

(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2006-517087

(P2006-517087A)

(43) 公表日 平成18年7月20日(2006.7.20)

(51) Int. Cl.		F I		テーマコード (参考)
<b>C 1 2 Q 1/02</b>	<b>(2006.01)</b>	C 1 2 Q 1/02		4 B O 6 3
<b>G O 1 N 33/53</b>	<b>(2006.01)</b>	G O 1 N 33/53	P	

審査請求 有 予備審査請求 有 (全 24 頁)

(21) 出願番号	特願2004-535611 (P2004-535611)	(71) 出願人	505093378
(86) (22) 出願日	平成15年9月15日 (2003. 9. 15)		ラボラトワール フランセ デュ フラク
(85) 翻訳文提出日	平成17年5月11日 (2005. 5. 11)		ションヌメント エ デ バイオテクノ
(86) 国際出願番号	PCT/FR2003/002715		ジーズ
(87) 国際公開番号	W02004/024768		フランス国 レ ウリス アベニュー デ
(87) 国際公開日	平成16年3月25日 (2004. 3. 25)		トロピクス 3 ゾーン ダクティビテ
(31) 優先権主張番号	02/11415		ド クルタブフ
(32) 優先日	平成14年9月13日 (2002. 9. 13)	(74) 代理人	100102978
(33) 優先権主張国	フランス (FR)		弁理士 清水 初志
(31) 優先権主張番号	02/11416	(74) 代理人	100128048
(32) 優先日	平成14年9月13日 (2002. 9. 13)		弁理士 新見 浩一
(33) 優先権主張国	フランス (FR)	(72) 発明者	ド ロムフ クリストフ
(81) 指定国	EP (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), AU, CA, IL, JP, US		フランス国 リール リュ ド ラ バセ ー 1 1 6

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 サイトカイン産生誘導抗体

## (57) 【要約】

本発明は、モノクローナル抗体 (AcMo) またはポリクローナル抗体を用いて、形質転換されてもされなくてもよい免疫系に属するエフェクター細胞の活性化を測定する方法に関する。本発明は、(i) 抗体の存在下で反応培地においてCD16受容体発現細胞、および(ii) 該抗体の抗原、を接触させること、ならびにCD16受容体発現細胞によって産生される少なくとも一つのサイトカインの量を測定することからなることを特徴とする。本発明はまた、自己免疫疾患および炎症疾患、癌、ならびに病原体による感染症の治療のために意図されるIFN またはIL2のようなサイトカインおよびインターロイキンの発現を誘導することができる抗体の選択にも関する。

**【特許請求の範囲】****【請求項 1】**

CD16受容体発現細胞を、抗体および該抗体に対する抗原の存在下で反応培地において接触させること、ならびにCD16受容体発現細胞によって産生された少なくとも一つのサイトカインの量を測定することを含むことを特徴とする、モノクローナル抗体（MoAb）またはポリクローナル抗体による、形質転換されてもされなくてもよい免疫系に属するエフェクター細胞の活性化を測定する方法。

**【請求項 2】**

エフェクター細胞がCD16受容体発現Jurkat細胞であることを特徴とする、請求項1記載の方法。

**【請求項 3】**

IL-1、IL-2、IL-3、IL-4、IL-5、IL-6、IL-7、IL-8、IL-9、IL-10等、TNF、TGF、IP10およびIFNから選択される少なくとも一つのサイトカインが定量されることを特徴とする、請求項1および2のいずれかに記載の方法。

**【請求項 4】**

インターロイキンIL-2が定量されることを特徴とする、請求項1～3の一項に記載の方法。

**【請求項 5】**

産生されたサイトカインの量がエフェクター細胞の活性化または阻害のマーカーであることを特徴とする、請求項1～4の一項に記載の方法。

**【請求項 6】**

分泌されたインターロイキンIL2の量が、その抗原結合完全性（Fc機能）および有効性（抗原性部位）に関してCD16受容体によって結合される抗体の質を反映することを特徴とする、請求項1～5の一項に記載の方法。

**【請求項 7】**

分泌されたインターロイキンIL2の量がADCC型活性と相関することを特徴とする、請求項1～6の一項に記載の方法。

**【請求項 8】**

免疫系のCD16受容体発現エフェクター細胞を、抗体および該抗体に対する抗原の存在下で反応培地において接触させること、ならびにCD16受容体発現細胞によって産生された少なくとも一つのサイトカインの量を測定することを含むことを特徴とする、モノクローナル抗体またはポリクローナル抗体の有効性を評価する方法。

**【請求項 9】**

形質転換されてもされなくてもよい免疫系のCD16受容体発現エフェクター細胞を、抗体および該抗体に対する抗原の存在下で反応培地において接触させること、ならびにCD16受容体発現細胞によって産生された少なくとも一つのサイトカインの量を測定することを含むことを特徴とする、細胞が有効なモノクローナル抗体を産生できるか否かを評価する方法。

**【請求項 10】**

抗体を産生する細胞が、CHO、YB2/0、ヒトリンパ芽球様細胞、昆虫細胞、およびマウス骨髄腫細胞、または他の任意の発現細胞から選択されることを特徴とする、請求項9記載の方法。

**【請求項 11】**

形質転換されてもされなくてもよい免疫系のCD16受容体発現エフェクター細胞を、抗体および該抗体に対する抗原の存在下で反応培地において接触させること、ならびにCD16受容体発現細胞によって産生された少なくとも一つのサイトカインの量を測定することを含むことを特徴とする、一つまたはそれ以上の精製段階後のポリクローナル抗体の有効性および完全性を評価する方法。

**【請求項 12】**

抗体の非存在下、または陰性参照物質としての所定の抗体の存在下における対照と比較

10

20

30

40

50

して、CD16発現細胞によるIL-2放出量の100%、250%、500%、または1000%より多い増加が認められる抗体が選択されることを特徴とする、請求項1~11の一項に記載の方法。

【請求項13】

反応混合物がヒト免疫グロブリン(IVIg)を含むことを特徴とする、請求項1~12の一項に記載の方法。

【請求項14】

同様にADCCアッセイ法を含むことを特徴とする、請求項1~12の一項に記載の方法。

【請求項15】

CD16-受容体発現エフェクター細胞によるIL-1、IL-2、IL-3、IL-4、IL-5、IL-6、IL-7、IL-8、IL-9、IL-10等、TNF、TGF、IP10およびIFNから選択される少なくとも一つのサイトカインの産生を誘導することができるキメラ、ヒト化、またはヒトモノクローナル抗体を選択するために、請求項1~14の一項に記載の方法の使用。 10

【請求項16】

トランスジェニック植物またはトランスジェニック哺乳類によるMoAbsの産生を評価するために請求項1~14の一項に記載の方法の使用。

【請求項17】

治療的治療、特に自己免疫および炎症疾患、癌、ならびに病原性物質による感染症の治療にとって有効である抗体を選択するために、請求項1~14の一項に記載の方法の使用。

【請求項18】

免疫系に属するエフェクター細胞による少なくとも一つのサイトカインの産生を誘導する薬剤を調製するために、請求項15~17の一項に記載の方法から得ることができるキメラ、ヒト化、またはヒトモノクローナル抗体の使用。 20

【請求項19】

免疫系に属するエフェクター細胞による少なくとも一つのサイトカインの産生を誘導する薬剤を調製するために、ラット骨髄腫細胞株、特にYB2/0およびその誘導体の細胞によって産生されるキメラ、ヒト化、またはヒトモノクローナル抗体の使用。

【請求項20】

CD16受容体発現エフェクター細胞による、IL-1、IL-2、IL-3、IL-4、IL-5、IL-6、IL-7、IL-8、IL-9、IL-10等、TNF、TGF、IP10およびIFNから選択される少なくとも一つのサイトカインの産生を誘導する薬剤を調製するための、請求項19記載の使用。 30

