(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- (43) Дата публикации заявки 2023.03.31
- (22) Дата подачи заявки 2016.07.28

(51) Int. Cl. A61K 39/00 (2006.01) A61K 39/395 (2006.01) C07K 16/00 (2006.01)

(54) РД-1-СВЯЗЫВАЮЩИЕ МОЛЕКУЛЫ И СПОСОБЫ ИХ ПРИМЕНЕНИЯ

- (31) 62/198,867; 62/239,559; 62/255,140; 62/322,974
- (32) 2015.07.30; 2015.10.09; 2015.11.13; 2016.04.15
- (33) US
- (62) 201890296; 2016.07.28
- (71) Заявитель: МАКРОДЖЕНИКС, ИНК. (US)
- (72) Изобретатель:
 Шах Калпана, Смит Дуглас Х., Ла
 Мотте-Мос Росс, Джонсон Лесли С.,
 Мур Пол А., Бонвини Эцио, Кёниг
 Скотт (US)
- (74) Представитель:Нилова М.И. (RU)
- (57) Настоящее изобретение относится к отобранным анти-PD-1 антителам, способным связываться как с PD-1 яванских макак, так и с PD-1 человека: МАТ 1 к PD-1, МАТ 2 к PD-1, МАТ 3 к PD-1, МАТ 4 к PD-1, МАТ 5 к PD-1, МАТ 6 к PD-1, МАТ 7 к PD-1, МАТ 8 к PD-1, МАТ 9 к PD-1, МАТ 10 к PD-1, МАТ 11 к PD-1, МАТ 12 к PD-1, МАТ 13 к PD-1, МАТ 14 к PD-1 или МАТ 15 к PD-1, а также гуманизированным и химерным вариантам указанных антител. Также изобретение относится к PD-1-связывающим молекулам, которые содержат PD-1-связывающие фрагменты указанных анти-PD-1 антител, иммуноконъюгатам и биспецифическим молекулам, включая диатела, ВіТЕ, биспецифические антитела и т.д., которые содержат (i) такие PD-1-связывающие фрагменты, и (ii) домен, способный связываться с эпитопом молекулы, участвующей в регуляции контрольной точки иммунного ответа, присутствующей на поверхности иммунных клеток. Настоящее изобретение также относится с способам применения молекул, которые связываются с PD-1, для стимуляции иммунных ответов, а также способы детектирования PD-1.

РД-1-СВЯЗЫВАЮЩИЕ МОЛЕКУЛЫ И СПОСОБЫ ИХ ПРИМЕНЕНИЯ

Перекрестная ссылка на родственные заявки

[001] Настоящая заявка испрашивает приоритет согласно заявке на патент США №62/198867 (поданной 30 июля 2015 г.; заявка в стадии рассмотрения), 62/239559 (поданной 9 октября 2015 г.; заявка в стадии рассмотрения), 62/255140 (поданной 13 ноября, 2015 г.; заявка в стадии рассмотрения) и 62/322974 (поданной 15 апреля 2016 г.; заявка в стадии рассмотрения), содержание которых полностью включено в настоящую заявку посредством ссылки.

Ссылка на перечень последовательностей

[002] Настоящая заявка включает один или более перечней последовательностей в соответствии с параграфом 1.821 раздела 37 Свода федеральных правил США и далее, которые раскрыты на машиночитаемых носителях (файл озаглавлен: 1301_0122PCT_Sequence_Listing_ST25.txt, создан 1 июля 2016 года и имеет размер 282789 байт), указанный файл полностью включен в настоящую заявку посредством ссылки.

Область техники

[003] Настоящее изобретение относится к PD-1-связывающим молекулам, которые содержат PD-1-связывающий домен из отобранных антител к PD-1, способных связываться с PD-1 яванских макак и PD-1 человека: моноклонального антитела 1 (MAT 1) κ PD-1, MAT 2 κ PD-1, MAT 3 κ PD-1, MAT 4 κ PD-1, MAT 5 κ PD-1, MAT 6 κ PD-1, MAT 7 κ PD-1, MAT 8 κ PD-1, MAT 9 κ PD-1, MAT 10 κ PD-1, MAT 11 κ PD-1, MAT 12 κ PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 или MAT 15 к PD-1. В частности, согласно предложены PD-1-связывающие настоящему изобретению молекулы, представляют собой гуманизированные или химерные варианты указанных антител или содержат PD-1-связывающие фрагменты указанных антител к PD-1 (в частности, иммуноконъюгаты, диатела, ВіТЕ, биспецифическые антитела и т. д.). В частности согласно настоящему изобретению предложены РD-1-связывающие молекулы, которые дополнительно способны связываться с эпитопом молекулы, участвующей в регуляции контрольной точки иммунного ответа, которая присутствует на поверхности иммунной клетки. Согласно настоящему изобретению также предложены способы применения указанных PD-1-связывающих молекул для детектирования PD-1 или для стимуляции иммунного ответа. Согласно настоящему изобретению также предложены способы комбинированной терапии, в которых PD-1-связывающую молекулу, которая содержит

один или более PD-1-связывающих доменов указанных отобранных антител к PD-1, вводят в комбинации с одной или более дополнительными молекулами, которые эффективно стимулируют иммунный ответ, и/или в комбинации с одной или более дополнительными молекулами, которые специфично связываются с раковым антигеном.

Уровень техники

I Иммунные ответы, опосредуемые клетками

[004] Иммунная система человека и других млекопитающих обеспечивает защиту от инфекций и заболеваний. Такая защита обеспечивается как гуморальным иммунным ответом, так и иммунным ответом, опосредуемым клетками. Гуморальный ответ приводит к выработке антител и других биологических молекул, которые способны распознать и нейтрализовать чужеродные мишени (антигены). Напротив, опосредуемый клетками иммунный ответ включает активацию Т-клетками макрофагов, природных клетоккиллеров (NK) и антигенспецифичных цитотоксических Т-лимфоцитов, а также высвобождение различных цитокинов в ответ на распознавание антигена (Dong, C. et al. (2003) «Immune Regulation by Novel Costimulatory Molecules», Immunolog. Res. 28(1):39-48). [005] Способность Т-клеток оптимально опосредовать иммунный ответ на антиген требует двух различных сигнальных взаимодействий (Viglietta, V. et al. (2007) «Modulating Co-Stimulation», Neurotherapeutics 4:666-675; Korman, A.J. et al. (2007) «Checkpoint Blockade in Cancer Immunotherapy», Adv. Immunol. 90:297-339). Во-первых, антиген, который был расположен на поверхности антигенпрезентирующих клеток (АПК), должен наивным CD4⁺ быть презентирован антигенспецифичным Т-клеткам. Процесс презентации включает передачу сигнала посредством Т-клеточного рецептора (ТСК), управляющего Т-клеткой для инициирования иммунного ответа, который будет специфичным отношении презентированного антигена. Во-вторых, ряд костимулирующих и ингибирующих сигналов, опосредуемых взаимодействиями между АПК и различными поверхностными молекулами Т-клеток, запускает сначала активацию и пролиферацию Т-клеток и, в конечном итоге, их ингибирование. Следовательно, первый сигнал придает специфичность иммунному ответу, тогда как второй сигнал служит для определения характера, величины и продолжительности ответа.

[006] Иммунная система тщательно контролируется костимулирующими и коингибирующими лигандами и рецепторами. Упомянутые молекулы обеспечивают второй сигнал для активации Т-клеток и обеспечивают сбалансированный комплекс положительных и отрицательных сигналов, чтобы максимально увеличить иммунные ответы на инфекцию, при этом сводя к минимуму аутоиммунные ответы (Wang, L. et al.

(March 7, 2011) «VISTA, A Novel Mouse Ig Superfamily Ligand That Negatively Regulates T-Cell Responses», J. Exp. Med. 10.1084/jem.20100619:1-16; Lepenies, B. et al. (2008) «The Role Of Negative Costimulators During Parasitic Infections», Endocrine, Metabolic & Immune Disorders - Drug Targets 8:279-288). Особое значение имеет связывание лигандов В7.1 (CD80) и B7.2 (CD86) антигенпрезентирующей клетки, а также CD28 и рецепторов CTLA-4 CD4⁺ Т-лимфоцита (Sharpe, A.H. et al. (2002) «The B7-CD28 Superfamily», Nature Rev. Immunol. 2:116-126; Dong, C. et al. (2003) «Immune Regulation by Novel Costimulatory Molecules», Immunolog. Res. 28(1):39-48; Lindley, P.S. et al. (2009) «The Clinical Utility Of Inhibiting CD28-Mediated Costimulation», Immunol. Rev. 229:307-321). Связывание В7.1 или B7.2 с CD28 стимулирует активацию Т-клеток; связывание B7.1 или B7.2 с CTLA-4 ингибирует такую активацию (Dong, C. et al. (2003) «Immune Regulation by Novel Costimulatory Molecules», Immunolog. Res. 28(1):39-48; Lindley, P.S. et al. (2009) «The Clinical Utility Of Inhibiting CD28-Mediated Costimulation», Immunol. Rev. 229:307-321; Greenwald, R.J. et al. (2005) «The B7 Family Revisited», Ann. Rev. Immunol. 23:515-548). CD28 конститутивно экспрессируется на поверхности Т-клеток (Gross, J., et al. (1992) «Identification And Distribution Of The Costimulatory Receptor CD28 In The Mouse», J. Immunol. 149:380–388), тогда как экспрессия CTLA-4 быстро усиливается после активации Т-клеток (Linsley, P. et al. (1996) «Intracellular Trafficking Of CTLA4 And Focal Localization Towards Sites Of TCR Engagement», Immunity 4:535-543). Поскольку СТLА-4 является более высокоаффинным рецептором (Sharpe, A.H. et al. (2002) «The B7-CD28 Superfamily», Nature Rev. Immunol. 2:116-126), связывание сначала инициирует пролиферацию Т-клеток (посредством СD28) и затем ингибирует его (посредством развивающейся экспрессии CTLA-4), ослабляя тем самым эффект, если пролиферация больше не требуется.

[007] Дальнейшие исследования лигандов рецептора CD28 привели к идентификации и описанию набора родственных молекул B7 («суперсемейство B7») (Coyle, A.J. et al. (2001) «The Expanding B7 Superfamily: Increasing Complexity In Costimulatory Signals Regulating T-Cell Function», Nature Immunol. 2(3):203-209; Sharpe, A.H. et al. (2002) «The B7-CD28 Superfamily», Nature Rev. Immunol. 2:116-126; Greenwald, R.J. et al. (2005) «The B7 Family Revisited», Ann. Rev. Immunol. 23:515-548; Collins, M. et al. (2005) «The B7 Family Of Immune-Regulatory Ligands», Genome Biol. 6:223.1-223.7; Loke, P. et al. (2004) «Emerging Mechanisms Of Immune Regulation: The Extended B7 Family And Regulatory T-Cells». Arthritis Res. Ther. 6:208-214; Korman, A.J. et al. (2007) «Checkpoint Blockade in Cancer Immunotherapy», Adv. Immunol. 90:297-339; Flies, D.B. et al. (2007) «The New B7s: Playing a Pivotal Role in Tumor Immunity», J. Immunother. 30(3):251-260; Agarwal, A. et al. (2008) «The

Role Of Positive Costimulatory Molecules In Transplantation And Tolerance», Curr. Opin. Organ Transplant. 13:366-372; Lenschow, D.J. et al. (1996) «CD28/B7 System of T-Cell Costimulation», Ann. Rev. Immunol. 14:233-258; Wang, S. et al. (2004) «Co-Signaling Molecules Of The B7-CD28 Family In Positive And Negative Regulation Of T Lymphocyte Responses», Microbes Infect. 6:759-766). В настоящее время существует несколько известных семейства: B7.2 членов **B**7.1 (CD80)(CD86),индуцируемый костимулирующий лиганд (ICOS-L), лиганд программируемой смерти-1 (PD-L1; B7-H1), лиганд программируемой смерти-2 (PD-L2, B7-DC), B7-H3, B7-H4 и B7-H6 (Collins, M. et al. (2005) «The B7 Family Of Immune-Regulatory Ligands», Genome Biol. 6:223.1-223.7; Flajnik, M.F. et al. (2012) «Evolution Of The B7 Family: Co-Evolution Of B7H6 And Nkp30, Identification Of A New B7 Family Member, B7H7, And Of B7's Historical Relationship With The MHC», Immunogenetics epub doi.org/10.1007/s00251-012-0616-2).

II Белок программируемой смерти-1 («PD-1»)

[008] Белок программируемой смерти-1 («PD-1», также известный как «CD279») представляет собой мембранный белок типа I массой 31 кДа, являющийся членом расширенного семейства регуляторов Т-клеток CD28/CTLA-4, который в целом отрицательно регулирует иммунные ответы (Ishida, Y. et al. (1992) «Induced Expression Of PD-1, A Novel Member Of The Immunoglobulin Gene Superfamily, Upon Programmed Cell Death», EMBO J. 11:3887-3895; публикация заявки на патент США №2007/0202100; 2008/0311117; 2009/00110667, патенты США №№6808710, 7101500, 7488802, 7635757, 7722868, PCT публикация WO 01/14557).

[009] PD-1 экспрессируется на активированных Т-клетках, В-клетках и моноцитах (Agata, Y. et al. (1996) «Expression Of The PD-1 Antigen On The Surface Of Stimulated Mouse T And B Lymphocytes», Int. Immunol. 8(5):765-772; Yamazaki, T. et al. (2002) «Expression Of Programmed Death 1 Ligands By Murine T-Cells And APC», J. Immunol. 169:5538-5545) и с низкими уровнями на природных киллерных Т-клетках (NK-клетках) (Nishimura, H. et al. (2000) «Facilitation Of Beta Selection And Modification Of Positive Selection In The Thymus Of PD-1-Deficient Mice», J. Exp. Med. 191:891-898; Martin-Orozco, N. et al. (2007) «Inhibitory Costimulation And Anti-Tumor Immunity», Semin. Cancer Biol. 17(4):288-298).

[0010] Внеклеточная область PD-1 состоит из одного вариабельного домена (V) иммуноглобулина (Ig), который на 23% идентичен эквивалентному домену в CTLA-4 (Martin-Orozco, N. et al. (2007) «Inhibitory Costimulation And Anti-Tumor Immunity», Semin. Cancer Biol. 17(4):288-298). После внеклеточного вариабельного домена Ig расположена трансмембранная область и внутриклеточный хвост. Внутриклеточный хвост содержит два сайта фосфорилирования, расположенных в иммунорецепторном тирозиновом

ингибирующем мотиве и иммунорецепторном тирозиновом переключающем мотиве, это свидетельствует о том, что PD-1 отрицательно регулирует сигналы TCR (Ishida, Y. *et al.* (1992) «*Induced Expression Of PD-1, A Novel Member Of The Immunoglobulin Gene Superfamily, Upon Programmed Cell Death*», EMBO J. 11:3887-3895; Blank, C. *et al.* (2006) «*Contribution Of The PD-L1/PD-1 Pathway To T-Cell Exhaustion: An Update On Implications For Chronic Infections And Tumor Evasion* Cancer», Immunol. Immunother. 56(5):739-745). [0011] PD-1 ингибирует иммунную систему путем связывания с B7-H1 и B7-DC (Flies, D.B. *et al.* (2007) «*The New B7s: Playing a Pivotal Role in Tumor Immunity*», J. Immunother. 30(3):251-260; патенты США №№6803192, 7794710, публикации заявок на патент США №№2005/0059051, 2009/0055944, 2009/0274666, 2009/0313687, PCT публикация WO 01/39722, WO 02/086083).

[0012] В7-Н1 и В7-DC широко экспрессируются на поверхностях тканей человека и мыши, таких как сердце, плацента, мышцы, фетальная печень, селезенка, лимфатические узлы и тимус, а также печень, легкие, почки, клетки островков поджелудочной железы и тонкого кишечника мыши (Martin-Orozco, N. et al. (2007) «Inhibitory Costimulation And Anti-Tumor Immunity», Semin. Cancer Biol. 17(4):288-298). У человека экспрессия белка В7-Н1 была обнаружена в клетках эндотелия человека (Chen, Y. et al. (2005) «Expression of B7-H1 in Inflammatory Renal Tubular Epithelial Cells», Nephron. Exp. Nephrol. 102:e81-e92; de Haij, S. et al. (2005) «Renal Tubular Epithelial Cells Modulate T-Cell Responses Via ICOS-L And B7-H1» Kidney Int. 68:2091-2102; Mazanet, M.M. et al. (2002) «B7-H1 Is Expressed By Human Endothelial Cells And Suppresses T-Cell Cytokine Synthesis», J. Immunol. 169:3581-3588), миокарде (Brown, J.A. et al. (2003) «Blockade Of Programmed Death-1 Ligands On Dendritic Cells Enhances T-Cell Activation And Cytokine Production», J. Immunol. 170:1257-1266), синцитиотрофобластах (Petroff, M.G. et al. (2002) «В7 Family Molecules: Novel Immunomodulators At The Maternal-Fetal Interface», Placenta 23:S95-S101). Молекулы также экспрессируются резидентными макрофагами некоторых тканей, макрофагами, которые были активированы интерфероном (ИФН)-у или фактором некроза опухоли (ФНО)-а (Latchman, Y. et al. (2001) «PD-L2 Is A Second Ligand For PD-1 And Inhibits T-Cell Activation», Nat. Immunol 2:261-268), и в опухолях (Dong, H. (2003) «В7-Н1 Pathway And Its Role In The Evasion Of Tumor Immunity», J. Mol. Med. 81:281-287).

[0013] Было обнаружено, что взаимодействие B7-H1 и PD-1 посылает существенный отрицательный костимулирующий сигнал Т- и В-клеткам (Martin-Orozco, N. et al. (2007) «Inhibitory Costimulation And Anti-Tumor Immunity», Semin. Cancer Biol. 17(4):288-298) и выполняет функцию индуктора гибели клеток (Ishida, Y. et al. (1992) «Induced Expression Of PD-1, A Novel Member Of The Immunoglobulin Gene Superfamily, Upon Programmed Cell

Death», EMBO J. 11:3887-3895; Subudhi, S.K. et al. (2005) «The Balance Of Immune Responses: Costimulation Verse Coinhibition», J. Molec. Med. 83:193-202). Более конкретно, было обнаружено, что взаимодействие рецептора PD-1 в низких концентрациях и лиганда В7-Н1 приводит к передаче ингибирующего сигнала, который сильно ингибирует пролиферацию антигенспецифичных CD8+ Т-клеток; при более высоких концентрациях взаимодействия с PD-1 не ингибируют пролиферацию Т-клеток, а значительно снижают выработку многих цитокинов (Sharpe, A.H. et al. (2002) «The B7-CD28 Superfamily», Nature Rev. Immunol. 2:116-126). Было обнаружено, что пролиферация Т-клеток и выработка цитокинов под действием покоящихся и ранее активированных CD4 и CD8 Т-клеток, и даже наивных Т-клеток из пуповинной крови, ингибируется растворимыми гибридными белками B7-H1-Fc (Freeman, G.J. et al. (2000) «Engagement Of The PD-1 Immunoinhibitory Receptor By A Novel B7 Family Member Leads To Negative Regulation Of Lymphocyte Activation», J. Exp. Med. 192:1-9; Latchman, Y. et al. (2001) «PD-L2 Is A Second Ligand For PD-1 And Inhibits T-Cell Activation», Nature Immunol. 2:261-268; Carter, L. et al. (2002) «PD-1:PD-L Inhibitory Pathway Affects Both CD4(+) and CD8(+) T-cells And Is Overcome By IL-2», Eur. J. Immunol. 32(3):634-643; Sharpe, A.H. et al. (2002) «The B7-CD28 Superfamily», Nature Rev. Immunol. 2:116-126).

[0014] Роль В7-Н1 и PD-1 в ингибировании активации и пролиферации Т-клеток позволяет предположить, что указанные биологические молекулы могут служить терапевтическими мишенями для лечения воспаления и рака. В этой связи было предложено применение антител к PD-1 для лечения инфекций и опухолей, а также активирующей модуляции адаптивного иммунного ответа (см. публикации заявок на патент США №№2010/0040614; 2010/0028330; 2004/0241745; 2008/0311117; 2009/0217401, патенты США №№7521051, 7563869, 7595048, РСТ публикации WO 2004/056875, WO 2008/083174). Антитела, способные специфично связываться с PD-1, были описаны Agata, T. et al. (1996) «Expression Of The PD-1 Antigen On The Surface Of Stimulated Mouse T And B Lymphocytes», Int. Immunol. 8(5):765-772; и Berger, R. et al. (2008) «Phase I Safety And Pharmacokinetic Study Of CT-011, A Humanized Antibody Interacting With PD-1, In Patients With Advanced Hematologic Malignancies», Clin. Cancer Res. 14(10):3044-3051 (см. также патенты США №№8008449 и 8552154, публикации патентов США №№2007/0166281; 2012/0114648; 2012/0114649; 2013/0017199; 2013/0230514 и 2014/0044738; и РСТ публикации патентов WO 2003/099196 WO 2004/004771, WO 2004/056875, WO 2004/072286, WO 2006/121168, WO 2007/005874, WO 2008/083174, WO 2009/014708, WO 2009/073533; WO 2012/135408, WO 2012/145549 и WO 2013/014668).

[0015] Однако, несмотря на все предшествующие достижения, остается потребность в улучшенных композициях, способных более активно направлять иммунную систему организма на поражение раковых клеток или инфицированных патогенами клеток, особенно в более низких терапевтических концентрациях. Несмотря на то, что адаптивная иммунная система может быть мощным защитным механизмом против рака и заболевания, зачастую ей препятствуют механизмы подавления иммунитета микроокружении опухоли, такие как экспрессия PD-1. Кроме того, коингибирующие молекулы, экспрессируемые опухолевыми клетками, иммунными клетками стромальными клетками в опухолевой среде, могут преимущественно ослаблять ответы Тклеток на раковые клетки. Следовательно, остается потребность в эффективных PD-1связывающих молекулах. В частности, существует потребность в эффективных PD-1связывающих молекулах, имеющих желательный профиль кинетики связывания и способных выступать антагонистами оси PD-1/PD-L1, блокируя взаимодействие PD-1/PD-L1, что может обеспечить улучшенное терапевтическое действие у пациентов, страдающих раком или другими заболеваниями и состояниями. Настоящее изобретение направлено на указанные и другие цели.

Краткое описание изобретения

[0016] Настоящее изобретение относится к PD-1-связывающим молекулам, содержащим PD-1-связывающий домен из отобранных антител к PD-1, способных связываться с PD-1 яванских макак и PD-1 человека: MAT к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 к PD-1, MAT 5 κ PD-1, MAT 6 κ PD-1, MAT 7 κ PD-1, MAT 8 κ PD-1, MAT 9 κ PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 11 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 или MAT 15 к PD-1. Согласно настоящему изобретению в частности предложены PD-1-связывающие молекулы, которые являются гуманизированными или химерными вариантами указанных антител или которые содержат PD-1-связывающие фрагменты указанных антител к PD-1 (в частности, иммуноконъюгаты, диатела, ВіТЕ, биспецифическые антитела и т. д.). В частности согласно настоящему изобретению предложены PD-1-связывающие молекулы, которые дополнительно способны связываться с эпитопом молекулы, участвующей в регуляции контрольной точки иммунного ответа, которая присутствует на поверхности иммунной клетки. Согласно настоящему изобретению также предложены способы применения указанных PD-1-связывающих молекул для детектирования PD-1 или для стимуляции иммунного ответа. Согласно настоящему изобретению также предложены способы комбинированной терапии, в которых РD-1-связывающую молекулу, которая содержит один или более PD-1-связывающих доменов указанных отобранных антител к

- PD-1, вводят в комбинации с одной или более дополнительными молекулами, которые эффективно стимулируют иммунный ответ, и/или в комбинации с одной или более дополнительными молекулами, которые специфично связываются с раковым антигеном. [0017] В частности, согласно настоящему изобретению предложена молекула, связывающая PD-1 человека, которая содержит три домена гипервариабельных участков (CDR) тяжелой цепи (H) CDR_H1, CDR_H2 и CDR_H3 и три домена CDR легкой цепи (L) CDR_L1, CDR_L2 и CDR_L3, причем:
- (A) (1) Домен $CDR_{H}1$, домен $CDR_{H}2$ и домен $CDR_{H}3$ представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT к PD-1 1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 71, SEQ ID NO: 72 и SEQ ID NO: 73; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT к PD-1 1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 76, SEQ ID NO: 77 и SEQ ID NO: 78; или
- (B) (1) Домен CDR_{H1} , домен CDR_{H2} и домен CDR_{H3} представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT 2 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 85, SEQ ID NO: 86 и SEQ ID NO: 87; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT 2 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 90, SEQ ID NO: 91 и SEQ ID NO: 92; или
- (C) (1) Домен CDR_{H1} , домен CDR_{H2} и домен CDR_{H3} представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT 3 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 99, SEQ ID NO: 100 и SEQ ID NO: 101; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT 3 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 104, SEQ ID NO: 105 и SEQ ID NO: 106; или
- (D) (1) Домен CDR_{H1} , домен CDR_{H2} и домен CDR_{H3} представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT 4 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 109, SEQ ID NO: 110 и SEQ ID NO: 111; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT 4 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 114, SEQ ID NO: 115 и SEQ ID NO: 116;

или

- (E) (1) Домен CDR_H1, домен CDR_H2 и домен CDR_H3 представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT 5 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 119, SEQ ID NO: 120 и SEQ ID NO: 121; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT 5 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 124, SEQ ID NO: 125 и SEQ ID NO: 126; или
- (F) (1) Домен $CDR_{H}1$, домен $CDR_{H}2$ и домен $CDR_{H}3$ представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT 6 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 129, SEQ ID NO: 130 и SEQ ID NO: 131; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT 6 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 134, SEQ ID NO: 135 и SEQ ID NO: 136; или
- (G) (1) Домен CDR_H1, домен CDR_H2 и домен CDR_H3 представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT 7 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 139, SEQ ID NO: 140 и SEQ ID NO: 141; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT 7 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 144, SEQ ID NO: 145 и SEQ ID NO: 146; или
- (H) (1) Домен CDR_{H1} , домен CDR_{H2} и домен CDR_{H3} представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT 8 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 161, SEQ ID NO: 162 и SEQ ID NO: 163; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT 8 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 166, SEQ ID NO: 167 и SEQ ID NO: 168; или
- (I) Домен CDR_H1, домен CDR_H2 и домен CDR_H3 представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT 9 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 171, SEQ ID NO: 172 и SEQ ID NO: 173; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT 9 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 176, SEQ ID NO: 177 и SEQ ID NO: 178; или

- (J) (1) Домен CDR_H1, домен CDR_H2 и домен CDR_H3 представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT 10 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 192, SEQ ID NO: 193 и SEQ ID NO: 194; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT 10 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 197, SEQ ID NO: 198 и SEQ ID NO: 199; или
- (K) (1) Домен CDR_H1, домен CDR_H2 и домен CDR_H3 представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT 11 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 202, SEQ ID NO: 203 и SEQ ID NO: 204; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT 11 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 207, SEQ ID NO: 208 и SEQ ID NO: 209; или
- (L) (1) Домен $CDR_{H}1$, домен $CDR_{H}2$ и домен $CDR_{H}3$ представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT 12 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 212, SEQ ID NO: 213 и SEQ ID NO: 214; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT 12 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 217, SEQ ID NO: 218 и SEQ ID NO: 219 или
- (M) (1) Домен CDR_{H1} , домен CDR_{H2} и домен CDR_{H3} представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT 13 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 222, SEQ ID NO: 223 и SEQ ID NO: 224; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT 13 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 227, SEQ ID NO: 228 и SEQ ID NO: 229; или
- (N) (1) Домен $CDR_{H}1$, домен $CDR_{H}2$ и домен $CDR_{H}3$ представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT 14 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 232, SEQ ID NO: 233 и SEQ ID NO: 234; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT 14 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 237, SEQ ID NO: 238 и SEQ ID NO: 239;

или

- (O) (1) Домен CDR_H1, домен CDR_H2 и домен CDR_H3 представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT 15 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 242, SEQ ID NO: 243 и SEQ ID NO: 244; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT 15 к PD-1 и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 247, SEQ ID NO: 248 и SEQ ID NO: 249; или
- (P) (1) Домен CDR_{H1} , домен CDR_{H2} и домен CDR_{H3} представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT к PD-1 человека (чPD-1) 7 (1.2) и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 139, SEQ ID NO: 140 и SEQ ID NO: 141; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT к чPD-1 7 (1.2) и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 157, SEQ ID NO: 145 и SEQ ID NO: 146; или
- (Q) (1) Домен $CDR_{H}1$, домен $CDR_{H}2$ и домен $CDR_{H}3$ представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT к чPD-1 7 (1.3) и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 139, SEQ ID NO: 140 и SEQ ID NO: 141; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT к чPD-1 7 (1.3) и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 157, SEQ ID NO: 158 и SEQ ID NO: 145; или
- (R) (1) Домен $CDR_{H}1$, домен $CDR_{H}2$ и домен $CDR_{H}3$ представляют собой домены CDR тяжелой цепи MAT к чPD-1 9 (2.2) и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 183, SEQ ID NO: 172 и SEQ ID NO: 173; и
- (2) Домен CDR_L1, домен CDR_L2 и домен CDR_L3 представляют собой домены CDR легкой цепи MAT к чPD-1 9 (2.2) и, соответственно, содержат аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 188, SEQ ID NO: 189 и SEQ ID NO: 178.
- [0018] Согласно настоящему изобретению также предложены варианты реализации всех указанных молекул, связывающих PD-1 человека, причем указанная молекула представляет собой антитело, и в частности указанная молекула представляет собой химерное антитело или гуманизированное антитело.
- [0019] Согласно настоящему изобретению также предложены варианты реализации указанных молекул, связывающих PD-1 человека, причем вариабельный домен тяжелой цепи содержит аминокислотную последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 79, SEQ

ID NO: 93, SEQ ID NO: 147, SEQ ID NO: 149, SEQ ID NO: 179, SEQ ID NO: 181 или SEQ ID NO: 250.

[0020] Согласно настоящему изобретению также предложены варианты реализации указанных молекул, связывающих PD-1 человека, причем вариабельный домен легкой цепи содержит аминокислотную последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 81, SEQ ID NO: 95, SEQ ID NO: 151, SEQ ID NO: 153, SEQ ID NO: 155, SEQ ID NO: 184, SEQ ID NO: 186 или SEQ ID NO: 251.

[0021] Согласно настоящему изобретению также предложен вариант реализации, в котором молекула, связывающая PD-1 человека, представляет собой биспецифическую связывающую молекулу, способную одновременно связываться с PD-1 человека и со вторым эпитопом, и в частности предложен вариант реализации, в котором второй эпитоп является эпитопом молекулы, участвующей в регуляции контрольной точки иммунного ответа, присутствующей на поверхности иммунной клетки (в частности, если второй эпитоп представляет собой эпитоп B7-H3, B7-H4, BTLA, CD40, CD40L, CD47, CD70, CD80, CD86, CD94, CD137, CD137L, CD226, CTLA-4, галектина-9, GITR, GITRL, HHLA2, ICOS, ICOSL, KIR, LAG-3, LIGHT, ГКГС класса I или II, NKG2a, NKG2d, OX40, OX40L, PD1H, PD-1, PD-L1, PD-L2, PVR, SIRPa, TCR, TIGIT, TIM-3 или VISTA, и наиболее конкретно, если второй эпитоп представляет собой эпитоп CD137, CTLA-4, LAG-3, OX40, TIGIT или TIM-3).

[0022] Согласно настоящему изобретению также предложены варианты реализации, в которых молекула, связывающая PD-1 человека, представляет собой биспецифическую молекулу, содержащую сайт связывания эпитопа LAG-3, в частности, в которой сайт связывания эпитопа LAG-3 содержит:

- (A) (1) Домен CDR_H1 , домен CDR_H2 и домен CDR_H3 вариабельной области тяжелой цепи MAT к LAG-3 1, содержащие аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 42, SEQ ID NO: 43 и SEQ ID NO: 44, соответственно; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 вариабельной области легкой цепи MAT к LAG-3 1, содержащие аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 46, SEQ ID NO: 47 и SEQ ID NO: 48, соответственно; или
- (B) (1) Домен CDR_H1 , домен CDR_H2 и домен CDR_H3 вариабельной области тяжелой цепи VH1 MAT к LAG-3 человека (чLAG-3) 1, содержащие аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 42, SEQ ID NO: 43 и SEQ ID NO: 44, соответственно; и

- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 вариабельной области легкой цепи VL4 MAT к чLAG-3 1, содержащие аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 55, SEQ ID NO: 47 и SEQ ID NO: 48, соответственно; или
- (C) (1) Домен CDR_H1 , домен CDR_H2 и домен CDR_H3 вариабельной области тяжелой цепи MAT к LAG-3 6, содержащие аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 57, SEQ ID NO: 58 и SEQ ID NO: 59, соответственно; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 вариабельной области легкой цепи MAT к LAG-3 6, содержащие аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 61, SEQ ID NO: 62 и SEQ ID NO: 63, соответственно; или
- (D) (1) Домен CDR_H1 , домен CDR_H2 и домен CDR_H3 вариабельной области тяжелой цепи VH1 MAT к чLAG-3 6, содержащие аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 57, SEQ ID NO: 58 и SEQ ID NO: 59, соответственно; и
- (2) Домен CDR_L1 , домен CDR_L2 и домен CDR_L3 вариабельной области легкой цепи MAT к LAG-3 6, содержащие аминокислотные последовательности: SEQ ID NO: 298, SEQ ID NO: 62 и SEQ ID NO: 63, соответственно.
- [0023] Согласно настоящему изобретению также предложены варианты реализации указанных молекул, связывающих PD-1 человека, причем указанная молекула представляет собой диатело, и в частности указанное диатело представляет собой ковалентно связанный комплекс, который содержит две или три, или четыре, или пять полипептидных цепей. Согласно настоящему изобретению также предложены варианты реализации указанных молекул, связывающих PD-1 человека, причем указанная молекула представляет собой трехвалентную связывающую молекулу и в частности указанная трехвалентная связывающая молекула представляет собой ковалентно связанный комплекс, который содержит три, четыре, пять или более пяти полипептидных цепей. Согласно настоящему изобретению дополнительно предложены варианты реализации указанных молекул, связывающих PD-1 человека, причем указанная молекула содержит область Fc. Согласно настоящему изобретению дополнительно предложены варианты реализации указанных молекул, связывающих PD-1 человека, причем указанная молекула содержит домен, связывающий альбумин, и в частности деиммунизированный домен, связывающий альбумин, и в частности деиммунизированный домен, связывающий альбумин.

[0024] Согласно настоящему изобретению также предложены варианты реализации всех указанных молекул, связывающих PD-1 человека, причем указанная молекула содержит область Fc, и при этом область Fc представляет собой вариант области Fc, который

содержит одну или более модификаций аминокислот, которые снижают аффинность варианта области Fc в отношении FcγR и/или увеличивают период полувыведения из сыворотки крови, и более конкретно, в которой указанные модификации содержат по меньшей мере одну замену аминокислоты, выбранную из группы, состоящей из:

- (1) L234A; L235A;
- (2) L234A и L235A;
- (3) M252Y; M252Y и S254T;
- (4) M252Y и Т256E;
- (5) M252Y, S254T и T256E; или
- (6) K288D и H435K;

где нумерация представляет собой индекс по системе нумерации ЕС, описанной в Кабат.

[0025] Согласно настоящему изобретению также предложены варианты реализации, в которых любую из вышеописанных PD-1-связывающих молекул применяют для стимуляции иммунного ответа, опосредуемого Т-клетками. Согласно настоящему изобретению дополнительно предложены варианты реализации, в которых любую из вышеописанных PD-1-связывающих молекул применяют для лечения заболевания или состояния, связанного с подавленной иммунной системой, в частности, рака или инфекции.

[0026] Согласно настоящему изобретению в частности предложен вариант применения в лечении или диагностике, или прогнозировании рака, причем рак характеризуется присутствием раковой клетки, выбранной из группы, состоящей из клетки: опухоли надпочечников, ассоциированного со СПИДом рака, альвеолярной саркомы мягких тканей, астроцитарной опухоли, рака мочевого пузыря, рака костей, рака головного и спинного мозга, метастатической опухоли головного мозга, рака молочной железы, опухоли сонной артерии, рака шейки матки, хондросаркомы, хордомы, хромофобной саркомы клеток почек, светлоклеточной саркомы, рака толстой кишки, колоректального кожной доброкачественной фиброзной гистиоцитомы, десмопластической рака, мелкокруглоклеточной опухоли, Юинга, эпендимомы, опухоли экстраскелетной миксоидной хондросаркомы, несовершенного костного фиброгенеза, фиброзной дисплазии кости, рака желчного пузыря или желчного протока, рака желудка, гестационного трофобластного заболевания, герминогенной опухоли, рака головы и шеи, гепатоцеллюлярной карциномы, опухоли островковых клеток, саркомы Капоши, рака почек, лейкоза, липомы/доброкачественной липоматозной опухоли, липосаркомы/злокачественной липоматозной опухоли, рака печени, лимфомы, рака легких, медуллобластомы, меланомы, менингиомы, множественной эндокринной

неоплазии, множественной миеломы, миелодиспластического синдрома, нейробластомы, нейроэндокринной опухоли, рака яичников, рака поджелудочной железы, папиллярной тиреокарциномы, опухоли паращитовидной железы, педиатрического рака, опухоли оболочек периферических нервов, феохромоцитомы, опухоли гипофиза, рака предстательной железы, постериальной увеальной меланомы, редкого гематологического расстройства, метастатического рака почек, рабдоидной опухоли, рабдомиосаркомы, саркомы, рака кожи, саркомы мягких тканей, плоскоклеточной саркомы, рака желудка, синовиальной саркомы, рака яичка, карциномы тимуса, тимомы, метастатического рака щитовидной железы и рака матки.

[0027] Согласно настоящему изобретению предложен способ применения в лечении или диагностике, или прогнозировании рака, причем рак представляет собой колоректальный рак, гепатоцеллюлярную карциному, глиому, рак почек, рак молочной железы, множественную миелому, рак мочевого пузыря, нейробластому; саркому, неходжкинскую лимфому, немелкоклеточный рак легких, рак яичников, рак поджелудочной железы, ректальный рак, острый миелоидный лейкоз (AML), хронический миелолейкоз (CML), острый В-линейный лимфобластный лейкоз (B-ALL), хронический лимфоцитарный лейкоз (CLL), лейкоз ворсистых клеток (HCL), бластную опухоль из плазмоцитоидных дендритных клеток (BPDCN), неходжкинские лимфомы (NHL), включая лейкоз мантийных клеток (MCL) и мелкоклеточную лимфому беркитта.

[0028] Согласно настоящему изобретению также предложены варианты реализации, в которых любая из вышеописанных PD-1-связывающих молекул содержит детектируемую метку и применяется для детектирования PD-1.

Краткое описание чертежей

[0029] На Фигуре 1 представлено схематическое изображение типичного ковалентно связанного диатела, содержащего два эпитопсвязывающих сайта, состоящих из двух полипептидных цепей, каждая из которых содержит домен, способствующий образованию гетеродимера, с Е-спиралью или К-спиралью. Остаток цистеина может присутствовать в линкере и/или в домене, стимулирующем образование гетеродимера, как показано на Фигуре 3В. Домены VL и VH, которые распознают один и тот же эпитоп, показаны с использованием одинакового затенения или заливки.

[0030] На Фигуре 2 представлено схематическое изображение типичной ковалентно связанной молекулы диатела, содержащей два эпитопсвязывающих сайта, состоящих из двух полипептидных цепей, каждая из которых содержит домен СН2 и СН3, так, что

соответствующие цепи образуют полную область Fc или ее часть. Домены VL и VH, которые распознают один и тот же эпитоп, показаны с использованием одинакового затенения или заливки.

3A-3C представлены схемы, иллюстрирующие [0031] Ha Фигурах четырехвалентное диатело, содержащее четыре эпитопсвязывающих сайта, состоящих из двух пар полипептидных цепей (т.е., в целом из четырех полипептидных цепей). Один полипептид каждой пары содержит домен СН2 и СН3, так, что соответствующие цепи образуют полную область Fc или ее часть. Домены VL и VH, которые распознают один и тот же эпитоп, показаны с использованием одинакового затенения или заливки. Две пары полипептидных цепей могут быть одинаковыми. В вариантах реализации настоящего изобретения, в которых домены VL и VH распознают различные эпитопы (как показано на Фигурах 3А-3С), полученная молекула обладает четырьмя сайтами связывания эпитопов и является биспецифической и двухвалентной по отношению к каждому связанному эпитопу. В вариантах реализации настоящего изобретения, в которых домены VL и VH распознают один и тот же эпитоп (например, в обеих цепях использованы аналогичные CDR домена VL и аналогичные CDR домена VH), полученная молекула обладает четырьмя сайтами связывания эпитопов и является моноспецифичной и четырехвалентной в отношении одного эпитопа. В другом варианте две пары полипептидов могут быть разными. В вариантах реализации настоящего изобретения, в которых домены VL и VH каждой пары полипептидов распознают различные эпитопы (как показано на Фигурах 3А-3С), полученная молекула содержит четыре эпитопсвязывающих сайта и является тетраспецифичной и моновалентной по отношению к каждому связанному эпитопу. На Фигуре 3А представлено диатело, содержащее область Fc, которое содержит пептид домена, стимулирующего образование гетеродимера, содержащего остаток цистеина. На Фигуре 3В представлено диатело, содержащее область Fc, которое содержит домены, способствующие образованию гетеродимера, с Е-спиралью и К-спиралью, содержащие остаток цистеина и линкер (необязательно содержащий остаток цистеина). На Фигуре 3С представлено диатело, содержащее область Fc, которое содержит домены СН1 и СL. [0032] На Фигурах 4А и 4В представлены схемы типичной ковалентно связанной молекулы диатела, содержащей два эпитопсвязывающих сайта, состоящих из трех полипептидных цепей. Две полипептидные цепи содержат домены СН2 и СН3, так, что соответствующие цепи образуют полную область Fc или ее часть. Полипептидные цепи, содержащие домен VL и VH, дополнительно содержат домен, способствующий образованию гетеродимера. Домены VL и VH, которые распознают один и тот же эпитоп, показаны с использованием одинакового затенения или заливки.

[0033] На Фигуре 5 представлена схема типичной ковалентно связанной молекулы диатела, содержащей четыре эпитопсвязывающих сайта, состоящих из пяти полипептидных цепей. Две полипептидные цепи содержат домен СН2 и СН3, так, что соответствующие цепи образуют область Fc, которая включает полную область Fc или ее часть. Полипептидные цепи, содержащие соединенные домены VL и VH, дополнительно содержат домен, способствующий образованию гетеродимера. Домены VL и VH, которые распознают один и тот же эпитоп, показаны с использованием одинакового затенения или заливки.

[0034] На Фигурах 6А-6F представлены схемы типичных трехвалентных связывающих молекул, содержащих область Fc, содержащих три эпитопсвязывающих сайта. На Фигурах 6А и 6В, соответственно, схематично представлены домены трехвалентных связывающих молекул, содержащих два домена связывания, характерных для диатела, и связывающий домен типа Fab, имеющих различные ориентации доменов, в которых связывающие домены, характерные для диатела, являются N-концевыми или Сконцевыми по отношению к области Fc. Молекулы на Фигурах 6А и 6В содержат четыре цепи. На Фигурах 6С и 6D, соответственно, схематически представлены домены трехвалентных связывающих молекул, содержащих два связывающих характерных для диатела, N-концевых по отношению к области Fc, и связывающий домен типа Fab, в которых легкая цепь и тяжелая цепь соединены посредством полипептидного спейсера или связывающего домена типа scFv. Трехвалентные связывающие молекулы на Фигурах 6Е и 6F, соответственно, схематически иллюстрируют домены трехвалентных связывающих молекул, содержащих два связывающих домена, характерных для диатела, С-концевых по отношению к области Fc, и связывающий домен типа Fab, или связывающий домен типа scFv, в котором находятся связывающие домены, характерные для диатела. Трехвалентные связывающие молекулы на Фигурах 6С-6F содержат три цепи. Домены VL и VH, которые распознают один и тот же эпитоп, показаны с использованием одинакового затенения или заливки.

[0035] На Фигурах 7А-7D показано, что МАТ к PD-1 1-15 связываются с PD-1 человека. Кривые связывания для связывания с shPD-1-His представлены на Фигуре 7A (МАТ к PD-1 1, МАТ 2 к PD-1, МАТ 4 к PD-1 и МАТ 9 к PD-1), Фигуре 7B (МАТ 5 к PD-1, МАТ 6 к PD-1 и МАТ 7 к PD-1) и Фигуре 7C (МАТ 3 к PD-1, МАТ 8 к PD-1, МАТ 10 к PD-1, МАТ 11 к PD-1, МАТ 12 к PD-1, МАТ 13 к PD-1, МАТ 14 к PD-1 и МАТ 15 к PD-1). Кривые связывания для связывания с shPD-1-Fc человека представлены на Фигуре 7D (МАТ 3 к PD-1, МАТ 8 к PD-1, МАТ 10 к PD-1, МАТ 11 к PD-1, МАТ 12 к PD-1, МАТ 13 к PD-1, МАТ 14 к PD-1 и МАТ 15 к PD-1).

[0036] На Фигурах 8A-8C показано, что МАТ к PD-1 1-15 связываются с PD-1 яванских макак. Кривые связывания для связывания с scynoPD-1-hFc представлены на Фигуре 8A (МАТ к PD-1 1, МАТ 2 к PD-1, МАТ 4 к PD-1, МАТ 5 к PD-1, МАТ 6 к PD-1, МАТ 7 к PD-1), Фигуре 8B (МАТ 9 к PD-1) и Фигуре 8C (МАТ 3 к PD-1, МАТ 8 к PD-1, МАТ 10 к PD-1, МАТ 11 к PD-1, МАТ 12 к PD-1, МАТ 13 к PD-1, МАТ 14 к PD-1 и МАТ 15 к PD-1). [0037] На Фигурах 9A-9D представлены результаты оценки способности МАТ к PD-1 1-15 блокировать связывание PD-L1 человека с PD-1 человека. Кривые ингибирования представлены на Фигуре 9A (МАТ к PD-1 1, МАТ 2 к PD-1, МАТ 3 к PD-1, МАТ 15 к PD-1 и МАТ к PD-1 A), Фигуре 9B (МАТ 4 к PD-1), Фигуре 9C (МАТ 5 к PD-1, МАТ 6 к PD-1, МАТ 7 к PD-1 и МАТ к PD-1 A) и Фигуре 9D (МАТ 3 к PD-1, МАТ 8 к PD-1, МАТ 10 к PD-1, МАТ 11 к PD-1, МАТ 12 к PD-1, МАТ 13 к PD-1, МАТ 14 к PD-1, МАТ 15 к PD-1 и МАТ к PD-1 A).

[0038] На Фигурах 10А-10В представлены результаты оценки тканевой специфичности МАТ к чРD-1 7. На Фигуре 10А представлены результаты гистологического окрашивания ткани нормальной толстой кишки (панели і и vii), печени (панели іі и viii), легких (панели ііі и іх), поджелудочной железы (панели іv и х), почек (панели v и хі) и сердца (панели vi и хіі). На Фигуре 10А, панели і-vi, представлены результаты исследования ткани, которую инкубировали с меченым МАТ 7 к PD-1 (0,313 мкг/мл). На Фигуре 10А, панели vii-хii, представлены результаты исследования ткани, которую инкубировали с меченым МАТ для контроля изотипа (0,314 мкг/мл). На Фигуре 10В представлены результаты гистологического окрашивания кожи (панели і и іv), миндалин (панели іі и v) и клеток линии NSO, экспрессирующих PD-1 (панели ііі и vi). На Фигуре 10В, панели і-ііі, представлены результаты исследования ткани, которую инкубировали с меченым МАТ 7 к PD-1 (0,313 мкг/мл).

[0039] На Фигуре 11 представлены профили связывания гуманизированных антител к PD-1 человека, MAT к чPD-1 2, MAT к чPD-1 7 (1.1), MAT к чPD-1 7 (1.2), MAT к чPD-1 9 (1.1), и контрольных антител к PD-1, MAT к PD-1 A и MAT к PD-1 B, содержащих IgG1 (AA) или IgG4 (P), для связывания с PD-1 на поверхности клеток.

[0040] На Фигуре 12А-12В представлены результаты оценки способности гуманизированных антител к PD, МАТ к чPD-1 2, МАТ к чPD-1 7 (1.1), МАТ к чPD-1 7 (1.2), МАТ к чPD-1 9 (1.1), эталонных антител к PD-1, МАТ к PD-1 A и МАТ к PD-1 B, содержащих IgG1 (AA) или IgG4 (P), блокировать связывание растворимого PD-L1 человека (Фигура 12A) и растворимого PD-L2 человека (Фигура 12B) с PD-1 человека на поверхности клеток.

[0041] На Фигуре 13 представлены результаты оценки способности гуманизированных антител к PD, MAT к чPD-1 2, MAT к чPD-1 7(1.1), MAT к чPD-1 7(1.2), MAT к чPD-1 9(1.1), и эталонных антител к PD-1, MAT к PD-1 A и MAT к PD-1 B, содержащих IgG1 (AA) или IgG4 (P), выступать антагонистами оси PD-1/PD-L1, блокируя взаимодействие PD-1/PD-L1 и предотвращая подавление ответов Т-клеток в количественном исследовании с использованием репортера люциферазы Jurkat-luc-NFAT/CHO-PD-L1.

[0042] На Фигуре 14 представлены результаты, свидетельствующие о том, что МАТ 2 к PD-1, МАТ 7 к PD-1, МАТ 9 к PD-1 и МАТ 15 к PD-1 способны стимулировать выработку цитокинов до уровней, сопоставимых или выше тех, которые характерны для эталонных антител к PD-1 (МАТ к PD-1 A и МАТ к PD-1 B), и что обработка с использованием МАТ 2 к PD-1, МАТ 7 к PD-1, МАТ 9 к PD-1 и МАТ 15 к PD-1 в комбинации с МАТ к LAG-3 1 обеспечила наибольшее увеличение высвобождения цитокинов. Представлены профили секреции ИФН-ү из мононуклеарных клеток периферической крови (МКПК), стимулированных энтеротоксином В стафилококка (SEB), обработанных антителами к PD-1 и антителами к LAG-3 по отдельности и в комбинации.

[0043] На Фигурах 15А-15В представлены результаты оценки способности гуманизированных антител к PD, МАТ к чPD-1 2, МАТ к чPD-1 7(1.2), МАТ к чPD-1 9(1.1), и эталонных антител к PD-1, МАТ к PD-1 A и МАТ к PD-1 B, содержащих IgG1 (AA) или IgG4 (P), стимулировать выработку цитокинов. Представлены профили секреции ИФН-ү (Фигура 15A) и ФНО-а (Фигура 15B) из SEB-стимулированных МКПК, обработанных антителами к PD-1.

[0044] На Фигурах 16А-16В представлены результаты, свидетельствующие о том, что конструкции биспецифическых диател PD-1×LAG-3, DART A, DART D, DART E, DART F, DART G и DART H, способны стимулировать выработку цитокинов до уровней, сопоставимых или превышающих уровни, наблюдаемые при введении комбинации МАТ к PD-1 + MAT к LAG-3 (МАТ к PD-1 A + MAT к LAG-3 A), а также о том, что конструкции биспецифическых диател PD-1×LAG-3, DART A, DART D, DART E, DART F и DART G, обеспечили наибольшее усиление высвобождения цитокинов. Профили секреции ИФН-ү из МКПК, стимулированных низкой концентрацией SEB (0,2 нг/мл), обработанных биспецифическыми диателами PD-1×LAG-3 или антителами к PD-1 и LAG-3 по отдельности и в комбинации, представлены в графической форме. Результаты, полученные с использованием МКПК от двух типичных доноров, представлены на Фигуре 16А и Фигуре 16В.

[0045] На Фигурах 17А-17В представлены результаты, свидетельствующие о том, что конструкции биспецифическых диател PD-1×LAG-3, DART A, DART B и DART C,

способны стимулировать выработку цитокинов до уровней, превышающих уровни, наблюдаемые при введении комбинации МАТ к PD-1 + MAT к LAG-3 (МАТ к PD-1 A + MAT к LAG-3 A). Профили секреции ИФН-ү из МКПК от двух типичных доноров, стимулированных высокой концентрацией SEB (85 нг/мл), которые обрабатывали биспецифическыми диателами PD-1×LAG-3 или антителами к PD-1 и антителами к LAG-3 по отдельности и в комбинации, представлены в графической форме. Результаты, полученные с использованием МКПК от двух типичных доноров, представлены на Фигуре 17A и Фигуре 17B.

[0046] На Фигурах 18А-18В представлены результаты, свидетельствующие о том, что конструкции биспецифическых диател PD-1×LAG-3, DART A, DART B и DART C, способны стимулировать выработку цитокинов до уровней, превышающих уровни, наблюдаемые при введении комбинации MAT к PD-1 + MAT к LAG-3 (МАТ к PD-1 A + MAT к LAG-3 A). Профили секреции ИФН-ү из МКПК от двух типичных доноров, стимулированных средней концентрацией SEB (0,5 нг/мл), которые обрабатывали биспецифическыми диателами PD-1×LAG-3 или антителами к PD-1 и антителами к LAG-3 по отдельности или в комбинации, представлены в графической форме. Результаты, полученные с использованием МКПК от двух типичных доноров, представлены на Фигуре 18А и Фигуре 18В.

[0047] На Фигуре 19 представлены результаты, свидетельствующие о том, что конструкции биспецифическых диател PD-1×LAG-3, DART D и DART H, способны стимулировать выработку цитокинов до уровней, сопоставимых или превышающих уровни, которые наблюдают при введении комбинации MAT к PD-1 + MAT к LAG-3 (МАТ к PD-1 A + MAT к LAG-3 A), а также о том, что DART D обеспечило наибольшее увеличение высвобождения цитокинов. Профили секреции ИЛ-2 из МНПК от типичного донора, стимулированных высокой концентрацией SEB (85 нг/мл), которые обрабатывали биспецифическыми диателами PD-1×LAG-3 или антителами к PD-1 и антителами к LAG-3, по отдельности и в комбинации, представлены в графической форме.

[0048] На Фигуре 20 представлены результаты, свидетельствующие о том, что конструкции биспецифическых диател PD-1×LAG-3, DART B и DART I, способны стимулировать выработку цитокинов до уровней, превышающих те, которые наблюдали при введении комбинации МАТ к PD-1 + МАТ к LAG-3 (МАТ к PD-1 A + МАТ к LAG-3 A, МАТ к чРD-1 7(1.2) + МАТ к чLAG-3 1(1.4), МАТ к чРD-1 7(1.2) + МАТ к чLAG-3 6(1.1)). Профили секреции ИФН-у из МКПК от типичного донора, стимулированных средней концентрацией SEB (0,5 нг/мл), которые обрабатывали биспецифическыми

диателами PD-1×LAG-3 или антителами к PD-1 и антителами к LAG-3, по отдельности и в комбинации, представлены в графической форме.

[0049] На Фигурах 21А-21D представлены результаты, свидетельствующие о том, что биспецифическое диатело PD-1×LAG-3, DART I, способно стимулировать выработку цитокинов до уровней, превышающих те, которые наблюдали при введении комбинации МАТ к PD-1 + MAT к LAG-3 (МАТ к PD-1 A + MAT к LAG-3 A). Профили секреции ИФН-у (Фигуры 21A и 21C) и ИЛ-2 (Фигуры 21B и 21D) из CD4 T-клеток памяти от двух типичных доноров, стимулированных столбнячным анатоксином (5 мкг/мл), которые обрабатывали биспецифическым диателом PD-1×LAG-3, DART-I, антителами к PD-1 и антителами к LAG-3 в комбинации или антителом для контроля изотипа, представлены в графической форме. Результаты, полученные на 7 день с использованием CD4 Т-клеток памяти от двух типичных доноров, представлены на Фигурах 21А-В и Фигурах 21С-D. [0050] На Фигуре 22 представлены результаты, свидетельствующие о том, что параметры фармакокинетики биспецифической молекулы PD-1×LAG-3, DART I, сопоставимы с таковыми для антитела к PD-1, MAT к PD-1 A IgG4 (P), у яванских макак. Линии указывают среднюю концентрацию в сыворотке крови DART I (сплошная линия) и MAT к PD-1 A (пунктирная линия). Отдельные значения для самцов (заполненные символы) и самок (открытые символы) обезьян представлены в графической форме для DART I (треугольники) и MAT к PD-1 A (круги).

[0051] На Фигурах 23A-23C представлены концентрации антител в сыворотке крови и процент связанного PD-1 на поверхности CD4⁺ или CD8⁺ Т-клеток в зависимости от времени у животных после лечения с использованием различных антител к PD-1. Процент связанного PD-1 на поверхности CD4⁺ или CD8⁺ Т-клеток после лечения с использованием MAT к PD-1 представлен в графической форме на правых осях ОУ; символы представляют собой процент (%) связанного PD-1 на Т-клетках для каждого отдельного животного, и пунктирные линии представляют собой средние значения. Концентрации MAT в сыворотке крови представлены в графической форме на левых осях ОУ; символы представляют собой уровни в сыворотке крови для каждого отдельного животного, и сплошные линии представляют собой кривые нелинейной аппроксимации данных. На каждой панели представлены данные для животных (n = 1/пол/группа), которым вводили 10 мг/кг MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P) (Фигура 23A), MAT к PD-1 A IgG4 (P) (Фигура 23B) или MAT к PD-1 B IgG4 (P) (Фигура 23B) путем внутривенной (в/в) инфузии на 1 день.

Подробное описание изобретения

[0052] Согласно настоящему изобретению предложены PD-1-связывающие молекулы, которые содержат PD-1-связывающий домен отобранных антител к PD-1, способных связываться с PD-1 яванских макак и PD-1 человека: MAT к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 к PD-1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 8 к PD-1, MAT 9 κ PD-1, MAT 10 κ PD-1, MAT 11 κ PD-1, MAT 12 κ PD-1, MAT 13 κ PD-1, MAT 14 κ PD-1 или MAT 15 к PD-1. В частности, согласно настоящему изобретению предложены PD-1связывающие молекулы, которые являются гуманизированными или химерными вариантами указанных антител, или которые содержат PD-1-связывающие фрагменты указанных антител к PD-1 (в частности, иммуноконъюгаты, диатела (включая, но не ограничиваясь ими, DART-A, DART-B, DART-C, DART-D, DART-E, DART-F, DART-G, DART-H, DART-I и DART-J), BiTE, биспецифическые антитела и т. д.). Согласно изобретению предложены PD-1-связывающие настоящему молекулы. дополнительно способны связываться с эпитопом молекулы, участвующей в регуляции контрольной точки иммунного ответа, которая присутствует на поверхности иммунной клетки. Согласно настоящему изобретению также предложены способы применения указанных PD-1-связывающих молекул для детектирования PD-1 или для стимуляции иммунного ответа. Согласно настоящему изобретению также предложены способы комбинированной терапии, в которых PD-1-связывающую молекулу, которая содержит один или более PD-1-связывающих доменов указанных отобранных антител к PD-1, вводят в комбинации с одной или более дополнительными молекулами, которые эффективно стимулируют иммунный ответ, и/или в комбинации с одной или более дополнительными молекулами, которые специфично связываются с раковым антигеном.

I Антитела и их связывающие домены

[0053] Антитела согласно настоящему изобретению представляют собой молекулы иммуноглобулинов, способные специфично связываться с мишенью, такой как углевод, полинуклеотид, липид, полипептид и т. д., посредством по меньшей мере одного сайта В вариабельном распознавания антигена, расположенного домене молекулы иммуноглобулина. В настоящей заявке термины «антитело» и «антитела» относятся к моноклональным антителам, мультиспецифичным антителам, антителам человека, синтетическим гуманизированным антителам, антителам, химерным антителам, поликлональным антителам, антителам верблюдовых, одноцепочечным Fvs (scFv), фрагментам Fab, фрагментам F(ab'), соединенным одноцепочечным антителам, дисульфидными связями биспецифическым Fvs (sdFv), внутриклеточным антителам и эпитопсвязывающим фрагментам любого из вышеуказанных. В частности, антитела включают молекулы иммуноглобулинов и иммунологически активные фрагменты

молекул иммуноглобулинов, т.е. молекулы, которые содержат антигенсвязывающий сайт. Молекулы иммуноглобулинов могут быть любого типа (например, IgG, IgE, IgM, IgD, IgA и IgY), класса (например, IgG_1 , IgG_2 , IgG_3 , IgG_4 , IgA_1 и IgA_2) или подкласса. Было показано, что, помимо известных способов применения антител в диагностике, антитела онжом применять в качестве терапевтических агентов. Антитела иммунологически специфично связываться с полипептидом или белком или небелковой молекулой вследствие присутствия на такой молекуле определенного домена или фрагмента или конформации («эпитопа»). Содержащая эпитоп молекула может обладать иммуногенной активностью так, что она вызывает выработку антител у животного, такие молекулы называются «антигенами». В последние несколько десятилетий наблюдается возрождение интереса к терапевтическому потенциалу антител, и антитела стали одним из ведущих классов биотехнологических препаратов (Chan, C.E. et al. (2009) «The Use Of Antibodies In The Treatment Of Infectious Diseases», Singapore Med. J. 50(7):663-666). Более 200 лекарственных препаратов на основе антител были одобрены для применения или находятся на стадии разработки.

[0054] Термин «моноклональное антитело» относится к гомогенной популяции антител, причем моноклональное антитело состоит из аминокислот (природных и неприродных), которые участвуют в селективном связывании антигена. Моноклональные антитела являются высокоспецифичными и направлены к одному эпитопу (или антигенному сайту). Термин «моноклональное антитело» включает не только интактные моноклональные антитела и полноразмерные моноклональные антитела, а также их фрагменты (такие как Fab, Fab', F(ab')₂ Fv), одноцепочечные фрагменты (scFv), их мутированные варианты, гибридные белки, содержащие часть антитела, гуманизированные моноклональные антитела, химерные моноклональные антитела и любую другую модифицированную конфигурацию молекулы иммуноглобулина, которая содержит сайт распознавания антигена, обладающий требуемой специфичностью и способностью связываться с антигеном. Термин не являются ограничивающим в отношении источника антитела или способа его получения (например, с помощью гибридомы, отбора фага, рекомбинантной экспрессии, трансгенных животных и т. д.). Термин включает полноразмерные иммуноглобулины, а также фрагменты и т. д., описанные выше под определением «антитело». Способы получения моноклональных антител известны в данной области техники. Одним из способов, которые могут быть использованы, является способ, описанный Kohler, G. et al. (1975) «Continuous Cultures Of Fused Cells Secreting Antibody Of Predefined Specificity», Nature 256:495-497, или его модификация. Как правило, моноклональные антитела вырабатываются у мышей, крыс или кроликов. Антитела

получают путем иммунизации животного иммуногенным количеством клеток, клеточных экстрактов или белковых препаратов, которые содержат желательный эпитоп. Иммуноген может представлять собой, но не ограничивается ими, первичные клетки, культивируемые линии клеток, раковые клетки, белки, пептиды, нуклеиновые кислоты или ткань. Клетки, используемые для иммунизации, можно культивировать в течение определенного периода времени (например, по меньшей мере 24 часов) до их использования в качестве иммуногена. Клетки могут быть использованы в качестве иммуногенов сами по себе или в комбинации с неденатурирующим адъювантом, таким как Ribi (см., например, Jennings, V.M. (1995) «Review of Selected Adjuvants Used in Antibody Production», ILAR J. 37(3):119-125). В целом клетки должны поддерживаться в интактном состоянии и предпочтительно жизнеспособном состоянии при использовании в качестве иммуногенов. Интактные могут обеспечить более эффективное детектирование поврежденные клетки, иммунизированным животным. Использование денатурации или жестких адъювантов, например, адъюванта Фрейда, может привести к повреждению клеток и, следовательно, не рекомендуется. Иммуноген можно вводить несколько раз с периодическими интервалами, такими как один раз в две недели или еженедельно, или можно вводить так, чтобы поддерживать жизнеспособность животного (например, в тканевом рекомбинанте). В другом варианте, существующие моноклональные антитела и любые другие эквивалентные антитела, которые являются иммуноспецифичными для желательного патогенного эпитопа, могут быть секвенированы и получены с использованием любых рекомбинантных способов, известных в данной области техники. Согласно одному варианту реализации настоящего изобретения подходящее антитело секвенируют, и полинуклеотидную последовательность затем клонируют в вектор для экспрессии или размножения. Последовательность, кодирующая представляющее интерес антитело, можно поддерживать в векторе в клетке-хозяине, и затем клетка-хозяин может быть размножена и заморожена для последующего использования. Полинуклеотидную последовательность подходящих антител можно использовать для генетической манипуляции, чтобы получить моноспецифичные или полиспецифичные (например, биспецифическые, триспецифичные и тетраспецифичные) молекулы согласно настоящему изобретению, а также антитело с оптимизированной аффинностью, химерное антитело, гуманизированное антитело и/или антитело, содержащее фрагменты антител собачьих, чтобы улучшить аффинность или другие характеристики антитела. Общий принцип гуманизации антитела включает сохранение основной последовательности антигенсвязывающей части антитела и замену оставшейся части антитела из вида, отличного от человека, последовательностями антител человека.

[0055] Природные антитела (такие как антитела IgG) состоят из двух легких цепей, связанных с двумя тяжелыми цепями. Каждая легкая цепь содержит вариабельный домен (VL) и константный домен (CL). Каждая тяжелая цепь содержит вариабельный домен (VH), три константных домена (CH1, CH2 и CH3) и шарнирный домен, расположенный между доменами CH1 и СН2. Основная структурная единица природных иммуноглобулинов (например, IgG), таким образом, представляет собой тетрамер, содержащий две легкие цепи и две тяжелые цепи, обычно экспрессируемые в виде гликопротеина массой приблизительно 150000 Да. Амино-концевая («N-концевая») часть каждой цепи содержит вариабельный домен, содержащий от 100 до 110 или более аминокислот, в основном ответственных за распознавание антигена. Карбокси-концевая («С-концевая») часть каждой цепи определяет константную область, при этом легкие цепи содержат один константный домен, и тяжелые цепи обычно содержат три константных домена и шарнирный домен. Следовательно, структура легких цепей молекулы IgG представляет собой n-VL-CL-с, и структура тяжелых цепей IgG представляет собой n-VH-СН1-Н-СН2-СН3-с (где Н представляет собой шарнирный домен, и п и с представляют, соответственно, N-конец и C-конец полипептида). Вариабельные домены молекулы IgG состоят из гипервариабельных участков (CDR), которые содержат остатки, вступающие в контакт с эпитопом, и сегменты, отличные от CDR, называемые каркасными сегментами (FR), которые в целом поддерживают структуру и определяют расположение петель CDR, чтобы обеспечить такой контакт (хотя некоторые остатки каркасных участков также могут связываться с антигеном). Соответственно, домены VL и VH имеют структуру n-FR1-CDR1-FR2-CDR2-FR3-CDR3-FR4-с. Полипептиды, которые представляют собой (или могут выполнять их функции) первый, второй и третий CDR легкой цепи антитела, обозначены, соответственно, как домен CDR_L1, домен CDR_L2 и домен CDR_L3. Аналогичным образом, полипептиды, которые представляют собой (или могут выполнять их функции) первый, второй и третий CDR тяжелой цепи антитела, обозначены, соответственно, как домен CDR_H1, домен CDR_H2 и домен CDR_H3. Соответственно, термины домен CDR_L1, домен CDR_L2, домен CDR_L3, домен CDR_H1, домен CDR_H2 и домен CDR_н3 относятся к полипептидам, которые, когда они входят в состав белка, придают указанному белку способность связываться с определенным эпитопом независимо от того, является ли указанный белок антителом, содержащим легкие и тяжелые цепи, или диателом или одноцепочечной связывающей молекулой (например, scFv, BiTe и т. д.), или представляет собой другой тип белка. Соответственно, в настоящей заявке термин «эпитопсвязывающий фрагмент» означает фрагмент антитела, способный иммуноспецифично связываться с эпитопом, и термин «эпитопсвязывающий сайт»

относится к той части молекулы, которая содержит эпитопсвязывающий фрагмент, который отвечает за связывание эпитопа. Эпитопсвязывающий сайт может содержать 1, 2, 3, 4, 5 или все 6 доменов CDR указанного антитела и, несмотря на то, что он способен иммуноспецифично связываться указанным c эпитопом, проявлять иммуноспецифичность, аффинность или селективность в отношении эпитопа, который отличается ОТ эпитопа указанного Предпочтительно, антитела. однако, эпитопсвязывающий фрагмент содержит все 6 доменов CDR указанного антитела. Эпитопсвязывающий фрагмент антитела может представлять собой одну полипептидную цепь (например, scFv) или может содержать две или более полипептидных цепей, каждая из которых имеет амино-конец и карбокси-конец (например, диатело, фрагмент Fab, фрагмент F(ab')₂ и т. д.).

[0056] Согласно настоящему изобретению в частности предложены одноцепочечные фрагменты вариабельных доменов («scFv») антител к PD-1 согласно настоящему изобретению И мультиспецифичные связывающие молекулы, содержащие Одноцепочечные фрагменты вариабельных доменов получают путем соединения вариабельных доменов легкой цепи и/или тяжелой цепи с использованием короткого соединяющего пептида. В работе Bird et al. (1988) («Single-Chain Antigen-Binding Proteins», Science 242:423-426) описан пример соединяющих пептидов, которые образуют связь длиной приблизительно 3,5 нм между карбокси-концом одного вариабельного домена и амино-концом другого вариабельного домена. Были разработаны и использованы линкеры, имеющие другие последовательности (Bird et al. (1988) «Single-Chain Antigen-Binding Proteins», Science 242:423-426). В свою очередь, линкеры могут быть модифицированы для придания им дополнительных функций, таких как прикрепление лекарственных препаратов или прикрепление к твердым подложкам. Одноцепочечные варианты могут быть получены рекомбинантными или синтетическими способами. Для получения scFv с помощью синтетических способов может быть использован автоматизированный синтезатор. Для получения scFv с помощью рекомбинантных способов подходящая плазмида, содержащая полинуклеотид, который кодирует scFv, может быть введена в подходящую клетку-хозяина, например, эукариотическую клетку, такую как клетки дрожжей, растений, насекомых или млекопитающих, или прокариотическую клетку, такую как E. coli. Полинуклеотиды, которые кодируют представляющие интерес scFv, могут быть получены с помощью стандартных манипуляций, таких как лигирование полинуклеотидов. Полученный scFv может быть выделен с использованием стандартных способов очистки белка, известных в данной области техники.

[0057] В область настоящего изобретения в частности также включены гуманизированные варианты антител к PD-1 согласно настоящему изобретению и полиспецифичные связывающие молекулы, содержащие их. Термин «гуманизированное» антитело относится к химерной молекуле, обычно полученной с использованием рекомбинантных методик, содержащей антигенсвязывающий сайт иммуноглобулина из видов, отличных от человека, и остальную иммуноглобулиновую структуру молекулы, которая основана на структуре и/или последовательности иммуноглобулина человека. Антитела к PD-1 человека согласно настоящему изобретению включают гуманизированные, химерные варианты и варианты, содержащие фрагменты антител собачьих, антител МАТ к PD-1 1, MAT 2 κ PD-1, MAT 3 κ PD-1, MAT 4 κ PD-1, MAT 5 κ PD-1, MAT 6 κ PD-1, MAT 7 κ PD-1, MAT 8 κ PD-1, MAT 9 κ PD-1, MAT 10 κ PD-1, MAT 11 κ PD-1, MAT 12 κ PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 или MAT 15 к PD-1. Полинуклеотидная последовательность вариабельных доменов указанных антител может быть использована для генетической манипуляции, чтобы получить указанные производные и улучшить аффинность или другие характеристики указанных антител. Общий принцип гуманизации антитела включает сохранение основной последовательности антигенсвязывающей части антитела заменой оставшейся части антитела ИЗ вида, отличного последовательностями антител человека. Существуют четыре общих этапа гуманизации моноклонального антитела. Указанные этапы включают: (1) определение нуклеотидной и предсказанной аминокислотной последовательности исходных вариабельных доменов легких и тяжелых цепей антитела, (2) дизайн гуманизированного антитела или антитела, содержащего фрагменты антител собачьих, т.е. принимается решение о том, какой каркасный участок антитела будет использован во время процесса гуманизации или включения фрагментов антител собачьих, (3) фактические методологии/методики гуманизации или включения фрагментов антител собачьих, и (4) трансфекцию и экспрессию гуманизированного антитела. См., например, патенты США №№4816567; 5807715; 5866692; и 6331415.

[0058] Антигенсвязывающий сайт может содержать полный вариабельный домен, гибридизованный с константным доменом, или только гипервариабельные участки (CDR) указанного вариабельного домена, привитые на соответствующие каркасные участки. Антигенсвязывающие сайты могут быть дикого типа или могут быть модифицированы одной или более заменами аминокислот. Это исключает константную область в качестве иммуногена у человека, однако сохраняется возможность иммунного ответа на чужеродный вариабельный домен (LoBuglio, A.F. et al. (1989) «Mouse/Human Chimeric Monoclonal Antibody In Man: Kinetics And Immune Response», Proc. Natl. Acad. Sci. (U.S.A.)

