

(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2014-531409

(P2014-531409A)

(43) 公表日 平成26年11月27日 (2014. 11. 27)

(51) Int. Cl.	F I	テーマコード (参考)
C 0 7 K 16/28 (2006. 01)	C O 7 K 16/28 Z N A	4 B O 2 4
A 6 1 K 39/395 (2006. 01)	A 6 1 K 39/395 N	4 B O 6 3
A 6 1 P 31/00 (2006. 01)	A 6 1 P 31/00	4 B O 6 4
A 6 1 P 35/00 (2006. 01)	A 6 1 P 35/00	4 C O 8 4
A 6 1 P 29/00 (2006. 01)	A 6 1 P 29/00	4 C O 8 5
審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 80 頁) 最終頁に続く		

(21) 出願番号	特願2014-526161 (P2014-526161)	(71) 出願人	512050737
(86) (22) 出願日	平成24年8月15日 (2012. 8. 15)		アンブリムューン, インコーポレイテッ
(85) 翻訳文提出日	平成26年3月28日 (2014. 3. 28)		ド
(86) 国際出願番号	PCT/US2012/050903		アメリカ合衆国 メリーランド 2087
(87) 国際公開番号	W02013/025779		8, デイザースバーグ, ダブリュー,
(87) 国際公開日	平成25年2月21日 (2013. 2. 21)		ワトキンス ミル ロード 45, ス
(31) 優先権主張番号	61/523, 819		イート エー
(32) 優先日	平成23年8月15日 (2011. 8. 15)	(74) 代理人	100078282
(33) 優先権主張国	米国 (US)		弁理士 山本 秀策
		(74) 代理人	100113413
			弁理士 森下 夏樹
		(74) 代理人	100181674
			弁理士 飯田 貴敏
		(74) 代理人	100181641
			弁理士 石川 大輔
		最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】 抗 B 7 - H 4 抗体およびその使用

(57) 【要約】

本発明は、抗体（抗 B 7 - H 4 抗体を含む）およびその抗原結合フラグメント、ならびに B 7 - H 4 に免疫特異的に結合することができる他の分子（対応する抗原 / 受容体に結合する融合タンパク質等を含む）と、癌および他の疾患の診断および処置におけるそうした分子の使用とに関する。本発明は特に、腫瘍増殖を遅延もしくは予防する、腫瘍による抑制を阻害する、腫瘍を排除する、ならびに / または、腫瘍関連マクロファージ（「TAM」）の活性を欠乏させるかもしくは阻止して TAM の活性を変化させるおよび / もしくは TAM による免疫抑制を低下させるための、そうした分子の使用を対象とする。

【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

抗体の抗原結合フラグメントを含む分子であって、ヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合する分子。

【請求項 2】

前記分子は、

- (I) 細胞の表面に配置されたヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合する；
- (I I) 内因性濃度で生細胞の表面に配置されたヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合する；
- (I I I) 生細胞の表面に配置されたヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合し、B 7 - H 4 とその細胞受容体との間の結合を調節する；
- (I V) 生細胞の表面に配置されたヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合し、腫瘍関連マクロファージによる免疫抑制を阻害する；
- (V) 生細胞の表面に配置されたヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合し、腫瘍関連マクロファージの活性を調節する；
- (V I) 生腫瘍細胞の表面に配置されたヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合し、腫瘍による抑制を阻害する；または
- (V I I) 生腫瘍細胞の表面に配置されたヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合し、腫瘍特異的細胞溶解を引き起こす

請求項 1 に記載の分子。

【請求項 3】

前記分子は、検出可能に標識されるか、あるいは、コンジュゲートされたトキシン、薬剤、受容体、酵素、受容体リガンドを含む、請求項 1 ~ 2 のいずれか一項に記載の分子。

【請求項 4】

前記分子は前記細胞内に移行し、前記細胞の死を媒介することができる、請求項 2 ~ 3 のいずれか一項に記載の分子。

【請求項 5】

前記生細胞は、腫瘍細胞、病原体感染細胞またはマクロファージである、請求項 2 ~ 4 のいずれか一項に記載の分子。

【請求項 6】

前記分子は抗体であり、前記抗体は、

- (I) モノクローナル抗体、ヒト抗体、キメラ抗体もしくはヒト化抗体；または
 - (I I) 二重特異性抗体、三重特異性抗体もしくは多重特異性抗体
- である、請求項 1 に記載の分子。

【請求項 7】

前記分子は I g G 1 抗体であるかまたは A D C C 活性を有し、直接的な腫瘍殺傷活性を発揮する、および / または、T A M もしくは腫瘍による抑制を阻害することができる、請求項 1 ~ 6 のいずれか一項に記載の分子。

【請求項 8】

前記分子は、B 7 - H 4 および同じ細胞上の別の分子に結合することができる二重特異性抗体、三重特異性抗体または多重特異性抗体である、請求項 6 に記載の分子。

【請求項 9】

前記抗原結合フラグメントは 6 つの C D R を含み、

- (I) 前記 6 つの C D R は抗 B 7 - H 4 抗体、すなわち 2 D 1、2 E 1 1 および 2 H 9 の C D R の少なくとも 1 つのコンセンサス C D R を含み、残りすべての C D R は、
 - (A) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 D 1 の 3 つの軽鎖 C D R および 3 つの重鎖 C D R ；
 - (B) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 E 1 1 の 3 つの軽鎖 C D R および 3 つの重鎖 C D R ；または
 - (C) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 H 9 の 3 つの軽鎖 C D R および 3 つの重鎖 C D R ；
- から選択される

10

20

30

40

50

あるいは

(I I) 前記 6 つの C D R は、

(A) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 D 1 の 3 つの軽鎖 C D R および 3 つの重鎖 C D R ;

(B) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 E 1 1 の 3 つの軽鎖 C D R および 3 つの重鎖 C D R ; または

(C) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 H 9 の 3 つの軽鎖 C D R および 3 つの重鎖 C D R

である、請求項 1 ~ 8 のいずれか一項に記載の分子。

【請求項 1 0】

治療上有効な量または予防上有効な量の請求項 1 ~ 9 のいずれか一項に記載の分子、および生理学的に許容されるキャリアまたは賦形剤を含み、前記分子は B 7 - H 4 による抑制を拮抗して免疫反応を強化する、癌または感染症の処置のための医薬組成物。

10

【請求項 1 1】

治療上有効な量または予防上有効な量の請求項 1 ~ 9 のいずれか一項に記載の分子、および生理学的に許容されるキャリアまたは賦形剤を含み、前記分子は B 7 - H 4 による抑制を促進して免疫反応を下方調節する、炎症の処置のための医薬組成物。

【請求項 1 2】

癌または感染症の症状を示している被検体の癌または感染症の処置のための、または前記症状を示す前の被検体の癌または感染症の予防のための、請求項 1 0 に記載の医薬組成物の使用。

【請求項 1 3】

20

前記炎症の症状を示している被検体の炎症の処置のための、または前記症状を示す前の被検体の炎症の予防のための、請求項 1 1 に記載の医薬組成物の使用。

【請求項 1 4】

慢性ウイルス性疾患の処置のための前記組成物および前記使用は前記慢性ウイルス性疾患の処置である、請求項 1 0 に記載の医薬組成物または請求項 9 に記載のその使用。

【請求項 1 5】

自己免疫疾患、移植片対宿主病、宿主対移植片病または移植拒絶反応の処置のための前記組成物、および前記使用は、前記自己免疫疾患、移植片対宿主病、宿主対移植片病または移植拒絶反応の処置である、請求項 1 1 に記載の医薬組成物または請求項 1 0 に記載のその使用。

30

【請求項 1 6】

被検体の疾患の存在を診断するための細胞学的アッセイにおける請求項 1 ~ 9 に記載のいずれか一項に記載の分子の使用であって、前記細胞学的アッセイは、前記被検体の細胞について前記分子に結合するその能力をアッセイすることを含む、使用。

【請求項 1 7】

前記疾患は、癌または T 細胞の数もしくは健康に影響を与える疾患である、請求項 1 6 に記載の使用。

【請求項 1 8】

抗癌剤を用いた腫瘍の処置に対する適合性を判定するための請求項 1 ~ 9 のいずれか 1 項に記載の分子の使用であって、前記腫瘍の腫瘍関連マクロファージの有効濃度または実際の濃度を判定することを含む、使用。

40

【請求項 1 9】

前記抗癌剤の用量または前記抗癌剤による前記処置は、前記腫瘍関連マクロファージの前記判定された有効濃度または実際の濃度に基づき設定または調整される、請求項 1 8 に記載の使用。

【請求項 2 0】

B 7 - H 4 発現腫瘍関連マクロファージの有効濃度の上昇を示すことが認められた患者の癌の処置における、治療上有効な量の請求項 1 0 に記載の医薬組成物の使用。

【請求項 2 1】

前記腫瘍または前記癌の前記処置は、化学療法、ホルモン療法、生物療法、免疫療法、

50

放射線療法または手術をさらに含む、請求項 12、18 または 20 のいずれか一項に記載の使用。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

関連出願の相互参照

本出願は、その全体を本明細書に援用する米国特許出願第 61 / 523 , 819 号明細書 (2011 年 8 月 15 日に出願 ; 係属中) に対する優先権を主張する。

【0002】

配列表の参照

本出願は、紙およびコンピューター読み取り可能な媒体の両方で開示される、37C . F . R . 1 . 821 および以下参照に準拠した 1 つまたは複数の配列表を含み、紙およびコンピューター読み取り可能な開示内容はその全体を援用する。

【背景技術】

【0003】

本発明は、抗 B7 - H4 抗体およびその抗原結合フラグメント、ならびに B7 - H4 に免疫特異的に結合することができる他の分子 (対応する抗原 / 受容体に結合する融合タンパク質等を含む) と、癌および他の疾患の診断および処置におけるそうした分子の使用とに関する。本発明は特に、腫瘍増殖を遅延もしくは予防する、腫瘍による抑制を阻害する、腫瘍を排除する、ならびに / または、腫瘍関連マクロファージ (「TAM」) の活性を欠乏させるかもしくは阻止して TAM の活性を変化させるおよび / もしくは TAM による免疫抑制を低下させるための、そうした分子の使用を対象とする。

【0004】

A . 細胞性免疫反応

ヒトおよび他の哺乳動物の免疫系は、感染および疾患を防止する役割を担っている。こうした防止は、液性免疫反応および細胞性免疫反応により行われる。液性反応では、抗体と外来の標的 (抗原) を認識し、中和することができる他の生体分子とが作られる。一方、細胞性免疫反応では、T 細胞によりマクロファージ、ナチュラルキラー細胞 (NK) および抗原特異的細胞傷害性 T リンパ球が活性化し、抗原の認識に反応して様々なサイトカインが放出される (非特許文献 1)。

【0005】

T 細胞が抗原に対する免疫反応を最適に媒介できるには、2 つの異なるシグナル伝達の相互作用を必要とする (Viglietta, V. et al. (2007) 「Modulating Co-Stimulation,」 *Neurotherapeutics* 4 : 666 - 675 ; Korman, A. J. et al. (2007) 「Checkpoint Blockade in Cancer Immunotherapy,」 *Adv. Immunol.* 90 : 297 - 339)。最初に、抗原提示細胞 (APC) の表面に配置されている抗原が、抗原特異的ナイーブ CD4⁺ T 細胞に提示されなければならない。こうした提示があると、シグナルが T 細胞受容体 (TCR) を介して伝達され、提示された抗原に特異的となる免疫反応を T 細胞が開始するように誘導する。次に、APC と特有の T 細胞表面分子との間の相互作用を介して行われるいくつかの共刺激シグナルが、最初に T 細胞の活性化および増殖の引き金を引き、最終的に T 細胞の抑制を誘導する。こうして、第 1 のシグナルは免疫反応に特異性を付与するのに対し、第 2 のシグナルは反応の性質、大きさおよび持続期間を決定する働きをする。

【0006】

免疫系は、共刺激リガンドおよび共刺激受容体によりしっかりと制御されている。これらの分子は、T 細胞活性化のための第 2 のシグナルを与え、正のシグナルおよび負のシグナルのネットワークのバランスを取って、自己に対する免疫を抑制しながら感染に対する免疫反応を最大化する (Wang, L. et al. (March 7, 2011) 「VISTA, A Novel Mouse Ig Superfamily Ligand

10

20

30

40

50

That Negatively Regulates T Cell Responses,」J. Exp. Med. 10.1084/jem.20100619:1-16; Lepenies, B. et al. (2008)「The Role Of Negative Costimulators During Parasitic Infections,」Endocrine, Metabolic & Immune Disorders - Drug Targets 8:279-288)。特に重要性なのは、APCのB7.1(CD80)リガンドおよびB7.2(CD86)リガンドと、Tリンパ球のCD28受容体およびCTLA-4受容体との間の結合である(Sharpe, A. H. et al. (2002)「The B7-CD28 Superfamily,」Nature Rev. Immunol. 2:116-126; Dong, C. et al. (2003)「Immune Regulation by Novel Costimulatory Molecules,」Immunolog. Res. 28(1):39-48; Lindley, P. S. et al. (2009)「The Clinical Utility Of Inhibiting CD28-Mediated Costimulation,」Immunol. Rev. 229:307-321)。B7.1またはB7.2がCD28に結合すると、T細胞の活性化が刺激されるのに対し、B7.1またはB7.2がCTLA4に結合すると、そうした活性化が阻害される(Dong, C. et al. (2003)「Immune Regulation by Novel Costimulatory Molecules,」Immunolog. Res. 28(1):39-48; Lindley, P. S. et al. (2009)「The Clinical Utility Of Inhibiting CD28-Mediated Costimulation,」Immunol. Rev. 229:307-321; Greenwald, R. J. et al. (2005)「The B7 Family Revisited,」Ann. Rev. Immunol. 23:515-548)。CD28は、T細胞の表面に恒常的に発現する一方(Gross, J., et al. (1992)「Identification And Distribution Of The Costimulatory Receptor CD28 In The Mouse,」J. Immunol. 149:380-388)、CTLA4の発現は、T細胞活性化後に急速に上方制御される(Linsley, P. et al. (1996)「Intracellular Trafficking Of CTLA4 And Focal Localization Towards Sites Of TCR Engagement,」Immunity 4:535-543)。CTLA4は高親和性受容体であるため(Sharpe, A. H. et al. (2002)「The B7-CD28 Superfamily,」Nature Rev. Immunol. 2:116-126)、結合すると、最初にT細胞増殖を惹起し(CD28を介して)、次いでT細胞増殖を阻害する(CTLA4の新たな発現により)ことで、増殖がもはや必要でなくなったときにその作用を抑制する。

【0007】

CD28受容体のリガンドに関する詳細な調査により、関連する一連のB7分子(「B7スーパーファミリー」)の同定および特徴付けが行われてきた(Coylye, A. J. et al. (2001)「The Expanding B7 Superfamily: Increasing Complexity In Costimulatory Signals Regulating T Cell Function,」Nature Immunol. 2(3):203-209; Sharpe, A. H. et al. (2002)「The B7-CD28 Superfamily,」Nature Rev. Immunol. 2:116-126; Greenwald, R. J. et al. (2005)「The B7 Family Revisited,」Ann. Rev. Immunol. 23:515-548; Collins, M. et al. (2005)「The B7 Family Of Immune-Regulatory Ligands,」Genome Biol. 6:223.1-223.7; Loke, 40 50

P. et al. (2004) 「Emerging Mechanisms Of Immune Regulation: The Extended B7 Family And Regulatory T Cells.」 *Arthritis Res. Ther.* 6: 208 - 214; Korman, A. J. et al. (2007) 「Checkpoint Blockade in Cancer Immunotherapy,」 *Adv. Immunol.* 90: 297 - 339; Flies, D. B. et al. (2007) 「The New B7s: Playing a Pivotal Role in Tumor Immunity,」 *J. Immunother.* 30(3): 251 - 260; Agarwal, A. et al. (2008) 「The Role Of Positive Costimulatory Molecules In Transplantation And Tolerance,」 *Curr. Opin. Organ Transplant.* 13: 366 - 372; Lenschow, D. J. et al. (1996) 「CD28/B7 System of T Cell Costimulation,」 *Ann. Rev. Immunol.* 14: 233 - 258; Wang, S. et al. (2004) 「Co-Signaling Molecules Of The B7-CD28 Family In Positive And Negative Regulation Of T Lymphocyte Responses,」 *Microbes Infect.* 6: 759 - 766)。このファミリーには、少なくとも8つのメンバー、すなわちB7.1 (CD80)、B7.2 (CD86)、inducible co-stimulator ligand (ICOS-L; B7-H2)、programmed death-1 ligand (PD-L1; B7-H1)、programmed death-2 ligand (PD-L2; B7-DC)、B7-H3 (B7-RP2)、B7-H4 (B7xおよびB7S1とも呼ばれる; Sica, G. L. et al. (2003) 「B7-H4, A Molecule Of The B7 Family, Negatively Regulates T Cell Immunity,」 *Immunity* 18: 849 - 861; Zang, X. et al. (2003) B7x: A Widely Expressed B7 Family Member That Inhibits T Cell Activation,」 *Proc. Natl. Acad. Sci. (USA)* 100: 10388 - 10392; Prasad, D. V. et al. (2003) B7S1, A Novel B7 Family Member That Negatively Regulates T Cell Activation,」 *Immunity* 18: 863 - 873) およびB7-H6 (Brandt, C. S. et al. (2009) 「The B7 family member B7-H6 is a tumor cell ligand for the activating natural killer cell receptor NKp30 in humans,」 *J. Exp. Med.* 206(7): 1495 - 503) が存在する。

【0008】

B. B7-H4

ヒトB7-H4タンパク質をコードするcDNAが同定され、胎盤cDNAからクローニングされた (Sica, G. L. et al. (2003) 「B7-H4, A Molecule Of The B7 Family, Negatively Regulates T Cell Immunity,」 *Immunity* 18: 849 - 861; Zang, X. et al. (2003) B7x: A Widely Expressed B7 Family Member That Inhibits T Cell Activation,」 *Proc. Natl. Acad. Sci. (USA)* 100: 10388 - 10392)。B7-H4については、米国特許第7,931,896号明細書; 同第7,875,702号明細書; 同第7,847,081号明細書; 同第7,622,565号明細書; 米国特許出願公開第2011/0085970号明細書; 同第2011/0020325号明細書; 同第2010/0256000号明細書; 同第201

0 / 0 2 4 0 5 8 5 号明細書；同第 2 0 1 0 / 0 2 2 7 3 4 3 号明細書；同第 2 0 1 0 / 0 2 2 7 3 3 5 号明細書；同第 2 0 1 0 / 0 1 5 8 9 3 6 号明細書；同第 2 0 1 0 / 0 0 9 2 5 2 4 号明細書；同第 2 0 1 0 / 0 0 2 8 4 5 0 号明細書；同第 2 0 0 9 / 0 2 7 5 6 3 3 号明細書；同第 2 0 0 9 / 0 2 1 5 0 8 4 号明細書；同第 2 0 0 9 / 0 1 7 6 3 1 7 号明細書；同第 2 0 0 9 / 0 1 4 2 3 4 2 号明細書；同第 2 0 0 9 / 0 1 1 8 1 7 5 号明細書；同第 2 0 0 9 / 0 0 8 7 4 1 6 号明細書；同第 2 0 0 9 / 0 0 4 8 1 2 2 号明細書；同第 2 0 0 9 / 0 0 2 2 7 4 7 号明細書；同第 2 0 0 9 / 0 0 1 8 3 1 5 号明細書；同第 2 0 0 8 / 0 2 0 6 2 3 5 号明細書；同第 2 0 0 8 / 0 1 6 0 0 3 6 号明細書；同第 2 0 0 8 / 0 1 7 7 0 3 9 号明細書；同第 2 0 0 8 / 0 0 5 0 3 7 0 号明細書；同第 2 0 0 7 / 0 2 1 8 0 3 2 号明細書；同第 2 0 0 7 / 0 1 8 4 4 7 3 号明細書；同第 2 0 0 7 / 0 1 7 2 5 0 4 号明細書；同第 2 0 0 7 / 0 1 6 0 5 7 8 号明細書；同第 2 0 0 7 / 0 1 2 2 3 7 8 号明細書；同第 2 0 0 7 / 0 0 3 6 7 8 3 号明細書；同第 2 0 0 6 / 0 0 0 3 4 5 2 号明細書；欧州特許第 2 1 2 4 9 9 8 号明細書および欧州特許第 2 1 0 9 4 5 5 号明細書；および国際公開第 2 0 1 1 / 0 2 6 1 3 2 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 1 1 / 0 2 6 1 2 2 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 1 1 / 0 0 5 5 6 6 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 1 0 / 1 4 4 2 9 5 A 1 号パンフレット；国際公開第 2 0 1 0 / 1 0 2 1 7 7 A 1 号パンフレット；国際公開第 2 0 1 0 / 1 0 2 1 6 7 A 1 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 9 / 1 1 1 3 1 5 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 9 / 0 7 3 5 3 3 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 8 / 0 9 2 1 5 3 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 8 / 0 8 3 2 3 9 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 8 / 0 8 3 2 2 8 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 7 / 1 2 4 3 6 1 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 7 / 1 2 2 3 6 9 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 7 / 1 0 9 2 5 4 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 7 / 0 8 7 3 4 1 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 7 / 0 8 2 1 5 4 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 7 / 0 6 7 6 8 2 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 7 / 0 6 7 6 8 1 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 7 / 0 4 1 6 9 4 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 6 / 1 3 8 6 7 0 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 6 / 1 3 3 3 9 6 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 6 / 1 2 1 9 9 1 A 2 号パンフレット；国際公開第 2 0 0 6 / 0 6 6 2 2 9 A 2 号パンフレット；および国際公開第 2 0 0 6 / 0 0 7 5 3 9 A 1 号パンフレットで考察されている。

【0009】

抗 B 7 - H 4 抗体は、米国特許第 7 , 8 8 8 , 4 7 7 号明細書；同第 7 , 7 3 7 , 2 5 5 号明細書；同第 7 , 6 1 9 , 0 6 8 号明細書；同第 6 , 9 6 2 , 9 8 0 号明細書、および米国特許出願公開第 2 0 0 8 / 0 1 9 9 4 6 1 号明細書に開示されている。

【0010】

B 7 - H 4 タンパク質は 2 8 2 個のアミノ酸残基を有し、アミノ酸残基は、アミノ末端細胞外ドメイン、大きな疎水性膜貫通ドメイン、および非常に短い細胞内ドメイン（2 個のアミノ酸残基のみからなる）を含むものとして分類されている。他の B 7 ファミリーメンバーと同様に、B 7 - H 4 は、その細胞外ドメインに一对の I g 様領域を有する。B 7 - H 4 タンパク質は、I 型膜貫通タンパク質の全体構造を有する。このタンパク質は、他の B 7 ファミリーメンバーとの相同性が最小である（約 2 5 %）（Z a n g , X . e t a l . (2 0 0 3) B 7 x : A W i d e l y E x p r e s s e d B 7 F a m i l y M e m b e r T h a t I n h i b i t s T C e l l A c t i v a t i o n , J P r o c . N a t l . A c a d . S c i . (U S A) 1 0 0 : 1 0 3 8 8 - 1 0 3 9 2 ）。

【0011】

ヒト B 7 - H 4 の c D N A 配列を使用してマウスの B 7 - H 4 ホモログが同定されてきた。マウスオーソログとヒトオーソログとの同一性（約 8 7 %）から、B 7 - H 4 が進化的に高度に保存されていることが示唆される（S i c a , G . L . e t a l . (2 0 0 3) 「 B 7 - H 4 , A M o l e c u l e O f T h e B 7 F a m i l y , N e g

atively Regulates T Cell Immunity,」Immunity 18:849-861; Zang, X. et al. (2003) B7x: A Widely Expressed B7 Family Member That Inhibits T Cell Activation,」Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 100:10388-10392)。この高い相同性は、B7-H4受容体への結合に関係するこのタンパク質のIgVドメインでは91%まで高まる (Stamper, C. C. et al. (2001)「Crystal Structure Of The B7-1/CTLA-4 Complex That Inhibits Human Immune Responses,」Nature 410:608-611; Schwartz, J. C. et al. (2001)「Structural Basis For Co-Stimulation By The Human CTLA-4/B7-2 Complex,」Nature 410:604-608)。

【0012】

他のB7メンバーとは異なり、B7-H4のmRNAは広く発現する。その発現は、脳、心臓、腎臓、肝臓、肺、卵巣、膵臓、胎盤、前立腺、骨格筋、皮膚、小腸、脾臓、胃、精巣、胸腺、胸腺および子宮で認められてきた (Sica, G. L. et al. (2003)「B7-H4, A Molecule Of The B7 Family, Negatively Regulates T Cell Immunity,」Immunity 18:849-861; Zang, X. et al. (2003) B7x: A Widely Expressed B7 Family Member That Inhibits T Cell Activation,」Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 100:10388-10392; Prasad, D. V. et al. (2003) B7S1, A Novel B7 Family Member That Negatively Regulates T Cell Activation,」Immunity 18:863-873; Prasad, D. V. et al. (2003) B7S1, A Novel B7 Family Member That Negatively Regulates T Cell Activation,」Immunity 18:863-873)。

【0013】

B7-H4のmRNAの広範な発現にもかかわらず、正常な細胞の表面上のB7-H4タンパク質の存在は、限定されているようである (Sica, G. L. et al. (2003)「B7-H4, A Molecule Of The B7 Family, Negatively Regulates T Cell Immunity,」Immunity 18:849-861; Choi, I. H. et al. (2003)「Genomic Organization And Expression Analysis Of B7-H4, An Immune Inhibitory Molecule Of The B7 Family,」J. Immunol. 171:4650-4654)。単離されたばかりのヒトT細胞、B細胞、単球および樹状細胞では、その細胞表面にB7-H4が発現しない (FACS分析による判定) けれども、リポ多糖 (LPS)、フィトヘマグルチニン (PHA)、 γ インターフェロン (INF- γ)、ホルボール12-ミリスレート13-アセテート (PMA) またはイオノマイシンによるインビトロ刺激後は、そうした細胞上にその発現を誘導することができる (Sica, G. L. et al. (2003)「B7-H4, A Molecule Of The B7 Family, Negatively Regulates T Cell Immunity,」Immunity 18:849-861)。こうしたB7-H4の発現の広範な分布の発見から、B7-H4の機能が他の抑制性B7分子の機能とまったく異なることが示唆される (Zang, X. et al. (2003) B7x: A Widely Expressed B7 Family Member That Inhibits T Cell Activation,」Proc. Natl. Acad. Sci. (USA

） 100：10388 - 10392 を参照されたい）。

【0014】

こうした示唆と、B7-H4の細胞外ドメインが他のB7ファミリーメンバーと約25%のアミノ酸相同性しか有さないという観察とを裏付けるように、B7-H4は、既知のB7ファミリー受容体（すなわち、CTLA-4、ICOS、PD-1またはCD28）と結合しない。B7-H4特異的受容体を同定しようとする努力により、こうした受容体が活性化T細胞に発現することが明らかになった（Sica, G. L. et al. (2003) 「B7-H4, A Molecule Of The B7 Family, Negatively Regulates T Cell Immunity,」 *Immunity* 18:849-861）。B7-H4融合タンパク質がT細胞上のその推定受容体に結合すると、T細胞増殖およびサイトカイン（IL-2およびIL-10）産生を著しく阻害することが明らかになり、こうした阻害は、CD28共刺激で元に戻せないことが見出された（Zang, X. et al. (2003) B7x: A Widely Expressed B7 Family Member That Inhibits T Cell Activation,」 *Proc. Natl. Acad. Sci. (USA)* 100:10388-10392; Prasad, D. V. et al. (2003) B7S1, A Novel B7 Family Member That Negatively Regulates T Cell Activation,」 *Immunity* 18:863-873）。B7-H4は、G₀/G₁期においてT細胞の細胞周期の進行を停止させることが明らかになっている（Sica, G. L. et al. (2003) 「B7-H4, A Molecule Of The B7 Family, Negatively Regulates T Cell Immunity,」 *Immunity* 18:849-861）ことから、このタンパク質がアポトーシスの誘導によるのではなく、細胞周期の停止により阻害作用を媒介することが示唆される。

【0015】

抗B7-H4抗体は、インビトロで脾臓細胞により産生されるIL-2のレベルを大きく上昇させ、インビボで免疫反応を増強することが分かっている（Prasad, D. V. et al. (2003) B7S1, A Novel B7 Family Member That Negatively Regulates T Cell Activation,」 *Immunity* 18:863-873; Zang, X. et al. (2003) B7x: A Widely Expressed B7 Family Member That Inhibits T Cell Activation,」 *Proc. Natl. Acad. Sci. (USA)* 100:10388-10392; Prasad, D. V. et al. (2003) B7S1, A Novel B7 Family Member That Negatively Regulates T Cell Activation,」 *Immunity* 18:863-873）。

【0016】

B7-H4が存在しないと、好中球前駆細胞の増殖の直接制御を介してリステリア・モノサイトゲネス（*Listeria monocytogenes*）感染に対する耐性が高まることが立証されている（Zhu, G. et al. (2009) 「B7-H4 Deficient Mice Display Augmented Neutrophil-Mediated Innate Immunity,」 *Blood* 113:1759-1769; Wei, J. et al. (2011) 「Tissue-Specific Expression Of B7x Protects From CD4 T Cell-Mediated Autoimmunity,」 *J. Exper. Med.* 208(8):1683-1694）。したがってB7-H4は、免疫、特に自己免疫および感染に対する耐性に一定の役割を果たすと提唱されてきた。このためアゴニスト抗B7-H4抗体および可溶性B7-H4タンパク質が炎症性障害の処置に提唱されてきた（米国特許第7,931,896号明細書；米国特許出願公開第2007/0122378号明細書；同第2008/0160036号明細書；同第2009/0142342

10

20

30

40

50

号明細書；および同第2011/0020325号明細書；欧州特許第2124998号明細書；国際公開第2006/133396号パンフレット；国際公開第2007/041694号パンフレット；国際公開第2008/083228号パンフレット；国際公開第2009/111315号パンフレット；国際公開第2010/144295号パンフレット；国際公開第2011/005566号パンフレット；国際公開第2011/026122号パンフレット；および国際公開第2011/026132号パンフレット）。

【0017】

インビボでのB7-H4の意義についてはさらに、高レベルのB7-H4発現が多くの腫瘍組織、たとえば、ヒト卵巣癌(Choi, I. H. et al. (2003)「Genomic Organization And Expression Analysis Of B7-H4, An Immune Inhibitory Molecule Of The B7 Family,」J. Immunol. 171:4650-4654; Kryczek, I. et al. (2006)「B7-H4 Expression Identifies A Novel Suppressive Macrophage Population In Human Ovarian Carcinoma,」J. Exp. Med. 203(4):871-881; Bignotti, E. et al. (2006)「Differential Gene Expression Profiles Between Tumor Biopsies And Short Term Primary Cultures Of Ovarian Serous Carcinomas: Identification Of Novel Molecular Biomarkers For Early Diagnosis And Therapy,」Gynecol. Oncol. 103:405-416; Tringler, B. et al. (2006)「B7-H4 Overexpression In Ovarian Tumors,」Gynecol. Oncol. 100:44-52; Simon, I. et al. (2006)「B7-h4 Is A Novel Membrane-Bound Protein And A Candidate Serum And Tissue Biomarker For Ovarian Cancer,」Cancer Res. 66:1570-1575; Salceda, S. et al. (2005)「The Immunomodulatory Protein B7-H4 Is Overexpressed In Breast And Ovarian Cancers And Promotes Epithelial Cell Transformation,」Exp. Cell Res. 306:128-141)、非小細胞肺癌(Sun, Y. et al. (2006)「B7-H3 And B7-H4 Expression In Non-Small-Cell Lung Cancer,」Lung Cancer 53:143-151)、乳管癌および小葉乳癌(Salceda, S. et al. (2005)「The Immunomodulatory Protein B7-H4 Is Overexpressed In Breast And Ovarian Cancers And Promotes Epithelial Cell Transformation,」Exp. Cell Res. 306:128-141; Tringler, B. et al. (2005)「B7-H4 Is Highly Expressed In Ductal And Lobular Breast Cancer,」Clin. Cancer Res. 11:1842-1848)、ならびに腎細胞癌腫(Krambeck, A. E. et al. (2006)「B7-H4 Expression In Renal Cell Carcinoma And Tumor Vasculature: Associations With Cancer Progression And Survival,」Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 103:10391-10396)で見られることによって立証される。腫瘍細胞上でのB7-H4の発現は、臨床的に問題となる病理学的特徴、たとえば腫瘍の悪性度と相関することが明らかになっている(Krambeck, A. E. et al. (2006)「B7

10

20

30

40

50

- H 4 E x p r e s s i o n I n R e n a l C e l l C a r c i n o m a A n d T u m o r V a s c u l a t u r e : A s s o c i a t i o n s W i t h C a n c e r P r o g r e s s i o n A n d S u r v i v a l , 」 P r o c . N a t l . A c a d . S c i . (U . S . A .) 1 0 3 (2) : 1 0 3 9 1 - 1 0 3 9 6) 。

【 0 0 1 8 】

C . 腫瘍関連マクロファージ (T A M)

炎症と癌との間の関連は、腫瘍部位への多数の白血球の浸潤について言及した知見まで一世紀以上さかのぼる (B a l k w i l l , F . e t a l . (2 0 0 1) 「 I n f l a m m a t i o n A n d C a n c e r : B a c k T o V i r c h o w ? , 」 L a n c e t 3 5 7 : 5 3 9 - 5 4 5 ; C o u s s e n s , L . M . e t a l . (2 0 0 2) 「 I n f l a m m a t i o n a n d C a n c e r , 」 N a t u r e 4 2 0 : 8 6 0 - 8 6 7) 。 現在では、いくつかの研究から、炎症と癌とを関連付ける2つの主経路、すなわち内因性経路および外因性経路が確認されている (A l l a v e n a , P . e t a l . (2 0 0 8) 「 P a t h w a y s C o n n e c t i n g I n f l a m m a t i o n a n d C a n c e r , 」 C u r r . O p i n . G e n e t . D e v e l . 1 8 : 3 - 1 0 ; C o l o t t a , F . (2 0 0 9) 「 C a n c e r - R e l a t e d I n f l a m m a t i o n , T h e S e v e n t h H a l l m a r k o f C a n c e r : L i n k s t o G e n e t i c I n s t a b i l i t y , 」 C a r c i n o g e n e s i s 3 0 (7) : 1 0 7 3 - 1 0 8 1 ; P o r t a , C . e t a l . (2 0 0 9) 「 C e l l u l a r a n d M o l e c u l a r P a t h w a y s L i n k i n g I n f l a m m a t i o n a n d C a n c e r , 」 I m m u n o b i o l o g y 2 1 4 : 7 6 1 - 7 7 7) 。 内因性経路は炎症および発癌に至る遺伝子変化を含む一方、外因性経路は、癌発症に関連する組織における慢性炎症の引き金となる微生物/ウイルス感染症または自己免疫疾患を特徴とする。どちらの経路も炎症性メディエーターの中心的転写因子 (たとえば、NF - κ B、STAT3およびHIF - 1) を活性化し、炎症において重要な役割を果たす白血球のリクルートメントをもたらす (S o l i n a s , G . e t a l . (2 0 0 9) 「 T u m o r - A s s o c i a t e d M a c r o p h a g e s (T A M) A s M a j o r P l a y e r s O f T h e C a n c e r - R e l a t e d I n f l a m m a t i o n , 」 J . L e u k o c . B i o l . 8 6 (5) : 1 0 6 5 - 1 0 7 3) 。

