



(12) 发明专利申请

(10) 申请公布号 CN 102206277 A

(43) 申请公布日 2011. 10. 05

(21) 申请号 201110088401. 3 *C12N 15/13* (2006. 01)
(22) 申请日 2001. 02. 09 *C12N 15/63* (2006. 01)
(30) 优先权数据 *C12N 1/15* (2006. 01)
60/181608 2000. 02. 10 US *C12N 1/19* (2006. 01)
C12N 1/21 (2006. 01)
(62) 分案原申请数据 *C12N 5/10* (2006. 01)
01807735. 8 2001. 02. 09 *C12P 21/08* (2006. 01)
(71) 申请人 雅培制药有限公司 *A61K 39/395* (2006. 01)
地址 美国伊利诺伊州 *A61P 37/02* (2006. 01)
A61P 11/06 (2006. 01)
(72) 发明人 T·哈于尔 R·W·迪克松 *A61P 19/04* (2006. 01)
M·罗古斯卡 M·怀特 *A61P 19/02* (2006. 01)
B·拉布科夫斯基 J·萨菲尔德 *A61P 17/06* (2006. 01)
A·R·敦坎
S·M·布洛克勒胡尔斯特
J·曼科维奇 C·P·索尔罗克
J·E·汤普森 S·N·伦纳德
(74) 专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
司 72001
代理人 刘健
(51) Int. Cl.
C07K 16/24 (2006. 01)

权利要求书 2 页 说明书 28 页
序列表 30 页 附图 4 页

(54) 发明名称

结合人白介素-18的抗体及制备和使用方法

(57) 摘要

本发明涉及结合人白介素-18的抗体及制备和使用方法。本发明提供了结合人白介素-18(hIL-18)的抗体、尤其是结合人IL-18表位的抗体。所述抗体可以是例如完整的人抗体、重组抗体或单克隆抗体。优选抗体对hIL-18具有高亲和力并且在体外和体内均中和hIL-18活性。本发明的抗体可以全长抗体或其抗原结合部分。本发明也提供本发明抗体的制备方法和应用方法。本发明的抗体或抗体部分可用来检测hIL-18和可用来抑制hIL-18活性,例如抑制罹患其中hIL-18活性是有害的疾病的病人体内的hIL-18活性。

1. 能够结合人 IL-18 的人单克隆抗体或其抗原结合部分。
2. 权利要求 1 的抗体,其中根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 k_{off} 速率常数为 0.1s^{-1} 或 0.1s^{-1} 以下;或者它抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1\text{x } 10^{-6}\text{M}$ 或 $1\text{x } 10^{-6}\text{M}$ 以下。
3. 权利要求 1 的抗体,其中根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 k_{off} 速率常数为 $1\text{x } 10^{-2}\text{s}^{-1}$ 或 $1\text{x}10^{-2}\text{s}^{-1}$ 以下;或者它抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1\text{x } 10^{-7}\text{M}$ 或 $1\text{x } 10^{-7}\text{M}$ 以下。
4. 权利要求 1 的抗体,其中根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 k_{off} 速率常数为 $1\text{x } 10^{-3}\text{s}^{-1}$ 或 $1\text{x}10^{-3}\text{s}^{-1}$ 以下;或者它抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1\text{x } 10^{-8}\text{M}$ 或 $1\text{x } 10^{-8}\text{M}$ 以下。
5. 权利要求 1 的抗体,其中根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 k_{off} 速率常数为 $1\text{x } 10^{-4}\text{s}^{-1}$ 或 $1\text{x}10^{-4}\text{s}^{-1}$ 以下;或者它抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1\text{x } 10^{-9}\text{M}$ 或 $1\text{x } 10^{-9}\text{M}$ 以下。
6. 权利要求 1 的抗体,其中根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 k_{off} 速率常数为 $1\text{x } 10^{-5}\text{s}^{-1}$ 或 $1\text{x}10^{-5}\text{s}^{-1}$ 以下;或者它抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1\text{x } 10^{-10}\text{M}$ 或 $1\text{x } 10^{-10}\text{M}$ 以下。
7. 权利要求 1 的抗体,其中根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 k_{off} 速率常数为 $1\text{x } 10^{-6}\text{s}^{-1}$ 或 $1\text{x}10^{-6}\text{s}^{-1}$ 以下;或者它抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1\text{x } 10^{-11}\text{M}$ 或 $1\text{x } 10^{-11}\text{M}$ 以下。
8. 权利要求 1 的抗体或其抗原结合部分,其中所述抗体是中和抗体。
9. 权利要求 1 的抗体或其抗原结合部分,其中所述抗体是重组抗体。
10. 分离的核酸,所述核酸编码权利要求 1-9 中任一项的抗体或其抗原结合部分。
11. 权利要求 10 的分离核酸,所述核酸位于重组表达载体内。
12. 宿主细胞,所述宿主细胞内已经导入了权利要求 11 的重组表达载体。
13. 合成结合人 IL-18 的人抗体的方法,所述方法包括在培养基中培养权利要求 12 的宿主细胞,直到所述细胞合成结合人 IL-18 的人抗体为止。
14. 药用组合物,所述组合物包含权利要求 1-9 中任一项的抗体或其抗原结合部分和药学上可接受的载体。
15. 权利要求 14 的药用组合物,所述组合物还包含至少一种另外的治疗药物。
16. 权利要求 15 的药用组合物,其中所述另外的药物选自能够结合人 IL-12 的抗体或其片段、氨甲蝶呤、抗 TNF、皮质类固醇、环孢菌素、雷帕霉素、FK506 和非甾体消炎药。
17. 用于治疗自身免疫病症的权利要求 14-16 中任一项的药用组合物。
18. 制备结合人白介素 -18(IL-18) 的人抗体的方法,所述方法包括:
将人抗体库暴露于包含人 IL-18 表位或其部分的抗原;
从所述人抗体库选择结合人 IL-18 表位或其部分的人抗体。
19. 权利要求 18 的方法,其中所述抗体库是动物体内抗体库,并且所述方法包括用包含人 IL-18 表位或其部分的抗原免疫所述动物。
20. 权利要求 19 的方法,其中所述体内抗体库是整合入所述动物基因组中的完全人免疫球蛋白库。

21. 在体外降低人 IL-18 活性的方法,所述方法包括将人 IL-18 与权利要求 1-9 中任一项的抗体或其抗原结合部分接触,使得人 IL-18 活性被降低的步骤。

22. 权利要求 1-9 中任一项的抗体或其抗原结合部分在制备用于治疗罹患自身免疫病的人个体的药物中的用途。

23. 权利要求 23 的用途,其中所述自身免疫病选自哮喘、系统性红斑狼疮、骨关节炎、牛皮癣性关节炎和牛皮癣。

24. 权利要求 1-9 中任一项的抗体或其抗原结合部分在制备用于抑制人 IL-18 活性的药物中的用途。

25. 权利要求 1-9 中任一项的抗体或其抗原结合部分在制备用于治疗罹患自身免疫病的患者的药物中的用途,其中权利要求 1-9 中任一项的抗体或其抗原结合部分在给予第二种药物之前、同时或之后给予,其中所述第二种药物选自抗 IL-12 抗体或其抗原结合片段、氨甲蝶呤、抗 TNF 抗体或其抗原结合片段、皮质类固醇、环孢菌素、雷帕霉素、FK506 和非甾体消炎药。

26. 权利要求 25 的用途,其中所述自身免疫病选自哮喘、SLE、骨关节炎、牛皮癣性关节炎和牛皮癣。

结合人白介素-18 的抗体及制备和使用方法

[0001] 本申请是申请号为“01807735.8”，发明名称为“结合人白介素-18 的抗体及制备和使用方法”的发明专利申请的分案申请。

[0002] 相关申请

[0003] 本申请要求于 2000 年 2 月 10 日申请的、题目是“结合人白介素-18 的抗体及制备和使用方法”的美国临时专利申请顺序号 60/181,608 的非临时专利申请的优先权，该专利申请的内容通过引用结合到本文中。另外，整个本申请引用的包括参考文献、授予的专利和公布的专利申请的所有引用参考文献的内容均通过引用结合到本文中。

[0004] 发明背景

[0005] 白介素-18(IL-18) 最早于 1989 年被描述为干扰素- γ 诱导因子 (IGIF)，它是除了能够诱导干扰素 γ 外还具有各种功能的促炎细胞因子。这些生物学特性包括激活 NF- κ b、Fas 配体表达、诱导 CC 趋化因子和 CXC 趋化因子以及增加产生感受态人免疫缺陷病毒。

[0006] 由于 IL-18 能够诱导 T 细胞和巨噬细胞内产生干扰素 γ ，因此它在 Th1 型免疫应答中起重要作用且参与先天性免疫和获得性免疫。IL-18 在结构和功能上与 IL-1 家族有关。有关 IL-18 结构、功能和生物活性的综述，参见例如 Dinarello, C. 等 (1998) J. Leukoc. Biol. 63 :658-654 ;Dinarello, C. A. (1999) Methods 19 :121-132 和 Dinarello, C. A. (1999) J. Allergy Clin. Immunol. 103 :11-24。

[0007] 特别需要调节各种各样的人免疫应答中的 IL-18。具体来说，与 IL-18 结合并中和 IL-18 的抗体是特别理想的。此外，由于存在小鼠抗体给予人体的相关问题，例如血清半寿期短、不能触发某些人类效应子功能并且在人体内诱发针对小鼠抗体不需要的免疫应答（“人抗小鼠抗体” (HAMA) 反应），因此小鼠 IL-18 抗体的体内应用受到限制。

[0008] 一般而言，尝试克服与将完全小鼠抗体用于人类相关的问题，已经涉及对所述抗体进行基因工程改造以使其更“人样化 (human-like)”。例如，已经制备出这样的嵌合抗体：其中所述抗体链的可变区来源于小鼠，而所述抗体链的恒定区来源于人 (Junghans 等 (1990) Cancer Res. 50 :1495-1502 ;Brown 等 (1991) Proc. Natl. Acad. Sci. 88 :2663-2667 ;Kettleborough 等 (1991) Protein Engineering. 4 :773-783)。然而，因为这些嵌合人源化抗体仍保留某些小鼠序列，所以它们仍可能诱发不需要的免疫反应、人抗嵌合抗体 (HAMA) 反应，当长期给予时情况尤其如此。

[0009] 针对小鼠抗体或其衍生物（例如嵌合抗体或人源化抗体）的优选 IL-18 抑制剂将完全是人抗 IL-18 抗体，由于这样的药物不会诱发 HAMA 反应，因此即使长期应用也不会诱发 HAMA 反应。然而，这样的抗体本领域尚未见介绍，因此仍然需要这样的抗体。

[0010] 发明概述

[0011] 本发明涉及结合人 IL-18 的诸如抗体的化合物以及制备和应用这类化合物或抗体的方法。

[0012] 一方面，本发明涉及能够结合人 IL-18 氨基酸序列或其部分的化合物，其中所述氨基酸包含 SEQ ID NO :70 或 SEQ ID NO :71 提供的人 IL-18 的 N 末端部分或 C 末端部分。

在一个实施方案中,所述化合物是一种小分子、肽、多肽、抗体或抗体片段,例如完全人抗体或片段。

[0013] 另一方面,本发明涉及能够与人 IL-18 结合的人单克隆抗体或其抗原结合部分。在其它实施方案,根据表面等离子体共振 (surface plasmon resonance) 测定,所述抗体或其片段与人 IL-18 解离的 k_{off} 速率常数为 $0.1s^{-1}$ 或以下、 $1 \times 10E-2 s^{-1}$ 或以下、 $1 \times 10E-3s^{-1}$ 或以下、 $1 \times 10E-4s^{-1}$ 或以下、 $1 \times 10E-5s^{-1}$ 或以下、 $1 \times 10E-6s^{-1}$ 或以下;或者抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1 \times 10E-6$ 或以下、 $1 \times 10E-7$ 或以下、 $1 \times 10E-8$ 或以下、 $1 \times 10E-9$ 或以下、 $1 \times 10E-10$ 或以下、或 $1 \times 10E-11$ 或以下。

[0014] 另一方面,本发明涉及这样的分离抗体或其抗原结合部分:它结合包含氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1)、VIRNLNDQVLFDQ (SEQ ID NO :33) 或二者任何一个的一部分的人 IL-18 表位。所述抗体最好是中和抗体。所述抗体最好是人抗体。在各种实施方案中,所述抗体是重组抗体 (例如单链抗体 (scFv)) 或单克隆抗体。

[0015] 在其它实施方案中,所述分离抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 表位或二者任何一个的一部分结合,其中根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 k_{off} 速率常数为 $0.1s^{-1}$ 或以下;或者其抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1 \times 10^{-6}M$ 或以下。或者,根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 k_{off} 速率常数为 $1 \times 10^{-2}s^{-1}$ 或以下;或者抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1 \times 10^{-7}M$ 或以下。或者,根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分可以与人 IL-18 解离,其 k_{off} 速率常数为 $1 \times 10^{-3}s^{-1}$ 或以下;或者可以抑制人 IL-18 活性,其 IC_{50} 为 $1 \times 10^{-8}M$ 或以下。或者,根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 k_{off} 速率常数为 $1 \times 10^{-4}s^{-1}$ 或以下;或者抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1 \times 10^{-9}M$ 或以下。或者,根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 k_{off} 速率常数为 $1 \times 10^{-5}s^{-1}$ 或以下;或者抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1 \times 10^{-10}M$ 或以下。或者,根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 k_{off} 速率常数为 $1 \times 10^{-6}s^{-1}$ 或以下;或者抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1 \times 10^{-11}M$ 或以下。

[0016] 本发明的另一方面涉及含有能够结合 IL-18 表位的至少一个可变区 CDR 结构域的分离的人抗体或其抗原结合部分。在相关实施方案中,所述分离抗体或其抗原结合部分的可变区含有如表 6 或表 9 所示的重链和 / 或轻链 CDR1 结构域、CDR2 结构域或 CDR3 结构域,所述结构域可以在表 7-8 和表 10-11 中所示的任一 Kabat 位置上或邻近所述位置具有例如一个或多个氨基酸取代或插入。在一个优选实施方案中,所述分离抗体或其抗原结合部分含有一个含氨基酸序列 SEQ IDNO :29 的轻链可变区 (LCVR) 和一个含氨基酸序列 SEQ ID NO :26 的重链可变区 (HCVR)。在另一个优选实施方案中,所述分离抗体或其抗原结合部分含有一个具有氨基酸序列 SEQ ID NO :29 的轻链可变区 (LCVR) 和一个具有氨基酸序列 SEQ ID NO :27 的重链可变区 (HCVR)。

[0017] 本发明的另一方面涉及包含本发明的抗体或其抗原结合部分和药学上可接受的载体的药用组合物。在一个实施方案中,所述药用组合物还包含至少一种另外的治疗其中 IL-18 活性是有害的疾病的药物。

[0018] 本发明的另一方面涉及制备结合人白介素 -18 (IL-18) 的抗体的方法。本发明提供的方法包括将抗体库 (antibody repertoire) 暴露于包含含氨基酸

PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1)、VIRNLNDQVLFIDQ (SEQ ID NO :33) 或二者任何一个的一部分的人 IL-18 表位的抗原;并且从所述抗体库选择结合包含氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1)、VIRNLNDQVLFIDQ (SEQ ID NO :33) 或者二者任何一个的一部分的人 IL-18 表位的抗体。

[0019] 在一个实施方案中,所述抗体库是动物体内的体内抗体库,所述方法包括用包含以下组分的抗原免疫所述动物:包含氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1)、VIRNLNDQVLFIDQ (SEQ ID NO :33) 的人 IL-18 表位、人 IL-18 的 N 末端部分或 C 末端部分 (SEQ ID NO :70-71) 或这些表位中任一表位的一部分。在另一个实施方案中,所述抗体库是重组抗体文库,所述方法包括用含有以下组分的抗原筛选所述文库:具有氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1)、VIRNLNDQVLFIDQ (SEQ ID NO :33) 的人 IL-18 表位、SEQ ID NO :31-32 和 SEQ ID NO :34-60 表示的肽或任一前述组分的一部分。所述文库最好是人抗体文库。

[0020] 另一方面,本发明提供编码任一上述方面的抗体(例如重链和/或轻链可变区)或其部分的分离核酸。在相关实施方案中,所述编码抗 IL-18 抗体或其部分的分离核酸位于重组表达载体中,例如在宿主细胞中表达。

[0021] 因此,另一方面,本发明涉及采用已经导入所述重组表达载体中的前述宿主细胞合成结合人 IL-18 的抗体的方法,所述方法包括在培养基中培养所述宿主细胞直到所述细胞合成结合人 IL-18 的抗体。

[0022] 本发明的另一方面涉及抑制人 IL-18 活性的方法,所述方法包括将人 IL-18 与本发明的抗体或其抗原结合部分接触,使得人 IL-18 活性被抑制。

[0023] 本发明的再一方面涉及抑制罹患其中人 IL-18 活性是有害的疾病的病人体内的人 IL-18 活性的方法,所述方法包括给予所述病人本发明的抗体或其抗原结合部分,使得所述病人体内的人 IL-18 活性被抑制。在一个实施方案中,可以例如在给予另外的药物之前、同时或之后,给予所述抗 IL-18 抗体,所述另外的药物例如抗 IL-12 抗体或其抗原结合片段、氨甲蝶呤、抗 TNF 抗体或其抗原结合片段、皮质类固醇、环孢菌素、雷帕霉素、FK506 或非甾体消炎药。

