

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES  
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum  
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum  
21. April 2005 (21.04.2005)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer  
WO 2005/035580 A1

(51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C07K 16/28,  
C12N 15/13, 5/10, 15/63, A61K 39/395, G01N 33/53

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2004/011268

(22) Internationales Anmeldedatum:  
8. Oktober 2004 (08.10.2004)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:  
103 46 627.4 8. Oktober 2003 (08.10.2003) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von  
US): WEISS, Stefan [DE/DE]; Elisabethstr. 30, 80796  
München (DE). LITTLE, Melvyn [GB/DE]; Fritz-von-  
Briesen-Str. 10, 69151 Neckargemünd (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KNACKMUSS, Stefan  
[DE/DE]; Uhlandstr. 13, 68723 Plankstadt (DE). REY,  
Clémence [FR/DE]; Landsbergerstr. 111, 80339 München  
(DE). RÖTTGEN, Peter [DE/DE]; Stahbühlring 129,  
68526 Ladenburg (DE). BÜTTNER, Claudia [DE/DE];  
Mittelgewann 42, 68723 Schwetzingen (DE). REUSCH,  
Uwe [DE/DE]; Dieterwiesenstrasse 13, 67487 Maikammer  
(DE).

(74) Anwalt: HENKEL, FEILER & HÄNZEL; Möhlstr. 37,  
81675 München (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für  
jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL,  
AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH,  
CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI,  
GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE,  
KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD,  
MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG,  
PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM,  
TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM,  
ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für  
jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW,  
GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG,  
ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU,  
TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK,  
EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT,  
RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA,  
GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden  
Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen  
eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Ab-  
kürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Co-  
des and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der  
PCT-Gazette verwiesen.



WO 2005/035580 A1

(54) Title: SINGLE-CHAIN ANTIBODY ACTING AGAINST 37 KDA/67 KDA LAMININ RECEPTOR AS TOOLS FOR THE  
DIAGNOSIS AND THERAPY OF PRION DISEASES AND CANCER, PRODUCTION AND USE THEREOF

(54) Bezeichnung: SINGLE-CHAIN-ANTIKÖRPER GEGEN DEN 37 KDA/67 KDA LAMININREZEPTOR ALS WERK-  
ZEUGE ZUR DIAGNOSE UND THERAPIE VON PRIONERKRANKUNGEN UND KREBS, DEREN HERSTELLUNG UND  
VERWENDUNG

(57) Abstract: The invention relates to single-chain antibodies which specifically detect the 37 kDa precursor form of the laminin  
receptor (37 kDa LRP) and also the 67 kDa high-affinity form of the laminin receptor (67 kDa LR), in addition to pharmaceutical  
and diagnostic compositions containing said single-chain antibodies.

(57) Zusammenfassung: Beschrieben werden Einzelketten-Antikörper, sog. "Single-chain"-Antikörper, die spezifisch sowohl die  
37 kDa Vorläuferform des Lamininrezeptors (37 kDa LRP) als auch die 67 kDa high-affinity-Form des Lamininrezeptors (67 kDa  
LR) erkennen, sowie pharmazeutische und diagnostische Zusammensetzungen, die diese Single-chain-Antikörper enthalten.

**Single-chain-Antikörper gegen den 37 kDa/67 kDa Lamininrezeptor als Werkzeuge zur  
Diagnose und Therapie von Prionerkrankungen und Krebs, deren Herstellung und  
Verwendung**

5 Die vorliegende Erfindung liegt auf dem Gebiet von Antikörpern, welche gegen den  
Zelloberflächenrezeptor von Prionproteinen, den 37 kDa/67 kDa Lamininrezeptor, gerichtet  
sind. Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung Einzelketten-Antikörper, sog. „Single-  
chain“-Antikörper, die spezifisch sowohl die 37 kDa Vorläuferform des Lamininrezeptors (37  
kDa LRP) als auch die 67 kDa high-affinity-Form des Lamininrezeptors (67 kDa LR)  
10 erkennen.

Prionproteine, die am Auftreten der verschiedensten Formen von übertragbaren spongiformen  
Encephalopathien (TSEs) beteiligt sind, wie Scrapie bei Schafen, Mäusen und Hamstern,  
übertragbare spongiforme Encephalopathie von Rindern (BSE), übertragbare spongiforme  
15 Encephalopathie bei Nerzen (TME), Kuru, Gerstmann-Sträußler-Scheinker-Syndrom (GSS),  
Creutzfeldt-Jakob-Krankheit (CJD) und fatale familiäre Insomnie (FFI) beim Menschen,  
bestehen hauptsächlich, wenn auch nicht gänzlich aus PrP<sup>Sc</sup>, einer anomalen Isoform des  
ubiquitären zellulären Prionenproteins PrP<sup>C</sup> (siehe beispielsweise Aguzzi and Weissmann,  
1998; Lasmézas and Weiss, 2000; Prusiner et al., 1998).

20

Aus der WO 98/53838 sowie aus Rieger et al. (Rieger et al., 1997) ist bekannt, dass das PrP<sup>C</sup>  
spezifisch an den Zelloberflächenrezeptor von Prionproteinen, den 37 kDa LRP/67 kDa LR,  
bindet. Aus der WO 98/53838 sowie der EP-A-1 127 894 und aus Rieger et al., (Rieger et al.,  
1997) ist bekannt, dass der Lamininrezeptorspiegel in Geweben von mit Scrapie infizierten  
25 Tieren, wie Hamster und Mäusen, erhöht ist.

Gauczynski et al., 2001b zeigen, dass der 37 kDa LRP/67 kDa LR als Rezeptor für PrP<sup>C</sup>  
fungiert. Bindestellen auf beiden Molekülen wurden gemappt (Hundt et al., 2001) und  
Heparansulfatproteoglykane (HSPGs) als Cofaktoren bzw. Corezeptoren für PrP<sup>C</sup> identifiziert  
30 (Hundt et al., 2001).

Der 37 kDa *laminin receptor precursor* (37 kDa LRP, p40, LBP) ist das Vorläuferprotein des 67 kDa *high affinity* Lamininrezeptors (67 kDa LR) (Rao et al., 1989; Yow et al., 1988). Die 67 kDa Form wurde zunächst aus Tumorzellen isoliert (Lesot et al., 1983; Malinoff and Wicha, 1983; Rao et al., 1983), wo das Protein eine hohe Affinität zu Laminin aufweist.

5

Der 37 kDa/67 kDa Lamininrezeptor ist ferner in Tumorgewebe überexprimiert (Lesot et al., 1983; Malinoff and Wicha, 1983; Rao et al., 1983).

Laminin ist ein Glykoprotein der extrazellulären Matrix, wo es an der Anhaftung, Bewegung, Differenzierung und Wachstum von Zellen beteiligt ist (Beck et al., 1990). Beide Formen des Lamininrezeptors existieren nebeneinander in Säugerzellen, was durch immunologische Studien von Membranfraktionen gezeigt werden konnte (Gauczynski et al., 2001b).

Die 37 kDa Form kommt auch im Zytosol vor, wo sie mit Ribosomen assoziiert ist und Aufgaben bei der Proteintranslation übernehmen kann (Auth and Brawerman, 1992; Sato et al., 1999). Es wurde auch die Existenz dieses Proteins im Kern diskutiert, wo sie bei der Aufrechterhaltung von Strukturen involviert sein soll (Kinoshita et al., 1998; Sato et al., 1996).

Bei LRP/LR handelt es sich um ein multifunktionelles Protein, welches ausgehend von dem Genprodukt p40 zwei unterschiedliche Formen bilden kann, in verschiedenen Zellkompartimenten vorkommt und dort unterschiedliche Funktionen ausübt. Die Aminosäuresequenz des 37 kDa/67 kDa Lamininrezeptors ist hochkonserviert, mit einer hohen Homologie bei Säugern (Rao et al., 1989). Durch eine Evolutionsanalyse der Aminosäuresequenz konnte gezeigt werden, dass die palindromische Sequenz LMWWML verantwortlich für die Fähigkeit ist, Laminin zu binden. Diese Sequenz liegt im PrP-bindenden Bereich des 37 kDa LRP (Ardini et al., 1998; Hundt et al., 2001; Rieger et al., 1997).

Es scheint, dass das ribosomale Protein p40, das zunächst nicht die Fähigkeit besaß Laminin zu binden (Auth and Brawerman, 1992), im Laufe der Evolution durch Aminosäureaustausch und Einführung von posttranslationalen Veränderungen zu einem lamininbindenden

Zelloberflächenprotein evolvierte, welches auch Elastin (Hinek et al., 1988; Salas et al., 1992) und Kohlenhydratketten (siehe beispielsweise Ardini et al., 1998; Mecham, 1991; Rieger et al., 1999) binden kann.

5 Die Lamininrezeptorfamilie ist in vielen eukaryotischen Zellen hochkonserviert (Keppel and Schaller, 1991; Wewer et al., 1986) und kann auch in *Archaea* gefunden werden (Ouzonis et al., 1995). Der 37 kDa LRP fungiert als Rezeptor für das Venezuelanische Equine Enzephalitis Virus auf Moskitozellen (Ludwig et al., 1996), während die 67 kDa Form offensichtlich als Rezeptor für das Sindbis Virus dienen kann (Wang et al., 1992).

10

Hinsichtlich der der Umwandlung der 37 kDa Form in das 67 kDa Protein zugrundeliegenden Prozesse ist bekannt, dass beide Proteine aus der 37 kDa Komponente bestehen, wobei mehrere Vorschläge gemacht wurden, die größere Masse des reifen Proteins zu erklären. Homodimerisierung des 37 kDa Proteins, wie auch die Bindung einer anderen Komponente wurden diskutiert (Castronovo et al., 1991; Landowski et al., 1995). Andere Studien jedoch schlagen ein durch Fettsäuren stabilisiertes Heterodimer vor (Buto et al., 1998). Kürzlich wurde gezeigt, dass der 67 kDa Lamininrezeptor auch auf aktivierten humanen T-Lymphozyten vorkommt und dort zusammen mit Integrinen eine starke Affinität zu Laminin aufweist (Canfield and Khakoo, 1999).

20

Es ist jedoch festzuhalten, dass gegenwärtig der 37 kDa/67 kDa Polymorphismus nicht abschließend geklärt ist.

Der 37 kDa/67 kDa Lamininrezeptor ist durch mehrere Gene im Genom von Säugern  
25 vertreten. Beim Menschen sind es 26, bei der Maus 6 Kopien (Fernandez et al., 1991; Jackers et al., 1996b). Das Gen besteht aus sieben Exons und sechs Introns, wobei es sich bei den meisten Genkopien wahrscheinlich um Pseudogene handelt (Jackers et al., 1996a). Bei der Maus gibt es Hinweise, dass mindestens zwei der sechs Gene aktiv sind und sich auf Chromosom 9 befinden (Douville and Carbonetto, 1992; Fernandez et al., 1991). Mit Hilfe  
30 von TRIBE-MCL, ein Algorithmus zur Detektion von Proteinfamilien (Enright et al., 2002), wurden fünf LRP-Gene bei der Verwendung des Programms zum Screening der aktuellen Maus Genom Sequenz Datenbank ([www.ensembl.org](http://www.ensembl.org)) identifiziert. Interessanterweise wurde

kürzlich gezeigt, dass sich auf Chromosom 9 möglicherweise Genloci befinden, welche die Inkubationszeit von Prionenerkrankungen bei Mäusen beeinflussen (Stephenson et al., 2000).

Das Gen, das für den 37 kDa LRP codiert, ist in vielen verschiedenen Spezies identifiziert worden, wie *Saccharomyces cerevisiae* (Davis et al., 1992), *Arabidopsis thaliana* (Garcia-Hernandez et al., 1994), *Drosophila melanogaster* (Melnick et al., 1993), dem Seeigel *Urechis caupo* (Rosenthal and Wordeman, 1995), *Chlorohydra veridissima* (Keppel and Schaller, 1991), *Candida albicans* (Lopez-Ribot et al., 1994) und dem Archaeobakterium *Haloarcula marismortui* (Ouzonis et al., 1995) und den Säugern (siehe beispielsweise Gauczynski et al., 2001a; Leucht and Weiss, 2002; Rieger et al., 1999).

Aus der WO 98/53838 sowie aus einer späteren Publikation (Leucht et al., 2003) ist bekannt, dass der polyklonale LRP-Antikörper W3 die PrP<sup>Sc</sup>-Vermehrung in kultivierten neuronalen Zellen verhindert. Dies zeigt, dass generell Antikörper gegen 37kDa LRP/67 kDa LR die Prionenvermehrung zumindest in Zellkultur vollständig unterdrücken können. Interessanterweise blieben die Zellen auch dann frei von PrP<sup>Sc</sup> (Leucht et al., 2003), wenn nach Weiterkultivierung für weitere zwei Wochen kein LRP/LR-Antikörper zugegeben wurde. Dies zeigt, dass generell LRP/LR-Antikörper in der Lage sind, Prion-infizierte Zellkulturen von einer Prioninfektion vollständig zu heilen.

20

Weiterhin ist aus der EP-A-1 127 894 bekannt, dass LRP/LR-Antikörper diagnostisch zur Erkennung von Prionerkrankungen eingesetzt werden können, da der LRP/LR-Spiegel in Geweben von mit Scrapie infizierten Nagern erhöht ist.

Polyklonale Antikörper gegen LRP/LR, die in der WO 98/53838 und der EP-A-1 127 894 beschrieben sind, besitzen jedoch den Nachteil, dass sie nur schwierig zu selektieren sind, sehr groß sind und eine hohe Immunogenität zeigen. Diese Antikörper stehen im Gegensatz zu Single-chain-Antikörpern, welche in grossen Mengen in *E.coli* synthetisiert werden können, nur in begrenztem Umfang zur Verfügung.

30

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es folglich, neue monoklonale Antikörper, welche spezifisch LRP/LR erkennen, bereitzustellen, die leicht zu selektieren sind, sich durch eine geringe Größe auszeichnen und eine geringe Immunogenität aufweisen.

- 5 Gegenstand eines ersten Aspekts der vorliegenden Erfindung ist ein Single-chain-Antikörpermolekül, welches spezifisch gegen LRP/LR gerichtet ist und das die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr.2 umfasst, sowie Homologe oder Fragmente hiervon sowie Homologe der Fragmente.
- 10 Gegenstand eines weiteren Aspekts der vorliegenden Erfindung ist ein Single-chain-Antikörpermolekül, welches spezifisch gegen LRP/LR gerichtet ist und das die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr. 4 umfasst, sowie Homologe oder Fragmente hiervon sowie Homologe der Fragmente.
- 15 Ein Homolog des Antikörpermoleküls, das die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr. 2 oder 4 umfasst, ist üblicherweise zu mindestens 70%, vorzugsweise zu 80 oder 90% und insbesondere zu 95% homolog zu dem die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr. 2 oder 4 umfassenden Antikörpermolekül über eine Region von mindestens 60, 80 oder 100 oder mehr benachbarte Aminosäuren.
- 20 Im allgemeinen weist ein Fragment des erfindungsgemäßen Antikörpermoleküls, das die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr. 2 oder 4 umfasst, oder ein Homolog hiervon eine Aminosäurelänge von mindestens 30, 40, 50 oder 60 Aminosäuren auf.
- 25 Gegenstand eines weiteren Aspekts der vorliegenden Erfindung ist eine cDNA, die für das Antikörpermolekül mit der Bezeichnung S18 codiert, welches gegen LRP/LR gerichtet ist und das die Nukleotidsequenz SEQ ID Nr.1 umfasst, sowie eine Fragment-cDNA, die selektiv an die cDNA hybridisiert.
- 30 Gegenstand eines weiteren Aspekts der vorliegenden Erfindung ist eine cDNA, die für das Antikörpermolekül mit der Bezeichnung N3 codiert, welches gegen LRP/LR gerichtet ist und

das die Nukleotidsequenz SEQ ID Nr.3 umfasst, sowie eine Fragment-cDNA, die selektiv an die cDNA hybridisiert.

Eine cDNA mit der Fähigkeit zur selektiven Hybridisierung an die cDNA, die die  
5 Nukleotidsequenz SEQ ID Nr. 1 oder 3 umfasst, ist üblicherweise zu mindestens 70%, vorzugsweise zu 80 oder 90% und insbesondere zu 95% homolog zu der die Nukleotidsequenz SEQ ID Nr. 1 oder 3 umfassenden cDNA über eine Region von mindestens 60, 80 oder 100 oder mehr benachbarten Nukleotiden.

10 Gegenstand eines weiteren Aspekts der vorliegenden Erfindung ist ein Replikations- oder Expressionvektor, der die erfindungsgemäße cDNA trägt. Die Vektoren können beispielsweise Plasmid-, Virus- oder Phagenvektoren sein, die einen Replikationsursprung und gegebenenfalls einen Promotor für die Expression der cDNA und gegebenenfalls einen Regulator des Promotors umfassen. Der Vektor kann ein oder mehrere selektierbare  
15 Markergene, beispielsweise das Ampicillinresistenzgen, enthalten. Der Vektor kann in vitro, beispielsweise zur Produktion von RNA entsprechend der cDNA oder zum Transfizieren einer Wirtszelle verwendet werden. Als Vektoren eignen sich beispielsweise virale Vektoren (Lentiviren, Adenoviren, Adeno-associated Viren (AAV)).

20 Gegenstand eines weiteren Aspekts der vorliegenden Erfindung sind Wirtszellen, die mit den Vektoren für die Replikation und Expression der erfindungsgemäßen cDNA, einschließlich der cDNA, die die Nukleotidsequenz SEQ ID Nr. 1 oder 3 oder den offenen Leserahmen hiervon umfasst, transformiert sind. Die Zellen sind so gewählt, dass sie mit dem Vektor kompatibel sind. Beispiele hierfür sind Bakterien-, Hefe-, Insektenzellen oder Säugerzellen,  
25 insbesondere E.coli-Zellen oder Säugerzellen.

Gegenstand eines weiteren Aspekts der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung eines Antikörpermoleküls, das ein Kultivieren von Wirtszellen gemäß der vorliegenden Erfindung unter zur Expression eines erfindungsgemäßen Antikörpermoleküls  
30 wirksamen Bedingungen umfasst.

Gegenstand eines weiteren Aspekts der vorliegenden Erfindung sind pharmazeutische Zusammensetzungen, die ein erfindungsgemäßes Antikörpermolekül in Verbindung mit einem pharmazeutisch akzeptablen Verdünnungsmittel und/oder Träger umfassen.

5

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform eignet sich die oben genannte pharmazeutische Zusammensetzung zur Behandlung von Prionerkrankungen.

Gegenstand eines weiteren Aspekts der vorliegenden Erfindung sind diagnostische  
10 Zusammensetzungen, die ein erfindungsgemäßes Antikörpermolekül in Verbindung mit einem akzeptablen Verdünnungsmittel und/oder Träger umfassen.

Das oben beschriebene Antikörpermolekül umfasst auch solche, bei denen ein Teil ihrer Aminosäuresequenz fehlt (d.h. ein Antikörpermolekül, das lediglich die essentielle Sequenz zur Entfaltung der biologischen Aktivität der in SEQ ID Nr. 2 oder 4 angegebenen Aminosäuresequenz umfasst), solche, bei denen ein Teil ihrer Aminosäuresequenz durch  
15 andere Aminosäuren ersetzt ist (d.h. bei denen eine Aminosäure durch eine Aminosäure ähnlicher Eigenschaft ersetzt ist) und solche, bei denen andere Aminosäuren an bzw. in einen Teil ihrer Aminosäuresequenz addiert bzw. inseriert sind.

20

Abb. 1 zeigt die schematische Darstellung eines single chain (Einzelkettenantikörpers) scFv im Vergleich zum die volle Länge aufweisenden Antikörper, bestehend aus Fab- u. Fc-Teil. Der scFv besteht aus einem Teil der schweren Kette ( $V_H$ ) und einem Teil der leichten Kette ( $V_L$ ). Beide Teile stammen aus dem Fab Teil eines Antikörpers, welche für die  
25 Antigenerkennung zuständig ist.  $V_H$  und  $V_L$  sind durch einen Linker (YOL) verbunden.

Abb. 2 zeigt schematisch die naive scFv Bank, welche zum Screening der scFv Antikörper gerichtet gegen GST::LRP verwendet wurde. Die naive Bank enthält etwa  $2 \times 10^9$  Klone und wurde durch die Kombination der kodierenden Regionen für die schweren ( $V_H$ ) und leichten  
30 Ketten ( $V_L$ ) nach PCR Amplifikation der respektiven cDNA aus Milz oder PBLs (Periphere Blutlymphozyten) generiert.

Abb. 3 zeigt schematisch die synthetische scFv Bank bestehend aus selektierten Frameworks mit guten Faltungseigenschaften und hohen Expressionsraten und enthaltend randomisierte Sequenzen in ihren CDR3 Regionen. Die Bank enthält etwa  $1 \times 10^9$  Klone.

5 Abb. 4 zeigt schematisch das Screening-Verfahren über Phage-Display. Bei diesem Verfahren werden die in Abb. 2 und Abb. 3 dargestellten naiven oder synthetischen scFv Banken eingesetzt. Das in der WO 98/53838 beschriebene Antigen GST::LRP wurde auf Polystyrol-Tubes immobilisiert. Nur Phagen, welche scFv präsentieren, welche GST::LRP binden, werden selektiert. Unspezifisch gebundene Phagen werden gewaschen. Es folgt eine  
10 Amplifikation dieser Phagen, wobei diese über drei aufeinanderfolgende Selektionsrunden angereichert werden.

Abb. 5 zeigt einen ELISA von periplasmatischen Rohextrakten von Klonen erhalten nach drei Selektionsrunden aus der naiven scFv Bank. Die Extrakte wurden an rekombinanten  
15 GST::LRP Fusionsprotein getestet. Das Ergebnis ist in Abb. 7 tabellarisch dargestellt. K = nur Sekundärantikörper.

Abb. 6 zeigt einen ELISA von periplasmatischen Rohextrakten von Klonen erhalten nach drei Selektionsrunden aus der synthetischen scFv Bank. Die Extrakte wurden an rekombinanten  
20 GST::LRP Fusionsprotein getestet. Das Ergebnis ist in Abb. 7 tabellarisch dargestellt. K = nur Sekundärantikörper.

Abb. 7 stellt das Ergebnis der ELISAs aus Abb. 5 und 6 schematisch zusammen. 32 aus 48 Klone (66%) im Falle der naiven Bank (Abb. 5) und 25 aus 47 Klone (53%) aus der  
25 synthetischen Bank zeigten positive Signale. Es wurde weiterhin eine Retestung von 13 Klone aus der naiven und 6 Klone aus der synthetischen Bank auf GST (ohne Fusionspartner) durchgeführt. GST wurde nicht erkannt, was darauf schliessen lässt, dass die scFvs nur den LRP-Teil des Fusionsproteins erkennen. Eine Restriktionsanalyse der cDNAs der 13 Klone aus der naiven Bank mit *Bst*NI zeigte, dass 10 Klone identisch waren (10/13).  
30 Ein weiterer Klon wurde zweimal identifiziert (2/13). Ein Klon (N37) ergab ein individuelles Restriktionsmuster.

Abb.8 zeigt die Detektion von rekombinantem GST::LRP durch individuelle Klone selektiert aus der synthetischen (S) und naiven (N) scFv Bank. Ausgewählte Klone, welche über ELISA identifiziert wurden (Abb.5 u.6) wurden im Western Blot getestet. In jeder Spur wurde eine Mischung von rec. GST und GST::LRP exprimiert im Baculovirussystem auf einem 12%igen SDS-PA-Gel aufgetrennt. Die Proteine wurden auf eine Nitrozellulose-Membran geblottet. Die einzelnen Spuren des Blots wurden ausgeschnitten und die einzelnen Streifen mit periplasmatischen Extrakten der selektierten individuellen scFvs aus der naiven und synthetischen Bank oder respektiven Kontrollen inkubiert. Das polyklonale anti-LRP Antiserum W3 bekannt aus WO 98/53838 wurde mit einem polyklonalen Ziege anti-Rabbit (Hase) HRP-Konjugat (Dianova) detektiert. Die scFvs wurden mit einem monoklonalem Maus-anti-penta-Histidin Antikörper (Qiagen) gefolgt von einem Ziege Anti-Maus HRP-Konjugat (Dianova) detektiert. Anti-rabbit-HRP: nur Ziege-anti-Hase Konjugat. Anti-His: monoklonaler Maus anti Histidine Antikörper mit einem weiteren Ziege Anti Maus HRP Konjugat. Anti-Maus-HRP: nur Ziege anti-Maus-HRP Konjugat. MluC5: monoklonaler anti-LRP Antikörper, welcher in der Western Blot Analyse nicht funktioniert.

Die scFvs N3, sowie S18 und S23 lieferten starke Signale. Keiner der scFv Antikörper erkannte rec. GST, was zeigt, dass alle scFvs den LRP Teil erkennen.

Abb.9 zeigt den Nachweis von LRP/LR auf der Oberfläche und intrazellulär von N2a Zellen.

Oberfläche: Die Zellen wurden inkubiert mit 100 µg/ml anti-LRP Antiserum W3 (WO 98/53838), dann mit dem FITC-konjugierten Ziege-anti-Hase IgG.

scFv anti-LR/LRP N3 und S18 wurden mit jeweils 18 µg/ml eingesetzt und detektiert mit monoklonalem anti-His-Antikörper (1:20;Dia900) gefolgt von FITC-konjugiertem Ziege-anti-Maus IgG.

Intrazellulär: Die Zellen wurden fixiert mit 3% Paraformaldehyd, und inkubiert mit 50 mM NH<sub>4</sub>Cl/20 mM Glycin vor der Anfärbung mit den oben beschriebenen Antikörpern mit folgender Veränderung: alle Wasch- und Inkubationsschritte wurden bei Raumtemperatur in einem 0.1 % Saponin haltigen Puffer ausgeführt. Die scFv-Antikörper wurden jeweils zu Konzentrationen 9 µg/ml eingesetzt.

30

Abb. 10 zeigt den Nachweis von LRP/LR auf der Oberfläche und intrazellulär von Jurkat Zellen (humane, periphere Blutleukämie-T-Zellen). Die verwendeten Antikörper, Sekundär

und Tertiärantikörper entsprechen den in der Legende von Abb. 9 beschriebenen. Die verwendete Methode entspricht der in Abb. 9 beschriebenen ausser, dass Jurkat-Zellen verwendet wurden.

5 Abb. 11 zeigt den Nachweis von rekombinantem LRP::FLAG bzw. endogenem LRP/LR in Baby-Hamster Kidney Zellen (BHK) transfiziert mit SFV1-huLRP-FLAG bzw. SFV1-moLRP::FLAG. BHK-Zellen wurden auf dem Fachmann auf dem Fachgebiet bekannte Weise entweder nicht (n.t.) oder mit den rek. Semliki-Forest-Virus (SFV) RNAs SFV1-huLRP-FLAG bzw. SFV1-moLRP::FLAG transfiziert. Die Methode der Herstellung rec. SFV RNA,  
10 der Transfektion sowie der Analyse durch Western Blotting oder Immunofluoreszenz (Abb.12) oder FACS (Abb.13) wurden bereits beschrieben (Gauczynski et al., 2002; Gauczynski et al., 2001b). 24 h post Transfektion wurden Gesamtzellextrakte durch Western Blotting analysiert. Die Gesamtzellextrakte wurden auf einem 12 % igen PA-Gel aufgetrennt, danach die Proteine auf PVDF-Membran geblottet. Als Primärantikörper wurden die scFvs  
15 S18 (C) und N3 (A) (Verdünnung jeweils 1:1000) eingesetzt, als Sekundärantikörper Maus-anti-c-myc (1:1000) als Tertiärantikörper anti-Maus-HRP (horse raddish-peroxidase) gekoppelt. Als Kontrolle wurde der anti-LRP Antikörper mLRP43512 (A), sowie eine anti-mouse-IgG-HRP gekoppelter Sekundärantikörper verwendet. Als Ladungskontrolle wurde der  $\beta$ -Actin Spiegel bestimmt. Dazu wurde ein anti- $\beta$ -actin Antikörper (Chemicon) eingesetzt.  
20 Nachweis erfolgte durch Chemilumineszenz (Western Lightning, NEN). Die svFvS18 und N3 erkennen spezifisch das rec. LRP::FLAG. S18 und N3 erkennen endogenes LRP (B,C). N3 erkennt endogenen LR (67 kDa) (B).

