорипотентные эмбриональные стволовые клетки или эмбриональные стволовые клетки.

[0128] Клетки могут быть получены от индивидуума непосредственно или могут быть получены из депозитория или другого хранилища. Клетки в качестве терапии могут быть аутологичными или аллогенными по отношению к индивидууму, который получает клетки в качестве терапии.

[0129] Клетки могут быть получены от индивидуума, нуждающегося в терапии заболевания, и после их модификации для экспрессии мутанта TNF-альфа и продукта терапевтического гена (с использованием стандартных методик трансдукции и размножения для адаптивной клеточной терапии, например), они могут быть введены индивидууму, от которого они были изначально получены. В некоторых случаях клетки хранят для последующего использования у индивидуума или другого индивидуума.

[0130] Клетки, которые несут один или более сконструированных рецепторов и которые может быть необходимо элиминировать с помощью резидентного суицидного гена TNF-альфа, могут быть любого типа. В конкретных вариантах осуществления клетки являются иммунными клетками или стволовыми клетками, включая, например, клетки, которые используются для адаптивной клеточной терапии. Иммунные клетки могут представлять Собой Т-клетки, NK-клетки, NKT-клетки, iNKT-клетки, В-клетки и т.п. Клетки могут состоять из популяции клеток, и эта популяция может иметь большинство, которое трансдуцировано одним или несколькими суицидными мутантными генами TNF-альфа или обоими из одного или более сконструированных рецепторов и одного или более суицидных мутантных генов TNF-альфа. Клеточная популяция может содержать 51, 52, 53, 54, 55, 56, 57, 58, 59, 60, 61, 62, 63, 64, 65, 66, 67, 68, 69, 70, 71, 72, 73, 74, 75, 76, 77, 78, 79, 80, 81, 82, 83, 84, 85, 86, 87, 88, 89, 90, 91, 92, 93, 94, 95, 96, 97, 98, 99 или 100% клеток, которые трансдуцированы одним или несколькими суицидными мутантными

генами TNF-альфа и, необязательно, одним или несколькими сконструированными рецепторами. Мутант (мутанты) TNF-альфа и сконструированный receptor (рецепторы) представляют собой отдельные полипептиды.

[0131] Клетки могут продуцироваться суицидным мутантным геном TNF-альфа с целью их модульного использования для конкретной цели. Например, могут быть получены клетки, в том числе для коммерческого распространения, экспрессирующие мутант TNF-альфа (или распространяться в виде нуклеиновой кислоты, которая кодирует мутант для последующей трансдукции), и пользователь может модифицировать их для экспрессии одного или более интересующих терапевтических генов в зависимости от предполагаемой цели (целей). В качестве только одного примера, индивидуум, которому необходимо лечение CD5-положительного рака, может получать или генерировать экспрессирующие TNF-альфа клетки и модифицировать их для экспрессии CAR, содержащего CD5-специфический scFv. В альтернативном варианте, индивидуум, заинтересованный в лечении CD5-положительного рака, может получить трансдуцируемые клетки, получить вектор, который кодирует мутант TNF-альфа, и модифицировать вектор также для кодирования CD5-специфического CAR с последующей трансдукцией клеток. Любой из этих вариантов может быть применен к любому другому раковому антигену помимо CD5.

[0132] В конкретных вариантах осуществления геном трансдуцированных клеток, экспрессирующих мутант TNF-альфа, может быть модифицирован. Геном может быть модифицирован любым способом, но в конкретных вариантах осуществления геном модифицируют, например, с помощью методики редактирования генов CRISPR. Геном клеток может быть модифицирован для повышения эффективности мутанта TNF-альфа в качестве суицидного гена, для повышения эффективности использования продукта терапевтического гена или для другой цели. Конкретные примеры генов, которые могут быть модифицированы в клетках, включают следующее: нокаут ADAM13/TACE, повышенную устойчивость экспрессирующих мутант TNF-альфа клеток к микросреде опухоли, такой как TGF-бета-рецептор 1 или 2, IDO, молекулы контрольных точек, такие как PD1, TIGIT, KLGRG1, TIM3 и т.п.

[0133] VI. Применение мутантов TNF-альфа в качестве суицидного гена

[0134] В конкретных вариантах осуществления клетки, в которых используют мутантный ген TNF-альфа, представляют собой клетки, которые обладают вредоносным потенциалом, например, для индивидуума, подвергающегося воздействию клеток *in vivo*. Клетки могут быть токсичными для индивидуума при доставке или после нее, и поэтому потребность в возможности уничтожения клеток может быть постоянно представлена в клетках. Например, в любом типе клеточной терапии для использования у индивидуума *in vivo* могут использоваться раскрытие мутанты TNF-альфа в клетках, позволяя при желании завершить клеточную терапию. Клеточная терапия может стать объектом для применения суицидного мутантного гена TNF-альфа, когда у индивидуума, получающего клеточную терапию и/или получившего клеточную терапию, наблюдается один или более

побочных эффектов, таких как синдром высвобождения цитокинов, нейротоксичность, анафилаксия/аллергия и/или внеопухолевая токсичность (в качестве примеров), или у него подозревают неизбежный риск возникновения одного или более симптомов. Применение мутанта TNF-альфа в качестве суицидного гена может быть частью запланированного протокола для терапии или может применяться только при возникновении потребности в его использовании. В некоторых случаях клеточная терапия заканчивается с помощью использования агента (агентов), мишенью которых является суицидный ген TNF-альфа, поскольку терапия больше не требуется.

[0135] В конкретных варианта осуществления изобретения, клетки, для которых используют суицидный ген TNF-альфа, могут представлять собой клетки, сконструированные для клеточной терапии для млекопитающих. В таких случаях клеточная терапия может относиться к любому типу, и клетки могут быть любого типа. В конкретных вариантах осуществления клетки являются иммунными клетками или стволовыми клетками, которые были сконструированы для экспрессии одного или более продуктов терапевтических генов. В конкретных вариантах осуществления клетки представляют собой клетки, которые трансдуцируют одним или несколькими сконструированными рецепторами для клеток. Сконструированные рецепторы могут придавать терапевтические свойства клеткам за счет направленного взаимодействия, например, путем связывания, лиганда с рецептором. В конкретных вариантах осуществления изобретения сконструированный рецептор является неприродным и может быть создан человеком. Сконструированный рецептор может быть любого типа, включая Т-клеточный рецептор, химерный антигенный рецептор (CAR), хемокиновый рецептор, цитокиновый рецептор, хоминговый рецептор, генно-редактированные клетки или их комбинацию. Например, сконструированные рецепторы могут быть сконструированы таким образом, чтобы они могли связывать, в качестве мишени, специфичный антиген, включая по меньшей мере опухолевый антиген. Сконструированные рецепторы могут быть биспецифичными или мультиспецифичными для более чем одного антигена, в некоторых случаях позволяя трансдуцированным клеткам связываться через сконструированный рецептор с клетками, которые экспрессируют множественные антигены.

[0136] В конкретных вариантах осуществления при доставке эффективного количества одного или более агентов для связывания с клетками, экспрессирующими TNF-альфа, большинство клеток, экспрессирующих мутант TNF-альфа, удаляют. В конкретных вариантах осуществления изобретения у индивидуума удаляется более чем 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% клеток, экспрессирующих мутанты TNF-альфа. После распознавания необходимости удаления клеток доставка агента (агентов) индивидууму может продолжаться до исчезновения одного или более побочных эффектов или до тех пор, пока не будет удалено достаточное количество клеток. Число клеток у индивидуума можно контролировать с использованием мутантов TNF-альфа в качестве маркеров.

[0137] Варианты осуществления способов по настоящему изобретению могут включать первую стадию предоставления эффективного количества клеточной терапии индивидууму, нуждающемуся в этом, где клетки содержат один или более несекретируемых мутантов TNF-альфа; и вторую стадию уничтожения клеток с использованием мутанта (мутантов) TNF-альфа в качестве суицидных генов (прямо или непрямо через клеточную гибель с помощью любого механизма). Вторая стадия может быть инициирована при возникновении по меньшей мере одного побочного эффекта у индивидуума, и этот побочный эффект может быть распознан любыми способами, в том числе при обычном мониторинге, который может быть или нет непрерывным с начала клеточной терапии. Побочные эффекты могут быть обнаружены при обследовании и/или тестировании. В случаях, когда у человека наблюдается синдром высвобождения цитокинов (который также может называться цитокиновым штормом), у человека, например, может наблюдаться повышенный уровень воспалительного цитокина (цитокинов) (просто в качестве примеров: интерферона-гамма, гранулоцитарного макрофагального колониестимулирующего фактора, IL-10 , IL-6 и TNF-альфа); жар; усталость; гипотония; гипоксия, тахикардия; тошнота; текучесть капилляров; сердечная/почечная/печеночная дисфункция; или их комбинация. В случаях, когда у человека наблюдается нейротоксичность, у человека может присутствовать спутанность сознания, делирий, аплазия и/или судороги. В некоторых случаях человека проверяют на наличие маркера, связанного с началом и/или тяжестью синдрома высвобождения цитокинов, такого как С-реактивный белок, IL-6, TNF-альфа и/или ферритин.

[0138] В дополнительных вариантах осуществления введение одного или более агентов, которые связываются с несекретируемым TNF-альфа во время высвобождения цитокинов или нейротоксичности, например, имеет дополнительное преимущество нейтрализации высоких уровней растворимого TNF-альфа, которые вносят вклад в токсичность терапии. Растворимый TNF-альфа высвобождается на высоком уровне во время синдрома высвобождения цитокинов и является медиатором токсичности при использовании CAR-T-клеточной терапии. В таких случаях введение анти-TNF-альфа антител, охватываемых в настоящем изобретении, имеет двойное благотворное действие, а именно селективное уничтожение клеток, экспрессирующих мутант TNF-альфа, а также нейтрализацию растворимого TNF-альфа, вызывающего токсичность. Таким образом, варианты осуществления настоящего изобретения охватывают способы устранения или уменьшения тяжести синдрома высвобождения цитокинов у индивидуума, который получает, или который получил адаптивную клеточную терапию, в которой клетки экспрессируют несекретируемый мутант TNF-альфа, включающие в себя стадию введения эффективного количества агента, который связывается с несекретируемым мутантом TNF-альфа, причем указанный агент вызывает у индивидуума: (а) удаление по меньшей мере некоторых из клеток клеточной терапии; и (б) снижение уровня растворимого TNF-альфа.

[0139] Варианты осуществления настоящего изобретения включают способы

снижения эффектов синдрома высвобождения цитокинов у индивидуума, который получил или получает клеточную терапию клетками, которые экспрессируют несекретируемый мутант TNF-альфа, включающие в себя стадию введения эффективного количества одного или более агентов, которые связываются с мутантом, чтобы вызвать у индивидуума: (а) удаление по меньшей мере некоторых из клеток клеточной терапии; и (б) снижение уровня растворимого TNF-альфа

[0140] При возникновении необходимости в применении суицидного гена TNF-альфа, индивидууму вводят эффективное количество одного или более ингибиторов, которые способны ингибировать, например, напрямую связывание мутанта TNF-альфа на поверхности клеток. В некоторых вариантах осуществления ингибитор (ингибиторы) может вводиться индивидууму системно и/или местно. Ингибитор может представлять собой полипептид (такой как антитело), нуклеиновую кислоту, низкомолекулярное соединение (например, производное ксантина), пептид или их комбинацию. В конкретных вариантах осуществления антитела являются одобренными FDA (FDA). Когда ингибитором является антитело, ингибитор может представлять собой моноклональное антитело по меньшей мере в некоторых случаях. Когда используются смеси антител, одно или несколько антител в смеси могут представлять собой моноклональное антитело. Примеры низкомолекулярных ингибиторов TNF-альфа включают низкомолекулярные соединения, такие как описанные в патенте США 5118500, который в полном объеме включен в данное описание в качестве ссылки. Примеры полипептидных ингибиторов TNF-альфа включают полипептиды, такие как полипептиды, описанные в патенте США № 6143866, который в полном объеме включен в данное описание в качестве ссылки.

[0141] В конкретных вариантах осуществления по меньшей мере одно антитело используют для направленного воздействия на мутант TNF-альфа для запуска его активности в качестве суицидного гена. Примеры антител включают по меньшей мере Адалимумаб, Адалимумаб-atto, Цертолизумаб-пегол, Этанерсепт, Этанерсепт-szzs, Голимумаб, Инфликсимаб, Инфликсимаб-дууб или их смесь.

[0142] Варианты осуществления настоящего изобретения включают способы снижения риска токсичности клеточной терапии для индивидуума путем модификации клеток клеточной терапии для экспрессии несекретируемого мутанта TNF-альфа. Клеточная терапия предназначена для лечения рака, в конкретных вариантах осуществления, и она может содержать сконструированный рецептор, направленный на антиген, включая раковый антиген.

[0143] В конкретных вариантах осуществления, в дополнение к предлагаемой в изобретении клеточной терапии по настоящему изобретению, индивидуум может получать в прошлом, может получать в настоящем и/или он может получать в будущем дополнительную терапию заболевания. В случаях, когда заболевание представляет собой рак, индивидууму может получить одно или несколько из хирургической операции, облучения, иммунотерапии (отличной от клеточной терапии по настоящему изобретению), гормональной терапии, генной терапии, химиотерапии и т.п.