86:4220-4224). Другой подход сосредоточен не только на обеспечении константных областей человеческого происхождения, но и на модификации вариабельных доменов, чтобы как можно более точно изменить их на человеческую форму. Известно, что вариабельные домены тяжелых и легких цепей содержат три гипервариабельных участка (CDR), которые изменяются в зависимости от рассматриваемых антигенов и определяют способность к связыванию, фланкированных четырьмя каркасными участками (FR), которые являются относительно консервативными у данного вида и которые предположительно обеспечивают каркас для CDR. При получении антител из вида, отличного от человека, по отношению к определенному антигену, вариабельные домены могут быть «преобразованы» или «гуманизированы» путем прививки CDR, полученных из антител из видов, отличных от человека, на FR, присутствующие в антителе человека, подлежащем модификации. Применение упомянутого подхода к различным антителам было описано в Sato, K. et al. (1993) Cancer Res 53:851-856. Riechmann, L. et al. (1988) «Reshaping Human Antibodies for Therapy», Nature 332:323-327; Verhoeyen, M. et al. (1988) «Reshaping Human Antibodies: Grafting An Antilysozyme Activity», Science 239:1534-1536; Kettleborough, C. A. et al. (1991) «Humanization Of A Mouse Monoclonal Antibody By CDR-Grafting: The Importance Of Framework Residues On Loop Conformation», Protein Engineering 4:773-3783; Maeda, H. et al. (1991) «Construction Of Reshaped Human Antibodies With HIV-Neutralizing Activity», Human Antibodies Hybridoma 2:124-134; Gorman, S. D. et al. (1991) «Reshaping A Therapeutic CD4 Antibody», Proc. Natl. Acad. Sci. (U.S.A.) 88:4181-4185; Tempest, P.R. et al. (1991) «Reshaping A Human Monoclonal Antibody To Inhibit Human Respiratory Syncytial Virus Infection in vivo», Bio/Technology 9:266-271; Co, M. S. et al. (1991) «Humanized Antibodies For Antiviral Therapy», Proc. Natl. Acad. Sci. (U.S.A.) 88:2869-2873; Carter, P. et al. (1992) «Humanization Of An Anti-p185her2 Antibody For Human Cancer Therapy», Proc. Natl. Acad. Sci. (U.S.A.) 89:4285-4289; и Со, М.S. et al. (1992) «Chimeric And Humanized Antibodies With Specificity For The CD33 Antigen», J. Immunol. 148:1149-1154. Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения гуманизированные антитела сохраняют все последовательности CDR (например, гуманизированное мышиное антитело, которое содержит все шесть CDR из мышиных реализации антител). Согласно другим вариантам настоящего изобретения гуманизированные антитела содержат один или более CDR (один, два, три, четыре, пять или шесть), последовательности которых отличаются в сравнении с исходным антителом. [0059] Был «гуманизированных» описан ряд молекул антител, содержащих антигенсвязывающий сайт, полученный из иммуноглобулина из вида, отличного от человека, включая химерные антитела, содержащие вариабельный домен грызуна или

модифицированный вариабельный домен грызуна, И связанные ними гипервариабельные участки (CDR), гибридизованные с константными доменами человека (см., например, Winter et al. (1991) «Man-made Antibodies», Nature 349:293-299; Lobuglio et al. (1989) «Mouse/Human Chimeric Monoclonal Antibody In Man: Kinetics And Immune Response», Proc. Natl. Acad. Sci. (U.S.A.) 86:4220-4224 (1989), Shaw et al. (1987) «Characterization Of A Mouse/Human Chimeric Monoclonal Antibody (17-1A) To A Colon Cancer Tumor-Associated Antigen», J. Immunol. 138:4534-4538, и Brown et al. (1987) «Tumor-Specific Genetically Engineered Murine/Human Chimeric Monoclonal Antibody», Cancer Res. 47:3577-3583). В других ссылках описаны CDR грызунов, привитые в поддерживающий каркасный **участок** человека (FR), перед гибридизацией соответствующими константными доменами человека (см., например, Riechmann, L. et al. (1988) «Reshaping Human Antibodies for Therapy», Nature 332:323-327; Verhoeyen, M. et al. (1988) «Reshaping Human Antibodies: Grafting An Antilysozyme Activity», Science 239:1534-1536; и Jones et al. (1986) «Replacing The Complementarity-Determining Regions In A Human Antibody With Those From A Mouse», Nature 321:522-525). В другой ссылке описаны CDR грызунов, поддерживаемые каркасными участками грызунов после рекомбинации поверхностных остатков. См., например, публикацию европейского патента №519596. Указанные «гуманизированные» молекулы предназначены ДЛЯ минимизации нежелательного иммунологического ответа на молекулы антител грызунов к белкам человека, что ограничивает продолжительность и эффективность терапевтического применения указанных фрагментов у реципиентов-людей. Другие способы гуманизации антител, которые также могут быть использованы, раскрыты в Daugherty et al. (1991) «Polymerase Chain Reaction Facilitates The Cloning, CDR-Grafting, And Rapid Expression Of A Murine Monoclonal Antibody Directed Against The CD18 Component Of Leukocyte *Integrins*», Nucl. Acids Res. 19:2471-2476, и в патентах США №№6180377; 6054297; 5997867; и 5866692.

П Рецепторы Гсу (Гсу R)

[0060] Домены CH2 и CH3 двух тяжелых цепей взаимодействуют с образованием области Fc, которая представляет собой домен, распознаваемый клеточными рецепторами Fc, включая, но не ограничиваясь ими, рецепторы Fc-гамма (FcγR). В настоящей заявке термин «область Fc» используется для определения C-концевой области тяжелой цепи IgG. Аминокислотная последовательность домена CH2-CH3 примерного IgG1 человека представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 1):

231 240 250 260 270 280

APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD

290 300 310 320 330

GVEVHNAKTK PREEOYNSTY RVVSVLTVLH ODWLNGKEYK CKVSNKALPA

340 350 360 370 380

PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE

390 400 410 420 430

WESNGQPENN YKTTPPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE

440 447

ALHNHYTQKS LSLSPGX

пронумерованную с использованием индекса EC, как изложено в работе Кабат, где X представляет собой лизин (K) или отсутствует.

[0061] Аминокислотная последовательность домена CH2-CH3 примерного IgG2 человека представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 2):

231 240 250 260 270 280

APPVA-GPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVQFNWYVD

290 300 310 320 330

GVEVHNAKTK PREEQFNSTF RVVSVLTVVH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPA

340 350 360 370 380

PIEKTISKTK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDISVE

390 400 410 420 430

WESNGQPENN YKTTPPMLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE

440 447

ALHNHYTOKS LSLSPGX

пронумерованную с использованием индекса ЕС, как изложено в работе Кабат, где Х представляет собой лизин (К) или отсутствует.

[0062] Аминокислотная последовательность домена CH2-CH3 примерного IgG3 человека представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 3):

231 240 250 260 270 280

APELLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVQFKWYVD

290 300 310 320 330

GVEVHNAKTK PREEQYNSTF RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA

340 350 360 370 380

PIEKTISKTK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE

390 400 410 420 430

WESSGQPENN YNTTPPMLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NIFSCSVMHE

440 447

ALHNRFTQKS LSLSPGX

пронумерованную с использованием индекса EC, как изложено в работе Кабат, где X представляет собой лизин (K) или отсутствует.

[0063] Аминокислотная последовательность домена CH2-CH3 примерного IgG4 человека представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 4):

231 240 250 260 270 280

APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD

290 300 310 320 330

GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS

340 350 360 370 380

SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE

390 400 410 420 430

WESNGQPENN YKTTPPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE

440 447

ALHNHYTQKS LSLSLGX

пронумерованную с использованием индекса EC, как изложено в работе Кабат, где X представляет собой лизин (K) или отсутствует.

[0064] В настоящем описании нумерация остатков в константной области тяжелой цепи IgG соответствует индексу EC, как изложено в работе Kabat et al., Sequences of Proteins of Immunological Interest, 5th Ed. Public Health Service, NH1, MD (1991) («Кабат»), полностью включенной в настоящую заявку посредством ссылки. Термин «индекс EC, как изложено в работе Кабат» относится к нумерации в соответствии с системой EC антитела IgG1 человека. Аминокислоты из вариабельных доменов зрелых тяжелых и легких цепей иммуноглобулинов обозначены в соответствии с положением аминокислоты в цепи. В работе Каbat et al. описаны многочисленные аминокислотные последовательности для антител, идентифицирована аминокислотная консенсусная последовательность для

каждой подгруппы и каждой аминокислоте присвоен номер остатка, и CDR идентифицированы, как определено в работе Kabat et al. (следует понимать, что CDR_H1, определенный в работе Chothia, C. & Lesk, A. M. ((1987) «Canonical structures for the hypervariable regions of immunoglobulins»,. J. Mol. Biol. 196:901-917), начинается на пять остатков ранее). Схема нумерации Кабат может быть расширена на антитела, не включенные в его сборник, путем сопоставления рассматриваемого антитела с одной из консенсусных последовательностей в Кабат по отношению к консервативным аминокислотам. Этот способ присвоения номеров остатков стал стандартным в данной области техники и позволяет легко идентифицировать аминокислоты в эквивалентных положениях в разных антителах, включая химерные или гуманизированные варианты. Например, аминокислота в положении 50 легкой цепи антитела человека занимает положение, эквивалентное таковому для аминокислоты в положении 50 легкой цепи мышиного антитела.

[0065] Полиморфизмы наблюдали в ряде различных положений в константных областях антитела (например, в положениях СН1, включая, но не ограничиваясь ими, положения 192, 193 и 214, в положениях Fc, включая, но не ограничиваясь ими, положения 270, 272, 312, 315, 356 и 358, в соответствии с системой нумерации ЕС, изложенной в Кабат), и, соответственно, могут существовать небольшие различия между представленной последовательностью и последовательностями, известными из предшествующего уровня техники. Хорошо известны полиморфные формы иммуноглобулинов человека. В настоящее время известно 18 GM-аллотипов: G1m (1, 2, 3, 17) или G1m (a, x, f, z), G2m (23) или G2m (n), G3m (5, 6, 10, 11, 13, 14, 15, 16, 21, 24, 26, 27, 28) или G3m (b1, c3, b3, b0, b3, b4, s, t, g1, c5, u, v, g5) (Lefranc, et al., «The Human IgG Subclasses: Molecular Analysis Of Structure, Function And Regulation». Pergamon, Oxford, pp. 43-78 (1990); Lefranc, G. et al., 1979, Hum. Genet.: 50, 199-211). Согласно настоящему изобретению конкретно предусмотрено, что антитела согласно настоящему изобретению могут включать любой аллотип, изоаллотип или гаплотип любого гена иммуноглобулина и не ограничены аллотипом, изоаллотипом или гаплотипом последовательностей, обеспеченных в настоящем документе. Помимо этого в некоторых системах экспрессии С-концевой остаток аминокислоты (выделенный жирным шрифтом) домена СНЗ может быть удален после трансляции. Соответственно, С-концевой остаток домена СН3 представляет собой необязательный остаток аминокислоты в PD-1-связывающих молекулах согласно настоящему изобретению. В область настоящего изобретения конкретно включены PD-1связывающие молекулы, лишенные С-концевого остатка домена СНЗ. В область

настоящего изобретения также конкретно включены конструкции, содержащие С-концевой остаток лизина домена СН3.

[0066] Активирующие и ингибирующие сигналы передаются посредством лигирования области Fc с клеточным рецептором Fc-гамма (FcyR). Способность указанного лигирования осуществлять диаметрально противоположные функции обусловлена структурными различиями между различными Гсү Два различных домена в цитоплазматических сигнальных доменах рецептора, называемых иммунорецепторными тирозиновыми активирующими мотивами (ITAM) и иммунорецепторными тирозиновыми ингибирующими мотивами (ITIM), являются причиной различных ответов. Привлечение различных цитоплазматических ферментов к этим структурам обуславливает результат опосредуемых FcyR клеточных ответов. ITAM-содержащие комплексы FcyR включают FcyRI, FcyRIIA, FcyRIIIA, тогда как ITIM-содержащие комплексы включают только FcyRIIB. Нейтрофилы человека экспрессируют ген FcyRIIA. Кластеризация FcyRIIA посредством иммунных комплексов или специфичной сшивки антител служит для агрегации ITAM вместе с рецептор-ассоциированными киназами, которые способствуют фосфорилированию ІТАМ. Фосфорилирование ІТАМ служит местом стыковки для Sykкиназы, активация которой приводит к активации последующих субстратов (например, PI₃K). Клеточная активация приводит к высвобождению провоспалительных медиаторов. Ген FcyRIIB экспрессируется в В-лимфоцитах; внеклеточный домен FcyRIIB на 96% идентичен FcyRIIA и связывается с комплексами IgG аналогичным образом. Присутствие ITIM в цитоплазматическом домене FcyRIIB определяет данный ингибирующий подкласс FcyR. Недавно была установлена молекулярная основа такого ингибирования. При совместном лигировании с активирующим FcyR ITIM в FcyRIIB фосфорилированным и притягивает домен SH2 инозитолполифосфат-5'-фосфатазы (SHIP), который гидролизует фосфоинозитные мессинджеры, которые высвобождаются в результате активации тирозинкиназы, опосредуемой ІТАМ-содержащим ГсүР, что впоследствии ведет к предотвращению притока внутриклеточного Ca²⁺. Соответственно, сшивка FcyRIIB ослабляет активирующий ответ на лигирование FcyR и ингибирует клеточную восприимчивость. Как следствие, предотвращается активация В-клеток, пролиферация В-клеток и секреция антител.

Ш Биспецифическые антитела, полиспецифичные диатела и диатела DART®

[0067] Способность антитела связываться с эпитопом антигена зависит от присутствия и аминокислотной последовательности доменов VL и VH антитела. Взаимодействие легкой цепи антитела и тяжелой цепи антитела, и, в частности, взаимодействие их доменов VL и VH образует один из двух сайтов связывания эпитопов природного антитела. Природные

антитела способны связываться только с одним видом эпитопов (т. е., они моноспецифичны), несмотря на то, что они могут связываться с несколькими копиями указанного вида эпитопа (т. е. проявляют бивалентность или поливалентность).

[0068] Связывающие домены согласно настоящему изобретению эпитопами «иммуноспецифичным» образом. В настоящей заявке антитело, диатело или другая связывающая эпитоп молекула, как полагают, «иммуноспецифично» связывается с областью другой молекулы (т.е., эпитопом), если она реагирует или связывается чаще, быстрее, с большей продолжительностью и/или с большей аффинностью с данным эпитопом по сравнению с другими эпитопами. Например, антитело, которое иммуноспецифично связывается с вирусным эпитопом, представляет собой антитело, которое связывается с данным вирусным эпитопом с большей аффинностью, авидностью, большей продолжительностью, более и/или с ПО сравнению иммуноспецифичным связыванием с другими вирусными эпитопами или невирусными эпитопами. Также следует понимать, прочитав это определение, что, например, антитело (или фрагмент или эпитоп), которое иммуноспецифично связывается с первой мишенью, может, но необязательно, специфично или предпочтительно связываться со второй мишенью. Соответственно, «иммунноспецифичное связывание» необязательно требует (хотя и может включать его) исключительного связывания. Как правило, необязательно, ссылка на связывание означает «специфичное» связывание. Считается, что две молекулы способны связываться друг с другом «физиоспецифичным» образом, если такое связывание проявляет специфичность, с которой рецепторы связываются со своими соответствующими лигандами.

[0069] Функциональность антител может быть повышена путем получения полиспецифичных молекул на основе антител, которые могут одновременно связываться с двумя отдельными и разными антигенами (или различными эпитопами одного и того же антигена) и/или путем получения молекулы на основе антитела, имеющего более высокую валентность (т. е. более двух сайтов связывания) в отношении одного и того же эпитопа и/или антигена.

[0070] Для того чтобы обеспечить молекулы, обладающие большими функциональными возможностями, чем природные антитела, был разработан широкий спектр форматов рекомбинантных биспецифическых антител (см., например, РСТ публикации WO 2008/003116, WO 2009/132876, WO 2008/003103, WO 2007/146968, WO 2009/018386, WO 2012/009544, WO 2013/070565), в большинстве из которых используют линкерные пептиды, чтобы гибридизовать дополнительный эпитопсвязывающий фрагмент (например, scFv, VL, VH и т. д.) с или в пределах центральной части антитела (IgA, IgD,

IgE, IgG или IgM) или гибридизовать несколько фрагментов, связывающих эпитоп (например, два фрагмента Fab или scFv). В альтернативных форматах используют линкерные пептиды для гибридизации фрагмента, связывающего эпитоп (например, scFv, VL, VH и т. д.), с доменом димеризации, таким как домен CH2-CH3, или альтернативными полипентидами (WO 2005/070966, WO 2006/107786A WO 2006/107617A, 2007/046893). Как правило, упомянутые подходы включают компромиссные варианты и приемлемые варианты. Например, в РСТ публикациях WO 2013/174873, WO 2011/133886 и WO 2010/136172 раскрыто, что использование линкеров может вызвать проблемы в терапевтических условиях, и описано триспецифичное антитело, в котором домены СL и СН1 передвинуты с их соответствующих природных положений, а также домены VL и VH были диверсифицированы (WO 2008/027236, WO 2010/108127), чтобы придать им способность связываться более чем с одним антигеном. Соответственно, в молекулах, раскрытых в указанных документах, специфичность связывания изменена в пользу способности связываться с дополнительными видами антигенов. В РСТ публикациях WO 2013/163427 и WO 2013/119903 раскрыты модификации домена СН2 для включения аддукта гибридного белка, содержащего связывающий домен. В документе отмечено, что домен СН2, вероятно, играет лишь минимальную роль в качестве посредника эффекторной функции. В РСТ публикациях WO 2010/028797, WO2010028796 и WO 2010/028795 раскрыты рекомбинантные антитела, области Fc которых были заменены дополнительными доменами VL и VH так, чтобы получить трехвалентные связывающие молекулы. В РСТ публикациях WO 2003/025018 и WO2003012069 раскрыты рекомбинантные диатела, отдельные цепи которых содержат домены scFv. В РСТ публикации WO 2013/006544 раскрыты поливалентные молекулы Fab, которые синтезируют как одну полипептидную цепь и затем подвергают протеолизу с образованием гетеродимерных структур. Соответственно, в молекулах, раскрытых в указанных документах, все или некоторые функциональные возможности выступать посредниками эффекторной функции изменены в пользу способности связываться с дополнительными видами антигенов. В РСТ публикациях WO 2014/022540, WO 2013/003652, WO 2012/162583, WO 2012/156430, WO 2011/086091, WO 2008/024188, WO 2007/024715, WO 2007/075270, WO 1998/002463, WO 1992/022583 и WO 1991/003493 раскрыты способы добавления дополнительных связывающих доменов функциональных групп к антителу или части антитела (например, добавление диатела к легкой цепи антитела или добавление дополнительных доменов VL и VH к легким и тяжелым цепям антитела, или добавление гетерологичного гибридного белка, или связывание нескольких доменов Fab друг с другом). Соответственно, в молекулах,

раскрытых в указанных документах, нативная структура антител изменена в пользу способности связываться с дополнительными видами антигенов.

[0071] В данной области техники также упомянута возможность получения диател, которые отличаются от указанных природных антител своей способностью связываться с двумя или более различными видами эпитопов (т.е. проявляют биспецифическость или полиспецифичность в дополнение к бивалентной или поливалентной форме) (см., например, Holliger et al. (1993) «'Diabodies': Small Bivalent And Bispecific Antibody Fragments», Proc. Natl. Acad. Sci. (U.S.A.) 90:6444-6448; US 2004/0058400 (Hollinger et al.); US 2004/0220388/WO 02/02781 (Mertens et al.); Alt et al. (1999) FEBS Lett. 454(1-2):90-94; Lu, D. et al. (2005) «A Fully Human Recombinant IgG-Like Bispecific Antibody To Both The Epidermal Growth Factor Receptor And The Insulin-Like Growth Factor Receptor For Enhanced Antitumor Activity», J. Biol. Chem. 280(20):19665-19672; WO 02/02781 (Mertens et al.); Olafsen, T. et al. (2004) «Covalent Disulfide-Linked Anti-CEA Diabody Allows Site-Specific Conjugation And Radiolabeling For Tumor Targeting Applications», Protein Eng. Des. Sel. 17(1):21-27; Wu, A. et al. (2001) «Multimerization Of A Chimeric Anti-CD20 Single Chain Fy-Fv Fusion Protein Is Mediated Through Variable Domain Exchange», Protein Engineering 14(2):1025-1033; Asano et al. (2004) «A Diabody For Cancer Immunotherapy And Its Functional Enhancement By Fusion Of Human Fc Domain», Abstract 3P-683, J. Biochem. 76(8):992; Takemura, S. et al. (2000) «Construction Of A Diabody (Small Recombinant Bispecific Antibody) Using A Refolding System», Protein Eng. 13(8):583-588; Baeuerle, P.A. et al. (2009) «Bispecific T-Cell Engaging Antibodies For Cancer Therapy», Cancer Res. 69(12):4941-4944).

[0072] Дизайн диател основан на получении производного антитела, известного как одноцепочечный фрагмент вариабельных доменов (scFv). Подходящие молекулы получают путем связывания вариабельных доменов легкой цепи и/или тяжелой цепи с использованием короткого соединяющего пептида. В работе Bird *et al.* (1988) (*«Single-Chain Antigen-Binding Proteins»*, Science 242:423-426) описан пример соединяющих пептидов, которые образуют мостик длиной приблизительно 3,5 нм между карбоксиконцом одного вариабельного домена и амино-концом другого вариабельного домена. Были разработаны и использованы линкеры, имеющие другие последовательности (Bird *et al.* (1988) *«Single-Chain Antigen-Binding Proteins»*, Science 242:423-426). В свою очередь, линкеры могут быть модифицированы для придания им дополнительных функций, таких как прикрепление лекарственных препаратов или прикрепление к твердым подложкам. Одноцепочечные варианты могут быть получены рекомбинантными или синтетическими способами. Для получения scFv синтетическим способом может быть использован

автоматизированный синтезатор. Для получения scFv рекомбинантными способами подходящая плазмида, содержащая полинуклеотид, который кодирует scFv, может быть введена в подходящую клетку-хозяина, например, эукариотическую клетку, например, клетки дрожжей, растений, насекомых или млекопитающих, или прокариотическую клетку, такую как клетка E. coli. Полинуклеотиды, которые кодируют представляющие интерес scFv, могут быть получены с помощью стандартных манипуляций, таких как лигирование полинуклеотидов. Полученный scFv может быть выделен с использованием стандартных способов очистки белка, известных в данной области техники.

[0073] Обеспечение немоноспецифичных представляет диател значительное преимущество по сравнению с антителами, включая, но не ограничиваясь ими, способность колигировать и колокализовать клетки, которые экспрессируют различные эпитопы. Соответственно, биспецифическые диатела имеют широкое применение, включая терапию и иммунодиагностику. Биспецифическость обеспечивает большую гибкость в разработке и модификации диател для различных вариантов применения, обеспечивая повышенную авидность в отношении мультимерных антигенов, сшивание различных антигенов и направленное нацеливание на конкретные типы клеток, которое основано на присутствии обоих антигенов-мишеней. Вследствие своей повышенной валентности, низких скоростей диссоциации и быстрого клиренса из системы кровообращения (для диател небольшого размера около или менее ~50 кДа), молекулы диател, известные в данной области техники, также нашли особое применение в области визуализации опухолей (Fitzgerald et al. (1997) «Improved Tumour Targeting By Disulphide Stabilized Diabodies Expressed In Pichia pastoris», Protein Eng. 10:1221).

[0074] Биспецифическость диател легла в основу их применения для колигирования различных клеток, например, сшивки цитотоксических Т-клеток с опухолевыми клетками (Staerz et al. (1985) «Hybrid Antibodies Can Target Sites For Attack By T Cells», Nature 314:628-631, и Holliger et al. (1996) «Specific Killing Of Lymphoma Cells By Cytotoxic T-Cells Mediated By A Bispecific Diabody», Protein Eng. 9:299-305; Marvin et al. (2005) «Recombinant Approaches To IgG-Like Bispecific Antibodies», Acta Pharmacol. Sin. 26:649-658). В другом варианте, или дополнительно, биспецифическые диатела могут быть использованы для колигирования рецепторов на поверхности различных клеток или на одной клетке. Колигирование различных клеток и/или рецепторов можно применять для модуляции эффекторных функций и/или передачи сигналов с участием иммунных клеток. Полиспецифичные молекулы (например, биспецифическые диатела), содержащие сайты связывания эпитопов, могут быть направлены на поверхностную детерминанту любой иммунной клетки, такую как В7-Н3 (CD276), В7-Н4 (VTCN1), ВТLА (CD272), CD3, CD8,

CD16, CD27, CD32, CD40, CD40L, CD47, CD64, CD70 (CD27L), CD80 (B7-1), CD86 (B7-2), CD94 (KLRD1), CD137 (4-1BB), CD137L (4-1BBL), CD226, CTLA-4 (CD152), галектин-9, GITR, GITRL, HHLA2, ICOS (CD278), ICOSL (CD275), рецептор активации клетоккиллеров (KIR), LAG-3 (CD223), LIGHT (TNFSF14, CD258), ГКГС класса I или II, NKG2a, NKG2d, OX40 (CD134), OX40L (CD134L), PD1H, PD-1 (CD279), PD-L1 (B7-H1, CD274), PD-L2 (B7-CD, CD273), PVR (NECL5, CD155), SIRPa, TCR, TIGIT, TIM-3 (HAVCR2), и/или VISTA (PD-1H), которые экспрессируются на Т-лимфоцитах, природных клеткахклетках (NK), антигенпрезентирующих клетках или других мононуклеарных клетках. В частности, сайты связывания эпитопов, направленные на рецептор клеточной поверхности (или его лиганд), который участвует в регулировании контрольной точки иммунного ответа, можно применять для получения биспецифическых или полиспецифичных которые выступают антагонистами связывающих молекул, блокируют ингибирующую передачу сигналов молекулами контрольной точки иммунного ответа и тем самым стимулируют, активируют или усиливают иммунные ответы у субъекта. Молекулы, участвующие в регулировании иммунных контрольных точек, включают, но не ограничиваются ими, B7-H3, B7-H4, BTLA, CD40, CD40L, CD47, CD70, CD80, CD86, CD94, CD137, CD137L, CD226, CTLA-4, галектин-9, GITR, GITRL, HHLA2, ICOS, ICOSL, KIR, LAG-3, LIGHT, ГКГС класса I или II, NKG2a, NKG2d, OX40, OX40L, PD1H, PD-1, PD-L1, PD-L2, PVR, SIRPa, TCR, TIGIT, TIM-3 и/или VISTA.

[0075] Однако вышеупомянутые преимущества сопряжены со значительными затратами. Для образования указанных немоноспецифичных диател необходима успешная сборка двух или более отдельных и различных полипептидов (т. е. указанный процесс образования требует, чтобы диатела были образованы путем гетеродимеризации различных типов полипептидных цепей). Этот факт отличается от ситуации с моноспецифичными диателами, которые образуются путем гомодимеризации идентичных полипептидных цепей. Поскольку по меньшей мере два различных полипептида (т. е. две полипептидные молекулы) должны быть обеспечены образования для немоноспецифичного диатела и поскольку гомодимеризация таких полипептидов приводит к получению неактивных молекул (Takemura, S. et al. (2000) «Construction Of A Diabody (Small Recombinant Bispecific Antibody) Using A Refolding System», Protein Eng. 13(8):583-588), получение указанных полипептидов должно быть выполнено так, чтобы предотвратить ковалентное связывание между полипептидами одного и того же типа (т. е., чтобы предотвратить гомодимеризацию) (Takemura, S. et al. (2000) «Construction Of A Diabody (Small Recombinant Bispecific Antibody) Using A Refolding System», Protein Eng. 13(8):583-588). В этой связи в данной области техники было предложено нековалентное соединение таких полипептидов (см., например, Olafsen et al. (2004) «Covalent Disulfide-Linked Anti-CEA Diabody Allows Site-Specific Conjugation And Radiolabeling For Tumor Targeting Applications», Prot. Engr. Des. Sel. 17:21-27; Asano et al. (2004) «A Diabody For Cancer Immunotherapy And Its Functional Enhancement By Fusion Of Human Fc Domain», Abstract 3P-683, J. Biochem. 76(8):992; Takemura, S. et al. (2000) «Construction Of A Diabody (Small Recombinant Bispecific Antibody) Using A Refolding System», Protein Eng. 13(8):583-588; Lu, D. et al. (2005) «A Fully Human Recombinant IgG-Like Bispecific Antibody To Both The Epidermal Growth Factor Receptor And The Insulin-Like Growth Factor Receptor For Enhanced Antitumor Activity», J. Biol. Chem. 280(20):19665-19672).

[0076] Однако в данной области техники установлено, что биспецифическые диатела, состоящие из нековалентно связанных полипептидов, являются нестабильными и легко диссоциируют на нефункциональные мономеры (см., например, Lu, D. et al. (2005) «A Fully Human Recombinant IgG-Like Bispecific Antibody To Both The Epidermal Growth Factor Receptor And The Insulin-Like Growth Factor Receptor For Enhanced Antitumor Activity», J. Biol. Chem. 280(20):19665-19672).

[0077] В свете этой проблемы в данной области техники удалось разработать стабильные, ковалентно связанные гетеродимерные немоноспецифичные диатела, названные диатела DART® (Dual Affinity Re-Targeting Reagents (перенаправляющие реагенты с двойной аффинностью)); см., например, публикации патентов США №№2013-0295121; 2010-0174053 и 2009-0060910; публикации европейских патентов ЕР 2714079; ЕР 2601216; ЕР 2376109; EP 2158221; и РСТ публикации WO 2012/162068; WO 2012/018687; WO 2010/080538; и Sloan, D.D. et al. (2015) «Targeting HIV Reservoir in Infected CD4 T Cells by Dual-Affinity Re-targeting Molecules (DARTs) that Bind HIV Envelope and Recruit Cytotoxic T Cells», PLoS Pathog. 11(11):e1005233. doi: 10.1371/journal.ppat.1005233; Al Hussaini, M. et al. (2015) «Targeting CD123 In AML Using A T-Cell Directed Dual-Affinity Re-Targeting (DART®) Platform», Blood pii: blood-2014-05-575704; Chichili, G.R. et al. (2015) «A CD3xCD123 Bispecific DART For Redirecting Host T Cells To Myelogenous Leukemia: Preclinical Activity And Safety In Nonhuman Primates», Sci. Transl. Med. 7(289):289ra82; Moore, P.A. et al. (2011) «Application Of Dual Affinity Retargeting Molecules To Achieve Optimal Redirected T-Cell Killing Of B-Cell Lymphoma», Blood 117(17):4542-4551; Veri, M.C. et al. (2010) «Therapeutic Control Of B Cell Activation Via Recruitment Of Fegamma Receptor IIb (CD32B) Inhibitory Function With A Novel Bispecific Antibody Scaffold», Arthritis Rheum. 62(7):1933-1943; Johnson, S. et al. (2010) «Effector Cell Recruitment With Novel Fv-Based Dual-Affinity Re-Targeting Protein Leads To Potent Tumor Cytolysis And in vivo B-Cell Depletion», J. Mol. Biol. 399(3):436-449). Указанные диатела содержат два или более

ковалентно связанных полипептидов и включают модификацию одного или более остатков цистеина в каждой из используемых полипептидных молекул, что позволяет формировать дисульфидные связи и тем самым ковалентно связывать две полипептидные цепи. Например, было показано, что добавление остатка цистеина к С-концу указанных конструкций обеспечивает образование дисульфидной связи между полипептидными цепями, стабилизируя полученный гетеродимер без отрицательного влияния на характеристики связывания двухвалентной молекулы.

[0078] Каждый из двух полипептидов простейшего биспецифического диатела DART® состоит из трех доменов. Первый полипептид содержит (в направлении от N-конца к Сконцу): (і) первый домен, который содержит связывающую область из вариабельного домена легкой цепи первого иммуноглобулина (VL1), (ii) второй домен, который содержит связывающую область из вариабельного домена тяжелой цепи второго иммуноглобулина (VH2), и (iii) третий домен, который содержит остаток цистеина (или содержащий цистеин домен), и домен, способствующий образованию гетеродимера, который служит для стимулирования гетеродимеризации со вторым полипептидом диатела и для ковалентной связи первого и второго полипептидов диатела друг с другом. Второй полипептид содержит (в направлении от N-конца к С-концу): (і) первый домен, который содержит связывающую область из вариабельного домена легкой цепи второго иммуноглобулина (VL2), (ii) второй домен, который содержит связывающую область из вариабельного домена тяжелой цепи первого иммуноглобулина (VH1), и (iii) третий домен, который содержит остаток цистеина (или содержащий цистеин домен), и комплементарный домен, способствующий образованию гетеродимера, который объединяется доменом, стимулирующим образование гетеродимера, первой полипептидной цепи, чтобы стимулировать гетеродимеризацию с первой полипептидной цепью. Остаток цистеина (или содержащий цистеин домен) третьего домена второй полипептидной цепи стимулирует образование ковалентной связи между второй полипептидной цепью и первой полипептидной цепью диатела. Указанные молекулы являются стабильными, эффективными и обладают способностью одновременно связываться с двумя или более антигенами. Согласно одному варианту реализации настоящего изобретения третьи домены первого и второго полипептидов содержат остаток цистеина, который служит для связывания полипептидов посредством дисульфидной связи. На Фигуре 1 представлена схема указанного диатела, в котором для образования ковалентной связи используются домены, способствующие образованию гетеродимера, содержащие Е-спираль/К-спираль, и содержащий цистеин линкер. Как показано на Фигуре 2 и Фигурах 3А-3С, один или оба полипептида могут дополнительно

содержать последовательность домена CH2-CH3 так, что соединение двух полипептидов диатела образует область Fc, которая способна связываться с рецептором Fc клеток (таких как В-лимфоциты, дендритные клетки, природные клетки-киллеры, макрофаги, нейтрофилы, эозинофилы, базофилы и тучные клетки). Как более подробно описано ниже, домены CH2 и/или CH3 указанных полипептидных цепей не обязательно должны иметь идентичные последовательности, и предпочтительно модифицированы, чтобы содействовать соединению двух полипептидных цепей.

[0079] Было описано множество вариантов указанных молекул (см, например, публикации США №№2015/0175697; 2014/0255407; 2014/0099318, 2013/0295121, патентов 2010/0174053 и 2009/0060910; публикации европейских патентов ЕР 2714079 ЕР 2601216, EP 2376109, EP 2158221; и РСТ публикации WO 2012/162068, WO 2012/018687, WO 2010/080538). Указанные диатела DART®, содержащие область Fc, могут содержать две пары полипептидных цепей. Первая полипептидная цепь содержит (в направлении от Nконца к С-концу): (і) первый домен, который содержит связывающую область из вариабельного домена легкой цепи первого иммуноглобулина (VL1), (ii) второй домен, который содержит связывающую область из вариабельного домена тяжелой цепи второго иммуноглобулина (VH2), (iii) третий домен, который содержит остаток цистеина (или содержащий цистеин домен) и стимулирует гетеродимеризацию со вторым полипептидом диатела и образование ковалентной связи между первым и вторым полипептидами диатела, и (iv) домен CH2-CH3. Второй полипептид содержит (в направлении от N-конца к С-концу): (і) первый домен, который содержит связывающую область из вариабельного домена легкой цепи второго иммуноглобулина (VL2), (ii) второй домен, который содержит связывающую область из вариабельного домена тяжелой цепи первого иммуноглобулина (VH1), и (iii) третий домен, который содержит остаток цистеина (или содержащий цистеин домен), и домен, способствующий образованию гетеродимера, который стимулирует гетеродимеризацию с первой полипептидной цепью. В данном случае два первых полипептида соединяются друг с другом с образованием области Fc. На Фигурах 3А-3С представлены схемы трех вариантов указанных диател, в которых используются разные домены, способствующие образованию гетеродимера.

[0080] Другие диатела DART®, содержащие область Fc, могут содержать три полипептидные цепи. Первый полипептид указанных диател DART® содержит три домена: (i) домен, содержащий VL1, (ii) домен, содержащий VH2, и (iii) домен, содержащий последовательность CH2-CH3. Второй полипептид указанных диател DART® содержит: (i) домен, содержащий VL2, (ii) домен, содержащий VH1, и (iii) домен, который стимулирует гетеродимеризацию и образование ковалентной связи с первой

полипептидной цепью диатела. Третий полипептид указанных диател DART® содержит последовательность СН2-СН3. Соответственно, первая и вторая полипептидные цепи указанных диател DART® связываются с образованием сайта связывания VL1/VH1, который способен связываться с эпитопом, а также сайта связывания VL2/VH2, который способен связываться со вторым эпитопом. Такие более сложные молекулы DART® также содержат цистеинсодержащие домены, которые участвуют в образовании ковалентно связанного комплекса. Соответственно, первый и второй полипептиды связаны друг с другом посредством дисульфидной связи между остатками цистеина ИХ соответствующих третьих доменах. Примечательно, что первая и третья полипептидные цепи соединяются друг с другом с образованием области Fc, которая стабилизируется посредством дисульфидной связи. На Фигуре 4А-4В представлены схемы указанных диател, содержащих три полипептидные цепи.

[0081] Другие диатела DART®, содержащие область Fc, могут содержать пять полипептидных цепей, которые могут содержать связывающие области из вариабельных доменов легкой цепи и тяжелой цепи вплоть от трех различных иммуноглобулинов (называемых VL1/VH1, VL2/VH2 и VL3/VH3). Например, первая полипептидная цепь указанных диател может содержать: (i) домен, содержащий VH1, (ii) домен, содержащий СН1, и (iii) домен, содержащий последовательность СН2-СН3. Вторая и пятая полипептидные цепи указанных диател могут содержать: (i) домен, содержащий VL1, и (ii) домен, содержащий CL. Третья полипептидная цепь указанных диател может содержать: (i) домен, содержащий VH1, (ii) домен, содержащий CH1, (iii) домен, содержащий последовательность CH2-CH3, (iv) домен, содержащий VL2, (v) домен, содержащий VH3, и (vi) домен, способствующий образованию гетеродимера, причем домены, способствующие образованию гетеродимера, стимулируют димеризацию третьей цепи с четвертой цепью. Четвертый полипептид указанных диател может содержать: (i) домен, содержащий VL3, (ii) домен, содержащий VH2, и (iii) домен, который стимулирует гетеродимеризацию и образование ковалентной связи с третьей полипептидной цепью диатела. В данном случае первый и третий полипептиды соединяются друг с другом с образованием области Fc. Такие более сложные молекулы DART® также содержат цистеинсодержащие домены, которые участвуют в образовании ковалентно связанного комплекса так, что каждая полипептидная цепь связана с по меньшей мере одной дополнительной полипептидной цепью посредством дисульфидной связи с участием остатков цистеина. Предпочтительно указанные домены упорядочены в направлении от N-конца к C-концу. На Фигуре 5 представлены схемы указанных диател, содержащих пять полипептидных цепей.

[0082] Альтернативные конструкции известны в данной области техники для вариантов применения, в которых предпочтительной является четырехвалентная молекула, но область Fc не требуется, включая, но не ограничиваясь ими, четырехвалентные тандемные антитела, также называемые «TandAbs» (см., например, публикации патентов США №№2005-0079170, 2007-0031436, 2010-0099853, 2011-020667 2013-0189263; публикации европейских патентов EP 1078004, EP 2371866, EP 2361936 и EP 1293514; PCT публикации WO 1999/057150, WO 2003/025018 и WO 2013/013700), которые образованы путем гомодимеризации двух идентичных цепей, каждая из которых содержит домен VH1, VL2, VH2 и VL2.

[0083] Недавно были описаны трехвалентные структуры, включающие два связывающих домена, характерных для диател, и один домен типа, не характерного для диател, и область Fc (см., например, PCT публикацию: PCT/US15/33076, озаглавленную «Триспецифичные связывающие молекулы и способы их применения», поданную 29 мая 2015 г., и PCT/US15/33081, озаглавленную «Триспецифичные связывающие молекулы, которые специфично связываются с несколькими антигенами рака и способы их применения», поданную 29 мая 2015 г.). Указанные трехвалентные молекулы могут быть использованы для получения моноспецифичных, биспецифическых или триспецифичных молекул. На Фигурах 6А-6F представлены схемы указанных трехвалентных молекул, содержащих 3 или 4 полипептидные цепи.

IV Молекулы, связывающие РD-1 человека, согласно настоящему изобретению [0084] Предпочтительные PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению включают антитела, диатела, ВіТЕ и т. д. и способны связываться с непрерывной или прерывистой (например, конформационной) частью (эпитопом) PD-1 человека (CD279). Молекулы, связывающие PD-1 человека, согласно настоящему изобретению предпочтительно также способны связываться с молекулами PD-1 одного или более видов, отличных от человека, в частности с PD-1 приматов (и частности таких видов приматов как яванские макаки). Типичный полипептид PD-1 (последовательность в NCBI NP 005009.2; включая сигнальную последовательность из 20 остатков аминокислот (показаны подчеркиванием) и 268 остатков аминокислот зрелого белка) содержит аминокислотную последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 68):

MQIPQAPWPVVWAVLQLGWRPGWFLDSPDRPWNPPTFSPALLVVTEGDNATFTCSFSNTSESFVLNWYRMSPSNQTDKLAAFPEDRSQPGQDCRFRVTQLPNGRDFHMSVVRARRNDSGTYLCGAISLAPKAQIKESLRAELRVTERRAEVPTAHPSPSPRPAGQFQTLVVGVVGGLLGSLVLLVWVLAVICSRAARGTIGARRTGQPLKEDPSAVPVFSVDYGELDFQWREKTPEPPVPCVPEQTEYAT

[0085] Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения молекулы, связывающие PD-1 человека, согласно настоящему изобретению характеризуются любым (одним или более) из следующих критериев:

- (1) специфично связывается с PD-1 человека, эндогенно экспрессируемым на поверхности стимулированной Т-клетки человека;
- (2) специфично связывается с PD-1 человека с равновесной константой связывания (K_D) 40 нМ или менее;
- (3) специфично связывается с PD-1 человека с равновесной константой связывания (K_D) 5 нМ или менее;
- (4) специфично связывается с PD-1 человека со скоростью прямой реакции (k_a) $1,5 \times 10^4$ M⁻¹мин⁻¹ или более;
- (5) специфично связывается с PD-1 человека со скоростью прямой реакции (k_a) $90,0\times10^4~\text{M}^{\text{-1}}$ мин $^{\text{-1}}$ или более;
- (6) специфично связывается с PD-1 человека со скоростью обратной реакции (k_d) 7×10^{-4} мин⁻¹ или менее;
- (7) специфично связывается с PD-1 человека со скоростью обратной реакции (k_d) 2×10^{-4} мин⁻¹ или менее;
- (8) специфично связывается с PD-1 примата, отличного от человека (например, PD-1 яванской макаки);
- (9) ингибирует (т.е. блокирует или препятствует) связывание/ингибирующую активность лиганда PD-1 (PD-L1/PD-L2) с PD-1;
- (10) стимулирует иммунный ответ; и/или
- (11) оказывает синергическое действие с антителом к LAG-3 человека, чтобы стимулировать антигенспецифичный ответ Т-клеток.

[0086] В настоящей заявке термин «антигенспецифичный ответ Т-клеток» относится к ответам Т-клетки, которые являются результатом стимуляции Т-клетки антигеном, в отношении которого специфична Т-клетка. Неограничивающие примеры ответов Т-клеток при антигенспецифичной стимуляции включают пролиферацию и выработку цитокинов выработку ФНО-а, ИФН-γ). Способность молекулы (например, стимулировать антигенспецифичный ответ Т-клеток может быть определена, например, МКПК, использованием количественного исследования стимулированных энтеротоксином типа В Staphylococcus aureus («SEB»), описанного в настоящем документе.

[0087] Предпочтительные молекулы, связывающие PD-1 человека, согласно настоящему изобретению содержат домены VH и/или VL мышиных моноклональных антител к PD-1 человека «МАТ к PD-1 1», «МАТ 2 к PD-1», «МАТ 3 к PD-1», «МАТ 4 к PD-1», «МАТ 5 к PD-1», «МАТ 6 к PD-1», «МАТ 7 к PD-1», «МАТ 8 к PD-1», «МАТ 9 к PD-1», «МАТ 10 к PD-1», «МАТ 11 к PD-1», «МАТ 12 к PD-1», «МАТ 13 к PD-1», «МАТ 14 к PD-1» или «МАТ 15 к PD-1», и более предпочтительно содержат 1, 2 или все 3 CDR_H домена VH и/или 1, 2 или все 3 CDR_L домена VL указанных моноклональных антител к PD-1 человека. Указанные предпочтительные молекулы, связывающие PD-1 человека, включают биспецифическые (или полиспецифичные) антитела, химерные или гуманизированные антитела, ВіТе, диатела и т. д., и указанные связывающие молекулы, содержащие варианты областей Fc.

[0088] Согласно настоящему изобретению в частности предложены PD-1-связывающие молекулы, содержащие PD-1-связывающий домен, которые содержат:

- (A) (1) три CDR_H домена VH MAT к PD-1 1;
 - (2) три CDR_L домена VL MAT к PD-1 1;
 - (3) три CDR_H домена VH MAT к PD-1 1 и три CDR_L домена VL MAT к PD-1 1;
 - (4) домен VH из VH1 MAT к чPD-1 1;
 - (5) домен VL из VL1 MAT к чPD-1 1;
 - (6) домены VH и VL MAT к чPD-1 1;
- (B) (1) три CDR_H домена VH MAT 2 к PD-1;
 - (2) три CDR_L домена VL MAT 2 к PD-1;
 - (3) три CDR_H домена VH MAT 2 к PD-1 и три CDR_L домена VL MAT 2 к PD-1;
 - (4) домен VH из VH1 MAT к чPD-1 2;
 - (5) домен VL из VL1 MAT к чPD-1 2;
 - (6) домены VH и VL MAT к чPD-1 2;
- (C) (1) три CDR_H домена VH MAT 3 к PD-1;
 - (2) три CDR_L домена VL MAT 3 к PD-1;
 - (3) три CDR_H домена VH MAT 3 к PD-1 и три CDR_L домена VL MAT 3 к PD-1;
- (D) (1) три CDR_H домена VH MAT 4 к PD-1;
 - (2) три CDR_L домена VL MAT 4 к PD-1;
 - (3) три CDR_H домена VH MAT 4 к PD-1 и три CDR_L домена VL MAT 4 к PD-1;
- (E) (1) три CDR_H домена VH MAT 5 к PD-1;
 - (2) три CDR_L домена VL MAT 5 к PD-1;
 - (3) три CDR_H домена VH MAT 5 к PD-1 и три CDR_L домена VL MAT 5 к PD-1;
- (F) (1) три CDR_H домена VH MAT 6 к PD-1;

- (2) три CDR_L домена VL MAT 6 к PD-1;
- (3) три CDR_H домена VH MAT 6 к PD-1 и три CDR_L домена VL MAT 6 к PD-1;
- (G) (1) три CDR_H домена VH MAT 7 к PD-1;
- (2) три CDR_L домена VL MAT 7 к PD-1 или VL2 MAT к чPD-1 7 или VL3 MAT к чPD-1 7;
- (3) три CDR_H домена VH MAT 7 к PD-1 и три CDR_L домена VL MAT 7 к PD-1 или VL2 MAT к чPD-1 7, VL3 MAT к чPD-1 7;
 - (4) домен VH из VH1 MAT к чPD-1 7 или VH2 MAT к чPD-1 7;
- (5) домен VL из VL1 MAT к чPD-1 7 или VL2 MAT к чPD-1 7, или VL3 MAT к чPD-1 7;
- (6) домены VH и VL MAT к чPD-1 7(1.1) или MAT к чPD-1 7(1.2), или MAT к чPD-1 7(1.3), или MAT к чPD-1 7(2.1), или MAT к чPD-1 7(2.2), или MAT к чPD-1 7(2.3);
- (H) (1) три CDR_H домена VH MAT 8 к PD-1;
 - (2) три CDR_L домена VL MAT 8 к PD-1;
 - (3) три CDR_H домена VH MAT 8 к PD-1 и три CDR_L домена VL MAT 8 к PD-1;
- (I) (1) три CDR_H домена VH MAT 9 к PD-1 или VH2 MAT к чPD-1 9;
 - (2) три CDR_L домена VL MAT 9 к PD-1 или VL2 MAT к чPD-1 9;
- (3) три CDR $_{\rm H}$ домена VH MAT 9 к PD-1 или VH2 MAT к чPD-1 9 и три CDR $_{\rm L}$ домена VL MAT 9 к PD-1 или VL2 MAT к чPD-1 9;
 - (4) домен VH из VH1 MAT к чPD-1 9 или VH2 MAT к чPD-1 9;
 - (5) домен VL из VL1 MAT к чPD-1 9 или VL2 MAT к чPD-1 9;
- (6) домены VH и VL MAT к чPD-1 9(1.1) или MAT к чPD-1 9(1.2), или MAT к чPD-1 9(2.1), или MAT к чPD-1 9(2.2);
- (J) (1) три CDR_H домена VH MAT 10 к PD-1;
 - (2) три CDR_L домена VL MAT 10 к PD-1;
- (3) три CDR_H домена VH MAT 10 к PD-1 и три CDR_L домена VL MAT 10 к PD-1;
- (К) (1) три CDR_H домена VH MAT 11 к PD-1;
 - (2) три CDR_L домена VL MAT 11 к PD-1;
- (3) три CDR_H домена VH MAT 11 к PD-1 и три CDR_L домена VL MAT 11 к PD-1;
- (L) (1) три CDR_H домена VH MAT 12 к PD-1;
 - (2) три CDR_L домена VL MAT 12 к PD-1;
- (3) три CDR $_{\rm H}$ домена VH MAT 12 к PD-1 и три CDR $_{\rm L}$ домена VL MAT 12 к PD-1;

- (M) (1) три CDR_H домена VH MAT 13 к PD-1;
 - (2) три CDR_L домена VL MAT 13 к PD-1;
- (3) три CDR_H домена VH MAT 13 к PD-1 и три CDR_L домена VL MAT 13 к PD-1;
- (N) (1) три CDR_H домена VH MAT 14 к PD-1;
 - (2) три CDR_L домена VL MAT 14 к PD-1;
 - (3) три CDR_H домена VH MAT 14 к PD-1 и три CDR_L домена VL MAT 14 к PD-
- (O) (1) три CDR_H домена VH MAT 15 к PD-1;
 - (2) три CDR_L домена VL MAT 15 к PD-1;
- (3) три CDR_H домена VH MAT 15 к PD-1 и три CDR_L домена VL MAT 15 к PD-1;
 - (4) домен VH из VH1 MAT к чPD-1 15;
 - (5) домен VL из VL1 MAT к чPD-1 15;
 - (6) домены VH и VL MAT к чPD-1 15;

или

1;

который связывается или конкурирует за связывание с одним и тем же эпитопом, что и МАТ к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 к PD-1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 8 к PD-1, MAT 9 к PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 11 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 или MAT 15 к PD-1.

А Моноклональное антитело к PD-1 человека 1

1 Мышиное моноклональное антитело к PD-1 человека 1

[0089] Ниже представлена аминокислотная последовательность домена VH MAT к PD-1 1 (SEQ ID NO: 69) (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

DVQLQESGPG RVKPSQSLSL TCTVTGFSIT <u>NDYAWN</u>WIRQ FPGNKLEWMG

<u>HITYSGSTSY</u> NPSLKSRISI TRDTSKNHFF LQLSSVTPED TATYYCAR<u>DY</u>

<u>GSGYPYTLDY</u> WGQGTSVTVS S

CDR_H1 MAT κ PD-1 1 (SEQ ID NO: 71): NDYAWN

CDR_H2 MAT K PD-1 1 (SEQ ID NO: 72): HITYSGSTSYNPSLKS

CDR_H3 MAT к PD-1 1 (SEQ ID NO: 73): DYGSGYPYTLDY

[0090] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT к PD-1 1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 70 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

cagatccagt gatgtgcagc ttcaggagtc gggacctggc cgggtgaaac cttctcagtc tctgtccctc acctgcactg tcactggctt ctcaatcacc

aatgattatg cctggaactg gatccgacag tttccaggaa acaaactgga gtggatgggc cacataacct acagtggcag cactagctac aacccatctc tcaaaagtcg aatctctatc actcgggaca catccaagaa ccacttcttc ctgcagttga gttctgtgac tcctgaggac acagccacat attactgtgc aagagattac ggtagtggct acccctatac tttggactac tggggtcaag gtacctcagt caccgtctcc tcc

[0091] Аминокислотная последовательность домена VL MAT к PD-1 1 (SEQ ID NO: 74) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

QIVLTQSPAL MSASPGEKVT MTC**satsivs yvy**wyqqkpg sspqpwiy**lt snlas**gvpar fsgsgsgtsy sltissmeae daatyyc**qqw sdnpyt**fggg tkleik

CDR_L1 MAT K PD-1 1 (SEQ ID NO: 76): SATSIVSYVY

CDR_L2 MAT K PD-1 1 (SEQ ID NO: 77): LTSNLAS

CDR_L3 MAT к PD-1 1 (SEQ ID NO: 78): QQWSDNPYT

[0092] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT к PD-1 1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 75 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L, выделены подчеркиванием):

caaattgttc tcacccagtc tccagcactc atgtctgcat ctccagggga gaaggtcacc atgacctgca gtgccacctc aattgtaagt tacgtttact ggtaccagca gaagcctgga tcctccccc aaccctggat ttatctcaca tccaacctgg cttctggagt ccctgctcgc ttcagtggca gtgggtctgg gacctcttac tctctcacaa tcagcagcat ggaggctgaa gatgctgcca cttattactg ccagcagtgg agtgataacc cgtacacgtt cggaggggg accaagctgg aaataaaa

2 Гуманизация моноклонального антитела к PD-1, MAT к PD-1 1, чтобы получить «МАТ к чPD-1 1»

[0093] Вышеописанное мышиное антитело к PD-1 человека, MAT к PD-1 1, было гуманизировано и дополнительно деиммунизировано после идентификации антигенных эпитопов, чтобы продемонстрировать возможность гуманизации антитела к PD-1 человека с целью уменьшения его антигенности при введении человеку-реципиенту. В результате гуманизации получили один гуманизированный домен VH, обозначенный в настоящем документе как «VH1 MAT к чPD-1 1», и один гуманизированный домен VL, обозначенный в настоящем документе как «VL1 MAT к чPD-1 1». Соответственно, антитело, содержащее гуманизированные домены VL, спаренные с гуманизированным доменом VH, называется «МАТ к чPD-1 1».

[0094] Аминокислотная последовательность домена VH из VH1 MAT к чPD-1 1 (SEQ ID NO: 79) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

```
DVQLQESGPG LVKPSQTLSL TCTVSGFSIS ndyawnwirq ppgkglewig hitysgstsy npslksrlti trdtsknqfv ltmtnmdpvd tatyycardy gsgypytldy wgqgttvtvs s
```

[0095] Примерный полинуклеотид, который кодирует VH1 MAT к чPD-1 1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 80 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

```
gacgtacage tecaggaaag tggcccaggt etggtgaage cateccagae actgageetg acttgcaceg tgagtggett etceatetea aatgactaeg ectggaattg gattaggeag ecteceggta aagggetgga gtggategge eacateacat acageggete eacateatat aateccagte tgaagageeg tettaceatt actegegaca etagtaagaa ecagtttgtt etgaegate ecaacatgga ecetgtggat actgeaacat actattgtge tegagattat eggtetggt accettatae actegaeacat tggggaeagg gaaceactgt gaeegtgage tee
```

[0096] Аминокислотная последовательность домена VL из VL1 MAT к чPD-1 1 (SEQ ID NO: 81) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

EIVLTQSPAT LSVSPGEKVT ITC<u>SATSIVS YVYWYQQ</u>KPG QAPQPLIY<u>LT</u>

<u>SNLAS</u>GIPAR FSGSGSGTDF TLTISSLEAE DAATYYC<u>QQW SDNPYT</u>FGGG TKVEIK

[0097] Примерный полинуклеотид, который кодирует VL1 MAT к чPD-1 1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 82 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gaaatcgttc tgacccagag cccagcaacc ctgtctgtct cccccggaga aaaggtcacc attacttgct ctgctacttc tatcgtgtcc tacgtgtact ggtatcagca gaagcccggt caggctcccc agccattgat atatctgacc agcaacctgg cttctggtat cccagctcgt ttttccggta gcgggtccgg gactgattc actttgacta tcagctctct ggaggcagaa gacgccgcca cctattattg tcaacagtgg tcagacaatc catacacttt tggcggtggc accaaagtcg aaataaag

В Моноклональное антитело к РD-1 человека 2

1 Мышиное моноклональное антитело к РD-1 человека 2

[0098] Аминокислотная последовательность домена VH MAT 2 к PD-1 (SEQ ID NO: 83) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

DVQLVESGGG LVQPGGSRKL SCAASGFVFS **SFGMH**WVRQA PEKGLEWVA**Y**ISSGSMSISY ADTVKGRFTV TRDNAKNTLF LQMTSLRSED TAIYYCASLS

DYFDYWGQGT TLTVSS

CDR_H1 MAT 2 к PD-1 (SEQ ID NO: 85): SFGMH

CDR_H2 MAT 2 к PD-1 (SEQ ID NO: 86): YISSGSMSISYADTVKG

CDR_H3 MAT 2 к PD-1 (SEQ ID NO: 87): LSDYFDY

[0099] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT 2 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 84 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gatgtgcagc tcgtggagtc tgggggaggc ttagtgcagc ctggagggtc ccggaaactc tcctgtgcag cctctggatt cgttttcagt agctttggaa tgcactgggt tcgtcaggct ccagagaagg ggctggagtg ggtcgcatac atcagtagt gcagtatgag catttcctat gcagacacag tgaagggccg attcaccgtc accagagaca atgccaagaa caccctgttc ctgcaaatga ccagtctaag gtctgaggac acggccattt attactgtgc atccctgggt gactactttg actactgggg ccaaggcacc actctcacag tctcctcc

[00100] Аминокислотная последовательность домена VL MAT 2 к PD-1 (SEQ ID NO:

88) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DVVMSQTPLS LPVSLGDQAS ISC**rssqslv hstgntylh**w ylqkpgqspk Lliy**rvsnrf s**gvpdrfsgs gsgtdftlki srveAedlgv ffc**sqtthvp WT**fgggtkle ik

CDR_L1 MAT 2 к PD-1 (SEQ ID NO: 90): RSSQSLVHSTGNTYLH

CDR_L2 MAT 2 к PD-1 (SEQ ID NO: 91): RVSNRFS

CDR_L3 MAT 2 K PD-1 (SEQ ID NO: 92): SQTTHVPWT

[00101] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT 2 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 89 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L , выделены подчеркиванием):

gatgttgtga tgtcccaaac tccactctc ctgcctgtca gtcttggaga tcaagcctc atctctgca gatctagtca gagccttgtt cacagtactg gaacaccta tttacattgg tacctgcaga agccaggcca gtctccaaag ctcctgatct acagggtttc taaccgattt tctgggggtcc ccgacaggtt cagtggcagt ggatcaggga cagatttcac actcaagatc agtagagtgg aggctgagga tctgggagtt ttttctgct ctcaaactac acatgttccg tggacgttcg gtggaggcac caagctggaa atcaaa

2 Гуманизация моноклонального антитела к PD-1 человека, MAT 2 к PD-1, чтобы получить «МАТ к чPD-1 2»

[00102] Вышеописанное мышиное моноклональное антитело PD-1 человека, MAT 2 к PD-1, было гуманизировано и дополнительно деиммунизировано после идентификации антигенных эпитопов, чтобы продемонстрировать возможность гуманизации антитела к PD-1 человека с целью уменьшения его антигенности при введении человеку-реципиенту. В результате гуманизации получили один гуманизированный домен VH, обозначенный в настоящем документе как «VH1 MAT к чPD-1 2», и один гуманизированный домен VL, обозначенный в настоящем документе как «VL1 MAT к чPD-1 1». Соответственно, любое антитело, содержащее гуманизированные домены VL, спаренные с гуманизированным доменом VH, называется «МАТ к чPD-1 2».

[00103] Аминокислотная последовательность домена VH из VH1 MAT к чPD-1 2 (SEQ ID NO: 93) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

```
EVQLVESGGG LVQPGGSLRL SCAASGFVFS SFGMHWVRQA PGKGLEWVAY

ISSGSMSISY ADTVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRTED TALYYCASLS

DYFDYWGQGT TVTVSS
```

[00104] Примерный полинуклеотид, который кодирует VH1 MAT к чPD-1 2, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 94 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gaagtgcaat tggttgagag tggtggtggc ctggtgcagc caggtggaag tctgcggttg tcctgtgcag caagcggatt tgtgttcagc tcttttggga tgcattgggt gcgccaggct cccggcaagg gtctcgagtg ggtagcatac atctccagcg ggtccatgtc tattagttat gccgacacag tgaaaggcag gtttactatc tcccgtgaca atgcaaaaaa cacactgtac ctgcaaatga atagcctgcg caccgaggac accgccttgt actactgcgc ttccctgtct gattacttcg actactgggg tcagggcaca actgtgacag tttcttcc

[00105] Аминокислотная последовательность домена VL из VL1 MAT к чPD-1 2 (SEQ ID NO: 95) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

DVVMTQSPLS LPVTLGQPAS ISC**rssqslv hstgntylh**w ylqkpgqspq Lliy**rvsnrf s**gvpdrfsgs gsgtdftlki srveaedvgv yyc**sqtthvp wt**fgqgtkle ik

[00106] Примерный полинуклеотид, который кодирует VL1 MAT к чPD-1 2, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 96 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gacgttgtga tgacacagtc accactgagt ctgccagtta ccctgggcca gccagccagt atttcttgtc ggagttcaca gagtctggta cattccacag gaaatacata tctccattgg tacctgcaaa aaccagggca gagccccag ctgctgattt ataggtgtc taatcgattt tctggcgtgc cagatcggtt cagcggcagc gggtctggca ctgatttcac actgaaaatc tctagggtgg aggcagagga cgtaggcgtt tactactgta gtcagaccac ccatgtaccc tggactttg gccaaggtac taagctggaa atcaag

С Мышиное моноклональное антитело к РD-1 человека 3

[00107] Аминокислотная последовательность домена VH MAT 3 к PD-1 (SEQ ID NO: 97) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

QVQLQQSGAE LVRPGASVTL SCKASGYTFT **DYVMH**WVKQT PVHGLEWIG**T**IDPETGGTAY NQKFKGKAIL TADKSSNTAY MELRSLTSED SAVYYFTREK

ITTIVEGTYW YFDVWGTGTT VTVSS

CDR_H1 MAT 3 K PD-1 (SEQ ID NO: 99): DYVMH

CDR_H2 MAT 3 к PD-1 (SEQ ID NO: 100): TIDPETGGTAYNQKFKG

CDR_H3 MAT 3 к PD-1 (SEQ ID NO: 101): EKITTIVEGTYWYFDV

[00108] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT 3 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 98 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

caggttcaac tgcaacagtc tggggctgag ctggtgaggc ctggggcttc agtgacgctg tcctgcaagg cttcgggcta cacatttact gactatgtaa tgcactgggt gaagcagaca cctgtgcatg gcctggaatg gattggaact attgatcctg aaactggtgg tactgcctac aatcagaagt tcaagggcaa ggccatactg actgcagaca agtcctcaa cacagcctac atggagctcc gcagcctgac atctgaggac tctgccgtct attactttac aagagagaag attactacga tagtagagg gacatactgg tacttcgatg tctggggcac agggaccacg gtcaccgtct cctca

[00109] Аминокислотная последовательность домена VL MAT 3 к PD-1 (SEQ ID NO: 102) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DVLLTQTPLS LPVSLGDQAS ISC<u>rssqniv hsngdtyle</u>w ylqkpgqspk Lliy<u>kvsnrf s</u>gvpdrfsgs gsgtdftlki srveAedlgv yyc<u>fqgshlp</u> Ytfgggtkle ik

CDR_L1 MAT 3 к PD-1 (SEQ ID NO: 104): RSSQNIVHSNGDTYLE

CDR_L2 MAT 3 K PD-1 (SEQ ID NO: 105): KVSNRFS

CDR_L3 MAT 3 K PD-1 (SEQ ID NO: 106): FQGSHLPYT

[00110] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT 3 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 103 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L, выделены подчеркиванием):

gatgttttgc tgacccaaac tccactctc ctgcctgtca gtcttggaga tcaagcctcc atcttgca gatctagtca gaacattgta catagtaatg gagacaccta tttggaatgg tacctgcaga aaccaggcca gtctccaaag ctcctgatct ataaagtttc caaccgattt tctgggggtcc cagacaggtt cagtggcagt gggtcaggga cagattttac actcaaaatc agcagagtg aggctgagga tctgggagtc tattactgct ttcaaggttc acatcttccg tacacgttcg gagggggac caagctggaa ataaaa

D Мышиное моноклональное антитело к PD-1 человека 4

[00111] Аминокислотная последовательность домена VH MAT 4 к PD-1 (SEQ ID NO: 107) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

DVQLVESGGG LVQPGGSRKL SCAASGFVFS **SFGMH**WVRQA PEKGLEWVA**Y**ISSGSMSISY ADTVKGRFTV TRDNAKNTLF LQMTSLRSED TAIYYCASLT

DYFDYWGQGT TLTVSS

CDR_H1 MAT 4 к PD-1 (SEQ ID NO: 109): SFGMH

CDR_H2 MAT 4 к PD-1 (SEQ ID NO: 110): YISSGSMSISYADTVKG

CDR_H3 MAT 4 к PD-1 (SEQ ID NO: 111): LTDYFDY

[00112] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT 4 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 108 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gatgtgcagc tcgtggagtc tgggggaggc ttagtgcagc ctggagggtc ccggaaactc tcctgtgcag cctctggatt cgttttcagt agctttggaa tgcactgggt tcgtcaggct ccagagaagg ggctggagtg ggtcgcatat attagtagtg gcagtatgag tatttcctat gcagacacag tgaagggccg attcaccgtc accagagaca atgccaagaa caccctgttc ctgcaaatga ccagtctaag gtctgaggac acggccattt attactgtgc atccctgact gactactttg actactgggg ccaaggcacc actctcacag tctcctca

[00113] Аминокислотная последовательность домена VL MAT 4 к PD-1 (SEQ ID NO:

112) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DVVMSQTPLS LPVSLGDQAS ISC**rssqslv hstgntyfh**w ylqkpgqspk Lliy**rvsnrf s**gvpdrfsgs gsgtdftlki srveaedlgv yfc**sqtthvp WT**fgggtkle ik

CDR_L1 MAT 4 k PD-1 (**SEQ ID NO: 114**): RSSQSLVHSTGNTYFH

CDR_L2 MAT 4 K PD-1 (**SEQ ID NO: 115**): RVSNRFS

CDR_L3 MAT 4 k PD-1 (**SEQ ID NO: 116**): SQTTHVPWT

[00114] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT 4 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 113 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L, выделены подчеркиванием):

gatgttgtga tgtcccaaac tccactctc ctgcctgtca gtcttggaga tcaagcctcc atctcctgca gatctagtca gagccttgtt cacagtactg gaaacaccta tttccattgg tacctgcaga agccaggcca gtctccaaag ctcctgatct acagggttc taaccgattt tctgggggtcc ccgacaggtt cagtggcagt ggatcaggga cagatttcac actcaagatc agcaggtgg aggctgagga tctgggagtt tatttctgct ctcaaactac acatgttccg tggacgttcg gtggaggcac caagctggaa atcaaa

Е Мышиное моноклональное антитело к РD-1 человека 5

[00115] Аминокислотная последовательность домена VH MAT 5 к PD-1 (SEQ ID NO: 117) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

QVQLQQPGVE LVRPGASVKL SCKASGYSFT <u>AYWMN</u>WMKQR PGQGLEWIG<u>V</u>

IHPSDSETWL NQKFKDKATL TVDKSSSTAY MQLISPTSED SAVYYCAR<u>eh</u>

YGSSPFAYWG QGTLVTVSA

CDR_H1 MAT 5 K PD-1 (SEQ ID NO: 119): AYWMN

CDR_H2 MAT 5 K PD-1 (**SEQ ID NO: 120**): VIHPSDSETWLNQKFKD

CDR_H3 MAT 5 K PD-1 (**SEQ ID NO: 121**): EHYGSSPFAY

[00116] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT 5 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 118 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

caggtccaac tgcagcac tggggttgaa ctggtgaggc ctggagcttc agtgaagctg tcctgcaagg cttctggcta ctccttcacc **gcctactgga**tgaactggat gaaacagagg cctggacaag gccttgagtg gattggcgtg

attcatcctt ccgatagtga aacttggtta aatcagaagt tcaaggacaa

ggccacattg actgtagaca aatcctccag cacagcctac atgcaactca

tcagcccgac atctgaggac tctgcggtct attactgtgc aagagagcac

[00117] Аминокислотная последовательность домена VL MAT 5 к PD-1 (SEQ ID NO: 122) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

tacggtagta gcccgtttgc ttactggggc caagggactc tggtcactgt ctctgca

DIVLTQSPAS LAVSLGQRAT ISC<u>ranesvd</u> nygmsfmnwf qqkpgqppkl Liy<u>aasnqgs</u> gvparfsgsg sgtdfslnih pmeeddtamy fc<u>qqskevpy</u> Tfgggtklei k

CDR_L1 MAT 5 к PD-1 (SEQ ID NO: 124): RANESVDNYGMSFMN

CDR_L2 MAT 5 к PD-1 (SEQ ID NO: 125): AASNQGS

CDR_L3 MAT 5 κ PD-1 (SEQ ID NO: 126): QQSKEVPYT

[00118] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT 5 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 123 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L, выделены подчеркиванием):

gacattgtgc tgacccaatc tccagcttct ttggctgtgt ctctagggca gagggccacc atctcctgca gagccaacga aagtgttgat aattatggca tgagtttat gaactggttc caacagaaac caggacagcc acccaaactc ctcatctatg ctgcatccaa ccaaggatcc ggggtccctg ccaggtttag tggcagtggg tctgggacag atttcagcct caacatccat cctatggagg aggatgatac tgcaatgtat ttctgtcagc aaagtaagga ggtgcccaa gctggaaata aaa

F Мышиное моноклональное антитело к PD-1 человека 6

[00119] Аминокислотная последовательность домена VH MAT 6 к PD-1 (SEQ ID NO: 127) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

EVKLVESGGG LVNPGGSLKL SCAASGFTFS SYGMSWVRQT PEKRLEWVAT

ISGGGSDTYY PDSVKGRFTI SRDNAKNNLY LQMSSLRSED TALYYCARQK

ATTWFAYWGQ GTLVTVST

CDR_H1 MAT 6 к PD-1 (SEQ ID NO: 129): SYGMS

CDR_H2 MAT 6 к PD-1 (SEQ ID NO: 130): TISGGGSDTYYPDSVKG

CDR_H3 MAT 6 к PD-1 (SEQ ID NO: 131): QKATTWFAY

[00120] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT 6 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 128 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gaaatcgtac tcacccagtc acctgcaacc ctttctctga gccccggtga acgtgccact ctcagctgca gagcaagtga gagtgtggac aattacggca tgtccttcat gaactggttt cagcagaagc ctgggcagcc acctaagctg ctcatccacg ccgcctctaa ccgcggatct ggggtgcctt cacgttttc tggatcagga agtggcactg acttcaccct tacaatcagc tctctggagc

cagaggactt tgccgtctat ttctgccagc aatctaaaga ggtgccctat acttttggtg gcgggaccaa ggttgagatc aaa

[00121] Аминокислотная последовательность домена VL MAT 6 к PD-1 (SEQ ID NO:

132) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DIVLTQSPAS LAVSLGQRAT ISC**rasesvd nygisfmn**wf qqkpgqppkl Liy**pasnqgs** gvparfsgsg sgtdfslnih pmeeddaamy fc**qqskevpw T**fgggtklei k

CDR_L1 MAT 6 к PD-1 (SEQ ID NO: 134): RASESVDNYGISFMN

CDR_L2 MAT 6 к PD-1 (SEQ ID NO: 135): PASNQGS

CDR_L3 MAT 6 к PD-1 (SEQ ID NO: 136): QQSKEVPWT

[00122] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT 6 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 133 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L, выделены подчеркиванием):

gacattgtgc tgacccaatc tccagcttct ttggctgtgt ctctagggca gagggccacc atctcctgca gagccagcga aagtgttgat aattatggca ttagttttat gaactggttc caacagaaac caggacagcc acccaaactc ctcatctatc ctgcatccaa ccaaggatcc ggggtccctg ccaggtttag tggcagtggg tctgggacag acttcagcct caacatccat cctatggagg aggatgatgc tgcaatgtat ttctgtcagc aaagtaagga ggttccgtg gaggcaccaa gctggaaatc aaa

G Моноклональное антитело к PD-1 человека 7

Мышиное моноклональное антитело к PD-1 человека 7

[00123] Аминокислотная последовательность домена VH MAT 7 к PD-1 (SEQ ID NO: 137) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

QVQLQQPGAE LVRPGASVKL SCKASGYSFT **SYWMN**WVKQR PGQGLEWIG**V**IHPSDSETWL DQKFKDKATL TVDKSSTTAY MQLISPTSED SAVYYCAR<u>eh</u>

YGTSPFAYWG QGTLVTVSS

CDR_H1 MAT 7 κ PD-1 (SEQ ID NO: 139): SYWMN

CDR_H2 MAT 7 к PD-1 (SEQ ID NO: 140): VIHPSDSETWLDQKFKD

CDR_H3 MAT 7 κ PD-1 (SEQ ID NO: 141): EHYGTSPFAY

[00124] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT 7 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 138 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gaggtccaac tgcagcac tggggctgaa ctggtgaggc ctggagcttc agtgaagctg tcctgcaagg cttctggcta ctccttcacc agctactgga tgaactgggt gaagcagagg cctggacaag gccttgagtg gattggcgtg attcatcctt ccgatagtga aacttggtta gatcagaagt tcaaggacaa ggccacattg actgtagaca aatcctccac cacagcctac atgcaactca tcagcccgac atctgaggac tctgcggtct attactgtgc aagggagcac

tacggtacta gcccgtttgc ttactggggc caagggactc tggtcactgt gtcttcc [00125] Аминокислотная последовательность домена VL MAT 7 к PD-1 (SEQ ID NO: 142) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DIVLTQSPAS LAVSLGQRAT ISC**ranesvd nygmsfmn**wf qqkpgqppkl Lih**aasnqgs** gvparfsgsg fgtdfslnih pmeeddaamy fc**qqskevpy T**fgggtklei k

CDR_L1 MAT 7 κ PD-1 (SEQ ID NO: 144): RANESVDNYGMSFMN

CDR_L2 MAT 7 κ PD-1 (SEQ ID NO: 145): AASNQGS

CDR_L3 MAT 7 κ PD-1 (SEQ ID NO: 146): QQSKEVPYT

[00126] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT 7 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 143 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L, выделены подчеркиванием):

gacattgtgc tgacccaatc tccagcttct ttggctgtgt ctctagggca gagggccacc atctcctgca gagccaacga aagtgttgat aattatggca tgagtttat gaactggttc caacagaaac caggacagcc acccaaactc ctcatccatg ctgcatccaa ccaaggatcc ggggtccctg ccaggtttag tggcagtggg tttgggacag acttcagcct caacatccat cctatggagg aggatgatgc tgcaatgtat ttctgtcagc aaagtaagga ggttccgtac acg

[00127] Вышеописанное мышиное моноклональное антитело к РD-1 человека, МАТ к PD-1, было гуманизировано и дополнительно деиммунизировано после идентификации антигенных эпитопов, чтобы продемонстрировать возможность гуманизации антитела к PD-1 человека с целью уменьшения его антигенности при введении человеку-реципиенту. В результате гуманизации получили гуманизированных домена VH, обозначенных в настоящем документе как «VH1 MAT к чPD-1 7» и «VH2 MAT к чPD-1 7», и три гуманизированных домена VL, обозначенных в настоящем документе как «VL1 MAT к чPD-1 7», «VL2 MAT к чPD-1 7» и «VL3 MAT к

чРD-1 7». Любой из гуманизированных доменов VL может быть спарен с любым из гуманизированных доменов VH. Соответственно, любое антитело, содержащее один из гуманизированных доменов VL, спаренных с гуманизированным доменом VH, в общем называется «МАТ к чРD-1 7», и конкретные комбинации гуманизированных доменов VH/VL упоминаются со ссылкой на определенные домены VH/VL, например, гуманизированное антитело, содержащее VH1 MAT к чPD-1 7 и VL2 MAT к чPD-1 1, в частности называется «МАТ к чPD-1 7(1.2)».

