# (12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- (43) Дата публикации заявки 2023.03.31
- (22) Дата подачи заявки 2016.12.08

(51) Int. Cl. A61K 38/47 (2006.01) A61K 38/46 (2006.01) C12N 9/40 (2006.01) C12N 9/42 (2006.01) A61P 43/00 (2006.01)

## (54) КОМПОЗИЦИИ И СПОСОБЫ ИНТЕРНАЛИЗАЦИИ ФЕРМЕНТОВ

- **(31)** 62/264,702; 62/379,629
- (32) 2015.12.08; 2016.08.25
- (33) US
- (62) 201891277; 2016.12.08
- (71) Заявитель:

РИДЖЕНЕРОН

ФАРМАСЬЮТИКАЛЗ, ИНК. (US)

(72) Изобретатель:

Бейк Эндрю, Сиджнэр Кэтрин (US)

**(74)** Представитель:

Медведев В.Н. (RU)

(57) Раскрыты композиции и способы для лечения лизосомных болезней накопления. Раскрыты биотерапевтические комплексы, содержащие домен, связывающий эффектор интернализации, и обладающие активностью лизосомального заместительного фермента. Биотерапевтические комплексы способны попадать в клетку, сегрегироваться по отношению к лизосоме и обеспечивать доставку активности заместительного фермента в лизосому.

#### КОМПОЗИЦИИ И СПОСОБЫ ИНТЕРНАЛИЗАЦИИ ФЕРМЕНТОВ

#### ОБЛАСТЬ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[1] Настоящая заявка в целом относится к композициям и способам для лечения лизосомных болезней накопления. В частности, настоящая заявка относится к целевым белковым комплексам, которые содержат заместительные ферменты, и к их применению в лечении лизосомных болезней накопления.

#### ПРЕДПОСЫЛКИ ИЗОБРЕТЕНИЯ

- [2] Лизосомные болезни накопления составляют класс редких заболеваний, которые влияют на разрушение многочисленных Такие субстраты субстратов в лизосоме. включают В себя мукополисахариды, гликопротеины, сфинголипиды, олигосахариды, которые могут накапливаться в клетках больных людей, ЧТО приводит к смерти клеток. Органы, поражаемые лизосомными болезнями накопления, охватывают центральную нервную (CNS), периферическую нервную систему (PNS), легкие, печень, скелетную и сердечную мускулатуру кость, высокоинтеллектуальную систему.
- лечения лизосомных болезней накопления [3] Варианты включают заместительную ферментную терапию (ERT), редуцирующую терапию, фармакологическую шаперон-опосредованную терапию с трансплантацией гемопоэтических стволовых терапию, клеток и генную терапию. Пример субстрат-редуцирующей терапии включает применение миглустата или элиглустата для лечения заболевания Гоше 1 типа. Эти лекарственные средства действуют путем блокирования активности синтазы, что снижает последующее продуцирование субстрата. Терапию с использованием гемопоэтических стволовых клеток (HSCT), например, используют для облегчения и замедления отрицательного фенотипа центральной нервной системы у пациентов с некоторыми формами MPS. См. R.M. Boustany, «Lysosomal storage diseases -- the horizon expands», Neurol. 583-98, Oct. Nat. Rev. 2013. В таблице приводятся некоторые лизосомные болезни накопления И ассоциированные с ними ферменты или другие белки.
  - [4] Таблица 1. Лизосомные болезни накопления

Класс	Заболевание	Вовлеченный	
		фермент/белок	
	Заболевание Фабри	α-галактозидаза А	
	Липогранулематоз	Поролинара	
	Фарбера	Церамидаза	
	Заболевание Гоше І типа	β-глюкозидаза	
	Заболевание Гоше II и	Активатор	
	III типов	сапозина-С	
	Заболевания Ниманна-	Сфингомиелиназа	
	Пика типов А и В		
	GM1-ганглиозидоз	β-галактозидаза	
	GM2-ганглиозидоз	β-гексозаминидаза	
Сфинголипидоз	(заболевание Сандгоффа)	А и В	
	GM2-ганглиозидоз	β-гексозаминидаза	
	(заболевание Тея-Сакса)	A	
	GM2-ганглиозидоз	Белок GM2-	
	(дефицит GM2-	активатор	
	активатора)	-	
	GM3-ганглиозидоз	GM3-синтаза	
	Метахроматическая	Арилсульфатаза А	
	лейкодистрофия	112710107012441434 11	
	Дефицит активатора	Активатор	
	сфинголипида	сфинголипида	
	MPS I (заболевание		
Мукополи-	Шейе, Гурлера-Шейе и	α-идуронидаза	
сахаридозы	Гурлера)		
	MPS II (заболевание	Идуронидаза-2-	

	Хантера)	сульфатаза
	MPS IIIA (заболевание	Гепаран- <i>N</i> -
	Санфилиппо А типа)	сульфатаза
	MPS IIIB (заболевание	<i>N</i> -ацетил-α-
	Санфилиппо В типа)	глюкозаминидаза
	MPS IIIC (заболевание	Ацетил-СоА; α-
	Санфилиппо С типа)	глюкозамид- <i>N</i> -
		ацетилтрансфераза
	MPS IIID (заболевание	N-
	Санфилиппо D)	ацетилглюкозамин-
		6-сульфатаза
		N-
	MPS IVA (синдром Моркио	ацетилгалактозами
	А типа)	н-6-сульфат-
		сульфатаза
	MPS IVB (синдром Моркио В типа)	β-галактозидаза
		N-
	MPS VI (заболевание	ацетилгалактозами
	Марото-Лами)	н-4-сульфатаза
	нарото лами,	(арилсульфатаза
		B)
	MPS VII (заболевание	0
	Слая)	β-глюкуронидаза
	MPS IX	Гиалуронидаза
Болезнь	Заболевание Помпе	
накопления	(болезнь накопления	α-глюкозидаза 2
гликогена	гликогена II типа)	
	Дефицит лизосомальной	Лизосомальная

метаболизм	кислой липазы (LAL-D;	кислая липаза
	заболевание Вольмана)	

- [5] LSD Двумя наиболее распространенными являются заболевание Помпе и заболевание Фабри. Заболевание Помпе вызвано дефективным лизосомальным ферментом альфа-глюкозидазы (GAA), что приводит недостаточному процессированию псевдогемального Накопление лизосомального гликогена происходит преимущественно в скелетной, сердечной и печеночной тканях. Раннее проявление заболевания Помпе вызывает кардиомегалию, гипотонию, гепатомегалию и смерть из-за кардиореспираторной недостаточности обычно В возрасте ДО 2 лет. Проявление заболевания Помпе во зрелом возрасте наблюдается только от двадцати до шестидесяти лет и обычно затрагивает только скелетную мускулатуру.
- [6] Заболевание Фабри вызывается дефективным лизосомальными ферментом альфа-галактозидаза А (GLA), что проявляется накоплении глоботриаозилцерамида в кровеносных сосудах и других тканях и органах. Симптомы, связанные с заболеванием Фабри, включают боль из-за повреждения нерва и/или обструкции небольших сосудов, почечную недостаточность и полное разрушение, сердечные осложнения, такие как высокое кровяное давление И кардиомиопатия, дерматологические симптомы, такие как образование ангиокератомы, ангидроз или гипергидроз, а также глазные проблемы, такие как воронковидная кератопатия, клиновидная катаракта и сосудистые нарушения конъюктивы сетчатки.
- [7] Текущие методы лечения лизосомных болезней накопления ocoбo оптимальны. Например, ERT, как правило, не вводиться с высокой частотой и при высокой дозе, например дважды менее 40 мг/кг. Также некоторые замещаемые неделю и не ферменты могут быть иммунологически перекрестнореагирующими (CRIM), стимулирующими продуцирование IgG у субъекта и, таким препятствующими фермента доставке В посредством манноза-6-фосфатного (М6Р) рецептора. IgG может экранировать остатки М6Р заместительный фермент, и комплекс

антиген-IgG-антитело может попадать в клеточные лизосомы посредством Fс-рецептора с шунтированием тем самым заместительного фермента преимущественно в макрофаги.

[8] Доставка заместительных ферментов в соответствующие пораженные ткани также неэффективна (см. таблицу 2 и Desnick & Schuchman, «Enzyme replacement therapy for lysosomal diseases: lessons from 20 years of experience and remaining challenges», 13 Annu. Rev. Genomics Hum. Genet. 307-35, 2012). Например, пациенты, подвергшиеся длительной заместительной ферментной терапии по поводу заболевания Помпе в младенческом возрасте, все равно могут страдать гиперназальной речью, остаточной мышечной слабостью, птозом, остеопенией, потерей слуха, риском аспирации, дисфагией, сердечной аритмией и затруднением при глотании. Дозы заместительного фермента часто должны увеличиваться со временем до 40 мг/кг раз в неделю или раз в две недели.

[9] Таблица 2. Неэффективное нацеливание ERT на ткани

Заболевание	Подтип (-ы)	Легко достигает ткани	С трудом достигает ткани
Заболевание Гоше	1 типа	Селезенка, печень, костный мозг	Кость
	2 и 3 типов	Селезенка, печень, костный мозг	Кость, головной мозг
Заболевание Фабри	Классическое и позднее проявления	Сосудистый эндотелий	Почка, сердце
Мукополисахар идозы	Bce	Селезенка, печень, костный мозг	Кость, головной мозг, хрящ
α-маннозидоз		Селезенка, печень, костный мозг	Кость, головной мозг

Заболевание Ниманна-Пика	типа В	Селезенка, печень, костный мозг	Альвеолярные макрофаги
	В младенческом возрасте		Сердце, гладкая и скелетная мускулатуры
Заболевание Помпе	Более позднее проявление		Гладкая мускулатура и респираторная скелетная мускулатура

[10] Эндогенный манноза-6-фосфатный рецептор (MPR) опосредует транспорт большинства рекомбинантных ферментов лизосому. Существуют две комплементарных формы MPR: катионнезависимый (CI-MPR) и катион-зависимый (CD-MPR). У любой из нокаутных маоф лизосомальные ферменты не секретируются. гидролазы синтезируются в эндоплазматическом Лизосомальные ретикулуме и перемещаются в цис-сеть Гольджи, где они ковалентно модифицируются путем добавления манноза-6-фосфатных (М6Р) групп. Образование этого маркера зависит от последовательного эффекта UDP-N-ацетилглюкозамин-1лизосомальных ферментов: ДВУХ  $\phi$ ос $\phi$ отранс $\phi$ еразы (G1cNac- $\phi$ ос $\phi$ отранс $\phi$ ераза) и N-ацетилглюкозамин-1-фосфодиэстер- $\alpha$ -N-ацетил-глюкозаминидазы (экспонирующий фермент). GlcNac-фосфотрансфераза катализирует перенос GlcNAc-1фосфатного остатка от UDP-G1cNAc к С6-положениям выбранных манноз высокоманнозных олигосахаридах гидролаз. В экспонирующий фермент удаляет концевой G1cNAc, экспонируя сигнал распознавания М6Р. В транс-сети Гольджи сигнал М6Р обеспечивает сегрегацию лизосомальных гидролаз от всех других типов белков посредством селективного связывания с рецепторами М6Р. Покрытые клатрином везикулы давали отпочковывание от транс-сети Гольджи и сливались с поздними эндосомами. При низком рН в поздней эндосоме гидролазы диссоциируются от рецепторов М6Р, и пустые рецепторы возвращаются в аппарат Гольджи для следующих циклов

транспорта.

- [11] За исключением  $\beta$ -глюкоцереброзидазы, которая доставляется посредством маннозного рецептора, рекомбинантные лизосомальные ферменты имеют М6Р-гликозилирование и доставляются лизосому главным образом посредством CI-MPR/IGF2R. Однако опосредованная гликозилированием/CI-MPR доставка заместительного не достигает всех клинически релевантных фермента (таблица 2). Улучшение заместительной ферментной терапии акцентировали на улучшении доставки CI-MPR с помощью (i) усиления экспрессии на поверхности CI-MPR с использованием  $\beta$ 2агониста кленбутерола (Koeberl et al., «Enhanced efficacy of enzyme replacement therapy in Pompe disease through mannose-6phosphate receptor expression in skeletal muscle», 103(2) Mol. Genet. Metab. 107-12, 2011), (ii) повышения количества остатков M6P в ферменте (Zhu et al., «Conjugation of mannose-6-phosphatecontaining oligosaccharides to acid alpha-glucosidase improves the clearance of glycogen in Pompe mice», 279(48) J. Biol. Chem. 50336-41, 2004) или (iii) слияния домена IGF-II с ферментом (Maga et al., «Glycosylation-independent lysosomal targeting of acid alpha-qlucosidase enhances muscle qlycogen clearance in Pompe mice», 288(3) J. Biol. Chem. 1428-38, 2013).
- число лизосомных [12] Большое болезней накопления неправильно лечат с помощью заместительной ферментной терапии генной терапии в основном из-за плохого нацеливания заместительного фермента на соответствующие ткань или орган. Существует потребность В улучшенных методах заместительной ферментной терапии, которые усилят И обеспечат биораспределение в тканях и лизосомальное поглощение фермента. улучшенную заместительную Заявители разработали ферментную терапию с использованием контролируемой антителом независимой доставки ферментов в лизосому целевых пораженных тканей.

### КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[13] Заявители выяснили, что заместительные ферменты могут быть эффективно доставлены в лизосому определенной целевой

клетки в случае ассоциации с объектом, нацеленным на клеточную поверхность. Комбинацию этого фермента и нацеливающего объекта называют биотерапевтическим комплексом. Таким образом, в одном аспекте настоящее изобретение относится к композиции, т. е. биотерапевтическому комплексу, которая содержит фермент и антигенсвязывающий белок. Фермент ассоциируется с лизосомной болезнью накопления (LSD), и при этом антигенсвязывающий белок связывается с эффектором интернализации. Эффектор интернализации опосредует связывание с клеткой и поглощение в лизосомном компартменте.

- [14] некоторых вариантах осуществления фермент любой представляет собой фермент ИЗ  $\alpha$ -галактозидазы, галактозидазы,  $\alpha$ -глюкозидазы,  $\beta$ -глюкозидазы, активатора сапозина-С, церамидазы, сфингомиелиназы,  $\beta$ -гексозаминидазы, активатора GM2, GM3-синтазы, арилсульфатазы, активатора сфинголипида, идуронидазы, идуронидаза-2-сульфатазы, гепарин-N-сульфатазы, Nацетил-lpha-глюкозаминидазы, lpha-глюкозамид-N-ацетилтрансферазы, ацетилглюкозамин-6-сульфатазы, N-ацетилгалактозамин-6-сульфатсульфатазы, N-ацетилгалактозамин-4-сульфатазы,  $\beta$ -глюкуронидазы и некоторых вариантах осуществления фермент гиалуронидазы. В представляет собой изозим, который обладает активностью, такой или аналогичной активности любого одного ИЛИ вышеперечисленных ферментов. В некоторых вариантах осуществления активность lpha-глюкозидазы может быть обеспечена изозимом, таким как сахараза-изомальтаза (SI), мальтаза-глюкоамилаза (MGAM), глюкозидаза II (GANAB) или нейтральная lpha-глюкозидаза (C GNAC). В других вариантах осуществления активность  $\alpha$ -галактозидазы Aможет быть обеспечена изозимом, таким как  $\alpha$ -Nацетилгалактозаминидаза, которая сконструирована с обеспечением GLA-активности.
- [15] В некоторых вариантах осуществления антигенсвязывающий белок представляет собой любой белок, который может связываться с одним или более эффекторами интернализации. В более конкретных вариантах осуществления антигенсвязывающий белок представляет

собой одну или более из слитой молекулы на основе рецептора, молекулы-ловушки, слитой молекулы на основе рецептора и Fcантитела, Fab-фрагмента, F(ab')2-фрагмента, Fdфрагмента, фрагмента, Fv-фрагмента, одноцепочечной Fv (scFv) молекулы, dAbфрагмента, выделенной области, определяющей комплементарность (CDR), пептида CDR3, конформационно затрудненного пептида FR3-CDR3-FR4, домен-специфичного антитела, однодоменного антитела, антитела с делецией домена, химерного антитела, антитела с привитой CDR, диатела, триатела, тетратела, минитела, нанотела, моновалентного нанотела, бивалентного иммунофармацевтического средства на основе модульного малого размера (SMIP), верблюжьего антитела (гомодимерное антитело с тяжелой цепью VHH), вариабельного домена IgNAR акулы В конкретном ОДНОМ варианте осуществления антигенсвязывающий белок представляет собой биспецифическое антитело, которое связывается с эффектором интернализации и ферментом.

некоторых [16] вариантах осуществления интернализации представляет собой рецепторный белок или лиганд, который связывается с рецепторным белком, который расположен в, или вблизи клеточной мембраны и может быть подвергнут эндоцитозу. В более конкретных вариантах осуществления эффектор интернализации представляет собой один или более из CD63, MHC-I, Kremen-1, Kremen-2, LRP5, LRP6, LRP8, трансферринового рецептора, LDL-рецептора, рецептор белка 1, родственного LDL, ASGR1, ASGR2, белка-2, подобного белку-предшественнику амилоида (APLP2), апелинового рецептора (APLNR), PRLR (пролактиновый рецептор), MAL(миелиновый и лимфоцитарный белок, известный как VIP17), IGF2R, H+ АТФазы вакуолярного типа, рецептора дифтерийного токсина, фолатного рецептора, глутаматных рецепторов, глутатионового рецептора, лептинового рецептора, скэвенджер-рецептора, SCARA1-5, SCARB1-3 и CD36. В определенных вариантах осуществления эффектор интернализации представляет собой специфичный по отношению к почке интернализатор, такой как (Cadheri-16), CLDN16 (Claudn-16), KL (Klotho), PTH1R (рецептор паратиреоидного гормона), SLC22A13

транспортеров растворенных веществ 22 представитель 13), SLC5A2 (котранспортер натрия/глюкозы 2) и UMOD (уромодулин). В других определенных вариантах осуществления эффектор интернализации представляет собой специфичный ПО отношению К мышцам такой как BMPR1A интернализатор, (рецептор КОСТНОГО морфогенетического белка 1A), м-кадгерин, CD9, MuSK специфичная по отношению к мышцам), LGR4/GPR48 (рецептор 48, сопряженный с G-белком), холинергический рецептор (никотиновый) альфа 1, CDH15 (Cadheri-15), ITGA7 (интегрин альфа-7), CACNG1 гамма-1 кальциевого канала L-типа), CACNAls (субъединица кальциевого канала L-типа), (субъединица альфа-15 CACNG6 (субъединица гамма-6 кальциевого канала L-типа)**,** SCN1B (субъединица бета-1 натриевого канала), CHRNA1 (субъединица альфа ACh-рецептора), CHRND (субъединица дельта ACh-рецептора), LRRC14B (белок 14B, содержащий богатый лейцином повтор) и POPDC3 (белок 3, содержащий домен Рореуе). В некоторых вариантах осуществления эффектор интернализации представляет собой ITGA7, CD9, CD63, APLP2 или PRLR. В некоторых вариантах осуществления эффектор интернализации представляет собой макрофагпредпочтительный интернализатор, в том числе, например, VSIG4 (CRIG), MSR1 (CD204) и MMR1 (MCR1, CD206).

Биотерапевтический комплекс может иметь нескольких форматов. В некоторых вариантах осуществления фермент ковалентно связан с антигенсвязывающим белком. ОДНОМ конкретном варианте осуществления антигенсвязывающий содержит полуантитело ( $\tau$ . е. с одной тяжелой цепью и одной ковалентно фермент легкой цепью), связан С Fc-доменом иммуноглобулина, И Fc-домен, который ковалентно связан ферментом, ассоциируется с Fc-доменом антигенсвязывающего белка. В другом конкретном варианте осуществления антигенсвязывающий белок представляет собой антитело, и фермент ковалентно связан с С-концом тяжелой цепи (или легкой цепи) этого антитела. следующем варианте осуществления антигенсвязывающий представляет собой антитело, и фермент ковалентно связан с Nконцом тяжелой цепи (или легкой цепи) этого антитела.

[18] В других вариантах осуществления фермент не связан

ковалентно с антигенсвязывающим белком. В одном варианте осуществления антигенсвязывающий белок связывается и с эффектором интернализации, и с ферментом. В конкретном варианте осуществления антигенсвязывающий белок представляет собой биспецифическое антитело, которое связывается с эффектором интернализации и ферментом.

