

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報 (A)

(11) 特許出願公表番号

特表2019-536433

(P2019-536433A)

(43) 公表日 令和1年12月19日 (2019. 12. 19)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
C 1 2 Q 1/6851 (2018.01)	C 1 2 Q 1/6851	Z 2 G 0 4 5
G O 1 N 33/53 (2006.01)	G O 1 N 33/53	D 4 B 0 6 3
G O 1 N 33/50 (2006.01)	G O 1 N 33/50	P 4 C 0 8 4
G O 1 N 33/574 (2006.01)	G O 1 N 33/574	D 4 C 0 8 5
C 1 2 Q 1/686 (2018.01)	C 1 2 Q 1/686	Z 4 H 0 4 5
審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 41 頁) 最終頁に続く		

(21) 出願番号	特願2019-515638 (P2019-515638)	(71) 出願人	306021192
(86) (22) 出願日	平成29年9月25日 (2017. 9. 25)		エフ・ホフマン・ラ・ロシュ・アクチュエン
(85) 翻訳文提出日	令和1年5月16日 (2019. 5. 16)		ゲゼルシャフト
(86) 国際出願番号	PCT/EP2017/074150		スイス、ツェハー 4 0 7 0 パーゼル、グ
(87) 国際公開番号	W02018/055145		レンツァッハーシュトラッセ 1 2 4 番
(87) 国際公開日	平成30年3月29日 (2018. 3. 29)	(74) 代理人	110002077
(31) 優先権主張番号	16190591.4		園田・小林特許業務法人
(32) 優先日	平成28年9月26日 (2016. 9. 26)	(72) 発明者	クライン, クリスティアン
(33) 優先権主張国・地域又は機関	欧州特許庁 (EP)		スイス国 8 9 5 2 シュリーレン, ヴ
(31) 優先権主張番号	17166789.2		アーギシュトラッセ 1 0, シー/オー
(32) 優先日	平成29年4月18日 (2017. 4. 18)		ロシュ グリクアート アーゲー
(33) 優先権主張国・地域又は機関	欧州特許庁 (EP)	(72) 発明者	メユ, マウドレア
			スイス国 8 9 5 2 シュリーレン, ヴ
			アーギシュトラッセ 1 0, シー/オー
			ロシュ グリクアート アーゲー
			最終頁に続く

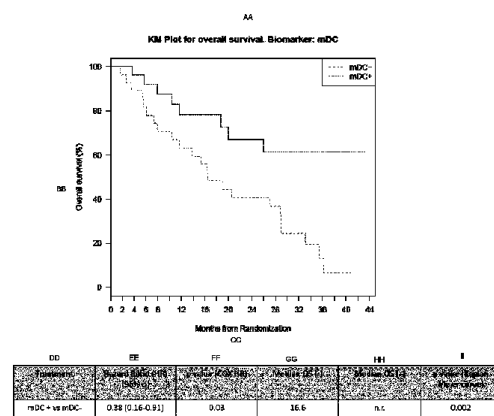
(54) 【発明の名称】 PD-1 軸阻害剤への応答を予測すること

(57) 【要約】

本発明は、腫瘍組織試料における樹状細胞 (DC) の存在度を判定することによって抗 PD-L1 抗体などの PD-1 軸阻害剤への応答を予測する方法に関する。XCR1、IRF8、BATF3 及び FLT3 の強化された発現によって特徴付けられる DC の存在度は、PD-L1 遮断治療への臨床応答を予測する。

【選択図】図 10

Figure 10



【特許請求の範囲】

【請求項 1】

P D - 1 軸阻害剤の有効量を含む療法に応答性であるがん患者を同定するインビトロの方法であって、がん患者から得た腫瘍組織試料において樹状細胞 (D C) の存在度を判定することを含む方法。

【請求項 2】

D C の存在度が、X C R 1、I R F 8、B A T F 3 及び F L T 3 からなる群から選択される一又は複数の遺伝子の発現レベルによって特徴付けられる、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 3】

一又は複数の遺伝子の発現レベルを参照レベルと比較する工程を更に含み、発現レベルの増加は、P D - 1 軸阻害剤を含む療法への応答性を示す、請求項 2 に記載の方法。

10

【請求項 4】

発現レベルが、タンパク質発現によって試料中で検出される、請求項 2 又は 3 に記載の方法。

【請求項 5】

発現レベルが、m R N A 発現によって試料中で検出される、請求項 2 又は 3 に記載の方法。

【請求項 6】

発現レベルが、F A C S、ウェスタンブロット、E L I S A、免疫沈降、免疫組織化学、免疫蛍光法、放射線免疫検定法、免疫検出方法、質量分析、H P L C、q P C R、R T - q P C R、多重 q P C R 又は R T - q P C R、R N A - s e q、マイクロアレイ解析、ナノストリング、S A G E、M a s s A R R A Y 技術及び F I S H、及びその組合せからなる群から選択される方法を使用して検出される、請求項 2 から 5 の何れか一項に記載の方法。

20

【請求項 7】

がんが、非小細胞肺癌、小細胞肺癌、腎細胞がん、結腸直腸がん、卵巣がん、乳がん、膵がん、胃癌、膀胱がん、食道がん、中皮腫、メラノーマ、頭頸部がん、甲状腺がん、肉腫、前立腺がん、膠芽腫、子宮頸がん、胸腺癌、白血病、リンパ腫、骨髄腫、菌状息肉腫、メルケル細胞がん及び他の血液悪性腫瘍からなる群から選択される、請求項 1 から 6 の何れか一項に記載の方法。

30

【請求項 8】

療法が単剤療法として P D - 1 軸阻害剤を含む、請求項 1 から 7 の何れか一項に記載の方法。

【請求項 9】

療法が、細胞傷害性剤、化学療法剤、増殖阻害剤、放射線療法剤及び抗血管新生剤、及びその組合せからなる群から選択される第 2 の薬剤の有効量を更に含む、請求項 1 から 7 の何れか一項に記載の方法。

【請求項 10】

P D - 1 軸阻害剤が P D - 1 結合性アンタゴニストである、請求項 1 から 9 の何れか一項に記載の方法。

40

【請求項 11】

P D - 1 結合性アンタゴニストが P D - L 1 への P D - 1 の結合を阻害する、請求項 10 に記載の方法。

【請求項 12】

P D - 1 結合性アンタゴニストが抗 P D - 1 抗体である、請求項 10 又は 11 に記載の方法。

【請求項 13】

P D - 1 軸阻害剤が P D - L 1 結合性アンタゴニストである、請求項 1 から 9 の何れか一項に記載の方法。

【請求項 14】

50

P D - L 1 結合性アンタゴニストが、P D - 1 への P D - L 1 の結合を阻害する、請求項 1 3 に記載の方法。

【請求項 1 5】

P D - L 1 結合性アンタゴニストが抗 P D - L 1 抗体である、請求項 1 3 又は 1 4 に記載の方法。

【請求項 1 6】

抗 P D - L 1 抗体が、F a b、F a b' - S H、F v、s c F v 及び (F a b') 2 断片からなる群から選択される抗体断片である、請求項 1 5 に記載の方法。

【請求項 1 7】

抗 P D - L 1 抗体が、Y W 2 4 3 . 5 5 . S 7 0、M P D L 3 2 8 0 A、M D X - 1 1 0 5 及び M E D I 4 7 3 6 からなる群から選択される、請求項 1 5 又は 1 6 に記載の方法。

10

【請求項 1 8】

腫瘍組織試料が、P D - 1 軸阻害剤による療法の前に患者から得られる試料である、請求項 1 から 1 7 の何れか一項に記載の方法。

【請求項 1 9】

がん患者の治療における使用のための P D - 1 軸阻害剤を含む薬学的組成物であって、患者は、請求項 1 から 1 8 の何れか一項に記載の方法により、P D - 1 軸阻害剤の有効量を含む療法に応答性であると判定される、薬学的組成物。

20

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0 0 0 1】

本発明は、抗 P D - L 1 抗体などの P D - 1 軸阻害剤に対するがん患者の応答を予測するためのバイオマーカーに関する。本明細書では、腫瘍組織試料中の樹状細胞 (D C) の存在度を判定することによって P D - 1 軸阻害剤に応答性であるがん患者を同定する方法が提供される。

【背景技術】

【0 0 0 2】

D C 及びマクロファージを含む骨髄細胞は、エフェクター細胞を教育し、生成するために、ナイーブ T 細胞の初回刺激を通して適応免疫応答を開始することにおいて重要である。専門の抗原提示細胞 (A P C) である D C は、全てのリンパ系器官並びにほとんど全ての非リンパ系器官に生活する骨髄由来細胞である。末梢において病原体を感知した成熟 D C は、高レベルの M H C (クラス I 及び I I) 並びに共刺激分子を発現し、二次リンパ系器官に移動し、ナイーブ T 細胞を刺激して適応免疫を誘導することができる。

30

【0 0 0 3】

他方では、多くの骨髄細胞サブセットは腫瘍微小環境に浸潤することができ、活性化状態によっては、それらは免疫抑制又は直接的殺腫瘍活性を通じた腫瘍回避機構を提供する。様々なマーカーは D C の状態及びマクロファージ活性化を反映することができ、活性化受容体の 1 つの例は C D 4 0 タンパク質である。C D 4 0 受容体にアゴナイズする抗体は、腫瘍への T 細胞浸潤を誘導するために D C を活性化することによって、及び腫瘍を死滅させるためにマクロファージを極性化することによって、前臨床と臨床の両方の場面において抗腫瘍作用を示した (Beatty 等, 2011, Science, 331: 1612-6)。逆に、骨髄由来のサブレッサー細胞 (M D S C) は、ヒトメラノーマで示されるように、いくつかの固形癌において免疫抑制応答を促進することによって腫瘍微小環境において負の役割を演ずることが確認された (Gorgun 等, 2013, Blood, 121: 2975-87)。したがって、免疫抑制性環境がどのように発達して持続するかに関するより包括的な理解が、フルパワーの新しい免疫療法の成功を導くために決定的である。

40

【0 0 0 4】

P D - 1 は、細胞死を経ている T 細胞ハイブリドーマにおいて上方制御される遺伝子として 1 9 9 2 年に発見された、免疫グロブリンスーパーファミリーメンバーである (Ishi

50

da等, 1992, EMBO J, 11: 3887-95)。PD-1は、活性化されたT、B及び骨髄細胞で主に見出される。PD-1の重要な負の調節機能は、Pdcd1-/-マウスの自己免疫傾向の表現型によって1999年に明らかにされた(Nishimura等, 1999, Immunity, 11: 141-51)。1999年に、PD-1の最初のリガンドPD-L1(B7-H1)が同定され(Dong等, 1999, Nat Med, 5: 1365-9)、続いて2001年にPD-L2(B7-DC)が同定された(Latchman等, 2001, Nat Immunol, 2: 261-8)。別の共刺激分子であるCD80(B7-1)は、同様にPD-L1と特異的に相互作用する(Butte等, 2007, Immunity, 27: 111-22)。PD-1は、受容体結合の後にリン酸化され、Src相同性2ドメイン含有チロシンホスファターゼ2を動員する、2つの免疫受容体チロシンに基づくモチーフを含有する。PD-1:PD-L1経路は、IL-2の生成を低減することによってT細胞増殖を阻害し、細胞周期に入ることができるT細胞の数並びにそれらの以降の分裂速度を制限する。PD-L1発現の上方制御はいくつかのヒト腫瘍型において記載されたが、それは、T細胞の上でPD-1と相互作用するPD-L1を乗っ取り、エフェクター機能を抑制する。これらの知見は、固形腫瘍の治療において成功したPD-1遮断の臨床適用につながった(Sharma等, 2015, Cell, 161: 205-14)。それにもかかわらず、これまでは、マイナーなサブセット(<30%)の患者だけが、未知の機構によりそのような療法の恩恵を受ける(Zou等, 2016, Sci Transl Med, 8: 328rv4)。

10

【0005】

したがって、PD-1へのPD-L1の結合を阻害する抗PD-L1抗体などのPD-1軸阻害剤による療法に対して、どの患者が特に良好に応答するか判定するための方法が必要とされている。

20

【発明の概要】

【0006】

リンパ球におけるPD-1の役割の集中研究にもかかわらず、骨髄細胞、特にDCの上でのPD-1/PD-L1経路の分子調節、及び腫瘍免疫の調節におけるこの経路遮断の意義を解くための研究はほとんどされていない。活性化シグナルによっては、DCのある特定の部分母集団は、T細胞寛容性を確立、維持することによって免疫応答を抑制することができる(Dhodapkar等, 2001, J Exp Med, 193: 233-8; Steinman等, 2003, Annu Rev Immunol, 21: 685-711; Jonuleit等, 2001, Trends Immunol, 22: 394-400)。免疫抑制DCは、腫瘍微小環境において見出された(Scarlett等, 2012, J Exp Med, 209: 495-506)。興味深いことに、腫瘍浸潤性DCは、卵巣がんの進行の過程でPD-1陽性になり(Kremski等, 2011, J Immunol, 186: 6905-13)、PD-1が核内因子-カッパB依存性活性化をブロックし、DCを免疫抑制性にした可能性があるようである(Karyampudi等, 2016, Cancer Res, 76: 239-50)。初期の研究は、ヒトDCの上でPD-L1をインビトロでブロッキングすることが、T細胞免疫を強化したことを示した(Brown等, 2003, J Immunol, 170: 1257-66)。PD-1は、マウスのDCをインビボで負調節することが示唆された(Kremski等, 2011; Park等, 2014, J Leukoc Biol, 95: 621-9; Yao等, 2009, Blood, 113: 5811-8)。PD-L1がCD80及びPD-1の両方に結合し(Keir等, 2008, Annu Rev Immunol, 26: 677-704)、これらの3つの全ての受容体/リガンドをDCが同時に発現するならば、PD-1/PD-L1が制御された形で調節され、したがってこの経路を標的にする免疫療法が、DC機能及び/又は下流T細胞系統発達に影響する他の骨髄細胞サブセットをモジュレートすることによる、まだ正当に評価されていない作用機序を有する可能性がある」と本発明者らは仮定した。

30

40

【0007】

本明細書において、DCが強化された抗腫瘍免疫を可能にするPD-L1遮断の一次標的であるという証拠が提示される。ヒトDCがPD-1とPD-L1の両方を発現し、PD-1はDCによる活性化の後に負調節されることが示される。更に、PD-L1遮断はDCを直接的に活性化し、ヒトのインビトロの場面と担がんマウスの両方においてT細胞を活性化する、強化された能力をそれらに取得させる。腫瘍が確立されているマウスにおけるDCの除去は、PD-L1遮断治療への応答障害を示し、PD-L1遮断媒介抗腫瘍

50

免疫へのDCの直接的な寄与を示唆した。更に、抗PD-L1抗体アテゾリズマブによる治療を受けた、腎細胞癌を有する患者からのベースラインの腫瘍生検の分析は、DCの発達及び機能に関係したより高い遺伝子発現を有する患者が、より低い発現を有する者と比較してかなりの生存利点を有することを示した。したがって、PD-L1遮断は抗腫瘍免疫を強化するためにDCを直接的に標的にすることをデータは裏付ける。腫瘍組織における機能的DCの存在度は、PD-L1遮断治療などのPD-1軸阻害剤による療法に応答したより優れた臨床転帰の予測因子である。

【0008】

本明細書において、DCの成熟の後にPD-1発現が下方制御されることが更に実証される。しかし、PD-L1発現が増加し、それはDCの表面でのCD80へのPD-L1の結合につながり、CD80を隔離し、T細胞への共刺激のためのCD28へのCD80の結合を阻止する。PD-L1抗体の投与はCD80の隔離を軽減し、CD80/CD28相互作用を通して抗がんT細胞の更なる共刺激を可能にする。これは、PD-L1/PD-1経路がどのように腫瘍においてDCを生物学的に阻害するかの最初の実証であり、抗がんT細胞の初回刺激及び活性化における免疫チェックポイントとして機能する。

【0009】

したがって、本明細書において、がん患者におけるPD-1軸阻害剤への臨床応答を予測する方法、及びPD-1軸阻害剤に応答する可能性があるがん患者の治療における使用のためのPD-1軸阻害剤を含む薬学的組成物が提供される。

【0010】

以下の番号付けされた段落（パラグラフ）は、本発明の一部の実施態様を規定する。

1. PD-1軸阻害剤の有効量を含む療法に応答性であるがん患者を同定するインビトロの方法であって、がん患者から得た腫瘍組織試料において樹状細胞（DC）の存在度を判定することを含む方法。

2. DCの存在度が、XCR1、IRF8、BATF3及びFLT3からなる群から選択される一又は複数の遺伝子の発現レベルによって特徴付けられる、段落1の方法。

3. 一又は複数の遺伝子の発現レベルを参照レベルと比較するステップを更に含み、発現レベルの増加は、PD-1軸阻害剤を含む療法への応答を示す、段落2の方法。

4. 発現レベルが、タンパク質発現によって試料中で検出される、段落2又は3の方法。

5. 発現レベルが、mRNA発現によって試料中で検出される、段落2又は3の方法。

6. 発現レベルが、FACS、ウェスタンブロット、ELISA、免疫沈降、免疫組織化学、免疫蛍光法、放射線免疫検定法、免疫検出方法、質量分析、HPLC、qPCR、RT-qPCR、多重qPCR又はRT-qPCR、RNA-seq、マイクロアレイ解析、ナノストリング、SAGE、MassARRAY技術及びFISH、及びその組合せからなる群から選択される方法を使用して検出される、段落2から5の何れか一つの方法。

7. がんが、非小細胞肺癌、小細胞肺癌、腎細胞がん、結腸直腸がん、卵巣がん、乳がん、膵がん、胃癌、膀胱がん、食道がん、中皮腫、メラノーマ、頭頸部がん、甲状腺がん、肉腫、前立腺がん、膠芽腫、子宮頸がん、胸腺癌、白血病、リンパ腫、骨髄腫、菌状息肉腫、メルケル細胞がん及び他の血液悪性腫瘍からなる群から選択される、段落1から6の何れか一つに記載の方法。

8. 療法が単剤療法としてPD-1軸阻害剤を含む、段落1から7の何れか一つの方法。

9. 療法が、細胞傷害性剤、化学療法剤、増殖阻害剤、放射線療法剤及び抗血管新生剤、及びその組合せからなる群から選択される第2の薬剤の有効量を更に含む、段落1から7の何れか一つに記載の方法。