【 0 0 1 9 】

T A M は炎症と癌を結び付ける。マクロファージは、活性化血中単球に由来する免疫系細胞である。マクロファージは主に、病原体、死細胞、細胞残屑および細胞外マトリックス (E C M) の様々な成分を除去する (すなわち、貪食する) 働きをすることで、病原体または組織損傷により誘導される炎症反応に関与すると考えられている。マクロファージは、腫瘍微小環境において重要な構成要素を構成し、腫瘍量の最大50%に相当することが明らかになっている。

【 0 0 2 0 】

マクロファージは食作用を媒介するだけでなく、血管新生促進増殖因子およびマトリックスリモデリングプロテアーゼを分泌し、したがって腫瘍の発生および増殖に必要な血管系の発生 (すなわち、血管新生) にも役割を果たしている (P o l l a r d , J . W . (2 0 0 9) 「 T r o p h i c M a c r o p h a g e s I n D e v e l o p m e n t A n d D i s e a s e , 」 N a t . R e v . I m m u n o l . 9 : 2 5 9 - 2 7 0) 。 このため、腫瘍内にマクロファージが存在すると、腫瘍の増殖が促進されるようである。多くの研究から、腫瘍内に腫瘍関連マクロファージが存在することは、生存の負の予後因子であることが明らかになっている (F a r i n h a , P . e t a l . (2 0 0 5) 「 A n a l y s i s O f M u l t i p l e B i o m a r k e r s S h o w s T h a t L y m p h o m a - A s s o c i a t e d M a c r o p h a g e (L A M) C o n t e n t I s A n I n d e p e n d e n t P r e d i c t o r O f S u r v i v a l I n F o l l i c u l a r L y m p h o m a (F L) , 」 B l o o d

106:2169-2174; Dave, S. S. et al. (2004) 「Prediction Of Survival In Follicular Lymphoma Based On Molecular Features Of Tumor-Infiltrating Immune Cells,」 N. Engl. J. Med. 351:2159-2169; Solinas, G. et al. (2009) 「Tumor-Associated Macrophages (TAM) As Major Players Of The Cancer-Related Inflammation,」 J. Leukoc. Biol. 86(5):1065-1073)。

B7-H4は、卵巣腫瘍に存在するTAMなどTAMに過剰発現することが示されている(Kryczek, I. et al. (2006) 「B7-H4 Expression Identifies A Novel Suppressive Macrophage Population In Human Ovarian Carcinoma,」 J. Exp. Med. 203(4):871-881; Kryczek, I. et al. (2007) 「Relationship Between B7-H4, Regulatory T Cells, And Patient Outcome In Human Ovarian Carcinoma,」 Cancer Res. 67(18):8900-8905)。

【先行技術文献】

【非特許文献】

【0021】

【非特許文献1】Dong, C. et al. (2003) 「Immune Regulation by Novel Costimulatory Molecules,」 Immunolog. Res. 28(1):39-48

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0022】

炎症および癌の処置におけるこれまでのあらゆる進歩にもかかわらず、癌の処置のための免疫療法を改善することができる組成物が依然として求められている。本発明は、そうした組成物と、癌ならびに他の疾患および状態を処置するための、その使用とを対象とする。

【課題を解決するための手段】

【0023】

本発明は、抗B7-H4抗体およびその抗原結合フラグメント、ならびにB7-H4に免疫特異的に結合することができる他の分子(対応する抗原/受容体に結合する融合タンパク質等を含む)と、癌および他の疾患の診断および処置におけるそうした分子の使用とに関する。本発明は特に、腫瘍増殖を遅延または予防する、腫瘍による抑制を阻害する、腫瘍を排除する、ならびに/または、腫瘍関連マクロファージ(「TAM」)の活性を変化させるおよび/もしくはTAMを調節もしくは欠乏してTAMによる免疫抑制を低下させるための、そうした分子の使用を対象とする。

【0024】

詳細には、本発明は、ヒトB7-H4に免疫特異的に結合する抗体の抗原結合フラグメントを含む分子、好ましくはそうしたB7-H4結合分子が生細胞の表面に配置されたB7-H4に結合することができる実施形態、および/または、そうしたB7-H4結合分子が内因性濃度のB7-H4に結合することができる実施形態を提供する。

【0025】

本発明は、抗体の抗原結合フラグメントを含む分子であって、ヒトB7-H4に免疫特異的に結合する分子を提供する。本発明は特に、

(I) 細胞(特に生細胞)の表面に配置されたヒトB7-H4に免疫特異的に結合する;

(II) 内因性濃度で細胞(特に生細胞)の表面に配置されたヒトB7-H4に免疫

10

20

30

40

50

特異的に結合する；

(I I I) 生細胞の表面に配置されたヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合し、B 7 - H 4 とその細胞受容体との間の結合を調節する；

(I V) 生細胞の表面に配置されたヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合し、腫瘍関連マクロファージによる免疫抑制を阻害する；

(V) 生細胞の表面に配置されたヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合し、腫瘍関連マクロファージの活性を調節する；

(V I) 生腫瘍細胞の表面に配置されたヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合し、腫瘍による抑制を阻害する；または

(V I I) 生腫瘍細胞の表面に配置されたヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合し、腫瘍特異的細胞溶解を引き起こす
そうした分子を提供する。

【 0 0 2 6 】

本発明はさらに、そうした分子が検出可能に標識されるか、または、コンジュゲートされたトキシン、薬剤、受容体、酵素、受容体リガンドを含む、そうした分子の実施形態に関する。本発明はさらに、分子が細胞内に移行し、細胞の死を媒介することができる、そうしたすべての分子の実施形態に関する。

【 0 0 2 7 】

本発明はさらに、生細胞が腫瘍細胞、病原体感染細胞またはマクロファージである、そうしたすべての分子の実施形態に関する。

【 0 0 2 8 】

本発明はさらに、分子が抗体であり、抗体は、

(I) モノクローナル抗体、ヒト抗体、キメラ抗体もしくはヒト化抗体；または

(I I) 二重特異性抗体、三重特異性抗体もしくは多重特異性抗体

である

そうしたすべての分子の実施形態に関する。

【 0 0 2 9 】

本発明はさらに、分子が A D C C 活性を有し、直接的な腫瘍殺傷活性を発揮する、および / または、T A M または腫瘍による抑制を阻害することができる、そうしたすべての分子の実施形態に関する。

【 0 0 3 0 】

本発明はさらに、分子が、B 7 - H 4 および同じ細胞上の別の分子に結合することができる二重特異性抗体、三重特異性抗体または多重特異性抗体であるそうしたすべての分子の実施形態に関する。

【 0 0 3 1 】

本発明はさらに、抗原結合フラグメントが 6 つの C D R を含み、

(I) 6 つの C D R は抗 B 7 - H 4 抗体、すなわち 2 D 1、2 E 1 1 および 2 H 9 の C D R の少なくとも 1 つのコンセンサス C D R を含み、残りすべての C D R は、

(A) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 D 1 の 3 つの軽鎖 C D R および 3 つの重鎖 C D R ；

(B) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 E 1 1 の 3 つの軽鎖 C D R および 3 つの重鎖 C D R ；または

(C) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 H 9 の 3 つの軽鎖 C D R および 3 つの重鎖 C D R ；
から選択される、

あるいは

(I I) 6 つの C D R は、

(A) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 D 1 の 3 つの軽鎖 C D R および 3 つの重鎖 C D R ；

(B) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 E 1 1 の 3 つの軽鎖 C D R および 3 つの重鎖 C D R ；または

(C) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 H 9 の 3 つの軽鎖 C D R および 3 つの重鎖 C D R
から選択される

10

20

30

40

50

そうしたすべての分子の実施形態に関する。

【0032】

本発明はさらに、癌または感染症の処置のための医薬組成物であって、治療上有効な量または予防上有効な量の上記分子のいずれか、および生理学的に許容されるキャリアまたは賦形剤を含み、分子はB7-H4による抑制を拮抗して免疫反応を上方調節する、医薬組成物も提供する。

【0033】

本発明は、癌または感染症の症状を示している被検体の癌または感染症（特に慢性ウイルス感染症）の処置のための、または症状を示す前の被検体の癌または感染症の予防のための、そうした医薬組成物の使用をさらに含む。

10

【0034】

本発明はさらに、治療上有効な量または予防上有効な量の上記分子のいずれか、および生理学的に許容されるキャリアまたは賦形剤を含み、分子がB7-H4による抑制を増強して免疫反応を下方調節する、炎症の処置のための医薬組成物も提供する。

【0035】

本発明は、炎症（特に自己免疫疾患、移植片対宿主病、宿主対移植片病または移植拒絶反応の処置のためのそうした医薬組成物の使用をさらに含む、その使用は、自己免疫疾患、移植片対宿主病、宿主対移植片病または移植拒絶反応の処置である）

【0036】

本発明は、被検体の疾患（特に癌またはT細胞の数もしくは健康に影響を与える疾患）の存在を診断するための細胞学的アッセイにおける、上記分子のいずれかの使用であって、細胞学的アッセイは、被検体の細胞について分子に結合するその能力をアッセイすることを含む、使用をさらに含む。

20

【0037】

本発明は、抗癌剤を用いた腫瘍の処置に対する適合性を判定するための、上記分子のいずれかの使用をさらに含む、使用は、腫瘍中の腫瘍関連マクロファージの有効濃度または実際の濃度を判定することを含み、特に抗癌剤の用量または抗癌剤を用いた処置は腫瘍関連マクロファージの判定された有効濃度または実際の濃度に基づき設定または調整される。

【0038】

本発明は、B7-H4発現腫瘍関連マクロファージの有効濃度の上昇を示すことが認められた患者の癌の処置における、治療上有効な量の上記医薬組成物のいずれかの使用をさらに含む。

30

【0039】

本発明は、腫瘍または癌の処置が化学療法、ホルモン療法、生物療法、免疫療法、放射線療法または手術をさらに含む、そうした使用をさらに含む。

【0040】

本発明はさらに、細胞（すなわち生細胞）が腫瘍細胞、病原体感染細胞またはマクロファージである、そうしたB7-H4結合分子の実施形態に関する。

【0041】

本発明はさらに、そうしたB7-H4結合分子はB7-H4とその細胞受容体との間の結合を調節する、分子の実施形態に関する。

40

【0042】

本発明は特に、抗原結合フラグメントが6つのCDRを含み、CDRは抗B7-H4抗体、すなわち2D1、2E11および2H9のCDRの少なくとも1つのコンセンサスCDRを含み、残りすべてのCDRは、

（A）抗B7-H4抗体2D1の3つの軽鎖CDRおよび3つの重鎖CDR；

（B）抗B7-H4抗体2E11の3つの軽鎖CDRおよび3つの重鎖CDR；または

は

（C）抗B7-H4抗体2H9の3つの軽鎖CDRおよび3つの重鎖CDR

50

から選択される、そうした B 7 - H 4 結合分子の実施形態を対象とする。

【 0 0 4 3 】

本発明は特に、6つの C D R は、

(A) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 D 1 の3つの軽鎖 C D R および3つの重鎖 C D R ；

(B) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 E 1 1 の3つの軽鎖 C D R および3つの重鎖 C D R ；または

(C) 抗 B 7 - H 4 抗体 2 H 9 の3つの軽鎖 C D R および3つの重鎖 C D R

である、そうした B 7 - H 4 結合分子の実施形態を対象とする。

【 0 0 4 4 】

本発明は特に、そうしたすべての B 7 - H 4 結合分子の実施形態であって、分子はモノクローナル抗体、ヒト抗体、キメラ抗体またはヒト化抗体である実施形態を対象とする。本発明はさらに、そうした抗体の実施形態であって、抗体は二重特異性抗体、三重特異性抗体または多重特異性抗体である実施形態に関する。

10

【 0 0 4 5 】

本発明はさらに、そうしたすべての B 7 - H 4 結合分子の実施形態であって、分子は、検出可能に標識されるか、または、コンジュゲートされたトキシン、薬剤、受容体、酵素、受容体リガンドを含む、実施形態に関する。

【 0 0 4 6 】

本発明は特に、そうしたすべての B 7 - H 4 結合分子の実施形態であって、分子は腫瘍関連マクロファージを欠乏するまたはその活性を調節する、実施形態を対象とする。

20

【 0 0 4 7 】

本発明はさらに、癌を処置するための医薬組成物であって、治療上有効な量の上記分子のいずれか、および生理学的に許容されるキャリアまたは賦形剤を含む医薬組成物を対象とする。本発明はさらに、疾患の症状を示す被検体の癌を処置するための方法であって、治療上有効な量のそうした医薬組成物を被検体に投与することを含む方法を対象とする。本発明はさらに、そうした方法の実施形態であって、抗癌剤の用量または抗癌剤を用いた処置が腫瘍関連マクロファージの判定された有効濃度または実際の濃度に基づき設定または調整される、実施形態を対象とする。本発明はさらに、B 7 - H 4 発現腫瘍関連マクロファージの有効濃度の上昇を示すことが認められた患者の腫瘍を処置する方法であって、治療上有効な量のそうした医薬組成物患者に与える方法を対象とする。本発明はさらに、そうした方法の実施形態であって、その方法はその処置を化学療法、ホルモン療法、生物療法、免疫療法、放射線療法または手術と組み合わせることをさらに含む、実施形態を対象とする。本発明はさらに、そうした癌を予防処置するための方法であって、疾患の症状を示す前に予防上有効な量のそうした医薬組成物を被検体に投与することを含む、方法を対象とする。

30

【 0 0 4 8 】

本発明はさらに、抗癌剤を用いた腫瘍の処置に対する適合性を判定するための方法であって、上記分子のいずれかを利用して腫瘍中の腫瘍関連マクロファージの有効濃度または実際の濃度を判定することを含む、方法を対象とする。

【 0 0 4 9 】

本発明はさらに、治療上有効なを含む、感染症（特に慢性ウイルス性疾患）の処置のための医薬組成物を対象とする。

40

【 0 0 5 0 】

そうした炎症性疾患を予防処置するための方法であって、疾患の症状を示す前に予防上有効な量のそうした医薬組成物を被検体に投与することを含む方法をさらに対象とする。

【 0 0 5 1 】

本発明はさらに、被検体の細胞についてヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合する抗体の抗原結合フラグメントを含む分子に結合するその能力をアッセイすることを含む、被検体の疾患（特に癌、または T 細胞の数もしくは健康に影響を与える疾患）を診断するための方法、好ましくはそうした B 7 - H 4 結合分子が生細胞の表面に配置された B 7 - H 4 に

50

結合することができる実施形態、および／または、そうしたB7-H4結合分子が内因性濃度のB7-H4に結合することができる実施形態を対象とし、特にその方法は被検体の疾患の存在を診断するための細胞学的アッセイである、実施形態に関する。

【図面の簡単な説明】

【0052】

【図1】マウスB7-H4 Ig コンストラクトで免疫した3匹の各マウス由来の血清による抗B7-H4抗体の検出を示す(OD₄₅₀で測定)。

【図2】B7-H4 h Ig 結合プレートへの抗B7-H4抗体の結合を示す。H74(市販されている抗B7-H4抗体)、2D1、2E11および2H9の原液から希釈系列を作製し、B7-H4 h Ig またはB7-DC h Ig でコートした96ウェルELISAプレートに加えた。インキュベーションおよび洗浄後、プレートに西洋わさびペルオキシダーゼ(HRP)コンジュゲート抗マウスIgG抗体を加えた。インキュベーションおよび洗浄後、3,3',5,5'-テトラメチルベンジジン(TMB)基質を加えた。H₂SO₄停止液で発色を停止させ、450nm波長の吸光度を測定するプレートリーダーで読み取った。

【図3】293T・B7-H4細胞に対する抗B7-H4抗体の結合を示す。抗体2D1、2E11および2H9を未希釈(未希釈(Neat))、または1:3、1:9および1:27に希釈して使用して、293T・B7-H4細胞を染色した。結合の検出に関しては、APC標識抗マウスIgG抗体を利用し、続いてAPC陽性細胞のFACS分析を行った。1μg/mLのH74(市販されている抗B7-H4抗体)を陽性対照として使用した。陰性対照は、1μg/mLのmIgG1であった。APC標識抗マウスIgG抗体とインキュベートした293T・B7-H4細胞(DAM APCのみ)、および未希釈2D1で染色した親293T細胞(未希釈(Neat)[293T])をさらに陰性結合対照とした。

【図4A】卵巢癌患者由来の腹水から単離し、蛍光活性化セルソーター(FACS)を使用して判定したCD11b⁺TAM、CD19⁺TAM、CD14⁺TAM、CD123⁺TAM、CD86⁺TAM、CD80⁺TAM、HLA-DC⁺TAM、B7-H1⁺TAM、B7-H4⁺TAMおよびB7-DC⁺TAMの比率をそれぞれ示す。

【図4B】卵巢癌患者由来の腹水から単離し、蛍光活性化セルソーター(FACS)を使用して判定したCD11b⁺TAM、CD19⁺TAM、CD14⁺TAM、CD123⁺TAM、CD86⁺TAM、CD80⁺TAM、HLA-DC⁺TAM、B7-H1⁺TAM、B7-H4⁺TAMおよびB7-DC⁺TAMの比率をそれぞれ示す。

【図4C】卵巢癌患者由来の腹水から単離し、蛍光活性化セルソーター(FACS)を使用して判定したCD11b⁺TAM、CD19⁺TAM、CD14⁺TAM、CD123⁺TAM、CD86⁺TAM、CD80⁺TAM、HLA-DC⁺TAM、B7-H1⁺TAM、B7-H4⁺TAMおよびB7-DC⁺TAMの比率をそれぞれ示す。

【図4D】卵巢癌患者由来の腹水から単離し、蛍光活性化セルソーター(FACS)を使用して判定したCD11b⁺TAM、CD19⁺TAM、CD14⁺TAM、CD123⁺TAM、CD86⁺TAM、CD80⁺TAM、HLA-DC⁺TAM、B7-H1⁺TAM、B7-H4⁺TAMおよびB7-DC⁺TAMの比率をそれぞれ示す。

【図4E】卵巢癌患者由来の腹水から単離し、蛍光活性化セルソーター(FACS)を使用して判定したCD11b⁺TAM、CD19⁺TAM、CD14⁺TAM、CD123⁺TAM、CD86⁺TAM、CD80⁺TAM、HLA-DC⁺TAM、B7-H1⁺TAM、B7-H4⁺TAMおよびB7-DC⁺TAMの比率をそれぞれ示す。

【図4F】卵巢癌患者由来の腹水から単離し、蛍光活性化セルソーター(FACS)を使用して判定したCD11b⁺TAM、CD19⁺TAM、CD14⁺TAM、CD123⁺TAM、CD86⁺TAM、CD80⁺TAM、HLA-DC⁺TAM、B7-H1⁺TAM、B7-H4⁺TAMおよびB7-DC⁺TAMの比率をそれぞれ示す。

【図4G】卵巢癌患者由来の腹水から単離し、蛍光活性化セルソーター(FACS)を使用して判定したCD11b⁺TAM、CD19⁺TAM、CD14⁺TAM、CD123

$^{+}$ TAM、CD86 $^{+}$ TAM、CD80 $^{+}$ TAM、HLA-DC $^{+}$ TAM、B7-H1 $^{+}$ TAM、B7-H4 $^{+}$ TAMおよびB7-DC $^{+}$ TAMの比率をそれぞれ示す。

【図4H】卵巢癌患者由来の腹水から単離し、蛍光活性化セルソーター（FACS）を使用して判定したCD11b $^{+}$ TAM、CD19 $^{+}$ TAM、CD14 $^{+}$ TAM、CD123 $^{+}$ TAM、CD86 $^{+}$ TAM、CD80 $^{+}$ TAM、HLA-DC $^{+}$ TAM、B7-H1 $^{+}$ TAM、B7-H4 $^{+}$ TAMおよびB7-DC $^{+}$ TAMの比率をそれぞれ示す。

【図4I】卵巢癌患者由来の腹水から単離し、蛍光活性化セルソーター（FACS）を使用して判定したCD11b $^{+}$ TAM、CD19 $^{+}$ TAM、CD14 $^{+}$ TAM、CD123 $^{+}$ TAM、CD86 $^{+}$ TAM、CD80 $^{+}$ TAM、HLA-DC $^{+}$ TAM、B7-H1 $^{+}$ TAM、B7-H4 $^{+}$ TAMおよびB7-DC $^{+}$ TAMの比率をそれぞれ示す。

【図5A】IFN γ でプライムした単球による抑制を本発明の分子が除去できることを示す。T細胞をIL-2（CD4 $^{+}$ T細胞、図5A；CD8 $^{+}$ T細胞、図5B）、TNF α （CD4 $^{+}$ T細胞、図5C；CD8 $^{+}$ T細胞、図5D）またはIL-8（CD4 $^{+}$ T細胞、図5E；CD8 $^{+}$ T細胞、図5F）に対して染色した。

【図5B】IFN γ でプライムした単球による抑制を本発明の分子が除去できることを示す。T細胞をIL-2（CD4 $^{+}$ T細胞、図5A；CD8 $^{+}$ T細胞、図5B）、TNF α （CD4 $^{+}$ T細胞、図5C；CD8 $^{+}$ T細胞、図5D）またはIL-8（CD4 $^{+}$ T細胞、図5E；CD8 $^{+}$ T細胞、図5F）に対して染色した。

【図5C】IFN γ でプライムした単球による抑制を本発明の分子が除去できることを示す。T細胞をIL-2（CD4 $^{+}$ T細胞、図5A；CD8 $^{+}$ T細胞、図5B）、TNF α （CD4 $^{+}$ T細胞、図5C；CD8 $^{+}$ T細胞、図5D）またはIL-8（CD4 $^{+}$ T細胞、図5E；CD8 $^{+}$ T細胞、図5F）に対して染色した。

【図5D】IFN γ でプライムした単球による抑制を本発明の分子が除去できることを示す。T細胞をIL-2（CD4 $^{+}$ T細胞、図5A；CD8 $^{+}$ T細胞、図5B）、TNF α （CD4 $^{+}$ T細胞、図5C；CD8 $^{+}$ T細胞、図5D）またはIL-8（CD4 $^{+}$ T細胞、図5E；CD8 $^{+}$ T細胞、図5F）に対して染色した。

【図5E】IFN γ でプライムした単球による抑制を本発明の分子が除去できることを示す。T細胞をIL-2（CD4 $^{+}$ T細胞、図5A；CD8 $^{+}$ T細胞、図5B）、TNF α （CD4 $^{+}$ T細胞、図5C；CD8 $^{+}$ T細胞、図5D）またはIL-8（CD4 $^{+}$ T細胞、図5E；CD8 $^{+}$ T細胞、図5F）に対して染色した。

【図5F】IFN γ でプライムした単球による抑制を本発明の分子が除去できることを示す。T細胞をIL-2（CD4 $^{+}$ T細胞、図5A；CD8 $^{+}$ T細胞、図5B）、TNF α （CD4 $^{+}$ T細胞、図5C；CD8 $^{+}$ T細胞、図5D）またはIL-8（CD4 $^{+}$ T細胞、図5E；CD8 $^{+}$ T細胞、図5F）に対して染色した。

【図6】抗体がヒトB7-H4抗原に結合する用量反応性を示す。配列番号33（抗B7-H4抗体2D1の軽鎖をコードする）、配列番号35、（抗B7-H4抗体2D1の重鎖をコードする）、配列番号37（抗B7-H4抗体2H9の軽鎖をコードする）および配列番号39（抗B7-H4抗体2H9の重鎖をコードする各配列を有するポリヌクレオチドの組換え発現により抗体を作製した（HC、重鎖；LC、軽鎖）。

【発明を実施するための形態】

【0053】

上記で論じたように、初発腫瘍には、酸素および栄養物を増殖している腫瘍細胞に送達できる自身の脈管構造が必要とされる。このため、腫瘍の進行には、腫瘍微小環境における腫瘍細胞と非悪性細胞との間の協調的なシグナル伝達が不可欠である（Kaler, P. et al. (2010) 「Tumor Associated Macrophages Protect Colon Cancer Cells from TRAIL-Induced Apoptosis through IL-1 β -Dependent Stabilization of Snail in Tumor Cells」, PLoS ONE 5(7): e11700 1-13）。現在では、TAMのほか、好中球、線維芽細胞および他の細胞が腫瘍細胞と協同して腫瘍の血管新生を促進するこ

10

20

30

40

50

とが十分確認されている (Nucera, S. et al. (2011) 「The Interplay Between Macrophages And Angiogenesis In Development, Tissue Injury And Regeneration,」 *Int. J. Dev. Biol.* doi:10.1387/ijdb.103227sn; Zamarron, B. F. et al. (2011) 「Dual Roles Of Immune Cells And Their Factors In Cancer Development And Progression,」 *Int. J. Biol. Sci.* 7 (5): 651 - 658; Liu, J. et al. (2011) 「Tumor - Associated Macrophages Recruit CCR6+ Regulatory T Cells And Promote The Development Of Colorectal Cancer Via Enhancing CCL20 Production In Mice,」 *PLoS One*. 6 (4): e19495; Rigo, A. et al. (2010) 「Macrophages May Promote Cancer Growth Via A GM-CSF/HB-EGF Paracrine Loop That Is Enhanced By CXCL12,」 *Molec. Cancer* 9 (273): 1 - 13; Lin, J. Y. et al. (2011) 「Clinical Significance Of Tumor - Associated Macrophage Infiltration In Supraglottic Laryngeal Carcinoma,」 *Chin. J. Cancer* 30 (4): 280 - 286; Vergati, M. (2011) 「The Consequence Of Immune Suppressive Cells In The Use Of Therapeutic Cancer Vaccines And Their Importance In Immune Monitoring,」 *J. Biomed. Biotechnol.* 2011: 182413)。

【0054】

多くの腫瘍組織、たとえば、ヒト卵巣癌に見られる高レベルのB7-H4発現からは、免疫抑制の媒介においてB7-H4が果たす重要な役割が示唆される。B7-H4を発現するTAMは、腫瘍関連抗原特異的T細胞免疫を抑制することが明らかになっている (Kryczek, I. et al. (2006) 「B7-H4 Expression Identifies A Novel Suppressive Macrophage Population In Human Ovarian Carcinoma,」 *J. Exp. Med.* 203 (4): 871 - 881)。TAMにおけるB7-H4発現の強度は、腫瘍におけるTreg細胞数と著しく相関する。さらに、TAM上に発現したB7-H4は、患者の予後不良とも関連する (Kryczek, I. et al. (2006) 「B7-H4 Expression Identifies A Novel Suppressive Macrophage Population In Human Ovarian Carcinoma,」 *J. Exp. Med.* 203 (4): 871 - 881)。また、以前公表されたデータから、TAMは、Treg細胞の腫瘍への輸送、およびTAM自身を含む抗原提示細胞 (APC) 上のTreg細胞誘導性のB7-H4発現を媒介するケモカインCCL22を自然に産生することが示された (Kryczek, I. et al. (2006) 「Cutting Edge: Induction Of B7-H4 On APCs Through IL-10: Novel Suppressive Mode For Regulatory T Cells,」 *J. Immunol.* 177 (1): 40 - 44)。以上を総合すると、これらの知見から、B7-H4を発現するTAMが、腫瘍微小環境における免疫抑制に非常に重要な役割を果たし、腫瘍が免疫系による検出を回避すること (「免疫逃避」) を可能にすることが示唆される。B7-H4に免疫特異的に結合する、またはそのネイティブな受容体との相互作用を阻止することができる分子 (抗B7-H4抗体など) は、B7-H4の遮断、その表面発現の調節、B7-H4によるシグナル伝達の調節またはTAMのB7-H4の欠乏

により、癌の効果的な免疫療薬として新規な戦略となる。

【 0 0 5 5 】

したがって本発明は、抗体（抗 B 7 - H 4 抗体を含む）およびその抗原結合フラグメント、ならびに B 7 - H 4（特にヒト B 7 - H 4）に免疫特異的に結合することができる他の分子（対応する抗原 / 受容体に結合するタンパク質および融合タンパク質等）と、癌および他の疾患の診断および処置におけるその使用とに関する。本発明は特に、腫瘍増殖を遅延または予防する、腫瘍による抑制を阻害する、腫瘍を排除する、および / または、T A M の活性を欠乏させるかもしくは阻止して T A M による免疫抑制を低下させるための、そうした分子の使用を対象とする。

【 0 0 5 6 】

特に、本発明は、T A M を標的とし、様々な機能活性、たとえば B 7 - H 4 とその推定受容体（単数または複数）との間の相互作用の調節、B 7 - H 4 レベルの調節、および負のシグナル伝達の減弱および / または B 7 - H 4 陽性細胞の欠乏についてスクリーニングするのに使用することができる抗 B 7 - H 4 抗体を提供する。B 7 - H 4 抗体は、組換え DNA 技術を用いれば、F c 受容体（F c R）結合活性をほとんどあるいはまったく有さない、抗体依存性細胞傷害（A D C C）活性の増強された、または補体依存性細胞傷害（C D C）活性の増強された、F c ドメインを含むように操作することができる。そうした組換え抗体を調節分子として使用して、腫瘍微小環境において T A M 上の B 7 - H 4 を減少させる、または T A M 上の B 7 - H 4 が T 細胞または他の細胞上の抑制性受容体（単数または複数）と相互作用しないようにすることで、T 細胞または他の機能的細胞を B 7 - H 4 チェックポイント（「中断」） / 抑制シグナル伝達から解放する。F c 機能性組換え B 7 - H 4 抗体は、T 細胞または他の機能的細胞をチェックポイントから解放すると考えられる、B 7 - H 4 を発現する T A M を欠乏させる A D C C または C D C を誘導するだけでなく、他の活性、たとえば抑制性細胞の表面の B 7 - H 4 の調節、または B 7 - H 4 発現細胞の直接的な殺傷も誘導することができる。A D C C 活性を有する抗 B 7 - H 4 抗体は、B 7 - H 4 発現腫瘍細胞を欠乏させると同時に T A M による免疫抑制を阻害するのに特に有用である場合がある。

【 0 0 5 7 】

ヒト B 7 - H 4 の配列は下記（配列番号 1）である。

【 化 1 】

```
MASLGQILFW SIISIIIIILA GAIALIIGFG ISGKHSITVT TVASAGNIGE
DGILSCTFEP DIKLSDIVIQ WLKEGVLGLV HEFKEGKDEL SEQDEMFRGR
TAVFADQVIV GNASRLRLKNV QLTDAGTYKC YIITSKGKGN ANLEYKTGAF
SMPEVNVVDYN ASSETLRCEA PRWFPQPTVV WASQVDQGAN FSEVSNTSFE
LNSENVMTKV VSVLYNVTIN NTYSCMIEND IAKATGDIKV TESEIKRRSH
LQLLSKASL CVSSFFAISW ALLPLSPYLM LK
```

【 0 0 5 8 】

マウス B 7 - H 4 の配列は下記（配列番号 2）である。

【 化 2 】

```
MASLGQIIFW SIINIIIIILA GAIALIIGFG ISGKHFITVT TFTSAGNIGE
DGTLSCTFEP DIKLNIGIVIQ WLKEGIKGLV HEFKEGKDDL SQQHEMFRGR
TAVFADQVVV GNASRLRLKNV QLTDAGTYTC YIRTSKGKGN ANLEYKTGAF
SMPEINVVDYN ASSETLRCEA PRWFPQPTVA WASQVDQGAN FSEVSNTSFE
LNSENVMTKV VSVLYNVTIN NTYSCMIEND IAKATGDIKV TDSEVKRRSQ
LQLLSNGPSP CVFSSAFVAG WALLSLSCCL MLR
```

【 0 0 5 9 】

本明細書で使用する場合、ある分子が第 2 の分子に「免疫特異的に結合する」ことができるというのは、抗体に対応する抗原に対して抗体の特異性および親和性がそうした結合に示される場合である。抗体が抗原（特に、抗原 B 7 - H 4）の標的領域または立体構造（「エピトープ」）に「免疫特異的に結合する」ことができるとされるのは、そうした結

10

20

30

40

50

合が免疫グロブリン分子の抗原認識部位に関係する場合である。特定の抗原に免疫特異的に結合する抗体は、たとえば、イムノアッセイ、B I A C O R E（登録商標）アッセイまたは当該技術分野において公知の他のアッセイで判定して、他の抗原が抗原認識部位により認識される配列または立体構造に類似性のある程度有する場合、より低い親和性を持つ他の抗原に結合することもあるが、まったく無関係の抗原には結合しないと考えられる。ただし、抗体（およびその抗原結合フラグメント）は、他の抗原と交差反応しないことが好ましい。また、抗体は、F c 領域など抗原認識部位を含まない分子の他の領域/ドメインの結合ドメインに基づき、免疫特異的でない形でF c R 受容体など他の分子に結合することもある。分子が第2の分子に「生化学特異的に結合する」とされるのは、受容体に対応する結合リガンドに対して受容体の特異性および親和性がそうした結合に示される場合である。B 7 - H 4 分子（たとえば、B 7 - H 4 タンパク質または融合分子等）が受容体またはB 7 - H 4 の標的領域または立体構造（「エピトープ」）に「生化学特異的に結合する」ことができるとされるのは、そうした結合がB 7 - H 4 - 受容体認識部位に関係する場合である。分子は、2つ以上の他の分子に生化学特異的に結合できることがある。

【0060】

本発明の分子は、腫瘍中に存在するT A M の濃度「を欠乏させる」（すなわち、一部または完全に低下させる）、またはT A M の活性を阻止する能力を有する。こうした欠乏は、腫瘍中に存在する（またはリクルートされた）マクロファージの絶対数に関するものでもよいし、あるいは、活性マクロファージの濃度（すなわち、血管新生促進作用または腫瘍形成促進作用を媒介する能力を有する、腫瘍中または腫瘍にリクルートされたマクロファージの濃度）に関するものでもよい。好ましくは、こうした欠乏により測定可能な免疫系の活性（たとえば、マクロファージ数、血管新生能、血管新生、マクロファージの生存率等）が少なくとも10%変化する、一層好ましくは、そうした活性が少なくとも50%変化する、またはそうした活性が少なくとも2倍、5倍、10倍、またはさらに一層好ましくは、少なくとも100倍変化する。

