(19) **日本国特許庁(JP)**

(12) 公 開 特 許 公 報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2009-5695 (P2009-5695A)

(43) 公開日 平成21年1月15日(2009.1.15)

C 1 2 N 15/02 A O 1 H 5/00 A O 1 K 67/027 C 1 2 P 21/00	(2006.01) AO1H (2006.01) AO1K (2006.01) C12P 審査請求	67/027 21/00	C A C D数 53 O L	4BO24 4BO63 4BO64 4BO65 (全 116 頁)	最終頁に続く
(31) 優先権主張番号 (32) 優先日	特願2008-149091 (P2008-149091) 平成20年6月6日 (2008.6.6) 特願2006-549399 (P2006-549399) の分割 平成17年1月7日 (2005.1.7) 60/535, 490 平成16年1月9日 (2004.1.9) 米国 (US)	(71) 出願人 (71) 出願人 (74) 代理人 (74) 代理人	アメリカ合衆 ヨーク イー 235 506236185 アムジェン ティッド アメリカ合衆	浩一	ク州 ニュー ストリート ンコーポレイ ニア州 フレ

(54) 【発明の名称】MAdCAMに対する抗体

(57)【要約】 (修正有)

【課題】炎症性腸疾患に対してMAdCAMに関係した治療法等の提供。

【解決手段】ヒトMAdCAMへ特異的に結合し、かつMAdCAMを阻害するように機能する、ヒト抗体およびそれらの抗原結合部分を含む抗体に関する。また、ヒト抗MAdCAM抗体およびそれらの抗原結合部分に関する。また、キメラ、二重特異性、誘導体化、一本鎖抗体または融合タンパク質の部分である抗体に関する。また、ヒト抗MAdCAM抗体由来の単離された重鎖および軽鎖免疫グロブリン、ならびにそのような免疫グロブリンをコードする核酸分子に関する。また、ヒト抗MAdCAM抗体、これらの抗体を含む組成物を作製する方法、ならびに診断および処置のために抗体および組成物を使用する方法に関する。また、ヒト抗MAdCAM抗体を含む重鎖および/または軽鎖免疫グロブリン分子をコードする核酸分子を用いる遺伝子治療法。

【選択図】なし

【特許請求の範囲】

【請求項1】

粘膜アドレシン細胞接着分子(MAdCAM)へ特異的に結合するヒトモノクローナル抗体またはその抗原結合部分。

【請求項2】

以下の性質の少なくとも1つを有する、請求項1記載のヒトモノクローナル抗体または抗原結合部分:

- (a) ヒト細胞に結合する性質;
- (b) VCAMまたはフィブロネクチンと比較した少なくとも100倍のMAdCAMに対する選択性をもつ性質:
- (c)3x10⁻¹⁰ Mまたはそれ以下のK_dでヒトMAdCAMに結合する性質;または
- (d) 4 7 発現細胞のヒトMAdCAMへの結合を阻害する性質;
- (e) 胃腸リンパ組織へのリンパ球の補充を阻害する性質。

【請求項3】

 $3x10^{-10}$ Mまたはそれ以下の K_d でヒトMAdCAMと結合し、かつヒトMAdCAMへの $_4$ $_7$ の結合を阻害する、請求項2記載のヒトモノクローナル抗体または抗原結合部分。

【請求項4】

ハイブリドーマが1.7.2(ECACCアクセッション番号03090901)、1.8.2(ECACCアクセッション番号03090902)、6.14.2(ECACCアクセッション番号03090903)、6.22.2(ECACCアクセッション番号03090904)、6.34.2(ECACCアクセッション番号03090905)、6.67.1(ECACCアクセッション番号03090906)、6.73.2(ECACCアクセッション番号03090907)、6.77.1(ECACCアクセッション番号03090908)、7.16.6(ECACCアクセッション番号03090909)、7.20.5(ECACCアクセッション番号03090910)、7.26.4(ECACCアクセッション番号03090911)、および9.8.2(ECACCアクセッション番号03090912)からなる群より選択される、請求項1記載のヒトモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマ細胞系。

【請求項5】

請求項4記載のハイブリドーマ細胞系により産生されるヒトモノクローナル抗体、または該モノクローナル抗体の抗原結合部分。

【請求項6】

重鎖C末端リシンが切断されている、請求項5記載のヒトモノクローナル抗体。

【請求項7】

抗体または抗原結合部分が、ヒトMAdCAMの 4 7への結合を阻害し、かつ抗体またはその部分が以下の性質の少なくとも1つを有し、ここで参照抗体が、モノクローナル抗体1.7.2、モノクローナル抗体1.8.2、モノクローナル抗体6.14.2、モノクローナル抗体6.22.2、モノクローナル抗体6.34.2、モノクローナル抗体6.67.1、モノクローナル抗体6.73.2、モノクローナル抗体6.77.1、モノクローナル抗体7.16.6、モノクローナル抗体7.20.5、モノクローナル抗体7.26.4、モノクローナル抗体9.8.2、モノクローナル抗体6.22.2-mod、モノクローナル抗体6.34.2-mod、モノクローナル抗体6.67.1-mod、モノクローナル抗体6.77.1-modおよびモノクローナル抗体7.26.4-modからなる群より選択される、請求項1または5のいずれか記載のヒトモノクローナル抗体またはその抗原結合部分:

- (a) MAdCAMへの結合について参照抗体と交差競合する性質;
- (b) MAdCAMへの結合について参照抗体と競合する性質;
- (c) 参照抗体と同じMAdCAMのエピトープに結合する性質;
- (d)参照抗体と実質的に同じKdでMAdCAMに結合する性質;
- (e)参照抗体と実質的に同じ解離速度でMAdCAMに結合する性質;

【請求項8】

以下のものからなる群より選択される、MAdCAMと特異的に結合するモノクローナル抗体:

(a) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:2およびSEQ ID NO:4に示されたアミノ酸配列を

10

20

30

40

含む抗体;

- (b) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:6およびSEQ ID NO:8に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (c)シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:10およびSEQ ID NO:12に示されたアミノ酸配列 を含む抗体:
- (d)シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:14およびSEQ ID NO:16に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (e) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:18およびSEQ ID NO:20に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (f)シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:22およびSEQ ID NO:24に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (g) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:26およびSEQ ID NO:28に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (h) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:30およびSEQ ID NO:32に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (i)シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:34およびSEQ ID NO:36に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (j)シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:38およびSEQ ID NO:40に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (k) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO: 42 およびSEQ ID NO: 44に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (I)シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:46およびSEQ ID NO:48に示されたアミノ酸配列 を含む抗体;
- (m) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:52およびSEQ ID NO:54に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (n)シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:56およびSEQ ID NO:58に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (o) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:60およびSEQ ID NO:62に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (p) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:64およびSEQ ID NO:66に示されたアミノ酸配列を含む抗体;ならびに
- (q)シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:42およびSEQ ID NO:68に示されたアミノ酸配列 を含む抗体。

【請求項9】

抗体またはその部分の重鎖が、以下のものからなる群より選択されるモノクローナル抗体の重鎖CDR1、CDR2およびCDR3を含む、または軽鎖が、以下のものからなる群より選択されるモノクローナル抗体の軽鎖CDR1、CDR2およびCDR3を含む、モノクローナル抗体またはその抗原結合部分:1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-mod。

【請求項10】

ヒトVH 1-18遺伝子、ヒトVH 3-15遺伝子、ヒトVH 3-21遺伝子、ヒトVH 3-23遺伝子、ヒトVH 3-30遺伝子、ヒトVH 3-33遺伝子、またはヒトVH 4-4遺伝子を利用する重鎖を含む、請求項9記載のモノクローナル抗体または抗原結合部分。

【請求項11】

ヒトVk A2遺伝子、ヒトVk A3遺伝子、ヒトVk A26遺伝子、ヒトVk B3遺伝子、ヒトVk O12遺伝子、またはヒトVk O18遺伝子を利用する軽鎖を含む、請求項10記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分。

【請求項12】

重鎖可変領域、軽鎖可変領域または両方が、以下のものからなる群より選択されるモノ

10

20

30

40

クローナル抗体の対応する領域とアミノ酸配列において少なくとも90%同一である、請求項1記載のヒトモノクローナル抗体または抗原結合部分:モノクローナル抗体1.7.2、モノクローナル抗体1.8.2、モノクローナル抗体6.14.2、モノクローナル抗体6.22.2、モノクローナル抗体6.34.2、モノクローナル抗体6.67.1、モノクローナル抗体6.73.2、モノクローナル抗体6.73.2、モノクローナル抗体6.77.1、モノクローナル抗体7.16.6、モノクローナル抗体7.20.5、モノクローナル抗体7.26.4、モノクローナル抗体9.8.2、モノクローナル抗体6.22.2-mod、モノクローナル抗体6.34.2-mod、モノクローナル抗体6.67.1-mod、モノクローナル抗体6.77.1-mod およびモノクローナル抗体7.26.4-mod。

【請求項13】

以下である、MAdCAMと特異的に結合するモノクローナル抗体またはその抗原結合部分:(a) 重鎖が、以下のものからなる群より選択される参照抗体の重鎖CDR1、CDR2およびCDR3アミノ酸配列を含む:1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-mod および7.26.4-mod;

(b) 軽鎖が、以下のものからなる群より選択される参照抗体の軽鎖CDR1、CDR2およびCDR3アミノ酸配列を含む:1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-mod および7.26.4-mod;

- (c) 抗体が、(a) の重鎖および(b) の軽鎖を含む;ならびに
- (d) 重鎖および軽鎖CDRアミノ酸配列が同じ参照抗体から選択される、(c)の抗体。

【請求項14】

重鎖、軽鎖または両方が、参照抗体の、それぞれ、重鎖、軽鎖または両方のCDR1の始まりからCDR3の終わりまでのアミノ酸配列を含む、請求項13記載のモノクローナル抗体または抗原結合部分。

【請求項15】

抗体が以下のものを含む、請求項13記載のモノクローナル抗体または抗原結合部分: (a)以下のものからなる群より選択される抗体の重鎖可変領域アミノ酸配列を含む重鎖:1.7.2(SEQ ID NO:2);1.8.2(SEQ ID NO:6);6.14.2(SEQ ID NO:10);6.22.2(SEQ ID NO:14);6.34.2(SEQ ID NO:18);6.67.1(SEQ ID NO:22);6.73.2(SEQ ID NO:26);6.77.1(SEQ ID NO:30);7.16.6(SEQ ID NO:34);7.20.5(SEQ ID NO:38);7.26.4(SEQ ID NO:42);および9.8.2(SEQ ID NO:46);6.22.2-mod(SEQ ID NO:52);6.34.2-mod(SEQ ID NO:56);6.67.1-mod(SEQ ID NO:60);6.77.1-mod(SEQ ID NO:64);および7.26.4-mod(SEQ ID NO:42):

(b)以下のものからなる群より選択される抗体の軽鎖可変領域アミノ酸配列を含む軽鎖:1.7.2(SEQ ID NO:4);1.8.2(SEQ ID NO:8);6.14.2(SEQ ID NO:12);6.22.2(SEQ ID NO:16);6.34.2(SEQ ID NO:20);6.67.1(SEQ ID NO:24);6.73.2(SEQ ID NO:28);6.77.1(SEQ ID NO:32);7.16.6(SEQ ID NO:36);7.20.5(SEQ ID NO:40);7.26.4(SEQ ID NO:44);および9.8.2(SEQ ID NO:48);6.22.2-mod(SEQ ID NO:54);6.34.2-mod(SEQ ID NO:58);6.67.1-mod(SEQ ID NO:62);6.77.1-mod(SEQ ID NO:66);および7.26.4-mod(SEQ ID NO:68);または

(c)(a)の重鎖および(b)の軽鎖。

【請求項16】

免疫グロブリンG(IgG)、IgM、IgE、およびIgAもしくはIgD分子、ヒト化抗体、キメラ抗体または二重特異性抗体である、請求項1~3および請求項5~15のいずれか一項記載のモノクローナル抗体。

【請求項17】

Fab断片、 $F(ab')_2$ 断片、Fv断片または一本鎖抗体である、請求項1~3、5~7および9~16のいずれか一項記載の抗原結合部分。

【請求項18】

請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体またはその抗

10

20

30

40

原結合部分の有効量および薬学的に許容される担体を含む薬学的組成物。

【請求項19】

炎症性疾患を、処置を必要としている被験者において処置する方法であって、請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分を該被験者へ投与する段階を含み、該抗体または抗原結合部分がMAdCAMの 4 7への結合を阻害する、方法。

【請求項20】

炎症性疾患が胃腸管の炎症性疾患である、請求項19記載の方法。

【請求項21】

胃腸管の炎症性疾患が、炎症性腸疾患、クローン病、潰瘍性大腸炎、憩室疾患、胃炎、肝臓疾患、原発性胆汁性硬化症および硬化性胆管炎からなる群より選択される、請求項20記載の方法。

【請求項22】

炎症性腸疾患が、クローン病、潰瘍性大腸炎または両方である、請求項20記載の方法。

【請求項23】

炎 症 性 疾 患 が イ ン ス リ ン 依 存 性 糖 尿 病 お よ び 移 植 片 対 宿 主 病 で あ る 、 請 求 項 20 記 載 の 方 法 。

【請求項24】

請求項1~3および5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体または抗原結合部分、または該抗体もしくは該その部分の重鎖もしくは軽鎖を産生する単離された細胞系。

【請求項25】

1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、および9.8.2からなる群より選択される抗体、または該抗体の1つのアミノ酸配列を含む抗体を産生する、請求項4または24のいずれか記載の細胞系。

【請求項26】

6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-modからなる群より選択されるモノクローナル抗体、または該抗体の1つのアミノ酸配列を含む抗体を産生する、請求項25記載の細胞系。

【請求項27】

請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載の抗体の重鎖もしくはその抗原結合 部分、または軽鎖もしくはその抗原結合部分をコードするヌクレオチド配列を含む単離された核酸分子。

【請求項28】

核酸分子に機能的に連結された発現制御配列を任意で含む、請求項27記載の核酸分子を含むベクター。

【請求項29】

請 求 項28記 載 の ベ ク タ ー ま た は 請 求 項27記 載 の 核 酸 分 子 を 含 む 宿 主 細 胞 。

【請求項30】

請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載の抗体または抗原結合部分の、重鎖もしくはその抗原結合部分をコードする核酸分子、ならびに軽鎖もしくはその抗原結合部分をコードする核酸分子を含む、請求項29記載の宿主細胞。

【請求項31】

MAdCAMと特異的に結合するヒトモノクローナル抗体またはその抗原結合部分を作製する方法であって、請求項29もしくは30記載の宿主細胞または請求項4もしくは24のいずれか記載の細胞系を適した条件下で培養する段階、および該抗体または抗原結合部分を回収する段階を含む、方法。

【請求項32】

請求項1~3または5~17のいずれか一項記載の抗体の、(a)重鎖もしくはその抗原結合部分をコードする核酸分子;(b)軽鎖もしくはその抗原結合部分をコードする核酸分子;または(c)(a)および(b)の両方を含む、非ヒトトランスジェニック動物またはトランスジェ

10

20

30

40

ニック植物であって、該重鎖または軽鎖または両方を発現させる、非ヒトトランスジェニック動物またはトランスジェニック植物。

【請求項33】

請求項32記載の非ヒトトランスジェニック動物またはトランスジェニック植物から抗体を単離する段階を含む、MAdCAMへ特異的に結合する抗体またはその抗原結合部分を単離する方法。

【請求項34】

以下の段階を含む、MAdCAMへ特異的に結合し、かつ $_4$ $_7$ への結合を阻害する、ヒト抗体またはその抗原結合部分で処置を必要としている被験者を処置する方法:

(a) 重鎖もしくはその抗原結合部分をコードする単離された核酸分子、軽鎖もしくはその抗原結合部分をコードする単離された核酸分子、または軽鎖および重鎖またはそれらの抗原結合部分をコードする核酸分子の有効量を投与する段階;および(b) 核酸分子を発現させる段階。

【請求項35】

以下の段階を含む、MAdCAMと特異的に結合するヒトモノクローナル抗体を産生するための方法:

(a) ヒト抗体を産生する能力がある非ヒトトランスジェニック動物をMAdCAMで、MAdCAMの免疫原性部分で、またはMAdCAMを発現させる細胞もしくは組織で、免疫する段階;および(b) トランスジェニック動物をMAdCAMに対する免疫応答を開始するようにさせておく段階

【請求項36】

請求項35記載の方法により産生されるヒトモノクローナル抗体。

【請求項37】

ヒトMAdCAMを発現させる細胞への 4 7の結合を阻害する方法であって、請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分とその細胞を接触させる段階を含む、方法。

【請求項38】

MAdCAM媒介性白血球内皮細胞接着を阻害するための方法であって、請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分とその内皮細胞を接触させる段階を含む、方法。

【請求項39】

組織へのMAdCAM媒介性白血球の接着、遊走および浸潤を阻害するための方法であって、請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分とその内皮細胞を接触させる段階を含む、方法。

【請求項40】

ヒトMAdCAMを発現させる細胞を請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分と接触させる段階を含む、 4 7/MAdCAM依存性細胞接着を阻害するための方法。

【請求項41】

ヒトMAdCAMを発現させる細胞を請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分と接触させる段階を含む、リンパ球の胃腸リンパ組織へのMAdCAM媒介性補充を阻害するための方法。

【請求項42】

MAdCAMと特異的に結合するモノクローナル抗体またはその抗原結合部分であって、以下のものからなる群より選択されるヒトモノクローナル抗体のFR1、FR2、FR3もしくはFR4アミノ酸配列の1つまたは複数を含む、モノクローナル抗体またはその抗原結合部分:1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-mod。

【請求項43】

抗体が以下のものを含む、請求項1記載のヒトモノクローナル抗体または抗原結合部分

20

10

30

40

:

- (a)以下のものからなる群より選択されるモノクローナル抗体の重鎖アミノ酸配列と少なくとも90%同一である重鎖アミノ酸配列:1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-mod;
- (b)以下のものからなる群より選択されるモノクローナル抗体の軽鎖アミノ酸配列と少なくとも90%同一である軽鎖アミノ酸配列:1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-mod;
- (c)(a)および(b)の両方;または

(d) シグナル配列を持つもしくは持たない(a)、(b) または(c)のいずれか。

【請求項44】

以下の段階を含む、循環している可溶性ヒトMAdCAMを特徴とする疾患を診断するための方法:(1)生体試料を請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体または抗原結合部分と接触させる段階、ならびに(2)結合を検出する段階。

【請求項45】

以下の段階を含む、被験者において炎症を検出するための方法:(1)請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体または抗原結合部分を該被験者へ投与する段階であって、該抗体またはその部分が検出可能に標識されている、段階、ならびに(2)結合を検出する段階。

【請求項46】

請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体または抗原結合部分を含む診断キット。

【請求項47】

1つもしくは複数の追加の抗炎症性剤または免疫調節剤をさらに含む、請求項18記載の 薬学的組成物。

【請求項48】

1つもしくは複数の追加の抗炎症性剤または免疫調節剤が以下のものからなる群より選択される、請求項47記載の薬学的組成物:コルチコステロイド、アミノサリチラート、アザチオプリン、メトトレキセート、シクロスポリン、FK506、IL-10、GM-CSF、ラパマイシン、抗TNF 剤、および接着分子アンタゴニスト。

【請求項49】

請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のヒト抗体または抗原結合部分の有効量ならびに薬学的に許容される担体を含むワクチン。

【請求項50】

ワクチンが粘膜性である、請求項49記載のワクチン。

【請求項51】

以下の段階を含む、阻害性抗MAdCAM抗体またはその抗原結合部分の被験者への投与の効果を検出する方法:

(a) MAdCAMへ特異的に結合するヒトモノクローナル抗体を被験者へ投与する段階;および(b)循環している 4 7発現白血球のレベルにおける増加があるかどうかを測定する段階

【請求項52】

白血球がリンパ球である、請求項51記載の方法。

【請求項53】

循環している $_4$ $_7$ 発現白血球のレベルにおける増加がFACS分析により測定される、請求項51記載の方法。

【発明の詳細な説明】

【背景技術】

[0001]

20

10

30

40

本願は、2004年1月9日に出願された米国仮出願第60/535,490号の恩典を主張する。

[0002]

発明の背景

粘膜アドレシン細胞接着分子(mucosal addressin cell adhesion molecule) (MAdCAM) は、細胞接着受容体の免疫グロブリンスーパーファミリーのメンバーである。特定化されたリンパ組織および胃腸管の粘膜部位へのリンパ球ホーミングの選択性は、MAdCAMの内皮発現により決定される(Berlin, C. et al., Cell, 80:413-422 (1994) (非特許文献 1); Berlin, C., et al., Cell, 74:185-195 (1993) (非特許文献 2); およびErle, D.J., et al., J. Immunol., 153:517-528 (1994) (非特許文献 3))。MAdCAMは、パイエル板および腸間膜リンパ節のような組織化された腸リンパ組織の高内皮性細静脈の細胞表面上に固有に発現されているが(Streeter et al., Nature, 331:41-6 (1988) (非特許文献 4); Nakache et al., Nature, 337:179-81 (1989) (非特許文献 5); Briskin et al., Am. J. Pathol. 151-97-110 (1997) (非特許文献 6))、膵臓、胆嚢、ならびに白脾髄の脾細静脈および周縁洞のような他のリンパ器官においても発現されている(Briskin et al. (1997) 前記(非特許文献 6); Kraal et al., Am. J. Path., 147:763-771 (1995) (非特許文献 7))。

[0003]

MAdCAMは、 腸管免疫監視に生理学的役割を果たしているが、 慢性胃腸管炎症の条件下で 炎症性腸疾患において過剰リンパ球血管外遊走を促進するように思われる。TNF および 他の炎症誘発性のサイトカインは、内皮MAdCAM発現を増加させ、クローン病および潰瘍性 大 腸 炎 を も つ 患 者 か ら 採 取 さ れ た 生 検 標 本 に お い て 、 炎 症 の 部 位 にMAdCAM発 現 の 約 2 ~ 3 倍 の限局的増加がある(Briskin et al. (1997)(非特許文献 6), Souza et al., Gut, 45: 856-63 (1999) (非特許文献 8); Arihiro et al., Pathol Int., 52:367-74 (2002) (非 特 許 文 献 9)) 。 大 腸 炎 の 実 験 モ デ ル に お い て 、 同 様 の 発 現 の 上 昇 が 観 察 さ れ た (Hesterb erg et al., Gastroenterology, 111:1373-1380(1997) (非特許文献 1 0);Picarella et al., J. Immunol., 158:2099-2106 (1997) (非特許文献 1 1);Connor et al., J Leuko c Biol., 65:349-55(1999) (非特許文献 1 2); Kato et al., J Pharmacol Exp Ther., 2 95:183-9(2000) (非特許文献 1 3);Hokari et al., Clin Exp Immunol., 26:259-65(200 1) (非特許文献 1 4); Shigematsu et al., Am J Physiol Gastrointest Liver Physiol ., 281:G1309-15(2001)(非特許文献15))。インスリン依存性糖尿病(Yang et al. Dia betes, 46:1542-7 (1997) (非特許文献 1 6); Hanninen et al., J Immunol., 160:6018 -25 (1998) (非特許文献 1 7))、移植片対宿主病(Fujisaki et al., Scand J Gastroent erol., 38:437-42 (2003) (非特許文献 1 8), Murai et al., Nat Immunol., 4:154-60 (2003) (非特許文献19))、慢性肝疾患(Hillan et al., Liver, 19:509-18 (1999) (非 特許文献 2 0); Grant et al., Hepatology, 33:1065-72 (2001) (非特許文献 2 1))、 炎症性脳症(Stalder et al., Am J Pathol., 153:767-83 (1998) (非特許文献22); Ka nawar et al., Immunol Cell Biol., 78:641-5 (2000) (非特許文献23))、および胃炎 (Barrett et al., J Leukoc Biol., 67:169-73 (2000) (非特許文献 2 4); Hatanaka et al., Clin Exp Immunol., 130:183-9 (2002)(非特許文献25))のような炎症性状態に ついての他の前臨床モデルにおいて、疾患病因に、胎児MAdCAM発現の再覚醒および活性化 4 7⁺リンパ球の関与もある。これらの炎症性モデルに加えて、ハプテン媒介性(例えば 、TNBS、DSSなど)または養子移入(CD4+CD45Rb^{h;gh})マウス大腸炎モデルにおいて、 [†]リンパ球のMAdCAMへの結合をブロックするラット抗マウスMAdCAMモノクローナル抗体(mA b)、MECA-367、はリンパ球補充、組織血管外遊走、炎症および疾患重症度を低減させる。 ヒトMAdCAMに対するマウスモノクローナル抗体(mAb)もまた、報告されている(例えば、WO 96/24673 (特許文献1)およびWO 99/58573 (特許文献2)参照)。

[0004]

炎症性腸疾患 (IBD) および胃腸管または他の組織に関連した他の炎症性疾患におけるMAd CAMの役割を考慮すれば、 $_4$ $_7$ 結合およびMAdCAM媒介性白血球補充を阻害するための手段は望ましい。限定されるわけではないが、患者における他の薬物との望ましくない相互

10

20

30

40

作用の非存在、ヒトにおけるpK/pD値、溶解性、安定性、有効期間およびインビボの半減期のような好ましい物理化学的性質を含む有利な性質をもつそのような治療的手段を有することがさらに望ましいように思われる。抗体のような治療性タンパク質は、有利には、望ましくない翻訳後修飾または凝集体形成がないことであろう。従って、治療性抗MAdCAM抗体についての重要な必要性がある。

【特許文献 1】WO 96/24673

【特許文献 2】WO 99/58573

【非特許文献 1 】Berlin, C. et al., Cell, 80:413-422 (1994)

【非特許文献 2 】Berlin, C., et al., Cell, 74:185-195 (1993)

【非特許文献 3 】Erle,D.J.,et al.,J. Immunol.,153:517-528 (1994)

【非特許文献 4】Streeter et al., Nature, 331:41-6 (1988)

【 非 特 許 文 献 5 】 Nakache et al., Nature, 337:179-81 (1989)

【非特許文献 6】Briskin et al., Am. J. Pathol. 151-97-110 (1997)

【非特許文献7】Kraal et al., Am. J. Path., 147:763-771 (1995)

【非特許文献 8 】Souza et al., Gut, 45:856-63 (1999)

【非特許文献 9】Arihiro et al., Pathol Int., 52:367-74 (2002)

【非特許文献 1 0 】Hesterberg et al., Gastroenterology, 111:1373-1380(1997)

【非特許文献 1 1】Picarella et al., J. Immunol., 158:2099-2106 (1997)

【非特許文献 1 2 】Connor et al., J Leukoc Biol., 65:349-55(1999)

【非特許文献 1 3】Kato et al., J Pharmacol Exp Ther., 295:183-9(2000)

【非特許文献 1 4】Hokari et al., Clin Exp Immunol., 26:259-65(2001)

【非特許文献 1 5 】Shigematsu et al., Am J Physiol Gastrointest Liver Physiol., 281:G1309-15(2001)

【非特許文献 1 6 】 Yang et al. Diabetes, 46:1542-7 (1997)

【非特許文献 1 7】Hanninen et al., J Immunol., 160:6018-25 (1998)

【非特許文献 1 8】Fujisaki et al., Scand J Gastroenterol., 38:437-42 (2003)

【非特許文献 1 9】Murai et al., Nat Immunol., 4:154-60 (2003)

【非特許文献 2 0 】Hillan et al., Liver, 19:509-18 (1999)

【非特許文献 2 1 】Grant et al., Hepatology, 33:1065-72 (2001)

【非特許文献 2 2 】 Stalder et al., Am J Pathol., 153:767-83 (1998)

【非特許文献 2 3】Kanawar et al., Immunol Cell Biol., 78:641-5 (2000)

【非特許文献 2 4】Barrett et al., J Leukoc Biol., 67:169-73 (2000)

【非特許文献 2 5 】Hatanaka et al., Clin Exp Immunol., 130:183-9 (2002)

【発明の開示】

[0005]

発明の概要

本発明は、MAdCAMと特異的に結合する単離された抗体であって、その抗体の少なくとも CDR配列がヒトCDR配列である抗体、またはその抗体の抗原結合部分を提供する。いくつか の態様において、抗体は、ヒト抗体、好ましくは、MAdCAMアンタゴニストとして作用する 抗体である。その抗体または部分を含む組成物もまた、提供される。

[0006]

本発明はまた、その抗MAdCAMアンタゴニスト抗体の重鎖および/もしくは軽鎖、またはその可変領域もしくは他の抗原結合部分、または前記のいずれかをコードする核酸分子、ならびに薬学的に許容される担体を含む組成物を提供する。本発明の組成物は、治療剤または診断剤のようなもう一つの成分をさらに含みうる。診断および治療方法もまた、本発明により提供される。

[0007]

本発明はさらに、その抗MAdCAM抗体またはその抗原結合部分を産生する単離された細胞系を提供する。

[0008]

50

10

20

30

本発明はまた、その抗MAdCAM抗体の重鎖および/もしくは軽鎖、またはその可変領域、 またはその抗原結合部分をコードする核酸分子を提供する。

[0009]

本発明は、その核酸分子を含むベクターおよび宿主細胞、加えて、核酸分子によりコードされるポリペプチドを組換え技術で産生する方法を提供する。

[0010]

その抗MAdCAM抗体の重鎖および/もしくは軽鎖、またはその抗原結合部分を発現させる 非ヒトのトランスジェニック動物または植物もまた、提供される。

[0011]

発明の詳細な説明

定義および一般的な技術

本明細書で他に定義されていない限り、本発明に関連して用いられる科学的および技術 的用語は、当業者により一般に理解されている意味をもつものとする。さらに、文脈によ り別に必要とされない限り、単数形用語は、複数形を含むものとし、複数形用語は、単数 形を含むものとする。一般的に、本明細書に記載された、細胞および組織培養、分子生物 学 、 免 疫 学 、 微 生 物 学 、 遺 伝 学 、 タ ン パ ク 質 お よ び 核 酸 化 学 、 な ら び に ハ イ ブ リ ダ イ ゼ ー ション、に関連して用いられる名称、ならびに、の技術は、当技術分野において周知かつ 一般に用いられているものである。本発明の方法および技術は、一般的に、他に規定がな い限り、当技術分野において周知の通常の方法により、ならびに本明細書を通して引用お よび考察されている様々な一般およびより特定の参考文献に記載されているように、行わ れる。例えば、参照により本明細書に組み入れられているが、Sambrook et al., Molecul ar cloning: A Laboratory Manual, 第2版, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Col d Spring Harbor, N.Y. (1989)およびAusubel et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Associates (1992), およびHarlow and Lane, Antibodies : A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N.Y. (1990)を参照されたい。酵素反応および精製技術は、当技術分野において一般に達 成されているように、または本明細書に記載されているように、製造会社の仕様書により 行われる。標準技術は、化学合成、化学分析、薬学的調製、製剤化、ならびに送達、およ び患者の処置のために用いられる。

[0012]

他に規定がない限り、以下の用語は、以下の意味をもつと理解されるものとする。

[0013]

「ポリペプチド」という用語は、天然または人工のタンパク質、タンパク質断片、およびタンパク質配列のポリペプチド類似体を含む。ポリペプチドは、単量体または重合体でありうる。

[0014]

「単離されたタンパク質」または「単離されたポリペプチド」という用語は、それの誘導の起源または源に基づいて、(1)それの天然状態でそれに付随する天然で会合した成分と会合していない、(2)同じ種由来の他のタンパク質を含まない、(3)異なる種由来の細胞により発現されている、または(4)天然において存在していない、タンパク質またはポリペプチドである。従って、化学合成されている、またはそれが天然で生じている細胞とは異なる細胞系で合成されているポリペプチドは、それの天然で会合した成分から「単離される」。タンパク質はまた、当技術分野において周知のタンパク質精製技術を用いる単離により天然で会合した成分を実質的に含まないようにされうる。

[0015]

タンパク質またはポリペプチドは、試料の少なくとも約60~75%がポリペプチドの単一種を示す場合、「実質的に純粋である」、「実質的に均質である」、または「実質的に精製されている」。ポリペプチドまたはタンパク質は、単量体または多量体でありうる。実質的に純粋なポリペプチドまたはタンパク質は、典型的には、タンパク質試料の約50%、60%、70%、80%または90%W/W、より通常には約95%、を含み、および好ましくは、99%を越え

10

20

30

20

30

40

50

て純粋である。タンパク質純度または均質性は、タンパク質試料のポリアクリルアミドゲル電気泳動、続いて、当技術分野において周知の染色でゲルを染色するにおいて単一のポリペプチドバンドを可視化することのような、当技術分野において周知のいくつかの手段により示されうる。特定の目的のために、より高い分解能が、HPLCまたは精製について当技術分野において周知の他の手段を用いることにより提供されうる。

[0016]

本明細書に用いられる場合、「ポリペプチド断片」という用語は、アミノ末端および/またはカルボキシ末端の欠失をもつポリペプチドであるが、残りのアミノ酸配列は、天然に存在する配列における対応する位置と同一である、ポリペプチドを指す。いくつかの態様において、断片は、少なくとも5、6、8、または10アミノ酸長である。他の態様において、断片は、少なくとも14アミノ酸長、より好ましくは少なくとも20アミノ酸長、通常には少なくとも50アミノ酸長、よりいっそう好ましくは少なくとも70、80、90、100、150または200アミノ酸長である。

[0 0 1 7]

本明細書に用いられる場合、「ポリペプチド類似体」という用語は、アミノ酸配列の一部との実質的同一性をもち、かつ以下の性質の少なくとも1つをもつ、少なくとも25アミノ酸のセグメントを含むポリペプチドを指す:(1)適した結合条件下でのMAdCAMへの特異的結合、(2) 4 7インテグリンおよび/もしくはL-セレクチンのMAdCAMへの結合を阻害する能力、または(3)インビトロもしくはインビボでのMAdCAM細胞表面発現を低下させる能力。典型的には、ポリペプチド類似体は、天然に存在する配列に対して保存的アミノ酸置換(または挿入または欠失)を含む。類似体は、典型的には、少なくとも20アミノ酸長、好ましくは少なくとも50、60、70、80、90、100、150もしくは200アミノ酸長またはそれ以上であり、しばしば、完全長の天然に存在するポリペプチドくらいの長さでありうる。

[0018]

好ましいアミノ酸置換は、以下であるものである。(1)タンパク分解に対する感受性を低下させる、(2)酸化に対する感受性を低下させる、(3)タンパク質複合体を形成するための結合親和性を変化させる、(4)結合親和性を変化させる、または(5)そのような類似体の他の物理化学的もしくは機能的性質を与えるもしくは改変する。類似体は、天然に存在するペプチド配列以外の配列の様々な突然変異タンパク質を含みうる。例えば、単一または複数のアミノ酸置換(好ましくは保存的アミノ酸置換)は、天然に存在する配列において(好ましくは、分子間接触を形成するドメインの外側のポリペプチドの部分において)、なされうる。保存的アミノ酸置換は、親配列の構造的特性を実質的には変化させないであるべきである(例えば、置換アミノ酸は、親配列に生じているヘリックスを破壊しないまたは親配列を特徴付ける他の型の二次構造を乱さない傾向があるべきである)。技術分野に認められているポリペプチド二次および三次構造の例は、Proteins、Structures and Molecular Principles (Creighton、Ed.、W.H. Freeman and Company、New York(1984)); Introduction to Protein Structure (C. Branden and J. Tooze、eds.、Garland Publishing、New York、N.Y. (1991); およびThornton et al.、Nature、354:105 (1991)に記載されており、それらは、それぞれ、参照により本明細書に組み入れられている。

[0019]

非ペプチド類似体は、鋳型ペプチドのと類似した性質をもつ薬物として製薬産業において一般に用いられる。これらの型の非ペプチド化合物は、「ペプチド模倣体(peptide mimetics)」または「ペプチド模倣体(peptidomimetics)」と名付けられる。Fauchere, J. Adv. Drug Res., 15:29 (1986); Veber and Freidinger, TINS, p.392 (1985); およびEvans et al., J. Med. Chem., 30:1229 (1987)、それらは参照により本明細書に組み入れられている。そのような化合物は、しばしば、コンピュータ化された分子モデリングの助けを借りて、開発される。治療的に有用なペプチドに構造的に類似しているペプチド模倣体は、等価の治療的または予防的効果を生じるように用いられうる。一般的に、ペプチド模倣体は、ヒト抗体のようなパラダイムポリペプチド(すなわち、所望の生化学的性質または薬理学的活性をもつポリペプチド)に構造的に類似しているが、当技術分野において周

知の方法により、 $-CH_2NH-$ 、 $-CH_2S-$ 、 $-CH_2-CH_2-$ 、-CH=CH-(シスおよびトランス)、 $-COCH_2-$ 、 $-CH(OH)CH_2-$ 、および $-CH_2SO-$ のような結合により任意で置換された1つまたは複数のペプチド結合を有する。共通配列の1つまたは複数のアミノ酸の、同じ型のD-アミノ酸での系統的置換(例えば、L-リシンの代わりにD-リシン)もまた、より安定したペプチドを作製するために用いられうる。さらに、共通配列または実質的に同一の共通配列変異を含む束縛されたペプチドが、当技術分野において公知の方法により(参照により本明細書に組み入れられている、Rizo and Gierasch Ann. Rev. Biochem. 61:387 (1992));例えば、ペプチドを環化する分子内ジスルフィド架橋を形成する能力がある内部システイン残基を付加することにより、作製されうる。

[0020]

「免疫グロブリン」は、四量体分子である。天然に存在する免疫グロブリンにおいて、各四量体は、ポリペプチド鎖の2つの同一の対から構成され、各鎖は、1つの「軽」鎖(約25kDa)および1つの「重」鎖(約50~70kDa)を有する。各鎖のアミノ末端部分は、主として抗原認識に関与する約100~110またはそれ以上のアミノ酸の可変領域を含む。各鎖のカルボキシ末端部分は、主としてエフェクター機能に関与する定常領域を規定する。ヒト軽鎖は、および「軽鎖として分類される。重鎖は、μ、、、、または、として分類され、それぞれ、IgM、IgD、IgG、IgAおよびIgEとして抗体のアイソタイプを定義する。軽鎖および重鎖内において、可変および定常領域は、約12個またはそれ以上のアミノ酸の「J」領域により連結され、重鎖はまた、約10個またはそれ以上のアミノ酸の「D」領域を含む。一般的には、Fundamental Immunology、Ch. 7(Paul、W., ed., 第2版 Raven Press、N.Y. (1989))(すべての目的のために全体として参照により本明細書に組み入れられている)。各軽/重鎖対の可変領域は、無傷の免疫グロブリンが2つの結合部位を有するように抗体結合部位を形成する。

[0021]

免疫グロブリン鎖は、相補性決定領域またはCDRとも呼ばれる、3つの超可変領域により連結された相対的に保存されたフレームワーク領域(FR)の同じ一般的構造を示す。各対の2つの鎖由来のCDRは、エピトープ特異的結合部位を形成するようにフレームワーク領域により一列に並べられる。N末端からC末端へ、両方の軽鎖および重鎖は、ドメインFR1、CDR1、FR2、CDR2、FR3、CDR3およびFR4を含む。各ドメインへのアミノ酸の割当は、カバット(Kabat)の定義、Sequences of Proteins of Immunological Interest (National Institutes of Health, Bethesda, Md. (1987および1991))、またはChothia & Lesk, J. Mol. Biol. 196:901-917 (1987); Chothia et al., Nature, 342:878-883 (1989)(それぞれは、全体として参照により本明細書に組み入れられている)、に従っている。

[0022]

「抗体」は、無傷の免疫グロブリン、または特異的結合において無傷抗体と競合するその抗原結合部分を指す。いくつかの態様において、抗体は、その抗原結合部分である。抗原結合部分は、組換えDNA技術により、または無傷抗体の酵素的もしくは化学的切断により、作製されうる。抗原結合部分は、とりわけ、Fab、Fab'、F(ab')2、Fv、dAb、および相補性決定領域(CDR)断片、一本鎖抗体(scFv)、キメラ抗体、ダイアボディ、ならびにポリペプチドに特異的抗原結合を与えるのに十分である免疫グロブリンの少なくとも一部分を含むポリペプチドを含む。Fab断片は、VL、VH、CLおよびCH1ドメインからなる一価の断片である;F(ab)2断片は、ヒンジ領域でジスルフィド架橋により連結された2つのFab断片を含む二価の断片である;Fd断片は、VHおよびCH1ドメインからなる;Fv断片は、抗体の単一アームのVLおよびVHドメインからなる;ならびにdAb断片(Ward et al., Nature, 341:544-546 (1989))はVHドメインからなる。

[0023]

本明細書に用いられる場合、例えば、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6,34.2、6.67.1、6.77.2、7.16.6、7.20.5、7.26.4または9.8.2と呼ばれる抗体は、同じ名前のハイブリドーマにより産生されるモノクローナル抗体である。例えば、1.7.2は、ハイブリドーマ1.7.2により産生される。6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modと呼

10

20

30

ばれる抗体は、配列が、部位特異的突然変異誘発によりそれの対応する親から改変されている、モノクローナル抗体である。

[0024]

一本鎖抗体(scFv)は、VLおよびVH領域が、それらが単一のタンパク質鎖として作製されるのを可能にする合成リンカーを介して一価の分子を形成するように組み合わされている抗体である(Bird et al., Science, 242:423-426 (1988)およびHuston et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 85:5879-5883 (1988))。ダイアボディは、VHおよびVLドメインが単一ポリペプチド鎖上に発現されている二価の、二重特異性抗体であるが、同じ鎖上の2つのドメイン間での対形成を可能にするには短すぎるリンカーを用い、それにより、もう一つの鎖の相補性ドメインと対形成するようにドメインを強制している(例えば、Holliger, P., et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 90:6444-6448 (1993)およびPoljak, R. J., et al., Structure, 2:1121-1123 (1994)参照)。本発明の抗体由来の1つまたは複数のCDRは、それをMAdCAMへ特異的に結合するイムノアドへシンにするように共有結合性かまたは非共有結合性かのいずれかで分子へ組み入れられうる。イムノアドへシンは、CDRをより大きなポリペプチド鎖の部分として組み入れらる、CDRをもう一つのポリペプチド鎖へ共有結合性に連結しうる、またはCDRを非共有結合性に組み入れうる。CDRは、イムノアドへシンが、対象となる特定の抗原へ特異的に結合するのを可能にする。

[0025]

抗体は、1つまたは複数の結合部位を有しうる。1つより多い結合部位がある場合には、結合部位は、お互いに同一でありうる、または異なりうる。例えば、天然に存在する免疫グロブリンは、2つの同一の結合部位を有する、一本鎖抗体またはFab断片は、1つの結合部位を有し、一方、「二重特異性」または「二機能性」抗体(ダイアボディ)は、2つの異なる結合部位を有する。

[0026]

「単離された抗体」は、(1)それの天然状態でそれに付随する、他の天然で会合した抗体を含む天然で会合した成分と会合していない、(2)同じ種由来の他のタンパク質を含まない、(3)異なる種由来の細胞により発現されている、または(4)天然において存在していない、抗体である。単離された抗体の例は、MAdCAMを用いてアフィニティー精製された抗MAdCAM抗体、インビトロでハイブリドーマまたは他の細胞系により産生された抗MAdCAM抗体、およびトランスジェニック哺乳動物または植物由来のヒト抗MAdCAM抗体を含む。

[0027]

本明細書に用いられる場合、「ヒト抗体」という用語は、可変および定常領域配列がヒト配列である抗体を意味する。その用語は、ヒト遺伝子由来の配列をもつ抗体であるが、例えば、可能性のある免疫原性を減少させる、親和性を増加させる、望ましくない折り畳みを引き起こしうるシステインまたはグリコシル化部位を除去するなどのために変化させられている、抗体を含む。その用語は、ヒト細胞に典型ではないグリコシル化を与えうる非ヒト細胞において組換え技術で産生されるそのような抗体を含む。その用語はまた、ヒト免疫グロブリン重鎖および軽鎖の座位の一部または全部を含むトランスジェニックマウスにおいて産生された抗体を含む。

[0028]

一つの局面において、本発明は、ヒト化抗体を提供する。いくつかの態様において、ヒト化抗体は、非ヒト種由来である抗体であって、重鎖および軽鎖のフレームワークならびに定常ドメインにおけるある特定のアミノ酸が、ヒトにおいて免疫応答を避けるまたは排除するために突然変異されている、抗体である。いくつかの態様において、ヒト化抗体は、ヒト抗体由来の定常ドメインを非ヒト種の可変ドメインに融合させることにより作製されうる。ヒト化抗体を作製する方法の例は、米国特許第6,054,297号、第5,886,152号および第5,877,293号に見出されうる。いくつかの態様において、本発明のヒト化抗MAdCAM抗体は、本発明の1つもしくは複数のヒト抗MAdCAM抗体の1つまたは複数のフレームワーク領域のアミノ酸配列を含む。

[0029]

10

20

30

もう一つの局面において、本発明は、「キメラ抗体」を含む。いくつかの態様において、キメラ抗体は、一つの抗体由来の1つまたは複数の領域、および1つもしくは複数の他の抗体由来の1つまたは複数の領域を含む抗体を指す。好ましい態様において、CDRの1つまたは複数は、本発明のヒト抗MAdCAM抗体由来である。より好ましい態様において、CDRの全部が、本発明のヒト抗MAdCAM抗体由来である。もう一つの好ましい態様において、本発明の1つより多いヒト抗MAdCAM抗体由来のCDRは、キメラ抗体において、混合かつ組み合わされる。例えば、キメラ抗体は、第二のヒト抗MAdCAM抗体の軽鎖由来のCDR2およびCDR3と組み合わされうる、第一のヒト抗MAdCAM抗体の軽鎖由来のCDR1を含みうり、重鎖由来のCDRは、第三の抗MAdCAM抗体由来でありうる。さらに、フレームワーク領域は、同じ抗MAdCAM抗体の1つ由来、ヒト抗体のような1つもしくは複数の異なる抗体由来、またはヒト化抗体由来でありうる。

_

[0030]

「中和抗体」、「阻害抗体」またはアンタゴニスト抗体は、 $_4$ $_7$ もしくは $_4$ $_7$ 発現細胞、または任意の他の同族リガンドもしくは同族リガンド発現細胞の、MAdCAMへの結合を、少なくとも約20%、阻害する抗体である。好ましい態様において、抗体は、 $_4$ $_7$ インテグリンまたは $_4$ $_7$ 発現細胞のMAdCAMへの結合を、少なくとも40%、より好ましくは60%、よりいっそう好ましくは80%、85%、90%、95%または100%、低減する、また阻害する。結合低減は、当業者に公知の任意の手段により、例えば、インビトロの競合結合アッセイ法において測定されるように、測定されうる。 $_4$ $_7$ 発現細胞のMAdCAMへの結合における低減を測定することの例は、実施例 I に示されている。

20

10

[0031]

抗体の断片または類似体は、本明細書の教示に従って、当業者により容易に調製されうる。断片または類似体の好ましいアミノ末端およびカルボキシ末端は、機能性ドメインの境界近くに存在する。構造性および機能性ドメインは、ヌクレオチドおよび/またはアミノ酸配列データの、公共または所有権を主張できる配列データベースとの比較により同定されうる。好ましくは、コンピュータ化された比較方法は、既知の構造および/または機能の他のタンパク質に存在する配列モチーフまたは推定のタンパク質立体構造ドメインを同定するために用いられる。既知の3次元構造へ折り畳むタンパク質配列を同定するための方法は公知である(Bowie et al., Science, 253:164 (1991))。

[0032]

30

本明細書に用いられる場合、「表面プラズモン共鳴」という用語は、例えば、BIAcoreシステム(Pharmacia Biosensor AB, Uppsala, Sweden and Piscataway, N.J.)を用いて、バイオセンサーマトリックス内のタンパク質濃度における変化の検出によりリアルタイムの生体特異的相互作用の分析を可能にする光学的現象を指す。さらなる説明について、Jonsson, U., et al., Ann. Biol. Clin., 51:19-26 (1993); Jonsson, U., et al., Biotechniques, 11:620-627 (1991); Johnsson, B., et al., J. Mol. Recognit., 8:125-131 (1995); およびJohnnson, B., et al., Anal. Biochem., 198:268-277 (1991)を参照されたい。

[0033]

「k_{off}」という用語は、抗体/抗原複合体から抗体の解離についての解離速度定数を指す。

40

[0034]

「Kd」という用語は、特定の抗体-抗原相互作用の解離定数を指す。抗体は、解離定数が 1 μM、好ましくは 100 nMおよび最も好ましくは 10 nMである場合、抗原と結合すると言われる。

[0035]

「エピトープ」という用語は、免疫グロブリンもしくはT細胞受容体への特異的結合、または分子と別なふうに相互作用することの能力がある任意のタンパク質決定基を含む。エピトープ決定基は、通常、アミノ酸または糖側鎖のような分子の化学的活性のある表面群化からなり、通常、特異的な3次元構造特性、および特異的な電荷特性をもつ。エピト

ープは、「線状」または「立体構造」でありうる。線状エピトープにおいて、タンパク質と相互作用する分子(抗体のような)の間の相互作用の点のすべては、そのタンパク質の一次アミノ酸配列に沿って直線的に生じる。立体構造的エピトープにおいて、相互作用の点は、お互いに分離されているタンパク質上のアミノ酸残基に渡って生じる。

[0036]

本明細書に用いられる場合、20個の通常のアミノ酸およびそれらの略語は、慣例的用法に従う。参照により本明細書に組み入れられている、Immunology - A Synthesis (第2版, E.S. Golub and D.R. Gren, Eds., Sinauer Associates, Sunderland, Mass. (1991))を参照されたい。20個の通常のアミノ酸の立体異性体(例えば、D-アミノ酸)、 -, -二置換型アミノ酸のような非天然アミノ酸、N-アルキルアミノ酸、乳酸、および他の非通常的アミノ酸は、本発明のポリペプチドについての適切な成分でありうる。非通常的アミノ酸の例は、以下のものを含む:4-ヒドロキシプロリン、 -カルボキシグルタメート、 -N, N,N-トリメチルリシン、 -N-アセチルリシン、0-ホスホセリン、N-アセチルセリン、N-ホルミルメチオニン、3-メチルヒスチジン、5-ヒドロキシリシン、s-N-メチルアルギニン、ならびに他の類似したアミノ酸およびイミノ酸(例えば、4-ヒドロキシプロリン)。本明細書に用いられるポリペプチド表記法において、標準的用法および慣例に従って、左手方向がアミノ末端方向であり、右手方向がカルボキシ末端方向である。

[0037]

本明細書に言及される場合の「ポリヌクレオチド」という用語は、リボヌクレオチドもしくはデオキシヌクレオチドまたはヌクレオチドのいずれかの型の改変された形のいずれかで、少なくとも10塩基長のヌクレオチドの重合体形を意味する。その用語は、DNAの一本鎖および二本鎖の形を含む。

[0038]

本明細書に用いられる場合の「単離されたポリヌクレオチド」という用語は、ゲノム、cDNA、もしくは合成起源またはそれらのいくつかの組み合わせのポリヌクレオチドであって、それの起源に基づいて、「単離されたポリヌクレオチド」が、(1)「単離されたポリヌクレオチド」が天然において見出されるポリヌクレオチドの全部もしくは一部と会合していない、(2)それが天然において連結されていないポリヌクレオチドへ機能的に連結されている、または(3)より大きな配列の部分として天然において存在していない、ポリヌクレオチドを意味するものとする。

[0039]

本明細書に言及される「オリゴヌクレオチド」という用語は、天然に存在する、および天然に存在しないオリゴヌクレオチド結合により共に連結された、天然に存在するおよび改変されたヌクレオチドを含む。オリゴヌクレオチドは、一般的に、200塩基またはそれ以下の長さを含むポリヌクレオチドサブセットである。好ましくは、オリゴヌクレオチドは、10~60塩基長および最も好ましくは、12、13、14、15、16、17、18、19、または20~40塩基長である。オリゴヌクレオチドは、通常、例えば、プローブについて、一本鎖である;オリゴヌクレオチドは、例えば、遺伝子変異体の構築用に、二本鎖でありうるが。本発明のオリゴヌクレオチドは、センスかまたはアンチセンスかのいずれかのオリゴヌクレオチドでありうる。

[0040]

本明細書に言及される「天然に存在するヌクレオチド」という用語は、デオキシリボヌクレオチドおよびリボヌクレオチドを含む。本明細書に言及される「改変されたヌクレオチド」という用語は、修飾または置換された糖群などをもつヌクレオチドを含む。本明細書に言及される「オリゴヌクレオチド結合」という用語は、ホスホロチオネート、ホスホロジチオネート、ホスホロセレノエート、ホスホロジセレノエート、ホスホロアニロチオネート、ホスホラニラデート、ホスホラミダイトなどを含む。例えば、LaPlanche et al., Nucl. Acids Res. 14:9081 (1986); Stec et al., J. Am. Chem. Soc. 106:6077 (1984); Stein et al., Nucl. Acids Res., 16:3209 (1988); Zon et al., Anti-Cancer Drug Design 6:539 (1991); Zon et al., Oligonucleotides and Analogues: A Practical App

10

20

30

40

20

30

40

50

roach, pp. 87-108 (F. Eckstein, Ed., Oxford University Press, Oxford England (19 91)); Stec et al., 米国特許第5,151,510号; Uhlmann and Peyman, Chemical Reviews, 90:543 (1990)を参照されたい、それらの開示は参照により本明細書に組み入れられている。オリゴヌクレオチドは、必要に応じて、検出のために標識を含みうる。

[0041]

「機能的に連結された」配列は、対象となる遺伝子と隣接する発現制御配列、および対象となる遺伝子を制御するようにトランスにまたは少し離れて作用する発現制御配列方を含む。本明細書に用いられる場合の「発現制御配列」という用語は、それらが連オチト配列を指す。発現制御配列は、適切な転写開始、終結、プロモーターおよびエンハンサー配列;スプライシングのような効率的なRNAプロセシングシグナルおよびポリアデニル化シグナル;細胞質mRNAを安定化する配列;翻訳効率を向上させる配列(すなわち、コザック(Kozak)共通配列);タンパク質安定性を向上させる配列に、望ましい場合に、タンパク質分泌を向上させる配列を含む。そのような制御配列の性質は、宿主生物体、リックの質分泌を向上させる配列を含む。この世間では、プロモーターのよるに、アリーム結合部位、および転写終結配列を含む;真核生物において、一般的に、そのボソーム結合部位、および転写終結配列を含む。「制御配列」という用語は、よい限でも、存在が発現およびプロセシングに絶対必要であるすべての構成要素を含パートで、存在が発現およびプロセシングに絶対必要であるすべての構成要素を含パートである。

[0042]

本明細書に用いられる場合の「ベクター」という用語は、それが連結されているもうー つの核酸を輸送する能力がある核酸分子を指すように意図される。ベクターの1つの型は 「 プ ラ ス ミ ド 」 で あ り 、 追 加 の DNA セ グ メ ン ト が 連 結 さ れ う る 環 状 の 二 本 鎖 DNA ル ー プ を 指 す 。 べ ク タ ー の も う 一 つ の 型 は 、 ウ イ ル ス ベ ク タ ー で あ り 、 追 加 の DNA セ グ メ ン ト が 、 ウイルスゲノムの中へ連結されうる。ある特定のベクターは、それらが導入される宿主細 胞において自律複製の能力がある(例えば、細菌の複製起点を有する細菌ベクターおよび エピソームの哺乳動物ベクター)。他のベクター(例えば、非エピソームの哺乳動物ベクタ ー)は、宿主細胞への導入において宿主細胞のゲノムへ組み込まれ、それにより、宿主ゲ ノムと共に複製される。さらに、ある特定のベクターは、それらが機能的に連結されてい る遺伝子の発現を指揮する能力がある。そのようなベクターは、本明細書で、「組換え発 現 ベ ク タ ー 」(ま た は 、 単 に 、 「 発 現 ベ ク タ ー 」) と 呼 ば れ る 。 一 般 的 に 、 組 換 え DNA 技 術 における利用の発現ベクターは、しばしば、プラスミドの形をとる。本明細書において、 「 プラスミド」および「 ベクター 」は、 プラスミドがベクターの最も一般に用いられる形 であるため、交換可能に用いられうる。しかしながら、本発明は、等価の機能を果たす、 ウイルスベクター(例えば、複製欠損レトロウイルス、アデノウイルスおよびアデノ随伴 ウイルス)のような発現ベクターのそのような他の型を含むように意図される。

[0043]

本明細書に用いられる場合、「組換え宿主細胞」(または、単に、「宿主細胞」)という用語は、組換え発現ベクターが導入された細胞を指すように意図される。そのような用語が、特定の対象細胞だけでなく、そのような細胞の子孫を指すように意図されることは、理解されるべきである。突然変異かまたは環境的影響のせいで後世にある特定の改変が生じる可能性があるため、そのような子孫は、実際に、親細胞と同一ではない可能性があるが、本明細書に用いられる場合の「宿主細胞」という用語の範囲内になお含まれる。

[0044]

本明細書に言及される「選択的にハイブリダイズする」という用語とは、検出可能かつ特異的に結合することを意味する。本発明によるポリヌクレオチド、オリゴヌクレオチドおよびそれらの断片は、非特異的核酸への検出可能な結合のかなりの量を最小限にするハイブリダイゼーションおよび洗浄条件下で核酸鎖に選択的にハイブリダイズする。「高ストリンジェント性」または「高ストリンジェント」条件は、当技術分野において公知で、

20

30

40

50

本明細書で考察されているように、選択的ハイブリダイゼーション条件に達するために用いられうる。「高ストリンジェント性」または「高ストリンジェント」条件の例は、6X S SPEまたはSSC、50%ホルムアミド、5X デンハートの試薬、0.5%SDS、 $100~\mu$ g/ml 変性の断片化サケ精子DNAのハイブリダイゼーション緩衝液において、42~のハイブリダイゼーション緩衝液において、42~のハイブリダイゼーション温度で、12~16時間、一方のポリヌクレオチドが膜のような固体表面へ付着されうる、ポリヌクレオチドをもう一つのポリヌクレオチドとインキュベートし、続いて、1X~SSC、0.5%SDSの洗浄緩衝液を用いて55~で2回、洗浄する方法である。Sambrook et al.,前記,pp. 9.50-9.55も参照。

[0045]