- [19] В некоторых вариантах осуществления фермент представляет собой GAA или изозим, обладающий активностью GAA, и эффектор интернализации представляет собой CD9, ITGA7, CD63, APLP2 или PRLR. В других вариантах осуществления фермент представляет собой GLA или изозим, обладающий GLA-активностью, и эффектор интернализации представляет собой CD9, ITGA7, CD63, APLP2 или PRLR.
- [20] В другом аспекте настоящее изобретение относится к лечения субъекта, страдающего лизосомной болезнью накопления (LSD), предусматривающему стадию введения субъекту биотерапевтического комплекса (описанного выше), NGII биотерапевтический комплекс попадает в лизосому клетки субъекта обеспечивает ферментативную активность («заместительный ферментативную фермент»), которая замещает активность, ассоциированную с LSD («эндогенный фермент»). LSD включают в сфинголипидоз, мукополисахаридоз и болезни накопления Более конкретно, LSD, гликогена. подлежащее лечению, представляет собой любое одно или более ИЗ заболеваний, приведенных в таблице 1, и заместительный фермент активностью соответствующего фермента, приведенного в таблице 1. В конкретном варианте осуществления LSD представляет собой заболевание Помпе, и ассоциированный фермент представляет собой lpha-глюкозидазу (GAA). В другом конкретном варианте осуществления LSD представляет собой заболевание Фабри, и ассоциированный фермент представляет собой  $\alpha$ -галактозидазу A (GLA). В другом конкретном примере LSD представляет собой дефицит лизосомальной кислой липазы (LAL-D), и ассоциированный фермент представляет собой лизосомальную кислую липазу (LIPA).
  - [21] В одном варианте осуществления заместительный фермент

не индуцирует иммунологическую реакцию у субъекта. В некоторых заместительный фермент представляет собой изозим. Например, в случае если эндогенный фермент представляет собой  $\alpha$ глюкозидазу, то изозим представляет собой другой белок, который обеспечивает такую же или аналогичную ферментативную активность, как и  $\alpha$ -глюкозидаза, такую как у сахаразы-изомальтазы (SI), мальтазы-глюкоамилазы (MGAM), глюкозидазы ΙI нейтральной  $\alpha$ -глюкозидазы (С GNAC). В случае если эндогенный фермент представляет собой lpha-галактозидазу A (GLA), то изозим представляет собой другой белок, который обеспечивает такую же или аналогичную ферментативную активность, как и  $\alpha$ -глюкозидаза Α, такую как lpha-N-ацетилгалактозаминидазы, сконструирована с обеспечением GLA-активности.

[22] В одном аспекте настоящее изобретение относится к способу отбора или скрининга биотерапевтического комплекса, фермент и антигенсвязывающий содержащего белок, который эффективно замещает фермент у пациента при необходимости этого. варианте осуществления биотерапевтический вводят в модельную систему, и модельную систему оценивают на предмет активности замещенного фермента. В ОДНОМ осуществления модельной системой является животное, у которого отсутствует экспрессия фермента и которое экспрессирует антиген, родственный антигенсвязывающему белку. В ОДНОМ варианте осуществления животной моделью является мышь, которая экспрессирует гуманизированного родственника антигенсвязывающего белка и содержит нокаутный ген, который кодирует фермент.

#### ГРАФИЧЕСКИЕ МАТЕРИАЛЫ

[23] На фигуре 1 схематически представлены Α биотерапевтические комплексы. На панели изображен биотерапевтический комплекс, содержащий биспецифическое антитело (іі) и заместительный фермент (і). На панели В изображен слитый полипептид фермент-Fc (і), ассоциирующийся со специфичным отношении эффектора интернализации полутелом (ii) с образованием биотерапевтического комплекса. На панели С заместительный фермент (шестиугольник), ковалентно связанный с

С-концом тяжелой цепи антитела к эффектору интернализации. На панели D изображен заместительный фермент (шестиугольник), ковалентно связанный с N-концом тяжелой цепи антитела эффектору интернализации. На панели Е изображен заместительный фермент (шестиугольник), ковалентно связанный с С-концом легкой цепи антитела к эффектору интернализации. На панели F изображен заместительный фермент (шестиугольник), ковалентно связанный с N-концом легкой цепи антитела к эффектору интернализации. Кривые линии на панелях С, D, E и F представляют линкеры.

- 2 [24] На фигуре представлен вестерн-блоттинг невосстанавливающих условиях антитела к hFc в супернатантах экспрессирующих экстракта клеток CHO, белок, связывающий эффектор интернализации (IE-BP), ИЛИ заместительный накопления (LSD-RP). лизосомной болезни Дорожку 1 антителом к CD63 IgG4, дорожку 2 - выступом GAA-Fc, дорожку 3 антителом к CD63 IgG4 GAA, и дорожку 4 GAA - антителом к CD63 IqG4.
- [25] На фигуре 3 изображены столбиковые графики, представляющие приблизительную GAA-активность, определяемую с использованием 4-метилумбеллиферил- $\alpha$ -глюкозидазы к флуоресцентному субстрату. По осям Y панели A и панели В представлены моли субстрата, гидролизованного на моль белка в час. По осям X представлен каждый слитый белок GAA.
- [26] 4 изображены линейные На фигуре представляющие приблизительную GAA-активность конструкций GAA, интернализованных клетками НЕК. По осям У панелей представлены наномоли субстрата, гидролизованного на МΓ клеточного лизата В час. На Х-осях указана повышающаяся концентрация конструкции GAA. На панели Α квадраты представляют антитело к CD63-GAA, вводимое в клетки НЕК MPR-5 манноза-6-фосфата (М6Р), конкурента присутствии MMопосредованного лизосомального нацеливания, (D) И круги CD63-GAA, представляют антитело K вводимое В клетки HEK отдельно. На панели В круги (D) представляют антитело к CD63-GAA, вводимое в клетки НЕК, квадраты (■) представляют мутантное

антитело к CD63-GAA, которое не связывается с CD63, вводимое в клетки НЕК, и треугольники ( $\blacktriangle$ ) представляют антитело к CD63-GAA, вводимое в клетки A CD63 НЕК, которые не экспрессируют CD63.

- [27] На фигуре 5 изображены линейные графики, представляющие приблизительную GAA-активность конструкций GAA, которые были интернализованны миобластами человека (панель A) или мыши (панель B). По осям Y панелей A и B представлены наномоли субстрата, гидролизованного на мг клеточного лизата в час. На X-осях указана повышающаяся концентрация конструкции GAA, либо антитела к CD63-GAA, либо тусGAA в присутствии или отсутствии M6P.
- На фигуре 6 представлены уровни GAA (панель A) [28] содержание гликогена (панель В) трех клеточных линий заболевания (GM20089, GM20091) GM20090 И ПО сравнению неонатальных человеческих кожных фибробластов дикого типа (NHDF). На панели А показан вестерн-блоттинг антитела к hGAA, изображающий остаточный белок GAA в клеточных линиях заболевания Помпе и уровни белка GAA в NHDF дикого типа. На представлен столбчатый график, изображающий содержание гликогена в микрограммах на миллион клеток после глюкозного голодания со снижением содержания цитоплазматического гликогена.
- [29] На фигуре 7 представлен в форме столбчатого графика дефектов накопления гликогена клеточных ДЛЯ заболевания Помпе GM20089 (панель A), GM20090 (панель В) GM20091 (панель C) при 200 нМ антитела к CD63-GAA или 200 нМ myc-GAA. На ОСИ Υ представлено содержание гликогена В микрограммах на миллиграмм клеточного лизата.
- [30] На фигуре 8 представлен вестерн-блоттинг в невосстанавливающих условиях антитела к hFc в супернатантах экстракта клеток СНО, содержащих антитело к CD63-GLA (дорожка 1), выступ GLA-Fc (дорожка 2), GLA-антитело к CD63 (дорожка 3), выступ антитела к тус (дорожка 4), впадину антитело к CD63 (дорожка 5) и смесь супернатантов, содержащих выступ антитела к тус и впадину антитела к CD63 (дорожка 6).
- [31] На фигуре 9 представлена в форме столбчатого графика ферментативная активность GLA (на оси Y в наномоле субстрата,

гидролизуемого на наномоль слитого белка в час) слитого белка, содержащего GLA, в том числе слева направо на оси X антитело K CD63-GLA (С-концевая конструкция тяжелой цепи), GLA-Fc, GLA-антитело K CD63 (N-концевая конструкция тяжелой цепи), GLA-myc-FLAG K GLA 6-his.

- [32] На фитуре 10 изображен линейный график, представляющий приблизительную GLA-активность, обнаруженную в экстрактах клеток НЕК, содержащих конструкции GLA, которые были интернализованны клетками НЕК. На оси Y показана GLA-активность в наномолях субстрата, гидролизованного на миллиграмм клеточного лизата в час. На X-осях указана повышающаяся концентрация конструкции GAA. Верхняя линия представляет GLA-антитело к CD63, средняя линия представляет GLA-пус плюс биспецифическое антитело к мус/антитело к CD63, и нижняя линия представляет GLA-тус.
- [33] На фигуре 11 изображен линейный график, представляющий поглощение pHrodo-меченых белков во фракции с низким pH ( $\tau$ . е. лизосомальной фракции) клеток НЕК (панель A), клеток PC-3 (панель B) и клеток НерG2 (панель 3). Круги (D) представляют pHrodo-меченое антитело к CD63, квадраты ( $\blacksquare$ ) представляют pHrodo-меченое антитело к APLP2, и треугольники ( $\blacktriangle$ ) представляют pHrodo-меченую GLA.
- [34] На фигуре 12 представлены вестерн-блоттинги восстанавливающих условиях для клеточных лизатов, содержащих интернализованное антитело ĸ CD63-GAA. Каждая представляет клеточных экстракты, полученные в определенные дни после интернализации белка. На панели А представлен вестернантителом зондированный K GAA. Антитело CD63-GAA K 150 кДа визуализировано с ПОМОЩЬЮ маркера Лизосомальная активная форма GAA размером 76 кДа визуализирована с помощью маркера ← b. На панели В представлен вестерн-блот, зондированный антителом к hlgG. Антитело к CD63-GAA размером 150 кДа визуализировано с помощью маркера с -. Тяжелая цепь антитела (50 кДа) визуализирована с помощью маркера d →. Легкая цепь антитела (23 кДа) визуализирована с помощью маркера е --.
- [35] На фигуре 13 представлен вестерн-блоттинг антитела к hGAA. Полоса 76 кДа представляет зрелую GAA. Дорожка 1 содержит

печеночные экстракты от гуманизированной СD63 мыши, которая получила антитело к CD63-GAA, дорожка 2 – почку, дорожка 3 – сердце, дорожка 4 – икроножную мышцу, дорожка 5 – квадрицепс, и дорожка 6 – диафрагму.

- [36] На фигуре 14 представлен вестерн-блоттинг антитела к hGAA ткани МШШИ (+/+)на экстрактах OTДИКОГО типа И гуманизированной CD63 (hu/hu) мыши через 24 часа после получения антитела к hCD63-GAA при 50 мг/кг. Визуализирована лизосомальная активная форма GAA размером 76 кДа. Дорожки 1 и 2 представляют экстракты сердца от соответственно мьшей дикого гуманизированных. Дорожки 3 И 4 представляют экстракты икроножной мышцы от мышей дикого типа и гуманизированных. Дорожки 5 и 6 представляют экстракты диафрагмы от мышей дикого типа и гуманизированных.
- [37] На фигуре 15 представлена гистограмма, изображающая относительное количество антитела к интегрину альфа 7, антитела к СD9 и антитела к дистрогликану, найденных в икроножной мышце, четырехглавой мышце, диафрагме, сердце, печени, почке и селезенке, нормализованное к уровням, найденным в печени.
- [38] На фигуре 16 представлена гистограмма, изображающая лизосомальное нацеливание pHrodo-меченых антител. На оси Y представлена нормализованная везикулярная флуоресценция. На оси X представлено каждое антитело слева направо: антитело к тус, антитело к CD63, антитело к дистрогликану, антитело к м-кадгерину, антитело к CD9 и антитело к интегрину альфа 7.
- [39] На фигуре 17 представлен точечный график, изображающий уровни содержания гликогена, выраженные в микрограммах гликогена на миллиграмм ткани. Ткань показана на оси X слева направо как сердце, квадрицепс, икроножная мышца, диафрагма и трицепс. Круги ( $\bullet$ ) представляют уровни содержания гликогена у необработанных GAA нокаутных (KO) мышей, квадраты ( $\blacksquare$ ) представляют уровни содержания гликогена у мышей GAA KO, обработанных антителом к mCD63-GAA, треугольники вершиной вверх ( $\blacktriangle$ ) представляют уровни содержания гликогена у мышей GAA KO, обработанных hGAA, и треугольники вершиной вниз ( $\blacktriangledown$ ) представляют уровни содержания гликогена у необработанных мышей дикого типа. Обработки

осуществляли с помощью гидродинамической доставки конструкций ДНК.

- [40] На фигуре 18 представлен точечный график, изображающий уровни содержания гликогена, выраженные в микрограммах гликогена на миллиграмм ткани. Ткань показана на оси X слева направо как сердце, квадрицепс, икроножная мышца, диафрагма и трицепс. Круги (◆) представляют уровни содержания гликогена у необработанных GAA нокаутных (КО) мышей, квадраты (■) представляют уровни содержания гликогена у мышей GAA КО, обработанных антителом к mCD63-GAA, треугольники вершиной вверх (▲) представляют уровни содержания гликогена у мышей GAA КО, обработанных антителом к hCD63-GAA, и треугольники вершиной вниз (▼) представляют уровни содержания гликогена у необработанных мышей дикого типа. Обработки осуществляли с помощью гидродинамической доставки конструкций ДНК.
- [41] На фигуре фигура 19 представлена гистограмма, изображающая липазную активность, выраженную в наномолях субстрата (4-метилумбеллиферилолеата), гидролизованного в час (ось Y) с помощью антитела к тус, нативной лизосомальной кислой липазы (LIPA), слитого белка антитело к тус-LIPA (С-концевое слияние тяжелой цепи) и LIPA-антитело к тус (N-концевое слияние тяжелой цепи).
- [42] На фигуре 20 представлен точечный график, изображающий уровни содержания гликогена, выраженные в микрограммах гликогена на миллиграмм ткани. Ткань изображена на оси X слева направо как сердце, трицепс, квадрицепс, икроножная мышца и диафрагма. Круги (●) представляют уровни содержания гликогена у необработанных (KO) мышей, квадраты (■) GAA нокаутных представляют уровни содержания гликогена у мышей GAA KO, обработанных антителом к mCD63-GAA, треугольники вершиной вверх (▲) представляют уровни содержания гликогена у мышей GAA KO, обработанных антителом к hCD63-GAA, и треугольники вершиной вниз (▼) представляют уровни содержания гликогена у необработанных мышей дикого типа. Обработки осуществляли с помощью гидродинамической доставки (HDD) конструкций ДНК.

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

- [43] Настоящее изобретение не ограничено описанными конкретными вариантами осуществления, композициями, способами и условиями эксперимента, поскольку такие варианты осуществления, композиции, способы и условия могут варьировать. Терминология, используемая в данном документе, предназначена только для целей описания конкретных вариантов осуществления и не предназначена быть ограничивающей, поскольку объем настоящего изобретения будет ограничиваться только прилагаемой формулой изобретения.
- [44] Хотя при практическом осуществлении или тестировании настоящего изобретения ОНЖОМ применять любые материалы, аналогичные описанным В данном документе илли эквивалентные им, в данном документе описаны лишь некоторые предпочтительные способы и материалы. Все публикации, упомянутые в данном документе, включены в данный документ с помощью ссылки всей своей полноте. Если не определено иное, технические и научные термины, используемые в данном документе, имеют такое же значение, как это обычно понимает специалист в данной области техники, к которой принадлежит настоящее изобретение.
- [45] Термин «лизосомные болезни накопления» включает любое нарушение, возникшее в результате дефекта В лизосомальной функции. На данный момент идентифицировали приблизительно 50 нарушений, наиболее известные из которых включают заболевание Тея-Сакса, заболевание Гоше И заболевание Ниманна-Пика. Патогенез этих заболеваний объясняется накоплением неполного разрушения в лизосоме, обычно из-за утраты белковой функции. Лизосомные болезни накопления вызываются утратой функции или истощением вариантов В белках, чья нормальная функция заключается в разрушении или координации разрушения лизосомального содержимого. Белки, связанные с лизосомными болезнями накопления, предусматривают ферменты, рецепторы и трансмембранные (например, NPC1), белки посттрансляционные модифицирующие белки (например, сульфатазу), белки переноса через мембрану, а также неферментативные кофакторы И другие растворимые белки (например, GM2 ганглиозидный активатор). Таким образом, лизосомные болезни

накопления охватывают больше расстройств кроме тех нарушений, которые вызваны дефективными ферментами per se, и включают в себя любое нарушение, вызванное любым молекулярным дефектом. Таким образом, используемый в данном документе термин «фермент» охватывает те из других белков, которые ассоциированы с лизосомными болезнями накопления.

- [46] Природа молекулярного повреждения влияет на тяжесть заболевания во многих случаях, т. е. полная утрата функции, как правило, ассоциирован С пренатальным ИЛИ неонатальным проявлением и предусматривает тяжелые симптомы; частичная утрата функции ассоциирована со менее выраженным (относительно) и более поздним проявлением заболевания. Как правило, чтобы исправить метаболические дефекты дефицитных В клетках, восстановить лишь небольшое процентное отношение активности. В таблице 1 перечисляются некоторые из более распространенных болезней накопления и белки, ассоциированные с ЛИЗОСОМНЫХ утратой функции при HMX. Как правило, лизосомные болезни накопления описаны у Desnick and Schuchman, 2012.
- [47] Лизосомные болезни накопления МОГУТ быть систематизированы по типу продукта, который накапливается дефективной лизосоме. Сфинголипидоз представляет собой класс заболеваний, которые поражают метаболизм сфинголипидов, которые являются липидами, содержащими жирные кислоты, соединенные с алифатическими аминоспиртами (обзор В S. «Glycosphingolipids in Cellular Interaction, Differentiation, and Oncogenesis», 50 Annual Review of Biochemistry 733-764, July 1981). Накопленные продукты сфинголипидоза включают в ганглиозиды (например, заболевание Тея-Сакса), гликолипиды заболевание Фабри) и глюкоцереброзиды (например, (например, заболевание Гоше).
- [48] Мукополисахаридоз представляет собой группу заболеваний, которые поражают метаболизм глюкозаминогликанов (GAGS или мукополисахаридов), которые представляют собой длинные неразветвленные цепи повторяющихся дисахаридов, которые помогают строить кость, хрящ, сухожилия, роговицу, кожу и соединительную ткань (обзор в Muenzer, «Early initiation of enzyme replacement

therapy for the mucopolysaccharidoses», 111(2) Mol. Genet. Metab. 63-72 (Feb. 2014); Sasisekharan et al., «Glycomics approach to structure-function relationships of glycosaminoglycans», 8(1) Ann. Rev. Biomed. Eng. 181-231 (Dec. 2014)). Накопленные продукты мукополисахаридоза включают в себя гепарана сульфат, дерматана сульфат, кератина сульфат, различные формы хондроитина сульфата и гиалуроновую кислоту. Например, синдром Моркио А типа обуславливается дефектом в лизосомальном ферменте галактоза-6-сульфат-сульфатаза, который приводит к лизосомальному накоплению кератина сульфата и хондроитин-6-сульфата.