【請求項21】

免疫系に属するエフェクター細胞による少なくとも一つのサイトカインの産生を誘導することが意図される薬剤を調製するために、短い鎖、低い程度のシアリル化、非インターカレート末端結合点マンノースおよびGlcNAc、ならびに低い程度のフコシル化を有する両触角型のグリカン構造を有するキメラ、ヒト化、またはヒトモノクローナル抗体の使用。

【請求項22】

CD16受容体発現エフェクター細胞による、IL-1、IL-2、IL-3、IL-4、IL-5、IL-6、IL-7、IL-8、IL-9、IL-10等、TNF、TGF、IP10およびIFNから選択される少なくとも一つのサイトカインの産生を誘導する薬剤を調製するための、請求項21記載の使用。

【請求項23】

免疫系に属するエフェクター細胞による少なくとも一つのサイトカインの分泌を誘導することが意図される薬剤を調製するために、G0F+G1F型が、50%未満、好ましくは30%未満であると理解される、G0+G1+G0F+G1F型に関して60%より高い、好ましくは80%より高いグリカン含有量を有する抗体の組成物の利用。 40

【請求項24】

CD16受容体発現エフェクター細胞による、IL-1、IL-2、IL-3、IL-4、IL-5、IL-6、IL-7、IL-8、IL-9、IL-10等、TNF、TGF、IP10およびIFNから選択される少なくとも一つのサイトカインの産生を誘導する薬剤を調製するための、請求項23記載の使用。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

## 【0001】

本発明は、CD16受容体発現細胞を、抗体および該抗体に対する抗原の存在下で反応培地において接触させること、およびCD16受容体発現細胞によって産生された少なくとも一つのサイトカインの量を測定することを含むことを特徴とする、モノクローナル抗体 (MoAb) またはポリクローナル抗体による、免疫系に属するまたはインビトロで改変されたエフェクター細胞の活性化を測定する方法に関する。本発明はまた、サイトカインおよびインターロイキン、特にIFN またはIL2の発現を誘導する特徴を有する抗体の選択にも関する。

## 【背景技術】

## 【0002】

ポリクローナル抗体またはモノクローナル抗体による免疫療法は、医薬品の最も重要な局面の一つとなりつつあるプロセスである。一方、臨床試験において得られた結果は、対照的であるように思われる。実際、モノクローナル抗体は、有効性が不十分であることが判明するかも知れない。今日、抗体の特性を改善するために、免疫グロブリンFc 断片に対する研究が行われている。最終的に、これによって、エフェクター細胞 (マクロファージ、T-リンパ球、およびNK細胞) の受容体と相互作用して活性化する抗体を得ることができるとは思われる。

## 【0003】

特定の免疫グロブリンGの生物活性は、分子上に存在するオリゴ糖の構造、および特にそのFc部分に依存する。全てのヒトおよびマウスサブクラスのIgG分子は、それぞれの重鎖のCH<sub>2</sub>ドメイン (ヒトIgGに関しては残基Asn 297) に結合したN-オリゴ糖を有する。抗体のエフェクター分子 (Fc受容体および補体) との相互作用能に及ぼすこのグリカン残基の影響が証明されている。チュニカマイシンの存在下で培養することによるヒトIgG1のグリコシル化の阻害によって、例えば、単球およびマクロファージ上に存在するFc R1受容体に対するこの抗体の親和性が50倍減少する (Leatherbarrowら、1985)。非グリコシル化IgG3はNK細胞上のFc RIII受容体によるADCC型の溶解を誘導することができないことが記述されていることから (Lundら、1990)、Fc RIII受容体に対する結合はまた、IgG上の糖質の喪失によっても影響を受ける。

## 【0004】

しかし、これらのグリカン残基の存在が必要であることの他に、エフェクター機能に関する能力において差を生じることができるのは、より正確にはその構造の不均一性である。個体によって多様であるガラクトシル化プロファイルが認められている。これらの差は、おそらくこれらの個体の細胞クローンのあいだのガラクトシルトランスフェラーゼと他の酵素の活性の相違を反映している (Jefferisら、1990)。翻訳後プロセスのこの通常的不均一性のために様々な形の糖が生成されるが (モノクローナル抗体の場合においても)、それによってリウマチ性関節炎またはクローン病のような特定の病理状態に関連した異型性の構造が起こりえて、それらの場合、非ガラクトシル化残基がかなりの割合で存在することが証明されている (Parekhら、1985)。

## 【0005】

様々なグリカン構造と抗体活性のあいだに存在する関係によって提起される複雑さに向かい合う場合、どの抗体が有効であるかを迅速に識別することが有用であり、それによってこのように免疫系の特定の成分の活性化または阻害においてより大きい有効性または特定の特性を有する抗体を産生する細胞を選択することができる。

## 【発明の開示】

## 【0006】

2000年4月12日の出願FR第004685号 (LFB) において、本発明者らは、Fc RIIIを発現するエフェクター細胞を活性化することができるモノクローナル抗体を調製する新規方法を記述している。この方法において、ハイブリドーマまたはトランスフェクト細胞株に由来するモノクローナル抗体を、該抗体の標的細胞、Fc RIII発現細胞を含むエフェクター細胞、および多価IgGを含む反応混合物において調べる。このように、標的細胞の%溶解を

10

20

30

40

50

決定すること、および標的細胞の有意な溶解を引き起こす（Fc RIII型ADCC活性）エフェクター細胞を活性化するモノクローナル抗体を選択することが可能である。例えば、抗D抗体のFab部分は、赤血球が保有するRh D抗原に結合するであろう。この結合の後、そのFc部分は、エフェクター細胞（NK細胞）のFc RIII受容体またはCD16に結合する。この「サンドイッチ」は、赤血球を溶解するパーフォリンのような化学物質の分泌を誘導する。したがって、これが抗原依存的細胞障害性（ADCC）である。生理条件に近づけるために、試験は、ヒト多価免疫グロブリンの存在下で行われる。

**【0007】**

本発明の意味において、抗体のそのリガンドに対する結合は、CD16トランスフェクトJurkat細胞の活性化を誘導して、IL2分泌を誘導できることが判明している。Jurkat CD16によるIL2の分泌と、エフェクター細胞のCD16媒介ADCC活性とのあいだに強い相関が認められている。さらに、本発明者らは、所定の抗原に対する同じ抗体が、マウス骨髄腫株において産生された場合には全く無効であるが、他の細胞株において産生された場合には、非常に有効であることが判明することを認めた。

**【0008】**

したがって、問題は、所定の抗体がエフェクター細胞によるサイトカインの産生を刺激することができるか否か、および放出されたサイトカインの特性に従ってそのような活性化の結末を決定することである。

**【0009】**

したがって、本発明は、分泌されたIL2または他のサイトカインを測定することによって、Jurkat CD16試験を用いて選択された抗体を用いることを提案し、それによって治療的用途に関する該抗体の生物活性を保証することができる。

**【0010】****説明**

このように、第一の局面において、本発明は、抗体と該抗体に対する抗原の存在下でCD16受容体発現細胞を反応培地において接触させる段階、およびCD16受容体発現細胞によって産生された少なくとも一つのサイトカインの量を測定する段階を含むことを特徴とする、モノクローナル抗体（MoAb）またはポリクローナル抗体による、形質転換されてもされなくてもよい免疫系に属するエフェクター細胞の活性化を測定する方法に関する。

**【0011】**

「形質転換細胞」という用語は、受容体、特にCD16受容体を発現するように遺伝子改変されている細胞を意味すると解釈される。

**【0012】**

一般的に、抗体を選択するために、CD16、CD32、およびCD64を含む、Fc受容体をコードする発現ベクターをトランスフェクトしたJurkat型細胞株またはもう一つの細胞株をエフェクター細胞として利用する。好ましくは、CD16受容体をコードする発現ベクターをトランスフェクトしたJurkat株をエフェクター細胞として用いる。この株は、不死化されており、培養培地において無限に増殖することから、特に都合がよい。