[0144] В тех случаях, когда человек, получающий лечение с помощью клеточной терапии по настоящему изобретению, имеет рак, индивидуум может иметь любой тип рака. Индивидуум может иметь лейкоз, лимфому, миелому, рак головного мозга, рак легких, рак молочной железы, рак ободочной кишки, рак эндометрия, рак шейки матки, рак яичника, рак яичка, рак кости, рак кожи, рак почек, рак печени, рак желудка, рак селезенки, рак щитовидной железы, рак головы и шеи, рак желчного пузыря и т.п.

[0146] VII. Наборы по настоящему изобретению

[0146] Любая из описанных в настоящем изобретении композиций может содержаться в наборе. В неограничивающем примере клетки, реагенты для получения клеток, векторы и реагенты для получения векторов и их компонентов могут быть включены в набор. В некоторых вариантах осуществления изобретения альфа-бета-Т-клетки, гамма-дельта-Т-клетки, NK-клетки, NKT-клетки, iNKT-клетки, В-клетки или стволовые клетки могут быть включены в набор. Такой набор может содержать или нет один или более реагентов для манипуляций с клетками. Например, такие реагенты включают низкомолекулярные соединения, белки, нуклеиновые кислоты, антитела, буферы, праймеры, нуклеотиды, соли и/или их комбинацию. В набор могут быть включены нуклеотиды, которые кодируют один или более мутантов TNF-альфа, сконструированные рецепторы или цитокины.□□ В набор могут быть включены белки, такие как цитокины или антитела, включая моноклональные антитела. В набор могут быть включены нуклеотиды, кодирующие компоненты сконструированных рецепторов, такие как химерные антигенные рецепторы или рецепторы Т-клеток, включая реагенты для их создания.

[0147] В конкретных аспектах набор включает клеточную терапию по настоящему изобретению, а также другую терапию рака. В некоторых случаях набор, в дополнение к вариантам осуществления клеточной терапии, также включает вторую раковую терапию, такую как химиотерапия, гормональная терапия и/или иммунотерапия, например. Набор (наборы) может быть адаптирован к конкретному раку для индивидуума и включает соответствующие вторые способы лечения рака для индивидуума.

[0148] Наборы могут включать подходящие аликовты композиций по настоящему изобретению. Компоненты наборов могут быть упакованы либо в водной среде, либо в лиофилизированной форме. Средства упаковки наборов обычно включают по меньшей мере один флакон, пробирку, колбу, бутылку, шприц или другой контейнер, в который может быть помещен компонент и, предпочтительно, подходящим образом разделен на аликовты. Когда в наборе присутствует более одного компонента, набор также может обычно содержать второй, третий или другой дополнительный контейнер, в который дополнительные компоненты могут быть помещены отдельно. Однако во флаконе могут содержаться различные комбинации компонентов. Наборы по настоящему изобретению также обычно включают средства для содержания композиции и любых других контейнеров с реагентами в небольшом пространстве для коммерческой продажи. Такие контейнеры могут включать перфорированные или формованные пластиковые

контейнеры, в которых содержатся желаемые флаконы.

ПРИМЕРЫ

[0149] Нижеследующие примеры включены, чтобы продемонстрировать предпочтительные варианты осуществления изобретения. Специалистам в данной области техники должно быть понятно, что методы, раскрытие которых в нижеследующих примерах, представляют методы, обнаруженные изобретателем, как хорошо функционирующие при осуществлении изобретения на практике, и, таким образом, которые могут рассматриваться как составляющие предпочтительные варианты для его применения на практике. Однако специалисты в данной области техники должны в свете настоящего описания принять во внимание, что в конкретные раскрытия варианты осуществления можно внести многочисленные изменения, и все же получить аналогичный или сходный результат, не выходя за рамки сущности и объема изобретения.

ПРИМЕР 1

СУИЦИДНЫЙ ГЕН TNF-АЛЬФА

[0150] Настоящее изобретение относится к маркерной молекуле и суицидной молекуле для клеточной терапии на основе нерасщепляемых мутантов фактора некроза опухоли альфа 26 кД (TNF- α), который обычно процессируется до компонента 17 кД. У этого подхода есть ряд преимуществ. На фиг.1 показан пример экспериментального плана по мутагенезу TNF-альфа для удаления участков мембранного расщепления. Как описано у Perez et al. (1990), правая панель на фиг.1 иллюстрирует три типичных мутанта TNF-альфа, которые делают мутантный TNF-альфа нерасщепляемым: (1) делеция аминокислотных остатков 1-12 TNF 17 кД; (2) делеция аминокислотных остатков 1 и 12 TNF 17 кД; и (3) делеция аминокислотных остатков 1 и 13 TNF 17 кД. В левой панели фиг. 1 представлены примеры праймеров для сайт-направленного мутагенеза в качестве примера для создания мутантов.

[0151] На фиг.2A, 2B, 2C, 2D и 2E представлены примеры векторов, которые могут кодировать мутанты TNF-альфа. На фиг.2A показан пример векторной карты мутанта TNF-альфа, имеющего делеции аминокислот Val1 и Pro12, и, например, этот мутант коэкспрессируется с CD19-специфичным CAR, а также коэкспрессируется с IL-15, все в виде отдельных полипептидов. На фиг. 2B показан пример векторной карты мутанта TNF-альфа, имеющего делецию валина 13, и, например, этот мутант отдельно коэкспрессируется с CD19-специфичным CAR и отдельно коэкспрессируется с IL-15. На фиг.2C пример векторной карты мутанта TNF-альфа, имеющего делеции аминокислот Val1 и Val13, и, например, мутант отдельно коэкспрессируется с CD19-специфичным CAR и IL-15. На фиг.2D показан пример векторной карты мутанта TNF-альфа, имеющего делеции аминокислот от Val1 до Val13 (делеция 13 аминокислот), и, например, мутант отдельно коэкспрессируется с CD19-специфичным CAR и IL-15. На фиг.2E показан пример векторной карты мутанта TNF-альфа, имеющего делеции аминокислот от Ala -1 до Val13 (делеция 14 аминокислот), и, например, мутант отдельно коэкспрессируется с CD19-специфичным CAR и IL-15.

[0152] Мутированный нерасщепляемый TNF-альфа (в клетках, трансдуцированных вектором, кодирующим как мутант TNF-альфа с делециями в Val1 и Pro12, так и CD19-специфичный CAR, например) стабильно экспрессируется на поверхности клетки после, например, вирусной трансдукции или электропорации его кодирующей последовательности (фиг.3).

[0153] Клетки, экспрессирующие нерасщепляемые мутанты TNF- α , могут стать мишенью для селективной элиминации с использованием одобренных FDA антител против TNF- α (например), таких как этанерцепт, инфликсимаб или адалиумаб. Фиг.4А иллюстрирует примеры антител против TNF. На фиг.4В продемонстрировано, что более 70% NK-клеток, экспрессирующих мутантный TNF-альфа, элиминируются за счет комплемент-зависимой цитотоксичности (CDC) в течение 90 минут после обработки инфликсимабом.

[0154] На фиг.5А продемонстрировано, что в ответ на мишени Raji NK-клетки, трансдуцированные вектором, коэкспрессирующими мутант TNF-альфа и CD19-специфический CAR, produцируют больше эффекторных цитокинов и дегранулируются более эффективно по сравнению с NK-клетками, которые экспрессируют только один анти-CD19. На фиг. 5В показано, что мишени Raji эффективно убиваются NK-клетками, трансдуцированными вектором, который отдельно коэкспрессирует мутант TNF-альфа (например, с делецией Val1 и Pro12) и CD19-специфический CAR. Мутантный белок TNF-альфа с делецией валина в положении 1 и пролина в положении 12 является биологически активным и опосредует сильный противоопухолевый ответ при прямом межклеточном контакте, дополнительно внося вклад в противоопухолевую активность трансдуцированных клеток.

[0155] Трансдуцированные NK-клетки, несущие вектор, который отдельно экспрессирует CD19-специфичный CAR и мутантный TNF-альфа, не проявляют нецелевой активности (фиг.6). На фиг.7 продемонстрировано, что NK-клетки, трансдуцированные вектором, который отдельно экспрессирует CD19-специфичный CAR и мутант TNF-альфа, не проявляют нецелевой активности и не секретируют неспецифично TNF-альфа. На фиг.8 показано, что сайты связывания рецепторов TNF-альфа для TNF-рецепторов 1 и 2 по сравнению с антителами TNF-альфа, инфликсимабом и адалиумабом, различаются. Это демонстрирует, что мутации в гене TNF-альфа не будут отрицательно влиять на способность антител против TNF-альфа распознавать мутантный белок TNFa; то есть мутант TNF-альфа может по-прежнему использоваться в качестве суицидного гена и быть мишенью для антител.

[0156] Могут быть использованы дополнительные исследования безопасности. Например, можно проводить исследования токсичности *in vivo* на мышах с CD19-специфичными CAR-NK-клетками. Например, в установленной модели Raji на мышах NSG можно сравнить экспрессирующие TNF-альфа WT (дикого типа) и мутантный TNF-альфа, CD19-специфические CAR-NK-клетки, также экспрессирующие IL15. Однако эти мутанты ранее были протестированы на мышах, и их безопасность была

продемонстрирована (Karp et al., 1992).

[0157] Можно использовать синапсные и сигнальные исследования для характеристики взаимодействия мутанта TNF-альфа относительно TNF-альфа дикого типа относительно экзогенного TNF-альфа с TNF-альфа рецептором 1 (TNF-R1) и TNF-альфа рецептором 2 (TNF-R2). Такие исследования могут включать измерение индукции апоптоза и каспаз (сигнальный путь TNF-R1) в клетках Ramos (которые экспрессируют TNFR1, но не TNFR2). Кроме того или в альтернативном варианте, можно измерять NFκB в клетках Jurkat, которые экспрессируют как TNFR2, так и TNFR1.

ПРИМЕР 2

СРАВНЕНИЕ ПРОТИВООПУХОЛЕВОЙ АКТИВНОСТИ КЛЕТОК CAR-NK, ТРАНСДУЦИРОВАННЫХ КОНСТРУКЦИЯМИ TNFAMUT-CAR19-IL15 ОТНОСИТЕЛЬНО IC9-CAR19-IL15

[0158] На фиг.11 представлено сравнение противоопухолевой активности клеток CAR-NK из пуповинной крови, трансдуцированных либо конструкцией TNF-alpha mut-CAR19-IL15, либо конструкциями индуцибельной каспазы 9 (iC9)-CAR19-IL15. На фиг. 11А, мыши NSG с опухолью Raji получали 3×10^6 CAR-NK-клеток пуповинной крови, трансдуцированных конструкцией TNF-alpha mut-CAR19-IL15 или трансдуцированных конструкцией iC9-CAR19-IL15. На фиг.11В показан процент выживаемости с течением времени. Мыши, трансдуцированные конструкцией TNF-alpha mut-CAR19-IL15, пережили контрольных мышей и мышей, трансдуцированных конструкцией iC9-CAR19-IL15.

ССЫЛКИ

[0159] Все патенты и публикации, приведенные в описании, являются показателем уровня специалистов в данной области техники, к которым относятся варианты осуществления изобретения. Все патенты и публикации полностью включены в настоящее описание путем ссылки в той же степени, как если бы каждая отдельная публикация была специально и индивидуально указана как включенная в настоящее описание в качестве ссылки.

Патенты

[0160] Патент США № 5118500

[0161] Патент США № 6143866

Публикации

[0162] Karp, Stephen E., Hwu, Patrick, et al. (1992) In vivo Activity of Tumor Necrosis Factor (TNF) Mutants: Secretory but non Membrane-Bound TNF Mediates the Regression of Retrovirally Transduced Murine Tumor. J. Immunol., vol. 149(6): 2076-2081.

[0163] Perez, C., Albert, I. et al. (1990) A Nonsecretable Cell Surface Mutant of Tumor Necrosis Factor (TNF) Kills by Cell-to-Cell Contact. Cell, vol. 63, 251-258.

[0164] Хотя настоящее раскрытие и его преимущества были описаны подробно, следует понимать, что в нем могут быть сделаны различные изменения, замены и изменения без отступления от идеи и объема разработки, определенной прилагаемой формулой изобретения. Кроме того, объем настоящей заявки не ограничивается

конкретными вариантами осуществления способа, механизма, изготовления, химического вещества, средств, способов и стадий, описанных в спецификации изобретения. Как специалист в данной области техники легко поймет из настоящего описания, способы, механизмы, изготовление, химические вещества, средства, способы или стадии, существующие в настоящее время или разработанные позже, которые выполняют по существу ту же функцию или достигают по существу того же результата, что и соответствующие варианты осуществления, описанные в настоящем изобретении, могут быть использованы согласно настоящему изобретению. Соответственно, прилагаемая формула изобретения предназначена для включения в свой объем таких процессов, механизмов, изготовления, химических веществ, средств, способов или стадий.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Композиция, содержащая трансдуцированную клетку, содержащую нуклеиновую кислоту, которая кодирует один или более сконструированных несекретируемых полипептидов фактора некроза опухоли (TNF)-альфа, и нуклеиновую кислоту, которая кодирует один или более продуктов терапевтических генов.