【0061】

本明細書で使用する場合、「調節する」という用語は、ある作用または結果を変化させる能力に関する。特に、本発明は、B 7 - H 4 とそれに対応する受容体との間の結合を調節する、および/または、B 7 - H 4 と対応する受容体との結合の結果として起こるシグナル伝達を調節することができる分子（特にヒトB 7 - H 4 に免疫特異的に結合である抗体もしくはその抗原結合フラグメント、またはB 7 - H 4 またはそれに対応する受容体に生化学特異的に結合する分子）に関する。こうした調節は、部分的なものであってもよい（すなわち、B 7 - H 4 の活性を減弱させるが、消失させない）、あるいは、そうした活性を完全に消失させてもよい（たとえば、シグナル伝達を媒介するB 7 - H 4 の能力を中和する）。調節は、抗体結合後の受容体のインターナリゼーション、または標的細胞上の受容体発現の低下を含んでもよい。さらなる実施形態では、そうした調節は、B 7 - H 4 とそれに対応する受容体との間の相互作用を増強するか、さもなければ促進して、B 7 - H 4 と対応する受容体との結合またはシグナル伝達を行いやすくしてもよい。なおさらになる実施形態では、そうした調節は、誘導されたシグナル伝達の性質を変化させるように、B 7 - H 4 とそれに対応する受容体との間の相互作用の性質を変化させてもよい。たとえば、本発明の分子は、B 7 - H 4 に結合することにより、そうした分子が他の受容体に結合する能力を変化させ、それによりその全体の活性を変化させる。好ましくは、そうした調節により、測定可能な免疫系の活性が少なくとも10%変化する、一層好ましくは、そうした活性が少なくとも50%変化する、またはそうした活性が少なくとも2倍、5倍、10倍、またはさらに一層好ましくは、少なくとも100倍変化する。したがって、そうした調節の結果、B 7 - H 4（たとえば、腫瘍細胞上の）がそれに対応する受容体に結合する能力を減弱させるか、または完全に消失させ、よってB 7 - H 4 により媒介される免疫反応の阻害を抑制（または防止）してもよい。そういうものとして、本発明は、癌、感染症および免疫反応の増強が望ましい他の疾患の処置剤を提供する。あるいは、B 7 - H 4 結合分子は、腫瘍の増殖、発生、生存率、活性等に直接影響し得る腫瘍特異的B 7

10

20

30

40

50

- H 4 (および T A M) に対して調節活性を発揮してもよい。

【 0 0 6 2 】

本明細書で使用する場合、B 7 - H 4 により媒介される「共刺激」シグナルは、正の共刺激シグナル(たとえば、活性を増強するシグナル)および負の共刺激シグナル(たとえば、活性を阻害するシグナル)を包含する。

【 0 0 6 3 】

本明細書で使用する場合、「抗体」という用語は、「可変領域」抗原認識部位を有する免疫グロブリン分子を意味することを意図している。「可変領域」という用語は、免疫グロブリンのそうしたドメインと、抗体により広く共有されるドメイン(抗体のFcドメインなど)を区別することを意図している。可変領域は、その残基が抗原結合を担う「超可変領域」を含む。超可変領域は、「相補性決定領域」すなわち「CDR」のアミノ酸残基(すなわち、典型的には軽鎖可変ドメインの約24~34残基(L1)、50~56残基(L2)および89~97残基(L3)と、重鎖可変ドメインの約27~35残基(H1)、50~65残基(H2)および95~102残基(H3); Kabat et al., Sequences of Proteins of Immunological Interest, 5th Ed. Public Health Service, National Institutes of Health, Bethesda, MD. (1991))および/または「超可変ループ」のアミノ酸残基(すなわち、軽鎖可変ドメインの26~32(L1)残基、50~52(L2)残基および91~96(L3)残基と、重鎖可変ドメインの26~32(H1)、53~55(H2)および96~101(H3); Chothia and Lesk, 1987, J. Mol. Biol. 196:901-917)を含む。「フレームワーク領域」すなわち「FR」残基は、本明細書で定義したような超可変領域残基以外の可変ドメイン残基である。抗体という用語は、モノクローナル抗体、多重特異的抗体、ヒト抗体、ヒト化抗体、合成抗体、キメラ抗体、ラクダ化抗体(たとえば、Muyldermans et al., 2001, Trends Biochem. Sci. 26:230; Nuttall et al., 2000, Cur. Pharm. Biotech. 1:253; Reichmann and Muyldermans, 1999, J. Immunol. Meth. 231:25; 国際公開第94/04678号パンフレットおよび国際公開第94/25591号パンフレット; 米国特許第6,005,079号明細書を参照)、一本鎖Fv(scFv)(たとえば、Pluckthun in The Pharmacology of Monoclonal Antibodies, vol. 113, Rosenberg and Moore eds. Springer-Verlag, New York, pp. 269-315(1994)を参照)、一本鎖抗体、ジスルフィド結合Fv(sdFv)、イントラボディおよび抗イディオタイプ(抗Id)抗体(たとえば、本発明の抗体に対する抗Idおよび抗-抗Id抗体)を含む。特に、そうした抗体は、任意の種類(たとえば、IgG、IgE、IgM、IgD、IgAおよびIgY)、クラス(たとえば、IgG₁、IgG₂、IgG₃、IgG₄、IgA₁およびIgA₂)またはサブクラスの免疫グロブリン分子を含む。

【 0 0 6 4 】

本明細書で使用する場合、抗体の「抗原結合フラグメント」という用語は、抗体の相補性決定領域(「CDR」と、任意に抗体の「可変領域」抗原認識部位を含むフレームワーク残基とを含み、抗原に免疫特異的に結合する能力を示す抗体の1つまたは複数の部分をいう。そうしたフラグメントは、Fab'、F(ab')₂、Fv、一本鎖(scFv)およびこれらのミュータント、天然変異体、ならびに抗体の「可変領域」抗原認識部位と異種タンパク質(たとえば、トキシン、別の抗原の抗原認識部位、酵素、受容体または受容体リガンド等)とを含む融合タンパク質を含む。本明細書で使用する場合、「フラグメント」という用語は、少なくとも5個の連続するアミノ酸残基、少なくとも10個の連続するアミノ酸残基、少なくとも15個の連続するアミノ酸残基、少なくとも20個の連続するアミノ酸残基、少なくとも25個の連続するアミノ酸残基、少なくとも40個の連

10

20

30

40

50

続するアミノ酸残基、少なくとも50個の連続するアミノ酸残基、少なくとも60個の連続するアミノ酸残基、少なくとも70個の連続するアミノ酸残基、少なくとも80個の連続するアミノ酸残基、少なくとも90個の連続するアミノ酸残基、少なくとも100個の連続するアミノ酸残基、少なくとも125個の連続するアミノ酸残基、少なくとも150個の連続するアミノ酸残基、少なくとも175個の連続するアミノ酸残基、少なくとも200個の連続するアミノ酸残基、または少なくとも250個の連続するアミノ酸残基のアミノ酸配列を含むペプチドまたはポリペプチドをいう。

【0065】

ヒト抗体、キメラ抗体またはヒト化抗体は、ヒトにおけるインビボでの使用に特に好ましいものであるが、しかしながら、マウス抗体または他の種の抗体も多く用途（たとえば、インビトロまたはインサイツ検出アッセイ、インビボでの急性使用等）に有利に利用することができる。完全なヒト抗体は、ヒト被験者の治療処置に特に望ましい。

10

【0066】

ヒト抗体は、ヒト免疫グロブリン配列に由来する抗体ライブラリーを用いたファージディスプレイ法など当該技術分野において公知の種々の方法により作製することができる（米国特許第4,444,887号明細書および同第4,716,111号明細書；ならびに国際公開第98/46645号パンフレット、国際公開第98/50433号パンフレット、国際公開第98/24893号パンフレット、国際公開第98/16654号パンフレット、国際公開第96/34096号パンフレット、国際公開第96/33735号パンフレットおよび国際公開第91/10741号パンフレットを参照）。ヒト抗体は、機能的内因性免疫グロブリンを発現できないが、ヒト免疫グロブリン遺伝子を発現することができるトランスジェニックマウスを用いて製造してもよい。たとえば、ヒト重鎖および軽鎖の免疫グロブリン遺伝子の複合体は、ランダムにまたは相同組換えによりマウス胚性幹細胞に導入することができる。あるいは、ヒト重鎖遺伝子および軽鎖遺伝子に加えて、ヒト可変領域、定常領域および多様性領域をマウス胚性幹細胞に導入してもよい。マウス重鎖および軽鎖の免疫グロブリン遺伝子は、相同組換えによるヒト免疫グロブリン遺伝子座の導入と別に非機能的にしても、あるいは同時に非機能的にしてもよい。特に、J_H領域がホモ接合性に欠失すると、内因性抗体の産生が妨げられる。改変された胚性幹細胞は、増殖させ、胚盤胞に微量注入してキメラマウスを作製する。次いでキメラマウスを交配して、ヒト抗体を発現するホモ接合性子孫を得る。このトランスジェニックマウスを、選択された抗原、たとえば、本発明のポリペプチドの全部または一部で従来の方法を用いて免疫する。従来のハイブリドーマ技術を用いれば、免疫したトランスジェニックマウスから、抗原に対するモノクローナル抗体を得ることができる（たとえば、米国特許第5,916,771号明細書を参照）。トランスジェニックマウスが持つヒト免疫グロブリン導入遺伝子はB細胞分化において再編成し、その後クラススイッチおよび体細胞突然変異が起こる。このように、こうした技術を用いて、治療上有用なIgG抗体、IgA抗体、IgM抗体およびIgE抗体を作製することができる。このヒト抗体の作製に関する技術の概要については、LonbergおよびHuszar（その全体を本明細書に援用する1995, Int. Rev. Immunol. 13: 65-93）を参照されたい。このヒト抗体およびヒトモノクローナル抗体に関する技術の詳細な考察と、そうした抗体を作製するためのプロトコルに関しては、たとえば、本明細書にその全体を援用する国際公開第98/24893号パンフレット、国際公開第96/34096号パンフレットおよび国際公開第96/33735号パンフレット；ならびに米国特許第5,413,923号明細書、同第5,625,126号明細書、同第5,633,425号明細書、同第5,569,825号明細書、同第5,661,016号明細書、同第5,545,806号明細書、同第5,814,318号明細書および同第5,939,598号明細書を参照されたい。さらに、Abgenix, Inc. (Freemont, CA) および Medarex (Princeton, NJ) などの会社は、上述の技術と同様の技術を用いて、選択された抗原に対するヒト抗体の提供に従事している場合がある。

20

30

40

【0067】

50

「キメラ抗体」は、非ヒト抗体に由来する可変領域とヒト免疫グロブリン定常領域とを有する抗体など、抗体の様々な部分が、異なる免疫グロブリン分子に由来する分子である。キメラ抗体を作製するための方法は、当該技術分野において公知である。たとえば、Morrisson, 1985, Science 229:1202; Oi et al., 1986, BioTechniques 4:214; Gillies et al., 1989, J. Immunol. Methods 125:191-202; ならびに米国特許第6,311,415号明細書、同第5,807,715号明細書、同第4,816,567号明細書および同第4,816,397号明細書を参照されたい。非ヒト種由来の1つまたは複数のCDRと、ヒト免疫グロブリン分子由来のフレームワーク領域とを含むキメラ抗体は、当該技術分野において公知の種々の技術、たとえば、CDR移植法（欧州特許第239,400号明細書；国際公開第91/09967号パンフレット；ならびに米国特許第5,225,539号明細書、同第5,530,101号明細書および同第5,585,089号明細書）、ベニヤリング（veneering）またはリサーフイシング（resurfacing）（欧州特許第592,106号明細書；欧州特許第519,596号明細書；Padlan, 1991, Molecular Immunology 28(4/5):489-498; Studnicka et al., 1994, Protein Engineering 7:805; および Roguska et al., 1994, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 91:969）、および鎖シャフリング（米国特許第5,565,332号明細書）を用いて作製することができる。

10

20

【0068】

本発明は特に、「ヒト化抗体」を対象とする（たとえば、欧州特許第239,400号明細書、欧州特許第592,106号明細書および欧州特許第519,596号明細書；国際公開第91/09967号パンフレットおよび国際公開第93/17105号パンフレット；米国特許第5,225,539号明細書、同第5,530,101号明細書、同第5,565,332号明細書、同第5,585,089号明細書、同第5,766,886号明細書および同第6,407,213号明細書；ならびにPadlan, 1991, Molecular Immunology 28(4/5):489-498; Studnicka et al., 1994, Protein Engineering 7(6):805-814; Roguska et al., 1994, PNAS 91:969-973; Tan et al., 2002, J. Immunol. 169:1119-1125; Caldas et al., 2000, Protein Eng. 13:353-360; Morea et al., 2000, Methods 20:267-79; Baca et al., 1997, J. Biol. Chem. 272:10678-10684; Roguska et al., 1996, Protein Eng. 9:895-904; Couto et al., 1995, Cancer Res. 55(23 Supp):5973s-5977s; Couto et al., 1995, Cancer Res. 55:1717-22; Sandhu, 1994, Gene 150:409-10; Pedersen et al., 1994, J. Mol. Biol. 235:959-973; Jones et al., 1986, Nature 321:522-525; Reichmann et al., 1988, Nature 332:323-329; および Presta, 1992, Curr. Op. Struct. Biol. 2:593-596を参照されたい）。本明細書で使用する場合、「ヒト化抗体」という用語は、ヒトフレームワーク領域および非ヒト（通常マウスまたはラット）免疫グロブリン由来の1つまたは複数のCDRを含む免疫グロブリンをいう。CDRを提供する非ヒト免疫グロブリンを「ドナー」と呼び、フレームワークを提供するヒト免疫グロブリンを「アクセプター」と呼ぶ。定常領域は存在しなくてもよいが、存在する場合、定常領域はヒト免疫グロブリン定常領域と実質的に同一、すなわち、少なくとも約85～90%、好ましくは約95%以上同一でなければならない。このため、おそらくCDRを除くヒト化免疫グロブリンのすべての部分は、天然のヒト免疫グロブリン配

30

40

50

列の対応する部分と実質的に同一である。ヒト化抗体は、ヒト化軽鎖およびヒト化重鎖免疫グロブリンを含む抗体である。たとえば、ヒト化抗体は、典型的なキメラ抗体を包含しないと考えられる。たとえば、キメラ抗体の全可変領域は非ヒトであるためである。ドナー抗体は、「ヒト化」のプロセスにより「ヒト化」されてきたようである。得られるヒト化抗体が、CDRを提供するドナー抗体と同じ抗原に結合すると予想されるからである。ほとんどの場合、ヒト化抗体はヒト免疫グロブリン（レシピエント抗体）であり、レシピエントの超可変領域残基が、非ヒト種（ドナー抗体）、たとえばマウス、ラット、ウサギまたは非ヒト霊長類由来の、所望の特異性、親和性および能力を有する超可変領域残基で置き換えられている。場合によっては、ヒト免疫グロブリンのフレームワーク領域（FR）残基は、対応する非ヒト残基で置き換えられている。さらに、ヒト化抗体は、レシピエント抗体またはドナー抗体に見られない残基を含んでもよい。これらの修飾は、抗体の性能をさらに向上させるために施される。一般に、ヒト化抗体は、少なくとも1つ、典型的には2つの可変ドメインを実質的に全部含むもので、超可変領域の全部または実質的に全部が非ヒト免疫グロブリンの超可変領域に対応し、FRの全部または実質的に全部がヒト免疫グロブリン配列のFRである。また、ヒト化抗体は任意に、免疫グロブリン定常領域（Fc）、典型的にはアミノ酸残基の置換、欠失または付加（すなわち、突然変異）の導入により変化したFcγRIIBポリペプチドに免疫特異的に結合するヒト免疫グロブリンのFcの少なくとも一部を含む。

【0069】

特に好ましい実施形態では、本発明の抗体および抗原結合フラグメントは、TAMに結合し、それによりそうした細胞を欠乏させる、またはその活性を調節する能力により選択される。

【0070】

本発明の方法に使用する抗体は、単一特異性であってもよい。特に注目されるのは、二重特異性抗体、三重特異性抗体、またはB7-H4に加えて様々な免疫系標的に特異性を示すより大きい多重特異性抗体である。たとえば、そうした抗体は、B7-H4と、抗体が特定の細胞型または組織を標的とするのに重要な抗原（たとえば、処置している腫瘍の癌抗原に関連する抗原）との両方に結合することができる。別の実施形態では、そうした多重特異性抗体は、免疫調節を増強して、1つの分子において複数の作用機序、たとえばリガンドのブロックと直接腫瘍ターゲティングとを組み合わせるため、別の免疫調節経路に関与する分子（受容体またはリガンド）、たとえばB7-H1、PD-1、CTLA4、TIM3、TIM4、OX40、CD40、GITR、4-1-BB、LIGHTまたはLAG3に結合する。たとえば、B7-H1はTAM上にも発現し、B7-H1とB7-H4との両方を標的とする二重特異性抗体は、TAMによる免疫抑制の障害を増強するほか、腫瘍によるB7-H1 + およびB7-H4 + 免疫抑制の障害をも増強すると考えられる。さらに、PD-1とB7-H4との両方を標的とする二重特異性抗体も、TAMによる免疫抑制の障害、腫瘍による免疫抑制の障害（B7-H4経路およびPD-1経路の両方を介して）、エフェクターであるCTLの認識を高めるための消耗T細胞の再活性化、およびPD-1:B7-H4「ブリッジ」を介した、エフェクターCTLの腫瘍への再指令/ターゲティングを行うと考えられる。さらに、多重特異性抗体は、急性および慢性免疫反応の両方の調節に特に関係し得るエフェクター分子、たとえばサイトカイン（たとえば、IL-7、IL-15、IL-12、IL-4、TGFB、IL-10、IL-17、IFNG、Flt3、Blys）およびケモカイン（たとえば、CCL21）に結合してもよい。同様に、B7-H4に結合できるインターナライズ抗体またはトキシンコンジュゲート抗体を用いて、細胞内取り込みおよびB7-H4を発現する腫瘍細胞の殺傷の誘導を媒介してもよい。

【0071】

マクロファージは、HIV感染の初期段階に大きく関係していることが示されている（Carter, C. A. et al. (2008) 「Cell Biology Of HIV-1 Infection Of Macrophages,」 Ann. Rev.

10

20

30

40

50

Microbiol. 62: 425 - 443; Noursadeghi, M. et al. (2006) 「HIV-1 Infection Of Mononuclear Phagocytic Cells: The Case For Bacterial Innate Immune Deficiency In AIDS,」 Lancet Infect. Dis. 6: 794 - 804)。したがって、B7-H4およびマクロファージ特異的マーカー、たとえばCD14、CD68、CD163、TLR2等)に結合する抗体(特にトキシンにコンジュゲートされている場合)は、HIV感染の予防に有用である。

【0072】

好ましいヒトアクセプターのフレームワーク配列をコードするDNA配列には、ヒト生殖系列VHセグメントVH1~18およびJH6と、ヒト生殖系列VLセグメントVK-A26およびJK4とに由来するFRセグメントがあるが、これに限定されるものではない。特定の実施形態では、通常の組換えDNA技術を用いて1つまたは複数のCDRをフレームワーク領域内に挿入する。フレームワーク領域は天然のフレームワーク領域でも、あるいはコンセンサスフレームワーク領域でもよく、好ましくはヒトフレームワーク領域である(たとえば、ヒトフレームワーク領域のリストに関するChothia et al., 1998, 「Structural Determinants In The Sequences Of Immunoglobulin Variable Domain,」 J. Mol. Biol. 278: 457 - 479を参照)。

【0073】

本発明のヒト化抗体またはキメラ抗体は、少なくとも1つ、典型的には2つの可変ドメインを実質的に全部含んでもよく、CDR領域の全部または実質的に全部が非ヒト免疫グロブリン(すなわち、ドナー抗体)のCDR領域に対応し、フレームワーク領域の全部または実質的に全部がヒト免疫グロブリンコンセンサス配列のフレームワーク領域である。好ましくは、本発明の抗体は、免疫グロブリン定常領域(Fc)、典型的にはヒト免疫グロブリンのFcの少なくとも一部をさらに含む。本発明の抗体の定常ドメインは、抗体の想定される機能、特に必須である場合があるエフェクター機能に関連して選択してもよい。いくつかの実施形態では、本発明の抗体の定常ドメインは、ヒトIgAドメイン、IgDドメイン、IgEドメイン、IgGドメインまたはIgMドメインである(または、それらを含む)。特定の実施形態では、本発明のヒト化抗体が治療用途を意図し、抗体エフェクター機能、たとえば抗体依存性細胞傷害(ADCC)および補体依存性細胞傷害(CDC)活性を必要とする場合、ヒトIgG定常ドメイン、特にIgG1およびIgG3アイソタイプのヒトIgG定常ドメインを使用する。代替の実施形態では、本発明の抗体が治療目的を意図し、抗体エフェクター機能を必要とする場合、IgG2およびIgG4アイソタイプを使用する。本発明は、米国特許出願公開第2005/0037000号明細書および同第2005/0064514号明細書に開示されているアミノ酸修飾など、抗体エフェクター機能を変化させる1つまたは複数のアミノ酸修飾を含むFc定常ドメインを包含する。

【0074】

いくつかの実施形態では、本発明の抗体は、軽鎖と少なくとも重鎖の可変ドメインとの両方を含む。他の実施形態では、本発明の抗体は、重鎖のCH1領域、ヒンジ領域、CH2領域、CH3領域およびCH4領域の1つまたは複数をさらに含んでもよい。抗体は、IgM、IgG、IgD、IgAおよびIgEなど免疫グロブリンの任意のクラス、ならびにIgG₁、IgG₂、IgG₃およびIgG₄などの任意のアイソタイプから選択することができる。いくつかの実施形態では、定常ドメインは補体結合定常ドメインであり、抗体が細胞障害活性を示し、クラスは典型的にはIgG₁であることが望ましい。そうした細胞障害活性が望ましくない他の実施形態では、定常ドメインはIgG₂クラスのものであってもよい。本発明の抗体は、2つ以上のクラスまたはアイソタイプ由来の配列を含んでもよく、所望のエフェクター機能を最適化する特定の定常ドメインを選択することは、当業者の技術の範囲である。

【 0 0 7 5 】

ヒト化抗体のフレームワーク領域およびCDR領域は、親配列に正確に一致する必要はなく、たとえば、少なくとも1つの残基の置換、挿入または欠失により、ドナーCDRまたはコンセンサスフレームワークに変異を誘発して、その部位のCDR残基またはフレームワーク残基がコンセンサスあるいはドナー抗体に一致しないようにしてもよい。ただし、そうした突然変異は、好ましくは大規模なものではない。通常、ヒト化抗体残基は、親フレームワーク領域(FR)配列およびCDR配列の残基と少なくとも75%、より頻繁には90%、最も好ましくは95%超一致する。ヒト化抗体は、当該技術分野において公知の様々な技術、以下に限定されるものではないが、CDR移植法(欧州特許第239,400号明細書; 国際公開第91/09967号パンフレット; ならびに米国特許第5,225,539号明細書、同第5,530,101号明細書および同第5,585,089号明細書)、ベニヤリング(veneer ing)またはリサーフィシング(resurfacing)(欧州特許第592,106号明細書および欧州特許第519,596号明細書; Padlan, 1991, Molecular Immunology 28(4/5): 489-498; Studnicka et al., 1994, Protein Engineering 7(6): 805-814; および Roguska et al., 1994, Proc. Natl. Acad. Sci. 91: 969-973)、鎖シャフリング(米国特許第5,565,332号明細書)および、たとえば、米国特許第6,407,213号明細書、同第5,766,886号明細書、同第5,585,089号明細書、国際公開第9317105号パンフレット、Tan et al., 2002, J. Immunol. 169: 1119-25, Caldas et al., 2000, Protein Eng. 13: 353-60, Morea et al., 2000, Methods 20: 267-79, Baca et al., 1997, J. Biol. Chem. 272: 10678-84, Roguska et al., 1996, Protein Eng. 9: 895-904, Couto et al., 1995, Cancer Res. 55(23 Supp): 5973s-5977s, Couto et al., 1995, Cancer Res. 55: 1717-22, Sandhu, 1994, Gene 150: 409-10, Pedersen et al., 1994, J. Mol. Biol. 235: 959-73, Jones et al., 1986, Nature 321: 522-525, Riechmann et al., 1988, Nature 332: 323 および Presta, 1992, Curr. Op. Struct. Biol. 2: 593-596に開示されている技術を用いて作製することができる。多くの場合、フレームワーク領域のフレームワーク残基は、抗原結合を変化させる、好ましくは向上させるため、CDRドナー抗体由来の対応する残基で置換される。こうしたフレームワークの置換は、当該技術分野において周知の方法、たとえば、抗原結合に重要なフレームワーク残基を特定するための、CDR残基とフレームワーク残基との相互作用のモデル化、および特定の位置の特殊なフレームワーク残基を特定するための配列比較により確認される。(たとえば、Queen et al., 米国特許第5,585,089号明細書; 米国特許出願公開第2004/0049014号明細書および同第2003/0229208号明細書; 米国特許第6,350,861号明細書; 同第6,180,370号明細書; 同第5,693,762号明細書; 同第5,693,761号明細書; 同第5,585,089号明細書; および同第5,530,101号明細書、ならびに Riechmann et al., 1988, Nature 332: 323を参照)。

【 0 0 7 6 】

本発明の抗体は、たとえば、インビトロ合成、組換えDNA作製および同種のものなど、ポリペプチドの製造に有用な当該技術分野において公知のどのような方法により作製してもよい。好ましくは、ヒト化抗体は、組換えDNA技術により作製する。本発明の抗体は、組換え免疫グロブリン発現技術を用いて作製してもよい。ヒト化抗体を含む免疫グロブリン分子の組換え体の作製については、米国特許第4,816,397号明細書(B o

ss et al.)、米国特許第6,331,415号明細書および同第4,816,567号明細書(どちらもCabilly et al.)、英国特許第2,188,638号明細書(Winter et al.)、および英国特許第2,209,757号明細書に記載されている。ヒト免疫グロブリンを含む免疫グロブリンの組換え発現の技術は、Goeddel et al., Gene Expression Technology Methods in Enzymology Vol. 185 Academic Press (1991)、およびBorreback, Antibody Engineering, W. H. Freeman (1992)でも確認することができる。組換え抗体の生成、設計および発現に関する追加情報は、Mayforth, Designing Antibodies, Academic Press, San Diego (1993)で確認することができる。

【0077】

本発明の組換えキメラ抗体を作製するための例示的方法は、a)従来の分子生物学法により、抗体重鎖をコードし発現する発現ベクターであって、マウス抗ヒトB7-H4モノクローナル抗体のCDRおよび可変領域を、ヒト免疫グロブリンに由来するFc領域に融合した発現ベクターを構築することで、キメラ抗体重鎖発現用のベクターを作製すること；b)従来の分子生物学法により、マウス抗ヒトB7-H4モノクローナル抗体の抗体軽鎖をコードし発現する発現ベクターを構築することで、キメラ抗体軽鎖発現用のベクターを作製すること；c)従来の分子生物学法により発現ベクターを宿主細胞に導入して、キメラ抗体発現用のトランスフェクトされた宿主細胞を作製すること；およびd)キメラ抗体を産生するように、トランスフェクト細胞を従来の細胞培養技術により培養することを含んでもよい。

【0078】

本発明の組換えヒト化抗体を作製するための例示的方法は、a)従来の分子生物学法により、抗ヒトB7-H4重鎖をコードし発現する発現ベクターであって、ドナー抗体結合特異性の保持に必要とされているCDRおよび可変領域フレームワークの最小限の部分が非ヒト免疫グロブリン、たとえばマウス抗ヒトB7-H4モノクローナル抗体に由来し、抗体の残りの部分がヒト免疫グロブリンに由来する発現ベクターを構築することで、ヒト化抗体重鎖の発現用のベクターを作製すること；b)従来の分子生物学法により、抗体軽鎖をコードし発現する発現ベクターであって、ドナー抗体結合特異性の保持に必要とされるCDRおよび可変領域フレームワークの最小限の部分が非ヒト免疫グロブリン、たとえばマウス抗ヒトB7-H4モノクローナル抗体に由来し、抗体の残りの部分がヒト免疫グロブリンに由来する発現ベクターを構築することで、ヒト化抗体軽鎖発現用のベクターを作製すること；c)発現ベクターを従来の分子生物学法により宿主細胞に導入して、ヒト化抗体の発現用のトランスフェクトされた宿主細胞を作製すること；およびd)ヒト化抗体を産生するように、トランスフェクト細胞を従来の細胞培養技術により培養することを含んでもよい。

【0079】

どちらの例示的な方法に関しても、そうした各発現ベクターを宿主細胞にコトランスフェクトしてもよく、各発現ベクターは、様々な選択可能なマーカを含んでもよいが、重鎖コード配列および軽鎖コード配列以外は、同一であることが好ましい。この手順により、重鎖ポリペプチドおよび軽鎖ポリペプチドが同等に発現される。あるいは、重鎖ポリペプチドおよび軽鎖ポリペプチドの両方をコードする単一のベクターを使用してもよい。重鎖および軽鎖のコード配列は、cDNAもしくはゲノムDNAまたは両方を含んでもよい。本発明の組換え抗体の発現に使用する宿主細胞は、細菌細胞、たとえばエシェリキア・コリ(Escherichia coli)でも、あるいは一層好ましくは真核細胞(たとえば、チャイニーズハムスターの卵巣(CHO)細胞またはHEK-293細胞)でもよい。発現ベクターの選択は宿主細胞の選択によって異なり、選択された宿主細胞において所望の発現および制御特性を有するように選択してもよい。使用し得る他の細胞株として、CHO-K1、NSOおよびPER.C6(Crucell, Leiden, N

etherlands)があるが、これに限定されるものではない。

【0080】

当業者によく知られている技術により、上記抗体のいずれかを用いて抗イディオタイプ抗体を生成してもよい(たとえば、Greenspan, N. S. et al. (1989)「Idiotypes: Structure And Immunogenicity,」FASEB J. 7: 437-444; および Nisino ff, A. (1991)「Idiotypes: Concepts And Applications,」J. Immunol. 147(8): 2429-2438を参照)。

【0081】

上記抗体のいずれかの結合特性は、必要に応じて、そうした所望の特性を示す変異体をスクリーニングすることによりさらに改良してもよい。たとえば、そうした抗体は、当該技術分野において公知の様々なファージディスプレイ法を用いて作製することができる。ファージディスプレイ法では、機能的抗体ドメインがそれをコードするポリヌクレオチド配列を持つファージ粒子の表面上に提示される。特定の実施形態では、そうしたファージを利用して、レパートリーまたはコンビナトリアル抗体ライブラリー(たとえば、ヒトまたはマウス)から発現した抗原結合ドメイン、たとえばFabおよびFvまたはジスルフィド結合安定化Fvを提示させてもよい。目的の抗原に結合する抗原結合ドメインを発現するファージは、抗原を用いて、たとえば、標識抗原、あるいは、固体表面もしくはビーズに結合または捕捉された抗原を用いて選択または特定することができる。こうした方法に使用されるファージは典型的にはfdおよびM13などの繊維状ファージである。抗原結合ドメインは、ファージ遺伝子IIITANパク質あるいはファージ遺伝子VIIITANパク質との組換え融合タンパク質として発現される。本発明の免疫グロブリンまたはそのフラグメントの製造に使用できるファージディスプレイ法の例として、Brinkman, U. et al. (1995)「Phage Display Of Disulfide-Stabilized Fv Fragments,」J. Immunol. Methods, 182: 41-50, 1995; Ames, R. S. et al. (1995)「Conversion Of Murine Fabs Isolated From A Combinatorial Phage Display Library To Full Length Immunoglobulins,」J. Immunol. Methods, 184: 177-186; Kettleborough, C. A. et al. (1994)「Isolation Of Tumor Cell-Specific Single-Chain Fv From Immunized Mice Using Phage-Antibody Libraries And The Re-Construction Of Whole Antibodies From These Antibody Fragments,」Eur. J. Immunol., 24: 952-958, 1994; Persic, L. et al. (1997)「An Integrated Vector System For The Eukaryotic Expression Of Antibodies Or Their Fragments After Selection From Phage Display Libraries,」Gene, 187: 9-18; Burton, D. R. et al. (1994)「Human Antibodies From Combinatorial Libraries,」Adv. Immunol. 57: 191-280; 国際公開第92/001047号パンフレット; 国際公開第90/02809号パンフレット; 国際公開第91/10737号パンフレット; 国際公開第92/01047号パンフレット; 国際公開第92/18619号パンフレット; 国際公開第93/11236号パンフレット; 国際公開第95/15982号パンフレット; 国際公開第95/20401号パンフレット; および米国特許第5,698,426号明細書; 同第5,223,409号明細書; 同第5,403,484号明細書; 同第5,580,717号明細書; 同第5,427,908号明細書; 同第5,750,753号明細書; 同第5,821,047号明細書; 同第5,571,698号明細書; 同第5,427,90

10

20

30

40

50

8号明細書；同第5，516，637号明細書；同第5，780，225号明細書；同第5，658，727号明細書；同第5，733，743号明細書および同第5，969，108号明細書に開示されているものがある。

【0082】

上記の参考文献に記載されているように、ファージの選択後、抗体をコードする領域をファージから単離し、これを使用して全抗体、たとえばヒト化抗体または他の任意の所望のフラグメントを作製し、たとえば、以下に詳述するように所望の宿主、たとえば哺乳動物細胞、昆虫細胞、植物細胞、酵母および細菌で発現させることができる。また、たとえば、当該技術分野において公知の方法により、Fabフラグメント、Fab'フラグメントおよびF(ab')₂フラグメントを組換えにより作製する技術を利用してもよい（たとえば国際公開第92/22324号パンフレット；Mullinax, R. L. et al. (1992)「Expression Of A Heterodimeric Fab Antibody Protein In One Cloning Step」, BioTechniques, 12(6): 864-869；およびSawai et al. (1995)「Direct Production Of The Fab Fragment Derived From The Sperm Immobilizing Antibody Using Polymerase Chain Reaction And cDNA Expression Vectors」, Am. J. Reprod. Immunol. 34: 26-34；およびBetter, M. et al. (1988)「Escherichia coli Secretion Of An Active Chimeric Antibody Fragment」, Science 240: 1041-1043に開示されている方法）。一本鎖Fvおよび抗体の作製に使用できる技術の例として、米国特許第4,946,778号明細書および同第5,258,498号明細書；Huston, J. S. et al. (1991)「Protein Engineering Of Single-Chain Fv Analogs And Fusion Proteins」, Methods in Enzymology 203: 46-88；Shu, L. et al.,「Secretion Of A Single-Gene-Encoded Immunoglobulin From Myeloma Cells」, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 90: 7995-7999；およびSkerra, A. et al. (1988)「Assembly Of A Functional Immunoglobulin Fv Fragment In Escherichia coli」, Science 240: 1038-1040に記載されているものが挙げられる。

