(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- (43) Дата публикации заявки 2022.01.26
- (22) Дата подачи заявки 2020.01.09

(51) Int. Cl. A61K 39/00 (2006.01) A61P 35/00 (2006.01) C07K 14/47 (2006.01)

- (54) НЕОАНТИГЕНЫ ПРЕДСТАТЕЛЬНОЙ ЖЕЛЕЗЫ И ИХ ПРИМЕНЕНИЕ
- (31) 62/790,673; 62/851,273; 62/883,786; 62/913,969
- (32) 2019.01.10; 2019.05.22; 2019.08.07; 2019.10.11
- (33) US
- (86) PCT/IB2020/050145
- (87) WO 2020/144615 2020.07.16
- (71) Заявитель: ЯНССЕН БАЙОТЕК, ИНК. (US)

(72) Изобретатель:

Бахман Кертис Э., Бхаргава Випул, Дэвис Дэррил Л., Кришна Винод (US), Леони Гвидо (IT), Покалыко Дэвид, Сафабакхш Пегах, Сепульведа Мануэль, Сиджел Дерик, Готтардис Марко (US)

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

(57) Настоящее изобретение относится к неоантигенам предстательной железы, кодирующим их полинуклеотидам, векторам, клеткам-хозяевам, рекомбинантным вирусным частицам, вакцинам, содержащим неоантигены, белковым молекулам, связывающим неоантигены предстательной железы, а также способам их получения и применения.

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

2420-569747RU/023

НЕОАНТИГЕНЫ ПРЕДСТАТЕЛЬНОЙ ЖЕЛЕЗЫ И ИХ ПРИМЕНЕНИЕ

ПЕРЕКРЕСТНЫЕ ССЫЛКИ НА СМЕЖНЫЕ ЗАЯВКИ

Настоящая заявка испрашивает преимущество по предварительной заявке на патент США с серийным номером 62/913,969, поданной 11 октября 2019 г., предварительной заявке на патент США с серийным номером 62/883,786, поданной 07 августа 2019 г., предварительной заявке на патент США с серийным номером 62/851,273, поданной 22 мая 2019 г., и предварительной заявке на патент США с серийным номером 62/790,673, поданной 10 января 2019 г., полное содержание указанных выше заявок полностью включено в настоящий документ путем ссылки.

ПЕРЕЧЕНЬ ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЕЙ

Настоящая заявка содержит перечень последовательностей, представленных по сети EFS-Web, все содержание которого полностью включено в настоящий документ путем ссылки. Текстовый файл ASCII, созданный 16 декабря 2019 г., назван JBI6160WOPCT2_ST25.txt и имеет размер 554 килобайт.

ПРЕДПОСЫЛКИ СОЗДАНИЯ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Рак предстательной железы - чаще всего встречающаяся не накожная злокачественная опухоль у мужчин и вторая ведущая причина смерти у мужчин от рака в западном мире. Рак предстательной железы обусловлен неконтролируемым ростом аномальных клеток предстательной железы. При развитии раковой опухоли предстательной железы андрогены, такие как тестостерон, стимулируют развитие рака предстательной железы. На ранних стадиях локализованный рак предстательной железы часто излечим с помощью местной терапии, включая, например, хирургическое удаление предстательной железы и радиотерапию. Однако в случае неспособности местной терапии излечить рак предстательной железы, что происходит практически у трети мужчин, заболевание прогрессирует в неизлечимое метастатическое заболевание.

Многие годы признанным стандартом лечения для мужчин со злокачественным кастрационно-резистентным раком предстательной железы (mCRPC) была доцетаксельная химиотерапия. В последнее время для лечения метастатического кастрационно-резистентного рака предстательной железы был одобрен абиратерона ацетат (ZYTIGA®) в комбинации с преднизоном. Для лечения метастатического кастрационно-резистентного рака предстательной железы на рынке также появились агенты, мишенями которых являются андрогеновые рецепторы (AR), такие как энзалутамид (XTANDI®). В ряде клинических исследований проводились испытания химиотерапии с применением производных платины для пациентов с раком предстательной железы при неселективном молекулярном отборе, при этом отмечались ограниченные результаты и высокая токсичность. Вместе с тем существует подгруппа пациентов, организм которых либо изначально не демонстрирует ответ, либо становится невосприимчивым (или резистентным) по отношению к таким схемам лечения. Для таких пациентов не

существует одобренных вариантов лечения.

Таким образом, сохраняется потребность в терапии рака предстательной железы, включая гормоночувствительную, характеризующуюся высоким риском без предшествующей гормональной терапии и кастрационно-резистентную формы рака предстательной железы.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

В настоящем описании предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, содержащий полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457, 458, 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498, 499, 500, 501, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 или 540, или их фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90,

92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 455, 456, 457 и 458, а также их фрагментов.

настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID

NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435, 436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий

полинуклеотид, кодирующий один или более полипептидов SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты;

один или более полинуклеотидов SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457 или 458, или их фрагменты;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51,

53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагментов; или

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбрвнных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457 и 458, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен рекомбинантный аденовирус человека (rAd), содержащий вектор в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложена рекомбинантная модифицированная осповакцина Анкара (rMVA), содержащая вектор в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложен рекомбинантный аденовирус человекообразных обезьян (rGAd), содержащий вектор в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложена клетка, содержащая вектор в соответствии с настоящим описанием или рекомбинантный вирус в соответствии с настоящим описанием или трансдуцированная ими.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая полинуклеотид в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая полипептид в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полипептид в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая вектор в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая rAd в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая rMVA в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая rGAd в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая клетку в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложена фармацевтическая композиция, содержащая вакцину в соответствии с настоящим описанием и фармацевтически приемлемый носитель или адъювант.

В настоящем описании также предложен набор, содержащий одну или более вакцин в соответствии с настоящим описанием или фармацевтическую композицию в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложен способ предотвращения или лечения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества одной или более вакцин в соответствии с настоящим описанием или одной или более фармацевтических композиций в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа против одного или более полипептидов SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагментов у субъекта, включающий введение субъекту одной или более вакцин в соответствии с настоящим изобретением,

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полинуклеотид, кодирующий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять,

11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбрвнных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24, 178, 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498, 499, 500, 501, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531,

532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 542 или SEQ ID NO: 551; или

гетерологичный полинуклеотид, содержащий полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 544 или SEQ ID NO: 553.

В настоящем описании также предложен рекомбинантный аденовирус человека (rAd), содержащий:

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов; или

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен рекомбинантный аденовирус человекообразных обезьян (rGAd), содержащий:

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15,

16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов; или

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложена рекомбинантная модифицированная осповакцина Анкара (rMVA), содержащая:

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29,

30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов; или

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая rAd, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов; или

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая rGAd20, содержащий

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15,

16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов; или

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая rMVA, содержащую

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29,

30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов; или

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий:

введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов в качестве праймирования; и

введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов в качестве бустирования; тем самым обеспечивая лечение или предотвращение рака предстательной железы у субъекта.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный

полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту

первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177; и

второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177; при этом первый гетерологичный полипептид и второй гетерологичный полипептид имеют разные аминокислотные последовательности.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту

первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177; и

второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177; при этом первый гетерологичный полипептид и второй гетерологичный полипептид имеют разные аминокислотные последовательности.

В настоящем описании также предложена выделенная белковая молекула, которая специфически связывается с полипептидом в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложен способ предотвращения или лечения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту белковой молекулы в соответствии с настоящим описанием.

Следует понимать, что вышеописанные варианты осуществления изобретения охватывают полипептиды, содержащие также, в дополнение к конкретно перечисленным полипептидам и их фрагментам, дополнительные полипептидные последовательности,

включая один или более полипептидов, отличных от конкретно перечисленных. Аналогичным образом приведенные выше варианты осуществления настоящего изобретения также охватывают полинуклеотиды, содержащие также, в дополнение к конкретно перечисленным полинуклеотидам и их фрагментам, дополнительные полинуклеотидные последовательности, включая один или более полинуклеотидов, отличных от конкретно перечисленных полинуклеотидов.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ ГРАФИЧЕСКИХ МАТЕРИАЛОВ

- **На ФИГ.** 1 показаны в виде рисунка химерные сквозные слияния между геном A и геном B. Неоантигенные пептидные последовательности возникают на участке соединения точек разрыва.
- **На ФИГ. 2** показаны в виде рисунка слияния генов в результате хромосомного изменения, такого как транслокации ДНК.
- **На ФИГ. 3** показаны в виде рисунка варианты сплайсинга с 5' и 3'-концевыми сайтами альтернативного сплайсинга, сохраненными интронами, исключенными экзонами или альтернативными терминациями или вставками.
- **На ФИГ. 4** в виде рисунка представлен подход к идентификации вариантов сплайсинга.
- **На ФИГ. 5A** показана точечная диаграмма проточной цитометрии, иллюстрирующая частоту появления Т-клеток $\text{TNF}\alpha^{+}\text{IFN}\gamma^{+}\text{CD8}^{+}$ в образцах МКПК без стимуляции (ДМСО).
- **На ФИГ. 5В** показана точечная диаграмма проточной цитометрии, иллюстрирующая частоту появления Т-клеток $\text{TNF}\alpha^{+}\text{IFN}\gamma^{+}\text{CD8}^{+}$ в образцах МКПК после стимуляции пептидом CEF.
- **На ФИГ. 5С** показана точечная диаграмма проточной цитометрии, иллюстрирующая частоту появления Т-клеток $\text{TNF}\alpha^{+}\text{IFN}\gamma^{+}\text{CD8}^{+}$ в образцах МКПК после стимуляции с помощью P16.
- **На ФИГ. 5D** показана точечная диаграмма проточной цитометрии, иллюстрирующая частоту появления $TNF\alpha^{+}IFN\gamma^{+}CD8^{+}$ Т-клеток в образцах МКПК после стимуляции с помощью P98.
- **На ФИГ. 5E** показана точечная диаграмма проточной цитометрии, иллюстрирующая частоту появления T-клеток $TNF\alpha^{+}IFN\gamma^{+}CD8^{+}$ в образцах МКПК после стимуляции аутоантигеном P3.
- **На ФИГ. 6** показано число пациентов с раком предстательной железы, у которых образцы МКПК демонстрировали положительный иммунный ответ на указанные неоантигены. Р3, Р6, Р7, Р9 и Р92 представляют собой аутоантигены.
- **На ФИГ.** 7 показано число пациентов с раком предстательной железы, у которых образцы МКПК демонстрировали положительный иммунный ответ CD4⁺ на указанные неоантигены.
- **На ФИГ. 8** показано число пациентов с раком предстательной железы, у которых образцы МКПК демонстрировали положительный иммунный ответ $CD8^+$ на указанные

неоантигены.

ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ

Определения

Все публикации, включая, без ограничений, патенты и заявки на патенты, цитируемые в данном описании, включены в настоящий документ путем ссылки, как если бы они были полностью изложены в настоящем документе.

Следует понимать, что применяемые в настоящем документе термины предназначены только для описания конкретных вариантов осуществления и не имеют ограничительного характера. Если не указано иное, все технические и научные термины, используемые в настоящем документе, имеют общепринятое значение, понятное любому специалисту в области, к которой относится изобретение.

В настоящем документе описаны иллюстративные способы и материалы, хотя при практическом осуществлении для проверки настоящего изобретения могут быть использованы любые способы и материалы, подобные или эквивалентные тем, которые описаны в настоящем документе. При описании и изложении формулы настоящего изобретения будут применяться следующие термины.

При использовании в этом описании и в прилагаемой формуле изобретения формы единственного числа включают и множественное число, если содержание текста четко не указывает на иное. Так, например, ссылка на «клетку» включает в себя комбинацию двух или более клеток и т. п.

Переходные термины «содержащий», «состоящий по существу «состоящий из» предназначены для обозначения их по существу общепринятых патентных значений; то есть (i) термин «содержащий», который является синонимом «включающий», «содержащий» «характеризующийся», терминам или включающим или неограниченным и не исключает дополнительные, неуказанные элементы или стадии способа; (ii) «состоящий из» исключает любой элемент, стадию или ингредиент, не указанный в формуле изобретения; и (iii) «состоящий по существу из» ограничивает объем формулы изобретения конкретными материалами или стадиями «и которые не оказывают существенного влияния на основные характеристики» заявленного изобретения. Варианты осуществления, описанные в отношении фразы «содержащий» (или его эквивалентов), обеспечивают такое же значение, как варианты осуществления, описанные независимо друг от друга в отношении фразы «состоящий из» и «состоящий по существу из».

При использовании в настоящем описании и прилагаемой формуле изобретения фраза «а также их фрагменты» при добавлении к списку включает в себя фрагменты одного или более членов соответствующего списка. Список может содержать группу Маркуша, так что, например, фраза «группа, состоящая из пептидов A, B и C и их фрагментов» указывает или перечисляет группу Маркуша, включая A, B, C, фрагменты A, фрагменты B и/или фрагменты C.

Термин «выделенный» относится к однородной популяции молекул (таких как

синтетические полинуклеотиды или полипептиды), которые были по существу отделены и/или очищены от других компонентов той системы, в которой данные молекулы формировались, такой как рекомбинантная клетка, а также к белку, который был подвергнут по меньшей мере одной стадии очистки или выделения. Термин «выделенный» относится к молекуле, которая по существу не содержит иных клеточных материалов и/или химических веществ, и охватывает молекулы, которые выделены с более высокой чистотой, такой как 80%, 81%, 82%, 83%, 84%, 85%, 86%, 87%, 88%, 89%, 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98%, 99% или 100% чистотой.

Термин **«полинуклеотид»** относится к синтетической молекуле, содержащей цепь нуклеотидов, ковалентно связанных через сахарофосфатную основную цепь или другую эквивалентную ковалентную химическую структуру. кДНК является типичным примером полинуклеотида.

Термин «полипептид» или «белок» относится к молекуле, которая содержит по меньшей мере два аминокислотных остатка, связанных пептидной связью с образованием полипептида. Малые полипептиды, содержащие менее 50 аминокислот, могут называться «пептидами».

Термин «**иммуногенный фрагмент**» относится к полипептиду, который распознается цитотоксическими Т-лимфоцитами, хелперными Т-лимфоцитами или В-клетками, когда фрагмент находится вместе с молекулами МНС класса I или МНС класса II.

Термин «внутри рамки считывания» относится к рамке считывания кодонов в первом полинуклеотиде, которая совпадает с рамкой считывания кодонов во втором полинуклеотиде, которые связаны вместе с образованием гетерологичного полинуклеотида. Гетерологичный полинуклеотид внутри рамки считывания кодирует гетерологичный полипептид, кодируемый как первым полинуклеотидом, так и вторым полинуклеотидом.

Термин «**иммуногенный**» относится к полипептиду, который содержит один или более иммуногенных фрагментов.

Термин «гетерологичный» относится к двум или более полинуклеотидам или двум или более полипептидам, не находящимся в одинаковых отношениях друг к другу в природе.

Термин «гетерологичный полинуклеотид» относится к не встречающемуся в природе полинуклеотиду, который кодирует два или более неоантигенов, как описано в настоящем документе.

Термин «гетерологичный полипептид» относится к не встерчающемуся в природе полипептиду, содержащему два или более неоантигенных полипептида, как описано в настоящем документе.

Термин «**не встречающийся в природе**» относится к молекуле, которая не существует в природе.

Термин **«вектор»** относится к полинуклеотиду, который способен к удвоению

внутри биологической системы, или может быть перемещен между такими системами. Полинуклеотиды-векторы, как правило, содержат элементы, такие как точки начала репликации, сигнал полиаденилирования или селективные маркеры, функция которых состоит в том, чтобы способствовать удвоению или сохранению таких полинуклеотидов в биологической системе. Примеры таких биологических систем могут включать клетку, вирус, животное, растение и реконструированные биологические системы, использующие биологические компоненты, способные к удвоению вектора. Содержащий вектор полинуклеотид может представлять собой молекулы ДНК или РНК или их гибрид.

Термин **«экспрессионный вектор»** относится к вектору, который можно использовать в биологической системе или реконструированной биологической системе для управления трансляцией полипептида, кодируемого полинуклеотидной последовательностью, присутствующей в экспрессионном векторе.

Термин «вирусный вектор» относится к конструкции вектора, которая включает по меньшей мере один полинуклеотидный элемент вирусного происхождения и может быть упакована в частицу вирусного вектора.

Термин «неоантиген» относится к полипептиду, присутствующему в опухолевой ткани предстательной железы и имеющему по меньшей мере одно изменение, которое отличает его от соответствующего полипептида дикого типа, присутствующего в незлокачественной ткани, например, посредством мутации в опухолевой клетке или посттрансляционной модификации, специфической для опухолевой клетки. Мутация может включать вставку или делецию со сдвигом рамки считывания или без сдвига рамки считывания, миссенс-замену или нонсенс-замену, изменение сайта сплайсинга, варианты аберрантного сплайсинга, геномную перестройку или слияние генов или любое геномное или экспрессионное изменение, приводящее к образованию неоантигена.

Термин «распространенность» относится к процентной доле исследуемой популяции, имеющей неоантиген предстательной железы.

Термин «**рекомбинантный**» относится к полинуклеотидам, полипептидам, векторам, вирусам и другим макромолекулам, которые получены, экспрессированы, созданы или выделены рекомбинантными средствами.

Термин «вакцина» относится к композиции, которая содержит один или более иммуногенных полипептидов, иммуногенных полинуклеотидов или фрагментов или любую их комбинацию, намеренно введенную для индуцирования приобретенного иммунитета у реципиента (например, у субъекта).

Термины «лечить», «осуществление лечения» или «лечение» заболевания или расстройства, такого как рак, относятся к выполнению одного или более из следующего: снижение тяжести и/или продолжительности расстройства, ингибирование ухудшения симптомов, характерных для подлежащего лечению расстройства, ограничение или предотвращение рецидива расстройства у субъектов с ранее имевшимся расстройством, либо ограничение или предотвращение рецидива симптомов у субъектов, имеющих ранее симптомы расстройства.

Термины «предотвращать», «предупреждение», «предотвращение» или «профилактика» заболевания или расстройства означают предотвращение возникновения расстройства у субъекта.

Термин **«терапевтически эффективное количество»** относится к некоторому количеству, эффективному в дозах и в течение периодов времени, необходимых для достижения желаемого терапевтического результата. Терапевтически эффективное количество может изменяться в зависимости от таких факторов, как течение заболевания, возраст, пол и масса тела субъекта, а также от способности терапевтического средства или комбинации терапевтических средств вызывать у субъекта желаемый ответ. Примеры показателей эффективного терапевтического средства или комбинации терапевтических средств, которые включают в себя, например, улучшенное самочувствие пациента.

Термин **«рецидивирующий»** относится к повторному возникновению заболевания или признаков и симптомов заболевания после периода улучшения после предшествующего лечения терапевтическим средством.

Термин **«рефрактерный»** относится к заболеванию, которое не реагирует на лечение. Рефрактерное заболевание может быть устойчивым к лечению до или в начале лечения или рефрактерное заболевание может стать устойчивым во время лечения.

Термин **«пациент»** включает в себя любого человека или не относящееся к человеку животное. Термин **«не относящееся к человеку животное»** включает в себя всех позвоночных, *например* млекопитающих и немлекопитающих, таких как приматы, овцы, собаки, кошки, лошади, коровы, куры, амфибии, рептилии и т. д. Термины **«субъект»** и **«пациент»** в настоящем документе могут применяться взаимозаменяемо.

Выражение «в комбинации с» означает, что два или более терапевтических агента вводят субъекту вместе в смеси, одновременно в виде отдельных агентов или последовательно в виде отдельных агентов в любом порядке.

Термины **«усиливать»** или **«индуцировать»** в отношении иммунного ответа относятся к повышению масштаба и/или эффективности иммунного ответа или увеличению длительности иммунного ответа. Термины используются взаимозаменяемо с термином **«усиливаться»**.

Термин «**иммунный ответ**» относится к любому ответу на иммуногенный полипептид, или полинуклеотид, или фрагмент иммунной системы субъекта, относящегося к позвоночным. Примеры иммунных ответов включают местные и системные клеточные ответы, а также гуморальный иммунитет, такой как ответы цитотоксических Т-лимфоцитов (СТL), включая антиген-специфическую индукцию СТL CD8⁺, ответы хелперных Т-клеток, включая пролиферативные Т-клеточные ответы и высвобождение цитокинов, и В-клеточные ответы, включая выделение антител.

Термины «специфически связывается», «специфическое связывание», «специфически связывает» или «связывает» относятся к связыванию белковой молекулы с антигеном или эпитопом в пределах антигена (например, с неоантигеном предстательной железы) с большей аффинностью, чем у других антигенов. Как правило,

белковая молекула связывается с антигеном или эпитопом в пределах антигена с равновесной константой диссоциации (K_D) около 1×10^{-7} М или менее, например около 5×10^{-8} М или менее, около 1×10^{-8} М или менее, около 1×10^{-10} М или менее, около 1×10^{-11} М или менее, около 1×10^{-11} М или менее, как правило, со значением K_D , которое по меньшей мере в сто раз ниже его значения K_D связывания с неспецифическим антигеном (например, BSA, казеином). В контексте неоантигенов предстательной железы, описанных в настоящем документе, термин «специфическое связывание» относится к связыванию белковой молекулы с неоантигеном предстательной железы без обнаружимого связывания с белком дикого типа, вариантом которого является неоантиген.

Термины «вариант», «мутант» или «измененный» относятся к полипептиду или полинуклеотиду, который отличается от эталонного полипептида или эталонного полинуклеотида одной или более модификациями, например одной или более заменами, вставками или делециями.

Термин «антитело» относится к молекуле иммуноглобулина, включая моноклональные антитела, в том числе мышиные, человеческие, гуманизированные и химерные моноклональные антитела, антигенсвязывающие фрагменты, биспецифические или мультиспецифические антитела, димерные, тетрамерные или мультимерные антитела, одноцепочечные антитела, доменные антитела и любую другую модифицированную конфигурацию молекулы иммуноглобулина, которая содержит антигенсвязывающий сайт требуемой специфичности.

«Полноразмерное антитело» состоит из двух тяжелых цепей (НС) и двух легких цепей (LC), соединенных между собой дисульфидными связями, а также из их мультимеров (например, IgM). Каждая тяжелая цепь состоит из вариабельного домена тяжелой цепи (VH) и константного домена тяжелой цепи, состоящей из субдоменов СН1, шарнирной области, СН2 и СН3. Каждая легкая цепь состоит из вариабельного домена легкой цепи (VL) и константного домена легкой цепи (СL). VH и VL можно дополнительно подразделить на области гипервариабельности, называемые определяющими комплементарность областями (CDR), между которыми располагаются каркасные области (FR). Каждая из VH и VL состоит из трех CDR и четырех сегментов FR, расположенных в направлении от амино- к карбокси-концу в следующем порядке: FR1, CDR1, FR2, CDR2, FR3, CDR3 и FR4.

«Определяющие комплементарность области (CDR)» представляют собой области антител, которые связывают антиген. Существуют три CDR в области VH (HCDR1, HCDR2, HCDR3) и три CDR в области VL (LCDR1, LCDR2, LCDR3). CDR можно определить с помощью различных схем, например, по Кабат (Wu et al. (1970) J Exp Med 132: 211-50); Kabat et al Sequences of Proteins of Immunological Interest, 5th Ed. Public Health Service, National Institutes of Health, Bethesda, Md., 1991), Chothia (Chothia et al. (1987) J Mol Biol 196: 901-17), IMGT (Lefranc et al. (2003) Dev Comp Immunol 27: 55-77) и AbM (Martin and Thornton J Bmol Biol 263: 800-15, 1996). Описано соответствие между

различными системами разграничения и нумерациями вариабельных областей (см., например, Lefranc et al. (2003) Dev Comp Immunol 27: 55-77; Honegger and Pluckthun, J Mol Biol (2001) 309:657-70; база данных International ImMunoGeneTics (IMGT); веб-ресурсы, http://www_imgt_org). Для разметки CDR можно использовать доступные программы, такие как abYsis от UCL Business PLC. Используемые в настоящем документе термины «CDR», «HCDR1», «HCDR2», «HCDR3», «LCDR1», «LCDR2» и «LCDR3» включают в себя CDR, определенные любым из способов, описанных выше, по Кабат, Чотиа, IMGT или AbM, если в описании явным образом не указано иное.

В зависимости от аминокислотной последовательности константной области тяжелой цепи иммуноглобулины могут относиться к пяти основным классам - IgA, IgD, IgE, IgG и IgM. IgA и IgG дополнительно подразделяются на изотипы IgA1, IgA2, IgG1, IgG2, IgG3 и IgG4. Легкие цепи антител любых видов позвоночных в зависимости от аминокислотных последовательностей их константных доменов можно отнести к одному из двух четко отличающихся типов, а именно каппа (к) и лямбда (λ).

Термин «антигенсвязывающий фрагмент» относится к части молекулы иммуноглобулина, которая сохраняет антигенсвязывающие свойства родительского полноразмерного антитела. Примерами антигенсвязывающих фрагментов являются определяющие комплементарность области тяжелой цепи (HCDR) 1, 2 и/или 3, определяющие комплементарность области легкой цепи (LCDR) 1, 2 и/или 3, VH, VL, VH и VL, фрагменты Fab, F(ab')2, Fd и Fv, а также доменные антитела (dAb), состоящие либо из одного домена VH, либо из одного домена VL. Домены VH и VL могут быть связаны вместе посредством синтетического линкера с образованием различных типов конфигураций одноцепочечных антител, в которых домены VH/VL соединяются в пару внутримолекулярно или межмолекулярно в тех случаях, когда домены VH и VL экспрессируются отдельных цепей c образованием виде одновалентного антигенсвязывающего сайта, например одноцепочечного Fv (scFv) или диатела; они описаны, например, в международной патентной публикации № WO1998/44001, международной патентной публикации № WO1988/01649, международной патентной публикации $N_{\underline{0}}$ WO1994/13804 или международной патентной публикации WO1992/01047.

Термин «моноклональное антитело» относится к антителу, полученному из по существу гомогенной популяции молекул антител, т. е. индивидуальных антител, составляющих популяцию, идентичных за исключением возможных хорошо известных изменений, таких как удаление С-концевого лизина из тяжелой цепи антитела или посттрансляционные модификации, такие как изомеризация или деамидирование аминокислот, окисление метионина или аспарагина или деамидирование глутамина. Моноклональные антитела обычно связывают один антигенный эпитоп. Биспецифические моноклональные антитела связываются с двумя разными антигенными эпитопами. В пределах популяции антител моноклональные антитела могут иметь гетерогенное гликозилирование. Моноклональное антитело может быть моноспецифическим или

мультиспецифическим, например биспецифическим, а также моновалентным, двухвалентным или мультивалентным.

Термин «гуманизированное антитело» относится к антителу, в котором по меньшей мере один CDR получен из биологического вида, отличного от человека, а по мере один каркас получен ИЗ последовательностей человеческого меньшей иммуноглобулина. Гуманизированное антитело может включать в себя замены в каркасных областях, в результате чего каркасы могут не являться точной копией экспрессированного человеческого иммуноглобулина или человеческих последовательностей зародышевой линии.

Термин «человеческое антитело» относится к антителу, которое оптимизировано для обеспечения минимального иммунного ответа при введении человеческому индивиду. Вариабельные области человеческого антитела получены из последовательностей иммуноглобулинов человека. Если антитело человека содержит константную область или часть константной области, то константная область также получена последовательностей иммуноглобулинов человека. Человеческое антитело содержит вариабельные области тяжелой И легкой цепи, которые «получены последовательностей человеческого происхождения, если вариабельные области антитела человека получены из системы, в которой используется человеческий иммуноглобулин зародышевого типа или перестроенные гены иммуноглобулина. Такими примерами систем являются библиотеки генов иммуноглобулинов человека, отображаемые на фаге, и трансгенных животных, отличных от человека, таких как мыши или крысы, несущие локусы человеческих иммуноглобулинов. «Человеческое антитело», как правило, аминокислотные отличия по сравнению иммуноглобулинами, экспрессируемыми у людей, из-за различий между системами, используемыми для получения антител человека и локусов иммуноглобулинов человека, внедрения соматических мутаций или намеренного введения замен в каркасные участки или в CDR, либо и в то, и в другое. Как правило, «человеческое антитело» по аминокислотной последовательности по меньшей мере на около 80%, 81%, 82%, 83%, 84%, 85%, 86%, 87%, 88%, 89%, 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентично аминокислотной последовательности, кодируемой генами иммуноглобулина человеческой зародышевой линии или перестроенными генами иммуноглобулина. В некоторых случаях «человеческое антитело» может содержать консенсусные каркасные последовательности, полученные в результате анализа каркасных последовательностей человека, например, как описано в Knappik et al., (2000) J Mol Biol 296:57-86, или синтетическую HCDR3, включенную в библиотеки генов иммуноглобулинов человека, отображаемые на фаге, например, как описано в публикации Shi et al., (2010) J Mol Biol 397:385-96 и международной патентной публикации № WO2009/085462. Антитела, в которых по меньшей мере один CDR получен из биологического вида, отличного от человека, не подходят под определение антитела человека.

Термин «альтернативный каркас» относится к одноцепочечному белковому

каркасу, который содержит структурированную сердцевину, связанную с вариабельными доменами с высокой конформационной толерантностью. Вариабельные домены допускают изменение, внесенное без ущерба для целостности каркаса, и, следовательно, вариабельные домены можно конструировать и выбирать для связывания со специфическим антигеном.

Термин «химерный антигенный рецептор», или «CAR», относится сконструированным Т-клеточным рецепторам, которые прививают лиганд или антигенную специфичность на Т-клетки (например, интактные Т-клетки, центральные Тклетки памяти, эффекторные Т-клетки памяти или их комбинации). CAR также известны как искусственные Т-клеточные рецепторы, химерные Т-клеточные рецепторы или химерные иммунорецепторы. CAR содержат внеклеточный домен, способный связываться с антигеном, трансмембранный домен и по меньшей мере один внутриклеточный домен. Внутриклеточный домен САК содержит полипептид, который, как известно, выполняет функцию домена, передающего сигнал для активации или ингибирования биологического процесса в клетке. Трансмембранный домен содержит любой пептид или полипептид, который, как известно, охватывает клеточную мембрану и может выполнять функцию связывания внеклеточного и сигнального доменов. Химерный антигенный рецептор может дополнительно содержать шарнирный домен, который служит в качестве линкера между внеклеточным и трансмембранным доменами.

Термины «**Т-клеточный рецептор**» или «**ТКР**» относятся к молекуле, способной распознавать пептид, если он представлен молекулой МНС. Гетеродимер ТКР природного происхождения состоит из альфа (α) и бета (β) цепи в около 95% Т-клеток, тогда как приблизительно 5% Т-клеток имеют ТКР, состоящий из гамма (γ) и дельта (δ) цепей. Каждая цепь природного ТКР является членом суперсемейства иммуноглобулинов и имеет один N-концевой вариабельный (V) домен иммуноглобулина (Ig), один Ід-константный (C) домен, трансмембранную область и короткий цитоплазматический хвост на С-конце. Вариабельный домен как α -цепи, так и β -цепи ТКР имеет три гипервариабельных или определяющих комплементарность участка (CDR), CDR1, CDR2 и CDR3, которые отвечают за распознавание обработанных антигенов, представленных на МНС.

TKP может представлять собой полноразмерный гетеродимер α/β или γ/δ или растворимую молекулу, содержащую часть внеклеточного домена TKP, которая сохраняет связывание комплекса пептид/МНС. TKP может быть сконструирован в виде одноцепочечного TKP.

Термины «**Т-клеточный рецепторный комплекс**» или «**ТКР-комплекс**» относятся к известному ТКР-комплексу, содержащему цепи ТКР α и ТКР β , молекулы СD3 ϵ , CD3 γ , CD3 δ и CD3 ζ . В некоторых случаях цепи ТКР α и ТКР β замещены цепями ТКР γ и ТКР δ . Аминокислотные последовательности различных белков, образующих ТКР-комплекс, хорошо известны.

Термины «**Т-клетка**» и «**Т-лимфоцит**» являются взаимозаменяемыми и

используются в настоящем документе как синонимы. Т-клетка включает тимоциты, наивные Т-лимфоциты, Т-клетки памяти, незрелые Т-лимфоциты, зрелые Т-лимфоциты, Т-клетка покоящиеся Т-лимфоциты или активированные Т-лимфоциты. представлять собой клетку Т-хелпер (Th), например Т-хелпер 1 (Th1) или Т-хелпер 2 (Th2). Т-клетка может представлять собой хелперную Т-клетку (HTL; CD4⁺ Т-клетка) CD4⁺ Т-клетку, цитотоксическую Т-клетку (CTL; CD8⁺ Т-клетка), инфильтрирующую опухоль цитотоксическую Т-клетку (TIL; CD8⁺ Т-клетка), CD4⁺CD8⁺ Т-клетку или любую другую подгруппу Т-клеток. Также включены «NKT-клетки», относящиеся к специализированной популяции Т-клеток, которые экспрессируют полуинвариантный ав Т-клеточный рецептор, но также экспрессируют различные молекулярные маркеры, которые, как правило, ассоциированы с Nk-клетками, такими как NK1.1. NKT-клетки включают NK1.1⁺ и NK1.1⁻, а также клетки CD4⁺, CD4⁻, CD8⁺ и CD8⁻. ТКР на NKT-клетках является уникальным в том смысле, что он распознает гликолипидные антигены, представленные молекулой CD Id подобной молекуле MHC класса I. NKT-клетки могут оказывать защитное или пагубное воздействие благодаря их способности продуцировать цитокины, которые способствуют воспалению или иммунной толерантности. Также «гамма-дельта-Т-клетки (γδ Т-клетки)», включены которые относятся специализированной популяции, а именно к небольшой подгруппе Т-клеток, имеющей на своей поверхности отдельный ТКР, и в отличие от большинства Т-клеток, в которых ТКР состоит из двух гликопротеиновых цепей, обозначенных как а- и β-цепи ТКР, Тклеточный рецептор в Т-клетках уб состоит из у-цепи и б-цепи. Т-клетки уб могут играть роль в иммунонадзоре и иммунорегуляции, и было обнаружено, что они являются важным источником IL-17 и индуцируют устойчивый цитотоксический CD8⁺ T-клеточный ответ. Также включены «регуляторные Т-клетки» или «Treg», которые относятся к Т-клеткам, подавляющим аномальный или избыточный иммунный ответ и играющим роль в иммунной толерантности. Treg обычно представляют собой Foxp3-положительные СD4⁺Т-клетки и могут также включать Fохр3-отрицательные регуляторные Т-клетки, которые представляют собой IL-10-продуцирующие CD4⁺T-клетки.

Термины «естественный киллер» «NK-клетка» или относятся К дифференцированному лимфоциту с фенотипом CD 16⁺ CD56⁺ и/или CD57⁺ TCR⁻. NKклетки характеризуются способностью связываться c клетками, которые экспрессируют «собственные» антигены МНС/HLA, и уничтожать их путем активации специфических цитолитических ферментов, способностью уничтожать опухолевые клетки или другие пораженные клетки, которые экспрессируют лиганд для рецепторов, активирующих NK-клетки, а также способностью высвобождать молекулы белка, называемые цитокинами, которые стимулируют или ингибируют иммунный ответ.

Термин **«около»** означает «в пределах приемлемого диапазона ошибки» для конкретного значения, определенного обычным специалистом в данной области, причем ошибка отчасти зависит от того, каким образом измерено или определено это значение, т. е. от ограничений системы измерения. Если в примерах или в других разделах настоящего

описания в контексте конкретного анализа, результата или варианта осуществления явным образом не указано иное, термин «около» означает «в пределах одного среднеквадратичного отклонения» в соответствии с практикой, принятой в данной области, или «в диапазоне до 5%», в зависимости от того, что больше.

Термин «антигенпрезентирующая клетка» (АПК) относится к любой клетке, которая представляет на своей поверхности антиген в сочетании с молекулой главного комплекса гистосовместимости (МНС) - либо с МНС класса I, либо с МНС класса II, либо с обеими молекулами.

Термины «прайм-буст» или «режим праймирования-бустирования» относятся к способу лечения субъекта, включающему праймирование Т-клеточного ответа первой вакциной с последующим усилением иммунного ответа второй вакциной. Первая вакцина и вторая вакцина, как правило, различаются. Такие иммунизации с использованием режима праймирования-бустирования вызывают иммунные ответы большей интенсивности и охвата, чем это возможно при праймировании и бустировании одной и той же вакциной. На этапе праймирования инициируются клеточная память, а на этапе бустирования происходит расширение вторичного иммунного ответа. Бустирование может происходить один или несколько раз.

Термин «вспомогательный элемент» относится к любому полинуклеотидному или полипептидному элементу, функционально связанному с полинуклеотидом или полипептидом, и включает промоторы, энхансеры, сигналы полиаденилирования, стопкодоны, белковые метки, такие как гистидиновая метка, и т. п. В настоящем документе вспомогательные элементы включают в себя регуляторные элементы.

Термин «различный» в контексте полипептидных или полинуклеотидных последовательностей означает неидентичные полипептидные или полинуклеотидные последовательности.

Композиции изобретения

Настоящее описание относится к неоантигенам предстательной железы, кодирующим их полинуклеотидам, векторам, клеткам-хозяевам, вакцинам, содержащим неоантигены или полинуклеотиды, кодирующие неоантигены, белковым молекулам, связывающим неоантигены предстательной железы, а также способам их получения и применения. В настоящем описании также предложены вакцины, содержащие неоантигены предстательной железы по настоящему описанию, которые преобладают в популяции пациентов с раком предстательной железы, таким образом обеспечивая панвакцину, которая может использоваться для лечения широкой популяции пациентов с диагностированными различными стадиями рака предстательной железы, такими как локализованный или метастазирующий рак предстательной железы.

Раковые клетки продуцируют неоантигены, возникающие в результате геномных изменений и аберрантных транскрипционных программ. Неоантигенная нагрузка у пациентов ассоциировалась с ответом на иммунотерапию (Snyder et al., N Engl J Med. 2014 Dec 4;371(23):2189-2199. doi: 10.1056/NEJMoa1406498. Epub 2014 Nov 19; Le et al., N Engl

J Med. 2015 Jun 25;372(26):2509-20. doi: 10.1056/NEJMoa1500596. Epub 2015 May 30; Rizvi et al., Science. 2015 Apr 3;348(6230):124-8. doi: 10.1126/science.aaa1348. Epub 2015 Mar 12; Van Allen et al., Science. 2015 Oct 9;350(6257):207-211. doi: 10.1126/science.aad0095. Epub 2015 Sep 10). Изобретение основано по меньшей мере частично на выявлении неоантигенов предстательной железы, которые часто встречаются у пациентов с раком предстательной железы и, следовательно, могут использоваться для разработки терапии, пригодной для лечения спектра пациентов с раком предстательной железы. Один или более неоантигенов или полинуклеотидов, кодирующих неоантигены в соответствии с настоящим описанием, также онжом использовать для диагностических или прогностических целей.

Полипептиды и полинуклеотиды в соответствии с настоящим описанием

В настоящем описании предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, содержащий полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457 или 458, или их фрагменты

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, содержащий полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485,

486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498, 499, 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 или 540, или их фрагменты.

В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 18 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 21 нуклеотид. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 24 нуклеотида. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 27 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 30 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 33 нуклеотида. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 36 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 39 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 42 нуклеотида. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 45 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 48 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 51 нуклеотид. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 54 нуклеотида. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 57 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 60 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 63 нуклеотида. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 66 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 69 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 72 нуклеотида. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 75 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 18 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 21 нуклеотида. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 24 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 27 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 30 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 33 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 36 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 39 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 42 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 45 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 48 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 51 нуклеотида. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 54 нуклеотидов. В некоторых вариантах

осуществления фрагменты содержат около 57 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 60 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 63 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 66 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 69 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 72 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 75 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 18-75 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 21-75 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 24-75 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 24-72 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 24-69 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 24-66 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 24-63 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 24-60 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 24-57 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 24-54 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 24-51 нуклеотида. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 24-48 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 24-45 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 24-42 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 27-42 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 27-39 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 27-36 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 27-33 нуклеотидов. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 27-30 нуклеотидов.

Полинуклеотиды и гетерологичные полинуклеотиды в соответствии с настоящим неоантигены предстательной описанием кодируют железы И гетерологичные полипептиды, содержащие два или более неоантигенов предстательной железы, описанных в настоящем документе. Полинуклеотиды и гетерологичные полинуклеотиды в соответствии с настоящим описанием можно использовать для получения полипептидов, гетерологичных полипептидов, векторов, рекомбинантных вирусов, клеток и вакцин в Полинуклеотиды соответствии c настоящим описанием. И гетерологичные полинуклеотиды в соответствии с настоящим описанием можно использовать в качестве терапевтических средств путем их доставки субъекту, имеющему рак предстательной железы, с использованием различных технологий, включая вирусные векторы, описанные в настоящем документе, или другие технологии доставки, также описанные в настоящем документе.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 1 или его фрагмент. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 1 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 2 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 3 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 3 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 4 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 5 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 5 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 6 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 7 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 7 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 8 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 9 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 9 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 10 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 11 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 11 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 12 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 13 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 13 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 14 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 15 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 15 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 16 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 17 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 17 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 18 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 19 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 19 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 20 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 19 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 497 или его фрагментом. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 19 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 538 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 21 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 21 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 22 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 23 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 23 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 24 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 23 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 498 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 23 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 539 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 25 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 25 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 26 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 27 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 27 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 28 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 29 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 29 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 30 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 31 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 31 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 32 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 33 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 33 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 34 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 35 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 35 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 36 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 37 или его фрагмент. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 37 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 38 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 39 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 39 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 40 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 41 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 41 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 42 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 43 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 43 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 44 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 45 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 45 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 46 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 47 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 47 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 48 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 49 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 49 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 50 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 51 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 51 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 52 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 53 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 53 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 54 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 55 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 55 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 56 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 57 или его фрагмент. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 57 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 58 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 59 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 59 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 60 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 61 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 61 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 62 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 63 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 63 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 64 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 65 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 65 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 66 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 67 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 67 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 68 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 69 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 69 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 70 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 71 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 71 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 72 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 73 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 73 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 74 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 75 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 75 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 76 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 77 или его фрагмент. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 77 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 78 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 79 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 79 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 80 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 81 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 81 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 82 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 83 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 83 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 84 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 85 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 85 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 86 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 87 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 87 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 88 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 89 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 89 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 90 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 91 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 91 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 92 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 93 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 93 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 94 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 95 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 95 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 96 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 97 или его фрагмент. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 97 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 98 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 99 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 99 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 100 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 101 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 101 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 102 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 103 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 103 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 104 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 105 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 105 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 106 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 107 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 107 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 108 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 109 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 109 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 110 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 111 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 111 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 112 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 113 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 113 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 114 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 115 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 115 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 116 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 117 или его фрагмент. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 117 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 118 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 119 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 119 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 120 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 121 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 121 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 122 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 123 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 123 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 124 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 125 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 125 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 126 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 127 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 127 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 128 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 129 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 129 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 130 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 131 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 131 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 132 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 133 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 133 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 134 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 135 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 135 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 136 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 137 или его фрагмент. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 137 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 138 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 139 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 139 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 140 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 141 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 141 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 142 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 143 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 143 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 144 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 145 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 145 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 146 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 147 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 147 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 148 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 149 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 149 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 150 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 151 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 151 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 152 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 153 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 153 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 154 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 155 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 155 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 156 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 157 или его фрагмент. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 157 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 158 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 159 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 159 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 160 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 161 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 161 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 162 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 163 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 163 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 164 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 165 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 165 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 166 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 167 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 167 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 168 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 167 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 495 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 167 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 536 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 169 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 169 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 170 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 171 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 171 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 172 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 171 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 496 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 171 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 537 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 173 или его фрагмент. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 173 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 174 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 175 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 175 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 176 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 177 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 178 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 178 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 177 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 499 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 177 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 540 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 179 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 179 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 180 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 181 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 181 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 182 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 183 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 183 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 184 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 185 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 185 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 186 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 187 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 187 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 188 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 189 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 189 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 190 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 191 или его фрагмент. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 191 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 192 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 193 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 193 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 194 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 195 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 195 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 196 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 197 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 197 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 198 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 199 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 199 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 200 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 201 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 201 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 202 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 203 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 203 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 204 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 205 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 205 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 206 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 207 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 207 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 208 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 209 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 209 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 210 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 211 или его фрагмент. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 211 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 212 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 211 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 484 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 211 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 525 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 213 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 213 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 214 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 213 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 486 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 215 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 215 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 216 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 215 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 487 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 215 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 528 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 217 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 217 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 218 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 219 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 219 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 220 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 219 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 489 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 219 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 530 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 221 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 221 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 222 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 221 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 488 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 221 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 529 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 223 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 223 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 224 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 223 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 494 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 223 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 535 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 225 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 225 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 226 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 225 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 490 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 225 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 531 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 227 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 227 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 228 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 229 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 229 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 230 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 231 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 231 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 232 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 233 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 233 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 234 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 235 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 235 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 236 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 235 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 493 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 235 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 534 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 237 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 237 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 238 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 239 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 239 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 240 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 241 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 241 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 242 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 243 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 243 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 244 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 245 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 245 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 246 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 245 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 470 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 245 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 511 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 247 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 247 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 248 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 249 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 249 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 250 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 251 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 251 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 252 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 251 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 469 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 251 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 510 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 253 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 253 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 254 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 253 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 464 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 253 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 505 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 255 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 255 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 256 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 255 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 474 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 255 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 515 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 257 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 257 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 258 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 259 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 259 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 260 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 261 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 261 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 262 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 261 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 471 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 261 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 512 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 263 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 263 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 264 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 265 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 265 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 266 или его фрагментом. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 265 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 472 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 265 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 513 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 267 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 267 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 268 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 269 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 269 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 270 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 269 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 463 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 269 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 504 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 271 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 271 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 272 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 271 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 465 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 271 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 508 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 273 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 273 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 274 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 275 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 275 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 276 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 275 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 459 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 275 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 500 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 277 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 277 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 278 или его фрагментом. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 277 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 475 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 277 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 516 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 279 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 279 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 280 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 281 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 281 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 282 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 283 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 283 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 284 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 285 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 285 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 286 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 285 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 477 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 287 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 287 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 288 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 289 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 289 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 290 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 291 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 291 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 292 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 293 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 293 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 294 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 295 или его фрагмент. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 295 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 296 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 297 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 297 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 298 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 297 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 476 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 297 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 517 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 299 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 299 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 300 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 301 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 301 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 302 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 303 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 303 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 304 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 305 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 305 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 306 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 305 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 468 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 305 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 509 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 307 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 307 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 308 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 309 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 309 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 310 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 309 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 465 или его фрагментом. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 309 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 506 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 311 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 311 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 312 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 313 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 313 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 314 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 315 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 315 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 316 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 317 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 317 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 318 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 317 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 473 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 317 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 514 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 319 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 319 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 320 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 321 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 321 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 322 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 323 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 323 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 324 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 325 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 325 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 326 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 325 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 466 или его фрагментом. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 325 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 507 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 327 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 327 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 328 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 329 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 329 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 330 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 331 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 331 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 332 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 333 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 333 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 334 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 333 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 461 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 335 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 335 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 336 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 337 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 337 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 338 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 337 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 462 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 337 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 503 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 339 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 339 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 340 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 341 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 341 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 342 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 343 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 343 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 344 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 343 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 483 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 343 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 524 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 345 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 345 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 346 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 345 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 491 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 345 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 532 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 347 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 347 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 348 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 349 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 349 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 350 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 349 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 485 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 351 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 351 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 352 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 353 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 353 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 354 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 353 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 492 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 353 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 533 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 533 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 355 или его фрагмент. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 355 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 356 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 357 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 357 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 358 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 359 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 359 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 360 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 361 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 361 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 362 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 363 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 363 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 364 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 365 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 365 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 366 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 367 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 367 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 368 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 369 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 369 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 370 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 371 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 371 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 372 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 373 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 373 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 374 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 375 или его фрагмент. В некоторых вариантах

осуществления полипептид SEQ ID NO: 375 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 376 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 379 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 379 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 380 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 379 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 482 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 379 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 523 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 381 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 381 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 382 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 381 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 460 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 381 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 501 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 383 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 383 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 384 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 385 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 385 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 386 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 387 или его фрагмент.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 388 или его фрагмент.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 389 или его фрагмент.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 390 или его фрагмент.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 391 или его фрагмент.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 392 или его фрагмент.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 393 или его фрагмент.

- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 394 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 395 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 396 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 397 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 398 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 399 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 400 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 401 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 402 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 403 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 404 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 405 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 406 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 407 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 408 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 426 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 427 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 428 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 429 или его фрагмент.
- В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 430 или его фрагмент.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 431 или его фрагмент.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 432 или его фрагмент.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 433 или его фрагмент.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 434 или его фрагмент.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 435 или его фрагмент.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 436 или его фрагмент.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 437 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 437 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 448 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 437 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 478 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 437 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 519 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 438 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 438 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 449 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 439 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 439 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 450 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 439 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 479 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 439 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 520 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 440 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 440 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 451 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 441 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 441 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 452 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 442 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 442 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 453 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 442 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 480 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 442 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 521 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 443 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 443 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 454 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 444 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 444 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 455 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 444 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 481 или его фрагментом. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 444 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 522 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 445 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 445 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 456 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 446 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 446 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 457 или его фрагментом.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 447 или его фрагмент. В некоторых вариантах осуществления полипептид SEQ ID NO: 447 или его фрагмент кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 458 или его фрагментом.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид представляет собой гетерологичный полинуклеотид внутри рамки считывания.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153,

155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457 и 458, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов.

Для экспрессии в различных хозяевах полинуклеотиды могут быть кодоноптимизированы с использованием известных способов. Например, для аденовирусной экспрессии можно использовать гетерологичный полинуклеотид, содержащий по меньшей мере один из полинуклеотидов SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 или 499. Для экспрессии в модифицированной осповакцине Анкара (MVA) можно использовать гетерологичный

полинуклеотид, содержащий по меньшей мере один из полинуклеотидов SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 или 540.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления выделенный гетерологичный полинуклеотид представляет собой гетерологичный полинуклеотид внутри рамки считывания.

В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 6-24 аминокислот в длину.

В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 6 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 7 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 8 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 9 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 10 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 11 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 12 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 13 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 14 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 15 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 16 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 17 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 18 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 19 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 20 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 21 аминокислоту. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 22 аминокислоты. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 23 аминокислоты. В некоторых вариантах осуществления

фрагменты содержат по меньшей мере 24 аминокислоты. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат по меньшей мере 25 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 6 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 7 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 8 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 9 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 10 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 11 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 12 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 13 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 14 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 15 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 16 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 17 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 18 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 19 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 20 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 21 аминокислоты. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 22 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 23 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 24 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 25 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 6-25 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 7-25 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 8-25 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 8-24 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 8-23 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 8-22 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 8-21 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 8-20 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 8-19 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 8-18 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 8-17 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 8-16 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 8-15 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 8-14 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 9-14 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 9-13 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 9-12 аминокислот. В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат около 9-11 аминокислот. В некоторых

вариантах осуществления фрагменты содержат около 9-10 аминокислот.

В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат SEQ ID NO: 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620 или 621.

В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат SEQ ID NO: 377, 378, 415,417, 418, 420, 502, 518, 526, 527, 714, 715, 716, 717, 718, 719, 720, 721, 722, 723, 724, 725, 726, 727, 728, 729, 730, 731, 732, 733, 734, 735, 736, 737, 738, 739, 740, 741, 742, 743, 744, 745, 746, 747, 748, 749, 750, 751, 752, 753, 74, 755, 756, 757, 758, 759, 760, 761, 762, 763, 764, 765, 766, 767, 768, 769, 770, 771, 772, 773, 774, 775, 776, 777, 778, 779, 780, 781, 782, 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792, 793, 794, 795, 796, 797, 798, 799, 800, 801, 802, 803, 804, 805, 806, 807, 808, 809, 810, 811, 812, 813, 814, 815, 816, 817, 818, 819, 820, 821, 822, 823, 824, 825, 826, 827, 828, 829, 830, 831, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 839, 840, 841, 842, 843, 844, 845, 846, 487, 848, 849, 850, 851, 852, 853, 854, 855, 856, 857, 858, 859, 860, 861, 862, 863, 864, 865, 866, 867, 868, 869, 870, 871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904, 905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920, 921, 922, 923, 924, 925, 926, 927, 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980 или 548.

В некоторых вариантах осуществления фрагменты представляют собой иммуногенные фрагменты.

Иммуногенные фрагменты по существу представляют собой пептиды, которые активируют Т-клетки, например те, которые индуцируют цитотоксические Т-клетки при презентации на молекуле МНС. Способы оценки активации Т-клеток и/или индукции цитотоксических Т-лимфоцитов хорошо известны. В примере анализа МКПК, выделенные у пациента с раком предстательной железы, культивируют in vitro в присутствии исследуемого неоантигена или его фрагментов и IL-25. Культуры можно периодически пополнять IL-15 и IL-2 и культивировать в течение дополнительных 12 дней. На 12 день культуры повторно стимулируют исследуемым неоантигеном или его фрагментами, и на следующий день активацию Т-клеток можно оценить путем измерения процента клеток IFNү⁺TNAα⁺ CD8⁺ по сравнению с контрольной культурой.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159,

161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

В некоторых вариантах осуществления полипептид кодируется полинуклеотидной последовательностью SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457, 458 или их фрагментами.

В некоторых вариантах осуществления полипептид кодируется полинуклеотидной последовательностью SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498, 499 или их фрагментами.

В некоторых вариантах осуществления полипептид кодируется полинуклеотидной последовательностью SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539, 540 или их фрагментами.

Полипептиды и гетерологичные полипептиды в соответствии с настоящим описанием содержат один или более неоантигенов предстательной железы, описанных в настоящем документе. Полипептиды и гетерологичные полипептиды в соответствии с настоящим описанием целесообразно использовать для получения рекомбинантных вирусов, клеток и вакцин в соответствии с настоящим описанием, а также белковых молекул, которые специфически связываются с одним или более неоантигенами предстательной железы в соответствии с настоящим описанием или могут использоваться непосредственно в качестве терапевтических агентов путем их доставки субъекту, имеющему рак предстательной железы, с использованием различных технологий. Два или более неоантигенов (например, полипептиды) могут быть включены в вакцину в любом порядке с применением стандартных способов клонирования.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 1 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 3 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 5 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 7 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 9 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 11 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 13 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 15 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 17 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 19 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 21 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 23 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 25 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 27 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 29 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 31 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 33 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 35 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 37 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 39 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 41 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 43 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 45 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 47 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 49 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 51 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 53 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 55 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 57 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 59 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 61 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 63 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 65 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 67 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 69 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 71 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 73 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 75 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 77 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 79 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 81 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 83 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 85 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 87 или ее фрагменты

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 89 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 91 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 93 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 95 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 97 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 99 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 101 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 103 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 105 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 107 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 109 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 111 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 113 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 115 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 117 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 119 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 121 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 123 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 125 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 127 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 129 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 131 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 133 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 135 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 137 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 139 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 141 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 143 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 145 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 147 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 149 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 151 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 153 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 155 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 157 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 159 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 161 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 163 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 165 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 167 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 169 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 171 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 173 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 175 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 177 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 179 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 181 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 183 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 185 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 187 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 189 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 191 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 193 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 195 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 197 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 199 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 201 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 203 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 205 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 207 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 209 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 211 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 213 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 215 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 217 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 219 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 221 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 223 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 225 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 227 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 229 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 231 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 233 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 235 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 237 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 239 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 241 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 243 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 245 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 247 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 249 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 251 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 253 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 255 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 257 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 259 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 261 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 263 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 265 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 267 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 269 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 271 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 273 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 275 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 277 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 279 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 281 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 283 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 285 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 287 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 289 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 291 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 293 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 295 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 297 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 299 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 301 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 303 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 305 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 307 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 309 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 311 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 313 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 315 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 317 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 319 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 321 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 323 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 325 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 327 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 329 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 331 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 333 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 335 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 337 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 339 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 341 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 343 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 345 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 347 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 349 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 351 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 353 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 355 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 357 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 359 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 361 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 363 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 365 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 367 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 369 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 371 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 373 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 375 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 379 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 381 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 383 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 385 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 387 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 388 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 389 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 390 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 391 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 392 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 393 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 394 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 395 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 396 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 397 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 398 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 399 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 400 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 401 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 402 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 403 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 404 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 405 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 406 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 407 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 408 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 426 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 427 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 428 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 429 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 430 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 431 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 432 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 433 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 434 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 435 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 436 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 437 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 438 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 439 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 440 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 441 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 442 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 443 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 444 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 445 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 446 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 447 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 560 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 561 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 562 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 563 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 564 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 565 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 566 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 567 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 568 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 569 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 570 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 571 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 572 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 573 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 574 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 575 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 576 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 577 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 578 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 579 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 580 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 581 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 582 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 583 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 584 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 585 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 586 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 587 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 588 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 589 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 590 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 591 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 592 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 593 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 594 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 595 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 596 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 597 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 598 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 599 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 600 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 601 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 602 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 603 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 604 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 605 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 606 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 607 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 608 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 609 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 610 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 611 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 612 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 613 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 614 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 615 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 616 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 617 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 618 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 619 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 620 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 621 или ее фрагменты.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101,

103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полипептид кодируется двумя или более полинуклеотидами, выбранными из группы, состоящей из 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457 и 458, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления фрагменты имеют длину около 6-25 аминокислот, например, длину около 8-25 аминокислот.

В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат полипептиды SEQ ID NO: 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620 или 621.

В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат полипептиды SEQ ID NO: 377, 378, 415,417, 418, 420, 502, 518, 526, 527, 714, 715, 716, 717, 718, 719, 720, 721, 722, 723, 724, 725, 726, 727, 728, 729, 730, 731, 732, 733, 734, 735, 736, 737, 738, 739, 740, 741, 742, 743, 744, 745, 746, 747, 748, 749, 750, 751, 752, 753, 74, 755, 756, 757, 758, 759, 760, 761, 762, 763, 764, 765, 766, 767, 768, 769, 770, 771, 772, 773, 774, 775, 776, 777, 778, 779, 780, 781, 782, 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792, 793, 794, 795, 796, 797, 798, 799, 800, 801, 802, 803, 804, 805, 806, 807, 808, 809, 810, 811, 812, 813, 814, 815, 816, 817, 818, 819, 820, 821, 822, 823, 824, 825, 826, 827, 828, 829, 830, 831, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 839, 840, 841, 842, 843, 844, 845, 846, 487, 848, 849, 850, 851, 852, 853, 854,

855, 856, 857, 858, 859, 860, 861, 862, 863, 864, 865, 866, 867, 868, 869, 870, 871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904, 905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920, 921, 922, 923, 924, 925, 926, 927, 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980 или 548.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полипептид кодируется гетерологичным полинуклеотидом, содержащим два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полипептид кодируется гетерологичным полинуклеотидом, содержащим два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полипептид кодируется гетерологичным полинуклеотидом, содержащим два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.

Варианты сконструированных полинуклеотидов, полипептидов, гетерологичных полинуклеотидов и гетерологичных полипептидов в соответствии с настоящим описанием

Варианты полинуклеотидов, полипептидов, гетерологичных полинуклеотидов и гетерологичных полипептидов или их фрагментов входят в объем настоящего описания. Например, варианты могут содержать одну или более замен, делеций или вставок при условии, что варианты сохраняют или имеют улучшенные характеристики (такие как иммуногенность или стабильность) по сравнению с исходным соединением. В некоторых вариантах осуществления идентичность последовательностей может составлять около 80%, 81%, 82%, 83%, 84%, 85%, 86%, 87%, 88%, 89%, 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% между исходным соединением и вариантом. В некоторых вариантах осуществления варианты формируются путем консервативных замен.

В некоторых вариантах осуществления идентичность составляет около 80%. В

некоторых вариантах осуществления идентичность составляет около 85%. В некоторых вариантах осуществления идентичность составляет около 90%. В некоторых вариантах осуществления 91%. В некоторых идентичность составляет около вариантах 91%. В некоторых осуществления идентичность составляет около вариантах 92%. В некоторых осуществления идентичность около вариантах составляет осуществления идентичность составляет около 93%. В некоторых вариантах 94%. составляет В некоторых осуществления идентичность около вариантах осуществления идентичность составляет 94%. В некоторых вариантах осуществления идентичность составляет около 95%. В некоторых вариантах осуществления идентичность составляет около 96%. В некоторых вариантах осуществления идентичность составляет около 97%. В некоторых вариантах осуществления идентичность составляет около 98%. В некоторых вариантах осуществления идентичность составляет около 99%.

В некоторых вариантах осуществления варианты могут содержать 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 или 20 замен, делеций или вставок при условии, что варианты сохраняют или имеют улучшенные характеристики (такие как иммуногенность или стабильность) по сравнению с исходным соединением.

Процент идентичности между двумя последовательностями зависит от числа идентичных положений, общих для последовательностей (т. е. % идентичности=число идентичных положений/общее число положений × 100), с учетом числа гэпов и длины каждого гэпа, который необходимо встроить для оптимального выравнивания двух последовательностей. Процент идентичности между двумя аминокислотным последовательностями можно определить с помощью алгоритма E. Meyers and W. Miller (Comput Appl Biosci 4:11-17 (1988)), который встроен в программу ALIGN (версия 2.0), используя таблицы массы остатков РАМ120, штрафа на длину гэпа 12 и штрафа гэпа 4. Кроме двумя аминокислотными того, процент идентичности между последовательностями можно определить с помощью алгоритма Needleman and Wunsch (J Mol Biol 48:444-453 (1970)), который встроен в программу GAP в пакете программ GCG (доступен на сайте http://www.gcg.com), используя либо матрицы Blossum 62, либо матрицы РАМ250, а также веса гэпов 16, 14, 12, 10, 8, 6 или 4 и веса длины гэпов 1, 2, 3, 4, 5 или 6.

Варианты полипептидов или гетерологичных полипептидов, или их фрагментов, содержащих одно изменение аминокислотного состава, обычно сохраняют аналогичную третичную структуру и антигенность по сравнению с исходным соединением. В некоторых случаях вариант также может содержать по меньшей мере одно изменение аминокислотного состава, которое приводит к повышенной антигенности варианта, повышенной аффинности связывания с TCR, или с антителом, или и с тем, и с другим. Варианты полипептидов или гетерологичных полипептидов также могут иметь улучшенную способность связываться с молекулой HLA.

Варианты в соответствии с настоящим описанием можно сконструировать так, чтобы они содержали консервативные замены. Консервативные замены в настоящем

документе определяются как замены в пределах одной из следующих пяти групп: группа 1 - малые алифатические неполярные или слабополярные остатки (Ala, Ser, Thr, Pro, Gly); группа 2 - полярные отрицательно заряженные остатки и их амиды (Asp, Asn, Glu, Gin); группа 3 - полярные положительно заряженные остатки (His, Arg, Lys); группа 4 - большие алифатические неполярные остатки (Met, Leu, lie, Val, Cys); и группа 5 - большие ароматические остатки (Phe, Tyr, Trp).

Варианты в соответствии с настоящим описанием можно сконструировать так, чтобы они содержали менее консервативные замены, такие как замена одной аминокислоты на другую, имеющую аналогичные характеристики, но несколько отличающуюся по размеру, например, замена аланина на остаток изолейцина. Варианты в соответствии с настоящим описанием также можно сконструировать так, чтобы они содержали сильно неконсервативные замены, которые могут включать замещение кислой аминокислоты полярной или даже щелочной по своему характеру.

Дополнительные замены, которые можно выполнять для получения вариантов в соответствии с настоящим описанием, включают в себя замены, которые могут включать структуры, отличные от обычных L-аминокислот. Таким образом, D-аминокислоты и нестандартные аминокислоты (т. е. отличные от обычных протеиногенных аминокислот природного происхождения) также можно использовать для целей замены для получения вариантов с повышенной иммуногенностью по сравнению с исходным соединением.

Если обнаружено, что замены в более чем одном положении приводят к получению полипептидов или гетерологичных полипептидов с по существу эквивалентной или большей иммуногенностью, то можно протестировать комбинации этих замен, чтобы определить, оказывают ли комбинированные замены аддитивное или синергетическое воздействие на иммуногенность варианта.

Аминокислотные остатки, которые по существу не участвуют во взаимодействии с TCR, могут быть модифицированы путем замены другой аминокислотой, встраивание которой по существу не влияет на реактивность Т-клеток и не исключает связывание с соответствующим МНС. Аминокислотные остатки, которые по существу не участвуют во взаимодействии с TCR, также могут быть удалены, если такая делеция не оказывает существенного влияния на реактивность Т-клеток и не исключает связывание с соответствующим МНС.

Кроме того, полипептиды, или гетерологичные полипептиды, или их фрагменты, или варианты могут быть дополнительно модифицированы для повышения стабильности и/или связывания с молекулами МНС, чтобы вызвать более сильный иммунный ответ. Способы такой оптимизации пептидной последовательности хорошо известны в данной области и включают, например, введение обратных пептидных связей или непептидных связей. При обратной пептидной связи аминокислотные остатки не соединены пептидными (-CO-NH-) связями, а пептидная связь является обратной. Такие ретро-инвертированные пептидомиметики могут быть получены с использованием способов, известных в данной области. Данные подход включает получение псевдопептидов,

содержащих изменения, затрагивающие основную цепь, а не ориентацию боковых цепей. Ретро-инвертированные пептиды, содержащие NH-CO связи вместо CO-NH пептидных связей, гораздо более устойчивы к протеолизу. Дополнительными непептидными связями, которые можно использовать, являются, например, -CH₂-NH, -CH₂S -, -CH₂CH₂-, -CH=CH-, -COCH₂-, -CH(OH)CH₂- и -CH₂SO-.

Полипептиды, или гетерологичные полипептиды, или их фрагменты, или варианты в соответствии с настоящим описанием могут быть синтезированы с помощью дополнительных химических групп, присутствующих на их амино- и/или карбоксиконцах, для повышения стабильности, биодоступности и/или аффинности пептидов. Например, к амино-концу могут быть добавлены гидрофобные группы, такие как карбобензоксильная, данзильная или трет-бутилоксикарбонильная группа. Аналогичным образом ацетильная группа или 9-фторенилметоксикарбонильная группа может быть размещена на амино-концах. Кроме того, к карбокси-концам можно добавлять гидрофобную группу, трет-бутилоксикарбонильную группу или амидную группу.

Кроме того, полипептиды, или гетерологичные полипептиды, или их фрагменты, или варианты в соответствии с настоящим описанием могут быть синтезированы для изменения их стерической конфигурации. Например, вместо обычного L-изомера может использоваться D-изомер одного или более аминокислотных остатков пептида.

Аналогичным образом полипептиды, или гетерологичные полипептиды, или их фрагменты, или варианты в соответствии с настоящим описанием могут быть модифицированы химически путем посредством взаимодействия конкретных аминокислот либо до, либо после синтеза полипептидов, или гетерологичных полипептидов, или их фрагментов, или вариантов в соответствии с настоящим описанием. Примеры таких модификаций хорошо известны в данной области и обобщены, например, в публикации R. Lundblad, Chemical Reagents for Protein Modification, 3rd ed. CRC Press, 2004 (Lundblad, 2004). Химические модификации аминокислот включают модификацию путем ацилирования, амидирования, пиридоксилирования лизина, восстановительного алкилирования, тринитробензилирования аминогрупп 2,4,6-тринитробензолсульфоновой кислотой (TNBS), амидной модификации карбоксильных групп и сульфгидрильной модификации путем окисления цистеина надмуравьиной кислотой до цистеиновой кислоты, образования производных ртути, образования смешанных дисульфидов с другими тиольными соединениями, реакции с малеимидом, карбоксиметилирования йодуксусной кислотой или йодацетамидом и карбамоилирования цианатом при щелочном рН, не ограничиваясь вышеупомянутым. В этом отношении специалист в данной области может обратиться к главе 15 публикации Current Protocols In Protein Science, Eds. Coligan et al. (John Wiley and Sons NY 1995-2000) (Coligan et a l., 1995) для ознакомления с более широкой методологией, связанной с химической модификацией белков.

Вкратце, модификация, например, аргининильных остатков в белках часто основана на реакции соседних дикарбонильных соединений, таких как фенилглиоксаль, 2,3-бутандион и 1,2-циклогександион с образованием аддукта. Другим примером является

реакция метилглиоксаля с остатками аргинина. Цистеин можно модифицировать без сопутствующей модификации других нуклеофильных сайтов, таких как лизин и гистидин. В результате большое количество реагентов доступно для модификации цистеина. Вебсайты таких компаний, как Sigma-Aldrich (http_://www_sigma-aldrich.com), предоставляют информацию о конкретных реагентах. Селективное восстановление дисульфидных связей в белках также является распространенным. Дисульфидные связи могут образовываться и окисляться в процессе термической обработки биофармацевтических препаратов. Реагент Woodward's Reagent K можно использовать для модификации конкретных остатков глутаминовой N-(3-(диметиламино)пропил)-N'-этилкарбодиимид кислоты. применять для образования внутримолекулярных сшивок между остатком лизина и остатком глутаминовой кислоты. Например, диэтилпирокарбонат является реагентом для модификации гистидильных остатков в белках. Гистидин также можно модифицировать, используя 4-гидрокси-2-ноненаль. Реакция лизиновых остатков и других α-аминогрупп может использоваться, например, для связывания пептидов с поверхностями или сшивок белки/пептиды. Лизин представляет собой сайт присоединения поли(этилен)гликоля и основной сайт модификации в гликозилировании белков. Остатки метионина в белках модифицированы, например, могут быть иодоацетамидом, бромэтиламином хлорамином Т. Тетранитрометан и N-ацетилимидазол могут быть использованы для модификации тирозильных остатков. Сшивка посредством образования дитирозина может быть достигнута с помощью ионов перекиси водорода/меди. В недавних исследованиях по модификации триптофана использовали N-бромсукцинимид, 2-гидрокси-5нитробензилбромид или 3-бром-3-метил-2-(2-нитрофенилмеркапто)-3H-индол (BPNSскатол). Успешная модификация терапевтических белков и пептидов с помощью ПЭГ часто связана с увеличением периода полужизни в кровотоке при сшивании белков с глутаральдегидом, диакрилатом полиэтиленгликоля и формальдегидом для получения гидрогелей. Химическую модификацию аллергенов для иммунотерапии часто проводят путем карбамилирования с использованием цианата калия.

В настоящем описании предложен выделенный полипептид, который на около 80%, 81%, 82%, 83%, 84%, 85%, 86%, 87%, 88%, 89%, 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентичен полипептиду SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405,

406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий полипептидную последовательность, имеющую 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 или 20 замен, делеций или вставок по сравнению с полипептидом SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, который на около 80%, 81%, 82%, 83%, 84%, 85%, 86%, 87%, 88%, 89%, 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентичен полинуклеотиду SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457 или 458.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, который на около 80%, 81%, 82%, 83%, 84%, 85%, 86%, 87%, 88%, 89%, 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентичен полипептиду SEQ ID NO: 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620 или 621.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, который на около 80%, 81%, 82%, 83%, 84%, 85%, 86%, 87%, 88%, 89%, 90%, 91%, 92%, 93%, 94%,

95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентичен полипептиду SEQ ID NO: 377, 378, 415,417, 418, 420, 502, 518, 526, 527, 714, 715, 716, 717, 718, 719, 720, 721, 722, 723, 724, 725, 726, 727, 728, 729, 730, 731, 732, 733, 734, 735, 736, 737, 738, 739, 740, 741, 742, 743, 744, 745, 746, 747, 748, 749, 750, 751, 752, 753, 74, 755, 756, 757, 758, 759, 760, 761, 762, 763, 764, 765, 766, 767, 768, 769, 770, 771, 772, 773, 774, 775, 776, 777, 778, 779, 780, 781, 782, 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792, 793, 794, 795, 796, 797, 798, 799, 800, 801, 802, 803, 804, 805, 806, 807, 808, 809, 810, 811, 812, 813, 814, 815, 816, 817, 818, 819, 820, 821, 822, 823, 824, 825, 826, 827, 828, 829, 830, 831, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 839, 840, 841, 842, 843, 844, 845, 846, 487, 848, 849, 850, 851, 852, 853, 854, 855, 856, 857, 858, 859, 860, 861, 862, 863, 864, 865, 866, 867, 868, 869, 870, 871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904, 905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920, 921, 922, 923, 924, 925, 926, 927, 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980 или 548.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, который на около 80%, 81%, 82%, 83%, 84%, 85%, 86%, 87%, 88%, 89%, 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентичен полипептиду SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, который на около 80%, 81%, 82%, 83%, 84%, 85%, 86%, 87%, 88%, 89%, 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентичен полипептиду SEQ ID NO: 542 или SEQ ID NO: 551.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, который на около 80%, 81%, 82%, 83%, 84%, 85%, 86%, 87%, 88%, 89%, 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентичен полипептиду SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.

В настоящем описании также предложен выделенный полинуклеотид, который на около 80%, 81%, 82%, 83%, 84%, 85%, 86%, 87%, 88%, 89%, 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентичен полипептиду SEQ ID NO: 544 или SEQ ID NO: 553.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273,

275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагменты, причем полипептид содержит одну или более обратных пептидных связей.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620 или 621, причем полипептид содержит одну или более обратных пептидных связей.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 377, 378, 415,417, 418, 420, 502, 518, 526, 527, 714, 715, 716, 717, 718, 719, 720, 721, 722, 723, 724, 725, 726, 727, 728, 729, 730, 731, 732, 733, 734, 735, 736, 737, 738, 739, 740, 741, 742, 743, 744, 745, 746, 747, 748, 749, 750, 751, 752, 753, 74, 755, 756, 757, 758, 759, 760, 761, 762, 763, 764, 765, 766, 767, 768, 769, 770, 771, 772, 773, 774, 775, 776, 777, 778, 779, 780, 781, 782, 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792, 793, 794, 795, 796, 797, 798, 799, 800, 801, 802, 803, 804, 805, 806, 807, 808, 809, 810, 811, 812, 813, 814, 815, 816, 817, 818, 819, 820, 821, 822, 823, 824, 825, 826, 827, 828, 829, 830, 831, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 839, 840, 841, 842, 843, 844, 845, 846, 487, 848, 849, 850, 851, 852, 853, 854, 855, 856, 857, 858, 859, 860, 861, 862, 863, 864, 865, 866, 867, 868, 869, 870, 871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904, 905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920, 921, 922, 923, 924, 925, 926, 927, 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980 или 548, причем полипептид содержит одну или более обратных пептидных связей.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624, причем гетерологичный полипептид содержит одну или более обратных пептидных связей.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626, причем гетерологичный полипептид содержит одну или более обратных пептидных связей.

В некоторых вариантах осуществления обратная пептидная связь содержит связь NH-CO.

В некоторых вариантах осуществления обратная пептидная связь содержит связь CH_2 -NH, $-CH_2S$ -,

-CH₂CH₂-, -CH=CH-, -COCH₂-, -CH(OH)CH₂- или -CH₂SO-.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагменты, причем полипептид содержит одну или более химических модификаций.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620 или 621, причем полипептид содержит одну или более химических модификаций.

В настоящем описании также предложен выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 377, 378, 415,417, 418, 420, 502, 518, 526, 527, 714, 715, 716, 717, 718, 719, 720, 721, 722, 723, 724, 725, 726, 727, 728, 729, 730, 731, 732, 733, 734, 735, 736, 737, 738, 739, 740, 741, 742, 743, 744, 745, 746, 747, 748, 749, 750, 751, 752, 753, 74, 755, 756, 757, 758, 759, 760, 761, 762, 763, 764, 765, 766, 767, 768, 769, 770, 771, 772, 773, 774, 775, 776, 777, 778, 779, 780, 781, 782, 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792, 793, 794, 795, 796, 797, 798, 799, 800, 801, 802, 803, 804, 805, 806, 807, 808, 809, 810, 811, 812, 813, 814, 815, 816, 817, 818, 819, 820, 821, 822, 823, 824, 825, 826, 827, 828, 829, 830, 831, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 839, 840, 841, 842, 843, 844, 845, 846, 487, 848, 849, 850, 851, 852, 853, 854, 855, 856, 857, 858, 859, 860, 861, 862, 863, 864, 865, 866, 867, 868, 869, 870, 871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904, 905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920,

921, 922, 923, 924, 925, 926, 927, 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980 или 548, причем полипептид содержит одну или более химических модификаций.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624, причем гетерологичный полипептид содержит одну или более химических модификаций.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626, причем гетерологичный полипептид содержит одну или более химических модификаций.

В некоторых вариантах осуществления одна или более химических модификаций содержат модификацию карбобензоксилом, данзилом, трет-бутилоксикарбонилом, 9-фторенилметоксикарбонилом или D-изомером аминокислоты.

Способы получения полинуклеотидов и полипептидов в соответствии с настоящим описанием

Полинуклеотиды в соответствии с настоящим описанием или варианты могут быть в форме РНК или в форме ДНК, полученной путем клонирования или синтеза. ДНК может быть двухцепочечной или одноцепочечной.

Способы создания полинуклеотидов и гетерологичных полинуклеотидов в соответствии с настоящим описанием или вариантами известны в данной области и включают в себя химический синтез, ферментативный синтез (например, транскрипцию in vitro), ферментативное или химическое расщепление более длинного предшественника, химический синтез более мелких фрагментов полинуклеотидов с последующим способов ПЦР. лигированием фрагментов или использованием известных Синтезированная полинуклеотидная последовательность может быть сконструирована с помощью соответствующих кодонов для желаемой аминокислотной последовательности. Как правило, предпочтительные кодоны могут быть выбраны для предполагаемого хозяина, в котором для экспрессии будет применяться последовательность.

Способы получения полипептидов и гетерологичных полипептидов в соответствии с настоящим описанием известны в данной области и включают стандартные методы молекулярной биологии для клонирования и экспрессии полипептидов, а также химического синтеза полипептидов.

Пептиды можно синтезировать с помощью режима Fmoc-полиамида твердофазного синтеза пептидов, как описано в публикации Lukas et al. (Lukas et al., 1981) и в приведенных в ней ссылках. Временная защита N-аминогруппы обеспечивается группой 9-фторенилметилоксикарбонила (Fmoc). Повторяющееся расщепление этой высоколабильной защитной группы проводят с использованием 20% пиперидина в N, N-

диметилформамиде. Функциональные группы боковой цепи могут быть защищены в виде их бутиловых эфиров (в случае серинтреонина и тирозина), бутиловых сложных эфиров (в случае глутаминовой кислоты и аспарагиновой кислоты), бутилоксикарбонильного производного (в случае лизина и гистидина), тритилового производного (в случае цистеина) и 4-метокси-2,3,6-триметилбензолсульфонильного производного (в случае аргинина). Если глутамин или аспарагин являются С-концевыми остатками, применяют 4,4'-диметоксибензгидрильную группу для защиты амидных функциональных групп боковой цепи. Твердофазная подложка основана на полидиметилакриламидном полимере, мономеров диметилакриламида (мономер состоящем из трех главной цепи), бисакрилоилэтилен (кросс-линкер) диамина И метилового сложного эфира акрилоилсаркозина (функционализирующий агент). В качестве расщепляемого агента, связывающего пептид с резиной, используется кислотно-лабильное производное 4гидроксиметил-феноксиуксусной кислоты. Все аминокислотные производные добавляют в виде предварительно подготовленных симметричных производных ангидрида, за исключением аспарагина и глутамина, которые добавляют в ходе обратной процедуры связывания, опосредованной N. N-дициклогексилкарбодиимид/1 гидроксибензотриазолом. Все реакции связывания и снятия защиты отслеживают с помощью процедур тестирования нингидрина, тринитробензолсульфоновой кислоты или изотина. После завершения синтеза пептиды отщепляют от смоляной подложки с одновременным удалением защитных групп боковых цепей путем обработки 95% трифторуксусной кислотой, содержащей 50% смеси поглотителей. Обычно используемые поглотители включают в себя этандитиол, фенол, анизол и воду, точный выбор которых зависит от составляющих аминокислот синтезированного пептида. Также возможно сочетание методик синтеза пептидов в твердой фазе и фазе раствора (см., например, публикацию Bruckdorfer et al., 2004 г.) и приведенные в ней ссылки).

В патенте США № 4,897,445 представлен способ твердофазного синтеза непептидных связей (-CH₂-NH) в полипептидных цепях, который включает полипептиды, синтезированные в ходе стандартных процедур, и непептидную связь, синтезированную путем взаимодействия аминоальдегида с аминокислотой в присутствии NaCNBH₃.

Векторы и рекомбинантные вирусы в соответствии с настоящим описанием

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий полинуклеотид или гетерологичный полинуклеотид в соответствии с настоящим описанием или его фрагменты или варианты.

В некоторых вариантах осуществления вектор представляет собой вектор экспрессии. В некоторых вариантах осуществления вектор представляет собой вирусный вектор. Векторы в соответствии с настоящим описанием можно использовать для получения рекомбинантных вирусов, содержащих векторы в соответствии с настоящим описанием, или для экспрессии полипептидов в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий полинуклеотид, кодирующий один или более полипептидов SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21,

23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий полинуклеотид, кодирующий полипептид, который на около 80%, 81%, 82%, 83%, 84%, 85%, 86%, 87%, 88%, 89%, 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентичен полипентиду SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий один или более полинуклеотидов SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457, 458 или их фрагментами.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий полинуклеотид, который на около 80%, 81%, 82%, 83%, 84%, 85%, 86%, 87%, 88%, 89%, 90%, 91%, 92%, 93%, 94%, 95%, 96%, 97%, 98% или 99% идентичен полинуклеотиду SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457, 458 или их фрагментами.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358,

360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457 и 458, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен рекомбинантный вирус, содержащий вектор в соответствии с настоящим описанием. В настоящем описании также предложен рекомбинантный аденовирус, содержащий вектор в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложен рекомбинантный аденовирус человека (rAd), содержащий вектор в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложен рекомбинантный аденовирус человека, полученный из серотипа 26 (rAd26), содержащий вектор в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложен рекомбинантный аденовирус человекообразных обезьян (rGAd), содержащий вектор в соответствии с настоящим описанием.

В некоторых вариантах осуществления rGAd получают из GAd20. В некоторых вариантах осуществления rGAd получают из GAd21. В некоторых вариантах осуществления rGAd получают из GAd25. В некоторых вариантах осуществления rGAd получают из GAd26. В некоторых вариантах осуществления rGAd получают из GAd26. В некоторых вариантах осуществления rGAd получают из GAd27. В некоторых вариантах осуществления rGAd получают из GAd28. В некоторых вариантах осуществления rGAd получают из GAd29. В некоторых вариантах осуществления rGAd получают из GAd30. В некоторых вариантах осуществления rGAd получают из GAd31. GAd19-21 и GAd25-31 описаны в международной патентной публикации № WO2019/008111 и представляют собой линии с высокой иммуногенностью, не имеющие ранее существовавшего иммунитета в общей популяции людей. Полинуклеотидная последовательность генома

GAd20 приведена в **SEQ ID NO: 622**, как описано в WO2019/008111.