10. PD-1軸阻害剤がPD-1結合性アンタゴニストである、段落1から9の何れか一つの方法。

11. PD-1結合性アンタゴニストがPD-L1へのPD-1の結合を阻害する、段

10

20

30

40

50

落 10 の方法。

12. PD-1 結合性アンタゴニストが抗 PD-1 抗体である、段落 10 又は 11 の方法。

13. PD-1 軸阻害剤が PD-L1 結合性アンタゴニストである、段落 1 から 9 の何れか一つの方法。

14. PD-L1 結合性アンタゴニストが PD-1 への PD-L1 の結合を阻害する、段落 13 の方法。

15. PD-L1 結合性アンタゴニストが抗 PD-L1 抗体である、段落 13 又は 14 の方法。

16. 抗 PD-L1 抗体が、Fab、Fab'-SH、Fv、scFv 及び (Fab', 10
) 2 断片からなる群から選択される抗体断片である、段落 15 の方法。

17. 抗 PD-L1 抗体が、YW243、55、S70、MPDL3280A、MDX-1105 及び MEDI4736 からなる群から選択される、段落 15 又は 16 の方法。

18. 腫瘍組織試料が、PD-1 軸阻害剤による療法の前に患者から得られる試料である、段落 1 から 17 の何れか一つの方法。

19. がん患者の治療における使用のための PD-1 軸阻害剤を含む薬学的組成物であって、患者は、段落 1 から 18 の何れか一つの方法による PD-1 軸阻害剤の有効量を含む療法に応答性であると判定される、薬学的組成物。

【0011】

一部の実施態様では、本発明は、PD-1 軸阻害剤の有効量を含む療法によってがん患者がより適切に治療されるかどうか判定する方法であって、がん患者から得た腫瘍組織試料において DC の存在度を判定することを含む方法に関する。 20

【0012】

一部の実施態様では、本発明は、がん患者において PD-1 軸阻害剤の有効量を含む療法の治療効果を向上させる方法であって、がん患者から得た腫瘍組織試料において DC の存在度を判定することを含む方法に関する。

【0013】

一部の実施態様では、本発明は、がん患者を治療する方法に関する。本方法は、PD-1 軸阻害剤の有効量を含む療法をがん患者に投与することを含み、患者から得た腫瘍組織試料において DC の存在度を判定することを含む。 30

【0014】

これら及び他の実施態様は、下の詳細な記載において更に記載される。

【図面の簡単な説明】

【0015】

【図 1】ヒト DC の上での PD-1 及び PD-L1 発現の免疫染色を示す図である。インビトロで生成された DC は PD-1 と PD-L1 の両方を発現し (図 1A)、PD-1 及び PD-L1 の発現プロファイルは負に相関している (図 1B)。

【図 2】DC の成熟の後に PD-1 は下方制御され、PD-L1 は上方制御されることを示す図である (図 2A 及び 2B)。

【図 3】未成熟の DC (iDC)、成熟した DC (mDC) 及び免疫寛容原性 DC (tDC) の免疫染色の結果 (図 3A) 並びに異なる DC と共培養した T 細胞における T 細胞増殖のフローサイトメトリー測定 (図 3B) を示す図である。これらの図は、PD-1 の発現プロファイルが T 細胞刺激能力と負に相関することを示す。 40

【図 4】抗 PD-L1 抗体とプレインキュベートした DC が強化された T 細胞刺激能力を獲得し (図 4A)、IFN- γ 生成の増加が付随した (図 4B) ことを示す図である。

【図 5A】PD-L1 抗体を受けた担がんマウスが、ビヒクル群と比較して脾臓及び流入領域リンパ節 (DLN) において DC の頻度の増加を示すことを示している。

【図 5B-C】PD-L1 抗体を受けた担がんマウスが、ビヒクル群と比較して脾臓及び流入領域リンパ節 (DLN) において DC の頻度の増加を示すこと (B)、及び DC (CD11c+ 細胞をゲーティング) は活性化 / 成熟のマーカー CD86 のより高い発現を示 50

したこと (C) を示している。

【図 6】図 6 A は C D 1 1 c - D T R マウスを使用したインビボ研究の実験計画を示し、ここで、C D 1 1 c + D C は抗 P D - L 1 抗体の治療の前のジフテリア毒素 (D T) の投与によって減少させることができる。図 6 B は、抗 P D - L 1 抗体媒介腫瘍増殖阻害が、D T によって D C を減少させたマウスにおいて損なわれることを示す。

【図 7】腎細胞癌の患者における、アテゾリズマブへの臨床応答を要約する表である。

【図 8】R C C 患者における、カプランマイアー生存曲線を示す図である。D C 発達に関連した遺伝子の発現は、P D - 1 軸阻害剤アテゾリズマブによる生存利点と相関する。

【図 9】D C に関連した遺伝子のリスト及びカプランマイアー生存曲線に対する相関応答を要約する表である。

10

【図 10】遺伝子：I R F 8、F L T 3、B A T F 3 及び X C R 1 を含む累積 D C 遺伝子シグネチャーの発現に基づくカプランマイアー生存曲線を示す図である。より高い D C シグネチャースコアは、R C C 患者において P D - 1 軸阻害剤アテゾリズマブへの臨床上的有益性と相関する。

【図 11】D C に関連した遺伝子シグネチャーが、アテゾリズマブで治療した N S C L C 患者における生存と相関することを示す図である。

【図 12】D C に関連した遺伝子シグネチャーが、アテゾリズマブで治療した N S C L C を有する P D - L 1 + 患者における生存と相関することを示す図である。

【発明を実施するための形態】

【0016】

20

定義

用語「P D - 1 軸阻害剤」は、P D - 1 シグナル伝達軸でのシグナル伝達からもたらされる T 細胞機能不全を取り除き、結果として T 細胞機能、例えば増殖、サイトカイン生成、標的細胞殺滅を回復又は増強するために、その結合パートナーの一又は複数との P D - 1 軸結合パートナーの相互作用を阻害する分子である。本明細書で用いるように、P D - 1 軸阻害剤には、P D - 1 結合性アンタゴニスト及び P D - L 1 結合性アンタゴニストが含まれる。

【0017】

用語「P D - 1 結合性アンタゴニスト」は、P D - L 1、P D - L 2 などのその結合パートナーの一又は複数との P D - 1 の相互作用からもたらされるシグナル伝達を低下、ブロック、阻害、抑止するか又はそれに干渉する分子である。一部の実施態様では、P D - 1 結合性アンタゴニストは、その結合パートナーへの P D - 1 の結合を阻害する分子である。具体的な態様では、P D - 1 結合性アンタゴニストは、P D - L 1 及び / 又は P D - L 2 への P D - 1 の結合を阻害する。例えば、P D - 1 結合性アンタゴニストには、P D - L 1 及び / 又は P D - L 2 との P D - 1 の相互作用からもたらされるシグナル伝達を低下、ブロック、阻害、抑止するか又はそれに干渉する、抗 P D - 1 抗体、その抗原結合断片、イムノアドヘシン、融合タンパク質、オリゴペプチド及び他の分子が含まれる。一実施態様では、P D - 1 結合性アンタゴニストは、機能不全の T 細胞をより非機能不全でないようにするために、例えば抗原認識に対するエフェクター応答を強化するように、T リンパ球上で発現される細胞表面タンパク質により若しくはそれを通して媒介される負の共刺激シグナル、P D - 1 を通して媒介されるシグナル伝達を低減する。一部の実施態様では、P D - 1 結合性アンタゴニストは抗 P D - 1 抗体である。具体的な態様では、P D - 1 結合性アンタゴニストは、本明細書に記載される M D X - 1 1 0 6 である。別の具体的な態様では、P D - 1 結合性アンタゴニストは、本明細書に記載される M e r c k 3 7 4 5 である。

30

40

【0018】

用語「P D - L 1 結合性アンタゴニスト」は、P D - 1、B 7 - 1 などのその結合パートナーの一又は複数との P D - L 1 の相互作用からもたらされるシグナル伝達を低下、ブロック、阻害、抑止するか又はそれに干渉する分子である。一部の実施態様では、P D - L 1 結合性アンタゴニストは、その結合パートナーへの P D - L 1 の結合を阻害する分子

50

である。具体的な態様では、PD-L1 結合性アンタゴニストは、PD-1 及び / 又は B7-1 への PD-L1 の結合を阻害する。一部の実施態様では、PD-L1 結合性アンタゴニストには、PD-1 及び B7-1 などのその結合パートナーの一又は複数との PD-L1 の相互作用からもたらされるシグナル伝達を低減、ブロック、阻害、抑止又は干渉する、抗 PD-L1 抗体、その抗原結合断片、イムノアドヘシン、融合タンパク質、オリゴペプチド及び他の分子が含まれる。一実施態様では、PD-L1 結合性アンタゴニストは、機能不全の T 細胞をより機能不全でないようにするために、例えば抗原認識に対するエフェクター応答を強化するように、T リンパ球の上で発現される細胞表面タンパク質により若しくはそれを通して媒介される負の共刺激シグナル、PD-L1 を通して媒介されるシグナル伝達を低減する。一部の実施態様では、PD-L1 結合性アンタゴニストは、抗 PD-L1 抗体である。具体的な態様では、抗 PD-L1 抗体は、本明細書に記載される YW243.55.S70 である。別の具体的な態様では、抗 PD-L1 抗体は、本明細書に記載される MDX-1105 である。更に別の具体的な態様では、抗 PD-L1 抗体は、本明細書に記載される MPDL3280A である。

10

【0019】

本明細書において、用語「抗体」は最も広い意味で用いられ、様々な抗体構造物、例えば限定されずにモノクローナル抗体、ポリクローナル抗体、多重特異的抗体（例えば二重特異的抗体）、及び、それらが所望の抗原結合活性を示す限り抗体断片を包含する。

【0020】

用語「抗 PD-L1 抗体」及び「PD-L1 に結合する抗体」は、PD-L1 を標的にすることにおいて診断及び / 又は治療用の薬剤として抗体が有益であるのに十分な親和性で PD-L1 に結合することが可能な抗体を指す。一実施態様では、例えばラジオイムノアッセイ（RIA）で測定したときの、無関係な非 PD-L1 タンパク質への抗 PD-L1 抗体の結合の程度は、PD-L1 への抗体の結合の約 10% 未満である。ある特定の実施態様では、抗 PD-L1 抗体は、異なる種からの PD-L1 の間で保存される PD-L1 のエピトープに結合する。

20

【0021】

「ブロック」抗体又は「アンタゴニスト」抗体は、それが結合する抗原の生物活性を阻害又は低減するものである。好ましいブロック抗体又はアンタゴニスト抗体は、抗原の生物活性を実質的又は完全に阻害する。

30

【0022】

「抗体断片」は、インタクトな抗体が結合する抗原に結合するインタクトな抗体の一部を含む、インタクトな抗体以外の分子を指す。抗体断片の例には、限定されずに Fv、Fab、Fab'、Fab'-SH、F(ab')₂；ダイアボディ；線状抗体；単鎖抗体分子（例えば、scFv）；及び抗体断片から形成される多重特異的抗体が含まれる。

【0023】

参照抗体と「同じエピトープに結合する抗体」は、競合アッセイにおいてその抗原への参照抗体の結合を 50% 以上ブロックする抗体を指し、反対に、参照抗体は競合アッセイにおいてその抗原へのその抗体の結合を 50% 以上ブロックする。例示的な競合アッセイは本明細書で提供される。

40

【0024】

用語「キメラ」抗体は、重鎖及び / 又は軽鎖の一部は特定の供給源又は種に由来するが、重鎖及び / 又は軽鎖の残部は異なる供給源又は種に由来する抗体を指す。

【0025】

本明細書において、用語「完全長抗体」、「インタクトな抗体」及び「完全な抗体」は互換的に使用され、天然の抗体構造に実質的に類似した構造を有するか、本明細書に規定される Fc 領域を含有する重鎖を有する抗体を指す。

【0026】

本明細書で用いられる用語「モノクローナル抗体」は、可能な変異体抗体、例えば天然に存在する突然変異を含有するか、モノクローナル抗体調製物の生成の間に生じる、一般

50

に少量存在する変異体を除いて、実質的に均一な抗体の集団、すなわち集団を構成する個々の抗体が同一であり及び／又は同じエピトープに結合する集団から得られる抗体を指す。異なる決定因子（エピトープ）に対する異なる抗体を一般的に含むポリクローナル抗体調製物と対照的に、モノクローナル抗体調製物の各モノクローナル抗体は、抗原上の単一の決定因子に向けられる。したがって、修飾子「モノクローナル」は、実質的に均一な抗体集団から得られるという抗体の性格を示し、いかなる特定の方法による抗体の生成を必要とするものと解釈するべきでない。例えば、本発明に従って使用されるモノクローナル抗体は、様々な技術、例えば限定されずにハイブリドーマ方法、組換えDNA方法、ファージディスプレイ方法及びヒト免疫グロブリン遺伝子座の全部又は一部を含有するトランスジェニック動物を利用する方法によって作製することができ、そのような方法及びモノクローナル抗体を作製するための他の例示的な方法は本明細書に記載されている。

10

【0027】

「ヒト抗体」は、ヒト若しくはヒト細胞によって生成されるか、又はヒト抗体レパートリー若しくは他のヒト抗体をコードする配列を利用するヒト以外の供給源に由来する抗体のそれに対応するアミノ酸配列を有するものである。ヒト抗体のこの定義は、ヒト以外の抗原に結合する残基を含むヒト化抗体を特異的に排除する。

【0028】

「ヒト化」抗体は、ヒト以外のHVRからのアミノ酸残基及びヒトFRからのアミノ酸残基を含むキメラ抗体を指す。ある特定の実施態様では、ヒト化抗体は、少なくとも1つの、及び一般的に2つの可変ドメインの実質的に全てを含み、そこにおいて、HVR（例えばCDR）の全て又は実質的に全てはヒト以外の抗体のそれらに対応し、FRの全て又は実質的に全てはヒト抗体のそれらに対応する。ヒト化抗体は、ヒト抗体に由来する抗体定常領域の少なくとも一部を任意選択的に含むことができる。抗体、例えばヒト以外の抗体の「ヒト化形」は、ヒト化を経た抗体を指す。

20

【0029】

用語「検出」には、直接的及び間接的な検出を含む、任意の検出手段が含まれる。

【0030】

本明細書で用いられる用語「バイオマーカー」は、試料中で検出することができる指標、例えば、予測的、診断的及び／又は予後診断的指標を指す。バイオマーカーは、ある特定の分子的、病理的、組織学的及び／又は臨床的特性によって特徴付けられる特定のサブタイプの疾患又は障害（例えば、がん）の指標の役割をすることができる。一部の実施態様では、バイオマーカーは遺伝子である。バイオマーカーには、限定されずに、ポリヌクレオチド（例えば、DNA及び／又はRNA）、ポリヌクレオチドコピー数の変化（例えば、DNAコピー数）、ポリペプチド、ポリペプチド及びポリヌクレオチドの修飾（例えば翻訳後修飾）、炭水化物、及び／又は糖脂質をベースとした分子マーカーが含まれる。

30

【0031】

本明細書において用語「バイオマーカーシグネチャー」、「シグネチャー」、「バイオマーカー発現シグネチャー」又は「発現シグネチャー」は互換的に使用され、その発現が指標である、例えば予測的、診断的及び／又は予後診断的指標であるバイオマーカーの1つ又は組合せを指す。バイオマーカーシグネチャーは、ある特定の分子的、病理的、組織学的及び／又は臨床的特性によって特徴付けられる特定のサブタイプの疾患又は障害（例えば、がん）の指標の役割をすることができる。一部の実施態様では、バイオマーカーシグネチャーは、「遺伝子シグネチャー」である。用語「遺伝子シグネチャー」は「遺伝子発現シグネチャー」と互換的に使用され、その発現が指標である、例えば予測的、診断的及び／又は予後診断的指標であるポリヌクレオチドの1つ又は組合せを指す。一部の実施態様では、バイオマーカーシグネチャーは、「タンパク質シグネチャー」である。用語「タンパク質シグネチャー」は「タンパク質発現シグネチャー」と互換的に使用され、その発現が指標である、例えば予測的、診断的及び／又は予後診断的指標であるポリペプチドの1つ又は組合せを指す。

40

【0032】

50

個体への臨床有益性の増加に関連したバイオマーカーの「量」又は「レベル」は、生物学的試料中で検出可能なレベルである。これらは、当業技術者に公知であり、本明細書に開示されてもいる方法によって測定することができる。評価されるバイオマーカーの発現レベル又は量は、治療への応答を判定するために使用することができる。

【0033】

用語「発現のレベル」又は「発現レベル」は一般に互換的に使用され、生物学的試料中のバイオマーカーの量を一般に指す。「発現」は、情報（例えば、遺伝子によってコードされた及び／又は後成的な）が、細胞中に存在して作動する構造に変換される過程を一般に指す。したがって、本明細書で用いるように、「発現」は、ポリヌクレオチドへの転写、ポリペプチドへの翻訳、又はポリヌクレオチド及び／若しくはポリペプチドの修飾（例えば、ポリペプチドの翻訳後修飾）でさえも指すことができる。それらが選択的スプライシング若しくは分解された転写産物によって、又はポリペプチドの例えばタンパク質分解による翻訳後プロセッシングから生成される転写産物を起源とするかどうかにかかわらず、転写されたポリヌクレオチド、翻訳されたポリペプチド又はポリヌクレオチド及び／若しくはポリペプチドの修飾（例えば、ポリペプチドの翻訳後修飾）の断片も発現されたとみなすものとする。「発現遺伝子」には、mRNAとしてポリヌクレオチドに転写され、次にポリペプチドに翻訳されるもの、及びRNAに転写されるが、ポリペプチドに翻訳されないもの（例えば、転移及びリボソームRNA）も含まれる。

