

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11) 特許出願公表番号

特表2006-524486

(P2006-524486A)

(43) 公表日 平成18年11月2日(2006.11.2)

(51) Int. Cl.	F I	テーマコード (参考)
C 1 2 N 15/09 (2006.01)	C 1 2 N 15/00 Z N A A	4 B O 2 4
C 1 2 N 1/15 (2006.01)	C 1 2 N 1/15	4 B O 6 4
C 1 2 N 1/19 (2006.01)	C 1 2 N 1/19	4 B O 6 5
C 1 2 N 1/21 (2006.01)	C 1 2 N 1/21	4 C O 8 5
C 1 2 N 5/10 (2006.01)	C 1 2 N 5/00 A	4 H O 4 5
審査請求 未請求 予備審査請求 未請求		(全 96 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号	特願2004-570698 (P2004-570698)	(71) 出願人	399031230
(86) (22) 出願日	平成15年11月28日 (2003.11.28)		アールエスアール リミテッド
(85) 翻訳文提出日	平成17年4月5日 (2005.4.5)		イギリス国 シーエフ2 7エイチイー
(86) 国際出願番号	PCT/GB2003/005171		カーディフ, ペントウィン, アベニュー
(87) 国際公開番号	W02004/050708		パーク (番地なし)
(87) 国際公開日	平成16年6月17日 (2004.6.17)	(74) 代理人	100083932
(31) 優先権主張番号	0227964.4		弁理士 廣江 武典
(32) 優先日	平成14年11月29日 (2002.11.29)	(74) 代理人	100121429
(33) 優先権主張国	英国 (GB)		弁理士 宇野 健一
(31) 優先権主張番号	0302140.9	(74) 代理人	100129698
(32) 優先日	平成15年1月29日 (2003.1.29)		弁理士 武川 隆宣
(33) 優先権主張国	英国 (GB)	(74) 代理人	100129676
(31) 優先権主張番号	0315147.9		弁理士 ▲高▼荒 新一
(32) 優先日	平成15年6月27日 (2003.6.27)	(74) 代理人	100130074
(33) 優先権主張国	英国 (GB)		弁理士 中村 繁元
		最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】 チロトロピン受容体の結合対象及びその使用

(57) 【要約】

T S H 受容体の結合対象が開示されている。この結合対象はヒトのモノクローナル抗体または組換え抗体、あるいはその断片を含み、あるいはそれらから導かれるものであり、T S H 受容体と反応する。さらに、その利用方法、結合対象を利用した診断方法及び治療方法、並びにその抗イディオタイプ抗体が開示されている。

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

T S H 受容体の結合対象であって、T S H 受容体と反応するヒトモノクローナル又は組み換え抗体、或いはその一つ以上の断片を含むか、或いは、これらに由来する結合対象。

【請求項 2】

T S H 受容体の結合対象であって、T S H 受容体と反応するヒトモノクローナル抗体、又はその一つ以上の断片を含むか、或いは、これらに由来する結合対象。

【請求項 3】

T S H 受容体の結合対象であって、T S H 受容体と反応するヒト組み換え抗体、又はその一つ以上の断片を含むか、或いは、これらに由来する結合対象。

10

【請求項 4】

T S H 受容体と反応するヒトモノクローナル抗体、又はその一つ以上の断片。

【請求項 5】

T S H 受容体と反応するヒト組み換え抗体、又はその一つ以上の断片。

【請求項 6】

T S H 受容体の結合対象であって、T S H 受容体と反応するヒト組み換え抗体の一つ以上の断片を含むか、或いは、これらに由来する結合対象。

【請求項 7】

T S H 受容体と結合する T S H の阻害について、患者血清 T S H 受容体自己抗体の特徴を有する、請求項 1 乃至 6 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象。

20

【請求項 8】

T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成の刺激について、患者血清 T S H 受容体自己抗体の特徴を有する、請求項 1 乃至 6 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象。

【請求項 9】

T S H 受容体と結合する T S H の阻害と、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成の刺激とについて、患者血清 T S H 受容体自己抗体の特徴を有する、請求項 1 乃至 6 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象。

【請求項 10】

1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 5 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 1 乃至 9 のいずれかに記載の結合対象。

30

【請求項 11】

1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 10 記載の結合対象。

【請求項 12】

1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 1 乃至 11 のいずれかに記載の結合対象。

40

【請求項 13】

1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 12 記載の結合対象。

【請求項 14】

(i) 1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 5 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、及び、

(i i) 1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、

或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 1 乃至 13 のいずれかに記載の結合対

50

象。

【請求項 15】

(i) 1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、及び、

(ii) 1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、

或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 1 4 記載の結合対象。

【請求項 16】

1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性を特徴とする、T S H 受容体と反応するモノクローナル又は組み換え抗体の一つ以上の断片を含むか、或いはこれらに由来する、請求項 1 乃至 1 5 のいずれかに記載の結合対象。

10

【請求項 17】

1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性を特徴とする、請求項 1 6 記載の結合対象。

【請求項 18】

1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 5 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性を特徴とする、T S H 受容体と反応するモノクローナル又は組み換え抗体の一つ以上の断片を含むか、或いはこれらに由来する、請求項 1 乃至 1 7 のいずれかに記載の結合対象。

20

【請求項 19】

1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 4 0 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性を特徴とする、請求項 1 8 記載の結合対象。

【請求項 20】

(i) 1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、及び、

(ii) 1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 5 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性

を特徴とする、T S H 受容体と反応するモノクローナル又は組み換え抗体の一つ以上の断片を含むか、或いはこれらに由来する、請求項 1 乃至 1 9 のいずれかに記載の結合対象

30

【請求項 21】

(i) 1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、及び、

(ii) 1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 4 0 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性

を特徴とする、請求項 2 0 記載の結合対象。

【請求項 22】

S E Q I D N O . 1 に示したような V_H ドメインと、S E Q I D N O . 2、S E Q I D N O . 3、及び S E Q I D N O . 4 から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上の V_H C D R を含む V_H ドメインとによって構成されたグループから選択された抗体 V_H ドメインを含む、T S H 受容体の結合対象。

40

【請求項 23】

S E Q I D N O . 1 に示したような抗体 V_H ドメインを含む、T S H 受容体の結合対象。

【請求項 24】

S E Q I D N O . 2、S E Q I D N O . 3、及び S E Q I D N O . 4 から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上の V_H C D R を含む抗体 V_H ドメインを含む、T S H 受容体の結合対象。

50

【請求項 25】

SEQ ID NO. 1 に示したような V_H ドメインと、SEQ ID NO. 2、SEQ ID NO. 3、及び SEQ ID NO. 4 から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上の V_H CDR を含む V_H ドメインと、

によって構成されたグループから選択された抗体 V_H ドメイン、及び/又は、

SEQ ID NO. 6 に示したような V_L ドメインと、SEQ ID NO. 7、SEQ ID NO. 8、及び SEQ ID NO. 9 から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上の V_L CDR を含む V_L ドメインと、

によって構成されたグループから選択された抗体 V_L ドメイン、

を含む、TSH 受容体の結合対象。

10

【請求項 26】

SEQ ID NO. 6 に示したような抗体 V_L ドメインと対を成す SEQ ID NO. 1 に示したような抗体 V_H ドメインを含み、TSH 受容体のための当該 V_H 及び V_L ドメインを共に含む抗体結合部位を提供する、請求項 25 記載の結合対象。

【請求項 27】

SEQ ID NO. 2、SEQ ID NO. 3、及び SEQ ID NO. 4 から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上の V_H CDR を含む V_H ドメイン

を含む抗体 V_H ドメイン、及び/又は、

SEQ ID NO. 7、SEQ ID NO. 8、及び SEQ ID NO. 9 から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上の V_L CDR を含む V_L ドメイン、

を含む抗体 V_L ドメイン、

を含む、請求項 25 記載の結合対象。

20

【請求項 28】

TSH を含まない更なる結合対象であり、TSH 受容体との結合が可能で、TSH 受容体との結合について、請求項 1 乃至 27 のいずれかに記載の TSH 受容体の結合対象と競合する、更なる結合対象。

【請求項 29】

TSH 受容体のエピトープ領域のための結合部位を有する更なる抗体を含み、TSH 受容体との結合について、請求項 1 乃至 27 のいずれかに記載の結合対象と競合する、請求項 28 記載の更なる結合対象。

30

【請求項 30】

TSH 受容体と反応するヒトモノクローナル又は組み換え抗体、或いはその一つ以上の断片を含むか、或いは、これらに由来する、請求項 29 記載の更なる結合対象。

【請求項 31】

TSH 受容体と反応するマウスモノクローナル又は組み換え抗体、或いはその一つ以上の断片を含むか、或いは、これらに由来する、請求項 29 記載の更なる結合対象。

【請求項 32】

1 mg 当たり国際標準 NIBSC 90/672 少なくとも約 15 単位の、TSH 受容体と結合する TSH に対する阻害活性、或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 28 乃至 31 のいずれかに記載の更なる結合対象。

40

【請求項 33】

1 mg 当たり国際標準 NIBSC 90/672 少なくとも約 120 単位の、TSH 受容体と結合する TSH に対する阻害活性、或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 32 記載の更なる結合対象。

【請求項 34】

1 mg 当たり国際標準 NIBSC 90/672 少なくとも約 30 単位の、TSH 受容体を発現する細胞による cAMP 生成に対する刺激活性、或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 28 乃至 33 のいずれかに記載の更なる結合対象。

【請求項 35】

1 mg 当たり国際標準 NIBSC 90/672 少なくとも約 240 単位の、TSH 受容

50

体を発現する細胞による cAMP 生成に対する刺激活性、或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 34 記載の更なる結合対象。

【請求項 36】

(i) 1mg 当たり国際標準 NIBSC 90/672 少なくとも約 15 単位の、TSH 受容体と結合する TSH に対する阻害活性、及び、

(ii) 1mg 当たり国際標準 NIBSC 90/672 少なくとも約 30 単位の、TSH 受容体を発現する細胞による cAMP 生成に対する刺激活性、

或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 28 乃至 35 のいずれかに記載の更なる結合対象。

【請求項 37】

(i) 1mg 当たり国際標準 NIBSC 90/672 少なくとも約 120 単位の、TSH 受容体と結合する TSH に対する阻害活性、及び、

(ii) 1mg 当たり国際標準 NIBSC 90/672 少なくとも約 240 単位の、TSH 受容体を発現する細胞による cAMP 生成に対する刺激活性、

或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 36 記載の更なる結合対象。

【請求項 38】

SEQ ID NO. 19 に示したような抗体 V_H ドメインを含む更なる結合対象であり、TSH 受容体との結合が可能で、TSH 受容体との結合について、請求項 1 乃至 27 のいずれかに記載の TSH 受容体の結合対象と競合する、更なる結合対象。

【請求項 39】

SEQ ID NO. 20、SEQ ID NO. 21、及び SEQ ID NO. 22 から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上の V_H CDR を含む抗体 V_H ドメインを含む更なる結合対象であり、TSH 受容体との結合が可能で、TSH 受容体との結合について、請求項 1 乃至 27 のいずれかに記載の TSH 受容体の結合対象と競合する、更なる結合対象。

【請求項 40】

SEQ ID NO. 19 に示したような V_H ドメインと、SEQ ID NO. 20、SEQ ID NO. 21、及び SEQ ID NO. 22 から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上の V_H CDR を含む V_H ドメインと、

によって構成されたグループから選択された抗体 V_H ドメイン、及び / 又は、

SEQ ID NO. 24 に示したような V_L ドメインと、SEQ ID NO. 25、SEQ ID NO. 26、及び SEQ ID NO. 27 から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上の V_L CDR を含む V_L ドメインと、

によって構成されたグループから選択された抗体 V_L ドメイン、

を含む更なる結合対象であり、TSH 受容体との結合が可能で、TSH 受容体との結合について、請求項 1 乃至 27 のいずれかに記載の TSH 受容体の結合対象と競合する、更なる結合対象。

【請求項 41】

SEQ ID NO. 24 に示したような抗体 V_L ドメインと対を成す SEQ ID NO. 19 に示したような抗体 V_H ドメインを含み、TSH 受容体のための当該 V_H 及び V_L ドメインを共に含む抗体結合部位を提供する、請求項 40 記載の更なる結合対象。

【請求項 42】

SEQ ID NO. 20、SEQ ID NO. 21、及び SEQ ID NO. 22 から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上の V_H CDR を含む V_H ドメインを含む抗体 V_H ドメイン、及び / 又は、

SEQ ID NO. 25、SEQ ID NO. 26、及び SEQ ID NO. 27 から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上の V_L CDR を含む V_L ドメイン、を含む抗体 V_L ドメイン、

を含む、請求項 40 記載の更なる結合対象。

【請求項 43】

10

20

30

40

50

(i) SEQ ID NO. 1、SEQ ID NO. 2、SEQ ID NO. 3、SEQ ID NO. 4、SEQ ID NO. 6、SEQ ID NO. 7、SEQ ID NO. 8、又はSEQ ID NO. 9に示したような、抗体V_Hドメイン、V_Lドメイン、又はCDRのアミノ酸配列を符号化する、SEQ ID NO. 10、SEQ ID NO. 11、SEQ ID NO. 12、SEQ ID NO. 13、SEQ ID NO. 15、SEQ ID NO. 16、SEQ ID NO. 17、又はSEQ ID NO. 18に示したようなヌクレオチド配列、

(ii) 請求項22乃至27のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象を符号化するか、或いは、請求項22乃至27のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象の抗体V_Hドメイン、V_Lドメイン、又はCDRのアミノ酸配列を符号化する、ヌクレオチド配列、

10

(iii) 遺伝コードの縮重により、コドン配列において(i)の任意の配列と異なるヌクレオチド配列、

(iv) (i)の任意の配列の対立変形物を含むヌクレオチド配列、

(v) (i)、(ii)、(iii)、又は(iv)の配列のいずれかの断片を含むヌクレオチド配列、及び特に、(i)、(ii)、(iii)、(iv)、又は(v)の配列のいずれかの断片を含み、請求項22乃至27のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象のFab断片、Fd断片、Fv断片、dAb断片、分離CDR領域、F(ab')₂断片、又はscFv断片を符号化するヌクレオチド配列、

(vi) ヌクレオチド塩基の突然変異、欠失、又は置換により、(i)の任意の配列と異なり、請求項22乃至27のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象を符号化するか、或いは、請求項22乃至27のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象の抗体V_Hドメイン、V_Lドメイン、又はCDRのアミノ酸配列を符号化するヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド。

20

【請求項44】

(i) SEQ ID NO. 19、SEQ ID NO. 20、SEQ ID NO. 21、SEQ ID NO. 22、SEQ ID NO. 24、SEQ ID NO. 25、SEQ ID NO. 26、又はSEQ ID NO. 27に示したような、抗体V_Hドメイン、V_Lドメイン、又はCDRのアミノ酸配列を符号化する、SEQ ID NO. 29、SEQ ID NO. 30、SEQ ID NO. 31、SEQ ID NO. 32、SEQ ID NO. 34、SEQ ID NO. 35、SEQ ID NO. 36、又はSEQ ID NO. 37に示したようなヌクレオチド配列、

30

(ii) 請求項38乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の更なる結合対象を符号化するか、或いは、請求項38乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の更なる結合対象の抗体V_Hドメイン、V_Lドメイン、又はCDRのアミノ酸配列を符号化する、ヌクレオチド配列、

(iii) 遺伝コードの縮重により、コドン配列において(i)の任意の配列と異なるヌクレオチド配列、

(iv) (i)の任意の配列の対立変形物を含むヌクレオチド配列、

(v) (i)、(ii)、(iii)、又は(iv)の配列のいずれかの断片を含むヌクレオチド配列、及び特に、(i)、(ii)、(iii)、(iv)、又は(v)の配列のいずれかの断片を含み、請求項38乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の更なる結合対象のFab断片、Fd断片、Fv断片、dAb断片、分離CDR領域、F(ab')₂断片、又はscFv断片を符号化するヌクレオチド配列、

40

(vi) ヌクレオチド塩基の突然変異、欠失、又は置換により、(i)の任意の配列と異なり、請求項38乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の更なる結合対象を符号化するか、或いは、請求項38乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の更なる結合対象の抗体V_Hドメイン、V_Lドメイン、又はCDRのアミノ酸配列を符号化するヌクレオチド配列

を含むポリヌクレオチド。

【請求項45】

50

請求項 4 3 又は 4 4 に記載のポリヌクレオチドを運び、宿主生物のゲノムに前記ポリヌクレオチドを導入可能な生物学的機能ベクタ系。

【請求項 4 6】

請求項 4 3 又は 4 4 に記載のポリヌクレオチドにより形質転換された宿主細胞。

【請求項 4 7】

T S H 受容体に対するヒトモノクローナル抗体を提供するプロセスであって、

(i) 対象者からのリンパ球ソースを提供するステップを備え、対象者は、T S H 受容体と結合する T S H の阻害に関して、血清 1 m L 当たり N I B S C 9 0 / 6 7 2 約 0 . 0 4 単位より大きな T S H 受容体抗体活性を有し、更に、

(i i) (i) の当該リンパ球ソースからリンパ球を分離するステップと、

(i i i) 前記分離リンパ球を不死化するステップと、

(i v) 請求項 1、2、4、及び 7 乃至 2 7 のいずれかに記載の T S H 受容体に対するヒトモノクローナル抗体を分泌する不死化コロニを生成するために、前記不死化リンパ球をクローニングするステップと、を備えるプロセス。

10

【請求項 4 8】

(i) 対象者からのリンパ球ソースを提供するステップを備え、対象者は、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成の刺激活性に関して、血清 1 m L 当たり N I B S C 9 0 / 6 7 2 約 0 . 1 単位より大きな T S H 受容体抗体活性を有し、更に

(i i) (i) の当該リンパ球ソースからリンパ球を分離するステップと、

(i i i) 前記分離リンパ球を不死化するステップと、

(i v) 請求項 1、2、4、及び 7 乃至 2 7 のいずれかに記載の T S H 受容体に対するヒトモノクローナル抗体を分泌する不死化コロニを生成するために、前記不死化リンパ球をクローニングするステップと、を備える

20

【請求項 4 9】

末梢血、甲状腺組織、脾臓組織、リンパ節、又は骨髓からリンパ球を分離するステップを備える、請求項 4 7 又は 4 8 記載のプロセス。

【請求項 5 0】

リンパ球の前記ソースは、T S H 受容体と結合する T S H の阻害に関して、血清 1 m L 当たり N I B S C 9 0 / 6 7 2 約 0 . 1 単位より大きな T S H 受容体抗体レベルを有する対象者から取得されたものとして特徴付けされる、請求項 4 7 記載のプロセス。

30

【請求項 5 1】

リンパ球の前記ソースは、T S H 受容体と結合する T S H の阻害に関して、血清 1 m L 当たり N I B S C 9 0 / 6 7 2 約 0 . 2 単位より大きな T S H 受容体抗体レベルを有する対象者から取得されたものとして特徴付けされる、請求項 5 0 記載のプロセス。

【請求項 5 2】

リンパ球の前記ソースは、T S H 受容体と結合する T S H の阻害に関して、血清 1 m L 当たり N I B S C 9 0 / 6 7 2 約 0 . 3 乃至 0 . 5 単位の範囲の T S H 受容体抗体レベルを有する対象者から取得されたものとして特徴付けされる、請求項 5 1 記載のプロセス。

【請求項 5 3】

リンパ球の前記ソースは、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成の刺激活性に関して、血清 1 m L 当たり N I B S C 9 0 / 6 7 2 約 0 . 3 単位より大きな T S H 受容体抗体レベルを有する対象者から取得されたものとして特徴付けされる、請求項 4 8 記載のプロセス。

40

【請求項 5 4】

リンパ球の前記ソースは、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成の刺激活性に関して、血清 1 m L 当たり N I B S C 9 0 / 6 7 2 約 0 . 5 単位より大きな T S H 受容体抗体レベルを有する対象者から取得されたものとして特徴付けされる、請求項 5 3 記載のプロセス。

【請求項 5 5】

リンパ球の前記ソースは、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成の刺激活性

50

に関して、血清 1 mL 当たり N I B S C 9 0 / 6 7 2 約 0 . 5 乃至 1 . 0 単位の範囲の T S H 受容体抗体レベルを有する対象者から取得されたものとして特徴付けされる、請求項 5 4 記載のプロセス。

【請求項 5 6】

前記分離リンパ球をエプスタインバーウイルスに感染させるステップを備え、前記このように不死化したリンパ球をマウス又はヒト細胞株に融合させる、請求項 4 7 乃至 5 5 のいずれかに記載のプロセス。

【請求項 5 7】

T S H 受容体に対するヒト組み換え抗体、又はその一つ以上の断片を調製するプロセスであって、T S H 受容体に対するヒトモノクローナル抗体、或いはそこから誘導された一つ以上の断片のクローニング及び発現を備えるプロセス。

10

【請求項 5 8】

T S H 受容体に対する当該ヒトモノクローナル抗体は、請求項 4 7 乃至 5 6 のいずれかに記載のプロセスによって調製される、請求項 5 7 記載のプロセス。

【請求項 5 9】

請求項 4 7 乃至 5 8 のいずれかに記載のプロセスによって、それぞれ取得されるような、T S H 受容体に対するヒトモノクローナル又は組み換え抗体。

【請求項 6 0】

1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 5 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 5 9 記載のヒトモノクローナル又は組み換え抗体。

20

【請求項 6 1】

1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 6 0 記載のヒトモノクローナル又は組み換え抗体。

【請求項 6 2】

1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 5 9 乃至 6 1 のいずれかに記載のヒトモノクローナル又は組み換え抗体。

【請求項 6 3】

1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 6 2 記載のヒトモノクローナル又は組み換え抗体。

30

【請求項 6 4】

(i) 1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 5 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、及び、

(i i) 1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、

或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 5 9 乃至 6 3 のいずれかに記載のヒトモノクローナル又は組み換え抗体。

40

【請求項 6 5】

(i) 1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、及び、

(i i) 1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、

或いはその一つ以上の断片を特徴とする、請求項 6 4 記載の結合対象。

【請求項 6 6】

1 m g 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性を特徴とする、請求項 5 9 乃至 6 5 のいずれかに記載のヒトモノクローナル又は組み換え抗体の一つ以上の断片。

50

【請求項 67】

1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性を特徴とする、請求項 6 6 記載の一つ以上の断片。

【請求項 68】

1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 5 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性を特徴とする、請求項 5 9 乃至 6 7 のいずれかに記載のヒトモノクローナル又は組み換え抗体の一つ以上の断片。

【請求項 69】

1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 4 0 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性を特徴とする、請求項 6 8 記載の一つ以上の断片。

【請求項 70】

(i) 1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、及び、

(i i) 1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 5 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、
を特徴とする、請求項 6 6 乃至 6 9 のいずれかに記載の一つ以上の断片。

【請求項 71】

(i) 1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、及び、

(i i) 1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 4 0 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、
を特徴とする、請求項 7 0 記載の一つ以上の断片。

【請求項 72】

更に、更なるプロセス段階を備え、これにより、前記取得されたヒトモノクローナル又は組み換え抗体は、更なる処理手法を施され、請求項 2 8 乃至 3 7 のいずれかに記載の更なる結合対象が取得される、請求項 4 7 乃至 5 8 のいずれかに記載のプロセス。

【請求項 73】

請求項 7 2 記載のプロセスによって取得された、請求項 2 8 乃至 3 7 のいずれかに記載の更なる結合対象。

【請求項 74】

T S H 受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中の T S H 受容体に対する自己抗体をスクリーニングする方法であって、

(a) 当該対象者からの当該体液試料を提供するステップと、

(b) 結合分子の一つ以上のペアを提供するステップと、を備え、当該結合ペアの第一の分子は、請求項 1 乃至 4 2 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象又は更なる結合対象を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象又は更なる結合対象が相互作用する結合領域を含み、更に、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子が (i) 当該試料中に存在する T S H 受容体に対する自己抗体、或いは (i i) 請求項 1 乃至 4 2 のいずれかに記載の T S H 受容体の当該結合対象又は更なる結合対象と相互作用できるように、結合分子の当該一つ以上のペアに当該試料を接触させるステップと、

(d) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との前記相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中の T S H 受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供するステップと、を備える方法。

【請求項 75】

T S H 受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾

10

20

30

40

50

患から回復中の対象者から取得した体液試料中の T S H 受容体に対する自己抗体をスクリーニングする方法であって、

(a) 当該対象者からの当該体液試料を提供するステップと、

(b) 結合分子の一つ以上のペアを提供するステップと、を備え、当該結合ペアの第一の分子は、請求項 1 乃至 4 2 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象又は更なる結合対象を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象又は更なる結合対象が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の相互作用は、0 . 4 U / L の国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子が (i) 当該試料中に存在する T S H 受容体に対する自己抗体、或いは (i i) 請求項 1 乃至 4 2 のいずれかに記載の T S H 受容体の当該結合対象又は更なる結合対象と相互作用できるように、結合分子の当該一つ以上のペアに当該試料を接触させるステップと、

10

(d) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との前記相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中の T S H 受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供するステップと、を備える方法。

【請求項 7 6】

T S H 受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中の T S H 受容体に対する自己抗体をスクリーニングする方法であって、

20

(a) 当該対象者からの当該体液試料を提供するステップと、

(b) 結合分子の一つ以上のペアを提供するステップと、を備え、当該結合ペアの第一の分子は、T S H 受容体に対するヒト又は非ヒトポリクローナル抗体を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該ポリクローナル抗体が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の相互作用は、0 . 4 U / L の国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子が (i) 当該試料中に存在する T S H 受容体に対する自己抗体、或いは (i i) 当該ポリクローナル抗体と相互作用できるように、結合分子の当該一つ以上のペアに当該試料を接触させるステップと、

30

(d) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との前記相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中の T S H 受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供するステップと、を備える方法。

【請求項 7 7】

T S H 受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中の T S H 受容体に対する自己抗体をスクリーニングする方法であって、

(a) 当該対象者からの当該体液試料を提供するステップと、

(b) 結合分子の一つ以上のペアを提供するステップと、を備え、当該結合ペアの第一の分子は、T S H、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、又は断片を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該 T S H、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、又は断片が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の相互作用は、0 . 4 U / L の国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

40

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子が (i) 当該試料中に存在する T S H 受容体に対する自己抗体、或いは (i i) 当該 T S H、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、又は断片と相互作用できるように、結合分子の当該一つ以上のペアに当該試料を接触させるステップと、

(d) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との前記相

50

相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中の T S H 受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供するステップと、を備える方法。

【請求項 78】

T S H 受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中の T S H 受容体に対する自己抗体をスクリーニングする方法であって、

(a) 当該対象者からの当該体液試料を提供するステップと、

(b) 結合分子の一つ以上のペアを提供するステップと、を備え、当該結合ペアの第一の分子は、 10^{10} モル⁻¹以上の T S H 受容体に対する親和性を有する T S H 受容体の結合対象を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の相互作用は、 0.4 U / L の国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子が (i) 当該試料中に存在する T S H 受容体に対する自己抗体、或いは (i i) T S H の当該結合対象と相互作用できるように、結合分子の当該一つ以上のペアに当該試料を接触させるステップと、

(d) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との前記相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中の T S H 受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供するステップと、を備える方法。

【請求項 79】

T S H 受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中の T S H 受容体に対する自己抗体を検出するための、請求項 1 乃至 42 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象又は更なる結合対象の使用法であって、当該結合対象又は更なる結合対象と T S H 受容体との前記相互作用は、 0.4 U / L の国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものとなる使用法。

【請求項 80】

T S H 受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中の T S H 受容体に対する自己抗体を検出するための、T S H 受容体に対するヒト又は非ヒトポリクローナル抗体の使用法であって、当該ポリクローナル抗体と T S H 受容体との前記相互作用は、 0.4 U / L の国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものとなる使用法

【請求項 81】

T S H 受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中の T S H 受容体に対する自己抗体を検出するための、T S H、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、又は断片の使用法であって、当該 T S H、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、又は断片と T S H 受容体との前記相互作用は、 0.4 U / L の国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものとなる使用法

【請求項 82】

T S H 受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中の T S H 受容体に対する自己抗体を検出するための、 10^{10} モル⁻¹以上の T S H 受容体に対する親和性を有する T S H 受容体の結合対象の使用法であって、当該結合対象と T S H 受容体との前記相互作用は、 0.4 U / L の国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が

10

20

30

40

50

検出できるようなものとなる使用法。

【請求項 8 3】

T S H 受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中の T S H 受容体に対する自己抗体をスクリーニングする方法であって、

(a) 当該対象者からの当該体液試料を提供するステップと、

(b) T S H 受容体と T S H 受容体に反応して生成された自己抗体との相互作用を可能にする条件下で、当該試料を、(i) 全長 T S H 受容体又は一つ以上のそのエピトープ、或いは T S H 受容体の一つ以上のエピトープを含むポリペプチド、及び(i i) 請求項 1 乃至 4 2 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象又は T S H 受容体の更なる結合対象に接触させ、当該 T S H 受容体、又は当該一つ以上のそのエピトープ、或いは当該ポリペプチドが、当該試料中に存在する T S H 受容体に対する自己抗体、或いは請求項 1 乃至 4 2 のいずれかに記載の T S H 受容体の当該結合対象又は更なる結合対象と相互作用できるようにするステップと、

(c) 当該 T S H 受容体、又は当該一つ以上のそのエピトープ、或いは当該ポリペプチドと当該試料中に存在する当該自己抗体との前記相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中の T S H 受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供するステップと、を備える方法。

【請求項 8 4】

更に、当該請求項でそれぞれ定義されるような当該ポリクローナル抗体、T S H、又はその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、若しくは断片、或いは T S H 受容体の当該結合対象又は更なる結合対象と、請求項 7 4 乃至 7 8 のいずれかに記載の前記結合ペアの前記第二の分子、或いは請求項 8 3 の当該 T S H 受容体、又は当該一つ以上のそのエピトープ、若しくは当該ポリペプチドとの前記相互作用において競合する、一つ以上の競合対象を利用する、請求項 7 4 乃至 7 8 及び 8 3 のいずれかに記載の方法。

【請求項 8 5】

T S H 受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中の T S H 受容体に対する自己抗体をスクリーニングするキットであって、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを備え、当該結合ペアの第一の分子は、請求項 1 乃至 4 2 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象又は更なる結合対象を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象又は更なる結合対象が相互作用する結合領域を含み、更に、

(b) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在する T S H 受容体に対する自己抗体、或いは(i i) 請求項 1 乃至 4 2 のいずれかに記載の T S H 受容体の当該結合対象又は T S H 受容体の更なる結合対象と相互作用できるように、当該対象者からの当該体液試料を結合分子の当該一つ以上のペアに接触させる手段と、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との前記相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中の T S H 受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供する手段と、を備えるキット。

【請求項 8 6】

T S H 受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中の T S H 受容体に対する自己抗体をスクリーニングするキットであって、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを備え、当該結合ペアの第一の分子は、請求項 1 乃至 4 2 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象又は更なる結合対象を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象又は更なる結合対象が相互作用する結合領域を含み、当

10

20

30

40

50

該結合分子の当該相互作用は、 0.4 U/L の国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(b) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは(ii) 請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の当該結合対象又はTSH受容体の更なる結合対象と相互作用できるように、当該対象者からの当該体液試料を結合分子の当該一つ以上のペアに接触させる手段と、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との前記相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供する手段と、を備えるキット。