2. Композиция по п.1, где мутантный полипептид TNF-альфа содержит делецию относительно SEQ ID NO: 8 следующих остатков:

аминокислотного остатка 1 и аминокислотного остатка 12;
аминокислотного остатка 1 и аминокислотного остатка 13;
аминокислотных остатков 1-12;
аминокислотных остатков 1-13; или
аминокислотных остатков от -1 до 13.

3. Композиция по п.1 или 2, где продукт терапевтического гена представляет собой сконструированный receptor.

4. Композиция по любому из пп. 1, 2 или 3, где сконструированный receptor представляет собой Т-клеточный receptor, химерный антигенный receptor (CAR), цитокиновый receptor, хоминговый receptor или хемокиновый receptor.

5. Композиция по п.3 или 4, где мишенью сконструированного receptorа является раковый антиген.

6. Композиция по любому из пп. 3-5, где сконструированный receptor представляет собой CAR, который содержит один или более костимуляторных доменов.

7. Композиция по п.6, где один или более костимуляторных доменов содержат костимуляторный домен CD28, DAP12, CD137 (4-1BB), CD134 (OX40), Dap10, CD27, CD2, CD5, ICAM-1, LFA-1 (CD11a/CD18), Lck, TNFR-I, TNFR-II, Fas, CD30, CD40 или их комбинацию.

8. Композиция по любому из пп. 1-7, где нуклеиновая кислота, кодирующая мутантный полипептид TNF-альфа, и нуклеиновая кислота, кодирующая продукт терапевтического гена, представляют собой одну и ту же молекулу нуклеиновой кислоты.

9. Композиция по любому из пп. 1-7, где нуклеиновая кислота, кодирующая мутантный полипептид TNF-альфа, и нуклеиновая кислота, кодирующая продукт терапевтического гена, представляют собой разные молекулы нуклеиновой кислоты.

10. Композиция по п.8 или 9, где молекула нуклеиновой кислоты представляет собой вектор.

11. Композиция по п.10, где вектор представляет собой вирусный вектор или невирусный вектор.

12. Композиция по п.11, где вирусный вектор представляет собой ретровирусный вектор, лентивирусный вектор, аденоизвестный вектор или аденоассоциированный вирусный вектор.

13. Композиция по п.11, где невирусный вектор представляет собой плазмиду, липид или транспозон.

14. Композиция по любому из пп. 1-13, где клетка представляет собой иммунную клетку или стволовую клетку.

15. Композиция по п.14, где иммунная клетка представляет собой Т-клетку, НК-клетку, NKT-клетку, iNKT-клетку, В-клетку, регуляторную Т-клетку, моноцит, макрофаг, дендритную клетку или мезенхимальную стромальную клетку.

16. Композиция по любому из пп. 1-15, где мутантный полипептид TNF-альфа содержит SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3, SEQ ID NO: 5, SEQ ID NO: 39 или SEQ ID NO: 41.

17. Композиция по любому из пп. 1-16, где мутантный полипептид TNF-альфа кодируется последовательностью, содержащей SEQ ID NO: 2, SEQ ID NO: 4, SEQ ID NO: 6, SEQ ID NO: 38 или SEQ ID NO: 40.

18. Композиция по любому из пп. 1-17, где клетка экспрессирует экзогенно полученный цитокин.

19. Композиция по п.18, где цитокин представляет собой IL-7, IL-2, IL-15, IL-12, IL-18, IL-21 или их комбинацию.

20. Композиция по п.18 или 19, где цитокин кодируется тем же вектором, что и мутантный ген TNF-альфа.

21. Композиция по любому из пп. 18-20, где цитокин экспрессируется как отдельная полипептидная молекула как мутант TNF-альфа, и как отдельная полипептидная молекула как сконструированный клеточный receptor.

22. Композиция по любому из пп. 1-21, где в мутантном полипептиде TNF-альфа отсутствует одна или более дополнительных мутаций, которые предотвращают связывание мутантного полипептида TNF-альфа с рецептором TNF.

23. Способ индукции гибели трансдуцированной клетки, экспрессирующей сконструированный несекретируемый мутантный полипептид TNF-альфа, включающий стадию получения эффективного количества по меньшей мере одного агента, который связывает мутантный TNF-альфа на трансдуцированной клетке.

24. Способ по п.23, где агент, связывающий TNF-альфа, представляет собой антитело, низкомолекулярное соединение, полипептид, нуклеиновую кислоту или их комбинацию.

25. Способ по п.24, где антитело представляет собой моноклональное антитело.

26. Способ по любому из пп. 23-25, где клетка дополнительно экспрессирует сконструированный receptor.

27. Способ по п.26, где сконструированный receptor представляет собой Т-клеточный receptor или CAR.

28. Способ по п.26 или 27, где мишенью сконструированного receptor является раковый антиген.

29. Способ по любому из пп. 23-28, где способ осуществляют *in vivo* у индивидуума с заболеванием, и индивидуум получает терапию от заболевания, которая включает множество трансдуцированных клеток.

30. Способ по п.29, где заболевание представляет собой рак.

31. Способ по п.29 или 30, где агент вводят индивидууму при наступлении одного или более побочных эффектов терапии.

32. Способ по п.31, где у индивидуума наблюдается один или более симптомов синдрома высвобождения цитокинов, нейротоксичности, анафилаксии/аллергии и/или внеопухолевой токсичности.

33. Способ по любому из пп. 29-32, где индивидуум получал, получает и/или будет получать дополнительную терапию заболевания.

34. Способ по любому из пп. 23-33, где в мутантном полипептиде TNF-альфа отсутствует одна или более дополнительных мутаций, которые предотвращают связывание мутантного полипептида TNF-альфа с рецептором TNF или предотвращают обратную сигнализацию.

35. Способ снижения эффектов синдрома высвобождения цитокинов у индивидуума, который получал и/или который получает клеточную терапию клетками, которые экспрессируют несекретируемый мутант TNF-альфа, включающий стадию введения эффективного количества одного или более агентов, которые связывают мутант, чтобы вызвать у индивидуума: (а) удаление по меньшей мере некоторых клеток клеточной терапии; и (б) снижение уровня растворимого TNF-альфа.

36. Способ снижения риска токсичности клеточной терапии для индивидуума, включающий стадию модификации клеток клеточной терапии для экспрессии несекретируемого мутанта TNF-альфа.

37. Способ по п.36, где клеточная терапия предназначена для лечения рака.

38. Способ по п.36 или 37, где клеточная терапия включает сконструированный receptor, направленный на антиген.

39. Вектор, содержащий последовательность, кодирующую несекретируемый мутант TNF-альфа и кодирующую сконструированный receptor.

40. Вектор по п.39, где несекретируемый мутант TNF-альфа и сконструированный receptor кодируются в векторе как отдельные полипептиды.

41. Вектор по п.39 или 40, где последовательность вектора, кодирующего несекретируемый мутант TNF-альфа, и последовательность вектора, кодирующего сконструированный receptor, разделены в векторе элементом 2A или элементом IRES.

42. Вектор по любому из пп. 39-41, где сконструированный receptor представляет собой CAR.

43. Вектор по любому из пп. 39-42, который дополнительно кодирует цитокин.

44. Вектор по п.43, где цитокин представляет собой IL-7, IL-2, IL-15, IL-12, IL-18 или IL-21.

45. Вектор по п.43 или 44, где цитокин экспрессируется с вектора в виде отдельного полипептида, как мутант TNF-альфа и сконструированный receptor.

46. В качестве композиции, последовательность нуклеиновой кислоты, содержащая SEQ ID NO: 15.

47. В качестве композиции, последовательность нуклеиновой кислоты, содержащая

SEQ ID NO: 16.

По доверенности

Праймер дикого типа

TCGAGAACATGATTCTGACTGCCTGGGCCAGAGG

CP 495: Del VAL 1

Мутантный праймер

5'-TCG AGA AGA TGA TCT TGC CTG GGC CAG AGG-:

CP496: Скрининг на Del VAL1

5'-TGA TCT TGC CTG-3'

Праймер дикого типа

TAC AAC ATG GGC TACAGGCTTGTCACTCGGGGT

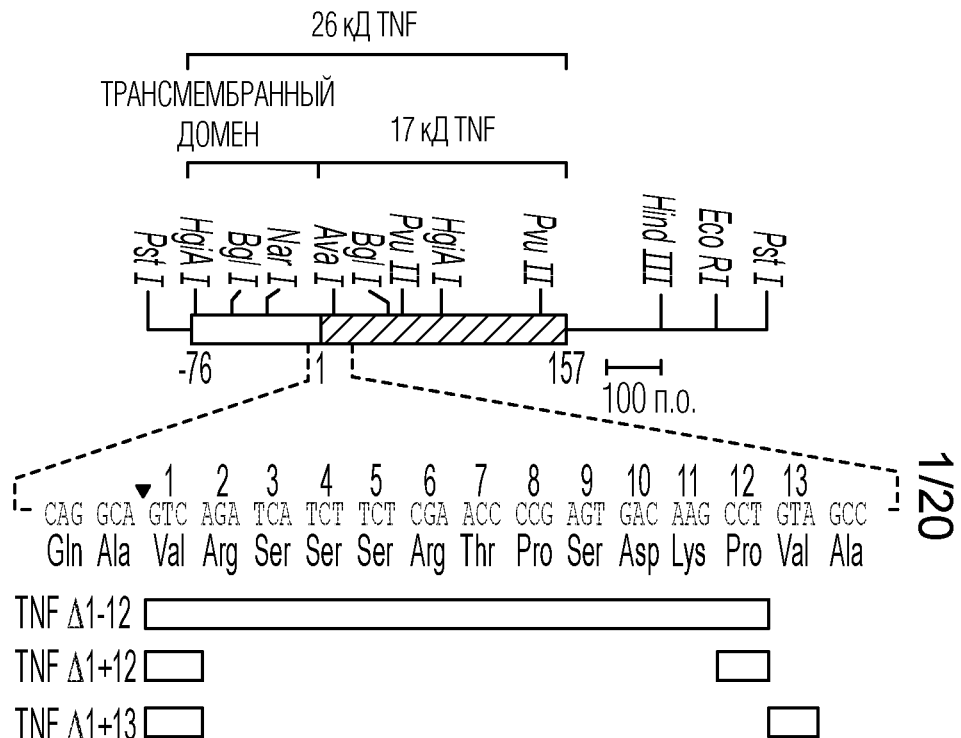
CP 497: Del PRO 12

Мутантный праймер

5'-TAC AAC ATG GGC TAC CTT GTC ACT CGG GGT-3'

CP498: Скрининг на Del PRO 12

5'-GGC TAC CTT GTC-3'

