(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2010-509598 (P2010-509598A)

(43) 公表日 平成22年3月25日(2010.3.25)

(51) Int. Cl. F I テーマコード (参考)

 GO 1 N
 33/574
 (2006.01)
 GO 1 N
 33/574
 A

 GO 1 N
 33/53
 (2006.01)
 GO 1 N
 33/53
 N

 GO 1 N
 37/00
 (2006.01)
 GO 1 N
 37/00
 1 O 2

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 109 頁)

(21) 出願番号 特願2009-536543 (P2009-536543) (71) 出願人 502221282 ライフ テクノロジーズ コーポレーショ (86) (22) 出願日 平成19年11月13日(2007.11.13) (85) 翻訳文提出日 平成21年7月6日(2009.7.6) PCT/US2007/084585 アメリカ合衆国 カリフォルニア 920 (86) 国際出願番号 (87) 国際公開番号 W02008/061104 08、カールスバッド、 バン アレン (87) 国際公開日 平成20年5月22日 (2008.5.22) ウェイ 5791 (31) 優先権主張番号 60/865,621 (74)代理人 100102978 平成18年11月13日 (2006.11.13) (32) 優先日 弁理士 清水 初志 (33) 優先権主張国 米国(US) (74)代理人 100102118 弁理士 春名 雅夫 (74) 代理人 100160923 弁理士 山口 裕孝 (74)代理人 100119507 弁理士 刑部 俊 最終頁に続く

(54) 【発明の名称】前立腺癌バイオマーカーを検出するための方法およびキット

(57)【要約】

本願明細書は、新規の自己抗体バイオマーカー、ならびに前立腺癌の自己抗体バイオマーカーを検出するためのパネル、ならびに前立腺癌を有していると疑われる個体の血清中のこれらバイオマーカーを検出するための方法およびキットを提供する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】

(a)自己抗体捕捉分子が表1もしくは表11aの自己抗体捕捉分子、または表1もしくは表11aの抗原に対する標的抗体である、2種以上の自己抗体捕捉分子と、個体由来の試料を接触させる段階と、

(b)該自己抗体捕捉分子への該試料中の抗体もしくは抗体含有複合体の結合を検出して、それにより該個体中の自己抗体を検出する段階と

を含む、前立腺癌を有していると疑われる該個体中の自己抗体を検出する方法。

【請求項2】

前記自己抗体捕捉分子が、表2の自己抗体捕捉分子、または表2の抗原に対する標的抗体である、請求項1に記載の方法。

【請求項3】

前記自己抗体捕捉分子が、表3の自己抗体捕捉分子、または表3の抗原に対する標的抗体である、請求項1に記載の方法。

【請求項4】

前記自己抗体捕捉分子が、表4の自己抗体捕捉分子、または表4の抗原に対する標的抗体である、請求項1に記載の方法。

【請求項5】

前記自己抗体捕捉分子が、表10の自己抗体捕捉分子、または表10の抗原に対する標的抗体である、請求項1に記載の方法。

【請求項6】

前記自己抗体捕捉分子が、KDR、PIM - 1、LGALS8、GDF15、RPL23、RPL30、SFRP4、QSCN6、NCAM2、HOXB13、SH3GLB1、CLDN3、CLDN4、PTEN、CCNB1、AMACR、TP53、MUC1、KLK3、BIRC5、ならびにKDR、PIM - 1、LGALS8、GDF15、RPL23、RPL30、SFRP4、QSCN6、NCAM2、HOXB13、SH3GLB1、CLDN3、CLDN4、PTEN、CCNB1、AMACR、TP53、MUC1、KLK3、およびBIRC5に対する標的抗体からなる群から選択される、請求項1に記載の方法。

【請求項7】

前記自己抗体捕捉分子がKDRまたはPIM-1を含む、請求項1に記載の方法。

【請求頃8】

表 5 、表 6 、表 7 、表 8 、または表 9 の自己抗体検出セットと、前記個体由来の試料を接触させる段階

を含む、請求項1に記載の方法。

【請求項9】

自己抗体捕捉分子が表 1 もしくは表 1 1 a の自己抗体捕捉分子、または表 1 もしくは表 1 1 a の抗原に対する標的抗体である、 1 0 種以上の自己抗体捕捉分子と、前記個体由来の試料を接触させる段階

を含む、請求項1に記載の方法。

【請求項10】

自己抗体捕捉分子が表 1 もしくは表 1 1 a の自己抗体捕捉分子、または表 1 もしくは表 1 1 a の抗原に対する標的抗体である、 1 5 種以上の自己抗体捕捉分子と、前記個体由来の試料を接触させる段階

を含む、請求項1に記載の方法。

【請求項11】

前記自己抗体捕捉分子が固体支持体に固定されている検出段階を、イムノアッセイ法によって実施する、請求項1に記載の方法。

【請求項12】

前記試験試料が血液またはその画分である、請求項1に記載の方法。

20

10

30

40

【請求項13】

前記試験試料中の抗体または抗体含有複合体への前記自己抗体捕捉分子の結合を、前立腺癌の診断と相関させる段階

をさらに含む、請求項1に記載の方法。

【請求項14】

前記試験試料中の抗体または抗体含有複合体への前記自己抗体捕捉分子の結合により、前記個体中の前立腺癌とBPHとが区別される、請求項1に記載の方法。

【請求項15】

前記試験試料中の抗体または抗体含有複合体への前記自己抗体捕捉分子の結合により、高悪性前立腺癌と低悪性前立腺癌とが区別される、請求項に記載の方法。

【請求項16】

(a)自己抗体捕捉分子がKDR、PIM-1、LGALS8、GDF15、RPL23、RPL30、SFRP4、QSCN6、NCAM2、HOXB13、SH3GLB1、CLDN3、CLDN4、PTEN、ならびにKDR、PIM-1、LGALS8、GDF15、RPL230、SFRP4、QSCN6、NCAM2、HOXB13、SH3GLB1、CLDN3、CLDN4、およびPTENに対する標的抗体からなる群から選択される、1つ以上の自己抗体捕捉分子と、個体由来の試料を接触させる段階と、

(b) 1つ以上の該自己抗体捕捉分子への該試料中の抗体もしくは抗体含有複合体の結合を検出して、それにより該個体中の自己抗体を検出する段階と

を含む、前立腺癌を有していると疑われる個体中の自己抗体を検出する方法。

【 請 求 項 1 7 】

前記の1つ以上の自己抗体捕捉分子が、KDRまたはPIM-1を含む、請求項16に記載の方法。

【請求項18】

バイオマーカー検出パネルが、2種以上の自己抗体捕捉分子を含み、

該抗体捕捉分子が、表1もしくは表11aの自己抗体捕捉分子、または表1もしくは表11aの抗原に対する標的抗体である、

前立腺癌を診断、予測、モニター、検出または病期決定するためのバイオマーカー検出パネル。

【請求項19】

前記自己抗体捕捉分子が、表2の自己抗体捕捉分子、または表2の抗原に対する標的抗体である、請求項18に記載の検出パネル。

【請求項20】

前記自己抗体捕捉分子が、表3の自己抗体捕捉分子、または表3の抗原に対する標的抗体である、請求項18に記載の検出パネル。

【請求項21】

前記自己抗体捕捉分子が、表10の自己抗体捕捉分子、または表10の抗原に対する標的抗体である、請求項18に記載の検出パネル。

【請求項22】

前記自己抗体捕捉分子が、 K D R 、 P I M - 1 、 L G A L S 8 、 G D F 1 5 、 R P L 2 3 、 R P L 3 0 、 S F R P 4 、 Q S C N 6 、 N C A M 2 、 H O X B 1 3 、 S H 3 G L B 1 、 C L D N 3 、 C L D N 4 、 P T E N 、 C C N B 1 、 A M A C R 、 T P 5 3 、 M U C 1 、 K L K 3 、 B I R C 5 、 ならびに K D R 、 P I M - 1 、 L G A L S 8 、 G D F 1 5 、 R P L 2 3 、 R P L 3 0 、 S F R P 4 、 Q S C N 6 、 N C A M 2 、 H O X B 1 3 、 S H 3 G L B 1 、 C L D N 3 、 C L D N 4 、 P T E N 、 C C N B 1 、 A M A C R 、 T P 5 3 、 M U C 1 、 K L K 3 、 および B I R C 5 に対する標的抗体からなる群から選択される、請求項 1 8 に記載の検出パネル。

【請求項23】

前記自己抗体捕捉分子がKDRまたはPIM-1を含む、請求項18に記載の検出パネ

10

20

30

40

ル。

【請求項24】

前記自己抗体捕捉分子が固体支持体上に固定されている、請求項18に記載の検出パネル。

【請求項25】

表 5 、表 6 、表 7 、表 8 、または表 9 の少なくとも 1 種のバイオマーカー検出セットを含む、請求項 1 8 に記載の検出パネル。

【請求項26】

自己抗体捕捉分子が表 1 もしくは表 1 1 a の自己抗体捕捉分子、または表 1 もしくは表 1 1 a の抗原に対する標的抗体である、 1 0 種以上の自己抗体捕捉分子