[0024] 附图简述

[0025] 图 1 显示与 IL-1 β (左) 和 IL1RA (右) 相比的 IL-18 (中间) 的结构模型。

[0026] 图 2 显示与 IL-18 受体复合的 IL-18 的结构模型,其中 IL-18 的包含氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1) 的肽表位以深灰色表示。该肽表位被抗 IL-18 抗体 2E1 结合。

[0027] 图 3 显示与 IL-18 受体复合的 IL-18 的结构模型,其中 IL-18 的包含氨基酸 VIRNLNDQVLFIDQ (SEQ ID NO :33) 的肽表位以深灰色表示。该肽表位被抗 IL-18 抗体 LT28 结合。

[0028] 图 4 显示与 IL-18 受体复合的全长 IL-18 的结构模型。球形浅灰色和深灰色表位代表 IL-18 的 N 末端和 C 末端接触表位(分别为 SEQ ID NO :70 和 71)。

[0029] 图 5 显示三种不同的抗 IL-18 抗体中和 IL-18 的生物效应的效价与抑制 KG1 细胞内 IFN- γ 诱导作用的关系。抗体 125H (方框) 和 2E1IgG 抗体 (圆形) 或 2E1 单链抗体 (三角形) 的 IC₅₀ 值分别为 2.1E-10、9.0E-10 和 3.3E-9。

[0030] 发明详述

[0031] 本发明涉及选择能够对 IL-18 介导的信号转导产生中和作用的抗体的肽表位、制备抗这些表位的抗体以及这些抗体的应用,包括用来治疗涉及 IL-18 的疾病。选择表位的策略必须构建 IL-18 蛋白及其相应的受体的同源性模型。然后组合应用目测和计算估计选择用于合成和抗体产生的代表性肽区段。本文所示的氨基酸序列运用标准单字母缩写代码。

[0032] IL-18 表位的选择

[0033] 运用程序 Modeler(Sali, A. 等,通过 MODELLER 评价比较性蛋白质建模 (Evaluation of comparative protein modeling by MODELLER)。Proteins:Struct., Funct., Genet. (1995),23(3),第 318-26 页。CODEN:PSFGY;ISSN:0887-3585)产生用于 IL-18 和 IL-18 受体两者的同源性模型。IL-1 β (Priestle, J. 等,人白介素-1 β 的三维结构精确到 2.0.Å. 分辨率 (The three-dimensional structure of human interleukin-1. beta.refined to 2.0.Å. resolution)。Prog.Clin.Biol.Res. (1990),349(Cytokines Lipocortins Inflammation Differ.),第 297-307 页)和 IL-1RA(Schreuder, H. 等,白介素-1 受体拮抗剂的精细晶体结构:二硫键和顺式脯氨酸的存在 (Refined crystal structure of the interleukin-1 receptor antagonist:presence of a disulfide link and a cis-proline)。Eur.J.Biochem. (1995),227(3),第 838-47 页)的 X 射线晶体结构是可得到的并且用作 IL-18 模型构建的参考坐标。应用 IL-1 受体结构 (Viger, G. 等,与白介素-1 β 复合的 I 型白介素-1 受体的晶体结构 (Crystal structure of the type-1 interleukin-1-receptor complexed with interleukin-1. beta)。Nature (London) (1997),386(6621),第 190-194 页)对 IL-18 受体建模。

[0034] 下文进一步描述 IL-18 和 IL-18 受体的结构模型建立。

[0035] IL-18 模型建立

[0036] 与所述两种蛋白质(即 IL-1 β 和 IL-18)的总体序列同源性低,然而,令人信服的证据是 IL-18 是 IL-1 家族成员(参见 Dinarello, C.A. IL-18:一种 TH1 诱导型促炎细胞因子及 IL-1 家族新成员 (IL-18:aTH1-inducing, proinflammatory cytokine and new member of the IL-1 family)。J.Allergy Clin.Immunol. (1999),103(1, Pt. 1),第 11-24 页),并且总体蛋白质折叠非常相似。和 IL-1 β 一样,IL-18 最初以前体形式分泌出来。前体 IL-1 β (pro-IL-1 β) 和前体 IL-18 (pro-IL-18) 两者均被 IL-1 β 转化酶 (ICE) 激活 (Fantuzzi, G. 和 Dinarello, C.A. 白介素-18 和白介素-1 β :ICE (caspase-1) 的两种细胞因子底物 (Interleukin-18 and Interleukin-1 β :two cytokine substrates for ICE (caspase-1))。J.Clin.Immunol. (1999),19(1),第 1-11 页)。还知道 IL-1 受体和 IL-18 受体相似 (Dinarello, C.A. 等,白介素-18 的综述:不止是一种干扰素 γ 诱导因子 (Overview of interleukin-18:more than an interferon- γ inducing factor)。J.Leukocyte Biol. (1998),63(6),658-664)。IL-1 β 能够与 IL-18 受体结合。虽然这两种蛋白质间的总体序列同源性和 IL-18 的序列同源性相同,但是作为最终论证,IL-1 β 和 IL-1RA 显示出相同的折叠。对这三种蛋白质(即 IL-18、IL-1 β 和 IL-1RA)间的序列比对运用程序 InsightII 人工进行。该序列比对可以参见表 1:

[0037] 表 1:IL-18 与 IL-1 β 和 IL-1RA 的序列比对

[0038]

```

24
IL-18: YFGK-LESKLS-VIRNLNDQVLFIDQGNRPLFE--DMT-DSDCRD--NAP
IL-1β: AP-VRS-LNCTLRDSQQKSLVMS-G--P-YELKALHLQGQ--D--MEQ
IL-1RA: SSKMQA-FR--IWDVNQKTFYLR-N--N--QLVAGYLQGP--NVNLEE

80
IL-18: RTIFIISMY-KDSQPRG-MAVTISVKCEKISTLSC----ENK-IISFKEM
IL-1β: QVVFSMS-FVQGEESNDKIPVALGLK-EKNLYLSCVLK-DDKPTLQLESV
IL-1RA: KI--DV---VP-IEPH---ALFLGIH-GGKMCLSCV-KSGDETRLQLEAV

123
IL-18: NPPDNI-KDTKSDIIF-FORSVPGHDNKMQFESSSYEGYFLACE-KERDL
IL-1β: DPKNYP-KK-KMEKRFVFNK-I-EINNKLFEFESAQFPNWIISTS-QAENM
IL-1RA: NITDLSENK-KQDKRFAFIR-S-DSGPTTSFESAACPGWFLCTAMEADQ-

170
IL-18: FKLILKKED-ELGDRSIM-FTVQNEE (SEQ ID NO: 4)
IL-1β: -PVFL--GG-TKGGQDITDFTMQFVSS (SEQ ID NO: 5)
IL-1RA: -PVSL--TNMPDEGVMVTKFYFQED (SEQ ID NO: 6)

```

[0039] 这些序列之间的序列同源性在表 2 中列出。向上三角形为严格序列同一性百分率，向下三角形为保守序列同源性百分率。仅表 1 中报道的完整序列中的部分序列在表 2 中考虑。如上所述，所述家族间的总体同源性低但稳定。

[0040] 表 2: IL-1 家族成员间的序列同源性

[0041]

分子	IL-18	IL-1β	IL-1RA	IL-1Rec	IL-18Rec
IL-18	—	20.0	21.8	—	—
IL-1b	53.5	—	27.5	—	—
IL-1RA	50.6	54.4	—	—	—
IL-1Rec	—	—	—	—	26.1
IL-18Rec	—	—	—	50.5	—

[0042] 所得 IL-18 结构连同 IL-1β 和 IL-1RA 一起图示于图 1 中。程序 What_Check(Hooft, R.W. 等, 蛋白质结构中的错误 (Errors in Protein Structures)。Nature(1996) 381, 第 272 页) 评价的总体质量是合理的, 但是稍微有点低 (参见下表 3)。

[0043] 表 3: What_Check 的结构 Z- 分值 (正值优于平均值)

[0044]

	IL-1 β	IL-1RA	IL-1 Rec	IL-18 (模型)	IL-18 Rec (模型)
包装质量	-1.6	-2.3	-3.6	-5.5	-5.7
Ramachandran Plot	-2.0	-1.3	-2.9	-3.3	-2.3
旋转异构体 当量浓度	-1.6	-0.8	-1.5	-0.6	-0.6
主链构象	-1.7	+0.5	-1.6	-5.6	-2.7

[0045] 然而, What_Check 对所述参比结构的评价也是低的, 提示该蛋白质折叠在参比结构数据库中代表性差。毫无疑问, 虽然我们相信总体蛋白质折叠, 但是序列同源低导致最终结构不够完善。然而, 对于选择用于抗体产生的表位而言, 认为该结构是足够的。

[0046] IL-18 受体的模型建立

[0047] IL-18 受体的结构也运用程序 Modeler 制备。参考坐标得自 IL-1 受体。正如在与这些受体相关的细胞因子的情况下, 所述总体序列同一性低, 但足以产生序列比对。该序列同源性数字包括在上表 2 中。所述序列比对运用程序 InsightII 人工产生并且示于表 4 中。

[0048] 表 4: IL-18 受体与 IL-1 受体的序列比对

[0049]

```

22
IL-18 Rec: CTSRPHITVVEGEFFYLKHCSCSLAHEIETTTKSWYKSSGSQEHVELNPR
IL-1 Rec : CKEREEKIILVSSANEIDVRPCPLNPNEHKGTTITWYKDD-SKTPVSTEQA
72
IL-18 Rec: SSSRIALHDCVLEFWPVELNDTGSYFFQMKNYTQKWKLVIRRNKHS---
IL-1 Rec : S--RIHQHKEKLWFVPAKVEDSGHYCVVRNSSYCLRIKISAKFVENEPN
119
IL-18 Rec: -CFTERQVTSKIVEVKKFFQITCENSYYQTLVNST----SLYKNCKKLLL
IL-1 Rec : LCYNAQAIFKQKLPVAGDGLVCPYMEFFKNENNELPKLQWYKDCPKLLL
163
IL-18 Rec: EN-----NKNPTIKKNAEFEDQGYSCVHFLHHNGKLFNITKTFNITIVE
IL-1 Rec : DNIHFGVKDRILIVMNVAEKHRGNYTCHASYTYLGKQYPITRVIEFITLE
209
IL-18 Rec: DRSNIVPVLGPKLNHVAVELGKNVRLNCSALLNEEDVIYWMF-GEE-NG
IL-1 Rec : ENKPTRPVIIVSPANETMEVDLGSQIQLICNVTGQLSDIAYWKWNGSVIDE
257
IL-18 Rec: SDPNIHEE-KEMRIMTPEGKWHASKVLRIENIGESNLNVLYNCTVASTGG
IL-1 Rec : DDPVLGEDYYSVENPANKRRSTLITVLNISEIESRFYKHPFTCFAKNTHG
306
IL-18 Rec: TDTKSFILVRKAD (SEQ ID NO: 7)
IL-1 Rec : IDAAYIQLIYPVT (SEQ ID NO: 8)

```

[0050] 运用 Modeler 程序测定的 IL-18 受体结构的总体质量是合理的, 但是按照 What_Check 再次计分略低 (参见上表 3)。对总体折叠的置信主要得自 IL-1 β 与 IL-1 和 IL-18 受体两者结合的事实。所述序列同源性低肯定影响最终结构的质量, 然而, 与在上述相关细胞因子的情况一样, 认为所述当前结构是足够的。作为另外的操作, 对被 LT28 结合的 IL-18

肽表位 (SEQ ID NO:33) 当与 IL-18 受体复合时进行建模 (图 3)。作为最后的操作, 根据 IL-1 β /IL-1 受体结构获得 IL-18/IL-18 受体复合物的模型 (图 4)。该结构通过重叠所述细胞因子结构和所述受体结构获得。没有尝试使所述终结构的能量最低化。

[0051] 肽表位的选择

[0052] 制备结构模型的主要目的是为了能够主要基于目测计分选择合适的肽。考虑了所述蛋白及所述蛋白的部分 (均为亲水性并且埋藏在所述受体 / 细胞因子复合物内) 的溶剂暴露区段。所考虑的最终因素基于选择性标准。选定的肽表位与该家族的其它成员的相似部分的序列应该是不同的。根据该标准, 从 IL-18 选择肽。另外, 还制备了全长人 IL-18 (SEQ ID NO:61) 的一组广泛性重叠的代表性肽 (SEQ ID NO:31-60), 所有这些 IL-18 相关肽的序列示于下表 5 中。

[0053] 表 5. 选定的 IL-18 代表性肽

肽序列	SEQ ID NO:
PLFEDMTDSDCRDNA	(SEQ ID NO: 1)
CPLFEDMTDSDCRDNA	(SEQ ID NO: 2)
PLFEDMTDSDCR	(SEQ ID NO: 3)
YFGKLESKLSVIRN	(SEQ ID NO: 31)
ESKLSVIRNLNDQV	(SEQ ID NO: 32)
VIRNLNDQVLFIDQ (LT28 结合表位)	(SEQ ID NO: 33)
NDQVLFIDQGNRPL	(SEQ ID NO: 34)
FIDQGNRPLFEDMT	(SEQ ID NO: 35)
NRPLFEDMTDSDCR (2E1 结合表位)	(SEQ ID NO: 36)
EDMTDSDCRDNAPR	(SEQ ID NO: 37)
SDCRDNAPRTIFII	(SEQ ID NO: 38)
NAPRTIFIISMYKD	(SEQ ID NO: 39)
IFIISMYKDSQPRG	(SEQ ID NO: 40)
MYKDSQPRGMAVTI	(SEQ ID NO: 41)
QPRGMAVTISVKCE	(SEQ ID NO: 42)
AVTISVKCEKISTL	(SEQ ID NO: 43)
VKCEKISTLSCENK	(SEQ ID NO: 44)
ISTLSCENKIISFK	(SEQ ID NO: 45)
CENKIISFKEMNPP	(SEQ ID NO: 46)

[0054]

[0055]

ISFKEMNPPDNIKD	(SEQ ID NO: 47)
MNPPDNIKDTKSDI	(SEQ ID NO: 48)
NIKDTKSDIIFQQR	(SEQ ID NO: 49)
KSDIIFQQRVPGH	(SEQ ID NO: 50)
FFQQRVPGHDNKMQ	(SEQ ID NO: 51)
VPGHDNKMQFESSS	(SEQ ID NO: 52)
NKMQFESSSYEGYF	(SEQ ID NO: 53)
ESSSYEGYFLACEK	(SEQ ID NO: 54)
EGYFLACEKERDLF	(SEQ ID NO: 55)
ACEKERDLFKLILK	(SEQ ID NO: 56)
RDLFKLILKKEDEL	(SEQ ID NO: 57)
LILKKEDELGDRSI	(SEQ ID NO: 58)
EDELGDRSIMFTVQ	(SEQ ID NO: 59)
DRSIMFTVQNED	(SEQ ID NO: 60)
YFGKLESKLSVIRNLNDQVLFIDQGNRPLFEDMTD	(SEQ ID NO: 61)
SDCRDNAPRTIFIISMYKDSQPRGMAVTISVKCEK	粗体表示 LT28 表位和 2E1 表位
ISTLSCENKIISFKEMNPPDNIKDTKSDIIFQQR	
VPGHDNKMQFESSSYEGYFLACEKERDLFKLILK	
EDELGDRSIMFTVQNED	

[0056] SEQ ID NO:2 表示的 IL-18 肽的 N 末端半胱氨酸不是天然 IL-18 序列的一部分，但作为一个缀合位点将其加入。因此，在天然 IL-18 氨基酸序列中，对应于选定表位的区域包含具有氨基酸序列 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO:1) 的氨基酸残基。

[0057] 与 IL-18 受体络合的 IL-18 肽 (SEQ ID NO:1) 的示意性模型示于图 2，其中该肽表位以深灰色表示。

[0058] 随后对 IL-18 肽序列进行抗原性计算，结果为该肽的计分特别高。合成所述肽，并将其用作在兔宿主体内产生抗体的表位。如图 2 和图 3 所示，与关连受体（即 IL-18 受体）相比，采用 IL-18 肽 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO:1) 或 YFGKLESKLSVIRN (SEQ ID NO:31) 获得的分子建模数据指示中和抗体或化合物可以与哪些残基相互作用。

[0059] 采用免疫选择，通过筛选一组代表性肽，在缺乏任何分子建模时，可以完成用于肽表位选择的可供替代的方法。在一种方法，可以使用完整蛋白质序列的代表性重叠肽。在一种更加限制的方法中，仅某些表位在一组肽中显示。在一种联合方法中，可以使用分子建模来鉴定可能是重要的表位。然后用鉴定的表位序列构建代表所述鉴定表位的一组肽（例如重叠肽）。采用本领域已知的标准技术可以实施所需肽序列的制备方法。

[0060] 一旦选出一种或多种结合肽（例如一组重叠肽），则可以对关连受体进行免疫筛选。或者，可以用选定关连受体进行免疫筛选，使得可以鉴定具有某种结合亲和力的肽。可以利用无数次免疫筛选，以便可以将所需受体或所需肽鉴定为候选结合分子，以供进一步研究使用。用于分析蛋白质-蛋白质相互作用、鉴定候选结合分子和 / 或计算结合亲和力的这种“饵 (bait)”和“猎物 (prey)”技术在本领域有介绍。一种优选的技术利用本文所