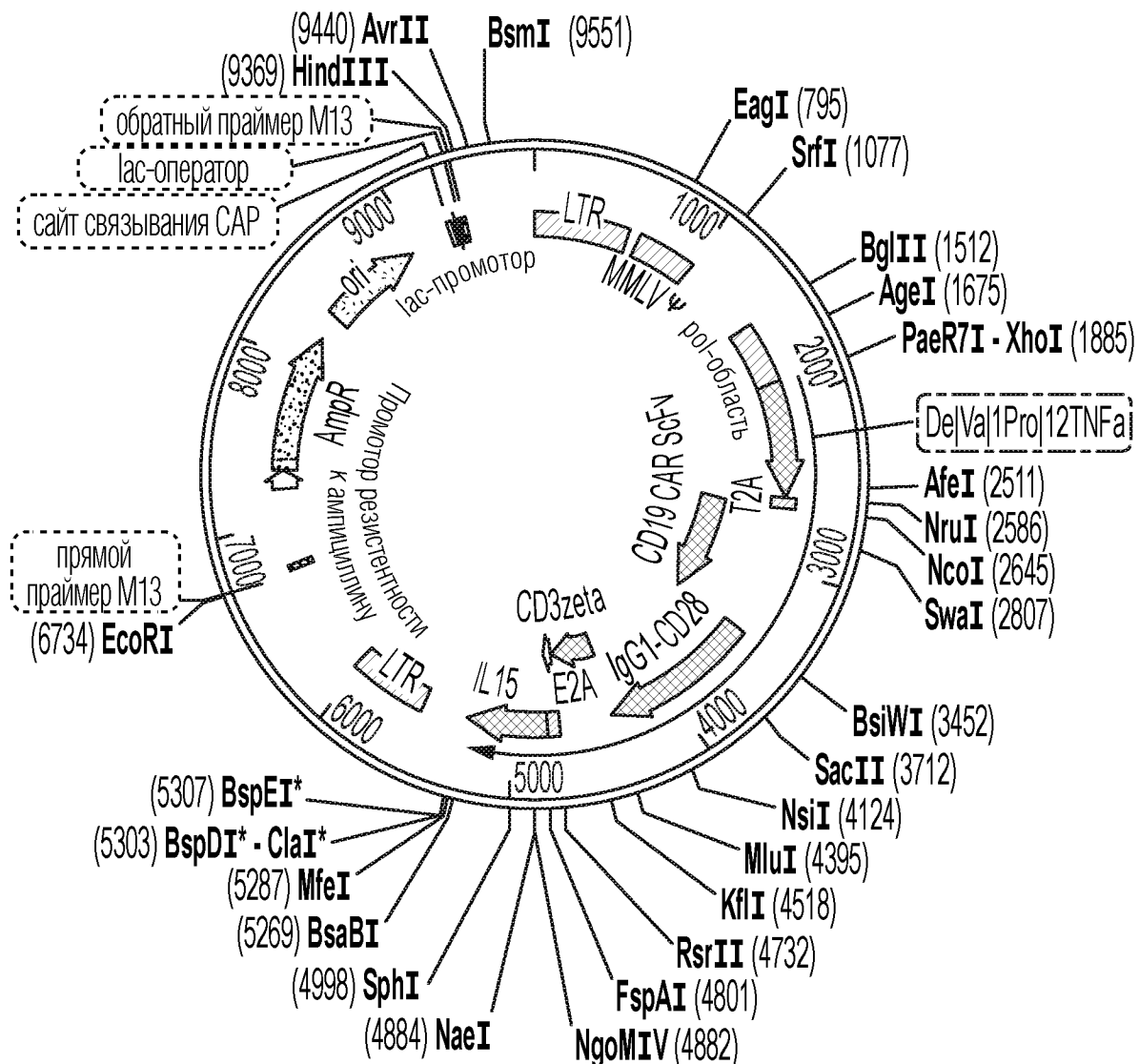


Perez et al., 1990

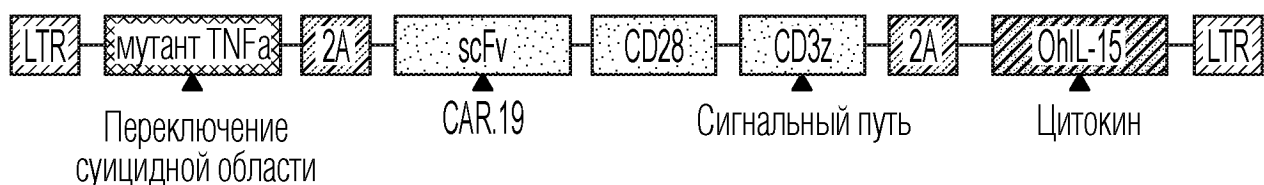
ФИГ. 1

568950

Мутант TNFa delVal1 и delProl12

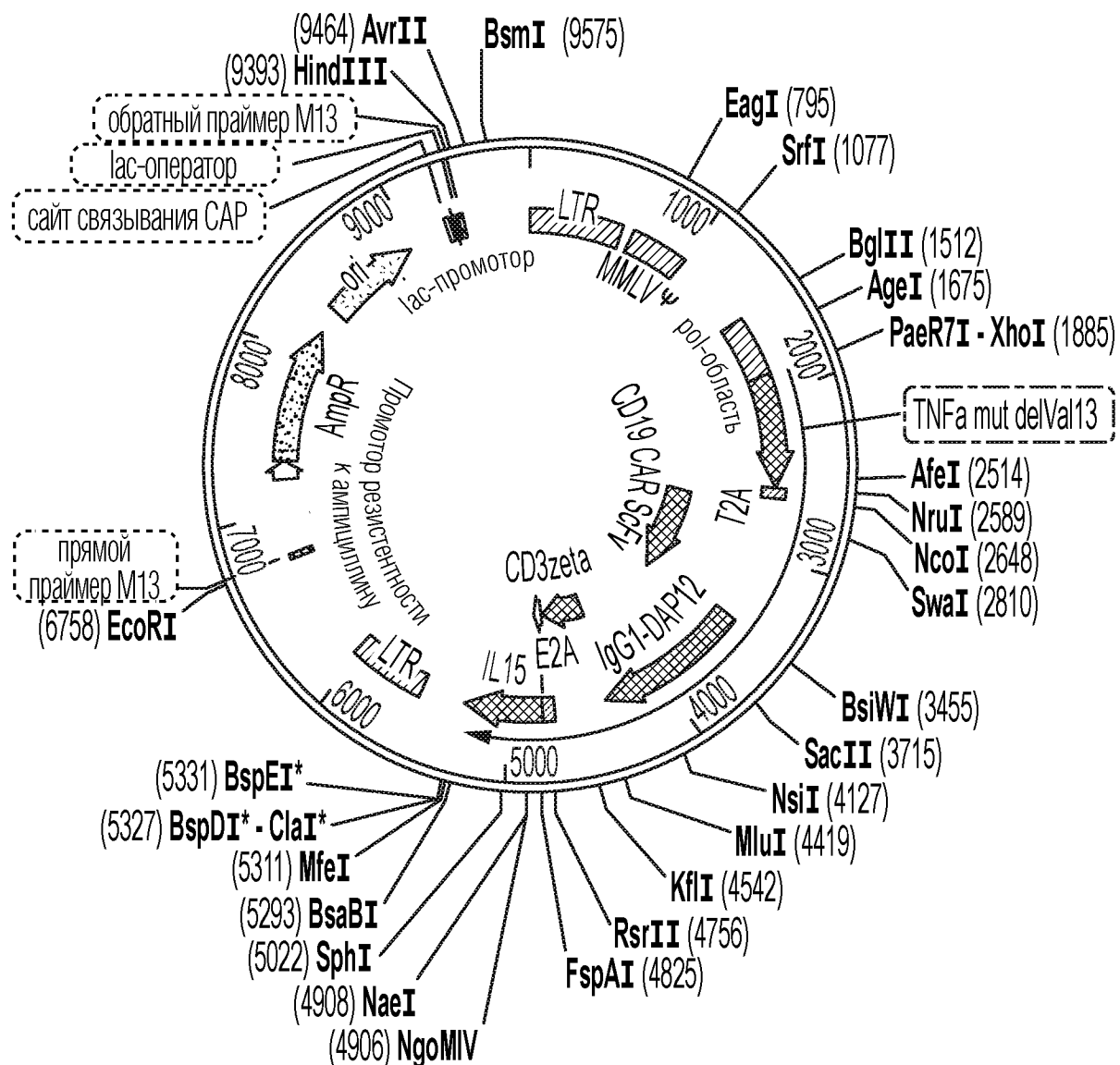


9764 п.о.



ФИГ. 2А

Мутант TNFa delVal13

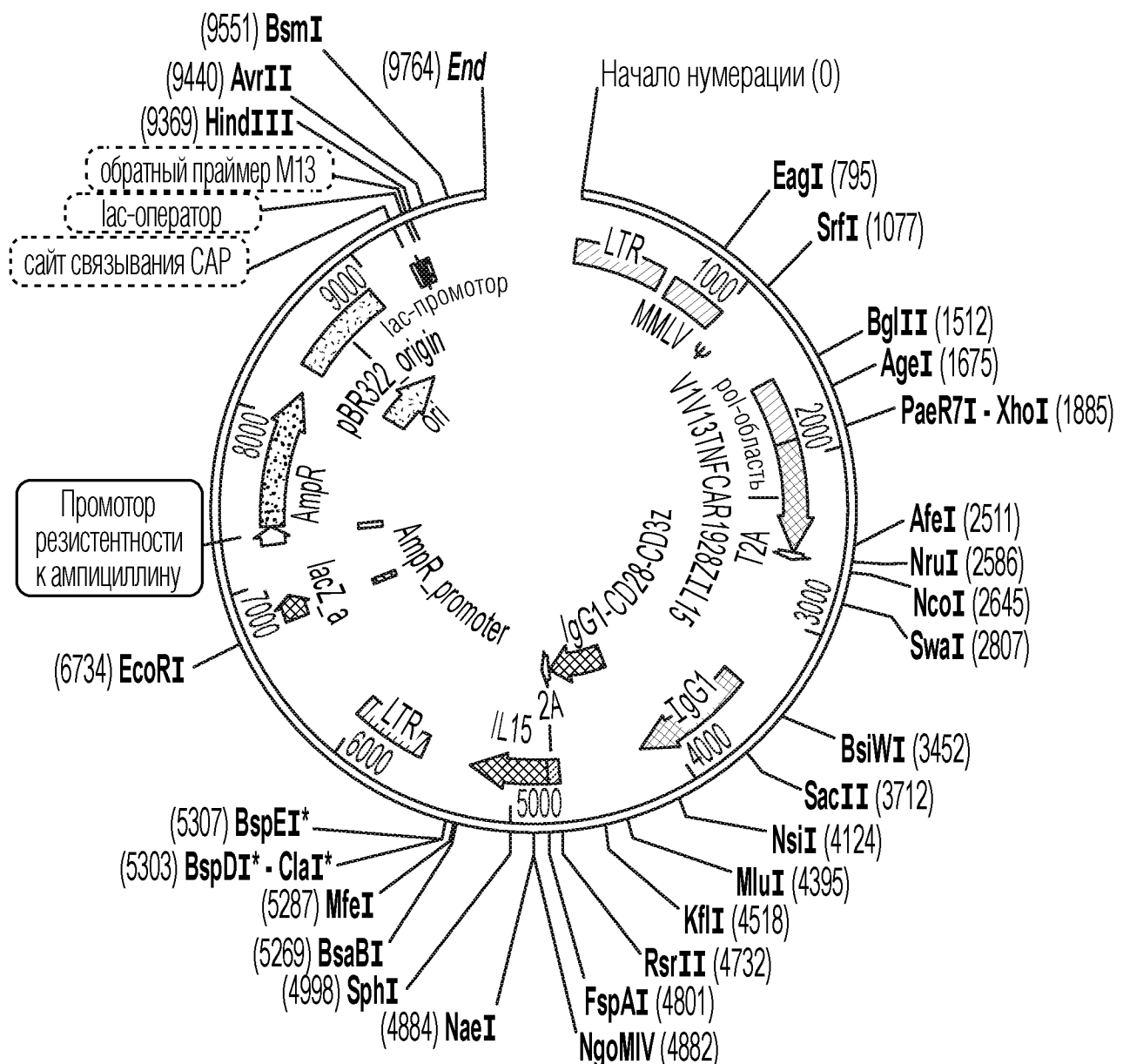


Идентификационный номер конструкции 18ACIQEP-TNFa mut delVAL13 CAR.CD19.IgG1.DAP12.CD3z.IL15

9788 п.о.