- [49] Болезни накопления гликогена (также известные как результатом неспособности ЯВЛЯЮТСЯ метаболизму (к созданию или разрушению) гликогена. Метаболизм гликогена модерируется различными ферментами или ПМИЛКОЙ числе глюкоза-6-фосфатазой, кислой белками, В TOMглюкозидазой, линеаризующим гликоген ферментом, разветвляющим гликоген ферментом, мышечной гликогенфосфорилазой, печеночной гликогенфосфорилазой, мышечной фосфофруктокиназой, киназой фосфорилазы, переносчиком глюкозы, альдолазой А, бета-энолазой и гликогенсинтазой. Типичная болезнь лизосомального накопления/накопления гликогена представляет собой заболевание Помпе, при котором дефективная кислая альфа-глюкозидаза вызывает накопление гликогена В лизосомах. Симптомы гепатомегалию, мышечную слабость, сердечную недостаточность, а в случае инфантильного варианта смерть в возрасте до 2 лет (см. DiMauro Spiegel, «Progress and problems and in muscle glycogenosis», 30(2) Acta Myol. 96-102 (Oct. 2011)).
- [50] «Биотерапевтический комплекс» включает в себя (i) один белок, который содержит более чем один функциональный домен, (ii) белок, который содержит более чем одну полипептидную цепь, и (iii) смесь более чем одного белка или более чем одного полипептида. Как правило, термин «полипептид» означает отдельную цепь аминокислот, связанных вместе посредством пептидных связей. Термин «белок» охватывает термин «полипептид», но также включает более сложные структуры. То есть отдельный полипептид является

белком, и при этом белок может содержать один или более полипептидов, ассоциированных в структуру более высокого порядка. Например, гемоглобин является белком, содержащим четыре полипептида: два альфа-глобиновых полипептида и два бета-глобиновых полипептида и два бета-глобиновых полипептида. Миоглобин также является белком, однако он содержит только один миоглобиновый полипептид.

[51] Биотерапевтический комплекс содержит один или более полипептидов и имеет по меньшей мере две функции. Одна из этих функций заключается в замещении дефективной активности белка, ассоциированной с лизосомной болезнью накопления. Другой из этих функций является связывание с эффектором интернализации. Таким образом, один полипептид, который обеспечивает активность лизосомального белка (например, ферментативную активность или активность переносчика; также известную как активность белка, связанного с лизосомальным заболеванием (LSD-RP)) и способность связываться с эффектором интернализации (также известную как активность белка, связывающего эффектор интернализации (IE-BP), представляет собой биотерапевтический комплекс. Также белков, где один белок обладает функцией лизосомального белка, а белок обладает активностью другой связывания С эффектором интернализации, представляет собой биотерапевтический комплекс. фигуре 1 изображены различные примеры биотерапевтических примере (фигура комплексов. В ОДНОМ 1, панель A) биотерапевтический комплекс содержит лизосомальный замещающий белок (LSD-RP, представленный шестиугольником) и биспецифическое антитело (1E-BP), которое связывается с лизосомальным замещающим белком (пунктирные линии) и эффектором интернализации (жирные линии). В данном случае одно плечо биспецифического антитела нековалентно связывается с LSD-RP, а другое плечо нековалентно связывается с эффектором интернализации с обеспечением тем самым интернализации замещающего белка (LSD-RP) в лизосому. В другом примере (панель В) биотерапевтический комплекс содержит один белок, содержащий два полипептида, при этом один полипептид обладает функцией LSD-RP, а другой обладает функцией IE-BP. В данном случае LSD-RP слит с Fc-доменом иммуноглобулина или константной областью тяжелой цепи, которая ассоциируется с Fcдоменом полуантитела к LSD-RP, с образованием бифункционального биотерапевтического комплекса. Вариант осуществления, изображенный на панели В, аналогичен таковому на панели А, за исключением того, что LSD-RP ковалентно присоединен к одному из полуантител, а не посредством взаимодействия антиген-антитело по вариабельному домену иммуноглобулина полуантитела.

- [52] В других примерах биотерапевтический комплекс состоит ковалентно связанного (непосредственно ИЗ LSD-RP, ИЛИ IE-BP. опосредованно через линкер) с В ОДНОМ LSD-RP осуществления присоединяется K С-концу иммуноглобулина (например, к тяжелой цепи или, в качестве альтернативы, к легкой цепи). В других вариантах осуществления LSD-RP K N-концу молекулы присоединяется иммуноглобулина (например, к тяжелой цепи или, в качестве альтернативы, к легкой цепи). В данных примерах молекулой иммуноглобулина является IE-BP.
- [53] «белок, связанный с лизосомной Термины болезнью накопления» или «LSD-RP» означают любой белок, ассоциированный с этиологией или физиологическим эффектом лизосомной болезни LSD-RP накопления. предусматривает активный транспортный белок, рецептор или другой белок, который является который характеризуется дефективным И как молекулярное LSD-RP повреждение, вызывающее заболевание. также предусматривает любой белок, который может обеспечивать аналогичную или достаточную биохимическую или физиологическую активность, которая текнемые ИЛИ обходит молекулярное повреждение при заболевании. Например, термин «изозим» может использоваться как LSD-RP. Примеры белков, связанных лизосомной болезнью накопления, включают В себя приведенные в таблице 1 как «вовлеченный фермент/белок», а также любой известный или открытый позже белок или другую молекулу, которые обходят молекулярный дефект при лизосомной болезни накопления.
- [54] В случае заболевания Помпе, при котором молекулярным дефектом является дефект в  $\alpha$ -глюкозидазной активности, LSD-RP

предусматривает альфа-глюкозидазу человека и «изозимы», такие как другие альфа-глюкозидазы, сконструированная рекомбинантная альфа-глюкозидаза, другие глюкозидазы, рекомбинантные глюкозидазы, любой белок, сконструированный С возможностью нередуцирующего 1-4-связанного остатка гидролиза концевого альфа-глюкозы с высвобождением одной молекулы альфа-глюкозы, любой фермент ЕС 3.2.1.20, природные или рекомбинантные при низком рН углеводные гидролазы для гликогена или крахмалов, а гликозилгидролазы, такие как сахараза-изомальтаза, мальтаза-глюкоамилаза, глюкозидаза II И нейтральная альфаглюкозидаза,

[55] Термин «интернализующий эффектор» включает который способен интернализоваться в клетку, или который противном случае участвует в ретроградном мембранном транспорте способствует ему. В некоторых случаях интернализующий представляет собой белок, который подвергается эффектор трансцитозу; т. е. белок интернализуется с одной стороны клетки и транспортируется на другую сторону клетки (например, апикальной к базальной). Во многих вариантах осуществления эффекторный белок представляет собой интернализующий экспрессируемый на клеточной поверхности, или растворимый настоящем изобретении внеклеточный белок. Однако В также рассматриваются варианты осуществления, В которых интернализующий эффекторный белок экспрессируется внутриклеточном компартменте, таком как эндосома, эндоплазматический ретикулум, аппарат Гольджи, лизосома и т. д. Например, белки, участвующие В ретроградном мембранном транспорте (например, пути от ранних/рециркулирующих эндосом к транс-сети Гольджи), могут служить в качестве интернализующих эффекторных белков в различных вариантах осуществления настоящего изобретения. В любом случае связывание TE-BP интернализующим эффекторным белком приводит к тому, биотерапевтический комплекс и любые связанные с ним молекулы LSD-RP), также интернализуются В (например, клетку. Как объясняется ниже, интернализующие эффекторные белки включают белки, которые непосредственно интернализуются в клетку, а также

белки, которые опосредованно интернализуются в клетку.

- Интернализующие эффекторные белки, непосредственно интернализуются в клетку, включают себя связанные с мембраной молекулы по меньшей мере С ОДНИМ внеклеточным доменом (например, трансмембранные белки, GPIзаякоренные белки и т. д.), которые подвергаются интернализации и предпочтительно обрабатываются посредством пути внутриклеточной деградации и/или рециркуляции. Конкретные неограничивающие примеры интернализующих эффекторных которые непосредственно интернализуются в клетку, включают, например, CD63, MHC-I (например, HLA-B27), Kremen-1, Kremen-2, LRP5, LRP6, LRP8, рецептор трансферрина, LDL-рецептор, рецептор белка 1, родственного LDL, ASGR1, ASGR2, белок-2, подобный белку-предшественнику амилоида (APLP2), апелиновый рецептор (APLNR), MAL (миелиновый и лимфоцитарный белок, также известный VIP17), IGF2R, H+ АТФазу вакуолярного типа, рецептор дифтерийного токсина, фолатный рецептор, глутаматные рецепторы, глутатионовые рецепторы, лептиновые рецепторы, скавенджеррецепторы (например, SCARA1-5, SCARB1-3, CD36) и т. д.
- [57] В определенных вариантах осуществления интернализующий эффектор представляет собой рецептор пролактина (PRLR). Было обнаружено, что PRLR представляет собой не только мишень для определенных терапевтических применений, но также является эффективным интернализующим эффекторным белком на основании его высокой скорости интернализации и возобновления. Потенциал PRLR как интернализующего эффекторного белка, например, проиллюстрирован в WO 2015/026907, где показано, inter alia, что антитела к PRLR эффективно интернализуются PRLR-экспрессирующими клетками in vitro.
- [58] В определенных вариантах осуществления эффектор интернализации представляет собой специфичный по отношению к почке интернализатор, такой как CDH16 (Cadheri-16), CLDN16 (Claudn-16), KL (Klotho), PTH1R (рецептор паратиреоидного гормона), SLC22A13 (семейство транспортеров растворенных веществ 22 представитель 13), SLC5A2 (котранспортер натрия/глюкозы 2) и UMOD (уромодулин). В других определенных вариантах осуществления

эффектор интернализации представляет собой специфичный отношению к мышцам интернализатор, такой как BMPR1A (рецептор костного морфогенетического белка 1A), м-кадгерин, CD9, MuSK (киназа, специфичная по отношению к мышцам), LGR4/GPR48 (рецептор 48, сопряженный с G-белком), холинергический рецептор (никотиновый) альфа 1, CDH15 (Cadheri-15), ITGA7 (интегрин альфа-7), CACNG1 (субъединица гамма-1 кальциевого канала Lтипа), CACNAlS (субъединица альфа-15 кальциевого канала L-типа), CACNG6 (субъединица гамма-6 кальциевого канала L-типа), SCN1B (субъединица бета-1 натриевого канала), СНRNA1 (субъединица альфа ACh-рецептора), CHRND (субъединица дельта ACh-рецептора), LRRC14B (белок 14B, содержащий богатый лейцином повтор) и POPDC3 (белок 3, содержащий домен Рореуе). В некоторых вариантах осуществления эффектор интернализации представляет собой ITGA7, CD9, CD63, ALPL2 или PPRLR.

- [59] В вариантах осуществления, в которых эффектор интернализации (IE) непосредственно интернализуется в клетку, IE-BP может представлять собой, например, антитело ИЛИ антигенсвязывающий фрагмент антитела, которые специфически связываются с IE, или лиганд или часть лиганда, специфически взаимодействуют с IE. Например, если ΙE представляет собой Kremen-1 или Kremen-2, то E-BP может содержать лиганд Kremen (например, DKK1) или его Kremenсвязывающую часть или состоять из них. В качестве примера, если IE является рецепторной молекулой, ASGR1, то IE может содержать лиганд, специфичный по отношению к рецептору (например, асиалоорозомукоида [ASOR] или бета-GalNAc), или его рецептор-связывающую часть или состоять из них.
- Интернализующие эффекторные [60] белки, которые опосредованно интернализуются в клетку, предусматривают белки и полипептиды, которые сами по себе не интернализуются, а интернализуются в клетку после связывания или иным образом ассоциации CO вторым белком или полипептидом, который непосредственно интернализуется в клетку. Белки, которые опосредованно интернализуются в клетку, предусматривают, например, растворимые лиганды, которые способны связываться с

интернализующей рецепторной молекулой, экспрессируемой клеточной поверхности. Неограничивающим примером растворимого лиганда, который (опосредованно) интернализуется в посредством его взаимодействия с интернализующей рецепторной молекулой, экспрессируемой на клеточной поверхности, трансферрин. В вариантах осуществления, где IE представляет собой трансферрин (или другой опосредованно интернализуемый белок), связывание IE-BP с IE и взаимодействие IE с рецептором трансферрина (или другой интернализующей рецепторной молекулой, экспрессируемой на клеточной поверхности) приводит к тому, что весь IE-BP и любые молекулы, связанные с ним (например, LSD-RP), интернализуются в клетку одновременно с интернализацией IE и его партнера по связыванию.

- [61] В вариантах осуществления, в которых ІЕ опосредованно интернализуется в клетку, IE-BP может представлять антитело или антигенсвязывающий фрагмент антитела, например, которые специфически связываются с ІЕ, или рецептор или часть рецептора, которые специфически взаимодействуют с растворимым эффекторным белком. Например, если IE представляет собой IE-BP может содержать соответствующий рецептор цитокин, TO цитокина или его лиганд-связывающую часть или состоять из них.
- [62] Примером IEявляется CD63, который представителем тетраспанинового суперсемейства белков клеточной поверхности, которые пересекают клеточную мембрану четыре раза. СD63 экспрессируется практически во всех тканях и, как полагают, вовлекается в формирование и стабилизацию комплексов передачи сигнала. CD63 локализуется в клеточной мембране, лизосомальной мембране и поздней эндосомальной мембране. Как известно, СD63 ассоциирует с интегринами и может быть вовлечен в эпителиальныймезенхимальный переход. См. Н. Maecker et al., «The tetraspanin superfamily: molecular facilitators», 11(6) FASEB J. 428-42, May 1997, и M. Metzelaar et al., «CD63 antigen. A novel lysosomal membrane glycoprotein, cloned by a screening procedure for intracellular antigens in eukaryotic cells», 266 J. Biol. Chem. 3239-3245, 1991.
  - [63] Другим примером IE является подобный предшественнику

белок 2 (A4) («APLP2»), повсеместно амилоида-бета представитель семейства APP экспрессируемый (белкапредшественника амилоида). APLP2 представляет собой связанный с мембраной белок, который, как известно, взаимодействует молекулами главного комплекса гистосовместимости (МНС) класса І (например, Kd). Он связывается с Kd на клеточной поверхности и интернализуется клатрин-зависимым образом вместе с Kd. Cm. Tuli «Mechanism for amyloid precursor-like protein enhancement of major histocompatibility complex class I molecule degradation», 284 The Journal of Biological Chemistry 34296-34307 (2009).

[64] Другим примером IE является пролактиновый рецептор (PRLR). Пролактиновый рецептор является представителем семейства цитокиновых рецепторов I типа и при связывании с лигандом и последующей димеризации активирует «тирозинкиназы Jak2, Fyn и Тес, фосфатазу SHP-2, фактор обмена гуаниновых нуклеотидов Vav и супрессор передачи сигнала SOCS», (см. Clevenger and Kline, «Prolactin receptor signal transduction», 10(10) Lupus 706-18 (2001),реферат). Пролактиновый рецептор подвергается эндоцитотическому рециклингу и может быть найден в лизосомальных фракциях. См. Genty et al., «Endocytosis and degradation of prolactin and its receptor in Chinese hamster ovary cells stably transfected with prolactin receptor cDNA», 99(2) Mol. Cell Endocrinol. 221-8 (1994); и Ferland et al., «The effect of chloroquine on lysosomal prolactin receptors in rat 115(5) Endocrinology 1842-9 (1984).

[65] Как используется в данном документе, «иммунологическая реакция» как правило, означает иммунологический ответ пациента на посторонний или «чужой» белок. Этот иммунологический ответ включает аллергическую реакцию и развитие антител, которые влияют на эффективность заместительного фермента. Некоторые пациенты не могут продуцировать какой-либо нефункционирующий белок, что делает таким образом заместительный фермент «чужеродным» белком. Например, повторная инъекция рекомбинантной GLA (rGLA) тем страдающим заболеванием Фабри пациентам, у которых отсутствует GLA, зачастую приводит к аллергической

реакции. У других пациентов, как было показано, продуцирование антител к rGLA снижает эффективность заместительного фермента в лечении заболевания. См., например, Tajima et~al. («Use of a Modified  $\alpha$ -N-Acetylgalactosaminidase (NAGA) in the Development of Enzyme Replacement Therapy for Fabry Disease», 85(5) Am. J. Hum. Genet. 569-580 (2009)), в котором обсуждается применение модифицированной NAGA в качестве «изозима» для замещения GLA. Модифицированная NAGA не обладает иммунологической перекрестной реакционной активностью с GLA и «не реагирует с сывороткой крови от пациента с заболеванием Фабри, регулярно получающего лечение рекомбинантной GLA». Id, реферат.

- [66] Термин «белок» означает любой аминокислотный полимер, имеющий более чем приблизительно 20 аминокислот, ковалентно связанных посредством амидных связей. Белки содержат одну или более аминокислотных полимерных цепей, как правило известных из как «полипептиды». Таким уровня техники образом, полипептид представлять собой белок, а белок может может полипептидов с образованием одной функционирующей биомолекулы. В некоторых белках МОГУТ присутствовать дисульфидные мостики (т. е. между цистеиновыми остатками с образованием цистина). Такие ковалентные связи могут находиться одной полипептидной цепи ИЛИ между двумя отдельными полипептидными цепями. Например, дисульфидные мостики необходимы для надлежащей структуры и функции инсулина, иммуноглобулинов, протамина и т. п. Последний обзор по образованию дисульфидных связей см. Oka and Bulleid, «Forming disulfides in the endoplasmic reticulum», 1833(11) Biochim Biophys Acta 2425-9 (2013).
- [67] Кроме образования дисульфидных связей белки могут другим посттрансляционным модификациям. подвергаться Такие липидизацию модификации включают В себя (например, миристоилирование, пальмитоилирование, фарнезоилирование, геранилгеранилирование образование И гликозилфосфатидилинозитольного (GPI) якоря), алкилирование (например, метилирование), ацилирование, амидирование,

гликозилирование (например, добавление гликозильных групп аспарагинину, цистеину, гидроксилизину, серину, треонину, тирозину и/или триптофану) и фосфорилирование (т. е. добавление фосфатной группы к серину, треонину, тирозину и/или гистидину). Для последнего обзора посттрансляционной ПО модификации белков, продуцируемых эукариотами, см. Mowen and David, «Unconventional post-translational modifications immunological signaling», 15(6) Nat Immunol 512-20 (2014); and Blixt Westerlind, «Arraying post-translational and the glycoproteome (PTG)», 18 Curr Opin Chem Biol. 62-9 (2014).

- [68] Иммуноглобулины представляют собой белки с несколькими полипептидными цепями И экстенсивными посттрансляционными модификациями. Канонический иммуноглобулиновый белок (например, IgG) содержит четыре полипептидных цепи - две легких цепи и две тяжелых цепи. Каждая легкая цепь соединяется с одной тяжелой цепью посредством цистиновой дисульфидной связи, а две тяжелых цепи связываются друг с другом посредством двух цистиновых дисульфидных связей. Иммуноглобулины, продуцируемые в системах млекопитающих, также гликозилируются по различным остаткам остаткам) различными ПО аспарагиновым С (например, полисахаридами и могут отличаться у видов, что может влиять на антигенность терапевтических антител (см. Butler and Spearman, «The choice of mammalian cell host and possibilities Biotech glycosylation engineering», 30 Curr Opin 107-112 (2014)).
- [69] Используемый В данном документе термин «белок» включает биотерапевтические белки, рекомбинантные белки, используемые в исследовании или терапии, белки-ловушки и другие Fc-слитые белки, химерные белки, антитела, моноклональные антитела, антитела человека, биспецифические антитела, фрагменты нанотела, химеры рекомбинантных антител, антител, цитокины, хемокины, пептидные гормоны и т. п. Белки могут быть получены с использованием рекомбинантных клеточных систем продуцирования, таких как система бакуловируса насекомых, дрожжевые системы (например, Pichia sp.), системы млекопитающих (например, клетки СНО и клетки СНО-К1, подобные производным СНО). Последний обзор

обсуждения биотерапевтических белков и их продуцирования см. в Ghaderi et al., «Production platforms for biotherapeutic glycoproteins. Occurrence, impact, and challenges of non-human sialylation», 28 Biotechnol Genet Eng Rev. 147-75 (2012).