述的噬菌体展示。

[0061] 抗 IL-18 抗体

[0062] 本发明提供结合 IL-18 的抗体及其抗体部分。所述抗体或其部分最好是分离抗体。所述抗体或其部分最好是中和抗体。

[0063] 本文所用的术语“抗体”是指由 4 条通过二硫键相互连接的多肽链—2 条重 (H) 链和 2 条轻 (L) 链组成的免疫球蛋白分子。每条重链由一个重链可变区 (本文缩写为 HCVR 或 VH) 和一个重链恒定区组成。重链恒定区由三个结构域—CH1、CH2 和 CH3 组成。每条轻链由一个轻链可变区 (本文缩写为 LCVR 或 VL) 和一个轻链恒定区组成。轻链恒定区由一个结构域 CL 组成。VH 区和 VL 区可以进一步再分为称为互补性决定区 (CDR) 的高变区, 间插称为构架区 (FR) 的更保守的区域。每个 VH 和 VL 由三个 CDR 和四个 FR 组成, 并按以下顺序从氨基端至羧基端排列: FR1、CDR1、FR2、CDR2、FR3、CDR3、FR4。

[0064] 本文所用的术语抗体的“抗原结合部分”(或简称为“抗体部分”)是指一种或多种保留与抗原(例如 hIL-18) 特异性结合能力的抗体片段。已经表明全长抗体的片段可以执行抗体的抗原结合功能。术语抗体的“抗原结合部分”包括的结合片段实例包括 (i) Fab 片段, 由 VL 结构域、VH 结构域、CL 结构域和 CH1 结构域组成的单价片段; (ii) F(ab')₂ 片段, 包含在铰链区通过一个二硫键连接的两个 Fab 片段的二价片段; (iii) Fd 片段, 由 VH 结构域和 CH1 结构域组成; (iv) Fv 片段, 由抗体单臂的 VL 结构域和 VH 结构域组成, (v) dAb 片段 (Ward 等, (1989) Nature 341:544-546), 该片段由一个 VH 结构域组成; 和 (vi) 分离的互补性决定区 (CDR)。此外, 虽然 Fv 片段的两个结构域—VL 和 VH 由不同的基因编码, 但是可以采用重组方法, 通过合成接头将其连接, 使其能够成为单一蛋白链, 其中 VL 区和 VH 区配对形成单价分子 (称为单链 Fv (scFv); 参见例如 Bird 等 (1988) Science 242:423-426; 和 Huston 等 (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85:5879-5883)。这样的单链抗体也包括在术语抗体的“抗原结合部分”内。也包括其它形式单链抗体, 例如双体分子。双体分子是二价双特异性抗体, 其中 VH 结构域和 VL 结构域表达在单一多肽链上, 但使用的接头太短以致不能在同一链的两个结构域间进行配对, 从而使所述结构域与另一条链的互补结构域配对, 产生两个抗原结合部位 (参见例如, Holliger, P. 等 (1993) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 90:6444-6448; Poljak, R. J. 等 (1994) Structure 2:1121-1123)。

[0065] 再者, 抗体或其抗原结合部分可以是通过所述抗体或抗体部分与一种或多种其它蛋白或肽共价或非共价缔合形成的较大免疫粘附分子的一部分。这类免疫粘附分子的实例包括应用链霉抗生物素蛋白核心区域形成四聚体 scFv 分子 (Kipriyanov, S. M. 等 (1995) Human Antibodies and Hybridomas 6:93-101) 以及应用半胱氨酸残基、标记肽和 C 端多聚氨基酸标志形成二价生物素化 scFv 分子 (Kipriyanov, S. M. 等 (1994) Mol. Immunol. 31:1047-1058)。采用常规技术, 例如分别用木瓜蛋白酶或胃蛋白酶消化完整抗体, 可以由完整抗体制备诸如 Fab 片段和 F(ab')₂ 片段的抗体部分。此外, 采用如本文中所述的标准重组 DNA 技术, 可以获得抗体、抗体部分和免疫粘附分子。

[0066] 本文所用的“分离抗体”是指基本上不含具有不同抗原特异性的其它抗体的抗体 (例如特异性结合 hIL-18 的分离抗体基本上不含特异性结合除 hIL-18 以外的抗原的抗体)。然而, 特异性结合 hIL-18 的分离抗体可能与其它抗原 (例如来自其它物种的 IL-18 分子) 有交叉反应性。此外, 分离抗体可能基本上不含其它细胞物质和 / 或化学物质。此

外,分离抗体(例如分离的人抗体)可以是嵌合抗体,其中例如将可变区、CDR 结构域或来源于不同人的同种型移植到亲代人抗体。

[0067] 本文所用的“化合物”是指诸如抗体的结合分子,例如多克隆抗体、单克隆抗体、它们的结合片段(例如 Fab 片段)、单链抗体(例如 scFv)、肽或肽模拟物以及非肽型分子,例如具有配体结合活性的小分子。

[0068] 本文所用的“中和抗体”(或“中和 hIL-18 活性的抗体”)是指与 hIL-18 结合导致抑制 hIL-18 生物活性的抗体。这种抑制 hIL-18 生物活性可以通过测定 hIL-18 生物活性的一个或多个指标来评价。hIL-18 生物活性的这些指标可以通过本领域已知的若干标准体外或体内测定中的一种或多种来评价。

[0069] 本文所用的术语“表面等离子体共振”是指通过检测生物传感器基体内的蛋白质浓度改变,例如采用 BIAcore 系统 (PharmaciaBiosensor AB, Uppsala, Sweden and Piscataway, NJ),可分析实时生物特异性相互作用的光学现象。有关进一步描述,参见 Jönsson, U. 等 (1993) Ann. Biol. Clin. 51:19-26; Jönsson, U. 等 (1991) Biotechniques 11:620-627; Johnsson, B 等 (1995) J. Mol. Recognit. 8:125-131; 和 Johnsson, B 等 (1991) Anal. Biochem. 198:268-277。

[0070] 本文所用的术语“ K_{off} ”是指抗体与所述抗体/抗原复合物解离的解离速率常数。

[0071] 本文所用的术语“ K_d ”是指特定抗体-抗原相互作用的解离常数。

[0072] 一方面,本发明涉及结合包含氨基酸 PLFEDMTSDCRDNA (SEQ ID NO:1) 或 VIRNLNDQVLFIDQ (SEQ ID NO:33) 的人 IL-18 表位或这些表位中任一表位的一部分的分离抗体或其抗原结合部分。所述抗体最好是中和抗体。所述抗体最好是人抗体。在各种实施方案中,所述抗体是重组抗体或单克隆抗体。

[0073] 在其它实施方案中,所述分离抗体或其抗原结合部分与包含氨基酸 PLFEDMTSDCRDNA (SEQ ID NO:1) 的人 IL-18 表位结合,其中根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 K_{off} 速率常数为 $0.1s^{-1}$ 或以下;或者其抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1 \times 10^{-6}M$ 或以下。或者,根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 K_{off} 速率常数为 $1 \times 10^{-2}s^{-1}$ 或以下;或者抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1 \times 10^{-7}M$ 或以下。或者,根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 K_{off} 速率常数为 $1 \times 10^{-3}s^{-1}$ 或以下;或者抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1 \times 10^{-8}M$ 或以下。或者,根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 K_{off} 速率常数为 $1 \times 10^{-4}s^{-1}$ 或以下;或者抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1 \times 10^{-9}M$ 或以下。或者,根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 K_{off} 速率常数为 $1 \times 10^{-5}s^{-1}$ 或以下;或者抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1 \times 10^{-10}M$ 或以下。或者,根据表面等离子体共振测定,所述抗体或其抗原结合部分与人 IL-18 解离的 K_{off} 速率常数为 $1 \times 10^{-6}s^{-1}$ 或以下;或者抑制人 IL-18 活性的 IC_{50} 为 $1 \times 10^{-11}M$ 或以下。

[0074] 经鉴定的抗 IL-18 抗体的亲和力成熟

[0075] 本发明也提供对鉴定为与 IL-18 表位结合的抗体进行进一步修饰。对所述经鉴定的抗 IL-18 抗体进行修饰用以改进结合活性和/或中和活性。

[0076] 治疗组合物和给药方法

[0077] 本发明也提供包含本发明的抗体或其抗原结合部分以及药学上可接受的载体的

药用组合物。在一个实施方案中,所述药用组合物还包含至少一种另外的治疗其中 IL-18 活性是有害的疾病的治疗药物。

[0078] 可以将本发明的抗体和抗体部分掺入到适用于给予患者的药用组合物中。通常,所述药用组合物包含本发明的抗体或抗体部分以及药学上可接受的载体。本文所用的“药学上可接受的载体”包括生理学上相容的任何和所有溶剂、分散介质、包衣剂、抗菌剂和抗真菌剂、等渗和吸收延迟剂等。药学上可接受的载体的实例包括水、盐水、磷酸缓冲盐溶液、葡萄糖、甘油、乙醇等中的一种或多种以及它们的组合物。在许多情况下,最好是在所述组合物中包括诸如糖的等渗剂、诸如甘露醇、山梨糖醇的多元醇或氯化钠。药学上可接受的载体还可包含少量用以增强所述抗体或抗体部分的保存寿命或效力的辅助物质,例如湿润剂或乳化剂、防腐剂或缓冲剂。

[0079] 可以将本发明的抗体和抗体部分掺入到适用于胃肠外给药的药用组合物中。所述抗体或抗体部分最好制备成含有 0.1-250mg/ml 抗体的注射液。所述注射液可以装无色管形瓶或琥珀色管形瓶、安瓿或预装满的注射器中的液体剂型或冻干剂型。所述缓冲剂可以是 L-组氨酸 (1-50mM)、最适 5-10mM, pH 5.0-7.0 (最适 pH 6.0)。其它合适的缓冲剂包括但不限于琥珀酸钠、柠檬酸钠、磷酸钠或磷酸钾。可以使用氯化钠改进溶液的毒性,其浓度为 0-300mM (对于液体剂型最适 150mM)。对于冻干剂型可以包括抗冻剂,主要为 0-10% 蔗糖 (最适 0.5-1.0%)。其它合适的抗冻剂包括海藻糖和乳糖。对于冻干剂型可以包括增量剂,主要是 1-10% 甘露醇 (最适 2-4%)。在液体和冻干剂型中均可以使用稳定剂,主要是 1-50mM L-甲硫氨酸 (最适 5-10mM)。其它合适的增量剂包括甘氨酸、精氨酸,可以包括 0-0.05% 聚山梨醇酯 80 (最适 0.005-0.01%)。其它表面活性剂包括但不限于聚山梨醇酯 20 和 BRIJ 表面活性剂。

[0080] 本发明的组合物可以为各种各样的形式。包括例如液体、半固体和固体剂型,例如液体溶液 (例如注射液和输注液)、分散剂或悬浮剂、片剂、丸剂、粉剂、脂质体和栓剂。优选形式取决于计划的给药方式和治疗应用。典型的优选组合物为注射液和输注液的形式,例如用其它抗体被动免疫人类似的组合物。优选的给药方式为胃肠外 (例如静脉内、皮下、腹膜内、肌肉内) 给药。在一个优选的实施方案中,通过静脉输注或注射给予所述抗体。在另一个优选的实施方案中,通过肌肉内或皮下注射给予所述抗体。

[0081] 治疗组合物通常必须是无菌的并且在生产和贮藏条件下是稳定的。所述组合物可以配制成溶液剂、微乳剂、分散剂、脂质体或其它适合于高药物浓度的有序结构。无菌注射液可以如下制备:将所述活性化合物 (即抗体或抗体部分) 以所需用量与以上列出组分中的一种或组合组分按需掺入到合适溶剂中,然后过滤除菌。一般而言,通过将所述活性化合物掺入到含有基础分散介质和以上列举的所需的其它组分的无菌溶媒中制备分散剂。对于用来制备无菌注射液的无菌冻干粉剂,优选的制备方法是真空干燥和喷雾干燥,以便从其上述过滤除菌的溶液得到有效成分和任何额外所需组分的粉末。例如利用诸如卵磷脂的包衣剂,在分散剂的情况下保持所需颗粒大小和利用表面活性剂,可以保持溶液的适宜流度。可以通过在所述组合物中包括延迟吸收的物质,例如单硬脂酸盐和明胶,可以使注射用组合物延长吸收。

[0082] 虽然对于许多治疗应用,优选的给药途径/方式是皮下注射、静脉内注射或输注,但是本发明的抗体和抗体部分可以通过本领域已知的多种方法给予。本领域技术人员知

道,给药途径和 / 或方式根据所需结果而变化。在某些实施方案中,所述活性化合物可以与保护所述化合物避免快速释放的载体一起制备,例如控释制剂,包括植入物、透皮贴剂和微囊化给药系统。可以使用可生物降解的生物相容聚合物,例如乙烯乙酸乙烯酯、聚酞类、聚乙醇酸、胶原蛋白、聚原酸酯和聚乳酸。这类制剂的许多制备方法是已取得专利权或是本领域技术人员周知的。参见例如 Sustained and Controlled Release Drug Delivery Systems, J. R. Robinson 编著, Marcel Dekker, Inc., New York, 1978。

[0083] 在某些实施方案中,本发明的抗体或抗体部分可以用惰性稀释剂或可吸收食用载体口服给予。所述化合物(和其它组分,如有需要)也可以包封在硬壳明胶胶囊或软壳明胶胶囊中、压缩成片剂或直接掺入到所述患者的饮食中。对于经口的治疗性给药,所述化合物可以掺入赋形剂,以可食入的片剂、口含片、锭剂、胶囊、酏剂、混悬剂、糖浆、糯米纸囊剂等形式使用。为了通过除胃肠外给药以外的其它途径给予本发明的化合物,可能必需用防止所述化合物失活的物质对其进行包衣或者将所述化合物与所述物质一起共同给予。

[0084] 也可以将补充的活性化合物掺入到所述组合物中。在某些实施方案中,本发明的抗体或抗体部分与一种或多种另外的可用于治疗其中 IL-18 活性是有害的疾病的药物共同配制,或者与所述治疗药物一起共同给予。例如,本发明的抗 hIL-18 抗体或抗体部分可以与一种或多种另外的结合其它靶的抗体(例如结合其它细胞因子或结合细胞表面分子的抗体)共同配制和 / 或共同给予。此外,本发明的一种或多种抗体可以与两种或两种以上的前述治疗药物联合使用。这样的联合疗法可以有利地利用较低剂量的所给予的治疗药物,因而避免了与各种单一疗法相关的可能毒性或并发症。

[0085] 治疗应用

[0086] 白介素 -18 在与许多涉及免疫和炎症因素的疾病相关的病理方面起关键作用。这些疾病包括但不限于类风湿性关节炎、骨关节炎、青少年慢性关节炎、莱姆关节炎、牛皮癣性关节炎、反应性关节炎、脊椎关节炎、系统性红斑狼疮、节段性回肠炎、溃疡性结肠炎、炎性肠病、胰岛素依赖性糖尿病、甲状腺炎、哮喘、变应性疾病、牛皮癣、皮炎性硬皮病、移植物抗宿主病、器官移植排斥、与器官移植有关的急性或慢性免疫性疾病、肉样瘤病、动脉粥样硬化、播散性血管内凝血、川崎病 (Kawasaki's disease)、格雷夫斯病 (Graves' s disease)、肾病综合征、慢性疲劳综合征、韦格纳肉芽肿病 (Wegener' s granulomatosis)、亨诺赫 - 舍恩莱因紫癜 (Henoch-Schoenlein purpura)、显微镜可见的肾脉管炎、慢性活动性肝炎、眼色素层炎、脓毒性休克、中毒性休克综合征、脓毒症综合征、恶病质、感染性疾病、寄生虫病、获得性免疫缺陷综合征、急性横贯性脊髓炎、亨廷顿舞蹈病、帕金森氏病、早老性痴呆、中风、原发性胆汁性肝硬化、溶血性贫血、恶性肿瘤、心力衰竭、心肌梗塞、艾迪生病 (Addison' s disease)、I 型散发性多腺体缺陷和 II 型多腺体缺陷、施密特综合征 (Schmidt' s syndrome)、成人(急性)呼吸窘迫综合征、脱发、斑形脱发、血清反应阴性关节病、关节病、赖特病 (Reiter' s disease)、牛皮癣性关节炎、溃疡性结肠炎性关节炎、肠病性滑膜炎、衣原体、耶尔森氏菌和沙门氏菌相关性关节病、脊椎关节病、动脉粥样硬化病 / 动脉硬化、特应性变态反应、自身免疫性大疱病、寻常天疱疮、落叶状天疱疮、类天疱疮、线性 IgA 病、自身免疫性溶血性贫血、库姆斯 (Coombs) 阳性溶血性贫血、获得性恶性贫血、青少年恶性贫血、肌痛性脑炎 / Royal Free 病、慢性粘膜皮肤念珠菌病、巨细胞性动脉炎、原发性硬化性肝炎、隐原性自身免疫性肝炎、获得性免疫缺陷病综合征、获得性免疫缺陷相关