10

【0034】

本明細書では、用語「参照レベル」は、既定値を指す。当業者が認めるように、参照レベルは、例えば特異性及び／又は感度に関する必要条件を満たすように前もって決められ、設定される。これらの必要条件は、例えば規制本体によって異なることができる。例えば、アッセイの感度又は特異性は、それぞれある特定の限界、例えば80%、90%又は95%に設定しなければならないものであってもよい。これらの必要条件は、正又は負の予測値によって規定することもできる。それにもかかわらず、本発明で与えられる教示に基づき、それらの必要条件を満たす参照レベルに到達することが常に可能になる。一実施態様では、参照レベルは、健康な個体において決定される。一実施態様では、参照値は、患者が属する疾病において前もって決められている。ある特定の実施態様では、参照レベルは、例えば、調査する疾病における値の全体的分布の25%から75%の間の任意の百分率に設定することができる。他の実施態様では、参照レベルは、例えば、調査する疾病における値の全体的分布から決定される、中央値、三分位値又は四分位値に設定することができる。一実施態様では、参照レベルは、調査する疾病における値の全体的分布から決定される中央値に設定される。

20

30

【0035】

ある特定の実施態様では、用語「増加」、「増加した」又は「より上の」は、参照レベルより上のレベルを指す。

【0036】

本明細書で用いるように、「増幅」は、所望の配列の複数のコピーを生成する過程を一般に指す。「複数のコピー」とは、少なくとも2コピー数を意味する。「コピー」は、必ずしも鋳型配列との完全な配列相補性又は同一性を意味するとは限らない。例えば、コピーは、ヌクレオチドアナログ、例えばデオキシイノシン、意図的な配列改変（鋳型とハイブリダイゼーションが可能であるが相補的でない配列を含むプライマーを通して導入された配列改変など）、及び／又は増幅の間に起こる配列の誤りを含むことができる。

40

【0037】

用語「多重PCR」は、単一の反応で1を超えるDNA配列を増幅するために複数のプライマーセットを使用して、単一の供給源（例えば、個体）から得られる核酸で実行される単一のPCR反応を指す。

【0038】

ハイブリダイゼーション反応の「ストリンジェンシー」は、当業者が容易に判定でき、一般に、プローブ長、洗浄温度及び塩濃度に依存する実験的計算である。一般に、より長

50

いプローブは適切なアニーリングのためにより高い温度を必要とするが、より短いプローブはより低い温度を必要とする。ハイブリダイゼーションは、それらの融点より下の環境に相補鎖が存在するときにリアニールする、変性DNAの能力に一般に依存する。プローブとハイブリダイゼーションが可能な配列の間の所望の相同性の程度がより高いほど、使用することができる相対温度はより高い。結果として、より高い相対温度は反応条件をよりストリンジェントにする傾向があり、より低い温度はよりそうでないということである。ハイブリダイゼーション反応のストリンジェンシーの追加の詳細及び説明については、Ausubel等、Current Protocols in Molecular Biology、Wiley Interscience Publishers、(1995)を参照する。

10

【0039】

本明細書に規定される「ストリンジェントな条件」又は「高ストリンジェンシー条件」は、(1)洗浄のために低いイオン強度及び高い温度、例えば50で0.015M塩化ナトリウム/0.0015Mクエン酸ナトリウム/0.1%ドデシル硫酸ナトリウムを用いるもの；(2)ハイブリダイゼーションの間に変性剤、例えばホルムアミド、例えば50(v/v)%ホルムアミドを、0.1%ウシ血清アルブミン/0.1%フィコール/0.1%ポリビニルピロリドン/750mM塩化ナトリウム、75mMクエン酸ナトリウムを含むpH6.5の50mMリン酸ナトリウムバッファーと42で用いるもの；又は(3)42での50%ホルムアミド、5×SSC(0.75MNaCl、0.075Mクエン酸ナトリウム)、50mMリン酸ナトリウム(pH6.8)、0.1%ピロリン酸ナトリウム、5×デンハート液、超音波処理サーモン精子DNA(50µg/ml)、0.1%SDS及び10%硫酸デキストランを用いる溶液中での一晚のハイブリダイゼーションと、42での0.2×SSC(塩化ナトリウム/クエン酸ナトリウム)中での10分間の洗浄と、続く55でのEDTAを含有する0.1×SSCからなる10分間の高ストリンジェンシー洗浄によって識別することができる。

20

【0040】

「中程度ストリンジェント条件」は、Sambrook等、Molecular Cloning: A Laboratory Manual、New York: Cold Spring Harbor Press、1989、によって記載される通りに識別することができるが、上記のものよりストリンジェントでない洗浄液及びハイブリダイゼーション条件(例えば、温度、イオン強度及びSDS%)の使用を含む。中程度ストリンジェント条件の例は、20%ホルムアミド、5×SSC(150mMNaCl、15mMクエン酸三ナトリウム)、50mMリン酸ナトリウム(pH7.6)、5×デンハート液、10%硫酸デキストラン及び20mg/mlの変性した剪断サーモン精子DNAを含む溶液中での37で一晩のインキュベーションと、続く約37-50の1×SSC中でのフィルター洗浄である。当業者は、プローブ長などの因子に適合するために、必要に応じて温度、イオン強度などを調整する方法を認める。

30

【0041】

本明細書で用いられる「ポリメラーゼ連鎖反応」又は「PCR」の技術は、1987年7月28日に公布された米国特許第4683195号に記載されている通り、核酸、RNA及び/又はDNAの微量の特異的断片が増幅される手順を一般に指す。一般に、オリゴヌクレオチドプライマーが設計できるように、対象領域の末端又はそれ以上からの配列情報を入手する必要がある。これらのプライマーは、増幅される鋳型の反対側の鎖に配列が同一であるか類似している。2つのプライマーの5'末端のヌクレオチドは、増幅する材料の末端と一致することができる。PCRは、全ゲノムDNAから特異的RNA配列、特異的DNA配列を、及び全細胞性RNA、バクテリオファージ又はプラスミド配列などから転写されたcDNAを増幅するために使用することができる。一般に、Mullis等、Cold Spring Harbor Symp. Quant. Biol., 51:263(1987); Erlich編、PCR Technology、(Stockton Press、NY、1989)を参照。本明細書で用いるように、PCRは、プライマーとして公知の

40

50

核酸 (DNA 又は RNA) の使用を含む、核酸試験試料を増幅するための核酸ポリメラーゼ反応方法の唯一でないが 1 つの例であると考えられ、核酸の特異的断片を増幅若しくは生成するために、又は特定の核酸に相補的である核酸の特異的断片を増幅若しくは生成するために核酸ポリメラーゼを利用する。

【0042】

「定量的リアルタイムポリメラーゼ連鎖反応」又は「qRT-PCR」は、PCR 生成物の量が PCR 反応の各段階で測定される PCR の形を指す。この技術は、Cronin 等、Am. J. Pathol. 164 (1) : 35 - 42 (2004) ; 及び Ma 等、Cancer Cell 5 : 607 - 616 (2004) を含む様々な刊行物に記載されている。

10

【0043】

用語「マイクロアレイ」は、基質上のハイブリダイゼーションが可能なアレイ要素、好ましくはポリヌクレオチドプローブの順序づけられた配置を指す。

【0044】

単数形又は複数形で使用されるとき、用語「ポリヌクレオチド」は任意のポリリボヌクレオチド又はポリデオキシリボヌクレオチドを一般に指し、それらは非修飾の RNA 若しくは DNA 又は修飾された RNA 若しくは DNA であってもよい。したがって例えば、本明細書に規定されるポリヌクレオチドには、限定されずに、一本鎖及び二本鎖の DNA、一本鎖及び二本鎖の領域を含む DNA、一本鎖及び二本鎖の RNA、並びに一本鎖及び二本鎖の領域を含む RNA、一本鎖であるかより一般的には二本鎖であってもよい、又は一本鎖及び二本鎖の領域を含むことができる DNA 及び RNA を含むハイブリッド分子が含まれる。更に、本明細書で用いられる用語「ポリヌクレオチド」は、RNA 若しくは DNA 又は RNA 及び DNA の両方を含む三本鎖の領域を指す。そのような領域中の鎖は、同じ分子又は異なる分子からであってもよい。領域は分子の一又は複数の全てを含むことができるが、より一般的には分子のいくつかの領域だけを含むことができる。三重螺旋領域の分子の 1 つは、しばしばオリゴヌクレオチドである。用語「ポリヌクレオチド」には、具体的には cDNA が含まれる。本用語には、一又は複数の修飾塩基を含有する DNA (cDNA を含む) 及び RNA が含まれる。したがって、安定性のために又は他の理由のために修飾された骨格を有する DNA 又は RNA は、本明細書においてその用語が意図される「ポリヌクレオチド」である。更に、異常な塩基、例えばイノシン又は修飾塩基、例えばトリチウム化された塩基を含む DNA 又は RNA は、本明細書に規定される用語「ポリヌクレオチド」の中に含まれる。一般に、用語「ポリヌクレオチド」は、非修飾のポリヌクレオチドの全ての化学的、酵素的及び / 又は代謝的修飾形に加えて、ウイルス並びに単純及び複雑な細胞を含む細胞の特性を示す DNA 及び RNA の化学形態を包含する。

20

30

【0045】

用語「オリゴヌクレオチド」は、比較的短いポリヌクレオチド、例えば限定されずに一本鎖のデオキシリボヌクレオチド、一本鎖又は二本鎖のリボヌクレオチド、RNA : DNA ハイブリッド及び二本鎖の DNA を指す。オリゴヌクレオチド、例えば一本鎖 DNA プローブオリゴヌクレオチドは、化学的方法によって、例えば市販されている自動オリゴヌクレオチド合成装置を用いてしばしば合成される。しかし、オリゴヌクレオチドは、インビトロ組換え DNA 媒介技術を含む様々な他の方法によって、並びに細胞及び生物体での DNA の発現によって作製することができる。

40

【0046】

本明細書において用語「診断」は、分子的若しくは病的な状態、疾患又は状況 (例えば、がん) の同定又は分類を指すために使用される。例えば、「診断」は特定の型のがんの同定を指すことができる。「診断」は、例えば組織病理学的基準による、又は分子的特徴によるがんの特定のサブタイプの分類を指すこともできる (例えば、バイオマーカー (例えば、特定の遺伝子又は前記遺伝子によってコードされるタンパク質) の 1 つ又は組合せの発現によって特徴付けられるサブタイプ)。

【0047】

50

本明細書で用いる用語「試料」は、例えば物理的、生化学的、化学的及び／又は生理的特徴に基づいて特徴付ける及び／又は同定する細胞性及び／又は他の分子実体を含有する関心の対象及び／又は個体から得られるかそれに由来する組成物を指す。例えば、語句「疾患試料」及びその変形は、特徴付ける細胞性の及び／又は分子実体を含有することが予想されるか公知である関心の対象から得られる任意の試料を指す。試料には、限定されずに、一次若しくは培養された細胞又は細胞株、細胞上清、細胞溶解物、血小板、血清、血漿、硝子体液、リンパ液、滑液、小胞液、精液、羊水、ミルク、全血、血液由来細胞、尿、脳脊髄液、唾液、痰、涙、汗、粘液、腫瘍溶解物及び組織培養培地、組織抽出物、例えばホモジナイズされた組織、腫瘍組織、細胞抽出物、及びその組合せが含まれる。

【0048】

「組織試料」又は「細胞試料」は、対象又は個体の組織から得られた類似の細胞の集合を意味する。組織又は細胞試料の供給源は、新鮮な凍結及び／又は保存された器官、組織試料、生検及び／又は吸引液からの固体組織；血液又は血漿などの任意の血液成分；体液、例えば脳脊髄液、羊水、腹水又は間質液；対象の妊娠又は発達期間中の任意の時期からの細胞であってもよい。組織試料は、一次若しくは培養された細胞又は細胞株であってもよい。任意選択的に、組織又は細胞試料は、疾患組織／器官から得られる。組織試料は、防腐剤、抗凝固薬、バッファー、固定剤、栄養素、抗生物質などの天然において組織と本来混合していない化合物を含有することができる。

【0049】

本明細書で用いるように、「参照試料」、「参照細胞」、「参照組織」、「コントロール試料」、「コントロール細胞」又は「コントロール組織」は、比較目的のために使用される試料、細胞、組織、標準又はレベルを指す。一実施態様では、参照試料、参照細胞、参照組織、コントロール試料、コントロール細胞又はコントロール組織は、同じ対象又は個体の身体の健康な及び／又は非疾患性部分（例えば、組織又は細胞）から得られる。例えば、病気に罹っている細胞又は組織に隣接している健康な及び／又は非疾患性細胞又は組織（例えば、腫瘍に隣接した細胞又は組織）。別の実施態様では、参照試料は同じ対象又は個体の身体の治療済みの組織及び／又は細胞から得られる。更に別の実施態様では、参照試料、参照細胞、参照組織、コントロール試料、コントロール細胞又はコントロール組織は、当該対象又は個体ではない個体の身体の健康な及び／又は非疾患性部分（例えば、組織又は細胞）から得られる。更に別の実施態様では、参照試料、参照細胞、参照組織、コントロール試料、コントロール細胞又はコントロール組織は、当該対象又は個体ではない個体の身体の治療済みの組織及び／又は細胞から得られる。

【0050】

本明細書の目的のために、組織試料の「切片」は、組織試料の単一の部分又は断片、例えば組織試料から切り取られた組織又は細胞の薄片を意味する。組織試料の同じ切片を形態学的及び分子的レベルで分析することができるか、又はポリペプチド及びポリヌクレオチドの両方に関して分析することができるものと理解される場合には、組織試料の複数の切片をとり、分析にかけることができるものと理解される。

【0051】

「関連する」又は「関連している」は、どんな形であれ、第1の分析又はプロトコールの成績及び／又は結果を、第2の分析又はプロトコールの成績及び／又は結果と比較することを意味する。例えば、第1の分析若しくはプロトコールの結果を第2のプロトコールの実行で使うことができ、及び／又は、第2の分析若しくはプロトコールを実施すべきであるかどうか判定するために第1の分析若しくはプロトコールの結果を使用することができる。ポリペプチドの分析又はプロトコールの実施態様に関して、特定の治療レジメンを実施すべきであるかどうか判定するために、ポリペプチド発現の分析又はプロトコールの結果を使用することができる。ポリヌクレオチドの分析又はプロトコールの実施態様に関して、特定の治療レジメンを実施すべきであるかどうか判定するために、ポリヌクレオチド発現の分析又はプロトコールの結果を使用することができる。

【0052】

「個体の応答」又は「応答」は、個体への有益性を示す任意のエンドポイント、例えば限定されずに、(1)減速及び完全な停止を含む疾患進行(例えば、がん進行)のある程度の阻害；(2)腫瘍サイズの縮小；(3)隣接した末梢器官及び/又は組織へのがん細胞浸潤の阻害(すなわち、低減、減速又は完全な阻止)；(4)転移の阻害(すなわち、低減、減速又は完全な阻止)；(5)疾患又は障害(例えば、がん)に伴う一又は複数の症状のある程度の軽減；(6)全生存期間及び無増悪生存期間を含む生存期間の長さの増加又は延長；及び/又は(7)治療後の所与の時点での死亡率の低下を使用して評価することができる。

【0053】

医薬による治療に対する患者の「有効応答」又は患者の「応答性」及び類似の言い回しは、がんなどの疾患又は障害の危険があるかそれを患っている患者に付与される臨床的又は治療的な有益性を指す。一実施態様では、そのような有益性には、以下の任意の一又は複数が含まれる：生存期間(全生存期間及び無増悪生存期間を含む)を延長すること；客観的な応答(完全寛解又は部分寛解を含む)をもたらすこと；又はがんの徴候若しくは症状を改善すること。一実施態様では、バイオマーカーの存在は、バイオマーカーが存在しない患者と比較して、医薬による治療に応答する可能性がより高い患者を同定するために使用される。別の実施態様では、バイオマーカーの存在は、患者が、バイオマーカーが存在しない患者と比較して医薬による治療が有益である可能性の増加を有することを決定するために使用される。

10

【0054】

「生存」は患者が生き続けていることを指し、全生存並びに無増悪生存を含む。

20

【0055】

「全生存」は、患者が、診断又は治療の時期から規定の期間、例えば1年、5年などの間、生き続けていることを指す。

【0056】

「無増悪生存」は、患者が、がんが進行しないか更に悪化せずに生き続けていることを指す。

【0057】

「生存を延長すること」は、未治療の患者と比較して(すなわち、医薬で治療されていない患者と比較して)、又は指定されたレベルでバイオマーカーを発現しない患者と比較して、及び/又は承認された抗腫瘍剤で治療された患者と比較して、治療された患者で全生存又は無増悪生存期間を増加させることを意味する。客観的な応答は、完全寛解(CR)又は部分寛解(PR)を含む測定可能な応答を指す。

30

【0058】

完全寛解又は「CR」は、治療に応答してのがんの全ての徴候の消失を意図する。これは、がんが治癒したことを必ずしも意味しない。

【0059】

部分寛解又は「PR」は、治療に応答しての、身体における一又は複数の腫瘍若しくは病変のサイズの縮小、又はがんの範囲の減少を指す。

【0060】

薬剤の「有効量」は、必要な投薬量及び期間で、所望の治療的又は予防的結果を達成するのに有効な量を指す。

40

【0061】

「治療的有效量」は、哺乳動物で疾患又は障害を治療又は予防するための治療剤の量を指す。がんの場合、治療剤の治療的有效量は、がん細胞の数を低減すること；原発腫瘍のサイズを低減すること；末梢器官へのがん細胞の浸潤を阻害すること(すなわち、ある程度遅らせること、好ましくは停止すること)；腫瘍転移を阻害すること(すなわち、ある程度遅らせること、好ましくは停止すること)；腫瘍増殖をある程度阻害すること；及び/又は障害に関連する症状の一又は複数がある程度軽減することができる。薬物が増殖を阻止することができ、及び/又は既存のがん細胞を死滅させることができる限り、それは

50

細胞増殖抑制性及び／又は細胞傷害性であってもよい。がん療法については、インビボ有効性は、例えば、生存期間、疾患進行までの時間（ＴＴＰ）、奏効率（ＲＲ）、応答期間、及び／又は生活の質を評価することによって測定することができる。

