



(19) 대한민국특허청(KR)  
(12) 공개특허공보(A)

(11) 공개번호 10-2021-0087108  
(43) 공개일자 2021년07월09일

- (51) 국제특허분류(Int. Cl.)  
C07K 16/28 (2006.01) A61K 38/00 (2006.01)  
A61K 39/00 (2006.01) A61K 39/395 (2006.01)  
A61P 35/00 (2006.01) C07K 16/18 (2006.01)  
C07K 16/30 (2006.01)
- (52) CPC특허분류  
C07K 16/2809 (2013.01)  
A61K 38/00 (2013.01)
- (21) 출원번호 10-2021-7020580(분할)
- (22) 출원일자(국제) 2017년11월22일  
심사청구일자 없음
- (62) 원출원 특허 10-2019-7017995  
원출원일자(국제) 2017년11월22일  
심사청구일자 2020년11월19일
- (85) 번역문제출일자 2021년07월01일
- (86) 국제출원번호 PCT/US2017/063121
- (87) 국제공개번호 WO 2018/098354  
국제공개일자 2018년05월31일
- (30) 우선권주장  
62/426,086 2016년11월23일 미국(US)

- (71) 출원인  
하푼 테라퓨틱스, 인크.  
미국 94080 캘리포니아주 사우스 샌 프란시스코  
오이스터 포인트 블러바드 131 스위트 300
- (72) 발명자  
두브리지 로버트  
미국 94002 캘리포니아주 벨몬트 홀리 로드 825  
세토 푸이  
미국 94070 캘리포니아주 샌 카를로스 클리프턴  
애비뉴 292  
(뒷면에 계속)
- (74) 대리인  
김진희, 김태홍

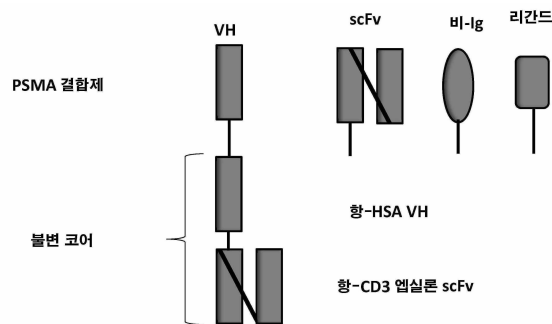
전체 청구항 수 : 총 85 항

(54) 발명의 명칭 **전립선 특이 막 항원 결합 단백질**

(57) 요약

개선된 결합 친화도 및 강력한 응집 프로파일을 갖는 PSMA 결합 단백질이 본원에서 개시된다. 또한, 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 결합 단백질이 설명된다. 본원에서 개시되는 결합 단백질을 포함하는 약학 조성물 및 상기 제제를 사용하는 방법이 추가로 제공된다.

대표도



(52) CPC특허분류

*A61P 35/00* (2018.01)  
*C07K 16/18* (2013.01)  
*C07K 16/2863* (2013.01)  
*C07K 16/3069* (2013.01)  
*A61K 2039/505* (2013.01)  
*C07K 2317/565* (2013.01)  
*C07K 2317/73* (2013.01)  
*C07K 2317/92* (2013.01)  
*C07K 2317/94* (2013.01)

(72) 발명자

**류얼 패트릭**

독일 82131 가우팅 발트프로메나드 18체

**귀노 진마리**

미국 94103 캘리포니아주 샌프란스시코 주니퍼 스트리트 45 #3

**베쉴 홀거**

미국 94124 캘리포니아주 샌프란스시코 제임스타운 애비뉴 1080

**레먼 브라이언 디**

미국 94043 캘리포니아주 마운틴 뷰 델 애비뉴 2493

**오스틴 리차드 제이**

미국 94110 캘리포니아주 샌프란스시코 게레로 스트리트 1169

**명세서**

**청구범위**

**청구항 1**

전립선 특이 막 항원 결합 단백질로서, 상보성 결정 영역 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하고, 여기서

- (a) CDR1의 아미노산 서열은 RFMISX<sub>1</sub>YX<sub>2</sub>MH(서열 번호 1)에 제시된 서열이고;
- (b) CDR2의 아미노산 서열은 X<sub>3</sub>INPAX<sub>4</sub>X<sub>5</sub>TDYAEX<sub>6</sub>VKG(서열 번호 2)에 제시된 서열이고;
- (c) CDR3의 아미노산 서열은 DX<sub>7</sub>YGY(서열 번호 3)에 제시된 서열인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 2**

제1항에 있어서, 하기 식을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질:

$$f1-r1-f2-r2-f3-r3-f4$$

여기서, r1은 서열 번호 1이고, r2는 서열 번호 2이고; r3은 서열 번호 3이고; f<sub>1</sub>, f<sub>2</sub>, f<sub>3</sub> 및 f<sub>4</sub>는 상기 단백질 이 서열 번호 4에 제시된 아미노산 서열에 대해 적어도 80% 동일하도록 선택된 프레임워크 잔기이다.

**청구항 3**

제2항에 있어서, X<sub>1</sub>이 프롤린인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 4**

제2항에 있어서, X<sub>2</sub>가 히스티딘인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 5**

제2항에 있어서, X<sub>3</sub>이 아스파르트산인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 6**

제2항에 있어서, X<sub>4</sub>가 리신인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 7**

제2항에 있어서, X<sub>5</sub>가 글루타민인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 8**

제2항에 있어서, X<sub>6</sub>이 티로신인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 9**

제2항에 있어서, X<sub>7</sub>이 세린인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 10**

제1항 내지 제9항 중 어느 한 항에 있어서, 인간 전립선 특이 막 항원에 대해 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질의 친화도보다 더 높은 친화도를 갖는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 11**

제1항 내지 제9항 중 어느 한 항에 있어서,  $X_1$ 이 프롤린인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 12**

제1항 내지 제9항 중 어느 한 항에 있어서,  $X_6$ 가 글루타민인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 13**

제1항 내지 제9항 중 어느 한 항에 있어서,  $X_6$ 이 티로신인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 14**

제1항 내지 제9항 중 어느 한 항에 있어서,  $X_4$ 가 리신이고,  $X_7$ 이 세린인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 15**

제1항 내지 제9항 중 어느 한 항에 있어서,  $X_2$ 가 히스티딘이고,  $X_3$ 이 아스파르트산이고,  $X_4$ 가 리신이고,  $X_7$ 이 세린인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 16**

제1항 내지 제9항 중 어느 한 항에 있어서,  $X_1$ 이 프롤린이고,  $X_2$ 가 히스티딘이고,  $X_3$ 이 아스파르트산이고,  $X_7$ 이 세린인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 17**

제1항 내지 제9항 중 어느 한 항에 있어서,  $X_2$ 가 히스티딘이고,  $X_3$ 이 아스파르트산이고,  $X_5$ 가 글루타민이고,  $X_7$ 이 세린인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 18**

제1항 내지 제9항 중 어느 한 항에 있어서,  $X_2$ 가 히스티딘이고,  $X_3$ 이 아스파르트산이고,  $X_6$ 이 티로신이고,  $X_7$ 이 세린인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 19**

제1항 내지 제9항 중 어느 한 항에 있어서,  $X_2$ 가 히스티딘이고,  $X_7$ 이 세린인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 20**

제1항 내지 제9항 중 어느 한 항에 있어서,  $X_2$ 가 히스티딘이고,  $X_3$ 이 아스파르트산이고,  $X_7$ 이 세린인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 21**

제11항 내지 제20항 중 어느 한 항에 있어서, 인간 전립선 특이 막 항원에 대해 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질의 친화도보다 더 높은 친화도를 갖는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 22**

제19항 내지 제21항 중 어느 한 항에 있어서, 시노물거스 전립선 특이 막 항원에 대해 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질의 친화도보다 더 높은 친화도를 추가로 갖는 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 23**

제1항 내지 제22항 중 어느 한 항에 있어서,  $r_1$ 이 서열 번호 5, 서열 번호 6 또는 서열 번호 7을 포함하는 것인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 24**

제1항 내지 제23항 중 어느 한 항에 있어서, r2가 서열 번호 8, 서열 번호 9, 서열 번호 10, 서열 번호 11, 서열 번호 12, 서열 번호 13 또는 서열 번호 14를 포함하는 것인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 25**

제1항 내지 제24항 중 어느 한 항에 있어서, r3이 서열 번호 15를 포함하는 것인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 26**

CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질로서, 아미노산 위치 31, 33, 50, 55, 56, 62 및 97로부터 선택된 하나 이상의 아미노산 잔기가 치환된 서열 번호 4에 제시된 서열을 포함하는 것인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 27**

제26항에 있어서, 위치 31, 33, 50, 55, 56, 62 및 97 이외의 아미노산 위치에 하나 이상의 추가의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 28**

제26항 또는 제27항에 있어서, 위치 31에서의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 29**

제26항 또는 제27항에 있어서, 위치 33에서의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 30**

제26항 또는 제27항에 있어서, 위치 50에서의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 31**

제26항 또는 제27항에 있어서, 위치 55에서의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 32**

제26항 또는 제27항에 있어서, 위치 56에서의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 33**

제26항 또는 제27항에 있어서, 위치 62에서의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 34**

제26항 또는 제27항에 있어서, 위치 97에서의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 35**

제26항 또는 제27항에 있어서, 아미노산 위치 55 및 97에서의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 36**

제28항 내지 제35항 중 어느 한 항에 있어서, 인간 전립선 특이 막 항원에 대해 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질의 친화도보다 더 높은 친화도를 갖는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 37**

제26항 또는 제27항에 있어서, 아미노산 위치 33 및 97에서의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

질.

**청구항 38**

제26항 또는 제27항에 있어서, 아미노산 위치 33, 50 및 97에서의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 39**

제37항 또는 제38항에 있어서, 인간 전립선 특이 막 항원에 대해 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질의 친화도보다 더 높은 친화도를 갖는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 40**

제37항 또는 제38항에 있어서, 시노몰거스 전립선 특이 막 항원에 대해 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질의 친화도보다 더 높은 친화도를 추가로 갖는 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 41**

제26항 또는 제27항에 있어서, 아미노산 위치 31, 33, 50 및 97에서의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 42**

제26항 또는 제27항에 있어서, 아미노산 위치 33, 50, 55 및 97에서의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 43**

제26항 또는 제27항에 있어서, 아미노산 위치 33, 50, 56 및 97에서의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 44**

제26항 또는 제27항에 있어서, 아미노산 위치 33, 50, 62 및 97에서의 치환을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 45**

CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질로서, CDR1이 서열 번호 16에 제시된 서열을 포함하는 것인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 46**

CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 전립선 특이 막 결합 단백질로서, CDR2가 서열 번호 17에 제시된 서열을 포함하는 것인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 47**

CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질로서, CDR3이 서열 번호 18에 제시된 서열을 포함하는 것인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 48**

서열 번호 4에 제시된 서열에 대해 적어도 80% 동일한 서열을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 49**

CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질로서, CDR1이 서열 번호 16에 대해 적어도 80%의 동일성을 가지며, CDR2가 서열 번호 17에 대해 적어도 85%의 동일성을 가지며, CDR3이 서열 번호 18에 대해 적어도 80%의 동일성을 갖는 것인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 50**

CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질로서, CDR1이 서열 번호 16에 제시된 서열을 포함하고, CDR2가 서열 번호 17에 제시된 서열을 포함하고, CDR3이 서열 번호 18에 제시된 서열을 포함하는 것인 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 51**

제1항 내지 제50항 중 어느 한 항에 있어서, 인간 전립선 특이 막 항원 및 시노몰거스 전립선 특이 막 항원 중 하나 또는 둘 모두에 결합하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 52**

제1항 내지 제51항 중 어느 한 항에 있어서, 인간 전립선 특이 막 항원 및 시노몰거스 전립선 특이 막 항원에 대등한 결합 친화도로 결합하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 53**

제1항 내지 제51항 중 어느 한 항에 있어서, 시노몰거스 전립선 특이 막 항원보다 더 높은 결합 친화도로 인간 전립선 특이 막 항원에 결합하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 54**

제1항 내지 제53항 중 어느 한 항에 따른 PSMA 결합 단백질을 코딩하는 폴리뉴클레오티드.

**청구항 55**

제54항의 폴리뉴클레오티드를 포함하는 벡터.

**청구항 56**

제55항에 따른 벡터로 형질전환된 숙주 세포.

**청구항 57**

(i) 제1항 내지 제53항 중 어느 한 항에 따른 PSMA 결합 단백질, 제54항에 따른 폴리뉴클레오티드, 제55항에 따른 벡터 또는 제56항에 따른 숙주 세포, 및 (ii) 약학적으로 허용 가능한 담체를 포함하는 약학 조성물.

**청구항 58**

제1항 내지 제53항 중 어느 한 항에 따른 PSMA 결합 단백질의 생산 방법으로서, PSMA 결합 단백질의 발현을 허용하는 조건 하에 제1항 내지 제53항 중 어느 한 항에 따른 PSMA 알부민 결합 단백질을 코딩하는 핵산 서열을 포함하는 벡터로 형질전환되거나 형질감염된 숙주를 배양하는 단계 및 배양물로부터 생산된 단백질을 회수하고 정제하는 단계를 포함하는 PSMA 결합 단백질의 생산 방법.

**청구항 59**

제1항 내지 제53항 중 어느 한 항에 따른 PSMA 결합 단백질을 이를 필요로 하는 대상체에게 투여하는 단계를 포함하는, 증식성 질환, 종양 질환, 염증성 질환, 면역 장애, 자가면역 질환, 감염성 질환, 바이러스성 질환, 알레르기 반응, 기생충 반응, 이식편 대 숙주 질환 또는 숙주 대 이식편 질환의 치료 또는 개선 방법.

**청구항 60**

제59항에 있어서, 대상체가 인간인 방법.

**청구항 61**

제60항에 있어서, 제1항 내지 제53항 중 어느 한 항에 따른 PSMA 결합 단백질과 조합하여 작용제를 투여하는 것을 추가로 포함하는 방법.

**청구항 62**

제1항, 제26항 또는 제45항 내지 제50항 중 어느 한 항에 따른 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 결합 단백질.

**청구항 63**

제1항, 제26항 또는 제45항 내지 제50항 중 어느 한 항에 따른 PSMA 결합 단백질을 포함하는 항체.

**청구항 64**

제1항, 제26항 또는 제45항 내지 제50항 중 어느 한 항에 따른 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 항체, 이 중 특이적 항체, sdAb, 가변 중쇄 도메인, 펩티드 또는 리간드.

**청구항 65**

제1항, 제26항 또는 제45항 내지 제50항 중 어느 한 항에 따른 PSMA 결합 단백질을 포함하고 단일 도메인 항체인 항체.

**청구항 66**

제64항에 있어서, IgG의 중쇄 가변 영역으로부터 유래되는 단일 도메인 항체.

**청구항 67**

제1항, 제26항 및 제45항 내지 제50항 중 어느 한 항에 따른 PSMA 결합 단백질 및 CD3 결합 도메인을 포함하는 다중 특이적 결합 단백질 또는 항체.

**청구항 68**

제64항 내지 제68항 중 어느 한 항에 따른 다중 특이적 항체를 이를 필요로 하는 대상체에게 투여하는 것을 포함하는, 증식성 질환, 종양 질환, 염증성 질환, 면역 장애, 자가면역 질환, 감염성 질환, 바이러스성 질환, 알레르기 반응, 기생충 반응, 이식편 대 숙주 질환 또는 숙주 대 이식편 질환의 치료 또는 개선 방법.

**청구항 69**

제64항 내지 제68항 중 어느 한 항에 따른 다중 특이적 항체를 이를 필요로 하는 대상체에게 투여하는 것을 포함하는, 전립선 병태의 치료 또는 개선 방법.

**청구항 70**

제1항 내지 제53항 중 어느 한 항에 따른 PSMA 결합 단백질을 이를 필요로 하는 대상체에게 투여하는 것을 포함하는, 전립선 병태의 치료 또는 개선 방법.

**청구항 71**

제1항에 있어서, 하기의 임의의 조합을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질:

- (i)  $X_1$ 은 프롤린이고;
- (ii)  $X_2$ 는 히스티딘이고;
- (iii)  $X_3$ 은 아스파르트산이고;
- (iv)  $X_4$ 는 리신이고;
- (v)  $X_5$ 는 글루타민이고;
- (vi)  $X_6$ 은 티로신이고;
- (vii)  $X_7$ 은 세린이다.

**청구항 72**

제71항에 있어서, 인간 전립선 특이 막 항원에 대해 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질의 친화도보다 더 높은 친화도를 갖는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 73**

제1항에 있어서, 하기의 임의의 조합을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질:

- (i)  $X_1$ 은 프롤린이고,  $X_5$ 는 글루타민이고;
- (ii)  $X_6$ 은 티로신이고,  $X_4$ 는 리신이고,  $X_7$ 은 세린이고;
- (iii)  $X_2$ 는 히스티딘이고,  $X_3$ 은 아스파르트산이고,  $X_4$ 는 리신이고,  $X_7$ 은 세린이고;
- (iv)  $X_1$ 은 프롤린이고,  $X_2$ 는 히스티딘이고,  $X_3$ 은 아스파르트산이고,  $X_7$ 은 세린이고;
- (v)  $X_2$ 는 히스티딘이고,  $X_3$ 은 아스파르트산이고,  $X_5$ 는 글루타민이고,  $X_7$ 은 세린이고;
- (vi)  $X_2$ 는 히스티딘이고,  $X_3$ 은 아스파르트산이고,  $X_4$ 는 리신이고,  $X_7$ 은 세린이고;
- (vii)  $X_1$ 은 프롤린이고,  $X_2$ 는 히스티딘이고,  $X_3$ 은 아스파르트산이고,  $X_7$ 은 세린이고;
- (viii)  $X_2$ 는 히스티딘이고,  $X_3$ 은 아스파르트산이고,  $X_5$ 는 글루타민이고,  $X_7$ 은 세린이고;
- (ix)  $X_2$ 는 히스티딘이고,  $X_3$ 은 아스파르트산이고,  $X_6$ 은 티로신이고,  $X_7$ 은 세린이고;
- (x)  $X_2$ 는 히스티딘이고,  $X_3$ 은 아스파르트산이고,  $X_7$ 은 세린이다.

**청구항 74**

제73항에 있어서, 인간 전립선 특이 막 항원에 대해 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질의 친화도보다 더 높은 친화도를 갖는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 75**

제74항에 있어서, 시노몰거스 전립선 특이 막 항원에 대해 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질의 친화도보다 더 높은 친화도를 추가로 갖는 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 76**

제26항에 있어서, 하기의 임의의 조합을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질:

- (i) 위치 31에서의 치환;
- (ii) 위치 50에서의 치환;
- (iii) 위치 55에서의 치환; 위치 56에서의 치환;
- (iv) 위치 62에서의 치환;
- (v) 위치 97에서의 치환;
- (vi) 위치 55 및 97에서의 치환;
- (vii) 위치 33 및 97에서의 치환;
- (viii) 위치 33, 50 및 97에서의 치환;
- (ix) 위치 31, 33, 50 및 97에서의 치환;
- (x) 위치 33, 50, 55 및 97에서의 치환;
- (xi) 위치 33, 50, 56 및 97에서의 치환; 및
- (xiii) 위치 33, 50, 62 및 97에서의 치환.

**청구항 77**

제76항에 있어서, 인간 전립선 특이 막 항원에 대해 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질의 친화도보다 더 높은 친화도를 갖는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 78**

제77항에 있어서, 시노몰거스 전립선 특이 막 항원에 대해 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질의 친화도보다 더 높은 친화도를 추가로 갖는 특이 막 항원 결합 단백질.

**청구항 79**

전립선암의 치료 또는 개선 방법으로서, 상보성 결정 영역 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 PSMA 결합 단백질을 이를 필요로 하는 대상체에게 투여하는 것을 포함하고, 여기서

- (a) CDR1의 아미노산 서열은 RFMISX<sub>1</sub>YX<sub>2</sub>MH(서열 번호 1)에 제시된 서열이고;
- (b) CDR2의 아미노산 서열은 X<sub>3</sub>INPAX<sub>4</sub>X<sub>5</sub>TDYAEX<sub>6</sub>VKG(서열 번호 2)에 제시된 서열이고;
- (c) CDR3의 아미노산 서열은 DX<sub>7</sub>YGY(서열 번호 3)에 제시된 서열인 전립선암의 치료 또는 개선 방법.

**청구항 80**

제1항에 따른 PSMA 결합 단백질을 포함하고, 단일 도메인 항체인 항체.

**청구항 81**

제80항에 있어서, 상기 단일 도메인 항체가 삼중 특이적 항체의 일부인 PSMA 결합 단백질을 포함하는 항체.

**청구항 82**

제26항에 따른 PSMA 결합 단백질을 포함하고, 단일 도메인 항체인 항체.

**청구항 83**

제82항에 있어서, 상기 단일 도메인 항체가 삼중 특이적 항체의 일부인 PSMA 결합 단백질을 포함하는 항체.

**청구항 84**

제49항에 따른 PSMA 결합 단백질을 포함하고, 단일 도메인 항체인 항체.

**청구항 85**

제84항에 있어서, 상기 단일 도메인 항체가 삼중 특이적 항체의 일부인 PSMA 결합 단백질을 포함하는 항체.

**발명의 설명**

**기술 분야**

- [0001] 교차 참조
- [0002] 본원은 2016년 11월 23일자로 출원된 미국 가출원 제62/426,086호의 이익을 주장하며, 이는 그 전체가 본 명세서에서 참고로 포함된다.
- [0003] 서열 목록
- [0004] 본 출원은 ASCII 형식으로 전자적으로 제출되고 그 전체가 본 명세서에 참고로 포함된 서열 목록을 포함한다. 2017년 11월 22일 생성된 상기 ASCII 사본의 명칭은 47517-707\_601\_SL.txt이고, 크기는 148,650 바이트이다.
- [0005] 참조에 의한 통합
- [0006] 본 명세서에 언급되는 모든 간행물, 특허 및 특허 출원은 마치 각각의 개별 간행물, 특허 또는 특허 출원이 구체적이고 개별적으로 참조로 포함되도록 나타내고 그 전체가 제시된 것과 동일한 범위로 본 명세서에 참조로 포

함된다.

**배경 기술**

[0007] 본 개시내용은 전립선 병태 및 전립선 특이 막 항원(PSMA)의 발현과 상관 관계가 있는 다른 적응증의 진단 및 치료에 사용될 수 있는 PSMA 결합 단백질을 제공한다.

**발명의 내용**

[0008] 발명의 요약

[0009] 본원의 한 실시양태에서, 상보성 결정 영역 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 전립선 특이 막 항원(PSMA) 결합 단백질이 제공되며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 RFMISX<sub>1</sub>YX<sub>2</sub>MH(서열 번호 1)에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 X<sub>3</sub>INPAX<sub>4</sub>X<sub>5</sub>TDYAEX<sub>6</sub>VKG(서열 번호 2)에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 DX<sub>7</sub>YGY(서열 번호 3)에 제시된 바와 같다. 일부 실시양태에서, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 화학식 f1-r1-f2-r2-f3-r3-f4을 포함하고, 여기서 r1은 서열 번호 1이고, r2는 서열 번호 2이고; r3은 서열 번호 3이고; f<sub>1</sub>, f<sub>2</sub>, f<sub>3</sub> 및 f<sub>4</sub>는 상기 단백질이 서열 번호 4에 제시된 아미노산 서열에 대해 적어도 80% 동일하도록 선택된 프레임워크 잔기이다. 일부 실시양태에서, X<sub>1</sub>은 프롤린이다. 일부 실시양태에서, X<sub>2</sub>는 히스티딘이다. 일부 실시양태에서, X<sub>3</sub>은 아스파르트산이다. 일부 실시양태에서, X<sub>4</sub>는 리신이다. 일부 실시양태에서, X<sub>5</sub>는 글루타민이다. 일부 실시양태에서, X<sub>6</sub>은 티로신이다. 일부 실시양태에서, X<sub>7</sub>은 세린이다. 일부 실시양태에서, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질보다 인간 전립선 특이 막 항원에 대해 더 높은 친화도를 갖는다. 일부 실시양태에서, X<sub>1</sub>은 프롤린이다. 일부 실시양태에서, X<sub>5</sub>는 글루타민이다. 일부 실시양태에서, X<sub>6</sub>은 티로신이다. 일부 실시양태에서, X<sub>4</sub>는 리신이고, X<sub>7</sub>은 세린이다. 일부 실시양태에서, X<sub>2</sub>는 히스티딘이고, X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고, X<sub>4</sub>는 리신이고, X<sub>7</sub>은 세린이다. 일부 실시양태에서, X<sub>1</sub>은 프롤린이고, X<sub>2</sub>는 히스티딘이고, X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고, X<sub>7</sub>은 세린이다. 일부 실시양태에서, X<sub>2</sub>는 히스티딘이고, X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고, X<sub>6</sub>은 티로신이고, X<sub>7</sub>은 세린이다. 일부 실시양태에서, X<sub>2</sub>는 히스티딘이고, X<sub>7</sub>은 세린이다. 일부 실시양태에서, X<sub>2</sub>는 히스티딘이고, X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고, X<sub>7</sub>은 세린이다. 일부 실시양태에서, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질보다 인간 전립선 특이 막 항원에 대해 더 높은 친화도를 갖는다. 일부 실시양태에서, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질보다 시노물거스 전립선 특이 막 항원에 대해 더 높은 친화도를 추가로 갖는다. 일부 실시양태에서, r1은 서열 번호 5, 서열 번호 6 또는 서열 번호 7을 포함한다. 일부 실시양태에서, r2는 서열 번호 8, 서열 번호 9, 서열 번호 10, 서열 번호 11, 서열 번호 12, 서열 번호 13, 또는 서열 번호 14를 포함한다. 일부 실시양태에서, r3은 서열 번호 15를 포함한다.

[0010] 본 발명의 또 다른 실시양태는 아미노산 위치 31, 33, 50, 55, 56, 62 및 97로부터 선택된 하나 이상의 아미노산 잔기가 치환된 서열 번호 4에 제시된 서열을 포함하는, CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질을 제공한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 위치 31, 33, 50, 55, 56, 62 및 97 이외의 다른 아미노산 위치에 하나 이상의 추가의 치환을 포함한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 위치 31에서의 치환을 포함한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 위치 33에서의 치환을 포함한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 위치 50에서의 치환을 포함한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 위치 55에서의 치환을 포함한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 위치 56에서의 치환을 포함한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 위치 62에서의 치환을 포함한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 위치 97에서의 치환을 포함한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 아미노산 위치 55 및 97에서의 치환을 포함한다. 일부 실시양태에서, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질보다 인간 전립선 특이 막 항원에 대해 더 높은 친화도를 갖는다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 아미노산 위치 33 및 97에서의 치환을 포함한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 아미노산 위치 33, 50 및 97에서의 치환을 포함한다. 일부 실시양태에서, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질보다 인간 전립선 특이 막 항원에 대해 더 높은 친화도를 갖는다. 일부 실시양태에서, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질보다 시노물거스 전립선 특이 막 항원에 대해 더 높은 친화도를 갖는다. 일부 실시양태에서,

결합 단백질은 아미노산 위치 31, 33, 50 및 97에서의 치환을 포함한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 아미노산 위치 33, 50, 55 및 97에서의 치환을 포함한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 아미노산 위치 33, 50, 56 및 97에서의 치환을 포함한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 아미노산 위치 33, 50, 62 및 97에서의 치환을 포함한다.

[0011] 추가의 실시양태는 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질을 제공하며, 여기서 CDR1은 서열 번호 16에 제시된 서열을 포함한다. 일 실시양태는 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질을 제공하며, 여기서 CDR2는 서열 번호 17에 제시된 서열을 포함한다. 추가의 실시양태는 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질을 제공하며, 여기서 CDR3은 서열 번호 18에 제시된 서열을 포함한다. 한 실시양태에서, 서열 번호 4에 제시된 서열에 대해 적어도 80% 동일한 서열을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질이 제공된다. 한 실시양태에서, CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질이 제공되며, 여기서 CDR1은 서열 번호 16에 대해 적어도 80%의 동일성을 가지며, CDR2는 서열 번호 17에 대해 적어도 85%의 동일성을 가지며, CDR3은 서열 번호 18에 대해 적어도 80%의 동일성을 갖는다.

[0012] 다른 실시양태는 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 전립선 특이 막 항원 결합 단백질을 제공하며, 여기서 CDR1은 서열 번호 16에 제시된 서열을 포함하고, CDR2는 서열 번호 17에 나타난 서열을 포함하고, CDR3은 서열 번호 18에 제시된 서열을 포함한다. 일부 실시양태에서, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 인간 전립선 특이 막 항원 및 시노물거스 전립선 특이 막 항원 중의 하나 또는 둘 모두에 결합한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 인간 전립선 특이 막 항원 및 시노물거스 전립선 특이 막 항원에 대등한 결합 친화도로 결합한다. 일부 실시양태에서, 결합 단백질은 시노물거스 전립선 특이 막 항원보다 더 높은 결합 친화도로 인간 전립선 특이 막 항원에 결합한다.

[0013] 또 다른 실시양태는 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질을 코딩하는 폴리뉴클레오티드를 제공한다. 또 다른 실시양태는 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질을 코딩하는 폴리뉴클레오티드를 포함하는 벡터를 제공한다. 또 다른 실시양태에서, 상기 벡터로 형질전환된 숙주 세포가 제공된다. 다른 실시양태에서, (i) 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질, 본 개시내용에 따른 폴리뉴클레오티드, 본 개시내용에 따른 벡터 또는 본 개시내용에 따른 숙주 세포, 및 (ii) 약학적으로 허용 가능한 담체를 포함하는 약학 조성물이 제공된다. 또 다른 실시양태는 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질의 생산 방법을 제공하며, 상기 방법은 PSMA 결합 단백질의 발현을 허용하는 조건 하에 본 개시내용에 따른 PSMA 알부민 결합 단백질을 코딩하는 핵산 서열을 포함하는 벡터로 형질 전환되거나 형질감염된 숙주를 배양하는 단계 및 배양물로부터 생산된 단백질을 회수하고 정제하는 단계를 포함한다.

[0014] 한 실시양태에서, 본 발명은 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질을 이를 필요로 하는 대상체에게 투여하는 단계를 포함하는, 증식성 질환, 종양 질환, 염증성 질환, 면역 장애, 자가면역 질환, 감염성 질환, 바이러스성 질환, 알레르기 반응, 기생충 반응, 이식편 대 숙주 질환 또는 숙주 대 이식편 질환의 치료 또는 개선 방법이 제공된다. 일부 실시양태에서, 대상체는 인간이다. 일부 실시양태에서, 상기 방법은 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질과 조합하여 작용제를 투여하는 단계를 추가로 포함한다.

[0015] 한 실시양태는 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 결합 단백질을 제공한다. 추가의 실시양태는 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질을 포함하는 항체를 제공한다. 한 실시양태에서, 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 항체, 이중 특이적 항체, sdAb, 가변 중쇄 도메인, 펩티드 또는 리간드가 제공된다. 한 실시양태에서, 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질을 포함하는 항체가 제공되며, 상기 항체는 단일 도메인 항체이다. 일부 실시양태에서, 단일 도메인 항체는 IgG의 중쇄 가변 영역으로부터 유도된다. 추가의 실시양태는 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 결합 단백질 또는 항체를 제공한다. 한 실시양태에서, 본 개시내용에 따른 다중 특이적 항체를 이를 필요로 하는 대상체에게 투여하는 단계를 포함하는, 증식성 질환, 종양 질환, 염증성 질환, 면역 장애, 자가면역 질환, 감염성 질환, 바이러스성 질환, 알레르기 반응, 기생충 반응, 이식편 대 숙주 질환 또는 숙주 대 이식편 질환의 치료 또는 개선 방법이 제공된다. 추가의 실시양태에서, 본 개시내용에 따른 다중 특이적 항체를 이를 필요로 하는 대상체에게 투여하는 단계를 포함하는, 전립선 병태의 치료 또는 개선 방법이 제공된다. 또 다른 실시양태는 상기 실시양태 중 어느 하나에 따른 PSMA 결합 단백질을 이를 필요로 하는 대상체에게 투여하는 단계를 포함하는, 전립선 병태의 치료 또는 개선 방법을 제공한다. 추가의 실시양태는 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질을 이를 필요로 하는 대상체에게 투여하는 단계를 포함하는, 전립선 병태의 치료 또는 개선 방법을 제공한다.

[0016] 일부 실시양태에서, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 다음 중 임의의 조합을 포함한다: (i)  $X_1$ 은

프롤린이고; (ii) X<sub>2</sub>는 히스티딘이고; (iii) X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고; (iv) X<sub>4</sub>는 리신이고; (v) X<sub>5</sub>는 글루타민이고; (vi) X<sub>6</sub>은 티로신이고; (vii) X<sub>7</sub>은 세린이다. 일부 실시양태에서, 상기 실시양태의 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 서열 번호 4로 제시된 서열을 갖는 결합 단백질보다 인간 전립선 특이 막 항원에 대해 더 높은 친화도를 갖는다. 일부 실시양태에서, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 다음 중 임의의 조합을 포함한다: (i) X<sub>1</sub>은 프롤린이고 X<sub>5</sub>는 글루타민이고; (ii) X<sub>6</sub>은 티로신이고 X<sub>4</sub>는 리신이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (iii) X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>4</sub>는 리신이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (iv) X<sub>1</sub>은 프롤린이고 X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (v) X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>5</sub>는 글루타민이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (vi) X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>4</sub>는 리신이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (vii) X<sub>1</sub>은 프롤린이고 X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (viii) X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>5</sub>는 글루타민이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (ix) X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>6</sub>은 티로신이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (x) X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>7</sub>은 세린이다. 일부 경우에, 상기 실시양태의 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질보다 인간 전립선 특이 막 항원에 대해 더 높은 친화도를 갖는다. 일부 경우에, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질보다 시노몰거스 전립선 특이 막 항원에 대해 더 높은 친화도를 갖는다. 일부 실시양태에서, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 다음 중 임의의 조합을 포함한다: (i) 위치 31에서의 치환; (ii) 위치 50에서의 치환; (iii) 위치 55에서의 치환; 위치 56에서의 치환; (iv) 위치 62에서의 치환; (v) 위치 97에서의 치환; (vi) 위치 55 및 97에서의 치환; (vii) 위치 33 및 97에서의 치환; (viii) 위치 33, 50 및 97에서의 치환; (ix) 위치 31, 33, 50 및 97에서의 치환; (x) 위치 33, 50, 55 및 97에서의 치환; (xi) 위치 33, 50, 56 및 97에서의 치환; 및 (xiii) 위치 33, 50, 62 및 97에서의 치환. 일부 경우에, 상기 실시양태의 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 서열 번호 4에 제시된 서열을 갖는 결합 단백질보다 시노몰거스 전립선 특이 막 항원에 대해 더 높은 친화도를 추가로 갖는다.

[0017] 한 실시양태는 상보성 결정 영역 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 PSMA 결합 단백질을 이를 필요로 하는 대상체에게 투여하는 단계를 포함하는, 전립선암의 치료 또는 개선 방법을 제공하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 RFMISX<sub>1</sub>YX<sub>2</sub>MH(서열 번호 1)에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 X<sub>3</sub>INPAX<sub>4</sub>X<sub>5</sub>TDYAEX<sub>6</sub>VKG(서열 번호 2)에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 DX<sub>7</sub>YGY(서열 번호 3)에 제시된 바와 같다.

[0018] 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 단일 도메인 항체이다. 일부 실시양태에서, 상기 단일 도메인 항체는 삼중 특이적 항체의 일부이다.

### 도면의 간단한 설명

[0019] 본 발명의 신규한 특징은 첨부된 청구 범위에서 상세하게 제시된다. 본 발명의 특징 및 이점에 대한 더 나은 이해는 본 발명의 원리들이 이용되는 예시적인 실시양태를 제시하는 하기 상세한 설명 및 첨부 도면을 참고로 하여 이루어질 것이다.

도 1은 항-CD3ε 단일쇄 가변 단편(scFv) 및 항-HSA 가변 중쇄 영역을 포함하는 불변 코어 요소; 및 VH, scFv, 비-Ig 결합체 또는 리간드일 수 있는 PSMA 결합 도메인을 갖는, 예시적인 PSMA 표적화 삼중 특이적 항원 결합 단백질의 개략도이다.

도 2a-b는 CD3에 대한 상이한 친화도를 갖는 예시적인 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질(PSMA 표적화 TriTAC 분자)이 인간 전립선암 세포를 죽이기 위해 T 세포를 유도하는 능력을 비교한다. 도 2a는 전립선암 모델 LNCaP에서 상이한 PSMA 표적화 TriTAC 분자에 의한 사멸을 보여준다. 도 2b는 전립선암 모델 22Rv1에서 상이한 PSMA 표적화 TriTAC 분자에 의한 사멸을 보여준다. 도 2c는 LNCaP 및 22Rv1 전립선암 모델에서 PSMA 표적화 TriTAC 분자에 대한 EC50 값을 보여준다.

도 3은 3주에 걸쳐 i.v. 투여(100 μg/kg)한 후 시노몰거스 원숭이에서 PSMA 표적화 TriTAC C236의 혈청 농도를 보여준다.

도 4는 3주에 걸쳐 i.v. 투여(100 μg/kg)한 후 시노몰거스 원숭이에서 상이한 CD3 친화도를 갖는 PSMA 표적화 TriTAC 분자의 혈청 농도를 보여준다.