SEO ID NO: 622

CATCATCAATAATATCCTTATTTTGGATTGAGGCCAATATGATAATGAGGTG GGCGGGGCGAGCGGGGGGGGTGACGTAGGACGCGCGAGTAGGGTTGGGAGGTGT GGCGGAAGTGTGGCATTTGCAAGTGGGAGGAGCTGACATGCAATCTTCCGTCGCGG AAAATGTGACGTTTTTGATGAGCGCCGCCTACCTCCGGAAGTGCCAATTTTCGCGCG ${\sf CTTTTCACCGGATATCGTAGTAATTTTGGGCGGGACCATGTAAGATTTGGCCATTTTC}$ GCGCGAAAAGTGAAACGGGGAAGTGAAAACTGAATAATAGGGCGTTAGTCATAGC GCGTAATATTTACCGAGGGCCGAGGGACTTTGACCGATTACGTGGAGGACTCGCCC AGGTGTTTTTTACGTGAATTTCCGCGTTCCGGGTCAAAGTCTCCGTTTTTATTGTCGC CGTCATCTGACGCGGAGGGTATTTAAACCCGCTGCGCTCCTAAAGAGGCCACTCTTG AGTGCCAGCGAGAAGAGTTTTCTCCTCCGCTCCGTTTCGGCGATCGAAAAATGAGAC ATTTAGCCTGCACTCCGGGTCTTTTGTCCGGCCGGGCGGCGTCCGAGCTTTTGGACG TACTCTTCACGAACTGTACGATCTGGATGTACTGGTGGATGTGAACGATCCCAACGA GGAGGCGGTTTCTACGTTTTTCCCGAGTCTGCGCTTTTGGCTGCCCAGGAGGGATTT GACCTACACACTCCGCCGCTGCCTATTTTAGAGTCTCCGCTGCCGGAGCCCAGTGGT ATACCTTATATGCCTGAACTGCTTCCCGAAGTGGTAGACCTGACCTGCCACGAGCCG GGCTTTCCGCCCAGCGACGATGAGGGTGAGCCTTTTGCTTTAGACTATGCTGAGATA CCTGGGCTCGGTTGCAGGTCTTGTGCATATCATCAGAGGGTTACCGGAGACCCCGAG GTTAAGTGTTCGCTGTGCTATATGAGGCTGACCTCTTCCTTTATCTACAGTAAGTTTT TTTGTGTAGGTGGCTTTTTGGGTAGGTGGGTTTTGTGGCAGGACAGGTGTAAATGT TGCTTGTGTTTTTTGTACCTGCAGGTCCGGTGTCCGAGCCAGACCCGGAGCCCGACC GCGATCCCGAGCCGAGCCTCCTCGCAGGCCAAGGAAATTACCTTCCATTT TGTGCAAGCCTAAGACACCTGTGAGGACCAGCGAGGGGGACAGCACTGACTCTGGC ACTTCTACCTCTCCTGAAATTCACCCAGTGGTTCCTCTGGGTATACATAGACCTG TTGCTGTTAGAGTTTGCGGGCGACGCCCTGCAGTAGAGTGCATTGAGGACTTGCTTA ACGATCCCGAGGGACCTTTGGACTTGAGCATTAAACGCCCTAGGCAATAAACCCCA CCTAAGTAATAAACCCCACCTAAGTAATAAACTTTACCGCCCTTGGTTATTGAGATG TAGGTCTCTTGTTTGTCTGGGCGGGGTTTAAGGGTATATAAGTTTCTCGGGGGCTAAA GTGCGCCGTTTGCTGGACGAGAGCTCTAGCAATACCTATAGTATTTGGAGGTATCTG TGGGGCTCTACTCAGGCCAAGTTGGTCTTCAGAATTAAGCAGGATTACAAGTGCGAT TTTGAAGAGCTTTTTAGTTCCTGTGGTGAGCTTTTGCAATCCTTGAATCTGGGCCACC AGGCTATCTTCCAGGAAAAGGTTCTCTCGACTTTGGATTTTTCCACTCCCGGGCGCA ${\sf CCGCCGCTTGTGTGCTTTTGTGTCTTTTGTGCAAGATAAATGGAGCGGGGAGACCC}$ ACCTGAGTCACGGCTACGTGCTGGATTTCATGGCGATGGCTCTTTGGAGGGCTTACA ACAAATGGAAGATTCAGAAGGAACTGTACGGTTCCGCCCTACGTCGTCCACTTCTGC AGCGGCAGGGCTGATGTTTCCCGACCATCGCCAGCATCAGAATCTGGAAGACGAG

CTCCCGCAGGTGGTTGAGCTGTTTCCCGAACTGAGACGGGTCCTGACTATCAGGGAG GATGGTCAGTTTGTGAAGAGCTGAAGAGGGATCGGGGTGAGGGAGATGATGAGG ATCAGCAGATTAAGGAGAGTTGTGCCAACGAGCTGGATCTTTTGGGTCAGAAGTAT AGCATAGAACAGCTTACCACTTACTGGCTTCAGCCCGGGGATGATTGGGAAGAGGC GATTAGGGTGTATGCAAAGGTGGCCCTGCGGCCCGATTGCAAGTATAAGATTACTA AGTTGGTTAATATTAGAAACTGCTGCTATATTTCTGGAAACGGGGCCGAAGTGGAG ATAGATACTGAGGACAGGGTGGCTATTAGGTGTTGCATGATAAACATGTGGCCCGG GATACTGGGGATGGGTGATATTTATGAATGTGAGGTTCACGGGCCCCAACTT TAATGGTACGGTGTTCATGGGCAACACCAACTTGCTCCTGCATGGTGCGAGTTTCTA TGGGTTTAACAACACCTGTATAGAGGCCTGGACCGATGTAAAGGTTCGAGGTTGTTC CTTTTATAGCTGTTGGAAGGCGGTGTTGTCGCCCTAAAAGCAGGGGTTCTGTGAA GAAATGCTTGTTTGAAAGGTGCACCCTAGGTATCCTTTCTGAGGGCAACTCCAGGGT GCGCCATAATGTGGCTTCGAACTGCGGTTGCTTCATGCAAGTGAAGGGGGTGAGCG TTATCAAGCATAACTCGGTCTGTGGAAACTGCGAGGATCGCGCCTCTCAGATGCTGA ${\tt CCTGCTTTGATGGCAACTGTCACCTGTTGAAGACCATTCATATAAGCAGTCACCCCA}$ GAAAGGCCTGCCCGTGTTTGAGCATAACATTCTGACCCGCTGTTCCTTGCATCTGG GGGTCAGGAGGGGTATGTTCCTGCCTTACCAGTGTAACTTTAGCCACACAAAATCC TGCTGGAACCCGAGTGCATGACTAAGGTCAGCCTGAATGGTGTGTTTGATGTGAGTC TGAAGATTTGGAAGGTGCTGAGGTATGATGAGACCAGGACCAGGTGCCGACCCTGC GAGTGCGGCGCAAGCACATGAGAAATCAGCCTGTGATGTTGGATGTGACCGAGGA GCTTAGGCCTGACCATCTGGTGCTGGCCTGCACCAGGGCCGAGTTTGGGTCTAGCGA TGAGGATACCGATTGAGGTGGGTAAGGTGGGCGTGGCTAGCAGGGTGGGCGTGTAT AAATTGGGGGTCTAAGGGGTCTCTCTGTTTGTCTTGCAACAGCCGCCGCCATGAGCG ACACCGGCAACAGCTTTGATGGAAGCATCTTTAGTCCCTATCTGACAGTGCGCATGC GTTCTGCCTTCAAATTCGTCTACTATGGCCTACGCGACCGTGGGAGGAACTCCGCTG TACGGACCTTTACAGCTCTTTGGTGGCGAGCAGCGCGCCTCTCGCGCGTCTGCTCG GGATGAGAAACTGACTGCTCTGCTGCTTAAACTGGAAGACTTGACCCGGGAGCTGG GTCAACTGACCCAGCAGGTTTCCAGCTTGCGTGAGAGCAGCCTTGCCTCCCCTAAT GGCCCATAATATAAATAAAAGCCAGTCTGTTTGGATTAAGCAAGTGTATGTTCTTTA TTTAACTCTCCGCGCGCGTAAGCCCGGGACCAGCGGTCTCGGTCGTTTAGGGTGCG GTGGATTTTTCCAACACGTGGTACAGGTGGCTCTGGATGTTTAGATACATGGGCAT GAGTCCATCCCTGGGGTGGAGGTAGCACCACTGCAGAGCTTCGTGCTCGGGGGTGG TGTTGTATATGATCCAGTCGTAGCAGGAGCGCTGGGCGTGGTGCTGAAAAATGTCCT TAAGCAAGAGGCTTATAGCTAGGGGGGGGCCCTTGGTGTAAGTGTTTACAAATCTG $\operatorname{CTTAGCTGGGAGGGTGCATCCGGGGGGATATGATGTGCATCTTGGACTGGATTTTT$ AGGTTGGCTATGTTCCCGCCCAGATCCCTTCTGGGATTCATGTTGTGCAGGACCACC

AGCACGGTATATCCAGTGCACTTGGGAAATTTATCGTGGAGCTTAGACGGGAATGC ATGGAGACTTGGAGACGCCCTTGTGGCCTCCCAGATTTTCCATACATTCGTCCAT GATGATGGCAATGGCCCGTGGGAAGCTGCCTGAGCAAAAACGTTTCTGGCATCGC TCACATCGTAGTTATGTTCCAGGGTGAGGTCATCATAGGACATCTTTACGAATCGGG GGCGAAGGGTCCCGGACTGGGGGATGATGGTACCCTCGGGCCCCGGGGCGTAGTTC TGCGGGGCGATGAAAAAGACAGTTTCTGGCGCAGGGGAGATTAACTGGGATGAGAG CAGGTTTCTGAGCAGCTGTGACTTTCCACAGCCGGTGGGCCCATATATCACGCCTAT CACCGGCTGCAGCTGGTAGTTAAGAGAGCTGCAGCTGCCGTCCTCCCGGAGCAGGG GGGCCACCTCGTTGAGCATATCCCTGACGTGGATGTTCTCCCTGACCAGTTCCGCCA GAAGGCGCTCGCCGCCAGCGAAAGCAGCTCTTGCAAGGAAGCAAAATTTTTCAGC GGTTTCAGGCCATCGGCCGTGGGCATGTTTTTCAGCGTCTGGGTCAGCAGCTCCAGC ${\tt CTGTCCCAGAGCTCGGTGATGTGCTCTACGGCATCTCGATCCAGCAGATCTCCTCGT}$ TTCGCGGGTTGGGGCGCTTTCGCTGTAGGGCACCAGCCGATGGGCGTCCAGCGGG GCCAGAGTCATGTCCTTCCATGGGCGCAGGGTCCTCGTCAGGGTGGTCTGGGTCACG GTGAAGGGTGCGCTCCGGGTTGGGCACTGGCCAGGGTGCGCTTGAGGCTGGTTCT GCTGGTGCTGAATCGCTGCCGCTCTTCGCCCTGCGCGTCGGCCAGGTAGCATTTGAC CATGGTCTCGTAGTCGAGACCCTCGGCGGCGTGCCCCTTGGCGCGGAGCTTTCCCTT GGAGGTGGCGCCGCACGAGGGCACTGCAGGCTCTTCAGGGCGTAGAGCTTGGGAG CGAGAACACGGACTCTGGGGAGTAGGCGTCCGCGCGCAGGCCGAGCAGACCGTC TCGCATTCCACCAGCCAAGTGAGTTCCGGGCGGTCAGGGTCAAAAACCAGGTTGCC CCCATGCTTTTTGATGCGTTTCTTACCTTGGCTCTCCATGAGGCGGTGTCCCTTCTCG GTGACGAAGAGGCTGTCCGTGTCCCCGTAGACCGACTTCAGGGGCCTGTCTTCCAGC GGAGTGCCTCTGTCCTCGTAGAGAAACTCTGACCACTCTGAGACGAAGGCCCGC GTCCAGGCCAGGACGAAGGAGGCCACGTGGGAGGGGTAGCGGTCGTTGTCCACTAG CGGGTCCACCTTCTCCAGGGTGTGCAGGCACATGTCCCCCTCCTCCGCGTCCAGAAA AGTGATTGGCTTGTAGGTGTAGGACACGTGACCGGGGGGTTCCCAACGGGGGGGTAT AAAAGGGGGTGCCCTTTCATCTTCACTCTCTCCGCATCGCTGTCTGCGAGAG ${\tt CCAGCTGCTGGGGTAAGTATTCCCTCTCGAAGGCGGGCATGACCTCAGCGCTCAGGT}$ TGTCAGTTTCTAAAAATGAGGAGGATTTGATGTTCACCTGTCCGGAGGTGATACCTT TGGCGAATGACCCGTAGAGGGCGTTGGAGAGCAGCTTGGCGATGGAGCGCAGGGTC TGGTTTTTGTCGCGGTCGGCTCGCTCCTTGGCCGCGATGTTGAGTTGCACGTACTCGC GGGCCACGCACTTCCACTCGGGGAACACGGTGGTGCGCTCGTCTGGGATCAGGCGC ACCCTCCAGCCGCGTTGTGCAGGGTGACCATGTCGACGCTGGTGGCGACCTCACCG CGCAGACGCTCGTTGGTCCAGCAGAGGCGGCCGCCCTTGCGCGAGCAGAAGGGGGG TAGGGGGTCCAGCTGGTCCTCGTTTGGGGGGGTCCGCGTCGATGGTAAAGACCCCGG GGAGCAGGCGGGTCAAAGTAGTCGATCTTGCAAGCTTGCATGTCCAGAGCCCGC CATGGGGTGGGTGAGCGCGGAGGCGTACATGCCGCAGATGTCATACACGTACAGGG

GTTCCCTGAGGATACCGAGGTAGGTGGGGTAGCAGCGCCCCCGCGGATGCTGGCG CGCACGTAGTCATAGAGCTCGTGGGAGGGGGCCAGCATGTTGGGCCCGAGGTTGGT GCGCTGGGGGCGCTCGGCGGAAGACGATCTGCCTGAAGATGGCGTGGGAGTTGG AGGAGATGGTGGGCCGCTGGAAGACGTTGAAGCTTGCTTCTTGCAAGCCCACGGAG ${\tt TCCCTGACGAAGGAGCGTAGGACTCGCGCAGCTTGTGCACCAGCTCGGCGGTGAC}$ CTGGACGTCGAGCGCACAGTAGTCGAGGGTCTCGCGGATGATGTCATACCTATCCTC ${\sf CCCCTTCTTTTCCACAGCTCGCGGTTGAGGACGAACTCTTCGCGGTCTTTCCAGTAC}$ TCTTGGAGGGGAAACCCGTCCGTGTCCGAACGGTAAGAGCCTAGCATGTAGAACTG GTTGACGGCCTGGTAGGGCAGCAGCCCTTCTCCACGGGCAGCGCGTAGGCCTGCG CCGCCTTGCGGAGGGGGGTGTGGGTGAGGGCGAAAGTGTCCCTGACCATGACTTTG AGGTATTGATGTCTGAAGTCTGTGTCATCGCAGCCGCCCTGTTCCCACAGGGTGTAG TCCGTGCGCTTTTTGGAGCGCGGGTTGGGCAGGAGAAGGTGAGGTCATTGAAGAG GATCTTCCCCGCTCGAGGCATGAAGTTTCTGGTGATGCGAAAGGGCCCTGGGACCG AGGAGCGGTTGTTGATGACCTGGGCGGCCAGGACGATCTCGTCAAAGCCGTTTATGT TGTGTCCCACGATGTAGAGCTCCAGGAAGCGGGGCTGGCCCTTGATGGAGGGGAGC TTTTTAAGTTCCTCGTAGGTAAGCTCCTCGGGCGATTCCAGGCCGTGCTCCTCCAGG GCCCAGTCTTGCAAGTGAGGGTTGGCCGCCAGGAAGGATCGCCAGAGGTCGCGGGC CATGAGGGTCTGCAGGCGGTCGCGGAAGGTTCTGAACTGCCGCCCACGGCCATTTT TTCGGGGGTGATGCAGTAGAAGGTGAGGGGGTCTTTCTCCCAGGGGTCCCATCTGA GCTCTCGGGCGAGGTCGCGCGCGCGCAGCGACCAGAGCCTCGTCGCCCCCAGTTTC ATGACCAGCATGAAGGGCACGAGTTGCTTGCCAAAGGCTCCCATCCAAGTGTAGGT TTCTACATCGTAGGTGACAAAGAGGCGCTCCGTGCGAGGATGAGAGCCGATTGGGA AGAACTGGATCTCCCGCCACCAGTTGGAGGATTGGCTGTTGATGTGGTGAAAGTAG AAGTCCCGTCTGCGGGCCGAGCACTCGTGCTGCTTTTGTAAAAGCGACCGCAGTAC TGGCAGCGCTGCACGGGTTGTATATCTTGCACGAGGTGAACCTGGCGACCTCTGACG AGGAAGCGCAGCGGAATCTAAGTCCCCCGCCTGGGGTCCCGTGTGGCTGGTGGTC TTTTACTTTGGTTGTCTGGCCGCCAGCATCTGTCTCCTGGAGGGCGATGGTGGAACA TGATGACGACATCGCGCACATTGGAGCTGTCCATGGTCTCCAGCTCCCGCGGCGCA GGTCAGCCGGGAGTTCCTGGAGGTTCACCTCGCAGAGACGGGTCAAGGCGCGGACA GTGTTGAGATGGTATCTGATTTCAAGGGGCATGTTGGAGGCGGAGTCGATGGCTTGC AGGAGGCCGCAGCCCCGGGGGGCCACGATGGTTCCCCGCGGGGCGCGAGGGGAGG CGGAAGCTGGGGGTGTTCAGAAGCGGTGACGCGGGCCCCCGGAGGTAGG CAGGGGCTGGTGCTCCGAAGAGCGCTTGCGTGCGCGACGACGCGACGGTTGG TGTCCTGTATCTGGCGCCTCTGAGTGAAGACCACGGGTCCCGTGACCTTGAACCTGA AAGAGAGTTCGACAGAATCAATCTCGGCATCGTTGACAGCGGCCTGGCGCAGGATC TCCTGCACGTCGCCCGAGTTGTCCTGGTAGGCGATTTCTGCCATGAACTGCTCGATC TCTTCCTCTGGAGATCTCCTCGTCCGGCGCGCTCCACGGTGGCCGCCAGGTCGTTG GAGATGCGACCCATGAGCTGCGAGAAGGCGTTGAGTCCGCCCTCGTTCCAGACCCG

GCTGTAGACCACGCCCCCTCGGCGTCGCGGGCGCGCATGACCACCTGGGCCAGGT TGAGCTCCACGTGTCGCGTGAAGACGGCGTAGTTGCGCAGGCGCTGGAAAAGGTAG TTCAGGGTGGCGGTGTGCTCGGCGACGAAGAAGTACATGACCCAGCGCCGCAA CGTGGATTCATTGATGTCCCCCAAGGCCTCCAGGCGCTCCATGGCCTCGTAGAAGTC CACGGCGAAGTTGAAAAACTGGGAGTTGCGAGCGGACACGGTCAACTCCTCCCA GAAGACGGATGAGCTCGGCGACAGTGTCGCGCACCTCGCGCTCGAAGGCCACGGGG GGCGCTTCTTCCTCCACCTCTTCTTCCATGATTGCTTCTTCTTCTTCCTCAGCCGG AGGCGGTCGATGAAGCGCTCGATCATCTCCCCCGCATGCGGCGCATGGTCTCGGTG ACGGCGCCGTTCTCCCGGGGGCGCAGCTCGAAGACGCCGCCTCTCATTTCGCCG CGGGGCGGCGCGTGAGGTAGCGAGACGGCGCTGACTATGCATCTTAACAATTG CTGTGTAGGTACGCCGCCAAGGGACCTGATTGAGTCCAGATCCACCGGATCCGAAA ACCTTTGGAGGAAAGCGTCTATCCAGTCGCAGTCGCAAGGTAGGCTGAGCACCGTG GCGGGCGGGGCGGGTCGGGAGAGTTCCTGGCGGAGATGCTGCTGATGATGTAATT AAAGTAGGCGGTCTTGAGAAGGCGGATGGTGGACAGGAGCACCATGTCTTTGGGTC ${\sf CGGCCTGTTGGATGCGGAGGCGGTCGGCCATGCCCCAGGCCTCGTTCTGACACCGGC}$ GCAGGTCTTTGTAGTAATCTTGCATGAGTCTTTCCACCGGCACTTCTTCTCCTC TTCTTCATCTCGCCGGTGGTTTCTCGCGCCGCCCATGCGCGTGACCCCAAAGCCCCT GAGCGGCTGCAGCAGGCCAGGTCGGCGACCACGCGCTCGGCCAAGATGGCCTGCT GTACCTGAGTGAGGGTCCTCTCGAAGTCATCCATGTCCACGAAGCGGTGGTAGGCA CCCGCTGCGAGAGCTCCGTGTACCGCAGGCGCGAGAAGGCGCGGGAATCGAACAC GTAGTCGTTGCAAGTCCGCACCAGATACTGGTAGCCCACCAGGAAGTGCGGCGGAG GTTGGCGATAGAGGGCCAGCGCTGGGTGGCGGGGGCGCCGGGCGCCAGGTCTTCC AGCATGAGGCGTGGTATCCGTAGATGTACCTGGACATCCAGGTGATGCCTGCGGC GGTGGTGGCGCGCGCGTAGTCGCGGACCCGGTTCCAGATGTTTCGCAGGGGCG GAAAGTAAATGGGTTGGGTTGCGGTGTGCCCGGTTCGAGACCAAGCTGAGCTCAG CCGGCTGAAGCCGCAGCTAACGTGGTATTGGCAGTCCCGTCTCGACCCAGGCCCTGT ATCCTCCAGGATACGGTCGAGAGCCCTTTTGCTTTCTTGGCCAAGCGCCCGTGGCGC GATCTGGGATAGATGGTCGCGATGAGAGGACAAAAGCGGCTCGCTTCCGTAGTCTG GAGAACAATCGCCAGGGTTGCGTTGCGGCGTACCCCGGTTCGAGCCCCTATGGCG GCTTGGATCGCCGGAACCGCGGCTAACGTGGGCTGTGGCAGCCCCGTCCTCAGGA AGATGCATCCGTGCTGCGGCAGATGCGCCCCTCGCCCGGCCCGATCAGCAGCAG CAACAGCAGGCATGCAGACCCCCTCTCCTCTCCCCGCCCCGGTCACCACGGCCGCG GCGGCCGTGTCCGGTGCGGGGGGCGCGCTGGAGTCAGATGAGCCACCGCGGCGCG ACCTAGGCAGTATCTGGACTTGGAAGAGGGCGAGGGACTGGCGCGGCTGGGGGCGA GCTCTCCAGAGCGCCACCCGCGGGTGCAGTTGAAAAGGGACGCGCGTGAGGCGTAC

CTGCCGCGCAAAACCTGTTTCGCGACCGCGGGGGCGAGGAGCCCGAGGAGATGCG TGCTGCGCGAGGAGGACTTTGAGCCCGACACGCAGACGGGCATCAGCCCCGCGCGC GCGCACGTGGCCGCCGACCTGGTGACCGCCTACGAGCAGACGGTGAACCAGGA GCGCAACTTCCAAAAAAGCTTCAACAACCACGTGCGCACGCTGGTGGCGCGCGAGG AGGTGACCCTGGGTCTCATGCATCTGTGGGACCTGGTGGAGGCGATCGTGCAGAAC CCCAGCAGCAGCCCTGACCGCGCAGCTGTTCCTGGTGGTGCAGCACAGCAGGGA CAACGAGGCCTTCAGGGAGGCGCTGCTGAACATCACCGAGCCGGAGGGGCGCTGGC TCCTGGACCTGATAAACATCCTGCAGAGCATAGTGGTGCAGGAGCGCAGCCTGAGC CTGGCCGAGAAGGTGGCGGCCATTAACTATTCTATGCTGAGCCTGGGCAAGTTCTAC GCTCGCAAGATCTACAAGACCCCCTACGTGCCCATAGACAAGGAGGTGAAGATAGA CAGCTTCTACATGCGCATGGCGCTGAAGGTGCTAACCCTGAGCGACGACCTGGGAG TGTACCGCAACGAGCGCATCCACAAGGCCGTGAGCGCCAGCCGGCGCGCGAGCTG CGACAGGGAGTCGAGTCCTACTTTGACATGGGGGCCGACCTGCACTGGCAGCCGA GCCGCCGCGCCTGGAAGCGGCGGGGGCTACGGCGGCCCCTGGCGGCCGATGAC GAGGAAGAGGACTATGAGCTAGAGGAGGCGAGTACCTGGAGGACTGACCTG GCTGGTGGTGTTTTGGTATAGATGCAAGATCCGAACGTGGCGGACCCGGCGGTCCG GGCGCCCTGCAGAGCCAGCCGTCCGGCATTAACTCCTCTGACGACTGGGCCGCGG CCTCAGGCTAACCGGCTGGCGGCCATCTTGGAAGCGGTAGTGCCCGCGCGCTCCAA CCCCACCACGAGAAGGTGCTGGCCATAGTCAACGCGCTGGCGGAGAGCAGGGCCA TCCGGGCAGACGAGGCCGGACTGGTGTACGATGCGCTGCAGCGGGTGGCGCGG GGCCGTGGCGCAGCGCGAGCGCTTGCATCAGGACGGCAACCTGGGCTCGCTGGTGG CGCTAAACGCCTTCCTTAGCACCCAGCCGGCCAACGTACCGCGGGGGCAGGAGGAC TACACCAACTTCTTGAGCGCGCTGCGGCTGATGGTGACCGAGGTCCCTCAGAGCGA GGTGTACCAGTCGGGGCCCGACTACTTCTTCCAGACCAGCAGACAGGGCTTGCAAA CCGTGAACCTGAGCCAGGCTTTCAAGAACCTGCGGGGGGCTGTGGGGAGTGAAGGCGCCCACCGGCGACCGGGCTACGGTGTCCAGCCTGCTAACCCCCAACTCGCGCCTGCTG CTGCTGCTGATCGCGCCCTTCACGGACAGCGGGAGCGTCTCGCGGGAGACCTATCTG GGCCACCTGCTGACGCTGTACCGCGAGGCCATCGGGCAGGCGCAGGTGGACGAGCA GCCTGCAGGCGACCCTGAACTACCTGCTGACCAACAGGCGGCAGAAGATTCCCACG CTGCACAGCCTGACCCAGGAGGAGGAGCGCATCTTGCGCTACGTGCAGCAGAGCGT GAGCCTGAACCTGATGCGCGACGGCGTGACGCCCAGCGTGGCGCTGGACATGACCG CGCGCAACATGGAACCGGGCATGTACGCTTCCCAGCGGCCGTTCATCAACCGCCTG ATGGACTACTTGCATCGGGCGGCGGCCGTGAACCCCGAGTACTTCACCAATGCCATT $\tt CTGAATCCCCACTGGATGCCCCTCCGGGTTTCTACAACGGGGACTTCGAGGTGCCT$ GAGGTCAACGATGGGTTCCTCTGGGATGACATGGATGACAGTGTGTTCTCCCCCAAC

AGGCCCGCTTGCTAGGCGAGGAGGAGTATCTGAACAACTCCCTGCTGCAGCCCGT GAGGGACAAAAACGCTCAGCGGCAGCAGTTTCCCAACAATGGGATAGAGAGCCTGG TGGACAAGATGTCCAGATGGAAGACGTATGCGCAGGAGTACAAGGAGTGGGAGGA ACCGCCGCTGGAGGCAGGGCCCGAGGACGATGATGACTCTGCAGATGACAGCAGC GTGTTGGACCTGGGCGGGAGCGGGAACCCCTTTTCGCACCTGCGCCCACGCCTGGGC AAGATGTTTTAAAAGAGAAAAATAAAAACTCACCAAGGCCATGGCGACGAGCGTTG GTTTTTGTTCCCTTCCTTAGTATGCGGCGCGCGGCGATGTTCGAGGAGGGGCCTCC CCCTCTTACGAGAGCGCGATGGGAATTTCTCCTGCGGCGCCCCTGCAGCCTCCCTA CGTGCCTCCTCGGTACCTGCAACCTACAGGGGGGAGAAATAGCATCTGTTACTCTGA GCTGCAGCCCTGTACGATACCACCAGACTGTACCTGGTGGACAACAAGTCCGCGG ACGTGGCCTCCCTGAACTACCAGAACGACCACAGCGATTTTTTGACCACGGTGATCC AAAACAACGACTTCACCCCAACCGAGGCCAGTACCCAGACCATAAACCTGGACAAC AGGTCGAACTGGGGCGGCGACCTGAAGACTATCCTGCACACCAATATGCCCAACGT GAACGAGTTCATGTTCACCAACTCTTTTAAGGCGCGGGTGATGGTGGCGCGCGAGC AGGGGGGGGGGAGTACGAGTGGGTGGACTTCACGCTGCCCGAGGGCAACTACTCA GAGACCATGACTCTCGACCTGATGAACAATGCGATCGTGGAACACTATCTGAAAGT GGGCAGGCAGAACGGGGTGAAGGAGAGCGATATCGGGGTCAAGTTTGACACCAGA AACTTCCGTCTGGGCTGGGACCCTGTGACCGGGCTGGTCATGCCGGGGGTCTACACC AACGAGGCCTTTCATCCCGATATAGTGCTCCTGCCCGGCTGTGGGGTGGACTTCACC CAGAGCCGGCTGAGCAACCTGCTGGGCGTTCGCAAGCGGCAACCTTTCCAGGAGGG TTTCAAGATCACCTATGAGGATCTGGAGGGGGGCAACATTCCCGCGCTCCTTGATCT GGACGCCTACGAGGAGAGCTTGAAACCCGAGGAGAGCGCTGGCGACAGCGGCGAG AGTGGCGAGGAGCAAGCCGGCGGCGGCGGCAGCGCGTCGGTAGAAAACGAAAGTA GCAGAGGGGGCGCGCAGGAGACATGAACAATGGGGAGATCAGGGGCGACACTT ${\tt CAGAAGCCGCGGCTGAGGAGGCGGCTGCGGCCAAGGCTGAGGCTGCGGCT}$ GAGGCTAAGGTCGAAGCCGATGTTGCGGTTGAGGCTCAGGCTGAGGAGGAGGCGGC GGCTGAAGCAGTTAAGGAAAAGGCCCAGGCAGAGCAGGAAGAAAAAACCTGTC ATTCAACCTCTAAAAGAAGATAGCAAAAAGCGCAGTTACAACGTCATTGAGGGCAG CACCTTTACCCAATACCGCAGCTGGTACCTGGCTTACAACTACGGCGACCCGGTCAA GGGGGTGCGCTCGTGGACCTGCTCTGCACGCCGGACGTCACCTGCGGCTCCGAGC AGATGTACTGGTCGCCAAACATGATGCAAGACCCGGTGACCTTCCGTTCCACGC GGCAGGTTAGCAACTTTCCGGTGGTGGGCGCCGAACTGCTGCCAGTACACTCCAAG

AGTTTTTACAACGAGCAGCCGTCTACTCCCAGCTGATCCGCCAGGCCACCTCTCTG ACCATCACCACCGTCAGTGAAAACGTTCCTGCCCTCACAGATCACGGGACGCTACCG CTGCGCAACAGCATCTCAGGAGTCCAGCGAGTGACCATTACTGACGCCAGACGCCG GACCTGCCCCTACGTTTACAAGGCCTTGGGCATAGTCTCGCCGCGCGTCCTCTCCAG TCGCACTTTTTAAAACACATCCACCCACACGCTCCAAAATCATGTCCGTACTCATCT CGCCCAGCAACACCCGGCTGGGGGCTGCGCGCACCCAGCAAGATGTTTGGAGGG GCAAGGAAGCGCTCCGACCAGCACCCCGTGCGCGTGCGCGCCACTACCGCGCGCC CTGGGGTGCGCACAAGCGCGGGCGCACAGGGCGCACCACTGTGGATGATGTCATTG ACTCCGTAGTGGAGCAGGCGCCACTACACACCCGGCGCGCCGACCGCCTCCGCC GTGTCCACCGTGGACCAGGCGATCGAAAGCGTGGTACAGGGGGCGCGCACTATGC CAACCTTAAAAGTCGCCGCCGCCGCGTGGCGCGCCATCGCCGGAGACCCCGGG ACCGGGCCGCATGAGGGCCGCACGGCGGGCTGCCGCTGCCGCGAGCGCCGTGGCC CCGCGGGCACGAAGGCGCGCGCCGCCGCCGCCGCCATTTCCAGCTTGGC CTCGACGCGCGCGGTAACATATACTGGGTGCGCGACTCGGTGAGCGGCACACGTG TGCCCGTGCGCTTTCGCCCCCCACGGAATTAGCACAAGACAACATACACACTGAGTC TCCTGCTGTTGTGTATCCCAGCGGCGACCGTCAGCAGCGGCGACATGTCCAAGCGCA AAATTAAAGAAGAGATGCTCCAGGTCATCGCGCCGGAGATCTATGGGCCCCCGAAG AAGGAGGAGGAGTTACAAGCCCCGCAAGCTAAAGCGGGTCAAAAAGAAAAAGA AAGATGATGACGTTGACGAGGCGGTGGAGTTTGTCCGCCGCATGGCGCCCAGGCGC CCTGTGCAGTGGAAGGGTCGGCGCGTGCAGCGAGTCCTGCGCCCCGGCACCGCGGT GGTCTTTACGCCCGGCGAGCGTTCCACGCGCACTTTCAAGCGGGTGTACGATGAGGT GTACGGCGACGAGGATCTGTTGGAGCAGGCCAACCATCGATTTGGGGAGTTTGCAT ATGGGAAACGCCTCGCGAGAGTCTAAAAGAGGACCTGCTGGCGCTACCGCTGGAC GAGGGCAATCCCACCCGAGTCTGAAGCCGGTGACCCTGCAACAGGTGCTGCCTTT GAGCGCCCCAGCGAGCAGAAGCGAGGGTTAAAGCGCGAGGGCGGGGACCTGGCA CCCACCGTGCAGTTGATGGTGCCCAAGCGGCAGAAGCTGGAGGACGTGCTGGAGAA AATGAAAGTAGAGCCCGGGATCCAGCCCGAGATCAAGGTCCGCCCTATCAAGCAGG TGGCGCCGGCGTGGAGTCCAGACCGTGGACGTTAGGATTCCCACGGAGGAGATG GAAACCCAAACCGCCACTCCTCTTCGGCAGCAAGCGCCACCACCGGCGCCGCTTC GGTAGAGGTGCAGACGGCCCTGGCTACCCGCCGCCACTATCGCCGTCGCCGCCG CCCCCGTTCGCGCGGACGCAAGAGAAATTATCCAGCGGCCAGCGCGCTTATGCCC CAGTATGCGCTGCATCCATCGCGCCCACCCCGGCTACCGCGGGTACTCGTAC CGCCGCGCAGATCAGCCGGCACTCGCGGCCGCCGCCGTGCGACCACAACCAG GGCTCGCTCGGGGAGCACGCTGGTGGTGCCCAGAGCGCGCTACCACCCCAGCATCG TTTAAAGCCGGTCTCTGTATGGTTCTTGCAGATATGGCCCTCACTTGTCGCCTTCGCT TCCCGGTGCCGGGATACCGAGGAAGAACTCACCGCCGCAGGGGCATGGCGGGCAGC GGTCTCCGCGGCGCCGTCGCCATCGCCGGCGCAAAGAGCAGGCGCATGCGCGG

CGGTGTGTTGCCCCTGCTGGTCCCGCTACTCGCCGCGGCGATCGGCGCCGTGCCCGG GATCGCCTCCGTGGCCCTGCAGGCGTCCCAGAAACATTGACTCTTGCAACCTTGCAA TGTGACTATTTTGTAGAAAAAAGATGGAAGACATCAACTTTGCGTCGCTGGCCCCGC GTCACGGCTCGCGCCCGTTCATGGGAGACTGGACAGATATCGGCACCAGCAATATG AGCGGTGGCGCCTTCAGCTGGGGCAGTCTGTGGAGCGGCCTTAAAAATTTTGGTTCC ACCATTAAGAACTATGGCAACAAAGCGTGGAACAGCAGCACGGGTCAGATGCTGAG AGACAAGTTGAAAGAGCAGAACTTCCAGGAGAAGGTGGCGCAGGGCCTGGCCTCTG GCATCAGCGGGGTGGTGGACATAGCTAACCAGGCCGTGCAGAAAAAGATAAACAGT CATCTGGACCCCGCCCTCAGGTGGAGGAAACGCCTCCAGCCATGGAGACGGTGTC TCCCGAGGGCAAAGGCGAAAAGCGCCCGCGGCCCGACAGGGAAGAGACCCTGGTG CACTCGCCCATAGCTCCCATGGCCACCGGTGTGGTGGGTCACAGGCAACACCCC CGGTGTCCGCTCCACTTCCGCCGCCAACAGAGTGCCTCTGCGCCGCGCTGCGA GCGGCCCCGGGCCTCGCGAGTCAGCGGCAACTGGCAGAGCACACTGAACAGCATC GTGGGCCTGGGAGTGAGGAGTGTGAAGCGCCGCCGTTGCTACTGAATGAGCAAGCT AGCTAACGTGTTGTATGTGTGTATGCGTCCTATGTCGCCGCCAGAGGAGCTGTTGAG CCGCCGGCGCCGTCTGCACTCCAGCGAATTTCAAGATGGCGACCCCATCGATGATGC ${\tt CTCAGTGGTCGTACATGCACATCTCGGGCCAGGACGCTTCGGAGTACCTGAGCCCCG}$ GGCTGGTGCAGTTCGCCCGCGCCACAGACACCTACTTCAACATGAGTAACAAGTTCA GGAACCCACTGTGGCGCCCACCACGATGTGACCACGGACCGGTCGCAGCGCCTG ACGCTGCGGTTCATCCCCGTGGATCGGGAGGACACCGCTTACTCTTACAAGGCGCGG AACCCCTGGCCCCAAGGGCGCCCCAATTCTTGTGAGTGGGAACAAGAGGAAAA TCAGGTGGTCGCTGCAGATGAACTTGAAGATGAAGAGCGCAAGCACAAGAGG AAGCCCCTGTGAAAAAATTCATGTATATGCTCAGGCGCCTCTTTCTGGCGAAAAGA TTTCCAAGGATGGTATCCAAATAGGTACTGAAGTCGTAGGAGATACATCTAAGGAC ACTTTTGCAGATAAAACATTCCAACCCGAACCTCAGATAGGCGAGTCTCAGTGGAA CGAGGCTGATGCCACAGCAGCAGGAGGTAGAGTTTTGAAAAAGACTACCCCTATGA GACCTTGCTATGGATCCTATGCCAGGCCTACCAATGCCAACGGGGGTCAAGGAATT ATGGTTGCCAATGAACAAGGAGTGTTGGAGTCTAAAGTAGAAATGCAATTTTTCTCT AACACCACAACCCTTAATGCGCGGGATGGAACCGGCAATCCCGAACCAAAGGTGGT GTTGTACAGCGAAGATGTCCACTTGGAATCTCCCGATACTCATCTGTCTTACAAGCC CAAAAAGGATGATGTTAATGCCAAAATCATGTTGGGTCAGCAAGCCATGCCCAACA GACCCAACCTCATTGGATTTAGAGATAATTTCATTGGGCTTATGTTTTACAACAGCA ${\sf CCGGTAACATGGGAGTGCTGGCGGGTCAGGCCTCTCAGTTGAATGCTGTGGTGGACT}$ TGCAGGATAGAAACACAGAACTGTCATATCAGCTTCTGCTTGATTCAATTGGGGATA GAACCAGATACTTCTCCATGTGGAACCAGGCAGTGGATAGCTATGATCCAGATGTC

AGAATTATTGAAAACCATGGGACTGAGGATGAACTGCCCAACTACTGCTTCCCTTTG GGCGGCATAGGAGTTACTGATACTTATCAAGGGATAAAAAATACCAATGGCAATGG TCAGTGGACCAAAGATGATCAGTTCGCGGACCGCAACGAAATAGGGGTGGGAAACA ACTTCGCCATGGAGATCAACATCCAGGCCAACCTTTGGAGAAACTTCCTCTATGCAA ACGTGGGGCTCTACCTGCCAGACAAGCTCAAGTACAACCCCACCAACGTGGACATC TCTGACAACCCCAACACCTATGACTACATGAACAAGCGGGTGGTGGCCCCTGGCCT GGTGGACTGCTTTGTCAATGTGGGAGCCAGGTGGTCCCTGGACTACATGGACAACGT CAACCCCTTCAACCACCACCGCAATGCGGGTCTGCGCTACCGCTCCATGATCCTGGG CAACGGGCGCTATGTGCCCTTTCACATCCAGGTACCCCAGAAGTTCTTTGCCATCAA GAACATGGTCCTACAGAGCTCTCTGGGCAATGACCTTAGGGTGGATGGGGCCAGCA TCAAGTTTGACAGCATCACCCTCTATGCTACATTTTTCCCCATGGCCCACAACACCG CCTCCACGCTTGAGGCCATGCTGAGAAACGACCAACGACCAGTCCTTTAATGACT ACCTCTCTGGGGCCAACATGCTCTACCCAATCCCAGCCAAGGCCACCAACGTGCCCA TCTCCATCCCTCTCGCAACTGGGCCGCCTTTAGAGGCTGGGCCTTTACCCGCCTTAA GACCAAGGAGACCCCTCCCTGGGCTCGGGTTTTGATCCCTACTTTGTTTACTCGGG ATCCATCCCTACCTGGATGGCACCTTCTACCTCAACCACACTTTCAAGAAGATATC CATCATGTATGACTCCTCCGTCAGCTGGCCGGGCAACGACCGCTTGCTCACCCCAA TGAGTTCGAGGTCAAGCGCGCGTGGACGGCGAGGGCTACAACGTGGCCCAGTGCA ACATGACCAAGGACTGGTTCCTGGTGCAGATGCTGGCCAACTACAACATAGGCTAC CAGGGCTTTTACATCCCAGAGAGCTACAAGGACAGGATGTACTCCTTCTTCAGAAAT TTCCAACCCATGAGCCGACAGGTGGTGGACGAGACCAATTACAAGGACTATCAAGC CATTGGCATCACCCACCAGCACAACAACTCGGGTTTCGTGGGCTACCTGGCGCCCAC CATGCGCGAGGGTCAGGCCTACCCCGCCAACTTCCCCTACCCCTTGATAGGCAAGAC CGCGGTCGACAGCGTCACCCAGAAAAAGTTCCTCTGCGACCGCACCCTCTGGCGCAT CCCCTTCTCTAGCAACTTCATGTCCATGGGTGCGCTCACGGACCTGGGCCAAAACCT GCTTTATGCCAACTCTGCCCATGCGCTGGACATGACTTTTGAGGTGGACCCCATGGA CGAGCCCACCCTTCTCTATATTGTGTTTGAAGTGTTCGACGTGGTCAGAGTGCACCA GCCGCACCGCGTGTCATCGAGACCGTGTACCTGCGTACGCCCTTCTCAGCCGGCAA CGCCACCACCTAAGGAGACAGCGCCGCCGCCGCCTGCATGACGGGTTCCACCGAGC AAGAGCTCAGGGCCATTGCCAGAGACCTGGGATGCGGACCCTATTTTTTGGGCACCT ATGACAAACGCTTCCCGGGCTTTATCTCCCGAGACAAGCTCGCCTGCGCCATTGTCA ACACGCCGCGCGAGACCGGGGGCGTGCACTGGCTGGCCTTTGGCTGGGACCCG CGCTCCAAAACTTGCTACCTCTTTGACCCCTTTGGCTTCTCCGATCAGCGCCTCAGGC AGATTTATGAGTTGAGTACGAGGGGCTGCTGCGCCGCAGCGCGCTCCTCCTCGC CCGACCGCTGCATCACCCTTGAGAAGTCCACCGAAACCGTGCAGGGGCCCCACTCG GCCGCCTGCGGTCTCTTCTGTTGCATGTTTTTGCACGCCTTTGTGCACTGGCCTCAGA GTCCCATGGATTGCAACCCCACCATGAACTTGCTAAAGGGAGTGCCCAACGCCATG CTCCAGAGCCCCAGGTCCAGCCCACCTGCGCCGCAACCAGGAACAGCTTTACCG

CACCTCTTTTTGCCACTTGCAAGAAAACATGCAAGACGGAAAATGATGTACAGCAT GCTTTTAATAAATGTAAAGACTGTGCACTTTAATTATACACGGGCTCTTTCTGGTTAT TTATTCAACACCGCCGTCGCCATTTAGAAATCGAAAGGGTTCTGCCGTGCGTCGCCG TGCGCCACGGCAGAGACACGTTGCGATACTGGAAGCGGCTCGCCCACTTGAACTC GGGCACCACCATGCGGGCAGTGGTTCCTCGGGGAAGTTCTCGCTCCACAGGGTGC GGGTCAGCTGCAGCGCGCTCAGGAGGTCGGGAGCCGAGATCTTGAAGTCGCAGTTG GGGCCGGAACCCTGCGCGCGCGAGTTGCGGTACACGGGGTTGCAGCACTGGAACAC CAGCAGGCCGGATTATTCACGCTGGCCAGCAGGCTCTCGTCGCTGATCATGTCGCT CAGGAAAGGCGGGAGCCCAGGCTTGCCGTTGCAGTCGCAGCGCAGGGGCATTAGCA GGTGCCCACGGCCCGACTGCGCCTGCGGGTACAACGCGCGCATGAAGGCTTCGATC TGCCTAAAAGCCACCTGGGTCTTGGCTCCCTCCGAAAAGAACATCCCACAGGACTTG GTTGGCAATCTGCACCACGTTGCGACCCCACCGGTTTTTCACTATCTTGGCCTTGGA TGTTCCTTGTTGATCATGTTTGTCCCGTGCAGACACTTTAGGTCGCCCTCCGTCTGGG TGCAGCGGTGCTCCCACAGCGCGCAACCGGTGGGCTCCCAATTCTTGTGGGTCACCCCCGCGTAGGCCTGCAGGTAGGCCTGCAGGAAGCGCCCCATCATGGTCATAAAGGTC TTCTGGCTCGTAAAGGTCAGCTGCAGGCCGCGATGCTCTTCGTTCAGCCAGGTCTTG CAGATGGCGGCCAGCGCCTCGGTCTGCTCGGGCAGCATCTTAAAATTTGTCTTCAGG TCGTTATCCACGTGGTACTTGTCCATCATGGCACGCGCCGCCTCCATGCCCTTCTCCC AGGCGGACACCATGGGCAGGCTTAGGGGGTTTATCACTTCCAGCGGCGAGGACACC GTACTTTCGATTTCTTCCTCCCCCTCTTCCCGGCGCGCCCCCCGCTGTTGCGCG CTCTTACCGCCTGCACCAAGGGGTCGTCTTCAGGCAAGCGCCGCACCGAGCGCTTGC CGCCCTTGACCTGCTTGATCAGTACCGGCGGGTTGCTGAAGCCCACCATGGTCAGCG $\tt CCGCCTGCTCTTCGTCTTCGCTGTCTACCACTATTTCTGGGGAGGGGCTTCTCCG$ GTCCGCCACGGCGACCGAGGTCGAGGGCGTGGGGGTGCGCGGGTACCAGGG GGGGCGCGCGCGCGGCGGGGGACGGGGACGGGGACGGGACGCC ${\tt CTCCACAGGGGGTGTCTTCGCGCAGACCCGCGGCCGCGCTCGGGGGTCTTCTCGCG}$ CTGGTCTTGGTCCCGACTGGCCATTGTATCCTCCTCCTAGGCAGAGAGACATAA GGAGTCTATCATGCAAGTCGAGAAGGAGGAGAGCTTAACCACCCCCTCAGAGACCG GCGACACCCCACGGACCCCCGCCGACGCACCCCTGTTCGAGGAAGCGGCCGTG GAGCAGGACCCGGGCTTTGTCTCGGCAGAGGAGGATTTGCAAGAGGAGGAGAATAA GGAGGAGAAGCCCTCAGTGCCAAAAGATCATAAAGAGCAAGACGAGCACGACGCA GACGCACCAGGGTGAAGTCGGGCGGGGGGACGGAGGCATGGCGGCGCGACT ACCTAGACGAAGGAAACGACGTGCTCTTGAAGCACCTGCATCGTCAGTGCGCCATC GTCTGCGACGCTCTGCAGGAGCGCAGCGAGGTGCCCCTCAGCGTGGCGGAGGTCAG

CCGCGCCTACGAGCTCAGCCTCTTTTCCCCCCGGGTGCCCCCCCGCCGCCGCAAAA CGGCACATGCGAGCCCAACCCGCGCTCAACTTCTACCCCGCCTTTGTGGTGCCCGAGGTCCTGGCCACCTATCACATCTTCTTTCAAAATTGCAAGATCCCCATCTCGTGCCGC GCCAACCGTAGCCGCCGATAAGATGCTGGCCCTGCGCCAGGGCGACCACATACC TGATATCGCCGCTTTGGAAGATGTGCCAAAGATCTTCGAGGGTCTGGGGCGCAACG AGAAGCGGGCAGCAAACTCTCTGCAACAGGAAAACAGCGAAAATGAGAGTCACAC TGGAGCGCTGGTGGAGCTGGAGGGCGACAACGCCCGCCTGGCGGTGCTCAAGCGCA GCATCGAGGTCACCCACTTTGCCTACCCGCGCTCAACCTGCCCCCAAAGTCATGA AACTTGCATGAGGAGACCGAGGACGGTCAGCCCGTGGTCAGCGACGAGCAGCTGAC GCGCTGGCTGGAGAGCGCGGACCCCGCCGAACTGGAGGAGCGCCCAAGATGATG ATGGCCGCGGTGCTGGTCACCGTAGAGCTGGAGTGTCTGCAGCGCTTCTTCGGTGAC CCCGAGATGCAGAGAAAGGTCGAGGAGACCCTACACTACACCTTCCGCCAGGGCTA CGTGCGCCAGGCTTGCAAGATCTCCAACGTGGAGCTCAGCAACCTGGTGTCCTACCT GGGCATCTTGCATGAAAACCGCCTTGGGCAGAGCGTGCTACACTCCACCCTGCGCG GGCAGACGCCATGGGGGTCTGGCAGCAGTGCCTGGAGGAGCGCAACCTCAAGGA GCTGGAGAAGCTTCTGCAGCGCGCGCTCAAAGACCTCTGGACGGGCTTCAACGAGC GCTCGGTGGCCGCCGCGCTAGCCGACCTCATCTTCCCCGAGCGCCTGCTCAAAACCC TCCAGCAGGGGCTGCCCGACTTCACCAGCCAAAGCATGTTGCAAAATTTTAGGAACTTTATCCTGGAGCGTTCTGGCATCCTACCCGCCACCTGCTGCGCCCTGCCCAGCGACT TTGTCCCCTCGTGTACCGCGAGTGCCCCCCGCCGCTGTGGGGCCACTGCTACCTGT TCCAACTGGCCAACTACCTGTCCTACCACGCGGACCTCATGGAGGACTCCAGCGGCG AGGGGCTCATGGAGTGCCACTGCCGCTGCAACCTCTGCACGCCCCACCGCTCCCTGG TCTGCAACACCCAACTGCTCAGCGAGAGTCAGATTATCGGTACCTTCGAGCTACAGG CTGTGGACTTCCGCCTACCTGCGCAAATTTGTACCTGAAGACTACCACGCCCACGAA ATCAGGTTTTACGAGGACCAATCCCGCCGCCCAAGGCGGAGCTGACCGCCTGCGT CATCACCCAGGGCGAGATCCTAGGCCAATTGCAAGCCATCCAAAAAGCCCGCCAAG AGTTTTTGCTGAAGAGGGGTCGGGGGGTGTATCTGGACCCCCAGTCGGGTGAGGAG CTCAACCCGGTTCCCCGCTGCCACCGCGGGACCTTGCTTCCCAGGATAAGCAT TGGAGGAAGAGGAGGATACTGGGACAGTCAGGCAGAGGAGGTTTCGGACGAGGA GGAGCCGGAGACGGAGATGGAAGAGTGGGAGGACAGCTTAGACGAGGAGGCT TCCGAAGCCGAAGAGGCAGCCCAACACCGTCACCCTCGGCCGCAGCCCCTCGCA CTCCTCCACCGCCGCCGACCCACCGCAGACCCAACCGTAGATGGGACACC GGGGGAACATCTCCTTCGCCCGCCGCTTCCTGCTCTTCCACCACGGTGTGGCCTTCCC CCGTAACGTCCTGCATTACTACCGTCATCTCTACAGCCCCTACTGCGGCGGCAGTGA GCCAGAGGCGCCAGCGCGCGCGCCCGTTTCGGTGCCTAGGAAGACCCAGGGC AAGACTTCAGCCAAGAAACTCGCGGCGACCGCGGCGAACGCGGTCGCGGGGGCCCT GCGCCTGACGGTGAACGAACCCCTGTCGACCCGCGAACTGAGGAACCGAATCTTCC CCACTCTCTATGCCATCTTCCAGCAGAGCAGAGCAGGATCAGGAACTGAAAGTA AAAAACAGGTCTCTGCGCTCCCTCACCGCAGCTGTCTGTATCACAAGAGCGAAGA CCAGCTTCGGCGCACGCTGGAGGACGCTGAGGCACTCTTCAGCAAATACTGCGCGC TCACTCTTAAGGACTAGCTCCGCGCCCTTCTCGAATTTAGGCGGGAACGCCTACGTC ATCGCAGCGCCGCCGTCATGAGCAAGGACATTCCCACGCCATACATGTGGAGCTAT CAGCCGCAGATGGGACTCGCGGCGGCGCCTCCCAAGACTACTCCACCCGCATGAA CTGGCTCAGTGCCGGCCCACACATGATCTCACAGGTTAATGACATCCGCACCCATCG AAACCAAATATTGGTGAAGCAGGCGGCAATTACCACCACGCCCCGCAATAATCCCA ACCCCAGGGAGTGGCCCGCGTCCCTGGTGTATCAGGAAATTCCCGGCCCCACCACC GTACTACTTCCGCGTGATTCCCAGGCCGAAGTCCAAATGACTAACTCAGGGGCACA GCTCGCGGGCGCTGTCGTCACAGGGTGCGGCCTCCTCGCCAGGGTATAACTCACCT TCGGGACTCTCCAGTTCGTGCAGGAGTTTGTGCCCTCGGTCTACTTCAACCCCTTCTC GGGCTCTCCCGGTCGCTACCCGGACCAGTTTATCCCGAACTTTGACGCCGCGAGGGA ${\sf CTCGGTGGACGGCTACGACTGAATGTCGGGTGGACCCGGTGCAGAGCAACTTCGCC}$ TGAAGCACCTTGACCACTGCCGCCCCCCCAGTGCTTTGCCCGCTGTCAGACCGGTG AGTTCCAGTACTTTTCCCTGCCGACTCGCACCCGGACGGCCCGGCGCACGGGGTGC GCTTTTCATCCGAGTCAGGTCCGCTCTACCCTAATCAGGGAGTTCACCGCCGTC ${\tt CCCTACTGGCGGAGTTGGAAAAGGGGCCTTCTATCCTAACCATTGCCTGCATTTGCT}$ CTAACCCTGGATTACACCAAGATCTTTGCTGTCATTTGTGTGCTGAGTATAATAAAG GCTGAGATCAGAATCTACTCGGGCTCCTGTCGCCATCCTGTCAACGCCACCGTCCAA GCCCGCCCGATCAGCCCGAGGTGAACCTCACCTGTGGTCTGCACCGGCGCCTGAG GAAATACCTAGCTTGGTACTACAACAGCACTCCCTTTGTGGTTTACAACAGCTTTGA CCAGGACGGGTCTCACTGAGGGATAACCTCTCGAACCTGAGCTACTCCATCAGGA AGAACAACACCCTCGAGCTACTTCCTCCTTACCTGCCCGGGACTTACCAGTGTGTCA CCGGCCCTGCACCCACCCACCTGTTGATCGTAAACGACTCTCTTCCGAGAACAG ACCTCAATAACTCCTCTCCGCAGTTCCCCAGAACAGGAGGTGAGCTCAGGAAACCC CGGGTAAAGAAGGGTGGACAAGAGTTAACACTTGTGGGGTTTCTGGTATATGTGAC GCTGGTGGTGGCTCTTTTGATTAAGGCTTTTCCTTCCATGTCTGAACTATCCCTCTTC TTTTATGAACAACTCGACTAGTGCTAACGGGACCCTACCCAACGAATCGGGATTGAA TATCGGTAACCAGGTTGCAGTTTCACTTTTGATTACCTTCATAGTCCTCTTCCTGCTA GTGCTGTCGCTTCTGTGCCTGCGGATCGGGGGCTGCTGCATCCACGTTTATATCTGGT GCTGGCTGTTTAGAAGGTTCGGAGACCACCGCAGGTAGAATAATGCTGCTTACCCTC TTTGTCCTGGCGCTGCCAGCTGCCAAGCCTTTTCCGAGGCTGACTTCATAGAG

CCCCAGTGCAATATCACTTATAAATCTGAACGTGCCATCTGTACTATTCTAATCAAA TGTGTTACTCAACACGATAAGGTGACTGTTAAATACAAAGATCAATTAAAAAAAGA CGCACTTTACAGCAGCTGGCAACCAGGAGATGATCAAAAATACAATGTAACCGTCT TCCAGGGCAAACTCTCCAAAACTTACAATTACAATTTCCCATTTGAGCAGATGTGTG ACTTTGTCATGTACATGGAAAAGCAGTACAAGCTGTGGCCTCCAACTCCCCAGGGCT GTGTGGAAAATCCAGGCTCTTTCTGTATGATCTCTCTGTGTAACTGTGCTGGCACT AATACTCACGCTTCTGTATCTCAGATTTAAATCAAGGCAAAGCTTCATTGATGAAAA GAAAATGCCATAATCGCTCAACGCTTGATTGCTAACACCGGGTTTTTATCCGCAGAA TGATTGGAATCACCTACTAATCACCTCCTTCCTTGCGATTGCCCATGGGTTGGAAC GAATCGAAGTCCCTGTGGGGGCCAATGTTACCCTGGTGGGGCCTGTCGGCAATGCTA CATTAATGTGGGAAAAATATACTAAAAATCAATGGGTTTCTTACTGCACTAACAAAA GACCCCACAGAGATTACATGCTTCACGTAGTAAAGGGTCCCATTAGCAGCCCAACC CCTCCTCATAGCAGAACAACCACTTTTATCAATTCCAAGTCCCACTCCCCCACATT GCCGGCGGCCCTCCGCCTCAGACTCCGAGACCACCGAGATCTGCTTCTGCAAATGC TCTGACGCCATTGCCCAGGATTTGGAAGATCACGAGGAAGATGAGCATGACTACGC AGATGCATGCCAGGCATCAGAGGCAGAAGCGCTACCGGTGGCCCTAAAACAGTATG CAGACTCCCACACCCCCAACCTTCCTCCACCTTCCCAGAAGCCAAGTTTCCTGG GGGAAAATGAAACTCTGCCTCTTTCCATACTAGCTCTGACATCTGTTGCTATTTTGGC ATCTCACGGCCATGCTCACCAGCCCCTCATGCACTTCCCTTACCCTCCAGAGCTGGG CGACCACAAACTTTAAGTCTGCAGTAGCTATCTGCCCATCCCTTGTCAGTCGACAGC GATGAGCCCCACTAATCTAACAGCCTCTGGACTTACAACATTGTCTCTTAATGAGAC CACCGCTCCTCAAGACCTGTACGATGGTGTCTCCGCGCTGGTTAACCAGTGGGATCA CCTGGGCATATGGTGGCTCCTCATAGGAGCAGTGACCCTGTGCCTAATCCTGGTCTG GATCATCTGCTGCATCAAAAGCAGAAGACCCAGGCGGCGGCCCATCTACAGGCCCT TCGTCATCACACCTGAAGATAATGATGATGATGACACCACCTCCAGGCTGCAGAGC ${\tt CTAAAGCAGCTACTCTTCTTTTACAGCATGGTAAATTGAATCATGCCCCGCATTTT}$ CATCTACTTGCTTCCACTTTTTCTGGGCTCCTCTACATTGGCCACTGTGTCCC ACATCGAGGTAGACTGCCTCACGCCCTTCACAGTCTACCTGCTTTTCGGCTTTGTCAT TACATCTGTGTGCGGGTGGCCTACTTTAGACACCACCCCCAGTATCGCAACAGGGAC ATAGCGGCTCTCCTAAGACTTGTTTAAATCATGGCCAAATTACCTGTGATTGGTCTTC TGATTATCTGCTGCGTCCTAGCCGCGATTGGGACTCAACCTAATACCACCACCAGCG CTCCCAGAAAGAGACATGTATCCTGCAGCTTCAAGCGTCCCTGGAATATACCCCAAT GCTTTACTGATGAACCTGAAATCTCTTTGGCTTGGTACTTCAGCGTCACCGCCCTTCT CATCTTCTGCAGTACGGTTATTGCTCTTGCCATCTACCCTTCCCTTAACCTGGGCTGG AATGCTGTCAACTCTATGGAATATCCCACCTTCCCAGAACCAGACCTGCCAGACCTG

GTTGTTCTAAACGCGTTTCCTCCTCCTCCAGTTCAAAATCAGTTTCGCCCTCCGTCCC CTACGCCCACTGAGGTCAGCTACTTTAATCTAACAGGCGGAGATGACTGAAAACCT AGACCTAGAAATGGACGGTCTCTGCAGCGAGCAACGCACACTAGAGAGGCGCCGGC AAAAAGCAGAGCTCGAGCGTCTTAAACAAGAGCTCCAAGACGCCGTGGCCATACAC CAGTGCAAAAAGGGCTCTTCTGTCTGGTAAAACAGGCCACGCTCACCTATGAAAA AACAGGTGACACCCACCGCCTAGGATACAAGCTGCCCACACAGCGCCAAAAGTTTG CCCTTATGATAGGTGAACAACCCATCACCGTCACCCAGCACTCCGTGGAGACAGAA GGCTGCATTCATGCTCCCTGCAGGGGCGCTGACTGCCTCTACACCTTGATCAAAACC CTCTGCGGTCTCAGAGACCTTATCCCTTTCAATTGATCATAACTGTAATCAATAAAA AATCACTTACTTGAAATCTGATAGCAAGACTCTGTCCAATTTTTTCAGCAACACTTCC TTCCCCTCCCAACTCTGGTACTCTAGGCGCCTCCTAGCTGCAAACTTCCTCCACA GTCTGAAGGGAATGTCAGATTCCTCCTCTGTCCCTCCGCACCCACGATCTTCATGTT GTTACAGATGAAACGCGCGAGATCGTCTGACGAGACCTTCAACCCCGTGTACCCCTA GCAGGAATGCAAGAAAATCCAGCTGGGGTGCTGTCCCTGCACCTGTCAGAGCCCCT TACCACCACAATGGGGCCCTGACTCTAAAAATGGGGGGCGGCCTGACCCTGGACA AGGAAGGGAATCTCACTTCCCAAAACATCACCAGTGTCGATCCCCCTCTCAAAAAA AGCAAGAACACATCAGCCTTCAGACCGCCGCACCCCTCGCCGTCAGCTCCGGGGC CCTAACCCTTTTTGCCACTCCCCCCTAGCGGTCAGTGGCGACAACCTTACTGTGCA TGACAGCAGTAGCCTTGGGCCTTAGCGTCACGGCCCCACTTAGCATTAACAATGACA GCCTAGGACTAGACATGCAAGCGCCCATCAGCTCTCGAGATGGAAAACTGGCTCTA ACAGTGGCGGCCCCCTAACTGTGGCCGAGGGTATCAATGCTTTGGCAGTAGCCAC AGGTAATGGTATTGGACTAAATGAAACCAACACACACCTGCAGGCAAAACTGGTCG AGGCTAAACAATAACACTGATACTAGATGTAAACTACCCATTTGAGGCTCAAGG CCAACTGAGCCTAAGAGTGGGCTCGGGCCCACTATATGTAGATTCTAGTAGTCATAA CCTAACCATTAGATGCCTTAGGGGATTGTATGTAACATCTTCTAACAACCAAAACGG TCTAGAGGCCAACATTAAACTAACAAAAGGCCTTGTGTATGACGGAAATGCCATAG CAGTTAATGTTGGCAAAGGGCTGGAATACAGCCCTACTGGCACAACAGAAAAACCT ATACAGACTAAAATAGGTCTAGGCATGGAGTATGACACTGAGGGAGCCATGATGAC AAAACTAGGCTCTGGACTAAGCTTTGACAATTCAGGAGCCATTGTGGTGGGAAACA AAAATGATGACAGGCTTACTTTGTGGACCACACCGGACCCATCGCCCAACTGTCAG ATTTACTCTGAAAAAGATGCTAAACTAACCTTGGTACTGACTAAATGTGGCAGTCAG GTTGTAGGCACAGTATCTATTGCCGCTCTTAAAGGTAGCCTTGTGCCAATCACTAGT GCAATCAGTGTGGTTCAGATATACCTAAGGTTTGATGAAAATGGGGTGCTGATGAGT AACTCTTCACTTAATGGCGAATACTGGAATTTTAGAAACGGAGACTCAACTAATGGC ACACCATATACAAACGCAGTGGGTTTTATGCCTAATCTACTGGCCTATCCTAAAGGT CAAACTACAACTGCAAAAAGTAACATTGTCAGCCAGGTCTACATGAACGGGGACGA

TACTAAACCCATGACATTTACAATCAACTTCAATGGCCTTAGTGAAACAGGGGATAC CCCTGTCAGTAAATATTCCATGACATTCTCATGGAGGTGGCCAAATGGAAGCTACAT AGGGCACAATTTTGTAACAAACTCCTTTACTTTCTCCTACATCGCCCAAGAATAAAG TTCCACATAGCTTAAATTATCACCAGTGCAAATGGAAAAAAATCAACATACCTTTTT ATCCAGATATCAAAGAACTCTAGTGGTCAGTTTTCCCCCACCCTCCCAGCTCACAGA ATACACAGTCCTTTCCCCCGGCTGGCTTTAAACAACACTATCTCATTGGTAACAGA CATATTTTTAGGTGTAATAATCCACACGGTCTCTTGGCGGGCCAAACGCTGGTCTGT GATGTTAATAAACTCCCCAGGCAGCTCTTTCAAGTTCACGTCGCTGTCCAACTGCTG AAGCGCTCGCGGCTCCGACTGCGCCTCTAGCGGAGGCAACGGCAGCACCCGATCCT TGATCTATAAAGGAGTAGAGTCATAATCCCCCATAAGAATAGGGCGGTGATGCAGC AACAAGGCGCGCAGCAACTCCTGCCGCCGCCTCTCCGTACGACAGGAATGCAACGG GGTGGTGGTCTCCTCCGCGATAATCCGCACCGCTCGCAGCATCAGCATCCTCGTCCT CCGGGCACAGCAGCATCCTGATCTCACTGAGATCGGCGCAGTAAGTGCAGCACA ACACCAAGATGTTATTTAAGATCCCACAGTGCAAAGCACTGTACCCAAAGCTCATG GCGGGAAGGACAGCCCCACGTGACCATCGTACCAGATCCTCAGGTAAATCAAATG ACGACCTCTCATAAACACGCTGGACATATACATCACCTCCTTGGGCATGAGCTGATT CACCACCTCTCGATACCACAGGCATCGCTGATTAATTAAAGACCCCTCGAGCACCAT CCTGAACCAGGAAGCCAGCACCTGACCCCCGCCAGGCACTGCAGGGACCCCGGTG AATCGCAGTGGCAGTGAAGACTCCAGCGCTCGTAGCCGTGAACCATAGAGCTGGTC ATTATATCCACATTGGCACAACACAGACACACTTTCATACACTTTTTCATGATTAGC AGCTCCTCTCTAGTCAAGACCATATCCCAAGGAATCACCCACTCTTGAATCAAGGTA AATCCCACACAGGGCAGGCCTCTCACATAACTCACGTTATGCATAGTGAGCGT GTCGCAATCTGGAAATACCGGATGATCTTCCATCACCGAAGCCCGGGTCTCCGTCTC AAAGGGAGGTAAACGGTCCCTCGTGTAGGGACAGTGGCGGGATAATCGAGATCGTG TTGAACGTAGAGTCATGCCAAAGGGAACAGCGGACGTACTCATATTTCCTCCAGCA GAACCAAGTGCGCGCGTGGCAGCTATCCCTGCGTCTTCTGTCTCGCCGCCTGCCCCG $\tt CTCGGTGTAGTAGTTGTAATACAGCCACTCCCTCAGACCGTCAAGGCGCTCCCTGGC$ GTCCGGATCTATAACAACACCGTCCTGCAGCGCCCCTGATGACATCCACCACCGT AGAGTATGCCAAGCCCAGCCACGAAATGCACTCACTTTGACAGCGAGAGATAGGAG GAGCGGGAAGAGATGGAAGAACCATGATAGTAAAAGAACTTTTATTCCAATCGATC $\mathsf{CTCTACAATGTCAAAGTGTAGATCTATCAGATGGCACTGGTCTCCTCCGCTGAGTCG$ ATCAAAAATAACAGCTAAACCACAAACAACACGATTGGTCAAATGCTGCACAAGGG CTTGCAGCATAAAATCGCCTCGAAAGTCCACCGCAAGCATAACATCAAAGCCACCG CCCCTATCATGATCTATGATAAAAACCCCACAGCTATCCACCAGACCCATATAGTTT TCATCTCCATCGTGAAAAAATATTTACAAGCTCCTCCTTTAAATCACCTCCAACCA ATTCAAAAAGTTGAGCCAGACCGCCCTCCACCTTCATTTTCAGCATGCGCATCATGA TTGCAAAAATTCAGGCTCCTCAGACACCTGTATAAGATTGAGAAGCGGAACGTTAA CATCAATGTTTCGCTCGCGAAGATCGCGCCTCAGTGCAAGCATGATATAATCCCACA

GGTCGGAGCGGATCAGCGAGGACATCTCCCCGCCAGGAACCAACTCAACGGAGCCT ATGCTGATTATAATACGCATATTCGGGGCTATGCTAACCAGCACGGCCCCCAAATAG GCGTACTGCATAGGCGGCGACAAAAAGTGAACAGTTTGGGTTAAAAAATCAGGCAA ACACTCGCGCAAAAAAGCAAGAACATCATAACCATGCTCATGCAAATAGATGCAAG TAAGCTCAGGAACGACCACAGAAAAATGCACAATTTTTCTCTCAAACATGACTGCG AGCCCTGCAAAAAAAAAAAAAAAAACATTACACAAGAGTAGCCTGTCTTACAATGG GATAGACTACTCTAACCAACATAAGACGGGCCACGACATCGCCCGCGTGGCCATAA AAAAAATTATCCGTGTGATTAAAAAGAAGCACAGATAGCTGGCCAGTCATATCCGG AGTCATCACGTGCGAACCCGTGTAGACCCCCGGGTTGGACACATCGGCCAAACAA GAAAGCGGCCAATGTATCCCGGAGGAATGATAACACTAAGACGAAGATACAACAG AATAACCCCATGGGGGGAATAACAAAGTTAGTAGGTGAATAAAAACGATAAACA CCCGAAACTCCCTCCTGCGTAGGCAAAATAGCGCCCTCCCCTTCCAAAACAACATAC AGCGCTTCCACAGCAGCCATGACAAAAGACTCAAAACACTCAAAAGACTCAGTCTT ACCAGGAAAATAAAAGCACTCTCACAGCACCAGCACTAATCAGAGTGTGAAGAGGG CCAAGTGCCGAACGAGTATATATAGGAATTAAAAATGACGTAAATGTGTAAAGGTC AAAAAACGCCCAGAAAAATACACAGACCAACGCCCGAAACGAAAACCCGCGAAAA AATACCCAGAAGTTCCTCAACAACCGCCACTTCCGCTTTCCCACGATACGTCACTTC CTCAAAAATAGCAAACTACATTTCCCACATGTACAAAACCAAAACCCCTCCCCTTGT CACCGCCCACAACTTACATAATCACAAACGTCAAAGCCTACGTCACCCGCCCCGCCT CGCCCGCCCACCTCATTATCATATTGGCCTCAATCCAAAATAAGGTATATTATTGA **TGATG**

В настоящем описании также предложен рекомбинантный аденовирус шимпанзе, полученный из серотипа 20 (rChAd20), содержащий вектор в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложена рекомбинантная модифицированная осповакцина Анкара (rMVA), содержащая вектор в соответствии с настоящим описанием.

Вектор может представлять собой вектор, предназначенный для экспрессии полинуклеотида или гетерологичного полинуклеотида в соответствии с настоящим описанием в любом хозяине, таком как бактерия, дрожжи или млекопитающее. Как правило, приемлемые экспрессионные векторы могут реплицироваться в организмах-хозяевах либо в виде эписом, либо в виде неотъемлемой части хромосомной ДНК хозяина. Обычно экспрессионные векторы содержат селективные маркеры, такие как вызывающие резистентность к ампициллину, резистентность к гигромицину, резистентность к тетрациклину, резистентность к канамицину или резистентность к неомицину, чтобы обеспечивать обнаружение таких клеток, трансформированных или трансдуцированных желаемыми последовательностями ДНК. Примерами векторов являются плазмиды, космиды, фаги, вирусные векторы, транспозоны или искусственные хромосомы.

Векторы в соответствии с настоящим описанием могут быть кольцевым или линейными. Они могут быть получены с возможностью наличия системы репликации, функционирующей в прокариотической или эукариотической клетке-хозяине. Системы

репликации могут быть получены, например, из ColE1, SV40, 2μ плазмиды, λ, вируса бычьей папилломы и т. п.

Рекомбинантные экспрессионные векторы могут быть сконструированы либо для временной экспрессии, либо для стабильной экспрессии, либо для обоих. Кроме того, рекомбинантные экспрессионные векторы могут быть получены для конститутивной экспрессии или для индуцируемой экспрессии.

Кроме того, рекомбинантные экспрессионные векторы могут быть сконструированы так, чтобы включать ген-самоубийцу. Термин «ген-самоубийца» относится к гену, который вызывает гибель клетки, экспрессирующей ген-самоубийцу. Ген-самоубийца может представлять собой ген, который придает чувствительность агенту, например, лекарственному средству, на клетке, в которой экспрессируется ген, и вызывает гибель клетки, когда клетка находится в контакте с агентом или подвергается воздействию этого агента. Гены-самоубийцы известны в данной области и включают, например, ген тимидинкиназы (ТК) вируса простого герпеса (HSV), цитозиндезаминазу, пурин-нуклеозидфосфорилазу и нитроредуктазу.

Векторы могут также содержать селективные маркеры, хорошо известные в данной области. Селективные маркеры включают в себя маркер положительной и отрицательной селекции. Маркерные гены включают в себя резистентность к биоцидам, например резистентность к антибиотикам, тяжелым металлам и т. д., комплементацию в ауксотрофном хозяине для обеспечения прототрофности и т. п. Примеры маркерных генов включают в себя гены резистентности к антибиотикам (например, ген резистентности к неомицину, ген резистентности к гигромицину, ген резистентности к канамицину, ген резистентности к тетрациклину, ген резистентности к пенициллину, ген резистентности к гистидинолу, ген резистентности к гистидинолу x), гены глутамин синтазы, HSV-TK, производные HSV-TK для ганцикловирной селекции или ген бактериальной пуриннуклеозидфосфорилазы для селекции по 6-метилпурину (Gadi et al., 7 Gene Ther. 1738-1743 (2000)). Нуклеотидная последовательность, кодирующая селективный маркер или сайт клонирования, может располагаться выше или ниже последовательности, кодирующей интересующий полипептид или сайт клонирования. .

Известны подходящие векторы; многие из них коммерчески доступны для создания рекомбинантных конструктов. Следующие векторы представлены в качестве примера. Бактериальные: pBs, phagescript, PsiX174, pBluescript SK, pBs KS, pNH8a, pNH16a, pNH18a, pNH46a (Stratagene, Ла-Холья, г. Сан-Диего, штат Калифорния, США); pTrc99A, pKK223-3, pKK233-3, pDR540 и pRIT5 (Pharmacia, г. Уппсала, Швеция). Эукариотические: pWLneo, pSV2cat, pOG44, PXR1, pSG (Stratagene), pSVK3, pBPV, pMSG and pSVL (Pharmacia). Транспозоновые векторы: Транспозон «Спящая красавица» сна и транспозон PiggyBac.

В некоторых вариантах осуществления вектор представляет собой вирусный вектор. Вирусные векторы получают из вирусных геномов природного происхождения, которые, как правило, модифицируют так, чтобы они были не способны к репликации, т.е.

не реплицировались. Нереплицирующимся вирусам необходимо предоставление белков в транс-конфигурации для репликации. Как правило, эти белки стабильно или временно экспрессируются в линии вирусных продуцирующих клеток, тем самым допуская репликацию вируса. Таким образом, вирусные векторы являются, как правило, инфекционными и нереплицирующимися. Вирусные векторы могут представлять собой аденовирусные векторы, векторы на основе адено-ассоциированного вируса (AAV) (например, AAV 5-го типа и 2-го типа), альфавирусные векторы (например, вирус венесуэльского лошадиного энцефалита (VEE), вирус Синдбис (SIN), вирус леса Семлики (SFV) и химеры VEE-SIN), векторы на основе вируса герпеса (например, векторы, полученные из цитомегаловирусов, таких как цитомегаловирус резуса (RhCMV)), векторы на основе аренавируса (например, векторы на основе вируса лимфоцитарного хориоменингита (LCMV)), векторы на основе вируса кори, векторы на основе поксвируса (например, вирус осповакцины, модифицированный вирус осповакцины Анкара (MVA), NYVAC (производное от штамма осповакцины Копенгаген) и векторы на основе авипоксмвируса: векторы на основе каннарипокса (ALVAC) и вируса оспы кур (FPV)), векторы на основе вируса везикулярного стоматита, ретровирусные вирусоподобные частицы, бакуловирусные векторы и лентивирусные векторы, бактериальные споры.

Аденовирусные векторы

Аденовирусные векторы могут быть получены из аденовируса человека (Ad), а также из аденовирусов, которые инфицируют другие виды, такие как бычий аденовирус (например, бычий аденовирус 3, BAdV3), аденовирус собаки (например, CAdV2), аденовирус свиньи (например, PAdV3 или 5) или аденовирус человекообразных обезьян, таких как шимпанзе (Pan), горилла (Gorilla), орангутан (Pongo), бонобо (Pan paniscus) и обычный шимпанзе (Pan troglodytes). Как правило, аденовирусы человекообразных обезьян природного происхождения выделяют из образцов кала соответствующих человекообразных обезьян.

Векторы на основе аденовируса человека могут быть получены из различных аденовирусных серотипов, например, из серотипов аденовируса человека hAd5, hAd7, hAd11, hAd26, hAd34, hAd35, hAd48, hAd49 или hAd50 (серотипы также обозначены как Ad5, Ad7, Ad11, Ad26, Ad34, Ad35, Ad48, Ad49 или Ad50).

Векторы на основе аденовирусов человекообразных обезьян могут быть получены из различных аденовирусных серотипов, например из серотипов аденовируса человекообразных обезьян GAd20, Gad19, GAd21, GAd25, GAd26, GAd27, GAd28, GAd29, GAd30, GAd31, ChAd3, ChAd4, ChAd5, ChAd6, ChAd7, ChAd8, ChAd9, ChAd10, ChAd11, ChAd16, ChAd17, ChAd19, ChAd20, ChAd22, ChAd24, ChAd26, ChAd30, ChAd31, ChAd37, ChAd38, ChAd44, ChAd55, ChAd63, ChAd73, ChAd82, ChAd83, ChAd146, ChAd147, PanAd1, PanAd2 или PanAd3.

Аденовирусные векторы известны в данной области. Последовательности большинства человеческих и не относящихся к человеку аденовирусов известны, а другие

могут быть получены с помощью стандартных процедур. Пример геномной последовательности Ad26 представлен в каталоге GenBank Accession под № EF153474 и под SEQ ID NO: 1 в международной патентной публикации № WO2007/104792. Пример геномной последовательности Ad35 представлен на Фиг. 6 в международной патентной публикации № WO2000/70071. Векторы на основе Ad26 описаны, например, в международной патентной публикации № WO2007/104792. Векторы на основе Ad35 описаны, например, в патенте США № 7,270,811 и международной патентной публикации № WO2000/70071. Векторы на основе ChAd3, ChAd4, ChAd5, ChAd6, ChAd7, ChAd8, ChAd9, ChAd10, ChAd11, ChAd16, ChAd17, ChAd19, ChAd20, ChAd22, ChAd24, ChAd26, ChAd30, ChAd31, ChAd37, ChAd38, ChAd44, ChAd63 и ChAd82 описаны в WO2005/071093. Векторы на основе PanAd1, PanAd2, PanAd3, ChAd55, ChAd73, ChAd83, и ChAd147 описаны В международной патентной публикации ChAd146 WO2010/086189.

Аденовирусные векторы конструируют так, чтобы они включали по меньшей мере одну функциональную делецию или полное удаление продукта гена, необходимого для репликации вируса, такого как одна или более аденовирусных областей Е1, Е2 и Е4, тем самым делая аденовирус неспособным к репликации. Делеция области El может содержать делеции ЕІА, ЕІВ 55К, ЕІВ 21К или любой их комбинации. Аденовирусы с недостаточной репликацией размножают путем получения белков, кодируемых удаленной(-ыми) областью(-ями), транс-продуцирующими клетками с использованием плазмид хелперов или конструирования продуцирующей клетки для экспрессии необходимых белков. Аденовирусные векторы также могут иметь делецию в области ЕЗ, которая является несущественной для репликации, и, следовательно, такая делеция не обязательно должна быть дополненной. Аденовирусный вектор в соответствии с настоящим описанием может содержать функциональную делецию или полное удаление области Е1 и по меньшей мере части области Е3. Аденовирусный вектор в соответствии с настоящим описанием может дополнительно содержать функциональную делецию или полное удаление области Е4 и/или области Е2. Подходящими для использования продуцирующими клетками являются клетки сетчатки человека иммортализованные El, например, клетки 911 или PER.C6 (см., например, патент США № 5,994,128), преобразованные ЕІ амниоциты (см., например, ЕР 1230354), Е 1-преобразованные клетки А549 (см., например, международную патентную публикацию № WO1998/39411, патент США № 5,891,690); Примерами векторов, которые могут быть использованы, являются Ad26, содержащие функциональную кодирующую область E1, достаточную для репликации вируса, делецию в кодирующей области ЕЗ и делецию в кодирующей области Е4, при условии, что открытая рамка считывания 6/7 Е4 не удалена (см., например, патент США № 9,750,801)

В некоторых вариантах осуществления аденовирусный вектор представляет собой вектор аденовируса человека (Ad). В некоторых вариантах осуществления вектор Ad получают из Ad5. В некоторых вариантах осуществления вектор Ad получают из Ad11. В

некоторых вариантах осуществления вектор Ad получают из Ad26. В некоторых вариантах осуществления вектор Ad получают из Ad34. В некоторых вариантах осуществления вектор Ad получают из Ad35. В некоторых вариантах осуществления вектор Ad получают из Ad48. В некоторых вариантах осуществления вектор Ad получают из Ad49. В некоторых вариантах осуществления вектор Ad получают из Ad50.

В некоторых вариантах осуществления аденовирусный вектор представляет собой вектор аденовируса человекообразных обезьян (GAd). В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из GAd20. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из GAd19. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из GAd21. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из GAd25. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из GAd26. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из GAd27. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из GAd28. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из GAd29. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из GAd30. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из GAd31. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd4. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd5. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd6. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd7. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd8. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd9. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd20. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd22. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd24. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd26. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd30. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd31. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd32. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd33. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd37. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd38. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd44. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd55. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd63. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd68. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd73. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd82. В некоторых вариантах осуществления вектор GAd получают из ChAd83.

Полипептид или гетерологичный полипептид в соответствии с настоящим описанием может быть вставлен в сайт или область (область вставки) вектора, которые не влияют на вирусную жизнеспособность полученного рекомбинантного вируса. Полипептид или гетерологичный полипептид в соответствии с настоящим описанием может быть вставлен в удаленную область Е1 в параллельной (транскрибированной от 5 '

к 3 ') или антипараллельной (транскрибированной в направлении от 3 ' к 5 ' относительно основной цепи вектора) ориентации. Кроме того, соответствующие регуляторные элементы транскрипции, которые способны направлять экспрессию полипептида или гетерологичного полипептида в соответствии с настоящим описанием в клетках-хозяевах млекопитающих, для применения которых получен вектор, могут быть функционально связаны с полипептидом или гетерологичным полипептидом настоящего описания. «Оперативно связанные» последовательности включают в себя как последовательности управления экспрессией, которые примыкают к нуклеотидным последовательностям, которые они регулируют, так и регуляторные последовательности, которые действуют в транс-конфигурации или на расстоянии, позволяющем управлять регулируемой нуклеотидной последовательностью.

Рекомбинантные аденовирусные частицы могут быть получены и размножены в соответствии с любой общепринятой методикой в данной области техники (например, WO1996/17070) международная патентная публикация № использованием комплементарной клеточной линии или вируса хелперов, который поставляет в трансконфигурации отсутствующие вирусные гены, необходимые для репликации вируса. Клеточные линии 293 (Graham et al., 1977, J. Gen. Virol. 36: 59-72), PER.C6 (см., например, патент США № 5,994,128), Е1 А549 и 911 обычно применяют для дополнения делеций Е1. Были созданы другие клеточные линии, комплементарные дефектным векторам (Yeh, et al., 1996, J. Virol. 70: 559-565; Kroughak and Graham, 1995, Human Gene Ther. 6: 1575-1586). Wang, et al., 1995, Gene Ther. 2: 775-783; Lusky, et al., 1998, J. Virol. 72: 2022-203; EP 919627 и международная патентная публикация № WO1997/04119). Аденовирусные частицы могут быть выделены из супернатанта культуры, а также из клеток после лизиса и при необходимости дополнительно очищены в соответствии со стандартными методиками (например, хроматография, ультрацентрифугирование, как описано в международной патентной публикации № WO1996/27677, международной патентной публикации № WO1998/00524, международной патентной публикации № WO1998/26048 и в международной патентной публикации № WO2000/50573). Конструирование и способы размножения аденовирусных векторов также описаны, например, в патенте США \mathbb{N}_{2} 5,559,099, 5,837,511, 5,846,782, 5,851,806, 5,994,106, 5,994,128, 5,965,541, 5,981,225, 6,040,174, 6,020,191 и 6,113,913.

Поксвирусные векторы

Поксвирусные (Poxviridae) векторы могут быть получены из вируса натуральной оспы (вариолы), вируса осповакцины, вируса коровьей оспы или вируса оспы обезьян. Примерами вирусов осповакцины являются вирус осповакцины Копенгаген (W), аттенуированный вирус осповакцины Нью-Йорк (NYVAC), ALVAC, TROVAC и модифицированный вирус осповакцины Анкара (MVA).

MVA происходит из кожного штамма осповакцины Анкара (вирус хориоалантоисной осповакцины Анкара (CVA)), который сохранялся в Институте вацинации, Анкара, Турция многие годы и использовался в качестве основы для

вакцинации людей. Однако в связи с часто серьезными поствакцинальными осложнениями, связанными с вирусами осповакцины (VACV), предпринималось несколько попыток получить более ослабленную, более безопасную вакцину против вируса натуральной оспы.

MVA получали с помощью 516 последовательных пассажей на фибробластах куриного эмбриона вируса CVA (см. Meyer et al., J. Gen. Virol., 72: 1031-1038 (1991) и патент США № 10,035,832). Вследствие этих длительных пассажей полученный вирус MVA удалил около 31 т. п. н. из геномной последовательности и, следовательно, описывался как высоко рестриктированный к птичьим клеткам (Meyer, H. et al., Mapping of deletions in the genome of the highly attenuated vaccinia virus MVA and their influence on virulence, J. Gen. Virol. 72, 1031-1038, 1991; Meisinger-Henschel et al., Genomic sequence of chorioallantois vaccinia virus Ankara, the ancestor of modified vaccinia virus Ankara, J. Gen. Virol. 88, 3249-3259, 2007). Сравнение генома MVA с его родительским геномом (CVA) позволило выявить 6 основных делеций геномной ДНК (делеции I, II, III, IV, V и VI) с полным количеством пар оснований 31,000. (Meyer et al., J. Gen. Virol. 72:1031-8 (1991)). В различных моделях на животных было показано, что полученный в результате MVA был в значительной степени невирулентный (Mayr, A. & Danner, K. Vaccination against pox diseases under immunosuppressive conditions, Dev. Biol. Stand. 41: 225-34, 1978). Поскольку для ослабления MVA использовали множество пассажей, существует ряд различных штаммов или изолятов в зависимости от числа пассажей в клетках CEF, таких как MVA 476 MG/14/78, MVA-571, MVA-572, MVA-574, MVA-575 и MVA-BN. MVA 476 MG/14/78 описан, например, в международной патентной публикации № WO2019/115816A1. Штамм MVA-572 депонирован в Европейской коллекции культур клеток животных («ECACC»), Агентство по защите здоровья, Отдел микробиологии, Porton Down, Salisbury SP4 0JG, United Kingdom (Великобритания), под номером депонирования ECACC 94012707 от 27 января 1994 г. Штамм MVA-575 депонирован в ECACC под номером депонирования ECACC 00120707 от 7 декабря 2000 года; Штамм MVA-Bavarian Nordic (MVA-BN) депонирован в ЕСАСС под номером депонирования V00080038 от 30 августа 2000 г. Геномные последовательности MVA-BN и MVA-572 доступны в GenBank (учетные номера DQ983238 и DQ983237 соответственно). Геномные последовательности других штаммов MVA могут быть получены с использованием стандартных способов секвенирования.

Векторы и вирусы в соответствии с настоящим описанием могут быть получены из любого штамма MVA или дополнительных производных штамма MVA. Дополнительным примером штамма MVA является депонированный VR-1508, депонированный в Американской коллекции типовых культур (ATCC), г. Манассас, штат Вирджиния. 20108, США.

Термин «**производные**» MVA относится к вирусам, показывающим по существу такие же характеристики, как и у исходного MVA, но показывающим различия в одной или более частях их геномов.

В некоторых вариантах осуществления вектор MVA получают из MVA 476 MG/14/78. В некоторых вариантах осуществления вектор MVA получают из MVA-571. В некоторых вариантах осуществления вектор MVA получают из MVA-572. В некоторых вариантах осуществления вектор MVA получают из MVA-574. В некоторых вариантах осуществления вектор MVA получают из MVA-575. В некоторых вариантах осуществления вектор MVA получают из MVA-575. В некоторых вариантах осуществления вектор MVA получают из MVA-BN.

Полинуклеотид или гетерологичный полинуклеотид в соответствии с настоящим описанием может быть вставлен в сайт или область (область вставки) вектора MVA, которые не влияют на вирусную жизнеспособность полученного рекомбинантного вируса. Такие области можно легко идентифицировать путем тестирования сегментов вирусной ДНК на области, которые обеспечивают рекомбинантное образование, не оказывая существенного влияния на вирусную жизнеспособность рекомбинантного вируса. Ген тимидинкиназы (ТК) представляет собой область вставки, которая может применяться и присутствовать во многих вирусах, например во всех исследованных геномах поксвирусов. Кроме того, MVA содержит 6 сайтов естественной делеции, каждый из которых может быть использован в качестве мест вставки (например, делеция I, II, III, IV, V и VI; см., например, патент США № 5,185,146 и патент США № 6.440,442. В качестве места вставки можно также использовать одну или более межгенных областей (IGR) MVA, таких как IGR IGR07/08, IGR 44/45, IGR 64/65, IGR 88/89, IGR 136/137 и IGR 148/149 (см., например, патентные публикации США № 2018/0064803). Дополнительные подходящие места вставки описаны в международной патентной публикации № WO2005/048957.

Рекомбинантные поксвирусные частицы, такие как rMVA, получают, как описано в данной области (Piccini, et al., 1987, Methods of Enzymology 153: 545-563; патент США № 4,769,330; патент США № 4,772,848; патент США № 4,603,112; патент США № 5,100,587 и патент США № 5,179,993). В примере способа последовательность ДНК для вставки в вирус может быть помещена в конструкт плазмиды Е. coli, в который была вставлена ДНК, гомологичная участку ДНК MVA. Отдельно вставляемую последовательность ДНК может быть лигирована с промотором. Связь промотор-ген может быть расположена в конструкте плазмиды так, чтобы связь промотор-ген фланкировалась с обоих концов ДНК, гомологичной последовательности ДНК, фланкирующей область ДНК MVA, содержащую несущественный локус. Полученный в результате конструкт плазмиды может быть амплифицирован путем размножения внутри бактерий Е. coli и выделен. Выделенная плазмида, содержащая вставляемую последовательность гена ДНК, может быть трансфицирована в клеточную культуру, например фибробластов куриного эмбриона (CEF), одновременно с инфицированием культуры MVA. Рекомбинация между гомологичной ДНК MVA в плазмиде и вирусным геномом соответственно может модифицированный генерировать MVA, посредством присутствия чужеродных последовательностей ДНК. частицы rMVA могут быть выделены из супернатанта культуры или из культивированных клеток после этапа лизиса (например, химический лизис, замораживание/размораживание, осмотический шок, обработка ультразвуком и т. п.). Для удаления загрязняющего вируса дикого типа можно использовать последовательные циклы очистки бляшкообразования. Затем вирусные частицы могут быть очищены с помощью методик, известных специалистам в данной области (например, хроматографические способы или ультрацентрифугирование на хлориде цезия или градиенте сахарозы).

Другие вирусные векторы и рекомбинантные вирусы

Другие вирусные векторы включают векторы, полученные из человеческих аденоассоциированных вирусов, таких как AAV-2 (аденоассоциированный вирус типа 2). Привлекательной особенностью AAV векторов является то, что они не экспрессируют каких-либо вирусных генов. Единственными вирусными последовательностями ДНК, включенными в AAV векторы, являются инвертированные концевые повторы (ITR) длиной 145 п. н. Таким образом, как и при иммунизации депротеинизированной ДНК, единственным экспрессируемым геном является ген антигена или химерного антигена. Кроме того, известно, что AAV векторы трансдуцируют как делящиеся, так и не делящиеся клетки, такие как дендритные клетки, полученные из моноцитов периферической крови человека, со стойкой экспрессией трансгена, а также с возможностью перорального и интраназального введения для создания иммунитета слизистых оболочек. Более того, необходимое количество ДНК, по-видимому, намного меньше на несколько порядков величины, с максимальными ответами при дозах от 10¹⁰ до 10^{11} частиц или копий ДНК в отличие от доз в 50 мкг или приблизительно 10^{15} копий депротеинизированной ДНК. AAV векторы упаковывают путем совместной трансфекции подходящей клеточной линии (например, человеческие клетки 293) ДНК, содержащейся в конструктах, кодирующих химерный белок AAV ITR, и хелперной плазмиды AAV ACG2, содержащей кодирующую область AAV (гены AAV гер и сар) без ITR. Затем клетки инфицируют аденовирусом Ad5. Векторы могут быть очищены от клеточных лизатов с способов, известных В данной области (например, помощью ультрацентрифугирование в градиенте плотности хлористого цезия), и проверены на отсутствие выявляемых репликационно-компетентных AAV или аденовирусов (например, с помощью биоанализа цитопатического эффекта).

Также можно применять ретровирусные векторы. Ретровирусы представляют собой класс интегративных вирусов, которые реплицируются с использованием кодируемой вирусом обратной транскриптазы для репликации вирусного РНК-генома в двухцепочечную ДНК, интегрированную в хромосомную ДНК инфицированных клеток (например, клетки-мишени). Такие векторы включают векторы, полученные из вирусов мышиного лейкоза, особенно Moloney (Gilboa, et al., 1988, Adv. Exp. Med. Biol. 241: 29) или штаммы Friend FB29 (международная патентная публикация № WO1995/01447). Как правило, ретровирусный вектор лишен всех или части вирусных генов gag, pol и епv и сохраняет 5' и 3' LTR и последовательность капсидирования. Эти элементы могут быть модифицированы для повышения уровня экспрессии или стабильности ретровирусного

вектора. Такие модификации включают замену ретровирусной последовательности капсидирования одним из ретротранспозонов, таких как VL30 (см., например, патент США № 5,747,323). Полинуклеотиды в соответствии с настоящим описанием могут быть вставлены ближе к 3 '-концу от последовательности капсидирования, например, в противоположном направлении относительно ретровирусного генома. Ретровирусные частицы получают в присутствии вируса хелпера или в соответствующей дополнительной (упаковочной) клеточной линии, которая содержит интегрированные в ее геном ретровирусные гены, для которых ретровирусный вектор является дефектным (например, gag/pol и env). Такие клеточные линии описаны в известном уровне техники (Miller and Rosman, 1989, BioTechniques 7: 980; Danos and Mulligan, 1988, Proc. Natl. Acad. Sci. ПРИМЕР 85 6460; Marowitz, et al., 1988, Virol. 167: 400). Продукт гена env отвечает за связывание вирусной частицы с вирусными рецепторами, присутствующими на клетки-мишени, таким образом, определяет И, ретровирусной частицы. Таким образом, упаковочную линию клеток, такую как клетки PA317 (ATCC CRL 9078) или 293EI6 (W097/35996), содержащие амфотропный белок оболочки, можно использовать для инфицирования человеческих и других видов клетокмишеней. Ретровирусные частицы выделяют из супернатанта культуры и могут необязательно дополнительно очищать в соответствии со стандартными методиками (например, хроматография, ультрацентрифугирование).

Регуляторные элементы

Полинуклеотид или гетерологичный полинуклеотид в соответствии с настоящим описанием может быть функционально связан с одним или более регуляторными элементами в векторе. Регуляторные элементы могут содержать промоторы, энхансеры, сигналы полиаденилирования, репрессоры и т. п.

широко используемых энхансерных Некоторые И промоторных последовательностей в экспрессионных векторах и вирусных векторах представляют собой, например, промоторы человеческого цитомегаловируса (hCMV), ранний/поздний промотор осповакцины P7.5, CAG, SV40, мышиного CMV (mCMV), EF-1 и hPGK. Благодаря своей высокой эффективности и умеренному размеру приблизительно 0,8 т.п.н. промотор hCMV представляет собой один из наиболее часто используемых промоторов. Промотор hPGK характеризуется малым размером (прибл. 0,4 т.п.н.), но он менее эффективен, чем промотор hCMV. С другой стороны, промотор CAG, состоящий из элемента раннего энхансера цитомегаловируса, промотора, первого экзона и интрона гена бета-актина курицы и акцептора сплайсинга гена бета-глобулина кролика, может направлять очень сильную экспрессию гена, сопоставимую с промотором hCMV, но его большой размер делает его менее подходящим для вирусных векторов, где ограничения пространства могут быть важными проблемами, например, для аденовирусных векторов (AdV), аденоассоциированных вирусных векторов (AAV) или лентивирусных векторов (LV).

Дополнительными промоторами, которые могут быть использовны, являются

основной немедленно-ранний промотор Aotine Herpesvirus 1 (промотор AoHV-1), описанный в международной патентной публикации № WO2018/146205. Промотор может быть функционально связан с последовательностью репрессорного оператора, с которой может связываться репрессорный белок, чтобы подавлять экспрессию промотора в присутствии репрессорного белка. В некоторых вариантах осуществления последовательность репрессорного оператора представляет собой последовательность TetO или последовательность CuO (см., например, US9790256).

В некоторых случаях может быть желательно экспрессировать по меньшей мере два отдельных полипептида из одного вектора. В данном случае каждый полинуклеотид может быть функционально связан с одной и той же или разными промоторными и/или энхансерными последовательностями, или можно использовать хорошо известные бицистронные экспрессионные системы, например, с использованием внутреннего сайта посадки рибосом (IRES) из вируса энцефаломиокардита. Альтернативно можно использовать двунаправленные синтетические промоторы, такие как промотор hCMV-rhCMV и другие промоторы, описанные в международной патентной публикации № WO2017/220499.

Сигналы полиаденилирования могут быть получены из SV40 или бычьего гормона роста (BGH).

Векторы в соответствии с настоящим описанием могут быть получены с использованием известных методик.

Примеры регуляторных элементов, которые могут быть включены в вектор, содержат ранний/поздний промотор осповакцины P7.5 (SEQ ID NO: 630), TetOCMV промотор(SEQ ID NO: 628), полиаденильный сайт BGH (SEQ ID NO: 629), Т-клеточный энхансер (SEQ ID NO: 546).

В настоящем описании также предложен выделенный вирусный вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор содержит гетерологичный

полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457 и 458, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен выделенный вирусный вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор содержит гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор содержит гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор содержит гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор представляет собой аденовирусный вектор.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор получают из аденовируса человека.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор получают из Ad26.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор получают из аденовируса человекообразных обезьян.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор получают из GAd20.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор получают из ChAd20.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор представляет собой поксвирусный вектор.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор получают из модифицированного вируса осповакцины Анкара (MVA).

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор получают из GAd19.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор получают из GAd21.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор получают из GAd25.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор получают из GAd26.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор получают из GAd27.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор получают из GAd28.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор получают из GAd29.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор получают из GAd30.

В некоторых вариантах реализации вирусный вектор получен из GAd31.

В настоящем описании также предложен серотип 26 рекомбинантного аденовируса содержащий вирусный вектор, содержащий гетерологичный (rAd26), полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептида, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435, 436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления rAd26 содержит вирусный вектор, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292,

294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457 и 458, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен rAd26, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления rAd26 содержит гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления rAd26 содержит гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления rAd26 содержит гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.

рекомбинантный настоящем описании также предложен аденовирус человекообразных обезьян (rGAd), содержащий вирусный вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления rGAd содержит вирусный вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, содержащий более два полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457 и 458, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен rGAd, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления rGAd содержит гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления rGAd содержит гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления rGAd содержит гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен рекомбинантный модифицированный вирус осповакцины Анкара (rMVA), содержащий вирусный вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептида, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61,

63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления rMVA содержит вирусный вектор, содержащий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457 и 458, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен rMVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептида, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления rMVA содержит гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления rMVA содержит гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления rMVA содержит гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.

Клетки в соответствии с настоящим описанием

В настоящем описании также предложена клетка, содержащая или трансдуцированная одним или более векторами в соответствии с настоящим описанием или одним или более рекомбинантными вирусами в соответствии с настоящим описанием. В некоторых вариантах осуществления клетка представляет собой клетку-хозяина..

Подходящие клетки включают прокариотические и эукариотические клетки, например, клетки млекопитающих, дрожжи, грибы и бактерии (такие как E. coli), такие как Hek 293, CHO, PER.C6, PER.C6 TetO или эмбриональные фибробласты курицы (CEF). Клетка может быть использована in vitro, например, для исследования или продукции полипептидов или вирусов, или клетка может быть использована in vivo. В некоторых вариантах осуществления клетка представляет собой мышечную клетку. В некоторых вариантах осуществления клетка представляет собой антигенпредставляющую клетку (АПК). Подходящие антигенпредставляющие клетки включают дендритные клетки, Влимфоциты, моноциты и макрофаги.

