



(12) 发明专利申请

(10) 申请公布号 CN 119331096 A

(43) 申请公布日 2025. 01. 21

(21) 申请号 202210527720.8

罗布.N.德琼格

(22) 申请日 2009.12.09

(74) 专利代理机构 北京市柳沈律师事务所

(30) 优先权数据

11105

PA200801744 2008.12.09 DK

专利代理师 涂滔

61/201,335 2008.12.09 US

(51) Int.Cl.

(62) 分案原申请数据

C07K 16/36 (2006.01)

200980156348.7 2009.12.09

C07K 16/46 (2006.01)

(71) 申请人 健玛保

A61K 39/395 (2006.01)

地址 丹麦哥本哈根

A61K 45/06 (2006.01)

A61P 35/00 (2006.01)

(72) 发明人 桑德拉.弗普洛根 戴维.P.E.萨廷

A61P 35/02 (2006.01)

勒内.M.A.霍伊特 保罗.帕伦

A61P 29/00 (2006.01)

詹.范德温克尔

A61P 9/00 (2006.01)

维比克.M.布雷恩霍尔特

G01N 33/86 (2006.01)

伊娃.埃恩鲁思 奥利.巴德斯加德

G01N 33/574 (2006.01)

汤姆.文克 威廉.K.布利克

米沙.霍特坎普

权利要求书1页 说明书78页

马罗斯卡.奥德肖恩

序列表30页 附图37页

(54) 发明名称

针对组织因子的人抗体

(57) 摘要

公开了与人TF结合的分离的人单克隆抗体和基于抗体的相关组合物和分子。还公开了包括该抗体的药物组合物,以及使用该抗体的治疗和诊断方法。

1. 一种结合人组织因子的人抗体。

2. 权利要求1的抗体,其中当用实施例13中所述的测定方法进行测定时,该抗体以3nM或更低,例如0.50nM或更低,例如0.35nM或更低,例如0.20nM或更低,例如0.1nM或更低的表观亲和力(EC_{50})与组织因子的胞外域结合。

3. 前述权利要求中任一项的抗体,其中该抗体结合表达组织因子的哺乳动物细胞,例如用编码组织因子的构建体转染的A431细胞,优选地,当用实施例14中所述的测定方法进行测定时,其表观亲和力(EC_{50})为10nM或更低,例如8nM或更低,例如5nM或更低,例如2nM或更低,例如1nM或更低,例如0.5nM或更低,例如0.3nM或更低。

4. 前述权利要求中任一项的抗体,其中该抗体能够在A431细胞中诱发抗体依赖的细胞细胞毒性,优选地,当用实施例20中所述的测定方法进行测定时,其 EC_{50} 值为2nM或更低,例如1nM或更低,例如0.7nM或更低,或者0.3nM或更低,例如0.20nM或更低,或者0.1nM或更低,或者0.05nM或更低。

5. 前述权利要求中任一项的抗体,其中当用实施例24中所述的方法进行测定时,该抗体可有效抑制已建立的MDA-MB-231肿瘤的生长,和/或当用实施例26中所述的方法进行测定时,可有效抑制已建立的BxPC3肿瘤的生长。

6. 前述权利要求中任一项的抗体,其中该抗体抑制组织因子诱导的凝血,优选地,当用实施例19中所述的测定方法进行测定时,其中值抑制浓度小于10nM,例如小于5nM,例如小于2nM,例如小于1nM。

7. 前述权利要求中任一项的抗体,其中该抗体抑制FVIIa与组织因子结合,优选地,当用实施例15中所述的测定方法进行测定时,其抑制的最大抑制值大于80%,例如大于90%。

8. 前述权利要求中任一项的抗体,其中该抗体抑制FVIIa诱导的MDA-MB-231细胞的IL-8释放,优选地,当用实施例17中所述的测定方法进行测定时,抑制的最大抑制值大于40%,例如大于50%,例如大于60%。

9. 前述权利要求中任一项中的抗体,其中该抗体抑制FX被TF/FVIIa复合体转变成FXa,优选地,当用实施例18中所述的测定方法进行测定时,抑制小于50%,例如小于40%,例如在1-30%的范围内。

10. 前述权利要求中任一项的抗体,其中所述抗体与包括包含序列SEQ ID NO:9的VH区和包含序列SEQ ID NO:65的VL区的抗体竞争组织因子结合。

针对组织因子的人抗体

[0001] 本申请是基于申请日为2009年12月9日,优先权日为2008年12月9日,申请号为201610367892.8,发明名称为:“针对组织因子的人抗体”的专利申请的分案申请。

发明领域

[0002] 本发明涉及针对组织因子,特别是人组织因子的抗体,和这类抗体的用途,特别是它们在治疗癌症、炎症和血管疾病中的用途。

发明背景

[0004] 组织因子(TF),也称作促凝血酶原激酶(thromboplastin)、因子III或CD142,是一种存在于内皮下组织、血小板和白细胞中的蛋白质,是引发从酶原凝血酶原(prothrombin)形成凝血酶所必需的。凝血酶形成最终导致血液凝固。组织因子使细胞能够触发凝血级联,并且发挥凝血因子VII高亲和力受体的功能。所得到的复合体提供一种催化事件,该事件负责通过特异的限制性蛋白水解(limited proteolysis)引发凝血蛋白酶级联。与这些蛋白酶级联中其它作为无功能前体形式进行循环的辅助因子不同,这种因子是一种强力的引发剂(initiator),其表达在细胞表面上时即具有完全的功能。

[0005] 组织因子是丝氨酸蛋白酶因子VIIa(FVIIa)的细胞表面受体。FVIIa与组织因子的结合已经被发现可以在细胞内开始信号传递过程,所述信号传递功能在血管发生中发挥作用。尽管血管发生在生长和发育以及伤口愈合中是一种正常的过程,但是它也是肿瘤从休眠状态转变成恶性状态过程中的一个基本步骤:当癌细胞获得可以产生参与血管发生的蛋白质,即所谓的血管发生生长因子,的能力时,这些蛋白质被肿瘤释放到附近组织内,并刺激现有的健康血管朝着肿瘤萌生出(sprout)新血管并进入肿瘤内部。一旦新血管进入肿瘤内,它就能够快速增大其尺寸,并侵袭局部的组织和器官。通过这些新血管,癌细胞可以进一步逃逸进入循环中,并栖息于其它器官内形成新的肿瘤(转移)。

[0006] 此外,TF在炎症中发挥作用。TF的作用被认为是通过血液凝固介导的(A.J.Chu:“Tissue factor mediates inflammation”in Archives of biochemistry and biophysics,2005,vol.440,No.2,pp.123-132)。因此,通过例如单克隆抗-TF抗体抑制TF,在干扰凝固-炎症循环中具有重要意义,不仅有助于抗炎而且有助于抗血管疾病。

[0007] TF表达在许多类型的癌症中均被观察到,并且与侵袭性较高的疾病有关。而且,人TF还以一种可变剪接形式存在,即asHTF。最近发现,asHTF促进肿瘤生长(Hobbs et al.2007Thrombosis Res.120(2)S13-S21)。

[0008] 在先前技术中已经公开了与TF结合的抗体:

[0009] W098/40408公开了能够结合天然(native)人TF的抗体,单独存在或者存在于TF:FVIIa复合体中,可有效阻止因子X结合到TF或该复合体,借此降低凝血。该文献公开了该抗体可用于减轻侵入性医疗程序(invasive medical procedure),例如动脉或心脏手术,后的血栓形成,或者消除由于使用医疗措施(medical implementation)引发的凝血。其他抗体被公开用于体内诊断方法,包括天然人TF的体内诊断成像。

[0010] W004/094475提供了能够与人组织因子结合的抗体,其与正常血浆对照相比,不抑制因子介导的凝血。没有描述人抗体。据称,该抗体可用于治疗癌症。

[0011] W003/093422涉及与TF:VIIa复合体的结合亲和力大于与TF本身的结合亲和力的抗体。并提出了这些抗体作为抗凝剂在某些疾病治疗中的用途,例如败血症、弥散性血管内凝血、缺血性脑卒中、血栓形成、急性冠状动脉综合症和晚期癌症中的凝血病。

[0012] W001/27079公开了组合物和方法,用于抑制异常细胞增殖,特别是内皮细胞增殖,例如癌症,胚胎异常发育,免疫应答机能失常,以及与新生血管化和肿瘤生长有关的血管发生。提供了许多活性物质,包括抗体,但没有公开具体的抗体。

[0013] W003/037361涉及TF激动剂或拮抗剂用于细胞凋亡相关的治疗的用途。

[0014] W003/029295涉及分离的人抗体,其与人TF免疫反应,抑制凝血因子VIIa的结合。然而,该申请没有公开具有这些性质的抗体的任何实例。

[0015] 已经有若干单克隆抗体疗法被批准用于治疗不同类型的肿瘤,包括例如贝伐单抗(bevacizumab) (Avastin®), 西妥昔单抗(cetuximab) (Erbix®), 帕尼单抗(panitumumab) (Vectibix™) 和曲妥单抗(trastuzumab) (Herceptin®)。

发明概要

[0016] 尽管已经取得了很多进展,但是仍然需要有基于治疗性抗体的改进方法用于治疗严重的疾病,例如改进的癌症治疗。

[0017] 本发明的一个目的是提供用于医疗用途的新的特异性、有效的人抗-TF抗体。本发明抗体显示与本领域中已有描述的抗体不同的TF结合特性。在优选实施方案中,本发明的抗体对人组织因子具有高亲和力,介导抗体依赖的细胞毒性(ADCC),抑制FVIIa结合TF,抑制FVIIa诱导的ERK磷酸化和IL-8释放,不抑制或者较弱地抑制凝血。

[0018] 本发明包括以下项:

[0019] 1. 一种结合人组织因子的人抗体。

[0020] 2. 项1的抗体,其中当用实施例13中所述的测定方法进行测定时,该抗体以3nM或更低,例如0.50nM或更低,例如0.35nM或更低,例如0.20nM或更低,例如0.1nM或更低的表观亲和力(EC_{50})与组织因子的胞外域结合。

[0021] 3. 前述项中任一项的抗体,其中该抗体结合表达组织因子的哺乳动物细胞,例如用编码组织因子的构建体转染的A431细胞,优选地,当用实施例14中所述的测定方法进行测定时,其表观亲和力(EC_{50})为10nM或更低,例如8nM或更低,例如5nM或更低,例如2nM或更低,例如1nM或更低,例如0.5nM或更低,例如0.3nM或更低。

[0022] 4. 前述项中任一项的抗体,其中该抗体能够在A431细胞中诱发抗体依赖的细胞细胞毒性,优选地,当用实施例20中所述的测定方法进行测定时,其 EC_{50} 值为2nM或更低,例如1nM或更低,例如0.7nM或更低,或者0.3nM或更低,例如0.20nM或更低,或者0.1nM或更低,或者0.05nM或更低。

[0023] 5. 前述项中任一项的抗体,其中当用实施例24中所述的方法进行测定时,该抗体可有效抑制已建立的MDA-MB-231肿瘤的生长,和/或当用实施例26中所述的方法进行测定时,可有效抑制已建立的BxPC3肿瘤的生长。

[0024] 6. 前述项中任一项的抗体, 其中该抗体抑制组织因子诱导的凝血, 优选地, 当用实施例19中所述的测定方法进行测定时, 其中值抑制浓度小于10nM, 例如小于5nM, 例如小于2nM, 例如小于1nM。

[0025] 7. 前述项中任一项的抗体, 其中该抗体抑制FVIIa与组织因子结合, 优选地, 当用实施例15中所述的测定方法进行测定时, 其抑制的最大抑制值大于80%, 例如大于90%。

[0026] 8. 前述项中任一项的抗体, 其中该抗体抑制FVIIa诱导的MDA-MB-231细胞的IL-8释放, 优选地, 当用实施例17中所述的测定方法进行测定时, 抑制的最大抑制值大于40%, 例如大于50%, 例如大于60%。

[0027] 9. 前述项中任一项中的抗体, 其中该抗体抑制FX被TF/FVIIa复合体转变成FXa, 优选地, 当用实施例18中所述的测定方法进行测定时, 抑制小于50%, 例如小于40%, 例如在1-30%的范围内。

[0028] 10. 前述项中任一项的抗体, 其中所述抗体与包括包含序列SEQ ID NO:9的VH区和包含序列SEQ ID NO:65的VL区的抗体竞争组织因子结合。

[0029] 11. 前述项中任一项的抗体, 其中与组织因子的结合不涉及组织因子的下述任一氨基酸: 45位的W, 46位的K或94位的Y。

[0030] 12. 前述项中任一项的抗体, 其中所述抗体与包括包含序列SEQ ID NO:37的VH区及包含序列SEQ ID NO:93的VL区的抗体竞争组织因子结合。

[0031] 13. 前述项中任一项的抗体, 其中所述抗体抑制FVIIa诱导的ERK磷酸化, 优选地, 当用实施例16中所述的测定方法进行测定时, 其中值抑制浓度小于10nM, 例如小于5nM, 例如小于2nM。

[0032] 14. 项1-7和9-13中任一项的抗体, 其中该抗体抑制ERK磷酸化, 优选地, 当用实施例16中所述的测定方法进行测定时, 其中值抑制浓度小于10nM, 例如小于5nM, 例如小于2nM, 并且如实施例17中的测定方法所述的对FVII诱导的IL-8释放的抑制不超过最大10%。

[0033] 15. 前述项中任一项的抗体, 其中抗体能够诱导C3c和C4c沉积, 优选地, 如实施例21中所述进行测定, 该抗体能够诱导C3c和C4c沉积。

[0034] 16. 前述项中任一项的抗体, 其中如实施例28所述, 抗体Fab片段与组织因子胞外域结合, 用ELISA测得的EC50值低于0.1 μ g/mL, 例如低于0.05 μ g/mL, 例如低于0.04 μ g/mL。

[0035] 17. 项1-15中任一项的抗体, 其中如实施例28所述, 抗体Fab片段与组织因子胞外域结合, 按照ELISA测得的EC50值高于1.0 μ g/mL。

[0036] 18. 项1-15中任一项的抗体, 其中如实施例28所述, 抗体Fab片段与组织因子胞外域结合, EC50值低于10 μ g/mL, 例如低于1 μ g/mL, 例如低于0.5 μ g/mL, 或者低于0.2 μ g/mL。

[0037] 19. 上述任一项的抗体, 其中该抗体与人组织因子结合但不与鼠组织因子结合, 并且相比于与人TF的结合, 其与改组构建体42-84mm显示降低的结合, 该改组构建体包含人的TF序列, 只是氨基酸42-84被小鼠序列代替, 如实施例27所述。

[0038] 20. 项1-18的抗体, 其中该抗体与人组织因子结合但不与鼠组织因子结合, 并且相比于与人TF的结合, 其与改组构建体85-122mm显示降低的结合, 该改组构建体包含人的TF序列, 只是氨基酸85-122被小鼠序列代替, 如实施例27所述。

[0039] 21. 项1-18的抗体, 其中该抗体与人组织因子结合但不与鼠组织因子结合, 并且相比于与人TF的结合, 其与改组构建体123-137mm显示降低的结合, 该改组构建体包含人的TF

序列,只是氨基酸123-137被小鼠序列代替,如实施例27所述。

[0040] 22.项1-18的抗体,其中该抗体与人组织因子结合但不与鼠组织因子结合,并且相比于与人TF的结合,其与改组构建体185-225mm显示降低的结合,该改组构建体包含人的TF序列,只是氨基酸185-225被小鼠序列代替,如实施例27所述。

[0041] 23.项1-18的抗体,其中该抗体与人组织因子结合但不与鼠组织因子结合,并且相比于与人TF的结合,其与改组构建体226-250mm显示降低的结合,该改组构建体包含人的TF序列,只是氨基酸226-250被小鼠序列代替,如实施例27所述。

[0042] 24.根据项19-23中任一项的抗体,其中相比于与人TF的结合,其与超过1种改组构建体显示降低的结合,例如与下列改组构建体的降低的结合:

[0043] 如项19中所定义的改组构建体42-84mm和如项20中所定义的改组构建体85-122mm,或

[0044] 如项21中所定义的改组构建体123-137mm,和如项22中所定义的改组构建体185-225mm,和如项23中所定义的改组构建体226-250mm。

[0045] 25.前述项中任一项中的抗体,其中所述抗体

[0046] -与包括包含序列SEQ ID NO:9的VH区及包含序列SEQ ID NO:65的VL区的抗体竞争组织因子结合,并且

[0047] -不与包括包含序列SEQ ID NO:37的VH区及包含序列SEQ ID NO:93的VL区的抗体竞争组织因子结合。

[0048] 26.项25的抗体,其中所述抗体包括这样的VH CDR3区,其具有

[0049] a) 如下所示的序列

[0050] -SEQ ID No:12,

[0051] -SEQ ID No:16,

[0052] -SEQ ID No:20,

[0053] -SEQ ID No:24,

[0054] -SEQ ID No:28,

[0055] 或者

[0056] b) 所述任一序列的变体,例如具有最多1、2、3、4、或5个氨基酸修饰,优选替换例如保守替换的变体。

[0057] 27.项26的抗体,其中该抗体包括具有如SEQ ID NO:12所示的序列或其变体的VH CDR3区,其中该变体在位置2、3、6、9和11中一个或多个位置处包含修饰,优选地,其中该修饰是替换,更优选地,其中该替换选自下组:

[0058] a) 位置2处的R被K替换,

[0059] b) 位置3处的S被A或T替换,

[0060] c) 位置6处的G被T替换,

[0061] d) 位置9处的L被F替换,和

[0062] e) 位置11处的S被Y替换。

[0063] 28.项1或26的抗体,其中该抗体包括:

[0064] a) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:10,11和12的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:66,67和68的VL区,

[0065] b) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:14,15和16的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:70,71和72的VL区,

[0066] c) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:18,19和20的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:74,75和76的VL区,

[0067] d) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:22,23和24的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:78,79和80的VL区,

[0068] e) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:26,27和28的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:82,83和84的VL区,或

[0069] f) 所述任一抗体的变体,其中所述变体优选地在所述序列中具有最多1、2或3个氨基酸修饰,更优选地是氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0070] 29. 项26的抗体,包含这样的VH,其

[0071] a) 与选自SEQ ID NO:9,13,17,21和25的VH区序列具有至少80%同一性,例如至少90%,至少95%,或者至少98%或100%同一性,或者

[0072] b) 与选自SEQ ID NO:9,13,17,21,21和25的VH区序列相比具有最多20个,例如15个,或者10个,或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0073] 30. 项26的抗体,包含这样的VL,其

[0074] a) 与选自SEQ ID NO:65,69,73,77和81的VL区序列具有至少80%同一性,例如至少90%,至少95%,或者至少98%或100%同一性,或者

[0075] b) 与选自SEQ ID NO:65,69,73,77和81的VH区序列相比具有最多20个,例如15个,或者10个,或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0076] 31. 项26的抗体,包括:

[0077] a) 包含序列SEQ ID NO:9的VH区和包含序列SEQ ID NO:65的VL区,

[0078] b) 包含序列SEQ ID NO:13的VH区和包含序列SEQ ID NO:69的VL区,

[0079] c) 包含序列SEQ ID NO:17的VH区和包含序列SEQ ID NO:73的VL区,

[0080] d) 包含序列SEQ ID NO:21的VH区和包含序列SEQ ID NO:77的VL区,

[0081] e) 包含序列SEQ ID NO:25的VH区和包含序列SEQ ID NO:81的VL区,或

[0082] f) 所述任一抗体的变体,其中所述变体在所述序列中优选地具有最多1、2或3个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0083] 32. 项1-24中任一项的抗体,其中所述抗体

[0084] -与包括包含序列SEQ ID NO:9的VH区及包含序列SEQ ID NO:65的VL区的抗体竞争组织因子结合,并且

[0085] -与包括包含序列SEQ ID NO:37的VH区及包含序列SEQ ID NO:93的VL区的抗体竞争组织因子结合。

[0086] 33. 项32的抗体,其中所述抗体包括这样的VH CDR3区,其具有

[0087] a) 如下所示的序列

[0088] -SEQ ID No:8,

[0089] -SEQ ID No:52,

[0090] 或者

[0091] b) 所述任一序列的变体,例如具有最多1、2或3个氨基酸修饰,优选替换例如保守

替换的变体。

[0092] 34. 项1或32的抗体, 其中该抗体包括:

[0093] a) 包含CDR1, 2和3序列SEQ ID NO: 6, 7和8的VH区, 和包含CDR1, 2和3序列SEQ ID NO: 62, 63和64的VL区,

[0094] b) 包含CDR1, 2和3序列SEQ ID NO: 50, 51和52的VH区, 和包含CDR1, 2和3序列SEQ ID NO: 106, 107和108的VL区, 或

[0095] c) 所述任一抗体的变体, 其中所述变体优选地在所述序列中具有最多1、2或3个氨基酸修饰, 更优选氨基酸替换, 例如保守氨基酸替换。

[0096] 35. 项32的抗体, 包括这样的VH, 其

[0097] a) 与选自SEQ ID NO: 5和49的VH区序列具有至少80%同一性, 例如至少90%, 至少95%, 或者至少98%或100%同一性, 或者

[0098] b) 与选自SEQ ID NO: 5和49的VH区序列相比具有最多20个, 例如15个, 或者10个, 或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰, 更优选氨基酸替换, 例如保守氨基酸替换。

[0099] 36. 项32的抗体, 其包括这样的VL, 所述VL

[0100] a) 与选自SEQ ID NO: 61和105的VL区序列具有至少80%同一性, 例如至少90%, 至少95%, 或者至少98%或100%同一性, 或者

[0101] b) 与选自SEQ ID NO: 61和105的VH区序列相比具有最多20个, 例如15个, 或者10个, 或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰, 更优选氨基酸替换, 例如保守氨基酸替换。

[0102] 37. 项32的抗体, 其包括:

[0103] a) 包含序列SEQ ID NO: 5的VH区和包含序列SEQ ID NO: 61的VL区,

[0104] b) 包含序列SEQ ID NO: 49的VH区和包含序列SEQ ID NO: 105的VL区, 或

[0105] c) 所述任一抗体的变体, 其中所述变体在所述序列中优选地具有最多1、2或3个氨基酸修饰, 更优选氨基酸替换, 例如保守氨基酸替换。

[0106] 38. 项1-24中任一项的抗体, 其中所述抗体

[0107] - 不与包括包含序列SEQ ID NO: 9的VH区及包含序列SEQ ID NO: 65的VL区的抗体竞争组织因子结合, 并且

[0108] - 与包括包含序列SEQ ID NO: 37的VH区及包含序列SEQ ID NO: 93的VL区的抗体竞争组织因子结合。

[0109] 39. 项38的抗体, 其中所述抗体包括这样的VH CDR3区, 其具有

[0110] a) 如下所示的序列

[0111] -SEQ ID No: 32,

[0112] -SEQ ID No: 36,

[0113] -SEQ ID No: 40,

[0114] -SEQ ID No: 56,

[0115] 或者

[0116] b) 所述任一序列的变体, 例如具有最多1、2或3个氨基酸修饰, 优选替换, 例如保守替换的变体。

[0117] 40. 项1或38的抗体, 其中该抗体包括:

[0118] a) 包含CDR1, 2和3序列SEQ ID NO: 30, 31和32的VH区, 和包含CDR1, 2和3序列SEQ

ID NO:86,87和88的VL区,

[0119] b) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:34,35和36的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:90,91和92的VL区,

[0120] c) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:38,39和40的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:94,95和96的VL区,

[0121] d) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:54,55和56的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:110,111和112的VL区,或

[0122] e) 所述任一抗体的变体,其中所述变体优选地在所述序列中具有最多1、2或3个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0123] 41. 项38的抗体,其包含这样的VH,所述VH

[0124] a) 与选自SEQ ID NO:29,33,37和53的VH区序列具有至少80%同一性,例如至少90%,至少95%,或者至少98%或100%同一性,或者

[0125] b) 与选自SEQ ID NO:29,33,37和53的VH区序列相比具有最多20个,例如15个,或者10个,或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0126] 42. 项38的抗体,其包含这样的VL,所述VL

[0127] a) 与选自SEQ ID NO:85,89,93和109的VH区序列具有至少80%同一性,例如至少90%,至少95%,或者至少98%或100%同一性,或者

[0128] b) 与选自SEQ ID NO:85,89,93和109的VH区序列相比具有最多20个,例如15个,或者10个,或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0129] 43. 项38的抗体,其包括:

[0130] a) 包含序列SEQ ID NO:29的VH区和包含序列SEQ ID NO:85的VL区,

[0131] b) 包含序列SEQ ID NO:33的VH区和包含序列SEQ ID NO:89的VL区,

[0132] c) 包含序列SEQ ID NO:37的VH区和包含序列SEQ ID NO:93的VL区,

[0133] d) 包含序列SEQ ID NO:53的VH区和包含序列SEQ ID NO:109的VL区,或

[0134] e) 所述任一抗体的变体,其中所述变体在所述序列中优选地具有最多1、2或3个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0135] 44. 前述项1-24中任一项的抗体,其中所述抗体与包括包含序列SEQ ID NO:41的VH区和包含序列SEQ ID NO:97的VL区的抗体竞争组织因子结合。

[0136] 45. 项44的抗体,其中所述抗体包括这样的VH CDR3区,其具有

[0137] a) 如下所示的序列

[0138] -SEQ ID No:4,

[0139] -SEQ ID No:44,

[0140] -SEQ ID No:48,

[0141] 或者

[0142] b) 所述任一序列的变体,例如具有最多1、2或3个氨基酸修饰,优选替换例如保守替换的变体。

[0143] 46. 项1或44的抗体,其中该抗体包括:

[0144] a) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:2,3和4的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:58,59和60的VL区,

[0145] b) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:42,43和44的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:98,99和100的VL区,

[0146] c) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:46,47和48的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:102,103和104的VL区,或者

[0147] d) 所述任一抗体的变体,其中所述变体优选地在所述序列中具有最多1、2或3个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0148] 47.项44的抗体,其包括这样的VH,所述VH

[0149] a) 与选自SEQ ID NO:1,41和45的VH区序列具有至少80%同一性,例如至少90%,至少95%,或者至少98%或100%同一性,或者

[0150] b) 与选自SEQ ID NO:1,41和45的VH区序列相比具有最多20个,例如15个,或者10个,或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0151] 48.项44的抗体,其包括这样的VL,所述VL

[0152] a) 与选自SEQ ID NO:57,97和101的VL区序列具有至少80%同一性,例如至少90%,至少95%,或者至少98%或100%同一性,或者

[0153] b) 与选自SEQ ID NO:57,97和101的VH区序列相比具有最多20个,例如15个,或者10个,或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0154] 49.项44的抗体,包括:

[0155] a) 包含序列SEQ ID NO:1的VH区和包含序列SEQ ID NO:57的VL区,

[0156] b) 包含序列SEQ ID NO:41的VH区和包含序列SEQ ID NO:97的VL区,

[0157] c) 包含序列SEQ ID NO:45的VH区和包含序列SEQ ID NO:101的VL区,或者

[0158] d) 所述任一抗体的变体,其中所述变体在所述序列中优选地具有最多1、2或3个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0159] 50.项1-5中任一项的抗体,其中当用本文实施例22中所述的方法进行测定时,该抗体对组织因子的亲和力小于5nM,例如小于3.5nM,例如小于2nM。

[0160] 51.项1-5中任一项的抗体,其中当用本文实施例22中所述的方法进行测定时,该抗体的 k_d 大于 10^{-3}sec^{-1} ,和/或当用本文实施例22中所述的方法进行测定时,该抗体的 k_a 大于 $5 \times 10^4 \text{mol}^{-1}\text{sec}^{-1}$ 。

[0161] 52.项1-5中任一项的抗体,其中当用本文实施例22中所述的亲和力方法进行测定时,该抗体的 k_d 大于 10^{-3}sec^{-1} ,并且当用本文实施例22中所述的亲合力方法进行测定时,该抗体的亲合力小于5nM,例如小于1nM,例如小于0.2nM。

[0162] 53.项1-5或51或52中任一项的抗体,其中该抗体与健康组织不显示结合,特别是与人肾小球不显示结合,例如用实施例23中所述的测定方法测得;但是与胰腺肿瘤显示结合,例如用本文实施例23中所述的测定方法测得。

[0163] 54.项1-5或51-53中任一项的抗体,其中当用本文实施例26中所述的方法进行测定时,该抗体可有效抑制已建立的BX-PC3肿瘤的生长。

[0164] 55.前述项中任一项的抗体,其中该抗体进一步具有一种或多种如下性质:抑制增殖、抑制肿瘤血管发生、诱导肿瘤细胞凋亡、与可变剪接的组织因子结合。

[0165] 56.项1-5中任一项的抗体,其与包含下列的抗体竞争组织因子结合:

[0166] a) 包含序列SEQ ID NO:9的VH区和包含序列SEQ ID NO:65的VL区,

- [0167] b) 包含序列SEQ ID NO:1的VH区和包含序列SEQ ID NO:57的VL区,
- [0168] c) 包含序列SEQ ID NO:5的VH区和包含序列SEQ ID NO:61的VL区,
- [0169] d) 包含序列SEQ ID NO:13的VH区和包含序列SEQ ID NO:69的VL区,
- [0170] e) 包含序列SEQ ID NO:17的VH区和包含序列SEQ ID NO:73的VL区,
- [0171] f) 包含序列SEQ ID NO:21的VH区和包含序列SEQ ID NO:77的VL区,
- [0172] g) 包含序列SEQ ID NO:25的VH区和包含序列SEQ ID NO:81的VL区,
- [0173] h) 包含序列SEQ ID NO:29的VH区和包含序列SEQ ID NO:85的VL区,
- [0174] i) 包含序列SEQ ID NO:33的VH区和包含序列SEQ ID NO:89的VL区,
- [0175] j) 包含序列SEQ ID NO:37的VH区和包含序列SEQ ID NO:93的VL区,
- [0176] k) 包含序列SEQ ID NO:41的VH区和包含序列SEQ ID NO:97的VL区,
- [0177] l) 包含序列SEQ ID NO:45的VH区和包含序列SEQ ID NO:101的VL区,
- [0178] m) 包含序列SEQ ID NO:49的VH区和包含序列SEQ ID NO:105的VL区,或者
- [0179] n) 包含序列SEQ ID NO:53的VH区和包含序列SEQ ID NO:109的VL区。
- [0180] 57. 项1-5中任一项的抗体,其与具有下述的抗体结合组织因子上的相同表位:
- [0181] a) 包含序列SEQ ID NO:9的VH区和包含序列SEQ ID NO:65的VL区,
- [0182] b) 包含序列SEQ ID NO:1的VH区和包含序列SEQ ID NO:57的VL区,
- [0183] c) 包含序列SEQ ID NO:5的VH区和包含序列SEQ ID NO:61的VL区,
- [0184] d) 包含序列SEQ ID NO:13的VH区和包含序列SEQ ID NO:69的VL区,
- [0185] e) 包含序列SEQ ID NO:17的VH区和包含序列SEQ ID NO:73的VL区,
- [0186] f) 包含序列SEQ ID NO:21的VH区和包含序列SEQ ID NO:77的VL区,
- [0187] g) 包含序列SEQ ID NO:25的VH区和包含序列SEQ ID NO:81的VL区,
- [0188] h) 包含序列SEQ ID NO:29的VH区和包含序列SEQ ID NO:85的VL区,
- [0189] i) 包含序列SEQ ID NO:33的VH区和包含序列SEQ ID NO:89的VL区,
- [0190] j) 包含序列SEQ ID NO:37的VH区和包含序列SEQ ID NO:93的VL区,
- [0191] k) 包含序列SEQ ID NO:41的VH区和包含序列SEQ ID NO:97的VL区,
- [0192] l) 包含序列SEQ ID NO:45的VH区和包含序列SEQ ID NO:101的VL区,
- [0193] m) 包含序列SEQ ID NO:49的VH区和包含序列SEQ ID NO:105的VL区,或者
- [0194] n) 包含序列SEQ ID NO:53的VH区和包含序列SEQ ID NO:109的VL区。
- [0195] 58. 前述项中任一项的抗体,其中该抗体包括:
- [0196] -源自选自下组的人种系V_H序列的重链可变区:IGHV1-18*01,IGHV3-23*01,IGHV3-30*01,IGHV3-33*01,IGHV3-33*03,IGHV1-69*02,IGHV1-69*04和IGHV5-51*01,和/或
- [0197] -源自选自下组的人种系V_K序列的轻链可变区:IGKV3-20*01,IGKV1-13*02,IGKV3-11*01和IGKV1D-16*01。
- [0198] 59. 前述项中任一项的抗体,其中该抗体是全长抗体,优选IgG1抗体,特别是IgG1, κ 抗体。
- [0199] 60. 前述项中任一项的抗体,其中该抗体偶联于另一部分,例如细胞毒部分、放射性同位素或药物。
- [0200] 61. 项1-3或15-49中任一项的抗体,其中该抗体是效应物功能缺陷抗体。

[0201] 62. 项61的抗体, 其中该效应物功能缺陷抗组织因子抗体是稳定化的人IgG4抗体, 例如其中人IgG4重链恒定区409位精氨酸被替换为赖氨酸、苏氨酸、甲硫氨酸或亮氨酸, 优选赖氨酸, 和/或其中铰链区包括Cys-Pro-Pro-Cys序列的抗体。

[0202] 63. 项1-3或15-49中任一项的抗体, 其中该抗体是单价抗体。

[0203] 64. 项63的抗体, 其中所述单价抗体用如下方法构建, 其包括:

[0204] i) 提供编码所述单价抗体轻链的核酸构建体, 所述构建体包含编码选定的抗原特异性抗体之VL区的核苷酸序列和编码Ig之恒定CL区的核苷酸序列, 其中所述编码选定的抗原特异性抗体之VL区的核苷酸序列和所述编码Ig之CL区的核苷酸序列可操作地连接在一起, 并且其中, 在IgG1亚型的情况下, 编码所述CL区的核苷酸序列经过修饰, 使得所述CL区不含有任何如下所述的氨基酸: 在存在多克隆人IgG的条件下或者当施用于动物或人类时, 所述氨基酸能够与其它包含与该CL区相同的氨基酸序列的肽形成二硫键或共价键;

[0205] ii) 提供编码所述单价抗体重链的核酸构建体, 所述构建体包含编码选定的抗原特异性抗体之VH区的核苷酸序列和编码人Ig之恒定CH区的核苷酸序列, 其中编码CH区的核苷酸序列经过修饰, 使得相应于铰链区的区域, 以及如Ig亚型所要求的CH区的其它区域, 如CH3区, 不含有任何如下所述的氨基酸残基: 在存在多克隆人IgG的条件下或者当施用于动物或人类时, 所述氨基酸残基参与同其它包含与人Ig之CH区相同的氨基酸序列的肽形成二硫键或者共价或稳定非共价的重链间键, 其中该编码选定的抗原特异性抗体之VH区的核苷酸序列和该编码所述Ig之CH区的核苷酸序列可操作地连接在一起;

[0206] iii) 提供用于产生所述单价抗体的细胞表达系统;

[0207] iv) 通过在(iii)的细胞表达系统的细胞中共表达(i)和(ii)的核酸构建体产生所述单价抗体。

[0208] 65. 项63的抗体, 其中该单价抗体包括

[0209] (i) 项1-26的抗体的可变区或所述区的抗原结合部分, 和

[0210] (ii) 免疫球蛋白C_H区或其包括C_H2和C_H3区的片段, 其中该C_H区或其片段已被修饰, 从而使相当于铰链区的区域, 以及, 如果免疫球蛋白不是IgG4亚型, C_H区的其它区域, 例如C_H3区, 不含有任何在多克隆人IgG存在下能够与相同的C_H区形成二硫键或者与相同的C_H区形成其它共价或稳定非共价重链间键的氨基酸残基。

[0211] 66. 项63-65中任一项的抗体, 其中该重链已被修饰, 使得整个铰链已被删除。

[0212] 67. 一种双特异性分子, 包括项1-62中任一项的抗体以及第二结合特异性, 例如对人效应物细胞、人Fc受体或T细胞受体的结合特异性。

[0213] 68. 一种表达载体, 包括编码选自SEQ ID NO:1-SEQ ID NO:112的一个或多个氨基酸序列的核苷酸序列。

[0214] 69. 根据项68的表达载体, 进一步包括编码人抗体的轻链恒定区、重链恒定区、或轻链和重链二者的恒定区的核苷酸序列。

[0215] 70. 一种重组真核或原核宿主细胞, 其产生如项1-59或61-66中任一项所限定的抗体。

[0216] 71. 一种药物组合物, 其包含如项1-54中任一项限定的抗体, 或者如项67所限定的双特异性分子, 以及药学可接受的载体。

[0217] 72. 如项1-66中任一项限定的抗体或如项67中所限定的双特异性分子, 其用于作

为药物的用途。

[0218] 73. 项72的抗体或双特异性分子, 其中该用途是用于治疗癌症。

[0219] 74. 项73的抗体或双特异性分子, 其中该癌症选自下组: 中枢神经系统肿瘤、头颈癌、肺癌、乳腺癌、食道癌、胃癌、肝和胆癌、胰腺癌、结肠直肠癌、膀胱癌、肾癌、前列腺癌、子宫内膜癌、卵巢癌、恶性黑素瘤、肉瘤、原始起源不明的肿瘤、骨髓癌、急性淋巴细胞白血病、慢性淋巴细胞白血病和非霍奇金淋巴瘤、皮肤癌、神经胶质瘤、脑的癌症、子宫的癌症和直

肠的癌症。

[0220] 75. 项72的抗体或双特异性分子, 其中该用途是用于治疗胰腺癌。

[0221] 76. 项72的抗体或双特异性分子, 其中该用途是用于治疗结肠直肠癌。

[0222] 77. 项72的抗体或双特异性分子, 其中该用途是用于治疗卵巢癌。

[0223] 78. 项72的抗体或双特异性分子, 其中该用途是用于治疗乳腺癌。

[0224] 79. 项72的抗体或双特异性分子, 其中该用途是用于治疗前列腺癌。

[0225] 80. 项72的抗体或双特异性分子, 其中该用途是用于治疗膀胱癌。

[0226] 81. 项72的抗体或双特异性分子, 其中该药物用于与一种或多种其它治疗剂如化疗剂组合治疗癌症。

[0227] 82. 项1-66中任一项的抗体或项697的双特异性分子在制造用于治疗癌症的药物中的用途。

[0228] 83. 项82的用途, 其包含项中74-81任一项的附加特征。

[0229] 84. 一种用于抑制表达组织因子的肿瘤细胞的生长和/或增殖的方法, 包括向有需要的个体施用项1-66中任一项的抗体或如项67所限定的双特异性分子。

[0230] 85. 一种用于产生项1-59或61-66中任一项的抗体的方法, 所述方法包括如下步骤:

[0231] a) 培养项70的宿主细胞, 和

[0232] b) 从培养基中纯化抗体。

[0233] 86. 一种诊断用组合物, 包含如项1-67中任一项限定的抗体。

[0234] 87. 一种用于检测样品中组织因子之存在的方法, 包括:

[0235] -使样品与项1-66任一项的抗体或项67的双特异性分子在允许所述抗体或双特异性分子同组织因子之间形成复合体的条件下接触; 和

[0236] -分析是否形成了复合体。

[0237] 88. 一种用于检测样品中组织因子之存在的试剂盒, 包括

[0238] -项1-66中任一项的抗体或项67的双特异性分子; 和

[0239] -使用该试剂盒的说明。

附图简述

[0241] 图1: 本发明抗体的序列比对。SEQ ID NO在序列右边的括号中给出。

[0242] 根据IMGT的CDR1、CDR2和CDR3被高亮显示: 斜体的序列代表CDR1区, 加下划线的序列代表CDR2区, 粗体的序列代表CDR3区。

[0243] 图2: IgG4序列 (SEQ ID NO: 113-114)

[0244] SEQ ID NO: 113: 野生型人IgG4 CH区的氨基酸序列。斜体的序列代表CH1区, 高亮

的序列代表铰链区,规则序列代表CH2区,加下划线的序列代表CH3区。

[0245] SEQ ID NO:114:人IgG4的无铰链CH区的氨基酸序列。

[0246] 图3:抗-TF人单抗与TF胞外域的结合。通过ELISA确定了抗TF人单抗在ELISA结合中对TF的胞外域的结合。

[0247] 图4:抗-TF人单抗与膜结合的TF的结合。抗TF人单抗对MDA-MD-231上的膜结合TF的结合。结合通过FACS分析来确定。

[0248] 图5:抑制FVIIa与TF结合。FVIIa对TF的结合的抑制。通过ELISA测定FVIIa结合及TF特异性人单抗对该结合的抑制。

[0249] 图6:抑制FVIIa诱发的ERK磷酸化。FVIIIa诱导的ERK磷酸化的抑制,使用Western印记分析。

[0250] 图7:抑制FVIIa诱发的IL-8释放。对FVIIa诱导的IL-8释放的抑制。MDA-MB-231在无血清培养基中培养,添加TF特异性抗体和FVIIa。通过ELISA来测量FVIIa诱导的IL-8。

[0251] 图8:抑制FXa产生。FXa生成的抑制。测试TF特异性人单抗抑制FXa生成的能力,在测定系统中利用比色FXa特异性底物来测量TF/FVIIa作用下FX到FXa的转化。

[0252] 图9:抑制血液凝固。凝血抑制。用测定TF诱导的凝血时间的测定系统来测量TF-人单抗对凝血作用的抑制。

[0253] 图10:TF-人单抗通过ADCC诱导Bx-PC3细胞溶解。TF-人单抗诱导的ADCC对Bx-PC3细胞的裂解。

[0254] 图11:补体组分C3c和C4c沉积在靶细胞上。

[0255] 图12:TF人单抗与肾小球结合的免疫组化分析。TF-人单抗对正常人肾的结合的免疫组织化学分析。

[0256] 图13:TF-人单抗与胰腺肿瘤结合的免疫组化分析。TF-人单抗对胰腺肿瘤的结合的免疫组织化学分析。

[0257] 图14:TF-人单抗在已建立的MDA-MB-231肿瘤异种移植物中的体内效力。TF-人单抗在SCID小鼠的乳腺脂肪垫中建立的MDA-MB-231肿瘤异种移植物中的体内效力。

[0258] 图15:食蟹猴(cynomolgus monkeys)中通过静脉内注射TF特异性人单抗011在后确定的出血时间。抗体在第1(0mg/kg),8(1mg/kg),15(10mg/kg)和22(100mg/kg)天施用。出血时间(分钟),在给药后1、24和120小时测定功能性出血时间和失血。

[0259] 图16:TF-人单抗在预防性的已建立的BX-PC3肿瘤异种移植物中的体内效力。在第0天用400 μ g/小鼠处理,双因素重组测量方差分析,随后进行Bonferroni事后检验:111对KLH:从第28天往后: $P<0.05$,从第32天往后: $P<0.01$ (上图)。在第8天用300 μ g/小鼠处理,然后每周用150 μ g/小鼠处理。双因素重组测量方差分析,随后进行Bonferroni事后检验:111对KLH:从第35天往后: $P<0.05$ (下图)。

[0260] 图17:改组改组构建体和TF域。TFmm改组构建体,含TFmm域(上图)。TFmm改组构建体,含TFhs域(下图)。

[0261] 图18:抗-TF抗体与TF改组改组构建体的结合。抗TF人单抗对HEK293F细胞上表达的TF改组构建体的结合。所示为抗TF人单抗HEK293F细胞上表达的不同TF改组构建体的结合情况,通过FACS测定。每个组显示来自一个主要克隆的数据。x轴示出了不同的构建体,模拟,TFhs,TFmm,TFhsmm,TFmmhs,TFhs1-41mm,TFhs42-84mm,TFhs85-122mm,TFhs123-137mm,

TFhs138-159mm, TFhs160-184mm, TFhs185-225mm, TFhs226-250mm, TFmm1-47hs, TFmm48-90hs, TFmm91-122hs, TFmm123-137hs, TFmm138-159hs, TFmm160-184hs, TFmm185-225hs, TFmm226-250hs。

[0262] 图19: 人单抗-TF Fab片段与TF胞外域的结合, ELISA。人单抗-TF Fab片段对TF的胞外域的结合, 通过ELISA测定。

[0263] 图20: 人单抗-TF Fab片段与TF胞外域的结合, FACS。人单抗-TF Fab片段对细胞TF的结合, 通过对BxPC3细胞的FACS测定。

[0264] 图21: 依赖于所表达的TF分子的数目的抗-TF人单抗的结合谱。抗TF人Mab的结合曲线依赖于表达的TF分子数。通过FACS测定了抗TF人单抗对表达不同水平的TF的细胞系的结合。

[0265] 发明详细说明

[0266] 定义

[0267] 术语“组织因子”、“TF”、“CD142”、“组织因子抗原”、“TF抗原”和“CD142抗原”在这里可互换使用, 并且除非明确指出, 包括由细胞天然表达的或在用组织因子基因转染的细胞上表达的人组织因子的任何变体、同种型和物种同源物。

[0268] 术语“免疫球蛋白”是指一类结构上相关的糖蛋白, 由两对多肽链构成, 一对轻(L)低分子量链和一对重(H)链, 所有四条链可以通过二硫键内部连接。免疫球蛋白的结构已经得到充分表征。见例如Fundamental Immunology第7章(Paul, W., ed., 2nd ed. Raven Press, N.Y. (1989))。简而言之, 每条重链典型地由重链可变区(这里缩写为 V_H 或 VH)和重链恒定区构成。重链恒定区典型地由三个结构域构成: C_H1 , C_H2 和 C_H3 。每条轻链典型地由轻链可变区(这里缩写为 V_L 或 VL)和轻链恒定区构成。轻链恒定区典型地由一个结构域构成: C_L 。 V_H 和 V_L 区可以进一步再分成超可变性区(或超变区, 其在结构限定环的序列和/或形式方面可有极高的可变性), 也称作补体决定区(CDRs), 它们之间间散布着更保守的、称作框架区(FR)的区域。每个 V_H 和 V_L 典型地由三个CDR和4个FR构成, 从氨基端向羧基端按照如下的次序排列: FR1, CDR1, FR2, CDR2, FR3, CDR3, FR4(另见Chothia and Lesk J. Mol. Biol. 196, 901-917 (1987))。典型地, 该区域中氨基酸残基的编号是根据IMGT., Sequences of Proteins of Immunological Interest, 第五版, Public Health Service, National Institutes of Health, Bethesda, MD. (1991) (“与如Kabat中相同或者根据Kabat的编号的可变区残基”等短语, 在本文中对于重链可变区或轻链可变区而言, 是参考这种编号系统的)。使用这种编号系统, 肽的实际线性氨基酸序列可能含有更少或更多的氨基酸, 相应于可变区FR或CDR的缩短或插入。例如, 重链可变区可能在 V_H CDR2残基52后面包含一个单氨基酸插入(根据Kabat, 残基52a), 和在重链FR残基82后面包含多个插入残基(例如根据Kabat, 残基82a, 82b和82c等)。给定抗体的残基的Kabat编号可以通过在该抗体序列的同源区与“标准”Kabat编号序列进行比对加以确定。

[0269] 在本发明的上下文中, 术语“抗体”(Ab)是指免疫球蛋白分子, 免疫球蛋白分子的片段, 或其衍生物, 其在典型的生理条件下具有与抗原特异性结合的能力, 具有相当时间的半寿期, 例如至少大约30分钟, 至少大约45分钟, 至少大约1小时, 至少大约2小时, 至少大约4小时, 至少大约8小时, 至少大约12小时, 大约24小时或者更长, 大约48小时或者更长, 大约3、4、5、6、7或更多天等, 或者任何其它相关的功能上限定的期间(例如足够诱发、促进、提高

和/或调节与抗体与抗原的结合关联的生理应答的时间,和/或足以供抗体募集效应物活性的时间)。免疫球蛋白分子的重链和轻链的可变区含有与抗原互作的结合域。抗体(Abs)的恒定区可以介导免疫球蛋白与宿主组织或因子的结合,包括免疫系统的各种细胞(例如效应物细胞)和补体系统的组分,例如C1q,补体活化经典途径中的第一组分。抗-TF抗体还可以是双特异性抗体、双抗体(diabody)或类似分子(双抗体的描述见例如PNAS USA 90(14), 6444-8(1993))。确实,本发明提供的双特异性抗体、双抗体等除了结合组织因子的一部分或组织因子FVIIa复合体之外,还可以结合任何合适的靶标。如前所述,除非在上下文中另外指出或明显有矛盾,在这里,术语“抗体”包括抗体保持与抗原特异性结合能力的片段。已经显示,抗体的抗原结合功能可以由全长抗体的片段执行。涵盖在术语“抗体”中的结合片段的实例包括(i) Fab' 或Fab片段,一种由V_L, V_H, C_L和C_H1域构成的单价片段,或者如W02007059782(Genmab)中描述的单价抗体;(ii) F(ab')₂片段、包含两个通过在铰链区中的二硫桥连接的Fab片段的双价片段;(iii)基本上由V_H和C_H1域组成的Fd片段;(iv)基本上由V_L和V_H域组成的Fv片段;(v) dAb片段(Ward et al., Nature 341, 544-546(1989)),其基本上由V_H域构成,也称作结构域抗体(Holt et al; Trends Biotechnol. 2003 Nov; 21(11):484-90);(vi) 骆驼抗体(camelid)或纳米抗体(nanobodies)(Revets et al; Expert Opin Biol Ther. 2005 Jan; 5(1):111-24),和(vii)分离的补体决定区(CDR)。而且,尽管Fv片段的两个域,V_L和V_H,是由不同的基因编码的,但是它们可以通过合成的接头用重组方法连接起来,该合成的接头能够使它们作为单个蛋白链制造出来,其中V_L和V_H区配对形成单价分子(称作单链抗体或单链Fv(scFv),见例如Bird et al., Science 242, 423-426(1988)和Huston et al., PNAS USA 85, 5879-5883(1988))。除非另外指出或上下文中明确指明,这些单链抗体包含在术语“抗体”的范围内。尽管这些片段一般包含在抗体的意思之内,它们总体上并且各自独立地构成本发明的独特特征,显示不同的生物学性质和效用。在本发明的上下文中,进一步讨论了这些和其它有用的抗体片段。还应当理解,除非另外指出,否则术语“抗体”还包括用任何已知的技术提供多克隆抗体、单克隆抗体(单抗)、抗体样多肽,例如嵌合抗体和人源化抗体,以及抗体的保留与抗原特异性结合能力的片段(抗原结合片段),所述已知技术例如酶法切割(enzymatic cleavage)、肽合成和重组技术。所产生的抗体可以具有任何同种型。

[0270] “抗-TF抗体”是如上所述的抗体,其与抗原组织因子特异结合。

[0271] 如这里所使用的,术语“人抗体”意图包括具有来自人种系免疫球蛋白序列的可变区和恒定区的抗体。本发明的人抗体可以包括不是由人种系免疫球蛋白序列编码的氨基酸残基(例如通过体外随机或定点诱变,或在基因改组期间或通过体内体细胞突变引入的突变)。然而,如这里所使用的,术语“人抗体”不意图包括如下的抗体,其中来自另一种哺乳动物物种(例如小鼠)种系的CDR序列被嫁接到人框架序列上。