- [0024] 개체", "환자" 또는 "대상체"는 교환 가능하게 사용된다. 상기 용어들 중 어느 것도 건강 관리 종사자(예를 들면, 의사, 등록된 간호사, 임상 간호사, 의사 보조자, 간호조무사 또는 호스피스 종사자)의 감독(예를 들면, 꾸준한 또는 간헐적인)을 특징으로 하는 상황을 요구하지 않거나 이러한 상황으로 한정되지 않는다.
- [0025] 용어 "프레임워크" 또는 "FR" 잔기(또는 영역)는 본원에서 정의된 CDR 또는 초가변 영역 잔기 이외의 다른 가변 도메인 잔기를 지칭한다. "인간 컨센서스 프레임워크"는 인간 면역글로불린 VL 또는 VH 프레임워크 서열의 선택에 있어서 가장 흔히 존재하는 아미노산 잔기를 나타내는 프레임워크이다.
- [0026] 본원에서 사용되는 바와 같이, "가변 영역" 또는 "가변 도메인"은 가변 도메인의 특정 부분이 항체들 사이에 서열 면에서 광범위하게 상이하고 그의 특정 항원에 대한 각각의 특정 항체의 결합 및 특이성에 사용된다는 사실을 의미한다. 그러나, 가변성은 항체의 가변 도메인 전체에 걸쳐 균일하게 분포되어 있지 않다. 가변성은 경쇄 가변 도메인 및 중쇄 가변 도메인 둘 모두에서 상보성 결정 영역(CDR) 또는 초가변 영역으로서 지칭되는 3개의 분절들에 집중되어 있다. 가변 도메인의 보다 고도로 보존된 부분은 프레임워크(FR)로서 지칭된다. 천연 중쇄 및 경쇄의 가변 도메인은  $\beta$  시트 구조의 루프 연결을 형성하고 일부 경우  $\beta$  시트 구조의 일부를 형성하는, 3개의 CDR들에 의해 연결된, 주로  $\beta$  시트 입체형태를 채택하는 4개의 FR 영역들을 각각 포함한다. 각각의 쇠에서 CDR들은 FR 영역에 의해 가깝게 인접하여 함께 모여 있고, 다른 쇠로부터의 CDR들과 함께 항체의 항원 결합 부위의 형성에 기여한다(문헌 [Kabat et al., Sequences of Proteins of Immunological Interest, Fifth Edition, National Institute of Health, Bethesda, Md. (1991)] 참조). 불변 도메인은 항체와 항원의 결합에 직접 관여하지 않으나, 다양한 이펙터 기능, 예컨대, 항체 의존적 세포 독성에 항체를 참여시키는 기능을 나타낸다. "카바트(Kabat)에서와 같은 가변 도메인 잔기 넘버링" 또는 "카바트에서와 같은 아미노산 위치 넘버링", 및 이들의 변형 표현은 문헌 [Kabat et al., Sequences of Proteins of Immunological Interest, 5th Ed. Public Health Service, National Institutes of Health, Bethesda, Md. (1991)]에서 항체의 편집(compilation)의 중쇄 가변 도메인 또는 경쇄 가변 도메인에 대해 사용된 넘버링 시스템을 지칭한다. 이 넘버링 시스템을 사용할 때, 실제 선형 아미노산 서열은 가변 도메인의 FR 또는 CDR의 단축, 또는 이러한 FR 또는 CDR 내로의 삽입에 상응하는 보다 적은 또는 추가의 아미노산을 함유할 수 있다. 예를 들면, 중쇄 가변 도메인은 H2의 잔기 52 다음에 단일 아미노산 삽입물(카바트에 따른 잔기 52a) 및 중쇄 FR 잔기 82 다음에 삽입된 잔기(예를 들면, 카바트에 따른 잔기 82a, 82b 및 82c 등)를 포함할 수 있다. 잔기의 카바트 넘버링은 항체 서열의 상동성 영역에서 "표준" 카바트 넘버링된 서열과 정렬시킴으로써 소정의 항체에 대해 결정될 수 있다. 본 개시내용의 CDR이 반드시 카바트 넘버링 규약에 상응한다는 것은 아니다.
- [0027] 본원에서 사용되는 바와 같이, 서열과 관련하여 용어 "아미노산 서열 동일성 퍼센트(%)"는 서열들을 정렬하고 필요하다면 갭을 도입하여 최대 서열 동일성 퍼센트를 달성하고 어떠한 보존적 치환도 서열 동일성의 부분으로서 간주하지 않은 후, 특정 서열 내의 아미노산 잔기와 동일한 후보 서열 내의 아미노산 잔기의 백분율로서 정의된다. 아미노산 서열 동일성 퍼센트를 결정하기 위한 정렬은 예를 들면, 공개적으로 이용 가능한 컴퓨터 소프트웨어, 예컨대, EMBOSS MATCHER, EMBOSS WATER, EMBOSS STRETCHER, EMBOSS NEEDLE, EMBOSS LALIGN, BLAST, BLAST-2, ALIGN 또는 Megalign(DNASTAR) 소프트웨어를 이용함으로써 관련 기술 분야의 기술 내에 있는 다양한 방식들에 의해 달성될 수 있다. 관련 기술 분야의 통상의 기술자는 비교되는 서열들의 전체 길이에 걸쳐 최대 정렬을 달성하기 위해 요구되는 임의의 알고리즘을 포함하는, 정렬을 측정하기 위한 적절한 파라미터를 결정할 수 있다.
- [0028] 본원에서 사용되는 바와 같이, "제거 반감기"는 문헌 [Goodman and Gilman's The Pharmaceutical Basis of Therapeutics 21-25 (Alfred Goodman Gilman, Louis S. Goodman, and Alfred Gilman, eds., 6th ed. 1980)]에 기재된 바와 같이 그의 통상적인 의미로 사용된다. 간단히 설명하면, 상기 용어는 약물 제거의 시간 경과에 정량적 측정치를 포괄하는 의미이다. 약물 농도가 통상적으로 제거 과정의 포화를 위해 요구된 약물 농도에 도달하지 않기 때문에, 대부분의 약물의 제거는 기하급수적이다(즉, 1차 반응식을 따른다). 기하급수적 과정의 속도는 그의 속도 상수, 즉 시간 단위당 비율 변화를 표현하는 k, 또는 그의 반감기, 즉 상기 과정의 50% 완료를 위해 필요한 시간인  $t_{1/2}$ 로 표현될 수 있다. 이들 두 상수의 단위는 각각 시간<sup>-1</sup> 및 시간이다. 반응의 1차 속도 상수 및 반감기는 단순하게 관련되어 있으므로( $k \times t_{1/2}=0.693$ ), 상호 교환될 수 있다. 1차 제거 반응식은 단위 시간당 일정한 비율의 약물이 손실되는 것을 좌우하기 때문에, 약물 농도의 로그 대 시간의 도표는 초기 분포 단계 후(즉, 약물 흡수 및 분포가 완료된 후) 모든 시간에서 선형이다. 약물 제거를 위한 반감기는 이러한 그래프로부터 정확히 결정될 수 있다.
- [0029] 본원에서 사용된 바와 같이, 용어 "결합 친화도"는 그의 결합 표적에 대한 본 개시내용에서 설명되는 단백질의

친화도를 지칭하고, "Kd" 값을 사용함으로써 수치적으로 표현된다. 2개 이상의 단백질이 그들의 결합 표적에 대한 대등한 결합 친화도를 가진 것으로 표시되는 경우, 그들의 결합 표적에 대한 각각의 단백질의 결합에 대한 Kd 값은 서로의 ±2배 이내에 있다. 2개 이상의 단백질이 단일 결합 표적에 대한 대등한 결합 친화도를 가진 것으로 표시되는 경우, 상기 단일 결합 표적에 대한 각각의 단백질의 결합에 대한 Kd 값은 서로의 ±2배 이내에 있다. 단백질이 대등한 결합 친화도로 2개 이상의 표적에 결합하는 것으로 표시되는 경우, 2개 이상의 표적에 대한 상기 단백질의 결합에 대한 Kd 값은 서로의 ±2배 이내에 있다. 일반적으로, 보다 높은 Kd 값은 보다 약한 결합에 상응한다. 일부 실시양태에서, "Kd"는 BIAcore™-2000 또는 BIAcore™-3000(BIAcore, Inc, 미국 뉴저지주 피스카타웨이 소재)을 이용하여 방사성 표지된 항원 결합 검정(RIA) 또는 표면 플라즈몬 공명 검정에 의해 측정된다. 일부 실시양태에서, "온-속도(on-rate)" 또는 "회합의 속도" 또는 "회합 속도" 또는 "kon", 및 "오프-속도(off-rate)" 또는 "해리의 속도" 또는 "해리 속도" 또는 "koff"도 BIAcore™-2000 또는 BIAcore™-3000(BIAcore, Inc, 미국 뉴저지주 피스카타웨이 소재)을 이용하여 표면 플라즈몬 공명 기술에 의해 측정된다. 추가의 실시양태에서, "Kd", "kon" 및 "koff"는 OCTET® 시스템(Pall Life Sciences)을 이용하여 측정된다. OCTET® 시스템을 사용하여 결합 친화도를 측정하는 예시적인 방법에서, 리간드, 예를 들어, 비오틴화된 인간 또는 시노몰거스 PSMA는 OCTET® 스트렙타비딘 모세관 센서 팁 표면 상에 고정되고, 상기 스트렙타비딘 팁은 제조사의 지시에 따라 약 20-50 µg/ml의 인간 또는 시노몰거스 PSMA 단백질을 사용하여 활성화된다. PBS/카제인의 용액이 또한 차단제로서 도입된다. 회합 반응 속도 측정을 위해, PSMA 결합 단백질 변이체는 약 10 µg/ml 내지 약 1000 µg/ml 범위의 농도로 도입된다. 완전한 해리는 음성 대조군의 경우에 결합 단백질이 없는 검정 버퍼에서 관찰된다. 그런 다음, 적절한 도구, 예를 들어, ForteBio 소프트웨어를 사용하여 결합 반응의 반응 속도 파라미터를 결정한다.

[0030] PSMA 결합 단백질, 약학 조성물뿐만 아니라 이러한 PSMA 결합 단백질을 제조하기 위한 핵산, 재조합 발현 벡터, 및 숙주 세포가 또한 본원에서 설명된다. 또한, 개시된 PSMA 결합 단백질을 질환, 병태 및 장애의 예방 및/또는 치료에 사용하는 방법이 제공된다. PSMA 결합 단백질은 PSMA에 특이적으로 결합할 수 있다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CD3 결합 도메인과 같은 추가의 도메인을 포함한다.

[0031] 전립선 특이 막 항원(PSMA) 및 그의 전립선 병태에서의 역할

[0032] 본원에서 전립선 특이 막 항원 결합 단백질이 고려된다. 글루타메이트 카르복시펩티다제 II, N-아세틸-α-연결 산성 디펩티다제 I(Naaladase (NLD) I) 또는 염산 히드롤라제로도 알려진 전립선 특이 막 항원(PSMA)은 전립선 암 세포 및 비전립선 고형 종양 신생혈관에서 고도로 발현되고 건강한 전립선, 신장, 간, 소장, 작은 창자, 타액선, 십이지장 점막, 근위 세뇨관 및 뇌를 비롯한 다른 조직에서 낮은 수준으로 발현되는 것으로 밝혀진 750 개 잔기의 타입 II 트랜스멤브레인 당단백질이다. PSMA는 아연 의존성 엑소펩티다제의 수퍼패밀리의 구성원으로서, 단백 아연 활성 부위를 갖는 카르복시펩티다제(예를 들어, 카르복시펩티다제 A) 및 이핵 아연 활성 부위를 갖는 카르복시- 및 아미노펩티다제[예를 들어, 카르복시펩티다제 G2 (CPG2), 펩티다제 T 및 V(PepT 및 PepV), 스트렙토마이세스 그리세우스(*Streptomyces griseus*) 아미노펩티다제(Sgap) 및 아에로모나스 프로테올리티카(*Aeromonas proteolytica*) 아미노펩티다제(AAP)]를 포함한다. 이러한 가용성 단일 도메인(예를 들어, AAP) 또는 이중 도메인(예를 들어, CPG2) 아연 의존성 엑소펩티다제와의 제한된 상동성 영역 이외에도, PSMA의 전체 서열은 다음과 같은 적어도 4개의 다른 인간 단백질과 상동성이 있다: NLDL(회장에서 발현됨; 35% 동일성), NLD2(난소, 고환 및 뇌에서 발현됨; 67% 동일성), 트랜스페린 수용체(TfR) 1(TfR1; 대부분의 세포 유형에서 발현됨; 26% 동일성), 및 TfR2(주로 간에서 발현됨; 28% 동일성).

[0033] PSMA의 결정 구조는 각각의 폴리펩티드 사슬이 3개의 TfR1 도메인, 즉 프로테아제 도메인, 정점(apical) 도메인 및 나선 도메인에 유사한 3개의 도메인을 포함하는 대형 이량체를 포함하는 것으로 밝혀졌다. 3개의 도메인 사이의 계면에 존재하는 큰 공동(≈ 1,100 Å<sup>2</sup>)은 이핵 아연 부위 및 우세하게 극성인 잔기(70개 잔기의 66%)를 포함한다. 2개의 아연 이온의 관찰 및 PSMA 오르톨로그(ortholog) 및 상동체 중 다수의 공동 형성 잔기의 보존에 의해, 공동을 가능한 기질 결합 부위로 확인한다.

[0034] 전형적으로, PSMA 발현은 전립선 질환의 진행 및 전이와 함께 증가하는 것으로 밝혀졌다. PSMA의 발현은 전립선 암에서, 특히 잘 분화되지 않은 전이성 및 호르몬 불응성 암종에서 증가한다. PSMA는 또한 신장 세포 암종 및 결장 암종을 비롯한 특정 악성 종양의 종양 주위 및 종양내 영역에서 모세 혈관의 내피 세포에서 발현되지만, 정상 조직의 혈관에서는 그렇지 않다. 또한, PSMA는 종양 혈관 신생과 관련된 것으로 보고되었다. PSMA는 결장, 유방, 방광, 췌장, 신장 및 흑색종의 암종에서 종양 관련 신생 혈관의 내피 세포에서 발현되는 것으로 입증되었다.

[0035] 종양 마커로서의 역할 이외에, PSMA는 이핵 아연 부위를 함유하고, 펩티드 또는 소분자로부터 α- 또는 γ-연결 글루타메이트의 가수분해에 의한 절단을 촉매하는 글루타메이트 카르복시펩티다제로서 활성을 갖는다. 그의 기질은 필수 영양소인 폴리-γ-글루타메이트화 염산, 및 절단이 그 효능을 저하시키는 항암 약물 메토티렉세이트의 폴리-γ-글루타메이트화 형태를 포함한다. PSMA의 효소 활성은 약물의 불활성 글루타메이트화 형태가 선택적으로 절단되어 PSMA를 발현하는 세포에서만 활성화되는 프로드러그의 설계에 이용될 수 있다. PSMA는 또한 NMDA 이온성(ionotropic) 수용체의 억제제이고 타입 II 대사성(metabotropic) 수용체 서브타입 3의 효능제인 풍부한 신경 펩티드 N-아세틸-1-아스파르틸-1-글루타메이트(α-NAAG)를 절단하고 불활성화한다. α-NAAG에 의한 글루타메이트성(glutamatergic) 신경 전달 조절의 붕괴는 정신 분열증, 발작 장애, 알츠하이머(Alzheimer) 병, 헌팅턴(Huntington) 병 및 근위축성 측삭 경화증과 관련된다. 따라서, PSMA의 억제는 글루타메이트를 감소시키고 α-NAAG를 증가시킴으로써 신경 보호를 잠재적으로 부여한다. 예를 들어, 나노몰 미만의 억제제 2-(포스포노메틸)펜탄디오산은 세포 배양물 및/또는 허혈, 당뇨병성 신경병증, 약물 남용, 만성 통증 및 근위축성 측삭 경화증의 동물 모델에서 신경 보호를 제공하는 것으로 밝혀졌다.

[0036] 전립선암은 가장 흔한 유형의 암이며, 미국 남성의 암으로 인한 주요 사망 원인 중 하나이다. 전립선암으로 진단된 남성의 수는 나이든 남성의 인구 증가 및 그의 조기 진단으로 이어지는 질환에 대한 인식 증가로 인해 꾸준히 증가하고 있다. 전립선암 발병에 대한 남성의 일생 동안의 위험은 대략 백인 5명 중 1명, 아프리카계 미국인 6명 중 1명이다. 고위험군은 전립선암의 가족력이 있는 사람들 또는 아프리카계 미국인이다. 일생 동안에 걸쳐, 전립선암으로 진단받은 남성의 3분의 2를 초과하는 남성이 이 질환으로 사망한다. 또한, 전립선암에 걸리지 않는 많은 환자들은 통증, 출혈 및 요로 폐색과 같은 증상을 개선하기 위해 지속적인 치료를 필요로 한다. 따라서, 전립선암은 또한 고통의 주요 원인 및 건강 관리 비용의 증가를 나타낸다. 전립선암이 국소화되고 환자의 기대 수명이 10년 이상인 경우, 근치적 전립선 절제술은 질환 퇴치를 위한 최상의 기회를 제공한다. 역사적으로, 이 시술의 단점은 대부분의 암이 검출된 시점에 그 수술 경계를 넘어 확산되었다는 것이다. 부피가 큰 고등급 종양이 존재하는 환자는 근치적 전립선 절제술에 의해 성공적으로 치료될 가능성이 작다. 방사선 요법은 근치적 전립선 절제술의 대안으로 널리 사용되고 있다. 일반적으로 방사선 요법으로 치료받는 환자는 나이가 많고 건강이 좋지 않은 환자 및 고등급의 보다 임상적으로 진행된 종양이 있는 환자이다. 특히 바람직한 치료법은 방사선장이 치료되는 조직의 부피와 일치하도록 설계된 3차원 공초점 방사선 요법; 방사성 화합물의 씨앗이 초음파 유도를 사용하여 이식되는 조직내(interstitial) 방사선 요법; 및 외부 빔 요법과 조직내 방사선 요법의 조합이다. 국소 진행성 질환이 있는 환자의 치료를 위해서는, 근치적 전립선 절제술 또는 방사선 요법 전 또는 후에 호르몬 요법이 이용되었다. 호르몬 요법은 산재성 전립선암이 존재하는 남성을 치료하는 주된 형태이다. 고환절제술은 혈청 테스토스테론 농도를 줄이고, 에스트로겐 치료도 마찬가지로 유익하다. 에스트로겐으로부터의 디에틸stil베스트롤은 심혈관 독성을 일으키는 단점이 있는 또 다른 유용한 호르몬 요법이다. 고나도트로핀 방출 호르몬 효능제를 투여하면, 테스토스테론 농도가 궁극적으로 감소한다. 플루타미드 및 다른 비스테로이드성 항안드로젠제는 테스토스테론이 그의 세포 내 수용체에 결합하는 것을 차단한다. 그 결과, 이것은 테스토스테론의 효과를 차단하고, 혈청 테스토스테론 농도를 증가시키며, 근치적 전립선 절제술 및 방사선 치료 후에도 환자를 강력하게 유지할 수 있다. 세포독성 화학요법은 전립선암 치료에 크게 효과적이지 않다. 그것의 독성은 그 치료가 노인 환자에게 부적당하게 만든다. 또한, 전립선암은 세포독성제에 비교적 내성이다. 재발하거나 더 진행된 질환은 또한 항안드로젠 요법으로 치료된다. 불행히도, 거의 모든 종양은 호르몬에 내성을 갖게 되고, 임의의 효과적인 요법이 없을 경우 빠르게 진행된다. 따라서, 환자의 정상 조직에 압도적으로 큰 독성이 없고 전립선암 세포를 선택적으로 제거하는데 효과적인 전립선암 치료제가 필요하다. 본 개시내용은 특정 실시양태에서 전립선암 치료에 유용한 PSMA 결합 단백질을 제공한다. 추가의 실시양태에서, 본 개시내용은 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질을 사용한 면역요법에 의해 전립선암을 치료하는 방법을 제공한다.

[0037] 전립선 특이 막 항원 스크리닝 방법은 많은 위양성과 관련되기 때문에, 전립선암 또한 진단하기가 어렵다. 따라서, 일부 실시양태에서, 본 개시내용은 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질을 사용하여 전립선암을 검출하는 개선된 방법을 제공한다.

[0038] **PSMA 결합 단백질**

[0039] 특정 실시양태에서, PSMA 단백질에 결합하는 항-PSMA 항체 또는 항체 변이체와 같은 결합 단백질이 본원에서 제공된다. 일부 실시양태에서, PSMA 단백질은 다량체이다. 본원에서 사용되는 PSMA 단백질 다량체는 적어도 2개의 PSMA 단백질 또는 이의 단편의 단백질 복합체이다. PSMA 단백질 다량체는 전장 PSMA 단백질(예를 들어, 서열 번호 20), 재조합 가용성 PSMA(rsPSMA, 예를 들어, 서열 번호 20의 아미노산 44-750) 및 다량체를 형성하는(즉, PSMA의 이량체 및/또는 고차 다량체를 형성하는데 필요한 단백질 도메인을 보유하는) 상기 단백질의 단편의 다

양한 조합물로 이루어질 수 있다. 일부 실시양태에서, 다량체를 형성하는 PSMA 단백질 중 적어도 하나는 재조합, 가용성 PSMA(rsPSMA) 폴리펩티드이다. 일부 실시양태에서, PSMA 단백질 다량체는 재조합 가용성 PSMA 단백질로 형성된 것과 같은 이량체이다. 일부 실시양태에서, rsPSMA는 동종이량체이다. 특정 이론에 구속되지는 않지만, 본원에서 언급되는 PSMA 단백질 다량체는 천연 입체형태를 취하는 것으로 생각되며, 바람직하게는 그러한 입체형태를 갖는다. 특정 실시양태에서, PSMA 단백질은 함께 비공유 결합되어 PSMA 단백질 다량체를 형성한다. 예를 들어, 비변성 조건 하에서 PSMA 단백질이 비공유 회합하여 이량체를 형성한다는 것이 밝혀졌다. PSMA 단백질 다량체는 PSMA의 활성을 보유할 수 있고, 바람직하게는 보유한다. PSMA 단백질의 활성은 특정 실시양태에서, 엽산 히드롤라제 활성, NAALADase 활성, 디펩티딜 펩티다제 IV 활성 및  $\gamma$ -글루타미드 히드롤라제 활성과 같은 효소 활성이다. 다량체의 PSMA 활성을 시험하는 방법은 관련 기술 분야에 공지되어 있다(예를 들어, 문헌 [O'Keefe et al. in: Prostate Cancer: Biology, Genetics, and the New Therapeutics, L. W. K. Chung, W. B. Isaacs and J. W. Simons (eds.) Humana Press, Totowa, N.J., 2000, pp. 307-326] 참조).

[0040] 일부 실시양태에서, PSMA 단백질 또는 PSMA 단백질 다량체에 결합하는 본 개시내용의 결합 단백질은 PSMA 단백질 또는 PSMA 단백질 다량체의 효소 활성을 조절한다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 NAALADase 활성, 엽산 히드롤라제 활성, 디펩티딜 디펩티다제 IV 활성,  $\gamma$ -글루타미드 히드롤라제 활성 또는 이들의 조합물과 같은 적어도 하나의 효소 활성을 억제한다. 다른 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 NAALADase 활성, 엽산 히드롤라제 활성, 디펩티딜 디펩티다제 IV 활성,  $\gamma$ -글루타미드 히드롤라제 활성 또는 이들의 조합물과 같은 적어도 하나의 효소 활성을 향상시킨다.

[0041] 본원에서 사용되는 바와 같이, 용어 "항체 변이체"는 본원에서 설명되는 항체의 변이체 및 유도체를 지칭한다. 특정 실시양태에서, 본원에서 설명되는 항-PSMA 항체의 아미노산 서열 변이체가 고려된다. 예를 들어, 특정 실시양태에서, 본원에서 설명되는 항-PSMA 항체의 아미노산 서열 변이체는 항체의 결합 친화도 및/또는 다른 생물학적 성질을 개선하는 것으로 고려된다. 아미노산 변이체를 제조하는 예시적인 방법은 항체를 코딩하는 뉴클레오티드 서열에 적절한 변형을 도입하는 것, 또는 펩티드 합성을 포함하고 이로 제한되지 않는다. 그러한 변형은 예를 들어, 항체의 아미노산 서열 내의 잔기의 결실 및/또는 삽입 및/또는 치환을 포함한다.

[0042] 결실, 삽입 및 치환의 임의의 조합은 최종 구축물이 원하는 특징, 예를 들어 항원 결합을 보유한다면, 최종 구축물에 도입될 수 있다. 특정 실시양태에서, 하나 이상의 아미노산 치환을 갖는 항체 변이체가 제공된다. 치환 돌연변이 유발을 위한 관심 부위는 CDR 및 프레임워크 영역을 포함한다. 그러한 치환의 예는 아래에서 설명된다. 아미노산 치환은 관심 항체에 도입될 수 있으며, 원하는 활성, 예를 들어 항원 결합의 유지/개선, 면역원성의 감소 또는 항체 의존성 세포 매개 세포독성(ADCC) 또는 보체 의존성 세포독성(CDC)의 개선에 대해 스크리닝될 수 있다. 보존적 및 비보존적 아미노산 치환 둘 모두가 항체 변이체의 제조를 위해 고려된다.

[0043] 변이체 항-PSMA 항체를 생성하기 위한 치환의 또 다른 예에서, 모 항체의 하나 이상의 추가변 영역 잔기가 치환된다. 일반적으로, 변이체는 모 항체와 비교하여 원하는 특성의 개선, 예를 들어 증가된 친화도, 감소된 친화도, 감소된 면역원성, 결합의 증가된 pH 의존성을 기초로 하여 선택된다. 예를 들어, 친화도 성숙 변이체 항체는 예를 들어, 본원에 설명되고 관련 기술 분야에서 공지된 것과 같은 파지 디스플레이 기반 친화도 성숙 기술을 사용하여 생성될 수 있다.

[0044] 치환은 변이체를 생성하기 위해 모 항-PSMA 항체의 추가변 영역(HVR)에서 이루어질 수 있고, 이어서 변이체는 결합 친화도에 기초하여, 즉 친화도 성숙에 의해 선택된다. 친화도 성숙의 일부 실시양태에서, 다양성은 다양한 방법(예를 들어, 오류 빈발 PCR, 사슬 서플링 또는 올리고뉴클레오티드 유도 돌연변이 유발) 중 임의의 방법에 의해 성숙을 위해 선택된 가변 유전자 내에 도입된다. 이에 의해, 2차 라이브러리가 생성된다. 이어서, 라이브러리를 스크리닝하여 원하는 친화도를 갖는 임의의 항체 변이체를 확인한다. 다양성을 도입하기 위한 또 다른 방법은 여러 HVR 잔기(예를 들어, 한 번에 4-6개의 잔기)가 무작위로 선발되는 HVR 유도 접근법을 포함한다. 항원 결합과 관련된 HVR 잔기는 예를 들어, 알라닌 스캐닝 돌연변이 유발 또는 모델링을 사용하여 특이적으로 확인될 수 있다. 치환은 모 항체 서열 내의 1, 2, 3, 4개 또는 그 초과부의 부위에서 이루어질 수 있다.

[0045] 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질은 PSMA에 특이적인 단일 도메인 항체, 예컨대 중쇄 가변 도메인(VH), 낙타과 유래 sdAb의 가변 도메인(VHH), 펩티드, 리간드 또는 소분자 물질이다. 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질의 PSMA 결합 도메인은 모노클로날 항체, 폴리클로날 항체, 재조합 항체, 인간 항체, 인간화 항체로부터의 도메인을 포함하고 이로 제한되지 않는, PSMA에 결합하는 임의의 도메인이다. 특정 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 단일 도메인 항체이다. 다른 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 펩티드이다. 추가의 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 소분자이다.

- [0046] 일반적으로, 본 명세서에서 가장 넓은 의미로 사용되는 용어 단일 도메인 항체는 특정 생물학적 공급원 또는 특정 제조 방법으로 한정되지 않는다는 것을 알아야 한다. 예를 들어, 일부 실시양태에서, 본 개시내용의 단일 도메인 항체는 (1) 자연 발생 중쇄 항체의 VHH 도메인의 단리에 의해; (2) 자연 발생 VHH 도메인을 코딩하는 뉴클레오타이드 서열의 발현에 의해; (3) 자연 발생 VHH 도메인의 "인간화" 또는 이러한 인간화 VHH 도메인을 코딩하는 핵산의 발현에 의해; (4) 임의의 동물 종으로부터, 특히 포유동물의 종으로부터, 예컨대 인간으로부터의 자연 발생 VH 도메인의 "낙타화(camelization)" 또는 이러한 낙타화 VH 도메인을 코딩하는 핵산의 발현에 의해; (5) "도메인 항체" 또는 "Dab"의 "낙타화" 또는 이러한 낙타화된 VH 도메인을 코딩하는 핵산의 발현에 의해; (6) 단백질, 폴리펩티드 또는 다른 아미노산 서열을 제조하기 위한 합성 또는 반합성 기술을 사용하여; (7) 관련 기술 분야에 공지된 핵산 합성 기술을 사용하여 단일 도메인 항체를 코딩하는 핵산의 제조, 이어서 이렇게 수득된 핵산의 발현에 의해; 및/또는 (8) 상기한 것 중 하나 이상의 임의의 조합에 의해 수득된다.
- [0047] 한 실시양태에서, 단일 도메인 항체는 PSMA에 대해 작용하는 자연 발생 중쇄 항체의 VHH 도메인에 상응한다. 본원에서 추가로 설명되는 바와 같이, 이러한 VHH 서열은 일반적으로 낙타과의 종을 PSMA로 적합하게 면역화함으로써(즉, PSMA에 대한 면역 반응 및/또는 중쇄 항체를 유도하기 위해), 상기 낙타과로부터 적합한 샘플(예를 들어, 혈액 샘플, 혈청 샘플 또는 B 세포의 샘플)을 수득함으로써, 및 관련 기술 분야에 공지된 임의의 적절한 기술을 사용하여 상기 샘플로부터 시작하여 PSMA에 대해 작용하는 VHH 서열을 생성함으로써 생성되거나 수득될 수 있다.
- [0048] 또 다른 실시양태에서, PSMA에 대한 상기 자연 발생 VHH 도메인은 예를 들어 관련 기술 분야에 공지된 하나 이상의 스크리닝 기술을 사용하여 PSMA, 또는 그의 하나 이상의 부분, 단편, 항원 결정자 또는 에피토프를 사용하여 상기 라이브러리를 스크리닝함으로써 낙타과 VHH 서열의 나이브 라이브러리로부터 수득된다. 이러한 라이브러리 및 기술은 예를 들어 WO 99/37681, WO 01/90190, WO 03/025020 및 WO 03/035694에 기술되어 있다. 대안적으로, 나이브 VHH 라이브러리로부터 유도된 개선된 합성 또는 반합성 라이브러리, 예를 들어 WO 00/43507에 기재된 바와 같이, 무작위 돌연변이 유발 및/또는 CDR 서플링과 같은 기술에 의해 나이브 VHH 라이브러리로부터 수득된 VHH 라이브러리가 사용된다.
- [0049] 추가의 실시양태에서, PSMA에 대해 작용하는 VHH 서열을 수득하기 위한 또 다른 기술은 중쇄 항체를 발현할 수 있는 트랜스제닉 포유동물을 적합하게 면역화하고(즉, PSMA에 대한 면역 반응 및/또는 중쇄 항체를 유도하기 위해), 상기 트랜스제닉 포유동물로부터 적합한 생물학적 샘플(예를 들어, 혈액 샘플, 혈청 샘플 또는 B 세포의 샘플)을 수득한 후, 관련 기술 분야에 공지된 임의의 적절한 기술을 사용하여 상기 샘플로부터 시작하여 PSMA에 대해 작용하는 VHH 서열을 생성하는 것을 수반한다. 예를 들어, 이를 위해, 중쇄 항체 발현 래트 또는 마우스, 및 WO 02/085945 및 WO 04/049794에 기술된 추가의 방법 및 기술이 사용될 수 있다.
- [0050] 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 단일 도메인 PSMA 항체는 자연 발생 VHH 도메인의 아미노산 서열에 상응하지만, 상기 자연 발생 VHH 서열(및 특히 프레임워크 서열)의 아미노산 서열 내의 하나 이상의 아미노산 잔기를 인간에서 유래한 통상적인 4개 사슬의 항체(예를 들어, 상기 나타난 바와 같음)로부터의 VH 도메인 내의 상응하는 위치(들)에서 발생하는 하나 이상의 아미노산 잔기에 의해 대체함으로써 "인간화"된 아미노산 서열을 갖는 단일 도메인 항체를 포함한다. 이것은 관련 기술 분야에 공지된 방식으로 수행될 수 있으며, 이것은 예를 들어 본 명세서의 추가의 설명에 기초하여 통상의 기술자에게 명백할 것이다. 다시, 본 개시내용의 그러한 인간화된 항-PSMA 단일 도메인 항체는 그 자체로 공지된 임의의 적합한 방식으로(즉, 상기 (1)-(8)에 나타난 바와 같이) 얻어지고, 따라서 출발 물질로서 자연 발생 VHH 도메인을 포함하는 폴리펩티드를 사용하여 수득한 폴리펩티드로 엄격하게 제한되지 않음에 유의하여야 한다. 일부 추가의 실시양태에서, 본원에서 설명되는 단일 도메인 PSMA 항체는 자연 발생 VH 도메인의 아미노산 서열에 상응하지만, 통상적인 4개 사슬의 항체로부터의 자연 발생 VH 서열의 아미노산 서열 내의 하나 이상의 아미노산 잔기를 중쇄의 VHH 도메인 내의 상응하는 위치(들)에서 발생하는 하나 이상의 아미노산 잔기에 의해 대체함으로써 "낙타화"된 아미노산 서열을 갖는 단일 도메인 항체를 포함한다. 이러한 "낙타화" 치환은 바람직하게는 VH-VL 계면을 형성하거나 이 계면에 존재하는 아미노산 위치에 및/또는 소위 낙타과의 특징적 잔기에 삽입된다(예를 들어, WO 94/04678 및 문헌 [Davies and Riechmann (1994 and 1996)] 참조). 바람직하게는, 낙타화 단일 도메인을 생성 또는 설계하기 위한 출발 물질 또는 출발점으로 사용되는 VH 서열은 바람직하게는 포유동물로부터의 VH 서열, 보다 바람직하게는 VH3 서열과 같은 인간의 VH 서열이다. 그러나, 특정 실시양태에서, 본 개시내용의 상기 낙타화 항-PSMA 단일 도메인 항체는 관련 기술 분야에 공지된 임의의 적합한 방식으로(즉, 상기 (1)-(8)에 나타난 바와 같이) 얻어지고, 따라서 출발 물질로서 자연 발생 VH 도메인을 포함하는 폴리펩티드를 사용하여 수득한 폴리펩티드로 엄격하게 제한되지 않음에 유의하여야 한다. 예를 들어, 본 명세서에서 추가로 설명되는 바와 같이, "인간화" 및 "낙타화"는 각각 자연 발생 VHH 도메

인 또는 VH 도메인을 코딩하는 뉴클레오티드 서열을 제공하고, 새로운 뉴클레오티드 서열이 각각 "인간화된" 또는 "낙타화된" 단일 도메인 항체를 코딩하는 방식으로 상기 뉴클레오티드 서열에 하나 이상의 코돈을 변경함으로써 수행된다. 이어서, 이 핵산을 발현시켜 본 개시내용의 목적하는 항-PSMA 단일 도메인 항체를 제공할 수 있다. 대안적으로, 다른 실시양태에서, 각각 자연 발생 VHH 도메인 또는 VH 도메인의 아미노산 서열에 기초하여, 본 개시내용의 목적하는 인간화 또는 낙타화 항-PSMA 단일 도메인 항체의 아미노산 서열이 설계된 후, 펩티드 합성을 위해 공지된 기술을 사용하여 새롭게 합성된다. 일부 실시양태에서, 각각 자연 발생 VHH 도메인 또는 VH 도메인의 아미노산 서열 또는 뉴클레오티드 서열에 기초하여, 각각 본 개시내용의 목적하는 인간화 또는 낙타화된 항-PSMA 단일 도메인 항체를 코딩하는 뉴클레오티드 서열이 설계된 후, 핵산 합성을 위해 공지된 기술을 사용하여 새롭게 합성되고, 이어서 이와 같이 수득된 핵산은 본 개시내용의 목적하는 인간화 또는 낙타화된 항-PSMA 단일 도메인 항체를 제공하기 위해 공지된 발현 기술을 사용하여 발현된다.

[0051] 자연 발생 VH 서열 또는 VHH 서열로부터 출발하여 본 개시내용의 항-PSMA 단일 도메인 항체 및/또는 이를 코딩하는 핵산을 수득하기 위한 다른 적합한 방법 및 기술은 예를 들어 본 개시내용의 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 이를 코딩하는 뉴클레오티드 서열 또는 핵산을 제공하기 위해 하나 이상의 자연 발생 VH 서열의 하나 이상의 부분(예를 들어, 하나 이상의 프레임워크(FR) 서열 및/또는 상보성 결정 영역(CDR) 서열), 하나 이상의 자연 발생 VHH 서열의 하나 이상의 부분(예를 들어, 하나 이상의 FR 서열 또는 CDR 서열) 및/또는 하나 이상의 합성 또는 반합성 서열을 적절한 방식으로 조합하는 단계를 포함한다.

[0052] 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 상당히 작고, 일부 실시양태에서 25 kD 이하, 20 kD 이하, 15 kD 이하 또는 10 kD 이하인 것으로 고려된다. 특정 예에서, PSMA 결합 단백질은 펩티드 또는 소분자 물질인 경우 5 kD 이하이다.

[0053] 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 중쇄 가변 상보성 결정 영역(CDR), CDR1, 중쇄 가변 CDR2, 중쇄 가변 CDR3, 경쇄 가변 CDR1, 경쇄 가변 CDR2 및 경쇄 가변 CDR3을 포함하는 항-PSMA 특이적 항체이다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 모노클로날 항체, 폴리클로날 항체, 재조합 항체, 인간 항체, 인간화 항체, 또는 항원 결합 단편, 예컨대 단일 도메인 항체(sdAb), Fab, Fab', F(ab)<sub>2</sub>, 및 Fv 단편, 하나 이상의 CDR을 포함하는 단편, 단일쇄 항체(예를 들어, 단일쇄 Fv 단편(scFv), 디숄피드 안정화된(dsFv) Fv 단편, 이중접합체 항체(예를 들어, 이중 특이적 항체), pFv 단편, 중쇄 단량체 또는 이량체, 경쇄 단량체 또는 이량체, 및 하나의 중쇄 및 하나의 경쇄로 이루어진 이량체로부터의 도메인을 포함하고 이로 제한되지 않는, PSMA에 결합하는 임의의 도메인을 포함한다. 일부 경우에, PSMA 결합 도메인은 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질이 궁극적으로 사용될 종과 동일한 종으로부터 유래되는 것이 유익하다. 예를 들어, 인간에서 사용하기 위해, PSMA 결합 단백질의 PSMA 결합 도메인은 항체 또는 항체 단편의 항원 결합 도메인으로부터의 인간 또는 인간화 잔기를 포함하는 것이 유익할 수 있다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 중쇄 가변 CDR1, 중쇄 가변 CDR2 및 중쇄 가변 CDR3을 포함하는 항-PSMA 특이적 결합 단백질이다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 중쇄 가변 CDR1, 중쇄 가변 CDR2 및 중쇄 가변 CDR3을 포함하는 항-PSMA 단일 도메인 항체이다.

[0054] 일부 실시양태에서, 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 다음 식으로 표시되는 바와 같이 3개의 상보성 결정 영역/서열에 의해 차단된 4개의 프레임워크 영역/서열(f1-f4)로 이루어진 아미노산 서열을 포함하는 폴리펩티드이다: f1-r1-f2-r2-f3-r3-f4(여기서, r1, r2 및 r3은 각각 상보성 결정 영역 CDR1, CDR2 및 CDR3이고, f1, f2, f3 및 f4는 프레임워크 잔기이다. 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질의 프레임워크 잔기는 예를 들어 75, 76, 77, 78, 79, 80, 81개의 아미노산 잔기를 포함하고, 상보성 결정 영역은 예를 들어 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36개의 아미노산 잔기를 포함한다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 프레임워크 잔기 및 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 서열 번호 4에 제시된 아미노산 서열을 포함하고, 여기서 (a) CDR1은 서열 번호 16에 제시된 아미노산 서열 또는 서열 번호 16에 1, 2, 3 또는 4개의 아미노산 치환을 갖는 변이체를 포함하고, (b) CDR2는 서열 번호 17에 제시된 서열 또는 서열 번호 17에 1, 2, 3 또는 4개의 아미노산 치환을 갖는 변이체를 포함하고, (c) CDR3은 서열 번호 18에 제시된 서열 또는 서열 번호 18에 1, 2, 3 또는 4개의 아미노산 치환을 갖는 변이체를 포함한다.

[0055] 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 프레임워크 잔기 및 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하는 서열 번호 19에 제시된 아미노산 서열을 포함하고, 여기서 (a) CDR1은 서열 번호 16에 제시된 아미노산 서열 또는 서열 번호 16에 1, 2, 3 또는 4개의 아미노산 치환을 갖는 변이체를 포함하고, (b) CDR2는 서열 번호 17에 제시된 서열 또는 서열 번호 17에 1, 2, 3 또는 4개의 아미노산 치환을 갖는 변이체를 포함하고, (c) CDR3은 서열 번호 18에 제시된 서열 또는 서열 번호 18에 1, 2, 3 또는 4개의 아미노산 치환을 갖는 변이체를 포함한다.