Термины «трансдуцированный», «трансформированный» или «трансфицированный» относятся к введению полинуклеотидов, гетерологичных полинуклеотидов или векторов в соответствии с настоящим описанием внутрь клетки. Введенный полинуклеотид может быть интегрирован или не интегрирован в хромосомную ДНК, составляющую геном клетки. Термин «клетка» относится к исходной клетке и любому потомству или клональной клеточной линии, полученной из исходной клетки.

Клетки, трансфицированные полинуклеотидами или векторами в соответствии с настоящим описанием, как правило, могут быть получены из хранилищ клеточных культур, таких как АТСС. АПК могут быть получены из периферической крови при помощи лейкафереза и центрифугирования в градиенте плотности «FICOLL/HYPAQUE» (поэтапное центрифугирование при помощи Ficoll и дисперсных градиентов плотности Percoll). AΠΚ могут быть выделены, культивированы и сконструированы с использованием известных способов. Например, незрелые и зрелые дендритные клетки можно получить из мононуклеарных клеток периферической крови (РВМС) с известных способов. примере способа использованием выделенные РВМС предварительно обрабатывают для истощения T-И В-клеток иммуномагнитной методики. Обедненные лимфоцитами РВМС затем культивируют в среде RPMI 9 например, приблизительно 7 дней) с добавлением человеческой плазмы (предпочтительно аутологичной плазмы) и GM-CSF/IL-4 с получением дендритных клеток. Дендритные клетки являются неадгезивными по сравнению с их моноцитарными

клетками-предшественниками. Таким образом, примерно на 7 день неприкрепившиеся клетки собираются для дальнейшей обработки. Дендритные клетки, полученные из ПКМК в присутствии GM-CSF и IL-4, являются незрелыми, поскольку они могут утратить неадгезивное свойство и вернуться к судьбе макрофагов клеток при удалении стимулов цитокинов из культуры. Дендритные клетки в незрелом состоянии эффективны в процесинге нативных белковых антигенов для ограниченного пути МНС класса II (Romani, et al., J. Exp. Med. 169: 1169, 1989). Дальнейшее созревание культивированных дендритных клеток достигается путем культивирования в течение 3 дней в кондиционированной макрофагами среде (СМ), которая содержит необходимые факторы созревания. Зрелые дендритные клетки менее способны захватывать новые белки для представления, но гораздо лучше стимулируют рост и дифференциацию покоящихся Тклеток (как CD4, так и CD8). Зрелые дендритные клетки могут быть выявлены по их изменению морфологии, такому как образование более подвижных цитоплазматических отростков; благодаря отсутствию их адгезии; благодаря присутствию по крайней мере одного из последующих маркеров: CD83, CD68, HLA-DR или CD86; или в результате потери Fc-рецепторов, таких как CD115 (обзор в публикации Steinman, Annu. Rev. 9: 271, 1991). Зрелые дендритные клетки могут быть собраны и проанализированы с использованием типичных методов и приборов цитофлюорографии и сортировки клеток, таких как FACScan и FACStar. Первичные антитела, используемые для проточной цитометрии, являются специфичными к антигенам клеточной поверхности зрелых дендритных клеток и доступны в продаже. Вторичные антитела могут представлять собой биотинилированные Ід с последующим добавлением стрептавидина, конъюгированного с FITC или РЕ. Векторы и рекомбинантные вирусы в соответствии с настоящим описанием можно вводить в клетки, включая АПК, с использованием способов, известных в данной области, включая, без ограничений, трансфекцию, электропорацию, слияние, микроинъекцию, доставку на основе вируса или доставку на основе клеток.

Вакцины и фармацевтические композиции в соответствии с настоящим описанием

Полипептиды или гетерологичные полипептиды, или их фрагменты, или кодирующие их полинуклеотиды могут быть доставлены субъекту с использованием любого известного средства доставки, подходящего для введения субъекту. Ожидается, что полипептиды, гетерологичные полипептиды или их фрагменты будут иммуногенными у субъекта независимо от используемого средства доставки. Ожидается, что различные вирусные штаммы будут одинаково эффективны для опосредования доставки полипептидов или гетерологичных полипептидов у человеческих индивидов и, следовательно, могут быть взаимозаменяемыми. Например, ожидается, что различные штаммы MVA, описанные в настоящем документе, будут в равной степени эффективными в усилении иммунных ответов против антигенов, кодируемых одной и той же трансгенной кассетой. Аналогично ожидается, что различные аденовирусные штаммы будут

взаимозаменяемыми без каких-либо изменений или с минимальными изменениями их способности усиливать иммунные ответы против антигенов, кодируемых одной и той же трансгенной кассетой. Полинуклеотид может представлять собой ДНК, или РНК, или их производные. РНК может быть представлена в виде олигонуклеотидной РНК, тРНК (транспортной РНК), мяРНК (малой ядерной РНК), рРНК (рибосомальной РНК), мРНК (матричной РНК), антисмысловой РНК, миРНК (малая интерферирующая РНК), самореплицирующейся РНК, рибозимов, химерных последовательностей или производных этих групп.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая полинуклеотид в соответствии с настоящим описанием.

- В некоторых вариантах осуществления полинуклеотид представляет собой ДНК.
- В некоторых вариантах осуществления полинуклеотид представляет собой РНК.
- В некоторых вариантах осуществления РНК представляет собой мРНК или самореплицирующуюся РНК.
- В некоторых вариантах осуществления РНК представляет собой самореплицирующуюся РНК.
- В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид в соответствии с настоящим описанием.
- В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид представляет собой ДНК.
- В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид представляет собой РНК.
- В некоторых вариантах осуществления РНК представляет собой мРНК или самореплицирующуюся РНК.
- В некоторых вариантах осуществления РНК представляет собой самореплицирующуюся РНК.
- В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая полипептид в соответствии с настоящим описанием.
- В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полипептид в соответствии с настоящим описанием.
- В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая вектор в соответствии с настоящим описанием.
- В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая rAd26 в соответствии с настоящим описанием.
- В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая rMVA в соответствии с настоящим описанием.
- В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая rGAd в соответствии с настоящим описанием.
- В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая rGAd20 в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая ChAd20 в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая клетку в соответствии с настоящим описанием.

Получение вакцинных композиций хорошо известно. Вакцины могут содержать или могут входить в состав фармацевтической композиции, содержащей вакцину и фармацевтически приемлемый эксципиент. Термин «фармацевтически приемлемый» относится к эксципиенту, который в применяемых дозах и концентрациях не вызовет нежелательных или вредных эффектов у субъектов, которым его вводят, и включает в себя носитель, буферы, стабилизаторы и другие материалы, хорошо известные специалистам в данной области. Определенные свойства носителя или другого материала могут зависеть от пути введения, например, внутримышечным, подкожным, пероральным, внутривенным, кожным, интрамукозальным (например, в слизистую кишечника), интраназальным или внутрибрющинным путем. Могут быть включены жидкие носители, такие как вода, керосин, животные или растительные масла, минеральное масло или синтетическое масло. Также могут быть включены физиологический солевой раствор, раствор декстрозы или другого сахарида, или гликоли, такие как этиленгликоль, пропиленгликоль или полиэтиленгликоль. В качестве примера вирусного состава представлен мировой стандарт аденовируса (Hoganson et al, 2002): 20 мМ трис рН 8, 25 мМ NaCl, 2.5% глицерина; или 20 мМ трис, 2 мМ MgCl2, 25 мМ NaCl, сахарозы 10% масс./об., полисорбата-80 0.02% масс./об.; или 10-25 мМ цитратного буфера с рН 5.9-6.2, 4-6% (масс./масс.) гидроксипропил-бета-циклодекстрина (НВСD), 70-100 мМ NaCl, 0.018-0.035% (масс./масс.) полисорбата-80 и необязательно 0.3-0.45% (масс./масс.) этанола. Можно использовать множество других буферных растворов, и известны примеры подходящих составов для хранения и фармацевтического введения очищенных фармацевтических препаратов.

Вакцина может содержать один или несколько адъювантов. Приемлемые адъюванты включают QS-21, Detox-PC, MPL- SE, MoGM-CSF, TiterMax-G, CRL-1005, GERBU, TERamide, PSC97B, Adjumer, PG-026, GSK-I, GcMAF, B-alethine, MPC-026, Adjuvax, CpG ODN, Betafectin, Alum и MF59. Другие адъюванты, которые можно использовать, включают лектины, факторы роста, цитокины и лимфокины, такие как гамма-интерферон, тромбоцитарный альфа-интерферон, фактор роста (PDGF), гранулоцитарно-колониестимулирующий фактор (gCSF), гранулоцитарномакрофагальный колониестимулирующий фактор (gMCSF), фактор некроза опухоли (TNF), эпидермальный фактор роста (EGF), IL-1, IL-2, IL-4, IL-6, IL-8, IL-10, IL-12 или агонисты TLR.

Термины «адъювант» и «иммуностимулятор» используются в настоящем документе взаимозаменяемо и определяются как одно или более веществ, вызывающих стимуляцию иммунной системы. В данном контексте адъювант используется для усиления иммунного ответа на вакцины или вирусные векторы, описанные в настоящем

документе.

В определенных вариантах осуществления фармацевтическая композиция в соответствии с настоящим изобретением может представлять собой вакцину в соответствии с настоящим описанием.

Аналогичным образом, полинуклеотиды, гетерологичные полинуклеотиды, полипептиды и гетерологичные полипептиды в соответствии с настоящим описанием могут быть приготовлены в виде фармацевтических композиций, содержащих полинуклеотиды, гетерологичные полинуклеотиды, полипептиды и гетерологичные полипептиды, а также фармацевтически приемлемые эксципиенты.

Наборы

В настоящем описании также предложен набор, содержащий одну или более вакцин в соответствии с настоящим описанием.

В настоящем описании также предложен набор, содержащий один или более рекомбинантных вирусов в соответствии с настоящим описанием. Наборы можно использовать для облегчения выполнения способов, описанных в настоящем документе. В некоторых вариантах осуществления набор дополнительно содержит реагенты для облегчения введения вакцин в соответствии с настоящим описанием в клетку, такие как составы на основе липидов или вирусные упаковочные материалы.

В одном варианте осуществления набор содержит rAd26 в соответствии с настоящим описанием. В одном варианте осуществления набор содержит rMVA в соответствии с настоящим описанием. В одном варианте осуществления набор содержит rGAd в соответствии с настоящим описанием. В некоторых вариантах осуществления набор содержит rAd26 в соответствии с настоящим описанием и rMVA в соответствии с настоящим описанием. В некоторых вариантах осуществления набор содержит rGAd в соответствии с настоящим описанием и rMVA в соответствии с настоящим описанием. В одном варианте осуществления набор содержит rAd26 в соответствии с настоящим описанием и rGAd в соответствии с настоящим описанием. В некоторых вариантах осуществления набор содержит один или более полинуклеотидов в соответствии с настоящим описанием. В некоторых вариантах осуществления набор содержит один или более гетерологичных полинуклеотидов в соответствии с настоящим описанием. В некоторых вариантах осуществления набор содержит один или более полипептидов в соответствии с настоящим описанием. В некоторых вариантах осуществления набор содержит один или более гетерологичных полипептидов в соответствии с настоящим описанием. В некоторых вариантах осуществления набор содержит один или более векторов в соответствии с настоящим описанием. В некоторых вариантах осуществления набор содержит одну или более клеток в соответствии с настоящим описанием.

Невирусные носители

Наночастицы

Полипептиды или гетерологичные полипептиды или их фрагменты, кодирующие их полинуклеотиды или векторы, содержащие полинуклеотиды в соответствии с

настоящим описанием, могут быть присоединены к наночастицам для доставки субъекту. Доставка полипептидов, или гетерологичных полипептидов, или их фрагментов, кодирующих их полинуклеотидов или векторов, содержащих полинуклеотиды, с использованием наночастиц может устранить необходимость включения вируса или адъюванта в состав композиции вакцины. Полинуклеотид может представлять собой ДНК или РНК. Наночастицы могут содержать сигналы иммунной опасности, которые способствуют эффективной индукции иммунного ответа на пептиды. Наночастицы могут индуцировать активацию и созревание дендритных клеток (DC), необходимых для устойчивого иммунного ответа. Наночастицы могут содержать не собственные компоненты, которые улучшают поглощение наночастиц и, следовательно, пептидов клетками, такими как антигенпрезентирующие клетки.

Диаметр наночастиц обычно составляет от около 1 нм до около 100 нм, например от около 20 нм до около 40 нм. Наночастицы со средним диаметром от 20 до 40 нм могут облегчать поглощение наночастицы цитозолем (см., например, WO2019/135086). наночастиц Примерами полимерные наночастицы, неорганические являются наночастицы, липосомы, липидные наночастицы (LNP), иммунностимулирующий комплекс (ISCOM), вирусоподобные частицы (VLP) или самособирающийся белок. Наночастицы могут представлять собой наночастицы фосфата кальция, наночастицы кремния или наночастицы золота. Полимерные наночастицы могут содержать один или более синтетических полимеров, таких как поли(d, 1-лактида-ко-гликолид) (PLG), поли(d, 1-лактид-ко-гликолевая кислота) (PLGA), поли(G-глутаминовая кислота) (g-PGA)m поли(этиленгликоль) (РЕG), или полистирол, или один или более природных полимеров, таких как полисахарид, например пуллулан, альгинат, инулин и хитозан. Применение полимерных наночастиц может быть выгодным благодаря свойствам полимеров, которые могут быть включены в наночастицу. Например, перечисленные выше натуральные и синтетические полимеры ΜΟΓΥΤ обладать хорошей биосовместимостью И биоразлагаемостью, нетоксичностью и/или способностью к переработке с получением желаемых форм и размеров. Полимерная наночастица может также образовывать гидрофильные гидрогелевые наночастицы, трехмерные полимерные сети благоприятными свойствами, включая гибкий размер ячейки, большую площадь поверхности для мультивалентной конъюгации, высокое содержание воды и высокую сорбционную емкость для антигенов. Полимеры, такие как поли-L-молочная кислота (PLA), PLGA, PEG, и полисахариды подходят для формирования гидрогелевых наночастиц. Неорганические наночастицы, как правило, имеют жесткую структуру и содержат оболочку, в которой инкапсулирован антиген, или ядро, к которому может быть ковалентно присоединен антиген. Ядро может содержать один или более атомов, таких как золото (Au), серебро (Ag), атомы меди (Cu), Au/Ag, Au/Cu, Au/Ag/Cu, Au/Pt, Au/Pd или Au/Ag/Cu/Pd или фосфат кальция (CaP).

Наночастицы могут представлять собой липосомы. Липосомы, как правило, образуются из биоразлагаемых нетоксичных фосфолипидов и содержат

самособирающуюся фосфолипидную бислойную оболочку с водным ядром. Липосомы могут представлять собой однослойную везикулу, содержащую один фосфолипидный бислой, или многослойную везикулу, содержащую несколько концентрических фосфолипидных оболочек, разделенных слоями воды. Как следствие, липосомы можно оптимизировать для включения либо гидрофильных молекул в водное ядро, либо гидрофобных молекул в фосфолипидные бислои. Липосомы могут инкапсулировать антигены, такие как полипептиды, гетерологичные полипептиды или их фрагменты в соответствии с настоящим изобретением, в ядро для доставки. Липосомы и липосомные составы можно приготовить стандартными способами и хорошо известными в данной области, см., например, Remington 's; Akimaru, 1995, Cytokines Mol. Ther. 1: 197-210; Alving, 1995, Immunol. Rev. 145: 5-31; Szoka, 1980, Ann. Rev. Biophys. Bioeng. 9: 467; патент США № 4,235,871; патент США № 4,501,728; и патент США № 4,837,028. Липосомы могут содержать нацеливающую молекулу для нацеливания комплексов липосомы на определенный тип клеток. Нацеливающая молекула может содержать партнера по связыванию (например, лиганд или рецептор) для биомолекулы (например, рецептор или лиганд) на поверхности кровеносного сосуда или клетки, обнаруживаемой в ткани-мишени. Заряд липосом является важным фактором, определяющим выведение липосом из крови, при этом отрицательно заряженные липосомы быстрее захватываются ретикулоэндотелиальной системой (Juliano, 1975, Biochem. Biophys. Res. Commun. 63: 651) и, таким образом, имеют более короткий период полужизни в кровотоке. Включение производных фосфатидилэтаноламина увеличивает время циркуляции за счет предотвращения агрегации Например, встраивание N-(омегалипосомы. карбокси)ациламидофосфатидилэтаноламинов в большие однослойные везикулы L-альфадистеароилфосфатидилхолина увеличивает продолжительность резко жизни липосомальной циркуляции in vivo (см., например, Ahl, 1997, Biochim. Biophys. Acta 1329: 370-382). Как правило, липосомы получают с содержанием от около 5 до 15 молярных процентов отрицательно заряженных фосфолипидов, таких как фосфатидилглицерин, фосфатидилсерин или фосфатидилинозитол. Добавленные отрицательно заряженные фосфолипиды, такие как фосфатидилглицерин, также служат для предотвращения спонтанной агрегации липосом и, таким образом, сведения к минимуму риска образования недостаточных по размеру липосомальных агрегатов. Упрочняющие мембрану агенты, такие как сфингомиелин или насыщенный нейтральный фосфолипид, в концентрации по меньшей мере около 50 мольных процентов, и от 5 до 15 мольных процентов моносиалилганглиозида также могут придавать желательные липосомные свойства, такие как жесткость (см., например, патент США No 4,837,028). Кроме того, суспензия липосом может содержать липид-защитные агенты, которые защищают липиды свободнорадикальных и липид-пероксидазных повреждений Предпочтительными являются липофильные гасители свободных радикалов, такие как альфа-токоферол, и водорастворимые железоспецифические хелаторы, такие как ферриоксианин.

Наночастицы могут представлять собой липидные наночастицы (LNP). LNP аналогичны липосомам, но имеют немного отличающиеся функции и состав. LNP разработаны для инкапсулирования полинуклеотидов, таких как ДНК, мРНК, миРНК и кРНК. Традиционные липосомы содержат водное ядро, окруженное одним или более липидными бислоями. LNP могут иметь мицеллообразную структуру, инкапсулируя молекулы лекарственных препаратов в неводном ядре. LNP, как правило, содержат катионный липид, некатионный липид и липид, который предотвращает агрегацию частицы (например, PEG-липидный конъюгат). LNP подходят для системного применения, поскольку они демонстрируют увеличенную продолжительность жизни циркуляции после внутривенной инъекции и накапливаются в дистальных участках (например, участках, физически отделенных от места введения). LNP могут иметь средний диаметр от около 50 нм до около 150 нм, например от около 60 нм до около 130 нм, или от около 70 нм до около 110 нм, или от около 70 нм до около 90 нм, и являются по существу нетоксичными. Получение загруженных полинуклеотидами LNP описано в патенте США № 5,976,567; 5,981,501; 6,534,484; 6,586,410; 6,815,432; патентной публикации № WO 96/40964. Полинуклеотид, содержащий LNP, описан, например, в WO2019/191780.

Полинуклеотиды, гетерологичные полинуклеотиды, полипептиды И гетерологичные полипептиды в соответствии с настоящим описанием могут включать в себя многослойные везикулы гетерогенных размеров. Например, образующие везикулу липиды можно растворить в подходящем органическом растворителе или системе растворителей и высушить под вакуумом или в инертном газе с образованием тонкой липидной пленки. При желании пленку можно повторно растворить в подходящем растворителе, таком как третичный бутанол, а затем лиофилизировать с образованием более однородной липидной смеси, которая находится в более легко гидратированной порошковой форме. Данную пленку покрывают водным раствором полипептидного комплекса и позволяют ей гидратироваться, как правило, в течение периода времени от 15 до 60 минут, перемешивая. Распределение по размерам полученных многослойных везикул можно сдвинуть в сторону меньших размеров путем гидратации липидов при перемешивании или путем добавления солюбилизирующих более энергичном детергентов, таких как дезоксихолат. Среда для гидратации может содержать нуклеиновую кислоту в концентрации, необходимой во внутреннем объеме липосом в конечной суспензии липосом. Подходящие липиды, которые можно применять для образования многослойных везикул, включают DOTMA (Feigner, et al., 1987, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84: 7413-7417), DOGS или TransfectainTM (Behr, et al., 1989, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86: 6982- 6986), DNERIE или DORIE (Feigner, et al., Methods 5: 67-75), DC-CHOL (Gao and Huang, 1991, BBRC 179: 280-285), DOTAP™ (McLachlan, et al., 1995, Gene Therapy 2: 674-622), LipofectamineTM и глицеролипидные соединения (см., например, EP901463 и W098/37916).

Наночастица может представлять собой иммуностимулирующий комплекс

(ISCOM). ISCOM представляют собой каркасные частицы, которые обычно образуются из коллоидных сапонин-содержащих мицелл. ISCOM могут содержать холестерин, фосфолипид (такой как фосфатидилэтаноламин или фосфатидилхолин) и сапонин (такой как Quil A из дерева Quillaia saponaria).

Наночастица может представлять собой вирусоподобную частицу (VLP). VLP представляют собой самособирающиеся наночастицы, не содержащие инфекционной нуклеиновой кислоты, которые образуются в результате самосборки биосовместимого капсидного белка. Как правило, диаметр VLP составляет от около 20 до около 150 нм, например от около 20 до около 40 нм, от около 30 до около 140 нм, от около 40 до около 130 нм, от около 50 до около 120 нм, от около 60 до около 110 нм, от около 70 до около 100 нм или от около 80 до около 90 нм. Преимуществом VLP является то, что они используют возможности развитой вирусной структуры, которая естественным образом оптимизирована для взаимодействия с иммунной системой. Оптимизированный естественным образом размер наночастиц и повторяющийся структурный порядок означают, что VLP индуцируют мощные иммунные ответы даже в отсутствие адъюванта.

Наночастицы могут содержать репликоны, которые кодируют полипептиды или гетерологичные полипептиды в соответствии с настоящим описанием. Репликоны могут представлять собой ДНК или РНК.

Термин «репликон» относится к вирусной нуклеиновой кислоте, которая способна направлять генерацию собственных копий и включает РНК, а также ДНК. Например, для получения одноцепочечного РНК-транскрипта, составляющего репликон артеривируса, можно использовать версии двухцепочечной ДНК геномов артеривируса. Как правило, репликон вируса содержит весь геном вируса. Термин «субгеномный репликон» относится к вирусной нуклеиновой кислоте, которая содержит что-либо меньшее, чем полный комплемент генов и других признаков вирусного генома, но все же способна направлять создание самих копий. Например, субгеномные репликоны артеривируса могут содержать большинство генов неструктурных белков вируса, но в них отсутствует большинство генов, кодирующих структурные белки. Субгеномные репликоны способны направлять экспрессию всех вирусных генов, необходимых для репликации вирусного субгенома (репликация субгеномного репликона), без продукции вирусных частиц.

Термин «РНК-репликон» (или «самореплицирующаяся РНК») относится к РНК, содержащей всю генетическую информацию, необходимую для направления ее собственной амплификации или саморепликации в пределах пермиссивной клетки. Чтобы направлять свою собственную репликацию, молекула РНК 1) кодирует полимеразу, репликазу или другие белки, которые могут взаимодействовать с белками вируса или клетки-хозяина, нуклеиновыми кислотами или рибонуклеотидными белками для катализирования процесса амплификации РНК; и 2) содержат цис-действующие последовательности РНК, необходимые для репликации и транскрипции кодируемой репликоном РНК. Самореплицирующуюся РНК, как правило, получают из геномов РНК-вирусов с положительной цепью и ее можно использовать в качестве основы для введения

инородных последовательностей клетки-хозяева путем замены последовательностей, кодирующих структурные или неструктурные гены, или вставки инородных последовательностей, кодирующих структурные или неструктурные гены, на 5'-конце или 3'-конце. Инородные последовательности также могут быть введены в субгеномные области альфавирусов. Самореплицирующаяся РНК может быть упакована в рекомбинантные вирусные частицы, такие как рекомбинантные альфа-вирусные частицы, или альтернативно доставлена хозяину с помощью липидных наночастиц (LNP). Самореплицирующаяся РНК может составлять по меньшей мере 1 т. п. н., или по меньшей мере 2 т. п. н., или по меньшей мере 3 т. п. н., или по меньшей мере 4 т. п. н., или по меньшей мере 5 т. п. н., или по меньшей мере 6 т. п. н., или по меньшей мере 7 т. п. н., или по меньшей мере 8 т. п. н., или по меньшей мере 10 т. п. н., или по меньшей мере 12 т. п. н., или по меньшей мере 15 т. п. н., или по меньшей мере 17 т. п. н., или по меньшей мере 19 т. п. н., или по меньшей мере 20 т. п. н., или может составлять 100 п. о.-8 т. п. н. или 500 п. о.-8 т. п. н. или 500 п. о.-7 т. п. н. или 1-7 т. п. н. или 1-8 т. п. н. или 2-15 т. п. н. или 2-20 т. п. н. или 5-15 т. п. н. или 5-20 т. п. н. или 7-15 т. п. н. или 7-18 т. п. н. или 7-20 т. п. н. по размеру. Самореплицирующиеся РНК описаны, например, в WO2017/180770, WO2018/075235, WO2019143949A2,

Другие молекулы, подходящие для образования комплексов с полинуклеотидами, гетерологичными полинуклеотидами, полипептидами и гетерологичными полипептидами в соответствии с настоящим изобретением, включают катионные молекулы, такие как полиамидоамин (Haensler and Szoka, 1993, Bioconjugate Chem. 4: 372-379), дендритный полилизин (международная патентная публикация № WO1995/24221), полиэтилен иринин или полипропилен h-нин (международная патентная публикация № WO1996/02655), полилизин (патент США № 5,595,897), хитозан (патент США № 5,744,166), ДНК-желатин коацерваты (см., например, патент США № 6,207,195; патент США № 6,025,337; патент США № 5,972,707) или DEAE декстран (Lopata, et al., 1984, Nucleic Acid Res. 12: 5707-5717), дендримеры (см., например, WO1996/19240) или полиэтиленимин (PEI) (см., например, Sun et al., 2014, Mol Med Rep. 10(5):2657-2662).

Комплексы неоантиген предстательной железы/HLA

В настоящем описании также предложен белковый комплекс, содержащий неоантиген предстательной железы и HLA. В настоящем описании также предложен белковый комплекс, содержащий фрагмент неоантигена предстательной железы и HLA. В настоящем описании также предложен белковый комплекс, содержащий вариант неоантигена предстательной железы и HLA. В настоящем описании также предложен белковый комплекс, содержащий вариант фрагмента неоантигена предстательной железы и HLA.

В некоторых вариантах осуществления неоантиген предстательной железы содержит полипептид SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127,

129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447.

В некоторых вариантах осуществления фрагмент неоантигена предстательной железы содержит аминокислотные последовательности SEQ ID NO: 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620 и 621.

В некоторых вариантах осуществления фрагмент неоантигена предстательной железы содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 377, 378, 415,417, 418, 420, 502, 518, 526, 527, 714, 715, 716, 717, 718, 719, 720, 721, 722, 723, 724, 725, 726, 727, 728, 729, 730, 731, 732, 733, 734, 735, 736, 737, 738, 739, 740, 741, 742, 743, 744, 745, 746, 747, 748, 749, 750, 751, 752, 753, 74, 755, 756, 757, 758, 759, 760, 761, 762, 763, 764, 765, 766, 767, 768, 769, 770, 771, 772, 773, 774, 775, 776, 777, 778, 779, 780, 781, 782, 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792, 793, 794, 795, 796, 797, 798, 799, 800, 801, 802, 803, 804, 805, 806, 807, 808, 809, 810, 811, 812, 813, 814, 815, 816, 817, 818, 819, 820, 821, 822, 823, 824, 825, 826, 827, 828, 829, 830, 831, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 839, 840, 841, 842, 843, 844, 845, 846, 487, 848, 849, 850, 851, 852, 853, 854, 855, 856, 857, 858, 859, 860, 861, 862, 863, 864, 865, 866, 867, 868, 869, 870, 871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904, 905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920, 921, 922, 923, 924, 925, 926, 927, 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980 или 548.

В некоторых вариантах осуществления HLA представляет собой HLA класса I. В некоторых вариантах осуществления HLA представляет собой HLA-A. В некоторых вариантах осуществления HLA представляет собой HLA-A. В некоторых вариантах осуществления HLA представляет собой HLA-B. В некоторых вариантах осуществления HLA представляет собой HLA-C. В некоторых вариантах осуществления HLA представляет собой HLA-DP. В некоторых вариантах осуществления HLA

представляет собой HLA-DQ. В некоторых вариантах осуществления HLA представляет собой HLA-DR. В некоторых вариантах осуществления HLA представляет собой HLA-A*01:01, A*02:01, A*03:01, A*24:02, B*07:02 или B*08:01.

Комплекс неоантигена предстательной железы и HLA можно использовать, например, для выделения когнатных Т-клеток in vitro или in vivo. Комплекс неоантигена предстательной железы и HLA также может быть конъюгирован с обнаруживаемой меткой и использован в качестве агента обнаружения для обнаружения, визуализации или выделения когнатных TCR или Т-клеток, экспрессирующих когнатный TCR. Комплекс неоантигена предстательной железы и HLA также может быть конъюгирован с цитотоксическим агентом и использован для истощения или уменьшения числа клеток, экспрессирующих когнатный TCR. Комплекс может находиться в своей нативной конфигурации, или в альтернативном варианте осуществления может быть создан неоантиген предстательной железы и/или HLA.

Концепции конструирования включают ковалентное связывание пептида с HLA, например, путем применения ковалентных линкеров, которые могут быть расщепляемыми. Комплекс неоантигена предстательной железы и HLA может представлять собой мономер или мультимер. Комплекс неоантигена предстательной железы и HLA может связываться с токсином или агентом обнаружения. Различные инженерные концепции включают в себя экспрессию комплекса в виде ковалентной цепи неоантигена-β2-α2-α1-β1 предстательной железы или цепи неоантигена-β предстательной железы, например, в виде растворимого комплекса. Между неоантигеном предстательной железы и HLA можно использовать линкеры длиной по меньшей мере 15 аминокислот. В альтернативном варианте осуществления комплекс может быть экспрессирован как ковалентно связанный одноцепочечный неоантиген-β1-α1 предстательной железы. Комплекс неоантиген предстательной железы/НLА может также экспрессироваться в виде полноразмерных цепей НLAαβ, с которыми неоантиген предстательной железы ковалентно связан с N-концом α-цепи, или в альтернативном варианте осуществления неоантиген предстательной железы связан с аβ-цепью посредством нековалентных взаимодействий. Различные форматы экспрессии описаны в US5976551, US5734023, US5820866, US7141656B2, US6270772B1 и US7074905B2. Кроме того, HLA можно экспрессировать в виде одноцепочечного конструкта, который мутирован в цепи α1 или стабилизирован дисульфидными связями посредством доменов α2 и β2, как описано в US8377447B2 и US8828379B2. Неоантиген предстательной железы или его фрагмент можно связывать с HLA посредством чувствительных к свету или чувствительных к периодату расщепляемых линкеров, как описано в US9079941B2. Комплексы неоантиген предстательной железы и HLA могут быть сконструированы в мультимерном формате. быть Мультимерные форматы могут получены путем присоединения реакционноспособной боковой цепи к С-концу а или β-цепи HLA для облегчения перекрестного сшивания двух или более комплексов неоантигена предстательной железы и HLA, как описано в US7074904B2. В альтернативном варианте последовательность распознавания биотинилирования BirA может быть встроена в С-конец α-или β-цепи HLA, который затем биотинилировали, а мультимер образуется путем связывания с авидином/стрептавидином, как описано в US563536. Мультимерные комплексы неоантигена предстательной железы и HLA могут быть дополнительно получены с использованием Fc-слияний, связывания комплексов неоантигена предстательной железы и HLA в декстрановых носителях, олигомеризации посредством полых спиральных доменов, использования дополнительных биотинилированных пептидов или конъюгации комплексов неоантигена предстательной железы и НLА с наночастицами или хелатирующим US6197302B1, носителем, как описано В US6268411B1, US20150329617A1, EP1670823B1, EP1882700B1, EP2061807B1, US20120093934A1, US20130289253A1, US20170095544A1, US20170003288A1 и WO2017015064A1.

Белковые молекулы, которые связываются с неоантигенами предстательной железы или комплексами неоантиген предстательной железы/HLA

В настоящем описании также предложена белковая молекула, содержащая антигенсвязывающий домен, который специфически связывается с полипептидом SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446, 447 или их фрагментами. Белковая молекула незначительно связывается с белком дикого типа, из которого получен неоантиген.

В настоящем описании также предложена белковая молекула, содержащая антигенсвязывающий домен, который специфически связывается с комплексом неоантиген предстательной железы/HLA, причем неоантиген предстательной железы содержит полипептид с SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317,

319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

Иллюстративные фрагменты содержат аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620 или 621.

Другие примеры фрагментов содержат аминокислотные последовательности SEQ ID NO: 377, 378, 415,417, 418, 420, 502, 518, 526, 527, 714, 715, 716, 717, 718, 719, 720, 721, 722, 723, 724, 725, 726, 727, 728, 729, 730, 731, 732, 733, 734, 735, 736, 737, 738, 739, 740, 741, 742, 743, 744, 745, 746, 747, 748, 749, 750, 751, 752, 753, 74, 755, 756, 757, 758, 759, 760, 761, 762, 763, 764, 765, 766, 767, 768, 769, 770, 771, 772, 773, 774, 775, 776, 777, 778, 779, 780, 781, 782, 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792, 793, 794, 795, 796, 797, 798, 799, 800, 801, 802, 803, 804, 805, 806, 807, 808, 809, 810, 811, 812, 813, 814, 815, 816, 817, 818, 819, 820, 821, 822, 823, 824, 825, 826, 827, 828, 829, 830, 831, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 839, 840, 841, 842, 843, 844, 845, 846, 487, 848, 849, 850, 851, 852, 853, 854, 855, 856, 857, 858, 859, 860, 861, 862, 863, 864, 865, 866, 867, 868, 869, 870, 871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904, 905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920, 921, 922, 923, 924, 925, 926, 927, 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980 или 548.

HLA может включать класс I или класс II.

HLA может содержать HLA-A, HLA-B или HLA-C.

HLA может содержать HLA-DP, HLA-DQ или HLA-DR.

HLA может содержать аллели класса HLA-A*01:01, A*02:01, A*03:01, A*24:02, B*07:02 или B*08:01.

В некоторых вариантах осуществления белковая молекула представляет собой антигенсвязывающий фрагмент антитела.

В некоторых вариантах осуществления белковая молекула представляет собой мультиспецифическую молекулу. В некоторых вариантах осуществления белковая молекула представляет собой биспецифическую молекулу. В некоторых вариантах осуществления белковая молекула представляет собой триспецифическую молекулу. В некоторых вариантах осуществления мультиспецифическая молекула связывает два или более разных неоантигенов предстательной железы. В некоторых вариантах

осуществления мультиспецифическая молекула связывается с неоантигеном предстательной железы и комплексом Т-клеточного рецептора (TCR). В некоторых вариантах осуществления мультиспецифическая молекула связывается с двумя или более различными неоантигенами предстательной железы и комплексом Т-клеточного рецептора (TCR).

В некоторых вариантах осуществления белковая молекула представляет собой антитело.

В некоторых вариантах осуществления белковая молекула представляет собой мультиспецифическое антитело. В некоторых вариантах осуществления белковая молекула представляет собой биспецифическое антитело. В некоторых вариантах осуществления белковая молекула представляет собой триспецифическое антитело. В некоторых вариантах осуществления белковая молекула представляет собой перенаправляющую Т-клетки молекулу.

В случаях когда неоантиген предстательной железы в соответствии с настоящим описанием является частью внеклеточного домена белка, неоантиген предстательной железы можно использовать в качестве связанного с опухолью антигена для рекрутинга Т-клеток для опухолей или нацеливания на CAR-T и других видов клеточной терапии опухоли с использованием антигенсвязывающих доменов, которые селективно связываются с неоантигеном предстательной железы на опухолевых клетках.

В случаях, когда неоантиген предстательной железы является частью внутриклеточного домена, в качестве терапевтических средств могут использоваться антигенсвязывающие домены, имеющие возможность доставки во внутриклеточные компартменты, конъюгированные с цитотоксическим агентом или терапевтическим агентом. В альтернативном варианте осуществления в качестве терапевтических средств можно использовать клетки, сконструированные таким образом, чтобы экспрессировать когнатный TCR, который связывается с комплексом неоантигена предстательной железы и HLA.

В некоторых вариантах осуществления белковая молекула представляет собой альтернативный каркас.

В некоторых вариантах осуществления белковая молекула представляет собой химерный антигенный рецептор (CAR).

В некоторых вариантах осуществления белковая молекула представляет собой Тклеточный рецептор (TCR).

Связывание белковой молекулы с неоантигеном предстательной железы или комплексом неоантигена предстательной железы и HLA в соответствии с настоящим описанием можно определить экспериментально с использованием любого приемлемого способа. Такие способы могут включать применение оборудования ProteOn XPR36, Віасоге 3000 или КіпЕхА, ИФА или анализы конкурентного связывания, известные специалистам в данной области. Измеренное значение асвязывания может изменяться при измерении в различных условиях (например, осмолярности, рН). Таким образом,

измерения аффинности и других параметров связывания (например, K_D, K_{on}, K_{off}), как в стандартизированных и с использованием проводятся условиях стандартизированного буферного раствора, такого как буферный раствор, описанный в настоящем документе. Специалистам в данной области будет понятно, что внутренняя ошибка измерений аффинности, например, с применением оборудования Віасоге 3000 или ProteOn (измеряемая как среднеквадратичное отклонение (CO)), как правило, может составлять 5-33% для измерений, проводимых в границах типичных пределов обнаружения. Термин «несущественный» относится к связыванию, которое в 100 раз меньше по сравнению с измеренным связыванием белковой молекулы с неоантигеном предстательной железы в соответствии с настоящим описанием. Белковую молекулу в соответствии с настоящим описанием можно дополнительно охарактеризовать в зависимости от ее активности и функции с применением известных способов и описанных в настоящем документе, таких как способность белковых молекул уничтожать клетки, экспрессирующие неоантигены предстательной железы или комплексы неоантигена предстательной железы и HLA.

Антитела и антигенсвязывающие домены

Антитела и антигенсвязывающие домены, которые специфически связываются с неоантигенами предстательной железы или комплексами неоантигена предстательной железы и HLA, можно создавать с помощью известных способов. Такие антитела могут включать в себя молекулы иммуноглобулина любого типа (например, IgG, IgE, IgM, IgD, IgA и IgY), класса (например, IgG1, IgG2, IgG3, IgG4, IgA1 и IgA2) или подкласса.

Например, для создания моноклональных антител можно применять способ гибридом по Kohler and Milstein, Nature 256:495, 1975. В способе гибридомы мышь или другое животное-хозяина, например хомяка, крысу или обезьяну, иммунизируют одним или более неоантигенами предстательной железы или комплексами неоантигена предстательной железы И HLAc последующим слиянием спленоцитов иммунизированных животных с клетками миеломы с использованием стандартных способов с получением клеток гибридомы (Goding, Monoclonal Antibodies: Principles and Practice, pp.59-103 (Academic Press, 1986)). Колонии, возникающие из одиночных клеток иммортализованной гибридомы, подвергают скринингу для определения продукции антител с желательными свойствами, такими как специфичность связывания и аффинности для неоантигена предстательной железы в соответствии с настоящим описанием.

Для получения антител можно использовать различных животных-хозяев. Например, можно использовать мышей Balb/c, крыс, или цыплят для получения антител, содержащих пару VH/VL, а для создания антител только с тяжелой цепью (VHH) можно использовать лам и альпак с использованием стандартных протоколов иммунизации. Антитела, полученные от нечеловекоподобных животных могут быть гуманизированы с применением разнообразных методик для создания последовательностей, имеющих большее сходство с человеческими последовательностями.

Примеры методик гуманизации, включающих в себя отбор человеческих акцепторных каркасов, известны и включают в себя прививание CDR (патент США № 5,225,539), прививание SDR (патент США № 6,818,749), изменение поверхности (Padlan, (1991) Mol Immunol 28:489-499), изменение поверхности определяющих специфичность остатков (патентная публикация США № 2010/0261620), адаптацию человеческого каркаса (патент США № 8,748,356) и супергуманизацию (патент США № 7,709, 226). В этих способах CDR исходных антител переносят на человеческие каркасы, которые можно выбирать на основании их общей гомологии с исходными каркасами, на основании сходства длины CDR или идентичности канонической структуры либо их комбинации.

Гуманизированные антитела могут быть дополнительно оптимизированы для улучшения их селективности или аффинности к требуемому антигену посредством включения измененных остатков, поддерживающих каркас, с сохранением аффинности связывания (обратных мутаций) такими методиками, которые описаны в международных патентных публикациях № WO1090/007861 и WO1992/22653, или посредством встраивания вариации в любую из CDR, например, для улучшения аффинности антитела.

Для получения человеческих антител против неоантигенов предстательной железы иди комплексов неоантигена предстательной железы и HLA можно применять трансгенных животных, несущих в своем геноме локусы иммуноглобулинов (Ід) человека, таких как мыши или крысы, которые описаны, например, в патенте США № 6,150,584, международной патентной публикации № WO99/45962, международных патентных публикациях № WO2002/066630, WO2002/43478, WO2002/043478 и WO1990/04036, Lonberg et al (1994) Nature 368:856-9; Green et al. (1994) Nature Genet. 7:13-21; Green & Jakobovits (1998) Exp. Med. 188:483-95; Lonberg and Huszar (1995) Int Rev Immunol 13:65-93; Bruggemann et al., (1991) Eur J Immunol 21:1323-1326; Fishwild et al., (1996) Nat Biotechnol 14:845-851; Mendez et al., (1997) Nat Genet 15:146-156; Green (1999) J Immunol Methods 231:11-23; Yang et al., (1999) Cancer Res 59:1236-1243; Brüggemann and Taussig (1997) Curr Opin Biotechnol 8:455-458. Эндогенные локусы иммуноглобулинов у таких животных можно разрывать или удалять, и в геном животного можно встраивать по меньшей мере один полный или частичный локус иммуноглобулина человека посредством гомологичной или негомологичной рекомбинации, с применением трансхромосом или с применением минигенов. Для получения человеческих антител, направленных против выбранного антигена, с применением описанной выше технологии можно обратиться к таким компаниям, как Regeneron (http:// www regeneron com), Harbour Antibodies (http://_www_harbourantibodies_com), Open Monoclonal Technology, Inc. (http://_www_omtinc_net), KyMab (http://_www_kymab_com), Trianni (OMT) (http://_www.trianni_com) и Ablexis (http://_www_ablexis_com).

Человеческие антитела можно выбирать из библиотеки фагового дисплея, причем фаг сконструирован с возможностью экспрессии человеческих иммуноглобулинов или их участков, таких как Fab, одноцепочечные антитела (scFv), домены антител или неспаренные либо спаренные вариабельные области антител (Knappik et al., (2000) J Mol

Biol 296:57-86; Krebs et al., (2001) J Immunol Meth 254:67-84; Vaughan et al., (1996) Nature Biotechnology 14:309-314; Sheets et al., (1998) PITAS (USA) 95:6157-6162; Hoogenboom and Winter (1991) J Mol Biol 227:381; Marks et al., (1991) J Mol Biol 222:581). Антитела в соответствии с настоящим описанием могут быть выделены, например, из библиотеки фагового дисплея, экспрессирующей вариабельные области тяжелой и легкой цепей антитела в виде гетерологичных полипептидов с белком оболочки бактериофага pIX, как описано в публикации Shi et al., (2010) J Mol Biol 397:385-96 и в международной патентной публикации № WO09/085462). В библиотеках можно проводить скрининг на связывание фагов с неоантигеном предстательной железы или комплексом неоантиген предстательной железы/НLA, и полученные положительные клоны могут быть дополнительно охарактеризованы, из лизатов клонов могут быть выделены Fab и экспрессированы в виде полноразмерных IgG. Такие способы использования фагового дисплея для выделения человеческих антител описаны, например, в патенты США № 5223409, 5403484, 5571698, 5427908, 5580717, 5969108, 6172197, 5885793; 6,521,404; 6,544,731; 6,555,313; 6,582,915 и 6,593,081. Антитела можно дополнительно тестировать на предмет их связывания с комплексом HLA/неоантиген или только с неоантигеном.

Получение иммуногенных антигенов и продукция моноклональных антител могут быть выполнены с применением любой приемлемой методики, такой как продукция рекомбинантного белка или химический синтез пептидов. Иммуногенные антигены можно вводить животным в форме очищенного белка или белковых смесей, включающих в себя целые клетки или клеточные либо тканевые экстракты, или антиген может быть образован de novo в организме животного из нуклеиновых кислот, кодирующих указанный антиген или его часть.

Антигенсвязывающие домены, которые специфически связываются с неоантигеном предстательной железы или комплексами неоантиген предстательной железы/HLA, также могут быть получены из антител, описанных в настоящем документе. Антигенсвязывающие домены включают одноцепочечные антитела, Fab-фрагменты, Fv-фрагменты, одноцепочечные Fv-фрагменты (scFv), домены VHH, VH, VL, альтернативные каркасы (например, антигенсвязывающие домены, не относящиеся к антителам), двухвалентный фрагмент антитела, например (Fab)2'-фрагмент, F(ab') -фрагменты, дисульфид-связанные Fv (sdFv), интратритела, минитела, диатела, триатела и декатела.

Биспецифические и мультиспецифические антитела, которые специфически связывают неоантиген предстательной железы или комплексы неоантиген предстательной железы/HLA и второй антиген можно создавать, используя известные способы. Второй антиген может представлять собой комплекс Т-клеточного рецептора (комплекс TCR). Второй антиген может представлять собой CD3 в пределах комплекса TCR. Биспецифические и мультиспецифические антитела, которые специфически связывают неоантиген предстательной железы или комплексы неоантиген предстательной железы/HLA в соответствии с настоящим описанием и второй антиген, могут быть сконструированы в любой мультивалентном формате с использованием любого

известного формата антигенсвязывающих доменов, который специфически связывает неоантигены предстательной железы или комплексы неоантиген предстательной железы/HLA и второй антиген. Антигенсвязывающий домен, который специфически связывает неоантиген предстательной железы или комплекс неоантиген предстательной железы/HLA, может быть конъюгирован с одним или более Fc-доменами или их фрагментом или необязательно с другими каркасами, такими как фрагменты, увеличивающие период полужизни, включая альбумин, ПЭГ или трансферрин.

Мультиспецифические антитела, которые специфически связывают два или более неоантигенов предстательной железы, могут обеспечивать преимущество в отношении улучшенной специфичности нацеливания на опухолевые клетки, экспрессирующие неоантигены предстательной железы.

Антигенсвязывающие специфически домены, которые связываются неоантигеном предстательной железы или комплексами неоантиген предстательной железы/НLА, можно конструировать в полноразмерные мультиспецифические антитела, которые созданы с помощью обмена Fab-плечами, в которых замены вводят в два моноспецифических двухвалентных антитела в пределах константного участка Ід домена СН3, который способствует обмену Fab-плечами in vitro. В этих способах два моноспецифических бивалентных антитела конструируют так, чтобы они имели определенные замены в домене СН3, способствующие стабильности гетеродимера; антитела инкубируют вместе в восстановительных условиях, достаточных для обеспечения подверженности цистеинов В шарнирной области изомеризации дисульфидной связи; получая таким образом биспецифическое антитело в результате Условия инкубации обмена плечами Fab. онжом оптимально Примерами восстанавливающих невосстанавливающим. агентов, которые использовать, являются 2-меркаптоэтиламин (2-MEA), дитиотреитол (DTT), дитиоэритрит (DTE), глутатион, трис(2-карбоксиэтил)фосфин (TCEP), L-цистеин бетамеркаптоэтанол, предпочтительно восстанавливающий агент выбирают из группы, состоящей из: 2-меркаптоэтиламина, дитиотреитола и трис(2-карбоксиэтил)фосфина. Например, можно использовать инкубирование в течение по меньшей мере 90 мин при температуре по меньшей мере 20 °C в присутствии по меньшей мере 25 мМ 2-МЕА или в присутствии по меньшей мере 0,5 мМ дитиотреитола при уровне рН 5-8, например при рН=7,0 или при рН=7,4.

Мутации СН3, которые можно использовать, включают в себя такие технологии, как мутации «выступ во впадину» (Genentech), электростатически спариваемые мутации (Chugai, Amgen, NovoNordisk, Oncomed), сконструированное посредством обмена цепей доменное тело (SEEDbody) (EMD Serono) и другие асимметричные мутации (например, Zymeworks).

Мутации «выступ во впадину» описаны, например, в WO1996/027011 и включают в себя мутации на границе раздела области СНЗ, в которой аминокислоту с небольшой боковой цепью (впадина) вводят в первую область СНЗ, а аминокислоту с большой

боковой цепью (выступ) вводят во вторую область СН3, что приводит к предпочтительному взаимодействию между первой областью СН3 и второй областью СН3. Примерами мутаций в области СН3, образующих выступ и впадину, являются Т366Y/F405A, Т366W/F405W, F405W/Y407A, Т394W/Y407T, Т394S/Y407A, Т366W/T394S, F405W/T394S и Т366W/T366S L368A Y407V.

Образование гетеродимера тяжелой цепи можно стимулировать путем использования электростатических взаимодействий посредством замены положительно заряженных остатков в первой области СНЗ и отрицательно заряженных остатков во второй области СНЗ, как описано в US2010/0015133, US2009/0182127, US2010/028637 или US2011/0123532.

Другими асимметричными мутациями, которые можно применять для стимуляции гетеродимеризации тяжелых цепей, являются L351Y_F405A_Y407V/T394W, T366I_K392M_T394W/F405A_Y407V, T366L_K392M_T394W/F405A_Y407V, L351Y_Y407A/T366A_K409F, L351Y_Y407A/T366V_K409F, Y407A/T366A_K409F, or T350V_L351Y_F405A_Y407V/T350V_T366L_K392L_T394W, как описано в US2012/0149876 or US2013/0195849 (Zymeworks).

Мутации SEEDbody включают замещение выбранных остатков IgG остатками IgA для стимуляции гетеродимеризации тяжелых цепей, как описано в US20070287170.

Другие примеры мутаций, которые могут быть использованы, представляют собой R409D_K370E/D399K_E357K, S354C_T366W/Y349C_ T366S_L368A_Y407V, Y349C_T366W/S354C_T366S_L368A_Y407V, T366K/L351D, L351K/Y349E, L351K/Y349D, L351K/L368E, L351Y_Y407A/T366A_K409F, L351Y_Y407A/T366V_K409F, K392D/D399K, K392D/ E356K, K253E_D282K_K322D/D239K_E240K_K292D, K392D_K409D/D356K_D399K, как описано в WO2007/147901, WO 2011/143545, WO2013157954, WO2013096291 и US2018/0118849.

Мутации Duobody® (Genmab) описаны, например, в <u>US9150663</u> и US2014/0303356 и включают в себя мутации F405L/K409R, дикого типа/F405L_R409K, T350I_K370T_F405L/K409R, K370W/K409R, D399AFGHILMNRSTVWY/K409R, T366ADEFGHILMQVY/K409R, L368ADEGHNRSTVQ/K409AGRH, D399FHKRQ/K409AGRH, F405IKLSTVW/K409AGRH и Y407LWQ/K409AGRH.

Дополнительные биспецифические или мультиспецифические структуры, в которые могут быть встроены антигенсвязывающие домены, которые специфически связываются с неоантигеном предстательной железы или комплексами неоантиген предстательной железы/НLА, включают иммуноглобулины с двойным вариабельным доменом (DVD) (международная патентная публикация № WO2009/134776; DVD представляют собой полноразмерные антитела, содержащие тяжелую цепь, имеющую структуру VH1-линкер-VH2-CH, и легкую цепь, имеющую структуру VL1-линкер-VL2-CL; где линкер необязателен), структуры, включающие различные димеризационные домены для соединения двух плеч антител с разной специфичностью, такие как «лейциновая застежка» или коллагеновые димеризационные домены (международная

патентная публикация № WO2012/022811, патент США № 5,932,448; патент США № 6,833,441), два или более доменных антитела (dAb), конъюгированных вместе, диатела, антитела, имеющие только тяжелую цепь, такие как антитела верблюжьего типа и сконструированные антитела верблюжьего типа, антитела с двойным нацеливанием (DT)-Ig (GSK/Domantis), антитело «два в одном» (Genentech), поперечно сшитые Мав (Karmanos Cancer Center), mAb2 (F-Star) и CovX-тело (CovX/Pfizer), IgG-подобные биспецифические антитела (InnClone/Eli Lilly), Ts2Ab (MedImmune/AZ) и BsAb (Zymogenetics), HERCULES (Biogen Idec) и TvAb (Roche), слитые белки ScFv/Fc (Academic Institution), SCORPION (Emergent BioSolutions/Trubion, Zymogenetics/BMS), перенацеливающиеся антитела с двойной аффинностью (Fc-DART) (MacroGenics) и Dual(ScFv₂-Fab (National Research Center for Antibody Medicine, Китай), антитела «двойного действия» или Bis-Fab (Genentech), Dock-and-Lock (DNL) (ImmunoMedics), двухвалентное биспецифическое антитело (Biotecnol) и Fab-Fv (UCB-Celltech). Антитела на основе ScFv, диател и доменные антитела включают в себя, без ограничений, биспецифический Т-клеточный активатор (BiTE) (Micromet), тандемное диатело (Tandab) (Affimed), перенацеливающиеся антитела с двойной аффинностью (DART) (MacroGenics), одноцепочечное диатело (Academic), TCR-подобные антитела (AIT, ReceptorLogics), слитый белок ScFv и человеческого сывороточного альбумина (Merrimack), COMBODY (Epigen Biotech), нанотела с двойным нацеливанием (Ablynx), доменные антитела с двойным нацеливанием, имеющие только тяжелую цепь.

Альтернативные каркасы

Альтернативные каркасы (также называемые миметиками антител), которые специфически связываются с неоантигеном предстательной железы или комплексами неоантиген предстательной железы/НLА, могут быть получены с использованием различных каркасов, известных в данной области и описанных в настоящем документе. Альтернативными каркасами могут быть монотела, выполненные с возможностью включения фибронектинового домена типа III (Fn3) фибронектина или тенасцина в качестве белкового каркаса (патент США № 6,673,901; Патент США № 6,348,584) или синтетические домены FN3, такие как тенкон, как описано в патентной публикации США <u>№</u>. 2010/0216708 и патентной публикации Ŋoౖ 2010/0255056. Дополнительные альтернативные каркасы включают AdnectinTM, an iMab, an Anticalin®, an EETI-II/AGRP, домен Куница, тиоредоксин-пептидный аптамер, Affibody®, a DARPin, Affilin, Tetranectin, Fynomer Avimer. Альтернативными каркасами являются одноцепочечные полипептидные каркасы, которые содержат высокоструктурное ядро, связанное с вариабельными доменами с высокой конформационной толерантностью, позволяющее вставлять, удалять или производить другие замены в пределах вариабельных доменов. Библиотеки, внедряющие разнообразие в один или более вариабельных доменов, а в некоторых случаях в структурированную сердцевину, могут быть созданы с использованием известных протоколов, и полученные библиотеки могут быть подвергнуты скринингу на предмет связывания с неоантигеном настоящего описания, а

идентифицированные связывающие вещества МОГУТ быть дополнительно охарактеризованы на предмет их специфичности с использованием известных способов. Альтернативный каркас может быть получен из белка А, в частности, его Z-домена (аффитела), ImE7 (ииммунные белки), BPTI/APPI (домены Куница), RAS-связывающего белка AF-6 (PDZ-домены), хариботоксина (токсин скорпиона), CTLA-4, Min-23 (ноттинсы), липокалина (антикалины), неокарзиностатина, фибронектинового домена, консенсусного домена с анкириновыми повторами или тиоредоксина (Skerra, A., "Alternative Non-Antibody Scaffolds for Molecular Recognition" Curr. Opin. Biotechnol. 18:295-304 (2005); Hosse et al., "A New Generation of Protein Display Scaffolds for Molecular Recognition," Protein Sci. 15:14-27 (2006); Nicaise et al., "Affinity Transfer by CDR Grafting on a Nonimmunoglobulin Scaffold," Protein Sci. 13:1882-1891 (2004); Nygren and Uhlen, "Scaffolds for Engineering Novel Binding Sites in Proteins," Curr. Opin. Struc. Biol. 7:463-469 (1997).

Химерные антигенные рецепторы (CAR)

Могут быть получены CAR, которые связываются с неоантигенами предстательной железы или комплексом неоантигена предстательной железы и HLA, путем включения специфически антигенсвязывающего домена, который связывает неоантигены предстательной железы или комплекс неоантигена предстательной железы и HLA с внеклеточным доменом CAR. Car представляют собой генно-инженерные рецепторы. Эти сконструированные рецепторы могут быть легко вставлены в иммунные клетки, включая Т-клетки, и экспрессированы ими в соответствии с методиками, известными в данной области. С помощью CAR один рецептор может быть запрограммирован как на распознавание специфического антигена, так и на активацию иммунной клетки для атаки и разрушения клетки, несущей этот антиген, при связывании с этим антигеном. Если эти антигены существуют на опухолевых клетках, иммунная клетка, которая экспрессирует CAR, может нацеливаться на опухолевую клетку и уничтожать ее.

CAR, как правило, содержит внеклеточный домен, который связывается с антигеном (например, неоантигеном предстательной железы или комплексом неоантиген предстательной железы/HLA), необязательный линкер, трансмембранный домен и цитозольный домен, содержащий костимулирующий домен и/или сигнальный домен.

Внеклеточный домен в составе CAR может содержать любой полипептид, который специфично связывается с нужным антигеном (например, неоантигеном предстательной железы). Внеклеточный домен может содержать scFv, часть антитела или альтернативную каркасную молекулу. CAR также могут быть сконструированы с возможностью связывания с двумя или более нужными антигенами, которые могут быть расположены в тандеме и разделены линкерными последовательностями. Например, одно или более доменных антител, антител scFv, llama VHH или других фрагментов антител, содержащих только VH, могут быть расположены в тандеме посредством линкера для обеспечения биспецифичности или мультиспецифичности к CAR.

Трансмембранный домен CAR может быть получен из трансмембранного домена

CD8, альфа-, бета- или дзета-цепи Т-клеточного рецептора, CD28, CD3-эпсилон, CD45, CD4, CD5, CD8, CD9, CD16, CD22, CD33, CD37, CD64, CD80, CD86, CD134, CD137, CD154, KIRDS2, OX40, CD2, CD27, LFA-1 (CDI la, CD18), ICOS (CD278), 4-1 BB (CD137), 4-1 BBL, GITR, CD40, BAFFR, HVEM (LIGHTR), SLAMF7, NKp80 (KLRFI), CD160, CD1 9, IL2R-бета, IL2R-гамма, IL7R a, ITGA1, VLA1, CD49a, ITGA4, IA4, CD49D, ITGA6, VLA-6, CD49f, ITGAD, CDI Id, ITGAE, CD103, ITGAL, CDI la, LFA-1, ITGAM, CDI lb, ITGAX, CDI lc, ITGB1, CD29, ITGB2, CD1 8, LFA-1, ITGB7, TNFR2, DNAM1 (CD226), SLAMF4 (CD244, 2B4), CD84, CD96 (Tactile), CEACAM1, CRT AM, Ly9 (CD229), CD160 (BY55), PSGL1, CD100 (SEMA4D), SLAMF6 (NTB-A, Ly108), SLAM (SLAMF1, CD150, IPO-3), BLAME (SLAMF8), SELPLG (CD162), LTBR, PAG/Cbp, NKp44, NKp30, NKp46, NKG2D и/или NKG2C.

Внутриклеточный костимулирующий домен CAR может быть получен из внутриклеточных доменов одной или более костимулирующих молекул. Костимулирующие молекулы хорошо известны как молекулы клеточной поверхности, отличные от антигенных рецепторов или Fc-рецепторов, которые обеспечивают второй сигнал, необходимый для эффективной активации и функционирования Т-лимфоцитов при связывании с антигеном. Примерами костимулирующих доменов, которые можно использовать в CAR, являются внутриклеточные домены 4-1BB, CD2, CD7, CD27, CD28, CD30, CD40, CD54 (ICAM), CD83, CD134 (OX40), CD150 (SLAMF1), CD152 (CTLA4), CD223 (LAG3), CD270 (HVEM), CD278 (ICOS), DAP10, LAT, NKD2C SLP76, TRIM, BTLA, GITR, CD226, HVEM и ZAP70.

Внутриклеточный сигнальный домен CAR может быть получен из сигнальных доменов, например, CD3 ζ , CD3 ϵ , CD22, CD79a, CD66d, CD39 DAP10, DAP12, гамма-цепи рецептора I Fc (FCER1G), FcR β , CD3 δ , CD3 γ , CD5, CD226 или CD79B. «Внутриклеточный сигнальный домен» относится к части полипептида CAR, которая участвует в передаче сообщения об эффективном связывании CAR с целевым антигеном во внутреннюю часть иммунной эффекторной клетки для запуска функции эффекторной клетки, например, активации, выработки цитокинов, пролиферации и цитотоксической активности, включая высвобождение цитотоксических факторов в клетку-мишень, связанную с CAR, или других клеточных ответов, запускаемых после связывания антигена с внеклеточным доменом CAR.

Необязательный линкер CAR, расположенный между внеклеточным доменом и трансмембранным доменом, может представлять собой полипептид длиной от около 2 до около 100 аминокислот. Линкер может включать в себя гибкие остатки, такие как глицин и серин, или состоять из них, так что смежные домены белка могут свободно перемещаться относительно друг друга. Можно применять более длинные линкеры, если желательно обеспечить, чтобы два смежных домена не создавали стерических помех друг для друга. Линкеры могут быть расщепляемыми или нерасщепляемыми. Примеры расщепляемых линкеров включают линкеры 2A (например, T2A), 2A-подобные линкеры или их функциональные эквиваленты, а также их комбинации. Линкер также может быть

получен из шарнирной области или части шарнирной области любого иммуноглобулина. Не имеющие ограничительного характера примеры линкеров включают часть человеческой цепи CD8α, частичный внеклеточный домен CD28, рецептор FcyRllla, IgG, IgM, IgA, IgD, IgE, шарнир Ig или его функциональный фрагмент.

Примерами CAR, которые могут быть использованы, являются, например, CAR, содержащий внеклеточный домен, который связывается с неоантигеном предстательной железы по описанию, трансмембранный домен CD8 и сигнальный домен CD3ζ. Другие примеры CAR содержат внеклеточный домен, который связывается с неоантигеном предстательной железы по описанию, трансмембранный домен CD8 или CD28, костимулирующий домен CD28, 41ВВ или ОХ40 и сигнальный домен CD3ζ.

САР получают с помощью стандартных методов молекулярной биологии. Внеклеточный домен, который связывается с нужным антигеном, может быть получен из антител или их антигенсвязывающих фрагментов, полученных с использованием технологий, описанных в настоящем документе.

Секвенирование Т-клеточных рецепторов (TCR)

Могут быть получены TCR, которые связываются с комплексами неоантиген предстательной железы/HLA. TCR могут быть идентифицированы на основании связывания Т-клеток с комплексом неоантигена предстательной железы и HLA, выделения Т-клетки и секвенирования ТСР, экспрессированного в Т-клетках. Идентифицированные ТСК могут быть идентифицированы из αβ Т-клеток или γδ Тклеток. Идентифицированные TCR могут быть дополнительно сконструированы для улучшения их аффинности, стабильности, растворимости и т. п. Аффинность TCR может созревать использованием тех же технологий, что и для аффинного созревания иммуноглобулинов. TCR могут экспрессироваться в виде растворимых TCR, которые были стабилизированы цистеином, и они могут быть стабилизированы с помощью инженерных мутаций на поверхности взаимодействия α/β, например, G192R в α-цепи и R208G в β-цепи. TCR также можно стабилизировать путем конструирования цистеиновых остатков, которые образуют дисульфидные связи в константный домен ТСР, путем введения мутаций в гидрофобное ядро, например, в положениях 11, 13,19, 21, 53, 76, 89, 91 или 94 а-цепи, использования перестановки доменов, включая перестановки между Vдоменами а и в цепи, трансмембранными доменами или константными доменами, как US7329731, US7871817B2, US7569664, US9133264, US9624292, US20120252742A1, US2016/0130319, EP3215164A1, EP3286210A1, WO2017091905A1 или US9884075.

Клетки, экспрессирующие CAR или TCR в соответствии с настоящим описанием

Клетки, экспрессирующие CAR или TCR, которые специфически связываются с неоантигенами предстательной железы комплексов неоантиген предстательной железы/HLA настоящего описания, входят в объем настоящего описания. В настоящем описании также предложены выделенные клетки, содержащие CAR по настоящему

описанию или TCR по настоящему описанию. В некоторых вариантах осуществления выделенные клетки трансдуцируют CAR или TCR по настоящему описанию, что приводит к конститутивной экспрессии CAR или TCR по настоящему описанию на поверхности клетки. Клетки, экспрессирующие CAR или TCR по настоящему описанию, могут быть дополнительно сконструированы с возможностью экспрессии одной или более костимулирующих молекул. Примерами костимулирующих молекул являются СD28, ICOS, CBET, GITR, 4-1BB и OX40. Клетки, экспрессирующие CAR или TCR по настоящему описанию, могут быть дополнительно сконструированы таким образом, чтобы продуцировать один или более цитокинов или хемокинов или провоспалительных медиаторов, таких как TNFa, IFNy, IL-2, IL-3, IL-6, IL-7, IL-11, IL-12, IL-15, IL-17 или IL-21. Клетки могут иметь свой эндогенный локус TCR и/или инактивированный локус HLA с использованием известных технологий редактирования генов. В некоторых вариантах осуществления клетка, содержащая CAR или TCR по настоящему описанию, представляет собой Т-клетку, естественную киллерную (NK) клетку, цитотоксический Т-лимфоцит (CTL), регуляторную Т-клетку (Treg), эмбриональную стволовую клетку человека, лимфоидную клетку-предшественник, клетку-предшественник Т-клеток, плюрипотентную стволовую клетку или индуцированную плюрипотентную стволовую клетку (iPSC), из которых могут быть дифференцированы лимфоидные клетки.

В некоторых вариантах осуществления выделенная клетка, содержащая CAR или TCR по настоящему описанию, представляет собой Т-клетку. Т-клетка может представлять собой любую Т-клетку, такую как культивированная Т-клетка, например первичная Т-клетка или Т-клетка из культивированной Т-клеточной линии, например, Jurkat, SupT1 и т. д., или Т-клетку, полученную от млекопитающего. При получении от млекопитающего Т-клетку можно получить из любого источника, включая костный мозг, кровь, лимфатический узел, тимус или другие ткани или жидкости. Т-клетки также могут быть обогащенными или очищенными. Т-клетка может представлять собой человеческую Т-клетку. Т-клетка может представлять собой Т-клетку, выделенную из человека. Т-клетка может относиться к любому типу Т-клеток и может относиться к любому этапу развития, включая двойные положительные CD4⁺CD8⁺ Т-клетки , CD8⁺ Т-клетки (например, цитотоксические Т-клетки), хелперные CD4⁺ Т-клетки, например Th1 и Th2, мононуклеарные клетки периферической крови (МКПК), лейкоциты периферической крови (PBL), инфильтрирующие опухоль клетки, Т-клетки памяти, интактные Т-клетки и т. п. Т-клетка может представлять собой CD8⁺ Т-клетку или CD4⁺ Т-клетку. Т-клетка может представлять собой αβ Т-клетку или γδ Т-клетку.

В некоторых вариантах осуществления выделенная клетка, содержащая CAR по настоящему описанию или TCR по настоящему описанию, представляет собой NK-клетку.

В некоторых вариантах осуществления выделенная клетка, содержащая CAR или TCR по настоящему описанию, представляет собой $\alpha\beta$ T-клетку.

В некоторых вариантах осуществления выделенная клетка, содержащая САР или ТСР по настоящему описанию, представляет собой γδ Т-клетку.

В некоторых вариантах осуществления выделенная клетка, содержащая САR по данному описанию или TCR по данному описанию, представляет собой цитотоксический CD8⁺ Т-лимфоцит.

В некоторых вариантах осуществления выделенная клетка, содержащая CAR по настоящему описанию или TCR по настоящему описанию, представляет собой человеческую эмбриональную стволовую клетку.

В некоторых вариантах осуществления выделенная клетка, содержащая CAR по настоящему описанию или TCR по настоящему описанию, представляет собой лимфоидную клетку-предшественник.

В некоторых вариантах осуществления выделенная клетка, содержащая CAR по настоящему описанию или TCR по настоящему описанию, представляет собой плюрипотентную стволовую клетку.

В некоторых вариантах осуществления выделенная клетка, содержащая CAR по настоящему описанию или TCR по настоящему описанию, представляет собой индуцированную плюрипотентную стволовую клетку (iPSC).

Клетки по настоящему описанию могут быть получены путем введения лентивирусного вектора, содержащего необходимый CAR или TCR, в клетки с использованием известных способов. Клетки по настоящему описанию способны реплицироваться in vivo, что приводит к длительной персистенции, которая может приводить к устойчивому контролю опухоли.

Конъюгаты с цитотоксическими агентами, лекарственными средствами, поддающимися обнаружению метками и т. п.

Полипептиды, гетерологичный полипептид и связывающие их белковые молекулы могут быть конъюгированы с цитотоксическим агентом, терапевтическими средствами, обнаруживаемыми метками и т. п. Эти молекулы в настоящем документе называются иммуноконъюгатами. Иммуноконъюгаты, содержащие неоантигены предстательной железы, можно использовать для обнаружения, доставки полезной нагрузки или уничтожения клеток, экспрессирующих молекулу НLA, которая связывается с неоантигеном предстательной железы. Иммуноконъюгаты, содержащие антитела, антигенсвязывающие фрагменты или альтернативные каркасы, которые специфически связываются с неоантигеном предстательной железы или комплексом неоантиген предстательной железы/HLA, можно использовать для обнаружения, доставки полезной нагрузки или уничтожения клеток, которые экспрессируют неоантиген предстательной железы на своей поверхности в контексте, или более крупном белке, или в комплексе с HLA, или обнаружения внутриклеточных неоантигенов предстательной железы после лизиса клеток.

В некоторых вариантах осуществления иммуноконъюгат содержит обнаруживаемую метку.

В некоторых вариантах осуществления иммуноконъюгат дополнительно содержит цитотоксический агент.

В некоторых вариантах осуществления иммуноконъюгат содержит терапевтическое средство.

Обнаруживаемые метки включают в себя композиции, которые можно визуализировать с помощью спектроскопических, фотохимических, биохимических, иммунохимических или химических средств. Обнаруживаемые метки могут также включать цитотоксические агенты, цитотоксические агенты могут включать обнаруживаемые метки.

Примеры обнаруживаемых меток включают в себя радиоактивные изотопы, магнитные гранулы, металлические гранулы, коллоидные частицы, флуоресцентные красители, электроноплотные реагенты, ферменты (например, широко используемые в иммуноферментном анализе (ИФА)), биотин, дигоксигенин, гаптены, люминисцентные молекулы, хемилюминесцентные молекулы, флуорохромы, флуорофоры, гасящие флуоресценцию агенты, цветные молекулы, радиоактивные изотопы, сцинтиллирующие средства, авидин, стрептавидин, белок A, белок G, антитела или их фрагменты, полигистидин, Ni^{2+} , Flag-маркеры, тус-маркеры, тяжелые металлы, ферменты, щелочная фосфатаза, пероксидаза, люцифераза, доноры/акцепторы электронов, сложные эфиры акридиния и колориметрические субстраты.

Обнаруживаемая метка может испускать сигнал спонтанно, например, когда обнаруживаемая метка представляет собой радиоактивный изотоп. В других случаях обнаруживаемая метка испускает сигнал в результате стимуляции внешним полем.

Примерами радиоактивных изотопов могут быть γ -излучающие, Оже-электронизлучающие, β -излучающие, альфа-излучающие или позитрон-излучающие радиоактивные изотопы. К примерам радиоактивных изотопов относятся 3 H, 11 C, 13 C, 15 N, 18 F, 19 F, 55 Co, 57 Co, 60 Co, 61 Cu, 62 Cu, 64 Cu, 67 Cu, 68 Ga, 72 As, 75 Br, 86 Y, 89 Zr, 90 Sr, 94m Tc, 115 In, 123 1, 124 1, 125 I, 131 1, 211 At, 212 Bi, 213 Bi, 223 Ra, 226 Ra, 225 Ac и 227 Ac.

К примерам атомов металлов относятся металлы с атомным номером более 20, например атомы кальция, атомы скандия, атомы титана, атомы ванадия, атомы хрома, атомы марганца, атомы железа, атомы кобальта, атомы никеля, атомы меди, атомы цинка, атомы галлия, атомы германия, атомы мышьяка, атомы селена, атомы брома, атомы криптона, атомы рубидия, атомы стронция, атомы иттрия, атомы циркония, атомы ниобия, атомы молибдена, атомы технеция, атомы рутения, атомы родия, атомы палладия, атомы серебра, атомы кадмия, атомы индия, атомы олова, атомы сурьмы, атомы теллура, атомы йода, атомы ксенона, атомы цезия, атомы бария, атомы лантана, атомы гафния, атомы тантала, атомы вольфрама, атомы рения, атомы осмия, атомы иридия, атомы платины, атомы золота, атомы ртути, атомы таллия, атомы свинца, атомы висмута, атомы франция, атомы радия, атомы актиния, атомы церия, атомы празеодима, атомы неодима, атомы прометия, атомы самария, атомы европия, атомы гадолиния, атомы тербия, атомы диспрозия, атомы гольмия, атомы эрбия, атомы туллия, атомы иттербия, атомы лютеция, атомы тория, атомы протактиния, атомы урана, атомы нептуния, атомы плутония, атомы америция, атомы кюрия, атомы берклия, атомы калифорния, атомы эйнштейния, атомы америция, атомы кюрия, атомы берклия, атомы калифорния, атомы эйнштейния, атомы америция, атомы кюрия, атомы берклия, атомы калифорния, атомы эйнштейния, атомы америция, атомы берклия, атомы калифорния, атомы эйнштейния, атомы

фермия, атомы менделевия, атомы нобелия или атомы лоуренсия.

В некоторых вариантах осуществления атомы металла могут представлять собой щелочноземельные металлы с атомным номером более двадцати.

В некоторых вариантах осуществления атомы металлов могут представлять собой лантаниды.

В некоторых вариантах осуществления атомы металлов могут представлять собой актиниды.

В некоторых вариантах осуществления атомы металла могут представлять собой переходные металлы.

В некоторых вариантах осуществления атомы металла могут представлять собой постпереходные металлы.

В некоторых вариантах осуществления атомы металла могут представлять собой атомы золота, атомы висмута, атомы тантала и атомы гадолиния.

В некоторых вариантах осуществления атомы металла могут представлять собой металлы с атомным номером от 53 (т. е. йод) до 83 (т. е. висмут).

В некоторых вариантах осуществления атомы металла могут представлять собой атомы, приемлемые для магнитно-резонансной томографии.

Атомы металлов могут представлять собой ионы металлов со степенью окисления +1, +2, +3, например Ba^{2+} , Bi^{3+} , Cs^+ , Ca^{2+} , Cr^{2+} , Cr^{3+} , Cr^{6+} , Co^{2+} , Co^{3+} , Cu^+ , Cu^{2+} , Cu^{3+} , Ga^{3+} , Gd^{3+} , Au^+ , Au^{3+} , Fe^{2+} , Fe^{3+} , F^{3+} , Pb^{2+} , Mn^{2+} , Mn^{3+} , Mn^{4+} , Mn^{7+} , Hg^{2+} , Ni^{2+} , Ni^{3+} , Ag^+ , Sr^{2+} , Sn^{2+} , Sn^{4+} и Zn^{2+} . Атомы металлов могут включать в себя оксид металла, такой как оксид железа, оксид марганца или оксид гадолиния.

Приемлемые красители включают в себя любые присутствующие на рынке красители, такие как, например, 5(6)-карбоксифлуоресцеин, малеимид IRDye 680RD или IRDye 800CW, красители на основе комплекса рутений/полипиридил и т. п.

К приемлемым флуорофорам относятся флуоресцеин изотиоцианат (FITC), флуоресцеин тиосемикарбазид, родамин, Texas Red, красители CyDye (например, Cy3, Cy5, Cy5.5), красители Alexa Fluor (например, Alexa488, Alexa555, Alexa594; Alexa647), флуоресцентные красители ближнего ИК-диапазона (NIR) (700-900 нм) и карбоцианиновые и аминостирильные красители.

Иммуноконъюгаты, содержащие обнаруживаемую метку, можно использовать в качестве агента для визуализации.

В некоторых вариантах осуществления цитотоксический агент представляет собой химиотерапевтический препарат, лекарственное средство, ингибирующий рост агент, токсин (например, токсин бактериального, грибкового, растительного или животного происхождения, обладающий ферментативной активностью, или его фрагменты) или радиоактивный изотоп (т. е. радиоактивный конъюгат).

В некоторых вариантах осуществления цитотоксический агент представляет собой дауномицин, доксорубицин, метотрексат, виндезин, бактериальные токсины, такие как дифтерийный токсин, рицин, гелданамицин, мейтансиноиды или калихеамицин.

Цитотоксический агент может индуцировать цитотоксический и цитостатический эффекты посредством механизмов, включающих связывание с тубулином, связывание с ДНК или ингибирование топоизомеразы.

В некоторых вариантах осуществления цитотоксический агент представляет собой токсин с ферментативной активностью, такой как А-цепь дифтерийного токсина, несвязывающие активные фрагменты дифтерийного токсина, А-цепь экзотоксина (из Pseudomonas aeruginosa), А-цепь рицина, А-цепь абрина, А-цепь модецина, альфа-сарцин, белки Aleurites fordii, диантиновые белки, белки Phytolaca americana (PAPI, PAPII и PAPS), ингибитор momordica charantia, курцин, кротин, ингибитор sapaonaria officinali, гелонин, митогеллин, рестриктоцин, феномицин, эномицин и трикотецены.

В некоторых вариантах осуществления цитотоксический агент представляет собой радионуклид, такой как 212 Bi, 131 I, 131 In, 90 Y и 186 Re.

В некоторых вариантах осуществления цитотоксический агент представляет собой долостатины или пептидные аналоги и производные долостатина, ауристатин или монометилауристатин фенилаланин. Примеры молекул описаны в патентах США № 5,635,483 и № 5,780,588. Показано, что долостатины и ауристатины блокируют динамику микротрубочек, гидролиз ГТФ и деление ядра и клетки (Woyke et al (2001) Antimicrob Agents and Chemother. 45(12):3580-3584) и обладают противораковой и противогрибковой активностью. Функциональная группа лекарственного средства долостатина или ауристатина может быть присоединена к антителу по изобретению, посредством N (амино) конца или С (карбоксильного) конца функциональной группы пептидного лекарственного средства (WO02/088172) или посредством любого цистеина, искусственно внедренного в антитело.

Иммуноконъюгаты могут быть получены с использованием известных способов.

В некоторых вариантах осуществления обнаруживаемая метка находится в комплексе с хелатирующим агентом.

Обнаруживаемая метка, цитотоксический агент или терапевтическое средство могут быть связаны непосредственно или опосредованно через линкер с полипептидами, гетерологичными полипептидами или белковыми молекулами, которые связываются с полипептидами или гетерологичными полипептидами. К подходящим линкерам, известным в данной области, относятся, например, простетические группы, нефенольные линкеры (производные N-сукцинимидилбензоатов; додекарборат), хелатирующие группы как макролитических, так и ациклических хелаторов, например производные 1,4,7,10тетраазациклододекан-1,4,7,10,-тетрауксусной кислоты (DOTA), производные диэтилентриаминпентауксусной S-2-(4кислоты (DTPA), производные изотиоцианатобензил)-1,4,7-триазациклононан-1,4,7-триуксусной кислоты (NOTA) и производные 1,4,8,11-тетраазациклододекан-1,4,8,11-тетрауксусной кислоты (ТЕТА), Nсукцинимидил-3-(2-пиридилдитиол) (SPDP), пропионат иминотиолан дифункциональные производные сложных имидоэфиров (такие как диметиладипимидат HCl), активные сложные эфиры (такие как дисукцинимидил суберат), альдегиды (такие

как глутаральдегид), бис-азидные соединения (такие как бис-(пазидобензоил) гександиамин), бис-(ппроизводные бис-диазония (такие как диазонийбензоил)этилендиамин), диизоцианаты (такие как толуол 2,6-диизоцианат) и бисактивные фтористые соединения (такие как 1,5-дифтор-2,4-динитробензол) и другие хелатирующие группы. Подходящие пептидные линкеры хорошо известны.

Способы лечения, применения и введения

Различные молекулы настоящего описания, которые можно применять для введения неоантигенов предстательной железы настоящего описания субъекту, например полинуклеотиды, гетерологичные полинуклеотиды, полипептиды, гетерологичные полипептиды, векторы, рекомбинантные вирусы и вакцины настоящего описания, могут применяться для лечения рака предстательной железы у субъекта. Различные молекулы настоящего описания, которые можно применять для введения неоантигенов предстательной железы настоящего описания субъекту, например полинуклеотиды, гетерологичные полинуклеотиды, полипептиды, гетерологичные полипептиды, векторы, рекомбинантные вирусы и вакцины настоящего описания, могут также применяться для профилактики рака предстательной железы у субъекта. Белковые молекулы, которые специфически связываются с неоантигенами предстательной железы настоящего описания или комплексами неоантиген предстательной железы/НLA настоящего описания, можно использовать для лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта.

Неоантигены рака предстательной железы, определенные в настоящем документе, присутствуют с частотой по меньшей мере около 1% или более, около 2% или более, около 3% или более, около 4% или более, около 5% или более, около 6% или более, около 7% или более, около 8% или более, около 9% или более, около 10% или более, около 11% или более, около 12% или более, около 13% или более, около 14% или более, около 15% или более, около 16% или более, около 17% или более, около 18% или более, около 19% или более, около 20% или более, около 21% или более, около 22% или более, около 24% или более, около 25% или более, около 26% или более, около 27% или более, около 28% или более, около 29% или более, около 30% или более, около 35% или более, около 40% или более, около 45% или более, около 50% или более, около 55% или более, около 60% или более, около 65% или более или около 70% или более у популяции субъектов, страдающих раком предстательной железы.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества одной или более вакцин по настоящему описанию.

В настоящем описании также предложено применение вакцины по настоящему описанию для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины по настоящему описанию для получения фармацевтической композиции для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина по настоящему описанию для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества одной или более фармацевтических композиций по настоящему описанию.

В некоторых вариантах осуществления вакцина содержит rAd26 в соответствии с настоящим описанием.

В некоторых вариантах осуществления вакцина содержит rMVA в соответствии с настоящим описанием.

В некоторых вариантах осуществления вакцина содержит rGAd в соответствии с настоящим описанием.

В некоторых вариантах осуществления вакцина содержит rGAd20 в соответствии с настоящим описанием.

В некоторых вариантах осуществления вакцина содержит rCh20 в соответствии с настоящим описанием.

В некоторых вариантах осуществления вакцина содержит rAd26 в соответствии с настоящим описанием и rMVA в соответствии с настоящим описанием.

В некоторых вариантах осуществления вакцина содержит rGAd20 в соответствии с настоящим описанием и rMVA в соответствии с настоящим описанием.

В некоторых вариантах осуществления вакцина содержит гетерологичный полипептид в соответствии с настоящим описанием.

В некоторых вариантах осуществления вакцина содержит гетерологичный полинуклеотид в соответствии с настоящим описанием.

В некоторых вариантах осуществления вакцина содержит полинуклеотид в соответствии с настоящим описанием.

В некоторых вариантах осуществления вакцина содержит полипептид в соответствии с настоящим описанием.

Предполагается, что термин «рак предстательной железы» включает в себя все типы раковых образований в предстательной железе или онкогенных процессов, метастазирования в тканях или злокачественной трансформации клеток, тканей или органов независимо от типа гистопатологии или стадии инвазивности.

В некоторых вариантах осуществления рак предстательной железы представляет собой аденокарциному.

В некоторых вариантах осуществления рак предстательной железы представляет собой метастатический рак предстательной железы. В некоторых вариантах осуществления рак предстательной железы метастазировал в прямую кишку, лимфатический узел или кость, либо их любую комбинацию.

В некоторых вариантах осуществления рак предстательной железы представляет собой рецидивирующий или рефрактерный рак предстательной железы.

В некоторых вариантах осуществления рак предстательной железы представляет собой кастрационно-резистентный рак предстательной железы.

В некоторых вариантах осуществления рак предстательной железы чувствителен к андроген-депривационной терапии.

В некоторых вариантах осуществления рак предстательной железы не чувствителен к андроген-депривационной терапии.

В некоторых вариантах осуществления субъект ранее не получал лечение.

В некоторых вариантах осуществления субъект получал андрогенную депривационную терапию.

В некоторых вариантах осуществления у субъекта имеется повышенный уровень простат-специфического антигена (PSA). PSA считается повышенным у пациента, если уровень, как правило, составляет около ≥4,0 нг/мл. В некоторых случаях повышенный уровень PSA может означать уровень ≥ 3,0 нг/мл. Уровни PSA также можно сравнить с уровнями постандроген-депривационной терапии.

Андроген-депривационные терапии включают абиратерон, кетоконазол, энзалутамид, галетерон, ARN-509 и ортеронел (ТАК-700) или простатэктомию.

В настоящем описании также предложен способ лечения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества первой вакцины, содержащей rAd26 по настоящему описанию, в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту терапевтически эффективного количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; таким образом происходит лечение рака предстательной железы у субъекта.

В настоящем описании также предложен способ лечения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества первой вакцины, содержащей rGAd по настоящему описанию в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту терапевтически эффективного количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; таким образом происходит лечение рака предстательной железы у субъекта.

В настоящем описании также предложен способ лечения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества первой вакцины, содержащей гGAd20 по настоящему описанию, в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту терапевтически эффективного количества второй вакцины, содержащей гMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; таким образом происходит лечение рака предстательной железы у субъекта.

В настоящем описании также предложен способ профилактики рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества первой вакцины, содержащей rAd26 по настоящему описанию,

в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту терапевтически эффективного количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; таким образом предотвращают рак предстательной железы у субъекта.

В настоящем описании также предложен способ профилактики рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества первой вакцины, содержащей rGAd по настоящему описанию в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту терапевтически эффективного количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; таким образом предотвращают рак предстательной железы у субъекта.

В способ настоящем описании также предложен профилактики предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества первой вакцины, содержащей rGAd20 по настоящему описанию, в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту терапевтически эффективного количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; таким образом предотвращают рак предстательной железы у субъекта.

В настоящем описании также предложен способ усиления иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту иммунологически эффективного количества первой вакцины, содержащей rAd26 по настоящему описанию, в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту иммунологически эффективного количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; тем самым усиливая иммунный ответ у субъекта.

В настоящем описании также предложен способ усиления иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту иммунологически эффективного количества первой вакцины, содержащей rGAd по настоящему описанию, в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту иммунологически эффективного количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; тем самым усиливая иммунный ответ у субъекта.

В настоящем описании также предложен способ усиления иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту иммунологически эффективного количества первой вакцины, содержащей rGAd20 по настоящему описанию, в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту иммунологически эффективного количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; тем самым усиливая иммунный ответ у субъекта.

В настоящем описании также предложен способ лечения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества первой вакцины, содержащей rAd26 по настоящему описанию, в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту терапевтически эффективного

количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; таким образом лечение рака происходит лечение рака предстательной железы у субъекта, причем rAd26 и rMVA содержат гетерологичный полинуклеотид, кодирующий один или более полипептидов SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

В настоящем описании также предложен способ лечения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества первой вакцины, содержащей rGAd по настоящему описанию в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту терапевтически эффективного количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; таким образом лечение рака происходит лечение рака предстательной железы у субъекта, причем rGAd и rMVA содержат гетерологичный полинуклеотид, кодирующий один или более полипептидов SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

В настоящем описании также предложен способ лечения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества первой вакцины, содержащей rGAd20 по настоящему описанию, в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту терапевтически эффективного

количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; таким образом лечение рака происходит лечение рака предстательной железы у субъекта, причем rGAd20 и rMVA содержат гетерологичный полинуклеотид, кодирующий один или более полипептидов SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

предложен способ настоящем описании также профилактики предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества первой вакцины, содержащей rAd26 по настоящему описанию, в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту терапевтически эффективного количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; тем самым предотвращая рак предстательной железы у субъекта, причем rAd26 и rMVA содержат гетерологичный полинуклеотид, кодирующий один или более полипептидов SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435, 436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

В настоящем описании также предложен способ профилактики рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества первой вакцины, содержащей rGAd по настоящему описанию в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту терапевтически

эффективного количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; таким образом предотвращая рак предстательной железы у субъекта, причем rGAd и rMVA содержат гетерологичный полинуклеотид, кодирующий один или более полипептидов SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435, 436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

описании также настоящем предложен способ профилактики предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества первой вакцины, содержащей rGAd20 по настоящему описанию, в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту терапевтически эффективного количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; таким образом предотвращая рак предстательной железы у субъекта, причем rGAd20 и rMVA содержат гетерологичный полинуклеотид, кодирующий один или более полипептидов SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

В настоящем описании также предложен способ усиления иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту иммунологически эффективного количества первой вакцины, содержащей rAd26 по настоящему описанию, в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту иммунологически эффективного количества

второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; тем самым усиливая иммунный ответ у субъекта, причем rAd26 и rMVA содержат гетерологичный полинуклеотид, кодирующий один или более полипентидов с SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

В настоящем описании также предложен способ усиления иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту иммунологически эффективного количества первой вакцины, содержащей rGAd по настоящему описанию, в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту иммунологически эффективного количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; тем самым усиливая иммунный ответ у субъекта, причем rGAd и rMVA содержат гетерологичный полинуклеотид, кодирующий один или более полипентидов SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

В настоящем описании также предложен способ усиления иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту иммунологически эффективного количества первой вакцины, содержащей rGAd20 по настоящему описанию, в качестве праймирования иммунного ответа; и введение субъекту иммунологически эффективного

количества второй вакцины, содержащей rMVA по настоящему описанию, для бустирования иммунного ответа; тем самым усиливая иммунный ответ у субъекта, причем rGAd20 и rMVA содержат гетерологичный полинуклеотид, кодирующий один или более полипентидов SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

В некоторых вариантах осуществления субъект предположительно имеет или предположительно у субъекта может развиться рак предстательной железы.

Вакцины по настоящему описанию, как правило, можно вводить путем внутримышечной или подкожной инъекции. Однако также можно применять и другие способы введения, такие как внутривенный, кожный, внутрикожный или назальный. Внутримышечное введение вакцин может быть выполнено с помощью иглы. Альтернативным вариантом является применение инъекционного устройства без иглы для введения композиции (с использованием, например, BiojectorTM) или сублимированного порошка композиции агента.

Для внутривенной, кожной или подкожной инъекции или инъекции в пораженное место композиция агента может находиться в форме приемлемого для парентерального введения водного раствора, который не содержит пирогенов и имеет приемлемый рН, изотоничность и стабильность. Специалисты в данной области легко могут получить приемлемые растворы, используя, например, изотонические несущие среды, такие как инъекция хлорида натрия, инъекция раствора Рингера, инъекция раствора Рингера с лактатом. При необходимости можно включить консерванты, стабилизаторы, буферы, антиоксиданты и/или другие добавки. Можно также использовать состав с медленным высвобождением.

Как правило, введение будет иметь профилактическую цель формирования иммунного ответа против неоантигенов предстательной железы до развития симптомов рака предстательной железы.

Вакцины по настоящему описанию вводят субъекту, что приводит к иммунному ответу у субъекта. Количество вакцины, вызывающей обнаруживаемый иммунный ответ, определяется как «иммунологически эффективная доза». Вакцины по настоящему

описанию могут индуцировать гуморальный, а также клеточно-опосредованный иммунный ответ. В типичном варианте осуществления иммунный ответ представляет собой защитный иммунный ответ.

Фактическое вводимое количество, а также скорость и динамика введения будут зависеть от характера и тяжести объекта лечения. Назначения лечения, например, решение о дозировке и т.д., находятся в пределах ответственности врачей общей практики и других медицинских специалистов и, как правило, учитывают расстройство, подлежащее лечению, состояние конкретного пациента, место доставки, способ введения и другие известные медработникам факторы.

В одном примере схемы лечения аденовирусный вектор вводят (например, внутримышечно) в объеме от приблизительно 100 мкл до приблизительно 10 мл, содержащем концентрации от приблизительно 10^4 до 10^{12} вирусных частиц/мл. Аденовирусный вектор может вводиться в объеме от 0,25 до 1,0 мл, например, в объеме 0,5 мл.

Аденовирус можно вводить человеческому индивиду в количестве от около 10^9 до около 10^{12} вирусных частиц (VP) во время одного введения, более типично в количестве от около 10^{10} до около 10^{12} VP.