【請求項87】

TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングするキットであって、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを備え、当該結合ペアの第一の分子は、TSH受容体に対するヒト又は非ヒトポリクローナル抗体を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該ポリクローナル抗体が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の前記相互作用は、 0.4 U/L の国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(b) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは(ii) 当該ポリクローナル抗体と相互作用できるように、当該対象者からの当該体液試料を結合分子の当該一つ以上のペアに接触させる手段と、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との前記相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供する手段と、を備えるキット。

【請求項88】

TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングするキットであって、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを備え、当該結合ペアの第一の分子は、TSH、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、又は断片を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該TSH、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、又は断片が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の前記相互作用は、 0.4 U/L の国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(b) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは(ii) TSH、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、又は断片と相互作用できるように、当該対象者からの当該体液試料を結合分子の当該一つ以上のペアに接触させる手段と、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との前記相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供する手段と、を備えるキット。

【請求項89】

TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングするキットであって、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを備え、当該結合ペアの第一の分子は、 10^{10} モル^{-1} 以上のTSH受容体に対する親和性を有するTSH受容体の結合対象を含み、当該結合ペ

10

20

30

40

50

アの第二の分子は、当該結合対象が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の前記相互作用は、0.4 U/Lの国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(b) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは(ii) TSH受容体の当該結合対象と相互作用できるように、当該対象者からの当該体液試料を結合分子の当該一つ以上のペアに接触させる手段と、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との前記相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供する手段と、を備えるキット。

【請求項90】

TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングするキットであって、

(a) 全長TSH受容体、又は一つ以上のそのエピトープ、或いはTSH受容体の一つ以上のエピトープを含むポリペプチドと、

(b) 請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又はTSH受容体の更なる結合対象と、

(c) TSH受容体とTSH受容体に反応して生成された自己抗体との相互作用を可能にする条件下で、当該対象者からの当該体液試料、当該TSH受容体、又は当該一つ以上のそのエピトープ、或いは当該ポリペプチドと、請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の当該結合対象又はTSH受容体の更なる結合対象とを接触させ、当該TSH受容体、又は当該一つ以上のそのエピトープ、或いは当該ポリペプチドが、当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の当該結合対象又はTSH受容体の更なる結合対象と相互作用できるようにする手段と、

(d) 当該TSH受容体、又は当該一つ以上のそのエピトープ、或いは当該ポリペプチドと当該試料中に存在する当該自己抗体との前記相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供する手段と、を備えるキット。

【請求項91】

更に、当該請求項によってそれぞれ定義されるような当該ポリクローナル抗体、TSH、又はその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、若しくは断片、或いはTSH受容体の当該結合対象又は更なる結合対象と、請求項85乃至89のいずれかで定義されるような前記結合ペアの前記第二の分子、或いは請求項90記載の当該TSH受容体、又は当該一つ以上のそのエピトープ、或いは当該ポリペプチドとの反応において競合する、一つ以上の競合対象を備える、請求項85乃至90のいずれかに記載のキット。

【請求項92】

TSH及び関連リガンドのアッセイを行う方法であって、

(a) TSH又は関連リガンドを含有する疑いがある試料又は含有する試料を提供するステップと、

(b) 結合分子の一つ以上のペアを提供するステップと、を備え、当該結合ペアの第一の分子は、請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象が相互作用する結合領域を含み、更に、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH又は関連リガンド、或いは(ii) 請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の当該結合対象又は更なる結合対象と相互作用できるように、結合分子の当該一つ以上のペアに当該試料を接触させるステップと、

(d) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在するTSH又は関連リガンド

10

20

30

40

50

との前記相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中の T S H 又は関連リガンドの存在の示度を提供するステップと、を備える方法。

【請求項 9 3】

T S H 又は関連リガンドのアッセイを行うキットであって、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを備え、当該結合ペアの第一の分子は、請求項 1 乃至 4 2 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象又は更なる結合対象を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象が相互作用する結合領域を含み、更に、

(b) 当該結合ペアの当該第二の分子が (i) 当該試料中に存在する T S H 又は関連リガンド、或いは (i i) 請求項 1 乃至 4 2 のいずれかに記載の T S H 受容体の当該結合対象又は更なる結合対象と相互作用できるように、T S H 又は関連リガンドを含有する疑いがある試料又は含有する試料を結合分子の当該一つ以上のペアに接触させる手段と、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する T S H 又は関連リガンドとの前記相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中の T S H 又は関連リガンドの存在の示度を提供するステップと、を備えるキット。

【請求項 9 4】

T S H 受容体の更なる結合対象を特定する方法であって、更なる結合対象は、T S H 受容体との結合が可能で、T S H 受容体との結合について、請求項 1 乃至 2 7 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象と競合し、更なる結合対象は T S H を含まず、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを提供するステップを備え、当該結合ペアの第一の分子は、請求項 1 乃至 4 2 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象が相互作用する結合領域を含み、更に、

(b) アッセイの対象となる更なる結合対象を、T S H 受容体との結合について (a) の当該結合ペアの当該第一の分子と競合する T S H 受容体の潜在的な更なる結合対象として提供するステップと、

(c) (a) の当該結合ペアの当該第二の分子が (i) (b) の当該更なる結合分子、或いは (i i) (a) の当該結合ペアの当該第一の分子と相互作用できるように、(b) の当該更なる結合分子を (a) の結合分子の当該一つ以上のペアに接触させるステップと、

(d) (a) の当該結合ペアの当該第二の分子と (b) の当該更なる結合分子との相互作用をモニタリングし、これにより、(b) の当該更なる結合分子が T S H 受容体との結合について (a) の当該結合ペアの当該第一の分子と競合するかのアッセイを行うステップと、を備える方法。

【請求項 9 5】

更に、T S H 受容体の更なる結合対象を特定するキットであって、更なる結合対象は、T S H 受容体との結合が可能で、T S H 受容体との結合について、請求項 1 乃至 2 7 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象と競合し、更なる結合対象は T S H を含まず、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを備え、当該結合ペアの第一の分子は、請求項 1 乃至 2 7 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象が相互作用する結合領域を含み、更に、

(b) T S H 受容体との結合について (a) の当該結合ペアの当該第一の分子と競合する T S H 受容体の潜在的な更なる結合対象としてアッセイの対象となる更なる結合対象に、(a) の結合分子の当該一つ以上のペアを接触させ、(a) の当該結合ペアの当該第二の分子が (i) 当該更なる結合分子、或いは (i i) (a) の当該結合ペアの当該第一の分子と相互作用できるようにする手段と、

(c) (a) の当該結合ペアの当該第二の分子と当該更なる結合分子との相互作用をモニタリングし、これにより、当該更なる結合分子が T S H 受容体との結合について (a) の当該結合ペアの当該第一の分子と競合するかのアッセイを行う手段と、を備えるキット。

【請求項 9 6】

T S H 受容体の一つ以上のエピトープ領域を特定するプロセスであって、請求項 1 乃至

10

20

30

40

50

42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象を、全長TSH受容体又は一つ以上のその断片に接触させ、請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の当該結合対象又は更なる結合対象と、当該全長TSH受容体又は当該一つ以上のその断片との相互作用を可能にするステップと、請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の当該結合対象又は更なる結合対象が相互作用する当該全長TSH受容体又は当該一つ以上のその断片のアミノ酸を特定するステップと、を備えるプロセス。

【請求項97】

請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象の結合領域に対して生成された一つ以上の抗イディオタイプ抗体。

【請求項98】

実施例に従って調製された7E51 IgGである抗イディオタイプ抗体。

【請求項99】

抗体結合部位を特定する方法であって、請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象を有するファージディスプレイランダムペプチドライブラリのスクリーニングを備える方法。

【請求項100】

治療において使用する請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象。

【請求項101】

対象者におけるTSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患を治療する方法であって、請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象の治療有効量を当該対象者に投与するステップを備える方法。

【請求項102】

請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象を、一つ以上の薬学的に許容できるその担体、希釈剤、又は賦形剤と共に含む薬剤組成物。

【請求項103】

対象者におけるTSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患を治療する方法であって、請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象の治療有効量を当該対象者に投与するステップを備え、TSH受容体の結合対象又は更なる結合対象はTSH受容体を刺激する、自己免疫疾患を治療する方法。

【請求項104】

甲状腺組織、又はTSH受容体を含む組織を刺激するのに使用する薬剤の製造における、請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象の使用法。

【請求項105】

甲状腺癌の治療に使用する薬剤の製造における、請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象の使用法。

【請求項106】

甲状腺組織及び/又はTSH受容体を含む組織を刺激する方法であって、こうした刺激を必要とする患者に対して、請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象の診断又は治療有効量を投与するステップを備える方法。

【請求項107】

甲状腺組織及び/又はTSH受容体を含む組織を刺激する上で同時に、別個に、又は連続して使用する、甲状腺組織及び/又はTSH受容体を含む組織を刺激可能な一つ以上の更なる作用物質と組み合わせた、請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象。

【請求項108】

当該一つ以上の更なる作用物質は、組み換えヒトTSH及び/又はその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、及び断片、或いは、こうした断片の変異体、類似体、又は誘導體を含む、請求項107記載の組み合わせ。

10

20

30

40

50

【請求項 109】

当該一つ以上の更なる作用物質は、TSH受容体との結合から独立して機能する、請求項108記載の組み合わせ。

【請求項 110】

対象者におけるTSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患を治療する方法であって、請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象の治療有効量を当該対象者に投与するステップを備え、TSH受容体の結合対象又は更なる結合対象は、TSH、TSH受容体自己抗体、又はその他の刺激物質に対して、TSH受容体を不活性化、或いは反応しないようにする、自己免疫疾患を治療する方法。

【請求項 111】

TSH受容体を含む組織を、TSH、TSH受容体自己抗原、又はその他の刺激物質に対して不活性化可能な、又は反応しないようにできる、一つ以上の更なる作用物質と組み合わせた、請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象。

【請求項 112】

当該一つ以上の更なる作用物質は、TSH受容体から独立して機能する、請求項111記載の組み合わせ。

【請求項 113】

対象者におけるTSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患を治療する方法であって、請求項28乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の更なる結合対象の治療有効量を当該対象者に投与するステップを備え、これにより、当該更なる結合対象の投与は、TSH受容体と前記患者の血行中に存在する自己抗体との相互作用を実質的に阻害し、当該自己抗体と当該TSH受容体との当該相互作用は、当該自己免疫疾患の原因であるか、或いはこれに関連する、自己免疫疾患を治療する方法。

【請求項 114】

対象者におけるTSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患を治療する方法であって、請求項97又は98記載の抗イディオタイプ抗体の治療有効量を当該対象者に投与するステップを備え、これにより、当該抗イディオタイプ抗体の投与は、TSH受容体と前記患者の血行中に存在する自己抗体との相互作用を実質的に阻害し、当該自己抗体と当該TSH受容体との当該相互作用は、当該自己免疫疾患の原因であるか、或いはこれ

【請求項 115】

TSH受容体に対する自己免疫に関連する眼の後眼窩組織の疾患を治療する方法であって、こうした疾患に罹患した患者又はこうした疾患の疑いがある患者に対する、請求項28乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の更なる結合対象の治療有効量の投与を備える方法。

【請求項 116】

TSH受容体に対する自己免疫に関連する眼の後眼窩組織の疾患を治療する方法であって、こうした疾患に罹患した患者又はこうした疾患の疑いがある患者に対する、請求項97又は98記載の抗イディオタイプ抗体の治療有効量の投与を備える方法。

【請求項 117】

TSH受容体の活性化及び/又は刺激に関連する眼の後眼窩組織の疾患の前記治療のための薬剤の製造における、請求項28乃至42のいずれかに記載のTSH受容体に対する更なる結合対象の使用法。

【請求項 118】

TSH受容体の活性化及び/又は刺激に関連する眼の後眼窩組織の疾患の前記治療のための薬剤の製造における、請求項97又は98記載の抗イディオタイプ抗体の使用法。

【請求項 119】

TSH受容体抗体又は抗体群を含む必要がある患者血清の代替ソースとして使用する、請求項1乃至42のいずれかに記載のTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象。

10

20

30

40

50

【請求項 1 2 0】

所定の濃度の T S H 受容体抗体又は抗体群を含む必要がある調製物において使用する、請求項 1 乃至 4 2 のいずれかに記載の T S H 受容体の結合対象又は更なる結合対象。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0 0 0 1】

本発明は、チロトロピン受容体 (T S H 受容体又は T S H R) の結合対象 (モノクローナル抗体又は組み換え抗体等) と、その使用とに関する。

【背景技術】

【0 0 0 2】

チロトロピン又は甲状腺刺激ホルモン (T S H) は、甲状腺の機能を調整する上で重要な役割を果たす下垂体ホルモンである。その放出は、視床下部において形成される T R H ホルモンによって刺激され、T S H は、重要な甲状腺ホルモンであるチロキシン (T 4) 及びトリヨードチロニン (T 3) の形成及び放出を制御する。フィードバックメカニズムに基づいて、血清の甲状腺ホルモン含有量は、T S H の放出を制御する。甲状腺細胞による T 3 及び T 4 の形成は、下垂体が放出した T S H が甲状腺細胞膜の T S H 受容体と結合する手順により、T S H によって刺激される。

【0 0 0 3】

グレーブス病 (一般的な自己免疫疾患) では、T S H 受容体抗体 (T R A b) が形成され、こうした自己抗体は、T S H の作用を模倣するような形で T S H 受容体と結合し、甲状腺を刺激して、高いレベルの甲状腺ホルモンを生成させる。こうした自己抗体は、刺激活性を有するとされている。一部の患者において、自己抗体は、T S H 受容体と結合するものの、甲状腺ホルモンの生成を刺激せず、遮断活性を有するとされている (J Sanders, Y Oda, S-A Roberts, M Maruyama, J Furmaniak, B Rees Smith: 「チロトロピン受容体の機能 - 構造関係の理解」Balliere's Clinical Endocrinology and Metabolism; Ed TF Davis 1997; 11(3): 451-479; Pub Balliere Tindall, London)。

【0 0 0 4】

T S H 受容体抗体の測定は、グレーブス病その他の甲状腺疾患の診断及び管理にとって重要である。現在、T S H 受容体抗体の測定には三種類のアッセイが使用されている：

(a) T S H 受容体抗体が T S H と T S H 受容体調製物との結合を阻害する能力を測定する競合結合測定法、

(b) T S H 受容体抗体が培養物において T S H 受容体を発現する細胞を刺激する能力を測定するバイオアッセイ、及び

(c) T S H 受容体抗体による T S H 受容体調製物の免疫沈降。

【0 0 0 5】

こうしたアッセイを使用した T S H 受容体抗体の測定については、次の参考文献において説明されている：

J Sanders, Y Oda, S-A Roberts, M Maruyama, J Furmaniak, B Rees Smith, 「チロトロピン受容体の機能 - 構造関係の理解」、Balliere's Clinical Endocrinology and Metabolism; Ed TF Davis 1997; 11(3): 451-479; Pub Balliere Tindall, London.

J Sanders, Y Oda, S Roberts, A Kiddie, T Richards, J Bolton, V McGrath, S Walters, D Jaskolski, J Furmaniak, B Rees Smith; 「T S H 受容体自己抗体と¹²⁵I 標識 T S H 受容体との相互作用」、Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism 1999; 84(10): 3792-3802.

【0 0 0 6】

患者のリンパ球に由来する T S H 受容体に対するヒトモノクローナル抗体が、例えば、競合結合測定法において T S H の代わりとなるもの等、グレーブス病の病原の理解と、T S H 受容体抗体を測定する新しい方法の開発とによって価値のある試薬であることは長年に渡って認識されてきた。更に、患者の血清の T S H 受容体抗体は通常、強力な甲状腺刺激物質 (T S H アゴニスト) であるため、ヒトモノクローナル T S H 受容体抗体を刺激す

10

20

30

40

50

ることは、TSH受容体を含む組織（例えば、甲状腺組織又は甲状腺癌組織）が刺激を必要とする時の *in vivo*での応用にとって価値がある。更に、一部の患者の血清のTSH受容体抗体は強力なTSHアンタゴニスト（抗体を遮断する）であるため、TSHアンタゴニストであるヒトモノクローナルTSH受容体抗体は、TSH受容体を含む組織（例えば、甲状腺組織又は甲状腺癌組織）が不活性化を必要とする時、或いは、TSH、TSH受容体抗体、又はその他の刺激物質に反応しないようにするべきである時、*in vivo*での応用にとって価値がある。

【0007】

更に、このような *in vitro*及び/又は *in vivo*でのヒトモノクローナルTSH受容体抗体の主要な利点の一つは、抗体を操作できる相対的な容易さであることも認識されている。例えば、TSHアゴニスト又はアンタゴニスト活性の度合いを含む、親和性及び生物学的特徴といった特徴を変更するための、モノクローナル抗体のTSH受容体結合領域の操作である。更に、モノクローナル抗体は、*in vivo*においてTSHよりも遙かに長い半減期を有しており、これは特定の *in vivo*での応用において大きな利点となり得る。更に、抗体の半減期は、容易に操作可能であり、例えば、抗体のFab断片は、完全なIgGよりも遙かに短い半減期を有する。こうしたTSH受容体抗体の一般的な特性については、B Rees Smith, SM McLachlan, J Furmaniak、「チロトロピン受容体に対する自己抗体」、*Endocrine Reviews* 1988; 9: 106-121と、B Rees Smith, KJ Dorrington, DS Munro、「長時間作用性甲状腺刺激物質 G-グロブリンサブユニットの甲状腺刺激特性」、*Biochimica et Biophysica Acta* 1969; 192: 277-285と、KJ Dorrington, DS Munro、「長時間作用性甲状腺刺激物質」、*Clinical Pharmacology and Therapeutics* 1966; 7: 788-806とのような刊行物において説明されている。

【0008】

ヒトモノクローナルTSH受容体抗体の更なる利点は、新型のTSH受容体抗体結合部位を特定及び提供する使用法にある。例えば、TSH受容体と結合するヒトモノクローナルTSH受容体抗体の領域に対する抗体の生成によるものである。このように生成された抗イディオタイプ抗体の一部は、TSH受容体抗体と、TSHと、関連化合物とのアッセイのための新しいリガンドとしての可能性を有する。更には、TSH受容体抗体と、TSHと、関連化合物との作用を調整するための *in vivo*での有効な作用物質となり得る。

【0009】

モノクローナル抗体を使用して、新型の抗体結合部位を特定及び提供するその他の方法は、周知である。例えば、JC Scott及びGP Smith、「エピトープライブラリによるペプチドリガンドの探索」、*Science* 1990; 249(4967): 386-390と、MA Myers, JM Davis, JC Tong, J Whisstock, M Scealy, IR MacKay, MJ Rowley、「ペプチドファージディスプレイ及び分子モデリングによって特定された糖尿病自己抗原GAD₆₅での配座エピトープ」、*Journal of Immunology* 2000; 165: 3830-3838と、によって説明されるような、ファージディスプレイランダムペプチドライブラリの抗体スクリーニングによるものである。非ペプチド化合物及び非ペプチド化合物のライブラリの抗体スクリーニングも実行可能である。

【0010】

こうした手順を使用して特定及び提供された新型のTSH受容体抗体結合部位は、更に、TSH受容体抗体と、TSHと、関連化合物とのアッセイにおける新しいリガンドとして有用となり得る。更には、TSH受容体抗体と、TSHと、関連化合物との作用を調整するための *in vivo*での有効な作用物質となり得る。

【0011】

ヒトモノクローナルTSH受容体抗体の潜在的価値を考慮して、こうした抗体を生成するために、長年に渡って多大な努力がなされてきた（例えば、B Rees Smith, SM McLachlan, J Furmaniak、「チロトロピン受容体に対する自己抗体」、*Endocrine Reviews* 1988; 9: 106-121参照）。しかしながら、現在まで、こうした努力は不成功に終わっている（

10

20

30

40

50

例えば、SM McLachlan, B Rapoport、「TSH受容体に対するモノクローナルヒト自己抗体 聖杯とそれを探す理由」、Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism 1996; 81: 3152-3154、及びJHW van der Heijden, TWA de Bruin, KAFM Gludemans, J de Kruif, JP Banga, T Logtenberg、「グレープス病のチロトロピン受容体に対するヒトモノクローナル自己抗体を取得するための半合成ライブラリアプローチの限界」、Clinical and Experimental Immunology 1999; 118: 205-212参照)。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0012】

本発明の目的は、TSH受容体自己抗体のTSH受容体との相互作用に相当する形でTSH受容体との相互作用が可能なTSH受容体の結合対象を提供することであり、特に、本発明の目的は、甲状腺機能亢進グレープス病患者の血清においてTSH受容体抗体との間で見られるようなものに相当するTSH受容体との相互作用を発現する、TSH受容体に対するヒトモノクローナル抗体を提供すること、及び、その組み換え調製物を提供することである。ヒトモノクローナルTSH受容体抗体を生成する大きな困難は、本明細書で説明する本発明において克服されている。特に、甲状腺機能亢進グレープス病患者の血清において見られる自己抗体の特徴を備えたヒトモノクローナルTSH受容体抗体の生成の成功について説明する。我々が生成したヒトTSH受容体モノクローナル抗体(本明細書において、hMAb TSHR1として説明される)は、TSH受容体と結合する標識TSHを少量の抗体が阻害し、少量が強力な甲状腺刺激物質として機能するような形で、高い親和性でTSH受容体と結合する。抗体のFab断片と組み換えFab調製物とは、同様に効果的な甲状腺刺激物質であり、完全なIgGとして結合する標識TSHの阻害物質である。モノクローナルFab及び/又は完全なIgGは、¹²⁵I又はビオチンにより標識可能であり、TSH受容体と結合することが証明できる。こうした結合は、患者血清のTSH受容体自己抗体によって阻害される。

【課題を解決するための手段】

【0013】

本発明は、したがって、TSH受容体の結合対象を提供し、結合対象は、TSH受容体と反応するヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体、或いはその一つ以上の断片を含むか、或いは、これらに由来する。

【0014】

特に、本発明は、TSH受容体の結合対象を提供し、結合対象は、TSH受容体と反応するヒトモノクローナル抗体、又はその一つ以上の断片を含むか、或いは、これらに由来する。

【0015】

特に、本発明は、TSH受容体の結合対象を提供し、結合対象は、TSH受容体と反応するヒト組み換え抗体、又はその一つ以上の断片を含むか、或いは、これらに由来する。

【0016】

特に、本発明は、TSH受容体と反応するヒトモノクローナル抗体、又はその一つ以上の断片を提供する。

【0017】

特に、本発明は、TSH受容体と反応するヒト組み換え抗体、又はその一つ以上の断片を提供する。特に、本発明は、TSH受容体と反応するヒト組み換え抗体の一つ以上の断片を提供する。

【0018】

本発明による結合対象、及び特に、本発明によるTSH受容体と反応するヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体は、更に、TSH受容体と結合するTSHを阻害する能力、及び/又はTSH受容体を刺激する能力によって特徴付けることが可能であり、その両方は、グレープス病患者から取得した血清に存在するTSH受容体自己抗体の阻害及び刺激特性のそれぞれに相当すると考えられる。

【0019】

更に具体的には、本発明による結合対象、及び特に、本発明によるヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体は、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約15単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約30単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約60単位、又は更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約120単位の、TSH受容体と結合するTSHに対する阻害活性、或いは、こうしたモノクローナル抗体又は組み換え抗体の一つ以上の断片によって特徴付けることが可能である。

【0020】

更に具体的には、本発明による結合対象、及び特に、本発明によるヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体は、更に、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約30単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約60単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約120単位、又は更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約240単位の、TSH受容体を発現する細胞によるcAMP生成に対する刺激活性、或いは、こうしたモノクローナル抗体又は組み換え抗体の一つ以上の断片によって特徴付けることが可能である。

【0021】

本発明の好適な実施形態において、本発明による結合対象、及び特に、本発明によるヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体は、

(i) 1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約15単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約30単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約60単位、又は更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約120単位の、TSH受容体と結合するTSHに対する阻害活性、及び、

(ii) 1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約30単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約60単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約120単位、又は更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約240単位の、TSH受容体を発現する細胞によるcAMP生成に対する刺激活性、

或いは、こうしたモノクローナル抗体又は組み換え抗体の一つ以上の断片によって特徴付けることが可能である。

【0022】

TSH受容体と反応するモノクローナル抗体又は組み換え抗体の一つ以上の断片、特に例えば、TSH受容体と反応するモノクローナル抗体又は組み換え抗体の一つ以上のFab断片を、本発明による結合対象が含むか、或いはこれらに由来する場合、こうした結合対象は、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約30単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約60単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約120単位、又は更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約240単位の、TSH受容体と結合するTSHに対する阻害活性によって特徴付け可能であることが好ましい。

【0023】

更に、TSH受容体と反応するモノクローナル抗体又は組み換え抗体の一つ以上の断片、特に例えば、TSH受容体と反応するモノクローナル抗体又は組み換え抗体の一つ以上のFab断片を、本発明による結合対象が含むか、或いはこれらに由来する場合、こうした結合対象は、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約50単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約100単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約200単位

10

20

30

40

50

、又は更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 4 0 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性によって特徴付け可能であることが好ましい。

【 0 0 2 4 】

更に、T S H 受容体と反応するモノクローナル抗体又は組み換え抗体の一つ以上の断片、特に例えば、T S H 受容体と反応するモノクローナル抗体又は組み換え抗体の一つ以上の F a b 断片を、本発明による結合対象が含むか、或いはこれらに由来する場合、こうした結合対象は、

(i) 1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位、更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 6 0 単位、更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位、又は更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、及び、

(i i) 1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 5 0 単位、更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 0 0 単位、更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 0 0 単位、又は更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 4 0 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、によって特徴付け可能であることが好ましい。

【 0 0 2 5 】

好適な場合において、本発明は、T S H 受容体の結合対象（通常は、ヒトモノクローナル抗体）を提供し、結合対象は、好ましくは T S H 受容体を刺激するように、T S H 受容体と結合可能であり、S E Q I D N O . 1 に示したような V_H ドメインと、S E Q I D N O . 2、S E Q I D N O . 3、及び S E Q I D N O . 4 から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上の V_H C D R を含む V_H ドメインとによって構成されたグループから選択された抗体 V_H ドメインを含む。

【 0 0 2 6 】

本発明の第一の実施形態では、したがって、T S H 受容体の結合対象（通常は、ヒトモノクローナル抗体）が提供され、結合対象は、好ましくは T S H 受容体を刺激するように、T S H 受容体と結合可能であり、S E Q I D N O . 1 に示したような抗体 V_H ドメインを含む。

【 0 0 2 7 】

本発明の第二の実施形態では、T S H 受容体の結合対象（通常は、ヒトモノクローナル抗体）が提供され、結合対象は、好ましくは T S H 受容体を刺激するように、T S H 受容体と結合可能であり、S E Q I D N O . 2、S E Q I D N O . 3、及び S E Q I D N O . 4 から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上の V_H C D R を含む抗体 V_H ドメインを含む。

【 0 0 2 8 】

本発明による結合対象は、抗体 V_L ドメインが存在しない状態で、実質的に上記のような抗体 V_H ドメインを含むことが可能であると理解されよう。単一の免疫グロブリンドメイン、特に V_H ドメインが、特異的な形で標的抗原に結合できることは公知である。代替として、本発明による結合対象は、この技術で周知の手法を利用して、T S H 受容体のための V_H 及び V_L ドメインを共に含む抗体結合部位を提供するために、抗体 V_L ドメインと対を成す抗体 V_H ドメインを含むことができる (Biochim. Biophys. Acta, 192 (1969) 277-285; Proc. Natl. Acad. Sci. USA, Vol. 89, pp 10026-10030, November 1992)。

【 0 0 2 9 】

好適な場合においては、しかしながら、本発明は、T S H 受容体の結合対象を提供し、結合対象は、好ましくは T S H 受容体を刺激するように、T S H 受容体と結合可能であり、

S E Q I D N O . 1 に示したような V_H ドメインと、S E Q I D N O . 2、S

10

20

30

40

50

SEQ ID NO. 3、及びSEQ ID NO. 4から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上のV_H CDRを含むV_Hドメインと、

によって構成されたグループから選択された抗体V_Hドメイン、及び/又は、

SEQ ID NO. 6に示したようなV_Lドメインと、SEQ ID NO. 7、SEQ ID NO. 8、及びSEQ ID NO. 9から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上のV_L CDRを含むV_Lドメインと、

によって構成されたグループから選択された抗体V_Lドメインを含む。

【0030】

本発明によれば、実質的に上記のような結合対象は、実質的に上記のような抗体V_Lドメインと対を成す実質的に上記のような抗体V_Hドメインを含み、TSH受容体のためのV_H及びV_Lドメインを共に含む抗体結合部位を提供することが好適となる場合があり、但し、更に説明するように、抗体V_Hドメイン又は抗体V_Lドメインは、TSH受容体を結合するために独立して使用してよい。したがって、実質的に上記のような結合対象は、抗体V_Lドメインが存在しない状態で、実質的に上記のような抗体V_Hドメインを含むことができる。更に、したがって、実質的に上記のような結合対象は、抗体V_Hドメインが存在しない状態で、実質的に上記のような抗体V_Lドメインを含むことができる。代替として、実質的に上記のような結合対象は、実質的に上記のような抗体V_Lドメインと対を成す抗体V_Hドメインを含み、TSH受容体のためのV_H及びV_Lドメインを共に含む抗体結合部位を提供できる。

【0031】

本発明による好適な実施形態は、したがって、SEQ ID NO. 6に示したような抗体V_Lドメインと対を成すSEQ ID NO. 1に示したような抗体V_Hドメインを含む実質的に上記のような結合対象を含み、TSH受容体のためのこうしたV_H及びV_Lドメインを共に含む抗体結合部位を提供できる。

【0032】

更に、本発明によれば、実質的に上記のようなV_Hドメインは、本明細書で具体的に説明したもの以外のV_Lドメインと対を成してもよいと予想される。更に、本発明によれば、実質的に上記のようなV_Lドメインは、本明細書で具体的に説明したもの以外のV_Hドメインと対を成してもよいと予想される。

【0033】

本発明の更なる実施形態によれば、TSH受容体のために実質的に上記のような結合対象が提供され、結合対象は、TSH受容体を刺激するように、TSH受容体と結合可能であり、

SEQ ID NO. 2、SEQ ID NO. 3、及びSEQ ID NO. 4から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上のV_H CDRを含むV_Hドメイン

を含む抗体V_Hドメイン、及び/又は、

SEQ ID NO. 7、SEQ ID NO. 8、及びSEQ ID NO. 9から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上のV_L CDRを含むV_Lドメイン、

を含む抗体V_Lドメイン、を含むことができる。

【0034】

上で参照した一つ以上のCDRは、上記のV_H及びV_Lドメインから取りだし、適切なフレームワークに組み込んでよい。例えば、実質的に上記のような一つ以上のCDRのアミノ酸配列は、本明細書で具体的に開示するhMAb TSHR1とは異なる抗体のフレームワーク領域に組み込んでよく、こうした抗体は、これにより、一つ以上のCDRを組み込み、TSH受容体との結合が可能となり、好ましくは、実質的に上記のようなTSH受容体を刺激する。代替として、本発明は、実質的に上記のようなTSH受容体を刺激するようにTSH受容体と結合可能で、本明細書で具体的に説明されるような一つ以上のCDRに代表されるようなアミノ酸の一次構造配座を、随意的に更なるアミノ酸と共に含むポリペプチドを提供してよく、更なるアミノ酸は、本明細書で説明するよう一つ以上のCDRのTSH受容体に対する結合親和性を強化してよく、或いは、ポリペプチドのTSH