ヌクレオチド配列との関連での「パーセント配列同一性」という用語は、最大の一致の ために整列された場合、同じである2つの配列における残基を指す。配列同一性比較の長 さは、少なくとも約9ヌクレオチド、通常には少なくとも約18ヌクレオチド、より通常に は 少 な く と も 約 24 ヌ ク レ オ チ ド 、 典 型 的 に は 少 な く と も 約 28 ヌ ク レ オ チ ド 、 よ リ 典 型 的 に は少なくとも約32ヌクレオチド、および好ましくは少なくとも約36、48またはそれ以上の ヌクレオチドのひと続きに渡りうる。ヌクレオチド配列同一性を測定するために用いられ うる当技術分野において公知のいくらかの異なるアルゴリズムがある。例えば、ポリヌク レオチド配列は、Wisconsin Package Version 10.3, Accelrys, San Diego, CAにおける プログラムである、FASTA、GapまたはBestfitを用いて比較されうる。FASTAは、例えば、 プログラムFASTA2およびFASTA3を含むが、 質問配列と検索配列の間の最高の重複の領域の アラインメントおよびパーセント配列同一性を提供する(Pearson, Methods Enzymol., 18 3:63-98 (1990); Pearson, Methods Mol. Biol., 132:185-219 (2000); Pearson, Method s Enzymol., 266:227-258 (1996); Pearson, J. Mol. Biol., 276:71-84 (1998); 参照に より本明細書に組み入れられている)。他に特定されない限り、特定のプログラムまたは アルゴリズムについてのデフォルトパラメーターが用いられる。例えば、ヌクレオチド配 列間のパーセント配列同一性は、参照により本明細書に組み入れられている、Wisconsin Package Version 10.3に提供されているのだが、デフォルトパラメーター(6のワードサイ ズおよびスコア行列についてのNOPAMファクター)でFASTAを用いて、またはデフォルトパ ラメーターでGapを用いて、決定されうる。

[0046]

ヌクレオチド配列の言及は、他に特定されない限り、それの相補体を含む。従って、特定の配列を有する核酸分子の言及は、それの相補性配列をもつそれの相補鎖を含むと理解されるべきである。

[0047]

分子生物学分野において、研究者は、「パーセント配列同一性」、「パーセント配列類似性」および「パーセント配列相同性」という用語を交換可能に用いる。本出願において、これらの用語は、ヌクレオチド配列のみに関して同じ意味をもつものとする。

[0048]

核酸またはその断片に言及する場合、「実質的類似性」または「実質的配列類似性」という用語は、適切なヌクレオチド挿入または欠失を含めてもう一つの核酸と最適に整列された時、上で考察されているように、FASTA、BLASTまたはGapのような任意の周知の配列同一性のアルゴリズムにより決定される場合、ヌクレオチド塩基の少なくとも約85%、好ましくは少なくとも約90%、およびより好ましくは少なくとも約95%、96%、97%、98%または99%においてヌクレオチド配列同一性がある。

[0049]

ポリペプチドに適用される場合、「実質的同一性」という用語は、デフォルトギャップ重みを用いるプログラムGAPまたはBESTFITによるように最適に整列された場合、2つのペプチド配列が、少なくとも75%または80%配列同一性、好ましくは少なくとも90%または95%配列同一性、よりいっそう好ましくは少なくとも98%または99%配列同一性を共有することを意味する。好ましくは、同一ではない残基位置は、保存的アミノ酸置換により異なる。「保存的アミノ酸置換」は、アミノ酸残基が、類似した化学的性質(例えば、電荷または

20

30

40

50

疎水性)をもつ側鎖(R基)を有するもう一つのアミノ酸残基により置換されていることである。一般的に、保存的アミノ酸置換は、タンパク質の機能的性質を実質的には変化させない。2つまたはそれ以上のアミノ酸配列が保存的置換によりお互いに異なる場合において、パーセント配列同一性または類似性の程度は、置換の保存的性質を補正するように上向きに調整されうる。この調整を行うための手段は当業者に周知である。例えば、参照により本明細書に組み入れられている、Pearson、Methods Mol. Biol.、24:307-31 (1994)を参照。類似した化学的性質をもつ側鎖を有するアミノ酸の群の例は、1)脂肪族側鎖:グリシン、アラニン、バリン、ロイシンおよびイソロイシン;2)脂肪族ヒドロキシル側鎖:セリンおよびトレオニン;3)アミド含有側鎖:アスパラギンおよびグルタミン;4)芳香族側鎖:フェニルアラニン、チロシンおよびトリプトファン;5)塩基性側鎖:リシン、アルギニンおよびヒスチジン;ならびに6)イオウ含有側鎖はシステインおよびメチオニンである、を含む。好ましい保存的アミノ酸置換群は以下である:バリン-ロイシン-イソロイシン、フェニルアラニン-チロシン、リシン-アルギニン、アラニン-バリン、グルタメート-アスパルテート、およびアスパラギン-グルタミン。

[0050]

または、保存的置換は、参照により本明細書に組み入れられている、Gonnet et al., S cience, 256:1443-45 (1992)に開示されているPAM250対数尤度行列において正値をもつ任意の変化である。「中程度に保存的な」置換は、PAM250対数尤度行列において非負値をもつ任意の変化である。

[0051]

ポリペプチドについての配列類似性は、典型的には、配列解析ソフトウェアを用いて決 定される。タンパク質解析ソフトウェアは、保存的アミノ酸置換を含む、様々な置換、欠 失および他の改変に割り当てられる類似性の尺度を用いて類似した配列をマッチさせる。 例えば、GCGは、異なる種の生物体由来の相同性ポリペプチドのような密接に関連したポ リペプチド間で、または野生型タンパク質とその突然変異タンパク質の間で、配列相同性 または配列同一性を決定するためにデフォルトパラメーターで用いられうる「Gap」およ び「Bestfit」のようなプログラムを含む。例えば、Wisconsin package Version 10.3を 参 照 。 ポ リ ペ プ チ ド 配 列 は ま た 、 デ フ ォ ル ト ま た は 推 奨 パ ラ メ ー タ ー を 用 い る FASTA 、Wi s consin package Version 10.3におけるプログラム、を用いて比較されうる。FASTA(例え ば、FASTA2およびFASTA3)は、質問配列と検索配列の間の最高の重複の領域のアラインメ ントおよびパーセント配列同一性を提供する(Pearson (1990); Pearson (2000))。本発明 の配列を異なる生物体由来の多数の配列を含むデータベースと比較する場合のもう一つの 好ましいアルゴリズムは、デフォルトパラメーターを用いる、コンピュータプログラムBL AST、特にblastpまたはtblastn、である。例えば、Altschul et al., J. Mol. Biol. 215 :403-410 (1990); Altschul et al., Nucleic Acids Res. 25:3389-402 (1997); 参照に より本明細書に組み入れられている、を参照。

[0052]

相同性について比較されるポリペプチド配列の長さは、一般的に、少なくとも約16アミノ酸残基、通常には少なくとも約20残基、より通常には少なくとも約24残基、典型的には少なくとも約28残基、および好ましくは約35より多い残基である。多数の異なる生物体由来の配列を含むデータベースを検索する場合、アミノ酸配列を比較することが好ましい。【0053】

本明細書に用いられる場合、「標識」または「標識された」という用語とは、抗体におけるもう一つの分子の取り込みを指す。一つの態様において、標識は検出可能なマーカーである、例えば、放射標識されたアミノ酸の取り込み、またはマークされたアビジン(例えば、光学的または比色定量的方法により検出されうる蛍光マーカーまたは酵素活性を含むストレプトアビジン)により検出されうるビオチニル部分のポリペプチドへの付着。もう一つの態様において、標識またはマーカーは、治療用物質、例えば、薬剤結合体または毒素、でありうる。ポリペプチドおよび糖タンパク質を標識する様々な方法は、当技術分野において公知であり、用いられうる。ポリペプチドについての標識の例は、限定される

わけではないが、以下を含む:放射性同位体または放射性核種(例えば、³H、¹⁴C、¹⁵N、³⁵S、⁰ºY、⁰ºTc、¹¹¹In、¹²⁵I、¹³¹I)、蛍光標識(例えば、FITC、ローダミン、ランタニドリン光体)、酵素標識(例えば、西洋ワサビペルオキシダーゼ、 ガラクトシダーゼ、ルシフェラーゼ、アルカリホスファターゼ)、化学ルミネセンスマーカー、ビオチニル基、ニ次レポーターにより認識されるあらかじめ決められたポリペプチドエピトープ(例えば、ロイシンジッパーペア配列、二次抗体についての結合部位、金属結合ドメイン、エピトープタグ)、ガドリニウムキレートのような磁気物質、百日咳毒素のような毒素、タキソール、サイトカラシンB、グラミシジンD、臭化エチジウム、エメチン、マイトマイシン、エトポシド、テノポシド、ビンクリスチン、ビンプラスチン、コルヒチン、ドキソルビシン、ダウノルビシン、ジヒドロキシアントラシンジオン、ミトキサントロン、ミトラマイシン、アクチノマイシンD、1-デヒドロテストステロン、グルココルチコイド、プロカイン、テトラカイン、リドカイン、プロプラノロール、およびピューロマイシン、ならびにそれらの類似体または相同体。いくつかの態様において、標識は、可能性のある立体障害を低減させるように様々な長さのスペーサーアームにより付着される。

[0054]

「作用物質(agent)」という用語は、化学化合物、化学化合物の混合物、生物学的高分子、生物学的材料から作製された抽出物を表すのに本明細書で用いられる。本明細書に用いられる場合の「薬学的物質または薬物」という用語は、患者へ正しく投与された場合、所望の治療効果を誘導する能力がある化学的化合物または組成物を指す。本明細書での他の化学用語は、参照により本明細書に組み入れられている、The McGraw-Hill Dictionary of Chemical Terms (Parker, S., Ed., McGraw-Hill, San Francisco (1985))により例示されているように、当技術分野における慣例的用法に従って用いられる。

[0055]

「抗炎症性」または「免疫調節性」物質という用語は、ヒトを含む被験者における炎症 性疾患を含む、炎症を抑制する機能的性質をもつ作用物質を指すのに本明細書で用いられ る。本発明の様々な態様において、炎症性疾患は、限定されるわけではないが、クローン 病、 潰瘍性 大 腸 炎 、 憩 室 疾 患 、 胃 炎 、 肝 疾 患 、 原 発 性 胆 汁 性 硬 化 症 、 硬 化 性 胆 管 炎 を 含 む 胃腸管の炎症性疾患でありうる。炎症性疾患はまた、限定されるわけではないが、腹部疾 患 、 急 性 横 断 性 脊 髄 炎 、 ア レ ル ギ ー 性 皮 膚 炎 (ア レ ル ギ ー 性 皮 膚 、 ア レ ル ギ ー 性 湿 疹 、 皮 膚アトピー、アトピー性湿疹、アトピー性皮膚炎、皮膚炎症、炎症性湿疹、炎症性皮膚炎 、 丿 ミ 皮 膚 (f l ea sk i n)、 粟 粒 性 皮 膚 炎 、 粟 粒 性 湿 疹 、 イ エ ダ 二 皮 膚 を 含 む) 、 強 直 性 脊 椎 炎 (ラ イ タ ー 症 候 群) 、 喘 息 、 気 道 炎 症 、 ア テ ロ ー ム 性 動 脈 硬 化 症 、 動 脈 硬 化 症 、 胆 道 閉 鎖 症 、 膀 胱 炎 症 、 乳 癌 、 心 血 管 炎 症 (脈 管 炎 、 リ ウ マ チ 性 爪 郭 梗 塞 、 下 腿 潰 瘍 、 多 発 性 筋 炎、 慢性 血 管 炎 症 、 心 膜 炎 、 慢 性 閉 塞 性 肺 疾 患 を 含 む) 、 慢 性 膵 臓 炎 、 神 経 周 囲 炎 症 、 大 腸炎(アメーバ性大腸炎、感染性大腸炎、細菌性大腸炎、クローン大腸炎、虚血性大腸炎 、 潰 瘍 性 大 腸 炎 、 特 発 性 直 腸 炎 、 炎 症 性 腸 疾 患 、 偽 膜 性 大 腸 炎 を 含 む) 、 膠 原 血 管 病 (関 節 リウマチ、SLE、全身性進行性硬化症、混合結合組織病、真性糖尿病)、クローン病(限局 性腸炎、肉芽腫性回腸炎、回結腸炎、消化器系炎症)、脱髓疾患(脊髓炎、多発性硬化症、 散 在 性 硬 化 症 、 急 性 散 在 性 脳 脊 髄 炎 、 静 脈 周 囲 脱 髄 、 ビ タ ミ ン B12 欠 乏 症 、 ギ ラ ン ・ バ レ ー 症 候 群、 MS関 連 レトロウイルス) 、 皮 膚 筋 炎 、 憩 室 炎 、 滲 出 性 下 痢 、 胃 炎 、 肉 芽 腫 性 肝 炎、 肉 芽 腫 性 炎 症 、 胆 嚢 炎 、 イ ン ス リ ン 依 存 性 真 性 糖 尿 病 、 肝 臓 炎 症 性 疾 患 (肝 臓 線 維 症 、 原 発 性 胆 汁 性 肝 硬 変 、 肝 炎 、 硬 化 性 胆 管 炎) 、 肺 炎 症 (特 発 性 肺 線 維 症 、 肺 好 酸 球 性 肉 芽 腫 、 肺 組 織 球 増 殖 症 X 、 細 気 管 支 周 囲 炎 症 、 急 性 気 管 支 炎) 、 鼠 径 リ ン パ 肉 芽 腫 、 悪 性 黒 色 腫、口腔/歯疾患(歯肉炎、歯周病を含む)、粘膜炎、筋骨格系炎症(筋炎)、非アルコール 性脂肪性肝炎(非アルコール性脂肪肝疾患)、眼および眼窩炎症(ブドウ膜炎、視神経炎、 周辺リウマチ性潰瘍、周辺角膜炎症を含む)、変形性関節症、骨髄炎、咽頭炎症、多発性 関節炎、直腸炎、乾癬、放射線傷害、サルコイドーシス、鎌状赤血球壊死症、表在性静脈 炎 、 全 身 性 炎 症 反 応 症 候 群 、 甲 状 腺 炎 、 全 身 性 エ リ テ マ ト ー デ ス 、 移 植 片 対 宿 主 病 、 急 性 火傷、ベーチェット症候群、シェーグレン症候群も含む。

[0056]

10

20

30

患者および被験者という用語は、ヒトおよび獣医学的対象を含む。

[0057]

ヒト抗MAdCAM抗体およびその特徴付け

一つの態様において、本発明は、ヒトCDR配列を含む抗MAdCAM抗体を提供する。好ましい態様において、本発明は、ヒト抗MAdCAM抗体を提供する。いくつかの態様において、ヒト抗MAdCAM抗体は、トランスジェニック動物がヒト抗体を産生するようにゲノムがヒト免疫グロブリン遺伝子を含む、非ヒトのトランスジェニック動物、例えば、齧歯類、を免疫することにより、産生される。いくつかの態様において、本発明は、補体と結合しない抗MAdCAM抗体を提供する。

[0058]

好ましい態様において、抗MAdCAM抗体は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1 -mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modである。もう一つの好ましい態様において、抗MAdCAM抗体は、SEQ ID NO:4、8、12、16、20、24、28、32、36、40、44、48、54、58、62、66もしくは68(シグナル配列を持つまたは持たない)から選択されるアミノ酸配列、またはそのアミノ酸配列のいずれか一つの可変領域、またはこれらのアミノ酸配列由来の1つもしくは複数のCDRを含む軽鎖を含む。もう一つの好ましい態様において、抗MAdCAM抗体は、SEQ ID NO:2、6、10、14、18、22、26、30、34、38、42、46、52、56、60もしくは64(シグナル配列を持つまたは持たない)から選択されるアミノ酸配列、または可変領域の、もしくはそれらのアミノ酸配列由来の1つもしくは複数のCDRの、アミノ酸配列を含む重鎖を含む。本発明にまた、上記の配列のいずれか一つのCDR1の始まりからCDR3の終わりまでのアミノ酸配列を含むヒト抗MAdCAM抗体も含まれる。本発明はさらに、上記の配列のいずれかの1つまたは複数のFR領域を含む抗MAdCAM抗体を提供する。

[0059]

本発明はさらに、1つまたは複数の改変がなされている前記のアミノ酸配列の1つを含む抗MAdCAM抗体を提供する。いくつかの態様において、抗体におけるシステインは、化学反応性でありうるが、非限定的にアラニンまたはセリンのような、もう一つの残基と置換される。一つの態様において、置換は、非標準システインにおいてである。置換は、可変ドメインのCDRもしくはフレームワーク領域において、または抗体の定常ドメインにおいて、なされうる。いくつかの態様において、そのシステインは標準である。

[0060]

いくつかの態様において、アミノ酸置換は、抗体において可能性のあるタンパク分解性部位を除去するようになされる。そのような部位は、可変ドメインのCDRもしくはフレームワーク領域に、または抗体の定常ドメインに存在しうる。システイン残基の置換およびタンパク分解性部位の除去は、抗体産物において不均一性を減少させうる。いくつかの態様において、アスパラギン・グリシン対は、可能性のある脱アミド部位を形成するのだが、その残基の1つまたは両方を変化させることにより排除される。いくつかの態様において、アミノ酸置換は、本発明の抗体の可変領域において可能性のあるグリコシル化部位を付加または除去するようになされる。

[0061]

いくつかの態様において、本発明の抗MAdCAM抗体の重鎖のC末端リシンは、切断される。本発明の様々な態様において、抗MAdCAM抗体の重鎖および軽鎖は、任意で、シグナル配列を含みうる。

[0062]

一つの局面において、本発明は、12個の阻害性ヒト抗MAdCAMモノクローナル抗体、およびそれらを産生するハイブリドーマ細胞系を提供する。表1は、完全長重鎖および軽鎖(シグナル配列を含む)をコードする核酸の配列識別名(SEQ ID NO:)ならびに対応する完全長推定アミノ酸配列を列挙する。

[0063]

10

20

30

【表1】

ヒト抗MAdCAM抗体							
配列識別名							
	(SEQ ID NO:)						
モノクローナル	完全長						
抗体		直鎖		軽鎖			
		タンパク質		タンパク質			
1.7.2	1	2	3	4			
1.8.2	5	6	7	8			
6.14.2	9	10	11	12			
6.22.2	13	14	15	16			
6.34.2	17	18	19	20			
6.67.1	21	22	23	24			
6.73.2	25	26	27	28			
6.77.1	29	30	31	32			
7.16.6	33	34	35	36			
7.20.5	37	38	39	40			
7.26.4	41	42	43	44			
9.8.2	45	46	47	48			

[0064]

もう一つの局面において、本発明は、上で識別されたヒト抗MAdCAMモノクローナル抗体のある特定の改変バージョンを提供する。表2は、改変された抗体のDNAおよびタンパク質配列についての配列識別名を列挙する。

[0065]

【表2】

ヒト抗MAdCAM抗体								
	配列識別名 (SEQ ID NO:)							
改変	完全長							
モノクローナル	重鎖			軽鎖				
抗体	DNA	タンパク質	DNA	タンパク質				
6.22.2-mod	51	52	53	54				
6.34.2-mod	55	56	57	58				
6.67.1-mod	59	60	61	62				
6.77.1-mod	63	64	65	66				
7.26.4-mod	41	42	67	68				

[0066]

抗MAdCAM抗体のクラスおよびサブクラス

抗体は、IgG、IgM、IgE、IgAまたはIgD分子でありうる。好ましい態様において、抗体は、IgGクラスであり、IgG $_1$ 、IgG $_2$ 、IgG $_3$ 、またはIgG $_4$ サブクラスである。より好ましい

10

20

30

20

30

40

50

態様において、抗MAdCAM抗体は、サブクラス $\lg G_2$ または $\lg G_4$ である。もう一つの好ましい態様において、抗MAdCAM抗体は、 $\lg G_2$ である抗体1.7.2、1.8.2、7.16.6、7.20.5、7.26.4、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modもしくは7.26.4-mod、または $\lg G_4$ である6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1もしくは9.8.2と同じクラスおよびサブクラスである。

[0067]

抗MAdCAM抗体のクラスおよびサブクラスは、当技術分野において公知の任意の方法により決定されうる。一般的に、抗体のクラスおよびサブクラスは、抗体のクラスおよびサブクラスに特異的である抗体を用いて決定されうる。そのような抗体は、市販されている。ELISA、ウェスタンブロットおよび他の技術は、クラスおよびサブクラスを決定することができる。または、クラスおよびサブクラスは、抗体の重鎖および/もしくは軽鎖の定常ドメインの全部または一部をシーケンシングし、それらのアミノ酸配列を免疫グロブリンの様々なクラスおよびサブクラスの既知のアミノ酸配列と比較し、そして、抗体のクラスおよびサブクラスを最高配列同一性を示すクラスとして決定することにより、決定されうる。

[0068]

種および分子選択性

本発明のもう一つの局面において、抗MAdCAM抗体は、種および分子選択性の両方を実証する。一つの態様において、抗MAdCAM抗体は、ヒト、カニクイザルまたはイヌのMAdCAMに結合する。いくつかの態様において、抗MAdCAM抗体は、マーモセットのような新世界サル種に結合しない。明細書の教示に従って、当技術分野において周知の方法を用いて抗MAdCAM抗体についての種選択性を決定しうる。例えば、ウェスタンブロット、FACS、ELISAまたは免疫組織化学を用いて種選択性を決定しうる。好ましい態様において、免疫組織化学を用いて種選択性を決定しうる。

[0069]

いくつかの態様において、MAdCAMと特異的に結合する抗MAdCAM抗体は、少なくとも10倍、好ましくは少なくとも20倍、30倍、40倍、50倍、60倍、70倍、80倍または90倍、最も好ましくは少なくとも100倍である、VCAM、フィブロネクチンまたは任意の他の抗原と比較してのMAdCAMに対する選択性をもつ。好ましい態様において、抗MAdCAM抗体は、VCAM、フィブロネクチンまたはMAdCAM以外の任意の他の抗原へのいずれの感知できる結合も示さない。本明細書の教示に従って、当技術分野における周知の方法を用いて抗MAdCAM抗体のMAdCAMに対する選択性を決定しうる。例えば、ウェスタンブロット、FACS、ELISAまたは免疫組織化学を用いて選択性を決定しうる。

[0 0 7 0]

抗MAdCAM抗体のMAdCAMへの結合親和性

本発明のもう一つの局面において、抗MAdCAM抗体は、高親和性でMAdCAMへ特異的に結合する。一つの態様において、抗MAdCAM抗体は、BIAcoreのような表面プラズモン共鳴により測定される場合、 $3x10^{-8}$ Mまたはそれ以下の K_d で、MAdCAMへ特異的に結合する。より好ましい態様において、抗体は、 $1x10^{-8}$ Mまたはそれ以下または $1x10^{-9}$ Mまたはそれ以下の K_d でMAdCAMへ特異的に結合する。よりいっそう好ましい態様において、抗体は、 $1x10^{-10}$ Mまたはそれ以下のKdでMAdCAMへ特異的に結合する。他の好ましい態様において、本発明の抗体は、 $2.66x10^{-10}$ Mまたはそれ以下、 $2.35x10^{-11}$ Mまたはそれ以下、または $9x10^{-12}$ Mまたはそれ以下の K_d でMAdCAMへ特異的に結合する。もう一つの好ましい態様において、抗体は、 $1x10^{-11}$ Mまたはそれ以下の K_d でMAdCAMへ特異的に結合する。もう一つの好ましい態様において、抗体は、 $1x10^{-11}$ Mまたはそれ以下の K_d でMAdCAMへ特異的に結合する。もう一つの好ましい態様において、抗体は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modから選択される抗体と実質的に同じ K_d でMAdCAMへ特異的に結合する。参照抗体と「実質的に同じ K_d 」をもつ抗体は、同じ実験における参照抗体の K_d と比較して、±100 pM、好ましくは±50 pM、より好ましくは±20 pM、なおより好ましくは±10 pM、±5 pMまたは±2 pMである K_d をもつ。もう一つの好ましい態様において、抗体は、1.7

.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modから選択される抗体由来の1つもしくは複数の可変ドメインまたは1つもしくは複数のCDRを含む抗体と実質的に同じ K_d でMAdCAMへ結合する。なおもう一つの好ましい態様において、抗体は、SEQ ID NO:2、4、6、8、10、12、14、16、18 、20 、22 、24 、26 、28 、30 、32 、34 、36 、38 、40 、42 、44 、46 、48 、52 、54 、56 、58 、62 、64 、66 もしくは68 (シグナル配列を持つまたは持たない)から選択されるアミノ酸配列の1つまたはその可変ドメインを含む抗体と実質的に同じ K_d でMAdCAMに結合する。もう一つの好ましい態様において、抗体は、SEQ ID NO:2、4 、6 、8 、10 、12 、14 、16 、18 、20 、22 、24 、26 、28 、30 、32 、34 、36 、38 、40 、42 、44 、46 、48 、52 、54 、56 、58 、62 、64 、66 もしくは68 から選択されるアミノ酸配列を含む抗体由来の1つまたは複数のCDRを含む抗体と実質的に同じ K_d でMAdCAMに結合する。

[0071]

抗MAdCAM抗体のMAdCAMへの結合親和性は、当技術分野において公知の任意の方法により測定されうる。一つの態様において、結合親和性は、競合的ELISA、RIAまたはBIAcoreのような表面プラズモン共鳴により測定されうる。より好ましい態様において、結合親和性は、表面プラズモン共鳴により測定される。よりいっそう好ましい態様において、結合親和性および解離速度は、BIAcoreを用いて測定される。結合親和性を測定することの例は、下の実施例口に記載されている。

[0 0 7 2]

抗MAdCAM抗体の半減期

本発明のもう一つの目的により、抗MAdCAM抗体は、インビトロまたはインビボで少なくとも1日の半減期をもつ。好ましい態様において、抗体またはその部分は、少なくとも3日の半減期をもつ。より好ましい態様において、抗体またはその部分は、4日またはそれ以上の半減期をもつ。もう一つの態様において、抗体またはその部分は、8日またはそれ以上の半減期をもつ。もう一つの態様において、抗体またはその抗原結合部分は、下で考察されているように、それがより長い半減期をもつように誘導体化または改変される。もう一つの好ましい態様において、抗体は、2000年2月24日に公開されたWO 00/09560に記載されているように、血清半減期を増加させうる点突然変異を含みうる。

[0073]

抗体半減期は、当業者に公知の任意の手段により測定されうる。例えば、抗体半減期は、適切な時間に渡って、ウェスタンブロット、ELISAまたはRIAにより測定されうる。抗体半減期は、霊長類、例えば、カニクイザルまたはヒト、のような任意の適切な動物において測定されうる。

[0074]

抗MAdCAM抗体により認識されるMAdCAMエピトープの同定

本発明はまた、本明細書に提供されたヒト抗MAdCAM抗体と同じ抗原またはエピトープと結合するヒト抗MAdCAM抗体を提供する。さらに、本発明は、ヒト抗MAdCAM抗体と競合するまたは交差競合するヒト抗MAdCAM抗体を提供する。好ましい態様において、ヒト抗MAdCAM抗体は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modである。もう一つの好ましい態様において、ヒト抗MAdCAM抗体は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modから選択される抗体由来の1つもしくは複数の可変ドメインまたは1つもしくは複数のCDRを含む。なおもう一つの好ましい態様において、ヒト抗MAdCAM抗体は、SEQ ID NO:2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、22、24、26、28、30、32、34、36、38、40、42、44、46、48、52、54、56、58、62、64、66もしくは68(シグナル配列を持つまたは持たない)から選択されるアミノ酸配列の1つまたはその可変ドメインを含む。もう一つの好ましい態様において、ヒト抗MAdCAM抗体は、SEQ ID NO:2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、22、24、26、28、30、32、34、36、38、40、42、44、46、48、52、54、56、58、62、64、66もしくは68から選択される

10

20

30

40

20

30

40

50

アミノ酸配列の1つを含む抗体由来の1つまたは複数のCDRを含む。大いに好ましい態様において、抗MAdCAM抗体は、もう一つのヒト抗体である。

[0075]

抗MAdCAM抗体が、もう一つの抗MAdCAM抗体と同じ抗原に結合するかどうかを当技術分野において公知の様々な方法を用いて測定しうる。例えば、その抗原を捕獲しうる既知の抗MAdCAM抗体を用い、抗MAdCAM抗体から抗原を溶離し、その後、試験抗体が溶離された抗原に結合するかどうかを決定しうる。抗体が抗MAdCAM抗体と競合するかどうかを、飽和しつつある条件下で抗MAdCAM抗体をMAdCAMへ結合させ、その後、MAdCAM抗体と同時にMAdCAMに結合しうる試験抗体の能力を測定することにより決定しうる。試験抗体が、抗MAdCAM抗体と同時にMAdCAMに結合することができる場合には、試験抗体は、抗MAdCAM抗体とは異なるエピトープに結合する。しかしながら、試験抗体が同時にMAdCAMに結合できない場合には、試験抗体は、ヒト抗MAdCAM抗体と競合する。この実験は、ELISAまたは表面プラズモン共鳴または、好ましくは、BIAcoreを用いて行われうる。抗MAdCAM抗体がもう一つの抗MAdCAM抗体と交差競合するかどうかを試験するために、両方向において、すなわち、既知の抗体が試験抗体をブロックするかどうか、および逆もまた同様に測定すること、上記の競合方法を用いうる。【0076】

軽鎖および重鎖遺伝子利用

本発明はまた、ヒト 遺伝子によりコードされる軽鎖可変領域を含む抗MAdCAM抗体を提供する。好ましい態様において、軽鎖可変領域は、ヒトV A2、A3、A26、B3、O12またはO18遺伝子ファミリーによりコードされる。様々な態様において、軽鎖は、生殖系列ヒトV A2、A3、A26、B3、O12またはO18配列から、わずか11個、わずか6個、またはわずか3個のアミノ酸置換を含む。好ましい態様において、アミノ酸置換は、保存的置換である。

SEQ ID NO:4、8、12、16、20、24、28、32、36、40、44および48は、12個の抗MAdCAM抗体、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、および9.8.2、の完全長 軽鎖のアミノ酸配列を提供する。図1K~1Tは、12個の抗MAdCAM抗体の軽鎖可変ドメインのアミノ酸配列の、それらが由来する生殖系列配列とのアラインメントである。図2Aは、12個の抗MAdCAM抗体の一軽鎖の軽鎖可変ドメインのアミノ酸配列のか5日いとのアラインメントを示す。本明細書の教示に従って、当業者は、生殖系列配列と追加の抗MAdCAM抗体の抗体配列の間の違いを決定することができる。SEQ ID NO:54、58、62、66または68は、親の抗MAdCAM抗体、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.77.1、または7.26.4から、それぞれ、アミノ酸置換により改変された、5つの追加の抗MAdCAM抗体 6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-mod、の完全長軽鎖のアミノ酸配列を提供する。

[0078]

好ましい態様において、抗MAdCAM抗体のVLは、抗体1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modもしくは7.26.4-modのVLのいずれか1つまたは複数と同じ、生殖系列アミノ酸配列に対する突然変異を含む。本発明は、例示された抗体と同じヒトVおよびヒトヒトJk遺伝子を利用する抗MAdCAM抗体を含む。いくつかの態様において、抗体は、1つまたは複数の例示された抗体と同じ、生殖系列からの突然変異の1つまたは複数を含む。いくつかの態様において、抗体は、例示された抗体の1つまたは複数と同じ位置の1つまたは複数において異なる置換を含む。例えば、抗MAdCAM抗体のVLは、抗体7.16.6に存在するものと同じである1つまたは複数のアミノ酸置換、および抗体7.26.4と同じであるもう一つのアミノ酸置換を含みうる。この様式において、例えば、MAdCAMに対する抗体の親和性、または抗原からのそれの解離速度を変化させるために抗体結合の異なる特徴を混合かつ組み合わせることができる。もう一つの態様において、突然変異は、抗体1.7、2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modもしくは7.26.4-modのVLのいずれか1つまたは複数に見出されるものと同じ位置においてなされるが、同じアミノ酸

20

30

40

50

を用いることよりむしろ、保存的アミノ酸置換がなされる。例えば、抗体1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modの1つにおける生殖系列と比較してのアミノ酸置換がグルタメートである場合には、アスパルテートに保存的に置換しうる。同様に、アミノ酸置換がセリンである場合には、トレオニンに保存的に置換しうる。

[0079]

もう一つの好ましい態様において、軽鎖は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、 6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6 . 67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modのVLのアミノ酸配列と同じであるアミノ酸配列 を含む。もう一つの大いに好ましい態様において、軽鎖は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22 .2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6 . 34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modの軽鎖のCDR領域と同じであるアミ ノ酸配列を含む。もう一つの好ましい態様において、軽鎖は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6. $22.2 \verb| | 6.34.2 \verb| | 6.67.1 \verb| | 6.73.2 \verb| | 6.77.1 \verb| | 7.16.6 \verb| | 7.20.5 \verb| | 7.26.4 \verb| | 9.8.2 \verb| | 6.22.2-mod$ 、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modの軽鎖の少なくとも1つのCDR領 域を有するアミノ酸配列を含む。もう一つの好ましい態様において、軽鎖は、同じⅤ よびJ遺伝子を用いる異なる軽鎖由来のCDRを有するアミノ酸配列を含む。より好ましい 態 様 にお い て 、 異 な る 軽 鎖 由 来 の CDR は 、1 . 7 . 2 、1 . 8 . 2 、 6 . 14 . 2 、 6 . 22 . 2 、 6 . 34 . 2 、 6 . 67 . 1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1 -mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modから得られる。もう一つの好ましい態様において、軽 鎖は、シグナル配列を持つまたは持たないSEQ ID NO:4、8、12、16、20、24、28、32、36 、40、44、48、54、58、62、64、66または68から選択されるアミノ酸配列を含む。 もうー つの態様において、軽鎖は、SEQ ID NO:3、7、11、15、19、23、27、31、35、39、43、47 、53、57、61、65もしくは67(シグナル配列を持つまたは持たない)から選択されるヌクレ オチド配列によりコードされるアミノ酸配列、またはそれからの1~11個のアミノ酸挿入 、欠失もしくは置換をもつアミノ酸配列をコードするヌクレオチド配列を含む。好ましく は、アミノ酸置換は、保存的アミノ酸置換である。もう一つの態様において、抗体または その部分は、 軽鎖を含む。

[0080]

本発明はまた、ヒトVH遺伝子配列またはヒトVH遺伝子由来の配列を含む抗MAdCAM抗体またはその部分を提供する。一つの態様において、重鎖アミノ酸配列は、ヒトVH 1-18、3-15、3-21、3-23、3-30、3-33または4-4遺伝子ファミリー由来である。様々な態様において、重鎖は、生殖系列ヒトVH 1-18、3-15、3-21、3-23、3-30、3-33または4-4遺伝子配列からわずか15個、わずか6個またはわずか3個のアミノ酸変化を含む。

[0081]

SEQ ID NO: 2、6、10、14、18、22、26、30、34、38、42および46は、12個の抗MAdCAM抗体の完全長重鎖のアミノ酸配列を提供する。図1A~1Jは、12個の抗MAdCAM抗体の重鎖可変領域のアミノ酸配列の、それらが由来する生殖系列配列とのアラインメントである。図2Bは、12個の抗MAdCAM抗体の重鎖可変領域のアミノ酸配列のお互いとのアラインメントを示す。本明細書および本発明のヌクレオチド配列の教示に従って、当業者は、12個の抗MAdCAM重鎖および生殖系列重鎖のコードされたアミノ酸配列を決定し、そして生殖系列配列とその抗体配列の間の違いを決定することができる。SEQ ID NO: 52、56、60および64は、親の抗MAdCAM抗体、6.22.2、6.34.2および6.67.1から、それぞれ、アミノ酸置換により改変された、抗MAdCAM抗体、6.22.2-mod、6.34.2-modおよび6.67.1-mod、の完全長重鎖のアミノ酸配列を提供する。1つのさらなる改変された抗MAdCAM抗体、7.26.4-mod、はSEQ ID NO: 42である完全長重鎖アミノ酸配列を有する。

[0082]

好ましい態様において、抗MAdCAM抗体のVHは、抗体1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-

mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modのVHのいずれか1つまたは複数と同じ、生殖系列アミノ酸配列に対する突然変異を含む。上で考察されたものと同様に、抗体は、1つまたは複数の例示された抗体と同じ生殖系列からの突然変異の1つまたは複数を含む。いくつかの態様において、抗体は、例示された抗体の1つもしくは複数と同じ位置の1つまたは複数において異なる置換を含む。例えば、抗MAdCAM抗体のVHは、抗体7.16.6に存在するものと同じである1つまたは複数のアミノ酸置換、および抗体7.26.4と同じであるもう一つのアミノ酸置換を含みうる。この様式において、例えば、MAdCAMに対する抗体の親和性、または抗原からのそれの解離速度を変化させるために抗体結合の異なる特徴を混合かつ組み合わせることができる。もう一つの態様において、生殖系列と比較してのアミノ酸置換は、参照抗体1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modもしくは7.26.4-modのVHのいずれか1つまたは複数に見出される生殖系列からの置換と同じ位置においてなされるが、位置は、参照抗体と比較して保存的置換である、異なる残基で置換される。

[0083]

もう一つの好ましい態様において、重鎖は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、 6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6 . 67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modのVHのアミノ酸配列と同じであるアミノ酸配列 を含む。もう一つの大いに好ましい態様において、重鎖は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22 .2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6 . 34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modの重鎖のCDR領域と同じであるアミ ノ酸配列を含む。もう一つの好ましい態様において、重鎖は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6. 22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.4、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod 、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modの重鎖の少なくとも1つのCDR領 域由来のアミノ酸配列を含む。もう一つの好ましい態様において、重鎖は、異なる重鎖由 来のCDRを有するアミノ酸配列を含む。より好ましい態様において、異なる重鎖由来のCDR は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5 、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-mod から得られる。もう一つの好ましい態様において、重鎖は、シグナル配列を持つまたは持 たないSEQ ID NO:2、6、10、14、18、22、26、30、34、38、42、46、52、56、60または64 から選択されるアミノ酸配列を含む。もう一つの態様において、重鎖は、SEQ ID NO:1、5 、9、13、17、21、25、29、33、37、41、45、51、55、59もしくは63から選択されるヌク レオチド配列によりコードされるアミノ酸配列、またはそれからの1~15個のアミノ酸挿 入、欠失もしくは置換をもつアミノ酸配列をコードするヌクレオチド配列を含む。 もうー つの態様において、置換は、保存的アミノ酸置換である。

[0084]

抗体および抗体産生細胞系を作製する方法

免疫化

本発明の一つの態様において、ヒト抗体は、ヒト免疫グロブリン重鎖および軽鎖の一部または全部を含む非ヒトの動物をMAdCAM抗原で免疫することにより産生される。好ましい態様において、非ヒトの動物は、XENOMOUSE(商標)動物であり、ヒト免疫グロブリン座の大きな断片を含み、かつマウス抗体産生が欠損している、操作されたマウス系統である。例えば、Green et al., Nature Genetics 7:13-21 (1994)ならびに米国特許第5,916,771号、第5,939,598号、第5,985,615号、第5,998,209号、第6,075,181号、第6,091,001号、第6,114,598号および第6,130,364号を参照されたい。WO 91/10741、WO 94/02602、WO 96/34096およびWO 96/33735、WO 98/16654、WO 98/24893、WO 98/50433、WO 99/45031、WO 99/53049、WO 00/09560およびWO 00/037504も参照されたい。XENOMOUSE(商標)動物は、完全なヒト抗体の成人様ヒトレパートリーを産生し、抗原特異性ヒトモノクローナル抗体を作製する。第二世代XENOMOUSE(商標)動物は、ヒト重鎖座および 軽鎖座のメガベースサイズの生殖系列立体構造YAC断片の導入を通して、ヒト抗体V遺伝子レパートリーの約80%

10

20

30

40

を含む。他の態様において、XENOMOUSE(商標)マウスは、ヒト重鎖および 軽鎖座の約全部を含む。Mendez et al., Nature Genetics 15:146-156 (1997), Green and Jakobovits, J. Exp. Med. 188:483-495 (1998)を参照されたい、それらの開示は参照により本明細書に組み入れられている。

[0085]

本発明はまた、ヒト免疫グロブリン座を含む非ヒトのトランスジェニック動物を免役することにより非ヒト、非マウスの動物から抗MAdCAM抗体を作製するための方法を提供する。すぐ上に記載された方法を用いてそのような動物を作製しうる。これらの文書に開示された方法は、参照により本明細書に組み入れられている、米国特許第5,994,619号(「'619」特許)に開示されているように改変されうる。'619特許は、ブタおよびウシ由来の新規な培養内細胞塊(CICM)細胞および細胞系、ならびに異種性DNAが挿入されているトランスジェニックCICM細胞を作製するための方法を記載する。CICMトランスジェニック細胞は、クローニングされたトランスジェニック胚、胎児および子孫を産生するために用いられうる。'619特許はまた、異種性DNAをそれらの子孫へ伝える能力があるトランスジェニック動物を作製する方法も記載する。好ましい態様において、非ヒト動物は、ラット、ヒツジ、ブタ、ヤギ、ウシまたはウマでありうる。

[0086]

もう一つの態様において、ヒト免疫グロブリン座を含む非ヒトの動物は、ヒト免疫グロブリンの「ミニ座」を有する動物である。ミニ座アプローチにおいて、外因性Ig座は、Ig座由来の個々の遺伝子の包含を通して模倣される。従って、1つまたは複数のVH遺伝子、1つまたは複数のDH遺伝子、1つまたは複数のJH遺伝子、 μ 定常ドメイン、および第二の定常ドメイン(好ましくは 定常ドメイン)が、動物への挿入のための構築物へと形成される。このアプローチは、とりわけ、参照により本明細書に組み入れられている、米国特許第5,545,807号、第5,545,806号、第5,625,126号、第5,633,425号、第5,661,016号、第5,770,429号、第5,789,650号、第5,814,318号、第5,591,669号、第5,612,205号、第5,721,367号、第5,789,215号および第5,643,763号に記載されている。

[0087]

ミニ座アプローチの利点は、Ig座の部分を含む構築物が作製され、かつ動物へ導入され うる迅速性である。しかしながら、ミニ座アプローチの可能性のある欠点は、より低い抗 体産生でありうるような、完全なB細胞発生を支持するのに十分な免疫グロブリン多様性 ではない可能性があることである。

[0088]

ヒト抗MAdCAM抗体を産生するために、ヒト免疫グロブリン座の一部または全部を含む非ヒトの動物が、MAdCAM抗原で免疫され、抗体または抗体産生細胞が、動物から単離される。MAdCAM抗原は単離および/または精製されたMAdCAMでありうり、好ましくは、ヒトMAdCAMである。もう一つの態様において、MAdCAM抗原は、MAdCAMの断片、好ましくはMAdCAMの細胞外ドメインである。もう一つの態様において、MAdCAM抗原は、MAdCAM抗原は、MAdCAMの少なくとも1つのエピトープを含む断片である。もう一つの態様において、MAdCAM抗原は、細胞表面上にMAdCAMを発現させる細胞、好ましくは細胞表面上にMAdCAMを過剰発現させる細胞、である。

[0089]

動物の免疫化は、当技術分野において公知の任意の方法により行われうる。例えば、Harlow and Lane, Antibodies: A Laboratory Manual, New York: Cold Spring Harbor Press (1990)を参照。マウス、ラット、ヒツジ、ヤギ、ブタ、ウシおよびウマのような非ヒトの動物を免疫するための方法は、当技術分野において周知である。例えば、Harlow and Laneおよび米国特許第5,994,619号を参照。好ましい態様において、MAdCAM抗原は、免疫応答を刺激しうるアジュバントと共に投与される。そのようなアジュバントは、完全もしくは不完全フロイントアジュバント、RIBI(ムラミールジペプチド)またはISCOM(免疫賦活性複合体)を含む。そのようなアジュバントは、ポリペプチドを、局所的沈着物に隔離することにより急速な分散から保護しうる、またはそれらは、免疫系のマクロファージお

10

20

30

よび他の構成要素に対して走化性である因子を分泌するように宿主を刺激する物質を含みうる。好ましくは、ポリペプチドが投与されることになっている場合には、免疫化計画は、数週間に渡って伝搬されるポリペプチドの2回以上の投与を含む。

[0090]

実施例 I は、XENOMOUSE (商標)動物をリン酸緩衝食塩水における完全長ヒトMAdCAMで免疫することについてのプロトコールを提供する。

[0091]

抗体および抗体産生細胞系の作製

動物のMAdCAM抗原での免疫化後、抗体および/または抗体産生細胞は、動物から得られ うる。抗MAdCAM抗体含有血清は、その動物を採血するまたは屠殺することにより、動物か ら得られる。血清は、それが動物から得られたままで用いられうる、免疫グロブリン画分 が血清から得られうる、または抗MAdCAM抗体が血清から精製されうる。

[0092]

もう一つの態様において、抗体産生不死化細胞系は、免疫化動物から調製されうる。免疫化後、動物は屠殺され、B細胞は、当技術分野において周知の方法を用いて不死化される。細胞を不死化する方法は、限定されるわけではないが、それらに発癌遺伝子をトランスフェクションすること、それらに発癌性ウイルスを感染させ、不死化細胞について選択する条件下でそれらを培養すること、それらを発癌性または突然変異させる化合物に曝露させること、不死化細胞、例えば、骨髄腫細胞、とそれらを融合すること、および腫瘍抑制遺伝子を不活性化することを含む。例えば、Harlow and Lane、前記を参照。骨髄腫細胞を含む態様において、骨髄腫細胞は、免疫グロブリンポリペプチドを分泌しない(非分泌細胞系)。免疫化および抗生物質選択後、不死化細胞またはその培養上清は、MAdCAM、その一部、またはMAdCAMを発現させる細胞を用いてスクリーニングされる。好ましい態様において、最初のスクリーニングは、酵素結合免疫測定法(ELISA)または放射性免疫測定法(RIA)、好ましくはELISA、を用いて行われる。ELISAスクリーニングの例は、参照により本明細書に組み入れられている、PCT公開第WO 00/37504号に提供されている。

[0093]

もう一つの態様において、抗体産生細胞は、自己免疫疾患をもつ、および抗MAdCAM抗体を発現させるヒトから調製されうる。抗MAdCAM抗体を発現させる細胞は、白血球を単離し、それらを蛍光活性化細胞ソーティング (FACS) にかけることにより、またはMAdCAMもしくはその一部でコーティングされたプレート上でパンニングすることにより、単離されうる。これらの細胞は、ヒト抗MAdCAM抗体を発現させるヒトハイブリドーマを作製するようにヒト非分泌性骨髄腫と融合されうる。一般的に、抗MAdCAM抗体はMAdCAMに対して低い親和性をもつ可能性が高いため、これはあまり好ましい態様ではない。

[0094]

抗MAdCAM抗体産生細胞、例えば、ハイブリドーマが選択され、クローニングされ、さらに、頑強な細胞増殖、高い抗体産生、および下でさらに考察されているような望ましい抗体特性を含む望ましい特性についてスクリーニングされる。ハイブリドーマは、インビボで同系動物において、免疫系を欠く動物、例えばヌードマウス、において、またはインビトロで細胞培養において、培養および増殖されうる。ハイブリドーマを選択、クローニング、および増殖する方法は、当業者に周知である。

[0095]

好ましくは、免疫化動物は、ヒト免疫グロブリン遺伝子を発現させる非ヒトの動物であり、脾臓のB細胞が、その非ヒトの動物と同じ種由来の骨髄腫に融合される。より好ましくは、免疫化動物は、XENOMOUSE(商標)動物であり、骨髄腫細胞系は、非分泌性マウス骨髄腫であり、例えば、骨髄腫細胞系は、P3-X63-AG8-653(ATCC)である。例えば、実施例Lを参照。

[0096]

従って、一つの態様において、本発明は、(a)本明細書に記載された非ヒトのトランスジェニック動物を、MAdCAM、MAdCAMの一部、またはMAdCAMを発現させる細胞もしくは組織

10

20

30

で免疫する段階;(b)トランスジェニック動物をMAdCAMに対する免疫応答を開始するようにさせる段階;(c)トランスジェニック動物から抗体産生細胞を単離する段階;(d)抗体産生細胞を不死化する段階;(e)不死化抗体産生細胞の個々のモノクローナル集団を作製する段階;および(f)MAdCAMへ方向づけられた抗体を同定するように、不死化抗体産生細胞またはその培養上清をスクリーニングする段階を含む、MAdCAMへ方向づけられたヒトモノクローナル抗体またはその断片を産生する細胞系を作製するための方法を提供する。

[0097]

一つの局面において、本発明は、ヒト抗MAdCAM抗体を産生するハイブリドーマを作製する。好ましい態様において、ハイブリドーマは、上記のようなマウスハイブリドーマである。もう一つの態様において、ハイブリドーマは、ラット、ヒツジ、ブタ、ヤギ、ウシまたはウマのような非ヒト、非マウスの種において産生される。もう一つの態様において、ハイブリドーマは、ヒトの非分泌性骨髄腫が抗MAdCAM抗体を発現させるヒト細胞と融合されているヒトハイブリドーマである。

[0098]

抗体を作製する核酸、ベクター、宿主細胞および組換え方法

核酸

本発明の抗MAdCAM抗体をコードする核酸分子が提供される。一つの態様において、核酸分子は、抗MAdCAM免疫グロブリンの重鎖および/または軽鎖をコードする。好ましい態様において、単一の核酸分子は、抗MAdCAM免疫グロブリンの重鎖をコードし、もう一つの核酸分子は、抗MAdCAM免疫グロブリンの軽鎖をコードする。より好ましい態様において、コードされた免疫グロブリンは、ヒト免疫グロブリン、好ましくはヒトIgGである。コードされた軽鎖は、 鎖または 鎖、好ましくは 鎖、でありうる。

[0099]

好ましい態様において、軽鎖の可変領域をコードする核酸分子は、ヒトV の生殖系列配列、A2、A3、A26、B3、O12もしくはO18遺伝子またはその配列の変異体、を含む。好ましい態様において、軽鎖をコードする核酸分子は、ヒトJ 1、J 2、J 3、J 4またはJ 5遺伝子由来の配列を含む。好ましい態様において、軽鎖をコードする核酸分子は、生殖系列A2、A3、A26、B3、O12またはO18 V 遺伝子からわずか11個のアミノ酸変化、好ましくはわずか6個のアミノ酸変化、およびよりいっそう好ましくはわずか3個のアミノ酸変化、をコードする。より好ましい態様において、軽鎖をコードする核酸は、生殖系列配列である。

[0100]

本 発 明 は 、 生 殖 系 列 配 列 と 比 較 し て 11 個 ま で の ア ミ ノ 酸 変 化 を 含 む 軽 鎖 (VL) の 可 変 領 域 を コードする 核 酸 分 子 で あ っ て 、 ア ミ ノ 酸 変 化 が 、 抗 体1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、 6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34. 2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modの1つのVLからの、生殖系列配列からの アミノ酸変化と同一である、核酸分子を提供する。本発明はまた、1.7.2、1.8.2、6.14.2 . 6.22.2 . 6.34.2 . 6.67.1 . 6.73.2 . 6.77.1 . 7.16.6 . 7.20.5 . 7.26.4 . 9.8.2 . 6.22.2mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modの軽鎖の可変領域のアミノ 酸 配 列 を コ ー ド す る ヌ ク レ オ チ ド 配 列 を 含 む 核 酸 分 子 を 提 供 す る 。 本 発 明 は ま た 、 1 . 7 . 2 1.8.2
6.14.2
6.22.2
6.34.2
6.67.1
6.73.2
6.77.1
7.16.6
7.20.5
7.26.4 、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modもしくは7.26.4-modの軽鎖 の N ず れ か 一 つ の CDR の 1 つ ま た は 複 数 の ア ミ ノ 酸 配 列 を コ ー ド す る ヌ ク レ オ チ ド 配 列 を 含 む核酸分子を提供する。好ましい態様において、核酸分子は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6. 22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod 、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modの軽鎖のいずれか一つのCDRの 全部のアミノ酸配列をコードするヌクレオチド配列を含む。もう一つの態様において、核 酸分子は、SEQ ID NO:4、8、12、16、20、24、28、32、36、40、44、48、54、58、62、66 、68の1つのアミノ酸配列をコードするヌクレオチド配列を含む、またはSEQ ID NO:3、7 、11、15、19、23、27、31、35、39、43、47、53、57、61、65、もしくは67の1つのヌク

10

20

30

40

20

30

40

50

レオチド配列を含む。もう一つの好ましい態様において、核酸分子は、SEQ ID NO:4、8、12、16、20、24、28、32、36、40、44、48、54、58、62、66、68のいずれか一つのCDRの1つもしくは複数のアミノ酸配列をコードするヌクレオチド配列を含む、またはSEQ ID NO:3、7、11、15、19、23、27、31、35、39、43、47、53、57、61、65、もしくは67のいずれか一つのCDRの1つもしくは複数のヌクレオチド配列を含む。より好ましい態様において、核酸分子は、SEQ ID NO:4、8、12、16、20、24、28、32、36、40、44、48、54、58、62、66、68のいずれか一つのCDRの全部のアミノ酸配列をコードするヌクレオチド配列を含む、またはSEQ ID NO:3、7、11、15、19、23、27、31、35、39、43、47、53、57、61、65、もしくは67のいずれか一つの全部のCDRのヌクレオチド配列を含む。

[0101]

本発明はまた、上記のVLと、特にSEQ ID NO:4、8、12、16、20、24、28、32、36、40、44、48、54、58、62、66、または68の1つのアミノ酸配列を含むVLと、少なくとも70%、75%、80%、85%、90%、95%、96%、97%、98%または99%同一である、アミノ酸配列を有するVLのアミノ酸配列をコードする核酸分子を提供する。本発明はまた、SEQ ID NO:3、7、11、15、19、23、27、31、35、39、43、47、53、57、61、65、または67の1つのヌクレオチド配列と、少なくとも70%、75%、80%、85%、90%、95%、96%、97%、98%または99%同一であるヌクレオチド配列を提供する。

[0102]

もう一つの態様において、本発明は、上記のVLをコードする核酸分子、特に、SEQ ID N 0:4、8、12、16、20、24、28、32、36、40、44、48、54、58、62、66、または68のアミノ酸配列をコードするヌクレオチド配列を含む核酸分子、へ高ストリンジェントな条件下でハイブリダイズする核酸分子を提供する。本発明はまた、SEQ ID NO:3、7、11、15、19、23、27、31、35、39、43、47、53、57、61、65、または67の1つのヌクレオチド配列を含む核酸分子へ高ストリンジェントな条件下でハイブリダイズする核酸分子を提供する。

[0103]

本発明はまた、ヒトVH 1-18、3-15、3-21、3-23、3-30、3-33または4-4 VH遺伝子を利 用 す る 重 鎖 可 変 領 域 (VH) を コ ー ド す る 核 酸 分 子 を 提 供 す る 。 い く つ か の 態 様 に お い て 、 VH 遺伝子をコードする核酸分子はさらに、ヒトJH4またはJH6ファミリー遺伝子を利用する。 いくつかの態様において、VH遺伝子をコードする核酸分子は、ヒトJH4bまたはJH6b遺伝子 を利用する。もう一つの態様において、核酸分子は、ヒトD 3-10、4-23、5-5、6-6または 6-19遺伝子由来の配列を含む。よりいっそう好ましい態様において、VHをコードする核酸 分子は、生殖系列VH 1-18、3-15、3-21、3-23、3-30、3-33または4-4遺伝子からのわずか 15個のアミノ酸変化、好ましくはわずか6個のアミノ酸変化、およびよりいっそう好まし くはわずか3個のアミノ酸変化、を含む。大いに好ましい態様において、VHをコードする 核酸分子は、生殖系列配列と比較して少なくとも1個のアミノ酸変化であって、アミノ酸 変化が、抗体1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6 、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.2 6.4-modの1つの重鎖からの、生殖系列配列からのアミノ酸変化と同一である、アミノ酸変 化を含む。よりいっそう好ましい態様において、VHは、生殖系列配列と比較してわずか15 個のアミノ酸変化であって、変化が抗体1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1 、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modの1つのVHからの、生殖系列配列からのそれらの変化と 同一である、アミノ酸変化を含む。

[0104]

ーつの態様において、核酸分子は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modのVHのアミノ酸配列をコードするヌクレオチド配列を含む。もう一つの態様において、核酸分子は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modもしくは7.26.4-modの重鎖のCDRの1つまたは複数のアミノ酸配列を

20

30

40

50

コードするヌクレオチド配列を含む。好ましい態様において、核酸分子は、1.7.2、1.8.2 . 6.14.2 \(6.22.2 \) 6.34.2 \(6.67.1 \) 6.73.2 \(6.77.1 \) 7.16.6 \(7.20.5 \) 7.26.4 \(9.8.2 \) 、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modの重鎖のCDRの全 部のアミノ酸配列をコードするヌクレオチド配列を含む。もう一つの好ましい態様におい て、核酸分子は、SEQ ID NO:2、6、10、14、18、22、26、30、34、38、42、46、52、56、 60もしくは64の1つのアミノ酸配列をコードするヌクレオチド配列を含む、またはSEQ ID NO:1、5、9、13、17、21、25、29、33、37、41、45、51、55、59もしくは63の1つのヌク レオチド配列を含む。もう一つの好ましい態様において、核酸分子は、SEQ ID NO:2、6、 10、14、18、22、26、30、34、38、42、46、52、56、60もしくは64のいずれか一つのCDR の1つもしくは複数のアミノ酸配列をコードするヌクレオチド配列を含む、またはSEQ ID NO:1、5、9、13、17、21、25、29、33、37、41、45、51、55、59もしくは63のいずれかー つのCDRの1つもしくは複数のヌクレオチド配列を含む。好ましい態様において、核酸分子 は、SEQ ID NO:2、6、10、14、18、22、26、30、34、38、42、46、52、56、60もしくは64 のいずれか一つのCDRの全部のアミノ酸配列をコードするヌクレオチド配列を含む、また はSEQ ID NO:1、5、9、13、17、21、25、29、33、37、41、45、51、55、59もしくは63の いずれかーつのCDRの全部のヌクレオチド配列を含む。いくつかの態様において、 核酸分 子 は 、 上 記 の 抗 MAdCAM 抗 体 の い ず れ か の 重 鎖 ま た は 軽 鎖 の CDR1 の 始 め か ら CDR3 の 終 わ り ま での連続した領域をコードするヌクレオチド配列を含む。

[0105]