Abb. 12. Immunofluoreszenz-Analyse von LRP/LR in BHK Zellen transfiziert mit  
25 rekombinater SFV RNA. BHK-Zellen wurden wie in Abb. 11 beschrieben nicht-transfiziert oder mit den rec. SFV RNAs SFV-1-muLRP-FLAG und SFV-1-huLRP-FLAG transfiziert. Die scFv Antikörper S18 und N3 sowie der aus der WO 98/53838 bekannte W3 Antikörper wurden jeweils 1: 100 eingesetzt. Für S18 und N3 wurde ein Anti-c-myc-FITC gekoppelter Sekundärantikörper jeweils 1:500 eingesetzt. Für W3 wurde ein anti-rabbit-Cy2 gekoppelter  
30 Antikörper (1:500) eingesetzt. Als Kontrolle wurde nur der Sekundärantikörper anti-c-myc-FITC (1:500) eingesetzt. Der Nucleus wurde mit DAPI gefärbt. Diese Färbung ist in der Abb. nicht zu sehen. Zellen wurden mit 4% Paraformaldehyd fixiert. Die Zellen wurden nicht

permeabilisiert, was Zelloberflächen-Färbung garantiert. Die Abb. zeigt, dass die scFv S18 und N3 LRP::FLAG an der Oberfläche der transfizierten Zellen detektieren. Beide scFv S18 und N3 sind auch in der Lage endogenes LRP zu detektieren (2. u. 3. Linkes Bild von oben).

5 Abb. 13 zeigt ein FACS-Analyse von BHK-Zellen, welche nicht transfiziert oder mit den rekombinanten SFV-RNAs SFV-1-huLRP-FLAG bzw. SFV-1-muLRP-FLAG transfiziert wurden. ScFVS18 und N3 wurden in der Konz. 18 µg/ml, der W3 Antikörper und der Anti-Galectin-3 Antikörper mit 100 µg/ml eingesetzt. Sekundäntikörper: anti-c-myc-FITC gekoppelt für S18 und N3, anti-rabbit-Cy2 für W3 und anti-Maus-Cy2 gekoppelt für anti-gal3  
10 Antikörper (Verdünnung der Sekundäntikörper 1:500). Zellen wurden nicht permeabilisiert, was Zelloberflächenfärbung garantiert. Die Abbildung zeigt, dass scFv S18 und N3 LRP::FLAG auf der Zelloberfläche lebender Zellen nachweisen können.

Abb. 14 zeigt den Nachweis eines erhöhten LR Spiegels in der Leukozytenfraktion des Blutes  
15 von Rindern, welche an BSE erkrankt sind im Western Blot durch den ScFv S18. Die Blutproben (500 µl) von an BSE erkrankten Rindern sowie gesunden Rindern wurden 1: 1 mit 1 x SSC gemischt, Zentrifugation bei 4000 rpm/10 min. Abnahme des Überstands, Pellet in 1 x SSC resuspendieren, erneut zentrifugieren und Überstand abnehmen. Pellet so lange waschen bis Pellet weiß ist. Das weiße Leukozytenpellet wird in 100 µl TBS resuspendiert.  
20 Die Leukozyten werden auf einem 12.5 %igen PA-Gel analysiert. Als Kontrolle wird GST::LRP aus dem Baculovirusexpressionssystem aufgetragen. Die Proteine werden auf PVDF-Membran geblottet und mit dem scFv Antikörper S18 (1:1000; etwa 2 µg/ml) sowie als Kontrolle zur Detektion des β-Actin-Spiegels mit einem anti-β-Actin-Antikörper (Chemicon) abgegriffen. Für scFv S18: Sekundäntikörper, anti-c-myc (1:1000),  
25 Tertiäntikörper Ziege-anti-Maus-IgG-HRP gekoppelt (1:5000). GST::LRP wurde über den W3 Antikörper, Sek. Antikörper anti-rabbit-IgG-HRP gekoppelt. Die Abbildung zeigt einen erhöhten LR-Spiegel in der Leukozytenfraktion von an BSE leidenden Rindern.

Abb.15 zeigt den Nachweis eines erhöhten LR-Spiegels in der Cerebrospinalflüssigkeit (CSF; Liquor)  
30 von an BSE erkrankten Tieren im Vergleich zu gesunden Kontrolltieren. Es wurden gleiche Proteinmengen aufgetragen. Als Positivkontrolle wurde GST::LRP (rec. aus Baculovirussystem) aufgetragen. Gesamtlquor wurde auf einem 12.5 %igem PA-Gel

aufgetrennt und auf PVDF Membran geblottet. ScFv S18 und N3 jeweils 1:1000 verdünnt (je ca. 2 µg/ml), Sekundärantikörper Maus-anti-c-myc (1:1000), Tertiärantikörper Ziege-anti-Maus-IgG-HRP gekoppelt. Nachweis über Chemilumineszenz. Die Abbildung zeigt einen erhöhten LR-Spiegel detektiert durch scFv S18 und N3 in der CSF von an BSE erkrankten Rindern.

Abb.16 zeigt schematisch, dass scFv S18 und N3 die Bindung und Internalisierung von exogenem getaggtten PrP<sup>c</sup> verhindern können. Die Abb. zeigt einen möglichen Wirkmechanismus der svFv S18 und N3, nämlich der Blockierung der Aufnahme der zellulären Form des Prionproteins.

Abb. 17 zeigt schematisch, dass zu mit Scrapie infizierten Zellen gegebene scFv Antikörper S18 und N3 die Zellen von einer Scrapie-Infektion heilen können (Therapeutischer Wirkmechanismus).

Abb. 18 zeigt schematisch eine prophylaktische Wirkungsweise der scFv S18 und N3. Werden beide Antikörper zu nicht-infizierten Zellen gegeben, verhindern sie, dass die Zellen mit Scrapie infiziert werden können (Prophylaktischer Wirkmechanismus).

Abb. 19 zeigt schematisch die therapeutische in vivo-Anwendung der scFv Antikörper S18 und N3 im Tier (Passiver Antibody Transfer). (A) Die Antikörper werden zunächst in gesunde Tiere vorzugsweise Mäuse oder Hamster injiziert vorzugsweise intraperitoneal, um mögliche spezifische und nichtspezifische (d.h. Entzündungsantwort) Nebeneffekte der Antikörper zu detektieren. (B) Die scFv Antikörper S18 und N3 werden dann zu verschiedenen Zeitpunkten nach einer PrP<sup>Sc</sup> Inokulation – vorzugsweise ein Tag nach der PrP<sup>Sc</sup>-Inokulation mit der intraperitonealen Applikation begonnen. Weiterhin werden die Antikörper nach folgendem Protokoll wiederholt appliziert: Eine initiale Dosis von jeweils 200 µg der S18 und N3 Antikörper wird intraperitoneal (i.p.) injiziert in vorzugsweise C57/BL6 Mäuse ein Tag nach intraperitonealer Inokulation mit einem Prion-Stamm vorzugsweise dem BSE Stamm 6PB1. Es folgen i.p. Injektionen zweimal pro Woche mit 100 µg der scFv S18/N3 für weitere vorzugsweise acht Wochen. Ein Teil der Tiere wird 90 Tage p.i. getötet und auf PrP<sup>Sc</sup> Anwesenheit biochemisch untersucht. Ein anderer Teil der Tiere wird entweder zum

terminalen Stadium einer TSE-Erkrankung untersucht oder falls keine Symptome auftraten am Ende der Lebenszeit.

Abb. 20 zeigt den Gentherapie- und Zelltherapie-Ansatz zur Behandlung von Prionerkrankungen mit Hilfe der scFv Antikörper S18 und N3. Der Gentherapeutische Ansatz verwendet virale Vektoren vorzugsweise AAV, um Gene, welche für S18 und N3 kodieren, in Tiere oder Menschen zu transferieren. Der zelltherapeutische Ansatz erfolgt durch Transplantation von enkapsulierten Zellen, welche die scFv Antikörper S18 und N3 sezernieren. Beide Ansätze werden in den nachfolgenden Abbildungen näher erläutert.

Abb.21 zeigt die Anwendung rekombinanter AAV Viren, welche scFv S18/N3 exprimieren können, an mit Scrapie infizierten Zellen. Die Infektion von mit Scrapie infizierten neuronalen Zellen mit rekombinanten S18/N3 exprimierenden AAV Viren sollen diese Zellen von Scrapie heilen.

Abb.22 zeigt den gentherapeutischen Ansatz mit rekombinanten AAV Viren, welche S18/N3 exprimieren, in vivo in Säugetieren (einschliesslich dem Menschen) vorzugsweise Mäusen. (A) Nach Injektion der rekombinanten AAV Viren direkt ins Gehirn von gesunden Tieren, wird die Expression der scFV Antikörper S18 und N3 durch Western Blot Analyse der Gehirnfractionen überprüft. (B) Mäuse werden vor, während oder nach einer PrP<sup>Sc</sup> Inokulation mit rekombinanten S18/N3 exprimierenden AAV Viren injiziert. Eine Verzögerung des Ausbruchs einer TSE-Erkrankung der Mäuse wird durch psychomotorische Tests und histologische und immunohistochemische Analyse des Gehirns festgestellt.

Abb.23 zeigt die Klonierung und Expression/Sekretion von scFv Antikörper S18 und N3 von neuronalen Zellen und schematisch von Muskelzellen. (A) Die cDNA, welche für S18 und N3 kodiert wird über die Restriktionsstellen *HindIII/NotI* in den Sekretionsvektor pSecTag2B kloniert. (B) Neuronale Zellen werden mit rec. pSecTag2B, welcher S18 und N3 kodiert, transfiziert. (C) Transfizierte Zellen zeigen 24 Stunden post transfektion (p.t.) die Expression und Sekretion von S18 und N3 durch Western Blotting (1. Antikörper: anti-c-myc; 2. Antikörper: anti-Maus-IgG-HRP konjugiert. Detektion über Chemilumineszenz). Die Abbildung zeigt, dass die scFv S18 und N3 von N2a Zellen sezerniert werden können.

Abb. 24 zeigt die Anwendung S18/N3 sezernierender ScN2a Zellen. Nach Transfektion Scrapie propagierender Zellen sollen diese von PrP<sup>Sc</sup> geheilt werden.

5 Abb. 25 zeigt schematisch die Zelltherapie durch scFv S18/N3 sezernierende Zellen vorzugsweise Muskelzellen oder neuronale Zellen, BHK Zellen oder NIH3T3 Zellen, welche enkapsuliert sind und in das Gehirn von Säugetieren einschliesslich dem Menschen transplantiert werden. Durch die Sekretion der scFv S18/N3 soll die Prion-Propagation im Gehirn des Organismus gestoppt werden.

10

Abb. 26 zeigt die Epitop-kartierung der scFv S18/N3 Antikörper.

Abb. 27 zeigt eine schematische Darstellung der Epitop-kartierung der scFv S18/N3 Antikörper.

15

Verzeichnis der Abkürzungen:

Ab = Antikörper

20 AAV = Adeno-Associated-Virus

BHK = Baby Hamster Kidney Zellen

BSE = bovine spongiforme Enzephalopathie

BSE+ = Rind, welches an BSE erkrankt ist

25 BSE- = Rind, welches gesund ist

CDR1/2/3 = complementary determining region 1/2/3

(s/f/nv) CJD = (sporadic/familial/new variant) Creutzfeldt-Jakob-Disease

c-myc = Epitop aus dem korrespondierenden Oncogen

30 CMV = Cytomegalovirus

CWD = Chronic wasting disease

cy2 = 4'-6-diamidine-2-phenylindole

- dsRed = Red Fluorescence protein  
 eGFP = enhanced Green Fluorescence Protein  
 ELISA = Enzym Linked Immunoabsorbant Assay  
 F<sub>ab</sub> = Antigenbindestelle eines Antikörpers  
 5 F<sub>c</sub> = konstante Region eines Antikörpers  
 FFI = fatal familial insomnia  
 FITC = fluorescein isothiocyanat  
 FLAG = Polypeptid bestehend aus den acht Aminosäuren DYKDDDDK  
 GSS = Gerstmann-Sträussler-Scheinker Syndrom  
 10 GST = Glutathion-S-Transferase  
 GST::LRP = Fusion aus GST (N-terminal) mit LRP (C-terminal)  
 Igκ = κ-Kette der Immunglobulin  
 i.p. = intraperitoneal  
 Jurkat-Zellen = humane, periphere Blutleukämie-T-Zellen  
 15 N1-47 = scFv Antikörper selektiert aus der naiven scFv Bank  
 His = Histidin  
 HRP = Horse Raddish Peroxidase  
 Linker = Aminosäuresequenz, welche zwei Proteindomänen verbindet  
 LR = 67 kDa Form des Lamininrezeptors (high affinity Lamininrezeptor)  
 20 LRP = Lamininrezeptor Precursor  
 Mr(K) = Molekulargewichtsstandard in kDa  
 pIII = Phagenhüllprotein  
 polyHis: Polypeptid bestehend aus sechs Histidin-Resten  
 PrP<sup>c</sup> = zelluläre Form des Prionproteins  
 25 PrP<sup>Sc</sup> = Scrapie-Form des Prionproteins  
 S1-47 = scFv Antikörper selektiert aus der synthetischen scFv Bank  
 (Sc)GT1 = (scrapie infizierte) hypothalamic neuronal cells  
 (Sc)N2a = (scrapie infizierte) Neuroblastomzellen  
 W3 = Antikörper W3 gerichtet gegen LRP/LR, polyklonal  
 30 scF<sub>v</sub> = single chain Antikörper der variablen Region bestehend aus V<sub>L</sub> und V<sub>H</sub> verbunden durch einen Linker  
 scF<sub>v</sub> N3 = single chain Antikörper N3 selektiert aus der naiven scF<sub>v</sub> Bank

scF<sub>v</sub> S18 = single chain Antikörper S18 selektiert aus der synthetischen scF<sub>v</sub> Bank

SFV = Semliki-Forest-Virus

TSE = transmissible spongiforme Enzephalopathie

V<sub>L</sub> = Leichte Kette der variablen Region eines Antikörpers

5 V<sub>H</sub> = schwere Kette der variablen Region eines Antikörpers

Gegenstand eines ersten Aspekts der vorliegenden Erfindung ist ein Single-chain-Antikörpermolekül, welches spezifisch gegen LRP/LR gerichtet ist und das die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr.2 umfasst, sowie Homologe oder Fragmente hiervon sowie  
10 Homologe der Fragmente.

Gegenstand eines weiteren Aspekts der vorliegenden Erfindung ist ein Single-chain-Antikörpermolekül, welches spezifisch gegen LRP/LR gerichtet ist und das die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr. 4 umfasst, sowie Homologe oder Fragmente hiervon sowie  
15 Homologe der Fragmente.

Ein Homolog des Antikörpermoleküls, das die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr. 2 oder 4 umfasst, ist üblicherweise zu mindestens 70%, vorzugsweise zu 80 oder 90% und insbesondere zu 95% homolog zu dem die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr. 2 oder 4 umfassenden Antikörpermolekül über eine Region von mindestens 60, 80 oder 100 oder mehr  
20 benachbarte Aminosäuren.

Im allgemeinen weist ein Fragment des erfindungsgemäßen Antikörpermoleküls, das die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr. 2 oder 4 umfasst, oder ein Homolog hiervon eine  
25 Sequenzlänge von mindestens 30, 40, 50 oder 60 Aminosäuren auf.

In einer bevorzugten Ausführungsform handelt es sich bei dem erfindungsgemäßen Antikörpermolekül um ein solches mit der Bezeichnung S18, das die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr. 2 aufweist.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform handelt es sich bei dem erfindungsgemäßen Antikörpermolekül um ein solches mit der Bezeichnung N3, das die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr. 4 aufweist.

5 Die erfindungsgemäßen Single-chain-Antikörper (scFv) bestehen aus einer Fusion der variablen schweren Ketten ( $V_H$ ) und der variablen leichten Ketten ( $V_L$ ) eines Antikörpermoleküls. Beide Ketten sind über einen Peptidlinker (YOL) verbunden. ScFvs, welche aus den scFv-Bibliotheken stammen, tragen ein C-terminales Histidin-Tag, welches sowohl zur Detektion des scFv als auch zu dessen Reinigung über IMAC verwendet werden  
10 kann (Abb. 1 u. Abb. 2).

Antikörper gegen LRP/LR dienen auch als nützliche Werkzeuge zur Diagnostik von Krebserkrankungen und können auch als Therapeutika in Krebserkrankungen eingesetzt werden. Die in der vorliegenden Anmeldung beschriebenen Single-chain-Antikörper,  
15 vorzugsweise die Antikörpermoleküle mit der Bezeichnung S18 und N3, können auch zur Diagnostik und Therapie von Krebserkrankungen eingesetzt werden.

20

Abb. 10 zeigt die Zelloberflächenerkennung und intrazelluläre Erkennung von LRP/LR auf  
25 Jurkat-Zellen (humane, periphere Blutleukämie-T-Zellen) durch die Single-chain-Antikörper S18 und N3. Das Beispiel zeigt, dass die erfindungsgemäß bevorzugten Antikörpermoleküle S18 u. N3 zur Diagnose von Leukämie geeignet sein können. S18 und N3 können sich aus diesem Befund auch für die Diagnose anderer Krebserkrankungen eignen.

30 Solche Antikörper sind sowohl für die Diagnose wie auch zur Therapie von übertragbaren spongiformen Encephalopathien (transmissible spongiform encephalopathies, TSE) äußerst

geeignet. Deshalb eignen sich auch die hier zum erstmalig beschriebenen Single-chain-Antikörper zur Diagnostik von Prionerkrankungen.

Die erfindungsgemäß bevorzugten Antikörpermoleküle mit der Bezeichnung S18 bzw. N3 wurden aus komplexen synthetischen und naiven Antikörperbanken mit Hilfe der Phagen-Display-Technologie unter Verwendung des in der WO98/53838 beschriebenen GST::LRP Fusionsproteins als Selektionsantigen gewonnen.

Die zur Selektion der scFv-Antikörper verwendeten komplexen scFv-Banken enthielten zusammen etwa  $3 \times 10^9$  individuelle Klone (die naive Bank enthielt etwa  $2 \times 10^9$  Klone, die synthetische Bank etwa  $1 \times 10^9$  Klone). Die naive IgM Bank wurde durch die Kombination der kodierenden Regionen für die variablen schweren und leichten Ketten nach PCR Amplifikation der respektiven cDNA aus Milz oder PBLs (Periphere Blutlymphozyten) generiert. Zur Herstellung der synthetischen Bibliothek wurden humane scFv-Frameworks ausgewählt, welche sich durch gute Faltungs- und Expressionseigenschaften auszeichnen. Die CDR3-Sequenzen der  $V_H$ -Kette wurden randomisiert.

Die Affinitätsselektion wurde mit jeder der beiden Banken an einem im Baculovirus-System exprimierten GST::LRP Fusionsprotein durchgeführt. Die Herstellung des GST::LRP Fusionsproteins ist in der WO 98/53838 beschrieben.

Abb. 2 fasst schematisch die Generierung der  $2 \times 10^9$  verschiedenen Klone für die naive Bank zusammen. Abb. 3 fasst die Generierung der synthetischen scFv Antikörperbank zusammen, welche eine Komplexität von  $1 \times 10^9$  Klone aufweist.

25

Abb.4 fasst schematisch die Selektion von scFv Antikörpern zur spezifischen Bindung an GST::LRP zusammen.

Nach der dritten Selektionsrunde, wurden rohe periplasmatische Extrakte von 48 individuellen Klonen von jeweils jeder Bank im ELISA bezüglich der Erkennung des rekombinanten Fusionsproteins GST::LRP getestet (Abb.5 und 6). 66% der individuellen

Klone im Falle der naiven Bank und 53% im Falle der synthetischen Bank zeigten ein positives Signal im ELISA (Abb.7).

5 Eine wiederholte Testung an rekombinantem GST ergab, dass alle Antikörper nicht GST erkannten, obwohl als Antigen das GST::LRP Fusionsprotein verwendet wurde (Abb.7).

Eine Restriktionsanalyse der für die scFv kodierenden DNAs mit *Bst*NI identifizierte einen Klon aus der naiven Bank als hoch angereichert (Abb.7). Die CDR3 Sequenzen der Klone, welche von der synthetischen Bank angereichert wurden, ergaben zwei verschiedene Konsensus-Sequenzen. Alle Klone wurden in einer Western-Blot-Analyse bezüglich der  
10 Erkennung des rekombinanten GST::LRP Fusionsproteins getestet (Abb.8). Als Kontrolle wurde GST in jeder Spur zugesetzt, was zeigte, dass keiner der Klone GST erkannte (Abb.8).

Zwei Klone mit der Bezeichnung N3 (aus der naiven Bank) und S18 (aus der synthetischen Bank) wurden aufgrund der stärksten Anreicherung zur weiteren Affinitätsreinigung an einer  
15 Cu<sup>2+</sup>-Chelat-Säule ausgewählt .

Der Single-chain-Antikörper mit der Bezeichnung S18 wird auf cDNA Ebene von der DNA-Sequenz SEQ ID Nr. 1 kodiert.

20 Die DNA ist im Plasmid pEX/HAM/LRP-S18 enthalten. Das Plasmid wurde bei der DSMZ, Mascheroder Weg 1b, D-38124 Braunschweig unter der Nummer DSM 15962 am 02.10.2003 hinterlegt. Nach Transformation in E.coli XL1-Blue ist die Produktion des scFv Antikörpers S18 möglich.

25 Der Single-chain-Antikörper mit der Bezeichnung S18 zeigt auf Proteinebene die Sequenz SEQ ID Nr. 2.

Der Single-chain-Antikörper mit der Bezeichnung N3 wird auf cDNA Ebene von der DNA-Sequenz SEQ ID Nr. 3 kodiert.

30

Die DNA ist im Plasmid pEX/HAM/LRP-N3 enthalten. Das Plasmid wurde bei der DSMZ, Mascheroder Weg 1b, D-38124 Braunschweig unter der Nummer DSM 15961 am 02.10.2003

hinterlegt. Nach Transformation in E.coli XL1-Blue ist die Produktion des scFv Antikörpers N3 möglich.

Der Antikörper mit der Bezeichnung N3 zeigt auf Proteinebene die Sequenz SEQ ID Nr. 4.

5

In einer weiteren Ausführungsform gemäß der vorliegenden Erfindung sind die erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle an einer oder mehreren Positionen weiter modifiziert, um die Stabilität zu erhöhen und/oder um ihre biochemischen und/oder biophysikalischen Eigenschaften zu verändern.

10

Die beiden Single-chain-Antikörper S18 und N3 wurden in verschiedenen biochemischen und zellbiologischen Systemen bezüglich spezifischer LRP/LR Erkennung getestet.

15

Murine Neuroblastomzellen (N2a) wurden durch Fluorescence-Activated Cell Scanning (FACS) mit Hilfe der LRP/LR spezifischen Antikörper W3 (polyklonal) aus der WO 98/53838 und der scFv Antikörper S18 und N3 auf Zelloberflächenexpression von LRP/LR getestet. N2a Zellen stellen das ideale Zellsystem für die Propagation von Prionen dar. Abb. 9 zeigt den Nachweis von LRP/LR durch die scFv Antikörper S18 und N3 auf der Oberfläche von N2a Zellen. Dies zeigt, dass beide Single-chain-Antikörper S18 und N3 LRP/LR auf der Oberfläche von N2a Zellen spezifisch erkennen.

20

Der 37 kDa/67 kDa LRP/LR ist auf Tumorgewebe stark exprimiert. Beispielsweise auf der Oberfläche metastasierenden Tumorzellen (Coggin et al., 1999; Rohrer et al., 2001). Abb. 10 zeigt den Nachweis des 37 kDa/67 kDa LRP/LR in und auf der Oberfläche von Jurkat-Zellen mit Hilfe der scFv Antikörper S18 und N3. Jurkat Zellen stellen humane, periphere Blutleukämie-T-Zellen dar. Dies demonstriert, dass die hier beschriebenen Single-Chain-Antikörper in der Lage sind, LRP/LR auf Tumorzellen zu erkennen und zeigt, dass die bevorzugten erfindungsgemäßen Antikörper mit der Bezeichnung S18 und N3 für die Diagnostik von Krebs geeignet sind.

25

Die hier beschriebenen scFv-Antikörper mit der Bezeichnung S18 und N3 sind in der Lage, rekombinanten humanen und murinen 37 kDa/67 kDa LRP/LR in der Fusion mit einem am

30

Carboxyterminus von LRP angehängten FLAG-Tag in mit rerekombinanter Semliki-Forest-Virus-RNA transfizierten Baby Hamster Kidney Zellen (Baby-Hamster-Nierenzellen) durch Western Blotting, Immunofluoreszenz und Fluoreszenz-activated Cell Scanning (FACS) zu erkennen. Dem Fachmann auf dem einschlägigen Fachgebiet sind diese Methoden bekannt.

5 Abb. 11 zeigt die Erkennung des murinen und humanen 37 kDa LRP::FLAGs sowie der 67 kDa Form durch den scFv N3 und die Erkennung der 37 kDa LRP::FLAG Form durch den scFv S18 in BHK Zellen durch Western Blotting. Abb. 12 zeigt eine Oberflächenfärbung humaner und muriner LRP/LR exprimierender BHK-Zellen mit Hilfe der scFv Antikörper S18 und N3. Der in der WO 98/53838 beschriebene polyklonale Antikörper W3 ist dazu

10 ebenfalls in der Lage. Beide scFvs S18 und N3 erkennen ebenfalls beide murine und humane LRP/LR Moleküle an der Oberfläche von transfizierten BHK-Zellen in der FACS-Analyse (Abb. 13). Die gezeigten Beispiele demonstrieren, dass scFv S18 und N3 LRP/LR Moleküle hochspezifisch erkennen. Die Tatsache, dass verschiedene LRP/LR Spezies von N3 und S18 erkannt werden, ist auf die extrem starke Konservierung des Proteins während der Evolution

15 zurückzuführen (Ardini et al., 1998).

Gegenstand eines weiteren Aspekts der vorliegenden Erfindung sind diagnostische Zusammensetzungen, die ein erfindungsgemäßes Antikörpermolekül in Verbindung mit einem akzeptablen Verdünnungsmittel und/oder Träger umfassen.

20

Die erfindungsgemäß bevorzugten scFv-Antikörper mit der Bezeichnung S18 und N3 können als diagnostische Werkzeuge zur Erkennung von übertragbaren spongiformen Enzephalopathien eingesetzt werden. Die Antikörpermoleküle mit der Bezeichnung S18 erkennen in der Leukozyten-Fraktion des Blutes und die Antikörpermoleküle mit der

25 Bezeichnung S18 und N3 erkennen in der Cerebrospinalflüssigkeit („Liquor“) von an BSE erkrankten Rindern einen erhöhten Spiegel der 67 kDa Form des Lamininrezeptors (Abb. 14 und 15). Beide scFv-Antikörper dienen als Werkzeuge für einen sog. Surrogatmarker-Test für die Erkennung von BSE.

30 Im Gegensatz zu dem in der WO 98/53838 beschriebenen LRP/LR Antikörper W3 sind die erfindungsgemäß bevorzugt verwendeten Single-chain-Antikörper S18 und N3 spezifischer für LR und zeichnen sich aufgrund ihres monoklonalen Ursprungs durch eine höhere

Spezifität aus. Weiterhin können beide scFv in unbegrenzter Menge in E.coli hergestellt werden, während der polyklonale Antikörper W3 nur in begrenzter Menge zur Verfügung steht.