[0272] 在一个优选实施方案中,本发明的抗体是分离的。如这里所使用的,“分离的抗体”意图指示如下的抗体,其基本上不含其它具有不同抗原特异性的抗体(例如,特异结合组织因子的分离抗体基本上不含特异结合除组织因子之外的抗原的抗体)。然而,特异结合人组织因子的表位、同种型或变体的分离抗体可以同其它相关抗原,例如来自其它物种的抗原(例如组织因子种间同源物)具有交叉反应性。而且,分离的抗体可以基本上不含其它细胞材料和/或化学剂。在本发明的一个实施方案中,两种或多种具有不同抗原结合特异性的

“分离”单克隆抗体被组合在良好限定的组合物中。

[0273] 当在本文上下文中使用两种或多种抗体时,术语“与…竞争”或“与…交叉竞争”是指,两个或多个抗体竞争结合TF,例如在本文实施例6中所述的测定中竞争结合TF。对于一些抗体对,实施例6中测定方法中的竞争只有在将一种抗体包被在平板上,而用另一种进行竞争时才能观察到,但反之则不行。当在本文中使用时,术语“与…竞争”还意图涵盖这些组合抗体。

[0274] 如这里所使用的,术语“单克隆抗体”或“单克隆抗体组合物”是指具有单一分子组成的抗体分子的制备物。单克隆抗体组合物显示对特定表位的单一的结合特异性和亲和力。因此,术语“人单克隆抗体”是指显示单一结合特异性的抗体,其具有来自人种系免疫球蛋白序列的可变区和恒定区。人单克隆抗体可以通过杂交瘤产生,杂交瘤包含与永生化细胞融合的、从转基因或转染色体非人类动物(例如转基因小鼠)获得的B细胞,该动物具有包含人重链转基因和轻链转基因的基因组。

[0275] 如这里所使用的,在抗体与预定抗原的结合的语境中,术语“结合”典型地是其以相当于 K_D 大约 10^{-7} M或者更小,例如大约 10^{-8} M或者更小,例如大约 10^{-9} M或者更小,大约 10^{-10} M或者更小,或者大约 10^{-11} M或者更小的亲和力结合(例如当在BIAcore 3000设备中用抗原作为配体、以抗体作为分析物通过表面等离子体共振(SPR)技术进行测定时),并且与预定抗原的结合亲和力与除预定抗体或密切相关的抗原之外的非特异性抗原(例如BSA或酪蛋白)的结合亲和力相比,与预定抗原的 K_D 比与非特异抗原的 K_D 低至少10倍,例如至少低100倍,例如至少低1,000倍,例如至少低10,000倍,例如至少低100,000倍。亲和力低出的量取决于抗体的 K_D ,因此当抗体的 K_D 非常低时(即抗体高度特异),对抗原的亲和力低于对非特异性抗原的亲和力的量可以是至少10,000倍。

[0276] 如这里所使用的,术语“ k_d ”(sec⁻¹)是指特定抗体-抗原互作的解离速率常数。所述值也称作 k_{off} 值。

[0277] 如这里所使用的,术语“ k_a ”(M⁻¹x sec⁻¹)是指特定抗体-抗原互作的结合速率常数。

[0278] 如这里所使用的,术语“ K_D ”(M)是指特定抗体-抗原互作的解离平衡常数。

[0279] 如这里所使用的,术语“ K_A ”(M⁻¹)是指特定抗体-抗原互作的结合平衡常数,并且通过 k_a 除以 k_d 获得。

[0280] 本发明还提供了包括实施例抗体的 V_L 区、 V_H 区、或一个或多个CDR的功能变体的抗体。在抗-TF抗体的语境中使用的 V_L 、 V_H 或CDR的功能变体仍然允许该抗体保留本发明抗体的亲和力/亲合力和/或特异性/选择性的至少相当部分(至少大约50%,60%,70%,80%,90%,95%或更多),并且在一些情况下,这种抗-TF抗体可以有比亲本抗体更大的亲和力、选择性和/或特异性。

[0281] 这些功能变体典型地保留与亲本抗体的显著序列同一性。两条序列之间的百分比同一性是序列所分享的相同位置的数目的函数(即,%同源性=相同位置数/总位置数x100),同时考虑缺口的数目和每个缺口的长度,缺口的引入是为了在两条序列间进行最佳比对的需要。两条序列之间的序列比对和百分比同一性的确定可以用数学算法实现,如下面非限制性实例中所述。

[0282] 两条核苷酸序列之间的百分比同一性可以用GCG软件包(可在<http://www.gcg.com>获得)中的GAP程序加以确定,使用NWSgapdna.CMP矩阵,缺口权重为40、50、60、

70或80,和长度权重1、2、3、4、5或6。两条核苷酸或氨基酸序列之间的百分比同一性还可以用E.Meyers and W.Miller,Comput.Appl.Biosci 4,11-17(1988))的算法加以确定,其已经被引入到ALIGN程序(2.0版)中,使用PAM120加权残基表,缺口长度罚分为12,缺口罚分为4。此外,两条氨基酸序列之间的百分比同一性可以用Needleman and Wunsch, J.Mol.Biol.48,444-453(1970))算法加以确定,其被引入到GCG软件包(可以从<http://www.gcgc.com>获得)的GAP程序中,使用Blossum 62矩阵或PAM250矩阵,缺口权重为16、14、12、10、8、6、或4,长度权重为1、2、3、4、5、或6。

[0283] CDR变体的序列可以通过主要是保守的替换而与亲本抗体序列的CDR序列不同,例如变体的替换中有至少大约35%、大约50%或更多、大约60%或更多、大约70%或更多、大约75%或更多、大约80%或更多、大约85%或更多、大约90%或更多、大约95%或更多(例如大约65-99%,例如大约96%,97%或98%)是保守的氨基酸残基替换。

[0284] CDR变体的序列可以通过主要是保守的替换而与亲本抗体序列的CDR序列不同,例如变体中的至少10个替换,例如至少9、8、7、6、5、4、3、2或1个替换是保守的氨基酸残基替换。

[0285] 在本发明的上下文中,保守替换可以用下列三个表格中的一个或多个中反映的氨基酸分类中的替换加以定义。

[0286] 用于保守替换的氨基酸残基分类

[0287]	酸性残基	Asp (D)和Glu (E)
	碱性残基	Lys (K), Arg (R), 和His (H)

[0288]	亲水性不带电残基	Ser (S), Thr (T), Asn (N), 和Gln (Q)
	脂肪族不带电残基	Gly (G), Ala (A), Val (V), Leu (L), 和Ile (I)
	非极性不带电残基	Cys (C), Met (M), 和Pro (P)
	芳香族残基	Phe (F), Tyr (Y), 和Trp (W)

[0289] 其他保守氨基酸残基替换分类

[0290]	1	A	S	T
	2	D	E	
	3	N	Q	
	4	R	K	
	5	I	L	M
	6	F	Y	W

[0291] 氨基酸残基的其他物理和功能分类

[0292]	含醇基残基	S和T
	脂肪族残基	I, L, V, 和M
	环烯烃相关残基	F, H, W, 和Y
	疏水性残基	A, C, F, G, H, I, L, M, R, T, V, W, 和Y
	带负电残基	D和E

极性残基	C,D,E,H,K,N,Q,R,S,和T
带正电残基	H,K,和R
小残基	A,C,D,G,N,P,S,T,和V
极小残基	A,G,和S
参与转角形成的残基	A,C,D,E,G,H,K,N,Q,R,S,P,和T
柔性残基	Q,T,K,S,G,P,D,E,和R

[0293] 更多的保守替换分组包括:缬氨酸-亮氨酸-异亮氨酸、苯丙氨酸-酪氨酸、赖氨酸-精氨酸、丙氨酸-缬氨酸、和天冬氨酸-谷氨酸。

[0294] 也可以用例如下列文献中介绍的原则制定其他氨基酸分组:Creighton (1984) *Proteins:Structure and Molecular Properties* (2d Ed.1993), W.H.Freeman and Company。

[0295] 在本发明的一个实施方案中,与实施例的抗体的CDR相比,变体CDR中也基本上保持在亲水(hydropathic)/亲水(hydrophilic)性质和残基重量/大小方面的保守性(例如,序列的重量分类(weight class)、亲水得分或两者被保留至少大约50%、至少大约60%、至少大约70%、至少大约75%、至少大约80%、至少大约85%、至少大约90%、至少大约95%、或者更多(例如大约65-99%))。例如,保守的残基替换还可以是,或者作为备选可以是,基于强或弱或者基于重量的保守基团(strong or weak based weight based conservation groups)的替换,这是现有技术已知的。

[0296] 保留相似的残基还可以或者作为备选可以通过使用BLAST程序确定的相似得分进行测量(例如可以通过NCBI访问的BLAST 2.2.8,使用标准设定BLOSUM62,开放缺口=11和延长缺口=1)。合适的变体与亲本肽相比,显示至少大约45%,例如至少大约55%,至少大约65%,至少大约75%,至少大约85%,至少大约90%,至少大约95%,或更多(例如大约70-99%)的相似性。

[0297] 如这里所使用的,“同种型”是指由重链恒定区基因编码的免疫球蛋白家族(例如IgG1,IgG2,IgG3,IgG4,IgD,IgA,IgE,或IgM)。

[0298] 术语“表位”是指能够特异结合抗体的蛋白决定簇。表位通常由分子的表面基团构成,例如氨基酸或糖侧链,并且通常具有特定的三维结构特征,以及特定的带电特征。构象表位和非构象表位的区别在于,在变性剂存在下,与前者的结合消失,而与后者的结合不消失。表位可以包括直接参与结合的氨基酸残基(也称作表位的免疫优势组分(immunodominant component)),和其它不直接参与结合的氨基酸残基,例如可以被特异抗原结合肽有效阻断的氨基酸残基(换言之,这些氨基酸残基位于特异抗原结合肽的足迹(footprint)内)。

[0299] 如这里所使用的,如果抗体是从使用人免疫球蛋白序列的系统获得的(例如通过免疫携带有人免疫球蛋白基因的转基因小鼠或者通过筛选人免疫球蛋白基因库),并且其中所选人抗体V域序列在氨基酸V域序列上与由该种系免疫球蛋白基因编码的氨基酸序列具有至少90%,例如至少95%,例如至少96%,例如至少97%,例如至少98%,或者例如至少99%的相似性,则称该人抗体“源自”特定的种系序列。典型地,除了重链CDR3,来自特定人种系序列的人抗体与由该种系免疫球蛋白基因编码的氨基酸序列相比,显示不超过20个氨基酸的差异,例如不超过10个氨基酸的差异,例如不超过9、8、7、6或5个,例如不超过4、3、2

或1个氨基酸的差异。

[0300] 如这里所使用的,术语“抑制生长”(例如针对细胞,如肿瘤细胞)意图包括在与抗-TF抗体接触时,和与抗-TF抗体接触的相同的细胞的生长相比,细胞生长的任何可测量的降低,例如,抑制细胞培养物生长至少大约10%,20%,30%,40%,50%,60%,70%,80%,90%,99%,或100%。这种细胞生长降低可以通过多种机制发生,例如效应物细胞吞噬、ADCC、CDC和/或细胞凋亡。

[0301] 术语“双特异性分子”意图包括任何具有两种不同结合特异性的试剂,例如蛋白质、肽、或蛋白或肽复合体。例如,分子可以结合(a)细胞表面抗原和(b)效应物表面上的Fc受体或与(a)细胞表面抗原和(b)效应物表面上的Fc受体互作。术语“双特异性抗体”意图包括任何抗-TF抗体,其是双特异性分子。术语“双特异性抗体”还包括双抗体。双抗体是二价、双特异性的抗体,其中 V_H 和 V_L 域表达在单个多肽链上,但是用一个短到不能令相同链上的两个结构域配对的接头连接,借此迫使这些域与另一条链上的互补域配对,并产生两个抗原结合位点(见例如Holliger, P. et al., PNAS USA 90, 6444-6448 (1993), Poljak, R. J. et al., Structure 2, 1121-1123 (1994))。

[0302] “效应物功能有缺陷的抗体”或“效应物功能缺陷抗体”是指如下的抗体,其激活一种或多种效应物机制(例如补体活化或Fc受体结合)的能力显著降低或者缺无。因此,效应物功能缺陷抗体的介导抗体依赖的细胞介导的细胞毒作用(ADCC)和/或补体依赖的细胞毒作用(CDC)的能力显著降低或缺无。这种抗体的一个实例是IgG4。

[0303] 术语“单价抗体”在本发明的上下文中意思是抗体分子能够结合单个抗原分子,因此无抗原交联能力。

[0304] 术语“稳定化的IgG4抗体”是指被修饰减少了半分子交换的IgG4抗体(见van der Neut Kolfshoten M et al. (2007) Science 14; 317 (5844) 和其中的参考文献,另见Labrijn et al. (2009) Nature Biotechnology, 27, 767-771)。

[0305] 如这里所使用的,术语“效应物细胞”是指参与免疫应答的效应阶段(与免疫应答的识别阶段和活化阶段相对)的免疫细胞。免疫细胞实例包括骨髓或淋巴来源的细胞,例如淋巴细胞(例如B细胞和T细胞,包括溶细胞性T细胞(cytolytic T cell) (CTL)、杀伤细胞、天然杀伤细胞、巨噬细胞、单核细胞、嗜酸性粒细胞、多形核细胞,例如中性粒细胞、粒细胞、肥大细胞和嗜碱性细胞。一些效应物细胞表达特定的Fc受体,并执行特定的免疫功能。在一些实施方案中,效应物细胞能够诱导抗体依赖的细胞细胞毒性(ADCC),例如天然杀伤细胞,能够诱导ADCC。例如,表达FcR的单核细胞和巨噬细胞参与特异性杀伤靶细胞并向免疫系统的其它组分呈递抗原,或者与呈递抗原的细胞结合。在一个实施方案中,效应物细胞可以吞噬靶抗原或者靶细胞。特定的FcR在效应物细胞上的表达可以被体液因子,例如细胞因子,所调节。例如,已经发现,Fc γ RI的表达被干扰素 γ (IFN- γ) 和/或G-CSF上调。这种被提高的表达可增加携带Fc γ RI的细胞对靶标的细胞毒性。效应物细胞能够吞噬或裂解靶抗原或靶细胞。

[0306] 如这里所使用的,术语“载体”意图指示能够转运另一个与之连接的核酸的核酸分子。一种类型的载体是“质粒”,其是指环形双链DNA环,其中可以连接额外的DNA节段。另一种类型的载体是病毒载体,其中额外的DNA节段可以被连接到病毒基因组内。某些载体能够在引入它们的宿主细胞内自主复制(例如具有细菌复制起点的细菌载体和附加体型哺乳动

物载体)。其它的载体(例如非附加体型哺乳动物载体)在引入到宿主细胞中后可以整合到宿主细胞的基因组内,借此与宿主基因组一起复制。而且,某些载体能够指导与之可操作连接的基因的表达。这些载体在本文中称作“重组表达载体”(或者简称为“表达载体”)。一般地,重组DNA技术中有用的表达载体经常是质粒的形式。在本说明书中,“质粒”和“载体”可以互换使用,因为质粒是最经常使用的载体形式。然而,本发明意图包括这些其它形式的表达载体,例如病毒载体(复制缺陷型逆转录病毒、腺病毒、腺伴随病毒),它们发挥等价的功能。

[0307] 如这里所使用的,术语“重组宿主细胞”(或简称为“宿主细胞”)意图指示其中引入了表达载体的细胞。应当理解,这些术语意图不仅指示特定的对象细胞,还指示这些细胞的后代。因为可能由于突变或环境影响在后继世代中发生某些修饰,所以这些后代可能实际上不会与亲本细胞完全相同,但仍然包含在这里所用的术语“宿主细胞”的范围内。重组宿主细胞包括例如转染瘤(transfectomas),例如CHO细胞、HEK293细胞、NS/0细胞和淋巴细胞。

[0308] 如这里所使用的,术语“转染瘤”包括表达抗体的重组真核宿主细胞,例如CHO细胞、NS/0细胞、HEK293细胞、植物细胞或真菌,包括酵母细胞。

[0309] 术语“转基因非人类动物”是指如下的非人类动物,其基因组包括一个或多个重链和/或轻链转基因或转染色体(整合或者不整合到动物的天然基因组DNA中),并且能够表达完全的人抗体。例如,转基因小鼠可具有人轻链转基因,以及人重链转基因或人重链转染色体,从而当用TF抗原和/或表达TF的细胞进行免疫时,小鼠可以产生人抗-TF抗体。人重链转基因可以整合到小鼠的染色体DNA中,如同在转基因小鼠(如人单抗小鼠例如HCo7或HCo12小鼠)中那样,或者人重链转基因可以保持在染色体外部,如在W002/43478中记载的转染色体KM小鼠中那样。这些转基因和转染色体小鼠(这里统称作“转基因小鼠”)能够通过V-D-J重组和同种型转换针对给定抗原产生多种同种型(例如IgG, IgA, IgM, IgD和/或IgE)的人单克隆抗体。还可以通过导入编码这样的特异抗体的基因利用转基因非人动物于产生针对特定抗原的抗体,例如通过将基因与在动物乳汁中表达的基因可操作连接。

[0310] “治疗”是指施加有效量的本发明治疗活性化合物,用于缓解、减轻、遏制或根除(治愈)病症或疾病状态。

[0311] “有效量”是指在必要的剂量和时程下,可有效获得期望治疗结果的量。治疗有效量的抗-TF抗体可以随着多种因素而改变,例如个体的疾病状态、年龄、性别和体重,以及抗-TF抗体在个体内引发期望的应答的能力。治疗有效量还是这样的量,其中抗体或抗体部分的在治疗上益处超过其任何毒性或有害作用。

[0312] “抗-独特型(anti-idiotypic)”(Id)抗体是指如下的抗体,其识别一般与抗体的抗原结合位点相关联的独特决定簇。

[0313] 发明进一步的方面和实施方案

[0314] 如上所述,在第一个方面中,本发明涉及一种人抗体,其与人组织因子结合。

[0315] 在一个实施方案中,当用实施例13中所述的测定方法进行测定时,抗体与组织因子胞外域结合的表观亲和力(EC_{50})为3nM或更低,例如0.50nM或更低,例如0.35nM或更低,例如0.20nM或更低,例如0.1nM或更低。

[0316] 在另一个实施方案中,抗体与表达组织因子的哺乳动物细胞(例如被编码组织因

子的构建体转染的A431细胞)结合,优选地,当用实施例14中所述的测定方法进行测定时,其表观亲和力(EC_{50})优选地为10nM或更低,例如8nM或更低,例如5nM或更低,例如2nM或更低,例如1nM或更低,例如0.5nM或更低,例如0.3nM或更低。

[0317] 在另一个实施方案中,所述抗体能够在A431细胞内诱发抗体依赖的细胞毒性,优选地,当用实施例20中所述的测定方法进行测定时, EC_{50} 值为2nM或更低,例如1nM或更低,例如0.7nM或更低,或者0.3nM或更低,例如0.20nM或更低,或者0.1nM或更低,或者0.05nM或更低。

[0318] 在另一个实施方案中,当用实施例24中所述的方法进行测定时,该抗体可有效抑制已建立的MDA-MB-231肿瘤的生长,和/或当用实施例26中所述的方法进行测定时,可抑制已建立的BxPC3肿瘤的生长。

[0319] 在另一个实施方案中,所述抗体可抑制组织因子诱导的凝血,优选地,当用实施例19中所述的测定方法进行测定时,中值抑制浓度小于10nM,例如小于5nM,例如小于2nM,例如小于1nM。

[0320] 在另一个实施方案中,抗体不抑制凝血。在一个实施方案中,与天然水平相比,凝血被抑制最多30%,例如25%、例如20%、例如15%、例如10%或例如5%。

[0321] 在进一步的实施方案中,抗体可抑制FVIIa与组织因子结合,优选地,当用实施例15中所述的测定方法进行测定时,其最大抑制值为大于80%,例如大于90%的抑制。

[0322] 在进一步的实施方案中,抗体可抑制FVIIa诱导的MDA-MB-231细胞IL-8释放,优选地,当用实施例17中所述的测定方法进行测定时,最大抑制值为大于40%,例如大于50%,例如大于60%的抑制。

[0323] 在进一步的实施方案中,抗体可抑制TF/FVIIa复合体将FX转变成Fxa,优选地,当用实施例18中所述的测定方法进行测定时,抑制小于50%,例如小于40%,例如在1-30%的范围内。

[0324] 在进一步的实施方案中,抗体与如下的抗体竞争结合组织因子,该抗体包括包含序列SEQ ID NO:9的VH区和包含序列SEQ ID NO:65的VL区。

[0325] 在进一步的实施方案中,本发明抗体与组织因子的结合不涉及如下的三个残基的全部:组织因子45位的W,46位的K或94位的Y。在更进一步的实施方案中,该结合不涉及下列任一残基:45位的W,46位的K或94位的Y(这些编码参考成熟TF,在Genbank条目NP_001984中等价的位置是77,78和126)。

[0326] 在本发明抗体的另一个实施方案中,抗体与如下的抗体竞争结合组织因子,该抗体包括包含序列SEQ ID NO:37的VH区和包含序列SEQ ID NO:93的VL区。

[0327] 在进一步的实施方案中,抗体可抑制FVIIa诱导的ERK磷酸化,优选地,当用实施例16中所述的测定方法进行测定时,其中值抑制浓度小于10nM,例如小于5nM,例如小于2nM。

[0328] 在进一步的实施方案中,抗体可抑制ERK磷酸化,优选地,当用实施例16中所述的测定方法进行测定时,其中值抑制浓度小于10nM,例如小于5nM,例如小于2nM,并且当用实施例17中所述的测定方法进行测定时,对FVII诱导的IL-8释放的抑制最大不超过10%。

[0329] 在进一步的实施方案中,抗体能够诱导C3c和C4c沉积,优选地,其中按照实施例21中所述地进行测定,该抗体能够诱导C3c和C4c沉积。

[0330] 在进一步的实施方案中,当用ELISA进行测量时,抗体Fab片段与如实施例28中所

述的组织因子胞外域结合的EC50值低于0.1 μ g/mL,例如低于0.05 μ g/mL,例如低于0.04 μ g/mL。

[0331] 在进一步的实施方案中,当用ELISA进行测量时,抗体Fab片段与如实施例28中所述的组织因子胞外域结合的EC50值高于1.0 μ g/mL。

[0332] 在进一步的实施方案中,抗体Fab片段与如实施例28中所述的组织因子胞外域结合的EC50值低于10 μ g/mL,例如低于1 μ g/mL,例如低于0.5 μ g/mL,或者低于0.2 μ g/mL。

[0333] 在进一步的实施方案中,抗体与人组织因子结合但不与鼠组织因子结合,并且相比于与人TF的结合,与改组构建体42-84mm的结合降低,该改组构建体包含除氨基酸42-84之外的人TF序列,而氨基酸42-84被小鼠序列代替,如实施例27所述。

[0334] 在进一步的实施方案中,抗体与人组织因子结合但不与鼠组织因子结合,并且相比于与人TF的结合,与改组构建体85-122mm的结合降低,该改组构建体包含除氨基酸85-122之外的人TF序列,而氨基酸85-122被小鼠序列代替,如实施例27所述。

[0335] 在进一步的实施方案中,抗体与人组织因子结合但不与鼠组织因子结合,并且相比于与人TF的结合,与改组构建体123-137mm的结合降低,该改组构建体包含除氨基酸123-137之外的人TF序列,而氨基酸123-137被小鼠序列代替,如实施例27所述。

[0336] 在进一步的实施方案中,抗体与人组织因子结合但不与鼠组织因子结合,并且相比于与人TF的结合,与改组构建体185-225mm的结合降低,该改组构建体包含除氨基酸185-225之外的人TF序列,而氨基酸185-225被小鼠序列代替,如实施例27所述。

[0337] 在进一步的实施方案中,抗体与人组织因子结合但不与鼠组织因子结合,并且相比于与人TF的结合,与改组构建体226-250mm的结合降低,该改组构建体包含除氨基酸226-250外的人TF序列,而氨基酸226-250被小鼠序列代替,如实施例27所述。

[0338] 在进一步的实施方案中,相比于与人TF的结合,抗体显示与超过1种改组构建体的结合降低。在一个实施方案中,抗体显示与构建体42-84mm和85-122mm的结合降低。在一个实施方案中,抗体显示与构建体123-137mm和185-225mm的结合降低。在一个实施方案中,抗体显示与构建体123-137mm和185-225mm以及构建体226-250mm的结合降低。

[0339] 在进一步的实施方案中,抗体能够诱导C3c和C4c沉积,优选地,当按照实施例21中所述地进行测定时,该抗体能够诱导C3c和C4c沉积。

[0340] 在本发明抗体的一个实施方案中,所述抗体

[0341] -与包括包含序列SEQ ID NO:9的VH区和包含序列SEQ ID NO:65的VL区的抗体竞争结合组织因子,并且

[0342] -不与包括包含序列SEQ ID NO:37的VH区和包含序列SEQ ID NO:93的VL区的抗体竞争结合组织因子。

[0343] 在进一步的实施方案中,抗体包括VH CDR3区,其具有

[0344] a) 如下所示的序列

[0345] -SEQ ID No:12,

[0346] -SEQ ID No:16,

[0347] -SEQ ID No:20,

[0348] -SEQ ID No:24,

[0349] -SEQ ID No:28,

[0350] 或者

[0351] b) 所述任一序列的变体,例如具有最多1、2、3、4、或5个氨基酸修饰,优选替换,例如保守替换,的变体。

[0352] 在进一步的实施方案中,抗体包括具有如SEQ ID NO:12所示的序列或其变体的VH CDR3区,其中该变体包括在位置2、3、6、9和11中一个或多个位置处的修饰,优选地,其中该修饰是替换,更优选地,其中该替换从下列组中选出:

[0353] a) 位置2处的R被K替换,

[0354] b) 位置3处的S被A或T替换,

[0355] c) 位置6处的G被T替换,

[0356] d) 位置9处的L被F替换,和

[0357] e) 位置11处的S被Y替换。

[0358] 在另一个实施方案中,抗体包括:

[0359] a) 包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:10、11和12的VH区,和包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:66、67和68的VL区,

[0360] b) 包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:14、15和16的VH区,和包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:70、71和72的VL区,

[0361] c) 包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:18、19和20的VH区,和包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:74、75和76的VL区,

[0362] d) 包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:22、23和24的VH区,和包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:78、79和80的VL区,

[0363] e) 包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:26、27和28的VH区,和包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:82、83和84的VL区,或

[0364] f) 所述任一抗体的变体,其中所述变体优选地在所述序列中具有最多1、2或3个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0365] 在进一步的实施方案中,抗体包含VH,其

[0366] a) 与选自SEQ ID NO:9、13、17、21和25的VH区序列具有至少80%同一性,例如至少90%,至少95%,或者至少98%或100%同一性,或者

[0367] b) 与选自SEQ ID NO:9、13、17、21、21和25的VH区序列相比具有最多20个,例如15个,或者10个,或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0368] 在进一步的实施方案中,抗体包含VL,其

[0369] a) 与选自SEQ ID NO:65、69、73、77和81的VL区序列具有至少80%同一性,例如至少90%,至少95%,或者至少98%或100%同一性,或者

[0370] b) 与选自SEQ ID NO:65、69、73、77和81的VL区序列相比具有最多20个,例如15个,或者10个,或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0371] 在进一步的实施方案中,抗体包括:

[0372] a) 包含序列SEQ ID NO:9的VH区和包含序列SEQ ID NO:65的VL区,

[0373] b) 包含序列SEQ ID NO:13的VH区和包含序列SEQ ID NO:69的VL区,

[0374] c) 包含序列SEQ ID NO:17的VH区和包含序列SEQ ID NO:73的VL区,

[0375] d) 包含序列SEQ ID NO:21的VH区和包含序列SEQ ID NO:77的VL区,

- [0376] e) 包含序列SEQ ID NO:25的VH区和包含序列SEQ ID NO:81的VL区,或
- [0377] f) 所述任一抗体的变体,其中所述变体在所述序列中优选地具有最多1、2或3个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。
- [0378] 在进一步的实施方案中,抗体
- [0379] -与包括包含序列SEQ ID NO:9的VH区和包含序列SEQ ID NO:65的VL区的抗体竞争结合组织因子,并且
- [0380] -与包括包含序列SEQ ID NO:37的VH区和包含序列SEQ ID NO:93的VL区的抗体竞争结合组织因子。
- [0381] 在进一步的实施方案中,抗体包括VH CDR3区,其具有
- [0382] a) 如下所示的序列
- [0383] -SEQ ID No:8,
- [0384] -SEQ ID No:52,
- [0385] 或者
- [0386] b) 所述任一序列的变体,例如具有最多1、2或3个氨基酸修饰,优选替换,例如保守替换,的变体。
- [0387] 在进一步的实施方案中,抗体包括:
- [0388] a) 包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:6、7和8的VH区,和包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:62、63和64的VL区,
- [0389] b) 包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:50、51和52的的VH区,和包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:106、107和108的VL区,或
- [0390] c) 所述任一抗体的变体,其中所述变体优选地在所述序列中具有1、2或3个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。
- [0391] 在进一步的实施方案中,抗体包括VH,其
- [0392] a) 与选自SEQ ID NO:5和49的VH区序列具有至少80%同一性,例如至少90%,至少95%,或者至少98%或100%同一性,或者
- [0393] b) 与选自SEQ ID NO:5和49的VH区序列相比具有最多20个,例如15个,或者10个,或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。
- [0394] 在进一步的实施方案中,抗体包括VL,其
- [0395] a) 与选自SEQ ID NO:61和105的VL区序列具有至少80%同一性,例如至少90%,至少95%,或者至少98%或100%同一性,或者
- [0396] b) 与选自SEQ ID NO:61和105的VL区序列相比具有最多20个,例如15个,或者10个,或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。
- [0397] 在进一步的实施方案中,抗体包括:
- [0398] a) 包含序列SEQ ID NO:5的VH区和包含序列SEQ ID NO:61的VL区,
- [0399] b) 包含序列SEQ ID NO:49的VH区和包含序列SEQ ID NO:105的VL区,或
- [0400] c) 所述任一抗体的变体,其中所述变体在所述序列中优选地具有最多1、2或3个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。
- [0401] 在进一步的实施方案中,抗体
- [0402] -不与包括包含序列SEQ ID NO:9的VH区和包含序列SEQ ID NO:65的VL区的抗体

竞争结合组织因子,并且

[0403] -与包括包含序列SEQ ID NO:37的VH区和包含序列SEQ ID NO:93的VL区的抗体竞争结合组织因子。

[0404] 在进一步的实施方案中,抗体包括VH CDR3区,其具有

[0405] a) 如下所示的序列

[0406] -SEQ ID No:32,

[0407] -SEQ ID No:36,

[0408] -SEQ ID No:40,

[0409] -SEQ ID No:56,

[0410] 或者

[0411] b) 所述任一序列的变体,例如具有最多1、2或3个氨基酸修饰,优选替换,例如保守替换,的变体。

[0412] 在进一步的实施方案中,抗体包括:

[0413] a) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:30,31和32的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:86,87和88的VL区,

[0414] b) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:34,35和36的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:90,91和92的VL区,

[0415] c) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:38,39和40的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:94,95和96的VL区,

[0416] d) 包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:54,55和56的VH区,和包含CDR1,2和3序列SEQ ID NO:110,111和112的VL区,或

[0417] e) 所述任一抗体的变体,其中所述变体优选地在所述序列中具有1、2或3个氨基酸修饰,更优选地,氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0418] 在进一步的实施方案中,抗体包括VH,其

[0419] a) 与选自SEQ ID NO:29,33,37和53的VH区序列具有至少80%同一性,例如至少90%,至少95%,或者至少98%或100%同一性,或者

[0420] b) 与选自SEQ ID NO:29,33,37和53的VH区序列相比具有最多20个,例如15个,或者10个,或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0421] 在进一步的实施方案中,抗体包括VL,其

[0422] a) 与选自SEQ ID NO:85,89,93和109的VL区序列具有至少80%同一性,例如至少90%,至少95%,或者至少98%或100%同一性,或者

[0423] b) 与选自SEQ ID NO:85,89,93和109的VL区序列相比具有最多20个,例如15个,或者10个,或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0424] 在进一步的实施方案中,抗体包括:

[0425] a) 包含序列SEQ ID NO:29的VH区和包含序列SEQ ID NO:85的VL区,

[0426] b) 包含序列SEQ ID NO:33的VH区和包含序列SEQ ID NO:89的VL区,

[0427] c) 包含序列SEQ ID NO:37的VH区和包含序列SEQ ID NO:93的VL区,

[0428] d) 包含序列SEQ ID NO:53的VH区和包含序列SEQ ID NO:109的VL区,或

[0429] e) 所述任一抗体的变体,其中所述变体在所述序列中优选地具有最多1、2或3个氨

基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0430] 在进一步的实施方案中,抗体与包括包含序列SEQ ID NO:41的VH区和包含序列SEQ ID NO:97的VL区的抗体竞争结合组织因子。

[0431] 在进一步的实施方案中,抗体包括VH CDR3区,其具有

[0432] a) 如下所示的序列

[0433] -SEQ ID No:4,

[0434] -SEQ ID No:44,

[0435] -SEQ ID No:48,

[0436] 或者

[0437] b) 所述任一序列的变体,例如具有最多1、2或3个氨基酸修饰,优选替换,例如保守替换,的变体。

[0438] 在进一步的实施方案中,抗体包括:

[0439] a) 包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:2、3和4的VH区,和包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:58、59和60的VL区,

[0440] b) 包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:42、43和44的VH区,和包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:98、99和100的VL区,

[0441] c) 包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:46、47和48的VH区,和包含CDR1、2和3序列SEQ ID NO:102、103和104的VL区,或者

[0442] d) 所述任一抗体的变体,其中所述变体优选地在所述序列中具有1、2或3个氨基酸修饰,更优选地,氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0443] 在进一步的实施方案中,抗体包括VH,其

[0444] a) 与选自SEQ ID NO:1,41和45的VH区序列具有至少80%同一性,例如至少90%,至少95%,或者至少98%或100%同一性,或者

[0445] b) 与选自SEQ ID NO:1,41和45的VH区序列相比具有最多20个,例如15个,或者10个,或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0446] 在进一步的实施方案中,抗体包括VL,其

[0447] a) 与选自SEQ ID NO:57,97和101的VL区序列具有至少80%同一性,例如至少90%,至少95%,或者至少98%或100%同一性,或者

[0448] b) 与选自SEQ ID NO:57,97和101的VL区序列相比具有最多20个,例如15个,或者10个,或者5、4、3、2或1个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0449] 在进一步的实施方案中,抗体包括:

[0450] a) 包含序列SEQ ID NO:1的VH区和包含序列SEQ ID NO:57的VL区,

[0451] b) 包含序列SEQ ID NO:41的VH区和包含序列SEQ ID NO:97的VL区,

[0452] c) 包含序列SEQ ID NO:45的VH区和包含序列SEQ ID NO:101的VL区,或者

[0453] d) 所述任一抗体的变体,其中所述变体在所述序列中优选地具有最多1、2或3个氨基酸修饰,更优选氨基酸替换,例如保守氨基酸替换。

[0454] 在更进一步的实施方案中,当用本文实施例22中所述的方法进行测定时,本发明抗体与组织因子的亲和力小于5nM,例如小于3.5nM,例如小于2nM。

[0455] 一组特别有趣的本发明抗体的与组织因子结合的特征是正常或高亲合力和高解

离速率(kd)。如本文中证明的,这类抗体可显示肿瘤特异性结合,体现在它们结合癌组织,但不结合或者较少结合健康组织。不受限于任何具体的理论,我们假设这组抗体仅能够与表达高水平TF的细胞良好结合,因为只有当它是双价时结合才有效率。这些抗体的实例包括如本文所述的抗体044、098和111。

[0456] 因此,在一个实施方案中,当用本文实施例22中所述的亲和力方法进行测定时,本发明抗体的kd大于 10^{-3}sec^{-1} ,并且当用本文实施例22中所述的亲合力方法进行测定时,亲合力小于5nM,例如小于1nM,例如小于0.2nM。

[0457] 在另一个实施方案中,当用本文实施例22中所述的亲和力方法进行测定时,本发明抗体的kd大于 10^{-3}sec^{-1} ,和/或当用本文实施例22中所述的亲和力方法进行测定时,ka大于 $5\times 10^4\text{mol}^{-1}\text{sec}^{-1}$ 。

[0458] 在进一步的实施方案中,当用实施例23中所述的测定方法进行测定时,该抗体与健康组织不显示结合,特别是与人肾小球没有结合,但是当用本文实施例23中所述的测定方法进行测定时,与胰腺肿瘤显示结合。

[0459] 在更进一步的实施方案中,当用本文实施例26中所述的方法进行测定时,该抗体可有效抑制已建立的BX-PC3肿瘤的生长。

[0460] 在另一个实施方案中,本发明抗体进具有一种或多种如下性质:抑制增殖、抑制肿瘤血管发生、诱导肿瘤细胞凋亡、与可变剪接的组织因子结合。

[0461] 在进一步的实施方案中,本发明的抗体与包括下列的抗体竞争结合组织因子:

[0462] a) 包含序列SEQ ID NO:9的VH区和包含序列SEQ ID NO:65的VL区,

[0463] b) 包含序列SEQ ID NO:1的VH区和包含序列SEQ ID NO:57的VL区,

[0464] c) 包含序列SEQ ID NO:5的VH区和包含序列SEQ ID NO:61的VL区,

[0465] d) 包含序列SEQ ID NO:13的VH区和包含序列SEQ ID NO:69的VL区,

[0466] e) 包含序列SEQ ID NO:17的VH区和包含序列SEQ ID NO:73的VL区,

[0467] f) 包含序列SEQ ID NO:21的VH区和包含序列SEQ ID NO:77的VL区,

[0468] g) 包含序列SEQ ID NO:25的VH区和包含序列SEQ ID NO:81的VL区,

[0469] h) 包含序列SEQ ID NO:29的VH区和包含序列SEQ ID NO:85的VL区,

[0470] i) 包含序列SEQ ID NO:33的VH区和包含序列SEQ ID NO:89的VL区,

[0471] j) 包含序列SEQ ID NO:37的VH区和包含序列SEQ ID NO:93的VL区,

[0472] k) 包含序列SEQ ID NO:41的VH区和包含序列SEQ ID NO:97的VL区,

[0473] l) 包含序列SEQ ID NO:45的VH区和包含序列SEQ ID NO:101的VL区,

[0474] m) 包含序列SEQ ID NO:49的VH区和包含序列SEQ ID NO:105的VL区,或者

[0475] n) 包含序列SEQ ID NO:53的VH区和包含序列SEQ ID NO:109的VL区。

[0476] 在进一步的实施方案中,本发明的抗体与具有下述的抗体结合组织因子上的相同表位:

[0477] a) 包含序列SEQ ID NO:9的VH区和包含序列SEQ ID NO:65的VL区,

[0478] b) 包含序列SEQ ID NO:1的VH区和包含序列SEQ ID NO:57的VL区,

[0479] c) 包含序列SEQ ID NO:5的VH区和包含序列SEQ ID NO:61的VL区,

[0480] d) 包含序列SEQ ID NO:13的VH区和包含序列SEQ ID NO:69的VL区,

[0481] e) 包含序列SEQ ID NO:17的VH区和包含序列SEQ ID NO:73的VL区,

- [0482] f) 包含序列SEQ ID NO:21的VH区和包含序列SEQ ID NO:77的VL区,
[0483] g) 包含序列SEQ ID NO:25的VH区和包含序列SEQ ID NO:81的VL区,
[0484] h) 包含序列SEQ ID NO:29的VH区和包含序列SEQ ID NO:85的VL区,
[0485] i) 包含序列SEQ ID NO:33的VH区和包含序列SEQ ID NO:89的VL区,
[0486] j) 包含序列SEQ ID NO:37的VH区和包含序列SEQ ID NO:93的VL区,
[0487] k) 包含序列SEQ ID NO:41的VH区和包含序列SEQ ID NO:97的VL区,
[0488] l) 包含序列SEQ ID NO:45的VH区和包含序列SEQ ID NO:101的VL区,
[0489] m) 包含序列SEQ ID NO:49的VH区和包含序列SEQ ID NO:105的VL区,或者
[0490] n) 包含序列SEQ ID NO:53的VH区和包含序列SEQ ID NO:109的VL区。

[0491] 在进一步的实施方案中,本发明的抗体包括:

[0492] -源自选自下组的人种系V_H序列的重链可变区:IGHV1-18*01,IGHV3-23*01,IGHV3-30*01,IGHV3-33*01,IGHV3-33*03,IGHV1-69*02,IGHV1-69*04和IGHV5-51*01,和/或

[0493] -源自选自下组的人种系V_K序列的轻链可变区:IGKV3-20*01,IGKV1-13*02,IGKV3-11*01和IGKV1D-16*01。

[0494] 在进一步的方面中,本发明涉及一种单克隆抗-TF抗体,其包含具有如SEQ ID NO:9,1,5,13,17,21,25,29,33,37,41,45,49或53所示的序列或所述任一序列的变体的VH区,所述变体具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换。

[0495] 如SEQ ID NO:9,1,5,13,17,21,25,29,33,37,41,45,49或53所示的序列的变体与所述任一序列可以具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0496] 在本发明的一个方面中,分离的单克隆抗-TF抗体包括具有如SEQ ID NO:65,57,61,69,73,77,81,85,89,93,97,101或105所示的序列或所述任一序列的变体的VL序列,所述变体具有例如最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换。

[0497] 如SEQ ID NO:65,57,61,69,73,77,81,85,89,93,97,101或105所示的序列的变体与所述任一序列可以具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0498] 在另一个实施方案中,抗体包括:

[0499] a),具有从下组中选出的序列的VL区:SEQ ID No:65,57,61,69,73,77,81,85,89,93,97,101或105,和具有从下组中选出的序列的VH区:SEQ ID No:9,1,5,13,17,21,25,29,33,37,41,45,49或53,

[0500] b) 上述任意一个的变体,其中所述变体优选地仅具有所述序列中的保守替换。

[0501] 在一个优选实施方案中,抗体包括具有如SEQ ID No:65所示的序列的VL区和具有如SEQ ID No:9所示的序列的VH区,或者这两条序列中任一个的变体,该变体

[0502] a) 具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替

换,或者

[0503] b) 与SEQ ID NO:9或SEQ ID NO:65分别具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0504] 在另一个优选实施方案中,抗体包括具有如SEQ ID No:57所示的序列的VL区和具有如SEQ ID No:1所示的序列的VH区,或者两条序列中任一个的变体,该变体

[0505] a) 具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换,或者

[0506] b) 与SEQ ID NO:1或SEQ ID NO:57分别具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0507] 在另一个优选实施方案中,抗体包括具有如SEQ ID No:61所示的序列的VL区和具有如SEQ ID No:5所示的序列的VH区,或者两条序列中任一个的变体,该变体

[0508] a) 具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换,或者

[0509] b) 与SEQ ID NO:5或SEQ ID NO:61分别具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0510] 在另一个优选实施方案中,抗体包括具有如SEQ ID No:69所示的序列的VL区和具有如SEQ ID No:13所示的序列的VH区,或者两条序列中任一个的变体,该变体:

[0511] a) 具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换,或者

[0512] b) 与SEQ ID NO:13或SEQ ID NO:69分别具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0513] 在另一个优选实施方案中,抗体包括具有如SEQ ID No:73所示的序列的VL区和具有如SEQ ID No:17所示的序列的VH区,或者两条序列中任一个的变体,该变体:

[0514] a) 具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换,或者

[0515] b) 与SEQ ID NO:17或SEQ ID NO:73分别具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0516] 在另一个优选实施方案中,抗体包括具有如SEQ ID No:77所示的序列的VL区和具有如SEQ ID No:21所示的序列的VH区,或者两条序列中任一个的变体,该变体:

[0517] a) 具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修

饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换,或者

[0518] b) 与SEQ ID NO:21或SEQ ID NO:77分别具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0519] 在另一个优选实施方案中,抗体包括一个具有在SEQ ID No:81所示的序列的VL区和一个具有在SEQ ID No:25所示的序列的VH区,或者两条序列中任一个的变体,该变体:

[0520] a) 具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换,或者

[0521] b) 与SEQ ID NO:25或SEQ ID NO:81分别具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0522] 在另一个优选实施方案中,抗体包括具有如SEQ ID No:85所示的序列的VL区和具有如SEQ ID No:29所示的序列的VH区,或者两条序列中任一个的变体,该变体:

[0523] a) 具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换,或者

[0524] b) 与SEQ ID NO:29或SEQ ID NO:85分别具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0525] 在另一个优选实施方案中,抗体包括具有如SEQ ID No:89所示的序列的VL区和具有如SEQ ID No:33所示的序列的VH区,或者两条序列中任一个的变体,该变体:

[0526] a) 具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换,或者

[0527] b) 与SEQ ID NO:33或SEQ ID NO:89分别具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0528] 在另一个优选实施方案中,抗体包括具有如SEQ ID No:93所示的序列的VL区和具有如SEQ ID No:37所示的序列的VH区,或者两条序列中任一个的变体,该变体:

[0529] a) 具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换,或者

[0530] b) 与SEQ ID NO:37或SEQ ID NO:93分别具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0531] 在另一个优选实施方案中,抗体包括具有如SEQ ID No:97所示的序列的VL区和具有如SEQ ID No:41所示的序列的VH区,或者两条序列中任一个的变体,该变体:

[0532] a) 具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换,或者

[0533] b) 与SEQ ID NO:41或SEQ ID NO:97分别具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0534] 在另一个优选实施方案中,抗体包括具有如SEQ ID No:101所示的序列的VL区和具有如SEQ ID No:45所示的序列的VH区,或者两条序列中任一个的变体,该变体:

[0535] a) 具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换,或者

[0536] b) 与SEQ ID NO:45或SEQ ID NO:101分别具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0537] 在另一个优选实施方案中,抗体包括具有如SEQ ID No:105所示的序列的VL区和具有如SEQ ID No:49所示的序列的VH区,或者两条序列中任一个的变体,该变体:

[0538] a) 具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换,或者

[0539] b) 与SEQ ID NO:49或SEQ ID NO:105分别具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0540] 在另一个优选实施方案中,抗体包括具有如SEQ ID No:109所示的序列的VL区和具有如SEQ ID No:53所示的序列的VH区,或者两条序列中任一个的变体,该变体:

[0541] a) 具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换,或者

[0542] b) 与SEQ ID NO:53或SEQ ID NO:109分别具有至少80%同一性,例如至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0543] 本发明的单克隆抗体可以例如通过杂交瘤方法产生,其首先在Kohler et al., Nature 256,495 (1975) 中;或者可以通过重组DNA方法加以产生。单克隆抗体还可以用例如下列文献中记载的技术从噬菌体抗体库分离:Clackson et al., Nature 352,624-628 (1991) 和Marks et al., J.Mol.Biol.222,581-597 (1991)。单克隆抗体可以从任何合适的来源获得。因此,例如,单克隆抗体可以从杂交瘤获得,其中杂交瘤可以从用目的抗原免疫的小鼠获得的鼠脾B细胞制备。目的抗原的形式可以是例如在表面上表达抗原的细胞,或者是编码目的抗原的核酸。单克隆抗体还可以从源自被免疫的人或非人哺乳动物(例如大鼠、家兔、狗、灵长动物等)的抗体表达细胞的杂交瘤获得。

[0544] 在一个实施方案中,本发明的抗体是人抗体。针对组织因子的人单克隆抗体可以

用携带部分人免疫系统而非小鼠系统的转基因或转染色体小鼠产生。这种转基因或转染色体小鼠包括如下的小鼠,在这里分别被称作人单抗小鼠(HuMAb)和KM小鼠,并在本文统称为“转基因小鼠”。

[0545] 人单抗小鼠含有编码未经重排的人重链可变和恒定链(μ 和 γ)和轻链可变和恒定链(κ)免疫球蛋白序列的人免疫球蛋白基因迷你座位(miniloci),并且还具有靶定的突变,使内源 μ 和 κ 链座位失活(Lonberg, N. et al., Nature 368, 856-859 (1994))。因此,小鼠在对免疫进行应答时显示降低的小鼠IgM或 κ 表达,并且,被引入的人重链和轻链转基因经过类型转换(class switching)和体细胞突变(somatic mutation)从而产生高亲和力的人IgG, κ 单克隆抗体(Lonberg, N. et al. (1994), 上文;综述见Lonberg, N. Handbook of Experimental Pharmacology 113, 49-101 (1994), Lonberg, N. and Huszar, D., Intern. Rev. Immunol. Vol. 13 65-93 (1995)和Harding, F. and Lonberg, N. Ann. N.Y. Acad. Sci 764 536-546 (1995))。人单抗小鼠的制备在下列文献中有详细记载: Taylor, L. et al., Nucleic Acids Research 20, 6287-6295 (1992), Chen, J. et al., International Immunology 5, 647-656 (1993), Tuailon et al., J. Immunol. 152, 2912-2920 (1994), Taylor, L. et al., International Immunology 6, 579-591 (1994), Fishwild, D. et al., Nature Biotechnology 14, 845-851 (1996)。另见US 5,545,806, US 5,569,825, US 5,625,126, US 5,633,425, US 5,789,650, US 5,877,397, US 5,661,016, US 5,814,318, US 5,874,299, US 5,770,429, US 5,545,807, WO 98/24884, WO 94/25585, WO 93/1227, WO 92/22645, WO 92/03918和WO 01/09187。

[0546] HCo7小鼠在其内源轻链(kappa)基因中具有一个JKD中断(JKD disruption)(如Chen et al., EMBO J. 12, 821-830 (1993)所述),在其内源重链基因中具有一个CMD中断(如WO 01/14424的实施例1所述),并具有一个KCo5人kappa轻链转基因(如Fishwild et al., Nature Biotechnology 14, 845-851 (1996)所述)和一个HCo7人重链转基因(如US 5,770,429所述)。

[0547] HCo12小鼠在其内源轻链(kappa)基因中具有一个JKD中断(如Chen et al., EMBO J. 12, 821-830 (1993)所述),在其内源重链基因中具有一个CMD中断(如WO 01/14424的实施例1所述),并具有一个KCo5人kappa轻链转基因(如Fishwild et al., Nature Biotechnology 14, 845-851 (1996)所述)和一个HCo12人重链转基因(如WO 01/14424的实施例2所述)。

[0548] 在KM小鼠株系中,内源小鼠kappa轻链基因被如Chen et al., EMBO J. 12, 811-820 (1993)所述地那样纯合地中断,并且内源小鼠重链基因被如WO 01/09187的实施例1所述的那样纯合地中断。该小鼠株系携带一个人kappa轻链转基因KCo5,如Fishwild et al., Nature Biotechnology 14, 845-851 (1996)所述。该小鼠种系还携带一个由染色体14节段hCF(SC20)构成的人重链转染色体,如WO 02/43478所述。

[0549] 这些转基因小鼠的脾细胞可以用于根据众所周知的技术产生分泌人单克隆抗体的杂交瘤。本发明的人单克隆或多克隆抗体,或者来源于其它物种的本发明抗体还可以通过转基因方式,通过产生用目标免疫球蛋白重链和轻链序列转基因的另一种非人类动物或植物,并以可回收的形式产生抗体来产生。关于哺乳动物体内的转基因生产,抗体可以在山羊、牛和其它哺乳动物的乳汁中产生并自其回收。见例如US 5,827,690, US 5,756,687, US