- [0056] PSMA 결합 단백질의 CDR1이 서열 번호 16에 제시된 아미노산 서열 또는 서열 번호 16에 1, 2, 3 또는 4개의 아미노산 치환을 갖는 변이체를 포함하는 실시양태에서, 상기 치환은 예를 들어 프롤린, 히스티딘을 포함한다. PSMA 결합 단백질의 CDR2가 서열 번호 17에 제시된 아미노산 서열 또는 서열 번호 17에 1, 2, 3 또는 4개의 아미노산 치환을 갖는 변이체를 포함하는 실시양태에서, 상기 치환은 예를 들어 아스파르트산, 리신, 글루타민, 티로신을 포함한다.
- [0057] PSMA 결합 단백질의 CDR3이 서열 번호 18에 제시된 아미노산 서열 또는 서열 번호 18에 1, 2, 3 또는 4개의 아미노산 치환을 갖는 변이체를 포함하는 실시양태에서, 상기 치환은 예를 들어 세린을 포함한다.
- [0058] 일부 실시양태에서, 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 식 f1-r1-f2-r2-f3-r3-f4로 표시되고, 여기서, r1, r2 및 r3은 각각 상보성 결정 영역 CDR1, CDR2 및 CDR3이고, f1, f2, f3 및 f4는 프레임워크 잔기이고, r1은 서열 번호 5, 서열 번호 6 또는 서열 번호 7을 포함하고, r2는 서열 번호 8, 서열 번호 9, 서열 번호 10, 서열 번호 11, 서열 번호 12, 서열 번호 13 또는 서열 번호 14를 포함하고, r3은 서열 번호 15를 포함한다. 일부 실시양태에서, 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 식 f1-r1-f2-r2-f3-r3-f4로 표시되고, 여기서, r1, r2 및 r3은 각각 상보성 결정 영역 CDR1, CDR2 및 CDR3이고, f1, f2, f3 및 f4는 프레임워크 잔기이고, r1은 서열 번호 5, 서열 번호 6, 또는 서열 번호 7이고, r2는 서열 번호 8, 서열 번호 9, 서열 번호 10, 서열 번호 11, 서열 번호 12, 서열 번호 13 또는 서열 번호 14이고, r3은 서열 번호 15이다.
- [0059] 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 서열 번호 1(RFMISX<sub>1</sub>YX<sub>2</sub>MH)에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 서열 번호 2(X<sub>3</sub>INPAX<sub>4</sub>X<sub>5</sub>TDYAEX<sub>6</sub>VKG)에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 서열 번호 3(DX<sub>7</sub>YGY)에 제시된 바와 같다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 서열 번호 1(RFMISX<sub>1</sub>YX<sub>2</sub>MH)에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 서열 번호 17에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 서열 번호 18에 제시된 바와 같다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 서열 번호 16에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 서열 번호 2(X<sub>3</sub>INPAX<sub>4</sub>X<sub>5</sub>TDYAEX<sub>6</sub>VKG)에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 서열 번호 18에 제시된 바와 같다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 서열 번호 16에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 서열 번호 17에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 서열 번호 3(DX<sub>7</sub>YGY)에 제시된 바와 같다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 서열 번호 1(RFMISX<sub>1</sub>YX<sub>2</sub>MH)에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 서열 번호 2(X<sub>3</sub>INPAX<sub>4</sub>X<sub>5</sub>TDYAEX<sub>6</sub>VKG)에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 서열 번호 18에 제시된 바와 같다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 서열 번호 16에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 서열 번호 2(X<sub>3</sub>INPAX<sub>4</sub>X<sub>5</sub>TDYAEX<sub>6</sub>VKG)에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 서열 번호 3(DX<sub>7</sub>YGY)에 제시된 바와 같다.
- [0060] 일부 실시양태에서, 아미노산 잔기 X<sub>1</sub>, X<sub>2</sub>, X<sub>3</sub>, X<sub>4</sub>, X<sub>5</sub>, X<sub>6</sub> 및 X<sub>7</sub>은 독립적으로 글루탐산, 프롤린, 세린, 히스티딘, 트레오닌, 아스파르트산, 글리신, 리신, 트레오닌, 글루타민 및 티로신으로부터 선택된다. 일부 실시양태에서, X<sub>1</sub>은 프롤린이다. 일부 실시양태에서, X<sub>2</sub>는 히스티딘이다. 일부 실시양태에서, X<sub>3</sub>은 아스파르트산이다. 일부 실시양태에서, X<sub>4</sub>는 리신이다. 일부 실시양태에서, X<sub>5</sub>는 글루타민이다. 일부 실시양태에서, X<sub>6</sub>은 티로신이다. 일부 실시양태에서, X<sub>7</sub>은 세린이다. 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 일부 실시양태에서 X<sub>1</sub>이 글루탐산이고 X<sub>2</sub>가 히스티딘이고, X<sub>3</sub>이 아스파르트산이고, X<sub>4</sub>가 글리신이고, X<sub>5</sub>가 트레오닌이고, X<sub>6</sub>이 세린이고, X<sub>7</sub>이 세린인 CDR1, CDR2 및 CDR3 서열을 포함한다.
- [0061] 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 서열 번호 1(RFMISX<sub>1</sub>YX<sub>2</sub>MH)에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 서열 번호

2( $X_3$ INPAX $_4$ X $_5$ TDYAEX $_6$ VKG)에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 서열 번호 3(DX $_7$ YGY)에 제시된 바와 같고, X $_1$ 은 프롤린이다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 서열 번호 1(RFMISX $_1$ YX $_2$ MH)에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 서열 번호 2( $X_3$ INPAX $_4$ X $_5$ TDYAEX $_6$ VKG)에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 서열 번호 3(DX $_7$ YGY)에 제시된 바와 같고, X $_5$ 는 글루타민이다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 서열 번호 1(RFMISX $_1$ YX $_2$ MH)에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 서열 번호 2( $X_3$ INPAX $_4$ X $_5$ TDYAEX $_6$ VKG)에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 서열 번호 3(DX $_7$ YGY)에 제시된 바와 같고, X $_6$ 은 티로신이다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 서열 번호 1(RFMISX $_1$ YX $_2$ MH)에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 서열 번호 2( $X_3$ INPAX $_4$ X $_5$ TDYAEX $_6$ VKG)에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 서열 번호 3(DX $_7$ YGY)에 제시된 바와 같고, X $_2$ 는 히스티딘이고, X $_3$ 은 아스파르트산이고, X $_4$ 는 리신이고, X $_7$ 은 세린이다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 서열 번호 1(RFMISX $_1$ YX $_2$ MH)에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 서열 번호 2( $X_3$ INPAX $_4$ X $_5$ TDYAEX $_6$ VKG)에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 서열 번호 3(DX $_7$ YGY)에 제시된 바와 같고, X $_1$ 은 프롤린이고, X $_2$ 는 히스티딘이고, X $_3$ 은 아스파르트산이고, X $_7$ 은 세린이다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 서열 번호 1(RFMISX $_1$ YX $_2$ MH)에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 서열 번호 2( $X_3$ INPAX $_4$ X $_5$ TDYAEX $_6$ VKG)에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 서열 번호 3(DX $_7$ YGY)에 제시된 바와 같고, X $_2$ 는 히스티딘이고, X $_3$ 은 아스파르트산이고, X $_5$ 는 글루타민이고, X $_7$ 은 세린이다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 서열 번호 1(RFMISX $_1$ YX $_2$ MH)에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 서열 번호 2( $X_3$ INPAX $_4$ X $_5$ TDYAEX $_6$ VKG)에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 서열 번호 3(DX $_7$ YGY)에 제시된 바와 같고, X $_2$ 는 히스티딘이고, X $_3$ 은 아스파르트산이고, X $_6$ 은 티로신이고, X $_7$ 은 세린이다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 CDR1, CDR2 및 CDR3을 포함하며, 여기서 (a) CDR1의 아미노산 서열은 서열 번호 1(RFMISX $_1$ YX $_2$ MH)에 제시된 바와 같고; (b) CDR2의 아미노산 서열은 서열 번호 2( $X_3$ INPAX $_4$ X $_5$ TDYAEX $_6$ VKG)에 제시된 바와 같고; (c) CDR3의 아미노산 서열은 서열 번호 3(DX $_7$ YGY)에 제시된 바와 같고, X $_2$ 는 히스티딘이고, X $_3$ 은 아스파르트산이고, X $_7$ 은 세린이다.

[0062] 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 일부 실시양태에서 X $_1$ 이 글루탐산이고 X $_2$ 가 히스티딘이고, X $_3$ 이 아스파르트산이고, X $_4$ 가 글리신이고, X $_5$ 가 트레오닌이고, X $_6$ 이 세린이고, X $_7$ 이 세린인 CDR1, CDR2 및 CDR3 서열을 포함할 수 있다. 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 일부 실시양태에서 X $_1$ 이 글루탐산이고 X $_2$ 가 히스티딘이고, X $_3$ 이 트레오닌이고, X $_4$ 가 글리신이고, X $_5$ 가 트레오닌이고, X $_6$ 이 세린이고, X $_7$ 이 세린인 CDR1, CDR2 및 CDR3 서열을 포함할 수 있다. 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 일부 실시양태에서 X $_1$ 이 글루탐산이고 X $_2$ 가 세린이고, X $_3$ 이 트레오닌이고, X $_4$ 가 리신이고, X $_5$ 가 트레오닌이고, X $_6$ 이 세린이고, X $_7$ 이 세린인 CDR1, CDR2 및 CDR3 서열을 포함할 수 있다. 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 일부 실시양태에서 X $_1$ 이 프롤린이고 X $_2$ 가 세린이고, X $_3$ 이 트레오닌이고, X $_4$ 가 글리신이고, X $_5$ 가 트레오닌이고, X $_6$ 이 세린이고, X $_7$ 이 글리신인 CDR1, CDR2 및 CDR3 서열을 포함할 수 있다. 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 일부 실시양태에서 X $_1$ 이 글루탐산이고 X $_2$ 가 세린이고, X $_3$ 이 트레오닌이고, X $_4$ 가 글리신이고, X $_5$ 가 글루타민이고, X $_6$ 이 세린이고, X $_7$ 이 글리신인 CDR1, CDR2 및 CDR3 서열을 포함할 수 있다. 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 일부 실시양태에서 X $_1$ 이 글루탐산이고, X $_2$ 가 세린이고, X $_3$ 이

트레오닌이고, X<sub>4</sub>가 글리신이고, X<sub>5</sub>가 트레오닌이고, X<sub>6</sub>이 티로신이고, X<sub>7</sub>이 글리신인 CDR1, CDR2 및 CDR3 서열을 포함할 수 있다. 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 일부 실시양태에서 X<sub>1</sub>이 글루탐산이고, X<sub>2</sub>가 히스티딘이고, X<sub>3</sub>이 아스파르트산이고, X<sub>4</sub>가 리신이고, X<sub>5</sub>가 트레오닌이고, X<sub>6</sub>이 세린이고, X<sub>7</sub>이 세린인 CDR1, CDR2 및 CDR3 서열을 포함할 수 있다. 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 일부 실시양태에서 X<sub>1</sub>이 프롤린이고, X<sub>2</sub>가 히스티딘이고, X<sub>3</sub>이 아스파르트산이고, X<sub>4</sub>가 글리신이고, X<sub>5</sub>가 트레오닌이고, X<sub>6</sub>이 세린이고, X<sub>7</sub>이 세린인 CDR1, CDR2 및 CDR3 서열을 포함할 수 있다. 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 일부 실시양태에서 X<sub>1</sub>이 글루탐산이고, X<sub>2</sub>가 히스티딘이고, X<sub>3</sub>이 아스파르트산이고, X<sub>4</sub>가 글루타민이고, X<sub>5</sub>가 트레오닌이고, X<sub>6</sub>이 세린이고, X<sub>7</sub>이 세린인 CDR1, CDR2 및 CDR3 서열을 포함할 수 있다. 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 일부 실시양태에서 X<sub>1</sub>이 글루탐산이고, X<sub>2</sub>가 히스티딘이고, X<sub>3</sub>이 아스파르트산이고, X<sub>4</sub>가 글리신이고, X<sub>5</sub>가 트레오닌이고, X<sub>6</sub>이 티로신이고, X<sub>7</sub>이 세린인 CDR1, CDR2 및 CDR3 서열을 포함할 수 있다. 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 일부 실시양태에서 X<sub>2</sub>가 히스티딘이고, X<sub>7</sub>이 세린인 CDR1, CDR2 및 CDR3 서열을 포함할 수 있다. 예시적인 프레임워크 서열은 서열 번호 165-168로서 개시된다.

[0063] 일부 실시양태에서, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 다음 중 임의의 조합을 포함한다: (i) X<sub>1</sub>은 프롤린이고; (ii) X<sub>2</sub>는 히스티딘이고; (iii) X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고; (iv) X<sub>4</sub>는 리신이고; (v) X<sub>5</sub>는 글루타민이고; (vi) X<sub>6</sub>은 티로신이고; (vii) X<sub>7</sub>은 세린이다. 일부 실시양태에서, 상기 실시양태의 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 서열 번호 4로 제시된 서열을 갖는 결합 단백질보다 인간 전립선 특이 막 항원에 대해 더 높은 친화도를 갖는다. 일부 실시양태에서, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 다음 중 임의의 조합을 포함한다: (i) X<sub>1</sub>은 프롤린이고 X<sub>5</sub>는 글루타민이고; (ii) X<sub>6</sub>은 티로신이고 X<sub>4</sub>는 리신이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (iii) X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>4</sub>는 리신이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (iv) X<sub>1</sub>은 프롤린이고 X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (v) X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>5</sub>는 글루타민이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (vi) X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>4</sub>는 리신이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (vii) X<sub>1</sub>은 프롤린이고 X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (viii) X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>5</sub>는 글루타민이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (ix) X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>6</sub>은 티로신이고 X<sub>7</sub>은 세린이고; (x) X<sub>2</sub>는 히스티딘이고 X<sub>3</sub>은 아스파르트산이고 X<sub>7</sub>은 세린이다.

[0064] 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 서열 번호 4에 제시된 아미노산 서열을 갖는다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 하나 이상의 아미노산 위치가 치환된 서열 번호 4로 제시된 아미노산 서열을 갖는다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 19, 86, 87 및 106 중 하나 이상의 위치가 치환된다. 아미노산 위치 19, 86, 87 및 106에서의 예시적인 치환은 T19R, K86R, P87A 및 Q106L을 포함하고 이로 제한되지 않는다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 31, 33, 50, 55, 56, 62 및 97 중 하나 이상의 위치가 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 31은 E31P로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 33은 S33H로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 50은 T50D로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 55는 G55K로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 56은 T56Q로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 62는 S62Y로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 97은 G97S로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 33은 S33H로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 위치 31에서의 치환은 위치 50 및 97에서의 치환과 조합된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 31, 50 및 97은 각각 E31P, T50D 및 G97S로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 위치 33에서의 치환은 위치 97에서의 치환과 조합된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 33 및 97은 각각 S33H 및 G97S로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 위치 33에서의 치환은 위치 50 및 97에서의 치환과 조합된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 33, 50 및 97은 각각 S33H, T50D 및 G97S. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 위치 33에서의 치환은 위치 50, 55 및 97에서의 치환과 조합된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 33, 50, 55 및 97은 각각 S33H, T50D, G55K 및 G97S로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 위치 33에서의 치환은 위치 31, 50 및 97에서의 치환과 조합된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 31, 33, 50 및 97은 각각 E31P, S33H, T50D, 및 G97S로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 위치 33에서의 치환은 위치 50, 56 및 97에서의 치환과 조합된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 33,

50, 56 및 97은 각각 S33H, T50D, T56Q 및 G97S로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 위치 33에서의 치환은 위치 50, 62 및 97에서의 치환과 조합된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 33, 50, 62 및 97은 각각 S33H, T50D, S62Y 및 G97S로 치환된다.

[0065] 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 서열 번호 19에 제시된 아미노산 서열을 갖는다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 하나 이상의 아미노산 위치가 치환된 서열 번호 19에 제시된 아미노산 서열을 갖는다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 아미노산 위치 31, 33, 50, 55, 56, 62 및 97 중 하나 이상의 위치가 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 31은 E31P로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 아미노산 위치 33은 S33H로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 아미노산 위치 50은 T50D로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 아미노산 위치 55는 G55K로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 아미노산 위치 56은 T56Q로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 아미노산 위치 62는 S62Y로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 아미노산 위치 97은 G97S로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 아미노산 위치 33은 S33H로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 위치 31에서의 치환은 위치 50 및 97에서의 치환과 조합된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 아미노산 위치 31, 50 및 97은 각각 E31P, T50D 및 G97S로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 위치 33에서의 치환은 위치 97에서의 치환과 조합된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 아미노산 위치 33 및 97은 각각 S33H 및 G97S로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 위치 33에서의 치환은 위치 50 및 97에서의 치환과 조합된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 아미노산 위치 33, 50 및 97은 각각 S33H, T50D 및 G97S로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 위치 33에서의 치환은 위치 50, 55 및 97에서의 치환과 조합된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 아미노산 위치 33, 50, 55 및 97은 각각 S33H, T50D, G55K 및 G97S로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 위치 33에서의 치환은 위치 31, 50 및 97에서의 치환과 조합된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 아미노산 위치 31, 33, 50 및 97은 각각 E31P, S33H, T50D 및 G97S로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 위치 33에서의 치환은 위치 50, 56 및 97에서의 치환과 조합된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 19의 아미노산 위치 33, 50, 56 및 97은 각각 S33H, T50D, T56Q 및 G97S로 치환된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 위치 33에서의 치환은 위치 50, 62 및 97에서의 치환과 조합된다. 일부 실시양태에서, 서열 번호 4의 아미노산 위치 33, 50, 62 및 97은 각각 S33H, T50D, S62Y 및 G97S로 치환된다.

[0066] 일부 실시양태에서, 전립선 특이 막 항원 결합 단백질은 다음 중 임의의 조합을 포함한다: (i) 위치 31에서의 치환; (ii) 위치 50에서의 치환; (iii) 위치 55에서의 치환; 위치 56에서의 치환; (iv) 위치 62에서의 치환; (v) 위치 97에서의 치환; (vi) 위치 55 및 97에서의 치환; (vii) 위치 33 및 97에서의 치환; (viii) 위치 33, 50 및 97에서의 치환; (ix) 위치 31, 33, 50 및 97에서의 치환; (x) 위치 33, 50, 55 및 97에서의 치환; (xi) 위치 33, 50, 56 및 97에서의 치환; 및 (xiii) 위치 33, 50, 62 및 97에서의 치환.

[0067] 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 인간 및 시노몰거스 PSMA와 교차 반응성이다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 인간 PSMA에 특이적이다. 다양한 실시양태에서, 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 서열 번호 4에 제시된 아미노산 서열에 대해 적어도 약 75%, 약 76%, 약 77%, 약 78%, 약 79%, 약 80%, 약 81%, 약 82%, 약 83%, 약 84%, 약 85%, 약 86%, 약 87%, 약 88%, 약 89%, 약 90%, 약 91%, 약 92%, 약 93%, 약 94%, 약 95%, 약 96%, 약 97%, 약 98%, 약 99%, 또는 약 100% 동일하다.

[0068] 다양한 실시양태에서, 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 서열 번호 19에 제시된 아미노산 서열에 대해 적어도 약 75%, 약 76%, 약 77%, 약 78%, 약 79%, 약 80%, 약 81%, 약 82%, 약 83%, 약 84%, 약 85%, 약 86%, 약 87%, 약 88%, 약 89%, 약 90%, 약 91%, 약 92%, 약 93%, 약 94%, 약 95%, 약 96%, 약 97%, 약 98%, 약 99%, 또는 약 100% 동일하다.

[0069] 다양한 실시양태에서, 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질의 상보성 결정 영역은 서열 번호 16에 제시된 아미노산 서열에 대해 적어도 약 80%, 약 81%, 약 82%, 약 83%, 약 84%, 약 85%, 약 86%, 약 87%, 약 88%, 약 89%, 약 90%, 약 91%, 약 92%, 약 93%, 약 94%, 약 95%, 약 96%, 약 97%, 약 98%, 또는 약 100% 동일하다.

[0070] 다양한 실시양태에서, 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질의 상보성 결정 영역은 서열 번호 17에 제시된 아미노산 서열에 대해 적어도 약 75%, 약 76%, 약 77%, 약 78%, 약 79%, 약 80%, 약 81%, 약 82%, 약 83%, 약 84%, 약 85%, 약 86%, 약 87%, 약 88%, 약 89%, 약 90%, 약 91%, 약 92%, 약 93%, 약 94%, 약 95%, 약 96%, 약 97%, 약 98%, 또는 약 100% 동일하다.

[0071] 다양한 실시양태에서, 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질의 상보성 결정 영역은 서열 번호 18에 제시된 아미노산 서열에 대해 적어도 약 85%, 약 86%, 약 87%, 약 88%, 약 89%, 약 90%, 약 91%, 약 92%, 약 93%, 약 94%, 약

95%, 약 96%, 약 97%, 약 98%, 약 99%, 또는 약 100% 동일하다.

[0072] **인간화 및 친화도 성숙**

[0073] 치료적 적용을 위한 결합 단백질을 설계함에 있어서, 예를 들어 표적의 기능적 활성을 조절하는 단백질, 및/또는 보다 높은 특이성 및/또는 친화도를 갖는 결합 단백질과 같은 개선된 결합 단백질 및/또는 보다 생물학적으로 이용 가능하거나, 또는 특정 세포 또는 조직 환경에서 안정하거나 가용성인 결합 단백질을 생성하는 것이 바람직하다.

[0074] 본 개시내용에서 설명되는 PSMA 결합 단백질은 PSMA인 표적 결합 도메인에 대한 개선된 결합 친화도를 나타낸다. 본 개시내용은 인간 및 시노몰거스 PSMA 중 하나 또는 둘 모두에 대해 보다 높은 결합 친화도를 유도하는, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질의 상보성 결정 영역(CDR) 내의 아미노산 치환을 확인한다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 항체이다. 특정 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 인간화 항체이다. 일반적으로, 인간화 항체는 CDR 또는 CDR의 일부가 비인간 항체로부터 유래되고 프레임워크 영역 또는 프레임워크 영역의 일부가 인간 항체 서열로부터 유래된 하나 이상의 가변 도메인을 포함한다. 선택적으로, 인간화 항체는 또한 인간 불변 영역의 적어도 일부를 포함한다. 일부 실시양태에서, 선택된 프레임워크 잔기는 예를 들어, 항체 특이성, 친화도 또는 pH 의존성을 회복 또는 개선하기 위해 비인간 항체(예를 들어, 그로부터 CDR이 유도되는 항체)로부터의 상응하는 잔기로 치환된다. 인간화를 위해 사용될 수 있는 인간 프레임워크 영역은 최적 맞춤(best-fit) 방법(예를 들어, Sims et al. J Immunol 151:2296, 1993)을 사용하여 선택된 프레임워크 영역; 경쇄 또는 중쇄 가변 영역의 특정 하위군의 인간 항체의 컨센서스 서열로부터 유도된 프레임워크 영역(예를 들어, Carter et al., Proc Natl Acad Sci USA, 89:4285, 1992; 및 Presta et al., J Immunol, 151:2623, 1993); 인간 성숙(체세포 돌연변이된) 프레임워크 영역 또는 인간 생식계열 프레임워크 영역(예를 들어, Almagro and Fransson, Front Biosci 13:1619-1633, 2008); 및 프레임워크 라이브러리 스크리닝으로부터 유도된 프레임워크 영역(예를 들어, Baca et al., J Biol Chem 272:10678-10684, 1997; 및 Rosok et al., J Biol Chem 271:22611-22618, 1996)을 포함하고 이로 제한되지 않는다. 따라서, 한 측면에서, PSMA 결합 단백질은 인간화 또는 인간 항체 또는 항체 단편을 포함한다. 한 실시양태에서, 인간화 또는 인간 항-PSMA 결합 단백질은 본원에서 설명되는 인간화 또는 인간 항-PSMA 결합 도메인의 하나 이상의(예를 들어, 3개의 모든) 경쇄 상보성 결정 영역 1(LC CDR1), 경쇄 상보성 결정 영역 2(LC CDR2) 및 경쇄 상보성 결정 영역 3(LC CDR3), 및/또는 본원에서 설명되는 인간화 또는 인간 항-PSMA 결합 도메인의 하나 이상의(예를 들어, 3개의 모든) 중쇄 상보성 결정 영역 1(HC CDR1), 중쇄 상보성 결정 영역 2(HC CDR2) 및 중쇄 상보성 결정 영역 3(HC CDR3), 예를 들어 하나 이상의, 예를 들어 3개의 모든 LC CDR 및 하나 이상의, 예를 들어 3개의 모든 HC CDR을 포함하는 인간화 또는 인간 항-PSMA 결합 도메인을 포함한다. 일부 실시양태에서, 인간화 또는 인간 항-PSMA 결합 도메인은 PSMA에 특이적인 인간화 또는 인간 경쇄 가변 영역을 포함하며, 여기서 PSMA에 특이적인 경쇄 가변 영역은 인간 경쇄 프레임워크 영역에 인간 또는 비인간 경쇄 CDR을 포함한다. 특정 예에서, 경쇄 프레임워크 영역은  $\lambda$ (람다) 경쇄 프레임워크이다. 다른 예에서, 경쇄 프레임워크 영역은  $\kappa$ (카파) 경쇄 프레임워크이다. 일부 실시양태에서, 인간화 또는 인간 항-PSMA 결합 도메인은 PSMA에 특이적인 인간화 또는 인간 중쇄 가변 영역을 포함하며, 여기서 PSMA에 특이적인 중쇄 가변 영역은 인간 중쇄 프레임워크 영역에 인간 또는 비인간 중쇄 CDR을 포함한다. 특정 경우에, 중쇄 및/또는 경쇄의 상보성 결정 영역은 예를 들어 7E11, EPR6253, 107.1A4, GCP-05, EP3253, BV9, SP29, 인간 PSMA/FOLH1/NAALADase I 항체와 같은 공지된 항-PSMA 항체로부터 유래된다.

[0075] 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 일부 실시양태에서 표적 결합 도메인에 대한 그의 결합 친화도를 증가시키도록 친화도 성숙된다. 하나 이상의 상기 언급된 CDR을 함유하는 항-PSMA 항체와 같은 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질의 친화도를 개선하는 것이 요구되는 경우, 개선된 친화도를 갖는 그러한 항체는 CDR 유지, 사슬 셔플링, 이. 콜라이(*E. coli*)의 돌연변이 균주의 사용, DNA 셔플링, 파지 디스플레이 및 생식을 포함하고 이로 제한되지 않는 다수의 친화도 성숙 프로토콜에 의해 수득될 수 있다. 상기 친화도 성숙의 예시적인 방법은 문헌 [Vaughan et al. Nature Biotechnology, 16, 535-539, 1998]에 논의되어 있다. 따라서, 상기 섹션에서 논의된 PSMA 결합 단백질 변이체 이외에, 본 개시내용은 그의 표적, 즉 PSMA에 대한 결합 단백질의 친화도를 개선시키는 추가의 서열 변이체를 제공한다. 특정 실시양태에서, 이러한 서열 변이체는 PSMA 결합 단백질 서열 내에 하나 이상의 반보존적 또는 보존적 치환을 포함하고, 이러한 치환은 바람직하게는 결합 단백질의 목적하는 활성에 유의한 영향을 미치지 않는다. 치환은 자연 발생적이거나 또는 돌연변이 유발을 사용하여 도입될 수 있다(예를 들어, Hutchinson et al., 1978, J. Biol. Chem. 253:6551). 예를 들어, 아미노산 글리신, 알라닌, 발린, 류신 및 이소류신은 종종 서로 치환될 수 있다(지방족 측쇄를 갖는 아미노산). 이러한 가능한 치환 중, 전형적으로 글리신 및 알라닌이 상대적으로 짧은 측쇄를 갖기 때문에 서로 치환하기 위해 사용되고, 발린, 류신 및 이소류신은 소

수성인 보다 큰 지방족 측쇄를 갖기 때문에 서로 치환하기 위해 사용된다. 서로 종종 치환될 수 있는 다른 아미노산은 다음을 포함하고 이로 제한되지 않는다: 페닐알라닌, 티로신 및 트립토판(방향족 측쇄를 갖는 아미노산); 리신, 아르기닌 및 히스티딘(염기성 측쇄를 갖는 아미노산); 아스파르테이트 및 글루타메이트(산성 측쇄를 갖는 아미노산); 아스파라긴 및 글루타민(아미드 측쇄를 갖는 아미노산); 및 시스테인 및 메티오닌(황 함유 측쇄를 갖는 아미노산).

[0076] 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 조합 라이브러리를 스크리닝함으로써, 예를 들어, 파지 디스플레이 라이브러리를 생성하고 원하는 결합 특성을 갖는 항체에 대해 그러한 라이브러리를 스크리닝함으로써 단리될 수 있다. 또한, 그의 결합 표적에 대한 PSMA 결합 단백질의 결합 친화도는 특정 PSMA 알부민 결합 단백질에서의 특정 제거 반감기를 표적화하도록 선택될 수 있다. 따라서, 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 그의 결합 표적에 대해 높은 결합 친화도를 갖는다. 다른 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 그의 결합 표적에 대해 중간 결합 친화도를 갖는다. 또 다른 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 그의 결합 표적에 대해 낮은 또는 미미한 결합 친화도를 갖는다. 예시적인 결합 친화도는 10 nM 이하(고), 10 nM 내지 100 nM(중) 및 100 nM 초과(저)의 Kd를 포함한다. PSMA에 결합하는 친화도는 결합 단백질 자체 또는 그의 PSMA 결합 도메인이 예를 들어 검정 플레이트 상에 코팅된, 미생물 세포 표면에 제시된, 용액 내 등에 존재하는 PSMA에 결합하는 능력에 의해 결정될 수 있다. 본 개시내용의 단백질의 PSMA에 대한 결합 활성은 또한 리간드(예를 들어, PSMA) 또는 상기 결합 단백질 자체 또는 그의 PSMA 결합 도메인을 비드, 기질, 세포 등에 고정함으로써 검정할 수 있다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질 자체 또는 그의 PSMA 결합 도메인과 표적 리간드(예를 들어, PSMA) 사이의 결합은 예를 들어 결합 동역학 검정에 의해 결정된다. 특정 실시양태에서 결합 동역학 검정은 OCTET® 시스템을 사용하여 수행된다. 이러한 실시양태에서, 제1 단계는 리간드(예를 들어, 비오틴화 PSMA)를 바이오센서(예를 들어, 스트렙타비딘 바이오센서)의 표면 상에 최적 로딩 밀도로 고정된 후, 검정 버퍼로 세척하여 미결합 리간드를 제거하고, 분석물, 즉 PSMA 결합 단백질 자체 또는 그의 PSMA 결합 도메인과 리간드를 회합시킨 후, 바이오센서를 분석물을 함유하지 않는 버퍼에 노출시켜 PSMA 결합 단백질 자체 또는 그의 PSMA 결합 도메인을 리간드로부터 해리시키는 것을 포함한다. BSA, 카제인, Tween-20, PEG, 젤라틴과 같은 적절한 차단제는 바이오센서 상의 비특이적 결합 부위를 차단하기 위해 사용된다. 이어서, PSMA 결합 단백질 자체 또는 그의 PSMA 결합 도메인과 리간드 사이의 결합 상호작용에 대한 회합 및 해리 속도 상수를 결정하기 위해 적절한 소프트웨어(예를 들어, ForteBio의 Octet 소프트웨어)를 사용하여 결합 동역학 데이터를 분석한다.

[0077] 특정 실시양태에서, 본원에서 개시되는 PSMA 결합 단백질은 인간 PSMA에 인간 Kd(hKd)로 결합한다. 특정 실시양태에서, 본원에서 개시되는 PSMA 결합 단백질은 시노물거스 PSMA에 시노물거스 Kd(cKd)로 결합한다. 특정 실시양태에서, 본원에서 개시되는 PSMA 결합 단백질은 시노물거스 PSMA에 시노물거스 Kd(cKd)로 및 인간 PSMA에 인간 Kd(hKd)로 결합한다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.1 nM 내지 약 500 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.1 nM 내지 약 450 nM 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.1 nM 내지 약 400 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.1 nM 내지 약 350 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.1 nM 내지 약 300 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.1 nM 내지 약 250 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.1 nM 내지 약 200 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.1 nM 내지 약 150 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.1 nM 내지 약 100 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.1 nM 내지 약 90 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.2 nM 내지 약 80 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.3 nM 내지 약 70 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.4 nM 내지 약 50 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.5 nM 내지 약 30 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.6 nM 내지 약 10 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.7 nM 내지 약 8 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.8 nM 내지 약 6 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 0.9 nM 내지 약 4 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, hKd 및 cKd는 약 1 nM 내지 약 2 nM의 범위이다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 인간 및 시노물거스 PSMA에 대등한 결합 친화도(Kd)로 결합한다.

[0078] 일부 실시양태에서, 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 서열 번호 4에 제시된 서열을 포함하고, 약 10 nM 내지 약 20 nM의 hKd를 갖는다. 일부 실시양태에서, 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 서열 번호 4의 아미노산 위치 31에서의 글루탐산으로부터 프롤린으로의 돌연변이를 포함하고, 약 5 nM 내지 약 10 nM의 hKd를 갖는다. 일부 실시양태에서, 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 서열 번호 4의 아미노산 서열 56에 트레오닌으로부터 글루타민으로의 돌연변이를 포함하고, 약 1 nM 내지 약 7 nM의 hKd를 갖는다. 일부 실시양태에서, 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 서열 번호 4의 아미노산 위치 55에서의 글리신으로부터 리신으로의 돌연변이를 포함하고, 약 0.5 nM 내지 약 5 nM의 hKd를 갖는다. 일부 실시양태에서, 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 아미노산 위치 33에서

의 세린으로부터 히스티딘으로의 돌연변이, 아미노산 위치 50에서의 트레오닌에서 아스파르트산으로의 돌연변이, 및 서열 번호 4의 아미노산 위치 97에서의 글리신으로부터 세린으로의 치환을 포함하고, 약 5 nM 내지 약 10 nM의 hKd를 갖는다. 일부 실시양태에서, 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 서열 번호 4의 아미노산 위치 33에서의 세린으로부터 히스티딘으로의 돌연변이 및 아미노산 위치 97에서의 글리신으로부터 세린으로의 치환을 포함하고, 약 0.05 nM 내지 약 2 nM의 hKd를 갖는다. 따라서, 다양한 실시양태에서, 서열 번호 4에 제시된 서열에 비해 하나 이상의 치환을 포함하는 PSMA 결합 단백질은 임의의 치환이 없이 서열 4의 서열을 포함하는 단백질보다 1.5배 내지 약 300배 더 높은 인간 PSMA에 대한 결합 친화도를 갖는다. 예를 들어, 결합 친화도는 서열 번호 4의 치환(들)이 E31P를 포함하는 경우 약 1.5배 내지 약 3배 더 높고; 서열 번호 4의 치환(들)이 T56Q를 포함하는 경우 약 2배 내지 약 15배 더 높고; 서열 번호 4의 치환(들)이 G55K를 포함하는 경우 약 3배 내지 약 30배 더 높고; 서열 번호 4의 치환(들)이 S33H T50D G97S를 포함하는 경우 약 2배 내지 약 3배 더 높고; 서열 번호 4의 치환(들)이 S33H G97S를 포함하는 경우 약 5배 내지 약 300배 더 높다. 일부 실시양태에서, 상기 설명된 바와 같은 서열 번호 4의 하나 이상의 아미노산 치환은 인간 및 시노몰거스 PSMA 둘 모두에 대해 향상된 결합 친화도를 유도하고, 예를 들어 서열 번호 4에 아미노산 치환 S33H 및 G97S를 포함하는 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질은 임의의 치환이 없이 서열 번호 4의 서열을 포함하는 단백질에 비해 인간 및 시노몰거스 PSMA에 대한 증가된 친화도를 나타낸다. 이러한 이중 친화도 향상에 대한 추가의 예는 서열 번호 4에 아미노산 치환 S33H, T50D 및 G97S를 포함하는 PSMA 결합 단백질의 경우에서 관찰된다. 일부 실시양태에서, 상기 임의의 PSMA 결합 단백질(예를 들어, 서열 번호 21-32의 항-PSMA 단일 도메인 항체)은 정제의 용이함을 위해 친화도 펩티드 태그가 부착된다. 일부 실시양태에서, 친화도 펩티드 태그는 6his로도 언급되는 6개의 연속적인 히스티딘 잔기(서열 번호 33)이다.

[0079] 본 개시내용의 PSMA 결합 단백질, 예를 들어, 항-PSMA 단일 도메인 항체의 결합 친화도는 상대적인 용어로, 또는 PSMA에 특이적으로 결합하는 제2 결합 단백질(예를 들어, 본원에서 "제2 PSMA 특이적 항체"로 지칭될 수 있는, PSMA에 특이적인 제2 항-PSMA 단일 도메인 항체)의 결합 친화도와 비교하여 설명될 수 있다. 일부 실시양태에서, 제2 PSMA 특이적 항체는 본원에서 설명되는 임의의 PSMA 결합 단백질 변이체, 예를 들어 서열 번호 21-32에 의해 정의된 결합 단백질이다. 따라서, 본 개시내용의 특정 실시양태는 서열 번호 4의 결합 단백질보다 더 큰 친화도로 또는 서열 번호 4의 결합 단백질의 Kd보다 더 낮은 Kd로 인간 PSMA 및/또는 시노몰거스 PSMA에 결합하는 항-PSMA 단일 도메인 항체에 관한 것이다. 또한, 본 개시내용의 추가의 실시양태는 서열 번호 19의 결합 단백질보다 더 큰 친화도로 또는 서열 번호 19의 결합 단백질의 Kd보다 더 낮은 Kd로 인간 PSMA 및/또는 시노몰거스 PSMA에 결합하는 항-PSMA 단일 도메인 항체에 관한 것이다.

[0080] **CD3 결합 도메인**

[0081] T 세포의 반응 특이성은 T 세포 수용체 복합체에 의한 항원(주요 조직 적합성 복합체(MHC)로 제시됨)의 인식에 의해 매개된다. T 세포 수용체 복합체의 일부로서, CD3은 CD3  $\gamma$  (감마) 사슬, CD3  $\delta$  (델타) 사슬, 및 세포 표면에 존재하는 2개의 CD3  $\epsilon$  (엡실론) 사슬을 포함하는 단백질 복합체이다. CD3은 T 세포 수용체 복합체를 구성하기 위해 T 세포 수용체(TCR)의  $\alpha$  (알파) 및  $\beta$  (베타) 사슬 및 CD3  $\zeta$  (제타)와 회합한다. 예를 들어 고정된 항-CD3 항체에 의한 T 세포 상의 CD3의 클러스터링은 T 세포 수용체의 결합과 유사하지만 그의 클론 전형적 특이성과는 무관하게 T 세포 활성화를 유도한다.

[0082] 한 측면에서, 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 단백질이 본원에서 설명된다. 일부 실시양태에서, 다중 특이적 단백질은 CD3에 특이적으로 결합하는 도메인을 추가로 포함한다. 일부 실시양태에서, 다중 특이적 단백질은 CD3  $\gamma$ 에 특이적으로 결합하는 도메인을 추가로 포함한다. 일부 실시양태에서, 다중 특이적 단백질은 CD3  $\delta$ 에 특이적으로 결합하는 도메인을 추가로 포함한다. 일부 실시양태에서, 다중 특이적 단백질은 CD3  $\epsilon$ 에 특이적으로 결합하는 도메인을 추가로 포함한다.

