

(12) 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局

(43) 国際公開日
2018年1月4日(04.01.2018)



(10) 国際公開番号

WO 2018/003995 A1

(51) 国際特許分類:

G01N 33/68 (2006.01) C07K 16/28 (2006.01)
C07K 14/52 (2006.01) G01N 33/15 (2006.01)
C07K 14/705 (2006.01) G01N 33/53 (2006.01)
C07K 16/24 (2006.01)

KN, KP, KR, KW, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.

(21) 国際出願番号: PCT/JP2017/024244

(22) 国際出願日: 2017年6月30日(30.06.2017)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ:
特願 2016-131913 2016年7月1日(01.07.2016) JP

(71) 出願人: 国立大学法人東北大学 (TOHOKU UNIVERSITY) [JP/JP]; 〒9808577 宮城県仙台市青葉区片平二丁目1番1号 Miyagi (JP).

(72) 発明者: 藤村 卓 (FUJIMURA Taku); 〒9808577 宮城県仙台市青葉区片平二丁目1番1号 国立大学法人東北大学内 Miyagi (JP).

(74) 代理人: 永井 浩之, 外 (NAGAI Hiroshi et al.); 〒1000005 東京都千代田区丸の内1丁目6番6号 日本生命丸の内ビル 協和特許法律事務所 Tokyo (JP).

(81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DJ, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IR, IS, JO, JP, KE, KG, KH,

(84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

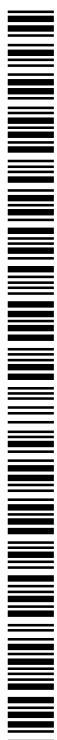
一 国際調査報告 (条約第21条(3))

(54) Title: METHOD FOR PREDICTING IMMUNE-RELATED SIDE EFFECT IN USE OF IMMUNE-CHECKPOINT INHIBITING DRUG

(54) 発明の名称: 免疫チェックポイント阻害薬使用における免疫関連副作用の予測方法

(57) Abstract: The present invention provides a new method for acquiring data for predicting the development of a side effect caused by administration of at least one antibody drug selected from anti-PD-1 antibody, anti-PD-L1 antibody, anti-CTLA4 antibody, and antigen-binding fragments thereof, or provides a new method for predicting the development of said side effect. In more detail, the present invention provides a method for acquiring data for predicting the development of a side effect or a method for predicting the development of said side effect, including measuring a level of at least one marker selected from sCD163 and CXCL5 in a biological sample collected from a subject administered with the aforementioned antibody drugs.

(57) 要約: 本発明は、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測するためのデータを取得する新規方法または該副作用の発症を予測する新規方法を提供する。より詳細には、本発明は、上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定することを含んでなる、副作用の発症を予測するためのデータを取得する方法または該副作用の発症を予測する方法を提供する。



WO 2018/003995 A1

明 細 書

発明の名称：

免疫チェックポイント阻害薬使用における免疫関連副作用の予測方法

関連出願の参照

[0001] 本特許出願は、2016年7月1日に出願された日本国特許出願2016-131913号に基づく優先権の主張を伴うものであり、かかる先の特許出願における全開示内容は、引用することにより本明細書の一部とされる。

技術分野

[0002] 本発明は、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測する新規な方法に関する。

背景技術

[0003] ガン細胞は、ガン細胞を攻撃する免疫細胞の活性を下げることにより、免疫細胞の攻撃を阻止している。この仕組みは「免疫チェックポイント」と呼ばれている。したがって、この「免疫チェックポイント」を阻害することにより、免疫細胞の働きを再び活発にしてガン細胞を攻撃することができる。免疫チェックポイント阻害薬は、ガン細胞により活性の下げられた免疫細胞を活性化させ、ガン細胞を攻撃させる薬である。

[0004] 免疫チェックポイント阻害薬として、具体的には、抗PD-1抗体、抗CTLA4抗体等が挙げられる。抗PD-1抗体であるニボルマブおよびペムブロリズマブは、悪性黒色腫の治療に有用であることが知られており、また、非小細胞肺癌や腎細胞癌に対する治療効果も報告されている（特許文献1、非特許文献1）。また、抗CTLA4抗体であるイピリムマブまたはトレメリムマブも、黒色腫および他の悪性腫瘍の治療に有用であることが知られている（特許文献2）。

[0005] 一方、免疫チェックポイント阻害薬の投与に起因する自己免疫関連の副作用の出現は従来の薬剤に比して多いことが知られている。例えば、抗PD-

1 抗体（ニボルマブ）または抗CTLA4抗体（イピリムマブ）を根治切除不能悪性黒色腫の患者に投与した場合のグレード3以上の有害事象の発生率が、ニボルマブ単独では16.3%、イピリムマブ単独では27.3%、ニボルマブとイピリムマブとの併用では55.0%であることが報告されている（非特許文献1）。

[0006] 免疫チェックポイント阻害薬の投与に起因する副作用には、下垂体機能障害、自己免疫性大腸炎、間質性肺炎、重度肝障害等の生命にかかわる重篤な副作用が存在する。これら副作用の出現時期、進行速度等は予測できないため、患者が自宅で発症に気付かずに、受診時には致命的な状況であることも少なくない。

[0007] したがって、免疫チェックポイント阻害薬の投与に起因する副作用の発症前において、発症の可能性（危険性）を予測できる技術的手段の開発が求められている。

先行技術文献

非特許文献

[0008] 非特許文献1：Larkin J, Chiarion-Sileni V, Gonzalez R, Grob JJ, Cowey CL, Lao CD, et al. Combined Nivolumab and Ipilimumab or Monotherapy in Untreated Melanoma. N Engl J Med 2015; 373: p.23-34.

特許文献

[0009] 特許文献1：特開2016-064989号公報

特許文献2：特表2015-526525号公報

発明の概要

[0010] 本発明は、免疫チェックポイント阻害薬である、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬を投与した対象における副作用の発症の可能性（危険性）を予測する新たな技術的手段を提供することを目的とする。

[0011] 本発明者らは、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体お

よびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬を投与した対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定することにより、前記抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測しうることを見出した。

[0012] 本発明によれば、以下の発明が提供される。

(1) 抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測するためのデータを取得する方法であって、

上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定すること

を含んでなる、方法。

(2) 上記抗PD-1抗体がニボルマブである、(1)に記載の方法。

(3) 上記抗CTLA4抗体がイピリムマブである、(1)または(2)に記載の方法。

(4) 上記抗体医薬が抗癌剤である、(1)～(3)のいずれか一つに記載の方法。

(5) 上記副作用が免疫関連副作用である、(1)～(4)のいずれか一つに記載の方法。

(6) 上記マーカーがsCD163およびCXCL5の組み合わせである、

(1)～(5)のいずれか一つに記載の方法。

(7) 上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料における前記マーカーのレベルと、上記抗体医薬投与前の対象から採取された生物学的試料における、対応するマーカーのレベルとの比較データを取得することを含んでなる、(1)～(6)のいずれか一つに記載の方法。

(8) 上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料における上記マーカーのレベルまたは上記比較データが、副作用を発症する指標とな

る、(7)に記載の方法。

(9) 上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料における上記マーカーのレベルまたは上記比較データが、対象にステロイドを投与する指標となる、(7)に記載の方法。

(10) 前記比較データが副作用を発症する指標となる、請求項8または9に記載の方法。

(11) 抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測する方法であって、

上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定すること

を含んでなる、方法。

(12) 上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料における前記マーカーのレベルと、上記抗体医薬投与前の対象から採取された生物学的試料における、対応するマーカーのレベルとを比較することを含んでなる、(11)に記載の方法。

(13) 上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料における前記マーカーのレベルが、あらかじめ設定された閾値から外れた場合には副作用を発症する可能性が高いと予測する、(12)に記載の方法。

(14) 抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用をモニタリングする方法であって、

上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定すること

を含んでなる、方法。

(15) 抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれ

らの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬を投与された対象において、該抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測するための、sCD163またはCXCL5を含んでなるマーカー。

(16) 抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測するための、抗sCD163抗体、抗CXCL5抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの成分を含んでなる診断薬。

(17) 抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測するための、抗sCD163抗体、抗CXCL5抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの成分を含んでなる診断用キット。

[0013] 本発明によれば、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬を投与した対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定することにより、上記抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測することができる。本発明の方法は、予め副作用の発症を予測して薬剤を投与し、副作用の発症を防止、抑制もしくは遅延、または副作用を軽減する上で有利である。また、本発明の方法を用いることにより、副作用の発症を予測して、副作用による障害を減らすことができる。また、本発明の方法を用いることにより、簡便な手段で、上記抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測することができる。

図面の簡単な説明

[0014] [図1]Aは、ニボルマブを投与した患者毎のニボルマブ投与前後の血清中のsCD163濃度の変化を示すグラフである。Bは、ニボルマブを投与した患者毎のニボルマブ投与前後の血清中のCXCL5濃度の変化を示すグラフで

ある。

[図2] sCD163濃度の増減比データに基づき作成したROC曲線を示す。

発明の具体的説明

[0015] データを取得する方法／副作用の発症を予測する方法

本発明の方法は、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定することを一つの特徴としている。ここで、用いるマーカーはsCD163およびCXCL5の組み合わせが好ましい。かかる方法によれば、得られたデータに基づいて、副作用の発症を予測することができる。

[0016] 本発明の方法は、上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料における上記マーカーのレベルと、前記抗体医薬投与前の対象から採取された生物学的試料における、対応するマーカーのレベルとの比較データを取得することを含んでなる。ここで、比較データとは、例えば、上記レベルの差または比をいう。また、上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料における上記マーカーのレベルまたは上記比較データが、副作用を発症する指標となる。さらに、上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料における上記マーカーのレベルまたは上記比較データが、対象に薬剤、好ましくはステロイド、を投与する指標となる。上記副作用を発症する指標または対象に薬剤、好ましくはステロイド、を投与する指標としては、上記比較データが好ましい。マーカーのレベルについては後述する。

[0017] sCD163、CXCL5

本発明の、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬を投与した対象における、該抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測するためのマーカーは、sCD163またはCXCL5を含んでなる。

本発明における「CD163」は、1本鎖の膜貫通型タンパク質で、スカベンジャーレセプターシステイン-リッチファミリーのメンバーであり、「M130」と相互に使用される。また、「sCD163（可溶性CD163）」は、CD163が切断されて可溶性となったものである。本発明における「sCD163」は、sCD163の改変体、アイソフォーム、および種ホモログを含んでよい。

本発明における「CXCL5」は、好中球/単球走化性タンパク質であって、CXCモチーフのN末端側にELRモチーフを有するELR+グループのメンバーであり、「LIX」および「GCP-2」と相互に使用され、CXCL5の改変体、アイソフォーム、および種ホモログを含んでよい。

[0018] また、生物学的試料におけるsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルとは、例えば、生物学的試料における上記マーカーの濃度または量であり、好ましくは、生物学的試料におけるsCD163の濃度、またはCXCL5の濃度である。なお、測定するsCD163の濃度としては、例えば、1ng/mL~500ng/mLの範囲の濃度が挙げられる。また、測定するCXCL5の濃度としては、例えば、10pg/mL~10000pg/mL、10pg/mL~5000pg/mLの範囲の濃度が挙げられる。