【００６２】

用語「がん」及び「がん性」は、無秩序な細胞増殖を一般に特徴とする哺乳動物の生理的状态を指すか記載する。良性及び悪性のがんがこの定義に含まれる。「初期のがん」又は「初期の腫瘍」は、侵襲的でも転移性でもないか、ステージ０、Ⅰ又はⅡのがんと分類されるがんを意味する。がんの例には、限定されずに、癌腫、リンパ腫、芽細胞腫（髄芽細胞腫及び網膜芽細胞腫を含む）、肉腫（脂肪肉腫及び滑膜細胞肉腫を含む）、神経内分泌腫瘍（カルチノイド腫瘍、ガストリン産生腫瘍及び島細胞がんを含む）、中皮腫、シュワン細胞腫（聴神経腫を含む）、髄膜腫、腺癌、メラノーマ及び白血病又はリンパ悪性腫瘍が含まれる。そのようながんのより詳細な例には、扁平細胞がん（例えば上皮扁平細胞がん）、肺がん、例えば小細胞肺がん（ＳＣＬＣ）、非小細胞肺がん（ＮＳＣＬＣ）、肺の腺癌及び肺の扁平上皮癌、腹膜のがん、肝細胞がん、胃腸がんを含む胃又は腹部のがん、膵臓がん、膠芽腫、子宮頸がん、卵巣がん、肝がん、膀胱がん、肝がん、乳がん（転移性乳がんを含む）、結腸がん、直腸がん、結腸直腸がん、子宮内膜又は子宮の癌腫、唾液腺癌、腎又は腎性のがん、前立腺がん、外陰がん、甲状腺がん、肝癌、肛門癌、陰茎癌、メルケル細胞がん、菌状息肉腫、精巣がん、食道がん、胆管の腫瘍、並びに頭頸部がん及び血液学的悪性腫瘍が含まれる。一部の実施態様では、がんは、局所的に再発性又は転移性の疾患（局所的に再発性の疾患は治療意図の切除に適合しない）を有する乳房の任意の組織学的に確認された三重陰性（ＥＲ－、ＰＲ－、ＨＥＲ２－）腺癌を含む、三重陰性転移性乳がんである。

【００６３】

用語「薬学的製剤」は、そこに含まれる有効成分の生物活性を有効にするような形であり、製剤が投与される対象に容認できないほど毒性である追加の成分を含有しない調製物を指す。

【００６４】

「薬学的に許容される担体」は、薬学的製剤中の、有効成分以外の対象に無毒である成分を指す。薬学的に許容される担体には、バッファー、賦形剤、安定剤又は防腐剤が含まれるが、これらに限定されない。

【００６５】

本明細書で用いるように、「治療」（及び「治療する」又は「治療すること」などの文法上のその変形）は、治療する個体の自然経過を変化させる企てにおける臨床介入を指し、予防のために、又は臨床病理の過程で実施することができる。治療の望ましい効果には、疾患の発生又は再発を予防すること、症状の緩和、疾患の任意の直接的又は間接的な病理学的帰結の減少、転移を予防すること、疾患進行の速度を低下させること、病態の改善又は緩和、及び寛解又は予後の改善が含まれるがこれらに限定されない。一部の実施態様では、疾患の発達を遅らせるか疾患の進行を減速するために、抗体が使用される。

【００６６】

用語「抗がん療法」は、がんの治療で有益な療法を指す。抗がん治療剤の例には、限定されずに、例えば化学療法剤、増殖阻害剤、細胞傷害性剤、放射線療法で使用する薬剤、抗血管形成剤、アポトーシス剤、抗チューブリン剤、及びがんを治療する他の薬剤、抗ＣＤ２０抗体、血小板由来増殖因子阻害剤（例えば、Ｇｌｅｅｖｅｃ（商標）（イマチニブメシレート）、ＣＯＸ－２阻害剤（例えば、セレコキシブ）、インターフェロン、サイトカイン、以下の標的ＰＤＧＦＲ－ベータ、ＢｌｙＳ、ＡＰＲＩＬ、ＢＣＭＡ受容体（一又は複数）、ＴＲＡＩＬ／Ａｐｏ２の一又は複数に結合するアンタゴニスト（例えば、中和抗体）、並びに他の生物活性及び有機化学薬剤などが含まれる。その組合せも本発明に含まれる。

【００６７】

本明細書で用いられる用語「細胞傷害性剤」は、細胞の機能を阻害若しくは阻止し、及

10

20

30

40

50

び／又は細胞の破壊を引き起こす物質を指す。本用語には、放射性同位体（例えば、A t 2 1 1、I 1 3 1、I 1 2 5、Y 9 0、R e 1 8 6、R e 1 8 8、S m 1 5 3、B i 2 1 2、P 3 2 及び L u の放射性同位体）、化学療法剤、例えばメトトレキサート、アドリアマイシン、ビンカルカロイド（ビンクリスチン、ビンブラスチン、エトポシド）、ドキソルビシン、メルファラン、マイトマイシン C、クロラムブシル、ダウノルビシン又は他の挿入剤、酵素及びその断片、例えば核酸分解酵素、抗生物質、並びに毒素、例えばその断片及び／又はその変異体を含む細菌、真菌、植物又は動物起源の小分子毒素又は酵素活性毒素、並びに下に開示される様々な抗腫瘍剤又は抗がん剤が含まれるものとする。他の細胞傷害性剤は、下に記載される。殺腫瘍剤は、腫瘍細胞の破壊を引き起こす。

【 0 0 6 8 】

「化学療法剤」は、がんの治療で有益な化合物を指す。化学療法剤の例には、チオテパ及びシクロホスファミド（C Y T O X A N（登録商標））などのアルキル化剤；ブスルファン、インプロスルファン及びピボスルファンなどのスルホン酸アルキル；ベンゾドパ、カルボコン、メツレドパ及びウレドパなどのアジリジン；アルトレタミン、トリエチレンメラミン、トリエチレンホスホルアミド、トリエチレンチオホスホルアミド及びトリメチロメラミンを含むエチレンイミン及びメチラメラミン；アセトゲニン（特にプラタシン及びプラタシノン）；デルタ - 9 - テトラヒドロカンナビノール（ドロナビノール、M A R I N O L（登録商標））；ベータ - ラパコン；ラパコール；コルヒチン；ベツリン酸；カンプトセシン（合成アナログトポテカン（H Y C A M T I N（登録商標））、C P T - 1 1（イリノテカン、C A M P T O S A R（登録商標））、アセチルカンプトセシン、スコポレクチン及び 9 - アミノカンプトセシンを含む）；プリオスタチン；カリストアチン；C C - 1 0 6 5（そのアドゼレシン、カルゼレシン及びビゼレシン合成アナログを含む）；ポドフィロトキシン；ポドフィリン酸；テニポシド；クリプトフィシン（特にクリプトフィシン 1 及びクリプトフィシン 8）；ドラスタチン；デュオカルマイシン（合成アナログ、K W - 2 1 8 9 及び C B 1 - T M 1 を含む）；エレウテロピン；パンクラチスタチン；サルコジクチン；スポンジスタチン；クロラムブシル、クロルナファジン、クロロホスファミド、エストラムスチン、イホスファミド、メクロルエタミン、酸化メクロルエタミン塩酸塩、メルファラン、ノベンピチン、フェネステリン、プレドニムスチン、トロホスファミド、ウラシルマスタードなどのナイトロジェンマスタード；カルムスチン、クロロゾトシン、ホテムスチン、ロムスチン、ニムスチン及びラニムスチンなどのニトロソウレア；エンジン抗生物質などの抗生物質（例えば、カリケアマイシン、特にカリケアマイシンガンマ 1 1 及びカリケアマイシンオメガ 1 1（例えば、Nicolaou等、Angew.Chem Int l.Ed.Engl., 33:183-186(1994)を参照）；C D P 3 2 3、経口アルファ - 4 インテグリン阻害剤；ジネミシン A を含むジネミシン；エスペラマイシン；並びにネオカルジノスタチン発色団及び関連する色素タンパク質エンジン抗生物質発色団、アクラシノマイシン、アクチノマイシン、オースラマイシン、アザセリン、プレオマイシン、カクチノマイシン、カラビシン、カルミノマイシン、カルジノフィリン、クロモマイシン、ダクチノマイシン、ダウノルビシン、デトルビシン、6 - ジアゾ - 5 - オキソ - L - ノルロイシン、ドキソルビシン（A D R I A M Y C I N（登録商標））、モルホリノ - ドキシソルビシン、シアノモルホリノ - ドキシソルビシン、2 - ピロリノ - ドキシソルビシン、ドキソルビシン H C 1 リポソーム注入（D O X I L（登録商標）を含む）、リポソームドキソルビシン T L C D - 9 9（M Y O C E T（登録商標））、ペグ化リポソームドキソルビシン（C A E L Y X（登録商標））及びデオキシドキソルビシンを含む）、エビルビシン、エソルビシン、イダルビシン、マルセロマイシン、マイトマイシン C などのマイトマイシン、ミコフェノール酸、ノガラマイシン、オリボマイシン、ペプロマイシン、ボルフィロマイシン、ピューロマイシン、ケラマイシン、ロドルビシン、ストレプトニグリン、ストレプトゾシン、ツベルシジン、ウベニメクス、ジノスタチン、ゾルビシン；メトトレキサート、ゲムシタピン（G E M Z A R（登録商標））、テガフル（U F T O R A L（登録商標））、カペシタピン（X E L O D A（登録商標））、エポチロン及び 5 - フルオロウラシル（5 - F U）などの代謝拮抗薬；デノブテリン、メトトレキサート、プテロブテリン、トリメトレキ

10

20

30

40

50

サートなどの葉酸アナログ；フルダラビン、6 - メルカプトプリン、チアミプリン、チオ
 グアニンなどのプリンアナログ；アンシタビン、アザシチジン、6 - アザウリジン、カル
 モフル、シタラビン、ジデオキシウリジン、ドキシフルリジン、エノシタビン、フロク
 シウリジンなどのピリミジンアナログ；カルステロン、プロピオン酸ドロモスタノロン、
 エピチオスタノール、メピチオスタン、テストラクトンなどのアンドロゲン；アミノグル
 テチミド、ミトタン、トリロスタンなどの抗副腎；フロリン酸などの葉酸補充液；アセグ
 ラトン；アルドホスファミドグリコシド；アミノレブリン酸；エニルウラシル；アムサク
 リン；ベストラブシル；ピサントレン；エダトラキセート；デフォファミン；デメコルチ
 ン；ジアジクオン；エルフォルニチン；酢酸エリプチニウム；エポチロン；エトグルシド
 ；硝酸ガリウム；ヒドロキシウレア；レンチナン；ロニダイニン；マイタンシン及びアン
 サマイトシンなどのマイタンシノイド；ミトグアゾン；ミトキサントロン；モピダンモル
 ；ニトラエリン；ペントスタチン；フェナメト；ピラルピシン；ロソキサントロン；2 -
 エチルヒドラジド；プロカルバジン；PSK（登録商標）多糖複合体（JHS Natural Products、Eugene、OR）；ラゾキサン；リゾキシシン；シゾフィ
 ラン；スピロゲルマニウム；テヌアゾン酸；トリアジコン；2, 2', 2' - トリクロロ
 トリエチルアミン；トリコテセン（特にT - 2毒素、ベラクリンA、ロリジンA及びアン
 ゲイジン）；ウレタン；ビンデシン（ELDISEINE（登録商標）、FIELDESIN
 （登録商標））；ダカルバジン；マンノムスチン；ミトプロニトール；ミトラクトール；
 ピボプロマン；ガシトシン；アラビノシド（「Ara - C」）；チオテバ；タキソイド、
 例えばパクリタキセル（TAXOL（登録商標））、パクリタキセルのアルブミン操作ナ
 ノ粒子製剤（ABRAXANE（商標））及びドセタキセル（TAXOTERE（登録商
 標））；クロランブシル；6 - チオグアニン；メルカプトプリン；メトトレキサート；シ
 スプラチン、オキサリプラチン（例えば、ELOXATIN（登録商標））及びカルボプ
 ラチンなどの白金剤；ピンブラスチン（VELBAN（登録商標））、ピンクリスチン（
 ONCOVIN（登録商標））、ビンデシン（ELDISEINE（登録商標）、FIEL
 DESIN（登録商標））及びビノレルビン（NAVELBINE（登録商標））を含む、
 チューブリン重合が微小管を形成することを阻止するビンカ；エトボシド（VP - 16）
 ；イホスファミド；ミトキサントロン；ロイコボリン；ノバントロン；エダトレキサート
 ；ダウノマイシン；アミノプテリン；イバンドロネート；トポイソメラーゼ阻害剤RFS
 2000；ジフルオロメチルオルニチン（DMFO）；ベキサロテン（TARGRETIN
 （登録商標））を含む、レチノイン酸などのレチノイド；クロドロネート（例えば、B
 ONEFOS（登録商標）又はOSTAC（登録商標））、エチドロネート（DIDRO
 CAL（登録商標））、NE - 58095、ゾレドロネ酸／ゾレドロネート（ZOMET
 A（登録商標））、アレンドロネート（FOSAMAX（登録商標））、パミドロネート
 （AREDIA（登録商標））、チルドロネート（SKELID（登録商標））又はリセ
 ドロネート（ACTONEL（登録商標））などのビスホスホネート；トロキサシタビン
 （1, 3 - ジオキソランヌクレオシドシトシンアナログ）；アンチセンスオリゴヌクレオ
 チド、特に異常な細胞増殖と関係づけられるシグナル伝達経路で遺伝子の発現を阻害する
 もの、例えばPKC - アルファ、Raf、H - Ras及び上皮増殖因子受容体（EGF -
 R）；THERATOPE（登録商標）ワクチン及び遺伝子療法ワクチン、例えばALL
 OVECTIN（登録商標）ワクチン、LEUVECTIN（登録商標）ワクチン及びV
 AXID（登録商標）ワクチン）などのワクチン；トポイソメラーゼ1阻害剤（例えば、
 LURTOTECAN（登録商標））；rmRH（例えば、ABARELIX（登録商標
 ））；BAY439006（ソラフェニブ；Bayer）；SU - 11248（スニチニ
 ブ、SUTENT（登録商標）、Pfizer）；ペリホシン、COX - 2阻害剤（例え
 ば、セレコキシブ又はエトリコキシブ）、プロテオゾーム阻害剤（例えば、PS341）
 ；ボルテゾミブ（VELCADE（登録商標））；CCI - 779；チピファルニブ（R
 11577）；オラフェニブ、ABT510；オブリメルセンナトリウム（GENASE
 NSE（登録商標））などのBcl - 2阻害剤；ピキサントロン；EGFR阻害剤（下の
 定義を参照する）；チロシンキナーゼ阻害剤（下の定義を参照する）；ラバマイシン（シ

10

20

30

40

50

ロリムス、RAPAMUNE（登録商標）などのセリンスレオニンキナーゼ阻害剤；ロナファルニブ（SCH 6636、SARASAR（商標））などのファルネシルトランスフェラーゼ阻害剤；並びに上記の何れかの薬学的に許容される塩、酸又は誘導体；並びに上記の2つ以上の組合せ、例えばCHOP、シクロホスファミド、ドキソルビシン、ビンクリスチン及びブレドニゾロンの併用療法の略記号；及びFOLFOX、オキサリプラチン（ELOXATIN（商標））と5-FU及びロイコボリンとを組み合わせた治療レジメンの略記号が含まれる。

【0069】

本明細書に規定される化学療法剤には、がんの増殖を促進することができるホルモンの効果を調節、低減、ブロック又は阻害する働きをする「抗ホルモン剤」又は「内分泌治療薬」が含まれる。化学療法剤はそれら自体、限定されずに以下を含むホルモンであってもよい：アゴニスト/アンタゴニストプロファイルが混合した抗エストロゲン、例えば、タモキシフェン（NOLVADEX（登録商標））、4-ヒドロキシタモキシフェン、トレミフェン（FARESTON（登録商標））、イドキシフェン、ドロキシフェン、ラロキシフェン（EVISTA（登録商標））、トリオキシフェン、ケオキシフェン及びSERM3などの選択的エストロゲン受容体モジュレーター（SERM）；アゴニスト特性のない純粋な抗エストロゲン、例えばフルベストラント（FASLODEX（登録商標））及びEM800（このような薬剤はエストロゲン受容体（ER）二量体化をブロックすること、DNA結合を阻害すること、ER代謝回転を増加させること及び/又はERレベルを抑制することができる）；アロマターゼ阻害剤、例えばホルメスタン及びエクセメスタン（AROMASIN（登録商標））などのステロイド性アロマターゼ阻害剤、並びに非ステロイド性アロマターゼ阻害剤、例えばアナストロゾール（ARIMIDEX（登録商標））、レトロゾール（FEMARA（登録商標））及びアミノグルテチミド、及び他のアロマターゼ阻害剤、例えばボロゾール（RIVISOR（登録商標））、酢酸メゲストロール（MEGASE（登録商標））、ファドロゾール及び4（5）-イミダゾール；ロイプロリド（LUPRON（登録商標））及びELIGARD（登録商標））、ゴセレリン、ブセレリン及びトリプテレリンを含む黄体形成ホルモン放出ホルモンアゴニスト；性ステロイド、例えば酢酸メゲストロール及び酢酸メドロキシプロゲステロンなどのプロゲステロン、ジエチルスチルベストロール及びプレマリンなどのエストロゲン、並びにフルオキシメステロン、全てのトランスレチノイン酸及びフェンレチニドなどのアンドロゲン/レチノイド；オナプリストン；抗プロゲステロン；エストロゲン受容体下方調節因子（ERD）；フルタミド、ニルタミド及びピカルタミドなどの抗アンドロゲン；並びに上記の何れかの薬学的に許容される塩、酸又は誘導体；並びに前述の2つ以上の組合せ。

【0070】

本明細書で使用されるとき、「増殖阻害剤」は、細胞（例えば、インビトロ又はインビボにおいてその増殖がPD-L1発現に依存する細胞）の増殖を阻害する化合物又は組成物を指す。増殖阻害剤の例には、細胞周期の進行（S期以外の場所で）をブロックする薬剤、例えばG1停止及びM期停止を誘導する薬剤が含まれる。古典的なM期ブロッカーには、ピンカ（ビンクリスチン及びビンブラスチン）、タキサン及びトポイソメラーゼII阻害剤、例えばドキソルビシン、エピルビシン、ダウノルビシン、エトポシド及びブレオマイシンが含まれる。G1を停止する薬剤、例えばDNAアルキル化剤、例えばタモキシフェン、ブレドニゾン、ダカルバジン、メクロルエタミン、シスプラチン、メトトレキサート、5-フルオロウラシル及びara-Cは、S期停止にも波及する。更なる情報は、Murakami等によるThe Molecular Basis of Cancer、Mendelsohn及びIsrael編、Chapter 1、表題「Cell cycle regulation, oncogenes, and antineoplastic drugs」（WB Saunders: Philadelphia、1995）、特にp13に見出すことができる。タキサン（パクリタキセル及びドセタキセル）は、両方ともイチイに由来する抗がん薬である。欧州イチイに由来するドセタキセル（TAXOTERE（登録商標）、Rhône-Poulenc Rorer）は、バク