5,750,172和US 5,741,957。

[0550] 进一步,本发明的人抗体或来自其它物种的本发明抗体可以使用本领域众所周知的技术通过展示型技术(包括但不限于,噬菌体展示、逆转录病毒展示、核糖体展示和其它技术)加以产生,并且可以进一步对所得分子进行额外的成熟过程,例如亲和成熟,这些技术是本领域众所周知的(见例如Hoogenboom et al., J.Mol.Biol. 227,381(1991)(噬菌体展示),Vaughan et al., Nature Biotech 14,309(1996)(噬菌体展示),Hanes and Plucythau, PNAS USA 94,4937-4942(1997)(核糖体展示),Parmley and Smith, Gene 73,305-318(1988)(噬菌体展示),Scott TIBS 17,241-245(1992),Cwirla et al., PNAS USA 87,6378-6382(1990),Russel et al., Nucl.Acids Research 21,1081-1085(1993),Hogenboom et al., Immunol.Reviews 130,43-68(1992),Chiswell and McCafferty TIBTECH 10,80-84(1992),和US 5,733,743)。如果使用展示技术产生非人源的抗体,则这些抗体可以被入源化。

[0551] 本发明抗体可以是任何同种型。同种型的选择典型地遵从期望的效应物功能,例如ADCC诱导。同种型的实例有IgG1, IgG2, IgG3, 和IgG4。可以使用人轻链恒定区, κ 或 λ ,的任一个。如果期望,本发明抗-TF抗体的类型可以通过已知方法加以转换。例如,原本为IgM的本发明抗体可以被类型转换成本发明的IgG抗体。进一步,类型转换技术可以用于将一个IgG亚类转变成另一个IgG亚类,例如从IgG1转变成IgG2。因此,本发明抗体的效应物功能可以通过同种型转换而改变成例如IgG1, IgG2, IgG3, IgG4, IgD, IgA, IgE, 或IgM抗体,以用于不同的治疗用途。在一个实施方案中,本发明抗体是IgG1抗体,例如IgG1, κ 。

[0552] 在一个实施方案中,本发明的抗体是全长抗体,优选地IgG1抗体,特别是IgG1, κ 抗体。在另一个实施方案中,本发明抗体是抗体片段或者单链抗体。

[0553] 抗体片段可以例如用常规技术通过片段化(fragmentation)获得,并且以本文就完整抗体所述的相同的方式基于用途筛选得到的片段。例如, $F(ab')_2$ 片段可以通过用胃蛋白酶(pepsin)处理抗体产生。所得的 $F(ab')_2$ 片段可以加以处理以还原二硫桥,产生Fab'片段。Fab片段可以通过用木瓜蛋白酶处理IgG抗体来获得;Fab'片段可以用胃蛋白酶消化IgG抗体来获得。 $F(ab')$ 片段还可以通过硫醚键或二硫键结合下述的Fab'来产生。Fab'片段是通过切断 $F(ab')_2$ 铰链区中的一个二硫键而获得的抗体片段。Fab'片段可以通过用还原剂,例如二硫苏糖醇,处理 $F(ab')_2$ 片段来获得。抗体片段还可以通过在重组细胞中表达编码这些片段的核酸来产生(见例如Evans et al., J.Immunol.Meth. 184,123-38(1995))。例如,编码 $F(ab')_2$ 片段一部分的嵌合基因可以包括:编码H链 C_H1 域和铰链区的DNA序列,随后是翻译终止密码子以产生这种截短的抗体片段分子。

[0554] 在一个实施方案中,抗-TF抗体是单价抗体,优选是如W02007059782(Genmab)(本文通过提述并入)所述的单价抗体,其在铰链区具有删除。因此,在一个实施方案中,抗体是单价抗体,其中这样的抗-TF抗体通过包括如下的方法构建:

[0555] i) 提供编码所述单价抗体轻链的核酸构建体,所述构建体包含编码选定的抗原特异性抗TF抗体之VL区的核苷酸序列和编码Ig之恒定CL区的核苷酸序列,其中所述编码选定的抗原特异性抗体之VL区的核苷酸序列和所述编码Ig之CL区的核苷酸序列可操作地连接在一起,并且其中,在IgG1亚型的情况下,编码CL区的核苷酸序列经过修饰,使得CL区不含有任何如下所述的氨基酸:在存在多克隆人IgG的条件下或者当施用于动物或人类时,所述

氨基酸能够与其它包含与该CL区相同的氨基酸序列的肽形成二硫键或共价键；

[0556] ii) 提供编码所述单价抗体重链的核酸构建体,所述构建体包含编码选定的抗原特异性抗体之VH区的核苷酸序列和编码人Ig之恒定CH区的核苷酸序列,其中编码CH区的核苷酸序列经过修饰,使得相应于铰链区的区域,以及如Ig亚型所要求的,CH区的其它区域,如CH3区,不含有任何如下所述的氨基酸残基:在存在多克隆人IgG的条件下或者当施用于动物或人类时,所述氨基酸残基参与同其它包含与人Ig CH区相同的氨基酸序列的肽形成二硫键或者共价或稳定非共价的重链间键,其中该编码选定的抗原特异性抗体之VH区的核苷酸序列和该编码所述Ig之CH区的核苷酸序列可操作地连接在一起;

[0557] iii) 提供用于产生所述单价抗体的细胞表达系统;

[0558] iv) 通过在(iii)的细胞表达系统的细胞中共表达(i)和(ii)的核酸构建体产生所述单价抗体。

[0559] 类似地,在一个实施方案中,抗-TF抗体是单价抗体,其包括:

[0560] (i) 如本文所述的本发明抗体的可变区或所述区的抗原结合部分,和

[0561] (ii) 免疫球蛋白C_H区或其包括C_H2和C_H3区的片段,其中该C_H区或其片段被修饰,从而使相当于铰链区的区域,以及,如果免疫球蛋白不是IgG4亚型,C_H区的其它区域,例如C_H3区,不含有任何在多克隆人IgG存在下能够与相同的C_H区形成二硫键或者其它共价或稳定非共价重链间键的氨基酸。

[0562] 在进一步的实施方案中,单价抗-TF抗体的重链被修饰,使得整个铰链被删除。

[0563] 在进一步的实施方案中,所述抗体是IgG4亚型(见SEQ ID NO:114,SEQ ID NO:113的无铰链变体),但是C_H3区被修饰,从而制造了一个或多个如下的氨基酸替换:234位的Thr (T) 被Ala (A) 替换;236位的Leu (L) 被Ala (A) 替换;236位的Leu (L) 被Val (V) 替换;273位的Phe (F) 被Ala (A) 替换;273位的Phe (F) 被Leu (L) 替换;275位的Tyr (Y) 被Ala (A) 替换。

[0564] 在另一个进一步的实施方案中,所述单价抗体的序列被修饰,从而其不包含任何N-连接糖基化的接受位点。

[0565] 本发明抗-TF抗体还包括单链抗体。单链抗体是如下的肽,其中重链和轻链Fv被连接起来。在一个实施方案中,本发明提供了一个单链Fv(scFv),其中在单肽链中,本发明抗-TF抗体Fv中的重链和轻链用柔性的肽接头(典型地约10、12、15或更多个氨基酸残基)在单一肽链中连接起来。产生这类抗体的方法见例如下列文献所述:US 4,946,778,Pluckthun in The Pharmacology of Monoclonal Antibodies,vol.113,Rosenburg and Moore eds.Springer-Verlag,New York,pp.269-315(1994),Bird et al.,Science 242,423-426 (1988),Huston et al.,PNAS USA 85,5879-5883(1988)and McCafferty et al.,Nature 348,552-554(1990)。单链抗体可以是单价的,如果仅使用单个V_H和V_L的话,可以是双价的,如果使用两个V_H和V_L的话,或者是多价的,如果使用超过两个V_H和V_L的话。

[0566] 在一个实施方案中,本发明抗-TF抗体是效应物功能缺陷抗体。当抗体用于通过阻断TF的抑制作用而刺激免疫系统时,这类抗体是特别有用的。对于这类应用,抗体没有效应物功能(例如ADCC)可能是有利的,因为此类功能可能会导致不期望的细胞毒性。

[0567] 在一个实施方案中,效应物功能缺陷抗TF抗体是一种稳定化的IgG4抗体。合适的稳定化IgG4抗体的实例是如下的抗体,其中人IgG4重链恒定区409位(用EU索引指示,见Kabat et al)的精氨酸被赖氨酸、苏氨酸、甲硫氨酸或亮氨酸替换,优选地被赖氨酸替换

(如W02006033386 (Kirin)中所述)和/或其中铰链区包含Cys-Pro-Pro-Cys序列。

[0568] 在进一步的实施方案中,稳定化的IgG4抗TF抗体是包括重链和轻链的IgG4抗体,其中所述重链包括人IgG4恒定区,其在相应于409的位置处具有选自Lys,Ala,Thr,Met和Leu的残基,和/或在相应于405的位置处具有选自Ala,Val,Gly,Ile和Leu的残基,并且其中所述抗体任选地包括一个或多个其他替换、删除和/或插入,但不是在铰链区不包含Cys-Pro-Pro-Cys序列。优选地,所述抗体在相应于409的位置处包含Lys或Ala残基,或者所述抗体的CH3区被人IgG1、人IgG2或人IgG3的CH3区替换。

[0569] 在更进一步的实施方案中,稳定化的IgG4抗TF抗体是包括重链和轻链的IgG4抗体,其中所述重链包括人IgG4恒定区,其在相应于409的位置处具有选自Lys,Ala,Thr,Met和Leu的残基,和/或在相应于405的位置处具有选自Ala,Val,Gly,Ile和Leu的残基,并且其中所述抗体任选地包括一个或多个其他替换、删除和/或插入,并且其中所述抗体在铰链区包括Cys-Pro-Pro-Cys序列。优选地,所述抗体在相应于409的位置处包括Lys或Ala残基,或者抗体的CH3区被人IgG1、人IgG2或人IgG3的CH3区替换。

[0570] 在进一步的实施方案中,效应物功能缺陷抗-TF抗体是非IgG4型的抗体,例如IgG1,IgG2或IgG3,其经过突变,从而介导效应物功能(例如ADCC)的能力被降低或者甚至消除。这些突变已经在例如Dall'Acqua WF et al.,J Immunol.177(2):1129-1138(2006)和Hezareh M,J Virol.;75(24):12161-12168(2001)中有记载。

[0571] 在进一步的实施方案中,本发明的抗体与另一个部分偶联,例如细胞毒性部分、放射性同位素或药物。这种抗体可以通过通过将另一个部分与抗-TF抗体或其片段(例如抗-TF抗体H链、L链或其抗-TF特异/选择性片段)的N端或C端化学偶联加以产生(见例如Osamu Kanemitsu编辑的Antibody Engineering Handbook,由Chijin Shokan出版(1994))。这种偶联抗体衍生物还可以通过合适的内部残基或糖基处偶联加以产生)。

[0572] 一般地,这里所述的抗-TF抗体可以通过包含任何合适数目的这类修饰氨基酸和/或与这类偶联取代物相关联加以修饰。在这种语境下的适合性,一般而言取决于至少大体上保留未衍生化的亲本抗-TF抗体的相关TF选择性和/或特异性的能力。例如,在下述方面,包含一个或多个修饰氨基酸可能是有利的:增加多肽血清半衰期,降低多肽抗原性,或者增加多肽储存稳定性。例如,在重组产生过程中对氨基酸进行共翻译修饰或者翻译后修饰(例如在哺乳动物细胞中表达期间在N-X-S/T基序处的N连接糖基化),或者通过合成方法修饰。经修饰氨基酸的非限制性实例包括糖基化氨基酸、硫酸化氨基酸、异戊二烯化(例如法尼基化、牻牛儿基化(geranylgeranylated))氨基酸、乙酰化氨基酸、酰基化氨基酸、PEG化氨基酸、生物素化氨基酸、羧基化氨基酸、磷酸化氨基酸等。足以指导氨基酸修饰领域技术人员的参考文献在整个文献域中大量存在。规程实例可以在Walker(1998)Protein Protocols On Cd-Rom,Humana Press,Towata,NJ中找到。经修饰的氨基酸可以例如从下列氨基酸中选出:糖基化氨基酸、PEG化氨基酸、法尼基化氨基酸、乙酰化氨基酸、生物素化氨基酸、与脂质基团偶联的氨基酸或与有机衍生化剂偶联的氨基酸。

[0573] 抗-TF抗体还可以通过与聚合物共价偶联进行化学修饰,以便例如增加其循环半衰期。聚合物和将它们附着于肽上的方法的实例在例如下列文献中有例证:US 4,766,106,US 4,179,337,US 4,495,285和US 4,609,546。其他的聚合物实例包括聚氧乙烯化多元醇和聚乙二醇(PEG)(例如分子量为大约1,000-大约40,000的PEG,例如大约2,000-大约20,

000,例如大约3,000-12,000g/mol)。

[0574] 在一个实施方案中,本发明提供了抗-TF抗体,其与从下面选出的第二分子偶联:放射性核素、酶、酶底物、辅因子、荧光标志物、化学发光标志物、肽标签或磁性颗粒。在一个实施方案中,抗-TF抗体可以和一个或多个抗体片段、核酸(寡核苷酸)、核酸酶、激素、免疫调节剂、螯合剂、硼化合物、光活性剂(photoactive agent)、染料等偶联。这些和其它的试剂可以直接或间接与本发明抗-TF抗体偶联。直接偶合第二试剂的一个实例是通过间隔物部分来加以偶联。这些间隔物可以是不溶或可溶的(见例如Diener et al.,*Science* **231**, 148(1986)),而且可以选择间隔物使药物能够在靶位点和/或在特定条件下从抗-TF抗体释放。可以和抗-TF抗体偶联的其它试剂实例包括凝集素和荧光肽。

[0575] 在一个实施方案中,提供了包括一个或多个放射性标记氨基酸的抗TF抗体。放射性标记的抗TF抗体可以用于诊断和治疗目的(与放射性标记的分子偶联是另一可能特征)。用于多肽的非限制性标记物的实例包括,但不仅限于,³H,¹⁴C,¹⁵N,³⁵S,⁹⁰Y,⁹⁹Tc,和¹²⁵I,¹³¹I,和¹⁸⁶Re。用于制备放射性标记氨基酸和相关肽衍生物的方法是本领域已知的(见例如Junghans et al.,in *Cancer Chemotherapy and Biotherapy* 655-686(2d edition, Chafner and Longo,eds.,Lippincott Raven(1996)) and US 4,681,581,US 4,735,210,US 5,101,827,US 5,102,990(US RE35,500),US 5,648,471和US 5,697,902。例如,放射性同位素可以通过氯胺T法加以偶联。

[0576] 在一个实施方案中,本发明的抗-TF抗体包括偶联的核酸或核酸相关分子。在本发明的这一方面中,偶联的核酸是细胞毒性核糖核酸酶。在一个实施方案中,偶联的核酸是反义核酸(例如S100A10靶定反义分子,其也可以是本发明的联合组合物或联合用药方法中的一种独立组分,见例如Zhang et al.,*J Biol Chem.* **279**(3),2053-62(2004))。在一个实施方案中,偶联的核酸是抑制性RNA分子(例如siRNA分子)。在一个实施方案中,偶联的核酸是免疫刺激性核酸(例如含有免疫刺激性CpG基序的DNA分子)。在一个实施方案中,偶联的核酸是编码表达肿瘤抑制基因、抗癌疫苗、抗癌细胞因子或细胞凋亡剂的表达盒。这些衍生物还可以包括偶联编码表达一种或多种细胞毒蛋白(例如植物或细菌毒素)的核酸。

[0577] 在一个实施方案中,抗TF抗体与功能核酸分子偶联。功能核酸分子包括反义分子、干扰核酸分子(例如siRNA分子)、适体(aptamer)、核酶、三链体形成分子(triplex forming molecule)和外部引导序列(external guide sequence)。功能核酸分子可以发挥具有靶分子的特异活性的效应物、抑制剂、调节剂和刺激物的功能,或者功能核酸分子可以具有独立于任何其它分子的新活性。

[0578] 在另一个实施方案中,本发明的抗TF抗体与适体偶联。

[0579] 在另一个实施方案中,本发明提供了一种抗TF抗体,其与核酶偶联。

[0580] 任何本领域已知的用于将抗-TF抗体与偶联分子相偶联的方法,例如如上文所述的,均可以使用,包括在下列文献中记载的方法:Hunter et al.,*Nature* **144**,945(1962),David et al.,*Biochemistry* **13**,1014(1974),Pain et al.,*J.Immunol.Meth.* **40**,219(1981)和Nygren,J.*Histochem.and Cytochem.* **30**,407(1982)。许多类型的细胞毒性化合物可以通过使用细胞毒性化合物上的反应活性基团或者通过使用交联剂与蛋白质连接。可以和氨基在体内形成稳定共价键的一种通用反应活性基团是异硫氰酸盐(Means et al.,*Chemical modifications of proteins*(Holden-Day,San Francisco 1971)pp.105-110)。

该基团优先与赖氨酸的 ϵ -氨基反应。马来酰亚胺是一种通用的反应基团,用于与半胱氨酸上的巯基形成稳定的体内共价键(Ji., *Methods Enzymol* 91, 580-609(1983))。单克隆抗体通常不能与放射性金属离子形成共价键,但是它们可以通过利用共价连接于抗体的螯合剂而间接地附着在抗体上。螯合剂可以通过氨基酸残基的胺基(Meares et al., *Anal. Biochem.* 142, 68-78(1984))和巯基(Koyama, *Chem. Abstr.* 120, 217262t(1994))连接,还可以通过糖基团(Rodwell et al., *PNAS USA* 83, 2632-2636(1986), Quadri et al., *Nucl. Med. Biol.* 20, 559-570(1993))连接。由于这些螯合剂含有两种类型的功能基团,一种结合金属离子,另一种将螯合剂与抗体连接,所以它们通常被称为双功能螯合剂(Sundberg et al., *Nature* 250, 587-588(1974))。

[0581] 在一个实施方案中,本发明提供了一种抗-TF抗体,例如人抗-TF抗体,其与治疗部分,例如细胞毒素、化疗药物、免疫抑制剂或放射性同位素,偶联。这种偶联物在这里称作“免疫偶联物”。包括一个或多个细胞毒素的免疫偶联物称作“免疫毒素”(immunotoxins)。

[0582] 细胞毒素或细胞毒剂包括任何对细胞有害(例如杀伤细胞)的试剂。对于这些本领域众所周知的类型的药物及其作用机制的记载见Goodman et al., *Goodman and Gilman's The Pharmacological Basis Of Therapeutics*, 第8版, Macmillan Publishing Co., 1990。在例如Vitetta, *Immunol. Today* 14, 252(1993)和US 5,194,594中提供了与抗体免疫毒素制备相关的额外技术。

[0583] 用于形成本发明免疫偶联剂的合适治疗剂包括紫杉醇(taxol)、松胞菌素B(cytochalasin B)、短杆菌肽D(gramicidin D)、溴化乙锭(ethidium bromide)、依米丁(emetine)、丝裂霉素(mitomycin)、依托泊苷(etoposide)、鬼臼噻吩苷(tenoposide)、长春新碱(vincristine)、长春碱(vinblastine)、秋水仙碱(colchicin)、多柔比星(doxorubicin)、柔红霉素(daunorubicin)、二羟蒽蒽菌素二酮(dihydroxy anthracin dione)、米托蒽醌(mitoxantrone)、普卡霉素(mithramycin)、放线菌素D(actinomycin D)、1-去氢睾酮(1dehydrotestosterone)、糖皮质激素(glucocorticoids)、普鲁卡因(procaine)、丁卡因(tetracaine)、利多卡因(lidocaine)、普萘洛尔(propranolol)和嘌呤霉素(puromycin), 抗代谢物(例如氨甲蝶呤、6-巯基嘌呤、6-硫鸟嘌呤、阿糖胞苷、氟达拉滨、5-氟尿嘧啶、氨烯咪胺(decarbazine)、羟基脲、天冬酰胺酶、吉西他滨、克拉屈滨), 烷化剂(例如盐酸氮芥、thioepa、苯丁酸氮芥、美法仑、卡氮芥(BSNU)、洛莫司汀(CCNU)、环磷酰胺、白消安、二溴甘露醇、链脲佐菌素、达卡巴嗪(DTIC)、丙卡巴肼、丝裂霉素C、顺铂和其它铂衍生物,例如卡铂), 抗生素(例如放线菌素D(先前称作放线菌素)、博来霉素、柔红霉素(先前称作道诺霉素)、阿霉素、伊达比星、米拉霉素、丝裂霉素、米托蒽醌、普卡霉素、安曲霉素(AMC))、白喉毒素和相关分子(例如白喉A链及其活性片段和杂交分子)、蓖麻毒蛋白毒素(例如蓖麻毒蛋白毒素A或脱糖基化蓖麻毒蛋白A链毒素)、霍乱毒素、志贺样毒素(SLT-I, SLT-II, SLT-IIIV)、LT毒素、C3毒素、志贺毒素、百日咳毒素、破伤风毒素、大豆Bowman-Birk蛋白酶抑制剂、假单胞菌外毒素、alorin、皂苷、蒴莲根毒素、明胶、相思豆毒蛋白A链、蒴莲根毒素A链、 α -帚曲霉素、油桐(*Aleurites fordii*)蛋白、石竹素(dianthin)、美洲商陆(*Phytolacca Americana*)蛋白(PAPI, PAPII和PAP-S)、苦瓜抑制物、麻风树毒蛋白、巴豆毒蛋白、肥皂草(*sapaonaria officinalis*)抑制物、白树毒素(gelonin)、mitogellin、局限曲霉素(restrictocin)、酚霉素和依诺霉素毒素。其它合适的偶联分子包括核糖核酸酶

(RNase)、脱氧核糖核酸酶(DNase) I、葡萄球菌内毒素-A、美洲商陆抗病毒蛋白、白喉毒素和假单胞菌内毒素。见例如Pastan et al., Cell 47, 641 (1986) 和Goldenberg, Calif. A Cancer Journal for Clinicians 44, 43 (1994)。治疗剂, 其可以与如本文其它部分所述的本发明的抗-TF抗体组合施用, 还可以是可用于与本发明抗-TF抗体偶联的治疗部分的候选物。

[0584] 在一个实施方案中, 本发明的抗-TF抗体与螯合剂接头(例如tiuxetan)偶联, 后者允许将抗体偶联于放射性同位素。

[0585] 在进一步的方面中, 本发明涉及一种双特异性分子, 其包括如本文上文所述的本发明抗-TF抗体和第二结合特异性, 例如对人效应物细胞、人Fc受体或T细胞受体的结合特异性, 或者对TF的另一表位的结合特异性。

[0586] 除了抗-TF结合特异性和对人效应物细胞、人Fc受体或T细胞受体的结合特异性之外, 本发明的双特异性分子可以进一步包括第三结合特异性。

[0587] 本发明的示例性双特异性抗体分子包括(i)两个抗体, 一个具有对TF的特异性, 另一个具有对第二靶标的特异性, 两者偶联在一起, (ii)单独一个抗体, 其具有一条特异针对TF的链和一条特异针对第二分子的第二链, 和(iii)具有针对TF和第二分子的特异性的单链抗体。典型地, 第二靶标/第二分子是除TF之外的分子。在一个实施方案中, 第二分子是癌症抗原/肿瘤相关抗原, 例如癌胚抗原(CEA)、前列腺特异抗原(PSA)、RAGE(肾抗原)、甲胎蛋白、CAMEL(黑色素瘤上的CTL-识别抗原)、CT抗原(例如MAGE-B5, -B6, -C2, -C3, 和D; Mage-12; CT10; NY-ESO-1, SSX-2, GAGE, BAGE, MAGE, 和SAGE)、粘蛋白抗原(例如MUC1, 粘蛋白-CA125等)、神经节苷脂抗原、酪氨酸酶、gp75、C-myc、Mart1、MelanA、MUM-1、MUM-2、MUM-3、HLA-B7和Ep-CAM。在一个实施方案中, 第二分子是癌症相关整联蛋白, 例如 $\alpha 5 \beta 3$ 整联蛋白。在一个实施方案中, 第二分子是血管发生因子或其他癌症相关生长因子, 例如血管内皮生长因子(VEGF)、成纤维细胞生长因子(FGF)、表皮生长因子(EGF)、表皮生长因子受体(EGFR)、血管生成素及其受体, 特别地, 与癌症进展相关的受体(例如HER1-HER4受体之一、c-met或RON)。本文中讨论的其它癌症进展相关蛋白也可以是合适的第二分子。

[0588] 在一个实施方案中, 本发明的双特异性抗体是双抗体。双特异性抗体还包括交联的或“异源偶联物”抗体。例如, 异源偶联物中的一个抗体可以和亲和素偶联, 另一个与生物素偶联。这类抗体已经被提议, 例如, 将免疫系统细胞靶定于不想要的细胞(见例如US 4, 676, 980)。异源偶联物抗体可以用任何方便的交联方法制备。

[0589] 在进一步的方面中, 本发明涉及编码本发明抗体的表达载体。

[0590] 在一个实施方案中, 本发明的表达载体包括编码选自下组的一个或多个氨基酸序列的核苷酸序列: SEQ ID NO: 1-112。

[0591] 在另一个具体的实施方案中, 本发明的表达载体包括编码一个或多个选自下组的VH氨基酸序列的核苷酸序列: SEQ ID NO: 9, 1, 5, 13, 17, 21, 25, 29, 33, 37, 41, 45, 49和53。

[0592] 在一个具体的实施方案中, 本发明的表达载体包括编码选自下组的一个或多个选自的VH CDR3氨基酸序列的核苷酸序列: SEQ ID NO 4, 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 36, 40, 44, 48, 52和56。

[0593] 在另一个具体的实施方案中, 本发明的表达载体包括编码选自下组一个或多个VL氨基酸序列的核苷酸序列: SEQ ID NO: 65, 57, 61, 69, 73, 77, 81, 85, 89, 93, 97, 101和105。

[0594] 在另一个具体的实施方案中,本发明的表达载体包括编码选自下组的一个或多个 VL CDR3氨基酸序列的核苷酸序列:SEQ ID NO:60,64,68,72,76,80,84,88,92,96,100,104 和108。

[0595] 在一个具体的实施方案中,本发明的表达载体包括编码一个或多个上述氨基酸序列的变体的核苷酸分子,所述变体具有最多25个氨基酸修饰,例如20个,例如最多15、14、13、12或11个氨基酸修饰,例如10、9、8、7、6、5、4、3、2或1个氨基酸修饰,例如删除或插入,优选替换,例如保守替换,或者与所述任一序列具有至少80%同一性,例如与前述任一氨基酸序列具有至少85%同一性或90%同一性或95%同一性,例如96%同一性或97%同一性或98%同一性或99%同一性。

[0596] 在一个进一步的实施方案中,表达载体进一步包括编码抗体,例如人抗体的轻链恒定区、重链恒定区、或轻链和重链恒定区二者的核苷酸序列。

[0597] 这类表达载体可用于重组产生本发明的抗体。

[0598] 本发明上下文中的表达载体可以是任何合适的载体,包括染色体、非染色体、合成核酸载体(包含一组合适的表达控制元件的核酸序列)。这类载体的实例包括如下载体的衍生物:SV40、细菌质粒、噬菌体DNA、杆状病毒、酵母质粒、源自质粒和噬菌体DNA组合的载体、和病毒核酸(RNA或DNA)载体。在一个实施方案中,编码抗-TF抗体的核酸被包含在裸DNA或RNA载体内,包括例如线性表达元件(例如在Sykes and Johnston,Nat Biotech 17,355-59 (1997)中记载的),紧凑的核酸载体(例如在US 6,077,835和/或WO 00/70087中记载的),质粒载体例如pBR322,pUC 19/18或pUC 118/119,“侏儒(midge)”尺寸最小化核酸载体(例如在Schakowski et al.,Mol Ther 3,793-800 (2001)中记载的),或者作为被沉淀的(precipitated)核酸载体构建体,例如CaP04-沉淀构建体(例如在WO 00/46147, Benvenisty and Reshef,PNAS USA 83,9551-55 (1986),Wigler et al.,Cell 14,725 (1978),和Coraro and Pearson,Somatic Cell Genetics 7,603 (1981)中记载的)。这类核酸载体及其使用是本领域众所周知的(见例如US 5,589,466和US 5,973,972)。

[0599] 在一个实施方案中,载体适合于在细菌细胞中表达抗-TF抗体。这类载体的实例包括表达载体,例如BlueScript(Stratagene),pIN载体(Van Heeke&Schuster,J Biol Chem 264,5503-5509 (1989),pET载体(Novagen,Madison WI)等)。

[0600] 表达载体还可以是,或者可选择地是适合于在酵母系统中表达的载体。任何适合于在酵母系统中表达的载体均可使用。合适的载体包括,例如,含有组成性或可诱导性启动子,例如alpha因子、乙醇氧化酶和PGH(综述见:F.Ausubel et al.,ed.Current Protocols in Molecular Biology,Green Publishing and Wiley InterScience New York (1987),和Grant et al.,Methods in Enzymol 153,516-544 (1987))的载体。

[0601] 核酸和/或载体还可以包括编码分泌/定位序列的核酸序列,分泌/定位序列能够将多肽,例如未成熟的多肽链,靶定到周质空间(periplasmic space)或者细胞培养基内。这些序列是本领域已知的,并且包括分泌前导序列或信号肽,细胞器靶定序列(例如核定位序列、ER保留信号、线粒体转运序列(transit sequence)、叶绿体转运序列),膜定位/锚定序列(例如终止转移序列、GPI锚定序列)等。

[0602] 在本发明的表达载体中,编码抗-TF抗体的核酸可以包括合适的启动子、增强子和其它便于表达的元件或者与合适的启动子、增强子和其它便于表达的元件相关联。这些元

件的实例包括强表达启动子(例如人CMV IE启动子/增强子以及RSV,SV40,SL3-3,MMTV,和HIV LTR启动子),有效的聚(A)终止序列,大肠杆菌质粒产物的复制起点,作为选择标签的抗生素耐受基因,和/或便利的克隆位点(例如多接头)。核酸还可以包括可诱导的启动子(与组成型启动子相对),例如CMV IE(技术人员会认识到,这些术语实际上是描述基因在某些条件下的表达水平的)。

[0603] 在一个实施方案中,编码抗-TF抗体的表达载体可以被置于或者通过病毒载体输送到宿主细胞或宿主动物中。

[0604] 在一个更进一步的方面中,本发明涉及重组真核或原核宿主细胞,例如转染瘤,其产生如这里所定义的本发明抗体或如这里所定义的本发明双特异性分子。宿主细胞的实例包括酵母、细菌和哺乳动物细胞,例如CHO或HEK细胞。例如,在一个实施方案中,本发明提供了一种包含这样的核酸的细胞,该核酸稳定整合到所述细胞基因组内,并且包含用于表达本发明抗-TF抗体的编码序列。在另一个实施方案中,本发明提供了这样的细胞,其包含非整合的核酸,例如质粒、粘粒、噬菌粒或线性表达元件,所述非整合的核酸包含用于表达本发明抗-TF抗体的编码序列。

[0605] 在进一步的方面中,本发明涉及可产生如这里所定义的本发明抗体的杂交瘤。在更进一步的方面中,本发明涉及转基因非人类动物,其包括编码人重链和人轻链的核酸,其中该动物或植物可产生本发明的抗体。这种杂交瘤和转基因动物的产生在上文已有记载。

[0606] 在进一步的方面中,本发明涉及一种用于产生本发明抗-TF抗体的方法,所述方法包括如下步骤:

[0607] a) 培养如本文上文所述的本发明杂交瘤或宿主细胞,和

[0608] b) 从培养基纯化本发明抗体。

[0609] 在进一步的主要方面中,本发明涉及用作药物的如本文所定义的抗-TF抗体或如本文所定义的双特异性分子。

[0610] 在更进一步的方面中,本发明涉及一种药物组合物,其包括:

[0611] -如本文所定义的抗-TF抗体或如本文所定义的双特异性分子,和

[0612] -药学可接受的载体。

[0613] 药物组合物可以用药学可接受的载体或稀释剂以及任何其它已知的佐剂和赋形剂根据常规技术加以配制,例如在Remington:The Science and Practice of Pharmacy, 19th Edition,Gennaro,Ed.,Mack Publishing Co.,Easton,PA,1995中公开的技术。

[0614] 药学可接受的载体或稀释剂以及任何其它已知的佐剂和赋形剂应当适合于本发明所选择的化合物以及所选择的给药模式。用于药物组合物的载体和其它组分的适用性以如下的因素为基础来确定,即对所选的本发明化合物或药物组合物的期望的生物学性质没有显著的不利影响(例如对抗原结合没有实质性影响(例如10%或更低的相对抑制,5%或更低的相对抑制等))。

[0615] 本发明的药物组合物还可以包括稀释剂、填充剂、盐、缓冲剂、去污剂(例如非离子去污剂,例如吐温20或吐温80)、稳定化剂(例如糖或无蛋白氨基酸)、防腐剂、组织固定剂、增溶剂、和/或其它适合于包含在药物组合物中的材料。

[0616] 已有报道,在癌细胞中,例如人结肠直肠癌细胞中,TF的表达受到2个驱动疾病进程的主要转化事件(K-ras癌基因活化和p53肿瘤抑制子失活)的控制,其方式依赖于MEK/有

丝分裂原活化蛋白激酶 (MAPK) 和磷脂酰肌醇3'-激酶 (PI3K) (Yu et al. (2005) Blood 105: 1734)。

[0617] 过表达TF的癌细胞可能是本发明抗-TF抗体的特别好的靶标,因为每个细胞可以结合更多的抗体。因此,在一个实施方案中,待用本发明抗-TF抗体治疗的癌症患者是如下的患者,例如胰腺癌、肺癌或结肠直肠癌患者,其已经被诊断在其肿瘤细胞的K-Ras中具有一个或多个突变和/或p53中存在一个或多个突变。

[0618] 在一个备选的实施方案中,待用本发明抗-TF抗体治疗的癌症患者是患者,例如胰腺癌、肺癌或结肠直肠癌患者,其在K-Ras中没有突变。不受限于任何具体的理论,一些具有K-Ras激活的肿瘤细胞有可能对抗-TF抗体治疗的易感性较弱,因为在K-Ras被激活的细胞中抗-TF抗体影响细胞内信号传导机制的效力可能较低。

[0619] 本发明药物组合中活性成分的实际剂量水平可以加以变化,以获得可以为特殊患者、组合或给药模式有效地实现期望治疗应答的活性成分的量,而对患者没有毒性。所选的剂量水平依赖于多种药物动力学因素,包括所采用的本发明特定组合或其酰胺的活性,给药途径,给药时间,所采用特殊化合物的排泄速度,治疗的持续时间,与所采用的特定组合联合使用的其它药物、化合物和/或材料,受治疗的患者的年龄、性别、体重、状况、一般健康状况和先前用药历史,以及医学领域众所周知的类似因素。

[0620] 药物组合物可以通过任何合适的途径和模式施用。在体内和体外施用本发明化合物的合适途径是本领域众所周知的,并可以由本领域技术人员加以选择。

[0621] 在一个实施方案中,本发明的药物组合物是肠胃外施用的。

[0622] 如这里所使用的,术语“肠胃外施用”和“肠胃外地施用”是指除肠内和局部给药之外的给药模式,通常是通过注射,并且包括上皮、静脉内、肌内、动脉内、鞘内、囊内、眶内、心脏内、皮内、腹膜内、腱内、经气管、皮下、表皮下(subcuticular)、关节内、囊下、蛛网膜下、椎管内、颅内、胸内、硬脑膜外和胸骨内注射和输注。

[0623] 在一个实施方案中,药物组合物是通过静脉内或皮下注射或输注给药的。

[0624] 药学可接受的载体包括任何和全部合适的溶剂、分散介质、包衣剂、杀菌和杀真菌剂、等渗剂、抗氧化剂和延迟吸收剂,和类似的与本发明化合物生理相容的试剂。

[0625] 本发明药物组合物可以采用的合适的水性和非水性载体实例包括水、盐水、磷酸盐缓冲盐水、乙醇、右旋糖、多元醇(例如甘油、丙二醇、聚乙二醇等),及其合适的混合物,植物油,例如橄榄油、玉米油、花生油、棉籽油、和芝麻油,羧甲基纤维素胶体溶液、黄蓍胶和可注射的有机酯,例如油酸乙酯,和/或各种缓冲液。其它的载体是药物领域众所周知的。

[0626] 药学可接受的载体包括无菌水溶液或分散体和无菌粉末,用于即时制备无菌可注射溶液或分散体。这些介质和试剂在药物活性物质上的使用是本领域已知的。除非任何常规介质或试剂与活性化合物不相容,本文构想了它们在本发明药物组合物中的使用。

[0627] 通过使用包衣材料,例如卵磷脂,在分散体情况下通过保持所需的颗粒大小,和通过使用表面活性剂,可以保持合适的流动性。

[0628] 本发明的药物组合物还可以包括药学可接受的抗氧化剂,例如(1)水溶性抗氧化剂,例如抗坏血酸、半胱氨酸盐酸盐、硫酸氢钠、焦亚硫酸钠、亚硫酸钠和类似物;(2)油溶性抗氧化剂,例如抗坏血酸棕榈酸酯、丁基羟基茴香醚(BHA)、丁基甲苯(BHT)、卵磷脂、没食子酸丙酯、 α -生育酚、等等;和(3)金属螯合剂,例如柠檬酸、乙二胺四乙酸(EDTA)、山梨醇、酒

石酸、磷酸等等。

[0629] 本发明的药物组合物还可以在组合物中包括等渗剂,例如组合物中的糖、多元醇,例如甘露醇、山梨醇、甘油或氯化钠。

[0630] 本发明的药物组合物还可以含有一种或多种适合于所选给药途径的佐剂,例如防腐剂、润湿剂、乳化剂、分散剂、防腐剂或缓冲剂,其可以提高药物组合物的保存寿命或有效性。本发明的化合物可以用保护化合物免于快速释放的载体制备,这样的载体例如缓释剂型,包括植入体、经皮贴片和微胶囊化地输送系统。这样的载体可以包括明胶、单硬脂酸甘油酯、二硬脂酸甘油酯、生物可降解的、生物相容性聚合物,例如乙烯乙烯乙酸共聚物、聚酸酐、聚乙醇酸、胶原、聚原酸酯和聚乳酸,单独地或者与蜡一起,或者其它本领域众所周知的材料。用于制备这类制剂的方法是本领域技术人员一般知道的。见例如Sustained and Controlled Release Drug Delivery Systems, J.R. Robinson编辑, Marcel Dekker, Inc., New York, 1978。

[0631] 在一个实施方案中,可以被配制本发明的化合物以确保在体内适当的分布。用于胃肠外给药的药学可接受载体包括无菌含水溶液或分散体用于即时制备无菌可注射溶液或分散体的无菌粉末。这些介质和试剂用于药物活性物质的使用是本领域已知的。任何常规介质或试剂,只要其不与活性化合物不相容,本文考虑了它们在本发明药物组合物中的使用。组合物中还可以纳入补充活性化合物。

[0632] 用于注射的药物组合物典型地必须是无菌的,并且在制造和储存条件下稳定。组合物可以配制成溶液、微乳剂、脂质体或其它适合于高药物浓度的有序结构。载体可以是水性或非水性溶剂或分散介质,含有例如水、乙醇、多元醇(例如甘油、丙二醇、聚乙二醇等),及其合适的混合物,植物油,例如橄榄油,和可注射的有机酯,例如油酸乙酯。可以例如通过下述手段来保持合适的流动性:通过使用包衣,例如卵磷脂;在分散体的情况下通过保持所需的颗粒大小;以及通过使用表面活性剂。在许多情况下,优选地在组合物中含有等渗剂,例如糖、多元醇如甘油、甘露醇、山梨醇、或氯化钠。可注射组合物的延长吸收可以通过在组合物中包含可延迟吸收的试剂,例如单硬脂酸盐和明胶,而实现。可以这样制备无菌可注射溶液:将所需量的活性化合物纳入根据需要含有一种成分或多种成分的组合(例如上面所列举的)的合适溶剂中,随后通过无菌微量过滤。一般地,分散体是通过将活性化合物纳入含有基础分散介质和所需的其它成分(例如来自上面列举的)的无菌媒介中而制备的。在用于制备无菌可注射溶液的无菌粉末的情况下,制备方法的实例是真空干燥和冷冻干燥(冻干),这些过程可以从先经过了无菌过滤的溶液产生活性成分加上任何额外的粉末。

[0633] 无菌可注射溶液的制备可以通过按照需要,将所需量的活性化合物加入到具有一种或多种上文所列举成分的组合的合适溶剂中,随后进行无菌微过滤。一般地,分散体的制备是通过将活性化合物加入到含有基础分散介质和必需的其它来自上面列举的成分的无菌介质内。在用于制备无菌可注射溶液的无菌粉末的情况下,制备方法的实例是真空干燥和冷冻干燥(冻干),这些过程从先前经过无菌过滤的溶液产生活性成分加上任何额外的期望成分的粉末。

[0634] 本发明的药物组合物可以含有一种本发明的化合物或者多种本发明化合物的组合。

[0635] 如上文所述,在另一个方面中,本发明涉及用作药物的如本文所定义的本发明抗

体或者如这里所本文的本发明双特异性分子。

[0636] 本发明的抗-TF抗体可以用于多种目的。特别地,本发明的抗体可用于治疗多种形式的癌症。在一个方面中,本发明的抗-TF单克隆抗体用于治疗各种实体癌症类型,例如中枢神经系统的肿瘤、头颈癌、肺癌(例如非小细胞肺癌)、乳腺癌、食道癌、胃癌、肝和胆癌(liver and biliary cancer)、胰腺癌、结肠直肠癌、膀胱癌、肾癌、前列腺癌、子宫内膜癌、卵巢癌、恶性黑色素瘤、肉瘤(软组织,例如骨和肌肉)、原发来源不明的肿瘤(也就是未知来源)、白血病、骨髓癌症(例如多发性骨髓瘤)、急性淋巴细胞白血病、慢性淋巴细胞白血病和非霍奇金淋巴瘤、皮肤癌、神经胶质瘤、脑、子宫和直肠的癌症。

[0637] 进一步,自身免疫性炎症,例如肌病或多发性硬化,可以作为本发明的抗-TF单克隆抗体的靶标。

[0638] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于止血(haemostatis)的治疗。

[0639] 癌症相关的止血病症也可以作为本发明的介入的目标。

[0640] 进一步,具有炎症的疾病,例如肌病、类风湿性关节炎、骨关节炎、强直性脊柱炎、痛风、脊柱关节病(spondylarthropathris)、强直性脊柱炎、莱特尔综合症、银屑病性关节炎、肠病性关节炎(enteropathric spondylitis)、青少年关节病(juvenile arthropathy)、反应性关节病、感染性或感染后关节炎、结核性关节炎、病毒性关节炎、真菌性关节炎、梅毒性关节炎、肾小球肾炎、末期肾病、系统性红斑狼疮、mb.Crohn、溃疡性结肠炎、炎性肠病、囊性纤维化、慢性阻塞性肺病(COPD)、哮喘、过敏性哮喘、支气管炎、急性支气管炎、慢性支气管炎、特发性肺纤维化、或者多发性硬化,可以作为本发明的抗-TF单克隆抗体的靶标。

[0641] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于止血症(haemostatis)的治疗。

[0642] 癌症相关的止血病症也可以作为本发明的介入的靶标。

[0643] 另外,血管疾病,例如血管再狭窄、心肌血管疾病、脑血管疾病、视网膜病(retinopathia)和黄斑变性,包括但不限于,湿性AMD,可以用抗-TF单克隆抗体治疗。

[0644] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于治疗具有心血管危险的患者,例如动脉粥样硬化、高血压、糖尿病、血脂障碍、和急性冠状动脉综合症,包括但不限于,急性心肌梗死、中风。

[0645] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于抑制血栓形成,例如DVT、肾栓塞、肺栓塞、动脉血栓形成,或者用于治疗在动脉手术、外周血管旁路移植或冠状动脉旁路移植、动静脉分流、移除设置物例如支架或导管后的血栓形成。

[0646] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于抑制肾缺血再灌注损伤。

[0647] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于治疗高脂蛋白血症(hyperlipoproteineimia)、甲状旁腺功能亢进(hyperparathyroidism)。

[0648] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于治疗血管炎、ANCA阳性血管炎、Behcet病。

[0649] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于阻断外伤诱导的呼吸衰竭,例如急性呼吸窘迫综合症、急性肺损伤。

[0650] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于阻断感染诱导的器官功能障碍,例如肾衰竭、急性呼吸窘迫综合症、急性肺损伤。

[0651] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于治疗各种血栓栓塞疾病,例如由血管成形

术、心肌梗死、不稳定型心绞痛和冠状动脉狭窄引起的血栓栓塞疾病。

[0652] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于预防场合,用于治疗系统性感染的TF介导的并发症,例如败血症或肺炎。

[0653] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于对具有动脉粥样硬化的血管而有血栓形成危险的患者的预防性处理。

[0654] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于治疗移植物抗宿主疾病。

[0655] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于在胰岛移植中增加 β 细胞移植物植入,预防心脏同种异体移植物血管病(CAV),预防急性移植物排斥。

[0656] 本发明的抗-TF单克隆抗体还可以用于治疗存在暴露于循环组织因子的微粒(circulating tissue-factor exposing microparticles)的疾病,例如但不仅限于血管血栓形成、II型糖尿病、AMI、肺动脉高血压。

[0657] 类似地,本发明涉及用于抑制表达TF的肿瘤细胞的生长和/或增殖的方法,包括向需要的个体施用本发明的抗体或双特异性分子。在一个实施方案中,所述肿瘤细胞涉及癌症,例如前列腺癌、肺癌(例如非小细胞肺癌)、乳腺癌、结肠直肠癌(例如转移性结肠直肠癌)、胰腺癌、子宫内膜癌、卵巢癌、皮肤黑色素瘤(cutaneous melanoma)、白血病骨髓癌症(例如多发性骨髓瘤)、急性淋巴细胞白血病、慢性淋巴细胞白血病和非霍奇金淋巴瘤、皮肤癌、前列腺癌、神经胶质瘤、脑、肾、子宫、膀胱和直肠的癌症。

[0658] 另外,本发明涉及使用可结合人TF的单克隆抗体在制备用于治疗癌症(例如上文所述具体癌症适应证之一)的药物中的用途。

[0659] 在一个实施方案中,要用抗-TF抗体治疗的患者的选择是基于其尿液和/或血液中组织因子(TF)的水平。在一个具体的实施方案中,要治疗的患者在尿液和/或血液中具有相对高水平的TF。例如,要治疗的患者尿液中的TF水平可超过20ng/ml,例如超过40ng/ml,例如超过100ng/ml,例如超过200ng/ml。作为另一选择,或者除此之外,患者血清中的TF水平可以超过100pg/ml,例如超过200pg/ml。这可以用例如ELISA加以确定。

[0660] 在本发明的治疗方法的一个进一步的实施方案中,在治疗期间对治疗的效力进行监视,例如在预定的时间点。在一个实施方案中,可以通过测量尿液或血液中的TF水平,例如通过ELISA,来监视效力。在另一个实施方案中,可以通过对疾病区域进行可视化来确定效力,可视化例如通过进行一次或多次PET-CT扫描,例如使用标记的抗-TF抗体,如本发明的标记抗-TF抗体进行扫描。而且,标记的抗-TF抗体,如本发明的标记抗-TF抗体,可以用于检测产生TF的肿瘤,例如使用PET-CT扫描来检测。

[0661] 对上述治疗方法和应用中的剂量方案进行调节,以提供最佳的理想应答(例如治疗性应答)。例如,可以给予单次推注(bolus),经过一段时间内给予数个分割的剂量,或者可以根据治疗情形的迫切需要而按比例减少或增加剂量。胃肠外组合物可以被配制成单位剂量形式,以便于给药和保持剂量均匀。如这里所用的单位剂量形式,是指适合于作为用于待治疗的受试者的单位剂量(unitary dosage)的、物理上离散的单位;每个单位含有预定量活性化合物和必需的药物载体,所述活性化合物的预定量经过计算可产生期望的治疗效果。本发明的单位剂量形式的规格由如下因素支配和直接决定:(a) 活性化合物的独特特征和待实现的具体治疗效果,和(b) 现有技术中内在的对配伍这种用于治疗个体敏感性的活性化合物的限制。

[0662] 抗-TF抗体的有效剂量和剂量域取决于待治疗的疾病或病症,并可以由本领域技术人员确定。本发明化合物的治疗有效量的一个示例的非限制性范围是大约0.1-100mg/kg,例如大约0.1-50mg/kg,例如大约0.1-20mg/kg,例如0.1-10mg/kg,例如大约0.5,例如大约0.3,例如大约1,或大约3mg/kg。

[0663] 本领域具有普通技术的医师或兽医可以容易地确定和处方所需的药物组合物的有效量。例如,对于药物组合物中所含的抗-TF抗体,医师或兽医可以从低于实现期望治疗效果所需量的剂量水平开始,并逐渐增加剂量,直到实现期望的效果。一般地,本发明组合物的合适的每日剂量是这样的化合物量,它是可以有效产生治疗效果的最低剂量。这种有效剂量一般地取决于上述因素。给药可以是例如静脉内、肌肉内、腹膜内或皮下,例如施加在靶位点附近。如果期望,可以将药物组合物的有效每日剂量作为2、3、4、5、6或更多个亚剂量在每天内以合适的间隔分开给药,任选地采取单位剂量形式。尽管本发明的化合物有可能单独施用,但是优选地以上述的药物组合物的形式施用化合物。

[0664] 在一个实施方案中,抗-TF抗体可以以每周10-500mg/m²,例如200-400mg/m²的剂量输注给药。这种给药可以重复进行,例如1-8次,例如3-5次。给药可以通过历时2-24小时,例如2-12小时的连续输注来进行。

[0665] 在一个实施方案中,抗-TF抗体可以通过在一个较长时间内,例如超过24小时,缓慢连续输注来进行,以降低毒副作用。

[0666] 在一个实施方案中,抗-TF抗体可以用每周250mg-2000mg,例如300mg,500mg,700mg,1000mg,1500mg或2000mg的剂量给药,最多给8次,例如4-6次。给药可以通过在2-24小时的时间内,例如2-12小时的时间内连续输注来进行。这种给药方案可以按照需要重复1次或多次,例如在6个月或12个月后重复1次或多次。剂量可以通过测量给药后血液中本发明化合物的量来确定或调整,例如以下述方式:取出生物样品并使用靶定本发明抗-TF抗体抗原结合区的抗独特型(anti-idiotypic)抗体。

[0667] 在一个实施方案中,抗-TF抗体可以通过维持疗法进行给药,例如在6个月或更长的时期内每周1次。

[0668] 在一个实施方案中,抗-TF抗体可以通过如下的方案给药,包括一次输注本发明的抗-TF抗体,随后输注与放射性同位素偶联的本发明抗-TF抗体。该方案可以在例如7-9天后重复进行。

[0669] 作为非限制性实例,根据本发明的治疗可以作为本发明化合物的每日剂量提供,其量为大约每天0.1-100mg/kg,例如每天0.5,0.9,1.0,1.1,1.5,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,17,18,19,20,21,22,23,24,25,26,27,28,29,30,40,45,50,60,70,80,90或100mg/kg,在治疗开始后第1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,17,18,19,20,21,22,23,24,25,26,27,28,29,30,31,32,33,34,35,36,37,38,39,或40天中至少之一,或者第1,2,3,4,5,6,7,8,9,10,11,12,13,14,15,16,17,18,19或20周中的至少之一进行,或者其任何组合,使用单次剂量或者每24、12、8、6、4或2小时分次的剂量,或其任意组合。