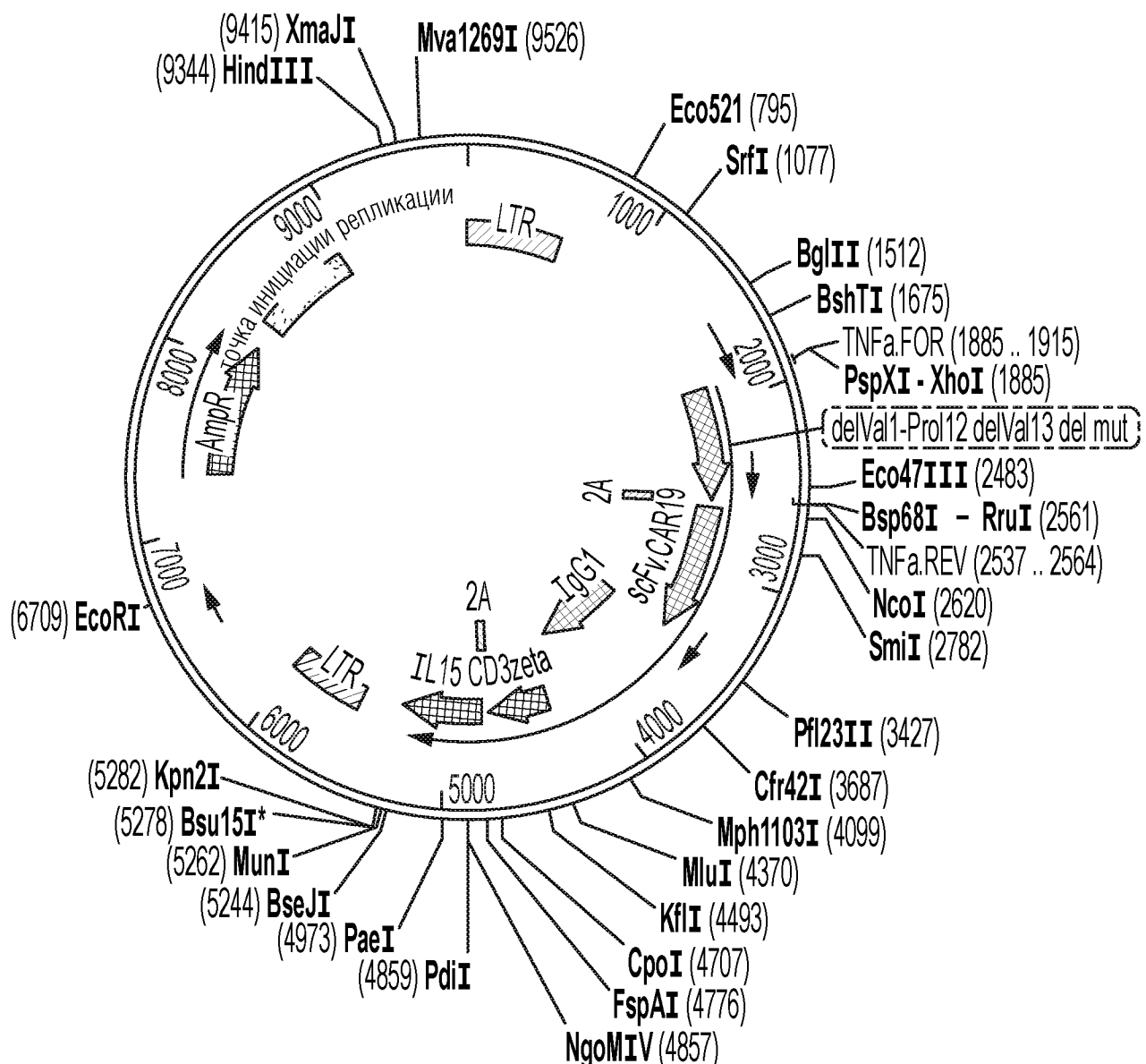
ФИГ. 2В

Мутант TNFa delVal13 и delVal13



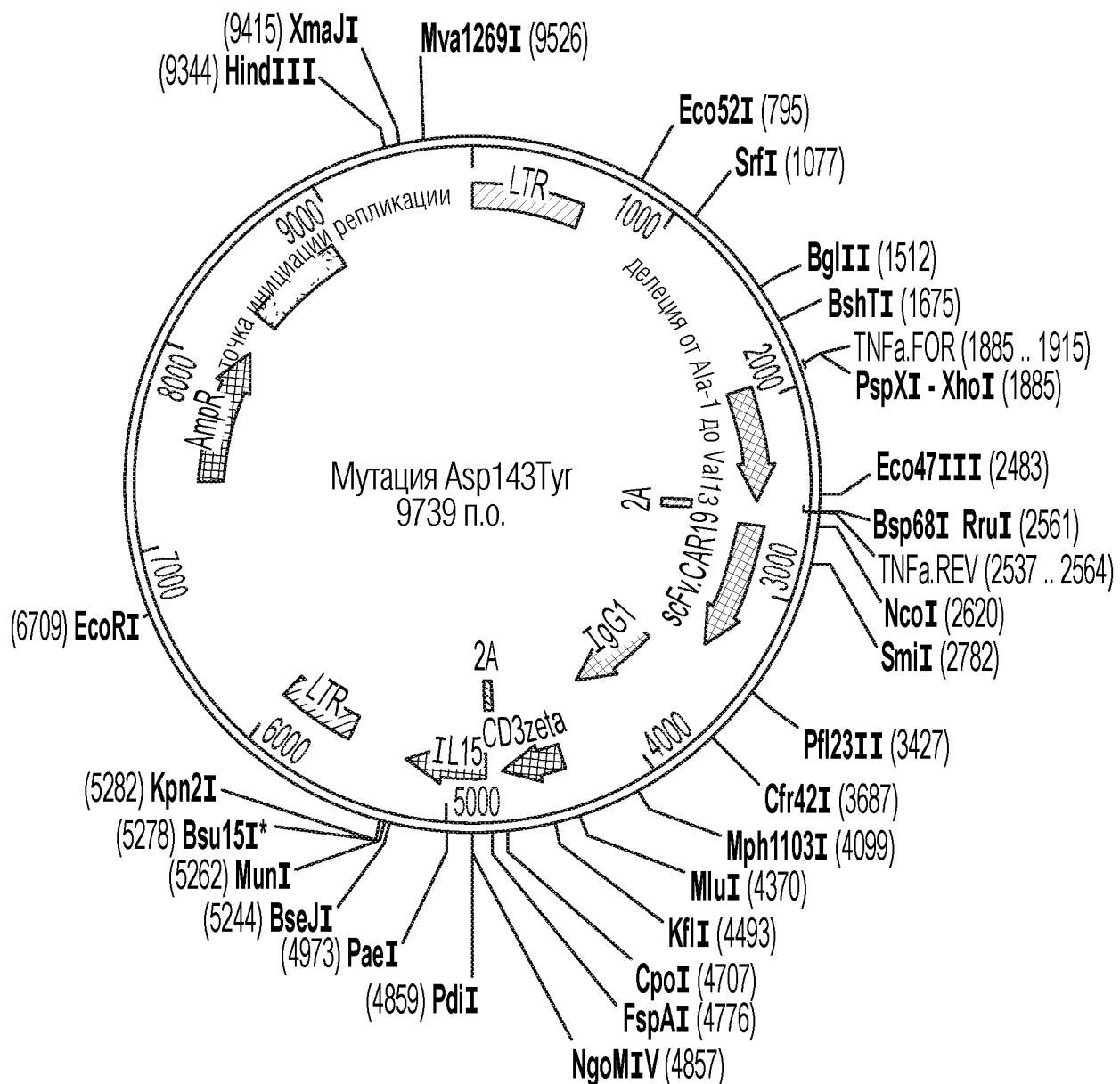
ФИГ. 2С

Мутант TNFa delVal1-Pro12delVal13 (удалено 13 ак)

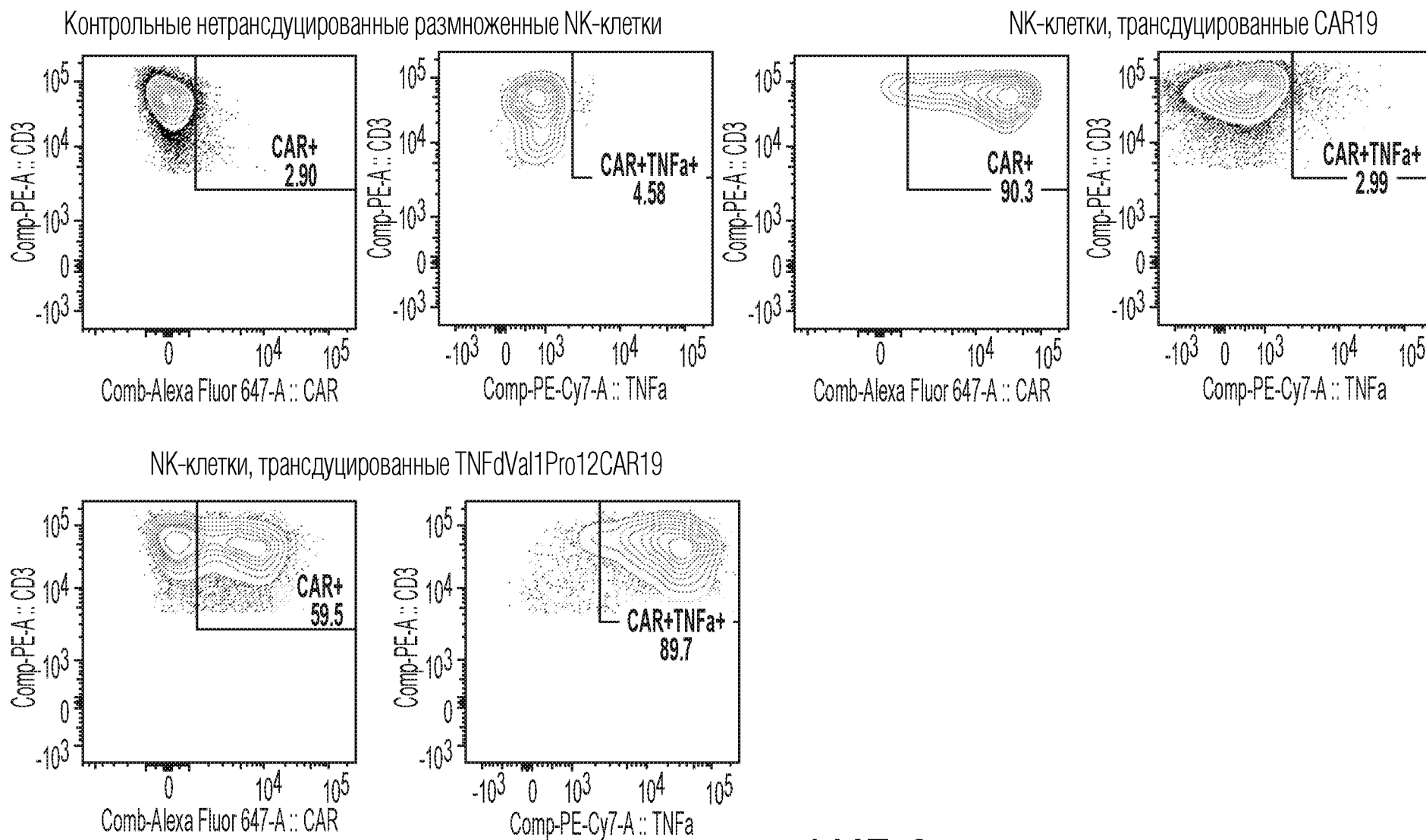


ФИГ. 2D

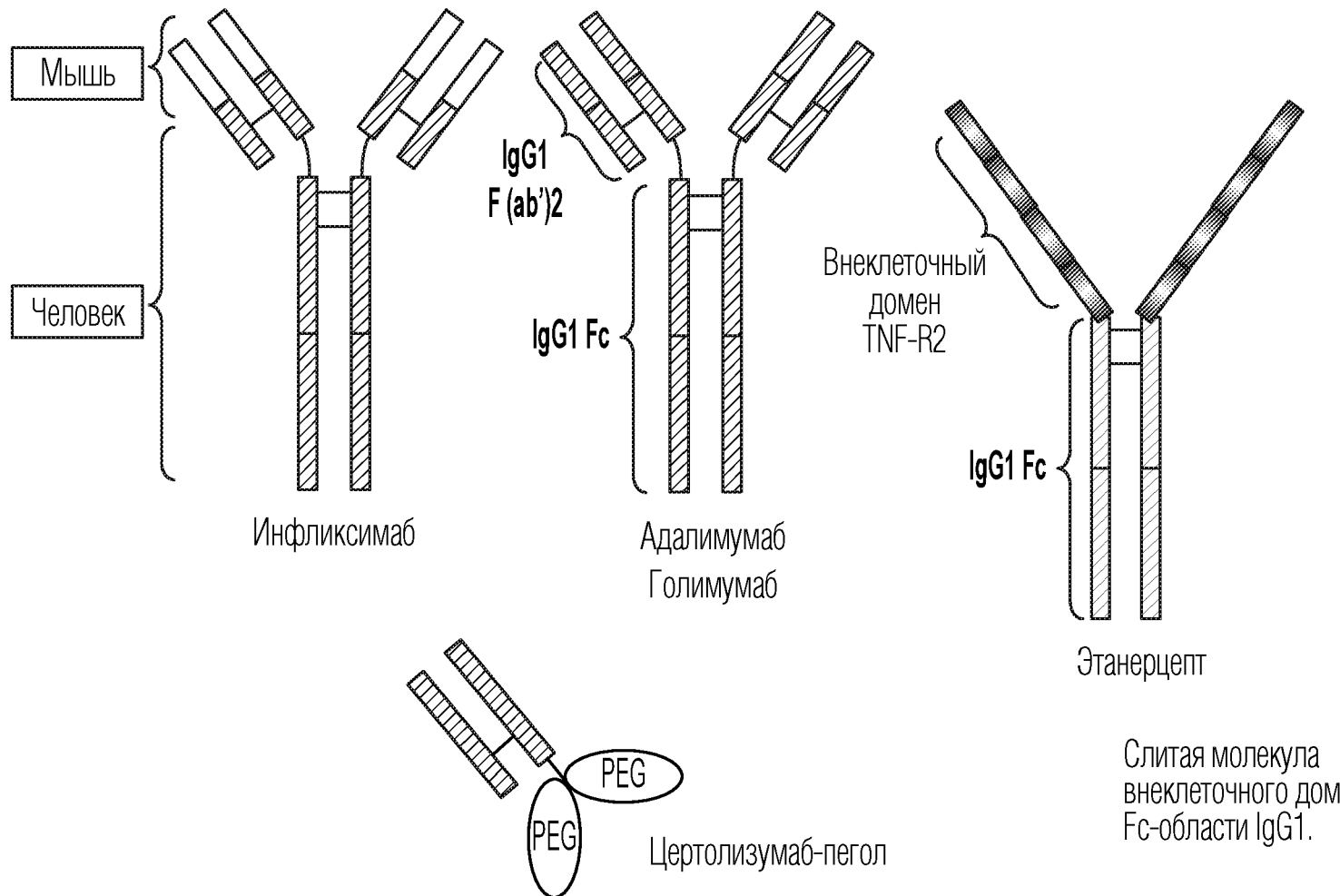
Мутант TNFa delAla -1 - Val13 (удалено 14 ак)