5 In ähnlicher Weise können die erfindungsgemäß bevorzugt verwendeten Antikörpermoleküle mit der Bezeichnung S18 und N3 auch zur Diagnose von anderen TSEs als BSE, wie Scrapie beim Schaf, Chronic Wasting Disease (CWD) bei Cerviden, nvCJD, sCJD, fCJD, Kuru, Gerstmann-Sträussler-Scheinker (GSS) Syndrom und Fataler Familiärer Insomnia (FFI) beim Menschen verwendet werden.

10

Gegenstand eines weiteren Aspekts der vorliegenden Erfindung sind pharmazeutische Zusammensetzungen, die ein erfindungsgemäßes Antikörpermolekül in Verbindung mit einem pharmazeutisch akzeptablen Verdünnungsmittel und/oder Träger umfassen.

15 Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzung eignen sich zur Therapie von übertragbaren spongiformen Enzephalopathien (TSEs). Unter TSEs werden alle bekannten Formen der TSEs verstanden. Der Vorteil der erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle im Vergleich zu dem in der WO 98/53838 beschriebenen polyklonalen W3 Antikörper bzw. anderen monoklonalen murinen Antikörpern gleicher Spezifität, liegt im humanen Ursprung  
20 der erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle und der damit verbundenen niedrigen Immunogenität. ScFv ohne F<sub>c</sub>-Teil und humanen Ursprungs sind in anbetracht der Therapie von Patienten, welche an einer TSE erkrankt sind, von großem Vorteil wegen der potentiell geringeren Immunogenität.

25 Die erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle können zur Verhinderung der Bindung und Internalisierung von Prion-Proteinen an seinen 37 kDa/67 kDa Lamininrezeptor eingesetzt werden (siehe Abb. 16).

30 Ferner können die erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle zur Behandlung von mit Scrapie infizierten Zellen, wie ScGT1, ScN2a und anderen mit Scrapie infizierbaren Hirnzellen eingesetzt werden (Abb.17). Weiterhin können die erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle

auch zur Prävention eingesetzt werden (Abb.18). In dieser Ausführungsform sollen sie den Ausbruch einer Prionerkrankung in Zellkultur verhindern.

In einer weiteren Ausführungsform können die erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle in vivo im Tier eingesetzt werden, um Tiere wie Nager (Hamster Mäuse) von einer Prion-Infektion bzw, einer übertragbaren spongiformen Enzephalopathie zu heilen. Zunächst wie in Abb. 19 ausgeführt, werden mögliche Nebeneffekte der erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle evaluiert, indem die erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle in gesunde Mäuse oder Hamster injiziert werden. Die Injektion erfolgt subkutan oder direkt ins Gehirn. Dem Fachmann sind die verschiedenen Injektionsmöglichkeiten von Antikörpern in Säuger geläufig. Nebeneffekte (Nebenwirkungen) der Antikörper werden nach bestimmten Zeitpunkten post-injektionell bis zum Lebensende der Maus (ca. 800 Tage) verfolgt. In einer weiteren Ausführungsform wie in Abb. 19 dargestellt, werden die erfindungsgemäßen Antikörper zu bestimmten Zeitpunkten nach einer Inokulation der Nager mit PrP<sup>Sc</sup> in die Nager injiziert. Eine eventuelle Verzögerung der Ausbruch einer TSE oder eine Verhinderung eines TSE-Ausbruchs wird beobachtet durch die Analyse des Todeszeitpunktes, der PrP<sup>Sc</sup> Akkumulation (Gehirn + Milz) und durch Durchführung psychomotorischer Tests. Diese Methoden sind dem Fachmann auf dem einschlägigen Fachgebiet bekannt.

Gegenstand eines weiteren Aspekts der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen Antikörper im Rahmen einer Gentherapie und Zelltherapie (Abb. 20). Der Gentherapieansatz führt die Gene, welche für die erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle kodieren, in den zu therapierenden Organismus ein. Mehrere Strategien sind bisher zum Gentransfer in neuronale Zellen mit viralen Vektoren (Lentiviren, Adenoviren, Adeno-associated Viren (AAV) verfolgt worden. Dabei war das Adeno-associated-Virus (AAV) System das vielversprechendste. AAV ist nicht-pathogen und kann nicht-teilende Zellen wie Neurone infizieren. Der Gentransfer mit AAV ins zentrale Nervensystem (ZNS) ist effizient und geschieht ohne Aktivierung der zellulären oder humoralen Immunantwort. Der Gentransfer mit AAV wurde in verschiedenen Tiersystemen neurologischer Dysfunktionen erreicht, wie Parkinson's disease (Kirik et al., 2002; Mandel et al., 1997), Alzheimer's disease (Klein et al., 2000), demyelinating disease (multiple sclerosis) (Guy et al., 1998), und gelang auch zur Behandlung von Hirntumoren (Ma et al., 2002).

In einer weiteren Ausführungsform können die erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle im Gehirn durch rekombinante AAV-Viren exprimiert werden. Unter den AAV-Serotypen ist AAV2 der am höchsten adaptierte und transduziert präferentiell neuronale Zellen. Ein AAV-Vektor, präferentiell ein AAV-2 Vektor, welcher für die erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle kodiert, wird verwendet, um hoch-titrige Virionen nach der Methode von Grimm zu produzieren (Grimm et al., 1998). 293 Zellen (human embryonic kidney cell line) werden mit dem AAV-Vektor, welcher für ein erfindungsgemäßes Antikörpermolekül kodiert, zusammen mit einem AAV-Helferplasmid (pDG) co-transfiziert, welches die AAV Hüllprotein-Gene und weitere Adeno-associated Virus Gene exprimiert, welche für Helferfunktionen im Verpacken nötig sind. Mit Scrapie infizierte neuronale Zellen (ScGT1, ScN2a und weitere mit Scrapie infizierte Gehirnzellen) werden mit rekombinanten AAV Viren, welche die erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle exprimieren, infiziert, um zu zeigen, dass die Viren die Zellen von Scrapie heilen können (Abb. 21). Die rekombinanten AAV-Viren werden dann in das Gehirn von Mäusen vorzugsweise C57Bl6, injiziert (Abb.22). Die Expression der erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle wird zu verschiedenen Zeitpunkten nach der Infektion über Western Blot Analyse der Gehirnfraction überprüft (Abb.22A). Rekombinante AAV-Viren werden zu verschiedenen Zeitpunkten vor und nach der Inokulation mit PrP<sup>Sc</sup> injiziert (Abb.22B). Eine Verzögerung des Ausbruchs einer TSE-Erkrankung der Mäuse wird durch psychomotorische Tests und histologische und immunohistochemische Analyse des Gehirns festgestellt.

Gegenstand einer weiteren Ausführungsform der vorliegenden Erfindung sind pharmazeutische Zusammensetzungen, die die erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle produzierende Zellen umfassen, wobei die pharmazeutischen Zusammensetzungen geeignet sind, direkt ins Gehirn von Säugetieren eingebracht zu werden. Beispielsweise kann es sich bei diesen pharmazeutischen Zusammensetzungen um Kapseln handeln, die die erfindungsgemäßen Antikörper produzierende Zellen enthalten. Diese Zusammensetzungen dienen dazu, Säugetiere einschliesslich dem Menschen zu therapieren, welche an einer TSE erkrankt sind. Diese Strategie impliziert, genetisch veränderte Zellen zu benutzen, welche in der Lage sind ein Protein, im vorliegenden Falle die erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle

zu sezernieren (Abb.20). Die Zellen werden in ein immunoprotektives Polymer z.B. Zellulosesulfat eingekapselt, dessen Poren es erlauben grosse Moleküle, wie im vorliegenden Fall Antikörper, freizusetzen. Dabei bleiben die Zellen lebend über einen langen Zeitraum. Zur Übersicht über diese Technik siehe auch den Artikel von Pelegrin et al., 1998. Diese Strategie wurde bereits erfolgreich zur Behandlung muriner viraler Erkrankungen (Pelegrin et al., 2000) und menschlicher Erkrankungen im Tiermodell wie Parkinson's disease in Primaten (Date et al., 2000) und Huntington's disease in Ratten (Emerich et al., 1996) eingesetzt.

Dieses Verfahren erfordert folgende Schritte: Neuroblastomzellen oder andere neuronale Zellen (PC 12) werden mit einem Expressionsvektor wie z.B. pSecTag2 (Abb. 23) transient oder stabil transfiziert. Zur Sekretion wird die Ig- $\kappa$ -Kette Leadersequenz verwendet. Für die Expression in neuronalen Zellen verwendet man Promotoren, wie CMV (Cytomegalovirus). Die Sekretion der erfindungsgemäßen Antikörper von N2a Zellen wurde bereits nachgewiesen (Abb. 23), was demonstriert, dass das Verfahren mit den erfindungsgemäßen Antikörpern funktioniert. Mit Scrapie infizierte neuronale Zellen, werden weiterhin mit den erfindungsgemäßen Sekretionsvektoren transfiziert. Durch die Sekretion beider Antikörper von diesen Zellen, können die Zellen von Scrapie geheilt werden (Abb.24).

Zur Transplantation enkapsulierter Zellen in das Gehirn von Säugetieren einschließlich Mensch zur Therapie von TSEs werden Muskelzellen (vorzugsweise C2.7 Zellen) verwendet, da diese in der Lage sind über einen langen Zeitraum Antikörper zu sezernieren, wenn sie in Mäuse transplantiert sind. Myoblasten oder differenzierte Muskelzellen (vorzugsweise C2.7 Zellen) werden mit einem Expressionsvektor, welcher die erfindungsgemäßen Antikörper unter Kontrolle eines Muskelzell-spezifischen Promotors exprimiert, stabil transfiziert (Abb. 23). Alternativ können auch neuronale Zellen (PC12 Zellen) oder Baby-Hamster Nieren (BHK)-Zellen oder NIH3T3-Zellen, welche die erfindungsgemäßen Antikörper sezernieren können, zur weiteren Enkapsulierung und Transplantation verwendet werden. Die die erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle exprimierenden Zellen werden in dem Fachmann auf dem einschlägigen Fachgebiet bekannter Weise enkapsuliert. Das Verfahren ist in der Übersicht bei Pelegrin et al., 1998 beschrieben (Pelegrin et al., 1998). Als Material kann hier z.B. Cellulosesulfat verwendet werden (Pelegrin et al., 1998).

Die enkapsulierten Zellen werden in dem Fachmann auf diesem Fachgebiet bekannter Weise in Gehirne von Mäusen transplantiert. Wie im Falle des oben beschriebenen Gentherapie Ansatzes mit AAV-Viren, wird zunächst die Expression der Single-chain-Antikörper getestet. Um den therapeutischen Effekt der erfindungsgemäßen Antikörper gegenüber einer TSE

5 Erkrankung zu überprüfen, werden die mit die erfindungsgemäßen Antikörpermoleküle exprimierenden Zellen transplantierten Versuchstiere vorzugsweise Mäuse oder Hamster mit PrPSc inokuliert. Eine Verzögerung des Ausbruchs einer TSE-Erkrankung der Mäuse wird durch Psychomotorische Tests und histologische und immunohistochemische Analyse des Gehirns festgestellt.

10

Die vorliegende Erfindung wird im folgenden unter Bezug auf die Zeichnungen anhand von nicht beschränkend wirkenden Beispielen näher erläutert.

#### Beispiele

15

##### Beispiel 1

Selektion der scFv S 18 und N3 aus synthetischen und naiven scFv Banken (Biopanning)

20

Als Antigen zur Selektion von single chain scFv Fragmenten wurde das in der WO98/53838 beschriebene GST::LRP Fusionsprotein verwendet.

25

Zur Selektion der scFv-Antikörper wurden zwei komplexe scFv-Banken verwendet, welche etwa  $3 \times 10^9$  individuelle Klone enthielten (die naive Bank enthielt etwa  $2 \times 10^9$  Klone, die synthetische Bank etwa  $1 \times 10^9$  Klone). Die naive IgM Bank wurde durch die Kombination der kodierenden Regionen für die variablen schweren und leichten Ketten nach PCR Amplifikation der respektiven cDNA aus Milz oder PBLs (Periphere Blutlymphozyten) generiert. Zur Herstellung der synthetischen Bibliothek wurden humane scFv-Frameworks ausgewählt, welche sich durch gute Faltungs- und Expressionseigenschaften auszeichnen. Die CDR3-Sequenzen der  $V_H$ -Kette wurden randomisiert.

30

Die Selektion wurde mit jeder der beiden Banken an einem im Baculovirus System exprimierten GST::LRP Fusionsproteins durchgeführt. Die Herstellung des GST::LRP Fusionsproteins ist in der WO 98/53838 beschrieben.

- 5 Abb. 2 fasst schematisch die Generierung der  $2 \times 10^9$  verschiedenen Klone für die naive Bank zusammen. Abb. 3 fasst die Generierung der synthetischen scFv Antikörperbank zusammen, welche eine Komplexität von  $1 \times 10^9$  Klone zeigt.

10 Abb.4 fasst schematisch die Selektion von scFv Antikörpern zur spezifischen Bindung an GST::LRP zusammen.

Nach der dritten Selektionsrunde, wurden periplasmatische Rohextrakte von 48 individuellen Klonen von jeweils jeder Bank im ELISA bezüglich der Erkennung des rekombinanten Fusionsproteins GST::LRP getestet (Abb.5 und 6). 66% der individuellen Klone im Falle der naiven Bank und 53% im Falle der synthetischen Bank zeigten ein positives Signal im ELISA (Abb.7).

Eine wiederholte Testung an rekombinatem GST ergab, dass alle Antikörper nicht GST erkannten, obwohl als Antigen das GST::LRP Fusionsprotein verwendet wurde (Abb.7).

20 Eine Restriktionsanalyse der für die scFv kodierenden DNAs mit *Bst*NI zeigte einen Klon aus der naiven Bank als hochangereichert (Abb.7). Die  $V_H$ -CDR3 Sequenzen der aus der synthetischen Bank isolierten Klone zeigen zwei verschiedene Konsensus Sequenzen. Alle Klone wurden in einer Western Blot Analyse bezüglich der Erkennung des rek. GST::LRP Fusionsproteins getestet (Abb.8). Als Kontrolle wurde GST eingesetzt, was zeigte, dass keiner der Klone GST erkannte (Abb.8).

30 Zwei Klone mit der Bezeichnung N3 (aus der naiven Bank) und S18 (aus der synthetischen Bank) wurden aufgrund der stärksten Anreicherung zur weiteren Affinitätsreinigung an einer  $Cu^{2+}$  Chelat-Säule ausgewählt .

Der Single-chain-Antikörper S18 wird auf cDNA Ebene von der DNA Sequenz SEQ ID Nr. 1 kodiert.

Die DNA ist im Plasmid pEX/HAM/LRP-S18 enthalten. Das Plasmid wurde bei der DSMZ, Mascheroder Weg 1b, D-38124 Braunschweig unter der Nummer DSM 15962 am 02.10.2003 hinterlegt. Nach Transformation in E.coli XL1-Blue ist die Produktion des scFv Antikörpers S18 möglich.

Der S18 Antikörper zeigt auf Proteinebene die Sequenz SEQ ID Nr. 2.

Der Single-chain-Antikörper N3 wird auf cDNA Ebene von der DNA Sequenz SEQ ID Nr. 3 kodiert.

Die DNA ist im Plasmid pEX/HAM/LRP-N3 enthalten. Das Plasmid wurde bei der DSMZ, Mascheroder Weg 1b, D-38124 Braunschweig unter der Nummer DSM 15961 am 02.10.2003 hinterlegt. Nach Transformation in E.coli XL1-Blue ist die Produktion des scFv Antikörpers N3 möglich.

Der N3 Antikörper zeigt auf Proteinebene die Sequenz SEQ ID Nr. 4.

Die scFv Antikörper S18 und N3 können durch Transformation der Plasmide pEX/HAM/LRP-S18 und pEX/HAM/LRP-N3 in E.coli Stämmen wie XL1-Blue in großen Mengen dem Fachmann auf dem einschlägigen Fachgebiet an sich bekannter Weise exprimiert werden. Die exprimierten Proteine S18 und N3 können durch IMAC (Immobilized Metal Affinity Chromatography) dem Fachmann auf dem einschlägigen Fachgebiet an sich bekannter Weise gereinigt werden.

Alternativ können die scFv Antikörper S18 und N3 in dem E.coli Stamm RV308 exprimiert werden. Dazu wird die für S18 und N3 kodierende cDNA aus den Plasmiden pEX/HAM/LRP-S18 und pEX/HAM/LRP-N3 in den Vektor pSKK-2 über *NcoI/NotI* kloniert, was zu den Expressionsplasmiden pSKK-S-2-18 und pSKK-2-N3 führte.

Die Expression der scFv S18 und N3 aus pSKK-2 birgt den Vorteil, daß kein PIII-Fusionsprotein mehr produziert wird. Darüberhinaus wird von pSKK-2 das Chaperon SKP

exprimiert, welches zur Verbesserung der Proteinfaltung beiträgt. Ferner wird ein zusätzliches c-myc Tag am C-Terminus eingeführt, welche eine alternative Detektion über einen anti-c-myc Antikörper zusätzlich ermöglicht. Der Vorteil des RV308 gegenüber XL-1 Blue ist sein schnelleres Wachstum.

5

Zur Expression der scFv Antikörper S18 und N3 werden Übernachtskulturen von E. coli RV308 mit pSKK-S18/N3 transformiert (2YT Medium mit 100µg/ml Ampicilin und 50mM Glucose). Es folgt die Verdünnung der Kultur 1:10 in 2YT Medium mit 100µg/ml Ampicilin und 50mM Glucose, die Kultivierung bis die OD<sub>600</sub> von 0,6-0,8 erreicht ist ( 26°C, 160rpm, ca. 2h). Die Kultur wird bei 7500 rpm, 20°C, 20min abzentrifugiert. Das Pellet wird in 1Vol YTBS mit 100µg/ml Ampicilin, 0,2mM IPTG resuspendiert. Es folgt Inkubation über Nacht bei 21°C, 160rpm. Dann folgt Zentrifugation bei 9000rpm, 4°C, 20min. Das Pellet wird in 1/20 Vol mit kaltem TES Puffer resuspendiert. Es folgt Inkubation 1 h auf Eis bei gelegentlichem Schütteln. Zentrifugation bei 9000rpm, 4°C, 1h. Der Überstand wird über Nacht gegen PBS dialysiert (4°C). Die dialysierte Antikörperlösung wird bei 9000rpm, 4°C, 1h zentrifugiert. Die Reinigung der Antikörper S18 und N3 erfolgt über eine IMAC (Immobilized Metal Affinity Chromatography). Die Antikörper S18 und N3 werden an "Chelating Sepharose" Beads über Nacht bei 4°C gebunden. Die Beads werden mit Dialysepuffer bei 4°C gewaschen, es folgt das Waschen der Beads mit Waschpuffer bei 4°C. Die sc Fvs S18 und N3 werden mit Elutionspuffer (Imidazol) bei 4°C eluiert. Die Analyse der scFv Antikörper S18 und N3 auf einem 12 %igem SDS PA-Gel gefärbt mit Coomassie Blue ergibt Banden in Höhe von etwa 30 kDa. Nach dem Blotten der Banden auf PVDF-Membran, konnten beide scFv Antikörper über anti-c-myc und anti-His Antikörper nachgewiesen werden.

25

Die so hergestellten scFv Antikörper S18 und N3 können für weitere Anwendungen in den folgenden Beispielen eingesetzt werden.

#### Beispiel 2

30

Charakterisierung der scFv Antikörper S18 und N3 an kultivierten Zellen durch FACS, IF und Western Blotting – Nachweis eines erhöhten LRP/LR Spiegels an Tumorzellen (Jurkat Zellen)

Murine Neuroblastomzellen (N2a) wurden durch Fluorescence-Activated Cell Scanning (FACS) mit Hilfe der LRP/LR spezifischen Antikörper W3 (polyklonal) aus der WO 98/53838 und der scFv Antikörper S18 und N3 auf Zelloberflächenexpression von LRP/LR getestet (Abb.9). N2a Zellen stellen das ideale Zellsystem für die Propagation von Prionen dar. Abb. 9 zeigt den Nachweis von LRP/LR durch die scFv Antikörper S18 und N3 auf der Oberfläche von N2a Zellen. Dies zeigt, dass beide Single-chain-Antikörper S18 und N3 LRP/LR auf der Oberfläche von N2a Zellen spezifisch erkennen. Technische Details sind der Legende der Abb. 9 zu entnehmen.

10

Der 37 kDa/67 kDa LRP/LR ist auf Tumorgewebe stark exprimiert. Beispielsweise auf der Oberfläche metastasierenden Tumorzellen (Coggin et al., 1999; Rohrer et al., 2001). Abb. 10 zeigt den Nachweis des 37 kDa/67 kDa LRP/LR in und auf der Oberfläche von Jurkat-Zellen mit Hilfe der scFv Antikörper S18 und N3. Jurkat-Zellen stellen humane, periphere Blutleukämie-T-Zellen dar. Dies demonstriert, dass die hier beschriebenen Single-chain-Antikörper in der Lage sind LRP/LR auf Tumorzellen zu erkennen und zeigt, dass die Antikörper S18 und N3 für die Diagnostik von Krebs geeignet sind. Technische Details sind der Legende der Abb. 10 zu entnehmen.

20

Die hier beschriebenen scFv Antikörper S18 und N3 sind in der Lage rekombinanten humanen und murinen 37 kDa/67 kDa LRP/LR in der Fusion mit einem am Carboxyterminus von LRP angehängten FLAG-Tag in mit rec. Semliki-Forest-Virus RNA transfizierten Baby Hamster Kidney Zellen (Baby-Hamster-Nierenzellen) durch Western Blotting, Immunofluoreszenz und Fluoreszenz-activated Cell Scanning (FACS) zu erkennen. Dem Fachmann auf dem einschlägigen Fachgebiet sind diese Methoden bekannt. Abb. 11 zeigt die Erkennung des murinen und humanen 37 kDa LRP::FLAGs sowie der 67 kDa Form durch den scFv N3 und die Erkennung der 37 kDa LRP::FLAG Form durch den scFv S18 in BHK Zellen durch Western Blotting. Abb. 12 zeigt eine Oberflächenfärbung humaner und muriner LRP/LR exprimierender BHK-Zellen mit Hilfe der scFv Antikörper S18 und N3. Der in der WO 98/53838 beschriebene polyklonale Antikörper W3 ist dazu ebenfalls in der Lage. Beide scFvs S18 und N3 erkennen ebenfalls beide murine und humane LRP/LR Moleküle an der Oberfläche von transfizierten BHK-Zellen in der FACS-Analyse (Abb. 13). Die gezeigten

30

Beispiele demonstrieren, dass scFv S18 und N3 LRP/LR Moleküle hochspezifisch erkennen. Die Tatsache das verschiedene LRP/LR Spezies von N3 und S18 erkannt werden, ist auf die extrem starke Konservierung des Proteins während der Evolution zurückzuführen (Ardini et al., 1998).

5 Technische Details sind der Legende der Abbildungen 11, 12 und 13 zu entnehmen.

### Beispiel 3

10 Anwendung von svFv Antikörper S18 und N3 in der BSE Diagnostik

Die scFv Antikörper S18 und N3 können als diagnostische Werkzeuge zur Erkennung von übertragbaren spongiformen Enzephalopathien einzusetzt werden. Es wird hier demonstriert, dass scFv S18 in der Leukozyten-Fraktion des Blutes und scFv S18 und N3 in der  
15 Cerebrospinalflüssigkeit („Liquor“) von an BSE erkrankten Rindern einen erhöhten Spiegel der 67 kDa Form des Lamininrezeptors erkennen (Abb. 14 und 15). Beide scFv Antikörper dienen als Werkzeuge für einen sog. Surrogatmarker-Test für die Erkennung von BSE. Im Gegensatz zu dem in der WO 98/53838 beschriebenen LRP/LR Antikörper W3 sind die Single-chain-Antikörper S18 und N3 spezifischer für LR und zeichnen sich aufgrund ihres  
20 monoklonalen Ursprungs durch eine höhere Spezifität aus. Weiterhin können beide scFv in unbegrenzter Menge in E.coli hergestellt werden, während der polyklonale Antikörper W3 nur in begrenzter Menge zur Verfügung steht. Ein großer Vorteil gegenüber monoklonalen Antikörpern aus Versuchstieren besteht im humanen Ursprung der isolierten scFv-Moleküle.

25 Technische Details sind der Legende der Abb.14 u. 15 zu entnehmen.

### Beispiel 4

Anwendung von svFv Antikörper S18 und N3 in der TSE Therapie

30

Es wird beansprucht die Single-chain-Antikörper scFv S18 und N3 zur Therapie von übertragbaren spongiformen Enzephalopathien (TSEs) einzusetzen. Unter TSEs werden alle

bekannten Formen der TSEs verstanden. Der Vorteil der scFv S18 und N3 im Vergleich zu dem in der WO 98/53838 beschriebenen polyklonalen W3 Antikörper bzw. anderen monoklonalen murinen Antikörpern gleicher Spezifität, liegt im humanen Ursprung der scFvs und der damit verbundenen niedrigen Immunogenität. ScFv ohne F<sub>c</sub>-Teil und humanen Ursprungs sind in Anbetracht der Therapie von Patienten, welche an einer TSE erkrankt sind, von großem Vorteil wegen der potentiell geringeren Immunogenität. Außerdem können im Gegensatz zu W3 die scFvs in großer Menge hergestellt werden.

scFv S18 und N3 sollen die Bindung und Internalisierung von Prion-Proteinen an deren 37 kDa/67 kDa Lamininrezeptor -wie in Abb. 16 beschrieben – verhindern.

Die scFv S18 und N3 sollen zur Behandlung von Scrapie infizierten Zellen wie ScGT1, ScN2a und anderen Scrapie infizierbaren Hirnzellen eingesetzt werden (Abb.17). Weiterhin können die scFv S18 und N3 Antikörper auch zur Prävention eingesetzt werden (Abb.18). In dieser Ausführungsform sollen sie den Ausbruch einer Prionerkrankung in Zellkultur verhindern.

Die scFvs S18 und N3 sollen in vivo im Tier eingesetzt werden, um Tiere wie Nager (Hamster Mäuse) von einer Prion-Infektion bzw. einer übertragbaren spongiformen Enzephalopathie zu heilen. Zunächst, wie in Abb. 19 ausgeführt, werden mögliche Nebeneffekte der ScFv Antikörper S18 und N3 evaluiert, indem die scFv Antikörper S18 und N3 in gesunde Mäuse oder Hamster injiziert werden. Die Injektion erfolgt intraperitoneal. Dem Fachmann sind die verschiedenen Injektionsmöglichkeiten von Antikörpern in Säuger geläufig. Nebeneffekte (Nebenwirkungen) der Antikörper werden nach bestimmten Zeitpunkten post-injektionell bis zum Lebensende der Maus (ca. 800 Tage) verfolgt. In einer weiteren Ausführungsform wie in Abb. 19 dargestellt, werden die ScFv Antikörper zu bestimmten Zeitpunkten nach einer intraperitonealen Inokulation der Nager mit PrP<sup>Sc</sup> in die Nager intraperitoneal injiziert. Protokoll: Eine initiale Dosis von jeweils 200 µg der S18 und N3 Antikörper wird intraperitoneal (i.p.) injiziert in vorzugsweise C57/BL6 Mäuse einen Tag nach intraperitonealer Inokulation mit einem Prion-Stamm vorzugsweise dem BSE Stamm 6PB1. Es folgen i.p. Injektionen zweimal pro Woche mit 100 µg der scFv S18/N3 für weitere vorzugsweise acht Wochen. Ein Teil der Tiere wird 90 Tage p.i. getötet und auf PrP<sup>Sc</sup> Anwesenheit biochemisch untersucht. Ein anderer Teil der Tiere wird entweder zum

terminalen Stadium einer TSE-Erkrankung untersucht oder falls keine Symptome auftraten am Ende der Lebenszeit. Eine eventuelle Verzögerung der Ausbruch einer TSE oder eine Verhinderung eines TSE-Ausbruchs wird beobachtet durch die Analyse des Todeszeitpunktes, der PrP<sup>Sc</sup> Akkumulation (Gehirn+Milz) und durch Durchführung psychomotorischer Tests.  
5 Diese Methoden sind dem Fachmann auf dem einschlägigen Fachgebiet bekannt.

scFv Antikörper S18 und N3 sollen über Gentherapie und Zelltherapie in vivo transferiert werden (Abb. 20). Der Gentherapie-Ansatz führt die Gene, welche für die scFvs kodieren, in den zu therapierenden Organismus ein. Mehrere Strategien sind bisher zum Genübertransfer  
10 in neuronale Zellen mit viralen Vektoren (Lentiviren, Adenoviren, Adeno-associated Viren (AAV)) verfolgt worden. Dabei war das Adeno-associated-Virus (AAV) System das vielversprechendste. AAV ist nicht-pathogen und kann nicht-teilende Zellen wie Neurone infizieren. Der Gentransfer mit AAV ins zentrale Nervensystem (ZNS) ist effizient und geschieht ohne Aktivierung der zellulären oder humoralen Immunantwort. Der Gentransfer  
15 mit AAV wird in verschiedenen Tiersystemen neurologischer Dysfunktionen erreicht, wie Parkinson's disease (Kirik et al., 2002; Mandel et al., 1997), Alzheimer's disease (Klein et al., 2000), demyelinating disease (multiple sclerosis) (Guy et al., 1998), und gelang auch zur Behandlung von Hirntumoren (Ma et al., 2002).