[0083] 추가의 실시양태에서, 다중 특이적 단백질은 T 세포 수용체(TCR)에 특이적으로 결합하는 도메인을 추가로 포함한다. 일부 실시양태에서, 다중 특이적 단백질은 TCR의  $\alpha$  사슬과 특이적으로 결합하는 도메인을 추가로 포함한다. 일부 실시양태에서, 다중 특이적 단백질은 TCR의  $\beta$  사슬에 특이적으로 결합하는 도메인을 추가로 포함한다.

[0084] 일부 실시양태에서, 다중 특이적 단백질은 인간 혈청 알부민(HSA)과 같은 벌크 혈청 단백질에 특이적으로 결합하는 도메인을 추가로 포함한다. 일부 실시양태에서, HSA 결합 도메인은 서열 번호 123-146로 이루어진 균으로부터 선택된 서열을 포함한다.

[0085] 일부 실시양태에서, 다중 특이적 단백질은 본원에서 PSMA 표적화 TriTAC 분자 또는 PSMA 삼중 특이적 분자 또는

삼중 특이적 분자로도 언급되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 항원 결합 단백질이다.

- [0086] 특정 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 단백질의 CD3 결합 도메인은 인간 CD3과의 강력한 CD3 결합 친화도를 나타낼 뿐만 아니라, 각각의 시노몰거스 원숭이 CD3 단백질과 우수한 교차 반응성을 나타낸다. 일부 경우에, 다중 특이적 단백질의 CD3 결합 도메인은 시노몰거스 원숭이의 CD3와 교차 반응성이다.
- [0087] 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 단백질의 CD3 결합 도메인은 모노클로날 항체, 폴리클로날 항체, 재조합 항체, 인간 항체, 인간화 항체, 또는 CD3 결합 항체의 항원 결합 단편, 예컨대 단일 도메인 항체(sdAb), Fab, Fab', F(ab)2, 및 Fv 단편, 하나 이상의 CDR로 이루어진 단편, 단일쇄 항체(예를 들어, 단일쇄 Fv(scFv)), 디슬파이드 안정화(dsFv) Fv 단편, 이중접합체 항체(예를 들어, 이중 특이적 항체), pFv 단편, 중쇄 단량체 또는 이량체, 경쇄 단량체 또는 이량체, 및 하나의 중쇄와 하나의 경쇄로 이루어진 이량체를 포함하고 이로 제한되지 않는, CD3에 결합하는 임의의 도메인일 수 있다. 일부 경우에, CD3 결합 도메인은 본원에서 설명되는 단일 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 단백질이 궁극적으로 사용될 종과 동일한 종으로부터 유래하는 것이 유익하다. 예를 들어, 인간에서 사용하기 위해, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 단백질의 CD3 결합 도메인은 항체 또는 항체 단편의 PSMA 결합 도메인으로부터의 인간 또는 인간화 잔기를 포함하는 것이 유익할 수 있다.
- [0088] 따라서, 한 측면에서, PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 단백질의 CD3 결합 도메인은 인간화 또는 인간 항체 또는 항체 단편, 또는 무린 항체 또는 항체 단편을 포함한다. 한 실시양태에서, 인간화 또는 인간 항-CD3 결합 도메인은 본원에서 설명되는 인간화 또는 인간 항-CD3 결합 도메인의 하나 이상의(예를 들어, 3개의 모든) 경쇄 상보성 결정 영역 1(LC CDR1), 경쇄 상보성 결정 영역 2(LC CDR2) 및 경쇄 상보성 결정 영역 3(LC CDR3), 및/또는 본원에서 설명되는 인간화 또는 인간 항-CD3 결합 도메인의 하나 이상의(예를 들어, 3개의 모든) 중쇄 상보성 결정 영역, 중쇄 상보성 결정 영역 1(HC CDR1), 중쇄 상보성 결정 영역 2(HC CDR2) 및 중쇄 상보성 결정 영역 3(HC CDR3), 예를 들어 하나 이상의, 예를 들어 3개의 모든 LC CDR 및 하나 이상의, 예를 들어 3개의 모든 HC CDR을 포함하는 인간화 또는 인간 항-CD3 결합 도메인을 포함한다.
- [0089] 일부 실시양태에서, 인간화 또는 인간 항-CD3 결합 도메인은 CD3에 특이적인 인간화 또는 인간 경쇄 가변 영역을 포함하며, 여기서 CD3에 특이적인 경쇄 가변 영역은 인간 경쇄 프레임워크 영역에 인간 또는 비인간 경쇄 CDR을 포함한다. 특정 예에서, 경쇄 프레임워크 영역은  $\lambda$  (람다) 경쇄 프레임워크이다. 다른 예에서, 경쇄 프레임워크 영역은  $\kappa$  (카파) 경쇄 프레임워크이다.
- [0090] 일부 실시양태에서, 인간화 또는 인간 항-CD3 결합 도메인은 CD3에 특이적인 인간화 또는 인간 중쇄 가변 영역을 포함하며, 여기서 CD3에 특이적인 중쇄 가변 영역은 인간 중쇄 프레임워크 영역에 인간 또는 비인간 중쇄 CDR을 포함한다.
- [0091] 특정 예에서, 중쇄 및/또는 경쇄의 상보성 결정 영역은 공지의 항-CD3 항체, 예컨대 무로모납-CD3(OKT3), 오틀릭시주맵(TRX4), 테플리주맵(MGA031), 비실리주맵(Nuvion), SP34, TR-66 또는 X35-3, VIT3, BMA030 (BW264/56), CLB-T3/3, CRIS7, YTH12.5, F111-409, CLB-T3.4.2, TR-66, WT32, SPv-T3b, 11D8, XIII-141, XIII-46, XIII-87, 12F6, T3/RW2-8C8, T3/RW2-4B6, OKT3D, M-T301, SMC2, F101.01, UCHT-1 및 WT-31으로부터 유래된다.
- [0092] 한 실시양태에서, 항-CD3 결합 도메인은 본원에서 제공되는 아미노산 서열의 경쇄 및 중쇄를 포함하는 단일 사슬 가변 단편(scFv)이다. 본원에서 사용되는 바와 같이, "단일 사슬 가변 단편" 또는 "scFv"는 경쇄의 가변 영역을 포함하는 항체 단편 및 중쇄의 가변 영역을 포함하는 적어도 하나의 항체 단편을 지칭하며, 여기서 경쇄 및 중쇄 가변 영역은 짧은 가요성 폴리펩티드 링커를 통해 연속적으로 연결되고 단일 폴리펩티드 사슬로서 발현될 수 있고, scFv는 그것이 유래된 무손상 항체의 특이성을 보유한다. 한 실시양태에서, 항-CD3 결합 도메인은 본원에서 제공되는 경쇄 가변 영역의 아미노산 서열의 적어도 1, 2 또는 3개의 변형(예를 들어, 치환) 내지 30, 20 또는 10개 이하의 변형(예를 들어, 치환)을 갖는 아미노산 서열, 또는 본원에서 제공되는 아미노산 서열과 95-99%의 동일성을 갖는 서열을 포함하는 경쇄 가변 영역; 및/또는 본원에서 제공되는 중쇄 가변 영역의 아미노산 서열의 적어도 1, 2 또는 3개의 변형(예를 들어, 치환) 내지 30, 20 또는 10개 이하의 변형(예를 들어, 치환)을 갖는 아미노산 서열, 또는 본원에서 제공되는 아미노산 서열과 95-99%의 동일성을 갖는 서열을 포함하는 중쇄 가변 영역을 포함한다. 한 실시양태에서, 인간화 또는 인간 항-CD3 도메인은 scFv이고, 본원에서 설명되는 아미노산 서열을 포함하는 경쇄 가변 영역은 scFv 링커를 통해 본원에서 설명되는 아미노산 서열을 포함하는 중쇄 가변 영역에 부착된다. scFv의 경쇄 가변 영역 및 중쇄 가변 영역은 예를 들어 다음 중 임의의 배향으

로 존재할 수 있다: 경쇄 가변 영역-scFv 링커-중쇄 가변 영역 또는 중쇄 가변 영역-scFv 링커-경쇄 가변 영역.

[0093] 일부 경우에, CD3에 결합하는 scFv는 공지된 방법에 따라 제조된다. 예를 들어, scFv 분자는 가요성 폴리펩티드 링커를 사용하여 VH 및 VL 영역을 함께 연결함으로써 제조될 수 있다. scFv 분자는 최적화된 길이 및/또는 아미노산 조성을 갖는 scFv 링커(예를 들어, Ser-Gly 링커)를 포함한다. 따라서, 일부 실시양태에서, scFv 링커의 길이는 VH 또는 VL 도메인이 CD3 결합 부위를 형성하기 위해 다른 가변 도메인과 분자 사이에서 결합할 수 있도록 하는 길이이다. 특정 실시양태에서, 이러한 scFv 링커는 "짧고", 즉, 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 또는 12개의 아미노산 잔기로 이루어진다. 따라서, 특정 경우에, scFv 링커는 약 12개 이하의 아미노산 잔기로 이루어진다. 0개의 아미노산 잔기의 경우, scFv 링커는 펩티드 결합이다. 일부 실시양태에서, 이러한 scFv 링커는 약 3개 내지 약 15개, 예를 들어 8개, 9개 또는 10개의 인접한 아미노산 잔기로 이루어진다. scFv 링커의 아미노산 조성과 관련하여, 펩티드는 가요성을 부여하고 가변 도메인을 간섭하지 않고 2개의 가변 도메인을 함께 결합시켜 기능적 CD3 결합 부위를 형성하는 사슬간 접합을 허용하도록 선택된다. 예를 들어, 글리신 및 세린 잔기를 포함하는 scFv 링커는 일반적으로 프로테아제 내성을 제공한다. 일부 실시양태에서, scFv 내의 링커는 글리신 및 세린 잔기를 포함한다. scFv 링커의 아미노산 서열은 예를 들어 scFv의 CD3 결합 및 생산 수율을 개선하기 위해 파지 디스플레이 방법에 의해 최적화될 수 있다. scFv에서 가변 경쇄 도메인과 가변 중쇄 도메인을 연결하기에 적합한 펩티드 scFv 링커의 예는 다음을 포함하고 이로 제한되지 않는다: (GS)<sub>n</sub>(서열 번호 157), (GGS)<sub>n</sub>(서열 번호 158), (GGGS)<sub>n</sub>(서열 번호 159), (GGSG)<sub>n</sub>(서열 번호 160), (GGSGG)<sub>n</sub>(서열 번호 161), 또는 (GGGGS)<sub>n</sub>(서열 번호 162)(여기서, n은 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 또는 10이다). 한 실시양태에서, scFv 링커는 (GGGGS)<sub>4</sub>(서열 번호 163) 또는 (GGGGS)<sub>3</sub>(서열 번호 164)일 수 있다. 링커 길이의 변화는 활성을 유지하거나 향상시켜, 활성 연구에서 우수한 효능을 발생시킬 수 있다.

[0094] 일부 실시양태에서, PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질의 CD3 결합 도메인은 1000 nM 이하, 500 nM 이하, 200 nM 이하, 100 nM 이하, 80 nM 이하, 50 nM 이하, 20 nM 이하, 10 nM 이하, 5 nM 이하, 1 nM 이하, 또는 0.5 nM 이하의 K<sub>d</sub>로 CD3 발현 세포 상의 CD3에 대한 친화도를 갖는다. 일부 실시양태에서, PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질의 CD3 결합 도메인은 1000 nM 이하, 500 nM 이하, 200 nM 이하, 100 nM 이하, 80 nM 이하, 50 nM 이하, 20 nM 이하, 10 nM 이하, 5 nM 이하, 1 nM 이하, 또는 0.5 nM 이하의 K<sub>d</sub>로 CD3 ε, γ, δ에 대한 친화도를 갖는다. 추가의 실시양태에서, PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질의 CD3 결합 도메인은 CD3에 대한 낮은 친화도, 즉 약 100 nM 이상을 갖는다.

[0095] CD3에 결합하는 친화도는 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질 자체 또는 그의 CD3 결합 도메인이 예를 들어 검정 플레이트 상에 코팅된, 미생물 세포 표면에 제시된, 용액 내 등에 존재하는 CD3에 결합하는 능력에 의해 결정될 수 있다. 본 개시내용의 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질 자체 또는 그의 CD3 결합 도메인의 CD3에 대한 결합 활성은 또한 리간드(예를 들어, CD3) 또는 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질 자체 또는 그의 CD3 결합 도메인을 비드, 기질, 세포 등에 고정함으로써 검정할 수 있다. 작용제를 적절한 버퍼에 첨가하고, 결합 파트너를 주어진 온도에서 일정 시간 동안 인큐베이션할 수 있다. 결합되지 않은 물질을 제거하기 위해 세척한 후, 결합된 단백질은 예를 들어 SDS, 고 pH의 버퍼 등으로 방출될 수 있고, 예를 들어 표면 플라즈몬 공명(SPR)에 의해 분석될 수 있다.

[0096] 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 CD3 결합 도메인은 표 7에 제시된 서열(서열 번호 34-88) 및 그의 하위 서열을 갖는 폴리펩티드를 포함한다. 일부 실시양태에서, CD3 결합 도메인은 표 7에 제시된 서열(서열 번호 34-122)과 적어도 70%-95% 또는 그 초과 상동성을 갖는 폴리펩티드를 포함한다. 일부 실시양태에서, CD3 결합 도메인은 표 7에 제시된 서열(서열 번호 34-122)과 적어도 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% 또는 그 초과 상동성을 갖는 폴리펩티드를 포함한다. 일부 실시양태에서, CD3 결합 도메인은 표 7에 제시된 서열(서열 번호 34-122)의 적어도 일부를 포함하는 서열을 갖는다. 일부 실시양태에서, CD3 결합 도메인은 표 7에 제시된 서열(서열 번호 34-122)을 하나 이상 포함하는 폴리펩티드를 포함한다.

[0097] 특정 실시양태에서, CD3 결합 도메인은 서열 번호 49 및 56-67을 포함하는 중쇄 CDR1을 갖는 scFv를 포함한다. 특정 실시양태에서, CD3 결합 도메인은 서열 번호 50 및 68-77을 포함하는 중쇄 CDR2를 갖는 scFv를 포함한다. 특정 실시양태에서, CD3 결합 도메인은 서열 번호 51 및 78-87을 포함하는 중쇄 CDR3을 갖는 scFv를 포함한다. 특정 실시양태에서, CD3 결합 도메인은 서열 번호 53 및 88-100을 포함하는 경쇄 CDR1을 갖는 scFv를 포함한다. 특정 실시양태에서, CD3 결합 도메인은 서열 번호 54 및 101-113을 포함하는 경쇄 CDR2를 갖는 scFv를 포함한다. 특정 실시양태에서, CD3 결합 도메인은 서열 번호 55 및 114-120을 포함하는 경쇄 CDR3을 갖는 scFv

를 포함한다.

[0098] CD3에 결합하는 친화도는 예를 들어 PSMA 결합 단백질 자체 또는 그의 CD3 결합 도메인을 포함하는 다중 특이적 단백질이 검정 플레이트 상에 코팅된, 미생물 세포 표면에 제시된, 용액 내 등에 존재하는 CD3에 결합하는 능력에 의해 결정될 수 있다. 본 개시내용에 따른 PSMA 결합 단백질 자체 또는 그의 CD3 결합 도메인을 포함하는 다중 특이적 단백질의 CD3에 대한 결합 활성은 리간드(예를 들어, CD3) 또는 상기 다중 특이적 단백질 자체 또는 그의 CD3 결합 도메인을 비드, 기질, 세포 등에 고정함으로써 검정할 수 있다. PSMA 결합 단백질 자체 또는 그의 CD3 결합 도메인을 포함하는 다중 특이적 단백질이 CD3에 결합하는 결합 활성은 리간드(예를 들어, CD3) 또는 상기 다중 특이적 단백질 자체 또는 그의 PSMA 결합 도메인을 비드, 기질, 세포 등에 고정함으로써 결정될 수 있다. 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 단백질과 표적 리간드(예를 들어, CD3) 사이의 결합은 예를 들어 결합 동역학 검정에 의해 결정된다. 특정 실시양태에서, 결합 동역학 검정은 OCTET® 시스템을 사용하여 수행된다. 이러한 실시양태에서, 제1 단계는 리간드(예를 들어, 비오틴화된 CD3)를 바이오센서(예를 들어, 스트렙타비딘 바이오센서)의 표면 상에 최적 로딩 밀도로 고정된 후, 검정 버퍼로 세척하여 미결합 리간드를 제거하고, 분석물, 즉 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 단백질과 리간드를 회합시킨 후, 바이오센서를 분석물을 함유하지 않는 버퍼에 노출시켜 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 단백질을 리간드로부터 해리시키는 것을 포함한다. BSA, 카제인, Tween-20, PEG, 젤라틴과 같은 적절한 차단제는 동역학 검정 동안 바이오센서 상의 비특이적 결합 부위를 차단하기 위해 사용된다. 이어서, PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 단백질과 리간드 사이의 결합 상호작용에 대한 회합 및 해리 속도 상수를 결정하기 위해 적절한 소프트웨어(예를 들어, ForteBio의 Octet 소프트웨어)를 사용하여 결합 동역학 데이터를 분석한다.

[0099] 한 측면에서, PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 CD3에 특이적으로 결합하는 도메인 (A), 인간 혈청 알부민 (HSA)에 특이적으로 결합하는 도메인 (B), 및 PSMA에 특이적으로 결합하는 도메인 (C)를 포함한다. PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질에서 3개의 도메인은 임의의 순서로 배열된다. 따라서, PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 도메인 순서는 다음과 같다 :

[0100] H<sub>2</sub>N-(A)-(B)-(C)-COOH,

[0101] H<sub>2</sub>N-(A)-(C)-(B)-COOH,

[0102] H<sub>2</sub>N-(B)-(A)-(C)-COOH,

[0103] H<sub>2</sub>N-(B)-(C)-(A)-COOH,

[0104] H<sub>2</sub>N-(C)-(B)-(A)-COOH, 또는

[0105] H<sub>2</sub>N-(C)-(A)-(B)-COOH.

[0106] 일부 실시양태에서, PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 H<sub>2</sub>N-(A)-(B)-(C)-COOH의 도메인 순서를 갖는다. 일부 실시양태에서, PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 H<sub>2</sub>N-(A)-(C)-(B)-COOH의 도메인 순서를 갖는다. 일부 실시양태에서, PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 H<sub>2</sub>N-(B)-(A)-(C)-COOH의 도메인 순서를 갖는다. 일부 실시양태에서, PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 H<sub>2</sub>N-(B)-(C)-(A)-COOH의 도메인 순서를 갖는다. 일부 실시양태에서, PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 H<sub>2</sub>N-(C)-(B)-(A)-COOH의 도메인 순서를 갖는다. 일부 실시양태에서, PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 H<sub>2</sub>N-(C)-(A)-(B)-COOH의 도메인 순서를 갖는다.

[0107] 일부 실시양태에서, PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 도메인 순서가 H<sub>2</sub>N-(A)-(B)-(C)-COOH 또는 H<sub>2</sub>N-(C)-(B)-(A)-COOH가 되도록 중앙 도메인으로서 HSA 결합 도메인을 갖는다. 중앙 도메인으로서 HSA 결합 도메인을 갖는 상기 실시양태에서, CD3 및 PSMA 결합 도메인에는 그 각각의 표적에 결합하기 위한 추가의 가요성이 제공되는 것이 고려된다.

[0108] 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 표 10에 제시된 서열(서열 번호 147-156) 및 그의 하위서열을 갖는 폴리펩티드를 포함한다. 일부 실시양태에서, 삼중 특이적 항원 결합 단백질은 표 10에 제시된 서열(서열 번호 147-156)에 대해 적어도 70%-95% 또는 그 초과 상동성을 갖는 폴리펩티드를 포함한다. 일부 실시양태에서, 삼중 특이적 항원 결합 단백질은 표 10에 제시된 서열(서열 번호 147-156)에 대해 적어도 70%, 75%, 80%, 85%, 90%, 95% 또는 그 초과 상동성을 갖는 폴리펩티드를 포함한다. 일부 실시양태에서,

삼중 특이적 항원 결합 단백질은 표 10에 제시된 서열(서열 번호 147-156)의 적어도 일부를 포함하는 서열을 갖는다. 일부 실시양태에서, PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질은 표 10에 제시된 서열(서열 번호 147-156) 중 하나 이상의 서열을 포함하는 폴리펩티드를 포함한다. 추가의 실시양태에서, PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질은 표 10의 서열(서열 번호 147-156)에 기재된 바와 같은 하나 이상의 CDR을 포함한다.

[0109] 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 세포독성 T 세포를 동원함으로써 PSMA를 발현하는 세포를 특이적으로 표적화하도록 설계된다. 이것은 단독 항원에 대해 작용하는 전장 항체를 사용하고 세포독성 T 세포를 직접적으로 동원할 수 없는 ADCC(항체 의존성 세포 매개 세포독성)와 비교하여 효능을 향상시킨다. 이와 대조적으로, 이러한 세포 상에 특이적으로 발현되는 CD3 분자를 결합시킴으로써, PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 세포독성 T 세포를 매우 특이적인 방식으로 PSMA를 발현하는 세포와 가교결합시켜 T 세포의 세포독성능을 표적 세포로 유도할 수 있다. 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 TCR의 일부를 형성하는 표면 발현 CD3 단백질에 결합함으로써 세포독성 T 세포에 결합한다. 여러 개의 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질이 CD3 및 특정 세포의 표면에 발현되는 PSMA에 동시에 결합하면, T 세포 활성화가 일어나고, 특정 PSMA 발현 세포의 후속적인 용해가 매개된다. 따라서, PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 강력하고 특이적이고 효율적인 표적 세포 사멸을 나타내는 것으로 고려된다. 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 병원성 세포(예를 들어, PSMA를 발현하는 종양 세포)를 제거하기 위해 세포독성 T 세포에 의한 표적 세포 사멸을 자극한다. 일부의 상기 실시양태에서, 세포는 선택적으로 제거되어 독성 부작용 가능성을 감소시킨다.

[0110] 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 전통적인 모노클로날 항체 및 다른 보다 작은 이중 특이적 분자에 비해 치료상 이점을 추가로 제공한다. 일반적으로, 재조합 단백질 의약품의 효과는 단백질 자체의 본질적인 약동학에 크게 의존한다. 그러한 이점의 하나는 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질이 HSA에 특이적인 도메인과 같은 반감기 연장 도메인을 갖기 때문에 약동학적 제거 반감기를 연장한다는 것이다. 이와 관련하여, 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 일부 실시양태에서 약 2, 3, 약 5, 약 7, 약 10, 약 12 또는 약 14일의 연장된 혈청 제거 반감기를 갖는다. 이것은 상대적으로 훨씬 더 짧은 제거 반감기를 갖는 BiTE 또는 DART 분자와 같은 다른 결합 단백질과 대조적이다. 예를 들어, BiTE CD19xCD3 이중 특이적 scFv-scFv 융합 분자는 그의 짧은 제거 반감기 때문에 연속적인 정맥 내 주입(i.v.)에 의한 약물 전달을 필요로 한다. PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 보다 긴 고유한 반감기가 이 문제를 해결함으로써, 저용량 약학 제제, 감소된 주기적 투여 및/또는 신규 약학 조성물과 증가된 치료능을 가능하게 한다.

[0111] 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 또한 조직 침투 및 조직 분포를 향상시키기 위한 최적 크기를 갖는다. 더 큰 크기는 표적 조직에서 단백질의 침투 또는 분포를 제한하거나 억제한다. 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 조직의 침투 및 분포를 향상시킬 수 있는 작은 크기를 가짐으로써 이를 방지한다. 따라서, 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 크기는 약 50 kD 내지 약 80 kD, 약 50 kD 내지 약 75 kD, 약 50 kD 내지 약 70 kD, 또는 약 50 kD 내지 약 65 kD이다. 따라서, PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 크기는 약 150 kD인 IgG 및 약 55 kD이고 반감기가 연장되지 않고 따라서 신장을 통해 신속하게 청소되는 DART 디아바디 분자보다 유리하다.

[0112] 추가의 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 조직 침투 및 분포를 향상시키기 위한 최적 크기를 갖는다. 이들 실시양태에서, PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 그의 표적에 대한 특이성을 유지하면서 가능한 한 작게 구축된다. 따라서, 이들 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 크기는 약 20 kD 내지 약 40 kD 또는 약 25 kD 내지 약 35 kD, 약 40 kD, 약 45 kD, 약 50 kD, 약 55 kD, 약 60 kD, 약 65 kD이다. 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 크기는 약 50 kD, 49 kD, 48 kD, 47 kD, 46 kD, 45 kD, 44 kD, 43 kD, 42 kD, 41 kD, 40 kD, 약 39 kD, 약 38 kD, 약 37 kD, 약 36 kD, 약 35 kD, 약 34 kD, 약 33 kD, 약 32 kD, 약 31 kD, 약 30 kD, 약 29 kD, 약 28 kD, 약 27 kD, 약 26 kD, 약 25 kD, 약 24 kD, 약 23 kD, 약 22 kD, 약 21 kD, 또는 약 20 kD이다. 작은 크기에 대한 예시적인 접근법은 각각의 도메인에 대해 단일 도메인 항체(sdAb) 단편의 사용을 통해 이루어진다. 예를 들어, 특정 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질은 항-CD3 sdAb, 항-HSA sdAb 및 PSMA에 대한 sdAb를 갖는다. 이는 예시적인 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질의 크기를 40 kD 미만으로 감소시킨다. 따라서, 일부 실시양태에서, PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 도메인은 모두 단일 도메인 항체(sdAb) 단편이다. 다른 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 HSA 및/또는 PSMA에 대한 소분자 물질(SME) 결합제를 포함한다. SME 결합제는 평균 크기가 약 500 내지 2000 Da인 소분자이며, 소르타제 라이게이션 또는 접합과 같은 공지된 방법에 의해 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질에 부착된다. 이러한 경우, PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질의 도메인 중 하나는 소르타제 인식 서열, 예를 들어 LPETG(서열 번호 57)이다. 소르타제 인식 서열을 갖는

PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질에 SME 결합제를 부착시키기 위해, 단백질은 소르타제 및 SME 결합제와 함께 인큐베이션되며, 이에 의해 소르타제는 SME 결합제를 인식 서열에 부착시킨다. 공지된 SME 결합제는 전립선 특이 막 항원(PSMA)에 결합하는 MIP-1072 및 MIP-1095를 포함한다. 또 다른 실시예에서, 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 PSMA에 결합하는 도메인은 PSMA에 결합하기 위한 노틴(knottin) 펩티드를 포함한다. 노틴은 시스테인 매듭 스캐폴드가 있는 디설파이드 안정화된 펩티드이며, 평균 크기는 약 3.5 kD이다. 노틴은 PSMA와 같은 특정 종양 분자에 결합하는 것으로 고려되어 왔다. 추가의 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 PSMA에 결합하는 도메인은 천연 PSMA 리간드를 포함한다.

[0113] 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 또 다른 특징은 이 단백질이 도메인들의 가요성 연결을 갖는 단일 폴리펩티드로 설계된다는 것이다. 이것은 백터 내에 쉽게 통합되도록 단일 cDNA 분자에 의해 코딩될 수 있기 때문에 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 생산 및 제조를 용이하게 한다. 또한, 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 단량체성 단일 폴리펩티드 사슬이기 때문에, 사슬 쌍 형성 문제 또는 이량체화에 대한 필요성이 존재하지 않는다. 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질은 Fc-감마 면역글로불린 도메인을 갖는 이중 특이적 단백질과 같은 다른 보고된 분자와 달리 응집하는 경향이 감소되는 것으로 고려된다.

[0114] 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질에서, 도메인은 내부 링커 L1 및 L2에 의해 연결되고, 여기서 L1은 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 제1 및 제2 도메인을 연결하고, L2는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 제2 및 제3 도메인을 연결한다. 링커 L1 및 L2는 최적화된 길이 및/또는 아미노산 조성을 갖는다. 일부 실시양태에서, 링커 L1 및 L2는 동일한 길이 및 아미노산 조성을 갖는다. 다른 실시양태에서, L1 및 L2는 상이하다. 특정 실시양태에서, 내부 링커 L1 및/또는 L2는 "짧고", 즉, 0, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11 또는 12개의 아미노산 잔기로 이루어진다. 따라서, 특정 경우에, 내부 링커는 약 12개 이하의 아미노산 잔기로 이루어진다. 0개 아미노산 잔기의 경우, 내부 링커는 펩티드 결합이다. 특정 실시양태에서, 내부 링커 L1 및/또는 L2는 "길고", 즉, 15, 20 또는 25개의 아미노산 잔기로 이루어진다. 일부 실시양태에서, 이들 내부 링커는 약 3 내지 약 15개, 예를 들어 8개, 9개 또는 10개의 연속적인 아미노산 잔기로 이루어진다. 내부 링커 L1 및 L2의 아미노산 조성고 관련하여, 펩티드는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질에 가요성을 부여하고 결합 도메인을 저해하지 않을 뿐만 아니라 프로테아제로부터의 절단에 저항하는 특성을 갖도록 선택된다. 예를 들어, 글리신 및 세린 잔기는 일반적으로 프로테아제 내성을 제공한다. PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질에서 도메인을 연결하기 적합한 내부 링커의 예는 다음을 포함하고 이로 제한되지 않는다: (GS)<sub>n</sub>(서열 번호 157), (GGG)<sub>n</sub>(서열 번호 158), (GGGG)<sub>n</sub>(서열 번호 159), (GGSG)<sub>n</sub>(서열 번호 160), (GGSGG)<sub>n</sub>(서열 번호 161), 또는 (GGGGG)<sub>n</sub>(서열 번호 162)(여기서, n은 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 또는 10이다). 한 실시양태에서, 내부 링커 L1 및/또는 L2는 (GGGGG)<sub>4</sub>(서열 번호 163) 또는 (GGGGG)<sub>3</sub>(서열 번호 164)이다.

[0115] **PSMA 결합 단백질 변형**

[0116] 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질은 (i) 아미노산이 유전자 코드에 의해 코딩되는 것이 아닌 아미노산 잔기로 치환되거나, (ii) 성숙 폴리펩티드가 다른 화합물, 예컨대 폴리에틸렌 글리콜과 융합되거나, 또는 (iii) 추가의 아미노산이 리더 또는 분비 서열 또는 면역원성 도메인의 차단 및/또는 단백질의 정제를 위한 서열과 같은 단백질에 융합된 유도체 또는 유사체를 포함한다.

[0117] 전형적인 변형은 아세틸화, 아실화, ADP-리보실화, 아마이드화, 플라빈의 공유 부착, 헴 모이어티의 공유 부착, 뉴클레오티드 또는 뉴클레오티드 유도체의 공유 부착, 지질 또는 지질 유도체의 공유 부착, 포스파티딜이노시톨의 공유 부착, 가교결합, 고리화, 디설파이드 결합 형성, 탈메틸화, 공유 가교결합의 형성, 시스틴의 형성, 피로글루타메이트의 형성, 포르밀화, 감마 카르복실화, 글리코실화, GPI 앵커 형성, 히드록실화, 요오드화, 메틸화, 미리스틸화, 산화, 단백질 분해 처리, 인산화, 프레닐화, 라세미화, 셀레노일화, 황산화, 아미노산의 단백질로의 전달-RNA 매개 부가, 예를 들어, 아르기닐화 및 유비퀴틴화를 포함하고 이로 제한되지 않는다.

[0118] 변형은 펩티드 주쇄, 아미노산 측쇄, 및 아미노 또는 카르복실 말단을 비롯하여 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질의 어느 곳에서나 일어난다. PSMA 결합 단백질의 변형에 유용한 공통적인 특정 펩티드 변형은 글리코실화, 지질 부착, 황산화, 글루탐산 잔기의 감마-카르복실화, 히드록실화, 폴리펩티드 내의 아미노 또는 카르복실기, 또는 둘 모두의 차단, 공유 변형 및 ADP-리보실화를 포함한다.

[0119] **PSMA 결합 단백질을 코딩하는 폴리뉴클레오티드**

- [0120] 또한, 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질을 코딩하는 폴리뉴클레오티드 분자가 제공된다. 일부 실시양태에서, 폴리뉴클레오티드 분자는 DNA 구축물로서 제공된다. 다른 실시양태에서, 폴리뉴클레오티드 분자는 메신저 RNA 전사체로서 제공된다.
- [0121] 폴리뉴클레오티드 분자는 적절한 프로모터에 작동 가능하게 연결된 항-PSMA 결합 단백질을 코딩하는 유전자, 및 선택적으로 적합한 전사 종결인자를 조합하고, 이를 박테리아 또는 다른 적절한 발현 시스템, 예를 들어 CHO 세포에서 발현시키는 것과 같은 공지된 방법에 의해 구축된다.
- [0122] 일부 실시양태에서, 폴리뉴클레오티드는 추가의 실시양태를 나타내는 벡터, 바람직하게는 발현 벡터에 삽입된다. 이 재조합 벡터는 공지의 방법에 따라 구축될 수 있다. 특히 관심있는 벡터는 플라스미드, 파지미드, 파지 유도체, 바이러스(예를 들어, 레트로바이러스, 아데노바이러스, 아데노 관련 바이러스, 헤르페스 바이러스, 렌티 바이러스 등) 및 코스미드를 포함한다.
- [0123] 다양한 발현 벡터/숙주 시스템이 설명된 PSMA 결합 단백질의 폴리펩티드를 코딩하는 폴리뉴클레오티드를 함유하고 발현시키기 위해 사용될 수 있다. 이. 콜라이에서의 발현을 위한 발현 벡터의 예는 pSKK(Le Gall et al., J Immunol Methods. (2004) 285(1):111-27), 포유동물 세포에서의 발현을 위한 pcDNA5(Invitrogen), PICHIAPINK™ 효모 발현 시스템(Invitrogen), BACUVANCE™ 바콜로바이러스 발현 시스템(GenScript)이다.
- [0124] 따라서, 본원에서 설명되는 PSMA 알부민 결합 단백질은 일부 실시양태에서 상기 기술된 바와 같은 단백질을 코딩하는 벡터를 숙주 세포에 도입하고 단백질 도메인이 발현되는 조건 하에 상기 숙주 세포를 배양함으로써 생산되며, 단리되고, 선택적으로 추가로 정제될 수 있다.
- [0125] **PSMA 결합 단백질의 생산**
- [0126] 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질의 생산 방법이 본원에서 개시된다. 일부 실시양태에서, 상기 방법은 PSMA 결합 단백질의 발현을 허용하는 조건 하에서 PSMA 결합 단백질을 코딩하는 핵산 서열을 포함하는 벡터로 형질전환되거나 형질감염된 숙주를 배양하는 단계, 및 배양물로부터 생산된 단백질을 회수 및 정제하는 단계를 포함한다.
- [0127] 추가의 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질 및/또는 PSMA를 포함하는 다중 특이적 결합 단백질의 하나 이상의 특성, 예를 들어, 친화도, 안정성, 내열성, 교차 반응성 등을 참조 결합 화합물에 비해 개선하기 위한 방법이 제공된다. 일부 실시양태에서, 단일 치환 라이브러리의 각각의 구성원이 그의 대응 도메인에서, 또는 아미노산 분절에서 단지 하나의 아미노산 변화만을 코딩하도록, PSMA 결합 단백질 또는 참조 결합 화합물의 상이한 도메인, 또는 아미노산 분절에 각각 상응하는 다수의 단일 치환 라이브러리가 제공된다. 전형적으로, 이것은 큰 단백질 또는 단백질 결합 부위의 모든 잠재적 치환을 몇 개의 작은 라이브러리를 사용하여 프로빙할 수 있게 한다. 일부 실시양태에서, 다수의 도메인은 PSMA 결합 단백질 또는 참조 결합 화합물의 아미노산의 인접한 서열을 형성하거나 커버한다. 상이한 단일 치환 라이브러리의 뉴클레오티드 서열은 적어도 하나의 다른 단일 치환 라이브러리의 뉴클레오티드 서열과 중첩된다. 일부 실시양태에서, 다수의 단일 치환 라이브러리는 모든 구성원이 인접 도메인을 코딩하는 각각의 단일 치환 라이브러리의 모든 구성원과 중첩도록 설계된다.
- [0128] 이러한 단일 치환 라이브러리로부터 발현된 결합 화합물은 적어도 참조 결합 화합물의 특성만큼 좋은 특성을 갖고 그의 생성되는 라이브러리의 크기가 감소된 각각의 라이브러리에서의 변이체의 하위세트를 수득하도록 개별적으로 선택된다. 일반적으로, 선택된 결합 화합물 세트를 코딩하는 핵산의 수는 원래의 단일 치환 라이브러리의 구성원을 코딩하는 핵산의 수보다 적다. 이러한 특성은 표적 화합물에 대한 친화도, 열, 고 pH 또는 저 pH와 같은 다양한 조건에 대한 안정성, 효소 분해, 다른 단백질에 대한 교차 반응성 등을 포함하고 이로 제한되지 않는다. 각각의 단일 치환 라이브러리로부터 선택된 화합물은 본원에서 상호 교환 가능하게 "예비 후보 화합물" 또는 "예비 후보 단백질"로 지칭된다. 이어서, 별개의 단일 치환 라이브러리로부터의 예비 후보 화합물을 코딩하는 핵산 서열은 PCR 기반 유전자 서플링 기술을 사용하여 서플링된 라이브러리를 생성하기 위해 PCR에서 서플링된다.
- [0129] 스크리닝 과정의 예시적인 작업 흐름이 여기에서 설명된다. 예비 후보 화합물의 라이브러리는 단일 치환 라이브러리로부터 생성되고, 표적 단백질(들)에 대한 결합에 대해 선택된 후, 예비 후보 라이브러리를 서플링하여 후보 화합물을 코딩하는 핵산 라이브러리를 생성하고, 이어서 편리한 발현 벡터, 예컨대 파지미드 발현 시스템 내로 클로닝한다. 후보 화합물을 발현하는 파지는 표적 분자에 대한 결합 친화도와 같은 목적하는 특성의 개선을 위해 1회 이상의 선택 라운드를 거친다. 표적 분자는 웰 또는 다른 반응 용기의 표면에 흡착되거나 달리 부착될 수 있거나, 표적 분자는 비오틴과 같은 결합 모이어티로 유도체화될 수 있으며, 이어서 후보 결합 화합물은 세

척을 위해 비드, 예컨대 자성 비드에 결합된 상보성 모이어티, 예컨대 스트렙타비딘으로 포획될 수 있다. 예시적인 선택 방법에서, 후보 결합 화합물은 표적 분자로부터 매우 낮은 해리 속도를 갖는 후보 화합물만이 선택되도록 세척 단계를 거친다. 그러한 실시양태에 대한 예시적인 세척 시간은 약 10분, 약 15분, 약 20분, 약 20분, 약 30분, 약 35분, 약 40분, 약 45분, 약 50분, 약 55분, 약 1시간 약 2시간, 약 3시간, 약 4시간, 약 5시간, 약 6시간, 약 7시간, 약 8시간; 또는 다른 실시양태에서는, 약 24시간; 또는 다른 실시양태에서는, 약 48시간; 또는 다른 실시양태에서는 약 72시간이다. 선택 후 단리된 클론은 증폭되고 추가의 선택 사이클을 거치거나, 예를 들어 서열결정에 의해 및 예를 들어 ELISA, 표면 플라즈몬 공명(SPR), 생물층 간섭 측정(예를 들어, OCTET® 시스템, Pall Life Sciences, ForteBio, 미국 캘리포니아주 멘로 파크 소재) 등에 의한 결합 친화도의 비교 측정에 의해 분석된다.