[0019] 抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体

本発明における「抗体」は、全長抗体であって、ジスルフィド結合で連結された少なくとも2個の重鎖（H）と2個の軽鎖（L）を含む糖タンパク質を含む。各重鎖は、重鎖可変領域（以下、 V_H と略すこともある。）と重鎖定常領域とから構成されている。重鎖定常領域は、3個のドメイン C_{H1} 、 C_{H2} および C_{H3} から構成されている。各軽鎖は、軽鎖可変領域（以下、 V_L と略すこともある。）と軽鎖定常領域から構成されている。軽鎖定常領域は、1個のドメイン C_L で構成されている。 V_H および V_L 領域はさらに、相補性決定領域（CDR）と称される変異性の高い領域に小分割され、それらには、フレームワーク領域（FR）と称され、より保存性の高い領域が散在してい

る。上記重鎖および軽鎖の可変領域は、抗原と相互作用する結合ドメインを含んでいる。

かかる「抗体」としては、例えば、モノクローナル抗体、ポリクローナル抗体、二重特異性抗体、低分子化抗体、ドメイン抗体、合成抗体、キメラ抗体、ヒト化抗体、ヒト抗体、抗体複合体、一本鎖抗体、抗体誘導體、抗体類似体、およびそのそれぞれの抗原結合断片が挙げられる。

[0020] 本発明における抗体の「抗原結合断片」（または、単に「抗体断片」ともいう）とは、特異的に抗原（例えば、PD-1）に結合する能力を保持する抗体の1個以上の断片を示すものである。抗体の「抗原結合断片」に含まれる結合断片の例として、(i) V_L 、 V_H 、 C_L および C_H1 ドメインから構成される1価の断片であるFab断片、(ii) ヒンジ領域中ジスルフィド架橋で結合した2個のFab断片を含む2価の断片である $F(a b')_2$ 断片、(iii) V_H および C_H1 ドメインから構成されるFd断片、(iv) 抗体のシングルアームの V_L および V_H ドメインで構成されるFv断片、(v) V_H ドメインから構成されるdAb断片、または(vi) 単離相補性決定領域(CDR)が挙げられる。さらに、Fv断片の2個のドメインである V_L および V_H は別々の遺伝子によりコードされているが、それらは、組み換え技術を用いてそれらを単一タンパク質鎖として作製できる合成リンカーにより連結でき、この鎖中では、 V_L および V_H 領域が対となって1価の分子を形成できる(単一鎖の $Fv(scFv)$)。このような単一鎖の抗体も、抗体の「抗原結合断片」に含まれる。

[0021] 本発明における「PD-1」は、免疫応答調節のシグナルを介する免疫レセプターであって、CD28/CTLA-4ファミリーに属するI型膜タンパク質である。本発明における「PD-1」は、「Programmed Death 1」、「Programmed Cell Death 1」、「タンパク質PD-1」、「PD1」、「PDCD1」、および「hPD-1」と相互に使用され、PD-1の改変体、アイソフォーム、種ホモログ、およびPD-1と少なくとも1個の共通エピトープを有するアナログを含んでよい。

[0022] 本発明における「抗PD-1抗体」とは、本発明の効果を妨げない限り、特に限定されず、PD-1に特異的に結合する抗体であってよい。かかる抗体は、アミノ酸配列の構造の一部を特異的に認識する抗体でもあってもよく、全体構造を特異的に認識する抗体でもよい。また、上記抗体としては、特に限定されるものではないが、ニボルマブ、ペムブロリズマブ、またはラムブロリズマブが挙げられ、好ましくはニボルマブ、またはペムブロリズマブである。

[0023] 本発明における「CTLA4」は、T細胞の活性化を抑制する調節因子であって、「細胞毒性Tリンパ球関連抗原-4」、「CTLA-4」、「CTLA-4抗原」および「CD152」と相互に使用され、ヒトCTLA4の改変体、アイソフォーム、種ホモログ、およびCTLA4と少なくとも1個の共通エピトープを有するアナログを含んでよい。

[0024] 本発明における「抗CTLA4抗体」とは、本発明の効果を妨げない限り、特に限定されず、CTLA4に特異的に結合する抗体であってよい。かかる抗体は、アミノ酸配列の構造の一部を特異的に認識する抗体でもあってもよく、全体構造を特異的に認識する抗体でもよい。また、上記抗体としては、特に限定されるものではないが、好ましくは、イピリムマブ、またはトレメリムマブである。

[0025] 本発明における「PD-L1」は、PD-1のリガンドであって、「CD274」、「Programmed Cell Death 1 Ligand 1」、「PDCD1L1」、「B7-H」、および「B7H1」と相互に使用され、PD-L1の改変体、アイソフォーム、種ホモログ、およびPD-L1と少なくとも1個の共通エピトープを有するアナログを含んでよい。

[0026] 本発明における「抗PD-L1抗体」とは、本発明の効果を妨げない限り、特に限定されず、PD-L1に特異的に結合する抗体であってよい。かかる抗体は、アミノ酸配列の構造の一部を特異的に認識する抗体でもあってもよく、全体構造を特異的に認識する抗体でもよい。また、上記抗体としては、特に限定されるものではないが、好ましくは、MPDL3280A (RG

7446)、またはアテゾリズマブである。

[0027] 本発明における「抗体医薬」は、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つのものである。上記抗体またはその抗原結合断片は、1種のみを対象に投与してもよく、2種以上を組み合わせて同時にまたは別々に対象に投与してもよい。2種以上の組み合わせの例としては、抗PD-1抗体と抗CTLA4抗体との組み合わせ等が挙げられる。上記抗体の投与方法としては、特に限定されるものではないが、静脈投与が好ましい。

[0028] 本発明の対象は、好ましくはヒトであり、より好ましくは、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与により治療されうる疾患に罹患しているか、または該疾患に罹患する可能性のあるヒトである。ここで、「治療」には、確立された病態を治療することだけでなく、将来確立される可能性のある病態を予防することをも含む。

[0029] 抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与により治療されうる疾患としては、特に限定されるものではないが、癌、肉腫、または悪性中皮腫が挙げられる。したがって、上記抗体医薬は、抗癌剤であってよい。癌、肉腫、または悪性中皮腫としては、具体的には、悪性黒色腫（メラノーマ）（例えば、転移性悪性黒色腫、根治切除不能悪性黒色腫）、皮膚有棘細胞癌、乳房外パジェット病、またはメルケル細胞癌等の皮膚癌；腎癌（例えば、腎細胞癌、透明細胞カルシノーマ）；前立腺癌（例えば、ホルモン難治性前立腺アデノカルシノーマ）；乳癌；結腸癌；肺癌（例えば、非小細胞肺癌）；骨癌；膀胱癌；頭頸部癌；皮膚若しくは眼窩内悪性メラノーマ；子宮癌；卵巣癌；直腸癌；肛門部癌；胃癌；精巣癌；子宮癌；卵管のカルシノーマ；子宮内膜カルシノーマ；子宮頸部カルシノーマ；膣カルシノーマ；外陰部カルシノーマ；食道癌；小腸癌；大腸癌；内分泌系癌；甲状腺癌；副甲状腺癌；副腎癌；柔組織肉腫；多発性骨髄腫；尿道癌；陰茎癌；慢性若しく

は急性白血病（例えば、急性骨髄性白血病、慢性骨髄性白血病、急性リンパ芽球性白血病、慢性リンパ球性白血病）；小児固形癌；進行性固形癌；膀胱癌；腎臓若しくは尿管の癌；腎盂カルシノーマ；尿路上皮癌；中枢神経系（CNS）腫瘍；リンパ腫（例えば、リンパ球性リンパ腫、原発性CNSリンパ腫、非ホジキンリンパ腫、ホジキンリンパ腫（ホジキン病）、T細胞リンパ腫）；胸膜悪性中皮腫；心膜悪性中皮腫；腹膜悪性中皮腫；腫瘍新脈管形成；脊椎腫瘍；脳幹グリオーム；下垂体アデノーマ；カポシ肉腫；扁平上皮癌；扁平細胞癌；アスベスト誘発癌を含む環境誘発癌；またはそれらの組み合わせが挙げられ、好ましくは、皮膚癌、より好ましくは、悪性黒色腫、皮膚有棘細胞癌、乳房外パジェット病、またはメルケル細胞癌である。

[0030] 本発明における抗体医薬の投与に起因する副作用としては、特に限定されるものではないが、免疫関連副作用（免疫に関連すると推察される副作用：i r A E）が好ましい（例えば、医薬品インタビューフォーム オプジーボ（R）点滴静注20mg・100mg、2016年4月改訂（第9版）、日本皮膚科学会悪性黒色腫の新薬に関する安全性検討委員会、抗CTLA-4抗体イピリムマブ（ヤーボイ（R））の特性と副作用への対応について、平成27年8月24日参照）。また、本発明の上記副作用の具体的な態様としては、間質性肺疾患、重症筋無力症、筋炎、大腸炎、1型糖尿病、肝機能障害（肝障害）、肝炎（例えば、自己免疫性肺炎）等の肺障害、下垂体機能低下症、下垂体炎等の下垂体機能障害、甲状腺機能低下症等の甲状腺機能障害、神経障害、腎障害、脳炎、副腎機能不全等の副腎障害、重度の皮膚障害、静脈血栓塞栓症、infusion reaction、乾癬、乾癬様皮疹、下痢（例えば、重度の下痢）、関節リウマチ、ブドウ膜炎、上強膜炎、滑膜包炎、放射性皮膚炎の増悪、慢性炎症性脱髄性多発神経炎（以下、脱髄性多発神経炎ともいう）、胆道障害または腎炎が挙げられ、好ましくは下垂体機能障害である。

また、免疫関連副作用（i r A E）は例えば投与後8週以降、または8～12週後に発症することが知られている。

免疫関連副作用は、「グレード」または「i r A E評価」により評価され

る。ここで、「i r A E 評価」は、疾患の重篤度を表す指標であり、1～3で表される。1とは、「i r A E のため追加で治療介入を必要としない」という状態を示し、2とは、「i r A E のため薬剤介入等が必要だが入院治療を必要としない、もしくは治療の中断を必要としない」という状態を示し、3とは、「i r A E のため入院を伴う薬剤介入等が必要かつ治療の中断を要する」という状態を示す。なお、「i r A E 評価」と「グレード」との対応は各疾患により異なる。

[0031] 測定方法

本発明で用いることができる生物学的試料としては、血清、血漿、血液、または尿等が挙げられ、好ましくは血清である。

また、上記生物学的試料の採取時期は、副作用の発症を予防する観点から、上記副作用の発症前が挙げられる。上記副作用の発症前としては、例えば、上記抗体医薬の投与前、上記抗体医薬の投与後またはその両者が挙げられる。ここで、上記抗体医薬の投与前としては、上記抗体医薬を投与する前に加え、上記抗体医薬の投与時または投与直後も含んでもよい。さらに、上記抗体医薬の投与後としては、例えば、上記抗体医薬を投与してから12週以内が挙げられ、好ましくは8週以内、さらに好ましくは6週以内である。また、上記抗体医薬の投与前、投与後は、それぞれ上記抗体医薬の1回目の投与前、1回目の投与後としてよい。