を含む、請求項18に記載の検出パネル。

【請求項27】

自己抗体捕捉分子が表 1 もしくは表 1 1 a の自己抗体捕捉分子、または表 1 もしくは表 1 1 a の抗原に対する標的抗体である、 1 5 種以上の自己抗体捕捉分子を含む、請求項 1 8 に記載の検出パネル。

【請求項28】

前記バイオマーカー検出パネルが、前立腺癌の存在とBPHの存在を区別するための 0 . 780以上のAUC/ROC値を有する、請求項18に記載の検出パネル。

【請求項29】

KDR、PIM-1、LGALS8、GDF15、RPL23、RPL30、SFRP4、QSCN6、NCAM2、HOXB13、SH3GLB1、CLDN3、CLDN4、PTEN、抗体によって認識可能なエピトープを含むこれらの断片、ならびにKDR、PIM-1、LGALS8、GDF15、RPL23、RPL30、SFRP4、QSCN6、NCAM2、HOXB13、SH3GLB1、CLDN3、CLDN4、およびPTENに対する標的抗体からなる群から選択される自己抗体捕捉分子

を含む、前立腺癌を診断、予測、モニター、検出または病期決定するためのバイオマーカー検出パネル。

【請求項30】

K D R 、抗体によって認識可能なエピトープを含む K D R の断片、 P I M ・ 1 、または抗体によって認識可能なエピトープを含む P I M ・ 1 の断片

を含む、請求項29に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項31】

(a) 表 2 の タンパク 質 また は 表 2 の タンパク 質 に 対 する 抗 体 で ある 自己 抗 体 捕 捉 分 子 と、 個 体 由 来 の 試 料 を 接 触 さ せ る 段 階 と、

(b)該自己抗体捕捉分子への該試料中の抗体もしくは抗体含有複合体の結合を検出して、それにより該個体中の自己抗体を検出する段階と

を含む、個体中の自己抗体を検出するための方法。

【請求項32】

さらなる抗体捕捉分子が表1の抗体、表1のタンパク質、または表1のタンパク質に対する抗体である、表1の1つ以上のさらなる自己抗体捕捉分子と、前記試料を接触させる段階と、

該試験試料中の1つ以上の抗体または抗体含有複合体への、1つ以上のさらなる該自己 抗体捕捉分子の結合を検出する段階と

をさらに含む、請求項31に記載の方法。

【請求項33】

さらなる抗体捕捉分子が表3の抗体、表3のタンパク質、または表3のタンパク質に対する抗体である、表3の1つ以上のさらなる自己抗体捕捉分子と、前記試料を接触させる段階と、

該試験試料中の1つ以上の抗体への1つ以上のさらなる該自己抗体捕捉分子の結合を検出する段階と

10

20

30

40

をさらに含む、請求項31に記載の方法。

【請求項34】

さらなる抗体捕捉分子が表10の抗体、表10のタンパク質、または表10のタンパク質に対する抗体である、表10の1つ以上のさらなる自己抗体捕捉分子と、前記試料を接触させる段階と、

該試験試料中の1つ以上の抗体への1つ以上のさらなる該自己抗体捕捉分子の結合を検 出する段階と

をさらに含む、請求項31に記載の方法。

【請求項35】

前記自己抗体捕捉分子が、HEYL、MLH1、BDKRB2、PTGER3、RPL3 0、 Z W I N T、BIRC 5、TOP2 A、 A Z G P 1、CLD N 3、 M A D 1 L 1、 P R S S 8、 P S A P、 P S M A B 4、 Q S C N 6、 R P S 6 K A 1、 S P R R 1 B、 E I F 3 S 3、 C C N A 1、 R N F 1 4、 C D 1 5 1、 N C A M 2、 E T S 2、 M I C B、 N U C B 1、 C O V A 1、 R A S S F 1、 S T E A P、 N R P 1、 S H 3 G L B 1、 R D H 1 1、 B C L G、 C C N B 1、 C C N D 1、 もしくは E I F 4 G 1、 または H E Y L、 M L H 1、 B D K R B 2、 P T G E R 3、 R P L 3 0、 Z W I N T、 B I R C 5、 T O P 2 A、 A Z G P 1、 C L D N 3、 M A D 1 L 1、 P R S S 8、 P S A P、 P S M A B 4、 Q S C N 6、 R P S 6 K A 1、 S P R R 1 B、 E I F 3 S 3、 C C N A 1、 R N F 1 4、 C D 1 5 1、 N C A M 2、 E T S 2、 M I C B、 N U C B 1、 C O V A 1、 R A S S F 1、 S T E A P、 N R P 1、 S H 3 G L B 1、 R D H 1 1、 B C L G、 C C N B 1、 C C N D 1、 もしくは E I F 4 G 1 に対する抗体である、 請求項31に記載の方法。

【請求項36】

前記自己抗体捕捉分子が固体支持体に固定されている検出段階を、イムノアッセイ法を実施することによって実施する、請求項31に記載の方法。

【請求項37】

前記検出段階が、前記自己抗体捕捉分子に結合した自己抗体への抗ヒトIgG抗体の結合を検出する段階を含む、請求項36に記載の方法。

【請求項38】

前記自己抗体捕捉分子が標的抗体である、請求項31に記載の方法。

【請求項39】

前記試料中の前記自己抗体の検出が、前記標的抗体に結合した抗原・自己抗体複合体への抗ヒトIgG抗体の結合を検出する段階を含む、請求項38に記載の方法。

【請求項40】

前記自己抗体捕捉分子が固体支持体に結合されている、請求項31に記載の方法。

【請求項41】

前記試験試料が血液またはその画分である、請求項31に記載の方法。

【請求項42】

前記個体が癌についてスクリーニングされた、請求項31に記載の方法。

【請求項43】

前記個体が前立腺癌についてスクリーニングされた男性である、請求項42に記載の方法。

【請求項44】

前記個体が前立腺癌の1つ以上の危険因子を有する、請求項43に記載の方法。

【請求項45】

前記個体が前立腺癌の1つ以上の指標を有する、請求項43に記載の方法。

【請求項46】

前記試験試料中の抗体への前記自己抗体捕捉分子の結合を、前立腺癌の診断と相関させ る段階

をさらに含む、請求項43から請求項45のいずれか1項に記載の方法。

【請求項47】

50

10

20

30

(a) バイオマーカーパネルが表 1 の 2 種以上の自己抗体捕捉分子を含み、さらなる抗体捕捉分子が表 1 の抗体、表 1 のタンパク質、または表 1 のタンパク質に対する抗体である、バイオマーカーパネルと、個体由来の試験試料を接触させる段階と、

(b)前立腺癌の存在を示す該バイオマーカーパネルに対する該試験試料の免疫反応性 のパターンを検出する段階と

を含む、個体中の前立腺癌を診断する方法。

【請求項48】

前記の2種以上の自己抗体捕捉分子の少なくとも1種が、表2のタンパク質または表2のタンパク質に対する抗体である、請求項47に記載の方法。

【請求項49】

前記の2種以上の自己抗体捕捉分子の少なくとも1種が、表3の抗体、表3のタンパク質、または表3のタンパク質に対する抗体である、請求項47に記載の方法。

【請求項50】

【請求項51】

前記の2種以上の自己抗体捕捉分子の少なくとも2種が、表3の自己抗体捕捉分子である、請求項49に記載の方法。

【請求項52】

前記の2種以上の自己抗体捕捉分子の少なくとも1種が、表10の自己抗体捕捉分子である、請求項47に記載の方法。

【請求項53】

前記バイオマーカー検出パネルが、表 5 、表 6 、表 7 、表 8 、または表 9 の少なくとも 1 種のバイオマーカー検出セットを含む、請求項 4 7 に記載の方法。

【請求項54】

前記バイオマーカーパネルが1つ以上の標的抗体を含む、請求項47に記載の方法。

【請求項55】

前記の1つ以上の標的抗体の少なくとも1種が、ACCP、BCL2、CXCR4、PTGER2、IL-6、IL-8、PSA(全体)、またはPSA(遊離)に対する抗体である、請求項53に記載の方法。

【請求項56】

前記の1つ以上の標的抗体の少なくとも1種が、CXCR4またはIL-6に対する抗体である、請求項54に記載の方法。

【請求項57】

前記バイオマーカー検出パネルの前記自己抗体捕捉分子が固体支持体に結合されている、請求項47に記載の方法。

【請求項58】

前記固体支持体がタンパク質アレイである、請求項57に記載の方法。

【請求項59】

10

20

30

検出段階がイムノアッセイ法を用いる、請求項47に記載の方法。

【請求項60】

検出段階がイムノアッセイ法を用いる、請求項54に記載の方法。

【請求項61】

検出段階が、標的抗原への前記試料の第1の自己抗体の結合を検出する段階と、抗ヒト IgG抗体を使用して標的抗体への該試料の第2の自己抗体の結合を検出する段階とによるものである、請求項60に記載の方法。