もう一つの態様において、核酸分子は、すぐ上に記載されたVHをコードするアミノ酸配列の1つと、特にSEQ ID NO:2、6、10、14、18、22、26、30、34、38、42、46、52、56、60または64の1つのアミノ酸配列を含むVHと、少なくとも70%、75%、80%、85%、90%、95%、96%、97%、98%または99%同一である、VHのアミノ酸配列をコードする。本発明はまた、SEQ ID NO:1、5、9、13、17、21、25、29、33、37、41、45、51、55、59または63の1つのヌクレオチド配列と少なくとも70%、75%、80%、85%、90%、95%、96%、97%、98%または99%同一であるヌクレオチド配列を提供する。

[0106]

もう一つの態様において、VHをコードする核酸分子は、上記のVHをコードするヌクレオチド配列へ、特に、SEQ ID NO:2、6、10、14、18、22、26、30、34、38、42、46、52、56、60または64の1つのアミノ酸配列を含むVHへ、高ストリンジェントな条件下でハイブリダイズするものである。本発明はまた、SEQ ID NO:1、5、9、13、17、21、25、29、33、37、41、45、51、55、59または63の1つのヌクレオチド配列を含む核酸分子へ高ストリンジェントな条件下でハイブリダイズするVHをコードするヌクレオチド配列を提供する。

[0107]

抗MAdCAM抗体の全体の重鎖および軽鎖の一方もしくは両方、またはそれらの可変領域をコードするヌクレオチド配列は、抗MAdCAM抗体を産生する任意の源から得られうる。抗体をコードするmRNAを単離する方法は、当技術分野において周知である。例えば、Sambrook et al., Molecular Cloning: A Laboratory Manual, 第2版, Cold Spring Harbor Labor atory Press, Cold Spring Harbor, N.Y. (1989)を参照。mRNAは、抗体遺伝子のポリメラーゼ連鎖反応(PCR)またはcDNAクローニングで用いるcDNAを作製するために用いられうる。本発明の一つの態様において、核酸分子は、上記のように、抗MAdCAM抗体を発現させるハイブリドーマ、好ましくは、XENOMOUSE(商標)動物、非ヒトのマウストランスジェニック動物または非ヒト、非マウスのトランスジェニック動物のような、ヒト免疫グロブリン遺伝子を発現させるトランスジェニック動物細胞を融合パートナーの1つとして有するハイブリドーマ、から得られうる。もう一つの態様において、ハイブリドーマは、例えば、ヒト化抗体のために用いられうる、非ヒトの、非トランスジェニック動物由来である。

[0108]

抗MAdCAM抗体の重鎖全体をコードする核酸分子は、重鎖の可変ドメイン全体またはその抗原結合ドメインをコードする核酸分子を重鎖の定常ドメインと融合することにより構築されうる。同様に、抗MAdCAM抗体の軽鎖をコードする核酸分子は、軽鎖の可変ドメインま

たはその抗原結合ドメインをコードする核酸分子を軽鎖の定常ドメインと融合することにより構築されうる。VHおよびVL領域をコードする核酸分子は、VHセグメントが、ベクター内の重鎖定常領域(CH)セグメントに機能的に連結されているように、重鎖定常領域および収益では、VH鎖をコードする発現ベクターへそれらを挿入することにより完全長抗体遺伝子へ変換されうる。または、VH鎖またはVL鎖をコードする核酸分子は、標準的分子生物学的技術を用いて、VH鎖をコードする核酸分子を、CH鎖をコードする核酸分子は、標準の連結する、例えば、ライゲーションする、ことにより完全長抗体遺伝子へ変換される。同じことが、VL鎖およびCL鎖をコードする核酸分子を用いて達成されうる。ヒト重鎖および軽鎖定常領域遺伝子の配列は、当技術分野において公知である。例えば、Kabat et al. Sequence of Proteins of Immunological Interest, 第5版, NIH Publ. No. 91-3242 (1991)を参照。完全長重鎖および/または軽鎖をコードする核酸分子は、それらが導入されている細胞から発現されうり、抗MAdCAM抗体が単離されうる。

[0109]

好ましい態様において、重鎖の可変領域をコードする核酸は、SEQ ID NO:2、6、10、14、18、22、26、30、34、38、42、46、52、56、60または64のアミノ酸配列の可変領域をコードし、軽鎖の可変領域をコードする核酸分子は、SEQ ID NO:4、8、12、16、20、24、28、32、36、40、44、48、54、58、62、66または68のアミノ酸配列の可変領域をコードする

[0110]

一つの態様において、抗MAdCAM抗体の重鎖もしくはその抗原結合部分か、または抗MAdC AM抗体の軽鎖もしくはその抗原結合部分のいずれかをコードする核酸分子は、ヒト免疫グロブリン遺伝子を発現させかつMAdCAM抗原で免疫されている非ヒト、非マウスの動物から単離されうる。他の態様において、核酸分子は、抗MAdCAM抗体を産生する非トランスジェニック動物由来またはヒト患者由来の抗MAdCAM抗体産生細胞から単離されうる。抗MAdCAM抗体産生細胞からのmRNAは、標準的技術により単離され、PCRおよびライブラリー構築技術を用いてクローニングおよび/または増幅され、ならびに抗MAdCAM重鎖および軽鎖をコードする核酸分子を得るための標準プロトコールを用いてスクリーニングされうる。

[0111]

核酸分子は、下に記載されているように、大量の抗MAdCAM抗体を組換え技術で発現させるために用いられうる。核酸分子はまた、さらに下に記載されているように、キメラ抗体、一本鎖抗体、イムノアドヘシン、ダイアボディ、突然変異型抗体および抗体誘導体を作製するために用いられうる。核酸分子が、非ヒトの、非トランスジェニック動物由来である場合には、核酸分子は、また下に記載されているように、抗体ヒト化のために用いられうる。

[0112]

もう一つの態様において、本発明の核酸分子は、特異的な抗体配列についてのプローブまたはPCRプライマーとして用いられうる。例えば、核酸分子プローブは、診断方法に用いられうる、または核酸分子PCRプライマーは、とりわけ、抗MAdCAM抗体の可変ドメインを産生するにおいて用いるヌクレオチド配列を単離するために用いられうるDNAの領域を増幅するのに用いられうる。好ましい態様において、核酸分子はオリゴヌクレオチドである。より好ましい態様において、オリゴヌクレオチドは、対象となる抗体の重鎖および軽鎖の超可変領域由来である。よりいっそう好ましい態様において、オリゴヌクレオチドは、CDRの1つもしくは複数の全部または一部をコードする。

[0113]

ベクター

本発明は、重鎖またはその抗原結合部分をコードする本発明の核酸分子を含むベクターを提供する。本発明はまた、軽鎖またはその抗原結合部分をコードする本発明の核酸分子を含むベクターを提供する。本発明はまた、融合タンパク質、改変された抗体、抗体断片、およびそれらのプローブをコードする核酸分子を含むベクターを提供する。

10

20

30

40

20

30

40

50

[0114]

本発明の抗体または抗体部分を発現させるために、上記のように得られた、部分的または完全長の軽鎖および重鎖をコードするDNAは、遺伝子が転写および翻訳制御配列に機能的に連結されているように、発現ベクターへ挿入される。発現ベクターは、プラスミド、レトロウイルス、アデノウイルス、アデノ随伴ウイルス(AAV)、カリフラワーモザイクウイルス、タバコモザイクウイルスのような植物ウイルス、コスミド、YAC、EBV由来エピソームなどを含む。抗体遺伝子は、ベクター内の転写および翻訳制御配列が抗体遺伝子の転写および翻訳を制御するそれらの意図された機能を果たすように、ベクターへライゲーションされる。発現ベクターおよび発現制御配列は、用いられる発現宿主細胞と適合性であるように選択される。抗体軽鎖遺伝子および抗体重鎖遺伝子は、別々のベクターへ挿入される。抗体遺伝子は、標準的方法(例えば、抗体遺伝子断片上の相補的制限部位とベクターのライゲーション、または制限部位が存在しない場合には、平滑末端ライゲーション)により発現ベクターへ挿入される。

[0115]

便利なベクターは、上記のように、任意のVHまたはVL配列が容易に挿入および発現されうるように操作された適切な制限部位をもつ、機能的に完全なヒトCHまたはCL免疫グロブリン配列をコードするものである。そのようなベクターにおいて、スプライシングは、通常、挿入されたJ領域とヒトC領域に先行するスプライス受容体部位の間、およびまたヒトCHエクソン内に存在するスプライス領域において、生じる。ポリアデニル化および転写終結は、コード領域の下流の天然の染色体部位において生じる。組換え発現ベクターはまた、宿主細胞から抗体鎖の分泌を促進するシグナルペプチドをコードしうる。抗体鎖遺伝子は、シグナルペプチドが抗体鎖遺伝子のアミノ末端にインフレームで連結されるように、ベクターへクローニングされうる。シグナルペプチドは、免疫グロブリンシグナルペプチドまたは異種性シグナルペプチド(すなわち、非免疫グロブリンタンパク質由来のシグナルペプチド)でありうる。

[0116]

抗体鎖遺伝子に加えて、本発明の組換え発現ベクターは、宿主細胞において抗体鎖遺伝 子の発現を調節する制御配列を有する。制御配列の選択を含む発現ベクターの設計は、形 質転換されるべき宿主細胞の選択、望まれるタンパク質の発現のレベルなどのような因子 に依存しうることは、当業者により認識されていると思われる。哺乳動物の宿主細胞発現 についての好ましい制御配列は、レトロウイルスのLTR、サイトメガロウイルス(CMV)(CMV プロモーター/エンハンサーのような)、シミアン・ウイルス40(SV40)(SV40プロモーター/ エンハンサーのような)、アデノウイルス(例えば、アデノウイルス主要後期プロモーター (AdMLP))、ポリオーマ由来のプロモーターおよび/またはエンハンサーのような哺乳動物 細胞において高レベルのタンパク質発現を指示するウイルスエレメント、ならびに天然の 免疫グロブリンおよびアクチンプロモーターのような強い哺乳動物プロモーターを含む。 ウイルス制御エレメントおよびそれらの配列のさらなる説明について、例えば、それぞれ 、参照により本明細書に組み入れられているが、米国特許第5,168,062号、第4,510,245号 および第4,968,615号を参照されたい。プロモーターおよびベクター、加えて植物の形質 転換の説明を含む、植物において抗体を発現させるための方法は、当技術分野において公 知 で あ る 。 例 え ば 、 米 国 特 許 第 6 , 5 1 7 , 5 2 9 号 を 参 照 。 細 菌 細 胞 ま た は 真 菌 細 胞 、 例 え ば 、 酵 母 細 胞 、 に お い て ポ リ ペ プ チ ド を 発 現 さ せ る 方 法 も ま た 、 当 技 術 分 野 に お い て 周 知 で あ る。

[0117]

抗体鎖遺伝子および制御配列に加えて、本発明の組換え発現ベクターは、宿主細胞において複製を制御する配列(例えば、複製起点)および選択マーカー遺伝子のような追加の配列を有する。選択マーカー遺伝子は、ベクターが導入されている宿主細胞の選択を容易にする(例えば、米国特許第4,399,216号、第4,634,665号および第5,179,017号参照)。例えば、典型的には、選択マーカー遺伝子は、ベクターが導入されている宿主細胞にG418、八

イグロマイシンまたはメトトレキセートのような薬物に対する耐性を与える。好ましい選択マーカー遺伝子は、ジヒドロ葉酸レダクターゼ(DHFR)遺伝子(メトトレキセート選択/増幅に関してdhfr⁻宿主細胞で用いる)およびneo遺伝子(G418選択について)およびグルタミン酸シンテターゼ遺伝子を含む。

[0118]

組換え技術で産生するタンパク質の非ハイブリドーマ宿主細胞および方法

抗MAdCAM抗体の重鎖もしくはその抗原結合部分および/または軽鎖もしくはその抗原結合部分をコードする核酸分子、ならびにこれらの核酸分子を含むベクターは、適した哺乳動物、植物、細菌または酵母宿主細胞の形質転換に用いられうる。形質転換は、ポリヌクレオチドを宿主細胞へ導入するための任意の公知の方法でありうる。異種性ポリヌクレオチドの哺乳動物細胞への導入のための方法は、当技術分野において周知であり、デキストラン媒介トランスフェクション、リン酸カルシウム沈降、ポリブレン媒介トランスフェクション、リン酸カルシウム沈降、ポリブレン媒介トランスフェクション、リン酸カルシウム沈降、ポリブレン媒介トランスフェクション、ウル化、DNAの核への微粒子銃注入および直接的微量注入を含む。さらに、核酸分子は、ウイルスベクターにより哺乳動物細胞へ導入されうる。細胞を形質転換する方法は、ウイルスベクターにより哺乳動物細胞へ導入されうる。細胞を形質転換する方法は、労野において周知である。例えば、米国特許第4,399,216号、第4,912,040号、第4,740,461号および第4,959,455号(それらの特許は参照により本明細書に組み入れられている)を参照。植物細胞を形質転換する方法は、当技術分野において周知であり、例えば、アグロバクテリウム媒介形質転換、微粒子銃形質転換、直接的注入、電気穿孔法、およびウイルス形質転換を含む。細菌および酵母細胞を形質転換する方法もまた当技術分野において周知である。

[0119]

発現のための宿主として利用可能な哺乳動物細胞系は、当技術分野において周知であり 、American Type Culture Collection(ATCC)から入手できる多くの不死化細胞系を含む。 これらは、とりわけ、チャイニーズハムスター卵巣(CHO)細胞、NSO、SP2細胞、HEK-293T 細胞、NIH-3T3細胞、HeLa細胞、ベビーハムスター腎臓(BHK)細胞、サル腎臓細胞(COS)、 ヒト肝細胞癌細胞(例えば、Hep G2)、A549細胞、3T3細胞、およびいくらかの他の細胞系 を含む。哺乳動物宿主細胞は、ヒト、マウス、ラット、イヌ、サル、ブタ、ヤギ、ウシ、 ウマおよびハムスター細胞を含む。特に好ましい細胞系は、どの細胞系が高発現レベルを もつかを測定することを通して選択される。用いられうる他の細胞系は、Sf9細胞のよう な昆虫細胞系、両生類細胞、細菌細胞、植物細胞および真菌細胞である。重鎖またはその 抗 原 結 合 部 分 、 軽 鎖 お よ び / ま た は そ の 抗 原 結 合 部 分 を コ ー ド す る 組 換 え 発 現 ベ ク タ ー が 哺乳動物宿主細胞へ導入される場合、抗体は、宿主細胞における抗体の発現、または、よ り 好 ま し く は 、 宿 主 細 胞 が 増 殖 す る 培 地 へ の 抗 体 の 分 泌 を 可 能 に す る の に 十 分 な 時 間 、 宿 主細胞を培養することにより、産生される。抗体は、標準的タンパク質精製方法を用いて 培地から回収されうる。植物宿主細胞は、例えば、タバコ(Nicotiana)、シロイヌナズナ(Arabidopsis)、ウキクサ、トウモロコシ、コムギ、ジャガイモなどを含む。細菌宿主細胞 は、大腸菌(E. coli)およびストレプトマイセス(Streptomyces)種を含む。酵母宿主細胞 は、シゾサッカロマイセス・ポンベ(Schizosaccharomyces pombe)、サッカロマイセス・ セレビシエ(Saccharomyces cerevisiae)およびピチア・パストリス(Pichia pastoris)を 含む。

[0120]

さらに、産生細胞系からの本発明の抗体(またはそれら由来の他の部分)の発現は、いくつかの公知の技術を用いて増強されうる。例えば、グルタミンシンテターゼ遺伝子発現系(GS系)は、ある特定の条件下で発現を増強させるための一般的なアプローチである。GS系は、欧州特許第0 216 846号、第0 256 055号、第0 338 841号および第0 323 997号に関連して全部または一部として、考察されている。

[0121]

異なる細胞系によりまたはトランスジェニック動物において発現される抗体は、お互いに異なるグリコシル化をもつ可能性が高い。しかしながら、本明細書に提供された核酸分

10

20

30

40

20

30

40

50

子によりコードされる、または本明細書に提供されたアミノ酸配列を含むすべての抗体は、抗体のグリコシル化に関わらず、本発明の一部である。

[0122]

トランスジェニック動物および植物

本発明はまた、本発明の抗体を産生するために用いられうる1つまたは複数の本発明の核酸分子を含むトランスジェニック非ヒトの動物およびトランスジェニック植物を提供する。抗体は、ヤギ、ウシ、ウマ、ブタ、ラット、マウス、ウサギ、ハムスターもしくは他の組織または哺乳動物の乳、血液もしくは尿のような体液に産生され、かつ回収されうる。例えば、例えば、米国特許第5,827,690号、第5,756,687号、第5,750,172号および第5,741,957号を参照。上記のように、ヒト免疫グロブリン座を含む非ヒトのトランスジェニック動物は、MAdCAMまたはその部分で免疫されうる。植物において抗体を作製するための方法は、例えば、参照により本明細書に組み入れられている、米国特許第6,046,037号および第5,959,177号に記載されている。

[0123]

もう一つの態様において、非ヒトのトランスジェニック動物およびトランスジェニック 植 物 は 、 標 準 的 トラン ス ジ ェ ニ ッ ク 技 術 に よ り 、 本 発 明 の 1 つ ま た は 複 数 の 核 酸 分 子 を 動 物または植物へ導入することにより作製される。Hogan、前記を参照。トランスジェニッ ク動物を作製するために用いられるトランスジェニック細胞は、胚性幹細胞、体細胞、ま たは受精卵細胞でありうる。トランスジェニックの非ヒトの生物体は、キメラ、非キメラ のヘテロ接合体、および非キメラのホモ接合体でありうる。例えば、Hogan et al., Mani pulating the Mouse Embryo: a Laboratory Manual 2ed., Cold Spring Harbor Press (1 999); Jackson et al., Mouse Genetics and Transgenics: A Practical Approach, Oxfo rd University Press (2000); およびPinkert, Transgenic Animal Technology: A Labor atory Handbook, Academic Press (1999)を参照。もう一つの態様において、トランスジ ェニックの非ヒトの生物体は、対象となる重鎖および/または軽鎖をコードする、ターゲ ットされた破壊ならびに置換をもちうる。好ましい態様において、トランスジェニック動 物 ま た は 植 物 は 、 組 み 合 わ せ て MAdCAM 、 好 ま し く は ヒ ト MAdCAM へ 特 異 的 に 結 合 す る 重 鎖 お よび軽鎖をコードする核酸分子を含みかつ発現させる。もう一つの態様において、トラン スジェニック動物または植物は、一本鎖抗体、キメラ抗体またはヒト化抗体のような改変 抗 体 を コ ー ド す る 核 酸 分 子 を 含 む 。 抗 MAdCAM抗 体 は 、 任 意 の ト ラ ン ス ジ ェ ニ ッ ク 動 物 に お いて産生されうる。好ましい態様において、非ヒトの動物は、マウス、ラット、ヒツジ、 ブタ、ヤギ、ウシまたはウマである。非ヒトのトランスジェニック動物は、血液、乳、尿 、唾液、涙、粘液、および他の体液にそのコードされたポリペプチドを発現させる。

[0124]

ファージディスプレイライブラリー

本発明は、ファージにおけるヒト抗体のライブラリーを合成する段階、MAdCAMまたはその部分でライブラリーをスクリーニングする段階、MAdCAMと結合するファージを単離する段階、およびファージから抗体を得る段階を含む、抗MAdCAM抗体またはその抗原結合部分を作製するための方法を提供する。抗体のライブラリーを調製しうる一つの方法は、ヒト免疫グロブリン座を含む非ヒトの宿主動物をMAdCAMまたは免疫応答を引き起こしうるその抗原性部分で免疫する段階、抗体の産生を担う細胞を宿主動物から抽出する段階;抽出された細胞からRNAを単離する段階、RNAを逆転写してcDNAを生じる段階、プライマーを用いてcDNAを増幅する段階、および抗体がファージ上に発現されるようにファージディスプレイベクターへcDNAを挿入する段階を含む。本発明の組換え抗MAdCAM抗体は、このようにして得られうる。

[0125]

本明細書に開示された抗MAdCAM抗体に加えて本発明の組換え抗MAdCAMヒト抗体は、ヒトリンパ球から単離されたmRNAから調製されたヒトVLおよびVH cDNAを用いて調製された、組換え組み合わせ抗体ライブラリー、好ましくはscFvファージディスプレイライブラリー、のスクリーニングにより単離されうる。そのようなライブラリーを調製およびスクリー

20

30

40

50

ニングするための方法は、当技術分野において公知である。ファージディスプレイライブラリーを作製するための市販されているキットがある(例えば、Pharmacia Recombinant Phage Antibody System、カタログ番号27-9400-01;およびStratagene SurfZAP(商標)ファージディスプレイキット、カタログ番号240612)。抗体ディスプレイライブラリーを作製およびスクリーニングするのに用いられうる他の方法および試薬もある(例えば、米国特許第5,223,409号;PCT公開第WO 92/18619号;PCT公開第WO 91/17271号;PCT公開第WO 92/20791号;PCT公開第WO 92/15679号;PCT公開第WO 93/01288号;PCT公開第WO 92/01047号;PCT公開第WO 92/09690号;Fuchs et al. (1991) Biotechnology, 9:1369-1372; Hay et al., Hum. Antibod. Hybridomas, 3:81-85 (1992); Huse et al., Science, 246:1275-1281 (1989); McCafferty et al., Nature, 348:552-554 (1990); Griffiths et al., EMBOJ., 12:725-734 (1993); Hawkins et al., J. Mol. Biol., 226:889-896 (1992); Clackson et al., Nature, 352:624-628 (1991); Gram et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 89:3576-3580 (1992); Garrad et al., Biotechnology, 9:1373-1377 (1991); Hoogenboom et al., Nuc Acid Res, 19:4133-4137 (1991);およびBarbas et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 88:7978-7982 (1991)を参照)。

[0126]

好ましい態様において、所望の特性をもつヒト抗MAdCAM抗体を単離するために、本明細書に記載されているようなヒト抗MAdCAM抗体は、Hoogenboom et al., PCT公開第WO 93/06 213号に記載されたエピトープ刷り込み方法を用いて、まず、MAdCAMへの類似した結合活性をもつヒト重鎖および軽鎖を選択するために用いられる。この方法に用いられる抗体ライブラリーは、好ましくは、McCafferty et al., PCT公開第WO 92/01047号、McCafferty et al., Nature, 348:552-554 (1990); およびGriffiths et al., EMBO J, 12:725-734 (1993)に記載されているように調製およびスクリーニングされたscFvライブラリーである。scFv抗体ライブラリーは、好ましくは、抗原としてヒトMAdCAMを用いてスクリーニングされる。

[0127]

いったん、最初のヒトVLおよびVHセグメントが選択されたならば、最初に選択されたVLおよびVHセグメントの異なる対がMAdCAM結合についてスクリーニングされる、「混合および組み合わせ」実験は、好ましいVL/VH対組み合わせを選択するために行われる。さらに、抗体の質をさらに向上させるために、好ましいVL/VH対のVLおよびVHセグメントは、天然の免疫応答中の抗体の親和性成熟に関与するインビボの体細胞突然変異過程に類似した過程において、好ましくはVHおよび/またはVLのCDR3領域内に、ランダムに突然変異されうる。このインビトロ親和性成熟は、VH CDR3またはVL CDR3、それぞれに相補的なPCRプライマーを用いてVHおよびVL領域を増幅することにより達成されうるが、それらのプライマーは、結果として生じたPCR産物が、ランダム突然変異がVHおよび/またはVL CDR3へ導入されているVHならびにVLセグメントをコードするように、特定の位置において4つのヌクレオチド塩基のランダム混合物で「スパイク」されている。これらのランダムに突然変異したVHおよびVLセグメントは、MAdCAMへの結合について再スクリーニングされうる。

[0128]

組換え免疫グロブリンディスプレイライブラリーからの本発明の抗MAdCAM抗体のスクリーニングおよび単離後、選択された抗体をコードする核酸は、ディスプレイパッケージから(例えば、ファージゲノムから)回収され、標準的組換えDNA技術により他の発現ベクターへサブクローニングされうる。必要に応じて、核酸は、下記のように、本発明の他の抗体型を作製するためにさらに操作されうる。組み合わせライブラリーのスクリーニングにより単離された組換えヒト抗体を発現させるために、抗体をコードするDNAは、上記のように、組換え発現ベクターへクローニングされ、哺乳動物宿主細胞へ導入される。

[0129]

クラススイッチ

本発明のもう一つの局面は、抗MAdCAM抗体のクラスが別のものへスイッチされうる機構を提供することである。本発明の一つの局面において、VLまたはVHをコードする核酸分子

20

30

40

50

は、それが、CLまたはCHをコードするいずれのヌクレオチド配列も含まないように、当技術分野において周知の方法を用いて単離される。VLまたはVHをコードする核酸分子は、その後、免疫グロブリン分子の異なるクラス由来のCLまたはCHをコードするヌクレオチド配列と機能的に連結される。これは、上記のように、CLまたはCHコード配列を含むベクターまたは核酸分子を用いて達成されうる。例えば、本来IgMであった抗MAdCAM抗体は、IgGへクラススイッチされうる。さらに、クラススイッチは、1つのIgGサブクラスを別のものへ、例えば、IgG4からIgG2へ、変換するために用いられうる。所望のアイソタイプまたは抗体サブクラスを含む本発明の抗体を作製するための好ましい方法は、抗MAdCAM抗体の重鎖をコードする核酸および抗MAdCAM抗体の軽鎖をコードする核酸を単離する段階、重鎖の可変領域を所望のアイソタイプの重鎖の定常ドメインとライゲーションする段階、細胞において軽鎖およびライゲーションされた重鎖を発現させる段階、ならびに所望のアイソタイプをもつ抗MAdCAM抗体を収集する段階を含む。

[0130]

抗体誘導体

当業者に公知の技術および方法を用いて抗体誘導体を作製するために上記の核酸分子を用いうる。

[0131]

ヒト化抗体

非ヒト抗体の免疫原性は、ヒト化の技術を用いて、場合によっては、適切なライブラリーを用いるディスプレイ技術を使用して、ある程度まで低減されうる。マウス抗体または他の種由来の抗体は、当技術分野において周知の技術を用いてヒト化または霊長類化されうることは認識されていると思われる。例えば、Winter and Harris, Immunol Today, 14:43-46 (1993) およびWright et al., Crit. Reviews in Immunol., 12125-168 (1992) を参照。対象となる抗体は、 C_H 1、 C_H 2、 C_H 3、ヒンジドメインおよび/またはフレームワークドメインを対応するヒト配列に置換しうる組換えDNA技術により操作されうる(WO 92/0219 0ならびに米国特許第5,530,101号、第5,585,089号、第5,693,761号、第5,693,792号、第5,714,350号、および第5,777,085号参照)。もう一つの態様において、非ヒトの抗MAdCAM抗体は、 C_H 1、ヒンジドメイン、 C_H 2、 C_H 3および/またはフレームワークドメインを本発明の抗MAdCAM抗体の対応するヒト配列に置換することによりヒト化されうる。

[0132]

突然变異型抗体

もう 一 つ の 態 様 に お い て 、 核 酸 分 子 、 ベ ク タ ー お よ び 宿 主 細 胞 は 、 突 然 変 異 し た 抗 MAdC AM抗体を作製するために用いられうる。抗体は、抗体の結合性質を変化させるために重鎖 および/または軽鎖の可変ドメインにおいて突然変異されうる。例えば、突然変異は、抗 体のMAdCAMについてのK_dを増加または減少させるようにCDR領域の1つまたは複数において なされうる。部位特異的突然変異誘発における技術は、当技術分野において周知である。 例えば、Sambrook et al., and Ausubel et al., 前記を参照。好ましい態様において、 突 然 変 異 は 、 抗 MAdCAM抗 体 の 可 変 領 域 に お い て 生 殖 系 列 と 比 較 し て 変 化 し て い る こ と が 知 られているアミノ酸残基になされる。より好ましい態様において、1つまたは複数の突然 変異は、抗MAdCAM抗体1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1 \ 7.16.6\ 7.20.5\ 7.26.4\ 9.8.2\ 6.22.2-mod\ 6.34.2-mod\ 6.67.1-mod\ 6.77.1-mod も しくは7.26.4-modの1つの可変領域またはCDR領域において生殖系列と比較して変化して いることが知られているアミノ酸残基になされる。もう一つの態様において、1つまたは 複数の突然変異は、アミノ酸配列が、SEQ ID NO:2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、 22、24、26、28、30、32、34、36、38、40、42、44、46、48、52、54、56、58、62、64、 66、もしくは68に示されている、またはヌクレオチド配列が、SEQ ID NO:1、3、5、7、9 、11、13、15、17、19、21、23、25、27、29、31、33、35、37、39、41、43、45、47、51 、53、55、57、61、63、65、もしくは67に示されている、可変領域またはCDR領域におい て生殖系列と比較して変化していることが知られているアミノ酸残基になされる。もう一 つの態様において、核酸分子は、フレームワーク領域の1つまたは複数において突然変異

している。突然変異は、抗MAdCAM抗体の半減期を増加させるためにフレームワーク領域または定常ドメインにおいてなされうる。例えば、参照により本明細書に組み入れられている、2000年2月24日に公開されたWO 00/09560を参照。一つの態様において、1個、3個、または5個または10個の点突然変異、およびわずか15個の点突然変異がありうる。フレームワーク領域または定常ドメインにおける突然変異はまた、抗体の免疫原性を変化させるために、別の分子への共有結合性もしくは非共有結合性結合のための部位を供給するために、または補体結合のような性質を変化させるために、なされうる。突然変異は、単一突然変異型抗体におけるフレームワーク領域、定常ドメインおよび可変領域のそれぞれにおいてなされうる。または、突然変異は、単一突然変異型抗体におけるフレームワーク領域、可変領域、または定常ドメインのうちのたった1つにおいてなされうる。

[0133]

一つの態様において、突然変異前の抗MAdCAM抗体と比較して、突然変異した抗MAdCAM抗体のVHまたはVL領域のいずれかにおいて15個以下のアミノ酸変化がある。より好ましい態様において、突然変異した抗MAdCAM抗体のVHもしくはVL領域のいずれかにおいて、わずか10個のアミノ酸変化、より好ましくはわずか5個のアミノ酸変化、またはよりいっそう好ましくはわずか3個のアミノ酸変化がある。もう一つの態様において、定常ドメインにおいて、わずか15個のアミノ酸変化、より好ましくは、わずか10個のアミノ酸変化、よりいっそう好ましくはわずか5個のアミノ酸変化がある。

[0134]

改变抗体

もう一つの態様において、もう一つのポリペプチドへ連結された抗MAdCAM抗体の全部または一部を含む融合抗体またはイムノアドヘシンが、作製されうる。好ましい態様において、抗MAdCAM抗体の可変領域のみがポリペプチドに連結される。もう一つの好ましい態様において、VHおよびVLドメインが抗体結合部位を形成するようにお互いに相互作用できる様式で、抗MAdCAM抗体のVHドメインは、第一ポリペプチドに連結され、一方、抗MAdCAM抗体のVLドメインは、第一ポリペプチドに連結されている。もう一つの好ましい態様において、VHおよびVLドメインがお互いに相互作用できるように、VHドメインが、リンカーによりVLドメインから分離されている(下の一本鎖抗体の項目下を参照)。VH-リンカー-VL抗体は、その後、対象となるポリペプチドに連結される。融合抗体は、ポリペプチドをMAdCAM発現細胞または組織へ方向づけるために有用である。ポリペプチドは、毒素、成長因子もしくは他の制御タンパク質のような治療剤でありうる。がリペプチドは、毒素、成長因子もしくは他の制御タンパク質のような治療剤でありうる。または西洋ワサビのペルオキシダーゼのような、容易に可視化されうる酵素のような診断剤でありうる。さらに、2つ(またはそれ以上)の一本鎖抗体がお互いに連結されている融合抗体が、作製されうる。これは、単一のポリペプチド鎖上に二価もしくは多価抗体を作製した場合、または二重特異性抗体を作製した場合には、有用である。

[0135]

ー本鎖抗体(scFv)を作製するために、VLおよびVH領域が可動性リンカーにより連結されて、VHおよびVL配列が連続した一本鎖タンパク質として発現されうるように、VHおよびVLコード化DNA断片は、可動性リンカーをコードする、例えば、アミノ酸配列(GIy $_4$ -Ser) $_3$ をコードする、もう一つの断片に機能的に連結される(例えば、Bird et al., Science, 242:423-426 (1988); Huston et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 85:5879-5883 (1988); McCafferty et al., Nature, 348:552-554 (1990)を参照)。一本鎖抗体は、単一のVHおよびVLが用いられる場合には、一価、2つのVHおよびVLが用いられる場合には、二価、または2つより多いVHおよびVLが用いられる場合には、多価でありうる。

[0136]

もう一つの態様において、他の改変抗体は、抗MAdCAMコード化核酸分子を用いて調製されうる。例えば、「カッパボディ」(III et al., Protein Eng, 10:949-57 (1997))、「ミニボディ」(Martin et al., EMBO J, 13:5303-9 (1994))、「ダイアボディ」(Holliger et al., PNAS USA, 90:6444-6448 (1993))、または「ジャヌシン(Janusin)」(Traunecker et al., EMBO J, 10:3655-3659 (1991)およびTraunecker et al., "Janusin: new mole

10

20

30

40

20

30

40

50

cular design for bispecific reagents, "Int J Cancer Suppl, 7:51-52 (1992))が、本明細書の教示に従って、標準的な分子生物学的技術を用いて調製されうる。

[0137]

もう一つの局面において、キメラおよび二重特異性抗体が作製されうる。異なる抗体由来のCDRおよびフレームワーク領域を含むキメラ抗体が、作製されうる。好ましい態様において、キメラ抗体のCDRは、ヒト抗MAdCAM抗体の軽鎖または重鎖の可変領域のCDRの全部を含むが、一方、フレームワーク領域は、1つ以上の異なる抗体由来である。より好ましい態様において、キメラ抗体のCDRは、ヒト抗MAdCAM抗体の軽鎖および重鎖の可変領域のCDRの全部を含む。フレームワーク領域は、もう一つの種由来でありうり、好ましい態様において、ヒト化されうる。または、フレームワーク領域は、もう一つのヒト抗体由来でありうる。

[0138]

1つの結合ドメインを通してMAdCAMへ、および第二の結合ドメインを通して第二分子へ、特異的に結合する二重特異性抗体が、作製されうる。二重特異性抗体は、組換え分子生物学的技術により産生されうる、または物理的にいっしょに結合されうる。さらに、MAdCAMへおよびもう一つの分子へ特異的に結合する、1つより多いVHおよびVLを含む一本鎖抗体が、作製されうる。そのような二重特異性抗体は、周知である技術、例えば、(i)および(ii)に関連して、例えば、Fanger et al., Immunol Methods 4:72-81 (1994)およびWright and Harris, 前記を参照、ならびに(iii)に関連して、例えば、Trunecker et al., Int. J. Cancer(Suppl.) 7:51-52 (1992)参照、を用いて作製されうる。好ましい態様において、二重特異性抗体は、MAdCAMへ、および内皮細胞上で高レベルで発現されたもう一つの分子へ、結合する。より好ましい態様において、他の分子は、VCAM、ICAMまたはL-セレクチンである。

[0139]

様々な態様において、上記の改変抗体は、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modまたは7.26.4-modから選択された抗体の1つ由来の、可変領域の1つもしくは複数または1つもしくは複数のCDR領域を用いて調製される。もう一つの態様において、改変抗体は、アミノ酸配列がSEQ ID NO:2、4、6、8、10、12、14、16、18、20、22、24、26、28、30、32、34、36、38、40、42、44、46、48、52、54、56、58、62、64、66、もしくは68に示されている、またはヌクレオチド配列がSEQ ID NO:1、3、5、7、9、11、13、15、17、19、21、23、25、27、29、31、33、35、37、39、41、43、45、47、51、53、55、57、61、63、65、もしくは67に示されている、可変領域の1つもしくは複数または1つもしくは複数のCDR領域を用いて調製される。

[0140]

誘導体化および標識抗体

本発明の抗体または抗体部分は、誘導体化されうる、またはもう一つの分子(例えば、もう一つのペプチドまたはタンパク質)に連結されうる。一般的に、抗体またはその部分は、MAdCAM結合が誘導体化または標識化により不利に影響されないように、誘導体化される。従って、本発明の抗体および抗体部分は、本明細書に記載されたヒト抗MAdCAM抗体の無傷型および改変型の両方を含むように意図される。例えば、本発明の抗体または抗体部分は、もう一つの抗体(例えば、二重特異性抗体またはダイアボディ)、検出剤、細胞傷害性物質、薬剤、および/または、抗体もしくは抗体部分のもう一つの分子(ストレプトアビジンコア領域またはポリヒスチジンタグのような)との結合を仲介することができるタンパク質もしくはペプチドのような、1つまたは複数の他の分子実体へ機能的に連結されうる(化学的カップリング、遺伝子融合、非共有結合性結合またはそうでないものにより)。【0141】

誘導体化抗体の1つの型は、2つまたはそれ以上の抗体(例えば、二重特異性抗体を作製するために、同じ型の、または異なる型の)を架橋することにより作製される。適した架橋削は、適切なスペーサーにより分離された2つの別個の反応性基を有するヘテロ二官能

性(例えば、m-マレイミドベンゾイル-N-ヒドロキシスクシンイミドエステル)、またはホモニ官能性(例えば、ジスクシンイミジルスベレート)であるものを含む。そのようなリンカーは、Pierce Chemical Company, Rockford, IIIから入手できる。

[0142]

誘導体化抗体のもう一つの型は、標識抗体である。本発明の抗体または抗体部分が誘導 体化されうる有用な検出剤は、フルオレセイン、フルオレセインイソチオシアネート、ロ ーダミン、5-ジメチルアミン-1-ナフタレンスルホニルクロリド、フィコエリトリン、ラ ンタニドリン光体などを含む。抗体はまた、西洋ワサビのペルオキシダーゼ、 - ガラク トシダーゼ、ルシフェラーゼ、アルカリフォスファターゼ、グルコースオキシダーゼなど のような検出に有用である酵素で標識されうる。抗体が検出可能な酵素で標識されている 場合、それは、酵素が用いて識別されうる反応生成物を生成する、追加の試薬を添加する ことにより検出される。例えば、西洋ワサビペルオキシダーゼ剤が存在している場合、過 酸 化 水 素 お よ び ジ ア ミ ノ ベ ン ジ ジ ン の 追 加 が 、 検 出 で き る 着 色 反 応 生 成 物 へ 導 く 。 抗 体 は また、ビオチンで標識され、アビジンまたはストレプトアビジン結合の間接的測定を通し て検出されうる。抗体は、ガドリニウムのような磁気剤で標識されうる。抗体はまた、コ 次 レ ポ ー タ ー に よ り 認 識 さ れ る あ ら か じ め 決 定 さ れ た ポ リ ペ プ チ ド エ ピ ト ー プ で 標 識 さ れ うる(例えば、ロイシンジッパーペア配列、二次抗体についての結合部位、金属結合ドメ イン、エピトープタグ)。いくつかの態様において、標識は、可能性のある立体障害を低 減させるために様々な長さのスペーサーアームにより付着される。

[0143]

抗MAdCAM抗体はまた、放射性標識化アミノ酸で標識されうる。放射性標識は、診断および治療の両方の目的に用いられうる。例えば、放射性標識は、X線または他の診断技術によりMAdCAM発現組織を検出するために用いられうる。さらに、放射性標識は、罹患組織またはMAdCAM発現腫瘍に対する毒素として治療的に用いられうる。ポリペプチドについての標識の例は、限定されるわけではないが、以下の放射性同位体または放射性核種 -- 3 H、 14 C、 15 N、 35 S、 90 Y、 99 Tc、 111 In、 125 I、 131 I、を含む。

[0144]

抗MAdCAM抗体はまた、ポリエチレングリコール(PEG)、メチルもしくはエチル基、または糖基のような化学基で誘導体化されうる。これらの基は、抗体の生物学的特性を改善するために、例えば、血清半減期を増加させるために、または組織結合を増加させるために、有用でありうる。この方法はまた、抗MAdCAM抗体の任意の抗原結合断片またはバージョンに適用される。

[0145]

薬学的組成物およびキット

さらなる局面において、本発明は、阻害性ヒト抗MAdCAM抗体を含む組成物、およびそのような組成物で被験者を処置するための方法を提供する。いくつかの態様において、処置の被験者はヒトである。他の態様において、被験者は、獣医学的対象である。いくつかの態様において、獣医学的対象は、イヌまたは非ヒトの霊長類である。

[0146]

処置は、本発明の1つまたは複数の阻害性抗MAdCAMモノクローナル抗体、またはそれらの抗原結合断片の、単独または薬学的に許容される担体と共での、投与を含む。本発明の阻害性抗MAdCAM抗体およびそれらを含む組成物は、1つまたは複数の他の治療剤、診断剤または予防剤と組み合わせて投与されうる。追加の治療剤は、抗炎症性剤または免疫調節剤を含む。これらの薬剤は、限定されるわけではないが、プレドニゾロン、メチルプレドニゾロン、NCX-1015またはブデソニドのような局所的および経口コルチコステロイドン;メサラジン、オルサラジン、バルサラジドまたはNCX-456のようなアミノサリチラート;アザチオプリン、6-メルカプトプリン、メトトレキセート、シクロスポリン、FK506、IL-10(イロデカキン)、IL-11(Oprelevkin)、IL-12、MIF/CD74アンタゴニスト、TNX-100/5-D12のようなCD40アンタゴニスト、OX40Lアンタゴニスト、GM-CSF、ピメクロリムスまたはラパマイシンのような免疫調節物質のクラス;イフリキシマブ、アダリムマブ、CDP-870、

10

20

30

40

20

30

40

50

オネルセプト、エタネルセプトのような抗TNF 剤のクラス;PDE-4阻害剤(ロフルミラストなど)、TACE阻害剤(DPC-333、RDP-58など)およびICE阻害剤(VX-740など)、ならびにダクリツマブのようなIL-2受容体アンタゴニストのような抗炎症性剤のクラス、ナタリツマブ、MLN-02またはアリカホルセンのような選択性接着分子アンタゴニストのクラス、限定されるわけではないが、ロフェコキシブ、バルデコキシブ、セレコキシブのようなCOX-2阻害剤、ガバペンチンおよびプレガバリンのようなP/Q型電位感受性チャネル(2)調節剤NK-1受容体アンタゴニスト、カナビノイド受容体調節剤、およびデルタオピオイド受容体アゴニスト、ならびに抗新生物剤、抗腫瘍剤、抗血管形成剤または化学療法剤を含む。そのような追加の薬剤は、同じ組成物に含まれうる、または別々に投与されうる。いくつかの態様において、本発明の1つまたは複数の阻害性抗MAdCAM抗体は、ワクチンとして、またはワクチンへのアジュバントとして用いられうる。特に、MAdCAMがリンパ組織に発現されているため、ワクチン抗原は、抗原を本発明の抗MAdCAM抗体へ結合することによりリンパ組織へ有利にターゲットされうる。

[0147]

本明細書で用いられる場合、「薬学的に許容される担体」とは、生理学的に適合性のあるありとあらゆる溶媒、分散媒、コーティング剤、抗細菌剤および抗真菌剤、等張性および吸収促進または遅延剤などを意味する。薬学的に許容される担体のいくつかの例は、水、食塩水、リン酸緩衝食塩水、塩化ナトリウム、デキストロース、グリセロール、ポリエチレングリコール、エタノールなどを含む酢酸緩衝液、およびそれらの組み合わせである。多くの場合、等張性剤、例えば、糖、マンニトール、ソルビトールのようなポリアルコール、または塩化ナトリウムを組成物に含むことが好ましい。薬学的に許容される物質の追加の例は、界面活性剤、湿潤剤または湿潤剤もしくは乳化剤のような微量の補助物質、抗体の有効期間もしくは効力を増強する保存剤または緩衝液である。

[0148]

本発明の組成物は、様々な形、例えば、液体溶液(例えば、注射可能および注入可能な溶液)、分散液または懸濁液、錠剤、ピル、凍結乾燥ケーキ、乾燥粉末、リポソームおよび坐剤のような液体、半固体および固体剤形をとりうる。好ましい形は、投与および治療的適用の意図された様式に依存する。典型的な好ましい組成物は、ヒトの受動免疫化に用いられるものと類似した組成物のような注射可能または注入可能溶液の形をとる。好ましい投与様式は、非経口(例えば、静脈内、皮下、腹腔内、筋肉内、皮内)である。好ましい態様において、抗体は、静脈内注入または注射により投与される。もう一つの好ましい態様において、抗体は、筋肉内、皮内または皮下注射により投与される。

[0149]

治療用組成物は、典型的には、製造および保存の条件下で無菌および安定でなければならない。組成物は、溶液、凍結乾燥ケーキ、乾燥粉末、マイクロエマルジョン、分散液、リポソーム、または高薬物濃度に適した他の規則正しい構造として製剤化されうる。滅菌注射可能溶液は、要求に応じて上で列挙された成分の1つまたは組み合わせを含む適切な溶媒に、必要とされる量の抗MAdCAM抗体を組み入れ、続いて滅菌することにより調製のための滅菌粉末の場合、好ましい調製方法は、活性は成分プラス任意の追加の望ましい成分の粉末をそれらのあらかじめ滅菌した溶液から生じよう空乾燥および凍結乾燥である。一般的に、分散液は、基本的な分散媒および上で列達なれたものからの必要とされる他の成分を含む滅菌媒体へ活性化合物を組み入れることで引調製される。溶液の望ましい特性は、例えば、界面活性剤の使用により、および分散液における必要とされる粒子サイズは、界面活性剤の使用により、および分しまり、維持されうる。注射可能組成物の長時間吸収は、吸収を遅らせる作用物質、例えば、モノステアリン酸塩、高分子材料、油およびゼラチン、を組成物に含むことにより引き起こされうる。

[0150]

本発明の抗体は、当技術分野において公知の様々な方法により投与されうるが、多くの 治療的適用について、好ましい投与経路/様式は、皮下、筋肉内、皮内または静脈内の注 入である。当業者により認識されているように、投与経路および/または様式は、所望の 結果に依存して変わりうる。

[0151]

特定の態様において、抗体組成物は、インプラント、経皮パッチおよびマイクロカプセル化送達系を含む徐放性製剤のような、抗体を急速な放出から保護する担体で調製されうる。エチレン酢酸ビニル、ポリ無水物、ポリグリコール酸、コラーゲン、ポリオルトエステル、およびポリ乳酸のような生分解性、生体適合性高分子が用いられる。そのような製剤の調製のための多くの方法は、特許化されている、または当業者に一般的に公知である。例えば、Sustained and Controlled Release Drug Delivery Systems (J.R. Robinson, ed., Marcel Dekker, Inc., New York (1978))を参照。

[0152]

特定の態様において、本発明の抗MAdCAM抗体は、例えば、不活性な希釈剤または同化できる食用担体と共に、経口で投与されうる。化合物(および必要に応じて、他の成分)はまた、硬カプセルまたは軟カプセルに入れる、錠剤へと圧縮する、または被験者の食事へ直接的に組み入れられうる。経口治療的投与について、抗MAdCAM抗体は、賦形剤と混合され、摂取できる錠剤、バッカル錠、トローチ、カプセル、エリキシル剤、懸濁液、シロップ、カシェ剤などの形で用いられうる。非経口以外の投与により本発明の化合物を投与するために、それの不活性化を防ぎうる材料で、化合物をコーティングする、または化合物と同時投与することが必要である場合がある。

[0153]

本発明の組成物は、本発明の抗体もしくは抗原結合部分の「治療的有効量」または「予防的有効量」を含みうる。「治療的有効量」とは、必要な用量および期間における、所望の治療的結果を達成するのに有効な量を指す。抗体または抗体部分の治療的有効量は、個体の疾患状態、年齢、性別、および体重、ならびに個体において所望の応答を誘発しうる抗体または抗体部分の能力のような因子に従って変わりうる。治療的有効量はまた、治療的有益な効果が、抗体または抗体部分のいずれの毒性または有害作用をも上回るものである。「予防的有効量」とは、必要な用量および期間における、所望の予防的結果を達成するのに有効な量を指す。典型的には、予防的用量は疾患の前または初期において被験者に用いられるため、予防的有効量は、治療的有効量より少なくありうる。

[0154]

投与計画は、最適な所望の応答(例えば、治療的または予防的応答)を提供するように調整されうる。例えば、単一ボーラスが投与されうる、数回に分割された用量が長い期間をかけて投与されうる、または用量は、治療的状況の緊急性により示されるように比例して低減もしくは増加されうる。投与の簡便性および用量の均一性のために非経口組成物を用量単位で製剤化することは、特に有利である。本明細書に用いられる場合の用量単位型とは、処置されるべき哺乳動物対象についての単位の用量として適した物理的に別個の単位を指す;各単位は、必要とされる薬学的担体に付随して、所望の治療効果を生じるように計算された活性化合物のあらかじめ決められた量を含む。本発明の用量単位型についての特定化は、(a)抗MAdCAM抗体またはその部分の固有の特性および達成されるべき特定の治療的または予防的効果、ならびに(b)個体における感受性についての処置のためのそのような抗体を調合することの当技術分野に内在する制限により、決定され、かつ直接的に依存する。

[0155]

本発明の抗体もしくは抗体部分の治療的または予防的有効量についていの例示的な、非限定的範囲は、0.025~50 mg/kg、より好ましくは0.1~50 mg/kg、より好ましくは0.1~2 5 mg/kg、0.1~10 mg/kg、または0.1~3 mg/kgである。いくつかの態様において、製剤は、20 mM 酢酸ナトリウム、pH 5.5、140 mM NaCI、および0.2 mg/mL ポリソルベート80の緩衝液に5 mg/mLの抗体を含む。用量値は、緩和されるべき状態の型および重症度で異なりうることは留意されるべきである。何か特定の被験者について、特定の投与計画は、個体の必要性および化合物の投与を施すまたは指揮する人のプロとしての判断に従って時間

10

20

30

40

とともに調整されるべきであること、ならびに本明細書に示された用量範囲は、例示的であるのみで、主張された組成物の範囲または実施を限定することを意図されないことは、 さらに理解されるべきである。

[0156]

本発明のもう一つの局面は、本発明の抗MAdCAM抗体もしくは抗体部分、またはそのような抗体を含む組成物を含むキット提供する。キットは、抗体または組成物に加えて、診断剤または治療剤を含みうる。キットはまた、診断または治療方法における使用についての使用説明書を含みうる。好ましい態様において、キットは、抗体またはそれを含む組成物、および下記の方法に用いられうる診断剤を含む。もう一つの好ましい態様において、キットは、抗体またはそれを含む組成物、および下記の方法に用いられうる1つまたは複数の治療剤を含む。

[0157]

遺伝子治療

本発明の核酸分子は、遺伝子治療を介してそれを必要としている患者へ投与されうる。 治療は、インビボまたはエクスビボのいずれかでありうる。好ましい態様において、重鎖 および軽鎖の両方をコードする核酸分子が、患者へ投与される。より好ましい態様におい て、核酸分子は、B細胞が抗体を産生することについて特定化されているため、それらがB 細胞の染色体へ安定的に組み込まれるように投与される。好ましい態様において、前駆体 B細胞は、エクスビボでトランスフェクションされるまたは感染し、それを必要としてい る患者へ再移植される。もう一つの態様において、前駆体B細胞または他の細胞は、対象 となる細胞型を感染させることが知られた組換えウイルスを用いてインビボで感染する。 遺伝子治療に用いられる典型的ベクターは、リポソーム、プラスミドおよびウイルスベク ターを含む。例示的なウイルスベクターは、レトロウイルス、アデノウイルスおよびア ノ随伴ウイルスである。インビボまたはエクスビボのいずれかでの感染後、抗体発現のレ ベルは、処置された患者から試料を採取し、当技術分野において公知の、または本明細書 に考察された、任意のイムノアッセイ法を用いることによりモニターされうる。

[0158]

好ましい態様において、遺伝子治療法は、抗MAdCAM抗体の重鎖またはその抗原結合部分をコードする単離された核酸分子を投与する段階、および核酸分子を発現させる段階を含む。もう一つの態様において、遺伝子治療法は、抗MAdCAM抗体の軽鎖またはその抗原結合部分をコードする単離された核酸分子を投与する段階、および核酸分子を発現させる段階を含む。より好ましい方法において、遺伝子治療法は、本発明の抗MAdCAM抗体の重鎖またはその抗原結合部分をコードする単離された核酸分子および軽鎖またはその抗原結合部分をコードする単離された核酸分子を投与する段階、ならびに核酸分子を発現させる段階を含む。遺伝子治療法はまた、もう一つの抗炎症性剤または免疫調節剤を投与する段階を含みうる。

[0159]

使用の診断方法

抗MAdCAM抗体は、インビトロまたはインビボで生体試料においてMAdCAMを検出するために用いられうる。抗MAdCAM抗体は、非限定的に、ELISA、RIA、FACS、組織免疫組織化学、ウェスタンブロットまたは免疫沈降を含む通常のイムノアッセイ法に用いられうる。本発明の抗MAdCAM抗体は、ヒトからMAdCAMを検出するために用いられうる。もう一つの態様において、抗MAdCAM抗体は、カニクイザルおよびアカゲザル、チンパンジーならびに無尾猿のような旧世界霊長類からMAdCAMを検出するために用いられうる。本発明は、生体試料を本発明の抗MAdCAM抗体と接触させる段階、およびMAdCAMに結合した抗体を検出する段階を含む、生体試料においてMAdCAMを検出するための方法を提供する。一つの態様において、抗MAdCAM抗体は、検出可能な標識で直接的に誘導体化されている。もう一つの態様において、抗MAdCAM抗体は、検出可能な標識でするで、抗MAdCAM抗体と結合することができる第二抗体または他の分子が標識されている。当業者に周知であるように、第一抗体の特定の種およびクラスと特異的に結合する能力がある第二抗体が、選択される。例えば、抗MAdC

10

20

30

40

AM抗体がヒトIgGである場合には、第二抗体は、抗ヒトIgGでありうる。抗体に結合できる他の分子は、非限定的に、プロテインAおよびプロテインGを含み、それらの両方とも、例えば、Pierce Chemical Co.から、市販されている。

[0160]

抗体または二次的なものについての適切な標識は、前記に開示されており、様々な酵素、補欠分子族、蛍光物質、発光物質、磁気剤、および放射性物質を含む。適切な酵素の例は、西洋ワサビのペルオキシダーゼ、アルカリホスファターゼ、 - ガラクトシダーゼ、またはアセチルコリンエステラーゼを含む;適切な補欠分子族複合体の例は、ストレプトアビジン/ビオチンおよびアビジン/ビオチンを含む;適切な蛍光物質の例は、ウンベリフェロン、フルオレセイン、フルオレセインイソチオシアネート、ローダミン、ジクロロトリアジニルアミンフルオレセイン、塩化ダンシルまたはフィコエリトリンを含む;発光物質の例は、ルミノールを含む;磁気剤の例は、ガドリニウムを含む;および適切な放射性物質の例は、125 I、131 I、35 S、または3 Hを含む。

[0161]

代替の態様において、MAdCAMは、検出可能な物質で標識されたMAdCAM標準および標識されていない抗MAdCAM抗体を利用する競合イムノアッセイ法により生体試料においてアッセイされうる。このアッセイ法において、生体試料、標識MAdCAM標準および抗MAdCAM抗体が混合され、非標識抗体に結合した標識MAdCAM標準の量が測定される。生体試料におけるMAdCAMの量は、抗MAdCAM抗体に結合した標識MAdCAM標準の量に反比例する。

[0162]

いくつかの目的のために上で開示されたイムノアッセイ法を用いうる。一つの態様において、抗MAdCAM抗体は、細胞培養中の細胞においてMAdCAMを検出するために用いられうる。好ましい態様において、抗MAdCAM抗体は、細胞表面MAdCAM発現のレベルを、様々な化合物での細胞の処理後に測定するために用いられうる。この方法は、MAdCAMを活性化するまたは阻害するために用いられうる化合物を試験するために用いられうる。この方法において、細胞の1つの試料が、一時期、試験化合物で処理され、一方、もう一つの試料は未処理のままであり、その後、細胞表面発現がフローサイトメトリー、免疫組織化学、ウェスタンブロット、ELISAまたはRIAにより測定されうる。さらに、イムノアッセイ法は、MAdCAMの活性化または阻害のいずれかについて多数の化合物を試験するために高処理量スクリーニングのためにスケールアップされうる。

[0163]

本発明の抗MAdCAM抗体はまた、組織上または組織由来の細胞においてMAdCAMのレベルを 測定するために用いられうる。好ましい態様において、組織は罹患組織である。より好ま しい態様において、組織は、炎症を起こしている胃腸管またはその生検である。好ましい 方法の態様において、組織またはその生検は、患者から切除される。組織または生検は、 その後、例えば、MAdCAMレベル、MAdCAMの細胞表面レベル、またはMAdCAMの局在性を上で 考察された方法により測定しうるイムノアッセイ法に用いられる。方法は、炎症を起こし ている組織がMAdCAMを高レベルで発現させているかどうかを決定するために用いられうる

[0164]

上記診断方法は、組織が抗MAdCAM抗体での処理に対して良く応答していることを示しうるのだが、組織が高レベルのMAdCAMを発現させているかどうかを決定するために用いられうる。さらに、診断方法はまた、抗MAdCAM抗体での処理が、組織に、MAdCAMのより低いレベルを発現させているかどうかを決定するために用いられうる、および、それに従って、処理が成功であるかどうかを決定するために用いられうる。

[0165]

本発明の抗体はまた、MAdCAMを発現させる組織および器官の位置を特定するためにインビボで用いられうる。好ましい態様において、抗MAdCAM抗体は、炎症を起こしている組織の位置を特定するために用いられうる。本発明の抗MAdCAM抗体の利点は、それらが投与により免疫応答を生じないことである。方法は、抗MAdCAM抗体またはその薬学的組成物をそ

10

20

30

のような診断検査を必要としている患者へ投与する段階、およびMAdCAM発現組織の位置を測定するために画像解析に患者をかける段階を含む。画像解析は、医学分野において周知であり、非限定的に、X線分析、 シンチグラフィ、磁気共鳴画像化(MRI)、陽電子放出断層撮影法またはコンピュータ断層撮影法(CT)を含む。方法のもう一つの態様において、生検は、患者を画像解析にかけるよりむしろ、対象となる組織がMAdCAMを発現させているかどうかを測定するために患者から得られる。好ましい態様において、抗MAdCAM抗体は、患者において画像化されうる検出可能な作用物質で標識されうる。例えば、抗体は、X線分析に用いられうるバリウムのような造影剤、またはMRIもしくはCTに用いられうるガドリニウムキレートのような磁気造影剤で標識されうる。他の標識剤は、非限定的に、99Tcのような放射性同位体を含む。もう一つの態様において、抗MAdCAM抗体は、標識されず、検出できかつ抗MAdCAM抗体と結合することができる二次抗体または他の分子を投与することにより画像化される。