[0130] 일부 실시양태에서, 상기 방법은 참조 PSMA 결합 단백질에 비해 개선된 결합 친화도, 선택된 세트의 결합 표적에 대한 개선된 교차 반응성을 가진 하나 이상의 PSMA 결합 단백질을 확인하기 위해 수행된다. 일부 실시양태에서, 참조 결합 단백질은 서열 번호 4에 제시된 아미노산 서열을 갖는 단백질이다. 일부 실시양태에서, 참조 결합 단백질은 서열 번호 19에 제시된 아미노산 서열을 갖는 단백질이다. 특정 실시양태에서, 단일 치환 라이브러리는 프레임워크 영역 내의 및 CDR 내의 코돈을 포함하는, 참조 PSMA 결합 단백질의 VH 영역 내의 코돈을 변경 시킴으로써 제조된다. 또 다른 실시양태에서, 코돈이 변경되는 위치는 참조 PSMA 결합 단백질의 중쇄의 CDR, 또는 이러한 CDR의 하위세트, 예컨대, 유일하게 CDR1, 유일하게 CDR2, 유일하게 CDR3만을 또는 이들의 쌍을 포함한다. 또 다른 실시양태에서, 코돈이 변경되는 위치는 프레임워크 영역에만 존재한다. 일부 실시양태에서, 라이브러리는 오직 10부터 111까지의 VH 넘버링의 프레임워크 영역에서 참조 PSMA 결합 단백질로부터의 단일 코돈 변화만을 포함한다. 또 다른 실시양태에서, 코돈이 변경되는 위치는 참조 PSMA 결합 단백질의 중쇄의 CDR3, 또는 이러한 CDR3의 하위세트를 포함한다. 또 다른 실시양태에서, VH 코딩 영역의 코돈이 변경되는 위치의 수는 최대 80개의 위치가 프레임워크 영역 내에 있도록 10부터 111까지의 범위 내에 있다. 상기 요약된 바와 같이, 단일 치환 라이브러리의 제조 후, 다음 단계들을 수행한다: (a) 각각의 단일 치환 라이브러리의 각각의 구성원을 예비후보 단백질로서 별개로 발현시키는 단계; (b) 원래의 결합 표적[예를 들면, 원하는 교차 반응 표적(들)]과 상이할 수 있거나 상이하지 않을 수 있는 결합 파트너에 결합하는 예비 후보 단백질을 코딩하는 각각의 단일 치환 라이브러리의 구성원을 선택하는 단계; (c) PCR에서 선택된 라이브러리의 구성원을 서플링하여 조합 서플링된 라이브러리를 생성하는 단계; (d) 서플링된 라이브러리의 구성원을 후보 PSMA 결합 단백질로서 발현시키는 단계; 및 (e) 서플링된 라이브러리의 구성원을 원래의 결합 파트너에 결합하는 후보 PSMA 결합 단백질에 대해 1회 이상 선택하는 단계 및 잠재적으로 (f) 원하는 교차 반응성 표적(들)에 대한 결합에 대해 후보 단백질을 추가로 선택함으로써, 원래의 리간드에 대한 친화도를 상실하지 않으면서 참조 PSMA 결합 단백질에 비해 하나 이상의 물질에 대한 증가된 교차 반응성을 가진 핵산 코딩된 PSMA 결합 단백질을 제공하는 단계. 추가의 실시양태에서, 단계 (f)를 하기 단계로 대체함으로써 선택된 교차 반응성 물질(들) 또는 화합물(들) 또는 에피토프(들)에 대한 감소된 반응성을 가진 PSMA 결합 단백질을 수득하는 방법을 수행할 수 있다: 원치 않는 교차 반응성 화합물에 결합하는 후보 PSMA 결합 단백질의 하위세트로부터 후보 결합 화합물을 1회 이상 고갈시키는 단계.

[0131] **약학 조성물**

[0132] 또한, 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질, PSMA 결합 단백질의 폴리펩티드를 코딩하는 폴리뉴클레오티드를 포함하는 벡터 또는 이 벡터로 형질전환된 숙주 세포 및 적어도 하나의 약학적으로 허용 가능한 담체를 포함하는 약학 조성물도 제공된다. 용어 "약학적으로 허용 가능한 담체"는 성분의 생물학적 활성의 효능을 방해하지 않고 이것이 투여된 환자에게 독성을 나타내지 않는 임의의 담체를 포함하고 이로 제한되지 않는다. 적합한 약학적 담체의 예는 관련 기술 분야에서 잘 공지되어 있고, 포스페이트 완충 염수 용액, 물, 유화액, 예컨대, 유/수 유화액, 다양한 유형의 습윤제, 멸균 용액 등을 포함한다. 이러한 담체는 통상적인 방법에 의해 제제화될 수 있고, 적합한 용량으로 대상체에게 투여될 수 있다. 바람직하게는, 조성물은 멸균 조성물이다. 이 조성물은 보조제, 예컨대, 보존제, 유화제 및 분산제도 함유할 수 있다. 미생물 작용의 방지는 다양한 항박테리아제 및 항진균제의 포함에 의해 보장될 수 있다.

[0133] 약학 조성물의 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질은 나노입자 내에 캡슐화된다. 일부 실시양태에서, 나노입자는 폴러렌, 액정, 리포솜, 양자 점, 초상자성 나노입자, 덴드리머 또는 나노막대이다. 약학 조성물의 다른 실시양태에서, PSMA 결합 단백질은 리포솜에 부착된다. 일부 경우에, PSMA 결합 단백질은 리포솜의 표면에 접합된다. 일부 경우에, PSMA 결합 단백질은 리포솜의 외피 내에 캡슐화된다. 일부 경우에, 리포솜은 양이온성 리포솜이다.

- [0134] 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질은 약물로서 사용될 것으로 예상된다. 투여는 상이한 방식, 예를 들면, 정맥내, 복강내, 피하, 근육내, 국소 또는 피내 투여에 의해 달성된다. 일부 실시양태에서, 투여 경로는 요법의 종류 및 약학 조성물에 함유된 화합물의 종류에 의해 결정된다. 투여법은 담당 주치의 및 다른 임상 요인에 의해 결정될 것이다. 어느 한 환자를 위한 투여량은 환자의 크기, 신체 표면적, 연령, 성별, 투여될 특정 화합물, 투여 시간 및 경로, 요법의 종류, 일반적인 건강 및 동시에 투여되는 다른 약물을 비롯한 많은 요인들에 의존한다. "유효 용량"은 질환의 경과 및 중증도에 영향을 미침으로써, 이러한 병리학적 상태의 감소 또는 완화를 이끌어내기 위해 충분한 활성 성분의 양을 지칭하고, 공지된 방법을 이용함으로써 결정될 수 있다.
- [0135] **치료 방법**
- [0136] 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질 또는 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 결합 단백질의 투여를 포함하는, 이를 필요로 하는 개체의 면역계를 자극하기 위한 방법 및 용도가 또한 본원에서 제공된다. 일부 경우에, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질의 투여는 표적 항원을 발현하는 세포에 대해 세포독성을 유도 및/또는 유지시킨다. 일부 경우에, 표적 항원을 발현하는 세포는 암 또는 종양 세포, 바이러스 감염 세포, 박테리아 감염 세포, 자가반응성 T 또는 B 세포, 손상된 적혈구, 동맥 플라크 또는 섬유증 조직이다.
- [0137] 또한, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질 또는 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 결합 단백질을 이를 필요로 하는 개체에게 투여하는 것을 포함하는, 표적 항원과 관련된 질환, 장애 또는 병태를 치료하기 위한 방법 및 용도가 본원에서 제공된다. 표적 항원과 관련된 질환, 장애 또는 병태는 바이러스 감염, 박테리아 감염, 자가면역 질환, 이식 거부, 아테롬성 동맥 경화증 또는 섬유증을 포함하고 이로 제한되지 않는다. 다른 실시양태에서, 표적 항원과 관련된 질환, 장애 또는 병태는 증식성 질환, 종양 질환, 염증성 질환, 면역 장애, 자가면역 질환, 감염성 질환, 바이러스성 질환, 알레르기 반응, 기생충 반응, 이식편 대 숙주 질환 또는 숙주 대 이식편 질환이다. 한 실시양태에서, 표적 항원과 관련된 질환, 장애 또는 병태는 암이다. 하나의 경우에, 암은 혈액학적 암이다. 또 다른 경우에, 암은 전립선암이다.
- [0138] 일부 실시양태에서, 전립선암은 진행성 전립선암이다. 일부 실시양태에서, 전립선암은 약물 내성이다. 일부 실시양태에서, 전립선암은 항안드로겐 약물 내성이다. 일부 실시양태에서, 전립선암은 전이성이다. 일부 실시양태에서, 전립선암은 전이성 및 약물 내성(예, 항안드로겐 약제 내성)이다. 일부 실시양태에서, 전립선암은 거세 내성이다. 일부 실시양태에서, 전립선암은 전이성이고, 거세 내성이다. 일부 실시양태에서, 전립선암은 엔잘루타미드 내성이다. 일부 실시양태에서, 전립선암은 엔잘루타미드 및 아르비라테론 내성이다. 일부 실시양태에서, 전립선암은 엔잘루타미드, 아르비라테론 및 비칼루타미드 내성이다. 일부 실시양태에서, 전립선암은 도세탁셀 내성이다. 이들 실시양태 중 일부에서, 전립선암은 엔잘루타미드, 아르비라테론, 비칼루타미드 및 도세탁셀 내성이다.
- [0139] 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질을 투여하는 것은 전립선암 세포 성장을 억제하거나, 전립선암 세포 이동을 억제하거나, 전립선암 세포 침습을 억제하거나, 전립선암의 증상을 개선하거나, 전립선암 종양의 크기를 감소시키거나, 전립선암 종양의 수를 감소시키거나, 전립선암 세포의 수를 감소시키거나, 전립선암 세포 괴사, 피로토시스(pyroptosis), 종양병증, 아포토시스(apoptosis), 자가포식증 또는 다른 세포 사멸을 유도하거나, 엔잘루타미드, 아르비라테론, 도세탁셀, 비칼루타미드, 및 이들의 임의의 조합으로 이루어진 군으로부터 선택된 화합물의 치료 효과를 향상시킨다.
- [0140] 일부 실시양태에서, 상기 방법은 본원에서 설명되는 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질을 투여함으로써 전립선암 세포 성장을 억제하는 것을 포함한다. 일부 실시양태에서, 상기 방법은 본원에서 설명되는 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질을 투여함으로써 전립선암 세포 이동을 억제하는 것을 포함한다. 일부 실시양태에서, 상기 방법은 본원에서 설명되는 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질을 투여함으로써 전립선암 세포 침습을 억제하는 것을 포함한다. 일부 실시양태에서, 상기 방법은 본원에서 설명되는 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질을 투여함으로써 전립선암 세포의 증상을 개선하는 것을 포함한다. 일부 실시양태에서, 상기 방법은 본원에서 설명되는 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질을 투여함으로써 전립선암 종양의 크기를 감소시키는 것을 포함한다. 일부 실시양태에서, 상기 방법은 본원에서 설명되는 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질을 투여함으로써 전립선암 종양의 수를 감소시키는 것을 포함한다. 일부 실시양태에서, 상기 방법은 본원에서 설명되는 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 본원에서 설명되는 PSMA 표적화

삼중 특이적 단백질을 투여함으로써 전립선암 세포의 수를 감소시키는 것을 포함한다. 일부 실시양태에서, 상기 방법은 본원에서 설명되는 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질을 투여함으로써 전립선암 세포 괴사, 괴롭토시스, 종양병증, 아포토시스, 자가포식증 또는 다른 세포 사멸을 유도하는 것을 포함한다.

[0141] 본원에서 사용되는 바와 같이, 일부 실시양태에서, "치료" 또는 "치료하는" 또는 "치료된"은 치유적 치료를 의미하고, 그 목적은 원치 않는 생리학적 병태, 장애 또는 질환을 늦추거나(경감시키거나), 유리한 또는 원하는 임상 결과를 획득하는 것이다. 본원에서 설명되는 목적을 위해, 유리한 또는 원하는 임상 결과는 증상의 완화; 병태, 장애 또는 질환의 정도의 감소; 병태, 장애 또는 질환의 상태의 안정화(즉, 악화되지 않음); 병태, 장애 또는 질환의 발병의 지연 또는 진행의 늦춤; 병태, 장애 또는 질환 상태의 개선; 및 병태, 장애 또는 질환의 검출 가능한 또는 검출 불가능한(부분적 또는 전체적) 차도, 또는 향상 또는 개선을 포함하고 이로 제한되지 않는다. 치료는 과도한 수준의 부작용 없이 임상적으로 유의한 반응을 이끌어내는 것을 포함한다. 치료는 또한 치료를 받지 않은 경우 예상된 생존에 비해 생존을 연장시키는 것도 포함한다. 다른 실시양태에서, "치료" 또는 "치료하는" 또는 "치료된"은 예방적 조치를 의미하고, 그 목적은 예를 들면, 질환에 걸리기 쉬운 사람(예를 들면, 질환, 예컨대, 유방암의 유전자 마커를 보유하는 개체)에서 원치 않는 생리학적 병태, 장애 또는 질환의 발병을 지연시키거나 이러한 병태, 장애 또는 질환의 중증도를 감소시키는 것이다.

[0142] 본원에서 설명되는 방법의 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질 또는 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 결합 단백질은 특정 질환, 장애 또는 병태의 치료를 위한 작용제와 조합되어 투여된다. 작용제는 항체를 사용하는 요법, 소분자(예를 들면, 화학치료제), 호르몬(스테로이드, 펩티드 등), 방사선 요법( $\gamma$ -선, X-선, 및/또는 방사성 동위원소의 유도 전달, 마이크로파, UV 방사선 조사 등), 유전자 요법(예를 들면, 안티센스, 레트로바이러스 요법 등) 및 다른 면역요법을 포함하고 이로 제한되지 않는다. 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질 또는 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 결합 단백질은 지사제, 진통제, 진정제, 오피오이드 및/또는 비스테로이드성 소염제와 조합하여 투여된다. 일부 실시양태에서, 본원에서 설명되는 PSMA 결합 단백질 또는 PSMA 결합 단백질을 포함하는 다중 특이적 결합 단백질은 수술 전, 동안 또는 후 투여된다. 본 발명의 또 다른 실시양태에 따르면, 진단, 예측 또는 모니터링을 위해 전립선암을 검출하기 위한 키트가 제공된다. 상기 키트는 상기 PSMA 결합 단백질(예를 들어, 표지된 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 이의 항원 결합 단편) 및 표지를 검출하기 위한 하나 이상의 화합물을 포함한다. 일부 실시양태에서, 표지는 형광 표지, 효소 표지, 방사성 표지, 핵 자기 공명 활성 표지, 발광 표지 및 발색단 표지로 이루어진 군으로부터 선택된다.

[0143] 추가의 실시양태는 동결 건조된 형태로, 또는 수성 매질 중의 상태로 포장된, 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 이의 항원 결합 단편과 같은 본원에서 설명되는 하나 이상의 결합 단백질을 제공한다. 본 개시내용의 다른 측면에서, 샘플에서 PSMA 또는 PSMA를 발현하는 세포의 존재를 검출하는 방법이 제공된다. 이러한 방법은 항체 또는 그의 항원 결합 단편과 PSMA 사이의 복합체 형성을 허용하기에 충분한 시간 동안, 샘플을 PSMA의 세포의 도메인에 특이적으로 결합하는 상기 PSMA 결합 단백질(예컨대, 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 이의 항원 결합 단편) 중 임의의 것과 접촉시키는 단계, 및 PSMA-항체 복합체 또는 PSMA-항원 결합 단편 복합체를 검출하는 단계를 포함한다. 일부 실시양태에서, 샘플 내의 복합체의 존재는 PSMA 또는 PSMA를 발현하는 세포가 샘플에 존재함을 나타낸다. 다른 측면에서, 본 개시내용은 대상체에서 PSMA 매개 질환을 진단하기 위한 다른 방법을 제공한다. 그러한 방법은 PSMA 매개 질환을 갖고 있는 것으로 의심되거나 이전에 PSMA 매개 질환으로 진단된 대상체에게, 전립선 특이 막 항원의 세포의 도메인에 특이적으로 결합하는 일정량의 상기 임의의 PSMA 결합 단백질(예를 들어, 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 이의 항원 결합 단편)을 투여하는 것을 포함한다. 상기 방법은 또한 항체 또는 그의 항원 결합 단편과 PSMA 사이의 복합체 형성을 허용하는 단계, 및 표적 에피토프에 대한 PSMA-항체 복합체 또는 PSMA-항원 결합 단편 항체 복합체의 형성을 검출하는 단계를 포함한다. 전립선암을 갖고 있는 것으로 의심되거나 이전에 전립선암으로 진단된 대상체에 복합체가 존재하는 것은 PSMA 매개 질환의 존재를 나타낸다.

[0144] 상기 방법의 특정 실시양태에서, PSMA 매개 질환은 전립선암이다. 다른 실시양태에서, PSMA 매개 질환은 비전립선암, 예를 들어 이행 세포 암종을 포함하는 방광암; 췌관 암종을 포함하는 췌장암; 비소세포 폐 암종을 포함하는 폐암; 종래의 신장 세포 암종을 포함하는 신장암; 연조직 육종을 포함하는 육종; 유방 암종을 포함하는 유방암; 다형성 아교모세포종을 포함하는 뇌암; 신경내분비 암종; 결장 암종을 포함하는 결장암; 고환 배아 암종을 포함하는 고환암; 및 악성 흑색종을 포함하는 흑색종으로 이루어지는 군으로부터 선택된 암이다.

[0145] 상기 방법의 일부 실시양태에서, PSMA 결합 단백질(예를 들어, 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 이의 항원 결합 단편)을 표지된다. 상기 방법의 다른 실시양태에서, 제1 항체 또는 그의 항원 결합 단편을 검출하기 위해 제2 항체가 투여된다. 본 개시내용의 또 다른 측면에서, PSMA 매개 질환을 갖는 대상체의 예후를 평가하는 방법이

제공된다. 상기 방법은 PSMA 매개 질환을 갖고 있는 것으로 의심되거나 이전에 PSMA 매개 질환으로 진단된 대상체에게, 유효량의 상기 임의의 PSMA 결합 단백질(예를 들어, 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 이의 항원 결합 단편)을 투여하는 단계, 항체 또는 그의 항원 결합 단편과 PSMA 사이의 복합체 형성을 허용하는 단계, 및 표적 에피토프에 대한 복합체의 형성을 검출하는 단계를 포함한다. PSMA 매개 질환을 갖고 있는 것으로 의심되거나 이전에 PSMA 매개 질환으로 진단된 대상체 내의 복합체의 양은 그 질환의 예후를 나타낸다.

[0146] 본 개시내용의 또 다른 측면에서, PSMA 매개 질환을 갖는 대상체의 치료의 유효성을 평가하는 방법이 제공된다. 이 방법은 PSMA 매개 질환을 갖고 있거나 이전에 PSMA 매개 질환으로 진단된 대상체에게, 유효량의 상기 임의의 PSMA 결합 단백질, 예를 들어 항-PSMA 단일 도메인 항체 또는 이의 항원 결합 단편을 투여하는 단계, 항체 또는 그의 항원 결합 단편과 PSMA 사이의 복합체 형성을 허용하는 단계, 및 표적 에피토프에 대한 복합체의 형성을 검출하는 단계를 포함한다. PSMA 매개 질환을 갖고 있는 것으로 의심되거나 이전에 PSMA 매개 질환으로 진단된 대상체 내의 복합체의 양은 치료의 유효성을 나타낸다. 특정 실시양태에서, PSMA 매개 질환은 전립선암이다. 다른 실시양태에서, PSMA 매개 질환은 비전립선암이다. 이들 실시양태에서, 비전립선암은 바람직하게는 이행 세포 암종을 포함하는 방광암; 췌관 암종을 포함하는 췌장암; 비소세포 폐 암종을 포함하는 폐암; 종래의 신장 세포 암종을 포함하는 신장암; 연조직 육종을 포함하는 육종; 유방 암종을 포함하는 유방암; 다형성 아교모세포종을 포함하는 뇌암; 신경내분비 암종; 결장 암종을 포함하는 결장암; 고환 배아 암종을 포함하는 고환암; 및 악성 흑색종을 포함하는 흑색종으로 이루어지는 군으로부터 선택된 암이다. 또 다른 실시양태에서, 항체 또는 이의 항원 결합 단편은 표지된다. 추가의 실시양태에서, 제2 항체는 제1 항체 또는 이의 항원 결합 단편을 검출하기 위해 투여된다.

[0147] 본 개시내용의 또 다른 측면에 따르면, PSMA를 발현하는 세포의 성장을 억제하는 방법이 제공된다. 이러한 방법은 PSMA의 세포의 도메인에 특이적으로 결합하는 상기 항체 또는 이의 항원 결합 단편 중 적어도 하나를 PSMA를 발현하는 세포의 성장을 억제하는데 효과적인 양으로 PSMA를 발현하는 세포와 접촉시키는 것을 포함한다.

[0148] **실시에**

[0149] 이하의 실시예는 본 발명의 범위를 제한하지 않으면서 설명된 실시양태를 추가로 예시한다.

[0150] **실시예 1: 모 항-PSMA 단일 도메인 항체와 동등하거나 개선된 결합 특성을 갖는 항-PSMA 단일 도메인 항체 변이체의 생성**

[0151] *모 항-PSMA 파지의 특성 결정*

[0152] PSMA 항원에 대한 모 항-PMA 파지의 특이적 결합이 결정되었다(표 1).

[0153] *cyno PSMA에 대해 선택된 단일 치환 PSMA sdAb 파지 라이브러리*

[0154] 단일 치환 라이브러리를 3개의 CDR 도메인 각각에 제공하였다. 단일 치환 라이브러리를 시노몰거스 PSMA에 결합시킨 다음, 버퍼 내에서 30분 동안 세척하였다. 0분 및 30분에 결합된 파지를 구제하고, 계수하였다. 버퍼 내에서의 30분 세척을 사용하여 선택된 파지를 사용하여 2개의 독립적인 조합 파지 라이브러리를 생성하였다.

[0155] *조합 항-PSMA 라이브러리*

[0156] 시노몰거스 PSMA를 3라운드의 선택을 위한 선택 표적으로서 사용하였다. 3라운드의 선택을 위해 2개의 독립적인 라이브러리로부터의 조합 파지 결합 후 2 내지 4시간 동안 웰을 세척하였다. 제3 라운드의 선택으로부터 PCR된 삽입체를 p34 발현 벡터에 서브클로닝하였다. 96개의 클론을 채취하고, DNA를 정제하고, 서열결정하고, Expi293 세포 내로 형질감염시켰다.

[0157] *huPSMA에 대해 선택된 단일 치환 PSMA sdAb 파지 라이브러리*

[0158] 단일 치환 라이브러리를 3개의 CDR 도메인 각각에 제공하였다. 단일 치환 라이브러리를 인간 PSMA에 결합시킨 다음, 30 µg/ml hPSMA-Fc를 함유하는 버퍼 내에서 24시간 동안 세척하였다. 0 및 24시간에 결합된 파지를 구제하고, 계수하였다. 24시간 경쟁 세척을 사용하여 선택된 파지를 사용하여 조합 파지 라이브러리를 생성하였다.

[0159] *조합 항-PSMA 라이브러리*

[0160] 인간 PSMA를 3라운드의 선택을 위한 선택 표적으로서 사용하였다. 3라운드의 선택을 위해 조합 파지 결합 후 24 내지 96시간 동안 웰을 30 µg/ml - 850 µg/ml 인간 PSMA-Fc를 함유하는 버퍼 내에서 세척하였다. 제3 라운드의 선택으로부터 PCR된 삽입체를 p34 발현 벡터에 서브클로닝하였다. 96개의 클론을 채취하고, DNA를 정제하고, 서

열결정하고, Expi293 세포 내로 형질감염시켰다.

[0161] 결합 친화도 측정

[0162] OCTET® 시스템을 사용하여 인간 및 시노물거스 PSMA에 대한 Kd, kon 및 koff(또는 kdis)를 추정하기 위해 상청액을 사용하였다. 모 sdAb와 비교하여 인간 PSMA와의 상호 작용을 위한 그의 결합 친화도 및 회합 및 해리 속도 상수, 및 강력한 생산, 응집 및 안정성 프로파일을 기초로 하여 추가의 특성 결정(표 1)을 위해 여러 클론을 선택하였다. 모 sdAb는 표 1에서 항-PSMA wt sdAb.6his로 제시된다.

[0163] 표 1: 인간 PSMA에 대한 여러 PSMA 결합 단백질의 결합 친화도(Kd)

	Kd (hFc.flag.hPSMA)	kon(1/Ms)	kdis(1/s)
항-PSMA wt sdAb.6his	15.0 nM	8.77E+05	1.32E-02
항-PSMA E31P sdAb.6his	9.5 nM	3.83E+05	3.66E-03
항-PSMA T56Q sdAb.6his	5.6 nM	8.22E+05	4.61E-03
항-PSMA G55K sdAb.6his	4.5 nM	5.56E+05	2.48E-03
항-PSMA S33H T50D G97SsdAb.6his	6.7 nM	8.00E+05	5.38E-03
항-PSMA S33H G97SsdAb.6his	0.21 nM	9.36E+05	1.97E-05

[0164]

[0165] **실시예 2: 예시적인 PSMA 표적화 삼중 특이적 항원 결합 분자의 결합 및 세포독성 활성을 평가하는 방법**

[0166] 단백질 생산

[0167] 리더 서열을 앞에 두고 6x 히스티딘 태그(서열 번호 33)을 뒤에 두면서 삼중 특이적 분자의 서열을 포유동물 발현 벡터 pcDNA 3.4(Invitrogen) 내에 클로닝하였다. Expi293F 세포(Life Technologies A14527)를 Expi293 배지 중의 0.2 내지 8 x 1e6 세포/ml로 최적 성장 플라스크(Thomson) 내의 현탁액으로 유지하였다. 정제된 플라스미드 DNA를 Expi293 발현 시스템 키트(Life Technologies, A14635) 프로토콜에 따라 Expi293F 세포 내로 형질감염시켰고, 형질감염 후 4일 내지 6일 동안 유지하였다. 조건화된 배지를 친화도 및 탈염 크로마토그래피에 의해 부분적으로 정제하였다. 이어서, 삼중 특이적 단백질을 이온 교환에 의해 폴리싱하거나, 대안적으로 아미콘 울트라(Amicon Ultra) 원심분리 여과 유닛(EMD Millipore)으로 농축하고, 수퍼덱스(Superdex) 200 크기 배제 매질(GE Healthcare)에 적용하고, 부형제를 함유하는 중성 버퍼에 용해시켰다. 분획 풀링(pooling) 및 최종 순도를 SDS-PAGE 및 분석 SEC에 의해 평가하였다.

[0168] 친화도 측정

[0169] 모든 결합 도메인 분자의 친화도를 Octet 기기를 사용하여 생물층 간섭 측정에 의해 측정하였다.

[0170] PSMA 친화도는 항-인간 IgG Fc 바이오센서 상에 인간 PSMA-Fc 단백질(100 nM)을 120초 동안 로딩한 후, 60초의 기준선을 두고, 그 후 삼중 특이적 분자의 계열 희석액 중에서 센서 팁을 180초 동안 인큐베이팅하여 회합을 측정하고, 이어서 50초 동안 해리를 측정함으로써 측정하였다. EGFR 및 CD3 친화도는 인간 EGFR-Fc 단백질 또는 인간 CD3-Flag-Fc 단백질(100 nM)을 각각 항-인간 IgG Fc 바이오센서에 120초 동안 로딩하고, 이어서 60초의 기준선을 두고, 그 후 삼중 특이적 분자의 계열 희석액 중에서 센서 팁을 180초 동안 인큐베이팅하여 회합을 측정하고, 이어서 300초 동안 해리를 측정함으로써 측정하였다. 인간 혈청 알부민(HSA)에 대한 친화도는 비오티닐화 알부민을 스트랩타비딘 바이오센서에 로딩한 후, CD3 친화도 측정에서와 동일한 동역학 파라미터에 따라 측정하였다. 모든 단계들은 포스페이트 완충 염수 내의 0.25% 카제인에서 30°C에서 수행되었다.

[0171] 세포독성 검정

[0172] T 세포로 하여금 종양 세포를 사멸시키도록 유도할 수 있는, 삼중특이적 분자를 비롯한 T 세포 결합물(engager)의 능력을 측정하기 위해, 인간 T 세포 의존성 세포성 세포독성(TDCC) 검정을 사용하였다(Nazarian et al. 2015. J Biomol Screen. 20:519-27). 이 검정에서, T 세포 및 표적 암세포 세포주를 384웰 플레이트에서 10:1의 비로 함께 혼합하고, 다양한 양의 T 세포 결합물을 첨가하였다. 48시간 후, T 세포를 세척 제거하여, T 세포에 의해 사멸되지 않은 표적 세포를 플레이트에 부착된 상태로 남겨두었다. 남아있는 생존 세포를 정량하기 위해, CellTiter-Glo® 발광 세포 생존성 검정(Promega)를 이용하였다. 일부 경우에는, 표적 세포가 루시퍼라제를 발현하도록 조작된다. 이러한 경우, 표적 세포의 생존성은 STEADYGLO® 시약 (Promega)을 사용하여 발광 루시퍼라제 검정을 수행함으로써 평가되며, 생존성은 루시퍼라제 활성의 양에 직접 비례한다.

[0173] 안정성 검정

[0174] 삼중 특이적 결합 단백질의 안정성을 비인간 영장류 혈청의 존재 하에 저농도에서 평가하였다. TriTAC는 시노물거스 혈청(BioReclamationIVT)에 33  $\mu\text{g}/\text{ml}$ 로 희석하고, 37°C에서 2일 동안 인큐베이팅하거나 또는 5회의 동결/해동 사이클을 실시하였다. 처리 후, 샘플은 세포독성(TDCC) 검정에서 평가되었고, 그의 잔류 활성을 처리되지 않은 저장 용액과 비교하였다.

[0175] 이종이식편 검정

[0176] 삼중 특이적 결합 단백질의 생체 내 효능을 이종이식 실험(Crown Bioscience, Taicang)에서 평가하였다. 통상적인 감마 사슴이 결합된 NOD/SCID 마우스(NGC, 난징 대학(Nanjing University)의 Model Animal Research Center)에게 제0일에 5e6 22Rv1 인간 전립선암 세포와 5e6 휴지기 인간 T 세포(건강한 인간 공여자로부터 단리됨)의 혼합물을 접종하였다. 마우스를 3개의 군으로 무작위 배정하고, 비히클, 0.5 mg/kg PSMA TriTAC C324 또는 0.5 mg/kg PSMA BiTE로 처리하였다. 처리제는 i.v. 볼러스 주입을 통해 10일 동안 매일 투여되었다. 매일 이환율 및 사망률을 조사하였다. 종양의 부피는 캘리퍼스로 매주 2회 결정하였다. 연구는 30일 후에 종료되었다.

[0177] PK 검정

[0178] 이 연구의 목적은 정맥 내 주사 후 삼중 특이적 결합 단백질의 단일 용량 약동학을 평가하는 것이었다. 군당 2마리(수컷 1마리, 암컷 1마리)의 실험적으로 나이브한 시노물거스 원숭이에게 약 1분에 걸쳐 느린 IV 볼러스를 통해 화합물을 투여하였다. 용량 투여 후, 케이지 측면 관찰은 1일 1회 실시하였고, 체중을 매주 기록하였다. 혈액 샘플을 수집하고, 용량 투여 후 21일에 걸쳐 약동학적 분석을 위해 혈청으로 처리하였다.

[0179] 시험 물질의 농도는 전계 발광 판독(Meso Scale Diagnostics, 미국 록빌 소재)으로 원숭이 혈청으로부터 결정하였다. 고정된 재조합 CD3이 존재하는 96웰 플레이트를 사용하여 분석물을 포획하였다. 검출은 제조사의 지시에 따라 MSD 판독기에서 슬포 태그 부착된 재조합 PSMA로 수행하였다.

[0180] 실시예 3: CD3 친화도가 예시적인 PSMA 표적화 삼중 특이적 분자의 특성에 미치는 영향의 평가

[0181] CD3 친화도 변경의 효과를 입증하기 위해 별개의 CD3 결합 도메인을 갖는 PSMA 표적화 삼중 특이적 분자를 연구하였다. 예시적인 PSMA 표적화 삼중 특이적 분자는 도 1에 도시된다. 표 2는 3개의 결합 파트너(PSMA, CD3, HSA)에 대한 각각의 분자의 친화도를 제시한다. 친화도는 Octet 기기(Pall Forte Bio)를 사용하는 생물층 간섭 측정법에 의해 측정하였다. 감소된 CD3 친화도는 T 세포 매개 세포 독성 측면에서 효력의 상실을 초래한다(도 2a-c). 이들 삼중 특이적 분자의 약동학적 성질은 시노물거스 원숭이에서 평가되었다. TriTAC C236과 같은 CD3에 대한 높은 친화도를 갖는 분자는 약 90시간의 말단 반감기를 갖는다(도 3). T 세포 상의 CD3에 결합하는 능력이 변경되었지만, 도 4에 도시된 상이한 CD3 친화도를 갖는 2개의 분자의 말단 반감기는 매우 유사하다. 그러나, 감소된 CD3 친화도는 보다 큰 부피의 분포를 유도하는 것으로 보이고, 이것은 T 세포에 의한 삼중 특이적 분자의 감소된 격리와 일치한다. 연구 기간 동안 유해한 임상적 관찰 또는 체중 변화는 존재하지 않았다.

[0182] 표 2: 인간 및 시노물거스 항원에 대한 결합 친화도

	항-PSMA KD 값 (nM)			항-알부민 KD 값 (nM)			항-CD3e K <sub>D</sub> 값 (nM)		
	인간	cyno	비 cyno/인간	pHSA	CSA	비 cyno/인간	인간	cyno	비 cyno/인간
Tool TriTAC 고친화도 - C236	16.3	0	0	22.7	25.4	1.1	6.0	4.7	0.8
TriTAC CD3 고친화도 - C324	17.9	0	0	9.8	9.7	1	7.4	5.8	0.8
TriTAC CD3 중간 친화도 - C339	13.6	0	0	8.8	8.3	0.9	40.6	33.6	0.8
TriTAC CD3 저친화도 - C325	15.3	0	0	10.1	9.7	1	217	160	0.7

[0183]

[0184] 실시예 4: 예시적인 PSMA 표적화 삼중 특이적 분자의 특성에 대한 PSMA 친화도의 영향의 평가

[0185] PSMA 친화도 변경의 효과를 입증하기 위해 별개의 PSMA 결합 도메인을 갖는 PSMA 표적화 삼중 특이적 분자를 연구하였다. 표 3은 3개의 결합 파트너(PSMA, CD3, HSA)에 대한 각각의 분자의 친화도를 제시한다. 감소된 PSMA 친화도는 T 세포 매개 세포 독성 측면에서 효력의 상실을 초래한다(도 5a-c).

[0186] 표 3: 인간 및 시노물거스 항원에 대한 결합 친화도

	항-PSMA KD 값 (nM)			항-알부민 KD 값 (nM)			항-CD3e K <sub>D</sub> 값 (nM)		
	인간	cyno	비 cyno/ 인간	pHSA	CSA	비 cyno/ 인간	인간	cyno	비 cyno/ 인간
PSMA-TriTAC (p8)-C362	22.0	0	n/a	6.6	6.6	1.0	8.3	4.3	0.52
PSMA TriTAC (HDS) - C363	3.7	540	146	7.6	8.4	1.1	8.0	5.2	0.65
PSMA TriTAC (HTS)-C364	0.15	663	4423	8.4	8.6	1.0	7.7	3.8	0.49

[0187] **실시예 5: 예시적인 PSMA 표적화 삼중 특이적 분자의 생체 내 효능**

[0188] 예시적인 PSMA 표적화 삼중 특이적 분자 C324를 마우스에서 종양의 성장을 억제하는 그의 능력에 대해 평가하였다. 이 실험에서, 인간 T 세포로 재구성된 면역 손상 마우스에게 PSMA를 발현하는 인간 전립선 종양 세포 (22Rv1)를 피하 접종하고, PSMA 표적화 BiTE 또는 TriTAC 분자로 0.5 mg/kg i.v.로 10일 동안 매일 처리하였다. 종양 성장은 30일 동안 측정되었다. 실험 과정 동안, 삼중 특이적 분자는 BiTE 분자와 대등한 효능으로 종양 성장을 억제할 수 있었다(도 6).

[0190] **실시예 6: 예시적인 PSMA 표적화 삼중 특이적 분자의 특이성**

[0191] PSMA 표적화 TriTAC 분자의 특이성을 평가하기 위해, 종양 세포를 사멸시키기 위해 T 세포를 유도하는 능력을 PSMA에 대해 음성인 종양 세포로 시험하였다(도 7a). EGFR 표적화 TriTAC 분자는 양성 대조군으로서, GFP 표적화 TriTAC 분자는 음성 대조군으로서 사용되었다. 별개의 PSMA 결합 도메인을 갖는 3개의 모든 TriTAC는 PSMA 양성 세포주 LNCaP에 대해 예상되는 활성을 나타내었지만(도 7b), PSMA 음성 종양 세포주 KMS12BM 및 OVCAR8에서는 EC50에 도달하지 않았다(도 7c 및 7d). EC50은 표 4에 요약되어 있다. 매우 높은 TriTAC 농도(> 1 nM)에서, TriTAC C362 및 C363에 대해 일부 제한된 표적을 벗어난 세포 사멸이 관찰될 수 있지만, C364는 시험된 임의의 조건 하에서 유의한 세포 사멸을 보이지 않았다.

[0192] 표 4: 항원 양성 및 음성 종양 세포주에서 TriTAC 분자의 세포 사멸 활성(EC50 [pM])

TriTAC	LNCaP	KMS12BM	OVCAR8
PSMA p8 TriTAC C362	13.0	>10,000	>10,000
PSMA HDS TriTAC C363	6.2	>10,000	>10,000
PSMA HTS TriTAC C364	0.8	>10,000	>10,000
EGFR TriTAC C131	9.4	>10,000	6
GFP TriTAC C	>10,000	>10,000	>10,000

[0194] **실시예 7: 스트레스 시험 및 단백질 안정성**

[0195] 4개의 PSMA 표적화 삼중 특이적 분자를 저농도(33.3 µg/ml)로 시노물거스 혈청 내에서 48시간 동안 인큐베이션하거나 또는 시노물거스 혈청에서 5회의 동결/해동 사이클을 실시하였다. 처리 후, TriTAC 분자의 생체 활성을 세포 사멸 검정에서 평가하고, 스트레스를 받지 않은 샘플("양성 대조군", 도 8a-d)과 비교하였다. 모든 분자는 세포 사멸 활성의 대부분을 유지하였다. TriTAC C362는 가장 스트레스 저항력이 강했으며, 여기에서 시험한 조건 하에서는 어떠한 활동도 잃지 않는 것으로 나타났다.

[0196] **실시예 8: 이중이종 종양 모델**

[0197] 예시적인 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질을 이중이식 모델에서 평가한다.