【請求項62】

前記試験試料が血液またはその画分を含む、請求項47に記載の方法。

【請求項63】

前記試験試料の免疫反応性を、前記個体から後で得られた第2の試験試料の免疫反応性と比較する段階

をさらに含む、請求項47に記載の方法。

【請求項64】

前記個体が前立腺癌について治療された後に、前記第2の試験試料が該個体から入手された、請求項63に記載の方法。

【請求項65】

前記の免疫反応性の検出されたパターンにより、前記個体中の前立腺癌とBPHとが区別される、請求項47に記載の方法。

【請求項66】

前記バイオマーカーパネルが、前立腺癌の存在とBPHの存在を区別するための 0 . 7 8 0 以上の AUC / ROC 値を有する、請求項 6 5 に記載の方法。

【請求項67】

前記個体が年齢50歳以上の男性である、請求項47に記載の方法。

【請求項68】

前記個体に対して経時的に繰返される、請求項67に記載の方法。

【請求項69】

(a)表11の2種以上の自己抗体捕捉分子、表11のタンパク質、または表1のタンパク質に対する抗体を含むバイオマーカーパネルと、個体由来の試験試料を接触させる段階と、

(b)前立腺癌の存在を示す該バイオマーカーパネルに対する該試験試料の免疫反応性のパターンを検出する段階と

を含む、個体中の前立腺癌を診断する方法。

【請求項70】

前記バイオマーカー検出パネルの前記自己抗体捕捉分子が、固体支持体に結合されている、請求項69に記載の方法。

【請求項71】

前記固体支持体がタンパク質アレイである、請求項70に記載の方法。

【請求項72】

検出段階がイムノアッセイ法を用いる、請求項69に記載の方法。

【請求項73】

前記試験試料が血液またはその画分を含む、請求項69に記載の方法。

【請求項74】

前記試験試料の免疫反応性を、前記個体から後で得られた第2の試験試料の免疫反応性と比較する段階

をさらに含む、請求項69に記載の方法。

【請求項75】

前記個体が前立腺癌について治療された後に、前記第2の試験試料が該個体から入手された、請求項69に記載の方法。

【請求項76】

50

10

20

30

前記の免疫反応性の検出されたパターンにより、前記個体中の前立腺癌とBPHとが区別される、請求項69に記載の方法。

【請求項77】

前記の免疫反応性の検出されたパターンにより、高悪性前立腺癌と低悪性前立腺癌とが区別される、請求項69に記載の方法。

【請求項78】

前記個体が年齢50歳以上の男性である、請求項69に記載の方法。

【請求項79】

前記個体に対して経時的に繰り返される、請求項69に記載の方法。

【請求項80】

表 1 1 の 2 種以上の自己抗体捕捉分子を含む、前立腺癌を診断、予測、モニター、または病期決定するためのバイオマーカー検出パネル。

【請求項81】

バイオマーカー検出パネルが、表1の2種以上の自己抗体捕捉分子を含み、

該抗体捕捉分子が、表1の抗体、表1のタンパク質、もしくは表1のタンパク質に対する抗体である、

前立腺癌を診断、予測、モニター、検出または病期決定するためのバイオマーカー検出パネル。

【請求項82】

表 1 の前記の 2 種以上の自己抗体捕捉分子の少なくとも 1 種が、表 2 のタンパク質または表 2 のタンパク質に対する抗体である、請求項 8 1 に記載のバイオマーカー検出パネル

【請求項83】

表 1 の前記の 2 種以上の自己抗体捕捉分子の少なくとも 1 種が、表 3 の抗体、表 3 のタンパク質、または表 3 のタンパク質に対する抗体である、請求項 8 1 に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項84】

表 3 の少なくとも 2 種の抗体捕捉分子を含む、請求項 8 3 に記載のバイオマーカー検出 パネル。

【請求項85】

表 1 の前記の 2 種以上の自己抗体捕捉分子の少なくとも 1 種が、表 1 0 の自己抗体捕捉分子である、請求項 8 1 に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項86】

表 5 、表 6 、表 7 、表 8 、または表 9 の少なくとも 1 種のバイオマーカー検出セットを含む、請求項 8 1 に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項87】

少なくとも 1 種の標的抗原および少なくとも 1 種の標的抗体を含む、請求項 8 1 から請求項 8 6 のいずれか 1 項に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項88】

少なくとも 1 種の標的抗体が、ACCP、BCL2、PSA(全体)、PSA(遊離)、CXCR4、PTGER2、IL-6、またはIL-8に対する抗体である、請求項87に記載のバイオマーカー検出パネル試験パネル。

【請求項89】

少なくとも 1 種の標的抗体が C X C R 4 または I L - 6 に対する抗体である、請求項 8 8 に記載のバイオマーカー検出パネル試験パネル。

【請求項90】

前記バイオマーカー検出パネルの前記自己抗体捕捉分子が少なくとも 1 種の固体支持体に結合されている、請求項 8 0 から請求項 8 9 のいずれか 1 項に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項91】

50

10

20

30

前記固体支持体がビーズ、ウェル、または皿である、請求項90に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項92】

前記自己抗体捕捉分子が1つ以上のフィルター、膜、シート、スライド、またはチップに結合されている、請求項91に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項93】

前記自己抗体捕捉分子が、アドレス指定可能なアレイ中の前記固体支持体に結合されている、請求項92に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項94】

アドレス指定可能なアレイが高密度タンパク質アレイである、請求項 9 3 に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項95】

前記アレイに結合されている前記タンパク質の少なくとも 5 0 % が、表 1 1 のタンパク質または表 1 1 のタンパク質に対する抗体である、請求項 9 3 に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項96】

前記アレイに結合されている前記タンパク質の少なくとも 5 0 % が、表 1 の抗体、表 1 のタンパク質、または表 1 のタンパク質に対する抗体である、請求項 9 3 に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項97】

前記アレイに結合されている前記タンパク質の少なくとも 5 0 % が、表 3 の抗体、表 3 のタンパク質、または表 3 のタンパク質に対する抗体である、請求項 9 3 に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項98】

請求項 8 1 から請求項 9 7 のいずれか 1 項に記載のバイオマーカー検出パネルのいずれかを含む、キット。

【請求項99】

少 な く と も 1 種 の 抗 種 特 異 的 抗 体 を さ ら に 含 む 、 請 求 項 9 8 に 記 載 の キ ッ ト 。

【請求項100】

前 記 抗 種 特 異 的 抗 体 が 抗 ヒ ト I g G で あ る 、 請 求 項 9 9 に 記 載 の キ ッ ト 。

【請求項101】

(a)自己抗体捕捉分子が表3の標的抗原、表3の標的抗体、または表3の標的抗原に対する抗体を含む、本発明の1つ以上の自己抗体捕捉分子と、個体由来の試験試料を接触させる段階と、

(b)1つ以上の該自己抗体捕捉分子の少なくとも1種への該試料中の1つ以上の抗体の結合を検出して、それにより該試料中の1つ以上の該標的抗体の存在を検出する段階とを含む、前立腺癌を有していると疑われる個体の試験試料中の1種以上の標的抗体を検出する方法。

【請求項102】

前記の1つ以上の標的抗原が固体支持体に固定されている、請求項101に記載の方法

【請求項103】

前記試験試料を、 H E Y L 、 M L H 1 、 P T E N 、 B D K R B 2 、 B C L 2 、 P T G E R 3 、 R P L 3 0 、 Z W I N T 、 E R B B 2 、 B I R C 5 、 T O P 2 A 、 A C P P 、 A Z G P 1 、 C L D N 3 、 H S P B 1 、 C A V 3 、 H S P D 1 、 K D R 、 M A D 1 L 1 、 P R S S 8 、 P S A P 、 P S M B 4 、 Q S C N 6 、 R P S 6 K A 1 、 S P R R 1 B 、 T R A 1 、 H M G A 2 、 E I F 3 S 3 、 C C N A 1 、 R N F 1 4 、 C D 1 5 1 、 N C A M 2 、 E G F R 、 E T S 2 、 H S P A 1 A 、 M I C B 、 C D 1 6 4 、 N U C B 1 、 C O V A 1 、 I M P - 3 、 S T I P 1 、 R A S S F 1 、 S T E A P 、 N R P 1 、 S H 3 G L B 1 、 R D H 1 1 、 X L K D 1 、 B C L G 、 C C N B 1 、 C C N D 1 、 P C N A 、 および E I F 4 G 1 の

10

20

30

40

うちの1つ以上と、またはHEYL、MLH1、PTEN、BDKRB2、BCL2、PTGER3、RPL30、ZWINT、ERBB2、BIRC5、TOP2A、ACPP、AZGP1、CLDN3、HSPB1、CAV3、HSPD1、KDR、MAD1L1、PRSS8、PSAP、PSMB4、QSCN6、RPS6KA1、SPRR1B、TRA1、HMGA2、EIF3S3、CCNA1、RNF14、CD151、NCAM2、EGFR、ETS2、HSPA1A、MICB、CD164、NUCB1、COVA1、IMP・3、STIP1、RASSF1、STEAP、NRP1、SH3GLB1、RDH11、XLKD1、BCLG、CCNB1、CCND1、PCNA、およびEIF4G1のうちの1つ以上に対する抗体と接触させる、請求項101に記載の方法。