**【0013】**

定量される可能性があるサイトカインにおいて、IL-1、IL-2、IL-3、IL-4、IL-5、IL-6、IL-7、IL-8、IL-9、IL-10等、TNF、TGF、IP10およびIFNから選択される少なくとも一つのサイトカインの産生を測定することができる。インターロイキンであるIL-2を選択すれば都合がよいであろう。

**【0014】**

産生されるサイトカインの量は、エフェクター細胞の活性化または阻害に関するマーカーである。

**【0015】**

好ましくは、分泌されるインターロイキンIL2の量は、その抗原結合完全性（Fc機能）および有効性（抗原部位）に関してCD16受容体に結合した抗体の質を反映する。IL-2の量の測定は、ADCC型活性に相関する。

## 【0016】

もう一つの局面において、本発明は、形質転換されてもされなくてもよい免疫系のCD16受容体発現エフェクター細胞を、抗体と該抗体に関する抗原の存在下で反応培地において接触させること、およびCD16受容体発現細胞によって産生された少なくとも一つのサイトカインの量を測定することを含むことを特徴とする、モノクローナル抗体またはポリクローナル抗体の有効性を評価する方法に関する。

## 【0017】

この方法は、抗ヒト赤血球Rh D特異性を有するモノクローナル抗体またはポリクローナル抗体の有効性を評価するために特に適している。

## 【0018】

もう一つの局面において、本発明は、形質転換されてもされなくてもよい免疫系のCD16受容体発現エフェクター細胞を、抗体と該抗体に関する抗原の存在下で反応培地において接触させること、およびCD16受容体発現細胞によって産生された少なくとも一つのサイトカインの量を測定することを含むことを特徴とする、細胞が有効なモノクローナル抗体を産生できるか否かを評価する方法に関する。

## 【0019】

本発明の方法は、CHO、YB2/0、ヒトリンパ芽球様細胞、昆虫細胞、およびマウス骨髄腫細胞のような、治療抗体を産生するために用いられる細胞について実施することができる。

## 【0020】

本発明の方法はまた、トランスジェニック植物またはトランスジェニック哺乳類によって産生されたMoAbの評価に適用してもよい。

## 【0021】

相補的な局面において、本発明は、形質転換されてもされなくてもよい免疫系のCD16受容体発現エフェクター細胞を、精製抗体と該抗体に関する抗原の存在下で反応培地において接触させること、およびCD16受容体発現細胞によって産生された少なくとも一つのサイトカインの量を測定することを含むことを特徴とする、一回またはそれ以上の精製段階後にポリクローナル抗体の有効性および完全性を評価する方法に向けられる。

## 【0022】

上記の方法は、選択的にヒト免疫グロブリン(IVIg)の存在下で行うことができる。

## 【0023】

一例として、抗体の非存在下での対照、または陰性対照としての所定の抗体と比較して、IL-2放出量における100%、250%、500%、または1000%より大きい増加が認められる抗体が選択されるであろう。

## 【0024】

本発明はまた、治療的治療にとって有効である抗体を選択するために上記の方法を用いることに向けられる。例えば、選択される抗体は抗Dであってもよい。同様に、本発明はまた、自己免疫および炎症疾患、癌、病原体による感染症の治療のために意図されてもよい。

## 【0025】

本発明はまた、少なくとも一つのサイトカイン、特にIL-2、IFN、およびTNFをアッセイすることができる上記の方法を行うために必要な手段および試薬、ならびにCD16受容体発現エフェクター細胞を含む、抗体の生物活性を評価するキットにも関する。

## 【0026】

さらに、このアッセイ法はまた、ADCCアッセイ法を含んでもよい。この点において、本発明は、CD16受容体発現細胞を、抗体と該抗体に関する抗原の存在下で反応培地において接触させること、およびCD16受容体発現細胞によって産生された少なくとも一つのサイトカインの量を測定することを含むことを特徴とする、最適化されたキメラ、ヒト化またはヒトモノクローナル抗体を選択する方法に関する。

## 【0027】

10

20

30

40

50

特定の態様において、本発明の抗体は、白血球、特にNK(ナチュラルキラー)ファミリーによる、または単球-マクロファージグループによる少なくとも一つのサイトカインの分泌を誘導することができる。一般的に、抗体を選択する場合、CD16、CD32、およびCD64を含むFc受容体をコードする発現ベクターをトランスフェクトしたJurkat型細胞株またはもう一つの細胞株を、エフェクター細胞として利用する。好ましくは、抗体を選択する場合、CD16受容体をコードする発現ベクターをトランスフェクトしたJurkat細胞株をエフェクター細胞として用いる。この細胞株は、それが不死化されており、培養培地において無限に増殖することから、特に都合がよい。分泌されるインターロイキンIL2の量は、その抗原結合完全性(Fc機能)および有効性(抗原性部位)に関してCD16受容体によって結合される抗体の質を反映する。

10

**【0028】**

もう一つの態様において、最適化抗体は、Fc断片のグリカン構造の改変によってエキスピボで精製および/または改変した後に調製することができる。この作用に対して、抗体のグリカン構造を改変するために、如何なる適した化学的、クロマトグラフィー、または酵素的手段も用いることができる。

**【0029】**

もう一つの態様において、抗体は、ラット骨髄腫細胞株、特にYB2/0およびその誘導体の細胞によって産生することができる。上記の抗体を産生するその特性のために他の細胞株を選択してもよい。例えば、ヒトリンパ芽球様細胞、昆虫細胞、およびマウス骨髄腫細胞を試験してもよい。選択は、トランスジェニック植物またはトランスジェニック哺乳類によって産生された抗体を評価するために適用してもよい。この作用のため、CHOにおける産生を、本発明に従う抗体が得られる産生システムを比較および選択するための参照(CHOは医薬品の抗体産生のために用いられている)とする。

20

**【0030】**

抗体の一般的なグリカン構造は、鎖が短く、シアリル化の程度は低く、非インターカレート末端結合点マンノースおよびGlcNAcs、および低い程度のコシ化の両触角型構造である。これらの抗体において、中間型のGlcNAc含有量は非ゼロである。例えば、G0+G1+G0F+G1F型に関して60%より高い、好ましくは80%より高い含有量を有する抗体の組成物を利用してよく、G0F+G1F型は、50%未満、好ましくは30%未満であると理解される。これらの組成物は、ラット骨髄腫細胞株、例えばYB2/0細胞株について得ることができる。

30

**【0031】**

第二の局面において、本発明は、形質転換されてもされなくてもよい免疫系のCD16受容体発現エフェクター細胞を、試験抗体と該試験抗体に関する抗原の存在下で反応培地において接触させること、およびCD16受容体発現細胞によって産生された少なくとも一つのサイトカインの量を測定することを含むことを特徴とする、免疫系に属するエフェクター細胞による少なくとも一つのサイトカインの分泌を誘導することが意図される薬剤を調製するために、上記の抗体を利用することに向けられる。

**【0032】**

好ましくは、抗体を選択する場合、CD16受容体をコードする発現ベクターをトランスフェクトしたJurkat細胞株をエフェクター細胞として用いる。該放出されたサイトカインは、インターロイキン、インターフェロン、および組織壊死因子(TNF)である。このように、選択された抗体は、免疫系のCD16受容体発現エフェクター細胞による、IL-1、IL-2、IL-3、IL-4、IL-5、IL-6、IL-7、IL-8、IL-9、IL-10等、TNF、TGF、IP10、およびIFNから選択される少なくとも一つのサイトカインの分泌の誘導能を有する。

40

**【0033】**

好ましくは、選択される抗体は、免疫系のCD16受容体発現エフェクター細胞によるIL-2の分泌の誘導能を有する。分泌されるインターロイキンIL2の量は、その抗原結合完全性(Fc機能)および有効性(抗原性部位)に関してCD16受容体によって結合される抗体の質を反映する。IL2の量の測定は、ADCC型の活性と相関する。

50

## 【0034】

選択は、CHO、YB2/0、ヒトリンパ芽球様細胞、昆虫細胞、およびマウス骨髄腫細胞のような、治療抗体を産生するために一般的に用いられる細胞によって産生される抗体に関し行うことができる。選択はまた、トランスジェニック植物またはトランスジェニック哺乳類によって産生された抗体の評価に適用してもよい。