【0083】

ファージディスプレイ技術は、B7-H4に対する本発明の抗体の親和性を高めるために使用してもよい。この技術は、本発明のコンビナトリアル法に使用し得る高親和性抗体を得るのに有用であると考えられる。この技術は、親和性成熟と呼ばれ、変異誘発またはCDRウォーキング、およびそうした受容体もしくはリガンド（またはそれらの細胞外ドメイン）またはその抗原性フラグメントを用いた再選択を利用して、最初の抗体または親抗体と比較すると、より高い親和性で抗原に結合する抗体を特定する（たとえば、Glaser, S. M. et al. (1992)「Antibody Engineering By Codon-Based Mutagenesis In A Filamentous Phage Vector System」, J. Immunol. 149: 3903-3913を参照）。単一のヌクレオチドではなく全コドンに変異を誘発すると、アミノ酸突然変異をセミランダムに導入したレパートリーが得られる。各々が単一のCDRに単一のアミノ酸変化を含み、かつCDR残基ごとに可能なそれぞれのアミノ酸置換を示す変異体を含む、変異体クローンのプールからなるライブラリーを構築してもよい。抗原に対する結合親和性が増加したミュータントは、固定化したミュータントを標識抗原と接触させることによりスクリーニングすることができる。当該技術分野において公知の任意のスクリーニング法を用いれば、抗原に対するアビディティーが向上したミュータ

10

20

30

40

50

ント抗体を特定することができる(たとえば、ELISA)(たとえば、Wu, H. et al. (1998)「Stepwise In Vitro Affinity Maturation Of Vitaxin, An Alphav Beta3-Specific Humanized Mab,」Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 95(11): 6037-6042; Yelton, D. E. et al. (1995)「Affinity Maturation Of The BR96 Anti-Carcinoma Antibody By Codon-Based Mutagenesis,」J. Immunol. 155: 1994-2004を参照されたい)。軽鎖にランダム変異を導入するCDRウォーキングを使用してもよい(Schier et al. (1996)「Isolation Of Picomolar Affinity Anti-C-ErbB-2 Single-Chain Fv By Molecular Evolution Of The Complementarity Determining Regions In The Center Of The Antibody Binding Site,」J. Mol. Biol. 263: 551-567を参照)。このように本発明は、ランダム変異誘発を使用して改良されたCDRを特定することを意図している。ファージディスプレイ技術を使用して、CDRの親和性を高め(または低め)てもよい。

【0084】

そうした親和性成熟を達成するための方法は、たとえば、Krause, J. C. et al. (2011)「An Insertion Mutation That Distorts Antibody Binding Site Architecture Enhances Function Of A Human Antibody,」MBio. 2(1) pii: e00345-10. doi: 10.1128/mbio.00345-10; Kuan, C. T. et al. (2010)「Affinity-Matured Anti-Glycoprotein NMB Recombinant Immunotoxins Targeting Malignant Gliomas And Melanomas,」Int. J. Cancer 10.1002/ijc.25645; Hackel, B. J. et al. (2010)「Stability And CDR Composition Biases Enrich Binder Functionality Landscapes,」J. Mol. Biol. 401(1): 84-96; Montgomery, D. L. et al. (2009)「Affinity Maturation And Characterization Of A Human Monoclonal Antibody Against HIV-1 gp41,」MAbs 1(5): 462-474; Gustchina, E. et al. (2009)「Affinity Maturation By Targeted Diversification Of The CDR-H2 Loop Of A Monoclonal Fab Derived From A Synthetic Naive Human Antibody Library And Directed Against The Internal Trimeric Coiled-Coil Of Gp41 Yields A Set Of Fabs With Improved HIV-1 Neutralization Potency And Breadth,」Virology 393(1): 112-119; Finlay, W. J. et al. (2009)「Affinity Maturation Of A Humanized Rat Antibody For Anti-RAGE Therapy: Comprehensive Mutagenesis Reveals A High Level Of Mutational Plasticity Both Inside And Outside The Complementarity-Determining Regions,」J. Mol. Biol. 388(3): 541-558; Bostrom, J. et al. (2009)「Improving Antibody Binding Affinity A

10

20

30

40

50

10

20

30

40

50

f Aglycosylation On The Immunogenicity Of A Humanized Therapeutic CD3 Monoclonal Antibody,」Transplantation 60(8):847-53; Elliott, S. et al. (2003)「Enhancement Of Therapeutic Protein In Vivo Activities Through Glycoengineering,」Nature Biotechnol. 21:414-21; Shields, R. L. et al. (2002)「Lack Of Fucose On Human IgG N-Linked Oligosaccharide Improves Binding To Human FcγRIII And Antibody-Dependent Cellular Toxicity,」J. Biol. Chem. 277(30):26733-26740)を参照されたい。

【0087】

いくつかの実施形態では、ヒト化抗体は誘導体である。こうしたヒト化抗体は、1つまたは複数の非ヒトCDRにアミノ酸残基の置換、欠失または付加を含む。ヒト化抗体誘導体は、非誘導体ヒト化抗体に比較すると、結合が実質的に同じでも、結合がより強くても、あるいは結合がより弱くてもよい。特定の実施形態では、CDRの1個、2個、3個、4個または5個のアミノ酸残基が置換、欠失または付加されている(すなわち、変異している)。

【0088】

誘導体抗体または抗体フラグメントは、以下に限定されるものではないが、特異的な化学的切断、アセチル化、製剤、ツニカマイシンの代謝合成等の、当業者に公知の技術を用いて化学修飾により修飾してもよい。一実施形態では、抗体誘導体は、親抗体と類似または同一の機能を有する。別の実施形態では、抗体誘導体は、親抗体と比較して活性の変化を示す。たとえば、誘導体抗体(またはそのフラグメント)は親抗体より、そのエピトープに密接に結合してもよいし、あるいはタンパク質分解に対する耐性が強くてもよい。

【0089】

誘導体化抗体の置換、付加または欠失は抗体のFc領域にあってもよく、それにより1つまたは複数のFcγRに対する抗体の結合親和性の改変に貢献することができる。抗体を修飾して1つまたは複数のFcγRに対する結合を改変する方法は、当該技術分野において公知であり、たとえば、国際公開第04/029207号パンフレット、国際公開第04/029092号パンフレット、国際公開第04/028564号パンフレット、国際公開第99/58572号パンフレット、国際公開第99/51642号パンフレット、国際公開第98/23289号パンフレット、国際公開第89/07142号パンフレット、国際公開第88/07089号パンフレット、ならびに米国特許第5,843,597号明細書および同第5,642,821号明細書を参照されたい。いくつかの実施形態では、本発明は、Fc領域が欠失されている抗体(たとえば、FabまたはF(ab)2等)、またはFc受容体(FcR)結合活性の低下を示すかまたはFc受容体(FcR)結合活性を示さないように修飾されている抗体、あるいは、抗体依存性細胞傷害(ADCC)活性または補体依存性細胞傷害(CDC)活性の増強を示す抗体を包含する。いくつかの実施形態では、本発明は、活性化FcγR、たとえば、FcγRIIIIAに対する親和性が変化した抗体を包含する。好ましくは、そうした修飾は、Fcのエフェクター機能も変化させる。Fcのエフェクター機能に影響を与える修飾は、当該技術分野において周知である(米国特許第6,194,551号明細書および国際公開第00/42072号パンフレットを参照)。特定の一実施形態では、Fc領域の修飾の結果、抗体は、抗体のエフェクター機能の変化、他のFc受容体(たとえば、Fc活性化受容体)に対する結合の変化、抗体依存性細胞傷害(ADCC)活性の変化、C1q結合活性の変化、補体依存性細胞傷害活性(CDC)の変化、食作用活性、またはこれらの任意の組み合わせを有する。

【0090】

10

20

30

40

50

誘導体化抗体を用いて、哺乳動物、好ましくはヒトにおける親抗体の半減期（たとえば、血清中半減期）を変化させてもよい。好ましくは、そうした変化の結果、半減期は15日を超える、好ましくは20日を超える、25日を超える、30日を超える、35日を超える、40日を超える、45日を超える、2ヶ月を超える、3ヶ月を超える、4ヶ月を超える、または5ヶ月を超える。哺乳動物、好ましくはヒトにおける、本発明のヒト化抗体またはそのフラグメントの半減期の延長の結果、哺乳動物における前記抗体または抗体フラグメントの血清中力価が上昇し、したがって、前記抗体または抗体フラグメントの投与頻度が減少する、および/または、投与される前記抗体または抗体フラグメントの濃度が低下する。インビボ半減期を延長した抗体またはそのフラグメントは、当業者に公知の技術により作製することができる。たとえば、インビボ半減期を延長した抗体またはそのフラグメントは、FcドメインとFcRn受容体との間の相互作用に関与すると判定されたアミノ酸残基を修飾する（たとえば、置換、欠失または付加する）ことにより作製することができる。本発明のヒト化抗体は、生物学的半減期を延長するように操作してもよい（たとえば米国特許第6,277,375号明細書を参照）。たとえば、本発明のヒト化抗体は、Fc-ヒンジドメインにおいてインビボまたは血清中半減期を延長するように操作してもよい。

10

【0091】

インビボ半減期を延長した抗体またはそのフラグメントは、前記抗体または抗体フラグメントにポリマー分子、たとえば高分子量ポリエチレングリコール（PEG）を結合することにより作製することができる。PEGは、多機能リンカーを用いてあるいは用いずに、前記抗体または抗体フラグメントのN末端またはC末端にあるいはリジン残基上にあるε-アミノ基を介して、PEGを部位特異的にコンジュゲートすることにより前記抗体または抗体フラグメントに結合することができる。生物活性の低下を最小限にとどめる直鎖または分岐ポリマー誘導体化を使用する。コンジュゲーションの程度は、SDS-PAGEおよび質量分析法により詳細にモニターして、PEG分子の抗体への適切なコンジュゲーションを確かなものにする。未反応PEGは、たとえば、サイズ排除またはイオン交換クロマトグラフィーにより抗体-PEGコンジュゲートから分離することができる。

20

【0092】

また、本発明の抗体は、実質的に免疫原性反応を伴わない、哺乳動物の循環系に注入してもよい組成物を得るため、Davis et al.（米国特許第4,179,337号明細書を参照）に記載された方法およびカップリング剤により修飾してもよい。

30

【0093】

本発明は、本発明のヒト化抗体のフレームワーク残基の修飾を包含する。フレームワーク領域の残基は、抗原結合を変化させる、好ましくは向上させるため、CDRドナー抗体由来の対応する残基で置換してもよい。こうしたフレームワークの置換は、当該技術分野において周知の方法、たとえば、抗原結合に重要なフレームワーク残基を特定するための、CDR残基とフレームワーク残基との相互作用のモデル化、および特定の位置の特殊なフレームワーク残基を特定するための配列比較により確認される。（たとえば、米国特許第5,585,089号明細書；およびRiechmann, L. et al.（1988）「Reshaping Human Antibodies For Therapy」, Nature 332:323-327を参照）。

40

【0094】

本発明はまた、異種分子（すなわち、無関係の分子）に組換え技術で融合させたまたは化学的にコンジュゲートした（共有結合および非共有結合の両方）抗ヒトB7-H4抗体（一層好ましくは、ヒト化抗体）およびその抗原結合フラグメントも包含する。融合は、必ずしも直接でなくてもよく、リンカー配列を介して行ってもよい。

【0095】

一実施形態では、そうした異種分子は、少なくとも10個のアミノ酸、少なくとも20個のアミノ酸、少なくとも30個のアミノ酸、少なくとも40個のアミノ酸、少なくとも50個のアミノ酸、少なくとも60個のアミノ酸、少なくとも70個のアミノ酸、少なく

50

とも80個のアミノ酸、少なくとも90個のアミノ酸または少なくとも100個のアミノ酸を有するポリペプチドである。あるいは、そうした異種分子は、酵素でも、ホルモンでも、細胞表面受容体でも、薬剤部分、たとえば、マクロファージ特異的標的化試薬(細胞内カルボキシルエステラーゼ、hCE1 (Needham, L. A. et al. (2011)「Drug Targeting To Monocytes And Macrophages Using Esterase-Sensitive Chemical Motif,」J. Pharmacol. Exp. Ther. DOI:10.1124/jpet.111.183640)、キチンおよびキトサン(Muzzarelli, R. A. (2010)「Chitins And Chitosans As Immunoadjuvants And Non-Allergenic Drug Carriers,」Mar Drugs 8(2):292-312)、ガラクトシル化低密度リボタンパク質(Wu, F. et al. (2009)「Galactosylated LDL Nanoparticles: A Novel Targeting Delivery System To Deliver Antigen To Macrophages And Enhance Antigen Specific T Cell Responses,」Molec. Pharm. 6(5):1506-1517)、N-ホルミル-Met-Leu-Phe(fMLF)、マクロファージ特異的化学誘引物質(Wan, L. et al. (2008)「Optimizing Size And Copy Number For PEG-Fmlf (N-Formyl-Methionyl-Leucyl-Phenylalanine) Nanocarrier Uptake By Macrophages,」Bioconj. Chem. 19(1):28-38)、マレイル化もしくはマンノシル化タンパク質、たとえばマレイル化アルブミン(Anatelli, F. et al. (2006)「Macrophage-Targeted Photosensitizer Conjugate Delivered By Intratumoral Injection,」Mol Pharm. 3(6):654-664; Bansal, P. et al. (1999)「MHC Class I-Restricted Presentation Of Maleylated Protein Binding To Scavenger Receptors,」J. Immunol. 162(8):4430-4437); さらに Mukhopadhyay, A. et al. (2003)「Intracellular Delivery Of Drugs To Macrophages,」Adv. Biochem. Eng. Biotechnol. 84:183-209を参照)、トキシン(たとえばアブリン、リシンA、シュードモナス(Pseudomonas)外毒素(すなわち、PE-40)、ジフテリア毒素、リシン、ゲロニンもしくはアメリカヤマゴボウ抗ウイルスタンパク質)、タンパク質(たとえば腫瘍壊死因子、インターフェロン(たとえば、 α -インターフェロン、 β -インターフェロン)、神経成長因子、血小板由来増殖因子、組織プラスミノゲン活性化因子またはアポトーシス剤(たとえば、腫瘍壊死因子- α 、腫瘍壊死因子- β))、生物学的応答調節剤(たとえば、リンホカイン(たとえば、インターロイキン-1(「IL-1」)、インターロイキン-2(「IL-2」)、インターロイキン-6(「IL-6」))、顆粒球マクロファージコロニー刺激因子(「GM-CSF」)、顆粒球コロニー刺激因子(「G-CSF」)もしくはマクロファージコロニー刺激因子、(「M-CSF」)、または増殖因子(たとえば、成長ホルモン(「GH」))、細胞毒(たとえば、細胞増殖抑制剤もしくは殺細胞薬、たとえばバクリタキソール、サイトカラシンB、グラミシジンD、エチジウムブロミド、エメチン、マイトマイシン、エトポシド、テノポシド、ビンクリスチン、ビンブラスチン、コルヒチン、ドキソルビシン、ダウノルビシン、ジヒドロキシアントラシンジオン、ミトキサントロン、ミトラマイシン、アクチノマイシンD、1-デヒドロテストステロン、糖質コルチコイド、プロカイン、テトラカイン、リドカイン、プロプラノロールおよびピューロマイシンならびにこれらのアナログまたはホモログ)、代謝拮抗薬(たとえば、メトトレキサート、6-メルカプトプリン、6-チオグアニン、シタラビン、5-フルオロウラシルデカル

バジン)、アルキル化剤(たとえば、メクロレタミン、チオエパ クロラムブシル、メルファラン、B i C N U (登録商標)(カルムスチン; B S N U)およびロムスチン(C C N U)、シクロトスファミド、ブスルファン、ジプロモマンニトール、ストレプトゾトシン、マイトマイシンCおよびシスジクロロジアミン白金(I I) (D D P) シスプラチン)、アントラサイクリン(たとえば、ダウノルピシン(以前のダウノマイシン)およびドキソルピシン)、抗生物質(たとえば、ダクチノマイシン(以前のアクチノマイシン)、ブレオマイシン、ミトラマイシンおよびアントラマイシン(A M C))、または有糸分裂阻害薬(たとえば、ピンクリスチンおよびビンブラスチン)でもよい。

【0096】

別の実施形態では、米国特許第4,676,980号明細書でS e g a lにより記載されたように、本発明の分子を第2の抗体にコンジュゲートして抗体のヘテロコンジュゲートを形成してもよい。そうしたヘテロコンジュゲート抗体はさらに、ハプテン(たとえばフルオレセイン等)に結合しても、あるいは細胞マーカー(たとえば、4-1-BB、B7-H1、PD-1、CD4、CD8、CD14、CD25、CD27、CD40、CD68、CD163、CTLA4、GITR、LAG-3、OX40、TIM3、TIM4、TLR2、LIGHT、等)に結合しても、あるいはサイトカイン(たとえば、IL-4、IL-7、IL-10、IL-12、IL-15、IL-17、TGF- β 、IFN γ 、Flt3、Blys)に結合しても、あるいはケモカイン(たとえば、CCL21)等に結合してもよい。

【0097】

融合タンパク質のFc部分は、たとえばエフェクター機能、半減期の制御、組織への到達性の向上のため、安定性などの生物物理学的特徴の増強のため、さらに製造効率の改善(および費用削減)のため、アイソタイプまたはサブクラスが異なってもよいし、キメラまたはハイブリッドでもよいし、および/または、修飾してもよい。開示された融合タンパク質の構築に有用な多くの修飾、およびそれを行う方法については当該技術分野において公知であり、たとえばM u e l l e r , J . P . e t a l . (1 9 9 7) 「 H u m a n i z e d P o r c i n e V C A M - S p e c i f i c M o n o c l o n a l A n t i b o d i e s W i t h C h i m e r i c I g G 2 / G 4 C o n s t a n t R e g i o n s B l o c k H u m a n L e u k o c y t e B i n d i n g T o P o r c i n e E n d o t h e l i a l C e l l s , 」 M o l . I m m u n . 3 4 (6) : 4 4 1 - 4 5 2 、 S w a n n , P . G . (2 0 0 8) 「 C o n s i d e r a t i o n s F o r T h e D e v e l o p m e n t O f T h e r a p e u t i c M o n o c l o n a l A n t i b o d i e s , 」 C u r r . O p i n . I m m u n . 2 0 : 4 9 3 - 4 9 9 (2 0 0 8)、およびP r e s t a , L . G . (2 0 0 8) 「 M o l e c u l a r E n g i n e e r i n g A n d D e s i g n O f T h e r a p e u t i c A n t i b o d i e s , 」 C u r r . O p i n . I m m u n . 2 0 : 4 6 0 - 4 7 0を参照されたい。いくつかの実施形態では、Fc領域は天然のIgG1、IgG2またはIgG4のFc領域である。いくつかの実施形態では、Fc領域はハイブリッド、たとえばIgG2/IgG4のFc定常領域からなるキメラである。Fc領域の修飾には、Fc γ 受容体および補体への結合を防止するように修飾されたIgG4、1つまたは複数のFc γ 受容体への結合を改善するように修飾されたIgG1、エフェクター機能を最小限に抑えるように修飾されたIgG1(アミノ酸変化)、グリカンを変化させた/含まないIgG1(典型的には発現宿主の変更による)、およびFcRnへのpH依存性結合を変化させたIgG1があるが、これに限定されるものではない。Fc領域は全ヒンジ領域を含んでも、あるいは全ヒンジ領域より小さい領域を含んでもよい。

【0098】

非ホジキンリンパ腫またはワルデンシュトレーム型マクログロブリン血症用のリツキシマブ(CD20に対するキメラマウス/ヒトIgG1モノクローナル抗体)で処置した患者の治療結果は、ヒトIgG1のFcドメインに対する固有の親和性が異なるFc γ 受容体の対立遺伝子変異体の個々の発現に相関した。特に、低親和性活性化Fc受容体CD1

10

20

30

40

50

6 A (F c y R I I I A) の高親和性対立遺伝子を持つ患者は、より高い反応率を示し、非ホジキンリンパ腫の場合、無増悪生存期間が改善した。別の実施形態では、F c ドメインは、低親和性抑制性 F c 受容体 C D 3 2 B (F c y R I I B) への結合を抑え、低親和性活性化 F c 受容体 C D 1 6 A (F c y R I I I A) への野生型レベルの結合を保持するまたはその結合を増強する、1 つまたは複数のアミノ酸の挿入、欠失または置換を含んでもよい。

【 0 0 9 9 】

別の実施形態は、F c y R への結合を抑制してある I g G 2 - 4 ハイブリッドおよび I g G 4 ミュータントを含み、それらの半減期が延長される。代表的な I g G 2 - 4 ハイブリッドおよび I g G 4 ミュータントについては、Angal, S. et al. (1993) 「A Single Amino Acid Substitution Abolishes The Heterogeneity Of Chimeric Mouse / Human (I g g 4) Antibody,」Molec. Immunol. 30 (1) : 105 - 108 ; Mueller, J. P. et al. (1997) 「Humanized Porcine VCAM - Specific Monoclonal Antibodies With Chimeric I g g 2 / G 4 Constant Regions Block Human Leukocyte Binding To Porcine Endothelial Cells,」Mol. Immun. 34 (6) : 441 - 452 ; および米国特許第 6 , 9 8 2 , 3 2 3 号明細書に記載されている。いくつかの実施形態では、I g G 1 ドメインおよび / または I g G 2 ドメインを修飾する。たとえば、Angal, S. et al. は、セリン 2 4 1 をプロリンで置換した I g G 1 変異体および I g G 2 変異体について記載している。

【 0 1 0 0 】

好ましい実施形態では、F c ドメインは、C D 1 6 A への結合を増強するアミノ酸の挿入、欠失または置換を含む。ヒト I g G 1 の F c ドメインにおいて C D 1 6 A への結合を増加させ、C D 3 2 B への結合を減少させる多くの置換が当該技術分野において公知であり、Stavenhagen, J. B. et al. (2007) 「Fc Optimization Of Therapeutic Antibodies Enhances Their Ability To Kill Tumor Cells In Vitro And Controls Tumor Expansion In Vivo Via Low - Affinity Activating Fc gamma Receptors,」Cancer Res. 57 (18) : 8882 - 8890 に記載されている。C D 3 2 B への結合を減少させる、および / または、C D 1 6 A への結合を増加させるヒト I g G 1 F c ドメインの例示的な変異体として、F 2 4 3 L 置換、R 9 2 9 P 置換、Y 3 0 0 L 置換、V 3 0 5 I 置換または P 2 9 6 L 置換が挙げられる。これらのアミノ酸置換は、ヒト I g G 1 F c ドメインにどのような組み合わせで存在してもよい。一実施形態では、ヒト I g G 1 F c ドメイン変異体は、F 2 4 3 L 置換、R 9 2 9 P 置換および Y 3 0 0 L 置換を含む。別の実施形態では、ヒト I g G 1 F c ドメイン変異体は、F 2 4 3 L 置換、R 9 2 9 P 置換、Y 3 0 0 L 置換、V 3 0 5 I 置換および P 2 9 6 L 置換を含む。別の実施形態では、ヒト I g G 1 F c ドメイン変異体が N 2 9 7 Q 置換を含むため、この突然変異は、F c R 結合を消失させる。

【 0 1 0 1 】

そうした治療部分を抗体にコンジュゲートする技術は、よく知られている。たとえば、Arnon et al. , 「Monoclonal Antibodies For Immunotargeting Of Drugs In Cancer Therapy,」in Monoclonal Antibodies And Cancer Therapy, Reisfeld et al. (eds.) , 1985, pp. 243 - 56, Alan R. Liss, Inc.) ; Hellstrom et al. , 「Antibodies For Drug Delivery,」in Controlled Drug Delivery (2nd Ed.) , Robinson et

10

20

30

40

50

al. (eds.), 1987, pp. 623 - 53, Marcel Dekker, Inc.); Thorpe, 「Antibody Carriers Of Cytotoxic Agents In Cancer Therapy: A Review」、in Monoclonal Antibodies '84: Biological And Clinical Applications, Pinchera et al. (eds.), 1985, pp. 475 - 506); 「Analysis, Results, And Future Prospective Of The Therapeutic Use Of Radiolabeled Antibody In Cancer Therapy」、in Monoclonal Antibodies For Cancer Detection And Therapy, Baldwin et al. (eds.), 1985, pp. 303 - 16, Academic Press; および Thorpe et al. (1982) 「The Preparation And Cytotoxic Properties Of Antibody - Toxin Conjugates,」 Immunol. Rev. 62: 119 - 158 を参照されたい。

【0102】

精製しやすくするため、本発明の分子のいずれかをペプチドなどのマーカー配列に融合してもよい。好ましい実施形態では、マーカーアミノ酸配列は、ヘキサ - ヒスチジンペプチド、インフルエンザヘマグルチニンタンパク質に由来するエピトープに相当するヘマグルチニン「HA」タグ (Wilson, I. A. et al. (1984) 「The Structure Of An Antigenic Determinant In A Protein,」 Cell, 37: 767 - 778) および「flag」タグ (Knappik, A. et al. (1994) 「An Improved Affinity Tag Based On The FLAG Peptide For The Detection And Purification Of Recombinant Antibody Fragments,」 Biotechniques 17 (4): 754 - 761) である。

【0103】

本発明はさらに、診断薬もしくは治療薬、または血清中半減期が延長されると望ましい別の分子にコンジュゲートした抗体またはその抗原結合フラグメントも包含する。この抗体は、たとえば、臨床試験手順の一部として疾患、障害または感染症の発症または進行をモニターするため診断 (インビボ、インサイツまたはインビトロでの) に使用して、たとえば、特定の処置レジメンの有効性を判定しても、あるいは特定の治療に反応する患者 (たとえば浸潤性TAMが高レベルの患者、特に高レベルのB7 - H4を発現する患者) を選択してもよい。

【0104】

特に、ヒトの大部分の癌は、癌細胞からなる充実性腫瘍が腫瘍の生存、増殖および進行に必要な支持構造群 (間質) と関わり合うと増殖する。腫瘍間質の主な成分は、線維芽細胞、新生血管および免疫細胞、たとえばマクロファージである。そうした腫瘍関連マクロファージは、腫瘍間質の最も重要な成分であるだけでなく、腫瘍関連抗原 (TAA) 特異的T細胞免疫の開始および維持に極めて重要な抗原提示細胞 (APC) を含む。

【0105】

腫瘍環境のマクロファージは、腫瘍内に存在し、かつ充実性腫瘍のAPCの代表的な亜集団である他のAPC、たとえば樹状細胞 (DC) より著しく多い (Kryczek, I. et al. (2006) 「B7 - H4 Expression Identifies A Novel Suppressive Macrophage Population In Human Ovarian Carcinoma,」 J. Exper. Med. 203 (4): 871 - 881)。腫瘍環境のB7 - H4⁺のマクロファージは、T細胞活性化を著しく抑制する。B7 - H4⁻マクロファージは、インビトロでIL - 10およびIL - 6によりB7 - H4⁺マクロファージに変換することができる (Kry

czek, I. et al. (2006) 「Cutting Edge: Induction Of B7-H4 On APCs Through IL-10: Novel Suppressive Mode For Regulatory T Cells,」 J. Immunol. 177 (1): 40-44)。卵巢腫瘍環境では高レベルのIL-10およびIL-6が認められるため、そうしたサイトカインのB7-H4発現を誘導する能力が、悪性の腫瘍に見られるT細胞活性化の抑制の増加に関係していると考えられる。重要な点として、そうした抑制性活性が、B7-H4発現を阻止する働きをする2つの樹状細胞分化サイトカインGM-CSFまたはIL-4により低減され得る。また、そうした抑制性活性は、本発明の組成物によるB7-H4活性の阻止によっても低減され得る。

10

【0106】

腫瘍免疫における樹状細胞の表現型および役割は研究されてはきたものの、そうした研究からは、癌患者の腫瘍環境内でB7-H4⁺マクロファージおよびB7-H4⁻マクロファージが果たす役割が解明されていない。本発明の抗体は、患者の腫瘍の臨床予後を評価する手段としてB7-H4⁺マクロファージおよびB7-H4⁻マクロファージの役割の解明に有用である（すなわち、総マクロファージに対するB7-H4⁺マクロファージの程度は、腫瘍悪性度および癌の重症度に相関する）。そうした評価は、総マクロファージに対するB7-H1⁺マクロファージの程度の判定と併用すると特に有用である。腫瘍におけるB7-H1の発現および腫瘍におけるB7-H4陽性発現は、癌による死と独立に関連しているためである（Krambeck, A. E. et al. (2006) 「B7-H4 Expression In Renal Cell Carcinoma And Tumor Vasculature: Associations With Cancer Progression And Survival,」 Proc. Natl. Acad. Sci. (U.S.A.) 103 (2): 10391-10396)。

20

【0107】

抗体を検出可能な物質に結合することで検出を行いやすくすることができる。検出可能な物質の例として、様々な酵素、補欠分子族、蛍光材料、発光材料、生物発光材料、放射性物質、ポジトロン放出金属および非放射性常磁性金属イオンが挙げられる。検出可能な物質は、当該技術分野において公知の技術を用いて抗体に直接結合またはコンジュゲートしても、あるいは、中間体（たとえば、当該技術分野において公知のリンカー）を介して間接的に結合またはコンジュゲートしてもよい。たとえば、本発明による診断で使用する抗体にコンジュゲートできる金属イオンに関する米国特許第4,741,900号明細書を参照されたい。そうした診断および検出は、以下に限定されるものではないが、様々な酵素、以下に限定されるものではないが、西洋わさびペルオキシダーゼ、アルカリホスファターゼ、β-ガラクトシダーゼまたはアセチルコリンエステラーゼなどの酵素；以下に限定されるものではないが、ストレプトアビジン/ビオチンおよびアビジン/ビオチンなどの補欠分子族複合体；以下に限定されるものではないが、ウンベリフェロン、フルオレセイン、フルオレセインイソチオシアネート、ローダミン、ジクロロトリアジニルアミンフルオレセイン、塩化ダンシルまたはフィコエリトリンなどの蛍光材料；以下に限定されるものではないが、ルミノールなどの発光材料；以下に限定されるものではないが、ルシフェラーゼ、ルシフェリンおよびエクオリンなどの生物発光材料；以下に限定されるものではないが、ピスマス（²¹³Bi）、炭素（¹⁴C）、クロム（⁵¹Cr）、コバルト（⁵⁷Co）、フッ素（¹⁸F）、ガドリニウム（¹⁵³Gd、¹⁵⁹Gd）、ガリウム（⁶⁸Ga、⁶⁷Ga）、ゲルマニウム（⁶⁸Ge）、ホルミウム（¹⁶⁶Ho）、インジウム（¹¹⁵In、¹¹³In、¹¹²In、¹¹¹In）、ヨウ素（¹³¹I、¹²⁵I、¹²³I、¹²¹I）、ランタン（¹⁴⁰La）、ルテチウム（¹⁷⁷Lu）、マンガン（⁵⁴Mn）、モリブデン（⁹⁹Mo）、パラジウム（¹⁰³Pd）、リン（³²P）、プラセオジウム（¹⁴²Pr）、プロメチウム（¹⁴⁹Pm）、レニウム（¹⁸⁶Re、¹⁸⁸Re）、ロジウム（¹⁰⁵Rh）、ルテミウム（⁹⁷Ru）、サマリウム（¹⁵³Sm）、スカンジウム（⁴⁷Sc）、セレン（⁷⁵Se）、ストロンチウム（⁸⁵

30

40

50

Sr)、硫黄(^{35}S)、テクネチウム(^{99}Tc)、タリウム(^{201}Tl)、スズ(^{113}Sn 、 ^{117}Sn)、トリチウム(^3H)、キセノン(^{133}Xe)、イッテルビウム(^{169}Yb 、 ^{175}Yb)、イットリウム(^{90}Y)、亜鉛(^{65}Zn)などの放射性物質；様々なポジトロン断層法を用いたポジトロン放出金属、および非放射性常磁性金属イオンなどの検出可能な物質に抗体を結合することにより達成することができる。

【0108】

本発明の分子は、固体支持体であって、標的抗原、または支持体に固定化した標的抗原に本発明の抗体または抗原結合フラグメントへの結合を介して結合することができる他の分子のイムノアッセイまたは精製に特に有用な固体支持体に結合してもよい。そうした固体支持体には、ガラス、セルロース、ポリアクリルアミド、ナイロン、ポリスチレン、ポリ塩化ビニルまたはポリプロピレンがあるが、これに限定されるものではない。

10

【0109】

本発明は、任意のそうした抗体、融合タンパク質またはフラグメントをコードする核酸分子(DNAまたはRNA)のほか、そうした核酸分子を送達または複製することができるベクター分子(たとえばプラスミド)をさらに含む。核酸は、一本鎖でも、二本鎖でもよく、一本鎖部分と二本鎖部分の両方を含んで構わない。

【0110】

A. 本発明の好ましいB7-H4モジュレーター

本発明のB7-H4モジュレーターは、マクロファージの表面に配置されたB7-H4(特にそうしたB7-H4が内因性濃度で発現する場合)の活性を調節する十分な能力を有する免疫特異的または生化学特異的B7-H4結合分子(特に、抗B7-H4抗体および抗原結合フラグメント)を含む。「内因性濃度」という用語は、分子が細胞(正常細胞でも、癌細胞でも、あるいは感染細胞でもよい)に本来(すなわち、発現ベクターまたは組換えプロモーターの非存在下で)発現するレベルをいう。

20

【0111】

一実施形態では、そうした調節は、当該モジュレーターのB7-H4(好ましくは内因性に発現および配置される)への結合により引き起こされる。代替の実施形態では、そうした調節は、内因性に発現および配置されたB7-H4の結合を増強するか、さもなければ促進することを含む。

【0112】

(1) 好ましい抗ヒトB7-H4抗体およびそのCDR

本発明によれば、そうした分子は、ヒトB7-H4に免疫特異的な抗体を産生する分子のハイブリドーマ系をスクリーニングし、次いでそうした系の中で調節活性(たとえば、中和活性、促進活性、変化したシグナルの伝達活性等)を示す分子を任意にスクリーニングすることにより作製することができる。本発明は特に、抗ヒトB7-H4クローン: 2D1、2E11および2H9を提供する。

30

【0113】

抗ヒトB7-H4クローンに発現する抗体の配列を決定して、その可変ドメインを明らかにした。いくつかのクローンが変異(「Var」)軽鎖または重鎖を有することが分かった。以下に各CDR配列を太字および下線で示す。

40

抗ヒトB7-H4クローン2D1

軽鎖可変領域:

【化3】

DVVMTQTPLS LPVSLGDQAS **ISCRSSSHSLV** **HSNGNTYLHW** YLQKPGQSPN
LLIY**IVSNRF** **SGVPDR**FGSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDLGV YFC**SQSTHVP**
PTFGAGTKLE LK (配列番号:3)

重鎖可変領域:

【化 4】

EVQLVESGGG LVKPGGSLKL SCAASGFTFN SHGMSWVRQT PEKRLDWVAT
ISDGGTYTY PVNVKGRFTI SRDNAKNNLY LQMSHLKSED TAMYYCARDG
GGGAYWGQGT LVTVSA (配列番号:4)

抗ヒト B 7 - H 4 クローン 2 E 1 1

軽鎖可変領域：

【化 5】

DIVMSQSPSS LAVSVGEKVT VSCKSSQSL YSTNQRTYLA WFQQKPGQSP
 KLLIYWASTR ESGVPDRFTG SGSGTDFTLT ISSVKAEDLA VYYCQQYNY
PLTFGTGTKL ELK (配列番号:5)