疾病、丙型肝炎、常见变异型免疫缺陷（常见可变异型低丙种球蛋白血症）、扩张性心肌病、女性不育症、卵巢功能衰竭、成熟前卵巢功能衰竭、纤维化肺病、隐源性纤维化肺泡炎、炎症后间质性肺病、间质性肺炎、结缔组织病相关性间质性肺病、混合型结缔组织病相关性间质性肺病、全身性硬化病相关性间质性肺病、类风湿性关节炎相关性间质性肺病、系统性红斑狼疮相关性肺病、皮炎 / 多肌炎相关性肺病、斯耶格伦病（**Sjögren's disease**）相关性肺病、关节强硬性脊椎炎相关性肺病、血管炎性弥漫性肺病、含铁血黄素沉着病相关性肺病、药源性间质性肺病、放射性纤维变性、闭塞性支气管炎、慢性嗜酸细胞性肺炎、淋巴细胞浸润性肺病、感染后间质性肺病、痛风性关节炎、自身免疫性肝炎、1 型自身免疫性肝炎（典型自身免疫性或狼疮样肝炎）、2 型自身免疫性肝炎（抗 LKM 抗体肝炎）、自身免疫介导的低血糖、B 型胰岛素抵抗伴随黑色棘皮症、甲状旁腺机能减退症、与器官移植有关的急性免疫性疾病、与器官移植有关的慢性免疫性疾病、骨关节病、原发性硬化性胆管炎、1 型牛皮癣、2 型牛皮癣、特发性白细胞减少症、自身免疫性中性白细胞减少症、肾病 NOS、肾小球肾炎、显微镜可见的肾脉管炎、莱姆病、盘状狼疮红斑、男性不育性特发性或 NOS、精子自身免疫、多发性硬化（所有亚型）、交感性眼炎、结缔组织病继发性肺动脉高压、古德帕斯彻综合征（Goodpasture's syndrome）、结节性多动脉炎的肺部表现、急性风湿热、类风湿性脊椎炎、斯蒂尔氏病（Still's disease）、全身性硬化、斯耶格伦综合征、Takayasu 氏病 / 动脉炎、自身免疫性血小板减少、特发性血小板减少、自身免疫性甲状腺病、甲状腺机能亢进、甲状腺肿自身免疫性甲状腺机能减退（桥本病）、萎缩性自身免疫性甲状腺机能减退、原发性粘液性水肿、晶状体性眼色素层炎、原发性脉管炎和白斑。可以应用本发明的人抗体和抗体部分治疗罹患自身免疫病、尤其是与炎症相关的自身免疫病的病人，所述疾病包括类风湿性脊椎炎、变态反应、自身免疫性糖尿病、自身免疫性眼色素层炎、急性肝病、慢性肝病、变态反应和哮喘、精神障碍（例如抑郁症和精神分裂症）以及 Th2 型和 Th1 型介导的疾病。

[0087] 最好是应用本发明的抗体或其抗原结合部分治疗类风湿性关节炎、节段性回肠炎、多发性硬化、胰岛素依赖性糖尿病、糖尿病（mellitus）和牛皮癣。

[0088] 本发明的抗体或抗体部分也可以与一种或多种另外的可用来治疗自身免疫病和炎性疾病的治疗药物一起给予。

[0089] 可以单独或联合应用本发明的抗体或其抗原结合部分治疗这类疾病。应该知道，本发明的抗体或其抗原结合部分可以单独使用或者与诸如治疗药物的其它药物联合使用，所述其它药物由技术人员根据其预定目的进行选择。例如，所述其它药物可以是可用于治疗本发明抗体所治疗疾病或病症的本领域公知的治疗药物。所述其它药物也可以是对所述治疗组合物产生有益特性的药物，例如影响所述组合物粘度的药物。

[0090] 还应该知道包括在本发明范围内的组合是可用于其计划目的的组合。下文所述的药物用于说明所述目的，而不是限制性的。作为本发明部分的所述组合可以是本发明的抗体和选自下列实例中的至少一种另外的药物。所述组合也可以包括一种以上其他药物，例如两种或三种其他药物，只要这样的组合形成的组合物能够实现其预定作用。

[0091] 优选组合是非甾体消炎药，也称为 NSAIDS，它包括象布洛芬的药物。其它优选组合是包括泼尼松龙在内的皮质类固醇；当与本发明的抗 IL-18 抗体联合治疗患者时，通过减少类固醇的所需剂量可以降低甚至消除应用类固醇众所周知的副作用。可以与本发明的抗体或抗体部分联合应用的用于类风湿性关节炎的治疗药物的非限制性实例包括以下药

物:细胞因子抑制性消炎药(CSAID);抗其它人类细胞因子或生长因子的抗体或拮抗剂,例如,TNF、LT、IL-1、IL-2、IL-6、IL-7、IL-8、IL-12、IL-15、IL-16、EMAP-II、GM-CSF、FGF和PDGF。本发明的抗体或其抗原结合部分可以与抗诸如以下细胞表面分子的抗体组合:CD2、CD3、CD4、CD8、CD25、CD28、CD30、CD40、CD45、CD69、CD80(B7.1)、CD86(B7.2)、CD90或它们的配体,包括CD154(gp39或CD40L)。

[0092] 治疗药物的优选组合可以在不同点干扰自身免疫和后续的炎症级联;优选的实例包括TNF拮抗剂,如嵌合、人源化或人TNF抗体、D2E7、(PCT公布号WO 97/29131)、CA2(Remicade™)、CDP 571和可溶性p55或p75 TNF受体、它们的衍生物(p75TNFR1gG(Enbrel™)或p55TNFR1gG(Lenercept)以及TNF α 转化酶(TACE)抑制剂;同样,IL-1抑制剂(白介素-1转化酶抑制剂IL-1RA等)可能由于相同原因而有效。其它优选组合包括白介素11。再一优选组合是可以与IL-18功能平行作用、依赖于IL-18功能或与IL-18协同作用的免疫应答的其它关键作用物;尤其优选的是IL-12拮抗剂,包括IL-12抗体或可溶性IL-12受体或IL-12结合蛋白。已经表明IL-12和IL-18存在重叠但具有不同的功能,抗二者的拮抗剂的组合可能最有效。再一优选的组合是非耗尽性抗CD4抑制剂。再一优选的组合包括共同刺激途径CD80(B7.1)或CD86(B7.2)的拮抗剂,包括抗体、可溶性受体或拮抗配体。

[0093] 本发明的抗体或其抗原结合部分可以与诸如以下的药物组合:氨甲蝶呤、6-MP、硫唑嘌呤、柳氮磺吡啶、美沙拉秦、奥沙拉秦氯喹宁/羟氯喹、青霉胺、金硫苹果酸盐(肌肉注射和口服)、硫唑嘌呤、秋水仙碱、皮质类固醇(口服、吸入和局部注射)、 β -2肾上腺素能受体激动剂(沙丁胺醇、特布他林、沙美特罗)、黄嘌呤类(茶碱、氨茶碱)、色甘酸、奈多罗米、酮替芬、异丙托铵和氧托铵、环孢菌素、FK506、雷帕霉素、霉酚酸莫非替克、来氟米特、NSAID如布洛芬、cox-2抑制剂、cox-2选择性抑制剂(例如rofecoxib(VIOXX™;Merck&Co., Inc.))、皮质类固醇例如泼尼松龙、磷酸二酯酶抑制剂、腺苷激动剂、抗凝剂、补体抑制剂、肾上腺素能药物、干扰促炎细胞因子(例如TNF α 或IL-1)信号转导的药物(例如IRAK、NIK、IKK、p38或MAP激酶抑制剂)、IL-1 β 转化酶抑制剂、TNF α 转化酶(TACE)抑制剂、T细胞信号转导抑制剂例如激酶抑制剂、金属蛋白酶抑制剂、柳氮磺吡啶、硫唑嘌呤、6-巯基嘌呤、血管紧张素转化酶抑制剂、可溶性细胞因子受体及其衍生物(例如可溶性p55或p75 TNF受体和衍生物p75TNFR1gG(Enbrel™和p55TNFR1gG(Lenercept))、sIL-1RI、sIL-1RII、sIL-6R)和抗炎细胞因子(例如IL-4、IL-10、IL-11、IL-13和TGF β)。优选的组合包括氨甲蝶呤或来氟米特,在中度或严重类风湿性关节炎情况下,包括环孢菌素。

[0094] 可以与本发明的抗体或抗体部分组合的用于炎性肠病的治疗药物的非限制性实例包括以下药物:布地奈德;表皮生长因子;皮质类固醇;环孢菌素;柳氮磺吡啶;氨基水杨酸;6-巯基嘌呤;硫唑嘌呤;甲硝唑;脂肪氧化酶抑制剂;美沙拉秦;奥沙拉秦;巴柳氮;抗氧化剂;血栓烷抑制剂;IL-1受体拮抗剂;抗IL-1 β 单克隆抗体;抗IL-6单克隆抗体;生长因子;弹性蛋白酶抑制剂;吡啶基-咪唑化合物;抗以下其它人细胞因子或生长因子的抗体或拮抗剂:例如TNF、LT、IL-1、IL-2、IL-6、IL-7、IL-8、IL-12、IL-15、IL-16、EMAP-II、GM-CSF、FGF和PDGF。本发明的抗体或其抗原结合部分可以与抗诸如以下的细胞表面分子的抗体组合:CD2、CD3、CD4、CD8、CD25、CD28、CD30、CD40、CD45、CD69、CD90或它们的配体。本发明的抗体或其抗原结合部分也可以与诸如以下的药物组合:氨甲蝶呤、环孢菌素、FK506、

雷帕霉素、霉酚酸莫非替克、来氟米特、NSAID 例如布洛芬、皮质类固醇例如泼尼松龙、磷酸二酯酶抑制剂、腺苷激动剂、抗凝剂、补体抑制剂、肾上腺素能药物、干扰促炎细胞因子（例如 TNF α 或 IL-1）信号转导的药物（例如 IRAK、NIK、IKK、p38 或 MAP 激酶抑制剂）、IL-1 β 转化酶抑制剂、TNF α 转化酶抑制剂、T 细胞信号转导抑制剂例如激酶抑制剂、金属蛋白酶抑制剂、柳氮磺吡啶、硫唑嘌呤、6- 巯基嘌呤、血管紧张素转化酶抑制剂、可溶性细胞因子受体及其衍生物（例如可溶性 p55 或 p75TNF 受体、sIL-1R、sIL-1RII、sIL-6R）和抗炎细胞因子（例如 IL-4、IL-10、IL-11、IL-13 和 TGF β ）。

[0095] 可以与抗体或抗原结合部分组合的用于节段性回肠炎的治疗药物的优选实例包括以下药物：TNF 拮抗剂如抗 TNF 抗体、D2E7 (PCT 公布号 WO 97/29131)、CA2 (RemicadeTM)、CDP 571、TNFR-Ig 构建体、(p75TNFR IgG (EnbrelTM 和 p55TNFR IgG (Lenercept)) 抑制剂以及 PDE4 抑制剂。本发明的抗体或其抗原结合部分可以与皮质类固醇（例如布地奈德和地塞米松）组合。本发明的抗体或其抗原结合部分也可以与诸如柳氮磺吡啶、5- 氨基水杨酸和奥沙拉秦的药物组合，以及与干扰诸如 IL-1 的促炎细胞因子的合成或作用的药物（例如 IL-1 β 转化酶抑制剂和 IL-1ra）组合。本发明的抗体或其抗原结合部分也可以与诸如酪氨酸激酶抑制剂 6- 巯基嘌呤的 T 细胞信号转导抑制剂一起使用。本发明的抗体或其抗原结合部分可以与 IL-11 组合。

[0096] 可以与本发明的抗体或抗体部分组合用于多发性硬化的治疗药物的非限制性实例包括以下药物：皮质类固醇；泼尼松龙；甲泼尼龙；硫唑嘌呤；环磷酰胺；环孢菌素；氨甲蝶呤；4- 氨基吡啶；替扎尼定；干扰素 - β 1a (Avonex ; Biogen)；干扰素 - β 1b (Betaseron ; Chiron/Berlex)；共聚物 1 (Cop-1 ; Copaxone ; Teva Pharmaceutical Industries, Inc.)；高压氧；静脉内免疫球蛋白；clabribine；抗其它人体细胞因子或生长因子的抗体或拮抗剂，例如，TNF、LT、IL-1、IL-2、IL-6、IL-7、IL-8、IL-12、IL-15、IL-16、EMAP-II、GM-CSF、FGF 和 PDGF。本发明的抗体或其抗原结合部分可以与抗诸如以下的细胞表面分子的抗体组合：CD2、CD3、CD4、CD8、CD25、CD28、CD30、CD40、CD45、CD69、CD80、CD86、CD90 或它们的配体。本发明的抗体或其抗原结合部分也可以与诸如以下的药物组合：氨甲蝶呤、环孢菌素、FK506、雷帕霉素、霉酚酸莫非替克、来氟米特、NSAID 例如布洛芬、皮质类固醇例如泼尼松龙、磷酸二酯酶抑制剂、腺苷激动剂、抗凝剂、补体抑制剂、肾上腺素能药物、干扰促炎细胞因子（例如 TNF α 或 IL-1）信号转导的药物（例如 IRAK、NIK、IKK、p38 或 MAP 激酶抑制剂）、IL-1 β 转化酶抑制剂、TACE 抑制剂、T 细胞信号转导抑制剂例如激酶抑制剂、金属蛋白酶抑制剂、柳氮磺吡啶、硫唑嘌呤、6- 巯基嘌呤、血管紧张素转化酶抑制剂、可溶性细胞因子受体及其衍生物（例如可溶性 p55 或 p75 TNF 受体、sIL-1RI、sIL-1RII、sIL-6R）和抗炎细胞因子（例如 IL-4、IL-10、IL-13 和 TGF β ）。

[0097] 可以与所述抗体或其抗原结合部分组合用于多发性硬化的治疗药物的优选实例包括干扰素 - β 、例如 IFN β 1a 和 IFN β 1b；copaxone、皮质类固醇、IL-1 抑制剂、TNF 抑制剂和抗 CD40 配体和 CD80 的抗体。

[0098] 本发明的药用组合物可以包括“治疗有效量”或“预防有效量”的本发明抗体或抗体部分。“治疗有效量”是指达到所需治疗结果必需的剂量和时间的有效量。所述抗体或抗体部分的治疗有效量可以根据诸如以下的因素而变化：个体的疾病状况、年龄、性别和体重以及所述抗体或抗体部分在个体体内诱发所需反应的能力。治疗有效量也是治疗有益效应

超过所述抗体或抗体部分的任何毒性或有害效应的剂量。“预防有效量”是指达到所需预防结果必需的剂量和时间的有效量。通常,由于预防剂量是在疾病之前或早期用于患者,因此预防有效量会低于治疗有效量。

[0099] 可以调节给药方案,以提供所需最适反应(例如治疗反应或预防反应)。例如,可以给予单次大剂量,可以在规定时间内给予多次分次剂量,或者所述剂量可以根据治疗情况的需要进行相应减少或增加。尤其有利的是配制易于给药和均匀给药的剂量单位形式的胃肠外组合物。本文所用的剂量单位形式是指用于需治疗的哺乳动物患者适合作为剂量单位的物理独立单位;每个单位含有经计算产生与所需药用载体相关的所需治疗效应的活性化合物的预先确定的量。本发明的剂量单位形式规格取决于并且直接取决于(a)所述活性化合物的独特特性和需获得的具体治疗或预防效应,和(b)针对各个个体治疗敏感性配制这种化合物的固有技术限制。

[0100] 本发明抗体或抗体部分的治疗或预防有效量的示例性非限制性范围为0.1-20mg/kg、更优选1-10mg/kg。值得注意的是,剂量值可以随需缓解的病症的类型和严重程度而变化。还知道,对于任何具体患者,根据个体需要和管理或主管给予所述组合物的专业人员的判断在规定时间内调整具体的给药方案,本文所述的剂量范围仅是示例性的并不是用来限制要求保护的组合物的范围或实施。

[0101] 抗 IL-18 抗体的制备方法

[0102] 本发明的抗 IL-18 抗体可以采用本领域用以制备抗体的众多已知技术中的任何一种以及利用包含在小节 I 中描述的 IL-18 肽表位-即包含氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1) 的人 IL-18 表位的抗原制备。

[0103] 一般而言,用以制备结合人白介素-18(IL-18)的抗体的本发明方法包括:

[0104] 将抗体库暴露于包含含氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1) 或其部分 (SEQ ID NO :3 或 33) 的人 IL-18 表位的抗原;

[0105] 从所述抗体库中选择结合包含氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1) 或其部分 (SEQ ID NO :3 或 33) 的人 IL-18 表位的抗体。

[0106] 在一个实施方案中,所述抗体库是动物的体内抗体库,所述方法包括用包含含氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1) 的人 IL-18 表位的抗原免疫所述动物。在另一个实施方案中,所述抗体库是重组抗体文库,所述方法包括用包含含氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1) 的人 IL-18 表位的抗原筛选所述文库。所述文库最好是人抗体文库。

[0107] 用抗原免疫动物、从而针对所述抗原产生特异性抗体的方法是本领域众所周知的。可以将包含含氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1) 的人 IL-18 表位的 IL-18 抗原给予动物,以诱发多克隆抗体;并且从所述多克隆抗体中选择那些与所述表位结合的抗体,可以分离结合所述表位的特异性抗体(例如将所述多克隆抗血清通过包含含 hIL-18 的氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1) 的肽的柱子)。用来诱发所述多克隆抗体的抗原可以是完整的(即全长)hIL-18 或可以是包括目的表位的 hIL-18 的一部分,例如包含 hIL-18 的氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1) 的合成肽。此外,抗所述表位的单克隆抗体可以如下制备:用上述动物,采用标准杂交瘤技术,并且选择分泌特异性地结合所述目的表位的抗体的那些杂交瘤,例如用包含 hIL-18 的氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO :1) 的肽筛选