Используемый в данном документе термин «антитело» молекулы иммуноглобулинов, содержащие включает полипептидные цепи, две тяжелые (Н) цепи и две легкие (L) цепи, соединенные между собой дисульфидными связями. Каждая тяжелая цепь содержит вариабельную область тяжелой цепи (сокращенно обозначаемую в данном документе как HCVR или VH) и константную область тяжелой цепи. Константная область тяжелой цепи содержит три домена - СН1, СН2 и СН3. Каждая легкая цепь содержит вариабельную область легкой цепи (сокращенно обозначаемую в данном документе как LCVR или VL) и константную область легкой цепи. Константная область легкой цепи содержит один домен CL. VH- и VL-области могут быть дополнительно подразделены области гипервариабельности, называемые областями, определяющими комплементарность (CDR), чередующиеся с более консервативными областями, называемыми каркасными областями (FR). Каждая VH и VL состоит из трех CDR и четырех FR, расположенных от амино-конца к карбокси-концу в следующем порядке: FR1, CDR1, FR2, CDR2, FR3, CDR3, FR4 (CDR тяжелой цепи могут быть сокращены как HCDR1, HCDR2 и HCDR3; CDR легкой цепи могут быть сокращены как LCDR1, LCDR2 и LCDR3. Термин «высокоаффинное» антитело относится к тем которые характеризуются аффинностью связывания своей целью, составляющей по меньшей мере  $10^{-9}\ \mathrm{M}$ , по меньшей мере  $10^{-10}~{\rm M}$ ; по меньшей мере  $10^{-11}~{\rm M}$  или по меньшей мере  $10^{-12}~{\rm M}$ , что помощью поверхностного плазмонного резонанса, измерено С  $\mathsf{Hanpumep}$  BIACORETM, или определения аффинности в растворе посредством ELISA.

Фраза «биспецифическое антитело» включает в себя антитело, способное селективно связывать два или более эпитопов. Как правило, биспецифические антитела содержат две различные цепи, при этом каждая тяжелая цепь специфически тяжелые связывается с отдельным эпитопом - либо на двух разных молекулах (например, антигенах), либо на одной И той же

(например, на одном и том же антигене). Если биспецифическое антитело способно селективно связываться с двумя эпитопами (первым эпитопом и вторым эпитопом), то аффинность первой тяжелой цепи по отношению к первому эпитопу, как правило, будет по меньшей мере на один, два, или три, или четыре порядка ниже аффинности первой тяжелой цепи по отношению ко второму эпитопу, и наоборот. Эпитопы, распознаваемые биспецифическим антителом, могут находиться на одной и той же или на другой цели на ОДНОМ И TOM же или на другом (например, Биспецифические антитела могут быть получены, например, путем объединения тяжелых цепей, которые распознают разные эпитопы одного Например, И TOTO же антигена. последовательности нуклеиновой кодирующие те кислоты, вариабельные последовательности тяжелой цепи, которые распознают разные ЭПИТОПЫ олного и TOFO же антигена, могут быть СЛИТЫ последовательностями нуклеиновой кислоты, кодирующими разные константные области тяжелой цепи, и такие последовательности экспрессированы в клетке, которая экспрессирует могут быть легкую цепь иммуноглобулина. Типичное биспецифическое антитело имеет две тяжелых цепи, каждая из которых содержит три CDR тяжелой цепи, а затем (от N-конца к С-концу) домен СН1, шарнир, домен СН2 и домен СН3, и легкая цепь иммуноглобулина, либо та, которая не обеспечивает антигенсвязывающую специфичность, однако может ассоциироваться с каждой тяжелой цепью, либо та, которая может ассоциироваться с каждой тяжелой цепью и может связываться с одним или более эпитопами, связанными с антигенсвязывающими областями тяжелой цепи, либо та, которая может ассоциироваться с каждой тяжелой цепью и обеспечивать связывание или одной, или обеих тяжелых цепей с одним или обоими эпитопами.

[72] Фраза «тяжелая цепь» или «тяжелая цепь иммуноглобулина» включает последовательность константной области тяжелой цепи иммуноглобулина из любого организма и, если не указано иное, включает вариабельный домен тяжелой Вариабельные домены тяжелой цепи включают в себя три CDR тяжелой цепи и четыре области FR, если не указано иное. Фрагменты тяжелых цепей включают в себя CDR, CDR и FR,

комбинации. Типичная тяжелая цепь после вариабельного домена (от N-конца к C-концу) имеет домен CH1, шарнир, домен CH2 и домен Функциональный фрагмент тяжелой цепи включает в фрагмент, который способен специфически распознавать антиген KD (например, распознавать антиген С В микромолярном, наномолярном или пикомолярном диапазонах), который экспрессироваться и секретироваться клеткой и который содержит по меньшей мере одну CDR.

- [73] Фраза «легкая цепь» включает последовательность константной области легкой цепи иммуноглобулина организма и, если не указано иное, включает каппа и лямбда легкие цепи человека. Вариабельные (VL) домены легкой цепи, как правило, включают в себя три CDR легкой цепи и четыре каркасных (FR) области, если не указано иное. Как правило, легкая цепь полной длины включает в себя, от амино-конца к карбоксильному концу, домен VL, который включает в себя FR1-CDR1- FR2-CDR2-FR3-CDR3-FR4 и константный домен легкой цепи. Легкие цепи, которые быть использованы согласно настоящему изобретению, МОГУТ предусматривают например, те, которые не связываются селективно либо с первым, либо со вторым антигеном, селективно связываемым белком. антигенсвязывающим Подходящие легкие предусматривают цепи, которые могут быть идентифицированы путем часто используемым скрининга ПО наиболее легким цепям имеющихся библиотеках антител (библиотеках WET или in silico), при этом легкие цепи существенно не влияют на аффинность и/или селективность антигенсвязывающих доменов антигенсвязывающих белков. Подходящие легкие цепи предусматривают цепи, которые могут связываться С ОДНИМ ИЛИ обоими эпитопами, связываются антигенсвязывающими областями антигенсвязывающего белка.
- [74] Фраза «вариабельный домен» включает аминокислотную последовательность легкой или тяжелой цепей иммуноглобулина (модифицированных, если требуется), которые содержат следующие аминокислотные области, в последовательности от N-конца к С-концу (если не указано иное): FR1, CDR1, FR2, CDR2, FR3, CDR3, FR4. Термин «вариабельный домен» включает аминокислотную

последовательность, способную сворачиваться в канонический домен (VH или VL), имеющий структуру двойных бета-складок, при этом бета-складки соединяются дисульфидной связью между остатками первой бета-складки и второй бета-складки.

[75] Фраза «область, определяющая комплементарность» или «CDR» термин включают аминокислотную последовательность, последовательностью нуклеиновой кодируемую кислоты генов иммуноглобулина организма, которая в норме (т. е. у животного дикого типа) находится между двух каркасных областей легкой вариабельной области ИЛИ тяжелой цепи иммуноглобулина (например, антитела или Т-клеточного рецептора). CDR тэжом кодироваться, например, последовательностью зародьшевой перегруппированной, линии, ИЛИ неперегруппированной последовательностью, и, например, наивной зрелой В-клеткой ИЛИ Т-клеткой. В некоторых случая (например, для CDR3) CDR могут кодироваться двумя или более последовательностями (например, последовательностями зародышевой линии), которые не являются смежными (например, неперегруппированной последовательности нуклеиновой кислоты), но являются смежными в В-клеточной последовательности нуклеиновой кислоты, например, как результат сплайсинга или соединения последовательностей (например, рекомбинация V-D-J с образованием CDR3 тяжелой цепи).

Термин «фрагмент антитела» относится к одному или [76] нескольким фрагментам антитела, которые сохраняют способность специфичного связывания С антигеном. Примеры связывающих фрагментов, охватываемых термином «фрагмент антитела», включают (i) Fab-фрагмент, моновалентный фрагмент, состоящий из доменов VL, VH, CL и CH1; (ii) F(ab')2-фрагмент, бивалентный фрагмент, содержащий два Fab-фрагмента, связанных дисульфидным мостиком в шарнирной области; (iii) Fd-фрагмент, состоящий из доменов VH и CH1; (iv) Fv-фрагмент, состоящий из доменов VL и VH одного плеча антитела, (v) dAb-фрагмент (Ward et al. (1989) Nature 241:544-546), который состоит из домена VH, (vi) выделенную CDR и (vii) scFv, который состоит из двух доменов Fv-фрагмента, VL и VH, связанных синтетическим линкером с образованием одной белковой цепи, в которой области VL и VH спариваются с образованием одновалентных молекул. Другие формы одноцепочечных антител, таких как диатела, также охватываются термином «антитело» (см., например, Holliger et al. (1993) PNAS USA 90:6444-6448; Poljak et al. (1994) Structure 2:1121-1123).

Фраза «Fc-содержащий белок» включает антитела, [77] биспецифические антитела, иммуноадгезины и другие связывающие белки, которые содержат по меньшей мере функциональную часть областей CH2 и CH3 иммуноглобулина. «Функциональная часть» относится к СН2 и СН3 области, которая может связываться с Fcрецептором (например, FcyR или FcRn, т. е. неонатальным Fcи/или которая может участвовать в активации рецептором) комплемента. Если области СН2 и СН3 содержат делеции, замены, и/или вставки, или другие модификации, которые делают неспособной связываться с каким-либо Fc-рецепторам, а также неспособной активировать комплемент, то области СН2 и СН3 не являются функциональными.

[78] Fc-содержащий белок может содержать модификации в доменах иммуноглобулина, в том числе если модификации нарушают одну или более из эффекторных функций связывающего белка модификации, которые нарушают связывание (например, связывание FcRn и, таким образом, время полужизни и/или активность CDC). Такие модификации предусматривают без ограничения следующие модификации и их комбинации, согласно нумерации EU константной области иммуноглобулина: 238, 239, 248, 249, 250, 252, 254, 255, 256, 258, 265, 267, 268, 269, 270, 272, 276, 278, 280, 283, 285, 286, 289, 290, 292, 293, 294, 295, 296, 297, 298, 301, 303, 305, 307, 308, 309, 311, 312, 315, 318, 320, 322, 324, 326, 327, 328, 329, 330, 331, 332, 333, 334, 335, 337, 338, 339, 340, 342, 344, 356, 358, 359, 360, 361, 362, 373, 375, 376, 378, 380, 382, 383, 384, 386, 388, 389, 398, 414, 416, 419, 428, 430, 433, 434, 435, 437, 438 и 439.

[79] Например, и без ограничения, связывающий белок представляет собой Fc-содержащий белок, демонстрирующий увеличенное время полужизни в сыворотке крови (по сравнению с таким же Fc-содержащим белком без указанной модификации(-й)) и

имеющий модификацию в положении 250 (например, Е или Q); 250 и 428 (например, L или F); 252 (например, L/Y/F/W или T), 254 (например, S или T) и 256 (например, S/R/Q/E/D или T); или модификацию в 428 и/или 433 (например, L/R/SI/P/Q или K) и/или 434 (например, H/F или Y); или модификацию в 250 и/или 428; или модификацию в 307 или 308 (например, 308F, V308F) и 434. В другом примере модификация может предусматривать модификацию 428L (например, M428L) и 434S (например, N434S); модификацию 428L, 2591 (например, V259I) и 308F (например, V308F); модификацию 433K (например, H433K) и 434 (например, 434Y); модификацию 252, 254 и 256 (например, 252Y, 254T и 256E); модификацию 250Q и 428L (например, T250Q и M428L); модификацию 307 и/или 308 (например, 308F или 308P).

Используемый В документе термин «антигенсвязывающий белок» относится к полипептиду или белку (один или более полипептидов, объединенных в функциональную единицу), который специфически распознает эпитоп на антигене, таком как специфичный по отношению к клетке антиген и/или целевой антиген в соответствии с настоящим изобретением. Антигенсвязывающий белок может быть полиспецифичным. Термин В отношении антигенсвязывающего «полиспецифичный» белка означает, что белок распознает разные эпитопы, либо на одном и либо на разных антигенах. Полиспецифичная том же антигене, антигенсвязывающая молекула ПО настоящему изобретению может представлять собой один многофункциональный полипептид или может представлять собой мультимерный комплекс из двух или полипептидов, ковалентно или нековалентно связанных другом. Термин «антигенсвязывающий белок» включает антитела или фрагменты по настоящему изобретению, которые могут быть связаны или совместно экспрессированы с другой функциональной молекулой, например другим пептидом или белком. Например, антитело или его фрагмент могут быть функционально связаны (например, путем химического сочетания, генетического слияния, нековалентной ассоциации или прочего) с одним или более другими молекулярными объектами, такими как белок или его фрагмент, с биспецифической полиспецифической получением ИЛИ

антигенсвязывающей молекулы со второй специфичностью связывания.

- Используемый в данном документе термин относится к части антигена, которая распознается полиспецифичным антигенсвязывающим полипептидом. Один антиген (такой антигенный полипептид) иметь иметь более чем ОДИН . HOTNIE Эпитопы можно определить как структурные или функциональные. Функциональные эпитопы, как правило, составляют подгруппу структуральных эпитопов и определяются как такие остатки, которые непосредственно обусловливают аффинность взаимодействия между антигенсвязывающим полипептидом и антигеном. Также эпитопы быть конформационными, т. е. состоять из нелинейных аминокислот. В определенных вариантах осуществления ЭПИТОПЫ включать детерминанты, которые представляют собой химически активные поверхностные структуры молекул, таких как аминокислоты, боковые цепи сахаров, фосфорильные группы или сульфонильные группы, и в определенных вариантах осуществления специфические характеристики трехмерных структур и/или специфические характеристики заряда. Эпитопы, образованные непрерывными аминокислотами, как правило, сохраняются при воздействии денатурирующими растворителями, TOкак эпитопы, образованные с помощью укладки в третичную структуру, утрачиваются при обработке денатурирующими растворителями.
- [82] Термин «домен» относится к любой части белка или полипептида, обладающего конкретной функцией или структурой. Предпочтительно, домены по настоящему изобретению связываются со специфичными по отношению к клетке или целевыми антигенами. Как используется в данном документе, специфичный по отношению клетке антиген или целевые антигенсвязывающие домены и т. гликопротеин, предусматривают какой-либо полипептид ИЛИ встречающиеся природе, полученные ферментативным В синтетические или полученные с помощью методик генной инженерии, которые специфически связывают антиген.
- [83] Термины «полутело» или «полуантитело», которые используются взаимозаменяемо, относятся к половине антитела, которая фактически содержит одну тяжелую цепь и одну легкую цепь. Тяжелые цепи антитела могут формировать димеры так, что

тяжелая цепь одного полутела может ассоциироваться с тяжелой цепью, ассоциированной с другой молекулой (например, другим полутелом) или другим Fc-содержащим полипептидом. Два слегка отличающихся Fc-домена могут «гетеродимеризоваться» как при образовании биспецифических антител или других гетеродимеров, - тримеров, -тетрамеров и т. п. См. Vincent and Murini, «Current strategies in antibody engineering: Fc engineering and pH-dependent antigen binding, bispecific antibodies and antibody drug conjugates», 7 Biotechnol. J. 1444-1450 (20912); и Shimamoto et al., «Peptibodies: A flexible alternative format to antibodies», 4(5) MAbs 586-91 (2012).

- [84] В одном варианте осуществления вариабельный домен полутела специфически распознает эффектор интернализации, и Fc-домен полутела димеризуется с Fc-слитым белком, который содержит заместительный фермент (например, пептитело) Id, 586.
- [85] Термины «альфа-глюкозидаза» (или « $\alpha$ -глюкозидаза»), « $\alpha$ глюкозидазная активность», «GAA» и «GAA-активность» используются взаимозаменяемо и относятся к любому белку, который облегчает гидролиз 1,4-альфа-связей гликогена и крахмала в глюкозе. GAA alia EC 3.2.1.20, также известна inter как мальтаза, глюкоинвертаза, глюкозидосахараза, мальтаза-глюкоамилаза, альфаглюкопиранозидаза, глюкозидоинвертаза, альфа-D-глюкозидаза, альфа-глюкозидаза гидролаза, альфа-1,4-глюкозидаза и альфа-Dглюкозидаза глюкогидролаза. GAA может быть обнаружена в лизосоме и в щеточной кайме тонкого кишечника. У пациентов, страдающих заболеванием Помпе, отсутствует функционирующая лизосомальная lphaглюкозидаза. См. S. Chiba, «Molecular mechanism in alphaglucosidase and glucoamylase», 61(8) Biosci. Biotechnol. Biochem. 1233-9 (1997);и Hesselink et al., «Lysosomal dysfunction in muscle with special reference to glycogen storage disease type II», 1637(2) Biochim. Biophys. Acta. 164-70 (2003).
- [86] Термины «альфа-галактозидаза А» (или « $\alpha$ -галактозидаза А»), «активность  $\alpha$ -галактозидазы А», « $\alpha$ -галактозидаза», «активность  $\alpha$ -галактозидазы», «GLA» и «GLA-активность» используются взаимозаменяемо и относятся к любому белку, который

облегчает гидролиз терминальных  $\alpha$ -галактозильных фрагментов из гликолипидов и гликопротеинов, а также гидролизует  $\alpha$ -D-фукозиды. GLA также известна inter alia как EC 3.2.1.22, мелибиаза,  $\alpha$ -Dгалактозидаза,  $\alpha$ -галактозидаза A,  $\alpha$ -галактозидгалактогидролаза, lpha-D-галактозидгалактогидролаза. GLA представляет собой лизосомальный фермент, кодируемый геном GLA, связанным с Xхромосомой. Дефекты в GLA могут приводить к заболеванию Фабри, при котором гликолипид, известный как глоботриаозилцерамид (также известный как Gb3, GL-3 или церамидтригексозид) накапливается внутри кровеносных сосудов (T. e. выраженная васкулопатия), ЧТО приводит K боли И ухудшению функционировании почки, сердца, кожи и/или цереброваскулярных тканей, а также в других тканях и органах. См., например, Prabakaran et al. «Mannose 6-phosphate receptor and sortilin mediated endocytosis of  $\alpha$ -galactosidase A in kidney endothelial cells», 7(6) PLoS One e39975 pp. 1-9 (2012).

- [87] В одном аспекте настоящее изобретение относится способу лечения пациента (или субъекта), страдающего лизосомной накопления (LSD), путем введения пациенту «биотерапевтического комплекса». Биотерапевтический комплекс попадает в клетки пациента и доставляет в лизосомы фермент или (т. е. «заместительный фермент»), ферментативную активность которые замещают фермент или ферментативную активность, ассоциированные с LSD (т. е «эндогенный фермент»).
- [88] LSD включают в себя сфинголипидоз, мукополисахаридоз и болезни накопления гликогена. В некоторых осуществления LSD представляет собой любое одно или более из заболевания Фабри, заболевания Гоше І типа, заболевания Гоше ІІ типа, заболевания Гоше III типа, заболевания Ниманна-Пика типа А, заболевания Ниманна-Пика типа BGM1-ганглиозидоза, заболевания Сандгоффа, заболевания Тея-Сакса, дефицита активатора GM2, GM3метахроматической лейкодистрофии, ганглиозидоза, активатора сфинголипида, заболевания Шейе, заболевания Гурлера-Шейе, заболевания Гурлера, заболевания Хантера, Санфилиппо А, Санфилиппо В, Санфилиппо С, Санфилиппо D, синдрома Моркио типа

А, синдрома Моркио В типа, заболевания Марото-Лами, заболевания Слая, MPS IX и заболевания Помпе. В конкретном варианте осуществления LSD представляет собой заболевание Фабри. В других вариантах осуществления LSD представляет собой заболевание Помпе.

- [89] В некоторых вариантах осуществления биотерапевтический комплекс содержит (а) заместительный фермент и (b) молекулярный объект, который связывается с эффектором интернализации. В некоторых случаях заместительный фермент представляет собой одно или более из  $\alpha$ -галактозидазы,  $\beta$ -галактозидазы,  $\alpha$ -глюкозидазы,  $\beta$ -глюкозидазы, активатора сапозина-С, церамидазы, сфингомиелиназы,  $\beta$ -гексозаминидазы, активатора GM2, GM3-синтазы, арилсульфатазы, активатора сфинголипида,  $\alpha$ -идуронидазы, идуронидаза-2-сульфатазы, гепарин-N-сульфатазы, N-ацетил- $\alpha$ -глюкозамин- $\delta$ -сульфатазы, N-ацетилглюкозамин- $\delta$ -сульфатазы, N-ацетилглактозамин- $\delta$ -сульфатазы, N-ацетилгалактозамин- $\delta$ -сульфатазы,  $\delta$ -глюкуронидазы и гиалуронидазы.
- [90] случаях некоторых У пациента не тэжом продуцироваться достаточно белка, так что заместительный фермент «чужой», распознается пациентом как И после введения заместительного фермента происходит иммунологическая реакция. Это является нежелательным. Поэтому, в соответствии с некоторыми вариантами осуществления, заместительный фермент разрабатывают или продуцируют таким образом, чтобы избежать индуцирования иммунологической реакции у субъекта. Одним таким применение «изозима» в качестве заместительного достаточно близок фермента. MNEOEN «собственному» белку пациента, однако обладает активностью заместительного фермента, достаточной для облегчения симптомов LSD.
- [91] В одном конкретном варианте осуществления, при котором LSD представляет собой заболевание Помпе, и эндогенный фермент представляет собой  $\alpha$ -глюкозидазу (GAA), MNEOEN может представлять собой любое из кислой lpha-глюкозидазы, сахаразыизомальтазы (SI), мальтазы-глюкоамилазы (MGAM), глюкозидазы II (GANAB) N нейтральной lpha-глюкозидазы (С GNAC). другом

конкретном варианте осуществления, при котором LSD представляет собой заболевание Фабри, и эндогенный фермент представляет собой  $\alpha$ -галактозидазу A (GLA), изозим может представлять собой  $\alpha$ -N-ацетилгалактозаминидазу, сконструированную с возможностью получения GLA-активности.