ФИГ. 2Е

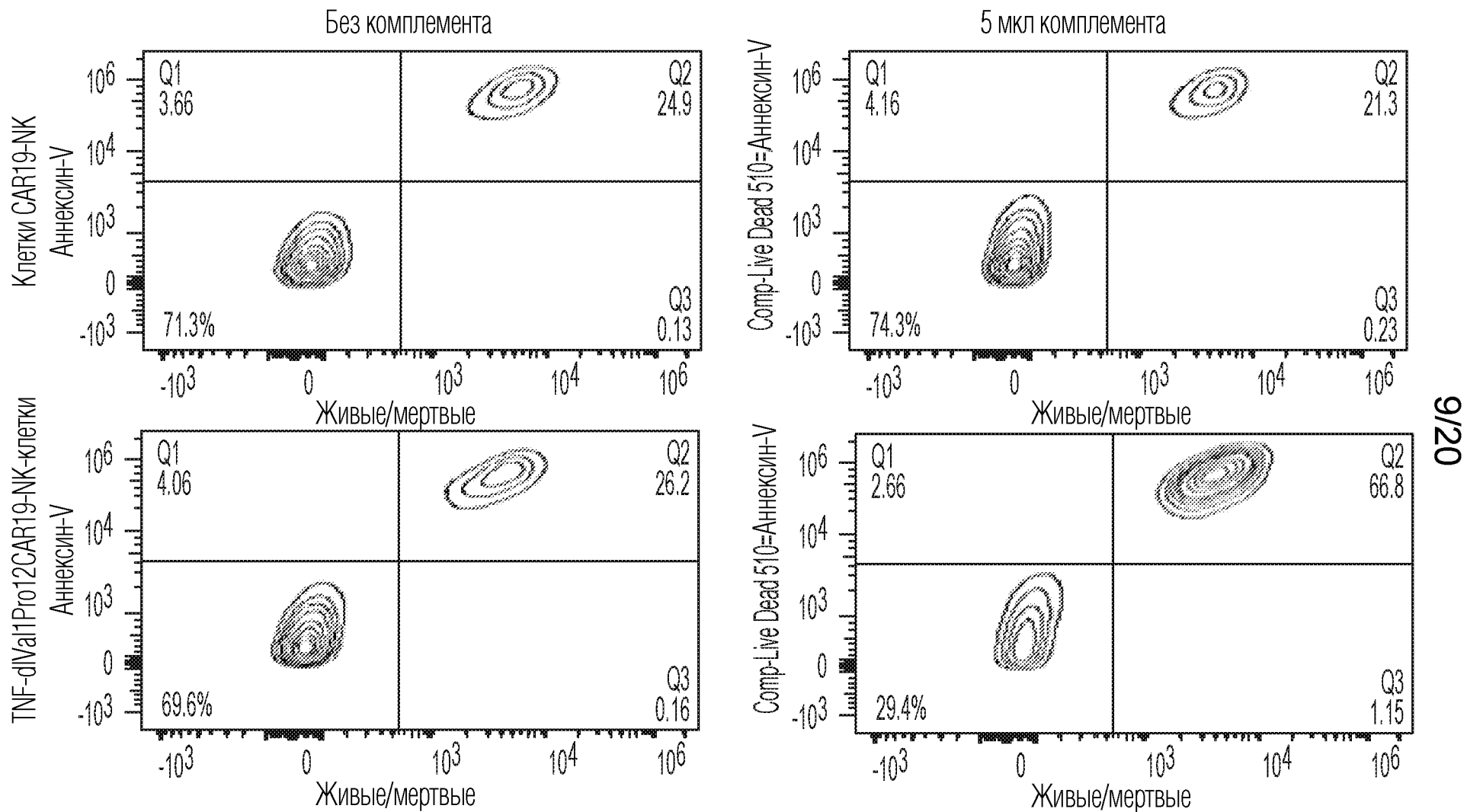


ФИГ. 3



ПЭГилированный Fab' -фрагмент гуманизированного моноклонального анти-TNF антитела.