[00128] Аминокислотная последовательность домена VH из VH1 MAT к чPD-1 7 (SEQ ID NO: 147) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT **SYWMN**WVRQA PGQGLEWIG**V**IHPSDSETWL DQKFKDRVTI TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAR**eh**YGTSPFAYWG QGTLVTVSS

[00129] Примерный полинуклеотид, который кодирует VH1 MAT к чPD-1 7, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 148 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

саадttcaat tggtacagag cggggcagag gtgaagaaac ccggcgccag
tgttaaggtg tcctgcaaag ccagcggtta cagctttaca agctattgga
tgaattgggt gcgtcaagca ccagggcagg gtctggaatg gattggggtg
atacatcctt ctgacagcga aacatggttg gaccagaaat ttaaagatcg
tgtgacaatt acagtcgata agtccacaag cactgcttac atggaactct
ccagcttgcg gtccgaggac accgctgtgt attattgcgc cagagagcac
tacggcacat caccttttgc atac
tggggc cagggaactc tcgtaaccgt atcctcc

[00130] Аминокислотная последовательность домена VH из VH2 MAT к чРD-17

QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT **SYWMN**WVRQA PGQGLEWAG**V**IHPSDSETWL DQKFKDRVTI TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAREH

YGTSPFAYWG QGTLVTVSS

(SEQ ID NO: 149) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

[00131] Примерный полинуклеотид, который кодирует VH2 MAT к чPD-1 7, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 150 (нуклеотиды, кодирующие CDR_H остатки, выделены подчеркиванием):

caagttcaat tggtacagag cggggcagag gtgaagaaac ccggcgccag tgttaaggtg tcctgcaaag ccagcggtta cagctttaca agctattgga
tgaattgggt gcgtcaagca ccagggcagg gtctggaatg ggctggggtg
atacatcctt ctgacagcga aacatggttg gaccagaaat ttaaagatcg
tgtgacaatt acagtcgata agtccacaag cactgcttac atggaactct

ccagcttgcg gtccgaggac accgctgtgt attattgcgc caga**gagcac**tacggcacat caccttttgc atactggggc cagggaactc tcgtaaccgt atcctcc

[00132] Аминокислотная последовательность домена VL из VL1 MAT к чPD-1 7 (SEQ ID NO: 151) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC**ranesvd nygmsfmn**wf QQKPGQPPKL Lih**aasnqgs** GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY FC**QQSKEVPY T**FGGGTKVEI K

[00133] Примерный полинуклеотид, который кодирует VL1 MAT к чPD-1 7, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 152 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gaaatcgtac tcacccagtc acctgcaacc ctttctctga gccccggtga acgtgccact ctcagctgca gagcaaatga gagtgtggac aattacggca tgtccttcat gaactggttt cagcagaagc ctgggcagcc acctaagctg ctcatccacg ccgcctctaa ccagggatct ggggtgcctt cacgttttc tggatcagga agtggcactg acttcaccct tacaatcagc tctctggagc cagaggactt tgccgtctat ttctgccagc aatctaaaga ggtgccctat acttttggtg gcgggaccaa ggttgagatc aaa

[00134] Аминокислотная последовательность домена VL из VL2 MAT к чPD-1 7 (SEQ ID NO: 153) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC**rasesvd nygmsfmn**wf qqkpgqppkl Lih**aasnqgs** Gvpsrfsgsg sgtdftltis slepedfavy fc**qqskevpy T**fgggtkvei k

[00135] Примерный полинуклеотид, который кодирует VL2 MAT к чPD-1 7, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 154 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gaaatcgtac tcacccagtc acctgcaacc ctttctctga gccccggtga acgtgccact ctcagctgca gagcaagtga gagtgtggac aattacggca tgtccttcat gaactggttt cagcagaagc ctgggcagcc acctaagctg ctcatccacg ccgcctctaa ccagggatct ggggtgcctt cacgttttc tggatcagga agtggcactg acttcaccct tacaatcagc tctctggagc cagaggactt tgccgtctat ttctgccagc aatctaaaga ggtgccctat acttttggtg gcgggaccaa ggttgagatc aaa

[00136] Аминокислотная последовательность домена VL из VL3 MAT к чPD-1 7 (SEQ ID NO: 155) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC<u>rasesvd</u> nygmsfmnwf qqkpgqppkl Lih<u>aasnrgs</u> gvpsrfsgsg sgtdftltis slepedfavy fc<u>qqskevpy</u> <u>T</u>fgggtkvei k

[00137] Примерный полинуклеотид, который кодирует VL3 MAT к чPD-1 7, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 156 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gaaatcgtac tcacccagtc acctgcaacc ctttctctga gccccggtga acgtgccact ctcagctgca gagcaagtga gagtgtggac aattacggca tgtccttcat gaactggttt cagcagaagc ctgggcagcc acctaagctg ctcatccacg ccgcctctaa ccgcggatct ggggtgcctt cacgttttc tggatcagga agtggcactg acttcaccct tacaatcagc tctctggagc cagaggactt tgccgtctat ttctgccagc aatctaaaga ggtgccctat acttttggtg gcgggaccaa ggttgagatc aaa

[00138] CDR_L1 домена VL из VL2 MAT к чPD-1 7 и VL3 MAT к чPD-1 7 содержит аминокислотой замену аспарагина серином И содержит аминокислотную последовательность: RASESVDNYGMSFMN ((SEQ ID NO: 157), замененный серин выделен подчеркиванием). Согласно настоящему изобретению предусмотрено, что аналогичная замена может быть включена в любой из доменов CDR_L1 MAT 7 к PD-1, описанных выше. Помимо этого CDR_L2 домена VL VL3 MAT к чРD-1 7 содержит замену [00139] глутамина аминокислотой аргинином и содержит аминокислотную последовательность: AASNRGS ((SEQ ID NO: 158), замененный аргинин выделен подчеркиванием). Согласно настоящему изобретению предусмотрено, что аналогичная замена может быть включена в любой из доменов CDR_L2 MAT 7 к PD-1, описанных выше.

Н Мышиное моноклональное антитело к РD-1 человека 8

[00140] Аминокислотная последовательность домена VH MAT 8 к PD-1 (SEQ ID NO: 159) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

EGQLQQSGPE LVKPGASVKI SCKASGYTFT <u>DYYMN</u>WVKQN HGKSLEWIG<u>D</u>

INPKNGDTHY NQKFKGEATL TVDKSSTTAY MELRSLTSED SAVYYCAS<u>DF</u>

<u>DY</u>WGQGTTLT VSS

CDR_H1 **MAT 8 к PD-1 (SEQ ID NO**: 161): DYYMN

CDR_H2 MAT 8 к PD-1 (SEQ ID NO: 162): DINPKNGDTHYNQKFKG

CDR_H3 MAT 8 к PD-1 (SEQ ID NO: 163): DFDY

[00141] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT 8 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 160 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gagggccagc tgcaacaatc tggacctgag ctggtgaagc ctggggcttc agtgaagata tcctgtaagg cttctggata cacgttcact **gactactaca**tgaactgggt gaagcagaac catggaaaga gccttgagtg gattggagat
attaatccta aaaatggtga cactcactac aaccagaagt tcaagggcga
ggccacattg actgtagaca agtcctccac cacagcctac atggagetcc
gcagcctgac atctgaggac tctgcagtct attactgtgc gagcgatttt
gactactggg gccaaggcac cactctcaca gtctcctcc

[00142] Аминокислотная последовательность домена VL MAT 8 к PD-1 (SEQ ID NO: 164) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DVVMTQTPLS LPVGLGDQAS ISC**rssqtlv ysngntyln**w flqkpgqspk Lliy**kvsnrf s**gvpdrfsgs gsgtdftlki srveaedlgv yfc**sqsthvp ft**fgsgtkle ik

CDR_L1 MAT 8 к PD-1 (SEQ ID NO: 166): RSSQTLVYSNGNTYLN

CDR_L2 MAT 8 к PD-1 (SEQ ID NO: 167): KVSNRFS

CDR_L3 MAT 8 к PD-1 (SEQ ID NO: 168): SQSTHVPFT

[00143] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT 8 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 165 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L, выделены подчеркиванием):

gatgttgtga tgacccaaac tccactctc ctgcctgtcg gtcttggaga tcaagcctc atctctgca gatctagtca gacccttgta tatagtaatg gaacaccta tttaaattgg ttcctgcaga agccaggcca gtctccaaag ctcctgatct acaaagtttc caaccgattt tctgggggtcc cagacaggtt cagtggcagt ggatcaggga cagatttcac actcaagatc agcagagtgg aggctgagga tctggggac aaagttggaa ataaaa

I Моноклональное антитело к PD-1 человека 9

1 Мышиное моноклональное антитело к PD-1 человека 9

[00144] Аминокислотная последовательность домена VH MAT 9 к PD-1 (SEQ ID NO: 169) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

EVMLVESGGG LVKPGGSLKL SCAASGFTFS SYLVSWVRQT PEKRLEWVAT

ISGGGGNTYY SDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQISSLRSED TALYYCARYG

FDGAWFAYWG QGTLVTVSS

CDR_H1 MAT 9 к PD-1 (SEQ ID NO: 171): SYLVS

CDR_H2 MAT 9 к PD-1 (SEQ ID NO: 172): TISGGGGNTYYSDSVKG

CDR_H3 MAT 9 к PD-1 (SEQ ID NO: 173): YGFDGAWFAY

[00145] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT 9 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 170 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gaagtgatgc tggtggagtc tgggggaggc ttagtgaagc ctggagggtc
cctgaaactc tcctgtgcag cctctggatt cactttcagt agttatcttg
tgtcttgggt tcgccagact ccggagaaga ggctggagtg ggtcgcaacc
attagtggtg gtggtggtaa cacctactat tcagacagtg tgaagggtcg
attcaccatc tccagagaca atgccaagaa caccctgtac ctgcaaatca
gcagtctgag gtctgaggac acggccttgt attactgtgc aaggtatggt
ttcgacggcg cctggtttgc ttactggggc caagggactc tggtcactgt ctcttcc

[00146] Аминокислотная последовательность домена VL MAT 9 к PD-1 (SEQ ID NO: 174) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DIQMTQSPAS LSASVGDIVT ITC<u>raseniy syla</u>wyqqkq ekspqllvy<u>n</u> <u>aktlaa</u>gvps rfsgsgsgtq fsltinslqp edfgnyyc<u>qh hyavpwt</u>fgg gtrleit

CDR_L1 MAT 9 к PD-1 (SEQ ID NO: 176): RASENIYSYLA

CDR_L2 MAT 9 к PD-1 (SEQ ID NO: 177): NAKTLAA

CDR_L3 MAT 9 к PD-1 (SEQ ID NO: 178): QHHYAVPWT

[00147] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT 9 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 175 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L, выделены подчеркиванием):

gacatccaga tgactcagtc tccagcctcc ctatctgcat ctgtgggaga tattgtcacc atcacatgtc gagcaagtga gaatatttac agttatttag cattggtatca gcagaaacag gaaaaatctc ctcagctcct ggtctataat gcaaaaacct tggcagcagg tgtgccatca aggttcagtg gcagtggatc aggcacacag ttttctctga ccatcaacag cctgcagcct gaagattttg ggaattatta ctgtcagcat cattatgctg ttccgtggac gtcgcaccagac tggaaatcac a

2 Гуманизация моноклонального антитела к PD-1 человека 9, чтобы получить «МАТ к чPD-1 9»

[00148] Вышеописанное мышиное моноклональное антитело к PD-1 человека 9 гуманизировали и дополнительно деиммунизировали после идентификации антигенных

эпитопов, чтобы продемонстрировать возможность гуманизации антитела к PD-1 человека с целью уменьшения его антигенности при введении человеку-реципиенту. В результате гуманизации получили два гуманизированных домена VH, обозначенных в настоящей заявке как «VH1 MAT к чPD-1 9» и «VH2 MAT к чPD-1 9», и два гуманизированных домена VL, обозначенных в настоящей заявке как «VL1 MAT к чPD-1 9» и «VL2 MAT к чPD-1 9». Любой из гуманизированных доменов VL может быть спарен с гуманизированными доменами VH. Соответственно, любое антитело, содержащее один из гуманизированных доменов VL, спаренных с гуманизированным доменом VH, в общем случае называется «МАТ к чPD-1 9», и конкретные комбинации гуманизированных доменов VH/VL упоминаются со ссылкой на определенные домены VH/VL, например, гуманизированное антитело, содержащее VH1 MAT к чPD-1 9 и VL2 MAT к чPD-1 9, в частности называется «МАТ к чPD-1 9(1.2)».

[00149] Аминокислотная последовательность домена VH из VH1 MAT к чPD-1 9 (SEQ ID NO: 179) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

EVQLVESGGG LVRPGGSLKL SCAASGFTFS SYLVSWVRQA PGKGLEWVAT

ISGGGGNTYY SDSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TATYYCARYG

FDGAWFAYWG QGTLVTVSS

[00150] Примерный полинуклеотид, который кодирует VH1 MAT к чPD-1 9, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 180 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gaggtgcagc tggtggaaag tggggggggc ctggtgcgac ccgggggaag
tctgaaactg tcctgtgcag catcaggatt tacttttca tcttatcg
tgtcttgggt aagacaagca cccggaaaag gcttggaatg ggtggccact
atctccggtg gaggtggcaa cacctactat agcgacagtg tcaagggaag
atttaccatc agtcgcgaca acgctaagaa tagcctgtac ctccagatga
actccctgcg cgccgaggac accgccacct attactgtgc acgctatgga
tttgacggcg catggtttgc ctactgggga cagggcacat tggtaaccgt tagctcc

[00151] Аминокислотная последовательность домена VH из VH2 MAT к чРD-1 9

(SEQ ID NO: 181) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

EVQLVESGGG LARPGGSLKL SCAASGFTFS <u>SYLVG</u>WVRQA PGKGLEWTA<u>T</u>

<u>ISGGGNTYY SDSVKG</u>RFTI SRDNAKNSLY LQMNSARAED TATYYCAR<u>YG</u>

FDGAWFAYWG QGTLVTVSS

[00152] Примерный полинуклеотид, который кодирует VH2 MAT к чPD-1 9, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 182 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gaggtgcagc tggtggaaag tggggggggc ctggcggac ccgggggaag tctgaaactg tcctgtgcag catcaggatt tacttttca tcttatctg tgggctgggt aagacaagca cccggaaaaag gcttggaatg gacggccact atctccggtg gaggtggcaa cacctactat agcgacagtg tcaagggaag atttaccatc agtcgcgaca acgctaagaa tagcctgtac ctccagatga actccgcacg cgccgaggac accgccacct attactgtgc acgctatgga

tttgacggcg catggtttgc ctactgggga cagggcacat tggtaaccgt tagctcc [00153] CDR_H1 домена VH из VH2 MAT к чPD-19 содержит замену серина аминокислотой глицином и содержит аминокислотную последовательность: SYLVG ((SEQ ID NO: 183), замененный глицин выделен подчеркиванием). Согласно настоящему изобретению предусмотрено, что аналогичная замена может быть включена в любой из доменов CDR_H1 MAT 9 к PD-1, описанных выше.

[00154] Аминокислотная последовательность домена VL из VL1 MAT к чPD-1 9 (SEQ ID NO: 184) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASENIY SYLAWYQQKP GKAPKLLIYN AKTLAAGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQH HYAVPWTFGQ GTKLEIK [00155] Примерный полинуклеотид, который кодирует VL1 MAT к чРD-1 9, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 185 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gacattcaga tgactcagtc tcccagcagt ctgtccgcat ccgtggggga tcgggtcacc atcacctgc gtgcctcaga aaacatctat tcatacctcg cctggtatca acagaaacct ggtaaagccc caaaattgct catttacaac gccaagaccc tcgcagctgg cgtgccaagt aggttctcag gcagcggctc agggacagat ttcaccctca ccatatcctc actgcagccc gaggattttg ccacttacta ctgccagcat cattacgcag tgccctggac ctcggacaa ggcactaagc tcgagatcaa a

[00156] Аминокислотная последовательность домена VL из VL2 MAT к чPD-1 9 (SEQ ID NO: 186) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC<u>RASENIY NYLA</u>WYQQKP GKAPKLLIY<u>D</u>

<u>AKTLAA</u>GVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQH HYAVPWT</u>FGQ GTKLEIK

[00157] Примерный полинуклеотид, который кодирует VL2 MAT к чPD-1 9,

содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 187 (нуклеотиды, кодирующие

остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gacattcaga tgactcagtc tcccagcagt ctgtccgcat ccgtggggga tcgggtcacc atcacctgcc gtgcctcaga aaacatctat aactacctcg

cctggtatca acagaaacct ggtaaagccc caaaattgct catttacgac gccaagaccc tcgcagctgg cgtgccaagt aggttctcag gcagcggctc agggacagat ttcaccctca ccatatcctc actgcagccc gaggattttg ccacttacta ctgccagcat cattacgcag tgccctggac cttcggacaa ggcactaagc tcgagatcaa a

[00158] CDR_L1 домена VL из VL2 MAT к чPD-1 9 содержит замену серина аминокислотой аспарагином и содержит аминокислотную последовательность: RASENIYNYLA (**SEQ ID NO: 188**), замененный аспарагин выделен подчеркиванием). Согласно настоящему изобретению предусмотрено, что аналогичная замена может быть включена в любой из доменов CDR_L1 MAT 9 к PD-1, описанных выше.

[00159] СDR_L2 домена VL из VL2 MAT к чPD-1 9 содержит замену аспарагина аминокислотой аспартатом и содержит аминокислотную последовательность: \underline{D} AKTLAA ((SEQ ID NO: 189), замененный аспартат выделен подчеркиванием). Согласно настоящему изобретению предусмотрено, что аналогичная замена может быть включена в любой из доменов CDR_L2 MAT 7 к PD-1, описанных выше.

J Мышиное моноклональное антитело к PD-1 человека 10

[00160] Аминокислотная последовательность домена VH MAT 10 к PD-1 (SEQ ID NO: 190) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

EVILVESGGG LVKPGGSLKL SCAASGFTFS <u>NYLMS</u>WVRQT PEKRLEWVA<u>S</u>

ISGGSNIYY PDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMNSLRSED TALYYCARQE

LAFDYWGQGT TLTVSS

CDR_H1 MAT 10 к PD-1 (SEQ ID NO: 192): NYLMS

CDR_H2 MAT 10 к PD-1 (SEQ ID NO: 193): SISGGGSNIYYPDSVKG

CDR_H3 MAT 10 к PD-1 (SEQ ID NO: 194): QELAFDY

[00161] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT 10 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 191 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gaagtgatac tggtggagtc tgggggaggc ttagtgaagc ctggagggtc cctgaaactc tcctgtgcag cctctggatt cactttcagt aactatctca
tgtcttgggt tcgccagact ccggagaaga ggctggagtg ggtcgcaagt
attagtggtg gtggtagtaa tatctactat ccagacagtg tgaagggtcg
attcaccata tccagggaca atgccaagaa caccctgtac ctgcaaatga
acagtctgag gtctgaggac acggccttgt attactgtgc aagacagaa
ctggcttttg actactgggg ccaaggcacc actctcacag tctcctcc

[00162] Аминокислотная последовательность домена VL MAT 10 к PD-1 (SEQ ID NO: 195) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DIQMTQTTSS LSASLGDRVT ISC<u>rtsqdis nfln</u>wyqqkp dgtiklliy<u>y</u> Tsrlhsgvps rfsgsgsgtd ysltisnleq ediatyfc**qq gstlpwt**fgg gtkleii

CDR_L1 MAT 10 k PD-1 (SEQ ID NO: 197): RTSQDISNFLN

CDR_L2 MAT 10 κ PD-1 (SEQ ID NO: 198): YTSRLHS

CDR_L3 MAT 10 K PD-1 (SEQ ID NO: 199): QQGSTLPWT

[00163] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT 10 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 196 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L, выделены подчеркиванием):

К Мышиное моноклональное антитело к РД-1 человека 11

[00164] Аминокислотная последовательность домена VH MAT 11 к PD-1 (SEQ ID NO: 200) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

EVQLQQSGTV LARPGASVKM SCKTSGYTFT **GYWMH**WVKQR PGQGLKWMG**A**IYPGNSDTHY NQKFKGKAKL TAVTSASTAY MELSSLTNED SAIYYCTTGT

YSYFDVWGTG TTVTVSS

CDR_H1 MAT 11 K PD-1 (SEQ ID NO: 202): GYWMH

CDR_H2 MAT 11 к PD-1 (SEQ ID NO: 203): AIYPGNSDTHYNQKFKG

CDR_H3 MAT 11 к PD-1 (SEQ ID NO: 204): GTYSYFDV

[00165] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT 11 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 201 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gaggttcagc tccagcagtc tgggactgtg ctggcaaggc ctggggcttc agtgaagatg tcctgcaaga cttctggcta cacatttacc **ggctactgga**tgcactgggt aaaacagagg cctggacagg gtctgaaatg gatgggggct

atttatcctg gaaatagtga tactcactac aaccagaagt tcaagggcaa

ggccaaactg actgcagtca catccgccag cactgcctac atggagctca

gcagcctgac aaatgaggac tctgcgatct attactgtac tactgggacc tactcgtact tcgatgtctg gggcacaggg accacggtca ccgtctcctc a

[00166] Аминокислотная последовательность домена VL MAT 11 к PD-1 (SEQ ID NO: 205) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DILLTQSPAI LSVSPGERVS FSC<u>rasqsig tsih</u>wyqhrt ngsprllik<u>y</u> <u>asesis</u>gips rfsgsgsgtd ftlsinsves ediadyyc<u>qq</u> <u>snswlt</u>fgag tklelk

CDR_L1 MAT 11 κ PD-1 (SEQ ID NO: 207): RASQSIGTSIH

CDR_L2 MAT 11 κ PD-1 (SEQ ID NO: 208): YASESIS
CDR_L3 MAT 11 κ PD-1 (SEQ ID NO: 209): QQSNSWLT

[00167] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT 11 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 206 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L, выделены подчеркиванием):

gacatcttgc tgactcagtc tccagccatc ctgtctgtga gtccaggaga aagagtcagt ttctcctgca gggccagtca gagcattggc acaagcatac actggtatca gcacagaaca aatggttctc caaggcttct cataaagtat gcttctgagt ctatctctgg gatcccttcc aggtttagtg gcagtggatc agggactgat tttactctta gcatcaacag tgtggagtct gaagatattg cagattatta ctgtcaacaa agtaatagct ggctcacgtt cggtgctggg accaagctgg agctgaaa

L Мышиное моноклональное антитело к PD-1 человека 12

[00168] Аминокислотная последовательность домена VH MAT 12 к PD-1 (SEQ ID NO: 210) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

QGHLQQSGAE LVRPGASVTL SCKASGFTFT **DYEMH**WVKQT PVHGLEWIG**T**IDPETGGTAY NQKFKGKAIL TVDKSSTTTY MELRSLTSED SAVFYCSRER

ITTVVEGAYW YFDVWGTGTT VTVSS

CDR_H1 MAT 12 к PD-1 (SEQ ID NO: 212): DYEMH

 $CDR_{H2}\ MAT\ 12\ \kappa\ PD\text{--}1\ (SEQ\ ID\ NO:\ 213)$: TIDPETGGTAYNQKFKG

CDR_H3 MAT 12 κ PD-1 (SEQ ID NO: 214): ERITTVVEGAYWYFDV

[00169] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT 12 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 211 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

cagggtcacc tgcagcagtc tggggctgag ctggtgaggc ctggggcttc agtgacgctg tcctgcaagg cttcgggctt cacatttact **gactatgaga tgcac**tgggt gaaacagaca cctgtgcatg gcctggaatg gattgggact

attgatcctg aaactggtgg tactgcctac aatcagaagt tcaagggcaa ggccatactg acagtagaca aatcttccac tacaacctac atggagctcc gcagcctgac atctgaggac tctgccgtct tttattgttc aagaggagg attactacgg ttgttgaggg ggcatactgg tacttcgatg tctggggcac agggaccacg gtcaccgtct cctca

[00170] Аминокислотная последовательность домена VL MAT 4 к PD-1 (SEQ ID NO: 215) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DVLMTQTPLS LPVSLGDQAS ISC**rssqniv hsngntyle**w ylokpgospk Llic**kvstrf s**gvpdrfsgs gsgtdftlki srveaedlgv yyc**fogshvp YT**fgggtkle ik

CDR_L1 MAT 12 κ PD-1 (SEQ ID NO: 217): RSSQNIVHSNGNTYLE

CDR_L2 MAT 12 κ PD-1 (SEQ ID NO: 218): KVSTRFS

CDR_L3 MAT 12 к PD-1 (SEQ ID NO: 219): FQGSHVPYT

[00171] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT 12 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 216 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L, выделены подчеркиванием):

gatgtttga tgacccagac tccactctc ctgcctgtca gtcttggaga tcaagcctcc atctctgca gatctagtca gaacattgta catagtaatg gaacaccta tttagaatgg tacctgcaga aaccaggcca gtctccaaag ctcctgatct gcaaagtttc cacccgattt tctggggtcc cagacaggtt cagtggcagt ggatcaggga cagatttcac actcaagatc agcagagtgg aggctgagga tctgggagt tattattgct ttcaaggttc acatgttccg tacacgttcg gagggggac caagctggaa ataaaa

М Мышиное моноклональное антитело к PD-1 человека 13

[00172] Аминокислотная последовательность домена VH MAT 13 к PD-1 (SEQ ID NO: 220) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

EVMLVESGGG LVKPGGSLKL SCAASGFTFS SHTMSWVRQT PEKRLEWVAT

ISGGGSNIYY PDSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMSSLRSED TALYYCARQA

YYGNYWYFDV WGTGTTVTVS S

CDR_H1 MAT 13 к PD-1 (SEQ ID NO: 222): SHTMS

CDR_H2 MAT 13 к PD-1 (SEQ ID NO: 223): TISGGGSNIYYPDSVKG

CDR_H3 MAT 13 κ PD-1 (SEQ ID NO: 224): QAYYGNYWYFDV

[00173] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT 13 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 221 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gaagtgatgc tggtggagtc tgggggaggc ttagtgaagc ctggagggtc cctgaaactc tcctgtgcag cctctggatt cactttcagt agccatacca tgtcttgggt tcgccagact ccggagaaga ggctggagtg ggtcgcaacc attagtggtg gtggttctaa tatctactat ccagacagtg tgaagggtcg attcaccatc tccagagaca atgccaagaa caccctgtac ctgcaaatga gcagtctgag gtctgaggac acggccttgt attactgtgc aagacaggt tactaccgtcc tcc

[00174] Аминокислотная последовательность домена VL MAT 13 к PD-1 (SEQ ID NO: 225) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DIQMTQSPAT QSASLGESVT ITC**lasqtig twla**wyqqkp gkspqlliy**a ATSLAD**GVPS RFSGSGSGTK FSFKISSLQA EDFVSYYC**QQ LDSIPWT**FGG GTKLEIK

CDR_L1 MAT 13 κ PD-1 (SEQ ID NO: 227): LASQTIGTWLA

CDR_L2 MAT 13 к PD-1 (SEQ ID NO: 228): AATSLAD

CDR_L3 MAT 13 K PD-1 (SEQ ID NO: 229): QQLDSIPWT

[00175] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT 13 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 226 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L, выделены подчеркиванием):

gacattcaga tgacccagtc tcctgccacc cagtctgcat ctctgggaga aagtgtcacc atcacgtgc tggcaagtca gaccattggt acatggttag catggtatca gcagaaacca gggaaatctc ctcagctcct gatttatgct gcaaccagct tggcagatgg ggtcccatca aggttcagtg gtagtggatc tggcacaaaa ttttcttca agatcagcag cctacaggct gaagattttg taagttatta ctgtcaacaa cttgacagta ttccgtggac ggcaccaagc tggaaatcaa a

N Мышиное моноклональное антитело к PD-1 человека 14

[00176] Аминокислотная последовательность домена VH MAT 14 к PD-1 (SEQ ID NO: 230) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

QVQLQQPGAE LVKPGASVKM SCKASGYNFI **SYWIT**WVKQR PGQGLQWIG**n IYPGTDGTTY NEKFKS**KATL TVDTSSSTAY MHLSRLTSED SAVYYCAT**GL HWYFDV**WGTG TTVTVSS

CDR_H1 MAT 14 K PD-1 (SEQ ID NO: 232): SYWIT

CDR_H2 MAT 14 к PD-1 (SEQ ID NO: 233): NIYPGTDGTTYNEKFKS

CDR_H3 MAT 14 к PD-1 (SEQ ID NO: 234): GLHWYFDV

[00177] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT 14 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 231 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

caggtccaac tgcagcagcc tggggctgag cttgtgaagc ctggggcttc
agtgaagatg tcctgcaagg cttctggcta caacttcatc agctactgga
taacctgggt gaaacagagg cctggacaag gccttcagtg gattggaaat
atttatcctg gtactgatgg tactacctac aatgagaagt tcaagagcaa
ggccacactg actgtagaca catcctccag cacagcctac atgcacctca
gtcgcctgac atctgaggac tctgcggtct attactgtgc aactgggcta
cactggtact tcgatgtctg gggcacaggg accacggtca ccgtctcctc c

[00178] Аминокислотная последовательность домена VL MAT 14 к PD-1 (SEQ ID NO: 235) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DIVMTQSQKF MSTSVGDRVS VTC**kasqsvg tnva**wyqqkp gqspkaliy**s assrfs**gvpd rftgsgsgtd ftltisnvqs edlaeyfc**qq ynsypyt**fgg gtkleik

CDR_L1 MAT 14 к PD-1 (SEQ ID NO: 237): KASQSVGTNVA

CDR_L2 MAT 14 K PD-1 (SEQ ID NO: 238): SASSRFS

CDR_L3 MAT 14 к PD-1 (SEQ ID NO: 239): QQYNSYPYT

[00179] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT 14 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 236 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L, выделены подчеркиванием):

gacattgtga tgacccagtc tcaaaaattc atgtccacat cagtaggaga cagggtcagt gtcacctgca aggccagtca gagtgtggt actaatgtag cctggtatca acagaagccc ggtcaatctc ctaaagcact gatttactcg gcatcctcc gattcagtgg cgtccctgat cgcttcacag gcagtggatc tgggacagat ttcactcta ccatcagtaa tgtgcagtct gaagacttgg cagagtattt ctgtcagcaa tataacagct atccgtacac gttcggaggg gggaccaagc tggaaataaa a

О Моноклональное антитело к PD-1 человека 15

1 Мышиное моноклональное антитело к PD-1 человека 15

[00180] Аминокислотная последовательность домена VH MAT 15 к PD-1 (SEQ ID NO: 240) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

EVMLVESGGG LVKPGGSLKL SCAASGFIFS SYLISWVRQT PEKRLEWVAA
ISGGGADTYY ADSVKGRFTI SRDNAKNTLY LQMSSLRSED TALYYCTRRG
TYAMDYWGQG TSVTVSS

CDR_H1 MAT 15 κ PD-1 (SEQ ID NO: 242): SYLIS

CDR_H2 MAT 15 K PD-1 (SEQ ID NO: 243): AISGGGADTYYADSVKG

CDR_H3 MAT 15 к PD-1 (SEQ ID NO: 244): RGTYAMDY

[00181] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VH MAT 15 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 241 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gaagtgatgc tggtggagtc tgggggaggc ttagtgaagc ctggagggtc cctgaaactc tcctgtgcag cctctggatt cattttcagt agctatctca tctcttgggt tcgccagact ccggagaaga ggctggagtg ggtcgctgcc attagtggtg gtggtgtga cacctactat gccgacagtg tgaagggtcg attcaccatc tccagagaca atgccaagaa caccctgtat ctgcaaatga gcagtctgag gtctgaggac acggccttat attactgtac aagacgaggg acctatgcta tggactactg gggtcaagga acctcagtca ccgtctcctc c

[00182] Аминокислотная последовательность домена VL MAT 15 к PD-1 (SEQ ID NO: 245) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DIQMTQSPAS QSASLGESVT ITC**lasqtig twla**wyqqkp gkspqlliy**a Atslad**gvps rfsgsgsgtk fsfkisslqa edfvnyyc**qq lysipwt**fgg gtkleik

CDR_L1 MAT 15 K PD-1 (SEQ ID NO: 247): LASQTIGTWLA

CDR_L2 MAT 15 κ PD-1 (SEQ ID NO: 248): AATSLAD

CDR_L3 MAT 15 K PD-1 (SEQ ID NO: 249): QQLYSIPWT

[00183] Примерный полинуклеотид, который кодирует домен VL MAT 15 к PD-1, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 246 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_L, выделены подчеркиванием):

gacattcaga tgacccagtc tcccgcctcc cagtctgcat ctctgggaga aagtgtcacc atcacatgcc tggcaagtca gaccattggt acatggttag catggtatca gcagaaacca gggaaatctc ctcagctcct gatttatgct gcaaccagct tggcagatgg ggtcccatca aggttcagtg gtagtggatc tggcacaaaa ttttcttca agatcagcag cctacaggct gaagattttg taaattatta ctgtcaacaa ctttacagta ttccgtggac gtcgacaagc tggaaatcaa a

2 Гуманизация моноклонального антитела к PD-1 человека 15, чтобы получить «МАТ к чPD-1 15»

[00184] Вышеописанное мышиное моноклональное антитело к PD-1 человека было гуманизировано и дополнительно деиммунизировано после идентификации антигенных эпитопов, чтобы продемонстрировать возможность гуманизации антитела к PD-1 человека с целью уменьшения его антигенности при введении человеку-реципиенту. В результате гуманизации получили один гуманизированный домен VH, обозначенный в настоящем документе как «VH1 MAT к чPD-1 2», и один гуманизированный домен VL, обозначенный в настоящем документе как «VL1 MAT к чPD-1 1». Антитело, содержащее гуманизированный домен VL, спаренный с гуманизированным доменом VH, называется «МАТ к чPD-1 15».

[00185] Аминокислотная последовательность домена VH из VH1 MAT к чPD-1 15 (SEQ ID NO: 250) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

EVQLVESGGG LVRPGGSLRL SCAASGFTFS SYLISWVRQA PGKGLEWVAA ISGGGADTYY ADSVKGRFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TATYYCARRG TYAMDYWGQG TLVTVSS

[00186] Примерный полинуклеотид, который кодирует VH1 MAT к чPD-1 15, содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 251 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

[00187] Аминокислотная последовательность домена VH из VL1 MAT к чPD-1 15 (SEQ ID NO: 252) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITC<u>LASQTIG TWLAWYQQKP GKAPKLLIYA</u>

<u>ATSLADGVPS RFSGSGSGTD FTFTISSLQP EDFATYYCQQ LYSIPWT</u>FGQ GTKLEIK

[00188] Примерный полинуклеотид, который кодирует VL1 MAT к чРD-1 15,

содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 253 (нуклеотиды, кодирующие остатки CDR_H, выделены подчеркиванием):

gatatccaga tgacccagtc tcccagctct ctcagtgcaa gcgtaggcga ccgtgtgacc atcacctgtc tggccagtca gaccattgga acctggctcg

cctggtatca gcagaaacct ggcaaggccc ctaagctgct gatttacgcc
gccacctccc tcgcagatgg agtgccctcc cgatttagcg ggtccgggtc
cggcaccgac ttcacattca caatcagcag cctccagccc gaggatttcg
ctacatacta ctgtcaacag ctctactcca ttccatggac ctttggtcag
ggtactaaac tggagatcaa a

V Моноклональные антитела к PD-1 человеку 1-15 и их производные, содержащие модифицированную область Fc

[00189] При нормальном функционировании иммунной системы взаимодействие комплексов антитело-антиген с клетками иммунной системы приводит к широкому спектру ответов, начиная от эффекторных функций, таких как зависимая от антител цитотоксичность, дегрануляция тучных клеток и фагоцитоз, до иммуномодулирующих сигналов, таких как регулирование пролиферации лимфоцитов и секреции антител. Все указанные взаимодействия инициируются путем связывания области Fc антител или иммунных комплексов со специализированными поверхностными рецепторами клеток на кроветворных клетках. Разнообразие клеточных ответов, вызванных антителами и иммунными комплексами, обусловлено структурной гетерогенностью трех рецепторов Fc: FcyRI (CD64), FcyRII (CD32) и FcyRIII (CD16). FcyRI (CD64), FcyRIIA (CD32A) и FcyRIII (CD16) являются активирующими (т.е., усиливающими иммунную систему) рецепторами; FcyRIIB (CD32B) является ингибирующим (т.е. ослабляющим иммунную систему) рецептором. Помимо этого взаимодействие с неонатальным рецептором Fc (FcRn) выступает посредником рециркуляции молекул IgG из эндосомы к поверхности клетки и высвобождения в кровь. Аминокислотная последовательность примерного IgG1 дикого типа (SEQ ID NO: 1), IgG2 (SEQ ID NO: 2), IgG3 (SEQ ID NO: 3) и IgG4 (SEQ ID NO: 4) представлена ниже.

[00190] Модификация области Гс обычно приводит к измененному фенотипу, например, измененному периоду полувыведения из сыворотки крови, измененной стабильности, измененной восприимчивости к клеточным ферментам или измененной эффекторной функции. Желательной может быть модификация антитела или другой связывающей молекулы согласно настоящему изобретению в отношении эффекторной функции, например, для того чтобы повысить эффективность указанной молекулы в лечении рака. Снижение или устранение эффекторной функции является желательным в некоторых случаях, например, в случае антител, механизм действия которых включает блокирование или антагонистическое действие, но не лизис клеток, несущих антигенмишень. Повышенная эффекторная функция обычно является желательной, когда она направлена на нежелательные клетки, такие как опухолевые и чужеродные клетки, в

которых FcγR экспрессируются с низкими уровнями, например, опухолеспецифичные Вклетки с низким уровнем FcγRIIB (например, неходжкинская лимфома, CLL и лимфома Беркитта). В указанных вариантах реализации молекулы согласно настоящему изобретению, которым придали или которые имеют измененную эффекторную функциональную активность, можно применять для лечения и/или предотвращения заболевания, расстройства или инфекции, при которых желательной является повышенная эффективность эффекторной функциональной активности.

[00191] Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения PD-1связывающие молекулы согласно настоящему изобретению содержат область Fc, которая содержит одну или более модификаций (например, замен, делеций или вставок) в аминокислотной последовательности области Fc дикого типа (например, SEQ ID NO: 1), которые снижают аффинность и авидность области Fc, и, соответственно, молекулы согласно настоящему изобретению, в отношении одного или более рецепторов Гсү R. Согласно другим вариантам реализации настоящего изобретения молекулы согласно настоящему изобретению содержат область Fc, которая содержит одну или более модификаций аминокислот области Fc дикого типа, которые увеличивают аффинность и авидность области Fc и, соответственно, молекулы согласно настоящему изобретению, в отношении одного или более рецепторов Гсү Согласно другим вариантам реализации настоящего изобретения молекулы содержат вариант области Fc, причем указанный вариант придает или опосредует повышенную активность, связанную с антителозависимой клеточной цитотоксичностью (АЗКЦ), и/или повышенное связывание с FcγRIIA по сравнению с молекулой, не содержащей область Fc или содержащей область Fc дикого типа. В других вариантах реализации настоящего изобретения молекулы содержат вариант области Fc, причем указанный вариант придает или опосредует сниженную активность АЗКЦ (или другой эффекторной функции) и/или повышенное связывание с FcyRIIB по сравнению с молекулой, не содержащей область Fc или содержащей область Fc дикого типа. Согласно некоторым вариантам реализации в область настоящего изобретения включены PD-1-связывающие молекулы, содержащие вариант области Fc, причем указанный вариант области Fc не проявляет детектируемого связывания с любым FcyR по сравнению с сопоставимой молекулой, содержащей область Fc дикого типа. Согласно другим вариантам реализации в область настоящего изобретения включены PD-1-связывающие молекулы, содержащие вариант области Fc, причем указанный вариант области Fc связывается только с одним FcyR, предпочтительно с одним из FcyRIIA, FcyRIIB или FcyRIIIA. Любое подходящее повышение аффинности и/или авидности предпочтительно оценивают путем измерения в условиях in vitro степени детектируемого связывания с FcγR или FcγR-связанной активности в клетках, которые экспрессируют низкие уровни FcγR, когда активность связывания исходной молекулы (без модифицированной области Fc) не поддается детектированию в клетках, или в клетках, которые экспрессируют целевые антигены, отличные от рецепторов Fcγ, в плотности от 30000 до 20000 молекул/клетку, в плотности от 20000 до 10000 молекул/клетку, в плотности от 5000 до 1000 молекул/клетку, в плотности от 5000 до 1000 молекул/клетку, в плотности от 1000 до 200 молекул/клетку или в плотности 200 молекул/клетку или менее (но не менее 10, 50, 100 или 150 молекул/клетку).

[00192] PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению могут содержать вариант области Fc, имеющий измененную аффинность в отношении активирующего и/или ингибирующего рецептора Гсү. Согласно одному варианту реализации настоящего изобретения PD-1-связывающая молекула содержит вариант области Fc, который имеет повышенную аффинность в отношении FcyRIIB и сниженную аффинность в отношении FcyRIIIA и/или FcyRIIA по сравнению с сопоставимой молекулой, содержащей область Fc дикого типа. Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения PD-1-связывающая молекула согласно настоящему изобретению, содержит вариант области Fc, который имеет уменьшенную аффинность в отношении FcyRIIB и повышенную аффинность в отношении FcyRIIIA и/или FcyRIIA по сравнению с сопоставимой молекулой, содержащей область Fc дикого типа. В другом варианте реализации настоящего изобретения PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению содержат вариант области Fc, который имеет уменьшенную аффинность в отношении FcyRIIB и уменьшенную аффинность в отношении FcyRIIIA и/или FcyRIIA по сравнению с сопоставимой молекулой, содержащей область Fc дикого типа. В другом варианте реализации настоящего изобретения PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению содержат вариант области Fc, который имеет неизменную аффинность в отношении FcyRIIB и уменьшенную (или повышенную) аффинность в отношении FcyRIIIA и/или FcyRIIA относительно сопоставимой молекулы, содержащей область Гсу дикого типа.

[00193] Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению содержат вариант области Fc, имеющий измененную аффинность в отношении FcγRIIIA и/или FcγRIIA, так, что иммуноглобулин обладает повышенной эффекторной функцией. Неограничивающие примеры эффекторных функций клеток включают антитело-зависимую клеточную цитотоксичность, антитело-зависимый фагоцитоз, фагоцитоз, опсонизацию,

опсонофагоцитоз, связывание клеток, образование розеток, связывание с компонентом комплемента C1q и комплемент-зависимую клеточную цитотоксичность.

[00194] предпочтительном варианте реализации настоящего изобретения аффинность или эффекторная функция изменяется по меньшей мере в 2 раза, предпочтительно по меньшей мере в 4 раза, по меньшей мере в 5 раз, по меньшей мере в 6 раз, по меньшей мере в 7 раз, по меньшей мере в 8 раз, по меньшей мере в 9 раз, по меньшей мере в 10 раз, по меньшей мере в 50 раз или по меньшей мере в 100 раз по сравнению с сопоставимой молекулой, содержащей область Fc дикого типа. Согласно настоящего изобретения другим вариантам реализации вариант области иммуноспецифично связывается с одним или более FcR с величиной аффинности, которая по меньшей мере на 65%, предпочтительно по меньшей мере на 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95%, 100%, 125%, 150%, 175%, 200%, 225% или 250% превышает аффинность молекулы, содержащей область Fc дикого типа. Такие измерения могут представлять собой количественные исследования в условиях *in vivo* или *in vitro*, и в предпочтительном варианте представляют собой количественные исследования в условиях in vitro, такие как твердофазный иммуноферментный анализ (ИФА) или поверхностный плазмонный резонанс.

[00195] Согласно различным вариантам реализации настоящего изобретения PD-1связывающие молекулы согласно настоящему изобретению содержат вариант области Fc, причем указанный вариант является агонистом по меньшей мере одного вида активности рецептора FcyR или является антагонистом по меньшей мере одного вида активности рецептора Гсү Согласно предпочтительному варианту реализации настоящего изобретения молекулы содержат вариант, который является антагонистом одного или более видов активности FcyRIIB, например, опосредуемой В-клетками передачи сигналов, активации В-клеток, пролиферации В-клеток, выработки антител, внутриклеточного притока кальция в В-клетки, прогрессирования клеточного цикла, FcyRIIB-опосредуемого ингибирования передачи сигналов с участием FceRI, фосфорилирования FcyRIIB, привлечения SHIP, фосфорилирования SHIP и связывания с Shc, или активности одной или более молекул последующих каскадов реакций (например, MAP-киназы, JNK, р38 или Akt) в пути передачи сигнала с участием FcyRIIB. Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению содержат вариант, который является агонистом одного или более видов активности FceRI, например, активации тучных клеток, мобилизации кальция, дегрануляции, выработки цитокинов или высвобождения серотонина.

[00196] Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения молекулы содержат область Fc, содержащую области из двух или более изотипов IgG (например, IgG1, IgG2, IgG3 и IgG4). В настоящей заявке область Fc, как полагают, имеет конкретный изотип IgG, если ее аминокислотная последовательность наиболее гомологична указанному изотипу относительно других изотипов IgG. Различные изотипы IgG проявляют различные физические и функциональные свойства, включая период полувыведения из сыворотки крови, связывание комплемента, аффинность связывания в отношении FcyR и активность эффекторных функций (например, АЗКЦ, КЗЦ и т. д.), вследствие различий в аминокислотных последовательностях шарнирной области и/или области Fc, например, как описано в Flesch and Neppert (1999) J. Clin. Lab. Anal. 14:141-156; Chappel et al. (1993) J. Biol. Chem. 33:25124-25131; Chappel et al. (1991) Proc. Natl. Acad. Sci. (U.S.A.) 88:9036-9040; или Brüggemann et al. (1987) J. Exp. Med 166:1351-1361. Указанный тип варианта области Гсу можно применять по отдельности, или в комбинации с модификацией аминокислот, для воздействия на Fc-опосредуемую эффекторную функцию и/или активность связывания. В случае использования в комбинации, модификация аминокислоты и шарнирная область/область Fc IgG могут проявлять сходную функциональность (например, повышенную аффинность в отношении FcyRIIA) и могут действовать аддитивно или, более предпочтительно, синергически, чтобы модифицировать эффекторную функциональность в молекуле согласно настоящему изобретению, по сравнению с молекулой согласно настоящему изобретению, которая содержит область Fc дикого типа. Согласно другим вариантам реализации настоящего проявлять изобретения модификация аминокислот и область Fc IgG МОГУТ противоположную функциональность (например, повышение и уменьшение аффинности в отношении FcyRIIA, соответственно) и могут селективно регулировать или снижать специфичную функциональность в молекуле согласно настоящему изобретению, по сравнению с молекулой согласно настоящему изобретению, не содержащей область Fc или содержащей область Гс дикого типа такого же изотипа.

[00197] В предпочтительном конкретном варианте реализации PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению содержат вариант области Fc, причем указанный вариант области Fc содержит по меньшей мере одну модификацию аминокислоты, по сравнению с областью Fc дикого типа, так, что указанная молекула имеет измененную аффинность в отношении FcR, при условии, что указанный вариант области Fc не содержит замену в положениях, которые непосредственно вступают в контакт с FcγR, на основании данных кристаллографического и структурного анализа взаимодействий Fc-FcR, таких как те, которые описаны Sondermann *et al.* (2000) Nature

406:267-73. Примеры положений в области Fc, которые непосредственно вступают в контакт с FcγR, представляют собой остатки аминокислот 234-239, остатки аминокислот 265-269 (петля B/C), остатки аминокислот 297-299 (петля C'/E) и остатки аминокислот 327-332 (петля F/G). Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения молекулы согласно настоящему изобретению содержат варианты области Fc, содержащие модификацию по меньшей мере одного остатка, который не вступает в непосредственный контакт с FcγR, на основании данных структурного и кристаллографического анализа, например, находится вне сайта связывания Fc-FcγR.

[00198] Варианты области Fc хорошо известны в данной области техники, и любой известный вариант области Fc может быть использован согласно настоящему изобретению для придания или модификации эффекторной функции, проявляемой молекулой согласно настоящему изобретению, содержащей область Fc (или ее часть), в соответствии с данными функциональных исследований, например, в NK-зависимом или зависимом от макрофагов количественном исследований. Например, варианты области Fc, идентифицированные как варианты, изменяющие эффекторную функцию, раскрыты в PCT публикациях WO 04/063351; WO 06/088494; WO 07/024249; WO 06/113665; WO 07/021841; WO 07/106707; и WO 2008/140603, и любой подходящий вариант, раскрытый в указанных публикациях, можно применять в молекулах согласно настоящему изобретению.

[00199] Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению содержат вариант области Fc, содержащий одну или более модификаций аминокислот в одной или более областях, модификация (модификации) которых изменяет (относительно области Fc дикого типа) соотношение величин аффинности варианта области Fc в пользу активирующего FcγR (например, FcγRIIA или FcγRIIIA) относительно ингибирующего FcγR (такого как FcγRIIB):

Соотношение величин аффинности = Изменение аффинности варианта Fc, относительно дикого типа, в пользу активирующего $Fc\gamma R/И$ зменение аффинности варианта Fc, относительно дикого типа, в пользу ингибирующего $Fc\gamma R$

[00200] Особенно предпочтительными являются PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению, которые содержат вариант области Fc (по сравнению с областью Fc дикого типа), в которых вариант области Fc имеет соотношение величин аффинности больше 1. Указанные молекулы особенно полезны в обеспечении терапевтического или профилактического лечения заболевания, расстройства или инфекции или улучшения ее симптома, когда желательной является повышенная

эффективность эффекторной функции клеток (например, АЗКЦ), опосредуемой ГсүR, например, при раке или инфекционном заболевании. Напротив, вариант области Гс, имеющий соотношение величин аффинности меньше 1, вызывает уменьшение эффективности эффекторной функции клеток. В таблице 1 приведены примерные одинарные, двойные, тройные, четырехкратные и пятикратные мутации, независимо от того, характерно для них соотношение величин аффинности больше или меньше 1.

Таблица 1					
Типичные	Типичные одинарные и множественные мутации, перечисленные в соответствии с				
		соотношением ве.	личин аффинности		
Одинарная	Двойная	Тройная	Четырехкратная	Пятикратная	
		Соотношение вели	чин аффинности >1		
F243L	F243L и	F243L, P247L и	L234F, F243L,	L235V, F243L, R292P,	
	R292P	N421K	R292P и Y300L	Y300L и P396L	
D270E	F243L и	F243L, R292P и	L235I, F243L,	L235P, F243L, R292P,	
	Y300L	Y300L	R292P и Y300L	Y300L и P396L	
R292G	F243L и	F243L, R292P и	L235Q, F243L,	F243L, R292P, V305I,	
	P396L	V305I	R292P и Y300L	Y300L и P396L	
R292P	D 270E и	F243L, R292P и	F243L, P247L,		
	P396L	P396L	D270E и N421K		
	R292P и	F243L, Y300L и	F243L, R255L,		
	Y300L	P396L	D270E и P396L		
	R292P и	Р247L, D270E и	F243L, D270E,		
	V305I	N421K	G316D и R416G		
	R292P и	R255L, D270E и	F243L, D270E,		
	P396L	P396L	К392Т и Р396L		
	Y300L и	D270E, G316D и	F243L, D270E,		
	P396L	R416G	Р396L и Q419H		
	Р396L и	D270E, K392T и	F243L, R292P,		
	Q419H	P396L	Y300L, и P396L		
		D270E, P396L и	F243L, R292P,		
		Q419H	V305I и P396L		
		V284M, R292L и	P247L, D270E,		
		K370N	Y300L и N421K		
		R292P, Y300L и	R255L, D270E,		

Таблица 1
Типичные одинарные и множественные мутации, перечисленные в соответствии с соотношением величин аффинности

Одинарная	Двойная Тройная		Четырехкратная	Пятикратная
		P396L	R292G и P396L	
			R255L, D270E,	
			Y300L и P396L	
			D270E, G316D,	
			Р396L и R416G	
		Соотношение вели	ичин аффинности <1	
Y300L	F243L и	F243L, R292P и		
	P396L	V305I		
P396L	Р247L и			
	N421K			
	R255L и			
	P396L			
	R292P и			
	V305I			
	К392Т и			
	P396L			
	Р396L и			
	Q419H			

[00201] Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения варианты области Fc содержат любые модификации аминокислот (например, замены) в любом из положений 235, 240, 241, 243, 244, 247, 262, 263, 269, 298, 328 или 330 и предпочтительно один или более из следующих остатков: A240, I240, L241, L243, H244, N298, I328 или V330. Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения варианты области Fc содержат любые модификации аминокислот (например, замены) в любом из положений 268, 269, 270, 272, 276, 278, 283, 285, 286, 289, 292, 293, 301, 303, 305, 307, 309, 331, 333, 334, 335, 337, 338, 340, 360, 373, 376, 416, 419, 430, 434, 435, 437, 438 или 439 и предпочтительно один или более из следующих остатков: H280, Q280, Y280, G290, S290, T290, Y290, N294, K295, P296, D298, N298, P298, V298, I300 или L300. [00202] Согласно предпочтительному варианту реализации настоящего изобретения

варианты области Fc, которые связываются с FcyR с измененной аффинностью, содержат

любые модификации аминокислот (например, замены) в любом из положений 255, 256, 258, 267, 268, 269, 270, 272, 276, 278, 280, 283, 285, 286, 289, 290, 292, 293, 294, 295, 296, 298, 300, 301, 303, 305, 307, 309, 312, 320, 322, 326, 329, 330, 332, 331, 333, 334, 335, 337, 338, 339, 340, 359, 360, 373, 376, 416, 419, 430, 434, 435, 437, 438 или 439. Предпочтительно вариант области Fc содержит любой из следующих остатков: A256, N268, Q272, D286, Q286, S286, A290, S290, A298, M301, A312, E320, M320, Q320, R320, E322, A326, D326, E326, N326, S326, K330, T339, A333, A334, E334, H334, L334, M334, Q334, V334, K335, Q335, A359, A360 или A430.

[00203] Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения варианты области Fc, которые связываются с FcγR (посредством своей области Fc) со сниженной аффинностью, содержат любые модификации аминокислот (например, замены) в любом из положений 252, 254, 265, 268, 269, 270, 278, 289, 292, 293, 294, 295, 296, 298, 300, 301, 303, 322, 324, 327, 329, 333, 335, 338, 340, 373, 376, 382, 388, 389, 414, 416, 419, 434, 435, 437, 438 или 439.

[00204] Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения варианты области Fc, которые связываются с FcүR (посредством своей области Fc) с повышенной аффинностью, содержат любые модификации аминокислот (например, замены) в любом из положений 280, 283, 285, 286, 290, 294, 295, 298, 300, 301, 305, 307, 309, 312, 315, 331, 333, 334, 337, 340, 360, 378, 398 или 430. Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения варианты области Fc, которые связываются с FcүRIIA с повышенной аффинностью, содержат любой из следующих остатков: A255, A256, A258, A267, A268, N268, A272, Q272, A276, A280, A283, A285, A286, D286, Q286, S286, A290, S290, M301, E320, M320, Q320, R320, E322, A326, D326, E326, S326, K330, A331, Q335, A337 или A430.

[00205] Предпочтительные варианты содержат одну или более модификаций в любом из положений: 228, 230, 231, 232, 233, 234, 235, 239, 240, 241, 243, 244, 245, 247, 262, 263, 264, 265, 266, 271, 273, 275, 281, 284, 291, 296, 297, 298, 299, 302, 304, 305, 313, 323, 325, 326, 328, 330 или 332.

[00206] Особенно предпочтительные варианты содержат одну или более модификаций, выбранных из групп A-AI:

A	228E, 228K, 228Y или 228G;
В	230A, 230E, 230Y или 230G;
С	231E, 231K, 231Y, 231P или 231G;
D	232E, 232K, 232Y, 232G;
Е	233D;

G 235D, 235Q, 235P, 235I или 235V; H 239D, 239E, 239N или 239Q; I 240A, 240I, 240M или 240T; J 243R, 243, 243Y, 243L, 243Q, 243W, 243H или 243I; K 244H; L 245A; M 247G, 247V или 247L; N 262A, 262E, 262I, 262T, 262E или 262F; O 263A, 263I, 263M или 263T; P 264F, 264E, 264R, 264I, 264A, 264T или 264W; Q 265F, 265Y, 265H, 265I, 265L, 265T, 265V, 265N или 265Q; R 266A, 266I, 266M или 266T; S 271D, 271E, 271N, 271Q, 271K, 271R, 271S, 271T, 271H, 271A, 271V, 271L, 271I, 271F, 271M, 271Y, 271W или 271G; T 273I; U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299P, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y; Z 302I;
I 240A, 240I, 240М или 240T; J 243R, 243, 243Y, 243L, 243Q, 243W, 243H или 243I; K 244H; L 245A; M 247G, 247V или 247L; N 262A, 262E, 262I, 262T, 262E или 262F; O 263A, 263I, 263M или 263T; P 264F, 264E, 264R, 264I, 264A, 264T или 264W; Q 265F, 265Y, 265H, 265I, 265L, 265T, 265V, 265N или 265Q; R 266A, 266I, 266M или 266T; S 271D, 271E, 271N, 271Q, 271K, 271R, 271S, 271T, 271H, 271A, 271V, 271L, 271I, 271F, 271M, 271Y, 271W или 271G; Т 273I; U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299N, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
J 243R, 243, 243Y, 243L, 243Q, 243W, 243H или 243I; K 244H; L 245A; M 247G, 247V или 247L; N 262A, 262E, 262I, 262T, 262E или 262F; O 263A, 263I, 263M или 263T; P 264F, 264E, 264R, 264I, 264A, 264T или 264W; Q 265F, 265Y, 265H, 265I, 265L, 265T, 265V, 265N или 265Q; R 266A, 266I, 266M или 266T; S 271D, 271E, 271N, 271Q, 271K, 271R, 271S, 271T, 271H, 271A, 271V, 271L, 271I, 271F, 271M, 271Y, 271W или 271G; Т 273I; U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299N, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
K 244H; L 245A; M 247G, 247V или 247L; N 262A, 262E, 262I, 262T, 262E или 262F; О 263A, 263I, 263M или 263T; P 264F, 264E, 264R, 264I, 264A, 264T или 264W; Q 265F, 265Y, 265H, 265I, 265L, 265T, 265V, 265N или 265Q; R 266A, 266I, 266M или 266T; S 271D, 271E, 271N, 271Q, 271K, 271R, 271S, 271T, 271H, 271A, 271V, 271L, 271I, 271F, 271M, 271Y, 271W или 271G; Т 273I; U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299N, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
L 245A; M 247G, 247V или 247L; N 262A, 262E, 262I, 262T, 262E или 262F; О 263A, 263I, 263M или 263T; Р 264F, 264E, 264R, 264I, 264A, 264T или 264W; Q 265F, 265Y, 265H, 265I, 265L, 265T, 265V, 265N или 265Q; R 266A, 266I, 266M или 266T; S 271D, 271E, 271N, 271Q, 271K, 271R, 271S, 271T, 271H, 271A, 271V, 271L, 271I, 271F, 271M, 271Y, 271W или 271G; Т 273I; U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299N, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
M 247G, 247V или 247L; N 262A, 262E, 262I, 262T, 262E или 262F; O 263A, 263I, 263M или 263T; P 264F, 264E, 264R, 264I, 264A, 264T или 264W; Q 265F, 265Y, 265H, 265I, 265L, 265T, 265V, 265N или 265Q; R 266A, 266I, 266M или 266T; S 271D, 271E, 271N, 271Q, 271K, 271R, 271S, 271T, 271H, 271A, 271V, 271L, 271I, 271F, 271M, 271Y, 271W или 271G; T 273I; U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299H, 299N, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
N 262A, 262E, 262I, 262T, 262E или 262F; O 263A, 263I, 263M или 263T; P 264F, 264E, 264R, 264I, 264A, 264T или 264W; Q 265F, 265Y, 265H, 265I, 265L, 265T, 265V, 265N или 265Q; R 266A, 266I, 266M или 266T; S 271D, 271E, 271N, 271Q, 271K, 271R, 271S, 271T, 271H, 271A, 271V, 271L, 271I, 271F, 271M, 271Y, 271W или 271G; T 273I; U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
O 263A, 263I, 263M или 263T; P 264F, 264E, 264R, 264I, 264A, 264T или 264W; Q 265F, 265Y, 265H, 265I, 265L, 265T, 265V, 265N или 265Q; R 266A, 266I, 266M или 266T; S 271D, 271E, 271N, 271Q, 271K, 271R, 271S, 271T, 271H, 271A, 271V, 271L, 271I, 271F, 271M, 271Y, 271W или 271G; T 273I; U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299P, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
Р 264F, 264E, 264R, 264I, 264A, 264T или 264W; Q 265F, 265Y, 265H, 265I, 265L, 265T, 265V, 265N или 265Q; R 266A, 266I, 266M или 266T; S 271D, 271E, 271N, 271Q, 271K, 271R, 271S, 271T, 271H, 271A, 271V, 271L, 271I, 271F, 271M, 271Y, 271W или 271G; T 273I; U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299N, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
Q 265F, 265Y, 265H, 265I, 265L, 265T, 265V, 265N или 265Q; R 266A, 266I, 266M или 266T; S 271D, 271E, 271N, 271Q, 271K, 271R, 271S, 271T, 271H, 271A, 271V, 271L, 271I, 271F, 271M, 271Y, 271W или 271G; T 273I; U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299N, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
R 266A, 266I, 266M или 266T; S 271D, 271E, 271N, 271Q, 271K, 271R, 271S, 271T, 271H, 271A, 271V, 271L, 271I, 271F, 271M, 271Y, 271W или 271G; T 273I; U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
S 271D, 271E, 271N, 271Q, 271K, 271R, 271S, 271T, 271H, 271A, 271V, 271L, 271I, 271F, 271M, 271Y, 271W или 271G; Т 273I; U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
271F, 271M, 271Y, 271W или 271G; Т 273I; U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299N, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
Т 273I; U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299N, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
U 275L или 275W; V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
V 281D, 281K, 281Y или 281P; W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299N, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
W 284E, 284N, 284T, 284L, 284Y или 284M; X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299N, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
X 291D, 291E, 291Q, 291T, 291H, 291I или 291G; Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299N, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
Y 299A, 299D, 299E, 299F, 299G, 299H, 299I, 299K, 299L, 299M, 299N, 299P, 299Q, 299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
299R, 299S, 299V, 299W или 299Y;
Z 302I;
AA 304D, 304N, 304T, 304H или 304L
AB 305I;
AC 313F;
AD 323I;
AE 325A, 325D, 325E, 325G, 325H, 325I, 325L, 325K, 325R, 325S, 325F, 325M, 325T,
325V, 325Y, 325W или 325P;
AF 328D, 328Q, 328K, 328R, 328S, 328T, 328V, 328I, 328Y, 328W, 328P, 328G, 328A,
328E, 328F, 328H, 328M или 328N;
AG 330L, 330Y, 330I или 330V;
AH 332A, 332D, 332E, 332H, 332N, 332Q, 332T, 332K, 332R, 332S, 332V, 332L, 332F,
332M, 332W, 332P, 332G или 332Y; и

AI	336Е, 336К или 336Ү

[00207] Еще более предпочтительные варианты содержат одну или более модификаций, выбранных из групп 1-105:

Группа	Вариант	Группа	Вариант
1	A330L/I332E	54	S239D/D265L/N297D/I332E
2	D265F/N297E/I332E	55	S239D/D265T/N297D/I332E
3	D265Y/N297D/I332E	56	S239D/D265V/N297D/I332E
4	D265Y/N297D/T299L/I332E	57	S239D/D265Y/N297D/I332E
5	F241E/F243Q/V262T/V264F	58	S239D/I332D
6	F241E/F243Q/V262T/V264E/	59	S239D/I332E
	I332E		
7	F241E/F243R/V262E/V264R	60	S239D/I332E/A330I
8	F241E/F243R/V262E/V264R/	61	S239D/I332N
	I332E		
9	F241E/F243Y/V262T/V264R	62	S239D/I332Q
10	F241E/F243Y/V262T/V264R/	63	S239D/N297D/I332E
	I332E		
11	F241L/F243L/V262I/V264I	64	S239D/N297D/I332E/A330Y
12	F241L/V262I	65	S239D/N297D/I332E/A330Y/F241S/F24
			3H/V262T/V264T
13	F241R/F243Q/V262T/V264R	66	S239D/N297D/I332E/K326E
14	F241R/F243Q/V262T/V264R/	67	S239D/N297D/I332E/L235D
	I332E		
15	F241W/F243W/V262A/V264	68	S239D/S298A/I332E
	A		
16	F241Y/F243Y/V262T/V264T	69	S239D/V264I/A330L/I332E
17	F241Y/F243Y/V262T/V264T/	70	S239D/V264I/I332E
	N297D/I332E		
18	F243L/V262I/V264W	71	S239D/V264I/S298A/I332E
19	P243L/V264I	72	S239E/D265N
20	L328D/I332E	73	S239E/D265Q
21	L328E/I332E	74	S239E/I332D
22	L328H/I332E	75	S239E/I332E

Группа	Вариант	Группа	Вариант
23	L328I/I332E	76	S239E/I332N
24	L328M/I332E	77	S239E/I332Q
25	L328N/I332E	78	S239E/N297D/I332E
26	L328Q/I332E	79	S239E/V264I/A330Y/I332 E
27	L328T/I332E	80	S239E/V264I/I332 E
28	L328V/I332E	81	S239E/V264I/S298A/A330Y/I332E
29	N297D/A330Y/I332E	82	S239N/A330L/I332E
30	N297D/I332E	83	S239N/A330Y/I332E
31	N297D/I332E/S239D/A330L	84	S239N/I332D
32	N297D/S298A/A330Y/I 332E	85	S239N/I332E
33	N297D/T299L/I332E	86	S239N/I332N
34	N297D/T299F/I332E/N297D/	87	S239N/I332Q
	T299H/I332E		
35	N297D/T299I/I332E	88	S239N1S298A/I332E
36	N297D/T299L/I332E	89	S239Q/I332D
37	N297D/T299V/I332E	90	S239Q/I332E
38	N297E/I332E	91	S239Q/I332N
39	N297S/I332E	92	S239Q/I332Q
40	P230A/E233D/I332E	93	S239Q/V264I/I332E
41	P244H/P245A/P247V	94	S298A/I332E
42	S239D/A330L/I332E	95	V264E/N297D/I332E
43	S239D/A330Y/I332E	96	V264I/A330L/I332E
44	S239D/A330Y/I332E/K326E	97	V264I/A330Y/I332E
45	S239D/A330Y/I332E/K326T	98	V264I/I332E
46	S239D/A330Y/I332E/L234I	99	V264I/S298A/I332E
47	S239D/A330Y/I332E/L235D	100	Y296D/N297D/I332E
48	S239D/A330Y/I332E/V240I	101	Y296E/N297D/I332 E
49	S239D/A330Y/I332E/V264T	102	Y296H/N297D/I332E
50	S239D/A330Y/I332E/V266I	103	Y296N/N297D/I332E
51	S239D/D265F/N297D/I332E	104	Y296Q/N297I/I332E
52	S239D/D265H/N297D/I332E	105	Y296T/N297D/I332E
53	S239D/D265I/N297D/I332E		

[00208] Согласно одному варианту реализации настоящего изобретения PD-1-связывающая молекула согласно настоящему изобретению будет содержать вариант области Fc, содержащий по меньшей мере одну модификацию в области Fc. Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения вариант области Fc содержит по меньшей мере одну замену, выбранную из группы, состоящей из L235V, F243L, R292P, Y300L, V305I и P396L.

[00209] Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения вариант области Fc содержит:

- (A) по меньшей мере одну замену, выбранную из группы, состоящей из F243L, R292P, Y300L, V305I и P396L;
- (В) по меньшей мере две замены, выбранные из группы, состоящей из:
 - (1) F243L и P396L;
 - (2) F243L и R292P; и
 - (3) R292P и V305I;
- (С) по меньшей мере три замены, выбранные из группы, состоящей из:
 - (1) F243L, R292P и Y300L;
 - (2) F243L, R292P и V305I;
 - (3) F243L, R292P и P396L; и
 - (4) R292P, V305I и P396L;
- (D) по меньшей мере четыре замены, выбранные из группы, состоящей из:
 - (1) F243L, R292P, Y300L и P396L; и
 - (2) F243L, R292P, V305I и P396L; или
- (Е) по меньшей мере пять замен, выбранных из группы, состоящей из:
 - (1) F243L, R292P, Y300L, V305I и P396L; и
 - (2) L235V, F243L, R292P, Y300L и P396L.

[00210] В другом конкретном варианте реализации настоящего изобретения вариант области Fc содержит замены:

- (A) F243L, R292P и Y300L;
- (B) L235V, F243L, R292P, Y300L и P396L; или
- (C) F243L, R292P, Y300L, V305I и P396L.

[00211] Согласно одному варианту реализации настоящего изобретения PD-1-связывающая молекула согласно настоящему изобретению содержит вариант области Fc, который проявляет уменьшенное (или по существу отсутствующее) связывание с FcγRIA (CD64), FcγRIIA (CD32A), FcγRIIB (CD32B), FcγRIIIA (CD16a) или FcγRIIB (CD16b) (по сравнению со связыванием, проявляемым областью Fc IgG1 дикого типа (SEQ ID NO: 1)).

Согласно одному варианту реализации настоящего изобретения PD-1-связывающая молекула согласно настоящему изобретению будет содержать вариант области Fc, которая проявляет сниженное (или по существу отсутствующее) связывание с FcүR (например, FcүRIIIA) и сниженную (или по существу отсутствующую) эффекторную функцию АЗКЦ. Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения вариант области Fc содержит по меньшей мере одну замену, выбранную из группы, состоящей из L234A, L235A, D265A, N297Q и N297G. Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения вариант области Fc содержит замену L234A; L235A; L234A и L235A; D265A; N297Q или N297G.

[00212] Предпочтительные последовательности IgG1 для доменов CH2 и CH3 PD-1-связывающих молекул согласно настоящему изобретению будут содержать замены L234A/L235A (SEO ID NO: 5):

APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG \mathbf{X}

где X представляет собой лизин (К) или отсутствует.