В биотерапевтическом комплексе имеется [92] компонент связывающего интернализации, который белка, эффектор обеспечивает поглощение заместительного фермента клеткой. Таким образом, в соответствии с некоторыми вариантами осуществления эффектор интернализации может представлять собой CD63, MHC-I, Kremen-1, Kremen-2, LRP5, LRP6, LRP8, трансферриновый рецептор, LDL-рецептор, рецептор белка 1, родственного LDL, ASGR1, ASGR2, подобный белку-предшественнику амилоида (APLP2), апелиновый рецептор (APLNR), PRLR (пролактиновый рецептор), MAL (миелиновый и лимфоцитарный белок, также известный как VIP17), вакуолярного типа, рецептор дифтерийного IGF2R, H+ ATΦasa токсина, фолатный рецептор, глутаматные рецепторы, глутатионовый рецептор, лептиновый рецептор, скэвенджер-рецептор, SCARA1-5, SCARB1-3 и CD36. В определенных вариантах осуществления эффектор интернализации представляет собой специфичный по отношению к почке интернализатор, такой как CDH16 (Cadheri-16), CLDN16 (Claudn-16), KL (Klotho), РТН1R (рецептор паратиреоидного гормона), SLC22A13 (семейство транспортеров растворенных веществ 22 представитель 13), SLC5A2 (котранспортер натрия/глюкозы 2) и UMOD (уромодулин). В других определенных вариантах осуществления эффектор интернализации представляет собой специфичный отношению к мышцам интернализатор, такой как BMPR1A (рецептор костного морфогенетического белка 1A), м-кадгерин, CD9, MuSK мышцам), LGR4/GPR48 (киназа, специфичная по отношению к (рецептор 48, сопряженный с G-белком), холинергический рецептор (никотиновый) альфа 1, CDH15 (Cadheri-15), ITGA7 (интегрин альфа-7), CACNG1 (субъединица гамма-1 кальциевого канала Lтипа), CACNAlS (субъединица альфа-15 кальциевого канала L-типа), CACNG6 (субъединица гамма-6 кальциевого канала L-типа), SCN1B (субъединица бета-1 натриевого канала), CHRNA1 (субъединица

альфа ACh-рецептора), CHRND (субъединица дельта ACh-рецептора), LRRC14B (белок 14B, содержащий богатый лейцином повтор) и POPDC3 (белок 3, содержащий домен Рореуе). В некоторых вариантах осуществления эффектор интернализации представляет собой ITGA7, CD9, CD63, APLP2 или PRLR.

[93] В некоторых вариантах осуществления белок, связывающий эффектор интернализации, содержит антигенсвязывающий белок, который включает в себя, например, слитую молекулу на основе рецептора, молекулу-ловушку, слитую молекулу на основе рецептора и Fc-фрагмента, антитело, Fab-фрагмент, F(ab')2-фрагмент, Fdфрагмент, Fv-фрагмент, одноцепочечную Fv (scFv) молекулу, dAbфрагмент, выделенную область, определяющую комплементарность (CDR), пептид CDR3, конформационно затрудненный пептид FR3-CDR3-FR4, домен-специфичное антитело, однодоменное антитело, антитело с делецией домена, химерное антитело, антитело с привитой CDR, диатело, триатело, тетратело, минитело, нанотело, моновалентное нанотело, бивалентное нанотело, иммунофармацевтическое средство на основе модульного белка малого размера (SMIP), верблюжье антитело (гомодимерное антитело с тяжелой цепью VHH), вариабельный домен IqNAR акулы.

[94] В одном варианте осуществления молекулярный объект, который связывается с эффектором интернализации, представляет собой антитело, фрагмент антитела или другой антигенсвязывающий белок. Например, молекулярный объект может представлять собой биспецифическое антитело, в котором одно плечо связывается с эффектором интернализации (например, ITGA7, CD9, CD63, PRLR, АРГР2), а другое плечо связывается с заместительным ферментом. В биотерапевтический данном случае комплекс содержит биспецифическое антитело и заместительный фермент (фиг. 1A). В конкретном варианте осуществления заболевание, подлежащее представляет собой заболевание Фабри, лечению, И биотерапевтический комплекс содержит GLA и биспецифическое антитело, которое связывается с GLA и CD63. В другом конкретном осуществления заболевание, подлежащее варианте лечению, Помпе, и биотерапевтический представляет собой заболевание комплекс содержит GAA и биспецифическое антитело, которое

связывается с GAA и CD63.

- [95] В других вариантах осуществления молекулярный объект, который связывается с эффектором интернализации, содержит полуантитело, и заместительный фермент содержит Fc-домен (слитый полипептид фермент-Fc). В одном варианте осуществления Fc-домен слитого полипептида фермент-Fc ассоциирует с Fc-доменом специфичного по отношению к эффектору интернализации полутела с образованием биотерапевтического комплекса (фиг. 1В).
- [96] В осуществления заместительный Других вариантах ковалентно связан с белком, связывающим интернализации. Вариант осуществления СЛИЯНИЯ фермент-Fc:полутело, описанный в предыдущем параграфе (cm. также фиг. 1В), попадает в этот класс, поскольку димер Fc может соединен посредством одного или более дисульфидных мостиков. Ковалентная СВЯЗЬ между доменом активности фермента полипептидом и доменом или полипептидом, связывающими эффектор интернализации, может представлять собой любой тип ковалентной связи, т. е. любую связь, которая предусматривает распределение электронов. В некоторых случаях ковалентная связь представляет собой пептидную связь между двумя аминокислотами, такую, заместительный фермент И белок, связывающий интернализации, полностью или частично формируют непрерывную полипептидную цепь как в слитом белке. В некоторых случаях часть заместительного фермента И белок, связывающий интернализации, связываются непосредственно. В других случаях используется линкер для прикрепления двух частей. См. Chen etlinkers: property, «Fusion protein design al., and functionality», 65(10) Adv Drug Deliv Rev. 1357-69 (2013).
- [97] В конкретном варианте осуществления заместительный фермент ковалентно связан с С-концом тяжелой цепи антитела к эффектору интернализации (см. фиг. 1С) или с С-концом легкой цепи (фиг. 1Е). В другом конкретном варианте осуществления заместительный фермент ковалентно связан с N-концом тяжелой цепи антитела к эффектору интернализации (см. фиг. 1D) или с N-концом легкой цепи (фиг. 1F).
  - [98] В некоторых случаях, особенно если заместительный

фермент нормально протеолитически не процессирован в лизосоме, добавляют расщепляемый линкер в такие варианты осуществления биотерапевтического комплекса, которые предусматривают слияние антитело-фермент. В некоторых вариантах осуществления расщепляемый катепсином линкер вставляют между антителом и заместительным ферментом для облегчения удаления антитела в лизосоме для а) возможной помощи в сохранении ферментативной активности путем удаления стерически крупного антитела и b) возможного увеличения лизосомального времени полужизни фермента.

[99] В другом аспекте настоящее изобретение относится к композиции, обладающей ферментативной активностью и содержащей этом фермент ассоциирован антигенсвязывающий белок, при лизосомной болезнью накопления (LSD) и белком, эффектор интернализации. Ферменты (включающие в себя белки, которые не являются per se каталитическими), ассоциированные с лизосомными болезнями накопления, включают в себя, например,  $\alpha$ галактозидазу,  $\beta$ -галактозидазу,  $\alpha$ -глюкозидазу,  $\beta$ -глюкозидазу, сапозина-С, церамидазу, сфингомиелиназу, гексозаминидазу, активатор GM2, GM3-синтазу, арилсульфатазу, активатор сфинголипида,  $\alpha$ -идуронидазу, идуронидаза-2-сульфатазу, гепарин-N-сульфатазу, N-ацетил- $\alpha$ -глюкозаминидазу,  $\alpha$ -глюкозамид-N-ацетилтрансферазу, N-ацетилглюкозамин-6-сульфатазу, ацетилгалактозамин-6-суль $\phi$ ат-суль $\phi$ атазу, N-ацетилгалактозамин-4сульфатазу,  $\beta$ -глюкуронидазу, гиалуронидазу и т. п.

[100] Белки, связывающие эффектор интернализации, например, включают в себя слитую молекулу на основе рецептора, молекулуловушку, слитую молекулу на основе рецептора и Fc-фрагмента, антитело, Fab-фрагмент, F(ab')2-фрагмент, Fd-фрагмент, Fv-фрагмент, одноцепочечную Fv (scFv) молекулу, dAb-фрагмент, выделенную область, определяющую комплементарность (CDR), пептид CDR3, конформационно затрудненный пептид FR3-CDR3-FR4, доменспецифичное антитело, однодоменное антитело, антитело с делецией домена, химерное антитело, антитело с привитой CDR, диатело, триатело, тетратело, минитело, нанотело, моновалентное нанотело, бивалентное нанотело, иммунофармацевтическое средство на основе

модульного белка малого размера (SMIP), верблюжье антитело (гомодимерное антитело с тяжелой цепью VHH), вариабельный домен IgNAR акулы, другие антигенсвязывающие белки и т. п.

[101] [00096] Эффекторы интернализации включают в себя, например, CD63, MHC-I, Kremen-1, Kremen-2, LRP5, LRP6, LRP8, трансферриновый рецептор, LDL-рецептор, рецептор белка родственного LDL, ASGR1, ASGR2, белок, подобный белкупредшественнику амилоида-2 (APLP2), апелиновый рецептор (APLNR), PRLR (пролактиновый рецептор), MAL (миелиновый и лимфоцитарный белок, также известный как VIP17), IGF2R, H+ АТФазу вакуолярного рецептор дифтерийного токсина, фолатный рецептор, рецепторы, глутатионовый рецептор, лептиновый глутаматные рецептор, скэвенджер-рецептор, SCARA1-5, SCARB1-3 и CD36. В определенных вариантах осуществления эффектор интернализации представляет собой специфичный по отношению K интернализатор, такой как CDH16 (Cadheri-16), CLDN16 (Claudn-16), KL (Klotho), РТН1R (рецептор паратиреоидного гормона), SLC22A13 (семейство транспортеров растворенных веществ представитель 13), SLC5A2 (котранспортер натрия/глюкозы 2) и UMOD (уромодулин). В других определенных вариантах осуществления эффектор интернализации представляет собой специфичный отношению к мышцам интернализатор, такой как BMPR1A (рецептор костного морфогенетического белка 1A), м-кадгерин, CD9, MuSK (киназа, специфичная по отношению к мышцам), LGR4/GPR48 (рецептор 48, сопряженный с G-белком), холинергический рецептор (никотиновый) альфа 1, CDH15 (Cadheri-15), ITGA7 (интегрин альфа-7), CACNG1 (субъединица гамма-1 кальциевого канала Lтипа), CACNAlS (субъединица альфа-15 кальциевого канала L-типа), CACNG6 (субъединица гамма-6 кальциевого канала L-типа), SCN1B (субъединица бета-1 натриевого канала), CHRNA1 (субъединица альфа ACh-рецептора), CHRND (субъединица дельта ACh-рецептора), LRRC14B (белок 14B, содержащий богатый лейцином повтор) и POPDC3 (белок 3, содержащий домен Рореуе). В некоторых вариантах осуществления эффектор интернализации представляет собой ITGA7, CD9, CD63, ALPL2 или PPRLR.

[102] В некоторых вариантах осуществления фермент

ковалентно связан (т. е. электроны распределяются между атомами) антигенсвязывающим белком. В одном конкретном осуществления белок, связывающий эффектор интернализации, состоит из полутела или содержит таковое; фермент слит с Fcслитым доменом (например, на С-конце); и Fc-домен, ферментом, ассоциируется с ковалентно связан С антигенсвязывающего белка так, что ассоциация предусматривает один или более дисульфидных мостиков. Данный конкретный вариант осуществления схематически изображен на фигуре 1В.

- [103] В другом конкретном варианте осуществления белок, связывающий эффектор интернализации (IE-BP), состоит из антитела или содержит таковые, фрагмента антитела фрагментом антитела. ковалентно связан с антителом или конкретном варианте осуществления IEBP представляет антитело, и фермент ковалентно связан (непосредственно пептидной связью или опосредованно через линкер) с С-концом тяжелой цепи или легкой цепи антитела (соответственно фигура 1С или 1Е). В другом конкретном варианте осуществления IEBP представляет собой антитело, и фермент ковалентно связан (непосредственно пептидной связью или опосредованно через линкер) с N-концом тяжелой цепи или легкой цепи антитела (соответственно фигура 1D или 1F).
- [104] В некоторых вариантах осуществления фермент и IEBP не связываются ковалентно, а объединяются в смесь. IEBP и фермент ассоциироваться посредством нековалентных СИЛ образованием комплекса. Например, в соответствии ОДНИМ конкретным вариантом осуществления IEBP представляет собой биспецифическое антитело, в котором одно плечо антитела связывается С эффектором интернализации, а другое связывается С ферментом. Данный вариант осуществления схематически изображен на фигуре 1А.
- [105] В некоторых вариантах осуществления фермент представляет собой GAA или обладает GAA-активностью (например, изозим с активностью GAA), и эффектор интернализации представляет собой ITGA7, CDH15, CD9, CD63, APLP2 или PRLR. В конкретном варианте осуществления фермент представляет собой GAA или обладает GAA-активностью, домен интернализации представляет

собой CD63, и IEBP представляет собой биспецифическое антитело со специфичностью по отношению к CD63 и GAA.

[106] В некоторых вариантах осуществления фермент представляет собой GLA или обладает GLA-активностью (например, изозим с активностью GAA), и эффектор интернализации представляет собой ITGA7, CD9, CD63, APLP2 или PRLR. В конкретном варианте осуществления фермент представляет собой GLA или обладает GLA-активностью, домен интернализации представляет собой CD63, и IEBP представляет собой биспецифическое антитело со специфичностью по отношению к CD63 и GLA.

[107] В другом аспекте настоящее изобретение относится к способу отбора или скрининга биотерапевтического комплекса, фермент и антигенсвязывающий белок, эффективно замещает фермент у пациента при необходимости этого. одном варианте осуществления биотерапевтический вводят в модельную систему, и модельную систему оценивают на предмет активности замещенного фермента. В ОДНОМ осуществления модельной системой является животное, у которого отсутствует экспрессия фермента и которое экспрессирует антиген, родственный антигенсвязывающему белку. В ОДНОМ варианте осуществления животной моделью является мышь, которая экспрессирует гуманизированного родственника антигенсвязывающего белка и содержит нокаутный ген, который кодирует фермент.

[108] В одном варианте осуществления мышь характеризуется нокаутом лизосомального фермента, такого как  $\alpha$ -галактозидаза A, церамидаза,  $\beta$ -глюкозидаза, активатор сапозина-С, сфингомиелиназа,  $\beta$ -галактозидаза,  $\beta$ -гексозаминидаза A и B,  $\beta$ -гексозаминидаза A, белок GM2-активатор, GM3-синтаза, арилсульфатаза A, активатор сфинголипида,  $\alpha$ -идуронидаза, идуронидаза-2-сульфатаза, гепаран-N-сульфатаза, N-ацетил- $\alpha$ -глюкозаминидаза, ацетил-СоА; глюкозамид-N-ацетилтрансфераза, N-ацетилглюкозамин-6-сульфатаза, N-ацетилгалактозамин-6-сульфат-сульфатаза,  $\beta$ -галактозидаза, ацетилгалактозамин-4-сульфатаза (арилсульфатаза βглюкуронидаза, гиалуронидаза,  $\alpha$ -глюкозидаза 2 или лизосомальная кислая липаза. В одном варианте осуществления нокаутная мышь

также экспрессирует человеческую или гуманизированную версию эффектора интернализации (т. е. когнатного антигенсвязывающего белка). Эффекторы интернализации человека включают в себя CD63, MHC-I, Kremen-1, Kremen-2, LRP5, LRP6, LRP8, трансферриновый рецептор, LDL-рецептор, рецептор белка 1, родственного LDL, ASGR1, ASGR2, белок-2, подобный белку-предшественнику амилоида (APLP2), апелиновый рецептор (APLNR), PRLR (пролактиновый рецептор), MAL (миелиновый и лимфоцитарный белок, также известный как VIP17), IGF2R, H+ АТФазу вакуолярного типа, рецептор дифтерийного токсина, фолатный рецептор, глутаматные рецептор, лептиновый рецепторы, глутатионовый рецептор, скэвенджер-рецептор, SCARA1-5, SCARB1-3, CD36, CDH16 (Cadheri-(Claudn-16), KL (Klotho), PTH1R CLDN16 (рецептор паратиреоидного гормона), SLC22A13 (семейство транспортеров растворенных веществ 22 представитель 13), SLC5A2 (котранспортер натрия/глюкозы 2), UMOD (уромодулин), BMPR1A (рецептор костного морфогенетического белка 1A), м-кадгерин, CD9, MuSK (киназа, специфичная по отношению к мышцам), LGR4/GPR48 (рецептор 48, сопряженный с G-белком), холинергический рецептор (никотиновый) альфа 1, CDH15 (Cadheri-15), ITGA7 (интегрин альфа-7), CACNG1 (субъединица гамма-1 кальциевого канала L-типа), CACNAlS (субъединица альфа-15 кальциевого канала L-типа), CACNG6 (субъединица гамма-6 кальциевого канала L-типа)**,** SCN1B (субъединица бета-1 натриевого канала), CHRNA1 (субъединица альфа ACh-рецептора), CHRND (субъединица дельта ACh-рецептора), LRRC14B (белок 14B, содержащий богатый лейцином повтор) и POPDC3 (белок 3, содержащий домен Рореуе).

[109] Из уровня техники известны способы создания мышей, которые экспрессируют рецепторы человека. См, например, Ма et al., Drug Metab. Dispos. 2008 Dec; 36(12):2506-12; и патент США № 8878001 B2, которые включены в данный документ в отношении трансгенных мышей, экспрессирующих рецепторы человека. Также из уровня техники известны способы получения нокаутных по ферменту мышей. См., например, Kuemmel et al., Pathol. Res. Pract. 1997;193(10):663-71, которая включена в данный документ в отношении нокаута по ферменту лизосомального накопления мыши.

[110] Следующие примеры представлены с целью дальнейшей иллюстрации способов согласно настоящему изобретению. Эти примеры являются исключительно иллюстративными и не предназначены для ограничения объема настоящего изобретения каким-либо образом.

#### ПРИМЕРЫ

Пример 1. Лизосомальный  $\alpha$ -глюкозидазный слитый белок

Для доставки ферментов в лизосому разрабатывали контролируемые антителом CI-MPR-независимые системы доставки. В таблице 3 приведены молекулярные конструкции вместе NMRHBOGY экспрессии В клетках CHO (CM. фигуру 2), приблизительной активностью GAA, определяемой с использованием 4-метилумбеллиферил- $\alpha$ -глюкозидазы к флуоресцентному субстрату фигуру 3), И статусом лизосомального нацеливания, интернализации и активности (см. фигуры 4 и 5).