10

20

30

40

50

リタキセル (TAXOL (登録商標)、Bristol-Myers Squibb) の半合成アナログである。パクリタキセル及びドセタキセルはチューブリン二量体からの微小管の組立てを促進し、脱重合を阻止することによって微小管を安定させ、それは細胞での有糸分裂の阻害をもたらす。

【0071】

「放射線療法」は、正常に機能するその能力を制限するように、又は細胞を全滅させるように細胞への十分な傷害を誘導するための、誘導されたガンマ線又はβ線の使用を意味する。治療の投薬量及び持続期間を判定するために、当技術分野で公知である多くの方法があることが理解される。一般的な治療は1回投与で与えられ、一般的な投薬量は1日につき10から200単位(グレイ)である。

10

【0072】

「個体」又は「対象」は、哺乳動物である。哺乳動物には、限定されずに、家畜(例えば、ウシ、ヒツジ、ネコ、イヌ及びウマ)、霊長類(例えば、ヒト及びサルなどの非ヒト霊長類)、ウサギ及び齧歯動物(例えば、マウス及びラット)が含まれる。ある特定の実施態様では、個体又は対象はヒトである。

【0073】

本明細書において用語「同時に」は、投与の少なくとも一部が時間的に重複する、2個以上の治療剤の投与を指すために使用される。したがって、同時投与は、一又は複数の薬剤の投与が一又は複数の他の薬剤の投与を中止した後にも継続する投与レジメンを含む。

20

【0074】

「低減又は阻害する」は、20%、30%、40%、50%、60%、70%、75%、80%、85%、90%、95%又はそれ以上の全体の減少を引き起こす能力を意味する。低減又は阻害するは、治療されている障害の症状、転移の存在若しくはサイズ、又は原発腫瘍のサイズを指すことができる。

【0075】

単数形「a」、「an」及び「the」は、特に明記しない限り複数形を含むと理解される。

【0076】

樹状細胞マーカー

本発明では、がん患者から得られる腫瘍組織試料におけるDC(すなわち、腫瘍浸潤性DC)、より好ましくは交差提示能力を有する機能的DCの存在度は、PD-1軸阻害剤への応答を予測させることが見出された。DCの存在度は、交差提示特性を有するDCの発達、活性化又は成熟に関連したマーカーの発現レベルを検出することによって判定することができる。これらのマーカーには、XCR1、IRF8、BATF3、FLT3が含まれる。これらのマーカーは、個々のマーカーとして別々に、又は、2つ以上のマーカーの群において、マーカーの累積発現として、すなわち累積DC遺伝子スコア(DCスコア)として検討することができる。2つ以上のマーカーの発現レベルは、DCスコアを得るために、任意の適当な最新の数学的方法によって組み合わせることができる。一実施態様では、DCスコアは、XCR1、IRF8、BATF3及びFLT3からなる遺伝子の発現レベルに基づいて得ることができる。

30

40

【0077】

一実施態様では、本発明のバイオマーカーは、抗PD-L1抗体アテゾリズマブなどのPD-1軸阻害剤に対する腎細胞癌患者の応答を予測するために使用される。別の実施態様では、本発明のバイオマーカーは、抗PD-L1抗体アテゾリズマブなどのPD-1軸阻害剤に対する非小細胞肺癌(NSCLC)患者の応答を予測するために使用される。本発明の実施態様により、本発明の予測値は、PD-L1陽性の患者及び扁平上皮NSCLC患者においてより高い。したがって、一実施態様では、本発明のバイオマーカーは、抗PD-L1抗体アテゾリズマブなどのPD-1軸阻害剤に対する、PD-L1陽性の患者、より具体的にはPD-L1陽性のNSCLC患者の応答を予測するために使用される。別の実施態様では、本発明のバイオマーカーは、抗PD-L1抗体アテゾリズマブなど

50

のPD-1軸阻害剤に対する扁平上皮NSCLC患者の応答を予測するために使用される。

【0078】

本発明における使用のための例示的なPD-1軸阻害剤

例として、PD-1軸阻害剤には、PD-1結合性アンタゴニスト及びPD-L1結合性アンタゴニストが含まれる。「PD-1」の代替の名称には、CD279及びSLEB2が含まれる。「PD-L1」の代替の名称には、B7-H1、B7-4、CD274及びB7-Hが含まれる。一部の実施態様では、PD-1及びPD-L1は、ヒトPD-1及びPD-L1である。

【0079】

一部の実施態様では、PD-1結合性アンタゴニストは、そのリガンド結合パートナーへのPD-1の結合を阻害する分子である。具体的な態様では、PD-1リガンド結合パートナーは、PD-L1及び/又はPD-L2である。別の実施態様では、PD-L1結合性アンタゴニストは、その結合パートナーへのPD-L1の結合を阻害する分子である。具体的な態様では、PD-L1結合パートナーは、PD-1及び/又はB7-1である。アンタゴニストは、抗体、その抗原結合性断片、イムノアドヘシン、融合タンパク質又はオリゴペプチドであってよい。

【0080】

一部の実施態様では、PD-1結合性アンタゴニストは、抗PD-1抗体（例えば、ヒト抗体、ヒト化抗体又はキメラ抗体）である。一部の実施態様では、抗PD-1抗体は、ニボルマブ及びペムブロリズマブからなる群から選択される。一部の実施態様では、PD-1結合性アンタゴニストは、イムノアドヘシン（例えば、定常領域（例えば、免疫グロブリン配列のFc領域）に融合したPD-L1又はPD-L2の細胞外又はPD-1結合性部分を含むイムノアドヘシン）である。一部の実施態様では、PD-1結合性アンタゴニストは、AMP-224である。MDX-1106-04、MDX-1106、ONO-4538、BMS-936558及びOPDIVO（登録商標）としても知られるニボルマブは、国際公開第2006/121168号に記載される抗PD-1抗体である。MK-3475、Merck 3475、ラムプロリズマブ、KEYTRUDA（登録商標）及びSCH-900475としても知られるペムブロリズマブは、国際公開第2009/114335号に記載される抗PD-1抗体である。B7-DCIgとしても知られるAMP-224は、国際公開第2010/027827号及び国際公開第2011/066342号に記載されるPD-L2-Fc融合可溶性受容体である。

【0081】

一部の実施態様では、PD-L1結合性アンタゴニストは、抗PD-L1抗体である。一部の実施態様では、抗PD-L1結合性アンタゴニストは、YW243、55、S70、MPDL3280A、MDX-1105及びMEDI4736からなる群から選択される。BMS-936559としても知られるMDX-1105は、国際公開第2007/005874号に記載される抗PD-L1抗体である。抗体YW243、55、S70は、国際公開第2010/077634A1号に記載される抗PD-L1である。MEDI4736は、国際公開第2011/066389号及び米国特許出願公開第2013/034559号に記載される抗PD-L1抗体である。

【0082】

本発明の方法に有益な抗PD-L1抗体の例及びその作製方法は、PCT特許出願国際公開第2010/077634A1号及び米国特許第8217149号に記載され、その各々は、その全体が示されているかのように出典明示により本明細書に援用される。

【0083】

一部の実施態様では、抗PD-L1抗体は、アテゾリズマブである（CASレジストリ番号：1422185-06-5）。MPDL3280Aとしても知られるアテゾリズマブ（Genentech）は、抗PD-L1抗体である。

【0084】

10

20

30

40

50

アテゾリズマブは、以下を含む：

(a) それぞれ G F T F S D S W I H (配列番号 1)、A W I S P Y G G S T Y Y A D S V K G (配列番号 2) 及び R H W P G G F D Y (配列番号 3) の H V R - H 1、H V R - H 2 及び H V R - H 3 配列、並びに

(b) それぞれ R A S Q D V S T A V A (配列番号 4)、S A S F L Y S (配列番号 5) 及び Q Q Y L Y H P A T (配列番号 6) の H V R - L 1、H V R - L 2 及び H V R - L 3 配列。

【0085】

アテゾリズマブは、重鎖及び軽鎖配列を含み、ここで：

(a) 重鎖可変領域配列は、アミノ酸配列：E V Q L V E S G G G L V Q P G G S L R L S C A A S G F T F S D S W I H W V R Q A P G K G L E W V A W I S P Y G G S T Y Y A D S V K G R F T I S A D T S K N T A Y L Q M N S L R A E D T A V Y Y C A R R H W P G G F D Y W G Q G T L V T V S S (配列番号 7) を含み、

(b) 軽鎖可変領域配列は、アミノ酸配列：D I Q M T Q S P S S L S A S V G D R V T I T C R A S Q D V S T A V A W Y Q Q K P G K A P K L L I Y S A S F L Y S G V P S R F S G S G S G T D F T L T I S S L Q P E D F A T Y Y C Q Q Y L Y H P A T F G Q G T K V E I K R (配列番号 8)

を含む。

【0086】

アテゾリズマブは、重鎖及び軽鎖配列を含み、ここで：

(a) 重鎖は、アミノ酸配列：E V Q L V E S G G G L V Q P G G S L R L S C A A S G F T F S D S W I H W V R Q A P G K G L E W V A W I S P Y G G S T Y Y A D S V K G R F T I S A D T S K N T A Y L Q M N S L R A E D T A V Y Y C A R R H W P G G F D Y W G Q G T L V T V S S A S T K G P S V F P L A P S S K S T S G G T A A L G C L V K D Y F P E P V T V S W N S G A L T S G V H T F P A V L Q S S G L Y S L S S V V T V P S S S L G T Q T Y I C N V N H K P S N T K V D K K V E P K S C D K T H T C P P C P A P E L L G G P S V F L F P P K P K D T L M I S R T P E V T C V V V D V S H E D P E V K F N W Y V D G V E V H N A K T K P R E E Q Y A S T Y R V V S V L T V L H Q D W L N G K E Y K C K V S N K A L P A P I E K T I S K A K G Q P R E P Q V Y T L P P S R E E M T K N Q V S L T C L V K G F Y P S D I A V E W E S N G Q P E N N Y K T T P P V L D S D G S F F L Y S K L T V D K S R W Q Q G N V F S C S V M H E A L H N H Y T Q K S L S L S P G (配列番号 9) を含み、

(b) 軽鎖は、アミノ酸配列：D I Q M T Q S P S S L S A S V G D R V T I T C R A S Q D V S T A V A W Y Q Q K P G K A P K L L I Y S A S F L Y S G V P S R F S G S G S G T D F T L T I S S L Q P E D F A T Y Y C Q Q Y L Y H P A T F G Q G T K V E I K R T V A A P S V F I F P P S D E Q L K S G T A S V V C L L N N F Y P R E A K V Q W K V D N A L Q S G N S Q E S V T E Q D S K D S T Y S L S S T L T L S K A D Y E K H K V Y A C E V T H Q G L S S P V T K S F N R G E C (配列番号 10)

を含む。

【0087】

一部の実施態様では、PD-1 軸結合性アンタゴニストは、抗 PD-L1 抗体である。一部の実施態様では、抗 PD-L1 抗体は、PD-L1 と PD-1 の間及び / 又は PD-L1 と B7-1 の間の結合を阻害することが可能である。一部の実施態様では、抗 PD-L1 抗体は、モノクローナル抗体である。一部の実施態様では、抗 PD-L1 抗体は、Fab、Fab'-SH、Fv、scFv 及び (Fab')₂ 断片からなる群から選択される抗体断片である。一部の実施態様では、抗 PD-L1 抗体は、ヒト化抗体である。一部の実施態様では、抗 PD-L1 抗体は、ヒト抗体である。

【0088】

抗体又はその抗原結合性断片は、当技術分野で公知の方法を使用して、例えば、発現に適する形である、前記抗 PD-L1、抗 PD-1 又は抗 PD-L2 抗体又は抗原結合性断

10

20

30

40

50

片の何れかをコードする核酸を含有する宿主細胞を、そのような抗体又は断片を生成するのに適する条件下で培養すること、及びその抗体又は断片を回収することを含む方法によって作製することができる。

【0089】

本明細書の実施態様の何れでも、単離される抗PD-L1抗体は、ヒトPD-L1、例えばUniProtKB/Swiss Prot受託番号Q9NZQ7.1に示されるヒトPD-L1、又はその変異体に結合することができる。

【0090】

更なる実施態様では、本発明は、本明細書で提供される抗PD-L1、抗PD-1又は抗PD-L2抗体又はその抗原結合性断片、及び少なくとも1つの薬学的に許容される担体を含む組成物を提供する。一部の実施態様では、個体に投与される抗PD-L1、抗PD-1又は抗PD-L2抗体又はその抗原結合性断片は、一又は複数の薬学的に許容される担体を含む組成物である。

10

【0091】

一部の実施態様では、本明細書に記載される抗PD-L1抗体は、約60mg/mLの量の抗体、約20mMの濃度のヒスチジンアセテート、約120mMの濃度のスクロース及び0.04%(w/v)の濃度のポリソルベート(例えば、ポリソルベート20)を含む製剤の中にあり、製剤は約5.8のpHを有する。一部の実施態様では、本明細書に記載される抗PD-L1抗体は、約125mg/mLの量の抗体、約20mMの濃度のヒスチジンアセテート、約240mMの濃度のスクロース及び0.02%(w/v)の濃度のポリソルベート(例えば、ポリソルベート20)を含む製剤の中にあり、製剤は約5.5のpHを有する。

20

【0092】

本発明における使用のためのアッセイ

一部の実施態様では、バイオマーカーは、FACS、ウェスタンブロット、ELISA、免疫沈降、免疫組織化学法、免疫蛍光法、放射線免疫検定法、免疫検出方法、質量分析、qPCR、RT-qPCR、多重qPCR又はRT-qPCR、RNA-seq、マイクロアレイ解析、ナノストリング、SAGE、MassARRAY技術及びFISH、及びその組合せからなる群から選択される方法を使用して試料中に検出される。一部の実施態様では、バイオマーカーは、タンパク質発現によって試料中に検出される。一部の実施態様では、タンパク質発現は、免疫組織化学法(IHC)によって判定される。

30

【0093】

一部の実施態様では、バイオマーカーは、mRNA発現によって試料中に検出される。一部の実施態様では、mRNA発現は、qPCR、rtPCR、RNA-seq、多重qPCR若しくはRT-qPCR、マイクロアレイ解析、ナノストリング、SAGE、MassARRAY技術又はFISHを使用して判定される。

【0094】

一部の実施態様では、試料は腫瘍組織試料である。一部の実施態様では、腫瘍組織試料は、腫瘍細胞、腫瘍浸潤免疫細胞、間質性細胞又はその任意の組合せを含む。

【0095】

一部の実施態様では、試料はPD-L1軸阻害剤による治療の前に得られる。一部の実施態様では、組織試料は、ホルマリン固定及びパラフィン包埋され、新鮮なままで又は凍結されて保管される。

40

【0096】

試料中の様々なバイオマーカーの存在及び/又は発現のレベル/量はいくつかの方法によって分析することができ、その多くは当技術分野で公知であり、熟練者に理解され、例えば、限定されずに、免疫組織化学法(「IHC」)、ウェスタンブロット分析、免疫沈降、分子結合アッセイ、ELISA、ELIFA、蛍光活性化セルソーティング(「FACS」)、MassARRAY、プロテオミクス、定量的な血液ベースのアッセイ(例えば血清ELISA)、生化学的酵素活性アッセイ、in situハイブリダイゼーショ

50

ン、サザン分析、ノーザン分析、全ゲノム配列決定、ポリメラーゼ連鎖反応（「PCR」）、例えば定量的リアルタイムPCR（「qRT-PCR」）及び他の増幅型検出方法、例えば分枝DNA、SISBA、TMAなど、RNA-Seq、FISH、マイクロアレイ解析、遺伝子発現プロファイリング、及び/又は遺伝子発現の連続分析（「SAGE」）、並びにタンパク質、遺伝子及び/又は組織アレイ分析によって実施することができる多種多様なアッセイの何れか1つが含まれる。生成物がそうである遺伝子及び遺伝子産物の状態を評価するための一般的なプロトコールは、例えばAusubel等編、1995、Current Protocols In Molecular Biology、ユニット2（ノーザンプロットティング）、4（サザンプロットティング）、15（イムノプロットティング）及び18（PCR分析）に見出される。Rules Based Medicine又はMeso Scale Discovery（「MSD」）から入手できるものなどの、多重化されたイムノアッセイを使用することもできる。

10

【0097】

一実施態様では、試料は臨床試料である。別の実施態様では、試料は診断アッセイで用いられる。一部の実施態様では、試料は、原発腫瘍又は転移腫瘍から得られる。腫瘍組織の代表的断片を得るために、組織生検がしばしば使用される。

【0098】

ある特定の実施態様では、参照試料、参照組織、コントロール試料、又はコントロール組織は、検査試料を得るときと異なる一又は複数の時点で得られる、同じ対象又は個体からの単一の試料又は組み合わせた多重試料である。ある特定の実施態様では、参照試料、参照組織、コントロール試料、又はコントロール組織は、対象又は個体でない一又は複数の健康な個体からの組み合わせた多重試料である。ある特定の実施態様では、参照試料、参照組織、コントロール試料又はコントロール組織は、対象又は個体でない疾患又は障害（例えば、がん）を有する1人又は複数人の個体からの組み合わせた多重試料である。

20

【0099】

一部の実施態様では、試料は腫瘍組織試料（例えば、生検組織）である。一部の実施態様では、組織試料は肺組織である。一部の実施態様では、組織試料は腎臓組織である。一部の実施態様では、組織試料は皮膚組織である。一部の実施態様では、組織試料はすい臓組織である。一部の実施態様では、組織試料は胃組織である。一部の実施態様では、組織試料は膀胱組織である。一部の実施態様では、組織試料は食道組織である。一部の実施態様では、組織試料は中皮組織である。一部の実施態様では、組織試料は乳房組織である。一部の実施態様では、組織試料は甲状腺組織である。一部の実施態様では、組織試料は結腸直腸組織である。一部の実施態様では、組織試料は頭頸部組織である。一部の実施態様では、組織試料は骨肉腫組織である。一部の実施態様では、組織試料は前立腺組織である。一部の実施態様では、組織試料は、卵巣組織、HCC（肝臓）、血液細胞、リンパ節、骨/骨髄である。