20 Die scFvs S18 und N3 sollen im Gehirn durch rec. AAV-Viren exprimiert werden. Unter den AAV Serotypen ist AAV2 der am höchsten adaptierte und transduziert präferentiell neuronale Zellen. Ein AAV Vektor, präferentiell ein AAV-2 Vektor, welcher die für scFv S18 oder N3 kodiert, wird verwendet um Hoch-Titrige Virionen nach der Methode von Grimm zu produzieren (Grimm et al., 1998): 293 Zellen (human embryonic kidney cell line) werden mit  
25 dem AAV-Vektor, welche S18 und N3 kodiert, zusammen mit einem AAV-Helferplasmid (pDG) co-transfiziert, welche die AAV Hüllprotein-Gene und weitere Adeno-associated Virus Gene exprimiert, welche für Helfer Funktionen im Verpacken nötig sind. Scrapie infizierte Neuronale Zellen (ScGT1, ScN2a und weitere Scrapie infizierte Gehirnzellen) werden mit rekombinanten AAV Viren, welche scFv S18 und N3 exprimieren, infiziert, um zu zeigen,  
30 daß die Viren die Zellen von Scrapie heilen können (Abb. 21). Die rekombinanten AAV Viren werden dann in das Gehirn von Mäusen vorzugsweise C57Bl6, injiziert (Abb.22). Die Expression der scFvs S18 und N3 wird zu verschiedenen Zeitpunkten nach der Infektion über

Western Blot Analyse der Gehirnfraction überprüft (Abb.22A). rec. AAV Viren werden zu verschiedenen Zeitpunkten vor und nach der Inokulation mit PrPSc injiziert (Abb.22B). Eine Verzögerung des Ausbruchs einer TSE-Erkrankung der Mäuse wird durch psychomotorische Tests und histologische und immunohistochemische Analyse des Gehirns festgestellt.

5

scFv Antikörper S18 und N3 sollen direkt ins Gehirn von Säugetieren eingebracht werden indem man Kapseln transplantiert, welche Antikörper produzierende Zellen enthalten. Diese Ausführungsform dient ebenfalls dazu Säugetiere einschliesslich dem Menschen zu therapieren, welche an einer TSE erkrankt sind. Diese Strategie impliziert genetisch

10 veränderte Zellen zu benutzen, welche in der Lage sind ein Protein, im vorliegenden Falle die scFv Antikörper S18 und N3 zu sezernieren (Abb.20). Die Zellen werden in ein immunoprotektives Polymer z.B. Zellosulfat enkapsuliert, dessen Poren es erlauben grosse Moleküle, wie im vorliegenden Fall Antikörper, freizusetzen, Dabei bleiben die Zellen lebend über einen langen Zeitraum. Zur Übersicht über diese Technik siehe (Pelegri et al.,

15 1998). Diese Strategie wurde bereits erfolgreich zur Behandlung muriner viraler Erkrankungen (Pelegri et al., 2000) und menschlicher Erkrankungen im Tiermodell wie Parkinson's disease in Primaten (Date et al., 2000) und Huntington's disease in Ratten (Emerich et al., 1996) eingesetzt.

20 Dieses Verfahren erfordert folgende Schritte: Neuroblastomzellen oder andere neuronale Zellen (PC 12) werden mit einem Expressionsvektor wie z.B. pSecTag2 (Abb. 23) transient oder stabil transfiziert. Zur Sekretion wird die Ig-κ-Kette Leadersequenz verwendet. Für die Expression in neuronalen Zellen verwendet man Promotoren, wie CMV (Cytomegalovirus). Die Sekretion der Antikörper S18 und N3 von N2a Zellen wurde bereits nachgewiesen (Abb.

25 23), was demonstriert, dass das Verfahren mit den scFv Antikörpern S18 und N3 funktioniert. Scrapie infizierte neuronale Zellen, werden weiterhin mit den S18/N3 Sekretionsvektoren transfiziert. Durch die Sekretion beider Antikörper von diesen Zellen, können die Zellen von Scrapie geheilt werden (Abb.24).

30 Zur Transplantation enkapsulierter Zellen in das Gehirn von Säugetieren einschließlich Mensch zur Therapie von TSEs werden Muskelzellen (vorzugsweise C2.7 Zellen) verwendet, da diese in der Lage sind über einen langen Zeitraum Antikörper zu sezernieren, wenn sie in

Mäuse transplantiert sind. Myoblasten oder differenzierte Muskelzellen (vorzugsweise C2.7 Zellen) werden mit einem Expressionsvektor, welcher die scFv Antikörper S18 oder N3 unter Kontrolle eines Muskelzell-spezifischen Promotors exprimiert, stabil transfiziert (Abb. 23). Alternativ können auch neuronale Zellen (PC12 Zellen) oder Baby-Hamster Kidney (BHK) Zellen oder NIH3T3 Zellen, welche die Antikörper S18/N3 sezernieren können, zur weiteren 5 Enkapsulierung und Transplantation verwendet werden. Die scFv S18/N3 exprimierenden Zellen werden dem Fachmann auf dem einschlägigen Fachgebiet bekannter Weise enkapsuliert. Das Verfahren ist in der Übersicht bei Pelegrin et al., 1998 beschrieben (Pelegrin et al., 1998). Als Material kann hier z.B. Cellulose Sulphat verwendet werden (Pelegrin et al., 10 1998).

Die enkapsulierten Zellen werden in dem Fachmann auf diesem Fachgebiet bekannter Weise in Gehirne von Mäusen transplantiert. Wie im Falle des oben beschriebenen Gentherapieansatzes mit AAV-Viren, wird zunächst die Expression der Single-chain-Antikörper 15 getestet. Um den therapeutischen Effekt der scFv Antikörper gegenüber einer TSE Erkrankung zu überprüfen, werden die mit scFv S18/N3 exprimierenden Zellen transplantierten Versuchstiere vorzugsweise Mäuse oder Hamster mit PrPSc inokuliert. Eine Verzögerung des Ausbruchs einer TSE-Erkrankung der Mäuse wird durch Psychomotorische Tests und histologische und immunohistochemische Analyse des Gehirns festgestellt.

20

Die Techniken zu den Ausführungen im Beispiel 4 sind dem Fachmann auf dem einschlägigen Fachgebiet geläufig.

#### Beispiel 5

25

#### Epitop-Kartierung („Epitope Mapping“) der scFvs S18 und N3

Diese Technik dient dazu die Epitope auf LRP zu identifizieren, welche von den scFvs S18 und N3 erkannt werden. Dazu wurden 92 verschiedene Peptide synthetisiert, welche jeweils eine Länge von 15 Aminosäuren aufwiesen. Der N-Terminus jedes Peptids wurde um 3 30 Aminosäuren in Bezug auf das vorhergehende Peptid verschoben, so dass jedes Peptid mit dem vorhergehenden Peptid um 12 Aminosäuren überlappte. Die Synthese der Peptide erfolgte an einer Cellulose-Membran.

Wie in Abb. 26 gezeigt, wurden mit dem Antikörper S18 drei starke Signale detektiert. Diese entsprechen den Peptiden EKAVTKEEFQGEWTA, VTKEEFQGEWTAPAP, und EEFQGEWTAPAPEFT. Das gemeinsame Epitop ist EEFQGEWTA (AA225-234). Dies  
5 bedeutet für den Fachmann, dass sich das Epitop auf LRP für den scFv S18 von Aminosäure 225 bis 243 auf dem Lamininrezeptor erstrecken könnte. Dies ist schematisch in Abb. 27 illustriert.

Mit dem Antikörper N3 wurden vier Signale visualisiert, wie in Abb. 26 gezeigt:

10 PSVPIQQFPTEDWSA, PIQQFPTEDWSAAPT, QFPTEDWSAAPTAQA und TEDWSAAPTAQATEW. Hier ist das gemeinsame Epitop TEDWSA (AA261-266). Dies bedeutet für den Fachmann, dass sich das Epitop auf LRP für den scFv N3 von Aminosäure 261 bis 266 auf dem Lamininrezeptor erstrecken könnte (vgl. Abb. 27).

15 Die Techniken zu den Ausführungen im Beispiel 5, welche dem Fachmann auf dem einschlägigen Fachgebiet geläufig sind, werden im folgenden detailliert ausgeführt.

Der Antikörper Bindungstest wurde ähnlich durchgeführt wie Western Blots zur Detektion von LRP durch die Antikörper scFv S18 und N3 (Vgl. Abb. 11). Dabei wurde die mit 92  
20 Peptiden gebundene Membran mit den scFv Antikörper S18 und N3 (Verdünnung 1:5000) inkubiert. Um einen Antikörper (S18) zu entfernen (um mit dem zweiten Antikörper (N3) zu detektieren), wurde die Membran 3 mal 20 Minuten mit „Stripping“ Puffer (8 M Harnstoff, 0.5%  $\beta$ -Mercaptoethanol) bei 60°C inkubiert.

25

30

## Literaturverzeichnis:

- Aguzzi, A. and Weissmann, C. (1998) Prion diseases. *Haemophilia*, 4, 619-627.
- Ardini, E., Pesole, G., Tagliabue, E., Magnifico, A., Castronovo, V., Sobel, M.E., Colnaghi, M.I. and Menard, S. (1998) The 67-kDa laminin receptor originated from a ribosomal protein that acquired a dual function during evolution. *Mol. Biol. Evol.*, 15, 1017-1025.
- Auth, D. and Brawerman, G. (1992) A 33-kDa polypeptide with homology to the laminin receptor: component of translation machinery. *Proc Natl Acad Sci U S A*, 89, 4368-4372.
- Beck, K., Hunter, I. and Engel, J. (1990) Structure and function of laminin: anatomy of a multidomain glycoprotein. *FASEB J.*, 4, 148-160.
- Buto, S., Tagliabue, E., Ardini, E., Magnifico, A., Ghirelli, C., van den Brule, F., Castronovo, V., Colnaghi, M.I., Sobel, M.E. and Menard, S. (1998) Formation of the 67-kDa laminin receptor by acylation of the precursor. *J. Cell. Biochem.*, 69, 244-251.
- Canfield, S.M. and Khakoo, A.Y. (1999) The nonintegrin laminin binding protein (p67 LBP) is expressed on a subset of activated human T lymphocytes and, together with the integrin very late activation antigen-6, mediates avid cellular adherence to laminin. *J Immunol*, 163, 3430-3440.
- Castronovo, V., Claysmith, A.P., Barker, K.T., Cioce, V., Krutzsch, H.C. and Sobel, M.E. (1991) Biosynthesis of the 67 kDa high affinity laminin receptor. *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, 177, 177-183.
- Coggin, J.H., Jr., Barsoum, A.L. and Rohrer, J.W. (1999) 37 kiloDalton oncofetal antigen protein and immature laminin receptor protein are identical, universal T-cell inducing immunogens on primary rodent and human cancers. *Anticancer Res*, 19, 5535-5542.
- Date, I., Shingo, T., Yoshida, H., Fujiwara, K., Kobayashi, K. and Ohmoto, T. (2000) Grafting of encapsulated dopamine-secreting cells in Parkinson's disease: long-term primate study. *Cell Transplant*, 9, 705-709.
- Davis, S.C., Tzagoloff, A. and Ellis, S.R. (1992) Characterization of a yeast mitochondrial ribosomal protein structurally related to the mammalian 68-kDa high affinity laminin receptor. *J Biol Chem*, 267, 5508-5514.
- Douville, P.J. and Carbonetto, S. (1992) Genetic linkage analysis in recombinant inbred mice of P40, a putative clone for the high-affinity laminin receptor. *Mamm. Genome*, 3, 438-446.

- Emerich, D.F., Lindner, M.D., Winn, S.R., Chen, E.Y., Frydel, B.R. and Kordower, J.H. (1996) Implants of encapsulated human CNTF-producing fibroblasts prevent behavioral deficits and striatal degeneration in a rodent model of Huntington's disease. *J Neurosci*, 16, 5168-5181.
- 5 Enright, A.J., Van Dongen, S. and Ouzounis, C.A. (2002) An efficient algorithm for large-scale detection of protein families. *Nucleic Acids Res*, 30, 1575-1584.
- Fernandez, M.-T., Castronovo, V., Rao, C.N. and Sobel, M.E. (1991) The high affinity murine laminin receptor is a member of a multicopy gene family. *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, 175, 84-90.
- 10 Garcia-Hernandez, M., Davies, E. and Staswick, P.E. (1994) Arabidopsis p40 homologue. A novel acidic protein associated with the 40 S subunit of ribosomes. *J. Biol. Chem.*, 269, 20744-20749.
- Gauczynski, S., Hundt, C., Leucht, C. and Weiss, S. (2001a) Interaction of prion proteins with cell surface receptors, molecular chaperones and other molecules. *Adv. Prot. Chem.*, 57, 229-  
15 272.
- Gauczynski, S., Krasemann, S., Bodemer, W. and Weiss, S. (2002) Recombinant human prion protein mutants huPrP D178N/M129 (FFI) and huPrP+9OR (fCJD) reveal proteinase K resistance. *J Cell Sci*, 115, 4025-4036.
- Gauczynski, S., Peyrin, J.M., Haik, S., Leucht, C., Hundt, C., Rieger, R., Krasemann, S.,  
20 Deslys, J.P., Dormont, D., Lasmezas, C.I. and Weiss, S. (2001b) The 37-kDa/67-kDa laminin receptor acts as the cell-surface receptor for the cellular prion protein. *EMBO J*, 20, 5863-5875.
- Grimm, D., Kern, A., Rittner, K. and Kleinschmidt, J.A. (1998) Novel tools for production and purification of recombinant adenoassociated virus vectors. *Hum Gene Ther*, 9, 2745-  
25 2760.
- Guy, J., Qi, X. and Hauswirth, W.W. (1998) Adeno-associated viral-mediated catalase expression suppresses optic neuritis in experimental allergic encephalomyelitis. *Proc Natl Acad Sci USA*, 95, 13847-13852.
- Hinek, A., Wrenn, D.S., Mecham, R.P. and Barondes, S.H. (1988) The elastin receptor: a  
30 galactoside binding protein. *Science*, 239, 1539-1541.

- Hundt, C., Peyrin, J.M., Haik, S., Gauczynski, S., Leucht, C., Rieger, R., Riley, M.L., Deslys, J.P., Dormont, D., Lasmezas, C.I. and Weiss, S. (2001) Identification of interaction domains of the prion protein with its 37-kDa/67-kDa laminin receptor. *EMBO J*, 20, 5876-5886.
- Jackers, P., Clause, N., Fernandez, M., Berti, A., Princen, F., Wewer, U., Sobel, M.E. and  
5 Castronovo, V. (1996a) Seventeen copies of the human 37 kDa laminin receptor precursor/p40 ribosome-associated protein gene are processed pseudogenes arisen from retropositional events. *Biochim. Biophys. Acta*, 1305, 98-104.
- Jackers, P., Minoletti, F., Belotti, D., Clause, N., Sozzi, G., Sobel, M.E. and Castronovo, V.  
10 (1996b) Isolation from a multigene family of the active human gene of the metastasis-associated multifunctional protein 37LRP/p40 at chromosome 3p21.3. *Oncogene*, 13, 495-503.
- Keppel, E. and Schaller, H.C. (1991) A 33 kDa protein with sequence homology to the 'laminin binding protein' is associated with the cytoskeleton in hydra and in mammalian cells. *J. Cell. Science*, 100, 789-797.
- 15 Kinoshita, K., Kaneda, Y., Sato, M., Saeki, Y., Wataya, K.M. and Hoffmann, A. (1998) LBP-p40 binds DNA tightly through associations with histones H2A, H2B, and H4. *Biochem Biophys Res Commun*, 253, 277-282.
- Kirik, D., Georgievska, B., Burger, C., Winkler, C., Muzyczka, N., Mandel, R.J. and Bjorklund, A. (2002) Reversal of motor impairments in parkinsonian rats by continuous  
20 intrastratial delivery of L-dopa using rAAV-mediated gene transfer. *Proc Natl Acad Sci U S A*, 99, 4708-4713.
- Klein, R.L., Hirko, A.C., Meyers, C.A., Grimes, J.R., Muzyczka, N. and Meyer, E.M. (2000) NGF gene transfer to intrinsic basal forebrain neurons increases cholinergic cell size and protects from age-related, spatial memory deficits in middle-aged rats. *Brain Res*, 875, 144-  
25 151.
- Landowski, T.H., Dratz, E.A. and Starkey, J.R. (1995) Studies of the structure of the metastasis-associated 67 kDa laminin binding protein: fatty acid acylation and evidence supporting dimerization of the 32 kDa gene product to form the mature protein. *Biochemistry*, 34, 11276-11287.
- 30 Lasmézas, C.I. and Weiss, S. (2000) Molecular Biology of Prion Diseases. In Cary, J.W., Linz, J.E. and Bhatnagar, D. (eds.), *Microbial Foodborne Diseases. Mechanisms of*

- Pathogenicity and Toxin Synthesis*. Technomic Publishing CO., INC, Lancaster (USA), pp. 495-537.
- Lesot, H., Kühl, U. and von der Mark, K. (1983) Isolation of a laminin binding protein from muscle cell membranes. *EMBO J.*, 2, 861-865.
- 5 Leucht, C., Simoneau, S., Rey, C., Vana, K., Rieger, R., Lasmezas, C.I. and Weiss, S. (2003) The 37 kDa/67 kDa laminin receptor is required for PrP(Sc) propagation in scrapie-infected neuronal cells. *EMBO Rep*, 4, 290-295.
- Leucht, C. and Weiss, S. (2002) Der Prion Protein Rezeptor. *Nova Acta Leopoldina*, 87, 39-54.
- 10 Lopez-Ribot, J.L., Casanova, M., Monteagudo, C., Sepulveda, P. and Martinez, J.P. (1994) Evidence for the presence of a high-affinity laminin receptor-like molecule on the surface of *Candida albicans* yeast cells. *Infect Immun*, 62, 742-746.
- Ludwig, G.V., Kondig, J.P. and Smith, J.F. (1996) A putative receptor for Venezuelan equine encephalitis virus from mosquito cells. *J Virol*, 70, 5592-5599.
- 15 Ma, H.I., Lin, S.Z., Chiang, Y.H., Li, J., Chen, S.L., Tsao, Y.P. and Xiao, X. (2002) Intratumoral gene therapy of malignant brain tumor in a rat model with angiostatin delivered by adeno-associated viral (AAV) vector. *Gene Ther*, 9, 2-11.
- Malinoff, H.L. and Wicha, M.S. (1983) Isolation of a cell surface receptor for laminin from murine fibrosarcoma cells. *J. Cell. Biol.*, 96, 1475-1479.
- 20 Mandel, R.J., Spratt, S.K., Snyder, R.O. and Leff, S.E. (1997) Midbrain injection of recombinant adeno-associated virus encoding rat glial cell line-derived neurotrophic factor protects nigral neurons in a progressive 6-hydroxydopamine-induced degeneration model of Parkinson's disease in rats. *Proc Natl Acad Sci U S A*, 94, 14083-14088.
- Mecham, R.P. (1991) Receptors for laminin on mammalian cells. *FASEB J.*, 5, 2538-2546.
- 25 Melnick, M.B., Noll, E. and Perrimon, N. (1993) The *Drosophila* *stubarista* phenotype is associated with a dosage effect of the putative ribosome-associated protein D-p40 on spineless. *Genetics*, 135, 553-564.
- Ouzonis, C., Kyrpides, N. and Sander, C. (1995) Novel protein families in archaean genomes. *Nucleic Acids Res*, 23, 565-570.
- 30 Pelegrin, M., Marin, M., Noel, D., Del Rio, M., Saller, R., Stange, J., Mitzner, S., Gunzburg, W.H. and Piechaczyk, M. (1998) Systemic long-term delivery of antibodies in

immunocompetent animals using cellulose sulphate capsules containing antibody-producing cells. *Gene Ther*, 5, 828-834.

Pelegri, M., Marin, M., Oates, A., Noel, D., Saller, R., Salmons, B. and Piechaczyk, M. (2000) Immunotherapy of a viral disease by in vivo production of therapeutic monoclonal antibodies. *Hum Gene Ther*, 11, 1407-1415.

Prusiner, S.B., Scott, M.R., DeArmond, S.J. and Cohen, F.E. (1998) Prion protein biology. *Cell*, 93, 337-348.

Rao, C.N., Castronovo, V., Schmitt, M.C., Wewer, U.M., Claysmith, A.P., Liotta, L.A. and Sobel, M.E. (1989) Evidence for a precursor of the high-affinity metastasis-associated murine laminin receptor. *Biochemistry*, 28, 7476-7486.

Rao, N.C., Barsky, S.H., Terranova, V.P. and Liotta, L.A. (1983) Isolation of a tumor cell laminin receptor. *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, 111, 804-808.

Rieger, R., Edenhofer, F., Lasmézas, C.I. and Weiss, S. (1997) The human 37-kDa laminin receptor precursor interacts with the prion protein in eukaryotic cells. *Nat Med*, 3, 1383-1388.

Rieger, R., Lasmezas, C.I. and Weiss, S. (1999) Role of the 37 kDa laminin receptor precursor in the life cycle of prions. *Transfus Clin Biol*, 6, 7-16.

Rohrer, J.W., Barsoum, A.L. and Coggin, J.H., Jr. (2001) The Development of a New Universal Tumor Rejection Antigen expressed on Human and Rodent Cancers for Vaccination, Prevention of Cancer, and Anti-Tumor Therapy. *Mod Asp Immunobiol*, 1, 191-195.

Rosenthal, E.T. and Wordeman, L. (1995) A protein similar to the 67 kDa laminin binding protein and p40 is probably a component of the translational machinery in *Urechis caupo* oocytes and embryos. *J. Cell. Sci.*, 108, 245-256.

Salas, P.J., Ponce, M.I., Brignoni, M. and Rodriguez, M.L. (1992) Attachment of Madin-Darby canine kidney cells to extracellular matrix: role of a laminin binding protein related to the 37/67 kDa laminin receptor in the development of plasma membrane polarization. *Biol Cell*, 75, 197-210.

Sato, M., Kinoshita, K., Kaneda, Y., Saeki, Y., Iwamatsu, A. and Tanaka, K. (1996) Analysis of nuclear localization of laminin binding protein precursor p40 (LBP/p40). *Biochem Biophys Res Commun*, 229, 896-901.

Sato, M., Saeki, Y., Tanaka, K. and Kaneda, Y. (1999) Ribosome-associated protein LBP/p40 binds to S21 protein of 40S ribosome: analysis using a yeast two-hybrid system. *Biochem Biophys Res Commun*, 256, 385-390.

Stephenson, D.A., Chiotti, K., Ebeling, C., Groth, D., DeArmond, S.J., Prusiner, S.B. and  
5 Carlson, G.A. (2000) Quantitative trait loci affecting prion incubation time in mice. *Genomics*, 69, 47-53.

Wang, K.S., Kuhn, R.J., Strauss, E.G., Ou, S. and Strauss, J.H. (1992) High-affinity laminin receptor is a receptor for Sindbis virus in mammalian cells. *J Virol*, 66, 4992-5001.

Wewer, U.M., Liotta, L., Jaye, M., Ricca, G.A., Drohan, W.N., Claysmith, A.P., Rao, C.N.,  
10 Wirth, P., Coligan, J.E., Albrechtsen, R., Mudry, M. and Sobel, M.E. (1986) Altered levels of laminin receptor mRNA in various human carcinoma cells that have different abilities to bind laminin. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 83, 7137-7141.

Yow, H., Wong, J.M., Chen, H.S., Lee, C., Steele, G.D.J. and Chen, L.B. (1988) Increased mRNA expression of a laminin-binding protein in human colon carcinoma: complete  
15 sequence of a full-length cDNA encoding the protein. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 85, 6394-6398.

## SEQUENZPROTOKOLL

## (1) ALLGEMEINE ANGABEN:

## Anmelder:

5 Name: Prof. Dr. Stefan Weiss  
Strasse: Elisabethstr. 30  
Ort: München  
Land: Deutschland  
Postleitzahl: 80796

10

(A) Name: Prof. Dr. Melvyn Little  
(B) Strasse: Fritz-von-Briesen-Str. 10  
(C) Ort: Neckargemünd  
(D) Land: Deutschland

15 Postleitzahl: 69151

## Erfinder:

(A) Name: Dr. Stefan Knackmuss  
20 (B) Strasse: Uhlandstr. 13  
(C) Ort: Plankstadt  
(D) Land: Deutschland  
(E) Postleitzahl: 68723

25 (A) Name: Clémence Rey  
(B) Strasse: Landsbergerstr. 111  
(C) Ort: München  
(D) Land: Deutschland  
(E) Postleitzahl: 80339

30

(A) Name: Claudia Büttner  
(B) Strasse: Mittelgewann 42

- (C) Ort: Schwetzingen
- (D) Land: Deutschland
- (E) Postleitzahl: 68723

5

- (A) Name: Dr. Peter Röttgen
- (B) Strasse: Stahlbühlring 129
- (C) Ort: Ladenburg
- (D) Land: Deutschland
- 10 (E) Postleitzahl: 68526

- (A) Name: Dr. Uwe Reusch
- (B) Strasse: Dieterwiesenstr. 13
- 15 (C) Ort: Maikammer
- (D) Land: Deutschland
- (E) Postleitzahl: 67487

20 Single Chain Antikörper gegen den 37 kDa/67 kDa Lamininrezeptor als Werkzeuge zur  
Diagnose und Therapie von Prionerkrankungen, Herstellung und Verwendung

Zahl der Sequenzen: 4

Computerlesbare Fassung:

- 25 (A) Datenträger: CD
- (B) Computer: IBM PC kompatibel
- (C) Betriebssystem: PC-DOS/MS-DOS
- (D) Software: WinWord 6.0

30 (2) INFORMATIONEN FÜR SEQ ID Nr. 1

(i) SEQUENZEIGENSCHAFTEN:

- (A) Länge: 816 Basenpaare

- (B) Art: Nucleinsäure
- (C) Strangform: Doppelstrang
- (D) Topologie: linear

5 (ii) MOLEKÜLTYP: Nucleinsäure

(A) Beschreibung: DNA kodiert für single chain Antikörper scFv S18. Die DNA ist im Plasmid pEX/HAM/LRP-S18 enthalten. Dieses Plasmid wurde bei der DSMZ, Mascheroder Weg 1b, D-38124 unter der Accession Nummer xxxx hinterlegt. Nach Transformation des Plasmids in E.coli XL1 Blue ist die Produktion des scFv Antikörpers S18 möglich.