Пример 2. Интернализация конструкции GAA

Интернализацию конструкций GAA [112] определяли путем измерения ферментативной активности В клеточных Различные конструкции рекомбинантной GAA (SEQ ID NO:1) добавляли в НЕК293, скелетные миобласты человека (Lonza, Walkersville, MD) или миобласты мыши С2С12. Клетки высевали в 24-луночные планшеты 24 часа ДО добавления ферментативных конструкций. за Ферментативные конструкции добавляли в среду клеток на 18 часов. Затем клетки тщательно промывали PBS, охлажденным льдом, лизировали в 0,5% NP-40, охлажденным льдом, в аналитическом буфере  $(0,2 \, \text{М})$  натрия ацетата,  $0,4 \, \text{M}$  калия хлорида, pH 4,3). Лизаты центрифугировали при 15000 х д в течение 15 минут при 4°С, супернатанты инкубировали с 4-метилумбеллиферил-альфа-Dглюкозидазой, субстратом GAA, в аналитическом буфере в течение 1 96-луночных планшетах. Реакции останавливали использованием глицинкарбонатного буфера Нф 10,7. при Флуоресценцию считывали на устройстве для считывания планшетов при 360 нм возбуждении и 450 нм испускании. Концентрацию белка в использованием набора лизате оценивали с ДЛЯ анализа использованием бицинхониновой кислоты. В качестве стандартов

использовали 4-метилумбеллиферон. GAA-активность представляли в 4-метилумбеллиферона, высвобожденного В час очищенного белка. См. Fuller et al., «Isolation and characterisation of a recombinant, precursor form of lysosomal acid alpha-glucosidase», 234(3) European Journal of Biochemistry 903-909 (1995).

[113] Интернализацию активности GAA оценивали в присутствии или отсутствии манноза-6-фосфата (МбР) (фиг. 4A), а также в отсутствии CD63. Некоторые присутствии ИЛИ лизосомальные ферменты нацеливались на лизосому посредством присоединенного фрагмента М6Р, связывающегося с рецептором манноза-6-фосфата вовлечение CI-MPR в Таким образом, интернализацию антитела к CD63-GAA оценивали с помощью включения 5 мМ М6Р, который конкурирует за связывание с МРК, в культуральной среде НЕК в ходе поглощения антитела к CD63-GAA. Включение М6Р не эффекта на поглощение антитела к CD63-GAA, оказывало как определяли путем выявления 4-метилумбеллиферона в лизатах (фигура 4A). Однако поглощение антитела к CD63-GAA было зависимым от присутствия CD63 (фигура 4B). Антитело к CD63-GAA поглощалось клетками НЕК, которые экспрессируют CD63, но поглощалось клетками НЕК, несущими нокаут по гену CD63 (фигура 4B).

[114] Таблица 3

	Экспрес-	GAA- aктив- ность (in vitro)	Нацеливание			
Конструкция			GAA- актив- ность	MPR- зависимое	CD63- зависимое	Ливосомал ьная совмест- ная локали- вация
Антитело к CD63 IgG4	++	АИ	Нет	Нет	Да	Да
Слияние GAA-Fc (см. фиг. 1B(i))	+	+	АИ	NA	NA	NA

GAA- Fc•антитело к CD63 (см. фиг. 1B)	NA	+	Да	Нет	Да	NT
Антитело к CD63-GAA (см. фиг. 1C)	++	+	Да	Нет	Да	Да
GAA-антитело к CD63 (см. фиг. 1D)	+	+	Да	Нет	Да	NT
GAA	NT	+	Да	Да	Нет	ТИ
GLA	NA	-	NA	Да	Нет	ТИ
•GLA• антитело к CD63	NA	-	NA	Нет	Да	ТИ

NA=не применимо; NT=не тестировали.

Пример 3. Поглощение конструкции GAA миобластами

[115] Тестировали способность скелетных миобластов, которые являются представляющим интерес типом ткани при заболевания Помпе, поглощать разные конструкции GAA. Скелетные миобласты человека культивировали в присутствии различных концентраций (т. е. 25 нМ, 50 нМ и 200 нМ) (1) антитела к CD63-GAA, (2) антитела к CD63-GAA плюс 5 мМ мбР, (3) тус-GAA и (4) тус-GAA плюс 5 мМ мбР. Оценивали интернализацию конструкций GAA, которую определяли по уровню активности GAA, выявляемому в клеточных лизатах, на что указывало накопление 4-метилумбеллиферона. Поглощение 200 нМ антитела к CD63-GAA, которое было мРР-независимым, было не более чем в пять раз выше поглощения тус-GAA, которое было зависимым от МРР (фигура 5A).

[116] Для определения субклеточной локализации конструкции антитело к CD63-GAA, скелетные миобласты человека окрашивали антителами к IgG человека (для выявления фрагмента антитела к CD63 в конструкции антитело к CD63-GAA) и антителами к LAMP (для мечения лизосом). LAMP или мембранный гликопротеин, ассоциированный с лизосомой, включает в себя интегральные мембранные белки, которые являются специфичными по отношению к

лизосомам. Эксперимент совместного мечения продемонстрировал, что антитело к CD63-GAA совместно локализуется с антителом к LAMP, что указывает на то, что антитело к CD63-GAA локализуется в лизосомах.

[117] Аналогичным образом миобласты С2С12 мыши приводили в контакт с различными концентрациями, т. е. 25 нМ, 50 нМ и 200 нМ (1) антитела к CD63-GAA, (2) антитела к CD63-GAA плюс 5 мМ М6Р, myc-GAA и myc-GAA плюс 5 мМ (4)M6P. Оценивали интернализацию конструкций GAA, которую определяли по уровню активности GAA, выявляемому в клеточных лизатах, указывало накопление 4-метилумбеллиферона. Поглощение 200 CD63-GAA, антитела K которое не подвергалось вредному воздействию М6Р, было более чем в приблизительно приблизительно девять раз больше поглощения myc-GAA (фигура 5B).

Пример 4. Эффект антитела к CD63-GAA в отношении накопления гликогена

[118] Оценивали эффект антитела к CD63-GAA в отношении накопления гликогена в лизосомах трех разных клеточных линий заболевания Помпе. Клеточные линии заболевания Помпе получали из фибробластов, полученных  $\circ$ тяжелобольных инфантильным заболеванием Помпе и содержащих нокаутные или нокдаунные мутации в гене GAA. Используемыми клеточными линиями были (делеция экзона 18), GM20090 (сложная гетерозигота в экзоне 14 и 16) и GM20090 (сложная гетерозигота в экзоне 2). Эти линии получали из Coriell Institute, Camden, NJ. См. Huie et al., «Increased occurrence of cleft lip in glycogen storage disease type II (GSDII): exclusion of a contiguous gene syndrome in two patients by presence of intragenic mutations including a novel nonsense mutation Gln58Stop», 85(1) Am. J. Med. Genet. al., «Glycogen storage disease type (1999); Huie et identification of four novel missense mutations (D645N, G648S, R672W, R672O) and two insertions/deletions in the acid alphaglucosidase locus of patients of differing phenotype», 244(3) Biochem. Biophys. Res. Commun. 921-7 (1998); и Nishiyama et al., inactivation induces endoplasmic reticulum independent autophagy in fibroblasts from patients with Pompe

disease», 107 Molecular genetics and metabolism 490-5 (2012). Неонатальные кожные фибробласты человека (NHDF, контроля. Все клеточные использовали в качестве ЛИНИИ заболевания Помпе демонстрировали лизосомальное накопление гликогена (после 72 часов глюкозного голодания для снижения цитоплазматического гликогена), хотя присутствовала остаточная (<0,1%) GAA-активность (фигура 6, панели A и B, соответственно). Гликоген измеряли с использованием набора для анализа гликогена (Sigma-Aldrich, St. Louis, MO).

[119] Клетки истощали по глюкозе в течение приблизительно 96 часов перед лизисом для удаления цитоплазматического гликогена (см. Umapathysivam et al., «Correlation of acid alphaglucosidase and glycogen content in skin fibroblasts with age of onset in Pompe disease», 361(1-2) Clin Chim Acta. 191-8 (2005)). Клетки обрабатывали антителом к CD63-GAA (200 нМ) или тус-GAA (200 нМ) в течение 72 часов перед лизисом. Для всех трех клеточных линий заболевания Помпе обработка антителом к CD63-GAA приводила в результате к значительному снижению лизосомального накопления гликогена (фигура 7), что указывало на то, что экзогенно дозированное антитело к CD63-GAA достигало лизосомы и было ферментативно активным.

Пример 5. Изозимы к GAA

[120] Во избежание возможных иммунных ответов у пациентов с заболеванием Помпе на GAA (T.e. перекрестнореагирующий иммунологический материал или CRIM) исследовали доставку других глюкозидаз человека для сохранения активности GAA. Исследованию подлежали нелизосомальные ферменты с аналогичной активностью гидролиза гликогена по отношению к GAA (также известной как кислая lpha-глюкозидаза). Такие ферменты включают в себя сахаразуизомальтазу (SI), мальтазу-глюкоамилазу (MGAM), глюкозидазу II (GANAB) и нейтральную  $\alpha$ -глюкозидазу (С GNAC). Эти ферменты и различные рекомбинантные варианты осуществления описаны в Dhital et al., «Mammalian mucosal  $\alpha$ -glucosidases coordinate with  $\alpha$ amylase in the initial starch hydrolysis stage to have a role in starch digestion beyond glucogenesis», 8(4) PLoS One e625462013 Apr 25 (2013); Sim et al., «Human intestinal maltase-glucoamylase: crystal structure of the N-terminal catalytic subunit and basis of inhibition and substrate specificity», 375(3) J. Mol. Biol. 782-92 (2008); M Quezada-Calvillo et al., «Luminal starch substrate «brake» on maltase-glucoamylase activity is located within the glucoamylase subunit», 138(4) J. Nutr. 685-92 (2008).

[121] В клетках СНО получали и экспрессировали следующие изозимные конструкции: (1) антитело к СD63, (2) антитело к СD63-NtMGAM (т. е. N-концевая субъединица мальтазы-глюкоамилазы, связанной с С-концом тяжелой цепи антитела к СD63), и (3) антитело к CD63-CtMGAM. См. Dhital, 2013. Также конструировали другую конструкцию, экспрессирующую тяжелую цепь антитела к CD63 мыши, слитую с С-концевой субъединицей мальтазы-глюкоамилазы мыши (антитело к mCD63-mctMGAM) для применения в мышиных моделях (см. пример 11).

Пример 6. Лизосомальный слитый белок  $\alpha$ -галактозидазы A (GLA)

[122] Различные слитые белки, содержащие GLA человека (SEQ ID NO:2), конструировали и экспрессировали в клетках СНО. Такие конструкции включали в себя (i) GLA, слитую с С-концом тяжелых цепей антитела к CD63 (антитела к CD63-GLA), (ii) GLA, слитую с FC иммуноглобулина (например, «выступом» FC), (iii) GLA-антитело к CD63 (т. е. GLA, слитую с N-концом тяжелых цепей антитела к CD63), и (iv) слияние GLA-myc (фигура 8). Также конструировали и экспрессировали белки, связывающие эффектор интернализации (IEBP), без фрагмента GLA. В одном случае IEBP представлял собой биспецифическое антитело с одной половиной, обладающей специфичностью связывания по отношению к CD63, половиной, обладающей специфичностью связывания по отношению к тус. Оценивали ферментативную активность GLA (т. е. гидролиз 4метилумбелли $\phi$ ерил- $\beta$ -галактопиранозида) для каждого слитого белка GLA, результаты чего представлены на фигуре 9. За исключением Cконцевого слияния антитела к CD63-GLA все конструкции демонстрировали  $\alpha$ -галактозидазную активность (фиг. 9). Fcвыступы описаны в Ridgway et al., «'Knobs-into-holes' engineering of antibody CH3 domains for heavy chain heterodimerization», 9(7) Protein Eng. 617-621 (1996).

[123] Интернализацию каждой конструкции (или рекомбинации IEBP и GLA-myc) в клетки НЕК определяли путем измерения образования метилумбеллиферона из катализируемого ферментом гидролиза 4-метилумбеллиферил- $\beta$ -галактопиранозида. Различные конструкции добавляли в клетки НЕК293, которые затем инкубировали для обеспечения эндоцитоза, затем промывали и лизировали при рН 4. Субстрат GLA добавляли в каждый клеточный лизат, и обеспечивали протекание  $\alpha$ -галактозидазной реакции. Результаты представлены на фигуре 9, которая показывает, что слитый белок GLA-антитело к CD63 был интернализован в клетки НЕК. GLA-myc отдельно,  $\tau$ . е. при отсутствии элемента IEBP, не поглощался клетками НЕК. Однако он поглощался в присутствии биспецифического антитела, которое связывало CD63 и связывало эпитоп myc (фигура 10).

Пример 7. Поглощение белков, связывающих эффектор интернализации

[124] Интернализацию антитела к CD63 или антител к APLP2 в клеточных фракциях с низким рН сравнивали с интернализацией рекомбинантной GLA человека (rhGLA), которая имела высокое содержание M6P, во фракции с низким рН. Каждые из GLA, антитела к CD63 и антитела к APLP2 метили чувствительным к низкому рН красителем pHrodo® (Invitrogen, Calsbad, CA). Обеспечивали контакт клеток НЕК, клеток HepG2 (карциномы печени) и клеток PC-3 (рака предстательной железы) с меченными pHrodo® белками и инкубировали на протяжении ночи или в течение приблизительно 16 Затем визуализировали И клетки подсчитывали флуоресцентные везикулы. Результат флуоресценции нормализовали в соответствии со степенью мечения для каждого белка. Клетки НЕК, PC-3 и HepG2 демонстрировали более высокое поглощение антитела к CD63 и антитела к APLP2 по сравнению с rhGLA (фигура 11).

Пример 8. Процессирование слитого белка в лизосоме

[125] Независимо от того, процессируется ли протеолитически

конструкция антитело к CD63-GAA в лизосоме, лизаты клеток заболевания Помпе тестировали с помощью анализа блоттинга. Клетки GM20089 заболевания Помпе культивировали в присутствии антитела к CD63-GAA, а затем клеточные лизаты вестерн-блоттинга восстанавливающих подвергали анализу В условиях с использованием антител к GAA (фигура 12, панель А) или антител к hIgG (фигура 12, панель В).

фибробластов GM20089 заболевания Помпе [126] Линию ОТ Coriell 6-луночные высевали В планшеты И инкубировали С антителом к CD63-GAA в течение 18 часов, а затем тщательно промывали средой. Содержимое лунок лизировали в буфере RIPA в различные моменты времени, т. е. через 0, 24, 48, 72 часа после удаления антитела к CD63-GAA. Лизаты анализировали на предмет GAA с помощью вестерн-блоттинга с использованием антитела к GAA человека (ab113021, Abcam LTD, Кембридж, Великобритания; фигура 12). Полное антитело к CD63-GAA и более мелкие промежуточные соединения выявляли В ранние моменты времени, лизосомальную форму GAA размером 76 кДа выявляли во все моменты времени после введения дозы антитела K CD63-GAA. Это продемонстрировало то, что антитело к CD63-GAA интернализуется в процессируется клетки пациента И корректно ДО лизосомальной формы GAA. Более того, время полужизни формы размером 76 кДа в клетках соответствовало другим исследованиям интернализации GAA (Maga, J. A. et al. Glycosylation-independent targeting of acid  $\alpha$ -glucosidase enhances lysosomal glycogen clearance in Pompe mice. Journal of Biological Chemistry 288, 1428-1438 (2013).)

Пример 9. Тканевое распределение и процессирование антитела  $\kappa$  CD63-GAA

[127] Мышам, гуманизированным по локусу CD63 (см. Valenzuela et al., «High-throughput engineering of the mouse genome coupled with high-resolution expression analysis», 21 Nature Biotechnology 652-659 (2003)) вводили антитело к CD63-GAA. Отбирали образцы ткани, и оценивали GAA посредством анализа вестерн-блоттинга. GAA выявляли в печени, диафрагме, почке,

сердце, а также в квадрицепсе и икроножной мышце (фигура 13).

[128] Вкратце, гуманизированных по СD63 мышей создавали методом нокина локуса CD63 человека в локус CD63 мыши. Антитело к СD63-GAA или антитело к СD63 вводили с помощью инъекции в хвостовую вену при 50 мг/кг гуманизированным по CD63 мышам или типа возрастом 2 месяца CD63 мышам ДИКОГО без человека. Осуществляли хвостовой забор крови в различные моменты времени, например, через 0, 6, 24 часа после инъекции. Выполняли ELISA с использованием антитела К Fc для определения концентрации антитела к CD63-GAA в сыворотке крови. Антитело к CD63-GAA быстро удалялось из сыворотки крови, при этом быстрее чем исходное антитело к CD63. Мышей после инъекции также умерщвляли времени, ИЗ тканей различные моменты готовили фиксировали замораживанием в жидком азоте. Ткани лизировали в буфере RIPA и анализировали на предмет GAA с помощью вестерн-76 блоттинга. Зрелая лизосомальная форма размером кДа присутствовала в большинстве анализируемых тканей, что указывает на интернализацию антитела к CD63-GAA в клетки ткани (фигура 13). У гуманизированных по CD63 мышей антитело к CD63-GAA интернализовалось в скелетную мускулатуру (сердце, икроножную мышцу, квадрицепс), однако мыши дикого типа не демонстрировали никакого поглощения. Это указывало на то, что антитело к CD63интернализовалось в клетки скелетной мускулатуры опосредовании CD63.

(CD63hu/hu) [129] Гуманизированным CD63 мышам ПО И контрольным мышам ( $CD63^{+/+}$ ) вводили антитело к CD63-GAA при 50 мг/кг посредством инъекции в хвостовую вену. Во момент времени 24 часа ткани экстрагировали, и на дорожку наносили 200 мкг лизата. Рассматривали вестерн-блоттинг с антителом к hGAA и антителом к GAPDH в качестве контрольного нанесения. На фигуре 14 изображен вестерн-блоттинг И показано, ЧТО CD63опосредованное поглощение антитела к hCD63-GAA в мышечную ткань происходит у мышей  $CD63^{hu/hu}$ , однако отсутствует у мышей  $CD63^{+/+}$ WT. Антитело к hCD63-GAA процессировалось в зрелую hGAA размером 76 кДа.

Пример 10. Специфичные по отношению к мышце эффекторы

интернализации

- [130] Нокаутным по GAA мышам вводили биотинилированные антитела к специфичным по отношению к мышце антигенам, которые предусматривали антитело к интегрину альфа 7, антитело к CD9 и антитело к дистрогликану. Тканевое распределение этих антител определяли с помощью анализа вестерн-блоттинга. На фигуре 15 изображена гистограмма уровня антитела, найденного в скелетной мускулатуре (икроножной мышце, квадрицепсе и диафрагме), сердечной мышце, печени (что служило исходным уровнем для нормализации), почке и селезенке. Антитела к интегрину альфа 7 находили (на уровнях, превышающих уровни, обнаруженные в печени) в скелетной мускулатуре и сердце. Антитела к СD9 находили (на уровнях, превышающих уровни, обнаруженные в печени) в скелетной мускулатуре и сердце, а также в почке и селезенке (фигура 15).
- [131] Чтобы определить, могут ли эти выбранные специфичные по отношению к мышцам антитела нацеливаться на лизосомы, антитела метили pHrodo-red, а затем инкубировали на протяжении ночи при 10 мкг/мл с мышиными миобластами С2С12. Везикулярную флуоресценцию определяли количественно и нормализовали к степени мечения флуорофора на антителе. Результаты, представленные на фигуре 16, показывают, что антитело к СD63, антитело к дистрогликану, антитело к м-кадгерину, антитело к СD9 и антитело к интегрину альфа 7 нацеливались на лизосомальную фракцию при низком pH миобластов С2С12.

Пример 11. Восстановление уровней содержания гликогена в

[132] Нокаутных по GAA мышей (KO) возрастом 2-3 месяца с экспрессией нативного CD63 мыши подвергали гидродинамической доставке (HDD) плазмидных конструкций, кодирующих человеческую длины (hGAA), антитело к mCD63-GAA α-глюкозидазу полной (антитело к CD63 мыши) и ассоциированную с ним легкую цепь или hCD63-GAA антитело К (антитело к CD63 человека) И ассоциированную ним легкую цепь. Во всех С конструкциях использовали идентичные плазмидные скелеты, состояшие ИЗ убиквитинового промотора и polyA-хвостов SV40. Вкратце, 40 мкг

каждой плазмиды (т. е. 40 мкг тяжелой и легкой цепей или только hGAA) разбавляли 2-3 мл стерильного солевого раствора и быстро вводили в хвостовую вену мышам GAA KO. Забор крови из хвостовой вены каждые 3 дня демонстрировал уровни содержания hGAA или конструкций антитело-GAA в сыворотке крови в течение ~10 дней. Мышей умерщвляли через 3 недели после HDD, и ткани фиксировали моидком азоте. Ткани гомогенизировали меинавижьеомые В дистиллированной воде, кипятили и центрифугировали. Супернатанты анализировали на предмет гликогена с использованием набора для флуоресцентного анализа гликогена (MAK016, Sigma Aldrich, Сент-Луис, Миссури).