В одном примере схемы лечения введение rMVA по настоящему описанию (например, внутримышечно) в объеме, варьирующемся в диапазоне от около 100 мкл до около 10 мл физиологического раствора, содержащего дозу от около 1×10^7 TCID₅₀ до 1×10^9 TCID₅₀ (50% -ная инфицированная тканевая культура) или Inf.U. (Единица инфицирования). rMVA можно вводить в объеме в диапазоне от 0,25 до 1,0 мл.

Стимулирующие композиции можно вводить два или более раз, через недели или месяцы после введения праймирующей композиции, например через от около 1 или 2 недель, или 3 недель, или 4 недель, или 6 недель, или 8 недель, или 12 недель, или 16 недель, или 20 недель, или 24 недель, или 28 недель, или 32 недель, или от одного до двух лет после введения праймирующей композиции. Дополнительные бустирующие композиции можно вводить через от 6 недель до 5 лет после стадии бустирования (b), например через 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24 или 25 недель, или 7, 8, 9, 10, 11 или 12 месяцев, или 2, 3, 4 или 5 лет после первоначальной бустирующей инокуляции. Необязательно дополнительный бустирующий этап (c) можно повторять один или более раз по мере необходимости.

Комбинации неоантигенов предстательной железы для терапии вакциной

Выявленные неоантигены, описанные в настоящем документе, могут быть дополнительно проверены с определением их приоритета для включения в универсальную вакцину против рака простаты. Факторами включения являются, например, более высокая экспрессия в тканях рака предстательной железы в сравнении с нормальной тканью предстательной железы и другими нормальными тканями (такими как печень, почки, поджелудочная железа, яичник, предстательная железа, молочная железа, толстая кишка, желудок, скелетные мышцы и легкие) или невыявляемая экспрессия в нормальных тканях,

способность неоантигенов или их фрагментов опосредовать активацию Т-клеток CD8⁺ в известных анализах, связывание с HLA, продемонстрированный in vivo процессинг и представление HLA фрагментов пептидов, полученных из неоантигенов, и достаточная распространенность у субъектов с раком предстательной железы.

В процессе валидации 41 неоантигена (SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177), было определено на основании профиля экспрессии, распространенности и иммуногенности in vitro, что они особенно полезны для включения в вакцину против рака предстательной железы. Ожидается, что для создания вакцины от рака предстательной железы можно использовать любую комбинацию 41 неоантигена, которую можно доставлять субъекту с использованием любых доступных средств доставки и любой доступной формы, такой как пептиды, ДНК, РНК, репликоны или с использованием вирусной доставки. 41 неоантиген может быть собран в гетерологичные полинуклеотиды, кодирующие гетерологичные полипептиды, в любом порядке неоантигенов, и порядок неоантигенов может отличаться для различных вариантов доставки. Как правило, сборка неоантигенов в конкретный порядок может быть основана на генерировании минимального соединительных эпитопов с использованием известных алгоритмов. Примерами порядков неоантигенов являются порядки, обеспечивающие гетерологичные полипептиды SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623, 624, 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626, как описано в настоящем документе и во всех других примерах.

В настоящем описании предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, причем гетерологичный полипептид содержит два или более полипептида, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотида, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID No: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат полипептиды SEQ ID NO: 387, 388, 390, 392, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620, 621, 631, 632, 633, 634, 635, 636, 637, 638, 639, 640, 641, 642, 643, 644, 645, 646, 647, 648, 649, 650, 651, 652, 653, 654, 655, 656, 657, 658, 659, 660, 661, 662, 663, 664, 665, 666, 667, 668, 669, 670, 671, 672, 673, 674, 675, 676, 677, 678, 679, 680, 681, 682, 683, 684, 685, 686, 687, 688, 689, 690, 691, 692, 693, 694, 695, 696,

697, 698, 699, 700, 701, 702, 703, 704, 705, 706, 707, 708, 709, 710 или 711.

В некоторых вариантах осуществления вакцина способна индуцировать клеточный иммунный ответ у пациента, которому вводили вакцину.

В некоторых вариантах реализации клеточный иммунный ответ специфичен к фрагменту одного или более полипептидов с SEQ ID No: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 или 177.

В некоторых вариантах осуществления клеточный иммунный ответ представляет собой активацию специфичных к вакцине CD8+ T-клеток, CD4+ T-клеток и CD4+ T-клеток и CD4+ T-клеток , причем активацию оценивают по повышенной продукции TNF α , IFN γ или TNF α и IFN γ CD8+ T-клетками, CD4+ T-клетками или CD8+ T-клетками и CD4+ T-клетками.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит промотор, энхансер, сайт полиаденилирования, последовательность Козак, стоп-кодон, Т-клеточный энхансер (ТСЕ) или любую их комбинацию.

В некоторых вариантах осуществления промотор содержит промотор CMV или промотор осповакцины P7.5.

В некоторых вариантах осуществления ТСЕ кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 546, промотор CMV содержит полинуклеотид SEQ ID NO: 628, промотор осповакцины P7.5 содержит полинуклеотид SEQ ID NO: 630, а сайт полиаденилирования содержит сайт полиаденилирования бычьего гормона роста SEQ ID NO: 629.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 542 или SEQ ID NO: 551.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 544 или SEQ ID NO: 553.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид представляет собой ДНК или РНК.

В некоторых вариантах осуществления РНК представляет собой мРНК или самореплицирующуюся РНК.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 550.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 554.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный

полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 555.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 556.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 623.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 624.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид

SEQ ID NO: 542.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид

SEQ ID NO: 551.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 552.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 557.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 558.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 559.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 625.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 626.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид

SEQ ID NO: 544.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид

SEQ ID NO: 553.

В некоторых вариантах осуществления вакцина представляет собой рекомбинантный вирус.

В некоторых вариантах осуществления рекомбинантный вирус получают из аденовируса (Ad), поксвируса, аденоассоциированного вируса (AAV) или ретровируса.

В некоторых вариантах осуществления рекомбинантный вирус получают из hAd5, hAd7, hAd11, hAd26, hAd34, hAd35, hAd48, hAd49, hAd50, GAd20, Gad19, GAd21, GAd25, GAd26, GAd27, GAd28, GAd29, GAd30, GAd31, ChAd3, ChAd4, ChAd5, ChAd6, ChAd7,

ChAd8, ChAd9, ChAd10, ChAd11, ChAd16, ChAd17, ChAd19, ChAd20, ChAd22, ChAd24, ChAd26, ChAd30, ChAd31, ChAd37, ChAd38, ChAd44, ChAd55, ChAd63, ChAd63, ChAd63, ChAd62, ChAd83, ChAd146, ChAd147, PanAd1, PanAd2, PanAd3, вируса осповакцины Копенгаген (W), аттенуированного вируса осповакцины Нью-Йорк (NYVAC), ALVAC, TROVAC или модифицированного вируса осповакцины Анкара (MVA)

В некоторых вариантах осуществления рекомбинантный вирус получают из GAd20.

В некоторых вариантах осуществления рекомбинантный вирус, полученный из Gad20, содержит полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 713.

В некоторых вариантах осуществления рекомбинантный вирус получают из МVА.

В некоторых вариантах осуществления рекомбинантный вирус получают из hAd26.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из GAd20.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 550, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из GAd20.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 554, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из GAd20.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 555, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из GAd20.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 556, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из GAd20.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 623, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из GAd20.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 624, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из GAd20.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 713, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из GAd20.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид

SEQ ID NO: 542, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из GAd20.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный

полинуклеотид

SEQ ID NO: 551, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из GAd20.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из MVA.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 552, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из MVA.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 557, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из MVA.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 558, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из MVA.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 559, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из MVA.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 625, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из MVA.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 626, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из MVA.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид

SEQ ID NO: 544, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из MVA.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид

SEQ ID NO: 553, причем вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из MVA.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из

GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 550.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 554.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 555.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 556.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 623.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 624.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из

MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 552.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 557.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 558.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 559.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 625.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 626.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624, для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, для

получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 550, для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 554, для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 555, для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 556, для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 623, для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 624, для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626, для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, для

получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 552, для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 557, для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 558, для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 559, для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 625, для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложено применение вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 626, для получения лекарственного средства для лечения или профилактики рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624 для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 550, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 554, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 555, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 556, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 623, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 624, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626 для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 552, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 557, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 558, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 559, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 625, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 626, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В некоторых вариантах осуществления вакцину, содержащую рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, вводят в качестве праймирования.

В некоторых вариантах осуществления вакцину, содержащую рекомбинантный вирус, полученный из MVA, вводят в качестве бустирования.

В некоторых вариантах осуществления вакцину содержащую гетерологичную полинуклеотидную последовательность, кодирующую гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541 или 550, вводят в качестве праймирования.

В некоторых вариантах осуществления вакцину, содержащую гетерологичную полинуклеотидную последовательность, кодирующую гетерологичный полипептид SEQ ID No: 543 или 552, вводят в качестве бустирования.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, содержащий

введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов в качестве праймирования; и

введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины, содержащей гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41

полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов, в качестве бустирования; тем самым обеспечивая лечение или предотвращение рака предстательной железы у субъекта.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту

первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177; и

второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту

первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177; и

второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177; при этом первый гетерологичный полипептид и второй гетерологичный полипептид имеют разные аминокислотные последовательности.

В некоторых вариантах осуществления полипептиды организованы в первом порядке и во втором порядке.

В некоторых вариантах осуществления полипептиды, организованные в первый порядок, содержат гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541 или SEQ ID NO: 550.

В некоторых вариантах осуществления полипептиды, организованные во второй порядок, содержат гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543 или SEQ ID NO: 552.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид представляет собой ДНК или РНК.

В некоторых вариантах осуществления РНК представляет собой мРНК или самореплицирующуюся РНК.

В некоторых вариантах осуществления вакцина представляет собой рекомбинантный вирус.

В некоторых вариантах осуществления рекомбинантный вирус получают из аденовируса, поксвируса, аденоассоциированного вируса или ретровируса.

В некоторых вариантах осуществления полипептиды, организованные в первый порядок, кодируются полинуклеотидом SEQ ID NO: 542 или SEQ ID NO: 551.

В некоторых вариантах осуществления полипептиды, организованные во второй порядок, кодируются полинуклеотидом SEQ ID NO: 544 или SEQ ID NO: 553.

В некоторых вариантах осуществления прайм содержит рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541 или SEQ ID NO: 550.

В некоторых вариантах осуществления буст содержит рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543 или SEQ ID NO: 552.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту

первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624; и

второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту

первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541; и

второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту

первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный

полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 550; и

второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 552.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту

первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541, причем первая вакцина представляет собой рекомбинантный Gad20; и

второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543, причем вторая вакцина представляет собой рекомбинантный MVA.

В настоящем описании также предложен способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту

первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 550, причем первая вакцина представляет собой рекомбинантный GAd20; и

второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 552, причем вторая вакцина представляет собой рекомбинантный MVA.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 550.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 554.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 555.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 556.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 623.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 624.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 552.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 557.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 558.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 559.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 625.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту вакцины, содержащей рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 626.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту

первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624; и

второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту

первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541; и

второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту

первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 550; и

второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 552.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту

первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541, причем первая вакцина представляет собой рекомбинантный Gad20; и

второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543, причем вторая вакцина представляет собой рекомбинантный MVA.

В настоящем описании также предложен способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту

первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 550, причем первая вакцина представляет собой рекомбинантный GAd20; и

второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 552, причем вторая вакцина представляет собой рекомбинантный MVA.

В настоящем описании также предложена первая вакцина, содержащая первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, и вторая вакцина, содержащая второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена первая вакцина, содержащая первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624, и вторая вакцина, содержащая второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626 для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена первая вакцина, содержащая первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, первый гетерологичный причем полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541, и вторая вакцина, содержащая второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную

последовательность SEQ ID NO: 543, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена первая вакцина, содержащая первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, первый гетерологичный полипептид аминокислотную причем содержит последовательность SEQ ID NO: 550m, и вторая вакцина, содержащая второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем гетерологичный аминокислотную полипептид содержит последовательность SEQ ID NO: 552, для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена первая вакцина, содержащая первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541, причем первая вакцина представляет собой рекомбинантный Gad20; и

вторая вакцина, содержащая второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543, причем вторая вакцина представляет собой рекомбинантную MVA для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена первая вакцина, содержащая первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 550, причем первая вакцина представляет собой рекомбинантный GAd20; и вторая вакцина, содержащая второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 552, причем вторая вакцина представляет собой рекомбинантную MVA для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624 для применения в лечении или профилактике рака предстательной железы.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 550, для применения для индуцирования

иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 554, для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 555, для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 556, для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 623, для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 624, для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626 для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 552, для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 557, для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 558, для применения для индуцирования

иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 559, для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 625, для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 626, для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена первая вакцина, содержащая первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624, и вторая вакцина, содержащая второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626 для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена первая вакцина, содержащая первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную SEQ ID NO: 541, и вторая последовательность вакцина, содержащая второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543, для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена первая вакцина, содержащая первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную SEQ ID NO: 550, и вторая последовательность вакцина, содержащая второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 552, для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена первая вакцина, содержащая первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную

последовательность SEQ ID NO: 541, причем первая вакцина представляет собой рекомбинантный Gad20, и вторая вакцина, содержащая второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543, причем вторая вакцина представляет собой рекомбинантный MVA для применения для индуцирования иммунного ответа.

В настоящем описании также предложена первая вакцина, содержащая первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 550, причем первая вакцина представляет собой рекомбинантный GAd20, и

вторая вакцина, содержащая второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 552, причем вторая вакцина представляет собой рекомбинантный MVA для применения для индуцирования иммунного ответа.

В некоторых вариантах осуществления субъект имеет, предположительно имеет или предположительно у субъекта может развиться рак предстательной железы. Диагностирование рака предстательной железы проводится лицензированным врачом.

В некоторых вариантах осуществления рак предстательной железы представляет собой рецидивирующий, рефрактерный, метастатический или кастрационно-резистентный рак предстательной железы или любую их комбинацию.

В некоторых вариантах осуществления субъект ранее не получал лечение.

В некоторых вариантах осуществления субъект получал андрогенную депривационную терапию.

В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят субъекту один или более раз.

В некоторых вариантах осуществления вторую вакцину вводят субъекту один или более раз.

В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят в промежутке около 1-16 недель перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 1 неделю перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 2 недели перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 3 недели перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 4 недели перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 6 недель перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 6 недель перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 6 недель перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 6 недель перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 6 недель перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину

вводят приблизительно за 7 недель перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 8 недель перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 9 недель перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 10 недель перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 11 недель перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 12 недель перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 13 недель перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 14 недель перед введением второй вакцины. В некоторых вариантах осуществления первую вакцину вводят приблизительно за 16 недель перед введением второй вакцины первую вакцину вводят приблизительно за 16 недель перед введением второй вакцины.

В некоторых вариантах осуществления рак предстательной железы представляет собой рецидивирующий, рефрактерный, метастатический или кастрационно-резистентный рак предстательной железы или любую их комбинацию.

В некоторых вариантах осуществления способ дополнительно включает введение субъекту дополнительного противоракового терапевтического средства.

Комбинированные терапии

Вакцины в соответствии с настоящим описанием можно использовать в комбинации с по меньшей мере одним дополнительным противораковым терапевтическим агентом для лечения рака предстательной железы.

Дополнительное противораковое терапевтическое средство может представлять собой хирургическое вмешательство, химиотерапию, андроген-депривационную терапию, лучевую терапию, таргетную терапию или ингибитор контрольной точки или любую их комбинацию.

Примерами химиотерапевтических агентов являются алкилирующие агенты; нитрозомочевины; антиметаболиты; противоопухолевые антибиотики; растительные алкилоиды; таксаны; гормональные агенты; и различные агенты, такие как бусульфан, карбоплатин, хлорамбуцил, цисплатин, циклофосфамид, дакарбазин, ифосфамид, мехлоретамина гидрохлорид, мелфалан, прокарбазин, тиотепа, урациловый иприт, 5-фторурацил, 6-меркаптопурин, капецитабин, цитозина арабинозид, флоксуридин, флударабин, гемцитабин, метотрексат, тиогуанин, дактиномицин, даунорубицин, доксорубицин, идарубицин, митомицин-С и митоксантрон, винбластин, винкристин, виндезин, винорелбин, паклитаксел, доцетаксел.

Примеры андроген-депривационных терапевтических средств включают ацетат абиратерона, кетоконазол, энзалутамид, галетерон, ARN-509 и ортеронел (ТАК-700) и хирургическое удаление яичек.

Радиационную терапию можно проводить с помощью различных способов, включая дистанционную радиационную терапию, внутреннюю радиационную терапию,

облучение с имплантатом, стереотаксическую радиохирургию, системную радиационную терапию, радиотерапию и постоянную или временную интерстициальную брахитерапию. дистанционной радиационной терапии относятся трехмерная, радиационная терапия, в которой формируется поле облучения, местное облучение (например, облучение, направленное на выбранную мишень или орган) или сфокусированное облучение. Сфокусированное облучение онжом выбирать стереотаксической радиохирургии, фракционированной стереотаксической радиохирургии или радиационной терапии с модуляцией интенсивности. В качестве источника радиации при сфокусированном облучении может использоваться пучок частиц (протоны), кобальт-60 (фотоны), линейный ускоритель (рентгеновские лучи) (например, см. WO 2012/177624). Термин «брахитерапия» относится к радиационной терапии с источником в пространственно-ограниченном радиоактивном материале, введенном в организм в или рядом с опухолью или другим местом пролиферативного заболевания ткани, и включает в себя воздействие радиоактивных изотопов (например, At-211, I-131, I-125, Y-90, Re-186, Re-188, Sm-153, Bi-212, P-32 и радиоактивных изотопов Lu). Приемлемые источники излучения для применения при кондиционировании клеток включают в себя как твердые вещества, так и жидкости. Источник излучения может представлять собой радионуклид, такой как твердые источники I-125, I-131, Yb-169, Ir-192, твердый источник I-125 или другие радионуклиды, которые испускают фотоны, бетачастицы, гамма-излучение или другие терапевтические лучи. Радиоактивный материал также может представлять собой жидкость из любого раствора радионуклида (-ов), например, раствора І-125 или І-131, или радиоактивную жидкость, которую можно получить из взвеси малых частиц приемлемых твердых радионуклидов, таких как Au-198, Ү-90, в жидкости. Радионуклид (-ы) можно заключать в гель или в радиоактивные микросферы.

Таргетная терапия включает антиандрогенную терапию, ингибиторы ангиогенеза, такие как бевацизумаб, анти-PSA или анти-PSMA антитела или вакцины, усиливающие иммунные ответы на PSA или PSMA.

Примерами ингибиторов контрольных точек являются антагонисты PD-1, PD-L1, PD-L2, VISTA, BTNL2, B7-H3, B7-H4, HVEM, HHLA2, CTLA-4, LAG-3, TIM-3, BTLA, CD160, CEACAM-1, LAIR1, TGFβ, IL-10, белок семейства Siglec, KIR, CD96, TIGIT, NKG2A, CD112, CD47, SIRPA или CD244. Термин «антагонист» относится к молекуле, которая при связывании с клеточным белком подавляет по меньшей мере одну реакцию или тип активности, индуцируемые естественным лигандом белка. Молекула является антагонистом, если происходит подавление по меньшей мере одной реакции или типа активности на по меньшей мере около 30%, 40%, 45%, 50%, 55%, 60%, 65%, 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% или 100% по сравнению с подавлением по меньшей мере одной реакции или типа активности в отсутствие антагониста (например, отрицательный контроль) или когда подавление является статистически значимым по сравнению с подавлением в отсутствие антагониста. Антагонистом может быть антитело, растворимый

лиганд, малая молекула, ДНК или РНК, такая как миРНК. Примеры антагонистов ингибиторов контрольных точек описаны в патентной публикации США № 2017/0121409.

В некоторых вариантах осуществления одну или более вакцин в соответствии с настоящим описанием вводят в комбинации с антителом к CTLA-4, лигандом CTLA4, ингибитором оси PD-1, ингибитором оси PD-L1, агонистом TLR, агонистом CD40, агонистом ОХ40, гидроксимочевиной, руксолитинибом, федратинибом, агонистом 41ВВ, агонистом аа CD28, антагонистом STING, антагонистом RIG-1, терапией TCR-T, терапией CAR-T, лигандом FLT3, сульфатом алюминия, ингибитором BTK, антителом к CD38, ингибитором CDK, антителом к CD33, антителом к CD37, антителом к CD25, ингибитором GM-CSF, IL-2, IL-15, IL-7, молекулами перенаправления CD3, помалимибом, IFNγ, IFNα, TNFα, антителом к VEGF, антителом к CD70, антителом к CD27, антителом к BCMA, антителом к GPRC5D или любой их комбинацией.

В некоторых вариантах осуществления ингибитор контрольной точки представляет собой ипилимумаб, цетрелимаб, пембролизумаб, ниволумаб, синтилимаб, цемиплимаб, торипалимаб, камрелизумаб, тислелизумаб, достралимаб, спартализумаб, пролголимаб, АК-105, HLX-10, балстилимаб, MEDI-0680, HX-008, GLS-010, BI-754091, genolimzumab, AK-104, MGA-012, F-520, 609A, LY-3434172, AMG-404, SL-279252, SCT-I10A, RO-7121661, ICTCAR-014, MEDI-5752, CS-1003, XmAb-23104, Sym-021, LZM-009, hAB21, BAT-1306, MGD-019, JTX-4014, будигалимаб, XmAb-20717, AK-103, MGD-013, IBI-318, сасанлимаб, CC-90006, авелумаб, атезолизумаб, дурвалумаб, CS-1001, бинафусп альфа, энвалфолимаб, CX-072, GEN-1046, GS-4224, KL-A167, BGB-A333, SHR-1316, CBT-502, IL-103, KN-046, ZKAB-001, CA-170, TG_1501, LP-002, INCB-86550, ADG-104, SHR-1701, BCD-135, IMC-001, MSB-2311, FPT-155, FAZ-053, HLX-20, иодаполимаб, FS-118, BMS-986189, AK-106, MCLA-145, IBI-318, CK-301 или любую их комбинацию.

В некоторых вариантах осуществления одну или более вакцин в соответствии с настоящим описанием вводят в комбинации со следующими средствами: ипилимумаб, цетрелимаб, пембролизумаб, ниволумаб, синтилимаб, цемиплимаб, торипалимаб, камрелизумаб, тислелизумаб, достралимаб, спартализумаб, пролголимаб, балстилимаб, будиглимаб, сасанлимаб, авелумаб, атезолизумаб, дурвалумаб, энвафолимаб, иодаполимаб или любая их комбинация.

Наборы

В настоящем описании также предложен набор, содержащий

первую вакцину, содержащую рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624; и

вторую вакцину, содержащую рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.

В настоящем описании также предложен набор, содержащий первую вакцину, содержащую рекомбинантный вирус, полученный из GAd20,

содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541; и

вторую вакцину, содержащую рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543.

В настоящем описании также предложен набор, содержащий

первую вакцину, содержащую рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 550; и

вторую вакцину, содержащую рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 552.

Гетерологичные полипептиды, кодирующие или гетерологичные полипептиды, содержащие комбинацию выбранных неоантигенов предстательной железы

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из

AS18, содержащего аминокислотную последовательность WKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTDR (SEQ ID NO: 275);

P87, содержащего аминокислотную последовательность YEAGMTLGGKILFFLFLLPLSPFSLIF (SEQ ID NO: 381);

AS55, содержащего аминокислотную последовательность DGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSITGAAGRRNLSIFLFLMLCKLEFHAC (SEQ ID NO: 333);

AS57, содержащего аминокислотную последовательность TGGKSTCSAPGPQSLPSTPFSTYPQWVILITEL (SEQ ID NO: 337);

AS15, содержащего аминокислотную последовательность VLRFLDLKVRYLHS (SEQ ID NO: 269);

AS7, содержащего аминокислотную последовательность DYWAQKEKGSSSFLRPSC (SEQ ID NO: 253);

AS43, содержащего аминокислотную последовательность VPFRELKNVSVLEGLRQGRLGGPCSCHCPRPSQARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKSS I (SEQ ID NO: 309);

AS51, содержащего аминокислотную последовательность GMECTLGQVGAPSPRREEDGWRGGHSRFKADVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLL D (SEQ ID NO: 325);

AS16, содержащего аминокислотную последовательность GNTTLQQLGEASQAPSGSLIPLRLPLLWEVRG (SEQ ID NO: 271);

AS41, содержащего аминокислотную последовательность EAFQRAAGEGGPGRGGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSLR (SEQ ID NO: 305);

AS6, содержащего аминокислотную последовательность DYWAQKEKISIPRTHLC (SEQ ID NO: 251);

AS3, содержащего аминокислотную последовательность VAMMVPDRQVHYDFGL (SEQ ID NO: 245);

AS11, содержащего аминокислотную последовательность VPFRELKNQRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDPARHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGG GVLQPQRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWRA (SEQ ID NO: 261);

AS13, содержащего аминокислотную последовательность KRSFAVTERII (SEQ ID NO: 265);

AS47, содержащего аминокислотную последовательность FKKFDGPCGERGGGRTARALWARGDSVLTPALDPQTPVRAPSLTRAAAAV (SEQ ID NO: 317);

AS8, содержащего аминокислотную последовательность LVLGVLSGHSGSRL (SEQ ID NO: 255);

AS19, содержащего аминокислотную последовательность QWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRN (SEQ ID NO: 277);

AS37, содержащего аминокислотную последовательность CHLFLQPQVGTPPPHTASARAPSGPPHPHESCPAGRRPARAAQTCARRQHGLPGCEEAG TARVPSLHLHLHQAALGAGRGRGWGEACAQVPPSRG (SEQ ID NO: 297);

AS23, содержащего аминокислотную последовательность KIQNKNCPD (SEQ ID NO: 285);

MS1, содержащего аминокислотную последовательность HYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQWGHPPIFCSTNDICVTANFCISVTFLK PCFLLHEASASQ (SEQ ID NO: 437);

MS3, содержащего аминокислотную последовательность RTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFPKPVRPLPAPITRITPQLGGQSDSSQPL LTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITIPIHSAALGDHSGDPGPAWDTCPPLPLTTLI PRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLG (SEQ ID NO: 439);

MS6, содержащего аминокислотную последовательность YAYKDFLWCFPFSLVFLQEIQICCHVSCLCCICCSTRICLGCLLELFLSRALRALHVLWNG FQLHCQ (SEQ ID NO: 442);

MS8, содержащего аминокислотную последовательность TMPAILKLQKNCLLSL (SEQ ID NO: 444); и

P82, содержащего аминокислотную последовательность YEAGMTLGEKFRVGNCKHLKMTRP (SEQ ID NO: 379), а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления выделенный гетерологичный полипептид дополнительно содержит один или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из:

P16, содержащего аминокислотную последовательность GVPGDSTRRAVRRMNTF (SEQ ID NO: 343);

FUS1, содержащего аминокислотную последовательность CGASACDVSLIAMDSA (SEQ ID NO: 211);

P22, содержащего аминокислотную последовательность SLYHREKQLIAMDSAI (SEQ ID NO: 349);

FUS2, содержащего аминокислотную последовательность TEYNQKLQVNQFSESK (SEQ ID NO: 213);

FUS3, содержащего аминокислотную последовательность TEISCCTLSSEENEYLPRPEWQLQ (SEQ ID NO: 215);

FUS6, содержащего аминокислотную последовательность CEERGAAGSLISCE (SEQ ID NO: 221);

FUS5, содержащего аминокислотную последовательность NSKMALNSEALSVVSE (SEQ ID NO: 219);

FUS8, содержащего аминокислотную последовательность WGMELAASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPLRTLAGCLARTAHLRPG AESLPQPQLHCT (SEQ ID NO: 225);

FUS15, содержащего аминокислотную последовательность HVVGYGHLDTSGSSSSSSWP (SEQ ID NO: 345);

P35, содержащего аминокислотную последовательность NSKMALNSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAP (SEQ ID NO: 353);

FUS19, содержащего аминокислотную последовательность KMHFSLKEHPPPPCPP (SEQ ID NO: 235); и

FUS7, содержащего аминокислотную последовательность LWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSARTCCGTKWPSSQEAALGLGSGLL RFSCGTAAIR (SEQ ID NO: 223), а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий один или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из

P16, содержащего аминокислотную последовательность GVPGDSTRRAVRRMNTF (SEQ ID NO: 343);

FUS1, содержащего аминокислотную последовательность CGASACDVSLIAMDSA (SEQ ID NO: 211);

P22, содержащего аминокислотную последовательность SLYHREKQLIAMDSAI (SEQ ID NO: 349);

FUS2, содержащего аминокислотную последовательность TEYNQKLQVNQFSESK (SEQ ID NO: 213);

FUS3, содержащего аминокислотную последовательность TEISCCTLSSEENEYLPRPEWQLQ (SEQ ID NO: 215);

FUS6, содержащего аминокислотную последовательность CEERGAAGSLISCE (SEQ ID NO: 221);

FUS5, содержащего аминокислотную последовательность NSKMALNSEALSVVSE (SEQ ID NO: 219);

FUS8, содержащего аминокислотную последовательность WGMELAASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPLRTLAGCLARTAHLRPG AESLPQPQLHCT (SEQ ID NO: 225);

FUS15, содержащего аминокислотную последовательность HVVGYGHLDTSGSSSSSSWP (SEQ ID NO: 345);

P35, содержащего аминокислотную последовательность NSKMALNSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAP (SEQ ID NO: 353);

FUS19, содержащего аминокислотную последовательность KMHFSLKEHPPPPCPP (SEQ ID NO: 235); и

FUS7, содержащего аминокислотную последовательность LWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSARTCCGTKWPSSQEAALGLGSGLL RFSCGTAAIR (SEQ ID NO: 223), а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления выделенный гетерологичный полипептид дополнительно содержит один или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из:

AS18, содержащего аминокислотную последовательность WKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTDR (SEQ ID NO: 275);

P87, содержащего аминокислотную последовательность YEAGMTLGGKILFFLFLLPLSPFSLIF (SEQ ID NO: 381);

AS55, содержащего аминокислотную последовательность DGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSITGAAGRRNLSIFLFLMLCKLEFHAC (SEQ ID NO: 333);

AS57, содержащего аминокислотную последовательность TGGKSTCSAPGPQSLPSTPFSTYPQWVILITEL (SEQ ID NO: 337);

AS15, содержащего аминокислотную последовательность VLRFLDLKVRYLHS (SEQ ID NO: 269);

AS7, содержащего аминокислотную последовательность DYWAQKEKGSSSFLRPSC (SEQ ID NO: 253);

AS43, содержащего аминокислотную последовательность VPFRELKNVSVLEGLRQGRLGGPCSCHCPRPSQARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKSS I (SEQ ID NO: 309);

AS51, содержащего аминокислотную последовательность GMECTLGQVGAPSPRREEDGWRGGHSRFKADVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLL D (SEQ ID NO: 325);

AS16, содержащего аминокислотную последовательность GNTTLQQLGEASQAPSGSLIPLRLPLLWEVRG (SEQ ID NO: 271);

AS41, содержащего аминокислотную последовательность EAFQRAAGEGGPGRGGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSLR (SEQ ID NO: 305);

AS6, содержащего аминокислотную последовательность DYWAQKEKISIPRTHLC (SEQ ID NO: 251);

AS3, содержащего аминокислотную последовательность VAMMVPDRQVHYDFGL (SEQ ID NO: 245);

AS11, содержащего аминокислотную последовательность VPFRELKNQRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDPARHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGG GVLQPQRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWRA (SEQ ID NO: 261);

AS13, содержащего аминокислотную последовательность KRSFAVTERII (SEQ ID NO: 265);

AS47, содержащего аминокислотную последовательность FKKFDGPCGERGGGRTARALWARGDSVLTPALDPQTPVRAPSLTRAAAAV (SEQ ID NO: 317);

AS8, содержащего аминокислотную последовательность LVLGVLSGHSGSRL (SEQ ID NO: 255);

AS19, содержащего аминокислотную последовательность QWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRN (SEQ ID NO: 277);

AS37, содержащего аминокислотную последовательность CHLFLQPQVGTPPPHTASARAPSGPPHPHESCPAGRRPARAAQTCARRQHGLPGCEEAG TARVPSLHLHLHQAALGAGRGRGWGEACAQVPPSRG (SEQ ID NO: 297);

AS23, содержащего аминокислотную последовательность KIQNKNCPD (SEQ ID NO: 285);

MS1, содержащего аминокислотную последовательность HYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQWGHPPIFCSTNDICVTANFCISVTFLK PCFLLHEASASQ (SEQ ID NO: 437);

MS3, содержащего аминокислотную последовательность RTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFPKPVRPLPAPITRITPQLGGQSDSSQPL LTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITIPIHSAALGDHSGDPGPAWDTCPPLPLTTLI PRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLG (SEQ ID NO: 439);

MS6, содержащего аминокислотную последовательность YAYKDFLWCFPFSLVFLQEIQICCHVSCLCCICCSTRICLGCLLELFLSRALRALHVLWNG FQLHCQ (SEQ ID NO: 442);

MS8, содержащего аминокислотную последовательность TMPAILKLQKNCLLSL (SEQ ID NO: 444); и

P82, содержащего аминокислотную последовательность YEAGMTLGEKFRVGNCKHLKMTRP (SEQ ID NO: 379), а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления выделенный гетерологичный полипептид дополнительно содержит один или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из:

M84, содержащего аминокислотную последовательность IARELHQFAFDLLIKSH (SEQ ID NO: 167);

M86, содержащего аминокислотную последовательность QPDSFAALHSSLNELGE (SEQ ID NO: 171);

M10, содержащего аминокислотную последовательность FVQGKDWGLKKFIRRDF (SEQ ID NO: 19);

M12, содержащего аминокислотную последовательность FVQGKDWGVKKFIRRDF (SEQ ID NO: 23); и

FR1, содержащего аминокислотную последовательность QNLQNGGGSRSSATLPGRRRRWLRRRQPISVAPAGPPRRPNQKPNPPGGARCVIMRP TWPGTSAFT (SEQ ID NO: 177), а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из

полинуклеотидной последовательности TGGAAATTCGAGATGAGCTACACGGTGGGTGGCCCGCCTCCCCATGTTCATGCTAGA CCCAGGCATTGGAAAACTGATAGA (SEQ ID NO: 276) (кодирует AS18);

полинуклеотидной последовательности GATGGCCACTCCTACACATCCAAGGTGAATTGTTTACTCCTTCAAGATGGGTTCCAT GGCTGTGAGCATCACCGGGGCAGCTGGAAGAAGAAACCTGAGCATCTTCCTGTT CTTGATGCTGTGCAAAATTGGAGTTCCATGCTTGT (SEQ ID NO: 334) (кодирует AS55);

полинуклеотидной последовательности ACAGGGGCAAAAGCACCTGCTCGGCTCCTGGCCCTCAGTCTCCCCTCCACTCCA TTCTCCACCTACCCACAGTGGGTCATTCTGATCACCGAACTG (SEQ ID NO: 338) (кодирует AS57);

полинуклеотидной последовательности GTGCTGCGCTTTCTGGACTTAAAGGTGAGATACCTGCACTCT (SEQ ID NO: 270) (кодирует AS15);

полинуклеотидной последовательности GACTACTGGGCTCAAAAGGAGAAGGGATCATCTTCATTCCTGCGACCATCCTGT (SEQ ID NO: 254) (кодирует AS7);

полинуклеотидной последовательности GTGCCCTTCCGGGAGCTCAAGAACGTGAGTGTCCTGGAGGGGCTCCGTCAAGGCCG GCTTGGGGGTCCCTGTTCATGTCACTGCCCAAGACCTTCCCAGGCCAGGCTCACGCC AGTGGATGTGGCAGGTCCCTTCTTGTGTCTGGGGGATCCTGGGCTGTTCCCCCAGT CAAGAGCAGTATC (SEQ ID NO: 310) (кодирует AS43);

полинуклеотидной

последовательности

GGCATGGAGTGCACCCTGGGGCAGGTGGGTGCCCCGTCCCCTCGGAGGAGGAGGA CGGTTGGCGTGGGGCCACAGCCGATTCAAGGCTGATGTACCAGCACCGCAGGGAC CCTGCTGGGGTGGCCAACCTGGCTCTGCCCCCTCCTCAGCTCCTCCTGAACAGTCAT TATTAGAT (SEQ ID NO: 326) (кодирует AS51);

полинуклеотидной

последовательности

GGCAACACCACCTCCAGCAGCTGGGTGAGGCCTCCCAGGCGCCCTCAGGCTCCCTC ATCCCTCTGAGGCTGCCTCTGGGAAGTGAGGGGC ((SEQ ID NO: 272) (кодирует AS16);

полинуклеотидной

последовательности

полинуклеотидной

последовательности

GACTACTGGGCTCAAAAGGAGAAGATCAGCATCCCCAGAACACCTGTGT (SEQ ID NO: 252) (кодирует AS6);

полинуклеотидной

последовательности

GTTGCTATGATGGTTCCTGATAGACAGGTTCATTATGACTTTGGATTG (SEQ ID NO: 246) (кодирует AS3);

полинуклеотидной

последовательности

GTGCCCTTCCGGGAGCTCAAGAACCAGAGAACAGCACAAGGGGCTCCTGGGATCCA CCACGCGGCTTCCCCCGTTGCTGCCAACCTCTGCGACCCGGCGAGACACGCACAGCA CACACGCATCCCCTGCGGCGCTGGCCAAGTGCGTGCTGGCCGAGGTCCCGAAGCAG GTGGTGGAGTACTACAGCCACAGAGGCCTGCCCCCGAGAAGCCTGGGTGTCCCTGC CGGAGAGGCCAGCCCAGGCTGCACACCGTGAAGATGTGGAGGGCG (SEQ ID NO: 262) (кодирует AS11);

полинуклеотидной

последовательности

AAGAGAAGTTTTGCTGTCACGGAGAGGATCATC (SEQ ID NO: 266) (кодирует AS13);

полинуклеотидной

последовательности

TTCAAGAAGTTCGACGGCCCTTGTGGTGAGCGCGGCGGCGGGGGGCGCACGGCTCGAGC TCTGTGGGCGCGCGGCGACAGCGTCCTGACTCCTGCCCTCGACCCCCAGACCCCTGT CAGGGCGCCCTCCCTGACCCGAGCCGCAGCTGCCGTG (SEQ ID NO: 318) (кодирует AS47);

полинуклеотидной

последовательности

CTTGTACTTGGTGTATTGAGCGGGCACAGTGGCTCACGCCTA (SEQ ID NO: 256) (кодирует AS8);

полинуклеотидной

последовательности

CAGTGGCAGCACTACCACCGGTCAGGTGAGGCCGCAGGGACTCCCCTCTGGAGACC CACAAGAAAC (SEQ ID NO: 278) (кодирует AS19);

полинуклеотидной

последовательности

полинуклеотидной последовательности AAAATTCAGAATAAAAATTGTCCAGAC (SEQ ID NO: 286) (кодирует AS23);

полинуклеотидной

последовательности

CACTACAAATTAATTCAACAACCCATATCCCTCTTCTCCATCACTGATAGGCTCCAT AAGACGTTCAGTCAGCTGCCCTCGGTCCATCTCTGCTCAATCACCTTCCAGTGGGGA CACCCGCCCATTTTCTGCTCAACAAATGATATCTGTGTCACGGCCAACTTCTGCATCT CGGTCACATTCCTTAAACCGTGCTTCCTCCTACATGAGGCATCTGCCTCACAG (SEQ ID NO: 448) (кодирует MS1);

полинуклеотидной

последовательности

AGGACCGCCTGACACACAATCAGGACTTCTCTATCTACAGGCTCTGTTGCAAGAGG
GGGTCCCTCTGCCACGCTTCCCAGGCCAGATCCCCGGCTTTCCCGAAGCCGGTCAGA
CCTCTTCCTGCCCCCATCACCAGAATCACCCCCCAACTGGGGGGACAATCTGACTCG
AGTCAACCCCTTCTCACTACGGGAAGACCTCAGGGGTGGCAAGATCAAGCTCTTAG
ACACACCCAGCAAGCCAGTCCTGCCTCTTGTGCCACCATCACCATTCCCATCCACTC
AGCTGCCCTTGGTGACCACTCCGGAGACCCTGGTCCAGCCTGGGACACCTGCCCGCC
GCTGCCGCTCACTACCCTCATCCCCCGAGCTCCCCCGCCGTATGGAGACAGCACTGC
CAGGTCCTGGCCCTCCCGCTGTGGGCCCCTCGGC (SEQ ID NO: 450) (кодирует MS3);

полинуклеотидной

последовательности

TATGCTTACAAGGACTTTCTCTGGTGTTTTCCTTTTTCTTTAGTTTTTCTCCAAGAGAT TCAAATCTGCTGCCATGTTAGCTGTCTTTTGCTGTATCTGCTGTAGTACACGAATATGC CTTGGCTGTTTGCTTGAGCTTTTTCTATCCCGTGCTCTTCGTGCTCTTCATGTTCTTTG GAATGGCTTTCAACTTCATTGTCAA (SEQ ID NO: 453) (кодирует MS6);

полинуклеотидной

последовательности

ACCATGCCTGCTATTTTAAAGTTACAGAAGAATTGTCTTCTCTCTTA (SEQ ID NO: 455) (кодирует MS8); и

полинуклеотидной

последовательности

TATGAAGCAGGGATGACTCTGGGAGAAAAATTCCGGGTTGGCAATTGCAAGCATCT CAAAATGACCAGACCC (SEQ ID NO: 380) (кодирует Р82); и их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления выделенный гетерологичный полинуклеотид дополнительно содержит один или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из:

полинуклеотидной

последовательности

полинуклеотидной

последовательности

TGCGGGGCCTCTGCCTGTGATGTCTCCCTCATTGCTATGGACAGTGCT (SEQ ID NO: 212) (кодирует FUS1);

полинуклеотидной

последовательности

TCCCTCTACCACCGGGAGAAGCAGCTCATTGCTATGGACAGTGCTATC (SEQ ID NO: 350) (кодирует P22);

полинуклеотидной

последовательности

ACCGAATACAACCAGAAATTACAAGTGAATCAATTTAGTGAATCCAAA (SEQ ID NO: 214) (кодирует FUS2);

полинуклеотидной

последовательности

полинуклеотидной

последовательности

TGTGAGGAGCGCGGCGGCAGGAAGCCTTATCAGTTGTGAG (SEQ ID NO: 222) (кодирует FUS6);

полинуклеотидной

последовательности

полинуклеотидной

последовательности

TGGGGGATGGAGTTGGCAGCGTCTCGGAGGTTCTCCTGGGACCACCACTCCGCCGGGGGCCGCCCAAGTGCCAAGCGTCCGATCCGGCGCCCCAAGTGCAGCCCAAGGACCCCAAGCGCTCCGCTCCGCACCCTGGCAGGCTGCCTAGCCAGGACTGCGCACCTGCGCCCTGGGGGCGGAGTCCTTACCCCAACCCCAGCTTCACTGCACA (SEQ ID NO: 226) (кодирует FUS8);

полинуклеотидной

последовательности

CACGTGGTGGCCTATGGCCACCTTGATACTTCCGGGTCATCCTCCTCCTCCTCGCCCC (SEQ ID NO: 346) (кодирует FUS15);

полинуклеотидной

последовательности

AACAGCAAGATGGCTTTGAACTCATTAAACTCCATTGATGATGCACAGTTGACAAG AATTGCCCCTCCAAGATCTCATTGCTGTTTCTGGGAAGTAAACGCTCCT (SEQ ID NO: 354) (кодирует Р35);

полинуклеотидной

последовательности

AAAATGCACTTCTCCCTCAAGGAGCACCCACCGCCCCTTGCCCGCCT (SEQ ID NO: 236) (кодирует FUS19); и

полинуклеотидной

последовательности

СТGTGGTTCCAGAGCAGTGAGCTGTCCCCGACGGGAGCGCCATGGCCCAGCCGCCG СССGACGTGGAGGGGACGACTGTCTCCCCGCGTACCGCCACCTCTTCTGCCCGGAC СТGCTGCGGGACAAAGTGGCCTTCATCACAGGAGGCGGCTCTGGGATTGGGTTCCG GATTGCTGAGATTTTCATGCGGCACGGCTGCCATACGG (SEQ ID NO: 224) (кодирует FUS7), а также и их фрагментов. В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из

полинуклеотидной

последовательности

полинуклеотидной

последовательности

TGCGGGGCCTCTGCCTGTGATGTCTCCCTCATTGCTATGGACAGTGCT (SEQ ID NO: 212) (кодирует FUS1);

полинуклеотидной

последовательности

TCCCTCTACCACCGGGAGAAGCAGCTCATTGCTATGGACAGTGCTATC (SEQ ID NO: 350) (кодирует P22);

полинуклеотидной

последовательности

ACCGAATACAACCAGAAATTACAAGTGAATCAATTTAGTGAATCCAAA (SEQ ID NO: 214) (кодирует FUS2);

полинуклеотидной

последовательности

полинуклеотидной

последовательности

TGTGAGGAGCGCGGCGGCAGGAAGCCTTATCAGTTGTGAG (SEQ ID NO: 222) (кодирует FUS6);

полинуклеотидной

последовательности

полинуклеотидной

последовательности

TGGGGGATGGAGTTGGCAGCGTCTCGGAGGTTCTCCTGGGACCACCACTCCGCCGG GGGGCCGCCCAGAGTGCCAAGCGTCCGATCCGGCGCCCCAAGTGCAGCCCAAGG ACCCGCTCCCGCACCCTGGCAGGCTGCCTAGCCAGGACTGCGCACCTGCGCC CTGGGGCGGAGTCCTTACCCCAACCCCAGCTTCACTGCACA (SEQ ID NO: 226) (кодирует FUS8);

полинуклеотидной

последовательности

CACGTGGTGGCCTATGGCCACCTTGATACTTCCGGGTCATCCTCCTCCTCCTCGCCCC (SEQ ID NO: 346) (кодирует FUS15);

полинуклеотидной

последовательности

AACAGCAAGATGGCTTTGAACTCATTAAACTCCATTGATGATGCACAGTTGACAAG AATTGCCCCTCCAAGATCTCATTGCTGTTTCTGGGAAGTAAACGCTCCT (SEQ ID NO: 354) (кодирует Р35);

полинуклеотидной

последовательности

AAAATGCACTTCTCCCTCAAGGAGCACCCACCGCCCCTTGCCCGCCT (SEQ ID NO: 236) (кодирует FUS19); и

полинуклеотидной

последовательности

CTGTGGTTCCAGAGCAGTGAGCTGTCCCCGACGGGAGCGCCATGGCCCAGCCGCCG CCCGACGTGGAGGGGACGACTGTCTCCCCGCGTACCGCCACCTCTTCTGCCCGGAC CTGCTGCGGGACAAAGTGGCCTTCATCACAGGAGGCGGCTCTGGGATTGGGTTCCG GATTGCTGAGATTTTCATGCGGCACGGCTGCCATACGG (SEQ ID NO: 224) (кодирует FUS7).

В некоторых вариантах осуществления выделенный гетерологичный полинуклеотид дополнительно содержит один или более полинуклеотидов или один или более фрагментов длиной по меньшей мере 24 последовательных нуклеотида из одного или более полинуклеотидов, причем полинуклеотиды содержат

полинуклеотидную

последовательность

TGGAAATTCGAGATGAGCTACACGGTGGGTGGCCCGCCTCCCCATGTTCATGCTAGA CCCAGGCATTGGAAAACTGATAGA (SEQ ID NO: 276) (кодирует AS18);

полинуклеотидную

последовательность

полинуклеотидную

последовательность

GATGGCCACTCCTACACATCCAAGGTGAATTGTTTACTCCTTCAAGATGGGTTCCAT GGCTGTGTGAGCATCACCGGGGCAGCTGGAAGAAGAAACCTGAGCATCTTCCTGTT CTTGATGCTGTGCAAATTGGAGTTCCATGCTTGT (SEQ ID NO: 334) (кодирует AS55);

полинуклеотидную

последовательность

ACAGGGGCAAAAGCACCTGCTCGGCTCCTGGCCCTCAGTCTCTCCCCTCCACTCCA TTCTCCACCTACCCACAGTGGGTCATTCTGATCACCGAACTG (SEQ ID NO: 338) (кодирует AS57);

полинуклеотидную

последовательность

GTGCTGCGCTTTCTGGACTTAAAGGTGAGATACCTGCACTCT (SEQ ID NO: 270) (кодирует AS15);

полинуклеотидную

последовательность

GACTACTGGGCTCAAAAGGAGAAGGGATCATCTTCATTCCTGCGACCATCCTGT (SEQ ID NO: 254) (кодирует AS7);

полинуклеотидную

последовательность

GTGCCCTTCCGGGAGCTCAAGAACGTGAGTGTCCTGGAGGGGCTCCGTCAAGGCCG GCTTGGGGGTCCCTGTTCATGTCACTGCCCAAGACCTTCCCAGGCCAGGCTCACGCC AGTGGATGTGGCAGGTCCCTTCTTGTGTCTGGGGGATCCTGGGCTGTTCCCCCCAGT CAAGAGCAGTATC (SEQ ID NO: 310) (кодирует AS43);

полинуклеотидную

последовательность

GGCATGGAGTGCACCCTGGGGCAGGTGGGTGCCCCGTCCCCTCGGAGGAGGAGGA CGGTTGGCGTGGGGCCACAGCCGATTCAAGGCTGATGTACCAGCACCGCAGGGAC CCTGCTGGGGTGGCCAACCTGGCTCTGCCCCCTCCTCAGCTCCTCCTGAACAGTCAT TATTAGAT (SEQ ID NO: 326) (кодирует AS51); полинуклеотидную

последовательность

GGCAACACCACCTCCAGCAGCTGGGTGAGGCCTCCCAGGCGCCCTCAGGCTCCCTC ATCCCTCTGAGGCTGCCTCTGGGAAGTGAGGGGC ((SEQ ID NO: 272) (кодирует AS16);

полинуклеотидную

последовательность

полинуклеотидную

последовательность

GACTACTGGGCTCAAAAGGAGAAGATCAGCATCCCCAGAACACCCTGTGT (SEQ ID NO: 252) (кодирует AS6);

полинуклеотидную

последовательность

GTTGCTATGATGGTTCCTGATAGACAGGTTCATTATGACTTTGGATTG (SEQ ID NO: 246) (кодирует AS3);

полинуклеотидную

последовательность

GTGCCCTTCCGGGAGCTCAAGAACCAGAGAACAGCACAAGGGGCTCCTGGGATCCA CCACGCGCTTCCCCCGTTGCTGCCAACCTCTGCGACCCGGCGAGACACGCACAGCA CACACGCATCCCCTGCGGCGCTGGCCAAGTGCGTGCTGGCCGAGGTCCCGAAGCAG GTGGTGGAGTACTACAGCCACAGAGGCCTGCCCCCGAGAAGCCTGGGTGTCCCTGC CGGAGAGGCCAGCCCAGGCTGCACACCGTGAAGATGTGGAGGGCG (SEQ ID NO: 262) (кодирует AS11);

полинуклеотидную

последовательность

AAGAGAAGTTTTGCTGTCACGGAGAGGATCATC (SEQ ID NO: 266) (кодирует AS13);

полинуклеотидную

последовательность

TTCAAGAAGTTCGACGGCCCTTGTGGTGAGCGCGGCGGCGGGGGGCGCACGGCTCGAGC TCTGTGGGCGCGCGGCGACAGCGTCCTGACTCCTGCCCTCGACCCCCAGACCCCTGT CAGGGCGCCCTCCCTGACCCGAGCCGCAGCTGCCGTG (SEQ ID NO: 318) (кодирует AS47);

полинуклеотидную

последовательность

CTTGTACTTGGTGTATTGAGCGGGCACAGTGGCTCACGCCTA (SEQ ID NO: 256) (кодирует AS8);

полинуклеотидную

последовательность

CAGTGGCAGCACTACCACCGGTCAGGTGAGGCCGCAGGGACTCCCCTCTGGAGACC CACAAGAAAC (SEQ ID NO: 278) (кодирует AS19);

полинуклеотидную

последовательность

 GGC (SEQ ID NO: 298) (кодирует AS37);

полинуклеотидную последовательность AAAATTCAGAATAAAAATTGTCCAGAC (SEQ ID NO: 286) (кодирует AS23);

полинуклеотидную

последовательность

CACTACAAATTAATTCAACAACCCATATCCCTCTTCTCCATCACTGATAGGCTCCAT AAGACGTTCAGTCAGCTGCCCTCGGTCCATCTCTGCTCAATCACCTTCCAGTGGGGA CACCCGCCCATTTTCTGCTCAACAAATGATATCTGTGTCACGGCCAACTTCTGCATCT CGGTCACATTCCTTAAACCGTGCTTCCTCCTACATGAGGCATCTGCCTCACAG (SEQ ID NO: 448) (кодирует MS1);

полинуклеотидную

последовательность

AGGACCGCCTGACACACACACAGGACTTCTCTATCTACAGGCTCTGTTGCAAGAGG
GGGTCCCTCTGCCACGCTTCCCAGGCCAGATCCCCGGCTTTCCCGAAGCCGGTCAGA
CCTCTTCCTGCCCCCATCACCAGAATCACCCCCCAACTGGGGGGACAATCTGACTCG
AGTCAACCCCTTCTCACTACGGGAAGACCTCAGGGGTGGCAAGATCAAGCTCTTAG
ACACACCCAGCAAGCCAGTCCTGCCTCTTGTGCCACCATCACCATTCCCATCCACTC
AGCTGCCCTTGGTGACCACTCCGGAGACCCTGGTCCAGCCTGGGACACCTGCCCGC
GCTGCCGCTCACTACCCTCATCCCCGAGCTCCCCGCCGTATGGAGACAGCACTGC
CAGGTCCTGGCCCTCCCGCTGTGGGCCCCTCGGC (SEQ ID NO: 450) (кодирует MS3);

полинуклеотидную

последовательность

TATGCTTACAAGGACTTTCTCTGGTGTTTTTCTTTTAGTTTTTCTCCAAGAGAT TCAAATCTGCTGCCATGTTAGCTGTCTTTGCTGTATCTGCTGTAGTACACGAATATGC CTTGGCTGTTTGCTTGAGCTTTTTCTATCCCGTGCTCTTCGTGCTCTTCATGTTCTTTG GAATGGCTTTCAACTTCATTGTCAA (SEQ ID NO: 453) (кодирует MS6);

полинуклеотидную

последовательность

ACCATGCCTGCTATTTTAAAGTTACAGAAGAATTGTCTTCTCTCTTA (SEQ ID NO: 455) (кодирует MS8); и

полинуклеотидную

последовательность

TATGAAGCAGGGATGACTCTGGGAGAAAAATTCCGGGTTGGCAATTGCAAGCATCT CAAAATGACCAGACCC (SEQ ID NO: 380) (кодирует Р82), а также и их фрагменты.

В некоторых вариантах осуществления выделенный гетерологичный полинуклеотид дополнительно содержит один или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из:

полинуклеотидной

последовательности

ATTGCGAGAGAGCTGCATCAGTTCGCTTTTGACCTGCTAATCAAGTCACAC (SEQ ID NO: 168) (кодирует M84);

полинуклеотидной

последовательности

CAGCCCGACTCCTTTGCAGCCTTGCACTCTAGCCTCAATGAACTGGGAGAG (SEQ ID NO: 172) (кодирует M86);

полинуклеотидной

последовательности

TTTGTGCAAGGCAAAGACTGGGGATTAAAGAAATTCATCCGTAGAGATTTT (SEQ ID

NO: 20) (кодирует M10);

полинуклеотидной последовательности TTTGTGCAAGGCAAAGACTGGGGAGTCAAGAAATTCATCCGTAGAGATTTT (SEQ ID NO: 24) (кодирует M12); и

В настоящем описании также предложен гетерологичный полинуклеотид, кодирующий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов. Полинуклеотиды используются для экспрессии в аденовирусе.

В настоящем описании также предложен гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов. Полинуклеотиды используются для экспрессии в MVA.

Например, гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 542, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, может использоваться для создания вакцин против рака предстательной железы на основе аденовируса, например, на основе rGAd20. В альтернативном варианте осуществления гетерологичные полинуклеотиды, кодирующие гетерологичные полипептиды SEQ ID NO: 550, 554, 555, 556, 623 или 624 также можно применять в вакцинах на основе аденовирусов. В дополнение к гетерологичному полинуклеотиду, кодирующему комбинацию из 41 неоантигена, к 5'- или 3'-концу гетерологичного полинуклеотида могут быть присоединены дополнительные

посредники, такие как регуляторные последовательности, метки и т. п. Примеры посредников включают промотор CMV, промотор осповакцины P7.5, репрессор TetO, последовательность Козак, полинуклеотид, кодирующий Т-клеточный энхансер (ТСЕ), полинуклеотид, кодирующий гистидиновую метку, один или более стоп-кодонов, сигнал полиаденилирования или промоторную последовательность. Примеры полинуклеотидных последовательностей элементов посредника содержат промотор CMVTetO, содержащий SEQ ID NO: 628, последовательность Козак, содержащую SEQ ID NO: 545, полинуклеотид, кодирующий TCE, содержащий SEQ ID NO: 546, полинуклеотид, метку, кодирующий гистидиновую содержащую **SEQ** IDNO: 547, сайт полиаденилирования BGH, содержащий SEQ ID NO: 629, один или более стоп-кодонов, TAGTAA, содержащих полинуклеотидную последовательность промотор содержащий полинуклеотид SEQ ID NO: 628, или промотор осповакцины P7.5, содержащий полинуклеотид SEQ ID NO: 630. Таким образом, гетерологичный полинуклеотид, содержащий одну или более дополнительных вспомогательных последовательностей, содержит полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 551, кодирующую полипептид SEQ ID NO: 550.

В некоторых вариантах осуществления выделенный гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полипептид кодируется гетерологичным полинуклеотидом SEQ ID NO: 542.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид дополнительно содержит один или более вспомогательных элементов.

В некоторых вариантах осуществления вспомогательные элементы включают промотор, энхансер, сайт полиаденилирования, последовательность Козак, стоп-кодон, Т-клеточный энхансер (ТСЕ) или любую их комбинацию.

В некоторых вариантах осуществления последовательность Козак содержит SEQ ID NO: 545, полинуклеотид, кодирующий TCE, содержит SEQ ID NO: 546, полинуклеотид, кодирующий гистидиновую метку, содержит SEQ ID NO: 547, а один или более стоп-кодонов содержат полинуклеотидную последовательность TAGTAA.

В некоторых вариантах осуществления ТСЕ кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 546, промотор CMV содержит полинуклеотид SEQ ID NO: 628, промотор осповакцины P7.5 содержит полинуклеотид SEQ ID NO: 630, а сайт полиаденилирования содержит сайт полиаденилирования бычьего гормона роста SEQ ID NO: 629.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 550.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полипептид кодируется гетерологичным полинуклеотидом SEQ ID NO: 551.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 554.

В некоторых вариантах осуществления выделенный гетерологичный полипептид

содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 555.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 556.

В некоторых вариантах осуществления выделенный гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 623.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 624.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид представляет собой ДНК. В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид представляет собой РНК. В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид представляет собой мРНК. В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид представляет собой самореплицирующуюся РНК.

Гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 544, кодирующий гетерологичный полипентид SEQ ID NO: 543, может использоваться для конструирования вакцин против рака предстательной железы на основе MVA. В альтернативном варианте осуществления гетерологичные полипептиды SEQ ID NO: 557, 558, 559, 625 или 626 также могут быть использованы. В дополнение к гетерологичному полинуклеотиду, кодирующему комбинацию из 41 неоантигена, к 5'- или 3'-концу гетерологичного полинуклеотида могут быть присоединены дополнительные посредники, регуляторные такие как последовательности, метки и т. п. Примеры посредников включают последовательность кодирующий энхансер Т-клеток Козак, полинуклеотид, (TCE), полинуклеотид, один кодирующий гистидиновую метку, или более стоп-кодонов, полиаденилирования или промоторную последовательность. Примеры полинуклеотидных последовательностей элементов посредника включают последовательность Козак, содержащую SEQ ID NO: 545, полинуклеотид, кодирующий TCE, содержащий SEQ ID NO: 546, полинуклеотид, кодирующий гистидиновую метку, содержащую SEQ ID NO: 547, и один или более стоп-кодонов, содержащих полинуклеотидную последовательность ТАGTAA. Таким образом, гетерологичный полинуклеотид, содержащий одну или более полинуклеотидную дополнительных вспомогательных елементов, содержит последовательность SEQ ID NO: 553, кодирующую полипептид SEQ ID NO: 552.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полипептид кодируется гетерологичным полинуклеотидом SEQ ID NO: 544.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид дополнительно содержит один или более вспомогательных элементов.

В некоторых вариантах осуществления вспомогательные элементы включают промотор, энхансер, сайт полиаденилирования, последовательность Козак, стоп-кодон, Т-клеточный энхансер (TCE) или любую их комбинацию.

В некоторых вариантах осуществления последовательность Козак содержит SEQ ID NO: 545, полинуклеотид, кодирующий TCE, содержит SEQ ID NO: 546, полинуклеотид, кодирующий гистидиновую метку, содержит SEQ ID NO: 547, а один или более стоп-кодонов содержат полинуклеотидную последовательность TAGTAA.

В некоторых вариантах осуществления ТСЕ кодируется полинуклеотидом SEQ ID NO: 546, промотор CMV содержит полинуклеотид SEQ ID NO: 628, промотор осповакцины P7.5 содержит полинуклеотид SEQ ID NO: 630, а сайт полиаденилирования содержит сайт полиаденилирования бычьего гормона роста SEQ ID NO: 629. В некоторых вариантах осуществления выделенный гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 552.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полипептид кодируется гетерологичным полинуклеотидом SEQ ID NO: 553.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 557.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 558.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 559.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 625.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 626.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид представляет собой ДНК. В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид представляет собой РНК. В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид представляет собой мРНК. В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид представляет собой самореплицирующуюся РНК.

Один или более фрагментов 41 неоантигена предстательной железы (SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177) также можно использовать для создания вакцины против рака предстательной железы, если один или более фрагментов являются иммуногенными. Примерами таких фрагментов, которые можно использовать, являются полипептиды SEQ ID NO: 387, 388, 390, 392, 405, 406, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620, 621, 631, 632, 633, 634, 635, 636, 637, 638, 639, 640, 641, 642, 643, 644, 645, 646, 647, 648, 649, 650, 651, 652, 653, 654, 655, 656, 657, 658, 659, 660, 661, 662, 663, 664, 665, 666, 667, 668, 669, 670, 671, 672, 673, 674,

675, 676, 677, 678, 679, 680, 681, 682, 683, 684, 685, 686, 687, 688, 689, 690, 691, 692, 693, 694, 695, 696, 697, 698, 699, 700, 701, 702, 703, 704, 705, 706, 707, 708, 709. Иммуногенность фрагментов можно протестировать с использованием анализов, описанных в настоящем документе.

В некоторых вариантах осуществления первый N-концевой аминокислотный остаток фрагмента отсутствует.

В настоящем описании также предложен выделенный гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид в соответствии с настоящим описанием.

В некоторых вариантах осуществления первый 5'-кодон фрагмента отсутствует.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов. Полинуклеотиды используются для экспрессии в аденовирусе.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541. В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит полинуклеотид SEQ ID NO: 542.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 542.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 550. В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит полинуклеотид SEQ ID NO: 551.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 551.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 554.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 555.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 556.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 623.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 624.

В некоторых вариантах осуществления вектор представляет собой вирусный вектор.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор представляет собой аденовирусный вектор.

В некоторых вариантах реализации аденовирусный вектор получают из аденовируса человека, необязательно из Ad5, Ad7, Ad11, Ad26, Ad34, Ad35, Ad48, Ad49 или Ad50.

В некоторых вариантах осуществления аденовирусный вектор получают из Ad26.

В некоторых вариантах реализации аденовирусный вектор получают из аденовируса человекообразных обезьян, необязательно из GAd20, GAd19, GAd21, GAd25, GAd26, GAd27, GAd28, GAd29, GAd30, GAd31, ChAd3, ChAd4, ChAd5, ChAd6, ChAd7, ChAd8, ChAd9, ChAd10, ChAd1, ChAd16, ChAd17, ChAd19, ChAd20, ChAd22, ChAd24, ChAd26, ChAd30, ChAd31, ChAd37, ChAd38, ChAd44, ChAd55, ChAd63, ChAd73, ChAd82, ChAd83, ChAd146, ChAd147, PanAd1, PanAd2 или PanAd3.

В некоторых вариантах осуществления аденовирусный вектор получают из GAd20.

В настоящем описании также предложен rGAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен rGAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен rGAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов. Полинуклеотиды используются для экспрессии в аденовирусе.

В настоящем описании также предложен rGAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид с SEQ ID NO: 541. В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит (SEQ ID NO: 542.

В настоящем описании также предложен rGAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 542.

В настоящем описании также предложен rGAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид с SEQ ID NO: 550. В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит (SEQ ID NO: 551.

В настоящем описании также предложен rGAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 551.

В настоящем описании также предложен rGAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид с SEQ ID NO: 554.

В настоящем описании также предложен rGAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид с SEQ ID NO: 555.

В настоящем описании также предложен rGAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид с SEQ ID NO: 556.

В настоящем описании также предложен rGAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид с SEQ ID NO: 623.

В настоящем описании также предложен rGAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид с SEQ ID NO: 624.

В настоящем описании также предложена клетка, содержащая или трансдуцированная rGAd20, причем rGAd20 содержит:

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541;

гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 542;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 550;

гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 551;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 554;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID

NO: 555;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 556;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 623; или

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 624.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая rGAd20, причем rGAd20 содержит:

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541;

гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 542;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 550;

гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 551;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 554;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 555:

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 556:

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 623; или

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 624.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный

полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов. Полинуклеотиды используются для экспрессии в MVA.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543. В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит (SEQ ID NO: 544.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 544.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 552. В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит (SEQ ID NO: 553.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 553.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 557.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 558.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 559.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 625.

В настоящем описании также предложен вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 626.

В некоторых вариантах осуществления вектор представляет собой вирусный вектор.

В некоторых вариантах осуществления вирусный вектор представляет собой МVА.

В некоторых вариантах осуществления вектор MVA получают из MVA 476 MG/14/78, MVA-571, MVA-572, MVA-574, MVA-575 или MVA-BN.

В настоящем описании также предложен rMVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептида, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов;

В настоящем описании также предложен rMVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226,

346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов.

В настоящем описании также предложен rMVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов. Полинуклеотиды используются для экспрессии в MVA.

В настоящем описании также предложен rMVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид с SEQ ID NO: 543. В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит (SEQ ID NO: 544.

В настоящем описании также предложен rMVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид с SEQ ID NO: 544.

В настоящем описании также предложен rMVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид с SEQ ID NO: 552. В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит (SEQ ID NO: 553.

В настоящем описании также предложен rMVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид с SEQ ID NO: 553.

В настоящем описании также предложен rMVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид с SEQ ID NO: 557.

В настоящем описании также предложен rMVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид с SEQ ID NO: 558.

В настоящем описании также предложен rMVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид с SEQ ID NO: 559.

В настоящем описании также предложен rMVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид с SEQ ID NO: 625.

В настоящем описании также предложен rMVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид с SEQ ID NO: 626.

В настоящем описании также предложена клетка, содержащая или трансдуцированная rMVA, причем rMVA содержит:

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543;

гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 544;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 552;

гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 553;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 557;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 558;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 559;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 625; или

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 626.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая rMVA, причем MVA содержит:

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов;

гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543;

гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 544;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 552;

гетерологичный полинуклеотид SEQ ID NO: 553;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 557;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 558:

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 559;

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 625; или

гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID

NO: 626.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полипептид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит два, три, четыре, пять, шесть, семь, восемь, девять, десять, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39, 40 или 41 полинуклеотид, выбранный из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов.

В некоторых вариантах осуществления фрагменты содержат пептиды SEQ ID NO: 387, 388, 390, 392, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620 или 621.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полипептид содержит SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит (SEQ ID NO: 542 или SEQ ID NO: 551.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полипептид содержит SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит (SEQ ID NO: 544 или SEQ ID NO: 553.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид представляет собой ДНК или РНК.

В некоторых вариантах осуществления РНК представляет собой мРНК или самореплицирующуюся РНК.

В некоторых вариантах осуществления вакцина представляет собой рекомбинантный вирус.

В некоторых вариантах осуществления рекомбинантный вирус получают из аденовируса, поксвируса, аденоассоциированного вируса или ретровируса.

В некоторых вариантах осуществления рекомбинантный вирус получают из hAd5, hAd7, hAd11, hAd26, hAd34, hAd35, hAd48, hAd49, hAd50, GAd20, Gad19, GAd21, GAd25, GAd26, GAd27, GAd28, GAd29, GAd30, GAd31, ChAd3, ChAd4, ChAd5, ChAd6, ChAd7, ChAd8, ChAd9, ChAd10, ChAd11, ChAd16, ChAd17, ChAd19, ChAd20, ChAd22, ChAd24,

ChAd26, ChAd30, ChAd31, ChAd37, ChAd38, ChAd44, ChAd55, ChAd63, ChAd73, ChAd82, ChAd83, ChAd146, ChAd147, PanAd1, PanAd2, PanAd3, вируса осповакцины Копенгаген (W), аттенуированного вируса осповакцины Нью-Йорк (NYVAC), ALVAC, TROVAC или модифицированного вируса осповакцины Анкара (MVA)

В некоторых вариантах осуществления рекомбинантный вирус получают из GAd20.

В некоторых вариантах осуществления рекомбинантный вирус получают из МVА.

В некоторых вариантах осуществления рекомбинантный вирус получают из Ad26.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичную полинуклеотидную последовательность, кодирующую гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541 или 550.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит (SEQ ID NO: 542 или 551.

В некоторых вариантах осуществления вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из GAd20.

В настоящем описании также предложена вакцина, содержащая гетерологичную полинуклеотидную последовательность, кодирующую гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543 или 552.

В некоторых вариантах осуществления гетерологичный полинуклеотид содержит (SEQ ID NO: 544 или 553.

В некоторых вариантах осуществления вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из MVA.

Представленные ниже примеры приведены для дополнительного описания некоторых из вариантов осуществления, раскрываемых в настоящем документе. Примеры призваны проиллюстрировать, но не ограничить, раскрываемые варианты осуществления.

Пример 1. Общие способы

Синтез пептида

Пептиды синтезировали, используя пептид New England с чистотой >80%. Лиофилизированные пептиды растворяли в 100% ДМСО.

Оценка иммуногенности неоантигенов in vitro («Анализ повторной стимуляции МКПК пациента»)

МКПК, полученные от пациентов-людей с метастатическим кастрационно-резистентным раком предстательной железы, размораживали с применением среды (RPMI 1640 с добавлением глутамакса, 10% HI FBS и 1X пирувата натрия). Клетки подсчитывали и высевали в круглодонный микропланшет на 96 лунок в концентрации 250,000 жизнеспособных клеток в лунке. Лиофилизированные пептиды растворяли в 100% ДМСО и разбавляли в среде до 10 мкг/мл. К МКПК добавляли неоантигенные пептиды в равном объеме с конечной концентрацией 5 мкг/мл. СЕF Peptide Pool "Plus" (Cellular Technologies, Ltd.) использовали в качестве положительного контроля, а ДМСО в той же конечной концентрации, что и экспериментальные пептиды, использовали в качестве

отрицательного контроля. Во все лунки добавили человеческий IL-15 (Peprotech) в конечной концентрации 10 нг/мл.

Планшеты инкубировали при 37°C (5% CO₂) в общей сложности в течение 13 дней. Среду обновляли каждые 2 дня с использованием IL-15 (конечная концентрация 10 нг/мл) и IL-2 (системы R&D, конечная концентрация 10 IU/мл). На 12 день ПКМК повторно стимулировали идентичными экспериментальными пептидами или контролями в той же концентрации, что и стимуляция пептидом в 1 день. После инкубации в течение 1 часа в каждую лунку добавляли коктейль ингибиторов белка (eBioscience) и планшет инкубировали в течение ночи.

На 13 день клетки окрашивали для анализа внутриклеточной проточной цитометрии. Клетки промывали с использованием PBS и окрашивали красителем с использованием набора для определения мертвых клеток Live/Dead Fixable Aqua (Thermo-Fisher). После окрашивания блокировали с помощью не содержащего биотина ингибитора Fc-рецептора Biotin-Free Fc Receptor Blocker (Accurate Chemical & Scientific Corp). Панель внеклеточного потока (1 мкл/антитело на лунку в 50 мкл) состояла из CD3 PerCP-Cy5.5 (Biolegend), CD4 BV421 (Biolegend) и CD8 APC-Cy7 (Biolegend). После внеклеточного окрашивания клетки фиксировали, используя буферный набор Foxp3/Transcription Factor Staining Buffer (eBioscience) и окрашивали на внутриклеточные белки (разведение 1:50) с использованием TNFα FITC (R&D Systems) и IFNγ BV785 (Biolegend). Клетки промывали, ресуспендировали в буфере для окрашивания и анализировали с помощью проточного цитометра BD Celesta.

Анализ окрашивания клеток методом проточной цитометрии проводили с использованием FlowJo v10. Клетки гейтировали по живым синглетным CD3+ клеткам. CD8+ Т-клетки анализировали на экспрессию TNF α /IFN γ и регистрировали частоту двойных положительных TNF α /IFN γ CD8+ Т-клеток. Ответы оценивались как положительные, когда частота появления двойных положительных TNF α /IFN γ CD8+ Т-клеток, обусловленных стимуляцией экспериментальным пептидом, была в 2 раз больше или равна 2 по сравнению с только ДМСО отрицательным контролем для этого пациента. Пептиды анализировали в образцах от 1 до 7 пациентов.

Оценка иммуногенности неоантигенов in vitro («Анализ экзогенной аутологичной повторной стимуляции нормального донора»)

Дендритные клетки CD1c+ (DC), выделенные из нормальных человеческих ПКМК, размораживали с использованием среды (IMDM (Gibco), обогащенной глутамином, HEPES, 5% человеческой сыворотки (Sigma) и 1X Pen-Strep). Клетки DC ресуспендировали в среде с добавлением IL-4 (Peprotech, 80 нг/мл) и GM-CSF (Gibco, 80 нг/мл), высевали в 6-луночные микропланшеты и оставляли на ночь при 37 °C (5% CO₂). На следующий день подсчитывали DC-клетки и высевали в круглодонный микропланшет с 96 лунками в концентрации 30,000 жизнеспособных клеток на лунку. Лиофилизированные пептиды (15-мерные перекрывающиеся пептиды) растворяли в 100% ДМСО и объединяли с неоантигеном в диапазоне от 5 мг/мл до 20 мг/мл. К DC добавляли

пулы неоантигенных пептидов в конечной концентрации от 2,5 мкг/мл до 10 мкг/мл и выдерживали в течение 2 часов при 37 °C (5% CO₂). CEF Peptide Pool "Plus" (Cellular Technologies, Ltd.) использовали в качестве положительного контроля, а ДМСО в той же конечной концентрации, что и экспериментальные пептиды, использовали в качестве отрицательного контроля. Через 2 часа DC-клетки облучали ионизирующим излучением мощностью 50 грей. Аутологичные CD3+ пан-Т-клетки, выделенные из нормальных человеческих ПКМК, размораживали с использованием среды. После облучения к облученным DC добавляли аутологичные пан-Т-клетки в количестве 300,000 жизнеспособных клеток на лунку. Во все лунки добавили человеческий IL-15 (Peprotech) в конечной концентрации 10 нг/мл.

Планшеты инкубировали при 37° С (5% CO_2) в общей сложности в течение 12 дней. Среду обновляли каждые 2-3 дня с использованием IL-15 (конечная концентрация 10 нг/мл) и IL-2 (системы R&D, конечная концентрация 10 IU/мл). На 11 день клетки повторно стимулировали идентичными экспериментальными пулами пептидов или контролями в той же концентрации, что и стимуляция пептидом в 1 день. В каждую лунку добавляли коктейль белковых ингибиторов (eBioscience) и планшет инкубировали в течение ночи при 37° С (5% CO_2).

На 12 день клетки окрашивали для анализа внутриклеточной проточной цитометрии. Клетки промывали с использованием PBS и окрашивали красителем с использованием набора для определения мертвых клеток Live/Dead Fixable Aqua (Thermo-Fisher). После окрашивания блокировали с помощью не содержащего биотина ингибитора Fc-рецептора Biotin-Free Fc Receptor Blocker (Accurate Chemical & Scientific Corp). Панель внеклеточного потока (1 мкл/антитело на лунку в 50 мкл) состояла из CD3 PerCP-Cy5.5 (Biolegend), CD4 BV421 (Biolegend) и CD8 APC-Cy7 (Biolegend). После внеклеточного окрашивания клетки фиксировали, используя буферный набор Foxp3/Transcription Factor Staining Buffer (eBioscience) и окрашивали на внутриклеточные белки (разведение 1:50) с использованием TNFα FITC (R&D Systems) и IFNγ BV785 (Biolegend). Клетки промывали, ресуспендировали в буфере для окрашивания и анализировали с помощью проточного цитометра BD Celesta.

Анализ окрашивания клеток методом проточной цитометрии проводили с использованием FlowJo v10. Клетки гейтировали по живым синглетным CD3+ клеткам. CD8+ и CD4+ Т-клетки анализировали на экспрессию $\text{TNF}\alpha/\text{IFN}\gamma$ и регистрировали частоту двойных положительных $\text{TNF}\alpha/\text{IFN}\gamma$ CD8+ и частоту двойных положительных $\text{TNF}\alpha/\text{IFN}\gamma$ CD4+ Т-клеток. Ответы оценивались как положительные, когда частота появления двойных положительных $\text{TNF}\alpha/\text{IFN}\gamma$ CD8+ или $\text{TNF}\alpha/\text{IFN}\gamma$ CD4+ Т-клеток, обусловленных стимуляцией пулом экспериментальных пептидов в 3 раз превышала или была равна 3 по сравнению с только ДМСО отрицательным контролем у этого донора по меньшей мере на 0.01%.

Оценка эндогенной иммуногенности неоантигенов in vitro («Анализ эндогенной аутологичной повторной стимуляции нормальных доноров»)

Дендритные клетки CD1c+ (DC), выделенные из нормальных человеческих ПКМК, размораживали с использованием среды (IMDM (Gibco), обогащенной глутамином, 5% человеческой сыворотки (Sigma) и 1X Pen-Strep). ресуспендировали в среде с добавлением IL-4 (Peprotech, 80 нг/мл) и GM-CSF (Gibco, 80 нг/мл), высевали в 6-луночные микропланшеты и оставляли на ночь при 37 °C (5% CO₂). На следующий день подсчитывали DC-клетки и высевали в круглодонный микропланшет с 96 лунками в концентрации 30,000 жизнеспособных клеток на лунку. Векторы Ad5 (Vector Biolabs) разводили в среде до MOI (множественность заражения) 5000 на основе бляшкообразующих единиц. В качестве контролей использовали векторы Ad5 для пула СЕГ и «нуль». DC трансдуцировали векторами Ad5 в течение ночи при 37 °C (5% CO₂). На следующий день векторы Ad5 смывали с планшета посредством трех последовательных стадий центрифугирования/аспирации с использованием стерильного фосфатно-солевого буфера. После последней промывки клетки DC с трансдуцированным геном ресуспендировали в 100 мкл среды. Аутологичные СD3+ пан-Т-клетки, выделенные из нормальных человеческих ПКМК, размораживали с использованием среды. Пан-Т-клетки добавляли к облученным DC в количестве 300,000 жизнеспособных клеток на лунку (100 мкл/лунка). Во все лунки добавили человеческий IL-15 (Peprotech) в конечной концентрации 10 нг/мл.

Планшеты инкубировали при 37°С (5% CO₂) в общей сложности в течение 12 дней. Среду обновляли каждые 2-3 дня с использованием IL-15 (конечная концентрация 10 нг/мл) и IL-2 (системы R&D, конечная концентрация 10 IU/мл). На 11 день лиофилизированные пептиды (15-мерные перекрывающиеся пептиды) растворяли в 100% ДМСО и объединяли с неоантигеном в диапазоне от 5 мг/мл до 20 мг/мл. К клеткам добавляли пулы неоантигенных пептидов с конечной концентрацией от 2,5 мкг/мл до 10 мкг/мл. СЕF Peptide Pool "Plus" (Cellular Technologies, Ltd.) использовали в качестве положительного контроля, а ДМСО в той же конечной концентрации, что и экспериментальные пептиды, использовали в качестве отрицательного контроля. В каждую лунку добавляли коктейль белковых ингибиторов (eBioscience) и планшет инкубировали в течение ночи при 37 °С (5% CO₂).

На 12 день клетки окрашивали для анализа внутриклеточной проточной цитометрии. Клетки промывали с использованием PBS и окрашивали красителем с использованием набора для определения мертвых клеток Live/Dead Fixable Aqua (Thermo-Fisher). После окрашивания блокировали с помощью не содержащего биотина ингибитора Fc-рецептора Biotin-Free Fc Receptor Blocker (Accurate Chemical & Scientific Corp). Панель внеклеточного потока (1 мкл/антитело на лунку в 50 мкл) состояла из CD3 PerCP-Cy5.5 (Biolegend), CD4 BV421 (Biolegend) и CD8 APC-Cy7 (Biolegend). После внеклеточного окрашивания клетки фиксировали, используя буферный набор Foxp3/Transcription Factor Staining Buffer (eBioscience) и окрашивали на внутриклеточные белки (разведение 1:50) с использованием TNFα FITC (R&D Systems) и IFNγ BV785 (Biolegend). Клетки промывали, ресуспендировали в буфере для окрашивания и анализировали с помощью проточного

цитометра BD Celesta.

Анализ окрашивания клеток методом проточной цитометрии проводили с использованием FlowJo v10. Клетки гейтировали по живым синглетным CD3+ клеткам. CD8+ и CD4+ Т-клетки анализировали на экспрессию TNF α /IFN γ и регистрировали частоту двойных положительных TNF α /IFN γ CD8+ и частоту двойных положительных TNF α /IFN γ CD4+ Т-клеток. Ответы оценивались как положительные, когда частота появления двойных положительных TNF α /IFN γ CD8+ или TNF α /IFN γ CD4+ Т-клеток, обусловленных стимуляцией пулом экспериментальных пептидов в 3 раз превышала или была равна 3 по сравнению с только ДМСО отрицательным контролем у этого донора по меньшей мере на 0,01%.

Связывание неоантигенов с МНС класса I in vitro

9-мерные пептиды, выявленные в ходе биоинформационного анализа, анализировали на склонность к связыванию с 6 общими аллелями HLA класса I (HLA-A*01:01, A*02:01, A*03:01, A*24:02, B*07:02, B*08:01). Принцип способа кратко описан ниже и состоит из двух частей, одна из которых включает обмен пептида на положительный контроль под действием ультрафиолетового (УФ) излучения, а вторая представляет собой ферментативный иммуноанализ для обнаружения стабильного HLA-пептида и пустых комплексов HLA.

Связанные с HLA-клетками пептиды имеют решающее значение для стабильности комплекса HLA. Условный комплекс HLA класса I стабилизировали УФ-лабильным пептидом с использованием другого пептида (Pos) для каждого HLA (Pos: HLA-A*01:01: CTELKLSDY(SEQ ID NO: 409), HLA-A*02:01: NLVPMVATV (SEQ ID NO: 410), HLA-A*03:01: LIYRRRLMK (SEQ ID NO: 411), HLA-A*24:02: LYSACFWWL (SEQ ID NO: 412), HLA-B*07:02: NPKASLLSL (SEQ ID NO: 413), HLA-B*08:01: ELRSRYWAI (SEQ ID NO: 414), которые могут быть расщеплены Уф-излучением при связывании с молекулой HLA. После расщепления полученные в результате пептидные фрагменты диссоциировали от комплекса НLА класса I, поскольку их длина была недостаточной для стабильного связывания с HLA. В условиях, в которых выполняли расщепление пептида (нейтральный рН на тающем льду), не содержащий пептида комплекс HLA оставался стабильным. Таким образом, при выполнении расщепления в присутствии другого выбранного пептида HLA класса I эта реакция привела к чистому обмену расщепленного УФ-лабильного пептида Pos на выбранный пептид (Rodenko, B et al. (2006) Nature Protocols 1: 1120-32, Toebes, M et al. (2006) Nat Med 12: 246-51, Bakker, AH et al. (2008) Proc Natl Acad Sci USA 105: 3825-30).

Эффективность обмена между интересующим пептидом и Pos анализировали с помощью ИФА HLA класса I. Комбинированные технологии позволили идентифицировать лиганды для интересующей молекулы HLA, которые потенциально являются иммуногенными.

Обмен контрольным пептидом Pos показал высокоаффинное связывание с соответствующим аллелем HLA класса I, тогда как обмен контрольным пептидом Neg был

несвязывающим. УФ-контроль представлял собой УФ-излучение условного комплекса НLA класса I в отсутствие восстанавливающего пептида. Связывание с обменным контрольным пептидом Neg (HLA-A* 01: 01: NPKASLLSL (SEQ ID NO: 413), HLA-A*02-01: IVTDFSVIK (SEQ ID NO: 416), HLA-A*03:01: NPKASLLSL (SEQ ID NO: 413), HLA-A*24:02: NLVPMVATV (SEQ ID NO: 410), HLA-B*07:02: LIYRRRLMK (SEQ ID NO: 411), HLA-B*08:01: NLVPMVATV (SEQ ID NO: 410) и все экспериментальные пептиды оценивали относительно таковых при замене контрольного пептида Роз. Абсорбцию последнего пептида установили на уровне 100%. Эта процедура приводила к диапазону различных процентных долей обмена, которые отражали аффинности разных экспериментальных пептидов к используемому аллелю HLA.

ИФА HLA класса I представляет собой ферментный иммуноанализ, основанный обнаружении бета-2-микроглобулина (В2М) (стабилизированных на комплексов HLA класса І. С этой целью стрептавидин связывали на полистирольных лунках для микротитрования. После промывки и блокирования комплекс HLA, присутствующий в реакционных смесях для обмена или контрольных смесях для ИФА, захватывался стрептавидином на титрационном микропланшете посредством его биотинилированной тяжелой цепи. Несвязанный материал удаляли промывкой. Впоследствии добавляли конъюгированное с пероксидазой хрена (HRP) антитело к человеческому В2М. Конъюгированное с HRP антитело связывается только с интактным комплексом HLA, присутствующим в лунке микротитрования, поскольку неудачный обмен пептидов приводит к разрушению исходного УФ-чувствительного комплекса HLA при УФ-освещении. В последнем случае на этапе промывки удаляли В2М. После удаления несвязанного HRP-конъюгата путем промывки в лунки добавляли раствор субстрата. Окрашенный продукт образовывался пропорционально количеству интактного комплекса НLA, присутствующего в образцах. После завершения реакции путем добавления стоп-раствора измеряли поглощение на считывающем устройстве для считывания титрационного микропланшета. Поглощение нормализовали до уровня поглощения заменяемого контрольного пептида (соответствует 100%). Субоптимальное связывание HLA пептидов с умеренной или низкой аффинностью к молекулам HLA класса I также можно обнаружить с помощью этого метода ИФА (Rodenko, B et al. (2006) Nature Protocols 1: 1120-32).

Пептиды, которые имели эффективность обмена 10% или более в одном из 6 аллелей HLA, были рассмотрены для дальнейшего тестирования и анализа иммуногенности.

Пример 2. Идентификация неоантигенов путем биоинформатики

Для анализа различных наборов данных РНК рака предстательной железы с помощью биоинформатики разрабатывали вычислительный каркас для идентификации общих неоантигенов рака предстательной железы, возникающих в результате аномальных транскрипционных программ, таких как события слияния генов, сохранение интронов, варианты альтернативного сплайсинга и аберрантная экспрессия генов, заглушенных в

процессе развития.

Запрашиваемые наборы данных:

- Genotype-Tissue Expression (GTEx) Consortium. Этот набор данных включает 6137 наборов данных РНК последовательностей из 49 нормальных тканей, которые использовали для аннотации характеристик РНК в нормальных тканях и оценки частоты потенциальных антигенов предстательной железы в нормальной ткани.
- Cancer Genome Atlas Prostate Adenocarcinoma (TCGA PRAD) (Cancer Genome Atlas Research Network. Cell. 2015 Nov 5;163(4):1011-25. doi: 10.1016/j.cell.2015.10.025). Этот набор данных включает наборы данных РНК-последовательностей от 508 субъектов с раком предстательной железы, которые использовали для идентификации потенциальных неоантигенов при локализованной аденокарциноме предстательной железы.
- Stand Up To Cancer (SU2C) (Robinson D et al., Cell. 2015 May 21;161(5):1215-1228. doi: 10.1016/j.cell.2015.05.001). Этот набор данных включает наборы данных РНК-последовательностей от 43 субъектов с mCRPC.

Перед анализом проводили контроль качества (КК) необработанных данных. Прочтения секвенирования сначала обрезали для удаления адаптерных последовательностей Illumina и прочтения, картированные с человеческой тРНК и рРНК, удаляли из дальнейшего анализа. Результаты считывания также обрезали у оснований с плохим базовым показателем качества (<10, шкала PHRED; обозначает основание с 1 из 10 вероятностей того, что оно будет неправильным) с обоих концов. Показатель качества **PHRED** измеряет качество идентификации оснований, созданных с автоматических приборов для секвенирования ДНК. Из наборов данных удаляли обрезанные считывания с менее 25 п. н. Кроме того, для удаления считываний низкого качества использовали следующие этапы: удаление считываний с максимальным базовым показателем качества PHRED <15, удаление считываний со средним базовым показателем качества РНПЕО <10, удаление считываний, имеющих степень полиАТСС >80%, удаление последовательностей РНК, в которых одно из двух считываний не прошло испытание.

Считывание, прошедшее по критериям КК, было картировано по Human Genome Build 38 с использованием платформы ArrayStudio ((https_//www_omicsoft_com/arraystudio/). Для аннотации новых признаков РНК использовали модель гена Refseq (дата выпуска 6 июня 2017 г.).

Опубликованные здесь результаты полностью или частично основаны на данных, полученных из The Cancer Genome Atlas, составляемого NCI и NHGRI. Информацию о TCGA можно найти на сайте http:// cancergenme_nih_gov.

Выявление событий слияния генов

Алгоритм FusionMap (Ge H et al., Bioinformatics. 2011 Jul 15; 27(14):1922-8. doi: 10.1093/bioinformatics/btr310. Epub 2011 May 18) использовали для идентификации событий слияния генов в описанных выше наборах данных рака предстательной железы. Карта слияния определяет места соединения слияния на основании прочтений семян,

которые содержат положение точки разрыва слияния в средней области прочтений. Алгоритм создает библиотеку динамически псевдослитых транскриптов/последовательностей консенсусной на основе последовательности картированных слияний из считываний семян. Затем карта слияния выравнивает некартированные возможные варианты считывания слияния с псевдо-эталоном слияния для дальнейшего определения восстановленных считываний. В программе приводится список обнаруженных соединений слияния, статистика по поддержке считывания, пары слитых генов, а также геномные положения точек разрыва и соединительных последовательностей, которые полностью характеризуют слитые гены при разрешении пары оснований.

Неоантигены, полученные из химерных слияний со сквозным считыванием, как показано на ФИГ. 1, и слияния, полученные в результате хромосомных изменений, как показано наФИГ. 2, были идентифицированы с помощью FusionMap. При выполнении следующих критериев неоантигены классифицировали как происходящие из событий слияния генов: соединение слияния поддерживалось по меньшей мере двумя считываниями семян с различными положениями картирования в геноме, по меньшей мере 4 считываниями секвенирования (считываниями семян и восстановленными считываниями), анализирующими соединение, и по меньшей мере одним считыванием участка соединения, охватывающим соединение. Распространенность неоантигенов в опухолевой ткани и нормальной ткани была исследована с использованием наборов данных, упомянутых выше. Неоантигены идентифицировали как распространенные, если было установлено, что их распространенность составляет >10% в по меньшей мере одной когорте заболеваний (TCGA и SU2C) и <2% в нормальной ткани (6137 наборов данных РНК-последовательностей из 49 нормальных тканей). События слияния генов с распространением менее 10% в когорте заболеваний были включены, если они генерировали длинные участки новых пептидных последовательностей или присутствовали в исследуемых генах.