【請求項104】

前記試験試料を、HEYL、BDKRB2、PTGER3、ZWINT、TOP2A、PSAP、RPS6KA1、SPRR1B、HMGA2、CCNA1、RNF14、NCAM2、ETS2、CD164、COVA1、RASSF1、SH3GLB1、XLKD1、CCNB1、PCNA、ERBB2、およびEIF4G1のうちの1つ以上と、またはHEYL、BDKRB2、PTGER3、ZWINT、TOP2A、PSAP、RPS6KA1、SPRR1B、HMGA2、CCNA1、RNF14、NCAM2、ETS2、CD164、COVA1、RASSF1、SH3GLB1、XLKD1、CCNB1、PCNA、ERBB2、およびEIF4G1のうちの1つ以上に対する抗体と接触させる、請求項101に記載の方法。

【請求項105】

前記試験試料を、HEYL、PTGER3、ZWINT、SPRR1B、SH3GLB1、RPL30、PSMB4、MICIB、IMP-3、およびCCNB1のうちの1つ以上と、またはHEYL、PTGER3、ZWINT、SPRR1B、SH3GLB1、RPL30、PSMB4、MICIB、IMP-3、およびCCNB1のうちの1つ以上に対する抗体と接触させる、請求項101に記載の方法。

【請求項106】

前記試験試料を、HEYL、PTGER3、ZWINT、SPRR1B、SH3GLB 1、およびCCNB1のうちの1つ以上と、またはHEYL、PTGER3、ZWINT 、SPRR1B、SH3GLB1、およびCCNB1のうちの1つ以上に対する抗体と接 触させる、請求項101に記載の方法。

【請求項107】

(a) KDR、PIM-1、LGALS8、GDF15、RPL23、RPL30、SFRP4、QSCN6、NCAM2、HOXB13、SH3GLB1、CLDN3、CLDN4、およびPTEN、抗体によって認識可能なエピトープを含むこれらの断片に対する1つ以上の標的抗体と、

(b)前立腺癌を有していると疑われる個体由来の試料と

を含む、前立腺癌を診断、予測、モニター、検出または病期決定するためのバイオマーカー検出パネル。

【請求項108】

前記試料が血清試料である、請求項107に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項109】

前記試料が前立腺組織試料である、請求項107に記載のバイオマーカー検出パネル。

【請求項110】

K D R の自己抗体結合エピトープを含む第1のバイオマーカーと、

P I M - 1 の自己抗体結合エピトープを含む第2のバイオマーカーと

を含む、請求項29に記載のバイオマーカー検出パネル。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0001]

関連出願の相互参照

10

20

30

40

20

30

40

50

本願は、2006年11月13日出願の米国特許仮出願第60/865,621号の優先権を主張する。この仮出願を、本開示と一貫性がない範囲まで、参照によりその全体を本願明細書に援用する。

[0 0 0 2]

本発明は、全体として、前立腺癌に関連するバイオマーカー、ならびに前立腺癌の進行の検出、診断、予後、モニタリングのための方法および組成物に関する。

【背景技術】

[0003]

背景

前立腺癌(本願明細書において「PCa」とも呼ばれる)は、最もまん延している種類の癌であり、米国人男性において2番目に多い癌死亡の原因である(Jemalら,(2007) 「Cancer statistics,」 CA Cancer J Clin.57(1):43-66(非特許文献1))。しかしながら、前立腺癌がその早期の病期で診断された場合、予後は非常に良好であり、10年生存率は85%を超える。現在の治療様式としては、放射線療法、手術、およびアンドロゲン枯渇療法が挙げられる。前立腺癌の治療では、性機能または泌尿器機能の障害を含めた重篤な副作用が発生する可能性があり、従って、介入する決断は、可能な限り最も信頼性の高い基準でなされるべきである。

[0004]

しかしながら、精度が高い、前立腺癌の早期診断が難しいことがわかっている。なぜな ら、前立腺癌についての現在の診断試験は、癌にかかる危険性を高めない、生命を脅かさ ない病状である良性前立腺肥大症(BPH)と相関関係もある指標である、前立腺特異的 抗原(PSA)レベルの検出に頼るものであるからである。BPHは、60歳の男性の約 半分、そして85歳に達した男性の約90%に見出される。このPSA試験は、前立腺癌 の診断に現在広く使用されている。一般に、4ng/ml以上のPSAの血清レベルは前 立腺癌を示唆すると考えられ、他方、10ng/ml以上のPSAレベルは、前立腺癌を 非常に強く示唆すると考えられる。このPSA試験はかなりよい感度(80%)を有する が、それは75%にもなる偽陽性率の問題を抱えている。4~10ng/mLのPSA値 に対して、実施したおよそ4件の生検でたった1件のみの正確な前立腺癌の診断が行われ るということが推定される(Catalonaら,(1994) 「Compariso of digital rectal examination a n d m prostate specific antigen in the early detection of prostate cancer: results a multicenter clinical trial o f men」 J Urol.151(5):1283-90(非特許文献2))。遊離PS A 対(遊離 P S A と結合 P S A を合わせた) P S A 全体の比を測定する試験は、標準的 P SA試験よりも有意に高い特異度または感度を有していない。

[00005]

最近、PCA3転写物の検出に基づいて尿試験が開発された。しかしながら、この試験の信頼性は、注意深い直腸診(DRE)と併せて実施されることに依存しており、これは熟練した臨床医の時間と労力、および患者がDREを受けようとする積極的意思が必要であることを意味する。

[0006]

前立腺上皮細胞内腫瘍(PIN)として知られる別の病状は、前立腺癌に5~10年先行することがあるが、治療または診療行為を必要とはしない。現在、PINについての特異的診断試験は存在しないが、潜在的な前癌(pre-cancerous)状態を検出しモニターすることができれば、前立腺癌の早期検出および生存率の上昇に寄与するであるう。

[0007]

タンパク質マイクロアレイを使用する自己抗体に基づくアプローチは、良質の診断バイ

20

30

40

50

オマーカーを発見するにあたり多くの傑出した利点を有する。潜在的に最良の疾患に基づくバイオマーカーの多くは、骨の折れる方法でも検出可能ではないレベルでしか血液中に分泌されない。かかるバイオマーカーは、便利な生体外の血液に基づく診断試験には常に「利用できない」であろう。しかしながら、これらの同じ特異的な非分泌型のバイオマーカーに対する自己抗体は(形成されるのであれば)、病気にかかった組織の境界を越えて循環するであろうし、長期間全血中で安定であろう。タンパク質アレイのアプローチを使用すると、特異的疾患と相関させるための自己抗体の存在について、非常に多くの潜在的タンパク質標的を非常に迅速に診察することができる。

[0008]

癌の発生および進行は、免疫的編集(immunoediting)のプロセスと関連することが示されている(Dunnら,(2004),「The three Esof cancer immunoediting,」 Annu Rev Immunol.22:329-60(非特許文献3))。免疫的編集では、免疫系は癌と相互作用し、癌特異的免疫反応を誘発し、これには癌進行の種々の病期に特有の免疫痕跡(immune signature)の特徴を伴う。腫瘍に関連する抗原(ペプチド、タンパク質および多糖が挙げられる)は、癌および正常な血清をプロファイルするために、マイクロアレイまたはELISA実験で利用されてきた。

[0009]

前立腺癌の進行には、前立腺上皮細胞内腫瘍(PIN)、限局型癌腫、浸潤癌および転 移を含む複数の段階が関与している。前立腺腫瘍形成における遺伝的事象および非遺伝的 事象としては、腫瘍抑制因子、細胞周期制御因子およびアポトーシス制御因子、代謝機構 およびストレス反応におけるタンパク質、血管新生ならびに転移に関連する分子の機能の 喪失が挙げられる(Abate-Shenら,(2000) 「Molecular g enetics of prostate cancer, Genes (1 9) : 2 4 1 0 - 3 4 (非特許文献 4) ; C i o c c a b , (2 0 0 5) shock proteins in cancer: diagnostic, prognostic, predictive, and treatment im plications, Cell Stress Chaperones : 8 6 - 1 0 3 (非特許文献 5))。これらのタンパク質は、潜在的に P C a 抗原とし て働き、PCa患者において自己抗体反応を誘発することができるであろう。さらに、こ れらの誘発された自己抗体は、単独のマーカー形式または複数のマーカー形式のいずれか でPCa診断に使用できる。PCaは上皮細胞の調節解除された増殖に由来するが、BP H は主に、悪性腫瘍につながることは頻繁ではない正常な上皮細胞の増殖に由来する(Z iadaら,(1999) 「Benign prostatic hyperplas ia: an overview」 Urology 53(3 補遺 3D):1-6 (非特許文献 6))。 P C a 患者および B P H 患者由来の血清試料を使用する免疫プロフ ァイリングは、BPH自己抗体の痕跡とはっきり区別できる、PCaに特有の自己抗体パ ターンを有するバイオマーカーを同定するのに役立つであろう。

【先行技術文献】

【非特許文献】

[0 0 1 0]

【非特許文献 1 】 Jemal 5 , (2 0 0 7) 「Cancer statistics, J CA Cancer J Clin.57 (1):43-66 【非特許文献 2】 Catalona5, (1994) 「Comparison of digital rectal examination and serum prostate specific antigen in the early detection of prostate cancer: results of a multicenter clinical trial of 6,630 men」 J Urol.151(5):1283-90