[0670] 用于肿瘤治疗的“有效量”还可以以其稳定疾病进程的能力来衡量。化合物抑制癌症的能力可以在可预测在人肿瘤中的效力的动物模型体系中进行评估。或者,组合物的这种性质可以通过技术人员已知的体外测定方法检查化合物抑制细胞生长或者诱导细胞凋亡的能力进行评估。治疗有效量的治疗化合物可以减少肿瘤大小,或者以其他方式减轻受

试者的症状。本领域的普通技术人员能够根据如下的因素确定这些量,即受试者的体格、受试者症状的严重程度、和所选的具体组合物或给药途径。

[0671] 抗-TF抗体还可以预防性地给药,以降低发生癌症的危险、延迟癌症进程中事件发生的开始、和/或在癌症减轻过程中降低复发的危险。对于通过其它生物学因素已知其体内存在肿瘤但难以定位肿瘤的患者是特别有用的。

[0672] 抗-TF抗体还可以在组合疗法中施用,即与其它与待治疗疾病或病症相关的治疗剂组合。因此,在一个实施方案中,含有抗体的药物用于和一种或多种其他的治疗剂组合,例如细胞毒剂、化疗剂或抗血管发生剂。

[0673] 这种组合施用可以同时、分别或顺次进行。对于同时施用,试剂可以合适地作为一个组合物或者作为各别的组合物施用。本发明因此还提供了用于治疗涉及如上所述的表达TF细胞的疾病的方法,该方法包括施用与一种或多种如下所述的其他治疗剂组合的本发明抗-TF抗体。

[0674] 在一个实施方案中,本发明提供了一种用于治疗受试者体内涉及表达TF的细胞的疾病的方法,该方法包括向需要的受试者施用治疗有效量的本发明抗-TF抗体和至少一种化疗剂。

[0675] 在一个实施方案中,本发明提供了用于治疗或预防癌症的方法,该方法包括向需要的对象施加治疗有效量的本发明抗-TF抗体和至少一种化疗剂。

[0676] 在一个实施方案中,本发明提供了本发明的抗-TF抗体在制备用于同至少一种癌症的化疗剂一起施用来治疗癌症的药物组合物中的用途。

[0677] 在一个实施方案中,这种化疗剂可以选自抗代谢物,例如氨甲蝶呤、6-巯基嘌呤、6-巯鸟嘌呤、阿糖胞苷、氟达拉滨、5-氟尿嘧啶、氨烯咪胺、羟基脲、天冬酰胺酶、吉西他滨、克拉屈滨和类似的试剂。

[0678] 在一个实施方案中,这种化疗剂可以选自烷基化试剂,例如氮芥、塞替派(thioepa)、苯丁酸氮芥、美法仑、卡氯芥(BSNU)、环己亚硝脲(CCNU)、环磷酰胺、白消安、二溴甘露醇、链唑霉素、达卡巴嗪(DTIC)、丙卡巴肼、丝裂霉素C、顺铂和其它铂衍生物,例如卡铂,和类似药物。

[0679] 在一个实施方案中,这种化疗剂可以选自抗有丝分裂剂,例如紫杉烷类(taxanes),如多西紫杉醇(docetaxel)和紫杉醇,和长春花生物碱,例如长春地辛、长春新碱、长春碱和长春瑞滨。

[0680] 在一个实施方案中,这种化疗剂可以选自拓扑异构酶抑制剂,例如托泊替康或依立替康。

[0681] 在一个实施方案中,这种化疗剂可以选自抑制细胞生长药物,例如依托泊苷和替尼泊苷。

[0682] 在一个实施方案中,这种化疗剂可以选自生长因子抑制剂,例如ErbB1(EGFR)抑制剂(例如易瑞沙、爱必妥(西妥昔单抗)、特罗凯和类似药物),ErbB2(Her2/neu)抑制剂(例如赫赛汀和类似药物)和类似药物。

[0683] 在一个实施方案中,这种化疗剂可以选自酪氨酸激酶抑制剂,例如伊马替尼(Glivec, Gleevec STI571)、拉帕替尼、PTK787/ZK222584和类似药物。

[0684] 在一个实施方案中,本发明提供了一种用于治疗涉及受试者体内表达TF的细胞的

疾病的方法,该方法包括向需要的受试者施用治疗有效量的本发明抗-TF抗体和至少一种血管新生、新血管化和/或其它血管化抑制剂。

[0685] 这种血管发生抑制剂的实例是尿激酶抑制剂、基质金属蛋白酶抑制剂(例如马立马司他、新伐司他、BAY 12-9566、AG 3340、BMS-275291和类似药物)、内皮细胞迁移和增殖抑制剂(例如TNP-470、角鲨胺、2-甲氧雌二醇、考布他汀类(combretastatins)、内皮他丁、血管他丁、青霉胺、SCH66336 (Schering-Plough Corp, Madison, NJ)、R115777 (Janssen Pharmaceutica, Inc, Titusville, NJ) 和类似药物)、血管新生生长因子拮抗剂(例如ZD6474、SU6668、针对血管发生剂和/或其受体(例如VEGF, bFGF, 和血管形成素-1)的抗体、沙利度胺、沙利度胺类似物(例如CC-5013)、Sugen 5416、SU5402、抗血管发生核酶(例如angiozyme)、干扰素 α (例如干扰素 α 2a)、苏拉明和类似药物)、VEGF-R激酶抑制剂和其它抗血管发生酪氨酸激酶抑制剂(例如SU011248)、内皮特异性整联蛋白/生存信号传导抑制剂(例如vitaxin和类似药物)、铜拮抗剂/螯合剂(例如四硫钼酸盐、卡托普利和类似药物)、羧胺三唑(carboxyamido-triazole, CAI)、ABT-627、CM101、白介素-12 (IL-12)、IM862、PNU145156E以及抑制血管发生的核苷酸分子(例如反义-VEGF-cDNA、编码血管他丁的cDNA、编码p53的cDNA和编码缺陷型VEGF受体-2的cDNA)和类似药物。

[0686] 这些血管发生、新血管化和/或其它血管化抑制剂的其它实例是抗血管发生肝素衍生物和相关分子(例如肝素酶III(heparinase III))、替莫唑胺、NK4、巨噬细胞迁移抑制因子(MIF)、环氧合酶-2抑制剂、缺氧诱导因子1、抗血管发生大豆异黄酮、奥替普拉、烟曲霉素及其类似物、生长抑素类似物、戊聚糖多硫酸酯、替可加兰钠、达肝素、肿瘤抑素(tumstatin)、血小板反应蛋白(thrombospondin)、NM-3、combrestatin、canstatin、阿伐他汀(avastatin)、针对其它相关靶标的抗体(例如抗- α -v/ β -3整联蛋白和抗-kininostatin单抗)和类似药物。

[0687] 在一个实施方案中,用于和用于治疗如上所述疾病的抗-TF抗体联合使用的治疗剂可以是抗癌免疫原,例如癌抗原/肿瘤相关抗原(例如上皮细胞粘附分子(EpCAM/TACSTD1)、粘蛋白1(MUC1)、癌胚抗原(CEA)、肿瘤相关糖蛋白72(TAG-72)、gp100、Melan-A、MART-1、KDR、RCAS1、MDA7、癌症相关病毒疫苗(例如人乳头瘤病毒疫苗)、肿瘤来源的热激蛋白和类似药物。在本文他处记载的许多其它合适的癌抗原/肿瘤相关抗原和本领域已知的类似分子也可以进一步或者作为另一选择用在这种实施方案中。抗癌免疫原性肽还包括抗独特型“疫苗”,例如BEC2抗独特型抗体、米妥莫单抗、CeaVac和相关抗独特型抗体、针对MG7抗体的抗独特型抗体,和其它抗癌抗独特型抗体(见例如Birebent et al., Vaccine. 21(15), 1601-12(2003), Li et al., Chin Med J (Engl). 114(9), 962-6(2001), Schmitt et al., Hybridoma. 13(5), 389-96(1994), Maloney et al., Hybridoma. 4(3), 191-209(1985), Raychardhuri et al., J Immunol. 137(5), 1743-9(1986), Pohl et al., Int J Cancer. 50(6), 958-67(1992), Bohlen et al., Cytokines Mol Ther. 2(4), 231-8(1996)和Maruyama, J Immunol Methods. 264(1-2), 121-33(2002))。这种抗独特型抗体还以任选地与载体偶联,该载体可以是合成的(通常是惰性的)分子载体、蛋白质(例如匙孔血蓝蛋白(KLH)(见例如Ochi et al., Eur J Immunol. 17(11), 1645-8(1987))或细胞(例如红细胞-见例如Wi et al., J Immunol Methods. 122(2), 227-34(1989))。

[0688] 在一个实施方案中,供与用于治疗如上所述病症的抗-TF抗体联合使用的治疗剂

可以是抗癌细胞因子、趋化因子或其组合。合适的细胞因子和生长因子的实例包括IFN γ 、IL-2、IL-4、IL-6、IL-7、IL-10、IL-12、IL-13、IL-15、IL-18、IL-23、IL-24、IL-27、IL-28a、IL-28b、IL-29、KGF、IFN α (例如IFN α 2b)、IFN β 、GM-CSF、CD40L、Flt3配体、干细胞因子、安西司亭和TNF α 。合适的趋化因子包括Glu-Leu-Arg (ELR)-阴性趋化因子,例如来自人CXC和C-C趋化因子家族的IP-10、MCP-3、MIG,和SDF-1 α 。合适的细胞因子包括细胞因子衍生物、细胞因子变体、细胞因子片段和细胞因子融合蛋白。并且/或者,这些和本文中其它涉及天然发生的编码肽的核酸的方法或用途可以通过“基因激活”和同源重组基因上调技术来进行,如下列文献所述:US 5,968,502,US 6,063,630和US 6,187,305和EP 0505500。

[0689] 在一个实施方案中,用于与治疗如上所述病症的抗-TF抗体联合使用的治疗剂可以是细胞周期控制/细胞凋亡调节子(或“调节剂”)。细胞周期控制/细胞凋亡调节子可包括靶向并调节细胞周期控制/凋亡调节子的分子,例如(i)cdc-25(例如NSC 663284), (ii)过度刺激细胞周期的细胞周期蛋白依赖的激酶(例如夫拉平度(flavopiridol) (L868275, HMR1275), 7-羟基星孢素(7-hydroxy-staurosporine) (UCN-01, KW-2401), 和roscovitine (R-roscovitine, CYC202)), 和(iii)端粒酶调节剂(例如BIBR1532, SOT-095, GRN163和在例如US 6,440,735和US 6,713,055中记载的组合物)。可干扰细胞凋亡途径的分子的非限制性实例包括TNF相关的细胞凋亡诱导配体(TRAIL)/凋亡-2配体(Apo-2L), 激活TRAIL受体的抗体、IFN和反义Bcl-2。

[0690] 在一个实施方案中,用于与治疗上述疾病的抗-TF抗体联合使用的治疗剂可以是激素调节剂,例如用于抗雄激素和抗雌激素疗法的药物。这些激素调节剂的实例有他莫昔芬、碘昔芬、氟维司群、屈洛昔芬、托瑞米芬、雷洛昔芬、己烯雌酚、乙炔雌二醇/炔雌醇、抗雄激素(antiandrogene) (例如氟他米特(flutamide)/氟他胺(eulexin)), 孕酮(例如己酸羟孕酮、甲羟孕酮/普维拉、甲地孕酮醋酸酯/梅格施)、肾上腺皮质类固醇(例如氢化可的松、泼尼松)、黄体化激素释放激素(和其类似物或其它LHRH激动剂,例如布舍瑞林和戈舍瑞林)、芳香酶抑制剂(例如阿那曲唑/瑞宁得、氨鲁米特/cytraden、依西美坦)、激素抑制剂(例如奥曲肽/善得定)和类似药物。

[0691] 在一个实施方案中,用于同治疗上述疾病的抗-TF抗体联合使用的治疗剂可以是抗变应性缺乏(anti-anergic) 药物(例如小分子化合物、蛋白质、糖蛋白、或阻断对肿瘤和癌抗原耐受性的抗体)。这些化合物的实例是可阻断CTLA-4活性的分子,例如MDX-010(易普利姆玛(ipilimumab)) (Phan et al., PNAS USA 100,8372(2003))。

[0692] 在一个实施方案中,用于同治疗上述疾病的抗-TF抗体联合使用的治疗剂可以是含肿瘤抑制基因的核酸或载体,例如编码人重组野生型p53/SCH58500的复制缺陷型腺病毒等;靶定癌基因、突变或不受调节基因的反义核酸;或靶定突变或不受调节基因的siRNA。肿瘤抑制靶标的实例包括例如BRCA1, RB1, BRCA2, DPC4 (Smad4), MSH2, MLH1, 和DCC。

[0693] 在一个实施方案中,用于同治疗上述疾病的抗-TF抗体联合使用的治疗剂可以是抗癌核酸,例如genasense (augmerosen/G3139)、LY900003 (ISIS 3521)、ISIS 2503、OGX-011 (ISIS 112989)、LE-AON/LEraf-AON (脂质体包裹的c-raf反义寡核苷酸/ISIS-5132)、MG98、和其它靶定PKC α 、丛生蛋白(clusterin)、IGFBP、蛋白激酶A、细胞周期蛋白D1、或Bcl-2h的反义核酸。

[0694] 在一个实施方案中,用于同治疗上述疾病的抗-TF抗体联合使用的治疗剂可以是

抗癌抑制性RNA分子(见例如Lin et al., Curr Cancer Drug Targets. 1(3), 241-7(2001), Erratum in: Curr Cancer Drug Targets. 3(3), 237(2003), Lima et al., Cancer Gene Ther. 11(5), 309-16(2004), Grzmil et al., Int J Oncol. 4(1), 97-105(2004), Collis et al., Int J Radiat Oncol Biol Phys. 57(2Suppl), S144(2003), Yang et al., Oncogene. 22(36), 5694-701(2003)和Zhang et al., Biochem Biophys Res Commun. 303(4), 1169-78(2003))。

[0695] 本发明的组合物和联合给药方法还包括施用核酸疫苗,例如编码这些癌抗原/肿瘤相关抗原的裸露DNA疫苗(见例如US 5,589,466, US 5,593,972, US 5,703,057, US 5,879,687, US 6,235,523,和US 6,387,888)。在一个实施方案中,联合给药方法和/或联合组合物包括自体疫苗组合物。在一个实施方案中,联合组合物和/或联合给药方法包括全细胞疫苗或细胞因子表达细胞(例如表达重组IL-2的成纤维细胞、表达重组细胞因子的树突细胞等)(见例如Kowalczyk et al., Acta Biochim Pol. 50(3), 613-24(2003), Reilly et al., Methods Mol Med. 69, 233-57(2002)和Tirapu et al., Curr Gene Ther. 2(1), 79-89(2002))。这种可用于本发明的组合方法的自体细胞方法的另一个实例是**MyVax®**个体化免疫治疗方法(先前称作GTOP-99)(Genitope公司-Redwood市, CA, USA)。

[0696] 在一个实施方案中,本发明提供了联合组合物和联合施用方法,其中抗-TF抗体与病毒、病毒蛋白等组合或者共同施用。例如,复制缺陷病毒,其一般能够在体内进行1轮或者少数几轮复制,并且靶定肿瘤细胞,可以用作这种组合物和方法的组分。这类病毒试剂可以包含编码免疫刺激物(例如GM-CSF和/或IL-2)的核酸,或者与其相伴随。天然的溶瘤病毒和这些重组溶瘤病毒(例如HSV-1病毒、呼肠孤病毒、复制缺陷和复制敏感型腺病毒等)可以用作这些方法和组合物的组分。因此,在一个实施方案中,本发明提供了联合组合物和联合给药方法,其中抗-TF抗体与溶瘤病毒组合或共同施用。这些病毒的实例包括溶瘤腺病毒和疱疹病毒,其可以是或者不是修饰病毒(见例如Shah et al., J Neurooncol. 65(3), 203-26(2003), Stiles et al., Surgery. 134(2), 357-64(2003), Sunarmura et al., Pancreas. 28(3), 326-9(2004), Teshigahara et al., J Surg Oncol. 85(1), 42-7(2004), Varghese et al., Cancer Gene Ther. 9(12), 967-78(2002), Wildner et al., Cancer Res. 59(2), 410-3(1999), Yamanaka, Int J Oncol. 24(4), 919-23(2004)和Zwiebel et al., Semin Oncol. 28(4), 336-43(2001))。

[0697] 本发明的联合组合物和联合给药方法还可以涉及“全细胞”和“过继性”免疫治疗方法。例如这些方法可以包括输注或再输注免疫系统细胞(例如肿瘤浸润淋巴细胞(TIL),如CD4⁺和/或CD8⁺T细胞(例如用肿瘤特异抗原和/或遗传增强子扩增的T细胞),表达抗体的B细胞或其它抗体产生/呈递细胞,树突细胞(例如表达抗细胞因子的重组树突细胞、用DC扩增剂如GM-CSF和/或Flt3-L培养的树突细胞,和/或负载肿瘤相关抗原的树突细胞),抗肿瘤NK细胞,所谓的杂交细胞,或其组合。细胞裂解物也可用于这些方法和组合物。可用于这些方面的正在临床试验中的细胞“疫苗”包括CanvaxinTM, APC-8015(Dendreon), HSPPC-96(Antigenics),和**Melacine®**细胞裂解物。从癌细胞脱落(shed from)的抗原和其混合物(见例如Bystryn et al., Clinical Cancer Research Vol.7, 1882-1887, July 2001),任选地与佐剂例如明矾混合,也可以作为这些方法和联合组合物中的组分。

[0698] 在一个实施方案中,抗-TF抗体可以和体内接种法(internal vaccination

method) 组合输送给患者。体内接种是指患者体内的诱导的肿瘤或癌细胞死亡,例如药物诱导或放射诱导的肿瘤细胞的细胞死亡,其典型地导致针对(i)肿瘤细胞整体或(ii)肿瘤细胞的部分,包括(a)分泌蛋白、糖蛋白或其它产物,(b)膜相关蛋白或糖蛋白或其它与膜关联或插入在膜内的组分,和/或(c)细胞内蛋白或其它细胞内组分的免疫应答的引发。体内接种诱导的免疫应答可以是体液型(即抗体-补体介导的)或细胞介导型(例如可识别体内被杀死的肿瘤细胞或其部分的内源细胞毒性T淋巴细胞的发生和/或增加)。除了放射疗法之外,可用于诱导所述肿瘤细胞死亡和体内接种的药物和试剂的非限制实例是常规的化疗剂、细胞周期抑制剂、抗血管发生药物、单克隆抗体、细胞凋亡诱导剂和信号传导抑制剂。

[0699] 其它可能作为治疗剂与抗-TF抗体联用来治疗上述疾病的抗癌剂的实例是分化诱导剂、视黄酸类似物(例如全反式视黄酸、13-顺视黄酸和类似药物)、维生素D类似物(例如西奥骨化醇和类似药物)、如下物质的抑制剂:ErbB3、ErbB4、IGF-1R、胰岛素受体、PDGFR α 、PDGFR β 、Flk2、Flt4、FGFR1、FGFR2、FGFR3、FGFR4、TRKA、TRKC、c-met、Ron、Sea、Tie、Tie2、Eph、Ret、Ros、Alk、LTK、PTK7,和类似药物。

[0700] 其它可能作为治疗剂与抗-TF抗体联用来治疗上述疾病的抗癌剂的实例是组织蛋白酶B、组织蛋白酶D脱氢酶活性的调节剂、谷胱甘肽-S-转移酶(例如谷氨酰半胱氨酸合成酶(glutacylcysteine synthetase)和乳酸脱氢酶),和类似药物。

[0701] 其它可能作为治疗剂与抗-TF抗体联用来治疗上述疾病的抗癌剂实例是雌莫司汀和表柔比星。

[0702] 其它可能作为治疗剂与抗-TF抗体联用来治疗上述疾病的抗癌剂实例是HSP90抑制剂,例如17-烯丙基氨基格尔德霉素,针对肿瘤抗原如PSA,CA125,KSA等的抗体,整联蛋白如整联蛋白 β 1,VCAM抑制剂和类似药物。

[0703] 其它可能作为治疗剂与抗-TF抗体联用来治疗上述疾病的抗癌剂实例是钙调磷酸酶(calcineurin)抑制剂(例如伐司朴达、PSC 833和其它MDR-1或p-糖蛋白抑制剂)、TOR抑制剂(例如西罗莫司、依维莫司和雷帕霉素),和“淋巴细胞归巢”机制抑制剂(例如FTY720),和对细胞信号传导具有影响的试剂,例如粘附分子抑制剂(例如抗-LFA等)。

[0704] 在一个实施方案中,本发明的抗-TF抗体用于和一种或多种其它的治疗抗体联合使用,例如贝伐单抗(阿伐斯汀®),zalutumumab,西妥昔单抗(Erbitux®),帕尼单抗(Vectibix™),ofatumumab,zanolimumab,daratumumab,兰尼单抗(Lucentis®),赛尼哌,Simulect,Remicade,Humira,Tysabri,Xolair,raptiva,nimotuzumab,美罗华和/或曲妥单抗(赫赛汀®)。其它可用于和本发明抗体联合使用的治疗抗体在下列文献中有公开:W098/40408(能够结合天然人TF的抗体),W004/094475(能够结合人组织因子的抗体,与正常血浆对照相比,其不抑制因子介导的凝血),W003/093422(与TF:VIIa复合体的结合亲和力大于与单独的TF的亲和力),或W003/037361(用于细胞凋亡相关治疗的TF激动剂或拮抗剂)。

[0705] 在另一个实施方案中,两种或多种如这里所述的本发明不同抗体联合使用来治疗疾病。特别感兴趣的组合包括两种或多种非竞争的抗体。因此,在一个实施方案中,用这里所定义的交叉阻断(cross-block)组I中的抗体和如这里定义的组II或III中的抗体组合治疗患者。在另一个实施方案中,用如下面定义的组II中的抗体与组III中的抗体组合治疗患者。这些组合疗法可以导致每个细胞结合更多数目的抗体分子,从而可提供更高的效力,例如通过激活补体介导的溶解。

[0706] 在一个实施方案中,抗-TF抗体的施用可以与一种或多种如下所述的作用剂的递送相结合,所述作用剂可促进抗-TF抗体或联合组合物到达肿瘤内部。这种方法可以例如与松弛素的递送相结合,其中松弛素能够松弛肿瘤(见例如US 6,719,977)。在一个实施方案中,本发明的抗-TF抗体可以和细胞渗透肽(CPP)键合。细胞渗透肽和相关肽(例如工程化的细胞渗透性抗体)在例如下列文献中有记载:Zhao et al., J Immunol Methods. 254(1-2), 137-45 (2001), Hong et al., Cancer Res. 60 (23), 6551-6 (2000). Lindgren et al., Biochem J. 377 (Pt 1), 69-76 (2004), Buerger et al., J Cancer Res Clin Oncol. 129 (12), 669-75 (2003), Pooga et al., FASEB J. 12 (1), 67-77 (1998) 和 Tseng et al., Mol Pharmacol. 62 (4), 864-72 (2002)。

[0707] 在一个实施方案中,本发明涉及一种用于治疗受试者体内涉及表达TF的细胞的疾病的方法,该方法包括向需要的受试者施用治疗有效量的抗-TF抗体和至少一种抗炎剂。

[0708] 在一个实施方案中,这种抗炎剂可以从下选出:阿司匹林和其它水杨酸盐、Cox-2 抑制剂(例如罗非昔布和塞来昔布)、NSAID(例如布洛芬、非诺洛芬、萘普生、舒林酸、双氯芬酸、吡罗昔康、酮洛芬、双氟尼酸、萘丁美酮、依托度酸、奥沙普秦和吲哚美辛)、抗-IL6R抗体、抗-IL8抗体(例如W02004058797中记载的抗体,例如10F8)、抗-IL15抗体(例如W003017935和W02004076620中记载的抗体)、抗-IL15R抗体、抗-CD4抗体(例如zanolimumab)、抗-CD11a抗体(例如efalizumab)、抗- α -4/ β -1整联蛋白(VLA4)抗体(例如那他珠单抗)、用于治疗炎症疾病的CTLA4-Ig、泼尼松龙、泼尼松、缓解疾病的抗风湿药物(DMARDs)如氨甲蝶呤、羟基氯喹、柳氮磺吡啶、嘧啶合成抑制剂(例如来氟米特)、IL-1受体阻断剂(例如阿那白滞素)、TNF- α 阻断剂(例如依那西普、英夫利昔单抗和阿达木单抗)和类似药物。

[0709] 在一个实施方案中,这样的免疫抑制和/或免疫调节剂可以从下选出:环孢菌素、硫唑嘌呤、霉酚酸、霉酚酸酯、皮质激素类如泼尼松、氨甲蝶呤、金盐、柳氮磺吡啶、抗疟药、布喹那、来氟米特、咪唑立宾、15-脱氧精脒菌素(15-deoxyspergualine)、6-巯基嘌呤、环磷酸胺、雷帕霉素、他克莫司(FK-506)、OKT3、抗-胸腺细胞球蛋白、胸腺嘧啶、胸腺素- α 和类似药物。

[0710] 在一个实施方案中,这种免疫抑制和/或免疫调节剂可以从免疫抑制抗体中选出,例如与IL-2受体的p75结合的抗体,针对CD25的抗体(例如在W02004045512中所述,如AB1, AB7, AB11和AB12),或与例如MHC, CD2, CD3, CD4, CD7, CD28, B7, CD40, CD45, IFN γ , TNF- α , IL-4, IL-5, IL-6R, IL-7, IL-8, IL-10, CD11a或CD58结合的抗体,或与它们的配体结合的抗体。

[0711] 在一个实施方案中,这种免疫抑制和/或免疫调节剂可以从下选出:可溶的IL-15R, IL-10, B7分子(B7-1, B7-2, 其变体和其片段), ICOS和OX40, 阴性T细胞调节子抑制剂(例如针对CTLA4的抗体)和类似药物。

[0712] 在一个实施方案中,本发明提供了一种用于治疗受试者体内涉及表达TF的细胞的疾病的方法,该方法包括向需要的受试者施用治疗有效量的抗-TF抗体和抗-C3b(i)抗体。

[0713] 在一个实施方案中,用于同治疗如上所述疾病的抗-TF抗体联合使用的治疗剂可以从下选出:组蛋白脱乙酰酶抑制剂(例如苯基丁酸盐)和/或DNA修复剂(例如DNA修复酶和相关组合物,例如dimericine)。

[0714] 对于本发明的包括施用治疗有效量的抗-TF抗体用于治疗如上所述疾病的方法,

还可以包括抗癌指向的光动力学疗法(例如抗癌激光疗法-其任选地可以使用光敏剂来实施,见例如Zhang et al., J Control Release. 93(2), 141-50(2003)), 抗癌声波和震动波疗法(见例如Kambe et al., Hum Cell. 10(1), 87-94(1997)), 和/或抗癌营养药疗法(见例如Roudebush et al., Vet Clin North Am Small Anim Pract. 34(1), 249-69, viii(2004)和Rafi, Nutrition. 20(1), 78-82(2004))。类似地, 抗-TF抗体可用于制备与抗癌指向的光动力学疗法(例如抗癌激光疗法-其任选地可以使用光敏剂)、抗癌声波和震动波疗法、和/或抗癌营养疗法一起施用以治疗如上所述疾病的药物组合物。

[0715] 在一个实施方案中, 本发明提供了一种用于治疗受试者体内涉及TF表达细胞的疾病的方法, 该方法包括向需要的受试者施用治疗有效量的抗-TF抗体, 例如本发明的抗-TF抗体, 和放射疗法。

[0716] 在一个实施方案中, 本发明提供了一种用于治疗或预防癌症的方法, 该方法包括向需要的受试者施用治疗有效量的抗-TF抗体, 例如本发明的抗-TF抗体, 和放射疗法。

[0717] 在一个实施方案中, 本发明提供了抗-TF抗体, 例如本发明的抗-TF抗体在制备用于和放射疗法组合施用的治疗癌症的药物组合物。

[0718] 放射疗法可以包括放射或者相关的向患者施用放疗药物。放射源可以在待治疗患者的体外或者体内(放射治疗可以例如处于外部射束放射疗法(EBRT)或近程放射治疗(BT)的形式)。可用于实施这些方法的放射活性元素包括例如镭、铯-137、铀-192、镅-241、金-198、钴-57、铜-67、镓-67、碘-123、碘-131和铟-111。

[0719] 在进一步的实施方案中, 本发明提供了一种用于治疗或预防癌症的方法, 该方法包括与外科手术组合向需要的受试者施用治疗有效量的抗-TF抗体, 例如本发明的抗-TF抗体。

[0720] 如上所述, 本发明的药物组合物可以在组合疗法中施用, 即与一种或多种与待治疗的病症相关的药剂组合, 或者作为各别的药物组合物, 或者将本发明化合物与一种或多种如上所述的额外治疗剂共同配制。这些组合疗法需要的本发明化合物和/或共施用药剂的剂量可以更低, 从而避免与各种单一疗法相关的可能毒性或者并发症。

[0721] 除上以外, 其它感兴趣的组合疗法包括如下:

[0722] • 对于胰腺癌治疗, 抗-TF抗体与抗代谢物(例如5-氟尿嘧啶和/或吉西他滨)组合, 可能与一个或多个从下组选出的化合物组合: 90Y-hPAM4、ARC-100、ARQ-197、AZD-6244、bardoxolone methyl、cixutumumab、(IMC-A12)、folitixorin calcium、GVAX、易普利姆玛、KRX-0601、美巴龙、MGCD-0103、MORAb-009、PX-12、Rh-Apo2L、TLN-4601、trabedersen、volociximab(M200)、WX-671、培美曲塞、卢比替康、伊沙匹隆、OCX-0191Vion、216586-46-8、拉帕替尼、马妥珠单抗(matuzumab)、伊马替尼、索拉菲尼(sorafenib)、曲妥单抗、exabepilone、埃罗替尼(erlotinib)、阿伐斯汀和西妥昔单抗。

[0723] • 对于结肠直肠癌治疗, 抗-TF抗体与一个或多个从下选出的化合物组合: 吉西他滨、贝伐单抗、FOLFOX、FOLFIRI、XELOX、IFL、奥沙利铂、伊立替康、5-FU/LV、卡培他滨、UFT、EGFR靶定剂、例如西妥昔单抗、帕尼单抗、扎鲁木单抗(zalutumumab)、尼妥珠单抗(nimotuzumab); VEGF抑制剂、或酪氨酸激酶抑制剂如舒尼替尼。

[0724] • 对于乳腺癌治疗, 抗-TF抗体与一个或多个从下选出的化合物组合: 抗代谢物、蒽环类抗生素、紫杉烷类、烷基化剂、埃博霉素抗激素(来曲唑(femara)、他莫昔芬等)、ErbB2

(Her2/neu) 抑制剂 (例如赫赛汀和类似药物)、CAF/FAC (环磷酰胺 (cyclofosfamide)、多柔比星、5FU) AC (cyclo、doxo)、CMF (cyclo、氨甲蝶呤、5FU)、多西紫杉醇+卡培他滨、GT (紫杉醇、吉西他滨) FEC (cyclo、epi、5FU) 与赫赛汀组合、紫杉醇+/-卡铂、长春瑞滨、多西紫杉醇、CT与拉帕替尼组合;卡培他滨。

[0725] • 对于膀胱癌治疗,抗-TF抗体与一个或多个从下选出的化合物组合:抗代谢物 (吉西他滨、力比泰 (alimta)、氨甲蝶呤)、铂类似物 (顺铂、卡铂)、EGFr抑制剂 (例如西妥昔单抗或扎鲁木单抗)、VEGF抑制剂 (例如阿伐斯汀)、多柔比星、酪氨酸激酶抑制剂例如吉非替尼、曲妥单抗、抗有丝分裂剂如紫杉烷类,例如紫杉醇,和长春碱类例如长春花碱。

[0726] • 对于前列腺癌治疗,抗-TF抗体与一个或多个从下选出的化合物组合:激素/激素疗法;例如抗雄激素、黄体生成素释放激素 (LHRH) 激动剂,和化疗剂例如紫杉烷类、米托蒽醌、雌莫司汀、5FU、长春花碱、伊沙匹隆。

[0727] • 对于卵巢癌治疗,抗-TF抗体与一个或多个从下选出的化合物组合:抗有丝分裂剂,例如紫杉烷类,和长春花生物碱类、楷莱 (caelyx)、托泊替康。

[0728] 诊断用途

[0729] 本发明的抗-TF抗体还可以用于诊断目的。因此,在进一步的方面中,本发明涉及包含如本文中定义的抗-TF抗体的诊断组合物。

[0730] 在一个实施方案中,本发明的抗-TF抗体可以用于通过检测TF的水平或在其膜表面上含有TF的细胞的水平而在体内或体外诊断激活的TF表达细胞在其发病中发挥积极作用的疾病。这可以通过例如在允许抗体和TF之间形成复合体的条件下使待测样品,任选地与对照样品一起,与抗-TF抗体接触而实现。然后检测复合体的形成 (例如使用ELISA)。当与测试样品一道使用对照样品时,对两个样品均检测复合体,并且样品间复合体形成的任何统计学显著的差异指示测试样品中TF的存在。

[0731] 因此,在进一步的方面中,本发明涉及一种用于检测样品中TF抗原或表达TF的细胞的存在的方法,包括:

[0732] -在允许抗体与TF间形成复合体的条件下,使样品与本发明的抗-TF抗体或本发明的双特异性分子接触;和

[0733] -分析是否形成了复合体。

[0734] 在一个实施方案中,该方法在体外实施。

[0735] 更具体地,本发明提供了用于鉴定、诊断侵袭性细胞和组织,以及其它被本发明的抗-TF抗体靶定的细胞的方法,和用于监视治疗性处理的进展、治疗后状态、发生癌症的危险、癌症进程等的方法。

[0736] 在这种诊断测定法的一个实例中,本发明提供了诊断组织中侵袭性细胞水平的方法,包括在抗-TF抗体和潜在的含TF组织之间形成免疫复合体,和检测免疫复合体的形成,其中免疫复合体的形成与组织中侵袭细胞的存在相关。接触可以使用被标记的分离抗体和标准成像技术在体内实施,或者可以在体外在组织样品上实施。

[0737] 抗-TF抗体可用于通过任何合适的技术检测任何合适的生物样品中含TF的肽和肽片段。本发明提供的常规免疫测定法的实例包括,但不限于,ELISA、RIA、FACS测定、等离子共振测定、色谱测定、组织免疫组化、western印迹、和/或使用抗-TF抗体的免疫沉淀。本发明的抗-TF抗体可用于检测来自人的TF和TF片段。用于在这些技术中使用的抗-TF抗体和/

或第二抗体的合适标记物包括,但不限于,各种酶、辅基、荧光物质、发光物质和放射活性物质。合适的酶的实例包括辣根过氧化物酶、碱性磷酸酶、 β -半乳糖苷酶、或乙酰胆碱酯酶;合适辅基复合体的实例包括链亲和素/生物素和亲和素/生物素;合适荧光物质的实例包括伞形酮、荧光素、荧光素异硫氰酸盐、若丹明、二氯三嗪基胺荧光素(dichlorotriazinylamine fluorescein)/丹磺酰氯或藻红蛋白;发光物质的实例包括鲁米诺;而合适的放射活性物质的实例包括 ^{125}I , ^{131}I , ^{35}S , 和 ^3H 。

[0738] 抗-TF抗体还可以在生物样品中通过竞争免疫测定方法利用标记有可检测底物的TF肽标准和未标记的抗-TF抗体进行测定。在这种测定中,将生物样品、经标记的TF肽标准和抗-TF抗体混合,并检测与未标记的抗-TF抗体结合的经标记的TF标准肽的量。生物样品中TF抗体的量与和抗-TF抗体结合的经标记TF标准的量成反比。

[0739] 抗-TF抗体在肿瘤的体内成像方面特别有用。与TF相关的肿瘤体内成像可以通过任何合适的技术实施。例如,可使用 ^{99}Tc -标记法或者使用另一种放射 γ 射线的同位素的标记法,来标记肿瘤中的抗-TF抗体或者来自肿瘤的第二标记(例如FITC标记)的抗-TF抗体:TF复合体,并用 γ 闪烁照相机(例如Elscint Apex 409ECT器件)成像,典型地使用低能量、高分辨率准直仪或低能量全能准直仪。然后,可以对被染色的组织进行放射活性计数评估,作为肿瘤内TF-相关肽的量的指示。通过使用这些技术获得的图像可用于评估患者、哺乳动物或组织内TF的生物分布(例如当使用TF或TF片段作为侵袭性癌细胞的存在生物标志时)。这种技术的变化形式包括使用磁共振成像(MRI)以提供优于 γ 照相机技术的成像。类似的免疫闪烁扫描方法和原理在例如下列文献中有记载:Srivastava(编辑),Radiolabeled Monoclonal Antibodies For Imaging And Therapy(Plenum出版社1988),Chase,"Medical Applications of Radioisotopes,"in Remington's Pharmaceutical Sciences,第18版,Gennaro et al.,(编辑),第624-652页(Mack Publishing Co.,1990),和Brown,"Clinical Use of Monoclonal Antibodies,"in Biotechnology And Pharmacy 227-49,Pezzuto et al.,(编辑)(Chapman&Hall 1993)。这些图像还可以用于其它的抗癌剂的靶向递送,其它抗癌剂的实例在这里已有记载(例如细胞凋亡剂、毒素或CHOP化疗组合物)。并且/或者这些图像还可以作为除去肿瘤的外科手术技术的基础。而且,这种体内成像技术可允许在患者被鉴定患有肿瘤(由于其它的生物标志、转移等的存在),但是肿瘤无法用常规的分析技术加以鉴定的情况下鉴定和定位肿瘤。所有这些方法都是本发明的特征。

[0740] 本发明提供的体内成像和其它诊断方法特别有利于检测人患者(例如先前没有被诊断患有癌症的患者或者处于癌症恢复/缓解期的患者)体内的微转移。例如,占全部癌细胞高达90%的癌瘤(Carcinoma)癌细胞已经被证明可用抗-TF抗体偶联组合物良好染色。用这里所述的单克隆抗-TF抗体检出可以指示攻击性/侵袭性上皮肿瘤的存在,或者/并且提供针对这些微转移使用相关单克隆抗-TF抗体的可行性的指示。

[0741] 在一个实施方案中,本发明提供了体内成像方法,其中将本发明的抗-TF抗体与检测-促进不透射线试剂(detection-promoting radio-opaque agent)偶联,将偶联抗体施用给宿主(例如通过注射到血流中),并测定宿主中标记抗体的存在和定位。通过这种技术和这里提供的任何其它诊断方法,本发明提供了用于筛选人患者体内或从人患者获取的生物样品中疾病相关细胞的存在的方法。

[0742] 为了诊断成像,放射性同位素可以直接或者通过使用中间功能基团间接地与抗-

TF抗体连接。有用的中间功能基团包括螯合剂,例如乙二胺四乙酸和二乙三胺五乙酸(见例如US 5,057,313)。

[0743] 除了放射性同位素和不透射线试剂之外,诊断方法可以用与染料(例如与生物素-链亲和素复合体偶联)、造影剂、荧光化合物或分子和用于磁共振成像(MRI)的增强剂(例如顺磁离子)(见例如US Pat.No.6,331,175,其记载了MRI技术和与MRI增强剂偶联的抗体的制备)偶联的抗-TF抗体实施。这种诊断/检测试剂可以从用于磁共振成像的试剂和荧光化合物中选择。为了使抗-TF抗体负载放射活性金属或顺磁离子,可能需要使它与具有长尾部的试剂反应,该尾部上搭接有多个用于与离子结合的螯合基团。这种尾部可以是聚合物,例如多聚赖氨酸、多糖或其它具有可以与螯合基团结合的悬吊基团的衍生化或可衍生化链,所述的螯合基团例如卟啉、多胺、冠醚、双缩氨硫脲(bisthiosemicarbazone)、聚脲,和已知可用于此目的类似基团。螯合剂可以用标准化学法与抗-TF抗体偶联。

[0744] 因此,本发明提供了诊断性抗-TF抗体偶联物,其中抗-TF抗体与造影剂(例如用于磁共振成像、计算机断层扫描或超声对比增强剂)或放射性核素偶联,放射性核素可以是例如发射 γ 、 β 、 α ,俄歇电子、或正电子的同位素。

[0745] 在进一步的方面中,本发明涉及用于检测样品中TF抗原或表达TF的细胞的存在试剂盒,包括

[0746] -本发明的抗-TF抗体或本发明的双特异性分子;和

[0747] -试剂盒的使用说明书。

[0748] 在一个实施方案中,本发明提供了用于诊断癌症的试剂盒,包括含有抗-TF抗体的容器,和一种或多种用于检测抗-TF抗体与TF肽结合的试剂。试剂可以包括例如荧光标签、酶标签、或其它可检测标签。试剂还可以包括用于酶反应的第二或第三抗体或试剂,其中酶反应产生能被可视化的产物。在一个实施方案中,本发明提供了一种诊断试剂盒,其包括置于合适的容器中的处于被标记或未标记的形式的一种或多种本发明的抗-TF抗体、用于在间接测定中用于温育的试剂、和用于在这种测定中进行检测的底物或衍生化试剂,这些试剂取决于标记物的性质。还可以包括对照试剂和使用说明书。

[0749] 还可以提供诊断试剂盒来利用抗-TF抗体,例如偶联/标记的抗-TF抗体,检测组织样品或宿主内细胞活性或检测TF肽的存在。在这种诊断试剂盒,以及在本文它处记载的用于治疗应用的试剂盒中,抗-TF抗体典型地以冻干形式置于容器内,单独提供或者与额外的特异针对靶细胞或肽的抗体一起提供。典型地,还包括药学可接受的载体(例如惰性稀释剂)和/或其组分例如Tris、磷酸盐或碳酸盐缓冲剂、稳定剂、防腐剂、杀生物剂、杀生物剂、惰性蛋白质如血清白蛋白、等等(典型地置于另外的容器中供混合),和额外的试剂(典型地也置于另外的容器内)。在某些试剂盒中,还包括能够与抗-TF抗体结合的第二抗体,其通常置于另外的容器内。第二抗体通常与标记物偶联,并且以类似于本发明抗-TF抗体的方式配制。使用上述的和本文它处记载的方法,可以利用抗-TF抗体来限定癌/肿瘤细胞的亚类,和表征这些细胞和相关组织/生长物。

[0750] 通过从患者取出组织样本,并向这种样本提供本发明的标记的抗-TF抗体的组合,可以实现原位检测。本发明抗-TF抗体的提供可以通过向生物样品施加(apply)或者覆盖(overlay)本发明的标记抗-TF抗体来实现。通过使用这种程序,不仅有可能确定TF或TF片段的存在,还可能确定这些肽在所检测组织中的分布(例如在评估癌细胞的扩散时)。利用

本发明,普通技术人员能够容易地意识到,可对大量组织学方法中的任何一种(例如染色程序)加以修改以实现这种原位检测。

[0751] 在进一步的方面中,本发明涉及一种抗独特型抗体,其与如本文所述的本发明抗-TF抗体结合。

[0752] 抗-独特型(Id)抗体是如下的抗体,其识别一般与抗体的抗原结合位点关联的独特决定簇。Id抗体可以通过用要制备抗Id的抗TF单抗免疫动物来制备,其中所述动物的物种和遗传类型与该抗TF单抗所来源的物种和遗传类型相同。被免疫的动物通常能够识别用来免疫的抗体的独特型决定簇,并通过产生针对这些独特型决定簇的抗体(抗-Id抗体)来对其做出应答。这种抗体在例如US 4,699,880中有记载。这种抗体是本发明的进一步特征。

[0753] 抗-Id抗体还可用作“免疫原”在另一个动物内诱导免疫应答,产生所谓的抗-抗-Id抗体。抗-抗-Id抗体可能和诱导抗-Id抗体的最初单抗在表位上相同。因此,通过使用针对某种单抗的独特型决定子的抗体,有可能鉴定出其它表达具有相同特异性的抗体的克隆。抗-Id抗体可以通过任何合适的技术进行改变(借此产生抗-Id抗体变体)和/或衍生化,例如在本文它处关于本发明抗-TF抗体所描述的技术。例如,抗-Id单抗可以和载体如钥孔血蓝蛋白(KLH)偶联,并用于免疫BALB/c小鼠。来自这些小鼠的血清通常含有抗-抗-Id抗体,其具有和原始/亲本TF抗体相似(即使不相同)的结合性质。

[0754] 本发明进一步通过如下的实施例进行举例说明,但它们不应视为进一步的限制。

实施例

[0755] 实施例1

[0756] 组织因子(TF)的表达构建体

[0757] 产生了用于在HEK、NS0或CHO细胞中表达TF或其胞外域的完全密码子优化构建体。由这些构建体编码的蛋白质与TF的Genbank登录号NP_001984相同。该构建体含有合适的用于克隆的限制位点和最优的Kozak序列(Kozak,1987)。将该构建体克隆在哺乳动物表达载体pEE13.4(Lonza Biologics)中(Bebbington,Renner et al.1992),获得pEE13.4TF。使用PCR从该合成构建体扩增编码TF胞外域(ECD)(氨基酸1-251)的部分,同时添加一个含有6个组氨酸残基的C端His标签(TFECDDHis)。将该构建体克隆到pEE13.4中,并进行完全测序以确认构建体的正确性。

[0758] 实施例2

[0759] 在HEK-293F细胞中瞬时表达

[0760] Freestyle™ 293-F(一种适应悬浮生长和化学限定Freestyle培养基的HEK-293亚克隆,(HEK-293F))细胞从Invitrogen获得,并用293fectin(Invitrogen)根据制造商的使用说明用合适的质粒DNA进行转染。在抗体表达的情况下,共表达如实施例10中所述的合适重链和轻链载体。

[0761] 实施例3

[0762] 在NS0细胞中半稳定表达

[0763] 将pEE13.4TF稳定转染到NS0细胞中,并在不含谷氨酰胺和存在7.5μM甲基亚砷亚胺(MSX)的条件下生长选择稳定的克隆。让克隆池(pool of clones)在悬浮培养基中生长,同时保持选择压力。池的TF表达通过FACS分析进行检验,并保全备用。

[0764] 实施例4

[0765] 在CHO细胞中稳定表达

[0766] 将pEE13.4TF稳定转染到CHO-K1SV (Lonza Biologics) 细胞中,并在不含谷氨酰胺和存在50 μ M MSX的条件下生长选择稳定的克隆。挑取单克隆、扩增并通过如下所述的FACS分析进行TF表达检验。选择高表达克隆并保全备用。

[0767] 实施例5

[0768] 带His标签TF的纯化

[0769] TFECdHis在I HEK-293F细胞中表达。TFECdHis中的his标签使得用固定的金属亲和色谱进行纯化成为可能。在该过程中,使固定在色谱树脂上的螯合剂带上Co²⁺阳离子。将含有TFECdHis的上清液与树脂以分批模式(即溶液)温育。带His-标签的蛋白质与树脂珠子强力结合,而存在于培养上清液中的其它蛋白质则不会强力结合。温育之后,从上清液中回收珠子,并填充进柱子中。清洗柱子以除去弱结合的蛋白质。然后用含有咪唑的缓冲液洗脱强结合的TFECdHis蛋白,其中咪唑与His竞争结合Co²⁺。通过在脱盐柱上进行缓冲液交换从蛋白质中除去洗脱液。

[0770] 实施例6

[0771] 转基因小鼠免疫程序

[0772] 人单抗小鼠每14天交替用5x10⁶半稳定转染的NS0-TF细胞或用20 μ gTFECdHis蛋白质进行免疫。总共实施8次免疫,4次腹腔内(IP)免疫和4次尾根皮下(SC)免疫。使用细胞的第一次免疫在完全弗氏佐剂(CFA;Difco Laboratories,Detroit,MI,USA)中完成。对于全部其它免疫,细胞在PBS中IP注射,而TFECdHis用不完全弗氏佐剂(IFA;Difco Laboratories,Detroit,MI,USA)SC注射。当血清滴度充分时(在如实施例7中所述的抗原特异性筛选测定方法中在至少2次连续的双周筛选事件中发现1/50或更低稀释的血清呈阳性),用溶于100 μ l PBS中的10 μ g TFECdHis蛋白在融合前4和3天进行额外的两次静脉内(IV)加强免疫(boosted)。

[0773] 使用细胞的第一次免疫在CFA中进行,对于所有其它各个(7个)免疫,细胞在PBS中IP注射。当发现血清滴度充分时,在融合前4和3天,小鼠用溶于100 μ l PBS中的1x10⁶个瞬态半稳定转染NS0-TF细胞IV额外加强免疫2次。

[0774] 实施例7

[0775] 同源抗原特异性筛选测定

[0776] 经免疫小鼠的血清或人单抗(人单克隆抗体)杂交瘤或转染瘤培养物上清中抗-TF抗体的存在通过同源抗原特异性筛选测定(四分式)使用Fluorometric Micro volume Assay Technology(FMAT;Applied Biosystems,Foster City,CA,USA)加以确定。

[0777] 为此,组合使用3个基于细胞的测定系统和1个基于珠子的测定系统。在基于细胞的测定中,确定与TH1015-TF(瞬时表达TF的HEK-293F细胞;如上所述地产生)和A431(其在细胞表面上表达TF)以及HEK293野生型细胞(不表达TF,阴性对照)的结合。在基于珠子的测定中,测定对偶联于链亲和素珠子的生物素化的TF(SB1015-TF)的结合。

[0778] 将样品添加到细胞/珠子以进行TF结合。随后,用荧光偶联物(山羊抗-人IgG-Cy5; Jackson ImmunoResearch)检测与人单抗的结合。小鼠抗-人TF抗体(ERL;在Genmab公司与Alexa-647偶联)用作阳性对照,人单抗-小鼠合并血清(pooled serum)和小鼠-chrompure-

Alexa647抗体用作阴性对照。样品用Applied Biosystems 8200细胞检测系统(8200CDS)进行扫描,并用“计数x荧光”作为读出。

[0779] 实施例8

[0780] 人单抗杂交瘤生成

[0781] 对具有充分抗原特异性滴度发生(如上定义)的人单抗小鼠处以安乐死,收集脾脏和腹主动脉和腔静脉两侧的淋巴结。通过电融合用CEEF 50电融合系统(Cyto Pulse Sciences, Glen Burnie, MD, USA)基本上按照制造商的使用说明进行脾细胞和淋巴结细胞与小鼠骨髓瘤细胞系的融合。所得的人单抗杂交瘤的选择和培养根据标准方法进行(例如在下列文献中所述:Coligan J.E., Bierer, B.E., Margulies, D.H., Shevach, E.M. and Strober, W., eds. Current Protocols in Immunology, John Wiley & Sons, Inc., 2006)。