Идентификация вариантов сплайсинга

Для анализа данных РНК на спаренных концах для идентификации потенциальных неоантигенов, возникающих в результате альтернативных событий сплайсинга, было разработано специальное биоинформатическое программное обеспечение. С помощью разработанного процесса были идентифицированы варианты сплайсинга с сайтами альтернативного сплайсинга на 5' или 3'-концах, сохраненные интроны, исключенные экзоны, альтернативные концы или вставка(-и) новых кассет, как показано на ФИГ. 3. В ходе процесса идентифицировали варианты сплайсинга, которые отсутствовали в модели гена RefSeq через две основные функции: 1) Идентификация новых соединений на основе прочтений с гэпами длиной 6 или более п. н. и последовательностями длиной по меньшей мере 15 п. н., выровненными с каждой стороны гэпа, в дальнейшем их называют прочтениями, картированными на разделение. Были зарегистрированы новые соединения, если они были представлены по меньшей мере 5 картированными на разделение

считываниями и одной сопряженной парой считываний, расположенных по бокам соединения на каждом конце. 2) Выявление островков выровненных считываний, далее именуемых «островками покрытия». Более подробная информация о параметрах, используемых для определения границ островков, приведена ниже. На **ФИГ. 4** показан в виде рисунка подход.

Для дифференциации результатов картирования интронных областей в связи с истинными вариациями сплайсинга, в отличие от загрязнения геномной ДНК и/или премРНК, были разработаны два параметра для установления распределения загрязнений по 200 конститутивным генам с высокой экспрессией. Хвостовые концы этих распределений затем использовали в качестве отсеченных участков для обнаружения новых вариантов сплайсинга, где это необходимо.

- 1. Глубина интрона покрытия (IDC): Глубина покрытия из 90-го процентиля для всех конститутивных интронных оснований. Если покрытие конкретной зоны попадало ниже этого значения, первое основание, на котором это произошло, определяли как границу зоны покрытия.
- 2. Отношение покрытия интрона/экзона (IECR): 90-й процентиль отношения между медианным покрытием интрона и медианным покрытием ближайшего к 5'-концу экзона всех конститутивных генов

Все отмеченные варианты сплайсинга должны были удовлетворять следующим критериям:

Идентификация сайта альтернативного сплайсинга на 3'/5'-концах:

- Новый сайт сплайсинга поддерживался по меньшей мере 5 считываниями с раздельным картрированием и одной сопряженной парой считываний, фланкирующих соединение
- Интронная область, образующаяся при использовании сайта сплайсинга (если применимо), превышала IECR и вся область превышала IDC

Идентификация новой кассеты:

- Два новых сайта сплайсинга в интронной области поддерживались по меньшей мере 5 считываниями с раздельным картрированием и одной сопряженной парой считываний, фланкирующих соединение
- Область между двумя сайтами сплайсинга превышала IECR, а вся область превышала IDC

Идентификация сохранения интрона:

- Интронная область превышала IECR, а вся область превышала IDC
- По меньшей мере 5 прочтений охватывают обе границы интрона-экзона, при этом по меньшей мере 15 п. о. выровнены с каждой стороны от этих границ

Идентификация альтернативной терминации:

- 3'-граница, определяемая как край островка покрытия, не лежащей в пределах 60 п. о. от 3'-конца канонического экзона
 - Любые интронные области между 5'-концом канонического экзона и 3'-концом

границы превышали IECR, а вся область превышала IDC

Идентификация исключения экзона:

- Новое соединение поддерживалось по меньшей мере 5 считываниями с раздельным картрированием и одной сопряженной парой считываний, фланкирующих соединение, в котором пропущены один или более канонических экзонов.

Неоантигены, полученные из событий аберрантного сплайсинга, идентифицировали как обычные, когда было установлено, что частота возникновения составляет около >10% в когорте заболеваний (наборы данных TCGA и SU2C) и около <1% в нормальной ткани (набор данных GTEx Consortium).

Выявление неоантигенов на основе мутаций ДНК (точечных и каркасных участков)

Исследовались данные из TCGA, SU2C и интегрированные наборы данных DFCI/Sloane Kettering (Integrated DFCI/Sloane Kettering dataset (Armenia et al., Nat Genet. 2018 May;50(5):645-651. doi: 10.1038/s41588-018-0078-z. Epub 2018 Apr 2), как описано выше, содержащие данные секвенирования экзома, полученные от пациентов с раком предстательной железы. Были загружены определения мутаций, опубликованные консорциумами, которые генерировали эти наборы данных, и были выявлены мутации генов, которые присутствовали в > 10% популяции пациентов или в генах, которые, как известно, являются факторами рака предстательной железы (такими как AR). Для каждой выбранной одиночной точечной мутации идентифицировали 17-мерный пептид с мутированной аминокислотой в его центре для дополнительных подтверждающих исследований.

Прогнозирование изоформы сплайсинга

В некоторых случаях перед идентифицированными событиями сплайсинга имелось несколько рамок считывания и экзонов, которые могли повлиять на последовательность канонического пептида, предшествующую последовательности неоэпитопа. В этих генах было определено, какие канонические экзоны расположены рядом с каждой особенностью неоэпитопа, на основании прочтений, картированных по разделению, присутствующих на границах экзона. Наиболее высоко экспрессируемая изоформа с самой высокой средней экспрессией в когорте заболеваний с наибольшей распространенностью события, которая может содержать предсказанный неоэпитоп, была выбрана для трансляции в соответствующий белок путем выбора открытой рамки считывания, связанной с этой изоформой. Неоэпитопную часть белковой последовательности экстрагировали, причем дополнительные 8 аминокислотных остатков перед первой измененной аминокислотой были включены и использованы для последующих подтверждающих исследований. Аналогичная процедура была проведена для выявления предполагаемых иммуногенных антигенов из изменений в ДНК со сдвигом рамки. Для делеций и вставок со сдвигом последовательность считывания полученную ДНК транслировали рамки соответствующий белок путем выбора соответствующей открытой рамки считывания и извлекали измененную со сдвигом рамки считывания часть белковой последовательности,

включая дополнительные 8 аминокислотных остатков перед первой измененной аминокислоты.

В таблице 1 представлены происхождение гена, специфическая мутация, аминокислотные последовательности выявленных неоантигенов с одиночными аминокислотными мутациями (М) и частота встречаемости у пациентов. Каждая мутация выделена жирным шрифтом в таблице 1. В таблице 2 представлены соответствующие им полинуклеотидные последовательности. Мутантные последовательности выделены большими буквами в таблице 2. Частота встречаемости у пациентов (%) из таблицы 1 взята из источника Armenia et al., Nat Genet 50(5): 645-651, 2018.

Таблина 1

| Таолица | <u> </u> | | | | | |
|-----------------------------|----------|---------|--|-----------------------------------|------------|----|
| Идентификатор неоэпитопа | Ген | Мутация | Частота встречаем ости у пациентов (%) | Аминокислотная последовательность | SEQ NO: | ID |
| M1 | TP53 | R248Q | 1,0859 | SSCMGGMN Q RPILTIIT | 1 | |
| M2 | TP53 | R248W | 0,0987 | SSCMGGMN W RPILTIIT | 3 | |
| M3 | TP53 | R273C | 0,6910 | LGRNSFEVCVCACPGRD | 5 | |
| M4 | TP53 | R273L | 0,3949 | LGRNSFEVLVCACPGRD | 7 | |
| M5 | TP53 | G245S | 0,6910 | MCNSSCMGSMNRRPILT | 9 | |
| M6 | TP53 | Y220C | 0,4936 | FRHSVVVPCEPPEVGSD | 11 | |
| M7 | TP53 | R282W | 0,4936 | VCACPGRDWRTEEENLR | 13 | |
| M8 | SPOP | F133C | 0,5923 | FVQGKDWGCKKFIRRDF | 15 | |
| M 9 | SPOP | F133I | 0,3949 | FVQGKDWGIKKFIRRDF | 17 | |
| M10 | SPOP | F133L | 1,1846 | FVQGKDWGLKKFIRRDF | 19 | |
| M11 | SPOP | F133S | 0,3949 | FVQGKDWG S KKFIRRDF | 21 | |
| M12 | SPOP | F133V | 0,9872 | FVQGKDWG V KKFIRRDF | 23 | |
| M13 | SPOP | W131C | 0,0987 | YRFVQGKDCGFKKFIRR | 25 | |
| M14 | SPOP | W131G | 1,2833 | YRFVQGKD G GFKKFIRR | 27 | |
| M15 | SPOP | W131L | 0,1974 | YRFVQGKDLGFKKFIRR | 29 | |
| M16 | SPOP | W131R | 0,1974 | YRFVQGKD R GFKKFIRR | 31 | |
| M17 | SPOP | W131S | 0,0987 | YRFVQGKD S GFKKFIRR | 33 | |
| M18 | KMT2D | R5214H | 0,1974 | YPVGYEAT H IYWSLRTN | 35 | |
| M19 | FOXA1 | R261C | 0,1974 | MFENGCYLCRQKRFKCE | 37 | |
| | | | | | | |

| M20 | FOXA1 | H247Q | 0,1974 | GKGSYWTL Q PDSGNMF E | 39 |
|-------------|--------|--------|--------|--------------------------------|----|
| M21 | FOXA1 | H247L | 0,0987 | GKGSYWTLLPDSGNMFE | 41 |
| M22 | FOXA1 | H247N | 0,0987 | GKGSYWTLNPDSGNMF E | 43 |
| M23 | FOXA1 | H247Y | 0,0987 | GKGSYWTL Y PDSGNMF E | 45 |
| M24 | FOXA1 | F266C | 0,0987 | CYLRRQKRCKCEKQPGA | 47 |
| M25 | FOXA1 | F266S | 0,0987 | CYLRRQKR S KCEKQPGA | 49 |
| M26 | FOXA1 | D226G | 0,0987 | IRHSLSFN G CFVKVARS | 51 |
| M27 | FOXA1 | D226N | 0,1974 | IRHSLSFN N CFVKVARS | 53 |
| M28 | FOXA1 | R219C | 0,0987 | QQRWQNSICHSLSFNDC | 55 |
| M29 | FOXA1 | R219S | 0,1974 | QQRWQNSISHSLSFNDC | 57 |
| M30 | FOXA1 | M253K | 0,1974 | TLHPDSGN K FENGCYLR | 59 |
| M31 | FOXA1 | M253R | 0,0987 | TLHPDSGN R FENGCYLR | 61 |
| M32 | CDK12 | R858W | 0,1974 | CHKKNFLHWDIKCSNIL | 63 |
| M33 | PTEN | R130Q | 0,2962 | IHCKAGKG Q TGVMICAY | 65 |
| M34 | PTEN | V119F | 0,1974 | WLSEDDNHFAAIHCKAG | 67 |
| M35 | ATM | N2875S | 0,0987 | GLGDRHVQSILINEQSA | 69 |
| M36 | ATM | N2875K | 0,0987 | GLGDRHVQ K ILINEQSA | 71 |
| M37 | KDM6A | C1164S | 0,0987 | NINIGPGD S EWFVVPEG | 73 |
| M38 | KDM6A | C1164Y | 0,0987 | NINIGPGDYEWFVVPEG | 75 |
| M39 | PIK3CA | H1047R | 0,4936 | FMKQMNDA R HGGWTT KM | 77 |
| M40 | PIK3CA | E545K | 0,2962 | RDPLSEIT K QEKDFLWS | 79 |
| M41 | PIK3CA | E545G | 0,0987 | RDPLSEITGQEKDFLWS | 81 |
| M42 | PIK3CA | E545A | 0,0987 | RDPLSEITAQEKDFLWS | 83 |
| M43 | CTNNB1 | T41A | 0,4936 | SGIHSGATATAPSLSGK | 85 |
| M44 | CTNNB1 | D32A | 0,0987 | HWQQQSYLASGIHSGAT | 87 |
| M45 | CTNNB1 | D32H | 0,0987 | HWQQQSYL H SGIHSGAT | 89 |
| M46 | CTNNB1 | D32V | 0,0987 | HWQQQSYLVSGIHSGAT | 91 |
| M47 | CTNNB1 | D32Y | 0,1974 | HWQQQSYLYSGIHSGAT | 93 |
| M48 | CTNNB1 | S37A | 0,0987 | SYLDSGIHAGATTTAPS | 95 |
| M 49 | CTNNB1 | S37C | 0,0987 | SYLDSGIHCGATTTAPS | 97 |

| M50 | CTNNB1 | S37F | 0,0987 | SYLDSGIHFGATTTAPS | 99 |
|-----|--------|--------|--------|--------------------------------|-----|
| M51 | CTNNB1 | S37Y | 0,0987 | SYLDSGIHYGATTTAPS | 101 |
| M52 | CTNNB1 | S45C | 0,0987 | SGATTTAPCLSGKGNPE | 103 |
| M53 | CTNNB1 | S45F | 0,0987 | SGATTTAPFLSGKGNPE | 105 |
| M54 | CTNNB1 | S45P | 0,0987 | SGATTTAP P LSGKGNPE | 107 |
| M55 | COL5A1 | T348K | 0,1974 | YVPSEDYY K PSPYDDLT | 109 |
| M56 | TAF1L | A869T | 0,1974 | IRKRLKLCTDFKRTGMD | 111 |
| M57 | MED12 | L1224F | 0,7897 | VDGAVFAVFKAVFVLG D | 113 |
| M58 | MED12 | V1223G | 0,0987 | IVDGAVFA G LKAVFVLG | 115 |
| M59 | MED12 | V1223L | 0,0987 | IVDGAVFALLKAVFVLG | 117 |
| M60 | MGA | R2435W | 0,1974 | THTANERRWRGEMRDL F | 119 |
| M61 | ARID1A | P1756R | 0,1974 | GRFSKVSS R APMEGGEE | 121 |
| M62 | CUL3 | M299R | 0,4936 | GKTEDLGC R YKLFSRVP | 123 |
| M63 | USP7 | Q4H | 0,4936 | MNH H QQQQQKA | 125 |
| M64 | SF3B1 | K700E | 0,1974 | HGLVDEQQEVRTISALA | 127 |
| M65 | U2AF1 | S34F | 0,2962 | VCRHGDRCFRLHNKPTF | 129 |
| M66 | CDC27 | Y73C | 0,1974 | SCTTPQCKCLLAKCCVD | 131 |
| M67 | CDC27 | N260H | 0,1974 | SILSKQVQ H KPKTGRSL | 133 |
| M68 | BRAF | G469A | 0,2962 | QRIGSGSFATVYKGKWH | 135 |
| M69 | BRAF | K601E | 0,1974 | GDFGLATVESRWSGSHQ | 137 |
| M70 | RAG1 | R112C | 0,0987 | QANLRHLCCICGNSFRA | 139 |
| M71 | RAG1 | R112H | 0,1974 | QANLRHLC H ICGNSFRA | 141 |
| M72 | CNOT3 | E20K | 0,3949 | DRCLKKVS K GVEQFEDI | 143 |
| M73 | CNOT3 | E70K | 0,2962 | IKTWVASN K IKDKRQLI | 145 |
| M74 | PIK3CB | E1051K | 0,2962 | QKFDEALR K SWTTKVN W | 147 |
| M75 | IDH1 | R132C | 0,1974 | WVKPIIIGCHAYGDQYR | 149 |
| M76 | IDH1 | R132G | 0,0987 | WVKPIIIGGHAYGDQYR | 151 |
| M77 | IDH1 | R132H | 0,4936 | WVKPIIIG H HAYGDQYR | 153 |
| M78 | KRAS | G12D | 0,1974 | YKLVVVGA D GVGKSAL T | 155 |

| M79 | KRAS | G12R | 0,2962 | YKLVVVGA R GVGKSAL T | 157 |
|-----|------|-------|--------|--------------------------------|-----|
| M80 | KRAS | Q61K | 0,2962 | LDILDTAG K EEYSAMRD | 159 |
| M81 | KRAS | Q61L | 0,0987 | LDILDTAGLEEYSAMRD | 161 |
| M82 | KRAS | Q61R | 0,0987 | LDILDTAG R EEYSAMRD | 163 |
| M83 | AKT1 | E17K | 0,4936 | EGWLHKRG K YIKTWRP R | 165 |
| M84 | AR | T878A | 1,2833 | IARELHQFAFDLLIKSH | 167 |
| M85 | AR | T878G | 0,0987 | IARELHQFGFDLLIKSH | 169 |
| M86 | AR | L702H | 1,0859 | QPDSFAALHSSLNELGE | 171 |
| M87 | AR | W742L | 0,1974 | QMAVIQYSLMGLMVFA M | 173 |
| M88 | AR | W742F | 0,0987 | QMAVIQYSFMGLMVFA M | 175 |

Таблица 2.

| Таолица 2. | | | |
|---------------|---|-----|----|
| Идентификатор | Полинуклеотидная последовательность | SEQ | ID |
| неоэпитопа | | NO: | |
| M1 | agttcctgcatgggcggcatgaaccAgaggcccatcctcaccatcatcaca | 2 | |
| M2 | agttcctgcatgggcggcatgaaTTggaggcccatcctcaccatcatcaca | 4 | |
| M3 | ctgggacggaacagctttgaggtgTgtgtttgtgcctgtcctgggagagac | 6 | |
| M4 | ctgggacggaacagctttgaggtgcTtgtttgtgcctgtcctgggagagac | 8 | |
| M5 | atgtgtaacagttcctgcatgggcAgcatgaaccggaggcccatcctcacc | 10 | |
| M6 | tttcgacatagtgtggtggtgccctGtgagccgcctgaggttggctctgac | 12 | |
| M7 | gtttgtgcctgtcctgggagagaTTggcgcacagaggaagagaatctccgc | 14 | |
| M8 | tttgtgcaaggcaaagactggggatGcaagaaattcatccgtagagatttt | 16 | |
| M9 | tttgtgcaaggcaaagactggggaAtcaagaaattcatccgtagagatttt | 18 | |
| M10 | tttgtgcaaggcaaagactggggattAaagaaattcatccgtagagatttt | 20 | |
| M11 | tttgtgcaaggcaaagactggggatCcaagaaattcatccgtagagatttt | 22 | |
| M12 | tttgtgcaaggcaaagactggggaGtcaagaaattcatccgtagagatttt | 24 | |
| M13 | tataggtttgtgcaaggcaaagactgTggattcaagaaattcatccgtaga | 26 | |
| M14 | tataggtttgtgcaaggcaaagacGggggattcaagaaattcatccgtaga | 28 | |
| M15 | tataggtttgtgcaaggcaaagactggggattcaagaaattcatccgtaga | 30 | |
| M16 | tataggtttgtgcaaggcaaagacCggggattcaagaaattcatccgtaga | 32 | |
| M17 | tataggtttgtgcaaggcaaagactCgggattcaagaaattcatccgtaga | 34 | |

| M18 | tatcccgtgggctacgaggccacgcAcatctattggagcctccgcaccaac | 36 |
|-----|---|-----|
| M19 | atgttcgagaacggctgctacttgTgccgccagaagcgcttcaagtgcgag | 38 |
| M20 | ggcaagggctcctactggacgctgcaGccggactccggcaacatgttcgag | 40 |
| M21 | ggcaagggctcctactggacgctgcTcccggactccggcaacatgttcgag | 42 |
| M22 | ggcaagggctcctactggacgctgAacccggactccggcaacatgttcgag | 44 |
| M23 | ggcaagggctcctactggacgctgTacccggactccggcaacatgttcgag | 46 |
| M24 | tgctacttgcgccgccagaagcgctGcaagtgcgagaagcagccgggggcc | 48 |
| M25 | tgctacttgcgccgccagaagcgctCcaagtgcgagaagcagccgggggcc | 50 |
| M26 | atccgccactcgctgtccttcaatgGctgcttcgtcaaggtggcacgctcc | 52 |
| M27 | atccgccactcgctgtccttcaatAactgcttcgtcaaggtggcacgctcc | 54 |
| M28 | cagcagcgctggcagaactccatcTgccactcgctgtccttcaatgactgc | 56 |
| M29 | cagcagcgctggcagaactccatcAgccactcgctgtccttcaatgactgc | 58 |
| M30 | acgctgcacccggactccggcaacaAgttcgagaacggctgctacttgcgc | 60 |
| M31 | acgctgcacccggactccggcaacaGgttcgagaacggctgctacttgcgc | 62 |
| M32 | tgtcacaaaaagaatttcctgcatTgggatattaagtgttctaacattttg | 64 |
| M33 | attcactgtaaagctggaaagggacAaactggtgtaatgatatgtgcatat | 66 |
| M34 | tggctaagtgaagatgacaatcatTttgcagcaattcactgtaaagctgga | 68 |
| M35 | ggacttggtgatagacatgtacagaGtatcttgataaatgagcagtcagca | 70 |
| M36 | ggacttggtgatagacatgtacagaaAatcttgataaatgagcagtcagca | 72 |
| M37 | aacataaatattggcccaggtgactCtgaatggtttgttgttcctgaaggt | 74 |
| M38 | aacataaatattggcccaggtgactAtgaatggtttgttgttcctgaaggt | 76 |
| M39 | ttcatgaaacaaatgaatgatgcacGtcatggtggctggacaacaaaaatg | 78 |
| M40 | cgagatcctctctctgaaatcactAagcaggagaaagattttctatggagt | 80 |
| M41 | cgagatcctctctctgaaatcactgGgcaggagaaagattttctatggagt | 82 |
| M42 | cgagatcctctctctgaaatcactgCgcaggagaaagattttctatggagt | 84 |
| M43 | tetggaateeattetggtgeeactGeeacageteettetetgagtggtaaa | 86 |
| M44 | cactggcagcaacagtcttacctggCctctggaatccattctggtgccact | 88 |
| M45 | cactggcagcaacagtcttacctgCactctggaatccattctggtgccact | 90 |
| M46 | cactggcagcaacagtcttacctggTctctggaatccattctggtgccact | 92 |
| M47 | cactggcagcaacagtcttacctgTactctggaatccattctggtgccact | 94 |
| M48 | tettacetggactetggaateeatGetggtgeeactaceacageteettet | 96 |
| M49 | tettacetggactetggaateeattGtggtgccactaceacageteettet | 98 |
| M50 | tettacetggactetggaatecattTtggtgccactaceacagetcettet | 100 |
| M51 | tettacetggactetggaateeattAtggtgccactaceacageteettet | 102 |

| M52 | tctggtgccactaccacagctccttGtctgagtggtaaaggcaatcctgag | 104 |
|-----|--|-----|
| M53 | tetggtgccactaccacageteettTtetgagtggtaaaggcaateetgag | 106 |
| M54 | tetggtgccactaccacagetectCetetgagtggtaaaggcaateetgag | 108 |
| M55 | taegtgeeeagtgaggactactaeaAgeeetcaeegtatgatgaeetcaee | 110 |
| M56 | atccggaagaggctaaagctctgcActgacttcaaacgcacagggatggat | 112 |
| M57 | gtggatggagccgtgttttgctgttTtcaaggctgtgtttgtacttggggat | 114 |
| M58 | atcgtggatggagccgtgtttgctgGtctcaaggctgtgtttgtacttggg | 116 |
| M59 | atcgtggatggagccgtgtttgctCttctcaaggctgtgtttgtacttggg | 118 |
| M60 | acacacactgccaatgagcggcggTggcgtggtgaaatgagggatctcttt | 120 |
| M61 | gggaggttcagcaaggtgtctagtcGagctcccatggagggtggggaagaa | 122 |
| M62 | ggaaagacagaagaccttggttgcaGgtacaagttatttagtcgtgtgcca | 124 |
| M63 | atgaaccaccaCcagcagcagcagcagcagaaagcg | 126 |
| M64 | catggtcttgtggatgagcagcagGaagttcggaccatcagtgctttggcc | 128 |
| M65 | gcatgtcgtcatggagacaggtgctTtcggttgcacaataaaccgacgttt | 130 |
| M66 | agttgtactacaccgcaatgcaaatGcctgcttgcaaaatgttgtgttg | 132 |
| M67 | tccatattatctaaacaggttcaaCataaaccaaaaactggtcgaagttta | 134 |
| M68 | caaagaattggatctggatcatttgCaacagtctacaagggaaagtggcat | 136 |
| M69 | ggtgattttggtctagctacagtgGaatctcgatggagtgggtcccatcag | 138 |
| M70 | caagccaaccttcgacatctctgcTgcatctgtgggaattcttttagagct | 140 |
| M71 | caagccaaccttcgacatctctgccAcatctgtgggaattcttttagagct | 142 |
| M72 | gatcgctgcctcaagaaggtgtccAagggcgtggagcagtttgaagatatt | 144 |
| M73 | atcaagacatgggtagcgtccaacAagatcaaggacaagaggcagcttata | 146 |
| M74 | caaaaatttgatgaggcgctcaggAaaagctggactactaaagtgaactgg | 148 |
| M75 | tgggtaaaacctatcatcataggtTgtcatgcttatggggatcaatacaga | 150 |
| M76 | tgggtaaaacctatcatcataggtGgtcatgcttatggggatcaatacaga | 152 |
| M77 | tgggtaaaacctatcatcataggtcAtcatgcttatggggatcaatacaga | 154 |
| M78 | tataagctggtggtggtgggcgccgAcggtgtgggcaagagtgcgctgacc | 156 |
| M79 | tataagctggtggtggtgggcgccCgcggtgtgggcaagagtgcgctgacc | 158 |
| M80 | ttggacatcctggataccgccggAAaggaggagtacagcgccatgcgggac | 160 |
| M81 | ttggacatcctggataccgccggccTggaggagtacagcgccatgcgggac | 162 |
| M82 | ttggacatcctggataccgccggccGggaggagtacagcgccatgcgggac | 164 |
| M83 | gagggttggctgcacaaacgagggAagtacatcaagacctggcggccacgc | 166 |
| M84 | attgcgagagagctgcatcagttcGcttttgacctgctaatcaagtcacac | 168 |
| M85 | attgcgagagagctgcatcagttcGGttttgacctgctaatcaagtcacac | 170 |

| M86 | cagecegaeteetttgeageettgeAetetageeteaatgaaetgggagag | 172 |
|-----|---|-----|
| M87 | cagatggctgtcattcagtactcctTgatggggctcatggtgtttgccatg | 174 |
| M88 | cagatggctgtcattcagtactcctTTatggggctcatggtgtttgccatg | 176 |

В таблице 3 представлены происхождение гена, специфическая мутация сдвига рамки считывания (FR), аминокислотные последовательности выявленных неоантигенов, возникающие в результате событий сдвига рамки считывания, и частота встречаемости мутации у пациентов. Последовательность дикого типа выделена жирным шрифтом в таблице 3, за которой следует новая последовательность, обусловленная сдвигом рамки считывания. В таблице 4 представлены соответствующие им полинуклеотидные последовательности. Мутантные последовательности выделены большими буквами в таблице 4. Частота встречаемости у пациентов (%) из таблицы 3 взята из источника Armenia et al., Nat Genet 50(5): 645-651, 2018.

Таблина 3.

| 1 аолиц | a 5. | | | | |
|---------------|-------|-------------|---------------|---------------------------|-----|
| Идентификат | Ген | Сдвиг рамки | Частота | Аминокислотная | SEQ |
| ор неоэпитопа | | считывания | встречаемости | последовательность | ID |
| | | | у пациентов | | NO: |
| | | | (%) | | |
| FR1 | ZFHX3 | E763Sfs*61 | 0,2962 | QNLQNGGGSRSSATLP | |
| | | | | GRRRRRWLRRRRQPISV | |
| | | | | APAGPPRRPNQKPNPPG | 177 |
| | | | | GARCVIMRPTWPGTSAF | |
| | | | | Т | |
| FR2 | ZFHX3 | E763Gfs*26 | 0,0987 | QNLQNGGG GAGLQPHC | |
| | | | | RGGGGGGGGGSQY | 179 |
| | | | | Q | |
| FR3 | APC | T1556Nfs*3 | 0,3949 | NQEKEAEKNY | 181 |
| FR4 | SPEN | A2105Lfs*33 | 0,1974 | DAAVSPRGLQHRQGRG | |
| | | | | NLGWWQSPLRKVRVPK | 183 |
| | | | | RRMVYHPS | |
| FR5 | BRCA2 | T3085Nfs*26 | 0,1974 | FVVSVVKK NRTCPFRLF | 105 |
| | | | | VRRMLQFTGNKVLDRP | 185 |
| FR6 | BRCA2 | K2674Rfs*2 | 0,1974 | RSRRSAIKR | 187 |
| FR7 | ARID4 | S1067Rfs*16 | 0,2962 | SIIVQERERAERRVRRG | 100 |
| | A | | | QVMEIVD | 189 |
| FR8 | SMAR | N770Kfs*28 | 0,1974 | NNLVTEKK HRNVQCHD | 101 |
| | CAD1 | | | AVEENGQSSFITSPILHS | 191 |

| FR9 | RNF43 | G659Vfs*41 | 0,3949 | HPQRKRRG VPPSPPLAL | |
|------|-------|-----------------|--------|---------------------------|-----|
| | | | | GPRMQLCTQLARFFPITP | 193 |
| | | | | PVWHILGPQRHTP | |
| FR10 | AXIN2 | G665Afs*24 | 0,1974 | ASRHHLWG ATAGTPAP | 195 |
| | | | | PPVPTCSPRTLRCLP | 195 |
| FR11 | ERF | L525Sfs*6 | 0,2962 | GPGEAGGPSPQGG | 197 |
| FR12 | ERF | G299Efs*12 | 0,2962 | GGGPSGSGEAPTSPSAL | 199 |
| | | | | RT | 199 |
| FR13 | CHD3 | R599Vfs*16 | 0,3949 | GNPDVPPPVLFKADQSE | 201 |
| | | | | SSLSSG | 201 |
| FR14 | KMT2C | S143Vfs*3 | 0,2962 | AFCYCGEKVP | 203 |
| FR15 | FOXA1 | M253_N256del | 0,0987 | TLHPDSGNGCYLRRQK | 205 |
| FR16 | FOXA1 | F254_N256delins | 0,2962 | LHPDSGNMYGCYLRRQ | 207 |
| | | Y | | | 207 |
| FR17 | FOXA1 | F254_G257delins | 0,0987 | LHPDSGNMCCYLRRQK | 209 |
| | | C | | R | 207 |

Таблица 4

| Идентификатор | Полинуклеотидная последовательность | SEQ ID |
|---------------|--|--------|
| неоантигена | | NO: |
| FR1 | Cagaacctgcagaatggagggggggagcaggtcttcagccacactgccgggggggg | 178 |
| FR2 | cagaacctgcagaatggaggggggggagcaggtcttcagccacactgccgggggggg | 180 |
| FR3 | aaccaagagaaagaggcagAaaaaaactattga | 182 |
| FR4 | gatgctgctgtcagtcccagggggctgcagcacaggcagg | 184 |
| FR5 | $tttgtcgtttctgttgtga Aaaaaaacaggacttgcccctttcgtctatttgtcagacgaatgttacaatt\\ tactggcaataaagttttggatagaccttaa$ | 186 |
| FR6 | agaagcagaagatcggctataaaaagataatg | 188 |
| FR7 | agtataattgtacaAGagagagagagagagagagagggtcagaagaggccaagtgatgga aatagtggattaa | 190 |

| FR8 | aataacttggtcacagAaaaaaaacacagaaatgtgcaatgtcatgatgcagttgaggaaaatgg | 192 |
|------|---|-----|
| | ccaatcatcctttattacatcgccaatattacacagctgaaa | |
| FR9 | cacccacagaggaaaaggegggggtccctccgagcccacccctggctctcggccccaggatg | 194 |
| | caactgtgcaccagettgccagatttttccccattacaccccagtgtggcatatccttggtccca | |
| | gaggcacaccccttgatc | |
| FR10 | gccagccggcaccatctgtggggggcaacagcgggcacccccgcaccacccccgtgcccac | 196 |
| | etgtteacceaggaccetgegatgecteccetgace | |
| FR11 | gggcctggggaggctgggggccctcaccccaaggcgggtgagc | 198 |
| FR12 | ggcggggggcccagcggctcaggggaggctcccacttctccttcagccctgaggacatgaaa | 200 |
| FR13 | ggaaatccagatgtcccaccccgtcctcttcaaggcagatcagagcgagagttctttgtcaagtg | 202 |
| | ggtag | |
| FR14 | gctttttgttactgtggggaaaaagttccttagga | 204 |
| FR15 | acgctgcacccggactccggcaacggctgctacttgcgccgccagaagcg | 206 |
| FR16 | acgctgcacccggactccggcaacatgtacggctgctacttgcgccgccagaa | 208 |
| FR17 | ctgcacccggactccggcaacatgtgctgctacttgcgccgccagaagcgc | 210 |
| | | |
| | | |

В **таблице** 5 представлены происхождение генов и аминокислотные последовательности выявленных неоантигенов, возникающие в результате событий слияния генов (FUS). В **таблице 6** представлены соответствующие им полинуклеотидные последовательности. В **таблице** 7 представлена доля неоантигенов FUS в проанализированных базах данных.

Таблица 5.

| 1 аолица | · . | | |
|------------------------------|--------------------------------|-----------------------------------|---------------|
| Идентификатор неоантигена | Гибридный ген | Аминокислотная последовательность | SEQ ID NO: |
| FUS1 | SLC45A3- >ELK4 | CGASACDVSLIAMDSA | 211 |
| FUS2 | ARHGEF38- >ARHGEF38- IT1 | TEYNQKLQVNQFSESK | 213 |
| FUS3 | MSMB- >NCOA4 | TEISCCTLSSEENEYLPRPEWQLQ | 215 |
| FUS4 | LIPE->CNFN | GLVSFGEHFCLPCALC | 217 |
| FUS5 | TMPRSS2- >ERG | NSKMALNSEALSVVSE | 219 |
| FUS6 | TMPRSS2- >ERG | CEERGAAGSLISCE | 221 |

| FUS7 | NME4- >DECR2 | LWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRT ATSSARTCCGTKWPSSQEAALGLGSGLLRFS CGTAAIR | 223 |
|-------|----------------------|--|-----|
| FUS8 | INCA1- >CAMTA2 | WGMELAASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVRS GAAQVQPKDPLPLRTLAGCLARTAHLRPGA ESLPQPQLHCT | 225 |
| FUS9 | AP5S1- >MAVS | KEQILAVASLVSSQSIHPSWGQSPLSRI | 227 |
| FUS10 | DIP2A- >DIP2A-IT1 | LELELSEGVCFRLR | 229 |
| FUS11 | MBTPS2->YY2 | QQLRIFCAAMASNEDFS | 231 |
| FUS15 | D2HGDH-> GAL3ST2 | HVVGYGHLDTSGSSSSSSWP | 345 |
| FUS18 | OPN3->CHML | DGFSGSLFAVVTRRCYFLKWRTIFPQSLMW L | 233 |
| FUS19 | GTF2F1- >PSPN | KMHFSLKEHPPPPCPP | 235 |
| FUS23 | NUDT14- >JAG2 | DLRRVATYCAPLPSSWRPGTGTTIPPRMRSC | 237 |
| FUS24 | DMPK->SIX5 | LQERMELLACGAERGAGGWGGGGGGGG DRRGGGGSAPALADFAGGRG | 239 |

Таблица 6.

| Идентификатор неоантигена | Полинуклеотидная последовательность | SEQ NO: | ID |
|------------------------------|--|------------|----|
| FUS1 | TGCGGGGCCTCTGCCTGTGATGTCTCCCTCATTGCTATGGA CAGTGCT | 212 | |
| FUS2 | ACCGAATACAACCAGAAATTACAAGTGAATCAATTTAGTG AATCCAAA | 214 | |
| FUS3 | ACAGAAATTTCATGTTGCACCCTGAGCAGTGAGGAGAATG AATACCTTCCAAGACCAGAGTGGCAGCTCCAG | 216 | |
| FUS4 | GGGCTGGTGTCCTTCGGGGAGCACTTTTGTCTGCCCTGCGC CCTCTGCCA | 218 | |
| FUS5 | AACAGCAAGATGGCTTTGAACTCAGAAGCCTTATCAGTTG TGAGTGAG | 220 | |
| FUS6 | TGTGAGGAGCGCGGCGGCAGGAAGCCTTATCAGTTGTG AG | 222 | |
| FUS7 | CTGTGGTTCCAGAGCAGTGAGCTGTCCCCGACGGGAGCGC CATGGCCCAGCCGCCCGACGTGGAGGGGGACGACTGT CTCCCCGCGTACCGCCACCTCTTCTGCCCGGACCTGCTGCG GGACAAAGTGGCCTTCATCACAGGAGGCGGCTCTGGGATT GGGTTCCGGATTGCTGAGATTTTCATGCGGCACGGCTGCCA TACGG | 224 | |

| FUS8 | TGGGGGATGGAGTTGGCAGCGTCTCGGAGGTTCTCCTGGG ACCACCACTCCGCCGGGGGGCCCCCAGAGTGCCAAGCGT CCGATCCGGCGCCCCAAGTGCAGCCCAAGGACCCGCTC CCGCTCCGCACCCTGGCAGGCTGCCTAGCCAGGACTGCGC ACCTGCGCCCTGGGGGCGGAGTCCTTACCCCAACCCCAGCTT CACTGCACA |
|-------|---|
| FUS9 | AAGGAACAGATTTTAGCTGTGGCCAGTCTCGTTTCCTCTCA 228 GTCCATCCACCCTTCATGGGGCCAGAGCCCTCTCTCCAGAA TC |
| FUS10 | CTGGAGCTGGAGCTGTCGGAAGGAGTCTGCTTCAGATTAA 230 GA |
| FUS11 | CAGCAGCTAAGGATATTTTGTGCAGCCATGGCCTCCAACG 232 AAGATTTCTCCA 232 |
| FUS15 | CACGTGGTGGCCTATGGCCACCTTGATACTTCCGGGTCATC 346 CTCCTCCTCCTGGCCC |
| FUS18 | GACGGGTTTAGCGGCAGCCTCTTCGCAGTTGTCACCAGAC 234 GCTGTTACTTCCTAAAATGGCGGACAATCTTCCCACAGAGT TTGATGTGGTTA |
| FUS19 | AAAATGCACTTCTCCCTCAAGGAGCACCCACCGCCCCTTG 236 CCCGCCT |
| FUS23 | GATCTGCGCCGGGTCGCCACATACTGCGCTCCTTTACCCTC 238 ATCGTGGAGGCCTGGGACTGGGACAACGATACCACCCCGA ATGAGGAGCTGC |
| FUS24 | TTGCAGGAGCGGATGGAGTTGCTTGCCTGCGGAGCCGAGC 240 GCGGGGCCGGCGGCGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGGG |

Таблица 7.

| Идентификатор неоантигена | TCGA (%) | SU2C (%) |
|---------------------------|----------|----------|
| FUS1 | 30,51 | 23,26 |
| FUS2 | 63,58 | 46,51 |
| FUS3 | 35,04 | 23,26 |
| FUS4 | 12,20 | 11,63 |
| FUS5 | 12,40 | 18,60 |
| FUS6 | 21,46 | 32,56 |
| FUS7 | 3,35 | 16,28 |
| FUS8 | 1,18 | 32,56 |
| FUS9 | N.O. | 18,60 |
| FUS10 | N.O. | 13,95 |
| FUS11 | 1,57 | 13,95 |
| FUS15 | 0,39 | 9,30 |
| FUS18 | 0,39 | 9,30 |

| FUS19 | 8,86 | 30,23 |
|---------------------|------|-------|
| FUS23 | N.O. | 9,30 |
| FUS24 | N.O. | 9,30 |
| N.O., не обнаружено | | |

В таблице 8 представлены происхождение генов и аминокислотные последовательности выявленных неоантигенов, возникающие в результате событий альтернативного сплайсинга (AS). В таблице 9 представлены соответствующие им полинуклеотидные последовательности. В таблице 10 представлена доля неоантигенов AS в проанализированных базах данных.

Таблица 8.

| таолица | 0. | | | |
|---------------|----------|--|-------------|----------|
| Идентификатор | Ген | Аминокислотная последовательность | SEQ | ID |
| неоэпитопа | | | NO: | |
| AS1 | ABCC4 | LTFLDFIQ VTLRVMSGSQMENGSSYFFKPFSW | 24 | 1 |
| | | GLGVGLSAWLCVMLT | 24 | 1 |
| AS2 | SLC30A4 | FMIGELVG ELCCQLTFRLPFLESLCQAVVTQA | 24 | 2 |
| | | LRFNPSFQEVCIYQDTDLM | 24. | 3 |
| AS3 | DNAH8 | VAMMVPDRQVHYDFGL | 24: | 5 |
| | | | 24. | <i>J</i> |
| AS4 | NCAPD3 | WCPLDLRLGSTGCLTCRHHQTSHE | 24 | 7 |
| | | | 24 | / |
| AS5 | DHDH | VVGRRHET APQPLLVPDRAGGEGGA | 249 | <u></u> |
| | | | 24) | 9 |
| AS6 | ACSM1 | DYWAQKEKISIPRTHLC | 25 | 1 |
| | | | 23 | 1 |
| AS7 | ACSM1 | DYWAQKEKGSSSFLRPSC | 25 | 2 |
| | | | 23. | <i>3</i> |
| AS8 | CACNA1D | LVLGVLSGHSGSRL | 25: | 5 |
| | | | 25. | <i>J</i> |
| AS9 | CACNA1D | PVPTATPG VRSVTSPQGLGLFLKFI | 25 | 7 |
| | | | 23 | / |
| AS10 | CHRNA5 | KENDVREVCDVYLQMQIFFHFKFRSYFH | 259 | <u></u> |
| | | | | <i></i> |
| AS11, AS33 | CPNE7 | VPFRELKN QRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDP | | |
| | | ARHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGGGVLQP | 26 | 1 |
| | | QRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWRA | | |
| AS12 | EVPL | FARKMLEKVHRQHLQLSHNSQE | 26. | 2 |
| | | | 20. | <i>3</i> |
| AS13 | GRIN3A | KRSFAVTERII | 26: | 5 |
| | | | 20. | <i>J</i> |
| AS14 | IQCG | MFLRKEQQ VGPHSFSML | 26' | 7 |
| | | | 20 | / |
| AS15 | LRRC45 | VLRFLDLK VRYLHS | 269 | n . |
| | | | | <i>)</i> |
| AS16 | LRRC45 | GNTTLQQL GEASQAPSGSLIPLRLPLLWEVRG | 27 | 1 |
| | | | | 1 |
| AS17 | MPHOSPH9 | GLNLNTDRPGGYSYSIWWKNNAKNR | 27: | |
| | | | \perp^{2} | <i>5</i> |
| | | | | |

| AS18 | NWD1 | WKFEMSYT VGGPPPHVHARPRHWKTDR | 275 |
|------|---------|---|-----|
| AS19 | NWD1 | QWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRN | 277 |
| AS20 | PFKFB4 | KVLNEIDAVVTVPPSLSTSQIPQGCCIIL | 279 |
| AS21 | RECQL4 | ANLKGTLQVRSGQAVSPR | 281 |
| AS22 | TONSL | LQAAASGQGKQGVPCPWGCCAYAESPRALIS GDAPSQVEREVPGPCLNTHSLSHRSPQLPGLPH PKQPSV | 283 |
| AS23 | ZNF614 | KIQNKNCPD | 285 |
| AS32 | TONSL | GEVELSEGGEGQRHLAFPWACSGPGWRGVCC AAVEPA | 287 |
| AS63 | TDRD1 | IEMKKLLKS | 289 |
| AS34 | LRRC45 | KMRAIQAEGGHGQACCGGAWGWAPGDGGP QGMLTHTLPTLGFQSAWTWRREDADRAWRTP KACASRRWSI | 291 |
| AS35 | AMACR | LLEPFRRGEPGPRGLLSGSSRGGEGPGRSIEAA PATPLPCCRKNPCRPQPSRFLPPRVLLVIILPKLD CPKLGF | 293 |
| AS36 | CCNF | PSGRRTKRLVTLRSGCAIQCWHPRAGPVPSAL PHTERPPRLVRGAADPRTVTLGRSPAVMPRAP A | 295 |
| AS37 | RECQL4 | CHLFLQPQVGTPPPHTASARAPSGPPHPHESCP AGRRPARAAQTCARRQHGLPGCEEAGTARVPS LHLHLHQAALGAGRGRGWGEACAQVPPSRG | 297 |
| AS38 | LRRC45 | KELKLEQQVGGQGLRGVGQGVRGGFVTLTT HTPFPSQEAAERESK | 299 |
| AS39 | CCNF | GEISQEEVPPSRHLGVSWGAGVWAGLTLGAS APPNSSFPSGAELQPVVCCIRSDTRQPRPPDFPQ HRGDPRLPQLSLGAENQTVSYPAFWLRHTMLA SSCRPSSLSASSHREAPKACQGSSRSQDSDPGTE PCSHASGPCVTSTVSSPGLLPQRLLPLALTGLPV EEDGFEHAGA | 301 |
| AS40 | LRRC45 | DCMLSEEGGQARRGGSLCSLAAHTIASAARG RFLSRLSNFCAVVKASRGAPSCTWE | 303 |
| AS41 | RHPN1 | EAFQRAAG EGGPGRGGARRGARVLQSPFCRA GAGEWLGHQSLR | 305 |
| AS42 | SLC39A4 | PEPRRLSPGEPRGRPRKGWGIWGLCGARVGP KAWR | 307 |
| AS43 | CPNE7 | VPFRELKNVSVLEGLRQGRLGGPCSCHCPRPS QARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKSSI | 309 |

| AS44 | FASN | FVSLTAIQMASSATPWGRWPVATPTAACPRRR | |
|--------|---------|--|-----|
| | | PSSLPTGGDSASKKPISRRAPWQPWACPGRSVN | 311 |
| | | SAAPRAWCPPATTPRTQSPSRDLRPRCLSSWSS | |
| AS45 | RBM47 | PVAIKPGT GPPNNSSIHGGSKRSENSYCRDLRG | |
| | | QLRAICCSSYSHDRHTTEERGSRGRHVWRIRRL | 212 |
| | | HTSGLPCCCHSGPHPRRLPDILRLVTSTKTDHT | 313 |
| | | NTTEGTLDYL | |
| AS46 | SERINC5 | KWNKNWTATLGALTIRGHKLLCHLPHLLSSV | |
| | | QQTCRSSSR | 315 |
| AS47 | AGRN | FKKFDGPC GERGGGRTARALWARGDSVLTPA | 217 |
| | | LDPQTPVRAPSLTRAAAAV | 317 |
| AS48 | SYT17 | ENASLVFT GSNSPIPACELSSHPAHGISPWIPSP | 210 |
| | | GNEHFHGIKKQVKAIKVE | 319 |
| AS49 | PDF | RLTQRLVQGWTPMENRWCGRRAGGQPASSS | 201 |
| | | TRWTTCRAACLLTKWTAGRSQTSIG | 321 |
| AS50 | LRIF1 | ENSGNASR WLHVPSSSDDWLGWKKSSAITSNS | 202 |
| | | | 323 |
| AS51 | CPNE7 | GMECTLGQVGAPSPRREEDGWRGGHSRFKA | 205 |
| | | DVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLLD | 325 |
| AS52 | ILDR1 | KGSVERRSVSLGHPAEGWAWAERSLQPGMTT | |
| | | ANTGCLSFHHRGCLLPVLPKLHCGLGGLPLVR | 227 |
| | | AKEIKRVQRAGESSLPVKGLLTVASAVIAVLW | 327 |
| | | GRPSEVTGENEAQHD | |
| AS53 | PEX10 | FGLTTLAG RSSHGTSGLRAATHTKSGDGGQG | |
| | | AARQCEKLLELARATRPWGRSTSASSRWTHRG | 329 |
| | | YMCPPRCAVACW | |
| AS54 | ABCC4 | IIDSDKIMAVCMGCLLTRHVQCQAMEMQQ | |
| 1100 | | in serious in the model in the serious in the serio | 331 |
| AS55 | SPOCK1 | DGHSYTSK VNCLLLQDGFHGCVSITGAAGRRN | 222 |
| | | LSIFLFLMLCKLEFHAC | 333 |
| AS56 | TM9SF3 | LLNAEDYRCAIHSKEIYLLSPSPHQAMDKFSLC | |
| | | CINCNLCLHVFLLLLFFQNKDVWLISNIILLWIY | 335 |
| | | GGI | |
| AS57 | KLK3 | TGGKSTCSAPGPOSLPSTPFSTYPOWVILITEL | |
| 1100, | | | 337 |
| AS58 | CREB3L1 | VETLENANSFSSGIQPLLCSLIGLENPT | 220 |
| | | | 339 |
| AS59 | ACSL3 | AGAGTISE GSVLHGQRLECDARRFFGCGTTILA | 341 |
| | | EWEHH | J+1 |
| AS55.1 | SPOCK1 | DGHSYTSK VNCLLLQDGFHGCVSITGAAGRRN | 385 |
| 1 | | LSIFLFLMLCKLEFHA | 202 |

Таблица 9.

| Идентификатор | Полинуклеотидная последовательность | SEQ | ID |
|---------------|--|-----|----|
| неоэпитопа | | NO: | |
| AS1 | CTGACGTTTTTAGATTTCATCCAGGTAACGTTGAGAGTAAT | 242 | |
| | GTCAGGATCTCAAATGGAAAACGGAAGTTCCTATTTTTCA | | |
| | AGCCCTTTTCATGGGGTCTGGGGGTGGGACTCTCGGCCTG | | |
| | GCTGTGTGTAATGTTAACT | | |
| AS2 | TTCATGATTGGAGAACTTGTAGGTGAGTTGTGTTGCCAACT | 244 | |
| | CACTTTCCGTTTACCTTTCCTCGAGAGTCTTTGTCAAGCTGT | | |
| | AGTTACACAGGCTTTGAGGTTTAACCCATCTTTTCAGGAAG | | |

| | TTTGTATTTATCAAGACACTGATCTCATG | |
|------------|---|-----|
| AS3 | GTTGCTATGATGGTTCCTGATAGACAGGTTCATTATGACTT TGGATTG | 246 |
| AS4 | TGGTGTCCGCTGGATCTTAGACTCGGTTCCACTGGATGTCT CACATGCAGACATCATCAAACGTCACATGAG | 248 |
| AS5 | GTCGTGGGAAGGCGTCATGAAACAGCTCCTCAACCCCTGC TGGTGCCCGACCGAGCTGGTGGTGAAGGGGGAGCA | 250 |
| AS6 | GACTACTGGGCTCAAAAGGAGAAGATCAGCATCCCCAGAA CACACCTGTGT | 252 |
| AS7 | GACTACTGGGCTCAAAAGGAGAAGGGATCATCTTCATTCC TGCGACCATCCTGT | 254 |
| AS8 | CTTGTACTTGGTGTATTGAGCGGGCACAGTGGCTCACGCCT A | 256 |
| AS9 | CCTGTCCCAACTGCTACACCTGGGGTAAGATCAGTGACTA GTCCCCAGGGGCTGGGCCTTTTCCTTAAGTTTATT | 258 |
| AS10 | AAGGAAAATGATGTCCGTGAGGTCTGTGATGTGTATTTAC AAATGCAGATCTTCTTCCATTTTAAGTTCAGAAGTTACTTT CAT | 260 |
| AS11, AS33 | GTGCCCTTCCGGGAGCTCAAGAACCAGAGAACAGCACAAG GGGCTCCTGGGATCCACCACGCGGCTTCCCCCGTTGCTGCC AACCTCTGCGACCCGGCGAGACACGCACAGCACA | 262 |
| AS12 | TTTGCTAGAAAAATGCTGGAGAAGGTACACAGACAACACC TACAGCTTTCCCACAATAGCCAGGAA | 264 |
| AS13 | AAGAGAAGTTTTGCTGTCACGGAGAGGATCATC | 266 |
| AS14 | ATGTTCCTTAGAAAGGAGCAGCAGGTGGGTCCCCACAGCT TTTCTATGCTT | 268 |
| AS15 | GTGCTGCGCTTTCTGGACTTAAAGGTGAGATACCTGCACTC T | 270 |
| AS16 | GGCAACACCACCTCCAGCAGCTGGGTGAGGCCTCCCAGG CGCCCTCAGGCTCCCTCATCCCTCTGAGGCTGCCTCTGCTC TGGGAAGTGAGGGGC | 272 |
| AS17 | GGACTGAACTTAAATACTGATAGACCAGGTGGTTACAGCT ATTCAATTTGGTGGAAAAACAATGCCAAGAACAGA | 274 |
| AS18 | TGGAAATTCGAGATGAGCTACACGGTGGGTGGCCCGCCTC CCCATGTTCATGCTAGACCCAGGCATTGGAAAACTGATAG A | 276 |
| AS19 | CAGTGGCAGCACTACCACCGGTCAGGTGAGGCCGCAGGGA CTCCCCTCTGGAGACCCACAAGAAAC | 278 |
| AS20 | AAGGTCCTCAACGAGATCGATGCGGTAGTTACCGTCCCTC CCTCCCTGTCTACCTCCCAGATACCGCAGGGCTGCTGCATC ATATTG | 280 |
| AS21 | GCCAATCTGAAAGGCACCCTGCAGGTGAGGAGTGGGCAG GCAGTGAGTCCACGC | 282 |
| AS22 | CTCCAGGCGGCTGCCTCGGGCCAAGGCAAGCAGGGCGTCC CTTGTCCCTGGGGTTGCTGTGCCTACGCTGAGAGTCCCCGG GCCCTGATTTCGGGAGATGCTCCATCACAGGTGGAGCGGG | 284 |

| | AGGTGCCGGGCCCCTGCCTCAACACGCATTCTCTCTCCCAC AGATCCCCACAGCTCCCAGGCCTTCCACACCCCAAGCAGC CTTCTGTT | |
|------|---|-----|
| AS23 | AAAATTCAGAATAAAAATTGTCCAGAC | 286 |
| AS32 | GGCGAGGTGGAGCTCTCAGAGGGCGGTGAGGGCCAGCGG CACCTTGCATTTCCCTGGGCCTGCTCTGGGCCGGGCTGGAG AGGGGTGTGCTGCTGCTGTGGAGCCTGCT | 288 |
| AS63 | ATTGAAATGAAAAACTGTTAAAAAGT | 290 |
| AS34 | AAGATGCGGGCCATCCAGGCCGAGGGTGGGCACGGCAG GCCTGCTGTGGAGGGGCCTGGGGATGGGCACCGGGGAC GGGGGCCCCCAGGGGATGCTCACGCATACTCTGCCCACCC TGGGCTTCCAGAGCGCCTGGACATGGAGAAGAGAA | 292 |
| AS35 | | |
| AS36 | CCCTCGGGGCGAGAACCAAACGGTTAGTTACCCTGCGTT CTGGCTGCGCCATACAATGCTGGCATCCTCGTGCCGGCCC AGTTCCCTCAGCGCTTCCTCACACAGAGAGGCCCCCAAGG CTTGTCAGGGGAGCAGCAGATCCCAGGACAGTGACCCTGG GACGGAGCCCTGCAGTCATGCCTCGGGCCCCTGCG | 296 |
| AS37 | TGCCACCTCTTCCTGCAGCCCCAGGTTGGCACCCCCCCCC | |
| AS38 | AAGGAGCTCAAGCTGGAGCAGCAGGTGGGTGGGCAGGGC TTGAGAGGGGTGGGCCAAGGGGTGCGTGGCGGCTTCGTGA CCCTCACTACCCATACCCCGTTCCCCTCCCAGGAAGCTGCA GAGCGGGAGTCTAAA | 300 |
| AS39 | GGAGAAATCAGCCAGGAAGAGGTGCCTCCCTCCCGCCACC TGGGCGTCTCATGGGGTGCTGGGGTGTGGGCGGGCCTCAC CCTCGGGGCCTCTGCACCCCCTAACTCTAGCTTCCCCTCAG GTGCTGAGCTACAGCCAGTTGTGTGCTGCATTAGGAGTGA CACAAGACAGCCCCGACCCCCCGACTTTCCTCAGCACAGG GGAGATCCACGCCTTCCTCAGCTCTCCCTCGGGGCGGAGA ACCAAACGGTTAGTTACCCTGCGTTCTGGCTGCGCCATACA ATGCTGGCATCCTCGTGCCGGCCCAGTTCCCTCAGCGCTTC CTCACACAGAGAGGCCCCCAAGGCTTGTCAGGGGAGCAGC AGATCCCAGGACAGTGACCCTGGGACGGAGCCCTGCAGTC ATGCCTCGGGCCCCTGCGTAACCTCCACTGTCTCCAGCCCA GGTCTCCTTCCTCAGAGGCTATTGCCTCTCGCTCTGACTGG GCTCCCTGTGGAGGAAGATGGTTTCGAGCACGCGGGAGCC | |

| AS40 | GACTGCATGCTCAGCGAGGAAGGTGGGCAGGCGCGGCGG GGTGGATCCCTCTGCTCCTTAGCTGCCCACACCATTGCCTC GGCAGCCCGAGGTCGCTTCCTCCAGGCTCTCCAATTTCT GTGCCGTAGTTAAAGCGAGCAGGGGCGCCCCTTCCTGCAC CTGGGAG | 304 |
|------|---|-----|
| AS41 | GAGGCCTTCCAGAGGGCCGCTGGTGAGGGCGGCCCGGGCC GCGGTGGGGCACGGCGCGGTGCCAGGGTGTTGCAGAGCCC CTTTTGCAGGGCAGG | 306 |
| AS42 | CCTGAGCCCAGGAGACTGAGCCCAGGTGAGCCCAGGGGG CGACCCCGGAAGGGCTGGGGGATCTGGGGTTTGTGTGGAG CGCGGGTGGGGCCCAAGGCTTGGCGG | 308 |
| AS43 | GTGCCCTTCCGGGAGCTCAAGAACGTGAGTGTCCTGGAGG GGCTCCGTCAAGGCCGGCTTGGGGGTCCCTGTTCATGTCAC TGCCCAAGACCTTCCCAGGCCAGG | 310 |
| AS44 | TTTGTGAGCCTGACTGCCATCCAGATGGCATCGTCGGCCAC TCCCTGGGGGAGGTGGCCTGTGGCTACGCCGACGGCTGCC TGTCCCAGGAGGAGGCCGTCCTCGCTGCCTACTGGAGGGG ACAGTGCATCAAAGAAGCCCATCTCCCGCCGGGCGCCATG GCAGCCGTGGGCTTGTCCTGGGAGGAGTGTAAACAGCGCT GCCCCCCGGGCGTGGTGCCCGCCTGCCACAACTCCAAGGA CACAGTCACCATCTCGGGACCTCAGGCCCCGGTGTTTGAG TTCGTGGAGCAGC | 312 |
| AS45 | CCAGTTGCCATTAAACCTGGTACAGGGCCGCCCAATAACT CCAGTATACACGGTGGCTCCAAACGTTCAGAGAATTCCTA CTGCCGGGATCTACGGGGCCAGTTACGTGCCATTTGCTGCT CCAGCTACAGCCACGATCGCCACACTACAGAAGAACGCGG CAGCCGCGGCCGCCATGTATGGAGGATACGCAGGCTACAT ACCTCAGGCCTTCCCTGCTGCTGCCATTCAGGTCCCCATCC CCGACGTCTACCAGACATACTGAGGCTGGTGACCAGCACG AAGACAGACCACAAACACCACTGAAGGAACGCTTGACT | 314 |
| AS46 | AAGTGGAACAAGAACTGGACAGCCACACTCGGGGCTCTTA CAATCAGGGGTCATAAGCTGCTATGTCACCTACCTCACCTT CTCAGCTCTGTCCAGCAAACCTGCAGAAGTAGTTCTAGA | 316 |
| AS47 | TTCAAGAAGTTCGACGGCCCTTGTGGTGAGCGCGGCGGCGGGGGGGG | 318 |
| AS48 | GAAAATGCCAGCCTAGTGTTTACAGGATCCAACAGCCCCA TACCAGCCTGCGAACTGAGTAGTCACCCAGCTCATGGTAT CAGTCCTTGGATACCCTCACCTGGAAATGAACATTTCCATG GCATAAAGAAGCAAGTAAAAGGCAATAAAAGTAGAA | 320 |
| AS49 | CGGCTGACGCAACGGCTGGTCCAGGGCTGGACCCCAATGG AGAACAGGTGGTGTGGCAGGCGAGCGGGTGGGCAGCCCG CATCATCCAGCACGAGATGGACCACCTGCAGGGCTGCCTG TTTATTGACAAAATGGACAGCAGGACGTTCACAAACGTCT ATTGGA | 322 |
| AS50 | GAAAATTCAGGCAACGCCTCGCGTTGGCTGCATGTACCAA GTAGTTCAGACGATTGGCTCGGATGGAAAAAATCTTCTGC | 324 |

| | AATTACTTCCAATTCC | |
|---------|--|------|
| AS51 | GGCATGGAGTGCACCCTGGGGCAGGTGGGTGCCCCGTCCC | 326 |
| | CTCGGAGGAGGAGGACGGTTGGCGTGGGGGCCACAGCC | 20 |
| | GATTCAAGGCTGATGTACCAGCACCGCAGGGACCCTGCTG | |
| | GGGTGGCCAACCTGGCTCTGCCCCTCCTCAGCTCCTCCTG | |
| | AACAGTCATTATTAGAT | |
| AS52 | AAAGGGAGTGTGGAGAGGCGCTCGGTGAGCCTGGGGCAT | 328 |
| 1032 | CCTGCTGAGGGTTGGGCATGGGCAGAGAGGAGCCTCCAGC | 320 |
| | CAGGCATGACCACAGCCAACACAGGCTGCCTCTCATTCCA | |
| | CCACAGAGGGTGCCTCCTCCTGTTTTGCCCAAATTACACT | |
| | GTGGGCTAGGTGGACTACCTCTTGTCAGAGCTAAAGAAAT | |
| | CAAGCGAGTGCAGAGGGCAGGGGAGAGTTCGCTGCCTGTG | |
| | AAGGCCTTCTCACCGTCGCTTCGGCTGTCATCGCAGTCCT | |
| | GTGGGGTAGGCCAAGCGAGGTCACAGGAGAAAATGAGGC | |
| | TCAGCATGAT | |
| AS53 | TTTGGCCTCACCACACTTGCAGGTAGAAGCTCCCACGGGA | 330 |
| 1000 | CCTCAGGACTGAGGGCAGCCACACACCAAGTCTGGGGA | 330 |
| | CGGTGGCCAGGGGGCTGCCAGGCAGTGTGAGAAGCTCCTG | |
| | GAGCTGGCCGGGCTACCAGACCCTGGGGGAGGAGTACGT | |
| | CAGCATCATCCAGGTGGACCCATCGCGGATACATGTGCCC | |
| | TCTCGCTGCGCGTGGCGTGCTGG | |
| AS54 | ATTATTGACAGCGACAAGATAATGGCAGTGTGCATGGGGT | 332 |
| 1334 | GCCTGCTCACACGTCATGTGCAATGCCAGGCCATGGAGAT | 332 |
| | GCAACAG | |
| AS55 | GATGGCCACTCCTACACATCCAAGGTGAATTGTTTACTCCT | 334 |
| 1000 | TCAAGATGGGTTCCATGGCTGTGAGCATCACCGGGGCA | 334 |
| | GCTGGAAGAAGAAACCTGAGCATCTTCCTGTTCTTGATGCT | |
| | GTGCAAATTGGAGTTCCATGCTTGT | |
| AS56 | CTACTAAATGCAGAAGATTACCGGTGTGCCATTCATTCAA | 336 |
| 4330 | AAGAGATTTATCTTCTTTCCCCCTCCCCCACCAGGCAATG | 330 |
| | GACAAGTTTTCTCTCTGCTGCATCAACTGCAATCTATGTTT | |
| | | |
| | ACATGTATTCCAAAACAACATGATTTTTCAAAACAAAGATG | |
| | TATGGCTTATTTCAAACATCATTTTACTTTGGATATATGGC GGTATT | |
| A C 5 7 | | 229 |
| AS57 | ACAGGGGCAAAAGCACCTGCTCGGCTCCTGGCCCTCAGT | 338 |
| | CTCTCCCCTCCACTCCATTCTCCACCTACCCACAGTGGGTC ATTCTGATCACCGAACTG | |
| A C E O | | 240 |
| AS58 | GTGGAGACCCTGGAGAATGCCAACAGCTTCTCCAGCGGGA | 340 |
| | TCCAGCCACTCCTCTGTTCCCTGATTGGCCTGGAGAATCCC | |
| A C 5 O | ACC | 2.40 |
| AS59 | GCTGGGGCTGGAACAATTTCCGAAGGTAGTGTTCTCCATG | 342 |
| | GTCAGAGGCTGGAGTGTGATGCCAGACGTTTTTTTTGGGTGT | |
| | GGGACTACAATACTGGCAGAGTGGGAGCACCAT | 20.5 |
| AS55.1 | GATGGCCACTCCTACACATCCAAGGTGAATTGTTTACTCCT | 386 |
| | TCAAGATGGGTTCCATGGCTGTGTGAGCATCACCGGGGCA | |
| | GCTGGAAGAAGAAACCTGAGCATCTTCCTGTTCTTGATGCT | |
| | GTGCAAATTGGAGTTCCATGCT | |

Таблица 10.

| Идентификатор неоэпитопа | TCGA (%) | SU2C (%) |
|--------------------------|----------|----------|
| AS1 | 28,5 | 2,3 |

| AS2 | 18,5 | N.O. |
|------|------|------|
| AS3 | 10,4 | 25,6 |
| AS4 | 27,4 | 41,9 |
| AS5 | 18,7 | 9,3 |
| AS6 | 5,1 | 16,3 |
| AS7 | 5,1 | 16,3 |
| AS8 | N.O. | 14,0 |
| AS9 | 1,2 | 18,6 |
| AS10 | 8,9 | 27,9 |
| AS11 | 1,2 | 48,8 |
| AS12 | 0,4 | 34,9 |
| AS13 | 5,7 | 32,6 |
| AS14 | N.O. | 30,2 |
| AS15 | 4,5 | 46,5 |
| AS16 | 0,6 | 18,6 |
| AS17 | N.O. | 37,2 |
| AS18 | 12,6 | 20,9 |
| AS19 | 12,6 | 20,9 |
| AS20 | 0,2 | 16,3 |
| AS21 | N.O. | 11,6 |
| AS22 | 0,2 | 20,9 |
| AS23 | 3,1 | 18,6 |
| AS32 | 57,1 | N.O. |
| AS33 | 47,6 | N.O. |
| AS34 | N.O. | 42,9 |
| AS35 | N.O. | 42,9 |
| AS36 | N.O. | 40,5 |
| AS37 | N.O. | 38,1 |
| AS38 | N.O. | 35,7 |
| AS39 | N.O. | 33,3 |
| AS40 | N.O. | 33,3 |
| AS41 | N.O. | 33,3 |
| AS42 | N.O. | 33,3 |
| AS43 | N.O. | 31 |

| AS44 | N.O. | 28,6 |
|--------------------|------|------|
| AS45 | N.O. | 26,2 |
| AS46 | N.O. | 26,2 |
| AS47 | N.O. | 23,8 |
| AS48 | N.O. | 23,8 |
| AS49 | N.O. | 23,8 |
| AS50 | N.O. | 23,8 |
| AS51 | N.O. | 23,8 |
| AS52 | 15,9 | 38,1 |
| AS53 | 16 | 9,5 |
| AS54 | 11,9 | N.O. |
| AS55 | 12,1 | N.O. |
| AS56 | 14,7 | N.O. |
| AS57 | 14,9 | N.O. |
| AS58 | 16,6 | N.O. |
| AS59 | 17,6 | N.O. |
| AS63 | 18,0 | |
| Н/О, не обнаружено | | |

Пример 3. Идентификация дополнительных неоантигенов с использованием биоинформатики

Дополнительные неоантигенные последовательности выявляли посредством дополнительных запросов, как описано в примере 2. В таблице 11 представлены аминокислотные последовательности дополнительных неоантигенов. В таблице 12 представлены соответствующие им полинуклеотидные последовательности.

Таблица 11.

| т полица | | | |
|---------------|--------------|--|--------|
| Идентификатор | Ген(ы) | Аминокислотная последовательность | SEQ ID |
| неоантигена | | | NO: |
| P16 | MSMB-NCOA4 | GVPGDSTRRAVRRMNTF | 343 |
| P17 | MSMB-NOCA4 | GVPGDSTR RAVRRMNTF | 343 |
| P19 | TMEM222- | WTP IPVLTRWPL PHPPPWRRATSCRMARS | 347 |
| | LOC644961 | SPSATSGSSVRRRCSSLPSWVWNLAASTRP | |
| | | RSTPS | |
| P22 | SLC45A3-ELK4 | SLYHREK QLIAMDSAI | 349 |
| P27 | FAM126B-ORC2 | LHPQRETFTPRWSGANYWKLAFPVGAEG | 351 |
| | | TFPAAATQRGVVRPA | |

| P35 | TMPRSS2-ERG | NSKMALNS LNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFW | 353 |
|-----|---------------|--|-----|
| | | EVNAP | |
| P37 | TSTD1-F11R | MAGGVLRRLLCREPDRDGDKGASREETV | 355 |
| | | VPLHIGDPVVLPGIGQCYSALF | |
| P46 | TP53 (R213D) | DDRNTFDIVWWCPMSRLRLALTVPPSTTT | 357 |
| | | TCVTVPAWAA | |
| P48 | AR.p.H875Y | VQPIAREL YQFTFDLLI | 359 |
| P50 | AR (W742C) | QMAVIQYSCMGLMVFAM | 361 |
| P56 | SPOP (F102C) | PKSEV RAKCKFSIL NAK | 363 |
| P58 | AR (Q903H) | MMAEIISV HVPKILSGK | 365 |
| P59 | FOXA1 (F254V) | LHPDSGNMVENGCYLRR | 367 |
| P60 | FOXA1.p.F266L | CYLRRQKRLKCEKQPGA | 369 |
| P61 | FOXA1.p.R261G | MFENGCYLGRQKRFKCE | 371 |
| P73 | TP53 (G266E) | DSSGN LLERNSFEV RV | 373 |
| P76 | AR-V3 | VFFKRAAEGFFRMNKLKESSDTNPKPYCM | 375 |
| | | AAPMGL TENNRNRKKSYRETNLKAVSWP | |
| | | LNHT | |
| P77 | AR-V3 | VFFKRAAEGFFRMNKLKESSDTNPKPYCM | 375 |
| | | AAPMGLTENNRNRKKSYRETNLKAVSWPL | |
| | | NHT | |
| P82 | AR-V7 | YEAGMTLGEKF RVGNCKHLK MTRP | 379 |
| P87 | AR-Intron | YEAGMTLGGKILF FLFLLLPLS PFSLIF | 381 |
| P97 | FOXRED2-TXN2 | GYLRMQGLMAQRLLLR | 383 |
| P98 | TP53 (R213D) | DDRNTFD IVWWCPMSR LRLALTVPPSTTT | 357 |
| | | TCVTVPAWAA | |

Таблица 12.

| Идентификатор | Ген(ы) | Нуклеотидная последовательность | SEQ | ID |
|---------------|------------|---------------------------------|-----|----|
| неоантигена | | | NO: | |
| P16 | MSMB-NCOA4 | GGAGTTCCAGGAGATTCAACCAGGAGAG | 344 | |
| | | CAGTGAGGAGAATGAATACCTTC | | |
| P17 | MSMB-NOCA4 | GGAGTTCCAGGAGATTCAACCAGGAGAG | 344 | |
| | | CAGTGAGGAGAATGAATACCTTC | | |
| P19 | TMEM222- | TGGACGCCCATCCCGGTGCTCACGAGAT | 348 | |
| | LOC644961 | GGCCACTACCACATCCTCCTCCTGGAGA | | |
| | | AGAGCTACAAGCTGCCGGATGGCCAGGT | | |
| | | CATCACCATCAGCAACAAGCGGTTCCAG | | |
| | | TGTCCGGAGGCGCTGTTCCAGCCTTCCTT | | |
| | | CCTGGGTATGGAATCTTGCGGCATCCACG | | |
| | | AGACCACGTTCAACTCCATCATGAA | | |

| | | T | |
|------|----------------|--|------|
| P22 | SLC45A3-ELK4 | | 350 |
| D05 | E114126B 6B 62 | TTGCTATGGACAGTGCTATC | 2.52 |
| P27 | FAM126B-ORC2 | CTTCATCCTCAGAGGGAAACATTCACTCC | 352 |
| | | CCGGTGGTCGGGCGCAATTACTGGAAA | |
| | | TTGGCTTTCCCGTTGGGGCCGAAGGTAC | |
| | | CTTCCCTGCGGCGGCGACTCAGCGGGGT | |
| | | GTCGTTCGGCCGGCGTG | |
| P35 | TMPRSS2-ERG | AACAGCAAGATGGCTTTGAACTCATTAA | 354 |
| | | ACTCCATTGATGATGCACAGTTGACAAG | |
| I | | AATTGCCCCTCCAAGATCTCATTGCTGTT | |
| | | TCTGGGAAGTAAACGCTCCT | |
| P37 | TSTD1-F11R | ATGGCTGGAGGAGTCCTTCGGCGGCTGTT | 356 |
| l | | GTGTCGGGAGCCTGATCGCGATGGGGAC | |
| | | AAAGGCGCAAGTCGAGAGGAAACTGTTG | |
| | | TGCCTCTTCATATTGGCGATCCTGTTGTG | |
| | | CTCCCTGGCATTGGGCAGTGTTACAGTGC | |
| | | ACTCTTCT | |
| P46 | TP53 (R213D) | GATGACAGAAACACTTTCGACATAGTGT | 358 |
| | | GGTGGTGCCCTATGAGCCGCCTGAGGTT | |
| | | GGCTCTGACTGTACCACCATCCACTACAA | |
| | | CTACATGTGTAACAGTTCCTGCATGGGCG | |
| | | GCATGA | |
| P48 | AR.p.H875Y | GTGCAGCCTATTGCGAGAGAGCTGCATC | 360 |
| | _ | AGTTCACTTTTGACCTGCTAATC | |
| P50 | AR (W742C) | CAGATGGCTGTCATTCAGTACTCCTGCAT | 362 |
| | | GGGGCTCATGGTGTTTGCCATG | |
| P56 | SPOP (F102C) | CAAAGAGTGAAGTTCGGGCAAAATTCAA | 364 |
| 130 | 51 Of (1102C) | ATGCTCCATCCTGAATGCCAAG | 304 |
| | 1.7.4000477 | | 2 |
| P58 | AR (Q903H) | ATGATGGCAGAGATCATCTCTGTGCACGT | 366 |
| | | GCCCAAGATCCTTTCTGGGAAA | |
| P59 | FOXA1 (F254V) | CTGCACCCGGACTCCGGCAACATGGTCG | 368 |
| | 10/111 (12311) | AGAACGCTGCTACTTGCGCCGC | 300 |
| | | nonnedderdernerroedeede | |
| P60 | FOXA1.p.F266L | TGCTACTTGCGCCGCCAGAAGCGCTTGA | 370 |
| | | AGTGCGAGAAGCAGCCGGGGGCC | |
| | | | |
| P61 | FOXA1.p.R261G | ATGTTCGAGAACGGCTGCTACTTGGGCC | 372 |
| | | GCCAGAAGCGCTTCAAGTGCGAG | |
| P73 | TP53 (G266E) | GACTCCAGTGGTAATCTACTGGAACGGA | 374 |
| | (/ | ACAGCTTTGAGGTGCGTGTT | |
| P76 | AR-V3 | GTCTTCTTCAAAAGAGCCGCTGAAGGATT | 376 |
| 1 /0 | AIX- V S | TTTCAGAATGAACAAATTAAAAGAATCA | 370 |
| | | TCAGACACTAACCCCAAGCCATACTGCA | |
| | | | |
| | | TGGCAGCACAATGGGACTGACAAA | |
| | | CAACAGAAATAGGAAGAAATCCTACAGA | ĺ |
| | | | |
| | | GAAACAAACTTGAAAGCTGTCTCATGGC CTTTGAATCATACT | |

| P77 | AR-V3 | GTCTTCTTCAAAAGAGCCGCTGAAGGATT TTTCAGAATGAACAAATTAAAAGAATCA TCAGACACTAACCCCAAGCCATACTGCA TGGCAGCACCAATGGGACTGACAGAAAA CAACAGAAATAGGAAGAAATCCTACAGA GAAACAAACTTGAAAGCTGTCTCATGGC CTTTGAATCATACT | 376 |
|-----|--------------|---|-----|
| P82 | AR-V7 | TATGAAGCAGGGATGACTCTGGGAGAAA AATTCCGGGTTGGCAATTGCAAGCATCTC AAAATGACCAGACCC | 380 |
| P87 | AR-Intron | TATGAAGCAGGGATGACTCTGGGAGGTA AGATACTTTTCTTTCTCTCCTCCTCCTC CTCTCCCCCCTTCTCCCTCATTTTC | 382 |
| P97 | FOXRED2-TXN2 | GGGTACCTGAGGATGCAGGGACTCATGG CTCAGCGACTTCTTCTGAGG | 384 |
| P98 | TP53 (R213D) | GATGACAGAAACACTTTCGACATAGTGT GGTGGTGCCCTATGAGCCGCCTGAGGTT GGCTCTGACTGTACCACCATCCACTACAA CTACATGTGTAACAGTTCCTGCATGGGCG GCATGA | 358 |

Пример 4. Прогнозирования связывания НLА

Аминокислотные последовательности неоантигенов, выявленных с использованием различных подходов, описанных в примере 3, разделяли на все возможные уникальные непрерывные 9-мерные аминокислотные фрагменты и выполняли прогнозирования связывания HLA с шестью обычными аллелями HLA (HLA-A*01:01, HLA-A*02:01, HLA-A*03:01, HLA-A*24:02, HLA-B*07:02, HLA-B*08:01) для каждого из этих 9-меров с использованием netMHCpan4.0. Для дополнительного анализа выбирали несколько 9-мерных фрагментов на основании ранжирования по вероятности связывания с одним или более из исследуемых аллелей HLA и их распространенности у пациентов с раком предстательной железы.

В **таблице 13** представлены аминокислотные последовательности выбранных 9-мерных фрагментов и их неоантигенное происхождение. В **таблице 14** представлена доля неоантигенов в проанализированной группе.

Таблица 13.

| 1 aosinga 15 | '• | | | |
|---------------|-----------------------|---------|--------------------|--------|
| Идентификатор | Ген(ы) | Тип | Аминокислотная | SEQ ID |
| неоантигена | | | последовательность | NO: 9- |
| | | | или 9-мер | мера |
| P16 | MSMB-NCOA4 | Слияние | STRRAVRRM | 387 |
| P17 | MSMB-NOCA4 | Слияние | RAVRRMNTF | 388 |
| P19 | TMEM222- LOC644961 | Слияние | IPVLTRWPL | 389 |
| P22 | SLC45A3-ELK4 | Слияние | QLIAMDSAI | 390 |

| P27 | FAM126B-ORC2 | Слияние | FPVGAEGTF | 391 |
|-----|---------------|---------------|-----------|-----|
| P35 | TMPRSS2-ERG | Слияние | NSKMALNSL | 392 |
| P37 | TSTD1-F11R | Слияние | GVLRRLLCR | 393 |
| P46 | TP53 (R213D) | Мутация со | CPMSRLRLA | 394 |
| | | сдвигом рамки | | |
| | | считывания | | |
| P48 | AR.p.H875Y | Миссенс- | YQFTFDLLI | 395 |
| | | мутация | | |
| P50 | AR (W742C) | Миссенс- | IQYSCMGLM | 396 |
| | | мутация | | |
| P56 | SPOP (F102C) | Миссенс- | RAKCKFSIL | 397 |
| | | мутация | | |
| P58 | AR (Q903H) | Миссенс- | HVPKILSGK | 398 |
| | | мутация | | |
| P59 | FOXA1 (F254V) | Миссенс- | NMVENGCYL | 399 |
| | | мутация | | |
| P60 | FOXA1.p.F266L | Миссенс- | YLRRQKRLK | 400 |
| | | мутация | | |
| P61 | FOXA1.p.R261G | Миссенс- | CYLGRQKRF | 401 |
| | | мутация | | |
| P73 | TP53 (G266E) | Миссенс- | LLERNSFEV | 402 |
| | | мутация | | |
| P76 | AR-V3 | Вариант | YCMAAPMGL | 403 |
| | | сплайсинга | | |
| P77 | AR-V3 | Вариант | FFKRAAEGF | 404 |
| | | сплайсинга | | |
| P82 | AR-V7 | Вариант | RVGNCKHLK | 405 |
| | | сплайсинга | | |
| P87 | AR-Intron | Вариант | FLFLLLPLS | 406 |
| | | сплайсинга | | |
| P97 | FOXRED2-TXN2 | Слияние | LMAQRLLLR | 407 |
| P98 | TP53 (R213D) | Мутация со | IVWWCPMSR | 408 |
| | | сдвигом рамки | | |
| | | считывания | | |

Таблица 14.

| Идентификатор | Ген | Доля распространенности | | |
|---------------|-------------------|-------------------------|--------------|--|
| неоантигена | | TCGA | SU2C | |
| P16 | MSMB-NCOA4 | 27,16% | 23,25% | |
| P17 | MSMB-NOCA4 | 27,16% | 23,25% | |
| P19 | TMEM222-LOC644961 | N.O. | 13,95% | |
| P22 | SLC45A3-ELK4 | 17,71% | 13,95% | |
| P27 | FAM126B-ORC2 | 5,11% | 18,60% | |
| P35 | TMPRSS2-ERG | 2,75% | 11,62% | |
| P37 | TSTD1-F11R | 16,33% | 9,30% | |
| P46 | TP53 (R213D) | N.O. | 1% | |
| P48 | AR.p.H875Y | N.O. | 1% | |
| P50 | AR (W742C) | N.O. | 1,25% | |
| P56 | SPOP (F102C) | 0,40% | 2,00% | |
| P58 | AR (Q903H) | N.O. | 1,00% | |
| P59 | FOXA1 (F254V) | 0,20% | 1,00% | |
| P60 | FOXA1.p.F266L | 0,20% | 1% | |
| P61 | FOXA1.p.R261G | 0,20% | 1% | |
| P73 | TP53 (G266E) | N.O. | 1% | |
| P76 | AR-V3 | Присутствует | Присутствует | |
| P77 | AR-V3 | Присутствует | Присутствует | |
| P82 | AR-V7 | Присутствует | Присутствует | |
| P87 | AR-Intron | Присутствует | Присутствует | |
| P97 | FOXRED2-TXN2 | 3,74% | 11,62% | |
| P98 | TP53 (R213D) | 0,00% | 1,00% | |

Н/О, не обнаружено;

Присутствует: Варианты сплайсинга AR экспрессировали на разных уровнях и, следовательно, распространенность не определяли.

Пример 5. Оценка иммуногенности неоантигенов

9-мерные фрагменты, представленных в **таблице 13**, оценивали на их способность активировать Т-клетки с использованием анализа повторной стимуляции МКПК пациента, описанного в **примере 1**, с использованием в качестве показателя продукцию ТNF α и IFN γ CD8⁺ Т-клетками. В анализах также использовали аутоантигены, представленные в **таблице 15**. На **ФИГ. 5A**, **ФИГ. 5B**, **ФИГ. 5C**, **ФИГ. 5D** и **ФИГ. 5E** показаны точечные диаграммы проточной цитометрии, отображающие частоту встречаемости TNF α ⁺IFN γ ⁺CD8⁺ Т-клеток в образцах МКПК без стимуляции (ДМСО-отрицательный

контроль) (ФИГ. 5А), после стимуляции пептидом СЕГ (положительный контроль (ФИГ. 5В), после стимуляции Р16 (ФИГ. 5С), после стимуляции Р98 (ФИГ. 5D) и после стимуляции Р3 (ФИГ. 5E). В Таблице 16 представлена максимальная частота встречаемости ТNF α ⁺IFN γ ⁺CD8⁺ Т-клеток и максимальное кратное изменение относительно отрицательного контроля для каждого проанализированного пептида, что указывает на самую высокую частоту встречаемости TNF α ⁺IFN γ ⁺CD8⁺ Т-клеток и итоговое кратное изменение для доноров МКПК, оцениваемых для пептида. Было обнаружено, что все проанализированные неоантигены стимулируют CD8⁺ Т-клетки. На ФИГ. 6 показано число пациентов с раком предстательной железы, у которых образцы МКПК демонстрировали положительный иммунный ответ на указанные неоантигены. Оценивали МКПК от десяти пациентов.

Таблица 15.

| ID понтила | Изарачила рома | Аминокислота | SEQ ID |
|------------|----------------|---------------------------|--------|
| ID пептида | Название гена | Последовательность 9-мера | NO: |
| P3 | ERG | KLSRALRYY | 421 |
| P6 | FOLH1 | MVFELANSI | 422 |
| P7 | ERG | ILFQNIDGK | 423 |
| P9 | FOLH1 | KIVIARYGK | 424 |
| P92 | ERG | FLLELLSDS | 425 |

Таблина 16.

| таолица 10. | | | |
|------------------|---|--------------------------|--------------|
| Название пептида | Максимальное кратное изменение относительно отрицательного контроля | встречаемости | Иммуногенный |
| Отрицательный | н/п | 0,011-0,8 (в зависимости | н/п |
| контроль | | от пациента) | |
| P16 | 65,82 | 4,620 | Да |
| P17 | 2,17 | 0,130 | Да |
| P19 | 5,00 | 0,480 | Да |
| P22 | 5,00 | 0,120 | Да |
| P27 | 3,43 | 0,430 | Да |
| P35 | 2,67 | 0,064 | Да |
| P37 | 3,13 | 1,160 | Да |
| P46 | 2,33 | 0,140 | Да |
| P48 | 2,33 | 0,220 | Да |
| P50 | 5,14 | 0,190 | Да |

| P56 | 11,57 | 1,620 | Да |
|-----|-------|-------|----|
| P58 | 19,18 | 5,370 | Да |
| P59 | 10,75 | 3,010 | Да |
| P60 | 2,08 | 0,340 | Да |
| P61 | 2,27 | 0,084 | Да |
| P73 | 2,97 | 0,110 | Да |
| P76 | 2,30 | 0,170 | Да |
| P77 | 3,24 | 0,160 | Да |
| P82 | 3,46 | 0,970 | Да |
| P87 | 3,24 | 0,120 | Да |
| P97 | 4,55 | 0,160 | Да |
| P98 | 14,93 | 1,000 | Да |
| | | | |

Максимальная частота встречаемости относится к наибольшей частоте встречаемости TNFα⁺IFNγ⁺CD8⁺ Т-клеток среди всех протестированных доноров МКПК

Пример 6. Связывание неоантигенов с НLА

Связывание выбранных неоэпитопов с HLA-A*01:01, HLA-A*02:01, HLA-A*03:01, HLA-A*24:02, HLA-B*07:02 и HLA-B*08:01 оценивали с использованием анализа, описанного в примере 1. Результаты связывания различных неоантигенов с HLA представлены в таблице 17. Каждый исследуемый аллель HLA имел соответствующий пептид положительного (Pos) и отрицательного (Neg) контроля, на которые был заменен интересующий пептид. Таким образом, скорость обмена с Pos-пептидом, равная 100% означает, что интересующий пептид имеет такую же аффинность связывания с аллелем HLA, что и пептид положительного контроля. В качестве критерия для дополнительной оценки рассматривались пептиды со скоростью обмена по меньшей мере 10% с соответствующим Pos-пептидом для по меньшей мере одного из 6 аллелей HLA. Скорости обмена со специфичными к аллелю Pos-пептидами 24 идентифицированных таким образом неоантигенов приведены ниже в таблице 17. Более высокие процентные значения соответствуют более сильному связыванию с аллелем HLA.

Таблица 17

| 1 400 | тица т / . | | | | | |
|----------|------------|---------|---------|---------|---------|---------|
| Название | HLA- | HLA- | HLA- | HLA- | HLA- | HLA- |
| пептида | A*01:01 | A*02:01 | A*03:01 | A*24:02 | B*07:02 | B*08:01 |
| P16 | 5,5 | 10,4 | 6,1 | 0,8 | 13,7 | 6,2 |
| P17 | 4,9 | 9,3 | 3,8 | 0,1 | 38,7 | 9 |
| P19 | 5,2 | 8,2 | 4,1 | 0,1 | 91,3 | 14,5 |
| P22 | 4,4 | 46,9 | 4,8 | 0 | 8,3 | 3,9 |
| P27 | 4,8 | 10 | 4,5 | 0,7 | 7,8 | 6,4 |

| P35 | 2,5 | 12,5 | 4,2 | 0,2 | 12,1 | 13,7 |
|-----|-----|------|------|------|------|------|
| P37 | 1,4 | 12,5 | 6,4 | -0,1 | 9,4 | 3,3 |
| P46 | 2,4 | 14,4 | 10,3 | -0,4 | 64,8 | 14,5 |
| P48 | 4,3 | 99,3 | 4,4 | 0,1 | 12,8 | 8,9 |
| P50 | 2,3 | 8,8 | 5,5 | 0,1 | 10,4 | 4,7 |
| P56 | 2,6 | 8,4 | 6,8 | 0,5 | 82,5 | 38 |
| P58 | 2,5 | 11,8 | 32,5 | 0,2 | 9,7 | 5,3 |
| P59 | 2,2 | 11,9 | 4,5 | -0,5 | 7,5 | 5,5 |
| P60 | 3,1 | 7,9 | 36,6 | 0,9 | 6,1 | 10,2 |
| P61 | 1,7 | 5,8 | 2,1 | 90,3 | 9,6 | 3,6 |
| P73 | 2,1 | 89,2 | 3,5 | 0,5 | 8,7 | 2,6 |
| P76 | 0,1 | 85,9 | 6 | -0,5 | 91,5 | 8,5 |
| P77 | 1,9 | 9,6 | 2,8 | 1,7 | 14,2 | 3,4 |
| P82 | 1,5 | 6,3 | 58,1 | -0,1 | 12,9 | 1,4 |
| P87 | 1,1 | 64 | 2,4 | 0,2 | 5 | 3,1 |
| P97 | 2,5 | 4,6 | 39 | 0,1 | 7 | 2,7 |
| P98 | 2,5 | 7,9 | 51,1 | -0,1 | 6,7 | 2,4 |

Пример 7. Определение профиля комплекса МНС І-пептид для тканей рака предстательной железы выявило уникальные представленные МНС І пептиды при раке предстательной железы

Комплексы МНС І-пептид выделяли из 11 образцов рака предстательной железы человека и идентифицировали пептиды, представленные МНС І, с помощью несистематической масс-спектрометрии. В процессе сбора у субъектов диагностировали аденокарциному или стромальную саркому 7-ой степени, причем два субъекта имели инвазивную аденокарциному.

Замороженные ткани рака предстательной железы человека с гаплотипами HLA-A*02:01, HLA-A*03:03, HLA-B*27:0 и HLA-B*08:01 механически разрушали в неионном детергенте, включающем ингибиторы протеазы, и обрабатывали. Моноклональное антитело к аллелю пан-МНС использовали для очистки иммуносорбционным методом комплексов МНС І-пептид из образцов. После элюирования кислотой восстановление комплексов МНС І-пептид оценивали методом ИФА, и восстановленные пептиды обессоливали и анализировали методом ЖХ-МС/МС.

Необработанные файлы данных ЖХ-МС/МС из опухолей предстательной железы анализировали для поиска по базе данных неоантигенов, созданной на основе соответствующих данных секвенирования РНК, полученных из 11 образцов рака предстательной железы человека. Эти пептиды обладали теоретической массой родительских ионов (МS1) и перечнем теоретических фрагментарных ионов (МS2). Был

произведен поиск перечня ионов MS1, которые запустили сканирование MS2, по теоретическому перечню пептидов и сравнение их по массе. Все теоретические пептиды в пределах набора MS1 м. д. по массе (5 м. д.) затем имели свой цифровой спектр MS2 по сравнению с эмпирическим MS2 для этого исходного иона (спектральные совпадения пептидов или PSM). Балл вычисляли на основании того, насколько точно эмпирический спектр соответствовал теоретическому спектру. Каждый цикл ЖХ-МС/МС (один файл на образец опухоли) давал тысячи спектральных совпадений пептидов. Однако большая пептидов представляла собой канонические последовательности, обнаруженные в референтной базе данных человека (Swissprot). Их фильтровали и объединяли представляющие интерес пептиды (предполагаемые неоантигены). Из этого списка были отобраны пептиды с достаточным доказательством наличия положительных результатов.

В **таблице** 18 представлены аминокислотные последовательности пептидов, выявленных в комплексе с МНС I с использованием ЖХ-МС/МС и генного происхождения пептидов.

В **таблице** 19 представлены аминокислотные последовательности соответствующих более длинных неоантигенов пептидов, выявленных в комплексе с МНС I с использованием ЖХ-МС/МС.

В таблице 20 представлены полинуклеотидные последовательности, кодирующие соответствующие более длинные неоантигены.

Описанные в настоящем документе пептиды, связанные с МНС I, подтвердили экспрессию, процессинг и представление иммуногенных эпитопов, специфичных к аберрантным изменениям генов рака предстательной железы. Оценка баз данных секвенирования РНК позволила создать карту идентифицированных пептидов, связанных с МНС I, в пределах более длинных аберрантных транскриптов, присутствующих при раке предстательной железы. Таким образом, эти данные идентифицировали неоантигены рака предстательной железы, которые содержали по меньшей мере один эпитоп МНС класса I, который является иммунологически значимым и способен вызывать адаптивный Т-клеточный ответ.