さらに、上記生物学的試料の採取時期は、モニタリングや後述の薬剤の効果の確認等の観点から、上記抗体医薬の投与後としては、上記抗体医薬を投与してからの期間は制限されず、さらに、投与後に2回以上測定してもよい。

[0032] s C D 1 6 3 または C X C L 5 を測定するためには現在既知のあらゆる方法を採用することができる。例えば、免疫測定法、電気泳動法、ウェスタンブロッティング法、質量分析法等が挙げられ、好ましくは免疫測定法である。

[0033] 免疫測定法としては、例えば、免疫比濁測定法、酵素免疫測定法等が挙げ

られる。免疫測定法は、タンパク質等を抗原として測定する免疫測定法であって、抗体としては、本発明の効果を妨げない限り特に限定されないが、抗sCD163抗体、抗CXCL5抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの成分を用いることができ、好ましくはそのポリクローナル抗体やモノクローナル抗体を用いることができる。抗sCD163抗体、抗CXCL5抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの成分としては、市販品の抗体を用いることができ、また、周知の方法により、製造することもできる。また、抗sCD163抗体または抗CXCL5抗体はそれぞれ、sCD163またはCXCL5に特異的に結合する限り特に限定されず、アミノ酸配列の構造の一部を特異的に認識する抗体でもあってもよく、全体構造を特異的に認識する抗体でもよい。

[0034] 免疫比濁測定法としては、生物学的試料におけるsCD163またはCXCL5と、抗sCD163抗体、抗CXCL5抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの成分とを反応させて抗原抗体反応させ、その結果、発生する濁りの度合いからsCD163またはCXCL5のレベルを測定するものであれば、とくに限定されない。そのような方法として、TIA法、ラテックス免疫比濁法、ネフェロメトリー法を例示することができる。TIA法は、免疫比濁測定法において濁りの度合いを特定の吸光度において測定する方法である。また、ラテックス免疫比濁法は、免疫比濁測定法において、抗体として抗sCD163抗体、抗CXCL5抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの成分をラテックス粒子に結合させたものを用いて測定する方法である。さらに、ネフェロメトリー法は、免疫比濁測定法において濁りの度合いを、一定角度以上の大きさに散乱した光を集めて散乱光として測定する方法である。

[0035] 酵素免疫測定法としては、プレートを支持体とした、ELISA法等のEIA法を挙げることが出来る。はじめに固相に直接または間接的に抗sCD163抗体、抗CXCL5抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの成分を一次抗体として結合させる。

s C D 1 6 3 または C X C L 5 を酵素免疫測定法で測定する場合には、例えば、固相に結合した一次抗体に、s C D 1 6 3 または C X C L 5 を測定するための生物学的試料を加えて反応させる。一定時間反応させた後、固相を洗浄し二次標識抗体を加えて二次反応させる。固相を再度洗浄し、固相に結合した標識部分を測定する。

[0036] 上記二次標識抗体を用いる免疫測定法において、標識物質としては西洋ワサビペルオキシダーゼ（H R P）アルカリホスファターゼ等の酵素を用いることができる。例えば、H R P 標識抗体を利用した場合には基質に既知の D A B、T M B、O P D 等を用いることができる。また、標識物質には、H R P のような酵素だけではなく、金コロイド、ユーロピウム等の標識金属や F I T C、ローダミン、T e x a s R e d、A l e x a、G F P 等の化学的、生物学的各種蛍光物質、 ^{32}P 、 $^{51}C r$ 等の放射性物質等標識可能なあらゆる物質が挙げられる。また、本発明で標識物質を用いる場合、アビジン-ビオチン系またはストレプトアビジン-ビオチン系を用いることもできる。その場合には、例えば、ビオチンで標識された二次標識抗体とともに、H R P 等の酵素で標識されたストレプトアビジンまたはアビジンを用いることができる。また、ルシフェラーゼ標識抗体による化学発光イムノアッセイ、蛍光色素標識抗体による蛍光イムノアッセイ、フローサイトメトリー法等を挙げることができる。

[0037] 電気泳動法としては、一般的には S D S - P A G E 法を挙げることができる。そのほかにもセルロース・アセテートを支持体としたもの等がある。タンパク質の染色にはクマシー・ブリリアント・ブルー、ポンソーS染色、アミドブラック染色、直接酵素活性を利用する方法等がある。

[0038] また、ウエスタンブロッティング法による検出も有効である。すなわち、電気泳動をしたゲルをニトロセルロース膜や P V D F 膜等に転写し、次いで、一次抗体である抗 s C D 1 6 3 抗体、抗 C X C L 5 抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの成分、さらに、二次標識抗体である H R P 標識抗 I g G 等を反応させ、次いで、H R P 発色試薬で発色させ

、sCD163またはCXCL5に相当するバンドの発色度合いにより、sCD163またはCXCL5を測定することができる。

[0039] 質量分析法としては、例えば、質量分析器を使用した分析方法を挙げることができる。例えば、表面増強レーザー脱離イオン化 (Surface Enhanced Laser Desorption/Ionization) 飛行時間型質量分析計 (SELDI-TOF MS法)、マトリックス支援レーザーイオン化 (Matrix-Assisted Laser Desorption/Ionization) 飛行時間型質量分析計 (MALDI-TOF MS法)、ESI法 (Electrospray Ionization) を用いる方法を例示できる。SELDI-TOF MS法は、チップ表面の官能基に目的物質を均一に捕捉したまま不純物を除去し、レーザー光でイオン化するため、再現性のあるS/N比の高いイオンスペクトルが得られるので好ましい。

[0040] 副作用の発症の予測

また、本発明においては、上述のような測定により得られたデータを用いて、上記抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測することができる。上記予測工程では、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬を投与された（すなわち、投与後の）対象から採取された生物学的試料におけるsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルと、投与前の対象から採取された生物学的試料における、対応するマーカーのレベルとを比較することが好ましい。

[0041] したがって、本発明の別の態様によれば、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬を投与する前の対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定する工程を含んでもよい。また、上記抗体医薬投与後に2回以上上記マーカーのレベルを測定している場合は、任意の2つの測定ポイント

トにおける上記マーカーのレベルを比較してもよい。

[0042] また、生物学的試料における s C D 1 6 3 および C X C L 5 から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルは、上記の測定方法により測定でき、E L I S A 法による測定が好ましい。

[0043] さらに、本発明の好ましい態様によれば、上記予測工程は、医師による判断を含まない。

[0044] さらに、本発明の別の態様によれば、副作用の発症の予測とは、副作用が発症する前にその発症を予測することに加えて、副作用のグレードが低い場合において副作用が発症していることの予測も含む。ここで、副作用のグレードが低いとは、好ましくは 1 ~ 2 である。本発明の別の態様によれば、副作用の発症の予測とは、免疫関連副作用 (i r A E) 評価が低い場合において副作用が発症していることの予測も含む。ここで、i r A E 評価が低いとは、好ましくは 1 ~ 2 である。

[0045] 副作用の発症の予測に際し、副作用を発症した対象 (群) における上記抗体医薬の投与前後の生物学的試料において s C D 1 6 3 および C X C L 5 から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルの差または比と、副作用を発症しない対象 (群) における対応するマーカーのレベルの差または比について比較し、統計学的処理を行ってもよい。また、上記抗体医薬投与後に 2 回以上上記マーカーのレベルを測定している場合は、任意の 2 つの測定ポイントにおける上記マーカーのレベルの差または比を比較してもよい。その結果、副作用を発症した対象 (群) と副作用を発症しない対象 (群) との間に有意差がある場合には、用いた前記マーカーのレベルの差または比を、副作用の発症の可能性を予測する指標とすることができる。上記統計処理としては、U 検定 (ノンパラメトリカル) 、または対応のある t - 検定 (正規分布の場合) が挙げられる。

[0046] 本発明の上記抗体医薬の投与に起因する副作用の発症の予測は、例えば、上記抗体医薬を投与後の対象から採取された生物学的試料における s C D 1 6 3 のレベルが、投与前の対象の生物学的試料における s C D 1 6 3 のレベ

ルに比べて高い場合、副作用を発症する可能性が高いとの指標に基づいて行うことができる。

[0047] また、上記抗体医薬投与後の対象から採取された生物学的試料における sCD163 のレベルが、投与前の対象から採取された生物学的試料における sCD163 のレベルに比べて好ましくは 1.2 倍以上、より好ましくは 1.5 倍以上、さらに好ましくは 1.6 倍以上、さらにより好ましくは 1.8 倍以上、さらにより一層好ましくは 2 倍以上高い場合、副作用を発症する可能性が高いと予測することができる。また、上記抗体医薬投与後の対象から採取された生物学的試料における sCD163 濃度が、投与前の対象の生物学的試料における sCD163 濃度に比べて好ましくは 10 ng/mL、より好ましくは 15 ng/mL、さらに好ましくは 20 ng/mL、さらにより好ましくは 40 ng/mL 以上高い場合、副作用を発症する可能性が高いと予測することができる。

[0048] 本発明の上記抗体医薬の投与に起因する副作用の発症の予測は、例えば、上記抗体医薬を投与後の対象から採取された生物学的試料における CXCL5 のレベルが、投与前の対象の生物学的試料における CXCL5 のレベルに比べて高い場合、副作用を発症する可能性が高いとの指標に基づいて行うことができる。

[0049] また、上記抗体医薬投与後の対象から採取された生物学的試料における CXCL5 のレベルが、投与前の対象の生物学的試料における CXCL5 のレベルに比べて、好ましくは 1.05 倍以上、より好ましくは 1.1 倍以上、さらに好ましくは 1.2 倍以上、さらにより好ましくは 1.3 倍以上高い場合、副作用を発症する可能性が高いと予測することができる。また、上記抗体医薬投与後の対象から採取された生物学的試料における CXCL5 の濃度が、投与前の対象の生物学的試料における CXCL5 の濃度に比べて、好ましくは 50 pg/mL、より好ましくは 100 pg/mL、さらに好ましくは 150 pg/mL 以上高い場合、副作用を発症する可能性が高いと予測することができる。

[0050] また、本発明の一つの態様によれば、対象において測定されたsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルが、上記抗体医薬の投与に起因する副作用の発症について、予め設定された閾値から外れる場合には、副作用を発症する可能性が高いと予測することができる。予め設定された閾値から外れる場合とは、例えば、上記マーカーのレベルが予め設定された閾値と同じもしくは該閾値より高い場合をいい、後述のように閾値が上限値と下限値を有する場合には、上記マーカーのレベルが該上限値と同じもしくは該上限値より高い、または下限値と同じもしくは該上限値より低い場合をいう。