30

【0100】

治療方法

個体においてがんを治療する方法であって、個体からの腫瘍組織試料中のDCの存在度を判定すること、及びPD-1軸阻害剤の有効量を個体に投与することを含む方法が提供される。

40

【0101】

一部の実施態様では、DCの発達に関連するバイオマーカーの発現の増加は、個体をPD-L1軸阻害剤で治療するときに、個体は臨床有益性が増加する可能性がより高いことを示す。一部の実施態様では、臨床有益性の増加は、以下の一又は複数の相対的な増加を含む：全生存（OS）、無増悪生存（PFS）、完全寛解（CR）、部分寛解（PR）及びその組合せ。

【0102】

本明細書で記載したPD-1軸阻害剤を、療法において単独で又は他の薬剤と組み合わせて使用することができる。例えば、本明細書で記載したPD-1軸阻害剤を、少なくとも

50

も 1 つの追加の治療剤とともに共投与することができる。ある特定の実施態様では、追加の治療剤は、化学療法剤である。

【0103】

上記で注目したかかる併用療法は、併用投与（ここで 2 つ以上の治療剤が同じ又は別々の製剤に含まれる）、及びアンタゴニストの投与が、追加の治療剤及び / 又はアジュバントの投与前に、これと同時に、及び / 又はこの後で起こり得る別々の投与を包含する。本明細書で記載した PD - 1 軸阻害剤を、放射線療法と組み合わせて使用することもできる。

【0104】

本明細書で記載した PD - 1 軸阻害剤（例えば、抗体、結合性ポリペプチド、及び / 又は小分子）（及び任意の追加の治療剤）を、非経口、肺内、及び鼻腔内、並びに局所治療に望ましい場合に病巣内投与を含めた、任意の適した手段によって投与することができる。非経口注入は、筋肉内、静脈内、動脈内、腹腔内、又は皮下投与を含む。投薬は、投与が短期的又は慢性的であるかどうかにより部分的に依存して、任意の適した経路による、例えば、静脈内又は皮下注射等の注射によることができる。単一の又は様々な時点にわたる複数の投与、ボラス投与、及びパルスインフュージョンを含むが、これらに限定されない様々な投薬スケジュールが、本明細書で企図される。

10

【0105】

本明細書で記載した PD - 1 軸阻害剤（例えば、抗体、結合性ポリペプチド、及び / 又は小分子）を、医学行動規範と一致した様式で、製剤化し、投薬し、投与することができる。これに関連した考慮に関する因子は、治療される特定の障害、治療される特定の哺乳類、個々の患者の臨床的状态、障害の原因、薬剤の送達の部位、投与の方法、投与のスケジュールリング、及び医療施術者に既知の他の因子を含む。PD - 1 軸阻害剤は、問題の障害を予防する又は治療するために現在使用されている一又は複数の薬剤とともに製剤化されている必要はないが、任意選択的にこれらの薬剤とともに製剤化されている。かかる他の薬剤の有効量は、製剤中に存在する PD - 1 軸阻害剤の量、障害又は治療の型、及び上記で議論した他の因子に依存する。これらは、本明細書で記載したのと同じ用量及び投与経路、若しくは本明細書で記載した用量の約 1 から 99 % で、又は適切であると経験的に / 臨床的に判定される任意の用量で及び任意の経路によって一般的に使用される。

20

【0106】

疾患の予防又は治療に関して、本明細書で記載した PD - 1 軸阻害剤の適切な用量（単独で又は一若しくは複数の他の追加の治療剤と組み合わせて使用される場合）は、治療される疾患の型、疾患の重症度及び過程、PD - 1 軸阻害剤が予防的目的で投与されるのか治療的目的で投与されるのか、以前の療法、患者の病歴及び PD - 1 軸阻害剤に対する応答、及び主治医の裁量に依存することになる。PD - 1 軸阻害剤は、単回で、又は一連の治療にわたって、患者に適切に投与される。1 つの典型的な 1 日の用量は、上記の因子に依存して、約 $1 \mu\text{g} / \text{kg}$ から $100 \text{mg} / \text{kg}$ 以上にわたる。数日以上にわたる反復投与に関して、状態に依存して、治療は、疾患症状の望ましい抑圧が生じるまで一般的に持続される。かかる用量を、断続的、例えば、週 1 回又は 3 週間に 1 回（例えば、患者が、PD - 1 軸阻害剤の約 2 回から約 12 回、又は例えば、約 6 回の用量を受けるように）投与することができる。初回のより高い負荷用量、その後の一又は複数のより低い用量を投与することができる。例示的投薬計画は、投与することを含む。しかしながら、他の用量計画が有用であり得る。この療法の進行は、従来の技法及びアッセイによって容易に監視することができる。

30

40

【0107】

いくつかの実施態様では、PD - 1 軸阻害剤（例えば、抗 PD - L1 抗体）を、約 0.3 - $30 \text{mg} / \text{kg}$ の用量で投与する。いくつかの実施態様では、PD - L1 軸結合性アンタゴニスト（例えば、抗 PD - L1 抗体）を、約 0.3 mg / kg 、0.5 mg / kg 、1 mg / kg 、2 mg / kg 、4 mg / kg 、8 mg / kg 、15 mg / kg 、20 mg / kg 、又は 30 mg / kg の何れかの用量で投与する。いくつかの実施態様では、P

50

D - 1 軸阻害剤（例えば、抗 PD - L 1 抗体）を、2 1 日サイクルで約 2 m g / k g、4 m g / k g、8 m g / k g、1 5 m g / k g、又は 3 0 m g / k g の何れかの用量で投与する。上記の製剤又は治療的方法の何れかを、PD - 1 軸阻害剤の代わりに又はこれに加えて、イムノコンジュゲートを使用して実行することができることが理解されよう。

【0108】

本明細書に記載の PD - 1 軸阻害剤の薬学的製剤を、凍結乾燥製剤又は水溶液の形で、望ましい程度の純度を有するかかる抗体を一又は複数の任意選択の薬学的に許容される担体と混合することによって調製する（Remington's Pharmaceutical Sciences 16th edition, Osol, A. Ed. (1980)）。いくつかの実施態様では、PD - 1 軸阻害剤は、結合性小分子、抗体、結合性ポリペプチド、及び／又はポリヌクレオチドである。薬学的に許容される担体は、一般的に、用いる用量及び濃度でレシipientに無毒であり、リン酸、クエン酸及び他の有機酸等のバッファー；アスコルビン酸及びメチオニンを含めた抗酸化剤；防腐剤（オクタデシルジメチルベンジルアンモニウムクロリド；ヘキサメトニウムクロライド；ベンザルコニウムクロライド；ベンゼトニウムクロリド；フェノール、ブチル又はベンジルアルコール；メチル又はプロピルパラベン等のアルキルパラベン；カテコール；レゾルシノール；シクロヘキサノール；3 - ペンタノール；及び m - クレゾール等）；低分子量（約 1 0 残基未満）ポリペプチド；血清アルブミン、ゼラチン、又は免疫グロブリン等のタンパク質；ポリビニルピロリドン等の親水性ポリマー；グリシン、グルタミン、アスパラギン、ヒスチジン、アルギニン、又はリジン等のアミノ酸；単糖類、二糖類、及びグルコース、マンノース、又はデキストリンを含めた他の炭水化物；EDTA等のキレート剤；スクロース、マンニトール、トレハロース又はソルビトール等の糖類；ナトリウム等の造塩対イオン；金属複合体（例えば、Zn - タンパク質複合体）；及び／又はポリエチレングリコール（PEG）等の非イオン性界面活性剤を含むがこれらに限定されない。本明細書の例示的な薬学的に許容される担体は、可溶性中性の活性ヒアルロニダーゼ糖タンパク質（sHASEGP）、例えば、rHuPH20（HYLENE X（登録商標）、Baxter International, Inc.）等のヒト可溶性 PH - 2 0 ヒアルロニダーゼ糖タンパク質等の間質薬物分散剤を更に含む。rHuPH20を含めた、いくつかの例示的 sHASEGP 及び使用の方法は、米国特許出願公開第 2 0 0 5 / 0 2 6 0 1 8 6 号及び第 2 0 0 6 / 0 1 0 4 9 6 8 号に記載されている。一実施態様では、sHASEGP は、コンドロイチナーゼ等の一又は複数の追加のグリコサミノグリカナーゼと組み合わせられる。

【0109】

例示的凍結乾燥製剤は、米国特許第 6 2 6 7 9 5 8 号に記載されている。水性抗体製剤は、米国特許第 6 1 7 1 5 8 6 号及び国際公開第 2 0 0 6 / 0 4 4 9 0 8 号に記載されているものを含み、後者の製剤は、ヒスチジン - アセテートバッファーを含む。

【0110】

本明細書の製剤は、治療される特定の徴候に関して必要に応じて、1 つを超える活性成分、好ましくは互いに悪影響しない相補的な活性を有するものも含有することができる。かかる活性成分は、意図された目的に効果的である量で、組合せで適切に存在する。

【0111】

活性成分を、例えばコアセルベーション技法によって又は界面重合によって調製された、マイクロカプセル、例えば、それぞれ、ヒドロキシメチルセルロース又はゼラチンマイクロカプセル及びポリ - （メチルメタクリレート）マイクロカプセル中に、コロイド薬物送達系（例えば、リポソーム、アルブミンミクロスフェア、マイクロエマルション、ナノ粒子及びナノカプセル）中に又はマクロエマルション中に封入することができる。かかる技法は、Remington's Pharmaceutical Sciences 16th edition, Osol, A. Ed. (1980) に開示されている。

【0112】

徐放調製物を調製することができる。徐放調製物の適した例は、PD - L 1 軸結合性アンタゴニストを含有する固体疎水性ポリマーの半透性マトリックスを含み、このマトリッ

10

20

30

40

50

クスは、造形品、例えば、フィルム、又はマイクロカプセルの形である。

【0113】

インビボ投与に使用される製剤は、一般的に無菌である。無菌状態は、例えば、滅菌濾過膜を通した濾過によって、容易に達成することができる。

【0114】

診断用のキット、アッセイ及び製造品

本明細書では、疾患又は障害を有する個体からの試料中のバイオマーカーの存在を判定するための一又は複数の試薬を含む診断キットが提供される。

【0115】

本明細書では、PD-L1軸阻害剤を受けるための、疾患又は障害を有する個体を同定するアッセイであって、個体からの腫瘍組織試料中のDCの存在度を判定し、DCの存在度に基づいてPD-1軸阻害剤を推奨することを含むアッセイも提供される。

10

【0116】

本明細書では、薬学的に許容される担体中のPD-L1軸阻害剤（例えば、抗PD-L1抗体）と、PD-L1軸阻害剤（例えば、抗PD-L1抗体）が、DCの存在度又はDCの発達に関連するバイオマーカーの発現レベルに基づいて疾患又は障害を有する患者を治療するためのものであることを示す添付文書とが一緒に包装されている製造品も提供される。治療方法には、本明細書に開示される治療方法の何れも含まれる。PD-1軸阻害剤（例えば、抗PD-L1抗体）を含む薬学的組成物と、薬学的組成物が、DCの存在度又はDCの発達に関連するバイオマーカーの発現レベルに基づいて疾患又は障害を有する患者を治療するためのものであることを示す添付文書とを包装の中に組み合わせることを含む、製造品を製造するための方法が更に提供される。

20

【0117】

製造品は、容器、及び容器上に又は容器と結合したラベル又は添付文書を含む。適した容器は、例えば、ビン、バイアル、シリンジ等を含む。容器は、ガラス又はプラスチック等のいろいろな材料から形成されていてよい。容器は、活性薬剤としてがん医薬を含む組成物を保持又は含有し、滅菌アクセスポートを有することができる（例えば容器は、静脈内溶液バッグ又は皮下注射針によって穿刺可能なストッパーを有するバイアルとすることができる）。

【0118】

製造品は、静菌性の注射用水（BWF I）、リン酸緩衝食塩水、リンゲル液及びデキストロース溶液等の薬学的に許容される希釈剤バッファーを含む第2の容器を更に含むことができる。製造品は、他のバッファー、希釈剤、フィルター、針、及びシリンジを含めた、商業及びユーザー観点から望ましい他の材料を更に含むことができる。

30

【0119】

本発明の製造品は、例えば添付文書の形である、組成物が本明細書のバイオマーカー（一又は複数）の発現レベルに基づいてがんを治療するのに使用されることを示す情報も含む。挿入物又はラベルは、紙又は磁気的に記録された媒体（例えば、フロッピーディスク）若しくはCD-ROM等の電子媒体上等の、任意の形をとることができる。ラベル又は挿入物は、キット又は製造品における薬学的組成物及び投与形態に関する他の情報も含むことができる。

40

【0120】

本発明は、以下の非限定的な図面及び実施例を参照して更に記載される。

【実施例】

【0121】

実施例1：ヒトDC上でPD-1及びPD-L1は負に相関する

ヒトDC上でのPD-1及びそのリガンドの潜在的な調節に対処するために、古典的方法を使用して単球由来のDCを生成した。簡潔には、Ficoll-Plus（商標）（GE Healthcare、#17-1440-03）密度勾配を使用して、健康なヒトドナーからのパフィーコート（Blutspende、Schlieren

50

から末梢血単核細胞 (P B M C) を単離した。P B M C のリングを収集し、遠心分離 (763 g で 5 分; 600 g で 5 分) によって P B S で 2 回洗浄した。無菌水により 1 × 希釈した 10 mL の B D P h a r m L y s e (商標) (B D B i o s c i e n c e s、# 555899) を使用して溶解を実行し、室温で 1.5 分間インキュベートした。リン酸緩衝食塩水 1 × (P B S; l i v e t e c h n o l o g i e s (商標) による G i b c o (登録商標)、# 20012-019) による 2 回の洗浄を遠心分離 (135 g で 8 分) によって実行した。細胞の数及び品質は、セルカウンター (B e c k m a n c o u l t e r) を使用して評価した。独立した実験ごとに、別個の無関係のドナーを使用した。製造業者の説明書に従って、M A C 緩衝液 (1450 mL の A u t o m a c s (商標) リンス液、M i l t e n y i # 130-091-222; 及び 75 mL の M A C S B S S A 保存溶液、M i l t e n y i # 130-091-376) の中のヒト単球濃縮キット (S t e m C e l l、# 19059) を使用した負の選択によって、単球を新鮮な P B M C から単離した。純度はセルカウンター (B e c k m a n c o u l t e r) を使用してチェックし、単球は通常 > 95% の純度であった。

【0122】

単球は、37 °C の 2 mL の培地 (R P M I 1640 (1 ×) G l u t a m a x; 10% 熱不活性化ウシ胎児血清 (F B S) 及び 1% ペニシリン - ストレプトマイシン、全て G i b c o (登録商標) から) に 1.5×10^6 細胞 / ウェルで 6 ウェルプレートに播種し、2 時間 (37 °C、環境 5% C O₂) インキュベートした。2 時間のインキュベーションの後、プラスチック接着によって更なる 1 回の選択を行った; 培地を除去し、10 µg / mL の組換えヒトインターロイキン - 4 及び顆粒球マクロファージコロニー刺激因子を追加した新鮮な培地 (I L - 4 及び G M - C S F; R & D S y s t e m s、# 204 - I L; # 215 - G M) の 2 mL / ウェルを加えた。5% C O₂ の環境中の 37 °C で、プレートをインキュベートした。2 日目に、100 µg / mL (10 ×) の組換えヒト I L - 4 及び G M - C S F を追加した 37 °C の 200 µL / ウェルの培地を加えた。4 日目に、30 µg / mL (3 ×) の組換えヒト I L - 4 及び G M - C S F を追加した 37 °C の 1 mL の培地を加えた。5 日間の培養の後、インビトロの単球由来の D C は、完全に分化している。細胞は、抗 P D - 1 - P E - C y 7 及び抗 P D - L 1 - A P C 抗体 (B i o L e g e n d; # 329917、# 329707) で次に染色し、フローサイトメトリー (B D) によって測定した。

【0123】

ヒト D C が P D - 1 と P D - L 1 の両方を発現し (図 1 A)、P D - 1 及び P D - L 1 の発現プロファイルは負に相関する ($R^2 = 0.907$) ことが観察された (図 1 B)。リポ多糖の L P S (L P S、10 ng / mL S i g m a - A l d r i c h、# L 4516) による D C の成熟の後、P D - 1 は下方制御され、P D - L 1 は上方制御され (図 2)、それは、P D - 1 が D C の上の機能的に負の調節因子であると仮定することを促した。これを試験するために、我々は、I L - 4 及び G M - C S F に加えて 0.39 µg / mL の最終濃度のデキサメタゾン (S i g m a、# D 2915) を加えることによって、免疫寛容原性 D C (t D C、T 細胞増殖の刺激に障害があるサブセット) をプロトコール (van Kooten 等, 2011, Methods Mol Biol, 677: 149-59) に従って生成した。一対一の比較のために、未成熟な D C (i D C)、成熟した D C (m D C) 及び t D C を、同じドナーの単球から並行して生成した。P D - 1、P D - L 1、P D - L 2 及び C D 80 の発現のために、細胞を染色した。他の D C と比較して、t D C は最も高いレベルの P D - 1 を示したが、最も低いレベルの P D - L 1 を示した (図 3 A)。P D - L 2 及び C D 80 発現は、P D - L 1 発現と同じパターンを有する (図 3 A)。

【0124】

P D - 1 発現と T 細胞刺激のそれらの機能性の相関を確認するために、凍結 P B M C (インビトロで生成された単球由来の D C と異なるドナーに由来する) から単離した同種異系の全 T 細胞との共培養によって、混合リンパ球の反応を実行した。製造業者の説明書に従って、P a n T 細胞単離キットヒト (M i l t e n y i B i o t e c、# 130 -