10

(iii) Hypothetisch: nein

(iv) Antisense: nein

15 (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID Nr. 1:

```

5'  CAGG  TGCAGCTGCA  GGAGTCTGGG  GGAGGCTTGG  TACAGCCTGG
GGGGTCCCTG  AGACTCTCCT  GTGCAGCCTC  TGGATTCATG  TTTAGCAGGT
ATGCCATGAG  CTGGGTCCGC  CAGGCTCCAG  GGAAGGGGCC  AGAGTGGGTC
20  TCAGGTATTA  GTGGTAGTGG  TGGTAGTACA  TACTACGCAG  ACTCCGTGAA
GGGCCGGTTC  ACCGTCTCCA  GAGACAATTC  CAAGAACACG  CTGTATCTGC
AAATGAACAG  CCTGAGAGCC  GAGGACACGG  CCGTATATTA  CTGTGCGAGA
CATCCGGGTT  TTTGGCATT  TGGTACTGTT  GGCCAGGGAA  CTCTGGTCAC
CGTCTCCTCA  GGGAGTGCAT  CCGCCCCAAA  GCTTGAAGAA  GGTGAATTTT
25  CAGAAGCACG  CGTATCTGAA  CTGACTCAGG  ACCCTGCTGT  GTCTGTGGCC
TTGGGACAGA  CAGTCAGGAT  CACATGCCAA  GGAGACAGCC  TCAGAAACTT
TTATGCAAGC  TGGTACCAGC  AGAAGCCAGG  ACAGGCCCTT  ACTCTTGTC
TCTATGGTTT  AAGTAAAAGG  CCCTCAGGGA  TCCAGACCG  ATTCTCTGCC
TCCAGCTCAG  GAAACACAGC  TTCCTTGACC  ATCACTGGGG  CTCAGGCGGA
30  AGATGAGGCT  GACTATTACT  GTAACCTCCG  GGACAGAAGT  GGTAATCATG
TAAATGTGCT  ATTCGGCGGA  GGGACCAAGC  TGACCGTCCT  ACGTCAGCCC

```

AAGGCTGCCC CCTCGGTCAC TCTGTTCCCG CCCTCTTCTG CGGCCGCTGG  
ATCCCATCAC CATCACCATC AC 3'

5 (2) INFORMATION FÜR SEQ ID Nr. 2

(i) SEQUENZEIGENSCHAFTEN:

Länge: 268 Aminosäuren

Art: Protein

10 Strangform: Einzelstrang

Topologie: linear

MOLEKÜLTYP: Protein

15 (A) Beschreibung: Dieses Protein entspricht dem single chain Antikörper S18. Er kann nach Transformation des Plasmids pEX/HAM/LRP-S18 in E.coli XL1 Blue synthetisiert werden.

Hypothetisch: nein

20 Antisense: nein

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID Nr. 2:

Amino-Terminus QVQLQESG GGLVQPGGSL RLSCAASGFM FSRYAMSWVR  
QAPGKGPEWV SGISGSGGST YYADSVKGRF TVSRDNSKNT LYLQMNSLRA  
25 EDTAVYYCAR HPGFWHFDYW GQGTLVTVSS GSASAPKLEE GEFSEARVSE  
LTQDPAVSVA LGQTVRITCQ GDSLRNFYAS WYQQKPGQAP TLVTYGLSKR  
PSGIPDRFSA SSSGNTASLT ITGAQAEDEA DYICNSRDRS GNHVNVLFGG  
GTKLTVLRQP KAAPSVTLFP PSSAAAGSHH HHHH Carboxy-Terminus

30

(2) INFORMATIONEN FÜR SEQ ID Nr. 3

(i) SEQUENZEIGENSCHAFTEN:

- (A) Länge: 834 Basenpaare
- (B) Art: Nucleinsäure
- (C) Strangform: Doppelstrang
- (D) Topologie: linear

5

- (ii) MOLEKÜLTYP: Nucleinsäure

(A) Beschreibung: DNA kodiert für single chain Antikörper scFv N3. Die DNA ist im Plasmid pEX/HAM/LRP-N3 enthalten. Dieses Plasmid wurde bei der DSMZ, Mascheroder Weg 1b, D-38124 unter der Accesion Nummer xxxx hinterlegt. Nach Transformation des Plasmids in E.coli XL1 Blue ist die Produktion des scFv Antikörpers N3 möglich.

10

- (iii) Hypothetisch: nein

- (iv) Antisense: nein

15

- (xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID Nr:3:

```

5'  GAAG  TGCAGCTGGT  GGAGTCTGGG  GGAGGCGTGG  TCCAGCCTGG
GAGGTCCCTG  AGACTCTCCT  GTGCAGCGTC  TGGATTCACC  TTCAGTAGCT
20  ATGGCATGCA  CTGGGTCCGC  CAGGCTCCAG  GCAAGGGGCT  GGAGTGGGTG
GCAGTTATAT  GGTATGATGG  AAGTAATAAA  TACTATGCAG  ACTCCGTGAA
GGGCCGATTC  ACCATCTCCA  GAGACAATTC  CAAGAACACG  CTGTATCTGC
AAATGAACAG  CCTGAGAGCC  GAGGACACGG  CTGTGTATTA  CTGTGCGACT
ATACCGCGCT  CGTCTTTCTA  CTACGGTATG  GACGTCTGGG  GCCAAGGGAC
25  CACGGTCACC  GTCTCCTCAG  GGAGTGCATC  CGCCCCAACC  CTTAAGCTTG
AAGAAGGTGA  ATTTTCAGAA  GCACGCGTAC  AGCCTGTGCT  GACTCAGCCA
CCCTCAGCGT  CTGGGACCCC  AGGGCAGAGG  GTCACCATCT  CTTGTTCTGG
AAGCAGATCC  AACATCGGAA  GTAATACTGT  AAAGTGGTAC  CAGCAGCTCC
CAGGAACGGC  CCCCAAATC  CTCATCTATG  GTAATAATCA  GCGGCCCTCA
30  GGGGTCCCTG  AGCGATTCTC  TGGCTCCAAG  TCTGGCACCT  CAGCCTCCCT
GGCCATCAGT  GGGCTCCAGT  CAGAGGATGA  GGCTGATTAT  TACTGTGCAG
CGTGGGATGA  CAGCCTGACT  GGTGTGCTTT  TCGGCGGAGG  GACCAAGCTG

```

ACCGTCCTAG GTCAGCCCAA GGCTGCCCCC TCGGTCACTC TGTTCCCGCC  
CTCTTCTGCG GCCGCTGGAT CCCATCACCA TCACCATCAC 3'

(2) INFORMATION FÜR SEQ ID Nr. 4

5

(i) SEQUENZEIGENSCHAFTEN:

Länge: 278 Aminosäuren

Art: Protein

Strangform: Einzelstrang

10 Topologie: linear

MOLEKÜLTYP: Protein

(A) Beschreibung: Dieses Protein entspricht dem single chain Antikörper N3. Er kann nach  
15 Transformation des Plasmids pEX/HAM/LRP-N3 in E.coli XL1 Blue synthetisiert werden.

Hypothetisch: nein

(iv) Antisense: nein

20

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID Nr. 4:

Aminotermminus      EVQLVESGGG VVQPGRSLRL SCAASGFTFS SYGMHWVVRQA  
PGKGLEWVAV IWYDGSNKYY ADSVKGRFTI SRDNSKNTLY LQMNSLRAED  
TAVYYCATIP RSSFYYGMDV WGQGTTVTVS SGSASAPTLK LEEGEFSEAR  
25 VQPVLTPPS ASGTPGQRVT ISCSGSRNI GSNTVNWYQQ LPGTAPKLLI  
YGNNQRPSGV PERFSGSKSG TSASLAISGL QSEDEADYYC AAWDDSLTGV  
LFGGGTKLTV LGQPKAAPSV TLFPPSSAAA GSHHHHHH      Carboxyterminus

30

**Patentansprüche**

1. Single-chain-Antikörpermolekül, welches spezifisch gegen LRP/LR gerichtet ist und das die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr.2 umfasst, sowie Homologe oder Fragmente hiervon sowie Homologe der Fragmente.  
5
2. Single-chain-Antikörpermolekül nach Anspruch 1, das die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr. 2 besitzt.
- 10 3. cDNA, welche die Nukleotidsequenz SEQ ID Nr. 1 umfasst.
4. cDNA, welche die Nukleotidsequenz SEQ ID Nr. 1 aufweist.
5. Single-chain-Antikörpermolekül, welches spezifisch gegen LRP/LR gerichtet ist und das die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr. 4 umfasst, sowie Homologe oder Fragmente hiervon sowie Homologe der Fragmente.  
15
6. Single-chain-Antikörpermolekül nach Anspruch 5, das die Aminosäuresequenz SEQ ID Nr. 4 besitzt.  
20
7. cDNA, welche die Nukleotidsequenz SEQ ID Nr. 3 umfasst.
8. cDNA, welche die Nukleotidsequenz SEQ ID Nr. 3 aufweist.
- 25 9. Antikörpermolekül nach einem der Ansprüche 1 oder 5, das an einer oder mehreren Positionen zur Erhöhung der Stabilität und/oder zur Veränderung der biophysikalischen und/oder biochemischen Eigenschaften durch einen oder mehrere Aminosäureaustausch/e und/oder eine oder mehrere Aminosäuredeletion/en und/oder eine oder mehrere Aminosäureinsertion/en modifiziert ist.  
30

10. Antikörpermolekül nach Anspruch 9, wobei es sich bei der Aminosäureinsertion um einen c-myc Tag handelt, welcher zwischen der F<sub>L</sub>-Domäne und dem Hexahistidin Tag inseriert ist.
- 5 11. cDNA nach einem der Ansprüche 3, 4, 7 oder 8, welche der Sequenz auf cDNA Ebene der modifizierten Antikörpermoleküle nach Ansprüchen 9 oder 10 entspricht.
12. Antikörpermolekül nach einem der Ansprüche 1, 2, 5, 6, 9 oder 10, das an einer oder mehreren Positionen zur Erhöhung der Stabilität und/oder zur Veränderung der  
10 biophysikalischen und/oder biochemischen Eigenschaften durch posttranslationale Modifikationen verändert ist.
13. Antikörpermolekül nach Anspruch 12, wobei die posttranslationale Modifikation eine Glykosylierung, Phosphorylierung, Amidierung und/oder Acylierung darstellt.
- 15 14. Replikations- oder Expressionsvektor, der eine cDNA gemäß einem der Ansprüche 3, 4, 7, 8 oder 11 trägt.
15. Vektor nach Anspruch 14, wobei es sich um rekombinante Adeno-Assoziierte Viren  
20 (AAV) handelt.
16. Wirtszelle, die mit einem Replikations- oder Expressionsvektor nach Anspruch 14 oder 15 transformiert ist.
- 25 17. Wirtszelle nach Anspruch 16, wobei es sich um eine Säugerzelle handelt.
18. Wirtszelle nach Anspruch 17, wobei es sich um Muskelzellen des Typs C2.7 handelt.
19. Wirtszelle nach Anspruch 17, wobei es sich um Baby-Hamster Kidney Zellen handelt.
- 30 20. Wirtszelle nach Anspruch 17, wobei es sich um neuronale Zellen des Typs PC12 handelt.

21. Wirtszelle nach Anspruch 17, wobei es sich um neuronale Zellen des Typs N2a handelt.
- 5 22. Wirtszelle nach Anspruch 17, wobei es sich um neuronale Zellen des Typs GT1 handelt.
23. Wirtszelle nach Anspruch 17, wobei es sich um NIH3T3 Zellen handelt.
- 10 24. Verfahren zur Herstellung eines Antikörpermoleküls nach einem der Ansprüche 1, 2, 5 oder 6, das ein Kultivieren von Wirtszellen gemäß Anspruch 15 unter zur Expression eines erfindungsgemäßen Antikörpermoleküls wirksamen Bedingungen umfasst.
- 15 25. Pharmazeutische Zusammensetzung, die ein Antikörpermolekül nach einem der Ansprüche 1, 2, 5 oder 6 in Verbindung mit einem pharmazeutisch akzeptablen Verdünnungsmittel und/oder Träger umfasst.
- 20 26. Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 25, wobei sich die Zusammensetzung zur Behandlung von Prionerkrankungen eignet.
27. Diagnostische Zusammensetzung, die ein erfindungsgemäßes Antikörpermolekül nach einem der Ansprüche 1, 2, 5 oder 6 in Verbindung mit einem akzeptablen Verdünnungsmittel und/oder Träger umfasst.
- 25 28. Diagnostische Zusammensetzung nach Anspruch 27, die zum Nachweis in Körperflüssigkeiten geeignet ist.
29. Diagnostische Zusammensetzung nach Anspruch 27, wobei es sich bei den Körperflüssigkeiten um Blut oder Cerebrospinalflüssigkeit (Liquor) handelt.
- 30 30. Diagnostische Zusammensetzung nach Anspruch 27, die zum Nachweis in Geweben geeignet ist.

31. Diagnostische Zusammensetzung nach Anspruch 30, wobei es sich bei den Geweben um Hirngewebe handelt.
- 5 32. Diagnostische Zusammensetzung nach Anspruch 30, wobei es sich bei den Geweben um lymphatisches Gewebe handelt.
33. Diagnostische Zusammensetzung nach Anspruch 27, die zum Nachweis von malignen Entartungen (Krebs) geeignet ist.
- 10 34. Diagnostische Zusammensetzung nach Anspruch 33, wobei der Nachweis in Körperflüssigkeiten erfolgt.
- 15 35. Diagnostische Zusammensetzung nach Anspruch 34, wobei es sich bei den Körperflüssigkeiten um Blut oder Liquor handelt.
36. Diagnostische Zusammensetzung nach Anspruch 33, wobei der Nachweis in Geweben erfolgt.
- 20 37. Verwendung eines Antikörpermoleküls nach einem der Ansprüche 1, 2, 5 oder 6 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung einer Prionerkrankung oder Krebs.

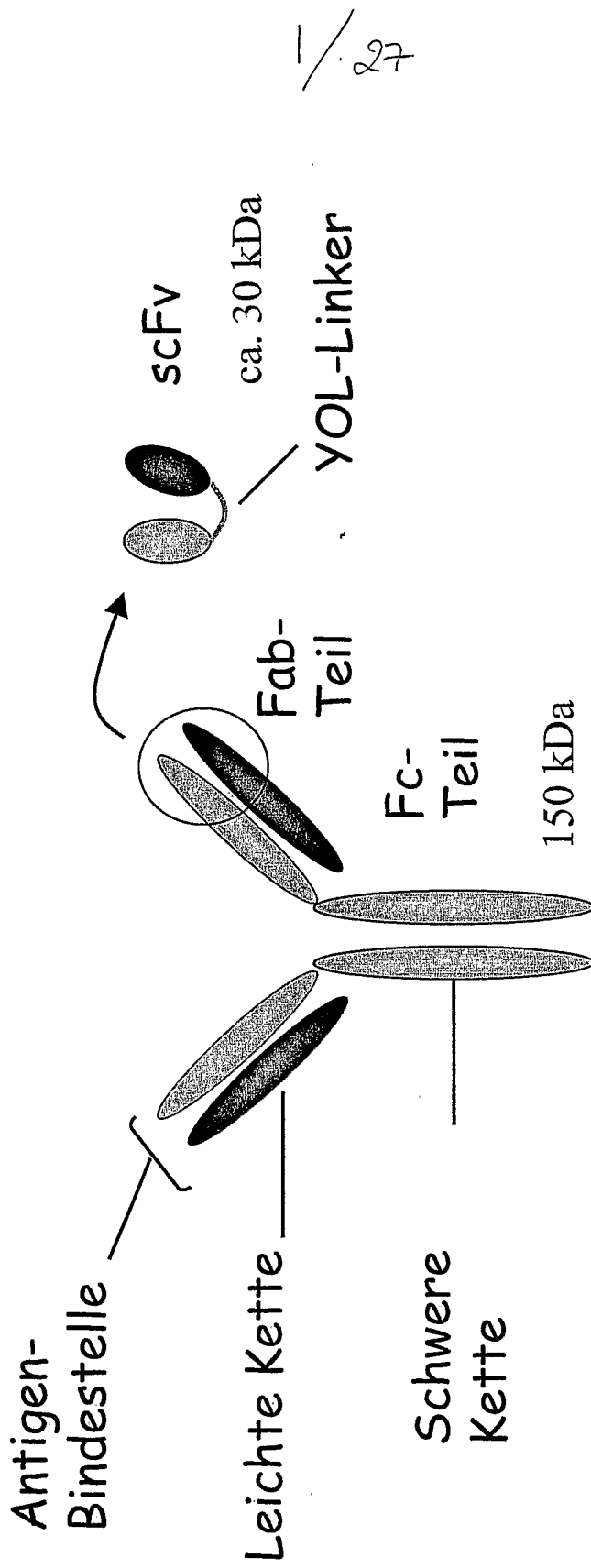


Abb.1. Schematische Darstellung eines scFv im Vergleich zum volle Länge Antikörper.

# Naive scFv Bank

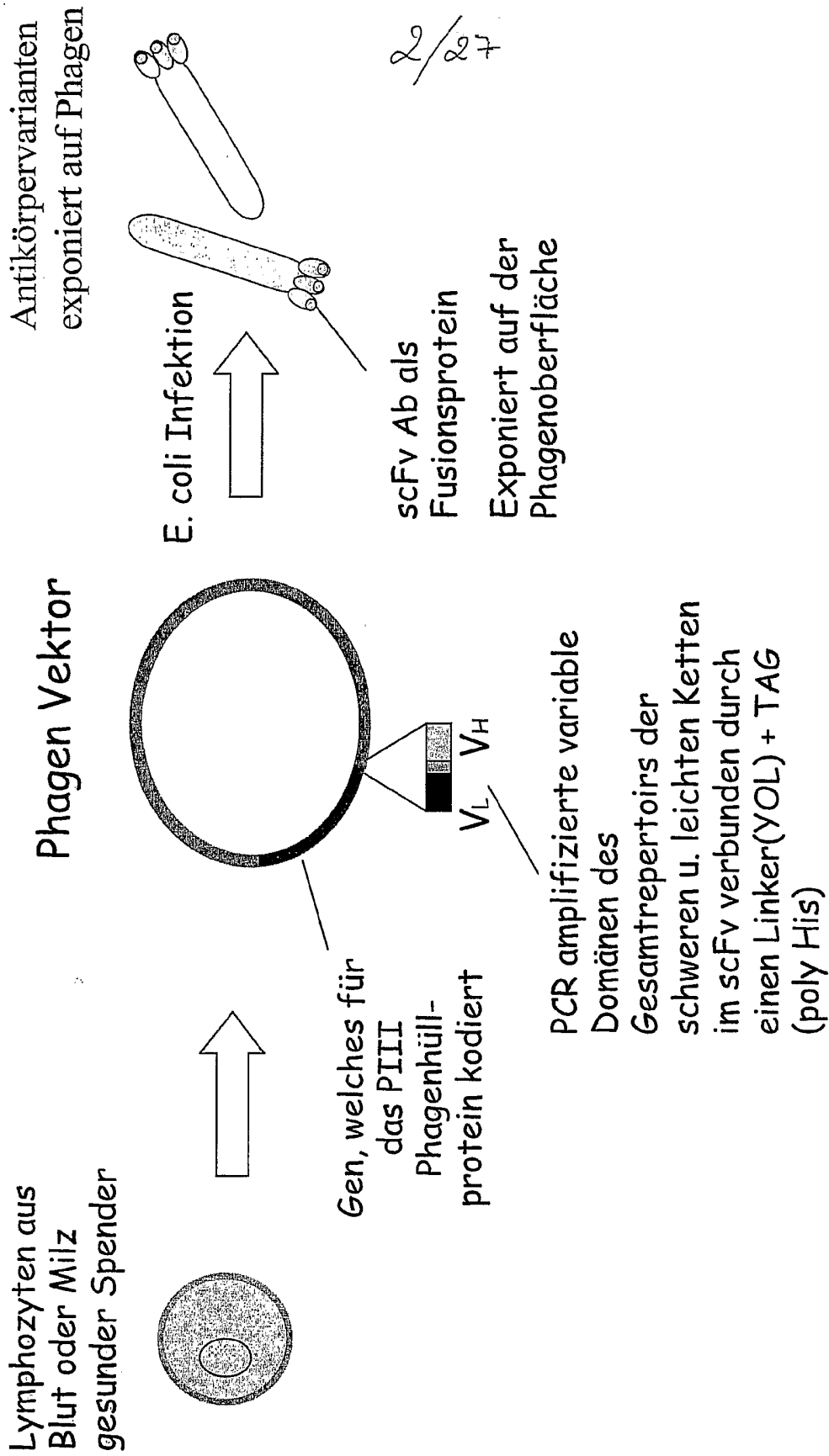


Abb.2. Schematische Darstellung der Generierung der Naiven scFv Bank aus Lymphozyten aus Blut oder Milz.

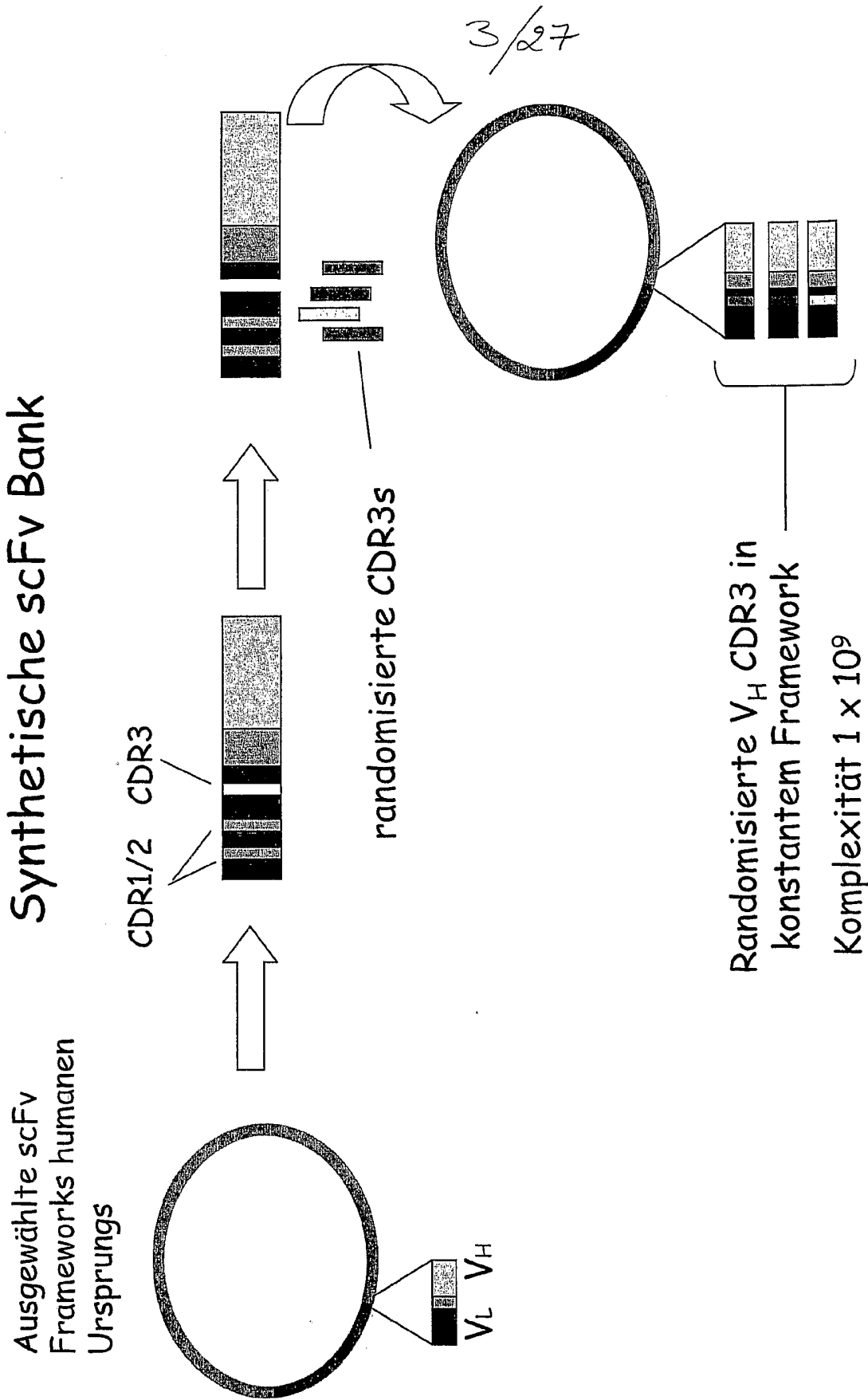


Abb.3 Schematische Darstellung der synthetischen scFv Bank.

4/27

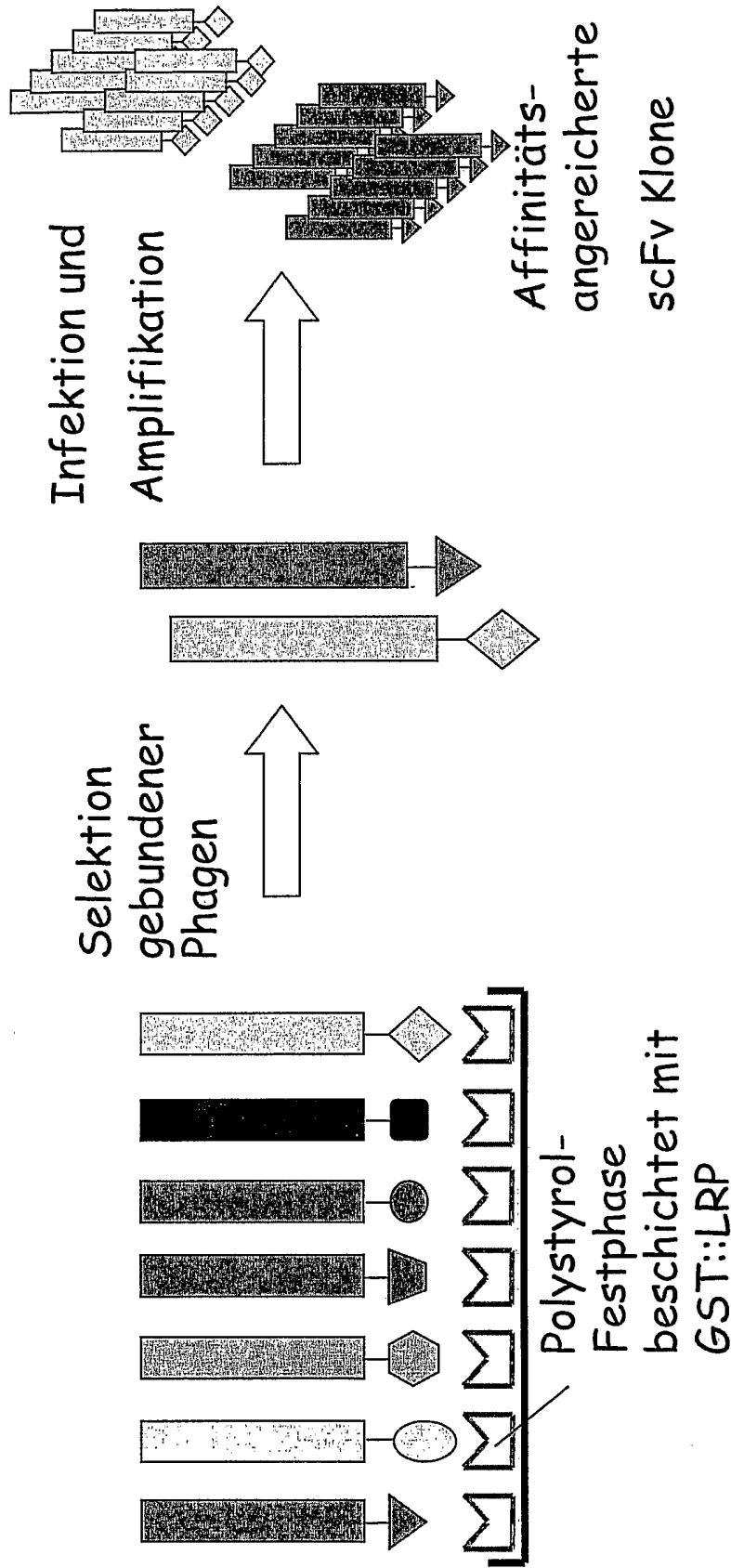


Abb.4: Schematische Darstellung des Screenings von anti-LRP scFv Antikörpern gegen GST::LRP durch « Phage Display » unter Verwendung der naiven oder synthetischen scFv Banken, welche in Abb.1 und Abb.2 dargestellt sind.