Таблица 18

| Идентификатор | Аминокислотная | SEQ | ID | Ген | тип |
|---------------|-------------------|-----|----|---------|-----------------|
| неоантигена | последовательност | NO: | | | |
| | Ь | | | | |
| MS1 | VTFLKPCFLL | 426 | | TTLL7 | Альтернативный |
| | | | | | вариант 5'SS |
| MS2 | TDIVKQSV | 427 | | CHD7 | Альтернативный |
| | | | | | последний экзон |
| MS3 | SPAFPKPVRP | 428 | | TESK1 | Альтернативный |
| | | | | | последний экзон |
| MS4 | SYFSLTNIFNFV | 429 | | PPIP5K2 | Альтернативный |
| | | | | | последний экзон |
| MS5 | EFSPETCAFRLS | 430 | | SRPK2 | Альтернативный |
| | | | | | последний экзон |

| MS6 | FLSRALRAL | 431 | SOAT1 | Альтернативный вариант 5'SS |
|------|------------|-----|--------|--------------------------------|
| MS7 | KKDLELIL | 432 | PDE4D | Альтернативный последний экзон |
| MS8 | KLQKNCLL | 433 | ZYG11A | Пропуск экзона |
| MS9 | SALSGNSWV | 434 | SYNE2 | Альтернативный последний экзон |
| MS10 | TVRAILL | 435 | USP21 | Сохранение интрона |
| MS11 | GSLHFHEVLK | 436 | TDG | Новая кассета |

Таблица 19.

| | . | Пептидная последовательность | SEQ ID NO |
|-------------|---------|---------------------------------------|-----------------|
| неоантигена | гена | | пептида |
| MS1 | TTLL7 | HYKLIQQP ISLFSITDRLHKTFSQLPSVH | 437 |
| | | LCSITFQWGHPPIFCSTNDICVTANFCISV | |
| | | TFLKPCFLLHEASASQ | |
| MS2 | CHD7 | WTDIVKQS VSTNCISIKKGSYTKLFSLV | 438 |
| | | FLIFCWPLIIQL | |
| MS3 | TESK1 | RTALTHNQ DFSIYRLCCKRGSLCHASQ | 439 |
| | | ARSPAFPKPVRPLPAPITRITPQLGGQSDS | |
| | | SQPLLTTGRPQGWQDQALRHTQQASPA | |
| | | SCATITIPIHSAALGDHSGDPGPAWDTCP | |
| | | PLPLTTLIPRAPPPYGDSTARSWPSRCGP | |
| | | LG | |
| MS4 | PPIP5K2 | LRYGALCNVSRISYFSLTNIFNFVIKSLT | 440 |
| | | AIFTVKF | |
| MS5 | SRPK2 | RKERNIRKSESTLRLSPFPTPAPSGAPAA | 441 |
| | | AQGKVVRVPGPAGGLVPRDAGARLLPP | |
| | | AGGPGGGAAAGEGRAGRGRFPSITEPRP | |
| | | RDLPPRVATGRRAGGRRKGAGQGVRTR | |
| | | PLPASWPGGRGPFRKGPRRLPLGSGPPA | |
| | | AGVQRLRCSHLSRGPRRRRGRVCGRAC | |
| | | VSPPLPPRPPPVGLSAENLSWLSSGLPRA | |
| | | CSWREFSPETCAFRLSGLDSKLSARVER | |
| | | DLGALRAPGSRAAQGGGRVRGSRSEWK | |
| | | TRPWRPPPAWPLTRAGGPLPKNPFLESC | |
| | | SETAQRRRVFSFSTPLS | |
| MS6 | SOAT1 | YAYKDFLWCFPFSLVFLQEIQICCHVSC | 442 |
| | | LCCICCSTRICLGCLLELFLSRALRALHV | |
| | | LWNGFQLHCQ | |
| MS7 | PDE4D | SINKATITGKKDLELILHVSRKKPFLPRV | 443 |
| 14157 | T DE ID | NITPTPISCCNLKMLKKFFLLYIIISIIDLT | |
| | | NCLSCYLEHFYRFTFFTDVHYF | |
| MS8 | ZYG11A | TMPAILKLQKNCLLSL | 444 |
| MS9 | SYNE2 | PYYSALSGNSWVPSTLESDPFGYVFSPL | 445 |
| 11107 | D 111L2 | ATRPALNDQESILWPTLTSVVSCALSCPS | T J |
| | | LNLPENWLTLITGGMKGGKKMKFTFRH | |
| MS10 | USP21 | GLRNLGNTVRAILLSFLSKRNVKWCW | 446 |
| INISTU | USFZI | GWGKPTSLGKACGRRALKLF | 44 0 |
| | | OWUKTISLUKACUKKALKLE | |

MS11 TDG MEAENAGSLHFHEVLKMGHVKF 447

Таблица 20.

| TT 1 | TT 1 | Tr. | CEO ID |
|------------------------------|-----------------------|--|------------------|
| Идентификатор неоантигена | Идентификатор гена | Полинуклеотидная последовательность | SEQ ID NO ДНК |
| MS1 | TTLL7 | CACTACAAATTAATTCAACAACCCATATC | |
| | | CCTCTTCTCCATCACTGATAGGCTCCATAA | |
| | | GACGTTCAGTCAGCTGCCCTCGGTCCATCT | |
| | | CTGCTCAATCACCTTCCAGTGGGGACACCC | |
| | | GCCCATTTTCTGCTCAACAAATGATATCTG | |
| | | TGTCACGGCCAACTTCTGCATCTCGGTCAC | |
| | | ATTCCTTAAACCGTGCTTCCTCCTACATGA | |
| | | GGCATCTGCCTCACAG | |
| MS2 | CHD7 | TGGACTGATATAGTTAAGCAGTCTGTAA | 449 |
| 11152 | | GTACAAACTGCATTTCTATCAAGAAAGGT | ' ' ' |
| | | AGCTATACAAAACTGTTTTCCTTAGTCTTT | |
| | | CTTATTTCTGTTGGCCATTAATTATTCAGT | |
| | | TG | |
| MS3 | TESK1 | AGGACCGCCCTGACACACAATCAGGACT | 450 |
| | | TCTCTATCTACAGGCTCTGTTGCAAGAGGG | |
| | | GGTCCCTCTGCCACGCTTCCCAGGCCAGAT | |
| | | CCCCGGCTTTCCCGAAGCCGGTCAGACCTC | |
| | | TTCCTGCCCCCATCACCAGAATCACCCCCC | |
| | | AACTGGGGGGACAATCTGACTCGAGTCAA | |
| | | CCCCTTCTCACTACGGGAAGACCTCAGGG | |
| | | GTGGCAAGATCAAGCTCTTAGACACACCC | |
| | | AGCAAGCCAGTCCTGCCTCTTGTGCCACCA | |
| | | TCACCATTCCCATCCACTCAGCTGCCCTTG | |
| | | GTGACCACTCCGGAGACCCTGGTCCAGCC | |
| | | TGGGACACCTGCCGCCGCTGCCGCTCACT | |
| | | ACCCTCATCCCCGAGCTCCCCCGCCGTAT | |
| | | GGAGACAGCACTGCCAGGTCCTGGCCCTC | |
| | | CCGCTGTGGGCCCCTCGGC | |
| MS4 | PPIP5K2 | CTTCGCTATGGTGCCTTATGCAATGTAA | 451 |
| 1415 | 11113112 | GTAGAATAAGTTATTTCAGTCTAACAAATA | 131 |
| | | TATTTAATTTTGTAATTAAATCACTAACTG | |
| | | CTATTTTACTGTGAAATTT | |
| MS5 | SRPK2 | CGAAAAGAGAGAAACATCCGAAAAAGTG | 452 |
| | | AGTCCACGCTGCGCCTGTCCCCA | 102 |
| | | CCCCGCCCGTCGGGGGCGCCCGCGGCC | |
| | | GCGCAGGGGAAAGTTGTCCGGGTCCCCGG | |
| | | GCCGGCGGCGGGCTGGTCCCCCGGGACG | |
| | | CTGGCGCTCGGCTCCTGCCCCGGCGGC | |
| | | GGCCCGGGGGGAGGGGGGGGGGGG | |
| | | AGGGCGCGGGCCGCGGCCGTTCCCT | |
| | | AGCATCACGGAGCCTCGACCCGCGACCT | |
| | | CCCGCCCGGGTCGCCACCGCCGCCGGG | |
| | | CGGGAGGCCGCGGAAAGGCGCCGGGCA | |
| | | GGGCGTGCGCACCCGTCCCTTGCCCGCGA | |
| | | GCTGGCCCGGGGGTCGCGTTCCGG | |
| | | AAGGGCCCCGGCGTCTGCCGCTGGGCTC | |
| | | | |
| | | CGGCCCGCCGCCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGCGC | |
| | | TGCGTTGCTCCCACCTGAGCCGCGGGCCG | |

| | | AGGAGGCGGAGGGCCGAGTGTGCGGGA GGGCGTGTGTCTCGCCTCCCCTTCCTCCCC GGCCCCCGCCTGTCGGCCTTTCTGCTGAGA ACCTAAGCTGGTTGTCAAGTGGTTTGCCTC GGGCGTGTTCCTGGCGCGAGTTCAGCCCC GAGACCTGTGCGTTTCGGCTCTCGGGTTTG GATTCGAAACTTTCCGCTCGGGTTGAGCGT GACTTGGGTGCGCTGCGGGCGCCGGGGTC GCGGGCTGCGCAGGGCGGTGGGCGCTGCC GCGGGAGCCGGTCGGAGTGGAAAACGCGC CCGTGGCGGCCACCTCCAGCCTGCCCAAGAA CCCTTTCCTGGAGAGCTGCTCCCAGACCGC ACAGCGCCGCCGCGTCTTCTCCTTTTCCAC TCCTCTCTCC | |
|------|--------|---|-----|
| MS6 | SOAT1 | TATGCTTACAAGGACTTTCTCTGGTGTTT TCCTTTTTCTTTAGTTTTTCTCCAAGAGATT CAAATCTGCTGCCATGTTAGCTGTCTTTGC TGTATCTGCTGTAGTACACGAATATGCCTT GGCTGTTTGCTTGAGCTTTTCTATCCCGT GCTCTTCGTGCTCTTCATGTTCTTTGGAAT GGCTTTCAACTTCATTGTCAA | 453 |
| MS7 | PDE4D | TCCATCAACAAAGCCACCATAACAGGTA AGAAAGATCTGGAGCTTATTCTTCATGTGT CTAGGAAGAAACCATTTCTGCCAAGAGTC AATATAACACCAACACCCAATTTCATGCTGC AATTTGAAAATGTTAAAGAAATTCTTTCTT CTCTACATTATCATTTCTATCATTGATCTCA CAAATTGTCTAAGCTGTTATTTTGGAACATT TTTACCGATTTACGTTTTTTACTGATGTAC ATTATTTT | |
| MS8 | ZYG11A | ACCATGCCTGCTATTTTAAAGTTACAGA AGAATTGTCTTCTCTCCTTA | 455 |
| MS9 | SYNE2 | CCATACTACAGCGCACTGTCAGGTAACA GCTGGGTTCCCAGCACCCTTGGAAAGTGAC CCGTTTGGCTATGTTTTTAGCCCCCTTAGCA ACACGGCCAGCTCTCAATGACCAAGAGTC CATCTTGTGGCCGACCCTGACTTCTGTGGT TTCCTGTGCTCTATCCTGCCCATCTCTTAAC TTACCTGAGAATTGGCTCACTCTCATCACA GGTGGAATGAAAGGGGGAAAAAAAATGA AATTCACATTCAGACAC | |
| MS10 | USP21 | GGCCTTCGAAACCTGGGAAACACGGTGA GAGCTATTCTCCTATCTTTCCTCTCAAAA GGAATGTGAAATGGTGCTGGGGGTGGGGA AAACCCACGAGCTTGGGGAAGGCATGTGG AAGGAGAGCTCTGAAGCTCTTC | |
| MS11 | TDG | ATGGAAGCGGAGAACGCGGGCAGTTTG CATTTCATGAAGTGCTCAAAATGGGACAT GTGAAATTC | 458 |

Пример 8. Определение профиля экспрессии неоантигенов предстательной

железы в опухолях и нормальных тканях

Выявленные неоантигены предстательной железы профилировали на предмет их экспрессии в около 90 зафиксированных формалином и залитых парафином (FFPE) образцах ткани рака предстательной железы (аденокарцинома, клинические стадии II-IV, индекс Глисона 8-9, субъекты ранее не получали лечение или получали лечение с использованием CASODEX® (бикалутамид). LUPRON DEPOT® (ацетат лейпролида для депо-суспензии) или FIRMAGON® (дегареликс)) и панели нормальных тканей, включая печень, почку, поджелудочную железу, яичник, предстательную железу, молочную железу, толстую кишку, желудок, скелетные мышцы и легкие, в ПКМК, полученных от здоровых субъектов и в клеточных линиях рака предстательной железы, включая DU145-1, MDA-MB-436-1, LREX-1, 22RV1-1, H660-1. И другие линии клеток ткани, включая NCI-H2106-1, L-363-1, HCI-N87-1, OCI-AML5-1, MDA-PCa-2b-1 и GDM-1-1. Общую РНК экстрагировали из зафиксированных формалином и залитых парафином образцов ткани с использованием набора для выделения РНК RNAstorm CELLDATA в соответствии с протоколом набора. РНК из культивированных клеточных линий и ПКМК выделяли с использованием наборов для выделения РНК Qiagen с использованием стандартных способов. Для получения кДНК использовали 200 нг общей РНК из образцов (FFFPE) с использованием высокоэффективного набора для обратной транскрипции кДНК (АВІ) и стандартных протоколов. 37,5 нг кДНК преамплифицировали с генными маркерами в 15 мкл смеси для преамплификации с использованием набора для преамплификации TaqMan (ThermoFisher Scientific) и стандартных протоколов. Для тестирования экспрессии генов выявленных неоантигенов в различных образцах создавали праймеры, охватывающие последовательности точек разрыва, для каждого из выявленных неоантигенов предстательной железы и оценивали экспрессию с помощью Fluidigm Biomart TM HD. Для каждого неоантигена регистрировали процент (%) положительных по экспрессии зафиксированных формалином и залитых парафином образцов рака предстательной железы, причем в образцах рака предстательной железы рассчитывали относительное среднее значение СТ. Результаты определения профиля экспрессии выбранных неоантигенов представлены в таблице 21. Распространенность каждого неоантигена в базах данных TCGA, SU2C и GTEx представлена в таблице 22.

Таблица 21.

| 1 400111 | 1 avanique 21. | | | | | |
|-------------|----------------|-------------|--------------|-------------|----------------|--|
| Идентифика | SEQ ID NO | SEQ ID NO | | кПЦР | | |
| тор | аминокислтной | полинуклеот | % | Относитель | Нормальная | |
| неоантигена | последовательн | ида | положительны | ное среднее | экспрессия в | |
| | ости | | х образцов | Ct | ткани | |
| | | | FFPE | | | |
| AS18 | 275 | 276 | 95,6 | 6,3 | Яичник, | |
| | | | | | предстательная | |
| | | | | | железа | |
| P87 | 381 | 382 | 85,6 | 8,3 | Яичник, | |
| | | | | | предстательная | |
| | | | | | железа | |

| AS55 | 333 | 334 | 83,3 | 8,2 | Простаты |
|-------|-----|-----|------|----------|---------------|
| AS57 | 337 | 338 | 83,3 | 7,9 | Простаты |
| AS15 | 269 | 270 | 68,9 | 11,4 | Яичник, |
| 71013 | 203 | | 00,5 | 11,1 | молочная |
| | | | | | железа |
| AS7 | 253 | 254 | 57,8 | 11,0 | Нет |
| AS43 | 309 | 310 | 52,2 | 11,2 | Молочная |
| | | | , | ' | железа |
| AS51 | 325 | 326 | 47,8 | 10,5 | Яичник |
| AS16 | 271 | 272 | 47,8 | 10,8 | Яичник |
| AS41 | 305 | 306 | 45,6 | 11,6 | Яичник |
| AS6 | 251 | 252 | 33,3 | 10,0 | Нет |
| AS3 | 245 | 246 | 26,7 | 10,8 | Нет |
| AS11 | 261 | 262 | 25,6 | 12,1 | Нет |
| AS13 | 265 | 266 | 21,1 | 11,1 | Нет |
| AS47 | 317 | 318 | 16,7 | 12,3 | Яичник |
| AS8 | 255 | 256 | 13,3 | 12,5 | Нет |
| AS19 | 277 | 278 | 95,6 | 6,3 | Яичник, |
| | | | | | предстательна |
| | | | | | железа |
| AS37 | 297 | 298 | 0,0 | Н/П | Нет |
| AS23 | 285 | 286 | 22,0 | 13,0 | Яичник, |
| | | | | | предстательна |
| | | | | | железа, |
| | | | | | молочная |
| | | | | | железа |
| MS1 | 437 | 448 | Н/П | Н/П | Нет |
| MS3 | 439 | 450 | Н/П | Н/П | Нет |
| MS6 | 442 | 453 | н/П | Н/П | Нет |
| MS8 | 444 | 455 | Н/П | Н/П | Нет |
| P82 | 379 | 380 | 37,0 | 11 | |
| P16 | 343 | 344 | 76 | 9 | Простаты |
| FUS1 | 211 | 212 | 72 | 9 | Простаты |
| P22 | 349 | 350 | 70 | 9 | Простаты |
| FUS2 | 213 | 214 | 55 | 11 | Молочная |
| | | | | | железа |
| FUS3 | 215 | 216 | 43 | 11 | Простаты |
| FUS6 | 221 | 222 | 19 | 11 | Нет |
| FUS5 | 219 | 220 | 14 | 7 | Нет |
| FUS8 | 225 | 226 | 11 | 14 | Нет |
| FUS15 | 345 | 346 | 8 | 13 | Нет |
| | 353 | 354 | 5 | 13 | Нет |

| FUS19 | 235 | 236 | 4 | 13 | Нет |
|-------|-----|-----|-----|-----|-----|
| FUS7 | 223 | 224 | 0 | Н/П | Нет |
| M84 | 167 | 168 | Н/П | Н/П | Н/П |
| M86 | 171 | 172 | н/П | Н/П | Н/П |
| M10 | 19 | 20 | н/П | Н/П | Н/П |
| M12 | 23 | 24 | н/П | Н/П | Н/П |
| FR1 | 177 | 178 | н/П | Н/П | Н/П |

Таблица 22.

| Таблица 2 | 22. | | | | |
|------------------------------|---------------|---|---------------------------|--------|--------|
| Идентификатор неоантигена | аминокислтной | Замороженные ткани рака предстательной железы* (n=11) | TCGA % | SU2C % | GTEx % |
| AS18 | 275 | 54,5 | 12,6 | 20,9 | 0,03 |
| P87 | 381 | 0,0 | 0 | 20,9 | 0 |
| AS55 | 333 | 18,2 | 12,1 | 0 | 0 |
| AS57 | 337 | 36,4 | 14,9 | 0 | 0 |
| AS15 | 269 | 36,4 | 4,5 | 46,5 | 0 |
| AS7 | 253 | 27,3 | 5,1 | 16,3 | 0 |
| AS43 | 309 | 0,0 | 0 | 31 | 0,4 |
| AS51 | 325 | 9,1 | 0 | 23,8 | 0,52 |
| AS16 | 271 | 45,5 | 0,6 | 18,6 | 0 |
| AS41 | 305 | 0,0 | 0 | 33,3 | 0,16 |
| AS6 | 251 | 27,3 | 5,1 | 16,3 | 0 |
| AS3 | 245 | 27,3 | 10,4 | 25,6 | 0,03 |
| AS11 | 261 | 9,1 | 1,2 | 48,8 | 0,07 |
| AS13 | 265 | 27,3 | 5,7 | 32,6 | 0 |
| AS47 | 317 | 0,0 | 0 | 23,8 | 0,05 |
| AS8 | 255 | 0,0 | 0 | 14 | 0 |
| AS19 | 277 | 54,5 | 12,6 | 20,9 | 0,03 |
| AS37 | 297 | 0,0 | 0 | 38,1 | 0 |
| AS23 | 285 | 45,5 | 3,1 | 18,6 | 0,09 |
| MS1 | 437 | 18,2 | 0 | 0 | 0 |
| MS3 | 439 | 9,1 | 0,197 | 0 | 0,13 |
| MS6 | 442 | 9,1 | 0,197 | 0 | 0 |
| MS8 | 444 | 18,2 | 0 | 0 | 0,016 |
| P82 | 379 | | Варьируемая экспрессия | | |
| P16 | 343 | | 27,17 | 2,33 | 0,02 |
| FUS1 | 211 | | 17,72 | 13,95 | Н/Д |
| P22 | 349 | | 30,51 | 23,26 | 0,03 |
| FUS2 | 213 | | 63,58 | 46,51 | 1,78 |

| FUS3 | 215 | 35,04 | 23,26 | 0,02 |
|-------|-----|-------|-------|------|
| FUS6 | 221 | 21,46 | 32,56 | Н/Д |
| FUS5 | 219 | 12,40 | 18,60 | Н/Д |
| FUS8 | 225 | 1,18 | 32,56 | 0,54 |
| FUS15 | 345 | 0,39 | 9,30 | 0,11 |
| P35 | 353 | 1,38 | 6,98 | Н/Д |
| FUS19 | 235 | 8,86 | 30,23 | 1,04 |
| FUS7 | 223 | 3,35 | 16,28 | 0,51 |
| M84 | 167 | | 1,28 | |
| M86 | 171 | | 1,09 | |
| M10 | 19 | | 1,18 | |
| M12 | 23 | | 0,99 | |
| FR1 | 177 | | 0,30 | |
| | | | | |

Пример 10. Получение вирусных векторов, кодирующих выявленные неоантигены

Выявленные неоантигены проверяли и присваивали приоритет в соответствии с их включением в универсальную вакцину против рака предстательной железы. Отбирали 41 выявленный неоантиген для включения в экспрессионные кассеты на основании их экспрессии в образцах рака предстательной железы, низкой экспрессии в нормальных тканях, связывания с HLA и иммуногенности. Выбранные неоантигены в количестве 41 представлены в таблице 21 и таблице 22 и включают

AS18 (WKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTDR; SEQ ID NO: 275),

P87 (YEAGMTLGGKILFFLFLLLPLSPFSLIF; SEQ ID NO: 381),

AS55 (DGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSITGAAGRRNLSIFLFLMLCKLEFHAC; SEQ ID NO: 333),

AS57 (TGGKSTCSAPGPQSLPSTPFSTYPQWVILITEL; SEQ ID NO: 337),

AS15 (VLRFLDLKVRYLHS; SEQ ID NO: 269),

AS7 (DYWAQKEKGSSSFLRPSC; SEQ ID NO: 253),

AS43

(VPFRELKNVSVLEGLRQGRLGGPCSCHCPRPSQARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKS SI; SEQ ID NO: 309),

AS51

(GMECTLGQVGAPSPRREEDGWRGGHSRFKADVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLL D; SEQ ID NO: 325),

AS16 (GNTTLQQLGEASQAPSGSLIPLRLPLLWEVRG; SEQ ID NO: 271),

AS41 (EAFQRAAGEGGPGRGGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSLR; SEQ ID NO: 305),

AS6 (DYWAQKEKISIPRTHLC (SEQ ID NO: 251),

AS3 (VAMMVPDRQVHYDFGL (SEQ ID NO: 245),

AS11

(VPFRELKNQRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDPARHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAG GGVLQPQRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWRA; SEQ ID NO: 261),

AS13 (KRSFAVTERII; SEQ ID NO: 265),

AS47

(FKKFDGPCGERGGGRTARALWARGDSVLTPALDPQTPVRAPSLTRAAAAV; SEQ ID NO: 317),

AS8 (LVLGVLSGHSGSRL; SEQ ID NO: 255),

AS19 (QWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRN; SEQ ID NO: 277),

AS37

(CHLFLQPQVGTPPPHTASARAPSGPPHPHESCPAGRRPARAAQTCARRQHGLPGCEEAG TARVPSLHLHLHQAALGAGRGRGWGEACAQVPPSRG; SEQ ID NO: 297),

AS23 (KIQNKNCPD; SEQ ID NO: 285),

MS1

(HYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQWGHPPIFCSTNDICVTANFCISVTFLK PCFLLHEASASQ; SEQ ID NO: 437),

MS3

(RTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFPKPVRPLPAPITRITPQLGGQSDSSQPL LTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITIPIHSAALGDHSGDPGPAWDTCPPLPLTTLI PRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLG; SEQ ID NO: 439),

MS₆

(YAYKDFLWCFPFSLVFLQEIQICCHVSCLCCICCSTRICLGCLLELFLSRALRALHVLWN GFQLHCQ; SEQ ID NO: 442),

MS8 (TMPAILKLQKNCLLSL; SEQ ID NO: 444),

P82 (YEAGMTLGEKFRVGNCKHLKMTRP; SEQ ID NO: 379).

P16 (GVPGDSTRRAVRRMNTF; SEQ ID NO: 343),

FUS1 (CGASACDVSLIAMDSA; SEQ ID NO: 211),

P22 (SLYHREKQLIAMDSAI; SEQ ID NO: 349),

FUS2 (TEYNQKLQVNQFSESK; SEQ ID NO: 213),

FUS3 (TEISCCTLSSEENEYLPRPEWQLQ; SEQ ID NO: 215),

FUS6 (CEERGAAGSLISCE; SEQ ID NO: 221),

FUS5 (NSKMALNSEALSVVSE; SEQ ID NO: 219),

FUS8

(WGMELAASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPLRTLAGCLARTAHLRP GAESLPQPQLHCT; SEQ ID NO: 225),

FUS15 (HVVGYGHLDTSGSSSSSSWP; SEQ ID NO: 345),

P35 (NSKMALNSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAP; SEQ ID NO: 353),

FUS19 (KMHFSLKEHPPPPCPP; SEQ ID NO: 235), и

FUS7

(LWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSARTCCGTKWPSSQEAALGLGSGLL RFSCGTAAIR; SEQ ID NO: 223),

M84 (IARELHQFAFDLLIKSH; SEQ ID NO: 167), M86 (QPDSFAALHSSLNELGE; SEQ ID NO: 171), M10 (FVQGKDWGLKKFIRRDF; SEQ ID NO: 19), M12 (FVQGKDWGVKKFIRRDF; SEQ ID NO: 23), и FR1

(QNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLRRRRQPISVAPAGPPRRPNQKPNPPGGARCVIMRP TWPGTSAFT; SEQ ID NO: 177).

Экспрессионные кассеты были разработаны для клонирования в вирусные остовы, модифицированной осповакцины Анкара (MVA) и аденовируса человекообразной опезьяны 20 (Gad20) путем соединения одна за другой 41 неоантигенной последовательности без использования линкера. Каждую неоантигенную последовательность оптимизировали по кодонам для экспрессии в MVA или GAd20. Оптимизированные полинуклеотидные последовательности представлены в таблице 23 для экспрессии GAd20 и в таблице 24 для экспрессии MVA.

Таблица 23.

| ца 23. | | | | |
|-------------|---|---|--|--|
| Идентификат | SEQ ID | NO | Кодон- | Кодон-оптимизированная |
| ор гена | аминокислт | ной | оптимизирован | полинуклеотидная |
| | последовате | эльн | ный | последовательность для |
| | ости | | полинуклеотид | экспрессии GAd20 |
| | | | для экспрессии | |
| | | | GAd20; SEQ ID | |
| | | | NO: | |
| NWD1 | 275 | | 459 | TGGAAGTTCGAGATGAGCTACA |
| | | | | CCGTCGGCGGACCTCCACCTCA |
| | | | | TGTTCATGCCAGACCTCGGCAC |
| | | | | TGGAAAACCGACAGA |
| AR-Intron | 381 | | 460 | TATGAGGCCGGCATGACACTCG |
| | | | | GCGGCAAGATCCTGTTCTTCCT |
| | | | | GTTCCTGCTGCTCCCTCTGAGCC |
| | | | | CCTTCAGCCTGATCTTC |
| SPOC | 333 | | 461 | GATGGCCACAGCTACACCAGCA |
| | | | | AAGTGAACTGCCTCCTGCTGCA |
| | | | | GGATGGCTTCCACGGCTGTGTG |
| | | | | TCTATTACTGGCGCCGCTGGCA |
| | | | | GACGGAACCTGAGCATCTTTCT |
| | | | | GTTTCTGATGCTGTGCAAGCTC |
| | | | | GAGTTCCACGCCTGC |
| KLK3 | 337 | | 462 | ACAGGCGGCAAGTCCACATGTT |
| | | | | CTGCCCCTGGACCTCAGAGCCT |
| | | | | GCCTAGCACACCCTTCAGCACA |
| | | | | TACCCTCAGTGGGTCATCCTGA |
| | | | | TCACCGAACTC |
| | Идентификат ор гена NWD1 AR-Intron | Идентификат ор гена SEQ ID аминокислти последовате ости NWD1 275 AR-Intron 381 SPOC 333 | Идентификат ор генаSEQ аминокислтной последовательн остиNWD1275AR-Intron381SPOC333 | Идентификат ор гена SEQ ID NO аминокислтной последовательн ости Кодон-оптимизирован ный полинуклеотид для экспрессии GAd20; SEQ ID NO: NWD1 275 459 AR-Intron 381 460 SPOC 333 461 |

| AS15 | LRRC45 | 269 | 463 | GTGCTGAGATTCCTGGACCTGA AAGTGCGCTACCTGCACAGC |
|-------|-----------|-----|------|--|
| AS7 | ACSM1 | 253 | 464 | GACTATTGGGCTCAAAAAGAGA |
| 757 | ACSIVIT | 233 | 1404 | AGGGCAGCAGCAGCTTCCTGC |
| | | | | GGCCTAGCTGT |
| AS43 | CPNE7 | 309 | 465 | GTCCCCTTCAGAGAGCTGAAGA |
| 7343 | CI IVE | 303 | 403 | ACGTTTCCGTGCTGGAAGGCCT |
| | | | | GAGACAGGGCAGACTTGGCGG |
| | | | | CCCTTGTAGCTGTCACTGCCCCA |
| | | | | GACCTAGTCAGGCCAGACTGAC |
| | | | | ACCTGTGGATGTGGCCGGACCT |
| | | | | TTCCTGTGTCTGGGAGATCCTG |
| | | | | GCCTGTTTCCACCTGTGAAGTC |
| | | | | CAGCATC |
| AS51 | CPNE7 | 325 | 466 | GGCATGGAATGCACCCTGGGA |
| 7,551 | CI IVE | 323 | 1400 | CAAGTGGGAGCCCCATCTCCTA |
| | | | | GAAGAGAAGAGGATGGCTGGC |
| | | | | GCGGAGGCCACTCTAGATTCAA |
| | | | | AGCTGATGTGCCCGCTCCTCAG |
| | | | | GGCCCTTGTTGGGGAGGACAA |
| | | | | CCTGGATCTGCCCCATCTTCTGC |
| | | | | CCCACCTGAACAGTCCCTGCTG |
| | | | | GAT |
| AS16 | LRRC45 | 271 | 467 | GGCAACACACCCTCCAGCAAC |
| 7.510 | Eritte 13 | | 107 | TGGGAGAAGCCTCTCAGGCTCC |
| | | | | TAGCGGCTCTCTGATCCCTCTCA |
| | | | | GACTGCCTCTCCTGTGGGAAGT |
| | | | | TCGGGGC |
| AS41 | RHPN1 | 305 | 468 | GAGGCTTTCCAAAGAGCTGCTG |
| | | | | GCGAAGGCGGACCTGGTAGAG |
| | | | | GTGGTGCTAGAAGAGGTGCTA |
| | | | | GGGTGCTGCAGAGCCCATTCTG |
| | | | | TAGAGCAGGCGCAGGCGAATG |
| | | | | GCTGGGCCATCAGAGTCTGAG |
| | | | | A |
| AS6 | ACSM1 | 251 | 469 | GATTATTGGGCCCAGAAAGAAA |
| | | | | AGATCAGCATCCCCAGAACACA |
| | | | | сстдтдс |
| AS3 | DNAH8 | 245 | 470 | GTGGCCATGATGGTGCCCGATA |
| | | | | GACAGGTCCACTACGACTTTGG |
| | | | | ACTG |
| AS11 | CPNE7 | 261 | 471 | GTGCCCTTCCGGGAACTGAAGA |
| | | | | ACCAGAGAACAGCTCAGGGCG |
| | | | | CTCCTGGAATCCACCATGCTGC |
| | | | | TTCTCCAGTGGCCGCCAACCTG |
| | | | | TGTGATCCTGCCAGACATGCCC |
| | | | | AGCACACCAGGATTCCTTGTGG |
| | | | | CGCTGGACAAGTGCGCGCTGG |
| | | | | AAGAGGACCTGAAGCAGGCGG |

| | | | AGGTGTTCTGCAACCTCAAAGA |
|---------|-------------------------------------|---|---|
| | | | CCCGCTCCTGAGAAGCCTGGCT |
| | | | GCCCTTGCAGAAGAGGACAGC |
| | | | CTAGACTGCACACCGTGAAAAT |
| | | | GTGGCGAGCC |
| GRIN3A | 265 | 472 | AAGAGAAGCTTTGCCGTGACCG |
| | | | AGCGGATCATC |
| AGRN | 317 | 473 | TTCAAGAAGTTCGACGGCCCTT |
| | | | GCGGAGAAAGAGGCGGAGGC |
| | | | AGAACAGCTAGAGCCCTTTGGG |
| | | | CTAGAGGCGACAGCGTTCTGAC |
| | | | ACCAGCTCTGGACCCTCAGACA |
| | | | CCTGTTAGGGCCCCTAGCCTGA |
| | | | CAAGAGCTGCCGCCGCTGTG |
| CACNA1D | 255 | 474 | CTGGTGCTGGGAGTGCTGTCTG |
| | | | GACACTCTGGCAGCAGACTG |
| NWD1 | 277 | 475 | CAGTGGCAGCACTATCACAGAT |
| | | | CTGGCGAAGCCGCCGGAACAC |
| | | | CCCTTTGGAGGCCAACAAGAAA |
| | | | C |
| RECQL4 | 297 | 476 | TGCCACTTGTTTCTGCAGCCCCA |
| | | | AGTGGGCACACCTCCTCCACAT |
| | | | ACAGCCTCTGCTAGAGCACCTA |
| | | | GCGGCCCTCCACATCCTCACGA |
| | | | ATCTTGTCCTGCCGGAAGAAGG |
| | | | CCTGCCAGAGCCGCTCAAACAT |
| | | | GTGCCAGACGACAGCACGGAC |
| | | | TGCCTGGATGTGAAGAGGCTG |
| | | | GAACAGCCAGAGTGCCTAGCCT |
| | | | GCACCTCCATCTGCATCAGGCT |
| | | | GCTCTTGGAGCCGGAAGAGGT |
| | | | AGAGGATGGGGCGAAGCTTGT |
| | | | GCTCAGGTGCCACCTTCTAGAG |
| | | | GC |
| ZNF614 | 285 | 477 | AAGATCCAGAACAAGAACTGCC CCGAC |
| TTLL7 | 437 | 478 | CACTACAAGCTGATCCAGCAGC |
| | | | CAATCAGCCTGTTCAGCATCAC |
| | | | CGACCGGCTGCACAAGACATTC |
| | | | AGCCAGCTGCCAAGCGTGCACC |
| | | | TGTGCTCCATCACCTTCCAGTG |
| | | | GGGACACCCTCCTATCTTTTGCT |
| | | | CCACCAACGACATCTGCGTGAC |
| 1 | | | CGCCAACTTCTGTATCAGCGTG |
| | | | |
| | | | |
| | | | ACCTTCCTGAAGCCTTGCTTTCT GCTGCACGAGGCCAGCGCCTCT |
| | AGRN CACNA1D NWD1 RECQL4 ZNF614 | AGRN 317 CACNA1D 255 NWD1 277 RECQL4 297 ZNF614 285 | AGRN 317 473 CACNA1D 255 474 NWD1 277 475 RECQL4 297 476 ZNF614 285 477 |

| MS3 | TESK1 | 439 | 479 | CGAACCGCTCTGACACACACC |
|-------|------------|-----|-------|-------------------------|
| | 123112 | 133 | , , 5 | AGGACTTCAGCATCTACAGACT |
| | | | | GTGTTGCAAGCGGGGCTCCCTG |
| | | | | TGCCATGCAAGCCAAGCTAGAA |
| | | | | GCCCGCCTTTCCTAAACCTGTG |
| | | | | CGACCTCTGCCAGCTCCAATCA |
| | | | | CCAGAATTACCCCTCAGCTCGG |
| | | | | CGGCCAGAGCGATTCATCTCAA |
| | | | | CCTCTGCTGACCACCGGCAGAC |
| | | | | CTCAAGGCTGGCAAGACCAAGC |
| | | | | TCTGAGACACACCCAGCAGGCT |
| | | | | AGCCCTGCCTCTTGTGCCACCAT |
| | | | | CACAATCCCCATCCACTCTGCCG |
| | | | | CTCTGGGCGATCATTCTGGCGA |
| | | | | TCCTGGACCAGCCTGGGACACA |
| | | | | TGTCCTCCACTGCCACTCACAAC |
| | | | | ACTGATCCCTAGGGCTCCTCCA |
| | | | | CCTTACGGCGATTCTACCGCTA |
| | | | | GAAGCTGGCCCAGCAGATGTG |
| | | | | GACCACTCGGA |
| MS6 | SOAT1 | 442 | 480 | TACGCCTACAAGGACTTCCTGT |
| IVISO | JOATI | 442 | 480 | GGTGCTTCCCCTTCTCTGGTG |
| | | | | TTCCTGCAAGAGATCCAGATCT |
| | | | | GCTGTCATGTGTCCTGCCTGTG |
| | | | | CTGCATCTGCTGTAGCACCAGA |
| | | | | ATCTGCCTGGGCTGTCTGCTGG |
| | | | | AACTGTTCCTGAGCAGAGCCCT |
| | | | | GAGAGCACTGCACGTGCTGTG |
| | | | | GAACGGATTCCAGCTGCACTGC |
| | | | | CAG |
| MS8 | ZYG11A | 444 | 481 | ACAATGCCCGCCATCCTGAAGC |
| IVISO | ZIGIIA | 444 | 401 | TGCAGAAGAATTGCCTCCTAAG |
| | | | | CCTG |
| P82 | AR-V7 | 379 | 482 | TACGAAGCCGGGATGACCCTG |
| FOZ | AR-V7 | 3/3 | 462 | GGCGAGAAGCCGGGATGACCCTG |
| | | | | AACTGCAAGCACCTGAAGATGA |
| | | | | CCCGGCCT |
| P16 | MSMB- | 343 | 483 | GGCGTGCCAGGCGATAGCACT |
| P.10 | | 343 | 483 | |
| | NCOA4-1 | | | CGGAGAGCCGTCAGACGGATG |
| FLIC1 | CLC4FA2 > | 211 | 404 | AACACCTTT |
| FUS1 | SLC45A3-> | 211 | 484 | TGTGGCGCCTCTGCCTGTGACG |
| | ELK4-1 | | | TGTCCCTGATCGCTATGGACTC |
| 222 | 01.045.40 | 240 | 405 | CGCC |
| P22 | SLC45A3- | 349 | 485 | AGCCTGTACCACCGGGAAAAGC |
| | ELK4-2 | | | AGCTCATTGCCATGGACAGCGC |
| | | | | CATC |
| FUS2 | ARHGEF38-> | 213 | 486 | ACCGAGTACAACCAGAAACTGC |
| | ARHGEF38- | | | AAGTGAACCAGTTCAGCGAGA |
| | IT1 | | | GCAAG |

| FUS3 | MSMB-> NCOA4-2 | 215 | 487 | ACCGAGATCAGCTGCTGCACCC TGAGCAGCGAGGAAAACGAGT ACCTGCCTAGACCTGAGTGGCA |
|-------|---------------------|-----|-----|--|
| FUS6 | TMPRSS2-> ERG | 221 | 488 | GCTGCAG TGCGAAGAGAGAGGCGCCGCA GGATCTCTGATCTCCTGCGAA |
| FUS5 | TMPRSS2-> ERG | 219 | 489 | AACAGCAAGATGGCCCTGAATA GCGAGGCCCTGTCTGTGGTGTC TGAA |
| FUS8 | INCA1-> CAMTA2 | 225 | 490 | TGGGGCATGGAACTGGCCGCC AGCAGAAGATTCAGCTGGGATC ATCATAGCGCAGGCGGCCCACC TAGAGTGCCATCTGTTAGAAGC GGAGCTGCCCAGGTGCAGCCT AAAGATCCTCTGCCACTGAGAA CACTGGCCGGCTGCCTTGCTAG AACAGCCCATCTTAGACCTGGC GCCGAGTCTCTGCCTCAGCCAC |
| FUS15 | D2HGDH-> GAL3ST2 | 345 | 491 | CATGTCGTCGGCTACGGCCACC TGGATACAAGCGGAAGCAGCT CTAGCTCCAGCTGGCCT |
| P35 | TMPRSS2- ERG | 353 | 492 | AACTCAAAAATGGCTCTGAACA GCCTGAACTCCATCGACGACGC CCAGCTGACAAGAATCGCCCCT CCTAGATCTCACTGCTGCTTTTG GGAAGTGAACGCCCCA |
| FUS19 | GTF2F1- >PSPN | 235 | 493 | AAGATGCACTTTAGCCTGAAAG AACACCCTCCACCACCTTGTCCT CCA |
| FUS7 | NME4- >DECR2 | 223 | 494 | CTGTGGTTCCAGTCCAGCGAGC TGTCTCCTACTGGTGCCCCTTGG CCATCTAGACGCCCTACTTGGA GAGGCACCACCGTGTCACCAAG AACCGCCACAAGCAGCGCCAG AACCTGTTGTGGCACAAAGTGG CCCTCCAGCCAAGAAGCCGCTC TCGGACTTGGAAGCGGACTGCT GAGGTTCTCTTGTGGAACCGCC GCCATTCGG |
| M84 | AR-T878A | 167 | 495 | ATCGCTAGAGAGCTGCACCAGT TCGCCTTCGACCTGCTGATCAA GAGCCAC |
| M86 | AR-L702H | 171 | 496 | CAGCCTGATTCTTTTGCCGCACT GCACAGCTCCCTGAACGAGCTG GGAGAG |
| M10 | SPOP-F133L | 19 | 497 | TTCGTGCAAGGCAAGGATTGG GGCCTCAAAAAGTTTATCCGCA |

| | | | | GAGACTTC |
|-----|------------|-----|-----|--|
| M12 | SPOP-W133V | 23 | 498 | TTTGTGCAGGGCAAAGACTGG GGCGTGAAGAAGTTCATCCGG CGGGACTTC |
| FR1 | ZFHX3 | 177 | 499 | CAGAACCTGCAGAACGGCGGA GGCTCTAGAAGCTCTGCTACAC TTCCTGGCAGGCGGCGGAGAA GATGGCTGAGAAGAAGGCGGC AGCCTATCTCTGTGGCTCCTGCT GGACCTCCTAGACGGCCCAACC AGAAGCCTAATCCTCCTGGCGG |
| | | | | AGCCAGATGCGTGATCATGAG GCCTACATGGCCTGGCACCAGC GCCTTCACC |

Таблица 24.

| Идентифика | | | Кодон-оптимизированная |
|------------|-----------------------------|--|--|
| тор гена | | · • | полинуклеотидная |
| | последовательн | | последовательность для |
| | ости | полинуклеотид | экспрессии MVA |
| | | · · | |
| | | · · | |
| | | | |
| NWD1 | 275 | 500 | TGGAAGTTCGAGATGAGCTACA |
| | | | CCGTTGGCGGCCCTCCACCACA |
| | | | TGTTCACGCCAGACCTAGACAC |
| | | | TGGAAAACCGACAGA |
| AR-Intron | 381 | 501 | TACGAGGCCGGCATGACACTCG |
| | | | GAGGCAAGATCCTGTTCTTCCT |
| | | | GTTCCTGCTGCTCCCTCTGAGCC |
| | | | CCTTCAGCCTGATCTTT |
| SPOC | 333 | 461 | GATGGCCACAGCTACACCAGCA |
| | | | AAGTGAACTGCCTCCTGCTGCA |
| | | | GGATGGCTTCCACGGCTGTGTG |
| | | | TCTATTACTGGCGCCGCTGGCA |
| | | | GACGGAACCTGAGCATCTTTCT |
| | | | GTTTCTGATGCTGTGCAAGCTC |
| | | | GAGTTCCACGCCTGC |
| KLK3 | 337 | 503 | ACAGGCGGCAAGAGCACATGTT |
| | | | CTGCCCCTGGACCTCAGTCTCTG |
| | | | CCCAGCACACCCTTCAGCACAT |
| | | | ACCCTCAGTGGGTCATCCTGAT |
| | | | CACCGAGCTG |
| LRRC45 | 269 | 504 | GTGCTGCGGTTCCTGGATCTCA |
| | | | AAGTGCGCTACCTGCACAGC |
| ACSM1 | 253 | 505 | GATTATTGGGCCCAGAAAGAAA |
| | | | AGGGCAGCAGCTTCCTGCG |
| | | | GCCTAGCTGT |
| | NWD1 AR-Intron SPOC KLK3 | аминокислтной последовательн ости NWD1 275 AR-Intron 381 SPOC 333 KLK3 337 | тор гена аминокислтной последовательн ости полинуклеотид для экспрессии MVA; SEQ ID NO: AR-Intron 381 501 SPOC 333 461 KLK3 337 503 LRRC45 269 504 |

| | | | | TCTCCAGTGGCCGCCAATCTGT GCGATCCTGCCAGACATGCCCA |
|------|--------|-----|-----|--|
| | | | | TCTCCAGTGGCCGCCAATCTGT |
| | | | | CTCCTGGAATCCATCATGCTGCT |
| | | | | ACCAGAGAACAGCCCAGGGCG |
| AS11 | CPNE7 | 261 | 512 | GTGCCCTTCAGAGAGCTGAAAA |
| | | | | CCTG |
| | | | | GACAGGTGCACTACGACTTCGG |
| AS3 | DNAH8 | 245 | 511 | GTGGCCATGATGGTGCCCGACA |
| | | | | сстдтдс |
| | | | | AGATCAGCATCCCCAGAACACA |
| AS6 | ACSM1 | 251 | 510 | GACTATTGGGCTCAAAAAGAGA |
| | | | | GCTGGGCCACCAATCTCTTAGA |
| | | | | TAGAGCTGGCGCTGGCGAATG |
| | | | | GAGTGCTGCAGAGCCCATTCTG |
| | | | | GTGGTGCTAGAAGAGGTGCTA |
| | | | | GCGAAGGCGGACCTGGCAGAG |
| AS41 | RHPN1 | 305 | 509 | GAGGCTTTCCAGAGAGCAGCTG |
| | | | | GCGGGGC |
| | | | | GACTGCCCCTCCTGTGGGAAGT |
| | | | | AAGCGGTTCTCTGATCCCTCTCA |
| | | | | TGGGAGAAGCCTCTCAGGCCCC |
| AS16 | LRRC45 | 271 | 508 | GGCAACACCACACTGCAACAGC |
| | | | | Т |
| | | | | CACCTGAACAGAGCCTGCTGGA |
| | | | | TGGATCTGCCCCATCTTCTGCCC |
| | | | | GCCCTTGTTGGGGAGGACAACC |
| | | | | GCTGATGTGCCCGCTCCTCAGG |
| | | | | CGGAGGCCACTCTAGATTCAAA |
| | | | | AAGAGAAGAGGATGGCTGGCG |
| | | | | AAGTGGGAGCCCCATCTCCTAG |
| AS51 | CPNE7 | 325 | 507 | GGCATGGAATGTACACTGGGCC |
| | | | | AGCATC |
| | | | | GACTGTTCCCTCCAGTGAAGTCT |
| | | | | TTTCTGTGTCTGGGCGACCCTG |
| | | | | CCCTGTGGATGTGGCTGGCCCA |
| | | | | GACCAAGCCAGGCCAGACTGAC |
| | | | | ACCTTGTAGCTGCCACTGTCCTA |
| | | | | GAGGCAGGCAGACTTGGCGG |
| | | | | ACGTGTCCGTTCTGGAAGGCCT |
| AS43 | CPNE7 | 309 | 506 | GTGCCCTTCCGGGAACTGAAGA |

| | | | | AGCGGATCATC |
|------|---------|-----|-----|-------------------------|
| AS47 | AGRN | 317 | 514 | TTTAAGAAGTTTGACGGCCCCT |
| | | | | GCGGCGAGAGGCGGAGGA |
| | | | | AGAACTGCAAGAGCCCTTTGGG |
| | | | | CCAGAGGCGACTCTGTTCTGAC |
| | | | | ACCAGCTCTGGACCCTCAGACA |
| | | | | CCTGTTAGGGCCCCTAGCCTGA |
| | | | | CAAGAGCTGCCGCTGCTGTT |
| AS8 | CACNA1D | 255 | 515 | CTGGTGCTGGGCGTGCTGTCTG |
| | | | | GCCACTCTGGAAGCAGACTG |
| AS19 | NWD1 | 277 | 516 | CAATGGCAGCACTACCACAGAT |
| | | | | CTGGCGAAGCCGCTGGAACCCC |
| | | | | ACTTTGGAGGCCTACCAGAAAC |
| AS37 | RECQL4 | 297 | 517 | TGCCACTTGTTTCTCCAGCCACA |
| | | | | AGTGGGCACCCCTCCACCTCAT |
| | | | | ACAGCCTCTGCTAGAGCACCTA |
| | | | | GCGGCCCACCTCATCCTCACGA |
| | | | | ATCTTGTCCTGCCGGAAGAAGG |
| | | | | CCTGCCAGAGCCGCTCAAACAT |
| | | | | GTGCCAGACGACAGCACGGACT |
| | | | | GCCCGGATGTGAAGAAGCCGG |
| | | | | AACAGCCAGAGTGCCTAGCCTG |
| | | | | CACCTTCATCTGCATCAGGCCGC |
| | | | | TCTTGGAGCCGGAAGAGGTAG |
| | | | | AGGATGGGGAGAAGCTTGTGC |
| | | | | CCAGGTGCCACCTTCTAGAGGC |
| AS23 | ZNF614 | 285 | 477 | AAGATCCAGAACAAGAACTGCC |
| | | | | CCGAC |
| MS1 | TTLL7 | 437 | 519 | CACTACAAGCTGATCCAGCAGC |
| | | | | CAATCAGCCTGTTCTCCATCACC |
| | | | | GACCGGCTGCACAAGACATTCA |
| | | | | GCCAGCTGCCTTCCGTGCATCT |
| | | | | GTGCAGCATCACCTTCCAGTGG |
| | | | | GGACACCCTCCTATCTTTTGCTC |
| | | | | CACCAACGACATCTGCGTGACC |
| | | | | GCCAACTTCTGTATCAGCGTGA |
| | | | | CCTTCCTGAAGCCTTGCTTTCTG |
| | | | | CTGCACGAGGCCTCCGCCAGCC |
| | | | | AG |
| MS3 | TESK1 | 439 | 520 | CGGACCGCTCTGACCCACAACC |
| | | | | AGGACTTCAGCATCTACCGGCT |
| | | | | GTGCTGCAAGAGGGGCTCTCTG |
| | | | | TGTCATGCTAGCCAGGCTAGAA |
| | | | | GCCCGCCTTTCCTAAGCCTGTC |
| | | | | AGACCTCTGCCTGCTCCTATCAC |
| | | | | CAGAATCACCCCTCAGCTCGGC |
| | | | | GGCCAGTCTGATTCATCTCAGC |
| | | | | CACTGCTGACCACCGGCAGACC |
| | | | | CACIOCIOACCACCOGCAGACC |

| | | | | TCAAGGATGGCAAGACCAGGCT |
|-------|------------|-----|-----|--|
| | | | | CTGAGACACACAGCAGGCTA GCCCAGCCTCTTGCGCCACCATC |
| | | | | ACAATACCAATACATTCTGCCGC |
| | | | | TCTGGGCGATCACAGCGGAGAT |
| | | | | CCTGGACCTGCCTGGGATACTT |
| | | | | GTCCTCCTCTGCCCCTAACTACA |
| | | | | CTGATCCCTAGGGCTCCTCCACC |
| | | | | TTACGGCGATAGCACAGCCAGA |
| | | | | TCCTGGCCTAGCAGATGTGGCC |
| | | | | стстдддс |
| MS6 | SOAT1 | 442 | 521 | TACGCCTACAAGGACTTCCTGT |
| | | | | GGTGCTTCCCCTTCTCTGGTG |
| | | | | TTCCTGCAAGAAATCCAGATCT |
| | | | | GCTGTCACGTGTCCTGCCTGTG |
| | | | | CTGTATCTGCTGTAGCACCCGG |
| | | | | ATCTGTCTGGGCTGTCTGCTGG |
| | | | | AACTGTTCCTGAGCAGAGCCCT |
| | | | | GAGAGCACTGCACGTGCTGTGG |
| | | | | AACGGATTCCAGCTGCACTGCC |
| | | | | AG |
| MS8 | ZYG11A | 444 | 522 | ACCATGCCTGCCATTCTGAAGCT |
| | | | | GCAGAAGAATTGTCTTCTAAGC |
| | | | | стб |
| P82 | AR-V7 | 379 | 523 | TATGAGGCTGGAATGACCCTGG |
| | | | | GCGAGAAGTTCAGAGTGGGCA |
| | | | | ACTGCAAGCACCTGAAGATGAC |
| | | | | ссбасст |
| P16 | MSMB- | 343 | 524 | GGAGTGCCTGGCGATTCTACTA |
| | NCOA4-1 | | | GAAGGCCGTGCGGCGATGA |
| | | | | ACACCTTT |
| FUS1 | SLC45A3-> | 211 | 525 | TGTGGCGCATCTGCCTGCGACG |
| | ELK4-1 | | | TGTCCCTGATCGCTATGGATAG |
| | | | | cgcc |
| P22 | SLC45A3- | 349 | 485 | AGCCTGTACCACCGGGAAAAGC |
| | ELK4-2 | | | AGCTCATTGCCATGGACAGCGC |
| | | | | CATC |
| FUS2 | ARHGEF38-> | 213 | 486 | ACCGAGTACAACCAGAAACTGC |
| | ARHGEF38- | | | AAGTGAACCAGTTCAGCGAGA |
| | IT1 | | | GCAAG |
| FUS3 | MSMB-> | 215 | 528 | ACCGAGATCAGCTGCTGCACCC |
| | NCOA4-2 | | | TGAGCAGCGAGGAAAACGAGT |
| | | | | ACCTGCCTAGACCTGAATGGCA |
| | | | | GCTGCAG |
| FUS6 | TMPRSS2-> | 221 | 529 | TGCGAGGAAAGAGGCGCAGCC |
| | ERG | | | GGATCTCTGATCTCTTGCGAG |
| FLICE | TNADDCCO | 210 | F20 | A A CA C CA A C A T C C C C T C A A T A |
| FUS5 | TMPRSS2-> | 219 | 530 | AACAGCAAGATGGCCCTGAATA |
| | ERG | | | GCGAGGCCCTGTCTGTGGTGTC |

| | | | | CGAG |
|-------|---------------------|-----|-----|--|
| FUS8 | INCA1-> CAMTA2 | 225 | 531 | TGGGAATGGAACTGGCCGCT AGCAGGCGGTTTAGCTGGGATC ATCATTCTGCCGGCGGACCTCC AAGAGTGCCAAGCGTTAGAAG CGGAGCAGCCCAGGTCCAGCCT AAAGATCCACTGCCACTGAGAA CACTGGCCGGCTGCCTTGCCAG AACAGCTCATCTTAGACCTGGC |
| FUS15 | D2HGDH-> GAL3ST2 | 345 | 532 | GCCGAAAGCCTGCCTCAACCTC AGCTGCATTGCACA CACGTTGTCGGCTATGGCCACC TGGATACAAGCGGCTCCTCTAG |
| P35 | TMPRSS2- ERG | 353 | 533 | CAGTAGCTCCTGGCCT AATTCTAAGATGGCTCTCAACA GCCTGAACTCCATCGACGACGC CCAGCTGACAAGAATCGCCCCT CCAAGAAGCCACTGTTGCTTTT |
| FUS19 | GTF2F1- >PSPN | 235 | 534 | GGGAAGTGAACGCCCCT AAGATGCACTTCTCACTGAAAG AGCACCCGCCACCGCCGTGCCC ACCG |
| FUS7 | NME4- >DECR2 | 223 | 535 | CTGTGGTTCCAGTCCAGCGAAC TGTCTCCTACTGGCGCTCCATG GCCAAGCAGAAGGCCTACTTGG AGAGGCACCACCGTGTCTCCAA GAACCGCTACAAGCAGCGCCAG AACCTGTTGCGGCACAAAATGG CCCTCCAGCCAAGAAGCTGCCC TCGGACTTGGAAGCGGACTGCT GAGATTCAGCTGTGGCACAGCC |
| M84 | AR-T878A | 167 | 536 | ATCGCCAGAGAACTGCACCAGT TCGCCTTCGACCTGCTGATCAA GAGCCAC |
| M86 | AR-L702H | 171 | 537 | CAGCCTGACAGCTTTGCTGCCC TGCATAGCTCCCTGAATGAGCT GGGCGAA |
| M10 | SPOP-F133L | 19 | 538 | TTTGTGCAGGGTAAAGATTGGG GCCTCAAAAAGTTTATCAGACG GGACTTC |
| M12 | SPOP-W133V | 23 | 539 | TTCGTGCAGGGCAAAGACTGG GGCGTGAAGAAGTTCATCCGGC GGGACTTT |
| FR1 | ZFHX3 | 177 | 540 | CAGAACCTGCAGAACGGCGGA GGCTCTAGAAGCTCTGCTACAC TTCCTGGCAGGCGGCGGAGAA |

| | GATGGCTGAGAAGAAGGCGGC |
|--|-------------------------|
| | AGCCTATCTCTGTGGCTCCTGCT |
| | GGACCTCCTAGACGGCCCAACC |
| | AGAAGCCTAATCCTCCTGGCGG |
| | AGCCAGATGCGTGATCATGAGG |
| | CCTACATGGCCTGGCACCAGCG |
| | CCTTTACC |

Конфигурация синтетических генов

Аминокислотные последовательности 41 неоантигена соединяли по схеме «голова к хвосту». Порядок последовательностей неоантигенов определяли в соответствии со стратегией, сводящей к минимуму образование преогнозируемых соединительных эпитопов, которые могут быть получены путем смежного расположения двух смежных неоантигенных пептидов.

С этой целью были разработаны индивидуальные инструменты для разделения 41 неоантигена на 4 меньших перечня (подперечни) аналогичной совокупной длины и создания для каждого подперечня 2 миллионов скремблированных схем синтетического гена с отличным порядком неоантигенов. Работа с инструментарием велась итеративно. Для каждого цикла была сгенерирована скремблированная схема, которая сравнивалась с уже созданными схемами. Если количество прогнозируемых соединительных эпитопов в новой схеме было меньше, чем количество наилучшей предыдущей схемы, новую схему считали наилучшей. Каждую скремблированную схему анализировали, оценивая количество потенциальных соединительных эпитопов, которые, по прогнозам, связываются с одним из подмножеств из 9 гаплотипов HLA класса I с $IC_{50} \le 1500$ нМ (с учетом только 9-мерных эпитопов, прогнозируемых рекомендованным IEDB способом, включенным в программное обеспечение IEDB 2.17). 9 гаплотипов HLA класса I совокупно покрывают 82% населения мира по оценке посредством анализа гаплотипов, субъектов в проекте «1000 геномов». аннотированных для Исключали схемы использованием которые скремблирования c неоантигенов, формировали прогнрзированные соединительные эпитопы с N-концевым Т-клеточным энхансером или С-концевой последовательностью мпетки. В качестве дополнительного ограничения также в каждой схеме исключали соединения, содержащие 9-мерный пептид, соответствующий белку, аннотированному в человеческом протеоме дикого типа.

Наилучшие схемы, полученные после скремблирования 2 миллиона раз каждого из 4 подперечней, были затем соединены для создания общей схемы, содержащей 41 неоантиген. Из всех возможных комбинаций лучших 4 схем выбирали вариант с минимальным количеством прогнозируемых эпитопов, образованных вновь сформированными соединениями.

Всю описанную процедуру применяли два раза независимо для генерации двух искусственных генов, которые будут кодироваться альтернативно вектором GAd20 или MVA. Для вектора MVA разработаны схемы скремблирования с дополнительным ограничением, связанным с предотвращением возникновения соединений с

прогнозированными соединительными эпитопами, которые уже присутствовали в схеме, выбранной для трансгена аденовируса.

Аминокислотная последовательность оптимизированной схемы для GAd20 приведена в SEQ ID NO: 541) и для MVA SEQ ID NO: 543. Неоантигены во вставке GAd20 с SEQ ID NO: 541 были представлены в следующем порядке: FR1-AS13-AS7-AS6-AS8-P87-FUS3-AS43-AS57-AS51-AS18-AS55-AS23-AS47-MS1-AS37-AS15-AS19-AS11-AS3-P16-P82-FUS5-FUS1-M12-MS6-FUS2-P22-FUS6-MS8-MS3-AS16-M86-M84-M10-FUS8-FUS7-FUS19-AS41-FUS15-P35. Неоантигены во вставке MVA с SEQ ID No: 543 были представлены в следующем порядке: FR1-AS51-AS6-AS18-AS7-AS43-FUS3-P87-AS8-AS13-AS57-AS55-AS19-AS3-AS23-AS15-AS11-AS37-MS1-AS47-P16-FUS1-FUS6-P22-M12-MS8-FUS5-P82-FUS2-MS3-MS6-AS16-P35-M10-AS41-FUS8-M84-FUS19-FUS15-M86-FUS7

Для каждого вектора оценивали пять дополнительных альтернативных оптимизированных схем скремблированных неоантигенов. Пять альтернативных схем имели одинаковое количество прогнозируемых соединительных эпитопов по сравнению с SEQ ID NO: 541 и SEQ ID NO: 543. Пять альтернативных схем для Gad20 представлены в SEQ ID NO: 554, SEQ ID NO: 555, SEQ ID NO: 556, SEQ ID NO: 623 и SEQ ID NO: 624. Пять альтернативных схем для MVA представлены в SEQ ID NO: 557, SEQ ID NO: 558, SEQ ID NO: 559, SEQ ID NO: 625 и SEQ ID NO: 626. Неоантигены в альтернативных оптимизированных схемах располагались в следующем порядке:

SEQ ID NO: 554: FR1-AS13-AS8-P87-FUS3-AS43-AS57-AS51-AS7-AS6-AS18-P16-P82-FUS5-FUS1-M12-MS6-FUS2-P22-FUS6-MS8-MS3-AS55-AS23-AS47-MS1-AS37-AS15-AS19-AS11-AS3-AS16-M86-M84-M10-FUS8-FUS7-FUS19-AS41-FUS15-P35

SEQ ID NO: 555: FR1-AS13-FUS3-P87-AS7-AS43-AS57-AS51-AS6-AS8-AS18-AS55-AS23-AS47-MS1-AS37-AS15-AS19-AS11-AS3-P16-P82-FUS5-FUS1-M12-MS6-FUS2-P22-FUS6-MS8-MS3-AS16-M86-M84-M10-FUS8-FUS7-FUS19-AS41-FUS15-P35

SEQ ID NO: 556: FR1-AS13-AS7-AS43-AS8-P87-FUS3-AS57-AS51-AS6-AS18-AS55-AS23-AS47-MS1-AS37-AS15-AS19-AS11-AS3-P16-P82-FUS5-FUS1-M12-MS6-FUS2-P22-FUS6-MS8-MS3-AS16-M86-M84-M10-FUS8-FUS7-FUS19-AS41-FUS15-P35

ID NO: 623: P16-P82-FUS5-FUS1-M12-MS6-FUS2-P22-FUS6-MS8-MS3-AS16-M86-M84-M10-FUS8-FUS7-FUS19-AS41-FUS15-P35-AS55-AS23-AS47-MS1-AS37-AS15-AS19-AS11-AS3-FR1-AS13-AS8-P87-FUS3-AS43-AS57-AS51-AS7-AS6-AS18

SEQ ID NO: 624: AS16-M86-M84-M10-FUS8-FUS7-FUS19-AS41-FUS15-P35-P16-P82-FUS5-FUS1-M12-MS6-FUS2-P22-FUS6-MS8-MS3-AS55-AS23-AS47-MS1-AS37-AS15-AS19-AS11-AS3-FR1-AS13-FUS3-P87-AS7-AS43-AS57-AS51-AS6-AS8-AS18

SEQ ID NO: 557: FR1-AS51-AS6-AS18-AS7-AS43-FUS3-P87-AS8-AS13-AS57-AS55-AS37-MS1-AS3-AS23-AS15-AS11-AS19-AS47-P16-FUS1-FUS6-P22-M12-MS8-FUS5-P82-FUS2-MS3-MS6-AS16-P35-M10-AS41-FUS8-M84-FUS19-FUS15-M86-FUS7

SEQ ID NO: 558: AS55-AS19-AS3-AS15-AS23-AS11-AS37-MS1-AS47-FR1-AS51-AS6-AS18-AS7-AS43-FUS3-P87-AS8-AS13-AS57-P16-FUS1-FUS6-P22-M12-MS8-FUS5-

P82-FUS2-MS3-MS6-AS16-P35-M10-AS41-FUS8-M84-FUS19-FUS15-M86-FUS7

ID NO: 559: AS16-P35-M10-AS41-FUS8-M84-FUS19-FUS15-M86-FUS7-AS55-AS19-AS3-AS23-AS15-AS11-AS37-MS1-AS47-P16-FUS1-FUS2-P82-MS8-FUS5-FUS6-P22-M12-MS3-MS6-FR1-AS51-AS6-AS18-AS7-AS43-FUS3-P87-AS8-AS13-AS57

ID NO: 625: AS16-P35-M10-AS41-FUS8-M84-FUS19-FUS15-M86-FUS7-FR1-AS51-AS6-AS18-AS7-AS43-FUS3-P87-AS8-AS13-AS57-AS55-AS19-AS3-AS15-AS23-AS11-AS37-MS1-AS47-P16-FUS1-FUS6-P22-M12-MS8-FUS5-P82-FUS2-MS3-MS6

SEQ ID NO: 626: AS55-AS11-AS19-AS23-AS3-AS15-AS37-MS1-AS47-FR1-AS51-AS6-AS18-AS7-AS43-FUS3-P87-AS8-AS13-AS57-AS16-P35-M10-AS41-FUS8-M84-FUS19-FUS15-M86-FUS7-P16-FUS1-FUS6-P22-M12-P82-MS8-FUS5-FUS2-MS3-MS6

Вставка последовательностей Т-клеточного энхансера и последовательностей меток

Небольшой фрагмент пептида длиной 28аа из инвариантной цепи китайского окуня (MGQKEQIHTLQKNSERMSKQLTRSSQAV; SEQ ID NO: 549) помещали на N-конец каждого трансгена, кодирующего 41 неоантиген. Данные доклинических исследований показали, что эта последовательность повышает иммунологический ответ вирусного вектора. Небольшой участок 7 аминокислот (последовательность метки; последов.: SHHHHHH; SEQ ID NO: 627) добавляли к С-концу трансгена с целью мониторинга экспрессии кодируемого трансгена.

Аминокислотные последовательности оптимизированной схемы для GAd20, включающего в себя последовательность TCE и не включающего последовательность тега, представлены в SEQ ID NO: 550 и для MVA SEQ ID NO: 551.

Превращение в нуклеотидную последовательность и оптимизация для удаления прогнозируемых сайтов связывания миРНК.

Превращение из аминокислотной последовательности в нуклеотидную последовательность выполняли с помощью оптимизации кодонов в соответствии с использованием кодонов человека с применением дополнительных ограничений, позволяющих максимально избежать следующих признаков:

- внутренние TATA-боксы, chi-сайты и сайты посадки рибосомы
- растяжки АТ-богатой или GC-богатой последовательности
- мотивы нестабильности РНК
- повторяющиеся последовательности и вторичные структуры РНК
- (криптические) донорский и акцепторный сайты сплайсинга в высших эукариотах
- мотивы терминации ТТТТТпТ для вектора MVA

Затем добавляли сайты рестрикции EcoR1, BamH1 и последовательность Козак ближе к 5'-концу оптимизированной нуклеотидной последовательности. 2 СТОП-кодона, а затем сайты рестрикции Asc1 и Not1 добавляли ближе к 3'-концу оптимизированной нуклеотидной последовательности.

Затем оптимизированную нуклеотидную последовательность каждого трансгена дополнительно анализировали с помощью программного обеспечения РІТА и Miranda для

обнаружения прогнозируемых целевых сайтов миРНК, которые могут понизить экспрессию синтетического трансгена. 9 сайтов связывания миРНК, обнаруженные обоими способами, удаляли путем модификации нуклеотидной последовательности областей, которые предположительно будут связываться с «семенами» миРНК, путем введения синонимических изменений в соответствующие кодоны. Синтез трансгенов GAd20 и MVA проводили стандартными способами.

Кодон-оптимизированная полинуклеотидная последовательность, кодирующую схему расположения неоантигена GAd20 **SEQ ID NO:** 541 представлена в последовательности **SEQ ID NO:** 542.

Кодон-оптимизированная полинуклеотидная последовательность, кодирующая схему расположения неоантигена MVA (neoMVA) **SEQ ID NO:** 543 представлена в последовательности **SEQ ID NO:** 544.

Кодон-оптимизированная полинуклеотидная последовательность, кодирующую схему расположения неоантигена GAd20, включающая в себя последовательность ТСЕ и исключающая последовательность метки SEQ ID NO: 550 представлена в последовательности SEQ ID NO: 551.

Кодон-оптимизированная полинуклеотидная последовательность, кодирующую схему расположения неоантигена MVA, включающая в себя последовательность ТСЕ и исключающая последовательность метки **SEQ ID NO: 552** представлена в последовательности **SEQ ID NO: 553.**

Последовательность Козак: CGCGACTTCGCCGCC; SEQ ID NO: 545

Полинуклеотид, кодирующий ТСЕ:

Полинуклеотид, кодирующий серин-гистидиновую метку: AGCCATCACCATCACCACCAT; **SEQ ID NO: 547**

Два стоп-кодона (TAGTAA)

Полипептидная последовательность ТСЕ:

MGQKEQIHTLQKNSERMSKQLTRSSQAV; SEQ ID NO: 549

Продукция вирусного вектора

Продукция вирусного вектора GAd20

Трансген GAd20 субклонировали в транспортную плазмиду челночного типа между промотором CMV с двумя повторами TetO и BGH polyA посредством сайтов рестрикции ECOR1-NOT1.

Полученную экспрессионную кассету переносили в геном GAd20 путем гомологичной рекомбинации в подходящих штаммах Е. coli, трансформированных фрагментом ДНК CMV-трансген-BGH и конструктом, несущим геном GAd20.

Рекомбинация включала CMV и BGH в качестве гомологичных плеч, которые уже присутствовали в конструкте GAd20 вместо делеции E1 (сайт встраивания трансгена). Затем рекомбинантные векторы GAd20 восстанавливали путем трансфекции

комплементарных E1, экспрессирующих TetR клеток M9 и амплифицировали путем последующей реинфицирования свежих клеток M9.

Промотор CMV с сайтами TetO: SEQ ID NO: 628

BGH polyA **SEQ ID NO: 629**

Продукция вирусного вектора MVA

Трансген MVA субклонировали в плазмиду челночного типа р94 посредством сайтов рестрикции BAMH1-ASC1 под контролем раннего/позднего промотора осповакцины P7.5 (SEQ ID NO: 630) между последовательностями, гомологичными локусу делеции III MVA (области Flank III-1 и -2). Дополнительная экспрессионная кассета для белка eGFP, фланкированная повторяющейся последовательностью под названием «Z», присутствовала в плазмиде челночного типа р94 между областями Flank III.

Исходный вектор MVA, используемый для генерации вирусов рекомбинантных вакцин, нес флуоресцентный белковый трансген HcRed1-1 в локусе делеции III и был указан как MVA-RED 476 MG.

Рекомбинантный MVA с трансгенной вставкой в локусе делеции III получали посредством двух событий рекомбинации in vivo в фибробластных клетках куриного эмбриона (СЕГ). Первое событие рекомбинации происходило в клетках, инфицированных MVA-RED 476 MG и трансфицированных плазмидой челночного типа р94, и приводило к замещению гена белка HcRed кассетой трансген/eGFP. Инфицированные клетки, содержащие промежуточный элемент MVA-GREEN, выделяли посредством сортировки зеленых клеток с помощью флуорисцентного сортинга (FACS). Промежуточный рекомбинантный MVA, полученный в результате первой рекомбинации, нес как трансген, так и кассету eGFP, но был нестабильным из-за наличия повторяющихся Z-областей. спонтанное второе событие рекомбинации образом, происходило задействованием Z-областей и удаляло кассету eGFP. Полученный рекомбинантный MVA был бесцветным и нес трансгенную кассету в локусе делеции III (сайт встраивания) MVA-

RED 476 MG. Его выделяли посредством флуорисцентного сортинга бесцветных инфицированных клеток и амплифицировали путем реинфицирования свежих клеток СЕГ. Полученный лизат использовали для инфицирования клеток Age1 с получением исследуемой партии.

Ранний/поздний промотор Р7.5 SEQ ID NO: 630

GATCACTAATTCCAAACCCACCCGCTTTTTATAGTAAGTTTTTCACCCATAAA
TAATAAATACAATAATTAATTTCTCGTAAAAGTAGAAAATATTTCTAATTTATTGC
ACGGTAAGGAAGTAGAATCATAAAGAACAGTGACGGATC

Белок neoGAd20 SEQ ID NO: 541 (без TCE, без HIS-метки)

QNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLRRRRQPISVAPAGPPRRPNQKPNPPGGARC VIMRPTWPGTSAFTKRSFAVTERIIDYWAOKEKGSSSFLRPSCDYWAOKEKISIPRTHLC LVLGVLSGHSGSRLYEAGMTLGGKILFFLFLLLPLSPFSLIFTEISCCTLSSEENEYLPRPE WOLOVPFRELKNVSVLEGLROGRLGGPCSCHCPRPSOARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFP PVKSSITGGKSTCSAPGPQSLPSTPFSTYPQWVILITELGMECTLGQVGAPSPRREEDGWR GGHSRFKADVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLLDWKFEMSYTVGGPPPHVHARPR HWKTDRDGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSITGAAGRRNLSIFLFLMLCKLEFHACKIQN KNCPDFKKFDGPCGERGGGRTARALWARGDSVLTPALDPQTPVRAPSLTRAAAAVHY KLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQWGHPPIFCSTNDICVTANFCISVTFLKPCF LLHEASASQCHLFLQPQVGTPPPHTASARAPSGPPHPHESCPAGRRPARAAQTCARRQH GLPGCEEAGTARVPSLHLHLHQAALGAGRGRGWGEACAQVPPSRGVLRFLDLKVRYL HSQWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRNVPFRELKNQRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDPA RHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGGGVLQPQRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWRA VAMMVPDRQVHYDFGLGVPGDSTRRAVRRMNTFYEAGMTLGEKFRVGNCKHLKMTR PNSKMALNSEALSVVSECGASACDVSLIAMDSAFVQGKDWGVKKFIRRDFYAYKDFL WCFPFSLVFLQEIQICCHVSCLCCICCSTRICLGCLLELFLSRALRALHVLWNGFQLHCQT EYNQKLQVNQFSESKSLYHREKQLIAMDSAICEERGAAGSLISCETMPAILKLQKNCLLS LRTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFPKPVRPLPAPITRITPQLGGQSDSSQPLLTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITIPIHSAALGDHSGDPGPAWDTCPPLPLTTL IPRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLGGNTTLQQLGEASQAPSGSLIPLRLPLLWEVRGQPDSFAALHSSLNELGEIARELHQFAFDLLIKSHFVQGKDWGLKKFIRRDFWGMELAASRRFSW DHHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPLRTLAGCLARTAHLRPGAESLPQPQLHCTLW FQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSARTCCGTKWPSSQEAALGLGSGLLRFS CGTAAIRKMHFSLKEHPPPPCPPEAFQRAAGEGGPGRGGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSLRHVVGYGHLDTSGSSSSSSWPNSKMALNSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWE **VNAP**

полинуклеотид neoGAd20 SEQ ID NO: 542 (без TCE, без HIS-метки)

CAGAACCTGCAGAACGGCGGAGGCTCTAGAAGCTCTGCTACACTTCCTGGCA GGCGGCGGAGAAGATGGCTGAGAAGAAGGCGGCAGCCTATCTCTGTGGCTCCTGCT GGACCTCCTAGACGGCCCAACCAGAAGCCTAATCCTCCTGGCGGAGCCAGATGCGT GATCATGAGGCCTACATGGCCTGGCACCAGCGCCTTCACCAAGAGAAGCTTTGCCGT GACCGAGCGGATCATCGACTATTGGGCTCAAAAAGAGAAGGGCAGCAGCAGCTTCC TGCGGCCTAGCTGTGATTATTGGGCCCAGAAAGAAAAAGATCAGCATCCCCAGAACA CACCTGTGCCTGGTGCTGGGAGTGCTGTCTGGACACTCTGGCAGCAGACTGTATGAG GCCGCATGACACTCGGCGCAAGATCCTGTTCTTCCTGTTCCTGCTGCTCCCTCTGA GCCCCTTCAGCCTGATCTTCACCGAGATCAGCTGCTGCACCCTGAGCAGCGAGGAAA ACGAGTACCTGCCTAGACCTGAGTGGCAGCTGCAGGTCCCCTTCAGAGAGCTGAAG AACGTTTCCGTGCTGGAAGGCCTGAGACAGGGCAGACTTGGCGGCCCTTGTAGCTGT CACTGCCCAGACCTAGTCAGGCCAGACTGACACCTGTGGATGTGGCCGGACCTTTC CTGTGTCTGGGAGATCCTGGCCTGTTTCCACCTGTGAAGTCCAGCATCACAGGCGGC AAGTCCACATGTTCTGCCCCTGGACCTCAGAGCCTGCCTAGCACACCCTTCAGCACA TACCCTCAGTGGGTCATCCTGATCACCGAACTCGGCATGGAATGCACCCTGGGACAA GTGGGAGCCCATCTCCTAGAAGAGAAGAGGATGGCTGGCGCGGAGGCCACTCTAG ATTCAAAGCTGATGTGCCCGCTCCTCAGGGCCCTTGTTGGGGAGGACAACCTGGATC TGCCCCATCTTCTGCCCCACCTGAACAGTCCCTGCTGGATTGGAAGTTCGAGATGAG CTACACCGTCGGCGGACCTCCACCTCATGTTCATGCCAGACCTCGGCACTGGAAAAC CGACAGAGATGCCACAGCTACACCAGCAAAGTGAACTGCCTCCTGCTGCAGGATG GCTTCCACGGCTGTGTCTATTACTGGCGCCGCTGGCAGACGGAACCTGAGCATCT TTCTGTTTCTGATGCTGTGCAAGCTCGAGTTCCACGCCTGCAAGATCCAGAACAAGA ACTGCCCGACTTCAAGAAGTTCGACGGCCCTTGCGGAGAAAGAGGCGGAGGCAGA ACAGCTAGAGCCCTTTGGGCTAGAGGCGACAGCGTTCTGACACCAGCTCTGGACCCT CAGACACCTGTTAGGGCCCCTAGCCTGACAAGAGCTGCCGCCGCTGTGCACTACAA CAGCCAGCTGCCAAGCGTGCACCTGTGCTCCATCACCTTCCAGTGGGGACACCCTCC TATCTTTTGCTCCACCAACGACATCTGCGTGACCGCCAACTTCTGTATCAGCGTGAC CTTCCTGAAGCCTTGCTTCTGCTGCACGAGGCCAGCGCCTCTCAGTGCCACTTGTTT CTGCAGCCCCAAGTGGGCACACCTCCTCCACATACAGCCTCTGCTAGAGCACCTAGC GGCCTCCACATCTCACGAATCTTGTCCTGCCGGAAGAAGGCCTGCCAGAGCCGCT CAAACATGTGCCAGACGACAGCACGGACTGCCTGGATGTGAAGAGGCTGGAACAGC CAGAGTGCCTAGCCTGCACCTCCATCTGCATCAGGCTGCTCTTGGAGCCGGAAGAGG TAGAGGATGGGCGAAGCTTGTGCTCAGGTGCCACCTTCTAGAGGCGTGCTGAGAT TCCTGGACCTGAAAGTGCGCTACCTGCACAGCCAGTGGCAGCACTATCACAGATCTG GCGAAGCCGCCGGAACACCCCTTTGGAGGCCAACAAGAAACGTGCCCTTCCGGGAA ${\tt CTGAAGAACCAGAGAACAGCTCAGGGCGCTCCTGGAATCCACCATGCTGCTTCTCC}$ AGTGGCCGCCAACCTGTGTGATCCTGCCAGACATGCCCAGCACACCAGGATTCCTTG TGGCGCTGGACAAGTGCGCGCTGGAAGAGGACCTGAAGCAGGCGGAGGTGTTCTGC AACCTCAAAGACCCGCTCCTGAGAAGCCTGGCTGCCCTTGCAGAAGAGGACAGCCT AGACTGCACACCGTGAAAATGTGGCGAGCCGTGGCCATGATGGTGCCCGATAGACA GGTCCACTACGACTTTGGACTGGGCGTGCCAGGCGATAGCACTCGGAGAGCCGTCA GACGGATGAACACCTTTTACGAAGCCGGGATGACCCTGGGCGAGAAGTTCAGAGTG GGCAACTGCAAGCACCTGAAGATGACCCGGCCTAACAGCAAGATGGCCCTGAATAG

CGAGGCCCTGTCTGTGTGTCTCAATGTGGCGCCTCTGCCTGTGACGTGTCCCTGAT CGCTATGGACTCCGCCTTTGTGCAGGGCAAAGACTGGGGCGTGAAGAAGTTCATCC GGCGGGACTTCTACGCCTACAAGGACTTCCTGTGGTGCTTCCCCTTCTCTCTGGTGTT CACCAGAATCTGCCTGGGCTGTCTGCTGGAACTGTTCCTGAGCAGAGCCCTGAGAGC ACTGCACGTGCTGTGGAACGGATTCCAGCTGCACTGCCAGACCGAGTACAACCAGA AACTGCAAGTGAACCAGTTCAGCGAGAGCAAGAGCCTGTACCACCGGGAAAAGCA GCTCATTGCCATGGACAGCGCCATCTGCGAAGAGAGAGGCGCCGCAGGATCTCTGA TCTCCTGCGAAACAATGCCCGCCATCCTGAAGCTGCAGAAGAATTGCCTCCTAAGCC TGCGAACCGCTCTGACACACAACCAGGACTTCAGCATCTACAGACTGTGTTGCAAGC GGGGCTCCCTGTGCCATGCAAGCCAAGCTAGAAGCCCCGCCTTTCCTAAACCTGTGC GACCTCTGCCAGCTCCAATCACCAGAATTACCCCTCAGCTCGGCGGCCAGAGCGATT CATCTCAACCTCTGCTGACCACCGGCAGACCTCAAGGCTGGCAAGACCAAGCTCTG AGACACACCCAGCAGCCTAGCCCTGCCTCTTGTGCCACCATCACAATCCCCATCCAC TCTGCCGCTCTGGGCGATCATTCTGGCGATCCTGGACCAGCCTGGGACACATGTCCT CCACTGCCACTCACAACACTGATCCCTAGGGCTCCTCCACCTTACGGCGATTCTACC ACTGGGAGAAGCCTCTCAGGCTCCTAGCGGCTCTCTGATCCCTCTCAGACTGCCTCT ${\tt CCTGTGGGAAGTTCGGGGCCAGCCTGATTCTTTTGCCGCACTGCACAGCTCCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCCTGAAGCTCCCTGAAGCTCCCTGAAGCTCCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCCTGAAGCTCCCTGAAGCTCCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCCTGAAGCTCAA$ CGAGCTGGGAGAGATCGCTAGAGAGCTGCACCAGTTCGCCTTCGACCTGCTGATCA AGAGCCACTTCGTGCAAGGCAAGGATTGGGGCCTCAAAAAGTTTATCCGCAGAGAC TTCTGGGGCATGGAACTGGCCGCCAGCAGAAGATTCAGCTGGGATCATCATAGCGCAGGCGGCCCACCTAGAGTGCCATCTGTTAGAAGCGGAGCTGCCCAGGTGCAGCCTA AAGATCCTCTGCCACTGAGAACACTGGCCGGCTGCCTTGCTAGAACAGCCCATCTTA GACCTGGCGCCGAGTCTCTGCCTCAGCCACAACTGCACTGTACCCTGTGGTTCCAGT CCAGCGAGCTGTCTCCTACTGGTGCCCCTTGGCCATCTAGACGCCCTACTTGGAGAG GCACCACGTGTCACCAAGAACCGCCACAAGCAGCGCCAGAACCTGTTGTGGCACA AAGTGGCCCTCCAGCCAAGAAGCCGCTCTCGGACTTGGAAGCGGACTGCTGAGGTT CTCTTGTGGAACCGCCGCCATTCGGAAGATGCACTTTAGCCTGAAAGAACACCCTCC ACCACCTTGTCCTCCAGAGGCTTTCCAAAGAGCTGCTGGCGAAGGCGGACCTGGTA GAGGTGCTAGAAGAGGTGCTAGGGTGCTGCAGAGCCCATTCTGTAGAGCAGGC GCAGGCGAATGGCTGGGCCATCAGAGTCTGAGACATGTCGTCGGCTACGGCCACCT GGATACAAGCGGAAGCAGCTCTAGCTCCAGCTGGCCTAACTCAAAAATGGCTCTGA ACAGCCTGAACTCCATCGACGACGCCCAGCTGACAAGAATCGCCCCTCCTAGATCTC ACTGCTGCTTTTGGGAAGTGAACGCCCCA

белок neoMVA SEQ ID NO: 543 (без TCE, без HIS-метки)

QNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLRRRRQPISVAPAGPPRRPNQKPNPPGGARC VIMRPTWPGTSAFTGMECTLGQVGAPSPRREEDGWRGGHSRFKADVPAPQGPCWGGQ PGSAPSSAPPEQSLLDDYWAQKEKISIPRTHLCWKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTD RDYWAQKEKGSSSFLRPSCVPFRELKNVSVLEGLRQGRLGGPCSCHCPRPSQARLTPVD

VAGPFLCLGDPGLFPPVKSSITEISCCTLSSEENEYLPRPEWQLQYEAGMTLGGKILFFLF LLLPLSPFSLIFLVLGVLSGHSGSRLKRSFAVTERIITGGKSTCSAPGPOSLPSTPFSTYPOW VILITELDGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSITGAAGRRNLSIFLFLMLCKLEFHACQWQH YHRSGEAAGTPLWRPTRNVAMMVPDRQVHYDFGLKIQNKNCPDVLRFLDLKVRYLHS VPFRELKNQRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDPARHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGG GVLQPQRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWRACHLFLQPQVGTPPPHTASARAPSGPPH PHESCPAGRRPARAAQTCARRQHGLPGCEEAGTARVPSLHLHLHQAALGAGRGRGWG EACAQVPPSRGHYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQWGHPPIFCSTNDICV TANFCISVTFLKPCFLLHEASASQFKKFDGPCGERGGGRTARALWARGDSVLTPALDPQ TPVRAPSLTRAAAAVGVPGDSTRRAVRRMNTFCGASACDVSLIAMDSACEERGAAGSLI SCESLYHREKOLIAMDSAIFVOGKDWGVKKFIRRDFTMPAILKLOKNCLLSLNSKMALN SEALSVVSEYEAGMTLGEKFRVGNCKHLKMTRPTEYNQKLQVNQFSESKRTALTHNQD FSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFPKPVRPLPAPITRITPQLGGQSDSSQPLLTTGRPQGW QDQALRHTQQASPASCATITIPIHSAALGDHSGDPGPAWDTCPPLPLTTLIPRAPPPYGDS TARSWPSRCGPLGYAYKDFLWCFPFSLVFLQEIQICCHVSCLCCICCSTRICLGCLLELFL SRALRALHVLWNGFQLHCQGNTTLQQLGEASQAPSGSLIPLRLPLLWEVRGNSKMALN SLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAPFVQGKDWGLKKFIRRDFEAFQRAAGEGGPGR GGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSLRWGMELAASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVR SGAAQVQPKDPLPLRTLAGCLARTAHLRPGAESLPQPQLHCTIARELHQFAFDLLIKSHK MHFSLKEHPPPPCPPHVVGYGHLDTSGSSSSSSSWPQPDSFAALHSSLNELGELWFQSSEL SPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSARTCCGTKWPSSQEAALGLGSGLLRFSCGTAAI RS

Полинуклеотид neoMVA SEQ ID NO: 544

CAGAACCTGCAGAACGGCGGAGGCTCTAGAAGCTCTGCTACACTTCCTGGCAGGCGGCGAGAAGATGGCTGAGAAGAAGGCGGCAGCCTATCTCTGTGGCTCCTGCT GGACCTCCTAGACGGCCCAACCAGAAGCCTAATCCTCCTGGCGGAGCCAGATGCGT GATCATGAGGCCTACATGGCCTGGCACCAGCGCCTTTACCGGCATGGAATGTACACT CACTCTAGATTCAAAGCTGATGTGCCCGCTCCTCAGGGCCCTTGTTGGGGAGGACAA CCTGGATCTGCCCCATCTTCTGCCCCACCTGAACAGAGCCTGCTGGATGACTATTGG GCTCAAAAAGAGAAGATCAGCATCCCCAGAACACCCTGTGCTGGAAGTTCGAGAT GAGCTACACCGTTGGCGGCCCTCCACCACATGTTCACGCCAGACCTAGACACTGGA AAACCGACAGAGATTATTGGGCCCAGAAAGAAAGGGCAGCAGCAGCTTCCTGCGG ${\tt CCTAGCTGTGCCCTTCCGGGAACTGAAGAACGTGTCCGTTCTGGAAGGCCTGAGG}$ CAGGGCAGACTTGGCGGACCTTGTAGCTGCCACTGTCCTAGACCAAGCCAGGCCAG ACTGACCCCTGTGGATGTGGCCCATTTCTGTGTCTGGGCGACCCTGGACTGTT CCCTCCAGTGAAGTCTAGCATCACCGAGATCAGCTGCTGCACCCTGAGCAGCGAGG AAAACGAGTACCTGCCTAGACCTGAATGGCAGCTGCAGTACGAGGCCGGCATGACA CTCGGAGGCAAGATCCTGTTCTTCCTGTTCCTGCTGCTCCCTCTGAGCCCCTTCAGCC TGATCTTCTGGTGCTGGCGTGCTGTCTGGCCACTCTGGAAGCAGACTGAAGAGAA

GCTTCGCCGTGACCGAGCGGATCATCACAGGCGGCAAGAGCACATGTTCTGCCCCT GGACCTCAGTCTCTGCCCAGCACCCCTTCAGCACATACCCTCAGTGGGTCATCCTG ATCACCGAGCTGGATGGCCACAGCTACACCAGCAAAGTGAACTGCCTCCTGCTGCA GGATGCTTCCACGCTGTGTGTCTATTACTGGCGCCGCTGGCAGACGGAACCTGAG CATCTTTCTGTTTCTGATGCTGTGCAAGCTCGAGTTCCACGCCTGCCAATGGCAGCA CTACCACAGATCTGGCGAAGCCGCTGGAACCCCACTTTGGAGGCCTACCAGAAACG TGGCCATGATGGTGCCCGACAGACAGGTGCACTACGACTTCGGCCTGAAGATCCAG AACAAGAACTGCCCGACGTGCTGCGGTTCCTGGATCTCAAAGTGCGCTACCTGCAC AGCGTGCCCTTCAGAGAGCTGAAAAACCAGAGAACAGCCCAGGGCGCTCCTGGAAT CCATCATGCTGCTTCTCCAGTGGCCGCCAATCTGTGCGATCCTGCCAGACATGCCCA GCATACCAGGATTCCTTGTGGCGCTGGACAAGTGCGCGCTGGAAGAGGACCTGAAG CTGGTGGCGGAGTTCTGCAGCCTCAAAGACCTGCTCCTGAGAAGCCTGGCTGCCCCT GTAGAAGAGGACAGCCTAGACTGCACACCGTGAAGATGTGGCGGGCCTGCCACTTG TTTCTCCAGCCACAAGTGGGCACCCCTCCACCTCATACAGCCTCTGCTAGAGCACCT AGCGGCCCACCTCATCCTCACGAATCTTGTCCTGCCGGAAGAAGGCCTGCCAGAGCC GCTCAAACATGTGCCAGACGACAGCACGGACTGCCCGGATGTGAAGAAGCCGGAAC AGCCAGAGTGCCTAGCCTGCACCTTCATCTGCATCAGGCCGCTCTTGGAGCCGGAAG AGGTAGAGGATGGGGAGAAGCTTGTGCCCAGGTGCCACCTTCTAGAGGCCACTACA TCAGCCAGCTGCCTTCCGTGCATCTGTGCAGCATCACCTTCCAGTGGGGACACCCTC CTATCTTTTGCTCCACCAACGACATCTGCGTGACCGCCAACTTCTGTATCAGCGTGA TTGACGGCCCTGCGGCGAGAGAGGCGGAGGAAGAACTGCAAGAGCCCTTTGGGCC AGAGGCGACTCTGTTCTGACACCAGCTCTGGACCCTCAGACACCTGTTAGGGCCCCT AGCCTGACAAGAGCTGCCGCTGCTGTTGGAGTGCCTGGCGATTCTACTAGAAGGGC TATGGATAGCGCCTGCGAGGAAAGAGGCGCAGCCGGATCTCTGATCTCTTGCGAGA GCCTGTACCACCGGGAAAAGCAGCTCATTGCCATGGACAGCGCCATCTTCGTGCAG TCTGAAGCTGCAGAAGAATTGTCTTCTAAGCCTGAACAGCAAGATGGCCCTGAATA GCGAGGCCCTGTCTGTGGTGTCCGAGTATGAGGCTGGAATGACCCTGGGCGAGAAG TTCAGAGTGGGCAACTGCAAGCACCTGAAGATGACCCGGCCTACCGAGTACAACCA GAAACTGCAAGTGAACCAGTTCAGCGAGAGCAAGCGGACCGCTCTGACCCACAACC AGGACTTCAGCATCTACCGGCTGTGCTGCAAGAGGGGCTCTCTGTGTCATGCTAGCC GAATCACCCCTCAGCTCGGCGGCCAGTCTGATTCATCTCAGCCACTGCTGACCACCG GCCTCTTGCGCCACCATCACAATACCAATACATTCTGCCGCTCTGGGCGATCACAGC GGAGATCCTGGACCTGCCTGGGATACTTGTCCTCTCTGCCCCTAACTACACTGATC CCTAGGGCTCCTCCACCTTACGGCGATAGCACAGCCAGATCCTGGCCTAGCAGATGT