[0166]

本発明の抗MAdCAM抗体はまた、ドナーの血液、血清、血漿、または、限定されるわけではないが、便、尿、痰もしくは生検試料を含む他の生物流体に存在する可溶性MAdCAMのレベルを測定するために用いられうる。好ましい態様において、生物流体は血漿である。その後、生物流体は、可溶性MAdCAMのレベルを測定するためにイムノアッセイ法に用いられる。可溶性MAdCAMは、進行中の胃腸炎症についての代理のマーカーでありうり、検出の方法は、疾患重症度を測定するための診断マーカーとして用いられうる。

[0167]

上記診断方法は、個体が抗MAdCAM抗体での処理に良く応答していることを示しうるのだが、個体が高レベルの可溶性MAdCAMを発現させているかどうかを決定するために用いられうる。さらに、診断方法はまた、抗MAdCAM抗体(下記参照)または疾患の他の薬剤での処理が、個体にMAdCAMのより低いレベルを発現させているかどうかを測定するために用いられうり、それに従って、処理が成功したかどうかを決定するために用いられうる。

[0168]

抗MAdCAM抗体による 4 7/MAdCAM依存性接着の阻害

もう一つの態様において、本発明は、MAdCAMと結合し、かつ $_4$ $_7$ -インテグリンを有している細胞のMAdCAMへの、またはL-セレクチンのような他の同族リガンドのMAdCAMへの結合および接着を阻害する抗MAdCAM抗体を提供する。好ましい態様において、MAdCAMはヒトであり、かつ可溶性型か、または細胞の表面上に発現されているかのいずれかである。もう一つの好ましい態様において、抗MAdCAM抗体はヒト抗体である。もう一つの態様において、抗体またはその部分は、 $_4$ $_7$ とMAdCAMの間の結合をわずか50 nMのIC $_{50}$ 値で阻害する。好ましい態様において、IC $_{50}$ 値は、わずか5 nMである。より好ましい態様において、IC $_{50}$ 値は5 nM未満である。より好ましい態様において、IC $_{50}$ 値は、0.05 μ g/mL未満である。もう一つの好ましい態様において、IC $_{50}$ 値は、0.5 μ g/mL未満である。もう一つの好ましい態様において、IC $_{50}$ 値は、0.5 μ g/mL未満。0.4 μ g/mL未満または0.3 μ g/mL未満である。IC $_{50}$ 値は、ELISAまたは接着アッセイ法により測定されうる。好ましい態様において、IC $_{50}$ 値は、天然でMAdCAMを発現させる細胞もしくは組織か、またはMAdCAMを発現させるように操作されている細胞もしくは組織のいずれかを用いて接着アッセイ法により測定される。

[0169]

抗MAdCAM抗体による腸管付属リンパ組織へのリンパ球補充の阻害

もう一つの態様において、本発明は、天然で発現されているMAdCAMと結合して、リンパ球の特定化された胃腸リンパ組織への結合を阻害する抗MAdCAM抗体を提供する。好ましい態様において、天然で発現されているMAdCAMはヒトまたは霊長類MAdCAMであり、可溶性型かまたは細胞の表面上に発現されているかのいずれかである。もう一つの好ましい態様において、抗MAdCAM抗体は、ヒト抗体である。もう一つの態様において、抗体またはその部分は、腸栄養性 $_4$ $_7$ $^+$ リンパ球のMAdCAMを発現させている組織への補充をわずか5 mg/kgのIC $_5$ $_0$ 値で阻害する。好ましい態様において、IC $_5$ $_0$ 値は、わずか1 mg/kgである。より好

10

20

30

40

ましい態様において、 IC_{50} 値は、0.1~mg/kg未満である。-0の態様において、 IC_{50} 値は、シンチグラフィまたは単一陽電子放出コンピュータ断層撮影法を用いて、テクネチウム標識末梢血リンパ球の胃腸管への補充の用量効果関係を測定することにより決定されうる。もう-0の態様において、 IC_{50} 値は、抗MAdCAM抗体の用量の関数として、フローサイトメトリーを用いて、末梢循環において、限定されるわけではないが、CD4+4-7+メモリーT細胞のような腸栄養性4-7+リンパ球における増加を測定することにより決定されうる。

[0170]

本発明がより良く理解されうるために、以下の実施例が示されている。これらの実施例は、例証の目的のためのみであって、いかなる方法によっても本発明の範囲を限定すると解釈されるべきではない。

10

[0171]

実施例1:

抗MAdCAM産生ハイブリドーマの作製

本発明の抗体は、本実施例に従って調製、アッセイおよび選択された。

[0172]

一次免疫原調製:

2つの免疫原が、XenoMouse(商標)マウスの免疫化のために調製された:(i)MAdCAM-IgG₁ Fc融合タンパク質および(ii)MAdCAMで安定的にトランスフェクションされた細胞から調製された細胞膜。

20

[0173]

(i)MAdCAM-IgG₁ Fc融合タンパク質

発現ベクター構築:

MAdCAMの成熟細胞外の免疫グロブリン様ドメインをコードするEcoRI/BgIII cDNA断片がpINCY Incyteクローン(3279276)から切除され、インフレームのIgG $_1$ Fc融合を生じるように、pIG1ベクターのEcoRI/BamHI部位へクローニングされた(Simmons, D.L. (1993), CeII ular Interactions in Development: A Practical Approach, ed. Hartley, D.A. (Oxford Univ. Press, Oxford), pp. 93-127)。結果として生じた挿入断片は、EcoRI/NotIで切除され、pCDNA3.1+(Invitrogen)へクローニングされた。ベクターにおけるMAdCAM-IgG $_1$ Fc c cDNAは、配列確認された。MAdCAM-IgG $_1$ Fc融合タンパク質のアミノ酸配列は、下に示されている:

30

MAdCAM-IgG₁ Fc融合タンパク質:

MDFGLALLLAGLLGLLLGQSLQVKPLQVEPPEPVVAVALGASRQLTCRLACADRG
ASVQWRGLDTSLGAVQSDTGRSVLTVRNASLSAAGTRVCVGSCGGRTFQHTVQLL
VYAFPDQLTVSPAALVPGDPEVACTAHKVTPVDPNALSFSLLVGGQELEGAQALG
PEVQEEEEEPQGDEDVLFRVTERWRLPPLGTPVPPALYCQATMRLPGLELSHRQA
IPVLHSPTSPEPPDTTSPESPDTTSPESPDTTSQEPPDTTSQEPPDTTSQEPPDT
TSPEPPDKTSPEPAPQQGSTHTPRSPGSTRTRRPEIQPKSCDKTHTCPPCPAPEL
LGGPSVFLFPPKPKDTLMISRTPEVTCVVVDVSHEDPEVKFNWYVDGVEVHNAKT
KPREEQYNSTYRVVSVLTVLHQDWLNGKEYKCKVSNKALPAPIEKTISKAKGQPR
EPQVYTLPPSRDELTKNQVSLTCLVKGFYPSDIAVEWESNGQPENNYKATPPVLD
SDGSFFLYSKLTVDKSRWQQGNVFSCSVMHEALHNHYTQKSLSLSPGK (SEQ
ID NO: 107)

40

下線:シグナルペプチド

太字: MAdCAM細胞外ドメイン

[0174]

組換えタンパク質発現/精製:

CHO-DHFR細胞は、MAdCAM-IgG $_1$ Fc融合タンパク質cDNAを含むpCDNA3.1+ベクターでトランスフェクションされ、MAdCAM-IgG $_1$ Fc融合タンパク質を発現させる安定なクローンが、600 μ g/mL G418および100 ng/mL メトトレキセートを含むIscoveの培地において選択さ

れ た 。 タン パ ク 質 発 現 の た め に 、 中 空 繊 維 バ イ オ リ ア ク タ ー に 、 10% (低 I gG ウ シ 胎 児 血 清 (Gibco)、非必須アミノ酸(Gibco)、2 mM グルタミン(Gibco)、ピルビン酸ナトリウム(Gibc o)、100 μg/mL G418および100 ng/mL メトトレキセートを含むIscoveの培地においてMAd CAM-IgG, Fcを安定的に発現させるCHO細胞を蒔いた。MAdCAM-IgG, Fc融合タンパク質は、 アフィニティークロマトグラフィーにより、収集された上清から精製された。簡単には、 上清は、HiTrap Protein G Sepharose(5 mL, Pharmacia)カラムにかけられ(2 mL/min)、2 5 mM トリス pH 8、150 mM NaCl(5カラム容量)で洗浄され、100 mM グリシン pH 2.5で溶 出されて(1 mL/min)、すぐに画分を1 M トリス pH 8でpH 7.5へ中和された。MAdCAM-IgG₁ Fc融合タンパク質を含む画分は、SDS-PAGEにより同定され、いっしょにプールされ、35 mM ビス-トリス pH 6.5、150 mM NaClであらかじめ平衡化されたSephacryl S100カラム(P harmacia)にかけられた。ゲル濾過は0.35 mL/minで行われ、約3x5 mL画分においてMAdCAM - IgG₁ Fc融合タンパク質のピークを収集した。これらの試料はプールされ、35 mM ビス-トリス pH 6.5であらかじめ平衡化されたResource Q(6 mL, Pharmacia)カラムにかけられ た。カラムは、35 mM ビス-トリス pH 6.5、150 mM NaClの5カラム容量で洗浄され(6 mL/ min)、MAdCAM-IgG₁ Fc融合タンパク質は、35 mM ビス-トリス pH 6.5、400 mM NaClで4~ 6 mL 画分へ溶出された。この段階において、タンパク質は90%純粋で、SDS-PAGEにより約 68 kDでの単一バンドとして移動した。免疫原としての使用およびすべてのその後のアッ セイ法のために、材料は、25 mM HEPES pH 7.5、1 mM EDTA、1 mM DTT、100 mM NaCI、50 % グリセロールへと緩衝液交換され、-80 でアリコートとして保存された。

[0175]

(ii) MAdCAMを安定的に発現させる細胞膜

公開されたMAdCAM配列(Shyjan AM, et al., J Immunol., 156, 2851-7 (1996))のヌクレオチド645位~1222位を含むSacl/Notl断片は、大腸cDNAライブラリーからPCR増幅され、pIND-Hygroベクター(Invitrogen)のSacl/Notl部位へクローニングされた。追加の5'コード配列を含むSacl断片は、pCDNA3.1 MAdCAM-IgG1 Fcからのこの構築物へサブクローニングされ、完全長MAdCAM cDNAを生じた。MAdCAM cDNAを含むKpnl/Notl断片は、その後、pEF5FRTV5GWCATベクター(Invitrogen)における対応する部位へクローニングされ、CATコード配列を置換した。cDNA挿入断片は、配列確認され、製造会社の使用説明書に従って、FlpリコンピナーゼテクノロジーによりFlpIn NIH 3T3細胞(Invitrogen)において単一の安定的に発現させるクローンを作製するように、トランスフェクションに用いられた。安定的に発現させるクローンは、下に概略が説明されているが、 $_{4-7}$ JYヒトBリンパ芽球腫細胞系(Chan BM, et al., J. Biol. Chem., 267:8366-70 (1992))の結合を支持するそれらの能力により選択された。MAdCAMを発現させるCHO細胞の安定なクローンは、FlpIn CHO細胞(Invitrogen)を用いて同様に調製された。

[0176]

MAdCAM発現FIpIn NIH-3T3細胞を、2 mM L-グルタミン、10% ドナー子ウシ血清(Gibco) および200 μg/mL ハイグロマイシンB(Invitrogen)を含むダルベッコの改変イーグル培地 (Gibco)で増殖させ、ローラーボトルで拡大した。MAdCAM発現FIpIn CHO細胞を、2 mM L-グルタミン、10% ドナー子ウシ血清(Gibco)および350 μg/mL ハイグロマイシンB(Invitrogen)を含む、ハムのF12/ダルベッコの改変イーグル培地(Gibco)で増殖させ、ローラーボトルで拡大した。細胞は、非酵素的細胞解離溶液(Sigma)の使用および削り取りにより収集され、リン酸緩衝食塩水において遠心分離により洗浄した。細胞膜は、25 mM ビス-トリスpH 8、10 mM MgCl $_2$ 、0.015%(w/v)アプロチニン、100 U/mL バシトラシンにおけるポリトロンホモジナイゼーションおよび遠心分離の2ラウンドにより細胞ペレットから調製された。最終のペレットを同じ緩衝液に再懸濁し、50x10 6 個の細胞等価物を厚肉エッペンドルフへ等分し、>100,000gで回転させて、XenoMouseマウス免疫化のための細胞膜ペレットを生じた。上清はデカントされ、膜は、必要とされるまで-80 でエッペンドルフ中で保存された。細胞膜におけるタンパク質発現の確認は、SDS-PAGE、およびMAdCAMのN末端残基([C]-KPLQVEPPEP)に対して産生されたウサギ抗ペプチド抗体でのウェスタンブロッティングにより測定された。

10

20

30

40

[0177]

免疫化およびハイブリドーマ作製:

週齢8~10週間のXENOMOUSE(商標)マウスは、精製された組換えMAdCAM-IgG $_1$ Fc融合タンパク質(10 μ g/用量/マウス)か、または安定的に発現させているMAdCAM-CHO細胞もしくはNIH 3T3細胞(10x10 6 細胞/用量/マウス)のいずれかから調製された細胞膜のいずれかで、腹腔内にまたはそれらの後部足蹠において免疫された。この用量は、3~8週間かけて5~7回、繰り返された。融合の4日前に、マウスは、PBS中のヒトMAdCAMの細胞外ドメインの最終注射を受けた。免疫化マウス由来の脾臓およびリンパ節リンパ球を、非分泌性骨髄腫P3-X63-Ag8.653細胞系と融合させ、以前に記載されているように(Galfre and Milstein, Methods Enzymol. 73:3-46 (1981))、HAT選択にかけた。MAdCAM特異的ヒトIgG $_2$ およびIgG $_4$ 抗体を分泌するハイブリドーマすべてのパネルが回収され、サブクローニングされた。MAdCAMに特異的なモノクローナル抗体を産生する12個のハイブリドーマサブクローン、1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、および9.8.2、が回収され、下記のアッセイ法で検出された。サブクローンハイブリドーマ系、1.7.2、1.8.2、6.14、2、6.22、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、および9.8.2、が由来している親の系、1.7、1.8、6.14、6.22、6.34、6.67、6.73、6.77、7.16、7.20、7.26および9.8、はすべて抗MAdCAM活性を有した。

[0178]

ELISA法:

マウス血清およびハイブリドーマ上清における抗原特異的抗体の検出は、記載されているように(Coligan et al., Unit 2.1 "Enzyme-linked immunosorbent assays," Current Protocols I in Immunology(1994))、抗体を捕獲しうるMAdCAM-IgG $_1$ Fc融合タンパク質を用いるELISAにより測定された。MAdCAM-IgG $_1$ Fc融合タンパク質で免疫された動物について、抗体は、ヒトIgG $_1$ に対する非特異的反応性について、およびFIpIn CHO MAdCAM細胞に結合しうる能力についてフローサイトメトリーによりスクリーニングされた。

[0179]

好ましいELISA法において、以下の技術が用いられる。

[0180]

ELISAプレートを、緩衝液(100 mM 炭酸/重炭酸ナトリウム緩衝液pH 9.6)を含むプレート内のMAdCAM-IgG $_1$ Fc融合(4.5 μ g/mL)の100 μ L/ウェルで4 、一晩、コーティングした。インキュベーション後、コーティング緩衝液を除去し、プレートを200 μ L/ウェルブロッキング緩衝液(リン酸緩衝食塩水中に5% BSA、0.1% ツイーン20)でブロックし、室温で1時間、インキュベートした。ブロッキング緩衝液を除去し、50 μ L/ウェルのハイブリドーマ上清または他の血清もしくは上清(例えば、陽性対照)を室温で2時間、加えた。インキュベーション後、プレートをPBS(3x100 μ L/ウェル)で洗浄し、ハイブリドーマモノクローナル抗体(mAb)の結合を、PBSに希釈されたHRP結合二次抗体(すなわち、IgG $_2$ 抗体について1:1000マウス抗ヒトIgG $_2$ -HRP(SBカタログ番号9060-05)またはIgG $_4$ 抗体について1:1000マウス抗ヒトIgG $_4$ -HRP(Zymedカタログ番号3840)で検出した。プレートを室温で1時間、インキュベートし、PBS中で洗浄し、最終的に、100 μ L OPD(o-フェニレンジアミン(DAKO S2405) + 5 μ L 30% μ 20 $_2$ /12 mL)で発色させた。プレートを490 nmで読み取った

[0181]

接着アッセイ法:

 $MAdCAM-IgG_1$ Fc融合タンパク質への結合をELISAにより実証した抗体は、 $_4$ $_7$ † JY細胞、および(i)MAdCAM- IgG_1 Fc融合タンパク質かまたは(ii)MAdCAM-CHO細胞のいずれかとの接着アッセイ法におけるアンタゴニスト活性について評価された。

[0182]

(i)MAdCAM-IgG₁ Fc融合アッセイ法

ダルベッコのPBS中の精製されたMAdCAM-IgG₁ Fc融合タンパク質の4.5 μg/mL 溶液の10

20

10

30

40

20

30

40

50

0 μLを、96ウェルのBlack Microfluor "B"U底(Dynex #7805)へ4 で一晩、吸着させた。 MAdCAMコーティング化プレートをその後、10% BSA/PBS中で37 で少なくとも1時間、ブロ ッキングする前に、反転させて、余分な液体を取り去った。この時間中、培養されたJY細 胞をトリパンブルー排除を用いて数え(約8x10⁵細胞/mLであるはず)、20x10⁶細胞/アッセ イプレートを50 mL遠心分離管ヘピペッティングした。JY細胞を、2 mM L-グルタミンおよ び10% 熱不活性化ウシ胎児血清(Life Technologies #10108-165)を含むRPMI1640培地(Gib co)で培養し、培養物が分化するのを防ぐために2~3日ごとに1~2x10⁵/mLで蒔いた。細胞 を、2 mM L-グルタミン(Gibco)を含むRPMI 1640培地(Gibco)で遠心分離により2回、洗浄 し、Calcein AM添加のためにRPMI 1640に2x10⁶細胞/mLの最終細胞ペレットを再懸濁した 。Calcein AM(molecular Probes #C-3099)を、DMSOにおいて1:200希釈(およそ最終濃度5 μM)として細胞へ加え、細胞をインキュベーション(37 で30 min)の過程において光から 保護した。この細胞インキュベーション段階中、試験されるべき抗体は、以下のように希 釈された。単一用量試験について、抗体は、PBS中0.1 mg/mL BSA(Sigma #A3059)において に3 μ g/mL(1 μ g/mL最終)へ作製された。完全IC₅₀曲線について、抗体は、3 μ g/mL(1 μg/mL最終)が最高濃度で、0.1 mg/mL BSA/PBSに希釈され、その後、プレートに渡って希 釈 を2倍 (1:2比) に し た 。 列 の 最 後 の ウ ェ ル は 、 総 結 合 を 測 定 す る た め に 用 い ら れ 、 そ れ ゆ え、PBS中0.1 mg/mL BSAが用いられた。

[0183]

ブロッキング後、プレート内容物をはじき飛ばし、50 μLの抗体/対照を各ウェルへ添 加し、プレートを37 で20 min、インキュベートした。この時間中、Calcein添加JY細胞 を、遠心分離により、10% ウシ胎児血清を含むRPMI 1640培地で1回、および1 mg/mL BSA/ PBSで1回、洗浄し、最終細胞ペレットを1 mg/mL BSA/PBS中1x10⁶/mLへと再懸濁した。100 μLの細胞をU底プレートの各ウェルへ添加し、プレートを密封し、短時間だけ遠心分離 し(1000 rpm、2 min)、その後、プレートを37 で45 min、インキュベートした。この時 間の終わりに、プレートをSkatronプレート洗浄装置で洗浄し、蛍光をWallac Victor² 14 20 Multilabel Readerを用いて測定した(励起 485 nm、通常の発光開口で0.1 sec、上面 、プレートの底から8 mm、から発光 535 nmカウント)。各抗体濃度について、パーセン ト接着は、非特異的結合に関連した蛍光を引いた、いずれの抗体も存在しない場合におけ る最大蛍光応答のパーセンテージとして表された。IC₅₀値は、接着応答が、抗MAdCAM抗体 の非存在下における応答の50%まで減少している抗MAdCAM抗体濃度として定義される。JY 細 胞 のMAdCAM - I gG 1 F c 融 合 体 へ の 結 合 を I C 5 0 値 < 0 . 1 μg/mL で 阻 害 す る こ と が で き た 抗 体 は、強いアンタゴニスト活性を有するとみなされ、MAdCAM-CHO接着アッセイ法へと進めら れた。すべての12個の試験された抗体は、強いアンタゴニスト活性を示した(表3)。モノ クローナル抗体1.7.2、1.8.2、7.16.6、7.20.5および7.26.4は、IgG₂ 系列由来であり、 モノクローナル抗体6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、および9.8.2は1 gG₄ 系列由来であった。

[0184]

(ii)MAdCAM-CHO細胞接着アッセイ法

JY細胞は上のように培養された。MAdCAM発現CHO細胞は、上記のように、pEF5FRT MAdCA M cDNA構築物で、FIpリコンビナーゼテクノロジー(Invitrogen)を用いて作製された。MAd CAM発現CHO細胞の単一の安定なクローンは、JY細胞の接着を支持するそれらの能力、およびMAdCAMのN末端に対して産生されかつ上で記載されているウサギ抗ペプチド抗体のフローサイトメトリーによる結合に基づいて選択された。MAdCAM発現CHO細胞は、2 mM L-グルタミン、10% ウシ胎児血清(Gibco)および350 μ g/mL ハイグロマイシンB(Invitrogen)を含むDMEM/F12培地(Gibco #21331-020)で培養され、2/3日間ごとに1:5に分割された。接着アッセイ法について、MAdCAM発現CHO細胞は、200 μ L培地において96ウェル黒色プレート-透明底(Costar #3904)に4x10 4 細胞/ウェルで蒔かれ、37 /5% CO $_2$ で一晩、培養された。【0185】

次の日、ハイブリドーマ上清または精製されたモノクローナル抗体を、上記のように、 1 mg/mL BSA/PBSに30 μ g/mL(10 μ g/mLの最終濃度と等価)の出発濃度から希釈した。MAd

CAM CHOプレートについて、プレート内容物をはじき飛ばし、50 μ Lの抗体/対照を各ウェルへ添加し、プレートを37 で20 min、インキュベートした。列の最後のウェルは、総結合を測定するために用いられ、それゆえ、PBS中0.1 mg/mL BSAが用いられた。1 mg/mL BSA/PBSにおける1x10 6 /mLの最終濃度へのCalcein AM添加JY細胞は、上のように調製され、その後、抗体との20 minインキュベーション時間後に100 μ Lが添加された。プレートを、その後、37 で45 min、インキュベートし、その後、Tecanプレート洗浄装置(PW 384)で洗浄し、上記のように、Wallacプレートリーダーを用いて蛍光を測定した。各抗体濃度について、パーセント接着は、非特異的結合に関連した蛍光を引いた、いずれの抗体も存在しない場合における最大蛍光応答のパーセンテージとして表された。JY細胞のMAdCAM CHO細胞への結合をIC $_{50}$ 値<1 μ g/mLで阻害することができた抗体は、強いアンタゴニスト活性を有するとみなされた。前述のように、IC $_{50}$ 値は、接着応答が、抗MAdCAM抗体の非存在下における応答の50%まで減少している抗MAdCAM抗体濃度として定義される。このアッセイ法における1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、および9.8.2についてのIC $_{50}$ 効力は、下の表3に記載されている。

[0186]

【表3】

クローン	MAdCAM IgG ₁ Fc 融合体		MAdCAM Fipin CHO アッセイ法	
	平均 IC50		平均 IC50	ı
	(μg/mL)	n	(μg/mL)	n
1.7.2	0.030 ± 0.011	6	0.502 ± 0.280	9
1.8.2	0.027 ± 0.011	4	0.424 ± 0.107	8
7.16.6	0.019 ± 0.009	7	0.389 ± 0.093	16
7.20.5	0.025 ± 0.027	7	0.387 ± 0.202	9
7.26.4	0.021 ± 0.040	4	0.574 ± 0.099	15
6.14.2	0.011 ± 0.005	4	0.291 ± 0.096	6
6.22.2	0.018 ± 0.011	4	0.573 ± 0.168	7
6.34.2	0.013 ± 0.008	4	0.285 ± 0.073	7
6.67.1	0.013 ± 0.070	4	0.298 ± 0.115	8
6.73.2	0.020 ± 0.010	4	0.369 ± 0.103	8
6.77.1	0.022 ± 0.004	4	0.520 ± 0.100	4
9.8.2	0.020 ± 0.050	4	0.440 ± 0.342	8

lgG2 lgG4

例示された抗MAdCAM抗体のIC₅₀値

[0 1 8 7]

腸管付属リンパ組織に貢献する高内皮性細静脈上の微小血管環境を模倣するように設計されたずり応力条件下で、フローに基づいたアッセイ法において抗MAdCAMモノクローナル抗体のアンタゴニスト効力を測定するために、MAdCAMを発現させるCHO細胞をマイクロスライドガラス(50x4 mm)に蒔き、集密的な単層(約2.5x10 5 細胞)を形成するように接着させておいた。その後、細胞を、フローアッセイ系へ接続される前に、濃度(0.1 ~ 10 μ g/mL)の範囲に渡ってアフィニティー精製されたモノクローナル抗体と37 で20 min、インキュベートした。アイソタイプ適合 IgG_2 または IgG_4 モノクローナル抗体(10 μ g/mL)が陰性対照として用いられた。正常なドナー末梢血リンパ球(PBL)を0.05 Paの一定のずり応力で細胞単層一面に灌流した。実験はビデオに撮られ、リンパ球の総接着(ローリング + 常時接着)が計算された。試験されたモノクローナル抗体のすべては、記載された条件下で強いアンタゴニストであることが示された。

10

20

30

20

30

40

50

[0188]

(iii)スタンパー-ウッドラフ(Stamper-Woodruff)アッセイ法

MAdCAM⁺脈管を可視化するために、ビオチン化抗MAdCAMモノクローナル抗体を、製造会社の使用説明書に従って、リン酸緩衝食塩水におけるビオチン-NHS(Pierce)の20モル過剰を用いて1~2 mgのアフィニティー精製されたタンパク質上に作製した。反応を室温でそのままにさせておき(30 min)、PD-10(Pharmacia)カラムで脱塩し、タンパク質濃度を測定した。

[0189]

正常な肝臓リンパ節をドナー器官から取り出し、液体窒素中で急速凍結し、使用まで-70 で保存した。10 μ m クリオスタット切片を切断し、ポリ-L-リシンでコーティングされたスライド上で空気乾燥させ、アッセイ法の前にアセトン中に固定した。切片を、アビジン-ビオチンブロッキングシステム(DAKO)を用いてブロッキングし、その後、室温で濃度(1~50 μ g/mL)の範囲に渡って、ビオチン化抗MAdCAMモノクローナル抗体とインキュベートした(2 hrs)。アイソタイプ適合 I g G_4 モノクローナル抗体(50 μ g/mL)が陰性対照として、ブロッキング抗 σ_7 抗体(50 μ g/mL)が陽性対照として用いられた。

[0190]

選択アッセイ法:

VCAMおよびフィブロネクチンは、MAdCAMと近い構造的および配列相同体である。アフィニティー精製された抗MAdCAMモノクローナル抗体は、MAdCAM特異性について、 $_4$ $_1$ $^+$ / $_5$ $_1$ $^+$ ジャーカットT細胞 (ATCC) のそれらの同族細胞接着分子への結合を阻害するそれらの能力を測定することにより、評価された。フィブロネクチン細胞結合断片またはVCAMのダルベッコのPBSにおける4.5 μ g/mL溶液の100 μ Lを96ウェルのBlack Microf luor "B" U底 (Dynex #7805)へ4 で一晩、吸着させた。コーティングされたプレートをその後、10% BS A/PBS中で37 で少なくとも1時間、ブロッキングする前に、反転させて、余分な液体を取り去った。この時間中、培養されたジャーカットT細胞をトリパンブルー排除を用いて数え、上のJY細胞について前に記載されているように、Calcein AM色素を添加した。試験されるべき抗体は、PBS中の0.1 mg/mL BSAにおける10 μ g/mLの最高濃度から希釈された。列の最後のウェルは、総結合を測定するために用いられ、それゆえ、PBS中0.1 mg/mL BSAが用いられた。PBS中に調製されたエチスタチン(Bachem、カタログ番号H-9010)は、 $_5$ $_1$ /フィブロネクチン相互作用をブロックするために100 nMの最高濃度で用いられた。1 μ g/mLの最高濃度での抗CD106モノクローナル抗体(Clone 51-10C9、BD Pharmingenカタログ番号555645)が $_4$ $_1$ /VCAM相互作用をブロックするために用いられた。

[0192]

ブロッキング後、プレート内容物をはじき飛ばし、50 μ Lの抗体/対照を各ウェルへ添加し、プレートを37 で20 min、インキュベートした。Calcein添加ジャーカットT細胞を

、前述のように、1回、洗浄し、最終細胞ペレットを1 mg/mL BSA/PBS中1x10 6 /mLへと再懸濁した。100 μ Lの細胞をU底プレートの各ウェルへ添加し、プレートを密封し、短時間だけ遠心分離し(1000 rpm、2 min)、その後、プレートを37 で45 min、インキュベートした。この時間の終わりに、プレートをSkatronプレート洗浄装置で洗浄し、蛍光をWallac Victor 2 1420 Multilabel Readerを用いて測定した(励起 485 nm、通常の発光開口で0.1 sec、上面、プレートの底から8 mm、から発光 535 nmカウント)。各抗体について、阻害の程度は、下の表4に絵で表されている(-接着の無視できる阻害、***接着の完全な阻害)。例示されたすべてのモノクローナル抗体は、強力かつ選択的な抗MAdCAMアンタゴニストであり、MAdCAMに対して、VCAMおよびフィブロネクチンと比較して実質的に100倍より大きい選択性を実証した。

[0193]

【表4】

	α 5β1/ フィブロネクチン	α4β1/VCAM アッセイ	α4β7/MAdCAM
クローン	アッセイ法における阻害	法における阻害	アッセイ法における阻害
	(10 μg/mL)	(10 μg/mL)	(0.1 μg/mL)
1.7.2	-	-	***
1.8.2	<u>-</u>	-	***
7.16.6		-	***
7.20.5	_	-	***
7.26.4	-	-	***
6.14.2	-	-	***
6.22.2	-	- ,	***
6.34.2	-	- '	***
6.67.1	.	- .	***
6.73.2	-	-	***
6.77.1	- ,	-	***
9.8.2	-	-	***

lgG2

30

10

20

<u>他の細胞接着分子、フィブロネクチンおよびVCAMと比較した、MAdCAMに対する抗MAdCAM抗</u>体の相対的な選択性

[0194]

以下の寄託番号のハイブリドーマは、CAMR, Porton Down, Salisbury, Wiltshiere SP4 OJGにおけるEuropean Collection of Cell Cultures(ECACC), H.P.Aに2003年9月9日に寄託された。

[0195]

ハイブリドーマ	寄託番号	
1.7.2	03090901	
1.8.2	03090902	
6.14.2	03090903	
6.22.2	03090904	
6.34.2	03090905	
6.67.1	03090906	10
6.73.2	03090907	
6.77.1	03090908	
7.16.6	03090909	
7.20.5	03090910	
7.26.4	03090911	
9.8.2	03090912	

[0196]

実施例II:

BIAcoreによる、完全ヒト抗MAdCAMモノクローナル抗体の親和性定数(K_d)の測定

本発明者らは、製造会社のプロトコールに従って、BIAcore 3000装置を用いる表面プラズモン共鳴により精製抗体の親和性測定を行った。

[0197]

プロトコール1

動態解析を行うために、CM5 BIAcoreセンサーチップ上の高密度マウス抗ヒト(IgG_2 および IgG_4)抗体表面が日常的なアミンカップリングを用いて調製された。ハイブリドーマ上清は、100 μ g/mL BSAおよび10 mg/mL カルボキシメチルデキストランを含むHBS-P(10 mM HEPES pH 7.4、150 mM NaCI、0.005% Surfactant P20)ランニング緩衝液に、10倍、5倍、2倍希釈された、または希釈せずに用いられた。各モノクローナル抗体は、モノクローナル抗体ベースラインの安定化のために1 min接触時間および5 min洗浄を用いて別々の表面上へ捕獲された。MAdCAM- IgG_1 Fc(141 nM)融合タンパク質を、その後、表面全体において1分間、注入し、続いて、3 min、解離させた。データは、各表面上に捕獲された抗体の量について標準化され、BIAcoreにより提供されたBIAevaluationソフトウェア上で利用可能なベースラインドリフトモデルを用いて、広域適合(IgIobal fit)ラングミュア1:1で評価された。

[0198]

プロトコール2

アフィニティー精製されたモノクローナル抗体は、アミンカップリングを用いて、CM5 バイオセンサーチップのデキストラン層上へ固定化された。チップは、固定化緩衝液としてpH 4.5 酢酸緩衝液を用いて調製され、 $2.5\sim5.5$ kRUのタンパク質密度が達成された。ランニング緩衝液におけるMAdCAM-IgG $_1$ Fc融合タンパク質の試料は、 $0.2\sim55$ nMの範囲である濃度で調製された(ランニング緩衝液のみを含む0 nM 溶液は、ゼロ参照として含まれた)。試料は、ランダム化され、ランニング緩衝液としてHBS-EP(10 mM HEPES pH 7.4、150 mM NaCl、3 mM EDTA、0.005% Surfactant P20)を用いて、4フロー細胞に渡って、それぞれ、3 min、二連で注入された。 $100~\mu$ L/minの流速が、物質輸送制限を最小限にするために用いられた。MAdCAM-IgG $_1$ Fc融合タンパク質の解離は、180~mins、モニターされ、表面は、 $25~mM~H_3PO_4$ ($50~\mu$ L/min)、10~mM(6.22.2)、20~mM(6.67.1、6.73.2、6.77.1) $\sim25~mm$

20

30

mM(6.34.2)、および45 mM NaOH(6.14.2)の6 sec注入により再生され、データは、BIAeval uation(v3.1)ソフトウェアパッケージを用いて解析された。

[0199]

表5は、本発明の代表的な抗MAdCAM抗体についての親和性測定を列挙している。

[0200]

【表5】

	プロ	トコール1		プロトコール 2			
クローン	k _{on} (1/Ms)	k _{off} (1/s)	$K_{D(pM)}$	k _{on} (1/Ms)	$k_{\rm off}$ (1/s)	$K_{D(pM)}$	
1.7.2	2.4 x 10 ⁵	1 x 10 ⁻⁵	42	5.5 x 10 ³	1.3 x 10 ⁻⁷	23.6	
1.8.2	2.9 x 10 ⁵	1 x 10 ⁻⁵	35	1.8 x 10 ⁵	2.3 x 10 ⁻⁵	128	
7.16.6	1.5 x 10 ⁶	2.2 x 10 ⁻⁶	1.5	2.9 x 10 ⁵	1.4 x 10 ⁻⁶	4.8	
7.20.5	4.5 x 10 ⁵	1.9 x 10 ⁻⁵	42.2	1.6 x 10 ⁵	1.2 x 10 ⁻⁵	75	
7.26.4	9.6 x 10 ⁵	2.6 x 10 ⁻⁴	271	1.5 x 10 ⁵	1.2 x 10 ⁻⁵	80	
6.14.2	1.3 x 10 ⁵	1 x 10 ⁻⁵	7.7	5 x 10 ⁵	< 5 x 10 ⁻⁶	< 10	
6.22.2	1.5 x 10 ⁶	1.4 x 10 ⁻⁵	9.3	2.3 x 10 ⁵	8.7 x 10 ⁻⁷	3.8	
6.34.2	1.2 x 10 ⁶	1.9x 10 ⁻⁵	15.8	3.3×10^5	< 5 x 10 ⁻⁶	<15	
6.67.1	5.9 x 10 ⁵	1 x 10 ⁻⁵	17	2.4 x 10 ⁵	< 5 x 10 ⁻⁶	<20	
6.73.2	1.4 x 10 ⁵	1.3 x 10 ⁻⁴	93				
6.77.1	1.5 x 10 ⁵	1 x 10 ⁻⁵	6.7				
9.8.2	2.3×10^6	2.3 x 10 ⁻⁴	100	4.4 x 10 ⁵	1.4 x 10 ⁻⁵	32.5	

lgG2 IgG4

表面 プラズモン 共鳴 (BIAcore) による 親和 性定 数、 K_d、 の 測 定

動態解析は、本発明に従って調製された抗体が、MAdCAMの細胞外ドメインに対して高親 和性および強い結合定数を有することを示している。

[0202]

[0201]

実施例 | | |:

抗MAdCAMモノクローナル抗体のエピトープ選択性および種交差反応性の同定

抗体は、線状(一次)配列または構造(二次)配列の領域としての抗原上の表面露出エピト ープを認識する。Luminexエピトープビニング(binning)、BIAcoreビニングおよび種免疫 組 織 化 学 的 分 析 が 、 抗MAdCAM抗 体 の 機 能 性 エ ピ ト ー プ 景 観 を 定 義 す る た め に 、 合 わ せ て 用 いられた。

[0203]

Luminexに基づいたエピトープビニング

MxhlgG2,3,4-結合ビーズ(Calbiochem MI 1427)を未知の一次抗MAdCAM抗体へカップリン グさせた。 未 知 の 一 次 抗 体 希 釈 液 (ハ イ ブ リ ド ー マ 培 地 に 希 釈 さ れ た 0 . 1 μ g/mL) の 150 μ Lを96ウェルの組織培養プレートのウェルへ添加した。ビーズストックを穏やかにボルテ ックスし、上清において0.5x10⁵ビーズ/mLの濃度へ希釈した。ビーズを上清において、振 盪機上、4、暗闇で一晩、インキュベートした。

[0204]

96ウェルマイクロタイターフィルタープレート(Millipore #MABVN1250)の各ウェルを、 200 μL 洗浄緩衝液(0.05% ツイーン20を含むPBS)を加えることによりあらかじめ湿らせ 、吸引により除去した。次に、0.5x10⁵ビーズ/mLストックの50 μL/ウェルをフィルター プレートへ加え、 ウェルを洗浄緩衝液 (2x100 μL/ウェル)で洗浄した。 ハイブリドーマ培 10

20

30

40

[0205]

Luminex 100およびそれの添付のソフトウェア(Luminex(登録商標) Corporation)を用いて、プレートをルミネセンス読み取りを決定するように読み取った。試験された様々な抗MAdCAM抗体について得られたルミネセンスデータに基づいて、抗MAdCAM抗体をそれらの結合特異性により分類した。試験された抗MAdCAM抗体は、表8に示された、一連のエピトープビンに分類される。

[0206]

BIAcoreビニング:

上で記載されたものと類似した方法において、BIAcoreもまた、本発明により例示された抗MAdCAM抗体のエピトープ排他性を決定するために用いられた。9つの抗MAdCAM抗体クローン6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.77.1、7.20.5、9.8.2、1.7.2、7.26.4、および7.16.6は、アミンカップリングを用いてCM5バイオセンサーチップの別々のフローセルのデキストラン層上へ固定化された。固定化緩衝液は、 $10\,$ mM 酢酸緩衝液pH 4.5(クローン6.22.2、6.34.2、7.20.5、9.8.2、1.7.2、7.26.4および7.16.6)かまたは $10\,$ mM 酢酸緩衝液pH 5.5(クローン6.67.1および6.77.1)のいずれかであった。約 $3750\,$ RUのタンパク質密度がすべての場合において達成された。反応していないN-ヒドロキシスクシンイミドの不活性化は、 $1\,$ M 塩酸エタノールアミン、pH 8.5を用いて行われた。

[0207]

MAdCAM-IgG1 Fc融合タンパク質は、HBS-EPランニング緩衝液 $(0.01\ M\ HEPES\ pH\ 7.4\ 0.15\ M\ NaCl \ 3\ mM\ EDTA \ 0.005% Polysorubate 20) に1.5 <math>\mu$ g/mL(約25 nM)の濃度へ希釈された。それは、その後、5 μ L/minの速度で50 μ Lの容量において、第一フローセルに渡って注入された。注入が完了した後、第一抗体プローブが、同じフローセルへ添加された。すべての試験抗体は、HBS-EPにおいて約20 μ g/mLの濃度へ希釈され、また、5 μ L/minの流速で50 μ Lの容量において注入された。試験抗体の結合が観察されなかった場合、次の試験クローンがすぐ後に注入された。結合が生じた場合、センサー表面は、MAdCAM-IgG1 Fc融合タンパク質および試験抗体の両方を除去するように再生された。様々な再生溶液は、固定化抗体および存在する試験抗体に依存して用いられた。用いられる再生条件の概要は、表6に描かれている。

[0208]

10

20

30

【表6】

固定化抗体	除去されるべき 抗体プローブ	再生溶液	注入容量
7.16.6	6.22.2	40 mMリン酸	20 μL
	6.34.2	40 mM リン酸	40 μL
	7.20.5	40 mMリン酸	20 μL
6.77.1	9.8.2	40 mMリン酸	10 μL
	1.7.2	40 mMリン酸	5 μL
	7.16.6	40 mMリン酸	10 μL
1.7.2	6.77.1	25 mMリン酸	5 μL
	9.8.2	25 mMリン酸	5 μL
	7.20.5	25 mMリン酸	5 μL
	6.22.2	25 mMリン酸	5 μL
	6.34.2	25 mM 水酸化ナトリウム	5 μL
	6.67.1	25 mM 水酸化ナトリウム	5 μL
6.22.2	9.8.2	25 mM 水酸化ナトリウム	20 μL
	7.26.4	25 mM 水酸化ナトリウム	5 μL
6.34.2	9.8.2	25 mM 水酸化ナトリウム	70 μL
	1.7.2	40 mM 水酸化ナトリウム	5 μL
	7.26.4	40 mM 水酸化ナトリウム	5 μL
6.67.1	9.8.2	40 mM 水酸化ナトリウム	5 μL
	1.7.2	40 mM 水酸化ナトリウム	5 μL
7.20.5	9.8.2	25 mMリン酸	5 μL
	1.7.2	25 mMリン酸	5 μL
	7.26.4	25 mMリン酸	5 μL
7.26.4	9.8.2	40 mM 水酸化ナトリウム	20 μL
	6.22.2	75 mMリン酸	20 μL
	7.20.5	75 mMリン酸	20 μL
	7.16.6	75 mMリン酸	20 μL
9.8.2	9.8.2	25 mMリン酸	15 μL
	6.22.2	25 mMリン酸	10 μL
	7.20.5	25 mMリン酸	20 μL
	7.16.6	25 mMリン酸	10 μL

BIAcoreエピトープマッピングを行うために用いられた再生条件の概要 (流速は、すべての再生手順中、50 µL/minであった)

[0209]

再生後、MAdCAM-IgG1 Fc融合タンパク質を再び、結合させ、さらなる試験抗体を注入した。これらの手順は、クローンのパネル全体が、結合したMAdCAM-IgG1 Fc融合タンパク質を有する固定化抗体の表面一面に注入されるまで、実行された。異なる固定化抗体および結合したMAdCAMを含む新しいフローセルは、その後、9つの試験クローンで探索するために用いられた。抗MAdCAM抗体1.7.2および1.8.2は、それらの重鎖および 軽鎖、それぞれ、SEQ ID NO:2、4、6、8、の近い一次アミノ酸配列相同性に基づいて、同じMAdCAMエピトープを認識することが予想された。従って、1.7.2のみが、BIAcore応答マトリックスを通して評価された。抗体6.14.2および6.73.2は、この分析から除外されたが、抗MAdCAM抗体ペアのすべての他の組み合わせは、このように試験された。100 RUの任意レベルが、結合/非結合の間の閾値として選択され、応答マトリクス(表7)は、結合が観察されたかどうかに基づいて作成された。

[0210]

10

20

30

【表7】

固定化抗体									to an incident
·	二次抗位	二次抗体							
	6.22.2	6.34.2	6.67.1	6.77.1	7.20.5	9.8.2	1.7.2	7.26.4	7.16.6
6.22.2		-	-		-	X	X	X	X
6.34.2	1		ı	-	-	X	X	X	X
6.67.1	-	1		-	-	X	X	-	-
6.77.1	-	-	-		-	X	X	-	X
7.20.5	-	1	-	-		x	x	X	X
9.8.2	X	X	X	X	X		-	-	X
1.7.2	X	X	X	X	X	X			X
7.26.4	X	X			X	x	_		X
7.16.6	x	X	-	_	X	· -	_	_	

BIAcoreエピトープビニング応答マトリクス

抗体ペアのすべての組み合わせについての応答マトリクス。 - は、抗体プローブの結合なしを示す、x は、結合が観察されたことを示す(100 RUの選択された閾値レベルより上)。 【 0 2 1 1 】

表7におけるマトリクス対角線(斜線を施された灰色)は、同一のプローブペアについての結合データを有する。すべての例において、2つのクローン7.16.6および9.8.2を除き、抗体は自己ブロッキングされた。抗体7.16.6および9.8.2は、交差競合しない。自己ブロッキングの欠如は、モノクローナル抗体のMAdCAM-IgFc上の第二部位への追加の結合を可能にする、モノクローナル抗体に引き起こされた融合タンパク質における立体構造的変化のためでありうると思われる。

[0212]

同じ反応性パターンを示すクローンを分類することにより、図表示、図5、に示されているように、少なくとも6つの異なるエピトープビンが生じる。

[0 2 1 3]

抗MAdCAM抗体が相互作用するMAdCAMエピトープ配列のさらなる正確な同定は、限定されるわけではないが、スポットされたペプチドライブラリーアレイのウェスタン分析(Reine ke et al., Curr. Topics in Microbiol. and Immunol 243:23-36 (1999), M. Famulok, E-L Winnacker, C-H Wong eds., Springer-Verlag, Berlin)、ファージもしくは細菌フラジェリン/fliC発現ライブラリーディスプレイ、または制限タンパク分解後の結合したタンパク質断片の単純MALDI-TOF分析を含むいくつかの方法のいずれかにより測定されうる

[0214]

免疫組織化学的アッセイ法:

回腸 (パイエル板) 、腸間膜リンパ節、脾臓、胃、十二指腸、空腸および結腸のOCTまたはショ糖包埋凍結組織検体は、抗MAdCAMモノクローナル抗体についての陽性染色対照として用いられた。ヒト切片をヒト IgG_2 モノクローナル抗体で染色するために、抗MAdCAMモノクローナル抗体のビオチン化誘導体が作製された。10 μ mの凍結組織切片は、ポリL-リシンでコーティングされたスライド上で切断され、100% アセトン、4 (10 min)、その後メタノール中3% 過酸化水素 (10 min) へ直接的に置かれ、段階の間、PBSで洗浄された。スライドを、PBS中での一次抗体 (1:100~1:1000) とのインキュベーション (1 hr) の前にBiotin Blocking System (DAKOカタログ番号X0590) でブロッキングし、PBS-ツイーン20 (0.05%) で洗浄し、その後、結合をHRP-ストレプトアビジン (BD Bioscienceカタログ番号550946、30 min) およびDAB基質 (Sigmaカタログ番号D5905) で発色させた。 IgG_4 モノクローナル抗体について、HRP結合のマウス抗ヒト IgG_4 (Zymedカタログ番号3840) 二次抗体が用いられた。スライドは、マイアーのヘマラムで対比染色され (1 min)、洗浄され、その後、DPXに載せられた。

10

20

30

40

[0215]

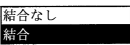
結合親和性は、いくつかの種(マウス、ラット、ウサギ、イヌ、ブタ、カニクイザルおよびヒト組織)について比較された。免疫組織化学によりラット、ウサギおよびブタ組織に対する反応性はなく、ELISAにより分析された場合、組換えマウスMAdCAMに対する抗MAdCAM抗体の交差反応性はなかった。ヒト、カニクイザルおよびイヌ組織についてのデータは、表形式、下の表8に示されている。

[0216]

【表8】

		IHC 交差反応性				
	Luminex	ヒト	カニクイザル	マーモセット	イヌ	
クローン	ビン	回腸	回腸	回腸	回腸	
1.7.2	3a					
1.8.2	3a		·			
7.16.6	3b					
7.20.5	2b			n.d		
7.26.4	3b			n.d		
6.14.2	2			n.d	r ⁱ 4	
6.22.2	2			n.d		
6.34.2	6			n.d		
6.67.1	5			n.d		
6.73.2	3		n.d	n.d		
6.77.1	1			n.d		
9.8.2	3a		n.d			

lgG2 lgG4



n.d: 測定されず

抗MAdCAM抗体のMAdCAM種オーソログへの交差反応性のパターン

[0 2 1 7]

特定化された内皮構造およびリンパ組織への抗MAdCAM結合は、そのキーに従って、濃淡により示されている。Luminexエピトープ分析に基づいたエピトープビンおよびMAdCAM交差反応性のパターンは、各抗体について示されている。フォント文字における違いにより示されているように、抗MAdCAM抗体6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.3および6.77.1について(イタリック体)のLuminexエピトープビニングデータは、1.7.2、1.8.2、7.16.6、7.20.5、7.26.4、および9.8.2について(太字)のものとは別の実験由来であった。

[0218]

試験されたすべての抗MAdCAM抗体は、胃腸管の脈管内皮区画上に発現されたヒトMAdCAM エピトープを認識する能力を有した。1.7.2および1.8.2は別として、試験されたすべての他の抗MAdCAM抗体は、カニクイザルの胃腸管の脈管内皮区画と特異的に結合することができた。特定の他の抗MAdCAM抗体、すなわち、6.14.2および6.67.1、はまたカニクイザルMA dCAMに加えて、イヌMAdCAMオーソログを特異的に認識する能力を有した。

[0219]

機 能 活 性 の あ る キ メ ラ の カ ニ ク イ ザ ル / ヒ トMAdCAM発 現 CHO細 胞 系 の 作 製 :

特定の抗MAdCAM抗体のヒトおよびカニクイザルMAdCAMに対する結合親和性における差が、この観察についての構造的基盤が構成されうるかどうかを決定させた。

[0220]

マカクMAdCAMについての公開されたアミノ酸配列に基づいて(Shyjan AM, et al., J Im munol., 156, 2851-7 (1996))、プライマーは、カニクイザルMAdCAM $_4$ $_7$ 結合ドメイン配列をPCR増幅するように設計された。全RNAは、Trizol方法(Invitrogen)を用い、製造会社の使用説明書に従って、凍結した切除されたカニクイザル腸間膜リンパ節(約200 mg)か

10

20

^ ^

30

ら調製された。1~2 μ g は、オリゴ - d T プライミングされ、AMV 逆転写酵素 (Promega) で逆転写された。ある割合の逆転写産物は、フォワードプライマー

5'-AGC ATG GAT CGG GGC CTG GCC-3' (SEQ ID NO: 67)

およびリバースプライマー

5'-GTG CAG GAC CGG GAT GGC CTG-3' (SEQ ID NO: 68)

で1 M GC melt (Clontech) におけるGC-2ポリメラーゼを用いる、62 のアニール温度でのP CRにかけられた。適切なサイズのRT-PCR産物が切除され、電気泳動後1% アガロースゲルから精製され、pCR2.1のEcoRI部位間をTOPO-TAクローニング(Invitrogen) された。挿入断片は、配列確認された。ヌクレオチドおよび推定の翻訳されたアミノ酸配列は、それぞれ、SEQ ID NO:49および50に示されている。

[0221]

 $_4$ $_7$ 結合ドメインについての推定のヒトおよびカニクイザルのMAdCAMアミノ酸配列は、整列された場合 (図3はこの配列アラインメントを提供する)、高程度の配列同一性 (90.8%)を示す。表8により示された抗MAdCAM結合パターンを模倣する機能活性のあるカニクイザルMAdCAM発現細胞系を作製するために、pCR2.1におけるカニクイザル $_4$ $_7$ 結合ドメイン配列に対応するSacI断片を、上で記載された、カルボキシル末端のムチン柄および膜貫通ドメインを含むC末端ヒトMAdCAM pIND-Hygro構築物へ直接的にサブクローニングした。配列および配向は検証され、その後、KpnI/NotI断片が、CATコード配列を置換して、pEF5 FRTV5GWCATベクター (Invitrogen) ヘクローニングされ、FIp In CHO細胞 (Invitrogen) において、製造会社の使用説明書に従って、単一の安定に発現させるクローンを作製するようにトランスフェクションに用いられた。

[0222]

カニクイザル/ヒトMAdCAMキメラを発現させるCHO細胞への抗MAdCAM抗体クローンの結合は、フローサイトメトリーにより評価され、抗MAdCAM抗体の機能活性は、上で記載されたもののと非常に類似したJY細胞接着アッセイ法を用いて測定された。抗MAdCAM抗体の結合および機能活性は、表9に表されている。

[0223]

【表9】

		FAC	CS 結合
クローン	機能性 IC ₅₀ (μg/mL)	ヒト	カニクイザル/ヒト
1.7.2	不活性		
1.8.2	不活性		
7.16.6	0.72		
7.20.5	0.62		
7.26.4	0.96		
6.14.2	0.53		
6.22.2	0.83		
6.34.2	0.47		
6.67.1	0.75		
6.73.2	不活性		
6.77.1	0.64		
9.8.2	0.83		

lgG2

結合なし 結合

一連の抗MAdCAM抗体についての、カニクイザル/ヒトMAdCAM-CHO/JY接着アッセイ法におけ

10

20

30

る機能活性と、FACSにより測定された場合のヒトおよびカニクイザル/ヒトMAdCAM CHO細胞結合との間の相関

[0224]

総合すれば、組換え細胞に基づいた結合に関して、免疫組織化学により検出されるような(表8)、ヒトまたはカニクイザルMAdCAMと結合する与えられた抗MAdCAM抗体の能力と、機能活性(表9)の間に良い相関がある。例えば、抗MAdCAM抗体1.7.2、1.8.2および6.73.2は、カニクイザル組織およびキメラのカニクイザル/ヒトMAdCAMタンパク質を発現させる細胞への結合の一貫した欠如を示した。抗MAdCAM抗体1.7.2、1.8.2および6.73.2はまた、カニクイザル/ヒトMAdCAM/JY接着アッセイ法において機能的なブロッキング活性を検出する能力を有しなかった。

[0225]

類似したアプローチは、イヌMAdCAMを認識する抗MAdCAM抗体6.14.2および6.67.1のエピトープを限定するために用いられうる。

[0226]

実施例IV:

<u>疾患診断方法として、循環可溶性MAdCAMの検出における抗MAdCAMモノクローナル抗体の使</u> 用

抗MAdCAM抗体は、循環可溶性MAdCAM(sMAdCAM)の検出のために用いられうる。臨床的血漿、血清試料、または限定されるわけではないが、便、尿、痰のような他の生物流体におけるsMAdCAMの検出は、限定されるわけではないが、炎症性腸疾患を含む潜在する疾患についての有用な代理の疾患バイオマーカーである可能性が高い。

[0227]

エピトープビニングデータ(表7および8)に基づいて、抗MACCAM抗体1.7.2および7.16.6 は、ヒトMACCAM上の異なるエピトープを認識するように思われる。ELISAプレートを、リン酸緩衝食塩水(PBS)における1.7.2の50 μ g/mL 溶液の100 μ L/ウェルで4 で一晩、コーティングした。インキュベーション後、プレートを、10% ミルクを含むPBSプロッキング緩衝液(200 μ L/ウェル)で1.5時間、ブロッキングした。インキュベーション後、プレートをPBS(2x100 μ L/ウェル)で洗浄し、100 μ Lの最終容量への、PBS中50 μ g/mLの最濃度から約5 ng/mLに至るまでのMAdCAM-IgG1 Fc融合タンパク質の段階希釈液を、室温での2時間のインキュベーション間、プレートへ添加した。類似したアプローチにおいて、MACAM-IgG1 Fcタンパク質を血漿もしくは血清、または何か他のそのような関連した生物流体に希釈されて、下記のように、臨床試料において可溶性MACCAMの発現を測定するために用いられうる。陰性対照として、緩衝液のみを、一次抗MACCAM抗体を含むウェルへ添加した。この後、プレートをPBS(3x100 μ L/ウェル)で洗浄し、その後、プレートをAlexa48 8標識7.16.6(100 μ L、5 μ g/mL)と暗闇でインキュベートした。Alexa488標識7.16.6は、市販されているキット(Molecular Probe,A-20181)を用いて製造会社のプロトコールに従って作製された。

[0228]

プレートを、0.05% ツイーン-20を含むPBSで洗浄し、標識7.16.6の捕獲された可溶性MA dCAMへの結合を、蛍光を測定することにより(Wallac Victor² 1420 Multilabel Reader、励起 485 nm、通常の発光開口で0.1 sec、上面、プレートの底から3 mm、から発光 535 nmカウント)、決定された。蛍光を、MAdCAM-IgG1 Fc融合タンパク質の濃度の関数としてプロットする場合(図6)、それは、1.7.2および標識7.16.6が、生物流体または臨床試料において発現された循環可溶性MAdCAMのレベルを測定する診断的目的のために用いられうることを示している。このサンドイッチELISAアプローチは、1.7.2および7.16.6の使用に限定されず、表7および図5のデータならびに解釈により概略を示されているように、MAdCAM上の異なるエピトープを認識する抗MAdCAM抗体の任意の組み合わせである。類似したストラテジーは、記載された他の抗MAdCAM抗体で、異なるパートナー、変異体、標識などを用いる、免疫組織化学およびウェスタンブロットのような類似したアッセイ法の開発に適用されうると思われる。

10

20

30

40

[0229]

実施例V:

本発明に従って調製された抗MAdCAMモノクローナル抗体のアミノ酸構造

以下の考察において、本発明に従って調製された抗MAdCAMモノクローナル抗体に関連した構造情報が提供されている。

[0230]

本発明に従って作製されたモノクローナル抗体の構造を分析するために、特定のハイブリドーマクローンからの重鎖および軽鎖断片をコードする遺伝子をクローニングした。遺伝子クローニングおよびシーケンシングは以下のように成し遂げられた。

[0231]

10

20

30

40

ポリ(A)+ mRNAは、Fast-Trackキット(Invitrogen)を用いて免疫されたXenoMouseマウス由来の約 $2x10^5$ 個のハイブリドーマ細胞から単離された。ランダムにプライミングされたcDNAの生成後、続いてPCRを行った。ヒトVHもしくはV ファミリー特異的プライマー(Marks et al., "Oligonucleotide primers for polymerase chain reaction amplification of human immunoglobulin variable genes and design of family-specific oligonucleotide probes"; Eur. J. Immunol., 21, 985-991 (1991))、またはユニバーサルヒトVHプライマー、MG-30