10

20

30

40

50

受容体に対する結合特性に作用する役割を実質的に有していなくてもよい。

【0035】

本発明は、更に、本明細書で説明する特定のヒトモノクローナル抗体と、 V_H ドメインと、CDRと、本明細書で説明するポリペプチドとの変異体、類似体、誘導体、及び断片を包含し、変異体、類似体、誘導体、及び断片は、実質的に上記のようなTSH受容体と相互作用する（例えば、TSH受容体を刺激する等の）能力を保持する。

【0036】

「変異体」、「類似体」、「誘導体」、及び「断片」という用語は、本明細書での使用において、SEQ ID NO. 1に示したような V_H ドメイン及びSEQ ID NO. 6に示したような V_L ドメインを有するヒトモノクローナル抗体と本質的に同じ生物学的機能又は活性を、特にTSH受容体に対するその結合特性に関して保持する抗体、抗体断片、又はポリペプチドとして特徴付けることができる。適切な場合、変異体、類似体、誘導体、及び断片と、本明細書で説明するような断片の変異体、類似体、及び誘導体とは、SEQ ID NO. 1に示したような V_H ドメイン及びSEQ ID NO. 6に示したような V_L ドメインを有するヒトモノクローナル抗体の数個又は少数（5乃至10個、1乃至5個、又は1乃至3個）のアミノ酸残基に、任意の組み合わせで、置換、欠失、又は付加が生じた、アミノ酸の一次構造配座を有する。これらの中で特に好適なものは、SEQ ID NO. 1に示したような V_H ドメイン及びSEQ ID NO. 6に示したような V_L ドメインを有するヒトモノクローナル抗体の生物学的活性又は機能を改変しない、或いは実質的に改変しない、サイレント置換、付加、及び欠失である。保守的置換は、以下で更に詳細に説明するように、好適となる可能性がある。

【0037】

更に詳しくは、本発明によるSEQ ID NO. 1に示したような V_H ドメイン及びSEQ ID NO. 6に示したような V_L ドメインを有するヒトモノクローナル抗体の変異体、類似体、又は誘導体は、一つ以上のアミノ酸残基が保存又は非保存アミノ酸残基（好ましくは保存アミノ酸残基）と置換されたもの、或いは、一つ以上のアミノ酸残基が置換基グループ又はその他を含むものにしてよい。こうした変異体、誘導体、及び類似体は、本明細書の教示から当業者の範囲内に入ると考えられる。

【0038】

最も一般的には、変異体、類似体、又は誘導体は、保守的アミノ酸置換によって、SEQ ID NO. 1に示したような V_H ドメイン及びSEQ ID NO. 6に示したような V_L ドメインを有する基準ヒトモノクローナル抗体から変化するものである。こうした置換は、一定のアミノ酸を同様の特性である別のアミノ酸によって置換するものである。保守的置換として一般に見られるものは、脂肪族アミノ酸A、V、L、及びI間と、水酸残基S及びT間と、酸性残基D及びE間と、アミド残基N及びO間と、塩基残基K及びR間と、芳香族残基F及びY間とでの相互の交換である。

【0039】

本明細書での使用において、断片という用語は、特に、具体的に本明細書で説明するような抗体の断片に関連し、本発明の重要な態様を形成すると理解されよう。これにより、本発明によって提供されるようなヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体は、以下の断片のいずれかとして提供され得る：(i) V_L 、 V_H 、 C_L 、及び C_H1 ドメインで構成されるFab断片、(ii) V_H 及び C_H1 ドメインで構成されるFd断片、(iii) V_L 及び V_H ドメインで構成されるFv断片、(iv) V_H ドメインで構成されるdAb断片、(v) 分離CDR領域、(vi) 二つの連結Fab断片を含む二価の断片である、F(ab')₂断片、及び(vii) V_H ドメイン及び V_L ドメインが二ドメインを関連付けて抗原結合部位を形成可能なペプチドリンカによって連結される、一本鎖Fv分子(scFv)。

【0040】

代替として、本発明によるヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体は、完全なIgG抗体を含んでよく、これにより、抗体は可変及び定常領域を含む。

【0041】

本発明は、更に、TSH受容体との結合について、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象（通常は、ヒトモノクローナル抗体）との競合が可能で、TSH受容体と結合できる更なる結合対象を提供し、更なる結合対象は、TSHを含まない。好ましくは、この更なる結合対象は、TSH受容体のエピトープ領域のための結合部位を有し、TSH受容体との結合について、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象（通常は、ヒトモノクローナル抗体）との競合が可能で、更なる抗体を含んでよい。こうした適切な更なる結合対象は、この技術で公知の手法でのTSH受容体によるマウスの免疫付与を利用して、好ましくは実質的に実施例において説明するような手法によって生成可能な、マウスモノクローナル抗体を含むことができる。

10

【0042】

本発明は、更に、TSH受容体と反応するヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体、或いはその一つ以上の断片を含むことが可能な、TSH受容体と結合できる更なる結合対象を提供してよい。特に、この更なる結合対象は、TSH受容体のエピトープ領域のための結合部位を有する更なる抗体を含んでよく、更なる抗体は、TSH受容体と結合可能であり、TSH受容体との結合について、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象（通常は、ヒトモノクローナル抗体）との競合が可能である。適切な場合、こうした更なる結合対象は、TSH受容体との相互作用について、実質的に本明細書で説明するような結合対象（hMAb TSHR1等）と競合可能なTSH受容体の更なる結合対象が得られるように、スポット突然変異又はその他の適切な突然変異生成手法によって、本明細書で説明するような特定の結合対象、hMAb TSHR1から誘導可能である。

20

【0043】

好ましくは、TSH受容体の更なる結合対象は、モノクローナル抗体又は組み換え抗体を含むことが可能であり、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約15単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約30単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約60単位、又は更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約120単位の、TSH受容体と結合するTSHに対する阻害活性、或いは、抗体の一つ以上の断片によって特徴付けることが可能である。本発明によるこうした更なる結合対象は、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約30単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約60単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約120単位、又は更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約240単位の、TSH受容体を発現する細胞によるcAMP生成に対する刺激活性、或いは、抗体の一つ以上の断片によって特徴付け可能であることも好適となり得る。

30

【0044】

本発明のこうした更なる結合対象は、

(i) 1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約15単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約30単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約60単位、又は更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約120単位の、TSH受容体と結合するTSHに対する阻害活性、及び

40

(ii) 1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約30単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約60単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約120単位、又は更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC90/672少なくとも約240単位の、TSH受容体を発現する細胞によるcAMP生成に対する刺激活性、

或いは、抗体の一つ以上の断片によって特徴付け可能であることも更に好適となり得る。

【0045】

50

本発明による更なる結合対象を提供する好適なマウスモノクローナル抗体は、実施例に関連して調製され、図9乃至12及び配列リスト19乃至38に例示されるようなアミノ酸及びポリヌクレオチド配列を有する。本発明によれば、したがって、TSH受容体の更なる結合対象（通常、マウスモノクローナル抗体）が提供され、更なる結合対象は、SEQ ID NO. 19に示したような抗体V_Hドメインを含む。

【0046】

本発明で提供されるような更なる結合対象は、更に、SEQ ID NO. 20、SEQ ID NO. 21、及びSEQ ID NO. 22から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上のV_H CDRを含む抗体V_Hドメインを含むものとして特徴付けできる。

【0047】

本発明による更なる結合対象は、抗体V_Lドメインが存在しない状態で、実質的に上記のような抗体V_Hドメインを含むことが可能であると理解されよう。単一の免疫グロブリンドメイン、特にV_Hドメインが、特異的な形で標的抗原に結合できることは公知である。代替として、本発明による更なる結合対象は、この技術で周知の手法を利用して、TSH受容体のためのV_H及びV_Lドメインを共に含む抗体結合部位を提供するために、抗体V_Lドメインと対を成す抗体V_Hドメインを含むことができる（Biochim. Biophys. Acta, 192 (1969) 277-285; Proc. Natl. Acad. Sci. USA, Vol. 89, pp 10026-10030, November 1992）。

【0048】

好適な場合においては、しかしながら、本発明は、TSH受容体の更なる結合対象を提供し、結合対象は、

SEQ ID NO. 19に示したようなV_Hドメインと、SEQ ID NO. 20、SEQ ID NO. 21、及びSEQ ID NO. 22から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上のV_H CDRを含むV_Hドメインと、

によって構成されたグループから選択された抗体V_Hドメイン、及び/又は、

SEQ ID NO. 24に示したようなV_Lドメインと、SEQ ID NO. 25、SEQ ID NO. 26、及びSEQ ID NO. 27から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上のV_L CDRを含むV_Lドメインと、

によって構成されたグループから選択された抗体V_Lドメインを含む。

【0049】

本発明によれば、実質的に上記のような更なる結合対象は、実質的に上記のような抗体V_Lドメインと対を成す実質的に上記のような抗体V_Hドメインを含み、TSH受容体のためのV_H及びV_Lドメインを共に含む抗体結合部位を提供することが好適となる場合があり、但し、更に説明するように、抗体V_Hドメイン又は抗体V_Lドメインは、TSH受容体を結合するために独立して使用してよい。したがって、実質的に上記のような更なる結合対象は、抗体V_Lドメインが存在しない状態で、実質的に上記のような抗体V_Hドメインを含むことができると理解されよう。更に、したがって、実質的に上記のような更なる結合対象は、抗体V_Hドメインが存在しない状態で、実質的に上記のような抗体V_Lドメインを含むことができると理解されよう。代替として、実質的に上記のような更なる結合対象は、実質的に上記のような抗体V_Lドメインと対を成す抗体V_Hドメインを含み、TSH受容体のためのV_H及びV_Lドメインを共に含む抗体結合部位を提供できる。

【0050】

本発明による好適な実施形態は、したがって、SEQ ID NO. 24に示したような抗体V_Lドメインと対を成すSEQ ID NO. 19に示したような抗体V_Hドメインを含む実質的に上記のような更なる結合対象を含み、TSH受容体のためのこうしたV_H及びV_Lドメインを共に含む、抗体結合部位を提供できる。

【0051】

更に、本発明によれば、実質的に上記のようなV_Hドメインは、本明細書で具体的に説明したもの以外のV_Lドメインと対を成してもよいと予想される。更に、本発明によれば、実質的に上記のようなV_Lドメインは、本明細書で具体的に説明したもの以外のV_Hドメ

10

20

30

40

50

インと対を成してもよいと予想される。

【0052】

本発明の更なる実施形態によれば、TSH受容体のために実質的に上記のような更なる結合対象が提供され、更なる結合対象は、TSH受容体の刺激を阻害するように、TSH受容体と結合可能であり、

SEQ ID NO. 20、SEQ ID NO. 21、及びSEQ ID NO. 22から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上のV_H CDRを含むV_Hドメインを含む抗体V_Hドメイン、及び/又は、

SEQ ID NO. 25、SEQ ID NO. 26、及びSEQ ID NO. 27から選択されたアミノ酸配列を備えた一つ以上のV_L CDRを含むV_Lドメイン、
を含む抗体V_Lドメイン、を含むことができる。

10

【0053】

上で参照した一つ以上のCDRは、上記のV_H及びV_Lドメインから取りだし、適切なフレームワークに組み込んでよい。例えば、実質的に上記のような一つ以上のCDRのアミノ酸配列は、本明細書で具体的に開示する9D33とは異なる抗体のフレームワーク領域に組み込んでよく、こうした抗体は、これにより、一つ以上のCDRを組み込み、TSH受容体との結合が可能となる。代替として、本発明は、TSH受容体と結合可能で、本明細書で具体的に説明されるような一つ以上のCDRに代表されるようなアミノ酸の一次構造配座を、随意的に更なるアミノ酸と共に含むポリペプチドを提供してよく、更なるアミノ酸は、本明細書で説明するような一つ以上のCDRのTSH受容体に対する結合親和性を強化してよく、或いは、ポリペプチドのTSH受容体に対する結合特性に作用する役割を実質的に有していなくてもよい。

20

【0054】

本明細書での使用において、断片という用語は、特に、具体的に本明細書で説明するような抗体の断片に関連し、本発明の重要な態様を形成すると理解されよう。これにより、本発明による更なる結合対象は、以下の断片のいずれかとして提供され得る：(i) V_L、V_H、C_L、及びC_H1ドメインで構成されるFab断片、(ii) V_H及びC_H1ドメインで構成されるFd断片、(iii) V_L及びV_Hドメインで構成されるFv断片、(iv) V_Hドメインで構成されるdAb断片、(v) 分離CDR領域、(vi) 二つの連結Fab断片を含む二価の断片である、F(ab')₂断片、及び(vii) V_Hドメイン及びV_Lドメインが二ドメインを関連付けて抗原結合部位を形成可能なペプチドリンカによって連結される、一本鎖Fv分子(scFv)。

30

【0055】

代替として、9D33等の本発明によるマウスモノクローナル抗体又は組み換え抗体は、完全なIgG抗体を含んでよく、これにより、抗体は可変及び定常領域を含む。

【0056】

本発明では更に、以下を含むポリヌクレオチドが提供される：

(i) SEQ ID NO. 1、SEQ ID NO. 2、SEQ ID NO. 3、SEQ ID NO. 4、SEQ ID NO. 6、SEQ ID NO. 7、SEQ ID NO. 8、又はSEQ ID NO. 9に示したような、抗体V_Hドメイン、V_Lドメイン、又はCDRのアミノ酸配列を符号化する、SEQ ID NO. 10、SEQ ID NO. 11、SEQ ID NO. 12、SEQ ID NO. 13、SEQ ID NO. 15、SEQ ID NO. 16、SEQ ID NO. 17、又はSEQ ID NO. 18に示したようなヌクレオチド配列、

40

(ii) 実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗原)を符号化するか、或いは、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗原)の抗体V_Hドメイン、V_Lドメイン、又はCDRのアミノ酸配列を符号化する、ヌクレオチド配列、

(iii) 遺伝コードの縮重により、コドン配列において(i)の任意の配列と異なるヌクレオチド配列、

50

(i v) (i) の任意の配列の対立変形物を含むヌクレオチド配列、

(v) (i)、(i i)、(i i i)、又は(i v)の配列のいずれかの断片を含むヌクレオチド配列、及び特に、(i)、(i i)、(i i i)、(i v)、又は(v)の配列のいずれかの断片を含み、実質的に上記のようなヒトモノクローナル抗体の F a b 断片、F d 断片、F v 断片、d A b 断片、分離 C D R 領域、F (a b ') 2 断片、又は s c F v 断片を符号化するヌクレオチド配列、

(v i)ヌクレオチド塩基の突然変異、欠失、又は置換により、(i)の任意の配列と異なり、実質的に上記のような T S H 受容体の結合対象(通常は、ヒトモノクローナル抗体)を符号化するか、或いは、実質的に上記のような T S H 受容体の結合対象(通常は、ヒトモノクローナル抗体)の抗体 V_Hドメイン、V_Lドメイン、又は C D R のアミノ酸配列を符号化するヌクレオチド配列。

10

【 0 0 5 7 】

本発明では更に、以下を含むポリヌクレオチドが提供される：

(i) S E Q I D N O . 1 9、S E Q I D N O . 2 0、S E Q I D N O . 2 1、S E Q I D N O . 2 2、S E Q I D N O . 2 4、S E Q I D N O . 2 5、S E Q I D N O . 2 6、又は S E Q I D N O . 2 7 に示したような、抗体 V_Hドメイン、V_Lドメイン、又は C D R のアミノ酸配列を符号化する、S E Q I D N O . 2 9、S E Q I D N O . 3 0、S E Q I D N O . 3 1、S E Q I D N O . 3 2、S E Q I D N O . 3 4、S E Q I D N O . 3 5、S E Q I D N O . 3 6、又は S E Q I D N O . 3 7 に示したようなヌクレオチド配列、

20

(i i)実質的に上記のような T S H 受容体の更なる結合対象(通常、マウスモノクローナル抗原)を符号化するか、或いは、実質的に上記のような T S H 受容体の更なる結合対象(通常、マウスモノクローナル抗原)の抗体 V_Hドメイン、V_Lドメイン、又は C D R のアミノ酸配列を符号化する、ヌクレオチド配列、

(i i i)遺伝コードの縮重により、コドン配列において(i)の任意の配列と異なるヌクレオチド配列、

(i v) (i) の任意の配列の対立変形物を含むヌクレオチド配列、

(v) (i)、(i i)、(i i i)、又は(i v)の配列のいずれかの断片を含むヌクレオチド配列、及び特に、(i)、(i i)、(i i i)、(i v)、又は(v)の配列のいずれかの断片を含み、実質的に上記のようなマウスモノクローナル抗体の F a b 断片、F d 断片、F v 断片、d A b 断片、分離 C D R 領域、F (a b ') 2 断片、又は s c F v 断片を符号化するヌクレオチド配列、

30

(v i)ヌクレオチド塩基の突然変異、欠失、又は置換により、(i)の任意の配列と異なり、実質的に上記のような T S H 受容体の更なる結合対象(通常は、マウスモノクローナル抗体)を符号化するか、或いは、実質的に上記のような T S H 受容体の更なる結合対象(通常は、マウスモノクローナル抗体)の抗体 V_Hドメイン、V_Lドメイン、又は C D R のアミノ酸配列を符号化するヌクレオチド配列。

【 0 0 5 8 】

本発明による変形ポリヌクレオチドは、適切な場合、その全長に渡って(i)の任意のポリヌクレオチド配列と少なくとも 7 0 % 一致しており、極めて好適なものは、その全長に渡って(i)の任意のポリヌクレオチド配列と少なくとも 8 0 % 一致する領域を含むポリヌクレオチドであり、その全長に渡って(i)の任意のポリヌクレオチド配列と少なくとも 9 0 % 一致するポリヌクレオチドが特に好適であり、こうした特に好適なポリヌクレオチドのうち、少なくとも 9 5 % 一致するものは、とりわけ好適である。

40

【 0 0 5 9 】

本発明は、更に、実質的に上記のようなポリヌクレオチドを運び、宿主生物のゲノムにポリヌクレオチドを導入可能な生物学的機能ベクタ系を提供する。

【 0 0 6 0 】

本発明は、更に、本発明のポリヌクレオチドにより形質転換された宿主細胞と、組み換え手法による本発明の T S H 受容体の結合対象の生成とに関する。宿主細胞は、ポリヌク

50

レオチドを組み込み、本発明の T S H 受容体の結合対象を発現するように遺伝子操作可能である。

【 0 0 6 1 】

本発明によるヒトモノクローナル抗体、h M A b T S H R 1 のアミノ酸配列、及びそれを符号化するヌクレオチド配列と、本発明による更なる結合対象を表すマウスモノクローナル抗体、9 D 3 3 のアミノ酸配列、及びそれを符号化するヌクレオチド配列とは、下で説明する配列リストに記載されており、次のように指定できる。

【 0 0 6 2 】

h M A b T S H R 1 について：

アミノ酸配列

SEQ ID NO . 1	V _H	
SEQ ID NO . 2	V _H C D R I	
SEQ ID NO . 3	V _H C D R I I	
SEQ ID NO . 4	V _H C D R I I I	
SEQ ID NO . 5	重鎖可変及び隣接定常領域	
SEQ ID NO . 6	V _L	
SEQ ID NO . 7	V _L C D R I	
SEQ ID NO . 8	V _L C D R I I	
SEQ ID NO . 9	V _L C D R I I I	

10

ヌクレオチド配列

SEQ ID NO . 1 0	V _H	
SEQ ID NO . 1 1	V _H C D R I	
SEQ ID NO . 1 2	V _H C D R I I	
SEQ ID NO . 1 3	V _H C D R I I I	
SEQ ID NO . 1 4	重鎖可変及び隣接定常領域	
SEQ ID NO . 1 5	V _L	
SEQ ID NO . 1 6	V _L C D R I	
SEQ ID NO . 1 7	V _L C D R I I	
SEQ ID NO . 1 8	V _L C D R I I I	

20

9 D 3 3 について：

アミノ酸配列

SEQ ID NO . 1 9	V _H	
SEQ ID NO . 2 0	V _H C D R I	
SEQ ID NO . 2 1	V _H C D R I I	
SEQ ID NO . 2 2	V _H C D R I I I	
SEQ ID NO . 2 3	重鎖可変及び隣接定常領域	
SEQ ID NO . 2 4	V _L	
SEQ ID NO . 2 5	V _L C D R I	
SEQ ID NO . 2 6	V _L C D R I I	
SEQ ID NO . 2 7	V _L C D R I I I	
SEQ ID NO . 2 8	軽鎖可変及び隣接定常領域	

30

ヌクレオチド配列

SEQ ID NO . 2 9	V _H	
SEQ ID NO . 3 0	V _H C D R I	
SEQ ID NO . 3 1	V _H C D R I I	
SEQ ID NO . 3 2	V _H C D R I I I	
SEQ ID NO . 3 3	重鎖可変及び隣接定常領域	
SEQ ID NO . 3 4	V _L	
SEQ ID NO . 3 5	V _L C D R I	
SEQ ID NO . 3 6	V _L C D R I I	

40

50

SEQ ID NO. 37 V_LCDRIII

SEQ ID NO. 38 軽鎖可変及び隣接定常領域

hMa b TSHR1 についての上記配列は、更に、次の図4、5、6、及び7を参照して確認できる。

【0063】

図4は、以下と共に、hMa b TSHR1 重鎖ヌクレオチド配列を、隣接定常領域と併せて示す図

図4aは、ヌクレオチド配列自体を記載する図

【0064】

図4bは、PCRプライマ、CDRI、CDRII、CDRIII、及び定常領域を注記したヌクレオチド配列を記載する図

図5は、以下と共に、hMa b TSHR1 重鎖アミノ酸配列を、隣接定常領域と併せて示す図

図5aは、アミノ酸配列自体を記載する図

【0065】

図5bは、CDRI、CDRII、CDRIII、及び定常領域を注記したアミノ酸配列を記載する図

図6は、以下と共に、hMa b TSHR1 軽鎖ヌクレオチド配列を示す図

図6aは、ヌクレオチド配列自体を記載する図

【0066】

図6bは、PCRプライマ、CDRI、CDRII、及びCDRIII領域を注記したヌクレオチド配列を記載する図

図7は、以下と共に、hMa b TSHR1 軽鎖アミノ酸配列を示す図

図7aは、アミノ酸配列自体を記載する図

【0067】

図7bは、CDRI、CDRII、及びCDRIII領域を注記したアミノ酸配列を記載する図

【0068】

上記から、hMa b TSHR1のV_H鎖について、図4bに図示したようなCDRI、CDRII、及びCDRIII領域のヌクレオチド配列は、それぞれSEQ ID NO. 11、12、及び13に図示したV_HCDRI、V_HCDRII、及びV_HCDRIII配列に対応し、図5bに図示したようなCDRI、CDRII、及びCDRIII領域のアミノ酸配列は、それぞれSEQ ID NO. 2、3、及び4に図示したV_HCDRI、V_HCDRII、及びV_HCDRIII配列に対応すると理解されよう。更に、上記から、hMa b TSHR1のV_L鎖について、図6bに図示したようなCDRI、CDRII、及びCDRIII領域のヌクレオチド配列は、それぞれSEQ ID NO. 16、17、及び18に図示したV_LCDRI、V_LCDRII、及びV_LCDRIII配列に対応し、図7bに図示したようなCDRI、CDRII、及びCDRIII領域のアミノ酸配列は、それぞれSEQ ID NO. 7、8、及び9に図示したV_LCDRI、V_LCDRII、及びV_LCDRIII配列に対応すると理解されよう。

【0069】

(この技術で公知の手法により決定された) hMa b TSHR1 Fabの結晶構造の分析により、縮重したPCRプライマを使用して決定されたHC及びLCヌクレオチド配列の精緻化が可能となった。特に、ヌクレオチド115乃至120に関するHC配列決定のアーチファクトが特定された。配列決定では、c a c g t g (アミノ酸His Valへ転写)を示したが、結晶構造では、アミノ酸Gln Leu (c a g c t gとなる塩基に対応)を、添付図面及び配列リストに示す精緻化された配列と共に示した。結晶構造分析は、特に縮重PCRプライマ領域において、HC及びLC由来アミノ酸配列の精緻化も可能にした。LCの場合、aa2は、RT-PCRではProとされたが、結晶構造からはThrとなった。HCの場合、aa2は、RT-PCRではMetとされたが、結晶

10

20

30

40

50

構造からは V a 1 となった。同じく、こうした精緻化配列は、添付図面及び配列リストに示している。

【0070】

9 D 3 3 についての上記配列は、更に、次の図 9、10、11、及び 12 を参照して確認できる。

図 9 は、以下と共に、9 D 3 3 重鎖ヌクレオチド配列を、隣接定常領域と併せて示す図

図 9 a は、ヌクレオチド配列自体を記載する図

【0071】

図 9 b は、PCR プライマ、CDRI、CDRII、CDRIII、及び定常領域を注記したヌクレオチド配列を記載する図

図 10 は、以下と共に、9 D 3 3 重鎖アミノ酸配列を、隣接定常領域と併せて示す図

図 10 a は、アミノ酸配列自体を記載する図

【0072】

図 10 b は、CDRI、CDRII、CDRIII、及び定常領域を注記したアミノ酸配列を記載する図

図 11 は、以下と共に、9 D 3 3 軽鎖ヌクレオチド配列を示す図

図 11 a は、ヌクレオチド配列自体を記載する図

【0073】

図 11 b は、PCR プライマ、CDRI、CDRII、CDRIII、及び定常領域を注記したヌクレオチド配列を記載する図

図 12 は、以下と共に、9 D 3 3 軽鎖アミノ酸配列を示す図

図 12 a は、アミノ酸配列自体を記載する図

【0074】

図 12 b は、CDRI、CDRII、CDRIII、及び定常領域を注記したアミノ酸配列を記載する図

【0075】

上記から、9 D 3 3 の V_H 鎖について、図 9 b に図示したような CDRI、CDRII、及び CDRIII 領域のヌクレオチド配列は、それぞれ SEQ ID NO. 30、31、及び 32 に図示した V_HCDRI、V_HCDRII、及び V_HCDRIII 配列に対応し、図 10 b に図示したような CDRI、CDRII、及び CDRIII 領域のアミノ酸配列は、それぞれ SEQ ID NO. 20、21、及び 22 に図示した V_HCDRI、V_HCDRII、及び V_HCDRIII 配列に対応すると理解されよう。更に、上記から、9 D 3 3 の V_L 鎖について、図 11 b に図示したような CDRI、CDRII、及び CDRIII 領域のヌクレオチド配列は、それぞれ SEQ ID NO. 35、36、及び 37 に図示した V_LCDRI、V_LCDRII、及び V_LCDRIII 配列に対応し、図 12 b に図示したような CDRI、CDRII、及び CDRIII 領域のアミノ酸配列は、それぞれ SEQ ID NO. 25、26、及び 27 に図示した V_LCDRI、V_LCDRII、及び V_LCDRIII 配列に対応すると理解されよう。

【0076】

本発明は、更に、実質的に上記のような TSH 受容体に対するヒトモノクローナル抗体を提供するプロセスを提供し、プロセスは、

(i) 対象者からのリンパ球ソースを提供するステップを備え、対象者は、TSH 受容体と結合する TSH の阻害に関して、血清 1 mL 当たり NIBSC 90 / 672 約 0.04 単位より大きな TSH 受容体抗体活性を有し、更に、

(ii) (i) の当該リンパ球ソースからリンパ球を分離するステップと、

(iii) 分離リンパ球を不死化するステップと、

(iv) 実質的に上記のような TSH 受容体に対するヒトモノクローナル抗体を分泌する不死化コロニーを生成するために、不死化リンパ球をクローニングするステップと、を備

10

20

30

40

50

える。

【0077】

代替として、実質的に上記のようなTSH受容体に対するヒトモノクローナル抗体を提供するプロセスは、

(i) 対象者からのリンパ球ソースを提供するステップを備え、対象者は、TSH受容体を発現する細胞によるcAMP生成の刺激活性に関して、血清1mL当たりNIBSC 90/672約0.1単位より大きなTSH受容体抗体活性を有し、更に

(ii) (i)の当該リンパ球ソースからリンパ球を分離するステップと、

(iii) 分離リンパ球を不死化するステップと、

(iv) 実質的に上記のようなTSH受容体に対するヒトモノクローナル抗体を分泌する不死化コロニを生成するために、不死化リンパ球をクローニングするステップと、を備えるプロセスとして定義できる。

【0078】

好ましくは、本発明によるプロセスは、末梢血、甲状腺組織、脾臓組織、リンパ節、又は骨髓からリンパ球を分離するステップを備え、最も一般的には末梢血から分離する。通常、本発明による方法において使用するリンパ球のソースは、TSH受容体と結合するTSHの阻害に関して1mL当たりNIBSC 90/672約0.1単位より大きな、或いは、更に一般的には、TSH受容体と結合するTSHの阻害に関して1mL当たりNIBSC 90/672約0.2単位より大きな、或いは、更に一般的には、TSH受容体と結合するTSHの阻害に関して1mL当たりNIBSC 90/672約0.3単位より大きな、及び、好ましくは、TSH受容体と結合するTSHの阻害に関して1mL当たりNIBSC 90/672約0.3乃至0.5単位の範囲以上の、血清TSH受容体抗体レベルを有する対象者から取得されたものとして、更に特徴付け可能である。代替として、又は追加として、本発明による方法において使用するリンパ球のソースは、TSH受容体を発現する細胞によるcAMP生成の刺激活性に関して1mL当たりNIBSC 90/672約0.2単位より大きな、或いは、更に一般的には、TSH受容体を発現する細胞によるcAMP生成の刺激活性に関して1mL当たりNIBSC 90/672約0.5単位より大きな、及び、好ましくは、TSH受容体を発現する細胞によるcAMP生成の刺激活性に関して1mL当たりNIBSC 90/672約0.5乃至1.0単位の範囲以上の、血清TSH受容体抗体レベルを有する対象者から取得されたものとして、更に特徴付け可能である。上記から、リンパ球を分離する対象者のTSH受容体に対する免疫反応は、好ましくは、高活性期にあるべきであると理解されよう。

【0079】

好ましくは、本発明によるプロセスは、分離リンパ球をエプスタインバーウイルスに感染させるステップを備え、適切な場合、このように不死化したリンパ球をマウス/ヒト細胞株に融合させる。適切な場合、本発明によるプロセスは、更に、NIBSC 90/672少なくとも約1単位/Lの感度を有するアッセイシステムにおいて、例えば、TSH受容体と結合する¹²⁵I-TSHの阻害によって、結果として生じたTSH受容体抗体のクローンをスクリーニングするステップを備える。

【0080】

本発明は、更に、TSH受容体に対するヒト組み換え抗体、又はその一つ以上の断片を調製するプロセスを提供し、プロセスは、実質的に上記のようなプロセスによって本発明で提供されるようなTSH受容体に対するヒトモノクローナル抗体、或いはそこから誘導された一つ以上の断片のクローニング及び発現を備える。