[0782] 实施例9

[0783] 纯化的抗体的质谱

[0784] 将来自6孔或Hyperflask平台的小份含有抗体的上清液(每份0.8ml)用含有蛋白G树脂的PhyTip柱(PhyNexus Inc., San Jose, USA)在Sciclone ALH 3000工作站(Caliper Lifesciences, Hopkinton, USA)上进行纯化。PhyTip柱的使用根据制造商的使用说明书,但是缓冲液用结合缓冲液PBS(B. Braun, Medical B.V., Oss, Netherlands)和洗脱缓冲液0.1M甘氨酸-HCl pH 2.7(Fluka Riedel-de Haën, Buchs, Germany)代替。纯化后,样品用2M Tris-HCl pH 9.0(Sigma-Aldrich, Zwijndrecht, Netherlands)中和。或者,在一些情况下,用蛋白A亲和柱色谱来纯化较大体积的培养上清。

[0785] 纯化后,将样品置于384-孔板(Waters, 100ul方孔板, 部件号186002631)中。样品用N-糖基化酶F(Roche批号11365177001在37℃过夜去糖基。添加DTT(15mg/ml)(1μl/孔)并在37℃温育1h。样品(5或6ul)在Acquity UPLC™(Waters, Milford, USA)上用BEH300 C18, 1.7μm, 2.1x50mm柱在60℃进行脱盐。使用MQ水和LC-MS级乙腈(Biosolve, 批号01204101, Valkenswaard, The Netherlands),两者均含0.1%甲酸(Fluka, 批号56302, Buchs, Germany)分别作为洗脱液A和B。在以阳离子模式操作的micrOTOF™质谱仪(Bruker, Bremen, Germany)上在线记录飞行时间电喷雾离子化质谱。在分析之前,用ES调节预混剂(ES tuning mix)(Agilent Technologies, Santa Clara, USA)校准900-3000m/z刻度。质谱用DataAnalysis™软件v.3.4(Bruker)进行去卷积,使用最大熵值算法(Maximal Entropy algorithm)寻找5-80kDa之间的分子量。

[0786] 去卷积之后,对所得的全部样品的重链和轻链质量进行比较,以发现重复的抗体。在重链的比较中,将C-端赖氨酸变体的可能存在纳入考虑。结果得到了一系列独特的抗体,其中“独特”的定义是重链和轻链的独特组合。在发现重复抗体的情况下,使用来自其它测试的结果决定哪个是继续进行实验的最佳材料。

[0787] 对118个TF特异杂交瘤的重链和轻链分子量进行MS分析,获得了70个独特的抗体(独特的重链/轻链组合)。在若干功能测试中对它们进行了表征,鉴定了14个前导候选物,TF特异抗体。

[0788] 实施例10

[0789] 抗-TF人单抗可变域的序列分析和到表达载体中的克隆

[0790] 从 5×10^6 个杂交瘤细胞制备抗-TF人单抗的总RNA,并从100ng总RNA使用SMART

RACE cDNA扩增试剂盒(Clontech)根据制造商的使用说明书制备5' -RACE-互补DNA(cDNA)。通过PCR扩增VH(重链可变区)和VL(轻链可变区)编码区,并用Zero Blunt PCR克隆试剂盒(Invitrogen)克隆到pCR-Blunt II-TOP0载体(Invitrogen)中。对于每个人单抗,对16个VL克隆和8个VH克隆进行测序。序列在本文的序列表和图1中给出。

[0791] 表1A和表1B(下面)给出了抗体序列信息和最同源的种系序列的概况。

[0792] 表1A重链同源物

抗体	V-基因和等位基因	V-区同一性, %	J-基因和等位基因	D-基因和等位基因	CDR-IMGT长度
	IGHV1-69*02或				
[0793]	003 IGHV1-69*04	97.57% (281/288 nt)	IGHJ4*02	IGHD6-13*01	[8,8,11]
	098 IGHV1-69*04	95.49% (275/288 nt)	IGHJ3*02	IGHD2-21*02	[8,8,11]
	011 IGHV3-23*01	96.53% (278/288 nt)	IGHJ4*02	IGHD1-26*01	[8,8,11]
	017 IGHV3-23*01	98.26% (283/288 nt)	IGHJ2*01	IGHD2-15*01	[8,8,13]
	092 IGHV3-23*01	97.92% (282/288 nt)	IGHJ4*02	IGHD7-27*01	[8,8,11]
	101 IGHV3-23*01	95.83% (276/288 nt)	IGHJ4*02	IGHD7-27*01	[8,8,11]
	025 IGHV3-30-3*01	97.57% (281/288 nt)	IGHJ4*02	IGHD7-27*01	[8,8,13]
	109 IGHV3-30-3*01	96.18% (277/288 nt)	IGHJ4*02	IGHD7-27*01	[8,8,13]
	111 IGHV3-30-3*01	97.57% (281/288 nt)	IGHJ4*02	IGHD3-10*01	[8,8,13]
	IGHV3-33*01, or				
	114 IGHV3-33*03	94.44% (272/288 nt)	IGHJ6*02	IGHD3-10*01	[8,8,12]
	013 IGHV5-51*01	99.65% (287/288 nt)	IGHJ3*02	IGHD6-13*01	[8,8,19]

[0794] 表1B轻链同源物

抗体	V-基因和等位基因	V-区同一性% (nt)	J-基因和等位基因	CDR-IMGT长度
[0795]	003 IGKV1-13*02	99.28% (277/279 nt)	IGKJ4*01	[6.3.9]
	011 IGKV1D-16*01	98.57% (275/279 nt)	IGKJ2*01	[6.3.9]
	013 IGKV1D-16*01	98.57% (275/279 nt)	IGKJ5*01	[6.3.9]
	092 IGKV1D-16*01	99.28% (277/279 nt)	IGKJ2*01	[6.3.10]
	098 IGKV1D-16*01	100.00% (279/279 nt)	IGKJ2*01	[6.3.9]
	101 IGKV1D-16*01	100.00% (279/279 nt)	IGKJ2*01	[6.3.10]
	025 IGKV3-11*01	100.00% (279/279 nt)	IGKJ4*01	[6.3.9]
	109 IGKV3-11*01	99.64% (278/279 nt)	IGKJ4*01	[6.3.9]
	017 IGKV3-20*01	99.29% (280/282 nt)	IGKJ1*01	[7.3.9]
	114 IGKV3-20*01	99.65% (281/282 nt)	IGKJ4*01	[7.3.8]

[0796] 序列表参考:

VH-区	
SEQ ID No: 1	VH 013
SEQ ID No: 2	VH 013 , CDR1
SEQ ID No: 3	VH 013 , CDR2
SEQ ID No: 4	VH 013 , CDR3

[0798]

SEQ ID No: 5	VH 114
SEQ ID No: 6	VH 114 , CDR1
SEQ ID No: 7	VH 114 , CDR2
SEQ ID No: 8	VH 114 , CDR3
SEQ ID No: 9	VH 011
SEQ ID No: 10	VH 011 , CDR1
SEQ ID No: 11	VH 011 , CDR2
SEQ ID No: 12	VH 011 , CDR3
SEQ ID No: 13	VH 017-D12
SEQ ID No: 14	VH 017-D12 , CDR1
SEQ ID No: 15	VH 017-D12 , CDR2
SEQ ID No: 16	VH 017-D12 , CDR3
SEQ ID No: 17	VH 042
SEQ ID No: 18	VH 042 , CDR1
SEQ ID No: 19	VH 042 , CDR2
SEQ ID No: 20	VH 042 , CDR3
SEQ ID No: 21	VH 092-A09
SEQ ID No: 22	VH 092-A09, CDR1
SEQ ID No: 23	VH 092-A09, CDR2
SEQ ID No: 24	VH 092-A09, CDR3
SEQ ID No: 25	VH 101
SEQ ID No: 26	VH 101 , CDR1
SEQ ID No: 27	VH 101 , CDR2
SEQ ID No: 28	VH 101 , CDR3

[0799]

SEQ ID No: 29	VH 003
SEQ ID No: 30	VH 003 , CDR1
SEQ ID No: 31	VH 003 , CDR2
SEQ ID No: 32	VH 003 , CDR3
SEQ ID No: 33	VH 025
SEQ ID No: 34	VH 025 , CDR1
SEQ ID No: 35	VH 025 , CDR2
SEQ ID No: 36	VH 025 , CDR3
SEQ ID No: 37	VH 109
SEQ ID No: 38	VH 109 , CDR1
SEQ ID No: 39	VH 109 , CDR2
SEQ ID No: 40	VH 109 , CDR3
SEQ ID No: 41	VH 044
SEQ ID No: 42	VH 044 , CDR1
SEQ ID No: 43	VH 044 , CDR2
SEQ ID No: 44	VH 044 , CDR3
SEQ ID No: 45	VH 087-Lg6
SEQ ID No: 46	VH 087-Lg6, CDR1
SEQ ID No: 47	VH 087-Lg6, CDR2
SEQ ID No: 48	VH 087-Lg6, CDR3
SEQ ID No: 49	VH 098
SEQ ID No: 50	VH 098 , CDR1
SEQ ID No: 51	VH 098 , CDR2
SEQ ID No: 52	VH 098 , CDR3

[0800]

SEQ ID No: 53	VH 111
SEQ ID No: 54	VH 111 , CDR1
SEQ ID No: 55	VH 111 , CDR2
SEQ ID No: 56	VH 111 , CDR3

[0801]

VL-Ⅹ	
SEQ ID No: 57	VL 013
SEQ ID No: 58	VL 013 , CDR1
SEQ ID No: 59	VL 013 , CDR2
SEQ ID No: 60	VL 013 , CDR3
SEQ ID No: 61	VL 114
SEQ ID No: 62	VL 114 , CDR1
SEQ ID No: 63	VL 114 , CDR2
SEQ ID No: 64	VL 114 , CDR3
SEQ ID No: 65	VL 011
SEQ ID No: 66	VL 011 , CDR1
SEQ ID No: 67	VL 011 , CDR2
SEQ ID No: 68	VL 011 , CDR3
SEQ ID No: 69	VL 017-D12
SEQ ID No: 70	VL 017-D12 , CDR1
SEQ ID No: 71	VL 017-D12 , CDR2
SEQ ID No: 72	VL 017-D12 , CDR3
SEQ ID No: 73	VL 042
SEQ ID No: 74	VL 042 , CDR1
SEQ ID No: 75	VL 042 , CDR2

[0802]

SEQ ID No: 76	VL 042 , CDR3
SEQ ID No: 77	VL 092-A09
SEQ ID No: 78	VL 092-A09, CDR1
SEQ ID No: 79	VL 092-A09, CDR2
SEQ ID No: 80	VL 092-A09, CDR3
SEQ ID No: 81	VL 101
SEQ ID No: 82	VL 101 , CDR1
SEQ ID No: 83	VL 101 , CDR2
SEQ ID No: 84	VL 101 , CDR3
SEQ ID No: 85	VL 003
SEQ ID No: 86	VL 003 , CDR1
SEQ ID No: 87	VL 003 , CDR2
SEQ ID No: 88	VL 003 , CDR3
SEQ ID No: 89	VL 025
SEQ ID No: 90	VL 025 , CDR1
SEQ ID No: 91	VL 025 , CDR2
SEQ ID No: 92	VL 025 , CDR3
SEQ ID No: 93	VL 109
SEQ ID No: 94	VL 109 , CDR1
SEQ ID No: 95	VL 109 , CDR2
SEQ ID No: 96	VL 109 , CDR3
SEQ ID No: 97	VL 044
SEQ ID No: 98	VL 044 , CDR1
SEQ ID No: 99	VL 044 , CDR2

[0803]

SEQ ID No: 100	VL 044 , CDR3
SEQ ID No: 101	VL 087
SEQ ID No: 102	VL 087 , CDR1
SEQ ID No: 103	VL 087 , CDR2
SEQ ID No: 104	VL 087 , CDR3
SEQ ID No: 105	VL 098
SEQ ID No: 106	VL 098 , CDR1
SEQ ID No: 107	VL 098 , CDR2
SEQ ID No: 108	VL 098 , CDR3
SEQ ID No: 109	VL 111
SEQ ID No: 110	VL 111 , CDR1
SEQ ID No: 111	VL 111 , CDR2
SEQ ID No: 112	VL 111 , CDR3

[0804] 实施例11

[0805] 抗体纯化

[0806] 将培养上清液通过0.2 μ m盲端过滤器(dead-end filter)过滤,并装载到5ml蛋白A柱(rProtein A FF,Amersham Bioscience)上,用0.1M柠檬酸-NaOH,pH 3洗脱。洗脱物立即用2M Tris-HCl,pH 9中和,并过夜透析到12.6mM NaH₂PO₄,140mM NaCl,pH 7.4(B.Braun)中。透析后,样品通过0.2 μ m盲端过滤器无菌过滤。通过SDS-PAGE确定纯度,并通过比浊法和280nm吸光度测量浓度。将纯化的抗体分成等分,并保存在-80℃。一旦融化,将纯化的抗体等分保存于4℃。实施质谱来鉴定由如实施例9所述杂交瘤表达的抗体重链和轻链的分子量。

[0807] 实施例12

[0808] 用夹心-ELISA进行抗体交叉竞争研究

[0809] 用稀释于PBS中的每种抗-TF人单抗(0.5或2 μ g/ml 100 μ L/孔)在+4℃过夜包被ELISA平板孔。用PBS清洗ELISA孔,用溶于PBS的2% (v/v) 鸡血清(Gibco,Paisley, Scotland)在室温下封闭1小时,并用PBS再次清洗。随后,添加50 μ L抗-TF人单抗(10 μ g/mL),然后添加50 μ L TFECDis(0.5或1 μ g/ml)(在Genmab产生;实施例5),并在RT温育1小时(同时震荡)。平板用PBST(PBS+0.05%吐温)清洗3次,并用1:2000稀释的抗-his生物素BAM050在RT温育1小时(同时震荡)。清洗平板,并与链亲和素-聚HRP(Sanquin,Amsterdam,The

Netherlands) 在RT温育20分钟,再次清洗。在黑暗中对RT下用ABTS (Roche Diagnostics) 对反应物进一步显色,15分钟后通过添加2% (w/v) 草酸终止反应,并测量405nm吸光度。

[0810] 表2显示,可以鉴别出3个交叉阻断组 (cross-block group) (彼此竞争结合TFECDHis的抗体组),其中抗体013,044和087-Lg63属于一个交叉阻断组 (组I),抗体011,017-D12,42,092-A09和101属于另一个交叉阻断组 (组II),抗体003,025,109和111属于第三个交叉阻断组 (组III)。抗体114被发现能与来自交叉阻断组II和III的抗体竞争结合TFECDHis。抗体098与TFECDHis的结合能够被来自交叉阻断组II和III的抗体竞争。

[0811]

	I			II				
	0.5 ug 包被	2 ug 包被	2 ug 包被	0.5 ug 包被	0.5 ug 包被	0.5 ug 包被	0.5 ug 包被	0.5 ug 包被
竞争抗体 (10 ug/ml)	13	44	087-Lg6	11	017-D12	42	092-A09	101
13	19	5	28	101	100	98	110	98
44	93	40	29	109	96	96	103	109
087-Lg6	91	54	41	103	93	95	109	93
11	96	143	929	20	34	35	21	23
017-D12	97	143	995	14	25	20	8	12
42	99	143	931	18	28	27	10	17
092-A09	95	143	995	22	37	37	32	24
101	96	100	714	10	15	15	10	12
114	101	143	995	21	34	34	19	22
98	95	143	995	90	93	97	91	86
3	84	118	770	100	95	91	96	88
25	102	143	995	117	96	108	111	100
109	96	143	995	101	100	101	99	102
111	89	143	995	110	93	102	95	108
	II/III		III					
	0.5 ug 包被	2 ug 包被	0.5 ug 包被	0.5 ug 包被	0.5 ug 包被	2 ug 包被		
竞争抗体 (10 ug/ml)	114	98	3	25	109	111		
13	105	320	85	89	110	175		
44	105	330	80	108	94	175		
087-Lg6	107	210	88	105	103	115		
11	19	9	103	104	109	175		
017-D12	9	9	100	108	97	175		
42	24	8	98	93	111	155		
092-A09	22	10	103	108	101	175		
101	11	7	96	108	106	118		
114	13	9	100	47	26	5		
98	94	24	103	94	86	35		
3	102	10	33	22	10	6		
25	28	10	48	34	11	6		
109	44	9	62	51	17	6		
111	99	37	89	104	93	43		

[0812] 表2-抗-TF抗体竞争对TFECDHis的结合。

[0813] 白框表示没有竞争对TFECDHis的结合,浅灰色框表示部分竞争对TFECDHis的结合,深灰色框表示竞争对TFECDHis的结合。

[0814] 实施例13

[0815] ELISA中抗-TF人单抗与TF胞外域的结合

[0816] 用ELISA评估所得抗-TF人单抗的特异性。ELISA板 (Microton;Greiner Bio-One)

用溶于PBS, pH 7.的0.5 μ g/mL TFECDHis在+4 $^{\circ}$ C过夜包被。清空已包被的ELISA平板,并用溶于PBS中的2% (v/v) 鸡血清 (Gibco, Paisley, Scotland) 室温封闭1小时,并用含有0.05%吐温20的PBS (PBST) 清洗。随后,将在PBSTC (补充有2% (v/v) 鸡血清和0.05% (v/v) 吐温-20的PBS) 中系列稀释的人单抗在震荡状态 (300rpm) 下RT温育1小时。用1:5,000稀释于PBSTC中的HRP-偶联的山羊-抗-人IgG抗体 (Jackson ImmunoResearch) 在震荡状态 (300rpm) 下RT温育1小时,以检测结合的人单抗。在黑暗中RT下用ABTS (Roche Diagnostics) 对反应物进一步显色,并在15-30分钟后通过添加2% (w/v) 草酸终止反应,然后测量405nm吸光度。用人单抗-KLH (针对KLH (钥孔血蓝蛋白) 的人单克隆抗体) 作为阴性对照。小鼠抗-人TF (ERL) 用作阳性对照 (HRP标记的抗-小鼠IgG作为偶联物)。使用GraphPad Prism V4.03软件用非线性回归 (可变斜率的S型剂量-应答) 分析结合曲线。

[0817] 如图3所见,所有抗-TF均结合TFECDHis。对人单抗的EC₅₀值是3次实验的平均值,为0.09-0.46nM不等 (表3,见下面)。

[0818] 表3:

[0819]

分组	人单抗 TF	EC50 nM
I	13	0.24
I	44	0.14
I	87-Lg6	0.09
II	11	0.16
II	017-D12	0.25
II	42	0.23
II	092-A09	0.18
II	101	0.28
II/III	98	0.13
II/III	114	0.17
III	3	0.46
III	25	0.34
III	109	0.27
III	111	0.11

[0820] 实施例14

[0821] 抗-TF人单抗与膜结合TF的结合

[0822] 抗-TF人单抗与膜结合TF的结合通过FACS分析进行测定,使用TF转染的CHO细胞或表达TF的肿瘤细胞系MDA-MB-231, (荧光素转染) A431和Bx-PC3。

[0823] 将细胞悬浮在PBS中 (2 $\times 10^6$ 细胞/ml),置于96孔V-底平板 (50 μ l/孔) 中。向细胞添加50 μ l系列稀释于FACS缓冲液 (添加0.1% BSA和0.02% 叠氮化钠的PBS) 中的人单抗,并在

冰上温育30分钟。用FACS缓冲液清洗3次后,添加50 μ l藻红蛋白(PE)偶联的山羊-抗人IgGFc (Jackson ImmunoResearch) (以1:100稀释于FACS缓冲液中)。在冰上放置30分钟后(黑暗中),清洗细胞3次,并在FACSCalibur(BD Biosciences)上通过流式细胞术检测人单抗的特异结合。人单抗-KLH用作阴性对照。用小鼠抗-TF和随后的PE-偶联的抗小鼠IgGFc作为阳性对照。使用GraphPad Prism V4.03软件(GraphPad Software, San Diego, CA, USA)用非线性回归(可变斜率的S型剂量-应答)分析结合曲线。

[0824] 图4显示了一个TF-特异人单抗与MDA-MB-231细胞的结合曲线的实例。表4给出了TF-特异人单抗与TF转染的CHO细胞(S1015-TF), MDA-MB-231, A431和Bx-PC3细胞的结合EC50值的概览。

组	人单抗 TF	MDA-MB-231		Bx-PC3		A431		S1015-TF-012	
		EC50	最大 MFI	EC50	最大 MFI	EC50	最大 MFI	EC50	最大 MFI
I	13	1.58	2451	1.86	1305	8.04	3622	1.07	5207
I	44	0.87	1881	1.88	1136	1.45	2646	2.13	5021
I	87-Lg6	8.28	1107	7.19	1030	nt	nt	nt	nt
II	11	0.47	2143	1.01	1280	0.20	2606	1.32	5654
II	017-D12	1.33	2401	1.61	1422	1.24	3296	1.21	5792
II	42	0.25	1518	2.45	1701	nt	nt	nt	nt
II	092-A09	0.53	2290	0.84	1262	0.83	3137	1.32	5409
II	101	0.85	2071	2.25	1220	3.16	2934	1.77	5859
II/III	98	0.99	1956	1.38	1151	1.40	2755	0.96	5229
II/III	114	0.47	2438	0.80	1407	0.90	3433	1.72	6095
III	3	3.20	1798	4.98	1106	6.94	2530	2.06	4247
III	25	0.69	2254	0.88	1320	5.19	3170	0.73	5808
III	109	2.16	2052	4.04	1324	1.74	3124	0.92	5629
III	111	1.03	1774	1.83	1128	2.88	3043	0.55	5353

[0826] 表4-通过FACS分析确定的TF-特异性人单抗与不同细胞类型的结合的EC50和最大平均荧光指数(最大MFI)值的概览。

[0827] EC50值以nM计。对MDA-MB-231, BxPC3和A431细胞的最大MFI为30 μ g/mL抗体, 对于S1015-TF为7.5 μ g/mL抗体。

[0828] 实施例15

[0829] 抑制FVIIa与TF结合

[0830] 通过ELISA测量了TF-人单抗对FVIIa与TFECDHis结合的抑制。用TFECDHis (0.5 μ g/mL, 100M1/孔) 过夜包被ELISA平板。倒空平板, 用含有2% (v/v) 鸡血清的PBS封闭(1小时, RT), 再次倒空。向孔添加4-倍系列稀释的TF-人单抗或人单抗-KLH(阴性对照), 随后添加EC50浓度(100nM)的FVIIa, 将平板在RT温育1小时(同时震荡, 300rpm)。清洗平板, 并用如上的兔-抗-FVIIa (2.5 μ g/mL; Abcam) 温育。清洗平板, 并用猪-抗-兔IgG-HRP抗体(1:2, 500; DAKO) 温育。清洗后, 用ABTS作为底物显现免疫复合体。通过添加2% v/v草酸终止反应, 随后用ELISA阅读器测量405nm的光密度。用GraphPad prism(非线性回归分析) 计算获得50%抑制(IC50)所需的抗体浓度。

[0831] 图5显示, 来自交叉阻断组II和III的抗体有效率地抑制了FVIIa与TF的结合, 而来自交叉阻断I组的抗体不能抑制FVIIa结合(或者抑制程度低很多)。

[0832] 表5显示了FT特异人单抗对FVIIa与TF结合的抑制的IC50和最大抑制值(百分比)。

[0833]

组	人单抗 TF	IC50 nM	最大抑制
I	13	19.3	27
I	44	0.8	54
I	87-Lg6	na	35
II	11	1.1	91
II	017-D12	1.9	90
II	42	2.7	88
II	092-A09	1.5	90
II	101	0.6	84
II/III	98	0.8	85
II/III	114	1.3	90
III	3	1.9	89
III	25	2.1	90
III	109	1.7	90
III	111	1.7	79

[0834] 表5-TF-特异性人单抗对FVIIa与TF结合的抑制的IC50值和最大抑制值(百分比)

[0835] 实施例16

[0836] FVIIa诱导的ERK磷酸化的抑制

[0837] 在凝血因子VIIa (FVIIa) 与TF结合时,触发有丝分裂原活化激酶(p42和p44 MAPK或ERK1和ERK2)的磷酸化。扁平上皮癌细胞系A431表达高水平的TF,并且根据AlphaScreen Surefire ERK测定系统(Perkin Elmer)测量,在用FVIIa刺激后,在10分钟内诱导了最佳(3-5倍)的ERK磷酸化(ERK-P)。

[0838] 将A431细胞(30,000个细胞/孔)接种于96孔TC板内,并在无血清培养基(含有20% HAS和青霉素/链霉素的RPMI)中培养过夜(37℃,5%CO₂,85%湿度)。然后用DMEM(无添加剂)替换培养基,并将细胞温育1.5小时。添加3倍系列稀释的TF-人单抗或人单抗-KLH,并将细胞温育0.5小时。然后,用FVIIa以EC80浓度刺激细胞(50nM;10分钟;37℃,5%CO₂,85%湿度)。用PBS清洗一次细胞,并用25μL裂解缓冲液(Perkin Elmer,Surefire试剂盒)裂解。对裂解物进行离心(3分钟,330xg,RT)。将4μL上清转移到384孔Proxiplate中(Perkin Elmer)。添加7μL含有AlphaScreen珠子(Perkin Elmer,Surefire试剂盒)的反应缓冲液/活化缓冲液预混物,在黑暗下在RT温育平板2小时。用EnVision technology的“Surefire Plus”规程读取平板。

[0839] 图6显示,用AlphaScreen Surefire ERK测定系统测量,抗体013不抑制FVIIa诱导的ERK磷酸化,044和111中等抑制ERK磷酸化,并且全部其它抗体可高效地阻断ERK磷酸化。

[0840] 表6显示了TF-特异人单抗对FVIIa诱导的ERK磷酸化的IC50值和最大抑制值(百分比),使用AlphaScreen Surefire ERK测定系统测得。

[0841]

组	人单抗 TF	IC50 nM	% 最大抑制
I	13	9.11	26
I	44	> 66.6	45
I	87-Lg6	nt	nt
II	11	0.79	69
II	017-D12	2.01	65
II	42	nt	nt
II	092-A09	1.27	68
II	101	1.05	57
II/III	98	1.89	64
II/III	114	1.08	68
III	3	7.99	63
III	25	2.16	66
III	109	2.42	72
III	111	> 66.6	52

[0842] 表6-TF-特异性人单抗对FVIIa诱导的ERK磷酸化(用AlphaScreen Surefire ERK测定系统测量)的IC50值和最大抑制值(百分比)

[0843] 在AlphaScreen Surefire ERK测定中所得的结果通过Western印迹分析加以确认,使用HaCaT和BxPC3细胞系。将30,000细胞/孔接种在含有最小浓度血清的DMEM(饥饿培养基)中,并过夜培养。细胞在无血清的DMEM中进一步培养2小时,在培养的最后30分钟内添加抗-TF抗体。细胞用0,10或50nM FVIIa刺激10分钟(37℃),随后在细胞裂解液中裂解(每孔50μL裂解缓冲液,在震荡条件下裂解30-60分钟,RT)。向每个样品添加含有25μL SDS的样品缓冲液。将样品加载到SDS-PAGE凝胶上,运行,并用标准western印迹程序进行印迹。印迹用含有5%无关蛋白(ELK)的TBST 1x在RT下封闭1小时。用兔抗-ERK-P抗体温育印迹(0/N,4℃)。用TBST 1x清洗印迹,并用抗-兔IgG HRP温育(1小时,RT),清洗,用HRP底物显影,用Optigo Ultima成像系统(Isogen Life Sciences)成像。

[0844] 图6显示了BxPC3细胞中抗体的一个亚组(sub-panel)的结果。10nM FVIIa诱导的ERK磷酸化没有被抗体013抑制,但是被抗体111、044和025有效抑制(后者是这里所描述的所有其他TF-特异性人单抗的一个实例)。更强烈诱导的ERK磷酸化(50nM FVIIa)不被抗体013、111和044抑制,但是被抗体025抑制。

[0845] 实施例17

[0846] 对FVIIa诱导的IL-8释放的抑制

[0847] 用MDA-MB-231细胞测试TF特异性人单抗抑制FVIIa诱导的IL-8释放的能力。将细胞接种于96孔板(60,000细胞/孔),并在含有CS、丙酮酸钠、L-谷氨酰胺、MEM NEAA和青霉素/链霉素的DMEM中培养(0/N,37℃,5%CO₂)。除去组织培养基,在无血清、高钙培养基(含有青霉素/链霉素的DMEM)中清洗2次,在这种培养基中再培养105分钟。添加系列稀释的抗体并将细胞培养15分钟。添加FVIIa(Novo Nordisk;终浓度10nM),将细胞培养5小时。移出上清液并离心(300 x g,RT)。用IL-8ELISA试剂盒根据制造商的方案(Sanquin)测量上清液

中IL-8的浓度。

[0848] 图7显示,来自交叉阻断组II和III的抗体高效抑制FVIIa诱导的MDA-MB-231细胞的IL-8释放,但来自相互作用组III的抗体111除外。来自交叉阻断组I的抗体(013,044和87-Lg6)全部不能抑制FVIIa诱导的IL-8释放。

[0849] 表7显示了TF-特异性人单抗抑制FVIIa诱导的IL-8释放的IC₅₀值和最大抑制值(百分比)。

组	人单抗 TF	IC ₅₀ nM	最大抑制
I	13	na	-0.3
	44	74.6	17.2
	87-Lg6	na	4.3
II	11	9.4	61.7
	017-D12	9.0	65.8
	42	14.9	53.7
	092-A09	28.2	66.6
	101	22.7	74.9
II/III	98	9.3	59.0
	114	9.2	71.5
III	3	23.7	76.2
	25	23.1	75.6
	109	13.6	70.4
	111	>200	40.1

[0851] 表7-TF-特异性人单抗抑制FVIIa诱导的IL-8释放的IC₅₀值和最大抑制值(百分比)。

[0852] 实施例18

[0853] 抑制FXa生成

[0854] 在如下的测定系统中测试TF特异性人单抗抑制FXa生成的能力,其中用比色FXa特异性底物测量TF/FVIIa复合体作用下FX向FXa的转变。向平底96孔板添加TF(Innovin)以及系列稀释的TF特异性人单抗、阳性对照(小鼠抗-TF)和阴性对照(人单抗-KLH)(全部均稀释在含有3mM CaCl₂的Hepes缓冲液中)。平板在RT下温育30分钟,并添加FVIIa(终浓度1nM)和FX(ERL;终浓度200nM)。平板在37℃温育30分钟。从每孔取50μl转移到含有终止缓冲液(溶于100ml Hepes缓冲液中的5mM EDTA)(预热的,37℃)的96孔板中。添加FXa特异性底物Chromogenix-2765(Instrumentation Laboratory Company),将平板在37℃温育60分钟,并测量37℃的OD_{405 nm}。

[0855] 图8显示,抗体017-D12强烈抑制FXa生成,013显示中等抑制,其它抗体对FXa生成显示较低的抑制或者没有抑制。

[0856] 表8显示了TF-特异性人单抗抑制FXa生成的IC₅₀值和最大抑制值(百分比)。

分组	人单抗TF	IC ₅₀ nM	%最大抑制
I	13	0.05	31

I	44	NA	3
I	87-Lg6	nt	nt
II	11	0.05	26
II	017-D12	0.28	84
II	42	nt	nt
II	092-A09	0.30	21
II	101	nt	nt
II/III	98	0.43	14
II/III	114	0.24	21
III	3	0.07	21
III	25	0.30	19
III	109	0.09	18
III	111	0.07	7

[0858] 表8-TF-特异人单抗抑制FXa生成的IC₅₀值和最大抑制值(百分比)。

[0859] 实施例19

[0860] 抑制凝血

[0861] 用确定TF诱导的凝血时间的测定系统测量TF-人单抗对凝血的抑制。在96孔板中制备如下的混合物:17 μ l 100mM CaCl₂(终浓度17mM),10 μ l 1:100innovin(终浓度1:1000),23 μ l 1x HEPES缓冲液和50 μ l系列稀释的抗体。向Immulon 2B平板(Thermo Electron)的孔中添加50 μ l合并的人血浆。向Immulon 2b平板添加50 μ l制备好的抗体混合物,用动力学读板器每15秒测量405nm的凝血发展(coagulation development),共25分钟。将光密度的增加相对时间作图,并计算凝血时间(t_{1/2})。将凝血时间相对抗体浓度作图。使用GraphPad Prism通过非线性回归分析从该结果计算抗体诱导的抑制凝血的IC₅₀。

[0862] 图9显示,抗体044、087和111不抑制TF诱导的凝血,而所有其它抗体则抑制。

[0863] 表9显示了TF-特异性人单抗抑制凝血的IC₅₀值。

组	人单抗 TF	IC ₅₀ nM
I	13	0.6
I	44	NA
I	87-Lg6	NA
II	11	1.6
II	017-D12	2.6
II	42	1.5
II	092-A09	0.2
II	101	0.7
II/III	98	1.1
II/III	114	0.4
III	3	7.3
III	25	2.3
III	109	7.6
III	111	NA

[0864]

[0865] 表9-TF-特异性人单抗抑制凝血的IC50值。

[0866] 实施例20

[0867] 抗体依赖的细胞介导的细胞毒性

[0868] 靶细胞的制备

[0869] 收集表达TF的靶细胞 (5×10^6 个Bx-PC3细胞,MDA-MB-231细胞或A431细胞),清洗(在PBS中清洗2次,1500rpm,5min),并收集在1ml RPMI 1640培养基中,该培养基中补充了加强型小牛血清(cosmic calf serum)、丙酮酸钠、L-谷氨酸、MEM NEAA和青霉素/链霉素,并添加 $100 \mu\text{Ci } ^{51}\text{Cr}$ (铬-51;Amersham Biosciences Europe GmbH,Roosendaal,The Netherlands)。将混合物在震荡水浴中37℃温育1小时。清洗细胞(PBS中清洗2次,1500rpm,5min)后,将细胞重悬浮在培养基中,并通过台盼蓝排斥计数活细胞。将活细胞浓度调节为 1×10^5 细胞/ml。

[0870] 效应物细胞的制备:

[0871] 用标准Ficoll密度离心根据制造商的使用说明(淋巴细胞分离介质;Lonza,Verviers,France)从新鲜棕黄层(buffy coat)(Sanquin,Amsterdam,The Netherlands)分离外周血单个核细胞(PBMCs)。将细胞重悬浮在培养基中后,通过台盼蓝排斥计数细胞,并将浓度调节到 1×10^7 细胞/ml。

[0872] ADCC设置:

[0873] 将 $50 \mu\text{l } ^{51}\text{Cr}$ -标记的靶细胞转移到微滴定孔中,并添加 $50 \mu\text{l}$ 系列稀释(稀释于培养基中)的抗体。温育细胞(RT,15min),并添加 $50 \mu\text{l}$ 效应物细胞,得到的效应物与靶标的比例为100:1。为了确定最大裂解水平,添加 $100 \mu\text{l}$ 5% Triton-X100代替效应物细胞;为了确定自发裂解水平,添加 $100 \mu\text{l}$ 培养基;为了确定不依赖抗体的裂解水平,添加 $50 \mu\text{l}$ 效应物细胞和 $50 \mu\text{l}$ 培养基。随后,在37℃,5%CO₂温育细胞过夜。将细胞离心沉降后(1200rpm,3min),将 $75 \mu\text{l}$ 上清转移到MICRONIC管中。在 γ 计数器中计数释放出的 ^{51}Cr ,如按照下式计算抗体介导的裂解百分比:

[0874]
$$\left((\text{cpm样品} - \text{cpm不依赖抗体的裂解}) / (\text{cpm最大裂解} - \text{cpm自发裂解}) \right) \times 100\%$$

[0875] 其中cpm是每分钟计数(counts per minute)。

[0876] 图10显示,全部测试的TF-人单抗均诱导了ADCC对Bx-PC3细胞的裂解,尽管效力不同(EC50)。

[0877] 表10显示了TF-特异性人单抗对不同细胞系ADCC的EC50值(nM)。

[0878]

		MDA-MB-231	Bx-PC3	A431
分组	人单抗 TF	EC50	EC50	EC50
I	13	0.06	0.07	0.11
I	44	0.08	0.12	0.19
I	87-Lg6	nt	nt	nt
II	11	0.07	0.22	0.06
II	017-D12	0.14	0.13	0.18
II	42	nt	nt	nt
II	092-A09	0.11	0.13	0.22

[0879]

II	101	0.10	0.09	0.01
II/III	98	0.15	0.02	0.07
II/III	114	0.07	0.07	0.08
III	3	0.29	0.17	0.58
III	25	0.24	0.15	0.16
III	109	0.12	0.06	0.13
III	111	0.84	0.22	1.56

[0880] 表10-TF-特异性人单抗对不同细胞系ADCC的EC50值 (nM)。

[0881] 实施例21

[0882] 补体沉积

[0883] 通过FACS分析测量补体片段C3c和C4c在与TF-人单抗温育过的靶细胞上的沉积。将表达TF的靶细胞(Bx-PC3或MDA-MB-231细胞)于含有1%BSA的RPMI中播种于96孔圆底平板(1×10^5 个细胞/孔)中。添加抗体($30 \mu\text{g/mL}$),在RT下温育细胞15分钟。添加25 μL 合并人血清作为补体源,使用热灭活的人血清确定自发补体结合。细胞在37℃温育45分钟。清洗细胞1次,并在FACS缓冲液中与抗人C3c FITC或抗人C4c FITC(DAKO)温育,并在冰上温育30分钟。用FACS Canto分析样品。

[0884] 图11显示,来自交叉阻断组I的抗体不能诱导C3c或C4c在BxPC3或MDA-MB-231细胞上的沉积。测试的所有来自交叉阻断组II的抗体均诱导C3c和C4c沉积,来自交叉阻断组III的抗体也一样,但抗体003除外。

[0885] 实施例22:

[0886] 亲合力/亲和力研究

[0887] 亲和力确定

[0888] 在BIAcore 3000 (GE Healthcare) 中通过表面等离子体共振分析抗体与TF的结

合。使用TFECDHis进行分析。根据制造商推荐的实验方案将人单抗抗体(500个共振单位)固定在CM-5传感器芯片上。简而言之,在用EDC和NHS表面活化后,将人单抗抗体注射到活化的CM-5表面上,其中抗体置于10mM pH 4.0-5.5的醋酸钠中,速度为5 μ l/min,随后用1M乙醇胺去活化。将溶于HBS-EP缓冲液中的系列浓度的TFECDHis注射到固定的抗体上,流速为30 μ l/min,持续180秒。通过注射10mM甘氨酸-HCl pH 2.0或10mM醋酸钠pH 3.0进行人单抗表面再生。用双参比差减法(double reference subtraction)和模型1:1(朗格缪尔)结合分析进行动力学分析。

[0889] 表11显示,对于大多数人单抗,所测得的亲和力处于(亚)纳摩尔范围。但不是从全部抗体均能够测定动力学参数。044确实具有高的解离速率(kd)变差,并具有高残差(residual),这意味着曲线拟合不好。098、111和087-Lg6的解离速率太高,以至Biacore 3000不能测量。

[0890]

组	人单抗 TF	亲和力 nM	ka (1/Ms)	kd (1/s)
I	13	2.78	5.67E+05	1.57E-03
	44	n.a.	8.77E+04	可变的
	87-Lg6	n.a.	5.91E+05	n.a.
II	11	3.15	2.86E+05	9.02E-04
	017-D12	2.55	1.02E+05	2.59E-04
	42	4.22	1.64E+05	6.90E-04
	092-A09	14.1	1.42E+05	2.00E-03
	101	3.4	3.18E+05	1.07E-03
II/III	98	n.a.	2.90E+05	n.a.
	114	11	1.77E+05	1.95E-03
III	3	4.51	2.33E+05	1.26E-03
	25	1.97	3.29E+05	6.50E-04
	109	4.75	1.65E+05	7.77E-04
	111	n.a.	2.13E+05	n.a.

[0891] n.a. 不可评估= $>10^{-3}\text{sec}^{-1}$

[0892] 表11. TF-人单抗对TFECDHis的反应性的动力学常数—亲和力测量

[0893] 亲合力测定

[0894] TF (TFECDHis) 与TF-特异人单抗结合的测定基本上如上所述,其中将TFECDHis固定在CM-5传感器芯片上(300个共振单位),使用系列浓度的人单抗抗体进行动力学分析。动力学分析使用双参比差减(double reference subtraction)和模型1:1(朗格缪尔)结合分析来进行。

[0895] 表12显示了抗体11, 98, 109和111的亲合力测量结果。尽管98和111的亲和力测量结果显示高解离速率(超过Biacore的测定极限(i.e. $>10^{-3}$)), 亲合力测定则显示出纳摩尔范围内的互作。

[0896]

分组	人单抗TF	亲合力nM
II	11	0.47
II/III	98	4.85

III	109	0.01
III	111	0.11

[0897] 表12.TFECDHIS对TF-人单抗-亲和力测量反应的动力学常数

[0898] 实施例23:

[0899] 与正常人组织和胰腺肿瘤结合的免疫组织化学分析

[0900] TF-人单抗与各种已知表达TF的人组织(结肠、心脏、肾脏、皮肤、肺和脑)的结合通过免疫组织化学(IHC)进行测定。

[0901] 对冷冻组织的IHC

[0902] 切割冷冻组织切片(4-6 μ m厚),并固定在丙酮中。封闭内源组织过氧化物酶(P0),并且用正常的人血清预温育组织切片,以除去后面施用的抗体对内源Fc受体的非特异结合。将针对人TF的小鼠抗体(和阴性对照小鼠抗体)以最佳稀释度施用于组织上,随后用Powervision-P0(山羊抗-小鼠/-兔IgG)-P0进行检测。将TF特异性的人单抗与Fab'山羊抗-人IgG(Fc)-FITC偶联,之后以3个稀释度施用于冷冻的组织切片,包括一个预先确定的最佳稀释度。随后,通过兔抗-FITC和Powervision-P0检测人单抗-Fab-FITC复合体。用AEC作为底物使P0活性可视化,细胞核用苏木精可视化。染色通过亮场显微镜分析。

[0903] 在福尔马林固定和石蜡包埋(FFPE)的组织上使用小鼠抗体的IHC

[0904] FFPE组织活检以4 μ m切片,脱蜡,封闭内源组织过氧化物酶,并进行抗原恢复(retrieval)(pH6,柠檬酸缓冲液)。用小鼠抗体温育前,将组织切片在正常人血清中预温育,以防止与内源Fc受体的非特异结合。将针对人TF的小鼠抗体(和阴性对照小鼠抗体)以最佳稀释度施用于组织切片,随后用Powervision-P0(山羊抗-小鼠/-兔IgG)-P0进行检测。P0活性用AEC作为底物可视化,细胞核用苏木精可视化。染色通过亮场显微镜分析。

[0905] 图12显示了抗体013(阳性染色)、011(阳性染色)、114(阳性染色)和111(中间染色)与肾小球的结合实例。抗体098和044没有结合肾小球。

[0906] 表13给出了全部TF-人单抗在人肾脏所有被检测组织中的染色结果的概览。

[0907]

分组	人单抗 TF	IHC 人 肾小球
I	13	+
I	44	-
I	87-Lg6	nt
II	11	+
II	017-D12	+
II	42	nt
II	092-A09	nt
II	101	+
II/III	98	-
II/III	114	+
III	3	+
III	25	nt
III	109	+
III	111	+/-

[0908] 表13.人肾小球的IHC染色

[0909] 表14给出了所选TF-特异性人单抗在人肾脏、结肠、心脏、大脑和皮肤以及人胰腺肿瘤中的染色结果

[0910]

Ab	人肾	人结肠	人心脏	人大脑	人皮肤	胰腺肿瘤
13	肾小体+	基底膜++	-	+	表皮+	+++
114	肾小体++	基底膜++	-	++	表皮++	++++
11	肾小体+	基底膜++	-	++	n.a. (+)	+++
44	-	基底膜+	-	+/-	n.a.	++
98	-	基底膜+	-	+/-	n.a. (+)	+++
111	肾小体+/-	基底膜+	-	+	n.a.	+++

[0911] 表14.正常人组织和胰腺肿瘤的IHC染色

[0912] TF-人单抗与人胰腺肿瘤结合的IHC分析显示所有TF-人单抗均有阳性染色(图13举例说明)。

[0913] 实施例24:

[0914] 对SCID小鼠乳腺脂肪垫中已建立的MDA-MB-231肿瘤异种移植物的治疗

[0915] 在SCID小鼠体内已建立的原位MDA-MB-231异种移植肿瘤中确定TF-人单抗的体

内效力。将 2×10^6 个置于PBS中的肿瘤细胞皮下注射在雌性SCID小鼠第二乳腺脂肪垫内,随后当肿瘤尺寸变得可以测量时开始用TF-人单抗或对照单抗(人单抗-KLH)进行治疗。抗体在第21天($260 \mu\text{g}/\text{小鼠}$),28天($130 \mu\text{g}/\text{小鼠}$)和42天($130 \mu\text{g}/\text{小鼠}$)注射。肿瘤体积至少每周测量2次。由卡尺(PLEXX)测量结果计算体积(mm^3): $0.52 \times (\text{长度}) \times (\text{宽度})^2$ 。

[0916] 图14显示,抗体114、111、013、098、011和044全部能够有效抑制已经建立的原位MDA-MB-231肿瘤生长。

[0917] 实施例25:

[0918] TF-特异性人单抗在食蟹猴中的试验性重复给药(Pilot repeat dosing)

[0919] 为了获得关于TF-特异性人单抗毒理学的初步信息,包括评估抗体干扰凝血级联并因此潜在地增加暴露动物的出血风险的能力,在食蟹猴中进行了试验性重复剂量给药研究。

[0920] 两只雄性和两只雌性食蟹猴(*Macaca fascicularis*),年龄为大约2年,接受静脉内注射抗体011:

[0921] -研究第1天: $0 \text{mg}/\text{kg}$ (仅溶媒(vehicle))

[0922] -第8天: $1 \text{mg}/\text{kg}$; $1 \text{mL}/\text{分钟}$

[0923] -第15天: $10 \text{mg}/\text{kg}$; $1 \text{mL}/\text{分钟}$

[0924] -第22天: $100 \text{mg}/\text{kg}$; $1 \text{mL}/\text{分钟}$

[0925] 跟踪动物达27天,在该时间点使动物安乐死,进行尸体解剖和器官组织学评估。

[0926] 主要的研究终点为:

[0927] -临床观察:每天确定从牙龈、眼出血的迹象。

[0928] -功能性出血时间和失血:在第1、8、15和22天(给药后1、24和120h)和在2个试验前时间点进行测定。

[0929] -血液/血液痕迹/血块:全部组织进行HE染色(在最终处死时获得的组织上确定)

[0930] -尿液、粪便、呕吐物中的血液:每天/每周确定。

[0931] 重复或增加剂量给药的抗体011没有观察到表观毒性。动物没有显示临床征候,没有细胞因子释放的征象。此外,没有表明凝血系统受损或系统性出血的表观临床迹象。在给药后1小时的时间点,第22天的平均出血时间显著长于在第1天观察到的结果($p=0.012$)。第8、15和22天与第1天相比,没有其它统计学上显著的差异。而且,发现对主要器官没有表观毒性并且没有不利的血液学影响。从该研究中得到的关于组织的组织学评估的初步结论是,在4只被处理的动物中没有可以归因为测试物处理的组织学发现。

[0932] 图15显示了每只动物的各个数据点(二个重复样品),作为时间的函数。在第1、8、15和22天(1、24和120h)以及两个试验前(pre-trial)时间点测定4只动物的出血时间。

[0933] 实施例26

[0934] 在SCID小鼠中预防和治疗性处理BxPC3肿瘤异种移植

[0935] 确定了TF-人单抗在预防和治疗性处理SCID小鼠中BxPC3细胞异种移植物的体内效力。将 10×10^6 个置于PBS中的BxPC3肿瘤细胞皮下注射在雌性SCID小鼠体内,随后用TF-人单抗或对照单抗(人单抗-KLH)进行治疗。对于预防性治疗,在肿瘤诱导1小时后腹腔注射抗体($400 \mu\text{g}/\text{小鼠}$)。对于治疗性处理,在肿瘤诱导8天后开始注射抗体($300 \mu\text{g}/\text{小鼠}$),随后每周进行抗体注射($150 \mu\text{g}/\text{小鼠}$)。肿瘤体积每周至少测定2次。体积(mm^3)由卡尺(PLEXX)测量

结果计算： $0.52 \times (\text{长度}) \times (\text{宽度})^2$ 。

[0936] 图16显示,TF特异的性人单抗能够预防性以及治疗性处理BxPC3异种移植肿瘤。

[0937] 实施例27

[0938] 鼠和人TF之间的DNA改组,以确定对结合抗-TF人单抗重要的域

[0939] 为了确定对抗-TF人单抗与人TF的结合重要的域,在人和小鼠TF之间进行DNA改组。通过用鼠的域替换人的域从编码人TF的DNA制备改组构建体,并通过用人域替换鼠域从编码鼠TF的DNA制备改组构建体。如果人TF中的某个域对抗-TF人单抗的结合重要,那么当用鼠域替换时,结合将丧失。人和鼠TF在蛋白质水平具有57%同源性。图17显示了含有鼠TF域的人TF构建体(TFhs,含有TFmm域),和含有人TF域的鼠TF构建体。用构建体或者单独的载体(pcDNA3.3SP;模拟)瞬时转染HEK293F细胞。基本上如上所述进行FACS分析,使用30 $\mu\text{g}/\text{mL}$ 纯化的亲本材料。人单抗-KLH用作对照抗体。

[0940] 图17显示,除一个之外,全部的抗-TF人单抗都仅与人TF结合,而不与鼠TF结合。人单抗-TF-003显示与鼠TF的一些结合。

[0941] 图18A-0显示了不同抗-TF人单抗与在HEK293F细胞上表达的构建体的结合结果。这些结果在表15中概括。在该表中,根据人TF上对这些人单抗的结合重要的域将这些抗-TF人单抗分组。

[0942]	改组构建体:	显示降低结合的人单抗
	TFhs-	
	1-41 mm	无
	42-84 mm	11, 17, 42, 92, 98, 101, 111
	85-122 mm	25, 42, 98, 109, 111
	123-137 mm	44, 114
	185-225 mm	13, 27, 44, 87
	226-250 mm	44
	基于与改组构建体的结合的分组	分组中的人单抗
	1. 42-84	11, 17, 92, 101
	2. 42-84 + 85-122	42, 98, 111
	3. 85-122	25, 109
	4. 123-137	114
	5. 185-225	13, 27, 87
	6. 123-137 + 185-225 + 226-250	44

[0943]

[0944] 表15

[0945] 实施例28

[0946] 抗-TF人单抗的Fab片段与TF胞外域的结合(通过ELISA测定)和与BxPC3细胞上的

细胞TF的结合 (通过FACS测定)

[0947] 通过ELISA (包被TF的胞外域) 和FACS (BxPC3细胞上的TF) 测量抗-TF人单抗的Fab片段与TF的结合。ELISA基本上如前文所述进行。结合的Fab片段用HRP偶联的驴-抗人H+L进行检测。FACS分析基本上如前文所述进行。使用FITC偶联的山羊抗-人IgG (H+L) (Jackson) 检测结合的前导候选物。荧光在FACSCantoII上测量。结合曲线的分析用GraphPad Prism 5软件如前文所述地进行。

[0948] 图19显示,与人单抗-TF-011Fab片段相比,人单抗-TF-098和-111Fab片段显示与TF胞外域的结合较少(通过ELISA测量)。

[0949] 图20显示,与人单抗-TF-011Fab片段相比,人单抗-TF-098和-111Fab片段显示与细胞TF的结合较少(通过对BxPC3细胞的FACS测量)。