- [133] Определяли уровни содержания гликогена в сердце, диафрагме и скелетной мускулатуре, в том числе в трицепсе, икроножной мышце и квадрицепсе, у мышей дикого типа, мышей GAA КО и мышей GAA КО, обработанных гидродинамически доставленными и экспрессированными hGAA или антителом к mCD63-GAA. Результаты, представленные на фигуре 17, показывают, что восстановление гликогена почти до уровней дикого типа у мышей, обработанных антителом к mCD63-GAA. Эффект восстановления гликогена был более выражен с антителом к mCD63-GAA, которое демонстрировало почти 100% восстановление от уровней содержания гликогена в мышцах дикого типа, чем с hGAA отдельно, которая демонстрировала лишь приблизительно 10% 35% снижение уровней содержания гликогена в скелетной мускулатуре или диафрагме мышей КО (см. фиг. 17).
- содержания гликогена [134] Определяли уровни диафрагме и скелетной мускулатуре, в том числе в трицепсе, икроножной мышце и квадрицепсе, у мышей дикого типа, мышей GAA КО и мышей GAA КО, обработанных гидродинамически доставленными (HDD) и экспрессированными антителом к hCD63-GAA, антителом к mCD63-GAA mCD63-mctMGAM. и.пи антителом Результаты, представленные на фигуре 18, показывают, что восстановление гликогена почти до уровней дикого типа у мышей, обработанных антителом к mCD63-GAA. Эффект восстановления гликогена был более антителом K mCD63-GAA, которое демонстрировало выражен С восстановление уровней содержания гликогена в мышцах до 20% от уровней дикого типа, чем с антителом к hCD63-GAA отдельно,

которое демонстрировало лишь приблизительно 20% снижение уровней содержания гликогена в скелетной мускулатуре или диафрагме мышей (см. фиг. 18). Этот результат дополнительно подтверждает усиленный эффект GAA, доставленной В лизосому посредством видоспецифической интернализации СD63. Обработку антителом mCD63-mctMGAM посредством HDD у мышей GAA KO по сравнению контрольными (необработанными) мышами GAA КО исследовали через 7 или 12 дней после HDD (см. фиг. 20). Сниженное содержание in vivo у мышей GAA KO, обработанных гликогена наблюдали специфичной по отношению к мыши HDD конструкцией антитело mCD63-mctMGAM в оба момента времени, тогда как необработанные мыши дикого типа при прочих равных условиях не демонстрировали изменения в накоплении гликогена (фиг. 20).

Пример 12. Лизосомальная кислая липаза

- [135] Лизосомальная кислая липаза (LAL или LIPA) собой фермент, который представляет разрушает сложные холестериловые эфиры и триглицериды в лизосоме. Дефицит LIPA (например, LAL-D или заболевание Вольмана) приводит к накоплению жирового материала в печени, селезенке и других Распространенность LAL-D составляет от 1 из 40000 до 1 из 300000 человек во всем мире. Младенцы с дефицитом LIPA, если их не в течение 6-12 месяцев из-за полиорганной умирают недостаточности. Дети более старшего возраста могут оставаться без диагноза до тех пор, пока они не умирают от сердечного приступа, инсульта или печеночной недостаточности.
- [136] Для тестирования эффекта антитела, связанного с LIPA, отношении эндогенной В активности липазы, получали две LIPA-антитело: С-концевое конструкции слияние тяжелой цепи (антитело к myc-LIPA) и N-концевое слияние тяжелой цепи (LIPAаминокислот 24-399 антитело К myc). cDNA ИЗ фермента лизосомальной кислой липазы человека (SEQ ID NO:3) клонировали в N-конец или C-конец плазмиды тяжелой цепи антитела. Расщепляемую катепсином последовательность использовали в качестве линкера тяжелой ферментом. Конструкции между цепью И вместе соответствующей легкой цепью трансфицировали в клетки СНО-К1. Супернатанты клеток СНО собирали через 5 дней после трансфекции

и фильтровали в стерильных условиях. Супернатанты подвергали анализу вестерн-блоттинга и испытывали с антителом к LIPA и антителом к hlgG. Подтверждали экспрессию LIPA, антитела к тус-LIPA и LIPA-антитело к тус в клетках СНО.

[137] Разбавления супернатантов в аналитическом буфере (0,2 М натрия ацетата, 0,4 М калия хлорида, рН 4,3) инкубировали с 4-метилумбеллиферилолеатом, субстратом LIPA, в течение 1 часа. Реакции останавливали с использованием глицинкарбонатного буфера при рН 10,7. Флуоресценцию считывали на устройстве для считывания планшетов при 360 нм возбуждении и 450 нм испускании. Как и антитело к тус проявляли значительную липазную активность в отношении контроля нативной LIPA (фигура 19).

[138] Объем настоящего изобретения не ограничен конкретными вариантами осуществления, описанными в данном документе. Действительно, различные модификации настоящего изобретения в дополнение к описанным в данном документе будут очевидны специалистам в данной области техники из вышеизложенного описания. Такие модификации входят в объем прилагаемой формулы изобретения.

### ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Композиция для лечения лизосомной болезни накопления (LSD), содержащая лизосомальный фермент, связанный с антигенсвязывающим белком,

где лизосомальный фермент выбран из группы, состоящей из lphaгалактозидазы (GLA),  $\beta$ -галактозидазы (GLB),  $\alpha$ -глюкозидазы (GAA), В-глюкозидазы, активатора сапозина-С, церамидазы, сфингомиелиназы,  $\beta$ -гексозаминидазы, активатора GM2, GM3-синтазы, арилсульфатазы, активатора сфинголипида,  $\alpha$ -идуронидазы, идуронидаза-2-сульфатазы, гепарин-N-сульфатазы, N-ацетил- $\alpha$ глюкозаминидазы, lpha-глюкозамид-N-ацетилтрансферазы, N-ацетилгалактозамин-6-сульфатацетилглюкозамин-6-сульфатазы, сульфатазы, N-ацетилгалактозамин-4-сульфатазы,  $\beta$ -глюкуронидазы, гиалуронидазы и их изозимов,

где антигенсвязывающий белок связывается с клеточным мембранным белком - эффектором интернализации, подвергающимся эндоцитозу,

где клеточный мембранный белок – эффектор интернализации представляет собой трансферриновый рецептор (TfR).

- 2. Композиция по п. 1, где клеточный мембранный белок эффектор интернализации локализуется на лизосомальной мембране.
- 3. Композиция по п. 1 или п. 2, где лизосомальный фермент выбран из группы, состоящей из  $\alpha$ -галактозидазы (GLA),  $\beta$ -галактозидазы (GLB) и  $\alpha$ -глюкозидазы (GAA).
- 4. Композиция по любому из пп. 1-3, где антигенсвязывающий белок выбран из группы, состоящей из слитой молекулы на основе рецептора и Fc-фрагмента, антитела, Fab-фрагмента, F(ab')2-фрагмента, Fd-фрагмента, Fv-фрагмента, одноцепочечной молекулы Fv (scFv), dAb-фрагмента, выделенной области, определяющей комплементарность (CDR), пептида CDR3, конформационно затрудненного пептида FR3-CDR3-FR4, домен-специфичного антитела, однодоменного антитела, антитела с привитой CDR, диатела, триатела, тетратела, минитела, нанотела,

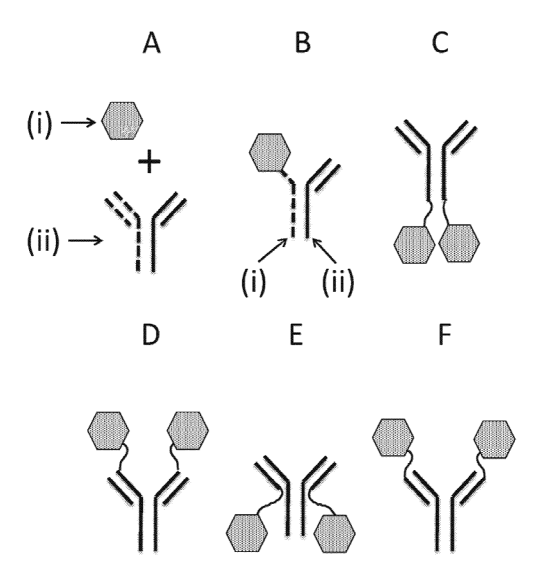
моновалентного нанотела, бивалентного нанотела, иммунофармацевтического средства на основе модульного белка малого размера (SMIP), верблюжьего антитела (гомодимерное антитело с тяжелой цепью VHH) и вариабельного домена IgNAR акулы.

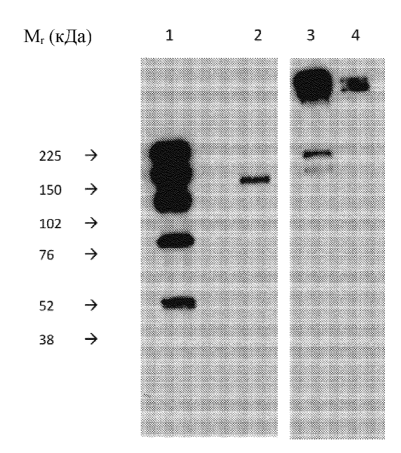
- 5. Композиция по любому из пп. 1-4, где лизосомальный фермент ковалентно связан с антигенсвязывающим белком.
- 6. Композиция по п. 5, где антигенсвязывающий белок содержит антитело, и при этом лизосомальный фермент ковалентно связан с С-концом тяжелой цепи антитела.
- 7. Композиция по любому из пп. 1-4, где лизосомальный фермент связан с помощью белкового линкера с антигенсвязывающим белком.
- 8. Композиция по п. 7, где антигенсвязывающий белок содержит полуантитело, при этом лизосомальный фермент ковалентно связан с Fc-доменом иммуноглобулина, и Fc-домен, который ковалентно связан с ферментом, ассоциирует с Fc-доменом антигенсвязывающего белка.
- 9. Композиция по п. 7, где линкер представляет собой расщепляемый линкер.
- 10. Композиция по любому из пп. 1-9, где лизосомальный фермент представляет собой  $\alpha$ -глюкозидазу (GAA) или обладает  $\alpha$ -глюкозидазной (GAA) активностью.
- 11. Композиция по любому из пп. 1-10, где лизосомальный фермент содержит аминокислотную последовательность под SEQ ID NO:1.
- 12. Композиция по любому из пп. 1-9, где лизосомальный фермент представляет собой  $\alpha$ -галактозидазу (GLA) или обладает  $\alpha$ -галактозидазной (GLA) активностью.
- 13. Композиция по любому из пп. 1-9 и 12, где лизосомальный фермент содержит аминокислотную последовательность под SEQ ID NO:2.
- 14. Композиция по любому из пп. 1-4, где лизосомальный фермент не связан ковалентно с антигенсвязывающим белком.
  - 15. Способ лечения субъекта, страдающего лизосомной

болезнью накопления (LSD), предусматривающий введение субъекту композиции по любому из пп. 1-14.

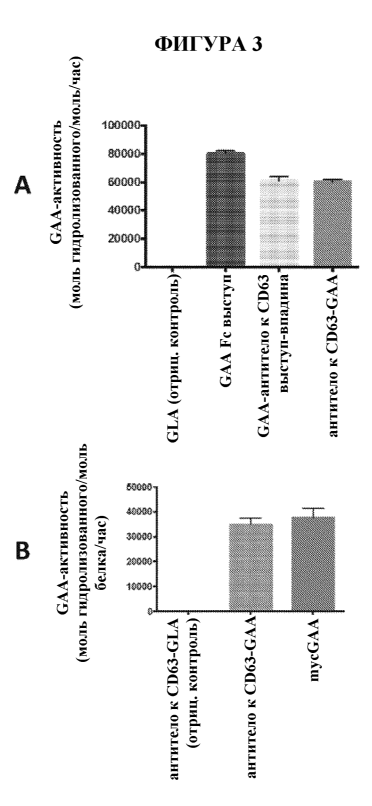
- 16. Способ по п. 15, где LSD выбран из группы, состоящей из сфинголипидоза, мукополисахаридоза и болезни накопления гликогена.
- 17. Способ по п. 15 или п. 1йфй6, где LSD выбрана из группы, состоящей из заболевания Фабри, заболевания Гоше I типа, заболевания Гоше III типа, заболевания Ниманна-Пика типа А, заболевания Ниманна-Пика типа ВGM1-ганглиозидоза, заболевания Сандгоффа, заболевания Тея-Сакса, дефицита активатора GM2, GM3-ганглиозидоза, метахроматической лейкодистрофии, дефицита активатора сфинголипида, заболевания Шейе, заболевания Гурлера-Шейе, заболевания Гурлера, заболевания Хантера, заболевания Санфилиппо А, Санфилиппо В, Санфилиппо С, Санфилиппо D, синдрома Моркио типа А, синдрома Моркио типа В, заболевания Марото-Лами, заболевания Слая, MPS IX и заболевания Помпе.
- 18. Способ по любому из пп. 15-17, где LSD представляет собой заболевание Фабри или заболевание Помпе.
- 19. Способ по любому из пп. 15-18, где лизосомальный фермент выбран из группы, состоящей из  $\alpha$ -галактозидазы (GLA),  $\beta$ -галактозидазы (GLB) и  $\alpha$ -глюкозидазы (GAA).
- 20. Способ по любому из пп. 15-19, где лизосомальный фермент не индуцирует иммунологическую реакцию у субъекта.
- 21. Способ по любому из пп. 15-20, где лизосомальный фермент представляет собой изозим.
- 22. Способ по п. 21, где LSD представляет собой заболевание Помпе, эндогенный фермент представляет собой  $\alpha$ -глюкозидазу (GAA), и изозим выбран из группы, состоящей из кислой  $\alpha$ -глюкозидазы, сахаразы-изомальтазы (SI), мальтазы-глюкоамилазы (MGAM), глюкозидазы II (GANAB) и нейтральной  $\alpha$ -глюкозидазы (C GNAC).
- 23. Способ по п. 21, где LSD представляет собой заболевание  $\Phi$ абри, эндогенный фермент представляет собой  $\alpha$ -галактозидазу A

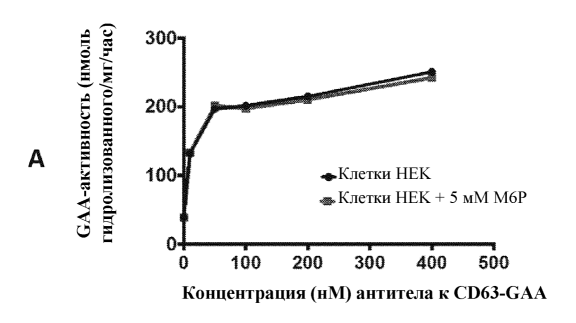
- (GLA), а изозим представляет собой  $\alpha$ -N-ацетилгалактозаминидазу, сконструированную с обеспечением GLA-активности.
- 24. Способ по любому из пп. 15-23, где антигенсвязывающий белок представляет собой антитело, фрагмент антитела или иной антигенсвязывающий белок.
- 25. Способ по п. 24, где антигенсвязывающий белок представляет собой биспецифическое антитело, которое связывается с лизосомальным ферментом и клеточным мембранным белком.
- 26. Способ по любому из пп. 15-24, где лизосомальный фермент связан с Fc-доменом иммуноглобулина, и антигенсвязывающий белок содержит полуантитело.
- 27. Способ по любому из пп. 15-24, где лизосомальный фермент ковалентно связан с С-концом тяжелой цепи антитела к клеточному мембранному белку.
- 28. Способ по любому из пп. 15-24, где лизосомальный фермент ковалентно связан с N-концом тяжелой цепи антитела к клеточному мембранному белку.
- 29. Способ по п. 25, где лизосомальный фермент представляет собой  $\alpha$ -галактозидазу (GLA) и LSD представляет собой заболевание Фабри.
- 30. Способ по п. 25, где лизосомальный фермент представляет собой  $\alpha$ -глюкозидазу (GAA) и LSD представляет собой заболевание Помпе.