[00213] Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения PD-1связывающая молекула согласно настоящему изобретению содержит область Fc, которая по своей природе проявляет уменьшенное (или по существу отсутствующее) связывание с FcγRIIIA (CD16a) и/или сниженную эффекторную функцию (по сравнению со связыванием, проявляемым Fc IgG1 дикого типа (SEQ ID NO: 1)). Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения PD-1-связывающая молекула согласно настоящему изобретению не содержит область Fc IgG2 (SEQ ID NO: 2) или область Fc IgG4, (SEQ ID NO: 4). В случае использования области Fc IgG4, в область настоящего изобретения также включено введение стабилизирующей мутации, такой как замена S228Р шарнирной области IgG4 (см., например, SEQ ID NO: 13: ESKYGPPCPPCP, (Lu et al., (2008) «The Effect Of A Point Mutation On The Stability Of Igg4 As Monitored By Analytical Ultracentrifugation», J. Pharmaceutical Sciences 97:960-969), чтобы уменьшить частоту обмена нитей. Другие стабилизирующие мутации, известные в данной области техники, могут быть введены в область Fc IgG4 (Peters, P et al., (2012) «Engineering an Improved IgG4 Molecule with Reduced Disulfide Bond Heterogeneity and Increased Fab Domain Thermal Stability», J. Biol. Chem., 287:24525-24533; РСТ публикация патента WO 2008/145142).

Согласно другим вариантам реализации в область настоящего изобретения [00214] включено применение любого варианта области Fc, известного в данной области техники, такого как те, которые раскрыты в Jefferis, В.J. et al. (2002) «Interaction Sites On Human IgG-Fc For FcgammaR: Current Models», Immunol. Lett. 82:57-65; Presta, L.G. et al. (2002) «Engineering Therapeutic Antibodies For Improved Function», Biochem. Soc. Trans. 30:487-90; Idusogie, E.E. et al. (2001) «Engineered Antibodies With Increased Activity To Recruit Complement», J. Immunol. 166:2571-75; Shields, R.L. et al. (2001) «High Resolution Mapping Of The Binding Site On Human IgG1 For Fc Gamma RI, Fc Gamma RII, Fc Gamma RIII, And FcRn And Design Of IgG1 Variants With Improved Binding To The Fc gamma R», J. Biol. Chem. 276:6591-6604; Idusogie, E.E. et al. (2000) «Mapping Of The C1q Binding Site On Rituxan, A Chimeric Antibody With A Human IgG Fc», J. Immunol. 164:4178-84; Reddy, M.P. et al. (2000) «Elimination Of Fc Receptor-Dependent Effector Functions Of A Modified IgG4 Monoclonal Antibody To Human CD4», J. Immunol. 164:1925-1933; Xu, D. et al. (2000) «in vitro Characterization of Five Humanized OKT3 Effector Function Variant Antibodies», Cell. Immunol. 200:16-26; Armour, K.L. et al. (1999) «Recombinant human IgG Molecules Lacking Fegamma Receptor I Binding And Monocyte Triggering Activities», Eur. J. Immunol. 29:2613-24; Jefferis, R. et al. (1996) «Modulation Of Fc(Gamma)R And Human Complement Activation By IgG3-Core Oligosaccharide Interactions», Immunol. Lett. 54:101-04; Lund, J. et al. (1996) «Multiple Interactions Of IgG With Its Core Oligosaccharide Can Modulate Recognition By Complement And Human Fc Gamma Receptor I And Influence The Synthesis Of Its Oligosaccharide Chains», J. Immunol. 157:4963-4969; Hutchins et al. (1995) «Improved Biodistribution, Tumor Targeting, And Reduced Immunogenicity In Mice With A Gamma 4 Variant Of Campath-1H», Proc. Natl. Acad. Sci. (U.S.A.) 92:11980-84; Jefferis, R. et al. (1995) «Recognition Sites On Human IgG For Fc Gamma Receptors: The Role Of Glycosylation», Immunol. Lett. 44:111-17; Lund, J. et al. (1995) «Oligosaccharide-Protein Interactions In IgG Can Modulate Recognition By Fc Gamma Receptors», FASEB J. 9:115-19; Alegre, M.L. et al. «A Non-Activating «Humanized» Anti-CD3 Monoclonal Antibody Retains Immunosuppressive Properties in vivo», Transplantation 57:1537-1543; Lund et al. (1992) «Multiple Binding Sites On The CH2 Domain Of IgG For Mouse Fc Gamma R11», Mol. Immunol. 29:53-59; Lund et al. (1991) «Human Fc Gamma RI And Fc Gamma RII Interact With Distinct But Overlapping Sites On Human IgG», J. Immunol. 147:2657-2662; Duncan, A.R. et al. (1988) «Localization Of The Binding Site For The Human High-Affinity Fc Receptor On *IgG*», Nature 332:563-564; патентах США №№5624821; 5885573; 6194551; 7276586; и 7317091; и РСТ публикациях WO 00/42072 и РСТ WO 99/58572.

[00215] Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения молекулы согласно настоящему изобретению дополнительно содержат один или более сайтов гликозилирования так, что один или более углеводных фрагментов ковалентно молекуле. Предпочтительно молекулы согласно изобретению, содержащие один или более сайтов гликозилирования и/или одну или более модификаций в области Fc, обеспечивают или обладают повышенной эффекторной функцией, опосредуемой антителом, например, повышенной активностью АЗКЦ, по сравнению с немодифицированным антителом. Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения предложены молекулы, содержащие одну или более модификаций аминокислот, которые, как известно, непосредственно или косвенно взаимодействуют с углеводным фрагментом области Fc, включая, но не ограничиваясь ими, аминокислоты в положениях 241, 243, 244, 245, 245, 249, 256, 258, 260, 262, 264, 265, 296, 299 и 301. Аминокислоты, которые прямо или косвенно взаимодействуют с углеводным фрагментом области Fc, известны в данной области техники, см., например, Jefferis et al., 1995 Immunology Letters, 44: 111-7, которая полностью включена в настоящую заявку посредством ссылки.

[00216] Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения предложены молекулы, которые были модифицированы путем введения одного или более сайтов гликозилирования в один или более сайтов молекул, предпочтительно без изменения функциональности молекул, например, активности связывания с антигеноммишенью или FcyR. Сайты гликозилирования могут быть введены в вариабельную и/или константную область молекул согласно настоящему изобретению. В настоящей заявке термин «сайты гликозилирования» включает любую конкретную аминокислотную последовательность в антителе, к которой будет специфично или ковалентно прикреплен олигосахарид (т.е., углеводы, содержащие два или более простых сахара, соединенных вместе). Олигосахаридные боковые цепи, как правило, присоединены к остову антитела посредством N- или О-связей. N-связанное гликозилирование относится к присоединению олигосахаридного фрагмента к боковой цепи остатка аспарагина. О-связанное гликозилирование относится к присоединению олигосахаридного фрагмента гидроксиаминокислоте, например, серину, треонину. Молекулы согласно настоящему изобретению могут содержать один или более сайтов гликозилирования, включая Nсвязанные и О-связанные сайты гликозилирования. Любой сайт гликозилирования для Nсвязанного или О-связанного гликозилирования, известный в данной области техники, может быть использован в соответствии с настоящим изобретением. Примерный Nсвязанный сайт гликозилирования, который можно применять в соответствии со

способами согласно настоящему изобретению, представляет собой аминокислотную последовательность: Asn-X-Thr/Ser, в которой X может представлять собой любую аминокислоту, и Thr/Ser означает треонин или серин. Подходящий сайт или сайты могут быть введены в молекулу согласно настоящему изобретению с использованием способов, хорошо известных в данной области техники, к которой относится настоящее изобретение (см., например, *in vitro* MUTAGENESIS, RECOMBINANT DNA: A SHORT COURSE, J. D. Watson, *et al.* W.H. Freeman and Company, New York, 1983, chapter 8, pp. 106-116, которая полностью включена в настоящую заявку посредством ссылки. Примерный способ введения сайта гликозилирования в молекулу согласно настоящему изобретению может включать: модификацию или мутирование аминокислотной последовательности молекулы так, чтобы получить желательную последовательность Asn-X-Thr/Ser.

[00217] некоторым вариантам Согласно реализации согласно настоящему изобретению предложены способы модификации содержания углеводов в молекуле настоящему изобретению путем добавления или согласно удаления сайта гликозилирования. Способы модификации содержания углеводов в антителах (и молекулах, содержащих домены антител, например, область Fc) хорошо известны в данной области техники и включены в область настоящего изобретения, см., например, патент США №6218149; EP 0359096 B1; публикацию патента США US 2002/0028486; WO 03/035835; публикацию патента США 2003/0115614; патент США №6218149; патент США №6472511; все из которых полностью включены в настоящую заявку посредством ссылки. Согласно другим вариантам реализации согласно настоящему изобретению предложены способы модификации содержания углеводов в молекуле согласно настоящему изобретению путем удаления одного или более эндогенных углеводных фрагментов молекулы. Согласно конкретному варианту реализации согласно настоящему изобретению предложено смещение сайта гликозилирования области Ес антитела путем модификации положений, смежных с 297. Согласно конкретному варианту реализации согласно настоящему изобретению предложена модификация положения 296 так, что положение 296, но не положение 297, является гликозилированным.

[00218] Эффекторная функция также может быть модифицирована с помощью методик, таких как введение одного или более остатков цистеина в область Fc, обеспечивая тем самым возможность образования межцепочечной дисульфидной связи в указанной области с получением гомодимерного антитела, которое может иметь улучшенную способность к интернализации и/или повышенную комплемент-зависимую цитотоксичность и АЗКЦ (Caron, P.C. et al. (1992) «Engineered Humanized Dimeric Forms Of IgG Are More Effective Antibodies», J. Exp. Med. 176:1191-1195; Shopes, B. (1992) «А

Genetically Engineered Human IgG Mutant With Enhanced Cytolytic Activity», J. Immunol. 148(9):2918-2922. Гомодимерные антитела с повышенной противоопухолевой активностью также могут быть получены с использованием гетеробифункциональных сшивающих агентов, описанных в Wolff, E.A. et al. (1993) «Monoclonal Antibody Homodimers: Enhanced Antitumor Activity In Nude Mice», Cancer Research 53:2560-2565. В другом варианте, антитело может быть модифицировано для включения двух областей Fc и, соответственно, может иметь повышенную активность комплемент-опосредованной цитотоксичности и АЗКЦ (Stevenson, G.T. et al. (1989) «A Chimeric Antibody With Dual Fc Regions (bisFabFc) Prepared By Manipulations At The IgG Hinge», Anti-Cancer Drug Design 3:219-230)

[00219] Период полувыведения из сыворотки крови молекул согласно настоящему изобретению, содержащих области Fc, может быть увеличен за счет увеличения аффинности связывания области Fc в отношении FcRn. В настоящей заявке термин «период полувыведения» означает фармакокинетическое свойство молекулы, которое является мерой среднего времени существования молекул после их введения. Период полувыведения может быть выражен как время, необходимое для выведения пятидесяти процентов (50%) известного количества молекулы из организма субъекта (например, пациента-человека или другого млекопитающего) или конкретного компартмента его организма, например, при измерении в сыворотке крови, т.е., период полувыведения из кровотока, или в других тканях. В целом, увеличение периода полувыведения приводит к увеличению среднего времени удержания (МRT) в кровотоке для введенной молекулы.

[00220] Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению содержат вариант области Fc, причем указанный вариант области Fc содержит по меньшей мере одну модификацию аминокислоты, по сравнению с областью Fc дикого типа, так, что указанная молекула имеет увеличенный период полувыведения (по сравнению с областью Fc дикого типа).

[00221] Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению содержат вариант области Fc, причем указанный вариант области Fc содержит замену аминокислоты, которая увеличивает период полувыведения, в одном или более положениях, выбранных из группы, состоящей из 238, 250, 252, 254, 256, 257, 256, 265, 272, 286, 288, 303, 305, 307, 308, 309, 311, 312, 317, 340, 356, 360, 362, 376, 378, 380, 382, 413, 424, 428, 433, 434, 435 и 436. Многочисленные специфичные мутации, способные увеличивать период полувыведения молекулы, содержащей область Fc, известны в данной области техники и включают, например, M252Y, S254T, T256E и их комбинации. Например, см. мутации,

описанные в патентах США №№6277375, 7083784; 7217797, 8088376; публикации заявок на патент США 2002/0147311; 2007/0148164; и международные публикации WO 98/23289; WO 2009/058492; и WO 2010/033279, которые полностью включены в настоящую заявку посредством ссылки. Молекулы, содержащие область Fc, с увеличенным периодом полувыведения также включают те, которые содержат замены в двух или более остатках области Fc 250, 252, 254, 256, 257, 288, 307, 308, 309, 311, 378, 428, 433, 434, 435 и 436. В частности, указанные молекулы содержат две или более замен, выбранных из: T250Q, M252Y, S254T, T256E, K288D, T307Q, V308P, A378V, M428L, N434A, H435K и Y436I.

[00222] Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения вариант области Fc содержит замены:

- (A) M252Y, S254T u T256E;
- (B) M252Y и S254T;
- (C) M252Y и T256E;
- (D) T250Q и M428L;
- (E) T307Q и N434A;
- (F) A378V и N434A;
- (G) N434A и Y436I;
- (H) V308P и N434A; или
- (I) K288D и H435K.

[00223] В область настоящего изобретения дополнительно включены варианты областей Fc, которые содержат:

- (А) одну или более мутаций, которые изменяют эффекторную функцию и/или FcyR; и
- (В) одну или более мутаций, которые увеличивают период полувыведения из сыворотки крови.

VI Биспецифическые молекулы, связывающие PD-1 человека

[00224] Согласно одному варианту реализации согласно настоящему изобретению предложены биспецифическые связывающие молекулы, которые способны связываться с «первым эпитопом» и «вторым эпитопом», причем указанный первый эпитоп представляет собой эпитоп PD-1 человека, и указанный второй эпитоп аналогичен или отличается от эпитопа PD-1, или представляет собой эпитоп другой молекулы, который присутствует на поверхности иммунной клетки (такой как Т-лимфоцит) и участвует в регулировании контрольной точки иммунного ответа. Согласно одному варианту реализации настоящего изобретения второй эпитоп представляет собой эпитоп В7-Н3, В7-Н4, ВТLA, CD3, CD8, CD16, CD27, CD32, CD40, CD40L, CD47, CD64, CD70, CD80, CD86, CD94, CD137, CD137L, CD226, CTLA-4, галектина-9, GITR, GITRL, HHLA2, ICOS,

ICOSL, KIR, LAG-3, LIGHT, ГКГС класса I или II, NKG2a, NKG2d, OX40, OX40L, PD1H, PD-1, PD-L1, PD-L2, PVR, SIRPa, TCR, TIGIT, TIM-3 или VISTA. Согласно одному варианту реализации настоящего изобретения второй эпитоп не является эпитопом PD-1. Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения второй эпитоп представляет собой CD137, CTLA-4, LAG-3, OX40, TIGIT или TIM-3. Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения биспецифическая молекула содержит более двух сайтов связывания эпитопов. Указанные биспецифическые молекулы могут связывать два или более различных эпитопов LAG-3 и по меньшей мере один эпитоп молекулы, которая отлична от LAG-3.

[00225] В область настоящего изобретения включены биспецифическые антитела, способные одновременно связываться с PD-1 и вторым эпитопом (например, B7-H3, B7-H4, BTLA, CD40, CD80, CD86, CD137, CTLA-4, ICOS, KIR, LAG-3, ГКГС класса I или II, ОХ40, PD-L1, TCR, TIM-3 и т. д.). Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения биспецифическое антитело, способное одновременно связываться с PD-1 и вторым эпитопом, получают с использованием любого из способов, описанных в PCT публикациях WO 1998/002463, WO 2005/070966, WO 2006/107786 WO 2007/024715, WO 2007/075270, WO 2006/107617, WO 2007/046893, WO 2007/146968, WO 2008/003103, WO 2008/003116, WO 2008/027236, WO 2008/024188, WO 2009/132876, WO 2009/018386, WO 2010/028797, WO2010028796, WO 2010/028795, WO 2010/108127, WO 2010/136172, WO 2011/086091, WO 2011/133886, WO 2012/009544, WO 2013/003652, WO 2013/070565, WO 2012/162583, WO 2012/156430, WO 2013/174873 и WO 2014/022540, каждая из которых полностью включена в настоящую заявку посредством ссылки.

А Биспецифическые диатела, не содержащие области Fc

[00226] Согласно одному варианту реализации согласно настоящему изобретению предложены биспецифическые диатела, которые содержат, и наиболее предпочтительно состоят из них, первую полипептидную цепь и вторую полипептидную цепь, обеспечивают последовательности которых ковалентное связывание полипептидных цепей друг с другом с образованием ковалентно связанного диатела, которое способно одновременно связываться с первым эпитопом и вторым эпитопом, причем указанные эпитопы не идентичны друг другу. Соответственно, указанные биспецифическые диатела содержат домены «VL1»/«VH1», которые связываться с первым эпитопом, и домены «VL2»/«VH2», которые способны связываться со вторым эпитопом. Обозначение «VL1» и «VH1» означает, соответственно, вариабельный домен легкой цепи и вариабельный домен тяжелой цепи, которые связываются с «первым» эпитопом, указанного биспецифического диатела. Аналогичным

образом, обозначение «VL2» и «VH2» означает, соответственно, вариабельный домен легкой цепи и вариабельный домен тяжелой цепи, которые связываются со «вторым» эпитопом, указанного биспецифического диатела. Вне зависимости от того, обозначен ли конкретный эпитоп как первый и второй эпитоп; такое обозначение имеет отношение только к присутствию и ориентации доменов полипептидных цепей связывающих молекул согласно настоящему изобретению. Согласно одному варианту реализации настоящего изобретения один из указанных эпитопов представляет собой эпитоп PD-1, и другой из указанных эпитопов не является эпитопом PD-1 (например, эпитоп B7-H3, B7-H4, BTLA, CD40, CD80, CD86, CD137, CTLA-4, ICOS, KIR, LAG-3, ГКГС класса I или II, OX40, PD-L1, TCR, TIM-3 и т. д.).

[00227] Домен VL первой полипептидной цепи взаимодействует с доменом VH второй полипептидной c образованием первого цепи функционального антигенсвязывающего сайта, который специфичен в отношении первого антигена (т. е. PD-1 или антигена, который содержит второй эпитоп). Аналогичным образом, домен VL второй полипептидной цепи взаимодействует с доменом VH первой полипептидной цепи с образованием второго функционального антигенсвязывающего сайта, который специфичен в отношении второго антигена (т.е., антигена, который содержит второй эпитоп, или PD-1). Следовательно, выбор доменов VL и VH первой и второй полипептидных цепей скоординирован так, что две полипептидные цепи диатела в совокупности содержат домены VL и VH, способные связываться как с эпитопом PD-1, так и со вторым эпитопом (т. е. они содержат VL_{PD-1}/VH_{PD-1} и VL2/VH2, где PD-1 представляет собой «первый» эпитоп, или VL1/VH1 и VL_{PD-1}/VH_{PD-1}, где PD-1 представляет собой «второй» эпитоп).

[00228] Первая полипептидная цепь варианта реализации указанных биспецифическых диател содержит, в направлении от N-конца к C-концу, N-конец, домен VL1 моноклонального антитела, способный связываться с первым или вторым эпитопом (т. е., VL_{PD-1} или VL_{эпитоп 2}), первый промежуточный спейсерный пептид (линкер 1), домен VH2 моноклонального антитела, способный связываться со вторым эпитопом (если указанная первая полипептидная цепь содержит VL_{PD-1}) или первым эпитопом (если указанная первая полипептидная цепь содержит VL_{эпитоп 2}), второй промежуточный спейсерный пептид (линкер 2), необязательно содержащий остаток цистеина, домен, способствующий образованию гетеродимера, и С-конец (Фигура 1).

[00229] Вторая полипептидная цепь указанного варианта реализации биспецифическых диател содержит, в направлении от N-конца к C-концу, N-конец, домен VL2 моноклонального антитела, способный связываться с PD-1 или вторым эпитопом

(т.е., VL_{PD-1} или VL_{эпитоп 2}, и при этом указанный домен VL не является подходящим для включения в первую полипептидную цепь диатела), промежуточный линкерный пептид (линкер 1), домен VH1 моноклонального антитела, способный связываться со вторым эпитопом (если указанная вторая полипептидная цепь содержит VL_{PD-1}) или PD-1 (если указанная вторая полипептидная цепь содержит VL_{эпитоп 2}), второй промежуточный спейсерный пептид (линкер 2), необязательно содержащий остаток цистеина, домен, способствующий образованию гетеродимера, и С-конец (Фигура 1).

[00230] Наиболее предпочтительно длина промежуточного линкерного пептида (например, линкера 1), который разделяет указанные домены VL и VH, выбрана так, чтобы по существу или полностью препятствовать связыванию доменов VL и VH полипептидной цепи друг с другом. Соответственно, домены VL и VH первой полипептидной цепи по существу или полностью неспособны связываться друг с другом. Аналогичным образом, домены VL и VH второй полипептидной цепи по существу или полностью неспособны связываться друг с другом. Предпочтительный промежуточный спейсерный пептид (линкер 1) содержит последовательность, представленную в (SEQ ID NO: 14): GGGSGGG.

[00231] Длина и состав второго промежуточного линкерного пептида (линкера 2) выбраны на основании выбора доменов, стимулирующих образование гетеродимера. Как правило, второй промежуточный линкерный пептид (линкер 2) будет содержать 3-20 остатков аминокислот. В частности, если домены, способствующие образованию гетеродимера, не содержат остаток цистеина, используют второй промежуточный линкерный пептид, содержащий цистеин (линкер 2). Второй промежуточный линкерный пептид, содержащий цистеин (линкер 2), будет содержать 1, 2, 3 или более остатков цистеина. Предпочтительный цистеинсодержащий спейсерный пептид (линкер 2) содержит последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 15: GGCGGG. В другом варианте, линкер 2 не содержит цистеин (например, GGG, GGGS (SEQ ID NO: 29), LGGGSG (SEQ ID NO: 261), GGGSGGGSGGG (SEQ ID NO: 262), ASTKG (SEQ ID NO: 30), LEPKSS (SEQ ID NO: 33), APSSS (SEQ ID NO: 34), и т.д.), и используется цистеинсодержащий домен, способствующий образованию гетеродимера, описанный ниже. Необязательно, может быть использован цистеинсодержащий линкер 2 и цистеинсодержащий домен, способствующий образованию гетеродимера.

[00232] Домены, способствующие образованию гетеродимера, могут представлять собой (SEQ ID NO: 16) или VEPKSC (SEQ ID NO: 17), или AEPKSC (SEQ ID NO: 18) на одной полипептидной цепи, и GFNRGEC (SEQ ID NO: 19) или FNRGEC (SEQ ID NO: 20) на другой полипептидной цепи (US2007/0004909).

[00233] Более предпочтительно, однако, домены, способствующие образованию гетеродимера, указанных диател образованы одним, двумя, тремя или четырьмя тандемно повторяющимися спиральными доменами противоположного заряда, которые содержат последовательность из по меньшей мере шести, по меньшей мере семи или по меньшей мере восьми остатков аминокислот, так, что домен, способствующий образованию гетеродимера, обладает общим зарядом (Apostolovic, B. et al. (2008) «pH-Sensitivity of the E3/K3 Heterodimeric Coiled Coil», Biomacromolecules 9:3173–3180; Arndt, K.M. et al. (2001) «Helix-stabilized Fv (hsFv) Antibody Fragments: Substituting the Constant Domains of a Fab Fragment for a Heterodimeric Coiled-coil Domain», J. Molec. Biol. 312:221-228; Arndt, K.M. et al. (2002) «Comparison of in vivo Selection and Rational Design of Heterodimeric Coiled Coils», Structure 10:1235-1248; Boucher, C. et al. (2010) «Protein Detection By Western Blot Via Coiled-Coil Interactions», Analytical Biochemistry 399:138-140; Cachia, P.J. et al. (2004) «Synthetic Peptide Vaccine Development: Measurement Of Polyclonal Antibody Affinity And Cross-Reactivity Using A New Peptide Capture And Release System For Surface Plasmon Resonance Spectroscopy», J. Mol. Recognit. 17:540-557; De Crescenzo, G.D. et al. (2003) «Real-Time Monitoring of the Interactions of Two-Stranded de novo Designed Coiled-Coils: Effect of Chain Length on the Kinetic and Thermodynamic Constants of Binding», Biochemistry 42:1754-1763; Fernandez-Rodriguez, J. et al. (2012) «Induced Heterodimerization And Purification Of Two Target Proteins By A Synthetic Coiled-Coil Tag», Protein Science 21:511-519; Ghosh, T.S. et al. (2009) «End-To-End And End-To-Middle Interhelical Interactions: New Classes Of Interacting Helix Pairs In Protein Structures», Acta Crystallographica D65:1032-1041; Grigoryan, G. et al. (2008) «Structural Specificity In Coiled-Coil Interactions», Curr. Opin. Struc. Biol. 18:477-483; Litowski, J.R. et al. (2002) «Designing Heterodimeric Two-Stranded α-Helical Coiled-Coils: The Effects Of Hydrophobicity And α-Helical Propensity On Protein Folding, Stability, And Specificity», J. Biol. Chem. 277:37272-37279; Steinkruger, J.D. et al. (2012) «The d'--d--d' Vertical Triad is Less Discriminating Than the a'--a--a' Vertical Triad in the Antiparallel Coiled-coil Dimer Motify, J. Amer. Chem. Soc. 134(5):2626–2633; Straussman, R. et al. (2007) «Kinking the Coiled Coil – Negatively Charged Residues at the Coiled-coil Interface», J. Molec. Biol. 366:1232-1242; Tripet, B. et al. (2002) «Kinetic Analysis of the Interactions between Troponin C and the C-terminal Troponin I Regulatory Region and Validation of a New Peptide Delivery/Capture System used for Surface Plasmon Resonance», J. Molec. Biol. 323:345-362; Woolfson, D.N. (2005) «The Design Of Coiled-Coil Structures And Assemblies», Adv. Prot. Chem. 70:79-112; Zeng, Y. et al. (2008) «A Ligand-Pseudoreceptor System Based On de novo Designed Peptides For The Generation Of Adenoviral Vectors With Altered Tropism», J. Gene Med. 10:355-367).

[00234] Указанные повторяющиеся спиральные домены могут быть точными повторами или могут содержать замены. Например, спиральный домен из домена, стимулирующего образование гетеродимера, первой полипептидной цепи может содержать последовательность из восьми остатков аминокислот, выбранную для придания отрицательного заряда указанному домену, стимулирующему образование гетеродимера, и спиральный домен из домена, стимулирующего образование гетеродимера, второй полипептидной цепи может содержать последовательность из восьми остатков аминокислот, отобранных для придания положительного заряда указанному домену, стимулирующему образование гетеродимера. Вне зависимости от того, какая спираль предусмотрена для первой или второй полипептидных цепей, предусмотрено, что для другой полипептидной цепи используется спираль противоположного Положительно заряженная аминокислота может представлять собой лизин, аргинин, гистидин и т. д. и/или отрицательно заряженная аминокислота может представлять собой глутаминовую кислоту, аспарагиновую кислоту и т. д. Положительно заряженная аминокислота предпочтительно представляет собой лизин и/или отрицательно заряженная аминокислота предпочтительно представляет собой глутаминовую кислоту. Возможно использование только одного домена, стимулирующего образование гетеродимера, (поскольку указанный домен будет ингибировать гомодимеризацию и тем самым способствовать гетеродимеризации), однако предпочтительно, чтобы первая и вторая полипептидные цепи диател согласно настоящему изобретению содержали домены, способствующие образованию гетеродимера.

[00235] Согласно предпочтительному варианту реализации настоящего изобретения один из доменов, стимулирующих образование гетеродимера, будет содержать четыре тандемных спиральных домена «Е-спираль» (SEQ ID NO: 21: EVAALEK-EVAALEK-**E**VAAL**E**K-**E**VAAL**E**K), в которых остатки глутамата будут придавать отрицательный заряд при рН=7, в то время как другие домены, стимулирующие образование гетеродимера, будут содержать четыре тандемных домена «К-спираль» (SEQ ID NO: 22: KVAALKE-KVAALKE-KVAALKE-KVAALKE), которых В остатки лизина будут придавать положительный заряд при рН=7. Присутствие указанных заряженных доменов способствует ассоциации первого и второго полипептидов и, соответственно, способствует образованию гетеродимера. Особенно предпочтительным является домен, способствующий образованию гетеродимера, в котором один из четырех тандемных спиральных доменов «Е-спираль», содержащий последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 21, был модифицирован для включения остатка цистеина: EVAACEK-EVAALEK-EVAALEK-EVAALEK (SEQ ID NO: 23). особенно Аналогичным образом,

предпочтительным является домен, способствующий образованию гетеродимера, в котором один из четырех тандемных спиральных доменов «К-спираль», содержащий последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 22, был модифицирован для включения остатка цистеина: KVAACKE-KVAALKE-KVAALKE-KVAALKE (SEQ ID NO: 24).

[00236] WO 2012/018687, Как раскрыто В для того чтобы улучшить фармакокинетические свойства диател в условиях in vivo, диатело может быть модифицировано, чтобы содержать полипептидную часть сывороточного связывающего белка на одном или более концах диатела. Наиболее предпочтительно указанная полипептидная часть сывороточного связывающего белка будет встроена на С-конце диатела. Альбумин является самым распространенным белком в плазме крови и имеет период полувыведения 19 дней у человека. Альбумин содержит несколько сайтов связывания небольших молекул, которые позволяют ему нековалентно связываться с другими белками и тем самым продлевать их периоды полувыведения из сыворотки крови. Альбуминсвязывающий домен 3 (ABD3) белка G штамма Streptococcus G148 состоит из 46 остатков аминокислот, образующих стабильный трехвинтовой жгут, и обладает широкой альбуминсвязывающей специфичностью (Johansson, M.U. et al. (2002) «Structure, Specificity, And Mode Of Interaction For Bacterial Albumin-Binding Modules», J. Biol. Chem. 277(10):8114-8120). Соответственно, особенно предпочтительная сывороточного белка полипептидная часть связывающего для улучшения фармакокинетических свойств диатела в условиях *in vivo* представляет собой альбуминсвязывающий домен (ABD) ИЗ стрептококкового белка G более предпочтительно альбуминсвязывающий домен 3 (ABD3) белка G штамма Streptococcus dysgalactiae G148 (SEQ ID NO: 25): LAEAKVLANR ELDKYGVSDY YKNLIDNAKS AEGVKALIDE ILAALP.

[00237] Как раскрыто в WO 2012/162068 (который включен в настоящую заявку посредством ссылки), «деиммунизированные» варианты, содержащие последовательность SEQ ID NO: 25, способны ослаблять или устранять связывание с ГКГС класса II. Исходя из результатов комбинированных мутаций, следующие комбинации замен рассматривают как предпочтительные замены для получения указанного деиммунизированного ABD: 66D/70S +71A; 66S/70S +71A; 66S/70S +79A; 64A/65A/71A; 64A/65A/71A+66S; 64A/65A/71A+66D; 64A/65A/71A+66E; 64A/65A/79A+66S; 64A/65A/79A+66D; 64A/65A/79A+66E. Варианты ABD содержат модификации L64A, I65A и D79A или модификации N66S, T70S и D79A. Варианты деиммунизированного ABD, содержащего аминокислотную последовательность:

LAEAKVLANR ELDKYGVSDY YKNLI $\underline{\mathbf{D}}_{66}$ NAK $\underline{\mathbf{s}}_{70}$ $\underline{\mathbf{A}}_{71}$ EGVKALIDE ILAALP (SEQ ID NO: 26),

или аминокислотную последовательность:

LAEAKVLANR ELDKYGVSDY YKNLI $\underline{\mathbf{s}}_{66}$ NAK $\underline{\mathbf{s}}_{70}$ VEGVKALI $\underline{\mathbf{a}}_{79}$ E ILAALP (SEQ ID NO: 27),

или аминокислотную последовательность:

LAEAKVLANR ELDKYGVSDY YKNLI<u>s</u>66NAK<u>s</u>70 VEGVKALI<u>a</u>79E ILAALP (SEQ ID NO: 28),

являются особенно предпочтительными, поскольку указанные деиммунизированные ABD проявляют по существу связывание дикого типа, обеспечивая при этом ослабленное связывание с ГКГС класса II. Соответственно, первая полипептидная цепь указанного ABD. диатела, содержащего содержит пептидный линкер, предпочтительно расположенный на С-конце относительно содержащего Е-спираль (или К-спираль) домена указанной полипептидной цепи, так, чтобы указанный линкер находился между содержащим Е-спираль (или К-спираль) доменом и АВО (который предпочтительно представляет собой деиммунизированный ABD). Предпочтительная последовательность указанного линкерного пептида представляет собой последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 29: GGGS.

В Биспецифическые диатела, содержащие области Fc

[00238] Согласно одному варианту реализации согласно настоящему изобретению предложены биспецифическые диатела, содержащие область Fc, способную одновременно связываться с PD-1 и вторым эпитопом (например, B7-H3, B7-H4, BTLA, CD40, CD80, CD86, CD137, CTLA-4, ICOS, KIR, LAG-3, ГКГС класса I или II, OX40, PD-1, PD-L1, TCR, TIM-3 и т. д.). Добавление домена CH2-CH3 IgG к одной или обеим полипептидным цепям антитела так, что соединение цепей диатела приводит к образованию области Fc, увеличивает биологический период полувыведения и/или изменяет валентность диатела. Включение доменов CH2-CH3 IgG в оба полипептида обеспечит образование двухцепочечного биспецифического диатела диатела, содержащего область Fc (Фигура 2).

[00239] В другом варианте, включение доменов CH2-CH3 IgG только в один из полипептидов диатела обеспечит образование более сложного четырехцепочечного биспецифического диатела, содержащего область Fc (Фигуры 3A-3C). На Фигуре 3C представлено типичное четырехцепочечное диатело, содержащее константный домен легкой цепи (CL) и константный домен тяжелой цепи CH1, однако в качестве альтернативы могут быть использованы фрагменты указанных доменов, а также другие

полипептиды (см., например, Фигуры 3А и 3В, публикации патентов США 2013-0295121; 2010-0174053 и 2009-0060910; публикацию европейского патента ЕР 2714079; ЕР 2601216; ЕР 2376109; ЕР 2158221 и РСТ публикации WO 2012/162068; WO 2012/018687; WO 2010/080538). Следовательно, например, вместо домена CH1 можно применять пептид, содержащий аминокислотную последовательность GVEPKSC (SEQ ID NO: 16), VEPKSC (SEQ ID NO: 17) или AEPKSC (SEQ ID NO: 18), полученную из шарнирного домена IgG человека, и вместо домена CL можно применять 6 С-концевых аминокислот легкой каппа-цепи человека GFNRGEC (SEQ ID NO: 19) или FNRGEC (SEQ ID NO: 20). Типичное четырехцепочечное диатело, содержащее пептид, представлено на Фигуре 3А. В другом варианте или, в дополнение, можно применять пептид, содержащий тандемные спиральные домены противоположного заряда, такие как спиральные домены «Еспираль» (SEQ ID NO: 21: EVAALEK-EVAALEK-EVAALEK или SEQ ID NO: 23: EVAACEK-EVAALEK-EVAALEK, и домены «K-спираль» (SEQ ID NO: 22: KVAALKE-KVAALKE-KVAALKE или SEQ ID NO: 24: KVAACKE-KVAALKE-KVAALKE-KVAALKE). Типичный спиральный домен, входящий состав четырехцепочечного диатела, представлен на Фигуре 3В.

Молекулы диател, содержащих области Fc, согласно [00240] изобретению обычно содержат дополнительные промежуточные линкерные пептиды (линкеры). Как правило, дополнительные линкеры будут содержать 3-20 остатков аминокислот. Дополнительные или альтернативные линкеры, которые могут быть использованы в молекулах антител, содержащих область Fc, согласно настоящему изобретению, включают: GGGS (SEQ ID NO: 29), LGGGSG (SEQ ID NO: 261), GGGSGGGGGGG (SEQ ID NO: 262), ASTKG (SEQ ID NO: 30), DKTHTCPPCP (SEQ ID NO: 31), EPKSCDKTHTCPPCP (SEQ ID NO: 32), LEPKSS (SEQ ID NO: 33), APSSS (SEQ ID NO: 34), и APSSSPME (SEQ ID NO: 35), LEPKSADKTHTCPPC SEQ ID NO: 36), GGC и GGG. SEQ ID NO: 33 можно использовать вместо GGG или GGC, чтобы облегчить клонирование. Помимо этого непосредственно после аминокислот последовательности, представленной в SEQ ID NO: 33, может быть расположена последовательность, представленная в SEQ ID NO: 31, с образованием альтернативных линкеров: GGGDKTHTCPPCP (SEQ ID NO: 263); и LEPKSSDKTHTCPPCP (SEQ ID NO: 37). Молекула диатела, содержащая область Fc, согласно настоящему изобретению может содержать шарнирную область IgG в дополнение или вместо линкера. Примерная шарнирная область содержит: EPKSCDKTHTCPPCP (SEQ ID NO: 32) из IgG1, ERKCCVECPPCP (SEQ ID NO: 11) из IgG2, ESKYGPPCPSCP (SEQ ID NO: 12) из IgG4 и

ESKYGPPCPPCP (**SEQ ID NO: 13**) и вариант шарнирной области IgG4, содержащий стабилизирующую замену для уменьшения обмена нитей.

Как показано на Фигуре 3А-3С, диатела согласно настоящему изобретению могут содержать четыре разные цепи. Первая и третья полипептидные цепи указанного диатела содержат три домена: (i) домен, содержащий VL1, (ii) домен, содержащий VH2, (iii) домен, способствующий образованию гетеродимера, и (iv) домен, содержащий последовательность СН2-СН3. Вторая и четвертая полипептидные цепи содержат: (i) домен, содержащий VL2, (ii) домен, содержащий VH1, и (iii) домен, способствующий образованию гетеродимера, причем домены, способствующие образованию гетеродимера, способствуют димеризации первой/третьей полипептидных цепей со второй/четвертой полипептидными цепями. Домены VL и/или VH третьей и четвертой полипептидных цепей, а также домены VL и/или VH первой и второй полипептидных цепей могут быть одинаковыми или различными, чтобы обеспечить четырехвалентное связывание, которое является моноспецифичным, биспецифическым или тетраспецифичным. Обозначение «VL3» и «VH3» означает, соответственно, вариабельный домен легкой цепи и вариабельный домен тяжелой цепи, которые связываются с «третьим» эпитопом, указанного диатела. Аналогичным образом, обозначение «VL4» и «VH4» означает, соответственно, вариабельный домен легкой цепи и вариабельный домен тяжелой цепи, которые связываются с «четвертым» эпитопом, указанного диатела. Общая структура полипептидных цепей типичных четырехцепочечных диател, содержащих область Fc, согласно настоящему изобретению представлена в таблице 2:

Таблица 2				
	2 цепь	NH ₂ -VL2-VH1-HPD-COOH		
Биспецифическое	1 цепь	NH ₂ -VL1-VH2-HPD-CH2-CH3-COOH		
диатело	1 цепь	NH ₂ -VL1-VH2-HPD-CH2-CH3-COOH		
	2 цепь	NH ₂ -VL2-VH1-HPD-COOH		
	2 цепь	NH ₂ -VL2-VH1-HPD-COOH		
Тетраспецифичное	1 цепь	NH ₂ -VL1-VH2-HPD-CH2-CH3-COOH		
диатело	3 цепь	NH ₂ -VL3-VH4-HPD-CH2-CH3-COOH		
	4 цепь	NH ₂ -VL4-VH3-HPD-COOH		

HPD = домен, способствующий образованию гетеродимера.

[00242] Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения изобретению диатела согласно настоящему являются биспецифическыми, четырехвалентными (т.е., содержат четыре эпитопсвязывающих сайта), Гс-содержащими диателами (Фигуры 3А-3С), которые состоят из четырех полных полипептидных цепей. Биспецифическые четырехвалентные диатела, содержащие область Fc, согласно настоящему изобретению содержат два эпитопсвязывающих сайта, иммунологически специфичных в отношении PD-1 (которые могут быть способны связываться с одним и тем же эпитопом PD-1 или с различными эпитопами PD-1), и два эпитопсвязывающих сайта, специфичных в отношении второго эпитопа (например, B7-H3, B7-H4, BTLA, CD40, CD80, CD86, CD137, CTLA-4, ICOS, KIR, LAG-3, ГКГС класса I или II, OX40, PD-L1, TCR, TIM-3 и т.д.).

[00243] Согласно другому варианту реализации изобретения настоящего биспецифическые диатела, содержащие области Fc, могут содержать три полипептидные цепи. Первый полипептид указанного диатела содержит три домена: (і) домен, содержащий VL1, (ii) домен, содержащий VH2, и (iii) домен, содержащий последовательность СН2-СН3. Второй полипептид указанных диател содержит: (і) домен, содержащий VL2, (ii) домен, содержащий VH1, и (iii) домен, который стимулирует гетеродимеризацию и образование ковалентной связи с первой полипептидной цепью диатела. Третий полипептид указанных диател содержит последовательность СН2-СН3. Соответственно, первая и вторая полипептидные цепи указанных диател связываются друг с другом с образованием сайта связывания VL1/VH1, который способен связываться с первым эпитопом, а также сайта связывания VL2/VH2, который способен связываться со вторым эпитопом. Первый и второй полипептиды связаны друг с другом посредством дисульфидной связи, включающей остатки цистеина в их соответствующих третьих доменах. Примечательно, что первая и третья полипептидные цепи соединяются друг с другом с образованием области Fc, которая стабилизируется посредством дисульфидной связи. Указанные диатела обладают повышенной эффективностью. На Фигурах 4А и 4В представлены структуры указанных диател. Указанные биспецифическые диатела, содержащие область Fc, могут иметь одну из двух ориентаций (таблица 3):

Таблица 3				
	3 цепь	NH2-CH2-CH3-COOH		
Первая ориентация	1 цепь	NH2-VL1-VH2-HPD-CH2-CH3-COOH		
	2 цепь	NH2-VL2-VH1-HPD-COOH		
Вторая ориентация	3 цепь	NH2-CH2-CH3-COOH		

1 цепь	NH2-CH2-CH3-VL1-VH2-HPD-COOH	
2 цепь	NH2-VL2-VH1-HPD-COOH	

HPD = домен, способствующий образованию гетеродимера.

[00244] Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения изобретению настоящему биспецифическыми, диатела согласно являются двухвалентными (т.е., содержат два эпитопсвязывающих сайта), Fc-содержащими диателами (Фигуры 4А-4В), которые состоят из трех полных полипептидных цепей. Биспецифическые, двухвалентные Гс-содержащие диатела согласно изобретению содержат один сайт связывания эпитопа, иммунологически специфичный в отношении PD-1, и один сайт связывания эпитопа, специфичный в отношении второго эпитопа (например, B7-H3, B7-H4, BTLA, CD40, CD80, CD86, CD137, CTLA-4, ICOS, KIR, LAG-3, ГКГС класса I или II, OX40, PD-L1, TCR, TIM-3 и т. д.).

[00245] Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения биспецифическые диатела, содержащие области Fc, могут содержать в общей сложности пять полипептидных цепей. Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения две из указанных пяти полипептидных цепей содержат одинаковую аминокислотную последовательность. Первая полипептидная цепь указанных диател содержит: (i) домен, содержащий VH1, (ii) домен, содержащий CH1, и (iii) домен, содержащий последовательность СН2-СН3. Первая полипептидная цепь представлять собой тяжелую цепь антитела, которая содержит VH1 и константную область тяжелой цепи. Вторая и пятая полипептидные цепи указанных диател содержат: (i) домен, содержащий VL1, и (ii) домен, содержащий CL. Вторая и/или пятая полипептидные цепи указанных диател могут представлять собой легкие цепи антитела, которое содержит VL1, комплементарный VH1 первой/третьей полипептидной цепи. Первая, вторая и/или пятая полипептидные цепи могут быть выделены из природных антител. В другом варианте, они могут быть сконструированы рекомбинантно. Третья полипептидная цепь указанных диател содержит: (i) домен, содержащий VH1, (ii) домен, содержащий СН1, (iii) домен, содержащий последовательность СН2-СН3, (iv) домен, содержащий VL2, (v) домен, содержащий VH3, и (vi) домен, способствующий образованию гетеродимера, причем домены, способствующие образованию гетеродимера, способствуют димеризации третьей цепи с четвертой цепью. Четвертый полипептид указанных диател содержит: (i) домен, содержащий VL3, (ii) домен, содержащий VH2, и (ііі) домен, который способствует гетеродимеризации и образованию ковалентной связи с третьей полипептидной цепью диатела.

[00246] Соответственно, первая и вторая, а также третья и пятая, полипептидные цепи указанных диател связываются с образованием двух сайтов связывания VL1/VH1, способных связываться с первым эпитопом. Третья и четвертая полипептидные цепи указанных диател связываются с образованием сайта связывания VL2/VH2, который способен связываться со вторым эпитопом, а также сайтом связывания VL3/VH3, который способен связываться с третьим эпитопом. Первый и третий полипептиды связываются друг с другом посредством дисульфидной связи, включающей остатки цистеина в их соответствующих константных областях. Примечательно, что первая и третья полипептидные цепи соединяются друг с другом с образованием области Fc. Указанные диатела обладают повышенной эффективностью. На Фигуре 5 представлена структура указанных диател. Следует понимать, что домены VL1/VH1, VL2/VH2 и VL3/VH3 могут быть одинаковыми или различными так, чтобы обеспечить связывание, которое является моноспецифичным, биспецифическым или триспецифичным. Однако, как указано в настоящем документе, указанные домены предпочтительно выбраны так, чтобы связываться с PD-1 и вторым эпитопом (например, B7-H3, B7-H4, BTLA, CD40, CD80, CD86, CD137, CTLA-4, ICOS, KIR, LAG-3, ГКГС класса I или II, OX40, PD-L1, TCR, TIM-3 и т. д.).

Домены VL и VH полипептидных цепей выбраны так, чтобы образовывать [00247] сайты связывания VL/VH, специфичные в отношении желательного эпитопа. Сайты связывания VL/VH, образованные при связывании полипептидных цепей, могут быть одинаковыми или различными, чтобы обеспечить тетравалентное связывание, которое является моноспецифичным, биспецифическым, триспецифичным или тетраспецифичным. В частности, домены VL и VH могут быть выбраны так, что биспецифическое антитело может содержать два сайта связывания для первого эпитопа и два сайта связывания для второго эпитопа или три сайта связывания для первого эпитопа и один сайт связывания для второго эпитопа, или два сайта связывания для первого эпитопа, один сайт связывания для второго эпитопа и один сайт связывания для третьего эпитопа (как показано на Фигуре 5). Общая структура полипептидных цепей типичных пятицепочечных диател, содержащих область Fc, представлена в таблице 4:

Таблица 4				
	2 цепь	NH2-VL1-CL-COOH		
Биспецифическое	1 цепь	NH2-VH1-CH1-CH2-CH3-COOH		
диатело (2×2)	3 цепь	NH2-VH1-CH1-CH2-CH3-VL2-VH2-HPD-COOH		
	5 цепь	NH2-VL1-CL-COOH		

	4 цепь	NH2-VL2-VH2-HPD-COOH
	2 цепь	NH2-VL1-CL-COOH
Биспецифическое	1 цепь	NH2-VH1-CH1-CH2-CH3-COOH
диатело (3×1)	3 цепь	NH2-VH1-CH1-CH2-CH3-VL1-VH2-HPD-COOH
диштело (5/1)	5 цепь	NH2-VL1-CL-COOH
	4 цепь	NH2-VL2-VH1-HPD-COOH
	2 цепь	NH2-VL1-CL-COOH
Триспецифичное	1 цепь	NH2-VH1-CH1-CH2-CH3-COOH
диатело ($2\times1\times1$)	3 цепь	NH2-VH1-CH1-CH2-CH3-VL2-VH3-HPD-COOH
(2/1/1)	5 цепь	NH2-VL1-CL-COOH
	4 цепь	NH2-VL3-VH2-HPD-COOH

HPD = домен, способствующий образованию гетеродимера.

[00248] Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения изобретению биспецифическыми диатела согласно настоящему являются четырехвалентными (т.е. содержат четыре эпитопсвязывающих сайта) диателами, содержащими область Fc, которые состоят из пяти полных полипептидных цепей, содержащих два сайта связывания для первого эпитопа и два сайта связывания для второго эпитопа. Согласно одному варианту реализации настоящего изобретения биспецифическые четырехвалентные диатела, содержащие область Fc, согласно настоящему изобретению содержат два эпитопсвязывающих сайта, иммунологически специфичных в отношении PD-1 (которые могут быть способны связываться с одним и тем же эпитопом PD-1 или с различными эпитопами PD-1), и два эпитопсвязывающих сайта, специфичных в отношении второго эпитопа (например, В7-Н3, В7-Н4, ВТLА, CD40, CD80, CD86, CD137, CTLA-4, ICOS, KIR, LAG-3 ГКГС класса I или II, OX40, PD-L1, TCR, TIM-3 и т.д.). Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения биспецифическые четырехвалентные диатела, содержащие область Fc, согласно настоящему изобретению содержат три эпитопсвязывающих сайта, иммунологически специфичных в отношении PD-1, которые могут быть способны связываться с одним и тем же эпитопом PD-1 или с различными эпитопами PD-1), и один эпитопсвязывающий сайт, специфичный в отношении второго эпитопа (например, В7-Н3, В7-Н4, ВТLA, СD40, CD80, CD86, CD137, CTLA-4, ICOS, KIR, LAG-3 ГКГС класса I или II, OX40, PD-L1, TCR, ТІМ-3 и т. д.). Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения биспецифическые четырехвалентные диатела, содержащие область Fc, согласно настоящему изобретению содержат один эпитопсвязывающий сайт, иммунологически специфичный в отношении PD-1, и три эпитопсвязывающих сайта, специфичных в отношении второго эпитопа (например, B7-H3, B7-H4, BTLA, CD40, CD80, CD86, CD137, CTLA-4, ICOS, KIR, LAG-3 ГКГС класса I или II, OX40, PD-L1, TCR, TIM-3 и т. д.).

С Биспецифическые трехвалентные связывающие молекулы, содержащие области Fc

[00249] Согласно другому варианту реализации согласно настоящему изобретению предложены биспецифическые трехвалентные связывающие молекулы, содержащие область Fc, способные одновременно связываться с первым эпитопом, вторым эпитопом и третьим эпитопом, причем по меньшей мере один из указанных эпитопов не идентичен другому. Соответственно, указанные биспецифическые диатела содержат домены «VL1»/«VH1», которые способны связываться с первым эпитопом, домены «VL2»/«VH2», которые способны связываться со вторым эпитопом, и домены «VL3»/«VH3», которые способны связываться с третьим эпитопом. Согласно одному варианту реализации настоящего изобретения один или два из указанных эпитопов представляют собой эпитоп PD-1, и другой (или другие) из указанных эпитопов не является эпитопом PD-1 (например, эпитоп B7-H3, B7-H4, BTLA, CD40, CD80, CD86, CD137, CTLA-4, ICOS, KIR, LAG-3, ГКГС класса I или II, OX40, PD-1, PD-L1, TCR, TIM-3 и т. д.). Указанные биспецифическые трехвалентные связывающие молекулы эпитопсвязывающих сайта, два из которых являются связывающими доменами, характерными для диател, которые обеспечивают сайт связывания А и сайт связывания В, и один из которых является связывающим доменом, не характерным для диател, который обеспечивает сайт связывания С (см., например, Фигуры 6А-6F и РСТ заявку: PCT/US15/33081; и PCT/US15/33076).

[00250] Как правило, трехвалентные связывающие молекулы согласно настоящему изобретению будут содержать четыре различные полипептидные цепи (см. Фигуры 6А-6В), однако молекулы могут содержать меньшее или большее количество полипептидных цепей, например, путем гибридизации указанных полипептидных цепей друг с другом (например, посредством пептидной связи) или путем деления указанных полипептидных цепей с образованием дополнительных полипептидных цепей или путем связывания меньшего количества или дополнительных полипептидных цепей посредством дисульфидных связей. На Фигурах 6В-6F проиллюстрирован данный аспект настоящего изобретения путем схематического представления указанных молекул, содержащих три полипептидные цепи. Как показано на Фигурах 6А-6F, трехвалентные связывающие молекулы согласно настоящему изобретению могут иметь альтернативные ориентации, в которых связывающие домены, характерные для диател, являются N-концевыми (Фигуры 6А, 6С и 6D) или С-концевыми (Фигуры 6В, 6Е и 6F) относительно области Fc.

[00251] Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения первая полипептидная цепь указанных трехвалентных связывающих молекул согласно настоящему изобретению содержит: (i) домен, содержащий VL1, (ii) домен, содержащий VH2, (iii) домен, способствующий образованию гетеродимера, и (iv) домен, содержащий последовательность CH2-CH3. Домены VL1 и VL2 будут расположены в направлении Nконца или С-конца относительно домена, содержащего СН2-СН3, как представлено в таблице 5 (Фигуры 6А и 6В). Вторая полипептидная цепь указанных вариантов реализации содержит: (i) домен, содержащий VL2, (ii) домен, содержащий VH1, и (iii) домен, способствующий образованию гетеродимера. Третья полипептидная цепь указанных вариантов реализации содержит: (i) домен, содержащий VH3, (ii) домен, содержащий СН1, и (ііі) домен, содержащий последовательность СН2-СН3. Третья полипептидная цепь может представлять собой тяжелую цепь антитела, которая содержит VH3 и константную область тяжелой цепи. Четвертый полипептид указанных вариантов реализации содержит: (i) домен, содержащий VL3, и (ii) домен, содержащий CL. Четвертая полипептидная цепь может представлять собой легкую цепь антитела, которая содержит VL3, комплементарный VH3 третьей полипептидной цепи. Третья или четвертая полипентидные цепи могут быть выделены из природных антител. В другом варианте, они могут быть сконструированы с помощью рекомбинантных, синтетических или других способов.

[00252] Вариабельные домены легкой цепи первой и второй полипептидных цепей отделены от вариабельных доменов тяжелой цепи указанных полипептидных цепей промежуточным спейсерным линкером, длина которого недостаточна для соединения их доменов VL1/VH2 (или VL2/VH1) с образованием эпитопсвязывающего сайта, способного связываться c любым ИЗ первого или второго эпитопов. Предпочтительный спейсерный 1) промежуточный пептид (линкер для этой цели содержит последовательность, представленную в (SEQ ID NO: 14): GGGSGGGG. Другие домены трехвалентных связывающих молекул могут быть разделены одним или более промежуточными спейсерными пептидами, необязательно содержащими остаток цистеина. Примерные линкеры, пригодные для получения трехвалентных связывающих молекул, предложены в настоящем документе и также предложены в РСТ заявке: PCT/US15/33081; и PCT/US15/33076. Соответственно, первая и вторая полипептидные цепи указанных трехвалентных связывающих молекул соединяются с образованием сайта связывания VL1/VH1, способного связываться с первым эпитопом, а также сайта связывания VL2/VH2, который способен связываться со вторым эпитопом. Третья и четвертая полипептидные цепи указанных трехвалентных связывающих молекул

соединяются с образованием сайта связывания VL3/VH3, который способен связываться с третьим эпитопом. Следует понимать, что домены VL1/VH1, VL2/VH2 и VL3/VH3 могут быть одинаковыми или различными так, чтобы обеспечить связывание, которое является моноспецифичным, биспецифическым или триспецифичным.

[00253] Как описано выше, трехвалентные связывающие молекулы согласно настоящему изобретению содержать три Трехвалентные МОГУТ полипептида. связывающие молекулы, содержащие три полипептидные цепи, могут быть получены путем присоединения доменов четвертого полипептида к N-концу VH3-содержащего домена третьего полипептида. В другом варианте, используется третья полипептидная трехвалентной связывающей молекулы согласно настоящему изобретению, содержащая следующие три домена: (i) домен, содержащий VL3, (ii) домен, содержащий VH3, и (iii) домен, содержащий CH2-CH3, причем VL3 и VH3 отделены друг от друга промежуточным спейсерным пептидом, который является достаточно длинным (содержит по меньшей мере 9 или более аминокислотных остатков), чтобы обеспечить возможность соединения указанных доменов с образованием эпитопсвязывающего сайта.

[00254] Следует понимать, что домены VL1/VH1, VL2/VH2 и VL3/VH3 могут быть одинаковыми или различными так, чтобы обеспечить связывание, которое является моноспецифичным, биспецифическым или триспецифичным. Однако в настоящем документе указанные домены предпочтительно выбраны так, чтобы связываться с PD-1 и вторым эпитопом (или вторым и третьим эпитопом) (предпочтительно указанные эпитопы представляют собой эпитопы B7-H3, B7-H4, BTLA, CD40, CD80, CD86, CD137, CTLA-4, ICOS, KIR, LAG-3 ГКГС класса I или II, OX40, PD-L1, TCR, TIM-3 и т. д.).

[00255] В частности, домены VL и VH могут быть выбраны так, что трехвалентная связывающая молекула содержит два сайта связывания для первого эпитопа и один сайт связывания для первого эпитопа и два сайта связывания для второго эпитопа, или один сайт связывания для первого эпитопа, один сайт связывания для первого эпитопа, один сайт связывания для третьего эпитопа. Общая структура полипептидных цепей типичных трехвалентных связывающих молекул согласно настоящему изобретению представлена на Фигурах 6А-6F и в таблице 5:

Таблица 5		
	2 цепь	NH2-VL2-VH1-HPD-COOH
Четыре цепи	1 цепь	NH2-VL1-VH2-HPD-CH2-CH3-COOH
1 ориентация	3 цепь	NH2-VH3-CH1-CH2-CH3-COOH
	4 цепь	NH2-VL3-CL-COOH

	2 цепь	NH2-VL2-VH1-HPD-COOH
Четыре цепи 2 ориентация	1 цепь	NH2 -CH2-CH3VL1-VH2-HPD COOH
	3 цепь	NH2-VH3-CH1-CH2-CH3-COOH
	4 цепь	NH2-VL3-CL-COOH
Три цепи 1 ориентация	2 цепь	NH2-VL2-VH1-HPD-COOH
	1 цепь	NH2-VL1-VH2-HPD-CH2-CH3-COOH
	3 цепь	NH2-VL3-VH3-HPD-CH2-CH3-COOH
Три цепи 2 ориентация	2 цепь	NH2-VL2-VH1-HPD-COOH
	1 цепь	NH2 -CH2-CH3-VL1-VH2-HPD COOH
	3 цепь	NH2-VL3-VH3-HPD-CH2-CH3-COOH

HPD = домен, способствующий образованию гетеродимера.

[00256] Согласно одному варианту реализации согласно настоящему изобретению предложены биспецифическые трехвалентные связывающие молекулы, которые содержат два эпитопсвязывающих сайта для PD-1 и один эпитопсвязывающий сайт для второго эпитопа, присутствующего на молекуле, отличной от PD-1 (например, B7-H3, B7-H4, BTLA, CD40, CD80, CD86, CD137, CTLA-4, ICOS, KIR, LAG-3, ГКГС класса I или II, OX40, PD-L1, TCR, TIM-3 и т. д.). Два эпитопсвязывающих сайта для PD-1 могут связываться с одним и тем же эпитопом или различными эпитопами. Согласно другому варианту реализации согласно настоящему изобретению предложены биспецифическые трехвалентные связывающие молекулы, которые содержат один эпитопсвязывающий сайт для PD-1 и два эпитопсвязывающих сайта, которые связываются со вторым антигеном, присутствующим на молекуле, отличной от PD-1 (например, B7-H3, B7-H4, BTLA, CD40, CD80, CD86, CD137, CTLA-4, ICOS, KIR, LAG-3, ГКГС класса I или II, OX40, PD-L1, TCR, TIM-3 и т. д.). Два эпитопсвязывающих сайта для второго антигена могут связываться с одним и тем же эпитопом или различными эпитопами антигена (например, с одинаковыми или различными эпитопами LAG-3). Как указано выше, указанные биспецифическые трехвалентные связывающие молекулы могут содержать три или четыре полипептидные цепи.

VII Константные домены и области Fc

[00257] Согласно настоящему изобретению предложены константные домены антитела, которые можно применять в получении PD-1-связывающих молекул (например, антител, диател, трехвалентных связывающих молекул и т. д.) согласно настоящему изобретению.

[00258] Предпочтительный домен CL представляет собой домен CL легкой каппацепи IgG человека. Аминокислотная последовательность примерного домена CL легкой каппа-цепи человека представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 8):

RTVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVVCLLN NFYPREAKVQ WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYSLSS TLTLSKADYE KHKVYACEVT HQGLSSPVTK SFNRGEC

[00259] В другом варианте примерный домен CL представляет собой домен CL лямбда-цепи IgG человека. Аминокислотная последовательность примерного домена CL лямбда-цепи человека представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 9):

QPKAAPSVTL FPPSSEELQA NKATLVCLIS DFYPGAVTVA WKADSSPVKA GVETTPSKQS NNKYAASSYL SLTPEQWKSH RSYSCQVTHE GSTVEKTVAP TECS

[00260] Согласно настоящему изобретению PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению могут содержать область Fc. Область Fc указанных молекул согласно настоящему изобретению может быть любого изотипа (например, IgG1, IgG2, IgG3 или IgG4). PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению могут дополнительно содержать домен CH1 и/или шарнирную область. Если домен CH1 и/или шарнирная область присутствуют в указанных молекулах, то они могут быть любого изотипа (например, IgG1, IgG2, IgG3 или IgG4) и предпочтительно имеют тот же изотип, что и желательная область Fc.

[00261] Примерный домен CH1 представляет собой домен CH1 IgG1 человека. Аминокислотная последовательность примерного домена CH1 IgG1 человека представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 10):

ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRV

[00262] Примерный домен CH1 представляет собой домен CH1 IgG2 человека. Аминокислотная последовательность примерного домена CH1 IgG2 человека представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 257):

ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLOSS GLYSLSSVVT VPSSNFGTOT YTCNVDHKPS NTKVDKTV

[00263] Примерный домен CH1 представляет собой домен CH1 IgG4 человека. Аминокислотная последовательность примерного домена CH1 IgG4 человека представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 254):

ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRV [00264] Одна примерная шарнирная область представляет собой шарнирную область IgG1 человека. Аминокислотная последовательность примерной шарнирной области IgG1 человека представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 32): EPKSCDKTHTCPPCP.

[00265] Другая примерная шарнирная область представляет собой шарнирную область IgG2 человека. Аминокислотная последовательность примерной шарнирной области IgG2 человека представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 11): ERKCCVECPPCP.

[00266] Другая примерная шарнирная область представляет собой шарнирную область IgG4 человека. Аминокислотная последовательность примерной шарнирной области IgG4 человека представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 12): ESKYGPPCPSCP. Как описано в настоящем документе, шарнирная область IgG4 может содержать стабилизирующую мутацию, такую как замена S228P. Аминокислотная последовательность типичной стабилизированной шарнирной области IgG4 представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 13): ESKYGPPCP**P**CP.

[00267] Область Fc молекул, содержащих область Fc (например, антител, диател и трехвалентных молекул), согласно настоящему изобретению может представлять собой полную область Fc (например, полную область Fc IgG) или только фрагмент области Fc. Необязательно, область Fc молекул, содержащих область Fc, согласно настоящему изобретению не имеет С-концевого аминокислотного остатка лизина. В частности, область Fc молекул, содержащих область Fc, согласно настоящему изобретению может представлять собой модифицированный вариант области Fc. Несмотря на то, что область Fc биспецифическых молекул, содержащих области Fc, согласно настоящему изобретению может быть способна связываться с одним или более рецепторами Fc (например, FcyR), более предпочтительно указанный вариант области Fc имеет измененные характеристики связывания с FcyRIA (CD64), FcyRIIA (CD32A), FcyRIIB (CD32B), FcyRIIIA (CD16a) или FcyRIIIB (CD16b) (относительно связывания, проявляемого областью Гс дикого типа) или будет иметь существенно сниженную или отсутствующую способность связываться с ингибирующим рецептором. Соответственно, область Fc молекул, содержащих область Fc, согласно настоящему изобретению может содержать некоторые или все домены СН2 и/или некоторые или все домены СН3 полной области Fc или может содержать вариант последовательности CH2 и/или вариант последовательности СН3 (который может содержать, например, одну или более вставок и/или одну или более делеций по отношению к доменам СН2 или СН3 полной области

Fc). Указанные области Fc могут содержать участки полипептида, отличные от области Fc, или могут содержать части областей Fc, которые в природных условиях не являются полными, или могут содержать неприродные ориентации доменов CH2 и/или CH3 (такие как, например, два домена CH2 или два домена CH3, или, в направлении от N-конца к С-концу, домен CH3, соединенный с доменом CH2, и т. д.).

[00268] Модификации области Гс, идентифицированные как изменяющие эффекторную функцию, известны в данной области техники, включая модификации, которые увеличивают связывание с активирующими рецепторами (например, FcqRIIA (CD16A) и уменьшают связывание с ингибирующими рецепторами (например, FcyRIIB (CD32B) (см., например, Stavenhagen, J.B. et al. (2007) «Fc Optimization Of Therapeutic Antibodies Enhances Their Ability To Kill Tumor Cells in vitro And Controls Tumor Expansion in vivo Via Low-Affinity Activating Fegamma Receptors», Cancer Res. 57(18):8882-8890). Примерные варианты областей Fc IgG1 человека со сниженным связыванием с CD32B и/или повышенным связыванием с CD16A содержат замены F243L, R292P, Y300L, V305I или P296L. Указанные замены аминокислот могут присутствовать в области Fc IgG1 человека в любой комбинации или дополнительной комбинации. Согласно одному варианту реализации настоящего изобретения вариант области Fc IgG1 человека содержит замену F243L, R292P и Y300L. Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения вариант области Fc IgG1 человека содержит замену F243L, R292P, Y300L, V305I и P296L.

В частности, предпочтительно области Гс полипептидных цепей молекул, [00269] содержащих область Fc, согласно настоящему изобретению проявляют уменьшенное (или по существу отсутствующее) связывание с FcyRIA (CD64), FcyRIIA (CD32A), FcyRIIB (CD32B), FcyRIIIA (CD16a) или FcyRIIIB (CD16b) (относительно связывания, проявляемого областью Fc IgG1 дикого типа (SEQ ID NO: 1). Варианты областей Fc и мутированные формы, способные опосредовать такое измененное связывание, описаны выше. Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения молекулы, содержащие области Fc, согласно настоящему изобретению содержат область Fc IgG, эффекторную функцию которая проявляет сниженную АЗКЦ. Согласно предпочтительному варианту реализации настоящего изобретения домен СН2-СН3 первой и/или третьей полипептидных цепей указанных молекул, содержащих область Fc, содержит любую 1, 2 или 3 замены: L234A, L235A, N297Q и N297G. Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения вариант области Fc IgG человека содержит замену N297Q, замену N297G, замены L234A и L235A или замену D265A, поскольку эти мутации устраняют связывание с FcR. В другом варианте используют домен CH2-CH3

области Fc, который по своей природе проявляет уменьшенное (или по существу отсутствующее) связывание с FcүRIIIA (CD16a) и/или сниженную эффекторную функцию (относительно связывания, проявляемого областью Fc IgG1 дикого типа (SEQ ID NO: 1)). Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения молекулы, содержащие области Fc, согласно настоящему изобретению содержат область Fc IgG2 (SEQ ID NO: 2) или область Fc IgG4 (SEQ ID NO: 4). При использовании области Fc IgG4 в область настоящего изобретения включено введение стабилизирующей мутации, такой как замена S228P в шарнирной области, описанной выше (см., например, SEQ ID NO: 13). Поскольку замены N297G, N297Q, L234A, L235A и D265A устраняют эффекторную функцию, в тех случаях, когда желательной является эффекторная функция, указанные замены предпочтительно не будут использованы.

[00270] В частности, предпочтительно области Гс полипептидных цепей молекул, содержащих область Fc, согласно настоящему изобретению проявляют увеличенный период полувыведения из сыворотки крови (относительно периода полувыведения, проявляемого соответствующей Гс дикого типа). Варианты области Гс и мутированные формы, имеющие увеличенный период полувыведения из сыворотки крови, описаны выше. Согласно предпочтительному варианту реализации настоящего изобретения домен СН2-СН3 первой и/или третьей полипептидных цепей указанных молекул, содержащих область Fc, содержит любую 1, 2 или 3 из замен: M252Y, S254T и T256E. В область настоящего изобретения также включены молекулы, содержащие область Fc, согласно настоящему изобретению, варианты области Fc. содержащие содержащие:

- (А) одну или более мутаций, которые изменяют эффекторную функцию и/или FcγR; и
- (B) одну или более мутаций, которые увеличивают период полувыведения из сыворотки крови.

[00271] Предпочтительная последовательность IgG1 для доменов CH2 и CH3 молекул, содержащих область Fc, согласно настоящему изобретению будет содержать замены L234A/L235A/M252Y/S254T/T256E (SEQ ID NO: 258):

APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LYITREPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPGX

где Х представляет собой лизин (К) или отсутствует.

[00272] Предпочтительная последовательность IgG4 для доменов CH2 и CH3 молекул, содержащих область Fc, согласно настоящему изобретению будет содержать замены M252Y/S254T/T256E (SEQ ID NO: 259):

APEFLGGPSV FLFPPKPKDT L \underline{Y} 1 \underline{T} R \underline{E} PEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLG \underline{X}

где X представляет собой лизин (К) или отсутствует.

[00273] Для диател и трехвалентных связывающих молекул, первая и третья полипептидные цепи которых не идентичны, желательным является снижение или предотвращение гомодимеризации между доменами CH2-CH3 двух первых полипептидных цепей или между доменами СН2-СН3 двух третьих полипептидных цепей. Домены СН2 и/или СН3 указанных полипептидных цепей не обязательно должны иметь одинаковые последовательности, и преимущественно модифицированы, чтобы стимулировать комплексообразование между двумя полипептидными цепями. Например, замена аминокислоты (предпочтительно замена аминокислотой, содержащей объемную боковую группу, образующую «выступ», например, триптофаном), может быть введена в домен СН2 или СН3 так, что стерическое влияние предотвратит взаимодействие с доменом, мутированным аналогичным образом, и приведет к спариванию мутированного домена с доменом, в который была введена комплементарная или содействующая мутация, т. е. «впадина» (например, замена глицином). Такие группы мутаций могут быть введены в любую пару полипептидов, содержащих домены СН2-СН3, которые образуют область Fc. Способы модификации белков для стимулирования гетеродимеризации по отношению к гомодимеризации хорошо известны в данной области техники, в частности, в отношении модификации молекул, подобных иммуноглобулинам, и включены в область настоящего изобретения (см., например, работы Ridgway et al. (1996) «'Knobs-Into-Holes' Engineering Of Antibody CH3 Domains For Heavy Chain Heterodimerization», Protein Engr. 9:617-621, Atwell et al. (1997) «Stable Heterodimers From Remodeling The Domain Interface Of A Homodimer Using A Phage Display Library», J. Mol. Biol. 270: 26-35, и Xie et al. (2005) «A New Format Of Bispecific Antibody: Highly Efficient Heterodimerization, Expression And Tumor Cell Lysis», J. Immunol. Methods 296:95-101; каждая из которых полностью включена в настоящую заявку посредством ссылки). Предпочтительно «выступ» вводят в домены CH2-CH3 первой полипептидной цепи, и «впадину» вводят в домены CH2-CH3 третьей полипептидной цепи диател, содержащих три полипептидные цепи.

Соответственно, «выступ» предотвратит гомодимеризацию первой полипептидной цепи посредством ее доменов СН2 и/или СН3. Поскольку третья полипептидная цепь предпочтительно содержит замену, обеспечивающую «впадину», она будет гетеродимеризоваться с первой полипептидной цепью, а также гомодимеризоваться сама с собой. Указанная стратегия может быть использована для антител и трехвалентных связывающих молекул, содержащих три, четыре или пять цепей, описанных выше, в которых «выступ» введен в домены СН2-СН3 первой полипептидной цепи, и «впадина» введена в домены СН2-СН3 третьей полипептидной цепи.

[00274] Предпочтительный выступ создают путем модификации области Fc IgG для включения модификации T366W. Предпочтительную впадину создают путем модификации области Fc IgG для включения модификации T366S, L368A и Y407V. Чтобы облегчить очистку гомодимера третьей полипептидной цепи, несущей впадину, из готовой биспецифической гетеродимерной молекулы, содержащей область Fc, сайт связывания белка А доменов СН2 и СН3, несущих впадину, третьей полипептидной цепи предпочтительно мутируют путем замены аминокислоты в положении 435 (Н435R). Соответственно, гомодимер третьей полипептидной цепи, несущей впадину, не будет связываться с белком А, тогда как биспецифическый гетеродимер сохранит свою способность связываться с белком А посредством сайта связывания белка А в первой полипептидной цепи. В другом варианте реализации третья полипептидная цепь, несущая впадину, может содержать замены аминокислот в положениях 434 и 435 (N434A/N435K).

[00275] Предпочтительная аминокислотная последовательность IgG1 для доменов CH2 и CH3 первой полипептидной цепи молекулы, содержащей область Fc, согласно настоящему изобретению будет содержать последовательность «несущую выступ», представленную ниже (SEQ ID NO: 6):

APE \overline{AA} GGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSL \overline{W} CLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPPVLDS DGSFFLYSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSPG \overline{X}

где X представляет собой лизин (К) или отсутствует.

[00276] Предпочтительная аминокислотная последовательность IgG1 для доменов CH2 и CH3 второй полипептидной цепи молекулы, содержащей область Fc, согласно настоящему изобретению, содержащей две полипептидные цепи (или третьей полипептидной цепи молекулы, содержащей область Fc, содержащей три, четыре или пять

полипептидных цепей), будет содержать «несущую впадину» последовательность, представленную ниже (SEQ ID NO: 7):

APE $\overline{\mathbf{AA}}$ GGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSL $\overline{\mathbf{s}}$ C $\overline{\mathbf{A}}$ VK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPPVLDS DGSFFL $\overline{\mathbf{v}}$ SKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHN $\overline{\mathbf{r}}$ YTQKS LSLSPG $\overline{\mathbf{x}}$

где X представляет собой лизин (К) или отсутствует.