(5'-CAG GTG CAG CTG GAG CAG TCI GG-3 (SEQ ID NO: 108)

は、ヒトC 2、MG40-d

(5'-GCT GAG GGA GTA GAG TCC TGA GGA-3 (SEQ ID NO: 109)

もしくはC 4定常領域、MG-40d

(5'GCT GAG GGA GTA GAG TCC TGA GGA CTG T -3 (SEQ ID NO: 110)

またはC 定常領域(h P2; Green et al., 1994に前に記載されているような)に特異的なプライマーと共に用いられた。ハイブリドーマからのヒトモノクローナル抗体由来重鎖および 鎖転写産物の配列は、上記のプライマーを用いてポリ(A+)RNAから作製されたPCR産物の直接的シーケンシングにより得られた。PCR産物は、TOPO-TAクローニングキット(Invitrogen)を用いてpCR2.1へクローニングされ、両方の鎖は、PrismダイターミネーターシーケンシングキットおよびABI 377シーケンシング装置を用いてシーケンシングされた。すべての配列は、"V BASE配列ディレクトリ"(Tomlinson, et al., J. Mol. Biol., 227, 776-798 (1992); Hum. Mol. Genet., 3, 853-860 (1994); EMBO J., 14, 4628-4638 (1995))へのアラインメントにより解析された。

[0232]

さらに、抗体1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16 .6、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-modのそれぞれは、完全長DNAシーケンシングにかけられた。そのために、全RNAを、RNeasyキット(Qiagen)を用いて約3~6x10⁶個のハイブリドーマ細胞から単離した。mRNAをオリゴdTおよびAMVに基づいた逆転写酵素系(Promega)を用いて逆転写した。VBASEは、表10に描かれているような特定の重鎖および 鎖についての、最適なコザック配列およびATG開始コドン(下線を引いた)を含む5'特異的増幅プライマー、ならびに3'リバースプライマーを設計するために用いられた。

[0233]

【表10】

	オリゴ配列
VH1-18	5' TATCTAAGCTTCTAGACTCGAGCGCCACCATGGACTGGACCTGGAGCATCCTT 3' (SEQ ID NO:
	70)
VH3-15	5' TATCTAAGCTTCTAGACTCGAGCGCCACCATGGAGTTTGGGCTGAGCTGGATT 3' (SEQ ID NO:
	71)
VH3-21	5' TATCTAAGCTTCTAGACTCGAGCGCCACCATGGAACTGGGGCTCCGCTGGGTT 3' (SEQ ID NO:
	72)
VH3-23	5' TATCTAAGCTTCTAGACTCGAGCGCCACCATGGAGTTTGGGCTGAGCTGGCTT 3' (SEQ ID NO:
	73)
VH3-30	5' TATCTAAGCTTCTAGACTCGAGCGCCACCATGGAGTTTGGGCTGAGCTGGGTT 3' (SEQ ID NO:
****	74) 5' TATCTAAGCTTCTAGACTCGAGCGCCACCATGGAGTTTGGGCTGAGCTGGGTT 3' (SEQ ID NO:
VH3-33	75)
VH4-4	5' TATCTAAGCTTCTAGACTCGAGCGCCACCATGAAACACCTGTGGTTCTTCCTC 3' (SEQ ID NO:
AUG-4	76)
A2/A3	5' TATCTAAGCTTCTAGACCCGGGCGCCACCATGAGGCTCCCTGCTCAGCTCCTG 3' (SEQ ID NO:
A2/A3	77)
A26	5' TATCTAAGCTTCTAGACCCGGGCGCCACCATGTTGCCATCACAACTCATTGGG 3' (SEQ ID NO:
A26	
7 0	78) 5' TATCTAAGCTTCTAGACCCGGGCGCCCACCATGGTGTTGCAGACCCAGGTCTTC 3' (SEQ ID NO:
В3	1
	79)
012	5' TATCTAAGCTTCTAGACCCGGGCGCCACCATGGACATGAGGGTCCCCGCTCAG 3' (SEQ ID NO:
	80)
01.8	5' TATCTAAGCTTCTAGACCCGGGCGCCACCATGGACATGAGGGTCCCTGCTCAG 3' (SEQ ID NO:

10

	オリゴ配列	
	81)	
RevIgG2	5' TTCTCTGATCAGAATTCCTATCATTTACCCGGAGACAGGGAGAG 3' (SEQ ID NO: 82)	
RevIgG4	5' TTCTTTGATCAGAATTCTCACTAACACTCTCCCCTGTTGAAGC 3' (SEQ ID NO: 83)	
RevKappa	5' TTCTCTGATCAGAATTCCTATCATTTACCCAGAGACAGGGAGAG 3' (SEQ ID NO: 84)	
6.22.2VK_F1	5'-GGA TCT GGG ACA GAT TTC ACC CTC ACC ATC AAT AGC CTG GAA GC-3'(SEQ ID	
_	NO: 85)	
6.22.2VK_R1	5'-GCT TCC AGG CTA TTG ATG GTG AGG GTG AAA TCT GTC CCA GAT CC-3'(SEQ ID	
	NO: 86)	
6.22.2VH_F1	5'-GCA GCG TCT GGA TTC ACC TTC AGT AGC-3' (SEQ ID NO: 87)	
6.22.2VH_R1	5'-GCT ACT GAA GGT GAA TCC AGA CGC TGC-3' (SEQ ID NO: 88)	
6.22.2VH_CS*	5'-CGG AGG TGC TTC TAG AGC AGG GCG-3'(SEQ ID NO: 89)	
6.34.2VK_F1	5'-GCA AGT CAG AGT ATT AGT AGC TAT TTA AAT TGG TAT CAG CAG AAA CC-	
	3'(SEQ ID NO: 90)	
6.34.2VK_R1	5'-GGT TTC TGC TGA TAC CAA TTT AAA TAG CTA CTA ATA CTC TGA CTT GC-	
	3'(SEQ ID NO: 91)	
6.34.2VK_F2	5'-CCA TCA GTT CTC TGC AAC CTG AGG ATT TTG CAA CTT ACT ACT GTC ACC-	
	3'(SEQ ID NO: 92)	
6.34.2VK_R3	5'-GGT GAC AGT AGT AAG TTG CAA AAT CCT CAG GTT GCA GAG AAC TGA TGG-	
	3'(SEQ ID NO: 93)	
6.34.2VH_F16.34	5'-GCA AAT GAA CAG CCT GCG CGC TGA GGA CAC G-3'(SEQ ID NO: 94)	2
.2VH_R1	5'-CGT GTC CTC AGC GCG CAG GCT GTT CAT TTG C-3'(SEQ ID NO: 95)	
6.67.1VK_F1	5'-CAA TAA GAA CTA CTT AGC TTG GTA CCA ACA GAA ACC AGG ACA GCC-	
	3'(SEQ ID NO: 96)	
6.67.1VK_R1	5'-GGC TGT CCT GGT TTC TGT TGG TAC CAA GCT AAG TAG TTC TTA TTG-3' (SEQ	
	ID NO: 97)	
6.67.1VH_F1	5'-CCC TCA GGG GTC GAG TCA CCA TGT CAG TAG ACA CGT CCA AGA ACC-3'(SEQ	
	ID NO: 98)	
6.67.1VH_R1	5'-GGT TCT TGG ACG TGT CTA CTG ACA TGG TGA CTC GAC CCC TGA GGG-3'(SEQ	
	ID NO: 99)	
6.67.1VH_CS*	5'-ATT CTA GAG CAG GGC GCC AGG-3'(SEQ ID NO: 100)	
6.77.1VK_F1	5'-CCA TCT CCT GCA AGT CTA GTC AGA GCC TCC-3'(SEQ ID NO: 101)	
6.77.1VK_R1	5'-GGA GGC TCT GAC TAG ACT TGC AGG AGA TGG-3'(SEQ ID NO: 102)	;
6.77.1VK_F2	5'-GGT TTA TTA CTG CAT GCA AAG TAT ACA GCT TAT GTC CAG TTT TGG CC -	
	3'(SEQ ID NO: 103)	
6.77.1VK_R2	5'-GGC CAA AAC TGG ACA TAA GCT GTA TAC TTT GCA TGC AGT AAT AAA CC -	
	3'(SEQ ID NO: 104)	
7.26.4K_F1	5'-CCT GCA AGT CTA GTC AGA GCC TCC-3'(SEQ ID NO: 105)	
7.26.4K RI	5'-GGA GGC TCT GAC TAG ACT TGC AGG-3'(SEQ ID NO: 106)	

抗MAdCAMモノクローナル抗体発現ハイブリドーマからcDNA増幅のためのPCRプライマー対 および抗MAdCAM抗体の改変バージョンの構築に用いられるプライマー

[0 2 3 4]

プライマー対は、Expand High Fidelity Taqポリメラーゼ(Roche)を用いてcDNAを増幅するために用いられ、PCR産物は、その後のシーケンシングのためにpCR2.1 TOPO-TA(Invitrogen) ヘクローニングされた。重鎖および 軽鎖配列を検証されたクローンは、その後、pEE6.1およびpEE12.1ベクター(LONZA) へ、それぞれ、Xbal/EcoRIおよびHindIII/EcoRI部位を用いてクローニングされた。

[0 2 3 5]

遺伝子利用分析

表11は、本発明で概略を述べられた各ハイブリドーマについての重鎖および 軽鎖遺伝 子利用を示している。

[0 2 3 6]

【表11】

		重鎖		κ	 圣鎖
クローン	VH	D	JH	Vκ	Jκ
1.7.2	VH3-15	D6-19	JH4b	A3	JK5
1.8.2	VH3-15	D6-19	JH4b	A3	JK5
7.16.6	VH1-18	D6-6	JH6b	A2	JK1
7.20.5	7.20.5 VH4-4		JH6b	A3	JK4
7.26.4	7.26.4 VH1-18		JH6b	A2	JK1
6.14.2	VH3-23	D5-5	JH4b	O12	JK5
6.22.2	VH3-33	D5-12	JH6b	A26	JK4
6.34.2	VH3-30	D4-23	JH6b	O12	JK3
6.67.1	VH4-4	D3-10	JH4b	В3	JK4
6.73.2	VH3-23	D6-19	JH6b	O12	JK2
6.77.1	VH3-21	D6-19	JH6b	A2	JK2
9.8.2	VH3-33	D3-10±たはD3-16	JH4b	O18	JK5

lgG2 lgG4

重鎖および 軽鎖遺伝子利用

[0 2 3 7]

配列分析

抗体構造をさらに調べるために、抗体の推定アミノ酸配列を、クローンから得られたcDNAから得た。

(64)

[0238]

配列識別番号(SEQ ID NO:)1~48および51~68は、抗MAdCAM抗体1.7.2(SEQ ID NO:1~4)、1.8.2(SEQ ID NO:5~8)、6.14.2(SEQ ID NO:9~12)、6.22.2(SEQ ID NO:13~16)、6.34.2(SEQ ID NO:17~20)、6.67.1(SEQ ID NO:21~24)、6.73.2(SEQ ID NO:25~28)、6.77.1 (SEQ ID NO:29~32)、7.16.6(SEQ ID NO:33~36)、7.20.5(SEQ ID NO:37~40)、7.26.4(SEQ ID NO:41~44)、9.8.2(SEQ ID NO:45~48)、ならびに改変抗MAdCAM抗体6.22.2-mod(SEQ ID NO:51~54)、6.34.2-mod(SEQ ID NO:55~58)、6.67.1-mod(SEQ ID NO:59~62)、および6.77.1-mod(SEQ ID NO:63~66)および7.26.4-mod(SEQ ID NO:41~42、67~68)の重鎖ならびに 軽鎖のヌクレオチド配列ならびにアミノ酸配列を提供している。クローニングされた各抗MAdCAM抗体配列について、シグナルペプチド配列(または同じものをコードする塩基)の配列は、小文字で示され、かつ下線が引かれている。

[0239]

図1A~1Jは、抗体1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、および9.8.2の推定重鎖アミノ酸配列と、それぞれの生殖系列遺伝子産物のアミノ酸配列の間の配列アラインメントを提供している。抗体のCDR1、CDR2 およびCDR3配列の位置は、下線が引かれ、発現された配列と対応する生殖系列配列の間の違いは、太字で示され、生殖系列と比較して発現された配列において付加がある場合、これらは、生殖系列配列において(-)として示されている。

[0240]

図1K~1Tは、抗体1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.26.4、および9.8.2の推定 軽鎖アミノ酸配列と、それぞれの生殖系列遺伝子産物のアミノ酸配列の間の配列アラインメントを提供している。抗体のCDR1、CDR2およびCDR3配列の位置は、下線が引かれ、発現された配列と対応する生殖系列の間の違いは、太字で示され、生殖系列と比較して発現された配列において付加がある場合、これらは、生殖系列配列において(-)として示されている。

[0241]

翻訳後修飾:グリコシル化および脱アミドの存在:

発現された抗MAdCAM抗体配列における、派生する生殖系列配列と比較しての変化の一部

10

20

30

20

30

40

50

の効果は、N結合型グリコシル化(Asn-X-Ser/Thr)および/または脱アミド(Asn-Gly)を受けやすい可能性がありうる残基を導入することである(表12参照)。抗MAdCAM抗体6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.26.4、および9.8.2の 軽鎖可変ドメインアミノ酸配列(SEQ ID NO:16、20、24、28、32、44および48)ならびに抗体6.14.2、(SEQ ID NO:10)の重鎖可変ドメインをコードする核酸配列は、N結合型グリコシル化の存在を予測する。この翻訳後修飾の存在は、モノクローナル抗体6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.26.4、および9.8.2に関して、SDS-PAGEならびにPro-Q(登録商標)Emerald 488 Glycoprotein(Molecular Probes)染色の組み合わせを用いて調べられた。

[0242]

簡単には、約2 μgの還元された抗MAdCAM抗体を、MOPS緩衝液を用いる4~12% SDS-ポリアクリルアミドゲル上へ添加した。電気泳動後、ゲルを、50% MeOH、5% 酢酸中で固定し、3% 酢酸中で洗浄した。ゲル上のいずれの糖もその後、過ヨウ素酸で酸化し、Pro-Q(登録商標)Emerald 488 Glycoprotein stain Kit (Molecular Probes)を用いて染色した。最後の洗浄段階後、糖タンパク質染色を、473 nmの波長に設定された蛍光スキャナを用いて可視化した。

[0243]

糖タンパク質染色後、ゲルを、SYPRO Rubyタンパク質ゲル染色を用いて総タンパク質について染色し、473 nmの波長に設定された蛍光スキャナを用いて分析した。抗MAdCAM抗体6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.26.4、および9.8.2の 軽鎖は、すべて、グリコシル化の存在について陽性に染色された。さらなる確認として、抗MAdCAM抗体7.26.4を、トリプシン/キモトリプシンによる消化に曝し、LC-MS/MS分析が、修飾されたトリプシンによるペプチドの存在を確認し、 軽鎖グリコシル化のさらなる確認を与えた。

抗MAdCAM抗体、1.7.2、1.8.2、6.22.2および7.20.5、のCDR1領域における特有のAsn-GIy配列は、これらの領域を脱アミドに対して感受性にする。中性pHにおける脱アミドは、負電荷を導入し、また - 異性化へと導きうり、抗体の性質に影響を与えうる。抗MAdCAM抗体1.7.2、1.8.2および7.20.5について、脱アミド化Asn-イソアスパラギン酸残基の存在は、イソアスパラギン酸側鎖をMeOHでトラップした後、質量分光法により評価された。

簡単には、抗MAdCAM抗体1.7.2について、トリプシン/Asp-NによるペプチドSSQSLLQSNGY NYL(SEQ ID NO:69) (1573.7 Da) の状態が、LC-MS/MSによりモニターするために選択された。抗MAdCAM抗体1.7.2を、10 mM DTTにおいて還元し、5 mM ヨウ化酢酸Naにおいてアルキル化し、その後、トリプシン消化緩衝液(50 mM トリス-HCI、1 mM CaCI $_2$ 、pH 7.6) へ緩衝液交換した。その後、抗体を、1:20のプロテアーゼ:タンパク質比においてシーケンシンググレード改変トリプシン(sequencing grade modified trypsin) (Promega) と混合した。タンパク質を、トリプシンにおいて、30 で15時間、消化し、その結果として生じたペプチドを、Et tan LCシステムにおいてC-18 RPCを用いるHPLCにより分離した。 33 Asn含有ペプチド(4032 Da)をカラムから収集し、Asp-N消化緩衝液(50 mM リン酸ナトリウム緩衝液、pH 8.0) に希釈した。エンドプロテイナーゼAsp-N(Roche)をその後、10:1の適切なペプチド:酵素比で添加した。

[0246]

[0245]

Daと2000 Daの間のすべてのイオンを分析するように設定された。どんな特定のスキャン においても最強イオンが、その後、MS/MS分析にかけられた。

[0247]

【表12】

	重鎖		κ 軽鎖			
	グリコシル化		グリコシル化		脱アミド	
クローン	(NXS/T)	確認	(NXS/T)	確認	(NG)	確認
1.7.2					LQS NG YN	MS
1.8.2					LQS NG YN	MS
7.16.6						
7.20.5					HG NG YNY	MS
7.26.4			CKS NQS LLY	MS/PAGE		
6.14.2	TF NNS AMT	N.D			!	
6.22.2		,	SGT NFT LTI	PAGE	LTI NG LEA	N.D
6.34.2			ASQ NIS SYL	PAGE	! !	
6.67.1			SSN NKT YLA	PAGE		
6.73.2			RASQ NIT N	PAGE		
6.77.1			SC NSS QSL	PAGE		
9.8.2		L	HSD NLS IT	PAGE		

20

lgG2 lgG4

抗MAdCAM抗体の翻訳後修飾

[0248]

突然变異誘発研究:

本 発 明 に お い て 例 示 さ れ た 抗 MAdCAM抗 体 の 一 次 ア ミ ノ 酸 配 列 は 、 翻 訳 後 修 飾 (例 え ば 、 グ リ コ シ ル 化 、 脱 ア ミ ド) の 可 能 性 の あ る 部 位 を 除 去 す る た め 、 ま た は ア イ ソ タ イ プ バ ッ クグラウンドを変化させるため、または治療的利用を向上させうる他の変化を操作するた めに、部位特異的突然変異誘発により改変されうる。例として、PCRが、抗MAdCAM抗体6.2 2.2、6.34.2、6.67.1、6.77.1、および7.26.4への変化を操作するため、特定のフレーム ワーク配列を生殖系列へ復帰させるため、可能性のあるグリコシル化部位を除去するため 、および/またはヒトIgG。のアイソタイプバックグラウンドを変化させるために、用いら れた。重鎖ヌクレオチドSEQ ID NO:13、17、21および29、ならびに 軽鎖ヌクレオチドSE Q ID NO:15、19、23、31および43に対応するpCR2.1 TOPO-TAクローニングされたcDNA(100 ng) は、重複-伸長および表10に記載されたプライマーセットのパネルを用いる一連のPCR における鋳型として用いられた。

[0 2 4 9]

6.22.2重鎖:

PCRプライマーセット6.22.2_VH_F1および6.22.2VH_CS*(1)ならびにVH3-33および6.22.2 _VH_R1 (2) が、Expand Taqポリメラーゼおよびヌクレオチド配列SEQ ID NO:13により表さ れたpCR2.1 TOPO-TA cDNA鋳型(100 ng)を用いて、別々のPCR産物(1)および(2)を作製する ために用いられた。産物(1)および(2)は、精製され、VH3-33およびVK6.22.2_CS^{*}プライマ ーと共に第三PCR段階において組み合わされ(それぞれ、約50 ng)、改変された6.22.2重鎖 V-ドメインを生じた。この改変されたバージョンは、FR1にHis/Phe突然変異を含み、対応 するヒトIgG₂定常ドメインを含む、pEE6.1CHと名付けられた、pEE6.1由来ベクターヘイン フレームでのクローニングを可能にするXbal制限部位を導入する。最終PCR断片を、pEE6. 1CHのXbal部位へクローニングし、配向についてチェックし、挿入断片を全配列検証した 。 改 変 6 . 2 2 . 2 重 鎖 に つ い て の ヌ ク レ オ チ ド 配 列 は 、 SEQ ID NO : 5 1 に 、 対 応 す る ア ミ ノ 酸 配 列は、SEQ ID NO:52に見出される。親と比較してのヌクレオチドおよびアミノ酸配列にお

10

30

40

ける変化が示されている。

[0250]

6.22.2 軽鎖:

PCRプライマーセット $6.22.2_VK_F1$ およびrev (1)、ならびにA26および $6.22.2_VK_R1$ (2)は、Expand Taqポリメラーゼ、およびヌクレオチド配列SEQ ID NO:15により表されたpCR 2.1 TOPO-TA cDNA鋳型(100 ng)を用いて別々のPCR産物(1)および(2)を作製するために用いられた。産物(1)および(2)は、精製され、A26およびrev プライマーと共に第三PCR段階において組み合わされ(それぞれ、約50 ng)、改変された6.22.2 軽鎖V-ドメインを生じた。この改変されたバージョンは、FR3配列へのAsn/AspおよびGIy/Serの変化を含む。結果として生じたPCR産物を、HindIII/EcoR1部位を用いてpEE12.1へクローニングし、完全に配列検証した。改変6.22.2 軽鎖についてのヌクレオチド配列は、SEQ ID NO:53に、対応するアミノ酸配列は、SEQ ID NO:54に見出される。親と比較してのヌクレオチドおよびアミノ酸配列における変化が示されている。

[0 2 5 1]

6.34.2重鎖:

PCRプライマーセット $6.34.2_VH_F1$ および $6.22.2VH_CS^*$ (1)ならびにVH3-30および $6.34.2_VH_R1$ (2)が、Expand Taqポリメラーゼおよびヌクレオチド配列SEQ ID NO:17により表されたpCR2.1 TOPO-TA cDNA鋳型(100 ng)を用いて、別々のPCR産物(1)および(2)を作製するために用いられた。産物(1)および(2)は、精製され、VH3-30およびVK $6.22.2_CS^*$ プライマーと共に第三PCR段階において組み合わされ(それぞれ、約50 ng)、改変された6.34.2重鎖V-ドメインを生じた。この改変されたバージョンは、FR3にSer/Arg突然変異を含み、対応するヒトIgG2定常ドメインを含む、pEE6.1CHと名付けられた、pEE6.1由来ベクターヘインフレームでのクローニングを可能にするXbaI制限部位を導入する。最終PCR断片を、pEE6.11CHのXbaI部位へクローニングし、配向についてチェックし、挿入断片を全配列検証した。改変6.34.2重鎖についてのヌクレオチド配列は、SEQ ID NO:55に、対応するアミノ酸配列は、SEQ ID NO:56に見出される。親と比較してのヌクレオチドおよびアミノ酸配列における変化が示されている。

[0252]

6.34.2 軽鎖:

PCRプライマーセット012および $6.34.2_VK_R1(1)$ 、 $6.34.2_VK_F1$ および $6.34.2_VK_R2(2)$ 、加えて $6.34.2_VK_F2$ および rev (3) は、Expand Taqポリメラーゼ、およびヌクレオチド配列SEQ ID NO:19により表されたpCR2.1 TOPO-TA cDNA鋳型(100 ng)を用いて別々のPCR産物(1)、(2)および(3)を作製するために用いられた。産物(1)、(2)および(3)は、精製され、(1)および(2)は、012および $6.34.2_VK_R2$ プライマーと共に第三PCR段階において組み合わされ(それぞれ、約50 ng)、PCR産物(4)を生じた。PCR産物(2)および(3)は、 $6.34.2_VK_F1$ および rev と共に第四PCR段階において組み合わされ(それぞれ、約50 ng)、PCR産物(5)を生じた。PCR産物(4)および(5)は、精製され、プライマー012および rev でいっしょに組み合わされ(それぞれ、約50 ng)、改変された6.34.2 軽鎖V-ドメインを生じた。この改変されたバージョンは、CDR1におけるAsn/Ser変化、FR2におけるPhe/Tyr変化、ならびにFR3配列へのArg-Thr/Ser-Ser、Asp/GIuおよびSer/Tyr変化を含む。結果として生じたPCR産物を、HindIII/EcoR1部位を用いてpEE12.1へクローニングし、完全に配列検証した。改変6.34.2 軽鎖についてのヌクレオチド配列は、SEQ ID NO:57に、対応するアミノ酸配列は、SEQ ID NO:58に見出される。親と比較してのヌクレオチドおよびアミノ酸配列における変化が示されている。

[0 2 5 3]

6.67.1重鎖:

PCRプライマーセット $6.67.1_VH_F1$ および $6.67.1VH_CS^*(1)$ ならびにVH4-4および $6.67.1_VH_R1(2)$ が、Expand Taqポリメラーゼおよびヌクレオチド配列SEQ ID NO:21により表されたpCR2.1 TOPO-TA cDNA鋳型(100 ng)を用いて、別々のPCR産物(1)および(2)を作製するために用いられた。産物(1)および(2)は、精製され、VH4-4および $VK6.67.1_CS^*プライマー$

10

20

30

と共に第三PCR段階において組み合わされ(それぞれ、約50 ng)、改変された6.67.1重鎖V-ドメインを生じた。この改変されたバージョンは、FR3にIIe-Leu-Ala/Met-Ser-Val変換を含み、対応するヒトIgG2定常ドメインを含む、pEE6.1CHと名付けられた、pEE6.1由来ベクターへインフレームでのクローニングを可能にするXbal制限部位を導入する。最終PCR断片を、pEE6.1CHのXbal部位へクローニングし、配向についてチェックし、挿入断片を全配列検証した。改変6.67.1重鎖についてのヌクレオチド配列は、SEQ ID NO:59に、対応するアミノ酸配列は、SEQ ID NO:60に見出される。親と比較してのヌクレオチドおよびアミノ酸配列における変化が示されている。

[0254]

6.67.1 軽鎖:

PCRプライマーセット $6.67.1_VK_F1$ およびrev (1)、ならびにB3および $6.67.1_VK_R1(2)$ は、Expand Taqポリメラーゼ、およびヌクレオチド配列SEQ ID NO:23により表されたpCR2.1 TOPO-TA cDNA鋳型(100 ng)を用いて別々のPCR産物(1)および(2)を作製するために用いられた。産物(1)および(2)は、精製され、B3およびrev プライマーと共に第三PCR段階において組み合わされ(それぞれ、約50 ng)、改変された6.67.1 軽鎖V-ドメインを生じた。この改変されたバージョンは、CDR1におけるThr/Asn変化、およびFR2におけるArg/Gly変化を含む。結果として生じたPCR産物を、HindIII/EcoR1部位を用いてpEE12.1へクローニングし、完全に配列検証した。改変6.67.1 軽鎖についてのヌクレオチド配列は、SEQ ID NO:61に、対応するアミノ酸配列は、SEQ ID NO:62に見出される。親と比較してのヌクレオチドおよびアミノ酸配列における変化が示されている。

[0 2 5 5]

6.77.1重鎖:

PCRプライマーセットVH3-21および6.22.2VH_CS * が、Expand Taqポリメラーゼおよびヌクレオチド配列SEQ ID NO:29により表されたpCR2.1 TOPO-TA cDNA鋳型(100 ng)を用いて、単一のPCR産物を作製するために用いられた。PCR産物を、Xbalで消化し、ゲル精製し、pEE6.1CHのXbal部位ヘクローニングして、配向をチェックした。挿入断片は、完全に配列検証された。改変6.77.1重鎖についてのヌクレオチド配列は、SEQ ID NO:63に、対応するアミノ酸配列は、SEQ ID NO:64に見出される。親と比較してのヌクレオチドおよびアミノ酸配列における変化が示されている。

[0256]

6.77.1 軽鎖:

PCRプライマーセットA2および6.77.1_VK_R1(1)、6.77.1_VK_VK_F1および6.77.1_R2(2)、加えて6.77.1_VK_F2およびrev (3)は、Expand Taqポリメラーゼ、およびヌクレオチド配列SEQ ID NO:31により表されたpCR2.1 TOPO-TA cDNA鋳型(100 ng)を用いて別々のPCR産物(1)、(2)および(3)を作製するために用いられた。産物(1)、(2)および(3)は、精製され、(1)および(2)は、A2および6.77.1_VK_R2プライマーと共に第三PCR段階において組み合わされ(それぞれ、約50 ng)、PCR産物(4)を生じた。PCR産物(2)および(3)は、6.77.1_VK_F1およびrev プライマーと共に第四PCR段階において組み合わされ(それぞれ、約50 ng)、PCR産物(5)を生じた。PCR産物(4)および(5)は、精製され、プライマーA2およびJK2でいっしょに組み合わされ(それぞれ、約50 ng)、改変された6.77.1 軽鎖V-ドメインを生じた。この改変されたバージョンは、CDR1におけるAsn/Lys変化、FR3におけるSer/Tyr変化、およびCDR3配列におけるCys/Ser残基変化を含む。結果として生じたPCR産物を、HindII I/EcoR1部位を用いてpEE12.1へクローニングし、完全に配列検証した。改変6.77.1 軽鎖についてのヌクレオチド配列は、SEQ ID NO:66に見出される。親と比較してのヌクレオチドおよびアミノ酸配列における変化が示されている。

[0 2 5 7]

7.26.4 軽鎖:

PCRプライマーセット $7.26.4_{VK}$ F1およびrev (1)、ならびにA2および $7.26.4_{VK}$ R1(2)は、Expand Taqポリメラーゼ、およびヌクレオチド配列SEQ ID NO:43により表されたpCR2

10

20

30

.1 TOPO-TA cDNA鋳型(100 ng)を用いて別々のPCR産物(1)および(2)を作製するために用いられた。産物(1)および(2)は、精製され、A2およびrev プライマーと共に第三PCR段階において組み合わされ(それぞれ、約50 ng)、改変された7.26.4 軽鎖V-ドメインを生じた。この改変されたバージョンは、CDR1におけるAsn/Ser変化を含む。結果として生じたPCR産物を、HindIII/EcoR1部位を用いてpEE12.1へクローニングし、完全に配列検証した。改変7.26.4 軽鎖についてのヌクレオチド配列は、SEQ ID NO:67に、対応するアミノ酸配列は、SEQ ID NO:68に見出される。親と比較してのヌクレオチドおよびアミノ酸配列における変化が示されている。

[0258]

6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-modと呼ばれ、かつそ れぞれ、重鎖ヌクレオチド配列SEQ ID NO:51、55、59、63、および41、ならびに対応する アミノ酸配列SEQ ID NO:52、56、60、64および42、加えて 軽鎖ヌクレオチド配列SEQ ID NO:53、57、61、65および67、ならびに対応するアミノ酸配列SEQ ID NO:54、58、62、66 および68を表している、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.77.1および7.26.4の改変バージョン のそれぞれのための機能性真核生物発現ベクターは以下のように構築された。6.22.2-mod 、6.34.2-mod、6.67.1-mod、および6.77.1-modに対応する重鎖cDNA挿入断片は、Not I /Sa I I でpEE6.1CHベクターから切除され、7.26.4の重鎖の親バージョンは、Not I /Sa I I でpEE6.1 ベクターから切除され、精製された断片は、 軽鎖配列の改変バージョン6.22.2-mod、6. 34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-modを含む対応するpEE12.1ベクターへ 同一部位へクローニングされた。ベクターの配列は確認され、精製された量が、HEK 293T 細胞での一過性トランスフェクションに用いられた。簡単には、トランスフェクションの 前日にT165フラスコに播種され、Optimemへ洗浄された9x10⁶個のHEK 293T細胞を、Lipofe ctamine PLUS(Invitrogen)を用いて製造会社の使用説明書に従い、6.22.2-mod、6.34.2-m od、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-modに対応するベクターcDNA(40 μg)で一過性 にトランスフェクションした。細胞を3 hrs、インキュベートし、その後、トランスフェ クション培地を10% 超低IgGウシ胎児血清(Invitrogen 16250-078)およびL-グルタミン(50 mL)を含むDMEM(Invitrogen 21969-035)培地と交換した。5日後、培地上清を収集し、濾 過殺菌し、抗MAdCAM抗体を、上に記載されたものと類似した方法で、プロテインGセファ ロースアフィニティークロマトグラフィーを用いて精製した。回収された抗体の量(20~1 00 μg)は、ブラッドフォードアッセイ法により定量された。

[0259]

6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-modに対応するアフィニティー精製された抗体の抗MAdCAm活性は、前に記載されているように、MAdCAM- $1gG_1$ FC融合体アッセイ法において評価された。これらの抗MAdCAM抗体の、それらが由来する親の抗MAdCAM抗体と比較した、 IC_{50} が表13に示されている。改変された抗MAdCAM抗体の、それらの親と比較した、活性への上記のアミノ酸置換の極小の効果があった。抗体はまた、組換えヒトMAdCAMまたはカニクイザル/ヒトMAdCAMキメラを発現させるCHO細胞へのそれらの結合を維持した。

【 0 2 6 0 】 【表 1 3 】

	MAdCAM IgG1 Fc 融合体アッセイ法平均 IC50 (μg/mL)			
クローン	親	改変		
6.22.2	0.018	0.058		
6.34.2	0.013	0.049		
6.67.1	0.013	0.037		
6.77.1	0.022	0.077		
7.26.4	0.021	0.033		

10

20

30

抗MAdCAM抗体の改変バージョン、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-modのそれらの親と比較した活性

[0261]

実施例Ⅵ

抗MAdCAM抗体をブロックすることによる末梢循環における 7⁺リンパ球における増加

抗MAdCAM抗体の機構的効果およびそれの血液中の循環レベルを同定かつ相関させるためにアッセイ法が開発された。阻害性抗MAdCAM抗体は、 4 7インテグリンを発現させる白血球の胃腸管への補充を阻害する効果を生じるはずである。 4 7インテグリンを有する白血球のクラスは、それゆえに、末梢循環に制限されるはずである。

[0262]

これは、カニクイザルにおいて、完全ヒト抗ヒトMAdCAMモノクローナル抗体7.16.6で実 証された。

[0263]

精製された抗ヒトMAdCAMモノクローナル抗体7.16.6(1~mg/kg)または媒体(pH~5.5における、20~mM 酢酸Na、0.2~mg/mL ポリソルベート80、45~mg/mL マンニトール、および0.02~mg/mL EDTA)を、カニクイザルの2群(n=4/群)への伏在静脈を介しての静脈内投与により類似した方法で評価した。投薬後3日目において、血液試料を大腿静脈穿刺によりEDTAチューブに収集した。カニクイザル $_4~_7$ インテグリンと交差反応するLPAM特異的抗体は市販されておらず、それゆえ、抗 $_7$ 抗体 $(_4~_7$ および $_E~_7$ インテグリンを認識する)を代わりに用いた。以下の表、表15、による抗体 $(30~\mu L)$ をカニクイザル血液の $100~\mu L$ を含むチューブへ添加し、穏やかなボルテックスにより混合し、 $4~_7$ で $20~_30~mins$ 、インキュベートした。

[0264]

【表15】

カタログ番号	抗体またはアイソタイプ			
555748	mIgG1, k-FITC			
555844	mIgG2a, k-PE			
559425	mIgG1 - PerCP			
555751	mIgG1, k-APC			
555728	CD 28-FITC			
555945	β7-РЕ			
558814	CD 95-APC			
550631	CD 4-PerCP			

カニクイザル血液の免疫表現型検査に用いられる抗体(BD Pharmingen)

[0265]

各チュープへ、1:10 FACSIyse溶液(BD #349202)の1 mLを添加し、穏やかなボルテックスにより混合し、赤血球溶解が完了するまで暗闇において室温で約12分間、インキュベートした。その後、2 mLのBD染色緩衝液(#554656)を各チュープへ添加し、混合し、室温で6~7 mins、250 x gで遠心分離した。上清をデカントし、ペレットを3 mLの染色緩衝液に再懸濁し、再び混合し、室温で6~7 mins、250 x gで遠心分離した。w/v パラホルムアルデヒド(100 μ L)を含むCytofix緩衝液(BD #554655)をサル末梢血由来の細胞ペレットへ添加し、低/中速度のボルテックサーにより入念に混合した。試料は、それらがFACSCalibur上に捕捉されるまで、暗闇において4 で保存された。捕捉直前に、PBS(100 μ L)を捕捉直前のすべてのチュープへ添加した。CD4+ $_7$ +CD951oCD28+(ナイープ)、CD4+ $_7$ +CD95hiCD28+(セントラルメモリー)、CD4+ $_7$ +CD95hiCD28+(セントラルメモリー)の絶対的細胞数は、適切なゲーティングおよび4象限解析により取得された。他のT細胞サブセット、例えば、CD8+Tセントラルメモリー細胞($_7$ +CD8+CD28+CD95+)、およびMAdCAMリガンドを有する任意の他の白血球もまた、適切な抗体でこの方法により分析されうる。媒体対照と比較して、抗MAdCAMモノクローナル抗体7.16.6

10

20

30

40

は、図7に示されているように、循環CD4 $^+$ 7 $^+$ CD95hiCD28 $^+$ セントラルメモリーT細胞のレベルにおいて約3倍の増加を引き起こした。循環CD4 $^+$ $_{7}$ -CD95hiCD28 $^+$ セントラルメモリーT細胞の集団上への影響はなく、抗MAdCAMモノクローナル抗体7.16.6の効果は、腸管ホーミングT細胞に特異的であることを示している。カニクイザルにおける抗MAdCAMモノクローナル抗体7.16.6の循環($_4$) $_7$ $^+$ リンパ球の集団への効果は、これが、特に臨床設定における実際の適用に関して、機構バイオマーカーの頑強な代理証拠であることを示している。

[0266]

配 列

SEQ ID NO: 1 ~ 48 および51 ~ 68 は、12 個のヒト抗MAdCAM抗体についての重鎖および 軽鎖のヌクレオチドおよびアミノ酸配列、カニクイザルMAdCAM $_4$ $_7$ 結合ドメイン配列のヌクレオチドおよびアミノ酸配列、ならびに5 個の改変ヒト抗MAdCAM抗体のヌクレオチドおよびアミノ酸配列を提供する。

[0267]

SEQ ID NO:1~48は、12個のヒトモノクローナル抗MAdCAM抗体:1.7.2(SEQ ID NO:1~4)、1.8.2(SEQ ID NO:5~8)、6.14.2(SEQ ID NO:9~12)、6.22.2(SEQ ID NO:13~16)、6.34.2(SEQ ID NO:17~20)、6.67.1(SEQ ID NO:21~24)、6.73.2(SEQ ID NO:25~28)、6.77.1 (SEQ ID NO:29~32)、7.16.6(SEQ ID NO:33~36)、7.20.5(SEQ ID NO:37~40)、7.26.4(SEQ ID NO:41~44)、および9.8.2(SEQ ID NO:45~48)の重鎖および 軽鎖のヌクレオチドならびにアミノ酸配列を提供する。

[0268]

SEQ ID NO: $49 \sim 50$ は、カニクイザル $MAdCAM_4_7$ 結合ドメインのヌクレオチドおよびアミノ酸配列を提供する。

[0269]

SEQ ID NO:51~68は、改変されたモノクローナル抗MAdCAM抗体: 6.22.2(SEQ ID NO:51~54)、改変6.34.2(SEQ ID NO:55~58)、改変6.67.1(SEQ ID NO:59~62)、改変6.77.1(SEQ ID NO:63~66)についての重鎖および 軽鎖のヌクレオチドおよびアミノ酸配列、ならびに改変されたモノクローナル抗MAdCAM抗体: 改変7.26.4(SEQ ID NO:67~68)についての軽鎖ヌクレオチドおよびアミノ酸配列を提供する。SEQ ID NO:70~106および108~110は、様々なプライマー配列を提供する。

20

10

キー:

シグナル配列:下線を引いた小文字

親と比較しての改変された抗MAdCAM抗体配列におけるアミノ酸変化:下線を引いた大文字

SEQ ID NO. 1 1.7.2 重鎖ヌクレオチド配列

1	atggagtttg	ggctgagctg	gattttcctt	gctgctattt	taaaaggtgt	10
51	ccagtgtGAG	GTGCAGCTGG	TGGAGTCTGG	GGGAGGCTTG	GTGAAGCCTG	
101	GGGGGTCCCT	TAGACTCTCC	TGTGTAGCCT	CTGGATTCAC	TTTCACTAAC	
151	GCCTGGATGA	TCTGGGTCCG	CCAGGCTCCA	GGGAAGGGGC	TGGAGTGGGT	
201	TGGCCGTATT	AAAAGGAAAA	CTGATGGTGG	GACAACAGAC	TACGCTGCAC	
251	CCGTGAAAGG	CAGATTCACC	ATCTCAAGAG	ATGATTCAAA	AAACACGCTG	
301	TATCTGCAAA	TGAACAGCCT	GAAAACCGAG	GACACAGCCG	TGTATTACTG	
351	TACCACAGGG	GGAGTGGCTG	AGGACTACTG	GGGCCAGGGA	ACCCTGGTCA	
401	CCGTCTCCTC	AGCCTCCACC	AAGGGCCCAT	CGGTCTTCCC	CCTGGCGCCC	
451	TGCTCCAGGA	GCACCTCCGA	GAGCACAGCG	GCCCTGGGCT	GCCTGGTCAA	
501	GGACTACTTC	CCCGAACCGG	TGACGGTGTC	GTGGAACTCA	GGCGCTCTGA	
551	CCAGCGGCGT	GCACACCTTC	CCAGCTGTCC	TACAGTCCTC	AGGACTCTAC	
601	TCCCTCAGCA	GCGTGGTGAC	CGTGCCCTCC	AGCAACTTCG	GCACCCAGAC	
651	CTACACCTGC	AACGTAGATC	ACAAGCCCAG	CAACACCAAG	GTGGACAAGA	20
701	CAGTTGAGCG	CAAATGTTGT	GTCGAGTGCC	CACCGTGCCC	AGCACCACCT	
751	GTGGCAGGAC	CGTCAGTCTT	CCTCTTCCCC	CCAAAACCCA	AGGACACCCT	
801	CATGATCTCC	CGGACCCCTG	AGGTCACGTG	CGTGGTGGTG	GACGTGAGCC	
851	ACGAAGACCC	CGAGGTCCAG	TTCAACTGGT	ACGTGGACGG	CGTGGAGGTG	
901	CATAATGCCA	AGACAAAGCC	ACGGGAGGAG	CAGTTCAACA	GCACGTTCCG	
951	TGTGGTCAGC	GTCCTCACCG	TTGTGCACCA	GGACTGGCTG	AACGGCAAGG	
1001	AGTACAAGTG	CAAGGTCTCC	AACAAAGGCC	TCCCAGCCCC	CATCGAGAAA	
1051	ACCATCTCCA	AAACCAAAGG	GCAGCCCCGA	GAACCACAGG	TGTACACCCT	
1101	GCCCCCATCC	CGGGAGGAGA	TGACCAAGAA	CCAGGTCAGC	CTGACCTGCC	
1151	TGGTCAAAGG	CTTCTACCCC	AGCGACATCG	CCGTGGAGTG	GGAGAGCAAT	
1201	GGGCAGCCGG	AGAACAACTA	CAAGACCACA	CCTCCCATGC	TGGACTCCGA	
1251	CGGCTCCTTC	${\tt TTCCTCTACA}$	GCAAGCTCAC	CGTGGACAAG	AGCAGGTGGC	
1301	AGCAGGGGAA	${\tt CGTCTTCTCA}$	${\tt TGCTCCGTGA}$	${\tt TGCATGAGGC}$	TCTGCACAAC	30
1351	CACTACACGC	AGAAGAGCCT	CTCCCTGTCT	CCGGGTAAAT	GA	

20

30

SEQ ID NO. 2

1.7.2 推定重鎖タンパク質配列

1	mefglswifl	<u>aailkgvąc</u> E	VQLVESGGGL	VKPGGSLRLS	CVASGFTFTN		
51	AWMIWVRQAP	GKGLEWVGRI	KRKTDGGTTD	YAAPVKGRFT	ISRDDSKNTL		
101	YLQMNSLKTE	DTAVYYCTTG	GVAEDYWGQG	TLVTVSSAST	KGPSVFPLAP		
151	CSRSTSESTA	ALGCLVKDYF	PEPVTVSWNS	GALTSGVHTF	PAVLQSSGLY		
201	SLSSVVTVPS	SNFGTQTYTC	NVDHKPSNTK	VDKTVERKCC	VECPPCPAPP		
251	VAGPSVFLFP	PKPKDTLMIS	RTPEVTCVVV	DVSHEDPEVQ	FNWYVDGVEV		
301	HNAKTKPREE	QFNSTFRVVS	VLTVVHQDWL	NGKEYKCKVS	NKGLPAPIEK		
351	TISKTKGQPR	EPQVYTLPPS	REEMTKNQVS	LTCLVKGFYP	SDIAVEWESN	10	n
401	GQPENNYKTT	PPMLDSDGSF	FLYSKLTVDK	SRWQQGNVFS	CSVMHEALHN		•
451	HYTQKSLSLS	PGK					

SEQ ID NO. 3

1.7.2 κ軽鎖ヌクレオチド配列

1	atgaggctcc	ctgctcagct	cctggggctg	ctaatgctct	gggtetetgg	
51	atccagtggg	GATATTGTGA	TGACTCAGTC	TCCACTCTCC	CTGCCCGTCA	
101	CCCCTGGAGA	GCCGGCCTCC	ATCTCCTGCA	GGTCTAGTCA	GAGCCTCCTG	
151	CAAAGTAATG	GATACAACTA	TTTGGATTGG	TACCTGCAGA	AGCCAGGGCA	
201	GTCTCCACAG	CTCCTGATCT	ATTTGGGTTC	TAATCGGGCC	TCCGGGGTCC	
251	CTGACAGGTT	CAGTGGCAGT	GGATCAGGCA	CAGATTTTAC	ACTGAAAATC	
301	AGCAGAGTGG	AGGCTGAGGA	TGTTGGGGTT	TATTACTGCA	TGCAAGCTCT	
351	ACAAACTATC	ACCTTCGGCC	AAGGGACACG	ACTGGAGATT	AAACGAACTG	
401	TGGCTGCACC	ATCTGTCTTC	ATCTTCCCGC	CATCTGATGA	GCAGTTGAAA	
451	TCTGGAACTG	CCTCTGTTGT	GTGCCTGCTG	AATAACTTCT	ATCCCAGAGA	
501	GGCCAAAGTA	CAGTGGAAGG	TGGATAACGC	CCTCCAATCG	GGTAACTCCC	
551	AGGAGAGTGT	CACAGAGCAG	GACAGCAAGG	ACAGCACCTA	CAGCCTCAGC	
601	AGCACCCTGA	CGCTGAGCAA	AGCAGACTAC	GAGAAACACA	AAGTCTACGC	
651	CTGCGAAGTC	ACCCATCAGG	GCCTGAGCTC	GCCCGTCACA	AAGAGCTTCA	
701	ACAGGGGAGA	GTGTTAGTGA				

SEQ ID NO. 4

1.7.2 推定 κ 軽鎖タンパク質配列

1	mrlpaqllgl	lmlwvsgssg	DIVMTQSPLS	LPVTPGEPAS	ISCRSSQSLL
51	QSNGYNYLDW	YLQKPGQSPQ	LLIYLGSNRA	SGVPDRFSGS	GSGTDFTLKI
101	SRVEAEDVGV	YYCMQALQTI	TFGQGTRLEI	KRTVAAPSVF	IFPPSDEQLK
151	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS	GNSQESVTEQ	DSKDSTYSLS
202	STLTLSKADY	EKHKVYACEV	THOGLSSPVT	KSENRGEC	

30

SEQ ID NO. 5

1.8.2 重鎖ヌクレオチド配列

1.	atggagtttg	ggctgagctg	gattttcctt	gctgctattt	taaaaggtgt	
51	ccagtgtGAG	GTGCAGCTGG	TGGAGTCTGG	GGGAGGCTTG	GTGAAGCCTG	
101	GGGGGTCCCT	TAGACTCTCC	TGTGTAGTCT	CTGGATTCAC	TTTCACTAAC	
151	GCCTGGATGA	TCTGGGTCCG	CCAGGCTCCA	GGGAAGGGGC	TGGAGTGGGT	
201	TGGCCGTATT	AAAAGGAAAA	CTGATGGTGG	GACAACAGAC	TACGCTGCAC	
251	CCGTGAAAGG	CAGATTCACC	ATCTCAAGAG	ATGATTCAAA	AAACACGCTG	
301	TATCTGCAAA	TGAACAGCCT	GAAAACCGAG	GACACAGCCG	TGTATTACTG	
351	TACCACAGGG	GGAGTGGCTG	AGGACTACTG	GGGCCAGGGA	ACCCTGGTCA	40
401	CCGTCTCCTC	AGCCTCCACC	AAGGGCCCAT	CGGTCTTCCC	CCTGGCGCCC	10
451	TGCTCCAGGA	GCACCTCCGA	GAGCACAGCG	GCCCTGGGCT	GCCTGGTCAA	
501	GGACTACTTC	CCCGAACCGG	TGACGGTGTC	GTGGAACTCA	GGCGCTCTGA	
551	CCAGCGGCGT	GCACACCTTC	CCAGCTGTCC	TACAGTCCTC	AGGACTCTAC	
601	TCCCTCAGCA	GCGTGGTGAC	CGTGCCCTCC	AGCAACTTCG	GCACCCAGAC	
651	CTACACCTGC	AACGTAGATC	ACAAGCCCAG	CAACACCAAG	GTGGACAAGA	
701	CAGTTGAGCG	CAAATGTTGT	GTCGAGTGCC	CACCGTGCCC	AGCACCACCT	
751	GTGGCAGGAC	CGTCAGTCTT	CCTCTTCCCC	CCAAAACCCA	AGGACACCCT	
801	CATGATCTCC	CGGACCCCTG	AGGTCACGTG	CGTGGTGGTG	GACGTGAGCC	
851	ACGAAGACCC	CGAGGTCCAG	TTCAACTGGT	ACGTGGACGG	CGTGGAGGTG	
901	CATAATGCCA	AGACAAAGCC	ACGGGAGGAG	CAGTTCAACA	GCACGTTCCG	
951	TGTGGTCAGC	GTCCTCACCG	TTGTGCACCA	GGACTGGCTG	AACGGCAAGG	
1001	AGTACAAGTG	CAAGGTCTCC	AACAAAGGCC	TCCCAGCCCC	CATCGAGAAA	20
1051	ACCATCTCCA	AAACCAAAGG	GCAGCCCCGA	GAACCACAGG	TGTACACCCT	20
1101	GCCCCCATCC	CGGGAGGAGA	TGACCAAGAA	CCAGGTCAGC	CTGACCTGCC	
1151	TGGTCAAAGG	CTTCTACCCC	AGCGACATCG	CCGTGGAGTG	GGAGAGCAAT	
1201	GGGCAGCCGG	AGAACAACTA	CAAGACCACA	CCTCCCATGC	TGGACTCCGA	
1251	CGGCTCCTTC	TTCCTCTACA	GCAAGCTCAC	CGTGGACAAG	AGCAGGTGGC	
1301	AGCAGGGGAA	CGTCTTCTCA	TGCTCCGTGA	TGCATGAGGC	TCTGCACAAC	
1351	CACTACACGC	AGAAGAGCCT	CTCCCTGTCT	CCGGGTAAAT	GA	

SEQ ID NO. 6

1.8.2 推定重鎖タンパク質配列

1	mefglswifl	<u>aailkgvqc</u> E	VQLVESGGGL	VKPGGSLRLS	CVVSGFTFTN
51	AWMIWVRQAP	GKGLEWVGRI	KRKTDGGTTD	YAAPVKGRFT	ISRDDSKNTL
101	YLQMNSLKTE	DTAVYYCTTG	GVAEDYWGQG	TLVTVSSAST	KGPSVFPLAP
151	CSRSTSESTA	ALGCLVKDYF	PEPVTVSWNS	GALTSGVHTF	PAVLQSSGLY
201	SLSSVVTVPS	SNFGTQTYTC	NVDHKPSNTK	VDKTVERKCC	VECPPCPAPP
251	VAGPSVFLFP	PKPKDTLMIS	RTPEVTCVVV	DVSHEDPEVQ	FNWYVDGVEV
301	HNAKTKPREE	QFNSTFRVVS	VLTVVHQDWL	NGKEYKCKVS	NKGLPAPIEK
351				LTCLVKGFYP	
401	GQPENNYKTT	PPMLDSDGSF	FLYSKLTVDK	SRWQQGNVFS	CSVMHEALHN
451	HYTQKSLSLS				

1.8.2 κ 軽鎖ヌクレオチド配列

1	atgaggctcc	ctgctcagct	cctggggctg	ctaatgctct	gggtctctgg	
51	atccagtggg	GATATTGTGA	TGACTCAGTC	TCCACTCTCC	CTGCCCGTCA	
101	CCCCTGGAGA	GCCGGCCTCC	ATCTCCTGCA	${\tt GGTCTAGTCA}$	GAGCCTCCTG	
151	CAAAGTAATG	GATTCAACTA	TTTGGATTGG	TACCTGCAGA	AGCCAGGGCA	
201	GTCTCCACAG	CTCCTGATCT	ATTTGGGTTC	TAATCGGGCC	TCCGGGGTCC	
251	CTGACAGGTT	CAGTGGCAGT	GGGTCAGGCA	CAGATTTTAC	ACTGAAAATC	
301	AGCAGAGTGG	AGGCTGAGGA	TGTTGGGGTT	${\tt TATTACTGCA}$	TGCAAGCTCT	
351	ACAAACTATC	ACCTTCGGCC	AAGGGACACG	ACTGGAGATT	AAACGAACTG	10
401	TGGCTGCACC	ATCTGTCTTC	ATCTTCCCGC	CATCTGATGA	GCAGTTGAAA	10
451	TCTGGAACTG	CCTCTGTTGT	GTGCCTGCTG	AATAACTTCT	ATCCCAGAGA	
501	GGCCAAAGTA	CAGTGGAAGG	TGGATAACGC	CCTCCAATCG	GGTAACTCCC	
551	AGGAGAGTGT	CACAGAGCAG	GACAGCAAGG	ACAGCACCTA	CAGCCTCAGC	
601	AGCACCCTGA	CGCTGAGCAA	AGCAGACTAC	GAGAAACACA	AAGTCTACGC	
651	CTGCGAAGTC	ACCCATCAGG	GCCTGAGCTC	${\tt GCCCGTCACA}$	AAGAGCTTCA	
701	ACAGGGGAGA	GTGTTAGTGA				

SEQ ID NO. 8

1.8.2 推定 κ 軽鎖タンパク質配列

1	mrlpaqllgl	lmlwvsgssg	DIVMTQSPLS	LPVTPGEPAS	ISCRSSQSLL	20
51	QSNGFNYLDW	YLQKPGQSPQ	LLIYLGSNRA	SGVPDRFSGS	GSGTDFTLKI	
101	SRVEAEDVGV	YYCMQALQTI	TFGQGTRLEI	KRTVAAPSVF	IFPPSDEQLK	
151	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS	GNSQESVTEQ	DSKDSTYSLS	
202	STLTLSKADY	EKHKVYACEV	THOGLSSPVT	KSFNRGEC		

SEQ ID NO. 9 6.14.2 重鎖ヌクレオチド配列

1	atggagtttg	ggctgagctg	gctttttctt	gtggctattt	taaaaggtgt	
51	ccagtgtGAG	GTGCAGCTGT	TGGAGTCTGG	GGGAGGCTTG	GTACAGCCTG	
101	GGGGGTCCCT	GAGACTCTCC	TGTGCAGCCT	CTGGACTCAC	CTTTAACAAT	
151	TCTGCCATGA	CCTGGGTCCG	CCAGGCTCCA	GGGAAGGGGC	TGGAGTGGGT	
201	CTCAACTACT	AGTGGAAGTG	GTGGTACCAC	ATACTACGCA	GACTCCGTGA	
251	AGGGCCGGTT	CACCATCTCC	AGAGACTCTC	CCAAGAACAC	GCTCTATCTG	
301	CAAATGAACA	GCCTGAGAGC	CGAGGACACG	GCCGTATATT	ACTGTGCGGC	
351	CCGTGGATAC	AGCTATGGTA	CGACCCCCTA	TGAGTACTGG	GGCCAGGGAA	1
401	CCCTGGTCAC	CGTCTCCTCA	GCTTCCACCA	AGGGCCCATC	CGTCTTCCCC	'
451	CTGGCGCCCT	GTTCCAGGAG	CACCTCCGAG	AGCACAGCCG	CCCTGGGCTG	
501	CCTGGTCAAG	GACTACTTCC	CCGAACCGGT	GACGGTGTCG	TGGAACTCAG	
551	GCGCCCTGAC	CAGCGGCGTG	CACACCTTCC	CGGCTGTCCT	ACAGTCCTCA	
601	GGACTCTACT	CCCTCAGCAG	CGTGGTGACC	GTGCCCTCCA	GCAGCTTGGG	
651	CACGAAGACC	TACACCTGCA	ACGTAGATCA	CAAGCCCAGC	AACACCAAGG	
701	TGGACAAGAG	AGTTGAGTCC	AAATATGGTC	CCCCATGCCC	ATCATGCCCA	
751	GCACCTGAGT	TCCTGGGGGG	ACCATCAGTC	TTCCTGTTCC	CCCCAAAACC	
801	CAAGGACACT	CTCATGATCT	CCCGGACCCC	TGAGGTCACG	TGCGTGGTGG	
851	TGGACGTGAG	CCAGGAAGAC	CCCGAGGTCC	AGTTCAACTG	GTACGTGGAT	
901	GGCGTGGAGG	TGCATAATGC	CAAGACAAAG	CCGCGGGAGG	AGCAGTTCAA	
951	CAGCACGTAC	CGTGTGGTCA	GCGTCCTCAC	CGTCCTGCAC	CAGGACTGGC	
1001	TGAACGGCAA	GGAGTACAAG	TGCAAGGTCT	CCAACAAAGG	CCTCCCGTCC	2
1051	TCCATCGAGA	AAACCATCTC	CAAAGCCAAA	GGGCAGCCCC	GAGAGCCACA	-
1101	GGTGTACACC	CTGCCCCCAT	CCCAGGAGGA	GATGACCAAG	AACCAGGTCA	
1151	GCCTGACCTG	CCTGGTCAAA	GGCTTCTACC	CCAGCGACAT	CGCCGTGGAG	
1201	TGGGAGAGCA	ATGGGCAGCC	GGAGAACAAC	TACAAGAĈCA	CGCCTCCCGT	
1251	GCTGGACTCC	GACGGCTCCT	TCTTCCTCTA	CAGCAGGCTA	ACCGTGGACA	
1301	AGAGCAGGTG	GCAGGAGGGG	AATGTCTTCT	CATGCTCCGT	GATGCATGAG	
1351	GCTCTGCACA	ACCACTACAC	ACAGAAGAGC	CTCTCCCTGT	CTCTGGGTAA	
1401	ATGA					