## 【0035】

好ましくは、本発明は、免疫系に属するエフェクター細胞による少なくとも一つのサイトカインの分泌を誘導することが意図される医薬品を調製するために、ラット骨髄腫細胞株、例えばYB2/0細胞株によって産生された抗体を用いることに向けられる。この点において、本発明は、免疫系に属するエフェクター細胞による少なくとも一つのサイトカインの分泌を誘導することが意図される医薬品を調製するために、差が短く、シアリル化の程度は低く、非インターカレート末端結合点マンノースおよびGlcNAcs、および低い程度のフコシル化を有する両触角型のグルカン構造を有する抗体を用いることに関する。この抗体において、中間型GlcNAc含有量は、非ゼロである。例えば、G0+G1+G0F+G1F型に関して60%より高い、好ましくは80%より高い含有量を有する抗体の組成物を利用してよく、G0F+G1F型は、50%未満、好ましくは30%未満であると理解される。

10

## 【0036】

特定の態様において、選択される抗体は、白血球、特にNK(ナチュラルキラー)ファミリーによる、または単球-マクロファージグループの細胞による少なくとも一つのサイトカインの分泌を誘導することができる。

20

## 【0037】

本発明はまた、病的な細胞、またはヒトに対して病原性である生物に由来する抗原に対して特異的である上記の選択された抗体を用いることに関する。

## 【0038】

この抗体は、モノクローナル抗体またはポリクローナル抗体である。

## 【0039】

例えば、抗体は抗ヒト赤血球Rh特異性を有するモノクローナル抗体またはポリクローナル抗体である。

## 【0040】

本発明に従う抗体はまた、ヒトに対して病原性であるウイルス、悪性腫瘍抗原、またはヒトに対して病原性である細菌もしくは寄生虫の抗原に対する抗体であってもよい。

30

## 【0041】

都合のよいことに、選択した抗体は抗体の非存在下、または陰性対照としての所定の抗体の存在下での対照と比較してIL-2放出量の100%、250%、500%、または1000%より多い増加を示す。上記の方法は、選択的にヒト免疫グロブリン(IVIg)の存在下で行うことができる。比較のために、CHO細胞において産生された相同な抗体、またはそうでなければ市販の参照抗体を用いてもよい。

## 【0042】

補助的な局面において、本発明は、ヒトの医薬品における治療的補助剤として、特に自己免疫および炎症疾患、癌、ならびに病原性物質による感染症を治療するために意図される医薬品を製造するために該選択された抗体を用いることに向けられる。

40

## 【0043】

実施例1: Jurkat CD16アッセイ法

抗体:

WinRhoポリクローナル抗体、DF5-EBVモノクローナル抗体、DF5-YB2/0モノクローナル抗体。

## 【0044】

原理:

このアッセイ法は、抗D抗体がJurkat CD16細胞において発現されたCD16受容体(FcRII)に結合して、IL-2分泌を誘導するか否かを評価する。

50

## 【 0 0 4 5 】

このアッセイ法は、96ウェルプレートにおいて以下の材料を接触させることからなる：抗D抗体、パパイン処理Rh陽性赤血球、Jurkat CD16細胞、およびPMA。

## 【 0 0 4 6 】

37 で一晩インキュベートした後、96ウェルプレートを遠心して、上清に分泌されたIL2の量をアッセイする。

## 【 0 0 4 7 】

材料

陽性対照抗体：ポリ-D WinRho、DF5-YB2/0。

陰性対照抗体：DF5。

Rh陽性赤血球。

JurkatCD16細胞。

IL2アッセイキット：R/DのQuantikine。

10

## 【 0 0 4 8 】

方法

赤血球のパパインによる処置

PBSにおいて希釈した赤血球沈降物1 mlをパパイン溶液(1 mg/ml) 1 mlと共に37 で10分インキュベートする。H<sub>2</sub>O-0.15 M NaClにおいて洗浄を3回行う。

## 【 0 0 4 9 】

反応混合物：

- 抗体：IMDM 5% SVFにおける150 ng/mlの希釈液50 μl、
- PMA：IMDM 5% SVCにおける40 ng/mlの希釈液50 μl、
- パパインによって処理した赤血球。IMDM 5% SVFにおいて $8 \times 10^6$ 個/mlを50 μl、
- Jurkat CD16。IMDM 5% SVFにおいて $2 \times 10^6$ 個/mlを50 μl。

37 で一晩インキュベーション。

次に、プレートを遠心して、上清100 μlを採取して、市販のキットによってIL2に関してアッセイする。450 nmで読み取る。

20

## 【 0 0 5 0 】

値 (pg/ml) を各試料のヒストグラムの形で示す。

## 【 0 0 5 1 】

実施例2：ADCCおよびJurkat CD16によるIL-2放出のインビトロ相関

この試験に関して、三つの抗Dモノクローナル抗体を比較した。

30

## 【 0 0 5 2 】

Mab DF5-EBVを、D-陰性免疫ドナーから得て、EBVによる形質転換によって不死化したヒトB-リンパ球から産生した。この抗体は、臨床試験においてRh陽性赤血球を循環血から消失させることができないことが示されたことから、これを陰性対照として用いた。

## 【 0 0 5 3 】

モノクローナル抗体 (Mab) DF5-YB2/0は、YB2/0細胞株へのDF5-EBVの一次配列を発現させることによって得た。モノクローナル抗体R297および他の組換え型抗体も同様にYB2/0において発現させた。

40

## 【 0 0 5 4 】

これらの抗体を、エフェクターとして単核球 (PBL) を用いてパパイン処理赤血球の溶解誘導能に関してインビトロでアッセイした。

## 【 0 0 5 5 】

アッセイ法は全て、生理的条件を再構築するようにヒト免疫グロブリン (IVIg) の存在下で行った。

## 【 0 0 5 6 】

IVIgは、高い親和性で、Fc RI (CD64) に結合すると考えられる。二つのMabs DF5-YB2/0およびR297は、WinRho抗体と同等のレベルで赤血球溶解を誘導する。一方、Mab DF5-EBVは、完全に無効である。

50

## 【0057】

第二のシリーズの実験において、精製NK細胞および無処置赤血球をそれぞれ、エフェクターおよび標的として用いた。5時間インキュベートした後、抗DMab R297およびDF5-YB2/0は、赤血球の溶解を引き起こすことができることが示されたが、DF5-EBVは無効のままであった。

## 【0058】

これらの二つの実験において、赤血球の溶解は、Fc RIII (CD16) に対する抗体3G8によって阻害された。

## 【0059】

要約すると、これらの結果は、抗体R297および抗体DF5-YB2/0によって得られたADCCが、NK細胞の表面で発現されたFc RIIIを含むことを証明している。

10

## 【0060】

本発明の状況において、第三のシリーズの実験は、抗D抗体の有効性を評価するために、Jurkat CD16細胞を用いるインビトロアッセイ法の値を示した。抗体をRh陽性赤血球およびJurkat CD16細胞と共に一晩インキュベートした。上清へのIL-2の放出をELISAによって評価した。ADCCとJurkat細胞の活性化とのあいだに強い相関を認め、このことは、このアッセイ法をFc RIII (CD16) に対するその反応性の関数として抗D抗体を区別するために用いることができることを意味している。

## 【0061】

同じ試料をADCCによっておよびJurkat IL2アッセイ法において評価する。結果を参照抗体「LFB-R297」の百分率として表記する。二つの技術のあいだの相関曲線は係数 $r2 = 0.9568$  (図10) を有する。

20

## 【0062】

結論すると、これらのデータは、そのFc RIII特異的ADCC活性に関して抗体の構造の翻訳後改変の重要性を示している。IL-2のようなサイトカインの放出は、この活性を反映する。