10

重鎖可変領域：

【化 6】

EVQLVESEGG LVQPGSSMKL SCTASGFKFT DYYMAWVRQV PEKGLEWVAN
INVDGSSTYY LDSLKSRFTI SRDNAKNILY LQMNSLKSED TATYYCARKG
YFDYWGQGT LTVSS (配列番号:6)

抗ヒト B 7 - H 4 クローン 2 H 9

軽鎖可変領域：

20

【化 7】

DIVLTQSPAS LAVSLGQRAT ISCRASESID NYGISFMHWY QQKPGQPPKL
 LIYRASNLES GIPARFSGSG SRTDFTLTIN PVETDDVATY FCQQSDEGRT
 FGGGTKLEIK (配列番号:7)

重鎖可変領域：

【化 8】

EVQLVESGGN LVKPGGSLKL SCAASGFTFS NSAMSWVRQT PEKRLEWVAT
ISDGGRYTY PDNVKGRFTI SRDNAKNNLY LQMSHLKSED TALYYCARDR
PHWYFDVWGT GATVTVSS (配列番号:8)

30

【0114】

(2) 本発明の抗ヒト B 7 - H 4 抗体のコンセンサス C D R

コンセンサス C D R 配列と、おそらく類似の結合性を与えると考えられる変異 C D R 配列とを特定するため、特定された抗体の C D R の解析を行った。そうした変異 C D R は、表 1 に従い B l o s u m 6 2 . i i j 解析を用いてコンピューター処理した。表 1 は、B l o s u m 6 2 . i i j 置換スコアである。スコアが高いほど、置換はより保存的になり、したがって置換が機能に影響を与える可能性が低くなる。

【0115】

【表 1】

表 1																				
	A	R	N	D	C	Q	E	G	H	I	L	K	M	F	P	S	T	W	Y	V
A	+4	-1	-2	-2	0	-1	-1	0	-2	-1	-1	-1	-1	-2	-1	+1	0	-3	-2	0
R	-1	+5	0	-2	-3	+1	0	-2	0	-3	-2	+2	-1	-3	-2	-1	-1	-3	-2	-3
N	-2	0	+6	+1	-3	0	0	0	+1	-3	-3	0	-2	-3	-2	+1	0	-4	-2	-3
D	-2	-2	+1	+6	-3	0	+2	-1	-1	-3	-4	-1	-3	-3	-1	0	-1	-4	-3	-3
C	0	-3	-3	-3	+9	-3	-4	-3	-3	-1	-1	-3	-1	-2	-3	-1	-1	-2	-2	-1
Q	-1	+1	0	0	-3	+5	+2	-2	0	-3	-2	+1	0	-3	-1	0	-1	-2	-1	-2
E	-1	0	0	+2	-4	+2	+5	-2	0	-3	-3	+1	-2	-3	-1	0	-1	-3	-2	-2
G	0	-2	0	-1	-3	-2	-2	+6	-2	-4	-4	-2	-3	-3	-2	0	-2	-2	-3	-3
H	-2	0	+1	-1	-3	0	0	-2	+8	-3	-3	-1	-2	-1	-2	-1	-2	-2	+2	-3
I	-1	-3	-3	-3	-1	-3	-3	-4	-3	+4	+2	-3	+1	0	-3	-2	-1	-3	-1	+3
L	-1	-2	-3	-4	-1	-2	-3	-4	-3	+2	+4	-2	+2	0	-3	-2	-1	-2	-1	+1
K	-1	+2	0	-1	-3	+1	+1	-2	-1	-3	-2	+5	-1	-3	-1	0	-1	-3	-2	-2
M	-1	-1	-2	-3	-1	0	-2	-3	-2	+1	+2	-1	+5	0	-2	-1	-1	-1	-1	+1
F	-2	-3	-3	-3	-2	-3	-3	-3	-1	0	0	-3	0	+6	-4	-2	-2	+1	+3	-1
P	-1	-2	-2	-1	-3	-1	-1	-2	-2	-3	-3	-1	-2	-4	+7	-1	-1	-4	-3	-2
S	+1	-1	+1	0	-1	0	0	0	-1	-2	-2	0	-1	-2	-1	+4	+1	-3	-2	-2
T	0	-1	0	-1	-1	-1	-1	-2	-2	-1	-1	-1	-1	-2	-1	+1	+5	-2	-2	0
W	-3	-3	-4	-4	-2	-2	-3	-2	-2	-3	-2	-3	-1	+1	-4	-3	-2	+11	+2	-3
Y	-2	-2	-2	-3	-2	-1	-2	-3	+2	-1	-1	-2	-1	+3	-3	-2	-2	+2	+7	-1
V	0	-3	-3	-3	-1	-2	-2	-3	-3	+3	+1	-2	+1	-1	-2	-2	0	-3	-1	+4

10

20

30

【0116】

本発明は、1つ、2つ、3つ、4つ、5つまたは6つの変異CDRを有する新規な抗体および抗原結合フラグメントの形成を可能にする。本発明の方法により相当数の異なるCDRが特定されているため、本発明から、特定された個々のCDRの任意の変異体に必要とされる可能性のあるCDR残基の識別が可能になる。そうした残基を表2および表3に太字で示す。比較されたCDRの中で異なることが分かっているこれらの残基については、表1の置換スコアが、許容される置換の内容を判定する手段となる。たとえば、特定のCDRの特定の残基がRまたはSとして変化することが分かっている場合、RおよびSの置換スコアは-1であるため、置換スコアが-1以上の、RまたはSのどのような置換も、その特定のCDRの結合性に十分に類似した結合性を有する変異CDRを作り、特定のCDRの代わりに変異CDRを利用して機能的抗B7-H4抗体または抗原結合フラグメントを形成することできる可能性が、観察された変異体（RまたはS）と同様にある（あるいはRまたはSよりもある）。各位置について、より低い置換スコアを有する残基を選択するよりも、より高い置換スコアを有する残基を選択することが好ましい。

40

【0117】

表2は、抗B7-H4抗体の軽鎖CDRの解析結果であり、本発明の観察された変異軽鎖抗B7-H4CDR、および好ましい変異軽鎖抗B7-H4CDRのコンセンサス配列を示す。

【0118】

50

【表 2 - 1】

表 2: 抗 B7-H4 軽鎖 CDR		
軽鎖 CDR1		
抗体	配列	配列番号
2D1	R S S H S L V H S N G N T Y L H	9
2E11	K S S Q S L L Y S T N Q R T Y L A	10
2H9	R A S E S I D N Y G I S F M H	11
軽鎖 CDR1 コンセンサス 配列:	X ₁ X ₂ SX ₃ SX ₄ X ₅ X ₆ X ₇ X ₈ X ₉ X ₁₀ X ₁₁ X ₁₂ X ₁₃ X ₁₄ X ₁₅	12
X ₁ は R もしくは K または置換スコア以上 (すなわち、 $\geq +2$) の置換、すなわち R もしくは K であり		
X ₂ は S もしくは A または置換スコア以上 (すなわち、 $\geq +1$) の置換、すなわち S もしくは A であり		
X ₃ は Q、H もしくは E または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ 0) の置換、すなわち R、N、Q、E もしくは H であり		
X ₄ は L もしくは I または置換スコア以上 (すなわち、 $\geq +2$) の置換、すなわち L もしくは I であり		
X ₅ は V、L もしくは D または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -4) の置換、すなわち任意のアミノ酸であり		
X ₆ は H、Y もしくは N または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -2) の置換、すなわち A、R、N、Q、E、H、K、M、S、T もしくは Y であり		
X ₇ は存在しないかまたは S であり		
X ₈ は存在しないかまたは T であり		
X ₉ は N もしくは Y または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -2) の置換、すなわち A、R、N、Q、E、H、K、M、S、T もしくは Y であり		
X ₁₀ は G もしくは Q または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -2) の置換、すなわち A、R、N、D、Q、E、G、H、K、P、S、T もしくは W であり		
X ₁₁ は N、R もしくは I または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -3) の置換、すなわち A、R、N、D、C、Q、E、H、I、L、K、M、F、P、S、T、Y もしくは V であり		
X ₁₂ は T もしくは S または置換スコア以上 (すなわち、 $\geq +1$) の置換、すなわち S もしくは T であり		
X ₁₃ は F もしくは Y または置換スコア以上 (すなわち、 $\geq +3$) の置換、すなわち F もしくは Y であり		
X ₁₄ は L もしくは M または置換スコア以上 (すなわち、 $\geq +2$) の置換、すなわち L もしくは M であり		
X ₁₅ は H もしくは A または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -2) の置換、すなわち A、R、N、D、Q、E、G、H、K、M、F、P、S、T、W もしくは Y である		
軽鎖 CDR2		
抗体	配列	配列番号
2D1	I V S N R F S	13
2E11	W A S T R E S	14
2H9	R A S N L E S	15
軽鎖 CDR2 コンセンサス 配列:	X ₁ X ₂ SX ₃ X ₄ X ₅ S	16
X ₁ は I、W もしくは R または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -3) の置換、すなわち A、R、C、Q、E、H、I、L、K、M、F、S、T、W、Y もしくは V であり		
X ₂ は V もしくは A または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ 0) の置換、すなわち A もしくは V であり		
X ₃ は N もしくは T または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ 0) の置換、すなわち N、S もしくは T であり		
X ₄ は R もしくは L または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -2) の置換、すなわち A、R、Q、L、K、M、S、T もしくは Y であり		
X ₅ は F もしくは E または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -3) の置換、すなわち A、R、N、D、Q、E、G、H、I、L、K、M、F、S、T、W、Y もしくは V である		
軽鎖 CDR3		
抗体	配列	配列番号
2D1	S Q S T H V P P T	17
2E11	Q Q Y Y N Y P L T	18
2H9	Q Q S D E G R T	19
軽鎖 CDR3 コンセンサス 配列:	X ₁ QX ₂ X ₃ X ₄ X ₅ X ₆ X ₇ T	20

【表 2 - 2】

表 2:抗 B7-H4 軽鎖 CDR
X ₁ は S もしくは Q または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ 0) の置換、すなわち N、D、Q、E、K もしくは S であり
X ₂ は S もしくは Y または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -2) の置換、すなわち A、R、N、C、Q、E、H、I、L、K、M、F、S、T、Y もしくは V であり
X ₃ は T、Y もしくは D または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -3) の置換、すなわち A、R、N、D、C、Q、E、G、H、I、K、M、F、P、S、T、Y もしくは V であり
X ₄ は H、N もしくは E または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ 0) の置換、すなわち R、N、Q、E もしくは H であり
X ₅ は V、Y もしくは G または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -3) の置換、すなわち A、R、N、D、C、Q、E、G、H、K、M、F、P、S、T、W、Y もしくは V であり
X ₆ は P または存在せず
X ₇ は P、L もしくは R または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -3) の置換、すなわち A、R、N、D、C、Q、E、H、I、L、K、M、P、S、T、Y もしくは V である

10

20

【0 1 2 0】

表 3 は、抗 B 7 - H 4 抗体の重鎖 C D R の解析結果であり、本発明の観察された変異抗 B 7 - H 4 重鎖 C D R、および好ましい変異体抗 B 7 - H 4 重鎖 C D R のコンセンサス配列を示す。

【0 1 2 1】

【表 3 - 1】

表 3:抗 B7-H4 重鎖 CDR		
重鎖 CDR1		
抗体	配列	配列番号
2D1	GFT FN S H G MS	21
2E11	GFK FT D Y Y MA	22
2H9	GFT FS N S A MS	23
重鎖 CDR1 コンセンサス配列:	GFX ₁ FX ₂ X ₃ X ₄ X ₅ MX ₆	24
X₁ は T もしくは K または置換スコア以上 (すなわち、≥ -1) の置換、すなわち A、R、N、D、Q、E、K、M、P、S もしくは T であり X₂ は T、N もしくは S または置換スコア以上 (すなわち、≥ 0) の置換、すなわち N、S もしくは T であり X₃ は D、S もしくは N または置換スコア以上 (すなわち、$\geq +1$) の置換、すなわち N、D、H もしくは S であり X₄ は Y、H もしくは S または置換スコア以上 (すなわち、≥ -2) の置換、すなわち A、R、N、Q、E、H、K、M、F、S、T もしくは Y であり X₅ は Y、A もしくは G または置換スコア以上 (すなわち、≥ -3) の置換、すなわち A、R、N、D、C、Q、E、G、H、K、M、F、P、S、T、W、Y もしくは V であり X₆ は S もしくは A または置換スコア以上 (すなわち、$\geq +1$) の置換、すなわち S もしくは A である		
重鎖 CDR2		
抗体	配列	配列番号
2D1	T IS D G GT Y TYYP V N V KG	25
2E11	N IN Y D GS S TYYL D S L KS	26
2H9	T IS D G GR Y TYYP D N V KG	27
重鎖 CDR2 コンセンサス配列:	X ₁ IX ₂ X ₃ X ₄ GX ₅ X ₆ TYX ₇ X ₈ X ₉ X ₁₀ KX ₁₁	28
X₁ は T もしくは N または置換スコア以上 (すなわち、≥ 0) の置換、すなわち N、S もしくは T であり X₂ は N もしくは S または置換スコア以上 (すなわち、$\geq +1$) の置換、すなわち N もしくは S であり X₃ は D もしくは Y または置換スコア以上 (すなわち、≥ -3) の置換、すなわち A、R、N、D、C、Q、E、G、H、I、L、K、M、F、P、S、T、Y もしくは V であり X₄ は G もしくは D または置換スコア以上 (すなわち、≥ -1) の置換、すなわち N、D、G もしくは S であり X₅ は T、S もしくは R または置換スコア以上 (すなわち、≥ -1) の置換、すなわち A、R、N、Q、E、K、M、S もしくは T であり X₆ は Y もしくは S または置換スコア以上 (すなわち、≥ -2) の置換、すなわち A、R、N、C、Q、E、H、I、L、K、M、F、S、T、Y もしくは V であり X₇ は P もしくは L または置換スコア以上 (すなわち、≥ -3) の置換、すなわち A、R、N、C、Q、E、H、I、L、K、M、P、S、T、Y もしくは V であり X₈ は V もしくは D または置換スコア以上 (すなわち、≥ -3) の置換、すなわち A、R、		

【表 3 - 2】

表 3:抗 B7-H4 重鎖 CDR		
N、D、C、Q、E、G、H、I、K、M、F、P、S、T、Y もしくは V であり X ₉ は S もしくは N または置換スコア以上 (すなわち、 $\geq +1$) の置換、すなわち S もしくは N であり X ₁₀ は V もしくは L または置換スコア以上 (すなわち、 $\geq +1$) の置換、すなわち I、L、M もしくは V であり X ₁₁ は G もしくは S または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ 0) の置換、すなわち A、N、G もしくは S である		
重鎖 CDR3		
抗体	配列	配列番号
2D1	D G G G G A Y	29
2E11	K G Y F D Y	30
2H9	D R P H W Y F D V	31
重鎖 CDR3 コンセンサス配列	X ₁ X ₂ X ₃ X ₄ X ₅ X ₆ X ₇ X ₈ X ₉	32
X ₁ は D もしくは K または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -1) の置換、すなわち N、D、Q、E、H、K、P、S もしくは T であり X ₂ は G もしくは R または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -2) の置換、すなわち A、R、N、D、Q、E、G、H、K、P、S もしくは T であり X ₃ は G、Y もしくは P または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -3) の置換、すなわち A、R、N、D、C、Q、E、G、H、K、M、P、S、T、Y もしくは V であり X ₄ は G、F もしくは H または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -3) の置換、すなわち A、R、N、D、C、Q、E、G、H、K、M、F、S、T、W、Y もしくは V であり X ₅ は存在しないかまたは D もしくは K または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -1) の置換、すなわち N、D、Q、E、H、K、P、S もしくは T であり X ₆ は存在しないかまたは Y であり X ₇ は存在しないかまたは F であり X ₈ は D もしくは A または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -2) の置換、すなわち A、R、N、D、Q、E、G、H、K、P、S もしくは T であり X ₉ は Y もしくは V または置換スコア以上 (すなわち、 ≥ -1) の置換、すなわち I、L、M、F、Y もしくは V である		

【 0 1 2 3 】

以上のように、抗 B 7 - H 4 抗体：2 D 1、2 E 1 1 および 2 H 9 の C D R を有する抗体およびその抗原結合フラグメントに加えて、本発明はさらに、上記軽鎖および / または重鎖コンセンサス配列を有する C D R を有する抗体およびその抗原結合フラグメントも提供する。

【 0 1 2 4 】

10

20

30

40

50

本発明は、上記クローンのいずれかにより産生されるマウスモノクローナル抗体の可変重鎖および／または軽鎖のアミノ酸配列と少なくとも45%、少なくとも50%、少なくとも55%、少なくとも60%、少なくとも65%、少なくとも70%、少なくとも75%、少なくとも80%、少なくとも85%、少なくとも90%、少なくとも95%または少なくとも99%同一であり、かつB7-H4に対して免疫特異的結合を示す、可変重鎖および／または可変軽鎖のアミノ酸配列を含む抗体またはそのフラグメントを包含する。本発明はさらに、上記のクローンのCDRのアミノ酸配列と少なくとも45%、少なくとも50%、少なくとも55%、少なくとも60%、少なくとも65%、少なくとも70%、少なくとも75%、少なくとも80%、少なくとも85%、少なくとも90%、少なくとも95%または少なくとも99%同一であり、かつB7-H4に対して免疫特異的結合を示すCDRを含む抗体またはそのフラグメントも包含する。2つのアミノ酸配列の同一性パーセントの判定は、BLASTタンパク質比較により判定することができる。好ましい実施形態では、抗体は、1つ、2つまたは3つの軽鎖CDRおよび1つ、2つまたは3つの重鎖CDR（最も好ましくは3つの軽鎖CDRおよび3つの重鎖CDR）を含むヒト化免疫グロブリン分子（たとえば、抗体、ダイアボディ、融合タンパク質等）であり、軽鎖CDRは、上記抗B7-H4抗体または上記のコンセンサス軽鎖配列のいずれかの

10

- (1) 軽鎖CDR1
- (2) 軽鎖CDR2
- (3) 軽鎖CDR3
- (4) 軽鎖CDR1および軽鎖CDR2
- (5) 軽鎖CDR1および軽鎖CDR3
- (6) 軽鎖CDR2および軽鎖CDR3

20

または

- (7) 軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3

を含む。別の好ましい実施形態では、ヒト化免疫グロブリン分子は、1つ、2つまたは3つの軽鎖CDRおよび1つ、2つまたは3つの重鎖CDR（最も好ましくは3つの軽鎖CDRおよび3つの重鎖CDR）を含み、重鎖CDRは、上記抗B7-H4抗体または上記のコンセンサス重鎖配列のいずれかの

- (1) 重鎖CDR1
- (2) 重鎖CDR2
- (3) 重鎖CDR3
- (4) 重鎖CDR1および重鎖CDR2
- (5) 重鎖CDR1および重鎖CDR3
- (6) 重鎖CDR2および重鎖CDR3

30

または

- (7) 重鎖CDR1、重鎖CDR2および重鎖CDR3

を含む。特に好ましい実施形態では、抗体は、1つ、2つまたは3つの軽鎖CDRおよび1つ、2つまたは3つの重鎖CDR（最も好ましくは3つの軽鎖CDRおよび3つの重鎖CDR）を含むヒト化免疫グロブリン分子であり、軽鎖CDRは、上述の抗体または上記のコンセンサス軽鎖配列のいずれかの

40

- (1) 軽鎖CDR1
- (2) 軽鎖CDR2
- (3) 軽鎖CDR3
- (4) 軽鎖CDR1および軽鎖CDR2
- (5) 軽鎖CDR1および軽鎖CDR3
- (6) 軽鎖CDR2および軽鎖CDR3

または

- (7) 軽鎖CDR1、軽鎖CDR2および軽鎖CDR3

を含み、かつ重鎖CDRは、上述の抗体または上記のコンセンサス軽鎖配列のいずれかの

- (1) 重鎖CDR1

50

- (2) 重鎖 C D R 2
- (3) 重鎖 C D R 3
- (4) 重鎖 C D R 1 および重鎖 C D R 2
- (5) 重鎖 C D R 1 および重鎖 C D R 3
- (6) 重鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3

または

- (7) 重軽鎖 C D R 1、重軽鎖 C D R 2 および重鎖 C D R 3

を含む。

【 0 1 2 5 】

特定の実施形態では、本発明の抗体またはその抗原結合フラグメントは、上記の好ましい抗体の 1 つ、2 つ、3 つ、4 つ、5 つ、または一層好ましくは 6 つすべての C D R を含み、ヒト B 7 - H 4 に結合する能力を示す。

10

【 0 1 2 6 】

B . 本発明の好ましい組成物の治療用途および予防用途

本発明は特に、レシピエント被検体の B 7 - H 4 に免疫特異的に結合する抗体を対象とする。本明細書で使用する場合、「被検体」は、好ましくは哺乳動物、たとえば非霊長類（たとえば、雌ウシ、ブタ、ウマ、ネコ、イヌ、ラット等）または霊長類（たとえば、サルおよびヒト）、最も好ましくはヒトである。このため、本発明は特に、ヒト B 7 - H 4 に免疫特異的に結合するヒト化抗体およびその抗原結合フラグメントに関する。

20

【 0 1 2 7 】

好ましい実施形態では、そうした分子は、レシピエントヒトまたはヒト組織の T A M を欠乏させる（インサイツまたはエキソピボで）、またはそうした T A M の活性を調節することができる。T A M の欠乏または B 7 - H 4 レベルの有利な低下は、本発明の抗 B 7 - H 4 抗体または別の T A M 特異的マーカーを用いて腫瘍組織の I H C により、あるいは、P C R、インサイツハイブリダイゼーションまたは当業者に公知の他の別の方法による B 7 - H 4 の m R N A レベルの低下により、モニターすることができる。本発明の抗 B 7 - H 4 抗体を用いた処置で効果が得られやすい患者は、腫瘍あるいは T A M 上に標的 B 7 - H 4 タンパク質を発現するが、これは、腫瘍サンプルの I H C、F A C s、インサイツハイブリダイゼーションまたは当業者に公知の他の別の方法により評価することができる。

30

【 0 1 2 8 】

本明細書で使用する場合、「処置する」、「処置すること」、「処置」および「治療用途」という用語は、B 7 - H 4 とその受容体（単数または複数）との相互作用により、または B 7 - H 4 の発現もしくは細胞の表面に配置された B 7 - H 4 の存在により悪化する疾患または障害の 1 つまたは複数の症状が消失、減少または軽減することをいう。本明細書で使用する場合、「治療上有効な量」とは、そうした症状の臨床的意義がある消失、減少または軽減を媒介するのに十分な治療薬のそうした量をいう。ある作用は、その大きさがレシピエント被検体の健康または予後に影響を与えるのに十分である場合、臨床的意義がある。治療上有効な量とは、疾患の発症を遅延させるまたは最小限に抑える、たとえば、癌の拡散を遅延させるまたは最小限に抑えるのに十分な治療薬の量をいう場合がある。治療上有効な量はまた、疾患の処置または管理において治療上の利益をもたらす治療薬の量をいうこともある。さらに、本発明の治療薬に関する治療上有効な量は、疾患の処置または管理に治療上の利益をもたらす、たとえば、治療用抗体の薬効を増強するのに十分で、疾患を処置または管理するのに十分な、治療薬単独または他の療法薬と組み合わせたそうした量を意味する。

40

【 0 1 2 9 】

本明細書で使用する場合、「予防薬」という用語は、障害または疾患の任意の症状が検出される前にそうした障害または疾患の予防に使用することができる薬をいう。「予防上有効な」量は、そうした保護作用を媒介するのに十分な予防薬の量をいう。予防上有効な量はまた、疾患の予防において予防上の利益をもたらす予防薬の量もいう。さらに、本発明の予防薬に関する予防上有効な量は、疾患の予防において予防上の利益をもたらす予防

50

薬単独または他の薬と組み合わせたそうした量を意味する。

【0130】

本明細書に記載される投薬量および投与頻度は、治療上有効なおよび予防上有効なという用語により包含される。投薬量および頻度はさらに、典型的には投与される個々の治療薬または予防薬、癌の重症度および種類、投与経路のほか、患者の年齢、体重、反応および既往歴によって、各患者に特有の要因に応じて異なる。当業者であれば、そうした要因を考慮し、たとえば、文献に報告され、Physician's Desk Reference (56th Ed., 2002) に推奨されている投与量に従うことで好適なレジメンを選択することができる。

【0131】

1. 免疫系のアップモジュレーターの使用

好ましい実施形態では、そうした抗体およびフラグメントはB7-H4に結合してB7-H4とその受容体(単数または複数)との間の結合を破壊する(たとえば、B7-H4とその受容体との結合部位の近位にあり、結合部位を破壊する1つまたは複数の部位、またはそうした結合によりその立体構造が破壊されて、受容体に結合する能力が障害される領域等に結合することにより)。上記で論じたように、B7-H4とその受容体との間の相互作用は、T細胞の増殖を阻害し、複数のサイトカインの産生を含む炎症を抑制する(Zang, X. et al. (2003) B7x: A Widely Expressed B7 Family Member That Inhibits T Cell Activation,」Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) 100: 10388-10392; Prasad, D. V. et al. (2003) B7S1, A Novel B7 Family Member That Negatively Regulates T Cell Activation,」Immunity 18: 863-873)。よって、好ましい実施形態では、本発明の分子を被検体に投与すると、B7-H4のその受容体への通常の結合を拮抗することにより、被検体の免疫反応が上方調節される。

【0132】

免疫系の上方調節は、癌および慢性感染症の処置に特に望ましく、したがって本発明は、そうした障害の処置に有用である。B7-H4は、HIV感染時に過剰発現する(Carter, C. A. et al. (2008)「Cell Biology Of HIV-1 Infection Of Macrophages,」Ann. Rev. Microbiol. 62: 425-443; Noursadeghi, M. et al. (2006)「HIV-1 Infection Of Mononuclear Phagocytic Cells: The Case For Bacterial Innate Immune Deficiency In AIDS,」Lancet Infect. Dis. 6: 794-804)。このため、本発明の抗B7-H4抗体は、HIV感染症およびAIDS処置の療法剤として特に有用である。本明細書で使用する場合、「癌」という用語は、制御不能な異常な細胞増殖に起因する新生物または腫瘍をいう。本明細書で使用する場合、癌は明確に白血病およびリンパ腫を含む。この用語は、遠位部位に転移する可能性があり、非癌細胞の表現型形質と異なる表現型形質、たとえば、軟寒天などの三次元支持体におけるコロニーの形成、または三次元基底膜または細胞外マトリックス調製物における管状網または網状のマトリックスの形成を示す細胞が関与する疾患をいう。非癌細胞は、軟寒天においてコロニーを形成せず、三次元基底膜または細胞外マトリックス調製物において明確な球状構造を形成しない。

【0133】

本発明の方法および組成物により処置または予防することができる癌および関連する障害として、以下に限定されるものではないが、白血病、たとえば以下に限定されるものではないが、急性白血病、急性リンパ性白血病、急性骨髄球性白血病、たとえば骨髄芽球性白血病、前骨髄球性白血病、骨髄単球性白血病、単球性白血病、赤白血病白血病および骨髄異形成症候群、慢性白血病、たとえば以下に限定されるものではないが、慢性骨髄性(

10

20

30

40

50

顆粒球性)白血病、慢性リンパ球性白血病、有毛細胞白血病；真性赤血球増加症；リンパ腫、たとえば以下に限定されるものではないが、ホジキン病、非ホジキン病；多発性骨髄腫、たとえば以下に限定されるものではないが、くすぶり型多発性骨髄腫、非分泌性骨髄腫、骨硬化性骨髄腫、形質細胞白血病、孤立性形質細胞腫および髄外性形質細胞腫；ワルデンシュトレーム型マクログロブリン血症；意義不明の単クローン性免疫グロブリン血症；良性単クローン性免疫グロブリン血症；重鎖病；骨および結合組織の肉腫、たとえば以下に限定されるものではないが、骨の肉腫、骨肉腫、軟骨肉腫、ユーイング肉腫、悪性巨細胞腫、骨の線維肉腫、脊索腫、骨膜肉腫、軟部組織肉腫、血管肉腫 (a n g i o s a r c o m a) (血管肉腫 (h e m a n g i o s a r c o m a))、線維肉腫、カボジ肉腫、平滑筋肉腫、脂肪肉腫、リンパ管肉腫、神経鞘腫、横紋筋肉腫、滑膜肉腫；脳腫瘍、たとえば以下に限定されるものではないが、神経膠腫、星状細胞腫、脳幹神経膠腫、上衣腫、乏突起膠腫、非神経膠腫瘍、聴神経鞘腫、頭蓋咽頭腫、髄芽腫、髄膜腫、松果体細胞腫、松果体芽腫、原発性脳リンパ腫；乳癌、たとえば以下に限定されるものではないが、腺癌、小葉(小細胞)癌、乳管内癌、乳腺髓様癌、乳腺粘液癌、乳腺管状癌、乳腺乳頭癌、パジェット病および炎症性乳癌；副腎癌、たとえば以下に限定されるものではないが、褐色細胞腫および副腎皮質癌；甲状腺癌、たとえば以下に限定されるものではないが、乳頭または濾胞性甲状腺癌、甲状腺髓様癌および甲状腺未分化癌；脾癌、たとえば以下に限定されるものではないが、インスリノーマ、ガストリノーマ、グルカゴノーマ、VIP産生腫瘍、ソマトスタチン産生腫瘍およびカルチノイドまたは島細胞腫瘍；下垂体癌、たとえば以下に限定されるものではないが、クッシング病、プロラクチン産生腫瘍、先端巨大症および尿崩症；眼癌、たとえば以下に限定されるものではないが、眼のメラノーマ、たとえば虹彩メラノーマ、脈絡膜メラノーマおよび毛様体メラノーマならびに網膜芽細胞腫；腔癌、たとえば以下に限定されるものではないが、扁平上皮癌腫、腺癌およびメラノーマ；外陰癌、たとえば以下に限定されるものではないが、扁平上皮癌腫、メラノーマ、腺癌、基底細胞癌、肉腫およびパジェット病；子宮頸癌、たとえば以下に限定されるものではないが、扁平上皮癌腫および腺癌；子宮癌、たとえば以下に限定されるものではないが、子宮内膜癌および子宮肉腫；卵巣癌、たとえば以下に限定されるものではないが、上皮性卵巣癌、境界腫瘍、胚細胞腫瘍およびストローマ腫瘍；食道癌、たとえば以下に限定されるものではないが、扁平上皮癌、腺癌、腺様嚢胞癌、粘表皮癌、腺扁平上皮癌腫、肉腫、メラノーマ、形質細胞腫、疣状癌および燕麦細胞(小細胞)癌；胃癌、たとえば以下に限定されるものではないが、腺癌、菌状(ポリープ状)、潰瘍性、表在性拡大型、散在性拡大型、悪性リンパ腫、脂肪肉腫、線維肉腫および癌肉腫；結腸癌；直腸癌；肝癌、たとえば以下に限定されるものではないが、肝細胞癌および肝芽腫、胆嚢癌、たとえば以下に限定されるものではないが、腺癌；以下に限定されるものではないが、乳頭状、結節性およびまん性の胆管癌；肺癌、たとえば以下に限定されるものではないが、非小細胞肺癌、扁平上皮癌腫(類表皮癌)、腺癌、大細胞癌および小細胞肺癌；精巣癌、たとえば以下に限定されるものではないが、胚腫瘍、セミノーマ、未分化、古典的(典型的)、精母細胞性、非セミノーマ、胎児性癌、奇形腫瘍、絨毛癌(卵黄嚢腫瘍)、前立腺癌、たとえば以下に限定されるものではないが、腺癌、平滑筋肉腫および横紋筋肉腫；刑罰癌；口腔癌、たとえば以下に限定されるものではないが、扁平上皮癌腫；基底癌；唾液腺癌、たとえば以下に限定されるものではないが、腺癌、粘表皮癌および腺様嚢胞癌；咽頭癌、たとえば以下に限定されるものではないが、扁平上皮癌および疣状；皮膚癌、たとえば以下に限定されるものではないが、基底細胞癌、扁平上皮癌腫およびメラノーマ、表在性拡大型メラノーマ、結節性メラノーマ、悪性黒子型メラノーマ、末端黒子型メラノーマ；腎臓癌、たとえば以下に限定されるものではないが、腎細胞癌、腺癌、副腎腫、線維肉腫、移行上皮癌(腎盂および/または尿管)；ウィルムス腫瘍；膀胱癌、たとえば以下に限定されるものではないが、移行上皮癌腫、扁平上皮癌、腺癌、癌肉腫が挙げられる。さらに、癌は、粘液肉腫、骨原性肉腫、内皮肉腫、リンパ管内皮肉腫、中皮腫、滑膜腫、血管芽細胞腫、上皮性癌、嚢胞腺癌、気管支原性癌、汗腺癌、皮脂腺癌、乳頭癌および乳頭腺癌を含む(そうした障害の概説には、F i s h m a n e t a l . , 1 9 8 5 , M e d i c i n e ,

10

20

30

40

50

2d Ed., J. B. Lippincott Co., Philadelphia および Murphy et al., 1997, Informed Decisions: The Complete Book of Cancer Diagnosis, Treatment, and Recovery, Viking Penguin, Penguin Books U.S.A., Inc., United States of America を参照)。

【0134】

したがって、本発明の方法および組成物は、種々の癌または他の異常増殖性疾患、たとえば（以下に限定されるものではないが）、癌腫、たとえば膀胱、乳房、結腸、腎臓、肝臓、肺、卵巣、脾臓、胃、頸部、甲状腺および皮膚の癌腫；扁平上皮癌腫など；リンパ系の造血器腫瘍、たとえば白血病、急性リンパ性白血病、急性リンパ芽球性白血病、B細胞リンパ腫、T細胞リンパ腫、パーケットリンパ腫；骨髄系の造血器腫瘍、たとえば急性および慢性骨髄性白血病ならびに前骨髄球性白血病；間葉系由来の腫瘍、たとえば線維肉腫および横紋筋肉腫；他の腫瘍、たとえばメラノーマ、セミノーマ、奇形癌、神経芽細胞腫および神経膠腫；中枢および末梢神経系の腫瘍、たとえば星状細胞腫、神経芽細胞腫、神経膠腫およびシュワン腫；間葉系由来の腫瘍、たとえば線維肉腫、横紋筋肉腫および骨肉腫；ならびに他の腫瘍、たとえばメラノーマ、色素性乾皮症、ケラトアクタントーマ、セミノーマ、甲状腺濾胞癌および奇形癌の処置または予防にも有用である。さらに、アポトーシスの異常により引き起こされる癌も本発明の方法および組成物により処置されることを意図している。そうした癌として、以下に限定されるものではないが、濾胞性リンパ腫、p53突然変異を持つ癌腫、乳房癌、前立腺および卵巣のホルモン依存性腫瘍、ならびに前癌病変、たとえば家族性大腸腺腫症および骨髄異形成症候群を挙げることができる。特定の実施形態では、卵巣、膀胱、乳房、結腸、肺、皮膚、脾臓もしくは子宮における悪性腫瘍もしくは増殖異常への変化（化成および異形成など）または過剰増殖性障害を本発明の方法および組成物により処置または予防する。他の特定の実施形態では、肉腫、メラノーマまたは白血病を本発明の方法および組成物により処置または予防する。