10

20

30

40

50

096-535)を使用した負の選択によって、T細胞の単離を実行した。全T細胞は、通常>95%の純度であった。PBSに 1×10^7 細胞/mLでT細胞を再懸濁した。光から保護した 10^7 個のT細胞あたり、PBSに5nMの1mLのカルボキシフルオレセインスクシンイミジルエステル(CFSE増殖色素、eBioscience、#65-0850-84)を加え、37の熱浴槽の中で7分間インキュベートした。10mLの冷RPMIを加え、遠心分離(475gで6分)による洗浄の後、トリパンブルー着色希釈1~2の後に自動セルカウンターCountess(商標)を使用してCFSE染色T細胞の細胞数を判定した。150kのT細胞を含有する37の100 μ L/ウェルの培地を96ウェルプレートに播種し、5%CO₂の環境の中の37でインキュベートした。以下のT細胞:DC比;1:30、1:150及び1:750で、100 μ L/ウェルのDC(又は、活性化mDC)をCFSE染色T細胞に加えた。各条件のために、2反復又は3反復のウェルを調製した。5%CO₂の環境中の37で、共培養をインキュベートした。5日後にプレートを遠心分離し(600gで7分)、上清をマイナス80で保存し、フローサイトメトリーによるT細胞増殖分析(CFSE希釈)のために染色した。図3Bに提示されるデータは、PD-1⁺mDCはT細胞増殖を刺激することができるが、PD-1⁺tDCはT細胞を活性化することができなかったことを示す。したがって、PD-1の発現プロファイルは、それらのT細胞刺激能力と負に相関する。

【0125】

我々は、DCに及ぼすPD-1阻害の直接的作用を次に研究した。抗PD-1 mAb又は抗PD-L1 mAbで処置したiDCは、CD80、CD86、CD83及びCD40などの共刺激分子の上方制御に導いた。PD-L1の抗体をブロックすることが、強化されたT細胞刺激能力を獲得するようにDCを直接的に活性化するかどうか次に試験した。PD-L1抗体(10 μ g/mL、Rocheで自家製造される、#7569)のブロックを用いて又は用いずに、又は、一部の場合には、10 μ g/mLのアイソタイプコントロール抗体(Rocheで自家製造される; #4852)によりiDCを一晩18時間前活性化し、混合リンパ球反応における同種異系T細胞との更なる5日間の共培養の前に十分に洗浄した。ELISA(R&D Systems、#DY285)によるIFN- γ の測定のために上清を収集し、フローサイトメトリーによる増殖の測定のためにT細胞を収集した。PD-L1抗体とブレインキュベートしたDCが強化されたT細胞刺激能力を獲得し(図4A)、活性化されたT細胞によるIFN- γ 生成の増加が付随した(図4B)ことが観察された。このことは、PD-L1/PD-1遮断に基づくがん療法が、T細胞の初回刺激及び/又は再刺激を潜在的に促進するようにDCを直接的に標的にすることができることを示す。

【0126】

PD-L1は、CD80とPD-1の両方に結合する。しかし、PD-L1/B7.1相互作用は、CD80/CD28相互作用より3倍高い親和性を有する。PD-L1/PD-1及びPD-L1/CD80の間の複雑な相互作用を理解するために、DCの表面でのそれらの局在化を調査するために共焦画像化を使用した。PD-1+iDCは低レベルのCD80を発現したが、それはPD-1と共存しない。対照的に、PD-1-mDCは、PD-L1及びCD80のより高い発現を獲得した。興味深いことに、CD80は今ではPD-L1と共存し、mDCにおけるPD-L1の発現がCD80に結合して隔離したことを示唆した。したがって、これらの分子がどの程度までDC-T細胞免疫シナプスの形成に関与しているかについて疑問に思った。CD28及びPD-1の両方は、DCとT細胞の交点で免疫シナプスに分極された。このことは、PD-1及びCD28がTCRシグナル伝達の間、免疫シナプスの中に参加していることを示唆する。このことは、PD-1シグナル伝達がT細胞の上でCD28の脱リン酸につながるとの近年の知見と一貫している。しかし、mDCの上のPD-L1とCD80の両方は、シナプスの中でPD-1及び/又はCD28とほとんど相互作用を有していなかった。これも、CD80/CD28相互作用に対してPD-L1/CD80相互作用のより高い結合親和性による可能性がある。

【0127】

mDC由来のCD80とT細胞関連のCD28の間の強力な相互作用の欠如は、PD-L1ブロッキング抗体によるPD-L1/CD80相互作用の破壊がCD80の放出を促進し、それをCD28に利用可能にし、T細胞の共刺激に導くことができるかどうかについて、更に疑うことを促した。実際、抗PD-L1 mAbとmDCをブレインキューベートすることは、DCとT細胞の接触面でCD80とCD28の強力な相互作用を可能にした。対照的に、CD80へのPD-L1の結合に干渉しない抗PD-1 mAbは、CD80分極に対する影響を示さなかった。これらのデータは、抗PD-L1 mAbがT細胞を活性化するDCの能力に対して2つの異なる作用を及ぼすことができることを強く裏付ける：1)成熟を促進するために、PD-1 + iDCの上でPD-L1媒介PD-1シグナル伝達をブロックすること；2)共刺激のために、成熟DCの上でB7.1からPD-L1を解離し、B7.1を遊離させてCD28に結合させること。

10

【0128】

実施例2：PD-L1遮断に応答するための、担がんマウスにおけるDCの必要条件

上記のインビトロの知見の生理学的関連性を確認するために、インビボ動物モデルにおいて抗PD-L1活性を試験した。C57BL/6J雌マウスの同所性腫瘍モデルを先ず設立し、ここで、PanC02-H7(MTA下のUniversity of Texas M.D. Anderson Cancer Centerから元々得られたマウス膵臓癌細胞)(1×10^5 細胞)を膵臓に注射した。7日後に、抗PD-L1抗体(10 mg/kg、マウスIgG1、クローン6E11、Genentech)を静脈内(i.v.)投与し、処置の3日後にマウスを収集した。脾臓及び流入領域リンパ節におけるCD11c + F4/80-DCを分析し、抗PD-L1抗体を受けたマウスがビヒクル群と比較してDC頻度の増加を示すことを見出した(図5A-B)。更に、DC(CD11c⁺細胞をゲーティング)は、活性化/成熟のマーカーであるCD86のより高い発現(図5C)を示した。これらのデータは、抗PD-L1抗体がインビボでDCを直接的に活性化することを示唆する。

20

【0129】

抗腫瘍免疫の媒介における、PD-L1遮断によるDCの寄与を更に研究するために、Jackson研究所からCD11c-DTRマウスを得た(B6.FVB-Tg(Itgax-DTR/EGFP)57Lan/J、カタログ番号004509)。CD11c-DTRマウスは、cd11cプロモーターの下で発現される高親和性ヒトジフテリア毒素(DT)受容体についてトランスジェニックであるBALB/cマウスであり(Jung等, 2002, Immunity, 17: 211-20)、したがって、DCはDTの投与によって効果的に減少させることができる。試験0日目に、マウスに、RPMI培地中の 0.2×10^6 個のMC38細胞(ATCCから得られた結腸直腸がん細胞系)を皮下(s.c.)注射した。6日目に腫瘍が触知可能であるとき、マウスを100 ngのDT(Sigma-Aldrich)で処置したか、無処置にした。7日後に、抗PD-L1抗体(10 mg/kg、マウスIgG1、クローン6E11、Genentech)をマウスに与え、その後週ごとの注射が続いた(図6A)。DT処置単独は、これらのマウスにおいて腫瘍増殖に影響を与えなかった(図6B)。抗PD-L1抗体処置は腫瘍増殖を遅延させ、8/10のマウスで腫瘍を根絶させたが、DCを除去したマウスにおいては、研究の終わりに5/9のマウスだけが無腫瘍だったので、抗PD-L1抗体の有効性はかなり損なわれた(図6B)。我々のデータは、PD-L1抗体がその最大の抗腫瘍効果を達成するために、DCが必要であるとの概念を支持する。

30

40

【0130】

実施例3：DC遺伝子転写物は、アテゾリズマブで治療した腎細胞癌患者における臨床上の有益性を予測する

豊富なDCを有する患者は、治療を受けた患者において有益な効果につながるPD-L1遮断に応答できると仮定した。フェーズI臨床試験(NCT01375842)において、アテゾリズマブを受けた腎細胞癌を有する56人の患者を分析した(http

50

://www.clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01375842?term=NCT01375842&rank=1)。この研究は、治験薬を提供した Roche グループのメンバー、Genentech Inc. が後援した。プロトコル及びその改正は、関連する施設内審査委員会又は倫理委員会の承認を得ており、全ての参加者は書面によるインフォームドコンセントを提供した。この研究は、ヘルシンキ宣言及び医薬品規制調和国際会議 (International Conference on Harmonization) の臨床試験実施基準のためのガイドライン (Guidelines for Good Clinical Practice) に従って実行した。合計 56 人の患者を分析した。「治験責任医師による最良確定総合効果 (Best Confirmed Overall Response by the Investigator)」に基づき、6 人の応答体 (CR = 1; PR = 5) 及び 47 人の不応答体 (PD = 21; SD = 26) 並びに既知情報のない 3 人の患者を観察した (図 7)。

10

【0131】

RNA 配列決定 (RNA-Seq) によって実行される遺伝子発現プロファイリングのために、ベースラインの腫瘍標本をアーカイブし、とった。文献 (Merad, ann rev immunol 2013) に基づいて、XCR1、IRF8、BATF3 及び FLT3 からなる遺伝子のリストが選択され、それらは、交差提示特化によるヒト樹状細胞発達と関連している。全コホートにわたる選択された各遺伝子の log2 RPKM 発現値を、より高い発現のもの (+) 及びより低い / 無発現のもの (-) のために中間発現レベルで分けた。自家製の R スクリプトを使用して、2 つの規定のサブグループを Kaplan-Meier 生存曲線に対してプロットした。図 8 は、あらゆる単一の遺伝子発現パターンが生存利点と関連することを示す。より高い発現とより低い / 無発現の患者の間の中間生存は、少なくとも 15.6

20

【0132】

ヒト樹状細胞発達に関連付けられているいくつかの遺伝子は生存利点と関連していたので、これらのマーカー遺伝子の累積発現を反映する累積 DC 遺伝子スコア (DC スコア) を規定することによって、ヒト DC の発達及び機能に關与する複数の遺伝子の影響を調査した。各遺伝子の発現は、z スコアによって先ず標準化され、

$$z = \frac{x - \mu}{\sigma}$$

式中、 μ 及び σ はコホート全体で、又は選択されたサブグループの中で推定される。標準化工程の後、これらの標準化された z スコア値は、各患者の中の遺伝子全体で平均される。RCC コホートは、患者の性別並びに最初の診断時のステージに関して補正した。そのような分析に基づいて、より高い DC スコアを有する患者は中間生存に到達することなく優れた生存利点を示したが、より低い / 無発現群は約 18 カ月の中間生存を有したことが観察された (HR = 0.38 及び p = 0.03) (図 10)。

30

【0133】

実施例 4: DC 遺伝子転写物は、アテゾリズマブで治療した NSCLC 患者における臨床上の有益性を予測する

実施例 3 から更に、我々は、以前に治療され、その後アテゾリズマブ又はドセタキセルを受けた 193 人の非小細胞肺癌 (NSCLC) 患者をフェーズ II 臨床試験 POPULAR において分析した。この研究は、ClinicalTrials.gov、番号 NCT01903993 に登録されている。POPULAR は多施設ランダム化非盲検フェーズ II 試験であり、欧州及び北アメリカの 13 カ国にわたる 61 の大学医療センター及びコミュニティ腫瘍診療所で実行される。研究は、臨床試験実施基準のためのガイドライン及びヘルシンキ宣言に完全に従って実行した。プロトコル (及び改変) 承認は、各地域の独立した倫理委員会から得られた (Fehrenbacher L, 等, Lancet 2016)。扁平上皮又は非扁平上皮 NSCLC 患者の中で、96 人はドセタキセルを受け、92 人はアテゾリズマブを受け、残りの 5 人は無処置であった (表 1)。

40

表 1: POPLAR 研究における患者情報

治療	扁平上皮	非扁平上皮	合計
ドセタキセル	36	60	96
アテゾリズマブ	34	58	92
無処置	1	4	5

【 0 1 3 4 】

RNA 配列決定 (RNA - Seq) によって実行される遺伝子発現プロファイリングのために、ベースラインの腫瘍標本をアーカイブし、とった。文献 (Merad M. 等, Ann. Rev. Immunol. 2013) に基づいて、XCR1、IRF8、BATF3 及び FLT3 からなる遺伝子のリストが選択され、それらは、交差提示特化によるヒト樹状細胞の表現型及び発達と関連している。全コホートにわたる選択された各遺伝子の正規化された読取り数は、より高い発現のもの (+) 及びより低い / 無発現のもの (-) のために中間発現レベルで分けた。自家製の R スクリプトを使用して、2つの規定のサブグループをカプランマイアー生存曲線に対してプロットした。更に、正と負の遺伝子発現に基づいて分けた2つの患者群の間でハザード比 (HR) を計算するために、コックス回帰分析を使用した。

10

【 0 1 3 5 】

これらのマーカー遺伝子の累積発現を反映する累積 DC 遺伝子スコア (DC スコア) を規定することによって、ヒト DC の発達及び機能に關与する複数の遺伝子 (XCR1、BATF3、FLT3 及び IRF8) の影響も調査した。各遺伝子の発現は、z スコアによって先ず標準化する：

20

$$z = \frac{x - \mu}{\sigma}$$

式中、 μ 及び σ はコホート全体で、又は選択されたサブグループの中で推定される。標準化工程の後、これらの標準化された z スコア値は、各患者の中の遺伝子全体で平均される。コホートは、患者の喫煙状態、ECOG 及び性別に関して補正した。その後、カプランマイアー生存曲線に対してスコアをプロットした。

30

【 0 1 3 6 】

結果

XCR1 遺伝子発現パターンは、アテゾリズマブの生存利点と相関する。より高い発現とより低い / 無発現の患者の間の中間の全生存 (OS) は約 7 カ月離れており (mOS = 8.6 対 15.5 カ月)、全てはコックス回帰分析により 0.6 ($p = 0.077$) の統計的に有意なハザード比 (HR) であった。対照的に、ドセタキセルを受けた患者では XCR1 発現と生存の相関がない。

【 0 1 3 7 】

遺伝子：XCR1、IRF8、FLT3 及び BATF3 を含む累積 DC 遺伝子シグネチャーの発現に基づくカプランマイアー生存曲線に示す通り、DC に関連した遺伝子シグネチャーは、アテゾリズマブで治療した患者における生存と相関する (図 11)。より高い DC シグネチャースコアは、NSCLC 患者において PD-1 軸阻害剤アテゾリズマブへの臨床上的有益性と相関する ($HR = 0.54$ 、 $p = 0.04$)。より高い発現とより低い / 無発現の患者の間の中間の OS は、7.9 カ月離れていた (8.5 対 16.4)。

40

【 0 1 3 8 】

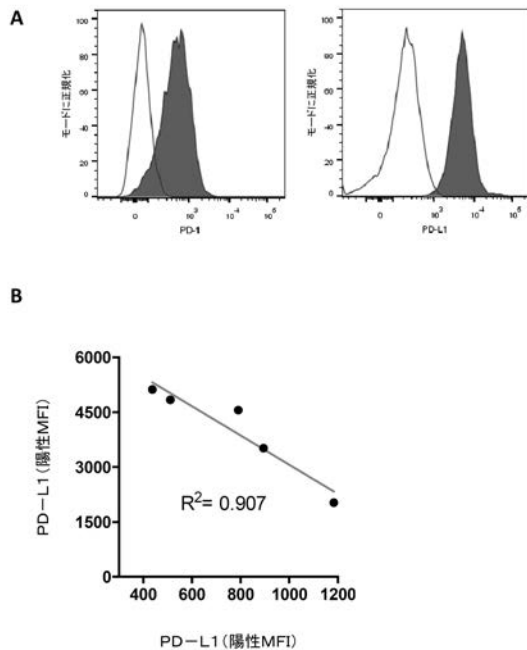
PD-L1 陽性患者における累積 DC 遺伝子スコアの発現に基づくカプランマイアー生存曲線に示す通り、DC に関連した遺伝子シグネチャーは、アテゾリズマブで治療した PD-L1⁺ 患者における生存と相関する (図 12)。XCR1、IRF8、FLT3 及び BATF3 が、累積 DC 遺伝子スコアに含まれる。PD-L1 発現は、VENTANA SP142 PD-L1 免疫組織化学アッセイ (Ventana Medical Sy

50

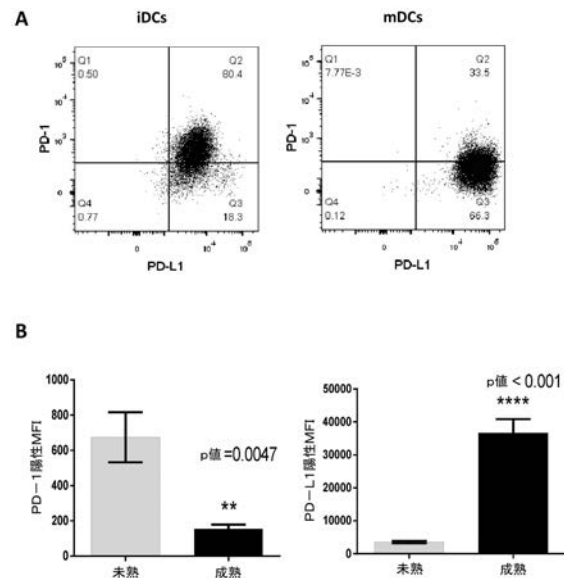
s t e m s、T u c s o n、A Z、U S A) により、腫瘍細胞及び腫瘍浸潤性免疫細胞で前向きに調査した (Fehrenbacher L等, Lancet 2016)。PD-L1の発現は全体の腫瘍細胞の百分率として、PD-L1を発現する腫瘍浸潤性免疫細胞は腫瘍面積の百分率として評価した (腫瘍細胞はPD-L1発現腫瘍細胞の百分率として評価した: TC3 50%、TC2 5%及び<50%、TC1 1%及び<5%、並びにTC0<1%; 腫瘍浸潤性免疫細胞は、腫瘍面積の百分率として評価した: IC3 50%、IC2 5%及び<50%、IC1 1%及び<5%、並びにIC0<1%)。我々は、PD-L1+患者をTC3、TC2、IC3及びIC2に分類して考慮した。DCシグネチャースコアとPD-L1軸阻害剤アテゾリズマブへの臨床上的有益性の強力な相関が、PD-L1+患者で観察された (HR = 0.25、p = 0.03)。より高いDC遺伝子スコアを有する患者における中間OSは到達しなかったが、より低い/無発現の患者は8.4カ月の中央値OSを有する。対照的に、ドセタキセルを受けたPD-L1+患者ではDC遺伝子発現と生存の相関がない。