## 【0063】

実施例3：NK細胞の活性化とIL2およびIFN の産生

試験モデル：末梢血から精製したNK細胞

適用：抗腫瘍反応の増強

30

IL2は、T-リンパ球およびNK細胞自身の活性化を誘導し、これによって、細胞増殖の刺激まで起こりうる。IFN はCTLsの活性を刺激して、マクロファージの活性を増強することができる。

## 【0064】

実施例4：単球-マクロファージの活性化とTNFおよびIL-1Raの産生

適用：貪食の増強および抗炎症特性の誘導

TNFは、腫瘍浸潤リンパ球およびマクロファージの増殖を刺激する。IL-1Raは、その受容体のレベルでIL1と競合するマクロファージによって産生されるサイトカインであり、このように、抗炎症作用を発揮する。

## 【0065】

実施例5：樹状細胞の活性化とIL10の産生

適用：特定の抗原に対して特異的な寛容の誘導

IL10は、様々なエフェクター細胞の活性化およびサイトカインの産生を阻害する分子である。

40

## 【0066】

実施例6：様々なエフェクター細胞によるサイトカイン分泌の誘導

三つの細胞集団を調べた：多形核細胞、単核球、およびNK細胞。サイトカイン合成は、標的の存在に依存する。抗体R297およびポリクローナル抗D抗体によって誘導されるサイトカインプロファイルにはほとんど差がない。AD1は、非常にしばしばサイトカイン分泌を誘導しない。

50

## 【 0 0 6 7 】

結果：

## 6.1

モノクローナル抗体R297およびポリクローナル抗体WinRhoは、単核球の存在下でIL8のかなりの分泌を誘導する。この分泌は、抗体濃度および抗原性標的の存在に依存する。抗体AD1は、サイトカイン産生の分泌の誘導に関してかなり有効性が低く（図11）、すなわちサイトカイン産生をあまり誘導することができない。

## 【 0 0 6 8 】

単核球（MNC）に関して、モノクローナル抗体R297およびポリクローナル抗体WinRhoは、TNF のかなりの分泌を誘導し、AD1より大きいもののより程度は弱いIL6、IFN 、IP10、TNF 、およびTGF の分泌を誘導する。最高の抗体濃度で、IL6、IFN 、およびIP10のこの分泌は増加するが、TNF およびTGF に関しては減少する（図12）。 10

## 【 0 0 6 9 】

## 6.2

モノクローナル抗体R297およびポリクローナル抗体WinRhoは、多形核細胞による、非常に弱いAD1より大きいIL2、IFN 、IP10、およびTNFの分泌を誘導する。この分泌は抗体濃度依存的である（図13）。

## 【 0 0 7 0 】

## 6.3

モノクローナル抗体R297およびポリクローナル抗体WinRhoは、NK細胞による、IFN 、IP10、およびTNFのかなりの分泌を誘導する。この分泌は抗体濃度依存的である（図14）。 20

## 【 0 0 7 1 】

実施例7：YB2/0において産生された最適化キメラ抗CD20および抗HLA-DR抗体

緒言

本発明者らの最初の結果は、YB2/0において産生された抗D抗体および臨床的に用いられるポリクローナル抗体も同様に、精製NK細胞、または単核球からのサイトカイン、特にTNF およびインターフェロン（IFN ）の産生を誘導することを示した。一方、他の細胞株において産生される他の抗D抗体は、ADCCにおいて陰性であり、この分泌を誘導できないことが証明された。

## 【 0 0 7 2 】

さらなる結果は、このメカニズムが、Rh陽性赤血球の存在下における抗D抗体に限定されず、YB2/0において発現された抗CD20および抗HLA-DR抗体にも当てはまることを以下に示している。CHOにおける発現は、抗体に実質的により弱い活性化特性を付与する。これは、ADCCによって得られた結果と相関する。 30

## 【 0 0 7 3 】

材料

抗体

抗CD20：YB2/0にトランスフェクトしたキメラ抗CD-20抗体を、CHOにおいて産生される市販の抗CD20抗体（リツキサ）と比較する。

抗HLA-DR：キメラ抗HLA-DR抗体をコードする同じ配列をCHO（B11）またはYB2/0（4B7）にトランスフェクトする。 40

標的細胞：その表面上でCD20およびHLA-DR抗原を発現するRaji細胞。

エフェクター細胞：ヒト血液バッグから負の選択によって精製したヒトNK細胞。

## 【 0 0 7 4 】

方法

様々な濃度の抗CD20または抗HLA-DR抗体をRaji細胞（標的）およびNK細胞（エフェクター細胞）と共にインキュベートする。16時間インキュベートした後、細胞を遠心する。上清をTNF およびIFN に関してアッセイする。

## 【 0 0 7 5 】

結果：

## 7.1

TNF : 結果を上清においてアッセイしたTNF のpg/mlで表記する。反応混合物に加えた抗体の様々な濃度を、X-軸に示す(図15)。

【0076】

YB2/0において産生されたキメラ抗CD20および抗HLA-DR抗体は、CHOにおいて産生された同じ抗体と比較してその標的(Raji)の存在下でより高いレベルのTNFを誘導する。TNFの量は、加えた抗体濃度に明らかに用量依存的である。抗体10 mg/mlにおいて、CHOにおいて産生された抗体と比較して、5倍多いTNF がYB2/0において産生された抗体によって誘導される。

【0077】

10

## 7.2

IFN :

結果を、上清においてアッセイされたIFN のpg/mlとして表記する。反応混合物に加えた抗体の様々な濃度を、X-軸に示す(図15)。

【0078】

YB2/0において産生されたキメラ抗CD20および抗HLA-DR抗体は、CHOにおいて産生された同じ抗体と比較してその標的(Raji)の存在下でより高いレベルのIFN を誘導する。IFNの量は、加えた抗体濃度に明らかに用量依存的である。用いた全ての抗体濃度(0~200 ng/ml)において、CHOにおいて産生された抗HLA-DR抗体は、IFN の分泌を誘導しないが、YB2/0において産生された抗体の40 ng/mlは、IFN の約1000 pg/mlを誘導する。

20

【0079】

抗CD20抗体に関して、IFN の300 pg/mlを誘導するためには、YB2/0において産生された抗体の10 ng/ml未満、CHOにおいて産生された抗体の200 ng/mlが必要である(図16)。

【0080】

参考文献

Jefferis, R., Lund, J., Mizutani, H., Nakagawa, H., Kawazoe, Y., Arata, Y. and Takahashi, N. A comparative study of the N-linked oligosaccharides structure of human IgG Subclass proteins. *Biochem. J.*, 268:529-537 (1990).

Leatherbarrow, R.J., Rademacher, T.W., Dwek, R.A., Woof, J.M., Clark, A., Burton, D.R., Richardson, N. and Feinstein, A. Effector functions of monoclonal aglycosylated mouse IgG2a; binding and activation of complement component C1 and interaction with human Fc receptor. *Molec. Immun.* 22, 407-415 (1985). 10

Lund, J., Tanaka, T., Takahashi, N., Sarmay, G., Arata, Y. and Jefferis, R. A protein structural change in aglycosylated IgG3 correlates with loss of hu Fcγ RI and hu FcγRIII binding and/or activation. *Molec. Immun.* 27, 1145-1153 (1990). 20

Parekh, R.B., Dwek, R.A., Sutton, B.J., Fernandes, D.L., Leung, A., Stanworth, D., Rademacher, T.W., Mizuochi, T., Taniguchi, T., Matsuta, K., Takeuchi, F., Nagano, Y., Miyamoto, T. and Kobata, A. Association of rheumatoid arthritis and primary osteoarthritis with changes in the glycosylation pattern of total serum IgG. *Nature*, 316:452-457 (1985). 30

【図面の簡単な説明】

【0081】

【図1】MNC ADCCアッセイ法の説明。テゲリン (IVIg) の存在下で単核球を抗Rh D抗体およびRh +赤血球 (標的) と共にインキュベートする。37 で一晩インキュベートした後、赤血球の溶解を、反応培地に放出されたヘモグロビンの量を評価することによって測定する。