5/27

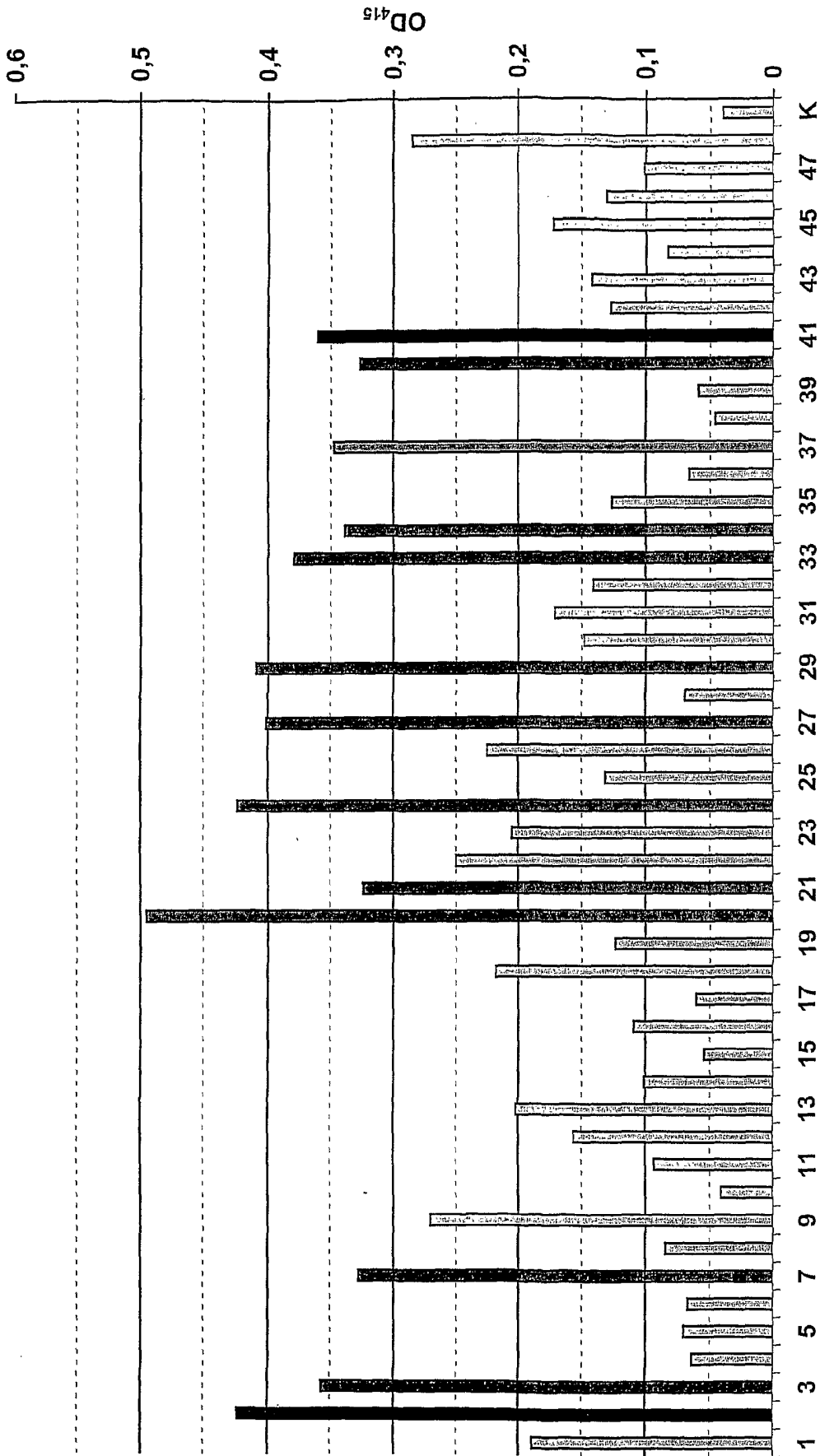


Abb. 5 ELISA von periplasmatischen Rohextrakten von individuellen Klonen erhalten nach drei Selektionsrunden aus der naiven SCFV Bank

6/27  
OD<sub>415</sub>

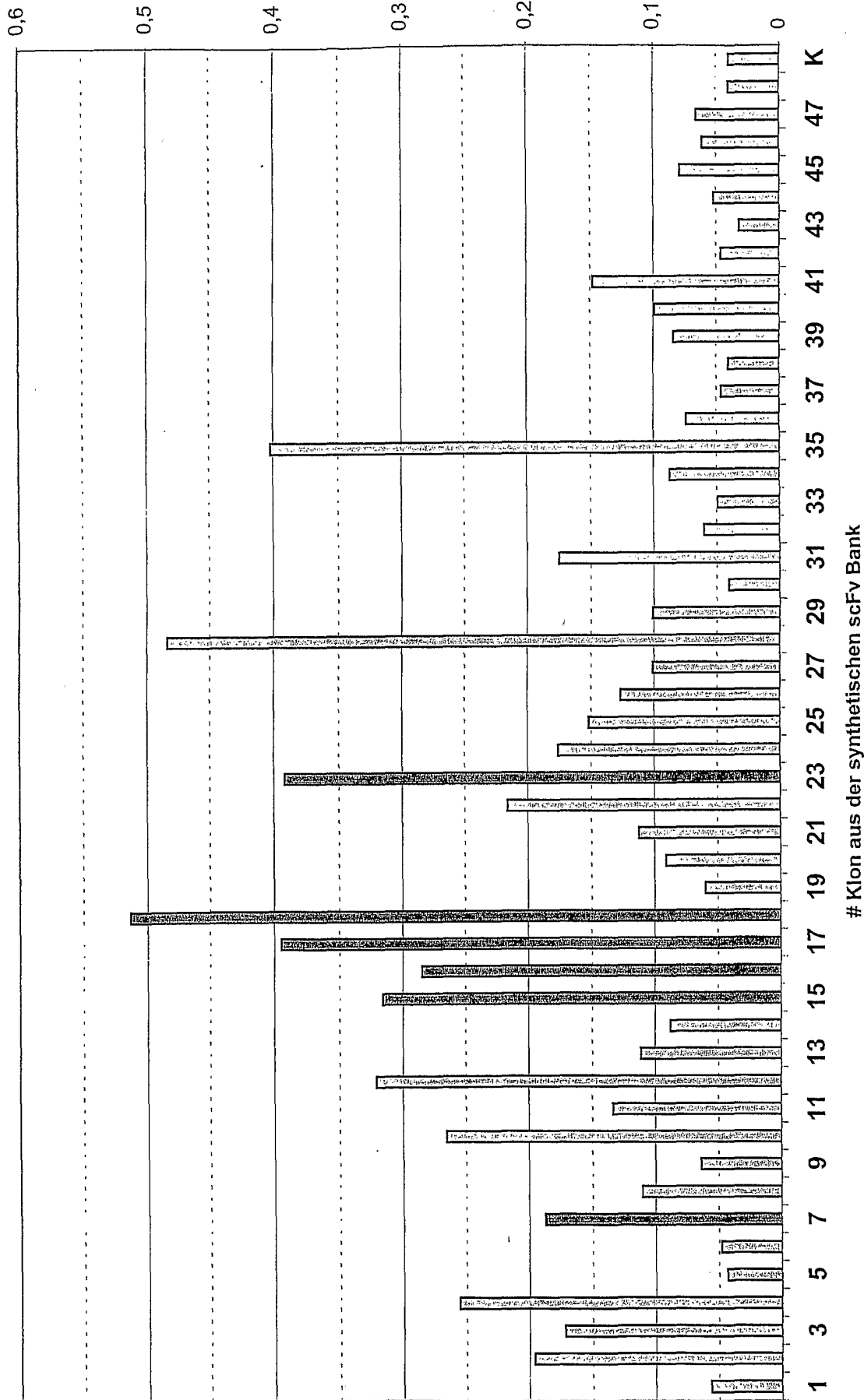


Abb. 6 ELISA von periplasmatischen Rohextrakten von individuellen Klonen erhalten aus der synthetischen scFv Bank

-Drei Panning Runden auf löslichem direkt an die Festphase gebundenes GST::LRP  
 - Identifizierung von individuell Positiven Klonen im ELISA

- auf GST::LRP Fusion, mit  $\alpha$ His-HRP
- Erneute Testung positiv identifizierter Klone auf GST zum Ausschluß von GST Spezifität

7/27

	GST::LRP	GST
ELISA Positive N	66%	-
S	53%	-
Selektierte Klone N	13	neg.
S	6	neg.
BstN I Gruppen N	10/13 2/13 1/13	-

Abb. 7 Ergebnisse des ELISA aus Abb.5 und 6 nach drei Selektionsrunden auf GST::LRP Fusionsprotein

8/27

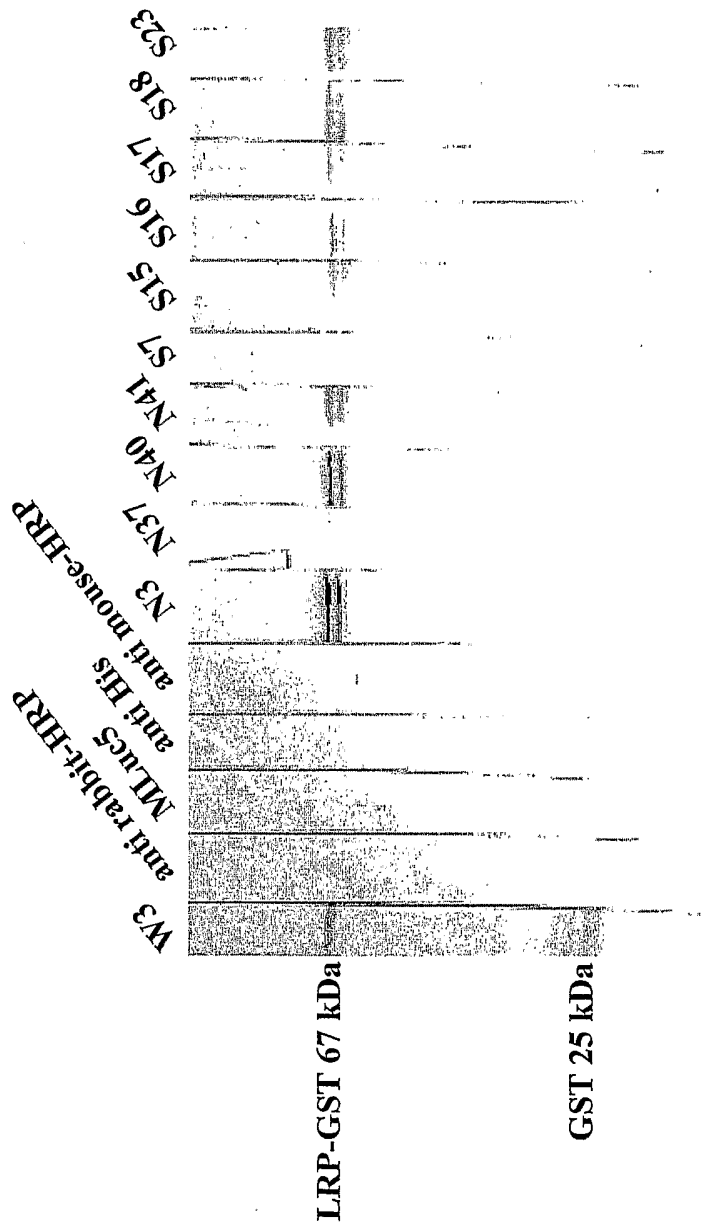


Abb. 8. Western blot Analyse von rekombinanten GST::LRP/GST detektiert mit scFvs aus den naiven und synthetischen scFv Banken

9/27

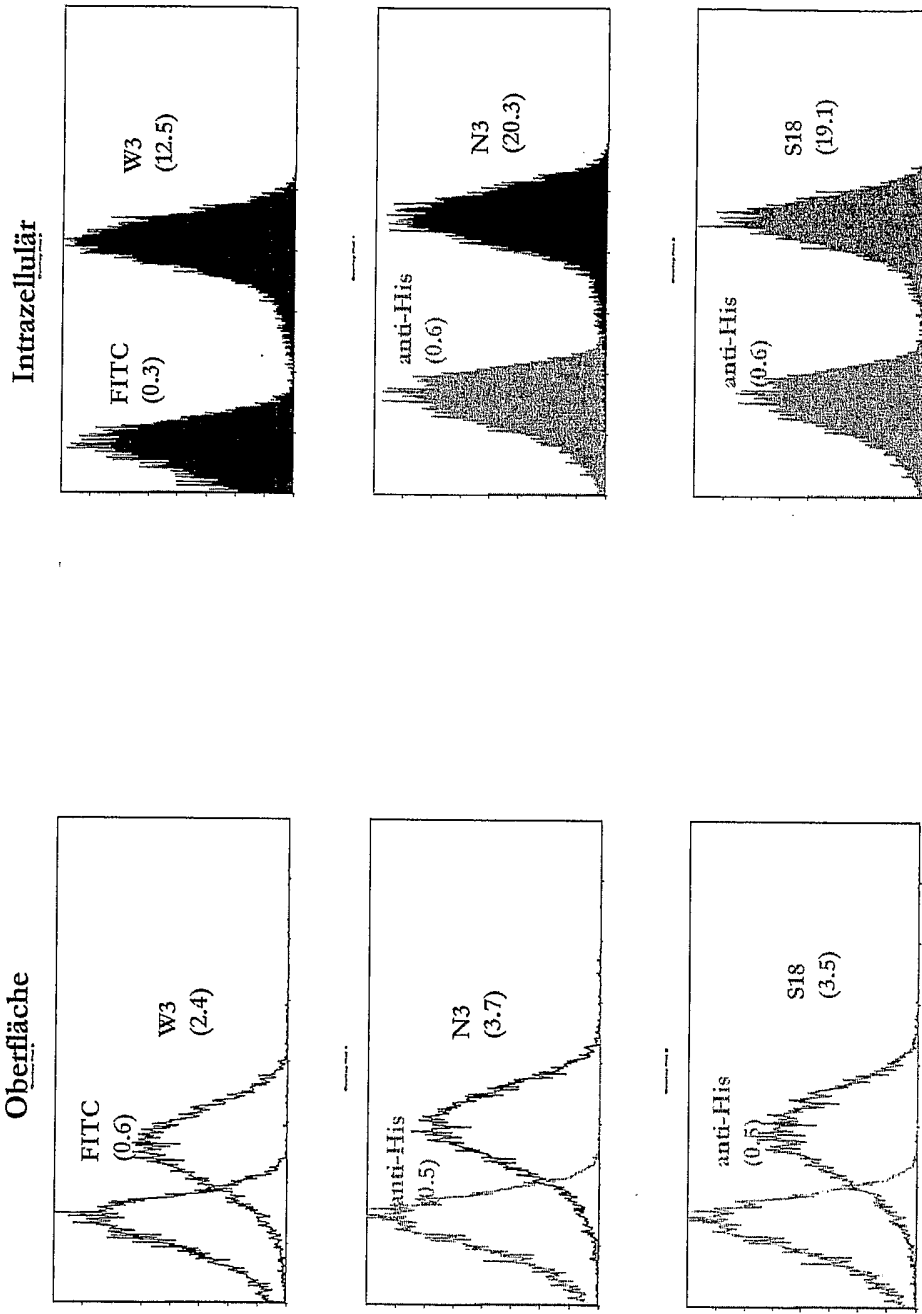


Abb.9. Die Antikörper W3, S18 und N3 erkennen LRP/LR auf und in N2a Zellen

10/27

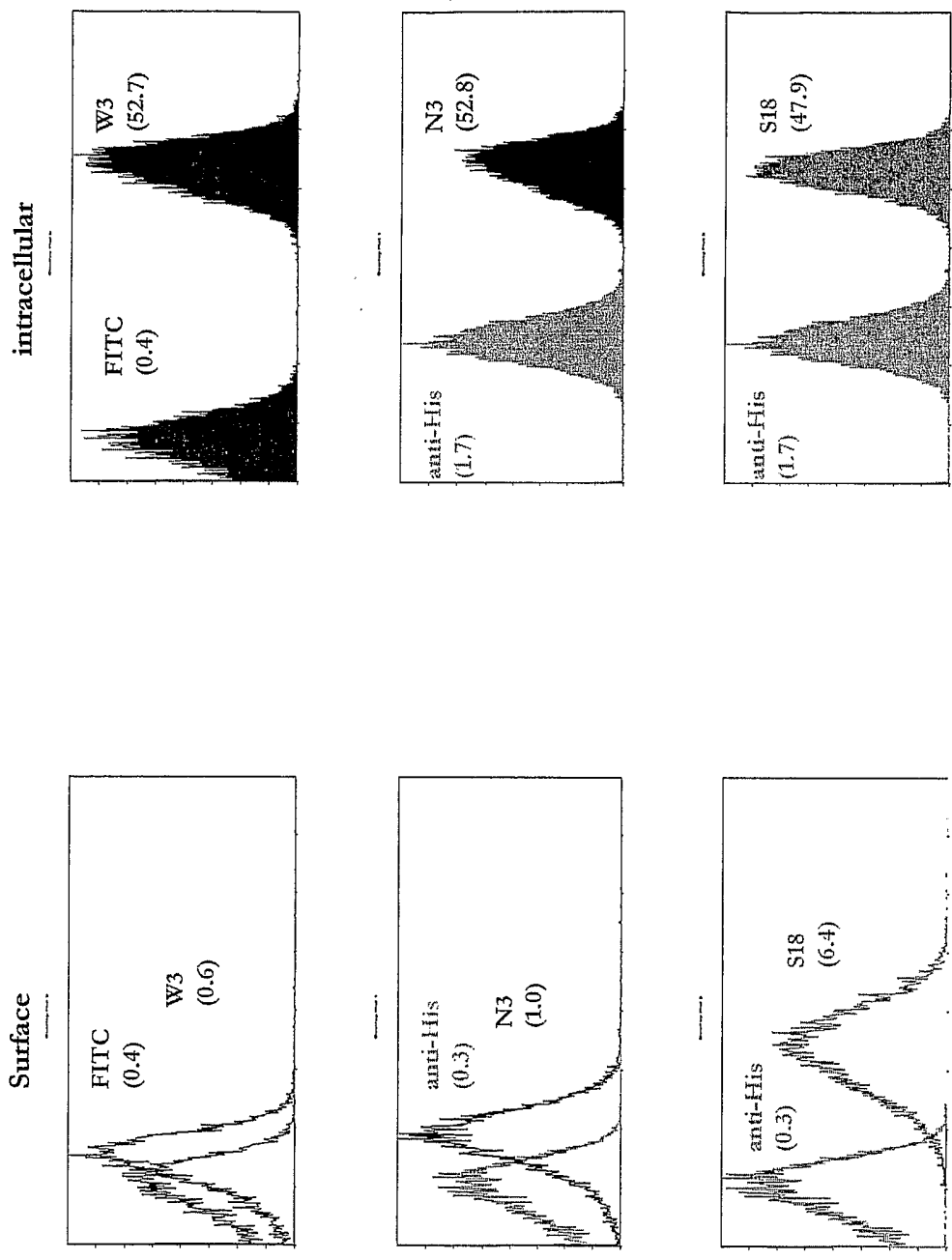


Abb.10. Die Antikörper W3, S18 und N3 erkennen LRP/LR in und auf Jurkat Zellen.

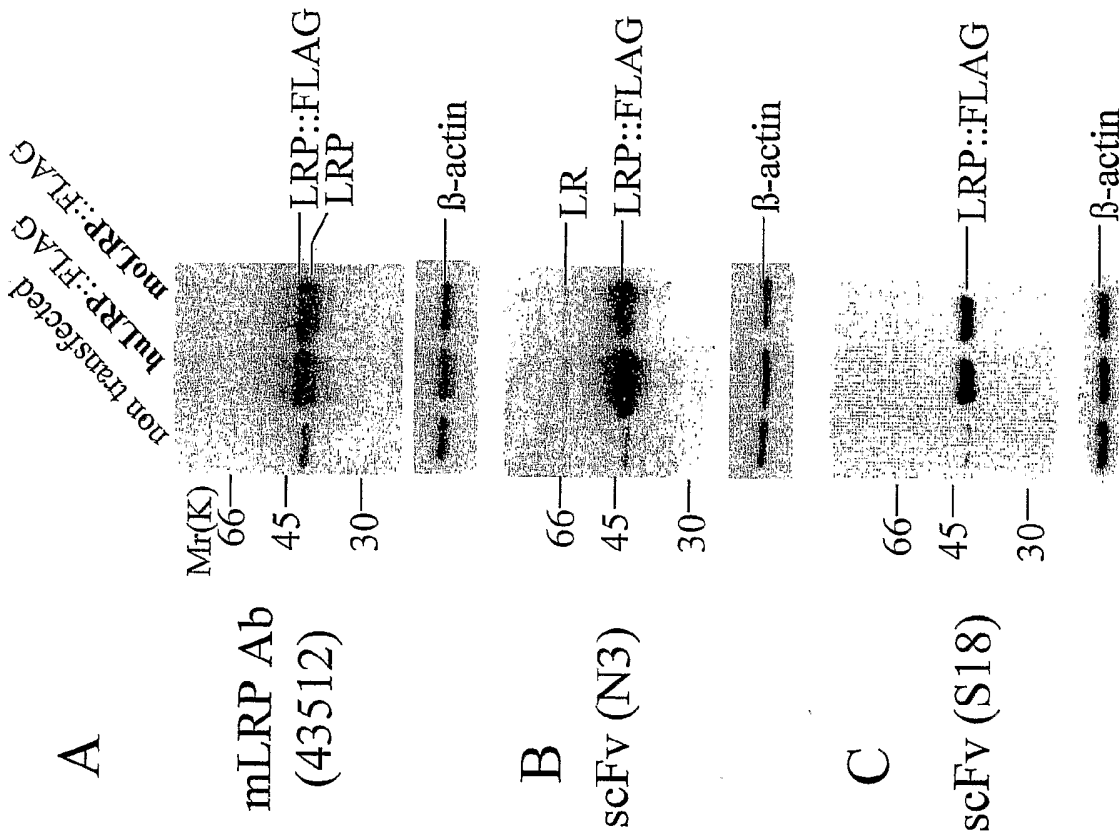


Abb. 11 Western blot Analyse von rec. LRP::FLAG und endogenem LRP/LR in BHK Zellen transfiziert mit rec. Semliki-Forest Virus RNA

Nicht-transfizierte BHK BHK Zellen transfiziert mit BHKZellen transfiziert mit  
mit SFV-1-muLRP-FLAG SFV-1-huLRP-FLAG

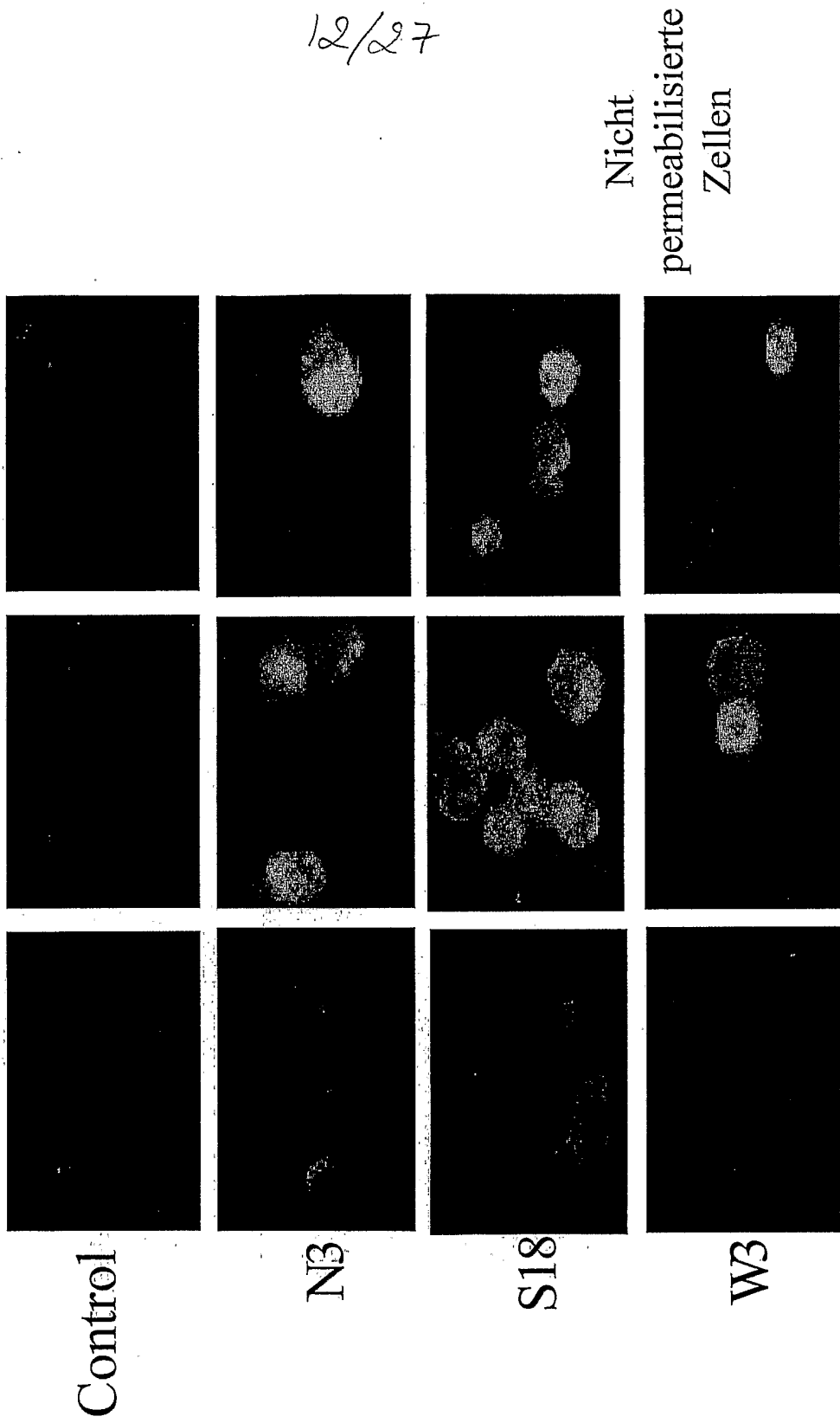
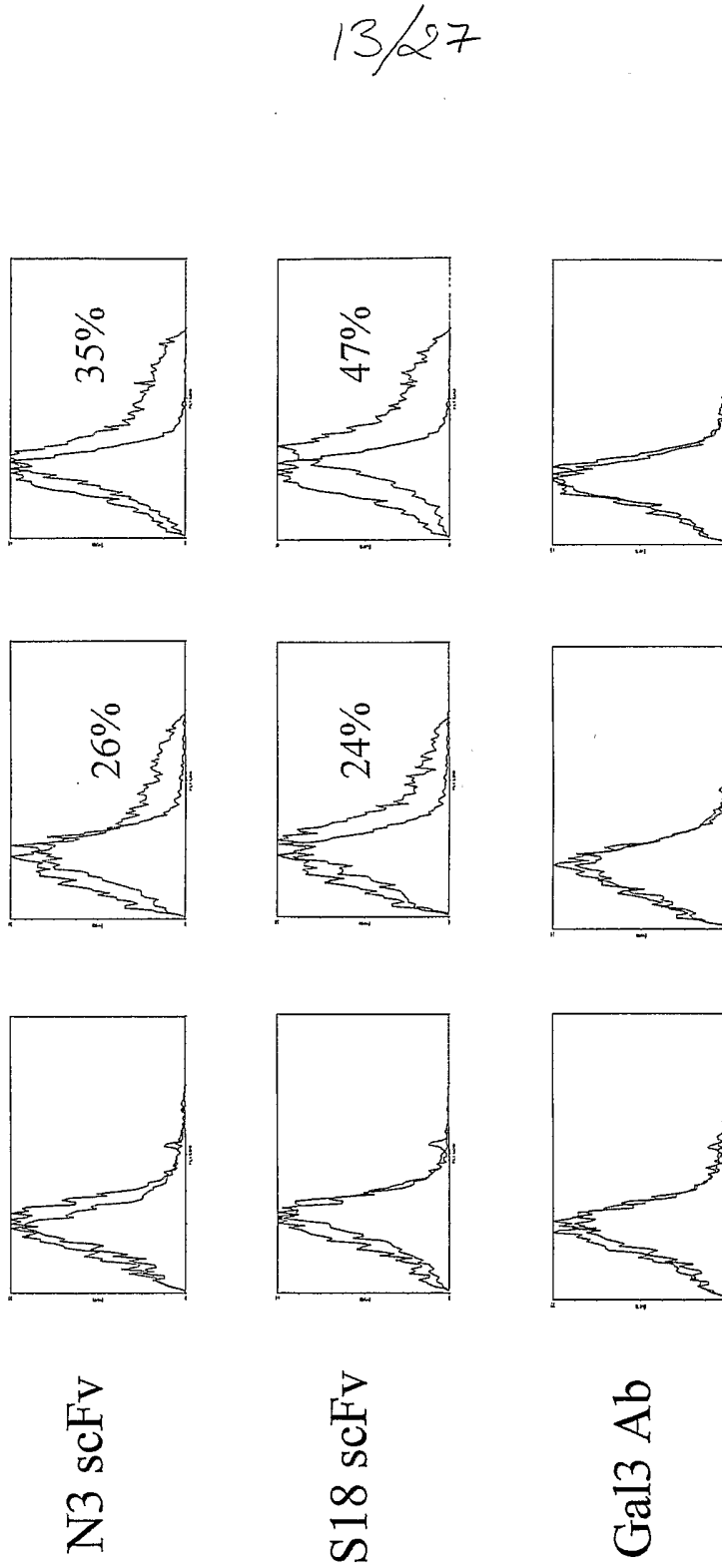


Abb. 12. IF-Analyse von rec. LRP::FLAG und endogenem LRP/LR an der Oberfläche von BHK Zellen transfiziert mit rec. Semliki-Forest Virus RNAs

Nicht-transfizierte BHK BHKZellen transfiziert mit BHK Zellen transfiziert  
Zellen SFV-1-huLRP-FLAG mit SFV-1-muLRP-FLAG



nicht permeabilisierte Zellen

Abb. 13. FACS-Analyse von rec. LRP::FLAG und endogenem LRP/LR an der Oberfläche von BHK Zellen transfiziert mit rec. Semliki-Forest Virus RNAs

14/27

**GST::LRP**

**BSE + - + -**



**Mr(K)**

**66 - - LR**



**45 -**

**30 -**



Abb.14. Erkennung der 67 kDa LR Form des Lamininrezeptors durch Antikörper S18 in der Leukozyten-Fraktion des Blutes von Rindern, welche an BSE erkrankt sind. + BSE erkranktes Rind; - gesundes Rind.