[0950] 表16显示人单抗-TF Fab片段与TF胞外域的结合EC50值(通过ELISA确定)和与细胞TF的结合EC50值(通过BxPC3细胞的FACS测量)。

[0951]	人单抗-TF	EC50 (ELISA)	EC50 (FACS)
	011	0.04	0.132
	013	0.03	0.301
	044	0.59	8.040
	098	1.98	n.a.
	109	0.02	0.143
	111	3.14	na

[0952] 表16-人单抗-TF Fab片段与TF胞外域的结合EC50值(通过ELISA测定)和与BxPC3细胞上细胞TF的结合的EC50值(通过FACS测定)的概览。

[0953] EC50值以 $\mu\text{g/mL}$ 计。

[0954] Na-不能计算。

[0955] 实施例29

[0956] 抗-TF单抗与表达不同水平TF的细胞系的结合

[0957] 通过FACS分析测定抗-TF人单抗与表达不同水平TF的细胞系上的膜结合TF的结合,基本上如前文所述。阳性对照使用小鼠抗-TF抗体后续PE-偶联的抗-小鼠IgGf_c。荧光在FACSCantoII上测量。结合曲线的分析用GraphPad Prism 5软件基本上如前文所述地进行。细胞系上TF分子的量通过Qifi试剂盒(Dako, Glostrup, Denmark)按照制造商的使用说明书加以确定。测得SW480细胞每个细胞表达~20,000个TF分子,SK-OV-3细胞每个细胞表达~60,000个分子,AsPC-1细胞每个细胞表达~175,000个分子,而MDA-MB-231细胞每个细胞表达~900,000个分子。

[0958] 图21在高表达TF的细胞系MDA-MD-231中,人单抗-TF-98和-111显示与人单抗-TF-11,-13和109相似的结合特性。在每个细胞TF分子数较低的细胞系,例如SK-OV-3和SW480细胞系中,人单抗-TF-98和111显示与其它人单抗-TF抗体不同的结合特性。

序列表

<110> 健玛保

<120> 针对组织因子的人抗体

<130> P57

<160> 112

<170> PatentIn version 3.2

<210> 1

<211> 126

<212> PRT

<213> 人

<400> 1

```

Glu Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Glu
1           5           10           15
Ser Leu Lys Ile Ser Cys Lys Gly Ser Gly Tyr Ser Phe Thr Ser Tyr
          20           25           30
Trp Ile Gly Trp Val Arg Gln Met Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Met
        35           40           45
Gly Ile Ile Tyr Pro Gly Asp Ser Asp Thr Arg Tyr Ser Pro Ser Phe
        50           55           60
Gln Gly Gln Val Thr Ile Ser Ala Asp Lys Ser Ile Ser Thr Ala Tyr
65           70           75           80
Leu Gln Trp Ser Ser Leu Lys Ala Ser Asp Thr Ala Met Tyr Tyr Cys
          85           90           95
Ala Arg Ile His Arg Gly Ala Gly Tyr Ser Ser Ser Trp Pro Gly Ala
          100          105          110
Phe Asp Ile Trp Gly Gln Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser
          115          120          125

```

<210> 2

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 2

```

Gly Tyr Ser Phe Thr Ser Tyr Trp
1           5

```

<210> 3

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 3

Ile Tyr Pro Gly Asp Ser Asp Thr

1 5

<210> 4

<211> 19

<212> PRT

<213> 人

<400> 4

Ala Arg Ile His Arg Gly Ala Gly Tyr Ser Ser Ser Trp Pro Gly Ala

1 5 10 15

Phe Asp Ile

<210> 5

<211> 119

<212> PRT

<213> 人

<400> 5

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

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Val Ala Ser Gly Phe Thr Val Ser Asn Asp

20 25 30

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

35 40 45

Ala Leu Ile Trp Tyr Asp Gly Val Asn Lys Asn Tyr Ala Asp Ser Val

50 55 60

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

65 70 75 80

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

85 90 95

Ala Arg Arg Pro Gly Thr Phe Tyr Gly Leu Asp Val Trp Gly Gln Gly

100 105 110

Thr Thr Val Thr Val Ser Ser

115

<210> 6

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 6

Gly Phe Thr Val Ser Asn Asp Gly

1 5

<210> 7

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 7

Ile Trp Tyr Asp Gly Val Asn Lys

1 5

<210> 8

<211> 12

<212> PRT

<213> 人

<400> 8

Ala Arg Arg Pro Gly Thr Phe Tyr Gly Leu Asp Val

1 5 10

<210> 9

<211> 118

<212> PRT

<213> 人

<400> 9

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

1 5 10 15

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

20 25 30

Ala 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 Asp Tyr Thr Tyr Tyr Thr Asp Ser Val

50 55 60

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

65 70 75 80

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

85 90 95

Ala Arg Ser Pro Trp Gly Tyr Tyr Leu Asp Ser Trp Gly Gln Gly Thr

100 105 110

Leu Val Thr Val Ser Ser

115

<210> 10

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 10

Gly Phe Thr Phe Ser Asn Tyr Ala

1 5

<210> 11

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 11

Ile Ser Gly Ser Gly Asp Tyr Thr

1 5

<210> 12

<211> 11

<212> PRT

<213> 人

<400> 12

Ala Arg Ser Pro Trp Gly Tyr Tyr Leu Asp Ser

1 5 10

<210> 13

<211> 120

<212> PRT

<213> 人

<400> 13

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

1 5 10 15

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

20 25 30

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

35 40 45

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

50 55 60

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

65 70 75 80

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

85 90 95

Ala Lys Asp Gly Tyr Phe Leu Leu Trp Tyr Phe Asp Leu Trp Gly Arg

100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

115 120

<210> 14

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 14

Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr Ala

1 5

<210> 15

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 15

Ile Ser Gly Ser Gly Asp Ser Thr

1 5

<210> 16

<211> 13

<212> PRT

<213> 人

<400> 16

Ala Lys Asp Gly Tyr Phe Leu Leu Trp Tyr Phe Asp Leu

1 5 10

<210> 17

<211> 118

<212> PRT

<213> 人

<400> 17

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

1 5 10 15

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

20 25 30

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

35 40 45

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

50 55 60

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

65 70 75 80

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

85 90 95

Ala Lys Ala Pro Trp Thr Tyr Tyr Phe Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr

100 105 110

Leu Val Thr Val Ser Ser

115

<210> 18

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 18

Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr Gly

1 5

<210> 19

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 19

Ile Ser Gly Ser Gly Gly Thr Thr

1 5

<210> 20

<211> 11

<212> PRT

<213> 人

<400> 20

Ala Lys Ala Pro Trp Thr Tyr Tyr Phe Asp Tyr

1 5 10

<210> 21

<211> 118

<212> PRT

<213> 人

<400> 21

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

1 5 10 15

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

20 25 30

Ala 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 Gly Arg Thr Tyr Tyr Ala Asp Ser Val

50 55 60

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

65 70 75 80

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

				85					90					95			
Ala	Lys	Thr	Pro	Trp	Gly	Tyr	Tyr	Phe	Asp	Tyr	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr		
			100					105					110				
Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ser												
			115														
<210>	22																
<211>	8																
<212>	PRT																
<213>	人																
<400>	22																
Gly	Phe	Thr	Phe	Asn	Asn	Tyr	Ala										
1				5													
<210>	23																
<211>	8																
<212>	PRT																
<213>	人																
<400>	23																
Ile	Ser	Gly	Ser	Gly	Gly	Arg	Thr										
1				5													
<210>	24																
<211>	11																
<212>	PRT																
<213>	人																
<400>	24																
Ala	Lys	Thr	Pro	Trp	Gly	Tyr	Tyr	Phe	Asp	Tyr							
1				5					10								
<210>	25																
<211>	118																
<212>	PRT																
<213>	人																
<400>	25																
Glu	Val	Gln	Leu	Leu	Glu	Ser	Gly	Gly	Gly	Leu	Val	Gln	Pro	Gly	Gly		
1				5					10					15			
Ser	Leu	Arg	Leu	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser	Gly	Phe	Thr	Phe	Ser	Asn	Tyr		
			20						25					30			
Ala	Met	Ser	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Ala	Lys	Gly	Leu	Asp	Trp	Val		
			35				40						45				
Ser	Gly	Ile	Ser	Gly	Ser	Gly	Val	Thr	Thr	Tyr	Tyr	Ala	Asp	Ser	Val		
			50				55						60				

Thr Ile Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met

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

<210> 30

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 30

Arg Gly Thr Phe Ser Tyr Tyr Thr

1 5

<210> 31

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 31

Ile Ile Pro Ile Leu Gly Val Ala

1 5

<210> 32

<211> 11

<212> PRT

<213> 人

<400> 32

Ala Arg Glu Gly Asp Arg Arg Tyr Phe Asp Tyr

1 5 10

<210> 33

<211> 120

<212> PRT

<213> 人

<400> 33

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

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Arg Tyr
 20 25 30
 Ala Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
 35 40 45
 Ala Val Ile Ser Asn Asp Gly Tyr Asn Asp Tyr Tyr Ala Asp Ser Val
 50 55 60
 Lys Gly Arg Phe Thr Val Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr
 65 70 75 80
 Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
 85 90 95
 Ala Arg Asp Gly Gln Leu Gly Arg Gly Tyr Phe Asp Tyr Trp Gly Gln
 100 105 110
 Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
 115 120

<210> 34

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 34

Gly Phe Thr Phe Ser Arg Tyr Ala
 1 5

<210> 35

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 35

Ile Ser Asn Asp Gly Tyr Asn Asp
 1 5

<210> 36

<211> 13

<212> PRT

<213> 人

<400> 36

Ala Arg Asp Gly Gln Leu Gly Arg Gly Tyr Phe Asp Tyr
 1 5 10

<210> 37

<211> 120

<212> PRT

<213> 人

<400> 37

Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg
 1 5 10 15
 Ser Leu Arg Leu Ser Cys Pro Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ile Tyr
 20 25 30
 Ala Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
 35 40 45
 Ala Val Val Ser Asn Asp Gly Tyr Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val
 50 55 60
 Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asp Thr Leu Tyr
 65 70 75 80
 Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
 85 90 95
 Ala Arg Asp Gly Gln Leu Gly Arg Gly Tyr Phe Asp Tyr Trp Gly Gln
 100 105 110
 Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
 115 120

<210> 38

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 38

Gly Phe Thr Phe Ser Ile Tyr Ala
 1 5

<210> 39

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 39

Val Ser Asn Asp Gly Tyr Asn Lys
 1 5

<210> 40

<211> 13

<212> PRT

<213> 人

<400> 40

Ala Arg Asp Gly Gln Leu Gly Arg Gly Tyr Phe Asp Tyr
 1 5 10

<210> 41

<211> 118

<212> PRT

<213> 人

<400> 41

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

1 5 10 15

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

20 25 30

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

35 40 45

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

50 55 60

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

65 70 75 80

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

85 90 95

Ala Arg Glu Asp Trp Gly Leu Glu Val Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Ala

100 105 110

Leu Val Thr Val Ser Ser

115

<210> 42

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 42

Gly Phe Thr Phe Ser Asp Tyr Ala

1 5

<210> 43

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 43

Ile Pro Tyr Asp Gly Asp Asn Lys

1 5

<210> 44

<211> 11

<212> PRT

<213> 人

<400> 44

Ala Arg Glu Asp Trp Gly Leu Glu Val Asp Tyr

1 5 10

<210> 45

<211> 121

<212> PRT

<213> 人

<400> 45

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

1 5 10 15

Ser Leu Lys Ile Ser Cys Lys Gly Ser Gly Tyr Ser Phe Thr Ser Cys

20 25 30

Trp Ile Gly Trp Val Arg Gln Met Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Met

35 40 45

Gly Ile Ile Tyr Pro Gly Asp Ser Asp Thr Arg Tyr Ser Pro Ser Phe

50 55 60

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

65 70 75 80

Leu Gln Trp Ser Ser Leu Lys Ala Ser Asp Thr Ala Met Tyr Tyr Cys

85 90 95

Ala Arg His Lys Leu Gly Met Asp His Asp Ala Phe Asp Ile Trp Gly

100 105 110

Gln Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser

115 120

<210> 46

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 46

Gly Tyr Ser Phe Thr Ser Cys Trp

1 5

<210> 47

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 47

Ile Tyr Pro Gly Asp Ser Asp Thr

1 5

<210> 48

<211> 14

<212> PRT

<213> 人

<400> 48

Ala Arg His Lys Leu Gly Met Asp His Asp Ala Phe Asp Ile

1 5 10

<210> 49

<211> 118

<212> PRT

<213> 人

<400> 49

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

1 5 10 15

Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Gly Ser Phe Asn Asn Tyr

20 25 30

Pro Ile Phe Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Phe Glu Trp Met

35 40 45

Gly Arg Ile Ile Pro Ile Leu Gly Ile Thr Ala Tyr Ala Gln Lys Phe

50 55 60

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

65 70 75 80

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

85 90 95

Ala Gly Gly Asp Asp Leu Asp Ala Phe Asp Ile Trp Gly Gln Gly Thr

100 105 110

Met Val Ser Val Ser Ser

115

<210> 50

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 50

Gly Gly Ser Phe Asn Asn Tyr Pro

1 5

<210> 51

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 51

Ile Ile Pro Ile Leu Gly Ile Thr

1 5
 <210> 52
 <211> 11
 <212> PRT
 <213> 人
 <400> 52
 Ala Gly Gly Asp Asp Leu Asp Ala Phe Asp Ile
 1 5 10
 <210> 53
 <211> 120
 <212> PRT
 <213> 人
 <400> 53
 Gln Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg
 1 5 10 15
 Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Gly Ser Gly Phe Thr Phe Asn Arg Tyr
 20 25 30
 Ala Met Tyr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Asp Trp Val
 35 40 45
 Ala Val Ile Ser Asn Asp Gly Ile Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val
 50 55 60
 Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr
 65 70 75 80
 Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
 85 90 95
 Ala Arg Asp His Thr Met Val Arg Gly Ala Phe Asp Tyr Trp Gly Gln
 100 105 110
 Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
 115 120
 <210> 54
 <211> 8
 <212> PRT
 <213> 人
 <400> 54
 Gly Phe Thr Phe Asn Arg Tyr Ala
 1 5
 <210> 55
 <211> 8
 <212> PRT

<213> 人

<400> 55

Ile Ser Asn Asp Gly Ile Asn Lys

1 5

<210> 56

<211> 13

<212> PRT

<213> 人

<400> 56

Ala Arg Asp His Thr Met Val Arg Gly Ala Phe Asp Tyr

1 5 10

<210> 57

<211> 107

<212> PRT

<213> 人

<400> 57

Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly

1 5 10 15

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Arg Ala Ser Gln Gly Ile Ser Arg Trp

20 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Glu Lys Ala Pro Lys Ser Leu Ile

35 40 45

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

50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro

65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Asp Ser Asp Pro Ile

85 90 95

Thr Phe Gly Gln Gly Thr Arg Leu Glu Ile Lys

100 105

<210> 58

<211> 6

<212> PRT

<213> 人

<400> 58

Gln Gly Ile Ser Arg Trp

1 5

<210> 59

<211> 3

<212> PRT

<213> 人

<400> 59

Ala Ala Ser

1

<210> 60

<211> 9

<212> PRT

<213> 人

<400> 60

Gln Gln Tyr Asp Ser Asp Pro Ile Thr

1

5

<210> 61

<211> 107

<212> PRT

<213> 人

<400> 61

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

1

5

10

15

Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Arg Ala Ser Gln Ser Val Ser Ser Ser

20

25

30

Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Leu Leu

35

40

45

Ile Tyr Gly Ala Ser Ser Arg Ala Thr Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser

50

55

60

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

65

70

75

80

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

85

90

95

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys

100

105

<210> 62

<211> 7

<212> PRT

<213> 人

<400> 62

Gln Ser Val Ser Ser Ser Tyr

1

5

<210> 63

<211> 3

<212> PRT

<213> 人

<400> 63

Gly Ala Ser

1

<210> 64

<211> 8

<212> PRT

<213> 人

<400> 64

Gln Gln Tyr Gly Ser Ser Leu Thr

1

5

<210> 65

<211> 107

<212> PRT

<213> 人

<400> 65

Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Pro Ser Leu Ser Ala Ser Ala Gly

1

5

10

15

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Arg Ala Ser Gln Gly Ile Ser Ser Arg

20

25

30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Glu Lys Ala Pro Lys Ser Leu Ile

35

40

45

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

50

55

60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro

65

70

75

80

Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Asn Ser Tyr Pro Tyr

85

90

95

Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys

100

105

<210> 66

<211> 6

<212> PRT

<213> 人

<400> 66

Gln Gly Ile Ser Ser Arg

1

5

<210> 67

<211> 3

<212> PRT

<213> 人

<400> 67

Ala Ala Ser

1

<210> 68

<211> 9

<212> PRT

<213> 人

<400> 68

Gln Gln Tyr Asn Ser Tyr Pro Tyr Thr

1

5

<210> 69

<211> 108

<212> PRT

<213> 人

<400> 69

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

1

5

10

15

Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Arg Ala Ser Gln Ser Val Arg Ser Ser

20

25

30

Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Leu Leu

35

40

45

Ile Tyr Gly Ala Ser Ser Arg Ala Thr Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser

50

55

60

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

65

70

75

80

Pro Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Gly Ser Ser Pro

85

90

95

Arg Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys

100

105

<210> 70

<211> 7

<212> PRT

<213> 人

<400> 70

Gln Ser Val Arg Ser Ser Tyr

1 5
 <210> 71
 <211> 3
 <212> PRT
 <213> 人
 <400> 71
 Gly Ala Ser
 1
 <210> 72
 <211> 9
 <212> PRT
 <213> 人
 <400> 72
 Gln Gln Tyr Gly Ser Ser Pro Arg Thr
 1 5
 <210> 73
 <211> 108
 <212> PRT
 <213> 人
 <400> 73
 Glu Ile Val Leu Thr Gln Ser Pro Gly Thr Leu Ser Leu Ser Pro Gly
 1 5 10 15
 Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Arg Ala Ser Gln Ser Val Gly Ser Ser
 20 25 30
 Ser Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Leu Leu
 35 40 45
 Ile Tyr Gly Ala Ser Ser Arg Ala Thr Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser
 50 55 60
 Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Arg Leu Glu
 65 70 75 80
 Pro Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Gly Ser Ser Pro
 85 90 95
 Arg Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys
 100 105
 <210> 74
 <211> 7
 <212> PRT
 <213> 人
 <400> 74

Gln Ser Val Gly Ser Ser Ser

1 5

<210> 75

<211> 3

<212> PRT

<213> 人

<400> 75

Gly Ala Ser

1

<210> 76

<211> 9

<212> PRT

<213> 人

<400> 76

Gln Gln Tyr Gly Ser Ser Pro Arg Thr

1 5

<210> 77

<211> 107

<212> PRT

<213> 人

<400> 77

Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly

1 5 10 15

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Arg Ala Ser Gln Gly Ile Ser Ser Arg

20 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Glu Lys Ala Pro Lys Ser Leu Ile

35 40 45

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

50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro

65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Asn Ser Tyr Pro Tyr

85 90 95

Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys

100 105

<210> 78

<211> 6

<212> PRT

<213> 人

<400> 78

Gln Gly Ile Ser Ser Arg

1 5

<210> 79

<211> 3

<212> PRT

<213> 人

<400> 79

Ala Ala Ser

1

<210> 80

<211> 9

<212> PRT

<213> 人

<400> 80

Gln Gln Tyr Asn Ser Tyr Pro Tyr Thr

1 5

<210> 81

<211> 108

<212> PRT

<213> 人

<400> 81

Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly

1 5 10 15

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Arg Ala Ser Gln Gly Ile Ser Ser Trp

20 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Glu Lys Ala Pro Lys Ser Leu Ile

35 40 45

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

50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro

65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Asn Ser Tyr Pro Leu

85 90 95

Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys

100 105

<210> 82

<211> 6

<212> PRT

<213> 人

<400> 82

Gln Gly Ile Ser Ser Trp

1 5

<210> 83

<211> 3

<212> PRT

<213> 人

<400> 83

Ala Ala Ser

1

<210> 84

<211> 10

<212> PRT

<213> 人

<400> 84

Gln Gln Tyr Asn Ser Tyr Pro Leu Tyr Thr

1 5 10

<210> 85

<211> 107

<212> PRT

<213> 人

<400> 85

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

1 5 10 15

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Arg Ala Ser Gln Asp Ile Ser Ser Ala

20 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile

35 40 45

Tyr Asp Ala Ser Ile Leu Glu Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly

50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro

65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Gln Phe Asn Ser Tyr Pro Leu

85 90 95

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys

100 105

<210> 86

<211> 6

<212> PRT

<213> 人

<400> 86

Gln Asp Ile Ser Ser Ala

1 5

<210> 87

<211> 3

<212> PRT

<213> 人

<400> 87

Asp Ala Ser

1

<210> 88

<211> 9

<212> PRT

<213> 人

<400> 88

Gln Gln Phe Asn Ser Tyr Pro Leu Thr

1 5

<210> 89

<211> 107

<212> PRT

<213> 人

<400> 89

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

1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Arg Ala Ser Gln Ser Val Ser Ser Tyr

20 25 30

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

35 40 45

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

50 55 60

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

65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln Arg Ser Asn Trp Pro Leu

85 90 95

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys

100 105

<210> 90

<211> 6

<212> PRT

<213> 人

<400> 90

Gln Ser Val Ser Ser Tyr

1 5

<210> 91

<211> 3

<212> PRT

<213> 人

<400> 91

Asp Ala Ser

1

<210> 92

<211> 9

<212> PRT

<213> 人

<400> 92

Gln Gln Arg Ser Asn Trp Pro Leu Thr

1 5

<210> 93

<211> 107

<212> PRT

<213> 人

<400> 93

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

1 5 10 15

Glu Arg Ala Ile Leu Ser Cys Arg Ala Ser Gln Ser Val Ser Ser Tyr

20 25 30

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

35 40 45

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

50 55 60

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

65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln Arg Ser Asn Trp Pro Leu

85 90 95

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys

100 105

<210> 94

<211> 6

<212> PRT

<213> 人

<400> 94

Gln Ser Val Ser Ser Tyr

1 5

<210> 95

<211> 3

<212> PRT

<213> 人

<400> 95

Asp Ala Ser

1

<210> 96

<211> 9

<212> PRT

<213> 人

<400> 96

Gln Gln Arg Ser Asn Trp Pro Leu Thr

1 5

<210> 97

<211> 107

<212> PRT

<213> 人

<400> 97

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

1 5 10 15

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Arg Ala Ser Gln Gly Ile Asn Ser Ala

20 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile

35 40 45

Tyr Asp Ala Ser Ser Leu Glu Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly

50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro

65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Gln Phe Asn Ser Tyr Pro Leu

85 90 95

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys

100	105
<210> 98	
<211> 6	
<212> PRT	
<213> 人	
<400> 98	
Gln Gly Ile Asn Ser Ala	
1 5	
<210> 99	
<211> 3	
<212> PRT	
<213> 人	
<400> 99	
Asp Ala Ser	
1	
<210> 100	
<211> 9	
<212> PRT	
<213> 人	
<400> 100	
Gln Gln Phe Asn Ser Tyr Pro Leu Thr	
1 5	
<210> 101	
<211> 107	
<212> PRT	
<213> 人	
<400> 101	
Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly	
1 5 10 15	
Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Arg Ala Ser Gln Gly Ile Ser Ser Trp	
20 25 30	
Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Glu Lys Ala Pro Lys Ser Leu Ile	
35 40 45	
Tyr Ala Ala Ser Ser Leu Gln Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly	
50 55 60	
Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro	
65 70 75 80	
Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Asn Ser Tyr Pro Pro	
85 90 95	

Thr Phe Gly Gln Gly Thr Thr Val Glu Val Lys
100 105

<210> 102

<211> 6

<212> PRT

<213> 人

<400> 102

Gln Gly Ile Ser Ser Trp
1 5

<210> 103

<211> 3

<212> PRT

<213> 人

<400> 103

Ala Ala Ser
1

<210> 104

<211> 9

<212> PRT

<213> 人

<400> 104

Gln Gln Tyr Asn Ser Tyr Pro Pro Thr
1 5

<210> 105

<211> 107

<212> PRT

<213> 人

<400> 105

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

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Arg Ala Ser Gln Gly Ile Ser Ser Trp
20 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Glu Lys Ala Pro Lys Ser Leu Ile
35 40 45

Tyr Ala Ala Ser Ser Leu Gln Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly
50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro
65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Asn Ser Tyr Pro Tyr

	85		90		95
Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys					
100			105		
<210> 106					
<211> 6					
<212> PRT					
<213> 人					
<400> 106					
Gln Gly Ile Ser Ser Trp					
1	5				
<210> 107					
<211> 3					
<212> PRT					
<213> 人					
<400> 107					
Ala Ala Ser					
1					
<210> 108					
<211> 9					
<212> PRT					
<213> 人					
<400> 108					
Gln Gln Tyr Asn Ser Tyr Pro Tyr Thr					
1	5				
<210> 109					
<211> 107					
<212> PRT					
<213> 人					
<400> 109					
Glu Ile Val Leu Thr Gln Ser Pro Ala Thr Leu Ser Leu Ser Pro Gly					
1	5		10		15
Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Arg Ala Ser Gln Ser Val Ser Ser Tyr					
20			25		30
Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Leu Leu Ile					
35			40		45
Tyr Asp Ala Ser Asn Arg Ala Thr Gly Ile Pro Ala Arg Phe Ser Gly					
50			55		60
Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Glu Pro					
65			70		75
					80

Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln Arg Ser Asn Trp Pro Leu
85 90 95

Thr Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys
100 105

<210> 110

<211> 6

<212> PRT

<213> 人

<400> 110

Gln Ser Val Ser Ser Tyr

1 5

<210> 111

<211> 3

<212> PRT

<213> 人

<400> 111

Asp Ala Ser

1

<210> 112

<211> 9

<212> PRT

<213> 人

<400> 112

Gln Gln Arg Ser Asn Trp Pro Leu Thr

1 5

序列比对

下面给出了本发明的抗体的序列。

SEQ ID NO 在序列右边的括号中给出。

依照 Kabat 的 CDR1、CDR2 和 CDR3 高亮表示：斜体字表示的序列代表 CDR1，加下划线的序列代表 CDR2，粗体字表示的序列代表 CDR3。

VH:

	--CDR1--	--CDR2--	-----CDR3-----	
EVQLVQSGAEVKKPGESLKISKSGS	<i>GYSTSY</i>	<i>WTIGWVRQMPGKLEWNGII</i>	<i>LYPGDS</i>	TRYSPSFQGVTTISADKSI
013 (1)				STAYLQWSSSLKASDTAMYYC
				ARIHRGAGYS SSWP GAFDI
				WGQGTMTVTYSS
				VH1015-
QVQLVESGGGVVQPGRLSLRLSCV	<i>ASGFTV</i>	<i>SDNGMHWVRQAPGKLEWVAL</i>	<i>IWYDGVNKNYADSVKGRFTISR</i>	DKSKNTLYLQMN
114 (5)				SLRAEDTAVYYC
				ARRPGT

				FYGLD YWGQGT
				TVTVSS
				VH1015-
EVQLLESGGGLVQPGGSLRLS	<i>CAASGFTF</i>	<i>SNYAMSWVRQAPGKLEWVSSI</i>	<i>SGSGDYTYTDSVKGRFTISR</i>	DNSKNTLYLQMN
011 (9)				SLRAEDTAVYYC
				ARSPWG

				YYLDS WGQGT
				TVTVSS
				VH1015-
EVQLLESGGGLVQPGGSLRLS	<i>CAASGFTF</i>	<i>SNYAMSWVRQAPGKLEWVAI</i>	<i>SGSGDSTNYADSVKGRFTISR</i>	DNSKNTLYLQMN
017 (13)				SLRAEDTAVYYC
				AKDGYPL

				LWYFDL WGRGTL
				TVTVSS
				VH1015-
EVQLLESGGGLVQPGGSLRLS	<i>CAASGFTF</i>	<i>SNYAMSWVRQAPGKLEWVSI</i>	<i>SGSGGTYYADSVKGRFTISR</i>	DNSKNTLYLQMN
042 (17)				SLRAEDTAVYYC
				AKAPWT

				YYFDY WGQGT
				TVTVSS
				VH1015-
EVQLLESGGGLVQPGGSLRLS	<i>CAASGFTF</i>	<i>SNYAMSWVRQAPGKLEWVSI</i>	<i>SGSGGTYYADSVKGRFTISR</i>	DNSKNTLYLQMN
092 (21)				SLRAEDTAVYYC
				AKTPWG

				YYFDY WGQGT
				TVTVSS
				VH1015-
EVQLLESGGGLVQPGGSLRLS	<i>CAASGFTF</i>	<i>SNYAMSWVRQAPAKGLDWVSGI</i>	<i>SGSGVTYYADSVKGRFTISR</i>	DNSKNTLYLQMN
101 (25)				SLRAEDTAVYFC
				AKTPWG

				YYFDY WGQGT
				TVTVSS
				VH1015-
QVQLVQSGAEVKKPGSSVK	<i>SKAPRG</i>	<i>TFTSYVTISWVRQAPGQGLEWNGRII</i>	<i>PILGVANYAQKQGRVTTI</i>	ADKSTSTAYMEL
003 (29)				SLRSSEDTAVYYC
				AREGD

				RR

				YYFDY WGQGT
				TVTVSS
				VH1015-
QVQLVESGGGVVQPGRLSLRLS	<i>CAASGFTF</i>	<i>SRYAMHWVRQAPGKLEWVAI</i>	<i>SDNGNDYYADSVKGRFTVSR</i>	DNSKNTLYLQMN
025 (33)				SLRAEDTAVYYC
				ARDGQLG

				RGYFDY WGQGT
				TVTVSS
				VH1015-
QVQLVESGGGVVQPGRLSLRLS	<i>CPASGFTF</i>	<i>SIYAMHWVRQAPGKLEWVAI</i>	<i>SDNGNDYYADSVKGRFTISR</i>	DNSKNTLYLQMN
109 (37)				SLRAEDTAVYYC
				ARDGQLG

				RGYFDY WGQGT
				TVTVSS
				VH1015-

图1

QVQLVESGGGVVQPGRSLRLSCAASGFTFS~~SDYAMHWVRQAPGKGLEWVAVIPYDGDNKYYADSVKGRFTISRDN~~
 SKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCARE~~DWG~~-----LEVDYWGQ~~Q~~ALVTVSS VH1015-
 044 (41)

EVQLVQSGAEVVKPGESLKISCKGS~~GYSTSCWIGWVRQMPGKGLEWNGIIPYDSD~~
 TRYSPFQ~~Q~~VTISADKSI~~STAYLQWSSLKASDTAMYYCARHKL~~GM~~DHD~~-----AFDIWGQ~~Q~~TMVTVSS VH1015-
 087 (45)

QVQLVQSGAEVRKPGSSVKVCKAS~~GGSFNNYPIFWVRQAPGQGF~~EWNGRIIPILGITAYAQK~~FQGRVTITADKSTSTAYMELN~~SLRSED
 TAVYYCAG~~GDD~~-----LD--AFDIWGQ~~Q~~TMVSVSS VH1015-
 098 (49)

QVQLVESGGGVVQPGRSLRLSCAGS~~GFTFNRYAMYVVRQAPGKGLDWAVISNDGINKYYADSVKGRFTISRDN~~
 SKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAR~~DHTNV~~-----RGAFDYWGQ~~Q~~TLVTVSS VH1015-
 111 (53)

图1 (续)

VL:

```

      |---CDR3---|
DIQMTQSPSSLSASVGDRVTITCRASQGISR-WLAWYQQKPEKAPKSLIYAASLSQGVPSRFSGSGSGTDFTLTISSLQPEDFATYYCQQYDSDP-ITFGQGTREIK VLL1015-013 (57)
EIVLTQSPGTLSPGERATLSCRASQSVSSSYLAWYQQKPGQAPRLLIYGASRATGIPDRFSGSGSGTDFTLTISRLEPEDFAVYCCQYGSS--LTFGGGTKVEIK VLL1015-114 (61)
DIQMTQSPSSLSASAGDRVITITCRASQGISS-FLAWYQQKPEKAPKSLIYAASLSQGVPSRFSGSGSGTDFTLTISSLQPEDFATYYCQQYNSYP-YTFGQGTKEIK VLL1015-011 (65)
EIVLTQSPGTLSPGERATLSCRASQSVRSSYLAWYQQKPGQAPRLLIYGASRATGIPDRFSGSGSGTDFTLTISRLEPEDFAVYCCQYGSPP-RITFGQGTKEIK VLL1015-017 (69)
EIVLTQSPGTLSPGERATLSCRASQSVGSSSLAWYQQKPGQAPRLLIYGASRATGIPDRFSGSGSGTDFTLTISRLEPEDFAVYCCQYGSPP-RITFGQGTKEIK VLL1015-042 (73)
DIQMTQSPSSLSASVGDRVTITCRASQGISS-FLAWYQQKPEKAPKSLIYAASLSQGVPSRFSGSGSGTDFTLTISSLQPEDFATYYCQQYNSYP-YTFGQGTKEIK VLL1015-092 (77)
DIQMTQSPSSLSASVGDRVTITCRASQGISS-WLAWYQQKPEKAPKSLIYAASLSQGVPSRFSGSGSGTDFTLTISSLQPEDFATYYCQQYNSYPLYTFTFGQGTKEIK VLL1015-101 (81)
AIQLTQSPSSLSASVGDRVTITCRASQDISS-ALAWYQQKPGKAPKLLIYDASILESGVPSRFSGSGSGTDFTLTISSLQPEDFATYYCQQFNSYP-LTFTFGGGTKVEIK VLL1015-003 (85)
EIVLTQSPATLSLSPGERATLSCRASQSVSS-YLAWYQQKPGQAPRLLIYDASNRAITGIPARFSGSGSGTDFTLTISRLEPEDFAVYCCQORSNWP-LTFTFGGGTKVEIK VLL1015-025 (89)
EIVLTQSPATLSLSPGERATLSCRASQSVSS-YLAWYQQKPGQAPRLLIYDASNRAITGIPARFSGSGSGTDFTLTISRLEPEDFAVYCCQORSNWP-LTFTFGGGTKVEIK VLL1015-109 (93)
AIQLTQSPSSLSASVGDRVTITCRASQGINSS-ALAWYQQKPGKAPKLLIYDASILESGVPSRFSGSGSGTDFTLTISRLEPEDFAVYCCQFNSYP-LTFTFGGGTKVEIK VLL1015-044 (97)
DIQMTQSPSSLSASVGDRVTITCRASQGISS-WLAWYQQKPEKAPKSLIYAASLSQGVPSRFSGSGSGTDFTLTISSLQPEDFATYYCQQYNSYP-PITFGQGTVEIK VLL1015-087 (101)
DIQMTQSPSSLSASVGDRVTITCRASQGISS-WLAWYQQKPEKAPKSLIYAASLSQGVPSRFSGSGSGTDFTLTISRLEPEDFAVYCCQYNSYP-YTFTFGQGTKEIK VLL1015-098 (105)
EIVLTQSPATLSLSPGERATLSCRASQSVSS-YLAWYQQKPGQAPRLLIYDASNRAITGIPARFSGSGSGTDFTLTISRLEPEDFAVYCCQORSNWP-LTFTFGGGTKVEIK VLL1015-111 (109)

```

图1 (续)

SEQ ID NO: 113: 人 IgG4 的野生型 C_H 区的氨基酸序列。

```
1  ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV
51  HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES
101 KYGPPCPSCP APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSQED
151 PEVQFNWYVD GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK
201 CKVSNKGLPS SIEKTISKAK GOPREPQVYT LPPSQEEMTK NOVSLTCLVK
251 GFYPSDIAVE WESNGQPENN YKTPPVLDSDGSFFLYSRL TVDKSRWQEG
301 NVFSCSVME ALHNHYTQKS LSLSLGK
```

斜体字表示的序列代表 CH1 区, 高亮的序列代表铰链区, 正常字体的序列代表 CH2 区, 加下划线的序列代表 CH3 区。

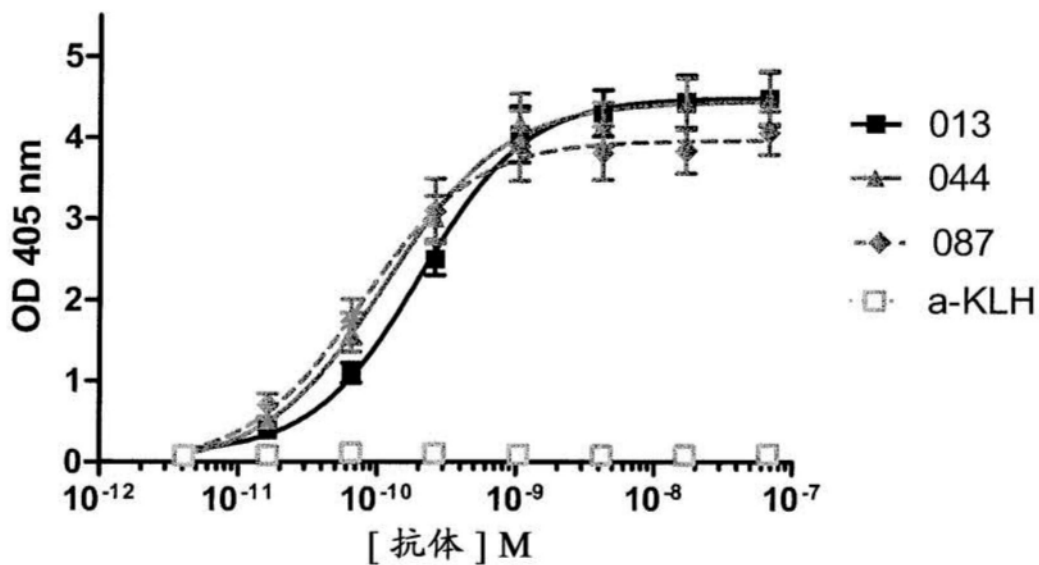
SEQ ID NO: 114: 人 IgG4 的无铰链 C_H 区的氨基酸序列

```
1  ASTKGPSVFP LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV
51  HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVAP
101 EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM ISRTPEVTCV VVDVSQEDPE VQFNWYVDGV
151 EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI
201 EKTISKAKGQ PREPQVYTLP PSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE
251 SNGQPENNYK TTPPVLDSDG SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMEAL
301 HNHYTQKSLS LSLGK
```

图2

ELISA TFECDhis

交叉阻断组 I

**ELISA TFECDhis**

交叉阻断组 II

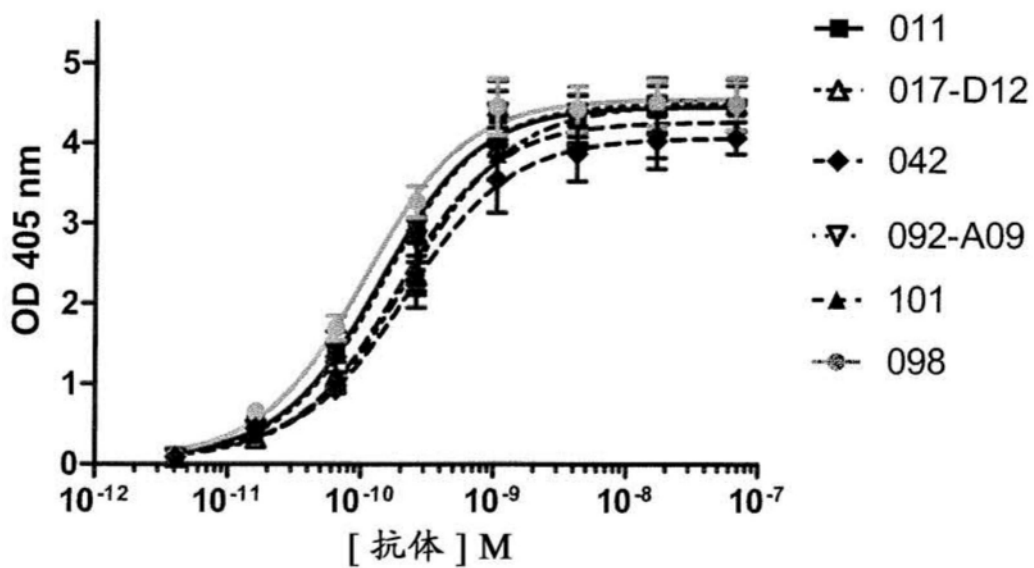


图3

ELISA TFECDhis

交叉阻断 III (II/III)

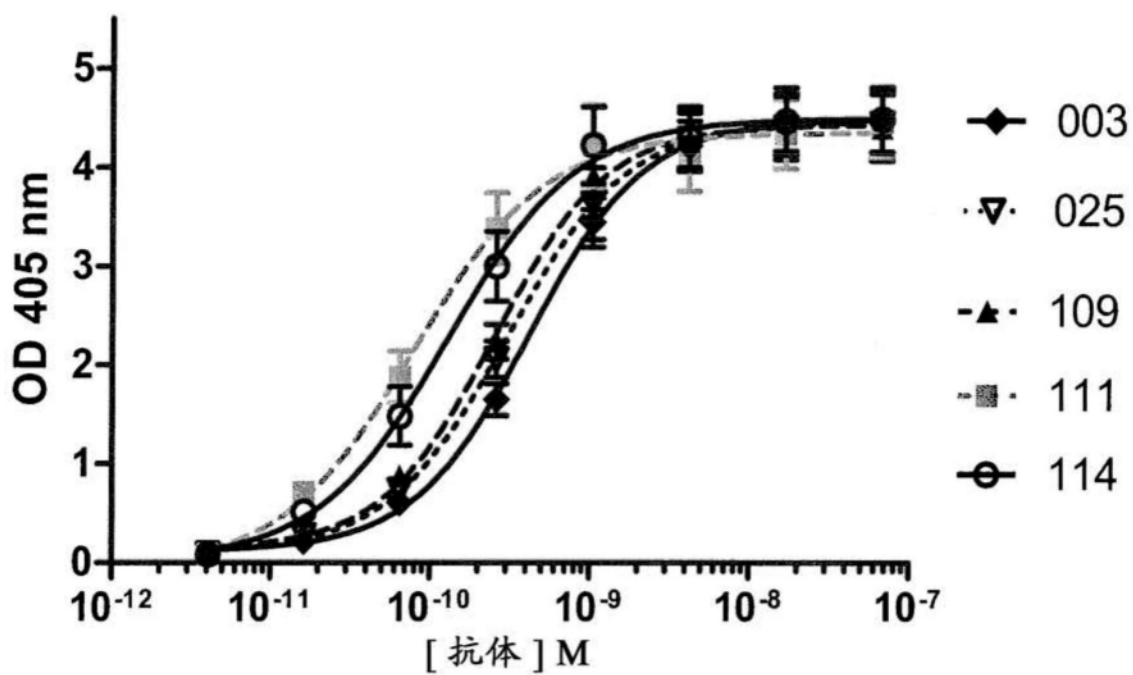


图3(续)

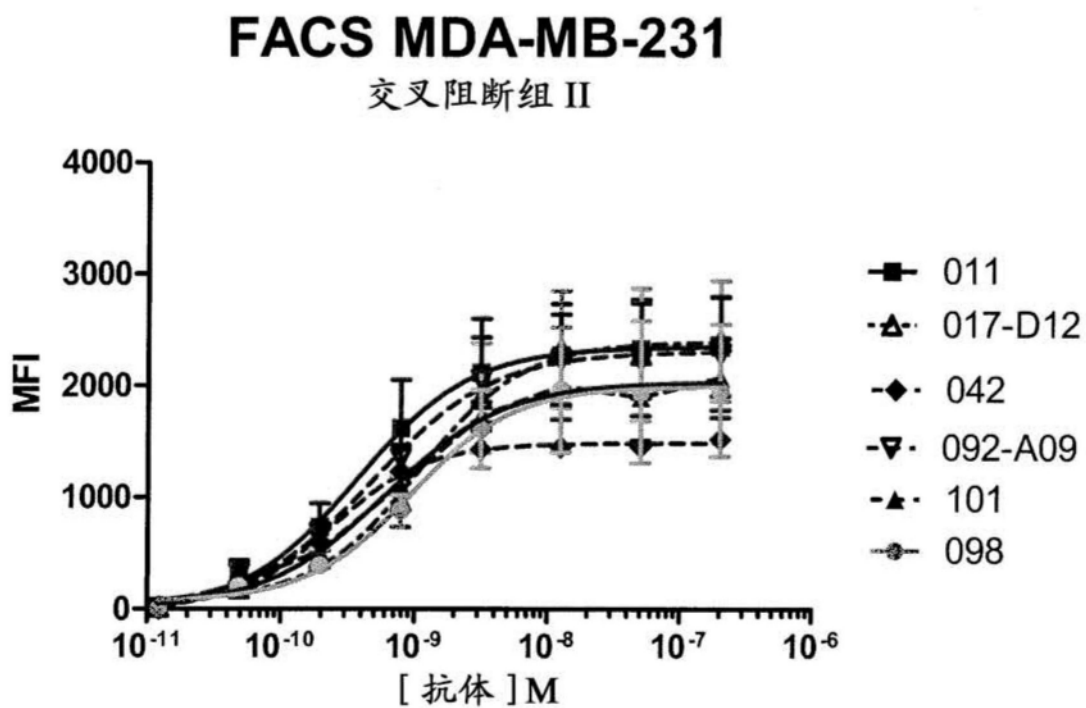
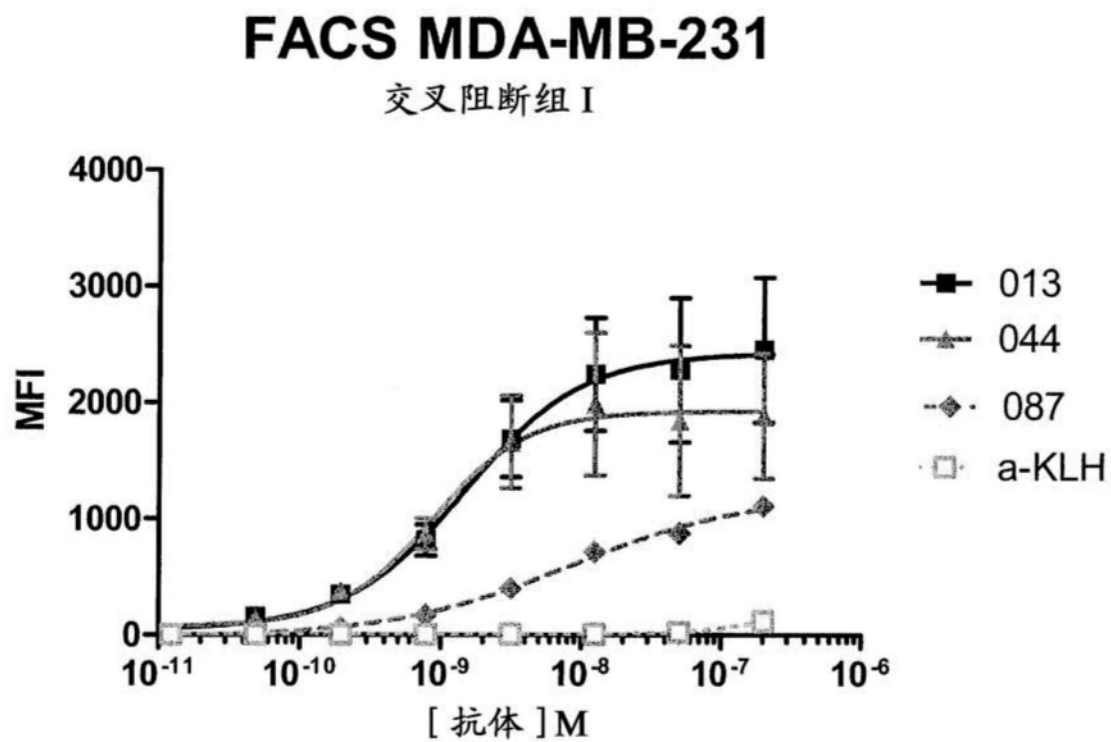


图4

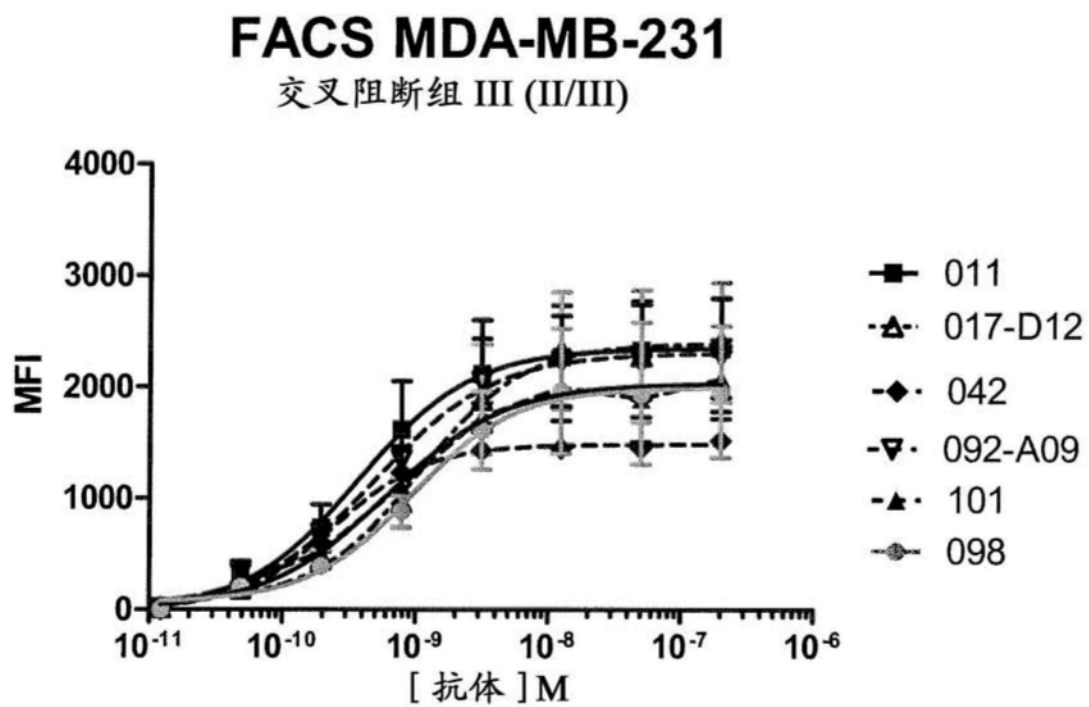


图4(续)