所述杂交瘤并且选择与所述肽特异性结合的抗体。

[0108] 也可以采用体外方法制备本发明的抗体,其中筛选抗体文库以鉴定具有所需结合特异性的抗体。这种筛选重组抗体文库的方法是本领域众所周知的,包括在以下文献中描述的方法:例如 Ladner 等美国专利第 5,223,409 号;Kang 等 PCT 公布号 WO 92/18619;Dower 等 PCT 公布号 WO 91/17271;Winter 等 PCT 公布号 WO 92/20791;Markland 等 PCT 公布号 WO 92/15679;Breitling 等 PCT 公布号 WO 93/01288;McCafferty 等 PCT 公布号 WO 92/01047;Garrard 等 PCT 公布号 WO92/09690;Fuchs 等 (1991)Bio/Technology 9:1370-1372;Hay 等 (1992)Hum Antibod Hybridomas 3:81-85;Huse 等 (1989)Science 246:1275-1281;McCafferty 等, Nature(1990)348:552-554;Griffiths 等 (1993)EMBO J12:725-734;Hawkins 等 (1992)J Mol Biol 226:889-896;Clackson 等 (1991)Nature 352:624-628;Gram 等 (1992)PNAS 89:3576-3580;Garrard 等 (1991)Bio/Technology 9:1373-1377;Hoogenboom 等 (1991)Nuc AcidRes 19:4133-4137;和 Barbas 等 (1991)PNAS 88:7978-7982,和 PCT 公布号 WO 97/29131,所述各文献内容都通过引用结合到本文中。

[0109] 所述重组抗体文库可以得自包含含氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO:1) 的表位的 IL-18 或 IL-18 的一部分免疫的患者。或者,所述重组抗体文库可以得自未免疫的患者,即未用 IL-18 免疫的患者,例如得自未用人 IL-18 免疫的病人的人抗体文库。本发明的抗体可以通过以下方法选择:用人 IL-18 的氨基酸 PLFEDMTDSDCRDNA (SEQ ID NO:1) 的表位筛选所述重组抗体文库,从而选择识别该表位的那些抗体。进行这种筛选和选择的方法是本领域众所周知的,例如在前述段落的参考文献中描述的方法。

[0110] 为了选择对 hIL-18 具有特定结合亲和性的本发明抗体,可以使用本领域已知的表面等离子体共振方法。为了选择对 hIL-18 具有特定中和活性的抗体,可以使用用以评价抑制 hIL-18 活性的本领域已知的标准方法。另外,免疫已用转基因方法改变为编码人所有免疫球蛋白的小鼠、从而使所述生物在对免疫原应答时表达完全人抗体的方法是本领域已知的(参见例如 U.S.P.N.s 5,877,397 和 6,150,584)。

[0111] 抗 IL-18 抗体的应用

[0112] 采用常规免疫测定,例如酶联免疫吸附测定 (ELISA)、放射免疫测定 (RIA) 或组织免疫组织化学,可以用已知能够结合 hIL-18 的本发明抗 hIL-18 抗体或其部分检测 hIL-18(例如生物样品,例如血清或血浆)。本发明提供用以检测生物样品中 hIL-18 的方法,所述方法包括将生物样品与本发明的抗体或抗体部分接触,然后检测与 hIL-18 结合的抗体(或抗体部分)或未结合的抗体(或抗体部分),从而检测所述检测生物样品中的 hIL-18。所述抗体直接或间接用一种可检测物质标记,以有助于检测所述结合抗体或未结合抗体。合适的可检测物质包括各种酶、辅基、荧光材料、发光材料和放射性材料。合适酶的实例包括辣根过氧化物酶、碱性磷酸酶、 β -半乳糖苷酶或乙酰胆碱酯酶;合适辅基复合物的实例包括链霉抗生物素蛋白/生物素和抗生物素蛋白/生物素;合适荧光材料的实例包括伞形酮、荧光素、异硫氰酸荧光素、罗丹明、二氯三嗪胺荧光素、丹磺酰氯或藻红蛋白;发光材料的实例包括鲁米诺;合适放射性材料的实例包括 ^{125}I 、 ^{131}I 、 ^{35}S 、 ^{32}P 、 ^{33}P 或 ^3H 。

[0113] 可以替代标记所述抗体,通过竞争性免疫测定,利用用一种可检测物质标记的 rhIL-18 标准品和未标记的抗 hIL-18 抗体,可以测定生物液体中的 hIL-18。在该测定中,将所述生物样品、标记 rhIL-18 标准品和抗 hIL-18 抗体混合,然后测定与所述未标记抗体

结合的标记 rhIL-18 标准品的量。生物样品中 hIL-18 含量与所述抗 hIL-18 抗体结合的标记 rhIL-18 标准品的量成反比。

[0114] 本发明的抗体和抗体部分最好在体外和体内均能够中和 hIL-18 活性。因此,可以应用本发明的这种抗体和抗体部分抑制例如在含 hIL-18 的细胞培养物中的 hIL-18 活性、病人体内的 hIL-18 活性或具有与本发明的抗体有交叉反应的 IL-18 的其它哺乳动物患者体内的 hIL-18 活性。在一个实施方案中,本发明提供一种抑制 IL-18 活性的方法,所述方法包括将 IL-18 与本发明的抗体或抗体部分接触,使得 IL-18 活性被抑制。所述 IL-18 最好是人 IL-18。例如,在含有或怀疑含有 hIL-18 的细胞培养物中,可以将本发明的抗体或抗体部分加到所述培养基中,以抑制所述培养物中的 hIL-18 活性。

[0115] 在另一个实施方案中,本发明提供抑制罹患其中 IL-18 活性是有害的疾病的患者体内的 IL-18 活性的方法。本发明提供抑制罹患所述疾病的患者体内的 IL-18 活性的方法,所述方法包括给予所述患者本发明的抗体或抗体部分,使得所述患者体内的 IL-18 活性被抑制。所述 IL-18 最好是人 IL-18,所述患者最好是病人。或者,所述患者可以是表达与本发明的抗体交叉反应的 IL-18 的哺乳动物。再者,所述患者可以是已导入 hIL-18(例如通过给予 hIL-18 或表达 hIL-18 转基因)的哺乳动物。对于治疗目的,可以将本发明的抗体给予病人。此外,对于兽用目的或者作为人类疾病的动物模型,可以将本发明的抗体给予表达与所述抗体交叉反应的 IL-18 的非人类哺乳动物。关于后者,这样的动物模型可以用来评价本发明抗体的治疗效果(例如测试给药剂量和疗程)。

[0116] 具体来说,一种调节动物体内的 IL-18 活性的动物模型采用移植人外周血单核细胞的 NOD-SCID 小鼠。然后,在移植后 2-4 周(根据血清中的人 IgG 效价测定),对所述小鼠注射 LPS(脂多糖)。4-6 小时后,测定 LPS 诱导的人干扰素- γ 血清效价。在 LPS 攻击前一天注射所述抗体(ip),然后监测所述试验动物与对照动物相比的干扰素- γ 血清效价的降低(IL-18 体内活性的功能)(参见例如,Holmes 等,Hybridoma,19:363367(2000)),测定抗 IL-18 抗体(例如 IL-18 中和抗体)的效能(效价)。

[0117] 本文所用的术语“其中 IL-18 活性是有害的疾病”包括各种疾病和其它病症,其中患有所述疾病的患者体内存在 IL-18 已经证实或怀疑与所述疾病的病理生理学有关,或者为导致所述疾病恶化的因素。因此,其中 IL-18 活性是有害的疾病是其中预期抑制 IL-18 活性会缓解所述疾病的症状和/或进程的疾病。这类疾病可以例如通过罹患所述疾病的患者的生物液体中的 IL-18 的浓度增加(例如所述患者血清、血浆、滑膜液等中的 IL-18 浓度增加)来加以证实,如上所述,例如采用抗 IL-18 抗体可以检测 IL-18。

[0118] 可以用本发明抗体治疗的疾病的非限制性实例包括上述有关本发明抗体的药用组合物一节中讨论的那些疾病。

[0119] 根据以下不应该解释为限制性的实施例,本发明的其它特征将是显而易见的。

[0120] 实施例部分

[0121] 一般而言,除非另有说明,实施本发明运用常规化学技术、分子生物学技术、重组 DNA 技术、PCR 技术、免疫学技术(尤其是例如抗体技术)以及任何必需的细胞培养或动物管理技术,所述技术在本领域技术人员知识范围内并且在文献中有详尽解释。参见,例如,Sambrook、Fritsch 和 Maniatis,Molecular Cloning:Cold Spring Harbor Laboratory Press(1989);DNA Cloning,第 1 卷和第 2 卷,(D. N. Glover 编著,1985);Oligonucleotide

Synthesis(M. J. Gait 编 著,1984) ;PCRHandbook Current Protocols in Nucleic Acid Chemistry, Beaucage 编 著, John Wiley&Sons(1999)(主 编) ;Oxford Handbook of Nucleic AcidStructure, Neidle 编 著, Oxford Univ Press(1999) ;PCR Protocols : A Guide to Methods and Applications, Innis等, Academic Press(1990) ;PCR Essential Techniques :Essential Techniques, Burke 编 著, John Wiley&Sons Ltd(1996) ; The PCR Technique :RT-PCR, Siebert 编 著, EatonPub. Co. (1998) ;Quantitative PCR Protocols, Kochanowski 等 编 著, Humana Press(1999) ;Clinical Applications of PCR, Lo 编 著, HumanaPress(1998) ;Antibody Engineering Protocols(Mehtods in MolecularBiology), 510, Paul, S. , Humana Pr(1996) ;Antibody Engineering :A Practical Approach(Practical Approach Series, 169), McCafferty 编 著, Irl Pr(1996) ; Antibodies :A Laboratory Manual, Harlow 等 编 著, C. S. H. L. Press, Pub. (1999) ; Current Protocols in Molecular Biology, Ausubel 等编著, John Wiley&Sons(1992) ; Large-Scale Mammalian Cell CultureTechnology, Lubiniecki, A. 编著, Marcel Dekker, Pub. , (1990) ;和Manipulating the Mouse Embryo, Hogan等, C. S. H. L. Press, Pub. (1994)。

[0122] 除非另有说明,全部实施例中均使用上述材料和方法。

[0123] 实施例 1

[0124] 抗 IL-18 抗体的分离

[0125] 通过筛选采用来源于人B细胞(例如扁桃体和脾)的mRNA的人VL cDNA和VH cDNA制备的不同scFv噬菌体展示文库,分离抗IL-18的抗体。构建文库和选择方法在Vaughan等(1996)Nature Biotech. 14 :309-314中有介绍。

[0126] 采用全长人IL-18(SEQ ID NO :61)、IL-18的肽表位(SEQ ID NO :1-3)或一组代表IL-18的重叠15个氨基酸的肽(其表位序列示于表5中;SEQ ID NO :31-60),筛选所述文库。采用标准方法(Marks等,(1991)J. Mol. Biol. 222 :581-597),通过将所述抗原包被到免疫试管上以选择IL-18特异性抗体。采用IL-18、IL-18的肽表位或一组产生许多有效的IL-18特异性结合物的IL-18肽,筛选scFv文库。选择几种不同的克隆表型,通过限制性酶消化谱进行测定,然后通过DNA测序列加以证实。

[0127] 为了鉴定优先结合全长IL-18或其代表性肽的IL-18抗体,用ELISA对捕获生物素的IL-18滴定含有scFv的上清液,然后测定结合特征。

[0128] 获得两种抗IL-18单链抗体,一种称为2E1,该2E1是采用肽表位和一组肽独立分离的;第二种抗IL-18抗体称为LT28,该LT28是采用全长IL-18分离的。对这些亲代抗IL-18抗体进行选择,以供进一步研究和修饰用。

[0129] 实施例 2

[0130] 抗 -18 抗体的亲和力成熟

[0131] 对具有明确IL-18结合活性以及示于表6中的重链和轻链序列的抗体2E1的单链Fv形式进行进一步修饰,用以改进中和IL-18活性。

[0132] 表6. 单链抗IL-18抗体2E1的序列

[0133]

2E1 重链 (SEQ ID NO: 18)	
CDR1 (SEQ ID NO: 9) QVQLVQSGAEVKKPGASMKVSCKTSGYTF <u>FTGY</u> YIHWVRQAHGQGFEWI	
CDR2 (SEQ ID NO: 10) <u>GR</u> LNPTTGDANFAEK <u>FQ</u> GRVALTRDTSISTAYLQLDSLKSDDTAVYYCAG <u>KEGA</u> WGQG	CDR3 (SEQ ID NO: 11) TLVTVSS

[0134] 表 6. 单链抗 IL-18 抗体 2E1 的序列 (续)

[0135]

2E1 轻链 (SEQ ID NO: 19)	
CDR1 (SEQ ID NO: 12) SSELTQDPAVSVALGQTVRITC <u>QGDSL</u> RHFYPNWYQQKPGQAPVLVIY <u>GKNNRPS</u>	CDR2 (SEQ ID NO: 13)
GIPDRFSGSGSGNTGSLTITGAQAEDEADYYC <u>GS</u> RDSSGIEHVVFGGGTKVTVLG	CDR3 (SEQ ID NO: 14)

[0136] 采用 IL-18 肽和 IL-18 代表性的一组顺序重叠肽, 独立地选择抗 IL-18 抗体 2E1 (参见表 6)。

[0137] 选择用以诱变的重链可变区的特定氨基酸残基概述于表 7 中。具体来说, 对于重链区, 在 CDR1 的位置 H30、H31、H32、H33 和 H35、CDR2 的位置 H52、H52a、H53、H54、H56 和 H58、CDR3 的位置 H95、H96、H97 和 H98, 测试单个氨基酸取代。

[0138] 对于选择用以诱变的轻链氨基酸残基, 在 CDR1 的位置 L30、L31、L32 和 L34、CDR2 的位置 L50、L52、L53 和 L55、CDR3 的位置 L89、L90、L91、L92、L93、L94、L95、L95a、L95b、L96 和 L97, 测试单个氨基酸取代。

[0139] 表 7. 引入 2E1 的重链氨基酸取代

[0140]

重链突变	
CDR/Kabat 位置	取代的残基
CDR1	
H30	A, R, N, D, C, G, H, I, F, P, S, or V
H31	A, C, H, S, T, or Y
H32	R, N, C, H, P, S, or T
H33	N, D, C, Q, H, L, M, F, S, or V
H35	N, D, L, or F
CDR2	
H52	T
H52a	R, Q, L, S, T, or W
H53	A, R, N, L, P, S, or Y
H54	A, R, N, D, Q, L, K, M, P, S, or Y
H56	A, R, N, C, G, H, I, L, or F
H58	A, R, Q, E, H, I, L, K, M, F, S, T, Y, P, S, T, W, Y, or V
CDR3	
H95	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H96	A, R, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H97	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H98	R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C

[0141] 表 8. 引入 2E1 的轻链氨基酸取代

[0142]

轻链突变	
CDR/Kabat 位置	取代的残基
CDR1	

[0143]

L30	N, D, C, G, I, L, S, W, or Y
L31	R, N, D, C, G, H, I, L, P, S, T, or Y
L32	R, N, D, E, G, I, L, P, S, T, or V
L34	A, R, N, D, E, H, I, L, K, M, F, P, S, T, Y, or V
CDR2	
L50	A, N, I, L, F, P, S, W, Y, or V
L52	A, R, D, E, H, I, L, M, F, P, S, T, or V
L53	A, R, C, I, L, K, M, P, S, or T
L55	A, R, N, D, C, G, H, I, L, S, T, or Y
CDR3	
L89	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
L90	A, R, E, Q, Y, V, H, P, W, or C
L91	R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
L92	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
L93	A, R, E, Q, Y, V, H, P, W, or C
L94	A, R, E, Q, Y, V, H, P, W, or C
L95	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
L95a	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
L95b	A, R, E, Q, S, Y, V, P, W, or C
L96	A, R, E, Q, S, Y, H, P, W, or C
L97	A, R, E, Q, S, Y, H, P, W, or C

[0144] 采用标准技术 (Taylor 等, Nucleic Acids Res. 13 :8764-8758(1985) ;Nakamaye 等, Nucleic Acids Res. 14 :9679-9698(1986) ;和 Olsen 等, Methods in Enzymology, 217 : 189(1993)) 引入取代。概括地讲, 对于每个需诱变位置合成给定密码子的简并寡核苷酸。用含有抗体 2E1 基因的单链 Fv 形式的原始质粒制备单链 DNA 模板。亲代 2E1 抗体重链和轻链的核酸序列在 SEQ ID NO :62 和 SEQ ID NO :64 中提供。然后用突变寡核苷酸产生互补 DNA 链, 最后产生双链质粒, 如此在所述抗体的给定密码子中掺入简并性或不同的突变。具体来说, 采用 QuikChange Kit (Stratagene), 按照生产商的说明, 改变 2E1 重链和轻链的 CDR3 区域。

[0145] 然后对得自每个诱变反应的许多代表性克隆 (即 7-36 个克隆) 测序, 让代表得自亲代 2E1 单链抗体序列的改变的那些克隆在细菌中表达, 并对其进行纯化, 用于进一步如下所述的体外和体内测试。

[0146] 在采用全长 IL-18 配体的另一个筛选中, 鉴定选择出第二种抗 IL-18 抗体, 用于采用亲和力和成熟进行进一步改进。具体来说, 采用上述技术, 进一步修饰具有示于表 9 中的重链和轻链序列 (和在 SEQ IDNO :66 和 68 中提供的核酸序列) 的 LT28 抗体。

[0147] 表 9. 单链抗 IL-18 抗体 LT28 的序列

[0148]

LT28 重链 (SEQ ID NO: 28)	
CDR1 (SEQ ID NO: 20)	CDR2 (SEQ ID NO: 21)
LVQPGGSLRLSCAASGFTFSSYAMSWVRQAPGKGLEWVSAISGSGGSTYYADSVKG	
CDR3 (SEQ ID NO: 22)	
RFTISRDN SKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCARD DDDYDE YWGRTMTVTVSS	