[00277] Как следует отметить, домены СН2-СН3 из последовательностей, представленных в SEQ ID NO: 6 и SEQ ID NO: 7, содержат замену в положении 234 остатком аланина и в положении 235 остатком аланина и, соответственно, образуют область Fc, которая проявляет уменьшенное (или по существу отсутствующее) связывание с FcyRIA (CD64), FcyRIIA (CD32A), FcyRIIB (CD32B), FcyRIIIA (CD16a) или FcyRIIIB (CD16b) (относительно связывания, проявляемого областью Fc дикого типа (SEQ ID NO: 1). В область настоящего изобретения также включены указанные домены СН2-СН3, альтернативные и/или дополнительные содержат модифицируют эффекторную функцию и/или активность связывания области Fc с FyR. В область настоящего изобретения также включены указанные домены СН2-СН3, которые дополнительно содержат одну или более замен аминокислот, увеличивающих период полувыведения. В частности, в область настоящего изобретения включены указанные «несущие впадину» и «несущие выступ» домены СН2-СН3, которые дополнительно содержат M252Y/S254T/T256E.

[00278] Предпочтительно первая полипептидная цепь будет содержать «несущую выступ» последовательность СН2-СН3, например, представленную в SEQ ID NO: 6. Однако, как будет отмечено, «несущий впадину» домен СН2-СН3 (например, SEQ ID NO: 7) может быть использован в первой полипептидной цепи, и в этом случае «несущий выступ» домен СН2-СН3 (например, SEQ ID NO: 6) может быть использован во второй полипептидной цепи молекулы, содержащей область Fc, согласно настоящему изобретению, содержащей две полипептидные цепи (или в третьей полипептидной цепи молекулы, содержащей область Fc, содержащей три, четыре или пять полипептидных цепей).

[00279] Как подробно описано выше, в область настоящего изобретения включены молекулы, содержащие область Fc (например, антитела и диатела, содержащие область Fc), содержащие домены CH2 и CH3 дикого типа или содержащие домены CH2 и CH3 с комбинациями замен, описанными выше. Примерная аминокислотная последовательность

домена CH2-CH3 IgG1, включающая такие варианты, представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 260):

APEX₁X₂GGPSV FLFPPKPKDT LX₃IX₄RX₅PEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLX₆CX₇VK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPPVLDS DGSFFLX₈SKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHX₉X₁₀YTQKS LSLSPGX₁₁

в которой:

- (а) X_1 и X_2 оба представляют собой L (дикий тип) или оба представляют собой A (уменьшенное связывание с F с γR);
- (b) X_3 , X_4 и X_5 , соответственно, представляют собой M, S и T (дикий тип) или Y, T и E (увеличенный период полувыведения),
- (c) X_6 , X_7 и X_8 , соответственно, представляют собой T, L и Y (дикий тип) или W, L и Y (выступ), или S, A и V (впадина);
- (d) X_9 и X_{10} , соответственно, представляют собой N и H (дикий тип) или представляют собой N и R (отсутствует связывание с белком A), или A и K (отсутствует связывание с белком A); и
- (e) X_{11} представляет собой K или отсутствует.

[00280] Согласно другим вариантам реализации в область настоящего изобретения включены PD-1-связывающие молекулы, содержащие домены CH2 и/или CH3, которые были модифицированы, чтобы способствовать гетеродимеризации по сравнению с гомодимеризацией, с использованием мутаций, известных в данной области техники, таких как те, которые раскрыты в PCT публикациях WO 2007/110205; WO 2011/143545; WO 2012/058768; WO 2013/06867, все из которых полностью включены в настоящую заявку посредством ссылки.

VIII Биспецифическые связывающие молекулы PD-1×LAG-3

[00281] Согласно настоящему изобретению в частности предложены биспецифическые связывающие молекулы PD-1×LAG-3 (например, биспецифическые антитела, биспецифическые диатела и т.д.), содержащие эпитопсвязывающий фрагмент антитела к PD-1 и предпочтительно одно из новых антител к PD-1 человека, предложенных в настоящем документе, и эпитопсвязывающий фрагмент антитела к LAG-3 человека, предпочтительно одно из новых антител к LAG-3 человека, предложенных в настоящем документе. Предпочтительные биспецифическые связывающие молекулы PD-1×LAG-3 согласно настоящему изобретению содержат эпитопсвязывающие фрагменты антител, которые позволяют им скоординировано связываться с двумя различными

эпитопами: эпитопом PD-1 и эпитопом LAG-3 так, чтобы ослабить ингибиторную активность указанных молекул. В настоящей заявке такое ослабление относится к уменьшению по меньшей мере на 20%, уменьшению по меньшей мере на 50%, уменьшению по меньшей мере на 80% или уменьшению по меньшей мере на 90% детектируемой ингибиторной активности PD-1 и/или LAG-3, или к полному устранению детектируемой ингибиторной активности PD-1 и/или LAG-3. Выбор эпитопсвязывающих фрагментов (например, доменов VL и VH) антитела к PD-1 человека и антитела к LAG-3 координируется так, что полипептидные цепи, которые образуют указанные биспецифическые связывающие молекулы PD-1×LAG-3, соединяются с образованием по меньшей мере одного функционального антигенсвязывающего сайта, который является специфичным в отношении первого антигена (т. е., PD-1 или LAG-3), и по меньшей мере одного функционального антигенсвязывающего сайта, который является специфичным в отношении второго антигена (т. е., PD-1 или LAG-3, в зависимости от идентичности первого антигена).

[00282] Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения биспецифическая связывающая молекула PD-1×LAG-3 согласно настоящему изобретению представляет собой биспецифическое антитело, которое предпочтительно содержит две, три, четыре или пять полипептидных цепей, описанных в настоящем документе. В другом конкретном варианте реализации биспецифическая связывающая молекула PD-1×LAG-3 согласно настоящему изобретению представляет собой биспецифическое антитело, которое предпочтительно содержит две, три или четыре полипептидные цепи, описанные в настоящем документе (см., например, WO 2007/024715; WO2007/110205; WO 2009/080251; WO 2009/080254; WO 2009/089004; WO 2011/069104; WO 2011/117329; WO 2011/131746; WO 2011/133886; WO 2011/143545; WO 2012/023053; WO 2013/060867, все из которых полностью включены в настоящую заявку посредством ссылки).

А Антитела к LAG-3 человека

[00283] Примерные антитела, которые являются иммуноспецифичными для LAG-3 человека, приведены ниже. Дополнительные желательные антитела могут быть получены путем выделения гибридом, секретирующих антитела, выявленных с использованием LAG-3 или его пептидного фрагмента, или путем скрининга библиотек рекомбинантных антител для определения связывания с LAG-3 или его пептидным фрагментом. LAG-3 человека (включая сигнальную последовательность, состоящую из 28 остатков аминокислот (выделена подчеркиванием), и зрелый белок, состоящий из 497 остатков аминокислот) содержит аминокислотную последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 38):

MWEAQFLGLLFLQPLWVAPVKPLQPGAE VPVVWAQEGAPAQLPCSPTIPLQDLSLLRRAGVTWQHQPDSGPPAAAPGHPLAPGPHPAAPSSWGPRPRRYTVLSVGPGGLRSGRLPLQPRVQLDERGRQRGDFSLWLRPARRADAGEYRAAVHLRDRALSCRLRLRLGQASMTASPPGSLRASDWVILNCSFSRPDRPASVHWFRNRGQGRVPVRESPHHHLAESFLFLPQVSPMDSGPWGCILTYRDGFNVSIMYNLTVLGLEPPTPLTVYAGAGSRVGLPCRLPAGVGTRSFLTAKWTPPGGGPDLLVTGDNGDFTLRLEDVSQAQAGTYTCHIHLQEQQLNATVTLAIITVTPKSFGSPGSLGKLLCEVTPVSGQERFVWSSLDTPSQRSFSGPWLEAQEAQLLSQPWQCQLYQGERLLGAAVYFTELSSPGAQRSGRAPGALPAGHLLLFLILGVLSLLLLVTGAFGFHLWRRQWRPRRFSALEQGIHPPQAQSKIEELEQEPEPEPEPEPEPEPEPEPEQL

1 Моноклональное антитело к LAG-3 A

[00284] Антитело к LAG-3 человека, BMS-986016 (25F7; Medarex/BMS), обозначенное в настоящем документе «МАТ к LAG-3 А», и его варианты были описаны (см., например, WO 2014/008218). Аминокислотная последовательность вариабельного домена тяжелой цепи МАТ к LAG-3 А содержит аминокислотную последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 39) (CDR выделены подчеркиванием):

QVQLQQWGAG LLKPSETLSL TCAVYGGSFS **DYYWN**WIRQP PGKGLEWIG**E**INHNGNTNSN PSLKSRVTLS LDTSKNQFSL KLRSVTAADT AVYYCAFGYS
DYEYNWFDPW GQGTLVTVSS

[00285] Аминокислотная последовательность вариабельного домена легкой цепи МАТ к LAG-3 A содержит аминокислотную последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 40) (CDR выделены подчеркиванием):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC**rasqsis syla**wyqqkp gqaprlliy**d asnrat**gipa rfsgsgsgtd ftltisslep edfavyyc**qq rsnwplt**fgq gtnleik

[00286] Недавно были идентифицированы дополнительные мышиные антитела к LAG-3 человека, обладающие уникальными характеристиками связывания (см. заявку на патент США №62/172277). Предпочтительные биспецифическые связывающие молекулы PD-1×LAG-3 согласно настоящему изобретению содержат эпитопсвязывающие фрагменты антитела к LAG-3, MAT к LAG-3 1 или MAT к LAG-3 6, которые связываются с новым эпитопом и не конкурируют с BMS-986016 за связывание с LAG-3. Особенно предпочтительными являются биспецифическые связывающие молекулы PD-1×LAG-3 согласно настоящему изобретению, которые содержат гуманизированные домены VH и/или VL MAT к LAG-3 1 или MAT к LAG-3 6.

2 MAT κ LAG-3 1

[00287] Аминокислотная последовательность домена VH MAT к LAG-3 1 (SEQ ID NO: 41) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием).

QIQLVQSGPE LKKPGETVKI SCKASGYTFR **NYGMN**WVKQA PGKVLKWMG**W**INTYTGESTY ADDFEGRFAF SLGTSASTAY LQINILKNED TATYFCARES

LYDYYSMDYW GQGTSVTVSS

CDR_H1 MAT k LAG-3 1 (SEQ ID NO: 42): RNYGMN

CDR_H2 MAT к LAG-3 1 (SEQ ID NO43): WINTYTGESTYADDFEG

CDR_H3 MAT к LAG-3 1 (SEQ ID NO: 44): ESLYDYYSMDY

[00288] Аминокислотная последовательность домена VL MAT к LAG-3 1 (SEQ ID NO: 45) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DVVVTQTPLT LSVTIGQPAS ISC<u>kssqsll</u> hsdgktyln</u>w llqrpgqspe Rliy<u>lvseld</u> sgvpdrftgs gsgtdftlki srveaedlgv yyc<u>wqgthfp</u> Ytfgggtkle ik

CDR_L1 MAT к LAG-3 1 (SEQ ID NO: 46): KSSQSLLHSDGKTYLN

CDR_L2 MAT к LAG-3 1 (SEQ ID NO: 47): LVSELDS

CDR_L3 MAT K LAG-3 1 (SEQ ID NO: 48): WQGTHFPYT

[00289] Два примерных гуманизированных домена VH MAT к LAG-3 1, обозначенных в настоящем документе «VH1 MAT к чLAG-3 1» и «MAT к чLAG-3 1 VH2», и четыре примерных гуманизированных домена VL MAT к LAG-3 1 «VL1 MAT к чLAG-3 1», «VL2 MAT к чLAG-3 1», «VL3 MAT к чLAG-3 1» и «VL4 MAT к чLAG-3 1», приведены ниже. Любой из гуманизированных доменов VL может быть спарен с любым из гуманизированных доменов VH, чтобы получить LAG-3-связывающий домен. Соответственно, любое антитело, содержащее один из гуманизированных доменов VL, спаренный с гуманизированным доменом VH, в общем называется «МАТ к чLAG-3 1», и конкретные комбинации гуманизированных доменов VH/VL упоминаются посредством ссылки на определенные домены VH/VL, например, гуманизированное антитело, содержащее VH1 MAT к чLAG-3 1 и VL2 MAT к чLAG-3 1, в частности называется «МАТ к чLAG-3 1 (1.2)».

[00290] Аминокислотная последовательность домена VH из VH1 MAT к чLAG-3 1 (SEQ ID NO: 49) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT **NYGMN**WVRQA PGQGLEWMG**W**INTYTGESTY ADDFEGRFVF SMDTSASTAY LQISSLKAED TAVYYCARES

LYDYYSMDYW GQGTTVTVSS

```
[00291] Аминокислотная последовательность домена VH из VH2 MAT к чLAG-3 1 (SEQ ID NO: 50) представлена ниже (остатки CDR<sub>H</sub> выделены подчеркиванием):
```

QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT **NYGMN**WVRQA PGQGLEWMG**W**INTYTGESTY ADDFEGRFVF SMDTSASTAY LQISSLKAED TAVYFCARES

LYDYYSMDYW GQGTTVTVSS

[00292] Аминокислотная последовательность домена VL из VL1 MAT к чLAG-3 1

(SEQ ID NO: 51) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISC<u>kssqsll</u> hsdgktyln</u>w llqkpgqspe Rliy<u>lvseld</u> sgvpdrfsgs gsgtdftlki srveaedvgv yycw**qgthfp** Ytfgggtkve ik

[00293] Аминокислотная последовательность домена VL из VL2 MAT к чLAG-3 1

(SEQ ID NO: 52) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISC<u>KSSQSLL HSDGKTYLN</u>W LLQRPGQSPE RLIY<u>LVSELD S</u>GVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYC<u>WQGTHFP</u> YTFGGGTKVE IK

[00294] Аминокислотная последовательность домена VL из VL3 MAT к чLAG-3 1

(SEQ ID NO: 53) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISC<u>KSSQSLL</u> HSDGKTYLNW LLQKPGQPPE RLIY**lvseld s**gvPdrfsgs gsgtdftlki srveaedvgv yyc**wqgthfp** YTFGGGTKVE IK

[00295] Аминокислотная последовательность домена VL из VL4 MAT к чLAG-3 1 (SEQ ID NO: 54) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISC<u>KSSQSLL</u> HSDAKTYLNW LLQKPGQPPE RLIY<u>LVSELD</u> SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYC<u>WQGTHFP</u> YTFGGGTKVE IK

[00296] CDR_L1 домена VL из VL4 MAT к чLAG-3 1 содержит замену глицина остатком аланина и содержит аминокислотную последовательность:
КSSQSLLHSDAKTYLN (SEQ ID NO: 55), замененный аланин выделен подчеркиванием. Согласно настоящему изобретению предусмотрено, что аналогичная замена может быть включена в любой из описанных выше доменов CDR_L1 MAT к LAG-3 1.

3 MAT κ LAG-3 6

[00297] Аминокислотная последовательность домена VH MAT к LAG-3 6 (SEQ ID NO: 56) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

EVLLQQSGPE LVKPGASVKI PCKASGYTFT <u>DYNMD</u>WVKQS HGESLEWIG<u>D</u>

INPDNGVTIY NQKFEGKATL TVDKSSSTAY MELRSLTSED TAVYYCAREA

DYFYFDYWGQ GTTLTVSS

CDR_H1 MAT к LAG-3 6 (SEQ ID NO: 57): DYNMD

CDR_H2 MAT k LAG-3 6 (SEQ ID NO: 58): DINPDNGVTIYNQKFEG

CDR_H3 MAT K LAG-3 6 (SEQ ID NO: 59): EADYFYFDY

[00298] Аминокислотная последовательность домена VL MAT к LAG-3 6 (SEQ ID NO: 60) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DIVMTQSHRF MSTSVGDRVS ITC<u>kasqdvs svva</u>wyqqkp gqspkllif<u>s</u> <u>asyryt</u>gvpd rftgsgsgtd ftftissvqa adlavyycqq <u>hystpwt</u>fgg gtkleik

CDR_L1 MAT K LAG-3 6 (SEQ ID NO: 61): KASQDVSSVVA

CDR_L2 MAT к LAG-3 6 (SEQ ID NO: 62): SASYRYT

CDR_L3 MAT K LAG-3 6 (SEQ ID NO: 63): HYSTPWT

[00299] Два примерных гуманизированных домена VH MAT к LAG-3 6, обозначенных в настоящем документе как «VH1 MAT к чLAG-3 6» и «VH2 MAT к чLAG-3 6», и два примерных гуманизированных домена VL MAT к LAG-3 6, обозначенных «VL1 MAT к чLAG-3 1» и «VL2 MAT к чLAG-3 1», приведены ниже. Любой из гуманизированных доменов VL может быть спарен с любым из гуманизированных доменов VH, чтобы получить LAG-3-связывающий домен. Соответственно, любое антитело, содержащее один из гуманизированных доменов VL, спаренный с гуманизированным доменом VH, в общем называется «МАТ к чLAG-3 6», и конкретные комбинации гуманизированных доменов VH/VL упоминаются посредством ссылки на определенные домены VH/VL, например, гуманизированное антитело, содержащее VH1 MAT к чLAG-3 6 и VL2 MAT к чLAG-3 6, в частности называется «МАТ к чLAG-3 6 (1.2)».

[00300] Аминокислотная последовательность домена VH из VH1 MAT к чLAG-3 6 (SEQ ID NO: 294) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT <u>DYNMD</u>WVRQA PGQGLEWMG<u>D</u>

<u>INPDNGVTIY</u> NQKFEGRVTM TTDTSTSTAY MELRSLRSDD TAVYYCAR<u>EA</u>

<u>DYFYFDY</u>WGQ GTTLTVSS

[00301] Аминокислотная последовательность домена VH из VH2 MAT к чLAG-3 6 (SEQ ID NO: 295) представлена ниже (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

EVQLVESGGG LVKPGGSLRL SCAASGFTFS <u>DYNMD</u>WVRQA PGKGLEWVS<u>D</u>

<u>INPDNGVTIY NQKFEG</u>RFTI SRDNAKNSLY LQMNSLRAED TAVYYCAR<u>EA</u>

<u>DYFYFDYWGQ</u> GTTLTVSS

[00302] Аминокислотная последовательность домена VL из VL1 MAT к чLAG-3 6 (SEQ ID NO: 296) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDVS SVVAWYQQKP GKAPKLLIYS

ASYRYTGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYSTPWTFGG GTKLEIK [00303] Аминокислотная последовательность домена VL из VL2 MAT к чLAG-3 6 (SEQ ID NO: 297) представлена ниже (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

DIVMTQSPSS LSASVGDRVT ITC**rasqdvs svva**wyqqkp gkapklliy**s**

<u>ASYRYT</u>GVPD RFSGSGSGTD FTFTISSLQP EDIAVYYCQQ <u>HYSTPWT</u>FGG GTKLEIK [00304] CDR_L1 домена VL из VL1 и VL2 MAT к чLAG-3 6 содержит замену лизина остатком аминокислоты аргинина, и содержит аминокислотную последовательность: <u>RASQDVSSVVA</u> (SEQ ID NO: 298), замененный аргинин выделен подчеркиванием. Согласно настоящему изобретению предусмотрено, что аналогичная замена может быть включена в любой из доменов CDR_L1 MAT к LAG-3 6, описанных выше.

В Примерные четырехцепочечные диатела, содержащие область Fc, имеющие E/K-спираль

[00305] Были получены четыре примерных биспецифическых четырехцепочечных диатела, содержащих область Fc, PD-1×LAG-3, имеющих домены, способствующие образованию гетеродимера, с E/K-спиралями (обозначенные «DART A», «DART B», «DART C» и «DART I»). Структура указанных диател, содержащих область Fc, подробно описана ниже. Указанные типичные диатела PD-1×LAG-3 являются иллюстративными и никоим образом не ограничивают объем настоящего изобретения.

1 DART A

[00306] DART А представляет собой биспецифическое четырехцепочечное диатело, содержащее область Fc, содержащее два сайта связывания, специфичных в отношении PD-1, два сайта связывания, специфичных в отношении LAG-3, вариант области Fc IgG4, модифицированный так, чтобы увеличить период полувыведения, и цистеинсодержащие домены, способствующие образованию гетеродимера, с E/K-спиралью. Первая и третья полипептидные цепи DART A содержат, в направлении от N-конца к C-концу: N-конец, домен VL моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VL_{LAG-3} VL4 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 54); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VH_{PD-1} VH1 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 147); цистеинсодержащий промежуточный линкерный пептид (линкер 2: GGCGGG (SEQ ID NO: 15)); цистеинсодержащий домен, способствующий образованию гетеродимера (Е-спираль) (EVAACEK-EVAALEK-EVAALEK-EVAALEK (SEQ ID NO: 23)); стабилизированную

шарнирную область IgG4 (SEQ ID NO: 13); вариант домена CH2-CH3 IgG4, содержащий замены M252Y/S254T/T256E и лишенный C-концевого остатка (SEQ ID NO: 259); и С-конец.

[00307] Аминокислотная последовательность первой и третьей полипептидных цепей DART A представляет собой вариант последовательности, приведенной в SEQ ID NO: 267:

DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKSSQSLL HSDX1KTYLNW LLQKPGQPPE
RLIYLVSELD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCWQGTHFP
YTFGGGTKVE IKGGGSGGGG QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT
SYWMNWVRQA PGQGLEWIGV IHPSDSETWL DQKFKDRVTI TVDKSTSTAY
MELSSLRSED TAVYYCAREH YGTSPFAYWG QGTLVTVSSG GCGGGEVAAC
EKEVAALEKE VAALEKEVAA LEKESKYGPP CPPCPAPEFL GGPSVFLFPP
KPKDTLX2IX3R X4PEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ
FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE
PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP
PVLDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSL
G

в которой X_1 , X_2 , X_3 и X_4 выбраны независимо, и в которой X_1 представляет собой A или G; X_2 представляет собой Y или M; X_3 представляет собой Y или Y_3 представляет собой Y_4 или Y_5 и Y_4 представляет собой Y_5 или Y_6 представляет собой Y_6 представляет собой Y_6 или Y_6 представляет собой Y_6 представляет собой Y_6 или Y_6 или Y_6 представляет собой Y_6 или Y_6 предст

[00308] Аминокислотные последовательности первой и третьей полипептидных цепей DART A представляют собой последовательность, представленную в SEQ ID NO: 267, в которой X_1 представляет собой A; X_2 представляет собой Y; X_3 представляет собой X_4 представляет собой X_5 представляет собой X_6 представля

[00309] Вторая и четвертая полипептидные цепи DART A содержат в направлении от N-конца к C-концу: N-конец, домен VL моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VL_{PD-1} VL2 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 153); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VH_{LAG-3} VH1 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 49); цистеинсодержащий промежуточный линкерный пептид (линкер 2: GGCGGG (SEQ ID NO: 15)); цистеинсодержащий домен, способствующий образованию гетеродимера (К-спираль) (КVAACKE-КVAALKE-КVAALKE-КVAALKE (SEQ ID NO: 24); и С-конец.

[00310] Аминокислотная последовательность второй и четвертой полипептидных цепей DART A представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 268):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESVD NYGMSFMNWF QQKPGQPPKL LIHAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY FCQQSKEVPY TFGGGTKVEI KGGGSGGGQ VQLVQSGAEV KKPGASVKVS CKASGYTFTN YGMNWVRQAP GQGLEWMGWI NTYTGESTYA DDFEGRFVFS MDTSASTAYL QISSLKAEDT AVYYCARESL YDYYSMDYWG QGTTVTVSSG GCGGGKVAAC KEKVAALKEK VAALKEKVAA LKE

2 DART B

[00311] DART В идентично DART A, за исключением того, что первая и третья полипептидные цепи DART В содержат домен VL из VL3 MAT к чLAG-3 1 (SEQ ID NO: 53), который содержит замену аминокислоты в CDR_L1. Соответственно, первая и третья полипептидные цепи DART В содержат в направлении от N-конца к C-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VL_{LAG-3} VL3 МАТ к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 53); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VH_{PD-1} VH1 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 147); промежуточный линкерный пептид (линкер 2: GGCGGG (SEQ ID NO: 15)); цистеинсодержащий домен, образованию гетеродимера (Е-спираль) (EVAACEK-EVAALEKспособствующий EVAALEK-EVAALEK (SEQ ID NO: 23)); стабилизированную шарнирную область IgG4 NO: 13); вариант домена СН2-СН3 IgG4, содержащий M252Y/S254T/T256E и лишенный С-концевого остатка (SEQ ID NO: 259); и С-конец.

[00312] Аминокислотная последовательность первой и третьей полипептидных цепей DART В представляет собой последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 267, в которой X_1 представляет собой G; X_2 представляет собой Y; X_3 представляет собой X_4 представляет собой X_5 представляет собой X_6 представляет

[00313] Аминокислотная последовательность второй и четвертой полипептидных цепей DART В представляет собой последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 268.

3 DART C

[00314] DART С идентично DART В, за исключением того, что первая и третья полипептидные цепи DART В содержат домен CH2-CH3 IgG4 дикого типа, лишенный Сконцевого остатка (SEQ ID NO: 4). Соответственно, первая и третья полипептидные цепи DART С содержат в направлении от N-конца к С-концу: N-конец, домен VL моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VL_{LAG-3} VL3 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 53); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VH_{PD-1} VH1 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 147); промежуточный линкерный пептид (линкер 2:

GGCGGG (SEQ ID NO: 15)); цистеинсодержащий домен, способствующий образованию гетеродимера (Е-спираль) (EVAACEK-EVAALEK-EVAALEK-EVAALEK (SEQ ID NO: 23)); стабилизированную шарнирную область IgG4 (SEQ ID NO: 13); домен CH2-CH3 IgG4, лишенный С-концевого остатка (SEQ ID NO: 4); и С-конец.

[00315] Аминокислотная последовательность первой и третьей полипептидных цепей DART C представляет собой последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 267, в которой X_1 представляет собой G; X_2 представляет собой M; X_3 представляет собой X_4 представляет собой X_5 представляет собой X_6 представляет собой X_6 представляет собой X_6 представляет собой X_6 представляет собой X_7 представляет собой X_8 представляет

[00316] Аминокислотная последовательность второй и четвертой полипептидных цепей DART C представляет собой последовательность, приведенную в SEQ ID NO: 268.

4 DART I

[00317] DART I представляет собой биспецифическое четырехцепочечное диатело, содержащее область Fc, содержащее два сайта связывания, специфичных в отношении PD-1, два сайта связывания, специфичных в отношении LAG-3, вариант области Fc IgG4, модифицированный так, чтобы увеличить период полувыведения, и цистеинсодержащие домены, способствующие образованию гетеродимера, с Е/К-спиралью. Первая и третья полипептидные цепи DART I содержат в направлении от N-конца к С-концу: N-конец, домен VL моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VL_{LAG-3} VL1 МАТ к чLAG-3 6) (SEQ ID NO: 296); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VH_{PD-1} VH1 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 147); цистеинсодержащий промежуточный линкерный пептид (линкер 2: GGCGGG (SEQ ID цистеинсодержащий домен, способствующий образованию гетеродимера (Е-спираль) (EVAACEK-EVAALEK-EVAALEK (SEQ ID NO: 23)); стабилизированную шарнирную область IgG4 (SEQ ID NO: 13); вариант домена CH2-CH3 IgG4, содержащий замены M252Y/S254T/T256E и лишенный С-концевого остатка (SEQ ID NO: 259); и Сконец.

[00318] Аминокислотная последовательность первой и третьей полипептидных цепей DART I представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 290):

DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDVS SVVAWYQQKP GKAPKLLIYS ASYRYTGVPS RFSGSGSTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYSTPWTFGG GTKLEIKGGG SGGGQVQLV QSGAEVKKPG ASVKVSCKAS GYSFTSYWMN WVRQAPGQGL EWIGVIHPSD SETWLDQKFK DRVTITVDKS TSTAYMELSS LRSEDTAVYY CAREHYGTSP FAYWGQGTLV TVSSGGCGGG EVAACEKEVA ALEKEVAALE KEVAALEKES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT
LYITREPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY
RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT
LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPPVLDS
DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLG

[00319] Вторая и четвертая полипептидные цепи DART I содержат в направлении от N-конца к С-концу: N-конец, домен VL моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VL_{PD-1} VL2 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 153); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VH_{LAG-3} VH1 MAT к чLAG-3 6) (SEQ ID NO: 294); цистеинсодержащий промежуточный линкерный пептид (линкер 2: GGCGGG (SEQ ID NO: 15)); цистеинсодержащий домен, способствующий образованию гетеродимера (К-спираль) (КVAACKE-КVAALKE-КVAALKE-КVAALKE (SEQ ID NO: 24); и С-конец.

[00320] Аминокислотная последовательность второй и четвертой полипептидных цепей DART I представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 291):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESVD NYGMSFMNWF QQKPGQPPKL LIHAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY FCQQSKEVPY TFGGGTKVEI KGGGSGGGQ VQLVQSGAEV KKPGASVKVS CKASGYTFTD YNMDWVRQAP GQGLEWMGDI NPDNGVTIYN QKFEGRVTMT TDTSTSTAYM ELRSLRSDDT AVYYCAREAD YFYFDYWGQG TTLTVSSGGC GGGKVAACKE KVAALKEKVA ALKEKVAALK E

С Примерные четырехцепочечные диатела, содержащие область Fc, имеющие домены CL/CH1

[00321] Были получены четыре примерных биспецифическых четырехцепочечных диатела, содержащих область Fc, PD-1×LAG-3, содержащих домены CL/CH1, и обозначены «DART D», «DART E», «DART J» и «DART 1». Структура указанных диател, содержащих область Fc, подробно описана ниже. Указанные примерные диатела PD-1×LAG-3 являются иллюстративными и никоим образом не ограничивают объем настоящего изобретения.

1 DART D

[00322] DART D представляет собой биспецифическое четырехцепочечное диатело, содержащее область Fc, содержащее два сайта связывания, специфичных в отношении PD-1, два сайта связывания, специфичных в отношении LAG-3, домены CL/CH1 и вариант области Fc IgG4, модифицированный так, чтобы увеличить период полувыведения.

Первая и третья полипептидные цепи DART D содержат в направлении от N-конца к С-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VL_{PD-1} VL2 MAT к чPD-17) (SEQ ID NO: 153); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VH_{LAG-3} VH1 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 49); промежуточный линкерный пептид (линкер 2: LGGGSG (SEQ ID NO: 261)); домен CH1 IgG4 (SEQ ID NO: 254); стабилизированную шарнирную область IgG4 (SEQ ID NO: 13); вариант домена CH2-CH3 IgG4, содержащий замены M252Y/S254T/T256E и лишенный С-концевого остатка (SEQ ID NO: 259); и C-конец.

[00323] Аминокислотная последовательность первой и третьей полипептидных цепей DART D представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 269):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESVD NYGMSFMNWF QQKPGQPPKL LIHAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY FCQQSKEVPY TFGGGTKVEI KGGGSGGGQ VQLVQSGAEV KKPGASVKVS CKASGYTFTN YGMNWVRQAP GQGLEWMGWI NTYTGESTYA DDFEGRFVFS MDTSASTAYL QISSLKAEDT AVYYCARESL YDYYSMDYWG QGTTVTVSSL GGGSGASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTKTYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEFL GGPSVFLFPP KPKDTLYITR EPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PVLDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSL G

[00324] Вторая и четвертая полипептидные цепи DART D содержат в направлении от N-конца к C-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VL_{LAG-3} VL4 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 54); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VH_{PD-1} VH1 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 147); промежуточный линкерный пептид (линкер 2: LGGGSG (SEQ ID NO: 261)); домен CL каппа-цепи (SEQ ID NO: 8); и C-конец.

[00325] Аминокислотная последовательность второй и четвертой полипептидных цепей DART D представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 270):

DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKSSQSLL HSDAKTYLNW LLQKPGQPPE
RLIYLVSELD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCWQGTHFP
YTFGGGTKVE IKGGGSGGG QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT
SYWMNWVRQA PGQGLEWIGV IHPSDSETWL DQKFKDRVTI TVDKSTSTAY
MELSSLRSED TAVYYCAREH YGTSPFAYWG QGTLVTVSSL GGGSGRTVAA
PSVFIFPPSD EQLKSGTASV VCLLNNFYPR EAKVQWKVDN ALQSGNSQES
VTEODSKDST YSLSSTLTLS KADYEKHKVY ACEVTHOGLS SPVTKSFNRG EC

2 DART E

[00326] DART Е представляет собой другое биспецифическое четырехцепочечное диатело, содержащее область Fc, содержащее два сайта связывания, специфичных в отношении PD-1, два сайта связывания, специфичных в отношении LAG-3, домены CL/CH1 и вариант Fc IgG4, модифицированный так, чтобы увеличить период полувыведения. Сайты связывания PD-1 и LAG-3 DART Е расположены в обратном порядке в сравнении с DART D.

[00327] Первая и третья полипептидные цепи DART Е содержат в направлении от N-конца к С-концу: N-конец, домен VL моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VL_{LAG-3} VL4 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 54); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VH_{PD-1} VH1 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 147); промежуточный линкерный пептид (линкер 2: LGGGSG (SEQ ID NO: 261)); домен CH1 IgG4 (SEQ ID NO: 254); стабилизированную шарнирную область IgG4 (SEQ ID NO: 13); вариант домена CH2-CH3 IgG4, содержащий замены M252Y/S254T/T256E и лишенный С-концевого остатка (SEQ ID NO: 259); и C-конец.

[00328] Аминокислотная последовательность первой и третьей полипептидных цепей DART Е представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 271):

DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKSSQSLL HSDAKTYLNW LLQKPGQPPE RLIYLVSELD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCWQGTHFP YTFGGGTKVE IKGGGSGGG QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT SYWMNWVRQA PGQGLEWIGV IHPSDSETWL DQKFKDRVTI TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAREH YGTSPFAYWG QGTLVTVSSL GGGSGASTKG PSVFPLAPCS RSTSESTAAL GCLVKDYFPE PVTVSWNSGA LTSGVHTFPA VLQSSGLYSL SSVVTVPSSS LGTKTYTCNV DHKPSNTKVD KRVESKYGPP CPPCPAPEFL GGPSVFLFPP KPKDTLYITR EPEVTCVVVD VSQEDPEVQF NWYVDGVEVH NAKTKPREEQ FNSTYRVVSV LTVLHQDWLN GKEYKCKVSN

KGLPSSIEKT ISKAKGQPRE PQVYTLPPSQ EEMTKNQVSL TCLVKGFYPS DIAVEWESNG QPENNYKTTP PVLDSDGSFF LYSRLTVDKS RWQEGNVFSC SVMHEALHNH YTQKSLSLSL G

[00329] Вторая и четвертая полипептидные цепи DART Е содержат в направлении от N-конца к C-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VL_{PD-1} VL2 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 153); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VH_{LAG-3} VH1 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 49); промежуточный линкерный пептид (линкер 2: LGGGSG (SEQ ID NO: 261)); домен CL каппа-цепи (SEQ ID NO: 8); и C-конец.

[00330] Аминокислотная последовательность второй и четвертой полипептидных цепей DART Е представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 272):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESVD NYGMSFMNWF QQKPGQPPKL
LIHAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY FCQQSKEVPY
TFGGGTKVEI KGGGSGGGQ VQLVQSGAEV KKPGASVKVS CKASGYTFTN
YGMNWVRQAP GQGLEWMGWI NTYTGESTYA DDFEGRFVFS MDTSASTAYL
QISSLKAEDT AVYYCARESL YDYYSMDYWG QGTTVTVSSL GGGSGRTVAA
PSVFIFPPSD EQLKSGTASV VCLLNNFYPR EAKVQWKVDN ALQSGNSQES
VTEQDSKDST YSLSSTLTLS KADYEKHKVY ACEVTHQGLS SPVTKSFNRG EC

3 DART J

[00331] DART J представляет собой биспецифическое четырехцепочечное диатело, содержащее область Fc, содержащее два сайта связывания, специфичных в отношении PD-1, два сайта связывания, специфичных в отношении LAG-3, домены CL/CH1 и вариант Fc IgG4, модифицированный так, чтобы увеличить период полувыведения. Первая и третья полипептидные цепи DART J содержат в направлении от N-конца к C-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VL_{LAG-3} VL1 MAT к чLAG-3 6) (SEQ ID NO: 296); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VH_{PD-1} VH1 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 147); промежуточный линкерный пептид (линкер 2: LGGGSG (SEQ ID NO: 261)); домен CH1 IgG4 (SEQ ID NO: 254); стабилизированную шарнирную область IgG4 (SEQ ID NO: 13); вариант домена CH2-CH3 IgG4, содержащий замены M252Y/S254T/T256E и лишенный C-концевого остатка (SEQ ID NO: 259); и C-конец.

[00332] Аминокислотная последовательность первой и третьей полипептидных цепей DART J представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 292):

```
DIQMTQSPSS LSASVGDRVT ITCRASQDVS SVVAWYQQKP GKAPKLLIYS
ASYRYTGVPS RFSGSGSGTD FTLTISSLQP EDFATYYCQQ HYSTPWTFGG
GTKLEIKGGG SGGGQVQLV QSGAEVKKPG ASVKVSCKAS GYSFTSYWMN
WVRQAPGQGL EWIGVIHPSD SETWLDQKFK DRVTITVDKS TSTAYMELSS
LRSEDTAVYY CAREHYGTSP FAYWGQGTLV TVSSLGGGSG ASTKGPSVFP
LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS
GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP
APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LYITREPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD
GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS
SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE
WESNGQPENN YKTTPPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE
ALHNHYTQKS LSLSLG
```

[00333] Вторая и четвертая полипептидные цепи DART J содержат в направлении от N-конца к C-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VL_{PD-1} VL2 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 153); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VH_{LAG-3} VH1 MAT к чLAG-3 6) (SEQ ID NO: 294); промежуточный линкерный пептид (линкер 2: LGGGSG (SEQ ID NO: 261)); домен CL каппа-цепи (SEQ ID NO: 8); и C-конец.

[00334] Аминокислотная последовательность второй и четвертой полипептидных цепей DART J представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 293):

```
EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESVD NYGMSFMNWF QQKPGQPPKL LIHAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY FCQQSKEVPY TFGGGTKVEI KGGGSGGGQ VQLVQSGAEV KKPGASVKVS CKASGYTFTD YNMDWVRQAP GQGLEWMGDI NPDNGVTIYN QKFEGRVTMT TDTSTSTAYM ELRSLRSDDT AVYYCAREAD YFYFDYWGQG TTLTVSSLGG GSGRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC
```

4 DART 1

[00335] DART 1 представляет собой биспецифическое четырехцепочечное диатело, содержащее область Fc, содержащее два сайта связывания, специфичных в отношении

РD-1, два сайта связывания, специфичных в отношении LAG-3, домены CL/CH1, и вариант области Fc IgG1, модифицированный для снижения связывания с FcγR. Первая и третья полипептидные цепи DART 1 содержат в направлении от N-конца к C-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VL_{PD-1} VL MAT к PD-1 A) (SEQ ID NO: 65); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VH_{LAG-3} VH1 MAT к LAG-3 A) (SEQ ID NO: 39); промежуточный линкерный пептид (линкер 2: LGGGSG (SEQ ID NO: 261)); домен CH1 IgG1 (SEQ ID NO: 10); шарнирную область IgG1 (SEQ ID NO: 32); вариант домена CH2-CH3 IgG1, содержащий замены L234A/L235A и лишенный C-концевого остатка (SEQ ID NO: 5); и С-конец.

[00336] Аминокислотная последовательность первой и третьей полипептидных цепей DART 1 представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 284):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSIS SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ RSNWPLTFGQ GTNLEIKGGG SGGGQVQLV ESGGGVVQPG RSLRLDCKAS GITFSNSGMH WVRQAPGKGL EWVAVIWYDG SKRYYADSVK GRFTISRDNS KNTLFLQMNS LRAEDTAVYY CATNDDYWGQ GTLVTVSSLG GGSGASTKGP SVFPLAPSSK STSGGTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTQTYICNVN HKPSNTKVDK RVEPKSCDKT HTCPPCPAPE AAGGPSVFLF PPKPKDTLYI TREPEVTCVV VDVSHEDPEV KFNWYVDGVE VHNAKTKPRE EQYNSTYRVV SVLTVLHQDW LNGKEYKCKV SNKALPAPIE KTISKAKGQP REPQVYTLPP SREEMTKNQV SLTCLVKGFY PSDIAVEWES NGQPENNYKT TPPVLDSDGS FFLYSKLTVD KSRWQQGNVF SCSVMHEALH NHYTQKSLSL SPG

[00337] Вторая и четвертая полипептидные цепи DART 1 содержат в направлении от N-конца к С-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VL_{LAG-3} VL MAT к LAG-3 A) (SEQ ID NO: 40); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VH_{PD-1} VH MAT к PD-1 A) (SEQ ID NO: 64); промежуточный линкерный пептид (линкер 2: LGGGSG (SEQ ID NO: 261)); домен CL каппа-цепи (SEQ ID NO: 8); и C-конец.

[00338] Аминокислотная последовательность второй и четвертой полипептидных цепей DART 1 представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 285):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASQSVS SYLAWYQQKP GQAPRLLIYD ASNRATGIPA RFSGSGSGTD FTLTISSLEP EDFAVYYCQQ SSNWPRTFGQ GTKVEIKGGG SGGGQVQLQ QWGAGLLKPS ETLSLTCAVY GGSFSDYYWN WIRQPPGKGL EWIGEINHNG NTNSNPSLKS RVTLSLDTSK NQFSLKLRSV TAADTAVYYC AFGYSDYEYN WFDPWGQGTL VTVSSLGGGS GRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC

D Примерные пятицепочечные диатела, содержащие область Fc

[00339] Были получены два примерных биспецифическых пятицепочечных диатела, содержащих область Fc, PD-1×LAG-3, содержащих домены CL/CH1 и домены, способствующие образованию гетеродимеров, с E/K-спиралью, и обозначены «DART F» и «DART G». Структура указанных диател, содержащих область Fc, подробно описана ниже. Указанные примерные диатела PD-1×LAG-3 являются иллюстративными и никоим образом не ограничивают объем настоящего изобретения.

1 DART F

[00340] DART F представляет собой биспецифическое пятицепочечное диатело, содержащее область Fc, содержащее три сайта связывания, специфичных в отношении PD-1, один сайт связывания, специфичный в отношении LAG-3, домены CL/CH1, вариант области Fc IgG1, несущий выступ/впадину, модифицированный для снижения связывания с ГсүР и увеличения периода полувыведения, и домены, способствующие образованию гетеродимера, с Е/К-спиралью. Первая полипептидная цепь DART F содержит в направлении от N-конца к C-концу: N-конец; домен VH моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VH_{PD-1} VH1 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 147); домен CH1 IgG1 (SEQ ID NO: 10); шарнирную область IgG1 (SEQ ID NO: 32); несущий впадину CH2-CH3 IgG1, содержащий домен замены L234A/L235A/M252Y/S254T/T256E/N434A/H435К и лишенный С-концевого остатка (SEQ ID NO: 260, в которой X_1 представляет собой A, X_2 представляет собой $A; X_3$ представляет собой Y, X₄ представляет собой T, X₅ представляет собой E, X₆ представляет собой S, X₇ представляет собой А, Х₈ представляет собой V, Х₉ представляет собой А, Х₁₀ представляет собой К и Х₁₁ отсутствует); и С-конец.

[00341] Аминокислотная последовательность первой полипептидной цепи DART F представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 273):

```
QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT SYWMNWVRQA PGQGLEWIGV IHPSDSETWL DQKFKDRVTI TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAREH YGTSPFAYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPAVLQSSG LYSLSSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPEAAGGP SVFLFPPKPK DTLYITREPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLSCA VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL DSDGSFFLVS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHAKYTQ KSLSLSPG
```

[00342] Вторая и пятая полипептидные цепи DART F содержат в направлении от N-конца к C-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VL_{PD-1} VL2 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 153), домен CL каппа-цепи (SEQ ID NO: 8) и C-конец.

[00343] Аминокислотная последовательность второй и пятой полипептидной цепи DART F представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 274):

```
EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESVD NYGMSFMNWF QQKPGQPPKL LIHAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY FCQQSKEVPY TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC
```

Третья полипептидная цепь DART F содержит в направлении от N-конца к С-концу: N-конец; домен VH моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VH_{PD-1} VH1 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 147); домен CH1 IgG1 (SEQ ID NO: 10); шарнирную область IgG1 (SEQ ID NO: 32); несущий выступ домен CH2-CH3 IgG1, содержащий замены L234A/L235A/M252Y/S254T/T256E и лишенный С-концевого остатка (SEQ ID NO: 260, в которой X_1 представляет собой A, X_2 представляет собой A, A0 представляет собой A1 представляет собой A3 представляет собой A4 представляет собой A6 представляет собой A6 представляет собой A8 представляет собой A9 предста

15))); домен, способствующий образованию гетеродимера (Е-спираль) (EVAALEK-EVAALEK-EVAALEK (SEQ ID NO: 21)); и С-конец.

[00345] Аминокислотная последовательность третьей полипептидной цепи DART F представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 275):

```
QVQLVQSGAEVKKPGASVKVSCKASGYSFTSYWMNWVRQAPGQGLEWIGVIHPSDSETWLDQKFKDRVTITVDKSTSTAYMELSSLRSEDTAVYYCAREHYGTSPFAYWGQGTLVTVSSASTKGPSVFPLAPSSKSTSGGTAALGCLVKDYFPEPVTVSWNSGALTSGVHTFPAVLQSSGLYSLSSVVTVPSSSLGTQTYICNVNHKPSNTKVDKRVEPKSCDKTHTCPPCPAPEAAGGPSVFLFPPKPKDTLYITREPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNWYVDGVEVHNAKTKPREEQYNSTYRVVSVLTVLHQDWLNGKEYKCKVSNKALPAPIEKTISKAKGQPREPQVYTLPPSREEMTKNQVSLWCLVKGFYPSDIAVEWESNGQPENNYKTTPPVLDSDGSFFLYSKLTVDKSRWQQGNVFSCSVMHEALHNHYTQKSLSLSPGGGGSGGGSGGGGIVMTQTPLSLSVTPGQPASISCKSSQSLLHSDAKTYLNWLLQKPGQPPERLIYLVSELDSGVPDRFSGSGSGTDFTLKISRVEAEDVGVYYCWQGTHFPYTFGGGTKVEIKGGGSGGGGQVQLVQSGAEVKKPGASVKVSCKASGYSFTSYWMNWVRQAPGQGLEWIGVIHPSDSETWLDQKFKDRVTITVDKSTSTAYMELSSLRSEDTAVYYCAREHYGTSPFAYWGQGTLVTVSSGG
```

[00346] Четвертая полипептидная цепь DART F содержит в направлении от N-конца к C-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VL_{PD-1} VL2 MAT к чPD-17) (SEQ ID NO: 153); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VH_{LAG-3} VH1 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 49); цистеинсодержащий промежуточный линкерный пептид (линкер 2: GGCGGG (SEQ ID NO: 15)); домен, способствующий образованию гетеродимера (K-спираль) (KVAALKE-KVAALKE-KVAALKE-KVAALKE (SEQ ID NO: 22))); и C-конец.

[00347] Аминокислотная последовательность четвертых полипептидных цепей DART F представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 276):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESVD NYGMSFMNWF QQKPGQPPKL LIHAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY FCQQSKEVPY TFGGGTKVEI KGGGSGGGQ VQLVQSGAEV KKPGASVKVS CKASGYTFTN YGMNWVRQAP GQGLEWMGWI NTYTGESTYA DDFEGRFVFS MDTSASTAYL QISSLKAEDT AVYYCARESL YDYYSMDYWG QGTTVTVSSG GCGGGKVAAL KEKVAALKEK VAALKEKVAA LKE

2 DART G

DART G представляет собой биспецифическое пятицепочечное диатело, содержащее область Fc, содержащее два сайта связывания, специфичных в отношении PD-1, два сайта связывания, специфичных в отношении LAG-3, домены CL/CH1, вариант области Fc IgG1, несущий выступ/впадину, модифицированный так, чтобы снижать связывание с FcyR и увеличивать период полувыведения, и домены, способствующие образованию гетеродимера, с Е/К-спиралью. Первая полипептидная цепь DART G содержит в направлении от N-конца к C-концу: N-конец; домен VH моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VH_{LAG-3} VH1 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 49); домен CH1 IgG1 (SEQ ID NO: 10); шарнирную область IgG1 (SEQ ID NO: 32); несущий впадину CH2-CH3 IgG1, содержащий домен замены L234A/L235A/M252Y/S254T/T256E/N434A/H435K и лишенный С-концевого остатка (SEQ ID NO: 260, в которой X_1 представляет собой A, X_2 представляет собой A; X_3 представляет собой Y, X₄ представляет собой T, X₅ представляет собой E, X₆ представляет собой S, X₇ представляет собой A, X_8 представляет собой V, X_9 представляет собой A, X_{10} представляет собой К и Х₁₁ отсутствует); и С-конец.

[00349] Аминокислотная последовательность первой полипептидной цепи DART G представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 277):

QVQLVQSGAEVKKPGASVKVSCKASGYTFTNYGMNWVRQAPGQGLEWMGWINTYTGESTYADDFEGRFVFSMDTSASTAYLQISSLKAEDTAVYYCARESLYDYYSMDYWGQGTTVTVSSASTKGPSVFPLAPSSKSTSGGTAALGCLVKDYFPEPVTVSWNSGALTSGVHTFPAVLQSSGLYSLSSVVTVPSSSLGTQTYICNVNHKPSNTKVDKRVEPKSCDKTHTCPPCPAPEAAGGPSVFLFPPKPKDTLYITREPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNWYVDGVEVHNAKTKPREEQYNSTYRVVSVLTVLHQDWLNGKEYKCKVSNKALPAPIEKTISKAKGQPREPQVYTLPPSREEMTKNQVSLSCAVKGFYPSDIAVEWESNGQPENNYKTTPPVLDSDGSFFLVSKLTVDKSRWQQGNVFSCSVMHEALHAKYTQKSLSLSPG

[00350] Вторая и пятая полипептидные цепи DART G содержат в направлении от N-конца к C-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VL_{LAG-3} VL4 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 54), домен CL каппа-цепи (SEQ ID NO: 8) и C-конец.

[00351] Аминокислотная последовательность второй и пятой полипептидной цепи DART G представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 278):

DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKSSQSLL HSDAKTYLNW LLQKPGQPPE RLIYLVSELD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCWQGTHFP

YTFGGGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC

[00352] Третья полипептидная цепь DART G содержит в направлении от N-конца к С-концу: N-конец; домен VH моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VH_{LAG-3} VH1 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 49); домен IgG1 CH1 (SEQ ID NO: 10); шарнирную область IgG1 (SEQ ID NO: 32); несущий выступ домен CH2-CH3 IgG1, содержащий замены L234A/L235A/M252Y/S254T/T256E и лишенный C-концевого остатка (SEQ ID NO: 260, в которой X_1 представляет собой A, X_2 представляет собой A, X_3 представляет собой Y, X_4 представляет собой T, X_5 представляет собой E, X_6 представляет собой W, X_7 представляет собой L, X_8 представляет собой Y, X_9 представляет собой H, X_{10} представляет собой H и X_{11} отсутствует); промежуточный линкерный пептид (GGGSGGGSGGG (SEQ ID NO: 262)); домен VL моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VL_{PD-1} VL2 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 153); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VH $_{PD-1}$ VH1 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 147); цистеинсодержащий промежуточный линкерный пептид (линкер 2: GGCGGG (SEQ ID NO: 15))); домен, способствующий образованию гетеродимера (Е-спираль) (EVAALEK-EVAALEK-EVAALEK (SEQ ID NO: 21)); и С-конец.

[00353] Аминокислотная последовательность третьей полипептидной цепи DART G представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 279):

QVQLVQSGAEVKKPGASVKVSCKASGYTFTNYGMNWRQAPGQGLEWMGWINTYTGESTYADDFEGRFVFSMDTSASTAYLQISSLKAEDTAVYYCARESLYDYYSMDYWGQGTTVTVSSASTKGPSVFPLAPSSKSTSGGTAALGCLVKDYFPEPVTVSWNSGALTSGVHTFPAVLQSSGLYSLSSVVTVPSSSLGTQTYICNVNHKPSNTKVDKRVEPKSCDKTHTCPPCPAPEAAGGPSVFLFPPKPKDTLYITREPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNWYVDGVEVHNAKTKPREEQYNSTYRVVSVLTVLHQDWLNGKEYKCKVSNKALPAPIEKTISKAKGQPREPQVYTLPPSREEMTKNQVSLWCLVKGFYPSDIAVEWESNGQPENNYKTTPPVLDSDGSFFLYSKLTVDKSRWQQGNVFSCSVMHEALHNHYTQKSLSLSPGGGGSGGGSGGGEIVLTQSPATLSLSPGERATLSCRASESVDNYGMSFMNWFQQKPGQPPKLLIHAASNQGSGVPSRFSGSGSGTDFTLTISSLEPEDFAVYFCQQSKEVPYTFGGGTKVEIKGGGSGGGQVQLVQSGAEVKKPGASVKVSCKASGYSFTSYWMNWVRQAPGQGLEWIGVIHPSDSETWLDQKFKDRVTIT

VDKSTSTAYM ELSSLRSEDT AVYYCAREHY GTSPFAYWGQ GTLVTVSSGG CGGGEVAALE KEVAALEKEV AALEKEVAAL EK

[00354] Четвертая полипептидная цепь DART G содержит в направлении от N-конца к C-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VL_{PD-1} VL2 MAT к чPD-17) (SEQ ID NO: 153); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VH_{PD-1} VH1 MAT к чPD-17) (SEQ ID NO: 147); цистеинсодержащий промежуточный линкерный пептид (линкер 2: GGCGGG (SEQ ID NO: 15)); домен, способствующий образованию гетеродимера (K-спираль) (KVAALKE-KVAALKE-KVAALKE-KVAALKE (SEQ ID NO: 22)); и C-конец.

[00355] Аминокислотная последовательность четвертых полипептидных цепей DART G представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 280):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESVD NYGMSFMNWF QQKPGQPPKL LIHAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY FCQQSKEVPY TFGGGTKVEI KGGGSGGGQ VQLVQSGAEV KKPGASVKVS CKASGYSFTS YWMNWVRQAP GQGLEWIGVI HPSDSETWLD QKFKDRVTIT VDKSTSTAYM ELSSLRSEDT AVYYCAREHY GTSPFAYWGQ GTLVTVSSGG CGGGKVAALK EKVAALKEKV AALKEKVAAL KE

Е Примерное трехцепочечное диатело, содержащее область Fc, имеющее E/K-спираль

[00356] Согласно настоящему изобретению дополнительно предложены биспецифическые трехцепочечные диатела, содержащие область Fc, PD-1×LAG-3, содержащие домены, способствующие образованию гетеродимера, с E/K-спиралью. Было получено примерное биспецифическое трехцепочечное диатело, содержащее область Fc, PD-1×LAG-3, содержащее домены, способствующие образованию гетеродимера, с E/K-спиралью, обозначенное как «DART H». Ниже подробно описана структура указанного диатела, содержащего область Fc. Указанное примерное диатело PD-1×LAG-3 является иллюстративным и никоим образом не ограничивает объем настоящего изобретения.

[00357] DART Н представляет собой биспецифическое трехцепочечное диатело, содержащее область Fc, содержащее один сайт связывания, специфичный в отношении PD-1, один сайт связывания, специфичный в отношении LAG-3, вариант несущей выступ/впадину области Fc IgG1, модифицированный для снижения связывания с FcγR, и домены, способствующие образованию гетеродимера, с E/K-спиралью.

[00358] Первая полипептидная цепь DART H содержит в направлении от N-конца к С-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с PD-1

(VL_{PD-1} VL2 MAT к чPD-17) (SEQ ID NO: 153); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VH_{LAG-3} VH1 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 49); цистеинсодержащий промежуточный линкерный пептид (линкер 2: GGCGGG (SEQ ID NO: 15)); домен, способствующий образованию гетеродимера, (Е-спираль) (EVAALEK-EVAALEK-EVAALEK (SEQ ID NO: 21)); промежуточный линкер (спейсерлинкер 3: GGGDKTHTCPPCP (SEQ ID NO: 263)); несущий выступ домен CH2-CH3 IgG1, содержащий замены L234A/L235A и содержащий С-концевой остаток лизина (SEQ ID NO: 6); и С-конец.

[00359] Аминокислотная последовательность первой полипептидной цепи DART Н представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 281):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESVD NYGMSFMNWF QQKPGQPPKL LIHAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY FCQQSKEVPY TFGGGTKVEI KGGGSGGGQQ VQLVQSGAEV KKPGASVKVS CKASGYTFTN YGMNWVRQAP GQGLEWMGWI NTYTGESTYA DDFEGRFVFS MDTSASTAYL QISSLKAEDT AVYYCARESL YDYYSMDYWG QGTTVTVSSG GCGGGEVAAL EKEVAALEKE VAALEKEVAA LEKGGGDKTH TCPPCPAPEA AGGPSVFLFP PKPKDTLMIS RTPEVTCVVV DVSHEDPEVK FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QYNSTYRVVS VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKALPAPIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS REEMTKNQVS LWCLVKGFYP SDIAVEWESN GQPENNYKTT PPVLDSDGSF FLYSKLTVDK SRWQQGNVFS CSVMHEALHN HYTQKSLSLS PGK

[00360] Вторая полипептидная цепь DART H содержит в направлении от N-конца к С-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VL_{LAG-3} VL4 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 54); промежуточный линкерный пептид (линкер 1: GGGSGGGG (SEQ ID NO: 14)); домен VH моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VH_{PD-1} VH1 MAT к чPD-17) (SEQ ID NO: 147); цистеинсодержащий промежуточный линкерный пептид (линкер 2: GGCGGG (SEQ ID NO: 15)); домен, способствующий образованию гетеродимера (К-спираль) (КVAALKE-КVAALKE-КVAALKE (SEQ ID NO: 22)); и С-конец.

[00361] Аминокислотная последовательность второй полипептидной цепи DART Н представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 282):

DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKSSQSLL HSDAKTYLNW LLQKPGQPPE RLIYLVSELD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCWQGTHFP YTFGGGTKVE IKGGGSGGGG QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT

SYWMNWVRQA PGQGLEWIGV IHPSDSETWL DQKFKDRVTI TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAREH YGTSPFAYWG QGTLVTVSSG GCGGGKVAAL KEKVAALKEK VAALKEKVAA LKE

[00362] Третья полипептидная цепь DART H содержит в направлении от N-конца к С-концу: N-конец; шарнирную область (DKTHTCPPCP (SEQ ID NO: 31), несущий выступ домен CH2-CH3 IgG1, содержащий замены L234A/L235A и содержащий С-концевой остаток лизина (SEQ ID NO: 7) и С-конец.

[00363] Аминокислотная последовательность третьей полипептидной цепи DART H представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 283):

DKTHTCPPCP APEAAGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSHED PEVKFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQYNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKALPA PIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSREEMTK NQVSLSCAVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPPVLDS DGSFFLVSKL TVDKSRWQQG NVFSCSVMHE ALHNRYTQKS LSLSPGK

F Примерное биспецифическое антитело

[00364] Было получено примерное четырехцепочечное биспецифическое антитело PD-1×LAG-3, обозначенное как «BSAB A». Структура указанного биспецифического антитела подробно описана ниже. Указанное примерное биспецифическое антитело PD-1×LAG-3 является иллюстративным и никоим образом не ограничивает объем настоящего изобретения.

[00365] BSAB А представляет собой биспецифическое антитело, содержащее один сайт связывания, специфичный в отношении PD-1, один сайт связывания, специфичный в отношении LAG-3, вариант Fc IgG1, модифицированный для снижения связывания с FcγR и для содействия комплексообразованию между двумя различными полипептидами тяжелой цепи (см. например, WO 2011/143545).

[00366] Первая полипептидная цепь BSAB A содержит в направлении от N-конца к С-концу: N-конец; домен VH моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VH_{PD-1} VH1 MAT к чPD-17) (SEQ ID NO: 147); домен CH1 IgG1 (SEQ ID NO: 10); вариант шарнирной области IgG1, содержащий замены D221E/P228E (пронумерованные в соответствии с системой EC, описанной в Kabat et al., и выделенные подчеркиванием в SEQ ID NO: 286 ниже); вариант домена CH2-CH3 IgG1, содержащий замены L234A/L235A/L368E (замены выделены подчеркиванием в SEQ ID NO: 286 ниже) и лишенный С-концевого остатка; и С-конец.

[00367] Аминокислотная последовательность первой полипептидной цепи BSAB А представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 286):

```
QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT SYWMNWVRQA PGQGLEWIGV IHPSDSETWL DQKFKDRVTI TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAREH YGTSPFAYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPAVLQSSG LYSLSSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCEKTHTCPE CPAPEAAGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCE VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG
```

[00368] Вторая полипептидная цепь BSAB содержит в направлении от N-конца к С-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с PD-1 (VL_{PD-1} VL2 MAT к чPD-1 7) (SEQ ID NO: 153); домен CL каппа-цепи (SEQ ID NO: 8) и С-конец.

[00369] Аминокислотная последовательность второй полипептидной цепи BSAB представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 287):

```
EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESVD NYGMSFMNWF QQKPGQPPKL LIHAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY FCQQSKEVPY TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC
```

[00370] Третья полипептидная цепь BSAB A содержит в направлении от N-конца к С-концу: N-конец; домен VH моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VH_{LAG-3} VH1 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 49); домен CH1 IgG1 (SEQ ID NO: 10); вариант шарнирной области IgG1, содержащий замены D221R/P228R (замены выделены подчеркиванием в SEQ ID NO: 288 ниже); вариант домена CH2-CH3 IgG1, содержащий замены L234A/L235A/L409R (замены выделены подчеркиванием в SEQ ID NO: 288 ниже) и лишенный С-концевого остатка; и С-конец.

[00371] Аминокислотная последовательность третьей полипептидной цепи BSAB А представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 288):

```
QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYGMNWVRQA PGQGLEWMGW
INTYTGESTY ADDFEGRFVF SMDTSASTAY LQISSLKAED TAVYYCARES
LYDYYSMDYW GQGTTVTVSS ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK
DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT
YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCRKTHTCP RCPAPEAAGG PSVFLFPPKP
KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN
```

STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTPPV LDSDGSFFLY S**R**LTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG

[00372] Четвертая полипептидная цепь BSAB A содержит в направлении от N-конца к С-концу: N-конец; домен VL моноклонального антитела, способного связываться с LAG-3 (VL_{LAG-3} VL4 MAT к чLAG-3 1) (SEQ ID NO: 54); домен CL каппа-цепи (SEQ ID NO: 8) и С-конец.

[00373] Аминокислотная последовательность четвертой полипептидной цепи BSAB А представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 289):

DIVMTQTPLS LSVTPGQPAS ISCKSSQSLL HSDAKTYLNW LLQKPGQPPE RLIYLVSELD SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDVGV YYCWQGTHFP YTFGGGTKVE IKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE VTHQGLSSPV TKSFNRGEC

IX Эталонные антитела

А Эталонные антитела к РD-1 человека

[00374] Для того чтобы оценить и описать новые молекулы, связывающие PD-1 человека, согласно настоящему изобретению, использовали следующие эталонные антитела: ниволюмаб (также известное как 5С4, BMS-936558, ONO-4538, MDX-1106 и выпущенное на рынок под наименованием OPDIVO® компанией Bristol-Myers Squibb), антитело IgG4 человека, обозначенное в настоящем документе как «MAT к PD-1 А», и пембролизумаб (ранее известное как ламбролизумаб, также известное как MK-3475, SCH-900475, и выпущенное на рынок под наименованием KEYTRUDA® компанией Merck) гуманизированное антитело IgG4, обозначенное в настоящем документе как «MAT к PD-1 В».

1 Ниволюмаб («МАТ к PD-1 А»)

[00375] Аминокислотная последовательность вариабельного домена тяжелой цепи МАТ к PD-1 A содержит аминокислотную последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 64) (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

QVQLVESGGG VVQPGRSLRL DCKASGITFS NSGMHWVRQA PGKGLEWVAV

IWYDGSKRYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLF LQMNSLRAED TAVYYCATND

DYWGQGTLVT VSS

[00376] Аминокислотная последовательность вариабельного домена легкой цепи МАТ к PD-1 A содержит аминокислотную последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 65) (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC<u>rasqsvs</u> <u>syla</u>wyqqkp gqaprlliy<u>d</u> <u>asnrat</u>gipa rfsgsgsgtd ftltisslep edfavyyc<u>qq</u> <u>ssnwprt</u>fgq gtkveik

2 Пембролизумаб («МАТ к PD-1 В»)

[00377] Аминокислотная последовательность вариабельного домена тяжелой цепи МАТ к PD-1 В содержит аминокислотную последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 66) (остатки CDR_H выделены подчеркиванием):

QVQLVQSGVE VKKPGASVKV SCKASGYTFT NYYMYWVRQA PGQGLEWMGG
INPSNGGTNF NEKFKNRVTL TTDSSTTTAY MELKSLQFDD TAVYYCARRD
YRFDMGFDYW GQGTTVTVSS

[00378] Аминокислотная последовательность вариабельного домена легкой цепи МАТ к PD-1 В содержит аминокислотную последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 67) (остатки CDR_L выделены подчеркиванием):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSC<u>raskgvs</u> <u>Tsgysylh</u>wy qqkpgqaprl Liy<u>lasyles</u> gvparfsgsg sgtdftltis slepedfavy yc<u>qhsrdlpl</u> <u>Tfgggtkveik</u>

Х Способы получения

[00379] Полинуклеотид к PD-1 человека и другие агонисты, антагонисты и модуляторы PD-1 могут быть созданы из полинуклеотидов и/или последовательностей антител к PD-1 1-15 с помощью способов, известных в данной области техники, например, синтетических или рекомбинантных способов. Один из способов получения указанных пептидных агонистов, антагонистов и модуляторов включает химический синтез полипептида с последующей обработкой в условиях окисления, подходящих для получения нативной конформации, т. е. правильных дисульфидных связей. Указанный способ можно осуществлять с использованием методологий, хорошо известных специалистам в данной области техники (см., например, Kelley, R. F. *et al.* (1990) In: Genetic Engineering Principles and Methods, Setlow, J.K. Ed., Plenum Press, N.Y., vol. 12, pp 1-19; Stewart, J.M *et al.* (1984) Solid Phase Peptide Synthesis, Pierce Chemical Co., Rockford, IL; см. также патенты США №№4105603; 3972859; 3842067; и 3862925).

[00380] Полипептиды согласно настоящему изобретению могут быть легко получены с использованием твердофазного пептидного синтеза (Merrifield, B. (1986) «Solid Phase Synthesis», Science 232(4748):341-347; Houghten, R.A. (1985) «General Method For The Rapid Solid-Phase Synthesis Of Large Numbers Of Peptides: Specificity Of Antigen-Antibody Interaction At The Level Of Individual Amino Acids», Proc. Natl. Acad. Sci. (U.S.A.)

82(15):5131-5135; Ganesan, A. (2006) «Solid-Phase Synthesis In The Twenty-First Century», Mini Rev. Med. Chem. 6(1):3-10).

[00381] Согласно другому варианту реализации полностью человеческие антитела, содержащие один или более CDR из MAT к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 к PD-1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 8 к PD-1, MAT 9 к PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 11 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 или MAT 15 к PD-1, или тех, которые конкурируют с MAT к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 κ PD-1, MAT 5 κ PD-1, MAT 6 κ PD-1, MAT 7 κ PD-1, MAT 8 κ PD-1, MAT 9 κ PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 11 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 или МАТ 15 к PD-1 за связывание с PD-1 человека или его растворимой формой, можно получить с помощью коммерчески доступных линий мышей, которые модифицированы для экспрессии специфичных белков иммуноглобулинов человека. Трансгенные животные, которые предназначены для получения более желательного (например, полностью человеческих антител) или более устойчивого иммунного ответа, также могут быть использованы для получения гуманизированных антител или антител человека. Примеры подходящей технологии включают XENOMOUSETM (Abgenix, Inc., Фримонт, Калифорния, США), HUMAB-MOUSE® и TC MOUSETM (обе технологии от Medarex, Inc., Принстон, Нью-Джерси, США).

[00382] В другом варианте антитела могут быть получены рекомбинантными способами и экспрессированы с использованием любого способа, известного в данной области техники. Антитела могут быть получены рекомбинантным способом, путем сначала выделения антител, полученных ОТ животных-хозяев, получения последовательности гена и затем использования последовательности гена для рекомбинантной экспрессии антитела в клетках-хозяевах (например, клетках линии СНО). Другой способ, который онжом применять, представляет собой последовательности антитела в растениях (например, табаке) или трансгенном молоке. Были раскрыты подходящие способы рекомбинантной экспрессии антител в растениях или молоке (см., например, Peeters et al. (2001) «Production Of Antibodies And Antibody Fragments In Plants», Vaccine 19:2756; Lonberg, N. et al. (1995) «Human Antibodies From Transgenic Mice», Int. Rev. Immunol 13:65-93; и Pollock et al. (1999) «Transgenic Milk As A Method For The Production Of Recombinant Antibodies», J. Immunol Methods 231:147-157). Подходящие способы получения производных антител, например, гуманизированных, одноцепочечных и т. д, известны в данной области техники. В другом варианте антитела могут быть получены рекомбинантными способами с помощью технологии фагового дисплея (см., например, патенты США №№5565332, 5580717, 5733743, 6265150 и Winter,

G. et al. (1994) «Making Antibodies By Phage Display Technology», Annu. Rev. Immunol. 12.433-455).

[00383] Антитела или белок, представляющий интерес, могут быть подвергнуты секвенированию с помощью расщепления по Эдману, которое хорошо известно специалистам в данной области техники. Информация о пептиде, полученная на основании данных масс-спектрометрии или расщепления по Эдману, может быть использована для разработки зондов или праймеров, которые используют для клонирования белка, представляющего интерес.

[00384] Альтернативный способ клонирования белка, представляющего интерес, представляет собой «панорамирование» с использованием очищенного PD-1 или его частей для клеток, экспрессирующих представляющее интерес антитело или белок, который содержит один или более CDR из MAT к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 κ PD-1, MAT 5 κ PD-1, MAT 6 κ PD-1, MAT 7 κ PD-1, MAT 8 κ PD-1, MAT 9 κ PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 11 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 или МАТ 15 к PD-1, или антитела, которое конкурирует с MAT к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 3 κ PD-1, MAT 4 κ PD-1, MAT 5 κ PD-1, MAT 6 κ PD-1, MAT 7 κ PD-1, MAT 8 κ PD-1, MAT 9 κ PD-1, MAT 10 κ PD-1, MAT 11 κ PD-1, MAT 12 κ PD-1, MAT 13 κ PD-1, MAT 14 к PD-1 или MAT 15 к PD-1 за связывание с PD-1 человека. Процедура «панорамирования» может быть проведена путем получения библиотеки кДНК из тканей или клеток, которые экспрессируют РD-1, гиперэкспрессии кДНК во втором типе клеток и скрининга трансфецированных клеток второго типа для оценки специфичного связывания с PD-1 в присутствии или в отсутствие MAT к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 к PD-1, MAT 5 κ PD-1, MAT 6 κ PD-1, MAT 7 κ PD-1, MAT 8 κ PD-1, MAT 9 κ PD-1, MAT 10 κ PD-1, MAT 11 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 или MAT 15 к PD-1. Подробные описания способов, используемых в клонировании генов млекопитающих, кодирующих белки клеточной поверхности, путем «панорамирования», можно найти в данной области техники (см., например, Aruffo, A. et al. (1987) «Molecular Cloning Of A CD28 cDNA By A High-Efficiency COS Cell Expression System», Proc. Natl. Acad. Sci. (U.S.A.) 84:8573-8577 и Stephan, J. et al. (1999) «Selective Cloning Of Cell Surface Proteins Involved In Organ Development: Epithelial Glycoprotein Is Involved In Normal Epithelial Differentiation», Endocrinol. 140:5841-5854).

[00385] Векторы, содержащие представляющие интерес полинуклеотиды, могут быть введены в клетку-хозяина любым из ряда подходящих способов, включая электропорацию, трансфекцию с использованием хлорида кальция, хлорида рубидия, фосфата кальция, DEAE-декстрана или других веществ; бомбардировку микрочастицами;

липофекцию; и инфицирование (например, если вектор представляет собой инфекционный агент, такой как вирус коровьей оспы). Выбор векторов или полинуклеотидов для введения часто будет зависеть от особенностей клетки-хозяина.

[00386] Любая клетка-хозяин, способная к гиперэкспрессии гетерологичных ДНК, может быть использована для выделения генов, кодирующих антитело, полипептид или белок, представляющий интерес. Неограничивающие примеры подходящих клеток-хозяев млекопитающих включают, но не ограничиваются ими, клетки линии СОЅ, НеLa и СНО. Предпочтительно клетки-хозяева экспрессируют кДНК на уровне примерно в 5 раз выше, более предпочтительно в 10 раз выше, еще более предпочтительно в 20 раз выше, чем уровень соответствующего эндогенного антитела или белка, представляющего интерес, если он присутствует, в клетке-хозяине. Скрининг клеток-хозяев для определения специфичного связывания с PD-1 осуществляют с помощью иммунологического количественного исследования или флуоресцентно-активированной сортировки клеток (FACS). Клетка, гиперэкспрессирующая антитело или белок, представляющий интерес, может быть идентифицирована.