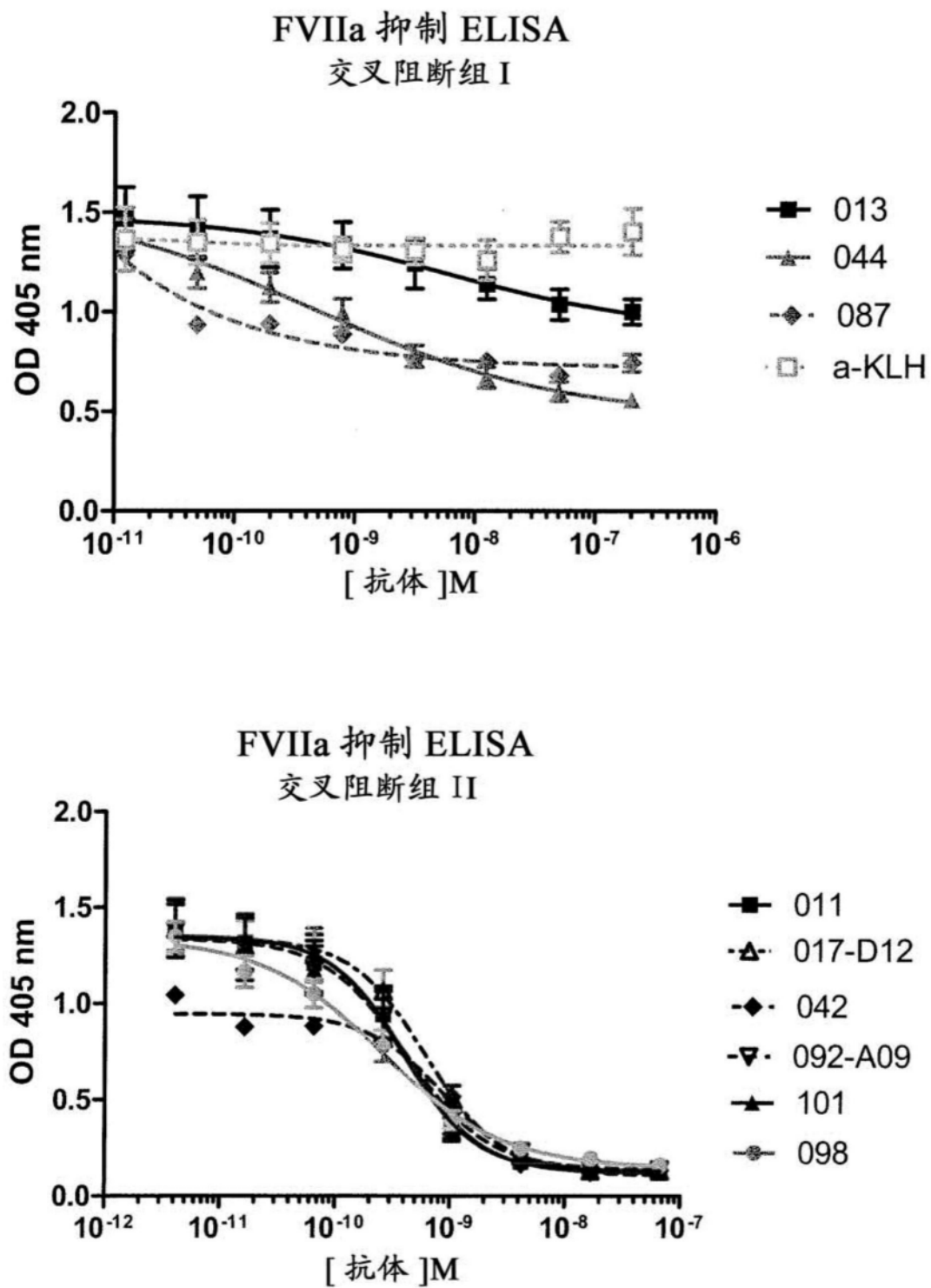


图5

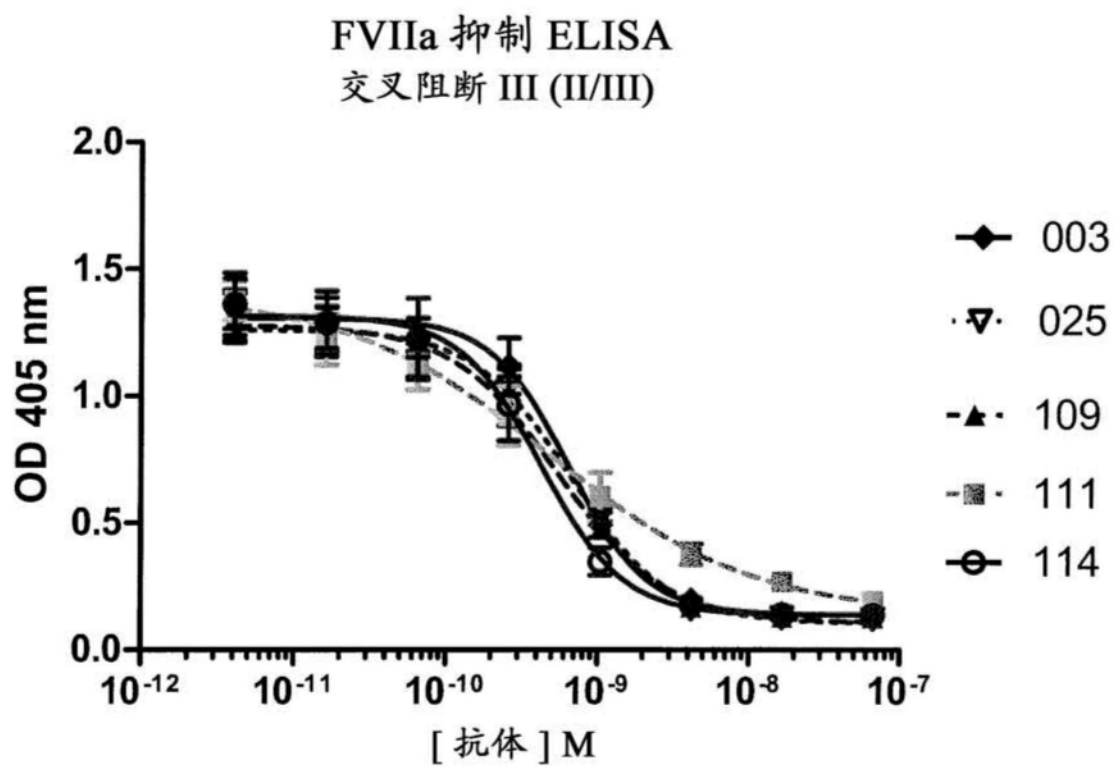


图5 (续)

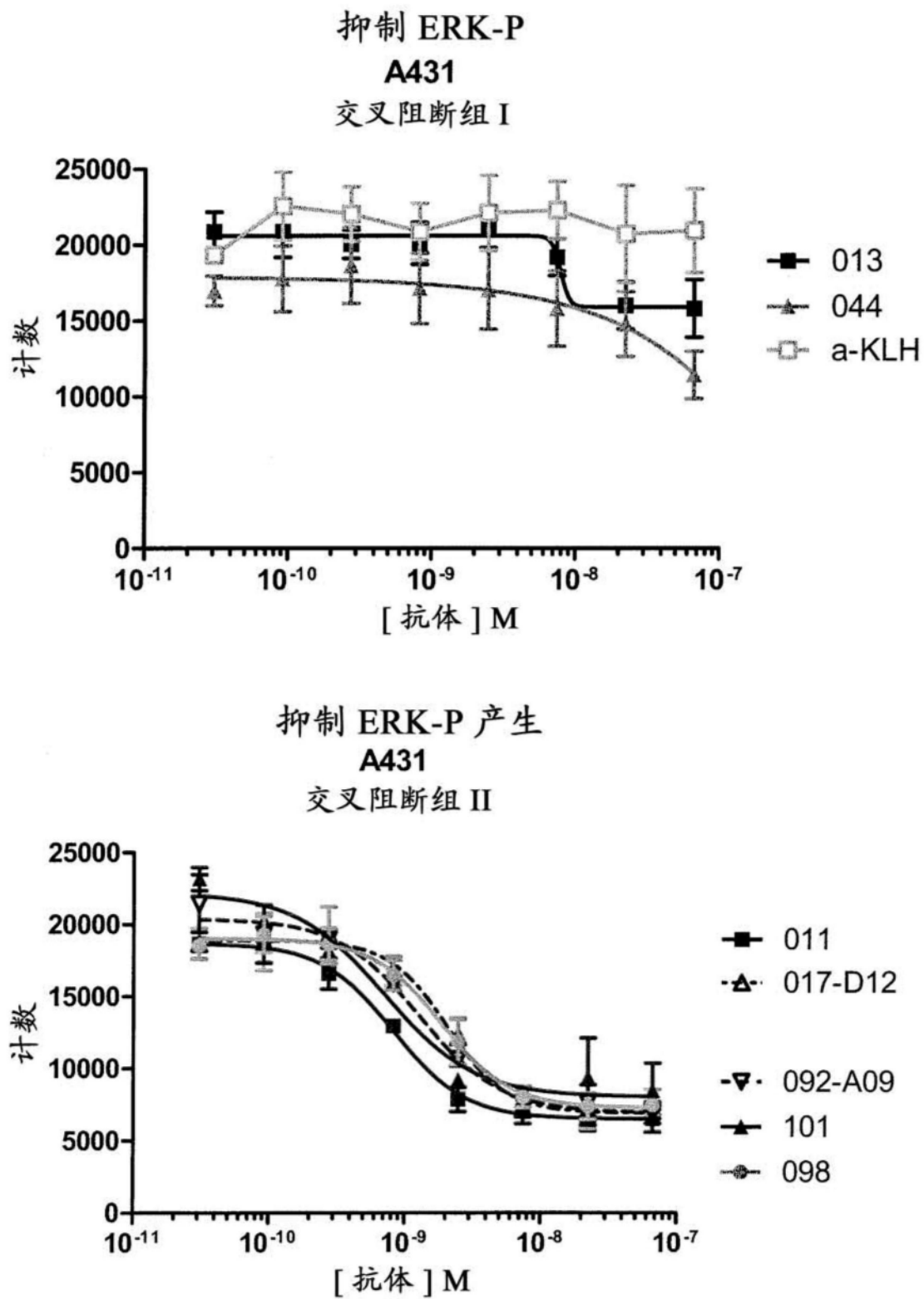


图6

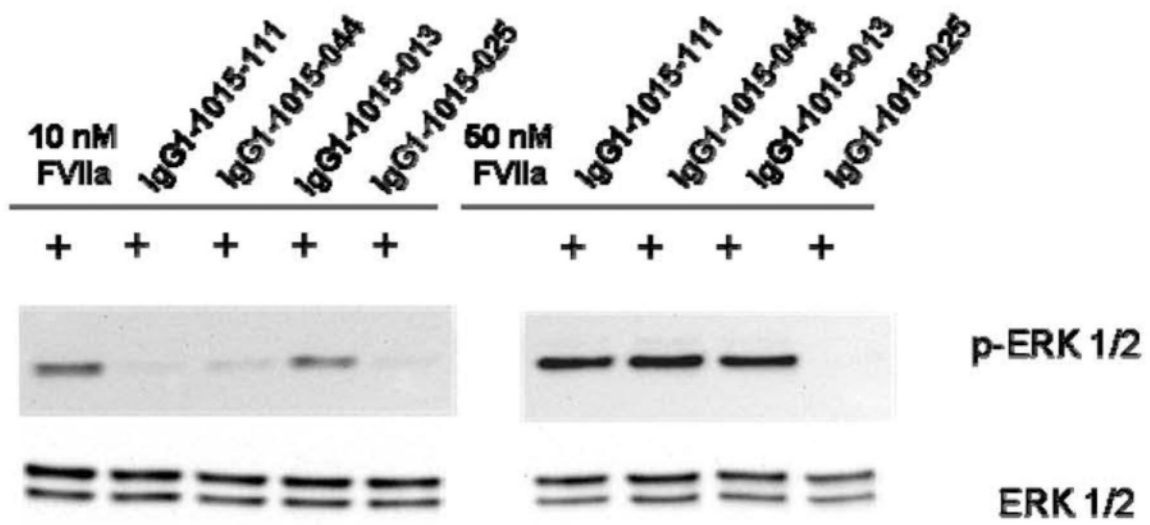
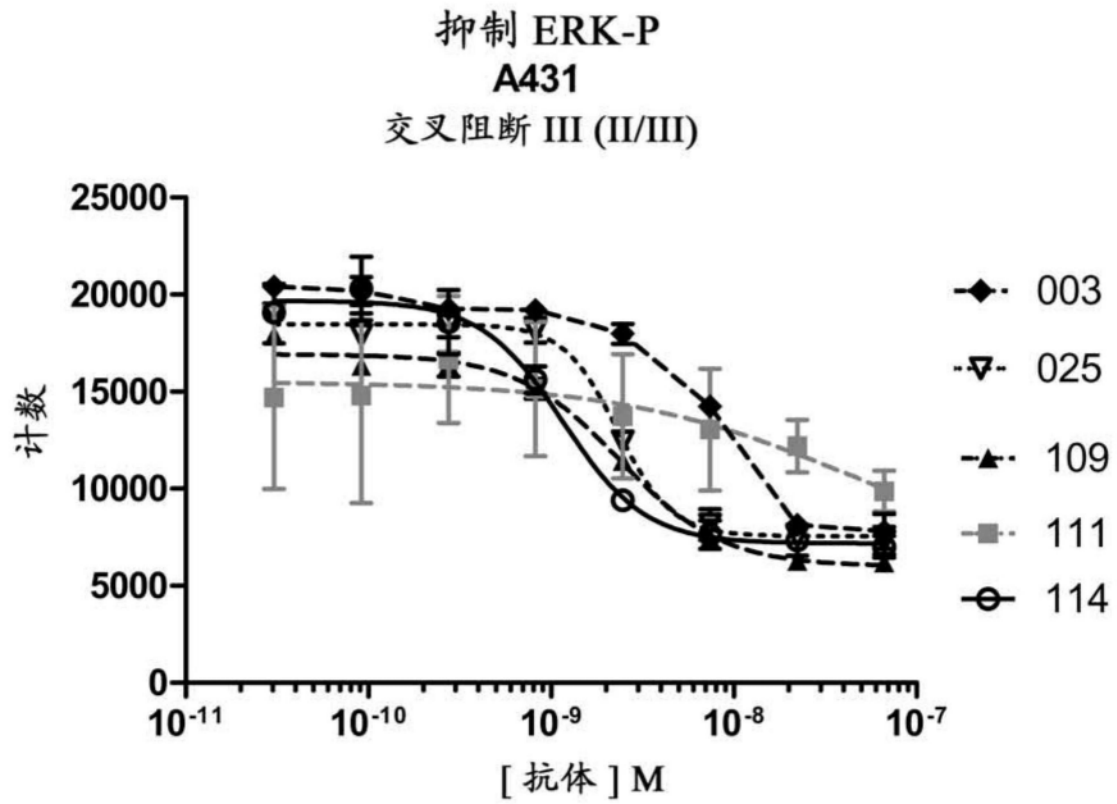


图6(续)

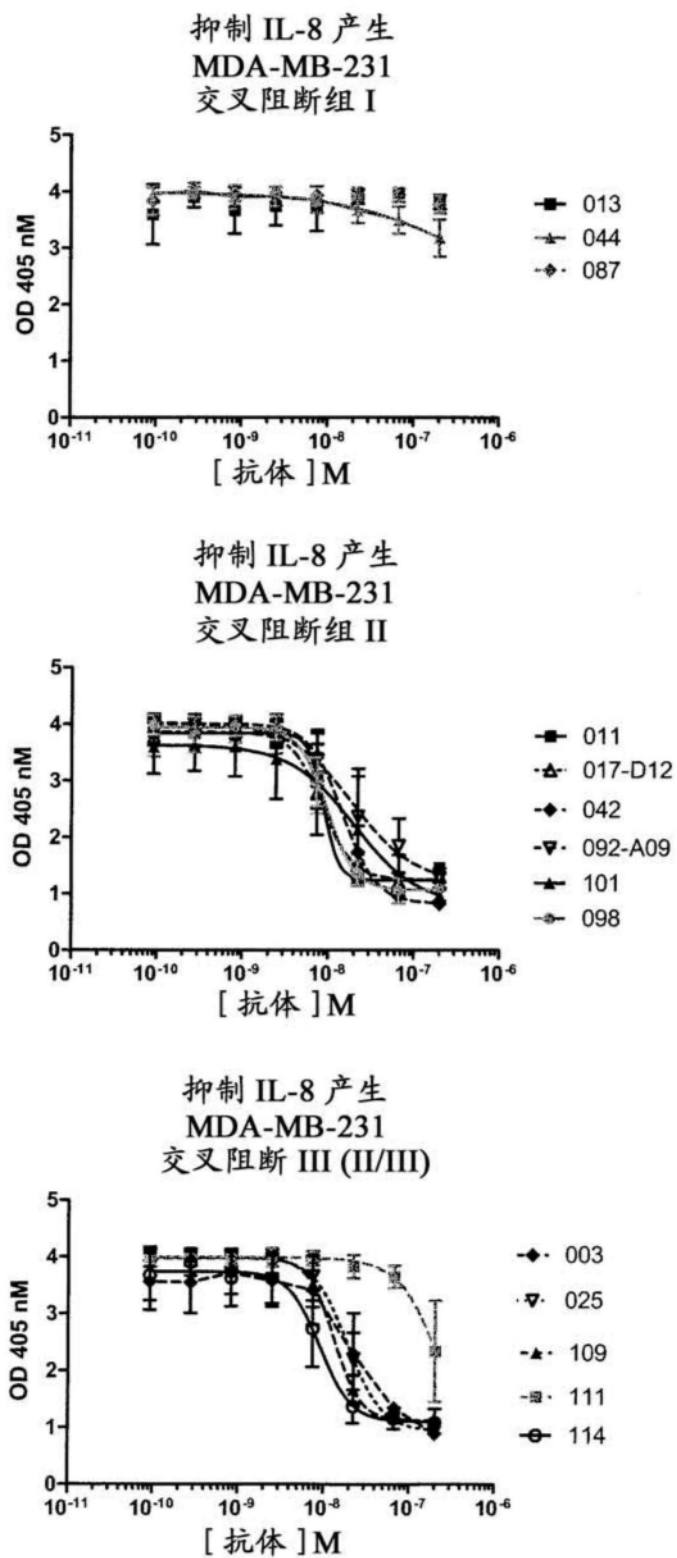


图7

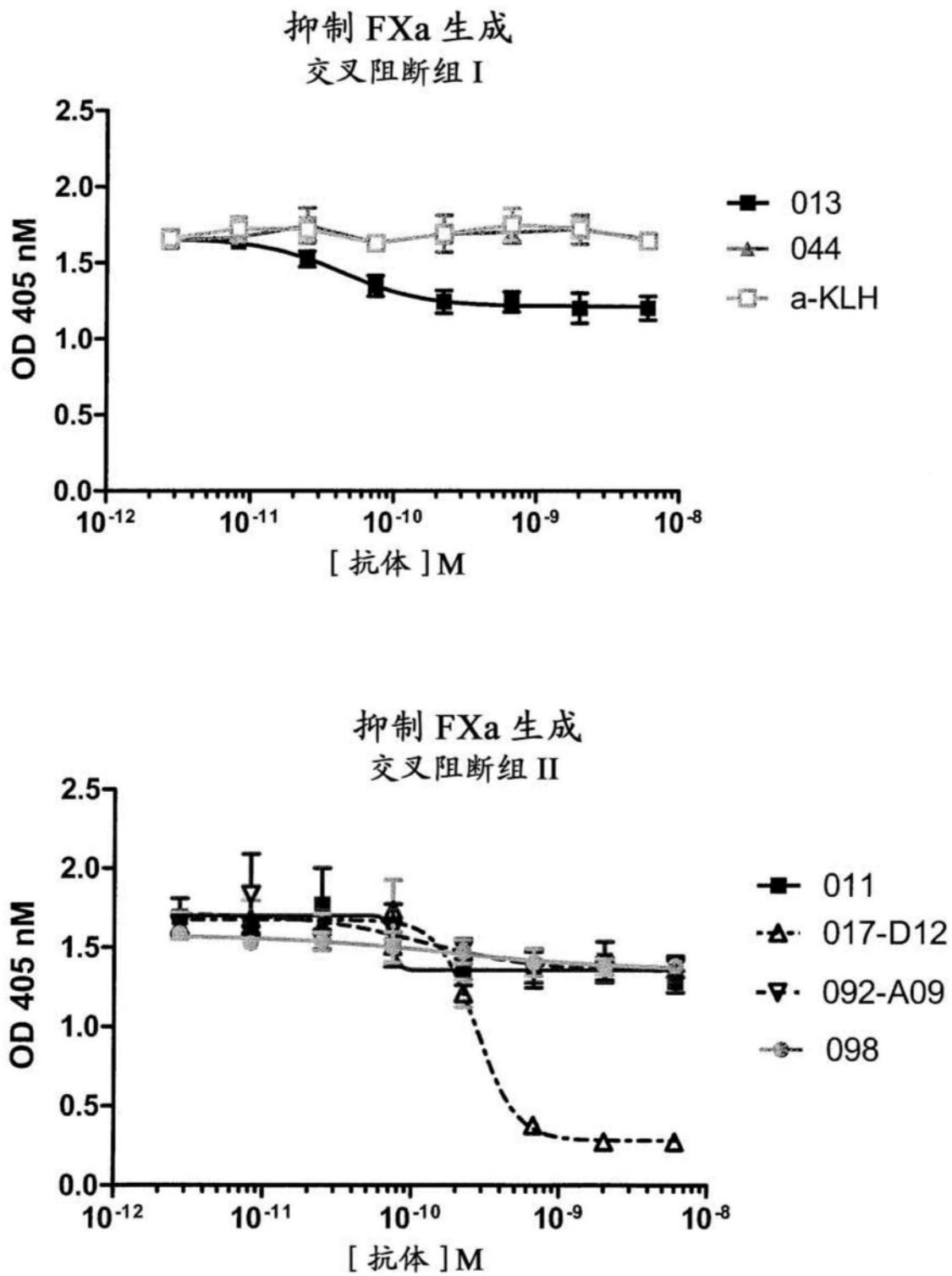


图8

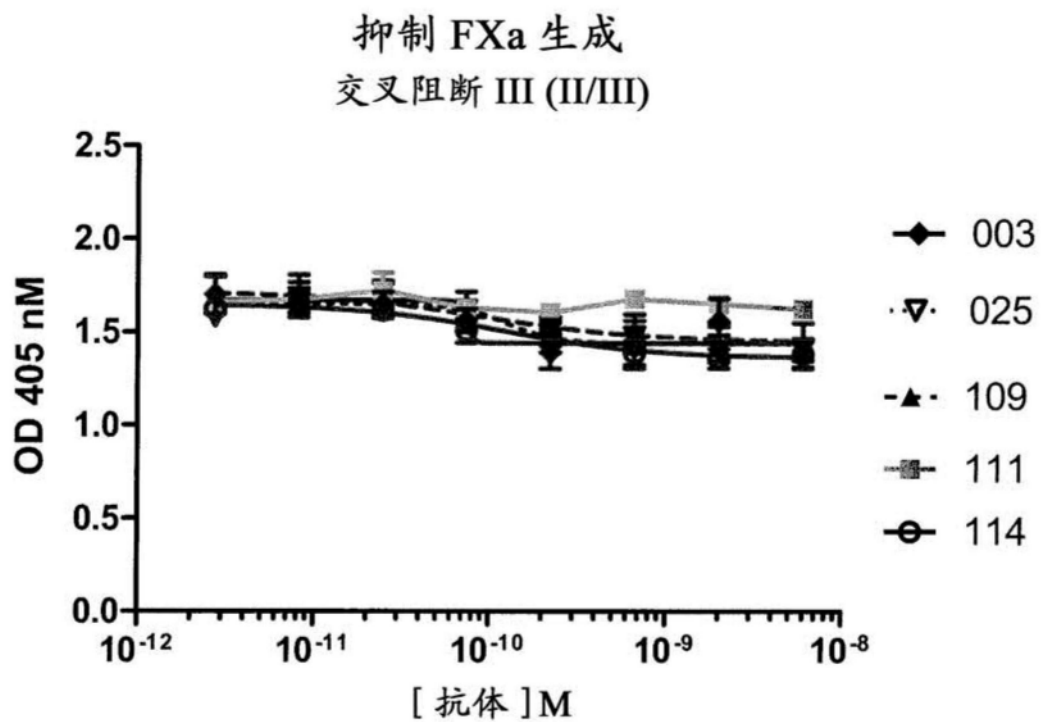


图8(续)

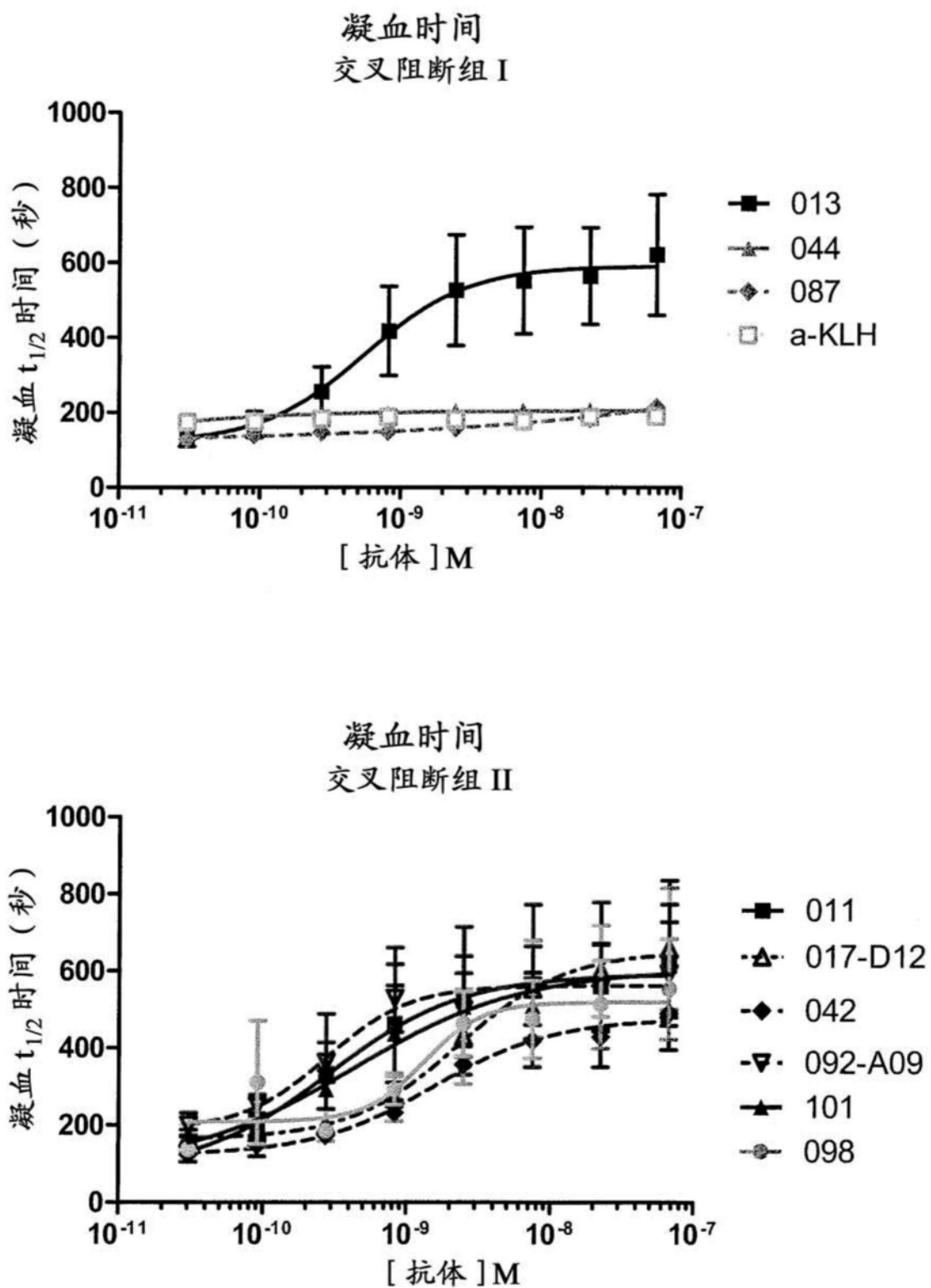


图9

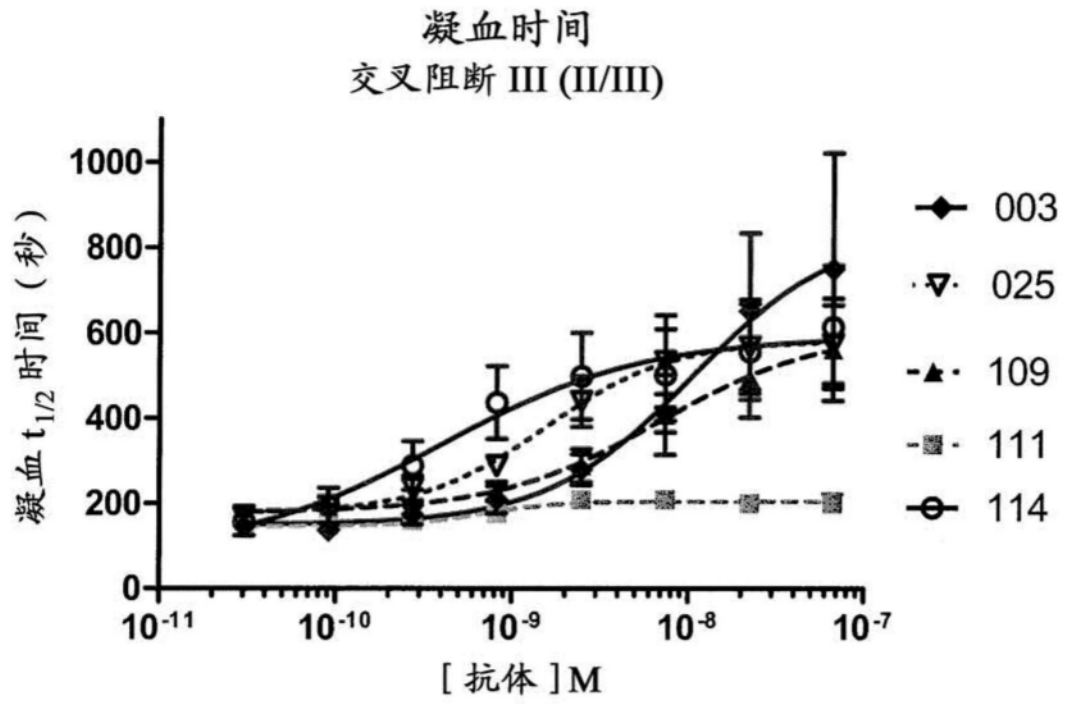


图9(续)

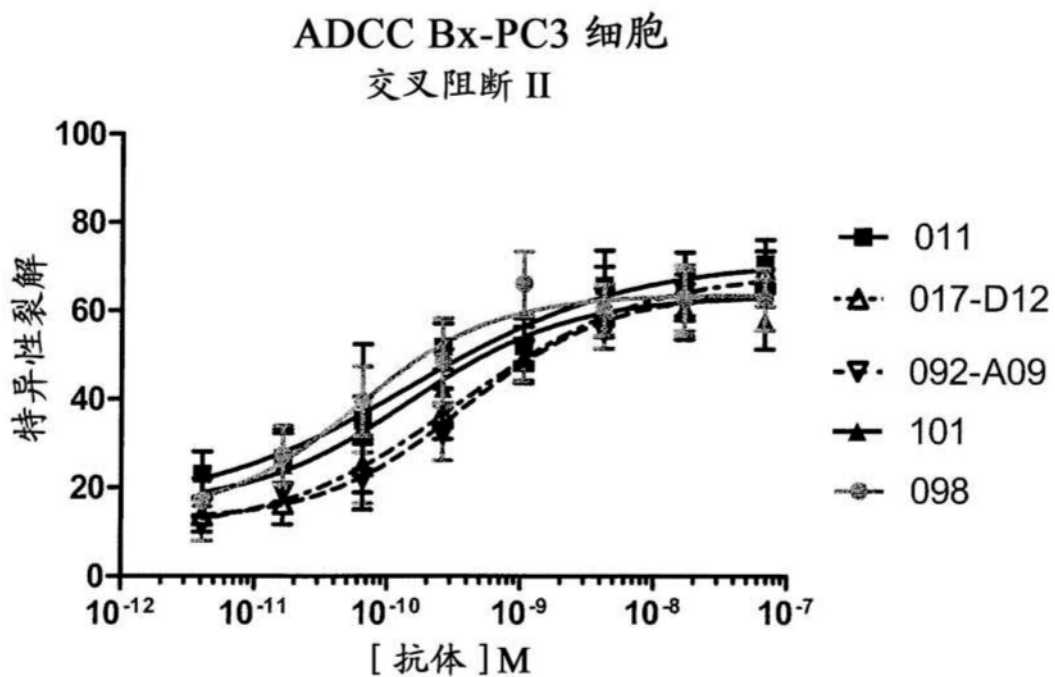
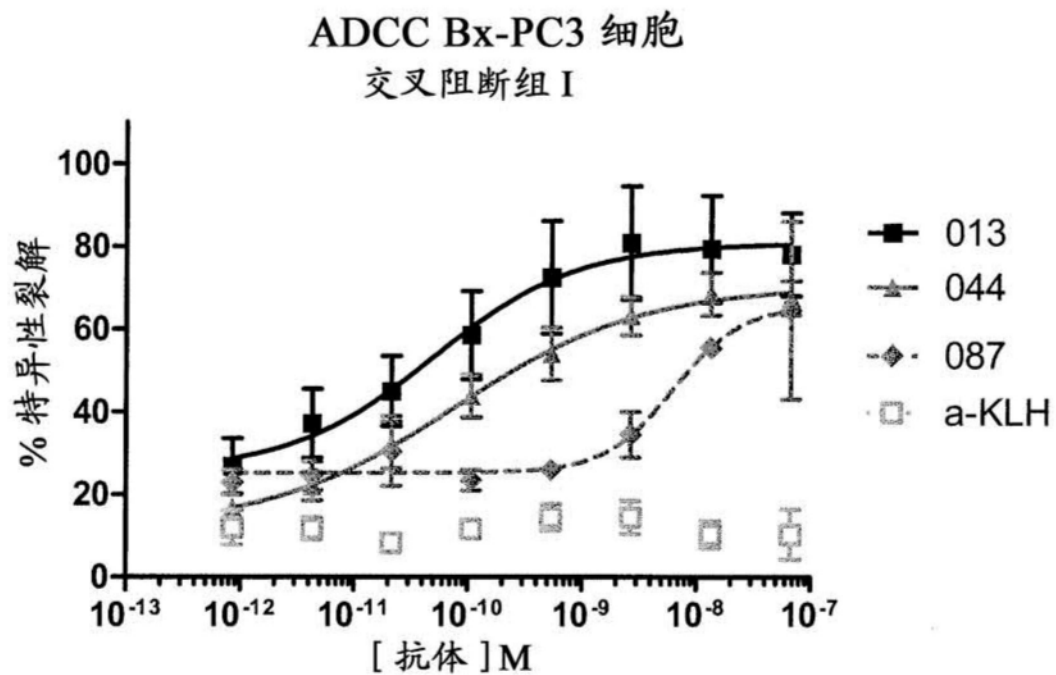


图10

ADCC Bx-PC3 细胞
交叉阻断组 III (II/III)

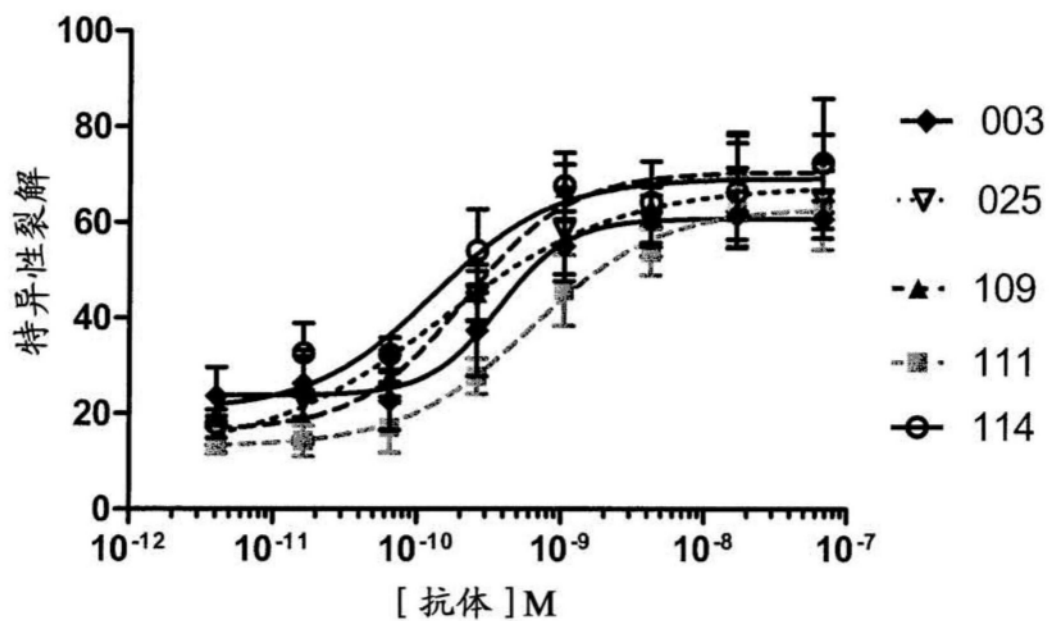


图10(续)

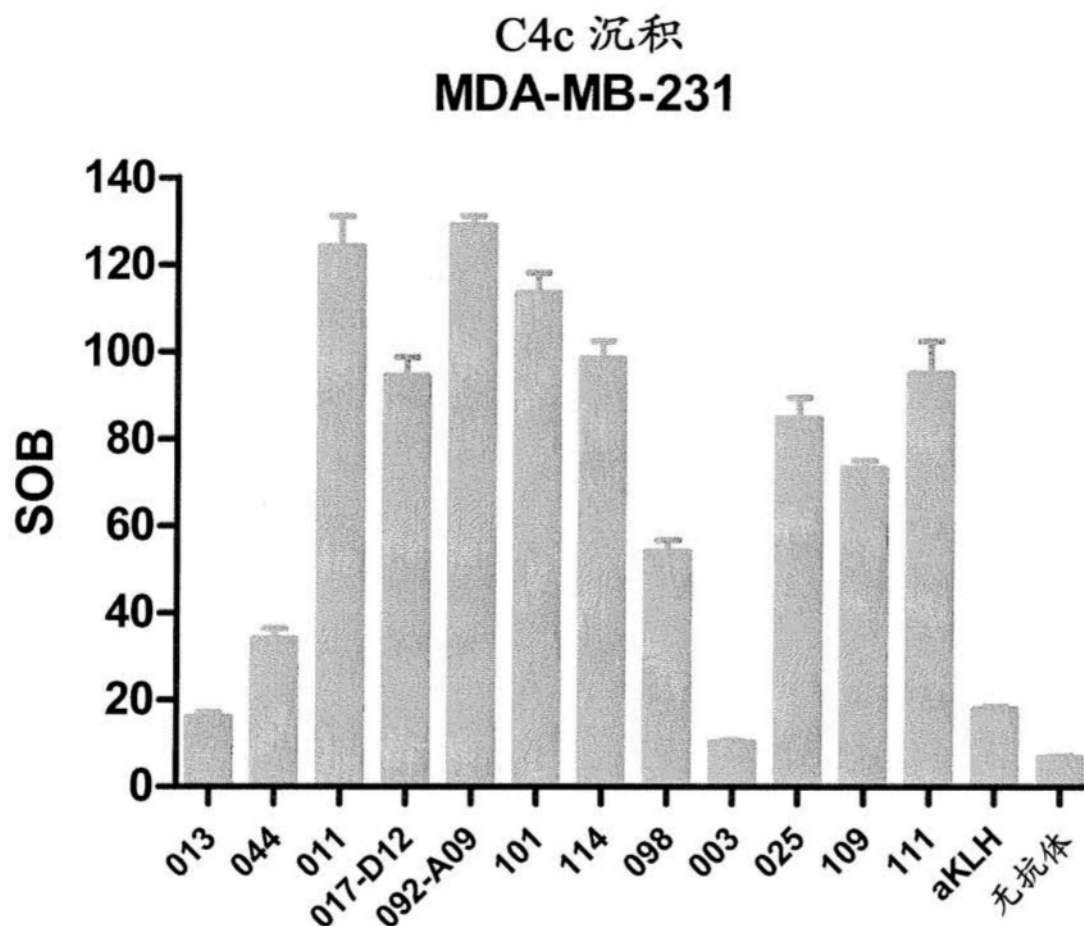


图11

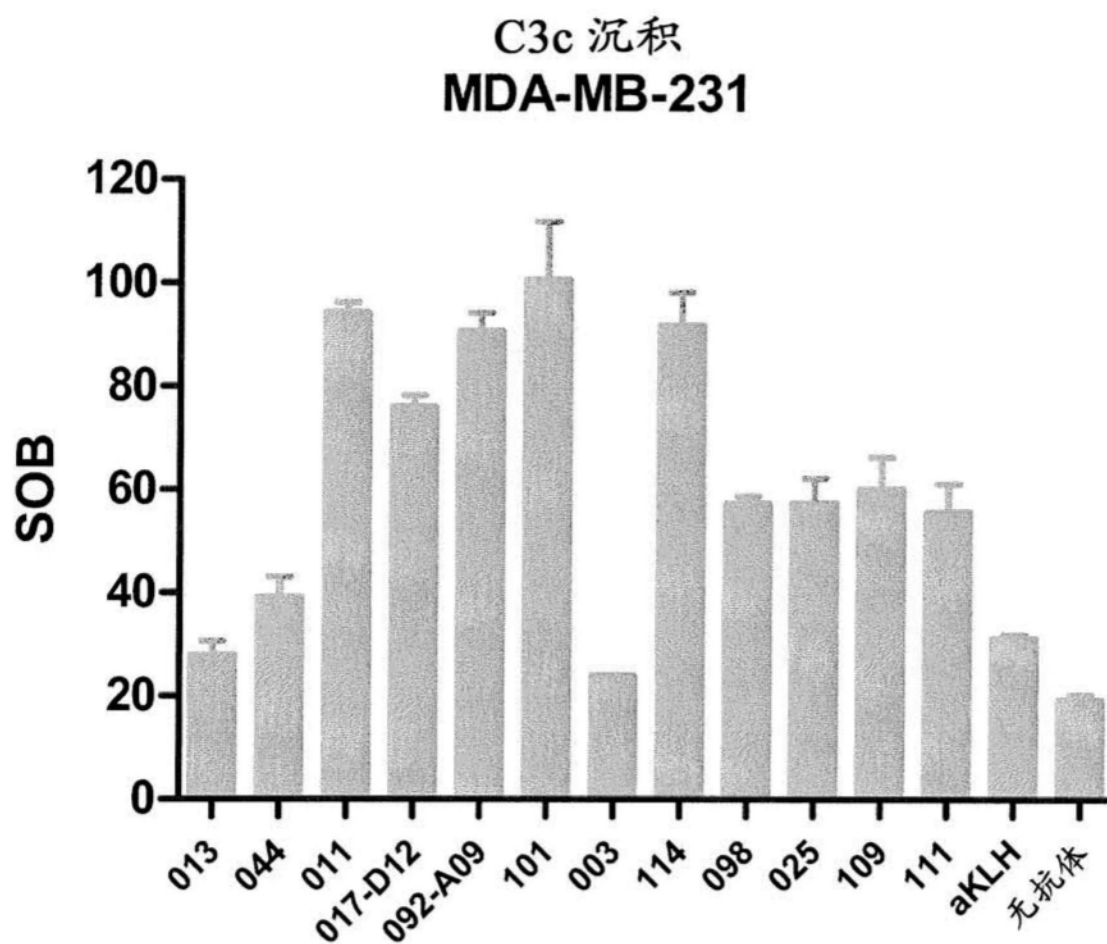


图11 (续)

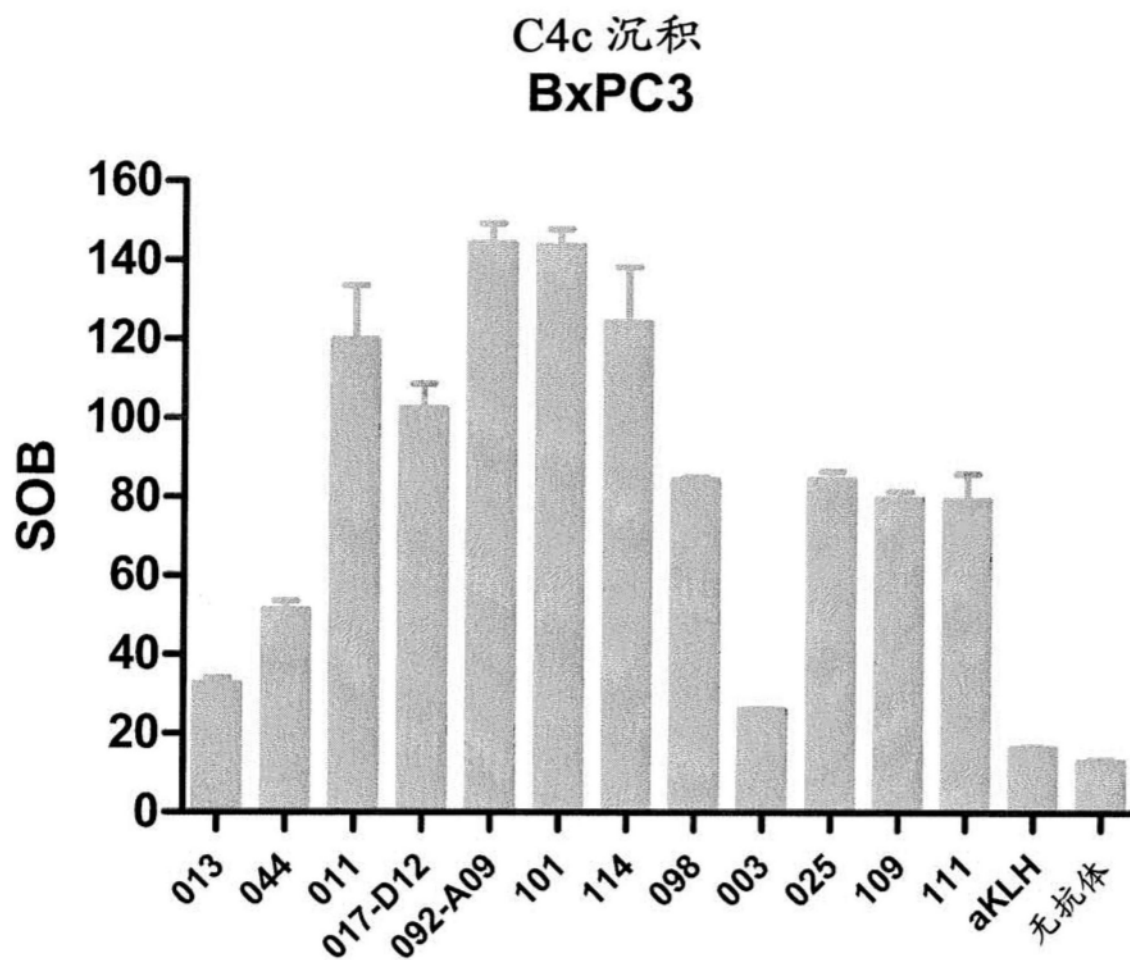


图11(续)

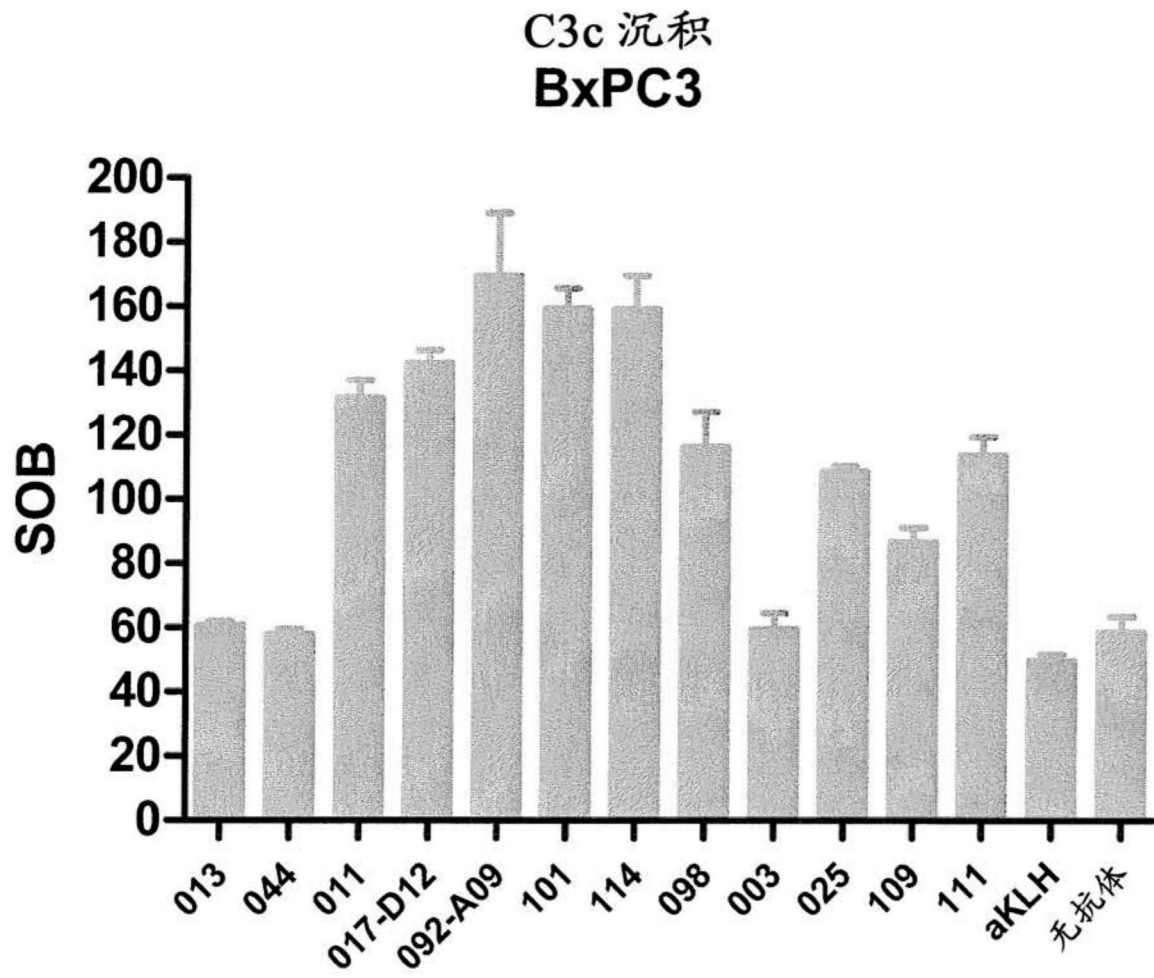


图11(续)