[0051] 上記の別の態様によれば、副作用を発症した対象（群）または副作用を発症しない対象（群）における上記抗体医薬投与前後のsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベル差またはレベル比から予め閾値を設定することができる。また、上記抗体医薬投与後に2回以上上記マーカーのレベルを測定している場合は、任意の2つの測定ポイントにおける上記マーカーのレベルの差または比に基づいて予め閾値を設定することができる。副作用の発症の予測は、上記閾値と、副作用の発症を予測する対象の対応するマーカーのレベル差またはレベル比とを比較することにより行ってもよい。

当業者であれば、副作用を発症した対象（群）、副作用を発症しない対象（群）または副作用を発症した対象（群）および副作用を発症しない対象（群）（以下、全対象（群）ともいう）の上記抗体医薬投与前後のsCD163およびCXCL5から選択されるマーカーのレベル差またはレベル比から、閾値を適宜設定することができる。閾値としては、特に限定されるものではないが、例えば副作用を発症した対象（群）、副作用を発症しない対象（群）または全対象（群）の上記マーカーのレベル差または比の平均値、中央値、Xパーセンタイル値を使用することができ、好ましくは平均値である。ここでXは任意の数値を選択することができ、3、5、10、15、20、30、40、60、70、80、85、90、95、97を適宜使用するこ

とができる。閾値は1つであってもよいし、副作用の種類、投与する抗体医薬の種類、抗体医薬を投与する対象の状態、測定するマーカーの種類等またはそれらの組合せに応じて複数設定することもできる。

また、閾値としては、例えば副作用を発症した対象（群）、副作用を発症しない対象（群）または全対象（群）から採取された生物学的試料における上記マーカーのレベル差または比の平均値、中央値、 X パーセンタイル値を中心に、特定の数値幅を設けることができる。中心の数値としては、平均値を用いることが好ましい。上記数値幅は、副作用を発症した対象（群）の上記抗体医薬投与前後の上記マーカーのレベル差または比と、副作用を発症しない対象（群）の上記抗体医薬投与前後の上記マーカーのレベル差または比とに基づいて決定できる。または、上記数値幅は、全対象（群）の上記抗体医薬投与前後の上記マーカーのレベル差または比に基づいて決定できる。上記数値幅として、例えば、全対象（群）の上記抗体医薬投与前後の上記マーカーのレベル差または比の標準偏差、標準誤差を用いることができる。また、全対象（群）の上記抗体医薬投与前後の上記マーカーのレベル差または比を用いてROC曲線を作成し上限値および下限値を設定してもよい。また、上記閾値は、数値幅を有することから、上限値と下限値とが存在する。

また、閾値としては、副作用を発症した対象（群）の上記抗体医薬投与前後の上記マーカーのレベル差もしくは比と、副作用を発症しない対象（群）の上記抗体医薬投与前後の上記マーカーのレベル差もしくは比とに基づいて、または全対象（群）上記抗体医薬投与前後の上記マーカーのレベル差または比に基づいて特定の上限値および下限値を設定できる。ここで、前記上限値および前記下限値はそれぞれ独立して設定してもよく、前記上限値と下限値の絶対値が同じになるように設定してもよい。例えば、全対象（群）を用いてROC曲線を作成し上限値および下限値を設定してもよく、また、全対象（群）における任意の2つの X パーセンタイル値（ X の値は異なるものである）を上限値および下限値と設定してもよい。

[0052] 上記閾値としては、例えば、上記抗体医薬投与後のC_XCL5のレベルの

、抗体医薬投与前のCXCL5のレベルに対する比が、好ましくは1.05倍以上、より好ましくは1.1倍以上、さらに好ましくは1.3倍以上、さらにより好ましくは1.5倍以上である場合を有意とし、その比を閾値として用いることができる。また、例えば、上記抗体医薬投与後のsCD163のレベルの、抗体医薬投与前の対応するsCD163のレベルに対する比が、好ましくは1.3倍以上、より好ましくは1.5倍以上、さらに好ましくは1.6倍以上、さらにより好ましくは1.8倍以上、さらにより一層好ましくは2倍以上である場合を有意とし、その比を閾値として用いることができる。

さらに、閾値が、上記抗体医薬投与後のCXCL5のレベルの、抗体医薬投与前のCXCL5のレベルに対する比の全対象（群）の平均値を中心に特定の数値幅を設けた値である場合には、該数値幅は、例えば、20～75%、好ましくは30～60%、特に好ましくは40～50%である。閾値が、上記抗体医薬投与後のCXCL5のレベルの、抗体医薬投与前のCXCL5のレベルに対する差の全対象（群）の平均値を中心に特定の数値幅を設けた値である場合には、該数値幅は、例えば、50～400 pg/mL、好ましくは70～200 pg/mL、特に好ましくは100～150 pg/mLである。また、閾値が、上記抗体医薬投与後のsCD163のレベルの、抗体医薬投与前のsCD163のレベルに対する比の全対象（群）の平均値を中心に特定の数値幅を設けた値である場合には、該数値幅は、例えば、15～50%、好ましくは20～40%、より好ましくは25～35%である。閾値が、上記抗体医薬投与後のsCD163のレベルの、抗体医薬投与前のsCD163のレベルに対する差の全対象（群）の平均値を中心に特定の数値幅を設けた値である場合には、該数値幅は、例えば、1～25 ng/mL、好ましくは2～10 ng/mL、より好ましくは2.5～5 ng/mLである。

また、上記抗体医薬投与後のCXCL5のレベルの、抗体医薬投与前のCXCL5のレベルに対する比を用いる場合の閾値として特定の上限值と下限

値を設定する場合は、該上限値は、例えば、20～60%、好ましくは30～50%であり、該下限値は、例えば、-60～-20%、好ましくは-50～-30%である。上記抗体医薬投与後のCXCL5のレベルの、抗体医薬投与前のCXCL5のレベルに対する差を用いる場合の閾値として特定の上限値と下限値を設定する場合は、該上限値は、例えば、50～300 pg/mL、好ましくは100～200 pg/mLであり、該下限値は、例えば、-300～-50 pg/mL、好ましくは-200～-100 pg/mLである。また、上記抗体医薬投与後のsCD163のレベルの、抗体医薬投与前のsCD163のレベルに対する比を用いる場合の閾値として特定の上限値と下限値を設定する場合は、該上限値は、例えば、20～60%、30～50%、好ましくは35～45%であり、該下限値は、例えば、-40～0%、-30～-10%、好ましくは-25～-15%である。また、上記抗体医薬投与後のsCD163のレベルの、抗体医薬投与前のsCD163のレベルに対する差を用いる場合の閾値として特定の上限値と下限値を設定する場合は、該上限値は、例えば、7.5～25 ng/mL、好ましくは7.5～12.5 ng/mLであり、該下限値は、例えば、-15～2.5 ng/mL、好ましくは-2.5～2.5 ng/mLである。

予め設定された閾値と、対象のレベル差またはレベル比とを比較することにより、対象が副作用を発症する可能性を予測、判定または決定することが可能になる。

[0053] また、上記の別の態様によれば、副作用を発症した対象（群）または副作用を発症しない対象（群）における上記抗体医薬投与後のsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルから予め閾値を設定することができる。副作用の発症の予測は、上記閾値と、副作用の発症を予測する対象の対応するマーカーのレベルとを比較することにより行ってもよい。

当業者であれば、副作用を発症した対象（群）または副作用を発症しない対象（群）の上記抗体医薬投与後のsCD163およびCXCL5から選択

される少なくとも一つのマーカーのレベルから、閾値を適宜設定することができる。閾値としては、特に限定されるものではないが、例えば副作用を発症した対象（群）または副作用を発症しない対象（群）の上記マーカーのレベルの平均値、中央値、Xパーセンタイル値を使用することができ、好ましくは平均値である。ここでXは任意の数値を選択することができ、3、5、10、15、20、30、40、60、70、80、85、90、95、97を適宜使用することができる。閾値は1つであってもよいし、副作用の種類、投与する抗体医薬の種類、抗体医薬を投与する対象の状態、測定するマーカーの種類等またはそれらの組合せに応じて複数設定することもできる。

また、閾値としては、例えば副作用を発症した対象（群）または副作用を発症しない対象（群）における上記抗体医薬投与後の生物学的試料における上記マーカーのレベルの平均値、中央値、Xパーセンタイル値を中心に、特定の数値幅を設けることができる。中心の数値としては、平均値を用いることが好ましい。上記数値幅は、副作用を発症した対象（群）の上記抗体医薬投与後の上記マーカーのレベルと、副作用を発症しない対象（群）の上記抗体医薬投与後の上記マーカーのレベルとに基づいて決定できる。また、上記閾値は、数値幅を有することから、上限値と下限値とが存在する。

また、閾値としては、副作用を発症した対象（群）の上記抗体医薬投与後の上記マーカーのレベルと、副作用を発症しない対象（群）の上記抗体医薬投与前後の上記マーカーのレベルとに基づいて、特定の上限値および下限値を設定できる。ここで、前記上限値および前記下限値はそれぞれ独立して設定してもよく、前記上限値と下限値の絶対値が同じになるように設定してもよい。

予め設定された閾値と、対象のレベルとを比較することにより、対象が副作用を発症する可能性を予測、判定または決定することが可能になる。

[0054] また、本発明の別の態様によれば、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用をモニタリングする方法であって、抗

体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料において s C D 1 6 3 および C X C L 5 から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定することを含んでなる方法が提供される。かかる方法は、データを取得する方法、副作用の発症を予測する方法と同様の手法により実施することができる。かかるモニタリングは、対象における副作用の発症状況または副作用のグレードまたは i r A E 評価を経時的に確認する上で有利である。

[0055] 本発明では、抗 P D - 1 抗体、抗 P D - L 1 抗体、抗 C T L A 4 抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬を投与した対象において、該抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測するための、s C D 1 6 3 または C X C L 5 を含んでなるマーカーも提供される。上記マーカーは s C D 1 6 3 単独または C X C L 5 単独を用いてもよく、また、s C D 1 6 3 と C X C L 5 とを組み合わせてもよく、さらに、他のマーカーと組み合わせてもよい。かかるマーカーの態様は、データを取得する方法、副作用の発症を予測する方法に関する記載に準じて実施することができる。

[0056] 本発明では、抗 P D - 1 抗体、抗 P D - L 1 抗体、抗 C T L A 4 抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬を投与した対象において、該抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測するために s C D 1 6 3 および C X C L 5 から選択される少なくとも一つのマーカーを検出またはそのレベルを測定する診断薬も提供される。上記診断薬を用いることにより、例えば、上記に説明した各種の測定方法を行うことができる。上記測定方法としては、例えば、免疫測定法、電気泳動法、ウエスタンブロットリング法、質量分析法等が挙げられ、好ましくは免疫測定法である。ここで、免疫測定法としては、イムノクロマトグラフィー法も含まれる。

したがって、上記診断薬としては、例えば、抗 s C D 1 6 3 抗体、抗 C X C L 5 抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの成分を含有させることができる。抗 s C D 1 6 3 抗体、抗 C X C L 5 抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの成分としては、上