【非特許文献3】Dunnら,(2004),「The three Es of c

20

30

40

50

ancer immunoediting, Annu Rev Immunol. 2 2:329-60

【非特許文献4】Abate-Shenら,(2000) 「Molecular genetics of prostate cancer」 Genes Dev.14(19):2410-34

【非特許文献 5】 Cioccaら,(2005) 「Heat shock proteins in cancer: diagnostic, prognostic, predictive, and treatment implications」 Cell Stress Chaperones 10(2):86- 103

【非特許文献 6】 Ziadaら,(1999) 「Benign prostatic hyperplasia: an overview」 Urology 53(3 補 遺 3D):1-6

【発明の概要】

[0011]

本発明は、全体として、癌に関連する自己抗体の検出、より具体的には、自己抗体の検出のために、抗原のパネルを使用して、前立腺癌を診断、予測、およびモニターする方法に関する。

[0012]

本発明は、精度が高い前立腺癌の試験、特に、前立腺癌を検出することができる、好ましくは高感度および高特異度で前立腺癌を良性前立腺肥大症(BPH)から見分けることができる最小侵襲試験へのニーズを認識している。本発明は、一部は、自己抗体を検出するための標的抗原および標的抗体の一群、および癌、特に前立腺癌を検出、診断、予後、病期決定、およびモニターするための自己抗体バイオマーカーの検出に基づく。本発明は、自己抗原を含むバイオマーカーおよびバイオマーカー検出パネルを提供する。このバイオマーカー検出パネルは、前立腺癌の検出および前立腺癌の診断に関して、BPHよりも高い選択性および感度を有する。本発明はまた、個体の試験試料中の前立腺癌バイオマーカーを検出する段階によって、前立腺癌を検出、診断、予測、病期決定、およびモニターする方法を提供する。

[0013]

本発明の一態様は、個体由来の試料中の自己抗体を検出する方法である。この方法は、前記個体由来の試料を本発明の自己抗体捕捉分子と接触させる段階と、前記は体を大力である。この方法は捕捉分子と接触させる段階と、前記は体を大力であったより前記は体中の自己抗体が出し、自己抗体を認識する標的抗原であってもよい。標的抗原であってもよい。標的抗原であってもよいができる標的抗体であってもよいができる抗体を形成した自己抗原に結合であるいは標的抗原は、標的抗原と呼ばれるタンパク質などり、その指定された名付けれたタンパク質の断片を含むエピトープであってよい。標的抗体である抗体である自己抗体捕捉分子は、横向えば、表1もしくは表11aの標的抗原のいずれかに対する抗体がであってよいし、または、表1もしくは表11aの標的抗原のいずれかに対する抗体であってよいし、または、表1もしくは表11aの標的抗原のいずれかに対する抗体であってよいし、または、表1もしくは表11aの標的抗原のいずれかに対する抗体であってよいし、または、表1もしくは表11aの標的抗原のいずれかに対する抗体であってもよいし、または表2に提供される標的抗原のいずれかに対する抗体であってもよいし、または表2に提供される標的抗原のいずれかに対する抗体であってもよいし、または表2の標的抗原を含む自己抗体・自己抗原複合体を特異的に結合することが出来る。

[0014]

一実施形態では、その個体由来の試料を、表1もしくは表11aの自己抗体捕捉分子であるか、または表1もしくは表11aの抗原に対する標的抗体である2種以上の自己抗体捕捉分子と接触させる。さらなる実施形態では、この自己抗体捕捉分子は、表2、表3、表4、表10の自己抗体捕捉分子であるか、またはこれらの表(これらは表1の中のサブセットと記載することができる)の抗原に対する標的抗体である。前立腺癌の診断に相関

20

30

40

50

する可能性がある自己抗体は、抗体または抗体を含有する複合体がこの自己抗体捕捉分子の少なくとも 2 種に結合したと検出されるときに、その試料中で検出される。好ましくは、試験試料中の抗体または抗体を含有する複合体への自己抗体捕捉分子の結合により、前立腺癌と B P H とが区別され、かつ好ましくは、低悪性前立腺癌と高悪性前立腺癌とが区別される。

[0015]

本発明のいくつかの実施形態では、PCaを検出および診断する方法ならびにバイオマーカー検出パネルは、PSAの自己抗体捕捉分子を含まない。

[0016]

[0017]

特定の態様では、本発明のバイオマーカーパネルは、 K D R のエピトープを含む第 1 のバイオマーカーと、 P I M - 1 のエピトープを含む第 2 のバイオマーカーとを含む。特定の具体的実施形態では、この第 1 のバイオマーカーおよび / またはこの第 2 のバイオマーカーのエピトープは、ヒト被験者の血清において自己抗体によって認識されることが公知のエピトープである。特定の実施形態では、この第 1 のバイオマーカーおよび / またはこの第 2 のバイオマーカーは、少なくとも 5 k D a または少なくとも 1 0 k D a である。 具体的実施形態では、この第 1 のバイオマーカーは、全長 P I M - 1 であり、この第 2 のバイオマーカーは全長 K D R である。

[0018]

本発明の別の態様では、これまで自己抗体反応を誘発すると報告されていなかった14種の新規の腫瘍抗原(またはその変異体もしくは断片)のいずれか、あるいはこれらのために、対する抗体を、前立腺癌を検出するために、および前立腺癌とBPHを区別するために、試料と接触させる。一実施形態では、KDR、PIM-1、LGALS8、GDF15、RPL23、RPL30、SFRP4、QSCN6、NCAM2、HOXB13、SH3GLB1、CLDN4、PTEN、ならびにKDR、PIM-1、LGALS8、GDF15、RPL23、RPL30、SFRP4、QSCN6、NCAM2、HOXB13、SLDN3、CLDN4、およびPTENに対する場的抗体からなる群から選択される1つ口以上の自己抗体捕捉分子と接触させる。この試料を、KDRおよび/またはPIM-1を含むKDRの断片、ならびに/または全長PIM-1、PIM-1を認識する抗体によって認識されるKDRの断片、ならびに/または全長PIM-1、PIM-1を含むFIM-1の断片を包含することを理解されたい。

[0019]

本発明とともに使用するのに適したアッセイ法としては、個体由来の液体試料、および

個体由来の非液体試料(前立腺組織試料など)中の自己抗体を検出するために使用されるアッセイ法が挙げられる。このアッセイ法ならびに本発明の検出および診断方法で使用される試料は任意の種類の試料であってよいが、唾液試料もしくは血液試料、またはそれらの画分(血漿もしくは血清)であることが好ましい。いくつかの実施形態では、試料は血液またはその画分(例えば、血清)である。他の実施形態では、この試料は非液体試料(組織試料など)である。さらなる実施形態では、この組織試料は前立腺組織試料である。上記個体は、癌についてスクリーニングされた個体であってよく、いくつかの実施形態では、前立腺癌についてスクリーニングされた男性の個体である。

[0020]

いくつかの実施形態では、上記方法は前立腺癌の検出に関し、該方法は、自己抗体捕捉分子が表4の分子のうちの1つ(またはその変異体もしくは断片)、あるいは表4の標的抗原のいずれかに対する抗体であり、該抗体が自己抗体・自己抗原複合体に特異的に結合することができる、自己抗体捕捉分子に対するその個体由来の試験試料の免疫反応性を測定する段階と、前記捕捉分子に対する上記試験試料の免疫反応性を前立腺癌の診断に相関させる段階とを含む。この方法は、いくつかの実施形態では、前立腺癌とBPHを区別するために使用することができる。

[0021]

別の態様では、本発明は、個体由来の試料を、表1の2種以上の自己抗体捕捉分子、または表1の標的抗原のいずれかに対する抗体を含むバイオマーカー検出パネルと接触させる段階と、このバイオマーカー検出パネルに対するこの試験試料の免疫反応性のパターンを検出する段階(この場合、このバイオマーカー検出パネルに対するこの試験試料の免疫反応性のパターンが前立腺癌の存在を示す)とによって、個体において前立腺癌を診断する方法を提供する。自己抗体捕捉分子は、標的抗体または標的抗原であってよい。標的抗原はタンパク質全体(標的抗原と呼ばれるタンパク質など)であってよいし、または指定されたタンパク質の変異体、処理体、未処理体、または改変形態であってもよく、指定されたタンパク質のエピトープ含有断片であってもよいし、それを含んでいてもよい。標的抗体である自己抗体捕捉分子は、自己抗原と複合体を形成している試料中の自己抗体を検出することができる抗体である。

[0022]

本発明の方法で使用されるバイオマーカー検出パネルは、複数の自己抗体捕捉分子、例えば、2以上、3以上、4以上、5以上、6以上、7以上、10以上、20以上、50以上、100以上、2,000以上、5,000以上、1,000以上、2,000以上、5,000以上、または10,00以上の自己抗体捕捉分子を含み、このうち上記自己抗体捕捉分子の2~214種は表1および/または表11aに由来するものである。

[0023]

本発明に包含される自己抗体捕捉分子は、特定の実施形態では、配列番号1もしくは配列番号2の少なくとも25、50、75、100のアミノ酸セグメントまたはアミノ酸セグメント全体と少なくとも70%、75%、80%、85%、90%、95%、もしくは100%同一である。この自己抗体捕捉分子は、特定の具体的実施形態では、KDRまたはPIM-1の自己抗体に結合する。