【0135】

癌細胞は、その発生においてメカニズムは様々であるが、一連の特有の機能的能力を獲得する。そうした能力として、アポトーシスからの逸脱、増殖シグナルの自己充足、抗増殖シグナルに対する反応性欠如、組織浸潤／転移、無限の複製能および血管新生の維持が挙げられる。「癌細胞」という用語は、前癌細胞および悪性癌細胞の両方を包含することを意図している。いくつかの実施形態では、癌とは、局所にとどまっている良性腫瘍をいう。他の実施形態では、癌とは、浸潤して隣接する身体構造を破壊し、遠位部位に転移している悪性腫瘍をいう。なお他の実施形態では、癌は特定の癌抗原（たとえば、汎癌抗原（K S 1 / 4）、卵巣癌抗原（C A 1 2 5）、前立腺特異的抗原（P S A）、癌胎児性抗原（C E A）、C D 1 9、C D 2 0、H E R 2 / n e u 等）と関連している。

【0136】

本発明の抗体および抗原結合フラグメントは、上記で論じたように腫瘍への使用と同様に、単独、あるいはアジュバントとしてワクチンまたは抗菌剤と組み合わせて使用して、トキシンもしくは自己抗原または病原体（たとえば、ウイルス、たとえばH I V、H T L V、肝炎ウイルス、インフルエンザウイルス、呼吸器合胞体ウイルス、ワクシニアウイルス、狂犬病ウイルス；細菌、たとえばマイコバクテリア（M y c o b a c t e r i a）、ブドウ球菌（S t a p h y l o c o c c i）、連鎖球菌（S t r e p t o c o c c i）、ニューモコクシ（P n e u m o n o c o c c i）、髄膜炎菌（M e n i n g o c o c c i）、コノコクシ（C o n o c o c c i）、クレブシエラ（K l e b s i e l l a）、プロテウス（P r o t e u s）、セラチア（S e r r a t i a）、シュードモナス（P s e u d o m o n a s）、レジオネラ（L e g i o n e l l a）、コリネバクテリウム（C o r y n e b a c t e r i a）、サルモネラ（S a l m o n e l l a）、ビブリオ（V i b r i o）、クロストリジウム（C l o s t r i d i a）、バチルス（B a c i l l i）、パスツレラ（P a s t e u r e l l a）、レプトスピラ症（L e p t o s p i r o s i s

)、ボルダテラ (*Bordetella*) の細菌、ならびに、特にコレラ、破傷風、ボツリヌス中毒、炭疽病、ペストおよびライム病に関連するような病原体；または真菌病原体もしくは寄生性病原体、たとえばカンジダ (*Candida*) (アルビカン (*albicans*)、クルセイ (*krusei*)、グラブラタ (*glabrata*)、トロピカリス (*tropicalis*) 等)、クリプトコッカス (*Cryptococcus*)、アスペルギルス (*Aspergillus*) (ジュミガーツ (*jumigatus*)、ニガー (*niger*) 等)、ケカビ目の属 (ムコール (*mucor*)、アブシディア (*absidia*)、リゾフス (*rhizophus*)、スポロトリクス属 (*Sporothrix*) (シェンキー (*schenkii*)、ブラストミセス (*Blastomyces*) (デルマティティディス (*dermatitidis*))、パラコクシジオイデス (ブラジリエンス (*brasiliensis*))、コクシジオイデス (*Coccidioides*) (イミチス (*immitis*)) およびヒストプラズマ (*Histoplasma*) (カプスラーツム (*capsulatum*))、エントアメーバ (*Entamoeba*)、ヒストリティカ (*histolytica*)、バランティディウム・コリ (*Balantidium coli*)、フォーラーネグレリア (*Naegleria fowleri*)、アカントアメーバ・エスピー (*Acanthamoeba* sp.)、ジアルジア・ランビア (*Giardia lamblia*)、クリプトスポリジウム・エスピー (*Cryptosporidium* sp.)、ニューモシステイス・カリニ (*Pneumocystis carinii*)、プラスモディウム・ビバックス (*Plasmodium vivax*)、バベシア・ミクロチ (*Babesia microti*)、ブルセイトリパノソーマ (*Trypanosoma brucei*)、クルーズトリパノソーマ (*Trypanosoma cruzi*)、トキソプラズマ・ゴンディ (*Toxoplasma gondii*) 等)、スポロトリクス属 (*Sporothrix*)、ブラストミセス (*Blastomyces*)、パラコクシジオイデス (*Paracoccidioides*)、コクシジオイデス (*Coccidioides*)、ヒストプラズマ (*Histoplasma*)、エントアメーバ (*Entamoeba*)、ヒストリティカ (*Histolytica*)、バランチジウム (*Balantidium*)、ネグレリア (*Naegleria*)、アカントアメーバ (*Acanthamoeba*)、ジアルジア (*Giardia*)、クリプトスポリジウム (*Cryptosporidium*)、ニューモシステイス (*Pneumocystis*)、プラスモディウム (*Plasmodium*)、バベシア (*Babesia*) またはトリパノソーマ (*Trypanosoma*) 等に対する免疫反応を刺激してもよい。したがって、本発明の抗体および抗原結合フラグメントは、感染症の処置に有用である。

【0137】

前述の通り、本発明の抗体および抗原結合フラグメントの特に好ましい使用は、TAM に結合し、好ましくは TAM を阻止して、その免疫抑制性活性を調節するあるいは腫瘍または末梢血におけるその濃度を欠乏させるものである。一実施形態では、そうした調節または欠乏は、ある部位に結合して通常の B7 - H4 機能を障害または破壊する抗 B7 - H4 抗体を使用して達成される。そうした破壊の結果、TAM の活性は抑制 (調節) され、および/または、腫瘍におけるマクロファージの実際の濃度または有効 (機能する) 濃度が欠乏する。あるいは、そうした調節または欠乏は、トキシシンにコンジュゲートされた抗 B7 - H4 抗体を使用して、TAM への抗 B7 - H4 抗体の結合によりマクロファージの死が起こるように達成される。好ましくは、どちらの実施形態も、抗体の Fc 領域の配列は欠失 (たとえば、Fab または $F(ab)_2$ 等) または修飾されるため、その分子は、Fc 受容体 (FcR) 結合活性が減弱するかまたは存在しない、あるいは、抗体依存性細胞傷害 (ADCC) 活性または補体依存性細胞傷害 (CDC) 活性が増強される。Fc 受容体結合活性が減弱または存在しない抗体は、腫瘍微小環境において TAM 上の B7 - H4 が T 細胞上の抑制性 Fc 受容体 (単数または複数) と相互作用するのを防ぐ遮断薬として働く。一方、ADCC または CDC の誘導を増強させる Fc 領域を有する抗体を使用すると、TAM が欠乏して B7 - H4 が欠乏する。

【0138】

2. 免疫系のダウンモジュレーターの使用

代替の実施形態では、受容体に直接結合するアゴニスト抗体は、内在性 B7 - H4（または他のリガンド）の結合と関連するシグナル伝達を行う、あるいは、そうした抗体と受容体 / リガンドとの間の結合を増強するため、免疫反応を阻害するための B7 - H4 シグナル伝達のアゴニストとして有用である。好ましくは、そうした分子は、本発明の B7 - H4 結合分子に免疫特異的に結合する。したがって、そうした分子は、炎症および自己免疫疾患の処置に有用である。同様に、本発明の抗 B7 - H4 抗体は、B7 - H4 の抗イディオタイプペプチドまたは抗体 (Wallmann, J. et al. (2010) 「Antidiotype Antibody Against Platelet Anti-GpIIb/IIIa Contributes To The Regulation Of Thrombocytopenia In HIV-1-ITP Patients」, J. Exp. Med. 191 (12): 2093-2100) または模倣体 (Zang, Y. C. et al. (2003) 「Human Anti-Idiotypic T Cells Induced By TCR Peptides Corresponding To A Common CDR3 Sequence Motif In Myelin Basic Protein-Reactive T Cells」, Int. Immunol. 15 (9): 1073-1080; Loianno, M. et al. (Epub 2010 Apr 8) 「Targeting TLR/IL-1R Signaling In Human Diseases」, Mediators Inflamm. 2010: 674363) を作製するために利用してもよい。そうした分子は B7 - H4 の代理として働き、したがってそうした分子を被検体に投与すると、B7 - H4 の結合が模倣または促進されることにより、そうした被検体の免疫系が下方調節される。

10

20

【0139】

免疫系の下方調節は、炎症性疾患および自己免疫疾患、移植に対する拒絶反応、移植片対宿主病または宿主対移植片病の処置に望ましい。本発明の抗体の投与により処置され得る自己免疫障害の例として、以下に限定されるものではないが、円形脱毛症、強直性脊椎炎、抗リン脂質症候群、自己免疫性アジソン病、副腎の自己免疫疾患、自己免疫性溶血性貧血、自己免疫性肝炎、自己免疫性卵巣炎および精巣炎、自己免疫性血小板減少症、ベーチェット病、水疱性類天疱瘡、心筋症、セリアックスブルー - 皮膚炎、慢性疲労免疫機能障害症候群 (CFIDS)、慢性炎症性脱髄性多発ニューロパチー、チャグ・ストラウス症候群、癬痕性類天疱瘡、クレスト症候群、寒冷凝集素症、クローン病、円板状ループス、本態性混合性クリオグロブリン血症、線維筋痛症 - 線維筋炎、糸球体腎炎、グレーブス病、ギラン・バレー、橋本甲状腺炎、特発性肺線維症、特発性血小板減少症紫斑病 (ITP)、IgAニューロパチー、若年性関節炎、扁平苔癬、エリテマトーデス、メニエール病、混合性結合組織病、多発性硬化症、視神経脊髄炎 (NMO)、1型または免疫性糖尿病、重症筋無力症、尋常性天疱瘡、悪性貧血、結節性多発動脈炎、多発性軟骨炎、多腺性症候群、リウマチ性多発筋痛症、多発性筋炎および皮膚筋炎、原発性無ガンマグロブリン血症、原発性胆汁性硬変、乾癬、乾癬性関節炎、レイノー現象、ライター症候群、関節リウマチ、サルコイドーシス、強皮症、シェーグレン症候群、全身硬直症候群、全身性紅斑性狼瘡、紅斑性狼瘡、高安動脈炎、側頭動脈炎 / 巨細胞性動脈炎、潰瘍性大腸炎、ぶどう膜炎、血管炎、たとえば疱疹状皮膚炎血管炎、白斑ならびにウェゲナー肉芽腫症がある。

30

40

【0140】

本発明の方法により予防、処置または管理することができる炎症性障害の例として、喘息、脳炎、炎症性腸疾患、慢性閉塞性肺疾患 (COPD)、アレルギー性障害、敗血症性ショック、肺線維症、未分化脊椎関節症、未分化関節症、関節炎、炎症性骨溶解、および

50

慢性のウイルス感染または細菌感染に起因する慢性炎症があるが、これに限定されるものではない。

【0141】

したがって、本発明の抗体および抗原結合フラグメントは、炎症性疾患および自己免疫疾患、移植に対する拒絶反応、移植片対宿主病および宿主対移植片病の処置に有用である。

【0142】

C. 投与方法

様々な送達系、たとえば、リポソーム、微小粒子、マイクロカプセルへの封入、抗体または融合タンパク質を発現することができる組換え細胞、受容体を介したエンドサイトーシス（たとえば、Wu and Wu, 1987, J. Biol. Chem. 262: 4429-4432を参照）、レトロウイルスベクターまたは他のベクターの一部としての核酸の構築等が知られており、本発明の治療用または予防用組成物の投与に使用することができる。

【0143】

本発明の免疫グロブリン分子（たとえば、抗体、ダイアボディ、融合タンパク質等）の投与方法としては、非経口投与（たとえば、皮内、筋肉内、腹腔内、静脈内および皮下）、硬膜外投与および粘膜投与（たとえば、経鼻経路および経口経路）があるが、これに限定されるものではない。特定の実施形態では、本発明の抗体を筋肉内投与、静脈内投与または皮下投与する。本組成物は、任意の好都合な経路により、たとえば、注入またはボーラス注射により、上皮層または皮膚粘膜層（たとえば、口腔粘膜、直腸および腸の粘膜等）からの吸収により投与してもよく、他の生物活性薬と一緒に投与してもよい。投与は全身性でも、あるいは局所でもよい。さらに、たとえば、吸入器またはネブライザーの使用、およびエアロゾル化剤を用いた処方により経肺投与を利用してもよい。たとえば、米国特許第6,019,968号明細書；同第5,985,20号明細書；同第5,985,309号明細書；同第5,934,272号明細書；同第5,874,064号明細書；同第5,855,913号明細書；同第5,290,540号明細書；および同第4,880,078号明細書；ならびに国際公開第92/19244号パンフレット；国際公開第97/32572号パンフレット；国際公開第97/44013号パンフレット；国際公開第98/31346号パンフレット；および国際公開第99/66903号パンフレットを参照されたい。特定の実施形態では、本発明の医薬組成物は、処置を必要とする領域に局所投与することが望ましい場合がある。これは、たとえば、以下に限定されるものではないが、局所注入、注射またはインプラントにより達成することができ、前記インプラントは、多孔性物質、非多孔性物質またはゼラチン様物質、たとえばシアラスティック膜または繊維などの膜である。好ましくは、本発明の抗体を投与するときは、抗体または融合タンパク質が吸収されない物質を使用するように注意しなければならない。

【0144】

いくつかの実施形態では、本発明のヒト化またはキメラ抗体は、本発明の抗体を標的送達するためリポソームとして製剤化する。リポソームは、同心円状に重なった、内部に水相を持つリン脂質二重層からなるベジクルである。リポソームは典型的には、様々な種類の脂質、リン脂質および/または界面活性剤を含む。リポソームの成分は、二重層構造で配列しており、生体膜の脂質の配列と類似している。リポソームは、その生体適合性、低免疫原性および低毒性などのため特に好ましい送達ビヒクルである。リポソームの調製方法は、当該技術分野において公知であり、本発明内に包含される。たとえば、Epstein et al., 1985, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 82: 3688; Hwang et al., 1980, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77: 4030-4; 米国特許第4,485,045号明細書および同第4,544,545号明細書を参照されたい。

【0145】

本発明はさらに、血清中半減期が長い、すなわち、循環時間が長いリポソームの調製方

法、たとえば米国特許第 5, 0 1 3, 5 5 6 号明細書に開示されているものも包含する。本発明の方法に使用するのに好ましいリボソームは、すぐには循環から除去されない、すなわち、単核食細胞系 (MPS) に取り込まれない。本発明は、当業者に公知の一般的な方法を使用して調製される立体安定化リボソームを包含する。特定の作用機序に拘泥するつもりはないが、立体安定化リボソームは、嵩高く非常にフレキシブルな親水性部分を持つ脂質成分を含み、この親水性部分は、リボソームと血清タンパク質との望ましくない反応を抑制し、血清成分によるオプソニン化を防ぎ、MPS による認識を低下させる。立体安定化リボソームは、好ましくはポリエチレングリコールを使用して調製される。リボソームおよび立体安定化リボソームの調製については、たとえば、Bendas et al., 2001 *BioDrugs*, 15 (4): 215 - 224; Allen et al., 1987 *FEBS Lett.* 223: 42 - 6; Klibanov et al., 1990 *FEBS Lett.*, 268: 235 - 7; Blum et al., 1990, *Biochim. Biophys. Acta*, 1029: 91 - 7; Torchilin et al., 1996, *J. Liposome Res.* 6: 99 - 116; Litzinger et al., 1994, *Biochim. Biophys. Acta*, 1190: 99 - 107; マルヤマ (Maruyama) et al., 1991, *Chem. Pharm. Bull.*, 39: 1620 - 2; Klibanov et al., 1991, *Biochim. Biophys. Acta*, 1062: 142 - 8; Allen et al., 1994, *Adv. Drug Deliv. Rev.*, 13: 285 - 309 を参照されたい。本発明はさらに、特定の臓器ターゲティング、たとえば、米国特許第 4, 5 4 4, 5 4 5 号明細書を参照されたい、または特定の細胞ターゲティング、たとえば、米国特許出願公開第 2 0 0 5 / 0 0 7 4 4 0 3 号明細書を参照されたい、に適したリボソームも包含する。本発明の組成物および方法に使用するのに特に有用なリボソームは、ホスファチジルコリン、コレステロール、および PEG 誘導体化ホスファチジルエタノールアミン (PEG-PE) を含む脂質組成物を用いた逆相蒸発法により作製することができる。所望の直径を有するリボソームを得るには、リボソームを規定の細孔サイズのフィルターを通して押し出す。いくつかの実施形態では、以前に記載された方法を用いて、リボソームに本発明の抗体のフラグメント、たとえば、F (ab') をコンジュゲートしてもよい。たとえば、Martin et al., 1982, *J. Biol. Chem.* 257: 286 - 288 を参照されたい。

【0146】

また、本発明のヒト化またはキメラ抗体は、イムノリボソームとして製剤化してもよい。イムノリボソームとは、本発明の抗体またはそのフラグメントがリボソーム表面に共有結合または非共有結合したリボソーム組成物をいう。リボソーム表面に抗体を結合する化学は当該技術分野において公知であり、本発明内に包含される。たとえば、米国特許第 6, 7 8 7, 1 5 3 号明細書; Allen et al., 1995, *Stealth Liposomes*, Boca Rotan: CRC Press, 233 - 44; Hansen et al., 1995, *Biochim. Biophys. Acta*, 1239: 133 - 144 を参照されたい。最も好ましい実施形態では、本発明の方法および組成物に使用されるイムノリボソームをさらに立体安定化する。好ましくは、本発明のヒト化抗体は、リボソームの脂質二重層に安定に固定した疎水性アンカーに共有結合または非共有結合する。疎水性アンカーの例として、リン脂質、たとえば、ホスファチジルエタノールアミン (PE)、ホスパーチジルイノシトール (PI) があるが、これに限定されるものではない。抗体と疎水性アンカーとの共有結合を達成するには、当該技術分野において公知の生化学的戦略のいずれかを使用すればよい。たとえば、J. Thomas August, ed., 1997, *Gene Therapy: Advances in Pharmacology*, Volume 40, Academic Press, San Diego, CA, p. 399 - 435 を参照されたい。たとえば、抗体分子上の官能基は、リボソームに結合した疎水性アンカー上の活性基と反応することができる。たとえば、抗体上のリジン側鎖のアミノ基は、水溶性カルボジイミドで活性化したりリボソーム結合

N - グルタリル - ホスファチジルエタノールアミンに結合することができる。あるいは、還元抗体のチオール基は、チオール反応性アンカー、たとえばピリジルチオプロピオニルホスファチジルエタノールアミンを介してリボソームに結合することができる。たとえば、Dietrich et al., 1996, Biochemistry, 35: 1100 - 1105; Loughrey et al., 1987, Biochim. Biophys. Acta, 901: 157 - 160; Martin et al., 1982, J. Biol. Chem. 257: 286 - 288; Martin et al., 1981, Biochemistry, 20: 4429 - 38を参照されたい。特定の作用機序に拘泥するつもりはないが、本発明の抗体を含むイムノリボソーム製剤は、抗体を標的細胞、すなわち、抗体が結合する受容体を含む細胞の細胞質に送達するため、特に治療薬として効果的である。イムノリボソームは、好ましくは血液中、具体的には標的細胞において長い半減期を有しており、標的細胞の細胞質内に移行することにより、治療薬の減少またはリソソーム経路による分解を回避することができる。

10

20

30

40

50

【0147】

本発明のイムノリボソーム組成物は、1つまたは複数のベジクル形成脂質、本発明の抗体またはそのフラグメントもしくは誘導体、および任意に親水性ポリマーを含む。ベジクル形成脂質は、好ましくは2本の炭化水素鎖、たとえばアシル鎖および極性頭部基を持つ脂質である。ベジクル形成脂質の例として、リン脂質、たとえば、ホスファチジルコリン、ホスファチジルエタノールアミン、ホスファチジン酸、ホスファチジイルノシトール、スフィンゴミエリンおよび糖脂質、たとえば、セレブロシド、ガングリオシドが挙げられる。本発明の製剤に有用な別の脂質は当業者に公知であり、本発明内に包含される。いくつかの実施形態では、イムノリボソーム組成物は、親水性ポリマー、たとえば、ポリエチレングリコールと、リボソームの血清中半減期を延長するガングリオシドGM1とをさらに含む。親水性ポリマーをリボソームにコンジュゲートする方法は当該技術分野において周知であり、本発明内に包含される。イムノリボソームおよびその調製方法の概説については、たとえば、米国特許出願公開第2003/0044407号明細書；国際公開第97/38731号パンフレット、Vingerhoads et al., 1994, Immunomethods, 4: 259 - 72；マルヤマ (Maruyama), 2000, Biol. Pharm. Bull. 23(7): 791 - 799；Abra et al., 2002, Journal of Liposome Research, 12(1&2): 1 - 3；Park, 2002, Bioscience Reports, 22(2): 267 - 281；Bendas et al., 2001 BioDrugs, 14(4): 215 - 224, J. Thomas August, ed., 1997, Gene Therapy: Advances in Pharmacology, Volume 40, Academic Press, San Diego, CA, p. 399 - 435を参照されたい。

【0148】

本発明はさらに、密封容器、たとえば抗体の量を表示するアンブルまたはサッシェ (sachette) に納められた本発明のヒト化またはキメラ抗体も提供する。一実施形態では、本発明の抗体は密封容器に、乾燥滅菌した凍結乾燥粉末または水を含まない濃縮物として提供され、たとえば、水または食塩水で被検体への投与に適した濃度に溶解することができる。好ましくは、本発明の抗体は密封容器に乾燥滅菌凍結乾燥粉末として、少なくとも5mg、一層好ましくは少なくとも10mg、少なくとも15mg、少なくとも25mg、少なくとも35mg、少なくとも45mg、少なくとも50mg、または少なくとも75mgの単位投薬量で提供される。本発明の凍結乾燥抗体は、その本来の容器で2～8にて保存する必要がある。抗体は、溶解後12時間以内、好ましくは6時間以内、5時間以内、3時間以内または1時間以内に投与すべきである。代替の実施形態では、本発明の抗体は、抗体、融合タンパク質またはコンジュゲートされた分子の量および濃度を表示する密封容器に液体形態で提供される。好ましくは、液体形態の抗体は、密封容器に抗体少なくとも1mg/ml、一層好ましくは少なくとも2.5mg/ml、少なくとも

5 mg / ml、少なくとも 8 mg / ml、少なくとも 10 mg / ml、少なくとも 15 mg / kg、少なくとも 25 mg / ml、少なくとも 50 mg / ml、少なくとも 100 mg / ml、少なくとも 150 mg / ml、少なくとも 200 mg / ml で提供される。

【0149】

また、処方に用いられる正確な用量は投与経路および状態の重篤度によって異なり、開業医の判断および各患者の状況に応じて決定されるべきである。有効用量は、インビトロまたは動物モデル試験系から得られた用量反応曲線から外挿することができる。本発明により包含される抗体の場合、患者に投与される投薬量は典型的には、0.0001 mg / kg 患者体重 ~ 100 mg / kg 患者体重である。好ましくは、患者に投与される投薬量は、0.0001 mg / kg 患者体重 ~ 20 mg / kg 患者体重、0.0001 mg / kg 患者体重 ~ 10 mg / kg 患者体重、0.0001 mg / kg 患者体重 ~ 5 mg / kg 患者体重、0.0001 ~ 2 mg / kg 患者体重、0.0001 ~ 1 mg / kg 患者体重、0.0001 mg / kg 患者体重 ~ 0.75 mg / kg 患者体重、0.0001 mg / kg 患者体重 ~ 0.5 mg / kg 患者体重、0.0001 mg / kg 患者体重 ~ 0.25 mg / kg 患者体重、0.0001 ~ 0.15 mg / kg 患者体重、0.0001 ~ 0.10 mg / kg 患者体重、0.001 ~ 0.5 mg / kg 患者体重、0.01 ~ 0.25 mg / kg 患者体重または 0.01 ~ 0.10 mg / kg 患者体重患者体重である。一般に、ヒト抗体は、外来ポリペプチドに対する免疫反応により人体内で他の種由来の抗体より長い半減期を有する。このため、ヒト抗体の投薬量を少なくし、投与頻度を低くすることが可能である場合が多い。さらに、本発明の抗体またはそのフラグメントの投薬量および投与頻度は、修飾、たとえば、脂質化などにより抗体の取り込みおよび組織移行性を高めることで抑えてもよい。

10

20

【0150】

なお別の実施形態では、本組成物は、放出制御システムまたは持続放出システムで送達してもよい。当業者に公知の任意の技術を使用して、1つまたは複数の本発明の抗体を含む持続放出製剤を製造することができる。たとえば、米国特許第 4,526,938 号明細書；国際公開第 91/05548 号パンフレット；国際公開第 96/20698 号パンフレット；Ning et al., 1996, 「Intratumoral Radioimmunotherapy of a Human Colon Cancer Xenograft Using a Sustained-Release Gel,」 *Radiotherapy & Oncology* 39:179-189, Song et al., 1995, 「Antibody Mediated Lung Targeting of Long-Circulating Emulsions,」 *PD A Journal of Pharmaceutical Science & Technology* 50:372-397; Cleek et al., 1997, 「Biodegradable Polymeric Carriers for a bFGF Antibody for Cardiovascular Application,」 *Proc. Int'l. Symp. Control. Rel. Bioact. Mater.* 24:853-854; および Lam et al., 1997, 「Microencapsulation of Recombinant Humanized Monoclonal Antibody for Local Delivery,」 *Proc. Int'l. Symp. Control Rel. Bioact. Mater.* 24:759-760 を参照されたい。一実施形態では、放出制御システムにポンプを使用してもよい (Langer, supra; Sefton, 1987, *CRC Crit. Ref. Biomed. Eng.* 14:20; Buchwald et al., 1980, *Surgery* 88:507; および Saudek et al., 1989, *N. Engl. J. Med.* 321:574 を参照)。別の実施形態では、高分子材料を使用して、抗体の放出制御を達成してもよい (たとえば、*Medical Applications of Controlled Release*, Langer and Wise (eds.), CRC Pres., Boca Raton, Florida (

30

40

50

1974); Controlled Drug Bioavailability, Drug Product Design and Performance, Smolen and Ball (eds.), Wiley, New York (1984); Ranger and Peppas, 1983, J., Macromol. Sci. Rev. Macromol. Chem. 23: 61を参照; さらに、Levy et al., 1985, Science 228: 190; During et al., 1989, Ann. Neurol. 25: 351; Howard et al., 1989, J. Neurosurg. 71: 105); 米国特許第5, 679, 377号明細書; 米国特許第5, 916, 597号明細書; 米国特許第5, 912, 015号明細書; 米国特許第5, 989, 463号明細書; 米国特許第5, 128, 326号明細書; 国際公開第99/15154号パンフレット; および国際公開第99/20253号パンフレットも参照)。
持続放出製剤に使用されるポリマーの例として、ポリ(2-ヒドロキシメタクリル酸エチル)、ポリ(メチルメタクリレート)、ポリ(アクリル酸)、ポリ(エチレン-*co*-酢酸ビニル)、ポリ(メタクリル酸)、ポリグリコリド(PLG)、ポリ酸無水物、ポリ(N-ビニルピロリドン)、ポリ(ビニルアルコール)、ポリアクリルアミド、ポリ(エチレングリコール)、ポリラクチド(PLA)、ポリ(ラクチド-*co*-グリコリド)(PLGA)およびポリオルトエステルがあるが、これに限定されるものではない。なお別の実施形態では、放出制御システムを治療標的(たとえば、肺)の近くに導入し、それにより必要とされるのは、全身用量のごく一部のみである(たとえば、Goodson, in Medical Applications of Controlled Release, supra, vol. 2, pp. 115-138(1984)を参照)。別の実施形態では、Dunn et al. (米国特許第5, 945, 155号明細書を参照)に従い、放出制御インプラントとして有用なポリマー組成物を使用する。この特定の方法は、ポリマーシステムからの生理活性材料のインサイツ放出制御の治療効果に基づく。移植は一般に、治療処置を必要とする患者体内のどこで行ってもよい。別の実施形態では、被検体体内の非ポリマーインプラントを薬物送達システムとして使用する、非ポリマー持続送達システムを使用する。体内に移植すると、インプラントの有機溶媒が組成物から周囲の組織液に散逸、分散または浸出し、非ポリマー材料が徐々に凝固または沈殿して固体の微孔性マトリックスを形成する(米国特許第5, 888, 533号明細書を参照)。
放出制御システムについては、Langer(1990, Science 249: 1527-1533)による概説で考察されている。当業者に公知の任意の技術を使用して、本発明の1つまたは複数の治療薬を含む持続放出製剤を製造することができる。たとえば、米国特許第4, 526, 938号明細書; 国際公開第91/05548号パンフレットおよび国際公開第96/20698号パンフレット; Ning et al., 1996, Radiotherapy & Oncology 39: 179-189; Song et al., 1995, PDA Journal of Pharmaceutical Science & Technology 50: 372-397; Cleek et al., 1997, Proc. Int'l. Symp. Control. Rel. Bioact. Mater. 24: 853-854; および Lam et al., 1997, Proc. Int'l. Symp. Control Rel. Bioact. Mater. 24: 759-760を参照されたい。

【0151】

本発明の治療用または予防用組成物が、本発明の抗体またはその抗原結合フラグメントをコードする核酸である特定の実施形態では、核酸を適切な核酸発現ベクターの一部として構築し、たとえば、レトロウイルスベクターを使用して(米国特許第4, 980, 286号明細書を参照)、または直接注射により、または微小粒子銃を使用して(たとえば、遺伝子銃; Biolistic, Dupont)、または脂質もしくは細胞表面受容体もしくはトランスフェクション剤でコーティングして、または核に進入することが分かっているホメオボックス様ペプチドに連結して核酸を投与して(たとえば、Joliot et al., 1991, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 88: 186

4 - 1 8 6 8を参照)、細胞内に移行するように投与することにより、核酸をインビボ投与してコードされている抗体の発現を促進してもよい。あるいは、相同組換えにより発現させるため、核酸を細胞内に導入し、宿主細胞DNAに組み込ませてもよい。

【0152】

治療上または予防上有効な量の本発明の抗体を用いた被検体の処置は、単回処置を含んでもよいし、あるいは、好ましくは何回かの処置を含んでもよい。

【0153】

D．併用療法

本発明はさらに、癌、自己免疫疾患、感染症または中毒症の処置または予防のため、本発明の分子を当業者に公知の他の療法、以下に限定されるものではないが、現在の標準的および実験的化学療法、ホルモン療法、生物療法、免疫療法、放射線療法または手術と組み合わせ投与することも包含する。いくつかの実施形態では、癌、自己免疫疾患、感染症または中毒症の処置および/または予防のため、本発明の分子を治療上または予防上有効な量の1つまたは複数の薬、治療用抗体または当業者に公知の他の薬と組み合わせ投与してもよい。そうした薬として、たとえば、上記の生物学的応答調節剤、細胞毒、代謝拮抗薬、アルキル化剤、抗生物質または有糸分裂阻害薬のいずれかのほか、免疫療法剤(たとえばERBITUX(商標)(IMC-C225とも呼ばれる)(ImClone Systems Inc.)、EGFRに対するキメラ化モノクローナル抗体; 転移性乳癌患者の処置のためのヒト化抗HER2モノクローナル抗体であるHERCEPTIN(登録商標)(トラスツズマブ)(Genentech, CA); 血栓形成の防止のための血小板上の抗糖タンパク質IIb/IIIa受容体であるREOPRO(登録商標)(アブシキシマブ)(Centocor); 急性同種腎移植片拒絶の予防のための免疫抑制ヒト化抗CD25モノクローナル抗体であるZENAPAX(登録商標)(ダクリズマブ)(Roche Pharmaceuticals, Switzerland)のいずれかが挙げられる。他の例として、ヒト化抗CD18F(ab')₂(Genentech); ヒト化抗CD18F(ab')₂であるCDP860(Celltech, UK); CD4と融合した抗HIV gp120抗体であるPRO542(Progenics/Genzyme Transgenics); 抗CD14抗体であるC14(ICOS Pharm); ヒト化抗VEGF IgG1抗体(Genentech); マウス抗CA125抗体であるOVAREX(商標)(Altarex); マウス抗17-IA細胞表面抗原IgG2a抗体であるPANOREX(商標)(Glaxo Wellcome/Centocor); キメラ抗EGFR IgG抗体であるIMC-C225(ImClone System); ヒト化抗αVβ3インテグリン抗体であるVITAXIN(商標)(Applied Molecular Evolution/MedImmune); ヒト化抗CD52 IgG1抗体であるCampath 1H/LDP-03(Leukosite); ヒト化抗CD33 IgG抗体であるSmart M195(Protein Design Lab/Kanebo); キメラ抗CD20 IgG1抗体であるRITUXAN(商標)(IDEC Pharm/Genentech, Roche/Zettayu); ヒト化抗CD22 IgG抗体であるLYMPHOCIDE(商標)(Immunomedics); ヒト化抗HLA抗体であるSmart ID10(Protein Design Lab); 放射標識マウス抗HLA DR抗体であるONCOLYM(商標)(Lym-1)(Techniclone); ヒト化IgG1抗体である抗CD11a(Genentech/Xoma); ヒト化抗ICAM3抗体であるICM3(商標)(ICOS Pharm); 霊長類化抗CD80抗体であるIDEC-114(商標)(IDEC Pharm/Mitsubishi); 放射標識マウス抗CD20抗体であるZEVALLIN(商標)(IDEC/Schering AG); ヒト化抗CD40L抗体であるIDEC-131(商標)(IDEC/Eisai); 霊長類化抗CD4抗体であるIDEC-151(商標)(IDEC); 霊長類化抗CD23抗体であるIDEC-152(商標)(IDEC/Seikagaku); ヒト化抗CD3 IgGであるSMART抗CD3(Protein Design Lab); ヒト化抗補体因子5(C