[00387] В область настоящего изобретения включены полипептиды, содержащие аминокислотную последовательность антител согласно настоящему изобретению. Полипептиды согласно настоящему изобретению могут быть получены способами, известными в данной области техники. Полипептиды могут быть получены путем протеолитического или другого типа расщепления антител, рекомбинантными способами (т. е. одиночные или гибридные полипептиды), как описано выше, или с помощью химического синтеза. Полипептиды антител, особенно более короткие полипептиды, содержащие не более приблизительно 50 аминокислот, обычно получают путем химического синтеза. Способы химического синтеза известны в данной области техники и являются коммерчески доступными. Например, полипептидов, используя твердофазный способ.

[00388] В область настоящего изобретения включены варианты антител МАТ к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 к PD-1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 8 к PD-1, MAT 9 к PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 11 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 или МАТ 15 к PD-1 и их полипептидных фрагментов, которые связываются с PD-1, включая функционально эквивалентные антитела и гибридные полипептиды, которые не оказывают существенного влияния на свойства указанных молекул, а также варианты, которые имеют повышенную или пониженную активность. Модификация полипептидов является стандартным способом в данной

области техники и не нуждается в подробном описании в настоящем документе. Примеры модифицированных полипептидов включают полипептиды с консервативными заменами остатков аминокислот, одной или более делециями или добавлениями аминокислот, которые не оказывают значительного вредного влияния на функциональную активность, или использование химических аналогов. Остатки аминокислот, которые могут быть консервативно замещены друг другом, включают, но не ограничиваются ими: серин/треонин; валин/изолейцин/лейцин; аспарагин/глутамин; глицин/аланин; аспарагиновую кислоту/глутаминовую кислоту; лизин/аргинин; и фенилаланин/тирозин. Подходящие полипептиды также включают гликозилированные и негликозилированные полипептиды, а также полипептиды с другими посттрансляционными модификациями, такими как, например, гликозилирование различными сахарами, ацетилирование и фосфорилирование. Предпочтительно замены аминокислот будут консервативными, т.е. замененная аминокислота будет обладать химическими свойствами, сходными с таковыми исходной аминокислоты. Подходящие консервативные замены известны в данной области техники, и примеры были приведены выше. Модификации аминокислот могут варьироваться от изменения или модификации одной или более аминокислот до полной реорганизации области, такой как вариабельный домен. Изменения в вариабельном домене могут изменять аффинность связывания и/или специфичность. Другие способы модификации включают использование методик соединения, известных в данной области техники, включая, но не ограничиваясь ими, ферментативные способы, окислительную замену и хелатирование. Модификации могут быть использованы, например, для прикрепления меток для иммунологического количественного исследования, таких как прикрепление радиоактивных фрагментов для радиоиммунологического количественного исследования. Модифицированные полипептиды получают с использованием процедур, традиционных в данной области техники, и могут быть подвергнуты скринингу с использованием стандартных количественных исследований, известных в данной области техники.

[00389] В область настоящего изобретения включены гибридные белки, содержащие один или более полипептидов или антител МАТ к PD-1 1, МАТ 2 к PD-1, МАТ 3 к PD-1, МАТ 4 к PD-1, МАТ 5 к PD-1, МАТ 6 к PD-1, МАТ 7 к PD-1, МАТ 8 к PD-1, МАТ 9 к PD-1, МАТ 10 к PD-1, МАТ 11 к PD-1, МАТ 12 к PD-1, МАТ 13 к PD-1, МАТ 14 к PD-1 или МАТ 15 к PD-1 согласно настоящему изобретению. Согласно одному варианту реализации согласно настоящему изобретению предложен гибридный полипептид, который содержит легкую цепь, тяжелую цепь или обе легкую и тяжелую цепи. Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения гибридный полипептид содержит

гетерологичную константную область иммуноглобулина. Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения гибридный полипептид содержит вариабельный домен легкой цепи и вариабельный домен тяжелой цепи антитела, вырабатываемого гибридомами, депонированными в общедоступных базах. Для целей настоящего изобретения гибридный белок антитела содержит один или более полипептидных доменов, которые специфично связываются с PD-1, и другую аминокислотную последовательность, к которой он не присоединен в нативной молекуле, например, гетерологичную последовательность или гомологичную последовательность из другой области.

XI Применение PD-1-связывающих молекул согласно настоящему изобретению

[00390] В область настоящего изобретения включены композиции, включая фармацевтические композиции, содержащие PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению (например, антитела к PD-1, биспецифическые диатела к PD-1 и т.д.), полипептиды, полученные из указанных молекул, полинуклеотиды, содержащие последовательности, кодирующие указанные молекулы или полипептиды, и другие агенты, описанные в настоящем документе.

А Варианты терапевтического применения

[00391] Как обсуждалось выше, PD-1 играет важную роль в отрицательной регуляции пролиферации, функции и гомеостаза Т-клеток. Некоторые из PD-1-связывающих молекул согласно настоящему изобретению обладают способностью ингибировать функцию PD-1 и тем самым обращать ингибирование иммунной системы, опосредованное PD-1. В этой связи МАТ к PD-1 1, МАТ 3 к PD-1, МАТ 5 к PD-1, МАТ 6 к PD-1, МАТ 7 к PD-1, МАТ 8 к PD-1, МАТ 9 к PD-1, МАТ 10 к PD-1, МАТ 11 к PD-1, МАТ 12 к PD-1, МАТ 13 к PD-1, МАТ 14 к PD-1 и МАТ 15 к PD-1, их гуманизированные производные и молекулы, содержащие их PD-1-связывающие фрагменты (например, биспецифическые антитела, биспецифическые диатела (включая, но не ограничиваясь ими, DART-A, DART-B, DART-C, DART-D, DART-E, DART-F, DART-G, DART-H, DART-I и DART-J) и т. д.), или те, которые конкурируют за связывание с указанными антителами, могут быть использованы для блокирования ингибирования иммунной системы, опосредованного PD-1, и тем самым способствуют активации иммунной системы.

[00392] Указанные биспецифическые PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению, которые связываются с PD-1, и другой молекулой, участвующей в регуляции контрольной точки иммунного ответа, которая присутствует на поверхности клетки (например, LAG-3), усиливают иммунную систему, блокируя

ингибирование иммунной системы, опосредованное PD-1 и указанными молекулами контрольной точки иммунного ответа. Соответственно, указанные PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению можно применять для усиления иммунного ответа (например, опосредуемого Т-клетками иммунного ответа) субъекта. В частности, указанные PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению можно применять для лечения любых заболеваний или состояний, связанных с нежелательно подавленной иммунной системой, включая рак и заболевания, которые связаны с присутствием патогена (например, бактериальную, грибковую, вирусную инфекцию или инфекцию простейшими).

[00393] Виды рака, которые можно лечить с использованием указанных PD-1связывающих молекул согласно настоящему изобретению, включают виды рака, характеризующиеся присутствием раковой клетки, выбранной из группы, состоящей из клетки: опухоли надпочечников, ассоциированного со СПИДом рака, альвеолярной саркомы мягких тканей, астроцитарной опухоли, рака мочевого пузыря, рака костей, рака головного и спинного мозга, метастатической опухоли головного мозга, рака молочной железы, опухолей сонной артерии, рака шейки матки, хондросаркомы, хордомы, хромофобной карциномы клеток почек, светлоклеточной карциномы, рака толстой кишки, колоректального рака, кожной доброкачественной фиброзной гистиоцитомы, десмопластической мелкокруглоклеточной опухоли, эпендимомы, опухоли Юинга, экстраскелетной миксоидной хондросаркомы, несовершенного костного фиброгенеза, фиброзной дисплазии кости, рака желчного пузыря или желчного протока, рака желудка, гестационного трофобластного заболевания, герминогенной опухоли, рака головы и шеи, гепатоцеллюлярной карциномы, опухоли островковых клеток, саркомы Капоши, рака почек, лейкоза, липомы/доброкачественной липоматозной опухоли, липосаркомы/злокачественной липоматозной опухоли, рака печени, лимфомы, рака медуллобластомы, множественной эндокринной легких, меланомы, менингиомы, неоплазии, множественной миеломы, миелодиспластического синдрома, нейробластомы, нейроэндокринных опухолей, рака яичников, рака поджелудочной железы, папиллярной карциномы щитовидной железы, опухоли паращитовидной железы, педиатрического рака, опухоли оболочек периферических нервов, феохромоцитомы, опухоли гипофиза, рака предстательной железы, постериальной увеальной меланомы, редкого гематологического расстройства, метастатического рака почек, рабдоидной опухоли, рабдомиосаркомы, саркомы, рака кожи, саркомы мягких тканей, плоскоклеточного рака, рака желудка, синовиальной саркомы, рака яичка, карциномы тимуса, тимомы, метастатического рака щитовидной железы и рака матки.

[00394] В частности, указанные PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению могут быть использованы для лечения колоректального рака, гепатоцеллюлярной карциномы, рака молочной железы, глиомы, рака почек, множественной миеломы, нейробластомы, рака мочевого пузыря, саркомы, неходжкинской лимфомы, немелкоклеточного рака легких, рака яичников, рака поджелудочной железы и рака прямой кишки.

[00395] Связанные заболевания, c патогенами которые онжом лечить использованием указанных PD-1-связывающих молекул настоящему согласно изобретению, включают хронические вирусные, бактериальные, грибковые паразитарные инфекции. Хронические инфекции, которые можно лечить использованием PD-1-связывающих молекул согласно настоящему изобретению, включают вирус Эпштейна-Барр, вирус гепатита A (HAV); вирус гепатита B (HBV); вирус гепатита С (HCV); вирусы герпеса (например, HSV-1, HSV-2, HHV-6, CMV), вирус иммунодефицита человека (ВИЧ), вирус везикулярного стоматита (VSV), инфекции, вызванные Bacilli, Citrobacter, Cholera, Diphtheria, Enterobacter, Gonococci, Helicobacter pylori, Klebsiella, Legionella, Meningococci, Mycobacterium, Pseudomonas, Pneumonococci, бактериями риккетсиями, Salmonella, Serratia, Staphylococci, Streptococci, Tetamus, Aspergillus (fumigatus, niger и т. д.), Blastomyces dermatitidis, Candida (albicans, krusei, glabrata, tropicalis и т. д.), Cryptococcus neoformans, видами рода Mucorales (mucor, absidia, rhizopus), Sporothrix schenkii, Paracoccidioides brasiliensis, Coccidioides immitis, Histoplasma capsulatum, Leptospirosis, Borrelia burgdorferi, гельминтными паразитами (анкилостомами, ленточными червями, трематодами, плоскими червями (например, Giardia lambia, trichinella, Dientamoeba Fragilis, Trypanosoma brucei, Trypanosoma cruzi u Leishmania donovani).

[00396] Указанные PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению можно комбинировать с другими противораковыми агентами, в частности, молекулами, которые специфично связываются с раковым антигеном (например, антителами, диателами). Противораковые препараты, которые можно комбинировать с PD-1-связывающими молекулами согласно настоящему изобретению, включают молекулы, которые специфично связываются с еще одним раковым антигеном, включая: 19.9, обнаруженный при раке толстой кишки, в муцинах при раке желудка; 4.2; АЗЗ (антиген колоректальной карциномы, Almqvist, Y. 2006, Nucl Med Biol. Nov;33(8):991-998); ADAM-9 (публикация патента США 2006/0172350, PCT публикация WO 06/084075); АН6, обнаруженный при раке желудка; ALCAM (PCT публикация WO 03/093443); APO-1 (злокачественный антиген лимфоцитов человека) (Trauth et al. (1989) «Monoclonal

Antibody-Mediated Tumor Regression By Induction Of Apoptosis», Science 245:301-304); B1 (Egloff, A.M. et al. 2006, Cancer Res. 66(1):6-9); B7-H3 (Collins, M. et al. (2005) «The B7 Family Of Immune-Regulatory Ligands», Genome Biol. 6:223.1-223.7). Chapoval, A. et al. (2001) «B7-H3: A Costimulatory Molecule For T Cell Activation and IFN-y Production», Nature Immunol. 2:269–274; Sun, M. et al. (2002) «Characterization of Mouse and Human B7-H3 Genes», J. Immunol. 168:6294-6297); BAGE (Bodey, B. 2002 Expert Opin Biol Ther. 2(6):577-84); бета-катенин (Prange W. et al. 2003 J Pathol. 201(2):250-9); антигены группы крови ALe^b/Le^y, обнаруженные при аденокарциноме толстой кишки; антиген лимфомы Беркитта-38.13, С14, обнаруженный при аденокарциноме толстой кишки; СА125 (антиген карциномы яичников) (Bast, R.C. Jr. et al. 2005 Int J Gynecol Cancer 15 Suppl 3:274-81; Yu et al. (1991) «Coexpression Of Different Antigenic Markers On Moieties That Bear CA 125 Determinants», Cancer Res. 51(2):468-475); карбоксипаптидазу М (публикация патента CIIIA 2006/0166291); CD5 (Calin, G.A. et al. 2006 Semin Oncol. 33(2):167-73; CD19 (Ghetie et al. (1994) «Anti-CD19 Inhibits The Growth Of Human B-Cell Tumor Lines in vitro And Of Daudi Cells In SCID Mice By Inducing Cell Cycle Arrest», Blood 83:1329-1336; Troussard, X. et al. 1998 Hematol Cell Ther. 40(4):139-48); CD20 (Reff et al. (1994) «Depletion Of B Cells in vivo By A Chimeric Mouse Human Monoclonal Antibody To CD20», Blood 83:435-445; Thomas, D.A. et al. 2006 Hematol Oncol Clin North Am. 20(5):1125-36); CD22 (Kreitman, R.J. 2006 AAPS J. 18;8(3):E532-51); CD23 (Rosati, S. et al. 2005 Curr Top Microbiol Immunol. 5;294:91-107); CD25 (Troussard, X. et al. 1998 Hematol Cell Ther. 40(4):139-48); CD27 (Bataille, R. 2006 Haematologica 91(9):1234-40); CD28 (Bataille, R. 2006 Haematologica 91(9):1234-40); CD33 (Sgouros et al. (1993) «Modeling And Dosimetry Of Monoclonal Antibody M195 (Anti-CD33) In Acute Myelogenous Leukemia», J. Nucl. Med. 34:422-430); CD36 (Ge, Y. 2005 Lab Hematol. 11(1):31-7); CD40/CD154 (Messmer, D. et al. 2005 Ann N Y Acad Sci. 1062:51-60); CD45 (Jurcic, J.G. 2005 Curr Oncol Rep. 7(5):339-46); CD56 (Bataille, R. 2006 Haematologica 91(9):1234-40); CD46 (патент США №7148038; РСТ публикация WO 03/032814); CD52 (Eketorp, S.S. et al. (2014) «Alemtuzumab (Anti-CD52 Monoclonal Antibody) As Single-Agent Therapy In Patients With Relapsed/Refractory Chronic Lymphocytic Leukaemia (CLL)-A Single Region Experience On Consecutive Patients», Ann Hematol. 93(10):1725-1733; Suresh, T. et al. (2014) «New Antibody Approaches To Lymphoma Therapy», J. Hematol. Oncol. 7:58; Hoelzer, D. (2013) «Targeted Therapy With Monoclonal Antibodies In Acute Lymphoblastic Leukemia», Curr. Opin. Oncol. 25(6):701-706); CD56 (Bataille, R. 2006) Haematologica 91(9):1234-40); CD79a/CD79b (Troussard, X. et al. 1998 Hematol Cell Ther. 40(4):139-48; Chu, P.G. et al. 2001 Appl Immunohistochem Mol Morphol. 9(2):97-106); CD103 (Troussard, X. et al. 1998 Hematol Cell Ther. 40(4):139-48); CD317 (Kawai, S. et al. (2008)

«Interferon-A Enhances CD317 Expression And The Antitumor Activity Of Anti-CD317 Monoclonal Antibody In Renal Cell Carcinoma Xenograft Models», Cancer Science 99(12):2461-2466; Wang, W. et al. (2009) HM1.24 (CD317) Is A Novel Target Against Lung Cancer For Immunotherapy Using Anti-HM1.24 Antibody», Cancer Immunotherapy 58(6):967-976; Wang, W. et al. (2009) «Chimeric And Humanized Anti-HM1.24 Antibodies Mediate Antibody-Dependent Cellular Cytotoxicity Against Lung Cancer Cells. Lung Cancer», 63(1):23-31; Sayeed, A. et al. (2013) «Aberrant Regulation Of The BST2 (Tetherin) Promoter Enhances Cell Proliferation And Apoptosis Evasion In High Grade Breast Cancer Cells», PLoS ONE 8(6)e67191, pp. 1-10); CDK4 (Lee, Y.M. et al. 2006 Cell Cycle 5(18):2110-4); СЕА (карциноэмбриональный антиген; Foon et al. (1995) «Immune Response To The Carcinoembryonic Antigen In Patients Treated With An Anti-Idiotype Antibody Vaccine», J. Clin. Invest. 96(1):334-42); Mathelin, C. 2006 Gynecol Obstet Fertil. 34(7-8):638-46; Tellez-Avila, F.I. et al. 2005 Rev Invest Clin. 57(6):814-9); CEACAM9/CEACAM6 (Zheng, C. et al. (2011) «A Novel Anti-CEACAM5 Monoclonal Antibody, CC4, Suppresses Colorectal Tumor Growth and Enhances NK Cells-Mediated Tumor Immunity», PLoS One 6(6):e21146, pp. 1-11); CO17-1A (Ragnhammar et al. (1993) «Effect Of Monoclonal Antibody 17-1A And GM-CSF In Patients With Advanced Colorectal Carcinoma - Long-Lasting, Complete Remissions Can Be *Induced*», Int. J. Cancer 53:751-758); CO-43 (антиген группы крови Le^b); CO-514 (антиген группы крови Le^a), обнаруженный при аденокарциноме; CTA-1; CTLA-4 (Peggs, K.S. et al. 2006 Curr Opin Immunol. 18(2):206-13); цитокератин 8 (РСТ публикация WO 03/024191); D1.1; D₁56-22; DR5 (Abdulghani, J. et al. (2010) «TRAIL Receptor Signaling And Therapeutics», Expert Opin. Ther. Targets 14(10):1091-1108; Andera, L. (2009) «Signaling Activated By The Death Receptors Of The TNFR Family», Biomed. Pap. Med. Fac. Univ. Palacky Olomouc Czech. Repub. 153(3):173-180; Carlo-Stella, C. et al. (2007) «Targeting TRAIL Agonistic Receptors for Cancer Therapy», Clin, Cancer 13(8):2313-2317; Chaudhari, B.R. et al. (2006) «Following the TRAIL to Apoptosis», Immunologic Res. 35(3):249-262); ряд E₁ (группа крови В), обнаруженный при раке поджелудочной железы; EGFR (рецептор эпидермального фактора роста, Adenis, A. et al. 2003 Bull Cancer. 90 Spec No:S228-32); эфрин (и, в частности, EphA2 (патент США 7569672, PCT публикация WO 06/084226), Erb (ErbB1, ErbB3, ErbB4, Zhou, H. et al. 2002 Oncogene 21(57):8732-8740; Rimon, E. et al. 2004 Int J Oncol. 24(5):1325-1338); GAGE (GAGE-1; GAGE-2; Akcakanat, A. et al. 2006 Int J Cancer. 118(1):123-128); GD2/GD3/GM2 (Livingston, P.O. et al. 2005 Cancer Immunol Immunother. 54(10):1018-1025); ганглиозид GD2 (GD2; Saleh et al. (1993) «Generation Of A Human Anti-Idiotypic Antibody That Mimics The GD2 Antigen», J.Immunol., 151, 3390-3398); ганглиозд GD3 (GD3; Shitara et al. (1993) «A Mouse/Human Chimeric Anti-(Ganglioside GD3)

Antibody With Enhanced Antitumor Activities», Cancer Immunol. Immunother. 36:373-380); ганглиозид GM2 (G_{M2}; Livingston et al. (1994) «Improved Survival In Stage III Melanoma Patients With GM2 Antibodies: A Randomized Trial Of Adjuvant Vaccination With GM2 Ganglioside», J. Clin. Oncol. 12:1036-1044); ганглиозид GM3 (G_{M3}; Hoon et al. (1993) «Molecular Cloning Of A Human Monoclonal Antibody Reactive To Ganglioside GM3 Antigen On Human Cancers», Cancer Res. 53:5244-5250); GICA 19-9 (Herlyn et al. (1982) «Monoclonal Antibody Detection Of A Circulating Tumor-Associated Antigen. I. Presence Of Antigen In Sera Of Patients With Colorectal, Gastric, And Pancreatic Carcinoma», J. Clin. Immunol. 2:135-140); gp100 (Lotem, M. et al. 2006 J Immunother. 29(6):616-27); Gp37 (Tклеточный антиген лейкоза человека, Bhattacharya-Chatterjee et al. (1988) «Idiotype Vaccines Against Human T Cell Leukemia. II. Generation And Characterization Of A Monoclonal Idiotype Cascade (Ab1, Ab2, and Ab3)», J. Immunol. 141:1398-1403); gp75 (антиген меланомы; Vijayasardahl et al. (1990) «The Melanoma Antigen Gp75 Is The Human Homologue Of The Mouse B (Brown) Locus Gene Product», J. Exp. Med. 171(4):1375-1380); gpA33 (Heath, J.K. et al. (1997) «The Human A33 Antigen Is A Transmembrane Glycoprotein And A Novel Member Of The Immunoglobulin Superfamily», Proc. Natl. Acad. Sci. (U.S.A.) 94(2):469-474; Ritter, G. et al. (1997) «Characterization Of Posttranslational Modifications Of Human A33 Antigen, A Novel Palmitoylated Surface Glycoprotein Of Human Gastrointestinal Epithelium», Biochem. Biophys. Res. Commun. 236(3):682-686; Wong, N.A. et al. (2006) «EpCAM and gpA33 Are Markers Of Barrett's Metaplasia», J. Clin. Pathol. 59(3):260-263); антиген HER2 (HER2/neu, p185^{HER2}; Kumar, Pal S et al. 2006 Semin Oncol. 33(4):386-91); HMFG (антиген глобулы молочного жира человека, WO1995015171); папилломавирус-Еб человека/папилломавирус-Е7 человека (DiMaio, D. et al. 2006 Adv Virus Res. 66:125-59; HMW-MAA (высокомолекулярный антиген меланомы, Natali et al. (1987)«Immunohistochemical Detection Of Antigen In Human Primary And Metastatic Melanomas By The Monoclonal Antibody 140.240 And Its Possible Prognostic Significance», Cancer 59:55-63; Mittelman et al. (1990) «Active Specific Immunotherapy In Patients With Melanoma. A Clinical Trial With Mouse Antiidiotypic Monoclonal Antibodies Elicited With Syngeneic Anti-High-Molecular-Weight-Melanoma-Associated Antigen Monoclonal Antibodies», J. Clin. Invest. 86:2136-2144); антиген I (дифференцировочный антиген, Feizi (1985) «Demonstration By Monoclonal Antibodies That Carbohydrate Structures Of Glycoproteins And Glycolipids Are Onco-Developmental Antigens», Nature 314:53-57); IL13Ra2 (РСТ публикация WO 2008/146911; Brown, C.E. et al. (2013) «Glioma IL13Rα2 Is Associated With Mesenchymal Signature Gene Expression And Poor Patient Prognosis», PLoS One. 18;8(10):e77769; Barderas, R. et al. (2012) «High Expression Of IL-13 Receptor A2 In Colorectal Cancer Is

Associated With Invasion, Liver Metastasis, And Poor Prognosis», Cancer Res. 72(11):2780-2790; Kasaian, M.T. et al. (2011) «IL-13 Antibodies Influence IL-13 Clearance In Humans By Modulating Scavenger Activity Of IL-13Ra2», J. Immunol. 187(1):561-569; Bozinov, O. et al. (2010) «Decreasing Expression Of The Interleukin-13 Receptor IL-13Ralpha2 In Treated Recurrent Malignant Gliomas», Neurol. Med. Chir. (Tokyo) 50(8):617-621; Fujisawa, T. et al. (2009) «A novel role of interleukin-13 receptor alpha2 in pancreatic cancer invasion and metastasis», Cancer Res. 69(22):8678-8685); интегрин β6 (РСТ публикация WO 03/087340); JAM-3 (РСТ публикация WO 06/084078); KID3 (РСТ публикация WO 05/028498); KID31 (РСТ публикация WO 06/076584); общий антиген карциномы KS 1/4 Hellström et al. (1986) «Monoclonal Mouse Antibodies Raised Against Human Lung Carcinoma», Cancer Res. 46:3917-3923); LEA; LUCA-2 (публикации патентов США 2006/0172349; РСТ публикация WO 06/083852); M1:22:25:8; M18; M39; MAGE (MAGE-1; MAGE-3; (Bodey, B. 2002 Expert Opin Biol Ther. 2(6):577-84); MART (Kounalakis, N. et al. 2005 Curr Oncol Rep. 7(5):377-82; мезотелин (Chang K, and Pastan I. 1996 «Molecular cloning of mesothelin, a differentiation antigen present on mesothelium, mesotheliomas, and ovarian cancers», Proc Natl Acad Sci USA 93:136-40), MUC-1 (Mathelin, C. 2006 Gynecol Obstet Fertil. 34(7-8):638-46); MUM-1 C. al.2000 CellPhysiol. 182(3):323-31); (Castelli, JMyl; ацетилглюкозаминилтрансферазу (Dennis, J.W. 1999 Biochim Biophys Acta. 6;1473(1):21-34); неогликопротеин; NS-10, обнаруженный при аденокарциномах; OFA-1; OFA-2; онкостатин М (рецептор онкостатина бета, патент США №7572896, РСТ публикация WO 06/084092); p15 (Gil, J. et al. 2006 Nat Rev Mol Cell Biol. 7(9):667-77); p97 (ассоциированный с меланомой антиген; Estin et al. (1989) «Transfected Mouse Melanoma Lines That Express Various Levels Of Human Melanoma-Associated Antigen p97», J. Natl. Cancer Instit. 81(6):445-454); PEM (полиморфный эпителиальный муцин, Hilkens et al. (1992) «Cell Membrane-Associated Mucins And Their Adhesion-Modulating Property», Trends in Biochem. Sci. 17:359-363); PEMA (антиген полиморфного эпителиального муцина); PIPA (патент США №7405061, PCT публикация WO 04/043239); PSA (антиген предстательной железы, Henttu et al. (1989) «cDNA Coding For The Entire Human Prostate Specific Antigen Shows High Homologies To The Human Tissue Kallikrein Genes», Biochem. Biophys. Res. Comm. 10(2):903-910; Israeli et al. (1993) «Molecular Cloning Of A Complementary DNA Encoding A Prostate-Specific Membrane Antigen», Cancer Res. 53:227-230; Cracco, C.M. et al. 2005 Minerva Urol Nefrol. 57(4):301-11); PSMA (специфичный для простаты мембранный антиген, Ragupathi, G. 2005 Cancer Treat Res. 123:157-180); простатическая кислая фосфатаза (Tailor et al. (1990) «Nucleotide Sequence Of Human Prostatic Acid Phosphatase Determined From A Full-Length cDNA Clone», Nucl. Acids Res.

18(16):4928); R₂₄, обнаруженный при меланоме; ROR1 (патент США №5843749); сфинголипиды; SSEA-1; SSEA-3; SSEA-4; sTn (Holmberg, L.A. 2001 Expert Opin Biol Ther. 1(5):881-91); Т-клеточный рецептор, полученный из кожной Т-клеточной лимфомы (см. Edelson (1998) «Cutaneous T-Cell Lymphoma: A Model For Selective Immunotherapy», Cancer J Sci Am. 4:62-71); T₅A₇, обнаруженный в миелоидных клетках; TAG-72 (Yokota et al. (1992) «Rapid Tumor Penetration Of A Single-Chain Fv And Comparison With Other Immunoglobulin Forms», Cancer Res. 52:3402-3408); TL5 (группа крови A); рецептор TNF (рецептор TNF-α, рецептор TNF-β; рецептор TNF-γ (van Horssen, R. et al. 2006 Oncologist. 11(4):397-408; Gardnerova, M. et al. 2000 Curr Drug Targets. 1(4):327-64); ТRA-1-85 (группа крови Н), рецептор трансферрина (патент США №7572895, РСТ публикация WO 05/121179), 5Т4 (TPBG, гликопротеин трофобласта; Boghaert, E.R. et al. (2008) «The Oncofetal Protein, 5T4, Is A Suitable Target For Antibody-Guided Anti-Cancer Chemotherapy With Calicheamicin», Int. J. Oncol. 32(1):221-234; Eisen, T. et al. (2014) «Naptumomab Estafenatox: Targeted Immunotherapy with a Novel Immunotoxin», Curr. Oncol. Rep. 16:370, рр. 1-6); ТЅТА (опухолеспецифичный трансплантационный антиген), например, вирусноиндуцированные опухолевые антигены, включая Т-антиген ДНК-содержащих опухолевых вирусов и антигены оболочки РНК-содержащих опухолевых вирусов, онкофетальный антиген-альфа-фетопротеин, такой как СЕА толстой кишки, онкофетальный антиген опухоли мочевого пузыря (Hellström et al. (1985) «Monoclonal Antibodies To Cell Surface Antigens Shared By Chemically Induced Mouse Bladder Carcinomas», Cancer. Res. 45:2210-2188); VEGF (Pietrantonio, F. et al. (2015) «Bevacizumab-Based Neoadjuvant Chemotherapy For Colorectal Cancer Liver Metastases: Pitfalls And Helpful Tricks In A Review For Clinicians», Crit. Rev. Oncol. Hematol. 95(3):272-281; Grabowski, J.P. (2015) «Current Management Of Ovarian Cancer», Minerva Med. 106(3):151-156; Field, K.M. (2015) «Bevacizumab And Glioblastoma: Scientific Review, Newly Reported Updates, And Ongoing Controversies», Cancer 121(7):997-1007; Suh, D.H. et al. (2015) «Major Clinical Research Advances In Gynecologic Cancer In 2014», J. Gynecol. Oncol. 26(2):156-167; Liu, K.J. et al. (2015) «Bevacizumab In Combination With Anticancer Drugs For Previously Treated Advanced Non-Small Cell Lung Cancer», Tumour Biol. 36(3):1323-1327; Di Bartolomeo, M. et al. (2015) «Bevacizumab treatment in the elderly patient with metastatic colorectal cancer», Clin. Interv. Aging 10:127-133); рецептор VEGF (O'Dwyer. P.J. 2006 Oncologist. 11(9):992-998); VEP8; VEP9; VIM-D5; и гаптен Y, Le^у, обнаруженный в клетках эмбриональной карциномы. [00397] Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения

[00397] Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изооретения указанные PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению используют в комбинации с одной или более молекулами, которые специфично связываются с 5Т4,

B7H3, CD19, CD20, CD51, CD123, DR5, EGFR, EpCam, GD2, gpA33, HER2, ROR-1, TAG-72, антителом к VEGF-A и/или VEGFR2.

[00398] Указанные PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению можно комбинировать с иммуногенным агентом, таким как опухолевая вакцина. Подходящие вакцины могут содержать очищенные опухолевые антигены (включая рекомбинантные белки, пептиды и молекулы углеводов), аутологичные или аллогенные опухолевые клетки. Было описано несколько стратегий, касающихся опухолевых вакцин (см., например, Palena, С., et al., (2006) «Cancer vaccines: preclinical studies and novel strategies», Adv. Cancer Res. 95, 115-145; Mellman, I., et al. (2011) «Cancer immunotherapy comes of age», Nature 480, 480–489; Zhang, X. M. et al. (2008) «The anti-tumor immune response induced by a combination of MAGE-3/MAGE-n-derived peptides», Oncol. Rep. 20, 245–252; Disis, M. L. et al. (2002) «Generation of T-cell immunity to the HER-2/neu protein after active immunization with HER-2/neu peptide-based vaccines», J. Clin. Oncol. 20, 2624– 2632; Vermeij, R. et al. (2012) «Potentiation of a p53-SLP vaccine by cyclophosphamide in ovarian cancer: a single-arm phase II study.» Int. J. Cancer 131, E670–E680). Указанные PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению можно комбинировать с химиотерапевтическими схемами. В этих случаях существует возможность снижения дозы вводимого химиотерапевтического реагента (Mokyr et al. (1998) Cancer Research 58: 5301-5304).

[00399] Указанные PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению можно комбинировать с другими иммуностимулирующими молекулами, такими как антитела, которые активируют восприимчивость иммунной системы хозяина, чтобы обеспечить повышенные уровни активации Т-клеток. В частности, было показано, что антитела к PD-1, антитела к PD-L1 и/или антитела к CTLA-4 активируют иммунную систему (см., например, del Rio, M-L. et al. (2005) «Antibody-Mediated Signaling Through PD-1 Costimulates T Cells And Enhances CD28-Dependent Proliferation», Eur. J. Immunol 35:3545-3560; Barber, D. L. et al. (2006) «Restoring function in exhausted CD8 T cells during chronic viral infection», Nature 439, 682–687; Iwai, Y. et al. (2002) «Involvement Of PD-L1 On Tumor Cells In The Escape From Host Immune System And Tumor Immunotherapy By PD-L1 Blockade», Proc. Natl Acad. Sci. USA 99, 12293-12297; Leach, D. R., et al., (1996) «Enhancement Of Antitumor Immunity By CTLA-4 Blockade», Science 271, 1734-1736). Дополнительные иммуностимулирующие молекулы, которые можно комбинировать с PD-1-связывающими молекулами согласно настоящему изобретению, включают антитела к молекулам на поверхности дендритных клеток, которые активируют функцию дендритных клеток (ДК) и представление антигена, антитела к CD40, способные заменить

активность хелперных Т-клеток, и активирующие антитела к костимулирующим молекулам Т-клеток, таким как PD-L1, CTLA-4, OX-40 4-1BB и ICOS (см., например, Ito et al. (2000) «Effective Priming Of Cytotoxic T Lymphocyte Precursors By Subcutaneous Administration Of Peptide Antigens In Liposomes Accompanied By Anti-CD40 And Anti-CTLA-4 Antibodies», Immunobiology 201:527-40; патент США №5811097; Weinberg et al. (2000) «Engagement of the OX-40 Receptor in vivo Enhances Antitumor Immunity», Immunol 164:2160-2169; Melero et al. (1997) «Monoclonal Antibodies Against The 4-1BB T-Cell Activation Molecule Eradicate Establish ed Tumors», Nature Medicine 3: 682-685; Hutloff et al. (1999) «ICOS Is An Inducible T-Cell Co-Stimulator Structurally And Functionally Related To CD28», Nature 397: 263-266; и Moran, A.E. et al. (2013) «The TNFRs OX40, 4-1BB, and CD40 As Targets For Cancer Immunotherapy», Curr Opin Immunol. 2013 Apr; 25(2): 10.1016/j.coi.2013.01.004), и/или стимулирующие химерные антигенные рецепторы (CAR), содержащие антигенсвязывающий домен, направленный к антигену заболевания, гибридизованный с одним или более внутриклеточными сигнальными доменами из различных костимулирующих белковых рецепторов (например, CD28, 4-1BB, ICOS, OX40 и т. д.), которые служат для стимуляции Т-клеток при связывании антигена (см., например, Tettamanti, S. et al. (2013) «Targeting Of Acute Myeloid Leukaemia By Cytokine-Induced Killer Cells Redirected With A Novel CD123-Specific Chimeric Antigen Receptor», Br. J. Haematol. 161:389-401; Gill, S. et al. (2014) «Efficacy Against Human Acute Myeloid Leukemia And Myeloablation Of Normal Hematopoiesis In A Mouse Model Using Chimeric Antigen Receptor-Modified T Cells», Blood 123(15): 2343-2354; Mardiros, A. et al. (2013) «T Cells Expressing CD123-Specific Chimeric Antigen Receptors Exhibit Specific Cytolytic Effector Functions And Antitumor Effects Against Human Acute Myeloid Leukemia», Blood 122:3138-3148; Pizzitola, I. et al. (2014) «Chimeric Antigen Receptors Against CD33/CD123 Antigens Target Primary Acute Myeloid Leukemia Cells in vivo», *Efficiently* Leukemia doi:10.1038/leu.2014.62).

[00400] Указанные PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению можно комбинировать с ингибирующим химерным антигенным рецептором (iCAR) для перенаправления нацеленных иммунотерапевтических ответов. iCAR содержит антигенсвязывающий домен, направленный к антигену заболевания, гибридизованный с одним или более внутриклеточными сигнальными доменами из различных ингибирующих белковых рецепторов (например, CTLA-4, PD-1 и т. д.), которые служат для ограничения ответов Т-клеток при связывании с антигеном (см., например, Fedorov V.D. (2013) «PD-1— and CTLA-4—Based Inhibitory Chimeric Antigen Receptors (iCARs) Divert Off-Target Immunotherapy Responses», Sci. Tranl. Med. 5:215ra172 doi:10.1126/ scitranslmed.3006597.

[00401] В частности, указанные PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению используют в комбинации с антителом к CD137, антителом к CTLA-4, антителом к OX40, антителом к LAG-3, антителом к PD-L1, антителом к TIGIT, антителом к TIM-3 и/или противораковой вакциной.

В Диагностическая и лечебно-диагностическая полезность

[00402] Некоторые ИЗ PD-1-связывающих молекул согласно настоящему изобретению не способны или проявляют слабую способность блокировать связывание PD-1 с лигандом PD-1L. В этой связи антитела MAT 2 к PD-1 и MAT 4 к PD-1, их гуманизированные производные, а также молекулы, содержащие их PD-1-связывающие фрагменты (например, биспецифическые диатела, и т.д.), или те, которые конкурируют за связывание с указанными антителами, могут быть помечены детектируемой меткой (например, с использованием радиоактивных, ферментативных, флуоресцентных, хемилюминесцентных, парамагнитных, диамагнитных или других меченых фрагментов) и используются для детектирования PD-1 в образцах или визуализации PD-1 на клетках. Поскольку указанные молекулы не влияют на биологическую активность PD-1, они особенно полезны в способах определения степени, местоположения и изменения экспрессии PD-1 у субъектов (например, у субъектов, которых лечат от рака, связанного с экспрессией или нацеленным воздействием на PD-1).

ХП Фармацевтические композиции

[00403] Композиции согласно настоящему изобретению включают нерасфасованные лекарственные композиции, пригодные для изготовления фармацевтических композиций (например, неочищенных или нестерильных композиций) и фармацевтических композиций (т.е., композиций, которые подходят для введения субъекту или пациенту), которые могут быть использованы в приготовлении стандартных лекарственных форм. Подходящие композиции содержат профилактически или терапевтически эффективное количество PD-1-связывающих молекул согласно настоящему изобретению комбинацию подходящих агентов И фармацевтически приемлемого носителя. Предпочтительно композиции согласно настоящему изобретению содержат профилактически или терапевтически эффективное количество РD-1-связывающих молекул согласно настоящему изобретению и фармацевтически приемлемый носитель. В область настоящего изобретения в частности включены подходящие фармацевтические композиции, в которых PD-1-связывающая молекула представляет собой: МАТ к PD-1 1, MAT 2 κ PD-1, MAT 3 κ PD-1, MAT 4 κ PD-1, MAT 5 κ PD-1, MAT 6 κ PD-1, MAT 7 κ PD-1, MAT 8 κ PD-1, MAT 9 κ PD-1, MAT 10 κ PD-1, MAT 11 κ PD-1, MAT 12 κ PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 или MAT 15 к PD-1; гуманизированное MAT к PD-1 1; MAT 2 к

PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 к PD-1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 8 к PD-1, MAT 9 к PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 11 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 или MAT 15 к PD-1; PD-1-связывающий фрагмент любого указанного антитела; или в которых PD-1-связывающая молекула представляет собой биспецифическое диатело к PD-1- (например, биспецифическое диатело PD-1×LAG-3). В область настоящего изобретения включены в частности молекулы, которые содержат 3 CDR_L и 3 CDR_H из MAT к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 к PD-1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 8 к PD-1, MAT 9 к PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 11 к PD-1, MAT 12 к PD-1 1; MAT 13 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 к PD-1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 8 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 8 к PD-1, MAT 9 к PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 11 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1, MAT 15 к PD-1, MAT 15 к PD-1, MAT 15 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 или MAT 15 к PD-1.

[00404] В область настоящего изобретения также включены такие фармацевтические композиции, которые дополнительно содержат второе терапевтическое антитело (например, специфичное для опухолей моноклональное антитело), которое является специфичным в отношении конкретного ракового антигена, и фармацевтически приемлемый носитель.

[00405] Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения термин «фармацевтически приемлемый» означает одобренный регулирующим органом федерального правительства или правительства штата или перечисленный в Фармакопее США или другой общепризнанной фармакопее для использования у животных и, более конкретно, у человека. Термин «носитель» относится к разбавителю, адъюванту (например, адъюванту Фрейнда (полному и неполному), вспомогательному веществу или лекарственное носителю, c которым вводят соединение. Подходящими фармацевтическими носителями могут быть стерильные жидкости, такие как вода и нефтепродуктов, масла масла, включая масла животного, растительного синтетического происхождения, такие как арахисовое масло, соевое масло, минеральное масло, кунжутное масло и тому подобное. Вода является предпочтительным носителем при внутривенном введении фармацевтической композиции. Физиологические солевые растворы и водные растворы декстрозы и глицерина также могут быть использованы в качестве жидких носителей, в частности для инъекционных растворов. Подходящие фармацевтические вспомогательные вещества включают крахмал, глюкозу, лактозу, сахарозу, желатин, солод, рис, муку, мел, силикагель, стеарат натрия, моностеарат глицерина, тальк, хлорид натрия, сухое обезжиренное молоко, глицерин, пропилен, гликоль, воду, этанол и т. п. Композиция, если необходимо, также может содержать

незначительные количества смачивающих или эмульгирующих агентов или буферных агентов для поддержания рН. Подходящие композиции могут быть в форме растворов, суспензий, эмульсий, таблеток, пилюль, капсул, порошков, композиций с замедленным высвобождением и т. п.

[00406] Обычно ингредиенты композиций согласно настоящему изобретению поставляют по отдельности или смешивают с получением стандартной дозированной формы, например, в виде сухого лиофилизованного порошка или концентрата, не содержащего воды, в герметично закрытом контейнере, таком как ампула или саше, с указанием количества активного агента. В том случае, если композиция должна быть введена путем инфузии, она может быть распределена с инфузионной бутылкой, содержащей стерильную фармацевтическую воду или физиологический раствор. В том случае, если композицию вводят путем инъекции, может быть обеспечена ампула стерильной воды для инъекций или физиологического раствора так, что ингредиенты могут быть смешаны перед введением.

[00407] Композиции согласно настоящему изобретению могут быть изготовлены в виде нейтральных или солевых форм. Фармацевтически приемлемые соли включают, но не ограничиваются ими, соли, образованные с анионами, такими как анионы, полученные из соляной, фосфорной, уксусной, щавелевой, винной кислот и т. д., и те, которые образованы катионами, такими как катионы, полученные из натрия, калия, аммония, кальция, гидроксидов железа, изопропиламина, триэтиламина, 2-этиламиноэтанола, гистидина, прокаина и т. д.

[00408] Согласно настоящему изобретению также предложена фармацевтическая упаковка или набор, содержащий один или более контейнеров, заполненных PD-1-связывающей молекулой согласно настоящему изобретению (и более предпочтительно МАТ к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 к PD-1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 8 к PD-1, MAT 9 к PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 11 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 к PD-1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 8 к PD-1, MAT 9 к PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 11 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 или MAT 15 к PD-1, PD-1-связывающим фрагментом любого из указанных антител, или PD-1-связывающей молекулой, которая представляет собой биспецифическое диатело к PD-1 (например, биспецифическое диатело PD-1×LAG-3)). В область настоящего изобретения в частности включены молекулы, которые содержат 3 CDR_L и 3 CDR_H1 из MAT к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 к PD-1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 8 к PD-1, MAT 9 к PD-1, MAT 10 к

РD-1, МАТ 11 к PD-1, МАТ 12 к PD-1, МАТ 13 к PD-1, МАТ 14 к PD-1 или МАТ 15 к PD-1, по отдельности или с подходящим фармацевтически приемлемым носителем. Помимо этого один или более других профилактических или терапевтических агентов, пригодных для лечения заболевания, также могут быть включены в фармацевтический пакет или набор. Согласно настоящему изобретению также предложена фармацевтическая упаковка или набор, содержащий один или более контейнеров, заполненных одним или более ингредиентами фармацевтических композиций согласно настоящему изобретению. Уведомление в форме, предписанной правительственным агентством, регулирующим изготовление, применение или продажу фармацевтических препаратов или биологических продуктов, которое отражает одобрение указанным агентством производства, применения или продажи для введения человеку, может быть необязательно прикреплено к указанному контейнеру (контейнерам).

[00409] Согласно настоящему изобретению также предложены наборы, которые можно применять в вышеуказанных способах. Набор может содержать любую из PD-1-связывающих молекул согласно настоящему изобретению. Набор может дополнительно содержать один или более других профилактических и/или терапевтических агентов, пригодных для лечения рака, в одном или более контейнерах; и/или набор может дополнительно содержать одно или более цитотоксических антител, которые связываются с одним или более раковыми антигенами, ассоциированными с раком. Согласно некоторым вариантам реализации настоящего изобретения другой профилактический или терапевтический агент представляет собой химиотерапевтический агент. Согласно другим вариантам реализации настоящего изобретения профилактический или терапевтический агент представляет собой биологическое или гормональное терапевтическое средство.

XIII Способы введения

Композиции согласно настоящему изобретению могут быть обеспечены для [00410] лечения, профилактики и улучшения одного или более симптомов, связанных с заболеванием, расстройством или инфекцией, путем введения субъекту эффективного количества гибридного белка или конъюгированной молекулы согласно настоящему изобретению, или фармацевтической композиции, содержащей гибридный белок или конъюгированную изобретению. молекулу согласно настоящему Согласно предпочтительному аспекту указанные композиции по существу очищены (т.е. по существу не содержат вещества, которые ограничивают их действие или вызывают нежелательные побочные эффекты). Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения субъект представляет собой животное, предпочтительно млекопитающее, такое как млекопитающее, не относящееся к приматам (например,

бычьих, лошадиных, кошачьих, собачьих, грызунов и т. д.), или примата (например, обезьяну, такую как яванская макака, человека и т. д.). Согласно предпочтительному варианту реализации настоящего изобретения субъект является человеком.

[00411] Различные системы доставки известны и могут быть использованы для введения композиций согласно настоящему изобретению, например, инкапсулирование в липосомах, микрочастицах, микрокапсулах, рекомбинантные клетки, способные экспрессировать антитело или гибридный белок, опосредованный рецепторами эндоцитоз (см., например, Wu *et al.* (1987) «Receptor-Mediated in vitro Gene Transformation By A Soluble DNA Carrier System», J. Biol. Chem. 262:4429-4432), конструирование нуклеиновой кислоты как части ретровирусного или другого вектора и т. д.

[00412] Способы введения молекулы согласно настоящему изобретению включают, но не ограничиваются ими, парентеральное введение (например, внутрикожное, внутримышечное, внутрибрюшинное, внутривенное и подкожное), эпидуральное и через слизистые оболочки (например, интраназальный и пероральный пути). Согласно конкретному варианту реализации настоящего изобретения PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению вводят внутримышечно, внутривенно или подкожно. Композиции можно вводить любым удобным способом, например, путем инфузии или болюсной инъекции, путем всасывания через эпителиальные или слизистые оболочки (например, слизистую оболочку полости рта, слизистую оболочку прямой кишки и кишечника и т. д.) и можно вводить вместе с другими биологически активными агентами. Введение может быть системным или локальным. Помимо этого также можно применять легочное введение, например, с использованием ингалятора или распылителя и состава с аэрозольным агентом. См., например, патенты США №№6019968; 5985320; 5985309; 5934272; 5874064; 5855913; 5290540; и 4880078; и РСТ публикации WO 92/19244; WO 97/32572; WO 97/44013; WO 98/31346; и WO 99/66903, которые все полностью включены в настоящую заявку посредством ссылки.

[00413] Согласно настоящему изобретению также предложены PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению, упакованные в герметично закрытый контейнер, такой как ампула или саше, с указанием количества молекулы. Согласно одному варианту реализации настоящего изобретения указанные молекулы поставляются в виде сухого стерилизованного лиофилизованного порошка или концентрата, не содержащего воды, в герметично закрытом контейнере и могут быть восстановлены, например, с использованием воды или физиологического раствора до соответствующей концентрации для введения субъекту. Предпочтительно PD-1-связывающие молекулы

согласно настоящему изобретению поставляют в виде сухого стерильного лиофилизованного порошка в герметично закрытом контейнере.

[00414] Лиофилизованные PD-1-связывающие молекулы согласно настоящему изобретению следует хранить при температуре от 2 °C до 8 °C в их первоначальном контейнере, и молекулы должны быть введены в течение 12 часов, предпочтительно в течение 6 часов, в течение 5 часов, в течение 3 часов или в течение 1 часа после восстановления. В другом варианте реализации указанные молекулы поставляют в жидкой форме в герметично закрытом контейнере с указанием количества и концентрации молекулы, гибридного белка или конъюгированной молекулы. Предпочтительно указанные PD-1-связывающие молекулы, если они обеспечены в жидкой форме, поставляют в герметично закрытом контейнере.

[00415] Количество композиции согласно настоящему изобретению, которая будет эффективной при лечении, предотвращении или улучшении одного или более симптомов, связанных с расстройством, может быть определена с помощью стандартных клинических методик. Точная доза, которая будет применена в составе, также будет зависеть от способа введения и от тяжести состояния, и должна быть определена в соответствии с решением практикующего врача и обстоятельствами каждого пациента. Эффективные дозы могут быть экстраполированы из кривых зависимости ответа от дозы, полученных из испытательных систем в условиях *in vitro* или животных моделей.

[00416] В настоящей заявке термин «эффективное количество» фармацевтической композиции в одном варианте реализации представляет собой количество, достаточное для получения благоприятных или желательных результатов, включая, но не ограничиваясь ими, клинические результаты, такие как уменьшение симптомов, возникающих в результате заболевания, ослабление симптома инфекции (например, вирусной нагрузки, лихорадки, боли, сепсиса и т. д.) или симптома рака (например, пролиферации раковых клеток, присутствия опухоли, метастаз опухоли и т. д.), повышая тем самым качество жизни индивидуумов, страдающих указанным заболеванием, уменьшение дозы других лекарственных средств, необходимых для лечения заболевания, усиление действия другого лекарственного средства, например, путем нацеленного воздействия и/или интернализации, замедление прогрессирования заболевания и/или продление периода выживания индивидуумов.

[00417] Эффективное количество можно вводить с помощью одного или более введений. Для целей настоящего изобретения эффективное количество лекарственного препарата, соединения или фармацевтической композиции представляет собой количество, достаточное для снижения пролиферации (или эффекта) присутствующего

вируса и для уменьшения и/или замедления развития вирусного заболевания, прямо или косвенно. Согласно некоторым вариантам реализации настоящего эффективное количество лекарственного препарата, соединения или фармацевтической композиции может быть, но необязательно, достигнуто в комбинации с другим лекарственным препаратом, соединением или фармацевтической композицией. Соответственно, «эффективное количество» может быть рассмотрено применительно к введению одного или более химиотерапевтических агентов, и один агент можно рассматривать как введенный в эффективном количестве, если, в комбинации с одним или более другими агентами, достигнут или может быть достигнут желательный результат. TO, что индивидуальные потребности различаются, Несмотря на определение оптимальных диапазонов эффективных количеств каждого компонента находится в пределах компетенции специалистов в данной области техники.

[00418] Для PD-1-связывающих молекул, включенных в область настоящего изобретения, дозировка, вводимая пациенту, предпочтительно определена на основании массы тела (кг) субъекта-реципиента. Для PD-1-связывающих молекул, включенных в область настоящего изобретения, вводимая пациенту дозировка, как правило, составляет по меньшей мере приблизительно 0,01 мкг/кг, по меньшей мере приблизительно 0,05 мкг/кг, по меньшей мере приблизительно 0,1 мкг/кг, по меньшей мере приблизительно 0,2 мкг/кг, по меньшей мере приблизительно 0,5 мкг/кг, по меньшей мере приблизительно 1 мкг/кг, по меньшей мере приблизительно 2 мкг/кг, по меньшей мере приблизительно 5 мкг/кг, по меньшей мере приблизительно 10 мкг/кг, по меньшей мере приблизительно 20 мкг/кг, по меньшей мере приблизительно 50 мкг/кг, по меньшей мере приблизительно 0,1 мг/кг, по меньшей мере приблизительно 1 мг/кг, по меньшей мере приблизительно 3 мг/кг, по меньшей мере приблизительно 5 мг/кг, по меньшей мере приблизительно 10 мг/кг, по меньшей мере приблизительно 30 мг/кг, по меньшей мере приблизительно 50 мг/кг, по меньшей мере приблизительно 75 мг/кг, по меньшей мере приблизительно 100 мг/кг, по меньшей мере приблизительно 125 мг/кг, по меньшей мере приблизительно 150 мг/кг или более массы тела субъекта.

[00419] Дозировка и частота введения PD-1-связывающей молекулы согласно настоящему изобретению может быть снижена или изменена путем усиления поглощения и проникновения молекулы в ткани посредством модификаций, таких как, например, липидирование.

[00420] Дозировка PD-1-связывающей молекулы согласно настоящему изобретению, вводимая пациенту, может быть рассчитана для применения в качестве монотерапии. В другом варианте, молекула может быть использована в комбинации с другими

терапевтическими композициями, и вводимая пациенту дозировка является более низкой, чем при введении указанных молекул в виде монотерапии.

[00421] Фармацевтические композиции согласно настоящему изобретению можно вводить локально в область, нуждающуюся в лечении; такое введение может быть достигнуто, например, но не ограничиваясь ими, путем местной инфузии, путем инъекции или с помощью имплантата, причем указанный имплантат представляет собой пористый, непористый или желатинообразный материал, включая мембраны, такие как силастические мембраны, или волокна. Предпочтительно при введении молекулы согласно настоящему изобретению следует проявлять осторожность при использовании материалов, которые не поглощают молекулу.

[00422] Композиции согласно настоящему изобретению могут быть доставлены в везикуле, в частности, в липосоме (см. Langer (1990) «New Methods Of Drug Delivery», Science 249:1527-1533); Treat et al., в Liposomes in the Therapy of Infectious Disease and Cancer, Lopez-Berestein and Fidler (eds.), Liss, New York, pp. 353- 365 (1989); Lopez-Berestein, ibid., pp. 3 17-327).

[00423] Композиции согласно настоящему изобретению могут быть доставлены в системе контролируемым высвобождением или в системе с замедленным высвобождением. Любая методика, известная специалисту в данной области техники, может быть использована для получения составов с замедленным высвобождением, содержащих одну или более PD-1-связывающих молекул согласно настоящему изобретению. См., например, патент США №4526938; РСТ публикацию WO 91/05548; PCT публикацию WO 96/20698; Ning et al. (1996) «Intratumoral Radioimmunotheraphy Of A Human Colon Cancer Xenograft Using A Sustained-Release Gel», Radiotherapy & Oncology 39:179-189, Song et al. (1995) «Antibody Mediated Lung Targeting Of Long-Circulating Emulsions», PDA Journal of Pharmaceutical Science & Technology 50:372-397; Cleek et al. (1997) «Biodegradable Polymeric Carriers For A bFGF Antibody For Cardiovascular Application», Pro. Int'l. Symp. Control. Rel. Bioact. Mater. 24:853-854; и Lam et al. (1997) «Microencapsulation Of Recombinant Humanized Monoclonal Antibody For Local Delivery», Proc. Int'l. Symp. Control Rel. Bioact. Mater. 24:759-760, которые все полностью включены в настоящую заявку посредством ссылки. Согласно одному варианту реализации настоящего изобретения в системе с контролируемым высвобождением может быть использован насос (см. Langer, выше; Sefton, (1987) «Implantable Pumps», CRC Crit. Rev. Biomed. Eng. 14:201-240; Buchwald et al. (1980) «Long-Term, Continuous Intravenous Heparin Administration By An Implantable Infusion Pump In Ambulatory Patients With Recurrent Venous Thrombosis», Surgery 88:507-516; и Saudek et al. (1989) «A Preliminary

Trial Of The Programmable Implantable Medication System For Insulin Delivery», N. Engl. J. Мед. 321:574-579). Согласно другому варианту реализации настоящего изобретения полимерные материалы могут быть использованы для достижения контролируемого высвобождения молекул (см., например, MEDICAL APPLICATIONS OF CONTROLLED RELEASE, Langer and Wise (eds.), CRC Pres., Boca Raton, Florida (1974); CONTROLLED DRUG BIOAVAILABILITY, DRUG PRODUCT DESIGN AND PERFORMANCE, Smolen and Ball (eds.), Wiley, New York (1984); Levy et al. (1985) «Inhibition Of Calcification Of Bioprosthetic Heart Valves By Local Controlled-Release Diphosphonate», Science 228:190-192; During et al. (1989) «Controlled Release Of Dopamine From A Polymeric Brain Implant: in vivo Characterization», Ann. Neurol. 25:351-356; Howard et al. (1989) «Intracerebral Drug Delivery In Rats With Lesion-Induced Memory Deficits», J. Neurosurg. 7(1):105-112); патент США №5679377; патент США №5916597; патент США №5912015; патент США №5989463; патент США №5123232; PCT публикацию WO 99/15154; и PCT публикацию WO 99/20253). Примеры полимеров, используемых в препаратах с замедленным высвобождением, включают, но не ограничиваются ими, поли-2-гидроксиэтилметакрилат, полиметилметакрилат, полиакриловую кислоту, сополимер этилена и винилацетата, полиметакриловую кислоту, полигликолиды (PLG), полиангидриды, поли-N-винилпирролидон, поливиниловый спирт, полиакриламид, полиэтиленгликоль, полилактиды (PLA), сополимер молочной и И полиортоэфиры. Система гликолевой кислот (PLGA) c контролируемым высвобождением может быть размещена вблизи терапевтической мишени (например, легких), в результате этого необходима лишь доля системной дозы (см., например, Goodson, B MEDICAL APPLICATIONS OF CONTROLLED RELEASE, supra, vol. 2, pp. 115-138 (1984)). Полимерные композиции, которые можно применять в качестве имплантатов с контролируемым высвобождением, могут быть использованы в соответствии с Dunn et al. (см. патент США №5945155). Данный конкретный способ основан на терапевтическом эффекте контролируемого высвобождения биоактивного материала из полимерной системы в условиях in situ. Имплантация обычно может происходить в любом месте организма пациента, нуждающегося в терапевтическом лечении. Можно использовать неполимерную систему замедленной доставки, в которой неполимерный имплантат в организме субъекта используется в качестве системы доставки лекарственного препарата. При имплантации в организме органический растворитель имплантата будет распределяться, диспергироваться или выщелачиваться из композиции в окружающую тканевую жидкость, и неполимерный материал будет постепенно коагулировать или осаждаться с образованием твердой микропористой матрицы (см. патент США №5888533).

[00424] Системы с контролируемым высвобождением обсуждаются в обзоре Langer (1990, «New Methods Of Drug Delivery», Science 249:1527-1533). Любая методика, известная специалисту в данной области техники, может быть использована для получения составов с замедленным высвобождением, содержащих один или более терапевтических агентов согласно настоящему изобретению. См., например, патент США №4526938; международные публикации WO 91/05548 и WO 96/20698; Ning et al. (1996) «Intratumoral Radioimmunotheraphy Of A Human Colon Cancer Xenograft Using A Sustained-Release Gel», Radiotherapy & Oncology 39:179-189, Song et al. (1995) «Antibody Mediated Lung Targeting Of Long-Circulating Emulsions», PDA Journal of Pharmaceutical Science & Technology 50:372-397; Cleek et al. (1997) «Biodegradable Polymeric Carriers For A bFGF Antibody For Cardiovascular Application», Pro. Int'l. Symp. Control. Rel. Bioact. Mater. 24:853-854; и Lam et al. (1997) «Microencapsulation Of Recombinant Humanized Monoclonal Antibody For Local Delivery», Proc. Int'l. Symp. Control Rel. Bioact. Mater. 24:759-760, которые все полностью включены в настоящую заявку посредством ссылки.

[00425] Если композиция согласно настоящему изобретению представляет собой нуклеиновую кислоту, кодирующую PD-1-связывающую молекулу согласно настоящему изобретению, то нуклеиновую кислоту можно вводить в условиях *in vivo*, чтобы стимулировать экспрессию PD-1-связывающей молекулы, которую она кодирует, путем конструирования ее как части соответствующего вектора экспрессии нуклеиновой кислоты и путем введения так, чтобы указанный вектор стал внутриклеточным, например, с использованием ретровирусного вектора (см. патент США №4980286) или путем прямой инъекции, или с использованием бомбардировки микрочастицами (например, генной пушки; Biolistic, Dupont), или путем покрытия липидами, или поверхностными рецепторами клеток или трансфецирующими агентами, или путем введения указанного вектора, соединенного с гомеобоксоподобным пептидом, который, как известно, проникает в ядро (см., например, Joliot *et al.* (1991) «*Antennapedia Homeobox Peptide Regulates Neural Morphogenesis*», Proc. Natl. Acad. Sci. (U.S.A.) 88:1864-1868), и т.д. В другом варианте, нуклеиновая кислота может быть введена внутриклеточно и встроена в ДНК клетки-хозяина для экспрессии путем гомологичной рекомбинации.

[00426] Лечение субъекта с использованием терапевтически или профилактически эффективного количества PD-1-связывающей молекулы согласно настоящему изобретению может включать однократную обработку или предпочтительно может включать серию обработок. В предпочтительном примере субъекта лечат с использованием указанного диатела один раз в неделю в течение от 1 до 10 недель, предпочтительно от 2 до 8 недель, более предпочтительно от 3 до 7 недель и еще более предпочтительно в течение приблизительно 4, 5 или 6 недель. Фармацевтические композиции согласно настоящему изобретению можно вводить один раз в сутки, два раза в сутки или три раза в сутки. В другом варианте фармацевтические композиции можно вводить один раз в неделю, два раза в неделю, раз в две недели, один раз в месяц, один раз каждые шесть недель, один раз в два месяца, два раза в год или один раз в год. Также будет понятно, что эффективная дозировка молекул, используемых для лечения, может увеличиваться или уменьшаться в ходе конкретного лечения.

Примеры

[00427] Следующие примеры иллюстрируют различные способы для композиций в диагностических или лечебных способах согласно настоящему изобретению. Примеры приведены в иллюстративных целях и никоим образом не ограничивают объем настоящего изобретения.

Пример 1

Характеристика моноклональных антител к РD-1 человека

[00428] Пятнадцать мышиных моноклональных антител, способных специфично связываться как с PD-1 человека, так и с PD-1 яванских макак, выделяли и обозначали «MAT κ PD-1 1», «MAT 2 κ PD-1», «MAT 3 κ PD-1», «MAT 4 κ PD-1», «MAT 5 κ PD-1», «MAT 6 к PD-1», «MAT 7 к PD-1», «MAT 8 к PD-1», «MAT 9 к PD-1», «MAT 10 к PD-1», «MAT 11 к PD-1», «MAT 12 к PD-1», «MAT 13 к PD-1», «MAT 14 к PD-1» и «MAT 15 к PD-1». Было обнаружено, что CDR указанных антител отличаются и представлены выше. Связывание с внеклеточным доменом PD-1 человека и яванских макак оценивали следующим образом: 96-луночные планшеты с плоским дном Maxi-Sorb® покрывали растворимым PD-1 человека или PD-1 яванских макак (внеклеточный домен PD-1 человека, гибридизованный с полигистидиновой меткой (shPD-1 His) или областью Fc человека (shPD-1 hFc), или внеклеточный домен PD-1 яванских макак, гибридизованный с областью Fc человека (scyno-PD1 Fc)), каждый в концентрации 0,5 или 1 мкг/мл, планшеты промывали и инкубировали с одним из выделенных антител к PD-1, МАТ к PD-1 1-15. Для проведения данных исследований антитела к PD-1 использовали в концентрации 3, 1,0, 0,3333, 0,1111, 0,0370, 0,0123 или 0,0041 мкг/мл (трехкратные последовательные разведения). Количество антитела, связывающегося иммобилизованным PD-1 (человека или яванских макак), оценивали с помощью конъюгированного с пероксидазой хрена (ПХ) вторичного антитела козы к IgG мыши. Все образцы исследовали на считывателе для планшетов (Victor 2 Wallac, Perkin Elmers). Типичные кривые связывания для растворимого PD-1 человека и растворимого PD-1 яванских макак представлены на Фигуре 7А-7D и Фигуре 8А-8С, соответственно.

[00429] Результаты проведенных исследований связывания (Фигуры 7A-7D и Фигуры 8A-8C) свидетельствуют о том, что все антитела к PD-1, MAT к PD-1 1-15, связываются как с растворимым PD-1 человека, так и с растворимым PD-1 яванских макак.

[00430] Чтобы дополнительно охарактеризовать мышиные антитела к PD-1, их способность блокировать связывание растворимого PD-L1 человека с растворимым PD-1 человека оценивали в двух разных количественных исследованиях. В одном количественном исследовании оценивали способность антител блокировать связывание PD-1 человека с PD-L1, иммобилизованным на поверхности. Для проведения данного количественного исследования каждое из антител к РД-1, МАТ к РД-1 1-15, или контрольное антитело к PD-1 (MAT к PD-1 A) смешивали с гибридным белком shPD-1 His (в концентрации 2,5 мкг/мл) и отдельно инкубировали с меченым биотином растворимым PD-L1 человека (внеклеточный домен PD-L1, гибридизованный с Fc человека (sPD-L1)), в концентрации 1 мкг/мл, иммобилизованным на планшете, покрытом стрептавидином. Для проведения данных исследований антитела к PD-1 использовали в концентрации 10, 5,0, 2,5, 1,25, 0,625, 0,3125 или 0,1563 мкг/мл (двукратные последовательные разведения). Количество shPD-1 His, связанного с иммобилизованным sPD-L1, оценивали с помощью Ніз-метки с использованием вторичного антитела к Ніз-метке, конъюгированного с ПХ. Все образцы исследовали на считывателе для планшетов (Victor 2 Wallac, Perkin Elmers). Результаты данного эксперимента представлены на Фигуре 9A-9D.

[00431] Результаты проведенных количественных исследований ингибирования (Фигуры 9А-9D) свидетельствуют о том, что антитела к PD-1, MAT к PD-1 1, MAT 3 к PD-1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 8 к PD-1, MAT 9 к PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 11 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 и MAT 15 к PD-1, были способны блокировать связывание растворимого PD-L1 человека с растворимым PD-1 человека в разной степени, в то время как MAT 2 к PD-1 и MAT 4 к PD-1 проявили незначительную или отсутствующую блокирующую активность в данном формате количественных исследований.

[00432] Во втором количественном исследовании оценивали способность мышиных антител к PD-1, MAT к PD-1 1-15, блокировать связывание лиганда PD-1 (т.е. PD-L1 человека или PD-L2 человека) с PD-1, экспрессированным на поверхности клеток линии NSO. Для проведения данного количественного исследования каждое из антител к PD-1, MAT к PD-1 1-15, или контрольное антитело к PD-1 (MAT к PD-1 A или MAT к PD-1 B) отдельно смешивали с биотинилированным растворимым PD-L1 человека (гибридный белок shPD-L1) или биотинилированным растворимым гибридным белком PD-L2-muIgFc

человека (shPD-L2; Ancell, каталожный номер 573-030), каждый в концентрации 0,1 мкг/исследование, и инкубировали с клетками линии NSO, экспрессирующими PD-1 человека (~250000 клеток/лунку) в блокирующем буфере (FACS + 10% сывороточного альбумина человека). Для проведения данных исследований антитела к PD-1 использовали в концентрации 4,0, 1,0, $2,5\times10^{-1}$, $6,25\times10^{-2}$, $1,56\times10^{-2}$, $3,90\times10^{-3}$, $9,76\times10^{-4}$, $2,4\times10^{-4}$, $0,6\times10^{-4}$ мкг/исследование (четырехкратные последовательные разведения). Количество shPD-L1 (или shPD-L2), связанного с поверхностью клеток линии NSO, определяли с использованием конъюгированного с фикоэритрином вторичного антитела, связанного со стрептавидином, с помощью FACS. Определяли значения ИК50 для ингибирования связывания PD-1/PD-L1, и среднее значение выборки ($\bar{\mathbf{x}}$) по меньшей мере двух экспериментов (за исключением тех случаев, когда это указано) представлено в таблице 6.

Таблица 6								
Антитело к PD-	ИК50	Антитело к PD-	ИК50					
1	(мкг/исследование)	1	(мкг/исследование)					
MAT к PD-1 A	0,0044	MAT 8 к PD-1	0,6611‡					
MAT к PD-1 В	0,0064	MAT 9 к PD-1	0,0154					
MAT к PD-1 1	0,0048	MAT 10 к PD-1	0,0057					
MAT 2 κ PD-1	0,0110	MAT 11 к PD-1	0,0259‡					
MAT 3 к PD-1	0,0361‡	MAT 12 к PD-1	0,0238‡					
MAT 4 κ PD-1	0,0156‡	MAT 13 к PD-1	0,0117					
MAT 5 κ PD-1	0,0039	MAT 14 к PD-1	0,0149‡					
MAT 6 к PD-1	0,0051	MAT 15 к PD-1	0,0060					
MAT 7 к PD-1	0,0024							

‡Результаты одного эксперимента.

[00433] Результаты количественных исследований ингибирования shPD-L1 (таблица 6) свидетельствуют о том, что антитела к PD-1, MAT к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 к PD-1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 9 к PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 11 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1, MAT 14 к PD-1 и MAT 15 к PD-1, были способны блокировать связывание PD-L1 человека с PD-1 человека, экспрессируемым на поверхности клеток линии NSO. В частности, MAT к PD-1 1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 10 к PD-1 и MAT 15 к PD-1 блокировали связывание shPD-L1 аналогично или более эффективно, чем эталонные антитела к PD-1 (МАТ к PD-1 A, MAT к PD-1 B), тогда как MAT 8 к PD-1 по существу не оказывало блокирующего действия в данном формате количественных исследований. Оба МАТ 2 к

PD-1 и MAT 4 к PD-1 были способны блокировать связывание PD-1/PD-L1 в данном формате количественных исследований.

[00434] Аналогичным образом, антитела к PD-1, MAT к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 3 к PD-1, MAT 4 к PD-1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 9 к PD-1, MAT 10 к PD-1, MAT 12 к PD-1, MAT 13 к PD-1 и MAT 14 к PD-1, были способны блокировать связывание PD-L2 человека с PD-1 человека, экспрессируемым на поверхности клеток линии NSO, тогда как MAT 8 к PD-1 по существу не оказывало блокирующего действия в данном формате количественных исследований. В частности, MAT к PD-1 1, MAT 5 к PD-1, MAT 6 к PD-1, MAT 7 к PD-1 и MAT 10 к PD-1 блокировали связывание shPD-L2 аналогично или более эффективно, чем эталонные антитела к PD-1 (MAT к PD-1 A, MAT к PD-1 B). Антитела к PD-1, MAT 11 к PD-1 и MAT 15 к PD-1, не испытывали в данном количественном исследовании. Ниже приведены результаты для нескольких гуманизированных антител к PD-1, включая MAT к чPD-1 15.

Пример 2

Гуманизация и дальнейшая характеристика

Вариабельные домены антител к PD-1, MAT к PD-1 1, MAT 2 к PD-1, MAT 7 [00435] к PD-1, MAT 9 к PD-1 и MAT 15 к PD-1, гуманизировали, в тех случаях, когда были идентифицированы антигенные эпитопы, антитела дополнительно деиммунизировали для получения готовых гуманизированных вариабельных доменов. Гуманизация МАТ к РО-1 1, MAT 2 к PD-1 и MAT 15 к PD-1 позволила получить один гуманизированный домен VH и один гуманизированный домен VL для каждого антитела, обозначенные в настоящем документе как «VH1 MAT к чPD-1 1» и «VL1 MAT к чPD-1 1»; «VH1 MAT к чPD-1 2» и «VL1 MAT к чPD-1 2»; и «VH1 MAT к чPD-1 15» и «VL1 MAT к чPD-1 15». Гуманизация МАТ 7 к PD-1 позволила получить два гуманизированных домена VH, обозначенных в настоящем документе как «VH1 MAT к чPD-1 7» и «VH2 MAT к чPD-17», и три гуманизированных домена VL, обозначенных в настоящем документе как «VL1 MAT к чPD-1 1», «VL2 MAT к чPD-1 7» и «VL3 MAT к чPD-1 7». Гуманизация МАТ 9 к PD-1 позволила получить два гуманизированных домена VH, обозначенных в настоящем документе как «VH1 MAT к чPD-1 9» и «VH2 MAT к чPD-1 9» и два гуманизированных домена VL, обозначенных в настоящем документе как «VL1 MAT к чPD-1 9» и «VL2 MAT к чPD-1 1». В тех случаях, когда было получено несколько гуманизированных вариабельных доменов, гуманизированные вариабельные домены тяжелой и легкой цепей конкретного антитела к PD-1 (например, MAT 7 к PD-1) можно применять в любой комбинации, и конкретные комбинации гуманизированных цепей упоминаются со ссылкой на определенные домены VH/VL, например, гуманизированное

антитело, содержащее VH1 MAT к чPD-1 7 и VL2 MAT к чPD-1 7, в частности называется «МАТ к чPD-1 7 (1.2)». Гуманизированные полноразмерные антитела получали с помощью константной области IgG1 человека, содержащей замены L234A/L235A (IgG1 (AA)), или константной области IgG4 человека, содержащей замену S228P (IgG4 (P)).