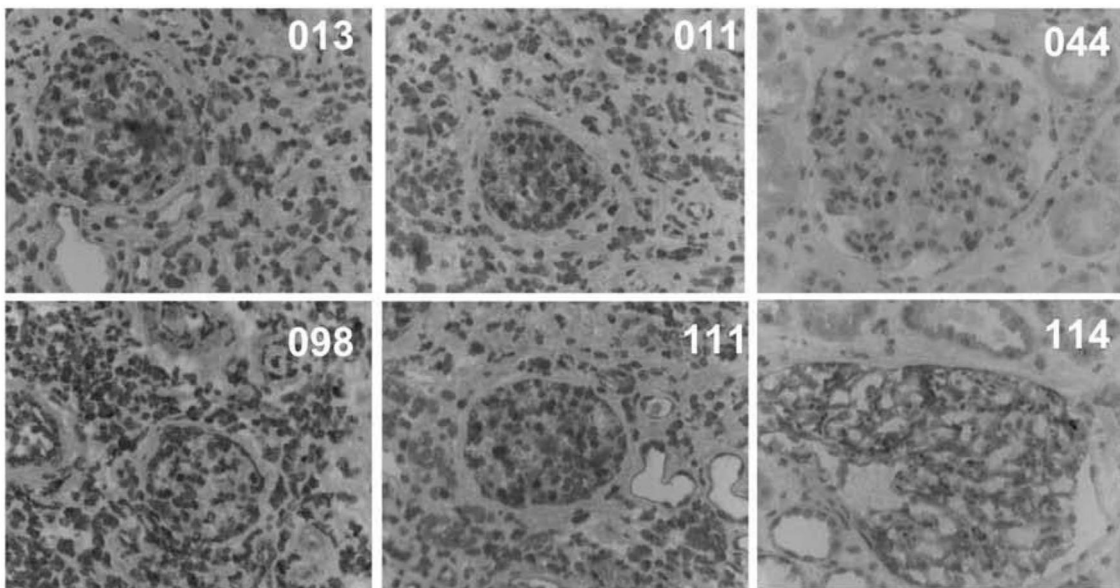


图12

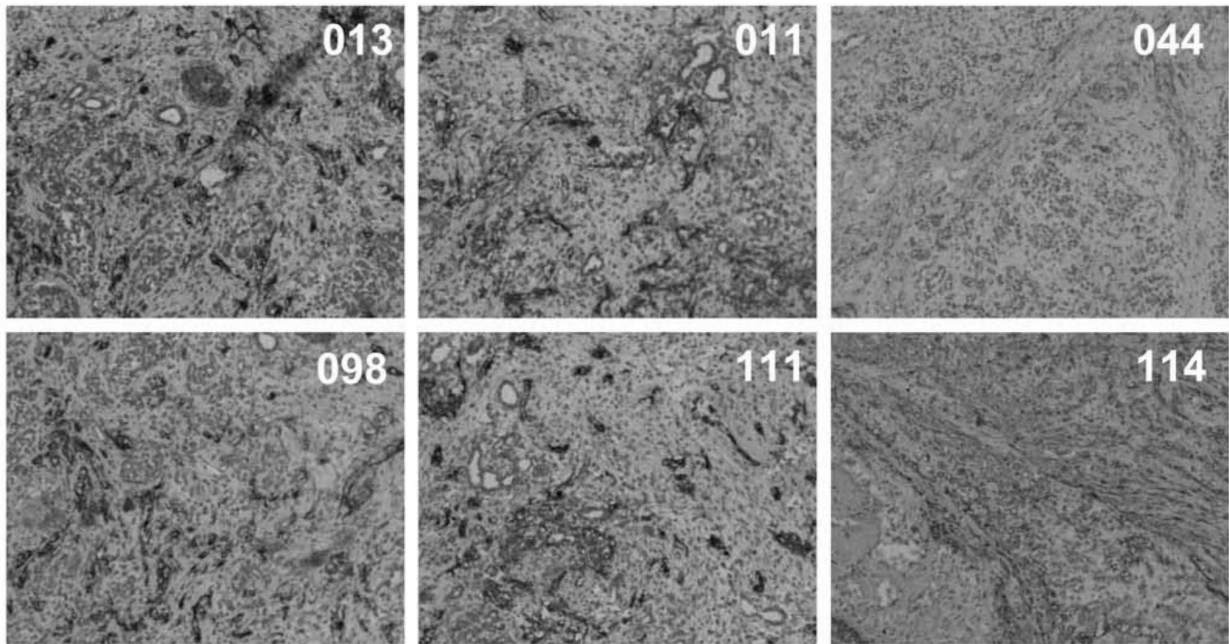


图13

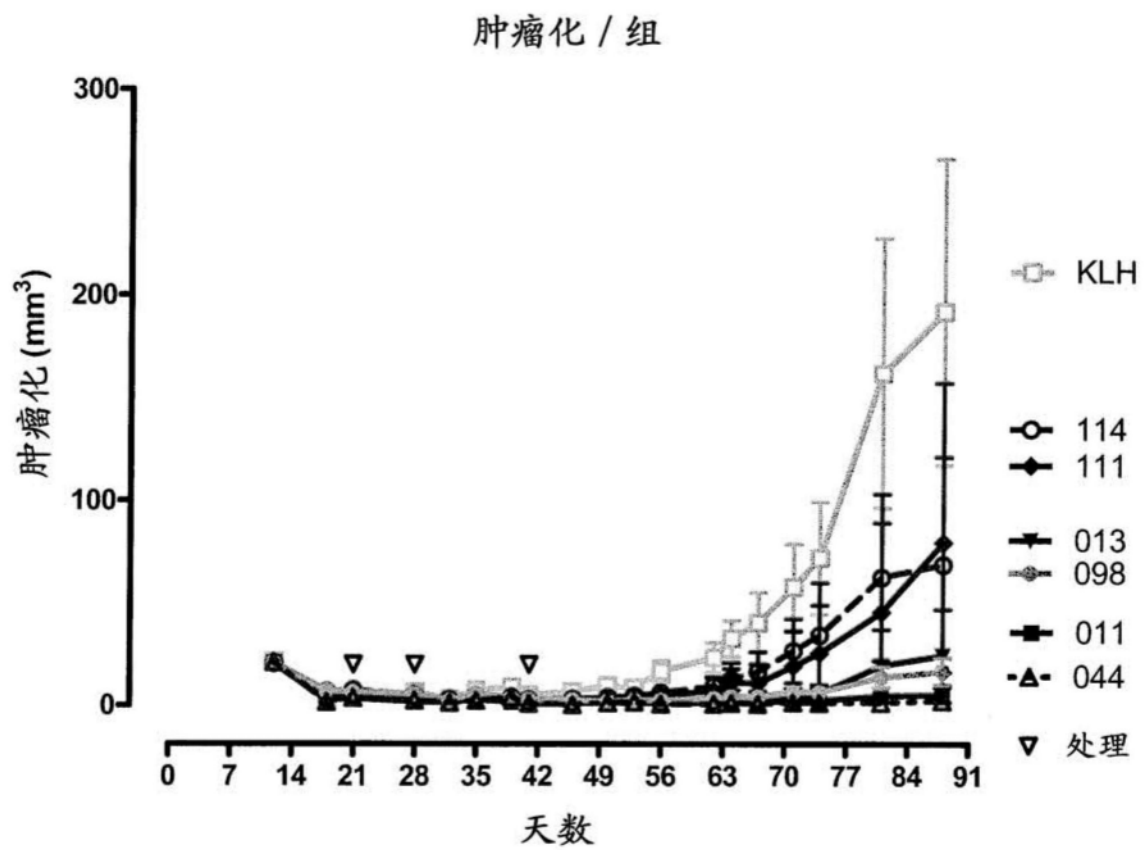


图14

均值和 SEM, 第 88 天

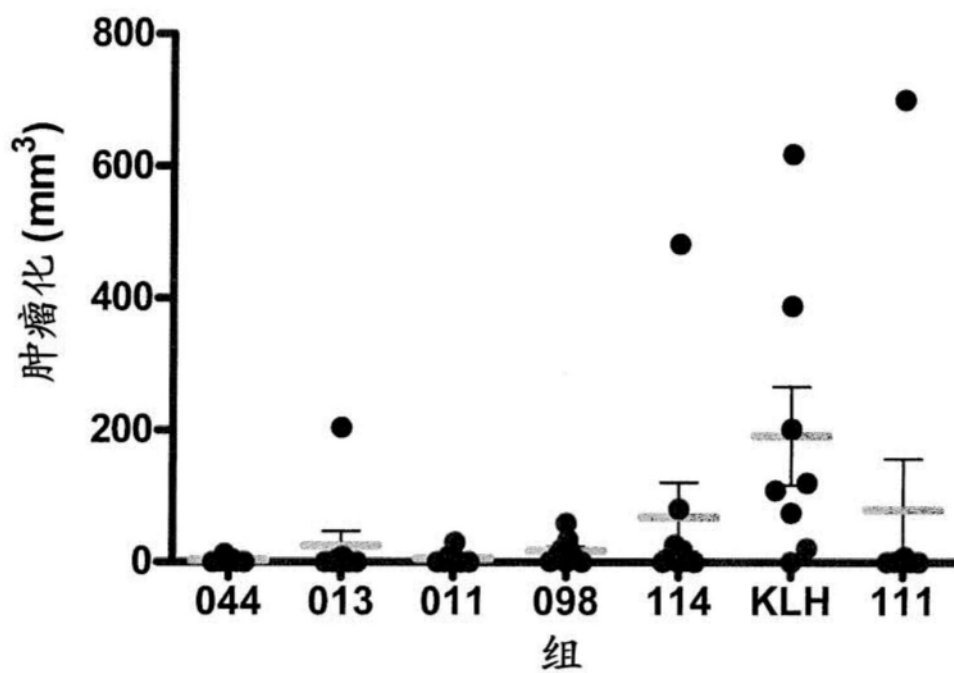


图14(续)

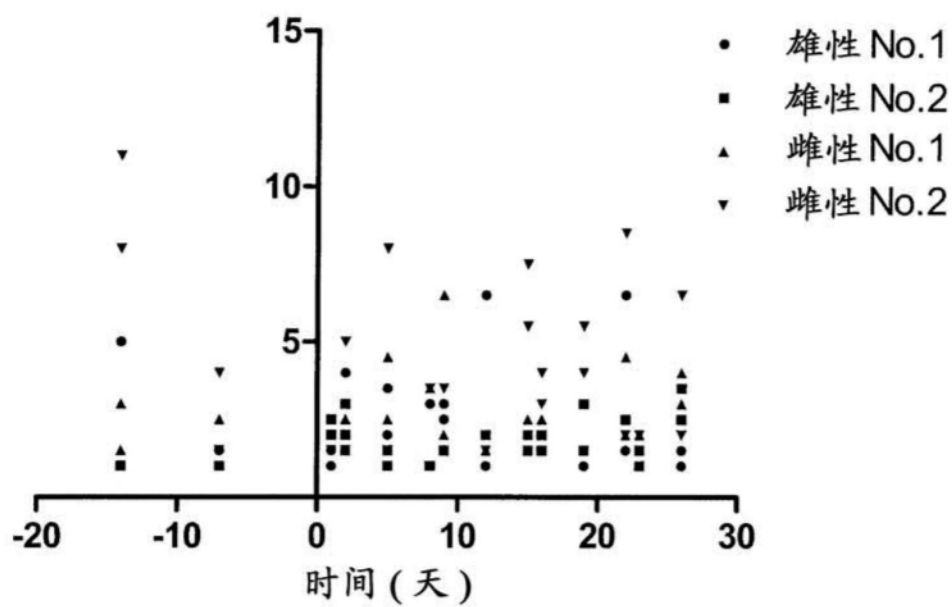


图15

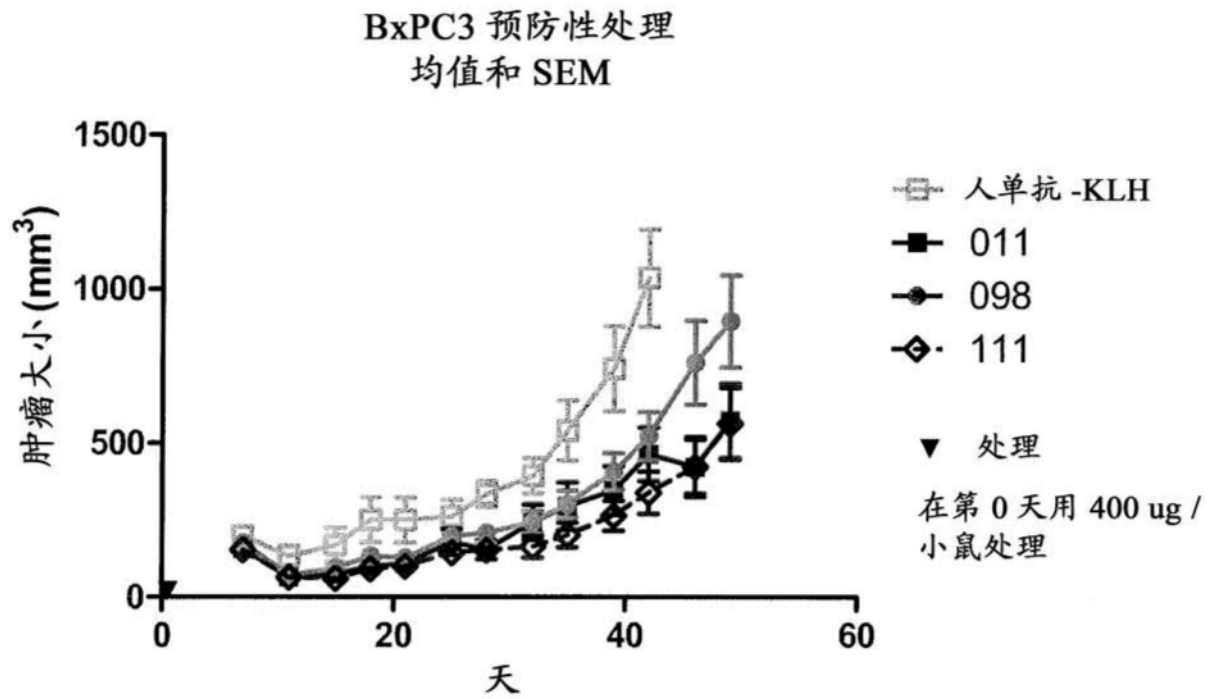


图16

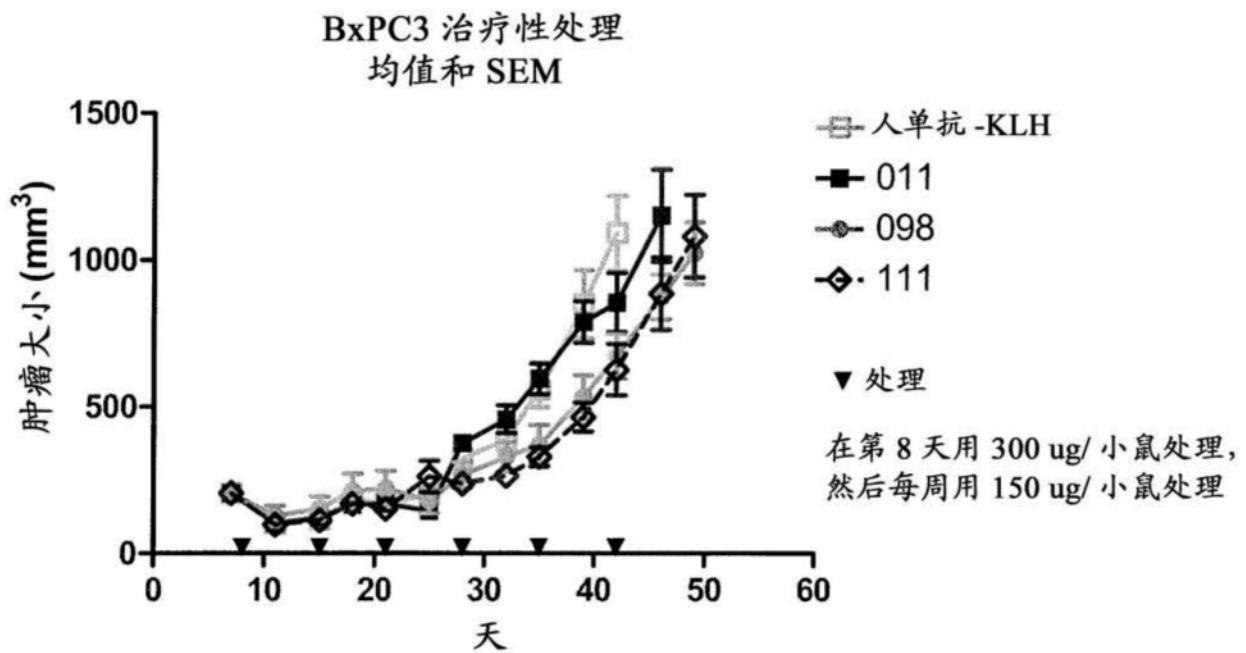


图16(续)

[illegible]

图17

[illegible]

图17 (续)

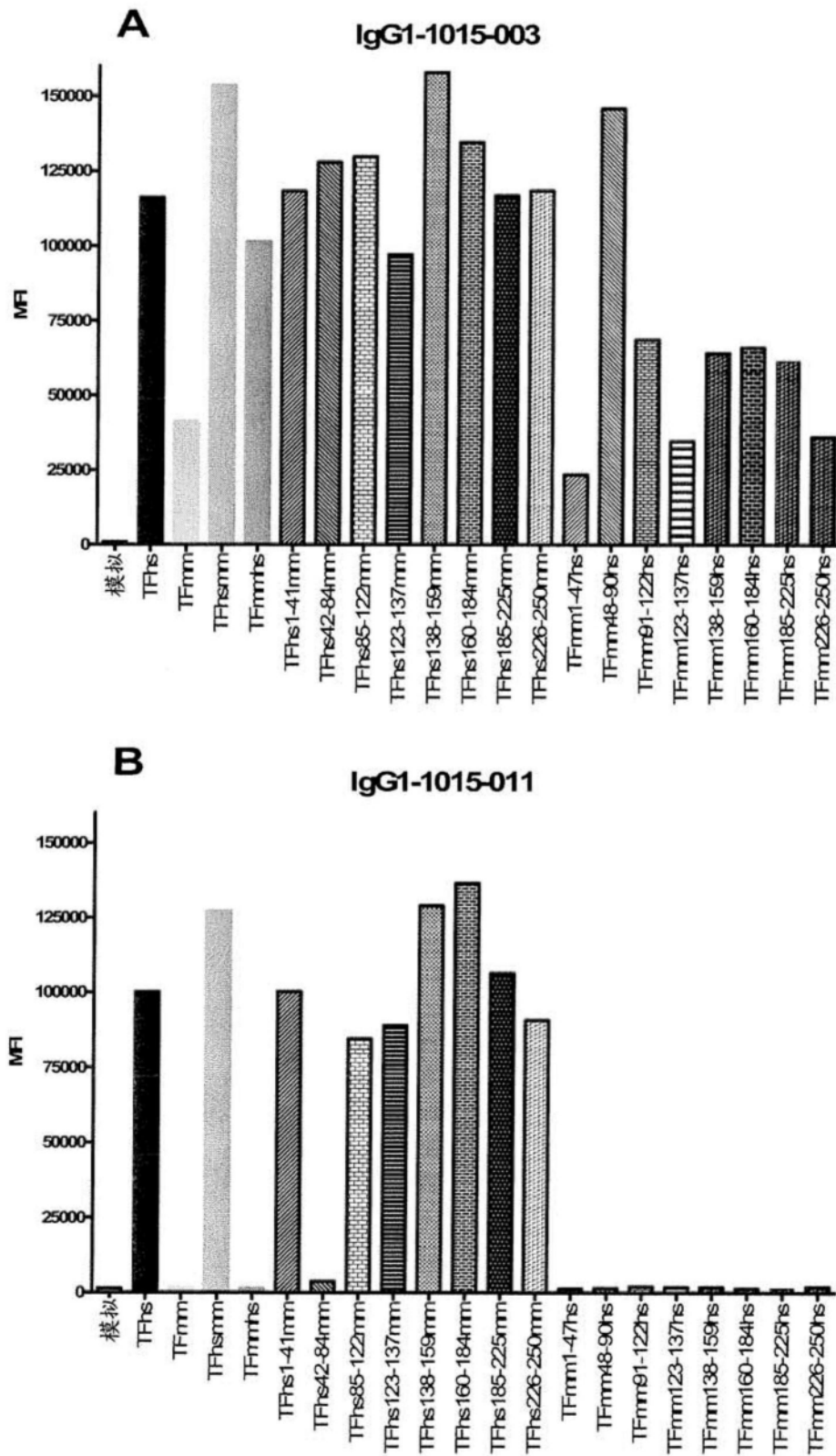


图18

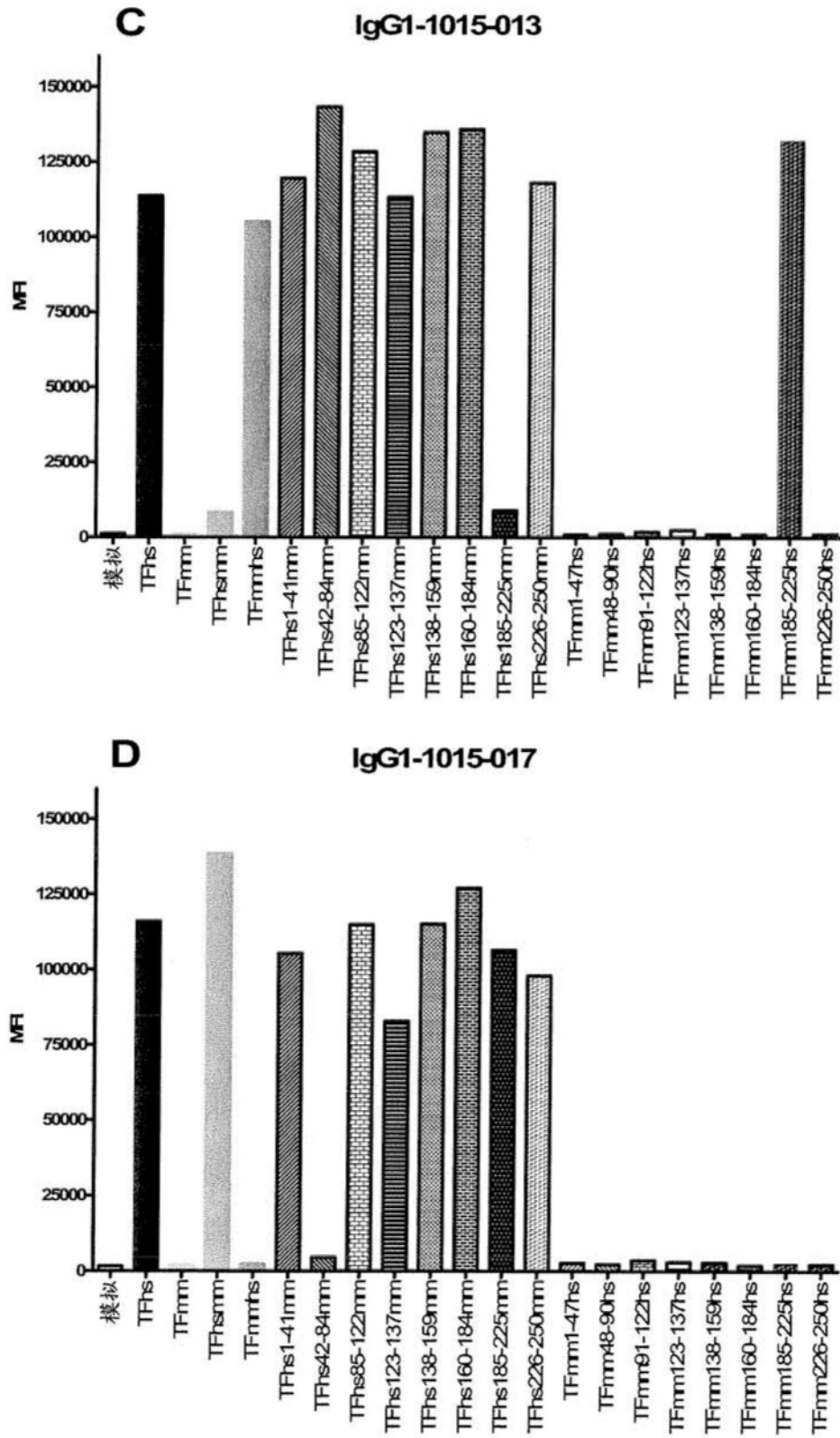


图18(续)

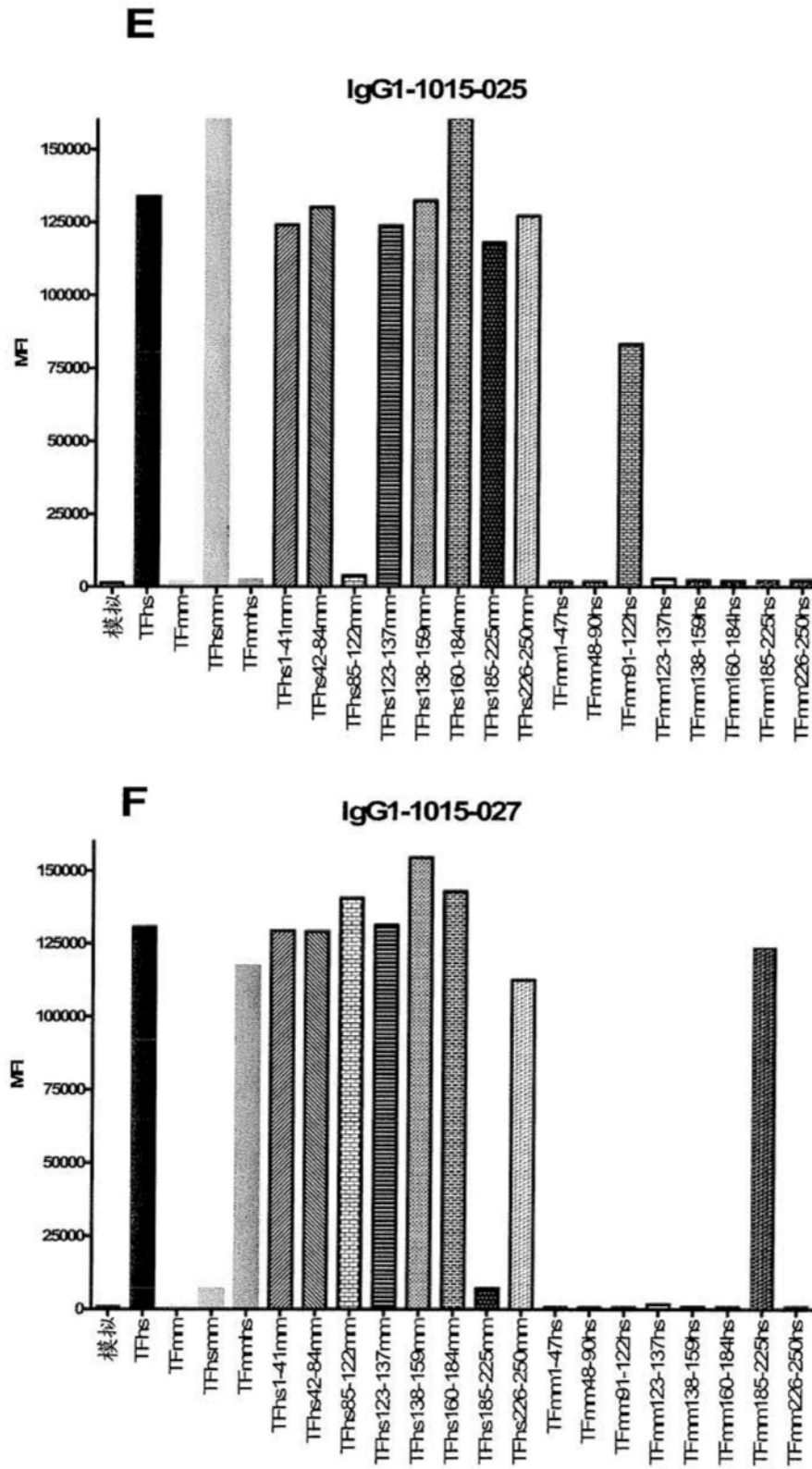


图18(续)

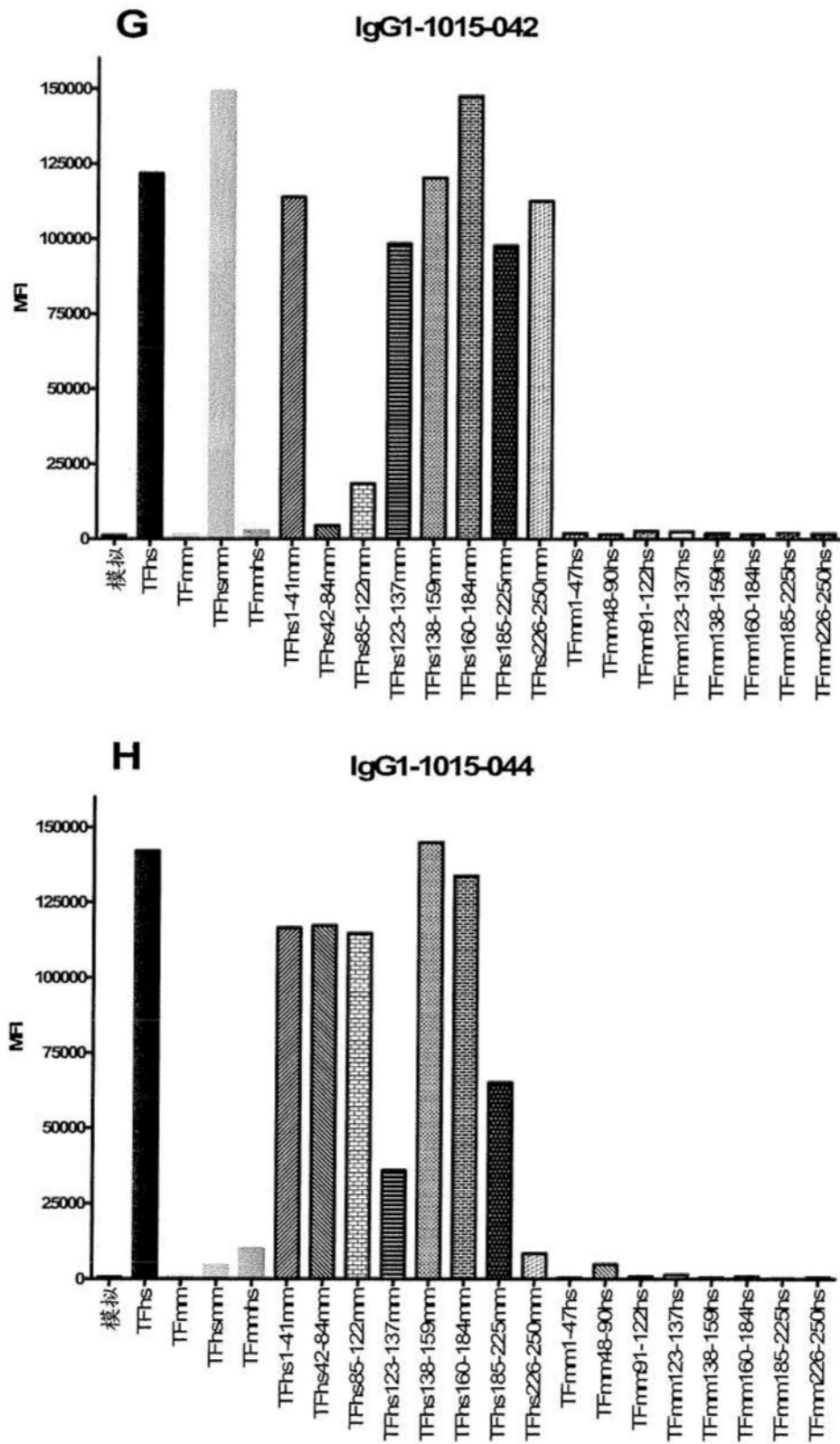


图18(续)

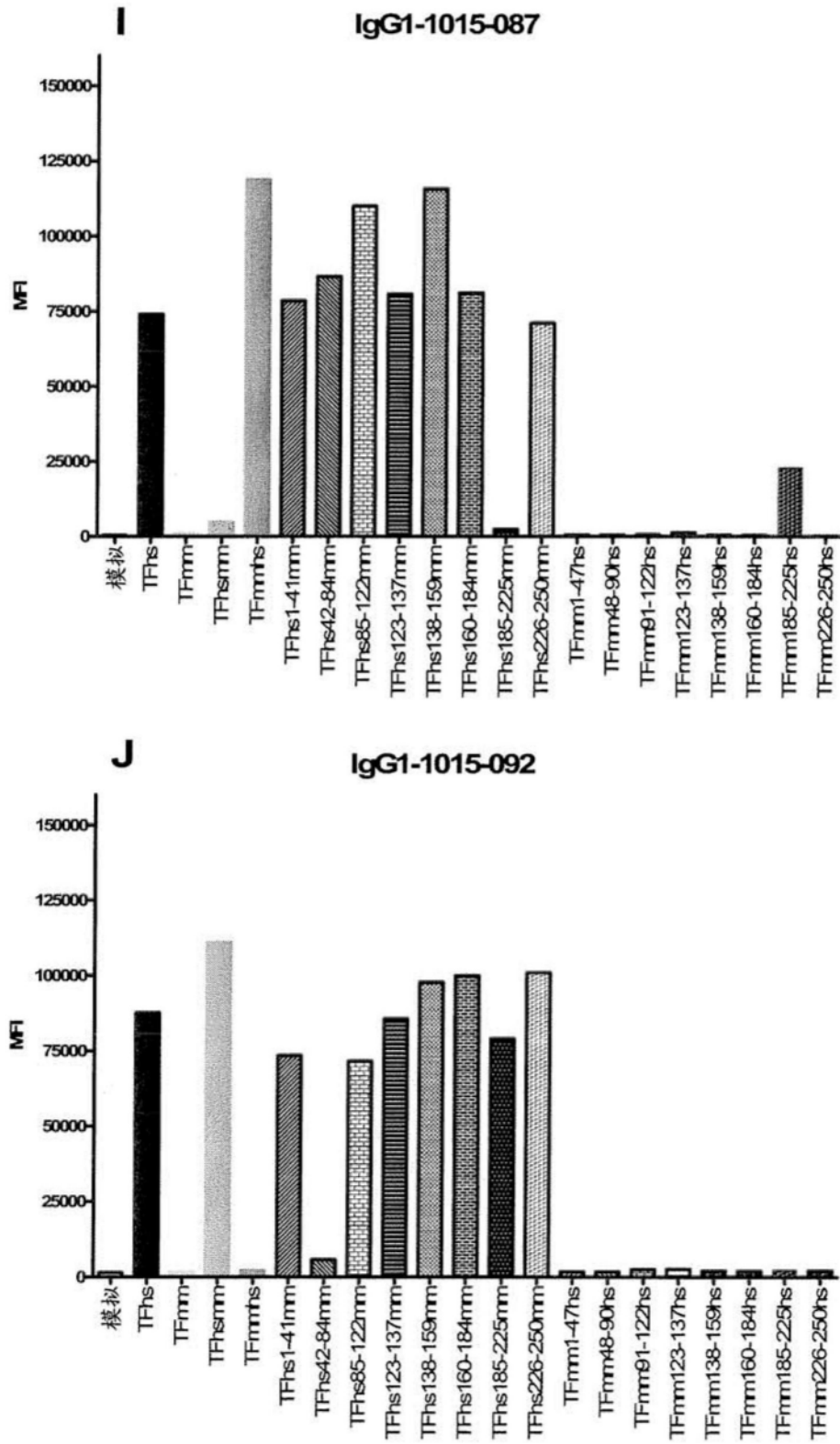


图18(续)

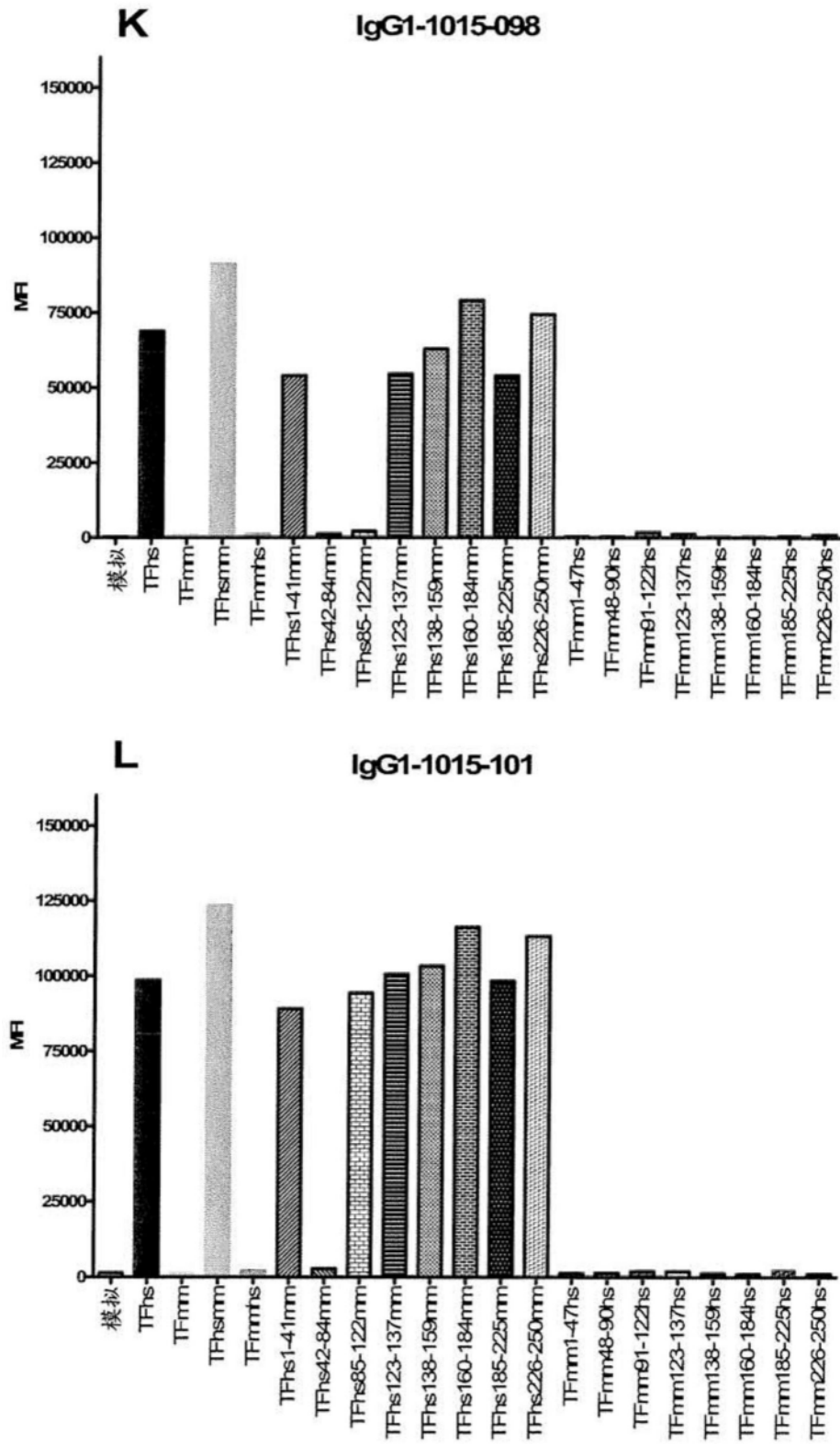


图18(续)

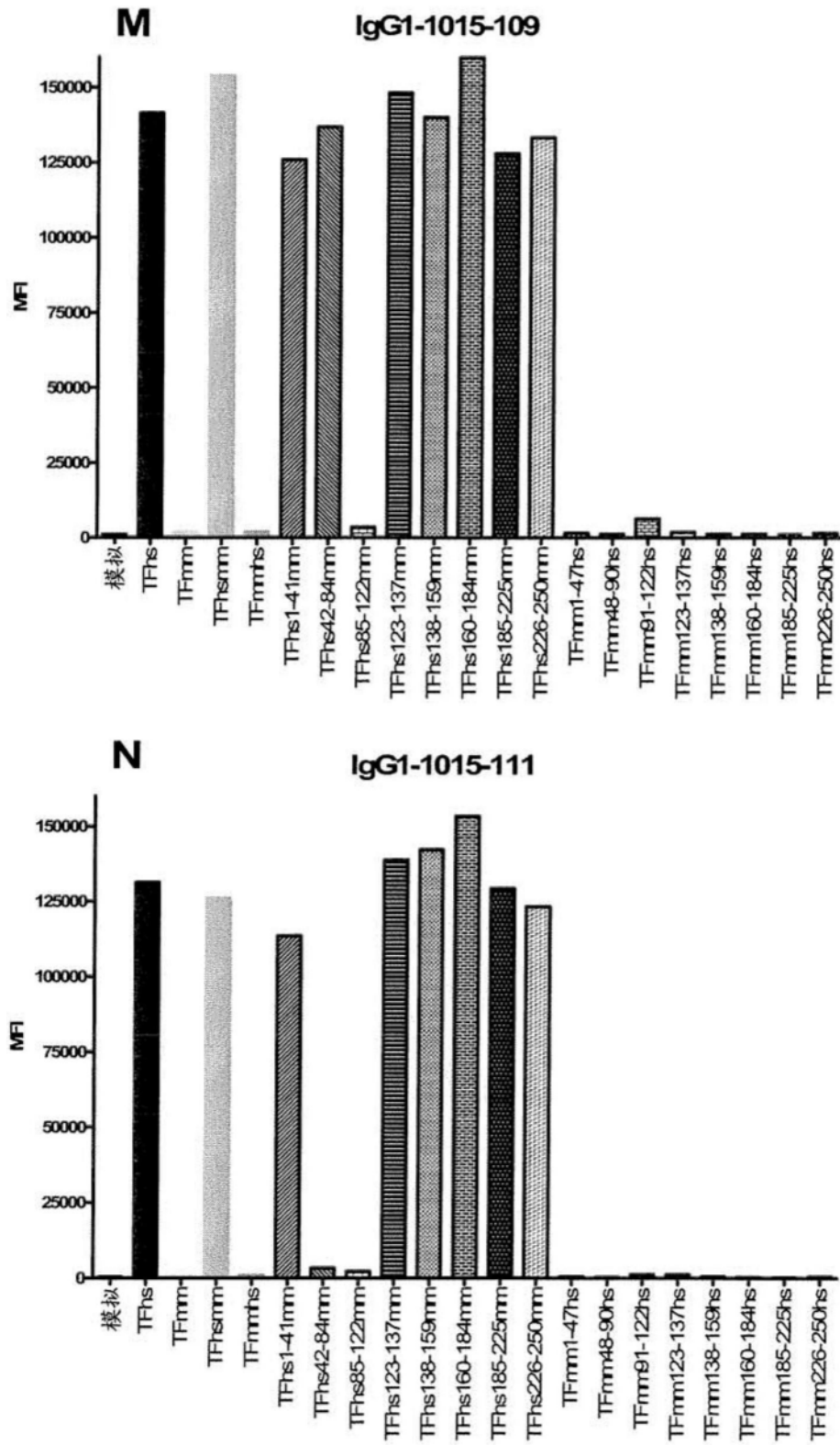


图18(续)

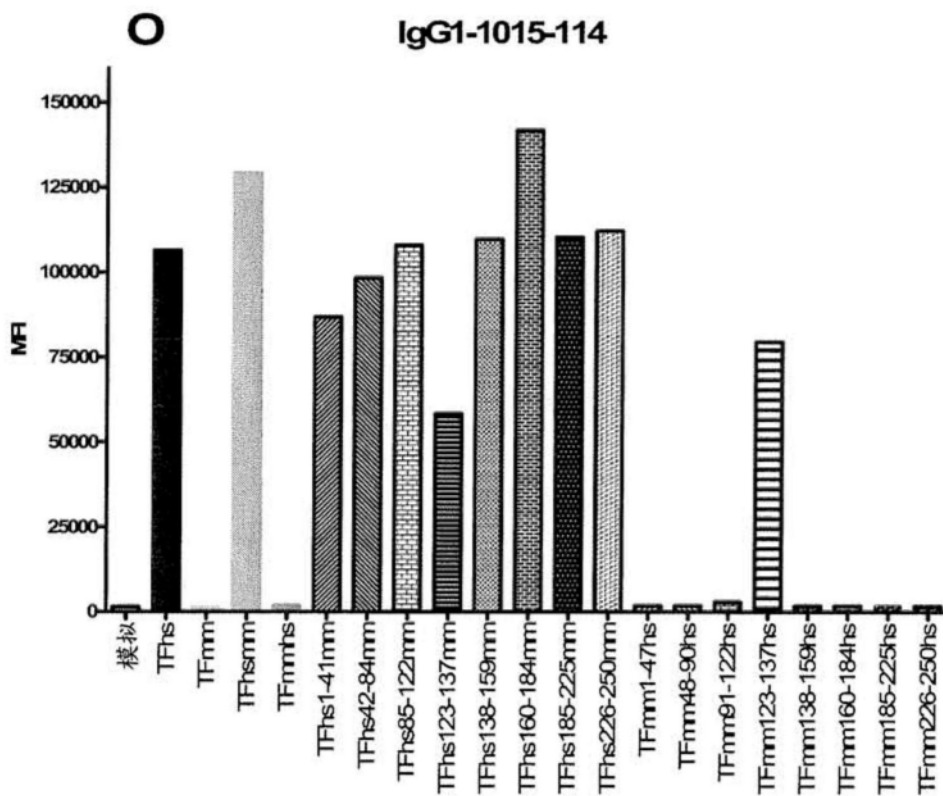


图18(续)

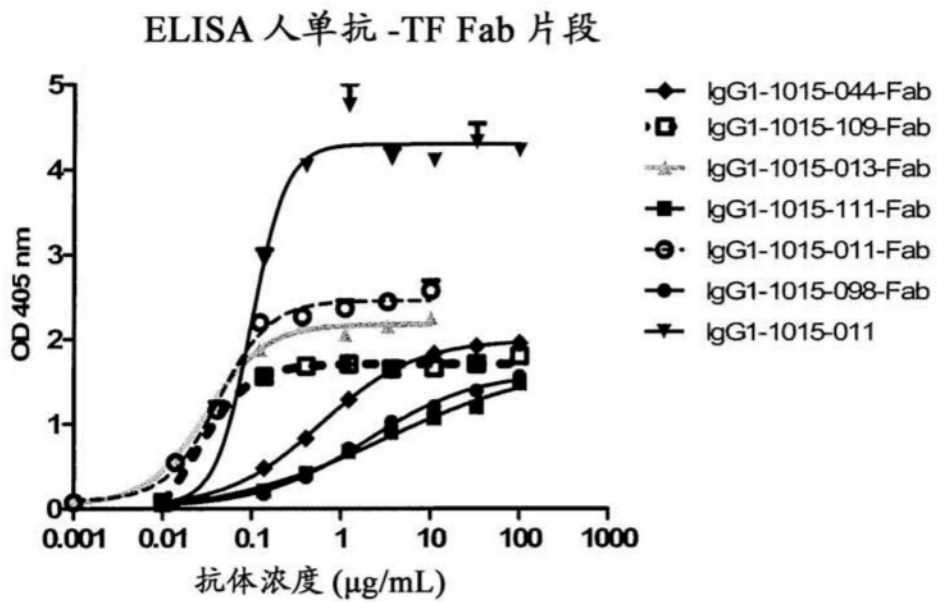


图19

对 BxPC3 的 FACS

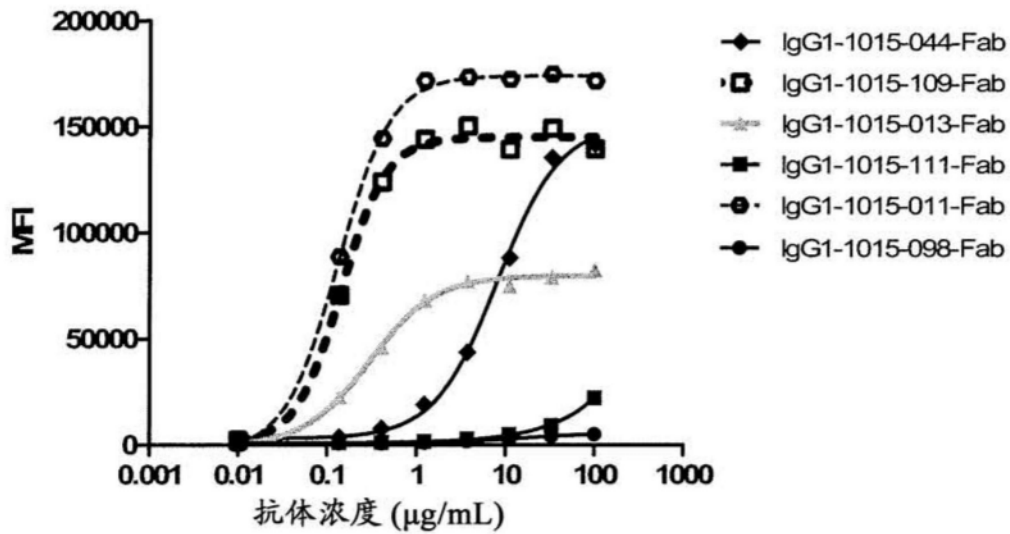


图20

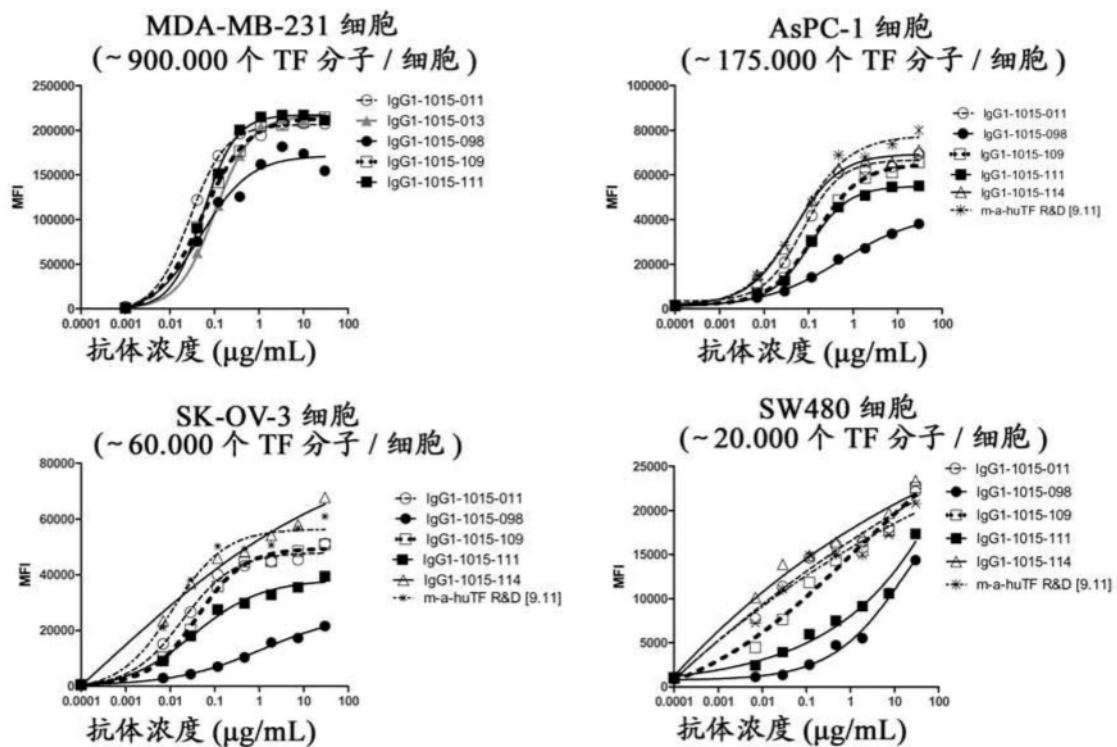


图21