10

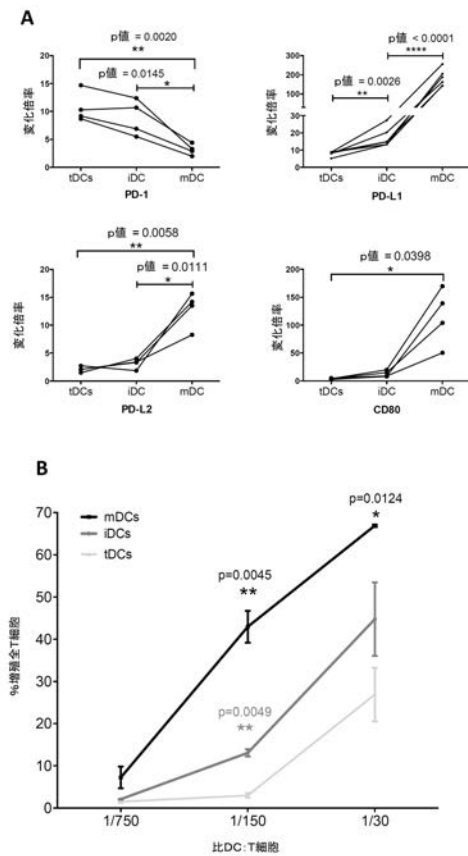
【図1】



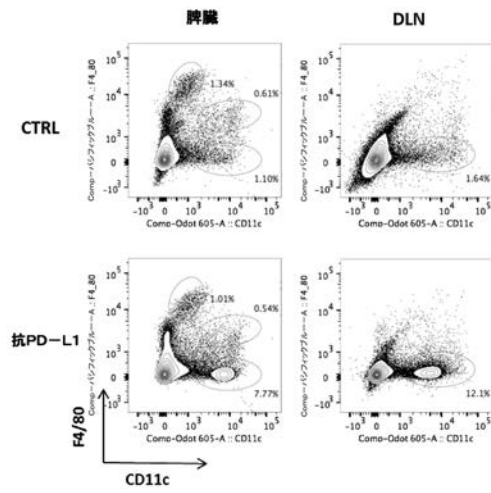
【図2】



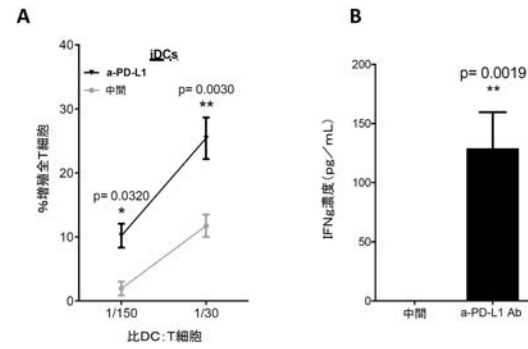
【図3】



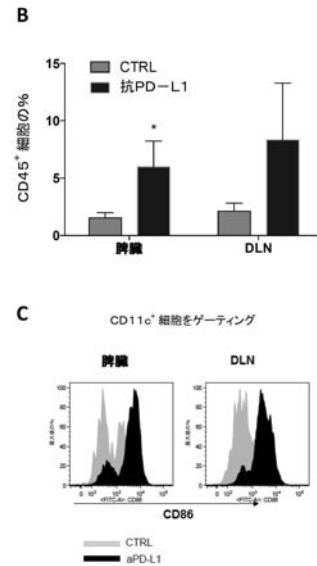
【図5A】



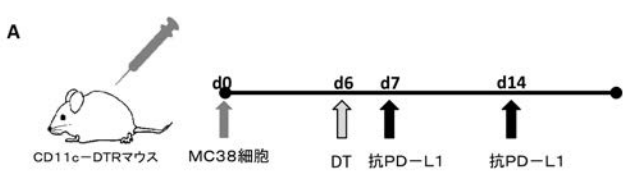
【図4】



【図5B - C】



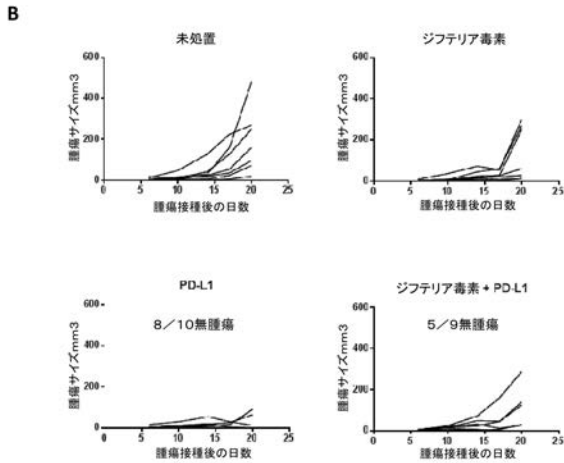
【 図 6 】



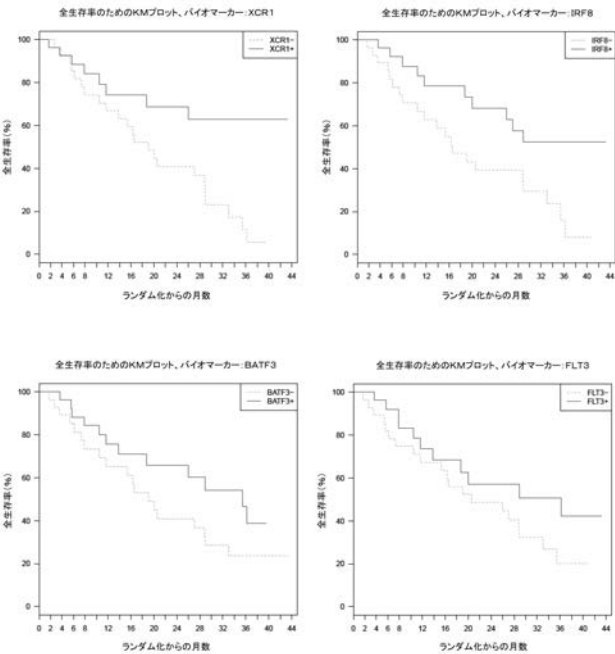
【 図 7 】

合計	CR	PR	SD	PD	UE
56	1	5	26	21	3
%	1.8	8.9	46.4	37.5	5.4

CR:完全寛解,PR:部分寛解,SD:安定疾患,PD:進行性疾患,UE:評価不能



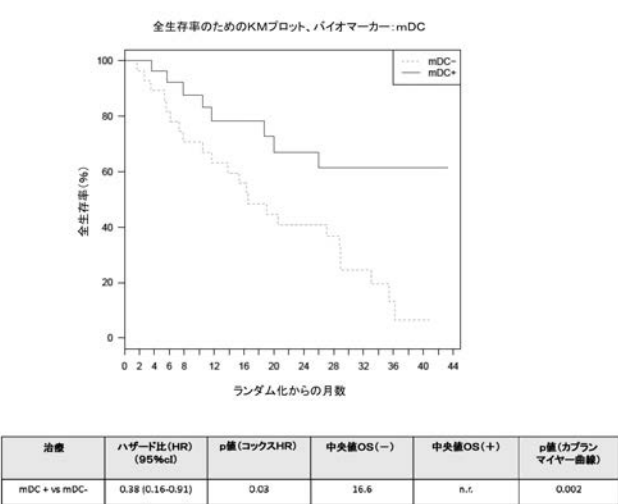
【 図 8 】



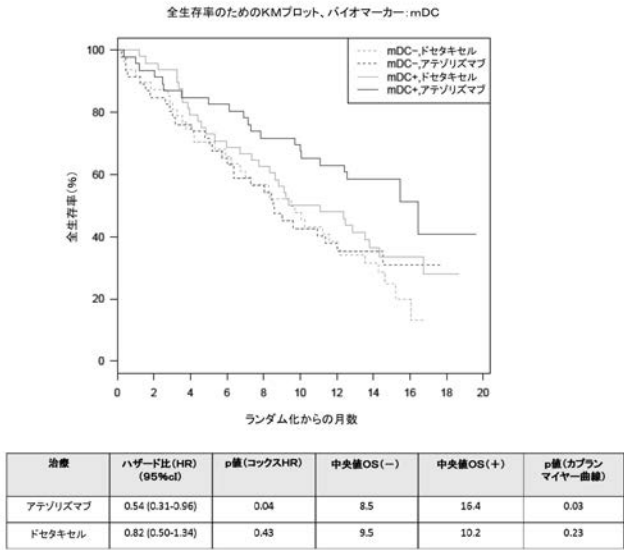
【 図 9 】

遺伝子	ハザード比 (HR) (95%CI)	p値 (コックスHR)	中央値OS (-)	中央値OS (+)	p値 (カプランマイヤー曲線)
XCR1	0.35 (0.14 - 0.90)	0.03	19.0	n.s.	0.0034
IRF8	0.53 (0.23 - 1.19)	0.12	16.6	n.s.	0.01
BATF3	0.49 (0.20-1.17)	0.11	19.0	35.4	0.12
FLT3	0.69 (0.32 - 1.53)	0.37	20.6	36.2	0.15

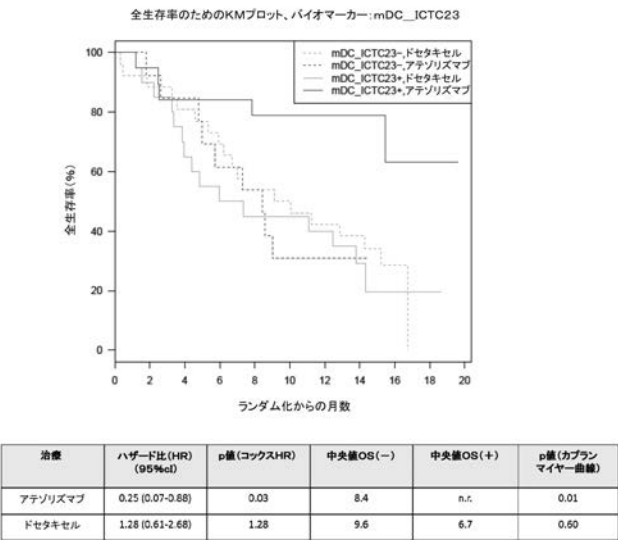
【 図 1 0 】



【 図 1 1 】



【 図 1 2 】



【配列表】

2019536433000001.app

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/EP2017/074150

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

INV. G01N33/574

ADD.

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

G01N

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

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS, EMBASE

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 2015/071910 A1 (KOWANETZ MARCIN [US] ET AL) 12 March 2015 (2015-03-12) claim 1-2, 18, 34, 37, 41-43, 61 ; para 189	1, 3-10, 12-19
X	----- JULIE BRAHMER ET AL: "Nivolumab versus Docetaxel in Advanced Squamous-Cell Non-Small-Cell Lung Cancer", NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE, THE - NEJM -, vol. 373, no. 2, 9 July 2015 (2015-07-09), pages 123-135, XP055391742, US ISSN: 0028-4793, DOI: 10.1056/NEJMoa1504627 abstract ; pg 10, para 1 ; Fig 1-2 ----- -/--	19

☒ Further documents are listed in the continuation of Box C.☒ See patent family annex.

* Special categories of cited documents :

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier application or patent but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

22 November 2017

Date of mailing of the international search report

13/12/2017

Name and mailing address of the ISA/

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Vadot-Van Geldre, E

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/EP2017/074150

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DICKRAN KAZANDJIAN ET AL: "FDA Approval Summary: Nivolumab for the Treatment of Metastatic Non-Small Cell Lung Cancer With Progression On or After Platinum-Based Chemotherapy", THE ONCOLOGIST, vol. 21, no. 5, 16 March 2016 (2016-03-16), pages 634-642, XP055427517, US ISSN: 1083-7159, DOI: 10.1634/theoncologist.2015-0507 abstract ; Fig 1, 3 ; Table 2, 5 -----	19
X	ROY S. HERBST ET AL: "Predictive correlates of response to the anti-PD-L1 antibody MPDL3280A in cancer patients", NATURE, vol. 515, no. 7528, 26 November 2014 (2014-11-26), pages 563-567, XP055262130, ISSN: 0028-0836, DOI: 10.1038/nature14011 Table 2 -----	19
X	YOUNG KWANG CHAE ET AL: "Biomarkers for PD-1/PD-L1 Blockade Therapy in Non-Small-cell Lung Cancer: Is PD-L1 Expression a Good Marker for Patient Selection?", CLINICAL LUNG CANCER, vol. 17, no. 5, 1 September 2016 (2016-09-01), pages 350-361, XP055427525, US ISSN: 1525-7304, DOI: 10.1016/j.clcl.2016.03.011 pg 357, col 2, para 2 - 3 ; Table 2 ; abstract ; Table 2 ; Fig 3 -----	19
X	A. R. SANCHEZ-PAULETE ET AL: "Cancer Immunotherapy with Immunomodulatory Anti-CD137 and Anti-PD-1 Monoclonal Antibodies Requires BATF3-Dependent Dendritic Cells", CANCER DISCOVERY, vol. 6, no. 1, 1 January 2016 (2016-01-01), pages 71-79, XP055427653, US ISSN: 2159-8274, DOI: 10.1158/2159-8290.CD-15-0510 abstract ; Fig 1-2 ; pg 75, col 2, para bridging pg 76 ----- -/--	1-18

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/EP2017/074150

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	BENJAMIN WEIDE ET AL: "Immunologic Correlates in the Course of Treatment With Immunomodulating Antibodies", SEMINARS IN ONCOLOGY, vol. 42, no. 3, 1 June 2015 (2015-06-01), pages 448-458, XP055427591, US ISSN: 0093-7754, DOI: 10.1053/j.seminoncol.2015.02.016 pg 452, col 2, para 1 - pg 454, col 2, line 2 -----	1-19
A	BO LI ET AL: "Comprehensive analyses of tumor immunity: implications for cancer immunotherapy", GENOME BIOLOGY, vol. 17, no. 1, 22 August 2016 (2016-08-22), XP055427521, DOI: 10.1186/s13059-016-1028-7 Fig 3, 5 -----	1-19

Information on patent family members

PCT/EP2017/074150

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (April 2005)

フロントページの続き

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
C 1 2 Q 1/6837 (2018.01)	C 1 2 Q 1/6837	Z
A 6 1 K 45/00 (2006.01)	A 6 1 K 45/00	
A 6 1 K 45/06 (2006.01)	A 6 1 K 45/06	
A 6 1 K 39/395 (2006.01)	A 6 1 K 39/395	E
A 6 1 P 35/00 (2006.01)	A 6 1 K 39/395	T
A 6 1 P 43/00 (2006.01)	A 6 1 P 35/00	
C 0 7 K 16/28 (2006.01)	A 6 1 P 43/00	1 1 1
	C 0 7 K 16/28	

(81) 指定国・地域 AP(BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), EP(AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DJ, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IR, IS, JO, JP, KE, KG, KH, KN, KP, KR, KW, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT

(72) 発明者 ローラー , アンドレアス

スイス国 4 0 7 0 バーゼル , グレンツァッハーシュトラッセ 1 2 4 , シーノオー エフ
・ ホフマン - ラ ロシュ アクチェンゲゼルシャフト

(72) 発明者 シュイ , ウェイ

スイス国 8 9 5 2 シュリーレン , ヴァーギシュトラッセ 1 0 , シーノオー ロシュ グ
リクアート アーゲー

F ターム (参考) 2G045 AA26 CB02 DA14 DA36 FB02 FB03

4B063 QA01 QA13 QA19 QQ08 QQ53 QR08 QR55 QR62 QS25 QS34

QX02

4C084 AA17 AA20 MA02 NA05 ZB261 ZC412 ZC751

4C085 AA13 AA14 BB01 BB41 BB43 BB50 EE01 EE03 GG01

4H045 AA11 AA30 CA40 DA76 EA20 FA74

专利名称(译)	预测对pd-1轴抑制剂的反应		
公开(公告)号	JP2019536433A	公开(公告)日	2019-12-19
申请号	JP2019515638	申请日	2017-09-25
申请(专利权)人(译)	F.霍夫曼 - 罗氏股份公司		
[标]发明人	クラインクリスティアン		
发明人	クライン, クリスティアン メユ, マウドレア ローラー, アンドレアス シュイ, ウェイ		
IPC分类号	C12Q1/6851 G01N33/53 G01N33/50 G01N33/574 C12Q1/686 C12Q1/6837 A61K45/00 A61K45/06 A61K39/395 A61P35/00 A61P43/00 C07K16/28		
CPC分类号	A61P35/00 A61P43/00 G01N33/57407 G01N33/57423 G01N2800/52 G01N33/563		
FI分类号	C12Q1/6851.Z G01N33/53.D G01N33/50.P G01N33/574.D C12Q1/686.Z C12Q1/6837.Z A61K45/00 A61K45/06 A61K39/395.E A61K39/395.T A61P35/00 A61P43/00.111 C07K16/28		
F-TERM分类号	2G045/AA26 2G045/CB02 2G045/DA14 2G045/DA36 2G045/FB02 2G045/FB03 4B063/QA01 4B063/QA13 4B063/QA19 4B063/QQ08 4B063/QQ53 4B063/QR08 4B063/QR55 4B063/QR62 4B063/QS25 4B063/QS34 4B063/QX02 4C084/AA17 4C084/AA20 4C084/MA02 4C084/NA05 4C084/ZB261 4C084/ZC412 4C084/ZC751 4C085/AA13 4C085/AA14 4C085/BB01 4C085/BB41 4C085/BB43 4C085/BB50 4C085/EE01 4C085/EE03 4C085/GG01 4H045/AA11 4H045/AA30 4H045/CA40 4H045/DA76 4H045/EA20 4H045/FA74		
优先权	2016190591 2016-09-26 EP 2017166789 2017-04-18 EP		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

本发明涉及通过确定肿瘤组织样品中树突状细胞 (DC) 的丰度来预测对PD-1轴抑制剂如抗PD-L1抗体的应答的方法。 DC丰富度以XCR1 , IRF8 , BATF3和FLT3的表达增强为特征, 可预测对PD-L1阻断治疗的临床反应。 [选择图]图10

Figure 10