【0081】

本発明は、更に、実質的に上記のようなプロセスによって取得されたTSH受容体に対するヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体を提供する。好ましくは、本発明による、このように取得されたTSH受容体に対するヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体は、1mg当たり国際標準NIBSC 90/672少なくとも約15単位、更に好ましくは、1mg当たり国際標準NIBSC 90/672少なくとも約30単位、更に好ましくは

10

20

30

40

50

、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 6 0 単位、又は更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、或いは、こうしたヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体の一つ以上の断片によって特徴付けることが可能である。

【0082】

更に具体的には、本発明によるヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体は、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位、更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 6 0 単位、更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位、又は更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、或いは、こうしたヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体の一つ以上の断片によって更に特徴付け可能であることが好適となり得る。

10

【0083】

本発明の好適な実施形態において、本発明によるヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体は、

(i) 1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 5 単位、更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位、更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 6 0 単位、又は更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、及び、

20

(i i) 1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位、更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 6 0 単位、更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位、又は更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、

或いは、こうしたヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体の一つ以上の断片によって特徴付けることが可能である。

【0084】

更に、本発明による、このように取得されたヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体の一つ以上の断片、特に例えば、その一つ以上の F a b 断片は、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位、更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 6 0 単位、更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位、又は更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性によって特徴付け可能であることが好適となり得る。更に、こうした一つ以上の断片は、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 5 0 単位、又は更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 0 0 単位、又は更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 0 0 単位、又は更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 4 0 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性によって特徴付け可能であることが好適となり得る。

30

40

【0085】

更に好ましくは、こうした一つ以上 F a b 断片は、

(i) 1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位、更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 6 0 単位、更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位、又は更に好ましくは、1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性と、

(i i) 1mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 5 0 単位、又は更

50

に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 0 0 単位、又は更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 0 0 単位、又は更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 4 0 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性と、によって特徴付け可能である。

【 0 0 8 6 】

実質的に上記のようなプロセスは、更に、更なるプロセス段階を備えてよく、これにより、取得されたヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体は、適切な更なる処理手法（スポット突然変異その他のような突然変異生成手法等）を施され、T S H 受容体との総合作用について、実質的に上記のような結合対象（h M A b T S H R 1 等）との競合が可能
10
な T S H 受容体の更なる結合対象が取得される。こうした更なる処理手法は、当業者に周知である。本発明は、更に、こうした更なる処理手法によって取得された T S H 受容体に対する更なる結合対象を提供する。

【 0 0 8 7 】

好ましくは、こうした T S H 受容体の更なる結合対象は、モノクローナル抗体又は組み換え抗体を含むことが可能であり、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 5 単位、更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位、更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 6 0 単位、又は更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、或いは、その
20
の一つ以上の断片によって特徴付けることが可能である。本発明によるこうした更なる結合対象は、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位、更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 6 0 単位、更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位、又は更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、或いは、その一つ以上の断片によって特徴付け可能であることも好適となり得る。

【 0 0 8 8 】

本発明のこうした更なる結合対象は、

(i) 1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 5 単位、更に好ま
30
しくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位、更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 6 0 単位、又は更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位の、T S H 受容体と結合する T S H に対する阻害活性、及び

(i i) 1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 3 0 単位、更に好
ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 6 0 単位、更に好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 1 2 0 単位、又は
更により好ましくは、1 mg 当たり国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 少なくとも約 2 4 0 単位の、T S H 受容体を発現する細胞による c A M P 生成に対する刺激活性、

或いは、その一つ以上の断片によって特徴付け可能であることも、更により好適となり
40
得る。

【 0 0 8 9 】

本発明による T S H 受容体の結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）は、診断及び治療用途を有してよい。

【 0 0 9 0 】

したがって、本発明による T S H 受容体の結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）は、患者の血清内の T S H 受容体に対する自己抗体を検出するスクリー
ニング方法と、更には診断方法とにおいて利用できる。これにより、本発明による T S H 受容体の結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）は、T S H 受容体
に対する自己抗体を検出するスクリーニング方法と、更には診断方法とにおいて使用され
50

る、これまでに説明した競合対象の代わりに、或いはこれに加えて、利用できる。同様に、本発明によるTSH受容体の結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）は、TSH受容体に対する自己抗体を検出する際に使用するキットにおいて使用される、これまでに説明した競合対象の代わりに、或いはこれに加えて、利用できる。

【0091】

したがって、本発明は、更に、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングする方法を提供し、当該方法は、

(a) 当該対象者からの当該体液試料を提供するステップと、

(b) 結合分子の一つ以上のペアを提供するステップと、を備え、当該結合ペアの第一の分子は、本発明によるTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象又は更なる結合対象が相互作用する結合領域を含み、更に、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは(ii) TSH受容体の当該結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）と相互作用できるように、結合分子の当該一つ以上のペアに当該試料を接触させるステップと、

(d) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供するステップと、を備える。

【0092】

上記のような自己抗体の検出のための本発明による方法は、その使用によって達成可能な感度のレベルに関して、特に有利である。これについては、実施例及び図面を参照して更に例示可能であり、図3aは、hMAB TSHR1-ビオチンに基づくTSHR自己抗体アッセイと以前のアッセイとの比較のグラフ表示である。hMAB TSHR1-ビオチンに基づくアッセイの感度は、検出可能な国際標準NIBSC90/672の濃度によれば明らかに優れている。これは、図3bに図示したグレーブス病患者72人からの血清の調査において確認された。

【0093】

したがって、本発明では、更に、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングする方法が提供され、当該方法は、

(a) 当該対象者からの当該体液試料を提供するステップと、

(b) 結合分子の一つ以上のペアを提供するステップと、を備え、当該結合ペアの第一の分子は、本発明によるTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象又は更なる結合対象が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の相互作用は、0.4 U/Lの国際標準NIBSC90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは(ii) 本発明によるTSH受容体の当該結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）と相互作用できるように、結合分子の当該一つ以上のペアに当該試料を接触させるステップと、

(d) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供するステップと、を備える。

【0094】

上記感度は、TSH受容体に対するヒト又は非ヒトポリクローナル抗体、TSH、或い

10

20

30

40

50

はその一つ以上の変異体、類似体、誘導体、又は断片、或いは、明確な感度の方法又はキットを提供できるようなTSH受容体に対する十分な親和性を一般に示す、 10^{10} モル⁻¹以上のTSH受容体に対する親和性を有するTSH受容体の結合対象を用いて、本発明によるアッセイ方法又はキットにおいても達成できる。こうしたポリクローナル抗体、TSH、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導体、又は断片の調製は、この技術において周知である。例えば、TSHの過剰活性類似体は、Nature, Biotechnology, Volume 14, October 1995, pages 1257-1263において説明されているが、この論文では、本発明によって提供される方法又はキットにおける、こうしたTSHの使用を開示していない。

【0095】

したがって、本発明では、更に、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングする方法が提供され、当該方法は、

(a) 当該対象者からの当該体液試料を提供するステップと、

(b) 結合分子の一つ以上のペアを提供するステップと、を備え、当該結合ペアの第一の分子は、TSH受容体に対するヒト又は非ヒトポリクローナル抗体を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該ポリクローナル抗体が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の相互作用は、 0.4 U/L の国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは(ii) 当該ポリクローナル抗体と相互作用できるように、結合分子の当該一つ以上のペアに当該試料を接触させるステップと、

(d) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供するステップと、を備える。

【0096】

本発明では、更に、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングする方法が提供され、当該方法は、

(a) 当該対象者からの当該体液試料を提供するステップと、

(b) 結合分子の一つ以上のペアを提供するステップと、を備え、当該結合ペアの第一の分子は、TSH、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導体、又は断片を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該TSH、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導体、又は断片が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の相互作用は、 0.4 U/L の国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは(ii) 当該TSH、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導体、又は断片と相互作用できるように、結合分子の当該一つ以上のペアに当該試料を接触させるステップと、

(d) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供するステップと、を備える。

【0097】

本発明では、更に又、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングする方法が提供され、当該方法は、

(a) 当該対象者からの当該体液試料を提供するステップと、

10

20

30

40

50

(b) 結合分子の一つ以上のペアを提供するステップと、を備え、当該結合ペアの第一の分子は、 10^{10} モル⁻¹以上のTSH受容体に対する親和性を有するTSH受容体の結合対象を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の相互作用は、 0.4 U/Lの国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは(ii) TSHの当該結合対象と相互作用できるように、結合分子の当該一つ以上のペアに当該試料を接触させるステップと、

(d) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供するステップと、を備える。

10

【0098】

本発明では、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体を検出するための、本発明によるTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)の使用法も提供され、当該結合対象又は更なる結合対象とTSH受容体との相互作用は、 0.4 U/Lの国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものとなる。

20

【0099】

本発明では、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体を検出するための、TSH受容体に対するヒト又は非ヒトポリクローナル抗体の使用法も提供され、当該ポリクローナル抗体とTSH受容体との相互作用は、 0.4 U/Lの国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものとなる。

【0100】

本発明では、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体を検出するための、本発明によるTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)の使用法も提供され、当該結合対象又は更なる結合対象とTSH受容体との相互作用は、 0.4 U/Lの国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものとなる。

30

【0101】

本発明では、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体を検出するための、TSH、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、又は断片の使用法も提供され、当該TSH、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、又は断片とTSH受容体との相互作用は、 0.4 U/Lの国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものとなる。

40

【0102】

本発明では、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体を検出するための、本発明によるTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象(通常

50

、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)の使用法も提供され、当該結合対象又は更なる結合対象とTSH受容体との相互作用は、0.4 U/Lの国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものとなる。

【0103】

本発明では、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体を検出するための、 10^{10} モル⁻¹以上のTSH受容体に対する親和性を有するTSH受容体の結合対象の使用法も提供され、当該結合対象とTSH受容体との相互作用は、0.4 U/Lの国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものとなる。

10

【0104】

一つ以上の結合ペアの結合分子は、抗原-抗体(例えば、[TSH受容体又はエピトープ]-[モノクローナル又は組み換えTSH受容体抗体])、抗イディオタイプ抗体-モノクローナル又は組み換えTSH受容体抗体、或いは新規のTSH受容体抗体結合要素-モノクローナル又は組み換えTSH受容体抗体にすることができると理解されよう。好ましくは、結合ペアの結合分子は、抗原-抗体、即ち、[TSH受容体又はその一つ以上のエピトープ]-[モノクローナル又は組み換えTSH受容体抗体]であり、エピトープは、「自立」したものでよく、或いは、より大きな足場ポリペプチド又はその他に存在して

20

【0105】

好ましくは、本発明は、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングする方法を提供し、当該方法は、

(a) 当該対象者からの当該体液試料を提供するステップと、

(b) TSH受容体とTSH受容体に反応して生成された自己抗体との相互作用を可能にする条件下で、当該試料を、(i) 全長TSH受容体又は一つ以上のそのエピトープ、或いはTSH受容体の一つ以上のエピトープを含むポリペプチド、及び(ii) 本発明によるTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)に接触させ、当該TSH受容体、又は当該一つ以上のそのエピトープ、或いは当該ポリペプチドが、当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いはTSH受容体の当該結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)と相互作用できるようにするステップと、

30

(c) 当該TSH受容体、又は当該一つ以上のそのエピトープ、或いは当該ポリペプチドと当該試料中に存在する当該自己抗体との相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供するステップと、を備える。

【0106】

特定の実施形態において、本発明による方法は、本発明によって提供される方法の特定の実施形態における実質的に上記のようなポリクローナル抗体、TSH、又はその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、若しくは断片、或いはTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象と、結合ペアの第二の分子、或いはTSH受容体、又はその一つ以上のエピトープ、若しくはポリペプチドとの相互作用において競合する、一つ以上の競合対象を利用してよい。こうした競合対象は、TSH、或いは、TSH受容体に反応するマウスモノクローナル抗体等、TSH受容体に反応する一つ以上のモノクローナル抗体を含んでよい。

40

【0107】

好ましくは、上述した本発明による方法は、更に、本発明によるTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)と、適切な場

50

合には、上記のような一つ以上の競合対象とのための標識手段を提供するステップを備え、適切な標識手段は、酵素標識、同位体標識、化学発光標識、蛍光標識、及びその他を含む。

【0108】

本発明は、更に、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングするキットを提供し、当該キットは、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを備え、当該結合ペアの第一の分子は、本発明によるTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象又は更なる結合対象が相互作用する結合領域を含み、更に、

(b) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは(ii) TSH受容体の当該結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)と相互作用できるように、当該対象者からの当該体液試料を結合分子の当該一つ以上のペアに接触させる手段と、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供する手段と、を備える。

【0109】

本発明は、更に、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングするキットを提供し、当該キットは、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを備え、当該結合ペアの第一の分子は、本発明によるTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象又は更なる結合対象が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の相互作用は、0.4 U/Lの国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(b) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは(ii) 本発明によるTSH受容体の当該結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)と相互作用できるように、当該対象者からの当該体液試料を結合分子の当該一つ以上のペアに接触させる手段と、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供する手段と、を備える。

【0110】

本発明は、更に、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングするキットを提供し、当該キットは、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを備え、当該結合ペアの第一の分子は、TSH受容体に対するヒト又は非ヒトポリクローナル抗体を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該ポリクローナル抗体が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の相互作用は、0.4 U/Lの国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(b) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは(ii) 当該ポリクローナル抗体と相互作用できるように、当該対象者からの当該体液試料を結合分子の当該一つ以上のペアに接触させる手段と、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供する手段と、を備える。

【0111】

本発明は、更に、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングするキットを提供し、当該キットは、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを備え、当該結合ペアの第一の分子は、TSH、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、又は断片を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該TSH、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、又は断片が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の相互作用は、0.4 U/Lの国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(b) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは(ii) 当該TSH、或いはその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、又は断片と相互作用できるように、当該対象者からの当該体液試料を結合分子の当該一つ以上のペアに接触させる手段と、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供する手段と、を備える。

【0112】

本発明は、更に、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体に対する自己抗体をスクリーニングするキットを提供し、当該キットは、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを備え、当該結合ペアの第一の分子は、 10^{10} モル⁻¹以上のTSH受容体に対する親和性を有するTSH受容体の結合対象を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象が相互作用する結合領域を含み、当該結合分子の相互作用は、0.4 U/Lの国際標準NIBSC 90/672に本質的に対応する当該試料における自己抗体力価が検出できるようなものであり、更に、

(b) 当該結合ペアの当該第二の分子が(i) 当該試料中に存在するTSH受容体に対する自己抗体、或いは(ii) TSH受容体の当該結合対象と相互作用できるように、当該対象者からの当該体液試料を結合分子の当該一つ以上のペアに接触させる手段と、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する当該自己抗体との相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中のTSH受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供する手段と、を備える。

【0113】

一つ以上の結合ペアの結合分子は、抗原-抗体(例えば、[TSH受容体又はエピトープ]-[モノクローナル又は組み換えTSH受容体抗体])、抗イディオタイプ抗体-モノクローナル又は組み換えTSH受容体抗体、或いは新規のTSH受容体抗体結合要素-モノクローナル又は組み換えTSH受容体抗体にすることができると理解されよう。好ましくは、結合ペアの結合分子は、抗原-抗体、即ち、[TSH受容体又はその一つ以上のエピトープ]-[モノクローナル又は組み換えTSH受容体抗体]であり、エピトープは、「自立」したものでよく、或いは、より大きな足場ポリペプチド又はその他に存在してもよい。

【0114】

本発明は、好ましくは、TSH受容体に対する免疫反応に関連する自己免疫疾患に罹患している疑いがある対象者、こうした疾患を起こしやすい対象者、こうした疾患を有する対象者、又はこうした疾患から回復中の対象者から取得した体液試料中のTSH受容体

対する自己抗体をスクリーニングするキットを提供し、当該キットは、

(a) 全長 T S H 受容体、又は一つ以上のそのエピトープ、或いは T S H 受容体の一つ以上のエピトープを含むポリペプチドと、

(b) 本発明による T S H 受容体の結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）と

(c) T S H 受容体と T S H 受容体に反応して生成された自己抗体との相互作用を可能にする条件下で、当該対象者からの当該体液試料、当該 T S H 受容体、又は当該一つ以上のそのエピトープ、或いは当該ポリペプチドと、T S H 受容体の当該結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）とを接触させ、当該 T S H 受容体、又は当該一つ以上のそのエピトープ、或いは当該ポリペプチドが、当該試料中に存在する T S H 受容体に対する自己抗体、或いは T S H 受容体の当該結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）と相互作用できるようにする手段と、

(d) 当該 T S H 受容体、又は当該一つ以上のそのエピトープ、或いは当該ポリペプチドと当該試料中に存在する当該自己抗体との相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中の T S H 受容体に対する当該自己抗体の存在の示度を提供する手段と、を備える。

【0115】

特定の実施形態において、本発明によるキットは、更に、それぞれ上で定義されるようなポリクローナル抗体、T S H、又はその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、若しくは断片、或いは T S H 受容体の結合対象又は更なる結合対象と、結合ペアの第二の分子、或いは T S H 受容体、又はその一つ以上のエピトープ、或いはポリペプチドとの反応において競合する、一つ以上の競合対象を備えてもよい。こうした競合対象は、T S H、或いは、T S H 受容体に反応するマウスモノクローナル抗体等、T S H 受容体に反応する一つ以上のモノクローナル抗体を含んでよい。

【0116】

適切な場合、上述したキットは、更に、本発明による T S H 受容体の結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）と、適切な場合には、上記のような一つ以上の競合対象とのための標識手段を備え、適切な標識手段は、実質的に上記のようなものである。

【0117】

T S H 受容体に対する自己抗体が存在する状態では、上記のような方法又はキットにおいて、T S H 受容体と T S H 受容体の結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）との結合は、減少する。

【0118】

本発明による T S H 受容体の結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）は、更に、T S H 及び関連リガンドのために、実質的に上記のようなアッセイ方法及びキットにおいて利用できる。

【0119】

したがって、本発明は、更に、T S H 及び関連リガンドのアッセイを行う方法を提供し、当該方法は、

(a) T S H 又は関連リガンドを含有する疑いがある試料又は含有する試料を提供するステップと、

(b) 結合分子の一つ以上のペアを提供するステップと、を備え、当該結合ペアの第一の分子は、本発明による T S H 受容体の結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象又は更なる結合対象が相互作用する結合領域を含み、更に、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子が (i) 当該試料中に存在する T S H 又は関連リガンド、或いは (i i) T S H 受容体の当該結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）と相互作用できるように、結合分子の当該一つ以上

10

20

30

40

50

のペアに当該試料を接触させるステップと、

(d) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する T S H 又は関連リガンドとの相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中の T S H 又は関連リガンドの存在の示度を提供するステップと、を備える。

【0120】

本発明は、更に、T S H 又は関連リガンドのアッセイを行うキットを提供し、当該キットは、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを備え、当該結合ペアの第一の分子は、本発明による T S H 受容体の結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象又は更なる結合対象が相互作用する結合領域を含み、更に、

(b) 当該結合ペアの当該第二の分子が (i) 当該試料中に存在する T S H 又は関連リガンド、或いは (i i) T S H 受容体の当該結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）と相互作用できるように、T S H 又は関連リガンドを含有する疑いがある試料又は含有する試料を結合分子の当該一つ以上のペアに接触させる手段と、

(c) 当該結合ペアの当該第二の分子と当該試料中に存在する T S H 又は関連リガンドとの相互作用をモニタリングし、これにより、当該試料中の T S H 又は関連リガンドの存在の示度を提供するステップと、を備える。

【0121】

本発明は、更に、T S H 受容体の更なる結合対象を特定する方法も提供し、更なる結合対象は、T S H 受容体との結合が可能で、T S H 受容体との結合について、実質的に上記のような T S H 受容体の結合対象と競合し、更なる結合対象は T S H を含まず、方法は、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを提供するステップを備え、当該結合ペアの第一の分子は、実質的に上記のような T S H 受容体の結合対象を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象が相互作用する結合領域を含み、更に、

(b) アッセイの対象となる更なる結合対象を、T S H 受容体との結合について (a) の当該結合ペアの当該第一の分子と競合する T S H 受容体の潜在的な更なる結合対象として提供するステップと、

(c) (a) の当該結合ペアの当該第二の分子が (i) (b) の当該更なる結合分子、或いは (i i) (a) の当該結合ペアの当該第一の分子と相互作用できるように、(b) の当該更なる結合分子を (a) の結合分子の当該一つ以上のペアに接触させるステップと

(d) (a) の当該結合ペアの当該第二の分子と (b) の当該更なる結合分子との相互作用をモニタリングし、これにより、(b) の当該更なる結合分子が T S H 受容体との結合について (a) の当該結合ペアの当該第一の分子と競合するかのアッセイを行うステップと、を備える。

【0122】

本発明は、更に、T S H 受容体の更なる結合対象を特定するキットを提供し、更なる結合対象は、T S H 受容体との結合が可能で、T S H 受容体との結合について、実質的に上記のような T S H 受容体の結合対象と競合し、更なる結合対象は T S H を含まず、キットは、

(a) 結合分子の一つ以上のペアを備え、当該結合ペアの第一の分子は、実質的に上記のような T S H 受容体の結合対象を含み、当該結合ペアの第二の分子は、当該結合対象が相互作用する結合領域を含み、更に、

(b) T S H 受容体との結合について (a) の当該結合ペアの当該第一の分子と競合する T S H 受容体の潜在的な更なる結合対象としてアッセイの対象となる更なる結合対象に、(a) の結合分子の当該一つ以上のペアを接触させ、(a) の当該結合ペアの当該第二の分子が (i) 当該更なる結合分子、或いは (i i) (a) の当該結合ペアの当該第一の分子と相互作用できるようにする手段と、

10

20

30

40

50

(c)(a)の当該結合ペアの当該第二の分子と当該更なる結合分子との相互作用をモニタリングし、これにより、当該更なる結合分子がTSH受容体との結合について(a)の当該結合ペアの当該第一の分子と競合するかのアッセイを行う手段と、を備える。

【0123】

本発明によるTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)の更なる応用は、新型のTSH受容体抗体結合部位を特定及び提供するための使用である。本発明では、したがって、TSH受容体の一つ以上のエピトープ領域を特定するプロセスが提供され、プロセスは、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)を、全長TSH受容体又は一つ以上のその断片に接触させ、TSH受容体の当該結合対象又は更なる結合対象と、当該全長TSH受容体又は当該一つ以上のその断片との相互作用を可能にするステップと、当該結合対象又は更なる結合対象が相互作用する当該全長TSH受容体又は当該一つ以上のその断片のアミノ酸を特定するステップとを備える。適切な場合、結合対象が相互作用したTSH受容体のアミノ酸を特定するために、結合対象又は更なる結合対象とTSH受容体の選択された断片及び全長TSH受容体との相互作用が分析される。

10

【0124】

更に、本発明は、TSH受容体と結合する本発明によるモノクローナルTSH受容体抗体の領域に対する抗体の生成を可能にする。このように生成された抗イディオタイプ抗体は、TSH受容体自己抗体、TSH、及び関連化合物のアッセイのための新しいリガンドとしての可能性を有する。更に、TSH受容体自己抗体、TSH、及び関連化合物の作用を調節する*in vivo*での有効な作用物質となり得る。したがって、本発明は、更に、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)の結合領域に対して生成された一つ以上の抗イディオタイプ抗体を提供し、その調製については、実施例において更に説明される。

20

【0125】

モノクローナル抗体を使用して、新型の抗体結合部位を特定及び提供するその他の方法は周知である。例えば、JC Scott及びGP Smith、「エピトープライブラリによるペプチドリガンドの探索」、*Science* 1990; 249(4967): 386-390と、MA Myers, JM Davis, JC Tong, J Whisstock, M Scealy, IR MacKay, MJ Rowley、「ペプチドファージディスプレイ及び分子モデリングによって特定された糖尿病自己抗原GAD₆₅での配座エピトープ」、*Journal of Immunology* 2000; 165: 3830-3838と、によって説明されるような、ファージディスプレイランダムペプチドライブラリの抗体スクリーニングによるものである。非ペプチド化合物及び非ペプチド化合物のライブラリの抗体スクリーニングも実行可能である。

30

【0126】

こうした手順を使用して特定及び提供された新型のTSH受容体抗体結合部位は、TSH受容体自己抗体、TSH、及び関連化合物のアッセイにおける新しいリガンドとしても有用となり得る。更に、TSH受容体自己抗体、TSH、及び関連化合物の作用を調節する*in vivo*での有効な作用物質となり得る。

【0127】

実質的に上記のような本発明によるTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)は、治療においても有効に利用できる。したがって、本発明によって、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)の投与を備える治療の方法と、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)を(一つ以上の薬学的に許容できるその担体、希釈剤、又は賦形剤と共に)含む薬剤組成物と、薬剤又は組成物の製造における、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象(通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体)の使用とが提供される。

40

【0128】

50

TSH受容体の結合対象、特に、本発明による患者のリンパ球に由来するTSH受容体に対するヒトモノクローナル抗体は、上記のように、例えば、競合結合測定法においてTSHの代わりとなるもの等、グレーブス病の病原の理解と、TSH受容体自己抗体を測定する新しい方法の開発とによって価値のある試薬となる。更に、本発明による刺激性結合対象は、TSH受容体を含む組織（例えば、甲状腺組織又は甲状腺癌組織）が刺激を必要とする時の*in vivo*での用途を有する。したがって、本発明は、甲状腺組織及び/又はTSH受容体を含む組織において使用する薬剤又は組成物を提供する、特に、本発明によるTSH受容体の刺激性結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）は、腫瘍学、特に、甲状腺癌の診断、管理、及び利用において利用できる。

【0129】

10

代替として、本発明によるTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象は、強力なTSH又は自己抗体アンタゴニスト（遮断抗体）となることが可能であり、本発明によるこうした遮断性TSH受容体抗体は、TSH受容体を含む組織（例えば、甲状腺組織又は甲状腺癌組織）の活性を、TSH、TSH受容体自己抗体、又はその他の刺激物質に対して、不活性化、或いは反応しないようにする必要がある時、*in vivo*での用途にとって価値がある。

【0130】

更に、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象は、TSH受容体を含む組織を、TSH、TSH受容体自己抗原、又はその他の刺激物質に対して不活性化可能な、又は反応しないようにできる、一つ以上の更なる作用物質と共に、組み合わせ提供される。通常、一つ以上の更なる作用物質は、TSH受容体から独立して機能する。

20

【0131】

TSH受容体自己抗体の結合が不活性化又は阻害を必要とする場合の特定の治療用途は、TSH受容体に対する自己免疫に関連する眼の後眼窩組織の疾患の治療におけるものであり、したがって、TSH受容体自己抗体の結合を阻害するための、9D33等、TSH受容体と相互作用する遮断抗体の使用は、こうした疾患の治療において、重要な治療上の有用性を有する。TSH受容体に対する自己免疫に関連する眼の後眼窩組織の上記疾患等、TSH受容体自己抗体の結合の阻害を必要とする自己免疫疾患の治療は、代替として、本発明によって提供されるような結合対象又は更なる結合対象に対する抗イディオタイプ抗体を利用してよく、本明細書で説明する本発明の更なる態様からのこうした抗イディオタイプ抗体と、その更なる調製の詳細とについては、実施例で提示する。

30

【0132】

更に詳しくは、したがって本発明は、TSH受容体に対する自己免疫に関連する眼の後眼窩組織の疾患の治療における、TSH受容体に対する更なる結合対象の使用を提供し、更なる結合対象は、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）のTSH受容体との結合を実質的に阻害する。本発明は、更に、TSH受容体の活性化及び/又は刺激に関連する眼の後眼窩組織の疾患の治療用薬剤の製造における、TSH受容体に対する更なる結合対象の使用を提供し、更なる結合対象は、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）のTSH受容体との結合を実質的に阻害する。更に、TSH受容体に対する自己免疫に関連する眼の後眼窩組織の疾患を治療する方法が提供され、方法は、こうした疾患に罹患した患者又はこうした疾患の疑いがある患者に対する、TSH受容体に対する更なる結合対象の治療有効量の投与を備え、更なる結合対象は、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）のTSH受容体との結合を実質的に阻害する。本発明のこうした実施形態において使用する更なる結合対象は、好ましくは、TSH受容体との、本発明で提供されるような結合対象の結合、及びこのようなTSH受容体自己抗体の結合を実質的に阻害する遮断抗体を含み、こうした好適な抗体は、本明細書で説明したような9D33を含むことができる。

40

【0133】

50

本発明は更に、TSH受容体に対する自己免疫に関連する眼の後眼窩組織の疾患の治療における、本発明による結合対象又は更なる結合対象の結合領域に対して生成された抗イデオタイプ抗体の使用を提供する。本発明は、更に、TSH受容体の活性化及び/又は刺激に関連する眼の後眼窩組織の疾患の治療用薬剤の製造における、本発明による結合対象又は更なる結合対象の結合領域に対して生成された抗イデオタイプ抗体の使用を提供する。更に、TSH受容体に対する自己免疫に関連する眼の後眼窩組織の疾患を治療する方法が提供され、方法は、こうした疾患に罹患した患者又はこうした疾患の疑いがある患者に対する、本発明による結合対象又は更なる結合対象の結合領域に対して生成された抗イデオタイプ抗体の治療有効量の投与を備える。

【0134】

10

こうした*in vitro*及び/又は*in vivo*での応用において、TSHと比較した本発明で提供されるようなモノクローナル抗体の主要な利点の一つは、こうした抗体を操作できる相対的な容易さである。例えば、TSHアゴニスト又はアンタゴニスト活性の度合いを含む、親和性及び生物学的特徴といった特徴を変更するための、本発明によるモノクローナル抗体のTSH受容体結合領域の操作である。更に、本発明によるモノクローナル抗体は、*in vivo*においてTSHよりも遙かに長い半減期を有しており、これは特定の*in vivo*での応用において大きな利点となり得る。更に、抗体の半減期は、操作可能であり、例えば、抗体のFab断片は、完全なIgGよりも遙かに短い半減期を有する。

【0135】

20

本発明による薬学的組成物は、経口、非経口、及び局所投与に適したものを含み、但し、最適な経路は、一般に、患者の状態と治療する特定の疾患とによって決まる。患者に投与される実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象の正確な量は、担当医師の責任となるが、但し、利用される容量は、患者の年齢及び性別、治療する特定の疾患、及び実質的に上記のような投与の経路を含む多数の要素によって決まる。

【0136】

本発明では、更に、甲状腺組織及び/又はTSH受容体を含む組織を刺激する方法が提供され、方法は、こうした刺激を必要とする患者に対して、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象の診断又は治療有効量を投与するステップを備える。

30

【0137】

本発明は、更に、甲状腺組織及び/又はTSH受容体を含む組織を刺激する上で同時に、別個に、又は連続して使用する、甲状腺組織及び/又はTSH受容体を含む組織を刺激可能な一つ以上の更なる作用物質と共に、実質的に上記のようなTSH受容体の結合対象を組み合わせて提供する。好ましくは、一つ以上の更なる作用物質は、組み換えヒトTSH及び/又はその一つ以上の変異体、類似体、誘導體、及び断片、或いは、こうした断片の変異体、類似体、又は誘導體を含む。代替として、一つ以上の更なる作用物質は、TSH受容体との結合から独立して機能できる。