SEQ ID NO. 10 6.14.2 推定重鎖タンパク質配列

ALHNHYTQKS LSLSLGK

451

1. mefglswlfl vailkgvqcE VQLLESGGGL VQPGGSLRLS CAASGLTFNN 51 SAMTWVRQAP GKGLEWVSTT SGSGGTTYYA DSVKGRFTIS RDSPKNTLYL QMNSLRAEDT AVYYCAARGY SYGTTPYEYW GQGTLVTVSS ASTKGPSVFP 101 151 LAPCSRSTSE STAALGCLVK DYFPEPVTVS WNSGALTSGV HTFPAVLQSS GLYSLSSVVT VPSSSLGTKT YTCNVDHKPS NTKVDKRVES KYGPPCPSCP 201 251 APEFLGGPSV FLFPPKPKDT LMISRTPEVT CVVVDVSQED PEVQFNWYVD 301 GVEVHNAKTK PREEQFNSTY RVVSVLTVLH QDWLNGKEYK CKVSNKGLPS 351 SIEKTISKAK GQPREPQVYT LPPSQEEMTK NQVSLTCLVK GFYPSDIAVE 401 WESNGQPENN YKTTPPVLDS DGSFFLYSRL TVDKSRWQEG NVFSCSVMHE

40

SEQ ID NO. 11 6.14.2 κ 軽鎖ヌクレオチド配列

atggacatga	gggtccccgc	tcagctcctg	gggctcctgc	tactctggct	
ccgaggggcc	agatgtGACA	TCCAGATGAC	CCAGTCTCCA	TCCTCCCTGT	
CTGCATCTGT	AGGAGACAGA	GTCACCATCA	CTTGCCGGGC	AAGTCGGAGC	
ATTAGCAGCT	ATTTAAATTG	GTATCAGCAG	AAACCAGGGA	AAGCCCCTAA	
AGTCCTGATC	TTTTTTGTGT	CCAGTTTGCA	AAGTGGGGTC	CCATCAAGGT	
TCAGTGGCAG	TGGCTCTGGG	ACAGATTTCA	CTCTCACCAT	CAGCAGTCTG	
CAACCTGAAG	ATTTTGCAAC	TTACTACTGT	CAACAGAATT	ACATTCCCCC	
TATTACCTTC	GGCCAGGGGA	CACGACTGGA	GATCAGACGA	ACTGTGGCTG	10
CACCATCTGT	CTTCATCTTC	CCGCCATCTG	ATGAGCAGTT	GAAATCTGGA	10
ACTGCCTCTG	TTGTGTGCCT	GCTGAATAAC	TTCTATCCCA	GAGAGGCCAA	
AGTACAGTGG	AAGGTGGATA	ACGCCCTCCA	ATCGGGTAAC	TCCCAGGAGA	
GTGTCACAGA	GCAGGACAGC	AAGGACAGCA	CCTACAGCCT	CAGCAGCACC	
CTGACGCTGA	GCAAAGCAGA	CTACGAGAAA	CACAAAGTCT	ACGCCTGCGA	
AGTCACCCAT	CAGGGCCTGA	GCTCGCCCGT	CACAAAGAGC	TTCAACAGGG	
GAGAGTGTTA	G				
	CCGAGGGGCC CTGCATCTGT ATTAGCAGCT AGTCCTGATC TCAGTGGCAG CAACCTGAAG TATTACCTTC CACCATCTGT ACTGCCTCTG AGTACAGTGG GTGTCACAGA CTGACGCTGA AGTCACCCAT	CCGAGGGGCC AGALGTCACA CTGCATCTGT AGGAGACAGA ATTAGCAGCT ATTTAAATTG AGTCCTGATC TTTTTTGTGT TCAGTGGCAG TGGCTCTGGG CAACCTGAAG ATTTTGCAAC TATTACCTTC GGCCAGGGGA CACCATCTGT CTTCATCTTC ACTGCCTCTG TTGTGTGCCT AGTACAGTGG AAGGTGGATA GTGTCACAGA GCAGACAGC CTGACGCTGA GCAAAGCAGA	CCGAGGGGC AGALGACA TCCAGATGAC CTGCATCTGT AGGAGACAGA GTCACCATCA ATTAGCAGCT ATTTAAATTG GTATCAGCAG AGTCCTGATC TTTTTTGTGT CCAGTTTGCA TCAGTGGCAG TGGCTCTGGG ACAGATTTCA CAACCTGAAG ATTTTGCAAC TTACTACTGT TATTACCTTC GGCCAGGGGA CACGACTGGA CACCATCTGT CTTCATCTTC CCGCCATCTG ACTGCCTCTG TTGTGTGCCT GCTGAATAAC AGTACAGTGG AAGGTGGATA ACGCCCTCCA GTGTCACAGA GCAGACAGC AAGGACAGCA CTGACGCTGA GCAAAGCAGA CTACGAGAAA AGTCACCCAT CAGGGCCTGA GCTCCCGT	CCGAGGGGC CTGCATCTGT AGGAGACAGA GTCACCATCA CTTGCATCTGT AGGAGACAGA GTCACCATCA CTTGCCGGGC ATTAGCAGCT ATTTAAATTG GTATCAGCAG AAACCAGGGA AGTCCTGATC TTTTTTTGTGT CCAGTTTGCA AAGTGGGGTC CAACCTGAAG ATTTACACT CAACCTGAAG ATTTTGCAAC CACCATCTGC CACCATCTGC CACCATCTGC CACCATCTGC CACCATCTGC CACCATCTGC CTTCATCTTC CCGCCATCTG ATGAGCAGT ACTGCCTCTG TTGTGTGCCT CCGCCATCTC ATCAGCACT ATCAGCTCA AGTACAGTGG AAGGTGGATA ACGCCCTCCA ATCGGGTAAC CTGACGCTGA GCAAAGCAGA CTACGAGAAA CCCAAAAGCCT CTGACCCTTA AGTCACCCAT CAGGGCCTGA CTCACAGACC CTGACCCCTC CACAAAGCCC CTGACCCCCT CACAAAGCCC CTGACCCCCT CACAAAGCCC CCCCCCCC CCCACACCCC CCCCCCCC	atggacatga gggtcccgc tcagctcttg gggctcctgc tactctggct ccgaggggcc agatgtGACA TCCAGATGAC CCAGTCTCCA TCCTCCTGT CTGCATCTGT AGGAGACAGA GTCACCATCA CTTGCCGGGC AAGTCGGAGC ATTAGCAGCT ATTTAAATTG GTATCAGCAG AAACCAGGGA AAGCCCCTAA AGTCCTGATC TTTTTTGTGT CCAGTTTGCA AAGTGGGGTC CCATCAAGGT TCAGTGGCAG TGGCTCTGGG ACAGATTTCA CTCTCACCAT CAGCAGTCTG CAACCTGAAG ATTTTGCAAC TTACTACTGT CAACAGAATT ACATTCCCCC TATTACCTTC GGCCAGGGGA CACGACTGGA GATCAGACGA ACTGTGGCTG ATGAGCAGT GAAATCTGGA ACTGCCTCTG TTGTGTGCCT GCTGAATAAC TTCTATCCCA GAGAGGCCAA AGTACAGTGG AAGGTGGATA ACGCCCTCCA ATCGGGTAAC TCCCAGGAGA GTGTCACAGA GCAGACAGC AAGGACAGCA CCTACAGCCT CAGCAGCAC CAGCACTGA GCAGACGCA CCTACAGCCT CAGCAGCAC CTGACGCTGA GCAAAAGCAGA CTACGAGAAA CACAAAGTCT ACGCCTGCGA AGTCACCCAT CAGGGCCTGA GCTCGCCCGT CACAAAGAGC TTCAACAGGG GAGAGTGTTA G

SEQ ID NO. 12 6.14.2 推定 κ 軽鎖タンパク質配列

						00
1	mdmrvpaq11	gllllwlrga	rcDIQMTQSP	SSLSASVGDR	VTITCRASRS	20
51	ISSYLNWYQQ	KPGKAPKVLI	FFVSSLQSGV	PSRFSGSGSG	TDFTLTISSL	
101	QPEDFATYYC	QQNYIPPITF	GQGTRLEIRR	TVAAPSVFIF	PPSDEQLKSG	
151	TASVVCLLNN	FYPREAKVQW	KVDNALQSGN	SQESVTEQDS	KDSTYSLSST	
202	TALCKYDAEK	нкууудсеулгн	OGLSSDVTKS	ENDGEC		

30

SEQ ID NO. 13 6.22.2 重鎖ヌクレオチド配列

1	atggagtttg	ggctgagctg	ggttttcctc	gttgctcttt	taagaggtgt	
51	ccagtgtCAG	GTGCAGCTGG	TGGAGTCTGG	GGGAGGCGTG	GTCCAGCCTG	
101	GGAGGTCCCT	GAGACTCTCC	TGTGCAGCGT	CTGGACACAC	CTTCAGTAGC	
151	GATGGCATGC	ACTGGGTCCG	CCAGGCTCCA	GGCAAGGGGC	TGGAGTGGGT	
201	GGCAATTATA	TGGTATGATG	GAAGTAATAA	ATATTATGCA	GACTCCGTGA	
251	AGGGCCGATT	CACCATCTCC	AGAGACAATT	CCAAGAACAC	GCTGTATCTG	
301	CAAATGAACA	GCCTGAGAGC	CGAGGACACG	GCTGTATATT	ACTGTGCGAG	
351	AGATCCCGGC	TACTATTACG	GTATGGACGT	CTGGGGCCAA	GGGACCACGG	
401	TCACCGTCTC	CTCAGCTTCC	ACCAAGGGCC	CATCCGTCTT	CCCCCTGGCG	10
451	CCCTGCTCCA	GGAGCACCTC	CGAGAGCACA	GCCGCCCTGG	GCTGCCTGGT	
501	CAAGGACTAC	TTCCCCGAAC	CGGTGACGGT	GTCGTGGAAC	TCAGGCGCCC	
551	TGACCAGCGG	CGTGCACACC	TTCCCGGCTG	TCCTACAGTC	CTCAGGACTC	
601	TACTCCCTCA	GCAGCGTGGT	GACCGTGCCC	TCCAGCAGCT	TGGGCACGAA	
651	GACCTACACC	TGCAACGTAG	ATCACAAGCC	CAGCAACACC	AAGGTGGACA	
701	AGAGAGTTGA	GTCCAAATAT	GGTCCCCCAT	GCCCATCATG	CCCAGCACCT	
751	GAGTTCCTGG	GGGGACCATC	AGTCTTCCTG	TTCCCCCCAA	AACCCAAGGA	
801	CACTCTCATG	ATCTCCCGGA	CCCCTGAGGT	CACGTGCGTG	GTGGTGGACG	
851	TGAGCCAGGA	AGACCCCGAG	GTCCAGTTCA	ACTGGTACGT	GGATGGCGTG	
901	GAGGTGCATA	ATGCCAAGAC	AAAGCCGCGG	GAGGAGCAGT	TCAACAGCAC	
951	GTACCGTGTG	GTCAGCGTCC	TCACCGTCCT	GCACCAGGAC	TGGCTGAACG	
1001	GCAAGGAGTA	CAAGTGCAAG	GTCTCCAACA	AAGGCCTCCC	GTCCTCCATC	00
1051	GAGAAAACCA	TCTCCAAAGC	CAAAGGGCAG	CCCCGAGAGC	CACAGGTGTA	20
1101	CACCCTGCCC	CCATCCCAGG	AGGAGATGAC	CAAGAACCAG	GTCAGCCTGA	
1151	CCTGCCTGGT	CAAAGGCTTC	TACCCCAGCG	ACATCGCCGT	GGAGTGGGAG	
1201	AGCAATGGGC	AGCCGGAGAA	CAACTACAAG	ACCGCGCCTC	CCGTGCTGGA	
1251	CTCCGACGGC	TCCTTCTTCC	TCTACAGCAG	GCTAACCGTG	GACAAGAGCA	
1301	GGTGGCAGGA	GGGGAATGTC	TTCTCATGCT	CCGTGATGCA	TGAGGCTCTG	
1351	CACAACCACT	ACACACAGAA	GAGCCTCTCC	CTGTCTCTGG	GTAAATGA	

SEQ ID NO. 14 6.22.2 推定重鎖タンパク質配列

1	mefglswvfl	vallrgvqcQ	VQLVESGGGV	VQPGRSLRLS	CAASGHTFSS	
51	DGMHWVRQAP	GKGLEWVAII	WYDGSNKYYA	DSVKGRFTIS	RDNSKNTLYL	
101	QMNSLRAEDT	AVYYCARDPG	YYYGMDVWGQ	GTTVTVSSAS	TKGPSVFPLA	
151	PCSRSTSEST	AALGCLVKDY	FPEPVTVSWN	SGALTSGVHT	FPAVLQSSGL	
201	YSLSSVVTVP	SSSLGTKTYT	CNVDHKPSNT	KVDKRVESKY	GPPCPSCPAP	
251	EFLGGPSVFL	FPPKPKDTLM	ISRTPEVTCV	VVDVSQEDPE	VQFNWYVDGV	
301	EVHNAKTKPR	EEQFNSTYRV	VSVLTVLHQD	WLNGKEYKCK	VSNKGLPSSI	
351	EKTISKAKGQ	PREPQVYTLP	PSQEEMTKNQ	VSLTCLVKGF	YPSDIAVEWE	
401	SNGQPENNYK	TAPPVLDSDG	SFFLYSRLTV	DKSRWQEGNV	FSCSVMHEAL	
451	HNHYTQKSLS	LSLGK				

SEQ ID NO. 15 6.22.2 κ 軽鎖ヌクレオチド配列

1	atgttgccat	cacaactcat	tgggtttctg	ctgctctggg	ttccagcttc	
51	caggggtGAA	ATTGTGCTGA	CTCAGTCTCC	AGACTTTCAG	TCTGTGACTC	
101	CAAAAGAGAA	AGTCACCATC	ACCTGCCGGG	CCAGTCAGAG	AATTGGTAGT	
151	AGCTTACACT	GGTACCAGCA	GAAACCAGAT	CAGTCTCCAA	AACTCCTCAT	
201	CAAGTATGCT	TCCCAGTCCT	TCTCAGGGGT	CCCCTCGAGG	TTCAGTGGCA	
251	GTGGATCTGG	GACAAATTTC	ACCCTCACCA	TCAATGGCCT	GGAAGCTGAA	
301	GATGCTGCAA	CTTATTACTG	TCATCAGAGT	GGTCGTTTAC	CGCTCACTTT	
351	CGGCGGAGGG	ACCAAGGTGG	AGATCAAACG	AACTGTGGCT	GCACCATCTG	
401	TCTTCATCTT	CCCGCCATCT	GATGAGCAGT	TGAAATCTGG	AACTGCCTCT	10
451	GTTGTGTGCC	TGCTGAATAA	CTTCTATCCC	AGAGAGGCCA	AAGTACAGTG	
501	GAAGGTGGAT	AACGCCCTCC	AATCGGGTAA	CTCCCAGGAG	AGTGTCACAG	
551	AGCAGGACAG	CAAGGACAGC	ACCTACAGCC	TCAGCAGCAC	CCTGACGCTG	
601	AGCAAAGCAG	ACTACGAGAA	ACACAAAGTC	TACGCCTGCG	AAGTCACCCA	
651	TCAGGGCCTG	AGCTCGCCCG	TCACAAAGAG	CTTCAACAGG	GGAGAGTGTT	
701	AGTGA					

SEQ ID NO. 16

6.22.2 推定 κ 軽鎖タンパク質配列

1	mlpsqligfl	llwvpasrgE	IVLTQSPDFQ	SVTPKEKVTI	TCRASQRIGS
51	SLHWYQQKPD	QSPKLLIKYA	SQSFSGVPSR	FSGSGSGTNF	TLTINGLEAE
101	DAATYYCHQS	GRLPLTFGGG	TKVEIKRTVA	APSVFIFPPS	DEQLKSGTAS
151	VVCLLNNFYP	REAKVQWKVD	NALQSGNSQE	SVTEQDSKDS	TYSLSSTLTL
201	SKADVEKHKV	VACEUTHOGI	SSPVTKSEND	GEC	

SEQ ID NO. 17 6.34.2 重鎖ヌクレオチド配列

1	atggagtttg	ggctgagctg	ggttttcctc	gttgctcttt	taagaggtgt	
51	ccagtgtCAG	GTGCAGCTGG	TGGAGTCTGG	GGGAGGCGTG	GTCCAGCCTG	
101	GGAGGTCCCT	GAGACTCTCC	TGTGCAGCCT	CTGGATTCAC	CTTCAGTAGC	
151	TATGGCATGC	ACTGGGTCCG	CCAGGCTCCA	GGCAAGGGGC	TGGAGTGGGT	
201	GGCAGTTATA	TCAAATGATG	GAAATAATAA	ATACTATGCA	GACTCCGTGA	
251	AGGGCCGATT	CACCATCTCC	AGAGACAATT	CCAAAAACAC	GCTGTATCTG	
301	CAAATGAACA	GCCTGAGCGC	TGAGGACACG	GCTGTGTATT	ACTGTGCGAG	
351	AGATAGTACG	GCGATAACCT	ACTACTACTA	CGGAATGGAC	GTCTGGGGCC	10
401	AAGGGACCAC	GGTCACCGTC	TCCTCAGCTT	CCACCAAGGG	CCCATCCGTC	10
451	TTCCCCCTGG	CGCCCTGCTC	CAGGAGCACC	TCCGAGAGCA	CAGCCGCCCT	
501	GGGCTGCCTG	GTCAAGGACT	ACTTCCCCGA	ACCGGTGACG	GTGTCGTGGA	
551	ACTCAGGCGC	CCTGACCAGC	GGCGTGCACA	CCTTCCCGGC	TGTCCTACAG	
601	TCCTCAGGAC	TCTACTCCCT	CAGCAGCGTG	GTGACCGTGC	CCTCCAGCAG	
651	CTTGGGCACG	AAGACCTACA	CCTGCAACGT	AGATCACAAG	CCCAGCAACA	
701	CCAAGGTGGA	CAAGAGAGTT	GAGTCCAAAT	ATGGTCCCCC	ATGCCCATCA	
751	TGCCCAGCAC	CTGAGTTCCT	GGGGGGACCA	TCAGTCTTCC	TGTTCCCCCC	
801	AAAACCCAAG	GACACTCTCA	TGATCTCCCG	GACCCCTGAG	GTCACGTGCG	
851		CGTGAGCCAG				
901	GTGGATGGCG	TGGAGGTGCA	TAATGCCAAG	ACAAAGCCGC	GGGAGGAGCA	
951	GTTCAACAGC	ACGTACCGTG	TGGTCAGCGT	CCTCACCGTC	CTGCACCAGG	
1001	ACTGGCTGAA	CGGCAAGGAG	TACAAGTGCA	AGGTCTCCAA	CAAAGGCCTC	20
1051	CCGTCCTCCA	TCGAGAAAAC	CATCTCCAAA	GCCAAAGGGC	AGCCCCGAGA	20
1101	GCCACAGGTG	TACACCCTGC	CCCCATCCCA	GGAGGAGATG	ACCAAGAACC	
1151	AGGTCAGCCT	GACCTGCCTG	GTCAAAGGCT	TCTACCCCAG	CGACATCGCC	
1201	GTGGAGTGGG	AGAGCAATGG	ACAGCCGGAG	AACAACTACA	AGACCACGCC	
1251	TCCCGTGCTG	GACTCCGACG	GCTCCTTCTT	CCTCTACAGC	AGGCTAACCG	
1301	TGGACAAGAG	CAGGTGGCAG	GAGGGGAATG	TCTTCTCATG	CTCCGTGATG	
1351	CATGAGGCTC	TGCACAACCA	CTACACACAG	AAGAGCCTCT	CCCTGTCTCT	
1401	GGGTAAATGA					

SEQ ID NO. 18 6.34.2 推定重鎖タンパク質配列

1	mefglswvfl	vallrgvqcQ	VQLVESGGGV	VQPGRSLRLS	CAASGFTFSS
51	YGMHWVRQAP	GKGLEWVAVI	SNDGNNKYYA	DSVKGRFTIS	${\tt RDNSKNTLYL}$
101	QMNSLSAEDT	AVYYCARDST	${\tt AITYYYYGMD}$	VWGQGTTVTV	SSASTKGPSV
151	FPLAPCSRST	SESTAALGCL	VKDYFPEPVT	VSWNSGALTS	GVHTFPAVLQ
201	SSGLYSLSSV	VTVPSSSLGT	KTYTCNVDHK	PSNTKVDKRV	ESKYGPPCPS
251	CPAPEFLGGP	SVFLFPPKPK	DTLMISRTPE	VTCVVVDVSQ	EDPEVQFNWY
301	VDGVEVHNAK	TKPREEQFNS	TYRVVSVLTV	LHQDWLNGKE	YKCKVSNKGL
351	PSSIEKTISK	AKGQPREPQV	YTLPPSQEEM	TKNQVSLTCL	VKGFYPSDIA
401	VEWESNGQPE	NNYKTTPPVL	DSDGSFFLYS	RLTVDKSRWQ	EGNVFSCSVM
451	HEALHNHYTQ	KSLSLSLGK			

SEQ ID NO. 19 6.34.2 κ軽鎖ヌクレオチド配列

1	atggacatga	gggtccccgc	tcagctcctg	gggctcctgc	tactctggct	
51	ccgaggtgcc	agatgtGACA	TCCAGATGAC	CCAGTCTCCA	TCCTCCCTGT	
101	CTGCATCTGT	CGGAGACAGA	GTCACCATCA	CTTGCCGGGC	AAGTCAGAAT	
151	ATTAGTAGCT	ATTTAAATTG	GTTTCAGCAG	AAACCAGGGA	AAGCCCCTAA	
201	GCTCCTGATC	TATGCTGCAT	CCGGTTTGAA	GCGTGGGGTC	CCATCACGGT	
251	TCAGTGGTAG	TGGATCTGGG	ACAGATTTCA	CTCTCACCAT	CAGGACTCTG	
301	CAACCTGATG	ATTTTGCAAC	TTACTCCTGT	CACCAGAGTT	ACAGTCTCCC	
351	ATTCACTTTC	GGCCCTGGGA	CCAAAGTGGA	TATCAAACGA	ACTGTGGCTG	
401	CACCATCTGT	CTTCATCTTC	CCGCCATCTG	ATGAGCAGTT	GAAATCTGGA	•
451	ACTGCCTCTG	TTGTGTGCCT	GCTGAATAAC	TTCTATCCCA	GAGAGGCCAA	
501	AGTACAGTGG	AAGGTGGATA	ACGCCCTCCA	ATCGGGTAAC	TCCCAGGAGA	
551	GTGTCACAGA	GCAGGACAGC	AAGGACAGCA	CCTACAGCCT	CAGCAGCACC	
601	CTGACGCTGA	GCAAAGCAGA	CTACGAGAAA	CACAAAGTCT	ACGCCTGCGA	
651	AGTCACCCAT	CAGGGCCTGA	GCTCGCCCGT	CACAAAGAGC	TTCAACAGGG	
701	GAGAGTGTTA	GTGA				

SEQ ID NO. 20 6.34.2 推定 κ 軽鎖タンパク質配列

1	mdmrvpaqll	gllllwlrga	rcDIQMTQSP	SSLSASVGDR	VTITCRASQN	20
51	ISSYLNWFQQ	KPGKAPKLLI	YAASGLKRGV	PSRFSGSGSG	TDFTLTIRTL	
101	QPDDFATYSC	HQSYSLPFTF	GPGTKVDIKR	TVAAPSVFIF	PPSDEQLKSG	
151	TASVVCLLNN	FYPREAKVQW	KVDNALQSGN	SQESVTEQDS	KDSTYSLSST	
201	LTLSKADYEK	HKVYACEVTH	OGLSSPVTKS	FNRGEC		

30

SEQ ID NO. 21 6.67.1 重鎖ヌクレオチド配列

1					ccagatgggt	
51	cctgtccCAG	GTGCAGCTGC	AGGAGTCGGG	CCCAGGACTG	GTGAAGCCTT	
101	CGGAGACCCT	GTCCCTCACC	TGCACTGTCT	CTGGTGACTC	CATCAGTAGT	
151	AACTATTGGA	GCTGGATCCG	GCAGCCCGCC	GGGAAGGGAC	TGGAGTGGAT	
201			GGGGCACCAA			
251	GTCGAGTCAC	CATTTTAGCA	GACACGTCCA	AGAACCAGTT	CTCTCTGAAA	
301	CTGAGTTCTG	TGACCGCCGC	GGACACGGCC	${\tt GTGTATTACT}$	GTGCGAGAGA	
351	TCGTATTACT	ATAATTCGGG	GACTTATTCC	ATCCTTCTTT	GACTACTGGG	10
401	GCCAGGGAAC	CCTGGTCACC	${\tt GTCTCCTCAG}$	CTTCCACCAA	GGGCCCATCC	10
451	GTCTTCCCCC	TGGCGCCCTG	CTCCAGGAGC	ACCTCCGAGA	GCACAGCCGC	
501	CCTGGGCTGC	CTGGTCAAGG	ACTACTTCCC	CGAACCGGTG	ACGGTGTCGT	
551	GGAACTCAGG	CGCCCTGACC	AGCGGCGTGC	ACACCTTCCC	GGCTGTCCTA	
601	CAGTCCTCAG	GACTCTACTC	CCTCAGCAGC	GTGGTGACCG	TGCCCTCCAG	
651	CAGCTTGGGC	ACGAAGACCT	ACACCTGCAA	CGTAGATCAC	AAGCCCAGCA	
701	ACACCAAGGT	GGACAAGAGA	GTTGAGTCCA	AATATGGTCC	CCCATGCCCA	
751	TCATGCCCAG	CACCTGAGTT	CCTGGGGGGA	CCATCAGTCT	TCCTGTTCCC	
801	CCCAAAACCC	AAGGACACTC	TCATGATCTC	CCGGACCCCT	GAGGTCACGT	
851	GCGTGGTGGT	GGACGTGAGC	CAGGAAGACC	CCGAGGTCCA	GTTCAACTGG	
901	TACGTGGATG	GCGTGGAGGT	GCATAATGCC	AAGACAAAGC	CGCGGGAGGA	
951	GCAGTTCAAC	AGCACGTACC	GTGTGGTCAG	CGTCCTCACC	GTCCTGCACC	
1001	AGGACTGGCT	GAACGGCAAG	GAGTACAAGT	GCAAGGTCTC	CAACAAAGGC	20
1051	CTCCCGTCCT	CCATCGAGAA	AACCATCTCC	AAAGCCAAAG	GGCAGCCCCG	20
1101	AGAGCCACAG	GTGTACACCC	TGCCCCCATC	CCAGGAGGAG	ATGACCAAGA	
1151	ACCAGGTCAG	CCTGACCTGC	CTGGTCAAAG	GCTTCTACCC	CAGCGACATC	
1201	GCCGTGGAGT	GGGAGAGCAA	TGGGCAGCCG	GAGAACAACT	ACAAGACCAC	
1251	GCCTCCCGTG	CTGGACTCCG	ACGGCTCCTT	CTTCCTCTAC	AGCAGGCTAA	
1301	CCGTGGACAA	GAGCAGGTGG	CAGGAGGGGA	ATGTCTTCTC	ATGCTCCGTG	
1351	ATGCATGAGG	CTCTGCACAA	CCACTACACA	CAGAAGAGCC	TCTCCCTGTC	
1401	TCTGGGTAAA	TGA				

SEQ ID NO. 22 6.67.1 推定重鎖タンパク質配列

1	mkhlwfflll	vaaprwvlsQ	VQLQESGPGL	VKPSETLSLT	CTVSGDSISS
51	NYWSWIRQPA	GKGLEWIGRI	YTSGGTNSNP	SLRGRVTILA	DTSKNQFSLK
101	LSSVTAADTA	VYYCARDRIT	IIRGLIPSFF	DYWGQGTLVT	VSSASTKGPS
151	VFPLAPCSRS	TSESTAALGC	LVKDYFPEPV	TVSWNSGALT	SGVHTFPAVL
201	QSSGLYSLSS	VVTVPSSSLG	${\tt TKTYTCNVDH}$	KPSNTKVDKR	VESKYGPPCP
251	SCPAPEFLGG	PSVFLFPPKP	KDTLMISRTP	EVTCVVVDVS	QEDPEVQFNW
301	YVDGVEVHNA	KTKPREEQFN	STYRVVSVLT	VLHQDWLNGK	EYKCKVSNKG
351	LPSSIEKTIS	KAKGQPREPQ	VYTLPPSQEE	MTKNQVSLTC	LVKGFYPSDI
401	AVEWESNGQP	ENNYKTTPPV	LDSDGSFFLY	SRLTVDKSRW	QEGNVFSCSV
451	MHEALHNHYT	QKSLSLSLGK			

SEQ ID NO. 23 6.67.1 κ 軽鎖ヌクレオチド配列

			1		
1	atggtgttgc	agacccaggt	cttcatttct	ctgttgctct	ggatctctgg
51	tgcctacggg	GACATCGTGA	TGACCCAGTC	TCCAGACTCC	CTGGCTGTGT
101	CTCTGGGCGA	GAGGGCCACC	ATCAACTGCA	AGTCCAGCCA	GAGTGTTTTA
151	TACAGCTCCA	ACAATAAGAC	CTACTTAGCT	TGGTACCAAC	AGAAACCAAG
201	ACÁGCCTCCT	AAATTGCTCA	TTTACTGGGC	ATCTATACGG	GAATATGGGG
251	TCCCTGACCG	ATTCAGTGGC	AGCGGGTCTG	GGACAGATTT	CACTCTCACC
301	ATCAGCAGCC	TGCAGGCTGA	AGATGTGGCA	GTTTATTTCT	GTCAACAATA
351	TTATAGTATT	CCTCCCCTCA	CTTTCGGCGG	AGGGACCAAG	GTGGAGATCA
401	AACGAACTGT	GGCTGCACCA	TCTGTCTTCA	TCTTCCCGCC	ATCTGATGAG
451	CAGTTGAAAT	CTGGAACTGC	CTCTGTTGTG	TGCCTGCTGA	ATAACTTCTA
501	TCCCAGAGAG	GCCAAAGTAC	AGTGGAAGGT	GGATAACGCC	CTCCAATCGG
551	GTAACTCCCA	GGAGAGTGTC	ACAGAGCAGG	ACAGCAAGGA	CAGCACCTAC
601	AGCCTCAGCA	GCACCCTGAC	GCTGAGCAAA	GCAGACTACG	AGAAACACAA
651	AGTCTACGCC	TGCGAAGTCA	CCCATCAGGG	CCTGAGCTCG	CCCGTCACAA
701	AGAGCTTCAA	CAGGGGAGAG	TGTTAGTGA		

SEQ ID NO. 24 6.67.1 推定 κ 軽鎖タンパク質配列

1	mvlqtqvfis	lllwisgayg	DIVMTQSPDS	LAVSLGERAT	INCKSSQSVL	20
51	YSSNNKTYLA	WYQQKPRQPP	KLLIYWASIR	EYGVPDRFSG	SGSGTDFTLT	
101	ISSLQAEDVA	VYFCQQYYSI	PPLTFGGGTK	VEIKRTVAAP	SVFIFPPSDE	
151	QLKSGTASVV	CLLNNFYPRE	AKVQWKVDNA	LQSGNSQESV	TEQDSKDSTY	
201	SLSSTLTLSK	ADYEKHKVYA	CEVTHQGLSS	PVTKSFNRGE	С	

SEQ ID NO. 25 6.73.2 重鎖ヌクレオチド配列

1	atggagtttg	ggctgagctg	gctttttctt	gtggctattt	taaaaggtgt
51	ccagtgtGAG	GTGCAGCTGT	TGGAGTCTGG	GGGAGACTTG	GTCCAGCCTG
101	GGGGGTCCCT	GAGACTCTCC	TGTGCAGCCT	CTGGATTCAC	CTTTAGAAGT
151	TATGCCATGA	ACTGGGTCCG	ACAGGCTCCA	GGGAAGGGGC	TGGAGTGGGT
201	CTCAGTTATT	AGTGGTCGTG	GTGGTACTAC	ATACTACGCA	GACTCCGTGA
251	AGGGCCGGTT	CACCATCTCC	AGAGACAATT	CCAAGAACAC	GCTGTATCTG
301	CAAATGAACA	GCCTGAGAGC	CGAGGACGCG	GCCGTATATT	ACTGTGCGAA
351	GATAGCAGTG	GCTGGAGAGG	GGCTCTACTA	CTACTACGGT	ATGGACGTCT
401	GGGGCCAAGG	GACCACGGTC	ACCGTCTCCT	CAGCTTCCAC	CAAGGGCCCA
451	TCCGTCTTCC	CCCTGGCGCC	CTGCTCCAGG	AGCACCTCCG	AGAACACAGC
501	CGCCCTGGGC	TGCCTGGTCA	AGGACTACTT	CCCCGAACCG	GTGACGGTGT
551	CGTGGAACTC	AGGCGCCCTG	ACCAGCGGCG	TGCACACCTT	CCCGGCTGTC
601	CTACAGTCCT	CAGGACTCTA	CTCCCTCAGC	AGCGTGGTGA	CCGTGCCCTC
651	TAGCAGCTTG	GGCACGAAGA	CCTACACCTG	CAACGTAGAT	CACAAGCCCA
701	GCAACACCAA	GGTGGACAAG	AGAGTTGAGT	CCAAATATGG	TCCCCCATGC
751	CCATCATGCC	CAGCACCTGA	GTTCCTGGGG	GGACCATCAG	TCTTCCTGTT
801	CCCCCAAAA	CCCAAGGACA	CTCTCATGAT	CTCCCGGACC	CCTGAGGTCA
851	CGTGCGTGGT	GGTGGACGTG	AGCCAGGAAG	ACCCCGAGGT	CCAGTTCAAC
901	TGGTACGTGG	ATGGCGTGGA	GGTGCATAAT	GCCAAGACAA	AGCCGCGGGA
951	GGAGCAGTTC	AACAGCACGT	ACCGTGTGGT	CAGCGTCCTC	ACCGTCCTGC
1001	ACCAGGACTG	GCTGAACGGC	AAGGAGTACA	AGTGCAAGGT	CTCCAACAAA
1051	GGCCTCCCGT	CCTCCATCGA	GAAAACCATC	TCCAAAGCCA	AAGGGCAGCC
1101	CCGAGAGCCA	CAGGTGTACA	CCCTGCCCCC	ATCCCAGGAG	GAGATGACCA
1151	AGAACCAGGT	CAGCCTGACC	TGCCTGGTCA	AAGGCTTCTA	CCCCAGCGAC
1201	ATCGCCGTGG	AGTGGGAGAG	CAATGGGCAG	CCGGAGAACA	ACTACAAGAC
1251	CACGCCTCCC	GTGCTGGACT	CCGACGGCTC	CTTCTTCCTC	TACAGCAGGC
1301	TAACCGTGGA	CAAGAGCAGG	TGGCAGGAGG	GGAATGTCTT	CTCATGCTCC
1351	GTGATGCATG	AGGCTCTGCA	CAACCACTAC	ACACAGAAGA	GCCTCTCCCT
1401	GTCTCTGGGT	AAATGATAG			

SEQ ID NO. 26 6.73.2 推定重鎖タンパク質配列

mefglswlfl vailkgvqcE VQLLESGGDL VQPGGSLRLS CAASGFTFRS 1 51 YAMNWVRQAP GKGLEWVSVI SGRGGTTYYA DSVKGRFTIS RDNSKNTLYL QMNSLRAEDA AVYYCAKIAV AGEGLYYYYG MDVWGQGTTV TVSSASTKGP 101 SVFPLAPCSR STSENTAALG CLVKDYFPEP VTVSWNSGAL TSGVHTFPAV 151 LQSSGLYSLS SVVTVPSSSL GTKTYTCNVD HKPSNTKVDK RVESKYGPPC 201 PSCPAPEFLG GPSVFLFPPK PKDTLMISRT PEVTCVVVDV SQEDPEVQFN 251 301 WYVDGVEVHN AKTKPREEQF NSTYRVVSVL TVLHQDWLNG KEYKCKVSNK 351 GLPSSIEKTI SKAKGQPREP QVYTLPPSQE EMTKNQVSLT CLVKGFYPSD 401 IAVEWESNGQ PENNYKTTPP VLDSDGSFFL YSRLTVDKSR WQEGNVFSCS 451 VMHEALHNHY TQKSLSLSLG K

SEQ ID NO. 27 6.73.2 κ 軽鎖ヌクレオチド配列

1	atggacatga	gggtccccgc	tcagctcctg	gggctcctgc	tactctggct		
51	ccgaggtgcc	agatgtGACA	TCCAGATGAC	CCAGTCTCCA	TCCTCCCTGT		
101	CTGCATCTGT	AGGTGACAGA	GTCACCTTCA	CTTGCCGGGC	AAGTCAGAAC		
151	ATTACCAACT	ATTTAAATTG	GTATCAGCAG	AAACCAGGGA	AGGCCCCTAA		
201	GCTCCTGATC	TATGCTGCGT	CCAGTTTGCC	AAGAGGGGTC	CCATCAAGGT		
251	TCCGTGGCAG	TGGATCTGGG	ACAGATTTCA	CTCTCACCAT	CAGCAGTCTG		
301	CAACCTGAAG	ATTTTGCAAC	TTACTACTGT	CAACAGAGTT	ACAGTAATCC		
351	TCCGGAGTGC	GGTTTTGGCC	AGGGGACCAC	GCTGGATATC	AAACGAACTG		
401	TGGCTGCACC	ATCTGTCTTC	ATCTTCCCGC	CATCTGATGA	GCAGTTGAAA	1	10
451	TCTGGAACTG	CCTCTGTTGT	GTGCCTGCTG	AATAACTTCT	ATCCCAGAGA		
501	GGCCAAAGTA	CAGTGGAAGG	TGGATAACGC	CCTCCAATCG	GGTAACTCCC		
551	AGGAGAGTGT	CACAGAGCAG	GACAGCAAGG	ACAGCACCTA	CAGCCTCAGC		
601	AGCACCCTGA	CGCTGAGCAA	AGCAGACTAC	GAGAAACACA	AAGTCTACGC		
651	CTGCGAAGTC	ACCCATCAGG	GCCTGAGCTC	GCCCGTCACA	AAGAGCTTCA		
701	ACAGGGGAGA	GTGTTAGTGA					

SEQ ID NO. 28

6.73.2 推定 κ 軽鎖タンパク質配列

1	mdmrvpaqll	gllllwlrga	rcDIQMTQSP	SSLSASVGDR	VTFTCRASQN	20
51	ITNYLNWYQQ	KPGKAPKLLI	YAASSLPRGV	PSRFRGSGSG	TDFTLTISSL	
101	QPEDFATYYC	QQSYSNPPEC	GFGQGTTLDI	KRTVAAPSVF	IFPPSDEQLK	
151	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS	GNSQESVTEQ	DSKDSTYSLS	
201	STLTLSKADY	EKHKVYACEV	THOGLSSPVT	KSFNRGEC		

SEQ ID NO. 29 6.77.1 重鎖ヌクレオチド配列

1	atggaactgg	ggctccgctg	ggttttcctt	gttgctattt	tagaaggtgt	
51	ccagtgtGAG	GTGCAGCTGG	TGGAGTCTGG	GGGAGGCCTG	GTCAAGCCTG	
101	GGGGGTCCCT	GAGACTCTCC	TGTGCAGCCT	CTGGATTCAC	CTTCAGTAGC	
151	TATAGCATGA	ACTGGGTCCG	CCAGGCTCCA	GGGAAGGGGC	TGGAGTGGGT	
201				ATACTACGCA		
251				CCAAGAACTC		
301	CAAATGAACA	GCCTGAGAGC	CGAGGACACG	GCTGTGTATT	ACTGTGCGAG	
351				CTACTACTAC		
401				CCTCAGCTTC		
451				AGGAGCACCT		
501				CTTCCCCGAA		
551	TGTCGTGGAA	CTCAGGCGCC	CTGACCAGCG	GCGTGCACAC	CTTCCCGGCT	
601				AGCAGCGTGG		
651				CTGCAACGTA		
701				AGTCCAAATA		
751				GGGGGACCAT		
801	GTTCCCCCCA	AAACCCAAGG	ACACTCTCAT	GATCTCCCGG	ACCCCTGAGG	
851	TCACGTGCGT	GGTGGTGGAC	GTGAGCCAGG	AAGACCCCGA	GGTCCAGTTC	
901				AATGCCAAGA		
951	GGAGGAGCAG	TTCAACAGCA	CGTACCGTGT	GGTCAGCGTC	CTCACCGTCC	
1001	TGCACCAGGA	CTGGCTGAAC	GGCAAGGAGT	ACAAGTGCAA	GGTCTCCAAC	
1051	AAAGGCCTCC	CGTCCTCCAT	CGAGAAAACC	ATCTCCAAAG	CCAAAGGGCA	
1101	GCCCCGAGAG	CCACAGGTGT	ACACCCTGCC	CCCATCCCAG	GAGGAGATGA	
1151				TCAAAGGCTT		
1201	GACATCGCCG	TGGAGTGGGA	GAGCAATGGG	CAGCCGGAGA	ACAACTACAA	
1251	GACCACGCCT	CCCGTGCTGG	ACTCCGACGG	CTCCTTCTTC	CTCTACAGCA	
1301				AGGGGAATGT		
1351	TCCGTGATGC	ATGAGGCTCT	GCACAACCAC	TACACACAGA	AGAGCCTCTC	
1401	CCTGTCTCTG	GGTAAATGAT	AGGAATTCTG	ATGA		

SEQ ID NO. 30 6.77.1 推定重鎖タンパク質配列

1	melglrwvfl	vailegvqcE	VQLVESGGGL	VKPGGSLRLS	CAASGFTFSS
51				DSVKGRFTIS	
101	QMNSLRAEDT	AVYYCARDGY	SSGWSYYYYY	${\tt GMDVWGQGTT}$	VTVSSASTKG
151	PSVFPLAPCS	RSTSESTAAL	GCLVKDYFPE	PVTVSWNSGA	LTSGVHTFPA
201	VLQSSGLYSL	SSVVTVPSSS	LGTKTYTCNV	DHKPSNTKVD	KRVESKYGPP
251	CPSCPAPEFL	GGPSVFLFPP	KPKDTLMISR	TPEVTCVVVD	VSQEDPEVQF
301	NWYVDGVEVH	NAKTKPREEQ	FNSTYRVVSV	LTVLHQDWLN	GKEYKCKVSN
351	KGLPSSIEKT	ISKAKGQPRE	PQVYTLPPSQ	EEMTKNQVSL	TCLVKGFYPS
401	DIAVEWESNG	QPENNYKTTP	PVLDSDGSFF	LYSRLTVDKS	RWQEGNVFSR
451	SVMHEALHNH	YTOKSLSLSL	GK		

SEQ ID NO. 31 6.77.1 κ 軽鎖ヌクレオチド配列

1	atgaggctcc	ctgctcagct	cctggggctg	ctaatgctct	ggatacctgg	
51	atccagtgca	GATATTGTGA	TGACCCAGAC	TCCACTCTCT	CTGTCCGTCA	
101	CTCCTGGACA	GCCGGCCTCC	ATCTCCTGCA	ACTCTAGTCA	GAGCCTCCTG	
151	CTTAGTGATG	GAAAGACCTA	TTTGAATTGG	TACCTGCAGA	AGCCCGGCCA	
201	GCCTCCACAG	CTCCTGATCT	ATGAAGTTTC	CAACCGGTTC	TCTGGAGTGC	
251	CAGACAGGTT	CAGTGGCAGC	GGGTCAGGGA	CAGATTTCAC	ACTGAAAATC	
301	AGCCGGGTGG	AGGCTGAGGA	TGTTGGGGTT	TATTCCTGCA	TGCAAAGTAT	
351	ACAGCTTATG	TGCAGTTTTG	GCCAGGGGAC	CAAGCTGGAG	ATCAAACGAA	
401	CTGTGGCTGC	ACCATCTGTC	TTCATCTTCC	CGCCATCTGA	TGAGCAGTTG	
451	AAATCTGGAA	CTGCCTCTGT	TGTGTGCCTG	CTGAATAACT	TCTATCCCAG	
501	AGAGGCCAAA	GTACAGTGGA	AGGTGGATAA	CGCCCTCCAA	TCGGGTAACT	
551	CCCAGGAGAG	TGTCACAGAG	CAGGACAGCA	AGGACAGCAC	CTACAGCCTC	
601	AGCAGCACCC	TGACGCTGAG	CAAAGCAGAC	TACGAGAAAC	ACAAAGTCTA	
651	CGCCTGCGAA	GTCACCCATC	AGGGCCTGAG	CTCGCCCGTC	ACAAAGAGCT	
701	TCAACAGGGG	AGAGTGTTAG	TGA			

SEQ ID NO. 32

6.77.1 推定 κ 軽鎖タンパク質配列

1	mrlpaqllgl	lmlwipgssa	DIVMTQTPLS	LSVTPGQPAS	ISCNSSQSLL	20
51	LSDGKTYLNW	YLQKPGQPPQ	LLIYEVSNRF	SGVPDRFSGS	GSGTDFTLKI	
101	SRVEAEDVGV	YSCMQSIQLM	CSFGQGTKLE	IKRTVAAPSV	FIFPPSDEQL	
151	KSGTASVVCL	LNNFYPREAK	VQWKVDNALQ	SGNSQESVTE	QDSKDSTYSL	
201	SSTLTLSKAD	YEKHKVYACE	VTHQGLSSPV	TKSFNRGEC		

SEQ ID NO. 33 7.16.6 重鎖ヌクレオチド配列

1	atggactgga	cctggagcat	ccttttcttg	gtggcagcag	caacaggtgc
51	ccactccCAG	GTTCAGCTGG	TGCAGTCTGG	AGCTGAGGTG	AAGAAGCCTG
101	GGGCCTCAGT	GAAGGTCTCC	TGCAAGGCTT	CTGGTTACAC	CTTTACCAGC
151	TATGGTATCA	ACTGGGTGCG	ACAGGCCCCT	GGACAAGGGC	TTGAGTGGAT
201	GGGATGGATC	AGCGTTTACA	GTGGTAACAC	AAACTATGCA	CAGAAGGTCC
251	AGGGCAGAGT	CACCATGACC	GCAGACACAT	CCACGAGCAC	AGCCTACATG
301	GACCTGAGGA	GCCTGAGATC	TGACGACACG	GCCGTGTATT	ACTGTGCGAG
351	AGAGGGTAGC	AGCTCGTCCG	GAGACTACTA	TTACGGTATG	GACGTCTGGG
401	GCCAAGGGAC	CACGGTCACC	GTCTCCTCAG	CCTCCACCAA	GGGCCCATCG
451	GTCTTCCCCC	TGGCGCCCTG	CTCCAGGAGC	ACCTCCGAGA	GCACAGCGGC
501	CCTGGGCTGC	CTGGTCAAGG	ACTACTTCCC	CGAACCGGTG	ACGGTGTCGT
551	GGAACTCAGG	CGCTCTGACC	AGCGGCGTGC	ACACCTTCCC	AGCTGTCCTA
601	CAGTCCTCAG	GACTCTACTC	CCTCAGCAGC	GTGGTGACCG	TGCCCTCCAG
651	CAACTTCGGC	ACCCAGACCT	ACACCTGCAA	CGTAGATCAC	AAGCCCAGCA
701	ACACCAAGGT	GGACAAGACA	GTTGAGCGCA	AATGTTGTGT	CGAGTGCCCA
751	CCGTGCCCAG	CACCACCTGT	GGCAGGACCG	TCAGTCTTCC	TCTTCCCCCC
801	AAAACCCAAG	GACACCCTCA	TGATCTCCCG	GACCCCTGAG	GTCACGTGCG
851	TGGTGGTGGA	CGTGAGCCAC	GAAGACCCCG	AGGTCCAGTT	CAACTGGTAC
901	GTGGACGGCG	TGGAGGTGCA	TAATGCCAAG	ACAAAGCCAC	GGGAGGAGCA
951	GTTCAACAGC	ACGTTCCGTG	TGGTCAGCGT	CCTCACCGTT	GTGCACCAGG
1001	ACTGGCTGAA	CGGCAAGGAG	TACAAGTGCA	AGGTCTCCAA	CAAAGGCCTC
1051	CCAGCCCCCA	TCGAGAAAAC	CATCTCCAAA	ACCAAAGGGC	AGCCCCGAGA
1101	ACCACAGGTG	TACACCCTGC	CCCCATCCCG	GGAGGAGATG	ACCAAGAACC
1151	AGGTCAGCCT	GACCTGCCTG	GTCAAAGGCT	TCTACCCCAG	CGACATCGCC
1201	GTGGAGTGGG	AGAGCAATGG	GCAGCCGGAG	AACAACTACA	AGACCACACC
1251	TCCCATGCTG	GACTCCGACG	GCTCCTTCTT	CCTCTACAGC	AAGCTCACCG
1301	TGGACAAGAG	CAGGTGGCAG	CAGGGGAACG	TCTTCTCATG	CTCCGTGATG
1351	CATGAGGCTC	TGCACAACCA	CTACACGCAG	AAGAGCCTCT	CCCTGTCTCC
1401	GGGTAAATGA			4	

SEQ ID NO. 34 7.16.6 推定重鎖タンパク質配列

HEALHNHYTQ KSLSLSPGK

451

mdwtwsilfl vaaatgahsQ VQLVQSGAEV KKPGASVKVS CKASGYTFTS YGINWVRQAP GQGLEWMGWI SVYSGNTNYA QKVQGRVTMT ADTSTSTAYM 51 DLRSLRSDDT AVYYCAREGS SSSGDYYYGM DVWGQGTTVT VSSASTKGPS 101 VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL 151 QSSGLYSLSS VVTVPSSNFG TQTYTCNVDH KPSNTKVDKT VERKCCVECP 201 PCPAPPVAGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVQFNWY 251 VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TFRVVSVLTV VHQDWLNGKE YKCKVSNKGL 301 PAPIEKTISK TKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA 351 VEWESNGQPE NNYKTTPPML DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM 401

SEQ ID NO. 35 7.16.6 κ軽鎖ヌクレオチド配列

1	atgaggctcc	ctgctcagct	cctggggctg	ctaatgctct	ggatacctgg	
51	atccagtgca	GATATTGTGA	TGACCCAGAC	TCCACTCTCT	CTGTCCGTCA	
101	CCCCTGGACA	GCCGGCCTCC	ATCTCCTGCA	AGTCTAGTCA	GAGCCTCCTG	
151	CATACTGATG	GAACGACCTA	TTTGTATTGG	TACCTGCAGA	AGCCAGGCCA	
201	GCCTCCACAG	CTCCTGATCT	ATGAAGTTTC	CAACCGGTTC	TCTGGAGTGC	
251	CAGATAGGTT	CAGTGGCAGC	GGGTCAGGGA	CAGATTTCAC	ACTGAAAATC	
301	AGCCGGGTGG	AGGCTGAGGA	TGTTGGGATT	TATTACTGCA	TGCAAAATAT	
351	ACAGCTTCCG	TGGACGTTCG	GCCAAGGGAC	CAAGGTGGAA	ATCAAACGAA	
401	CTGTGGCTGC	ACCATCTGTC	TTCATCTTCC	CGCCATCTGA	TGAGCAGTTG	1
451	AAATCTGGAA	CTGCCTCTGT	TGTGTGCCTG	CTGAATAACT	TCTATCCCAG	
501	AGAGGCCAAA	GTACAGTGGA	AGGTGGATAA	CGCCCTCCAA	TCGGGTAACT	
551	CCCAGGAGAG	TGTCACAGAG	CAGGACAGCA	AGGACAGCAC	CTACAGCCTC	
601	AGCAGCACCC	TGACGCTGAG	CAAAGCAGAC	TACGAGAAAC	ACAAAGTCTA	
651	CGCCTGCGAA	GTCACCCATC	AGGGCCTGAG	CTCGCCCGTC	ACAAAGAGCT	
701	TCAACAGGGG	AGAGTGTTAG	TGA			

SEQ ID NO. 36

7.16.6 κ軽鎖タンパク質配列

1	mrlpaqllgl	lmlwipgssa	DIVMTQTPLS	LSVTPGQPAS	ISCKSSQSLL	20
51	HTDGTTYLYW	YLQKPGQPPQ	LLIYEVSNRF	SGVPDRFSGS	GSGTDFTLKI	
101	SRVEAEDVGI	YYCMQNIQLP	WTFGQGTKVE	IKRTVAAPSV	FIFPPSDEQL	
151	KSGTASVVCL	LNNFYPREAK	VQWKVDNALQ	SGNSQESVTE	QDSKDSTYSL	
201	SSTLTLSKAD	VEKHKUVACE	VTHOCLSSDV	TESTADORO		

SEQ ID NO. 37 7.20.5 重鎖ヌクレオチド配列

1	atgaaacacc	tataattett	cctcctgctg	ataacaacta	ccagatagat	
51			AGGAGTCGGG			
101			TGCACTGTCT			
151	TACCACTGGA	ACTGGATCCG	GCAGCCCGCC	GGGAAGGGAC	TGGAGTGGAT	
201	TGGGCGTATC	TATACCAGTG	GGAGCACCAA	CTACAACCCC	TCCCTCAAGA	
251	GTCGAGTCAC	CATGTCACTA	GACACGTCCA	AGAACCAGTT	CTCCCTGAAG	
301	CTGAGCTCTG	TGACCGCCGC	GGACACGGCC	GTGTATTACT	GTGCGAGAGA	
351	GGGGGTCAGG	TATTACTATG	CTTCGGGGAG	TTATTACTAC	GGTCTGGACG	
401	TCTGGGGCCA	AGGGACCACG	GTCACCGTCT	CCTCAGCCTC	CACCAAGGGC	10
451	CCATCGGTCT	TCCCCCTGGC	GCCCTGCTCC	AGGAGCACCT	CCGAGAGCAC	
501	AGCGGCCCTG	GGCTGCCTGG	TCAAGGACTA	CTTCCCCGAA	CCGGTGACGG	
551	TGTCGTGGAA	CTCAGGCGCT	CTGACCAGCG	GCGTGCACAC	CTTCCCAGCT	
601	GTCCTACAGT	CCTCAGGACT	CTACTCCCTC	AGCAGCGTGG	TGACCGTGCC	
651	CTCCAGCAAC	TTCGGCACCC	AGACCTACAC	CTGCAACGTA	GATCACAAGC	
701	CCAGCAACAC	CAAGGTGGAC	AAGACAGTTG	AGCGCAAATG	TTGTGTCGAG	
751	TGCCCACCGT	GCCCAGCACC	ACCTGTGGCA	GGACCGTCAG	TCTTCCTCTT	
801	CCCCCAAAA	CCCAAGGACA	CCCTCATGAT	CTCCCGGACC	CCTGAGGTCA	
851	CGTGCGTGGT	GGTGGACGTG	AGCCACGAAG	ACCCCGAGGT	CCAGTTCAAC	
901	TGGTACGTGG	ACGGCGTGGA	GGTGCATAAT	GCCAAGACAA	AGCCACGGGA	
951	GGAGCAGTTC	AACAGCACGT	TCCGTGTGGT	CAGCGTCCTC	ACCGTTGTGC	
1001	ACCAGGACTG	GCTGAACGGC	AAGGAGTACA	AGTGCAAGGT	CTCCAACAAA	00
1051	GGCCTCCCAG	CCCCCATCGA	GAAAACCATC	TCCAAAACCA	AAGGGCAGCC	20
1101	CCGAGAACCA	CAGGTGTACA	CCCTGCCCCC	ATCCCGGGAG	GAGATGACCA	
1151	AGAACCAGGT	CAGCCTGACC	TGCCTGGTCA	AAGGCTTCTA	CCCCAGCGAC	
1201	ATCGCCGTGG	AGTGGGAGAG	CAATGGGCAG	CCGGAGAACA	ACTACAAGAC	
1251	CACACCTCCC	ATGCTGGACT	CCGACGGCTC	CTTCTTCCTC	TACAGCAAGC	
1301	TCACCGTGGA	CAAGAGCAGG	TGGCAGCAGG	GGAACGTCTT	CTCATGCTCC	
1351	GTGATGCATG	AGGCTCTGCA	CAACCACTAC	ACGCAGAAGA	GCCTCTCCCT	
1401	GTCTCCGGGT	AAATGA				

SEQ ID NO. 38 7.20.5 推定重鎖タンパク質配列

1	mkhlwfflll	vaaprwvlsQ	VQLQESGPGL	VKPSETLSLT	CTVSGSSISS
51	YHWNWIRQPA	GKGLEWIGRI	YTSGSTNYNP	SLKSRVTMSL	DTSKNQFSLK
101	LSSVTAADTA	VYYCAREGVR	YYYASGSYYY	GLDVWGQGTT	VTVSSASTKG
151	PSVFPLAPCS	RSTSESTAAL	GCLVKDYFPE	PVTVSWNSGA	LTSGVHTFPA
201	VLQSSGLYSL	SSVVTVPSSN	FGTQTYTCNV	${\tt DHKPSNTKVD}$	KTVERKCCVE
251	CPPCPAPPVA	GPSVFLFPPK	PKDTLMISRT	PEVTCVVVDV	SHEDPEVQFN
301	WYVDGVEVHN	AKTKPREEQF	NSTFRVVSVL	TVVHQDWLNG	KEYKCKVSNK
351	GLPAPIEKTI	SKTKGQPREP	QVYTLPPSRE	EMTKNQVSLT	CLVKGFYPSD
401	IAVEWESNGQ	PENNYKTTPP	MLDSDGSFFL	YSKLTVDKSR	WQQGNVFSCS
451	VMHEALHNHY	TOKSLSLSPG	K		