10

20

30

40

50

5) 抗体である 5G1.1 (商標) (Alexion Pharm); 霊長類化抗 CD4 IgG1 抗体である IDEC-151 (商標) (IDEC Pharm/SmithKline Beecham); ヒト抗 CD4 IgG 抗体である MDX-CD4 (商標) (Medarex/Eisai/Genmab); ヒト化抗 TNF- α IgG4 抗体である CDP571 (商標) (Celltech); ヒト化抗 $\alpha 4\beta 7$ 抗体である LDP-02 (商標) (LeukoSite/Genentech); ヒト化抗 CD4 IgG 抗体である OrthoClone OKT4A (商標) (Ortho Biotech); ヒト化抗 CD40L IgG 抗体である ANTOVA (商標) (Biogen); ヒト化抗 VLA-4 IgG 抗体である ANTEGREN (商標) (Elan); ヒト抗 CD64 (Fc γ R) 抗体である MDX-33 (商標) (Medarex/Centeon); ; ヒト化抗 IgE IgG1 抗体である rhuMab-E25 (商標) (Genentech/Norvartis/Tanox Biosystems); 霊長類化抗 CD23 抗体である IDEC-152 (商標) (IDEC Pharm); マウス抗 CD-147 IgM 抗体である ABX-CBL (商標) (Abgenix); ラット抗 CD2 IgG 抗体である BTI-322 (商標) (Medimmune/Bio Transplant); マウス抗 CD3 IgG2a 抗体である Orthoclone/OKT3 (商標) (Ortho Biotech); キメラ抗 CD25 IgG1 抗体である SIMULACT (商標) (Novartis Pharm); ヒト化抗 β_2 -インテグリン IgG 抗体である LDP-01 (商標) (LeukoSite); マウス抗 CD18F(ab')₂ である Anti-LFA-1 (商標) (Pasteur-Merieux/Immunotech); ヒト抗 TGF- β_2 抗体である CAT-152 (商標) (Cambridge Ab Tech); およびキメラ抗第 VII 因子抗体である Corsevin M (商標) (Cenntocor) 等) が挙げられる。別の実施形態では、本発明の分子は、免疫調節を増強するため、別の免疫調節経路 (CTLA4、TIM3、TIM4、OX40、CD40、GITR、4-1-BB、B7-H1、PD-1、LIGHT またはLAG3 など) を破壊または増強する、あるいは、エフェクター分子、たとえばサイトカイン (たとえば、IL-4、IL-7、IL-10、IL-12、IL-15、IL-17、GF- β 、IFN γ 、Flt3、Blys) およびケモカイン (たとえば、CCL21) の活性を調節する分子と組み合わせて投与する。なお別の実施形態では、本発明の分子は、より広範な免疫反応を達成するため、免疫反応の様々な段階または局面を活性化する分子と組み合わせて投与する。たとえば、より強固な免疫反応を達成するため、抗 B7-H4 分子を用いた、TAM による免疫抑制の阻害は、T 細胞活性化を増強するまたはブライムする分子と組み合わせて行ってもよい。

【0154】

ある種の実施形態では、本発明の 1 つまたは複数の分子を癌の処置に有用な 1 つまたは複数の他の治療薬と同時に哺乳動物、好ましくはヒトに投与する。「同時に」という用語は、予防薬または治療薬を厳密に同時に投与することには限定するものではなくて、本発明の分子と他の薬とが一緒に作用して、他の方法で投与される場合より効果が増加するような順序および時間間隔内で、本発明の分子および他の薬を哺乳動物に投与することを意図している。たとえば、各予防薬または治療薬 (たとえば、化学療法薬、放射線療法薬、ホルモン療法薬または生物療法薬) は、同時に投与しても、あるいは様々な時点に任意の順序で連続的に投与してもよい。ただし、予防薬または治療薬は、同時に投与しない場合、所望の治療または予防効果が得られるように十分に近い間隔で、または治療上の利益が得られることが示されているレジメンで投与すべきである。各治療薬は、任意の適切な形態にて任意の好適な経路で別々に投与してもよい。種々の実施形態では、予防薬または治療薬は、1 時間未満の間隔において、約 1 時間の間隔において、約 1 時間 ~ 約 2 時間の間隔において、約 2 時間 ~ 約 3 時間の間隔において、約 3 時間 ~ 約 4 時間の間隔において、約 4 時間 ~ 約 5 時間の間隔において、約 5 時間 ~ 約 6 時間の間隔において、約 6 時間 ~ 約 7 時間の間隔において、約 7 時間 ~ 約 8 時間の間隔において、約 8 時間 ~ 約 9 時間の間隔において、約 9 時間 ~ 約 10 時間の間隔において、約 10 時間 ~ 約 11 時間の間隔において

、約 1 1 時間～約 1 2 時間の間隔において、2 4 時間以下の間隔においてまたは 4 8 時間以下の間隔において投与する。好ましい実施形態では、2 つ以上の成分を 1 回の患者来院時に投与する。

【0 1 5 5】

他の実施形態では、予防薬または治療薬は、約 2 ～ 4 日の間隔において、約 4 ～ 6 日の間隔において、約 1 週間の間隔において、約 1 ～ 2 週間の間隔において、または 2 週間を超える間隔において投与する。好ましい実施形態では、予防薬または治療薬は、2 つの薬が依然として作用する、または薬力学的作用が認められる期間に投与する。当業者であれば、投与される薬の半減期を測定することにより、こうした期間を判定することができる。

10

【0 1 5 6】

ある種の実施形態では、本発明の予防薬または治療薬を周期的に被検体に投与する。サイクリング療法では、第 1 の薬の投与を一定期間行い、続いて第 2 の薬および / または第 3 の薬の投与を一定期間行い、この連続的投与を繰り返す。サイクリング療法は、療法薬の 1 つまたは複数に対する耐性の発現を抑制する、療法薬の 1 つの副作用を回避または低減する、および / または、処置の有効性を高めることができる。

【0 1 5 7】

ある種の実施形態では、約 3 週間未満、約 2 週に 1 回、約 1 0 日毎に 1 回または約 1 週に 1 回のサイクルで予防薬または治療薬を投与する。1 サイクルは、各サイクルで約 9 0 分、各サイクルで約 1 時間、各サイクルで約 4 5 分にわたる注入により治療薬または予防薬を投与すること含んでもよい。各サイクルでは、少なくとも 1 週間の休薬、少なくとも 2 週間の休薬、少なくとも 3 週間の休薬を行ってもよい。投与されるサイクル数は、約 1 ～ 約 1 2 サイクル、より典型的には約 2 ～ 約 1 0 サイクル、より典型的には約 2 ～ 約 8 サイクルである。

20

【0 1 5 8】

なお他の実施形態では、本発明の治療薬および予防薬は、メトロノーム投与レジメンにて、長い休薬期間を設けずに持続注入あるいは頻回投与により投与する。そうしたメトロノーム投与は、薬期間を設けずに一定の間隔で投与することを含んでもよい。典型的には治療薬、特に細胞傷害性薬物を低用量で使用する。そうした投与レジメンは、長期間にわたる比較的低用量の長期連日投与を包含する。好ましい実施形態では、より低用量を使用することで有害な副作用を最小限に抑え、休薬期間を必要としない。ある種の実施形態では、治療薬および予防薬は、約 2 4 時間～約 2 日、～約 1 週間、～約 2 週間、～約 3 週間、～約 1 ヶ月間、～約 2 ヶ月間、～約 3 ヶ月間、～約 4 ヶ月間、～約 5 ヶ月間、～約 6 ヶ月の範囲で長期低用量または持続的な注入により送達する。そうした投与レジメンのスケジュールは、熟練した医師により最適化することができる。

30

【0 1 5 9】

他の実施形態では、複数の治療薬を哺乳動物に同時に投与する、すなわち、個々の用量の療法剤を別々であっても、本発明の分子が他の薬（単数または複数）と一緒に作用し得るような時間間隔内に投与する。たとえば、週 1 回投与してもよいある成分を、2 週毎に 1 回または 3 週毎に 1 回投与してもよい他の成分と組み合わせてもよい。言い換えれば、各療法剤を同時にまたは 1 回の患者来院時に投与しない場合でも、各療法剤の投与レジメンを同時に行う。

40

【0 1 6 0】

本発明の分子を他の予防薬および / または治療薬と組み合わせて使用する場合、本発明の分子ならびに予防薬および / または治療薬は相加的に作用しても、あるいは、一層好ましくは相乗的に作用してもよい。一実施形態では、本発明の分子は、同じ医薬組成物として 1 つまたは複数の治療薬と同時に投与する。別の実施形態では、本発明の分子は、別々の医薬組成物として 1 つのまたは複数の他の治療薬と同時に投与する。さらに別の実施形態では、本発明の分子は、別の予防薬または治療薬の投与の前または後に投与する。本発明は、本発明の分子を同一または異なる投与経路で、たとえば、経口と非経口とで他の予

50

防薬または治療薬と組み合わせて投与することを意図している。ある種の実施形態では、本発明の分子を、有害な副作用を起こす、以下に限定されるものではないが、毒性を起こす可能性がある別の予防薬または治療薬と同時に投与する場合、予防薬または治療薬は、有害な副作用が誘導される閾値を下回る用量で投与すると都合がよいことがある。

【0161】

本明細書に記載される投薬量および投与頻度は、治療上有効なおよび予防上有効なという用語により包含される。投薬量および頻度はさらに、典型的には投与される個々の治療薬または予防薬、癌の重症度および種類、投与経路のほか、患者の年齢、体重、反応および既往歴によって、各患者に特有の要因に応じて異なる。当業者であれば、そうした要因を考慮し、たとえば、文献に報告され、Physician's Desk Reference (56th Ed., 2002) に推奨されている投与量に従うことで好適なレジメンを選択することができる。

10

【0162】

E. 医薬組成物

本発明の組成物は、医薬組成物の製造に有用なバルク薬剤組成物（たとえば、不純物を含むまたは非無菌の組成物）、および単位剤形の調製に使用することができる医薬組成物（すなわち、被検体または患者への投与に好適な組成物）を含む。そうした組成物は、本明細書に開示された予防上または治療上有効な量の予防薬および/または治療薬、またはそうした薬と薬学的に許容されるキャリアとの組み合わせを含む。好ましくは、本発明の組成物は、予防上または治療上有効な量の本発明のヒト化抗体および薬学的に許容される

20

【0163】

特定の実施形態では、「薬学的に許容される」という用語は、米国連邦政府または州政府の規制当局により承認されている、または動物、より詳細にはヒトにおける使用について米国薬局方または他の一般に認められた薬局方に記載されていることを意味する。「キャリア」という用語は、療法剤と共に投与される希釈液、アジュバント（たとえば、フロイントアジュバント（完全および不完全）、賦形剤またはビヒクルをいう。そうした薬学的キャリアは、無菌液、たとえば水、および、たとえば石油起源、動物起源、植物起源または合成起源の油、たとえばピーナッツ油、大豆油、鉱油、ゴマ油および同種のものであってもよい。医薬組成物を静脈投与する場合、水は好ましいキャリアである。また、特に注射溶液の液体キャリアとして食塩水溶液、ならびにデキストロースおよびグリセロール水溶液を使用してもよい。好適な医薬品賦形剤として、デンプン、グルコース、ラクトース、スクロース、ゼラチン、モルト、米、小麦粉、白亜、シリカゲル、ステアリン酸ナトリウム、モノステアリン酸グリセロール、タルク、塩化ナトリウム、乾燥脱脂乳、グリセロール、プロピレン、グリコール、水、エタノールおよび同種のもので挙げられる。本組成物は、必要に応じて、少量の湿潤剤もしくは乳化剤、またはpH緩衝剤をさらに含んでもよい。これらの組成物は、溶液剤、懸濁剤、エマルジョン、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、持続放出製剤および同種のもの形態をとってもよい。

30

【0164】

一般に、本発明の組成物の成分は、たとえば、密封容器、たとえば有効成分の量を表示するアンプルまたはサッシェ (sachette) に乾燥凍結乾燥粉末または水を含まない濃縮物として、別々に提供されるかあるいは単位剤形中に混ぜ合わされている。本組成物を注入により投与する場合、無菌の医薬品グレードの水または食塩水を含む輸液ボトルに組成物を混注してもよい。組成物を注射により投与する場合、無菌注射用水または食塩水のアンプルを用意して、投与前に成分を混合できるようにしてもよい。

40

【0165】

本発明の組成物は、中性形態として製剤化しても、あるいは塩形態として製剤化してもよい。薬学的に許容される塩として、アニオンとで形成される塩、たとえば塩酸、リン酸、酢酸、シュウ酸、酒石酸等から得られる塩、およびカチオンとで形成される塩、たとえばナトリウム、カリウム、アンモニウム、カルシウム、水酸化第二鉄、イソプロピルアミ

50

ン、トリエチルアミン、2 - エチルアミノエタノール、ヒスチジン、プロカイン等から得られる塩があるが、これに限定されるものではない。

【0166】

F . キット

本発明は、本発明のヒト化抗体の入った1つまたは複数の容器を含む医療パックまたはキットを提供する。加えて、医療パックまたはキットには、疾患の処置に有用な1つまたは複数の他の予防薬または治療薬がさらに含まれていてもよい。本発明はさらに、本発明の医薬組成物の成分の1つまたは複数の入った1つまたは複数の容器を含む医療パックまたはキットも提供する。そうした容器（単数または複数）には任意に、医薬品または生物学的製剤の製造、使用または販売を規制する政府機関より定められた形式の注意書が添付されていてもよい。注意書には、ヒト投与を目的とした製造、使用または販売に関するその機関の承認が反映される。

10

【0167】

本発明は、上記の方法に使用することができるキットを提供する。一実施形態では、キットは、1つまたは複数の本発明のヒト化抗体を含む。別の実施形態では、キットは、癌の処置に有用な1つまたは複数の他の予防薬または治療薬を1つまたは複数の容器にさらに含む。別の実施形態では、キットは、癌に関連する1つまたは複数の癌抗原に結合する1つまたは複数の細胞傷害性抗体をさらに含む。ある種の実施形態では、他の予防薬または治療薬は化学療法剤である。他の実施形態では、予防薬または治療薬は、生物療法剤またはホルモン療法剤である。

20

【0168】

G . 診断方法

本発明の抗体およびその抗原結合フラグメントは、B7 - H4の発現に関連する疾患、障害もしくは感染症を検出、診断またはモニターする、あるいは好適な患者集団または患者プロファイルの判定もしくは特定を決定または支援するなど、診断目的に使用することができる。本発明は、疾患、障害または感染症、特に自己免疫疾患の検出法または診断法であって、(a)被検体の細胞または組織サンプルにおけるB7 - H4の発現を、そうした抗原に免疫特異的に結合する1つまたは複数の抗体（またはそのフラグメント）を使用してアッセイすること；および(b)抗原のレベルを対照レベル、たとえば、正常組織サンプルのレベルと比較することを含み、抗原の対照レベルと比較して、アッセイされた抗原レベルの上昇または低下から疾患、障害または感染症が示唆される、検出法または診断法を提供する。そうした抗体およびフラグメントは、好ましくはイムノアッセイ、たとえば酵素結合免疫吸着測定(ELISA)、ラジオイムノアッセイ(RIA)および蛍光活性化セルソーター(FACS)に利用される。

30

【0169】

本発明の一態様は、そうした抗体およびフラグメント、特にヒトB7 - H4に結合するそうした抗体およびフラグメントの、インビトロまたはインサイツ組織サンプルの細胞、またはインビボでの細胞におけるIHC解析の試薬としての使用に関する。たとえば、B7 - H4はとりわけ癌細胞に発現するが、正常組織には発現しないため(Sica, G. L. et al. (2003)「B7 - H4, A Molecule Of The B7 Family, Negatively Regulates T Cell Immunity,」Immunity 18: 849 - 861; Choi, I. H. et al. (2003)「Genomic Organization And Expression Analysis Of B7 - H4, An Immune Inhibitory Molecule Of The B7 Family,」J. Immunol. 171: 4650 - 4654)、そうした細胞が当該抗体またはフラグメントに結合することで、細胞上にB7 - H4の存在が検出されると、癌細胞であることが示唆され、癌細胞の診断指標となる。よって、本発明は、被検体における癌の存在を診断するための細胞学的アッセイを提供する。

40

【0170】

50

B7-H4はHIV感染時に過剰発現するため(Carter, C. A. et al. (2008)「Cell Biology Of HIV-1 Infection Of Macrophages,」Ann. Rev. Microbiol. 62:425-443; Noursadeghi, M. et al. (2006)「HIV-1 Infection Of Mononuclear Phagocytic Cells: The Case For Bacterial Innate Immune Deficiency In AIDS,」Lancet Infect. Dis. 6:794-804)、そうした細胞上でのB7-H4の発現(本発明の抗体および抗原結合フラグメントにより検出される)を使用して、ヒトのHIVを診断することができる。

【0171】

10

以上のように、本発明の抗体およびフラグメントは、ヒトの疾患、障害または感染症の検出および診断に有用である。一実施形態では、そうした診断は、a) B7-H4に免疫特異的に結合する有効量の標識抗体または抗原結合フラグメントを被検体に(たとえば、非経口、皮下または腹腔内)投与すること; b) 投与後、B7-H4が発現する被検体の部位に標識分子が優先的に濃縮する(および、結合していない標識分子がバックグラウンドレベルまで除去される)ことができる時間間隔を置くこと; c) バックグラウンドレベルを判定すること; およびd) 被検体の標識抗体を検出することを含み、標識抗体のバックグラウンドレベルを上回る局所的検出から、被検体が疾患、障害または感染症であることが示唆される。この実施形態では、当業者に公知のイメージングシステムを用いてインビボでの検出が可能なイメージング部分で抗体を標識する。バックグラウンドレベルは、検出された標識分子の量を個々のシステムに対して以前に判定された標準値と比較するなど様々な方法により判定することができる。

20

【0172】

当該技術分野においては、被検体の大きさおよび使用するイメージングシステムにより、診断画像を得るのに必要なイメージング部分の量が決定されることが理解されよう。インビボでの腫瘍イメージングについては、S. W. Burchiel et al., 「Immunopharmacokinetics of Radiolabeled Antibodies and Their Fragments,」(Chapter 13 in Tumor Imaging: The Radiochemical Detection of Cancer, S. W. Burchiel and B. A. Rhodes, eds., Masson Publishing Inc. (1982)に記載されている。

30

【0173】

投与後、標識分子が被検体の部位に優先的に濃縮でき、結合していない標識分子がバックグラウンドレベルまで除去される時間間隔は、使用する標識の種類および投与モードなどいくつかの変数に応じて、6~48時間または6~24時間または6~12時間である。別の実施形態では、投与後の時間間隔は5~20日または5~10日である。

【0174】

一実施形態では、疾患、障害または感染症のモニタリングは、疾患、障害または感染症の診断方法を、たとえば、最初の診断から1ヶ月後、最初の診断から6ヶ月後、最初の診断から1年後等に繰り返すことにより行う。

40

【0175】

被検体における標識分子の存在は、インビボスキニングのための当該技術分野において公知の方法を用いて検出することができる。こうした方法は、使用する標識の種類によって異なる。当業者であれば、特定の標識を検出するのに適切な方法を決定することができる。本発明の診断方法に使用してもよい方法および装置として、コンピューター断層撮影(CT)、全身スキャン、たとえばポジション断層法(PET)、磁気共鳴イメージング(MRI)および超音波検査があるが、これに限定されるものではない。

【0176】

特定の実施形態では、分子を放射性同位元素で標識し、患者において放射線応答性手術

50

装置を用いて検出する (Thurston et al. 米国特許第 5, 441, 050 号明細書)。別の実施形態では、分子を蛍光性化合物で標識し、患者において蛍光応答性スキャニング装置を用いて検出する。別の実施形態では、分子をポジトロン放出金属で標識し、患者においてポジトロン断層法を用いて検出する。なお別の実施形態では、分子を常磁性標識で標識し、患者において磁気共鳴イメージング (MRI) を用いて検出する。

【0177】

これまで本発明について一般的に記載してきたが、以下の例を参照することで本発明をより容易に理解することができるであろう。以下の例は例示として提供するものであり、記載がない限り、本発明を限定することを意図するものではない。

【実施例】

【0178】

実施例 1

抗ヒト B7 - H4 抗体の単離および特性評価

生細胞の表面に配置された B7 - H4 に免疫特異的に結合する抗体を作製するため、マウス IgG2a のヒンジおよび Fc 領域に連結したマウス B7 - H4 の細胞外ドメイン (ECD) を含む B7 - H4 Ig 融合体 (「B7 - H4 Ig」) でマウスを免疫した。

【0179】

Fc 反応性抗体を産生するハイブリドーマの作製を最小限に抑え、ECD 反応性であったハイブリドーマを選択するため、マウス Fc 領域を有する B7 - H4 Ig コンストラクト (「B7 - H4 mIg」) を用いて初回免疫および追加免疫を行った。マウス Fc 領域は、マウス宿主において免疫原性が低い (ヒト Fc 領域より) ことが期待され、したがって ECD 反応性抗体を産生するハイブリドーマの作製に有利であるものとして利用した。B7 - H4 mIg コンストラクトをその免疫原性を高めるため K L H にコンジュゲートした。

【0180】

初期免疫および追加免疫後に 3 匹のマウス由来の血清を、ヒト B7 - H4 Ig (「B7 - H4 hIg」) に結合するその能力についてスクリーニングした (図 1)。マウス 2 が抗ヒト B7 - H4 hIg 抗体価が最も高いことが明らかになり、ハイブリドーマ作製に使用するためマウス 2 を選択した。ハイブリドーマはマウス 2 から脾細胞を単離し、これを不死化した骨髓腫細胞と融合した。

【0181】

B7 - H4 hIg コンストラクトを使用した、プレートを用いた結合アッセイを利用して、誘導された抗体を捕捉した。次いで抗体を IgG あるいは IgM として特性評価した。さらに、特異性の対照として、抗体を B7 - DCh Ig コンストラクト (ヒト IgG1 のヒンジおよび Fc 領域に連結したヒト DC の細胞外ドメイン (ECD) を含む) (「B7 - DCh Ig」) で捕捉させ、結合できる IgG の程度を測定した。

【0182】

B7 - H4 の ECD に対して特異的であった IgG を産生する 7 個のハイブリドーマおよび IgM を産生する 3 個のハイブリドーマを作製した。これらのうち、5 個の IgG1 産生クローン (2E11、2H7、2H8、2H9、2H10)、1 個の IgG2 産生クローン (2D1) および 2 個の IgM 産生クローン (1H11、2F2) をさらに解析した。これらの結合能を、市販されている抗ヒト B7 - H4 抗体、eBioScience 社製 Clone H74 の結合能と比較した (図 2)。抗体濃度および結合力価について、ハイブリドーマ上清を判定した。以下のハイブリドーマ: 2D1、2H9 および 2E11 は H74 と比較すると、B7 - H4 Ig コンストラクトに対して同等または上回る特異的結合活性を示すが、B7 - DCh Ig コンストラクトに対しては示さなかった。したがって、その後の解析のため、これらを好ましいクローンとして選択した。

【0183】

実施例 2

抗 B7 - H4 抗体の単離

抗ヒト B 7 - H 4 抗体が細胞表面に発現した B 7 - H 4 に結合できることを証明するため、ヒト胎児腎臓 2 9 3 細胞 (「H E K 2 9 3 細胞」) を安定的にトランスフェクトしてその細胞表面にヒト B 7 - H 4 を発現させた。次いで未希釈および希釈したハイブリドーマ上清について、その抗体がそうした細胞または対照 B 7 - H 4 + H E K 2 9 3 細胞に結合できるかどうかを試験した。洗浄後、アロフィコシアニン (A P C) コンジュゲート抗マウス抗体を用いて、結合した抗体を検出し、細胞の平均蛍光強度を判定した (図 3)。

【 0 1 8 4 】

その結果から、抗ヒト B 7 - H 4 抗体 2 D 1、2 E 1 1 および 2 H 9 はどれも、ヒト生細胞の表面に配置された B 7 - H 4 に免疫特異的に結合できたことが示される。

【 0 1 8 5 】

実施例 3

抗 B 7 - H 4 抗体は、卵巣癌患者の腫瘍関連マクロファージ (T A M) の免疫抑制を除去する

上記で論じたように、B 7 - H 4 + である腫瘍環境のマクロファージは、T 細胞活性化を著しく抑制する。B 7 - H 4 - マクロファージは、インビトロで I L - 1 0 および I L - 6 により B 7 - H 4 + マクロファージに変換することができる (K r y c z e k , I . e t a l . (2 0 0 6) 「C u t t i n g E d g e : I n d u c t i o n O f B 7 - H 4 O n A P C s T h r o u g h I L - 1 0 : N o v e l S u p p r e s s i v e M o d e F o r R e g u l a t o r y T C e l l s ,」J . I m m u n o l . 1 7 7 (1) : 4 0 - 4 4)。このため、B 7 - H 4 + マクロファージと B 7 - H 4 - マクロファージとの比率、および B 7 - H 4 + マクロファージと総腫瘍関連マクロファージとの比率は、腫瘍悪性度および癌の重症度と相関する。実験を行って、本発明の分子が、腫瘍関連マクロファージ上の B 7 - H 4 の発現と腫瘍悪性度および癌の重症度とが相関するようなそうした比率を解明できることを証明した。

【 0 1 8 6 】

当該実験では、T A M を卵巣癌患者の腹水から単離し、蛍光活性化セルソーター (F A C S) に供し、T 細胞活性化マーカー、抑制マーカーおよび細胞周期マーカーを発現するそうしたマクロファージの比率を判定した。T 細胞増殖は、好ましくはチミジン取り込み法により判定する。好ましくはさらに、異なる相の細胞周期の解析も行う。図 4 A ~ 4 I はそれぞれ、当該卵巣腹水から単離した T A M 上の C D 1 1 b +、C D 1 9 +、C D 1 4 +、C D 1 2 3 +、C D 8 6 +、C D 8 0 +、H L A - D C +、B 7 - H 1 +、B 7 - H 4 + および B 7 - D C + の発現を示す。結果から、試験した腫瘍の T A M の 8 1 % が B 7 - H 4 + であったことが示される。

【 0 1 8 7 】

実施例 4

B 7 - H 4 / B 7 - H 1 / P D - 1 遮断抗体は卵巣癌患者の T A M の免疫抑制を除去する

上記で論じたように、腫瘍環境の B 7 - H 4 + マクロファージは、T 細胞活性化を著しく阻害することが分かっており、そうした抑制は、B 7 - H 4 を遮断することで抑えることができる。加えて、B 7 - H 4 - マクロファージは、腫瘍環境に見出されるサイトカイン (I L - 1 0 および I L - 6) によりインビトロで B 7 - H 4 + マクロファージに変換することもできる。実験を行って、本発明の分子が B 7 - H 4 による免疫抑制を中和できることを証明する。本研究の結果から、抗 B 7 - H 4 抗体、抗 B 7 - H 1 抗体または抗 P D - 1 抗体が付いた細胞は、T A M の非存在下 (対照) またはアイソタイプコントロール m A b で処理した T A M の存在下、抗 C D 3 活性時のヒト T 細胞と比較して ³ H - チミジン取り込みの増加を示す。そうした取り込みの増加から、抗 B 7 - H 4 抗体が、B 7 - H 4 により媒介される T A M による抑制を遮断することができることが示される。さらに、抗 B 7 - H 1 抗体および抗 P D - 1 抗体も各々、B 7 - H により媒介される T A M による抑制を遮断することができる。

【 0 1 8 8 】

実施例 5

B7-H4/B7-H1/PD-1 遮断抗体は、OV-TAMとの同時インキュベーション後、アロT細胞アッセイにおいてCTL応答を著しく増強する

本発明の分子が細胞傷害性リンパ球(CTL)応答を増強できることを証明するため、CD4⁺T細胞およびCD8⁺T細胞を卵巣腫瘍由来のTAMと、対照アイソタイプ抗体、抗B7-H4抗体、抗B7-H1抗体あるいは抗PD-1抗体との存在下でインキュベートする。そうした同時インキュベーションの結果として、T細胞がIL-17およびINF- γ を発現する能力をFACSを用いて測定する。

【0189】

本実験の結果から、アイソタイプモノクローナル抗体対照とのインキュベーション後、CD4⁺T細胞は、Th17(IL-17産生)T細胞の微量成分、およびINF- γ を発現する微量成分を含む。CD8⁺T細胞の場合も同様の結果が得られる。これに対し、抗B7-H4抗体、抗B7-H1抗体または抗PD-1抗体の存在下でインキュベートしたCD4⁺T細胞は、IL-17およびINF- γ の著しい増加を示し、抗B7-H4抗体の存在下でインキュベートしたCD8⁺T細胞は、INF- γ 発現の著しい増加を示す。

10

【0190】

実施例6

B7-H4 遮断抗体は単球による抑制を除去することができる

本発明の分子が免疫抑制を阻止できることを証明するため、健康なドナー由来の、INF- γ でプライムした単球を抗B7-H4抗体、抗B7-H1抗体、抗PD-1抗体または陰性対照抗体(呼吸器合胞体ウイルス(RSV)のFタンパク質の抗原部位のエピトープに対するSYNAGIS(登録商標)パリーブズマブ(Medimmune, Inc.))とインキュベートした。自家T細胞を抗CD3抗体で活性化し、抗体の存在下で1マクロファージ当たり10T細胞の比率で処理前単球と同時インキュベートした。T細胞を回収し、CD4およびCD8に対して染色し、IL-2、TNF- α およびIL-8に対して細胞内染色した。

20

【0191】

本研究の結果を図5A~5Eに示す。プライムした単球の陰性対照抗体の存在下でのインキュベーションでは、単球が著しく抑制された。単球の非存在下では、T細胞活性の抑制は起こらない。

30

【0192】

実施例7

組換え抗B7-H4抗体分子の構築および作製

抗B7-H4抗体2H9、2D1および2E11を発現するハイブリドーマから得られたDNA増幅産物を全長IgG構築のための鋳型として使用した。228位(S228P)を修飾したヒトIgG4骨格を有するキメラ抗体を作製した。S228P修飾により、IgG1のヒンジ領域との類似性がより大きいヒンジ領域を持つIgG4分子が得られる(Aalberse, R.C. et al. (2002)「IgG4 Breaking The Rules,」Immunology 105:9-19; Angal, S. et al. (1993)「A Single Amino Acid Substitution Abolishes The Heterogeneity Of Chimeric Mouse/Human(IgG4) Antibody,」Molec. Immunol 30:105-108; Bloom, J.W. et al. (1997)「Intrachain Disulfide Bond In The Core Hinge Region Of Human IgG4,」Protein Sci 6:407-415; Schuurman, J. et al. (2001)「The Interheavy Chain Disulfide Bonds Of IgG4 Are In Equilibrium With Intra-Chain Disulfide Bonds,」Molec. Immunol 38:1-8)。成熟全長IgGに対応するヌクレオチドおよびアミノ酸配列は、以下の通りである：

40

50

【 0 1 9 3 】

抗 B 7 - H 4 抗体 2 D 1 の軽鎖をコードするヌクレオチド配列 (配列番号 3 3) :

【 化 9 】

```
gatgttgtga tgacccaaac tccactctcc ctgcctgtca gtcttggaga
tcaagcctcc atctcttgca gatctagtca cagccttgta cacagtaatg
gaaacaccta ttacattgg tacctgcaga agccaggcca gtctccaaac
ctcctgatct acatagtctt caaccgattt tctgggggtcc cagacagggt
cagtggcagt ggatcaggga cagatttcac actcaagatc agcagagtgg
aggctgagga tctgggagtt tatttctgct ctcaaagtac acatgttcct
cccacgttcg gtgctgggac caagctggag ctgaagcgga ccgtggccgc
ccccagcgtg ttcattctcc ctcccagcga cgagcagctg aagtctggca
ccgccagcgt ggtgtgcctg ctgaacaact tctacccccg cgaggccaag
gtgcagtgga aggtggacaa cgccctgcag agcggcaaca gccaggagag
cgtgaccgag caggactcca aggacagcac ctacagcctg agcagcacc
tgaccctgag caaggccgac tacgagaagc acaaggtgta cgcctgcgag
gtgaccacc accggactgtc tagccccgtg accaagagct tcaaccgggg
cgagtgc
```

10

【 0 1 9 4 】

抗 B 7 - H 4 抗体 2 D 1 の軽鎖のアミノ酸配列 (配列番号 3 4) [可変ドメインの配列 (配列番号 3) を下線で示す] :

【 化 1 0 】

20

```
DVVMTQTPLS LPVSLGDQAS ISCRSSHSLV HSNGNTYLHW YLQKPGQSPN
LLIYIVSNRF SGVPDRFSGS GSGTDFTLKI SRVEAEDLGV YFCSQSTHVP
PTFGAGTKLE LKRTVAAPSV FIFPPSDEQL KSGTASVVCL LNNFYPREAK
VQWKVDNALQ SGNSQESVTE QDSKDSTYSL SSTLTLSKAD YEKHKVYACE
VTHQGLSSPV TKSFNRGEC
```

【 0 1 9 5 】

抗 B 7 - H 4 抗体 2 D 1 の重鎖をコードするヌクレオチド配列 (配列番号 3 5) :

【化 1 1】

gaagtgcagc tgggtggagtc tgggggaggc ttagtgaagc ctggaggggc
 cctgaaactc tctgtgtcag cctctggatt cactttcaat agccatggca
 tgtcttgggt tgcgcagact ccggaagaagg ggctggactg ggctcgcaacc
 attagtgatg gtggtactta cacctactat ccagtcaatg taaagggccg
 attcaccatc tccagagaca atgccaagaa caacctgtac ctgcaaataga
 gccatctgaa gtccgaggac acagccatgt attactgtgc aagagatggg
 gggggagggg cttactgggg ccaagggact ctgggtcactg tctctgcagc
 tagcaccaag ggtccatcgg tcttccact ggccgcttgc tccaggagca
 cctccgagag cacagccgct ctgggttgcc tgggtcaagga ctacttcccc
 gaaccggtga cgggtgtcgtg gaactcaggt gccctgacca gcggcgtgca
 caccttcccg gctgtcctac agtcctcagg actctactcc ctgagcagcg
 tgggtgaccgt gccctccagc agcttgggta cgaagaccta cacctgcaac
 gtagatcaca agcccagcaa caccaagggt gacaagagag ttgagtccaa
 atatggtcct ccatgcccac catgcccagc acctgagttc ctgggtggac
 catcagtcct cctgttccca ccaaaaccca aggacactct catgatctcc
 cggacccctg aggtcacgtg cgtcgtagtt gacgtgagcc aggaagaccc
 cgaggtccag ttcaactggg acgtggatgg cgtggagggt cataatgcca
 agacaaagcc gcgggaggag cagttcaaca gcacgtaccg tgtggtcagc
 gtccctaccg tctgtcacca ggactggctg aacggcaagg agtacaagtg
 caaggtctcc aacaaaggcc tcccgctctc catcgagaaa accatctcca
 aagccaaagg gcagccacga gagccacagg tgtacaccct gcctccatcc
 caggaagaga tgaccaagaa ccaggtcagc ctgacctgcc tgggtcaaagg
 cttctaccct agcgacatcg ccgtggagtg ggagagcaat gggcagccgg
 agaacaacta caagaccacg cctccagtgc tggactccga cggctccttc
 ttctcttaca gcaggctcac cgtggacaag agcaggtggc aggagggtaa
 tgtcttctca tgctccgtga tgcattgaggc tctgcacaac cactacacac
 agaagagcct gagcctgagc cccggaaag

10

20

【0 1 9 6】

抗 B 7 - H 4 抗体 2 D 1 の重鎖のアミノ酸配列 (配列番号 3 6) [可変ドメインの配列
 (配列番号 4) を下線で示す] :