[0198] 수컷 면역 결핍 NCG 마우스에게 5 x 10<sup>6</sup> 개의 22Rv1 세포를 우측 등쪽 옆구리에 피하 접종하였다. 종양이 100 내지 200 mm<sup>3</sup>에 도달하면, 동물을 3개의 치료군으로 배분하였다. 군 2 및 3(각각 8마리의 동물)에게 1.5x10<sup>7</sup>개의 활성화된 인간 T 세포를 복강 내로 주사하였다. 3일 후, 계속해서 군 3의 동물들을 본 개시내용의 예시적인 50 µg의 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질의 총 9회의 정맥 내 투여로 처리하였다(qdx9d). 군 1 및 2는 비히클만 으로 처리하였다. 체중 및 종양 부피를 30일 동안 결정하였다. PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질로 처리된 마우스에서의 종양 성장은 각각의 비히클로 처리된 대조군에서의 종양 성장에 비해 유의하게 감소될 것으로 예상된다.

[0199] **실시예 9: 전립선암 환자에 대한 예시적인 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질의 투여를위한 개념 증명 임상 시**

**협 프로토콜**

- [0200] 이것은 전립선암 치료제로서 실시예 1의 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질을 연구하기 위한 I/II상 임상 시험이다.
- [0201] 연구 결과:
- [0202] 1차: 이전의 실시예의 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 최대 허용 용량.
- [0203] 2차: 이전의 실시예의 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 시험관 내 반응이 임상 반응과 연관되어 있는지를 확인하기 위함.
- [0204] **I상**
- [0205] 최대 허용 용량(MTD: maximum tolerated dose)은 시험의 I상 섹션에서 결정될 것이다.
- [0206] 1.1 최대 허용 용량(MTD)은 시험의 I상 섹션에서 결정될 것이다.
- [0207] 1.2 적격성 기준을 충족하는 환자가 이전 실시예의 PSMA 표적화 삼중특이적 단백질의 시험에 참여할 것이다.
- [0208] 1.3 목표는 참여자에서 심각한 또는 관리 불가능한 부작용 없이 안전하게 투여될 수 있는 이전 실시예의 PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질의 최고 용량을 확인하는 것이다. 해당 용량은 이전에 연구에 등록된 참여자의 수 및 그 용량을 얼마나 잘 견딜 수 있었는지에 따라 달라질 것이다. 모든 참여자가 동일한 용량을 투여받는 것은 아닐 것이다.
- [0209] **II상**
- [0210] 2.1 후속 II상 섹션은 이전 실시예의 PSMA 표적화 삼중특이적 단백질 치료제를 사용한 치료가 적어도 20%의 반응을 나타내는지를 결정하는 것을 목표로 하여 MTD로 치료될 것이다.
- [0211] II상의 1차 결과 --- 이전 실시예의 PSMA 표적화 삼중특이적 단백질의 치료가 임상 반응(폭발 반응, 미미한 반응, 부분 반응 또는 완전 반응)을 달성한 환자의 적어도 20%에서 나타나는지를 결정하기 위함.
- [0212] **적격성:**
- [0213] 2001년부터 2007년까지의 현행 세계보건기구 분류(World Health Organisation Classification)에 따라 조직 검사로 확인된 새로 진단된 침습성 전립선암
- [0214] 임의의 단계의 질환
- [0215] 독세탁셀 또는 프레드니손으로 치료함(+/- 수술)
- [0216] 연령: 18세 이상
- [0217] 카노프스키 수행 상태(Karnofsky performance status)  $\geq$  50% 또는 ECOG 수행 상태 0-2
- [0218] 기대 여명  $\geq$  6주
- [0219] **실시예 10: 상이한 공여자로부터의 PSMA 발현 세포주 및 T 세포의 패널을 사용하는 재유도된 T 세포 사멸 검정에서 예시적인 PSMA 항원 결합 단백질(PSMA 표적화 TriTAC 분자)의 활성**
- [0220] 이 연구는 예시적인 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질의 활성이 LNCaP 세포 또는 단일 세포 공여자로 제한되지 않음을 입증하기 위해 수행되었다.
- [0221] 재유도된 T 세포 사멸 시험은 4개의 상이한 공여자로부터의 T 세포 및 인간 PSMA 발현 전립선암 세포주 VCaP, LNCaP, MDAPCa2b 및 22Rv1을 사용하여 수행하였다. 한 가지 예외를 제외하고, PSMA 삼중특이적 항원 결합 단백질은 표 5에 제시된 바와 같이, 0.2 내지 1.5 pM의 EC<sub>50</sub>을 갖는 모든 공여자로부터의 T 세포를 사용하여 이들 암 세포주의 사멸을 유도할 수 있었다. 전립선암 세포주 22 Rv1 및 공여자 24에서, 사멸이 거의 또는 전혀 관찰되지 않았다(데이터는 나타내지 않음). 공여자 24는 또한 MDAPCa2b 세포주의 약 50%의 사멸을 초래하였지만, 다른 3개의 공여자로부터의 T 세포는 이 세포주의 거의 완전한 사멸을 초래하였다(데이터는 나타내지 않음). 대조군 검정은 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질에 의한 사멸이 PSMA 특이적임을 입증하였다. PSMA 발현 세포를 PSMA 대신에 녹색 형광 단백질(GFP)을 표적화하는 대조군 삼중 특이적 단백질로 처리하였을 때, 사멸은 관찰되지 않았다(데이터는 나타내지 않음). 이와 유사하게, PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질은 PSMA 발현이 결여된 세포

주, NCI-1563 및 HCT116에서 불활성이었고, 이것은 또한 표 5에 나타내었다.

[0222] 표 5: 6개의 인간 암세포주 및 4개의 상이한 T 세포 공여자를 사용한 TDCC 검정법의 EC50 값

세포주	TDCC EC <sub>50</sub> 값 (M)			
	공여자 24	공여자 8144	공여자 72	공여자 41
LNCaP	1.5E-12	2.2E-13	3.6E-13	4.3E-13
MDAPCa2b	4.8E-12	4.1E-13	4.9E-13	6.5E-13
VCaP	6.4E-13	1.6E-13	2.0E-13	3.5E-13
22Rv1	n/a	7.2E-13	1.4E-12	1.3E-12
HCT116	>1.0E-8	>1.0E-8	>1.0E-8	>1.0E-8
NCI-1563	>1.0E-8	>1.0E-8	>1.0E-8	>1.0E-8

[0223]

[0224] 실시예 11: 재유도된 T 세포 사멸 검정에서 예시적인 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질(PSMA 표적화 TriTAC 분자)에 의한 사이토카인 발현의 자극

[0225] 이 연구는 활성화된 T 세포에 의한 검정 배지 내로의 사이토카인 분비를 측정함으로써 재유도된 T 세포 사멸 검정 동안 예시적인 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질에 의한 T 세포의 활성화를 입증하기 위해 수행되었다.

[0226] 상기 실시예 9에서 설명된 바와 같이, 재유도된 T 세포 사멸 검정으로부터 수집된 조건화된 매체를 사이토카인 TNF α 및 INF γ의 발현에 대해 분석하였다. 사이토카인은 AlphaLISA 검정(Perkin-Elmer)을 사용하여 측정되었다. 4개의 상이한 공여자 및 4개의 PSMA 발현 세포주 LNCaP, VCaP, MDAPCa2b 및 22Rv1로부터의 T 세포에 대해 PSMA 항원 결합 단백질을 부가하자 TNF α의 수준이 증가하였다. 조건화된 배지에서의 TNF α 발현 및 INF γ 발현 수준에 대한 결과를 각각 표 6 및 표 7에 나타내었다. 이들 사이토카인의 PSMA 항원 결합 단백질 유도 발현에 대한 EC<sub>50</sub> 값은 3 내지 15 pM 범위이었다. 증가된 사이토카인 수준은 GFP를 표적화하는 대조군 삼중 특이적 단백질에서는 관찰되지 않았다. 이와 유사하게, PSMA 발현이 결여된 2개의 세포주 HCT116 및 NCI-H1563을 사용하여 검정을 수행한 경우, PSMA HTS TriTAC 역시 TNF α 또는 INF γ 발현을 증가시키지 않았다.

[0227] 표 6: 4개의 상이한 공여자로부터의 6개의 인간 암 세포주 및 T 세포를 이용한 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질 TDCC 검정에서 배지 내의 TNF α 발현에 대한 EC50 값

세포주	공여자 24	공여자 8144	공여자 41	공여자 72
LNCaP	4.9E-12	2.8E-12	4.0E-12	3.2E-12
VCaP	3.2E-12	2.9E-12	2.9E-12	2.9E-12
MDAPCa2b	2.1E-11	4.0E-12	5.5E-12	3.6E-12
22Rv1	8.9E-12	2.5E-12	4.0E-12	3.3E-12
HCT116	>1E-8	>1E-8	>1E-8	>1E-8
NCI-H1563	>1E-8	>1E-8	>1E-8	>1E-8

[0228]

[0229] 표 7: 4개의 상이한 공여자로부터의 6개의 인간 암 세포주 및 T 세포를 이용한 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질 TDCC 검정에서 배지 내의 INF γ 발현에 대한 EC50 값

세포주	공여자 24	공여자 8144	공여자 41	공여자 72
LNCaP	4.2E-12	4.2E-12	4.2E-12	2.8E-12
VCaP	5.1E-12	1.5E-11	3.4E-12	4.9E-12
MDAPCa2b	1.5E-11	5.8E-12	9.7E-12	3.5E-12
22Rv1	7.8E-12	3.0E-12	9.1E-12	3.0E-12
HCT116	>1E-8	>1E-8	>1E-8	>1E-8
NCI-H1563	>1E-8	>1E-8	>1E-8	>1E-8

[0230]

[0231] 실시예 12: 시노물거스 원숭이로부터의 T 세포를 사용한 재유도 T 세포 사멸 검정(TDCC)에서 예시적인 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질(PSMA 표적화 TriTAC)의 활성

[0232] 이 연구는 PSMA 발현 세포주를 사멸시키기 위해 시노물거스 원숭이로부터의 T 세포를 유도하는 예시적인 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질의 능력을 시험하기 위해 수행되었다.

[0233] TDCC 검정은 시노물거스 원숭이로부터의 말초 혈액 단핵 세포(PBMC)를 사용하여 설정되었다. cyno PBMC를 10:1의 비율로 LNCaP 세포에 첨가하였다. PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질이 11 pM의 EC<sub>50</sub> 값으로 cyno PBMC에

의한 LNCaP의 사멸을 재유도하는 것이 관찰되었다. 그 결과를 도 9a에 제시한다. 이러한 결과를 확인하기 위해, 제2 세포주 MDAPCa2b를 사용하고, 제2 시노물거스 원숭이 공여자로부터의 PBMC를 시험하였다. 2.2 pM의 EC<sub>50</sub> 값으로 표적 세포의 재유도된 사멸이 관찰되었다. 그 결과를 도 9b에 제시한다. 사멸은 GFP를 표적화하는 음성 대조군 삼중 특이적 항원 결합 단백질을 사용한 경우에는 관찰되지 않았기 때문에, 사멸은 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질의 항-PSMA 아암(arm)에 특이적이었다. 이러한 데이터는 PSMA 항원 결합 삼중 특이적 단백질이 인간 PSMA를 발현하는 표적 세포를 사멸시키기 위해 시노물거스 T 세포를 유도할 수 있음을 입증한다.

[0234] **실시예 13: 예시적인 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질(PSMA 표적화 TriTAC 분자)을 사용한 재유도된 T 세포 사멸 검정에서 T 세포 활성화 마커의 발현**

[0235] 이 연구는 예시적인 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질이 표적 세포를 사멸시키도록 T 세포를 유도할 때 T 세포가 활성화되는지의 여부를 평가하기 위해 수행되었다.

[0236] 검정은 상기 실시예에서 설명된 재유도된 T 세포 사멸 검정을 위한 조건을 사용하여 설정되었다. T 세포 활성화는 유동 세포 계측법을 사용하여 T 세포의 표면에서 CD25 및 CD69의 발현을 측정함으로써 평가하였다. PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질을 정제된 인간 T 세포와 전립선암 세포주 VCaP의 10:1 혼합물에 첨가하였다. 증가하는 양의 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질을 첨가하면, 증가된 CD69 발현 및 CD25 발현이 도 10에 나타난 바와 같이 관찰되었다. EC<sub>50</sub> 값은 CD69에 대해 0.3 pM, CD25에 대해 0.2 pM이었다. GFP를 표적화하는 삼중 특이적 단백질이 음성 대조군으로서 이들 검정에 포함되었고, CD69 또는 CD25 발현의 증가는 도 10에 도시된 바와 같이 GFP 표적화 삼중 특이적 단백질에서 거의 또는 전혀 관찰되지 않았다.

[0237] **실시예 14: PSMA 발현 표적 세포의 존재 하에 예시적인 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질(PSMA 표적화 TriTAC 분자)에 의한 T 세포 증식의 자극**

[0238] 이 연구는 표적 세포를 사멸시키기 위해 T 세포를 재유도할 때 예시적인 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질이 T 세포를 활성화할 수 있음을 입증하는 추가의 방법으로 사용되었다.

[0239] T 세포 증식 검정은 상기 설명한 바와 같이 LNCaP 표적 세포를 사용하는 T 세포 재유도된 사멸 검정의 조건을 사용하고, 72시간에 존재하는 T 세포의 수를 측정함으로써 설정되었다. 예시적인 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질은 0.5 pM의 EC<sub>50</sub> 값으로 증식을 자극하였다. 음성 대조군으로서, GFP를 표적화하는 삼중 특이적 단백질이 검정에 포함되었고, 이 단백질에 의한 증가된 증식은 관찰되지 않았다. T 세포 증식 검정의 결과는 도 11에 도시된다.

[0240] **실시예 15: 예시적인 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질(PSMA 표적화 TriTAC 분자 Z2)에 의한 LNCaP 세포의 재유도된 T 세포 사멸**

[0241] 이 연구는 서열 번호 156에 제시된 서열을 갖는 예시적인 PSMA 삼중 특이적 항원 결합 단백질이 LNCaP 세포주를 사멸시키도록 T 세포를 재유도하는 능력을 시험하기 위해 수행되었다.

[0242] 상기 실시예에서 설명된 바와 같이 설정된 TDCC 검정에서, PSMA Z2 TriTAC(서열 번호 156) 단백질은 도 12에 나타난 바와 같이 0.8 pM의 EC<sub>50</sub> 값으로 사멸을 재유도하였다.

[0243] 표 8

서열 번호	서열
서열 번호 1	RFMISX <sub>1</sub> YX <sub>2</sub> MH
서열 번호 2	X <sub>3</sub> INPAX <sub>4</sub> X <sub>5</sub> TDYAEX <sub>6</sub> VKG
서열 번호 3	DX <sub>7</sub> YGY
서열 번호 4	EVQLVESGGGLVQPGGSLTLSCAASRFMISEYSMHVWRQAPGKGLEWVS TINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNAKNTLYLQMNSLKPEDTAVYYCDGY GYRGQGTQVTVSS
서열 번호 5	RFMISEYHMH
서열 번호 6	RFMISPYSMH
서열 번호 7	RFMISPYHMH
서열 번호 8	DINPAGTTDYAESVKG
서열 번호 9	TINPAKTTDYAESVKG
서열 번호 10	TINPAGQTDYAESVKG
서열 번호 11	TINPAGTTDYAEYVKG
서열 번호 12	DINPAKTTDYAESVKG
서열 번호 13	DINPAGQTDYAESVKG
서열 번호 14	DINPAGTTDYAEYVKG
서열 번호 15	DSYGY
서열 번호 16	RFMISEYSMH
서열 번호 17	TINPAGTTDYAESVKG
서열 번호 18	DGYGY
서열 번호 19	EVQLVESGGGLVQPGGSLRSLCAASRFMISEYSMHVWRQAPGKGLEWVS TINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNAKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCDGY GYRGQGTLLVTVSS
서열 번호 20	MWNLLHETDSAVATARRPRWLCAGALVLAGGFFLLGFLFGWFIKSSNEA TNITPKHNMKAFLELKAENIKKFLYNFTQIPHLAGTEQNFQAKQIQSQ

[0244]

	WKEFGLDSVELAHYDVLLSYPNKTHPNYISIINEDGNEIFNTSLFEP PPPGY ENVSDIVPPFSAFSPQGMPEGDLVYVNYARTEDFFKLERDMKINCSGKIVI ARYGKVFRGNKVKNNAQLAGAKGVILYSDPADYFAPGVKSYPDGWNLPG GGVQRGNLNLNAGADPLTPGYPANAYARRGIAEAVGLPSIPVHPIGYY DAQKLEKMGGSAPPDSSWRGSLKVPYVNGPGFTGNFSTQKVKMHIHST NEVTRIYNVIGTLRGAVEPDYVILGGHRDSWVFGGIDPQSGAAVVHEIV RSFGTLKKEGWRPRRTILFASWDAEEFLLGSTEWAEEENRLLQERGVAY INADSSIEGNYTLRVDCPLMYSLVHNLTKELKSPDEGFEGKSLYESWTK KSPSPEFSGMPRISKLGSNDFEVFFQRLGIASGRARYTKNWETNKFSGY LYHSVYETVELVEKFDYDPMFKYHLTVAQVRGGMVFEANSIVLPFDCRD YAVVLRKYADKIYISIMKHPQEMKTYSVSFDLSFAVKNFTEIASKFSERL QDFDKSNPIVLRMMNDQLMFLERAFIDPLGLPDRPFYRHVIYAPSSHNKY AGESFPGIYDALFDIESKVDPSKAWGEVKRQIYVAAFTVQAAAETLSEVA
서열 번호 21	EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASRFMISEYHMHVWRQAPGKGLEWV SDINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCDS YGYRGGTGLVTVSS
서열 번호 22	EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASRFMISEYHMHVWRQAPGKGLEWV STINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCDSY GYRGGTGLVTVSS
서열 번호 23	EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASRFMISEYSMHVWRQAPGKGLEWVS TINPAKTTDYAESVKGRFTISRDNKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCDSY GYRGGTGLVTVSS
서열 번호 24	EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASRFMISPYSMHVWRQAPGKGLEWVS TINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCDGY GYRGGTGLVTVSS
서열 번호 25	EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASRFMISEYSMHVWRQAPGKGLEWVS TINPAGQTDYAESVKGRFTISRDNKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCDGY GYRGGTGLVTVSS
서열 번호 26	EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASRFMISEYSMHVWRQAPGKGLEWVS TINPAGTTDYAEYVKGRFTISRDNKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCDGY GYRGGTGLVTVSS
서열 번호 27	EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASRFMISEYHMHVWRQAPGKGLEWV SDINPAKTTDYAESVKGRFTISRDNKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCDS YGYRGGTGLVTVSS
서열 번호 28	EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASRFMISPYHMHVWRQAPGKGLEWV SDINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCDS YGYRGGTGLVTVSS

[0245]

서열 번호 29	EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASRFMISEYHMHVWRQAPGKGLEWV SDINPAGQTDYAESVKGRFTISRDNKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCDS YGYRGGTGLVTVSS
서열 번호 30	EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASRFMISEYHMHVWRQAPGKGLEWV SDINPAGTTDYAEYVKGRFTISRDNKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCDS YGYRGGTGLVTVSS
서열 번호 31	EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASRFMISEYHMHVWRQAPGKGLEWV SDINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNKNTLYLQMNSLKPEDTAVYYCDSY GYRGGTQVTVSS
서열 번호 32	EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASRFMISEYHMHVWRQAPGKGLEWV STINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNKNTLYLQMNSLKPEDTAVYYCDSY GYRGGTQVTVSS

[0246]

[0247] 표 9: CD3 결합 도메인 서열

서열 번호	설명	AA 서열
34	항-CD3, 클론 2B2	EVQLVESGGGLVQPGGSLKLSCAASGFTFNKYAINWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYADQVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN LKTEDTAVYYCVRHANFGNSYISYWAYWGQGLVTVSSGGGG GGGGSGGGSTVVTQEPSTVSPGGTVLTCASSTGAVTSGNY PNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAALTL GVQPEDEAEYYCTLWYSNRWVFGGKTLTVL
35	항-CD3, 클론 9F2	EVQLVESGGGLVQPGGSLKLSCAASGFENKYAMNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYADSVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLKTEDTAVYYCVRHGNFGNSYISYWAYWGQGLVTVSSGGGG SGGGSGGGSTVVTQEPSTVSPGGTVLTCGSFGAVTSGNY PNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAALTL GVQPEDEAEYYCWLWYDNRWVFGGKTLTVL
36	항-CD3, 클론 5A2	EVQLVESGGGLVQPGGSLKLSCAASGFTFNKYAMNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYADSVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLKTEDTAVYYCVRHGNFGNSHISYWAYWGQGLVTVSSGGGG SGGGSGGGSTVVTQEPSTVSPGGTVLTCGSSTGYVTSGN YPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAALTL GVQPEDEAEYYCWLWYSNRWVFGGKTLTVL
37	항-CD3, 클론 6A2	EVQLVESGGGLVQPGGSLKLSCAASGMFNKYAMNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYADSVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN LKTEDTAVYYCVRHGNFGNSYISYWAYWGQGLVTVSSGGGG GGGGSGGGSTVVTQEPSTVSPGGTVLTCGSFGAVTSGNYP NWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAALTL GVQPEDEAEYYCWLWYSNRWVFGGKTLTVL

[0248]

서열 번호	설명	AA 서열
38	항-CD3, 클론 2D2	EVQLVESGGGLVQPGGSLKLSCAASGFTFNKYAMNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYKDSVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLKTEDTAVYYCVRHGNFGNSPISYWAYWGQGLVTVSSGGGG SGGGSGGGSTVVTQEPSTVSPGGTVLTCGSSTGAVVSGN YPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAALTL GVQPEDEAEYYCWLWYSNRWVFGGKTLTVL
39	항-CD3, 클론 3F2	EVQLVESGGGLVQPGGSLKLSCAASGFTFNKYAMNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYADEVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLKTEDTAVYYCVRHGNFGNSPISYWAYWGQGLVTVSSGGGG SGGGSGGGSTVVTQEPSTVSPGGTVLTCGSSTGAVVSGN YPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAALTL SGVQPEDEAEYYCTLWYSNRWVFGGKTLTVL
40	항-CD3, 클론 1A2	EVQLVESGGGLVQPGGSLKLSCAASGNTFNKYAMNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYADSVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLKTEDTAVYYCVRHNFNGNSYISYWAYWGQGLVTVSSGGGG SGGGSGGGSTVVTQEPSTVSPGGTVLTCGSSTGAVTSGY YPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAALTL SGVQPEDEAEYYCWLWYSNRWVFGGKTLTVL
41	항-CD3, 클론 1C2	EVQLVESGGGLVQPGGSLKLSCAASGFTFNKYAMNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYADAVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLKTEDTAVYYCVRHGNFGNSQISYWAYWGQGLVTVSSGGGG SGGGSGGGSTVVTQEPSTVSPGGTVLTCGSSTGAVTDGN YPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAALTL GVQPEDEAEYYCWLWYSNRWVFGGKTLTVL
42	항-CD3, 클론 2E4	EVQLVESGGGLVQPGGSLKLSCAASGFTFNKYAVNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYADSVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLKTEDTAVYYCVRHGNFGNSYISYWAYWGQGLVTVSSGGGG SGGGSGGGSTVVTQEPSTVSPGGTVLTCGESTGAVTSGN YPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAALTL GVQPEDEAEYYCWLWYSNRWVFGGKTLTVL
43	항-CD3, 클론 10E4	EVQLVESGGGLVQPGGSLKLSCAASGFTFNKYPMNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYADSVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLKNEEDTAVYYCVRHGNFNNSYISYWAYWGQGLVTVSSGGGG SGGGSGGGSTVVTQEPSTVSPGGTVLTCGSSTGAVTKGN YPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAALTL SGVQPEDEAEYYCALWYSNRWVFGGKTLTVL
44	항-CD3, 클론 2H2	EVQLVESGGGLVQPGGSLKLSCAASGFTFNKYAMNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYADEVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN

[0249]

서열 번호	설명	AA 서열
		NLKTEDTAVYYCVRHGNFGNSPISYWAYWGQGLVTVSSGGGG SGGGGSGGGGQTVVTQEPSTLVSPGGTVTLTCSSTGAVVSGN YPNWVQKPGQAPRGLIGGTEFLAPGTPARFSGSLLGGKAALTL GVQPEDEAEYYCVLWYSNRWVFGGGTKLTVL
45	항-CD3, 클론 2A4	EVQLVESGGGLVQPGLSLKLSAASGNTFNKYAMNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYADSVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLKTEDTAVYYCVRHGNFGDSYISYWAYWGQGLVTVSSGGGG SGGGGSGGGGQTVVTQEPSTLVSPGGTVTLTCSSTGAVTHGN YPNWVQKPGQAPRGLIGGTVLAPGTPARFSGSLLGGKAALTL SGVQPEDEAEYYCVLWYSNRWVFGGGTKLTVL
46	항-CD3, 클론 10B2	EVQLVESGGGLVQPGLSLKLSAASGFTFNKYAMNWVRQAPGK GLEWVARIRSGYNNYATYYADSVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLKTEDTAVYYCVRHGNFGNSYISYWAYWGQGLVTVSSGGGG SGGGGSGGGGQTVVTQEPSTLVSPGGTVTLTCSYTGAVTSGN YPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFNAPGTPARFSGSLLGGKAALTL SGVQPEDEAEYYCVLWYANRWVFGGGTKLTVL
47	항-CD3, 클론 1G4	EVQLVESGGGLVQPGLSLKLSAASGFNFNKYAMNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYADSVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLKTEDTAVYYCVRHGNFGNSLISYWAYWGQGLVTVSSGGGG SGGGGSGGGGQTVVTQEPSTLVSPGGTVTLTCSSSGAVTSGNY PNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFNAPGTPARFSGSLLGGKAALTL GVQPEDEAEYYCVLWYSNRWVFGGGTKLTVL
48	wt 항-CD3	EVQLVESGGGLVQPGLSLKLSAASGFTFNKYAMNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYADSVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLKTEDTAVYYCVRHGNFGNSYISYWAYWGQGLVTVSSGGGG SGGGGSGGGGQTVVTQEPSTLVSPGGTVTLTCSSTGAVTSGN YPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFNAPGTPARFSGSLLGGKAALTL SGVQPEDEAEYYCVLWYSNRWVFGGGTKLTVL
49	wt 항-CD3 HC CDR1	GFTFNKYAMN
50	wt 항-CD3 HC CDR2	RIRSKYNNYATYYADSVK
51	wt 항-CD3 HC CDR3	HGNFGNSYISYWAY
53	wt 항-CD3 LC CDR1	GSSTGAVTSGNYPN
54	wt 항-CD3 LC CDR2	GTKFLAP
55	wt 항-CD3 LC CDR3	VLWYSNRWV
56	HC CDR1 변이체 1	GNTFNKYAMN
57	HC CDR1 변이체 2	GFENKYAMN
58	HC CDR1 변이체 3	GFMFNKYAMN
59	HC CDR1 변이체 4	GFTYNKYAMN

[0250]

서열 번호	설명	AA 서열
60	HC CDR1 변이체 5	GFTFNYYAMN
61	HC CDR1 변이체 6	GFTFNGYAMN
62	HC CDR1 변이체 7	GFTFNYYAMN
63	HC CDR1 변이체 8	GFTFNEYAMN
64	HC CDR1 변이체 9	GFTFNKYPMN
65	HC CDR1 변이체 10	GFTFNKYAVN
66	HC CDR1 변이체 11	GFTFNKYAIN
67	HC CDR1 변이체 12	GFTFNKYALN
68	HC CDR2 변이체 1	RIRSGYNNYATYYADSVK
69	HC CDR2 변이체 2	RIRSKSNYYATYYADSVK
70	HC CDR2 변이체 3	RIRSKYNNYATYYADSVK
71	HC CDR2 변이체 4	RIRSKYNNYETYYADSVK
72	HC CDR2 변이체 5	RIRSKYNNYATEYADSVK
73	HC CDR2 변이체 6	RIRSKYNNYATYYKDSVK
74	HC CDR2 변이체 7	RIRSKYNNYATYYADEVK
75	HC CDR2 변이체 8	RIRSKYNNYATYYADAVK
76	HC CDR2 변이체 9	RIRSKYNNYATYYADQVK
77	HC CDR2 변이체 10	RIRSKYNNYATYYADDVK
78	HC CDR3 변이체 1	HANFGNSYISYWAY
79	HC CDR3 변이체 2	HTNFGNSYISYWAY
80	HC CDR3 변이체 3	HGNFNNSYISYWAY
81	HC CDR3 변이체 4	HGNFGDSYISYWAY
82	HC CDR3 변이체 5	HGNFGNSHISYWAY
83	HC CDR3 변이체 6	HGNFGNSPISYWAY
84	HC CDR3 변이체 7	HGNFGNSQISYWAY
85	HC CDR3 변이체 8	HGNFGNSLISYWAY
86	HC CDR3 변이체 9	HGNFGNSGISYWAY
87	HC CDR3 변이체 10	HGNFGNSYISYWAT
88	LC CDR1 변이체 1	ASSTGAVTSGNYPN
89	LC CDR1 변이체 2	GESTGAVTSGNYPN
90	LC CDR1 변이체 3	GSYTGAVTSGNYPN
91	LC CDR1 변이체 4	GSSFGAVTSGNYPN
92	LC CDR1 변이체 5	GSSKGAVTSGNYPN
93	LC CDR1 변이체 6	GSSSGAVTSGNYPN

[0251]

서열 번호	설명	AA 서열
94	LC CDR1 변이체 7	GSSTGYVTSGNYPN
95	LC CDR1 변이체 8	GSSTGAVVSGNYPN
96	LC CDR1 변이체 9	GSSTGAVTDGNYPN
97	LC CDR1 변이체 10	GSSTGAVTKGNYPN
98	LC CDR1 변이체 11	GSSTGAVTHGNYPN
99	LC CDR1 변이체 12	GSSTGAVTVGNYPN
100	LC CDR1 변이체 13	GSSTGAVTSGYYPN
101	LC CDR2 변이체 1	GIKFLAP
102	LC CDR2 변이체 2	GTEFLAP
103	LC CDR2 변이체 3	GTYFLAP
104	LC CDR2 변이체 4	GTSFLAP
105	LC CDR2 변이체 5	GTNFLAP
106	LC CDR2 변이체 6	GTKLLAP
107	LC CDR2 변이체 7	GTKELAP
108	LC CDR2 변이체 8	GTKILAP
109	LC CDR2 변이체 9	GTKMLAP
110	LC CDR2 변이체 10	GTKVLAP
111	LC CDR2 변이체 11	GTKFNAP
112	LC CDR2 변이체 12	GTKFGAP
113	LC CDR2 변이체 13	GTKFLVP
114	LC CDR3 변이체 1	TLWYSNRWV
115	LC CDR3 변이체 2	ALWYSNRWV
116	LC CDR3 변이체 3	VLWYDNRWV
117	LC CDR3 변이체 4	VLWYANRWV
118	LC CDR3 변이체 5	VLWYSNSWV
119	LC CDR3 변이체 6	VLWYSNRWI
120	LC CDR3 변이체 7	VLWYSNRWA
121	항-CD3, 클론 2G5	EVQLVESGGGLVQPGGSLKLSCAASGFTFNKYALNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATEYADSVKDRFTISRDDSNTAYLQMN NLKTEDTAVYYCVRHGNFGNSPISYWAYWGQGLTVTVSSGGGG SGGGGSGGGGQTVVVTQEPSLTVSPGGTVTLTCGSSTGAVTSGN YPNWVQKPGQAPRGLIGGTNFLAPGTPERFSGSLLGGKAALTL GVQPEDEAEYYCVLWYSNRWAFGGGKLTVL
122	항-CD3, 클론 8A5	EVQLVESGGGLVQPGGSLKLSCAASGFTFNKYAMNWVRQAPGK GLEWVARIRSKYNNYATYYADDVKDRFTISRDDSNTAYLQMN

[0252]

서열 번호	설명	AA 서열
		NLKTEDTAVYYCVRHGNFGNSISYWAYWGQGLTVTVSSGGGG SGGGGSGGGGQTVVVTQEPSLTVSPGGTVTLTCGSSTGAVTVGN YPNWVQKPGQAPRGLIGGTEFLAPGTPARFSGSLLGGKAALTL GVQPEDEAEYYCVLWYSNRWVFGGGKLTVL

[0253]

[0254] 표 10: HSA 결합 도메인 서열

서열 번호	설명	AA 서열
123	항-HSA sdAb 클론 6C	EVQLVESGGGLVQPNSLRSLSCAASGFTFSRFGMSWVRQAPGKGL EWVSSISGSGSDTLYADSVKGRFTISRDNKTTLYLQMNSLRPEDTA VYYCTIGGSLSRSSQGLTVTVSS
124	항-HSA sdAb 클론 7A	EVQLVESGGGLVQPNSLRSLSCAASGFTFSRFGMSWVRQAPGKGL EWVSSISGSGADTLYADSLKGRFTISRDNKTTLYLQMNSLRPEDT AVYYCTIGGSLSKSSQGLTVTVSS
125	항-HSA sdAb 클론 7G	EVQLVESGGGLVQPNSLRSLSCAASGFTYSSFGMSWVRQAPGKGL EWVSSISGSGSDTLYADSVKGRFTISRDNKTTLYLQMNSLRPEDTA VYYCTIGGSLSKSSQGLTVTVSS
126	항-HSA sdAb 클론 8H	EVQLVESGGGLVQPNSLRSLSCAASGFTFSRFGMSWVRQAPGKGL EWVSSISGSGTDTLYADSVKGRFTISRDNKTTLYLQMNSLRPEDT AVYYCTIGGSLSRSSQGLTVTVSS
127	항-HSA sdAb 클론 9A	EVQLVESGGGLVQPNSLRSLSCAASGFTFSRFGMSWVRQAPGKGL EWVSSISGSGSDTLYADSVKGRFTISRDNKTTLYLQMNSLRPEDTA VYYCTIGGSLSKSSQGLTVTVSS
128	항-HSA sdAb 클론 10G	EVQLVESGGGLVQPNSLRSLSCAASGFTFSRFGMSWVRQAPGKGL EWVSSISGSGRDTLYADSVKGRFTISRDNKTTLYLQMNSLRPEDT AVYYCTIGGSLSVSSQGLTVTVSS
129	wt 항-HSA	EVQLVESGGGLVQPNSLRSLSCAASGFTFSRFGMSWVRQAPGKGL WVSSISGSGSDTLYADSVKGRFTISRDNKTTLYLQMNSLRPEDTA VYYCTIGGSLSRSSQGLTVTVSS
130	wt 항-HSA CDR1	GFTFSRFGMS
131	wt 항-HSA CDR2	SISGSGDTLYADSVK
132	wt 항-HSACDR3	GGSLSR
133	CDR1 변이체 1	GFTFSRFGMS
134	CDR1 변이체 2	GFTFSKFGMS
135	CDR1 변이체 3	GFTYSSFGMS
136	CDR2 변이체 1	SISGSGADTLYADSLK
137	CDR2 변이체 2	SISGSGTDTLYADSVK
138	CDR2 변이체 3	SISGSGRDTLYADSVK
139	CDR2 변이체 4	SISGSGDTLYAESVK
140	CDR2 변이체 5	SISGSGDTLYAESVK
141	CDR2 변이체 6	SISGSGRDTLYAESVK
142	CDR3 변이체 1	GGSLSK
143	CDR3 변이체 2	GGSLSV
144	항-HSA sdAb 클론 6CE	EVQLVESGGGLVQPNSLRSLSCAASGFTFSRFGMSWVRQAPGKGL EWVSSISGSGSDTLYAESVKGRTISRDNKTTLYLQMNSLRPEDTA

[0255]

서열 번호	설명	AA 서열
		VYYCTIGGSLSRSSQGLTVTVSS
145	항-HSA sdAb 클론 8HE	EVQLVESGGGLVQPNSLRSLSCAASGFTFSRFGMSWVRQAPGKGL EWVSSISGSGTDTLYAESVKGRTISRDNKTTLYLQMNSLRPEDTA VYYCTIGGSLSRSSQGLTVTVSS
146	항-HSA sdAb 클론 10GE	EVQLVESGGGLVQPNSLRSLSCAASGFTFSRFGMSWVRQAPGKGL EWVSSISGSGRDTLYAESVKGRTISRDNKTTLYLQMNSLRPEDTA VYYCTIGGSLSVSSQGLTVTVSS

[0256]

[0257] 표 11: PSMA 표적화 삼중 특이적 단백질 서열

서열 번호	C-번호	구축물	서열
147	C00324	PSMA TriTAC CD3 고친화도	EVQLVESGGGLVQPGGSLTSCAASRFMISEYSMHWVRQAPG KGLEWVSTINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNAKNTLYLQMN LKPEDTAVYYCDGYGYRGGTQVTVSSGGGGGGGSEVQLV ESGGGLVQPGNSLRSLCAASGFTFSKFGMSWVRQAPGKGLE WVSSISGSRDRLYADSVKGRFTISRDNAKTTLYLQMN SLRPE DTAVYYCTIGGSLVSSQGLTVTVSSGGGGGGGSEVQLV ESGGGLVQPGGSLKLSAASGFTFNKYAINWVRQAPGKGLEWV ARIRSKYNNYATYYADQVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLK TEDTAVYYCVRHANFGNSYISYWAYWGQGLTVTVSSGGGG GGGGGGGGGQTVVTEPSLTVSPGGTVTLTCASTGAVTSG NYPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAA LTLSGVQPEDEAEYYCTLWYSNRWVFGGGTKLTVLHHHHHH
148	C00339	PSMA TriTAC CD3 중간 친화도	EVQLVESGGGLVQPGGSLTSCAASRFMISEYSMHWVRQAPG KGLEWVSTINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNAKNTLYLQMN LKPEDTAVYYCDGYGYRGGTQVTVSSGGGGGGGSEVQLV ESGGGLVQPGNSLRSLCAASGFTFSKFGMSWVRQAPGKGLE WVSSISGSRDRLYADSVKGRFTISRDNAKTTLYLQMN SLRPE DTAVYYCTIGGSLVSSQGLTVTVSSGGGGGGGSEVQLV ESGGGLVQPGGSLKLSAASGFTFNKYAMNWVRQAPGKGLEW VARIRSGYNNYATYYADSVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLK TEDTAVYYCVRHGFNFGNSYISYWAYWGQGLTVTVSSGGGG GGGGGGGGGQTVVTEPSLTVSPGGTVTLTCGSYTGAVTS GNYPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFNAPGTPARFSGSLGGKAA ALTLSGVQPEDEAEYYCWLWYANRWVFGGGTKLTVLHHHHH HH
149	C00325	PSMA TriTAC CD3 저친화도	EVQLVESGGGLVQPGGSLTSCAASRFMISEYSMHWVRQAPG KGLEWVSTINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNAKNTLYLQMN LKPEDTAVYYCDGYGYRGGTQVTVSSGGGGGGGSEVQLV ESGGGLVQPGNSLRSLCAASGFTFSKFGMSWVRQAPGKGLE WVSSISGSRDRLYADSVKGRFTISRDNAKTTLYLQMN SLRPE DTAVYYCTIGGSLVSSQGLTVTVSSGGGGGGGSEVQLV ESGGGLVQPGGSLKLSAASGFENKYAMNWVRQAPGKGLEW VARIRSKYNNYATYYADSVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLK TEDTAVYYCVRHGFNFGNSYISYWAYWGQGLTVTVSSGGGG GGGGGGGGGQTVVTEPSLTVSPGGTVTLTCGSSGAVTSG NYPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFGAPGTPARFSGSLGGKAA LTLSGVQPEDEAEYYCWLWYSNRWVFGGGTKLTVLHHHHHH