【図2】NM ADCCアッセイ法の説明。精製NK細胞を抗Rh D抗体およびRh +赤血球 (標的) と共にインキュベートする。37 で一晩インキュベートした後、赤血球の溶解を、反応培地に放出されたヘモグロビンの量を評価することによって測定する。 40

【図3】NK ADCCの結果と抗CD16「3G8」による阻害。抗D抗体DF5-EBV (EBV-不死化B細胞によって発現される)、およびDF5-YB2/0 (YB2/0細胞によって発現される) を、NK細胞の存在下におけるRh D赤血球溶解の誘導能に関してポリクローナル抗体WinRhoと比較する。ADCCの阻害を、抗CD16 3G8の存在下で調べる。

【図4】Jurkat CD16アッセイ法の説明。Jurkat CD16細胞を、Rh +赤血球およびPMAの存在下で様々な抗D抗体と共に混合する。一晩インキュベートした後、IL-2の上清へのこの放出をELISAによって定量する。

【図5】Jurkat CD16アッセイ法の結果。注釈：ADCC-NKにおいて陽性である抗体は、Jurk 50

at CD16およびその標的の存在下でIL2の分泌を誘導する。

【図6】その標的の存在下で抗体-活性化される白血球によるサイトカイン（IL-2、IFNおよびTNF）の放出。A - 白血球活性化スキーム B - 白血球を、赤血球の存在下で様々な抗体と共にインキュベートする。一晚インキュベートした後、TNF およびIFN の上清への放出をELISAによって定量した。

【図7】その標的の存在下で抗体活性化されるNK細胞によるサイトカイン（IFN、TNF）の放出。A - NK細胞活性化スキーム B - 精製NK細胞を、Rh +赤血球の存在下で様々な抗D抗体と混合した。一晚インキュベートした後、TNF およびIFN の上清への放出をELISAによって定量した。

【図8】抗CD20によって活性化されたJurkat CD16によるIL2の放出。A - Jurkat細胞の活性化スキーム。B - Jurkat CD16細胞を、Raji細胞およびPMAの存在下で様々な抗CD20抗体（マウス抗体CAT13およびキメラ抗体C273）と共に混合した。一晚インキュベートした後、上清へのIL-2の放出をELISAによって定量した。

【図9】抗Dによって活性化されたJurkat CD16によるIL2の放出。A - Jurkat細胞の活性化スキーム。B - Jurkat CD16細胞を、Rh +赤血球およびPMAの存在下で様々な抗D抗体と共に混合した。一晚インキュベートした後、上清へのIL-2の放出をELISAによって定量した。Y B2/0において発現されたDF5およびCHO Lec13において発現されたT125は、IL2の強い分泌を誘導する。

【図10】ADCC（タゲリン500 μg/ウェルおよび抗D 7.5 ng/ウェル）とJurkat IL2アッセイ法の相関直線。

【図11】単核球によるIL-8の分泌。

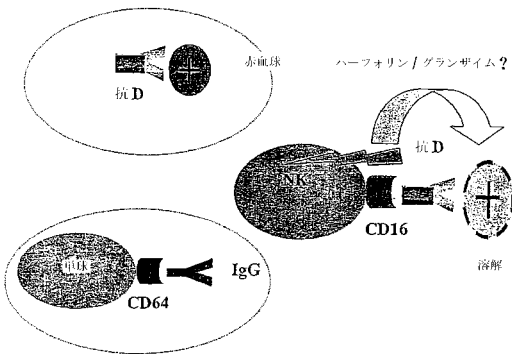
【図12】単核球によるTNF、IL-6、およびTGF 分泌の誘導。

【図13】多形核細胞によるサイトカイン分泌の誘導。

【図14】NK細胞によるIFN、TNF、およびIP10分泌の誘導。

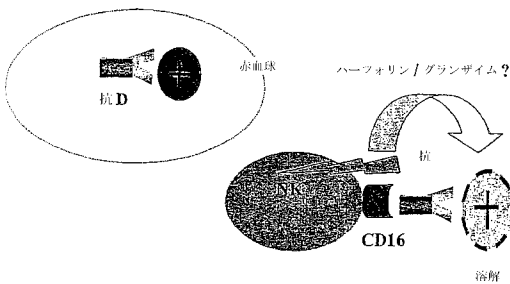
【図1】

赤血球におけるMNC ADCCアッセイ法



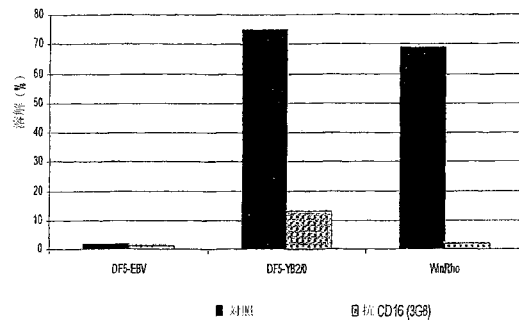
【図2】

赤血球におけるNK ADCCアッセイ法



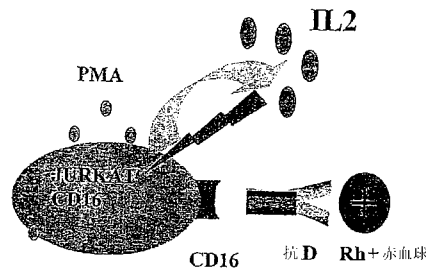
【図3】

NK ADCC: 抗CD16によるADCCの阻害: 3G8 (Tox 324 02 015)



【図4】

Jurkat CD16アッセイ法: 抗Rh-Dによって誘導される活性化とIL2の産生

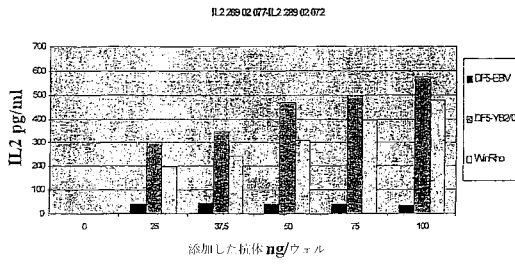


10

20

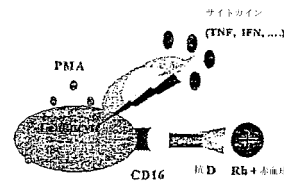
【 図 5 】

抗体DF5-EBV,DF5-YB20 および WinRho<sup>®</sup>によって誘導される Jurkat CD16によるIL-2の分泌



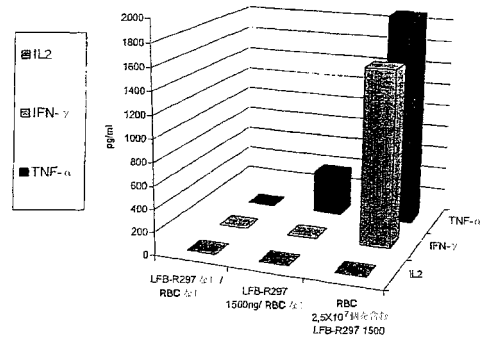
【 図 6 】

抗D抗体による白血球の活性化



A

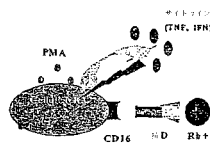
その標的の存在下で抗体によって活性化される白血球によるサイトカイン (IL2, IFN, および TNF) の放出



B

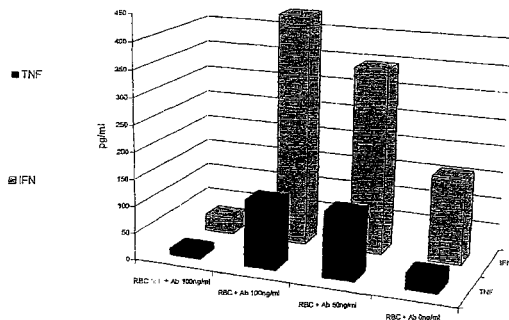
【 図 7 】

抗D抗体およびその標的によって活性化されるNK細胞によるサイトカイン (IFN, TNF) 分泌の誘導 (LFB-R297-RBC)