【0138】

本発明によるTSH受容体の結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）は、市販のキットで使用するTSH受容体抗体又は抗体群を含む必要がある患者血清の代替ソースとしても利用できる。更に、TSH受容体の結合対象又は更なる結合対象（通常、ヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体）は、所定の濃度のTSH受容体抗体又は抗体群を含む必要がある調製物において、本発明に従って提供可能であり、これにより、TSH受容体に対して、刺激活性等、所定の活性を備えた調製物が提供できる。随意的に、こうした調製物は、更に、GAD、TPO、又はその他に対するモノクローナル抗体等、一つ以上の更なるヒトモノクローナル抗体を含んでもよい。

40

【0139】

以下の例示的な説明は、本明細書で使用した特定の用語の理解を容易にするために提供される。こうした説明は、便宜的に提供されるものであり、本発明を限定するものではな

50

い。

【0140】

「TSH受容体の結合対象」とは、TSH受容体に対する結合特異性を有する分子を表す。本明細書で説明する結合対象は、天然に由来してよく、或いは、全体又は一部が合成的に生成されてもよい。こうした結合対象は、TSH受容体の一つ以上のエピトープと特異的に結合し、したがって、これに対して相補的である、ドメイン又は領域を有する。特に、本明細書で説明する結合対象は、TSH受容体に対するモノクローナル抗体又は組み換え抗体にすることが可能であり、更に詳しくは、TSH受容体に対するヒトモノクローナル抗体又は組み換え抗体にすることが可能である。

【0141】

「CDメイン」とは、抗体分子において相対的に定常であるアミノ酸配列の領域を意味する。

【0142】

「CDR」とは、抗体分子の重鎖及び軽鎖に存在し、最も配列変動性の大きな領域を表す相補性決定領域を意味する。CDRは、可変ドメインの約15乃至20%に相当し、抗体の抗原結合部位を表す。

【0143】

「FR」とは、フレームワーク領域を意味し、CDRに存在しない可変軽鎖ドメイン及び可変重鎖ドメインの残りの部分を表す。

【0144】

「HC」とは、重鎖可変ドメインとIgG定常領域の第一のドメインとを含む抗体分子の重鎖の一部を意味する。

【0145】

「宿主細胞」は、形質転換又はトランスフェクションされた細胞であり、或いは、外因性ポリヌクレオチド配列による形質転換又はトランスフェクションが可能な細胞である。

【0146】

「同一性」は、この技術で知られるものとして、配列を比較することで決定されるような、二つ以上のポリペプチド配列間又は二つ以上のポリヌクレオチド配列間の関係である。

【0147】

「LC」とは、抗体分子の軽鎖を意味する。

【0148】

「NIBSC 90/672」は、甲状腺刺激活性の国際標準である。甲状腺刺激活性の国際標準は、TSH受容体自己抗体を有する単一のヒト患者からの凍結乾燥血漿蛋白質を含む一群のアンブルで構成される。この調製物は、国際共同研究において評価されたもので、甲状腺刺激及び甲状腺受容体結合活性の両方を有することが証明されている。WHOの生物学標準化専門委員会は、1995年の第46回会合において、コード90/672の調製物を甲状腺刺激抗体の国際標準に定めた。各アンブルは、0.02Mリン酸緩衝液と、透析ヒト血漿蛋白質と、定義によるアンブル当たり0.1国際単位(100ミリ国際単位)とを含む溶液1.0mlの凍結乾燥残留物を含む。

【0149】

本明細書で説明するヒトモノクローナル抗体による「TSH受容体の刺激」は、TSH受容体に結合するその能力と、これにより、TSH受容体とのこうした結合の結果として、例えば、環状AMPの生成をもたらす能力とを意味する。こうした刺激は、TSH又はTSH受容体自己抗体とTSH受容体との結合において見られる反応と類似しており、これにより、本明細書で説明するヒトモノクローナル抗体は、本質的に、TSH受容体と結合するTSH又はTSH受容体自己抗体により見られるものと同じ又は類似する結合反応を提供する。

【0150】

「Vドメイン」とは、抗体分子内の可変性の高いアミノ酸配列の領域を意味する。

10

20

30

40

50

【0151】

「V_Hドメイン」とは、抗体分子の重鎖の可変領域又はドメインを意味する。

【0152】

「V_Lドメイン」とは、抗体分子の軽鎖の可変領域又はドメインを意味する。

【0153】

次に、本発明について、以下の図面及び実施例により例示し、図面及び実施例は、本発明の範囲を決して限定しない。

【発明を実施するための最良の形態】

【0154】

実施例

10

材料及び方法

リンパ球の分離及びヒトモノクローナルTSH受容体自己抗体のクローニング

血液は、高レベルのTSH受容体に対する血清自己抗体(TRAb)を有するグレーブス病及び一型糖尿病の患者から取得した。この研究について、倫理委員会の承認を取得した。末梢血リンパ球を、血液試料20mLからFicoll-Paque(Amersham Biosciences、英国チャルフォントセントジャイルズ、HP84SP)で分離し、その後、エプスタインバーウイルス(EBV)(European Collection of Cell Culture-ECACC、英国ポルトンダウン、SP40JG)に感染させ、以前に説明したようにマウスマクロファージ支持細胞層で培養した(N Hayakawa, LDKE Premawardhana, M powell, M Masuda, C Arnold, J Sanders, M Evans, S Chen, JC Jaume, S Baekkeskov, B Rees Smith, J Furmaniak、「グルタミン酸デカルボキシラーゼに対するヒトモノクローナル自己抗体の分離及び特徴付け」、Autoimmunity 2002; 35: 343-355)。次に、EBV不死化Bリンパ球を、マウス/ヒトハイブリッド細胞株K6H6/B5と融合し(WL Carroll, K Thilemans, J Dilley, R Levy、「ヒトB細胞腫瘍との融合対象としてのマウス×ヒトヘテロハイブリドーマ」、Journal of Immunological Methods 1986; 89: 61-72)、5細胞/ウェル及び最終時1/2細胞/ウェルで希釈を限定することにより二度クローニングし、単一のコロニーを得た(RIFreshney, MG Freshney編、Culture of immortalized cells、Wiley-Liss, New York 1996; 283-297内のBJ Bolton, NK Spurr、「Bリンパ球」。オリジナルのウェルと後続のクローンは、可溶性TSH受容体と結合する¹²⁵I-TSHの阻害により、TSH受容体に関してスクリーニングした(下記参照)。TSH受容体自己抗体を生成する単一のクローンを組織培養フラスコで成長させた。

20

30

【0155】

TSH受容体抗体調製物の生成、純化、及び標識

マウスTSH受容体MAbは、以前に説明したように生成し(Y Oda, J Sanders, M Evans, A Kiddie, A Munkley, C James, T Richards, J Wills, J Furmaniak, B Rees Smith、「モノクローナル抗体を使用したヒトチロトロピン(TSH)受容体のエピトープ分析」、Thyroid 2000; 10: 1051-1059)、更に、pcDNA3.1においてクローニングした全長TSHR cDNAにより免疫性を与えたマウスから作成した(UA Hasan, AM Abai, DR Harper, BW Wren, WJW Morrow、「核酸免疫付与：第三世代ワクチンに関する概念及び手法」Journal of Immunological Methods 1999; 228:1-22)。

40

【0156】

IgGは、Prosep A(Millipore UK Ltd.、英国ウォトフォード、WD188YH)での親和性クロマトグラフィを使用して、製造者の取扱説明書と、SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動(PAGE)によって評価した純度とにより、組織培養の上清から純化した。

【0157】

ヒト重鎖アイソタイプは、放射状拡散アッセイを使用して決定した(The Binding Site、英国パーミンガム、B296AT)。ヒト軽鎖アイソタイプは、抗ヒトカッパ鎖及び抗ヒトラムダ鎖特異性マウスモノクローナル抗体によるウェスタンブ

50

ットを使用して決定した (Sigma - Aldrich Company Ltd.、英国ギリンガム、SP8 4XT)。

【0158】

純化 IgG 調製物は、(特定のモノクローナル抗体に応じて) 1:10 乃至 1:100 の酵素/蛋白質比で mercuripapain (Sigma - Aldrich) により処理し、Prosep A カラムを通過させ、Fab 調製物から完全な IgG 又は Fc 断片を全て除去した (Y Oda, J Sanders, S Roberts, M Maruyama, R Kato, M Perez, VB Petersen, N Wedlock, J Furmaniak, B Rees Smith, 「TSH 受容体に対する抗体の結合特性」、Journal of Molecular Endocrinology 1998; 20: 233-244)。完全な IgG は、Fab 調製物において、SDS - PAGE では検出されなかった。モノクローナル抗体の IgG 及び Fab 調製物は、以前に説明したように ^{125}I により標識した (Y Oda, J Sanders, S Roberts, M Maruyama, R Kato, M Perez, VB Petersen, N Wedlock, J Furmaniak, B Rees Smith, 「TSH 受容体に対する抗体の結合特性」、Journal of Molecular Endocrinology 1998; 20: 233-244)。IgG 調製物は、ピオチンヒドラジド (Pierce、米国ロックフォード、IL 61105) により、製造者の取扱説明書に従って標識した。ヒトモノクローナル TSH 受容体自己抗体の Fab 断片の結晶を取得し、標準的な手法を使用して、その結晶構造を決定した。

10

【0159】

患者

様々な罹患期間のグレーブス病患者からの血清を調査した。調査した患者の血清は、TSH 受容体と結合する ^{125}I 標識 TSH の阻害を示した (下記参照)。加えて、アジソン病 (A1 及び A2) 及び 21-OH に対する高レベルの自己抗体 (1 mL 当たり 113 及び 1970 単位、RSR キット) を有する患者二人からの血清と、一型糖尿病 (D1 及び D2) 及び高レベルの GAD₆₅ (1 mL 当たり 3700 及び 37.5 単位、RSR キット) を有する患者二人からの血清とを調査した。患者からは、調査についてのインフォームドコンセントを取得した。健康な供血者からの血清 (Golden West Biologicals、米国ピスタ、CA 92083 から購入) も調査した。TRA b の第一の国際標準調製物 (90/672) は、国立生物基準管理研究所 (NIBSC、英国ポッターズバー、EN6 3QH) から取得した。

20

【0160】

TSH 受容体と結合する ^{125}I - TSH 及び ^{125}I - マウス TSHR MA b の阻害

結合阻害アッセイは、以前に説明したような TSH 受容体被覆チューブを使用して実行した (J Sanders, Y Oda, S Roberts, A Kiddie, T Richards, J Bolton, V McGrath, S Walters, D Jaskolski, J Furmaniak, B Rees Smith, 「TSH 受容体自己抗体と ^{125}I 標識 TSH 受容体との相互作用」、Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism 1999; 84: 3797-3802) (RSR Ltd の試薬)。簡単に言うと、試料 (組織培養上清、純化 IgG 又は Fab 断片、患者の血清又は NIBSC 90/672 基準) 100 μL を、TSH 受容体被覆チューブにおいて、室温で二時間、穏やかに振動させて培養した。吸引後、チューブをアッセイ緩衝液 (50 mmol/L NaCl、10 mmol/L トリス HCl pH 7.8、0.1% Triton X-100) 1 mL により二度洗浄した後、 ^{125}I - TSH 又は ^{125}I - MA b (5 x 10⁴ cpm) 100 μL を追加し、室温で一時間、振動させて培養した。その後、チューブをアッセイ緩衝液 1 mL で二度洗浄し、吸引して、ガンマカウンタにおいて計数した。

30

40

【0161】

結合の阻害は、次のように計算した。

【0162】

100 x 1 - 試験材料が存在する場合の結合 cpm

対照材料が存在する場合の結合 cpm

使用した対照材料は、培地、健康な供血者の血清プール、或いはその他の記載のものとした。

50

【0163】

甲状腺刺激活性の分析

モノクローナル自己抗体調製物と患者の血清とがhTSH受容体(細胞当たり約50,000受容体)を発現するCHO細胞において環状AMP(又はcAMP)の生成を刺激する能力(Y Oda, J Sanders, S Roberts, M Maruyama, R Kato, M Perez, VB Petersen, N Wedlock, J Furmaniak, B Rees Smith、「TSH受容体に対する抗体の結合特性」、Journal of Molecular Endocrinology 1998; 20: 233-244)は、R Latif, P Graves, TF Davies、「ヒトチロトロピン受容体のオリゴマ化」Journal of Biological Chemistry 2001; 276: 45217-45224の方法に従って実行した。簡単に言うと、CHO細胞を86ウェルプレートに接種し(ウェル当たり30,000細胞)、10%ウシ胎仔血清を含むDMEM(Invitrogen Ltd、英国ベイズリ、PA49RF)において24時間培養した。その後、ウシ胎仔血清なしで、DMEMにおいて、培養を更に24時間継続した。次に、DMEMを除去し、試験TSH、IgG、Fab、及び血清(1g/Lグルコースと、20mmol/L HEPESと、222mmol/Lスクロースと、15g/Lウシ血清アルブミン(BSA)と、0.5mmol/L 3イソブチル-1-メチルキサンチン pH7.4と、を含有するNaClなしのハングの緩衝食塩溶液において100μlを希釈)を追加し、37°Cで一時間培養した。試験溶液の除去後、細胞を溶解させ、Amersham Biosciences、英国チャルフォントセントジャイルズ、HP84SPのBiotrak酵素イムノアッセイシステムを使用して、環状AMPのアッセイを行った。一部の試験では、患者の血清とTSHRに対するマウスモノクローナル抗体とがTSH又はhMAb TSHR1の刺激活性を阻害する能力を評価した。これは、(a) TSH又はsMAb TSHR1単独の刺激作用と(b)患者の血清又はマウスモノクローナル抗体が存在する場合のTSH又はsMAb TSHR1の刺激作用とを比較することで実行した。

10

20

【0164】

可変領域遺伝子分析

トータルRNAは、酸フェノールグアニジン法(P Chomezynski, N Sacchi、「酸グアニジニウムチオシアネート-フェノール-クロロホルム抽出によるRNA分離の単一ステップ法」、Analytical Biochemistry 1987; 162: 156-159)を使用してTSH自己抗体を生成するクローンの 1×10^7 細胞から調製し、mRNAは、オリゴdT磁気ビーズ(Dynal Biotech Ltd、英国ウィラル、CH623QL)を使用して調製した。RT-PCR反応は、Invitrogen Ltd、英国ベイズリ、PA49RFからの試薬を使用して実行した。

30

【0165】

センス鎖オリゴヌクレオチドプライマは、英国医学研究審議会のV-baseデータベース(www.mrc-cpe.cam.ac.uk)により推奨された配列を使用して設計した。ヒトIgG1重鎖及びラムダ軽鎖に特異的なアンチセンスプライマは、DNA配列を符号化する定常領域に基づくものとした。センス及びアンチセンスプライマは、両方とも、PCR産物のクローニングを促進するために付加的な5'限定エンドヌクレアーゼ部位配列を含んだ。IgG1重鎖及びラムダ軽鎖RT-PCR反応は、適切なプライマの完全なパネルを使用して実行した。全てのプライマは、invitrogen Ltdで合成されたものである。RT反応は、50°Cで10分間発生させ、直後に、PCR40サイクル(15秒94°C、30秒55°C、30秒72°C)を行った。RT-PCR産物は、pUC18においてクローニングし、Promega UK Ltd、英国サウスハンプトン、SO167NSのWizardキットを使用してDNAを調製し、サンガ-クルソン法によって配列を決定した(F Sanger, S Nicklen, AR Coulson、「連鎖停止阻害物質によるDNA配列決定」、Proceedings of the National Academy of Sciences of the USA 1977; 74: 5463-5467)。V領域配列は、Ig blast(www.ncbi.nlm.nih.gov/igblast/igblast.cgi)を使用して、ヒトIg遺伝子の利用可能な配列と比較した。

40

50

【0166】

免疫沈降アッセイ (I P A)

全長TSH受容体を符号化するcDNAを、pYES2 (invitrogen) においてT7プロモータの下流に配置し、in vitro TnTシステム (Promega UK Ltd) において使用して、以前に説明したように³⁵S - メチオニンにより標識されたTSH受容体を生成した (L Prentice, J Sanders, M Perez, R Kato, J Sawicka, Y Oda, D Jaskoiski, J Furmaniak, B Rees Smith, 「チロトロピン (TSH) 受容体自己抗体は、in vitro 転写 / 翻訳システムにおいて生成されたTSH受容体と結合するように思えない」、Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism 1997; 82: 1288-1292) 。簡単に言うと、HSB (10 mmol / L トリスHCl pH 8.3、200 mmol / L NaCl、及び1% Tween 20 を含有する10 mg / mL ウシ血清アルブミン) において希釈した³⁵S 標識TSH受容体 (25000 乃至30000 cpm) 50 μL を、希釈した試験試料の重複50 μL アリコートに追加し、室温で二時間培養した。その後、プロテインAセファロース (Sigma - Aldrich) の追加により免疫複合物を沈殿させ、シンチレーションカウンタにおいて計数した。

10

【0167】

TSH受容体の調製及びウェスタンブロット

全長ヒトTSH受容体をCHO-K1細胞において発現させ、1% Triton X-100により抽出し、以前に説明したように、TSH受容体モノクローナル抗体親和性クロマトグラフィにより純化した (Y Oda, J Sanders, M Evans, A Kiddie, A Munkley, C James, T Richards, J Wills, J Furmaniak, B Rees Smith, 「モノクローナル抗体を使用したヒトチロトロピン (TSH) 受容体のエピトープ分析」、Thyroid 2000; 10: 1051-1059) 。

20

【0168】

純化CHO細胞で生成したTSH受容体を、9% SDS - PAGEゲル上に広げ、ニトロセルロース上にブロットし、以前に説明したように、試験抗体と反応させた (Y Oda, J Sanders, M Evans, A Kiddie, A Munkley, C James, T Richards, J Wills, J Furmaniak, B Rees Smith, 「モノクローナル抗体を使用したヒトチロトロピン (TSH) 受容体のエピトープ分析」、Thyroid 2000; 10: 1051-1059) 。

【0169】

TSH受容体ペプチドを使用したエピトープ分析

ヒトTSH受容体の細胞外ドメイン全体をカバーする、それぞれの長さが25 aaである26のペプチドは、J Morris博士から快く提供された (JC Morris, ER Berger t, DJ McCormick, 「ヒトチロトロピン受容体の構造 - 機能研究。合成ヒトTSH受容体ペプチドによる標識チロトロピン (TSH) の結合の阻害」 Journal of Biological Chemistry 1993; 268: 10900-10905) 。M21-OH5 MA b と結合するヒト21-OHペプチド (C1、SSSRVPYKDRARLP L) (S Chen, J Sawicka, L Prentice, J F Sanders, H Tanaka, V Petersen, C Betterle, M Volpato, S Roberts, M Powell, B Rees Smith, J Furmaniak, 「モノクローナル抗体のパネルを使用したステロイド21-ヒドロキシラーゼ上の自己抗体エピトープの分析」 Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism 1998; 83: 2977-2986) を陽性対照として使用し、GAD₆₅に対するヒトモノクローナル抗体 (N Hayakawa, LDKE Premawardhana, M Powell, M Masuda, C Arnold, J Sanders, M Evans, S Chen, JC Jaurne, S Baekkeskov, B Rees Smith, J Furimaniak, 「グルタミン酸デカルボキシラーゼに対するヒトモノクローナル自己抗体の分離及び特徴付け」、Autoimmunity 2002; 35: 343-355) を陰性対照として使用した。ペプチドELISAは、以前に説明したように実施した (Y Oda, J Sanders, M Evans, A Kiddie, A Munkley, C James, T Richards, J Wills, J Furmaniak, B Rees Smith, 「モノクローナル抗体を使用したヒトチロトロピン (TSH) 受容体のエピトープ分析」、Thyroid 2000; 10: 1051-1059) 。

30

40

【0170】

50

モノクローナルTSHR自己抗体調製物とプラスチックチューブ又はELISAプレートウェルに被覆したTSH受容体との相互作用

(a) 125 I 標識自己抗体

患者の血清を含む試験試料(100 μ L)を、TSH受容体被覆チューブ(RSR Ltd.)において、室温で二時間、穏やかに振動させて培養した。吸引後、チューブをアッセイ緩衝液1 mLにより二度洗浄した後、標識自己抗体調製物(30,000 cpm)を追加し、室温で一時間、振動させて培養した。その後、チューブをアッセイ緩衝液1 mLで二度洗浄し、吸引して、ガンマカウンタにおいて計数した。 125 I 標識自己抗体結合の阻害は、TSH結合の阻害に関する式を使用して計算した(上記参照)。

【0171】

(b) ビオチン標識モノクローナル自己抗体及びビオチン標識TSH

以前に説明した手順(J Bolton, J Sanders, Y Oda, C Chapman, R Konno, J Furmaniak and B Rees Smith, 「ELISAによる甲状腺刺激ホルモン受容体自己抗体の測定」、Clinical Chemistry, 1999; 45: 2285-2287)を使用した。簡単に言うと、患者の血清を含む試験試料(75 μ L)を、TSH受容体被覆ELISAプレートウェル(RSR Ltd)において、ELISAプレート振動装置上で振動(毎分200回)させて二時間培養した。次に、試験試料を除去し、ウェルをアッセイ緩衝液で一度洗浄し、その後、ビオチン標識モノクローナルTSH受容体自己抗体(100 μ L中1 ng)又はビオチン標識ブタTSH(RSR Ltd、100 μ L中5 ng)を追加し、室温で25分間、振動させて培養を継続した。ウェルを一度洗浄し、ストレプトアビジンペロキシダーゼ(RSR Ltd、100 μ L中10 ng)を追加し、室温で20分間、振動させて培養を継続した。その後、ウェルを三度洗浄し、ペロキシダーゼ基質のテトラメチルベンジジン(RSR Ltd、100 μ L)を追加した。室温で30分間、振動なしで培養後、0.5 M H_2SO_4 50 μ Lを追加し、基質反応を停止し、各ウェルの吸光度をELISAプレートリーダーにおいて450 nmで読み取った。ビオチニル化MAb又はTSH結合の阻害は、次のように計算された指数として表現した。

【0172】

$$\frac{100 \times 1 - 450 \text{ nmでの試験試料の吸光度}}{450 \text{ nmでの陰性血清対照の吸光度}}$$

TSH受容体被覆チューブに対するモノクローナル自己抗体結合のスキッチャード分析

アッセイ緩衝液50 μ L中の未標識IgG又はFabと、 125 I 標識hMAb IgG又はFab(アッセイ緩衝液中30,000 cpm)50 μ Lとを、室温で二時間、穏やかに振動させて培養し、アッセイ緩衝液1 mLで二度洗浄し、ガンマカウンタにおいて計数した。結合したIgG又はFabの濃度を結合/遊離と対比してプロットし(G Scatchard, 「小分子及びイオンに対する蛋白質の誘引」、Annals of the New York Academy of Sciences 1949; 51: 660-672)、結合定数を導いた。

【0173】

モノクローナルTSH受容体自己抗体により被覆したチューブとのTSH受容体の結合
患者の血清を含む試験試料(100 μ L)と界面活性剤可溶化TSH受容体(20 μ L)とを、室温で一時間培養した。次に、培養混合物の重複50 μ Lアリコート、TSH受容体自己抗体Fabにより被覆(10 μ g/mLを200 μ L、4で一晚経過後、洗浄及びポストコーティング)されたプラスチックチューブ(Nunc Maxisorp)に加えた。室温で一時間、穏やかに振動させて培養した後、チューブを洗浄し、 125 I 標識TSH受容体C末端モノクローナル抗体4E31(J Sanders, Y Oda, A Kiddie, T Richards, J Bolton, V McGrath, S Walters, D Jaskolski, J Furmaniak, B Rees Smith; 「TSH受容体自己抗体と 125 I 標識TSH受容体との相互作用」、Journal of Clinical Endocrinology and Metabolism 1999; 84: 3797-3802)100 μ L(40,000 cpm)を追加し、更に一時間、穏やかに振動させて培養を継続した。その後、チューブを洗浄し、 125 I を計数した。

10

20

30

40

50

【 0 1 7 4 】

E c o l i における組み換え h M A b T S H R 1 F a b のクローニング及び発現
 h M A b T S H R 1 重鎖 R T - P C R 産物 (可変領域遺伝子分析の項参照) を、 X h
 o l 及び S p e l 限定エンドヌクレアーゼにより切断し、 h M A b T S H R 1 軽鎖 R T
 - P C R 産物を S a c I 及び X b a I 限定エンドヌクレアーゼにより切断し、重鎖及び軽
 鎖 c D N A の両方を、 l a c Z プロモータの制御下で、 I m m u n o z a p H / L ベク
 タ (S t r a t a g e n e E u r o p e 、 オランダ、アムステルダム) においてクロー
 ニングした (I M a t t h e w s , G S i m s , S L e d w i d g e , D S t o t t , D B e e s o n , N W i l l c o x , A V i n c
 e n t 、 「筋無力症の経産婦におけるアセチルコリン受容体に対する抗体：胎児性抗原によ
 る免疫付与の証拠」、Laboratory Investigation 2002, 82: 1-11)。プラスミド D N A 10
 を、 Q i a g e n ミディプラスミド純化キット (Q i a g e n L t d 、 英国クローリ、
 R H 1 0 9 A X) を使用して調製し、サンガ - クールソン法 (F S a n g e r , S N i c k l e n , A
 R C o u l s o n 、 「連鎖停止阻害物質による D N A 配列決定」、Proceedings of the National
 Academy of Sciences of the USA 1977; 74: 5463-5467) を使用して配列決定すること
 で h M A b T S H R 1 重鎖及び軽鎖 c D N A の存在を確認した。プラスミド D N A を二
 種類の E c o l i 株、 (a) X L 1 - B l u e M R F ' (S t r a t a g e n e) 及
 び (b) H B 2 1 5 1 (A m e r s h a m B i o s c i e n c e) において形質転換し
 、 L B アンピシリン (1 0 g / L トリプトン、 5 g / L 酵母エキス、 1 0 g / L N a C
 l 、 終濃度 1 0 0 μ g / m L アンピシリン) 寒天プレート (1 5 g / L 寒天) 上において 20
 、 3 7 °C で一晩成長させた。前培養物 (L B アンピシリン 3 m L + 1 % グルコース中の一
 コロニ) を、 3 7 °C で一晩、振動させて成長させた。組み換え F a b の生成は、グルコース
 が存在する場合に阻害される。一晩培養後の前培養物は、 1 / 1 0 0 に希釈し (L B ア
 ンピシリン 5 0 m L 中 0 . 5 m L) 、 O D ₆₀₀ が 0 . 4 乃至 0 . 6 となるまで 3 7 °C で成
 長させた。こうした培養物を、 3 0 °C で 2 0 分間振動させた。その後、イソプロピル -
 - D チオガラクトシド (I P T G) を追加して終濃度を 1 m m o l / L とし、培養物を 3
 0 °C で一晩 (1 6 時間) 、振動させて引き続き培養した。次に、培養物を 4 °C で 3 0 分間
 、 3 0 0 0 r p m で遠心分離し、培養上清及びペレットを回収した。ペレットは、氷温 T
 E S 緩衝液 (0 . 2 m o l / L トリス H C l p H 8 . 0 、 0 . 5 m o l / L E D T A
 、 0 . 5 m o l / L スクロース) 中で渦動により再懸濁させた。H₂O 中で 5 倍に希釈し
 た氷温 T E S 緩衝液を更に 1 . 5 m L 追加し、混合物を再度渦動させ、氷上で 3 0 分間培 30
 養し、その後、遠心分離して、第二の上清又はペリプラズム画分 (P F) を得た。培養上
 清及び P F を、 0 . 4 5 μ m フィルタにより濾過し、 1 0 m m o l / L トリス p H 7 . 5
 、 5 0 m m o l / L N a C l において一晩透析した。非形質転換 X L 1 - B l u e M
 R F ' 及び H B 2 1 5 1 細胞と、 I P T G なしでグルコースにより成長させた、即ち、非
 誘導性の、 h M A b T S H R 1 プラスミドにより形質転換した X L 1 - B l u e M R
 F ' (X L 1 - B l u e M R F ' / h M A b T S H R 1) 並びに h M A b T S H R
 1 プラスミドにより形質転換した H B 2 1 5 1 (H B 2 1 5 1 / h M A b T S H R 1)
 とからの培養上清又は P F も調製した。培養上清及び P F では、 (a) T S H R と結合す
 る T S H を阻害する能力と、 (b) T S H R を発現する C H O 細胞における環状 A M P 生
 成を刺激する能力と、 (c) ラジオイムノアッセイによる組み換え F a b の総濃度とにつ 40
 いてアッセイを行った。このアッセイでは、アッセイ緩衝液 (5 0 m m o l / L N a C
 l 、 1 0 m m o l / L トリス H C l p H 7 . 8 、 0 . 1 % T r i t o n X - 1 0 0)
 において希釈した培養上清及び P F を含むキャリブレーションプレート及び試験材料 (1 0 0 μ L を重
 複して作成) を、 F a b 特異性ヤギ抗ヒト I g G (S i g m a A l d r i c h 、 英国プ
 ール、 B H 1 2 4 Q H) によって被覆したプラスチックチューブにおいて、室温で一時間
 培養した。その後、チューブをアッセイ緩衝液 (2 × 1 m L) により洗浄し、¹²⁵I 標
 識 h M A b T S H R 1 F a b (3 0 , 0 0 0 c p m) 1 0 0 μ L を追加した後、室温
 で培養した。一時間後、チューブを再度洗浄し (2 × 1 m L) 、¹²⁵I を計数した。結合
 したものの計数は、キャリブレーションプレート (5 乃至 5 0 0 n g / m L) における F a b (ハイブ
 リドーマ生成 h M A b T S H R 1 F a b) の濃度と、このキャリブレーション曲線が 50

ら外れて読み取られた様々な試験材料における組み換え F a b の濃度とに対してプロットした。このアッセイの検出限界は、5乃至10 ng / mL の F a b とした。

【0175】

組み換え 4 B 4 (グルタミン酸デカルボキシラーゼ又は G A D に対するヒト M A b) 及び組み換えハイブリッド F a b (h M A b T S H R 1 及び 4 B 4 の混合 H C 及び L C) のクローニング及び発現

組み換え 4 B 4 F a b (4 B 4 については、N Hayakawa, LDKE Premawardhana, M Powell, M Masuda, C Arnold, J Sanders, M Evans, S Chen, JC Jaume, S Baekkeskov, B Rees Smith, J Furmaniak, 「グルタミン酸デカルボキシラーゼに対するヒトモノクローナル自己抗体の分離及び特徴付け」、Autoimmunity 2002; 35: 343-355において詳細に説明される) 及び組み換えハイブリッド F a b は、組み換え h M A b T S H R 1 F a b について説明したように、H C 及び L C のそれぞれを Immunozap H / L ベクタにおいてクローニングすることで生成し、H B 2 1 5 1 細胞において発現させた。培養上清及びペリプラズム画分では、(a) T S H R と結合する T S H を阻害する能力と、(b) 上記のような組み換え F a b の総濃度とについてアッセイを行った。加えて、G A D A b 活性を、下記のように評価した。