[0258]

서열 번호	C-번호	구축물	서열
150	C00236	Tool PSMA TriTAC	EVQLVESGGGLVQPGGSLTSCAASRFMISEYSMHWVRQAPG KGLEWVSTINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNAKNTLYLQMN LKPEDTAVYYCDGYGYRGGTQVTVSSGGGGGGGSEVQLV ESGGGLVQPGNSLRSLCAASGFTFSKFGMSWVRQAPGKGLEW VSSISGSDRLYADSVKGRFTISRDNAKTTLYLQMN SLRPE DTAVYYCTIGGSLVSSQGLTVTVSSGGGGGGGSEVQLV ESGGGLVQPGGSLKLSAASGFTFNKYAMNWVRQAPGKGLEW VARIRSKYNNYATYYADSVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLK TEDTAVYYCVRHGFNFGNSYISYWAYWGQGLTVTVSSGGGG GGGGGGGGGQTVVTEPSLTVSPGGTVTLTCGSSTGAVTSGN YPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAA LTLSGVQPEDEAEYYCWLWYSNRWVFGGGTKLTVLHHHHHH
151	C00362	PSMA p8 TriTAC	EVQLVESGGGLVQPGGSLRSLCAASRFMISEYSMHWVRQAPG KGLEWVSTINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNAKNTLYLQMN LRAEDTAVYYCDGYGYRGGTQVTVSSGGGGGGGSEVQLV ESGGGLVQPGNSLRSLCAASGFTFSKFGMSWVRQAPGKGLE WVSSISGSRDRLYADSVKGRFTISRDNAKTTLYLQMN SLRPE DTAVYYCTIGGSLVSSQGLTVTVSSGGGGGGGSEVQLV ESGGGLVQPGGSLKLSAASGFTFNKYAINWVRQAPGKGLEW ARIRSKYNNYATYYADQVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLK TEDTAVYYCVRHANFGNSYISYWAYWGQGLTVTVSSGGGG GGGGGGGGGQTVVTEPSLTVSPGGTVTLTCASTGAVTSG NYPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAA LTLSGVQPEDEAEYYCTLWYSNRWVFGGGTKLTVLHHHHHH
152	C00363	PSMA HDS TriTAC C363	EVQLVESGGGLVQPGGSLTSCAASRFMISEYHMHWVRQAP GKLEWVSDINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNAKNTLYLQMN SLKPEDTAVYYCDGYGYRGGTQVTVSSGGGGGGGSEVQLV VESGGGLVQPGNSLRSLCAASGFTFSKFGMSWVRQAPGKGLE WVSSISGSRDRLYADSVKGRFTISRDNAKTTLYLQMN SLRPE DTAVYYCTIGGSLVSSQGLTVTVSSGGGGGGGSEVQLV ESGGGLVQPGGSLKLSAASGFTFNKYAINWVRQAPGKGLEW ARIRSKYNNYATYYADQVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLK TEDTAVYYCVRHANFGNSYISYWAYWGQGLTVTVSSGGGG GGGGGGGGGQTVVTEPSLTVSPGGTVTLTCASTGAVTSG NYPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAA LTLSGVQPEDEAEYYCTLWYSNRWVFGGGTKLTVLHHHHHH
153	C00364	PSMA HTS TriTAC C364	EVQLVESGGGLVQPGGSLTSCAASRFMISEYHMHWVRQAP GKLEWVSTINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNAKNTLYLQMN SLKPEDTAVYYCDGYGYRGGTQVTVSSGGGGGGGSEVQLV VESGGGLVQPGNSLRSLCAASGFTFSKFGMSWVRQAPGKGLE WVSSISGSRDRLYADSVKGRFTISRDNAKTTLYLQMN SLRPE DTAVYYCTIGGSLVSSQGLTVTVSSGGGGGGGSEVQLV ESGGGLVQPGGSLKLSAASGFTFNKYAINWVRQAPGKGLEW ARIRSKYNNYATYYADQVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLK TEDTAVYYCVRHANFGNSYISYWAYWGQGLTVTVSSGGGG GGGGGGGGGQTVVTEPSLTVSPGGTVTLTCASTGAVTSG NYPNWVQKPGQAPRGLIGGTFKFLVPGTPARFSGSLGGKAA LTLSGVQPEDEAEYYCTLWYSNRWVFGGGTKLTVLHHHHHH

[0259]

서열 번호	C-번호	구축물	서열
154	C00298	PSMA BiTE	QVQLVESGGGLVKGESLRLSCAASGFTFSDYYMYWVRQAP GKGLEWVAIISDGGYYTYYSDIKGRFTISRDNKNSLYLQMN SLKAEDTAVYYCARGFPLLRHGAMDYWGQGLTVTVSSGGG GGGGGGGGSDIQMTQSPSSLSASVGDRTITCKASQNV TNVAWYQKPGQAPKSLIYSASYRSDVPSRFSGSASGDTFL TISSVQSEDFATYYCQQYDSYPYTFGGGKLEIKSGGGSEVQ LVESGGGLVQGGSLKLSCAASGFTFNKYAMNWVRQAPGKG LEWVARIRSKYNNYATYYADSVKDRFTISRDDSKNTAYLQM NNLKTEDTAVYYCVRHGNFGNSYISYWAYWGQGLTVTVSS GGGGGGGGGGGQTVVTEPSTLTVSPGGTVTLTCSSTGA VTSGNYPNWVQKPGQAPRGLIGGKFLAPGTPARFSGSLG GKAALTLGSGVQPEDEAEYYCVLWYSNRWVFGGKTLTVLHH HHHH
155	C00131	EGFR TriTAC	QVKLEESGGGSVQTGGSLRLTCAASGRTSRSYGMGWFRQAP GKEREFVSGISWRGDSTGYADSVKGRFTISRDNKNTVDLQM NSLKPEDTAIYYCAAAGSAWYGLTYEYDYWGQGTQVTVSS GGGGGGGGSEVQLVESGGGLVQPGNSLRLSCAASGFTFSFG MSWVRQAPGKGLEWVSSISGSGDLYADSVKGRFTISRDN KTTLYLQMNLRPEDTAVYYCTIGGSLRSGTGLTVTVSSGGG GGGGSEVQLVESGGGLVQPGSLKLSCAASGFTFNKYAMN WVRQAPGKGLEWVARIRSKYNNYATYYADSVKDRFTISRDD SKNTAYLQMNNLKTEDTAVYYCVRHGNFGNSYISYWAYWG QGLTVTVSSGGGGGGGGGGGQTVVTEPSTLTVSPGGTV TLTCSSTGAVTSGNYPNWVQKPGQAPRGLIGGKFLAPGT PARFSGSLGKAALTLGSGVQPEDEAEYYCVLWYSNRWVFG GGKTLTVLHHHHHH
156	C00410	PSMA Z2 TriTAC	EVQLVESGGGLVQPGSLTSCAASRFMISEYHMHVWRQAP GKGLEWVSTINPAGTTDYAESVKGRFTISRDNKNTLYLQMN SLRAEDTAVYYCDSYGRGQGLTVTVSSGGGGGGGGSEVQL VESGGGLVQPGNSLRLSCAASGFTFSKFGMSWVRQAPGKGLE WVSSISGSGRDTLYADSVKGRFTISRDNKNTLYLQMNLRPE DTAVYYCTIGGSLVSSQGLTVTVSSGGGGGGGGSEVQLVES GGGLVQPGSLKLSCAASGFTFNKYAINWVRQAPGKGLEWV ARIRSKYNNYATYYADQVKDRFTISRDDSKNTAYLQMN NLKTEDTAVYYCVRHANFGNSYISYWAYWGQGLTVTVSSGGGG GGGGGGGGGQTVVTEPSTLTVSPGGTVTLTCSSTGAVTSG NYPNWVQKPGQAPRGLIGGKFLVPGTPARFSGSLGKAA LTLGSGVQPEDEAEYYCTLWYSNRWVFGGKTLTVLHHHHHH

[0260]

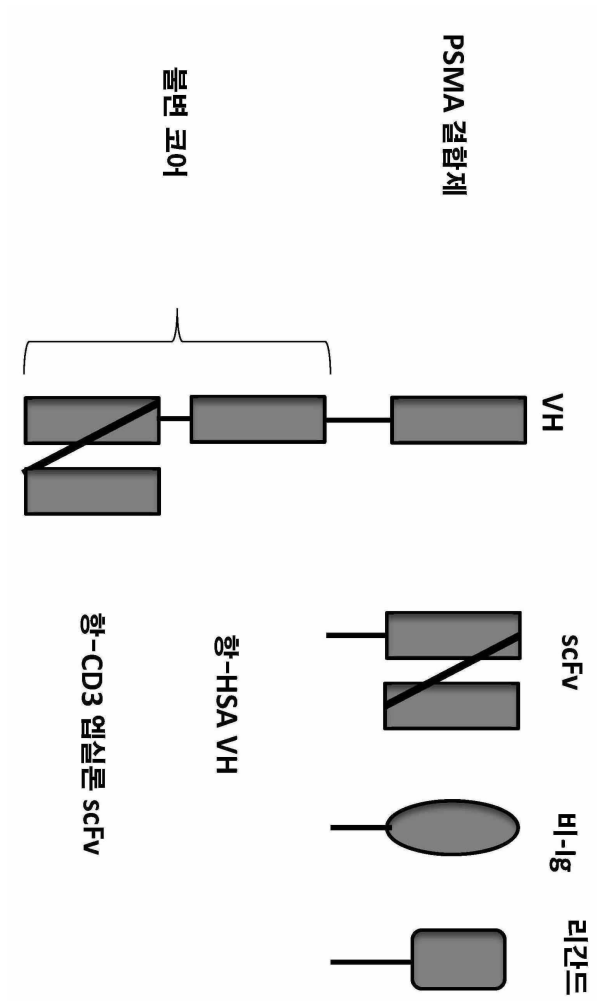
[0261]

표 12: 예시적인 프레임워크 서열

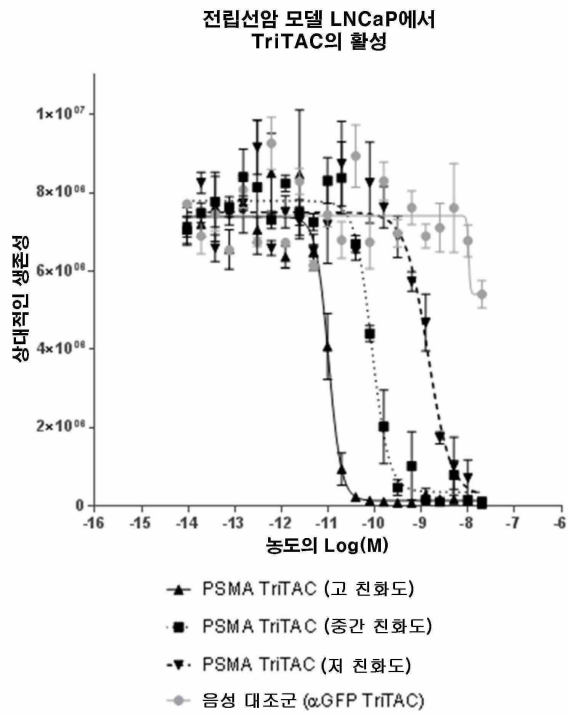
서열 번호	설명	서열
165	프레임워크 (f1)	EVQLVESGGGLVQPGSLTSCAAS
166	프레임워크 (f2)	WVRQAPGKLEWVS
167	프레임워크 (f3)	RFTISRDNKNTLYLQMNLSRAEDTAVYYC
168	프레임워크 (f4)	DGYGYRGGQGLTVTVSS

[0262]

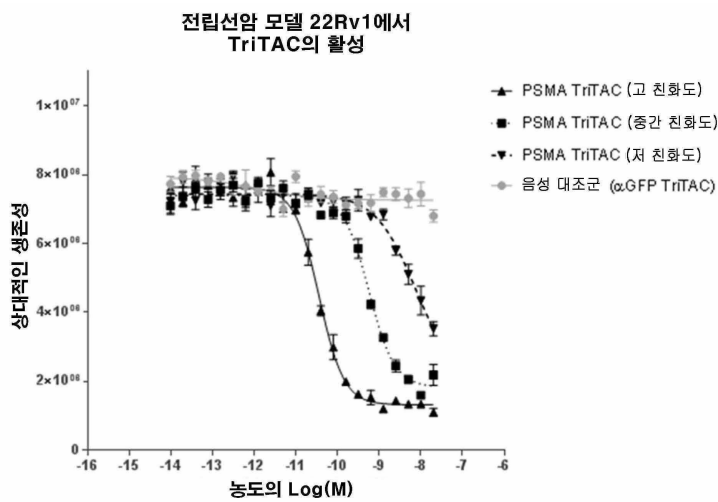
도면  
도면1



도면2a



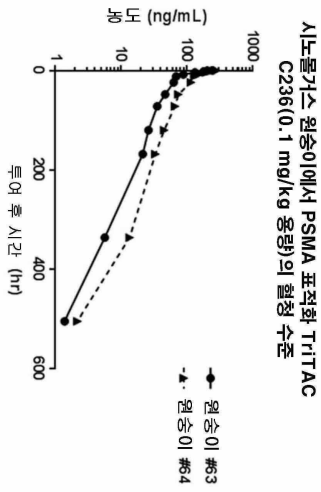
도면2b



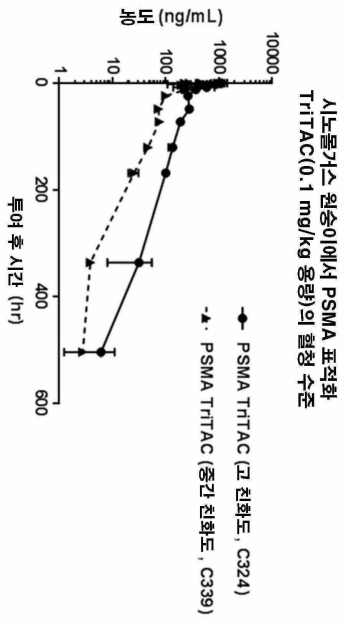
도면2c

EC50 [pM]	LNCaP	22Rv1
TriTAC CD3 고 친화도 - C324	10	35
TriTAC CD3 중간 친화도 - C339	87	561
TriTAC CD3 저 친화도 - C325	1,389	7,460

도면3



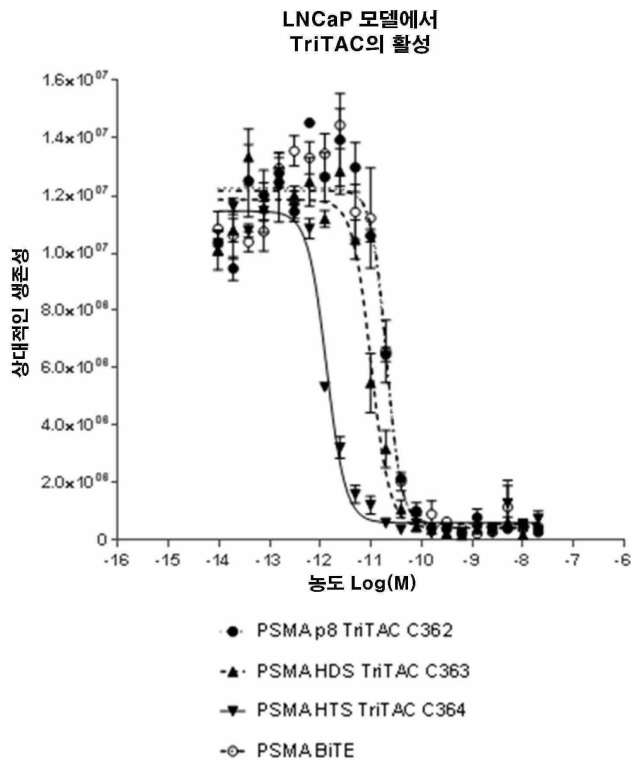
용량 수준	동물 ID	# 포인트 읽다_지	말단 t1/2 (hr)	Cmax (ng/mL)	C0 (ng/mL)	AUC <sub>0-last</sub> (hr <sup>2</sup> ng/mL)	AUC <sub>0-inf</sub> (hr <sup>2</sup> ng/mL)	AUC % 외삽 (%)	청소 (mL/hr/kg)	Vss (L/kg)
0.1 mg/kg	63	6	91.6	245	253	10100	10300	1.8	9.68	1.15
	64	6	93.7	287	298	17500	17800	1.7	5.61	0.71
	평균	6	92.6	266	276	13800	14100	1.8	7.64	0.93



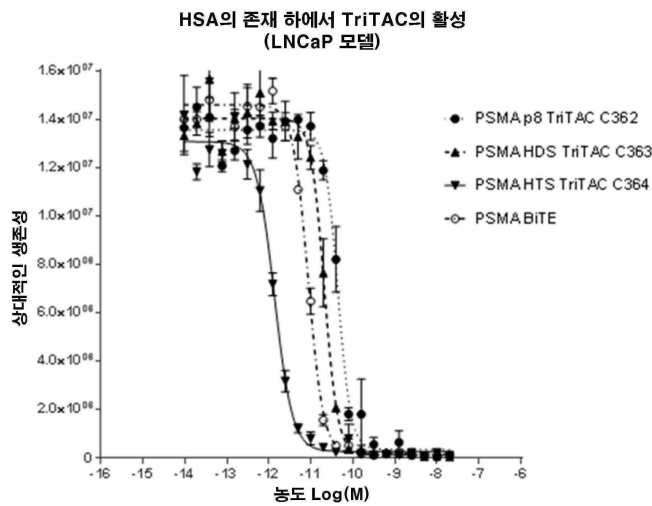
용량 수준	동물 ID	# 포인트	말단 t1/2 (hr)	Cmax (ng/ml)	CO (ng/ml)	AUC <sub>0-last</sub> (hr*ng/ml)	AUC <sub>0-inf</sub> (hr*ng/ml)	AUC%외삽 (%)	청소 (ml/hr/kg)	Vss (l/kg)	
C324 0.1 mg/kg	2389M	5	70.3	1360	1390	47800	48100	0.568	2.08	0.192	
	71F	5	101	918	941	56100	57500	2.46	1.74	0.244	
	평균	5	85.8	1140	1170	51900	52800	1.52	1.91	0.218	
	C339 0.1 mg/kg	2390M	6	85.3	497	533	17800	18100	1.79	5.53	0.530
	70F	6	86.5	456	523	15600	16000	2.32	6.25	0.621	
평균	6	85.9	477	528	16700	17000	2.05	5.89	0.575		

도면4

도면5a



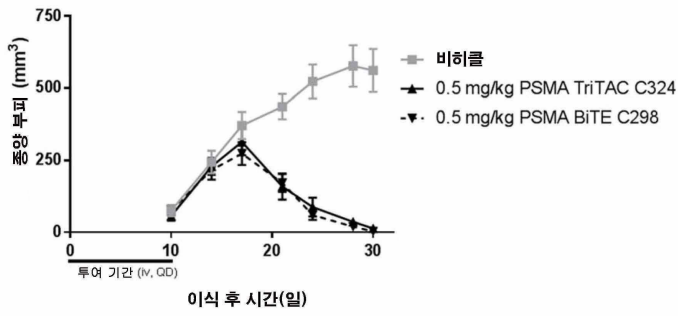
도면5b



도면5c

EC50 [pM]	LNCaP	HSA가 존재하는 LNCaP	HSA 전환
PSMA p8 TriTAC C362	20	43	2x
PSMA HDS TriTAC C363	10	21	2x
PSMA HTS TriTAC C364	1.3	1.3	1x
PSMA BiTE	20	9	0.5x

도면6



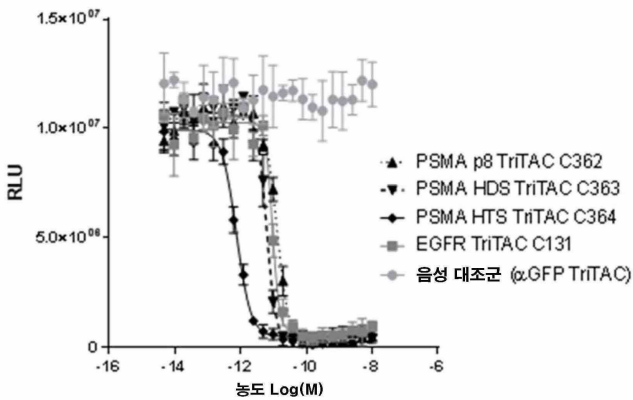
- 암세포와 1:1의 비율로 혼합된 휴지기 1차 인간 T 세포로 재구성된 NOD/SCID/감마 마우스에서 22Rv1 인간 전립선암 이종이식 연구

도면7a

세포주	EGFR 발현	PSMA 발현
LNCaP	양성	양성
KMS12BM	음성	음성
OVCAR8	양성	음성

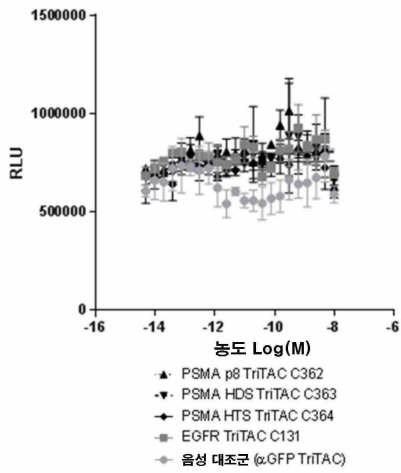
도면7b

PSMA 양성 LNCaP 종양 세포를 사용한 TDCC 검정



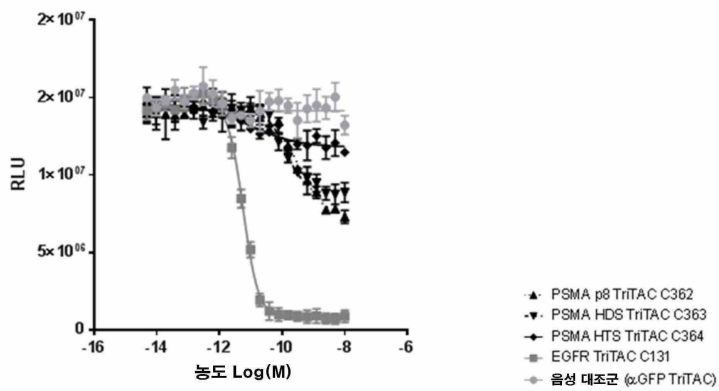
도면7c

PSMA 음성 KMS12BM 종양 세포를 사용한 TDCC 검정



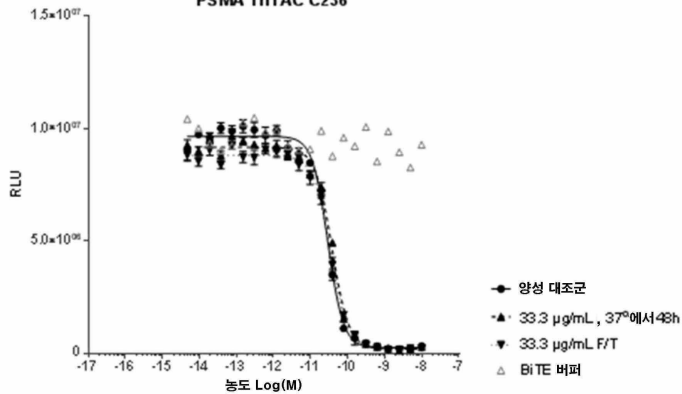
도면7d

PSMA 음성 OVCAR8 세포주를 사용한 TDCC 검정

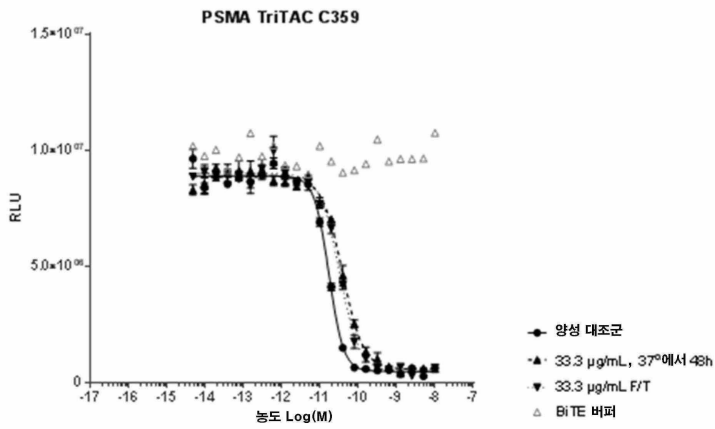


도면8a

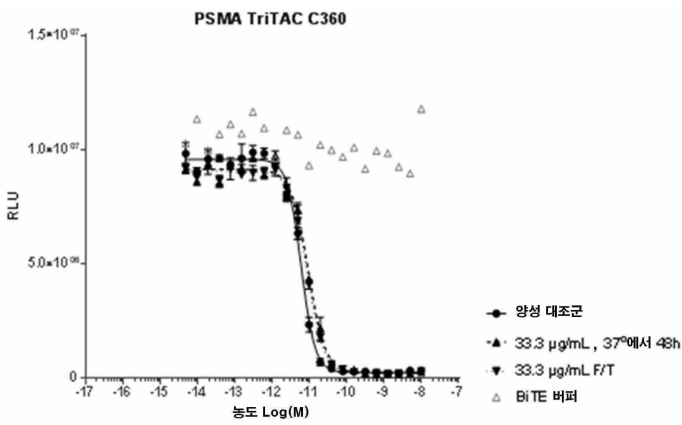
PSMA TriTAC C236



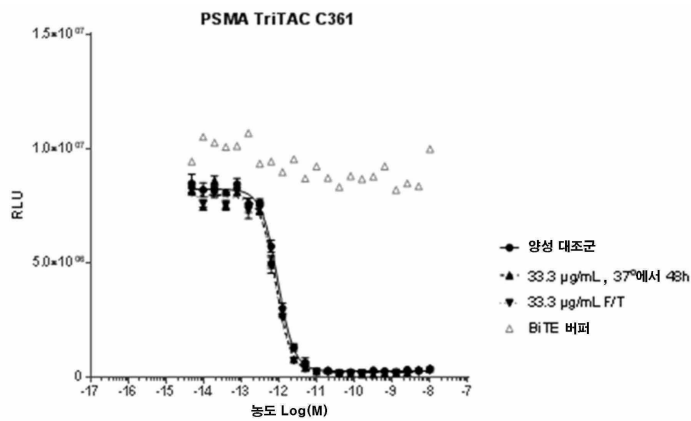
도면8b



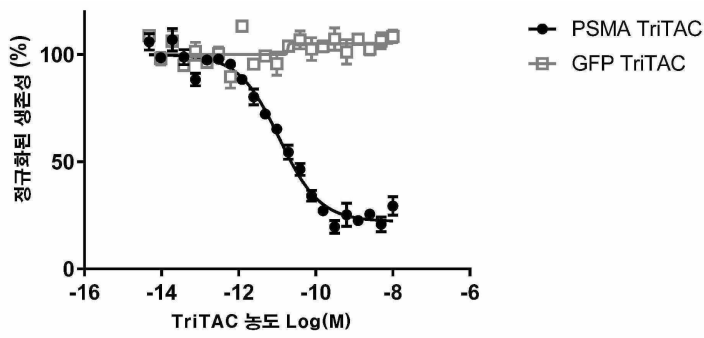
도면8c



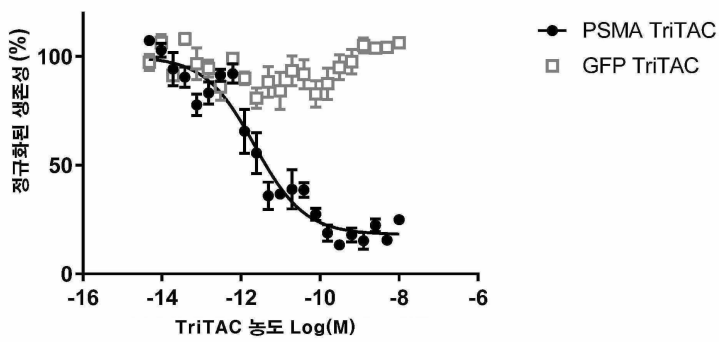
도면8d



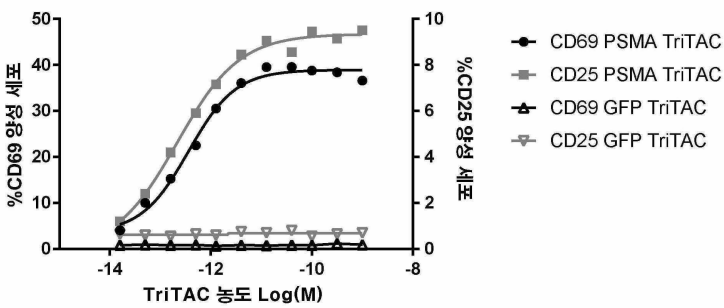
도면9a



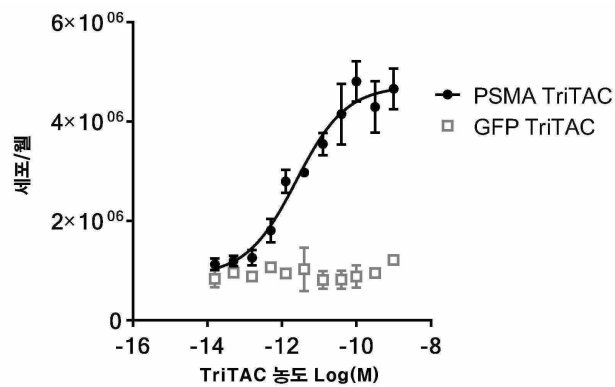
도면9b



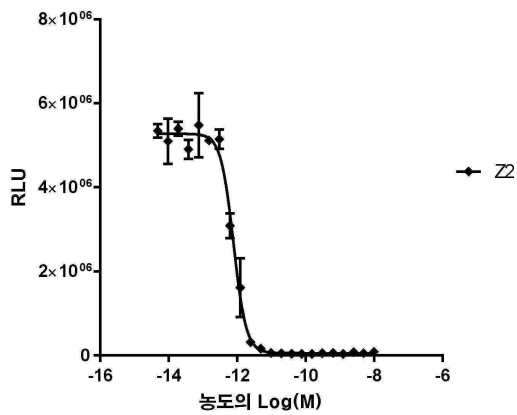
도면10



도면11



도면12



서열목록

SEQUENCE LISTING

<110> HARPOON THERAPEUTICS, INC.

<120> PROSTATE SPECIFIC MEMBRANE ANTIGEN BINDING PROTEIN

<130> 47517-707.601

<140><141><150> 62/426,086

<151> 2016-11-23

<160> 168

<170> PatentIn version 3.5

<210> 1

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic peptide

<220><221> MOD\_RES

<222> (6)..(6)

<223> Glu, Pro, Ser, His, Thr, Asp, Gly, Lys, Gln or Tyr

<220><221> MOD\_RES

<222> (8)..(8)

<223> Glu, Pro, Ser, His, Thr, Asp, Gly, Lys, Gln or Tyr

<400> 1

Arg Phe Met Ile Ser Xaa Tyr Xaa Met His

1                    5                    10

<210> 2

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<220><221> MOD\_RES

<222> (1)..(1)

<223> Glu, Pro, Ser, His, Thr, Asp, Gly, Lys, Gln or Tyr

<220><221> MOD\_RES

<222> (6)..(7)

<223> Glu, Pro, Ser, His, Thr, Asp, Gly, Lys, Gln or Tyr

<220><221> MOD\_RES

<222> (13)..(13)

<223> Glu, Pro, Ser, His, Thr, Asp, Gly, Lys, Gln or Tyr

<400> 2

Xaa Ile Asn Pro Ala Xaa Xaa Thr Asp Tyr Ala Glu Xaa Val Lys Gly

1                    5                    10                    15

<210> 3

<211> 5

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<220><221> MOD\_RES

<222> (2)..(2)

<223> Glu, Pro, Ser, His, Thr, Asp, Gly, Lys, Gln or Tyr

<400> 3

Asp Xaa Tyr Gly Tyr

1                    5

<210> 4

<211> 111

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 4

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                    5                    10                    15

Ser Leu Thr Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr

                  20                    25                    30

Ser Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

                  35                    40                    45

Ser Thr Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys

                  50                    55                    60

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

65                    70                    75                    80

Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asp

                  85                    90                    95

Gly Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser

                  100                    105                    110

<210> 5

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 5

Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr His Met His

1                    5                    10

<210> 6

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide  
<400> 6  
Arg Phe Met Ile Ser Pro Tyr Ser Met His  
1                    5                    10  
<210> 7  
<211> 10  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide  
<400> 7  
Arg Phe Met Ile Ser Pro Tyr His Met His  
  
1                    5                    10  
<210> 8  
<211> 16  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide  
<400> 8  
Asp Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys Gly  
1                    5                    10                    15  
<210> 9  
<211> 16  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide  
<400> 9  
Thr Ile Asn Pro Ala Lys Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys Gly  
  
1                    5                    10                    15  
<210> 10  
<211> 16

<212> PRT  
 <213> Artificial Sequence  
 <220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
     peptide  
 <400> 10  
 Thr Ile Asn Pro Ala Gly Gln Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys Gly  
 1                  5                  10                  15

<210> 11

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence  
 <220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
     peptide

<400> 11  
 Thr Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Tyr Val Lys Gly  
 1                  5                  10                  15

<210> 12

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence  
 <220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
     peptide

<400> 12  
 Asp Ile Asn Pro Ala Lys Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys Gly  
 1                  5                  10                  15

<210> 13

<211> 16

<212> PRT  
 <213> Artificial Sequence  
 <220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
     peptide

<400> 13  
 Asp Ile Asn Pro Ala Gly Gln Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys Gly

1                    5                    10                    15

<210> 14

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 14

Asp Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Tyr Val Lys Gly

1                    5                    10                    15

<210> 15

<211> 5

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 15

Asp Ser Tyr Gly Tyr

1                    5

<210> 16

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 16

Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr Ser Met His

1                    5                    10

<210> 17

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide



100 105 110

<210> 20

<211> 750

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic polypeptide

<400> 20

Met Trp Asn Leu Leu His Glu Thr Asp Ser Ala Val Ala Thr Ala Arg  
 1 5 10 15

Arg Pro Arg Trp Leu Cys Ala Gly Ala Leu Val Leu Ala Gly Gly Phe

20 25 30

Phe Leu Leu Gly Phe Leu Phe Gly Trp Phe Ile Lys Ser Ser Asn Glu  
 35 40 45

Ala Thr Asn Ile Thr Pro Lys His Asn Met Lys Ala Phe Leu Asp Glu  
 50 55 60

Leu Lys Ala Glu Asn Ile Lys Lys Phe Leu Tyr Asn Phe Thr Gln Ile  
 65 70 75 80

Pro His Leu Ala Gly Thr Glu Gln Asn Phe Gln Leu Ala Lys Gln Ile

85 90 95

Gln Ser Gln Trp Lys Glu Phe Gly Leu Asp Ser Val Glu Leu Ala His

100 105 110

Tyr Asp Val Leu Leu Ser Tyr Pro Asn Lys Thr His Pro Asn Tyr Ile

115 120 125

Ser Ile Ile Asn Glu Asp Gly Asn Glu Ile Phe Asn Thr Ser Leu Phe

130 135 140

Glu Pro Pro Pro Pro Gly Tyr Glu Asn Val Ser Asp Ile Val Pro Pro

145 150 155 160

Phe Ser Ala Phe Ser Pro Gln Gly Met Pro Glu Gly Asp Leu Val Tyr

165 170 175

Val Asn Tyr Ala Arg Thr Glu Asp Phe Phe Lys Leu Glu Arg Asp Met

180 185 190

Lys Ile Asn Cys Ser Gly Lys Ile Val Ile Ala Arg Tyr Gly Lys Val  
 195 200 205  
 Phe Arg Gly Asn Lys Val Lys Asn Ala Gln Leu Ala Gly Ala Lys Gly  
 210 215 220  
 Val Ile Leu Tyr Ser Asp Pro Ala Asp Tyr Phe Ala Pro Gly Val Lys  
 225 230 235 240  
 Ser Tyr Pro Asp Gly Trp Asn Leu Pro Gly Gly Gly Val Gln Arg Gly  
 245 250 255  
 Asn Ile Leu Asn Leu Asn Gly Ala Gly Asp Pro Leu Thr Pro Gly Tyr  
 260 265 270  
 Pro Ala Asn Glu Tyr Ala Tyr Arg Arg Gly Ile Ala Glu Ala Val Gly  
 275 280 285  
 Leu Pro Ser Ile Pro Val His Pro Ile Gly Tyr Tyr Asp Ala Gln Lys  
 290 295 300  
 Leu Leu Glu Lys Met Gly Gly Ser Ala Pro Pro Asp Ser Ser Trp Arg  
 305 310 315 320  
 Gly Ser Leu Lys Val Pro Tyr Asn Val Gly Pro Gly Phe Thr Gly Asn  
 325 330 335  
 Phe Ser Thr Gln Lys Val Lys Met His Ile His Ser Thr Asn Glu Val  
 340 345 350  
 Thr Arg Ile Tyr Asn Val Ile Gly Thr Leu Arg Gly Ala Val Glu Pro  
 355 360 365  
 Asp Arg Tyr Val Ile Leu Gly Gly His Arg Asp Ser Trp Val Phe Gly  
 370 375 380  
 Gly Ile Asp Pro Gln Ser Gly Ala Ala Val Val His Glu Ile Val Arg  
 385 390 395 400  
 Ser Phe Gly Thr Leu Lys Lys Glu Gly Trp Arg Pro Arg Arg Thr Ile  
 405 410 415  
 Leu Phe Ala Ser Trp Asp Ala Glu Glu Phe Gly Leu Leu Gly Ser Thr  
 420 425 430  
 Glu Trp Ala Glu Glu Asn Ser Arg Leu Leu Gln Glu Arg Gly Val Ala



His Val Ile Tyr Ala Pro Ser Ser His Asn Lys Tyr Ala Gly Glu Ser  
 690 695 700

Phe Pro Gly Ile Tyr Asp Ala Leu Phe Asp Ile Glu Ser Lys Val Asp  
 705 710 715 720

Pro Ser Lys Ala Trp Gly Glu Val Lys Arg Gln Ile Tyr Val Ala Ala

725 730 735

Phe Thr Val Gln Ala Ala Ala Glu Thr Leu Ser Glu Val Ala

740 745 750

<210> 21

<211> 111

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 21

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr

20 25 30

His Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35 40 45

Ser Asp Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys

50 55 60

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

65 70 75 80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asp

85 90 95

Ser Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

100 105 110

<210> 22

<211> 111

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 22

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                    5                    10                    15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr

20                    25                    30

His Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35                    40                    45

Ser Thr Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys

50                    55                    60

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

65                    70                    75                    80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asp

85                    90                    95

Ser Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

100                    105                    110

<210> 23

<211> 111

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 23

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                    5                    10                    15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr

20                    25                    30

Ser Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35                    40                    45

Ser Thr Ile Asn Pro Ala Lys Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys



<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 25

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                    5                    10                    15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr

20                    25                    30

Ser Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35                    40                    45

Ser Thr Ile Asn Pro Ala Gly Gln Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys

50                    55                    60

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

65                    70                    75                    80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asp