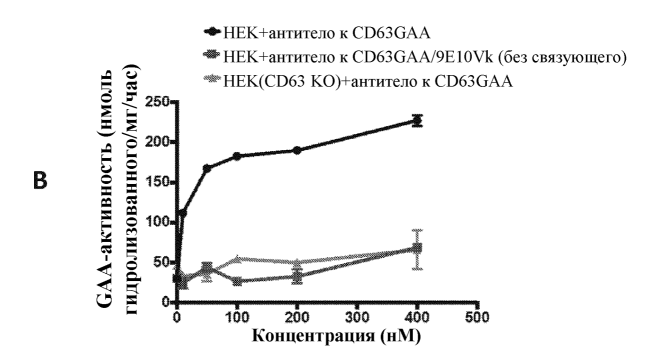


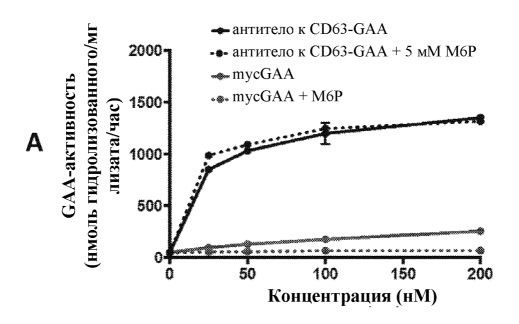


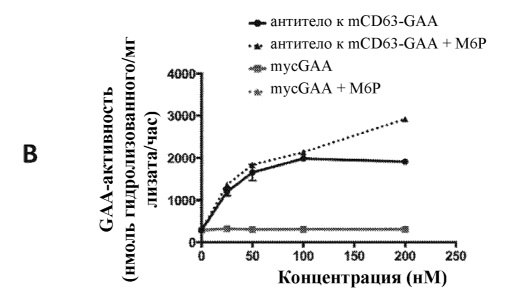
ФИГУРА 2



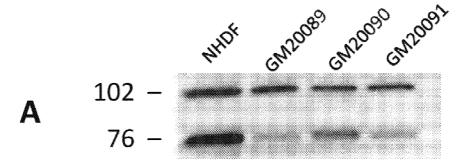


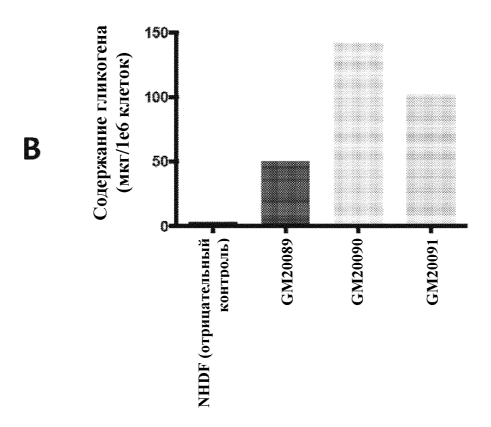


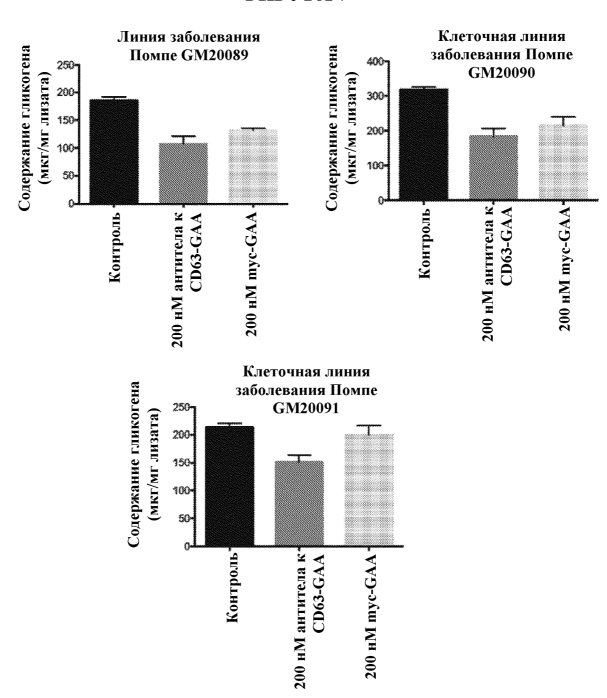


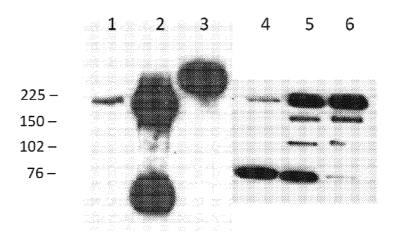


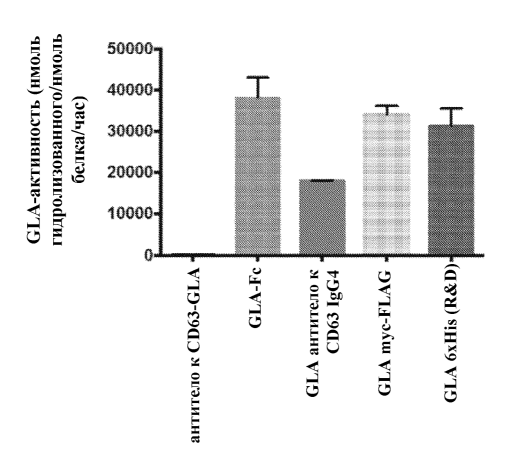
ФИГУРА 6

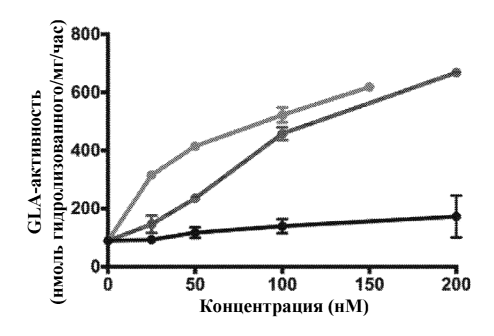








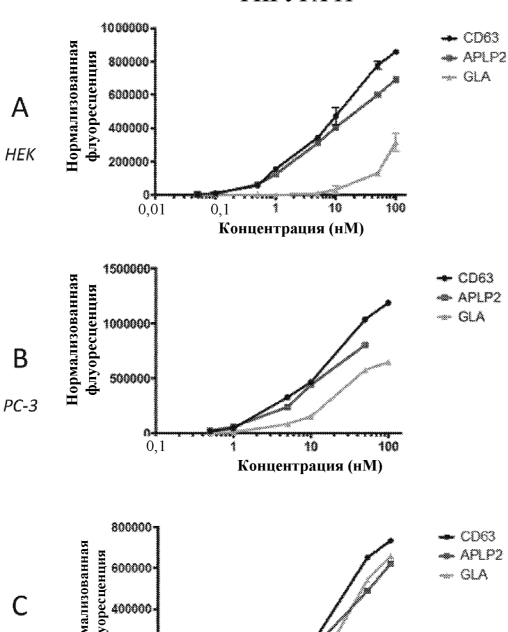


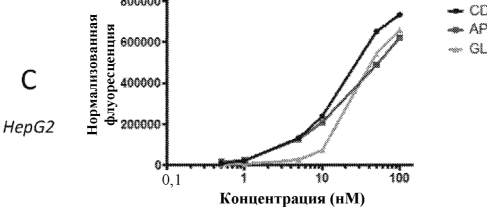


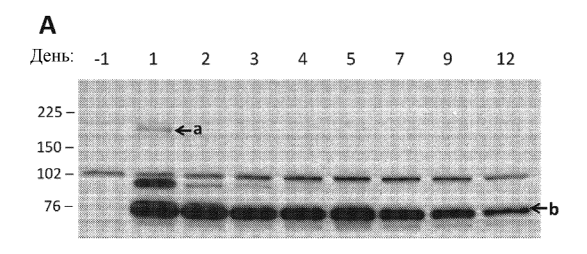
- **◆** GLAmyc
- **◆** GLAmyc + Ab (молярное отношение 1:1)
- « GLA антитело к CD63 IgG4

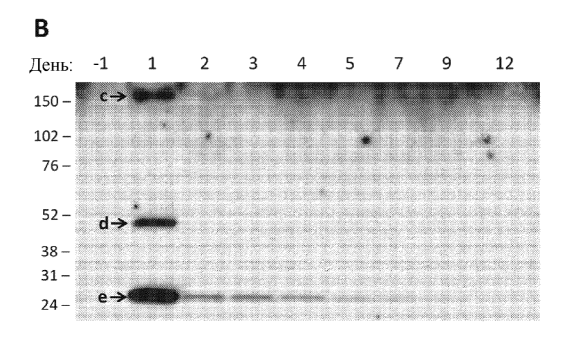
ФИГУРА 10

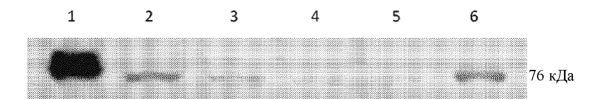


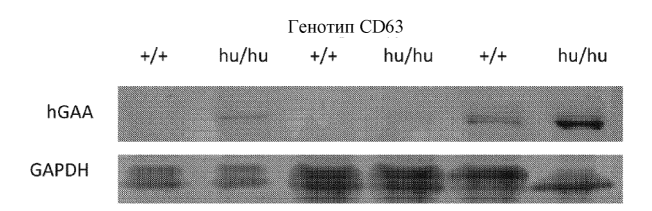


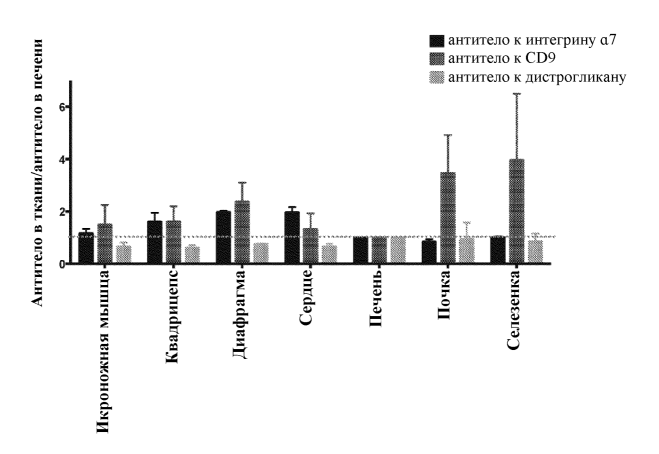


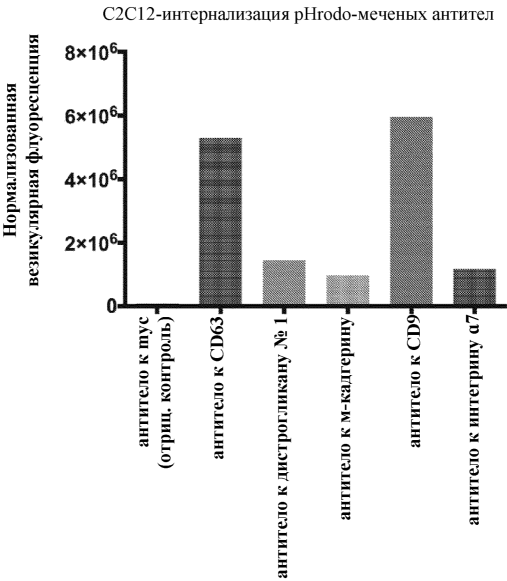


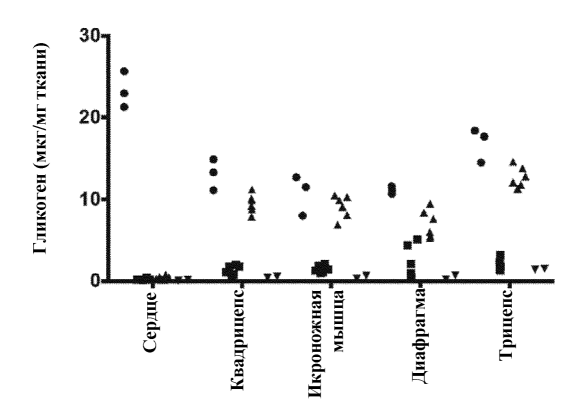




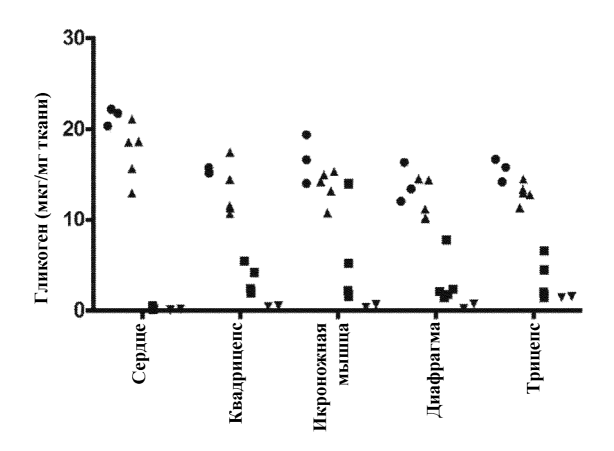




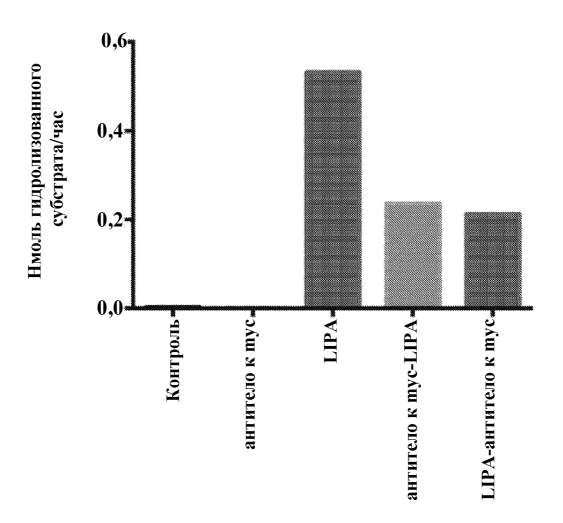




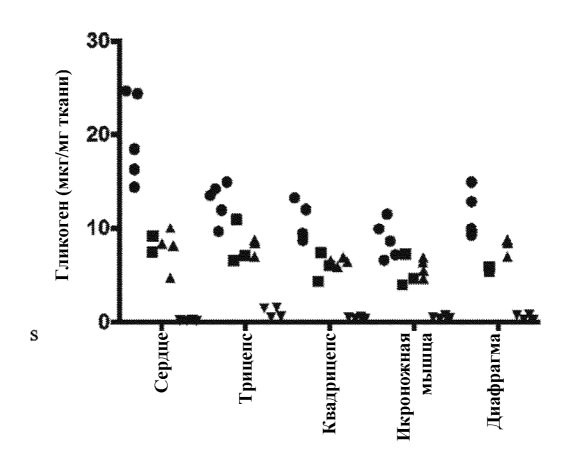
ФИГУРА 17



ФИГУРА 18



ФИГУРА 19



ФИГУРА 20

### **PATENT COOPERATION TREATY**

# **PCT**

#### **INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

(PCT Article 18 and Rules 43 and 44)

Applicant's or agent's file reference	FOR FURTHER	F DOT/IOA/000
238811-35		see Form PCT/ISA/220 I as, where applicable, item 5 below.
International application No.	International filing date (day/month/year)	(Earliest) Priority Date (day/month/year)
PCT/US2016/065647	8 December 2016 (08-12-2016)	8 December 2015 (08-12-2015)
Applicant		
REGENERON PHARMACEUTICALS, IN	IC.	
REGENERON FRANKACEO ROALS, IN		
This international search report has been according to Article 18. A copy is being tra	prepared by this International Searching Autho ansmitted to the International Bureau.	rity and is transmitted to the applicant
This international search report consists o	f a total of sheets.	
It is also accompanied by	a copy of each prior art document cited in this	report.
Basis of the report		
a. With regard to the <b>language</b> , the	international search was carried out on the bas	sis of:
	application in the language in which it was filed	
a translation of th of a translation fu	e international application into rnished for the purposes of international searcl	, which is the language n (Rules 12.3(a) and 23.1(b))
	report has been established taking into accoun o this Authority under Rule 91 (Rule 43.6 <i>bis</i> (a)	
c. X With regard to any <b>nucle</b>	otide and/or amino acid sequence disclosed	in the international application, see Box No. I.
2. Certain claims were fou	nd unsearchable (See Box No. II)	
3. X Unity of invention is lac	king (see Box No III)	
4 14/11		
With regard to the <b>title</b> ,      X the text is approved as su	hmitted by the applicant	
	hed by this Authority to read as follows:	
Line text has been establis	mea by time hadreing to read do lenene.	
5. With regard to the <b>abstract,</b>		
X the text is approved as su	bmitted by the applicant	
	hed, according to Rule 38.2, by this Authority a	as it appears in Box No. IV. The applicant
may, within one month fro	om the date of mailing of this international searc	ch report, submit comments to this Authority
6. With regard to the <b>drawings</b> ,		
a. the figure of the <b>drawings</b> to be p	ublished with the abstract is Figure No	
as suggested by	he applicant	
as selected by thi	s Authority, because the applicant failed to sug	ggest a figure
as selected by thi	s Authority, because this figure better characte	rizes the invention
b. $X$ none of the figures is to b	e published with the abstract	

International application No.

PCT/US2016/065647

Box I	No.	ı	Nucleotide and/or amino acid sequence(s) (Continuation of item 1.c of the first sheet)
1.			gard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international search was out on the basis of a sequence listing:
	a.		forming part of the international application as filed:
			in the form of an Annex C/ST.25 text file.
			on paper or in the form of an image file.
	b.	Х	furnished together with the international application under PCT Rule 13 <i>ter.</i> 1(a) for the purposes of international search only in the form of an Annex C/ST.25 text file.
	C.		furnished subsequent to the international filing date for the purposes of international search only:
			in the form of an Annex C/ST.25 text file (Rule 13 <i>ter</i> .1(a)).
			on paper or in the form of an image file (Rule 13 <i>ter</i> .1(b) and Administrative Instructions, Section 713).
2.		_	In addition, in the case that more than one version or copy of a sequence listing has been filed or furnished, the required statements that the information in the subsequent or additional copies is identical to that forming part of the application as filed or does not go beyond the application as filed, as appropriate, were furnished.
3.	Ad	lditior	nal comments:

International application No. PCT/US2016/065647

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
see additional sheet
As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fees, this Authority did not invite payment of additional fees.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  12, 15, 28, 35, 36(completely); 1-11, 13, 14, 16-27, 30-34(partially)
Remark on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest and, where applicable, the payment of a protest fee.
The additional search fees were accompanied by the applicant's protest but the applicable protest fee was not paid within the time limit specified in the invitation.
No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No PCT/US2016/065647

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
INV. A61K38/47 A61K38/46 C12N9/40 C12N9/42 A61P43/00
ADD.

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

A61K C12N A61P

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data

Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
WO 2006/108052 A2 (GENZYME CORP [US]; STEFANO JAMES [US]) 12 October 2006 (2006-10-12) the whole document claims 1-67 page 13, paragraph [34] - page 14, paragraph [42]	1-28, 30-36
US 2013/243775 A1 (PAPADOPOULOS NICHOLAS J [US] ET AL) 19 September 2013 (2013-09-19) the whole document paragraphs [[41]] - [[45]] claims 1-33 examples 2-6	1-28, 30-36
	STEFANO JAMES [US]) 12 October 2006 (2006-10-12) the whole document claims 1-67 page 13, paragraph [34] - page 14, paragraph [42]  US 2013/243775 A1 (PAPADOPOULOS NICHOLAS J [US] ET AL) 19 September 2013 (2013-09-19) the whole document paragraphs [[41]] - [[45]] claims 1-33 examples 2-6

Further documents are listed in the continuation of Box C.	X See patent family annex.
* Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art  "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search  16 March 2017	Date of mailing of the international search report $08/06/2017$
Name and mailing address of the ISA/  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040,  Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Fayos, Cécile

1

International application No
PCT/US2016/065647

		PC1/US2U10/U0504/
C(Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Υ	A. DUFFIELD ET AL: "The tetraspanin CD63 enhances the internalization of the H,K-ATPase -subunit", PROCEEDINGS NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES PNAS, vol. 100, no. 26, 23 December 2003 (2003-12-23), pages 15560-15565, XP055355542, US ISSN: 0027-8424, DOI: 10.1073/pnas.2536699100 the whole document	1-28, 30-36
Υ	KOBAYASHI T ET AL: "The tetraspanin CD63/lamp3 cycles between endocytic and secretory compartments in human endothelial cells", MOLECULAR BIOLOGY OF THE CELL, AMERICAN SOCIETY FOR CELL BIOLOGY, US, vol. 11, no. 5, 1 January 2000 (2000-01-01), pages 1829-1843, XP002416961, ISSN: 1059-1524 the whole document	1-28, 30-36
X, P	WO 2016/044947 A1 (EXERKINE CORP [CA]) 31 March 2016 (2016-03-31) the whole document	1-28, 30-36

1

Information on patent family members

International application No
PCT/US2016/065647

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 2006108052 A2	12-10-2006	EP 1877099 A2 JP 5137814 B2 JP 2008535842 A US 2006228348 A1 US 2008226658 A1 US 2012141507 A1 US 2015320844 A1 US 2017042979 A1 WO 2006108052 A2	16-01-2008 06-02-2013 04-09-2008 12-10-2006 18-09-2008 07-06-2012 12-11-2015 16-02-2017 12-10-2006
US 2013243775 A	19-09-2013	AU 2013232266 A1 CA 2867265 A1 CN 104302664 A EA 201491686 A1 EP 2825553 A1 JP 2015511962 A KR 20140135233 A NZ 631565 A SG 11201405468Q A US 2013243775 A1 WO 2013138400 A1	02-10-2014 19-09-2013 21-01-2015 30-12-2014 21-01-2015 23-04-2015 25-11-2014 29-07-2016 30-10-2014 19-09-2013
WO 2016044947 A	31-03-2016	CA 2962081 A1 WO 2016044947 A1	31-03-2016 31-03-2016

#### FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

This International Searching Authority found multiple (groups of) inventions in this international application, as follows:

1. claims: 12, 15, 28, 35, 36(completely); 1-11, 13, 14, 16-27, 30-34(partially)

A composition comprising an enzyme covalently linked to an antigen-binding protein, wherein the enzyme is associated with a lysosomal storage disease (LSD) and the antigen-binding protein binds an internalization effector, wherein the internalization effector is CD63 and its use in the treatment of a lysosomal storage disease.

2-50. claims: 1-11, 13, 14, 16-27, 29-34(all partially)

A composition comprising an enzyme covalently linked to an antigen-binding protein, wherein the enzyme is associated with a lysosomal storage disease (LSD) and the antigen-binding protein binds an internalization effector, wherein the internalization effector is selected from the group consisting of MHC-I, Kremen-1, Kremen-2, LRP5, LRP6, LRP8, transferrin receptor, LDL-receptor, LDL-related protein 1 receptor, ASGR1, ASGR2, amyloid precursor protein-like protein-2 (APLP2), apelin receptor (APLNR), PRLR (prolactin receptor), MAL (Myelin And Lymphocyte protein, a.k.a. VIP17), ÍGF2R, vacuolar-type H+ ATPase, diphtheria toxin receptor, folate receptor, glutamate receptors, glutathione receptor, leptin receptors, scavenger receptors, SCARA1-5, SCARB1-3, CD36, CDH16 (Cadheri-16), CLDN16 (Claudn-16), KL (Klotho), PTH1R (parathyroid hormone receptor), SLC22A13 (Solute carrier family 22 member 13), SLC5A2 (Sodium/glucose cotransporter 2), UMOD (Uromodulin), BMPR1A (Bone morphogenetic protein receptor 1A), m-cadherin, CD9, MuSK (muscle-specific kinase), LGR4/GPR48 (G protein-coupled receptor 48), cholinergic receptor (nicotinic) alpha 1, CDH15 (Cadheri-15), ITGA7 (Integrin alpha-7), CACNG1 (L-type calcium channel subunit gamma-1). CACNAls (L-type calcium channel subunit alpha-15), CACNG6 (L-type calcium channel subunit gamma-6), SCN1B (Sodium channel subunit beta-1), CHRNA1 (ACh receptor subunit alpha), CHRND (ACh receptor subunit delta), LRRC14B (Leucine-rich repeat-containing protein 14B), and POPDC3 (Popeye domain-containing protein 3) and its use in the treatment of a lysosomal storage disease.