A

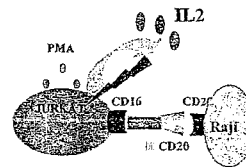
その標的の存在下で抗体によって活性化されるNK細胞によるサイトカイン (IFN, TNF) の放出 (LFB-R297-RBC)



B

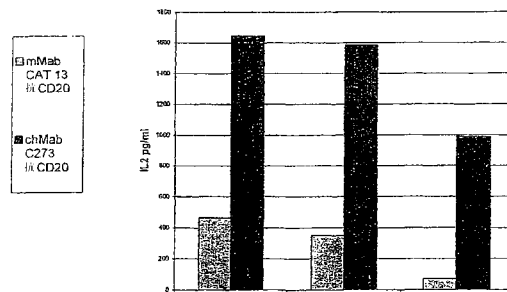
【 図 8 】

抗CD20抗体によって誘導される Jurkat CD16からのIL2の放出



A

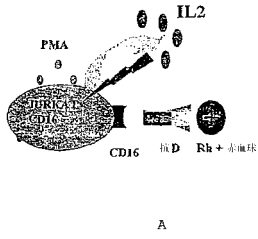
抗CD20 CAT 13 または C273 によって活性化された Jurkat CD16によるIL2の分泌



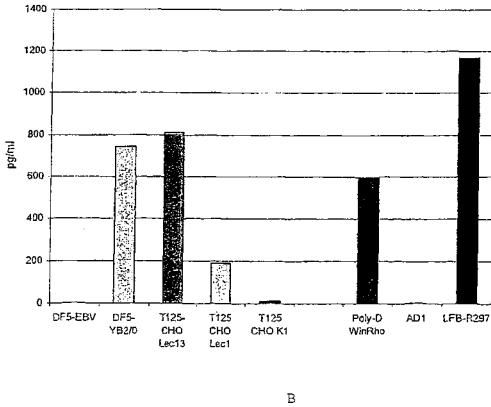
B

【 図 9 】

抗D抗体によって誘導される Jurkat CD16 からの IL2 の放出

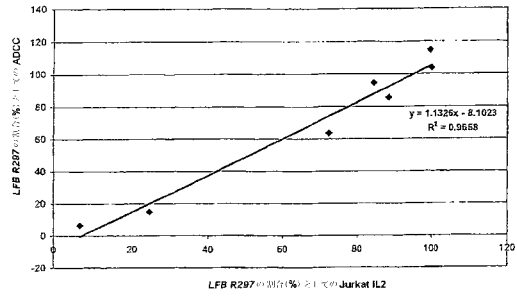


様々な抗 Rh D 抗体によって活性化される Jurkat CD16 による IL2 の放出



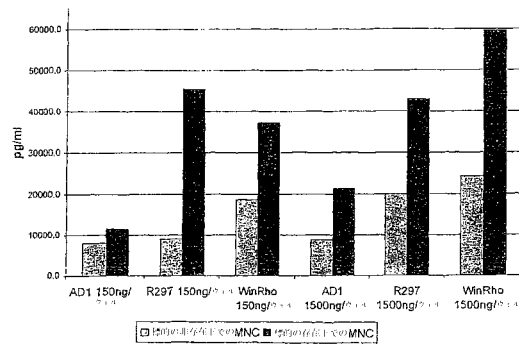
【 図 10 】

タゲリンの存在下でのADCCアッセイ法と Jurkat CD16 による IL2 の分泌との相関  
抗体 : LFB-R297



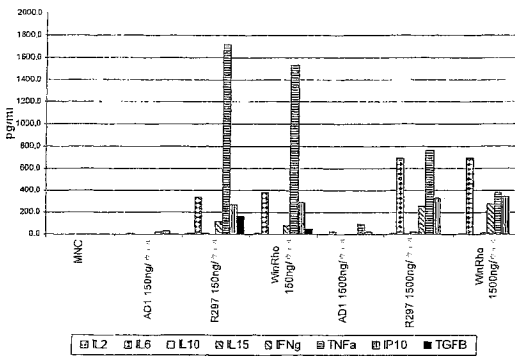
【 図 11 】

抗Dの存在下または非存在下においてMNCによる分泌された IL8



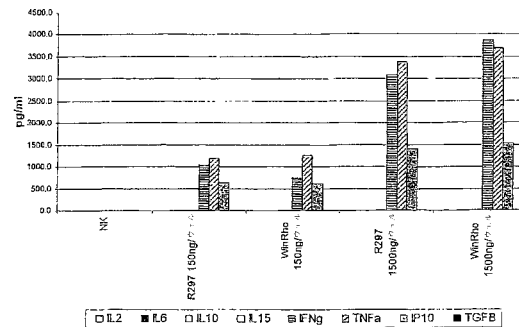
【 図 12 】

抗 Rh 抗体によって誘導されるMNCによるサイトカインの分泌  
(抗Dの非存在下の推定値)  
Tox 324 03 062



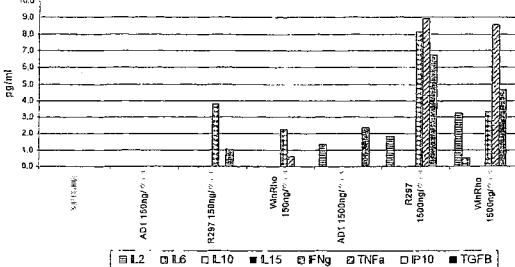
【 図 14 】

抗 Rh 抗体によって誘導されるNK細胞によるサイトカインの分泌



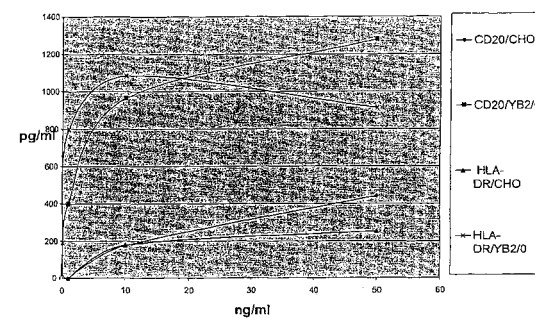
【 図 13 】

抗 Rh 抗体によって誘導される多形核細胞によるサイトカインの分泌



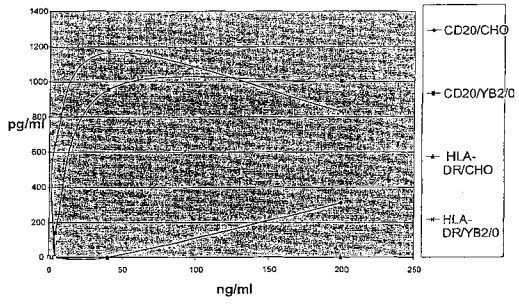
【 図 15 】

CHO および YB2/0 において発現される抗 CD20 および抗 HLA-DR 抗体 によって誘導される、NK 細胞による TNFα の分泌  
(324 03 082)



【 図 16 】

CHOおよびYB2/0において発現される抗CD20および抗HLA-DR抗体  
によって誘導される、NK細胞によるTNF $\gamma$ の分泌  
(324 03 082)





## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.  
PCT/FR 03/02715

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	VIVIER E ET AL: "SIGNALING FUNCTION OF RECONSTITUTED CD16:ZETA:GAMMA RECEPTOR COMPLEX ISOFORMS" INTERNATIONAL IMMUNOLOGY, OXFORD UNIVERSITY PRESS, GB, vol. 4, no. 11, 1992, pages 1313-1323, XP009011864 ISSN: 0953-8178 abstract -----	1-24
A	WO 00/59540 A (BIOCRYSTAL LTD) 12 October 2000 (2000-10-12) page 16, line 13 - page 17, line 6 claim 17 -----	1-24
A	ROUARD H ET AL: "FC RECEPTORS AS TARGETS FOR IMMUNOTHERAPY" INTERNATIONAL REVIEWS OF IMMUNOLOGY, HARWOOD ACADEMIC PUBLISHERS, LONDON, GB, vol. 16, no. 1/2, 1997, pages 147-185, XP001010510 ISSN: 0883-0185 table 1 -----	1-24