85                    90                    95

Gly Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

100                    105                    110

<210> 26

<211> 111

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 26

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                    5                    10                    15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr

20                    25                    30

Ser Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35                    40                    45

Ser Thr Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Tyr Val Lys

50                    55                    60

Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Leu Tyr Leu  
 65                      70                      75                      80  
 Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asp

                            85                      90                      95  
 Gly Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser  
                             100                      105                      110

<210> 27

<211> 111

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 polypeptide

<400> 27

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly  
 1                      5                      10                      15  
 Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr

                            20                      25                      30  
 His Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val  
                             35                      40                      45

Ser Asp Ile Asn Pro Ala Lys Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys  
 50                      55                      60

Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Leu Tyr Leu  
 65                      70                      75                      80  
 Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asp

                            85                      90                      95  
 Ser Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser  
                             100                      105                      110

<210> 28

<211> 111

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 28

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                    5                    10                    15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Pro Tyr

20                    25                    30

His Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35                    40                    45

Ser Asp Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys

50                    55                    60

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

65                    70                    75                    80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asp

85                    90                    95

Ser Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

100                    105                    110

<210> 29

<211> 111

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 29

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                    5                    10                    15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr

20                    25                    30

His Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35                    40                    45

Ser Asp Ile Asn Pro Ala Gly Gln Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys

50                    55                    60

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





Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asp

85 90 95

Ser Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser

100 105 110

<210> 33

<211> 6

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

6xHis tag

<400> 33

His His His His His His

1 5

<210> 34

<211> 249

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 34

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1 5 10 15

Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asn Lys Tyr

20 25 30

Ala Ile Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35 40 45

Ala Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp

50 55 60

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

65 70 75 80

Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp Thr Ala Val Tyr

85 90 95

Tyr Cys Val Arg His Ala Asn Phe Gly Asn Ser Tyr Ile Ser Tyr Trp  
 100 105 110

Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly  
 115 120 125

Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gln Thr Val Val  
 130 135 140

Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly Thr Val Thr Leu  
 145 150 155 160

Thr Cys Ala Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn  
 165 170 175

Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly Leu Ile Gly Gly  
 180 185 190

Thr Lys Phe Leu Val Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe Ser Gly Ser Leu  
 195 200 205

Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val Gln Pro Glu Asp  
 210 215 220

Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Thr Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Val Phe  
 225 230 235 240

Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu  
 245

<210> 35

<211> 249

<212> PRT

<213>

> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 polypeptide

<400> 35

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly  
 1 5 10 15

Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Glu Phe Asn Lys Tyr  
 20 25 30

Ala Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val



<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 36

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                    5                    10                    15

Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asn Lys Tyr

                  20                    25                    30

Ala Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

                  35                    40                    45

Ala Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp

                  50                    55                    60

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

65                    70                    75                    80

Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp Thr Ala Val Tyr

                  85                    90                    95

Tyr Cys Val Arg His Gly Asn Phe Gly Asn Ser His Ile Ser Tyr Trp

                  100                    105                    110

Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly

                  115                    120                    125

Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gln Thr Val Val

                  130                    135                    140

Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly Thr Val Thr Leu

145                    150                    155                    160

Thr Cys Gly Ser Ser Thr Gly Tyr Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn

                  165                    170                    175

Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly Leu Ile Gly Gly

                  180                    185                    190

Thr Ser Phe Leu Ala Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe Ser Gly Ser Leu

                  195                    200                    205

Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val Gln Pro Glu Asp

                  210                    215                    220

Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Val Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Ile Phe

225                      230                      235                      240

Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu

245

<210> 37

<211> 249

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
polypeptide

<400> 37

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                      5                      10                      15

Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Met Phe Asn Lys Tyr

20                      25                      30

Ala Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35                      40                      45

Ala Arg Ile Arg Ser Lys Ser Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp

50                      55                      60

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

65                      70                      75                      80

Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp Thr Ala Val Tyr

85                      90                      95

Tyr Cys Val Arg His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Tyr Ile Ser Tyr Trp

100                      105                      110

Ala Thr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly

115                      120                      125

Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gln Thr Val Val

130                      135                      140

Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly Thr Val Thr Leu

145                      150                      155                      160

Thr Cys Gly Ser Ser Phe Gly Ala Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn  
 165 170 175  
 Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly Leu Ile Gly Gly  
 180 185 190  
 Thr Lys Leu Leu Ala Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe Ser Gly Ser Leu  
 195 200 205  
 Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val Gln Pro Glu Asp  
 210 215 220

Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Val Leu Trp Tyr Ser Asn Ser Trp Val Phe  
 225 230 235 240  
 Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu  
 245

<210> 38

<211> 249

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 polypeptide

<400> 38

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



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

Glu Val Lys Asp Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asp Ser Lys Asn Thr  
 65 70 75 80

Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp Thr Ala Val Tyr  
 85 90 95

Tyr Cys Val Arg His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Pro Ile Ser Tyr Trp  
 100 105 110

Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly  
 115 120 125

Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gln Thr Val Val  
 130 135 140

Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly Thr Val Thr Leu  
 145 150 155 160

Thr Cys Gly Ser Ser Lys Gly Ala Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn  
 165 170 175

Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly Leu Ile Gly Gly  
 180 185 190

Thr Lys Glu Leu Ala Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe Ser Gly Ser Leu  
 195 200 205

Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val Gln Pro Glu Asp  
 210 215 220

Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Thr Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Val Phe  
 225 230 235 240

Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu  
 245

<210> 40

<211> 249

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 polypeptide

<400> 40

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                    5                    10                    15

Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Asn Thr Phe Asn Lys Tyr

20                    25                    30

Ala Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35                    40                    45

Ala Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Glu Thr Tyr Tyr Ala Asp

50                    55                    60

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

65                    70                    75                    80

Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp Thr Ala Val Tyr

85                    90                    95

Tyr Cys Val Arg His Thr Asn Phe Gly Asn Ser Tyr Ile Ser Tyr Trp

100                    105                    110

Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly

115                    120                    125

Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gln Thr Val Val

130                    135                    140

Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly Thr Val Thr Leu

145                    150                    155                    160

Thr Cys Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly Tyr Tyr Pro Asn

165                    170                    175

Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly Leu Ile Gly Gly

180                    185                    190

Thr Tyr Phe Leu Ala Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe Ser Gly Ser Leu

195                    200                    205

Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val Gln Pro Glu Asp

210                    215                    220

Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Val Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Val Phe

225                    230                    235                    240

Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu

245

<210> 41

<211> 249

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 41

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                    5                    10                    15

Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asn Asn Tyr

20                    25                    30

Ala Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35                    40                    45

Ala Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp

50                    55                    60

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

65                    70                    75                    80

Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp Thr Ala Val Tyr

85                    90                    95

Tyr Cys Val Arg His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Gln Ile Ser Tyr Trp

100                    105                    110

Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly

115                    120                    125

Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gln Thr Val Val

130                    135                    140

Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly Thr Val Thr Leu

145                    150                    155                    160

Thr Cys Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Asp Gly Asn Tyr Pro Asn

165                    170                    175

Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly Leu Ile Gly Gly

180 185 190  
 Ile Lys Phe Leu Ala Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe Ser Gly Ser Leu  
 195 200 205  
 Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val Gln Pro Glu Asp  
 210 215 220  
 Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Val Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Val Phe  
 225 230 235 240  
 Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu  
 245

<210> 42

<211> 249

<212> PRT

<213>

> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 polypeptide

<400> 42

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly  
 1 5 10 15  
 Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asn Lys Tyr  
 20 25 30  
 Ala Val Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val  
 35 40 45

Ala Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp  
 50 55 60  
 Ser Val Lys Asp Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asp Ser Lys Asn Thr  
 65 70 75 80  
 Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp Thr Ala Val Tyr  
 85 90 95  
 Tyr Cys Val Arg His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Tyr Ile Ser Tyr Trp  
 100 105 110

Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly

115 120 125  
 Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gln Thr Val Val  
 130 135 140  
 Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly Thr Val Thr Leu  
 145 150 155 160  
 Thr Cys Gly Glu Ser Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn  
 165 170 175

Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly Leu Ile Gly Gly  
 180 185 190  
 Thr Lys Ile Leu Ala Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe Ser Gly Ser Leu  
 195 200 205  
 Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val Gln Pro Glu Asp  
 210 215 220  
 Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Val Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Val Phe  
 225 230 235 240

Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu  
 245

<210> 43

<211> 249

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 polypeptide

<400> 43

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



1                    5                    10                    15  
 Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asn Gly Tyr  
                          20                    25                    30  
  
 Ala Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val  
                          35                    40                    45  
 Ala Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp  
                          50                    55                    60  
 Glu Val Lys Asp Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asp Ser Lys Asn Thr  
 65                    70                    75                    80  
 Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp Thr Ala Val Tyr  
                          85                    90                    95  
  
 Tyr Cys Val Arg His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Pro Ile Ser Tyr Trp  
                          100                    105                    110  
 Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly  
                          115                    120                    125  
 Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gln Thr Val Val  
                          130                    135                    140  
 Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly Thr Val Thr Leu  
 145                    150                    155                    160  
  
 Thr Cys Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Val Ser Gly Asn Tyr Pro Asn  
                          165                    170                    175  
 Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly Leu Ile Gly Gly  
                          180                    185                    190  
 Thr Glu Phe Leu Ala Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe Ser Gly Ser Leu  
                          195                    200                    205  
 Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val Gln Pro Glu Asp  
                          210                    215                    220  
  
 Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Val Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Val Phe  
 225                    230                    235                    240  
 Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu  
                          245

<210> 45

<211> 249

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 45

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                    5                    10                    15

Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Asn Thr Phe Asn Lys Tyr

20                    25                    30

Ala Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35                    40                    45

Ala Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp

50                    55                    60

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

65                    70                    75                    80

Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp Thr Ala Val Tyr

85                    90                    95

Tyr Cys Val Arg His Gly Asn Phe Gly Asp Ser Tyr Ile Ser Tyr Trp

100                    105                    110

Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly

115                    120                    125

Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gln Thr Val Val

130                    135                    140

Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly Thr Val Thr Leu

145                    150                    155                    160

Thr Cys Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr His Gly Asn Tyr Pro Asn

165                    170                    175

Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly Leu Ile Gly Gly

180                    185                    190

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







Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asn Lys Tyr  
 20 25 30

Ala Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val  
 35 40 45

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

Ser Val Lys Asp Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asp Ser Lys Asn Thr  
 65 70 75 80

Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp Thr Ala Val Tyr  
 85 90 95

Tyr Cys Val Arg His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Tyr Ile Ser Tyr Trp  
 100 105 110

Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly  
 115 120 125

Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gln Thr Val Val  
 130 135 140

Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly Thr Val Thr Leu  
 145 150 155 160

Thr Cys Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn  
 165 170 175

Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly Leu Ile Gly Gly  
 180 185 190

Thr Lys Phe Leu Ala Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe Ser Gly Ser Leu  
 195 200 205

Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val Gln Pro Glu Asp  
 210 215 220

Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Val Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Val Phe  
 225 230 235 240

Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu  
 245

<210> 49

<211> 10

<212> PRT

<213>

> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 49

Gly Phe Thr Phe Asn Lys Tyr Ala Met Asn

1                    5                    10

<210> 50

<211> 18

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 50

Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser

1                    5                    10                    15

Val Lys

<210> 51

<211>

14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 51

His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Tyr Ile Ser Tyr Trp Ala Tyr

1                    5                    10

<210> 52

<211> 5

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 52

Leu Pro Glu Thr Gly

1                    5

<210> 53

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223>

Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 53

Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn

1                    5                    10

<210> 54

<211> 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 54

Gly Thr Lys Phe Leu Ala Pro

1                    5

<210> 55

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 55

Val Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Val

1                    5

<210> 56

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 56

Gly Asn Thr Phe Asn Lys Tyr Ala Met Asn

1                    5                    10

<210> 57

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 57

Gly Phe Glu Phe Asn Lys Tyr Ala Met Asn

1                    5                    10

<210> 58

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 58

Gly Phe Met Phe Asn Lys Tyr Ala Met Asn

1                    5                    10

<210> 59

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 59

Gly Phe Thr Tyr Asn Lys Tyr Ala Met Asn

1                    5                    10

<210

> 60

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 60

Gly Phe Thr Phe Asn Asn Tyr Ala Met Asn

1                    5                    10

<210> 61

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 61

Gly Phe Thr Phe Asn Gly Tyr Ala Met Asn

1                    5                    10

<210> 62

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 62

Gly Phe Thr Phe Asn Thr Tyr Ala Met Asn

1                    5                    10

<210> 63

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 63

Gly Phe Thr Phe Asn Glu Tyr Ala Met Asn

1                    5                    10

<210> 64

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 64

Gly Phe Thr Phe Asn Lys Tyr Pro Met Asn

1                    5                    10

<210> 65

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 65

Gly Phe Thr Phe Asn Lys Tyr Ala Val Asn

1                    5                    10

<210> 66

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 66

Gly Phe Thr Phe Asn Lys Tyr Ala Ile Asn

1                    5                    10

<210> 67

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 67

Gly Phe Thr Phe Asn Lys Tyr Ala Leu Asn

1                    5                    10

<210> 68

<211> 18

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 68

Arg Ile Arg Ser Gly Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser

1                    5                    10                    15

Val Lys

<210> 69

<211> 18

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 69

Arg Ile Arg Ser Lys Ser Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser

1                    5                    10                    15

Val Lys

<210> 70

<211> 18

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 70

Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Lys Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser

1                    5                    10                    15

Val Lys

<210> 71

<211> 18

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 71

Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Glu Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser

1                    5                    10                    15

Val Lys

<210> 72

<211> 18

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 72

Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Glu Tyr Ala Asp Ser

1                    5                    10                    15

Val Lys

<210> 73

<211> 18

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 73

Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Lys Asp Ser  
 1                    5                    10                    15

Val Lys

<210> 74

<211> 18

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 peptide

<400> 74

Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp Glu  
 1                    5                    10                    15

Val Lys

<210> 75

<211> 18

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 peptide

<400> 75

Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp Ala  
 1                    5                    10                    15

Val Lys

<210> 76

<211> 18

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 peptide

<400> 76

Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp Gln

1                    5                    10                    15

Val Lys

<210> 77

<211> 18

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 77

Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp Asp

1                    5                    10                    15

Val Lys

<210> 78

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 78

His Ala Asn Phe Gly Asn Ser Tyr Ile Ser Tyr Trp Ala Tyr

1                    5                    10

<210> 79

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 79

His Thr Asn Phe Gly Asn Ser Tyr Ile Ser Tyr Trp Ala Tyr

1                    5                    10

<210> 80  
<211> 14  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 80  
His Gly Asn Phe Asn Asn Ser Tyr Ile Ser Tyr Trp Ala Tyr  
1                    5                    10

<210> 81  
<211> 14  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 81  
His Gly Asn Phe Gly Asp Ser Tyr Ile Ser Tyr Trp Ala Tyr  
1                    5                    10

<210> 82  
<211> 14  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 82  
His Gly Asn Phe Gly Asn Ser His Ile Ser Tyr Trp Ala Tyr  
1                    5                    10

<210> 83  
<211> 14  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 83

His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Pro Ile Ser Tyr Trp Ala Tyr

1                    5                    10

<210> 84

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 84

His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Gln Ile Ser Tyr Trp Ala Tyr

1                    5                    10

<210> 85

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 85

His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Leu Ile Ser Tyr Trp Ala Tyr

1                    5                    10

<210> 86

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 86

His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Gly Ile Ser Tyr Trp Ala Tyr

1                    5                    10

<210> 87

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 87

His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Tyr Ile Ser Tyr Trp Ala Thr

1                    5                    10

<210> 88

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 88

Ala Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn

1                    5                    10

<210> 89

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 89

Gly Glu Ser Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn

1                    5                    10

<210> 90

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 90

Gly Ser Tyr Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn

1                    5                    10

<210> 91

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 91

Gly Ser Ser Phe Gly Ala Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn

1                    5                    10

<210> 92

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 92

Gly Ser Ser Lys Gly Ala Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn

1                    5                    10

<210> 93

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 93

Gly Ser Ser Ser Gly Ala Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn

1                    5                    10

<210> 94

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 94

Gly Ser Ser Thr Gly Tyr Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn

1                    5                    10

<210> 95

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 95

Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Val Ser Gly Asn Tyr Pro Asn

1                    5                    10

<210> 96

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 96

Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Asp Gly Asn Tyr Pro Asn

1                    5                    10

<210> 97

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 97

Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Lys Gly Asn Tyr Pro Asn

1                    5                    10

<210> 98

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 98

Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr His Gly Asn Tyr Pro Asn

1                    5                    10

<210> 99

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 99

Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Val Gly Asn Tyr Pro Asn

1                    5                    10

<210> 100

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 100

Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly Tyr Tyr Pro Asn

1                    5                    10

<210> 101

<211> 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 101

Gly Ile Lys Phe Leu Ala Pro

1                    5

<210> 102

<211> 7  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide  
<400> 102  
Gly Thr Glu Phe Leu Ala Pro  
1 5  
<210> 103  
<211> 7  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide  
<400> 103  
Gly Thr Tyr Phe Leu Ala Pro  
1 5  
<210> 104  
<211> 7  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide  
<400> 104  
Gly Thr Ser Phe Leu Ala Pro  
1 5  
<210> 105  
<211> 7  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide  
<400> 105  
Gly Thr Asn Phe Leu Ala Pro

1                    5  
<210> 106  
<211> 7  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
          peptide

<400> 106  
Gly Thr Lys Leu Leu Ala Pro

1                    5  
<210>  
> 107  
<211> 7  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
          peptide

<400> 107  
Gly Thr Lys Glu Leu Ala Pro

1                    5  
<210> 108  
<211> 7  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
          peptide

<400> 108  
Gly Thr Lys Ile Leu Ala Pro

1                    5  
<210> 109  
<211> 7  
<212> PRT  
<213> Artificial Sequence  
<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 109

Gly Thr Lys Met Leu Ala Pro

1                    5

<210> 110

<211> 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 110

Gly Thr Lys Val Leu Ala Pro

1                    5

<210> 111

<211> 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 111

Gly Thr Lys Phe Asn Ala Pro

1                    5

<210>

> 112

<211> 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 112

Gly Thr Lys Phe Gly Ala Pro

1                    5

<210> 113

<211> 7

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 113

Gly Thr Lys Phe Leu Val Pro

1                    5

<210> 114

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 114

Thr Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Val

1                    5

<210> 115

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 115

Ala Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Val

1                    5

<210> 116

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
peptide

<400> 116

Val Leu Trp Tyr Asp Asn Arg Trp Val

1                    5

<210> 117

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 117

Val Leu Trp Tyr Ala Asn Arg Trp Val

1                    5

<210> 118

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 118

Val Leu Trp Tyr Ser Asn Ser Trp Val

1                    5

<210> 119

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 119

Val Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Ile

1                    5

<210> 120

<211> 9

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 120

Val Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Ala

1 5

<210> 121

<211> 249

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 121

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1 5 10 15

Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asn Lys Tyr

20 25 30

Ala Leu Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35 40 45

Ala Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Glu Tyr Ala Asp

50 55 60

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

65 70 75 80

Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp Thr Ala Val Tyr

85 90 95

Tyr Cys Val Arg His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Pro Ile Ser Tyr Trp

100 105 110

Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly

115 120 125

Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gln Thr Val Val

130 135 140

Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly Thr Val Thr Leu

145 150 155 160

Thr Cys Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro Asn

165 170 175

Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly Leu Ile Gly Gly

180 185 190

Thr Asn Phe Leu Ala Pro Gly Thr Pro Glu Arg Phe Ser Gly Ser Leu  
 195 200 205

Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val Gln Pro Glu Asp  
 210 215 220

Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Val Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Ala Phe  
 225 230 235 240

Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu  
 245

<210> 122

<211> 249

<212> PRT

<213>

> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 polypeptide

<400> 122

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly  
 1 5 10 15

Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asn Glu Tyr  
 20 25 30

Ala Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val  
 35 40 45

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

Asp Val Lys Asp Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asp Ser Lys Asn Thr  
 65 70 75 80

Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp Thr Ala Val Tyr  
 85 90 95

Tyr Cys Val Arg His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Gly Ile Ser Tyr Trp  
 100 105 110

Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly

115 120 125  
 Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gln Thr Val Val  
 130 135 140  
 Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly Thr Val Thr Leu  
 145 150 155 160  
 Thr Cys Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Val Gly Asn Tyr Pro Asn  
 165 170 175

Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly Leu Ile Gly Gly  
 180 185 190  
 Thr Glu Phe Leu Ala Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe Ser Gly Ser Leu  
 195 200 205  
 Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val Gln Pro Glu Asp  
 210 215 220  
 Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Val Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Val Phe  
 225 230 235 240

Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu  
 245

<210> 123

<211> 115

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 polypeptide

<400> 123

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



<211> 115

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
polypeptide

<400> 125

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Asn  
1                   5                   10                   15  
Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Tyr Ser Ser Phe  
                  20                   25                   30  
Gly Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val  
                  35                   40                   45  
Ser Ser Ile Ser Gly Ser Gly Ser Asp Thr Leu Tyr Ala Asp Ser Val  
                  50                   55                   60  
Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Thr Thr Leu Tyr  
65                   70                   75                   80  
Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys  
                  85                   90                   95  
Thr Ile Gly Gly Ser Leu Ser Lys Ser Ser Gln Gly Thr Leu Val Thr  
                  100                   105                   110  
Val Ser Ser  
                  115

<210> 126

<211> 115

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
polypeptide

<400> 126

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Asn  
1                   5                   10                   15  
Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Lys Phe

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

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys  
 85 90 95  
 Thr Ile Gly Gly Ser Leu Ser Arg Ser Ser Gln Gly Thr Leu Val Thr  
 100 105 110

Val Ser Ser  
 115

<210> 127

<211> 115

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 polypeptide

<400> 127

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Asn

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

Thr Ile Gly Gly Ser Leu Ser Lys Ser Ser Gln Gly Thr Leu Val Thr  
 100 105 110

Val Ser Ser  
 115

<210> 128

<211> 115

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 polypeptide

<400> 128

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Asn  
 1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Lys Phe  
 20 25 30

Gly Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val  
 35 40 45

Ser Ser Ile Ser Gly Ser Gly Arg Asp Thr Leu Tyr Ala Asp Ser Val  
 50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Thr Thr Leu Tyr  
 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys  
 85 90 95

Thr Ile Gly Gly Ser Leu Ser Val Ser Ser Gln Gly Thr Leu Val Thr  
 100 105 110

Val Ser Ser  
 115

<210> 129

<211> 115

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 129

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

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Thr Thr Leu Tyr  
 65                    70                    75                    80  
 Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys  
                   85                    90                    95  
 Thr Ile Gly Gly Ser Leu Ser Arg Ser Ser Gln Gly Thr Leu Val Thr  
                   100                    105                    110  
 Val Ser Ser  
                   115

<210> 130

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 130

Gly Phe Thr Phe Ser Ser Phe Gly Met Ser  
 1                    5                    10

<210> 131

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 131

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

1                    5                    10                    15

<210> 132

<211> 6

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 132

Gly Gly Ser Leu Ser Arg

1                    5

<210> 133

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 133

Gly Phe Thr Phe Ser Arg Phe Gly Met Ser

1                    5                    10

<210> 134

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 134

Gly Phe Thr Phe Ser Lys Phe Gly Met Ser

1                    5                    10

<210> 135

<211> 10

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic peptide

<400> 135

Gly Phe Thr Tyr Ser Ser Phe Gly Met Ser

1                    5                    10

<210> 136

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic peptide

<400> 136

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

1                    5                    10                    15

<210> 137

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic peptide

<400> 137

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

1                    5                    10                    15

<210> 138

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic peptide

<400> 138

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

1                    5                    10                    15

<210> 139

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 139

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

1                    5                    10                    15

<210> 140

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 140

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

1                    5                    10                    15

<210> 141

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 141

Ser Ile Ser Gly Ser Gly Arg Asp Thr Leu Tyr Ala Glu Ser Val Lys

1                    5                    10                    15

<210> 142

<211> 6

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 142

Gly Gly Ser Leu Ser Lys

1 5

<210> 143

<211> 6

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic peptide

<400> 143

Gly Gly Ser Leu Ser Val

1 5

<210> 144

<211> 115

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic polypeptide

<400> 144

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Asn

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Arg Phe

20 25 30

Gly Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35 40 45

Ser Ser Ile Ser Gly Ser Gly Ser Asp Thr Leu Tyr Ala Glu Ser Val

50 55 60

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

65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

85 90 95

Thr Ile Gly Gly Ser Leu Ser Arg Ser Ser Gln Gly Thr Leu Val Thr

100 105 110

Val Ser Ser

115

<210> 145

<211> 115

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
polypeptide

<400> 145

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Asn

1                    5                    10                    15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Lys Phe

20                    25                    30

Gly Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35                    40                    45

Ser Ser Ile Ser Gly Ser Gly Thr Asp Thr Leu Tyr Ala Glu Ser Val

50                    55                    60

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

65                    70                    75                    80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

85                    90                    95

Thr Ile Gly Gly Ser Leu Ser Arg Ser Ser Gln Gly Thr Leu Val Thr

100                    105                    110

Val Ser Ser

115

<210> 146

<211> 115

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
polypeptide

<400> 146

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Asn

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Lys Phe

20 25 30

Gly Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35 40 45

Ser Ser Ile Ser Gly Ser Gly Arg Asp Thr Leu Tyr Ala Glu Ser Val

50 55 60

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

65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

85 90 95

Thr Ile Gly Gly Ser Leu Ser Val Ser Ser Gln Gly Thr Leu Val Thr

100 105 110

Val Ser Ser

115

<210> 147

<211> 499

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 147

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1 5 10 15

Ser Leu Thr Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr

20 25 30

Ser Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35 40 45

Ser Thr Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys

50 55 60





<400> 148

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly  
 1                    5                    10                    15  
 Ser Leu Thr Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr  
                   20                    25                    30  
 Ser Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val  
                   35                    40                    45  
 Ser Thr Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys  
                   50                    55                    60  
  
 Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Leu Tyr Leu  
 65                    70                    75                    80  
 Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asp  
                   85                    90                    95  
 Gly Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser Gly  
                   100                    105                    110  
 Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly  
                   115                    120                    125  
  
 Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Asn Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala  
                   130                    135                    140  
 Ser Gly Phe Thr Phe Ser Lys Phe Gly Met Ser Trp Val Arg Gln Ala  
 145                    150                    155                    160  
 Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ser Ser Ile Ser Gly Ser Gly Arg  
                   165                    170                    175  
 Asp Thr Leu Tyr Ala Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg  
                   180                    185                    190  
  
 Asp Asn Ala Lys Thr Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Pro  
                   195                    200                    205  
 Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Thr Ile Gly Gly Ser Leu Ser Val  
                   210                    215                    220  
 Ser Ser Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser  
 225                    230                    235                    240  
 Gly Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val



His His His

<210> 149

<211> 499

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 149

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                    5                    10                    15

Ser Leu Thr Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr

                  20                    25                    30

Ser Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

                  35                    40                    45

Ser Thr Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys

50                    55                    60

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

65                    70                    75                    80

Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asp

                  85                    90                    95

Gly Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser Gly

                  100                    105                    110

Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly

115                    120                    125

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

130                    135                    140

Ser Gly Phe Thr Phe Ser Lys Phe Gly Met Ser Trp Val Arg Gln Ala

145                    150                    155                    160

Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ser Ser Ile Ser Gly Ser Gly Arg

                  165                    170                    175

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



Leu Ile Gly Gly Thr Lys Phe Gly Ala Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe  
 435 440 445

Ser Gly Ser Leu Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val  
 450 455 460

Gln Pro Glu Asp Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Val Leu Trp Tyr Ser Asn  
 465 470 475 480

Arg Trp Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu His His His  
 485 490 495

His His His

<210> 150

<211> 499

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 150

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1 5 10 15

Ser Leu Thr Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr

20 25 30

Ser Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35 40 45

Ser Thr Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys

50 55 60

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

65 70 75 80

Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asp

85 90 95

Gly Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser Gly

100 105 110

Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly



Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser  
 370 375 380

Gln Thr Val Val Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly  
 385 390 395 400

Thr Val Thr Leu Thr Cys Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly  
 405 410 415

Asn Tyr Pro Asn Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly  
 420 425 430

Leu Ile Gly Gly Thr Lys Phe Leu Ala Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe  
 435 440 445

Ser Gly Ser Leu Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val  
 450 455 460

Gln Pro Glu Asp Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Val Leu Trp Tyr Ser Asn  
 465 470 475 480

Arg Trp Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu His His His  
 485 490 495

His His His

<210> 151

<211> 499

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 151

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly  
 1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr  
 20 25 30

Ser Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val  
 35 40 45

Ser Thr Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys



Tyr Tyr Ala Asp Gln Val Lys Asp Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asp  
 305 310 315 320

Ser Lys Asn Thr Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp  
 325 330 335

Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Val Arg His Ala Asn Phe Gly Asn Ser Tyr  
 340 345 350

Ile Ser Tyr Trp Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser  
 355 360 365

Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser  
 370 375 380

Gln Thr Val Val Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly  
 385 390 395 400

Thr Val Thr Leu Thr Cys Ala Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly  
 405 410 415

Asn Tyr Pro Asn Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly  
 420 425 430

Leu Ile Gly Gly Thr Lys Phe Leu Val Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe  
 435 440 445

Ser Gly Ser Leu Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val  
 450 455 460

Gln Pro Glu Asp Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Thr Leu Trp Tyr Ser Asn  
 465 470 475 480

Arg Trp Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu His His His  
 485 490 495

His His His

<210> 152

<211> 499

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 152

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

Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Leu Tyr Leu  
 65                   70                   75                   80  
 Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asp  
                   85                   90                   95  
 Ser Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser Gly  
                   100                   105                   110  
 Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly  
                   115                   120                   125

Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Asn Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala  
                   130                   135                   140  
 Ser Gly Phe Thr Phe Ser Lys Phe Gly Met Ser Trp Val Arg Gln Ala  
 145                   150                   155                   160  
 Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ser Ser Ile Ser Gly Ser Gly Arg  
                   165                   170                   175  
 Asp Thr Leu Tyr Ala Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg  
                   180                   185                   190

Asp Asn Ala Lys Thr Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Pro  
                   195                   200                   205  
 Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Thr Ile Gly Gly Ser Leu Ser Val  
                   210                   215                   220  
 Ser Ser Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser  
 225                   230                   235                   240

Gly Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val  
 245 250 255

Gln Pro Gly Gly Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr  
 260 265 270

Phe Asn Lys Tyr Ala Ile Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly  
 275 280 285

Leu Glu Trp Val Ala Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr  
 290 295 300

Tyr Tyr Ala Asp Gln Val Lys Asp Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asp  
 305 310 315 320

Ser Lys Asn Thr Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp  
 325 330 335

Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Val Arg His Ala Asn Phe Gly Asn Ser Tyr  
 340 345 350

Ile Ser Tyr Trp Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser  
 355 360 365

Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser  
 370 375 380

Gln Thr Val Val Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly  
 385 390 395 400

Thr Val Thr Leu Thr Cys Ala Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly  
 405 410 415

Asn Tyr Pro Asn Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly  
 420 425 430

Leu Ile Gly Gly Thr Lys Phe Leu Val Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe  
 435 440 445

Ser Gly Ser Leu Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val  
 450 455 460

Gln Pro Glu Asp Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Thr Leu Trp Tyr Ser Asn  
 465 470 475 480

Arg Trp Val Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu His His His

485 490 495

His His His

<210> 153

<211> 499

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 153

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1 5 10 15

Ser Leu Thr Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr

20 25 30

His Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35 40 45

Ser Thr Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys

50 55 60

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

65 70 75 80

Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asp

85 90 95

Ser Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser Gly

100 105 110

Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly

115 120 125

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

130 135 140

Ser Gly Phe Thr Phe Ser Lys Phe Gly Met Ser Trp Val Arg Gln Ala

145 150 155 160

Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ser Ser Ile Ser Gly Ser Gly Arg

165 170 175

Asp Thr Leu Tyr Ala Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg  
 180 185 190

Asp Asn Ala Lys Thr Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Pro  
 195 200 205

Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Thr Ile Gly Gly Ser Leu Ser Val  
 210 215 220

Ser Ser Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser  
 225 230 235 240

Gly Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val  
 245 250 255

Gln Pro Gly Gly Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr  
 260 265 270

Phe Asn Lys Tyr Ala Ile Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly  
 275 280 285

Leu Glu Trp Val Ala Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr  
 290 295 300

Tyr Tyr Ala Asp Gln Val Lys Asp Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asp  
 305 310 315 320

Ser Lys Asn Thr Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp  
 325 330 335

Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Val Arg His Ala Asn Phe Gly Asn Ser Tyr  
 340 345 350

Ile Ser Tyr Trp Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser  
 355 360 365

Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser  
 370 375 380

Gln Thr Val Val Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly  
 385 390 395 400

Thr Val Thr Leu Thr Cys Ala Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly  
 405 410 415

Asn Tyr Pro Asn Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly



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

Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro  
 130 135 140

Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Lys  
 145 150 155 160

Ala Ser Gln Asn Val Asp Thr Asn Val Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro  
 165 170 175

Gly Gln Ala Pro Lys Ser Leu Ile Tyr Ser Ala Ser Tyr Arg Tyr Ser  
 180 185 190

Asp Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly Ser Ala Ser Gly Thr Asp Phe Thr  
 195 200 205

Leu Thr Ile Ser Ser Val Gln Ser Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys  
 210 215 220

Gln Gln Tyr Asp Ser Tyr Pro Tyr Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu  
 225 230 235 240

Glu Ile Lys Ser Gly Gly Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser  
 245 250 255

Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala  
 260 265 270

Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asn Lys Tyr Ala Met Asn Trp Val Arg Gln  
 275 280 285

Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ala Arg Ile Arg Ser Lys Tyr  
 290 295 300

Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser Val Lys Asp Arg Phe Thr  
 305 310 315 320

Ile Ser Arg Asp Asp Ser Lys Asn Thr Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn  
 325 330 335

Leu Lys Thr Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Val Arg His Gly Asn  
 340 345 350

Phe Gly Asn Ser Tyr Ile Ser Tyr Trp Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr



Ser Gly Ile Ser Trp Arg Gly Asp Ser Thr Gly Tyr Ala Asp Ser Val  
 50 55 60  
 Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Val Asp  
 65 70 75 80  
 Leu Gln Met Asn Ser Leu Lys Pro Glu Asp Thr Ala Ile Tyr Tyr Cys  
 85 90 95  
 Ala Ala Ala Ala Gly Ser Ala Trp Tyr Gly Thr Leu Tyr Glu Tyr Asp  
 100 105 110  
 Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Gln Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly  
 115 120 125  
 Ser Gly Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu  
 130 135 140  
 Val Gln Pro Gly Asn Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe  
 145 150 155 160  
 Thr Phe Ser Ser Phe Gly Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys  
 165 170 175  
 Gly Leu Glu Trp Val Ser Ser Ile Ser Gly Ser Gly Ser Asp Thr Leu  
 180 185 190  
 Tyr Ala Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala  
 195 200 205  
 Lys Thr Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Pro Glu Asp Thr  
 210 215 220  
 Ala Val Tyr Tyr Cys Thr Ile Gly Gly Ser Leu Ser Arg Ser Ser Gln  
 225 230 235 240  
 Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly  
 245 250 255  
 Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly  
 260 265 270  
 Gly Ser Leu Lys Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Asn Lys  
 275 280 285  
 Tyr Ala Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp

290 295 300  
 Val Ala Arg Ile Arg Ser Lys Tyr Asn Asn Tyr Ala Thr Tyr Tyr Ala

305 310 315 320  
 Asp Ser Val Lys Asp Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asp Ser Lys Asn  
 325 330 335

Thr Ala Tyr Leu Gln Met Asn Asn Leu Lys Thr Glu Asp Thr Ala Val  
 340 345 350

Tyr Tyr Cys Val Arg His Gly Asn Phe Gly Asn Ser Tyr Ile Ser Tyr  
 355 360 365

Trp Ala Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly Gly

370 375 380  
 Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gln Thr Val

385 390 395 400  
 Val Thr Gln Glu Pro Ser Leu Thr Val Ser Pro Gly Gly Thr Val Thr

405 410 415  
 Leu Thr Cys Gly Ser Ser Thr Gly Ala Val Thr Ser Gly Asn Tyr Pro

420 425 430  
 Asn Trp Val Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Gly Leu Ile Gly

435 440 445  
 Gly Thr Lys Phe Leu Ala Pro Gly Thr Pro Ala Arg Phe Ser Gly Ser

450 455 460  
 Leu Leu Gly Gly Lys Ala Ala Leu Thr Leu Ser Gly Val Gln Pro Glu

465 470 475 480  
 Asp Glu Ala Glu Tyr Tyr Cys Val Leu Trp Tyr Ser Asn Arg Trp Val

485 490 495  
 Phe Gly Gly Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu His His His His His His

500 505 510

<210> 156

<211> 499

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

polypeptide

<400> 156

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                    5                    10                    15

Ser Leu Thr Leu Ser Cys Ala Ala Ser Arg Phe Met Ile Ser Glu Tyr

                  20                    25                    30

His Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

                  35                    40                    45

Ser Thr Ile Asn Pro Ala Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Glu Ser Val Lys

                  50                    55                    60

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

65                    70                    75                    80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Asp

                  85                    90                    95

Ser Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Gly

                  100                    105                    110

Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly

                  115                    120                    125

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

                  130                    135                    140

Ser Gly Phe Thr Phe Ser Lys Phe Gly Met Ser Trp Val Arg Gln Ala

145                    150                    155                    160

Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ser Ser Ile Ser Gly Ser Gly Arg

                  165                    170                    175

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

                  180                    185                    190

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

                  195                    200                    205

Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Thr Ile Gly Gly Ser Leu Ser Val

                  210                    215                    220





Gly Ser Gly Gly Ser Gly Gly Ser Gly Gly Ser Gly Gly Ser  
 20 25 30

<210> 159

<211> 40

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 polypeptide

<220><221> MISC\_FEATURE

<222> (1)..(40)

<223> This sequence may encompass 1-10 "Gly Gly Gly Ser"  
 repeating units

<400> 159

Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser  
 1 5 10 15  
 Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser  
 20 25 30

Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser  
 35 40

<210> 160

<211> 40

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
 polypeptide

<220><221> MISC\_FEATURE

<222> (1)..(40)

<223> This sequence may encompass 1-10 "Gly Gly Ser Gly"  
 repeating units

<400> 160

Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly  
 1 5 10 15

Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly

20 25 30

Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly

35 40

<210> 161

<211> 50

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
polypeptide

<220><221> MISC\_FEATURE

<222> (1)..(50)

<223> This sequence may encompass 1-10 "Gly Gly Ser Gly Gly"  
repeating units

<400> 161

Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly

1 5 10 15

Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly

20 25 30

Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser

35 40 45

Gly Gly

50

<210> 162

<211> 50

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic  
polypeptide

<220><221> MISC\_FEATURE

<222> (1)..(50)

<223> This sequence may encompass 1-10 "Gly Gly Gly Gly Ser"

repeating units

<400> 162

Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly

1                    5                    10                    15

Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly

                  20                    25                    30

Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly

                  35                    40                    45

Gly Ser

50

<210> 163

<211> 20

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 163

Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly

1                    5                    10                    15

Gly Gly Gly Ser

20

<210> 164

<211> 15

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 164

Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser

1                    5                    10                    15

<210> 165

<211> 25

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic peptide

<400> 165

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

1                    5                    10                    15

Ser Leu Thr Leu Ser Cys Ala Ala Ser

                  20                    25

<210> 166

<211> 14

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic peptide

<400> 166

Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ser

1                    5                    10

<210> 167

<211> 30

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic polypeptide

<400> 167

Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Thr Leu Tyr Leu Gln

1                    5                    10                    15

Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

                  20                    25                    30

<210> 168

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<220><223> Description of Artificial Sequence: Synthetic

peptide

<400> 168

Asp Gly Tyr Gly Tyr Arg Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

1                    5                    10                    15