記免疫測定法における抗体と同様のものを使用することができる。

かかる診断薬の態様は、データを取得する方法、副作用の発症を予測する方法に関する記載に準じて実施することができる。

[0057] また、本発明では、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬を投与した対象において、該抗体医薬に起因する副作用の発症を予測するために、sCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーを検出またはそのレベルを測定する診断用キットも提供される。これらのキットには、上記に説明した各種の測定方法を行うために、測定方法に応じて、各種の試薬を構成成分として含有させることができる。上記測定方法としては、例えば、免疫測定法、電気泳動法、ウエスタンブロッティング法、質量分析法等が挙げられ、好ましくは免疫測定法である。ここで、免疫測定法としては、イムノクロマトグラフィー法も含まれる。

したがって、上記診断用キットとしては、例えば、抗sCD163抗体、抗CXCL5抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの成分を含有させることができる。上記キットには、更に、標識物質の発色系試薬等、実施する測定方法に応じて、周知の試薬を含有させることができる。

上記の診断用キットの態様は、データを取得する方法、副作用の発症を予測する方法または診断薬に関する記載に準じて実施することができる。

本発明の別の態様によれば、上記診断キットは、後述の、薬剤の予防投与の判断に用いるため、または投与した薬剤の効果を確認するために用いることもできる。本発明の別の好ましい態様によれば、上記診断キットは、後述の、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用の発症の予測のための検査の計画を調整または決定するためのデータを取得するために用いることもできる。

[0058] また、本発明の別の態様によれば、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、

抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬を投与した対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定し、得られた副作用の発症の予測結果に基づき、該副作用の発症を予防、抑制もしくは遅延する方法、発症した副作用のグレードまたはirAE評価を低く保持する方法、または、発症した副作用を改善する方法が提供される。ここで、副作用のグレードまたはirAE評価が低いとは、好ましくは1～2である。上述の、副作用の発症を予防、抑制もしくは遅延する方法、発症した副作用のグレードまたはirAE評価を低く保持する方法、または、発症した副作用を改善する方法としては、例えば、有効量の薬剤を投与すること、または、投与している上記抗体医薬の量の低減または上記抗体医薬の投与の中止または休止が挙げられる。投与される薬剤は、発症が予測された、または、発症した副作用に有用な薬剤が選択される。例えば、副作用が免疫関連副作用の場合には、副腎皮質ホルモン等のステロイド、免疫抑制剤が挙げられ、ステロイドとして、具体的には、コルチゾール（ヒドロコルチゾン、コルチゾン）、プレドニゾン（メチルプレドニゾン、プレドニゾン）、トリアムシノロン、デキサメタゾン、ベタメタゾンまたはそれらの塩等が挙げられる。投与される薬剤としては、好ましくは、血中半減期が3時間程度、生物学的半減期が12～36時間である、中間型のステロイド、より好ましくはメチルプレドニゾン、プレドニゾンである。上記いずれかの別の好ましい態様によれば、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬を投与した対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定し、副作用の発症の予測結果に基づき、薬剤を予防投与するか否かの判断に用いる方法を含んでなる。

[0059] したがって、本発明の別の好ましい態様によれば、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択され

る少なくとも一つの抗体医薬を投与した対象から採取された生物学的試料において s C D 1 6 3 および C X C L 5 から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定し、得られた副作用の発症の予測結果に基づき、該副作用の発症を予防、抑制もしくは遅延する方法、発症した副作用のグレードまたは i r A E 評価を低く保持する方法、または、発症した副作用を改善する方法であって、有効量の薬剤を、それを必要とする対象に投与する工程を含むものである。

[0060] また、本発明の別の好ましい態様によれば、投与した薬剤の効果を確認する方法であって、上述の薬剤が投与された対象から採取された生物学的試料において、s C D 1 6 3 および C X C L 5 から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定することを含んでなる方法が提供される。上記薬剤の効果を確認する方法は、副作用の発症を予測する方法に関する記載に準じて実施することができる。ここで、薬剤の効果を確認するために、マーカーのレベル差またはレベル比を用いる場合には、薬剤の効果を確認する対象における、上記薬剤投与後の対象からの生物学的試料における上記マーカーのレベルと、上記抗体医薬投与前の対象から採取された生物学的試料における上記マーカーのレベルとを用いてよい。上記薬剤の投与後としては、例えば、上記薬剤を投与してから12週以内が挙げられ、好ましくは9週以内、さらに好ましくは6週以内である。上記薬剤の効果としては、例えば、副作用の発症を予防、抑制もしくは遅延すること、発症した副作用のグレードまたは i r A E 評価を低く保持すること、または、発症した副作用を改善することが挙げられる。

[0061] 上記薬剤の有効量は、特に限定されず、薬剤の種類、純度、副作用の種類、程度、対象の種類、性質、性別、年齢、症状等に応じて当業者によって、適宜決定される。例えば、かかる有効量としては、0.1~20mg/体重kg/日、好ましくは1.0~20mg/体重kg/日を1回または数回等が挙げられる。

[0062] 本発明の対象は、哺乳動物、例えば、げっ歯類、イヌ、ネコ、ウシ、霊長

類などであり、好ましくはヒトであり、より好ましくは、癌、肉腫、または悪性中皮腫に罹患したヒトである。また、薬剤、好ましくはステロイド、を投与されたヒトであってもよい。

[0063] また、本発明の別の態様によれば、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用の発症の予測を補助する方法であって、上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定することを含んでなる方法が提供される。

[0064] また、本発明の別の態様によれば、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を診断する方法であって、上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定することを含んでなる方法が提供される。

[0065] また、本発明の別の態様によれば、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用の発症の診断を補助する方法であって、上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定することを含んでなる方法が提供される。

[0066] また、本発明の別の態様によれば、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つ抗体医薬を投与された対象における、該抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測するためのマーカーとしての、sCD163またはCXCL5の使用が提供される。また、上記sCD163またはCXCL5は、好ましくは、上記対象から採取された生物学的試料中に含まれるものである。

[0067] また、本発明の別の態様によれば、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、

抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つ抗体医薬を投与された対象において、該抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測するためのマーカーの製造における、sCD163またはCXCL5の使用が提供される。

[0068] また、本発明の別の態様によれば、抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用の発症の予測のための検査の計画を調整または決定するためのデータを取得する方法であって、上記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定することを含んでなる方法が提供される。通常、臨床検査は、上記抗体医薬の投薬間隔である2～3週間毎に行われている。上記方法において、得られたデータに基づき、副作用を発症する可能性が高いと予測された場合には、通常より短い間隔、例えば、1週間毎～週2回、に変更することができる。さらに、臨床検査項目も、副作用を発症する可能性が高いとの予測に伴い、通常の臨床検査項目から変更することができる。

[0069] 上記の通常の臨床検査項目を以下に例示する。

プロトコル治療：0週（投与前）

- ・身体所見：ECOG, PS
- ・皮膚所見：皮膚転移巣の有無、大きさ、個数
- ・血液検査（血算）：赤血球、白血球、血小板、ヘモグロビン値、ヘマトクリット、白血球分画
- ・生化学検査：AST、ALT、 γ -GTP、ALP、LDH、総ビリルビン、BUN、クレアチニン、CK、TSH、T3、T4、KL6、コルチゾール
- ・併用治療・支持療法：プロトコル治療中に実施した併用療法・支持療法の内容を記録する。
- ・自他覚所見：以下の項目について、CTCAE v4.0-JCOGでGradeを判定する。
胃腸障害、皮膚および皮下組織障害、精神障害、呼吸器、胸郭および縦隔障

害

プロトコル治療：3週

- ・身体所見：ECOG, PS
- ・皮膚所見：皮膚転移巣の有無、大きさ、個数
- ・血液検査（血算）：赤血球、白血球、血小板、ヘモグロビン値、ヘマトクリット、白血球分画
- ・生化学検査：AST、ALT、 γ -GTP、ALP、LDH、総ビリルビン、BUN、クレアチニン、CK、TSH、T3、T4、KL6、コルチゾール
- ・併用治療・支持療法：プロトコル治療中に実施した併用療法・支持療法の内容を記録する。
- ・自他覚所見：以下の項目について、CTCAE v4.0-JCOGでGradeを判定する。
胃腸障害、皮膚および皮下組織障害、精神障害、呼吸器、胸郭および縦隔障害

プロトコル治療終了時（6週）

- ・身体所見：ECOG, PS
- ・皮膚所見：皮膚転移巣の有無、大きさ、個数
- ・血液検査（血算）：赤血球、白血球、血小板、ヘモグロビン値、ヘマトクリット、白血球分画
- ・生化学検査：AST、ALT、 γ -GTP、ALP、LDH、総ビリルビン、BUN、クレアチニン、CK、TSH、T3、T4、KL6、コルチゾール
- ・胸部CT：間質性肺炎の有無、胸水の有無を検証
- ・自他覚所見：以下の項目について、CTCAE v4.0-JCOGでGradeを判定する。
胃腸障害、皮膚および皮下組織障害、精神障害、呼吸器、胸郭および縦隔障害

[0070] 上記の「副作用を発症する可能性が高いと予測された場合」に短い間隔で測定する臨床検査項目を例示する。

末梢血、白血球分画、CRP

[0071] 上述の、副作用の発症を予防、抑制または遅延する方法、発症した副作用

のグレードまたは i r A E 評価を低く保持する方法、発症した副作用を改善する方法、副作用の発症の予測を補助する方法、副作用の発症を診断する方法、副作用の発症の診断を補助する方法、マーカーとしての使用、マーカーの製造のための使用、副作用の発症の予測のための検査の計画を決定するためのデータを取得する方法の態様はいずれも、データを取得する方法、副作用の発症を予測する方法と同様の手法により実施することができる。

実施例

[0072] 以下、実施例により、本発明をより具体的に説明するが、本発明の技術範囲は、これらの例示に限定されるものではない。なお、特に記載しない限り、本明細書に記載の単位や測定方法はJIS規格による。

[0073] 試験例 1 : ニボルマブ投与前後の患者の血清中の s C D 1 6 3 および C X C L 5 の測定

ニボルマブを投与した悪性黒色腫に罹患した患者 8 名を対象として行った。ニボルマブを投与した患者 8 名のうち 7 名には、ニボルマブ投与に起因する副作用は認められなかった。一方、1 名の患者にはニボルマブ投与に起因する副作用が認められた。副作用の認められた患者は、黒色腫転移巣を有しており、3 週間に一度 2 m g / k g のニボルマブが投与された。ニボルマブ投与 6 ヶ月後に、M R I にて脳への転移、C T スキャンにて全身への転移を検査した結果、脳に転移していると診断された。同時期に、甲状腺刺激ホルモン (T S H) レベルが増加し始め (2 . 8 4 μ I U / m L) 、ニボルマブ投与 8 ヶ月後に血清中の T S H レベルが 7 . 0 7 μ I U / m L であることが確認され、上記患者は下垂体機能性低下症に罹患していることが疑われた。そのため、上記患者に関し、コルチコトロピン放出ホルモン (C R H) 負荷試験を行ったところ、血清中副腎皮質刺激ホルモン (A C T H) の低下 (1 . 0 n g / m L 未満) およびコルチゾールの低下 (0 . 8 μ g / d L) が認められたことから、上記患者は A C T H 欠損症と診断された。