ФИГ. 4А



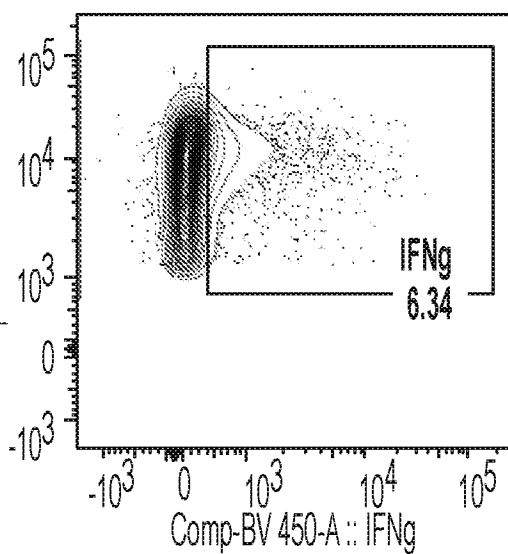
ФИГ. 4В

10/20

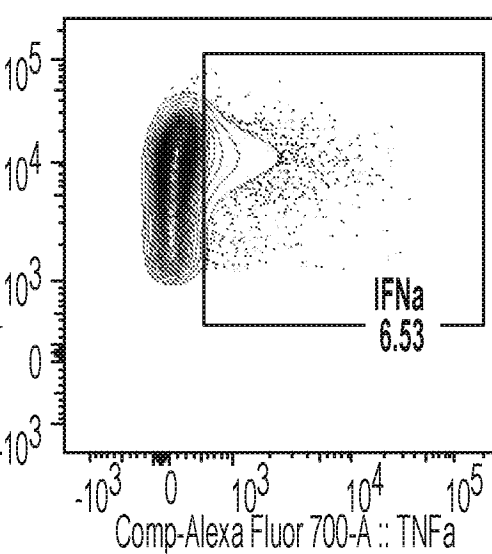
Донор 1

Нетрансдифференцированные NK-клетки

Comp-BV605-A :: CD56

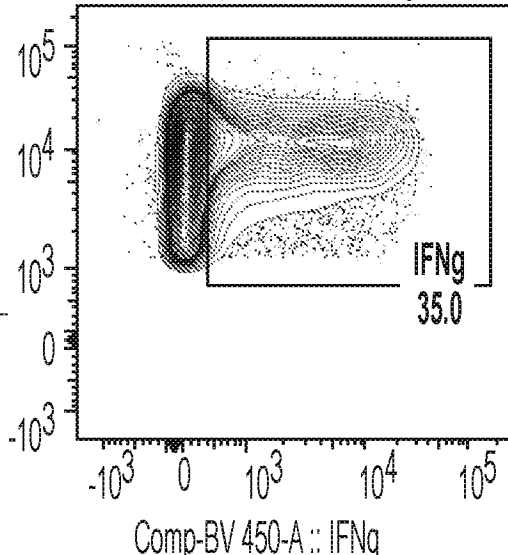


Comp-BV605-A :: CD56

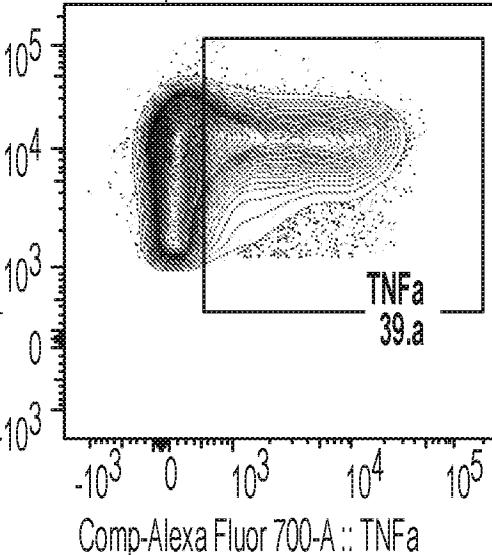


CAR19-NK-клетки

Comp-BV605-A :: CD56

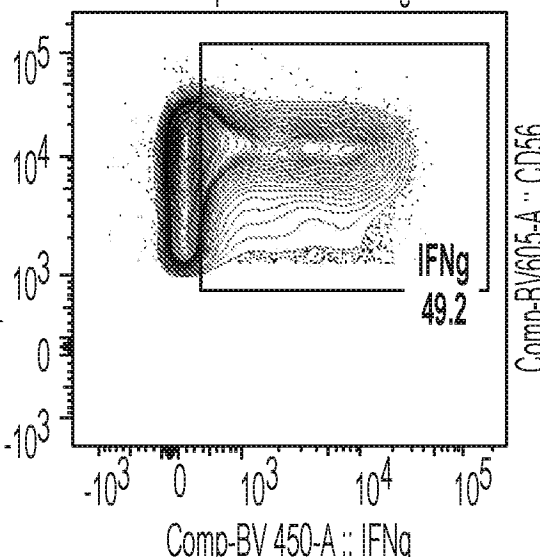


Comp-BV605-A :: CD56

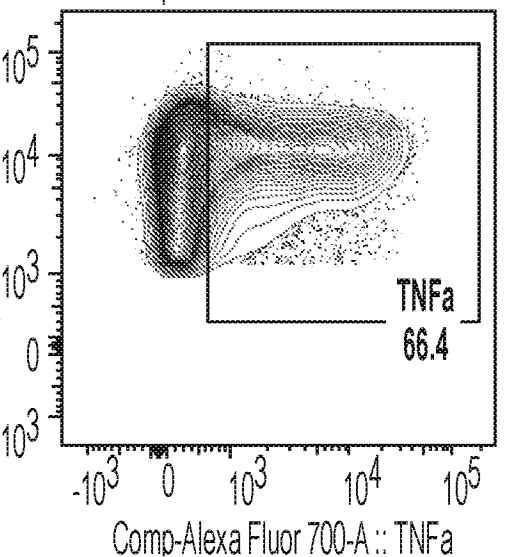


TNF-dVal1Pro12CAR19-NK-клетки

Comp-BV605-A :: CD56

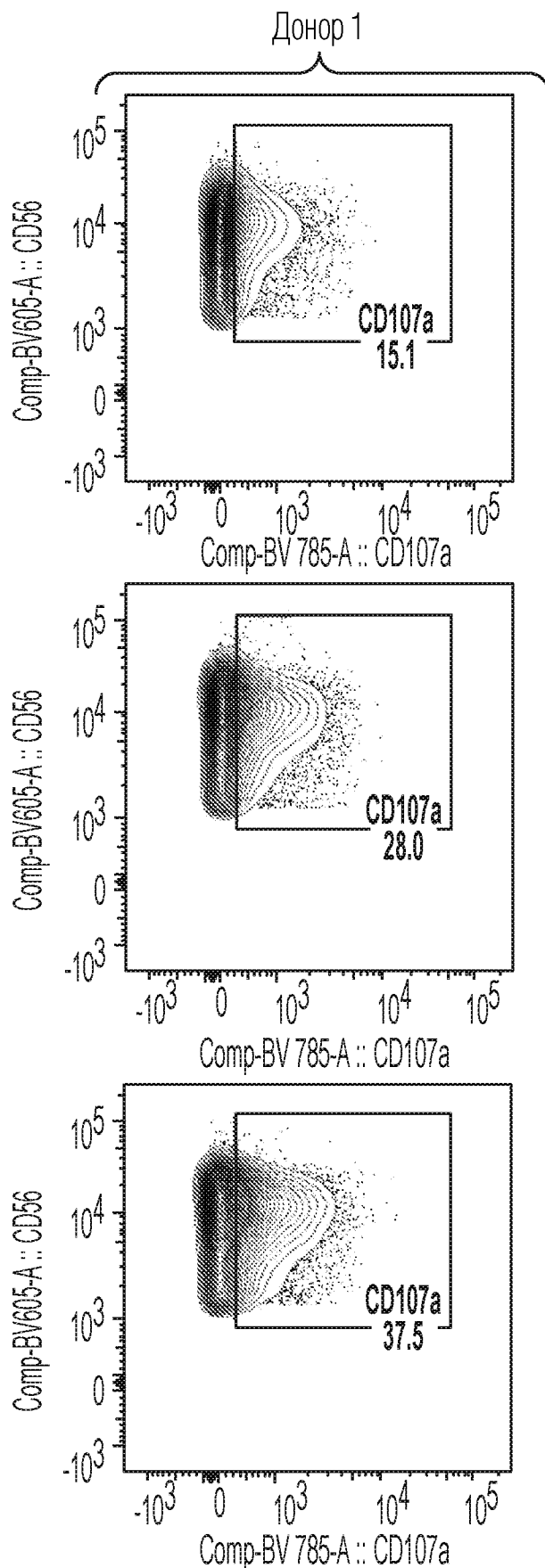


Comp-BV605-A :: CD56



ФИГ. 5А

11/20

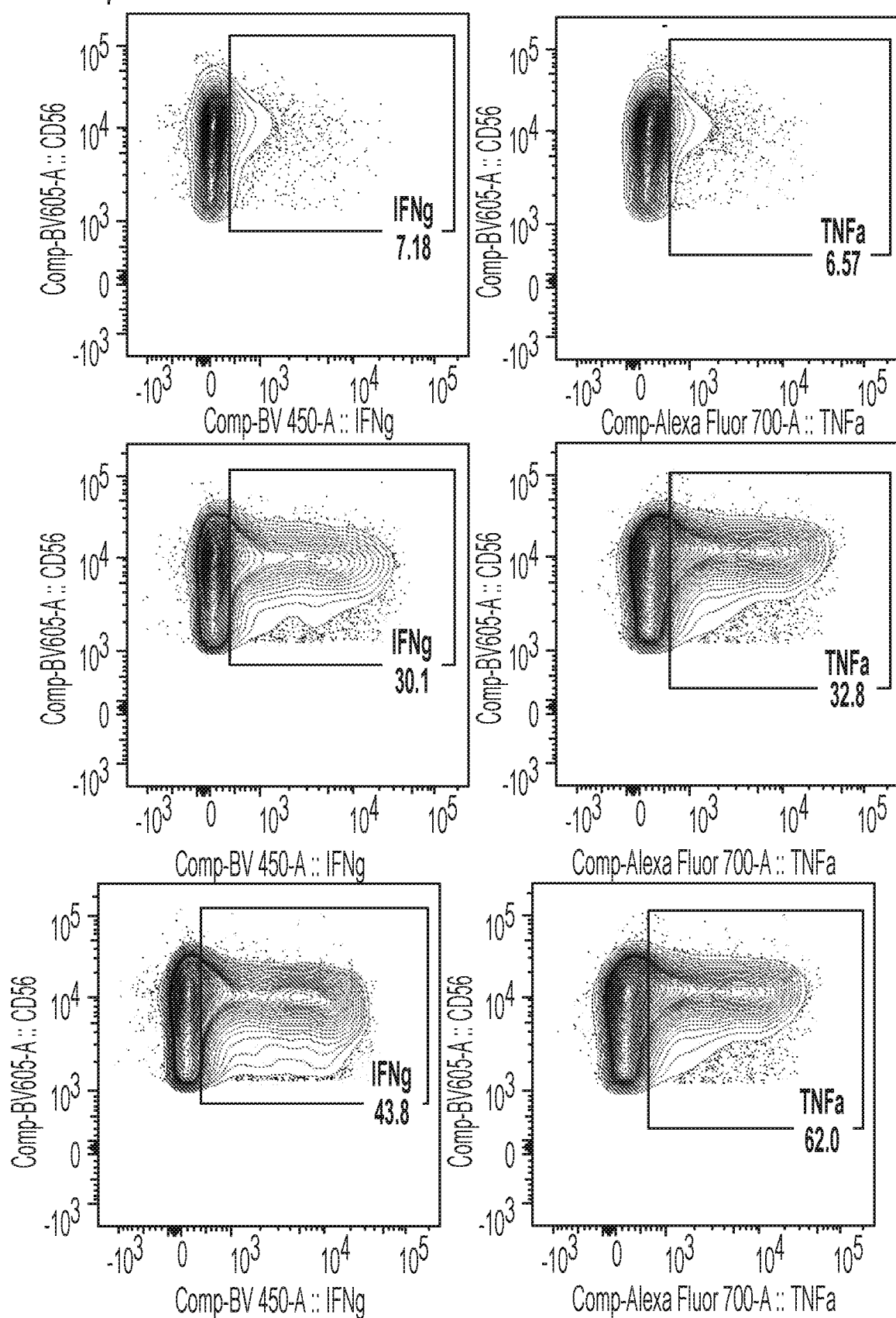


ФИГ. 5А

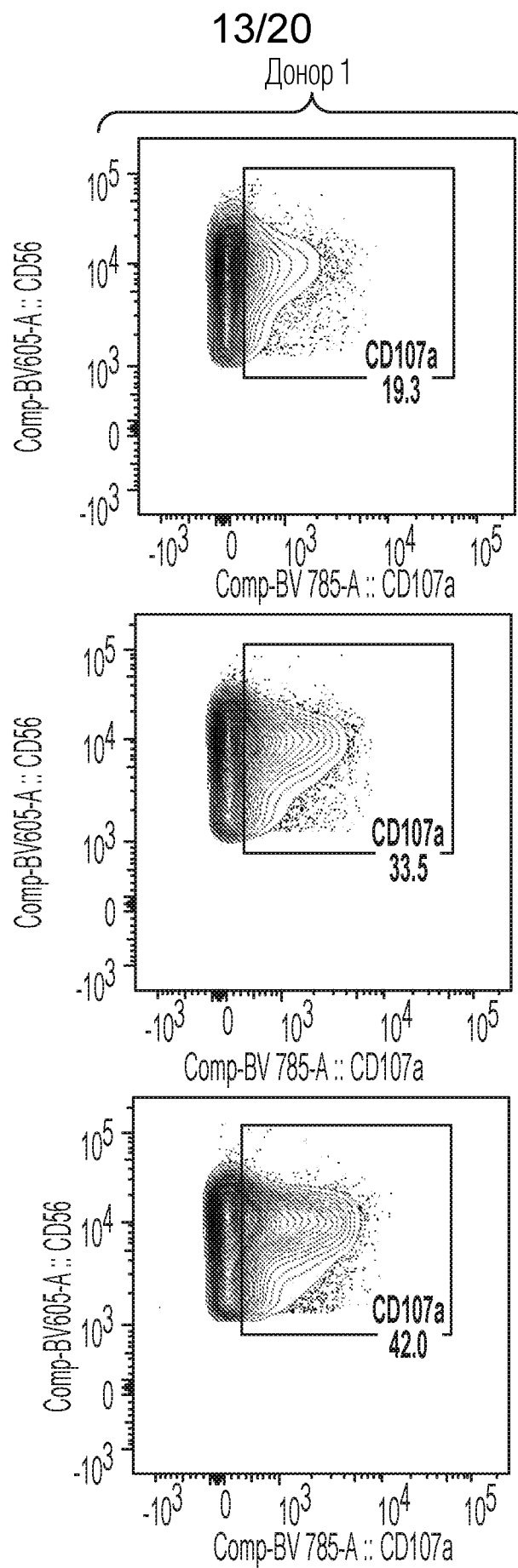
ПРОДОЛЖЕНИЕ

12/20

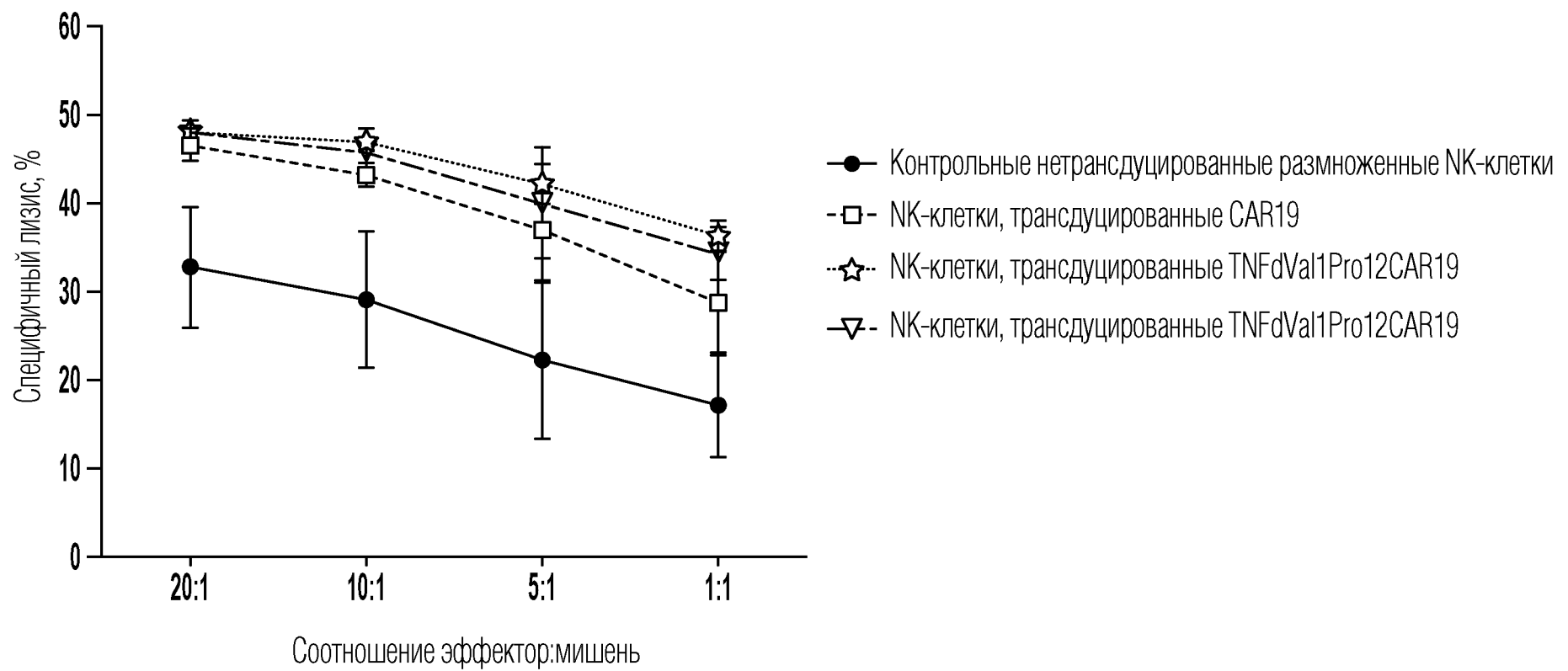
Донор 2



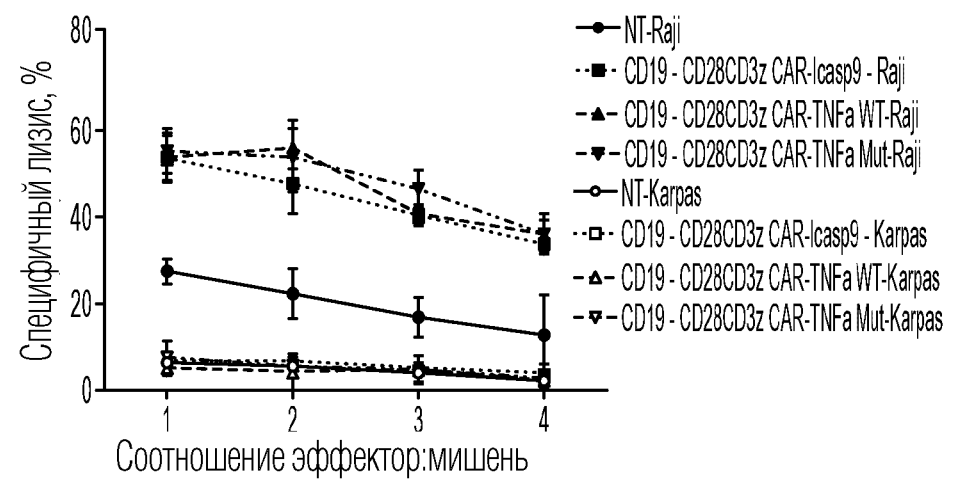
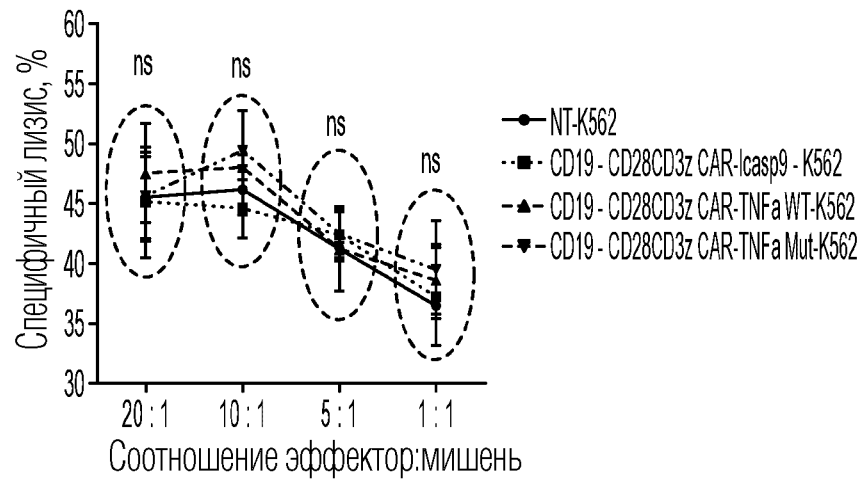
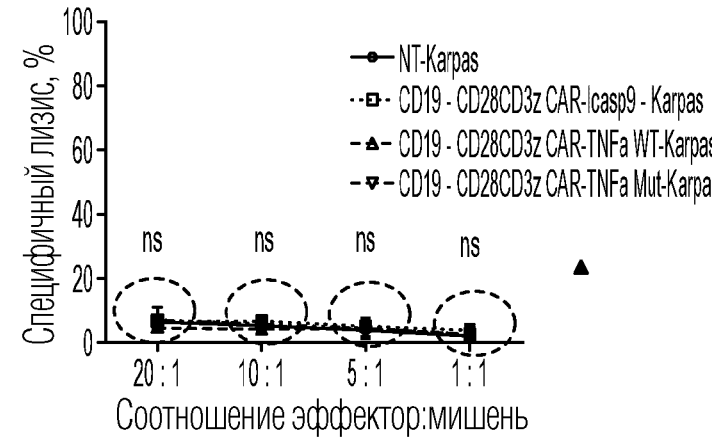
ФИГ. 5А
ПРОДОЛЖЕНИЕ