[0149] 表 9. 单链抗 IL-18 抗体 LT28 的序列 (续)

[0150]

LT28 轻链 (SEQ ID NO: 29)	
CDR1 (SEQ ID NO: 23)	CDR2 (SEQ ID NO: 24)
QSVLTQPPSASGTPGQRTISCSGSSSNIGINAVNWYQQLPGTAPKLLIYGNDQRP	
CDR3 (SEQ ID NO: 25)	
GVPDRFSGSKSGTSASLAISGLQSEADYYCAAWDDSLSGPVFGGGTKLTVLG	

[0151] 对于重链区,在 CDR1 的位置 H31、H32、H33 和 H35、CDR2 的位置 H50、H51、H52、H52a、H53、H54、H56 和 H58 以及 CDR3 的 H95、H96、H97、H98、H99、H100、H100a、H101 和 H102,引入氨基酸取代。

[0152] 对于选择用以突变的轻链残基,在 CDR1 的位置 L30、L31、L32、L34、CDR2 的位置 L50、L52、L53、L55 以及位置 L89、L90、L91、L92、L93、L94、L95、L95a、L95b、L96、L97,引入氨基酸取代。

[0153] 表 10. 引入 LT28 的重链氨基酸取代

[0154]

重链突变	
CDR/Kabat 位置	取代的残基
CDR1	
H31	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H32	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H33	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H35	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
CDR2	
H50	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H51	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H52	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H52a	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H53	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H54	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H56	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H58	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
CDR3	
H95	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H96	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H97	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H98	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H99	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H100	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H100a	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H101	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C
H102	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, or C

[0155]

[0156] 表 11. 引入 LT28 的轻链氨基酸取代

[0157]

轻链突变	
CDR/位置	取代的残基
CDR1	
L30	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
L31	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
L32	R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C, G
L34	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
CDR2	
L50	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, C
L52	A, R, E, S, Y, V, H, P, W, C
L53	A, R, E, S, Y, V, H, P, W, C, N
L55	A, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
CDR3	
L89	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
L90	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
L91	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
L92	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
L93	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
L94	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
L95	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
L95a	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
L95b	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
L96	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C
L97	A, R, E, Q, S, Y, V, H, P, W, C

[0158] 如上所述引入取代。然后对得自每个诱变反应的多个代表性克隆测序,并将代表来自亲代 LT28 单链抗体序列改变的那些克隆在细菌中表达,然后将其纯化,供如下所述的进一步测试用。

[0159] 实施例 3

[0160] 人抗体与 IL-18 的结合活性

[0161] 采用 BIAcore 系统 (Pharmacia Biosensor, Piscataway, NJ),通过表面等离子体共振 (SPR),测定配体 (固定在生物传感器基体上的生物素化重组人 IL-18(rhIL-18)) 和分析物 (抗体溶液) 之间的实时结合相互作用。所述系统利用 SPR 的光学性能检测葡聚糖生物传感器基体中的蛋白质浓度改变。使蛋白质以已知浓度与所述葡聚糖基体共价结合。将抗体通过所述葡聚糖基体注入,在注入抗体和固定配体间的特异性结合导致基体蛋

白质浓度增加和 SPR 信号产生变化。SPR 信号变化以共振单位 (RU) 记录,并相对于时间沿 sensorgram 的 y 轴显示。

[0162] 为了有利于将生物素化 rhIL-18 固定在生物传感器基体上,首先用 100mM N- 羟基琥珀酰亚胺 (NHS) 和 400mM N- 乙基 -N' -(3- 二乙基氨基丙基) 碳二亚胺盐酸盐 (EDC), 使链霉抗生物素蛋白通过游离氨基与所述基体共价连接。接下来,穿过所述活化基体注入链霉抗生物素蛋白。穿过所述活化生物传感器注入 35 μ l 在乙酸钠、pH 4.5 中稀释的链霉抗生物素蛋白 (25 μ g/ml), 所述蛋白上的游离胺直接与所述活化羧基结合。未反应的基体 EDC- 酯通过注射 1M 乙醇胺而去活化。另外,链霉抗生物素蛋白偶联的生物传感器芯片是可商业性获得的 (Pharmacia BR-1000-16, Pharmacia Biosensor, Piscataway, NJ)。

[0163] 生物素化 rhIL-18 如下制备:首先将 5.0mg 生物素 (D- 生物素基 - ϵ - 氨基己酸 N- 羟基琥珀酰亚胺酯;Boehringer Mannheim Cat.No.1008960) 溶于 500 μ l 二甲亚砜中, 制备 10mg/ml 溶液。每毫升 rhIL-18 加入 10 μ l 生物素 (2.65mg/ml), 生物素与 rhIL-18 的摩尔比为 2 : 1。将反应物温和地混合,然后于室温下避光孵育 2 小时。将 PD-10 柱子 Sephadex G-25M(Pharmacia Caralog No.17-0851-01) 用 25ml 冷 PBS 平衡,然后每个柱子上样 2ml rhIL-18- 生物素。用 10x 1ml 冷 PBS 洗脱所述柱子。收集流分,然后在 OD280 读数 (1.00D = 1.25mg/ml)。合并合适流分,然后于 -80 $^{\circ}$ C 贮藏待用。

[0164] 将需通过链霉抗生物素蛋白固定在所述基体上的生物素化 rhIL-18 在补充 0.05 % (BIAcore) 表面活性剂 P20(PharmaciaBR-1000-54, Pharmacia Biosensor, Piscataway,NJ) 的 PBS 运行缓冲液 (Gibco Cat.No.14190-144,Gibco BRL,Grand Island, NY) 中稀释。为了测定 rhIL-18 特异性抗体结合固定化 rhIL-18 的能力,如下进行结合测定。等份生物素化 rhIL-18 (25nM ;10 μ l 等份样品) 以流速 5 μ l/min 注射通过链霉抗生物素蛋白偶联的葡聚糖基体。注入所述蛋白之前和不久以后,PBS 缓冲液单独流过每个流式测定池。在基线和完成生物素化 rhIL-18 注入后约 30 秒之间信号的净差值代表结合值。测定直接与固定生物素化 rhIL-18 结合的 rhIL-18 特异性抗体。将抗体 (20 μ g/ml) 在 PBS 运行缓冲液中稀释,将 25 μ l 等份样品以流速 5 μ l/min 注射通过所述固定化蛋白质基体。注入抗体之前和不久以后,PBS 缓冲液单独流过每个流式测定池。在基线信号和完成抗体注入后的信号的净差值代表所述特定样品的结合值。在注入下一个样品前,生物传感器基体用 100mM HCl 再生。为了测定解离速率 (K_{off}) 常数、缔合速率 (K_{on}) 常数、缔合速率 (K_a) 常数和解离速率 (K_d) 常数,运用 BIAcore 动力学评价软件 (version 2.1)。

[0165] 与亲代抗体 2E1 和 LT28 (和小鼠对照) 相比,改进候选抗 IL-18 抗体与生物素化 rhIL-18 结合的代表性结果示于下表 12 中。为了比较,也包括基于细胞的中和测定的 IC50 值,这些均在实施例 4 中有描述。所有克隆均作为单链 Fv 抗体制备,用以采用 Biacore 分析进行测试,基于细胞的测定如下所述。列出的亲代克隆包含未突变的亲代重链和轻链,而单链突变体含有一条亲代链和一条突变链,其中所述突变链以重 (H) 链或轻 (L) 链显示,其后氨基酸取代的 Kabat 位置和性质。

[0166] 表 12. 来源于 2E1 和 LT28 的抗 IL-18 抗体的结合

[0167]

抗体 克隆	缔合速率 ($M^{-1}s^{-1}$)	解离速率 (s^{-1})	Kd (M)	IC50 值*
2E1 亲代抗体和突变体				
2E1 (亲代) ScFv	2.6E+3	6.42E-03	1.5E-07	3.3E-8M
2E1 (亲代) IgG				9.0E-10M
L34S		1.69E-04		1.5E-8M
H53R		2.34E-03		2.5E-8M
H53Y		-		1.5E-8M
H58Q		-		1.6E-8M
L34S + H53R (2E1RS)	2.7E+03	6.82E-05	2.3E-08	3.0E-09M
L34S + H58Q		-		1.5E-8M
L34S + H53Y		5.28E-05		6.7E-9M
H53R + H58Q		-		1.2E-8M
H53Y + H58Q		-		1.2E-8M
L34S + H53R + H58Q		6.18E-05		2.8E-9M
L34S + H53Y + H58Q		-		8.0E-9M
L90C				4x
L93C				2-4x
L94P、Q 或 R				2-4x
L95R, Y				3-8x
L95bE, W				2-4x
LT28 亲代抗体和突变体				
LT28 (亲代)	1.3E+04	4.8E-04	3.9E-08	9.0E-8M
H54Q				2-3x
H58W				2-3x
1				
125-2H	1.7E+05	1.1E-04	6.2E-10	2.E-10M
318-M	1.2E+04	1.1E-04	9.6E-09	4.0E-9M

[0168] * 某些数值为与亲代相比改进的倍数。

[0169] 实施例 4

[0170] 抗 IL-18 抗体的中和活性

[0171] 为了检查本发明的抗人 IL-18 抗体的中和活性,使用本领域公知的测定来监测 IL-18 活性。

[0172] 概括地讲,所述测定利用按照标准技术培养的 KG1 细胞(ATCC#CCL-246,髓性白血病骨髓细胞)(例如使用 RPMI 1640 培养基 Gibco#21870-076;(补充 10%胎牛血清(BioWhittaker#14-501F);2mM 谷氨酰胺(Gibco#25030-081);50 单位/ml 青霉素,50 μ g/ml 链霉素(Gibco#15070-063)和 0.075%碳酸氢钠)。

[0173] 为了测试对 IL-18 的中和作用,用 20ng/ml hTNF- α (Lot#19130132) 刺激的 3x 10E5KG-1 细胞与 50 μ l 抗 IL-18 抗体(4x Conc.) 和 50 μ l IL-18(4xConc. = 8ng/ml) 一起孵育并且于 37°C 孵育 1 小时或 16-20 小时。为了测定随诱导的 hIFN- γ 产生而发生中和作用的 IL-18 含量,采用市售 Elisa Kit(R&D#DIF00/Endogen#EH-IFNG),按照生产商的说明,进行 ELISA,然后根据标准曲线计算 hIFN- γ 的产量(pg/ml)。

[0174] 总之,4 种突变抗体,即 2E1 衍生的 L34S、H53R、H53Y 和 H58Q 比亲代 2E1 抗体显示更强的 IL-18 中和效力(参见表 12)。采用 KG-1 测定 IC50 值改进 2-5 倍,并且采用 BIAcore 分析测得相似的改进结合结果。

[0175] 也制备出各种突变组合的克隆,并对其进行测试,该数据概述于表 12 中。最佳组合克隆 L34S-H53R 在基于 KG-1 细胞的测定和采用 BIAcore 分析两者显示比亲代抗体 2E1 有 10 倍改进。将所得抗体命名为 2E1RS。

[0176] 根据采用 KG-1 测定确定,2E1 的几个其它突变克隆显示效能增强,即 IL-18 中和作用增强。突变体 L95Y 比亲代 2E1 抗体 IC50 值增加 5-8 倍。几个其它突变体提高 2-3 倍,它们是 2E1 突变体 H96A、H96Q、H96S、H98S、L90C、L90W、L93C、L94P、L94P、L94Q、L94R、L94W、L95R、L95aA、L95aH、L95aP、L95aR、L95aW、L95bE、L95bW、L95bY、L97C 和 L97E。

[0177] 也比较了 2E1 以 ScFv 抗体或 IgG 抗体形式的结合(参见图 5)。

[0178] 再者,衍生自 LT28 亲代的两个突变体与所述亲代抗体相比,其 IL-18 中和活性改善。

[0179] 这些结果证明完全人 IL-18 中和抗体可以采用本发明的方法和组合物获得。

[0180] 等同实施方案

[0181] 本领域技术人员知道,或者采用常规实验能够确定与本文所述的本发明的具体实施方案等同的许多实施方案。下文的权利要求将包括这样的等同实施方案。

[0001]

序 列 表

<110> Ghayur, Tarig 等

<120> 结合人白介素-18 的抗体及制备和使用方法

<130> BBI-149

<140>

<141>

<150> 60/1/81, 60/8

<151> 2000-02-10

<160> 71

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 15

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 1

Pro	Leu	Phe	Glu	Asp	Met	Thr	Asp	Ser	Asp	Cys	Arg	Asp	Asn	Ala
1				5				10					15	

<210> 2

<211> 16

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 2

Cys	Pro	Leu	Phe	Glu	Asp	Met	Thr	Asp	Ser	Asp	Cys	Arg	Asp	Asn	Ala
1				5				10					15		

<210> 3

<211> 12

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 3

[0002]

Pro Leu Phe Glu Asp Met Thr Asp Ser Asp Cys Arg
1 5 10

<210> 4

<211> 157

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 4

Tyr Phe Gly Lys Leu Glu Ser Lys Leu Ser Val Ile Arg Asn Leu Asn
1 5 10 15

Asp Gln Val Leu Phe Ile Asp Gln Gly Asn Arg Pro Leu Phe Glu Asp
20 25 30

Met Thr Asp Ser Asp Cys Arg Asp Asn Ala Pro Arg Thr Ile Phe Ile
35 40 45

Ile Ser Met Tyr Lys Asp Ser Gln Pro Arg Gly Met Ala Val Thr Ile
50 55 60

Ser Val Lys Cys Glu Lys Ile Ser Thr Leu Ser Cys Glu Asn Lys Ile
65 70 75 80

Ile Ser Phe Lys Glu Met Asn Pro Pro Asp Asn Ile Lys Asp Thr Lys
85 90 95

Ser Asp Ile Ile Phe Phe Gln Arg Ser Val Pro Gly His Asp Asn Lys
100 105 110

Met Gln Phe Glu Ser Ser Ser Tyr Glu Gly Tyr Phe Leu Ala Cys Glu
115 120 125

Lys Glu Arg Asp Leu Phe Lys Leu Ile Leu Lys Lys Glu Asp Glu Leu
130 135 140

Gly Asp Arg Ser Ile Met Phe Thr Val Gln Asn Glu Asp
145 150 155

<210> 5

<211> 153

<212> PRT

[0003]

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 5

Ala Pro Val Arg Ser Leu Asn Cys Thr Leu Arg Asp Ser Gln Gln Lys
1 5 10 15

Ser Leu Val Met Ser Gly Pro Tyr Glu Leu Lys Ala Leu His Leu Gln
20 25 30

Gly Gln Asp Met Glu Gln Gln Val Val Phe Ser Met Ser Phe Val Gln
35 40 45

Gly Glu Glu Ser Asn Asp Lys Ile Pro Val Ala Leu Gly Leu Lys Glu
50 55 60

Lys Asn Leu Tyr Leu Ser Cys Val Leu Lys Asp Asp Lys Pro Thr Leu
65 70 75 80

Gln Leu Glu Ser Val Asp Pro Lys Asn Tyr Pro Lys Lys Lys Met Glu
85 90 95

Lys Arg Phe Val Phe Asn Lys Ile Glu Ile Asn Asn Lys Leu Glu Phe
100 105 110

Glu Ser Ala Gln Phe Pro Asn Trp Tyr Ile Ser Thr Ser Gln Ala Glu
115 120 125

Asn Met Pro Val Phe Leu Gly Gly Thr Lys Gly Gly Gln Asp Ile Thr
130 135 140

Asp Phe Thr Met Gln Phe Val Ser Ser
145 150

<210> 6

<211> 145

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 6

Ser Ser Lys Met Gln Ala Phe Arg Ile Trp Asp Val Asn Gln Lys Thr
1 5 10 15

Phe Tyr Leu Arg Asn Asn Gln Leu Val Ala Gly Tyr Leu Gln Gly Pro

[0004]

20	25	30
Asn Val Asn Leu Glu Glu Lys Ile Asp Val Val Pro Ile Glu Pro His		
35	40	45
Ala Leu Phe Leu Gly Ile His Gly Gly Lys Met Cys Leu Ser Cys Val		
50	55	60
Lys Ser Gly Asp Glu Thr Arg Leu Gln Leu Glu Ala Val Asn Ile Thr		
65	70	75 80
Asp Leu Ser Glu Asn Arg Lys Gln Asp Lys Arg Phe Ala Phe Ile Arg		
85	90	95
Ser Asp Ser Gly Pro Thr Thr Ser Phe Glu Ser Ala Ala Cys Pro Gly		
100	105	110
Trp Phe Leu Cys Thr Ala Met Glu Ala Asp Gln Pro Val Ser Leu Thr		
115	120	125
Asn Met Pro Asp Glu Gly Val Met Val Thr Lys Phe Tyr Phe Gln Glu		
130	135	140
Asp		
145		
<210> 7		
<211> 297		
<212> PRT		
<213> 人(Homo sapiens)		
<400> 7		
Cys Thr Ser Arg Pro His Ile Thr Val Val Glu Gly Glu Pro Phe Tyr		
1	5	10 15
Leu Lys His Cys Ser Cys Ser Leu Ala His Glu Ile Glu Thr Thr Thr		
20	25	30
Lys Ser Trp Tyr Lys Ser Ser Gly Ser Gln Glu His Val Glu Leu Asn		
35	40	45
Pro Arg Ser Ser Ser Arg Ile Ala Leu His Asp Cys Val Leu Glu Phe		
50	55	60

[0005]