[0074] 上記患者 8 名について、ニボルマブの投与前および投与 6 週後の血清を採取し、血清中の s C D 1 6 3 および C X C L 5 の濃度を E L I S A 法にて測

定した。具体的には、血清中のsCD163濃度測定はsCD163に特異的に結合する抗体を含むキットHuman CD163 DuoSet (カタログ番号: DY1607) (R and D system, Minneapolis, MN) を用いて、プロトコールに従った。血清中のCXCL5濃度測定はHuman CXCL5/ENA-78 DuoSet ELISA (カタログ番号: DY254) (R and D system, Minneapolis, MN) を用いて、プロトコールに従った。

[0075] また、TNF α の濃度に関しても、ニボルマブの投与前および投与6週後の血清を採取し、血清中のTNF α の濃度を、ELISA法にて測定した。具体的には、血清中のTNF α 濃度測定はHuman TNFa DuoSet (カタログ番号: DY210) (R and D system, Minneapolis, MN) を用いて、プロトコールに従った。

[0076] 図1A、Bに示される通り、ニボルマブ投与に起因する副作用が認められた1名の患者では、ニボルマブ投与に起因する副作用が認められなかった7名の患者に比べて、血清中のsCD163およびCXCL5の濃度がアップレギュレートされた(検体数 n=3の場合、対応のあるt検定、 $p<0.05$ で有意差有り)。

なお、TNF α については全ての患者で検出されなかった。

[0077] 試験例2: ニボルマブ投与前後の患者の血清中のsCD163およびCXCL5の測定(46症例)

試験例1と同様にニボルマブを投与した悪性黒色腫に罹患した患者46名を対象とした。具体的には、患者1~46に、3週間に一度2mg/kgまたは2週間に一度3mg/kgニボルマブを投与した。上記患者46名について、ニボルマブの投与前および投与6週後の血清を採取し、血清中のsCD163およびCXCL5の濃度をELISA法にて測定した。なお、上記46名の患者のうち、患者1~8は試験例1の患者と同じ患者であり、試験例1の後に継続して診察を行った。

結果を表1に示す。

[0078] [表1]

患者	CXCL5濃度				sCD163濃度				irAE診断名	irAE評価
	投与前 (pg/ml)	投与6週 (pg/ml)	増減値 (pg/ml)	増減比 (%)	投与前 (ng/ml)	投与6週 (ng/ml)	増減値 (ng/ml)	増減比 (%)		
1	307.7	257.9	-49.7	-16.2%	21.0	22.5	1.6	7.5%	—	0
2	237.6	238.2	0.6	0.3%	55.1	45.4	-9.7	-17.6%	—	0
3	497.5	97.4	-400.1	-80.4%	49.7	31.9	-17.8	-35.8%	—	0
4	226.9	164.2	-62.7	-27.6%	23.6	35.1	11.6	49.0%	滑膜包炎	2
5	434.8	295.7	-139.0	-32.0%	24.0	36.7	12.7	52.7%	放射線皮膚炎の著しい増悪	3
6	862.1	691.8	-170.3	-19.8%	82.5	70.4	-12.1	-14.7%	—	0
7	434.0	126.1	-307.9	-70.9%	85.9	76.9	-9.0	-10.5%	甲状腺機能障害	1
8	332.6	450.9	118.3	35.6%	39.8	90.6	50.9	127.8%	下垂体炎	3
9	461.4	377.3	-84.0	-18.2%	27.7	28.7	1.0	3.6%	—	0
10	314.9	308.0	-6.9	-2.2%	40.0	46.7	6.8	16.9%	—	0
11	509.4	541.3	31.9	6.3%	28.7	42.0	13.3	46.2%	下垂体炎	1
12	416.9	314.0	-102.9	-24.7%	26.6	33.8	7.2	27.0%	—	0
13	423.4	433.8	10.4	2.5%	28.9	32.9	4.0	13.9%	—	0
14	471.9	478.6	6.7	1.4%	50.6	45.5	-5.1	-10.1%	—	0
15	535.7	441.5	-94.2	-17.6%	52.1	35.3	-16.8	-32.2%	肝障害	3
16	414.3	370.0	-44.2	-10.7%	15.0	16.1	1.1	7.3%	—	0
17	226.8	133.9	-92.9	-41.0%	17.6	20.3	2.7	15.4%	—	0
18	238.4	230.3	-8.1	-3.4%	18.8	19.4	0.7	3.5%	甲状腺機能障害	1
19	416.7	307.9	-108.7	-26.1%	29.4	29.3	-0.1	-0.3%	—	0
20	405.3	409.7	4.5	1.1%	25.3	31.1	5.8	23.1%	—	0
21	406.9	1115.2	708.4	174.1%	33.7	33.9	0.2	0.5%	肺障害	3
22	222.6	229.1	6.5	2.9%	95.6	34.0	-61.6	-64.5%	甲状腺機能障害	1
23	667.8	836.1	168.3	25.2%	82.3	64.8	-17.5	-21.3%	甲状腺機能障害	1
24	502.8	227.2	-275.6	-54.8%	64.3	85.8	21.5	33.4%	乾癬様皮疹	2
25	408.6	469.6	61.0	14.9%	70.7	57.7	-13.0	-18.4%	—	0
26	940.0	83.0	-857.1	-91.2%	48.7	42.2	-6.5	-13.4%	炎症性脱髄性多発神経炎	3
27	332.5	978.0	645.5	194.1%	33.3	35.8	2.5	7.6%	—	0
28	162.9	138.0	-24.9	-15.3%	52.4	69.4	17.1	32.6%	乾癬様皮疹	2
29	333.6	329.7	-3.9	-1.2%	114.9	290.5	175.6	152.9%	自己免疫性肺炎	2
30	271.6	198.8	-72.8	-26.8%	27.2	30.3	3.1	11.3%	—	0
31	381.0	551.6	170.7	44.8%	53.7	62.0	8.3	15.4%	—	0
32	237.4	316.7	79.3	33.4%	33.8	53.4	19.6	58.2%	—	0
33	5026.4	3880.6	-1145.8	-22.8%	36.7	57.0	20.3	55.2%	関節リウマチ	3
34	474.3	964.4	490.1	103.3%	42.9	60.3	17.3	40.4%	下垂体炎	1
35	494.1	459.0	-35.1	-7.1%	22.7	21.1	-1.6	-7.0%	—	0
36	370.5	311.7	-58.8	-15.9%	34.2	39.7	5.5	15.9%	下痢	2
37	501.8	658.9	157.1	31.3%	27.3	14.7	-12.6	-46.3%	—	0
38	407.0	408.9	1.9	0.5%	27.4	51.9	24.5	89.5%	下垂体炎	1
39	223.6	244.8	21.2	9.5%	45.5	43.8	-1.7	-3.8%	—	0
40	572.8	688.9	116.1	20.3%	19.3	23.2	3.9	20.1%	—	0
41	535.0	866.2	331.2	61.9%	42.2	38.8	-3.3	-7.9%	胆道障害	3
42	409.6	308.9	-100.8	-24.6%	25.0	17.6	-7.4	-29.5%	副腎機能不全	1
43	504.4	366.6	-137.8	-27.3%	16.0	11.1	-4.9	-30.7%	—	0
44	698.2	619.0	-79.3	-11.4%	11.4	7.3	-4.1	-36.0%	副腎機能不全	1
45	687.0	354.5	-332.5	-48.4%	15.5	11.7	-3.8	-24.4%	副腎機能不全	2
46	1966.7	1491.6	-475.0	-24.2%	13.3	12.7	-0.5	-4.1%	—	0

[0079] 患者4、5、および7は、試験例1の診察時点ではニボルマブ投与に起因する副作用が確認されていなかった。その後の診察により、患者4はニボルマブ投与8週後に、患者5はニボルマブ投与60週後に、患者7はニボルマブ投与16週後に、表1の副作用の発症が認められた。また、患者8はニボ

ルマブ投与30週後に下垂体炎の発症が認められた。

[0080] 上記表1の結果に基づき予め設定したカットオフ値（閾値）を指標として、以下の基準に従い陽性的中率、陰性的中率、および的中率を求めた。

具体的には、実際に副作用が認められた患者のうち、本試験においても副作用を発症する可能性が高いと判定された場合を「陽性」とし、副作用を発症する可能性が高いと判定されなかった場合を「偽陰性」とした。

実際に副作用が認められなかった患者のうち、本試験においても副作用を発症する可能性が高いと判定されなかった場合を「陰性」とし、副作用を発症する可能性が高いと判定された場合を「偽陽性」とした。

本試験において副作用を発症する可能性が高いと判定された患者のうち実際に副作用が認められた患者、すなわち、陽性患者、の割合を陽性的中率とした。

本試験において副作用を発症する可能性が高いと判定されなかった患者のうち実際に副作用が認められなかった患者、すなわち、陰性患者、の割合を陰性的中率とした。

実際に副作用が認められた患者のうち、本試験において副作用を発症する可能性が高いと判定された患者の割合を感度とした。

実際に副作用が認められなかった患者のうち、本試験において副作用を発症する可能性が高いと判定されなかった患者の割合を特異度とした。

全患者に対する陽性患者および陰性患者の割合を本試験における的中率とした。

[0081] 全46症例の増減比データについて、sCD163の平均値は10.8%、CXCL5での平均値は0.0%であった。平均値を中心とした増減比データについて、sCD163の標準偏差は30.8%、CXCL5での標準偏差は40.5%であった。

[0082] 1. sCD163およびCXCL5の標準偏差を基にした閾値設定

sCD163およびCXCL5の増減比データの平均値を中心に標準偏差(σ)から $\pm 1\sigma$ で閾値を設定した。（設定された閾値：sCD163の上

限42%下限-20%、CXCL5の上限41%下限-41%)

ここで、測定されたCXCL5の増減比が上記閾値の上限値以上もしくは下限値以下であるか、または、測定されたsCD163の増減比が上記閾値の上限値以上もしくは下限値以下である患者を、副作用を発症する可能性が高い患者とした。

上記基準に基づき、的中率等を求めた。

この結果を表2に示す。

[表2]

陽性	19
偽陽性	6
陰性	18
偽陰性	3
陽性的中率 (%)	86.4%
陰性的中率 (%)	75.0%
感度 (%)	86.4%
特異度 (%)	75.0%
的中率 (%)	80.4%

[0083] 2. sCD163のROC曲線を基にした閾値設定

46症例のsCD163の増減比データとその平均値の差分の絶対値に基づいてROC曲線を作成した。図2にROC曲線を示す。

ROC曲線の横軸は、(1-特異度)を表し、これは、偽陽性の割合と共に増大する。縦軸は、感度を表す。なお、作成にあたり、 $irAE=1$ を「陽性」としている。このROC曲線で「感度-(1-特異度)」が最大となる点は0.231で、ROC曲線下の面積(AUC)は0.746であった。

sCD163の平均値を中心に±21.3%で閾値を設定した。

(設定された閾値は、sCD163の上限32%下限-11%)