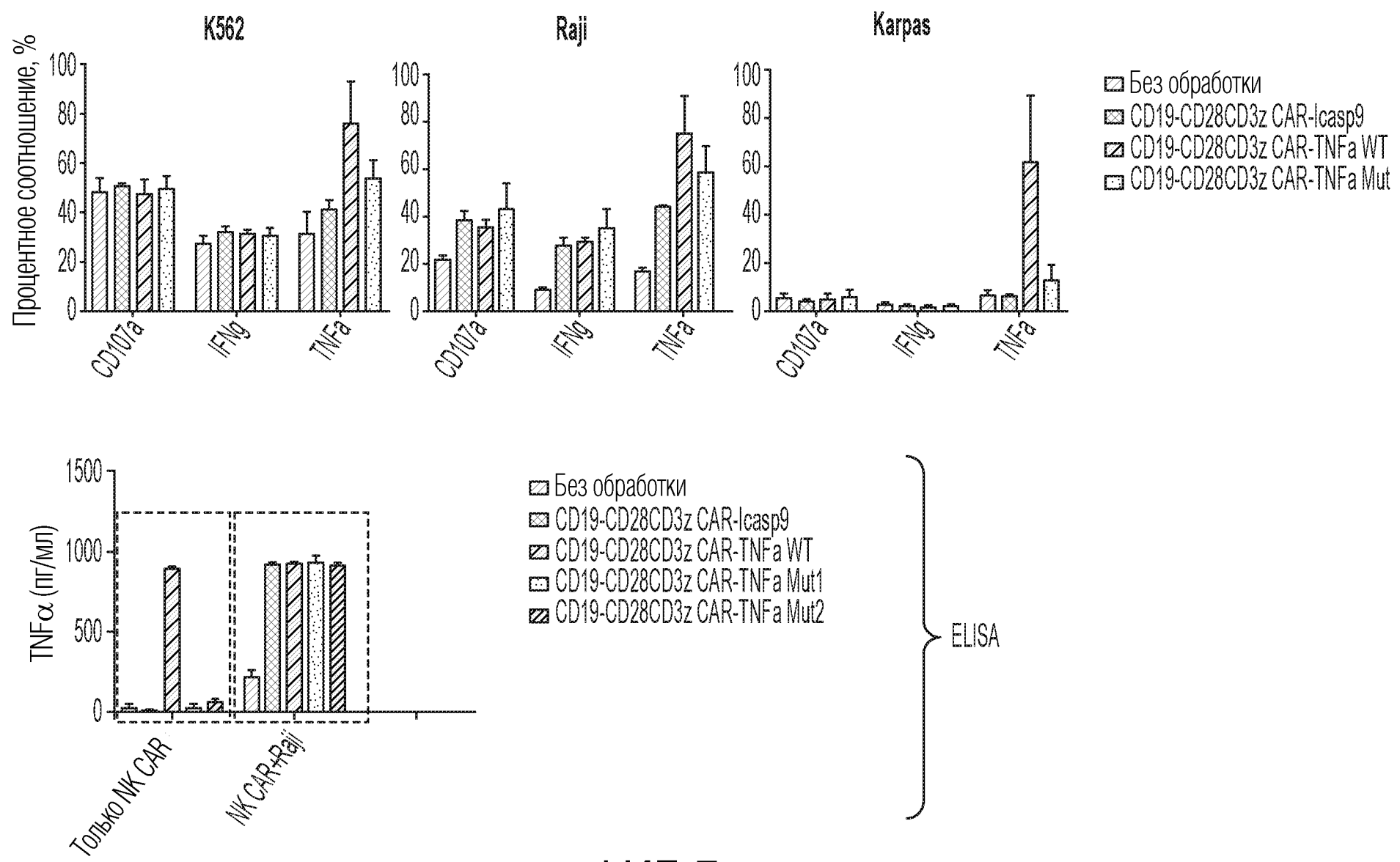
ФИГ. 5А
ПРОДОЛЖЕНИЕ



ФИГ. 5В



ФИГ. 6



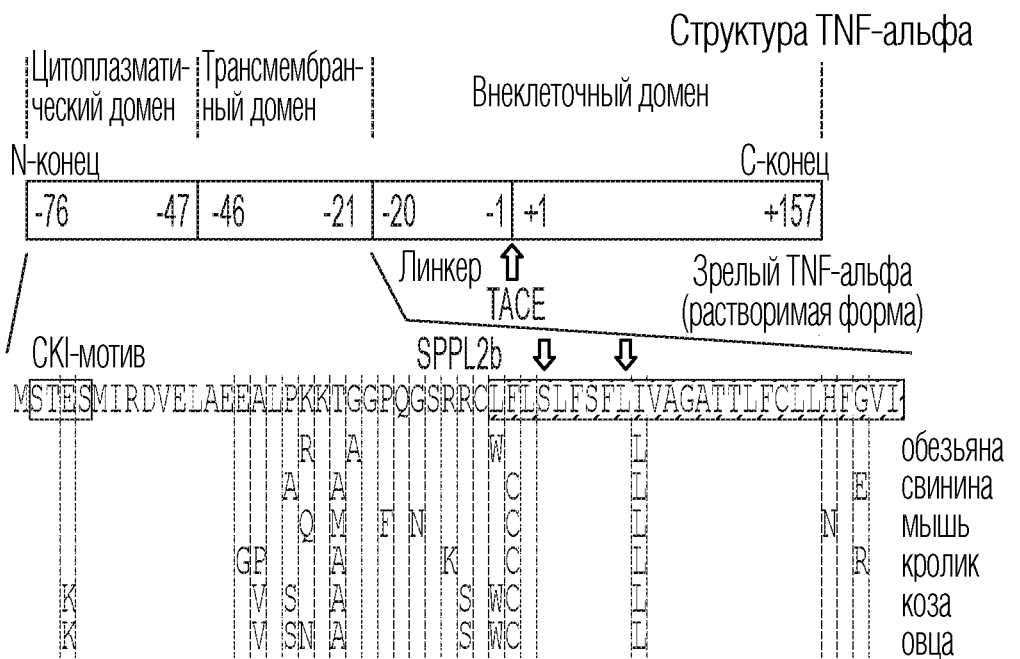
ФИГ. 7

MSTESMIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLSFLIVAGATTLFCLLHFGVIGPQREEFPRD
LSLISPLAQAAHVANPOAEGQLOWINRANALLANGVELRDNQLVVPSEGLIILYSQVIFKG
QGCPSTHVLLTHTISRIAVSYQTKVNLLSAIKSPCQRETPEGAEAKPWEPRIYLGGVFQLEKGDR
SAEINRPDYLDFAESGQVYFGIIAL

Одиночная черта представляет сайты связывания для TNF-рецепторов 1 и 2 - эти сайты могут быть мутированы, чтобы помешать связыванию TNF-альфа со своими рецепторами.

Двойная черта указывает мишень петлю E-F для взаимодействия с Fab-фрагментами адалимумабом и инфликсимабом. В отличие от этого EF-петли не участвуют в комплексных взаимодействиях TNF α с TNFR1 или TNFR2.

ФИГ. 8



P01375

MSTESMIRDVELAEEALPKKTGGPQGSRRCLFSFLIVAGATTLFCLLHFGVIGPQREEFPRDLSLISPLAQAVRSSRTPSDKP
 VAHVVANPOAEGQLQWLNRANALLANGVELRDNQLVVPSEGLYLIYSQVLFKGQGCPSTHVLTHTISRIA
VSYQTKVNLLSAIKSPCQRETPEGAEAKPWYEPIYLGGVFQLEKGDRILSAEINRPDYLDFAESGQVYFGIIAL

Внутрицитоплазматический домен (одиночная черта)

STES, область, содержащая четыре аминокислоты сайта казеинкиназы I (CKI) (-STES-)

Трансмембранный домен представляет собой FSFLIVAGATTLFCLLHFGVI

Сайт расщепления SPPL2b (подчеркнут двойной чертой)

Линкер представляет собой GPQREEFPRDLSLISPLAQ

Сайт расщепления TACE представляет собой VRSSSRTPSDKPV

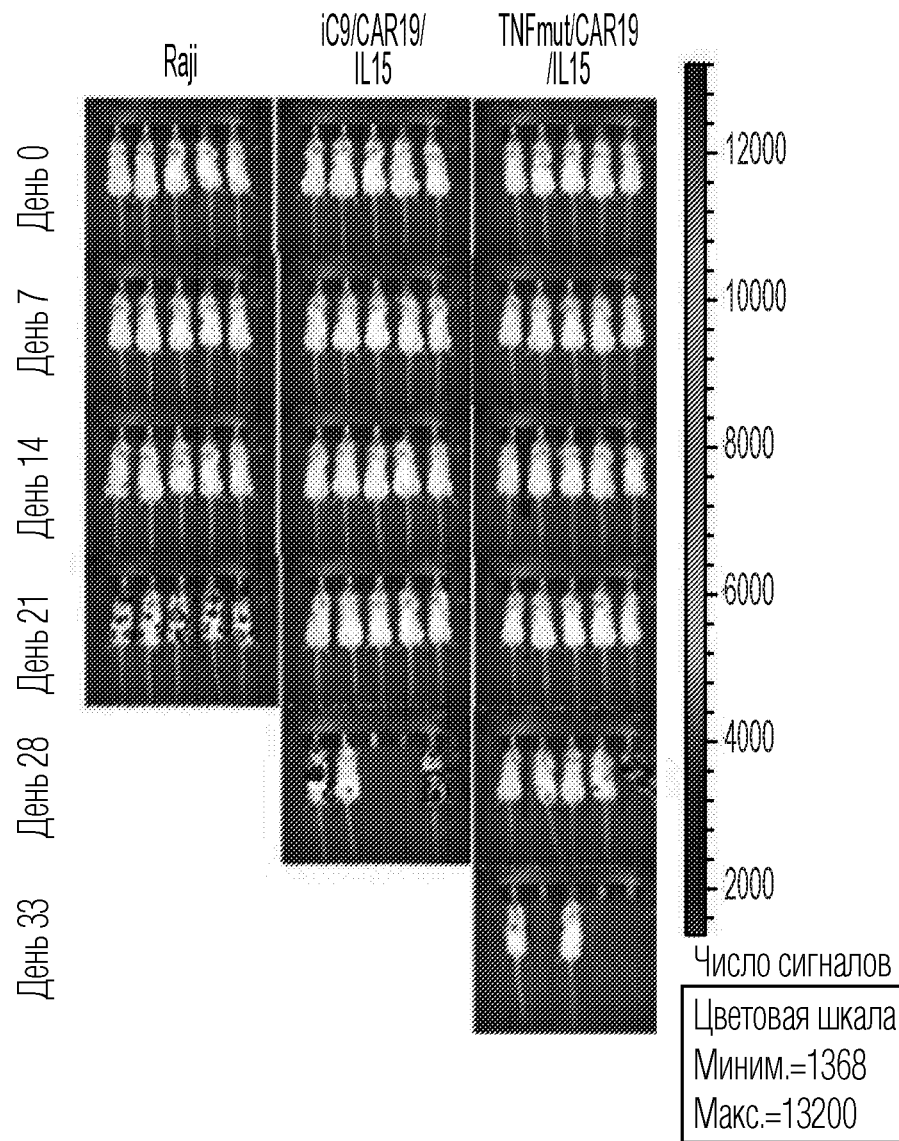
ФИГ. 9

atgagcactgaaaTGCATCCCGGAAGGGGGCTGGCACgaggaggcgctcccaagaagaacagggggccccaggc
 ccaggcggtgcttgcgttttcctcagccttttcctgatcggtggcaggcgccaccacgtttctTcctgctgcactttggagtgtatcgccc
 ccagagggaagagttccccagggacctctctaattcagcccttcgcgcagcccatgtttagcaaaccctcaagctgagggcagct
 ccagtggctgaaccgcgggccaatgccttcgtggccatggcgtggagctgagagataaccagctggtggtgccatcagaggcctgt
 acctcatctactcccaggcttcataaggccaaaggctgcctccaccatgtgtctcaccacaccatcagccgcattccgtctcc
 CaccagaccaaggtaaccttcTGccatcaagagccctgccagaggagacccagaggggctgaggccaagccctggtat
 gagcccatctatctgggagggtcttcagctggagaagggtgaccgactcaTcgctgagatcaatcgccgactatctcTactttgccg
 agtAtggcaggctactttggatcattgcctgtcg

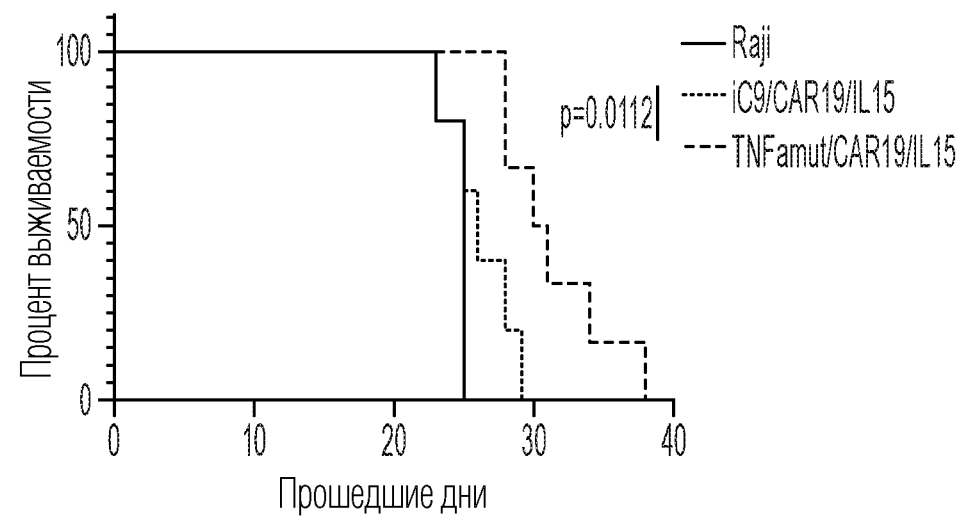
MSTEMHPGRGSWHEEALPKKTGGPQGSRRCLFLSFLSFLIVAGATTLFLLHFGVIGPQREEFPRDLSLISPLAQAHVVAN
 PQAEGQLQWLNRANALLANGVELRDNQLVVPSEGLYLIYSQVLFKGQGCPSTHVLTHTISRIAVSHQTKVNLLFAIKSP
 CQRETPEGAEAKPWYEPILGGVFQLEKGDRIAEINRPDILYFAEYGQVYFGIIALS

ФИГ. 10

ФИГ. 11А



ФИГ. 11В



20/20