[0 0 2 4]

好ましい実施形態では、このバイオマーカー検出パネルの自己抗体捕捉分子の少なくとも1種は、表3の自己抗体捕捉分子である。前立腺癌を検出するために使用されるバイオマーカー検出パネルは、いくつかの実施形態では、1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25、26、27、28、29、30、30~35、35~40、40~45、45~50、50~55、55~60、60~65、もしくは65~70種の表3の自己抗体捕捉分子、または表3の抗原のいずれかに対する抗体を含むことができ、チップ上で使用される表3の抗原に対する抗体は、その試料の自己抗原・自己抗体複合体の結合を介して自己抗体を検出するために使用される。

10

20

30

[0025]

いくつかの実施形態では、上記バイオマーカー検出パネルは、少なくとも2種の表3の自己抗体捕捉分子を含む。いくつかの実施形態では、表1の2種以上の自己抗体捕捉分子を含むバイオマーカー検出パネルは、表4を構成する群から選択される少なくとも1種の標的抗原を含む。いくつかの好ましい実施形態では、本発明の方法で使用されるバイオマーカー検出パネルは、前立腺癌とBPHを区別するためのROC曲線とAUC値(ROC/AUC値とも呼ばれる)が0.800以上である。この方法のいくつかの好ましい実施形態では、前立腺癌とBPHの存在を区別するためのこのバイオマーカー検出パネルのROC曲線とAUC値は0.900以上である。

[0026]

いくつかの実施形態では、本発明は、前立腺癌を診断する方法および前立腺癌とBPHを区別する方法、ならびに個体由来の試料を、表3の2種以上の自己抗体捕捉分子を含み、この自己抗体捕捉分子の少なくとも1種が表10に由来するバイオマーカー検出パネルと接触させる段階と、このバイオマーカー検出パネルに対するこの試料の免疫反応性のパターンを検出する段階(この場合、このバイオマーカー検出パネルに対するこの試料の免疫反応性のパターンがその個体において前立腺癌とBPHを区別する)とを含む方法を、包含する。いくつかの例示的な実施形態では、このバイオマーカー検出パネルは、表5の少なくとも1種の3マーカー自己抗体検出セット、表6の少なくとも1種の4マーカー自己抗体検出セット、表7の少なくとも1種の5マーカー自己抗体検出セット、表8の少なくとも1種の6マーカー自己抗体検出セット、表9の少なくとも1種の7マーカー自己抗体検出セットを含む。

[0027]

このバイオマーカー検出パネルは、いくつかの実施形態では、前立腺癌を診断するにあたり、または個体においてBPHから前立腺癌を識別するにあたり、80%以上、85%以上、90%以上、96%以上、もしくは98%以上の特異度、および/または80%以上、90%以上、96%以上、98%以上、もしくは100%の感度を有する。このバイオマーカー検出パネルは、いくつかの実施形態では、前立腺癌を診断するにあたり78%以上、85%以上、もしくは90%以上のベイジアン特異度、および/または前立腺癌を診断するにあたり、または個体においてBPHから前立腺癌を識別するにあたり80%以上、90%以上、もしくは95%以上のベイジアン感度を有する。このバイオマーカー検出パネルは、いくつかの例示的な実施形態では、前立腺癌を診断するにあたり、または個体においてBPHから前立腺癌を識別するにあたり80%以上、85%以上、90%以上、もしくは96%以上のベイジアン精度を有する。

[0028]

前立腺癌を診断するための方法の好ましい実施形態では、試験試料は血液またはその画分(血清など)である。いくつかの実施形態では、上記個体は50歳以上の男性である。いくつかの実施形態では、上記方法は、その個体に対して経時的に繰り返される。いくつかの実施形態では、上記個体は、本発明のバイオマーカー検出パネルに対するその患者の試料の免疫反応性を測定することにより、癌治療後に規則的間隔または不規則的間隔でモニターされる。後日試験される試料の免疫反応性は、早期に採取した試料の免疫反応性と比較することができる。

[0029]

本発明は、さらに他の態様では、バイオマーカー検出パネルが表1の2種以上の自己抗体捕捉分子を含み、その抗体捕捉分子の少なくとも1種が表3のものである、前立腺癌を診断、予測、モニター、または病期決定するため、あるいは前立腺癌とBPHを区別するためのバイオマーカー検出パネルを提供する。本発明のバイオマーカー検出パネルは複数の自己抗体捕捉分子、例えば、2以上、3以上、4以上、5以上、6以上、7以上、10以上、20以上、50以上、500以上、または1,000以上の自己抗体捕捉分子を含む。このバイオマーカー検出パネルは、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、2

10

20

30

40

1、22、23、24、25、26、27、28、29、30、30~35、35~40 、40~45、45~50、50~55、55~60、60~65、または65~70種 の表3の自己抗体捕捉分子を含むことができる。

[0 0 3 0]

いくつかの好ましい実施形態では、バイオマーカー検出パネルは、表 2 から選択される自己抗体捕捉分子のうちの少なくとも 1 種を含む。いくつかの好ましい実施形態では、バイオマーカー検出パネルは、表 4 から選択される自己抗体捕捉分子のうちの少なくとも 1 種を含む。本発明は、K D R 、 P I M ・ 1 、または K D R および P I M ・ 1 の両方を含むバイオマーカー検出パネルを提供する。

[0031]

いくつかの実施形態では、バイオマーカー検出パネルはさらに、抗体(ACCP、BCL2、PSA(全体)、PSA(遊離)、CXCR4、PTGER2、IL-6、IL-8、PAP、またはPSMAに対する抗体のうちの1つ以上が挙げられるが、これらに限定されない)を含むことができる。いくつかの好ましい実施形態では、バイオマーカー検出パネルは、ACCPおよび/またはIL-6に対する抗体を含む。

[0032]

バイオマーカー検出パネルのいくつかの好ましい実施形態では、上記自己抗体捕捉分子のうちの少なくとも 1 種は表 1 0 から選択される。いくつかの例示的な実施形態では、本発明のバイオマーカー検出パネルは、表 5 、表 6 、表 7 、表 8 、または表 9 の 1 つ以上の自己抗体検出セットを含む。

[0033]

いくつかの好ましい実施形態では、上記バイオマーカー検出パネルは、1つ以上の固体または半固体支持体(例えば、ゲルもしくはマトリクス、ビーズ、粒子、繊維、棒、フィラメント、もしくはフィルター、ストリップ、シート、膜、プレート(例えば、マルチウェルプレート)、皿、チップもしくはアレイ)に結合されて提供される。いくつかの好ましい実施形態では、上記固体支持体に結合されたヒトタンパク質の少なくとも50%は、上記固体支持体に結合されたヒトタンパク質の少なくとも55%、少なくとも60%、少なくとも65%、少なくとも70%、少なくとも75%、少なくとも80%、少なくとも85%、少なくとも90%、または少なくとも95%は、上記バイオマーカー検出パネルの試験抗原である。いくつかの好ましい実施形態では、上記バイオマーカー検出パネルはタンパク質アレイの中または上に提供される。

[0034]

本発明はまた、本願明細書において提供される1つ以上のバイオマーカー検出パネルを含むキットを提供する。このキットは、試料から、抗体、または抗原・抗体複合体の結合を検出するため、1つ以上の試薬を含むことができる。検出試薬は、1つ以上の抗体、標識、標識試薬、または緩衝液を含むことができる。いくつかの実施形態では、キットのバイオマーカーパネルの1つ以上の自己抗体捕捉分子は固体支持体に結合されて提供される。キットのいくつかの実施形態では、このキットは、検出パネルの標的抗原がチップまたはアレイに結合されているバイオマーカー検出パネルを提供する。

[0035]

本発明のキットは、異なる容器および/または固体支持体と結合した、表1または表1 1aの2種以上の自己抗体捕捉分子を含むことができる。

【図面の簡単な説明】

[0036]

【図1】前立腺癌自己抗体バイオマーカーを同定するために使用された本発明の自己抗体チップの図である。このチップ上のアレイは、8種の捕捉抗体、108種の自己抗原、マウス抗ヒトK3-段階(陽性対照)、マウス抗ヒトIgG13-段階(陽性対照)、プロテインL3-段階(陽性対照)、ヒトIgG4-段階(陽性対照)、および1137個の空のスポットを備える。図1に示したアレイは各チップ上で二重にプリントされ、そのた

10

20

30

40

めこのチップ上のすべてのスポットは全部で4回複製される。

【図2A】32人のPCa患者および32人のBPH患者由来のプールされた血清試料を用いた自己抗体プロファイリング実験を示す図である。このタンパク質アレイは96タンパク質抗原で作製されており、信号はマイクロアレイ上にプリントされたプロテインLスポットを使用して標準化されている。図2Aは、PCaとBPHとの間の差を示す代表的な画像である。セルロースのスライド上にプリントされた90種の抗原の中で、約半分は有意な自己抗体信号を示した。矢印は、プールされたBPH血清中よりもプールされたPCa血清中で有意に高い自己抗体信号を捕捉するKDRおよびPIM・1のスポットを示す。