【0176】

培養上清及びペリプラズム画分における組み換え G A D A b 活性の測定

G A D に対するヒトモノクローナル抗体 (4 B 4) との 125 I 標識 G A D (R S R L t d 、英国カーディフ、C F 2 3 8 H E) の結合を阻害する G A D A b F a b 調製物の能力に基づくアッセイを使用した。このアッセイでは、G A D A b アッセイ緩衝液 (1 5 0 m m o l / L N a C l 、 5 0 m m o l / L トリス H C l p H 8 . 0 、 0 . 1 % v / v T w e e n 2 0 、 1 g / L ウシ血清アルブミン、 0 . 5 g / L N a N ₃) において希釈した試験試料 (5 0 μ L を重複して作成) を、 125 I 標識 G A D (G A D A b アッセイ緩衝液 5 0 μ L 中 3 0 , 0 0 0 c p m) と共に、室温で一時間培養した。その後、4 B 4 I g G 5 0 μ L (G A D A b アッセイ緩衝液中 0 . 1 μ g / m L) を追加し、室温で 2 4 時間、培養を継続した。その後、固相プロテイン A (G A D A b アッセイ緩衝液中 5 0 μ L 、 R S R L t d より) を追加し、4 B 4 I g G - 125 I 標識 G A D の複合物を沈殿させた (プロテイン A は、F a b 及び 125 I 標識 G A D の複合物とは反応しない) 。プロテイン A との反応を室温で一時間継続させた後、遠心分離 (1 5 0 0 g で 3 0 分間、4) により沈殿物をベレットにし、G A D A b アッセイ緩衝液 1 m L により洗浄し、 125 I を計数した。4 B 4 I g G が存在しない場合の 125 I 標識 G A D 結合は、追加した総 c p m の 4 乃至 5 % となった。

【0177】

h M A b T S H R 1 に対する抗イディオタイプ抗体の生成

完全フロイントアジュバント内の h M A b T S H R 1 F a b 5 0 μ g と、その 2 5 日後の不完全フロイントアジュバント内の h M A b T S H R 1 F a b 5 0 μ g の第二の注射と、脾臓除去四日前の h M A b T S H R 1 F a b 5 0 μ g の更なる注射とにより、生後六乃至八週間の B A L B / c マウスに腹腔内で免疫付与した。抗体陽性マウス (下記参照) からの脾臓細胞を、マウス骨髄腫細胞株、及び T S H R M A b のために上機能に分離されたモノクローナル抗体に融合させた。マウス血清及び細胞培養ウェル内の抗イディオタイプ抗体のレベルは、T S H R 被覆チューブと結合する 125 I - h M A b T S H R 1 F a b の阻害によって測定した。特に、試験試料の重複 6 0 μ L アリコート (アッセイ緩衝液 : 5 0 m m o l / L N a C l 、 1 0 m m o l / L トリス H C l p H 7 . 8 、 0 . 1 % T r i t o n X - 1 0 0 により希釈) を、 125 I - h M A b T S H R 1 F a b (アッセイ緩衝液において希釈された 3 0 0 0 0 c p m) と共に、室温で一時間培養した。混合物 1 0 0 μ L を、開始緩衝液 2 0 μ L (上記参照) と共に、重複 T S H R 被覆チューブ (R S R L t d) へ移動させ、室温で更に二時間、振動させて培養を継続した。その後、チューブをアッセイ緩衝液 2 x 1 m L で洗浄し、 125 I を計数した。h M A b T S H R 1 に反応する抗イディオタイプ抗体の存在は、標識 h M A b T

S H R 1 F a b の T S H R 被覆チューブとの結合を阻害する試験試料の能力から明らかとなった。

【0178】

結果

患者の血液 20 mL から取得したリンパ球 (30×10^6) を、マウスマクロファージの支持細胞層上の E B V の上清 200 μ L と共に、48 ウェルプレート上で、1 ウェル当たり 1×10^6 で平板培養した。E B V 感染後 11 日目に、 125 I - T S H 結合の阻害について上清をモニタした。一つのウェルでは、結合の阻害について陽性であることが確認され、阻害のレベルは、16 日目には 90% の阻害を上回るまでに増加し、このレベルは 24 日目まで維持され、その後、低下した。培養物を拡張し、E B V 感染後 21、23、26、及び 27 日目に K 6 H 6 / B 5 細胞と融合させ、合計 7 回の融合実験を実施した。各融合物を 3×96 ウェルプレート (即ち、合計 21 枚のプレート) で平板培養し、 125 I - T S H 結合阻害活性を有する抗体を安定して生成する一つのウェルを取得した。この後、三ラウンドの再クローニングを行い、T S H 受容体と結合する標識 T S H を阻害したヒトモノクローナル抗体を生成する単一のクローンを発生させた。このヒトモノクローナル T S H 受容体自己抗体は、指定された h M A b T S H R 1 となり、ラムダ軽鎖を有するサブクラス I g G 1 に含まれた。

【0179】

様々な濃度の h M A b T S H R 1 I g G 及び F a b が T S H 受容体と結合する標識 T S H を阻害する能力は、図 1 に図示されている。図 1 において確認できるように、こうした調製物は、僅か 1 n g / m L で T S H 結合を阻害し、1000 n g / m L では 90% を越える阻害が得られた。T S M A b T S H R 1 I g G 及び F a b も、図 2 に図示したように、T S H 受容体によりトランスフェクションされた C H O 細胞における環状 A M P の生成を刺激した。h M A b T S H R 1 I g G 及び F a b は、僅か 1 n g / m L で、環状 A M P の強力な刺激を発生させた。同様のレベルの刺激は、0.1 n g / m L のブタ T S H 及び 10 n g / m L のヒト T S H により観察された。最初のリンパ球提供者からの血清 (リンパ球分離用の血液試料と同時に取得) が T S H 受容体と結合する標識 T S H を阻害する能力及び T S H 受容体トランスフェクション C H O における環状 A M P 生成を刺激する能力の比較は、図 3 に図示されている。T S H 結合の阻害は、500 倍に希釈した血清で検出でき、一方、環状 A M P の刺激は、5000 倍に希釈した血清で検出できた。

【0180】

125 I 標識 h M A b T S H R 1 I g G は、T S H 受容体被覆チューブに結合し、スキッチャード分析は、結合定数 10^{10} モル $^{-1}$ を示した。この結合は、(標識 T S H 結合の阻害によって検出可能な) T S H 受容体自己抗体を有するグレープス病患者からの血清によって阻害された (表 1)。 125 I 標識 h M A b T S H R 1 F a b も、T S H 受容体被覆チューブに結合し (スキッチャード分析による結合定数 = 4.5×10^{10} モル $^{-1}$)、この結合は、T S H 受容体自己抗体陽性のグレープス血清によって阻害された (表 2)。加えて、界面活性剤可溶化調製物は、h M A b T S H R 1 により被覆したプラスチックチューブに結合可能であり、この結合は、T S H 受容体自己抗体を含有する血清により阻害可能となった (表 3)。

【0181】

図 4 に図示したように、h M A b T S H R 1 - ビオチンは、T S H 受容体被覆 E L I S A プレートに結合し、この結合は国際基準調製物 N I B S C 90 / 672 及びグレープス病患者からの血清によって阻害された。結合の阻害は、健康な供血者からの血清では観察されなかった。図 3 a は、h M A b T S H R 1 - ビオチンに基づいた T S H R 自己抗体のアッセイと以前のアッセイとの比較のグラフ表示である。h M A b T S H R 1 - ビオチンに基づくアッセイの感度は、検出可能な国際標準 N I B S C 90 / 672 の濃度によれば明らかに優れている。これは、図 3 b に図示したグレープス病患者 72 人からの血清の調査において確認された。健康な供血者の血清 (n = 100) 及び非甲状腺疾患の対

10

20

30

40

50

象者からの血清 (n = 43) では、この調査において、それぞれ h M A b T S H R 1 結合の 10% までの阻害及び T S H 結合の 11% までの阻害が発生した。

【0182】

h M A b T S H R 1 I g G は、ウェスタンブロット分析において、全長 T S H 受容体調製物とは反応せず、免疫沈降アッセイ及び T S H 受容体ペプチド E L I S A においても、³⁵S 標識全長 T S H 受容体と十分に反応しなかった。こうした反応性の欠如は、h M A b T S H R 1 が T S H 受容体の直線エピトープではなく立体配座エピトープと反応することを示している。

【0183】

h M A b T S H R 1 を符号化する遺伝子の配列分析は、重鎖 V 領域の遺伝子が V H 5 ファミリであり、D 遺伝子が D 6 - 13 ファミリであり、J 遺伝子が J H 5 ファミリであることを示し、軽鎖について、V 遺伝子領域が V L 1 - 11 生殖細胞系に由来し、J 遺伝子領域が J L 3 b 生殖細胞系に由来することを示した。重鎖ヌクレオチド及びアミノ酸配列は、それぞれ図 4 及び 5 に図示されており、軽鎖ヌクレオチド及びアミノ酸配列は、それぞれ図 6 及び 7 に図示されている。こうした配列は、縮重した P C R プライマを使用して決定した H C 及び L C ヌクレオチド配列の精緻化である。特に、ヌクレオチド 115 乃至 120 に関する H C 配列決定のアーチファクトが特定された。配列決定では、c a c g t g (アミノ酸 H i s V a l へ転写) を示したが、結晶構造では、より高い信頼性で、アミノ酸 G l n L e u (c a g c t g となる塩基に対応) を示した。結晶構造分析は、特に縮重 P C R プライマ領域において、H C 及び L C 由来アミノ酸配列の精緻化も可能にした。L C の場合、アミノ酸 2 は、R T - P C R では P r o とされたが、結晶構造からは T h r となった。H C の場合、アミノ酸 2 は、R T - P C R では M e t とされたが、結晶構造からは V a l となった。

【0184】

標識 T S H 結合の阻害に関する、h M A b T S H R 1 I g G 調製物と T S H 受容体自己抗体の国際標準との活性の比較は、表 5 に示している。これにより、h M A b T S H R 1 I g G の比活性は、アッセイを血清において実施した時には蛋白質 1 m g 当たり N I B S C 9 0 / 6 7 2 1 3 8 単位、アッセイをアッセイ緩衝液において実施した時には 1 m g 当たり 1 6 3 単位になると推定可能である (二値の平均 = 1 5 0 単位 / m g)。h M A b T S H R 1 F a b 調製物は、血清及びアッセイ緩衝液中において、それぞれ 1 m g 当たり 2 8 8 及び 3 0 9 単位となった (二値の平均 = 3 0 0 単位 / m g)。表 6 は、リンパ球提供者の血清及び提供者の血清 I g G の同様の分析を示している。確認できるように、提供者の血清は、平均 0 . 3 8 単位 / m L の N I B S C 9 0 / 6 7 2 を含み (血清及びアッセイ緩衝液において、それぞれ 0 . 3 6 及び 0 . 4)、提供者の血清 I g G は蛋白質 1 m g 当たり 0 . 0 5 9 単位の平均比活性を有する。こうした結果は、表 7 にまとめられており、h M A b T S H R 1 I g G の比活性 (1 5 0 単位 / m g) との比較は、T S H 結合の阻害に関して、モノクローナル自己抗体 I g G がリンパ球提供者の血清 I g G の 2 5 0 0 倍の活性を有することを示す。

【0185】

T S H 受容体によりトランスフェクションされた C H O 細胞における環状 A M P の刺激に関する、様々な I g G 及び血清調製物の活性の初期評価も、表 7 に示している。環状 A M P の刺激のアッセイは、アッセイ内とアッセイ間における大きな可変性を特徴とする。これは、96 ウェルプレートに最初に接種した細胞の数及び質のばらつきと、その後の 48 時間の接種細胞の成長速度のばらつきとを含む、いくつかの要素に関連する。そのため、h M A b T S H R 1 I g G 及び F a b、リンパ球提供者の血清及び血清 I g G、及び N I B S C 9 0 / 6 7 2 のアッセイは、反復して実施し、その結果は表 8 にまとめられている。h M A b T S H R 1 I g G の比活性は、刺激アッセイにおいて、リンパ球提供者の血清 I g G の 0 . 1 単位と比較して、1 m g 当たり 3 1 8 単位となり、即ち、モノクローナル自己抗体 I g G は、環状 A M P 生成の刺激に関して、提供者の血清 I g G の約 3 0 0 0 倍の活性を有した。この値は、T S H 結合阻害の測定で観察された 2 5 0 0 倍の値

10

20

30

40

50

との妥当な一致を示している（上記と表 5 及び 6 とを参照）。表 9 は、h M A b T S H R 1 I g G 及び F a b とリンパ球提供者の血清 I g G T S H 受容体刺激作用の更なる分析を示している。

【 0 1 8 6 】

T S H 受容体を発現する C H O 細胞における環状 A M P の生成の刺激に対するブタ T S H 及び h M A b T S H R 1 I g G の影響は、表 1 0 に示す結果から確認できるように、加法的なものとなった。

【 0 1 8 7 】

基準調製物 N I B S C 9 0 / 6 7 2 による環状 A M P 刺激アッセイにおいて観察された代表的な結果は、表 1 1 に示している。

【 0 1 8 8 】

表 1 2 及び 1 3 は、それぞれ標識 T S H 結合の阻害及び環状 A M P 生成の刺激に関する様々な E . c o l i 培養上清の作用を示している。両 E . c o l i 株の（h M A b T S H R 1 プラスミドによる）形質転換及び I P T G 誘導培養物は、T S H 結合の有効な阻害物質（表 1 2 ）及び環状 A M P 生成の強力な刺激物質（表 1 3 ）として機能する十分な量の組み換え h M A b T S H R F a b を生成した。（非形質転換細胞及び形質転換済み非誘導細胞からの）対照培養上清は、検出可能なレベルの結合阻害（表 1 2 ）又は刺激（表 1 3 ）活性を生成しなかった。

【 0 1 8 9 】

更なる対照実験では、G A D に対するヒトモノクローナル抗体（4 B 4 ）の H C 及び L C のクローニング及び発現によって生成した組み換えヒト抗体 F a b について分析した。培養上清及びペリプラズム画分の分析は、組み換え 4 B 4 F a b が検出可能な T S H 結合の阻害活性（表 1 4 及び 1 5 ）又は T S H R 刺激活性（表 1 6 及び 1 7 ）を有していないことを示した。更に、（a）h M A b T S H R 1 H C 及び 4 B 4 L C と、（b）h M A b T S H R 1 L C 及び 4 B 4 H C とで構成されるハイブリッド F a b は、いずれのアッセイでも T S H R との相互作用を示さなかった（表 1 4 乃至 1 7 ）。こうした様々な組み換え F a b 調製物における G A D A b 活性のアッセイでは、4 B 4 H C 及び 4 B 4 L C により形質転換した細胞における G A D A b の発現のみが検出可能となった（表 1 8 及び 1 9 ）。組み換え h M A b T S H R 1 F a b は、検出可能な G A D A b 活性を示さず、4 B 4 と h M A b T S H R 1 H C 及び L C との混合物で構成される組み換え F a b ハイブリッドも同様となった（表 1 8 及び 1 9 ）。

【 0 1 9 0 】

T S H R によりトランスフェクションされた C H O 細胞における環状 A M P 生成を刺激する h M A b T S H R 1 の能力は、T S H アнтаゴニストとして機能する T S H R 自己抗体を含む患者の血清によって阻害された（図 8 ）。加えて、T S H R に対するマウスモノクローナル抗体（9 D 3 3 ）は、h M A b T S H R 1 の刺激活性を遮断可能（表 2 0 ）となった一方で、別の T S H R マウス M A b （2 B 4 ）は効果がなかった。しかしながら、2 B 4 は、9 D 3 3 のように T S H の刺激活性を遮断できた（表 2 1 ）。表 2 2 は、T S H R プラスチックチューブとの¹²⁵I 標識 T S H 及び¹²⁵I 標識 h M A b T S H R 1 の結合を阻害する 2 B 4 及び 9 D 3 3 の能力を示している。9 D 3 3 は、標識 T S H の結合と標識 h M A b T S H R 1 の結合とを極めて効果的に阻害できた（1 0 μ g / m L で 5 0 % を越える阻害）。2 B 4 は、T S H R と結合する標識 T S H の有効な阻害物質（1 μ g / m L で 8 0 % を越える阻害）となったが、h M A b T S H R 1 の結合（1 μ g / m L で 1 1 % の阻害）又は 9 D 3 3 の結合（1 μ g / m L で 2 2 % の阻害）に対しては小さな効果のみを有した。T S H R 被覆チューブに対する標識 9 D 3 3 の結合は、T S H R 自己抗体を含有するグレーブス病患者の血清によって阻害され（T S H R に結合する標識 T S H の阻害によって測定）、一方、健康な供血者の血清と、他の自己免疫疾患患者からの血清とは、殆ど又は全く効果がなかった（表 2 3 ）。T S H R に結合する標識 9 D 3 3 は、T S H アゴニスト又はアンタゴニスト特性を有する T S H R 自己抗体（表 2 4 ）と、国際標準 N I B S C 9 0 / 6 7 2 （表 2 5 ）とによって阻害された。スキッチャード分

10

20

30

40

50

析は、プラスチックチューブ上に被覆したTSH受容体に対して、9D33及び2B4がそれぞれ 2×10^{10} モル⁻¹及び 1×10^{10} モル⁻¹の親和性を有することを示した。

【0191】

hMAb TSHR1 Fabによるマウスの免疫付与では、TSHRと結合するFabの能力を阻害するような形でhMAb TSHR1 Fabと結合可能なマウス血清中の抗体(ポリクローナル抗体)の生成が生じた(表26)。更に、hMAb TSHR1 Fabにより免疫付与されたマウスの脾臓細胞から生成されたモノクローナル抗体は、TSHRと結合するFabを阻害することが可能となった(表27)。

【0192】

我々の分析全体は、ヒトモノクローナル自己抗体hMAb TSHR1がリンパ球提供者血清中のTSH受容体自己抗体のTSH受容体結合及び甲状腺刺激特性を有することを示している。上で詳述したように、モノクローナル抗体は、組み換えFab調製物としても生成された。

【0193】

結論

(a)我々は、提供患者血清中のTSH受容体自己抗体と同様の特性を有するTSH受容体に対するヒトモノクローナル自己抗体を生成した。モノクローナル抗体は、組み換えFab調製物としても生成された。

【0194】

(b)モノクローナル抗体IgG及びFabと組み換えFab調製物とは、強力な甲状腺刺激物質であり、TSH受容体と結合する標識TSHの有効な阻害物質である。

【0195】

(c)標識MAb IgG及びFab調製物とTSH受容体との結合は、グレース病患者からのTSH受容体自己抗体陽性血清によって阻害されるが、健康な供血者の血清又は他の自己免疫疾患患者からの血清では阻害されない。TSH受容体と結合する標識hMAb TSHR1の阻害に基づくTSHR自己抗体のアッセイシステムは、今までに説明された他のアッセイよりも感度が高い。

【0196】

(d)TSHアンタゴニストとして機能するTSH受容体自己抗体と、TSHアゴニストとして機能するTSH受容体自己抗体とは、TSH受容体と結合する標識hMAb TSHR1を阻害する。

【0197】

(e)プラスチックチューブ上に被覆されたhMAb TSHR1調製物は、TSH受容体と結合し、この結合は、様々な患者の血清中のTSH受容体自己抗体によって阻害される。

【0198】

(f)TSHRと結合するhMAb TSHR1を阻害するマウスモノクローナル抗体(9D33)は、hMAb TSHR1及びTSHの刺激活性を遮断することも確認された。

【0199】

(g)TSH受容体と結合するのを阻害するような形でhMAb TSHR1と結合するhMAb TSHR1に対するマウスポリクローナル及びモノクローナル抗体を生成した。したがって、こうした抗イディオタイプ抗体は、hMAb TSHR1についてTSHRと競合し、これにより、TSHR自己抗体の結合対象が必要な用途において、TSHRの有用な代替となり得る。

【0200】

(h)こうした結果は、hMAb TSHR1及び/又はその誘導体及び/又はその競合対象を、以下においてTSHの代用として使用できることを示す。

【0201】

(i)TSH受容体自己抗体、TSH、及び関連リガンドのアッセイ

10

20

30

40

50

(i i) T S H アゴニスト又は T S H アンタゴニスト活性の提供が関与する様々な i n v i v o 用途

(i i i) 新型の T S H 受容体自己抗体結合部位の特定及び提供

表 1 T S H 受容体と結合する 125 I 標識 h M A b T S H R 1 I g G に対する患者血清の影響、及び T S H 受容体と結合する 125 I 標識 T S H に対する影響との比較

【 0 2 0 2 】

【表 1】

試験材料	標識 h M A b T S H R 1 結合の阻害	T S H 結合 の阻害	試験材料	標識 h M A b T S H R 1 結合 の阻害	T S H 結合 の阻害
G 1	6 2	8 0	N 1	3. 1	7. 7
G 2	9 1	9 3	N 2	2. 4	2. 6
G 3	9 1	7 6	N 3	- 1. 0	4. 5
G 4	9 4	9 2	N 4	- 1 1	6. 5
G 5	9 3	9 4	N 5	1. 7	5. 0
G 6	7 6	8 5	N 6	2. 8	1. 7
G 7	8 7	9 0	N 7	5. 2	- 0. 8
G 8	6 5	4 5	N 8	3. 5	0. 2
G 9	8 8	9 0	N 9	2. 8	- 0. 6
G 1 0 / 1 0	8 3	5 9	N 1 0	4. 5	2. 2
G 1 0 / 2 0	6 9	4 3	D 1	- 4. 8	2. 2
G 1 0 / 4 0	5 6	2 9	A 1	- 3. 1	1. 3
G 1 0 / 8 0	4 2	1 9	A 2	- 3. 5	- 3. 0
G 1 1 / 1 0	7 5	7 3			
G 1 1 / 2 0	5 9	5 4			
G 1 1 / 4 0	3 9	3 3			
G 1 1 / 8 0	2 2	1 8			

G 1 乃至 G 1 1 は、グレース病の病歴を有する患者からの血清である。

【 0 2 0 3 】

G 9 の血清は、高レベルの T S H 遮断を有する（即ち、T S H アンタゴニスト活性）。

【 0 2 0 4 】

G 1 0 及び G 1 1 は、高レベルの甲状腺刺激活性を有する。

【 0 2 0 5 】

G 1 0 は、リンパ球提供者の血清である。

【 0 2 0 6 】

/ 1 0、/ 2 0 等は、健康な供血者の血清プールでの希釈係数を示す。

【 0 2 0 7 】

N 1 乃至 N 1 0 は、健康な供血者からの血清である。

【 0 2 0 8 】

D 1 は、一型糖尿病患者からのものである（グルタミン酸デカルボキシラーゼに対する自己抗体について陽性）。

【 0 2 0 9 】

A 1 及び A 2 は、アジソン病患者からのものである（ステロイド 2 1 - ヒドロキシラーゼ自己抗体について陽性）。

【 0 2 1 0 】

健康な供血者の血清プールが存在する場合、 125 I 標識 M A b I g G の約 2 5 % が T S H R 被覆チューブと結合した。

表 2 T S H 受容体と結合する 125 I 標識 h M A b T S H R 1 F a b に対する患者血清の影響、及び T S H 受容体と結合する 125 I 標識 T S H に対する影響との比較

【 0 2 1 1 】

【表 2】

10

試験材料	標識 F a b 結合の阻害	T S H 結合の阻害
健康な供血者の血清プールにおいて希釈した N I B S C 9 0 / 6 7 2		
1 U / L まで	1 7	1 3
2 U / L まで	2 7	2 4
4 U / L まで	4 7	4 4
8 U / L まで	6 1	6 5
健康な供血者の血清 A	- 3	< 1 0
健康な供血者の血清 B	3	< 1 0
健康な供血者の血清 C	4	< 1 0
健康な供血者の血清 D	- 4	< 1 0
健康な供血者の血清 E	0	< 1 0
グレープスの血清 F	6 4	7 8
グレープスの血清 G	4 2	5 4
グレープスの血清 H	4 9	6 9
グレープスの血清 I	2 4	3 6
グレープスの血清 J	7 6	8 8

20

30

【 0 2 1 2 】

表 3 h M A b T S H R 1 F a b により被覆したプラスチックチューブとの T S H R の結合、及び T S H R 自己抗体を含有する血清による T S H R 結合の阻害

【 0 2 1 3 】

【表 3】

試験材料	結合した c p m ¹
健康な供血者の血清 A	8 4 0 6
健康な供血者の血清 B	8 4 3 0
T S H R 自己抗体陽性血清 1	1 5 2 7
T S H R 自己抗体陽性血清 2	1 1 3 1
T S H R 自己抗体陽性血清 3	1 1 9 9

40

¹ T S H R 結合は、T S H R C 末端に対する 125 I 標識マウスモノクローナル抗体を使用して検出し、総 c p m = 1 チューブ当たり 3 9 , 0 0 0 とした。

【 0 2 1 4 】

表 4 T S H R により被覆した E L I S A プレートウェルとのビオチン標識 h M A b

50

T S H R 1 及びビオチン標識 T S H の結合に対する患者血清試料の影響

【 0 2 1 5 】

【 表 4 】

	hMAb TSHR1ビ オチン		TSHビオチン	
	OD ₄₅₀	阻害%	OD ₄₅₀	阻害%
HBDプール	1. 852	0	1. 778	0
HBDプール及び1U/mL	1. 46	21	1. 489	16
HBDプール及び2U/mL	1. 168	37	1. 304	27
HBDプール及び4U/mL	0. 792	57	0. 947	47
HBDプール及び8U/mL	0. 539	71	0. 492	72
HBDプール及び40U/mL	0. 118	94	0. 233	87
血清P1	1. 415	24	1. 397	21
血清P2	1. 264	32	1. 256	29
血清P3	0. 558	70	0. 408	77
血清P4	0. 763	59	0. 907	49
血清P5	1. 047	43	—	
血清P6	0. 843	55	—	
血清P7	1. 429	23	—	
HBD1	1. 745	6	1. 713	4
HBD2	1. 807	2	—	
HBD3	1. 779	4	1. 626	9
HBD4	1. 821	2	—	
HBD5	1. 841	1	1. 660	7
HBD6	1. 762	5	1. 777	0
HBD7	1. 799	3	1. 767	1
HBD8	1. 783	4	1. 703	4
HBD9	1. 792	3	1. 669	3

H B D = 健康な供血者の血清

U / m L は、N I B S C 9 0 / 6 7 2 の単位である。

【 0 2 1 6 】

血清 P 1 乃至 P 7 は、グレース病患者からのものである。

【 0 2 1 7 】

表 5 WHO 基準調製物 N I B S C 9 0 / 6 7 2 と h M A b T S H R 1 I g G 及び F a b 調製物とによる T S H 結合の阻害

【 0 2 1 8 】

10

20

30

【表 5】

試料	血清 ¹ で希釈した試料				アッセイ緩衝液で希釈した試料			
	阻害 %	単位/L	単位/ mg	平均単 位/m g	阻害 %	単位/L	単位/ mg	平均単 位/m g
NIBSC90/ 672								
0.125単位/ L					2			
0.25単位/L					4			
0.5単位/L					11			
1.0単位/L	15				19			
2.0単位/L	28				38			
4.0単位/L	48				64			
8.0単位/L	69				83			
40.0単位/L	95				94			
hMAb TSH R1 IgG								
0ng/mL	1				0			
0.3ng/mL	1				2			
1ng/mL	3				3			
3ng/mL	7				10	0.46		
10ng/mL	21	1.48	148		33	1.73	173	
30ng/mL	46	3.9	130	138	70	4.8	160	163
100ng/mL	81	13.5	135		92	15.6	156	
300ng/mL	92				95	>40		
hMAb TSH R1 Fab								
0.3ng/mL	5				-2			
1ng/mL	5				1			
3ng/mL	16	1.05	351		16	0.8	265	
10ng/mL	36	2.77	277		52	2.9	291	309
30ng/mL	69	8.0	267	288	86	9.6	372	
100ng/mL	89	23.7	237		92	16.9		
300ng/mL	93				94			
2G4 IgG ²								
0.3ng/mL	2				-3			
3ng/mL	1				-6			
30ng/mL	0				-5			
300ng/mL	3				-4			
2G4 Fab ²								
0.3ng/mL	4				-5			
3ng/mL	4				-6			
30ng/mL	1				-5			
300ng/mL	2				-6			

¹ 健康な供血者の血清プールで、この血清プールのみが存在する場合、総cpmの14.9%がTSHRと結合した。緩衝液のみが存在する場合、総cpmの14.7%がT

10

20

30

40

50

S H R と結合した。

【 0 2 1 9 】

² 2 G 4 は、甲状腺ペロキシダーゼに対するヒトモノクローナル自己抗体である。

【 0 2 2 0 】

表 6 リンパ球提供者の血清及び提供者の血清 I g G による T S H 結合の阻害

【 0 2 2 1 】

【表 6】

試料	血清 ¹ で希釈した試料				アッセイ緩衝液で希釈した試料			
	阻害 %	単位/L ²	単位/ mg 又 は (非 希釈血 清での 単位/ mL)	平均単 位/m g 又は (単位) /mL	阻害 %	単位/L	単位/ mg 又 は (非 希釈血 清での 単位/ mL)	平均単 位/m g 又は (単位) /mL
提供者の血清								
1000倍希釈	6				10			
300倍希釈	18	1.2	(0.36)		28	1.3	(0.39)	
100倍希釈	42	3.2	(0.32)	(0.36)	62	3.9	(0.39)	(0.40)
30倍希釈	78	11.3	(0.39)		91	13.5	(0.41)	
10倍希釈	93	34			95	>40		
提供者の血清 IgG								
0mg/mL	0	0			0			
0.01mg/mL	7				19	0.87		
0.03mg/mL	23	1.6	0.053		37	1.9	0.063	
0.1mg/mL	57	5.1	0.051	0.054	78	6.4	0.064	0.063
0.3mg/mL	85	17	0.057		93	19	0.063	
1mg/mL	96	43			96	>40		
健康な供血者のプール血清								
1000倍希釈	0				3			
100倍希釈	1				4			
10倍希釈	1				11			
健康な供血者のプール血清 IgG								
0.01mg/mL	2				2			
0.1mg/mL	1				5			
1mg/mL	3				7			

¹ 健康な供血者の血清プールで、この血清プールのみが存在する場合、総cpmの14.7%がTSHRと結合した。緩衝液のみが存在する場合、総cpmの16.3%がT

10

20

30

40

50

S H R と結合した。

² 記載の単位は、N I B S C 9 0 / 6 7 2 国際 T S H R 自己抗体基準調製物である。

【0222】

表7 h M A b T S H R 1 とリンパ球提供者の血清及び I g G 調製物との比活性

【0223】

【表7】

調製物	TSH結合阻害アッセイ		環状AMP刺激アッセイ	
	単位/mg ^{1,2}	単位/nmol e ^{1,2}	単位/mg ¹	単位/nmol e ¹
hMAb TS HR1 IgG	150	22	180	26
hMAb TS HR1 Fab	300	15	700	35
提供者の血清 IgG	0.059	0.009	0.33	0.048
提供者の血清の 単位/mL	0.38		1.8	

10

20

¹ 記載の単位はN I B S C 9 0 / 6 7 2 である。

² 値は、血清及びアッセイ緩衝液において得られた結果の平均である（表5及び6参照）。

【0224】

表8 いくつかの環状AMP刺激アッセイにおいて決定されたhMAb TSHR1とリンパ球提供者の血清及び血清IgGとの比活性の概要

【0225】

【表8】

調製物	mgあたり平均単位	決定数	標準偏差
hMAb TSHR1 IgG	318	16	189
hMAb TSHR1 Fab	492	10	184
提供者の血清IgG	0.10	10	0.08
提供者の血清の単位/mL	0.9	4	0.6