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

Information on patent family members

International Application No  
PCT/FR 03/02715

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date	
WO 0177181	A	18-10-2001	FR 2807767 A1	19-10-2001
			AU 5485801 A	23-10-2001
			CA 2406033 A1	18-10-2001
			EP 1272527 A2	08-01-2003
			WO 0177181 A2	18-10-2001
			JP 2003534781 T	25-11-2003
			US 2003175969 A1	18-09-2003
WO 0059540	A	12-10-2000	AU 4070500 A	23-10-2000
			WO 0059540 A1	12-10-2000
			US 2003138859 A1	24-07-2003

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

		mande internationale No PCT/FR 03/02715
A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 G01N33/68 C12Q1/02 G01N33/80 G01N33/53 A61K39/395		
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB		
B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 G01N C07K		
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche		
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS, MEDLINE		
C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	WO 01/77181 A (GLACET ARNAUD ; BELIARD ROLAND (FR); BOUREL DOMINIQUE (FR); FRACTIONNE) 18 octobre 2001 (2001-10-18) page 33 - page 34 -----	1-24
A	CROWE J S ET AL: "HUMANIZED MONOCLONAL ANTIBODY CAMPATH-1H MYELOMA CELL EXPRESSION OF GENOMIC CONSTRUCTS NUCLEOTIDE SEQUENCE OF CDNA CONSTRUCTS AND COMPARISON OF EFFECTOR MECHANISMS OF MYELOMA AND CHINESE HAMSTER OVARY CELL-DERIVED MATERIAL" CLINICAL AND EXPERIMENTAL IMMUNOLOGY, vol. 87, no. 1, 1992, pages 105-110, XP008034008 ISSN: 0009-9104 page 105, colonne de droite, alinéa 2 ----- -/--	
<input checked="" type="checkbox"/> Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents		<input checked="" type="checkbox"/> Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
* Catégories spéciales de documents cités:		
*A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	*T* document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention	
*E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date	*X* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément	
*L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	*Y* document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier	
*O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens	*&* document qui fait partie de la même famille de brevets	
*P* document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée		
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale	
13 août 2004	24/08/2004	
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé  Le Flao, K	

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

mande internationale No  
PCT/FR 03/02715

C.(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
A	VIVIER E ET AL: "SIGNALING FUNCTION OF RECONSTITUTED CD16:ZETA:GAMMA RECEPTOR COMPLEX ISOFORMS" INTERNATIONAL IMMUNOLOGY, OXFORD UNIVERSITY PRESS, GB, vol. 4, no. 11, 1992, pages 1313-1323, XP009011864 ISSN: 0953-8178 abrégé	1-24
A	WO 00/59540 A (BIOCRYSTAL LTD) 12 octobre 2000 (2000-10-12) page 16, ligne 13 - page 17, ligne 6 revendication 17	1-24
A	ROUARD H ET AL: "FC RECEPTORS AS TARGETS FOR IMMUNOTHERAPY" INTERNATIONAL REVIEWS OF IMMUNOLOGY, HARWOOD ACADEMIC PUBLISHERS, LONDON, GB, vol. 16, no. 1/2, 1997, pages 147-185, XP001010510 ISSN: 0883-0185 tableau I	1-24

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Recherche Internationale No  
PCT/FR 03/02715

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 0177181 A	18-10-2001	FR 2807767 A1	19-10-2001
		AU 5485801 A	23-10-2001
		CA 2406033 A1	18-10-2001
		EP 1272527 A2	08-01-2003
		WO 0177181 A2	18-10-2001
		JP 2003534781 T	25-11-2003
		US 2003175969 A1	18-09-2003
WO 0059540 A	12-10-2000	AU 4070500 A	23-10-2000
		WO 0059540 A1	12-10-2000
		US 2003138859 A1	24-07-2003

---

フロントページの続き

- (72)発明者 ゴーシェ クリスティーヌ  
フランス国 シークエディン リュ ド メサンジュ 3 2
- (72)発明者 グラッセ アルノー  
フランス国 グンデコート リュ リンゴ 4 6
- (72)発明者 ダヒノット フレデリック  
フランス国 ボワシー - レ - セック リュ ド ダーダン 4
- (72)発明者 ボーレル ドミニク  
フランス国 ラ マドレーヌ アベニュー ジェルメーヌ 3 5
- (72)発明者 ビホロー ニコラス  
フランス国 オルセー アベニュー パラット 3 6
- (72)発明者 ノニ エマニュエル  
フランス国 アントニー リュ ペジュード 5 9
- Fターム(参考) 4B063 QA01 QA19 QQ02 QQ08 QQ79 QR48 QR77 QR80 QS24 QS33

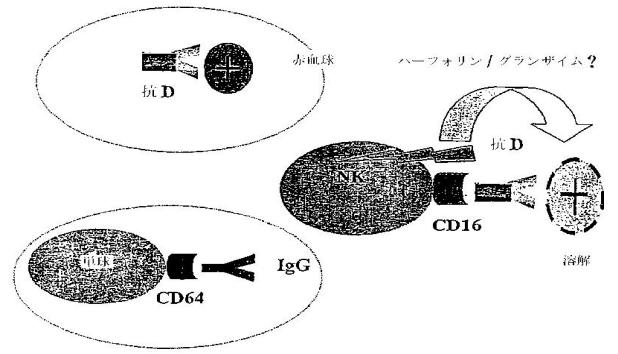
专利名称(译)	细胞因子产生诱导抗体		
公开(公告)号	<a href="#">JP2006517087A</a>	公开(公告)日	2006-07-20
申请号	JP2004535611	申请日	2003-09-15
[标]申请(专利权)人(译)	LABORATOIRES 捻法语社分数空彪等德生物技术		
申请(专利权)人(译)	LABORATOIRES 捻法语社分数空彪等德生物技术		
[标]发明人	ドロムフクリストフ ゴーシェクリスティーヌ グラッセアルノー ダヒノットフレデリック ポーレルドミニク ビホローニコラス ノニエマニュエル		
发明人	ド ロムフ クリストフ ゴーシェ クリスティーヌ グラッセ アルノー ダヒノット フレデリック ポーレル ドミニク ビホロー ニコラス ノニ エマニュエル		
IPC分类号	C12Q1/02 G01N33/53 G01N33/50 G01N33/68		
CPC分类号	G01N33/6869 C07K16/2833 C07K16/2887 C07K16/34 C07K2317/14 C07K2317/732 G01N33/5047 G01N33/6863 G01N2333/70535		
FI分类号	C12Q1/02 G01N33/53.P		
F-TERM分类号	4B063/QA01 4B063/QA19 4B063/QQ02 4B063/QQ08 4B063/QQ79 4B063/QR48 4B063/QR77 4B063/ /QR80 4B063/QS24 4B063/QS33		
代理人(译)	清水初衷		
优先权	2002011415 2002-09-13 FR 2002011416 2002-09-13 FR		
其他公开文献	JP4368800B2		
外部链接	<a href="#">Espacenet</a>		

#### 摘要(译)

本发明涉及测量属于免疫系统的效应细胞活化的方法，所述效应细胞可以使用单克隆抗体 (AcMo) 或多克隆抗体转化或不转化。本发明涉及筛选表达CD16受体的细胞的方法，包括在抗体存在下使 (i) 表达CD16受体的细胞在反应介质中接触，和 (ii) 抗体的抗原，并使至少一种细胞因子接触并测量金额。本发明还涉及选择能够诱导细胞因子和白细胞介素如IFN $\gamma$ 或IL2表达的抗体，其用于通过病原体治疗自身免疫疾病和炎性疾病，癌症和感染性疾病。约。

【 図 1 】

赤血球における MNC ADCC アッセイ法



【 図 2 】