【図2B】32人のPCa患者および32人のBPH患者由来のプールされた血清試料を用いた自己抗体プロファイリング実験を示す図である。このタンパク質アレイは96タンパク質抗原で作製されており、信号はマイクロアレイ上にプリントされたプロテインLスポットを使用して標準化されている。図2Bは、PCa血清とBPH血清との間で最も高い倍率の開きを示す上位20種のタンパク質抗原を示す。

【図2C】32人のPCa患者および32人のBPH患者由来のプールされた血清試料を用いた自己抗体プロファイリング実験を示す図である。このタンパク質アレイは96タンパク質抗原で作製されており、信号はマイクロアレイ上にプリントされたプロテインLスポットを使用して標準化されている。図2Cは、示された濃度で、精製されたKDRタンパク質を使用する自己抗原競合実験を示す。1.8μg/m1濃度で、KDR信号の半分が排除された。

【図2D】32人のPCa患者および32人のBPH患者由来のプールされた血清試料を用いた自己抗体プロファイリング実験を示す図である。このタンパク質アレイは96タンパク質抗原で作製されており、信号はマイクロアレイ上にプリントされたプロテインLスポットを使用して標準化されている。同様に、図2Dは示された濃度で、精製されたPIM-1タンパク質を使用する自己抗原競合実験を示す。2μg/ml濃度で、PIM-1信号の半分が排除された。

【図3A】KDR抗原について、32人のPCa患者(1-32の番号をつけた)および32人のBPH患者(33-64の番号をつけた)の自己抗体蛍光信号プロファイルを示す。奇数の患者番号だけが図中に表示されている。ROC解析により決定された信号の閾値レベルが水平の破線で示されている。

【図3B】PIM-1抗原について、32人のPCa患者(1-32の番号をつけた)および32人のBPH患者(33-64の番号をつけた)の自己抗体蛍光信号プロファイルを示す。奇数の患者番号だけが図中に表示されている。ROC解析により決定された信号の閾値レベルが水平の破線で示されている。

【図3C】 K D R (緑色)、 P I M - 1 (赤色)、 P S A (暗青色)の1 - p l e x 解析ならびに K D R および P I M - 1 (薄青色)の組合せの2 - p l e x 解析を使用した6 4 個の血清データセットのR O C 曲線のプロットを示す。 K D R および P I M - 1 の2 - p l e x 解析は、それぞれ9 0 . 6 %の感度および8 4 . 4 %特異度を生成する。すべての解析のA U C は凡例に示されている。この実験は、 K D R および P I M - 1 抗原を含有する低含有量マイクロアレイを用いて行われた。

【図4】抗KDRおよび抗PIM - 1 抗体を用いた前立腺組織マイクロアレイ実験の画像を示す図である。赤色蛍光はAlexa647標識されたヤギ抗ヒトIgGによって検出された自己抗体信号を示し、青色蛍光はDAPIによる核の対比染色を示す。この画像は、KDRおよびPIM - 1 がPC a 組織で優先的に発現されることを示す。KDRおよびPIM - 1 タンパク質の過剰発現は、PC a 患者における異常な体液性応答反応につながる。

【図5】図2A~図2Dに記載された自己抗体プロファイリング実験の基本構想を示す。 前立腺癌およびBPHを有する個体由来の試料を採取し、その試料を前立腺癌における役割に基づいて選択された標的抗原を含有する可能性のあるチップに接触させる。その結果 生じた自己抗体への標的抗原の結合は定量され、BPHよりも前立腺癌に対して選択的な 10

20

30

40

バイオマーカーを同定するのに使用される。

【発明を実施するための形態】

[0037]

詳細な説明

本発明は、候補抗原の同定に基づいて、個体由来の試料中に自己抗体を検出するための ものである。表1に提供される試験抗原および試験抗体は、前立腺癌の生物学的知識に基 づいて選択されたヒトタンパク質である。表1に列挙された試験抗原のうち、TP53、 PTEN、PDLIM1、SPRX、NUCB1、およびPSCAは前立腺癌経路特異的 腫瘍抑制因子遺伝子である、FOLH1、KDR、PSIP1、EGFR、ERBB2、 CCKBR、XLKD1、MMP9、TMPRSS2、AGR2、PRSS8、MUC1 、LGALS8、CD164、CXCR4、NRP1、STEAP1、HPN、MET、 PTGER3、CLDN3、CLDN4、NCAM2、EDNRB、FLT1、PECA M 1、B D K R B 2、C D 1 5 1、Q S C N 6、E R G、P C N A、E P C A M、および MAD1L1はいくつかの癌細胞によって発現される細胞表面タンパク質であり、HSP A 1 A、 H S P B 1、 S E R P I N H 1、 H S P A 5、 T R A 1、 M I C B、 P S M A B 4、UBE2C、STIP1、HSPD1、およびUBQLN1は生来の免疫に関係する タンパク質であり、EIF4G1 ALOX15、PTGS1、RPL23、RPS14 、ELAC1、EIF3S3、TOP2A、RPS6KA1、ACPP、KLK3、FA SN、RPL30、およびENO1は細胞代謝に関係するタンパク質であり、CCNB1 、CCND1、CCNA、CDKN2A、CUL4A、BIRC5、MYC、ETS2、 BCL2、BCLG、TP53BP2、GDF15、RASSF1、AKT1、MDM2 、PIM1、SH3GLB1、HIMP2、HIMP3、KHDRBS1、PCNA、お よびCAV3、は細胞周期関連もしくはアポトーシス関連タンパク質であり、E6および E 7 はヒトパピローマウイルス抗原である。HIP1、BRD2、AZGP1、COVA 1、MLH1、TPD52、PSAP、MIB1、HOXB13、RDH11、HMGA 2、ZWINT、RCV1、SFRP4、SPRR1B、HMGA2、HIP2、および HEYLは、癌に関与していることが見出された。

[0038]

(表1)試験抗原および試験抗体

10

マーカー		タンパク質/遺伝子	Genbank	供給源
(自己抗体 捕捉分子)	HUGO 名称	別名	識別子	
ABV0G41VX- KLK3	KLK3	KLK3, APS, PSA, hK3, KLK2A1	kallikrein 3, (前立腺特異的抗原) GI:22208991 NM_145864	インビトロ合成 コムギ胚芽 (WG IVT) - Abnova; 台北市、 台湾
ACPP	ACPP	ACPP, PAP, ACP3, ACP-3	酸性フォスファターゼ, 前立腺 GI:6382063 NM_001099	WG IVT
AGR2	AGR2	AGR2, AG2, GOB- 4, HAG-2, XAG-2	anterior gradient 2 homolog (Xenopus laevis) GI:20070225NM_006408	WG IVT
AKT1	AKT1	AKT1, PKB, RAC, PRKBA, MGC99656, RAC- ALPHA	v-akt murine thymoma viral oncogene homolog 1 GI:62241010 NM_005163	WG IVT
ALOX15	ALOX15	ALOX15	アラキドン酸15- リポキシゲナーゼ GI:40316936 NM 001140	WG IVT
AMACR	AMACR	AMACR, RACE		WG IVT
抗 ACPP	(抗体)	抗PAPマウス捕捉mAb		United Biotech
抗 BCL2	(抗体)	マウス抗bcl-2		Zymed
抗 CXCR4	(抗体)	マウス抗CXCR4 モノクローナル		Zymed
抗IL6	(抗体)	hIL-6 58. 126. 09 μ クローン677B 6A2 IgG1についてのCytosets アッセイキット由来の 捕捉Ab		Biosource
抗 IL8	(抗体)	IL8Cytosetsキット 由来の捕捉Ab		Biosource
抗 PSA(f)	(抗体)	(遊離PSAコートAb)		Biospacific
抗 PSA(t)	(抗体)	(全PSAコートAb)		Medix