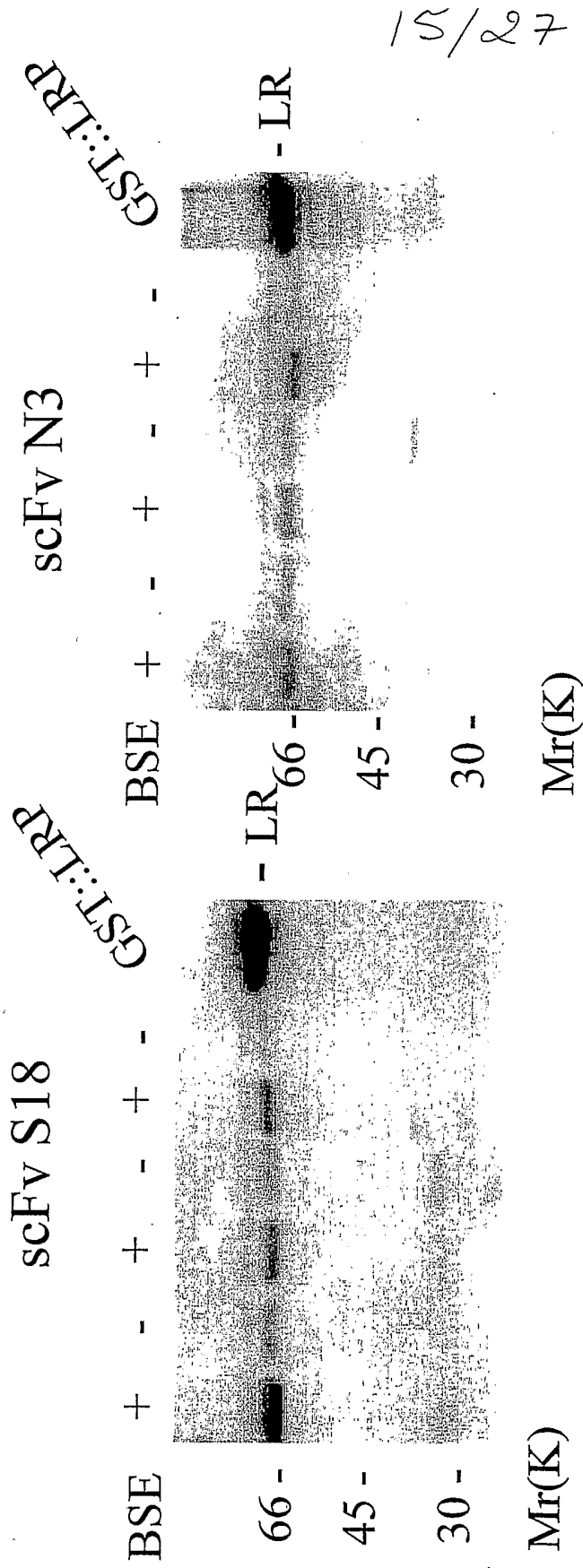


Abb.15. Erkennung der 67 kDa LR Form des Lamininrezeptors durch Antikörper S18 und N3 in der Cerebrospinalflüssigkeit von Rindern, welche an BSE erkrankt sind und gesunden Rindern. + BSE erkranktes Rind; - gesundes Rind

16/27

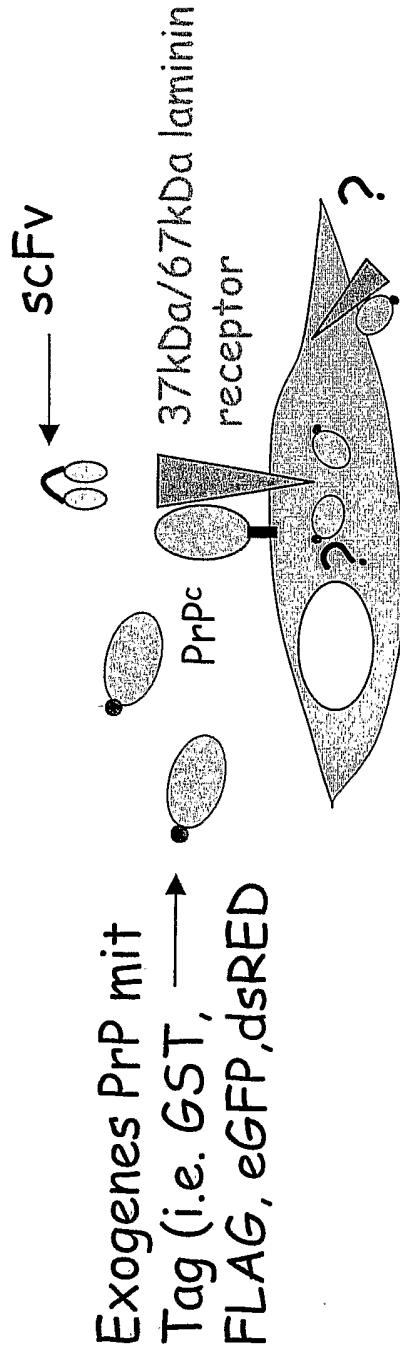


Abb. 16. scFv S18 und N3 verhindern die Bindung und Internalisierung von exogenem getaggeten PrP<sup>c</sup>.

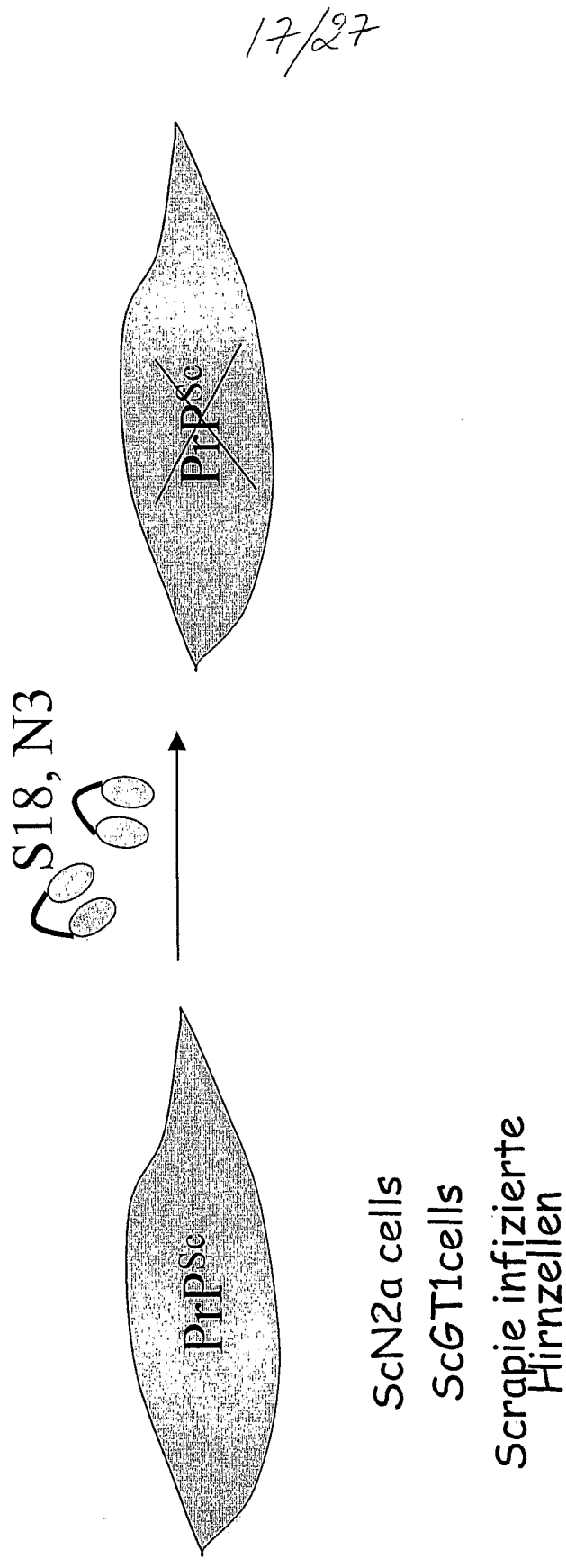


Abb. 17. scFv S18 und N3 können PrP<sup>Sc</sup> vermehrende Zellen von PrP<sup>Sc</sup> heilen.

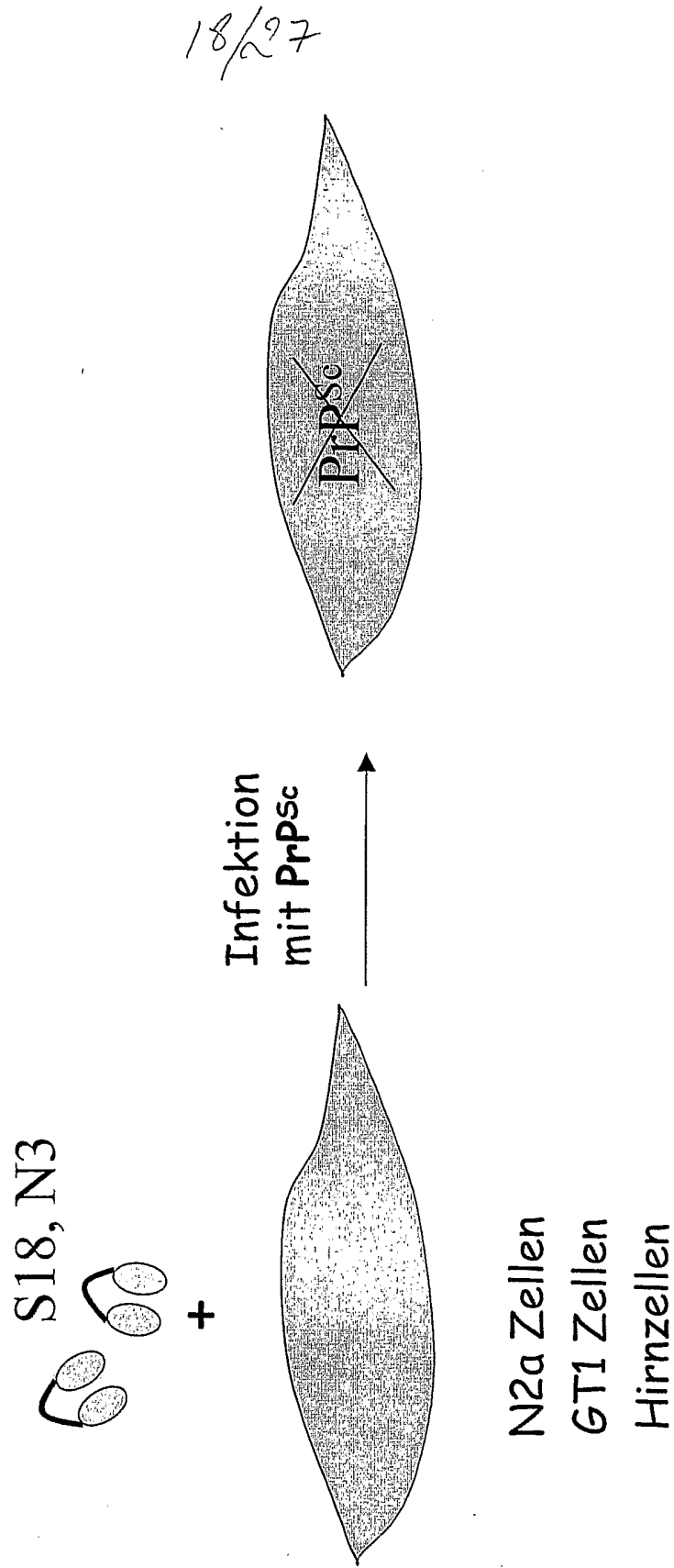


Abb. 18. Präventiver Effekt von scFv S18 und N3 an Scrapie infizierbaren Zellen.

## A Evaluation der Nebeneffekte der scFv (S18/N3) Behandlung in Mäusen

-Nebeneffekte aufgrund von Funktionsverlust von LRP/LR möglich

-nicht spezifische Effekte möglich (i.e. Entzündungsantwort)

19/27

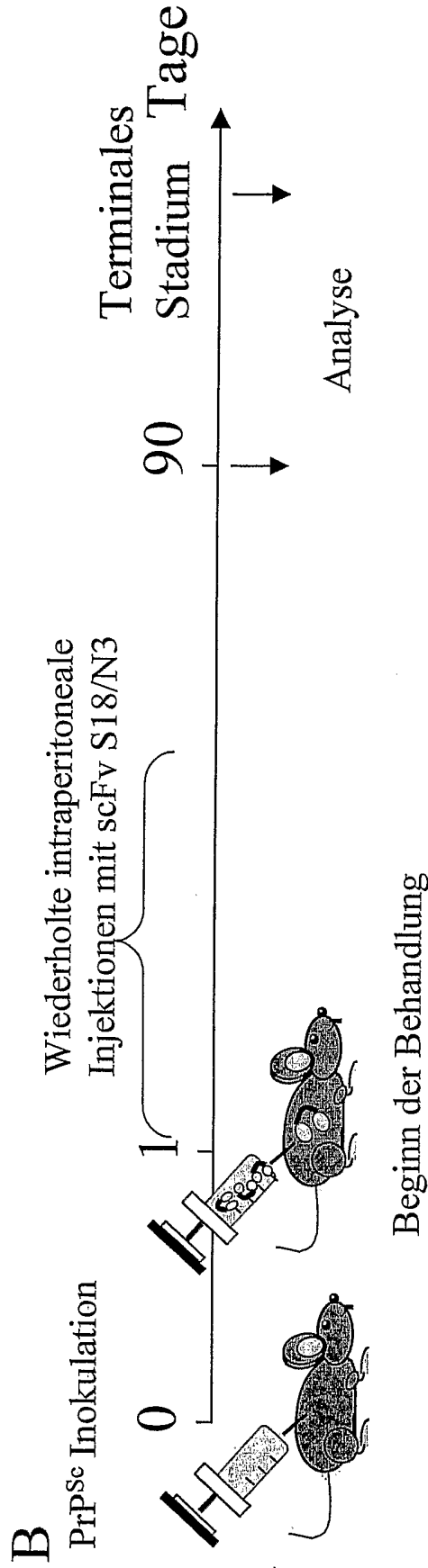


Abb. 19. In vivo Effekt der scFv Antikörper S18 und N3 in Mäusen nach Inokulation mit PrP<sup>Sc</sup>. Analyse des Todeszeitpunktes, der PrP<sup>Sc</sup> Akkumulation (Gehirn+Milz), Durchführung psychomotorischer Tests.

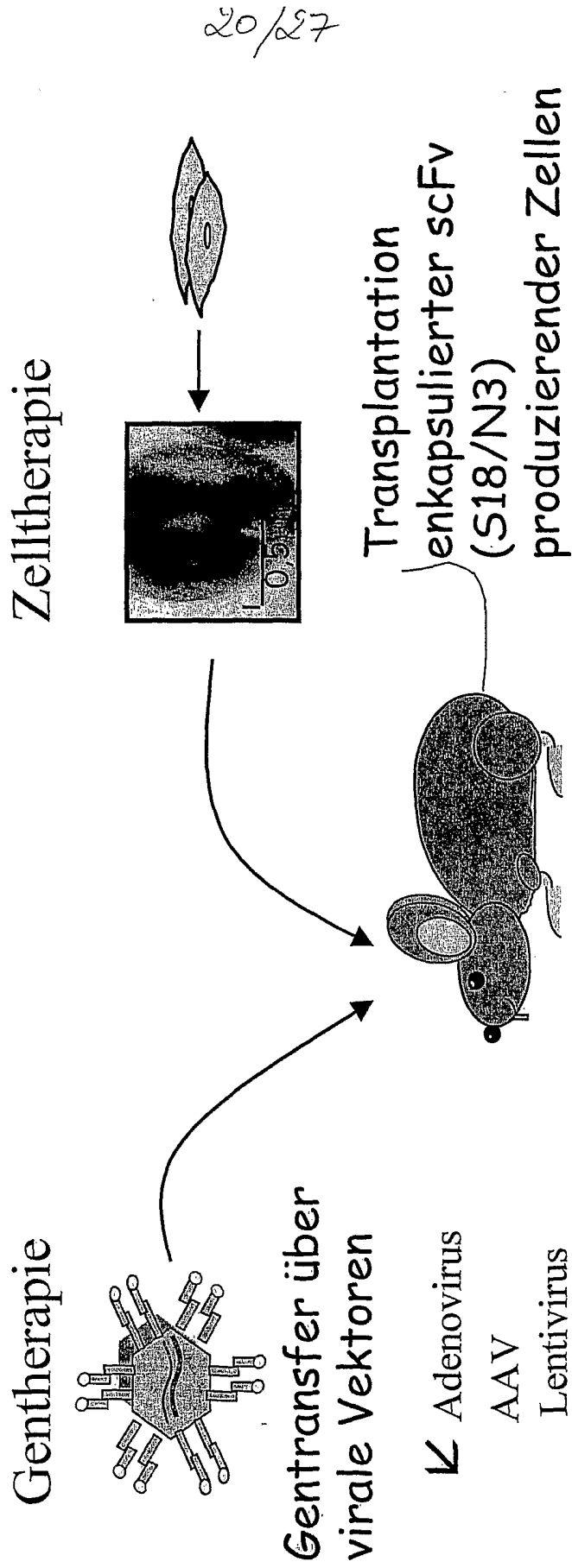
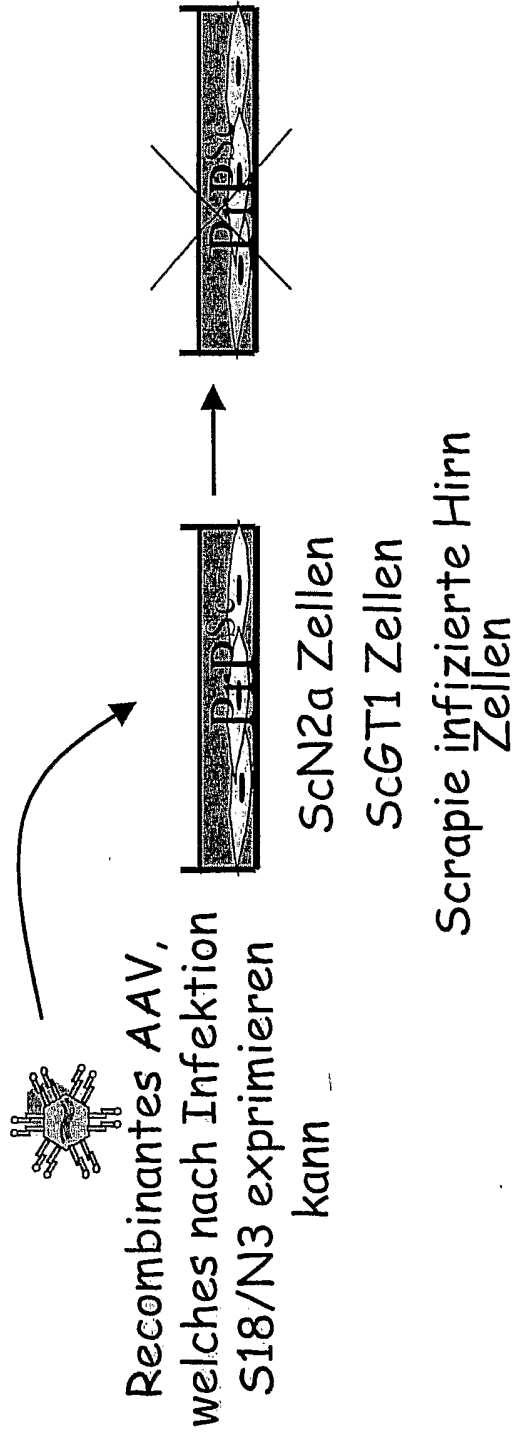


Abb. 20. Gentherapie und Zelltherapie zur Behandlung von TSEs in Mäusen.

21/27



Recombinantes AAV,  
 welches nach Infektion  
 S18/N3 exprimieren  
 kann

ScN2a Zellen  
 ScGT1 Zellen

Scrapie infizierte Hirn  
 Zellen

Abb. 21. Gentherapie mit Hilfe rec. AAVs, welche scFV S18 und N3 exprimieren. Rec. AAV heilen Scrapie infizierte Zellen von Scrapie nach Infektion.

22/27

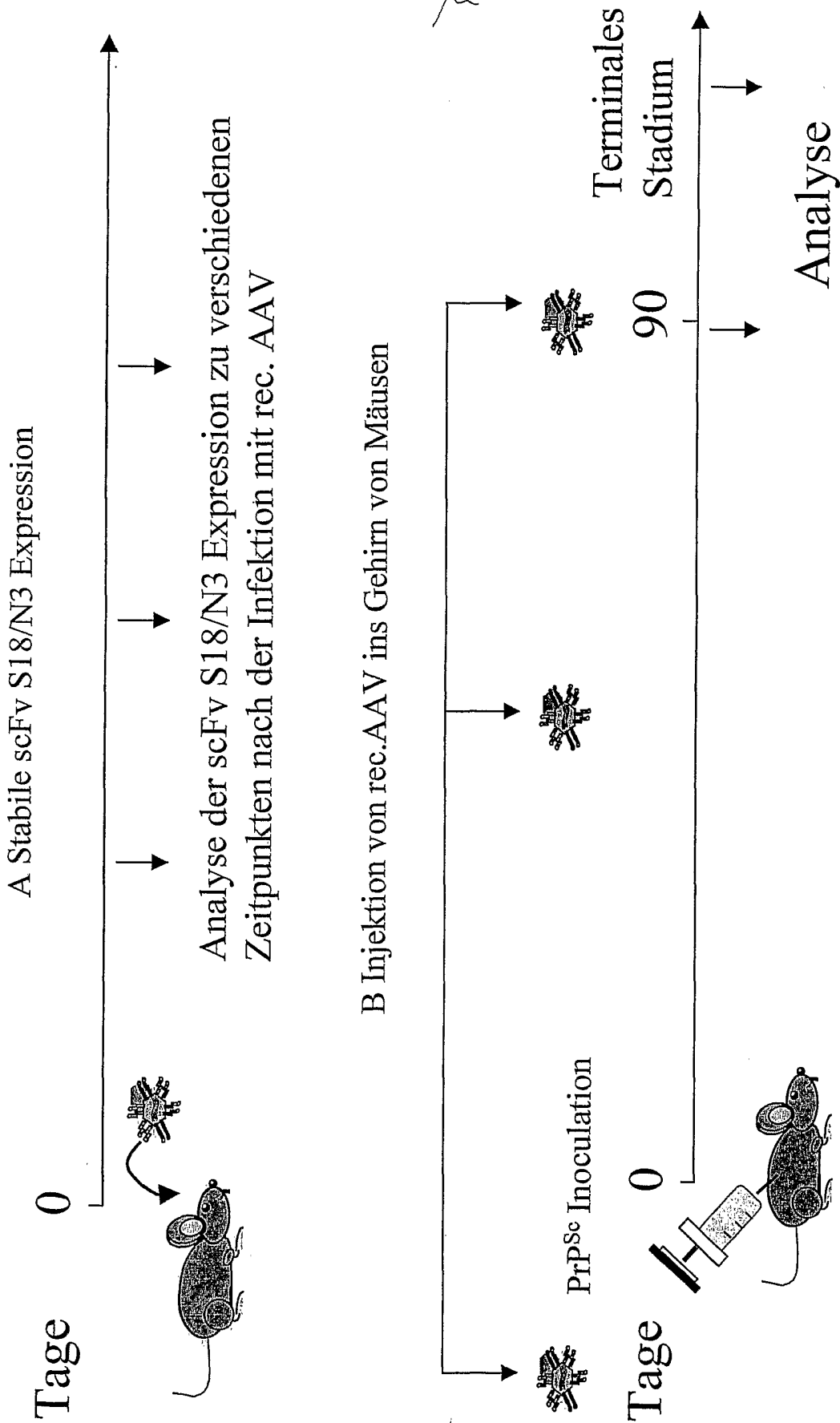


Abb. 22. Genthherapie mit Hilfe rec. AAVs, welche scFv S18 und N3 exprimieren. (A) Stabile Expression von svFv S18 und N3 im Gehirn von Mäusen. (B) Injektion von rec. AAV, welche S18/N3 exprimieren, zu verschiedenen Zeitpunkten vor und nach einer PrPSc Inokulation.