測定されたsCD163の増減比データが、上記閾値の上限値以上または

下限値以下である患者を、副作用を発症する可能性が高い患者とした。

上記基準に基づき、的中率等を求めた。

この結果を表3に示す。

[表3]

陽性	17
偽陽性	7
陰性	17
偽陰性	5
陽性的中率 (%)	70.8%
陰性的中率 (%)	77.3%
感度 (%)	81.8%
特異度 (%)	70.3%
的中率 (%)	73.9%

[0084] 3. sCD163およびCXCL5のROC曲線を基にした閾値設定

さらに、2に記載のsCD163と同様に、CXCL5の増減比データとその平均値の差分の絶対値に基づいてROC曲線を作成し、CXCL5の閾値も設定した。

(設定された閾値としては、sCD163の上限32%下限-11%、CXCL5の上限48%下限-48%であった。)

ここで、測定されたCXCL5の増減比が上記閾値の上限値以上もしくは下限値以下であるか、または、測定されたsCD163の増減比が上記閾値の上限値以上もしくは下限値以下である患者を、副作用を発症する可能性が高い患者とした。

上記基準に基づき、的中率等を求めた。

その結果、陽性的中率は71.4%、陰性的中率は88.9%、感度は90.9%、的中率は78.3%であり、上記2のsCD163のみの場合に比べて上昇した。一方、特異度は、上記2のsCD163のみの場合と同程度であった。

[0085] 4. sCD163およびCXCL5で同じ閾値幅にて設定

sCD163およびCXCL5の閾値を、平均値を中心に±32%に設定した。（閾値は、sCD163の上限43%下限-21%、CXCL5上限32%下限-32%であった。）

ここで、測定されたCXCL5の増減比が上記閾値の上限値以上もしくは下限値以下であるか、または、測定されたsCD163の増減比が上記閾値の上限値以上もしくは下限値以下である患者を、副作用を発症する可能性が高い患者とした。

上記基準に基づき、的中率等を求めた。

この結果を表4に示す。

[0086] [表4]

陽性	19
偽陽性	7
陰性	17
偽陰性	3
陽性的中率 (%)	73.1
陰性的中率 (%)	85.0
感度 (%)	86.4
特異度 (%)	70.8
的中率 (%)	78.3

請求の範囲

- [請求項1] 抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測するためのデータを取得する方法であって、
- 前記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定することを含んでなる、方法。
- [請求項2] 前記抗PD-1抗体がニボルマブである、請求項1に記載の方法。
- [請求項3] 前記抗CTLA4抗体がイピリムマブである、請求項1または2に記載の方法。
- [請求項4] 前記抗体医薬が抗癌剤である、請求項1～3のいずれか一項に記載の方法。
- [請求項5] 前記副作用が免疫関連副作用である、請求項1～4のいずれか一項に記載の方法。
- [請求項6] 前記マーカーがsCD163およびCXCL5の組み合わせである、請求項1～5のいずれか一項に記載の方法。
- [請求項7] 前記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料における前記マーカーのレベルと、前記抗体医薬投与前の対象から採取された生物学的試料における、対応するマーカーのレベルとの比較データを取得することを含んでなる、請求項1～6のいずれか一項に記載の方法。
- [請求項8] 前記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料における前記マーカーのレベルまたは前記比較データが、副作用を発症する指標となる、請求項7に記載の方法。
- [請求項9] 前記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料における前記マーカーのレベルまたは前記比較データが、対象にステロイド

を投与する指標となる、請求項7に記載の方法。

[請求項10] 前記比較データが副作用を発症する指標となる、請求項8または9に記載の方法。

[請求項11] 抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測する方法であって、

前記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定することを含んでなる、方法。

[請求項12] 抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用をモニタリングする方法であって、

前記抗体医薬を投与された対象から採取された生物学的試料においてsCD163およびCXCL5から選択される少なくとも一つのマーカーのレベルを測定することを含んでなる、方法。

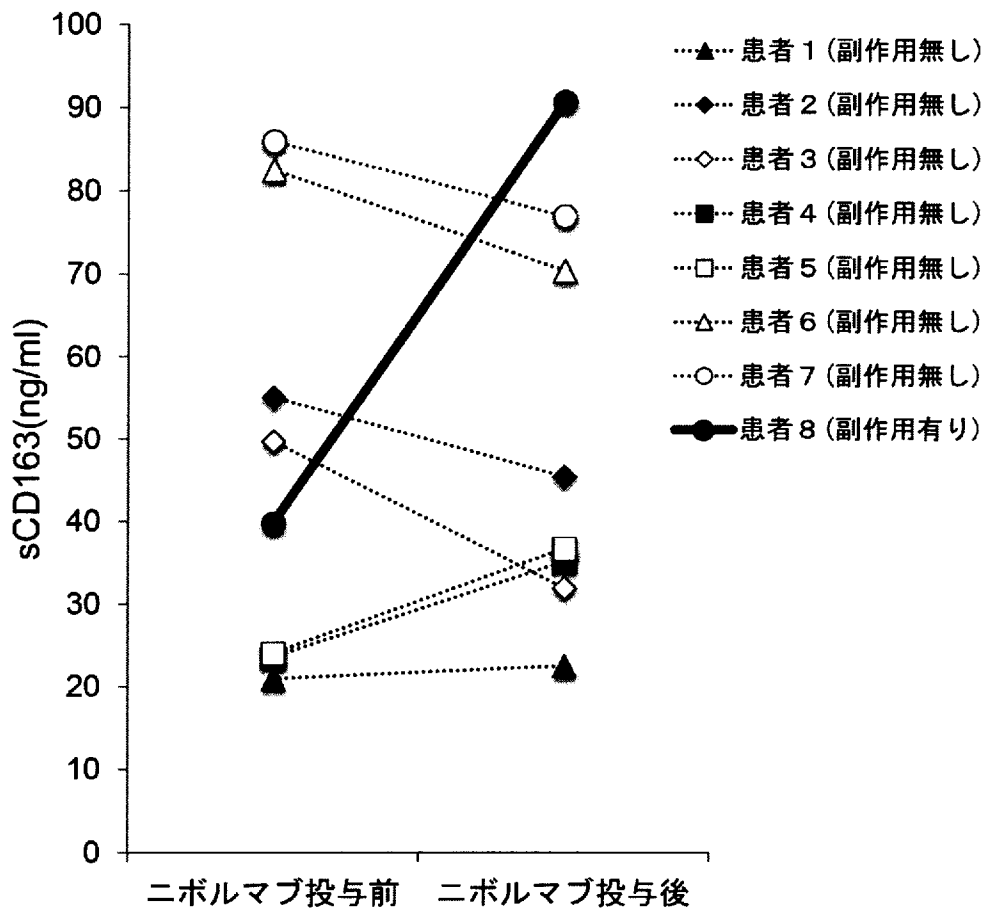
[請求項13] 抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬を投与された対象において、該抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測するための、sCD163またはCXCL5を含んでなるマーカー。

[請求項14] 抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に起因する副作用の発症を予測するための、抗sCD163抗体、抗CXCL5抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの成分を含んでなる診断薬。

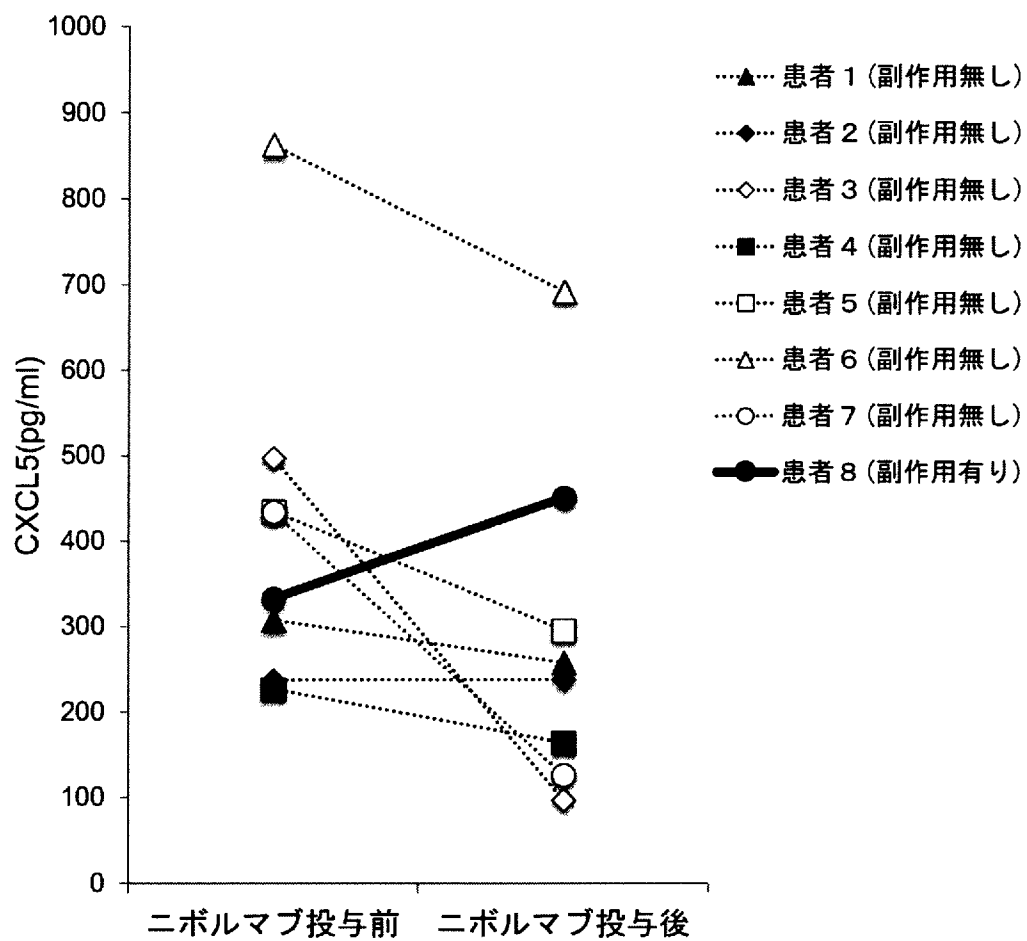
[請求項15] 抗PD-1抗体、抗PD-L1抗体、抗CTLA4抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの抗体医薬の投与に