SEQ ID NO. 39 7.20.5 κ軽鎖ヌクレオチド配列

1	atgaggetee	ctgctcagct	cctggggctg	ctaatgctct	gggtctctgg	
51	atccagtggg	GATATTGTGA	TGACTCAGTC	TCCACTCTCC	CTGCCCGTCA	
101	CCCCTGGAGA	GCCGGCCTCC	ATCTCCTGCA	GGTCTAGTCA	GAGCCTCCTG	
151	CATGGTAATG	GATACAACTA	TTTGGATTGG	TACCTGCAGA	AGCCAGGGCA	
201	GTCTCCACAG	CTCCTGATCT	ATTTGGGTTC	TAATCGGGCC	TCCGGGGTCC	
251	CTGACAGGTT	CAGTGGCAGT	GGATCAGGCA	CAGATTTTAC	ACTGAAAATC	
301	AGCAGAGTGG	AGGCTGAGGA	TGTTGGGGTT	TATTACTGCA	TGCAAGCTCT	
351	ACAAACTCTC	ACTTTCGGCG	GAGGGACCAA	GGTGGAGATC	AAACGAACTG	
401	TGGCTGCACC	ATCTGTCTTC	ATCTTCCCGC	CATCTGATGA	GCAGTTGAAA	1
451	TCTGGAACTG	CCTCTGTTGT	GTGCCTGCTG	AATAACTTCT	ATCCCAGAGA	
501	GGCCAAAGTA	CAGTGGAAGG	TGGATAACGC	CCTCCAATCG	GGTAACTCCC	
551	AGGAGAGTGT	CACAGAGCAG	GACAGCAAGG	ACAGCACCTA	CAGCCTCAGC	
601	AGCACCCTGA	CGCTGAGCAA	AGCAGACTAC	GAGAAACACA	AAGTCTACGC	
651	CTGCGAAGTC	ACCCATCAGG	GCCTGAGCTC	GCCCGTCACA	AAGAGCTTCA	
701	ACAGGGGAGA	GTGTTAGTGA				

SEQ ID NO. 40

7.20.5 推定 κ 軽鎖タンパク質配列

1	mrlpaqllgl	lmlwvsgssg	DIVMTQSPLS	LPVTPGEPAS	ISCRSSQSLL	20
51	HGNGYNYLDW	YLQKPGQSPQ	LLIYLGSNRA	SGVPDRFSGS	GSGTDFTLKI	
101	SRVEAEDVGV	YYCMQALQTL	TFGGGTKVEI	KRTVAAPSVF	IFPPSDEQLK	
151	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS	GNSQESVTEQ	DSKDSTYSLS	
201	STLTLSKADY	EKHKVYACEV	THOGLSSPVT	KSFNRGEC		

30

SEQ ID NO. 41 7.26.4 重鎖ヌクレオチド配列

1			ccttttcttg			
51	<u>ccactcc</u> CAG	GTTCAGCTGG	TGCAGTCTGG	AGCTGAGGTG	AAGAAGCCTG	
101			TGCGAGGCTT			
151	TATGGTATCG	ACTGGGTGCG	ACAGGCCCCT	GGACAAGGGC	TTGAGTGGAT	
201	GGGATGGATC	AGCGTTTACA	GTGGTAACAC	AAACTATGCA	CAGAAGCTCC	
251	AGGGCAGAGT	CACCATGTCC	ACAGACACAT	CCACGAGCAC	AGCCTACATG	
301			TGACGACACG			
351			GAGACTACTA			40
401			GTCTCCTCAG			10
451			CTCCAGGAGC			
501			ACTACTTCCC			
551			AGCGGCGTGC			
601	CAGTCCTCAG	GACTCTACTC	CCTCAGCAGC	GTGGTGACCG	TGCCCTCCAG	
651	CAACTTCGGC	ACCCAGACCT	ACACCTGCAA	CGTAGATCAC	AAGCCCAGCA	
701			GTTGAGCGCA			
751	CCGTGCCCAG	CACCACCTGT	GGCAGGACCG	TCAGTCTTCC	TCTTCCCCCC	
801	AAAACCCAAG	GACACCCTCA	TGATCTCCCG	GACCCCTGAG	GTCACGTGCG	
851			GAAGACCCCG			
901			TAATGCCAAG			
951			TGGTCAGCGT			
1001			TACAAGTGCA			20
1051	CCAGCCCCCA	TTGAGAAAAC	CATCTCCAAA	ACCAAAGGGC	AGCCCCGAGA	20
1101	ACCACAGGTG	TACACCCTGC	CCCCATCCCG	GGAGGAGATG	ACCAAGAACC	
1151	AGGTCAGCCT	GACCTGCCTG	GTCAAAGGCT	TCTACCCCAG	CGACATCGCC	
1201	GTGGAGTGGG	AGAGCAATGG	GCAGCCGGAG	AACAACTACA	AGACCACACC	
1251	TCCCATGCTG	GACTCCGACG	GCTCCTTCTT	CCTCTACAGC	AAGCTCACCG	
1301	TGGACAAGAG	CAGGTGGCAG	CAGGGGAACG	TCTTCTCATG	CTCCGTGATG	
1351	CATGAGGCTC	TGCACAACCA	CTACACGCAG	AAGAGCCTCT	CCCTGTCTCC	
1402	GGGTAAATGA					

SEQ ID NO. 42 7.26.4 推定重鎖タンパク質配列

1	mdwtwsilfl	vaaatgahsQ	VQLVQSGAEV	KKPGASVKVS	CEASGYTFTS
51	YGIDWVRQAP	GQGLEWMGWI	SVYSGNTNYA	QKLQGRVTMS	TDTSTSTAYM
101	ELRSLRSDDT	AVYYCAREGS	SSSGDYYYGM	DVWGQGTTVT	VSSASTKGPS
151	VFPLAPCSRS	TSESTAALGC	LVKDYFPEPV	TVSWNSGALT	SGVHTFPAVL
201	QSSGLYSLSS	VVTVPSSNFG	TQTYTCNVDH	KPSNTKVDKT	VERKCCVECP
251	PCPAPPVAGP	SVFLFPPKPK	DTLMISRTPE	VTCVVVDVSH	EDPEVQFNWY
301	VDGVEVHNAK	TKPREEQFNS	TFRVVSVLTV	VHQDWLNGKE	YKCKVSNKGL
351	PAPIEKTISK	TKGQPREPQV	YTLPPSREEM	TKNQVSLTCL	VKGFYPSDIA
401	VEWESNGQPE	NNYKTTPPML	DSDGSFFLYS	KLTVDKSRWQ	QGNVFSCSVM
451	HEALHNHYTQ	KSLSLSPGK			

SEQ ID NO. 43 7.26.4 κ 軽鎖ヌクレオチド配列

1	atgaggetee	ctgctcagct	cctggggctg	ctaatgctct	ggatacctgg	
51	atccagtgcg	GATATTGTGA	TGACCCAGAC	TCCACTCTCT	CTGTCCGTCA	
101	CCCCTGGACA	GCCGGCCTCC	${\tt ATCTCCTGCA}$	AGTCTAATCA	GAGCCTCCTG	
151	TATAGTGATG	GAAAGACCTA	${\tt TTTGTTTTGG}$	TACCTGCAGA	AGCCAGGCCA	
201	GCCTCCACAG	CTCCTGATCT	ATGAAGTTTC	CAACCGATTC	TCTGGAGTGC	
251	CAGATAGGTT	CAGTGGCAGC	${\tt GGGTCAGGGA}$	CAGATTTCAC	ACTGAAAATC	
301	AGCCGGGTGG	AGGCTGAGGA	TGTTGGGGTT	TATTACTGCA	TGCAAAGTAT	
351	ACAGCTTCCG	TGGACGTTCG	GCCAAGGGAC	CAAGGTGGAA	ATCAAACGAA	4.0
401	CTGTGGCTGC	ACCATCTGTC	TTCATCTTCC	CGCCATCTGA	TGAGCAGTTG	10
451	AAATCTGGAA	CTGCCTCTGT	TGTGTGCCTG	CTGAATAACT	TCTATCCCAG	
501	AGAGGCCAAA	GTACAGTGGA	${\tt AGGTGGATAA}$	CGCCCTCCAA	TCGGGTAACT	
551	CCCAGGAGAG	TGTCACAGAG	CAGGACAGCA	AGGACAGCAC	CTACAGCCTC	
601	AGCAGCACCC	TGACGCTGAG	CAAAGCAGAC	TACGAGAAAC	ACAAAGTCTA	
651	CGCCTGCGAA	GTCACCCATC	AGGGCCTGAG	CTCGCCCGTC	ACAAAGAGCT	
701	TCAACAGGGG	AGAGTGTTAG	TGA			

SEQ ID NO. 44 7.26.4 推定 κ 軽鎖タンパク質配列

1	mrlpaqllgl	lmlwipgssa	DIVMTQTPLS	LSVTPGQPAS	ISCKSNQSLL	20
51	YSDGKTYLFW	YLQKPGQPPQ	LLIYEVSNRF	SGVPDRFSGS	GSGTDFTLKI	
101	SRVEAEDVGV	YYCMQSIQLP	WTFGQGTKVE	IKRTVAAPSV	FIFPPSDEQL	
151	KSGTASVVCL	LNNFYPREAK	VQWKVDNALQ	SGNSQESVTE	QDSKDSTYSL	
201	SSTLTLSKAD	YEKHKVYACE	VTHQGLSSPV	TKSFNRGEC		

30

SEQ ID NO. 45 9.8.2 重鎖ヌクレオチド配列

1	atggagtttg	ggctgagctg	ggttttcctc	gttgctcttt	taagaggtgt	
51	ccagtgtCAG	GTGCAGCTGG	TGGAGTCTGG	GGGAGGCGTG	GTCCAGCCTG	
101	GGAGGTCCCT	GAGACTCTCC	TGTGCAGCGT	CTGGATTCAC	CTTCAGTAGC	
151	TATGGCATGC	ACTGGGTCCG	CCAGGCTCCA	GGCAAGGGGC	TGGAGTGGGT	
201	GGCAGTTATA	TGGTATGATG	${\tt GAAGTAATGA}$	ATACTATGCA	GACTCCGTGA	
251	AGGGCCGATT	CACCATCTCC	AGAGACAATT	CCAAGAACAC	GCTGTATCTG	
301	CAAATGAACA	GCCTGAGAGC	CGAGGACACG	GCTGTGTATT	ACTGTGCGAG	
351	GGGGGCGTAC	CACTTTGCCT	${\tt ACTGGGGCCA}$	GGGAACCCTG	GTCACCGTCT	
401	CCTCAGCTTC	CACCAAGGGC	CCATCCGTCT	TCCCCCTGGC	GCCCTGCTCC	10
451	AGGAGCACCT	CCGAGAGCAC	AGCCGCCCTG	GGCTGCCTGG	TCAAGGACTA	
501	CTTCCCCGAA	CCGGTGACGG	TGTCGTGGAA	CTCAGGCGCC	CTGACCAGCG	
551	GCGTGCACAC	CTTCCCGGCT	GTCCTACAGT	CCTCAGGACT	CTACTCCCTC	
601	AGCAGCGTGG	TGACCGTGCC	CTCCAGCAGC	TTGGGCACGA	AGACCTACAC	
651	CTGCAACGTA	GATCACAAGC	CCAGCAACAC	CAAGGTGGAC	AAGAGAGTTG	
701	AGTCCAAATA	TGGTCCCCCA	TGCCCATCAT	GCCCAGCACC	TGAGTTCCTG	
751	GGGGGACCAT	CAGTCTTCCT	${\tt GTTCCCCCCA}$	AAACCCAAGG	ACACTCTCAT	
801	GATCTCCCGG	ACCCCTGAGG	TCACGTGCGT	GGTGGTGGAC	GTGAGCCAGG	
851	AAGACCCCGA	$\tt GGTCCAGTTC$	AACTGGTACG	TGGATGGCGT	GGAGGTGCAT	
901	AATGCCAAGA	CAAAGCCGCG	GGAGGAGCAG	TTCAACAGCA	CGTACCGTGT	
951	GGTCAGCGTC	CTCACCGTCC	TGCACCAGGA	CTGGCTGAAC	GGCAAGGAGT	
1001	ACAAGTGCAA	GGTCTCCAAC	AAAGGCCTCC	CGTCCTCCAT	CGAGAAAACC	00
1051	ATCTCCAAAG	CCAAAGGGCA	GCCCCGAGAG	CCACAGGTGT	ACACCCTGCC	20
1101	CCCATCCCAG	${\tt GAGGAGATGA}$	CCAAGAACCA	GGTCAGCCTG	ACCTGCCTGG	
1151	TCAAAGGCTT	CTACCCCAGC	GACATCGCCG	TGGAGTGGGA	GAGCAATGGG	
1201	CAGCCGGAGA	ACAACTACAA	GACCACGCCT	CCCGTGCTGG	ACTCCGACGG	
1251	CTCCTTCTTC	CTCTACAGCA	GGCTAACCGT	GGACAAGAGC	AGGTGGCAGG	
1301	AGGGGAATGT	CTTCTCATGC	TCCGTGATGC	ATGAGGCTCT	GCACAACCAC	
1351	TACACACAGA	AGAGCCTCTC	CCTGTCTCTG	GGTAAATGA		

SEQ ID NO. 46 9.8.2 推定重鎖タンパク質配列

1	mefglswvfl	vallrgvqcQ	VQLVESGGGV	VQPGRSLRLS	CAASGFTFSS
51	YGMHWVRQAP	GKGLEWVAVI	WYDGSNEYYA	DSVKGRFTIS	RDNSKNTLYL
101	QMNSLRAEDT	AVYYCARGAY	HFAYWGQGTL	VTVSSASTKG	PSVFPLAPCS
151	RSTSESTAAL	GCLVKDYFPE	PVTVSWNSGA	LTSGVHTFPA	VLQSSGLYSL
201	SSVVTVPSSS	LGTKTYTCNV	${\tt DHKPSNTKVD}$	KRVESKYGPP	CPSCPAPEFL
251	GGPSVFLFPP	KPKDTLMISR	TPEVTCVVVD	VSQEDPEVQF	NWYVDGVEVH
301	NAKTKPREEQ	FNSTYRVVSV	LTVLHQDWLN	GKEYKCKVSN	KGLPSSIEKT
351	ISKAKGQPRE	PQVYTLPPSQ	EEMTKNQVSL	TCLVKGFYPS	DIAVEWESNG
401	QPENNYKTTP	PVLDSDGSFF	LYSRLTVDKS	RWQEGNVFSC	SVMHEALHNH
451	YTQKSLSLSL	GK			

30

40

SEQ ID NO. 47 9.8.2 κ軽鎖ヌクレオチド配列

1	atggacatga	gggtccctgc	tcagctcctg	gggctcctgc	tgctctggct	
51	ctcagtcgca	ggtgccagat	gtGACATCCA	GATGACCCAG	TCTCCATCCT	
101	CCCTGTCTGC	ATCTGTAGGA	GACAGAGTCA	CCATCACTTG	CCAGGCGAGT	
151	CAGGACATTA	GCAACTATTT	AAATTGGTAT	CAGCAGAAAC	CAGGGAAAGC	
201	CCCTAAGCTC	CTGATCTACG	ATGCATCCAA	TTTGGAAACA	GGGGTCCCAT	
251	CAAGGTTCAG	TGGAAGTGGA	TCTGGGACAG	ATTTTACTTT	CACCATCAGC	
301	AGCCTGCAGC	CTGAAGATAT	TGCAACATAT	TCCTGTCAAC	ACTCTGATAA	
351	TCTCTCGATC	ACCTTCGGCC	AGGGGACACG	ACTGGAGATT	AAACGAACTG	
401	TGGCTGCACC	ATCTGTCTTC	ATCTTCCCGC	CATCTGATGA	GCAGTTGAAA	10
451	TCTGGAACTG	CCTCTGTTGT	GTGCCTGCTG	AATAACTTCT	ACCCCAGAGA	
501	GGCCAAAGTA	CAGTGGAAGG	TGGATAACGC	CCTCCAATCG	GGTAACTCCC	
551	AGGAGAGTGT	CACAGAGCAG	GACAGCAAGG	ACAGCACCTA	CAGCCTCAGC	
601	AGCACCCTGA	CGCTGAGCAA	AGCAGACTAC	GAGAAACACA	AAGTCTACGC	
651	CTGCGAAGTC	ACCCATCAGG	GCCTGAGCTC	GCCCGTCACA	AAGAGCTTCA	
701	ACAGGGGAGA	GTGTTAGTGA				

SEQ ID NO. 48

9.8.2 推定 κ 軽鎖タンパク質配列

1	mdmrvpaqll	gllllwlsva	garcDIQMTQ	SPSSLSASVG	DRVTITCQAS	20
51	QDISNYLNWY	QQKPGKAPKL	LIYDASNLET	GVPSRFSGSG	SGTDFTFTIS	
101	SLQPEDIATY	SCQHSDNLSI	TFGQGTRLEI	KRTVAAPSVF	IFPPSDEQLK	
151	SGTASVVCLL	NNFYPREAKV	QWKVDNALQS	GNSQESVTEQ	DSKDSTYSLS	
201	STLTLSKADY	EKHKVYACEV	THQGLSSPVT	KSFNRGEC		

SEQ ID NO. 49

カニクイザルMAdCAMの $α_4β_7$ 結合ドメインのヌクレオチド配列

1	ATGGATCGGG	GCCTGGCCCT	CCTGCTGGCG	GGGCTTCTGG	GGCTCCTCCA	
51	GCCGGGCTGC	GGCCAGTCCC	${\tt TCCAGGTGAA}$	GCCCCTGCAG	GTGGAGCCCC	
101	CGGAGCCGGT	GGTGGCCGTG	GCCCTGGGCG	CCTCTCGCCA	GCTCACCTGC	
151	CGCCTGGACT	GCGCGGACGG	CGGGGCCACG	GTGCAGTGGC	GGGGCCTGGA	
201	CACCAGCCTG	GGCGCGGTGC	AGTCGGACGC	GGGCCGCAGC	GTCCTCACCG	
251	TGCGCAACGC	CTCGCTGTCG	$\tt GCGGCCGGGA$	CCCGTGTGTG	CGTGGGCTCC	
301	TGCGGGGGCC	${\tt GCACCTTCCA}$	GCACACCGTG	CGGCTCCTTG	TGTACGCCTT	
351	CCCGGACCAG	CTGACCATCT	CCCCGGCAGC	CCTGGTGCCT	GGTGACCCGG	
401	AGGTGGCCTG	TACGGCTCAC	AAAGTCACGC	CTGTGGACCC	CAATGCGCTC	
451	TCCTTCTCCC	TGCTCCTGGG	GGACCAGGAA	CTGGAGGGGG	CCCAGGCTCT	
501	GGGCCCGGAG	GTGGAGGAGG	AGGAGGAGCC	CCAGGAGGAG	GAGGACGTGC	
551	TGTTCAGGGT	GACAGAGCGC	${\tt TGGCGGCTGC}$	CGACCCTGGC	AACCCCTGTC	
601	CTGCCCGCGC	TCTACTGCCA	GGCCACGATG	AGGCTGCCTG	GCTTGGAGCT	
651	CAGCCACCGC	CAGGCCATCC	CGGTCCTGCA	C		

SEQ ID NO. 50

カニクイザルMAdCAMの $\alpha_4\beta_7$ 結合ドメインのアミノ酸配列

1	MDRGLALLLA	GLLGLLQPGC	GQSLQVKPLQ	VEPPEPVVAV	ALGASRQLTC
51	RLDCADGGAT	VQWRGLDTSL	GAVQSDAGRS	VLTVRNASLS	AAGTRVCVGS
101	CGGRTFQHTV	RLLVYAFPDQ	LTISPAALVP	GDPEVACTAH	KVTPVDPNAL
151	SFSLLLGDQE	LEGAQALGPE	VEEEEEPQEE	EDVLFRVTER	WRLPTLATPV
201	LPALYCQATM	RLPGLELSHR	QAIPVLH		

改変6.22.2重鎖ヌクレオチド配列

1	atggagtttg	ggctgagctg	ggttttcctc	gttgctcttt	taagaggtgt	
51	<u>ccagtgt</u> CAG	GTGCAGCTGG	TGGAGTCTGG	GGGAGGCGTG	GTCCAGCCTG	
101	GGAGGTCCCT	GAGACTCTCC	TGTGCAGCGT	CTGGATTCAC	CTTCAGTAGC	
151	GATGGCATGC	ACTGGGTCCG	CCAGGCTCCA	GGCAAGGGGC	TGGAGTGGGT	
201	$\operatorname{GGCAATTATA}$	TGGTATGATG	GAAGTAATAA	ATATTATGCA	GACTCCGTGA	
251	AGGGCCGATT	CACCATCTCC	AGAGACAATT	CCAAGAACAC	GCTGTATCTG	
301	CAAATGAACA	GCCTGAGAGC	CGAGGACACG	GCTGTATATT	ACTGTGCGAG	10
351	AGATCCCGGC	TACTATTACG	GTATGGACGT	CTGGGGCCAA	GGGACCACGG	10
401	TCACCGTCTC	CTCAGCTTCC	ACCAAGGGCC	CATCCGTCTT	CCCCCTGGCG	
451	CCCTGCTCTA	GAAGCACCTC	CGAGAGCACA	GCGGCCCTGG	GCTGCCTGGT	
501	CAAGGACTAC	TTCCCCGAAC	CGGTGACGGT	GTCGTGGAAC	TCAGGCGCTC	
551	TGACCAGCGG	CGTGCACACC	TTCCCAGCTG	TCCTACAGTC	CTCAGGACTC	
601	TACTCCCTCA	GCAGCGTGGT	GACCGTGCCC	TCCAGCAACT	TCGGCACCCA	
651	GACCTACACC	TGCAACGTAG	ATCACAAGCC	CAGCAACACC	AAGGTGGACA	
701	AGACAGTTGA	GCGCAAATGT	TGTGTCGAGT	GCCCACCGTG	CCCAGCACCA	
751	CCTGTGGCAG	GACCGTCAGT	CTTCCTCTTC	CCCCCAAAAC	CCAAGGACAC	
801	CCTCATGATC	TCCCGGACCC	CTGAGGTCAC	GTGCGTGGTG	GTGGACGTGA	
851	GCCACGAAGA	CCCCGAGGTC	CAGTTCAACT	GGTACGTGGA	CGGCGTGGAG	
901	GTGCATAATG	CCAAGACAAA	GCCACGGGAG	GAGCAGTTCA	ACAGCACGTT	
951	CCGTGTGGTC	AGCGTCCTCA	CCGTTGTGCA	CCAGGACTGG	CTGAACGGCA	20
1001	AGGAGTACAA	GTGCAAGGTC	TCCAACAAAG	GCCTCCCAGC	CCCCATCGAG	20
1051	AAAACCATCT	CCAAAACCAA	AGGGCAGCCC	CGAGAACCAC	AGGTGTACAC	
1101	CCTGCCCCCA	TCCCGGGAGG	AGATGACCAA	GAACCAGGTC	AGCCTGACCT	
1151	GCCTGGTCAA	AGGCTTCTAC	CCCAGCGACA	TCGCCGTGGA	GTGGGAGAGC	
1201	AATGGGCAGC	CGGAGAACAA	CTACAAGACC	ACACCTCCCA	TGCTGGACTC	
1251	CGACGGCTCC	TTCTTCCTCT	ACAGCAAGCT	CACCGTGGAC	AAGAGCAGGT	
1301	GGCAGCAGGG	GAACGTCTTC	TCATGCTCCG	TGATGCATGA	GGCTCTGCAC	
1351	AACCACTACA	CGCAGAAGAG	CCTCTCCCTG	TCTCCGGGTA	AATGATAG	

SEQ ID NO. 52

改変6.22.2重鎖アミノ酸配列

1	mefglswvfl	vallrgvqcQ	VQLVESGGGV	VQPGRSLRLS	CAASG <u>F</u> TFSS
51	DGMHWVRQAP	GKGLEWVAII	WYDGSNKYYA	DSVKGRFTIS	RDNSKNTLYL
101	QMNSLRAEDT	AVYYCARDPG	YYYGMDVWGQ	GTTVTVSSAS	TKGPSVFPLA
151	PCSRSTSEST	AALGCLVKDY	FPEPVTVSWN	SGALTSGVHT	FPAVLQSSGL
201	YSLSSVVTVP	SSNFGTQTYT	CNVDHKPSNT	KVDKTVERKC	CVECPPCPAP
251	PVAGPSVFLF	PPKPKDTLMI	SRTPEVTCVV	VDVSHEDPEV	QFNWYVDGVE
301	VHNAKTKPRE	EQFNSTFRVV	SVLTVVHQDW	LNGKEYKCKV	SNKGLPAPIE
351	KTISKTKGQP	REPQVYTLPP	SREEMTKNQV	SLTCLVKGFY	PSDIAVEWES
401	NGQPENNYKT	TPPMLDSDGS	FFLYSKLTVD	KSRWQQGNVF	SCSVMHEALH
451	NHYTQKSLSL	SPGK			

改変6.22.2 κ 軽鎖ヌクレオチド配列

1	atgttgccat	cacaactcat	tgggtttctg	ctgctctggg	ttccagcttc	
51	caggggtGAA	ATTGTGCTGA	CTCAGTCTCC	AGACTTTCAG	TCTGTGACTC	
101	CAAAAGAGAA	AGTCACCATC	ACCTGCCGGG	CCAGTCAGAG	AATTGGTAGT	
151	AGCTTACACT	GGTACCAGCA	GAAACCAGAT	CAGTCTCCAA	AACTCCTCAT	
201	CAAGTATGCT	TCCCAGTCCT	TCTCAGGGGT	CCCCTCGAGG	TTCAGTGGCA	
251	GTGGATCTGG	${\tt GACA} \underline{{\tt GATTTC}}$	ACCCTCACCA	TCAATAGCCT	GGAAGCTGAA	
301	GATGCTGCAA	CTTATTACTG	TCATCAGAGT	GGTCGTTTAC	CGCTCACTTT	
351	CGGCGGAGGG	ACCAAGGTGG	AGATCAAACG	AACTGTGGCT	GCACCATCTG	10
401	TCTTCATCTT	CCCGCCATCT	GATGAGCAGT	TGAAATCTGG	AACTGCCTCT	10
451	GTTGTGTGCC	TGCTGAATAA	CTTCTATCCC	AGAGAGGCCA	AAGTACAGTG	
501	GAAGGTGGAT	AACGCCCTCC	AATCGGGTAA	CTCCCAGGAG	AGTGTCACAG	
551	AGCAGGACAG	CAAGGACAGC	ACCTACAGCC	TCAGCAGCAC	CCTGACGCTG	
601	AGCAAAGCAG	ACTACGAGAA	ACACAAAGTC	TACGCCTGCG	AAGTCACCCA	
651	TCAGGGCCTG	${\tt AGCTCGCCCG}$	TCACAAAGAG	CTTCAACAGG	GGAGAGTGTT	
701	AGTGA					

SEQ ID NO. 54

改変6.22.2κ軽鎖アミノ酸配列

					20
1	mlpsqligfl llwvpasrg	E IVLTQSPDFQ	SVTPKEKVTI	TCRASQRIGS	20
51	SLHWYQQKPD QSPKLLIKY	A SQSFSGVPSR	FSGSGSGTDF	TLTINSLEAE	
101	DAATYYCHQS GRLPLTFGG	G TKVEIKRTVA	APSVFIFPPS	DEQLKSGTAS	
151	VVCLLNNFYP REAKVQWKV	D NALQSGNSQE	SVTEQDSKDS	TYSLSSTLTL	
201	SKADYEKHKV YACEVTHQG	L SSPVTKSFNR	GEC		

改変6.34.2重鎖ヌクレオチド配列

1		ggctgagctg			
51	ccagtgtCAG	GTGCAGCTGG	TGGAGTCTGG	GGGAGGCGTG	GTCCAGCCTG
101	GGAGGTCCCT	GAGACTCTCC	TGTGCAGCCT	CTGGATTCAC	CTTCAGTAGC
151	TATGGCATGC	ACTGGGTCCG	CCAGGCTCCA	GGCAAGGGGC	TGGAGTGGGT
201	GGCAGTTATA	TCAAATGATG	GAAATAATAA	ATACTATGCA	GACTCCGTGA
251	AGGGCCGATT	CACCATCTCC	AGAGACAATT	CCAAAAACAC	GCTGTATCTG
301	CAAATGAACA	GCCTGCGCGC	TGAGGACACG	GCTGTGTATT	ACTGTGCGAG
351	AGATAGTACG	GCGATAACCT	ACTACTACTA	CGGAATGGAC	GTCTGGGGCC
401	AAGGGACCAC	GGTCACCGTC	TCCTCAGCTT	CCACCAAGGG	CCCATCCGTC
451	TTCCCCCTGG	CGCCCTGCTC	TAGAAGCACC	TCCGAGAGCA	CAGCGGCCCT
501	GGGCTGCCTG	GTCAAGGACT	ACTTCCCCGA	ACCGGTGACG	GTGTCGTGGA
551	ACTCAGGCGC	TCTGACCAGC	GGCGTGCACA	CCTTCCCAGC	TGTCCTACAG
601	TCCTCAGGAC	TCTACTCCCT	CAGCAGCGTG	GTGACCGTGC	CCTCCAGCAA
651	CTTCGGCACC	CAGACCTACA	CCTGCAACGT	AGATCACAAG	CCCAGCAACA
701	CCAAGGTGGA	CAAGACAGTT	GAGCGCAAAT	GTTGTGTCGA	GTGCCCACCG
751	TGCCCAGCAC	CACCTGTGGC	AGGACCGTCA	GTCTTCCTCT	TCCCCCCAAA
801	ACCCAAGGAC	ACCCTCATGA	TCTCCCGGAC	CCCTGAGGTC	ACGTGCGTGG
851	TGGTGGACGT	GAGCCACGAA	GACCCCGAGG	TCCAGTTCAA	CTGGTACGTG
901	GACGGCGTGG	AGGTGCATAA	TGCCAAGACA	AAGCCACGGG	AGGAGCAGTT
951	CAACAGCACG	TTCCGTGTGG	TCAGCGTCCT	CACCGTTGTG	CACCAGGACT
1001	GGCTGAACGG	CAAGGAGTAC	AAGTGCAAGG	TCTCCAACAA	AGGCCTCCCA
1051	GCCCCCATCG	AGAAAACCAT	CTCCAAAACC	AAAGGGCAGC	CCCGAGAACC
1101	ACAGGTGTAC	ACCCTGCCCC	CATCCCGGGA	GGAGATGACC	AAGAACCAGG
1151	TCAGCCTGAC	CTGCCTGGTC	AAAGGCTTCT	ACCCCAGCGA	CATCGCCGTG
1201	GAGTGGGAGA	GCAATGGGCA	GCCGGAGAAC	AACTACAAGA	CCACACCTCC
1251	CATGCTGGAC	TCCGACGGCT	CCTTCTTCCT	CTACAGCAAG	CTCACCGTGG
1301	ACAAGAGCAG	GTGGCAGCAG	GGGAACGTCT	TCTCATGCTC	CGTGATGCAT
1351	GAGGCTCTGC	ACAACCACTA	CACGCAGAAG	AGCCTCTCCC	TGTCTCCGGG
1401	TAAATGATAG		-	 ··	

SEQ ID NO. 56

改変6.34.2重鎖アミノ酸配列

	TENTIOT SET
51 YGMHWVRQAP GKGLEWVAVI SNDGNNKYYA DSVKGRFTIS RDNS	KMITATI
101 QMNSLRAEDT AVYYCARDST AITYYYYGMD VWGQGTTVTV SSAS	TKGPSV
151 FPLAPCSRST SESTAALGCL VKDYFPEPVT VSWNSGALTS GVHT	FPAVLQ
201 SSGLYSLSSV VTVPSSNFGT QTYTCNVDHK PSNTKVDKTV ERKC	CVECPP
251 CPAPPVAGPS VFLFPPKPKD TLMISRTPEV TCVVVDVSHE DPEV	QFNWYV
301 DGVEVHNAKT KPREEQFNST FRVVSVLTVV HQDWLNGKEY KCKV	SNKGLP
351 APIEKTISKT KGQPREPQVY TLPPSREEMT KNQVSLTCLV KGFY	PSDIAV
401 EWESNGQPEN NYKTTPPMLD SDGSFFLYSK LTVDKSRWQQ GNVF	SCSVMH
451 EALHNHYTQK SLSLSPGK	

改変6.34.2 κ 軽鎖ヌクレオチド配列

-	atggacatga	gggteeeege	teageteetg	gggereerge	Lactergger	
51	ccgaggtgcc	agatgtGACA	TCCAGATGAC	CCAGTCTCCA	TCCTCCCTGT	
101	CTGCATCTGT	CGGAGACAGA	GTCACCATCA	CTTGCCGGGC	AAGTCAGAGT	
151	ATTAGTAGCT	ATTTAAATTG	${\tt GT\underline{A}TCAGCAG}$	AAACCAGGGA	AAGCCCCTAA	
201	GCTCCTGATC	TATGCTGCAT	CCGGTTTGAA	GCGTGGGGTC	CCATCACGGT	
251	TCAGTGGTAG	TGGATCTGGG	ACAGATTTCA	CTCTCACCAT	CAGTTCTCTG	
301	CAACCTGAGG	ATTTTGCAAC	TTACTACTGT	CACCAGAGTT	ACAGTCTCCC	
351	ATTCACTTTC	GGCCCTGGGA	CCAAAGTGGA	TATCAAACGA	ACTGTGGCTG	40
401	CACCATCTGT	CTTCATCTTC	CCGCCATCTG	ATGAGCAGTT	GAAATCTGGA	10
451	ACTGCCTCTG	TTGTGTGCCT	GCTGAATAAC	TTCTATCCCA	GAGAGGCCAA	
501	AGTACAGTGG	AAGGTGGATA	ACGCCCTCCA	ATCGGGTAAC	TCCCAGGAGA	
551	GTGTCACAGA	GCAGGACAGC	AAGGACAGCA	CCTACAGCCT	CAGCAGCACC	
601	CTGACGCTGA	GCAAAGCAGA	CTACGAGAAA	CACAAAGTCT	ACGCCTGCGA	
651	AGTCACCCAT	CAGGGCCTGA	GCTCGCCCGT	CACAAAGAGC	TTCAACAGGG	
701	GAGAGTGTTA	GTGA				

SEQ ID NO. 58

改変6.34.2κ軽鎖アミノ酸配列

20						
20	VTITCRASQS	SSLSASVGDR	rcDIQMTQSP	gllllwlrga	mdmrvpaqll	1
	TDFTLTISSL	PSRFSGSGSG	YAASGLKRGV	KPGKAPKLLI	ISSYLNWYQQ	51
	PPSDEQLKSG	TVAAPSVFIF	GPGTKVDIKR	HQSYSLPFTF	QPEDFATYYC	101
	KDSTYSLSST	SQESVTEQDS	KVDNALQSGN	FYPREAKVQW	TASVVCLLNN	151
		FNRGEC	QGLSSPVTKS	HKVYACEVTH	LTLSKADYEK	201

SEQ ID NO. 59 改変6. 67. 1重鎖ヌクレオチド配列

1				gtggcagctc	
51	cctgtccCAG	GTGCAGCTGC	AGGAGTCGGG	CCCAGGACTG	GTGAAGCCTT
101	CGGAGACCCT	GTCCCTCACC	TGCACTGTCT	CTGGTGACTC	CATCAGTAGT
151	AACTATTGGA	GCTGGATCCG	GCAGCCCGCC	GGGAAGGGAC	TGGAGTGGAT
201	TGGGCGTATC	TATACCAGTG	GGGGCACCAA	CTCCAACCCC	TCCCTCAGGG
251	GTCGAGTCAC	CATGTCAGTA	GACACGTCCA	AGAACCAGTT	CTCTCTGAAA
301	CTGAGTTCTG	TGACCGCCGC	GGACACGGCC	GTGTATTACT	GTGCGAGAGA
351	TCGTATTACT	ATAATTCGGG	GACTTATTCC	ATCCTTCTTT	GACTACTGGG
401	GCCAGGGAAC	CCTGGTCACC	GTCTCCTCAG	CTTCCACCAA	GGGCCCATCC
451	GTCTTCCCCC	TGGCGCCCTG	CTCTAGAAGC	ACCTCCGAGA	GCACAGCGGC
501	CCTGGGCTGC	CTGGTCAAGG	ACTACTTCCC	CGAACCGGTG	ACGGTGTCGT
551	GGAACTCAGG	CGCTCTGACC	AGCGGCGTGC	ACACCTTCCC	AGCTGTCCTA
601	CAGTCCTCAG	GACTCTACTC	CCTCAGCAGC	GTGGTGACCG	TGCCCTCCAG
651	CAACTTCGGC	ACCCAGACCT	ACACCTGCAA	CGTAGATCAC	AAGCCCAGCA
701	ACACCAAGGT	GGACAAGACA	GTTGAGCGCA	AATGTTGTGT	CGAGTGCCCA
751	CCGTGCCCAG	CACCACCTGT	GGCAGGACCG	TCAGTCTTCC	TCTTCCCCCC
801	AAAACCCAAG	GACACCCTCA	TGATCTCCCG	GACCCCTGAG	GTCACGTGCG
851	TGGTGGTGGA	CGTGAGCCAC	GAAGACCCCG	AGGTCCAGTT	CAACTGGTAC
901	GTGGACGGCG	TGGAGGTGCA	TAATGCCAAG	ACAAAGCCAC	GGGAGGAGCA
951	GTTCAACAGC	ACGTTCCGTG	TGGTCAGCGT	CCTCACCGTT	GTGCACCAGG
1001	ACTGGCTGAA	CGGCAAGGAG	TACAAGTGCA	AGGTCTCCAA	CAAAGGCCTC
1051	CCAGCCCCCA	TCGAGAAAAC	CATCTCCAAA	ACCAAAGGGC	AGCCCCGAGA
1101	ACCACAGGTG	TACACCCTGC	CCCCATCCCG	GGAGGAGATG	ACCAAGAACC
1151	AGGTCAGCCT	GACCTGCCTG	GTCAAAGGCT	TCTACCCCAG	CGACATCGCC
1201	GTGGAGTGGG	AGAGCAATGG	GCAGCCGGAG	AACAACTACA	AGACCACACC
1251	TCCCATGCTG	GACTCCGACG	GCTCCTTCTT	CCTCTACAGC	AAGCTCACCG
1301	TGGACAAGAG	CAGGTGGCAG	CAGGGGAACG	TCTTCTCATG	CTCCGTGATG
1351	CATGAGGCTC	TGCACAACCA	CTACACGCAG	AAGAGCCTCT	CCCTGTCTCC
1401	GGGTAAATGA	TAG			
					

SEQ ID NO. 60

改変6.67.1重鎖アミノ酸配列

mkhlwfflll vaaprwvlsQ VQLQESGPGL VKPSETLSLT CTVSGDSISS 1 NYWSWIRQPA GKGLEWIGRI YTSGGTNSNP SLRGRVTMSV DTSKNQFSLK 51 LSSVTAADTA VYYCARDRIT IIRGLIPSFF DYWGQGTLVT VSSASTKGPS 101 VFPLAPCSRS TSESTAALGC LVKDYFPEPV TVSWNSGALT SGVHTFPAVL 151 QSSGLYSLSS VVTVPSSNFG TQTYTCNVDH KPSNTKVDKT VERKCCVECP 201 PCPAPPVAGP SVFLFPPKPK DTLMISRTPE VTCVVVDVSH EDPEVQFNWY 251 VDGVEVHNAK TKPREEQFNS TFRVVSVLTV VHQDWLNGKE YKCKVSNKGL 301 PAPIEKTISK TKGQPREPQV YTLPPSREEM TKNQVSLTCL VKGFYPSDIA 351 VEWESNGQPE NNYKTTPPML DSDGSFFLYS KLTVDKSRWQ QGNVFSCSVM 401 451 HEALHNHYTQ KSLSLSPGK

20

SEQ ID NO. 61 改変6. 67. 1 κ 軽鎖ヌクレオチド配列

1	atggtgttgc	agacccaggt	cttcatttct	ctgttgctct	ggatctctgg	
51	tgcctacggg	GACATCGTGA	TGACCCAGTC	TCCAGACTCC	CTGGCTGTGT	
101	CTCTGGGCGA	GAGGGCCACC	ATCAACTGCA	AGTCCAGCCA	GAGTGTTTTA	
151	TACAGCTCCA	ACAATAAGAA	CTACTTAGCT	TGGTACCAAC	AGAAACCAGG	
201	ACAGCCTCCT	AAATTGCTCA	TTTACTGGGC	ATCTATACGG	GAATATGGGG	
251	TCCCTGACCG	ATTCAGTGGC	AGCGGGTCTG	GGACAGATTT	CACTCTCACC	
301	ATCAGCAGCC	TGCAGGCTGA	AGATGTGGCA	GTTTATTTCT	GTCAACAATA	4
351	TTATAGTATT	CCTCCCCTCA	CTTTCGGCGG	AGGGACCAAG	GTGGAGATCA	1
401	AACGAACTGT	GGCTGCACCA	TCTGTCTTCA	TCTTCCCGCC	ATCTGATGAG	
451	CAGTTGAAAT	CTGGAACTGC	CTCTGTTGTG	TGCCTGCTGA	ATAACTTCTA	
501	TCCCAGAGAG	GCCAAAGTAC	AGTGGAAGGT	GGATAACGCC	CTCCAATCGG	
551	GTAACTCCCA	GGAGAGTGTC	ACAGAGCAGG	ACAGCAAGGA	CAGCACCTAC	
601	AGCCTCAGCA	GCACCCTGAC	GCTGAGCAAA	GCAGACTACG	AGAAACACAA	
651	AGTCTACGCC	TGCGAAGTCA	CCCATCAGGG	CCTGAGCTCG	CCCGTCACAA	
701	AGAGCTTCAA	CAGGGGAGAG	TGTTAGTGA			

SEQ ID NO. 62

改変6.67.1κ軽鎖アミノ酸配列

1 mvlqtqvfis lllwisgayg DIVMTQSPDS LAVSLGERAT INCKSSQSVL 51 YSSNNKNYLA WYQQKPGQPP KLLIYWASIR EYGVPDRFSG SGSGTDFTLT 101 ISSLQAEDVA VYFCQQYYSI PPLTFGGGTK VEIKRTVAAP SVFIFPPSDE 151 QLKSGTASVV CLLNNFYPRE AKVQWKVDNA LQSGNSQESV TEQDSKDSTY 201 SLSSTLTLSK ADYEKHKVYA CEVTHQGLSS PVTKSFNRGE C

SEQ ID NO. 63 改変6. 77. 1重鎖ヌクレオチド配列

1	atggaactgg	ggctccgctg	ggttttcctt	gttgctattt	tagaaggtgt	
51.	ccagtgtGAG	GTGCAGCTGG	TGGAGTCTGG	GGGAGGCCTG	GTCAAGCCTG	
101	GGGGGTCCCT	GAGACTCTCC	TGTGCAGCCT	CTGGATTCAC	CTTCAGTAGC	
151	TATAGCATGA	ACTGGGTCCG	CCAGGCTCCA	GGGAAGGGGC	TGGAGTGGGT	
201	CTCATCCATT	AGTAGTAGTA	GTAGTTACAT	ATACTACGCA	GACTCAGTGA	
251	AGGGCCGATT	CACCATCTCC	AGAGACAACG	CCAAGAACTC	ACTGTATCTG	
301	CAAATGAACA	GCCTGAGAGC	CGAGGACACG	GCTGTGTATT	ACTGTGCGAG	
351	AGATGGGTAT	AGCAGTGGCT	GGTCCTACTA	CTACTACTAC	GGTATGGACG	
401	TCTGGGGCCA	AGGGACCACG	GTCACCGTCT	CCTCAGCTTC	CACCAAGGGC	10
451	CCATCCGTCT	TCCCCCTGGC	GCCCTGCTCT	AGAAGCACCT	CCGAGAGCAC	
501	AGCGGCCCTG	GGCTGCCTGG	TCAAGGACTA	CTTCCCCGAA	CCGGTGACGG	
551	TGTCGTGGAA	CTCAGGCGCT	CTGACCAGCG	GCGTGCACAC	CTTCCCAGCT	
601	GTCCTACAGT	CCTCAGGACT	CTACTCCCTC	AGCAGCGTGG	TGACCGTGCC	
651	CTCCAGCAAC	TTCGGCACCC	AGACCTACAC	CTGCAACGTA	GATCACAAGC	
701	CCAGCAACAC	CAAGGTGGAC	AAGACAGTTG	AGCGCAAATG	TTGTGTCGAG	
751	TGCCCACCGT	GCCCAGCACC	ACCTGTGGCA	GGACCGTCAG	TCTTCCTCTT	
801	CCCCCAAAA	CCCAAGGACA	CCCTCATGAT	CTCCCGGACC	CCTGAGGTCA	
851	CGTGCGTGGT	GGTGGACGTG	AGCCACGAAG	ACCCCGAGGT	CCAGTTCAAC	
901	TGGTACGTGG	ACGGCGTGGA	GGTGCATAAT	GCCAAGACAA	AGCCACGGGA	
951	GGAGCAGTTC	AACAGCACGT	TCCGTGTGGT	CAGCGTCCTC	ACCGTTGTGC	
1001	ACCAGGACTG	GCTGAACGGC	AAGGAGTACA	AGTGCAAGGT	CTCCAACAAA	00
1051	GGCCTCCCAG	CCCCCATCGA	GAAAACCATC	TCCAAAACCA	AAGGGCAGCC	20
1101	CCGAGAACCA	CAGGTGTACA	CCCTGCCCCC	ATCCCGGGAG	GAGATGACCA	
1151	AGAACCAGGT	CAGCCTGACC	TGCCTGGTCA	AAGGCTTCTA	CCCCAGCGAC	
1201	ATCGCCGTGG	AGTGGGAGAG	CAATGGGCAG	CCGGAGAACA	ACTACAAGAC	
1251	CACACCTCCC	ATGCTGGACT	CCGACGGCTC	CTTCTTCCTC	TACAGCAAGC	
1301	TCACCGTGGA	CAAGAGCAGG	TGGCAGCAGG	GGAACGTCTT	CTCATGCTCC	
1351	GTGATGCATG	AGGCTCTGCA	CAACCACTAC	ACGCAGAAGA	GCCTCTCCCT	
1401	GTCTCCGGGT	AAATGATAG				

SEQ ID NO. 64

改変6.77.1重鎖タンパク質配列

1	melglrwvfl	vailegvqcE	VQLVESGGGL	VKPGGSLRLS	CAASGFTFSS
51	YSMNWVRQAP	GKGLEWVSSI	SSSSYIYYA	DSVKGRFTIS	RDNAKNSLYL
101	QMNSLRAEDT	AVYYCARDGY	SSGWSYYYYY	GMDVWGQGTT	VTVSSASTKG
151	PSVFPLAPCS	RSTSESTAAL	GCLVKDYFPE	PVTVSWNSGA	LTSGVHTFPA
201	VLQSSGLYSL	SSVVTVPSSN	FGTQTYTCNV	DHKPSNTKVD	KTVERKCCVE
251	CPPCPAPPVA	GPSVFLFPPK	PKDTLMISRT	PEVTCVVVDV	SHEDPEVQFN
301	WYVDGVEVHN	AKTKPREEQF	NSTFRVVSVL	TVVHQDWLNG	KEYKCKVSNK
351	GLPAPIEKTI	SKTKGQPREP	QVYTLPPSRE	EMTKNQVSLT	CLVKGFYPSD
401	IAVEWESNGQ	PENNYKTTPP	MLDSDGSFFL	YSKLTVDKSR	WQQGNVFSCS
451	VMHEALHNHY	TOKSLSLSPG	K		

SEQ ID NO. 65 改変6. 77. 1 κ 軽鎖ヌクレオチド配列

,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	,,	. , . ,,			
_					
1				ctaatgctct	
51				TCCACTCTCT	
101				AGTCTAGTCA	*
151				TACCTGCAGA	
201	GCCTCCACAG	CTCCTGATCT	ATGAAGTTTC	CAACCGGTTC	TCTGGAGTGC
251	CAGACAGGTT	CAGTGGCAGC	GGGTCAGGGA	CAGATTTCAC	ACTGAAAATC
301	AGCCGGGTGG	AGGCTGAGGA	TGTTGGGGTT	TATTACTGCA	TGCAAAGTAT
351	ACAGCTTATG	TGCAGTTTTG	GCCAGGGGAC	CAAGCTGGAG	ATCAAACGAA
401	CTGTGGCTGC	ACCATCTGTC	TTCATCTTCC	CGCCATCTGA	TGAGCAGTTG
451	AAATCTGGAA	CTGCCTCTGT	TGTGTGCCTG	CTGAATAACT	TCTATCCCAG
501	AGAGGCCAAA	GTACAGTGGA	AGGTGGATAA	CGCCCTCCAA	TCGGGTAACT
551	CCCAGGAGAG	TGTCACAGAG	CAGGACAGCA	AGGACAGCAC	CTACAGCCTC
601	AGCAGCACCC	TGACGCTGAG	CAAAGCAGAC	TACGAGAAAC	ACAAAGTCTA
651	CGCCTGCGAA	GTCACCCATC	AGGGCCTGAG	CTCGCCCGTC	ACAAAGAGCT
701	TCAACAGGGG	AGAGTGTTAG	TGA		
SEO ID	NO 66				
SEQ ID I		#/s#3 #4			
改发6.77.	1κ軽鎖アミノ	酸配列			
1.				LSVTPGQPAS	
51				SGVPDRFSGS	
101	SRVEAEDVGV	YSCMQSIQLM	<u>S</u> SFGQGTKLE	IKRTVAAPSV	FIFPPSDEQL
151	KSGTASVVCL	LNNFYPREAK	VQWKVDNALQ	SGNSQESVTE	QDSKDSTYSL
201	SSTLTLSKAD	YEKHKVYACE	VTHQGLSSPV	TKSFNRGEC	

SEQ ID NO. 67

改変7.26.4κ軽鎖ヌクレオチド配列

1	atgaggctcc	ctgctcagct	cctggggctg	ctaatgctct	ggatacctgg	
51	atccagtgcg	GATATTGTGA	TGACCCAGAC	TCCACTCTCT	CTGTCCGTCA	30
101	CCCCTGGACA	GCCGGCCTCC	ATCTCCTGCA	AGTCTAGTCA	GAGCCTCCTG	00
151	TATAGTGATG	GAAAGACCTA	TTTGTTTTGG	TACCTGCAGA	AGCCAGGCCA	
201	GCCTCCACAG	CTCCTGATCT	ATGAAGTTTC	CAACCGATTC	TCTGGAGTGC	
251	CAGATAGGTT	CAGTGGCAGC	GGGTCAGGGA	CAGATTTCAC	ACTGAAAATC	
301	AGCCGGGTGG	AGGCTGAGGA	TGTTGGGGTT	TATTACTGCA	TGCAAAGTAT	
351	ACAGCTTCCG	TGGACGTTCG	GCCAAGGGAC	CAAGGTGGAA	ATCAAACGAA	
401	CTGTGGCTGC	ACCATCTGTC	TTCATCTTCC	CGCCATCTGA	TGAGCAGTTG	
451	AAATCTGGAA	CTGCCTCTGT	TGTGTGCCTG	CTGAATAACT	TCTATCCCAG	
501	AGAGGCCAAA	GTACAGTGGA	AGGTGGATAA	CGCCCTCCAA	TCGGGTAACT	
551	CCCAGGAGAG	TGTCACAGAG	CAGGACAGCA	AGGACAGCAC	CTACAGCCTC	
601	AGCAGCACCC	TGACGCTGAG	CAAAGCAGAC	TACGAGAAAC	ACAAAGTCTA	
651	CGCCTGCGAA	GTCACCCATC	AGGGCCTGAG	CTCGCCCGTC	ACAAAGAGCT	
701	TCAACAGGGG	AGAGTGTTAG	TGA			40

SEQ ID NO. 68

改変7.26.4κ軽鎖アミノ酸配列

1	mrlpaqllgl	lmlwipgssa	DIVMTQTPLS	LSVTPGQPAS	ISCKS <u>S</u> QSLL
51	YSDGKTYLFW	YLQKPGQPPQ	LLIYEVSNRF	SGVPDRFSGS	GSGTDFTLKI
101	SRVEAEDVGV	YYCMQSIQLP	WTFGQGTKVE	IKRTVAAPSV	FIFPPSDEQL
151	KSGTASVVCL	LNNFYPREAK	VQWKVDNALQ	SGNSQESVTE	QDSKDSTYSL
201	SSTLTLSKAD	YEKHKVYACE	VTHOGLSSPV	TKSFNRGEC	

【図面の簡単な説明】

[0270]

【 図 1 - 1 】12個のヒト抗MAdCAMモノクローナル抗体の重鎖および 軽鎖可変領域の推定 アミノ酸配列の、対応するヒト遺伝子の生殖系列アミノ酸配列とのアラインメントである 。 図1Aは、抗体1.7.2および1.8.2についての重鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトVH 3-15遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Bは、抗体6.14.2についての重鎖の推定ア ミ ノ 酸 配 列 の 、 生 殖 系 列 ヒ トVH3 - 23遺 伝 子 産 物 と の ア ラ イ ン メ ン ト を 示 す 。 図 1C は 、 抗 体 6.22.2についての重鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトVH3-33遺伝子産物とのアライ ン メ ン ト を 示 す 。 図 1D は 、 抗 体 6 . 34 . 2 に つ い て の 重 鎖 の 推 定 ア ミ ノ 酸 配 列 の 、 生 殖 系 列 ヒ トVH3-30遺 伝 子 産 物 と の ア ラ イ ン メ ン ト を 示 す 。 図 1E は 、 抗 体 6 . 67 . 1 に つ い て の 重 鎖 の 推 定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトVH4-4遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Fは、 抗体6.73.2についての重鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトVH3-23遺伝子産物とのア ラ イ ン メ ン ト を 示 す 。 図 1G は 、 抗 体 6 . 77 . 1 に つ い て の 重 鎖 の 推 定 ア ミ ノ 酸 配 列 の 、 生 殖 系 列ヒトVH3-21遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Hは、抗体7.16.6および7.26.4に ついての重鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトVH1 - 18遺伝子産物とのアラインメント を 示 す 。 図11は 、 抗 体7.20.5に つ い て の 重 鎖 の 推 定 ア ミ ノ 酸 配 列 の 、 生 殖 系 列 ヒ トVH4-4 遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Jは、抗体9.8.2についての重鎖の推定アミノ 酸配列の、生殖系列ヒトVH3 - 33遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Kは、抗体1 . 7 . 2および1.8.2についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトA3遺伝子産物とのア ラインメントを示す。図1Lは、抗体6.14.2についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖 系列ヒト012遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Mは、抗体6.22.2についての 鎖 の 推 定 ア ミ ノ 酸 配 列 の 、 生 殖 系 列 ヒ トA26遺 伝 子 産 物 と の ア ラ イ ン メ ン ト を 示 す 。 図 1N は、抗体6.34.2についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒト012遺伝子産物と のアラインメントを示す。図10は、抗体6.67.1についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、 生 殖 系 列 ヒトB3遺 伝 子 産 物 と の ア ラ イ ン メ ン ト を 示 す 。 図 1P は 、 抗 体 6 . 73 . 2 に つ い て の 軽 鎖 の 推 定 ア ミ ノ 酸 配 列 の 、 生 殖 系 列 ヒ ト012 遺 伝 子 産 物 と の ア ラ イ ン メ ン ト を 示 す 。 図 1 Qは、抗体6.77.1についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトA2遺伝子産物と のアラインメントを示す。図1Rは、抗体7.16.6および7.26.4についての 軽鎖の推定アミ ノ酸配列の、生殖系列ヒトA2遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Sは、抗体7.20.5 についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトA3遺伝子産物とのアラインメント を示す。図1Tは、抗体9.8.2についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒト018遺 伝子産物とのアラインメントを示す。

【図1 - 2】12個のヒト抗MAdCAMモノクローナル抗体の重鎖および 軽鎖可変領域の推定 アミノ酸配列の、対応するヒト遺伝子の生殖系列アミノ酸配列とのアラインメントである 。図1Aは、抗体1.7.2および1.8.2についての重鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトVH 3-15遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Bは、抗体6.14.2についての重鎖の推定ア ミ 丿 酸 配 列 の 、 生 殖 系 列 ヒ トVH3 - 23遺 伝 子 産 物 と の ア ラ イ ン メ ン ト を 示 す 。 図 1C は 、 抗 体 6.22.2についての重鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトVH3-33遺伝子産物とのアライ ン メ ン ト を 示 す 。 図 1D は 、 抗 体 6 . 34 . 2 に つ い て の 重 鎖 の 推 定 ア ミ ノ 酸 配 列 の 、 生 殖 系 列 ヒ トVH3-30遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Eは、抗体6.67.1についての重鎖の推 定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトVH4-4遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Fは、 抗体6.73.2についての重鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトVH3-23遺伝子産物とのア ラ イ ン メ ン ト を 示 す 。 図 1G は 、 抗 体 6 . 77 . 1 に つ い て の 重 鎖 の 推 定 ア ミ ノ 酸 配 列 の 、 生 殖 系 列 ヒトVH3 - 21遺 伝子 産 物 との アライン メント を 示 す 。 図 1H は 、 抗 体 7 . 16 . 6お よ び 7 . 26 . 4に ついての重鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトVH1 - 18遺伝子産物とのアラインメント を示す。図11は、抗体7.20.5についての重鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトVH4-4 遺 伝 子 産 物 と の ア ラ イ ン メ ン ト を 示 す 。 図 1J は 、 抗 体 9 . 8 . 2 に つ い て の 重 鎖 の 推 定 ア ミ ノ 酸配列の、生殖系列ヒトVH3 - 33遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Kは、抗体1 . 7 . 2および1.8.2についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトA3遺伝子産物とのア ラインメントを示す。図1Lは、抗体6.14.2についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖 10

20

30

40

系列ヒト012遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Mは、抗体6.22.2についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトA26遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Nは、抗体6.34.2についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒト012遺伝子産物とのアラインメントを示す。図10は、抗体6.67.1についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトB3遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Pは、抗体6.73.2についての軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトB3遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1 Qは、抗体6.77.1についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトA2遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Rは、抗体7.16.6および7.26.4についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトA2遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Sは、抗体7.20.5についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトA3遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Tは、抗体9.8.2についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトO18遺伝子産物とのアラインメントを示す。図1Tは、抗体9.8.2についての 軽鎖の推定アミノ酸配列の、生殖系列ヒトO18遺伝子産物とのアラインメントを示す。

10

【図2A】ヒト抗MAdCAM抗体の推定重鎖および 軽鎖アミノ酸配列のCLUSTALアラインメントである。図2Aは、抗MAdCAM抗体 軽鎖間の類似性の程度を示す、推定 軽鎖アミノ酸配列のCLUSTALアラインメントおよび放射状樹である。図2Bは、抗MAdCAM抗体重鎖間の類似性の程度を示す、推定重鎖アミノ酸配列のCLUSTALアラインメントおよび放射状樹である。