[00436] Полноразмерные тяжелые цепи гуманизированного антитела IgG1 конструировали следующим образом: С-конец гуманизированного домена VH гибридизовали с N-концом константной области IgG1 человека, содержащей вариант домена CH2-CH3 (содержащий замены L234A/L235A (AA)) и лишенной С-концевого остатка лизина (SEQ ID NO: 255):

ASTKGPSVFP LAPSSKSTSG GTAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTQT YICNVNHKPS NTKVDKRVEP KSCDKTHTCP PCPAPEAAGG PSVFLFPPKP KDTLMISRTP EVTCVVVDVS HEDPEVKFNW YVDGVEVHNA KTKPREEQYN STYRVVSVLT VLHQDWLNGK EYKCKVSNKA LPAPIEKTIS KAKGQPREPQ VYTLPPSREE MTKNQVSLTC LVKGFYPSDI AVEWESNGQP ENNYKTTPPV LDSDGSFFLY SKLTVDKSRW QQGNVFSCSV MHEALHNHYT QKSLSLSPG

[00437] В SEQ ID NO: 255 остатки аминокислот 1-98 соответствуют домену СН1 IgG1 (SEQ ID NO: 10), остатки аминокислот 99-113 соответствуют шарнирной области IgG1 (SEQ ID NO: 32) и остатки аминокислот 114-329 соответствуют домену СН2-СН3 IgG1, содержащему замены L234A/L235A (выделены подчеркиванием) (SEQ ID NO: 5), но лишенному С-концевого остатка лизина.

[00438] Аминокислотная последовательность тяжелой цепи примерного гуманизированного антитела ((МАТ к чРD-1 7 (1.2)), содержащего константную область тяжелой цепи IgG1, содержащую мутацию L234A/L235A и лишенную С-концевого остатка лизина, представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 265):

QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT SYWMNWVRQA PGQGLEWIGV IHPSDSETWL DQKFKDRVTI TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAREH YGTSPFAYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APSSKSTSGG TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPAVLQSSG LYSLSSVVTV PSSSLGTQTY ICNVNHKPSN TKVDKRVEPK SCDKTHTCPP CPAPEAAGGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVKFNWY VDGVEVHNAK TKPREEQYNS TYRVVSVLTV LHQDWLNGKE YKCKVSNKAL PAPIEKTISK AKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA VEWESNGQPE NNYKTTPPVL DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM HEALHNHYTQ KSLSLSPG

[00439] В SEQ ID NO: 265 остатки аминокислот 1-119 соответствуют домену VH из VH1 MAT к чРD-1 7 (SEQ ID NO: 147), остатки аминокислот 120-217 соответствуют домену CH1 IgG1 (SEQ ID NO: 10), остатки аминокислот 218-232 соответствуют шарнирной области IgG1 (SEQ ID NO: 32) и остатки аминокислот 233-448 соответствуют домену CH2-CH3 IgG1, содержащему замены L234A/L235A (выделены подчеркиванием) (SEQ ID NO: 5) и лишенному С-концевого остатка лизина.

[00440] Полноразмерные тяжелые цепи гуманизированного антитела IgG4 конструировали следующим образом: С-конец гуманизированного домена VH гибридизовали с N-концом константной области IgG4 человека, содержащей стабилизированную шарнирную область (содержащую замену S228P) и лишенную С-концевого остатка лизина (SEQ ID NO: 256):

ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPPCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTTPPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE ALHNHYTQKS LSLSLG

[00441] В SEQ ID NO: 256 остатки аминокислот 1-98 соответствуют домену СН1 IgG4 (SEQ ID NO: 254), остатки аминокислот 99-110 соответствуют стабилизированной шарнирной области IgG4, содержащей замены S228P (выделены подчеркиванием) (SEQ ID NO: 13) и остатки аминокислот 111-326 соответствуют домену СН2-СН3 IgG4 (SEQ ID NO: 4), лишенному С-концевого остатка лизина.

[00442] Аминокислотная последовательность тяжелой цепи примерного гуманизированного антитела ((МАТ к чРD-1 7 (1.2)), содержащего константную область тяжелой цепи IgG4, содержащую стабилизированную шарнирную область с мутацией S228P и лишенную C-концевого остатка лизина, представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 266):

QVQLVQSGAE VKKPGASVKV SCKASGYSFT SYWMNWVRQA PGQGLEWIGV IHPSDSETWL DQKFKDRVTI TVDKSTSTAY MELSSLRSED TAVYYCAREH YGTSPFAYWG QGTLVTVSSA STKGPSVFPL APCSRSTSES TAALGCLVKD YFPEPVTVSW NSGALTSGVH TFPAVLQSSG LYSLSSVVTV PSSSLGTKTY TCNVDHKPSN TKVDKRVESK YGPPCPPCPA PEFLGGPSVF LFPPKPKDTL MISRTPEVTC VVVDVSQEDP EVQFNWYVDG VEVHNAKTKP REEQFNSTYR VVSVLTVLHQ DWLNGKEYKC KVSNKGLPSS IEKTISKAKG QPREPQVYTL

PPSQEEMTKN QVSLTCLVKG FYPSDIAVEW ESNGQPENNY KTTPPVLDSD GSFFLYSRLT VDKSRWOEGN VFSCSVMHEA LHNHYTOKSL SLSLG

[00443] В SEQ ID NO: 266 остатки аминокислот 1-119 соответствуют домену VH из VH1 MAT к чPD-1 7 (SEQ ID NO: 147), остатки аминокислот 120-217 соответствуют домену CH1 IgG4 (SEQ ID NO: 254), остатки аминокислот 218-229 соответствуют стабилизированной шарнирной области IgG4, содержащей замену S228P (выделена подчеркиванием) (SEQ ID NO: 13), и остатки аминокислот 230-445 соответствуют домену CH2-CH3 IgG4 (SEQ ID NO: 4), лишенному C-концевого остатка лизина.

[00444] Полноразмерные гуманизированные легкие цепи конструировали следующим образом: С-конец гуманизированного домена VL гибридизовали с N-концом легкой каппа-цепи человека (SEQ ID NO: 8). Аналогичную легкую цепь спаривали с тяжелыми цепями IgG1 (AA) и IgG4 (P).

[00445] Аминокислотная последовательность легкой цепи примерного гуманизированного антитела к PD-1 (МАТ к чPD-1 7 (1.2)), содержащего константную область каппа-цепи, представляет собой последовательность, приведенную ниже (SEQ ID NO: 264):

EIVLTQSPAT LSLSPGERAT LSCRASESVD NYGMSFMNWF QQKPGQPPKL LIHAASNQGS GVPSRFSGSG SGTDFTLTIS SLEPEDFAVY FCQQSKEVPY TFGGGTKVEI KRTVAAPSVF IFPPSDEQLK SGTASVVCLL NNFYPREAKV QWKVDNALQS GNSQESVTEQ DSKDSTYSLS STLTLSKADY EKHKVYACEV THQGLSSPVT KSFNRGEC

[00446] В SEQ ID NO: 264 остатки аминокислот 1-111 соответствуют домену VL VL2 MAT к чPD-1 7 (SEQ ID NO: 151), и остатки аминокислот 112-218 соответствуют константной области легкой каппа-цепи (SEQ ID NO: 8).

[00447] Антитела к PD-1, содержащие альтернативные константные области, например, модифицированные области Fc, могут быть легко получены путем включения различных константных областей и/или путем введения одной или более аминокислотных замен, добавлений или делеций. Например, если желательным является использование биспецифического антитела, то для облегчения гетеродимеризации используют несущие выступ и впадину домены CH2-CH3. Химерные антитела к PD-1, содержащие мышиные вариабельные домены и константные области человека, получали, как описано выше.

[00448] Гуманизированные антитела (IgG1 (AA) и/или IgG4 (P)) испытывали для оценки активности связывания и блокирования, как описано выше. Связывание с PD-1 человека (shPD-1 His и shPD-1 hFc) и PD-1 яванских макак (shPD-L1 hFc) гуманизированных антител было сопоставимо со связыванием соответствующего

мышиного антитела. Помимо этого гуманизированные антитела сохраняли способность блокировать связывание PD-L1 человека с PD-1 человека в исследовании методом ИФА. Кинетику связывания мышиных антител MAT 2 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT [00449] 9 к PD-1, MAT 15 к PD-1, гуманизированных антител MAT к чPD-1 2, MAT к чPD-1 7 (1.2), МАТ к чРО-1 9 (1.1), МАТ к чРО-1 15 и контрольных антител к РО-1, МАТ к РО-1 А и МАТ к PD-1 В, исследовали с использованием анализа Biacore. Антитела к PD-1 захватывали на иммобилизованном белке A и инкубировали с His-меченым растворимым PD-1 человека (shPD-1-His) или растворимым гибридным белком PD-1 Fc человекаяванских макак (scyno PD-1 hFc), расщепленным для удаления участка Fc, и кинетику связывания определяли с помощью анализа Віасоге. В дополнительных исследованиях антитела к PD-1, MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG1 (AA), MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P), MAT к чPD-1 9 (1.1) IgG1 (AA), MAT к чPD-1 9 (1.1) IgG4 (P), MAT к PD-1 A IgG1 (AA), MAT к PD-1 A IgG4 (P), MAT к PD-1 B IgG1 (AA) и MAT к PD-1 B IgG4 (P), захватывали на иммобилизованном козьем F(ab)₂ к Fc человека, и кинетику связывания определяли с помощью анализа Biacore, как описано выше. Рассчитанные значения ka, kd и KD из данных исследований представлены в таблице 7.

Таблица 7										
Захват белком А										
Антитело к PD-		Человек ^а		Яван	Яванская макака ^b					
1		$\mathbf{k_a} (\times 10^4)$	$\mathbf{k_a} (\times 10^4) \mathbf{k_d} (\times 10^{-4})$							
1	$\begin{pmatrix} \mathbf{k}_{\mathbf{a}} & (\times 10) \end{pmatrix}$	$\mathbf{K}_{\mathbf{d}}$ (×10)	(нМ)	$\int_{a}^{\mathbf{K}_{a}} (\times 10^{\circ})$	$\begin{pmatrix} \mathbf{k_d} (\times 10) \end{pmatrix}$	(HM)				
MAT к PD-1 A	60	18	3	14	9,6	6,9				
MAT к PD-1 B	140	35	2,5	37	12	3,2				
MAT 7 к PD-1	21	2,8	1,3	17	6	3,5				
MAT к чPD-	110	4,3	0,39	37	6,4	1.7				
1 7(1.2)	110					1,7				
MAT 9 к PD-1	4,3	4,2	9,8	2,2	16	72,7				
MAT к чPD-	1.0	1.0	1 0	(5	26.1	1.5	1.1	72.2		
1 9(1.1)	1,8	6,5	36,1	1,5	11	73,3				
MAT 15 к PD-1	4,5	1,3	2,9	2,7	11	40,7				
MAT к чPD-1 15	2,4	3,2	13,3	2,3	18	78,3				
MAT 2 к PD-1	5,5	5,6	10,2	4,2	6,0	14,3				
MAT к чPD-1 2	3,2	1,6	5,0	2,3	3,9	17				

Захват козьим фрагментом F(ab) ₂ к Fc человека								
MAT к PD-1 A IgG1 (AA)	13	8,4	6,5	8,1	4,5	5,6		
MAT к PD-1 A IgG4 (P)	13	7,9	6,1	8,4	5,0	6,0		
MAT к PD-1 B IgG1 (AA)	25	28	11,2	20	6,4	3,2		
MAT к PD-1 B IgG4 (P)	26	25	9,6	20	7,9	4,0		
MAT к чPD- 1 7(1.2) IgG1 (AA)	25	3,8	1,5	16	7,8	4,9		
МАТ к чРD- 1 7(1.2) IgG4 (P)	27	4,1	1,5	17	7,8	4,6		
МАТ к чРD- 1 9(1.1) IgG1 (AA)	5,6	6,1	10,9	5,6	5,2	9,3		
МАТ к чРD- 1 9(1.1) IgG4 (P)	6,1	5,8	9,5	4,9	7,4	15,1		

^аМеченый полигистидиновой меткой растворимый PD-1 человека (shPD-1 His).

[00450] Результаты свидетельствуют о том, что МАТ 7 к PD-1 и гуманизированное МАТ к чPD-1 7 (1.2) демонстрируют лучшую кинетику связывания по сравнению с эталонными антителами к PD-1, МАТ к PD-1 А и МАТ к PD-1 В. Показатели кинетики связывания МАТ 2 к PD-1 и МАТ к чPD-1 2 приблизительно в два раза превышают аналогичные показатели для эталонных антител к PD-1, в то время как показатели кинетики связывания МАТ 9 к PD-1, МАТ к чPD-1 9 (1.1), МАТ 15 к PD-1 и МАТ к чPD-1 15 приблизительно в 2-6 раза превышают аналогичные показатели для эталонных антител к PD-1.

[00451] Была изучена тканевая специфичность антитела к PD-1 человека, MAT к чPD-1 7. Нормальную ткань подвергали воздействию MAT 7 к PD-1 или антитела для контроля изотипа (0,313 мкг/мл), и визуализировали степень окрашивания. Bloxall^{тм} использовали для блокирования эндогенных ферментов, чтобы уменьшить неспецифичное окрашивание муцина в ткани толстой кишки. Как показано на Фигуре 10A, панели i-xii, MAT 7 к PD-1 и антитело для контроля изотипа не были способны помечать клетки

^bРасщепленный растворимый PD-1 яванских макак (scyno PD-1 hFc).

нормальной толстой кишки, печени, легких, поджелудочной железы, почек и ткани сердца. Помимо этого МАТ 7 к PD-1 и антитело для контроля изотипа не были способны окрашивать нормальную кожу (Фигура 10В, панели i-ii). Напротив, было обнаружено, что МАТ 7 к PD-1 интенсивно окрашивает лимфоциты, присутствующие в нормальной ткани миндалин, и трансфецированные PDCD1 клетки линии NSO, экспрессирующие PD-1 (Фигура 10В, панели iii и v), в то время как антитело для контроля изотипа не было способно окрашивать клетки обоих указанных типов (Фигура 10В, панели iv и vi). Соответственно, результаты, представленные на Фигурах 10А-10В, указывают на то, что МАТ 7 к PD-1 способно специфично связываться с лимфоцитами и клетками, экспрессирующими PD-1.

[00452] Исследовали профили насыщения связывания MAT к чPD-1 2 IgG1 (AA), MAT κ чPD-1 7(1.1) IgG1 (AA), MAT κ чPD-1 7(1.2) IgG1, (AA), MAT κ чPD-1 7(1.2) IgG4 (P), MAT K 4PD-1 9(1.1) IgG1 (AA), MAT K 4PD-1 9(1.1) IgG4 (P), MAT K 4PD-1 15 IgG1 (AA) и эталонных антител к PD-1 MAT к PD-1 A и MAT к PD-1 B. В общих чертах, каждое из антител к PD-1, MAT к PD-1 1-15 или эталонных антител к PD-1 (MAT к PD-1 А и MAT к PD-1 В) смешивали с клетками линии NSO, экспрессирующими PD-1 человека (~250000 клеток/лунку) в блокирующем буфере (FACS + 10% сывороточного альбумина человека). Для проведения данных исследований антитела к PD-1 использовали в концентрации 50, 12,5, 3,13, 2,0×10⁻¹, 4,9×10⁻², 1,2×10⁻², 3,0×10⁻³, 1,9×10⁻⁴, 7,6×10⁻⁴, 4,75×10⁻⁵ 5 или $1,19\times10^{-5}$ мкг/исследование (четырехкратные последовательные разведения). Количество антитела, связанного с поверхностью клеток линии NSO, определяли с использованием конъюгированного с АРС вторичного козьего антитела к Ід человека методом FACS. Типичные кривые насыщения представлены на Фигуре 11. Определяли значения $ЭK_{50}$ и $ЭK_{90}$, и среднее значение выборки (SM) и стандартное отклонение (SD, σ) четырех отдельных экспериментов приведены в таблице 8.

Таблица 8									
		Насыщение связывания							
	ЭК50 (мкг/и	ЭК90 (мкг/ и	мкг/ исследование)						
Антитело к PD-1	SM	SD σ	SM	SD σ					
MAT к PD-1 A IgG1 (AA)	0,1991	0,1309	1,4528	0,8040					
MAT к PD-1 A IgG4 (P)	0,1581	0,1161	1,5464	1,7690					
MAT к PD-1 B IgG1 (AA)	0,1347	0,0681	1,3917	0,9573					
MAT к PD-1 B IgG4 (P)	0,1398	0,0951	1,1619	1,2681					

MAT к чPD-1 2 IgG1 (AA)	0,4431	0,1997	2,4374	1,2637
МАТ к чРD-1 7(1.1) IgG1 (AA)	0,1069	0,0500	0,9102	0,5476
МАТ к чPD-1 7(1.2) IgG1 (AA)	0,1872	0,1553	0,6810	0,3226
МАТ к чPD-1 7(1.2) IgG4 (P)	0,1376	0,0926	0,6609	0,3437
МАТ к чРD-1 9(1.1) IgG1 (AA)	0,3123	0,2291	1,6486	0,9117
МАТ к чPD-1 9(1.1) IgG4 (P)	0,5128	0,2228	3,0563	0,9437
MAT к чPD-1 15 IgG1 (AA)	0,2927	0,1333	2,0640	0,6096

[00453] Исследования насыщения связывания демонстрируют, что гуманизированные варианты МАТ 2 к PD-1, МАТ 7 к PD-1, МАТ 9 к PD-1 и МАТ 15 к PD-1 имеют благоприятный профиль для связывания с поверхностным PD-1. В частности, гуманизированные МАТ 7 к PD-1 (МАТ к чPD-1 7 (1.1) и МАТ к чPD-1 7 (1.2), содержащие область Fc IgG1 (AA) или IgG4 (P), имеют самые низкие значения ЭК $_{90}$ из всех исследованных антител.

[00454] Чтобы дополнительно охарактеризовать гуманизированные антитела к PD-1, MAT к чPD-1 2 IgG1 (AA), MAT к чPD-1 7(1.1) IgG1 (AA), MAT к чPD-1 7(1.2) IgG1, (AA), MAT к чPD-1 7(1.2) IgG4 (P), MAT к чPD-1 9(1.1) IgG1 (AA), MAT к чPD-1 9(1.1) IgG4 (P) и MAT к чPD-1 15 IgG1 (AA), исследовали их способность блокировать связывание PD-L1 человека (shPD-L1) и PD-L2 человека (shPD-L2) с PD-1, экспрессируемым на поверхности клеток линии NSO. Указанные количественные исследования выполняли, как описано выше. Типичные кривые ингибирования связывания sPD-L1 и sPD-L2 с PD-1, экспрессированным в клетках линии NSO, представлены на Фигурах 12A и 12B, соответственно. Определяли значения ИК50 и ИК90, и среднее значение выборки (SM) и стандартное отклонение (SD, σ) трех отдельных экспериментов приведены в таблице 9.

Таблица 9									
		sPD)-L1			sPD-L2			
	ИК50 ИК90				ИК50		ИК90		
	(мкг/иссл	едование)	(мкг/исследование)		(мкг/исследование)		(мкг/исследование)		
Антитело к PD-	SM	SD σ	SM	SD σ	SM	SD σ	SM	SD σ	
MAT κ PD-1 A IgG1 (AA)	0,0203	0,0089	0,2985	0,3279	0,0414	0,0124	0,1601	0,066	
MAT κ PD-1 A	0,0156	0,0096	0,0776	0,0208	0,0280	0,0070	0,1594	0,1153	

IgG4 (P)								
MAT κ PD-1 B	0,0148	0,0008	0,1034	0,0100	0,0280	0,0059	0,1190	0,060
IgG1 (AA)	0,0146	0,0008	0,1054	0,0100	0,0280	0,0039	0,1190	0,000
MAT к PD-1 B	0,0143	0,0013	0,0798	0,0239	0,0280	0,0055	0,0924	0,0065
IgG4 (P)	0,0143	0,0013	0,0798	0,0239	0,0280	0,0033	0,0924	0,0003
МАТ к чРD-1 2	0,0578	0,0124	0,2480	0,050	0,1294	0,0143	0,3813	0,0656
IgG1 (AA)	0,0376	0,0124	0,2400	0,030	0,12,74	0,0143	0,3013	0,0030
MAT к чPD-								
1 7(1.1) IgG1	0,0166	0,0032	0,0674	0,0041	0,0283	0,0147	0,0886	0,0166
(AA)								
MAT к чPD-								
1 7(1.2) IgG1	0,0118	0,0027	0,0678	0,0031	0,0212	0,0031	0,0672	0,0043
(AA)								
MAT к чPD-								
1 7(1.2) IgG4	0,0103	0,0023	0,0520	0,0033	0,0213	0,0019	0,0616	0,0063
(P)								
MAT к чPD-								
1 9(1.1) IgG1	0,0593	0,0036	0,3238	0,0508	0,4002	0,5000	0,4573	0,1805
(AA)								
MAT к чPD-								
1 9(1.1) IgG4	0,0460	0,0118	0,2461	0,0513	0,1105	0,0146	0,2914	0,0526
(P)								
MAT к чPD-	0,0440	0,0092	0,2068	0,035	0,0945	0,0022	0,3093	0,0588
1 15 IgG1 (AA)		0,0072	· ,2000			•,•• 22	0,5075	0,0000

[00455] Исследования ингибирования связывания лигандов демонстрируют, что гуманизированные варианты МАТ 2 к PD-1, МАТ 7 к PD-1, МАТ 9 к PD-1 и МАТ 15 к PD-1 способны ингибировать связывание sPD-L1 и sPD-L2 с PD-1 на поверхности клетки. В частности, гуманизированные МАТ 7 к PD-1 (МАТ к чPD-1 7 (1.1) и МАТ к чPD-1 7 (1.2)) имеют самые низкие значения ИК₉₀ из всех исследованных антител.

Пример 3

Блокирование контрольной точки PD-1/PD-L1 гуманизированными антителами к PD-1 человека

[00456] Способность МАТ к чРD-1 2 IgG1 (AA), МАТ к чРD-1 7(1.1) IgG1 (AA), МАТ к чРD-1 7(1.2) IgG1, (AA), МАТ к чРD-1 7(1.2) IgG4 (P), МАТ к чРD-1 9(1.1) IgG1 (AA), МАТ к чРD-1 9(1.1) IgG4 (P), МАТ к чРD-1 15 IgG1 (AA) и эталонных антител к PD-1, МАТ к PD-1 A и МАТ к PD-1 B, выступать антагонистами оси PD-1/PD-L1 (т.е. блокировать взаимодействие PD-1/PD-L1 и предотвращать подавление ответов Т-клеток), исследовали в количественном исследовании с использованием репортера люциферазы

Јигкаt-luc-NFAT/CHO-PD-L1. В общих чертах, клетки линии СНО, экспрессирующие PD-L1 (СНО/PD-L1), высевали в плотности 40000/лунку в 100 мкл культуральной среды (RPMI + 10% фетальной бычьей сыворотки (ФБС) + 100 мкг/мл гигромицина В + 100 мкг/мл G418) и инкубировали в течение ночи. На следующий день среды удаляли, и в каждую лунку вносили клетки Jurkat MNFAT-luc2/PD-1 (Promega) в плотности 50000 клеток/лунку в 40 мкл буфера для анализа (RPMI + 2% ФБС) и антитела к PD-1, MAT к PD-1 1-15, или эталонные антитела к PD-1 (MAT к PD-1 A и MAT к PD-1 B) (0-25 мкг/мл, восемь последовательных разведений в 2,5 раза в буфере для анализа), инкубировали в течение 6 часов при 37 °С с дополнительной инкубацией в течение 5-10 мин при температуре окружающей среды. Затем в каждую лунку добавляли по 80 мкл субстрата ВіоGlo (Promega), и планшет инкубировали еще в течение 5-10 минут при температуре окружающей среды, интенсивность люминесценции измеряли в считывателе для планшетов Victor. Типичные кривые насыщения представлены на Фигуре 13. Определяли значения ЭК₅₀ и ЭК₉₀, и среднее значение выборки (SM) и стандартное отклонение (SD, σ) четырех отдельных экспериментов приведены в таблице 10.

Таблица 10									
	Сигнал репортера								
Антитело к PD-1	ЭК50 (мкг/ис	следование)	ЭК90 (мкг/исследование)						
	SM	SD σ	SM	SD σ					
MAT к PD-1 A IgG1 (AA)	0,2549	0,0480	2,4474	1,2228					
MAT к PD-1 A IgG4 (P)	0,2049	0,0719	2,5535	1,2139					
MAT к PD-1 B IgG1 (AA)	0,2119	0,1781	2,2036	2,0118					
MAT к PD-1 B IgG4 (P)	0,1142	0,0323	0,9418	0,2863					
MAT к чPD-1 2 IgG1 (AA)	0,3539	0,0983	3,8975	2,0054					
МАТ к чРD-1 7(1.1) IgG1 (AA)	0,1080	0,0386	1,1992	0,5103					
МАТ к чРD-1 7(1.2) IgG1 (AA)	0,0944	0,0153	0,6452	0,2615					
МАТ к чPD-1 7(1.2) IgG4 (P)	0,0965	0,0169	0,6885	0,01858					
MAT к чPD-1 9 IgG1 (AA)	0,2835	0,0530	2,9968	0,8866					
MAT к чPD-1 9 IgG4 (P)	0,3154	0,0872	5,0940	4,0496					
MAT к чPD-1 15 IgG1 (AA)	0,2585	0,0592	3,3138	1,0532					

[00457] Исследования интенсивности сигналов репортера демонстрируют, что гуманизированные варианты МАТ 2 к PD-1, МАТ 7 к PD-1, МАТ 9 к PD-1 и МАТ 15 к PD-

1 могут блокировать ось PD-1/PD-L1 и будут предотвращать подавление ответов Т-клеток. В частности, гуманизированное MAT 7 к PD-1 (MAT к чPD-1 7 (1.1) и MAT к чPD-1 7 (1.2), содержащее область Fc IgG1 (AA) или IgG4 (P), имеет самые низкие значения $9K_{50}/9K_{90}$.

Пример 4

Функциональная активность антител к PD-1 человека

[00458] Энтеротоксин типа В Staphylococcus aureus (SEB) представляет собой микробный суперантиген, способный активировать значительную долю Т-клеток (5-30%) у SEB-чувствительных доноров. SEB связывается с ГКГС II вне борозды связывания пептидов и, следовательно, зависит от ГКГС II, но неограничен и опосредован ТСR. SEB-стимуляция Т-клеток приводит к пролиферации олигоклональных Т-клеток и выработке цитокинов (хотя может наблюдаться изменчивость ответов доноров, и некоторые доноры не будут отвечать на SEB). В течение 48 часов SEB-стимуляции МКПК активируют PD-1 и LAG-3 с последующим усилением, которое наблюдается на 5-й день после высадки вторичной культуры в 96-луночный планшет с SEB-стимуляцией. Активация белков контрольной точки иммунного ответа PD-1 и LAG-3 после SEB-стимуляции МКПК ограничивает выделение цитокинов при повторной стимуляции. Была исследована способность антител к PD-1 по отдельности и в комбинации с антителами к LAG-3 усиливать высвобождение цитокинов посредством ингибирования контрольной точки.

[00459] В общих чертах, МКПК очищали из цельной крови, полученной от здоровых информированного согласия (Biological доноров, подписавших форму Specialty Corporation), с использованием способа центрифугирования в градиенте плотности Ficoll-Paque Plus (GE Healthcare) в соответствии с инструкциями изготовителя, и Т-клетки затем очищали, используя набор для выделения Т-клеток человека Dynabeads[®] Untouched^{тм} (Life Technologies) в соответствии с инструкциями производителя. Очищенные МКПК культивировали в средах RPMI + 10% инактивированной нагреванием ФБС + 1% пенициллина/стрептомицина в объемных колбах Т-25 в течение 2-3 дней по отдельности или с SEB (Sigma-Aldrich) в концентрации 0,1 нг/мл (первичная стимуляция). В конце первого раунда SEB-стимуляции МКПК дважды промывали фосфатно-солевым буфером (ФСБ) и сразу же высевали в 96-луночные планшеты для культивирования ткани в концентрации $1-5\times10^5$ клеток/лунку только в среды, среды с контрольным антителом или антителом к PD-1, среды с SEB в концентрации 0,1 нг/мл (вторичная стимуляция) и без антител или среды с SEB и контрольным IgG или антителом к PD-1, с добавлением или без антитела к LAG-3, и культивировали в течение еще 2-3 дней. В конце второй стимуляции супернатанты собирали для измерения секреции цитокинов с использованием

наборов для ИФА DuoSet для измерения ИФН-γ, ФНО-α, ИЛ-10 и ИЛ-4 человека (R&D Systems) в соответствии с инструкциями производителя.

[00460] Исследовали способность МАТ 2 к PD-1, МАТ 7 к PD-1, МАТ 9 к PD-1 и МАТ 15 к PD-1, по отдельности или в комбинации с уникальным МАТ к LAG-3 1, усиливать высвобождение цитокинов посредством ингибирования контрольной точки. Данные исследования также включали использование одного или более из следующих эталонных антител к PD-1: МАТ к PD-1 A; МАТ к PD-1 B; и МАТ к LAG-3 A, по отдельности или в комбинации. На Фигуре 14 представлены профили секреции ИФН-у из SEB-стимулированных (0,1 нг/мл) МКПК от типичного донора, имеющего надлежащий ответ (D: 38941), обработанных: контролем без антитела; антителом для контроля изотипа; МАТ 7 к PD-1 и/или МАТ к LAG-3 7; МАТ 9 к PD-1 и/или МАТ к LAG-3 1; МАТ 15 к PD-1 и/или МАТ к LAG-3 1; МАТ 2 к PD-1 и/или МАТ к LAG-3 1; или эталонными антителами к PD-1, МАТ к PD-1 B и/или МАТ к LAG-3 A (антитела использовали в концентрации 10 мкг/мл).

[00461] В дополнительных исследованиях оценивали способность гуманизированных вариантов МАТ 2 к PD-1, МАТ 7 к PD-1, МАТ 9 к PD-1 и МАТ 15 к PD-1 (содержащих Fc IgG1 (AA) человека или IgG4 (P) человека), а также эталонных антител к PD-1, MAT к PD-1 A и MAT к PD-1 B, усиливать высвобождение цитокинов посредством ингибирования контрольной точки. Для проведения данных исследований антитела использовали в концентрации 0,625, 2,5 и 10 мкг/мл. На Фигурах 15А-15В представлены профили секреции ИФН-у (Фигура 15A) и ФНО-а; (Фигура 15B) из SEBстимулированных (0,2 нг/мл) МКПК от типичного донора, имеющего ответ (D: 57709), которые обрабатывали контролем без антитела или одним из следующих антител: антителом для контроля изотипа; МАТ к чРD-1 2 IgG1 (AA); МАТ к чPD-1 7(1.2) IgG1 (AA); MAT к чPD-1 7(1.2) IgG4 (P); MAT к чPD-1 9(1.1) IgG1 (AA); MAT к чPD-1 9(1.1) IgG4 (P); MAT к чPD-1 15 IgG1 (AA); или эталонными антителами к PD-1, MAT к PD-1 A IgG1 (AA), MAT к PD-1 A IgG4 (P), MAT к PD-1 B IgG1 (AA), MAT к PD-1 B IgG4 (P). Общее количество ИФН-у (пг/мг) в образцах, обработанных SEB + антитело, определяли для образцов, обработанных антителами к PD-1 в концентрации 0,625, 2,5 и 10 мкг/мл, и среднее значение выборки (SM) и стандартное отклонение (SD, σ) для трех разных доноров, имеющих ответ (за исключением указанных случаев), приведены в таблице 11. Соотношение уровней ИФН-у, образце, обработанном секретируемого В гуманизированными вариантами MAT 2 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 9 к PD-1 и MAT 15 к PD-1 (содержащими Fc IgG1 (AA) человека или IgG4 (P) человека), по сравнению с уровнями, индуцированными контрольными антителами к PD-1, MAT к PD-1 A и MAT к

PD-1 B (т.е. гуманизированным MAT к PD-1/MAT к PD-1 A и гуманизированным MAT к PD-1/MAT к PD-1 B), представлено в таблице 12 и таблице 13, соответственно.

Таблица 11										
Секреция ИФН-γ (пг/мл)										
Антитело к PD1 (мкг/мл)	0,625 мкг/мл		2,5 мі	сг/мл	10 мкг/мл					
Антитело к PD1	SM	SD σ	SM	SD σ	SM	SD σ				
MAT κ PD-1 A IgG1 (AA)	221,18	110,89	341,13	247,93	347,46	144,72				
MAT к PD-1 A IgG4 (P)	281,36	132,65	495,15	190,57	399,41	117,56				
MAT к PD-1 B IgG1 (AA)	366,69	196,64	387,682	215,51	387,32	282,81				
MAT к PD-1 B IgG4 (P)	348,40	185,96	433,382	163,23	551,68	125,08				
МАТ к чPD-1 7(1.2) IgG1 (AA)	302,05	185,71	610,70	209,77	414,63	272,65				
MAT к чPD-1 7(1.2) IgG4 (P)	384,57‡	323,79‡	411,40	398,59	370,06	108,12				
MAT к чPD-1 9(1.1) IgG1 (AA)	340,81	207,76	442,598	303,70	655,29	567,91				
MAT к чPD-1 9(1.1) IgG4 (P)	309,82	130,30	468,62	350,15	424,35	288,95				
MAT к чPD-1 15 IgG1 (AA)	360,00	274,28	373,32	160,25	541,83	444,22				
MAT к чPD-1 2 IgG1 (AA)	275,88	135,23	372,73	53,53	496,70	235,37				
Контрольный IgG	137,14	76,61	100,65	48,67	138,10	120,81				
Антитело отсутствует	120,05	73,90	120,05	73,90	109,46	85,18				

[‡] Результаты, полученные у двух доноров, имевших ответ.

		Таблица 🛚	12						
Соотношение уровней секреции ИФН-γ (новое МА PD-1/MAT к PD-1 A)									
Антитело к PD1 (мкг/мл)	0,625 мкг/мл 2,5 мкг/мл 10 мкг/мл								
Антитело к PD1	SM	SD σ	SM	SD σ	SM	SD σ			
MAT к PD-1 A IgG1 (AA)	1,00	0,00	1,00	0,00	1,00	0,00			
MAT к PD-1 A IgG4 (P)	1,00	0,00	1,00	0,00	1,00	0,00			
MAT к PD-1 B IgG1 (AA)	1,77	0,92	1,28	0,36	1,07	0,42			
MAT к PD-1 B IgG4 (P)	1,23	0,16	0,92	0,27	1,40	0,12			
MAT к чPD-1 7(1.2) IgG1	1,36	0,37	2,46	1,85	1,17	0,41			

(AA)						
МАТ к чPD-1 7(1.2) IgG4 (P)	1,20‡	0,35‡	0,79	0,54	0,95	0,22
МАТ к чPD-1 9(1.1) IgG1 (AA)	1,48	0,19	1,46	0,71	1,70	0,84
MAT к чPD-1 9(1.1) IgG4 (P)	1,13	0,13	0,91	0,42	1,02	0,46
МАТ к чPD-1 15 IgG1 (AA)	1,50	0,39	1,51	1,23	1,48	0,71
MAT к чPD-1 2 IgG1 (AA)	1,32	0,53	1,48	0,86	1,42	0,12
Контрольный IgG	0,63	0,2	0,33	0,08	0,39	0,24
Антитело отсутствует	0,54	0,12	0,39	0,14	0,31	0,17

[‡]Результаты, полученные у двух доноров, имевших ответ.

Таблица 13										
	Соотношение уровней секреции ИФН-γ (новое МАТ к PD-1/MAT к PD-1 B)									
Антитело к PD1 (мкг/мл)	0,625	мкг/мл	2,5 м	кг/мл	10 мн	сг/мл				
Антитело к PD1	SM	SD σ	SM	SD σ	SM	SD σ				
MAT к PD-1 A IgG1 (AA)	0,37	0,37	0,82	0,20	1,06	0,48				
MAT к PD-1 A IgG4 (P)	0,82	0,12	1,16	0,38	0,72	0,07				
MAT к PD-1 B IgG1 (AA)	1,0	0,00	1,0	0,00	1,0	0,00				
MAT к PD-1 B IgG4 (P)	1,0	0,00	1,0	0,00	1,0	0,00				
МАТ к чРD-1 7(1.2) IgG1 (AA)	0,84	0,22	1,77	0,81	1,11	0,07				
МАТ к чРD-1 7(1.2) IgG4 (P)	0,91‡	0,26‡	0,83	0,50	0,68	0,17				
МАТ к чPD-1 9(1.1) IgG1 (AA)	1,04	0,59	1,12	0,29	1,60	0,42				
MAT к чPD-1 9(1.1) IgG4 (P)	0,92	0,09	0,99	0,36	0,75	0,39				
MAT к чPD-1 15 IgG1 (AA)	1,01	0,48	1,07	0,57	1,34	0,15				
MAT к чPD-1 2 IgG1 (AA)	0,78	0,12	1,10	0,38	1,46	0,53				
Контрольный IgG	0,39	0,08	0,27	0,08	0,34	0,13				
Антитело отсутствует	0,34	0,11	0,31	0,03	0,28	0,08				

[‡] Результаты, полученные у двух доноров, имевших ответ.

[00462] Результаты данных исследований демонстрируют, что антитела к PD-1, MAT 2 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 9 к PD-1 и MAT 15 к PD-1, резко усиливали выработку ИФН-γ (Фигуры 14 и 15А и таблицы 11-13) и ФНО-α (Фигура 15В) из SEВ-стимулированных МКПК при повторной стимуляции. Помимо этого комбинация антител к PD-1 с антителами к LAG-3 приводила к дополнительному усилению высвобождения цитокинов (Фигура 14) из SEВ-стимулированных МКПК при повторной стимуляции. В частности, комбинация MAT 2 к PD-1, MAT 7 к PD-1, MAT 9 к PD-1 или MAT 15 к PD-1 с уникальным антителом к LAG-3, MAT к LAG-3 1, обеспечила наибольшее усиление.

Пример 5

Исследования связывания биспецифическых молекул PD-1×LAG-3

[00463] Получали ряд биспецифическых молекул PD-1×LAG-3, включая диатела, содержащие области Fc, содержащие три, четыре и пять цепей и биспецифическое антитело. Получали четыре диатела, содержащих четыре цепи и содержащих домены, способствующие образованию гетеродимера, с E/K-спиралью, и обозначали «DART A», «DART B», «DART C» и «DART I». Получали четыре диатела, содержащих четыре цепи и содержащих домены CH1/CL, и обозначали «DART D», «DART E», «DART J» и «DART 1». Получали два диатела, содержащих пять цепей и содержащих домены, способствующие образованию гетеродимера, с E/K-спиралью, и домены CH1/CL, и обозначали «DART F» и «DART G». Получали одно антитело, имеющее три цепи и содержащее E/K-спираль, и обозначали «DART H». Получали одно биспецифическое антитело, содержащее четыре цепи, и обозначали «BSAB A». Структура и аминокислотные последовательности указанных биспецифическых молекул PD-1×LAG-3 приведены выше и обобщены в таблице 14 ниже.

	Таблица 14								
Названи е	Исходное МАТ	Fc‡	Цепи	SEQ ID NO:	Другие компоненты				
DART A	МАТ к чРD-1 7(1.2) МАТ к чLAG- 3 1(1.4)	IgG4 (YTE)	4	267 (X ₁ =A; X ₂ =Y; X ₃ =T; X ₄ =E) и 268	Е/К-спирали; см. Фигуру 3В				
DART B	МАТ к чРD-1 7(1.2) МАТ к чLAG- 3 1(1.3)	IgG4 (YTE)	4	267 (X ₁ =G; X ₂ =Y; X ₃ =T; X ₄ =E) и 268	Е/К-спирали; см. Фигуру 3В				

Таблица 14								
Названи	Исходное МАТ	Fc [‡]	Цепи	SEQ ID NO:	Другие компоненты			
DART C	МАТ к чРD-1 7(1.2) МАТ к чLAG- 3 1(1.3)	IgG4	4	267 (X ₁ =G; X ₂ =M; X ₃ =S; X ₄ =T) и 268	Е/К-спирали; см. Фигуру 3В			
DART D	МАТ к чРD-1 7(1.2) МАТ к чLAG- 3 1(1.4)	IgG4 (YTE)	4	269 и 270	CL/CH1; см. Фигуру 3С			
DART E	МАТ к чРD-1 7(1.2) МАТ к чLAG- 3 1(1.4)	IgG4 (YTE)	4	271 и 272	CL/CH1; см. Фигуру 3С			
DART F	МАТ к чРD-1 7(1.2) МАТ к чLAG- 3 1(1.4)	IgG1 (AA/ YTE)	5	273, 274, 275 и 276	CL/CH1 и E/K- спирали; см. Фигуру 5			
DART G	МАТ к чРD-1 7(1.2) МАТ к чLAG- 3 1(1.4)	IgG1 (AA/ YTE)	5	277, 278, 279 и 280	СL/СН1 и Е/К- спирали; см. Фигуру 5			
DART H	МАТ к чРD-1 7(1.2) МАТ к чLAG- 3 1(1.4)	IgG1 (AA)	3	281, 282 и 283	Е/К спирали; см. Фигуру 4А			
DART I	МАТ к чРD-1 7(1.2) МАТ к чLAG- 3 6(1.1)	IgG4 (YTE)	4	290 и 291	Е/К-спирали; см. Фигуру 3В			
DART J	МАТ к чРD-1 7(1.2) МАТ к чLAG- 3 6(1.1)	IgG4 (YTE)	4	292 и 293	CL/CH1; см. Фигуру 3С			
DART 1	MAT κ PD-1 A MAT κ LAG-3 A	IgG1 (AA)	4	284 и 285	CL/CH1; см. Фигуру 3C			
BSAB A	МАТ к чРD-1 7(1.2) МАТ к чLAG- 3 1(1.4)	IgG1 (AA)	4	286, 287, 288 и 289	МАТ, содержащее область Fc с модифицированн ым зарядом			

‡ Молекулы, содержащие области Fc IgG4, также содержат стабилизированную шарнирную область IgG4.

[00464] Дополнительные биспецифическые молекулы PD-1×LAG-3, содержащие альтернативные сайты связывания эпитопов PD-1 и/или LAG-3, могут быть легко получены путем включения различных доменов VH и VL. Аналогичным образом, молекулы, связывающие антиген, отличный от LAG-3, могут быть получены путем включения VH и VL, имеющих желательную специфичность.

[00465] Профили насыщения связывания конструкций биспецифическых диател PD-1×LAG-3: DART A, DART B, DART D, DART E, DART F, DART G, DART H, DART I и DART I; антител к PD-1: MAT к чPD-1 7(1.2) IgG4 (P), MAT к чPD-1 7(1.2) IgG1 (AA), MAT к PD-1 A IgG1 (AA) и MAT к PD-1 A IgG4 (P); и антител к LAG-3: MAT к чLAG-3 1(1.4) IgG4 (P), MAT к LAG-3 A IgG4 (P), MAT к чLAG-3 1(1.4) IgG1 (AA) и MAT к LAG-3 A IgG1 (AA), исследовали по существу, как описано выше. Конструкции биспецифическых антител PD-1×LAG-3 исследовали для оценки связывания с PD-1 и LAG-3, тогда как антитела к PD-1 и антитела к LAG-3 исследовали только для оценки связывания с их соответствующими антигенами. Для проведения данных исследований использовали клетки линии NSO, экспрессирующие PD-1 или LAG-3. Использовали диатела и антитела (170,0-0,013 мкМ или 85,0-0,0021 мкМ (четырехкратные последовательные разведения). Значения ЭК₅₀ и ЭК₉₀ определяли и представляли в таблицах 15-16. Представлено среднее значение выборки (SM) и стандартное отклонение (SD, σ) для тех случаев, когда проводили два или более отдельных экспериментов.

Таблица 15								
	I	Насыщение с	вязывания PD	-1				
Молекула	ЭК50 (мкМ)	ЭК90	(мкМ)				
	SM	SD σ	SM	SD σ				
DART A	1,9297	0,4324	9,6027	0,4801				
DART B	1,7640 [§]		12,2700 [§]					
DART D	2,2267	0,4140	10,9313	2,6351				
DART E	3,2180	0,5742	23,840	3,2385				
DART F	1,4320§		14,5800§					
DART G	1,1488	0,6227	3,4220	2,4600				
DART H	4,5310§		22,6600§					
DART I	1,3232	0,4890	7,8135	4,0821				

DART 1	2,1329	1,4850	13,8113	9,0256
МАТ к чPD-1 7(1.2) IgG4 (P)	1,2083	0,8112	3,9340	1,8746
MAT к PD-1 A IgG4 (P)	2,3470	1,2362	22,7770	15,0690
МАТ к чPD-1 7(1.2) IgG1 (AA)	1,0879	0,3958	7,4153	3,0794
MAT к PD-1 A IgG1 (AA)	1,6733	0,5464	9,9543	6,6569

§Результаты, полученные в одном эксперименте.

Таблица 16								
	Насыщение связывания LAG-3							
Молекула	ЭК50	(мкМ)	ЭК90	(мкМ)				
	SM	SD σ	SM	SD σ				
DART A	0,8402	0,2231	4,4448	2,4770				
DART B	1,0750§		9,8580 [§]					
DART D	0,8985	0,5326	5,7967	4,7329				
DART E	0,9250	0,8075	5,6450	5,6809				
DART F	5,0090	0,5770	19,3350	4,7447				
DART G	0,9396	0,3045	8,5507	4,7448				
DART H	2,3840§		9,7810	4,2412				
DART I	0,5321	0,0547	4,198	3,2188				
DART 1	20,0233	2,1454	115,97	15,2425				
MAT к чLAG-3 1(1.4) IgG4 (P)	1,0057	0,1969	5,1360	4,7904				
MAT к LAG-3 A IgG4 (Р)	0,5968	0,1376	2,0833	0,3244				
MAT к чLAG-3 1(1.4) IgG1 (AA)	0,6069	0,3430	3,6373	2,4762				
MAT κ LAG-3 A IgG1 (AA)	0,4523	0,1660	2,0187	0,7035				

§Результаты, полученные в одном эксперименте.

[00466] Исследования насыщения связывания демонстрируют, что конструкции биспецифическых антител PD-1×LAG-3 сохраняют связывание с PD-1 и имеют профили связывания, которые сходны с профилями связывания антител к PD-1. Аналогичным образом, конструкции биспецифическых антител PD-1×LAG-3 сохраняют связывание с LAG-3 и, за исключением DART 1, имеют профили связывания, которые сходны с профилями связывания исходных антител к LAG-3.

Пример 6

Исследования ингибиторной способности биспецифическых молекул PD-1×LAG-3

Способность биспецифическых молекул PD-1×LAG-3: DART A, DART B, DART D, DART E, DART F, DART G, DART H, DART I, DART 1 и BSAB A; и антител к PD-1: MAT к чPD-1 7(1.2) IgG4 (P), MAT к чPD-1 7(1.2) IgG1 (AA), MAT к PD-1 A IgG1 (AA) и MAT к PD-1 A IgG4 (P), блокировать связывание PD-L1 человека (shPD-L1) и PD-L2 человека (SHPD-L2) с PD-1, экспрессируемым на поверхности клеток линии NSO, исследовали по существу, как описано выше. Диатела и антитела использовали в концентрации 33,75-0,002 мкМ или 107,5-0,0001 мкМ (четырехкратные последовательные разведения).

[00468] Значения $ИK_{50}$ и $ИK_{90}$ определяли и представляли в таблице 17. Среднее значение выборки (SM) и стандартное отклонение (SD, σ) представляли для тех случаев, когда проводили 2 или более отдельных экспериментов.

	Таблица 17									
	Блоки	-	связывані PD-1	ия sPD-	Блокирование связывания sPD- L2/PD-1					
Молекула	ИК50 (мкМ)	ИК90 (мкМ)		ИК50 (мкМ)		ИК90	(мкМ)		
	SM	SD σ	SM	SD σ	SM	SD σ	SM	SD σ		
DART A	0,9645	0,1485	5,6312	1,5247	1,6273	0,4285	6,9335	3,9849		
DART B	1,1515	0,0007	4,8615	0,2199	2,1150	0,3154	7,9550	0,0933		
DART D	1,5548	0,1692	7,8950	2,5135	3,1255	0,5869	9,2973	5,5426		
DART E	1,6533	0,3307	7,8470	1,1642	2,9460	0,7736	6,6135	0,0177		
DART F	0,5697	0,1729	2,0360	0,1174	0,8389	0,0846	1,7995	0,2171		
DART G	1,6013	0,3581	8,1953	1,5708	2,5540	0,7891	7,4810	0,2333		
DART H	3,3950	0,1018	18,640	9,5742	6,2065	3,6847	29,395	3,8679		
DART I	0,8363	0,1302	5,3115	0,3125	1,286	0,3125	6,2485	1,3951		
DART 1	1,7467	0,3097	5,4533	1,0214	2,8355	1,8250	7,2735	3,9831		
BSAB A	2,1590	0,3097	11,075	0,8132	4,8775	0,5438	15,580	1,3294		
МАТ к чРD- 1 7(1.2) IgG4 (P)	0,5186	0,1668	3,8050	1,2227	1,0425	0,2563	3,4880	0,5459		
MAT к PD-1 A IgG4 (P)	0,9209	0,3256	4,3023	0,7069	1,3859	0,3882	5,1675	0,2943		

МАТ к чPD-								
1 7(1.2)	0,7320	0,2337	3,2048	1,1479	0,9769	0,2893	2,8437	1,4801
IgG1(AA)								
MAT к PD-1 A	1,0765	0,2393	5,2775	0,9933	1,9510	0,8814	5,0880	1,3831
IgG1 (AA)	1,0703	0,2393	3,2773	0,9933	1,9310	0,0014	3,0000	1,5051

[00469] Исследования ингибирования связывания лиганда демонстрируют, что конструкции биспецифическых антител PD-1×LAG-3 сохраняют способность ингибировать связывание sPD-L1 и sPD-L2 с PD-1 на поверхности клетки.

[00470] Помимо этого исследовали способность биспецифическых молекул PD-1×LAG-3: DART A, DART B, DART D, DART E, DART F, DART G, DART H, DART I, DART I и BSAB A; и антител к LAG-3: MAT к чLAG-3 1(1.4) IgG4 (P), MAT к LAG-3 A IgG4 (P), MAT к чLAG-3 1(1.4) IgG1 (AA) и MAT к LAG-3 A IgG1 (AA), блокировать связывание LAG-3 человека с нативным ГКГС класса II на поверхности клеток Дауди. В общих чертах, каждую биспецифическую молекулу PD-1×LAG-3 и контрольное антитело к LAG-3 смешивали с биотинилированным растворимым гибридным белком LAG-3-Fc человека (shLAG-3) (в концентрации 0,5 мкг/мл) и отдельно инкубировали с ГКГС II-положительными клетками Дауди (2,5×10⁶ клеток). Количество LAG-3, связанного с поверхностью клеток Дауди, определяли с использованием ФЭ-конъюгированного вторичного антитела, связанного со стрептавидином, методом FACS. Диатела и антитела использовали в концентрации 27,5-0,026 мкМ (двукратные последовательные разведения) или 107,5-0,0001 мкМ (четырехкратные последовательные разведения).

[00471] Значения $ИK_{50}$ и $ИK_{90}$ определяли и представляли в таблице 18. Среднее значение выборки (SM) и стандартное отклонение (SD, σ) предоставляли в тех случаях, когда проводили 2 или более отдельных экспериментов.

Таблица 18							
	Блокирован	ие связывани	ıя shLAG-3/ГЬ	СГС класса II			
Молекула	ИК50	(мкМ)	ИК90 (мкМ)				
	SM	SD σ	SM	SD σ			
DART A	1,3835	1,6465	8,396102	8,3962			
DART B	0,4081	0,1104	3,0645	0,3924			
DART D	1,1843	1,1398	8,0041	7,3317			
DART E	3,2706	2,9177	28,9683	24,1694			

DART F	1,5347	1,2674	10,3920	11,2555
DART G	2,0618	3,3552	11,4422	12,4964
DART H	2,8967	4,9817	17,2533	21,1420
DART I	0,4864	0,1549	2,339	1,1780
DART 1	15,9610	14,0883	87,1486	109,533
BSAB A	0,7101	0,0571	7,2470	1,0706
МАТ к чLAG-3 1(1.4) IgG4 (P)	0,4815	0,2176	3,4837	1,7564
MAT к LAG-3 A IgG4 (P)	0,7011	0,1900	2,4232	0,3481
MAT к чLAG-3 1(1.4) IgG1	0,3637	0,1409	9,4422	7,9319
(AA)	0,2037	0,1109), i 122	7,5515
MAT к LAG-3 A IgG1 (AA)	0,5923	0,3407	2,1451	1,1139

[00472] Исследования ингибирования связывания лигандов демонстрируют, что конструкции биспецифическых антител PD-1×LAG-3 сохраняют способность ингибировать связывание гибридного белка shLAG-3-Fc с ГКГС класса II на поверхности клетки. За исключением DART 1, биспецифическые молекулы PD-1×LAG-3 имеют аналогичные профили ингибирования, как и исходные антитела к LAG-3.

Пример 7 Блокирование молекул контрольной точки PD-1/PD-L1 под действием биспецифическых молекул PD-1×LAG-3

[00473] Способность биспецифическых молекул PD-1×LAG-3: DART A, DART B, DART D, DART E, DART F, DART G, DART H, DART I, DART 1 и BSAB A; и антител к PD-1: MAT к чPD-1 7(1.2) IgG4 (P), MAT к чPD-1 7(1.2) IgG1 (AA), MAT к PD-1 A IgG1 (AA) и MAT к PD-1 A IgG4 (P), выступать антагонистами оси PD-1/PD-L1 (т.е. блокировать взаимодействие PD-1/PD-L1 и предотвращать подавление ответов Т-клеток), оценивали в количественном исследовании с использованием репортера люциферазы Jurkat-luc2-NFAT/CHO-PD-L1 (с использованием клеток CHO/PD-L1 и клеток Jurkat MNFAT-luc2/PD-1), как описано выше. Диатела и антитела использовали в концентрации 100-0,0065 мкМ (четырехкратные последовательные разведения) или 100-0,0013 мкМ (пятикратные последовательные разведения).

[00474] Значения $ИK_{50}$ и $ИK_{90}$ определяли и представляли в таблице 19. Среднее значение выборки (SM) и стандартное отклонение (SD, σ) представляли в тех случаях, когда проводили 2 или более отдельных экспериментов.

Таблица 19

	Сигнал репортера					
Молекула	ИК50	(мкМ)	ИК90 (мкМ)			
	SM	SD σ	SM	SD σ		
DART A	0,8804	0,1949	7,9115	1,3232		
DART B	1,079	0,1535	7,5413	3,1483		
DART D	1,4044	0,2584	12,0786	3,6616		
DART E	1,4060	0,1222	13,7867	1,4981		
DART F	0,3404	0,0103	1,8710	0,481		
DART G	0,6914	0,0206	4,2090	0,7331		
DART H	36,6167	20,8078	968,300	811,8471		
DART I	1,3335	0,3641	12,146	6,8787		
DART 1	11,8807	3,4905	1048,2000	1508,9992		
BSAB A	9,7825	1,0288	113,3350	22,2951		
MAT к чPD-1 7(1.2) IgG4 (P)	0,6460	0,3035	6,0736	2,5513		
MAT к PD-1 A IgG4 (P)	1,328	0,7439	16,5138	9,7149		
МАТ к чPD-1 7(1.2) IgG1(AA)	0,5214	0,1541	4,7592	2,1044		
MAT к PD-1 A IgG1 (AA)	1,4514	1,0049	35,7382	40,9858		

[00475] Исследования интенсивности сигнала репортера демонстрируют, что большинство конструкций биспецифическых антител PD-1×LAG-3 способность ингибировать связывание sPD-L1 с PD-1 на поверхности клетки. Конструкции четырехвалентных биспецифическых диател PD-1×LAG-3, DART A, DART B, DART D, DART-E, DART F, DART G и DART I, были самыми сильными ингибиторами в данном количественном исследовании. Аналогичные результаты были получены для биспецифическых конструкций, рассмотренных нескольких ИЗ указанных количественном исследовании связывания PD-L2 с использованием репортера.

Пример 8 Функциональная активность биспецифическых молекул PD-1×LAG-3

[00476] Способность биспецифическых молекул PD-1×LAG-3 усиливать выделение цитокинов посредством ингибирования контрольной точки исследовали в SEB-стимулированных МКПК при повторной стимуляции, как описано выше, за исключением отмеченных случаев.

[00477] В начальных исследованиях оценивали способность биспецифическых молекул PD-1×LAG-3: DART A, DART D, DART E, DART F, DART G, DART H; и антител к PD-1 и антител к LAG: МАТ к PD-1 A IgG4 (P) и МАТ к LAG-3 A IgG4 (P), по отдельности или в комбинации, усиливать высвобождение цитокинов посредством ингибирования контрольной точки. В данных количественных исследованиях биспецифическые молекулы и антитела PD-1×LAG-3 использовали в общей концентрации 3,125, 12,5 или 50 нМ, и МКПК стимулировали с использованием 0,2 нг/мл SEB (в предыдущих исследованиях использовали 0,1 нг/мл). Для проведения данных исследований, при использовании комбинации антител, концентрация каждого антитела составляла половину от общей концентрации (т.е., 1,563, 6,25, или 25 нМ). На Фигурах 16А и 16В представлены профили секреции ИФН-ү из SEB-стимулированных МКПК двух типичных доноров, имевших ответ, D: 35644 и D: 59697, соответственно.

[00478] Как уже отмечалось, не все доноры отвечали на SEB в концентрации 0,1 или 0,2 нг/мл. Для усиления SEB-стимуляции МКПК от большего количества доноров в дополнительных исследованиях SEB использовали в высокой концентрации 85 нг/мл или средней концентрации 0,5 нг/мл. При указанных концентрациях стимуляция SEB более устойчива у большего числа доноров, несмотря на то, что все еще может наблюдаться вариабельность ответов доноров.

[00479] В исследований способность одном указанных оценивали ИЗ биспецифическых молекул PD-1×LAG-3: DART A, DART B; антитела к PD-1: MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P); антитела к LAG-3: MAT к LAG-3 1 (1.4) IgG4 (P); и комбинации: MAT к PD-1 A IgG4 (P) и MAT к LAG-3 A IgG4 (P), усиливать высвобождение цитокинов посредством ингибирования контрольной точки. В указанных количественных исследованиях биспецифическые молекулы и антитела PD-1×LAG-3 использовали в концентрации 0,019, 0,078, 0,3125, 1,25, 5 или 20 нМ, и МКПК стимулировали с использованием 85 нг/мл SEB. Для проведения данного количественного исследования, при использовании комбинации антител, каждое антитело обеспечивали в указанной концентрации, и, соответственно, общая концентрация антител в два раза выше концентрации, которую использовали для каждого антитела (т.е., 0,038, 0,156, 0,625, 2,5, 10 или 40 нМ). На Фигурах 17А и 17В представлены профили секреции ИФН-у из SEВстимулированных МКПК от двух типичных доноров D: 55515 и D: 54024, соответственно. В другом исследовании оценивали способность биспецифическых молекул [00480] PD-1×LAG-3: DART A, DART B, DART C; антитела к PD-1: MAT к чPD-1 7(1.2) IgG4(P); антитела к LAG-3: MAT к LAG-3 1(1.4) IgG4(P); и комбинации: MAT к PD-1 A IgG4 (P) и МАТ к LAG-3 A IgG4 (P), усиливать высвобождение цитокинов посредством

ингибирования контрольной точки. В данных количественных исследованиях биспецифическые молекулы и антитела PD-1×LAG-3 использовали в общей концентрации 0,048, 0,195, 0,78, 3,125, 12,5 или 50 нМ, и МКПК стимулировали с использованием 0,5 нг/мл SEB. Для проведения данных исследований, в тех случаях, когда использовали комбинацию антител, концентрация каждого антитела составляла половину общей концентрации (т.е., 0,024, 0,098, 0,39, 1,563, 6,25 или 25 нМ). На Фигурах 18А и 18В представлены профили секреции ИФН- γ из SEB-стимулированных МКПК от двух типичных доноров D: 20990 и D: 54947, соответственно.

В дополнительном исследовании оценивали высвобождение цитокина ИЛ-2. В частности, исследовали способность биспецифическых молекул PD-1×LAG-3: DART D, DART H; антител к PD-1: MAT к PD-1 A IgG4 (P), MAT к чPD-1 7(1.2) IgG4(P); антител к LAG-3: MAT к LAG-3 A IgG4 (P) и MAT к LAG-3 1(1.4) IgG4(P); и комбинации: MAT к PD-1 A IgG4 (P) и MAT к LAG-3 A IgG4 (P), и MAT к чPD-1 7(1.2) IgG4(P) и MAT к LAG-3 1(1.4) IgG4(P), усиливать высвобождение ИЛ-2 посредством ингибирования контрольной точки. В данных количественных исследованиях биспецифическые молекулы PD-1×LAG-3 и антитела использовали в общей концентрации 3,125, 12,5 или 50 нМ, и МКПК стимулировали высокой концентрацией SEB 85 нг/мл. Для проведения данных исследований, в которых использовали комбинацию антител, концентрация каждого антитела составляла половину общей концентрации (т.е., 1,563, 6,25, или 25 нМ). На Фигуре 19 представлен профиль секреции ИЛ-2 из SEB-стимулированных МКПК от типичного донора (D: 54024).

В дополнительных исследованиях оценивали способность биспецифическых молекул PD-1×LAG-3: DART B и DART I; антител к PD-1: MAT к PD-1 A IgG4 (P), и MAT к чPD-1 7(1.2) IgG4(P); антител к LAG-3: MAT к LAG-3 A IgG4 (P), MAT к чLAG-3 1(1.4) IgG4(P) и MAT к чLAG-3 6(1.1) IgG4 (P); и комбинаций: MAT к PD-1 A IgG4 (P) и MAT к LAG-3 A IgG4 (P), MAT к чPD-1 7(1.2) IgG4(P) и MAT к чLAG-3 1(1.4) IgG4(P), а также MAT к чPD-1 7(1.2) IgG4(P) и MAT к чLAG-3 6(1.1) IgG4 (P), усиливать высвобождение цитокинов посредством ингибирования контрольной точки. В данных исследованиях биспецифическые молекулы и антитела PD-1×LAG-3 использовали в концентрации 0,0061, 0,024, 0,09, 0,39, 1,56, 6,25 или 25 нМ, и МКПК стимулировали с использованием 0,5 нг/мл SEB. Для проведения данных исследований, в которых использовали комбинацию антител, каждое антитело обеспечивали в указанной концентрации, и, соответственно, общая концентрация антител в два раза выше концентрации, использованной для каждого антитела (т.е., 0,0122, 0,048, 0,18, 0,78, 3,12, 12,5 или 50 нМ).

На Фигуре 20 представлены профили секреции ИФН-γ из SEB-стимулированных МКПК, полученных от типичного донора D: 56041.

Способность биспецифической молекулы PD-1×LAG-3 DART I; комбинации антитела к PD-1, MAT к PD-1 A IgG4 и антитела к LAG-3, MAT к LAG-3 A IgG4 (P); и антитела для отрицательного контроля, усиливать ответы антигенспецифичных Т-клеток исследовали с использованием количественного исследования вторичного иммунного ответа на столбнячный анатоксин. В частности, ответ антигенспецифичной усиленной секреции цитокинов измеряли с использованием столбнячного анатоксина в качестве антигена для индукции вторичного иммунного ответа в системе для количественного исследования на основе совместной культуры. В общих чертах, CD4 Т-клетки памяти (0,5- 1.0×10^5 клеток/лунку) выделяли с использованием наборов для выделения на основе отрицательной селекции (Miltenyi Biotec, Сан-Диего, Калифорния, и Invitrogen, Карлсбад, Калифорния, США) из периферической крови человека и культивировали в течение 5-7 дней с облученными моноцитами $(0.01-0.05\times10^5)$ клеток/лунку, 3500 рад) от того же донора в присутствии или в отсутствие 5 мкг/мл антигена столбнячного анатоксина для индукции вторичного иммунного ответа (TTd) и разведений (начиная с 25 нМ) DART I, MAT к PD-1 A IgG4 + MAT к LAG-3 A IgG4(P), или антитела для контроля изотипа. В параллельных планшетах пролиферацию измеряли путем встраивания тритированного тимидина и ИЛ-2 и ИФН-у измеряли методом ИФА (R&D systems, Миннеаполис, Минесота) на 5-7 день. На фигурах 21А-D представлены профили секреции ИФН-у (Фигура 21A, 21C) и ИЛ-2 (Фигура 21B, 21D) на 7 день для двух типичных доноров (D50702 и D54267).

[00484] Результаты проведенных исследований демонстрируют, что биспецифическые молекулы PD-1×LAG-3 значительно усиливали выработку ИФН-ү (Фигуры 16А-16В, 17А-17В, 18А-18В, 20) и ИЛ-2 (Фигура 19) из SEВ-стимулированных МКПК при повторной стимуляции. В дополнение биспецифическые молекулы PD-1×LAG-3 значительно усиливали выработку ИФН-ү (Фигуры 21А и 21С) из CD4 Т-клеток памяти, стимулированных столбнячным анатоксином. В частности, четырехвалентные биспецифическые молекулы PD-1×LAG-3 обеспечили более значительное усиление, чем комбинация антител к PD-1 и антител к LAG-3.

Пример 9

Фармакокинетика биспецифическых молекул PD-1×LAG-3

[00485] Фармакокинетику типичной биспецифической молекулы PD-1×LAG-3, DART I, и типичного антитела к PD-1, MAT к PD-1 A, исследовали у яванских макак. В общих чертах, двум яванским макакам (одному самцу и одной самке) вводили путем

инфузии однократную дозу DART I (5 мг/кг) или MAT к PD-1 A (10 мг/кг), и концентрацию молекул в сыворотке крови контролировали с течением времени, используя ИФА в формате «сэндвич». В общих чертах, 96-луночные планшеты для количественного исследования Maxi-SorbTM покрывали растворимым PD-1 человека (shPD-1), блокировали бычьим сывороточным альбумином, промывали и инкубировали с калибровочными стандартами, стандартами для контроля качества и разбавленными образцами сыворотки. Количество захваченного DART I и MAT к PD-1 A оценивали путем последовательного добавления вторичного козьего биотинилированного антитела к IgG Fc человека и конъюгата стрептавидин-пероксидаза хрена (СА-ПХ). Активность ПХ определяли с использованием субстрата ТМВ. Все образцы анализировали с помощью считывателя для микропланшетов (SpectraMax M2e, Molecular Device, Саннивейл, Калифорния, США), и OD. испускаемыми стандартами ДЛЯ калибровки, сигналы использовали четырех параметрической логистической модели с использованием программного обеспечения SoftMax Pro (версия 5.4, Molecular Devices). Концентрации MAT к PD-1 A или DART I определяли на основании интерполяции данных сигнала OD с помощью описывающего стандартную кривую. По оценкам, нижний предел количественного определения (LLOQ) для данного исследования составил 9,775 нг/мл. На Фигуре 22 представлена зависимость концентрации в сыворотке от [00486]

представлена зависимость концентрации в сыворотке от времени, линии представляют среднее значение для самцов (заполненные символы) и самок (открытые символы) обезьян, которым путем инфузии вводили DART I (сплошная линия, треугольники) или MAT к PD-1 A (пунктирная линия, круги). Полученные данные свидетельствуют о том, что фармакокинетика биспецифической молекулы PD-1×LAG-3 сравнима с фармакокинетикой антитела к PD-1 у яванских макак.

Пример 10

Токсикологическое исследование антител к PD-1 и биспецифическых молекул PD- $1 \times LAG-3$

[00487] Профиль безопасности типичного антитела к PD1, MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P), и типичной биспецифической молекулы PD1×LAG-3, DART I, оценивали в исследовании по подбору дозы у яванских макак, проведенном не в рамках НЛП (Надлежащая лабораторная практика).

[00488] В данном исследовании оценивали потенциальную токсичность и токсикокинетику антитела к PD-1 (МАТ к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P)), при введении с использованием нескольких внутривенных инфузий. Помимо этого оценивали потенциальную токсичность и фармакокинетику молекулы DART PD-1×LAG-3 (DART I)

при введении путем однократной внутривенной инфузии. Дизайн исследования представлен в таблице 20.

Таблица 20									
№ группы	Исследуемый материал	Уровень дозы	Дни дозирования	Объем дозы	Доза (мг/мл)	Кол-во животных			
		(мг/кг)				Самцы	Самки		
1	Контроль	0	1, 8, 15	5	0	1 ^a	1 ^a		
2A	МАТ к чРD- 1 7 (1.2) IgG4 (P)	1	1, 8, 15	5	0,2	1ª	1 ^a		
2B	MAT к чPD- 1 7 (1.2) IgG4 (P)	1	1, 8, 15	5	0,2	1 ^b	1 ^b		
3A	МАТ к чРD- 1 7 (1.2) IgG4 (P)	100	1, 8, 15	5	20	1 ^a	1 ^a		
3B	МАТ к чРD- 1 7 (1.2) IgG4 (P)	100	1, 8, 15	5	20	1 ^b	1 ^b		
4	DART I	5	1	5	1	1°	1 ^c		

^аВ группах 1, 2A и 3A дозы вводили, начиная с 1 дня, и вскрытие проводили через 72 часа после введения последней (третьей) дозы на 18 день.

[00489] В данном исследовании оценивали следующие параметры и конечные точки: клинические признаки, массу тела, потребление пищи, температуру тела, параметры клинической патологии (показатели гематологии, свертывания крови и клинической химии), биоаналитические и токсикокинетические параметры, уровни антител к лекарственному препарату, данные проточной цитометрии, уровни цитокинов, результаты макроскопического вскрытия, массу органов и результаты гистопатологических исследований.

[00490] Все животные выжили до запланированной эвтаназии на 18 или 22 день или выбыли из исследования на 29 день. Для МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (P) отсутствовали

^bВ группах 2В и 3В дозы вводили, начиная с 1 дня, и вскрытие проводили через 7 дней после введения последней (третьей) дозы на 22 день.

^cВ группе 4 дозу вводили на 1 день и затем наблюдали за животными в течение 28 дней после введения однократной дозы (до 29 дня); животных затем возвращали в колонию.

связанные с исследуемым изделием изменения клинических признаков, потребления пищи, массы тела, температуры тела, показателей гематологии, свертывания крови или клинической химии или результатов макроскопического вскрытия. На 18 и 22 дни у животных, получавших МАТ к чРО-1 7 (1.2) IgG4 (Р) в дозе 1 или 100 мг/кг, наблюдали увеличение массы селезенки и зависимую от дозы лимфогистиоцитарную инфильтрацию красной пульпы легкой и умеренной степени тяжести. По сравнению с окружающими лимфоцитами лимфогистиоцитарные клетки имели светлую цитоплазму и нерегулярные ядра. Редкие митотические фигуры были очевидны. На микроскопическом уровне инфильтрат коррелировал с увеличением массы селезенки.

[00491] Профили зависимости концентрации в сыворотке крови от времени для животных, получавших МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (P), проявляют профиль, ожидаемый для антитела у этого вида, за некоторыми исключениями. Наклон кривых после введения третьей дозы снижался более резко, чем после первой дозы для двух животных в группе дозы 1 мг/кг и у двух животных в группе дозы 100 мг/кг, что указывает на возможное появление антител к лекарственному препарату (ADA) на более поздних циклах. Анализ показал, что у 2/4 животных ADA развивались в группе 1 мг/кг, и у 1/4 животных ADA развивались в группе 100 мг/кг.

[00492] В заключение следует отметить, что введение МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (Р) путем внутривенной инфузии один раз в неделю в течение 3 недель (1, 8 и 15 дни) хорошо переносилось у яванских макак при уровнях дозы 1 и 100 мг/кг. Дозозависимый лимфогистиоцитарный клеточный инфильтрат красной пульпы селезенки легкой и умеренной степени тяжести присутствовал при введении доз 1 и 100 мг/кг МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (Р).

[00493] Для DART I отсутствовали изменения клинических признаков, потребления пищи, массы тела, температуры тела, показателей гематологии или параметров свертывания крови. Изменения, связанные с DART I, параметров клинической химии, ненеблагоприятное, включали кратковременное повышение активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) и лактатдегидрогеназы (ЛДГ) на 2 день. Среднее изменение активности АСТ было в 3,2 раза выше, чем активность у контрольных животных, получавших носитель, и в 7,8 раза выше уровней до начала исследования, при этом уровни были выше контрольного эталонного диапазона. Среднее изменение активности ЛДГ было в 2,5 раза выше, чем активность у контрольных животных, получавших носитель, и в 6,9 раза выше уровней до начала исследования. Оба параметра вернулись к исходным уровням на 8 день. В заключение следует отметить, что

однократное введение DART-I путем внутривенной инфузии хорошо переносилось у яванских макак при уровне дозы 5 мг/кг.

Пример 11

Исследование фармакокинетики антител к PD-1 при введении однократной дозы

[00494] Исследование фармакокинетики (ФК) при введении однократной дозы с выбранными токсикологическими конечными точками проводили у яванских макак. В данном исследовании МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (P) сравнивали с двумя другими антителами к PD1 IgG4 (P): МАТ к PD-1 A IgG4 (P) и МАТ к PD-1 В IgG4 (P). Каждое антитело вводили двум обезьянам (1 самцу, 1 самке) в дозе 10 мг/кг путем внутривенной инфузии в течение 1 ч, и животные находились под наблюдением в течение 65 дней.