Trp	Pro	Val	Glu	Leu	Asn	Asp	Thr	Gly	Ser	Tyr	Phe	Phe	Gln	Met	Lys
65					70					75					80
Asn	Tyr	Thr	Gln	Lys	Trp	Lys	Leu	Asn	Val	Ile	Arg	Arg	Asn	Lys	His
				85					90					95	
Ser	Cys	Phe	Thr	Glu	Arg	Gln	Val	Thr	Ser	Lys	Ile	Val	Glu	Val	Lys
			100					105					110		
Lys	Phe	Phe	Gln	Ile	Thr	Cys	Glu	Asn	Ser	Tyr	Tyr	Gln	Thr	Leu	Val
	115						120					125			
Asn	Ser	Thr	Ser	Leu	Tyr	Lys	Asn	Cys	Lys	Lys	Leu	Leu	Leu	Glu	Asn
	130						135				140				
Asn	Lys	Asn	Pro	Thr	Ile	Lys	Lys	Asn	Ala	Glu	Phe	Glu	Asp	Gln	Gly
145						150				155					160
Tyr	Tyr	Ser	Cys	Val	His	Phe	Leu	His	His	Asn	Gly	Lys	Leu	Phe	Asn
				165					170					175	
Ile	Thr	Lys	Thr	Phe	Asn	Ile	Thr	Ile	Val	Glu	Asp	Arg	Ser	Asn	Ile
			180						185					190	
Val	Pro	Val	Leu	Leu	Gly	Pro	Lys	Leu	Asn	His	Val	Ala	Val	Glu	Leu
		195					200					205			
Gly	Lys	Asn	Val	Arg	Leu	Asn	Cys	Ser	Ala	Leu	Leu	Asn	Glu	Glu	Asp
	210					215						220			
Val	Ile	Tyr	Trp	Met	Phe	Gly	Glu	Glu	Asn	Gly	Ser	Asp	Pro	Asn	Ile
225					230					235					240
His	Glu	Glu	Lys	Glu	Met	Arg	Ile	Met	Thr	Pro	Glu	Gly	Lys	Trp	His
				245					250					255	
Ala	Ser	Lys	Val	Leu	Arg	Ile	Glu	Asn	Ile	Gly	Glu	Ser	Asn	Leu	Asn
			260					265					270		
Val	Leu	Tyr	Asn	Cys	Thr	Val	Ala	Ser	Thr	Gly	Gly	Thr	Asp	Thr	Lys
		275					280						285		
Ser	Phe	Ile	Leu	Val	Arg	Lys	Ala	Asp							

[0006]

290

295

<210> 8

<211> 310

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 8

Cys Lys Glu Arg Glu Glu Lys Ile Ile Leu Val Ser Ser Ala Asn Glu
1 5 10 15

Ile Asp Val Arg Pro Cys Pro Leu Asn Pro Asn Glu His Lys Gly Thr
20 25 30

Ile Thr Trp Tyr Lys Asp Asp Ser Lys Thr Pro Val Ser Thr Glu Gln
35 40 45

Ala Ser Arg Ile His Gln His Lys Glu Lys Leu Trp Phe Val Pro Ala
50 55 60

Lys Val Glu Asp Ser Gly His Tyr Tyr Cys Val Val Arg Asn Ser Ser
65 70 75 80

Tyr Cys Leu Arg Ile Lys Ile Ser Ala Lys Phe Val Glu Asn Glu Pro
85 90 95

Asn Leu Cys Tyr Asn Ala Gln Ala Ile Phe Lys Gln Lys Leu Pro Val
100 105 110

Ala Gly Asp Gly Gly Leu Val Cys Pro Tyr Met Glu Phe Phe Lys Asn
115 120 125

Glu Asn Asn Glu Leu Pro Lys Leu Gln Trp Tyr Lys Asp Cys Lys Pro
130 135 140

Leu Leu Leu Asp Asn Ile His Phe Ser Gly Val Lys Asp Arg Leu Ile
145 150 155 160

Val Met Asn Val Ala Glu Lys His Arg Gly Asn Tyr Thr Cys His Ala
165 170 175

Ser Tyr Thr Tyr Leu Gly Lys Gln Tyr Pro Ile Thr Arg Val Ile Glu
180 185 190

[0007]

Phe Ile Thr Leu Glu Glu Asn Lys Pro Thr Arg Pro Val Ile Val Ser
195 200 205

Pro Ala Asn Glu Thr Met Glu Val Asp Leu Gly Ser Gln Ile Gln Leu
210 215 220

Ile Cys Asn Val Thr Gly Gln Leu Ser Asp Ile Ala Tyr Trp Lys Trp
225 230 235 240

Asn Gly Ser Val Ile Asp Glu Asp Asp Pro Val Leu Gly Glu Asp Tyr
245 250 255

Tyr Ser Val Glu Asn Pro Ala Asn Lys Arg Arg Ser Thr Leu Ile Thr
260 265 270

Val Leu Asn Ile Ser Glu Ile Glu Ser Arg Phe Tyr Lys His Pro Phe
275 280 285

Thr Cys Phe Ala Lys Asn Thr His Gly Ile Asp Ala Ala Tyr Ile Gln
290 295 300

Leu Ile Tyr Pro Val Thr
305 310

<210> 9

<211> 6

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 9

Thr Gly Tyr Tyr Ile His

1 5

<210> 10

<211> 17

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 10

Gly Arg Leu Asn Pro Thr Thr Gly Asp Ala Asn Phe Ala Glu Lys Phe

1 5 10 15

[0008]

Gln

<210> 11

<211> 4

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 11

Lys Glu Gly Ala

1

<210> 12

<211> 11

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 12

Gln Gly Asp Ser Leu Arg His Phe Tyr Pro Asn

1

5

10

<210> 13

<211> 7

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 13

Gly Lys Asn Asn Arg Pro Ser

1

5

<210> 14

<211> 11

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 14

Gly Ser Arg Asp Ser Ser Gly Ile His Val Val

1

5

10

[0009]

<210> 15
<211> 11
<212> PRT
<213> 人(Homo sapiens)

<400> 15
Gln Gly Asp Ser Leu Arg His Phe Tyr Ser Asn
1 5 10

<210> 16
<211> 17
<212> PRT
<213> 人(Homo sapiens)

<400> 16
Gly Arg Leu Asn Pro Arg Thr Gly Asp Ala Asn Phe Ala Glu Lys Phe
1 5 10 15

Gln

<210> 17
<211> 17
<212> PRT
<213> 人(Homo sapiens)

<400> 17
Gly Arg Leu Asn Pro Arg Thr Gly Asp Ala Gln Phe Ala Glu Lys Phe
1 5 10 15

Gln

<210> 18
<211> 113
<212> PRT
<213> 人(Homo sapiens)

<400> 18
Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala

[0010]

1	5	10	15
Ser Met Lys Val Ser Cys Lys Thr Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Gly Tyr			
20	25	30	
Tyr Ile His Trp Val Arg Gln Ala His Gly Gln Gly Phe Glu Trp Ile			
35	40	45	
Gly Arg Leu Asn Pro Thr Thr Gly Asp Ala Asn Phe Ala Glu Lys Phe			
50	55	60	
Gln Gly Arg Val Ala Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Ala Tyr			
65	70	75	80
Leu Gln Leu Asp Ser Leu Lys Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys			
85	90	95	
Ala Gly Lys Glu Gly Ala Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser			
100	105	110	
Ser			

<210> 19

<211> 109

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 19

Ser Ser Glu Leu Thr Gln Asp Pro Ala Val Ser Val Ala Leu Gly Gln			
1	5	10	15
Thr Val Arg Ile Thr Cys Gln Gly Asp Ser Leu Arg His Phe Tyr Pro			
20	25	30	
Asn Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Val Leu Val Ile Tyr			
35	40	45	
Gly Lys Asn Asn Arg Pro Ser Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser			
50	55	60	
Gly Ser Gly Asn Thr Gly Ser Leu Thr Ile Thr Gly Ala Gln Ala Glu			
65	70	75	80

[0011]

Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly Ser Arg Asp Ser Ser Gly Ile His
85 90 95

Val Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Thr Val Leu Gly
100 105

<210> 20

<211> 4

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 20

Ser Tyr Ala Met

1

<210> 21

<211> 17

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 21

Ala Ile Ser Gly Ser Gly Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser Val Lys

1

5

10

15

Gly

<210> 22

<211> 9

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 22

Asp Asp Asp Asp Tyr Asp Phe Asp Tyr

1

5

<210> 23

<211> 13

<212> PRT

[0012]

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 23

Ser Gly Ser Ser Ser Asn Ile Gly Ile Asn Ala Val Asn

1

5

10

<210> 24

<211> 6

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 24

Gly Asn Asp Gln Arg Pro

1

5

<210> 25

<211> 11

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 25

Ala Ala Trp Asp Asp Ser Leu Ser Gly Pro Val

1

5

10

<210> 26

<211> 17

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 26

Ala Ile Ser Gly Ser Gln Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser Val Lys

1

5

10

15

Gly

<210> 27

<211> 17

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

[0013]

<400> 27

Ala Ile Ser Gly Ser Gly Gly Ser Thr Trp Tyr Ala Asp Ser Val Lys

1

5

10

15

Gly

<210> 28

<211> 108

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 28

Leu Val Gln Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly

1

5

10

15

Phe Thr Phe Ser Ser Tyr Ala Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly

20

25

30

Lys Gly Leu Glu Trp Val Ser Ala Ile Ser Gly Ser Gly Gly Ser Thr

35

40

45

Tyr Tyr Ala Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn

50

55

60

Ser Lys Asn Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp

65

70

75

80

Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Asp Asp Asp Tyr Asp Phe Asp

85

90

95

Tyr Trp Gly Arg Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser

100

105

<210> 29

<211> 111

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 29

Gln Ser Val Leu Thr Gln Pro Pro Ser Ala Ser Gly Thr Pro Gly Gln

1

5

10

15

[0014]

Arg Val Thr Ile Ser Cys Ser Gly Ser Ser Ser Asn Ile Gly Ile Asn
20 25 30

Ala Val Asn Trp Tyr Gln Gln Leu Pro Gly Thr Ala Pro Lys Leu Leu
35 40 45

Ile Tyr Gly Asn Asp Gln Arg Pro Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser
50 55 60

Gly Ser Lys Ser Gly Thr Ser Ala Ser Leu Ala Ile Ser Gly Leu Gln
65 70 75 80

Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Ala Ala Trp Asp Asp Ser Leu
85 90 95

Ser Gly Pro Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly
100 105 110

<210> 30

<211> 235

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 30

Leu Val Gln Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly
1 5 10 15

Phe Thr Phe Ser Ser Tyr Ala Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly
20 25 30

Lys Gly Leu Glu Trp Val Ser Ala Ile Ser Gly Ser Gly Gly Ser Thr
35 40 45

Tyr Tyr Ala Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn
50 55 60

Ser Lys Asn Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp
65 70 75 80

Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Asp Asp Asp Asp Tyr Asp Phe Asp
85 90 95

[0015]

Tyr Trp Gly Arg Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly
100 105 110

Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Ala Gln Ser Val Leu
115 120 125

Thr Gln Pro Pro Ser Ala Ser Gly Thr Pro Gly Gln Arg Val Thr Ile
130 135 140

Ser Cys Ser Gly Ser Ser Ser Asn Ile Gly Ile Asn Ala Val Asn Trp
145 150 155 160

Tyr Gln Gln Leu Pro Gly Thr Ala Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Gly Asn
165 170 175

Asp Gln Arg Pro Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Lys Ser
180 185 190

Gly Thr Ser Ala Ser Leu Ala Ile Ser Gly Leu Gln Ser Glu Asp Glu
195 200 205

Ala Asp Tyr Tyr Cys Ala Ala Trp Asp Asp Ser Leu Ser Gly Pro Val
210 215 220

Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly
225 230 235

<210> 31
<211> 14
<212> PRT
<213> 人(Homo sapiens)

<400> 31
Tyr Phe Gly Lys Leu Glu Ser Lys Leu Ser Val Ile Arg Asn
1 5 10

<210> 32
<211> 14
<212> PRT
<213> 人(Homo sapiens)

<400> 32

[0016]

Glu Ser Lys Leu Ser Val Ile Arg Asn Leu Asn Asp Gln Val
1 5 10

<210> 33

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 33

Val Ile Arg Asn Leu Asn Asp Gln Val Leu Phe Ile Asp Gln
1 5 10

<210> 34

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 34

Asn Asp Gln Val Leu Phe Ile Asp Gln Gly Asn Arg Pro Leu
1 5 10

<210> 35

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 35

Phe Ile Asp Gln Gly Asn Arg Pro Leu Phe Glu Asp Met Thr
1 5 10

<210> 36

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 36

Asn Arg Pro Leu Phe Glu Asp Met Thr Asp Ser Asp Cys Arg
1 5 10

[0017]

<210> 37

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 37

Glu Asp Met Thr Asp Ser Asp Cys Arg Asp Asn Ala Pro Arg

1

5

10

<210> 38

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 38

Ser Asp Cys Arg Asp Asn Ala Pro Arg Thr Ile Phe Ile Ile

1

5

10

<210> 39

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 39

Asn Ala Pro Arg Thr Ile Phe Ile Ile Ser Met Tyr Lys Asp

1

5

10

<210> 40

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 40

Ile Phe Ile Ile Ser Met Tyr Lys Asp Ser Gln Pro Arg Gly

1

5

10

<210> 41

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

[0018]

<400> 41

Met Tyr Lys Asp Ser Gln Pro Arg Gly Met Ala Val Thr Ile

1

5

10

<210> 42

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 42

Gln Pro Arg Gly Met Ala Val Thr Ile Ser Val Lys Cys Glu

1

5

10

<210> 43

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 43

Ala Val Thr Ile Ser Val Lys Cys Glu Lys Ile Ser Thr Leu

1

5

10

<210> 44

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 44

Val Lys Cys Glu Lys Ile Ser Thr Leu Ser Cys Glu Asn Lys

1

5

10

<210> 45

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 45

Ile Ser Thr Leu Ser Cys Glu Asn Lys Ile Ile Ser Phe Lys

1

5

10

[0019]

<210> 46

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 46

Cys Glu Asn Lys Ile Ile Ser Phe Lys Glu Met Asn Pro Pro

1

5

10

<210> 47

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 47

Ile Ser Phe Lys Glu Met Asn Pro Pro Asp Asn Ile Lys Asp

1

5

10

<210> 48

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 48

Met Asn Pro Pro Asp Asn Ile Lys Asp Thr Lys Ser Asp Ile

1

5

10

<210> 49

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 49

Asn Ile Lys Asp Thr Lys Ser Asp Ile Ile Phe Phe Gln Arg

1

5

10

<210> 50

<211> 14

<212> PRT

[0020]

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 50

Lys Ser Asp Ile Ile Phe Phe Gln Arg Ser Val Pro Gly His
1 5 10

<210> 51

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 51

Phe Phe Gln Arg Ser Val Pro Gly His Asp Asn Lys Met Gln
1 5 10

<210> 52

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 52

Val Pro Gly His Asp Asn Lys Met Gln Phe Glu Ser Ser Ser
1 5 10

<210> 53

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 54

Asn Lys Met Gln Phe Glu Ser Ser Ser Tyr Glu Gly Tyr Phe
1 5 10

<210> 54

<211> 14

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 54

Glu Ser Ser Ser Tyr Glu Gly Tyr Phe Leu Ala Cys Glu Lys

[0021]

1	5	10
---	---	----

<210> 55
<211> 14
<212> PRT
<213> 人(Homo sapiens)

<400> 55
Glu Gly Tyr Phe Leu Ala Cys Glu Lys Glu Arg Asp Leu Phe
1 5 10

<210> 56
<211> 14
<212> PRT
<213> 人(Homo sapiens)

<400> 56
Ala Cys Glu Lys Glu Arg Asp Leu Phe Lys Leu Ile Leu Lys
1 5 10

<210> 57
<211> 14
<212> PRT
<213> 人(Homo sapiens)

<400> 57
Arg Asp Leu Phe Lys Leu Ile Leu Lys Lys Glu Asp Glu Leu
1 5 10

<210> 58
<211> 14
<212> PRT
<213> 人(Homo sapiens)

<400> 58
Leu Ile Leu Lys Lys Glu Asp Glu Leu Gly Asp Arg Ser Ile
1 5 10

<210> 59

[0022]

<211> 14
<212> PRT
<213> 人(Homo sapiens)

<400> 59
Glu Asp Glu Leu Gly Asp Arg Ser Ile Met Phe Thr Val Gln
1 5 10

<210> 60
<211> 12
<212> PRT
<213> 人(Homo sapiens)

<400> 60
Asp Arg Ser Ile Met Phe Thr Val Gln Asn Glu Asp
1 5 10

<210> 61
<211> 157
<212> PRT
<213> 人(Homo sapiens)

<400> 61
Tyr Phe Gly Lys Leu Glu Ser Lys Leu Ser Val Ile Arg Asn Leu Asn
1 5 10 15
Asp Gln Val Leu Phe Ile Asp Gln Gly Asn Arg Pro Leu Phe Glu Asp
20 25 30
Met Thr Asp Ser Asp Cys Arg Asp Asn Ala Pro Arg Thr Ile Phe Ile
35 40 45
Ile Ser Met Tyr Lys Asp Ser Gln Pro Arg Gly Met Ala Val Thr Ile
50 55 60
Ser Val Lys Cys Glu Lys Ile Ser Thr Leu Ser Cys Glu Asn Lys Ile
65 70 75 80
Ile Ser Phe Lys Glu Met Asn Pro Pro Asp Asn Ile Lys Asp Thr Lys
85 90 95
Ser Asp Ile Ile Phe Phe Gln Arg Ser Val Pro Gly His Asp Asn Lys