30

【0226】

表9 環状AMP刺激アッセイにおけるhMAb TSHR1 IgG及びFabとリンパ球提供者の血清IgGとの影響の更なる分析

40

【0227】

【表 9】

試料	ウェル当たり平均環状 AMP (pmol)	決定数	標準偏差
hMAb TSHR1 IgG			
0 ng/mL	0.96	6	0.048
0.3 ng/mL	1.25	6	0.12
1 ng/mL	1.84	6	0.16
3 ng/mL	3.4	5	0.37
10 ng/mL	6.6	5	0.62
hMAb TSHR1 Fab			
0 ng/mL	0.60	6	0.068
0.3 ng/mL	1.11	6	0.11
1 ng/mL	1.99	6	0.39
3 ng/mL	4.9	6	0.44
10 ng/mL	10.6	6	0.86
対照ヒトMAb (2G4) ¹			
IgG 0 ng/mL	0.72	11	0.19
IgG 10 ng/mL	0.61	11	0.16
Fab 10 ng/mL	0.61	4	0.044
リンパ球提供者の血清 IgG			
3 μg/mL	1.67	6	0.38
10 μg/mL	4.20	6	0.93
30 μg/mL	6.22	6	0.73
健康な供血者のプール血清 IgG			
30 μg/mL	0.38	6	0.10

10

20

30

¹ 2G4は、甲状腺ペロキシダーゼに対するヒトモノクローナル自己抗体である。

【0228】

表10 環状AMP刺激アッセイにおけるTSH及びhMAb TSHR1 IgGの相加効果

【0229】

【表 10】

実験 1		実験 2	
試料	環状AMP ¹ (ウェル当たり pmol)	試料	環状AMP ¹ (ウェル当たり pmol)
A 緩衝液のみ	0.57	A 緩衝液のみ	0.42
B プタTSH 0.1 ng/mL	1.07	B プタTSH 0.05 ng/mL	1.07
C hMAb TSHR1 1 ng/mL	1.41	C hMAb TSHR1 0.5 ng/mL	0.92
B及びC	2.08		1.92

10

¹ 記載の値は、厳密に一致する重複した決定での平均である。

【0230】

表 11 環状AMP刺激アッセイにおけるNIBSC 90/672の影響

【0231】

【表 11】

20

試料	ウェル当たり平均環状AMP (pmol)	決定数	標準偏差
緩衝液のみ	0.60	6	0.068
0.1単位/L	1.09	6	0.085
0.3単位/L	1.49	5	0.11
1.0単位/L	3.52	5	0.46
3.0単位/L	8.16	6	1.39

30

【0232】

表 12 二種類のE coli株(XL1-Blue MRF'及びHB2151細胞)において発現される組み換えhMAb TSHR1 Fabによる、TSHR被覆チューブと結合する¹²⁵I-TSHの阻害

【0233】

【表 1 2】

試料	培養上清希釈 ²	結合%	阻害% ³
アッセイ緩衝液のみ ¹		12.1	0
非形質転換XL1-Blue MRF'細胞培養上清	4×	11.6	3.9
	8×	11.5	4.5
	16×	11.9	1.5
	32×	11.9	1.5
	64×	11.9	1.0
	128×	12.1	-0.5
形質転換済み非誘導XL1-Blue MRF'細胞培養上清	4×	11.5	5.0
	8×	11.6	4.2
	16×	11.8	2.2
	32×	11.1	8.4
	64×	11.7	3.4
	128×	11.1	8.0
形質転換済み誘導XL1-Blue MRF'細胞培養上清	4×	1.5	87.4
	8×	2.3	81.3
	16×	4.7	60.9
	32×	7.2	40.2
	64×	8.9	26.4
	128×	10.3	14.8
非形質転換HB2151細胞培養上清	4×	11.2	7.3
	8×	11.1	8.1
	16×	10.9	9.7
	32×	10.8	10.2
	64×	10.8	10.2
	128×	10.6	12.3
形質転換済み非誘導HB2151細胞培養上清	4×	10.7	11.6
	8×	10.5	13.3
	16×	10.6	11.8
	32×	10.7	11.4
	64×	10.9	9.6
	128×	10.6	11.8
形質転換済み誘導HB2151細胞培養上清	4×	1.0	92.0
	8×	1.0	91.4
	16×	1.3	89.0
	32×	2.2	82.0
	64×	4.3	64.1
	128×	6.7	44.8

¹ アッセイ緩衝液 = 50 mmol / L NaCl、10 mmol / L トリスHCl

10

20

30

40

50

pH 7.8

² 全ての希釈は、アッセイ緩衝液におけるものである。³ 結合の阻害は、次の式を使用して計算した。

【0234】

【数1】

$$\% \text{ inhibition} = 100 - \left\{ \frac{A \times 100}{B} \right\}$$

A = 試験試料が存在する場合の結合

B = アッセイ緩衝液が存在する場合の結合

【0235】

表13 二種類のE coli株(XL1-Blue MRF'及びHB2151細胞)において発現される組み換えhMAb TSHR1 Fabによる、TSHRによってトランスフェクションしたCHO細胞におけるcAMP生成の刺激

【0236】

【表13】

試料	培養上清希釈 ²	pmol/細胞ウェル	平均	×基礎値 ³
アッセイ緩衝液のみ ¹		0.54	0.49	1
		0.44		
非形質転換XL1-Blue MRF'細胞培養上清	10×	0.32	0.33	0.68
		0.35		
形質転換済み非誘導XL1-Blue MRF'細胞培養上清	10×	0.52	0.62	1.3
		0.73		
	50×	0.50	0.49	0.99
		0.48		
形質転換済み誘導XL1-Blue MRF'細胞培養上清	10×	>6.4	>6.4	>13.1
		>6.4		
	50×	3.5	3.6	7.3
		3.6		
非形質転換HB2151細胞培養上清	10×	0.39	0.37	0.76
		0.35		
形質転換済み非誘導HB2151細胞培養上清	10×	0.29	0.37	0.76
		0.45		
	50×	0.37	0.37	0.76
		0.37		
形質転換済み誘導HB2151細胞培養上清	10×	>6.4	>6.4	>13.1
		>6.4		
	50×	>6.4	>6.4	>13.1
		>6.4		

¹ アッセイ緩衝液 = 1 g / L グルコースと、20 mmol / L Hepesと、22

10

20

30

40

50

2 mmol / L スクロースと、15 g / L ウシ血清アルブミン (B S A) と、0.5 mmol / L 2 イソブチル - 1 - メチルキサンチン pH 7.4 と、を含有するハングの緩衝食塩溶液 (N a C l なし)

² アッセイ緩衝液における希釈

³ 基礎値 = アッセイ緩衝液のみが存在する場合に生成される c A M P

【 0 2 3 7 】

表 1 4 組み換え h M A b T S H R 1 F a b、組み換え 4 B 4 F a b (G A D に対するヒト M A b)、及び組み換えハイブリッド F a b (二つの F a b の H C 及び L C の混合) による、T S H R 被覆チューブと結合する ¹²⁵ I - T S H の阻害。E c o l i H B 2 1 5 1 細胞における発現
ペリプラズム画分のアッセイ

【 0 2 3 8 】

【表 1 4】

試験試料	ペリプラズム画分 (PF) 希 釈及び (未希釈PFにおける Fab総濃度)	¹²⁵ I-T SH結合 %	阻害% ¹
アッセイ緩衝液のみ		11.5	0
非形質転換細胞	4×	11.8	-2.7
	8× (ud)	11.8	-2.7
	16×	12.2	-5.9
hMAb TSHR1 HC/LC 形質転換済み非誘導細胞	4×	1.6	86 ^a
	8× (177 ng/mL)	3.6	68
	16×	6.4	45
hMAb TSHR1 HC/LC 形質転換済み誘導細胞	4×	0.95	92
	8× (364 ng/mL)	1.4	88
	16×	2.7	77
hMAb TSHR1 HC/4B 4 LC形質転換済み非誘導細胞	4×	12.0	-3.9
	8× (ud)	12.1	-4.8
	16×	12.4	-7.8
hMAb TSHR1 HC/4B 4 LC形質転換済み誘導細胞	4×	11.4	0.9
	8× (83 ng/mL)	11.8	-2.1
	16×	11.7	-1.8
4B4 HC/hMAb TSHR 1 LC形質転換済み非誘導細胞	4×	11.9	-3.5
	8× (ud)	12.2	-6.1
	16×	12.4	-7.8
4B4 HC/hMAb TSHR 1 LC形質転換済み誘導細胞	4×	11.8	-2.8
	8× (850 ng/mL)	11.2	3.1
	16×	11.9	-3.2
4B4 HC/LC形質転換済み非 誘導細胞	4×	12.1	-5.4
	8× (ud)	12.0	-4.0
	16×	12.1	-4.8
4B4 HC/LC形質転換済み誘 導細胞	4×	11.7	-1.2
	8× (265 ng/mL)	11.7	-1.4
	16×	12.0	-4.2

¹ 結合の阻害は、次の式を使用して計算した。

【0 2 3 9】

【数 2】

$$\% \text{ inhibition} = 100 - \left[\frac{A}{B} \times 100 \right]$$

A = 試験試料が存在する場合の¹²⁵I-TSH結合%

B = アッセイ緩衝液が存在する場合の¹²⁵I-TSH結合%

10

20

30

40

50

^a 非誘導細胞における T S H R A b 活性の検出は、I P T G が存在しない場合に F a b の低レベルの発現を提供するプロモータの構成的活性によるものとした。

【 0 2 4 0 】

u d = 検出不可

【 0 2 4 1 】

表 1 5 組み換え h M A b T S H R 1 F a b、組み換え 4 B 4 F a b (G A D に対するヒト M A b)、及び組み換えハイブリッド F a b (二つの F a b の H C 及び L C の混合) による、T S H R 被覆チューブと結合する ¹²⁵I - T S H の阻害。E c o l i H B 2 1 5 1 細胞における発現

培養上清のアッセイ

【 0 2 4 2 】

【表 15】

試験試料	培養上清希釈及び（未希釈上清におけるFab総濃度）	¹²⁵ I-TSH結合%	阻害% ¹
アッセイ緩衝液のみ		11.1	0
非形質転換細胞	4×	11.8	-6.5
	8× (ud)	13.1	-18
	16×	11.1	-0.3
hMAb TSHR1 HC/LC形質転換済み非誘導細胞	4×	10.8	2.1
	8× (ud)	12.1	-9.8
	16×	11.9	-8.1
hMAb TSHR1 HC/LC形質転換済み誘導細胞	4×	1.1	91
	8× (421 ng/mL)	1.2	90
	16×	1.1	90
hMAb TSHR1 HC/4B4 LC形質転換済み非誘導細胞	4×	11.8	-7.0
	8× (ud)	12.5	-13.
	16×	12.0	0 -1.3
hMAb TSHR1 HC/4B4 LC形質転換済み誘導細胞	4×	10.8	2.7
	8× (262 ng/mL)	11.1	-0.4
	16×	11.3	-2.6
4B4 HC/hMAb TSHR1 LC形質転換済み非誘導細胞	4×	11.9	-7.4
	8× (ud)	12.7	-15
	16×	11.8	-7.0
4B4 HC/hMAb TSHR1 LC形質転換済み誘導細胞	4×	10.5	4.8
	8× (84 ng/mL)	10.8	2.4
	16×	11.2	-0.9
4B4 HC/LC形質転換済み非誘導細胞	4×	11.9	-7.5
	8× (ud)	12.6	-14
	16×	12.0	-9.0
4B4 HC/LC形質転換済み誘導細胞	4×	10.5	-4.7
	8× (522 ng/mL)	11.0	0.7
	16×	11.0	0.5

10

20

30

40

¹ 表14の脚注参照

ud = 検出不可

【0243】

表16 組み換えhMAb TSHR1 Fab、組み換え4B4 Fab (GADに対するヒトMAb)、及び組み換えハイブリッドFab (二つのFabのHC及びLCの混合)による、TSHRによってトランスフェクションしたCHO細胞における環状AMP生成の刺激。E coli HB2151細胞における発現培養上清のアッセイ

【0244】

【表 16】

試験試料	培養上清の希釈 ² 及び (未希釈上清における Fab総濃度)	pmol環状 AMP/細胞 ウェル	平均pmol 環状AMP/ 細胞ウェル	×基礎 刺激 ³
アッセイ緩衝液 ¹ のみ		0.35 0.25 0.33	0.31	1
非形質転換細胞	10× (ud)	0.51 0.67 0.48	0.55	1.8
hMAb TSHR1 HC/LC形質転換済み 非誘導細胞	10× (ud)	0.84 1.80 2.13	1.59	5.1 ^a
hMAb TSHR1 HC/LC形質転換済み 誘導細胞	10× (421ng/mL)	>6.4 >6.4 >6.4	>6.4	>20
hMAb TSHR1 HC/4B4 LC形質 転換済み非誘導細胞	10× (ud)	0.55 0.63 0.58	0.59	1.9
hMAb TSHR1 HC/4B4 LC形質 転換済み誘導細胞	10× (262ng/mL)	0.47 0.47 0.52	0.48	1.6
4B4 HC/hMAb TSHR1 LC形質 転換済み非誘導細胞	10× (ud)	0.65 0.59 0.60	0.61	2.0
4B4 HC/hMAb TSHR1 LC形質 転換済み誘導細胞	10× (84ng/mL)	0.51 0.37 0.38	0.42	1.4
4B4 HC/LC形質 転換済み非誘導細胞	10× (ud)	0.65 0.73 0.64	0.67	2.2
4B4 HC/LC形質 転換済み誘導細胞	10× (522ng/mL)	0.55 0.41 0.35	0.44	1.4

10

20

30

40

¹ アッセイ緩衝液：1g/Lグルコースと、20mmol/L HEPESと、22mmol/Lスクロースと、15g/Lウシ血清アルブミン(BSA)と、0.5mmol/L 2イソブチル-1-メチルキサンチン pH7.4と、を含有するハंकの緩衝食塩溶液(NaClなし)

² アッセイ緩衝液における希釈

³ 基礎値 = アッセイ緩衝液のみが存在する場合に生成される環状AMP

^a 非誘導細胞における環状AMP刺激活性の検出は、IPTGが存在しない場合にFabの低レベルの発現を提供するプロモータの構成的活性によるものとした。総組み換えFabレベルは検出不可だったが(検出限界 = 5乃至10ng/mL)、環状AMP刺激

50

アッセイは、僅か 0.3 ng/mL の hMAb TSHR1 Fab を検出可能である。

【0245】

ud = 検出不可

【0246】

表17 組み換え hMAb TSHR1 Fab、組み換え 4B4 Fab (GAD に対するヒトMAb)、及び組み換えハイブリッド Fab (二つの Fab の HC 及び LC の混合) による、TSHR によってトランスフェクションした CHO 細胞における環状 AMP 生成の刺激。E coli HB2151 細胞における発現ペリプラズム画分のアッセイ

【0247】

【表 17】

試験試料	ペリプラズム画分 (P F) の希釈 ² 及び (未希釈 P F における F a b 総濃度)	pmol 環状 AMP / 細胞 ウェル	平均 pmol 環状 AMP / 細胞 ウェル	× 基礎 刺激 ³
アッセイ緩衝液 ¹ のみ		0.35 0.25 0.33	0.31	1
非形質転換細胞	10× (ud)	0.31 0.22 0.35	0.29	0.9
hMAb TSHR1 HC/LC形質転換済み 非誘導細胞	10× (177 ng/mL)	>6.4 >6.4 >6.4	>6.4	>20. 6 ^a
hMAb TSHR1 HC/LC形質転換済み 誘導細胞	10× (364 ng/mL)	>6.4 >6.4 -	>6.4	>20. 6
hMAb TSHR1 HC/4B4 LC形質 転換済み非誘導細胞	10× (ud)	0.40 0.33 0.33	0.35	1.1
hMAb TSHR1 HC/4B4 LC形質 転換済み誘導細胞	10× (83 ng/mL)	0.31 0.31 0.41	0.34	1.1
4B4 HC/hMAb TSHR1 LC形質 転換済み非誘導細胞	10× (ud)	0.29 0.31 0.29	0.30	1.0
4B4 HC/hMAb TSHR1 LC形質 転換済み誘導細胞	10× (850 ng/mL)	0.23 0.25 0.24	0.24	0.8
4B4 HC/LC形質 転換済み非誘導細胞	10× (ud)	0.33 0.35 0.29	0.32	1.0
4B4 HC/LC形質 転換済み誘導細胞	10× (265 ng/mL)	0.40 0.38 0.32	0.37	1.2
hMAb TSHR1 IgG 1 ng/mL (ハイブリドーマ生成)		2.0 2.0 2.0	2.0	6.4

ud = 検出不可 ; ¹、²、³ 表 16 の脚注参照

^a 非誘導細胞における TSHR Ab 活性の検出は、IPTG が存在しない場合に低レベルの発現を提供するプロモータの構成的活性によるものとした。

【0248】

10

20

30

40

50

表18 組み換えhMAb TSHR1 Fab、組み換え4B4 Fab、及び組み換えハイブリッドFab（二つのFabのHC及びLCの混合）による、¹²⁵I-GADと結合する4B4 IgG（GADに対するハイブリドーマ生成ヒトMAb）の阻害。E coli HB2151細胞における発現

ペリプラズム画分のアッセイ

【0249】

【表 18】

4 B 4 I g G 及び 125 I - G A D	ペリプラズム画分 (P F) 希	125 I - G	阻害% ¹
を追加した試験試料	積及び (未希積 P F における	A D 結合	
	F a b 総濃度)	%	
G A D A b アッセイ緩衝液		2 8	0
4 B 4 F		5. 5	8 0
(a b ') ₂	1 μ g / m l	1 2	5 7
(ハイブリド	0. 1 μ g / m l	2 4	1 4
ーマ生成)	0. 0 1 μ g / m l	2 9	- 3. 9
	0. 0 0 1 μ g / m l		
非形質転換細胞	4 \times	2 7	0. 9
	8 \times (u d)	2 8	- 1. 7
	1 6 \times	2 9	- 6. 3
h M A b T S H R 1 H C / L C	4 \times	2 8	- 2. 6
形質転換済み非誘導細胞	8 \times (1 7 7 n g / m L)	2 8	- 0. 5
	1 6 \times	2 8	- 0. 8
h M A b T S H R 1 H C / L C	4 \times	2 7	0. 7
形質転換済み誘導細胞	8 \times (3 6 4 n g / m L)	2 7	1. 4
	1 6 \times	2 9	- 4. 2
h M A b T S H R 1 H C / 4 B	4 \times	2 8	- 1. 1
4 L C 形質転換済み非誘導細胞	8 \times (u d)	2 8	- 0. 2
	1 6 \times	2 7	1. 1
h M A b T S H R 1 H C / 4 B	4 \times	2 8	- 1. 4
4 L C 形質転換済み誘導細胞	8 \times (8 3 n g / m L)	2 8	- 0. 7
	1 6 \times	2 8	- 2. 4
4 B 4 H C / h M A b T S H R	4 \times	2 8	- 2. 9
1 L C 形質転換済み非誘導細胞	8 \times (u d)	2 8	- 3. 2
	1 6 \times	2 8	- 3. 1
4 B 4 H C / h M A b T S H R	4 \times	2 7	1. 7
1 L C 形質転換済み誘導細胞	8 \times (8 5 0 n g / m L)	2 8	- 0. 2
	1 6 \times	2 8	- 1. 0
4 B 4 H C / L C 形質転換済み非	4 \times	2 9	- 4. 4
誘導細胞	8 \times (u d)	2 8	- 1. 5
	1 6 \times	2 7	1. 7
4 B 4 H C / L C 形質転換済み誘	4 \times	2 1	2 3. 2
導細胞	8 \times (2 6 5 n g / m L)	2 4	1 2. 5
	1 6 \times	2 6	5. 6

¹ 結合の阻害は、次の式を使用して計算した。

【 0 2 5 0 】

10

20

30

40

【数 3】

$$\% \text{ inhibition} = 100 - \left(\frac{A}{B} \times 100 \right)$$

A = 試験試料が存在する場合の¹²⁵I - GAD 結合B = アッセイ緩衝液が存在する場合の¹²⁵I - GAD 結合

u d = 検出不可

【0251】

表 19 組み換え hMAb TSHR1 Fab、組み換え 4B4 Fab、及び組み換えハイブリッド Fab (二つの Fab の HC 及び LC の混合) による、¹²⁵I - GAD と結合する 4B4 IgG (GAD に対するハイブリドーマ生成ヒトMAb) の阻害。E coli HB2151 における発現

培養上清のアッセイ

【0252】

10

【表 19】

4B4 IgG及び ¹²⁵ I-GAD を追加した試験試料	培養上清希釈及び (未希釈上 清におけるFab総濃度)	¹²⁵ I-G AD結合 %	阻害% ¹
アッセイ緩衝液		26	0
4B4 F (ab') ₂ (ハイブリド ーマ生成)	1 μg/ml 0.1 μg/ml 0.01 μg/ml 0.001 μg/ml	5.2 11 22 28	80 58 15 -5.2
非形質転換HB2151細胞	4× 8× (ud) 16×	28 29 28	-5.5 -9.1 -6.3
hMAb TSHR1 HC/LC 形質転換済み非誘導細胞	4× 8× (ud) 16×	28 29 28	-7.0 -9.5 -5.2
hMAb TSHR1 HC/LC 形質転換済み誘導細胞	4× 8× (421 ng/mL) 16×	28 28 28	-7.0 -6.4 -5.6
hMAb TSHR1 HC/4B 4 LC形質転換済み非誘導細胞	4× 8× (ud) 16×	29 29 28	-9.0 -7.9 -7.6
hMAb TSHR1 HC/4B 4 LC形質転換済み誘導細胞	4× 8× (262 ng/mL) 16×	27 28 28	-2.2 -5.5 -5.1
4B4 HC/hMAb TSHR 1 LC形質転換済み非誘導細胞	4× 8× (ud) 16×	28 28 28	-4.4 -7.0 -5.5
4B4 HC/hMAb TSHR 1 LC形質転換済み誘導細胞	4× 8× (84 ng/mL) 16×	27 28 27	-2.0 -5.7 -2.5
4B4 HC/LC形質転換済み非 誘導細胞	4× 8× (ud) 16×	28 28 27	-4.8 -4.8 -1.7
4B4 HC/LC形質転換済み誘 導細胞	4× 8× (522 ng/mL) 16×	11 14 17	59 46 34

¹ 表18の脚注参照

ud = 検出不可

【0253】

表20 TSHRを発現するCHO細胞における環状AMP生成のhMAb TSHR1誘導刺激における、TSHRに対するマウスモノクローナル抗体の影響

10

20

30

40

50

【 0 2 5 4 】

【 表 2 0 】

試験試料 ¹	pmol環状AMP ／細胞ウェル	平均pmol環状 AMP細胞ウェル	SD	×基礎 刺激 ²
hMAb TSHR1 Fab 5ng/mL及 び：				
(a) アッセイ緩衝液 ¹	3. 2 5 2 2. 4 1 8 —	2. 8 3 5	—	3. 9
(b) 2G2 ³	4. 2 7 8 3. 3 9 2 3. 1 1 6	3. 5 9 5	0. 4 9 6	4. 9
(c) 2B4 ⁴	3. 3 2 0 2. 6 3 2 2. 8 6 4	2. 9 3 9	0. 2 8 6	4. 0
(d) 9D33 ⁴	0. 5 0 6 0. 3 9 4 0. 4 2 8	0. 4 4 3	0. 0 4 7	0. 6 1
アッセイ緩衝液のみ ¹	0. 6 9 6 0. 7 4 2 0. 7 4 2	0. 7 2 7	0. 0 2	1
2G2のみ ³	0. 2 5 2 0. 3 0 6 0. 3 7 6	0. 3 1 1	0. 0 5 1	0. 4 3
2B4のみ ⁴	0. 2 9 8 0. 3 1 8 0. 3 7 6	0. 3 3 1	0. 0 3 3	0. 4 6
9D33のみ ⁴	0. 2 8 0 0. 3 1 8 0. 3 4 0	0. 3 1 3	0. 0 2 5	0. 4 3

10

20

30

¹ 全ての希釈は、アッセイ緩衝液（1g/Lグルコースと、20mmol/L Hepesと、222mmol/Lスクロースと、15g/Lウシ血清アルブミン（BSA）と、0.5mmol/L 2イソブチル-1-メチルキサンチン pH7.4と、を含有するハンの緩衝食塩溶液（NaClなし））において行った。

40

² 基礎値 = アッセイ緩衝液のみが存在する場合の環状AMP生成

³ 2G2は、サイログロブリンに対するマウスモノクローナル抗体である（100μg/mLのIgG調製物）。

⁴ 2B4及び9D33は、TSHRに対するマウスモノクローナル抗体である（100μg/mLのIgG調製物）。

【 0 2 5 5 】

表 2 1 TSHRを発現するCHO細胞における環状AMP生成のpTSH誘導刺激における、TSHRに対するマウスモノクローナル抗体の影響

50

【0256】

【表21】

試験試料 ¹	pmol環状AMP /細胞ウェル	平均pmol環状 AMP細胞ウェル	SD	×基礎 刺激 ²
pTSH 5ng/mL 及び:				
(a) アッセイ緩衝液 ¹	4.016 2.746 4.960	3.91	0.91	11.5
(b) 2B4 ⁴	0.878 0.710 0.742	0.78	0.07	2.3
(c) 9D33 ⁴	0.436 0.436 0.410	0.43	0.01	1.3
アッセイ緩衝液のみ ¹	0.384 0.318 0.318	0.34	0.03	1
2B4のみ ⁴	0.446 0.486 0.552	0.49	0.04	1.4
9D33のみ ⁴	0.332 0.362 0.304	0.33	0.02	0.97

10

20

30

1、2、⁴ 表20の脚注参照。個々の実験では、サイログロブリンに対する対照マウスMAb(2G2 IgG 100µg/mL)は、環状AMP生成のpTSH(0.5ng/mL)刺激に対する影響を有していないことが明らかとなった(pTSH及びアッセイ緩衝液 = 12.7 × 基礎値、pTSH及び2G2 = 11.7 × 基礎値)。

【0257】

表22 様々なMAbによる、TSHR被覆チューブと結合する¹²⁵I-TSH、¹²⁵I-hMAb-TSHR1、又は¹²⁵I-9D33の阻害

【0258】

【表 2 2】

試験 IgG 及び濃度 ($\mu\text{g}/\text{mL}$) ¹		¹²⁵ I-TSH 結合の阻害 ²	¹²⁵ I-hMAb TSHR1 結合の阻害 ²	¹²⁵ I-9D33 結合の阻害 ²
9D33 IgG	0.001	0	0	4
	0.01	17	3	9
	0.1	34	21	35
	1	58	44	64
	10	68	56	71
2B4 IgG	0.001	15	0	4
	0.01	36	0	5
	0.1	62	0	15
	1	83	11	22
	10	85	18	22
hMAb TSHR1 IgG	0.001	13	41	1.1
	0.01	60	70	18
	0.1	89	88	72
	1	94	93	90
	10	95	94	93

10

20

¹ 全ての希釈は、健康な供血者の血清プール (HBD プール) におけるものである。

² 結合の阻害は、次の式を使用して計算した。

【0259】

【数4】

$$\% \text{ inhibition} = 100 - \left(\frac{A}{B} \times 100 \right)$$

30

A = 試験試料が存在する場合の結合%

B = アッセイ緩衝液が存在する場合の結合%

サイログロブリンに対する対照マウスMAb (2G2 0.001乃至100 $\mu\text{g}/\text{mL}$) は、標識TSH、hMAb TSHR1、又は9D33の結合に影響しなかった。

【0260】

表23 TSHR被覆チューブと結合する¹²⁵I-9D33及び¹²⁵I-TSHに対する患者血清の影響

【0261】

40

【表 2 3】

試験血清 ¹	結合した ¹²⁵ I-9D3 3 (総合計数の%)	¹²⁵ I-9D3結合 の阻害 (%) ²	¹²⁵ I-TSH結合 の阻害 (%) ²
HBDプール	11	0	0
G1	2.2	79	90
G2	4.3	74	59
G3	3.2	69	78
G4	5.8	45	50
G5	4.0	62	78
G6	5.1	67	51
G7	5.9	44	74
G8	2.6	75	82
G9	2.0	81	90
G10	5.5	48	62
G11	3.1	62	59
G12	4.0	43	51
G13	6.0	50	59
G14	5.3	71	80
G15	3.1	77	98
G16	2.4	80	93
G17	2.1	84	94
G18	1.7	73	83
G19	2.9	80	94
G20	2.1	71	80
A1	10	1.9	0
A2	10	2.3	0
D1	11	0	0
D2	10	4.5	0
N1	12	-15	6.7
N2	7.9	25	4.1
N3	11	0	6.3
N4	11	-5.0	6.5
N5	9.1	14	6.3
N6	11	-2.1	7.2
N7	14	-37	-1.4
N8	11	-2.1	5.9
N9	12	-9.8	6.7

¹ HBDプール = 健康な供血者の血清プール

G1乃至G20は、グレーブス病患者からの血清である。

D1及びD2は、一型糖尿病患者からのものである(グルタミン酸デカルボキシラーゼに対する自己抗体について陽性)。

10

20

30

40

50

A 1 及び A 2 は、アジソン病患者からのものである（ステロイド 2 1 - ヒドロキシラーゼ自己抗体について陽性）。

N 1 乃至 N 9 は、健康な供血者からの血清である。

² 結合の阻害は、次の式を使用して計算した。

【 0 2 6 2 】

【 数 5 】

$$\% \text{ inhibition} = 100 - \left[\frac{A}{B} \times 100 \right]$$

A = 試験血清が存在する場合の結合%

B = 健康な供血者の血清プールが存在する場合の結合%

【 0 2 6 3 】

表 2 4 TSHR 被覆チューブと結合する ¹²⁵I - 9 D 3 3 に対する、TSH アゴニスト及び TSH アンタゴニスト活性を有する患者血清の影響

【 0 2 6 4 】

【表 2 4】

試験試料及び希釈 ¹		結合した ¹²⁵ I-9D33 (総合計数の%)	¹²⁵ I-9D33 結合の阻害 (%) ²
HBDプール		11	0
血清A	1:320	6.4	39
	1:160	4.7	55
	1:80	3.3	69
	1:40	2.8	73
	1:20	2.4	77
	1:10	2.0	82
血清B	1:320	9.1	13
	1:160	8.3	21
	1:80	6.4	39
	1:40	4.9	53
	1:20	3.8	64
	1:10	2.5	76
血清C	1:320	9.7	7.6
	1:160	8.9	15
	1:80	8.0	24
	1:40	6.3	40
	1:20	5.1	51
	1:10	3.7	65
血清D	1:320	9.4	11
	1:160	8.2	22
	1:80	7.2	32
	1:40	5.2	51
	1:20	4.3	59
	1:10	3.3	69

10

20

30

40

¹ HBDプール = 健康な供血者の血清プールであり、試験血清は、このプールにおいて希釈した。

血清A及びBは、TSHアンタゴニスト活性を有する。

血清C及びDは、TSHアゴニスト活性を有する。

² 結合の阻害は、表23で使用した式により計算した。

【0265】

表25 TSHR被覆チューブと結合する¹²⁵I-9D33及び¹²⁵I-TSHに対するNIBSC90/672の影響

【0266】

【表 2 5】

90/672の濃度 ¹	結合した ¹²⁵ I-9D33 (総合計数の%)	¹²⁵ I-9D33結合の阻害 (%) ²	¹²⁵ I-TSH結合の阻害 (%) ²
40U/L	4.1	72	92
8U/L	7.1	52	68
2U/L	11	28	23
1U/L	13	10	12
0U/L	15	0	0