GGCCCTCTGGGCTACGACGACTTCCTGTGGTGCTTCCCCTTCTCTCTGGTGT GCACCCGGATCTGTCTGGGCTGTCTGCTGGAACTGTTCCTGAGCAGAGCCCTGAGAG CACTGCACGTGCTGTGGAACGGATTCCAGCTGCACTGCCAGGGCAACACCACACTG CAACAGCTGGGAGAAGCCTCTCAGGCCCCAAGCGGTTCTCTGATCCCTCTCAGACTG CCCCTCCTGTGGGAAGTGCGGGGCAATTCTAAGATGGCTCTCAACAGCCTGAACTCC ATCGACGACGCCCAGCTGACAAGAATCGCCCCTCCAAGAAGCCACTGTTGCTTTTGG GAAGTGAACGCCCCTTTTGTGCAGGGTAAAGATTGGGGCCTCAAAAAGTTTATCAG ACGGGACTTCGAGGCTTTCCAGAGAGCAGCTGGCGAAGGCGGACCTGGCAGAGGTG GTGCTAGAAGAGGTGCTAGAGTGCTGCAGAGCCCATTCTGTAGAGCTGGCGCTGGC GAATGGCTGGCCACCAATCTCTTAGATGGGGAATGGAACTGGCCGCTAGCAGGCG GTTTAGCTGGGATCATCATTCTGCCGGCGGACCTCCAAGAGTGCCAAGCGTTAGAAG CGGAGCAGCCCAGGTCCAGCCTAAAGATCCACTGCCACTGAGAACACTGGCCGGCT TGCATTGCACAATCGCCAGAGAACTGCACCAGTTCGCCTTCGACCTGCTGATCAAGA GCCACAAGATGCACTTCTCACTGAAAGAGCACCCGCCACCGCCGTGCCCACCGCAC $\tt GTTGTCGGCTATGGCCACCTGGATACAAGCGGCTCCTCTAGCAGTAGCTCCTGGCCT$ CAGCCTGACAGCTTTGCTGCCCTGCATAGCTCCCTGAATGAGCTGGGCGAACTGTGG TTCCAGTCCAGCGAACTGTCTCCTACTGGCGCTCCATGGCCAAGCAGAAGGCCTACTTGGAGAGGCACCACCGTGTCTCCAAGAACCGCTACAAGCAGCGCCAGAACCTGTTG CGGCACAAAATGGCCCTCCAGCCAAGAAGCTGCCCTCGGACTTGGAAGCGGACTGCTGAGATTCAGCTGTGGCACAGCCGCCATCAGA

белок экспрессионной кассеты neoGAd20 SEQ ID NO: 550

MGQKEQIHTLQKNSERMSKQLTRSSQAVQNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLR RRRQPISVAPAGPPRRPNQKPNPPGGARCVIMRPTWPGTSAFTKRSFAVTERIIDYWAQK EKGSSSFLRPSCDYWAQKEKISIPRTHLCLVLGVLSGHSGSRLYEAGMTLGGKILFFLFLL LPLSPFSLIFTEISCCTLSSEENEYLPRPEWQLQVPFRELKNVSVLEGLRQGRLGGPCSCHC PRPSQARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKSSITGGKSTCSAPGPQSLPSTPFSTYPQWVIL ITELGMECTLGQVGAPSPRREEDGWRGGHSRFKADVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPE QSLLDWKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTDRDGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSITG AAGRRNLSIFLFLMLCKLEFHACKIQNKNCPDFKKFDGPCGERGGGRTARALWARGDS VLTPALDPQTPVRAPSLTRAAAAVHYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQW GHPPIFCSTNDICVTANFCISVTFLKPCFLLHEASASQCHLFLQPQVGTPPPHTASARAPSGPPHPHESCPAGRRPARAAQTCARRQHGLPGCEEAGTARVPSLHLHLHQAALGAGRGRG WGEACAQVPPSRGVLRFLDLKVRYLHSQWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRNVPFRELKN QRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDPARHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGGGVLQPQRP APEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWRAVAMMVPDRQVHYDFGLGVPGDSTRRAVRRMNT FYEAGMTLGEKFRVGNCKHLKMTRPNSKMALNSEALSVVSECGASACDVSLIAMDSAF VQGKDWGVKKFIRRDFYAYKDFLWCFPFSLVFLQEIQICCHVSCLCCICCSTRICLGCLL ELFLSRALRALHVLWNGFQLHCQTEYNQKLQVNQFSESKSLYHREKQLIAMDSAICEER

GAAGSLISCETMPAILKLQKNCLLSLRTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFP
KPVRPLPAPITRITPQLGGQSDSSQPLLTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITIPIHSA
ALGDHSGDPGPAWDTCPPLPLTTLIPRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLGGNTTLQQLGEAS
QAPSGSLIPLRLPLLWEVRGQPDSFAALHSSLNELGEIARELHQFAFDLLIKSHFVQGKD
WGLKKFIRRDFWGMELAASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPLRTLAG
CLARTAHLRPGAESLPQPQLHCTLWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSAR
TCCGTKWPSSQEAALGLGSGLLRFSCGTAAIRKMHFSLKEHPPPPCPPEAFQRAAGEGGP
GRGGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSLRHVVGYGHLDTSGSSSSSSSWPNSKMAL
NSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAP

полинуклеотид экспрессионной кассеты neoGAd20 SEQ ID NO: 551

Ccattgcatacgttgtatccatatcataatatgtacatttatattggctcatgtccaacattaccgccatgttgacattgattattgacta gttatta atag taat caat tacggggt cattagt tcatagc ccata tatggagt tccgcgt tacataact tacggtaa at ggcccgcctggctgacture at tatget tagget cattagt tcatagct cattagt tcatagct tagget tagcgcccaacgaccccgcccattgacgtcaataatgacgtatgttcccatagtaacgccaatagggactttccattgacgtcaatgggtggagtatttacggtaaactgcccacttggcagtacatcaagtgtatcatatgccaagtacgcccctattgacgtcaatgacggtaaatggcccgcctgg cattatg c cagta cat gac et tat gg gac ttt cct act t gg cagta cat cta cg tat tag t cat cg ct at tag cat gg gg ttt t gg cattat g cat gg tat tag t cat gg tag tag gg ttt t gg cattat gg cagtat tag t cat gg tag tag t gg tat tag t cat gg tag tag t gg tctctccctatcagtgatagagatctccctatcagtgatagagatcgtcgacgagctcgtttagtgaaccgtcagatcgcctggagacgccatccacgctgttttgacctccatagaagacaccgggaccgatccagcctccgcggcagggaacggtgcattggaacgcggattccccgtgccaagagtgagatcttccgtttatctaggtaccagatatca GAATTCGGATCCCGCGACTTCGCCGCCATGGGCC ${\tt GACCAGATCTTCTCAGGCCGTGCAGAACCTGCAGAACGGCGGAGGCTCTAGAAGCT}$ CTGCTACACTTCCTGGCAGGCGGCGGAGAAGATGGCTGAGAAGAAGGCGGCAGCCTATCTCTGTGGCTCCTGGACCTCCTAGACGGCCCAACCAGAAGCCTAATCCTCCT GGCGGAGCCAGATGCGTGATCATGAGGCCTACATGGCCTGGCACCAGCGCCTTCAC CAAGAGAAGCTTTGCCGTGACCGAGCGGATCATCGACTATTGGGCTCAAAAAGAGA ATCAGCATCCCCAGAACACCCTGTGCCTGGTGCTGGGAGTGCTGTCTGGACACTCT GGCAGCAGACTGTATGAGGCCGGCATGACACTCGGCGGCAAGATCCTGTTCTTCCTG TTCCTGCTGCTCCTCTGAGCCCCTTCAGCCTGATCTTCACCGAGATCAGCTGCTGCA ${\tt CCCTGAGCAGCAGGAAAACGAGTACCTGCCTAGACCTGAGTGGCAGCTGCAGGTC}$ CCCTTCAGAGAGCTGAAGAACGTTTCCGTGCTGGAAGGCCTGAGACAGGGCAGACTTGGCGGCCCTTGTAGCTGTCACTGCCCCAGACCTAGTCAGGCCAGACTGACACCTGT GGATGTGGCCGGACCTTTCCTGTGTCTGGGAGATCCTGGCCTGTTTCCACCTGTGAA GTCCAGCATCACAGGCGGCAAGTCCACATGTTCTGCCCCTGGACCTCAGAGCCTGCC TAGCACACCCTTCAGCACATACCCTCAGTGGGTCATCCTGATCACCGAACTCGGCAT GGAATGCACCCTGGGACAAGTGGGAGCCCCATCTCCTAGAAGAGAAGAGATGGCT GGCGCGGAGGCCACTCTAGATTCAAAGCTGATGTGCCCGCTCCTCAGGGCCCTTGTT GGGGAGGACAACCTGGATCTGCCCCATCTTCTGCCCCACCTGAACAGTCCCTGCTGG ATTGGAAGTTCGAGATGAGCTACACCGTCGGCGGACCTCCACCTCATGTTCATGCCA

GACCTCGGCACTGGAAAACCGACAGAGATGGCCACAGCTACACCAGCAAAGTGAAC TGCCTCCTGCTGCAGGATGGCTTCCACGGCTGTGTCTATTACTGGCGCCGCTGGC AGACGGAACCTGAGCATCTTTCTGTTTCTGATGCTGTGCAAGCTCGAGTTCCACGCC TGCAAGATCCAGAACAGAACTGCCCCGACTTCAAGAAGTTCGACGGCCCTTGCGG AGAAAGAGGCGGAGGCAGAACAGCTAGAGCCCTTTGGGCTAGAGGCGACAGCGTT CTGACACCAGCTCTGGACCCTCAGACACCTGTTAGGGCCCCTAGCCTGACAAGAGCT GCCGCCGCTGTGCACTACAAGCTGATCCAGCAGCCAATCAGCCTGTTCAGCATCACC GACCGCTGCACAAGACATTCAGCCAGCTGCCAAGCGTGCACCTGTGCTCCATCACC TTCCAGTGGGGACACCCTCCTATCTTTTGCTCCACCAACGACATCTGCGTGACCGCC AACTTCTGTATCAGCGTGACCTTCCTGAAGCCTTGCTTTCTGCTGCACGAGGCCAGC GCCTCTCAGTGCCACTTGTTTCTGCAGCCCCAAGTGGGCACACCTCCTCCACATACA GCCTCTGCTAGAGCACCTAGCGGCCCTCCACATCCTCACGAATCTTGTCCTGCCGGA AGAAGGCCTGCCAGAGCCGCTCAAACATGTGCCAGACGACAGCACGGACTGCCTGG ATGTGAAGAGGCTGGAACAGCCAGAGTGCCTAGCCTGCACCTCCATCTGCATCAGG CTGCTCTTGGAGCCGGAAGAGGTAGAGGATGGGGCGAAGCTTGTGCTCAGGTGCCA CCTTCTAGAGGCGTGCTGAGATTCCTGGACCTGAAAGTGCGCTACCTGCACAGCCAG TGGCAGCACTATCACAGATCTGGCGAAGCCGCCGGAACACCCCTTTGGAGGCCAAC AAGAAACGTGCCCTTCCGGGAACTGAAGAACCAGAGAACAGCTCAGGGCGCTCCTG GAATCCACCATGCTGCTTCTCCAGTGGCCGCCAACCTGTGTGATCCTGCCAGACATG CCCAGCACCAGGATTCCTTGTGGCGCTGGACAGTGCGCGCTGGAAGAGGACCT GAAGCAGGCGGAGGTGTTCTGCAACCTCAAAGACCCGCTCCTGAGAAGCCTGGCTG CCCTTGCAGAGAGAGACAGCCTAGACTGCACACCGTGAAAATGTGGCGAGCCGTGG CCATGATGGTGCCCGATAGACAGGTCCACTACGACTTTGGACTGGGCGTGCCAGGC GATAGCACTCGGAGAGCCGTCAGACGGATGAACACCTTTTACGAAGCCGGGATGAC CCTGGGCGAGAAGTTCAGAGTGGGCAACTGCAAGCACCTGAAGATGACCCGGCCTA ACAGCAAGATGGCCCTGAATAGCGAGGCCCTGTCTGTGGTGTCTGAATGTGGCGCCT CTGCCTGTGACGTGTCCCTGATCGCTATGGACTCCGCCTTTGTGCAGGGCAAAGACT GGGGCGTGAAGAAGTTCATCCGGCGGGACTTCTACGCCTACAAGGACTTCCTGTGGT GCTTCCCCTTCTCTGGTGTTCCTGCAAGAGATCCAGATCTGCTGTCATGTGTCCTG CCTGTGCTGCATCTGCTGTAGCACCAGAATCTGCCTGGGCTGTCTGCTGGAACTGTT GCCAGACCGAGTACAACCAGAAACTGCAAGTGAACCAGTTCAGCGAGAGCAAGAG CCTGTACCACCGGGAAAAGCAGCTCATTGCCATGGACAGCGCCATCTGCGAAGAGA GAGGCGCCGCAGGATCTCTGATCTCCTGCGAAACAATGCCCGCCATCCTGAAGCTGC AGAAGAATTGCCTCCTAAGCCTGCGAACCGCTCTGACACAACCAGGACTTCAGC ATCTACAGACTGTGTTGCAAGCGGGGCTCCCTGTGCCATGCAAGCCAAGCTAGAAG CCCCGCCTTTCCTAAACCTGTGCGACCTCTGCCAGCTCCAATCACCAGAATTACCCC TCAGCTCGGCGGCCAGAGCGATTCATCTCAACCTCTGCTGACCACCGGCAGACCTCA AGGCTGGCAAGACCAAGCTCTGAGACACCCAGCAGGCTAGCCCTGCCTCTTGTG CCACCATCACAATCCCCATCCACTCTGCCGCTCTGGGCGATCATTCTGGCGATCCTG

GACCAGCCTGGGACACATGTCCTCCACTGCCACTCACAACACTGATCCCTAGGGCTC ${\tt CTCCACCTTACGGCGATTCTACCGCTAGAAGCTGGCCCAGCAGATGTGGACCACTCG}$ GAGGCAACACACCTCCAGCAACTGGGAGAAGCCTCTCAGGCTCCTAGCGGCTCT $\tt CTGATCCCTCTCAGACTGCCTCTCTGTGGGAAGTTCGGGGCCAGCCTGATTCTTTG$ CCGCACTGCACAGCTCCCTGAACGAGCTGGGAGAGATCGCTAGAGAGCTGCACCAGTTCGCCTTCGACCTGCTGATCAAGAGCCACTTCGTGCAAGGCAAGGATTGGGGCCTCAAAAAGTTTATCCGCAGAGACTTCTGGGGCATGGAACTGGCCGCCAGCAGAAGATT CAGCTGGGATCATCATAGCGCAGGCGGCCCACCTAGAGTGCCATCTGTTAGAAGCG GAGCTGCCCAGGTGCAGCCTAAAGATCCTCTGCCACTGAGAACACTGGCCGGCTGC CTTGCTAGAACAGCCCATCTTAGACCTGGCGCCGAGTCTCTGCCTCAGCCACAACTG CACTGTACCCTGTGGTTCCAGTCCAGCGAGCTGTCTCCTACTGGTGCCCCTTGGCCAT ${\tt CTAGACGCCCTACTTGGAGAGGCACCACCGTGTCACCAAGAACCGCCACAAGCAGC}$ ${\tt GCCAGAACCTGTTGTGGCACAAAGTGGCCCTCCAGCCAAGAAGCCGCTCTCGGACT}$ TGGAAGCGGACTGCTGAGGTTCTCTTGTGGAACCGCCGCCATTCGGAAGATGCACTTTAGCCTGAAAGAACACCCTCCACCACCTTGTCCTCCAGAGGCTTTCCAAAGAGCTGCTGGCGAAGGCGGACCTGGTAGAGGTGCTAGAAGAGAGGTGCTAGGGTGCTGCAGA GCCCATTCTGTAGAGCAGGCGCAGGCGAATGGCTGGGCCATCAGAGTCTGAGACATGTCGTCGGCTACGGCCACCTGGATACAAGCGGAAGCAGCTCTAGCTCCAGCTGGCC TAACTCAAAAATGGCTCTGAACAGCCTGAACTCCATCGACGACGCCCAGCTGACAA GAATCGCCCTCCTAGATCTCACTGCTGCTTTTTGGGAAGTGAACGCCCCAAGCCATCACCATCACCACCATTAGTAAAGGCGCGCCTAGCGGCCGCgatctgctgtgccttctagttgccagccatctgttgtttgcccctccccgtgccttccttgaccctggaaggtgccactcccactgtcctttcctaataaaatgaggaaattgcatcgcattgtcgcggtgggctctatggcc

белок экспрессионной кассеты neoMVA SEQ ID NO: 552

MGQKEQIHTLQKNSERMSKQLTRSSQAVQNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLR RRRQPISVAPAGPPRRPNQKPNPPGGARCVIMRPTWPGTSAFTGMECTLGQVGAPSPRR EEDGWRGGHSRFKADVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLLDDYWAQKEKISIPRTHL CWKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTDRDYWAQKEKGSSSFLRPSCVPFRELKNVSVL EGLRQGRLGGPCSCHCPRPSQARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKSSITEISCCTLSSEE NEYLPRPEWQLQYEAGMTLGGKILFFLFLLLPLSPFSLIFLVLGVLSGHSGSRLKRSFAVT ERIITGGKSTCSAPGPQSLPSTPFSTYPQWVILITELDGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSIT GAAGRRNLSIFLFLMLCKLEFHACQWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRNVAMMVPDRQVH YDFGLKIQNKNCPDVLRFLDLKVRYLHSVPFRELKNQRTAQGAPGIHHAASPVAANLC DPARHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGGGVLQPQRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKM WRACHLFLQPQVGTPPPHTASARAPSGPPHPHESCPAGRRPARAAQTCARRQHGLPGCE EAGTARVPSLHLHLHQAALGAGRGRGWGEACAQVPPSRGHYKLIQQPISLFSITDRLHK TFSQLPSVHLCSITFQWGHPPIFCSTNDICVTANFCISVTFLKPCFLLHEASASQFKKFDGP CGERGGGRTARALWARGDSVLTPALDPQTPVRAPSLTRAAAAVGVPGDSTRRAVRRM NTFCGASACDVSLIAMDSACEERGAAGSLISCESLYHREKQLIAMDSAIFVQGKDWGVK

KFIRRDFTMPAILKLQKNCLLSLNSKMALNSEALSVVSEYEAGMTLGEKFRVGNCKHLK MTRPTEYNQKLQVNQFSESKRTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFPKPVRP LPAPITRITPQLGGQSDSSQPLLTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITIPIHSAALGD HSGDPGPAWDTCPPLPLTTLIPRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLGYAYKDFLWCFPFSLVF LQEIQICCHVSCLCCICCSTRICLGCLLELFLSRALRALHVLWNGFQLHCQGNTTLQQLG EASQAPSGSLIPLRLPLLWEVRGNSKMALNSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAPFV QGKDWGLKKFIRRDFEAFQRAAGEGGPGRGGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSL RWGMELAASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPLRTLAGCLARTAHLRP GAESLPQPQLHCTIARELHQFAFDLLIKSHKMHFSLKEHPPPPCPPHVVGYGHLDTSGSSS SSSWPQPDSFAALHSSLNELGELWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSART CCGTKWPSSQEAALGLGSGLLRFSCGTAAIR

полинуклеотид экспрессионной кассеты neoMVA SEQ ID NO: 553

GCTGACCAGATCTTCTCAGGCCGTGCAGAACCTGCAGAACGGCGGAGGCTCTAGAA GCTCTGCTACACTTCCTGGCAGGCGGCGGAGAAGATGGCTGAGAAGAAGACGCGGCAG CCTATCTCTGTGGCTCCTGGACCTCCTAGACGGCCCAACCAGAAGCCTAATCCT CCTGGCGGAGCCAGATGCGTGATCATGAGGCCTACATGGCCTGGCACCAGCGCCTTT ACCGGCATGGAATGTACACTGGGCCAAGTGGGAGCCCCATCTCCTAGAAGAGAAGA GGATGGCTGGCGCGGAGGCCACTCTAGATTCAAAGCTGATGTGCCCGCTCCTCAGG GCCCTTGTTGGGGAGGACAACCTGGATCTGCCCCATCTTCTGCCCCACCTGAACAGA GCCTGCTGGATGACTATTGGGCTCAAAAAGAGAAGATCAGCATCCCCAGAACACAC CTGTGCTGGAAGTTCGAGATGAGCTACACCGTTGGCGGCCCTCCACCACATGTTCAC GCAGCAGCAGCTTCCTGCGGCCTAGCTGTGCCCTTCCGGGAACTGAAGAACGTGT CCGTTCTGGAAGGCCTGAGGCAGGCAGACTTGGCGGACCTTGTAGCTGCCACTGTC ${\tt CTAGACCAAGCCAGACTGACCCCTGTGGATGTGGCTGGCCCATTTCTGTGTC}$ TGGGCGACCCTGGACTGTTCCCTCCAGTGAAGTCTAGCATCACCGAGATCAGCTGCTGCACCCTGAGCAGCAGGAAAACGAGTACCTGCCTAGACCTGAATGGCAGCTGCAG TACGAGGCCGGCATGACACTCGGAGGCAAGATCCTGTTCTTCCTGTTCCTGCTC CCTCTGAGCCCTTCAGCCTGATCTTTCTGGTGCTGGGCGTGCTGTCTGGCCACTCTG GAAGCAGACTGAAGAGAAGCTTCGCCGTGACCGAGCGGATCATCACAGGCGGCAA GAGCACATGTTCTGCCCCTGGACCTCAGTCTCTGCCCAGCACACCCTTCAGCACATA CCCTCAGTGGGTCATCCTGATCACCGAGCTGGATGGCCACAGCTACACCAGCAAAG TGAACTGCCTCCTGCAGGATGGCTTCCACGGCTGTGTCTATTACTGGCGCCG ${\tt CTGGCAGACGGAACCTGAGCATCTTTCTGTTTCTGATGCTGTGCAAGCTCGAGTTCC}$ ACGCCTGCCAATGGCAGCACTACCACAGATCTGGCGAAGCCGCTGGAACCCCACTT CTTCGGCCTGAAGATCCAGAACAAGAACTGCCCCGACGTGCTGCGGTTCCTGGATCT

CAAAGTGCGCTACCTGCACAGCGTGCCCTTCAGAGAGCTGAAAAACCAGAGAACAG ${\sf CCCAGGGCGCTCCTGGAATCCATCATGCTGCTTCTCCAGTGGCCGCCAATCTGTGCG}$ ATCCTGCCAGACATGCCCAGCATACCAGGATTCCTTGTGGCGCTGGACAAGTGCGCG CTGGAAGAGGACCTGAAGCTGGTGGCGGAGTTCTGCAGCCTCAAAGACCTGCTCCT GAGAAGCCTGGCTGCCCCTGTAGAAGAGGACAGCCTAGACTGCACACCGTGAAGAT GTGGCGGCCTGCCACTTGTTTCTCCAGCCACAAGTGGGCACCCCTCCACCTCATAC AGCCTCTGCTAGAGCACCTAGCGGCCCACCTCATCCTCACGAATCTTGTCCTGCCGG AAGAAGGCCTGCCAGAGCCGCTCAAACATGTGCCAGACGACAGCACGGACTGCCCG GATGTGAAGAAGCCGGAACAGCCAGAGTGCCTAGCCTGCACCTTCATCTGCATCAG GCCGCTCTTGGAGCCGGAAGAGGTAGAGGATGGGGAGAAGCTTGTGCCCAGGTGCC ACCTTCTAGAGGCCACTACAAGCTGATCCAGCAGCCAATCAGCCTGTTCTCCATCAC CGACCGGCTGCACAAGACATTCAGCCAGCTGCCTTCCGTGCATCTGTGCAGCATCAC ${\tt CTTCCAGTGGGGACACCCTCTATCTTTTGCTCCACCAACGACATCTGCGTGACCGC}$ ${\tt CAACTTCTGTATCAGCGTGACCTTCCTGAAGCCTTGCTTTCTGCTGCACGAGGCCTCC}$ GCCAGCCAGTTTAAGAAGTTTGACGGCCCCTGCGGCGAGAGAGGCGGAGGAAGAAC TGCAAGAGCCCTTTGGGCCAGAGGCGACTCTGTTCTGACACCAGCTCTGGACCCTCA GACACCTGTTAGGGCCCCTAGCCTGACAAGAGCTGCCGCTGCTGTTGGAGTGCCTGG CGATTCTACTAGAAGGCCGTGCGGCGGATGAACACCTTTTGTGGCGCATCTGCCTG CGACGTGTCCCTGATCGCTATGGATAGCGCCTGCGAGGAAAGAGGCGCAGCCGGAT CTCTGATCTCTTGCGAGAGCCTGTACCACCGGGAAAAGCAGCTCATTGCCATGGACA GCGCCATCTTCGTGCAGGGCAAAGACTGGGGCGTGAAGAAGTTCATCCGGCGGGAC TTTACCATGCCTGCCATTCTGAAGCTGCAGAAGAATTGTCTTCTAAGCCTGAACAGC AAGATGGCCCTGAATAGCGAGGCCCTGTCTGTGGTGTCCGAGTATGAGGCTGGAAT GACCCTGGGCGAGAAGTTCAGAGTGGGCAACTGCAAGCACCTGAAGATGACCCGGC CTACCGAGTACAACCAGAAACTGCAAGTGAACCAGTTCAGCGAGAGCAAGCGGACC GCTCTGACCCACAACCAGGACTTCAGCATCTACCGGCTGTGCTGCAAGAGGGGCTCT CTGTGTCATGCTAGCCAGGCTAGAAGCCCCGCCTTTCCTAAGCCTGTCAGACCTCTG CCTGCTCCTATCACCAGAATCACCCCTCAGCTCGGCGGCCAGTCTGATTCATCTCAG ACAGCAGGCTAGCCCAGCCTCTTGCGCCACCATCACAATACCAATACATTCTGCCGC TCTGGGCGATCACAGCGGAGATCCTGGACCTGCCTGGGATACTTGTCCTCCTCTGCC CCTAACTACACTGATCCCTAGGGCTCCTCCACCTTACGGCGATAGCACAGCCAGATC $\tt CTGGCCTAGCAGATGTGGCCCTCTGGGCTACGCCTACAAGGACTTCCTGTGGTGCTT$ TGCTGTATCTGCTGTAGCACCCGGATCTGTCTGGGCTGTCTGCTGGAACTGTTCCTGA GCAGAGCCCTGAGAGCACTGCACGTGCTGTGGAACGGATTCCAGCTGCACTGCCAG GGCAACACCACACTGCAACAGCTGGGAGAAGCCTCTCAGGCCCCAAGCGGTTCTCT GATCCCTCTGAGACTGCCCCTCTGTGGGAAGTGCGGGGCAATTCTAAGATGGCTCT CAACAGCCTGAACTCCATCGACGACGCCCAGCTGACAAGAATCGCCCCTCCAAGAA GCCACTGTTGCTTTTGGGAAGTGAACGCCCCTTTTGTGCAGGGTAAAGATTGGGGCC

Аминокислотная последовательность дополнительных пяти схем расположения неоантигенов для экспрессии GAd20 приведена в SEQ ID NO: 554, 555, 556, 623 и 624.

SEQ ID NO: 554

MGQKEQIHTLQKNSERMSKQLTRSSQAVQNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLR RRRQPISVAPAGPPRRPNQKPNPPGGARCVIMRPTWPGTSAFTKRSFAVTERIILVLGVLS GHSGSRLYEAGMTLGGKILFFLFLLLPLSPFSLIFTEISCCTLSSEENEYLPRPEWQLQVPF RELKNVSVLEGLRQGRLGGPCSCHCPRPSQARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKSSITG GKSTCSAPGPQSLPSTPFSTYPQWVILITELGMECTLGQVGAPSPRREEDGWRGGHSRFK ADVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLLDDYWAQKEKGSSSFLRPSCDYWAQKEKISI PRTHLCWKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTDRGVPGDSTRRAVRRMNTFYEAGMTL GEKFRVGNCKHLKMTRPNSKMALNSEALSVVSECGASACDVSLIAMDSAFVQGKDWG VKKFIRRDFYAYKDFLWCFPFSLVFLQEIQICCHVSCLCCICCSTRICLGCLLELFLSRALR ALHVLWNGFQLHCQTEYNQKLQVNQFSESKSLYHREKQLIAMDSAICEERGAAGSLISC ETMPAILKLQKNCLLSLRTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFPKPVRPLPAPI TRITPQLGGQSDSSQPLLTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITIPIHSAALGDHSGD PGPAWDTCPPLPLTTLIPRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLGDGHSYTSKVNCLLLQDGFHG CVSITGAAGRRNLSIFLFLMLCKLEFHACKIQNKNCPDFKKFDGPCGERGGGRTARALW ARGDSVLTPALDPQTPVRAPSLTRAAAAVHYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCS ITFQWGHPPIFCSTNDICVTANFCISVTFLKPCFLLHEASASQCHLFLQPQVGTPPPHTASA RAPSGPPHPHESCPAGRRPARAAQTCARRQHGLPGCEEAGTARVPSLHLHLHQAALGAGRGRGWGEACAQVPPSRGVLRFLDLKVRYLHSQWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRNVPF RELKNQRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDPARHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGGGVL QPQRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWRAVAMMVPDRQVHYDFGLGNTTLQQLGEAS QAPSGSLIPLRLPLLWEVRGQPDSFAALHSSLNELGEIARELHQFAFDLLIKSHFVQGKD WGLKKFIRRDFWGMELAASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPLRTLAG

CLARTAHLRPGAESLPQPQLHCTLWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSAR TCCGTKWPSSQEAALGLGSGLLRFSCGTAAIRKMHFSLKEHPPPPCPPEAFQRAAGEGGP GRGGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSLRHVVGYGHLDTSGSSSSSSSWPNSKMAL NSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAP

SEQ ID NO: 555

MGQKEQIHTLQKNSERMSKQLTRSSQAVQNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLR RRRQPISVAPAGPPRRPNQKPNPPGGARCVIMRPTWPGTSAFTKRSFAVTERIITEISCCTLSSEENEYLPRPEWOLOYEAGMTLGGKILFFLFLLLPLSPFSLIFDYWAOKEKGSSSFLRPS CVPFRELKNVSVLEGLRQGRLGGPCSCHCPRPSQARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKS SITGGKSTCSAPGPQSLPSTPFSTYPQWVILITELGMECTLGQVGAPSPRREEDGWRGGH SRFKADVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLLDDYWAQKEKISIPRTHLCLVLGVLSG HSGSRLWKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTDRDGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSIT GAAGRRNLSIFLFLMLCKLEFHACKIQNKNCPDFKKFDGPCGERGGGRTARALWARGD SVLTPALDPQTPVRAPSLTRAAAAVHYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQ WGHPPIFCSTNDICVTANFCISVTFLKPCFLLHEASASQCHLFLQPQVGTPPPHTASARAP SGPPHPHESCPAGRRPARAAQTCARRQHGLPGCEEAGTARVPSLHLHLHQAALGAGRG RGWGEACAQVPPSRGVLRFLDLKVRYLHSQWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRNVPFREL KNQRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDPARHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGGGVLQP QRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWRAVAMMVPDRQVHYDFGLGVPGDSTRRAVRR MNTFYEAGMTLGEKFRVGNCKHLKMTRPNSKMALNSEALSVVSECGASACDVSLIAM DSAFVQGKDWGVKKFIRRDFYAYKDFLWCFPFSLVFLQEIQICCHVSCLCCICCSTRICL GCLLELFLSRALRALHVLWNGFQLHCQTEYNQKLQVNQFSESKSLYHREKQLIAMDSAI CEERGAAGSLISCETMPAILKLQKNCLLSLRTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARS PAFPKPVRPLPAPITRITPQLGGQSDSSQPLLTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITI PIHSAALGDHSGDPGPAWDTCPPLPLTTLIPRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLGGNTTLQQ LGEASQAPSGSLIPLRLPLLWEVRGQPDSFAALHSSLNELGEIARELHQFAFDLLIKSHFVQGKDWGLKKFIRRDFWGMELAASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPL RTLAGCLARTAHLRPGAESLPQPQLHCTLWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSARTCCGTKWPSSQEAALGLGSGLLRFSCGTAAIRKMHFSLKEHPPPPCPPEAFQRA AGEGGPGRGGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSLRHVVGYGHLDTSGSSSSSSSWP NSKMALNSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAP

SEQ ID NO: 556

MGQKEQIHTLQKNSERMSKQLTRSSQAVQNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLR RRRQPISVAPAGPPRRPNQKPNPPGGARCVIMRPTWPGTSAFTKRSFAVTERIIDYWAQK EKGSSSFLRPSCVPFRELKNVSVLEGLRQGRLGGPCSCHCPRPSQARLTPVDVAGPFLCL GDPGLFPPVKSSILVLGVLSGHSGSRLYEAGMTLGGKILFFLFLLLPLSPFSLIFTEISCCTL SSEENEYLPRPEWQLQTGGKSTCSAPGPQSLPSTPFSTYPQWVILITELGMECTLGQVGA PSPRREEDGWRGGHSRFKADVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLLDDYWAQKEKISI PRTHLCWKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTDRDGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSIT GAAGRRNLSIFLFLMLCKLEFHACKIQNKNCPDFKKFDGPCGERGGGRTARALWARGD

SVLTPALDPQTPVRAPSLTRAAAAVHYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQ WGHPPIFCSTNDICVTANFCISVTFLKPCFLLHEASASQCHLFLQPQVGTPPPHTASARAP SGPPHPHESCPAGRRPARAAQTCARRQHGLPGCEEAGTARVPSLHLHLHQAALGAGRG RGWGEACAQVPPSRGVLRFLDLKVRYLHSQWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRNVPFREL KNQRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDPARHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGGGVLQP QRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWRAVAMMVPDRQVHYDFGLGVPGDSTRRAVRR MNTFYEAGMTLGEKFRVGNCKHLKMTRPNSKMALNSEALSVVSECGASACDVSLIAM DSAFVOGKDWGVKKFIRRDFYAYKDFLWCFPFSLVFLOEIOICCHVSCLCCICCSTRICL GCLLELFLSRALRALHVLWNGFQLHCQTEYNQKLQVNQFSESKSLYHREKQLIAMDSAI CEERGAAGSLISCETMPAILKLQKNCLLSLRTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARS PAFPKPVRPLPAPITRITPQLGGQSDSSQPLLTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITI PIHSAALGDHSGDPGPAWDTCPPLPLTTLIPRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLGGNTTLQQ LGEASQAPSGSLIPLRLPLLWEVRGQPDSFAALHSSLNELGEIARELHQFAFDLLIKSHFV QGKDWGLKKFIRRDFWGMELAASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPL RTLAGCLARTAHLRPGAESLPQPQLHCTLWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSARTCCGTKWPSSQEAALGLGSGLLRFSCGTAAIRKMHFSLKEHPPPPCPPEAFQRA AGEGGPGRGGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSLRHVVGYGHLDTSGSSSSSSSWP NSKMALNSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAP

SEQ ID NO: 623

MGQKEQIHTLQKNSERMSKQLTRSSQAVGVPGDSTRRAVRRMNTFYEAGMTLG EKFRVGNCKHLKMTRPNSKMALNSEALSVVSECGASACDVSLIAMDSAFVQGKDWGV KKFIRRDFYAYKDFLWCFPFSLVFLQEIQICCHVSCLCCICCSTRICLGCLLELFLSRALRA LHVLWNGFQLHCQTEYNQKLQVNQFSESKSLYHREKQLIAMDSAICEERGAAGSLISCE TMPAILKLQKNCLLSLRTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFPKPVRPLPAPITRITPQLGGQSDSSQPLLTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITIPIHSAALGDHSGDPGPAWDTCPPLPLTTLIPRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLGGNTTLQQLGEASQAPSGSLIPL RLPLLWEVRGQPDSFAALHSSLNELGEIARELHQFAFDLLIKSHFVQGKDWGLKKFIRRD FWGMELAASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPLRTLAGCLARTAHLRPGAESLPQPQLHCTLWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSARTCCGTKWPSSQEAALGLGSGLLRFSCGTAAIRKMHFSLKEHPPPPCPPEAFQRAAGEGGPGRGGARRGA RVLQSPFCRAGAGEWLGHQSLRHVVGYGHLDTSGSSSSSSWPNSKMALNSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAPDGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSITGAAGRRNLSIFLFLML ${\tt CKLEFHACKIQNKNCPDFKKFDGPCGERGGGRTARALWARGDSVLTPALDPQTPVRAP}$ SLTRAAAAVHYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQWGHPPIFCSTNDICVTA NFCISVTFLKPCFLLHEASASQCHLFLQPQVGTPPPHTASARAPSGPPHPHESCPAGRRPA RAAQTCARRQHGLPGCEEAGTARVPSLHLHLHQAALGAGRGRGWGEACAQVPPSRGV LRFLDLKVRYLHSQWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRNVPFRELKNQRTAQGAPGIHHAAS PVAANLCDPARHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGGGVLQPQRPAPEKPGCPCRRGQPR LHTVKMWRAVAMMVPDRQVHYDFGLQNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLRRRRQPIS VAPAGPPRRPNQKPNPPGGARCVIMRPTWPGTSAFTKRSFAVTERIILVLGVLSGHSGSR

LYEAGMTLGGKILFFLFLLLPLSPFSLIFTEISCCTLSSEENEYLPRPEWQLQVPFRELKNV SVLEGLRQGRLGGPCSCHCPRPSQARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKSSITGGKSTCS APGPQSLPSTPFSTYPQWVILITELGMECTLGQVGAPSPRREEDGWRGGHSRFKADVPAP QGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLLDDYWAQKEKGSSSFLRPSCDYWAQKEKISIPRTHLC WKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTDR

SEQ ID NO: 624

MGQKEQIHTLQKNSERMSKQLTRSSQAVGNTTLQQLGEASQAPSGSLIPLRLPLL WEVRGOPDSFAALHSSLNELGEIARELHOFAFDLLIKSHFVOGKDWGLKKFIRRDFWG MELAASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPLRTLAGCLARTAHLRPGAE SLPQPQLHCTLWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSARTCCGTKWPSSQEAALGLGSGLLRFSCGTAAIRKMHFSLKEHPPPPCPPEAFORAAGEGGPGRGGARRGARVL QSPFCRAGAGEWLGHQSLRHVVGYGHLDTSGSSSSSSWPNSKMALNSLNSIDDAQLTRI APPRSHCCFWEVNAPGVPGDSTRRAVRRMNTFYEAGMTLGEKFRVGNCKHLKMTRPN SKMALNSEALSVVSECGASACDVSLIAMDSAFVQGKDWGVKKFIRRDFYAYKDFLWCFPFSLVFLQEIQICCHVSCLCCICCSTRICLGCLLELFLSRALRALHVLWNGFQLHCQTEYN QKLQVNQFSESKSLYHREKQLIAMDSAICEERGAAGSLISCETMPAILKLQKNCLLSLRT ALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFPKPVRPLPAPITRITPQLGGQSDSSQPLLT TGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITIPIHSAALGDHSGDPGPAWDTCPPLPLTTLIPR APPPYGDSTARSWPSRCGPLGDGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSITGAAGRRNLSIFLFL MLCKLEFHACKIQNKNCPDFKKFDGPCGERGGGRTARALWARGDSVLTPALDPQTPVR APSLTRAAAAVHYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQWGHPPIFCSTNDICV TANFCISVTFLKPCFLLHEASASQCHLFLQPQVGTPPPHTASARAPSGPPHPHESCPAGRR PARAAQTCARRQHGLPGCEEAGTARVPSLHLHLHQAALGAGRGRGWGEACAQVPPSR GVLRFLDLKVRYLHSQWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRNVPFRELKNQRTAQGAPGIHH AASPVAANLCDPARHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGGGVLQPQRPAPEKPGCPCRRG QPRLHTVKMWRAVAMMVPDRQVHYDFGLQNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLRRRR QPISVAPAGPPRRPNQKPNPPGGARCVIMRPTWPGTSAFTKRSFAVTERIITEISCCTLSSE ENEYLPRPEWQLQYEAGMTLGGKILFFLFLLLPLSPFSLIFDYWAQKEKGSSSFLRPSCVP FRELKNVSVLEGLRQGRLGGPCSCHCPRPSQARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKSSITGGKSTCSAPGPQSLPSTPFSTYPQWVILITELGMECTLGQVGAPSPRREEDGWRGGHSRF KADVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLLDDYWAQKEKISIPRTHLCLVLGVLSGHSG SRLWKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTDR

Аминокислотная последовательность дополнительных пяти схем неоантигенов для экспрессии MVA представлена в SEQ ID NO: 557, 558, 559, 625 и 626.

SEQ ID NO: 557

MGQKEQIHTLQKNSERMSKQLTRSSQAVQNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLR RRRQPISVAPAGPPRRPNQKPNPPGGARCVIMRPTWPGTSAFTGMECTLGQVGAPSPRR EEDGWRGGHSRFKADVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLLDDYWAQKEKISIPRTHL CWKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTDRDYWAQKEKGSSSFLRPSCVPFRELKNVSVL EGLRQGRLGGPCSCHCPRPSQARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKSSITEISCCTLSSEE NEYLPRPEWQLQYEAGMTLGGKILFFLFLLLPLSPFSLIFLVLGVLSGHSGSRLKRSFAVT ERIITGGKSTCSAPGPQSLPSTPFSTYPQWVILITELDGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSIT GAAGRRNLSIFLFLMLCKLEFHACCHLFLQPQVGTPPPHTASARAPSGPPHPHESCPAGR RPARAAQTCARRQHGLPGCEEAGTARVPSLHLHLHQAALGAGRGRGWGEACAQVPPS RGHYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQWGHPPIFCSTNDICVTANFCISVTF LKPCFLLHEASASQVAMMVPDRQVHYDFGLKIQNKNCPDVLRFLDLKVRYLHSVPFRE LKNQRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDPARHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGGGVLQP QRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWRAQWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRNFKKFDGPC GERGGGRTARALWARGDSVLTPALDPQTPVRAPSLTRAAAAVGVPGDSTRRAVRRMN TFCGASACDVSLIAMDSACEERGAAGSLISCESLYHREKQLIAMDSAIFVQGKDWGVKK FIRRDFTMPAILKLOKNCLLSLNSKMALNSEALSVVSEYEAGMTLGEKFRVGNCKHLK MTRPTEYNQKLQVNQFSESKRTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFPKPVRP LPAPITRITPQLGGQSDSSQPLLTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITIPIHSAALGD HSGDPGPAWDTCPPLPLTTLIPRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLGYAYKDFLWCFPFSLVFLQEIQICCHVSCLCCICCSTRICLGCLLELFLSRALRALHVLWNGFQLHCQGNTTLQQLG EASQAPSGSLIPLRLPLLWEVRGNSKMALNSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAPFV QGKDWGLKKFIRRDFEAFQRAAGEGGPGRGGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSL RWGMELAASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPLRTLAGCLARTAHLRPGAESLPQPQLHCTIARELHQFAFDLLIKSHKMHFSLKEHPPPPCPPHVVGYGHLDTSGSSS SSSWPQPDSFAALHSSLNELGELWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSARTCCGTKWPSSQEAALGLGSGLLRFSCGTAAIR

SEO ID NO: 558

MGQKEQIHTLQKNSERMSKQLTRSSQAVDGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSITG AAGRRNLSIFLFLMLCKLEFHACQWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRNVAMMVPDRQVHY DFGLVLRFLDLKVRYLHSKIQNKNCPDVPFRELKNQRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDP ARHAQHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGGGVLQPQRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWR ACHLFLQPQVGTPPPHTASARAPSGPPHPHESCPAGRRPARAAQTCARRQHGLPGCEEA GTARVPSLHLHLHQAALGAGRGRGWGEACAQVPPSRGHYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQWGHPPIFCSTNDICVTANFCISVTFLKPCFLLHEASASQFKKFDGPCG ERGGGRTARALWARGDSVLTPALDPQTPVRAPSLTRAAAAVQNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLRRRRQPISVAPAGPPRRPNQKPNPPGGARCVIMRPTWPGTSAFTGMECTLGQVGAPSPRREEDGWRGGHSRFKADVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLLDDYWAQKE KISIPRTHLCWKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTDRDYWAQKEKGSSSFLRPSCVPFR ELKNVSVLEGLRQGRLGGPCSCHCPRPSQARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKSSITEIS CCTLSSEENEYLPRPEWQLQYEAGMTLGGKILFFLFLLLPLSPFSLIFLVLGVLSGHSGSRLKRSFAVTERIITGGKSTCSAPGPQSLPSTPFSTYPQWVILITELGVPGDSTRRAVRRMNTFCGASACDVSLIAMDSACEERGAAGSLISCESLYHREKQLIAMDSAIFVQGKDWGVKKF IRRDFTMPAILKLQKNCLLSLNSKMALNSEALSVVSEYEAGMTLGEKFRVGNCKHLKM TRPTEYNQKLQVNQFSESKRTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFPKPVRPLP APITRITPQLGGQSDSSQPLLTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITIPIHSAALGDHS

GDPGPAWDTCPPLPLTTLIPRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLGYAYKDFLWCFPFSLVFLQ EIQICCHVSCLCCICCSTRICLGCLLELFLSRALRALHVLWNGFQLHCQGNTTLQQLGEA SQAPSGSLIPLRLPLLWEVRGNSKMALNSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAPFVQG KDWGLKKFIRRDFEAFQRAAGEGGPGRGGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSLRW GMELAASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPLRTLAGCLARTAHLRPGA ESLPQPQLHCTIARELHQFAFDLLIKSHKMHFSLKEHPPPPCPPHVVGYGHLDTSGSSSSS SWPQPDSFAALHSSLNELGELWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSARTCC GTKWPSSQEAALGLGSGLLRFSCGTAAIR

SEQ ID NO: 559

MGQKEQIHTLQKNSERMSKQLTRSSQAVGNTTLQQLGEASQAPSGSLIPLRLPLL WEVRGNSKMALNSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAPFVQGKDWGLKKFIRRDFE AFQRAAGEGGPGRGGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSLRWGMELAASRRFSWD HHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPLRTLAGCLARTAHLRPGAESLPQPQLHCTIAR ELHQFAFDLLIKSHKMHFSLKEHPPPPCPPHVVGYGHLDTSGSSSSSSSWPQPDSFAALHS SLNELGELWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSARTCCGTKWPSSQEAAL GLGSGLLRFSCGTAAIRDGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSITGAAGRRNLSIFLFLMLCK LEFHACQWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRNVAMMVPDRQVHYDFGLKIQNKNCPDVLRF LDLKVRYLHSVPFRELKNQRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDPARHAQHTRIPCGAGQV RAGRGPEAGGGVLQPQRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWRACHLFLQPQVGTPPPHT ASARAPSGPPHPHESCPAGRRPARAAQTCARRQHGLPGCEEAGTARVPSLHLHLHQAAL GAGRGRGWGEACAQVPPSRGHYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQWGHP PIFCSTNDICVTANFCISVTFLKPCFLLHEASASQFKKFDGPCGERGGGRTARALWARGD SVLTPALDPQTPVRAPSLTRAAAAVGVPGDSTRRAVRRMNTFCGASACDVSLIAMDSATEYNQKLQVNQFSESKYEAGMTLGEKFRVGNCKHLKMTRPTMPAILKLQKNCLLSLNS KMALNSEALSVVSECEERGAAGSLISCESLYHREKQLIAMDSAIFVQGKDWGVKKFIRR DFRTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFPKPVRPLPAPITRITPQLGGQSDSSQ PLLTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITIPIHSAALGDHSGDPGPAWDTCPPLPLTTLIPRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLGYAYKDFLWCFPFSLVFLQEIQICCHVSCLCCICCST RICLGCLLELFLSRALRALHVLWNGFQLHCQQNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLRRRRQPISVAPAGPPRRPNQKPNPPGGARCVIMRPTWPGTSAFTGMECTLGQVGAPSPRREE DGWRGGHSRFKADVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLLDDYWAQKEKISIPRTHLC WKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTDRDYWAQKEKGSSSFLRPSCVPFRELKNVSVLE GLRQGRLGGPCSCHCPRPSQARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKSSITEISCCTLSSEEN EYLPRPEWQLQYEAGMTLGGKILFFLFLLLPLSPFSLIFLVLGVLSGHSGSRLKRSFAVTE RIITGGKSTCSAPGPQSLPSTPFSTYPQWVILITEL

SEQ ID NO: 625

MGQKEQIHTLQKNSERMSKQLTRSSQAVGNTTLQQLGEASQAPSGSLIPLRLPLL WEVRGNSKMALNSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAPFVQGKDWGLKKFIRRDFE AFQRAAGEGGPGRGGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSLRWGMELAASRRFSWD HHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPLRTLAGCLARTAHLRPGAESLPQPQLHCTIAR

ELHQFAFDLLIKSHKMHFSLKEHPPPPCPPHVVGYGHLDTSGSSSSSSSWPQPDSFAALHS SLNELGELWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSARTCCGTKWPSSQEAALGLGSGLLRFSCGTAAIRQNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLRRRRQPISVAPAGPPRRPN QKPNPPGGARCVIMRPTWPGTSAFTGMECTLGQVGAPSPRREEDGWRGGHSRFKADVP APQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLLDDYWAQKEKISIPRTHLCWKFEMSYTVGGPPPHV HARPRHWKTDRDYWAQKEKGSSSFLRPSCVPFRELKNVSVLEGLRQGRLGGPCSCHCP RPSQARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKSSITEISCCTLSSEENEYLPRPEWQLQYEAGM TLGGKILFFLFLLLPLSPFSLIFLVLGVLSGHSGSRLKRSFAVTERIITGGKSTCSAPGPOSL PSTPFSTYPQWVILITELDGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSITGAAGRRNLSIFLFLMLCK LEFHACQWQHYHRSGEAAGTPLWRPTRNVAMMVPDRQVHYDFGLVLRFLDLKVRYL HSKIQNKNCPDVPFRELKNQRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDPARHAQHTRIPCGAGQ VRAGRGPEAGGGVLQPQRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWRACHLFLQPQVGTPPPH TASARAPSGPPHPHESCPAGRRPARAAQTCARRQHGLPGCEEAGTARVPSLHLHLHQAA LGAGRGRGWGEACAQVPPSRGHYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQWGH PPIFCSTNDICVTANFCISVTFLKPCFLLHEASASQFKKFDGPCGERGGGRTARALWARG DSVLTPALDPQTPVRAPSLTRAAAAVGVPGDSTRRAVRRMNTFCGASACDVSLIAMDS ACEERGAAGSLISCESLYHREKQLIAMDSAIFVQGKDWGVKKFIRRDFTMPAILKLQKN CLLSLNSKMALNSEALSVVSEYEAGMTLGEKFRVGNCKHLKMTRPTEYNQKLQVNQFS ESKRTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFPKPVRPLPAPITRITPQLGGQSDSS QPLLTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITIPIHSAALGDHSGDPGPAWDTCPPLPLT TLIPRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLGYAYKDFLWCFPFSLVFLQEIQICCHVSCLCCICCS TRICLGCLLELFLSRALRALHVLWNGFQLHCQ

SEQ ID NO: 626

MGQKEQIHTLQKNSERMSKQLTRSSQAVDGHSYTSKVNCLLLQDGFHGCVSITG AAGRRNLSIFLFLMLCKLEFHACVPFRELKNQRTAQGAPGIHHAASPVAANLCDPARHA QHTRIPCGAGQVRAGRGPEAGGGVLQPQRPAPEKPGCPCRRGQPRLHTVKMWRAQWQ HYHRSGEAAGTPLWRPTRNKIQNKNCPDVAMMVPDRQVHYDFGLVLRFLDLKVRYLH SCHLFLQPQVGTPPPHTASARAPSGPPHPHESCPAGRRPARAAQTCARRQHGLPGCEEA GTARVPSLHLHLHQAALGAGRGRGWGEACAQVPPSRGHYKLIQQPISLFSITDRLHKTFSQLPSVHLCSITFQWGHPPIFCSTNDICVTANFCISVTFLKPCFLLHEASASQFKKFDGPCG ERGGGRTARALWARGDSVLTPALDPQTPVRAPSLTRAAAAVQNLQNGGGSRSSATLPGRRRRRWLRRRRQPISVAPAGPPRRPNQKPNPPGGARCVIMRPTWPGTSAFTGMECTLGQVGAPSPRREEDGWRGGHSRFKADVPAPQGPCWGGQPGSAPSSAPPEQSLLDDYWAQKE KISIPRTHLCWKFEMSYTVGGPPPHVHARPRHWKTDRDYWAQKEKGSSSFLRPSCVPFR ELKNVSVLEGLRQGRLGGPCSCHCPRPSQARLTPVDVAGPFLCLGDPGLFPPVKSSITEIS CCTLSSEENEYLPRPEWQLQYEAGMTLGGKILFFLFLLLPLSPFSLIFLVLGVLSGHSGSR LKRSFAVTERIITGGKSTCSAPGPQSLPSTPFSTYPQWVILITELGNTTLQQLGEASQAPSG SLIPLRLPLLWEVRGNSKMALNSLNSIDDAQLTRIAPPRSHCCFWEVNAPFVQGKDWGLKKFIRRDFEAFQRAAGEGGPGRGGARRGARVLQSPFCRAGAGEWLGHQSLRWGMELA ASRRFSWDHHSAGGPPRVPSVRSGAAQVQPKDPLPLRTLAGCLARTAHLRPGAESLPQP

QLHCTIARELHQFAFDLLIKSHKMHFSLKEHPPPPCPPHVVGYGHLDTSGSSSSSSSWPQPDSFAALHSSLNELGELWFQSSELSPTGAPWPSRRPTWRGTTVSPRTATSSARTCCGTKWPSQEAALGLGSGLLRFSCGTAAIRGVPGDSTRRAVRRMNTFCGASACDVSLIAMDSACEERGAAGSLISCESLYHREKQLIAMDSAIFVQGKDWGVKKFIRRDFYEAGMTLGEKFRVGNCKHLKMTRPTMPAILKLQKNCLLSLNSKMALNSEALSVVSETEYNQKLQVNQFSESKRTALTHNQDFSIYRLCCKRGSLCHASQARSPAFPKPVRPLPAPITRITPQLGGQSDSSQPLLTTGRPQGWQDQALRHTQQASPASCATITIPIHSAALGDHSGDPGPAWDTCPPLPLTTLIPRAPPPYGDSTARSWPSRCGPLGYAYKDFLWCFPFSLVFLQEIQICCHVSCLCCICCSTRICLGCLLELFLSRALRALHVLWNGFQLHCQ

SEQ ID NO: 713. Полинуклеотидная последовательность полной GAd20, включающая в себя экспрессионную кассету GAd20

cgcgcgagtagggttgggaggtgtggcggaagttggcatttgcaagtgggaggagctgacatgcaatcttccgtcgcggaaaatgtgacatgcaatcttccgtcgcggaaaatgtgacatgcaatcttccgtcgcggaaaatgtgacatgcaatgcaatcttccgtcgcggaaaatgtgacatgcaatgcaatcttccgtcgcggaaaatgtgacatgcaatgcaatgcaatcttccgtcgcggaaaatgtgacatgcagtttttgatgagegegeetaceteeggaagtgeeaattttegegegetttteaceggatategtagtaattttgggegggaceatgtaagattt gactttgaccgattacgtggaggactcgccaggtgttttttacgtgaatttccgcgttccgggtcaaagtctccgtttttattgtcgccgtcatctgaegggeegecattgeataegttgtateeatateataatatgtaeatttatattggeteatgteeaacattaeegeeatgttgaeattgattattgae tagttattaatagtaatcaattacggggtcattagttcatagcccatatatggagttccgcgttacataacttacggtaaatggcccgcctggctg accgcccaacgaccccgcccattgacgtcaataatgacgtatgttcccatagtaacgccaatagggactttccattgacgtcaatgggtggcctgg cattatgcccagtacatgaccttatgggactttcctacttggcagtacatctacgtattagtcatcgctattaccatggtgatgcggttttgagage tetecetate agt gat agag at et ecct at eagt gat agag at ege teget gat agage teget tagt gat agage teget gat agage gat agage teget gat agage gat agcatccacg ctgttttgacctccatagaagacaccgggaccgatccagcctccgcggcagggaacggtgcattggaacgcggattccccgtgccaagagtgagatcttccgtttatctaggtaccagatatcagaattcggatcccgcgacttcgccgccatgggccagaaagagcagatcca cacactgcagaaaaacagcgagcggatgagcaagcagctgaccagatcttctcaggccgtgcagaacctgcagaacggcggaggctct agaag ctctgctacacttcctggcaggcggagaagaagatggctgagaagaaggcggcagcctatctctgtggctcctgctggacctcctagacggcccaaccagaagcctaatcctcctggcggagccagatgcgtgatcatgaggcctacatggcctggcaccagcgccttcaccaa gagaagctttgccgtgaccgagcggatcatcgactattgggctcaaaaagagaagggcagcagcagcatcctgcggcctagctgtgattattgggcccagaaagaaaagatcagcatccccagaacacacctgtgcctggtgctgggagtgctgtctggacactctggcagcagactgtat gaggccggcatgacactcggcggcaagatcctgttcttcctgttcctgctgctccctctgagccccttcagcctgatcttcaccgagatcagct tgctggaaggcctgagacaggccagacttggcggcccttgtagctgtcactgcccagacctagtcaggccagactgacacctgtggatgtggccggacctttcctgtgtctgggagatcctggcctgtttccacctgtgaagtccagcatcacaggcggcaagtccacatgttctgcccctggacct cag agcct gectag cacaccett cag cacataccet cag tgg gt cat cet gat cace gaact cgg cat gg aat geac cet gg gacataccet gacataccet gg gacataccet gg gacataccet gg gacataccet gg gacataccet gacataccet gacataccet gacataccet gg gacataccet gacataccettgttggggaggacaacetggatetgeeceatettetgeeceaeetgaacagteeetgetggattggaagttegagatgagetacaeegte ggcggacctccacctcatgttcatgccagacctcggcactggaaaaccgacagatggccacagctacaccagcaaagtgaactgcctcctgctgcaggatggcttccacggctgtgtgtctattactggcgccgctggcagacggaacctgagcatctttctgtttctgatgctgtgcaagc

acagetagagecetttgggetagaggggacagegttetgacaccagetetggacceteagacacetgttagggeceetageetgacaaga ccaagegtgeacctgtgetccateaccttccagtggggacaccctcctatcttttgetccaccaaegacatctgcgtgaccgccaacttctgtateagegtgacetteetgaageettgetttetgetgeaegaggeeagegeeteteagtgeeacttgtttetgeageeeeaagtgggeaeacete aacatgtgccagacgacagcacggatgctggatgtgaagaggctggaacagccagagtgcctagcctgcacctccatctgcatcagg ctgctcttggagccgaaggtagaggatggggcgaagcttgtgctcaggtgccaccttctagaggcgtgctgagattcctggacctgaaggtgctgaggatgctgaaggtgggaggatgctgaaggtggagatgctgaaggtggaggaggaggtgctgaaggtggaggatgctgaaggtggagatgctgaaggtggagatgctgaaggtggagatgctgaaggtggagatgctgaaggtggagatgctgaaggtgaaggtggaaggttgtgaaggaaggtgaaggaaggtgaaggagtgcgctacctgcacagccagtggcagcactatcacagatctggcgaagccgccggaacacccctttggaggccaacaagaaacgtgc cette cgg gaact gaagaac cag agaac agete cag gg cgcteet ggaatee accat get get tete cag t gg cege caacet gt gt gatee contact gaagaac agete cag gg cac cat get gatee cat get get get gatee cat gatee cat get gatee cat gatetgccagacatgccagcacaccaggattccttgtggcgctggacaagtgcgcgctggaagaggacctgaagcaggcggaggtgttctgc cacettttacgaagcegggatgaccetgggegagaagttcagagtgggcaactgcaagcacetgaagatgacceggcetaacagcaaga gggcaaagactggggcgtgaagaagttcatccggcgggacttctacgcctacaaggacttcctgtggtgcttccccttctctctggtgttcctgeaagagateeagatetgetgteatgtgtetgeetgtgetgeatetgetgtageaceagaatetgeetgggetgtetgetggaactgtteetg agcagagccctgagagcactgcacgtgctgtggaacggattccagctgcactgccagaccgagtacaaccagaaactgcaagtgaaccagagagcactgcacgagagcactgcacgtgcactgcacgagagcactgcacgagagcactgcacgagagcactgcacgagagcactgcacgagagcactgcacgagagaaccagagagaaccagagagaaccagagagaaccagagagaaccagagagaaccagagagaaccagagagaaccagagagaaccagagagaaccagagagaaccagagagaaccagagaaccagagagaaccagagaaccagagaaccagagaaccagagaaccagagaaccagagaaccagagaaccagagaaccagagaaccagagaaccagagaaccagagaaccagagaaccagagaaccagaaccagaaccagaatetgecagetecaateaceagaattaceeeteageteggeggeeagagegatteateteaacetetgetgaceaceggeagaceteaagge tgg caagac caagct ctg agac accaccag cag gct agc cct gct ctt gtg ccaccat cacaat ccccat ccact ctg ccg ct ctg gg cgatcattetggegateetggaceageetgggacacatgteeteeactgecacteacaacactgateectagggeteeteeacettaeggegatt tttatccgcagagacttctggggcatggaactggccgccagcagaagattcagctgggatcatcatagcgcaggcggcccacctagagtgccatctgttagaagcggagctgcccaggtgcagcctaaagatcctctgccactgagaacactggccggctgccttgctagaacagcccatc ttagacctggcgccgagtctctgcctcagccacaactgcactgtaccctgtggttccagtccagcgagctgtctcctactggtgccccttggccatctagacgccctacttggagaggcaccacgtgtcaccaagaaccgccacaagcagcgccagaacctgttgtggcacaaagtggccc tccagccaagaageegeteteggaettggaageggaetgetgaggttetettgtggaaeegeegeeatteggaagatgeaetttageetgaa tagggtgctgcagagcccattctgtagagcaggcgcaggcgaatggctgggccatcagagtctgagacatgtcgtcggctacggccacct aagaategeeeteetagateteaetgetgettttgggaagtgaaegeeeeaageeateaeeateaeeactatagtaaaggegegeetage ettteetaataaaatgaggaaattgeategeattgtetgagtaggtgteattetattetggggggtggggtggggeaggaeageaaggggga ggattgggaagacaatagcaggcatgctggggattgcggtgggctctatggccgggaccgcgatcgcgcttaggcctgaccatctggtgct

a a attgggggtcta aggggtctctctgtttgtcttgcaa cagccgccgccatgagcgacaccggcaa cagctttgatggaagcatctttagtcegtetaetatggeetaegegaeegtgggaggaacteegetggaegeegegaeeteegeegeegeegeegeegegegeegeg ttaaactggaagacttgacccgggagctgggtcaactgacccagcaggtttccagcttgcgtgagagcagccttgcctcccctaatggcc gtcgtttagggtgcggtggattttttccaacacgtggtacaggtggctctggatgtttagatacatgggcatgagtccatccctggggtggag gtag caccactg cag agcttcgtgctcggggtggtgttgtatatgatccagtcgtag cag gag cgctgggcgtggtgctgaaaaatgtccttaagcaagaggcttatagctagggggaggcccttggtgtaagtgtttacaaatctgcttagctgggaggggtgcatccggggggatatgat gtg catcttg gatt tttt aggttg gctat gttcccgccagatcccttctg ggatt cat gttg tg caggaccaccag cacggtatatccagtgcacttgggaaatttatcgtggagcttagacgggaatgcatggaagaacttggagacgcccttgtggcctcccagattttccatacattcgtc cat gat gat gat a t gg cat g g cat a a a a a c gt t t c t g cat c g cat c g cat c g t t a g t t a t g t t c t g g cat c g cat c g cat c g t t a g t acatagga cat ctttacga at cgg gg cga ag gg tcccg gact gg gg at gat gg taccctcg gg ccccg gg gc gt ag ttcccct cacag gg catagga catctgcatctcccaggctttcatttcagagggagggatcatatccacctgcggggggatgaaaaagacagtttctggcgcaggggagattaa etgggatgaggaggaggtttetgageagetgtgaettteeaeageeggtgggeeeatatateaeggetateaeeggetgeagetggtagttaa gagagctgcagctgccgtcctcccggagcaggggggccacctcgttgagcatatccctgacgtggatgttctccctgaccagttccgccagaaggegetegeegeceagegaaageagetettgeaaggaageaaaattttteageggttteaggeeateggeegtgggeatgtttteage gtctgggtcagcagctccagcctgtcccagagctcggtgatgtgctctacggcatctcgatccagcagatctcctcgtttcgcgggttggggeggetttegetgtagggeaceageegatgggegteeageggggeeagagteatgteetteeatgggegeagggteetegteagggtggte tgggtcacggtgaagggtgcgctccgggttgggcactggccagggtgcgcttgaggctggttctgctggtgctgaatcgctgccgctcttggtggcgcacgaggggcactgcaggctcttcagggcgtagagcttgggagcgagaaacacggactctggggagtaggcgtccgc gccgcaggccgagcagaccgtctcgcattccaccagccaagtgagttccgggcggtcagagagtcaaaaaccaggttgccccatgctttttgatgcgtttcttaccttggctctccatgaggcggtgtcccttctcggtgacgaagaggctgtccgtgtcccgtagaccgacttcaggggcctcacgtgggagggtagcggtcgttgtccactagcgggtccaccttctccagggtgtgcaggcacatgtcccctcctccgcgtccagaaaaatgaggaggatttgatgttcacctgtccggaggtgatacctttgagggtacctgggtccatctggtcagaaaacactattttttgttatcaagctt egegatgttgagttgeaegtaetegegggeeaegeaetteeaeteggggaaeaeggtggtgegetegtetgggateaggegeaeetteea geegeggttgtgeaggtgaeeatgtegaegetggtggegaeeteaeegegeagaegetegttggteeageagaggeggeegeettge ggggtagcagcgcccccgcggatgctggcgcacgtagtcatagagctcgtgggagggggccagcatgttgggcccgaggttggtg ettgettettgeaageeeaeggagteeetgaegaaggaggegtaggaetegegeagettgtgeaeeageteggeggtgaeetggaegteg age geacagt agteg agg get et egeg gat gat get eat acctate et ecceet tett ttte eac ageteg eggt tg agg acctet te egg gat gat gat get each en ectttccagtactcttggagggaaacccgtccgtgtccgaacggtaagagcctagcatgtagaactggttgacggcctggtagggcagca

ggtattgatgtctgaagtctgtgtcatcgcagccgcctgttcccacagggtgtagtccgtgcgctttttggagcgcgggttgggcagggag aaggtgaggtcattgaagaggatcttccccgctcgaggcatgaagtttctggtgatgcgaaagggccctgggaccgaggagcggttgttga ggggagetttttaagtteetegtaggtaageteetegggegatteeaggeegtgeteeteeagggeeeagtettgeaagtgagggttggeeg ccaggaaggatcgccagaggtcgcgggccatgagggtctgcaggcggtcgcggaaggttctgaactgccgcccacggccattttttcgcaaagaggcgctccgtgcgaggatgagagccgattgggaagaactggatctcccgccaccagttggaggattggctgttgatgtggtgaa agtagaagtcccgtctgcgggccgagcactcgtgctggcttttgtaaaagcgaccgcagtactggcagcgctgcacgggttgtatatcttgcacgaggtgaacctggcgacctctgacgaggaagcgcagcgggaatctaagtccccgcctggggtcccgtgtggtggtcttttactt tggttgtetggeegeeageatetgteteetggagggegatggtggaacagaceacacgeegegagageegeaggteeagateteggeg ctcggcggcggagtttgatgacgacatcgcgcacattggagctgtccatggtctccagctcccgcggcggcaggtcagccgggagttccetggaggttcacctegcagagaegggtcaaggegggaeagtgttgagatggtatetgatttcaaggggcatgttggaggeggagtegat ggeagggetggtgctggctccgaagagcgettgcgtgcgcgacgacgacggtggtgttcctgtatctggcgcctctgagtgaagac gtcgcccgagttgtcctggtaggcgatttctgccatgaactgctcgatctcttcctcctggagatctcctcgtccggcgcgctccacggtggccgccaggtcgttggagatgcgacccatgagctgcgagaaggcgttgagtccgccctcgttccagacccggctgtagaccacgccccctcggcgtcgcggcgcatgaccacctgggccaggttgagctccacgtgtcgcgtgaagacggcgtagttgcgcaggcgctggaaaaggtagtteagggtggtggtggtggtggcgacgaagaagtacatgaccagegccgcaacgtggatteattgatgtccccaaggcctcc ggatgageteggegaeagtgtegegeaectegegetegaaggeeaegggggggggegettetteeteeteeteetettecatgattgettette gcgctcgatcatctcccccgcatgcggcgcatggtctcggtgacggcggcggttctccccggggggcgcagctcgaagacgccgcctc tcatttcgccgcggggcggccgtgaggtagcgagacggcgctgactatgcatcttaacaattgctgtgtaggtacgccgccaaggg acctgattgagtccagatccaccggatccgaaaacctttggaggaaagcgtctatccagtcgcagtcgcaaggtaggctgagcaccgtggegggeggggegggtegggagatteetggeggagatgetgetgatgatgtaattaaagtaggeggtettgagaaggeggatggtggae ggetgegagagetcegtgtacegeaggegegagaaggegegggaategaaeaegtagtegttgeaagteegeaeeagataetggtage cggtggtatccgtagatgtacctggacatccaggtgatgcctgcggcggtggtggtggtggcgcgcgtagtcgcggacccggttccagatgaaagegtttacagggetttegttetgtageetggaggaaagtaaatgggttgggttgeggtgtgeeeeggttegagaeeaagetgageteag ceggetgaageegeagetaaegtggtattggeagteeegtetegaeeeaggeeetgtateeteeaggataeggtegagageeettttgettt

gccagggttgcgttgcggcgtaccccggttcgagcccctatggcggcttggatcggccggaaccgcggctaacgtgggctgtggcagccgcggcaaaacctgtttcgcgaccgcggggcgaggagcccgaggagatgcgggactgcaggttccaagcggggcgcgagctgcgccccgcggccgacctggtgaccgcctacgagcagacggtgaaccaggagcgcaacttccaaaaaagcttcaacaaccacgtgcgcacgctggtggcgcgaggaggtgaccctgggtctcatgcatctgtgggacctggtggaggcgatcgtgcagaaccccagcagcaagcccctgaccgcgcagctgttcctggtggtgcagcacagcagggacaacgaggccttcagggaggcgctgctgaacatcaccgagccggaggggegetggeteetggacetgataaacateetgeagagcatagtggtgeaggagcgcagcetgagcetggeegagaaggtggeggcattaa ct at t ct at g ct g a g c ct g g g ca a g t t ct a c g ct g ca a g a t ct a ca a g a c c c ct a c g t g c c a t a g a c a g g a g g t g a a g a t a g a c c c ct a c g t g c c a t a g a c a g g a g g t g a a g a t a g a c a g g c c c a t a g a c a g g a g g t g a a g a t a g a c a g g c c c a t a g a c a g g a g g t g a a g a t a g a c a g a c c c c t a c g t g c c a t a g a c a g g a g g t g a a g a t a g a c a g a c c c c t a c g t g c c a t a g a c a g g a g g t g a a g a t a g a c a g a c c c c t a c g t g c c a t a g a c a g g a g g t g a a g a t a g a c a g a c c c c t a c g t g c c a t a g a c a g g a g g t g a a g a t a g a c a g a c c c c t a c g t g c c a t a g a c a g g a g g t g a a g a t a g a c a g a c c c c c t a c g t g c c a t a g a c a g g a g g t g a a g a t a g a c a g a c c c c c t a c g t g c c c a t a g a c a g g a g g t g a a g a t a g a c a g a c c c c c t a c g t g c c a t a g a c a gtctacatgcgcatggcgctgaaggtgctaaccctgagcgacgacctgggagtgtaccgcaacgagcgcatccacaaggccgtgagcgccatgeaagateegaaegtggeggaeeeggeggteegggeggtgeagageegteeggeattaaeteetetgaegaetgggeeg eggecatgggtegeateatggecetgacegegeaacecegaggeetteaggeageageeteaggetaaceggetggeggecatettg gaageggtagtgeeegegeteeaacccaccacgagaaggtgetggeeatagteaacgegetggeggagageagggeeateegg g cagacgagg ceggactgg tacgatgcgctgctgcagegggtggcgcggtacaacagcggcaacgtgcagaccaacctggaccgcctggtgacggacgtgcgaggcgtggaggcgagcgcttgcatcaggacggcaacctgggctcgctggtggcgctaaacgcctaagaacetgegggggetgtgggggagtgaaggegeeeaceggegacegggetaeggtgteeageetgetaacececaactegegeetge tegge aggeg caggt gae caect te caggagate ac cageg t gag cae geg et g gg caggag gae ac gg geage ctgcaggegaccetgaactacetgetgaccaacaggeggcagaagatteccaegetgcacagcetgacccaggaggaggagegcatettge gctacgtgcagcagagcgtgagcctgaacctgatgcgcgacggcgtgacgcccagcgtggcgctggacatgaccgcgcgcaacatggaacegggcatgtacgcttcccageggccgttcatcaacegcctgatggactacttgcategggcggcggccgtgaaccccgagtacttcac ca at gec at tet ga at cece a ct ga at gec extended at the content of the contectctgaatagcgggcgggtgagcaggcccgcttgctaggcgaggaggagtatctgaacaactccctgctgcagcccgtgagggacaaaggagtgggaggaccgccagccgccgcccctagacagcgctggcagcggcgcgcccaaccgccgctggaggcag gggcccgaggacgatgatgactctgcagatgacagcagcgtgttggacctgggcgggagcgggaaccccttttcgcacctgcgcccacggeggegatgttegaggaggggeeteeeceetettaegagagegegatgggaattteteetgeggegeeeetgeageeteeetaegtgeete ctcggtacctgcaacctacaggggggagaaatagcatctgttactctgagctgcagcccctgtacgataccaccagactgtacctggtgga

accgagg ccagtacccagaccataaacctggacaacaggtcgaactggggcggcgacctgaagactatcctgcacaccaatatgcccaacacgetgecegagggeaactacteagagaceatgactetegacetgatgaacaatgegategtggaacactatetgaaagtgggeaggea gaacgggtgaaggagagagatatcggggtcaagtttgacaccagaaacttccgtctgggctgggaccctgtgaccgggctggtcatgccgggggtctacaccaacgaggcctttcatcccgatatagtgctcctgcccggctgtggggtggacttcacccagagccggctgagcaacctg ctgggcgttcgcaagcggcaacctttccaggagggtttcaagatcacctatgaggatctggaggggggaacattcccgcgctccttgatctcagcgcgtcggtagaaaacgaaagtactcccgcagtggcggcggacgctgcggaggtcgaggccggaggccatgcaggacgcagaggagggcgcgcaggaggacatgaacaatggggagatcaggggcgacactttcgccacccggggcgaagaaaaagaggcagaggc gggcagcacctttacccaataccgcagctggtacctggcttacaactacggcgacccggtcaagggggtgcgctcgtggaccctgctctg cacgccggacgtcacctgcggctccgagcagatgtactggtcgctgccaaacatgatgcaagacccggtgaccttccgttccacgcggca ggttag caactttccggtggtggcgccgaactgctgccagtacactccaagagtttttacaacgagcaggccgtctactcccagctgatccgecaggecacctetetgacccaegtgtteaategettteeegagaaccagattttggegegeeegeeggeeecaccateaccaeegteag tgaaaacgttcctgccctcacagatcacgggacgctaccgctgcgcaacagcatctcaggagtccagcgagtgaccattactgacgccag aegeeggacetgeceetaegtttaeaaggeettgggeatagtetegeegegteeteteeagtegeaetttttaaaacacateeaceacac cactgtggatgatgtcattgactccgtagtggagcaggcgccactacacacccggcgcgccgaccgctccgccgtgtccaccgtgga ccaggcgatcgaaagcgtggtacagggggcgcgcactatgccaaccttaaaagtcgccgccgcgcgtggcgcgccatcgccggagaccccgggctactgccgccgcgccttaccaaggctctgctcaagcgcgccaggcgaactggccaccgggccgccatgagggc gcttggcctcgacgcgcgctaacatatactgggtgcgcgactcggtgagcggcacacgtgtgcccgtgcgctttcgcccccacggaattagcacaagacaacatacacactgagtctcctgctgttgtgtatcccagcggcgaccgtcagcagcggcgacatgtccaagcgcaaaa gcgggtcaaaaagaaaaagaaagatgatgacgttgacgaggcggtggagtttgtccgccgcatggcgcccaggcgccctgtgcagtgg gtacgatgaggtgtacggcgacgaggatctgttggagcaggccaaccatcgatttggggagtttgcatatgggaaacggcctcgcgagag tctaaaagaggacctgctggcgctaccgctggacgagggcaatcccacccgagtctgaagccggtgaccctgcaacaggtgctgccttt eggegtgggagtccagaccgtggacgttaggattcccacggaggagatggaaacccaaaccgccactccctcttcggcagcaagcgcc accaceggegecgetteggtagaggtgeagaeggaecetggetaecegeegeeactategeegtegeegeegeececegttegege actogtacegecegeagateageeggeactegeggeegeegeegtgggaceaeaaceageegeegeegtegeegeege cgtttaaagccggtctctgtatggttcttgcagatatggccctcacttgtcgccttcgcttcccggtgccgggataccgaggaagaactcaccg

tgccctgctggtcccgctactcgccgcggtgtcgccgtgcccgggatcgcctccgtggccctgcaggcgtcccagaaacattga gatggaagacat caactttgcgtcgctggccccgctcacggctcgcgcccgttcatgggagactggacagatatcggcaccagcaatatgageggtggcgcttcagetggggcagtctgtggageggccttaaaaattttggttccaccattaagaactatggcaacaaagegtggaac gggtggtggacatagctaaccaggccgtgcagaaaaagataaacagtcatctggacccccgcctcaggtggaggaaacgcctccagcc atggagacggtgtctcccgagggcaaaggcgaaaagcgcccgcggcccgacagggaagagaccctggtgtcacacaccgaggagccgcctcttacgaggaggcagtcaaggccggcctgccaccactcgccccatagctcccatggccaccggtgtggtgggtcacaggcaac gecaacagagtgcctetgcgccgcgctgcgagcggcccccggggctcagcggcaactggcagagcacactgaacagcatc gccgccagaggagctgttgagccgccggcgccgtctgcactccagcgaatttcaagatggcgaccccatcgatgatgcctcagtggtcgtacatgcacatctcgggccaggacgcttcggagtacctgagcccgggctggtgcagttcgcccgcgccacagacacctacttcaacatga gtaacaagttcaggaaccccactgtggcgcccaccacgatgtgaccacggaccggtcgcagcgcctgacgctgcggttcatccccgtg acateegggggggtgetggaeaggggeeeeaettttaageeetaetegggeaetgeetaeaaeeeeeetggeeeeeaatt gtgaaaaaaattcatgtatatgctcaggcgcctctttctggcgaaaagatttccaaggatggtatccaaataggtactgaagtcgtaggagata catcta agga cactttt g cagataaaa cattccaacccgaacct cagatag g cagatct cagt g gaac g aggct g at g cacag cag cagatag g aggct g at g cacaga g cagatag g cacaga g cacagaaggtagagttttgaaaaagactacccctatgagaccttgctatggatcctatgccaggcctaccaatgccaacgggggtcaaggaattatggttgccaatgaacaaggagtgttggagtctaaagtagaaatgcaattttctctaacaccacaacccttaatgcgcgggatggaaccggcaatcccaaaatcatgttgggtcagcaagccatgcccaacagacccaacctcattggatttagagataatttcattgggcttatgttttacaacagcacc ggtaacatgggagtgctggcggtcaggcctctcagttgaatgctgtggtggacttgcaggatagaaacacagaactgtcatatcagcttctgcttgattcaattggggatagaaccagatacttctccatgtggaaccaggcagtggatagctatgatccagatgtcagaattattgaaaaccat gggactgaggatgaactgcccaactactgcttccctttgggcggcataggagttactgatacttatcaagggataaaaaaataccaatggcaatggt cag tgg accaa ag at gat cag t cgc ga acc gaa at ag gg gt gg gaa acaa ct tcgc cat gg ag at caa cat ccag gcc aa ag at cag cag gat can be a considered and a considered according to the consideredcetttggagaaactteetetatgeaaaegtggggetetaeetgeeagaeaageteaagtaeaaeeeaaegtggaeatetetgaeaaee catggacaacgtcaaccacttcaaccaccaccgcaatgcgggtctgcgctaccgctccatgatcctgggcaacgggcgctatgtgcccttt gaac at gg tectac agage tetet gg gea at gacet taggg t gg at gg ge cage at caa get t gacage at cace et et at get ac at titte grant grantcccatggcccacaacaccgcctccacgcttgaggccatgctgagaaacgacaacaacgaccagtcctttaatgactacctctctggggcca a catget et accea at ce cage ca aggeca ce a ac g t g ce cate te cate ce et et ege a a c t g g e ce g t t a g g e cate t e categorie de la cacct caacca catt t caa gaa gat at ccat cat gt at gact cct ccg t cag ct g g cca g g caa c g acc g ct t g ct cacc ccc a at g a g t c g a consideration of the consideration of theggtcaagcgccgtggacggcgagggctacaacgtggcccagtgcaacatgaccaaggactggttcctggtgcagatgctggccaact

accatgcgcgagggtcaggcctaccccgccaacttccccttaccccttgataggcaagaccgcggtcgacagcgtcacccagaaaaagttcetetgegacegeaceetetggegeateecettetetageaactteatgteeatgggtgegeteaeggacetgggeeaaaacetgetttatgee a actet gec cat geget ggac at gattitt gag gt ggac ce cat ggac gag ce caccet te tat at t gt gt t t gag gt gt caccet ggac gag ce caccet te tat at t gt gt t t gag gt ggac accet ggac gag ce caccet t et at at t gt gt t t gag gt ggac accet ggac gag ce caccet t et at at t gt gt t t gag gt ggac accet ggac gag ce caccet t et at at t gt gt t t gag gt ggac accet ggac gag ce caccet t et at at t gt gt t t gag gt ggac accet ggac gag ce caccet t et at at t gt gt t t gag gt ggac accet ggac gag ce caccet t et at at t gt gt t t gag gt ggac accet ggac gag ce caccet t et at at t gt gt t t gag gt ggac accet ggac gag ce caccet t et at at t gt gt t t gag gt ggac accet ggac gag ce caccet t et at at t gt gt t t gag gt ggac accet ggac gag ce caccet t et at at t gt gt t t gag gt ggac accet ggac gag et accet ggac gag egeegeegeegeetgeatgaegggtteeaeegageaagageteagggeeattgeeagagaeetgggatgeggaeeetatttttgggeaee tggctggcctttggctgggacccgcgctccaaaacttgctacctctttgaccccttttggcttctccgatcagcgcctcaggcagatttatgagtt tgagtacgagggctgctgccgcagcgccgctcgcctcctcgcccgaccgctgcatcacccttgagaagtccaccgaaaccgtgcaggggccccactcggccgcctgcggtctcttctgttgcatgtttttgcacgcctttgtgcactggcctcagagtcccatggattgcaaccccaccatgaacttgctaa agggagtgcccaacgccatgctccagagcccccaggtccagcccaccctgcgccgcaaccaggaacagctttaccgcttcctggagcgccactccccctacttccgcagccacagcgcgcatccggggggccacctctttttgccacttgcaagaaaacatgcaagaactegggeaceaceatgeggggagtggtteeteggggaagttetegeteeacagggtgegggteagetgeagegegeteaggaggteg gggccggattattcacgctggccagcaggctctcgtcgctgatcatgtcgctgtccagatcctccgcgttgctcagggcgaatggggtcatcttgat cat gtt t gtcccgt gcag acactt t agg tcgccctccgt ctg gg tgcag cgg tgctccca cag cg gcgcaaccgg tgg gctcccaattcttgtgggtcaccccgggtaggcctgcaggtaggcctgcaggaaggccccatcatggtcataaaggtcttctggctcgtaaaggtcagct cgt tatccacgtgg tacttgtccat catggcacgcccccatgccct tctcccaggcggacaccatgggcaggcttagggggtttatcccaaggggtcgtcttcaggcaagcgccgcaccgagcgcttgccgcccttgacctgcttgatcagtaccggcgggttgctgaagcccacca tggtcagcgccgcctgctcttcttcgtcttcgctgtctaccactatttctggggaggggcttctccgctctgcggcaaaggcggcggatcgcttctttttttcttgggagccgcgatggagtccgccacggcgaccgaggtcgagggcgtggggtgcgcggtaccagggcctegtegeeteggaetetteetetgaeteeaggeggegggggggtegettetttggggggegegegteageggegggggagaegggga tecegaetggeeattgtateeteeteeteetaggeagagagaeataaggagtetateatgeaagtegagaaggaggaggagttaaeeaeee cetcagagacegeegatgegeeggtegeegeegetacegeegaegegeegeeacacegagegacaceceaeggae ggggggacggagggcatggcggcgactacctagacgaaggaaacgacgtgctcttgaagcacctgcatcgtcagtgcgccatcgt etgegaegetetgeaggagegeagegaggtgeceeteagegtggeggaggteageegegeetaegageteageetetttteeeeeggg tgccccccgccgcgaaaacggcacatgcgagcccaacccgcgcctcaacttctaccccgcctttgtggtgcccgaggtcctggccacetateacatettettteaaaattgeaagateeceatetegtgeegegeaacegtageegegegataagatgetggeetgegeeaggg egaceacatacetgatategeegetttggaagatgtgccaaagatettegagggtetggggcgcaaegagaagegggcagcaaactetet

eggeeggeectegeteeagatgeaaaettgeatgaggagaeegaggaeggteageegtggteagegaegageagetgaegegetgg etggagagegeggaceegeegaaetggaggageggeaagatgatgatggeegeggtgetggteaeegtagagetggagtgtetge agatetecaaegtggageteageaaectggtgteetaeetgggeatettgeatgaaaaeegeettgggeagagegtgetaeaeteeaeetg gtgcctggagagcgcaacctcaaggagctggagaagcttctgcagcgcgctcaaagacctctggacgggcttcaacgagcgctcggtggccgccgcctactcatcttccccgagcgcctgctcaaaaaccctccagcaggggctgcccgacttcaccagccaaagcatgttgcaaaattttaggaactttatcctggagcgttctggcatcctacccgccacctgctgcgccctgcccagcgactttgtccccctcgtgtacc gcgagtgcccccgccgctgtggggccactgctacctgttccaactggccaactacctgtcctaccacgcggacctcatggaggactccageggegagggeteatggagtgecaetgeegetgeaacetetgeaegececaecgeteeetggtetgeaaeaeceaaetgeteagegag ggagctgaccgcctgcgtcatcacccagggcgagatcctaggccaattgcaagccatccaaaaagcccgccaagagtttttgctgaagag gggtcgggggtgtatctggaccccagtcgggtgaggagctcaacccggttcccccgctgccaccgccggggaccttgcttcccagg ata a g catego categogacagtcaggcagaggaggtttcggacgaggaggagccggagacggaggatggaaggtgggaggaggacgcttagacgaggagg cttccgaagccgaagagcagcgcaacaccgtcaccctcggccgcagccccctcgcaggcgcccccgaagtccgctcccagcatcagcagcaacagcagcgctataacctccgctcctccaccgccgcgacccacggccgaccgcagacccaaccgtagatgggacaccaccg tegettgettgeaagaetgegggggaacateteettegeeegeegetteetgetetteeaeeaeggtgtggeetteeeegtaaegteetgeaugeteetgeegetteetgetetteeaeeaeggtgtggeetteeeegtaaegteetgeaugeteetgeegetteetgetetteeaeeaeggtgtggeetteeeegtaaegteetgeaugeteeattactacegtcatctctacagcccctactgcggcggcagtgagccagaggcggcagcggcggcggcgccgtttcggtgcctaggaa cactette agea a at act gegegete actet ta aggaet agete egegecette tega at tt aggeggga acgeet ac gete actet to the aggaet agete egegete actet to the aggaet age to the aggregate actet actet to the aggregate actet ageogreat gag caa agga cat te ceae gee at a cat gt gg ag ct at cag ceg cag at gg gac te ge gg ge ge cet cea ag act act considerable and the considerable ancacceg cat gaact ggc t cag t gcc g gcc caca cat gat ctca cag g t taat gacat cc g cacccat c gaaaccaa at at t gg t gaa g cag gaact gaact gaact gaact gaaccaa at at t gg t gaa g cag gaact gaactgeggeaattaceaceaegeeegeaataateeeaaceeagggagtggeeegegteeetggtgtateaggaaatteeeggeeeeaceae tectege cagggt at a actea cet ggaggate cgagge agaggt at teage tea acgaegate ggt gaget cet cget cgg tet cagacet accept a gagagate caggge agagge gagget cagget cagget cagget accept a gagagate caggge gagget cagget caggetgaegggaectteeagatageeggageegatetteetteaegeeeggeggaeetgaeetgaetetgeagagetegteeteggegeeg cgctcgggcggcatcgggactctccagttcgtgcaggagtttgtgccctcggtctacttcaaccccttctcgggctctcccggtcgctacccggaccagtttatcccgaactttgacgccgcgagggactcggtggacggctacgactgaatgtcgggtggacccggtgcagagcaacttcgc ctgaag cacettgac cactge cgccct cagtgetttg cccgctgt cagaceggtgagttc cagtactttt ccctgcccgacteg cacecggtgagttc cagtacttt cacet cacecggtgagttc cacecggtgagttc cacet cacecggtgagttc cacecggtgagttc cacet cacecggtgagttc cacecggtgagttc cacet cacecggtgagttc cacecggtgagttc cacecggtgagttc cacecggtgagttc cacecggtgagttc cacecggtgagttc cacecggtgagttc cacecggtgagtt cacecggtgagttc cacecggtgagttgacggcccggcgcacgggtgcgctttttcatcccgagtcaggtccgctctaccctaatcagggagttcaccgcccgtcccctactggcggagttggaaaaggggccttctatcctaaccattgcctgcatttgctctaaccctggattacaccaagatctttgctgtcatttgtgtgctgagtataataaaggetgagatcagaatctacteggacettateeettteaattgatcataactgtaatcaataaaaaatcaettaettgaaatctgatageaag gga at gt cag at text cet cet get cet cet gea ce cae gat et teat gt tg tta cag at ga aa eg eg eg ag at eg tet ga eg ag ac et tea ac eg at get eg ag at eg te tg ae ga ga eg eg ag at eg te tg ae ga eg ag at eg ag at eg te tg ae ga eg ag at eg ag ag at eg ag

cegt g taccectac gatac c gaga at cget cega ctt ctg te cett te cttaccect ceet ttg tat cate cge agga at gea agaa at ceagetgaagggaateteactteecaaaacateaceagtgtegateeceeteteaaaaaaageaagaacaacateageetteagaeegeegeaeeee tegecg teageteeggg geect a accett ttt gee actee ceect ageggte agt geg acaa cett act g t geag te teagegeect et take the proposition of the proposetttggaagactcaaaactaactctggccaccaaaggacccctaactgtgtccgaaggcaaacttgtcctagaaacagagcctccctgcat g caagt gacag cag tag cet tag c g teae g g cec a cet tag cat taa caat gacag cet ag gac tag a cat g caag c g cec a cet tag cat tag cat gacag cat g caag tag cat g caag taggtattggactaaatgaaaccaacacacacacctgcaggcaaaactggtcgcccctaggctttgataccaacggcaacattaagctaagcgtegeaggaggeatgaggetaaacaataacacactgatactagatgtaaactacccatttgaggetcaaggecaactgagectaagagtggg agaggccaacattaaactaacaaaaggccttgtgtatgacggaaatgccatagcagttaatgttggcaaagggctggaatacagccctactg gcacaacagaaaaacctatacagactaaaataggtctaggcatggagtatgacactgagggagccatgatgacaaaactaggctctggact agatttaetetgaaaaagatgetaaactaacettggtaetgaetaaatgtggeagteaggttgtaggeaeagtatetattgeegetettaaaggt agcettgtgccaatcactagtgcaatcagtgtggttcagatatacctaaggtttgatgaaaatggggtgctgatgagtaactcttcacttaatgg ggtcaaactacaactgcaaaaagtaacattgtcagccaggtctacatgaacggggacgatactaaacccatgacatttacaatcaacttcaat ggccttagtgaaacaggggatacccctgtcagtaaatattccatgacattctcatggaggtggccaaatggaagctacatagggcacaatttt agetta cagtattte cagtagte attagaatagagetta attaa act geat gagaaccette cacatagetta aatactagt ggagaagtaete gagaaccette gagaaccette cacatagetta aatactagt ggagaagtaete gagaaccette gagacgcaccctgatctcacttaaatcagcacagtaactgcagcacagcaccacaatattgttcaaaatcccacagtgcaaggcgctgtatccaaagctcatggcgggaccacagaacccacgtggccatcataccacaagcgcaggtagattaagtggcgacccctcataaacacgctggaca taaa cattacct cttttgg cat gtt gtaat t caccacct cccg gtaccatataaa cct ct gattaaa cat gg cg ccat ccaccaccat cctaaa cccaccat ccaccat ccaccaccat ccaccat ccaccatagetggeeaaaacetgeeeggetatacactgeagggaacegggactggaacaatgacagtggagacecaggactegtaaceatg gate at categoricat gata tea at gtt g caca ac ac ac g geatac act tect cag gat ta ca a get cet ce g c g t ta gaac according to the contract of the contract ocata teccagggaa caacccatteet gaate agegtaa at ceca cat geagggaa gaccteg cacgtaact cacgt t g tea a agegtaa at ceca cac geagggaa gaccteg cacgtaact cacgt t g tea a agegtaa at ceca cac geagggaa gaccteg cacgtaact cacgt t g tea a agegtaa at ceca cac geagggaa gaccteg cacgtaact cacgt t g tea a agegtaa at ceca cac geagggaa gaccteg cacgtaact cacgt t g tea a agegtaa at ceca cac g tea a agegtaa at cac g tea agegtaa at cac g tea a agegtaa at cac g tea agetgttacattcgggcagcagcggatgatcctccagtatggtagcgcgggtttctgtctcaaaaggaggtagacgatccctactgtacggagtg cccagaaaaatacacagaccaacgcccgaaacgaaaacccgcgaaaaaaatacccagaagttcctcaacaaccgccacttccgctttcccatg

Пример 11. Неоантигены, включенные в NeoGAd20 и NeoMVA, являются иммуногенными in vitro

Перекрывающиеся 15-мерные пептиды были сконструированы таким образом, чтобы охватывать каждый неоантиген, встроенный в NeoGAd20 и NeoMVA, для оценки их способности активировать Т-клетки с использованием анализа рестимуляции

экзогенного аутологичного нормального донора, как описано в **примере 1**, в качестве пулов с использованием продукции TNF α и IFN γ CD8 $^+$ и CD4 $^+$ Т-клетками в качестве показателя. В **таблице 25** представлена максимальная частота встречаемости TNF α ⁺IFN γ ⁺CD8 $^+$ и TNF α ⁺IFN γ ⁺CD4 $^+$ Т-клеток и максимальное кратное изменение относительно отрицательного контроля для пула проанализированных пептидов, что указывает на самую высокую частоту появления TNF α ⁺IFN γ ⁺CD8 $^+$ и TNF α ⁺IFN γ ⁺CD4 $^+$ Т-клеток и итоговое кратное изменение для нормальных доноров, оцениваемых для пептида. В **таблице 26** представлены использованные пептидные последовательности. На **ФИГ.** 7 показано число пациентов с положительным ответом на CD8 $^+$ для каждого исследуемого пула пептидов для выбранных неоантигенов. На **ФИГ.** 8 показано число пациентов с положительным ответом на CD4 $^+$ для каждого исследуемого пула пептидов для выбранных неоантигенов. На **ФИГ.** 8 показано число пациентов с положительным ответом на CD4 $^+$ для каждого исследуемого пула пептидов для выбранных неоантигенов.