[0023]

100	105	110
Met Gln Phe Glu Ser Ser Ser Tyr Glu Gly Tyr Phe Leu Ala Cys Glu		
115	120	125
Lys Glu Arg Asp Leu Phe Lys Leu Ile Leu Lys Lys Glu Asp Glu Leu		
130	135	140
Gly Asp Arg Ser Ile Met Phe Thr Val Gln Asn Glu Asp		
145	150	155
<210> 62		
<211> 341		
<212> DNA		
<213> 人(Homo sapiens)		
<220>		
<221> CDS		
<222> (1).. (339)		
<400> 62		
cag gtc cag ctg gtg cag tct ggg gct gag gtg aag aag cct ggg gcc		48
Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala		
1	5	10
tcg atg aaa gtc tcc tgt aag act tct gga tac acc ttc acc ggc tat		96
Ser Met Lys Val Ser Cys Lys Thr Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Gly Tyr		
20	25	30
tat atc cac tgg gtg cga cag gcc cct gga cag gga ttc gag tgg ata		144
Tyr Ile His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Phe Glu Trp Ile		
35	40	45
gga cgg ctc aac ccc acc act ggt gac gca aat ttt gca gaa aag ttt		192
Gly Arg Leu Asn Pro Thr Thr Gly Asp Ala Asn Phe Ala Glu Lys Phe		
50	55	60
cag ggc agg gtc gcc ctg acc aga gac acg tcc atc agc aca gcc tat		240
Gln Gly Arg Val Ala Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Ala Tyr		
65	70	75
tta caa cta gac agc ctc aaa tct gac gac acg gcc gta tat tat tgt		288
Leu Gln Leu Asp Ser Leu Lys Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys		

[0024]

85	90	95	
gcg gga aaa gag ggt gcc tgg ggc cag ggc acc ctg gtc acc gtc tcg			336
Ala Gly Lys Glu Gly Ala Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser			
100	105	110	

agt gg 341
Ser

<210> 63
<211> 113
<212> PRT
<213> 人(Homo sapiens)

<400> 63
Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala
1 5 10 15

Ser Met Lys Val Ser Cys Lys Thr Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Gly Tyr
20 25 30

Tyr Ile His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Phe Glu Trp Ile
35 40 45

Gly Arg Leu Asn Pro Thr Thr Gly Asp Ala Asn Phe Ala Glu Lys Phe
50 55 60

Gln Gly Arg Val Ala Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Ala Tyr
65 70 75 80

Leu Gln Leu Asp Ser Leu Lys Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Gly Lys Glu Gly Ala Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser
100 105 110

Ser

<210> 64
<211> 327
<212> DNA

[0025]

<213> 人(Homo sapiens)

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(327)

<400> 64

tct tct gag ctg act cag gac cct gct gtg tct gtg gcc ttg gga cag 48
Ser Ser Glu Leu Thr Gln Asp Pro Ala Val Ser Val Ala Leu Gly Gln
1 5 10 15

aca gtc agg atc aca tgc caa gga gac agc ctc aga cac ttt tat cca 96
Thr Val Arg Ile Thr Cys Gln Gly Asp Ser Leu Arg His Phe Tyr Pro
20 25 30

aac tgg tac cag cag aag cca gga cag gcc cct gta ctt gtc atc tat 144
Asn Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Val Leu Val Ile Tyr
35 40 45

ggt aaa aac aat cgg ccc tca ggg atc cca gac cga ttc tct ggc tcc 192
Gly Lys Asn Asn Arg Pro Ser Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser
50 55 60

ggc tca gga aac aca ggt tcc ttg acc atc act ggg gcc cag gcg gaa 240
Gly Ser Gly Asn Thr Gly Ser Leu Thr Ile Thr Gly Ala Gln Ala Glu
65 70 75 80

gat gag gct gac tat tac tgt ggc tcc cgg gac agc agt ggt atc cat 288
Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly Ser Arg Asp Ser Ser Gly Ile His
85 90 95

gtg gta ttc ggc gga ggg acc aag gtc acc gtc cta ggt 327
Val Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Thr Val Leu Gly
100 105

<210> 65

<211> 109

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 65

Ser Ser Glu Leu Thr Gln Asp Pro Ala Val Ser Val Ala Leu Gly Gln
1 5 10 15

[0026]

Thr Val Arg Ile Thr Cys Gln Gly Asp Ser Leu Arg His Phe Tyr Pro
20 25 30

Asn Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Val Leu Val Ile Tyr
35 40 45

Gly Lys Asn Asn Arg Pro Ser Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser
50 55 60

Gly Ser Gly Asn Thr Gly Ser Leu Thr Ile Thr Gly Ala Gln Ala Glu
65 70 75 80

Asp Glu Ala Asp Tyr Tyr Cys Gly Ser Arg Asp Ser Ser Gly Ile His
85 90 95

Val Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Thr Val Leu Gly
100 105

<210> 66

<211> 354

<212> DNA

<213> 人(Homo sapiens)

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (354)

<400> 66

gag gtg cag ctg ttg gag tct ggg gga ggc ttg gta cag cct ggg ggg 48
Glu Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly
1 5 10 15

tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga ttc acc ttt agc agc tat 96
Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr
20 25 30

gcc atg agc tgg gtc cgc cag gct cca ggg aag ggg ctg gag tgg gtc 144
Ala Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
35 40 45

tca gct att agt ggt agt ggt ggt agc aca tac tac gca gac tcc gtg 192
Ser Ala Ile Ser Gly Ser Gly Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser Val

[0027]

50	55	60	
aag ggc cgg ttc acc atc tcc aga gac aat tcc aag aac acg ctg tat			240
Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr			
65	70	75	80
ctg caa atg aac agc ctg aga gcc gag gac acg gcc gtg tat tac tgt			288
Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys			
85	90	95	
gcg aga gat gac gat gac tac gac ttt gac tac tgg ggc cgg ggg aca			336
Ala Arg Asp Asp Asp Asp Tyr Asp Phe Asp Tyr Trp Gly Arg Gly Thr			
100	105	110	
atg gtc acc gtc tcg agt			354
Met Val Thr Val Ser Ser			
115			
<210> 67			
<211> 118			
<212> PRT			
<213> 人(Homo sapiens)			
<400> 67			
Glu Val Gln Leu Leu Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly			
1	5	10	15
Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr			
20	25	30	
Ala Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val			
35	40	45	
Ser Ala Ile Ser Gly Ser Gly Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser Val			
50	55	60	
Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr			
65	70	75	80
Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys			
85	90	95	
Ala Arg Asp Asp Asp Asp Tyr Asp Phe Asp Tyr Trp Gly Arg Gly Thr			
100	105	110	

[0028]

Met Val Thr Val Ser Ser
115

<210> 68

<211> 334

<212> DNA

<213> 人(Homo sapiens)

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (333)

<400> 68

cag tct gtg ttg acg cag ccg ccc tca gcg tct ggg gcc ccc ggt cag 48
Gln Ser Val Leu Thr Gln Pro Pro Ser Ala Ser Gly Ala Pro Gly Gln
1 5 10 15

agg gtc acc atc tct tgt tct gga agc agc tcc aac atc gga att aat 96
Arg Val Thr Ile Ser Cys Ser Gly Ser Ser Ser Asn Ile Gly Ile Asn
20 25 30

gct gta aac tgg tac cag cag ctc cca gga acg gcc ccc aaa ctc ctc 144
Ala Val Asn Trp Tyr Gln Gln Leu Pro Gly Thr Ala Pro Lys Leu Leu
35 40 45

atc tat ggt aat gat cag cgg ccc tca ggg gtc cct gac cga ttc tct 192
Ile Tyr Gly Asn Asp Gln Arg Pro Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser
50 55 60

ggc tcc aag tct ggc acc tca gcc tcc ctg gcc atc agt ggg ctc cag 240
Gly Ser Lys Ser Gly Thr Ser Ala Ser Leu Ala Ile Ser Gly Leu Gln
65 70 75 80

tct gag gat gag gct gat tat aac tgt gca gca tgg gat gac agc ctg 288
Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Asn Cys Ala Ala Trp Asp Asp Ser Leu
85 90 95

agt ggt ccg gtg ttc ggc gga ggg acc aag ctg acc gtc cta ggt g 334
Ser Gly Pro Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly
100 105 110

[0029]

<210> 69

<211> 111

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 69

Gln Ser Val Leu Thr Gln Pro Pro Ser Ala Ser Gly Ala Pro Gly Gln

1

5

10

15

Arg Val Thr Ile Ser Cys Ser Gly Ser Ser Ser Asn Ile Gly Ile Asn

20

25

30

Ala Val Asn Trp Tyr Gln Gln Leu Pro Gly Thr Ala Pro Lys Leu Leu

35

40

45

Ile Tyr Gly Asn Asp Gln Arg Pro Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser

50

55

60

Gly Ser Lys Ser Gly Thr Ser Ala Ser Leu Ala Ile Ser Gly Leu Gln

65

70

75

80

Ser Glu Asp Glu Ala Asp Tyr Asn Cys Ala Ala Trp Asp Asp Ser Leu

85

90

95

Ser Gly Pro Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly

100

105

110

<210> 70

<211> 66

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 70

Tyr Phe Gly Lys Leu Glu Ser Lys Leu Ser Val Ile Arg Asn Leu Asn

1

5

10

15

Asp Gln Val Leu Phe Ile Asp Gln Gly Asn Arg Pro Leu Phe Glu Asp

20

25

30

Met Thr Asp Ser Asp Cys Arg Asp Asn Ala Pro Arg Thr Ile Phe Ile

35

40

45

Ile Ser Met Tyr Lys Asp Ser Gln Pro Arg Gly Met Ala Val Thr Ile

[0030]

50

55

60

Ser Val

65

<210> 71

<211> 34

<212> PRT

<213> 人(Homo sapiens)

<400> 71

Phe Leu Ala Cys Glu Lys Glu Arg Asp Leu Phe Lys Leu Ile Leu Lys

1

5

10

15

Lys Glu Asp Glu Leu Gly Asp Arg Ser Ile Met Phe Thr Val Gln Asn

20

25

30

Glu Asp

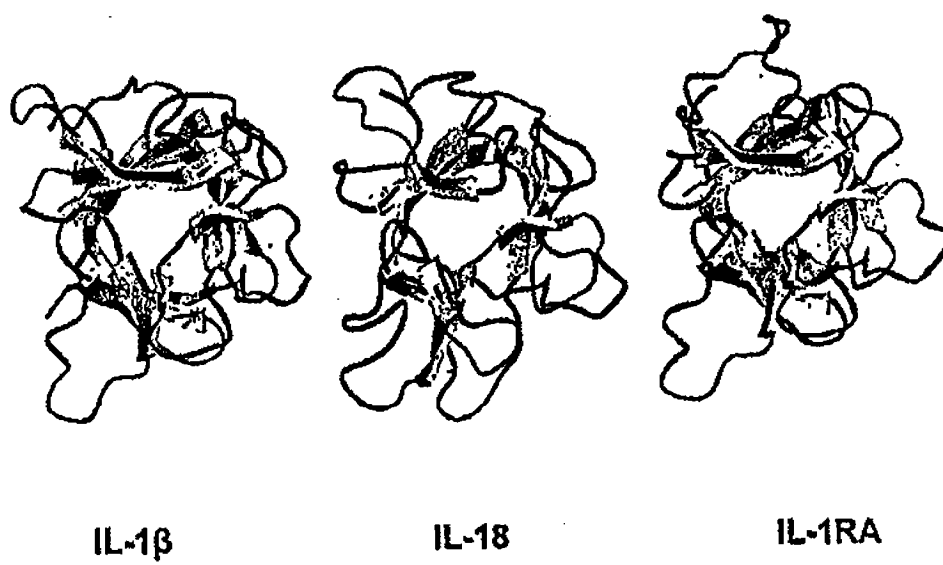


图 1



图 2

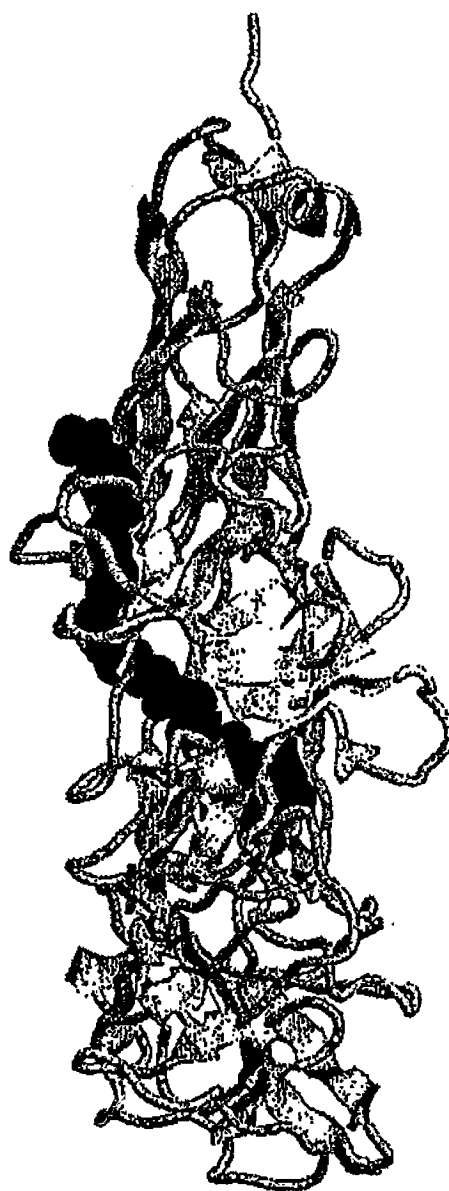


图 3

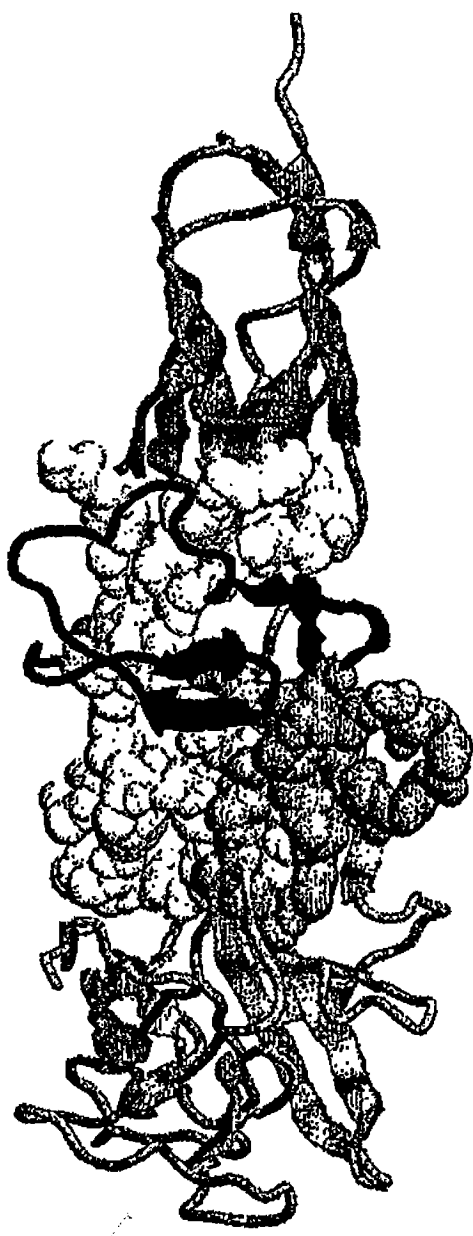


图 4

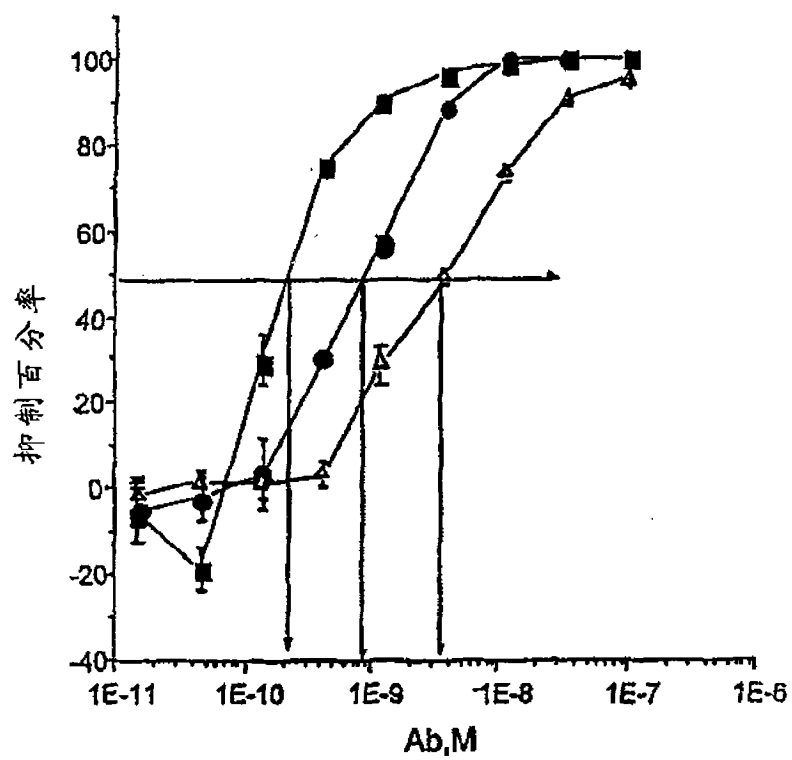


图 5