[00495] Отсутствовали связанные с исследуемым изделием изменения клинических признаков, изменения массы тела, потребления пищи, высвобождения цитокинов или иммунофенотипирования, связанные с введением МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (P) или МАТ к PD-1 A IgG4 (P). Полученные данные были сходны с данными для МАТ к PD-1 B IgG4 (P), за исключением того, что при введении МАТ к PD-1 B IgG4 (P) наблюдали повышение уровней ИЛ-5.

[00496] Связывание антитела к PD-1 с PD-1 на поверхности Т-клеток определяли методом проточной цитометрии с использованием способа конкурентного связывания, в котором оценивали среднюю интенсивность флуоресценции (MFI) флуоресцентномеченого MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P), связывающегося с Т-клетками в отсутствие (контроль, ФСБ) или в присутствии избытка конкурента (немеченого МАТ к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P)), для образцов крови, собранных во всех временных точках у яванских макак, получавших МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (P), МАТ к PD-1 A IgG4 (P) или MAT к PD-1 B IgG4 (P). Как показано на фигурах 23A-23C, MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P) и MAT к PD-1 В IgG4 (Р) продемонстрировали длительное связывание с PD-1 на поверхности CD4⁺ и CD8⁺ Т-клеток (связывание с PD-1 поддерживалось на уровне ≥80% в течение 28 дней или более) (Фигуры 23А и 23С, соответственно) по сравнению с МАТ к PD-1 A IgG4 (P) (связывание с PD-1 поддерживалось на уровне ≥80% в течение 21 дня или менее) (Фигура 23B). Для каждого из антител к PD-1 данные по связыванию с PD-1 на Tклетках коррелируют с их концентрацией в сыворотке крови.

Пример 12

Исследование токсичности при повторном введении

[00497] Для оценки безопасности, токсикокинетического и фармакодинамического профиля терапевтических молекул согласно настоящему изобретению, примерную молекулу (МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (P)) вводили яванским макакам и выполняли

исследование по подбору дозы не в рамках НЛП. В данном исследовании четыре группы животных (по 10 на группу, 5 самцов и 5 самок) получали МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (P) или контрольный препарат один раз в неделю путем инфузии при 3 уровнях дозы. Животных оценивали для выявления любой потенциальной токсичности в течение 4-недельного периода дозирования лекарственного препарата и затем в течение дополнительного 10-недельного периода без введения лекарственного препарата. Экспериментальный дизайн данного исследования представлен в таблице 21. Животным вводили дозы один раз в неделю путем внутривенной инфузии в течение 1 ч с помощью откалиброванного инфузионного насоса на 1, 8, 15 и 22 день исследования. Одного самца и одну самку из каждой группы умерщвляли на 25 день, остальных животных умерщвляли на 95 день исследования. Оценивали влияние введения МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (P) на субпопуляции лейкоцитов в кровотоке, включая занятие рецепторов PD-1 на Тлимфоцитах. Также определяли профили антител к лекарственному препарату (ADA).

Таблица 21									
					Кол-во животных ^b				
		Уровень	Объем		Основное исследование		Исследование		
№	Исследуемый	дозы	дозы	Доза			восстановления		
группы	материал ^а	(мг/кг)	(мл/кг)	(мг/мл)	M	F	M	F	
1	Контроль	0	5,88	0	3	3	2	2	
2	MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P)	10	5,88	1,7	3	3	2	2	
3	MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P)	40	5,88	6,8	3	3	2	2	
4	MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P)	150	5,88	25,5	3	3	2	2	

а Контроль и MAT к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (Р) вводили еженедельно путем внутривенной инфузии.

[00498] Яванские макаки хорошо переносили еженедельные внутривенные (в/в) инфузии МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (P) в дозах 0, 10, 40 и 150 мг/кг, и все животные выжили до запланированной эвтаназии на 25 или 95 день. Не было обнаружено связанных с МАТ к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P) изменений клинических признаков, потребления пищи, массы тела, показателей физических, офтальмологических и неврологических обследований, электрокардиологических параметров, температуры тела, частоты дыхания,

b Шесть обезьян (3 самца/3 самки) на группу вскрывали на 25 день, и оставшихся обезьян в группе восстановления (2 самца/2 самки) вскрывали на 95 день.

артериального давления и пульса, параметров свертывания крови, клинической химии и анализа мочи, массы органов или результатов макроскопического вскрытия.

[00499] Изменения гематологических параметров, связанные с МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (P), включали кратковременное снижение титров лимфоцитов. Титры лимфоцитов умеренно уменьшались по сравнению с исходными уровнями (1 день до введения дозы) на 2 день (23 часа после инфузии) у самцов и самок при дозе ≥10 мг/кг, статистически достоверно для самцов при дозе 10 и 40 мг/кг и у самок при дозе 40 и 150 мг/кг по сравнению с контролями. Титры лимфоцитов возвращались практически к исходным уровням на 8 день до начала дозирования, но умеренно снижались у некоторых самцов и самок при всех уровнях дозы (в 0,47-0,68 раза относительно исходных уровней) на 9 день (23 часа после инфузии). Титры лимфоцитов увеличивались до введения дозы на 15 и 22 день, но уменьшались у некоторых самцов и самок (в 0,36-0,54 раза относительно исходных уровней) на 16 и 23 день (23 часа после инфузии).

[00500] Дозозависимое, кратковременное снижение популяций циркулирующих иммунных клеток, включая общую популяцию лейкоцитов, Т-клетки, В-клетки и NК-клетки, наблюдали через 23 часа после окончания инфузии у животных, получавших МАТ к чРО-1 7 (1.2) IgG4 (P), по сравнению с контрольной группой. Наибольшую величину изменений наблюдали после введения первой дозы в 1 день; изменения меньшей величины кратковременно наблюдали после введения последующих доз на 8, 15 или 22 дни. Популяции иммунных клеток обычно восстанавливались до исходных значений, или близких к исходным, к 72 часу после окончания инфузии и на протяжении фазы восстановления. У животных, получавших МАТ к чРО-1 7 (1.2) IgG4 (P), не наблюдали изменений, касающихся циркулирующих моноцитов, по сравнению с контрольной группой.

[00501] Максимальное связывание МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (P) с PD-1⁺/CD4⁺ и PD-1⁺/CD8⁺ клетками наблюдали в течение фазы лечения МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (P) исследования при всех проверенных дозах (10, 40 или 150 мг/кг). Во время периода восстановления у животных, у которых не вырабатывались антитела к лекарственному препарату (ADA), концентрации МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (P) в сыворотке крови оставались выше 29 мкг/мл, и максимальное связывание PD-1⁺/CD4⁺ и PD-1⁺/CD8⁺ Т-клетками поддерживалось в течение всего 10-недельного периода восстановления. У указанных животных отсутствовали доказательства модуляции PD-1 на Т-клетках. Во время периода восстановления у животных, у которых развивались ADA-ответы, частота МGD012-связанных PD-1⁺ Т-клеток снижалась до исходного уровня. Снижение от максимального связывания МАТ к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P) с PD-1⁺/CD4⁺ и PD-1⁺/CD8⁺

клетками ADA-положительных животных обычно имело место, когда кажущаяся концентрация MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P) в сыворотке крови уменьшалась ниже приблизительно 25 мкг/мл. Однако неизвестно, относилось ли данное кажущееся пороговое соотношение к ADA-отрицательным животным, поскольку присутствие ADA у ADA-положительных животных может способствовать блокированию связывания антител к PD-1 с PD-1.

[00502] Различия фармакокинетических ответов МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (P), связанные с полом животных, были минимальными и линейными в пределах исследованного диапазона доз (10-150 мг/кг). Для MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P) в дозе 10, 40 и 150 мг/кг комбинированное среднее значение Стах для обоих полов составило 240 мкг/мл (0,240 мг/мл), 1078 мкг/мл (1,08 мг/мл) и 3938 мкг/мл (3,94 мг/мл), и значения АUC составили 47310 ч•мкг/мл (47,3 ч•мкг/мл), 205723 ч•мкг/мл (206 ч•мкг/мл) и 745681 ч•мкг/мл (746 ч•мкг/мл), соответственно. Средний клиренс согласно результатам некомпартментного анализа (NCA) первого цикла МАТ к чPD-17 (1.2) IgG4 (P) до появления ADA составил 0,21 мл/ч/кг, что значительно ниже, чем скорость клубочковой фильтрации яванских макак, как и ожидалось для высокомолекулярного белка. Средний стационарный объем распределения согласно результатам NCA первого цикла МАТ к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P) составил 68 мл/кг, что приблизительно в 1,5 раза больше объема сыворотки, но меньше, чем внеклеточное водное пространство. Это свидетельствует о том, что MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (Р) вытекает из сосудов во внеклеточное пространство ткани, но не все внеклеточное пространство было доступно для указанной молекулы. Среднее значение среднего времени удержания (MRT) согласно результатам NCA первого цикла МАТ к чРD-1 7 (1.2) IgG4 (Р) составило 335 часов или приблизительно 14 дней. Появление ADA уменьшало концентрации MAT к чPD-17 (1.2) IgG4 (P) в циклах 2-4. Доказательства снижения концентраций MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P) в сыворотке крови после введения повторных доз МАТ к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P) наблюдали у 7/10, 4/10 и 3/10 животных в группах доз 10, 40 и 150 мг/кг, соответственно. Присутствие ADA к MAT к чPD-1 7 (1.2) IgG4 (P) было подтверждено у 4, 2 и 1 из указанных животных в группах доз 10, 40 и 150 мг/кг, соответственно; все животные, у которых ADA не были подтверждены, были в группе терминального вскрытия, в которой концентрации МАТ к чРО-17 (1.2) IgG4 (P) в сыворотке крови, вероятно, препятствовали детектированию ADA. Соответственно, в последующих исследованиях токсикокинетики, если остаточная концентрация была ниже, чем предыдущая остаточная концентрация, данные, начиная с пересмотру. этого момента времени, подвергали Ha основании результатов двухкомпартментного моделирования данных по всем циклам для 3 групп дозирования, за

исключением временных точек, которые подверглись влиянию ADA, средние значения для первичных параметров ТК для двухкомпартментной модели составили $0,22\,$ мл/ч/кг для клиренса, $38,5\,$ мл/кг для первоначального объема распределения (V_1) и $33,8\,$ мл/кг для V_2 , что дало средний равновесный объем распределения (V_{ss}) 72,3 мл/кг и MRT 329 часов. Полученные значения согласуются с параметрами, полученными из NCA первой дозы. Результаты моделирования свидетельствуют о том, что, в отсутствие ADA, при еженедельном дозировании устойчивое состояние у яванских макак будет достигнуто после 5 дозы, и индекс накопления будет равен 2,4.

[00503] На 25 день минимальные мультифокальные периваскулярные инфильтраты мононуклеарных клеток, связанные с МАТ к чРО-1 7 (1.2) IgG4 (P), присутствовали в поверхностных слоях дермы в сайте в/в инъекции у самцов при дозе ≥40 мг/кг и у самок при дозе ≥10 мг/кг и были ожидаемой реакцией на повторную инъекцию чужеродного белка (моноклонального антитела). На 95 день не было отмечено каких-либо микроскопических изменений, связанных с МАТ к чРО-1 7 (1.2) IgG4 (P), это указывает на восстановление изменения, связанного с исследуемым изделием, наблюдаемого на 25 день.

[00504] В заключение следует отметить, что результаты данного исследования указывают на то, что введение МАТ к чРО-1 7 (1.2) IgG4 (Р) путем внутривенной инфузии один раз в неделю (1, 8, 15 и 22 дни) клинически хорошо переносилось у яванских макак при уровнях дозы 10, 40 или 150 мг/кг. Наблюдаемые эффекты были ограничены кратковременным снижением количества циркулирующих лимфоцитов и минимальными изменениями в месте инъекции, связанными с инъекцией чужеродного белка. На основании этих результатов уровень без наблюдаемых побочных эффектов (NOAEL) считали равным 150 мг/кг (комбинированное среднее С_{тах} для обоих полов 3,94 мг/мл и АUC 746 ч•мг/мл).

[00505] Все публикации и патенты, упомянутые в данном описании, включены в настоящую заявку посредством ссылки в той же степени, как если бы каждая отдельная публикация или патентная заявка была конкретно и индивидуально указана для полного включения посредством ссылки. Несмотря на то, что настоящее изобретение было описано применительно к конкретными вариантами реализации, следует понимать, что оно может быть дополнительно модифицировано, и предусмотрено, что настоящая заявка включает любые варианты, способы применения или адаптированные варианты согласно настоящему изобретению, следуя в общем принципам настоящего изобретения и включая такие отклонения от настоящего изобретения, которые входят в известную или обычную

практику в области, к которой относится настоящее изобретение, и которые могут быть применены к основным признакам, изложенным выше.

Формула изобретения

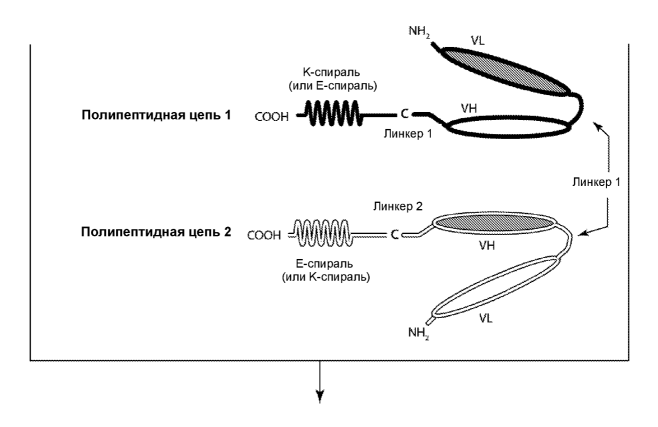
- 1. Применение моноспецифического PD-1-связывающего моноклональногоантитела против PD-1 человека в комбинации с одной или более дополнительными молекулами, которые эффективно стимулируют иммунный ответ, для стимуляции опосредуемого Т-клетками иммунного ответа у субъекта, нуждающегося в этом, причем указанное антитело содержит вариабельный домен тяжелой цепи и вариабельный домен легкой цепи, причем указанный вариабельный домен тяжелой цепи содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO:147 и указанный вариабельный домен легкой цепи содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO:153.
- 2. Применение моноспецифического PD-1-связывающего моноклонального антитела против PD-1 человека в комбинации с одной или более дополнительными молекулами, которые специфично связываются с раковым антигеном, и/или химиотерапевтическим агентом, для лечения рака, причем указанное антитело содержит вариабельный домен тяжелой цепи и вариабельный домен легкой цепи, причем указанный вариабельный домен тяжелой цепи содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO:147 и указанный вариабельный домен легкой цепи содержит аминокислотную последовательность SEQ ID NO:153.
- 3. Применение по п. 1 или 2, характеризующееся тем, что указанное антитело представляет собой химерное антитело или гуманизированное антитело.
- 4. Применение по любому из пп. 1-3, характеризующееся тем, что указанное антитело содержит область Fc.
- 5. Применение по п. 4, характеризующаяся тем, что указанная область Fc относится к изотипу IgG1, IgG2, IgG3 или IgG4.
- 6. Применение по п. 5, характеризующееся тем, что указанное антитело дополнительно содержит шарнирный домен.
- 7. Применение по п. 6, характеризующееся тем, что указанная область Fc и указанный шарнирный домен относятся к изотипу IgG4, и при этом указанный шарнирный домен содержит стабилизирующую мутацию.

- 8. Применение по любому из пп. 4-7, характеризующееся тем, что указанное антитело содержит последовательности SEQ ID NO: 264 и 265.
- 9. Применение по любому из пп. 4-7, характеризующееся тем, что указанное антитело содержит последовательности SEQ ID NO: 264 и 266.
- 10. Применение по любому из пп. 4-7, характеризующееся тем, что область Fc представляет собой вариант области Fc, который содержит:
 - (а) одну или более модификаций аминокислот, которые снижают аффинность варианта области Fc в отношении FcγR; и/или
 - (b) одну или более модификаций аминокислот, которые увеличивают период полувыведения из сыворотки крови варианта области Fc.
- 11. Применение по п. 10, характеризующееся тем, что указанные модификации, которые снижают аффинность варианта области Fc в отношении FcγR, содержат замену L234A; L235A; или L234A и L235A, при этом указанная нумерация соответствует индексу EC, как описано в Кабат.
- 12. Применение по п. 10, характеризующееся тем, что указанные модификации, которые увеличивают период полувыведения из сыворотки крови варианта области Fc, содержат замену M252Y; M252Y и S254T; M252Y и T256E; M252Y, S254T и T256E; или K288D и H435K, при этом указанная нумерация соответствует индексу EC, как описано в Кабат.
- 13. Применение по любому из пп. 1 или 3-12, характеризующееся тем, что указанные одна или более молекул, которые эффективно стимулируют иммунный ответ, представляют собой антитело к CD137, антитело к CTLA-4, антитело к OX40, антитело к LAG-3, антитело к PD-L1, антитело к TIGIT, антитело к TIM-3 и/или противораковую вакцину.
- 14. Применение по любому из пп. 2-12, характеризующееся тем, что указанный раковый антиген представляет собой 5Т4, В7Н3, CD19, CD20, CD51, CD123, DR5, EGFR, EpCam, GD2, gpA33, HER2, ROR-1, TAG-72, VEGF-A и/или VEGFR2.

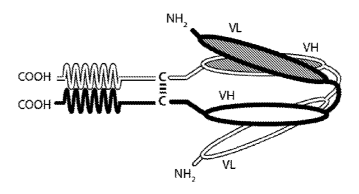
- 15. Применение по любому из пп. 2-12 или 14, характеризующееся тем, что указанный рак характеризуется наличием раковой клетки, выбранной из группы, состоящей из клетки: опухоли надпочечников, ассоциированного со СПИДом рака, альвеолярной саркомы мягких тканей, астроцитарной опухоли, рака мочевого пузыря, рака костей, рака головного и спинного мозга, метастатической опухоли головного мозга, рака молочной железы, опухолей сонной артерии, рака шейки матки, хондросаркомы, хордомы, хромофобной карциномы клеток почек, светлоклеточной карциномы, рака толстой кишки, колоректального кожной доброкачественной фиброзной гистиоцитомы, рака, десмопластической мелкокруглоклеточной опухоли, эпендимомы, опухоли Юинга, экстраскелетной миксоидной хондросаркомы, несовершенного костного фиброгенеза, фиброзной дисплазии кости, рака желчного пузыря или желчного протока, рака желудка, гестационного трофобластного заболевания, герминогенной опухоли, рака головы и шеи, гепатоцеллюлярной карциномы, опухоли островковых клеток, саркомы Капоши, рака липомы/доброкачественной почек, лейкоза, липоматозной опухоли, липосаркомы/злокачественной липоматозной опухоли, рака печени, лимфомы, рака медуллобластомы, меланомы, менингиомы, множественной эндокринной неоплазии, множественной миеломы, миелодиспластического синдрома, нейробластомы, нейроэндокринных опухолей, рака яичников, рака поджелудочной железы, папиллярной карциномы щитовидной железы, опухоли паращитовидной железы, педиатрического рака, опухоли оболочек периферических нервов, феохромоцитомы, опухоли гипофиза, рака предстательной железы, постериальной увеальной меланомы, редкого гематологического расстройства, метастатического рака почек, рабдоидной опухоли, рабдомиосаркомы, саркомы, рака кожи, саркомы мягких тканей, плоскоклеточного рака, рака желудка, синовиальной саркомы, рака яичка, карциномы тимуса, тимомы, метастатического рака щитовидной железы и рака матки.
- 16. Применение по любому из пп. 2-12 или 14, характеризующееся тем, что указанный рак представляет собой колоректальный рак, гепатоцеллюлярную карциному, глиому, рак почек, рак молочной железы, множественную миелому, рак мочевого пузыря, нейробластому; саркому, неходжкинскую лимфому, немелкоклеточный рак легких, рак яичников, рак поджелудочной железы, рак прямой кишки, острый миелоидный лейкоз (AML), хронический миелолейкоз (CML), острый В-линейный лимфобластный лейкоз (B-ALL), хронический лимфоцитарный лейкоз (CLL), лейкоз ворсистых клеток (HCL), бластную опухоль из плазмоцитоидных дендритных клеток (BPDCN), неходжкинские лимфомы (NHL), включая лейкоз мантийных клеток (MCL) и мелкоклеточную

лимфоцитарную лимфому (SLL), лимфому Ходжкина, системный мастоцитоз или лимфому Беркитта.

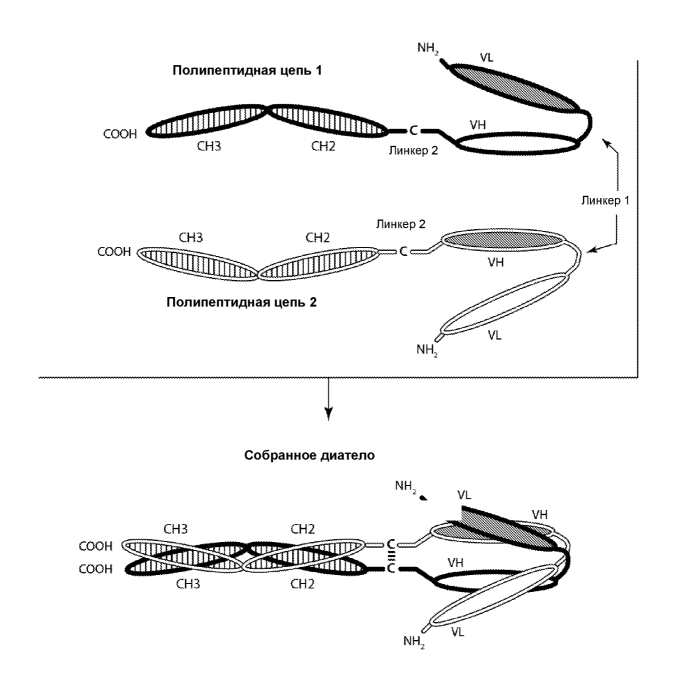
- 17. Применение по любому из пп. 2-12 или 14, характеризующееся тем, что указанный рак представляет собой рак матки.
- 18. Применение по любому из пп. 2-12 или 14, характеризующееся тем, что указанный рак представляет собой плоскоклеточный рак.
- 19. Применение по любому из пп. 2-12 или 14, характеризующееся тем, что что указанный рак представляет собой глиому.
- 20. Применение по любому из пп. 2-12 или 14, характеризующееся тем, что указанный рак представляет собой рак шейки матки.
- 21. Применение по любому из пп. 2-12 или 14, характеризующееся тем, что указанный рак представляет собой рак почки.
- 22. Применение по любому из пп. 2-12 или 14, характеризующееся тем, что указанный рак представляет собой рак легкого.
- 23. Применение по любому из пп. 2-12 или 14, характеризующееся тем, что указанный рак представляет собой немелкоклеточный рак.
- 24. Применение по любому из пп. 2-12 или 14, характеризующееся тем, что указанный рак представляет собой рак головы и шеи.
- 25. Применение по любому из пп. 2-12 или 14, характеризующееся тем, что указанный рак представляет собой метастатический рак почки.
- 26. Применение по любому из пп. 2-12 или 14, характеризующееся тем, что указанный рак представляет собой хромофобную карциному клеток почки.
- 27. Применение по любому из пп. 2-12 или 14, характеризующееся тем, что указанный рак представляет собой рак кожи.



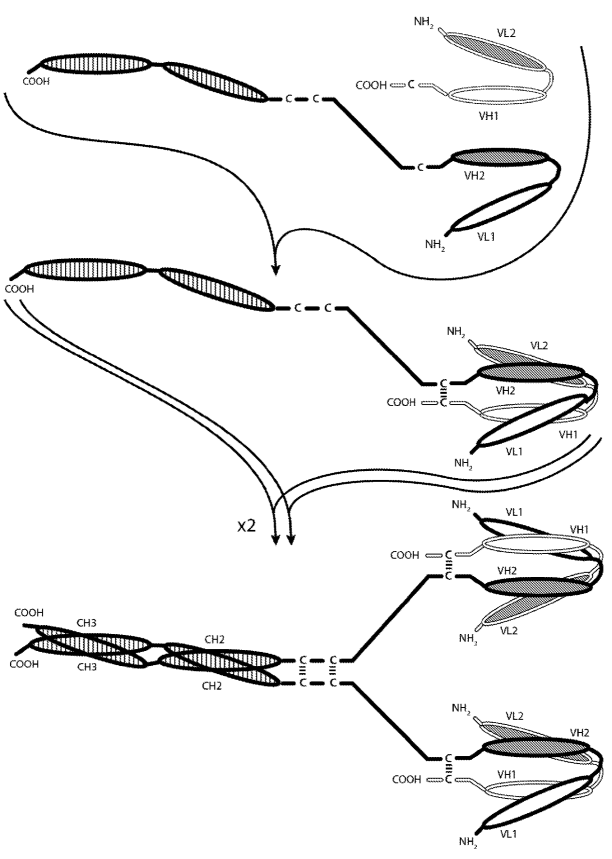
Собранное диатело



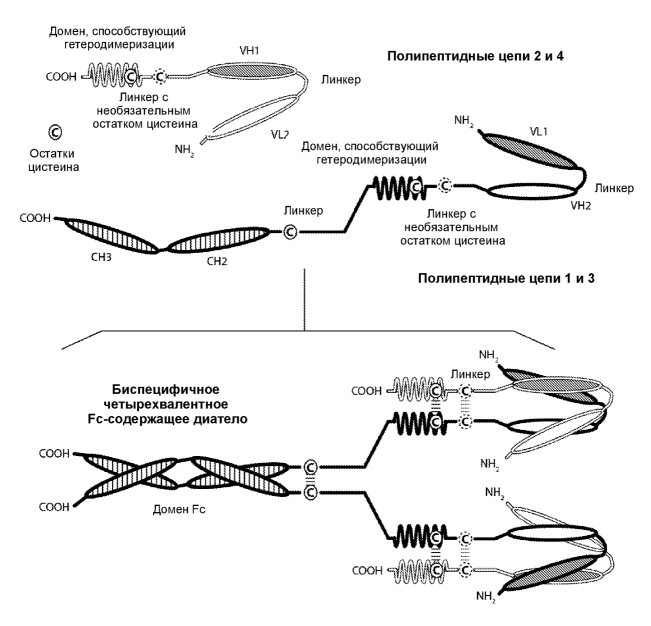
Фигура 1



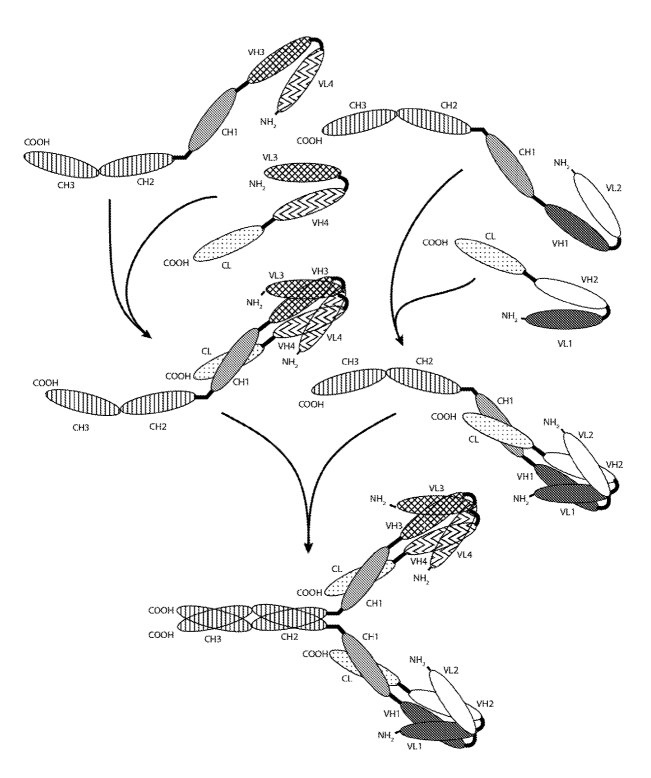
Фигура 2



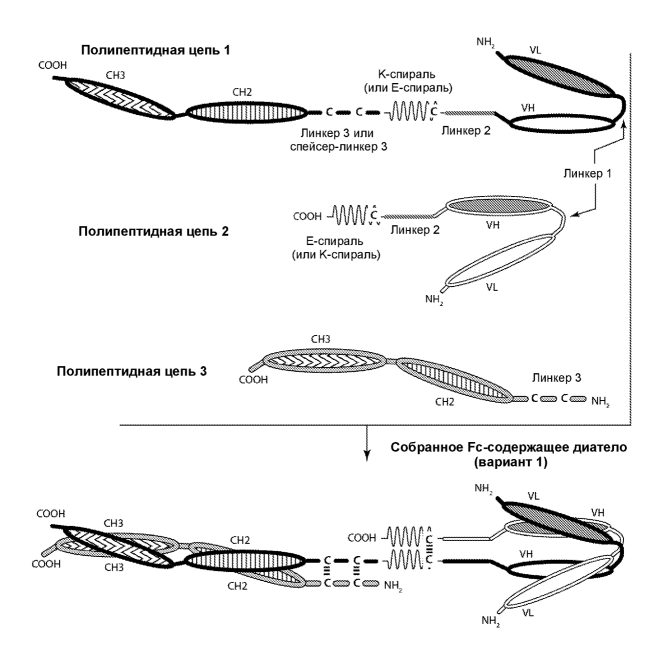
Фигура 3А



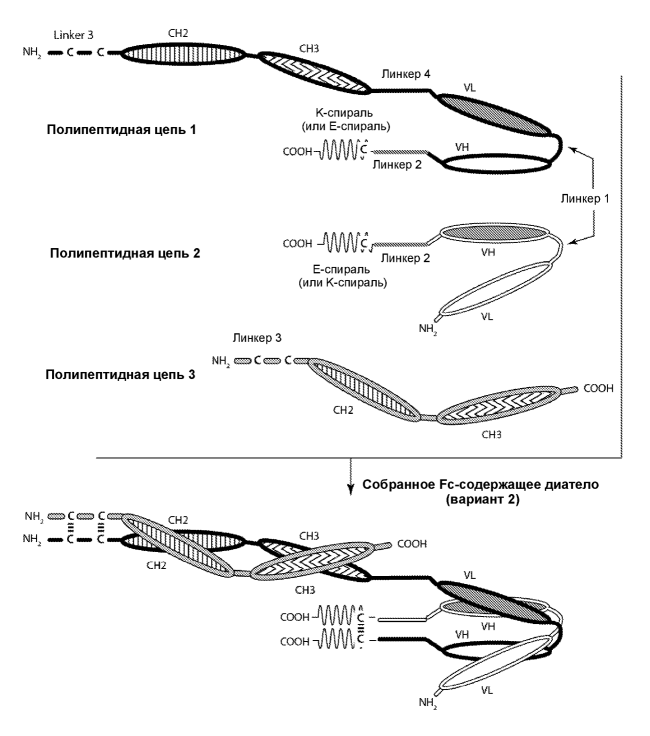
Фигура 3В



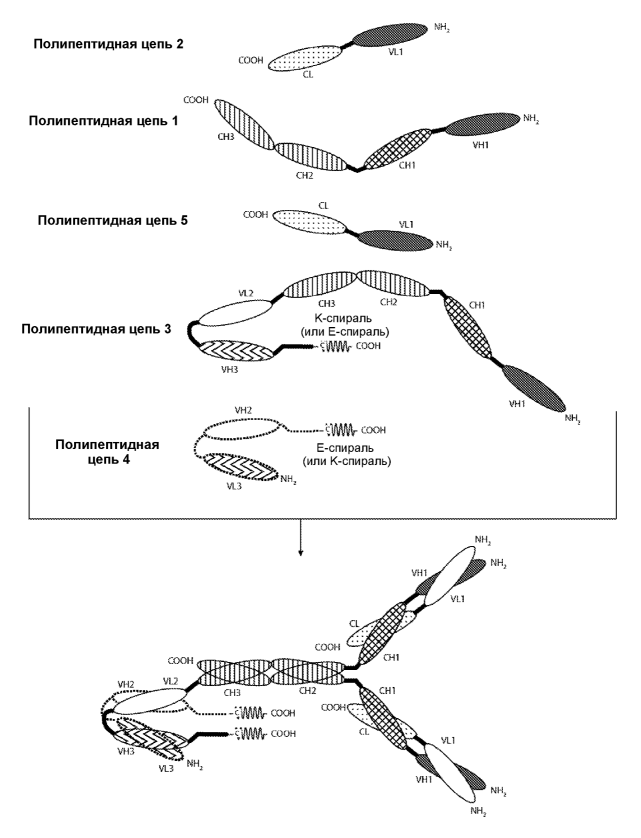
Фигура 3С



Фигура 4А

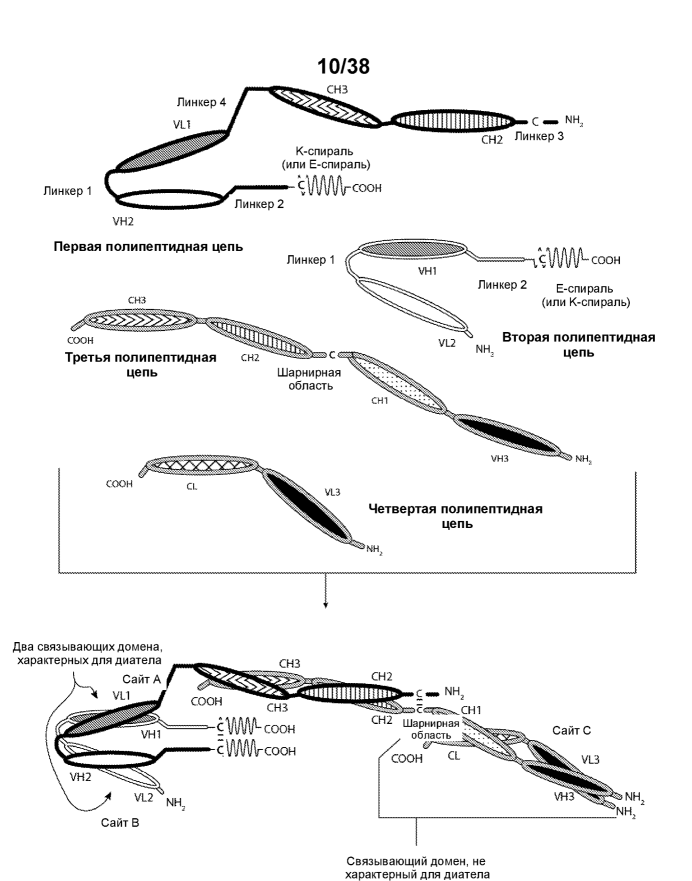


Фигура 4В

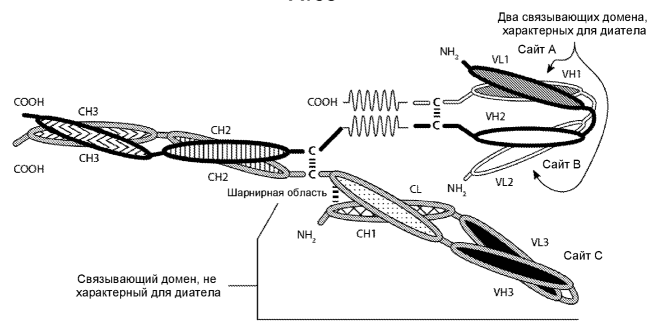


Фигура 5

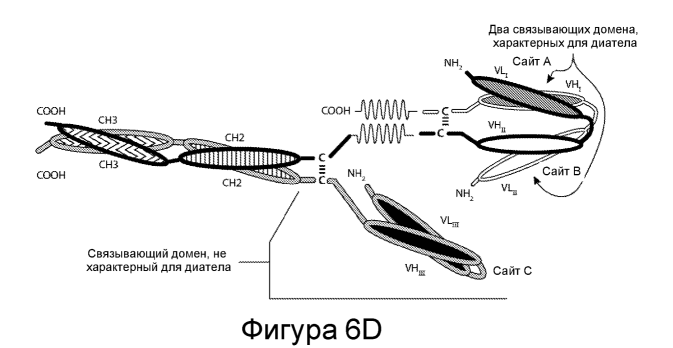
Фигура 6А

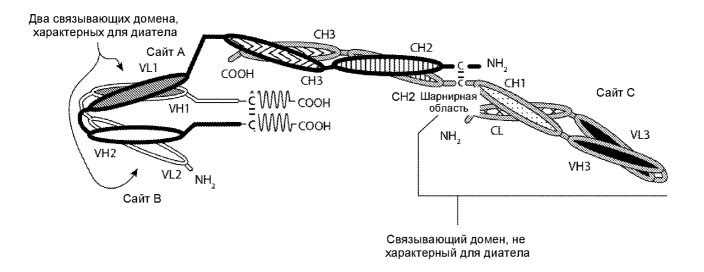


Фигура 6В

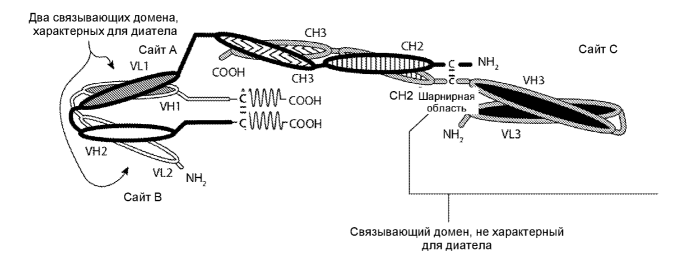


Фигура 6С



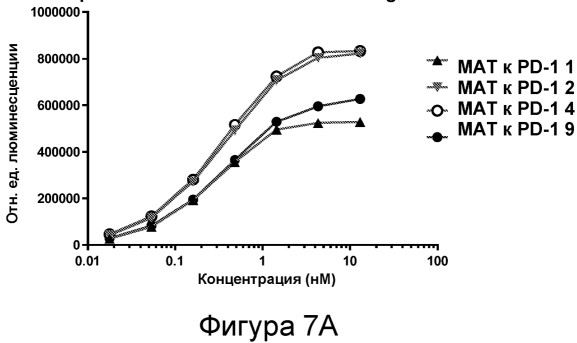


Фигура 6Е

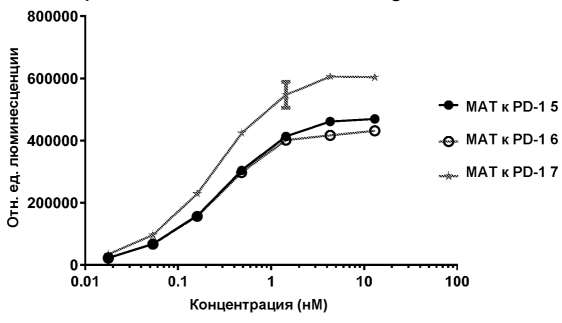


Фигура 6F

Покрывали shPD-1 His (1 мкг/мл) и детектировали конъюгированное с ПХ козье антитело к IgG мыши H + L

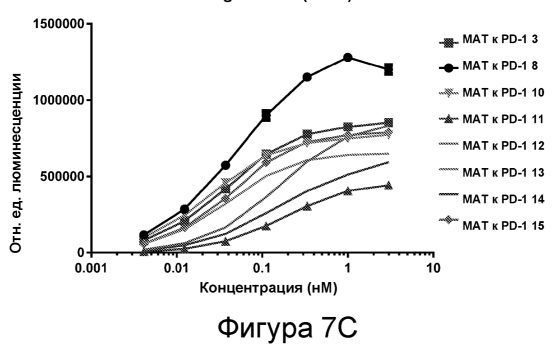


Покрывали shPD-1 His (0,5 мкг/мл) и детектировали конъюгированное с ПХ козье антитело к IgG мыши H + L

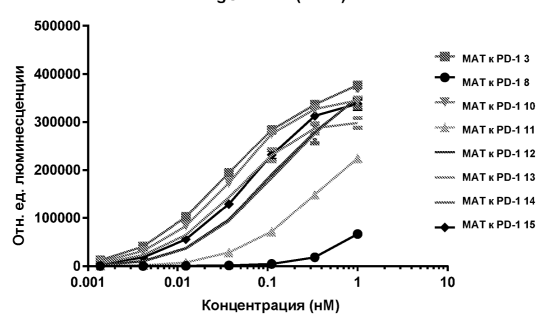


Фигура 7В

Покрывали shPD-1 His (0,5 мкг/мл) и детектировали козье антитело к IgG мыши (H + L)

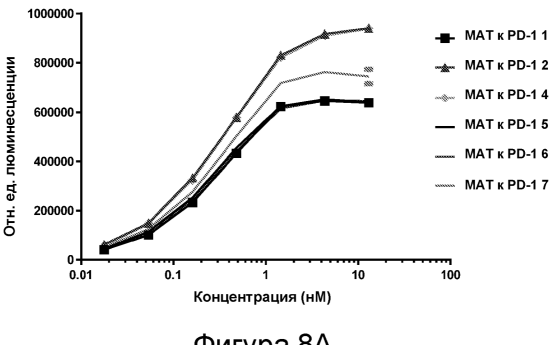


Покрывали shPD-1 hFc (0,5 мкг/мл) и детектировали козье антитело к IgG мыши (H + L)



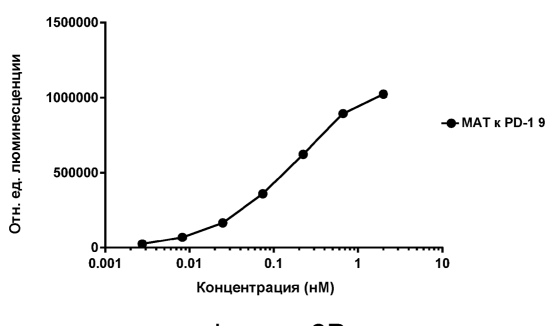
Фигура 7D

Покрывали scyno-PD-1-TEV-Fc (0,5 мкг/мл) и детектировали конъюгированное с ПХ козье антитело к IgG мыши H + L



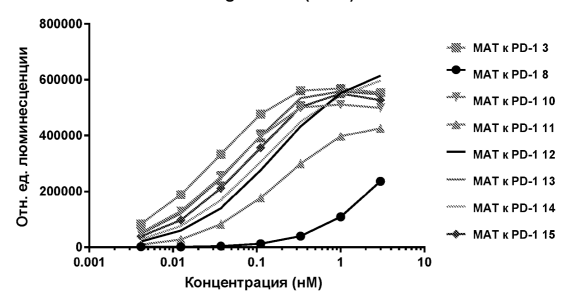
Фигура 8А

Покрывали scyno-PD-1-TEV-hFc (1 мкг/мл) и детектировали козье антитело к IgG мыши H + L



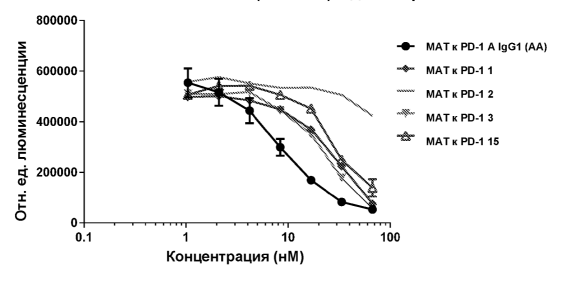
Фигура 8В

Покрывали scyno-PD-1-TEV-Fc (1 мкг/мл) и детектировали козье антитело к IgG мыши (H + L)



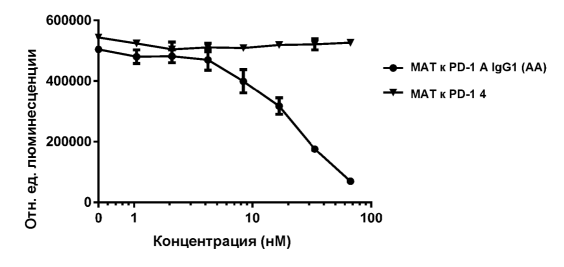
Фигура 8С

Захватывали PD-L1 Fc-биотин (1 мкг/мл) и детектировали shPD-1-His



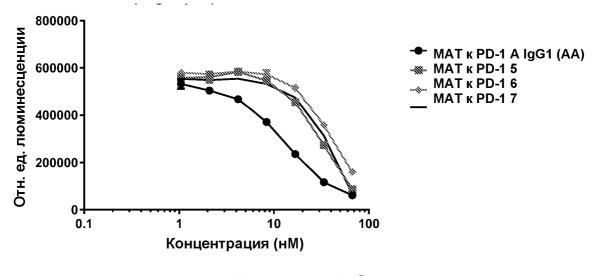
Фигура 9А

Захватывали PD-L1 Fc-биотин (1 мкг/мл) и детектировали shPD-1-His



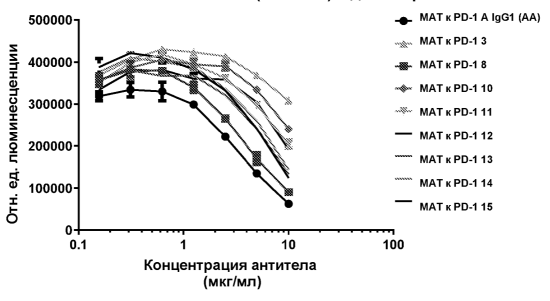
Фигура 9В

18/38 Захватывали PD-L1 Fc-биотин (1 мкг/мл) и детектировали shPD-1-His



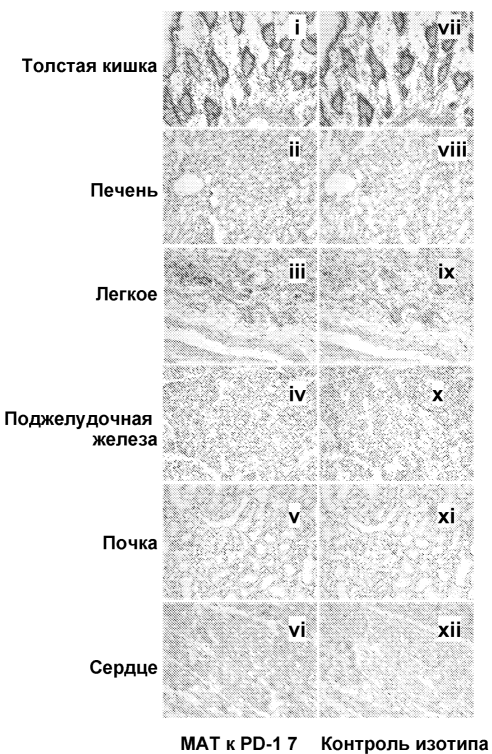
Фигура 9С

Захватывали PD-L1 Fc-биотин (1 мкг/мл) и детектировали shPD-1-His



Фигура 9D

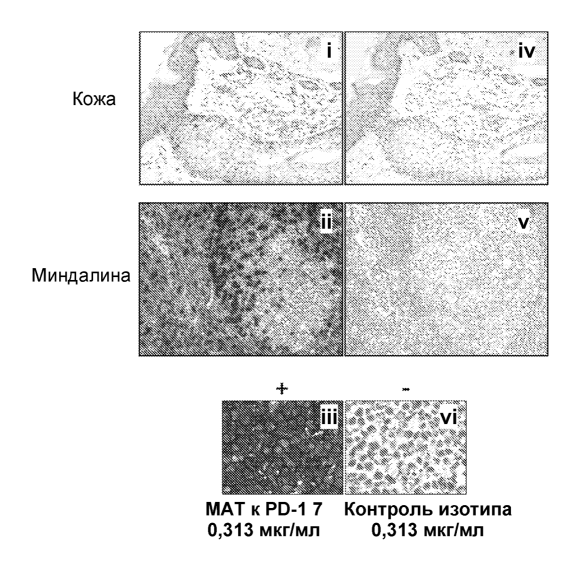
19/38 Нормальная ткань



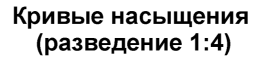
MAT к PD-1 7 0,313 мкг/мл

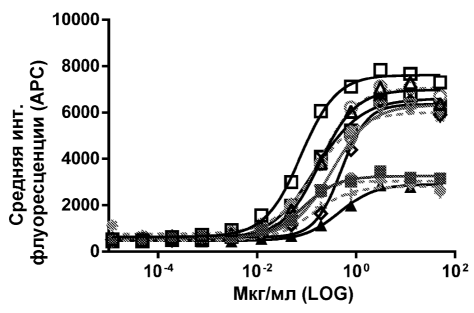
Контроль изотипа 0,313 мкг/мл

Фигура 10А



Фигура 10В

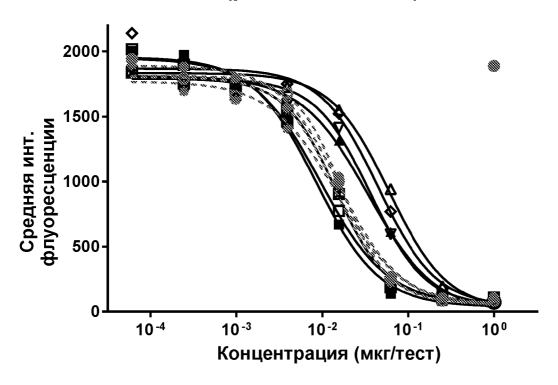




- **→** МАТ к чРD-1 2 lgG1 (AA)
- **−X-** MAT к чРD-1 7(1.1) lgG1 (AA)
- MAT κ чPD-1 7(1.2) lgG1 (AA)
- ∞ MAT к чPD-1 7(1.2) lgG4 (P)
- MAT к чРD-1 9(1.1) IgG1 (AA)
- MAT к чPD-1 9(1.1) IgG4 (P)

Фигура 11

Блокирование sPD-L1 (разведение 1:4)



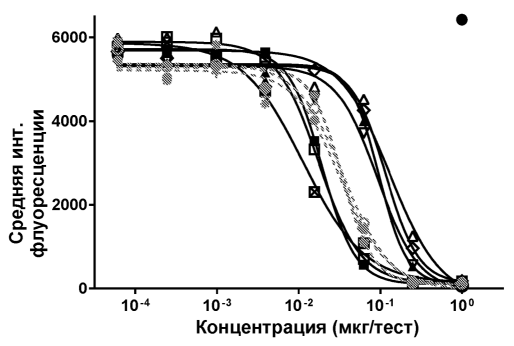
- → MAT к чРD-1 2 IgG1 (AA)
- MAT к чРD-1 7(1.1) IgG1 (AA)
- MAT к чPD-1 7(1.2) IgG1
- **■** MAT к чPD-1 7(1.2) IgG4 (P)
- ▲ MAT к чРD-1 9(1.1) IgG1 (AA)
- **★** MAT к чPD-1 9(1.1) IgG4 (P)
- **▼** MAT к чРD-1 15 lgG1 (AA)
- *** МАТ к PD-1 A IgG1 (AA)
- "[®]" МАТ к PD-1 A IgG4 (Р)
- ΅ຶ້ ΜΑΤ κ PD-1 B IgG1 (AA)
- **┈┿** ┈ МАТ к PD-1 В IgG4 (Р)

Только PDL1

Неокрашенный

Фигура 12А





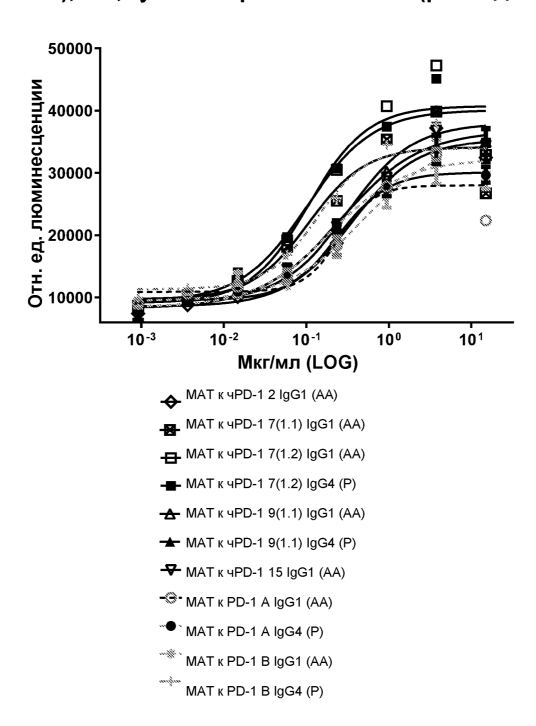
- ◆ МАТ к чРО-1 2 lgG1 (AA)
- -**⊠-** МАТ к чРD-1 7(1.1) IgG1 (AA)
- **—** МАТ к чРD-1 7(1.2) IgG1
- **■■** MAT к чPD-1 7(1.2) lgG4 (P)
- ___ MAT к чPD-1 9(1.1) lgG1 (AA)
- ___ MAT к чРD-1 9(1.1) IgG4 (Р)
- 🤛 MAT к чРD-1 15 lgG1 (AA)
- MAT κ PD-1 A IgG1 (AA)
- МАТ к PD-1 A IgG4 (P)
- МАТ к PD-1 B lgG1 (AA)
- MAT к PD-1 В lgG4 (Р)

■ Только PDL1

Неокрашенный

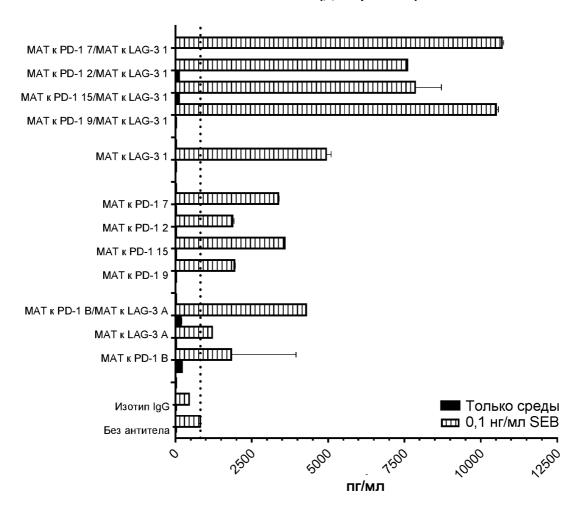
Фигура 12В

CHO/PD-L1 (40 тыс.) + NFAT-luc2/PD1 Jukart (50 тыс.), 6 ч, гуманизированное МАТ (разведение 1:4)

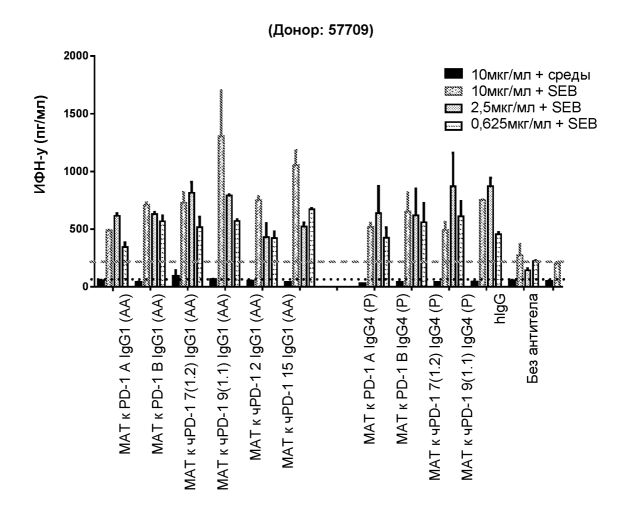


Фигура 13

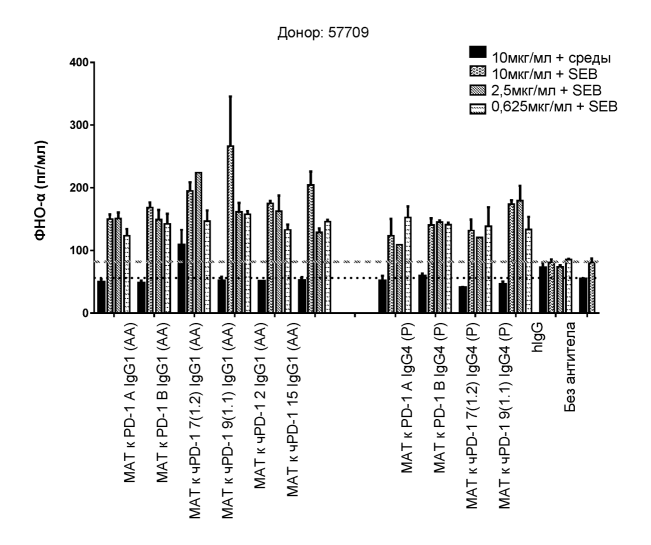
ИФН-у (Донор 38941)



Фигура 14

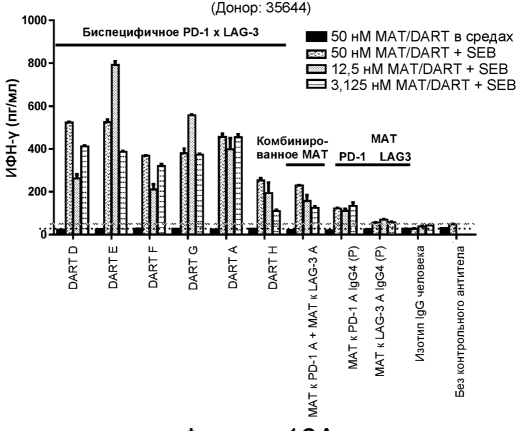


Фигура 15А

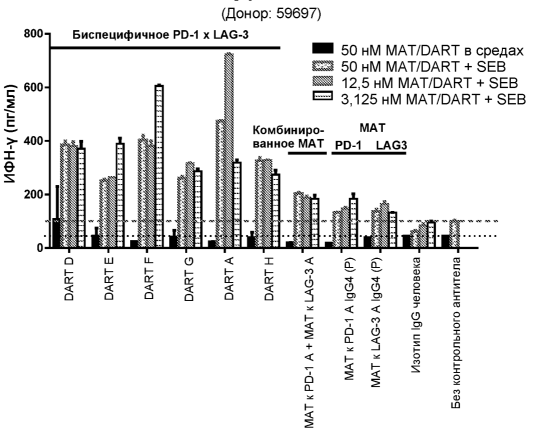


Фигура 15В

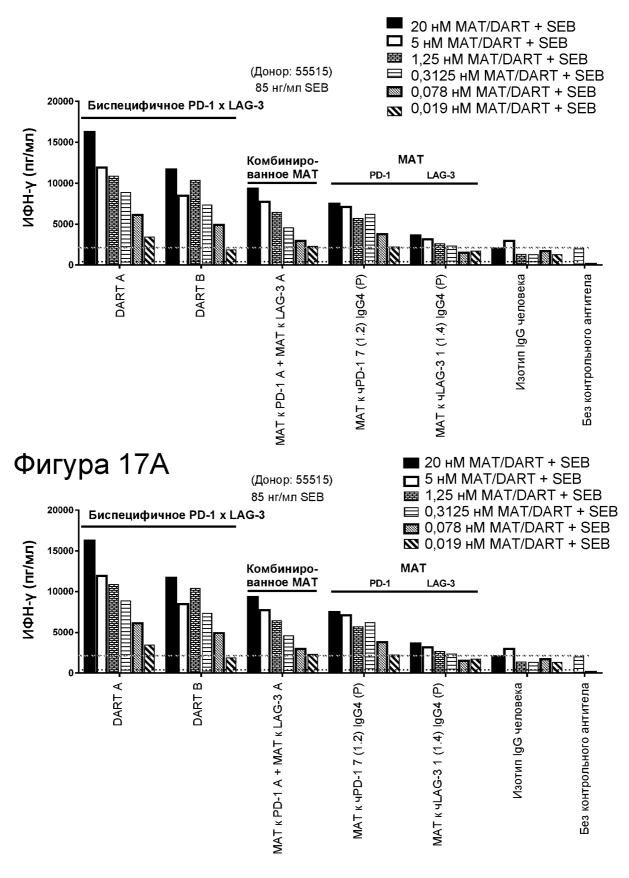
28/38



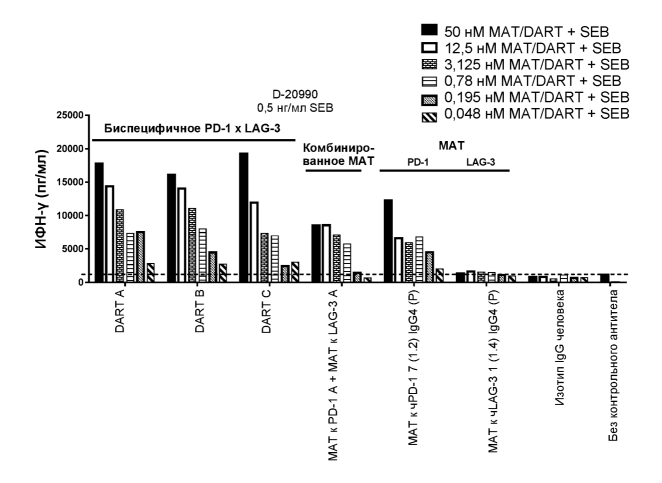
Фигура 16А



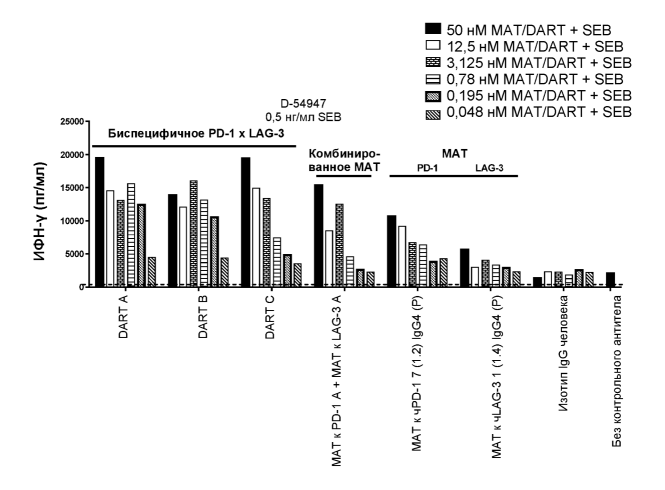
Фигура 16В



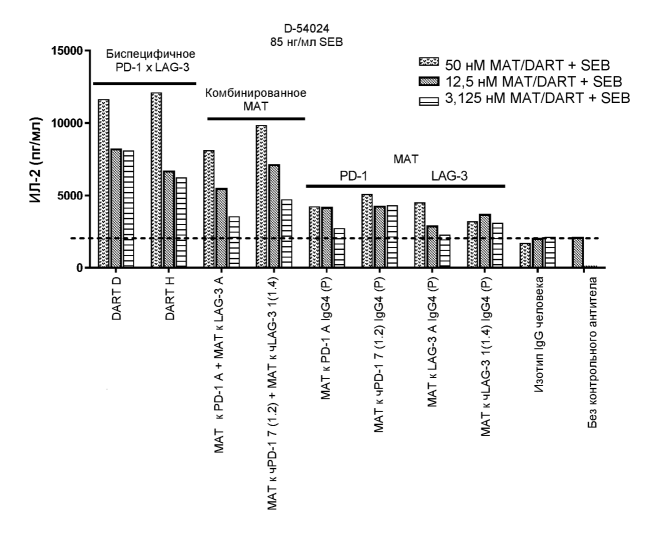
Фигура 17В



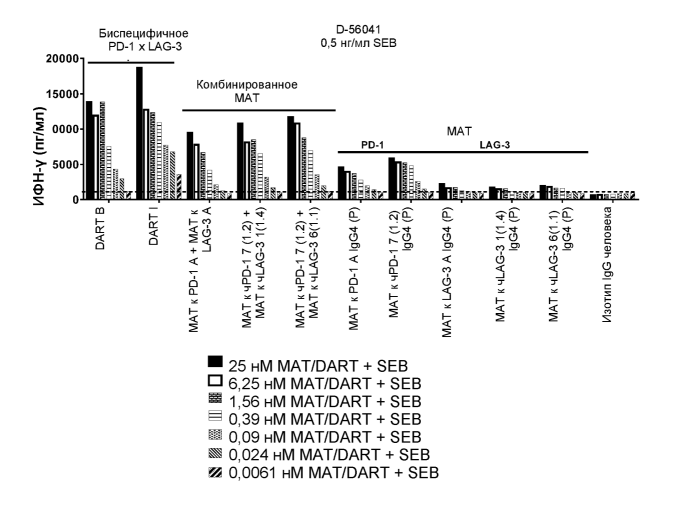
Фигура 18А



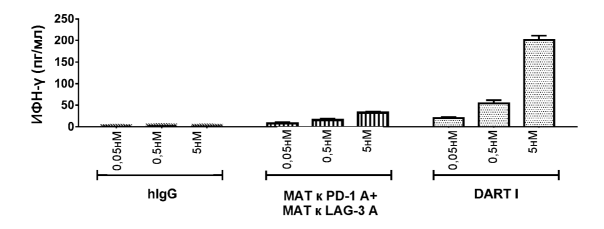
Фигура 18В



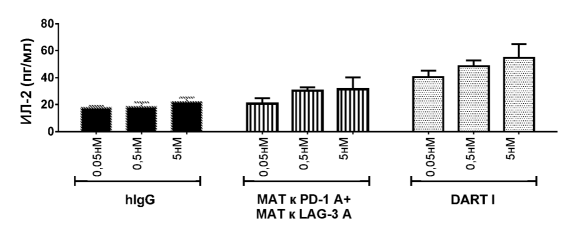
Фигура 19



Фигура 20

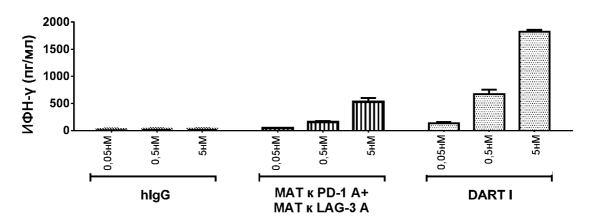


Фигура 21А

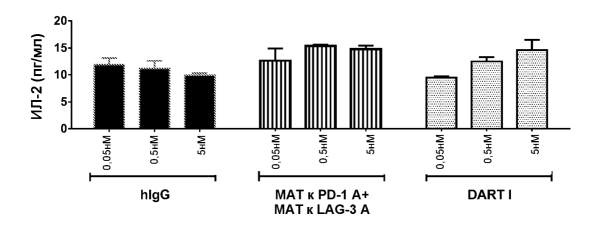


Фигура 21В

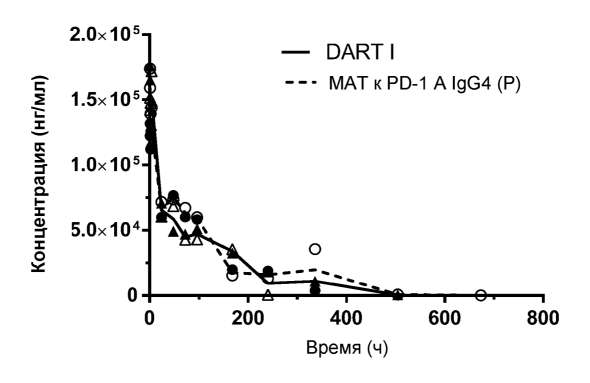
35/38



Фигура 21С

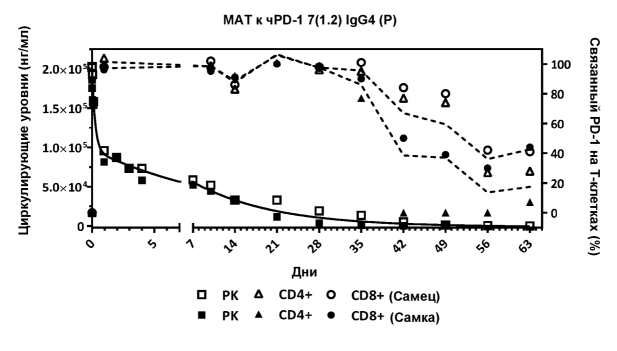


Фигура 21D

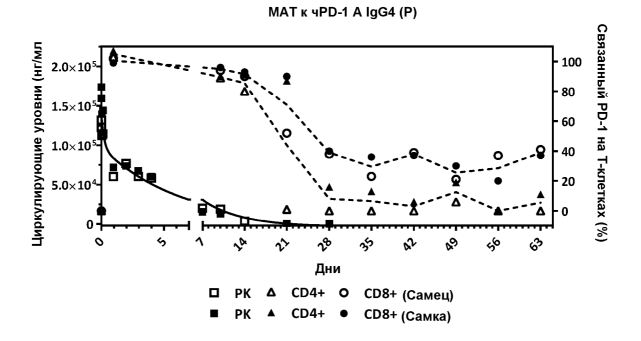


Фигура 22

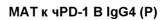
37/38

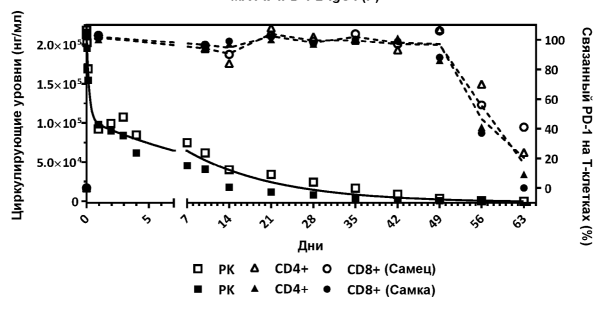


Фигура 23А



Фигура 23В





Фигура 23С

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

(PCT Article 18 and Rules 43 and 44)

Applicant's or agent's file reference	FOR FURTHER ACTION	as well	see Form PCT/ISA/220 as, where applicable, item 5 below.			
International application No.	International filing date (day/	month/year)	(Earliest) Priority Date (day/month/year)			
PCT/US2016/044430	28 July 2016		30 July 2015			
Applicant MACROGENICS, INC.						
This international search report has been prepared by this International Searching Authority and is transmitted to the applicant according to Article 18. A copy is being transmitted to the International Bureau.						
This international search report consists of a total of sheets. It is also accompanied by a copy of each prior art document cited in this report.						
1. Basis of the report						
a. With regard to the language, the	e international search was carrie	d out on the ba	asis of:			
the international application in the language in which it was filed.						
a translation of the international application into which is the language of a translation furnished for the purposes of international search (Rules 12.3(a) and 23.1(b)).						
b. This international search report has been established taking into account the rectification of an obvious mistake authorized by or notified to this Authority under Rule 91 (Rule 43.6bis(a)).						
c. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, see Box No. I.						
2. Certain claims were found unsearchable (see Box No. II).						
3. Unity of invention is lacking (see Box No. III).						
4. With regard to the title,						
the text is approved as submitted by the applicant.						
the text has been established by this Authority to read as follows:						
5. With regard to the abstract,						
the text is approved as subr	nitted by the applicant.					
the text has been established within one month from the	d, according to Rule 38.2, by this date of mailing of this internation	Authority as i	it appears in Box No. IV. The applicant may, port, submit comments to this Authority.			
6. With regard to the drawings,						
a. the figure of the drawings to be published with the abstract is Figure No						
as suggested by the applicant.						
as selected by this Authority, because the applicant failed to suggest a figure.						
as selected by this Authority, because this figure better characterizes the invention.						
b none of the figures is to be published with the abstract.						

Form PCT/ISA/210 (first sheet) (January 2015)

Applicant's or agent's file reference

PCT/US2016/044430 24.10.2016

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/US2016/044430

Box No. I Nucleotide and/or amino acid sequence(s) (Continuation of item 1.c of the first sheet)				
With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international search was carried 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. 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 13ter. 1(a)).				
on paper or in the form of an image file (Rule 13ter.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. Additional comments:				
SEQ ID NOs: 79, 81, 93, 95, 147, 149, 151, 153, 155, 179, 181, 184, 186, 250, 251, 264, 265, and 267-269 were searched.				

PCT/US2016/044430 24.10.2016

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/US2016/044430

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.: 5-27 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:				
1. 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 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.:				
4. 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.:				
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.				

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (2)) (January 2015)

PCT/US2016/044430 24.10.2016

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/US2016/044430

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC(8) - A61K 39/00; A61K 39/395; C07K 16/00 (2016.01) CPC - A61K 39/395; C07K 16/468; C07K 2317/73 (2016.08) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIELDS SEARCH	ED					
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC - A61K 39/00; A61K 39/395; C07K 16/00 CPC - A61K 39/395; C07K 16/468; C07K 2317/73						
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched USPC - 424/13.1; 424/130.1; 530/387.1 (keyword delimited)						
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) Patbase, Google Patents, PubMed, Google						
	0-1 human antibody heavy chain light chai	in variable humanized chimeric				
C. DOCUMENTS CON	SIDERED TO BE RELEVANT					
Category* Citatio	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages					
A US 2015/007	9109 A1 (BEIGENE LTD) 19 March 2015	(19.03.2015) entire document	1-4			
A WO 2015/026	WO 2015/026894 A2 (MACROGENICS, INC.) 26 February 2015 (26.02.2015) entire document					
A US 2013/010	US 2013/0109843 A1 (MSD OSS B.V. et al) 02 May 2013 (02.05.2013) entire document					
	US 2014/0348743 A1 (ONO PHARMACEUTICAL CO. LTD.) 27 November 2014 (27.11.2014). entire document					
A US 2014/023	US 2014/0234296 A1 (SHARMA et al) 21 August 2014 (21.08.2014) entire document					
Further documents are listed in the continuation of Box C. 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 "T" later document published after the international filing date or date and not in conflict with the application but cited to und the principle or theory underlying the invention						
 "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 		"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				
special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		considered to involve an inventive s	tep when the document is ocuments, such combination			
"P" document published prie the priority date claime	or to the international filing date but later than	"&" document member of the same patent fa	amily			
Date of the actual completion of the international search		Date of mailing of the international searce	h report			
03 October 2016		240CT 2016				
Name and mailing address of the ISA/ Mail Stop PCT, Attn: ISA/US, Commissioner for Patents		Authorized officer Blaine R. Copenheaver				
P.O. Box 1450, Alexandria, VA 22313-1450 Facsimile No. 571-273-8300		PCT Helpdesk: 571-272-4300 PCT OSP: 571-272-7774				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2015)