Таблица 25.

| Максимальное | Максимальная | Максимальное | Максимальная |
|--------------|---|--|---|
| | частота | | частота |
| · | встречаемости | | встречаемости |
| изменение | двойных | изменение | двойных |
| относительно | положительных | относительно | положительных |
| фоновых CD8+ | | фоновых CD4+ | TNFα/IFNy CD4+ T- |
| клеток | τινι α/πινγ συο+ 1- | клеток | ΠΝΙ α/ Π Νγ CD4+ 1- |
| | клеток | | клеток |
| 9,17 | 0,110 | 7,51 | 0,053 |
| 9,20 | 0,460 | 7,86 | 0,110 |
| 1354,17 | 32,500 | 19,38 | 0,310 |
| 4,67 | 0,056 | 11,00 | 0,110 |
| 4,36 | 0,061 | 9,17 | 0,110 |
| 52,60 | 2,630 | 2,50 | 0,045 |
| 28,75 | 0,460 | 5,67 | 0,040 |
| 33,13 | 0,530 | 8,75 | 0,140 |
| 24,17 | 0,290 | 7,78 | 0,140 |
| 190,60 | 9,530 | 2,20 | 0,022 |
| 6,50 | 0,078 | 31,67 | 0,380 |
| 7,92 | 0,095 | 3,86 | 0,054 |
| 5,11 | 0,07 | 2,98 | 0,03 |
| 1,67 | 0,10 | 1,96 | 0,05 |
| 4,80 | 0,240 | 2,58 | 0,031 |
| | фоновых CD8+ клеток 9,17 9,20 1354,17 4,67 4,36 52,60 28,75 33,13 24,17 190,60 6,50 7,92 5,11 1,67 | Максимальное кратное изменение относительно фоновых CD8+ | Максимальное кратное изменение относительно фоновых CD8+ клетокЧастота встречаемости Двойных положительных ТNFα/IFNγ CD8+ Т- клетокМаксимальное изменение относительно фоновых CD4+ клеток9,170,1107,519,200,4607,861354,1732,50019,384,670,05611,004,360,0619,1752,602,6302,5028,750,4605,6733,130,5308,7524,170,2907,78190,609,5302,206,500,07831,677,920,0953,865,110,072,981,670,101,96 |

| AS8 (C2-NO33) | 54,55 | 0,600 | 4,08 | 0,049 |
|---------------------|-------|-------|--------|-------|
| AS19 | 5,87 | 0,63 | 2,59 | 0,1 |
| AS37 | 19,47 | 0,74 | 7,51 | 0,04 |
| AS23 | 3,24 | 0,07 | 5,08 | 0,01 |
| MS1 | 5,56 | 0,1 | 50,19 | 0,39 |
| MS3 | 36,15 | 0,47 | 13,61 | 0,09 |
| MS6 | 4,17 | 0,08 | 111,97 | 0,87 |
| MS8 | 4,44 | 0,14 | 15,60 | 0,40 |
| P82 | 2,92 | 0,09 | 4,44 | 0,17 |
| P16 (C2-NO8) | 2,44 | 0,039 | 2,44 | 0,039 |
| FUS1 (C2-NO9) | 1,94 | 0,031 | 8,33 | 0,100 |
| P22 (C2-NO10) | 1,56 | 0,025 | 18,16 | 0,075 |
| FUS2 (C2-NO14) | 3,13 | 0,05 | 2,14 | 0,03 |
| FUS3 (C2-NO21) | 3,94 | 0,063 | 2,75 | 0,033 |
| FUS6 (C2-NO28) | 3,50 | 0,056 | 2,27 | 0,016 |
| FUS5 (C2-NO32) | 32,50 | 0,390 | 3,43 | 0,048 |
| FUS8 | 1,89 | 0,08 | 7,15 | 0,04 |
| FUS15 (C2- NO35) | 1,75 | 0,028 | 2,79 | 0,039 |
| P35 | 14,44 | 0,26 | 3,47 | 0,03 |
| FUS19(C2- NO37) | 1,88 | 0,030 | 3,15 | 0,013 |
| FUS7 | 8,89 | 0,16 | 36,13 | 0,04 |
| M84 | 1,39 | 0,03 | 35,84 | 0,31 |
| M86 | 4,22 | 0,08 | 6,18 | 0,05 |
| M10 | 1,89 | 0,09 | 14,14 | 0,1 |
| M12 | 6,67 | 0,12 | 8,94 | 0,05 |
| FR1 | 7,92 | 0,38 | 4,89 | 0,04 |

Таблица 26.

| Идентификатор неоантигена | Перекрывыющиеся пептидные последовательности* | |
|---------------------------|---|--|
| (альтернативное название) | (SEQ ID NO:) | |
| AS18 (C2-NO1) | WKFEMSYTVGGPPPH (560) | |
| | VGGPPPHVHARPRHW (561) | |
| | PPHVHARPRHWKTD (562) | |
| P87 (C2-NO4) | YEAGMTLGGKILFFL (563) | |
| | GKILFFLFLLPLSP (564) | |
| | FFLFLLLPLSPFSLIF (565) | |
| AS55 (C2-NO5) | DGHSYTSKVNCLLLQ (566) | |
| | VNCLLLQDGFHGCVS (567) | |
| | GFHGCVSITGAAGRR (568) | |
| | TGAAGRRNLSIFLFL (569) | |
| | LSIFLFLMLCKLEFH (570) | |
| | LFLMLCKLEFHAC (571) | |

| AS57 (C2-NO6) | TGGKSTCSAPGPQSL (572) |
|-----------------|---|
| 7.037 (62 1100) | APGPQSLPSTPFSTY (573) |
| | STPFSTYPQWVILIT (574) |
| AS15 (C2-NO11) | VLRFLDLKVRYLHS (269) |
| AS7 (C2-NO11) | DYWAQKEKGSSSFLR (576) |
| A37 (C2-NO13) | QKEKGSSSFLRPSC (577) |
| AS42 (C2 NO15) | |
| AS43 (C2-NO15) | VPFRELKNVSVLEGL (578) |
| | VSVLEGLRQGRLGGP (579) |
| | QGRLGGPCSCHCPRP (580) |
| | SCHCPRPSQARLTPV (581) |
| | QARLTPVDVAGPFLC (582) |
| | VAGPFLCLGDPGLFP (583) GDPGLFPPVKSSI (584) |
| AS51 (C2-NO17) | GMECTLGQVGAPSPR (585) |
| | VGAPSPRREEDGWRG (586) |
| | EEDGWRGGHSRFKAD (587) |
| | HSRFKADVPAPQGPC (588) |
| | PAPQGPCWGGQPGSA (589) |
| | GGQPGSAPSSAPPEQ (590) |
| | GSAPSSAPPEQSLLD (591) |
| AS16 (C2-NO19) | GNTTLQQLGEASQAP (592) |
| | GEASQAPSGSLIPLR (593) |
| | GSLIPLRLPLLWEVRG (594) |
| AS41 (C2-NO20) | EAFQRAAGEGGPGRG (595) |
| | EGGPGRGGARRGARV (596) |
| | ARRGARVLQSPFCRA (597) |
| | QSPFCRAGAGEWLGH (598) |
| | CRAGAGEWLGHQSLR (599) |
| AS6 (C2-NO22) | DYWAQKEKISIPRTH (600) |
| | QKEKISIPRTHLC (601) |
| AS3 (C2-NO23) | VAMMVPDRQVHYDFG (602) |
| , | VPDRQVHYDFGLR (603) |
| AS11 | VPFRELKNQRTAQGA (631) |
| | QRTAQGAPGIHHAAS (632) |
| | GIHHAASPVAANLCD (633) |
| | VAANLCDPARHAQHT (634) |
| | ARHAQHTRIPCGAGQ (635) |
| | IPCGAGQVRAGRGPE (636) |
| | RAGRGPEAGGGVLQP (637) |
| | GGGVLQPQRPAPEKP (638) |
| | RPAPEKPGCPCRRGQ (639) |
| | |
| | CPCRRGQPRLHTVKM (640) |
| AC12 | RGQPRLHTVKMWRA (641) |
| AS13 | KRSFAVTERII (265) |
| AS47 (C2-NO30) | FKKFDGPCGERGGGR (604) |
| | GERGGGRTARALWAR (605) |
| | ARALWARGDSVLTPA (606) |
| | DSVLTPALDPQTPVR (607) |
| | DPQTPVRAPSLTRAA (608) |
| | PVRAPSLTRAAAAV (609) |

| AS8 (C2-NO33) | LVLGVLSGHSGSRL (255) |
|---------------|------------------------|
| AS19 | QWQHYHRSGEAAGTP (710) |
| | GEAAGTPLWRPTRN (711) |
| AS37 | CHLFLQPQVGTPPPH (642) |
| | VGTPPPHTASARAPS (643) |
| | ASARAPSGPPHPHES (644) |
| | PPHPHESCPAGRRPA (645) |
| | PAGRRPARAAQTCAR (646) |
| | AAQTCARRQHGLPGC (647) |
| | QHGLPGCEEAGTARV (648) |
| | EAGTARVPSLHLHLH (649) |
| | SLHLHLHQAALGAGR (650) |
| | AALGAGRGRGWGEAC (651) |
| | RGWGEACAQVPPSRG (652) |
| AS23 | KIQNKNCPD (285) |
| MS1 | HYKLIQQPISLFSIT (653) |
| I William | ISLFSITDRLHKTFS (654) |
| | RLHKTFSQLPSVHLC (655) |
| | LPSVHLCSITFQWGH (656) |
| | ITFQWGHPPIFCSTN (657) |
| | PIFCSTNDICVTANF (658) |
| | ICVTANFCISVTFLK (659) |
| | ISVTFLKPCFLLHEA (660) |
| | CFLLHEASASQ (661) |
| MS3 | RTALTHNQDFSIYRL (662) |
| ····s | DFSIYRLCCKRGSLC (663) |
| | CKRGSLCHASQARSP (664) |
| | ASQARSPAFPKPVRP (665) |
| | FPKPVRPLPAPITRI (666) |
| | PAPITRITPQLGGQS (667) |
| | PQLGGQSDSSQPLLT (668) |
| | SSQPLLTTGRPQGWQ (669) |
| | GRPQGWQDQALRHTQ (670) |
| | QALRHTQQASPASCA (671) |
| | ASPASCATITIPIHS (672) |
| | ITIPIHSAALGDHSG (673) |
| | ALGDHSGDPGPAWDT (674) |
| | PGPAWDTCPPLPLTT (675) |
| | PPLPLTTLIPRAPPP (676) |
| | IPRAPPPYGDSTARS (677) |
| | GDSTARSWPSRCGPLG (678) |
| MS6 | YAYKDFLWCFPFSLV (679) |
| | CFPFSLVFLQEIQIC (680) |
| | LQEIQICCHVSCLCC (681) |
| | HVSCLCCICCSTRIC (682) |
| | CCSTRICLGCLLELF (683) |
| | GCLLELFLSRALRAL (684) |
| | SRALRALHVLWNGFQ (685) |
| | VLWNGFQLHCQ (686) |
| | VENTION CLINEC (000) |

| MS8 | TMPAILKLQKNCLLSL (444) |
|------------------|-------------------------|
| P82 | YEAGMTLGEKFRVGN (687) |
| | EKFRVGNCKHLKMTRP (688) |
| P16 (C2-NO8) | GVPGDSTRRAVRRMN (611) |
| , | DSTRRAVRRMNTF (612) |
| FUS1 (C2-NO9) | CGASACDVSLIAMDSA (211) |
| P22 (C2-NO10) | SLYHREKQLIAMDSAI (349) |
| FUS2 | TEYNQKLQVNQFSESK (712) |
| FUS3 (C2-NO21) | TEISCCTLSSEENEY (615) |
| . 555 (52 11521) | SSEENEYLPRPEWQLQ (616) |
| FUS6 (C2-NO28) | CEERGAAGSLISCE (221) |
| FUS5 (C2-NO32) | NSKMALNSEALSVVSE (219) |
| FUS8 | WGMELAASRRFSWDH (689) |
| | RRFSWDHHSAGGPPR (690) |
| | SAGGPPRVPSVRSGA (691) |
| | PSVRSGAAQVQPKDP (692) |
| | QVQPKDPLPLRTLAG (693) |
| | PLRTLAGCLARTAHL (694) |
| | LARTAHLRPGAESLP (695) |
| | PGAESLPQPQLHCT (696) |
| FUS15 (C2-NO35) | HVVGYGHLDTSGSSS (619) |
| 10010 (02 11000) | YGHLDTSGSSSSSSWP (620) |
| P35 | NSKMALNSINDDA (697) |
| | LNSIDDAQLTRIAPP (698) |
| | LTRIAPPRSHCCFWE (699) |
| | APPRSHCCFWEVNAP (700) |
| FUS19 (C2-NO37) | KMHFSLKEHPPPPCPP (235) |
| FUS7 | LWFQSSELSPTGAPW (701) |
| | SPTGAPWPSRRPTWR (702) |
| | SRRPTWRGTTVSPRT (703) |
| | TTVSPRTATSSARTC (704) |
| | TSSARTCCGTKWPSS (705) |
| | GTKWPSSQEAALGLG (706) |
| | EAALGLGSGLLRFSC(707) |
| | GLLRFSCGTAAIR (708) |
| M84 | IARELHQFAFDLLIKSH (167) |
| M86 | QPDSFAALHSSLNELGE (171) |
| M10 | FVQGKDWGLKKFIRRDF (19) |
| M12 | FVQGKDWGVKKFIRRDF (23) |
| FR1 | QNLQNGGGSRSSATL (709) |
| | SRSSATLPGRRRRRW (575) |
| | GRRRRWLRRRRQPI (610) |
| | RRRRQPISVAPAGPP (613) |
| | VAPAGPPRRPNQKPN (614) |
| | RPNQKPNPPGGARCV (617) |
| | PGGARCVIMRPTWPG (618) |
| | MRPTWPGTSAFT (621) |
| | 1 |

Пример 12. Неоантигены, включенные в NeoGAd20 и NeoMVA, являются

иммуногенными при эндогенной экспрессии in vitro

Для трех неоантигенов был создан вектор Ad5 для трансдукции нормальных дендритных клеток неоантигенами. В этом анализе оценивали способность эндогенно экспрессированных и представленных неоантигенов активировать аутологичные Т-клетки после повторной стимуляции перекрывающихся 15-мерных пулов пептидов с использованием анализа повторной стимуляции эндогенного аутологичного нормального донора, как описанно в **примере 1**, с использованием в качестве показателя продукции $TNF\alpha$ и $IFN\gamma$ $CD8^+$ и $CD4^+$ Т-клетками. В **таблице 27** представлена максимальная частота встречаемости $TNF\alpha^+IFN\gamma^+CD8^+$ и $TNF\alpha^+IFN\gamma^+CD4^+$ Т-клеток и максимальное кратное изменение относительно отрицательного контроля для пула проанализированных пептидов, что указывает на самую высокую частоту появления $TNF\alpha^+IFN\gamma^+CD8^+$ и $TNF\alpha^+IFN\gamma^+CD4^+$ Т-клеток и итоговое кратное изменение для нормальных доноров, оцениваемых для пептида. Шестнадцать доноров использовали для оценки эндогенной иммуногенности.

Таблина 27.

| | 1 aom | ца 27. | | | | |
|------------------------|-------|---|---|---|---|--|
| Иденті то неоант | p | Перекрывыющиеся пептидные последовательности* (SEQ ID NO:) | Максималь ное кратное изменение относитель но фоновых СD8+ клеток | Максимальн ая частота встречаемос ти двойных положитель ных TNFα/IFNγ CD8+ T-клеток | Максималь ное кратное изменение относитель но фоновых СD4+ клеток | Максимальн ая частота встречаемост и двойных положительн ых TNFα/IFNγ CD4+ T- клеток |
| AS18 NO1) | (C2- | WKFEMSYTVGGPPP H (560) VGGPPPHVHARPRH W (561) PPHVHARPRHWKTD (562) | 4,09 | 0,36 | 1,90 | 0,046 |
| P87 NO4) | (C2- | YEAGMTLGGKILFFL (563) GKILFFLFLLLPLSP (564) FFLFLLLPLSPFSLIF (565) | 2,47 | 0,39 | 2,41 | 0,079 |
| AS55 NO5) | (C2- | DGHSYTSKVNCLLLQ (566) VNCLLLQDGFHGCVS (567) GFHGCVSITGAAGRR (568) TGAAGRRNLSIFLFL (569) LSIFLFLMLCKLEFH (570) LFLMLCKLEFHAC | 213,88 | 2,05 | 3,50 | 0,063 |

Пример 13. Неоантигены являются иммуногенными in vitro

Оценивали иммуногенность различных дополнительных выявленных неоантигенов. Перекрывающиеся 15-мерные пептиды были сконструированы таким образом, чтобы охватывать каждый неоантиген аналогично тому, что было сделано в примере 11, для оценки их способности активировать Т-клетки с использованием анализа рестимуляции экзогенного аутологичного нормального донора, как описано в примере 1, в качестве пулов с использованием продукции TNFa и IFNy CD8+ и CD4+ Т-клетками в качестве показателя. В таблице 28 представлена максимальная частота встречаемости $TNF\alpha^{\dagger}IFN\gamma^{\dagger}CD8^{\dagger}$ и $TNF\alpha^{\dagger}IFN\gamma^{\dagger}CD4^{\dagger}$ Т-клеток и максимальное кратное изменение относительно отрицательного контроля для пула проанализированных пептидов, что указывает на самую высокую частоту появления $TNF\alpha^{+}IFN\gamma^{+}CD8^{+}$ и $TNF\alpha^{+}IFN\gamma^{+}CD4^{+}$ Тклеток и итоговое кратное изменение для нормальных доноров, оцениваемых для пептида. 29 представлены аминокислотные последовательности пептидов, используемых в анализах, для каждого неоантигена.

Таблица 28.

| Идентификатор неоантигена (альтернативное название) | Макс. кратное изменение относительно фоновых двойных положительных (DP) CD8+ TNFαINFγ Т-клеток | INTO THE TREE TO THE | Макс. кратное изменение относительно фоновых двойных положительных (DP) CD4+ TNFαINFγ дважды положительные (DP) | Макс. частота встречаемости CD4+ TNFαINFγ DP |
|---|--|----------------------|---|---|
| AS1 (Misc1-NO12) | 8,15 | 0,11 | 3,57 | 0,02 |
| AS2 (Misc1-NO13) | 5,06 | 0,09 | 110,68 | 0,86 |
| AS4 (Misc1-NO14) | 5,4 | 0,17 | 37,38 | 1,43 |
| AS5 (Misc1-NO15) | 2,13 | 0,16 | 8,71 | 0,1 |
| AS9 (Misc1-NO16) | 3,81 | 0,12 | 4,18 | 0,16 |
| AS10 (Misc1-NO17) | 4,33 | 0,08 | 3,97 | 0,23 |
| AS12 (Misc1-NO18) | 6,03 | 0,19 | 7,32 | 0,28 |
| AS14 (Misc1-NO19) | 3,81 | 0,12 | 1,49 | 0,06 |
| AS17 (Misc1-NO20) | 2,38 | 0,07 | 3,18 | 0,01 |
| AS20 (Misc1-NO21) | 3,81 | 0,12 | 1,36 | 0,05 |
| AS21 (Misc1-NO22) | 3,81 | 0,12 | 1,7 | 0,07 |
| AS22 (Misc1-NO23) | 2,61 | 0,1 | 7,86 | 0,11 |
| AS32 (Misc1-NO24) | 3,81 | 0,12 | 2,04 | 0,08 |
| AS34 (Misc1-NO26) | 16,25 | 0,26 | 9,48 | 0,01 |
| AS35 (Misc1-NO27) | 11,32 | 0,43 | 60,93 | 0,23 |
| AS36 (Misc2-NO1) | 1544,74 | 58,7 | 129,8 | 0,49 |
| AS40 (Misc2-NO3) | 178,52 | 2,41 | 15,34 | 0,89 |

| AS42 (Misc2-NO4) | 4,65 | 0,69 | 24,58 | 0,59 |
|-----------------------|-------|------|--------|------|
| AS44 (Misc2-NO5) | 4,72 | 0,09 | 293,94 | 1,48 |
| AS45 (Misc2-NO6) | 4,96 | 0,07 | 78,51 | 0,61 |
| AS46 (Misc2-NO7) | 11,6 | 0,87 | 157,98 | 0,29 |
| AS48 (Misc2-NO8) | 9,21 | 0,29 | 13,45 | 0,13 |
| AS49 (Misc2-NO9) | 8,67 | 0,65 | 184,87 | 0,14 |
| AS50 (Misc2-NO10) | 1,6 | 0,12 | 17,22 | 0,07 |
| AS52 (Misc2-NO11) | 6,85 | 0,1 | 184,87 | 0,63 |
| AS53 (Misc2-NO12) | 4,02 | 0,35 | 113,91 | 0,43 |
| AS54 | 88,15 | 8,33 | 17,87 | 0,18 |
| AS55.1 (Misc2-NO14) | 25,26 | 1,47 | 20,66 | 0,08 |
| AS56 | 6,35 | 0,6 | 128,76 | 0,18 |
| AS58 (Misc2-NO16) | 4,54 | 0,6 | 6,27 | 0,24 |
| AS59 (Misc2-NO17) | 4,22 | 0,08 | 59,58 | 0,3 |
| FUS9 (Misc1-NO2) | 1,82 | 0,07 | 203,97 | 0,77 |
| FUS10 (Misc1-NO3) | 2,42 | 0,09 | 10,86 | 0,04 |
| FUS11 (Misc1-NO4) | 2,63 | 0,1 | 28,57 | 0,16 |
| FUS18 | 42,33 | 0,91 | 31,76 | 0,04 |
| FUS23 (Misc1-NO6) | 11,05 | 0,62 | 12,77 | 0,12 |
| FUS24 (Misc1-NO7) | 8,53 | 0,64 | 4,4 | 0,05 |
| MS2 (Excl-NO6) | 36,92 | 0,48 | 15,12 | 0,1 |
| MS4 (Excl-NO8) | 24,13 | 0,76 | 367,35 | 2,43 |
| MS5 (Excl-NO9) | 32,89 | 1,95 | 126,05 | 0,2 |
| MS7 (Excl-NO11) | 6,67 | 0,12 | 10,52 | 0,09 |
| MS9 (Excl-NO13) | 1,38 | 0,1 | 455,63 | 1,72 |
| MS10 (Excl-NO14) | 3,42 | 0,13 | 74,17 | 0,28 |
| MS11 (Excl-NO15) | 3,81 | 0,12 | 3,4 | 0,13 |
| P97 (Misc1-NO11) | 7,47 | 1,11 | 3,14 | 0,12 |
| P19 (Misc1-NO8) | 4,76 | 0,15 | 6,67 | 0,16 |
| P27 (Misc1-NO9) | 7,87 | 0,59 | 45,38 | 0,05 |
| P37 (Misc1-NO10) | 2,05 | 0,13 | 22,78 | 0,09 |
| P76, P77 (Misc2-NO18) | 4,56 | 0,08 | 53,18 | 0,36 |

Таблица 29

| Идентификатор | Пептидная последовательность | |
|---------------------------|-----------------------------------|--|
| неоантигена | | |
| (альтернативное название) | | |
| AS1 (Misc1-NO12) | LTFLDFIQVTLRVMS (SEQ ID NO: 377) | |
| | VTLRVMSGSQMENGS (SEQ ID NO: 378) | |
| | SQMENGSSYFFKPFS (SEQ ID NO: 415) | |
| | YFFKPFSWGLGVGLS (SEQ ID NO: 417) | |
| | | |
| AS2 (Misc1-NO13) | FMIGELVGELCCQLT (SEQ ID NO: 418) | |
| | ELCCQLTFRLPFLES (SEQ ID NO: 419) | |
| | RLPFLESLCQAVVTQ (SEQ ID NO: 420) | |
| | CQAVVTQALRFNPSF (SEQ ID NO: 502) | |
| | LRFNPSFQEVCIYQD (SEQ ID NO: 518) | |
| | EVCIYQDTDLM (SEQ ID NO: 526) | |
| AS4 (Misc1-NO14) | WCPLDLRLGSTGCLT (SEQ ID NO: 527) | |
| 7.557 (1911501 11017) | GSTGCLTCRHHQTSHE (SEQ ID NO: 714) | |
| | | |

| AS35 (Misc1-NO27) | LLEPFRRGEPGPRGL (SEQ ID NO: 755) |
|-------------------|-----------------------------------|
| | EPGPRGLLSGSSRGG (SEQ ID NO: 756) |
| | SGSSRGGEGPGRSIE (SEQ ID NO: 757) |
| | GPGRSIEAAPATPLP (SEQ ID NO: 758) |
| | APATPLPCCRKNPCR (SEQ ID NO: 759) |
| | CRKNPCRPQPSRFLP (SEQ ID NO: 760) |
| | QPSRFLPPRVLLVII (SEQ ID NO: 761) |
| | RVLLVIILPKLDCPK (SEQ ID NO: 762) |
| | PKLDCPKLGF (SEQ ID NO: 763) |
| AS36 (Misc2-NO1) | PSGRRTKRLVTLRSG (SEQ ID NO: 764) |
| · | LVTLRSGCAIQCWHP (SEQ ID NO: 765) |
| | AIQCWHPRAGPVPSA (SEQ ID NO: 766) |
| | AGPVPSALPHTERPP (SEQ ID NO: 767) |
| | PHTERPPRLVRGAAD (SEQ ID NO: 768) |
| | LVRGAADPRTVTLGR (SEQ ID NO: 769) |
| | RTVTLGRSPAVMPRA (SEQ ID NO: 770) |
| | PAVMPRAPA (SEQ ID NO: 771) |
| | |
| AS40 (Misc2-NO3) | DCMLSEEGGQARRGG (SEQ ID NO: 772) |
| , | GQARRGGSLCSLAAH (SEQ ID NO: 773) |
| | LCSLAAHTIASAARG (SEQ ID NO: 774) |
| | IASAARGRFLSRLSN (SEQ ID NO: 775) |
| | FLSRLSNFCAVVKAS (SEQ ID NO: 776) |
| | CAVVKASRGAPSCTWE (SEQ ID NO: 777) |
| AS42 (Misc2-NO4) | PEPRRLSPGEPRGRP (SEQ ID NO: 778) |
| · | GEPRGRPRKGWGIWG (SEQ ID NO: 779) |
| | KGWGIWGLCGARVGP (SEQ ID NO: 780) |
| | CGARVGPKAWR (SEQ ID NO: 781) |
| AS44 (Misc2-NO5) | FVSLTAIQMASSATP (SEQ ID NO: 782) |
| | MASSATPWGRWPVAT (SEQ ID NO: 783) |
| | GRWPVATPTAACPRR (SEQ ID NO: 784) |
| | TAACPRRPSSLPTG (SEQ ID NO: 785) |
| | PSSLPTGGDSASKKP (SEQ ID NO: 786) |
| | DSASKKPISRRAPWQ (SEQ ID NO: 787) |
| | SRRAPWQPWACPGRS (SEQ ID NO: 788) |
| | WACPGRSVNSAAPRA (SEQ ID NO: 789) |
| | NSAAPRAWCPPATTP (SEQ ID NO: 790) |
| | CPPATTPRTQSPSRD (SEQ ID NO: 791) |
| | TQSPSRDLRPRCLSS (SEQ ID NO: 792) |
| | RPRCLSSWSS (SEQ ID NO: 793) |
| | , , , |

| AS45 (Misc2-NO6) | PVAIKPGTGPPNNSS (SEQ ID NO: 794) |
|---------------------|-----------------------------------|
| | GPPNNSSIHGGSKRS (SEQ ID NO: 795) |
| | HGGSKRSENSYCRDL (SEQ ID NO: 796) |
| | NSYCRDLRGQLRAIC (SEQ ID NO: 797) |
| | GQLRAICCSSYSHDR (SEQ ID NO: 798) |
| | SSYSHDRHTTEERGS (SEQ ID NO: 799) |
| | TTEERGSRGRHVWRI (SEQ ID NO: 800) |
| | |
| | GRHVWRIRRLHTSGL (SEQ ID NO: 801) |
| | RLHTSGLPCCCHSGP (SEQ ID NO: 802) |
| | CCCHSGPHPRRLPDI (SEQ ID NO: 803) |
| | PRRLPDILRLVTSTK (SEQ ID NO: 804) |
| | RLVTSTKTDHTNTTE (SEQ ID NO: 805) |
| | DHTNTTEGTLDYL (SEQ ID NO: 806) |
| AS46 (Misc2-NO7) | KWNKNWTATLGALTI (SEQ ID NO: 807) |
| | TLGALTIRGHKLLCH (SEQ ID NO: 808) |
| | GHKLLCHLPHLLSSV (SEQ ID NO: 809) |
| | PHLLSSVQQTCRSSSR (SEQ ID NO: 810) |
| AS48 (Misc2-NO8) | ENASLVFTGSNSPIP (SEQ ID NO: 811) |
| 11540 (111362 1100) | GSNSPIPACELSSHP (SEQ ID NO: 812) |
| | · · · |
| | CELSSHPAHGISPWI (SEQ ID NO: 813) |
| | HGISPWIPSPGNEHF (SEQ ID NO: 814) |
| | SPGNEHFHGIKKQVK (SEQ ID NO: 815) |
| | GIKKQVKAIKVE (SEQ ID NO: 816) |
| AS49 (Misc2-NO9) | RLTQRLVQGWTPMEN (SEQ ID NO: 817) |
| | GWTPMENRWCGRRAG (SEQ ID NO: 818) |
| | WCGRRAGGQPASSST (SEQ ID NO: 819) |
| | QPASSSTRWTTCRAA (SEQ ID NO: 820) |
| | WTTCRAACLLTKWTA (SEQ ID NO: 821) |
| | LLTKWTAGRSQTSIG (SEQ ID NO: 822) |
| AS50 (Misc2-NO10) | ENSGNASRWLHVPSS (SEQ ID NO: 823) |
| | WLHVPSSSDDWLGWK (SEQ ID NO: 824) |
| | DDWLGWKKSSAITSNS (SEQ ID NO: 825) |
| AS52 (Misc2-NO11) | KGSVERRSVSLGHPA (SEQ ID NO: 826) |
| AS52 (MISC2-NOTT) | VSLGHPAEGWAWAER (SEQ ID NO: 827) |
| | ` ` ` ` ` ' |
| | GWAWAERSLQPGMTT (SEQ ID NO: 828) |
| | LQPGMTTANTGCLSF (SEQ ID NO: 829) |
| | NTGCLSFHHRGCLLP (SEQ ID NO: 830) |
| | HRGCLLPVLPKLHCG (SEQ ID NO: 831) |
| | LPKLHCGLGGLPLVR (SEQ ID NO: 832) |
| | GGLPLVRAKEIKRVQ (SEQ ID NO: 833) |
| | KEIKRVQRAGESSLP (SEQ ID NO: 834) |
| | AGESSLPVKGLLTVA (SEQ ID NO: 835) |
| | KGLLTVASAVIAVLW (SEQ ID NO: 836) |
| | AVIAVLWGRPSEVTG (SEQ ID NO: 837) |
| | RPSEVTGENEAQHD (SEQ ID NO: 838) |
| | |

| AS53 (Misc2-NO12) | FGLTTLAGRSSHGTS (SEQ ID NO: 839) RSSHGTSGLRAATHT (SEQ ID NO: 840) LRAATHTKSGDGGQG (SEQ ID NO: 841) SGDGGQGAARQCEKL (SEQ ID NO: 842) ARQCEKLLELARATR (SEQ ID NO: 843) ELARATRPWGRSTSA (SEQ ID NO: 844) WGRSTSASSRWTHRG (SEQ ID NO: 845) SRWTHRGYMCPPRCA (SEQ ID NO: 846) MCPPRCAVACW (SEQ ID NO: 847) |
|---------------------|--|
| AS54 | IIDSDKIMAVCMGCL (SEQ ID NO: 848) DKIMAVCMGCLLTRH (SEQ ID NO: 849) AVCMGCLLTRHVQCQ (SEQ ID NO: 850) GCLLTRHVQCQAMEM (SEQ ID NO: 851) TRHVQCQAMEMQQ (SEQ ID NO: 852) |
| AS55.1 (Misc2-NO14) | DGHSYTSKVNCLLLQ (SEQ ID NO: 566) VNCLLLQDGFHGCVS (SEQ ID NO: 567) GFHGCVSITGAAGRR (SEQ ID NO: 568) TGAAGRRNLSIFLFL (SEQ ID NO: 569) LSIFLFLMLCKLEFHA (SEQ ID NO: 853) |
| AS56 | LLNAEDYRCAIHSKE (SEQ ID NO: 854) CAIHSKEIYLLSPSP (SEQ ID NO: 855) YLLSPSPHQAMDKFS (SEQ ID NO: 856) QAMDKFSLCCINCNL (SEQ ID NO: 857) CCINCNLCLHVFLLL (SEQ ID NO: 858) LHVFLLLLFFQNKDV (SEQ ID NO: 859) FFQNKDVWLISNIIL (SEQ ID NO: 860) LISNIILLWIYGGI (SEQ ID NO: 861) |
| AS58 (Misc2-NO16) | VETLENANSFSSGIQ (SEQ ID NO: 862) SFSSGIQPLLCSLIG (SEQ ID NO: 863) LLCSLIGLENPT (SEQ ID NO: 864) |
| AS59 (Misc2-NO17) | AGAGTISEGSVLHGQ (SEQ ID NO: 865) GSVLHGQRLECDARR (SEQ ID NO: 866) LECDARRFFGCGTTI (SEQ ID NO: 867) FGCGTTILAEWEHH (SEQ ID NO: 868) |
| FUS9 (Misc1-NO2) | KEQILAVASLVSSQS (SEQ ID NO: 869) SLVSSQSIHPSWGQS (SEQ ID NO: 870) HPSWGQSPLSRI (SEQ ID NO: 871) |
| FUS10 (Misc1-NO3) | LELELSEGVCFRLR (SEQ ID NO: 229) |
| FUS11 (Misc1-NO4) | QQLRIFCAAMASNED (SEQ ID NO: 872) AMASNEDFS (SEQ ID NO: 873) |
| FUS18 | DGFSGSLFAVVTRRC (SEQ ID NO: 874) AVVTRRCYFLKWRTI (SEQ ID NO: 875) FLKWRTIFPQSLMWL (SEQ ID NO: 876) |

| FUS23 (Misc1-NO6) | DLRRVATYCAPLPSS (SEQ ID NO: 877) |
|-------------------|-----------------------------------|
| | CAPLPSSWRPGTGTT (SEQ ID NO: 878) |
| | RPGTGTTIPPRMRSC (SEQ ID NO: 879) |
| | |
| FUS24 (Misc1-NO7) | LQERMELLACGAERG (SEQ ID NO: 880) |
| | ACGAERGAGGWGGGG (SEQ ID NO: 881) |
| | GGWGGGGGGGDRR (SEQ ID NO: 882) |
| | GGGGDRRGGGGSAPA (SEQ ID NO: 883) |
| | GGGSAPALADFAGGRG (SEQ ID NO: 884) |
| | |
| MS2 (Excl-NO6) | WTDIVKQSVSTNCIS (SEQ ID NO: 885) |
| | VSTNCISIKKGSYTK (SEQ ID NO: 886) |
| | KKGSYTKLFSLVFLI (SEQ ID NO: 887) |
| | FSLVFLIFCWPLIIQL (SEQ ID NO: 888) |
| | |
| MS4 (Excl-NO8) | LRYGALCNVSRISYF (SEQ ID NO: 889) |
| | VSRISYFSLTNIFNF (SEQ ID NO: 890) |
| | LTNIFNFVIKSLTAI (SEQ ID NO: 891) |
| | IKSLTAIFTVKF (SEQ ID NO: 548) |
| | |
| | |

| MS5 (Excl-NO9) | RKERNIRKSESTLRL (SEQ ID NO: 892) |
|-----------------|----------------------------------|
| MISS (Exci 110) | SESTLRLSPFPTPAP (SEQ ID NO: 893) |
| | PFPTPAPSGAPAAAQ (SEQ ID NO: 894) |
| | GAPAAAQGKVVRVPG (SEQ ID NO: 895) |
| | |
| | KVVRVPGPAGGLVPR (SEQ ID NO: 896) |
| | AGGLVPRDAGARLLP (SEQ ID NO: 897) |
| | AGARLLPPAGGPGGG (SEQ ID NO: 898) |
| | AGGPGGGAAAGEGRA (SEQ ID NO: 899) |
| | AAGEGRAGRFPSI (SEQ ID NO: 900) |
| | RGRFPSITEPRPRDL (SEQ ID NO: 901) |
| | EPRPRDLPPRVATGR (SEQ ID NO: 902) |
| | PRVATGRRAGGRRKG (SEQ ID NO: 903) |
| | AGGRRKGAGQGVRTR (SEQ ID NO: 904) |
| | GQGVRTRPLPASWPG (SEQ ID NO: 905) |
| | LPASWPGGRGPFRKG (SEQ ID NO: 906) |
| | RGPFRKGPRRLPLGS (SEQ ID NO: 907) |
| | RRLPLGSGPPAAGVQ (SEQ ID NO: 908) |
| | PPAAGVQRLRCSHLS (SEQ ID NO: 909) |
| | LRCSHLSRGPRRRRG (SEQ ID NO: 910) |
| | GPRRRGRVCGRACV (SEQ ID NO: 911) |
| | VCGRACVSPPLPPRP (SEQ ID NO: 912) |
| | PPLPPRPPPVGLSAE (SEQ ID NO: 913) |
| | |
| | PVGLSAENLSWLSSG (SEQ ID NO: 914) |
| | LSWLSSGLPRACSWR (SEQ ID NO: 915) |
| | PRACSWREFSPETCA (SEQ ID NO: 916) |
| | FSPETCAFRLSGLDS (SEQ ID NO: 917) |
| | RLSGLDSKLSARVER (SEQ ID NO: 918) |
| | LSARVERDLGALRAP (SEQ ID NO: 919) |
| | LGALRAPGSRAAQGG (SEQ ID NO: 920) |
| | SRAAQGGGRVRGSRS (SEQ ID NO: 921) |
| | RVRGSRSEWKTRPWR (SEQ ID NO: 922) |
| | WKTRPWRPPPAWPLT (SEQ ID NO: 923) |
| | PPAWPLTRAGGPLPK (SEQ ID NO: 924) |
| | AGGPLPKNPFLESCS (SEQ ID NO: 925) |
| | PFLESCSETAQRRRV (SEQ ID NO: 926) |
| | TAQRRRVFSFSTPLS (SEQ ID NO: 927) |
| MS7 (Excl-NO11) | SINKATITGKKDLEL (SEQ ID NO: 928) |
| | GKKDLELILHVSRKK (SEQ ID NO: 929) |
| | LHVSRKKPFLPRVNI (SEQ ID NO: 930) |
| | FLPRVNITPTPISCC (SEQ ID NO: 931) |
| | PTPISCCNLKMLKKF (SEQ ID NO: 932) |
| | LKMLKKFFLLYIIIS (SEQ ID NO: 933) |
| | LLYIIISIIDLTNCL (SEQ ID NO: 934) |
| | IDLTNCLSCYLEHFY (SEQ ID NO: 935) |
| | |
| | CYLEHFYRFTFFTDV (SEQ ID NO: 936) |
| | FTFFTDVHYF (SEQ ID NO: 937) |
| | |

| MS9 (Excl-NO13) | PYYSALSGNSWVPST (SEQ ID NO: 938) |
|--------------------------|-----------------------------------|
| | NSWVPSTLESDPFGY (SEQ ID NO: 939) |
| | ESDPFGYVFSPLATR (SEQ ID NO: 940) |
| | FSPLATRPALNDQES (SEQ ID NO: 941) |
| | ALNDQESILWPTLTS (SEQ ID NO: 942) |
| | |
| | LWPTLTSVVSCALSC (SEQ ID NO: 943) |
| | VSCALSCPSLNLPEN (SEQ ID NO: 944) |
| | SLNLPENWLTLITGG (SEQ ID NO: 945) |
| | LTLITGGMKGGKKMK (SEQ ID NO: 946) |
| | KGGKKMKFTFRH (SEQ ID NO: 947) |
| MS10 (Excl-NO14) | GLRNLGNTVRAILLS (SEQ ID NO: 948) |
| | VRAILLSFLSKRNVK (SEQ ID NO: 949) |
| | LSKRNVKWCWGWGKP (SEQ ID NO: 950) |
| | CWGWGKPTSLGKACG (SEQ ID NO: 951) |
| | SLGKACGRRALKLF (SEQ ID NO: 952) |
| MS11 (Excl-NO15) | MEAENAGSLHFHEVL (SEQ ID NO: 953) |
| WISTI (Exci-1013) | LHFHEVLKMGHVKF (SEQ ID NO: 954) |
| | EITHEVERMOTIVET (SEQ ID NO. 934) |
| P97 (Misc1-NO11) | GYLRMQGLMAQRLLLR (SEQ ID NO: 383) |
| P19 (Misc1-NO8) | WTPIPVLTRWPLPHP (SEQ ID NO: 955) |
| | RWPLPHPPPWRRATS (SEQ ID NO: 956) |
| | PWRRATSCRMARSSP (SEQ ID NO: 957) |
| | RMARSSPSATSGSSV (SEQ ID NO: 958) |
| | ATSGSSVRRCSSLP (SEQ ID NO: 959) |
| | RRCSSLPSWVWNLAA (SEQ ID NO: 960) |
| | WVWNLAASTRPRSTPS (SEQ ID NO: 961) |
| P27 (Misc1-NO9) | LHPQRETFTPRWSGA (SEQ ID NO: 962) |
| P27 (WISCI-NO9) | |
| | TPRWSGANYWKLAFP (SEQ ID NO: 963) |
| | YWKLAFPVGAEGTFP (SEQ ID NO: 964) |
| | GAEGTFPAAATQRGV (SEQ ID NO: 965) |
| | AATQRGVVRPA (SEQ ID NO: 966) |
| P37 (Misc1-NO10) | MAGGVLRRLLCREPD (SEQ ID NO: 967) |
| | LLCREPDRDGDKGAS (SEQ ID NO: 968) |
| | DGDKGASREETVVPL (SEQ ID NO: 969) |
| | EETVVPLHIGDPVVL (SEQ ID NO: 970) |
| | IGDPVVLPGIGQCYS (SEQ ID NO: 971) |
| | GIGQCYSALF (SEQ ID NO: 972) |
| P76, P77 (Misc2-NO18) | VFFKRAAEGFFRMNK (SEQ ID NO: 973) |
| 1 70, 1 // (WIISC2-NO10) | GFFRMNKLKESSDTN (SEQ ID NO: 974) |
| | |
| | KESSDTNPKPYCMAA (SEQ ID NO: 975) |
| | KPYCMAAPMGLTENN (SEQ ID NO: 976) |
| | MGLTENNRNRKKSYR (SEQ ID NO: 977) |
| | NRKKSYRETNLKAVS (SEQ ID NO: 978) |
| | TNLKAVSWPLNHT (SEQ ID NO: 979) |
| | |

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

- 1. Вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.
 - 2. Вакцина по п. 1, в которой гетерологичный полинуклеотид, содержит:
- а) два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов;
- b) два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498 и 499, а также их фрагментов; или
- с) два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 500, 501, 461, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 477, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 485, 486, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.
- 3. Вакцина п. 1, в которой фрагменты содержат полипептиды SEQ ID NO: 387, 388, 390, 392, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620, 621, 631, 632, 633, 634, 635, 636, 637, 638, 639, 640, 641, 642, 643, 644, 645, 646, 647, 648, 649, 650, 651, 652, 653, 654, 655, 656, 657, 658, 659, 660, 661, 662, 663, 664, 665, 666, 667, 668, 669, 670, 671, 672, 673, 674, 675, 676, 677, 678, 679, 680, 681, 682, 683, 684, 685, 686, 687, 688, 689, 690, 691, 692, 693, 694, 695, 696, 697, 698, 699, 700, 701, 702, 703, 704, 705, 706, 707, 708, 709, 710, 711 или 712.
- 4. Вакцина по любому из пп. 1-3, которая способна индуцировать клеточный иммунный ответ у субъекта, которому вводили вакцину.
- 5. Вакцина по п. 4, в которой клеточный иммунный ответ специфичен к фрагменту одного или более полипептидов SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 или 177.
- 6. Вакцина по п. 4 или 5, в которой клеточный иммунный ответ представляет собой активацию специфичных к вакцине CD8 $^+$ T-клеток, CD4 $^+$ T-клеток или CD8 $^+$ T-клеток и CD4 $^+$ T-клеток , причем активацию оценивают по повышенной продукции TNF α , IFN γ или TNF α и IFN γ CD8 $^+$ T-клетками, CD4 $^+$ T-клетками или CD8 $^+$ T-клетками и CD4 $^+$ Т-клетками.
 - 7. Вакцина по любому из пп. 1-6, в которой гетерологичный полинуклеотид

содержит промотор, энхансер, сайт полиаденилирования, последовательность Козак, стопкодон, Т-клеточный энхансер (ТСЕ) или любую их комбинацию.

- 8. Вакцина по п. 7, в которой промотор содержит промотор CMV или промотор осповакцины P7.5.
- 9. Вакцина по п. 7 или 8, в которой ТСЕ кодирован полинуклеотидом SEQ ID NO: 546, причем промотор CMV содержит полинуклеотид SEQ ID NO: 628, промотор осповакцины P7.5 содержит полинуклеотид SEQ ID NO: 630, а сайт полиаденилирования содержит сайт полиаденилирования бычьего гормона роста SEQ ID NO: 629.
- 10. Вакцина по любому из пп. 1-9, в которой гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624.
- 11. Вакцина по п. 10, в которой гетерологичный полинуклеотид содержит полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 542 или SEQ ID NO: 551.
- 12. Вакцина по любому из пп. 1-9, в которой гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.
- 13. Вакцина по п. 12, в которой гетерологичный полинуклеотид, содержит полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 544 или SEQ ID NO: 553.
- 14. Вакцина по любому из пп. 1-13, в которой гетерологичный полинуклеотид представляет собой ДНК или РНК.
- 15. Вакцина по п. 14, в которой РНК представляет собой мРНК или самореплицирующуюся РНК.
- 16. Вакцина по любому из пп. 1-14, которая представляет собой рекомбинантный вирус.
- 17. Вакцина по п. 16, в которой рекомбинантный вирус получен из аденовируса (Ad), поксвируса, аденоассоциированного вируса (AAV) или ретровируса.
- 18. Вакцина по п. 17, в которой рекомбинантный вирус получен из hAd5, hAd7, hAd11, hAd26, hAd34, hAd35, hAd48, hAd49, hAd50, GAd20, Gad19, GAd21, GAd25, GAd26, GAd27, GAd28, GAd29, GAd30, GAd31, ChAd3, ChAd4, ChAd5, ChAd6, ChAd7, ChAd8, ChAd9, ChAd10, ChAd11, ChAd16, ChAd17, ChAd19, ChAd20, ChAd22, ChAd24, ChAd26, ChAd30, ChAd31, ChAd37, ChAd38, ChAd44, ChAd55, ChAd63, ChAd73, ChAd82, ChAd83, ChAd146, ChAd147, PanAd1, PanAd2, PanAd3, вируса осповакцины Копенгаген (W), аттенуированного вируса осповакцины Нью-Йорк (NYVAC), ALVAC, TROVAC или модифицированного вируса осповакцины Анкара (MVA).
- 19. Вакцина по любому из пп. 16-18, в которой рекомбинантный вирус получен из GAd20.
- 20. Вакцина по любому из пп. 16-18, в которой рекомбинантный вирус получен из MVA.
- 21. Вакцина по любому из пп. 16-18, в которой рекомбинантный вирус получен из hAd26.
- 22. Вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624.

- 23. Вакцина по п. 22, в которой гетерологичный полинуклеотид, содержит полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 542 или 551.
- 24. Вакцина по п. 22 или 23, которая представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из GAd20.
- 25. Вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.
- 26. Вакцина по п. 25, в которой гетерологичный полинуклеотид содержит полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 544 или 553.
- 27. Вакцина по п. 25 или 26, которая представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из MVA.
- 28. Способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества одной или более вакцин по любому из пп. 1-27.
- 29. Способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту одной или более вакцин по любому из пп. 1-27.
- 30. Способ по п. 28 или п. 29, в котором субъект имеет, предположительно имеет или предположительно у субъекта может развиться рак предстательной железы.
- 31. Способ по любому из пп. 28-30, в котором рак предстательной железы представляет собой рецидивирующий, рефрактерный, метастатический или кастрационнорезистентный рак предстательной железы или любую их комбинацию.
 - 32. Способ по любому из пп. 28-31, в котором субъект ранее не проходил лечение.
- 33. Способ по любому из пп. 38-31, в котором субъект получал андрогендепривационную терапию.
- 34. Способ по любому из пп. 28-33, в котором субъект имеет повышенный уровень простат-специфического антигена (PSA).
- 35. Способ по любому из пп. 28-34, в котром вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624.
- 36. Способ по любому из пп. 28-35, в котором вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.
- 37. Способ по любому из пп. 28-36, включающий в себя введение субъекту дополнительного противоракового терапевтического агента.
- 38. Способ по п. 37, в котором дополнительный противораковый терапевтический агент представляет собой хирургическое вмешательство, химиотерапию, андрогендепривационную терапию, облучение, ингибитор иммунных контрольных точек, таргетную терапию или любую их комбинацию.
 - 39. Способ по п. 38, в котором дополнительный противораковый терапевтический

агент представляет собой антитело к CTLA-4, лиганд CTLA4, ингибитор оси PD-1, ингибитор оси PD-L1, агонист TLR, агонист CD40, агонист OX40, гидроксимочевину, руксолитиниб, федратиниб, агонист 41BB, агонист аа CD28, антагонист STING, антагонист RIG-1, терапию TCR-T, терапию CAR-T, лиганд FLT3, сульфат алюминия, ингибитор BTK, антитело к CD38, ингибитор CDK, антитело к CD33, антитело к CD37, антитело к CD25, ингибитор GM-CSF, IL-2, IL-15, IL-7, молекулы перенаправления CD3, помалимиб, IFNγ, IFNα, TNFα, антитело к VEGF, антитело к CD70, антитело к CD27, антитело к BCMA, антитело к GPRC5D или любую их комбинацию.

- 40. Способ по п. 38, в котором ингибитор иммунных контрольных точек представляет собой ипилимумаб, цетрелимаб, пембролизумаб, ниволумаб, синтилимаб, цемиплимаб, торипалимаб, камрелизумаб, тислелизумаб, достралимаб, спартализумаб, пролголимаб, бальстилимаб, будигалимаб, сасанлимаб, авелумаб, атезолизумаб, дурвалумаб, энвафолимаб, йодаполимаб или любую их комбинацию.
- 41. Способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту
- а) первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177; и
- b) второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177.
- 42. Способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту
- а) первой вакцины, содержащей первый гетерологичный полинуклеотид, кодирующий первый гетерологичный полипептид, причем первый гетерологичный полипептид содержит два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177; и
- b) второй вакцины, содержащей второй гетерологичный полинуклеотид, кодирующий второй гетерологичный полипептид, причем второй гетерологичный полипептид содержит два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235,

- 223, 167, 171, 19, 23 и 177.
- 43. Способ по п. 41 или 42, в котором первый гетерологичный полипептид и второй гетерологичный полипептид имеют разные аминокислотные последовательности.
- 44. Способ по любому из пп. 41-43, в котором субъект имеет, предположительно имеет или предположительно у субъекта может развиться рак предстательной железы.
- 45. Способ по любому из пп. 41-44, в котором первый гетерологичный полинуклеотид и второй гетерологичный полинуклеотид содержат промотор, энхансер, сайт полиаденилирования, последовательность Козак, стоп-кодон, ТСЕ или любую их комбинацию.
- 46. Способ по любому из пп. 41-45, в котором первый гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624.
- 47. Способ по любому из пп. 41-46, в котором второй гетерологичный полипептид содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.
- 48. Способ по любому из пп. 41-47, в котором первая вакцина и вторая вакцина способны индуцировать клеточный иммунный ответ у субъекта, которому вводят первую вакцина и вторую вакцина.
- 49. Способ по п. 48, в котором клеточный иммунный ответ специфичен к одному или более фрагментов полипептидов SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23, 177 или любой их комбинации.
- 50. Способ по любому из пп. 48-49, в котором клеточный иммунный ответ представляет собой активацию специфичных к вакцине $CD8^+$ Т-клеток, $CD4^+$ Т-клеток или $CD8^+$ Т-клеток и $CD4^+$ Т-клеток, причем активацию оценивают по повышенной продукции $TNF\alpha$, $IFN\gamma$ или $TNF\alpha$ и $IFN\gamma$ $CD8^+$ Т-клетками, $CD4^+$ Т-клетками или $CD8^+$ Т-клетками и $CD4^+$ Т-клетками.
- 51. Способ по любому из пп. 41-50, в котором первая вакцина, вторая вакцина или и первая вакцина, и вторая вакцина представляют собой ДНК-вакцину.
- 52. Способ по любому из пп. 41-50, в котором первая вакцина, вторая вакцина или и первая вакцина, и вторая вакцина представляют собой РНК-вакцину.
- 53. Способ по любому из пп. 41-50, в котором первая вакцина, вторая вакцина или и первая вакцина, и вторая вакцина представляют собой рекомбинантный вирус.
- 54. Способ по п. 53, в котором рекомбинантный вирус получен из Ad, поксвируса, AAV или ретровируса.
- 55. Способ по п. 54, в котором рекомбинантный вирус получен из hAd5, hAd7, hAd11, hAd26, hAd34, hAd35, hAd48, hAd49, hAd50, GAd20, Gad19, GAd21, GAd25, GAd26, GAd27, GAd28, GAd29, GAd30, GAd31, ChAd3, ChAd4, ChAd5, ChAd6, ChAd7, ChAd8, ChAd9, ChAd10, ChAd11, ChAd16, ChAd17, ChAd19, ChAd20, ChAd22, ChAd24, ChAd26, ChAd30, ChAd31, ChAd37, ChAd38, ChAd44, ChAd55, ChAd63, ChAd73, ChAd82,

ChAd83, ChAd146, ChAd147, PanAd1, PanAd2, PanAd3, вируса осповакцины Копенгаген (W), аттенуированного вируса осповакцины Нью-Йорк (NYVAC), ALVAC, TROVAC или MVA.

- 56. Способ по п. 55, в котором рекомбинантный вирус получен из GAd20.
- 57. Способ по п. 55, в котором рекомбинантный вирус получен из MVA.
- 58. Способ по любому из пп. 41-57, в котором рак предстательной железы представляет собой рецидивирующий, рефрактерный, метастатический или кастрационнорезистентный рак предстательной железы или любую их комбинацию.
 - 59. Способ по любому из пп. 41-58, в котором субъект ранее не проходил лечение.
- 60. Способ по любому из пп. 41-58, в котором субъект получал андрогендепривационную терапию.
- 61. Способ по любому из пп. 41-60, в котором субъект имел повышенный уровень PSA.
- 62. Способ по любому из пп. 41-61, в котором первая вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624.
- 63. Способ по любому из пп. 41-62, в котором вторая вакцина представляет собой рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.
- 64. Способ по любому из пп. 41-63, включающий в себя введение субъекту дополнительного противоракового терапевтического агента.
- 65. Способ по п. 64, в котором дополнительный противораковый терапевтический агент представляет собой хирургическое вмешательство, химиотерапию, андрогендепривационную терапию, облучение, ингибитор иммунных контрольных точек, таргетную терапию или любую их комбинацию.
- 66. Способ по п. 64, в котором дополнительный противораковый терапевтический агент представляет собой антитело к CTLA-4, лиганд CTLA4, ингибитор оси PD-1, ингибитор оси PD-L1, агонист TLR, агонист CD40, агонист ОХ40, гидроксимочевину, руксолитиниб, федратиниб, агонист 41ВВ, агонист аа CD28, антагонист STING, антагонист RIG-1, терапию TCR-T, терапию CAR-T, лиганд FLT3, сульфат алюминия, ингибитор BTK, антитело к CD38, ингибитор CDK, антитело к CD33, антитело к CD37, антитело к CD25, ингибитор GM-CSF, IL-2, IL-15, IL-7, молекулы перенаправления CD3, помалимиб, IFNγ, IFNα, TNFα, антитело к VEGF, антитело к CD70, антитело к CD27, антитело к BCMA, антитело к GPRC5D или любую их комбинацию.
- 67. Способ по п. 65, в котором ингибитор контрольной точки представляет собой ипилимумаб, цетрелимаб, пембролизумаб, ниволумаб, ситилимумаб, цемилимаб, торипалимаб, камрелизумаб, тиссумаб, достралимаб, спартализумаб, пролголимаб, бальстилимаб, будиглимаб, сасанлимаб, авелумаб, атезолизумаб, дурвалумаб, энвалимаб,

йодаполимаб или любую их комбинацию.

- 68. Способ по любому из пп. 41-67, в котором первую вакцину вводят субъекту один или более раз.
- 69. Способ по любому из пп. 41-68, в котором вторую вакцину вводят субъекту один или более раз.
- 70. Способ по любому из пп. 41-69, в котором первую вакцину вводят в промежутке около 1-16 недель перед введением второй вакцины.
 - 71. Набор, содержащий:
- а) первую вакцину, содержащую рекомбинантный вирус, полученный из GAd20, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624; и
- b) вторую вакцину, содержащую рекомбинантный вирус, полученный из MVA, содержащий гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.
- 72. Выделенный гетерологичный полинуклеотид, кодирующий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов.
- 73. Выделенный гетерологичный полинуклеотид по п. 72, содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 276, 382, 334, 338, 270, 254, 310, 326, 272, 306, 252, 246, 262, 266, 318, 256, 278, 298, 286, 448, 450, 453, 455, 380, 344, 212, 350, 214, 216, 222, 220, 226, 346, 354, 236, 224, 168, 172, 20, 24 и 178, а также их фрагментов.
- 74. Выделенный гетерологичный полинуклеотид по п. 72 или 73, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623 или 624.
- 75. Выделенный гетерологичный полинуклеотид по п. 74, содержащий полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 542 или SEQ ID NO: 551.
- 76. Выделенный гетерологичный полинуклеотид по п. 72 или 73, кодирующий полипептид SEQ ID NO: 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.
- 77. Выделенный гетерологичный полинуклеотид по п. 76, содержащий полинуклеотидную последовательность SEQ ID NO: 544 или SEQ ID NO: 553.
 - 78. Вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид по любому из пп. 71-77.
 - 79. Вектор по п. 78, представляющий собой вектор экспрессии.
 - 80. Вектор по п. 78, представляющий собой рекомбинантный вирусный вектор.
- 81. Вектор по п. 80, в котором рекомбинантный вирусный вектор получен из Ad, поксвируса, AAV или ретровируса.
- 82. Вектор по п. 81, в котором рекомбинантный вирусный вектор получен из hAd5, hAd7, hAd11, hAd26, hAd34, hAd35, hAd48, hAd49, hAd50, GAd20, Gad19, GAd21, GAd25, GAd26, GAd27, GAd28, GAd29, GAd30, GAd31, ChAd3, ChAd4, ChAd5, ChAd6, ChAd7,

- ChAd8, ChAd9, ChAd10, ChAd11, ChAdI6, ChAdI7, ChAdI9, ChAd20, ChAd22, ChAd24, ChAd26, ChAd30, ChAd31, ChAd37, ChAd38, ChAd44, ChAd55, ChAd63, ChAd73, ChAd82, ChAd83, ChAd146, ChAd147, PanAd1, PanAd2, PanAd3, вируса осповакцины Копенгаген (W), аттенуированного вируса осповакцины Нью-Йорк (NYVAC), ALVAC, TROVAC или MVA.
- 83. Вектор по любому из пп. 80-82, в котором рекомбинантный вирус получен из GAd20.
- 84. Вектор по любому из пп. 80-82, в котором рекомбинантный вирус получен из MVA.
- 85. Клетка-хозяин, содержащая гетерологичный полинуклеотид по любому из пп. 72-77 или вектор по любому из пп. 78-84.
- 86. Клетка-хозяин по п. 85, представляющая собой прокариотическую или эукариотическую клетку.
- 87. Клетка-хозяин по п. 86, представляющая собой клетку PER.C6, PER.C6 TetO, фибробласт куриного эмбриона (CEF), CHO, HEK или Age1.
 - 88. Выделенный гетерологичный полипептид, содержащий:
- а) два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 275, 381, 333, 337, 269, 253, 309, 325, 271, 305, 251, 245, 261, 265, 317, 255, 277, 297, 285, 437, 439, 442, 444, 379, 343, 211, 349, 213, 215, 221, 219, 225, 345, 353, 235, 223, 167, 171, 19, 23 и 177, а также их фрагментов; или
- b) аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623, 624, 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626.
 - 89. Вакцина, содержащая гетерологичный полинуклеотид по п. 88.
- 90. Способ получения гетерологичного полипептида по п. 88, включающий культивирование клетки-хозяина по любому из пп. 85-87 в условиях, в которых гетерологичный полипептид экспрессируется, и очистку гетерологичного полипептида.
- 91. Выделенная белковая молекула, которая специфически связывается с гетерологичным полипептидом по п. 88.
- 92. Выделенная белковая молекула по п. 91, представляющая собой антитело, альтернативный каркас, химерный антигенный рецептор (CAR) или Т-клеточный рецептор (TCR).
 - 93. Выделенная клетка, содержащая САР или ТСР по п. 92.
- 94. Способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту гетерологичного полипептида по п. 88, вакцины по п. 89, белковой молекулы по п. 91 или клетки по п. 93.
- 95. Белковый комплекс, содержащий фрагмент полипептида SEQ ID NO: 541, 550, 554, 555, 556, 623, 624, 543, 552, 557, 558, 559, 625 или 626 и HLA.
 - 96. Белковый комплекс по п. 95, в котором
 - а) длина фрагмента составляет от около 6 до около 25 аминокислот; или
 - b) фрагмент содержит полипептид SEQ ID NO: 387, 388, 390, 392, 560, 561, 562,

- 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620, 621, 631, 632, 633, 634, 635, 636, 637, 638, 639, 640, 641, 642, 643, 644, 645, 646, 647, 648, 649, 650, 651, 652, 653, 654, 655, 656, 657, 658, 659, 660, 661, 662, 663, 664, 665, 666, 667, 668, 669, 670, 671, 672, 673, 674, 675, 676, 677, 678, 679, 680, 681, 682, 683, 684, 685, 686, 687, 688, 689, 690, 691, 692, 693, 694, 695, 696, 697, 698, 699, 700, 701, 702, 703, 704, 705, 706, 707, 708, 709, 710, 711 или 712.
- 97. Белковый комплекс по п. 95 или 96, в котором фрагмент содержит одну или более мутаций, обратных пептидных связей, D-изомеров аминокислот, химических модификаций или любую их комбинацию.
- 98. Белковый комплекс по любому из пп. 95-97, в котором HLA представляет собой HLA класса I или HLA класса II.
- 99. Белковый комплекс по любому из пп. 95-98, дополнительно конъюгированный с обнаруживаемой меткой или цитотоксическим агентом.
- 100. Выделенная белковая молекула, которая специфически связывается с белковым комплексом по любому из пп. 95-99.
- 101. Выделенная белковая молекула по п. 100, представляющая собой антитело, антигенсвязывающий фрагмент, альтернативный каркас, CAR или TCR.
- 102. Способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту белкового комплекса по любому из пп. 95-99 или белковой молекулы по п. 100 или 101.

103. Выделенный полинуклеотид,

- а) кодирующий полипептид SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты;
- b) кодирующий полипептид, который по меньшей мере на 90% идентичен полипептиду SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131,

133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446, или 447, или их фрагментам;

с) содержащий полинуклеотидную последовательность SEO ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457, 458, 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498, 499, 500, 501, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 или 540, или их фрагменты; или

d) содержащий полинуклеотидную последовательность, по меньшей мере на 90% идентичную полинуклеотидной последовательности SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457, 458, 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498, 499, 500, 501, 503, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498, 499, 500, 501, 503,

504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 или 540, или их фрагментам.

- 104. Вектор, содержащий полинуклеотид по п. 103.
- 105. Вектор по п. 104, представляющий собой вектор экспрессии.
- 106. Вектор по п. 104, представляющий собой вирусный вектор.
- 107) Клетка-хозяин, содержащая вектор по любому из пп. 103-105.
- 108. Выделенный гетерологичный полинуклеотид,
- а) кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагментов; или
- b) содержащий два или более полинуклеотидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457, 458, 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498, 499, 500, 501, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.
 - 109. Вектор, содержащий гетерологичный полинуклеотид по п. 108.
 - 110. Вектор по п. 109, представляющий собой вирусный вектор.

- 111. Вектор по п. 110, в котором вирусный вектор представляет собой вектор Ad, вектор AAV, поксвирусный вектор, вектор осповакцины или вектор MVA.
- 112. Вектор по п. 111, в котором аденовирусный вектор получен из человеческого аденовируса, необязательно из hAd26, hAd5, hAd7, hAd11, hAd34, hAd35, hAd48, hAd49 или hAd50.
- 113. Вектор по п. 112, в котором аденовирусный вектор получен из аденовируса человекообразных обезьян, необязательно из GAd20, Gad19, GAd21, GAd25, GAd26, GAd27, GAd28, GAd29, GAd30, GAd31, ChAd3, ChAd4, ChAd5, ChAd6, ChAd7, ChAd8, ChAd9, ChAd10, ChAd11, ChAd16, ChAd17, ChAd19, ChAd20, ChAd22, ChAd24, ChAd26, ChAd30, ChAd31, ChAd37, ChAd38, ChAd44, ChAd55, ChAd63, ChAd73, ChAd82, ChAd83, ChAd146, ChAd147, PanAd1, PanAd2 или PanAd3.
- 114. Вектор по п. 113, в котором вектор MVA получен из MVA 476 MG/14/78, MVA-571, MVA-572, MVA-574, MVA-575 или MVA-BN.
 - 115. Клетка-хозяин, содержащая вектор по любому из пп. 109-114.
- 116. Выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.
- 117. Выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность, которая по меньшей мере на 90% идентична полипептиду SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402,

403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446, 447 или их фрагментам.

118. Выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность SEQ ID NO: 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620, 621, 377, 378, 415,417, 418, 420, 502, 518, 526, 527, 714, 715, 716, 717, 718, 719, 720, 721, 722, 723, 724, 725, 726, 727, 728, 729, 730, 731, 732, 733, 734, 735, 736, 737, 738, 739, 740, 741, 742, 743, 744, 745, 746, 747, 748, 749, 750, 751, 752, 753, 74, 755, 756, 757, 758, 759, 760, 761, 762, 763, 764, 765, 766, 767, 768, 769, 770, 771, 772, 773, 774, 775, 776, 777, 778, 779, 780, 781, 782, 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792, 793, 794, 795, 796, 797, 798, 799, 800, 801, 802, 803, 804, 805, 806, 807, 808, 809, 810, 811, 812, 813, 814, 815, 816, 817, 818, 819, 820, 821, 822, 823, 824, 825, 826, 827, 828, 829, 830, 831, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 839, 840, 841, 842, 843, 844, 845, 846, 487, 848, 849, 850, 851, 852, 853, 854, 855, 856, 857, 858, 859, 860, 861, 862, 863, 864, 865, 866, 867, 868, 869, 870, 871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904, 905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920, 921, 922, 923, 924, 925, 926, 927, 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980 или 548.

119. Выделенный полипептид, содержащий аминокислотную последовательность, по меньшей мере на 90% идентичную аминокислотной последовательности SEQ ID NO: 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620, 621, 377, 378, 415,417, 418, 420, 502, 518, 526, 527, 714, 715, 716, 717, 718, 719, 720, 721, 722, 723, 724, 725, 726, 727, 728, 729, 730, 731, 732, 733, 734, 735, 736, 737, 738, 739, 740, 741, 742, 743, 744, 745, 746, 747, 748, 749, 750, 751, 752, 753, 74, 755, 756, 757, 758, 759, 760, 761, 762, 763, 764, 765, 766, 767, 768, 769, 770, 771, 772, 773, 774, 775, 776, 777, 778, 779, 780, 781, 782, 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792, 793, 794, 795, 796, 797, 798, 799, 800, 801, 802, 803, 804, 805, 806, 807, 808, 809, 810, 811, 812, 813, 814, 815, 816, 817, 818, 819, 820, 821, 822, 823, 824, 825, 826, 827, 828, 829, 830, 831, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 839, 840, 841, 842, 843, 844, 845, 846, 487, 848, 849, 850, 851, 852, 853, 854, 855, 856, 857, 858, 859, 860, 861, 862, 863, 864, 865, 866, 867, 868, 869, 870, 871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904,

905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920, 921, 922, 923, 924, 925, 926, 927, 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980 или 548.

120. Выделенный полипептид по любому из пп. 116-119, содержащий одну или более обратных пептидных связей, D-изомеров аминокислот, химических модификаций или любую их комбинацию.

121. Выделенный гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435, 436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагментов.

122. Выделенный гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620 или 621, 377, 378, 415,417, 418, 420, 502, 518, 526, 527, 714, 715, 716, 717, 718, 719, 720, 721, 722, 723, 724, 725, 726, 727, 728, 729, 730, 731, 732, 733, 734, 735, 736, 737, 738, 739, 740, 741, 742, 743, 744, 745, 746, 747, 748, 749, 750, 751, 752, 753, 74, 755, 756, 757, 758, 759, 760, 761, 762, 763, 764, 765, 766, 767, 768, 769, 770, 771, 772, 773, 774, 775, 776, 777, 778, 779, 780, 781, 782, 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792, 793, 794, 795, 796, 797, 798, 799, 800, 801, 802, 803, 804, 805, 806, 807, 808, 809, 810, 811, 812, 813, 814, 815, 816, 817, 818, 819, 820, 821, 822, 823, 824, 825, 826, 827, 828, 829, 830, 831, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 839, 840, 841, 842, 843, 844, 845, 846, 487, 848, 849, 850, 851, 852, 853, 854, 855, 856, 857, 858, 859, 860, 861, 862, 863, 864, 865, 866, 867, 868, 869, 870, 871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904, 905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920, 921, 922, 923, 924, 925, 926, 927,

- 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980 и 548.
- 123. Выделенный гетерологичный полипептид по любому из пп. 121-122, содержащий одну или более обратных пептидных связей, D-изомеров аминокислот, химических модификаций или любую их комбинацию.
- 124. Выделенная белковая молекула, которая специфически связывается с полипептидом по любому из пп. 116-120 или гетерологичным полипептидом по любому из пп. 121-123.
- 125. Выделенная белковая молекула по п. 124, представляющая собой антитело, альтернативный каркас, CAR или TCR.
 - 126. Выделенная клетка, содержащая CAR или TCR по п. 125.
- 127. Способ индукции иммунного ответа у субъекта, включающий введение субъекту полипептида по любому из пп. 116-120, гетерологичного полипептида по любому из пп. 121-123, белковой молекулы по п. 124 или 125 или клетки по п. 126.
- 128. Способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту полипептида по любому из пп. 116-120, гетерологичного полипептида по любому из пп. 121-123, белковой молекулы по п. 124 или 125 или клетки по п. 126.
- 129. Белковый комплекс, содержащий полипептид SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383 или 385, или их фрагменты и HLA.
 - 130. Белковый комплекс по п. 129, в котором
 - а) длина фрагментов составляет от около 6 до около 25 аминокислот; или
- b) фрагмент содержит полипептид SEQ ID NO: 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 560, 561, 562, 563, 564, 565, 566, 567, 568, 569, 570, 571, 572, 573, 574, 575, 576, 577, 578, 579, 580, 581, 582, 583, 584, 585, 586, 587, 588, 589, 590, 591, 592, 593, 594, 595, 596, 597, 598, 599, 600, 601, 602, 603, 604, 605, 606, 607, 608, 609, 610, 611, 612, 613, 614, 615, 616, 617, 618, 619, 620, 621, 377, 378, 415,417, 418, 420, 502, 518, 526, 527, 714, 715, 716, 717, 718, 719, 720, 721, 722, 723, 724, 725, 726, 727, 728, 729, 730, 731, 732, 733, 734, 735, 736, 737, 738, 739, 740, 741, 742, 743, 744, 745, 746, 747, 748, 749, 750, 751, 752, 753, 74, 755, 756, 757, 758, 759,

- 760, 761, 762, 763, 764, 765, 766, 767, 768, 769, 770, 771, 772, 773, 774, 775, 776, 777, 778, 779, 780, 781, 782, 783, 784, 785, 786, 787, 788, 789, 790, 791, 792, 793, 794, 795, 796, 797, 798, 799, 800, 801, 802, 803, 804, 805, 806, 807, 808, 809, 810, 811, 812, 813, 814, 815, 816, 817, 818, 819, 820, 821, 822, 823, 824, 825, 826, 827, 828, 829, 830, 831, 832, 833, 834, 835, 836, 837, 838, 839, 840, 841, 842, 843, 844, 845, 846, 487, 848, 849, 850, 851, 852, 853, 854, 855, 856, 857, 858, 859, 860, 861, 862, 863, 864, 865, 866, 867, 868, 869, 870, 871, 872, 873, 874, 875, 876, 877, 878, 879, 880, 881, 882, 883, 884, 885, 886, 887, 888, 889, 890, 891, 892, 893, 894, 895, 896, 897, 898, 899, 900, 901, 902, 903, 904, 905, 906, 907, 908, 909, 910, 911, 912, 913, 914, 915, 916, 917, 918, 919, 920, 921, 922, 923, 924, 925, 926, 927, 928, 929, 930, 931, 932, 933, 934, 935, 936, 937, 938, 939, 940, 941, 942, 943, 944, 945, 946, 947, 948, 949, 950, 951, 952, 953, 954, 955, 956, 957, 958, 959, 960, 961, 962, 963, 964, 965, 966, 967, 968, 969, 970, 971, 972, 973, 974, 975, 976, 977, 978, 979, 980 или 548.
- 131. Белковый комплекс по п. 129 или 130, в котором фрагмент содержит одну или более мутаций, обратных пептидных связей, D-изомеров аминокислот, химических модификаций или любую их комбинацию.
- 132. Белковый комплекс по любому из пп. 129-131, в котором HLA представляет собой HLA класса I или HLA класса II.
- 133. Белковый комплекс по любому из пп. 129-132, дополнительно конъюгированный с обнаруживаемой меткой или цитотоксическим агентом.
- 134. Выделенная белковая молекула, которая специфически связывается с белковым комплексом по любому из пп. 129-133.
- 135. Выделенная белковая молекула по п. 134, представляющая собой антитело, антигенсвязывающий фрагмент, альтернативный каркас, CAR или TCR.
- 136. Способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту белкового комплекса по любому из пп. 129-133 или белковой молекулы по п. 134 или 135.

137. Вакцина, содержащая:

а) выделенный полинуклеотид, кодирующий полипептид, который по меньшей мере на 90% идентичен полипептиду SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443,

444, 445, 446 или 447, или их фрагменты.

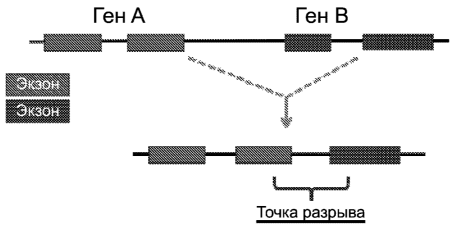
- b) выделенный полинуклеотид, полинуклеотидную содержащий последовательность, по меньшей мере на 90% идентичную полинуклеотидной последовательности SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228, 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457, 458, 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498, 499, 500, 501, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 или 540, или их фрагментам;
- с) выделенный гетерологичный полинуклеотид, кодирующий гетерологичный полипептид, содержащий два или более полипептидов, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 1, 3, 5, 7, 9, 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 25, 27, 29, 31, 33, 35, 37, 39, 41, 43, 45, 47, 49, 51, 53, 55, 57, 59, 61, 63, 65, 67, 69, 71, 73, 75, 77, 79, 81, 83, 85, 87, 89, 91, 93, 95, 97, 99, 101, 103, 105, 107, 109, 111, 113, 115, 117, 119, 121, 123, 125, 127, 129, 131, 133, 135, 137, 139, 141, 143, 145, 147, 149, 151, 153, 155, 157, 159, 161, 163, 165, 167, 169, 171, 173, 175, 177, 179, 181, 183, 185, 187, 189, 191, 193, 195, 197, 199, 201, 203, 205, 207, 209, 211, 213, 215, 217, 219, 221, 223, 225, 227, 229, 231, 233, 235, 237, 239, 241, 243, 245, 247, 249, 251, 253, 255, 257, 259, 261, 263, 265, 267, 269, 271, 273, 275, 277, 279, 281, 283, 285, 287, 289, 291, 293, 295, 297, 299, 301, 303, 305, 307, 309, 311, 313, 315, 317, 319, 321, 323, 325, 327, 329, 331, 333, 335, 337, 339, 341, 343, 345, 347, 349, 351, 353, 355, 357, 359, 361, 363, 365, 367, 369, 371, 373, 375, 379, 381, 383, 385, 387, 388, 389, 390, 391, 392, 393, 394, 395, 396, 397, 398, 399, 400, 401, 402, 403, 404, 405, 406, 407, 408, 426, 427, 428, 429, 430, 431, 432, 433, 434, 435,436, 437, 438, 439, 440, 441, 442, 443, 444, 445, 446 и 447, а также их фрагментов; или
- d) выделенный гетерологичный полинуклеотид, содержащий два или более полинуклеотида, выбранных из группы, состоящей из SEQ ID NO: 2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24, 26, 28, 30, 32, 34, 36, 38, 40, 42, 44, 46, 48, 50, 52, 54, 56, 58, 60, 62, 64, 66, 68, 70, 72, 74, 76, 78, 80, 82, 84, 86, 88, 90, 92, 94, 96, 98, 100, 102, 104, 106, 108, 110, 112, 114, 116, 118, 120, 122, 124, 126, 128, 130, 132, 134, 136, 138, 140, 142, 144, 146, 148, 150, 152, 154, 156, 158, 160, 162, 164, 166, 168, 170, 172, 174, 176, 178, 180, 182, 184, 186, 188, 190, 192, 194, 196, 198, 200, 202, 204, 206, 208, 210, 212, 214, 216, 218, 220, 222, 224, 226, 228,

- 230, 232, 234, 236, 238, 240, 242, 244, 246, 248, 250, 252, 254, 256, 258, 260, 262, 264, 266, 268, 270, 272, 274, 276, 278, 280, 282, 284, 286, 288, 290, 292, 294, 296, 298, 300, 302, 304, 306, 308, 310, 312, 314, 316, 318, 320, 322, 324, 326, 328, 330, 332, 334, 336, 338, 340, 342, 344, 346, 348, 350, 352, 354, 356, 358, 360, 362, 364, 366, 368, 370, 372, 374, 376, 380, 382, 384, 386, 448, 449, 450, 451, 452, 453, 454, 455, 456, 457, 458, 459, 460, 461, 462, 463, 464, 465, 466, 467, 468, 469, 470, 471, 472, 473, 474, 475, 476, 477, 478, 479, 480, 481, 482, 483, 484, 485, 486, 487, 488, 489, 490, 491, 492, 493, 494, 495, 496, 497, 498, 499, 500, 501, 503, 504, 505, 506, 507, 508, 509, 510, 511, 512, 513, 514, 515, 516, 517, 519, 520, 521, 522, 523, 524, 525, 528, 529, 530, 531, 532, 533, 534, 535, 536, 537, 538, 539 и 540, а также их фрагментов.
- 138. Вакцина по п. 137, в которой полинуклеотид или гетерологичный полинуклеотид представляет собой РНК или ДНК.
- 139. Вакцина по п. 138, в которой РНК представляет собой мРНК или самореплицирующуюся РНК.
 - 140. Вакцина по п. 138, представляющая собой рекомбинантный вирус.
- 141. Вакцина по п. 140, в которой рекомбинантный вирус получен из Ad, поксвируса, AAV или ретровируса.
- 142. Вакцина по п. 141, в которой рекомбинантный вирус получен из hAd5, hAd7, hAd11, hAd26, hAd34, hAd35, hAd48, hAd49, hAd50, GAd20, Gad19, GAd21, GAd25, GAd26, GAd27, GAd28, GAd29, GAd30, GAd31, ChAd3, ChAd4, ChAd5, ChAd6, ChAd7, ChAd8, ChAd9, ChAd10, ChAd11, ChAd16, ChAd17, ChAd19, ChAd20, ChAd22, ChAd24, ChAd26, ChAd30, ChAd31, ChAd37, ChAd38, ChAd44, ChAd55, ChAd63, ChAd73, ChAd82, ChAd83, ChAd146, ChAd147, PanAd1, PanAd2, PanAd3, вируса осповакцины Копенгаген (W), аттенуированного вируса осповакцины Нью-Йорк (NYVAC), ALVAC, TROVAC или MVA.
- 143. Фармацевтическая композиция, содержащая вакцину по любому из пп. 137-142 и фармацевтически приемлемый носитель или адъювант.
- 144. Способ лечения или предотвращения рака предстательной железы у субъекта, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества вакцины по любому из пп. 137-142 или фармацевтической композиции по п. 143.
- 145. Способ индукции иммунного ответа у субъекта против полипептида по п. 116, включающий введение субъекту вакцины по любому из пп. 137-142 или фармацевтической композиции по п. 143.
- 146. Способ по п. 144 или 145, в котором субъект экспрессирует или предположительно экспрессирует один или более полипептидов по п. 116.
- 147. Способ по п. 146, в котором один или более полипептидов по п. 116 присутствуют с частотой по меньшей мере около 1% или более, около 2% или более, около 3% или более, около 4% или более, около 5% или более, около 6% или более, около 7% или более, около 9% или более, около 10% или более, около 11% или более, около 12% или более, около 13% или более, около 14% или более, около 15%

или более, около 16% или более, около 17% или более, около 18% или более, около 19% или более, около 20% или более, около 21% или более, около 22% или более, около 23% или более, около 24% или более, около 25% или более, около 26% или более, около 27% или более, около 28% или более, около 29% или более, около 30% или более, около 35% или более, около 40% или более, около 45% или более, около 50% или более, около 55% или более, около 60% или более, около 65% или более или около 70% или более у популяции субъектов, страдающих раком предстательной железы.

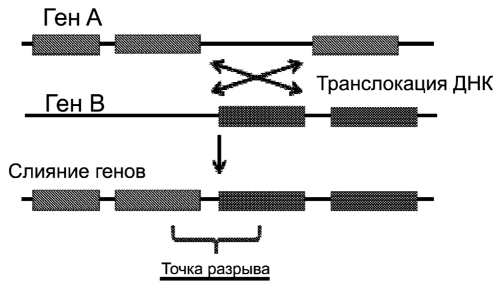
По доверенности

Химерное сквозное слияние

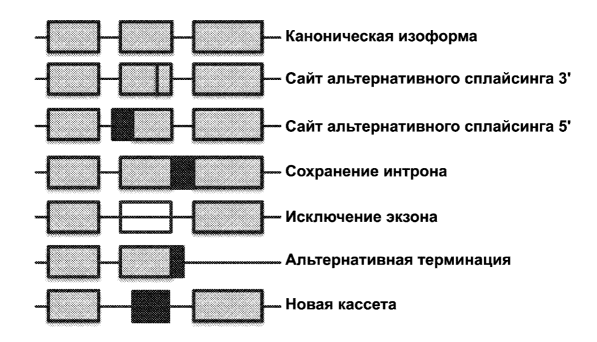


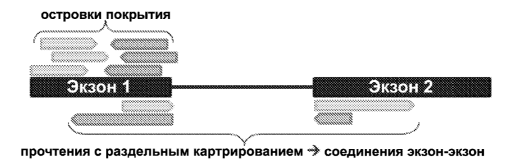
Новая пептидная последовательность

Слияние с хромосомным изменением

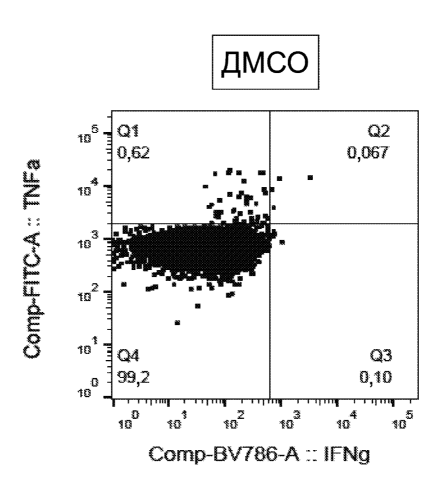


Новая пептидная последовательность

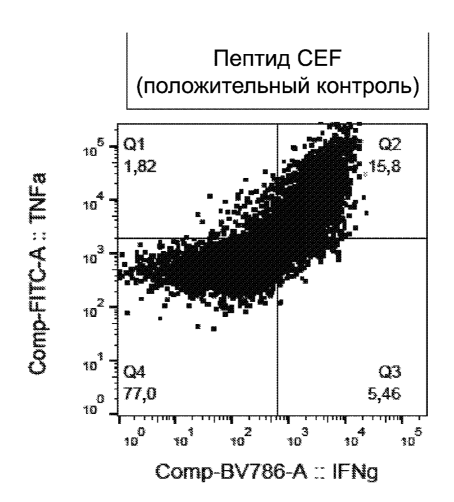




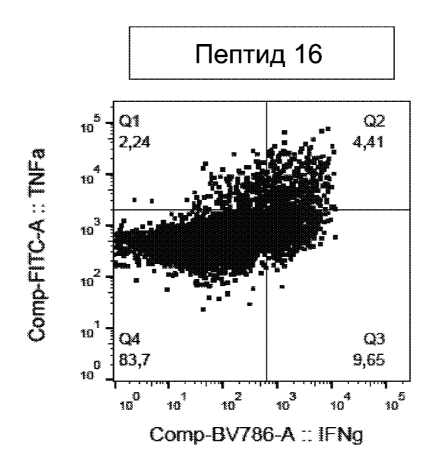
ФИГ. 5А



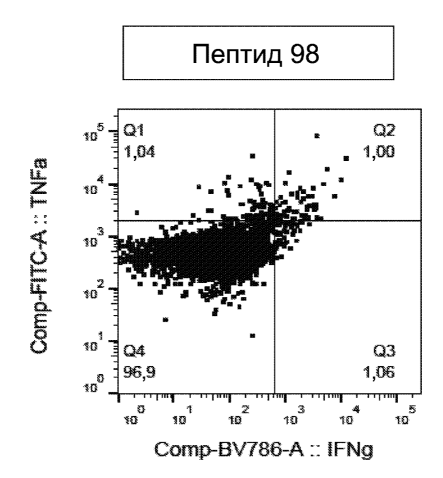
ФИГ. 5В



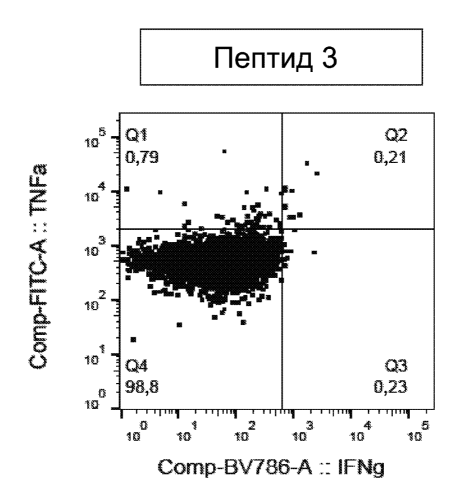
ФИГ. 5С



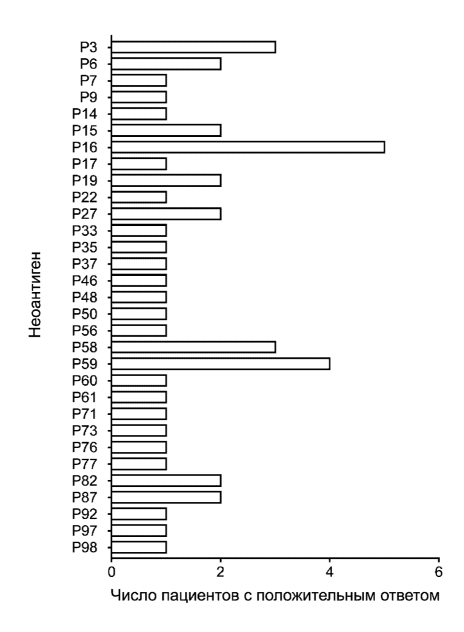
ФИГ. 5D

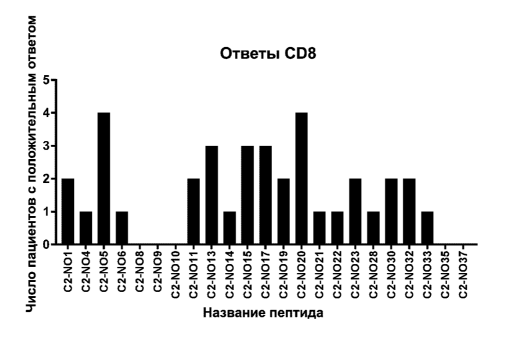


ФИГ. 5Е



ФИГ. 6





ФИГ. 8