起因する副作用の発症を予測するための、抗sCD163抗体、抗CXCL5抗体およびそれらの抗原結合断片から選択される少なくとも一つの成分を含んでなる診断用キット。

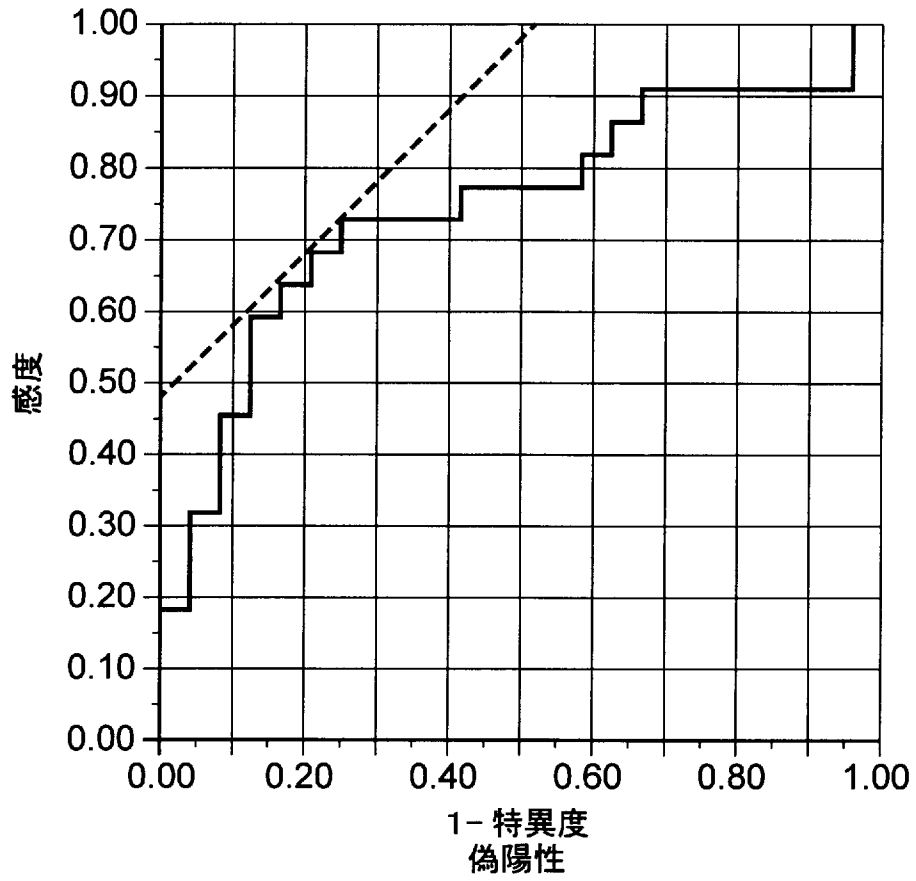
[図1A]



[図1B]



[図2]



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2017/024244

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
G01N33/68(2006.01)i, C07K14/52(2006.01)i, C07K14/705(2006.01)i, C07K16/24(2006.01)i, C07K16/28(2006.01)i, G01N33/15(2006.01)i, G01N33/53(2006.01)i

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

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
G01N33/68, C07K14/52, C07K14/705, C07K16/24, C07K16/28, G01N33/15, G01N33/53

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

Jitsuyo Shinan Koho	1922-1996	Jitsuyo Shinan Toroku Koho	1996-2017
Kokai Jitsuyo Shinan Koho	1971-2017	Toroku Jitsuyo Shinan Koho	1994-2017

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
JSTPlus/JMEDPlus/JST7580(JDreamIII), CAPlus/MEDLINE/EMBASE/BIOSIS(STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	US 2015/0118245 A1 (H.LEE MOFFITT CANCER CENTER AND RESEARCH INSTITUTE, INC.), 30 April 2015 (30.04.2015), entire text; all drawings & WO 2013/169388 A1	1-15
A	WO 2015/190538 A1 (IDAC Theranostics, Inc.), 17 December 2015 (17.12.2015), entire text; all drawings & US 2017/0145099 A1 entire text; all drawings & EP 3156072 A1	1-15

Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.

* Special categories of cited documents:	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"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
"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	"&" document member of the same patent family
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	

Date of the actual completion of the international search 13 September 2017 (13.09.17)	Date of mailing of the international search report 26 September 2017 (26.09.17)
---	--

Name and mailing address of the ISA/ Japan Patent Office 3-4-3, Kasumigaseki, Chiyoda-ku, Tokyo 100-8915, Japan	Authorized officer Telephone No.
--	---

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2017/024244

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 2002/040990 A1 (Akiko ITAI), 23 May 2002 (23.05.2002), entire text & US 2004/0054144 A1 entire text & EP 1343006 A1	1-15
A	WO 2016/100975 A1 (MASSACHUSETTS INSTITUTE OF TECHNOLOGY), 23 June 2016 (23.06.2016), entire text; all drawings (Family: none)	1-15
A	WO 2016/081947 A2 (MEMORIAL SLOAN KETTERING CANCER CENTER), 26 May 2016 (26.05.2016), entire text & CA 2968059 A1 & AU 2015349644 A1	1-15
A	EP 2937698 A1 (IMMUNID), 28 October 2015 (28.10.2015), entire text; all drawings & WO 2015/162596 A1	1-15
A	WO 2015/036499 A1 (MEDIMMUNE LTD.), 19 March 2015 (19.03.2015), entire text; all drawings & JP 2016-530323 A entire text; all drawings & US 2016/0222120 A1 & EP 3043816 A1	1-15
A	Shigehisa KITANO, "Gan Men'eki Ryoho no Breakthrough, Clinical development of immune check point inhibitors", Journal of Clinical and Experimental Medicine, 13 February 2016 (13.02.2016), vol.256, no.7, pages 793 to 797	1-15

<p>A. 発明の属する分野の分類（国際特許分類（IPC））</p> <p>Int.Cl. G01N33/68(2006.01)i, C07K14/52(2006.01)i, C07K14/705(2006.01)i, C07K16/24(2006.01)i, C07K16/28(2006.01)i, G01N33/15(2006.01)i, G01N33/53(2006.01)i</p>															
<p>B. 調査を行った分野</p> <p>調査を行った最小限資料（国際特許分類（IPC））</p> <p>Int.Cl. G01N33/68, C07K14/52, C07K14/705, C07K16/24, C07K16/28, G01N33/15, G01N33/53</p>															
<p>最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの</p> <table border="0"> <tr> <td>日本国実用新案公報</td> <td>1922-1996年</td> </tr> <tr> <td>日本国公開実用新案公報</td> <td>1971-2017年</td> </tr> <tr> <td>日本国実用新案登録公報</td> <td>1996-2017年</td> </tr> <tr> <td>日本国登録実用新案公報</td> <td>1994-2017年</td> </tr> </table>				日本国実用新案公報	1922-1996年	日本国公開実用新案公報	1971-2017年	日本国実用新案登録公報	1996-2017年	日本国登録実用新案公報	1994-2017年				
日本国実用新案公報	1922-1996年														
日本国公開実用新案公報	1971-2017年														
日本国実用新案登録公報	1996-2017年														
日本国登録実用新案公報	1994-2017年														
<p>国際調査で使用した電子データベース（データベースの名称、調査に使用した用語）</p> <p>JSTPlus/JMEDPlus/JST7580 (JDreamIII), CPlus/MEDLINE/EMBASE/BIOSIS (STN)</p>															
<p>C. 関連すると認められる文献</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>引用文献の カテゴリー*</th> <th>引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示</th> <th>関連する 請求項の番号</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>A</td> <td>US 2015/0118245 A1 (H.LEE MOFFITT CANCER CENTER AND RESEARCH INSTITUTE, INC.) 2015.04.30, 全文・全図参照 & WO 2013/169388 A1</td> <td>1-15</td> </tr> <tr> <td>A</td> <td>WO 2015/190538 A1 (IDACセラノステイクス株式会社) 2015.12.17, 全文・全図参照 & US 2017/0145099 A1, 全文・全図参照 & EP 3156072 A1</td> <td>1-15</td> </tr> <tr> <td>A</td> <td>WO 2002/040990 A1 (板井昭子) 2002.05.23, 全文参照 & US 2004/0054144 A1, 全文参照 & EP 1343006 A1</td> <td>1-15</td> </tr> </tbody> </table>				引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号	A	US 2015/0118245 A1 (H.LEE MOFFITT CANCER CENTER AND RESEARCH INSTITUTE, INC.) 2015.04.30, 全文・全図参照 & WO 2013/169388 A1	1-15	A	WO 2015/190538 A1 (IDACセラノステイクス株式会社) 2015.12.17, 全文・全図参照 & US 2017/0145099 A1, 全文・全図参照 & EP 3156072 A1	1-15	A	WO 2002/040990 A1 (板井昭子) 2002.05.23, 全文参照 & US 2004/0054144 A1, 全文参照 & EP 1343006 A1	1-15
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号													
A	US 2015/0118245 A1 (H.LEE MOFFITT CANCER CENTER AND RESEARCH INSTITUTE, INC.) 2015.04.30, 全文・全図参照 & WO 2013/169388 A1	1-15													
A	WO 2015/190538 A1 (IDACセラノステイクス株式会社) 2015.12.17, 全文・全図参照 & US 2017/0145099 A1, 全文・全図参照 & EP 3156072 A1	1-15													
A	WO 2002/040990 A1 (板井昭子) 2002.05.23, 全文参照 & US 2004/0054144 A1, 全文参照 & EP 1343006 A1	1-15													
<p>☑ C欄の続きにも文献が列挙されている。</p>		<p>☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。</p>													
<p>* 引用文献のカテゴリー</p> <p>「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの</p> <p>「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの</p> <p>「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献（理由を付す）</p> <p>「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献</p> <p>「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願</p>		<p>の日の後に公表された文献</p> <p>「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの</p> <p>「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの</p> <p>「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの</p> <p>「&」同一パテントファミリー文献</p>													
<p>国際調査を完了した日</p> <p>13.09.2017</p>		<p>国際調査報告の発送日</p> <p>26.09.2017</p>													
<p>国際調査機関の名称及びあて先</p> <p>日本国特許庁 (ISA/J P)</p> <p>郵便番号100-8915</p> <p>東京都千代田区霞が関三丁目4番3号</p>		<p>特許庁審査官（権限のある職員）</p> <p>草川 貴史</p> <p>電話番号 03-3581-1101 内線 3252</p>													

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号
A	WO 2016/100975 A1 (MASSACHSETTS INSTITUTE OF TECHNOLOGY) 2016. 06. 23, 全文・全図参照 (ファミリーなし)	1-15
A	WO 2016/081947 A2 (MEMORIAL SLOAN KETTERING CANCER CENTER) 2016. 05. 26, 全文参照 & CA 2968059 A1 & AU 2015349644 A1	1-15
A	EP 2937698 A1 (IMMUNID) 2015. 10. 28, 全文・全図参照 & WO 2015/162596 A1	1-15
A	WO 2015/036499 A1 (MEDIMMUNE LIMITED) 2015. 03. 19, 全文・全図参照 & JP 2016-530323 A, 全文・全図参照 & US 2016/0222120 A1 & EP 3043816 A1	1-15
A	北野滋久, がん免疫療法のブレークスルー 免疫チェックポイント阻害療法 の臨床研究－開発状況と副作用, 医学のあゆみ, 2016. 02. 13, Vol. 256, No. 7, Page. 793-797	1-15