10

¹ 90/672は、健康な供血者の血清プールにおいて希釈した。

² 結合の阻害は、表23で使用した式により計算した。

【0267】

表26 hMAb TSHR1 Fabにより免疫付与したマウスからの血清中のポリクローナルhMAb TSHR1抗イディオタイプ抗体による、TSHR被覆チューブと結合

する¹²⁵I-hMAb TSHR1 Fabの阻害

【0268】

20

【表 2 6】

試験試料	試験試料の希釈 ¹	TSHRと結合する ¹²⁵ I-hMAb TSHR1 Fabの阻害% ²
アッセイ緩衝液		0
hMAb TSHR1 Fabにより免疫付与したマウスからの血清	1:100000	1.3
	1:50000	7.9
	1:10000	49.8
	1:5000	73.0
	1:1000	94.8
非免疫付与マウスの血清	1:500	-0.8

30

¹ 試験試料は、アッセイ緩衝液において希釈した。アッセイ緩衝液が存在する場合の結合は、43%となった。

² 結合の阻害は、次の式を使用して計算した。

【0269】

【数 5】

$$\% \text{ inhibition} = 100 - \left[\frac{A}{B} \times 100 \right]$$

40

A = 試験試料が存在する場合の¹²⁵I-hMAb TSHR1 Fab結合%

B = アッセイ緩衝液が存在する場合の¹²⁵I-hMAb TSHR1 Fab結合%

【0270】

表27 マウスモノクローナル抗イディオタイプ抗体7E51 IgGによる、TSHR被覆チューブと結合する¹²⁵I-hMAb TSHR1 Fabの阻害

【0271】

50

【表 27】

試験試料		^{125}I -hMAb TSHR1 FabとTSHRとの結合%	^{125}I -hMAb TSHR1 Fab結合の阻害% ¹
アッセイ緩衝液のみ		16.3	0
アッセイ緩衝液	1 $\mu\text{g}/\text{mL}$	14.5	11.0
で希釈した7E	10 $\mu\text{g}/\text{mL}$	6.4	60.7
51 IgG	100 $\mu\text{g}/\text{mL}$	1.7	89.4

10

¹ 表 26 の脚注参照

【図面の簡単な説明】

【0272】

【図1】 hMAb TSHR1 IgG及びFabによる、TSHR被覆チューブと結合する標識TSHの阻害を示す図。

【図2】 hMAb TSHR1 IgG及びFabと、ブタTSH(70単位/mg、pTSH)と、組み換えヒトTSH(6.7単位/mg、hTSH)と、対照モノクローナル抗体(MAb:甲状腺ペロキシダーゼに対するヒトモノクローナル自己抗体(2G4))との甲状腺刺激活性を示す図。

20

【図3】 TSHRと結合するTSHの阻害と、TSHRトランスフェクションCHO細胞における環状AMPの刺激とに対する、リンパ球提供者の血清の影響を示す図。

【図3a】 本発明によるTSHR自己抗体のためのELISAと、以前のアッセイとの比較した図。

【図3b】 本発明によるTSHR自己抗体のためのELISAと、J Bolton, J Sanders, Y Oda, C Chapman, R Konno, J Furmaniak and B Rees Smith, 「ELISAによる甲状腺刺激ホルモン受容体自己抗体の測定」、Clinical Chemistry, 1999 volume 45 pp 2285-2287に基づくELISAとの比較した図。

【図4】 以下と共に、hMAb TSHR1重鎖ヌクレオチド配列を、隣接定常領域と併せて示す図

30

【図4a】 ヌクレオチド配列自体を記載する図

【図4b】 PCRプライマ、CDRI、CDRII、CDRIII、及び定常領域を注記したヌクレオチド配列を記載する図

【図5】 以下と共に、hMAb TSHR1重鎖アミノ酸配列を、隣接定常領域と併せて示す図

【図5a】 アミノ酸配列自体を記載する図

【図5b】 CDRI、CDRII、CDRIII、及び定常領域を注記したアミノ酸配列を記載する図

【図6】 以下と共に、hMAb TSHR1軽鎖ヌクレオチド配列を示す図

40

【図6a】 ヌクレオチド配列自体を記載する図

【図6b】 PCRプライマ、CDRI、CDRII、及びCDRIII領域を注記したヌクレオチド配列を記載する図

【図7】 以下と共に、hMAb TSHR1軽鎖アミノ酸配列を示す図

【図7a】 アミノ酸配列自体を記載する図

【図7b】 CDRI、CDRII、及びCDRIII領域を注記したアミノ酸配列を記載する図

【図8】 pTSHとhMAb TSHR1 IgGとFabによるcyclicAMP産生刺激に対する2患者血清の効果を示す図。

【図9】 以下と共に、9D33重鎖ヌクレオチド配列を、隣接定常領域と併せて示す図

50

【図9a】ヌクレオチド配列自体を記載する図

【図9b】PCRプライマ、CDRI、CDRII、CDRIII、及び定常領域を注記したヌクレオチド配列を記載する図

【図10】以下と共に、9D33重鎖アミノ酸配列を、隣接定常領域と併せて示す図

【図10a】アミノ酸配列自体を記載する図

【図10b】CDRI、CDRII、CDRIII、及び定常領域を注記したアミノ酸配列を記載する図

【図11】以下と共に、9D33軽鎖ヌクレオチド配列を示す図

【図11a】ヌクレオチド配列自体を記載する図

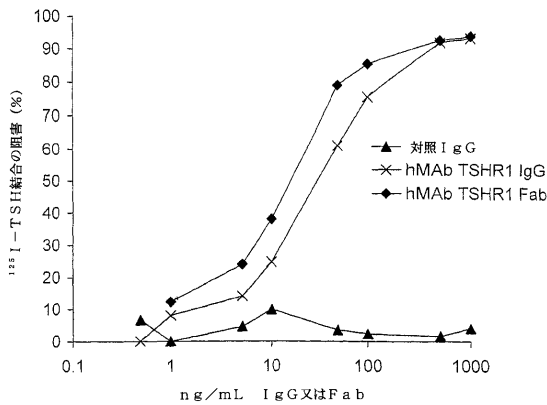
【図11b】PCRプライマ、CDRI、CDRII、CDRIII、及び定常領域を注記したヌクレオチド配列を記載する図 10

【図12】以下と共に、9D33軽鎖アミノ酸配列を示す図

【図12a】アミノ酸配列自体を記載する図

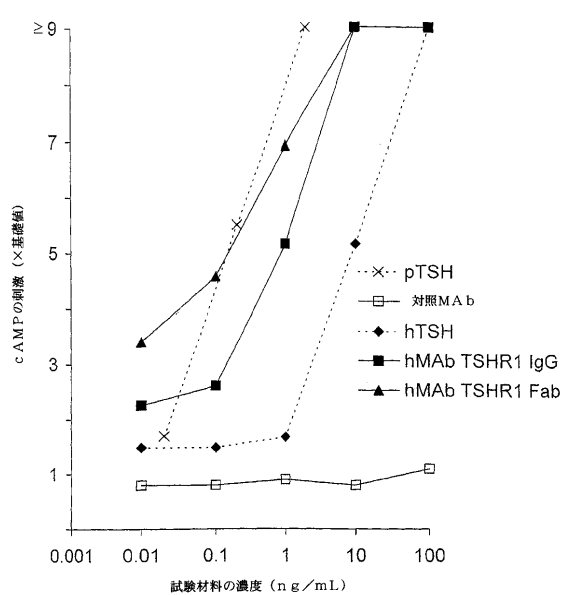
【図12b】CDRI、CDRII、CDRIII、及び定常領域を注記したアミノ酸配列を記載する図

【図1】



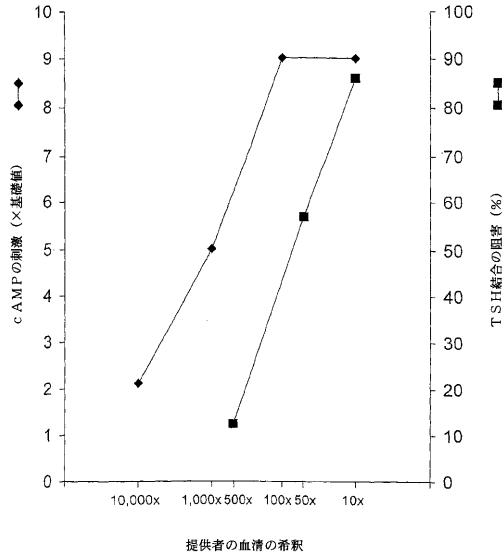
hMAb TSHR1 IgG及びFabによる、TSHR被覆チューブと結合する標識TSHの阻害。対照IgGは、GAD₆₅に対するヒト単クローン自己抗体とした。

【図2】



hMAb TSHR1 IgG及びFabと、ブタTSH (70単位/mg、pTSH)と、組み換えヒトTSH (6.7単位/mg、hTSH)と、対照単クローン抗体 (MAb: 甲状腺ペロキシダーゼに対するヒト単クローン自己抗体 (2G4))との甲状腺刺激活性。基礎値=NaClを含まないハングの緩衝食塩溶液のみが存在する場合に生成されるcAMP。

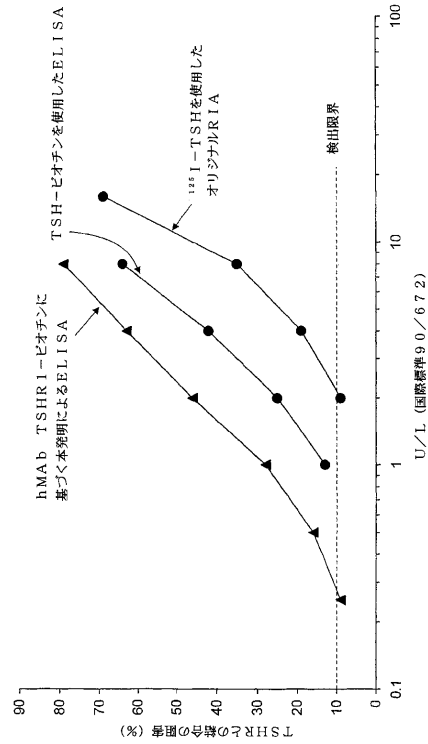
【 図 3 】



TSHRと結合するTSHの阻害と、TSHRトランスフェクションCHO細胞における環状AMPの刺激に対する、リンパ球提供者の血清の影響。結合阻害アッセイの場合、血清は、健康な供血者の血清プールにおいて希釈した。刺激アッセイについて、血清は、NaClを含まないハンの経口食塩溶液において希釈した。健康な供血者の血清 (n = 3) は、1. 1乃至1. 3×基礎値の範囲の反応を与えた。

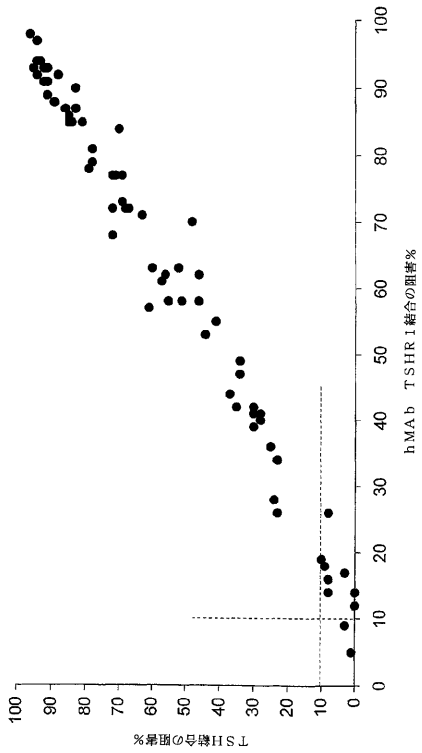
【 図 3 a 】

本発明によるTSHR自己抗体のためのELISAと、以前のアッセイとの比較。特に、J Bolton, Y Oda, C Chapman, R Konno, J Furumai and B Rees Smith, J E LISAによる甲状腺刺激ホルモン受容体自己抗体の測定, Clinical Chemistry, 1999, volume 45 pp. 2285-2287 によって説明されたTSH-βオチンに基づくELISA、及びM. Truscott, M. Truscott, C Kingswood, B Rees Smith, 「非射出血清中のTSH受容体抗体の測定のための受容体アッセイ」, 1994, Clinical Endocrinology Volume 20 pp. 539-543 によって説明されたオリジンカルRRIAである。



【 図 3 b 】

本発明によるTSHR自己抗体のためのELISAと、J Bolton, J sanders, Y Oda, C Chapman, R Konno, J Furumai and B Rees Smith, 「ELISAによる甲状腺刺激ホルモン受容体自己抗体の測定」, Clinical Chemistry, 1999 volume 45 pp. 2285-2287 に基づくELISAとの比較。グループA新患者72人からの血清を比較した。y = 1. 1154x - 1. 3. 032, r = 0. 99。



【 図 4 】

hMa b TSHR1重鎖V、DとJ領域ヌクレオチド配列

【 図 4 a 】

```

caaatgcagctgggtgcagctctggagcagaggtgaaaaagccggggagtc
tctgaagatctcctgtaggggtctctggatcacaggtttaccagctactgga
tcaactgggtgcgccagctgcccggaaggcctagagtgatggcgagg
atgtgactactgactcttataccaactacagctccatccttcaaaggcca
cgtcacctgtctcagctgacaaggtccatcaacactgctacctcagctgga
gcagcctgaaggcctcggaacccggcatgtattactgtgagggctcgaa
ccgggctatagcagcaccctgggtccgtaaatggggccagggaaccctggt
cacctgtctcctcagctcccaaacaggcccatcgtcttcccc

```

【 図 4 b 】

```

caaatgcagctgggtgcagctctggagcagaggtgaaaaagccggggagtc 50
PCRプライマー
tctgaagatctcctgtaggggtctctggatcacaggtttaccagctactgga 100
CDR I
tcaactgggtgcgccagctgcccggaaggcctagagtgatggcgagg 150
CDR II
atgtgactactgactcttataccaactacagctccatccttcaaaggcca 200
cgtcacctgtctcagctgacaaggtccatcaacactgctacctcagctgga 250
gcagcctgaaggcctcggaacccggcatgtattactgtgagggctcgaa 300
CDR III
ccgggctatagcagcaccctgggtccgtaaatggggccagggaaccctggt 350
定常領域
cacctgtctcctcagctcccaaacaggcccatcgtcttcccc 394

```

【 図 5 】

hMa b TSHR 1 重鎖V、DとJ領域アミノ酸配列

【 図 5 a 】

QVQLVQSGAEVKKPKGESLKISCRGSGYRFTSYWINWVRQLPGKGLEWMGR
IDPTDSYINYSPSFKGHVTVSADKSINTAYLQWSSLKASDTGMYICARLE
PGYSSTWSVNWQGTLLTVSSASTKGPSVFP

【 図 5 b 】

QVQLVQSGAEVKKPKGESLKISCRGSGYRFTSYWINWVRQLPGKGLEWMGR 50
CDR I
IDPTDSYINYSPSFKGHVTVSADKSINTAYLQWSSLKASDTGMYICARLE 100
CDR II
PGYSSTWSVNWQGTLLTVSSASTKGPSVFP 131
CDR III 定常領域

【 図 6 】

hMa b TSHR 1 軽鎖DNA配列

【 図 6 a 】

ctgcctgtgctgactcagccaccctcgggtgtctggagccccaggcagag
ggtcaccatctcctgttcttgaaacagctccaacatcggaataatgctg
taaactggtaccagcagctcccaggaaggctcccaactcctcatttat
tatgatgatcaactgcctcagggtctctgaccgattctctggctccag
gtctggcacctccgctccctggccatcogtgggctccagctgaggatg
aggctgattattactgtacatcatgggatgacagcctggatagtcaactg
ttcggcggaggaccaggctgaccgtcctaggt

【 図 6 b 】

ctgcctgtgctgactcagccaccctcgggtgtctggagccccaggcagag 50
PCRプライマー
ggtcaccatctcctgttcttgaaacagctccaacatcggaataatgctg 100
CDR I
taaactggtaccagcagctcccaggaaggctcccaactcctcatttat 150
tatgatgatcaactgcctcagggtctctgaccgattctctggctccag 200
CDR II
gtctggcacctccgctccctggccatcogtgggctccagctgaggatg 250
aggctgattattactgtacatcatgggatgacagcctggatagtcaactg 300
CDR III
ttcggcggaggaccaggctgaccgtcctaggt 333

【 図 7 】

hMa b TSHR 1 軽鎖アミノ酸配列

【 図 7 a 】

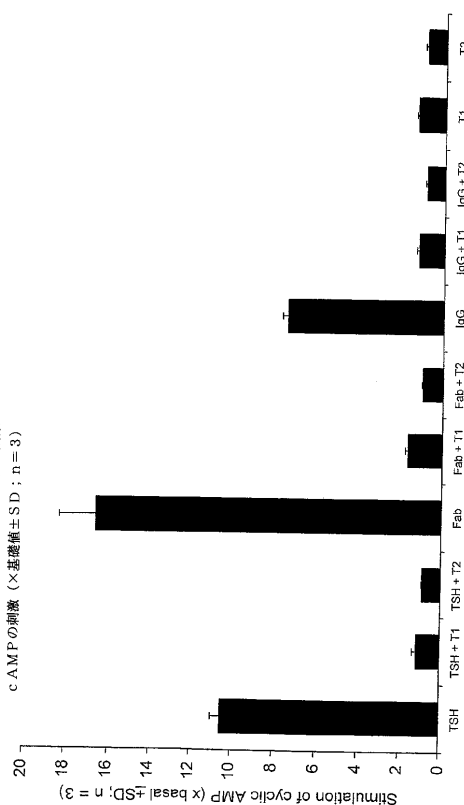
LTVLTPPPSVSGAPRQRTVITSCSGNSSNIGNNAVNWYQQLPGKAPKLLIY
YDDQLPFCVSDRFGSGRSCTASLAIRGLQSEDEADYYCTSWDDSLDSQL
FGGGTRLTVLG

【 図 7 b 】

LTVLTPPPSVSGAPRQRTVITSCSGNSSNIGNNAVNWYQQLPGKAPKLLIY 50
CDR I
YDDQLPFCVSDRFGSGRSCTASLAIRGLQSEDEADYYCTSWDDSLDSQL 100
CDR II CDR III
FGGGTRLTVLG 111

【 図 8 】

p.TSHとhMAB TSHR 1 IgG (1.0 ng/ml) とFab (5 ng/ml) による (TSHRで移入したCHO細胞中の) cyclic AMP産生細胞に対する2時者血清 (TSH)
ンダゴニスト活性と共にT1とT2) の効果
cAMPの刺激 (×基礎値±SD; n=3)



【 図 9 】

9D33重鎖ヌクレオチド配列

【 図 9 a 】

gacgtccagatccagcagcctgggactgagcttgtgaagcctgggcttc
 agtgagactgtcctgcaaggcttctggctacacctccaccactactgga
 tgcactgggtgaagcagaggcctggacaagccttgagtgatcggagag
 attgatcctctgatagttataactaataatacaaaagtcaagggcaa
 ggccacattgactgtagacaaatcctccagcacagcctacatgcacctca
 gcagcctgacatctgaggactctgcggtctattactgttcaagaaactac
 ggtagtggctactactttgactactgggccaaggcaccactctcacagt
 ctctcagcgaacaaacaccccc

【 図 9 b 】

gacgtccagatccagcagcctgggactgagcttgtgaagcctgggcttc 50
 PCRプライマー
 agtgagactgtcctgcaaggcttctggctacacctccaccactactgga 100
 CDR I
 Tgcactgggtgaagcagaggcctggacaagccttgagtgatcggagag 150
 CDR II
 attgatcctctgatagttataactaataatacaaaagtcaagggcaa 200
 ggccacattgactgtagacaaatcctccagcacagcctacatgcacctca 250
 CDR III
 gcagcctgacatctgaggactctgcggtctattactgttcaagaaactac 300
 aactac
 ggtagtggctactactttgactactgggccaaggcaccactctcacagt 350
 ctctcagcgaacaaacaccccc 373
 定常領域

【 図 10 】

9D33重鎖アミノ酸配列

【 図 10 a 】

DVQIQQPGTELKPGASVRLSCKASGYTFTHYWMHWKQRPQGLEWIG
 IDPSDSYTNYNQKFKGKATLTVDKSSSTAYMHLSSLTSEDSAVYYCSRNY
 GSGYYFDYWGQGTTLTVSSAKTTP

【 図 10 b 】

DVQIQQPGTELKPGASVRLSCKASGYTFTHYWMHWKQRPQGLEWIG 50
 PCRプライマー CDR I
 IDPSDSYTNYNQKFKGKATLTVDKSSSTAYMHLSSLTSEDSAVYYCSRNY 100
 CDR II CDR III
 GSGYYFDYWGQGTTLTVSSAKTTP 124
 定常領域

【 図 11 b 】

ggcgttgagatgacacagtcgccaagcaatcatgtctgcacatccagggga 50
 PCRプライマー
 gaaggtcaccatgacctgcagtgccagctcaagtgtaagttacatgcact 100
 CDR I
 ggtaccagcagaagtcaggcacctccccaaaagatggatttatgacaca 150
 CDR II
 Tccaaactggcttctggagtcctctgctcctcagtgccagtggtctgg 200
 gacctctactctctcacaatcagcagcatggagactgaagatgctgcca 250
 CDR III
 ottattactgcagcagtgagtagtaaccctggagcgttcgggtggaggc 300
 accaaactggaaatcaaacggctgatgctgc 331
 定常領域

【 図 11 】

9D33軽鎖ヌクレオチド配列

【 図 11 a 】

ggcgttgagatgacacagtcgccaagcaatcatgtctgcacatccagggga
 gaaggtcaccatgacctgcagtgccagctcaagtgtaagttacatgcact
 ggtaccagcagaagtcaggcacctccccaaaagatggatttatgacaca
 tccaaactggcttctggagtcctctgctcctcagtgccagtggtctgg
 gacctctactctctcacaatcagcagcatggagactgaagatgctgcca
 ottattactgcagcagtgagtagtaaccctggagcgttcgggtggaggc
 accaaactggaaatcaaacggctgatgctgc

【 図 12 】

9D33軽鎖アミノ酸配列

【 図 12 a 】

GVEMTQSPAIMASAPGKVTMTCSASSSVSYMHVYQKSGTSPKRIYDT
 SKLASGVPARFSGSGSTYSLSLTISSMETEDAATYYCQQWSSNFWTFGGG
 TKLEIKRLML

【 図 1 2 b 】

GVEMTQSPAIMSASPGEKVTMTCSASSVSVMHNYQQKSGTSPKRWIYDT	50
PCRプライマー	CDR I
SKLASGVPARFSGSGTSYSLTISMETEDAATYYCQWSSNPWFPGGG	100
CDR II	CDR III
TKLEIKRLML	110
定常領域	

【 配列表 】

200652448600001.app

【 国際調査報告 】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		International Application No. /GB 03/05171
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07K16/28 C12N15/85 C12N5/10 C07K16/00 G01N33/564 G01N33/577		
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 7 C07K A61K G01N		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, BIOSIS, EMBASE, WPI Data		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 91/09137 A (RAPOPORT) 27 June 1991 (1991-06-27) the whole document	1-9
A	US 5 840 853 A (SEGRE G.V. ET AL.) 24 November 1998 (1998-11-24) the whole document	1-90
A	CHAZENBALK GREGORIO D ET AL: "Thyroid-stimulating autoantibodies in Graves disease preferentially recognize the free A subunit, not the thyrotropin hormone receptor" JOURNAL OF CLINICAL INVESTIGATION, vol. 110, no. 2, July 2002 (2002-07), pages 209-217, XP002294125 ISSN: 0021-9738 the whole document	1-90
----- -/--		
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of box C.		<input checked="" type="checkbox"/> Patent family members are listed in annex.
* Special categories of cited documents: *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance *E* earlier document 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 ** 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. *Z* document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search 27 August 2004		Date of mailing of the international search report 08/09/2004
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5616 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel: (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016		Authorized officer Moreau, J

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No.

'GB 03/05171

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	CUNDIFF JASON G ET AL: "Studies using recombinant fragments of human TSH receptor reveal apparent diversity in the binding specificities of antibodies that block TSH binding to its receptor or stimulate thyroid hormone production" JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, vol. 86, no. 9, September 2001 (2001-09), pages 4254-4260, XP002294126 ISSN: 0021-972X the whole document	1-90
P,X	WO 03/018632 A (RSR LIMITED) 6 March 2003 (2003-03-06) page 113 - page 143	1-90

フロントページの続き

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード(参考)
C 0 7 K 16/28 (2006.01)	C 0 7 K 16/28	
C 0 7 K 16/42 (2006.01)	C 0 7 K 16/42	
C 1 2 P 21/08 (2006.01)	C 1 2 P 21/08	
A 6 1 K 39/395 (2006.01)	A 6 1 K 39/395	N
A 6 1 P 5/16 (2006.01)	A 6 1 P 5/16	
A 6 1 P 27/02 (2006.01)	A 6 1 P 27/02	
A 6 1 P 35/00 (2006.01)	A 6 1 P 35/00	
A 6 1 P 37/00 (2006.01)	A 6 1 P 37/00	
A 6 1 P 43/00 (2006.01)	A 6 1 P 43/00	1 1 1
G 0 1 N 33/53 (2006.01)	G 0 1 N 33/53	N

(81) 指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), EP(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW

(72) 発明者 サンダース, ジェーン
イギリス国 シーエフ 3 2 エイビー カーディフ, セイント メロンズ, フォード ファーガン
7

(72) 発明者 ファーマニアク, ジャドウィガ
イギリス国 シーエフ 1 4 9 エイチエックス カーディフ, ソーンヒル, ヘブンウッド ドライ
ブ 3 5

(72) 発明者 スミス, パーナルド, リース
イギリス国 シーエフ 3 6 エックディー カーディフ, オールド セイント メロンズ, ドルイ
ドストーン ロード, リッチモンド ハウス

F ターム(参考) 4B024 AA01 BA43 BA58 CA01 CA09 CA11 CA20 DA01 DA02 DA05
DA11 EA04 GA01 GA11 HA01 HA11
4B064 AG27 CA02 CA10 CA19 CA20 CC24 DA01
4B065 AA01X AA57X AA87X AA90Y AB01 AB02 AC14 BA01 BA08 CA25
CA44
4C085 AA14 AA15 AA19 BB06 CC03 CC12 DD21 DD61 EE01
4H045 AA10 AA11 AA20 AA30 BA10 CA40 DA76 EA22 FA74

专利名称(译)	促甲状腺激素受体的结合靶及其用途		
公开(公告)号	JP2006524486A	公开(公告)日	2006-11-02
申请号	JP2004570698	申请日	2003-11-28
[标]申请(专利权)人(译)	R S R有限公司		
申请(专利权)人(译)	伯爵S.厄尔有限公司		
[标]发明人	サンダースジェーン ファーマニアクジャドウィガ スミスバーナルドリース		
发明人	サンダース,ジェーン ファーマニアク,ジャドウィガ スミス,バーナルド,リース		
IPC分类号	C12N15/09 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12N5/10 C07K16/28 C07K16/42 C12P21/08 A61K39/395 A61P5/16 A61P27/02 A61P35/00 A61P37/00 A61P43/00 G01N33/53		
CPC分类号	A61K38/00 A61P27/02 C07K16/2869 C07K2317/34 G01N33/564 G01N2333/59 G01N2333/726		
FI分类号	C12N15/00.ZNA.A C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12N5/00.A C07K16/28 C07K16/42 C12P21/08 A61K39/395.N A61P5/16 A61P27/02 A61P35/00 A61P37/00 A61P43/00.111 G01N33/53.N		
F-TERM分类号	4B024/AA01 4B024/BA43 4B024/BA58 4B024/CA01 4B024/CA09 4B024/CA11 4B024/CA20 4B024 /DA01 4B024/DA02 4B024/DA05 4B024/DA11 4B024/EA04 4B024/GA01 4B024/GA11 4B024/HA01 4B024/HA11 4B064/AG27 4B064/CA02 4B064/CA10 4B064/CA19 4B064/CA20 4B064/CC24 4B064 /DA01 4B065/AA01X 4B065/AA57X 4B065/AA87X 4B065/AA90Y 4B065/AB01 4B065/AB02 4B065 /AC14 4B065/BA01 4B065/BA08 4B065/CA25 4B065/CA44 4C085/AA14 4C085/AA15 4C085/AA19 4C085/BB06 4C085/CC03 4C085/CC12 4C085/DD21 4C085/DD61 4C085/EE01 4H045/AA10 4H045 /AA11 4H045/AA20 4H045/AA30 4H045/BA10 4H045/CA40 4H045/DA76 4H045/EA22 4H045/FA74		
代理人(译)	宇野健一		
优先权	2002027964 2002-11-29 GB 2003002140 2003-01-29 GB 2003015147 2003-06-27 GB		
其他公开文献	JP5314234B2		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

公开了TSH受体结合的受试者。该结合对象包含或衍生自单克隆抗体或重组抗体或其片段，并与TSH受体反应。此外，公开了其使用方法，使用待缀合的对象的诊断方法和治疗方法，以及其抗独特型抗体。

(51) Int. Cl.	F I	テーマコード (参考)
C 1 2 N 15/09 (2006.01)	C 1 2 N 15/00 Z N A A	4 B 0 2 4
C 1 2 N 1/15 (2006.01)	C 1 2 N 1/15	4 B 0 6 4
C 1 2 N 1/19 (2006.01)	C 1 2 N 1/19	4 B 0 6 5
C 1 2 N 1/21 (2006.01)	C 1 2 N 1/21	4 C 0 8 5
C 1 2 N 5/10 (2006.01)	C 1 2 N 5/00 A	4 H 0 4 5
審査請求 未請求 予備審査請求 未請求		(全 96 頁) 最終頁に続

(21) 出願番号	特願2004-570698 (P2004-570698)	(71) 出願人	399031230
(86) (22) 出願日	平成15年11月28日(2003.11.28)		アールエスアール リミテッド
(85) 翻訳文提出日	平成17年4月5日(2005.4.5)		イギリス国 シーエフ2 7エイチイー
(86) 国際出願番号	PCT/GB2003/005171		カーディア、ペントウイン、アベニュー
(87) 国際公開番号	W02004/050708		パーク (番地なし)
(87) 国際公開日	平成16年6月17日(2004.6.17)	(74) 代理人	100083932
(31) 優先権主張番号	0227964.4		弁理士 廣江 武典
(32) 優先日	平成14年11月29日(2002.11.29)	(74) 代理人	100121429
(33) 優先権主張国	英国 (GB)		弁理士 宇野 健一
(31) 優先権主張番号	0302140.9	(74) 代理人	100129698
(32) 優先日	平成15年1月29日(2003.1.29)		弁理士 武川 隆宣
(33) 優先権主張国	英国 (GB)	(74) 代理人	100129676
(31) 優先権主張番号	0315147.9		弁理士 ▲高▼荒 新一
(32) 優先日	平成15年6月27日(2003.6.27)	(74) 代理人	100130074
(33) 優先権主張国	英国 (GB)		弁理士 中村 繁元