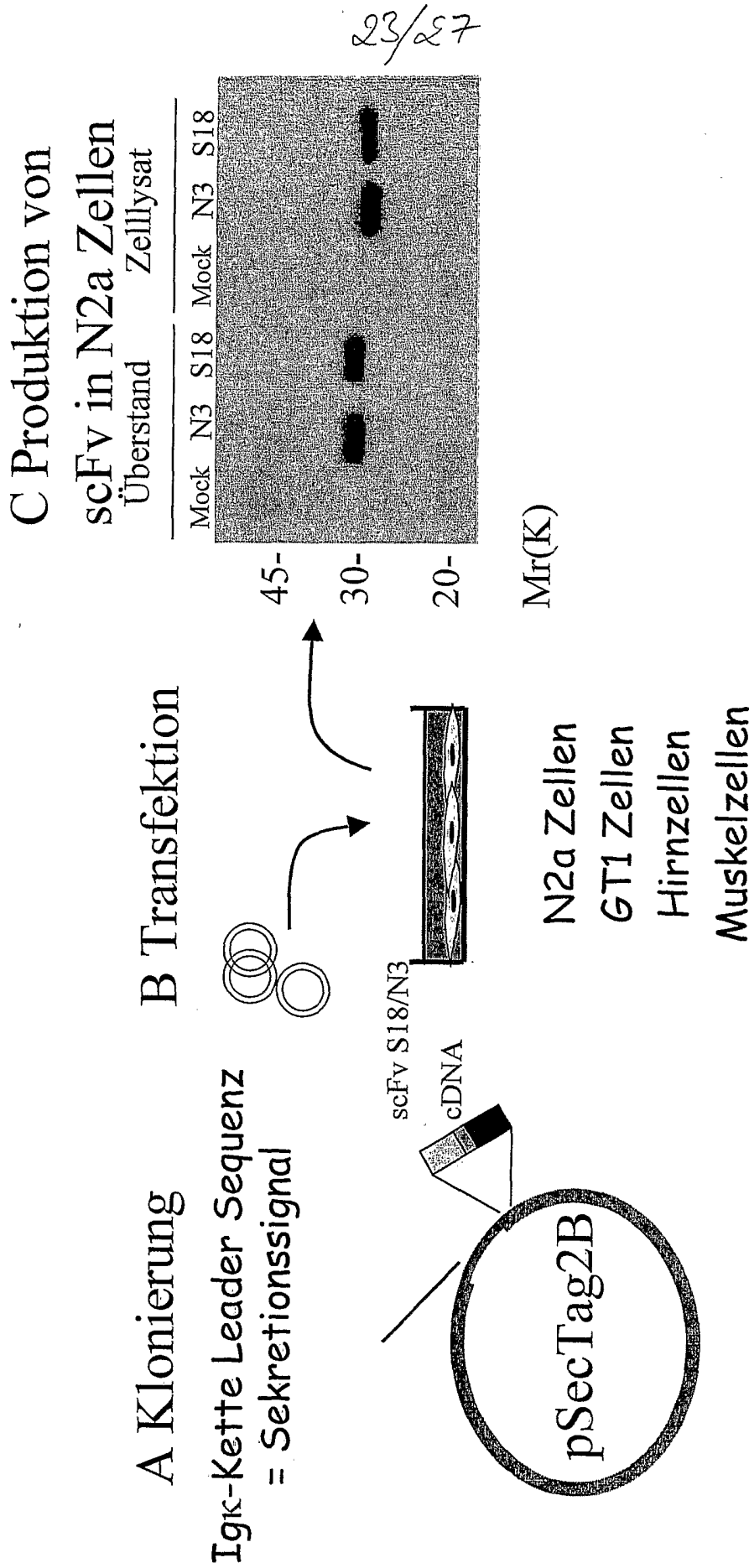


Abb. 23. Zelltherapie zur Behandlung von TSEs in Mäusen. (A) Klonierung von scFv S18/N3 cDNA in pSecTag2. (B) Transfektion in Säugerzellen. (C) Sekretion von der scFv S18 und N3 in das Medium von N2a Zellen.

24/27

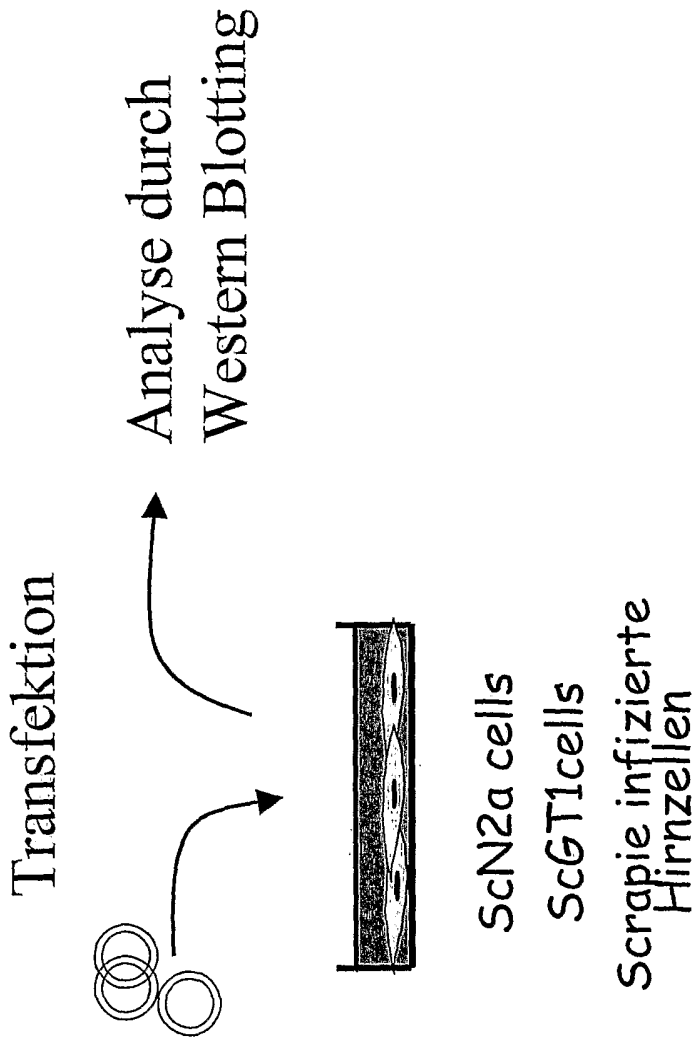


Abb. 24. Zelltherapie zur Behandlung von TSEs in Mäusen. Die Sekretion von scFv S18/N3 aus ScN2a/ScGT1 Zellen heißt ScN2a/ScGT1 Zellen von Scrapie.

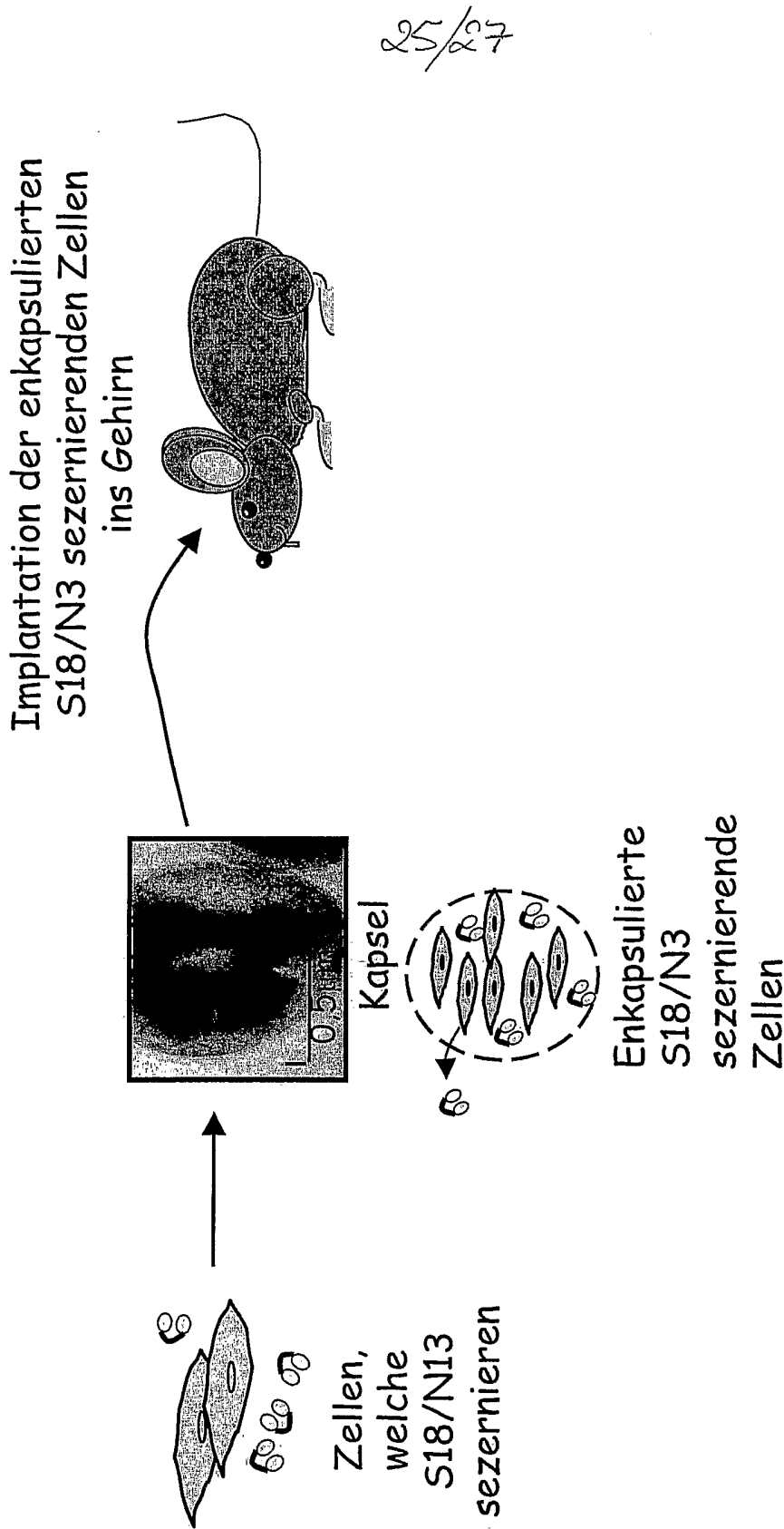
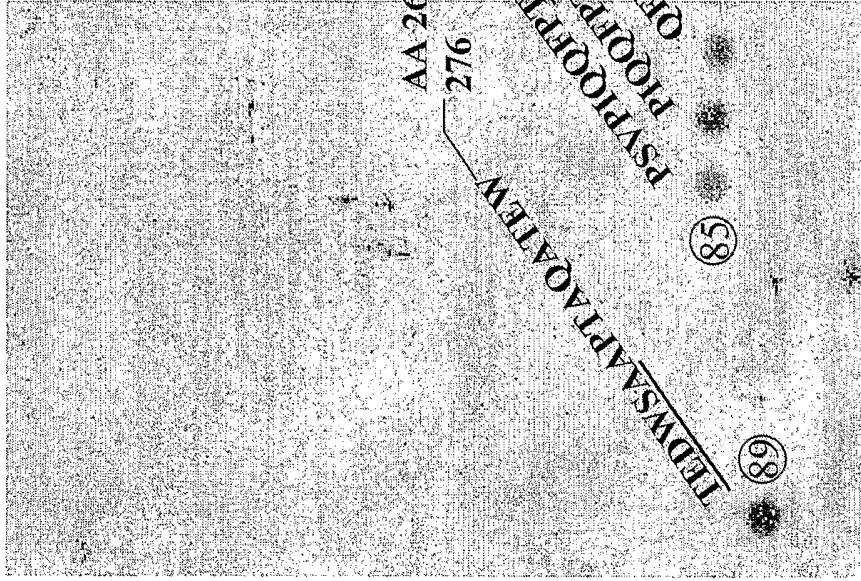


Abb. 25. Zelltherapie mit Hilfe enkapsulierter Zellen (i.e. neuronale Zellen (PC12, N2a, GT1) Muskelzellen, BHK, NHI3T3, welche scFv S18/N13 sekretieren).

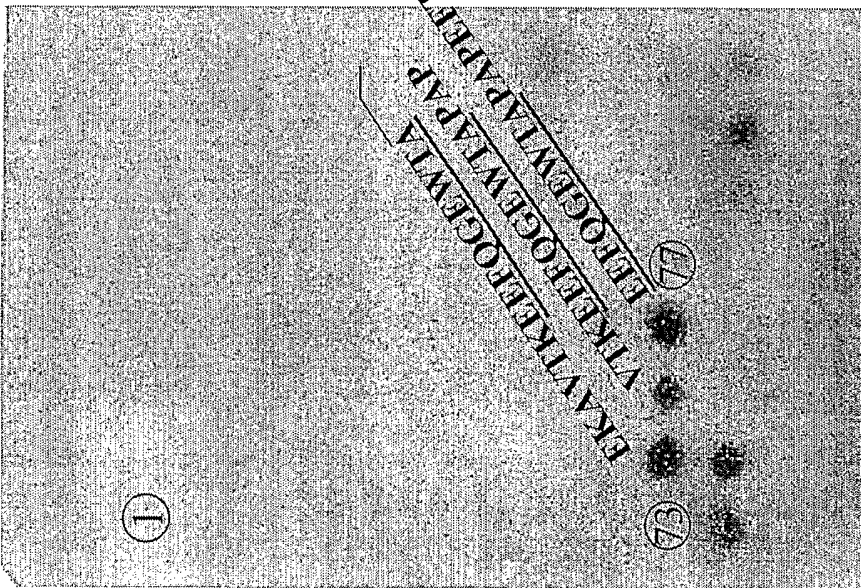
N3



Epitope AA261-266

TEDWSA

S18



Epitope AA225-234

EEFQGEWTA

26/27

Abb.26. Epitop-Kartierung („Epitope Mapping“) der scFv Antikörper S18 und N3.

27/27

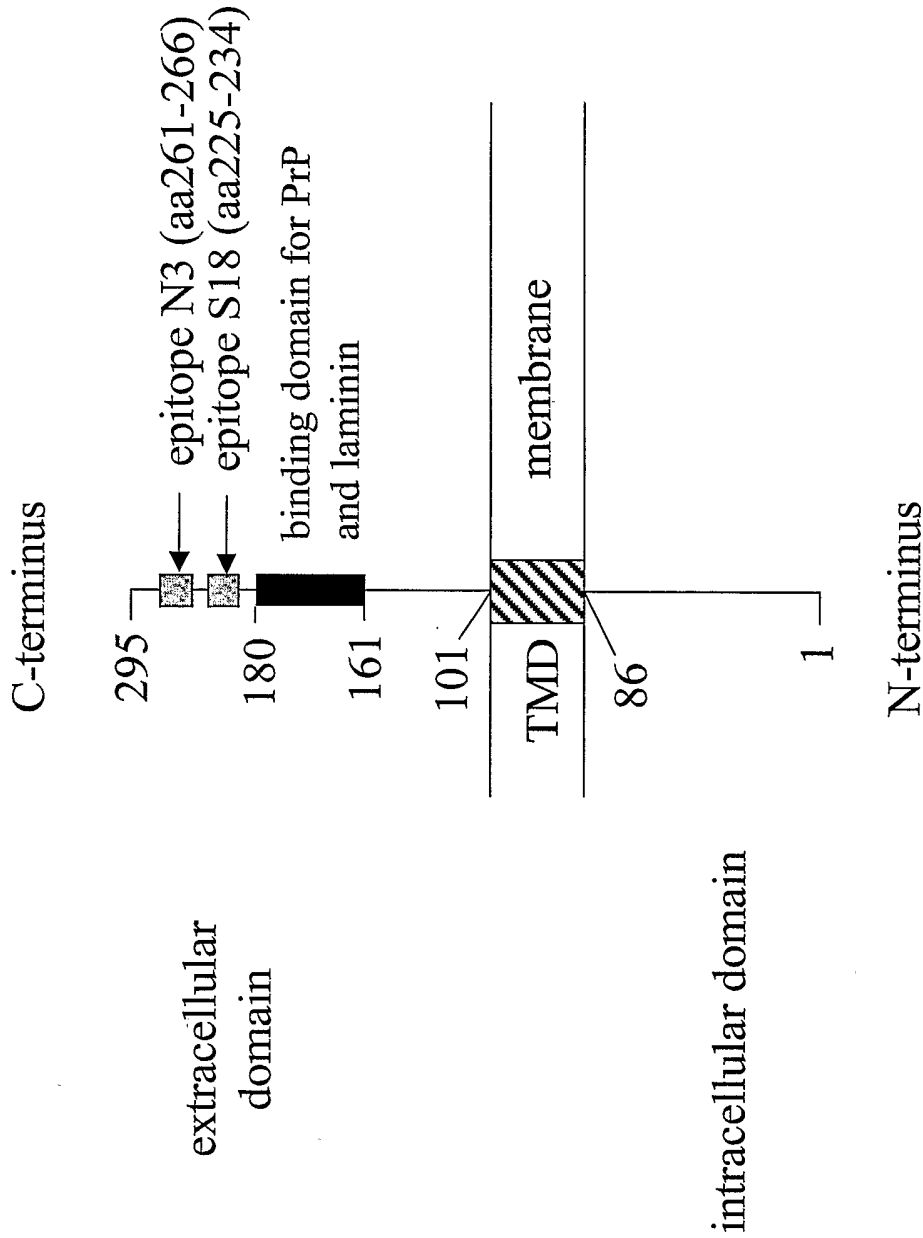


Abb.27. Schematische Darstellung der Epitop-Kartierung („Epitope Mapping“) der scFv Antikörper S18 und N3. Dargestellt ist das Epitop aa261-266, welches an N3 bindet, sowie Das Epitop aa225-234), welches an S18 bindet.

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

International Application No  
PCT/EP2004/011268

**A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER**  
 IPC 7 C07K16/28 C12N15/13 C12N5/10 C12N15/63 A61K39/395  
 G01N33/53

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)  
 IPC 7 C07K

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

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)  
 EPO-Internal, WPI Data, EMBASE, BIOSIS

**C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT**

Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	EP 1 127 894 A1 (WEISS, STEFAN) 29 August 2001 (2001-08-29) pages 11-12	1-37
Y	GESUNDHEITSFORSCHUNG DES BMBF: "Vorhabenübersicht: TSE-Neurodegenerative Erkrankungen" BEKANNTMACHUNG DES BUNDESMINISTERIUM FUER BILDUNG UND FORSCHUNG, 'Online! 2001, pages 1-15, XP002316009 Retrieved from the Internet: URL: <a href="http://www.gesundheitsforschung-bmbf.de/foerderung/Vorhabenubersicht/1-Bekaempfung-Krankheiten/239-TSE/s_druck">http://www.gesundheitsforschung-bmbf.de/foerderung/Vorhabenubersicht/1-Bekaempfung-Krankheiten/239-TSE/s_druck</a> 'retrieved on 2005-02-02! page 12	1-37

Further documents are listed in the continuation of box C.  Patent family members are listed in annex.

° Special categories of cited documents :

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

Date of the actual completion of the international search <b>2 February 2005</b>	Date of mailing of the international search report <b>23/02/2005</b>
---	---

Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  <b>Wagner, R</b>
--	--

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No  
PCT/EP2004/011268

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 89/11273 A1 (LA JOLLA CANCER RESEARCH FOUNDATION) 30 November 1989 (1989-11-30) page 21 - page 22 -----	1-37
A	RIEGER R ETAL: "The human 37-kDa laminin receptor precursor interacts with the prion protein in eukaryotic cells" NATURE MEDICINE, NATURE PUBLISHING, CO, US, vol. 3, no. 12, December 1997 (1997-12), pages 1383-1388, XP002094757 ISSN: 1078-8956 the whole document -----	1-37
A	US 4 686 180 A (COGGIN, JR. ET AL) 11 August 1987 (1987-08-11) column 25 -----	1-37
A	COGGIN J H JR ET AL: "37 Kilodalton oncofetal antigen protein and immature laminin receptor protein are identical, universal T-cell inducing immunogens on primary rodent and human cancers" ANTICANCER RESEARCH, HELENIC ANTICANCER INSTITUTE, ATHENS,, GR, vol. 19, no. 6C, November 1999 (1999-11), pages 5535-5542, XP002981891 ISSN: 0250-7005 the whole document -----	1-37
A	LITTLE M ET AL: "Generation of a large complex antibody library from multiple donors" JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V.,AMSTERDAM, NL, vol. 231, no. 1-2, 10 December 1999 (1999-12-10), pages 3-9, XP004187630 ISSN: 0022-1759 the whole document -----	1-37
A	HUTCHINGS, CARMENT, LENNARD: "Antibody engineering, Chapter 6, Generation of Naive Antibody Libraries." 2001, SPRINGER VERLAG BERLIN , BERLIN , XP002316010 ISBN: 3-540-41354-5 page 94 - page 108 -----	1-37

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP2004/011268

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 1127894	A1	29-08-2001	EP 0984987 A2 15-03-2000
			AU 7917598 A 30-12-1998
			CA 2291720 A1 03-12-1998
			WO 9853838 A2 03-12-1998
			JP 2002501385 T 15-01-2002
			US 2002040001 A1 04-04-2002
-----			
WO 8911273	A1	30-11-1989	AT 130757 T 15-12-1995
			AU 3766989 A 12-12-1989
			CA 1338771 C 03-12-1996
			DE 68924984 D1 11-01-1996
			DE 68924984 T2 23-05-1996
			EP 0452314 A1 23-10-1991
			JP 8205885 A 13-08-1996
			JP 3504383 T 26-09-1991
			US 5180809 A 19-01-1993
-----			
US 4686180	A	11-08-1987	AT 64616 T 15-07-1991
			AU 593229 B2 08-02-1990
			AU 5196486 A 18-06-1986
			CA 1307218 C 08-09-1992
			DE 3583296 D1 25-07-1991
			EP 0203967 A1 10-12-1986
			FI 862978 A ,B, 18-07-1986
			JP 6083666 B 26-10-1994
			JP 62501189 T 14-05-1987
			NO 862920 A ,B, 18-07-1986
			WO 8603223 A1 05-06-1986
-----			

**Feld Nr. 1 Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz(en) (Fortsetzung von Punkt 1 b) auf Blatt 1)**

1. Hinsichtlich der **Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz**, die in der internationalen Anmeldung offenbart wurde und für die beanspruchte Erfindung erforderlich ist, ist die internationale Recherche auf folgender Grundlage durchgeführt worden:
- a. Art des Materials
- Sequenzprotokoll
- Tabelle(n) zum Sequenzprotokoll
- b. Form des Materials
- in schriftlicher Form
- in computerlesbarer Form
- c. Zeitpunkt der Einreichung
- in der eingereichten internationalen Anmeldung enthalten
- zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht
- bei der Behörde nachträglich für die Zwecke der Recherche eingereicht
2.  Wurden mehr als eine Version oder Kopie eines Sequenzprotokolls und/oder einer dazugehörigen Tabelle eingereicht, so sind zusätzlich die erforderlichen Erklärungen, daß die Information in den nachgereichten oder zusätzlichen Kopien mit der Information in der Anmeldung in der eingereichten Fassung übereinstimmt bzw. nicht über sie hinausgeht, vorgelegt worden.
3. Zusätzliche Bemerkungen:

**INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT**

Internationales Aktenzeichen  
PCT/EP 2004/011268

**A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES**  
 IPK 7 C07K16/28 C12N15/13 C12N5/10 C12N15/63 A61K39/395  
 G01N33/53

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

**B. RECHERCHIERTE GEBIETE**

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)  
 IPK 7 C07K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)  
 EPO-Internal, WPI Data, EMBASE, BIOSIS

**C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN**

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	EP 1 127 894 A1 (WEISS, STEFAN) 29. August 2001 (2001-08-29) Seiten 11-12	1-37
Y	----- GESUNDHEITSFORSCHUNG DES BMBF: "Vorhabenübersicht: TSE-Neurodegenerative Erkrankungen" BEKANNTMACHUNG DES BUNDESMINISTERIUM FUER BILDUNG UND FORSCHUNG, 'Online! 2001, Seiten 1-15, XP002316009 Gefunden im Internet: URL: <a href="http://www.gesundheitsforschung-bmbf.de/foerderung/Vorhabenubersicht/1-Bekaempfung-Krankheiten/239-TSE/s_druck">http://www.gesundheitsforschung-bmbf.de/foerderung/Vorhabenubersicht/1-Bekaempfung-Krankheiten/239-TSE/s_druck</a> 'gefunden am 2005-02-02! Seite 12	1-37
	----- -/--	

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen  Siehe Anhang Patentfamilie

\* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

- \*A\* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- \*E\* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- \*L\* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- \*O\* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
- \*P\* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- \*T\* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- \*X\* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- \*Y\* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- \*Z\* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absenddatum des internationalen Recherchenberichts
2. Februar 2005	23/02/2005

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter  Wagner, R
---	--

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	WO 89/11273 A1 (LA JOLLA CANCER RESEARCH FOUNDATION) 30. November 1989 (1989-11-30) Seite 21 - Seite 22	1-37
A	RIEGER R ETAL: "The human 37-kDa laminin receptor precursor interacts with the prion protein in eukaryotic cells" NATURE MEDICINE, NATURE PUBLISHING, CO, US, Bd. 3, Nr. 12, Dezember 1997 (1997-12), Seiten 1383-1388, XP002094757 ISSN: 1078-8956 das ganze Dokument	1-37
A	US 4 686 180 A (COGGIN, JR. ET AL) 11. August 1987 (1987-08-11) Spalte 25	1-37
A	COGGIN J H JR ET AL: "37 Kilodalton oncofetal antigen protein and immature laminin receptor protein are identical, universal T-cell inducing immunogens on primary rodent and human cancers" ANTICANCER RESEARCH, HELENIC ANTICANCER INSTITUTE, ATHENS,, GR, Bd. 19, Nr. 6C, November 1999 (1999-11), Seiten 5535-5542, XP002981891 ISSN: 0250-7005 das ganze Dokument	1-37
A	LITTLE M ET AL: "Generation of a large complex antibody library from multiple donors" JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V.,AMSTERDAM, NL, Bd. 231, Nr. 1-2, 10. Dezember 1999 (1999-12-10), Seiten 3-9, XP004187630 ISSN: 0022-1759 das ganze Dokument	1-37
A	HUTCHINGS, CARMENT, LENNARD: "Antibody engineering, Chapter 6, Generation of Naive Antibody Libraries." 2001, SPRINGER VERLAG BERLIN , BERLIN , XP002316010 ISBN: 3-540-41354-5 Seite 94 - Seite 108	1-37

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2004/011268

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung		
EP 1127894	A1	29-08-2001	EP 0984987 A2	15-03-2000		
			AU 7917598 A	30-12-1998		
			CA 2291720 A1	03-12-1998		
			WO 9853838 A2	03-12-1998		
			JP 2002501385 T	15-01-2002		
			US 2002040001 A1	04-04-2002		
			-----			
WO 8911273	A1	30-11-1989	AT 130757 T	15-12-1995		
			AU 3766989 A	12-12-1989		
			CA 1338771 C	03-12-1996		
			DE 68924984 D1	11-01-1996		
			DE 68924984 T2	23-05-1996		
			EP 0452314 A1	23-10-1991		
			JP 8205885 A	13-08-1996		
			JP 3504383 T	26-09-1991		
			US 5180809 A	19-01-1993		
			-----			
			US 4686180	A	11-08-1987	AT 64616 T
AU 593229 B2	08-02-1990					
AU 5196486 A	18-06-1986					
CA 1307218 C	08-09-1992					
DE 3583296 D1	25-07-1991					
EP 0203967 A1	10-12-1986					
FI 862978 A ,B,	18-07-1986					
JP 6083666 B	26-10-1994					
JP 62501189 T	14-05-1987					
NO 862920 A ,B,	18-07-1986					
WO 8603223 A1	05-06-1986					
-----						