【化 1 2】

EVQLVESGGG LVKPGGSLKL SCAASGFTFN SHGMSWVRQT PEKRLDWVAT
ISDGGTYTYY PVNVKGRFTI SRDNAKNNLY LQMSHLKSED TAMYICARDG
GGGAYWGQGT LVTVSAASTK GPSVFPLAPC SRSTSESTAA LGCLVKDYFP
 EPVTVSWNSG ALTSGVHTFP AVLQSSGLYS LSSVVTVPSS SLGTKTYTCN
 VDHKPSNTKV DKRVESKYGP PCPPCPAPEF LGGPSVFLFP PKPKDTLMIS
 RTPEVTCVVV DVSQEDPEVQ FNWYVDGVEV HNAKTKPREE QFNSTYRVVS
 VLTVLHQDWL NGKEYKCKVS NKGLPSSIEK TISKAKGQPR EPQVYTLPPS
 QEEMTKNQVS LTCLVKGFYP SDIAVEWESN GPENNYKTT PPVLDSDGSF
 FLYSRLTVDK SRWQEGNVFS CSVMEALHN HYTQKSLSLG PGK

30

【0 1 9 7】

抗 B 7 - H 4 抗体 2 H 9 の軽鎖をコードするヌクレオチド配列 (配列番号 3 7) :

40

【化 1 3】

gacatttgtgc tgacccaatc tccagcttct ttggctgtgt ctctagggca
 gagggccacc atctcctgca gagccagcga aagtattgat aattatggca
 ttagttttat gcaactggtac cagcagaaac caggacagcc acccaaactc
 ctcatctatc gtgcatccaa cctagaatct gggatccctg ccagggttcag
 tggcagtggg tctaggacag acttcaccct caccattaat cctgtggaga
 ctgatgatgt tgcaacctat ttctgtcagc aaagtgatga gggtcggacg
 ttcggtggag gcaccaagct ggaaatcaag cggaccgtgg ccgccccag
 cgtgttcac c tccctccca gcgacgagca gctgaagtct ggcaccgcca
 gcgtggtgtg cctgctgaac aacttctacc cccgagaggc caaggtgcag
 tggaaggtgg acaacgccct gcagagcggc aacagccagg agagcgtgac
 cgagcaggac tccaaggaca gcacctacag cctgagcagc accctgaccc
 tgagcaaggc cgactacgag aagcacaagg tgtacgcctg cgagggtgacc
 caccagggac tgtctagccc cgtgaccaag agcttcaacc ggggagagtg
 C

10

【0 1 9 8】

抗 B 7 - H 4 抗体 2 H 9 の軽鎖のアミノ酸配列（配列番号 3 8）[可変ドメインの配列
 （配列番号 7）を下線で示す] :

【化 1 4】

DIVLTQSPAS LAVSLGQRAT ISCRASESID NYGISFMHWY QOKPGQPPKL
LIYRASNL GIPARFSGSG SRTDFTLTIN PVETDDVATY FCQQSDEGRT
FGGGTKLEIK RTVAAPSVFI FPPSDEQLKS GTASVVCLLN NFYPREAKVQ
 WKVDNALQSG NSQESVTEQD SKDSTYSLSS TLTLKADYE KHKVYACEVT
 HQGLSSPVTK SFNRGEC

20

【0 1 9 9】

抗 B 7 - H 4 抗体 2 H 9 の重鎖をコードするヌクレオチド配列（配列番号 3 9） :

【化 1 5】

gaagtgcagc tgggtggagtc tgggggaaac ttagtgaagc ctggaggggc
 cctgaaactc tcctgtgcag cctctggatt cactttcagt aactctgcca
 tgtcttgggt tcgccagact ccggaaaaga ggctggagtg ggtcgcaacc
 attagtgatg gtggtcgtta cacctactat ccagacaatg taaagggccg
 attcaccatc tccagagaca atgccaaaga caacctgtac ctgcaaatga
 gccatctgaa gtctgaggac acagcccttt attactgtgc aagagatcga
 cccactggt acttcgatgt ctgggggcaca ggggccacgg tcaccgtctc
 ctgagctagc accaagggtc catcggtctt cccactggcg ccttgctcca
 ggagcacctc cgagagcaca gccgctctgg gttgcctggt caaggactac
 ttccccgaac cggtgacggg gtcgtggaac tcaggtgcc tgaccagcgg
 cgtgcacacc ttcccggtg tctacagtc ctgaggactc tactccctca
 gcagcgtggt gaccgtgcc tccagcagct tgggtacgaa gacctacacc
 tgcaacgtag atcacaagcc cagcaacacc aaggtggaca agagagttga
 gtccaaatat ggtcctccat gccaccatg cccagcacct gagttcctgg
 gtggaccatc agtcttcctg ttcaccacaa aacccaagga cactctcatg
 atctcccgga cccctgaggt cagctgcgtc gtagttgacg tgagccagga
 agaccccgag gtccagttca actggtacgt ggatggcgtg gaggtgcata
 atgccaaagc aaagccgcgg gaggagcagt tcaacagcac gtaccgtgtg
 gtcagcgtcc tcaccgtcct gcaccaggac tggctgaacg gcaaggagta
 caagtgaag gtctccaaca aaggcctccc gtcctccatc gagaaaacca
 tctccaaagc caaagggcag ccacgagagc cacaggtgta caccctgcct
 ccatcccagg aagagatgac caagaaccag gtcagcctga cctgcctggt
 caaaggcttc taccctagcg acatcgccgt ggagtgggag agcaatgggc
 agccggagaa caactacaag accacgcctc cagtgcctga ctccgacggc
 tccttcttcc tctacagcag gctcaccgtg gacaagagca ggtggcagga
 gggtaatgtc ttctcatgct ccgtgatgca tgaggctctg cacaaccact
 acacacagaa gagcctgagc ctgagccccg gaaag

10

20

【0 2 0 0】

抗 B 7 - H 4 抗体 2 H 9 の重鎖のアミノ酸配列（配列番号 4 0）[可変ドメインの配列（配列番号 8）を下線で示す] :

【化 1 6】

EVQLVESGGN LVKPGGSLKL SCAASGFTFS NSAMSWVRQT PEKRLEWVAT
ISDGGRYTY PDNVKGRFTI SRDNAKNLY LQMSHLKSED TALYYCARDR
PHWYFDVWGT GATVTVSSAS TKGPSVFPLA PCSRSTSEST AALGCLVKDY
 FPEPVTVSWN SGALTSGVHT FPAVLQSSGL YSLSSVVTVP SSSLGTKTYT
 CNVDHKPSNT KVDKRVESKY GPPCPPCPAP EFLGGPSVFL FPPKPKDTLM
 ISRTPEVTCV VVDVSQEDPE VQFNWYVDGV EVHNAKTKPR EEQFNSTYRV
 VSVLTVLHQD WLNGKEYKCK VSNKGLPSSI EKTISKAKGQ PREPQVYTLF
 PSQEEMTKNQ VSLTCLVKGF YPSDIAVEWE SNGQPENNYK TTPPVLDSDG
 SFFLYSRLTV DKSRWQEGNV FSCSVMEAL HNHYTQKSLS LSPGK

30

【0 2 0 1】

抗 B 7 - H 4 抗体 2 E 1 1 の軽鎖をコードするヌクレオチド配列（配列番号 4 1） :

40

【化 1 7】

gacatcgtga tgagccagag ccctagcagc ctggccgtgt ccgtgggaga
 gaaagtgacc gtgtcctgca agagcagcca gtccctgctg tactccacca
 accagagaac ctacctggcc tgggtccagc agaagcccgg ccagtctccc
 aagctgctga tctactgggc cagcaccaga gaaagcggcg tgcccagacag
 attcacaggc agcggctctg gcaccgactt caccctgaca atcagcagcg
 tgaaggccga ggacctggct gtgtactact gccagcagta ctacaactac
 cccctgacct tcggcaccgg caccaagctg gaactgaaga gaaccgtggc
 cgctcccagc gtgttcatct tcccacctag cgacgagcag ctgaagtccg
 gcacagcctc tgtcgtgtgc ctgctgaaca acttctaccc ccgcgaggcc
 aaggtgcagt ggaaggtgga caacgccctg cagagcggca acagccagga
 aagcgtgacc gagcaggaca gcaaggactc cacctacagc ctgagcagca
 ccttgaccct gagcaaggcc gactacgaga agcacaaggt gtacgcctgc
 gaagtgacct accagggcct gtctagcccc gtgaccaaga gcttcaacag
 aggcgagtgc

10

【 0 2 0 2】

抗 B 7 - H 4 抗体 2 E 1 1 の軽鎖のアミノ酸配列 (配列番号 4 2) [可変ドメインの配列 (配列番号 5) を下線で示す] :

【化 1 8】

DIVMSQSPSS LAVSVGEKVT VSCKSSQSLL YSTNQRTYLA WFOQKPGQSP
KLIIYWASTR ESGVPDRFTG SGSGTDFTLT ISSVKAEDLA VYYCQOYYNY
PLTFGTGTKL ELKRTVAAPS VFIFPPSDEQ LKSGTASVVC LLNNFYPREA
 KVQWKVDNAL QSGNSQESVT EQDSKDSTYS LSSTLTLSKA DYEKHKVYAC
 EVTHQGLSSP VTKSFNRGEC

20

【 0 2 0 3】

抗 B 7 - H 4 抗体 2 E 1 1 の重鎖をコードするヌクレオチド配列 (配列番号 4 3) :

【化 1 9】

gaagtgaagc tgggtggaatc tgagggcggc ctggtgcagc ctggcagcag
 catgaagctg agctgtaccg ccagcggcct caagttcacc gactactaca
 tggcctgggt gcgacaggtg cccgagaagg gactggaatg ggtggccaac
 atcaactacg acggcagctc cacctactac ctggacagcc tgaagtccag
 attcatcatc agcagagaca acgccaagaa catcctgtac ctgcagatga
 actccctgaa gtctgaggac accgctacct actactgcgc cagaaagggc
 tacttcgact actggggcca gggcaccacc ctgacagtgt ctagcgccag
 cacaaagggc ccagcgtgt tccctctggc cccttgtagc agaagcacca
 gcgagtctac agccgccctg ggctgcctcg tgaaggacta ctttcccag
 cccgtgaccg tgtcctggaa ctctggcgct ctgacctctg ggggtgcacac
 cttccctgcc gtgctgcagt ctagcggcct gtactctctg agcagcgtcg
 tgacagtgcc cagcagcagc ctgggcacca agacctacac ctgtaacgtg
 gaccacaagc ccagcaacac caaggtggac aagagagtgg aatctaagta
 cggccctccc tgccccctt gtccctgctcc tgaatttctg ggcgaccct
 ggtgtccaac aagggcctgc ctagcagcat cgaaaagacc atcagcaagg
 ccaagggcca gccccgggaa cccaggtgt acacactgcc tccaagccag
 gaagagatga ccaagaacca ggtgtccctg acctgtctcg tgaaaggctt
 ctaccctcc gatatcgccg tggaatggga gagcaacggc cagcccagaga
 acaactacaa gaccaccccc cctgtgctgg actccgatgg ctcatctctc
 ctgtacagca gactgaccgt ggacaagtcc aggtggcagg aaggcaacgt
 gttcagctgc agcgtgatgc acgaggccct gcacaaccac tacaccagaga
 agtccctgag cctgagcccc ggc

30

40

50

【 0 2 0 4 】

抗 B 7 - H 4 抗体 2 E 1 1 の重鎖のアミノ酸配列（配列番号 4 4 ） [可変ドメインの配列（配列番号 6 ）を下線で示す] :

【 化 2 0 】

<u>EVKLVESEGG</u>	<u>LVQPGSSMKL</u>	<u>SCTASGFKFT</u>	<u>DYYMAWVRQV</u>	<u>PEKGLEWVAN</u>
<u>INYDGSSTYY</u>	<u>LDLKSRLFII</u>	<u>SRDNAKNILY</u>	<u>LQMNSLKSED</u>	<u>TATYYCARKG</u>
<u>YFDYWGQGT</u>	<u>LTVSSASTKG</u>	PSVFPLAPCS	RSTSESTAAL	GCLVKDYFPE
PVTVSWNSGA	LTSGVHTFPA	VLQSSGLYSL	SSVVTVPSSS	LGTKTYTCNV
DHKPSNTKVD	KRVESKYGPP	CPPCPAPEFL	GGPSVFLFPP	KPKDTLMISR
TPEVTCVVVD	VSQEDPEVQF	NWYVDGVEVH	NAKTKPREEQ	FNSTYRVVSV
LTVLHQDWLN	GKEYKCKVSN	KGLPSSIEKT	ISKAKGQPRE	PQVYTLPPSQ
EEMTKNQVSL	TCLVKGFYPS	DIAVEWESNG	QPENNYKTP	PVLDSGDSFF
LYSRLTVDKS	RWQEGNVFSC	SVMHEALHNH	YTQKSLSLSP	G

10

【 0 2 0 5 】

軽鎖および重鎖は、上記 2 D 1 をコードするポリヌクレオチド、2 H 9 をコードするポリヌクレオチドおよび 2 E 1 1 をコードするポリヌクレオチドと、5' 開始コドン（A T G）を含むリーダー配列および 3' 終止コドン（重鎖をコードするポリヌクレオチドには T A G、ならびに軽鎖 2 D 1 をコードするポリヌクレオチドおよび 2 H 9 をコードするポリヌクレオチドには T A A ; 重鎖 2 E 1 1 をコードするポリヌクレオチドおよび軽鎖 2 E 1 1 をコードするポリヌクレオチドには T G A）とを融合して、当該ポリヌクレオチドから発現させた。2 D 1 および 2 H 9 の重鎖および軽鎖の発現に使用したリーダー配列をコードするポリヌクレオチドは、下記（配列番号 4 5）であった。

20

【 化 2 1 】

atggagaccg acaccctgct gctctgggtg ctgctgctct gggtgcccg
ctccaccgga

この配列は、リーダー配列（配列番号 4 6）: M E T D T L L L W V L L L W V P G S T G をコードする。

【 0 2 0 6 】

2 E 1 1 軽鎖の発現に使用したリーダー配列をコードするポリヌクレオチドは、下記（配列番号 4 7）であった。

30

【 化 2 2 】

atgagcgtgc ccacacaggt gctgggactg ctgctgctgt ggctgaccga
cgccagatgc

この配列は、リーダー配列（配列番号 4 8）: M S V P T Q V L G L L L L W L T D A R C をコードする。

【 0 2 0 7 】

2 E 1 1 重鎖の発現に使用したリーダー配列をコードするポリヌクレオチドは、下記（配列番号 4 9）であった。

40

【 化 2 3 】

atggaatggt cctgggtggt cctgttcttc ctgagcgtga ccaccggcgt
gcacagc

この配列は、リーダー配列（配列番号 5 0）: M E W S W V F L F F L S V T T G V H S をコードする。

【 0 2 0 8 】

2 D 1 をコードするポリヌクレオチドおよび 2 H 9 をコードするポリヌクレオチドを含むプラスミドを、L A F E C T I N E（商標）カチオン性脂質系トランスフェクション試

50

薬 (Lake Pharma) を用いて CHO 細胞にトランスフェクトした。トランスフェクションから 4 日後に上清を集め、Fc ELISA (商標) (Lake Pharma) を用いて上清中の総 IgG レベルを判定した (表 4)。表 5 に示すように、試験した重鎖および軽鎖の組み合わせはすべて抗体を産生した。ELISA のバックグラウンドは、1 ng/ml 未満である。

【0209】

【表 4】

表 4		
重鎖	軽鎖	産生された IgG (ng/ml)
2D1	2D1	448
2D1	2H9	30
2H9	2D1	372
2H9	2H9	268

10

【0210】

ヒト B7 - H4 タンパク質抗原および対照抗原を 96 ウェル ELISA プレートにコートした。次いでプレートを 3% BSA でブロッキングし、PBS で洗浄した。

20

【0211】

次いでコンディション培地 (トランスフェクションから 4 日) について、96 ウェル ELISA で抗原結合を試験した。検出抗体として抗 Fc - HRP を使用した。プレートを PBS で洗浄し、HRP 呈色反応のため TMB (3, 3', 5, 5' - テトラメチルベンジジン) を加えた。発色したら、吸光度マイクロプレートリーダーで各ウェルの OD₆₅₀ を判定した。表 5 に示すように、2D1 重鎖および軽鎖または 2H9 重鎖および軽鎖から形成された抗体は、B7 - H4 抗原に対して強い結合を示し、対照に対して顕著な結合を示さなかった。1 つの 2D1 鎖および 1 つの 2H9 鎖で構成された抗体は、顕著な結合を示さなかった。

30

【0212】

【表 5】

表 5		
重鎖	軽鎖	産生された IgG (ng/ml)
2D1	2D1	1.12
2D1	2H9	0.06
2H9	2D1	0.02
2H9	2H9	1.15

40

【0213】

各抗体の効力を判定するため、様々な濃度の抗体を用いて抗原結合アッセイを行った。図 6 は、標的抗原への結合における抗体の用量反応を示す。

【0214】

このデータから、配列番号 33 および配列番号 35 (それぞれ抗 B7 - H4 抗体 2D1 の軽鎖および重鎖) の配列を有するポリヌクレオチドが発現され、ヒト B7 - H4 抗原に強力かつ免疫特異的に結合することができる抗体を形成し得たことが示される。同様に、データからは、配列番号 37 および配列番号 39 (それぞれ抗 B7 - H4 抗体 2H9 の軽鎖および重鎖) の配列を有するポリヌクレオチドが発現され、ヒト B7 - H4 抗原に強力かつ免疫特異的に結合することができる抗体を形成し得たことも示される。

50

【 0 2 1 5 】

本明細書に言及した刊行物および特許はすべて、１つ１つの刊行物または特許出願を、その全体を援用するために具体的に個々に示してあるのと同じ程度に本明細書に援用する。本発明についてその特定の実施形態と共に記載してきたが、本発明はさらに修正を行うことができ、本出願は、一般に本発明の原理に従う本発明の任意の変更、使用または適合を包含することを意図しており、さらに本発明の属する技術分野において既知または一般的な慣行の範囲内にあり、上記に記載した本質的特徴に適用し得る本開示からの逸脱を含むことが理解されよう。

【 図 1 】

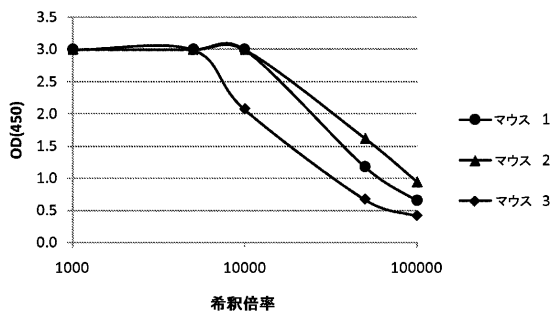


図1

【 図 3 】

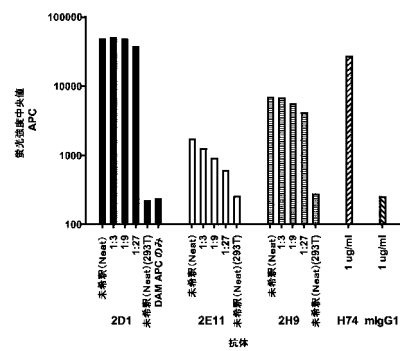


図3

【 図 2 】

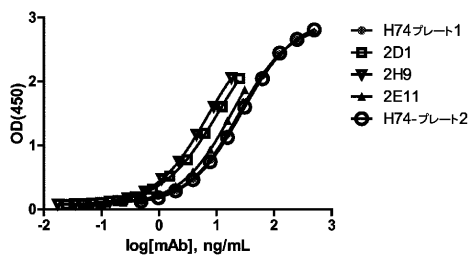


図2

【 図 4 A 】

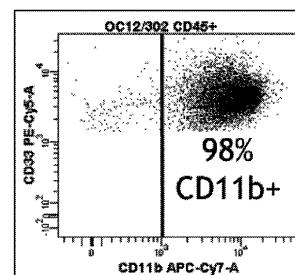


Figure 4A

【 図 4 B 】

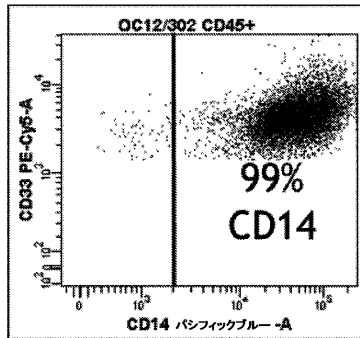


図4B

【 図 4 C 】

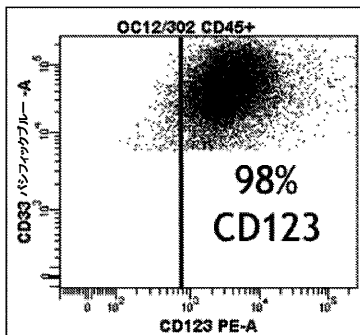


図4C

【 図 4 E 】

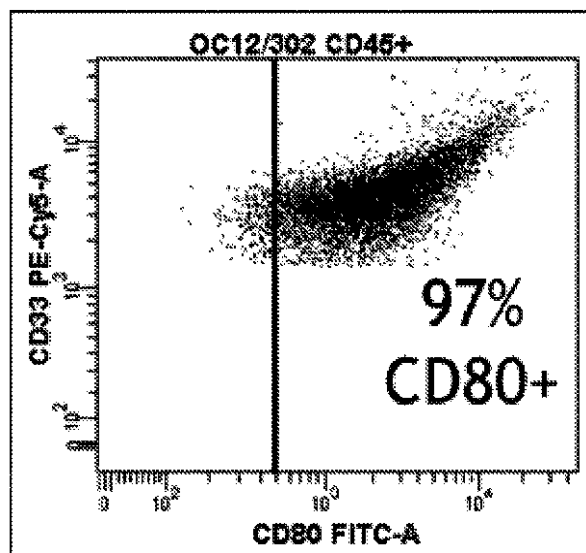


Figure 4E

【 図 4 D 】

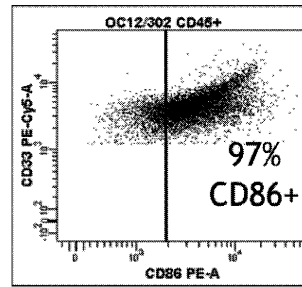


Figure 4D

【 図 4 F 】

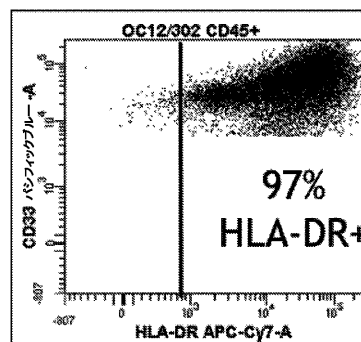


図4F

【 図 4 G 】

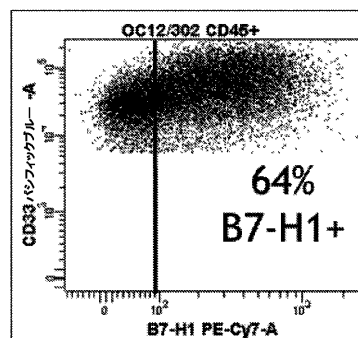


図4G

【 図 4 H 】

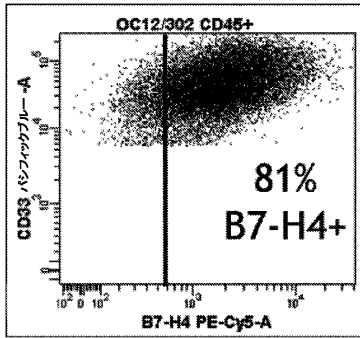


図4H

【 図 4 I 】

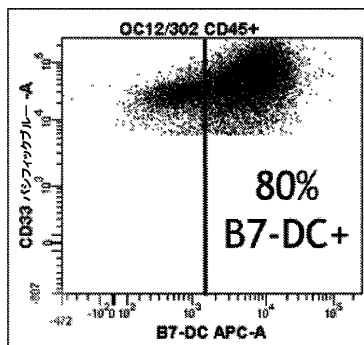


図4I

【 図 5 A 】

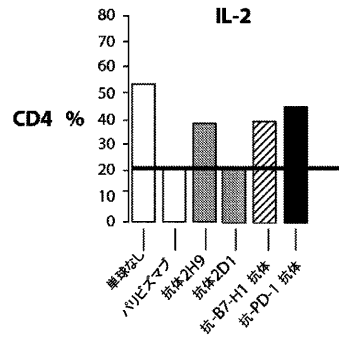


図5A

【 図 5 B 】

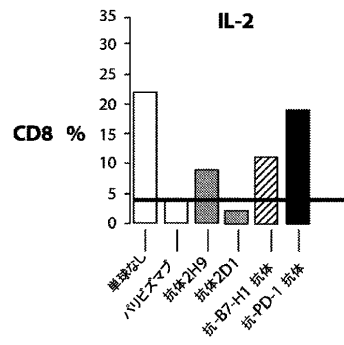


図5B

【 図 5 C 】

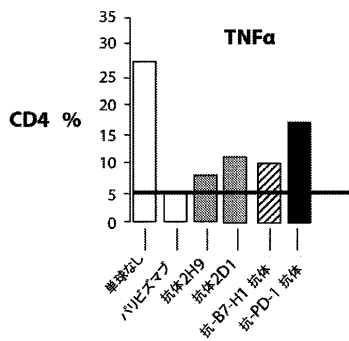


図5C

【 図 5 E 】

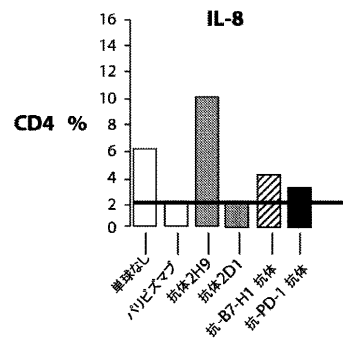


図5E

【 図 5 D 】

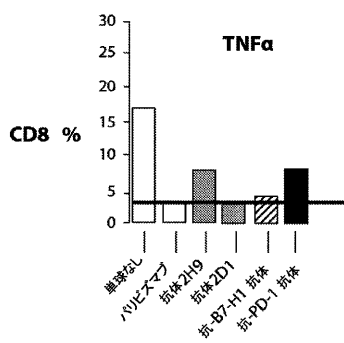


図5D

【 図 5 F 】

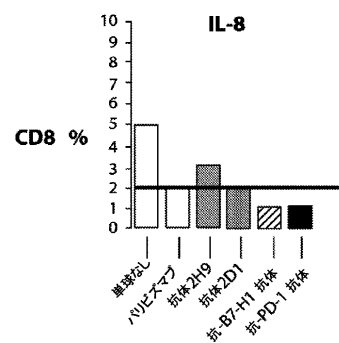


図5F

【 図 6 】

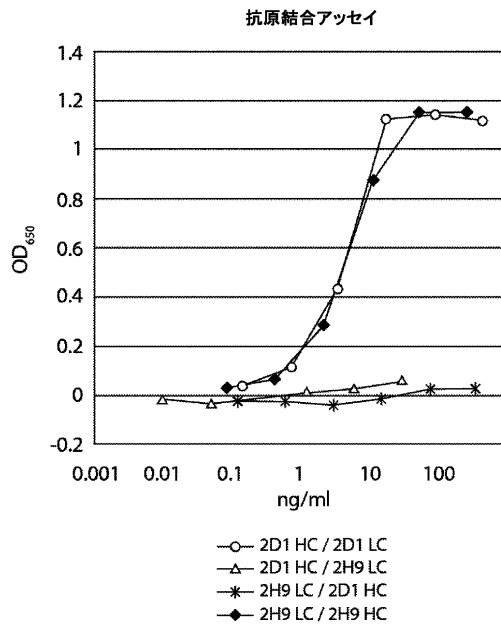


図6

【 配 列 表 】

2014531409000001.app

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/US 12/50903

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC(8) - C12P 21/08; C07K 16/00, C07K 16/28 (2012.01) USPC - 530/387.3, 530/388.22, 530/389.1 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) IPC(8): C12P 21/08; C07K 16/00, C07K 16/28 (2012.01) USPC: 530/387.3, 530/388.22, 530/389.1 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) PubWEST (DB=PGPB,USPT,USOC,EPAB,JPAB; PLUR=NO; OP=ADJ), Google Scholar, Google Patents Search Terms Used: antibod\$, B7-H4, fragment\$, label\$, bispecific, trispecific, multispecific		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 2011/0085970 A1 (Terrett et al.) 14 April 2011 (14.04.2011) esp: abstract; para [0001], [0007], [0083], [0128], [0164], [0207], [0347], [0420].	1-3, 6, 8
X	US 2005/0202536 A1 (Chen et al.) 15 September 2005 (15.09.2005) esp: abstract, para [0015], [0026], [0107], [0120], Fig 6B.	1-3, 6
☐ Further documents are listed in the continuation of Box C. ☐		
* 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 28 September 2012 (28.09.2012)		Date of mailing of the international search report 12 OCT 2012
Name and mailing address of the ISA/US Mail Stop PCT, Attn: ISA/US, Commissioner for Patents P.O. Box 1450, Alexandria, Virginia 22313-1450 Facsimile No. 571-273-3201		Authorized officer: Lee W. Young PCT Helpdesk: 571-272-4300 PCT OSP: 571-272-7774

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/US 12/50903

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☐ Claims Nos.:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:

2. ☐ Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:

3. ☒ Claims Nos.: 4, 5, 7, and 9-21
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

1. ☐ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying additional fees, this Authority did not invite payment of additional fees.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

- ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest and, where applicable, the payment of a protest fee.
- ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest but the applicable protest fee was not paid within the time limit specified in the invitation.
- ☐ No protest accompanied the payment of additional search fees.

フロントページの続き

(51) Int.Cl.			F I	テーマコード (参考)	
A 6 1 P	31/12	(2006.01)	A 6 1 P 31/12	4 H 0 4 5	
A 6 1 P	37/02	(2006.01)	A 6 1 P 37/02		
A 6 1 P	37/06	(2006.01)	A 6 1 P 37/06		
A 6 1 K	45/00	(2006.01)	A 6 1 K 45/00		
A 6 1 K	51/00	(2006.01)	A 6 1 K 43/00		
C 0 7 K	16/46	(2006.01)	C 0 7 K 16/46		
C 1 2 N	15/02	(2006.01)	C 1 2 N 15/00	C	
C 1 2 Q	1/04	(2006.01)	C 1 2 Q 1/04		
C 1 2 N	15/09	(2006.01)	C 1 2 N 15/00	A	
G 0 1 N	33/53	(2006.01)	G 0 1 N 33/53	Y	
G 0 1 N	33/574	(2006.01)	G 0 1 N 33/574	D	
C 1 2 P	21/08	(2006.01)	C 1 2 P 21/08		

(81) 指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, 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, 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, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN

(74) 代理人 230113332

弁護士 山本 健策

(72) 発明者 リュー, リンダ

アメリカ合衆国 メリーランド 2 1 0 2 9, クラークスビル, ティップラリー コート 6 5 1 2

(72) 発明者 マーシャル, シャノン

アメリカ合衆国 メリーランド 2 1 2 2 8, ボルチモア, フレデリック ロード 1 5 0 3

(72) 発明者 ランガーマン, ソロモン

アメリカ合衆国 メリーランド 2 1 2 1 5, ボルチモア, クロス カントリー ブールバード 6 6 0 6

F ターム(参考) 4B024 AA01 AA12 BA45 CA06 DA02 EA04 GA05 GA13 HA01 HA15
 4B063 QA18 QA19 QQ02 QQ08 QQ79 QR48 QR72 QR77 QS33 QX01
 4B064 AG27 CA19 CA20 CC24 DA01 DA05 DA14
 4C084 AA12 AA19 MA02 ZB261 ZB262 ZC712 ZC752
 4C085 AA14 AA16 AA19 BB11 CC23 EE01
 4H045 AA11 AA20 AA30 BA41 CA40 DA76 EA20 EA28 FA72 FA74

专利名称(译)	<无法获取翻译>		
公开(公告)号	JP2014531409A5	公开(公告)日	2015-09-17
申请号	JP2014526161	申请日	2012-08-15
[标]申请(专利权)人(译)	放大器Rimyu下来公司		
申请(专利权)人(译)	放大器Rimyu下来，公司		
[标]发明人	リユーリンダ マーシャルシャノン ランゲーマンソロモン		
发明人	リユー, リンダ マーシャル, シャノン ランゲーマン, ソロモン		
IPC分类号	C07K16/28 A61K39/395 A61P31/00 A61P35/00 A61P29/00 A61P31/12 A61P37/02 A61P37/06 A61K45/00 A61K51/00 C07K16/46 C12N15/02 C12Q1/04 C12N15/09 G01N33/53 G01N33/574 C12P21/08		
CPC分类号	A61P29/00 A61P31/00 A61P31/12 A61P35/00 A61P37/02 A61P37/06 C07K16/2827 C07K2317/76 C07K16/30 C07K2317/565 C07K2317/77		
FI分类号	C07K16/28.ZNA A61K39/395.N A61P31/00 A61P35/00 A61P29/00 A61P31/12 A61P37/02 A61P37/06 A61K45/00 A61K43/00 C07K16/46 C12N15/00.C C12Q1/04 C12N15/00.A G01N33/53.Y G01N33/574.D C12P21/08		
F-TERM分类号	4B024/AA01 4B024/AA12 4B024/BA45 4B024/CA06 4B024/DA02 4B024/EA04 4B024/GA05 4B024/GA13 4B024/HA01 4B024/HA15 4B063/QA18 4B063/QA19 4B063/QQ02 4B063/QQ08 4B063/QQ79 4B063/QR48 4B063/QR72 4B063/QR77 4B063/QS33 4B063/QX01 4B064/AG27 4B064/CA19 4B064/CA20 4B064/CC24 4B064/DA01 4B064/DA05 4B064/DA14 4C084/AA12 4C084/AA19 4C084/MA02 4C084/ZB261 4C084/ZB262 4C084/ZC712 4C084/ZC752 4C085/AA14 4C085/AA16 4C085/AA19 4C085/BB11 4C085/CC23 4C085/EE01 4H045/AA11 4H045/AA20 4H045/AA30 4H045/BA41 4H045/CA40 4H045/DA76 4H045/EA20 4H045/EA28 4H045/FA72 4H045/FA74		
代理人(译)	夏木森下 饭田TakashiSatoshi 石川大介 山本健作		
优先权	61/523819 2011-08-15 US		
其他公开文献	JP2014531409A JP6120848B2		

摘要(译)

本发明包括抗体（包括抗B7-H4抗体）及其抗原结合片段，以及能够免疫特异性结合B7-H4的其他分子，包括与相应抗原/受体结合的融合蛋白等。并且使用这种分子在癌症和其他疾病的诊断和治疗中。本发明特别涉及延迟或预防肿瘤生长，抑制肿瘤抑制，消除肿瘤和/或抑制或阻止肿瘤相关巨噬细胞（“TAM”）活性的方法，和/或如本文所述，通过TAM减少免疫抑制。