【図2B】ヒト抗MAdCAM抗体の推定重鎖および 軽鎖アミノ酸配列のCLUSTALアラインメントである。図2Aは、抗MAdCAM抗体 軽鎖間の類似性の程度を示す、推定 軽鎖アミノ酸配列のCLUSTALアラインメントおよび放射状樹である。図2Bは、抗MAdCAM抗体重鎖間の類似性の程度を示す、推定重鎖アミノ酸配列のCLUSTALアラインメントおよび放射状樹である。

20

【図3】 $_4$ $_7$ 結合ドメインを形成するカニクイザルおよびヒトMAdCAMの2つのN末端ドメインのアミノ酸配列CLUSTALアラインメントである。 鎖は、Tan et al., Structure (19 98) 6:793-801により整列されている。

【図4】MAdCAMを発現させている凍結ヒト肝臓内皮の切片へのヒト末梢血リンパ球の接着への、精製されたビオチン化1.7.2および7.16.6の用量効果を表すグラフである。

【図5】抗MAdCAM抗体、1.7.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.77.1、7.16.6、7.20.5、7.2 6.4、9.8.2、が結合するMAdCAMエピトープの多様性の表7に記録されたデータに基づく2次元グラフ表示を示す。同じ円内の抗MAdCAM抗体は、同じ反応性パターンを示す、同じエピトープビンに属する、およびMAdCAM上の同じエピトープを認識する可能性が高い。重複している円内の抗MAdCAM抗体クローンは、同時に結合することができない、かつ、それゆえに、MAdCAM上の重複するエピトープを認識する可能性が高い。統合されていない円は、明確な空間的エピトープの分離をもつ抗MAdCAM抗体を表す。

30

【図 6】抗MAdCAM抗体1.7.2およびアレクサ488標識7.16.6に関するサンドイッチELISAデータを示し、MAdCAM上の異なるエピトープを検出することができる2つの抗体が、診断目的として可溶性MAdCAMを検出するために用いられうることを示している。

【図7】カニクイザルモデルにおいて抗MAdCAMモノクローナル抗体7.16.6を用いて、対照 IgG2aモノクローナル抗体または媒体に対して倍増加として表されている、循環末梢 $_{7}$ $^{+}$ リンパ球の数への阻害性抗MAdCAM抗体(1 mg/kg)の効果を示す。

[図 1	l -	1]							
CDR3	NOW TO RECOVER TO A THE TRANSPORT OF THE	VPLIA REGEGLY (PERSITALE CHASOR PERSIANESY ROYA CHICLARY SALGGGROST Y ZALGWERFTI SADYROAT LY LOWISLAA STANAY CHAGOSTATY VSEA S WYLA REGEGLY (PERSIANES SALTANGSAN TORROAD FOR LAW STASSEGGT TY ZALGY (CARASTER PATTA CHAGOSTATA TORROAD TATA	ynlarsosoyngobis <i>lai olasont ssonobindaa poglalsyndssityalsyngstyyddstyddssityalydgstyddyddyddyddyddyddyddyddydd</i> Dylarsosoyngobislaelolasobitys <u>soobi</u> nngaegalenia <u>n hylfostytaestyd</u> stys einnenylylogislaadayyy ca <u>droydd</u> wootynyysb	yrjursgestyrgresielechasstres <u>ktobentrolarktengestyrdskyrjadertespyrstorutt</u> orsieratyt <u>kentunytykenn</u> gostitytesa Gyglirsgesyrgebeitel <u>schas</u> etys <u>stori</u> gyrenelry <u>utrolaritytestists</u> entisensentlytorslaritatytke <u>ntytytol</u> ikolotitytyser	yollgebolingerisitytyedele <u>en karararaktararaktararaktararaktararaktaraktaraktaraktaraktaraktaraktaraktaraktarak</u> Opulgebolingerisstytysedele <u>en kararaktaraktaraktaraktaraktara</u> ktaraktara	VOLLEGORI VY POSSILA ECLABOTTS SELASONTO, LECENTRA LEGORITY PLOS YOUR STEAD STATISTICS. TO THE TOTAL STATISTICS OF THE S	SENTINGESELIONASSITES <u>ENSINGENERALENASSISSESSITINASTURASTITESENSELIARENASTURAS (NEGRATORIAS SISSESSITINGS</u> ENTANAS SENTINGSOGINYOOSELIGOASSETE <u>SENSINGENERALENASSISSESSITILIASTURA</u> TITERBARANSILIARENASTATURASSISSESSITITI <u>NGSTU</u> NGSTITINGSE	YRDAGGAEVKREASVYSCRAGOTTESCEJANROPAGGEJANGAHENYAGHTANGALGZAYNFILDISTENYALASHASDTANYYGAEGSSSSS-YYGSIYAGGTTYTVSSA YPDAGGGAEVKREASVYTSCRAGOTTESCEJANROPAGGEJANGAHENYSGANGALGZARTNATOTSTSTANDLASHASDDTANYYGAEGSSSSSSYTAGOTYTVTGSA YPDAGGAEFKRCCASVKRCCASOTTTTSGADDTANGARAGCAENNGHISYYSGATTANGALGZARTNASTDTSTANNSLASHASDTANYYGAEGSSSGAYTGADYAGGTYTYTGSA	YOL (ASCROTIVASETIAICTYSSAS I <u>SSTYSELIQONAGULIATAS OTTURAINS PROPERTAS ASCROLADAVIVA</u> ON TOTOGOS - VOLUDINGOTTURAS OPQUESCROTIVASETIAICTYSSAS IS <u>STINIENTODAGULIATAS OTTURAINS PROPERTAS S</u> ATAS ASCROTIATAS ASCROTIATAS ASCROTIATAS A	otlylomisiraentavyyca <u>-pdymogo</u> tlutussa Wilylomieleaedtavyycar <u>gayhfat</u> mogotlutussa
CDR2	roargemygeleskuddi Roargelewyge <u>lektiogstydyaapykg</u> retispidsi Roargegiewyg <u>elertestyda</u>	ROADOKGLEWVSA <u>ISGSGGSTYYADSVKGRPTISHDNSKW</u> ROADOKGLEWVS <u>TISGSGGTTYYADSVKGRPTISH</u> DSPKW	ROA HGKCLERVAVINYDGSRKYYADSVKGRFTI SEDNSKR ROA FGKGLERVA <u>IINYDGSRKYYADSVK</u> GRFTI SRDNSKR	irqaeckglewva <u>visydgbreyyads</u> vkgretisrdnskw rqaeckglewva <u>visndgrikyyadsvkg</u> retisrdnskw	iroprakolemia <u>riytsastivinpeliks</u> kytinsvotskiko Iroprakolemia <u>riytsaatinerirg</u> enytiladtskiko	troaeckolemvsalsgsgs <u>tyyadsykgretisr</u> dner troaeckolemvs <u>viscrggtyvadsyk</u> gretiskdner	VRQAPGKGLEWVS <u>SISSSSYIYYADSVKG</u> RPTISRDMAKN JRQAPGKGLEWVS <u>SISSSSYIYYADSVKG</u> RFTISRDNAKN	ROPEGGLEMMONISANAG <u>KINYAQULQ</u> RATMINATOTSTS STRONEGGERMONISANAGALSTSTSTSTSTSTSTSTSTSTSTSTSTSTSTSTSTSTST	iroprgaletic <u>kiytsgstyvypsijks</u> kyvnsvotskao Iroprakaletic <u>kiytsgstyvypsijks</u> kytnsilotskao	yndarsocaviqorasa ochartrosocaranda roktarakta <u>naktannoktaraktaraktaraktaraktaraktaraktaraktar</u>
CDR1	BVQLVESGGGLVKPGSSLRLSCJASGFTFSHANKSW EVQLVESGGGLVKPGSSLRLSCVASGFTF <u>TNANKT</u> K EVQLVESGGGLVKRGSSLRLSCVVSGFTF <u>TNANKT</u> K	EVQLLESGGGLVQPGGSLRLGCAASGPTFS <u>SYAMSYN</u> EVQLLESGGGGLVQPGGSLRLSCAASGLTFNU <u>SAAT</u> WY	OVQLVESGGGVVQPGRSLRLSCAARGFTFSSTGMRN QVQLVESGGGVVQPGRSLRLSCAASGHTFSS <u>DGMR</u> N	QVQLVESGGGGVVQPGRSLRLSCAASGFTFS <u>SYGME</u> N QVQLVESGGGVVQPGRSLRLSCAASGFTFS <u>SYGME</u> N	önötőesgedinkeseitsticinggesse <u>nnye</u> m.	EVQLLESGGGEVQPGGSLRLSCAASGFTFSS <u>yaais</u> m EVQLLESGGGLVQPGSSLRLSCAASGFTFRG <u>VA</u> ANIM	EVQLVESGRGIVKÞGGSLRL£CAASGFTFS <u>SYSM</u> UN EVQLVESGGGLVKÞGGSLRLSCAASGFTFS <u>SYSM</u> UN	QVQLVQSGAEVIKRQA SVIOVSCTASOYTFT SYGLINM QVQLVQSGAEVIKRQAS VIVVSCTASOYTFT SYGLINM QVQLVQSGAEVIKRQAS VIVVSCTASOYTFT <u>SYGLI</u> NM	QVQLQbsgpduvrpsetlblrctvsggsis <u>sytmä</u> w QVQLQbsgpolvkrb etl eslyctvsgssis <u>sytmä</u> w	QVQLVESGGGVVQPGRSLRLSCAASGFTFS <u>SYGNH</u> M QVQINESGGGVVQPGRSLRLSCAASGFTFS <u>SYGNH</u> M
	A VH3-15 ※約 1.7.2 近都 1.8.2 近郷	B VH-3-23 ## 6.14.2 dsi	C VH3-33 系物 6.22.2 近新	D VH3-30 底物 6.34.2 条例	B VH4-4 系物 6.67.1 近衛	F VH3-23 AP 6.73.2 MB	G VH3-21 ∉% 6.77.1 468	H VH1-18 RW 7.16.6 (GR 7.26.4 (GR	I VE4-4 所物 7.20.5 化凯	J VII3-33 @W 9.8.2 film
[図 2	2 A	1							
1.7	.2 .2 0.5	1	MRLPAQLL MRLPAQLL MRLPAQLL	SLLMLWV	SGSSG	DIVMTQSI	PLSLPVTP	GEPASISCR GEPASISCR GEPASISCR	SSQSLLQS	-NGF

1.7.2	MRLPAQLLGLLMLWVSGSSGDIVMTQSPLSLPVTPGEPASISCRSSQSLLQS-NG
1.8.2	mrlpaqliglimlwvsgssgdivmtqsplslpvtpgepasiscrssqsllqs-ngi
7.20.5	MRLPAQLLGLLMLWVSGSSGDIVMTQSPLSLPVTPGEPASISCRSSQSLLHG-NG
7.16.6	mrlpaqllglimlwipgssadivmtqtplslsvtpgqpasisckssqsllHt-dg:
7.26.4	mrlpaqliglimiwipgssadivmtqtplslsvtpgqpasiscksnqsllys-dgi
6.77.1	mrlpaqllglimlwipgssadivmtqtplslsvtpgqpasiscnssqsllls-dgi
6.67.1	mvlqtqvfislilwisgaygdivmtqspdslavslgeratinckssqsvlyssnn:
6.34.2	MDMRVPAQLLGLLLLWLR~~GARCDIQMTQSPSSLSASVGDRVTITCRASQNISSY
6.73.2	MDMRVPAQLLGLLLLWLRGARCDIQMTQSPSSLSASVGDRVTFTCRASQNITNY
6.14.2	MDMRVPAQLLGLLLLWLRGARCDIQMTQSPSSLSASVGDRVTITCRASRSISSY
9.8.2	MDMRVPAQLLGLLLLWLSVAGARCDIQMTQSPSSLSASVGDRVTITCQASQDISNY
6.22.2	MLPSQLIGFLLLWVPASRGBIVLTQSPDFQSVTPKEKVTITCRASQRIGSS
	1 1*11 *1**1 *1**1 * 1 1
1.7.2	NYLDWYLQKPGQSPQLLIYLGSNRASGVPDRFSGSGSGTDFTLKISRVEAEDVGVYYCM
1.8.2	NYLDWYLQKPGQSPQLLIYLGSNRASGVPDRFSGSGSGTDFTLKISRVEAEDVGVYYCM
7.20.5	NYLDWYLQKPGQSPQLLIYLGSNRASGVPDRFSGSGSGTDFTLKISRVEAEDVGVYYCM
7.16.6	TYLYWYLQKPGQPPQLLIYEVSNRFSGVPDRFSGSGSGTDFTLKISRVEAEDVGIYYCM
7.26.4	TYLFWYLQKPGQPPQLLIYEVSNRFSGVPDRFSGSGSGTDFTLKISRVEAEDVGVYYCM
6.77.1	TYLNWYLQKPGQPPQLLIYEVSNRFSGVPDRFSGSGSGTDFTLKISRVEAEDVGVYSCM
6.67.1	TYLAWYQQKPRQPPKLLIYWASIREYGVPDRFSGSGSGTDFTLITISSLQAEDVAVYFCQ
6.34.2	LINWFQQKFGKAPKLLIYAASGLKRGVPSRFSGSGSGTDFTL/TTRTLQPDDFATYSCH
6.73.2	 LNWYQQKFGKAPKLLIYAASSLPRGVPSRFRGSGSGTDFTLTISSLQPEDFATYYCQ
5.14.2	LNWYQQKFGKAPKVLIFFVSSLQSGVPSRFSGSGSGTDFTLTISSLQPEDFATYYCQ:
9.8.2	 LNWYQQKPGKAPKLLIYDASNLETGVPSRFSGSGSGTDFTFTISSLQPEDIATYSCQ
6.22.2	LHWYQQKPDQSPKLLIKYASQSFSGVPSRFSGSGSGTNFTLTINGLEAEDAATYYCH
	* *; *** ;,*;;** * ***,** *****;**;,* ;;,;* , * *
1.7.2	ALOTITFGOGTRLEIKR
1.8.2	ALOT ITFGOGTRLBIKR
7.20.5	ALOT LIFGGGTKVBIKR
7.16.6	NIOLPWIFGOGTKVEIKR
7.26.4	SIOLPWTFGOGTKVEIKR
6.77.1	SIOLMCSFGOGTKLEIKR
6.67.1	YYSIPP-LTFGGGTKVEIKR
6.34.2	SYSLPFTFGFGTKVDIKR
6.73.2	SYSNPPECGFGOGTTLDIKR
6.14.2	NYIPPITFGOGTRLEIRR
9.8.2	SDNLSITFGOGTRLEIKR
6.22.2	SGRLPL/TFGGGTKVEIKR
	** ** ;;*;*

【図1-2】

	CDR1	CDR2	CDR3
K A3 K% 1.7.2 × 41 1.8.2 × 41	DIVNTQSPLSLPVTPGEPASISCRSSQSLLQSNGYNYLDW DIVNYQSPLSLPVTPGEPASISCRSSQSLLQSNGFNYLDW DIVNTQSPLSLPVTPGEPASISCRSS <u>QSLLQSNGFNYLD</u> W	ylokpoospolliy <u>loskras</u> gupprfsk ylokpoospolliy <u>loskras</u> gaypdrfsk ytokpoospolliy <u>loskras</u> gaypdrfsk	DIVINIORES IUVINGRANS SEC <u>UES GELLOSMONILIAN LOTROCOROLA LI UZGOROS GONOROLA TA LI SECUENDO VIVONA SILUTIVO GINALE IN</u> TATA TATA ESTA PERSONA SECUENDO SILUTIONI DE PROPERTO DE PROPERTO CONTINUIS DE PROPORTICALIZADO PORTUGA EN TATA DIVINIORES ENTINES ESTA SECUENDO SECUENDO SECUENDO PORTUGA
L 012 ## 6.14.2 *#	DIÇUNÇBRSI BIŞUNDAĞTIND <u>IŞ ŞOŞISTIN</u> TINDA ÇAŞIYLERINDIN ÇARALINDIN BIŞUNDAN TÜRÜNDEN TÜRÜNDÜN TÜRÜNDÜN TÜRÜNDÜN TÜ DIÇUNCARƏSI BIŞUNDAĞTITIND <u>IŞ BIŞISTIN</u> TINÇEN ÇARALIN ÇAŞIŞ ÇAŞIN PERPBISISCH TITISISE ÇERIN TITISI TÜRÜN	Grapkulipasslosgupgresgesg Skapkuli <u>pvsslos</u> gupsresgesg	опотовновны котит <u>торью в затитую</u> сной метальмоворого пределения высовотичить в соритутис <u>орьствующие</u> поставляния потовтовнов котит <u>титов в настатитую</u> себемения <u>путавле</u> ения в вовоботи тить в соритутис <u>оры потити</u> поставляния
M A26 ## 6,22.2 *#1	eivlingspdpostpkektpticraegsigsesslimvookpi eivlingspdpostpkekttic <u>raegrigstli</u> mvookpi	dospkllikyasosficvpsrpsgsgsg dospkllikyasosficvpsrpsgsgsg	etulosportynskyntic <u>orsolissijatycopospullityrocetosp</u> eressessonytintserementyntyc <u>orsolist</u> ersotynikk etulosporsytykkyntic <u>orsolissijatycopo</u> spelik <u>tyrocetosp</u> eressessonytyntyserementyntys <u>okilt</u> ersotynikk
N O12 ## 6.34.2 ##	Digntospasisasvadrviitc <u>raegsissy</u> lmpyokr Digntospssisasvadrviitcra <u>egaissy</u> lmprogkr	GKAPKILIYAASSISQOVPSRFSGSGSG GKAPKILIY <u>AASGIKR</u> GVPSRFSGSGSG	WITUMIERUSZASON,AINGGROTHNITTAGESSESSESSESSESSESSESSESSESSESSESSESSESS
0 B3 ## 6.67.1 ##	divatosposlavslæratinckssosvlyssmakatla Divatosposlavslæratinckssosvlyssmakatla	nyqokpgoppklilymastresgypdrf nyqokproppklilymastreygyddrf	THE PROPERTY TO SEE THE PROPERTY OF THE PROPER
D 012 ntt 6.73.2 cm	DIGMIGSPSSLSASVGDRVTITCRAR <u>GSISSYLA</u> MYQGKP DIGMIGSPSSLSASVGDRVTFIC <u>RASGNITNYLLI</u> MYQQKFP	GKAPKLLIYAASSLQSGVPSR7SGSGSG GKAPKLLIYAASSLPRCVPSRFRGSGSG	OLOPIGESELEASTIGRYTIT <u>COLOGISSTRA</u> PHOGITGIATILITA <u>SELEGO</u> TERFRERESEGGEOPFILITSSLOPERATYCOCKSP <u>-FOCOTILDIR</u> DIOPIGESELEASTGENTITC <u>OLOGITRILIPHO</u> FICOTICOLIVALIT <u>EASER</u> OTERFREGOGGEOPFILITSSLOPERATIC <u>OLOGITRIPEG</u> POCTILDIR
Q A2 ## 6.77.1 *#	DIVMTQPPLSLSVTFQQPASISGKSSQSLLHSDGKTVLYW DIVWTQPPLSLSVTFGQPASISGKSSQSLLLSDGKTVLAW	ylokpogppolliyevsnresgupdres Ylokpogppolliy <u>evsnre</u> sgupdres	divacpelestytoopast o <u>essortiityinto</u> ktooppiolelti <u>ntossortaansassortatiitsindassortaansassortaatiis</u> Divacopesso <u>rtaansastiintosortaan</u> tokooppioleltiin <u>tossor</u> sovaasoosotatiitassovaanovakoo <u>solasso</u> oogatuleto
R A2 266 7.16.6 cm 7.26.4 cm	DIVWTQTPLSLSVTPGQPASTSCKSSQGLLHBUGKTLYW DIVWTQTPLSLSVTPGQPASTSCKSSQGLLHBUGKTLYW DIVWTQTPLSLSVTPGQPASTSCKSSQGLLHBUGKTLYW	YLOKPGQPPQLLIYEVSNRFSOVPDRFS YLOKPGQPPQLIIY <u>EVSNRFS</u> GVPDRFS YLOKPGQPPQILIIY <u>EVSNRFS</u> GVPDRFS	TUNYQPESISYTEQDAGISGES <u>OLLIBOGYLLYNYLQKROCPOLLIYEVSRREGOPDRE</u> SOSGEDYTLATISYDADVGYYCM <u>GESQERMYTOKRITOR</u> DIWYQPESISYTEQDRSI SCES <u>OSGELMYDAYLQKROCPOLLIYEVSRREG</u> OPDRESOSGESTRYTLATISYDADVGYYCM <u>GEOLIWYTOGOTYVELK</u> DIWYQPESISYTEQDRSI S <u>CESOSGELMSDGYTLI</u> WYLQKROCPPQLAT <u>VEKSRREG</u> SYPORESOSGSTDYTLATISYDADVGYYCM <u>GSTQLIWT</u> IR
S A3 28 7,20.5 x 81	DIVMTQSPLSLPVTFGEPASISCRSSQSLLHONGYNYLDM DIVMTQSPLSLPVTFGEPASISCRSSQSLIHONGYNYLDM	ylokegoseolliylesnrasguedrfs ylokegoseolliy <u>lesnras</u> gvedrfs	ALTEVITORIO DE LA CONSTANTA DE LA CONTRACA DE LA C ENTRACADA DE LA CONTRACA DEL CONTRACA DE LA CONTRACA DE LA CONTRACA DEL CONTRACA DE LA CONTRACA DEL CONTRA
T 018 %# 0 8 9 .m	DIQMTQSPSSLSASVGDRVTITCQASQDLSHYLAWYQQKP htommososci caculopuntitcascintskyn amynone	GKAPKLLI YDASNIJETGVPSRFSGSGSG GKAPKLI I VDASNIJETGVPSRFSGSGSG	TOWTORGEST SACKDRYTTTCOASON SETVENTIANTORCHART THANKTLITTANANTORCHART SELECTION TOTOACH TOTOACH THE TO

【図2B】

7.16.6	OVOLVOSGAEVKKPGASVKVSCKASGYTFTSYGINWVRQAPGQGLEWMGWISVYSGNT
7.26.4	OVOLVOSGABVKKPGASVKVSCEASGYTFTSYGIDWVRQAPGQGLENMGWISVYSGNT
1,7.2	EVOLVESGGGLVKPGGSLRLSCVASGFTFTNAWMIWVRQAPGKGLENVGRIKRKTDGGTT
1.8.2	BVQLVESGGGLVKPGGSLRLSCVVSGFTFTNAWMIWVRQAPGKGLENVGRIKRKTDGGTT
6.14.2	BVQLLESGGGLVQFGGSLRLSCAASGLFFNNSANTWVRQAFGKGLENVSTTSGSGGTT
6.73.2	EVQLLESGGDLVQPGGSLRLSCAASGFTFRSYAMNWVRQAPGKGLEWVSVISGRGGTT
6.77.1	EVQLVESGGGLVKPGGSLRLSCAASGFTFSSYSMNWVRQAFGKGLEWVSSISSSSSYI
6.22.2	QVQLVESGGGVVQPGRSLRLSCAASGHTFSSDGMHWVRQAPGKGLEWVAIIWYDGSNK
6.34.2	QVQLVESGGGVVQPGRSLRLSCAASGFTFSSYGMHWVRQAFGKGLEWVAVISNDOWNK
9.8.2	QVQLVESGGGVVQFGRSLRLSCAASGFTFSSYGMHWVRQAFGKGLEWVAVINYDGSNE
7.20.5	QVQLQESGPGLVKPSETLSLTCTVSGSSISSYHWNWIRQPAGKGLEWIGRIYTSGST
6.67.1	QVQLQESGPGLVKPSETLSLTCTVSGDSISSNYWSWIRQPAGKGLEWIGRIYTSGGT
7.16.6	NYAQKVQGRVTMTADTSTSTAYMDLRSLRSDDTAVYYCAREG-SSSSGDYYYGMDVWG
7.26.4	NYAQKLQGRVTMSTDTSTSTAFFLLRSLRSDDTAVYYCAREG-SSSSGDYYYGMDVWG
1.7.2	DYAAPVKGRFTISRDDSKNTLYLQMNSLKTEDTAVYYCTTGGVAEDYWG
1.8.2	DYAAPVKGRFTISRDDSKNTLYLQMNSLKTEDTAVYYCTTGGVABDYKG
6.14.2	YYADSVKGRFTISRDSPKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAARG-YSYGTTPYEYWG
6.73.2	YYADSVKGRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDAAVYYCAKIA-VAGBGLYYYYG-MDVWG
6.77.1	YYADSVKGRFTISRDNAKNSLYLQMNSLRAEDTAVYYCARDG-YSSGWSYYYYYGMDVWG
6.22.2	YYADSVKGRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCARDPGYYYG-MDVWG
6.34.2	YYADSVKGRFTISRDNSKNTLYLQMNSLSAEDTAVYYCARDS-TAITYYYYG-MDVWG
9.8.2	YYADSVKGRFTISRDNSKNTLYLÇMNSLRAEDTAVYYCARGAYH-FAYWG
7.20.5	NYNPSLKSRVTMSLDTSKNQFSLKLSSVTAADTAVYYCAREGVRYYYASGSYYYGLDVWG
6.67.1	NSNPSLRGRVTILADTSKNQFSLKLSSVTAADTAVYYCARDRITIIRGLIPSFFDYWG
	11.*.*1 * 1 1 *1 1 *1****** **
7.16.6	QGTTVTVSSA
7.26.4	QGTTVTVSSA
1.7.2	QGTLVTVSSA
1.8.2	QGTLVTVSSA
6.14.2	QGTLVTVSSA
6.73.2	QCTTVTVSSA
6.77.1	QGTTVTVSSA
6.22.2	QGTTVTVSSA
6.34.2	QGTTVTVSSA
9.8.2	QGTLVTVSSA
7.20.5	QGTTVTVSSA
6.67.1	QGTLVTVSSA
	*** *****

【図3】

カニケイザル MAdCAM ヒト MAdCAM

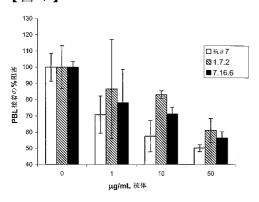
カニケイザル MAdCAM ヒト MAdCAM

カニタイザル MAdCAM ヒト MAdCAM

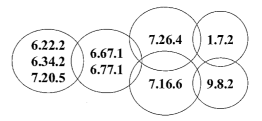
カニクイザル MAdCAM ヒト MAdCAM

A A' B C C D
LITERALIVAGO PEVA CENTRALIVE PUD PINALIS PELLILEZQUELEGA QALIS PRUBERER - PQB
LUTUS PAALVIVAGO PEVA CENTRALIVE PUD PINALIS PELLILAVGO GELEGA QALIS PUZ GEBERGO GE
EBUNTERVITERRILA PELAT PULBALVO CANTRIL DEGLE CENTRALI PULB
DEDVLERVITERRIL PELAT PULBALVO CANTRIL DEGLE CENTRALI PULB
DEDVLERVITERRIL PELAT PULBALVO CANTRIL DEGLE CENTRALI PULB

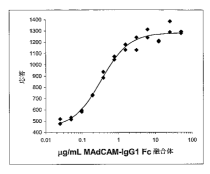
【図4】



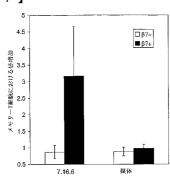
【図5】



【図6】



【図7】



【配列表】

2009005695000001.app

【手続補正書】

【提出日】平成20年7月4日(2008.7.4)

【手続補正1】

【補正対象書類名】特許請求の範囲

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正の内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】

粘膜アドレシン細胞接着分子(MAdCAM)へ特異的に結合するヒトモノクローナル抗体またはその抗原結合部分。

【請求項2】

以下の性質の少なくとも1つを有する、請求項1記載のヒトモノクローナル抗体または抗原結合部分:

- (a) ヒト細胞に結合する性質;
- (b) VCAMまたはフィブロネクチンと比較した少なくとも100倍のMAdCAMに対する選択性をも つ性質;
- (c)3x10⁻¹⁰ Mまたはそれ以下のKdでヒトMAdCAMに結合する性質;または
- (d) ₄ ₇発現細胞のヒトMAdCAMへの結合を阻害する性質;
- (e) 胃腸リンパ組織へのリンパ球の補充を阻害する性質。

【請求項3】

 $3x10^{-10}$ Mまたはそれ以下のKdでヒトMAdCAMと結合し、かつヒトMAdCAMへの $_4$ $_7$ の結合を阻害する、請求項2記載のヒトモノクローナル抗体または抗原結合部分。

【請求項4】

ハイブリドーマが1.7.2(ECACCアクセッション番号03090901)、1.8.2(ECACCアクセッション番号03090902)、6.14.2(ECACCアクセッション番号03090903)、6.22.2(ECACCアクセッション番号03090904)、6.34.2(ECACCアクセッション番号03090905)、6.67.1(ECACCアクセッション番号03090906)、6.73.2(ECACCアクセッション番号03090907)、6.77.1(ECACCアクセッション番号03090908)、7.26.4(ECACCアクセッション番号03090910)、7.26.4(ECACCアクセッション番号03090911)、および9.8.2(ECACCアクセッション番号03090912)からなる群より選択される、請求項1記載のヒトモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマ細胞系。

【請求項5】

請求項4記載のハイブリドーマ細胞系により産生されるヒトモノクローナル抗体、または該モノクローナル抗体の抗原結合部分。

【請求項6】

重鎖C末端リシンが切断されている、請求項5記載のヒトモノクローナル抗体。

【請求項7】

抗体または抗原結合部分が、ヒトMAdCAMの $_4$ $_7$ への結合を阻害し、かつ抗体またはその部分が以下の性質の少なくとも1つを有し、ここで参照抗体が、モノクローナル抗体1.7.2、モノクローナル抗体1.8.2、モノクローナル抗体6.14.2、モノクローナル抗体6.22.2、モノクローナル抗体6.34.2、モノクローナル抗体6.67.1、モノクローナル抗体6.73.2、モノクローナル抗体6.77.1、モノクローナル抗体7.26.4、モノクローナル抗体9.8.2、モノクローナル抗体6.22.2-mod、モノクローナル抗体6.34.2-mod、モノクローナル抗体6.67.1-mod、モノクローナル抗体6.77.1-modおよびモノクローナル抗体7.26.4-modからなる群より選択される、請求項1または5のいずれか記載のヒトモノクローナル抗体またはその抗原結合部分:

(a)MAdCAMへの結合について参照抗体と交差競合する性質;

- (b)MAdCAMへの結合について参照抗体と競合する性質; (c)参照抗体と同じMAdCAMのエピトープに結合する性質;
- (d)参照抗体と実質的に同じKdでMAdCAMに結合する性質;
- (e)参照抗体と実質的に同じ解離速度でMAdCAMに結合する性質

【請求項8】

以下のものからなる群より選択される、MAdCAMと特異的に結合するモノクローナル抗体・

(109)

- (a) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:2およびSEQ ID NO:4に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (b)シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:6およびSEQ ID NO:8に示されたアミノ酸配列を 含む抗体;
- (c) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:10およびSEQ ID NO:12に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (d) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:14およびSEQ ID NO:16に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (e) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:18およびSEQ ID NO:20に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (f)シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:22およびSEQ ID NO:24に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (g) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:26およびSEQ ID NO:28に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (h) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO: 30 およびSEQ ID NO: 32 に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- $\underline{(i)}$ シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:38およびSEQ ID NO:40に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- $\underline{(j)}$ シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:42およびSEQ ID NO:44に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (k) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:46およびSEQ ID NO:48に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- (I) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:52およびSEQ ID NO:54に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- $\underline{\text{(m)}}$ シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:56およびSEQ ID NO:58に示されたアミノ酸配列を含む抗体;
- <u>(n)</u>シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:60およびSEQ ID NO:62に示されたアミノ酸配列 を含む抗体;
- $\underline{(o)}$ シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:64およびSEQ ID NO:66に示されたアミノ酸配列を含む抗体;ならびに
- (p) シグナル配列を持たない、SEQ ID NO:42およびSEQ ID NO:68に示されたアミノ酸配列を含む抗体。

【請求項9】

抗体またはその部分の重鎖が、以下のものからなる群より選択されるモノクローナル抗体の重鎖CDR1、CDR2およびCDR3を含む、または軽鎖が、以下のものからなる群より選択されるモノクローナル抗体の軽鎖CDR1、CDR2およびCDR3を含む、モノクローナル抗体またはその抗原結合部分:1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、<u>7</u>.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-mod。

【請求項10】

ヒトVH 1-18遺伝子、ヒトVH 3-15遺伝子、ヒトVH 3-21遺伝子、ヒトVH 3-23遺伝子、ヒトVH 3-30遺伝子、ヒトVH 3-33遺伝子、またはヒトVH 4-4遺伝子を利用する重鎖を含む、

請求項9記載のモノクローナル抗体または抗原結合部分。

【請求項11】

ヒトVk A2遺伝子、ヒトVk A3遺伝子、ヒトVk A26遺伝子、ヒトVk B3遺伝子、ヒトVk O12遺伝子、またはヒトVk O18遺伝子を利用する軽鎖を含む、請求項10記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分。

【請求項12】

重鎖可変領域、軽鎖可変領域または両方が、以下のものからなる群より選択されるモノクローナル抗体の対応する領域とアミノ酸配列において少なくとも90%同一である、請求項1記載のヒトモノクローナル抗体または抗原結合部分:モノクローナル抗体1.7.2、モノクローナル抗体1.8.2、モノクローナル抗体6.14.2、モノクローナル抗体6.22.2、モノクローナル抗体6.34.2、モノクローナル抗体6.67.1、モノクローナル抗体6.73.2、モノクローナル抗体6.73.2、モノクローナル抗体6.77.1、モノクローナル抗体7.20.5、モノクローナル抗体7.26.4、モノクローナル抗体9.8.2、モノクローナル抗体6.22.2-mod、モノクローナル抗体6.34.2-mod、モノクローナル抗体6.67.1-mod、モノクローナル抗体6.77.1-modおよびモノクローナル抗体7.26.4-mod。

【請求項13】

- (b) 軽鎖が、以下のものからなる群より選択される参照抗体の軽鎖CDR1、CDR2およびCDR3 アミノ酸配列を含む:1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1 <u>、7.</u>20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.2 6.4-mod;
- (c) 抗体が、(a) の重鎖および(b) の軽鎖を含む; ならびに
- (d) 重鎖および軽鎖CDRアミノ酸配列が同じ参照抗体から選択される、(c)の抗体。

【請求項14】

重鎖、軽鎖または両方が、参照抗体の、それぞれ、重鎖、軽鎖または両方のCDR1の始まりからCDR3の終わりまでのアミノ酸配列を含む、請求項13記載のモノクローナル抗体または抗原結合部分。

【請求項15】

抗体が以下のものを含む、請求項13記載のモノクローナル抗体または抗原結合部分: (a)以下のものからなる群より選択される抗体の重鎖可変領域アミノ酸配列を含む重鎖:1.7.2(SEQ ID NO:2);1.8.2(SEQ ID NO:6);6.14.2(SEQ ID NO:10);6.22.2(SEQ ID NO:14);6.34.2(SEQ ID NO:18);6.67.1(SEQ ID NO:22);6.73.2(SEQ ID NO:26);6.77.1(SEQ ID NO:30);7.20.5(SEQ ID NO:38);7.26.4(SEQ ID NO:42);および9.8.2(SEQ ID NO:46);6.22.2-mod(SEQ ID NO:52);6.34.2-mod(SEQ ID NO:56);6.67.1-mod(SEQ ID NO:60);6.77.1-mod(SEQ ID NO:64);および7.26.4-mod(SEQ ID NO:42);

(b)以下のものからなる群より選択される抗体の軽鎖可変領域アミノ酸配列を含む軽鎖:1.7.2(SEQ ID NO:4);1.8.2(SEQ ID NO:8);6.14.2(SEQ ID NO:12);6.22.2(SEQ ID NO:16);6.34.2(SEQ ID NO:20);6.67.1(SEQ ID NO:24);6.73.2(SEQ ID NO:28);6.77.1(SEQ ID NO:32);7.20.5(SEQ ID NO:40);7.26.4(SEQ ID NO:44);および9.8.2(SEQ ID NO:48);6.22.2-mod(SEQ ID NO:54);6.34.2-mod(SEQ ID NO:58);6.67.1-mod(SEQ ID NO:62);6.77.1-mod(SEQ ID NO:66);および7.26.4-mod(SEQ ID NO:68);または(c)(a)の重鎖および(b)の軽鎖。

【請求項16】

免疫グロブリンG(IgG)、IgM、IgE、およびIgAもしくはIgD分子、ヒト化抗体、キメラ抗体または二重特異性抗体である、請求項1~3および請求項5~15のいずれか一項記載のモノクローナル抗体。

【請求項17】

Fab断片、F(ab')2断片、Fv断片または一本鎖抗体である、請求項1~3、5~7および9~1 6のいずれか一項記載の抗原結合部分。

【請求項18】

請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分の有効量および薬学的に許容される担体を含む薬学的組成物。

【請求頃19】

炎症性疾患を、処置を必要としている被験者において処置する方法であって、請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分を該被験者へ投与する段階を含み、該抗体または抗原結合部分がMAdCAMの 4 7への結合を阻害する、方法。

【請求項20】

炎症性疾患が胃腸管の炎症性疾患である、請求項19記載の方法。

【請求項21】

胃腸管の炎症性疾患が、炎症性腸疾患、クローン病、潰瘍性大腸炎、憩室疾患、胃炎、 肝臓疾患、原発性胆汁性硬化症および硬化性胆管炎からなる群より選択される、請求項20 記載の方法。

【請求項22】

炎症性腸疾患が、クローン病、潰瘍性大腸炎または両方である、請求項20記載の方法。

【請求項23】

炎症性疾患がインスリン依存性糖尿病および移植片対宿主病である、請求項20記載の方法。

【請求項24】

請求項1~3および5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体または抗原結合部分、または該抗体もしくは該その部分の重鎖もしくは軽鎖を産生する単離された細胞系。

【請求項25】

1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.<u>1、7.</u>20.5、7.26.4、および9.8.2からなる群より選択される抗体、または該抗体の1つのアミノ酸配列を含む抗体を産生する、請求項4または24のいずれか記載の細胞系。

【請求項26】

6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-modからなる群より選択されるモノクローナル抗体、または該抗体の1つのアミノ酸配列を含む抗体を産生する、請求項25記載の細胞系。

【請求項27】

請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載の抗体の重鎖もしくはその抗原結合部分、または軽鎖もしくはその抗原結合部分をコードするヌクレオチド配列を含む単離された核酸分子。

【請求項28】

核酸分子に機能的に連結された発現制御配列を任意で含む、請求項27記載の核酸分子を含むベクター。

【請求項29】

請 求 項28記 載 の ベ ク タ ー ま た は 請 求 項27記 載 の 核 酸 分 子 を 含 む 宿 主 細 胞 。

【請求項30】

請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載の抗体または抗原結合部分の、重鎖もしくはその抗原結合部分をコードする核酸分子、ならびに軽鎖もしくはその抗原結合部分をコードする核酸分子を含む、請求項29記載の宿主細胞。

【請求項31】

MAdCAMと特異的に結合するヒトモノクローナル抗体またはその抗原結合部分を作製する方法であって、請求項29もしくは30記載の宿主細胞または請求項4もしくは24のいずれか記載の細胞系を適した条件下で培養する段階、および該抗体または抗原結合部分を回収す

る段階を含む、方法。

【請求項32】

請求項1~3または5~17のいずれか一項記載の抗体の、(a)重鎖もしくはその抗原結合部分をコードする核酸分子;(b)軽鎖もしくはその抗原結合部分をコードする核酸分子;または(c)(a)および(b)の両方を含む、非ヒトトランスジェニック動物またはトランスジェニック植物であって、該重鎖または軽鎖または両方を発現させる、非ヒトトランスジェニック動物またはトランスジェニック植物。

【請求項33】

請求項32記載の非ヒトトランスジェニック動物またはトランスジェニック植物から抗体を単離する段階を含む、MAdCAMへ特異的に結合する抗体またはその抗原結合部分を単離する方法。

【請求項34】

以下の段階を含む、MAdCAMへ特異的に結合し、かつ $_4$ $_7$ への結合を阻害する、ヒト抗体またはその抗原結合部分で処置を必要としている被験者を処置する方法:

- (a) 重鎖もしくはその抗原結合部分をコードする単離された核酸分子、軽鎖もしくはその抗原結合部分をコードする単離された核酸分子、または軽鎖および重鎖またはそれらの抗原結合部分をコードする核酸分子の有効量を投与する段階;および
- (b)核酸分子を発現させる段階。

【請求項35】

以下の段階を含む、MAdCAMと特異的に結合するヒトモノクローナル抗体を産生するための方法:

(a) ヒト抗体を産生する能力がある非ヒトトランスジェニック動物をMAdCAMで、MAdCAMの免疫原性部分で、またはMAdCAMを発現させる細胞もしくは組織で、免疫する段階;および(b) トランスジェニック動物をMAdCAMに対する免疫応答を開始するようにさせておく段階

【請求項36】

請求項35記載の方法により産生されるヒトモノクローナル抗体。

【請求項37】

ヒトMAdCAMを発現させる細胞への 4 7の結合を阻害する方法であって、請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分とその細胞を接触させる段階を含む、方法。

【請求項38】

MAdCAM媒介性白血球内皮細胞接着を阻害するための方法であって、請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分とその内皮細胞を接触させる段階を含む、方法。

【請求項39】

組織へのMAdCAM媒介性白血球の接着、遊走および浸潤を阻害するための方法であって、請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分とその内皮細胞を接触させる段階を含む、方法。

【請求項40】

ヒトMAdCAMを発現させる細胞を請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分と接触させる段階を含む、 4 7/MAdCAM依存性細胞接着を阻害するための方法。

【請求項41】

ヒトMAdCAMを発現させる細胞を請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体またはその抗原結合部分と接触させる段階を含む、リンパ球の胃腸リンパ組織へのMAdCAM媒介性補充を阻害するための方法。

【請求項42】

MAdCAMと特異的に結合するモノクローナル抗体またはその抗原結合部分であって、以下のものからなる群より選択されるヒトモノクローナル抗体のFR1、FR2、FR3もしくはFR4ア

ミノ酸配列の1つまたは複数を含む、モノクローナル抗体またはその抗原結合部分:1.7.2 、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77<u>.1、7.</u>20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-mod。

【請求項43】

 抗 体 が 以 下 の も の を 含 む 、 請 求 項 1 記 載 の ヒ ト モ ノ ク ロ − ナ ル 抗 体 ま た は 抗 原 結 合 部 分 :

- (a)以下のものからなる群より選択されるモノクローナル抗体の重鎖アミノ酸配列と少なくとも90%同一である重鎖アミノ酸配列:1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-mod;
- (b)以下のものからなる群より選択されるモノクローナル抗体の軽鎖アミノ酸配列と少なくとも90%同一である軽鎖アミノ酸配列:1.7.2、1.8.2、6.14.2、6.22.2、6.34.2、6.67.1、6.73.2、6.77.1、7.20.5、7.26.4、9.8.2、6.22.2-mod、6.34.2-mod、6.67.1-mod、6.77.1-modおよび7.26.4-mod;
- (c)(a)および(b)の両方;または
- (d)シグナル配列を持つもしくは持たない(a)、(b)または(c)のいずれか。

【請求項44】

以下の段階を含む、循環している可溶性ヒトMAdCAMを特徴とする疾患を診断するための方法:(1)生体試料を請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体または抗原結合部分と接触させる段階、ならびに(2)結合を検出する段階。

【請求項45】

以下の段階を含む、被験者において炎症を検出するための方法:(1)請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体または抗原結合部分を該被験者へ投与する段階であって、該抗体またはその部分が検出可能に標識されている、段階、ならびに(2)結合を検出する段階。

【請求項46】

請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のモノクローナル抗体または抗原結合部分を含む診断キット。

【請求項47】

1つもしくは複数の追加の抗炎症性剤または免疫調節剤をさらに含む、請求項18記載の薬学的組成物。

【請求項48】

1つもしくは複数の追加の抗炎症性剤または免疫調節剤が以下のものからなる群より選択される、請求項47記載の薬学的組成物:コルチコステロイド、アミノサリチラート、アザチオプリン、メトトレキセート、シクロスポリン、FK506、IL-10、GM-CSF、ラパマイシン、抗TNF 剤、および接着分子アンタゴニスト。

【請求項49】

請求項1~3および請求項5~17のいずれか一項記載のヒト抗体または抗原結合部分の有効量ならびに薬学的に許容される担体を含むワクチン。

【請求項50】

ワクチンが粘膜性である、請求項49記載のワクチン。

【請求項51】

以下の段階を含む、阻害性抗MAdCAM抗体またはその抗原結合部分の被験者への投与の効果を検出する方法:

(a)MAdCAMへ特異的に結合するヒトモノクローナル抗体を被験者へ投与する段階;および(b)循環している 4 7発現白血球のレベルにおける増加があるかどうかを測定する段階

【請求項52】

白血球がリンパ球である、請求項51記載の方法。

【請求項53】

循環している $_4$ $_7$ 発現白血球のレベルにおける増加がFACS分析により測定される、請 求項51記載の方法。

フロントページの続き

(51) Int.CI.			FΙ			テーマコード(参考)
C 1 2 P	21/08	(2006.01)	C 1 2 P	21/08		4 C 0 8 4
C 1 2 N	5/10	(2006.01)	C 1 2 N	5/00	В	4 C 0 8 5
C 1 2 N	5/06	(2006.01)	C 1 2 N	5/00	Е	4 C 0 8 6
C 1 2 Q	1/02	(2006.01)	C 1 2 Q	1/02		4 H 0 4 5
C 0 7 K	16/28	(2006.01)	C 0 7 K	16/28		
A 6 1 K	39/395	(2006.01)	A 6 1 K	39/395	Ν	
A 6 1 K	48/00	(2006.01)	A 6 1 K	48/00		
A 6 1 K	31/711	(2006.01)	A 6 1 K	31/711		
A 6 1 K	39/00	(2006.01)	A 6 1 K	39/00	Н	
A 6 1 P	29/00	(2006.01)	A 6 1 P	29/00		
A 6 1 P	43/00	(2006.01)	A 6 1 P	43/00	1 1 1	
A 6 1 P	1/04	(2006.01)	A 6 1 P	1/04		
A 6 1 P	1/16	(2006.01)	A 6 1 P	1/16		
A 6 1 P	3/10	(2006.01)	A 6 1 P	3/10		
A 6 1 P	25/00	(2006.01)	A 6 1 P	25/00		
A 6 1 P	37/08	(2006.01)	A 6 1 P	37/08		
A 6 1 P	17/04	(2006.01)	A 6 1 P	17/04		
A 6 1 P	11/06	(2006.01)	A 6 1 P	11/06		
A 6 1 P	11/00	(2006.01)	A 6 1 P	11/00		
A 6 1 P	9/10	(2006.01)	A 6 1 P	9/10		
A 6 1 P	13/10	(2006.01)	A 6 1 P	9/10	1 0 1	
A 6 1 P	35/00	(2006.01)	A 6 1 P	13/10		
A 6 1 P	9/00	(2006.01)	A 6 1 P	35/00		
A 6 1 P	21/00	(2006.01)	A 6 1 P	9/00		
A 6 1 P	9/14	(2006.01)	A 6 1 P	29/00	1 0 1	
A 6 1 P	1/18	(2006.01)	A 6 1 P	21/00		
A 6 1 P	31/00	(2006.01)	A 6 1 P	9/14		
A 6 1 P	31/04	(2006.01)	A 6 1 P	1/18		
A 6 1 P	19/02	(2006.01)	A 6 1 P	31/00		
A 6 1 P	3/02	(2006.01)	A 6 1 P	31/04		
A 6 1 P	31/14	(2006.01)	A 6 1 P	19/02	1 0 4	
A 6 1 P	1/12 1/02	(2006.01)	A 6 1 P A 6 1 P	3/02 31/14	1 0 4	
A 6 1 P A 6 1 P	1702 27/02	(2006.01) (2006.01)	A 6 1 P	1/12		
A 6 1 P	<i>17/02</i>	(2006.01)	A 6 1 P	1/12		
A 6 1 P	5/14	(2006.01)	A 6 1 P	27/02		
A 6 1 P	37/02	(2006.01)	A 6 1 P	17/06		
A 6 1 P	37/06	(2006.01)	A 6 1 P	5/14		
A 6 1 P	17/02	(2006.01)	A 6 1 P	37/02		
G 0 1 N	33/53	(2006.01)	A 6 1 P	37/06		
G 0 1 N	33/577	(2006.01)	A 6 1 P	17/02		
C 0 7 K	14/705	(2006.01)	G 0 1 N	33/53	D	
		/	G 0 1 N	33/577	В	
			C 0 7 K	14/705		

(72)発明者 プーレン ニコラス

英国 ケント サンドウイッチ ラムズゲート ロード ファイザー グローバル リサーチ ア

ンド ディベロップメント内

(72)発明者 モロイ エリザベス

英国 ケント サンドウイッチ ラムズゲート ロード ファイザー グローバル リサーチ アンド ディベロップメント内

(72)発明者 ケラーマン シリッド エイミー

アメリカ合衆国 カリフォルニア州 メンロ パーク アルマノア アベニュー 1000

(72)発明者 グリーン ラリー エル.

アメリカ合衆国 カリフォルニア州 サンフランシスコ ヒル ストリート 464

(72)発明者 ハーク フレンドショー メリー

アメリカ合衆国 カリフォルニア州 ニューアーク ウィロー プレイス 8472

Fターム(参考) 2B030 AD08

4B024 AA01 AA03 AA11 AA20 BA31 BA44 BA53 BA61 CA02 CA04

CA20 DA02 EA04 GA03 GA11 GA18 HA03 HA11 HA20

4B063 QA01 QA05 QQ02 QQ08 QQ79 QQ91 QR72 QR77 QS36 QS39

QX01

4B064 AG01 AG26 AG27 CA01 CA10 CA19 CA20 CC01 CC24 DA01 DA13

4B065 AA01X AA58X AA72X AA87X AA90X AA91X AA91Y AA93Y AB01 AB05

AC14 BA02 BA08 BA24 CA24 CA25 CA43 CA44 CA46

4C084 AA13 MA17 MA66 NA14 ZA01 ZA02 ZA33 ZA36 ZA45 ZA59

ZA66 ZA67 ZA68 ZA69 ZA73 ZA75 ZA81 ZA89 ZA96 ZB05

ZB08 ZB11 ZB13 ZB15 ZB26 ZB31 ZB33 ZC06 ZC24 ZC35

ZC42 ZC75

4C085 AA03 AA14 CC03 CC04 CC05 DD01 DD62 EE01 GG01

4C086 AA01 AA02 EA17 EA18 MA02 MA05 MA17 MA66 NA14 ZA01

ZA02 ZA33 ZA36 ZA45 ZA59 ZA66 ZA67 ZA68 ZA69 ZA73

ZA75 ZA81 ZA89 ZA96 ZB05 ZB08 ZB11 ZB13 ZB15 ZB26

ZB31 ZB33 ZC06 ZC24 ZC35 ZC42 ZC75

4H045 AA10 AA11 AA20 AA30 BA10 BA41 CA40 DA75 DA76 DA86

EA20 EA50 FA72 FA74



专利名称(译)	针对MAdCAM的抗体					
公开(公告)号	<u>JP2009005695A</u>	公开(公告)日	2009-01-15			
申请号	JP2008149091	申请日	2008-06-06			
[标]申请(专利权)人(译)	美国辉瑞有限公司 安进框架蒙特港股份有限公司					
申请(专利权)人(译)	辉瑞制药股份有限公司 安进弗里蒙特股份有限公司					
[标]发明人	プーレンニコラス モロイエリザベス ケラーマンシリッドエイミー グリーンラリーエル ハークフレンドショーメリー					
发明人	プーレン ニコラス モロイ エリザベス ケラーマン シリッド-エイミー グリーン ラリー エル. ハーク-フレンドショー メリー					
IPC分类号	C07K16/28 A61K39/395 A61K48/00) A61K31/711 A61K39/00 A61P)8 A61P17/04 A61P11/06 A61P I A61P1/18 A61P31/00 A61P31	11/00 A61P9/10 A61P13/10 A61P35 /04 A61P19/02 A61P3/02 A61P31			
CPC分类号	A61K2039/505 A61P1/00 A61P1/02 A61P1/04 A61P1/12 A61P1/16 A61P1/18 A61P3/02 A61P3/10 A61P5/14 A61P5/16 A61P7/00 A61P7/06 A61P9/00 A61P9/10 A61P9/14 A61P11/00 A61P11/06 A61P13/10 A61P17/00 A61P17/02 A61P17/04 A61P17/06 A61P19/00 A61P19/02 A61P19/04 A61P21 /00 A61P25/00 A61P27/02 A61P27/16 A61P29/00 A61P31/00 A61P31/04 A61P31/14 A61P35/00 A61P37/00 A61P37/02 A61P37/06 A61P37/08 A61P39/00 A61P43/00 C07K16/2803 C07K2317/21 C07K2317/34 C07K2317/56 C07K2317/565 C07K2317/76 C07K2317/92 C07K14/70503 C07K2317/33 C07K2317/515 G01N33/56972 G01N33/6854 G01N2333/70503 G01N2333/70546					
FI分类号	E C12Q1/02 C07K16/28 A61K39/39 111 A61P1/04 A61P1/16 A61P3/10 /10 A61P9/10.101 A61P13/10 A61P	95.N A61K48/00 A61K31/711 A6 A61P25/00 A61P37/08 A61P17 P35/00 A61P9/00 A61P29/00.10 A61P3/02.104 A61P31/14 A61F 06 A61P17/02 G01N33/53.D G0	7/04 A61P11/06 A61P11/00 A61P9 1 A61P21/00 A61P9/14 A61P1/18 P1/12 A61P1/02 A61P27/02 A61P17 1N33/577.B C07K14/705 C12N15			
F-TERM分类号	2B030/AD08 4B024/AA01 4B024/A /BA53 4B024/BA61 4B024/CA02 4E 4B024/GA11 4B024/GA18 4B024/H /QQ02 4B063/QQ08 4B063/QQ79 4 4B063/QX01 4B064/AG01 4B064/A /CA20 4B064/CC01 4B064/CC24 4I /AA72X 4B065/AA87X 4B065/AA90 /AB05 4B065/AC14 4B065/BA02 4E 4B065/CA44 4B065/CA46 4C084/A	3024/CA04 4B024/CA20 4B024/ IA03 4B024/HA11 4B024/HA20 IB063/QQ91 4B063/QR72 4B06 IG26 4B064/AG27 4B064/CA01 B064/DA01 4B064/DA13 4B065 IX 4B065/AA91X 4B065/AA91Y B065/BA08 4B065/BA24 4B065/	/DA02 4B024/EA04 4B024/GA03 4B063/QA01 4B063/QA05 4B063 63/QR77 4B063/QS36 4B063/QS39 4B064/CA10 4B064/CA19 4B064 6/AA01X 4B065/AA58X 4B065 4B065/AA93Y 4B065/AB01 4B065 (CA24 4B065/CA25 4B065/CA43			

/ZA02 4C084/ZA33 4C084/ZA36 4C084/ZA45 4C084/ZA59 4C084/ZA66 4C084/ZA67 4C084/ZA68 4C084/ZA69 4C084/ZA73 4C084/ZA75 4C084/ZA81 4C084/ZA89 4C084/ZA96 4C084/ZB05 4C084 /ZB08 4C084/ZB11 4C084/ZB13 4C084/ZB15 4C084/ZB26 4C084/ZB31 4C084/ZB33 4C084/ZC06 4C084/ZC24 4C084/ZC35 4C084/ZC42 4C084/ZC75 4C085/AA03 4C085/AA14 4C085/CC03 4C085 /CC04 4C085/CC05 4C085/DD01 4C085/DD62 4C085/EE01 4C085/GG01 4C086/AA01 4C086/AA02 4C086/EA17 4C086/EA18 4C086/MA02 4C086/MA05 4C086/MA17 4C086/MA66 4C086/NA14 4C086 /ZA01 4C086/ZA02 4C086/ZA33 4C086/ZA36 4C086/ZA45 4C086/ZA59 4C086/ZA66 4C086/ZA67 4C086/ZA68 4C086/ZA69 4C086/ZA73 4C086/ZA75 4C086/ZA81 4C086/ZA89 4C086/ZA96 4C086 /ZB05 4C086/ZB08 4C086/ZB11 4C086/ZB13 4C086/ZB15 4C086/ZB26 4C086/ZB31 4C086/ZB33 4C086/ZC06 4C086/ZC24 4C086/ZC35 4C086/ZC42 4C086/ZC75 4H045/AA10 4H045/AA11 4H045 /AA20 4H045/AA30 4H045/BA10 4H045/BA41 4H045/CA40 4H045/DA75 4H045/DA76 4H045/DA86 4H045/EA20 4H045/EA50 4H045/EA72 4H045/FA74

代理人(译)	清水初衷
优先权	60/535490 2004-01-09 US
其他公开文献	JP2009005695A5 JP4729076B2
外部链接	<u>Espacenet</u>

摘要(译)

解决的问题:提供与MAdCAM有关的炎性肠病的治疗方法等。 A1人抗体 以及包含与人MAdCAM特异性结合并具有抑制MAdCAM功能的抗原结合 部分的抗体。 它还涉及人抗MAdCAM抗体及其抗原结合部分。 它还涉及作为嵌合,双特异性,衍生化单链抗体或融合蛋白一部分的抗体。 它还涉及衍生自人抗MAdCAM抗体的重链和轻链免疫球蛋白,以及编码此类免疫球蛋白的核酸分子。 它还涉及人抗MAdCAM抗体,制备包含这些抗体的组合物的方法以及使用该抗体和组合物进行诊断和治疗的方法。 同样,一种基因治疗方法,其使用编码包含人抗MAdCAM抗体的重链和/或轻链免疫球蛋白分子的核酸分子。 [选择图]无

	<u></u> ዞ ኑ	抗MAdCAM	抗体	i sa kiyo		
	配列識別名 (SEQ ID NO:) 完全長					
改変						
モノクローナル	1	鎖	軽鎖			
抗体	DNA	タンパク質	DNA	タンパク質		
	A S					
6.22.2-mod	51	52	53	54		
6.34.2-mod	55	56	57	58		
6.67.1-mod	59	60	61	62		
6.77.1-mod	63	64	65	66		
7.26.4-mod	41	42	67	68		