		マウス抗PTER2		
	(抗体)	モノクローナル		
抗 PTER2	(2011-)			GeneTex
			alpha-2-glycoprotein 1,	WG IVT
			zinc	
AZGP1	AZGP1		GI:38372939	
		AZGP1, ZAG,		
		ZA2G	NM_001185	INC DIT
			B-cell CLL/lymphoma 2 (BCL2),	WG IVT
			(DCL2 <i>)</i> , 核内遺伝子コードの	
			ミトコンドリアタンパク質	
BCL2	BCL2		GI:72198188	
		BCL2, Bcl-2	NM_000633	
50.0			BCL2-like 14 (アポトーシス	WG IVT
BCLG	BCL2L14	DOLOL 44 DOLO	促進因子) GI:13540528	
		BCL2L14, BCLG BDKRB2, B2R,	NM_030766 ブラジキニン受容体B2	WG IVT
		BK2, BK-2, BKR2,	フランキーン気容体BZ GI:17352499	***
BDKRB2	BDKRB2	BRB2,	NM 000623	
		DKFZp686O088		
		·	baculoviral IAP repeat-	WG IVT
BIRC5	BIRC5	BIRC5, API4, EPR-	containing 5 (survivin)	
Birtoo	Birtos	1	GI:59859879	
		DDD0 NAT DNEO	NM_001012270	INC DE
		BRD2, NAT, RNF3, FSRG1, RING3,	bromodomain containing 2 GI:12408641	WG IVT
		D6S113E,	NM 005104	
BRD2	BRD2	FLJ31942,	NWI_003104	
		KIAA9001,		
		DKFZp686N0336		
		CAV3, VIP21,	caveolin 1, caveolae	WG IVT
		LGMD1C, VIP-21,	protein, 22kDa	
CAV3	CAV3	MGC126100,	GI:15451855	
		MGC126101,	NM_001753	
		MGC126129	コレシストキニンB	ヒト血清から精製、
			ラウストキーン	(EMD
001/00	001/55		GI:33356159	Biosciences,
CCKBR	CCKBR		NM_176875	サンディエゴ,
		CCKBR, GASR,		(CA)
		CCK-B		,
001144	00000		cyclin A1	WG IVT
CCNA1	CCNA1	CCNIA1	GI:16306528	
		CCNA1	NM_003914 cyclin B1	WG IVT
CCNB1	CCNB1		GI:34304372	44.0 14.1
231121	00,15	CCNB1, CCNB	NM 031966	
		CCND1, BCL1,	cyclin D1	WG IVT
CCND1	CCND1	PRAD1, U21B31,	GI:77628152	
		D11S287E	NM_053056	
		CD151, GP27,	CD151 分子 (Raph	WG IVT
CD151	CD151	MER2, RAPH,	血液型)	
CD151	CD151	MER2, RAPH, SFA1, PETA-3,	GI:87159810	
CD151	CD151	MER2, RAPH, SFA1, PETA-3, TSPAN24	GI:87159810 NM_004357	MC IVT
CD151 CD164	CD151	MER2, RAPH, SFA1, PETA-3,	GI:87159810	WG IVT

CDKN2A	CDKN2A	CDKN2A, ARF, MLM, p14, p16, p19, CMM2, INK4, MTS1, TP16, CDK4I, CDKN2, INK4a, p14ARF, p16INK4, p16INK4a	サイクリン依存性キナーゼ 阻害剤2A GI:47132606 NM_000077	WG IVT
CLDN3	CLDN3	CLDN3, RVP1, HRVP1, C7orf1, CPE-R2, CPETR2	claudin 3 GI:21536298 NM_001306	WG IVT
CLDN4	CLDN4	CLDN4, CPER, CPE-R, CPETR, CPETR1, WBSCR8, hCPE-R	Claudin 4 Gl:34335232 NM_001305	WG IVT
COVA1	COVA1	COVA1, APK1, tNOX	細胞卵巣癌抗原1 Gl:32528292 NM_006375	WG IVT
CUL4A	CUL4A	CUL4A	cullin 4A (CUL4A), transcript variant 2 GI:57165422 NM_003589	WG IVT
CXCR4	CXCR4	CXCR4, FB22, HM89, LAP3, LCR1, NPYR, WHIM, CD184, LESTR, NPY3R, NPYRL, HSY3RR, NPYY3R, D2S201E	ケモカイン (C-X-C モチーフ) 受容体 4 GI:56790926 NM_001008540	WG IVT
E6	NA		HPV (ウイルス) タンパク質	WG IVT
E7	NA		HPV(ウイルス) タンパク質	WG IVT
EDNRB	EDNRB	EDNRB, ETB, ETRB, HSCR, ABCDS, HSCR2	エンドセリン受容体 B型 Gl:4557546 NM_000115	WG IVT
EGFR	EGFR	EGFR, ERBB, mENA, ERBB1	上皮成長因子受容体 GI:41327737 NM_005228	WG IVT
EIF3S3	EIF3S3	EIF3S3, eIF3-p40, MGC102958, eIF3- γ	eukaryotic translation initiation factor 3, subunit 3 gamma, 40kDa GI:83656776 NM_003756	WG IVT
EIF4G1	EIF4G1	EIF4G1, p220, EIF4F, EIF4G, DKFZp686A1451	eukaryotic translation initiation factor 4 gamma, 1 Gl:38201620 NM_182917	WG IVT
ELAC1	ELAC1	ELAC1, D29	elaC homolog 1 (E. coli) Gl:50726987 NM_018696	WG IVT
	ENO1	ENO1, NNE, PPH, MPB1, MBP-1,	エノラーゼ 1, (α) GI:16507965	WG IVT

EP-CAM	TACSTD1	TACSTD1, EGP, KSA, M4S1, MK-1, CD326, EGP40, MIC18, TROP1, Ep-CAM, hEGP-2, CO17-1A, GA733-2	tumor-associated calcium signal transducer 1 precursor GI:49457558 NM_002354	WG IVT	
ERBB2	ERBB2	ERBB2, NEU, NGL, HER2, TKR1, HER- 2, c-erb B2, HER- 2/neu	v-erb-b2 erythroblastic leukemia viral oncogene homolog 2, neuro/glioblastoma derived oncogene homolog (avian) GI:54792097 NM 001005862	WG IVT	10
ERG	ERG	ERG, p55, erg-3	v-ets erythroblastosis virus E26 oncogene homolog (avian) GI:46255021 NM 004449	WG IVT	
ETS2	ETS2	ETS2	epidermal growth factor receptor (erythroblastic leukemia viral (v-erb-b) oncogene homolog, avian) GI:41327737 NM_005228	WG IVT	20
FASN	FASN	FASN, FAS, OA- 519, MGC14367, MGC15706	脂肪酸シンターゼ GI:41872630 NM_004104	WG IVT	
FLT1	FLT1	FLT1, FLT, VEGFR1	fms関連チロシン キナーゼ 1 (血管内皮成長因子/ 血管透過性因子受容体) Gl:32306519 NM_002019	WG IVT	
FOLH1	FOLH1	FOLH1, PSM, FGCP, FOLH, GCP2, PSMA, mGCP, GCPII, NAALAD1, NAALAダーゼ	葉酸ヒドラーゼ (前立腺特異的膜抗原) 1 GI:4758397 NM_004476	WG IVT	30
GDF15	GDF15	GDF15, PDF, MIC1, PLAB, MIC- 1, NAG-1, PTGFB, GDF-15	成長分化因子 15 GI:4758935 NM_004864	WG IVT	
HEYL	HEYL	HEYL, HRT3, MGC12623	hairy/enhancer-of-split related with YRPW motif- like GI:105990530 NM_014571	WG IVT	40
HIP1	HIP1	HIP1, ILWEQ, MGC126506	huntingtin interacting protein 1 GI:38045918 NM_005338	インビトロ合成 コムギ胚芽 (Abnova; 台北市、 台湾)	

HIP2	HIP2	HIP2, LIG, HYPG, UBE2K	huntingtin interacting protein 2 GI:21536483 NM 005339	大腸菌(E. coli) で合成(MI大学)
HMGA2	HMGA2	HMGA2, BABL, LIPO, HMGIC, HMGI-C	high mobility group AT- hook 2 GI:62912481 NM 003484	WG IVT
HOXB13	HOXB13	HOXB13, PSGD	homeobox B13 GI:84043952 NM_006361	WG IVT
HPN	HPN	HPN, TMPRSS1	hepsin (膜貫通 プロテアーゼ、セリン1) GI:4504480 NM_002151	WG IVT
HSPA1A	HSPA1A	HSPA1A, HSP72, HSPA1, HSPA1B, HSP70-1	熱ショック 70kDa タンパク質 1A GI:26787973 NM 005345	WG IVT
HSPA5	HSPA5	HSPA5, BIP, MIF2, GRP78, FLJ26106	 熱ショック 70kDa タンパク質 5 (グルコース 調節タンパク質, 78kDa) GI:21361242 NM_005347	WG IVT
HSPB1	HSPB1	HSPB1, CMT2F, HSP27, HSP28, Hsp25, HS.76067, DKFZp586P1322	熱ショック 27kDa タンパク質1 Gl:4996892 NM_001540	WG IVT
HSPD1	HSPD1	HSPD1, CPN60, GROEL, HSP60, HSP65, SPG13, HuCHA60	熱ショック 60kDa タンパク質 1 (シャペロニン) GI:41399283 NM 002156	WG IVT
IMP-2	IGF2BP2	IGF2BP2, p62, IMP2, IMP-2, VICKZ2	insulin-like growth factor 2 mRNA binding protein 2 GI:64085376 NM 006548	WG IVT
IMP-3	IGF2BP3	IGF2BP3, IMP3, KOC1, IMP-3, VICKZ3, DKFZp686F1078	insulin-like growth factor 2 mRNA binding protein 3 GI:30795211 NM 006547	WG IVT
KDR	KDR	KDR, FLK1, CD309, VEGFR, VEGFR2	kinase insert domain receptor (ロロ型受容体 チロシンキナーゼ) GI:11321596 NM_002253	WG IVT
KHDRBS1	KHDRBS1	KHDRBS1, p62,	KH domain containing, RNA binding, signal transduction associated 1 GI:5730026	WG IVT
LGALS8	LGALS8	Sam68 LGALS8, Gal-8, PCTA1, PCTA-1, Po66-CBP	NM_006559 lectin, galactoside-binding, soluble, 8 GI:42544184 NM_006499	WG IVT
MAD1L1	MAD1L1	MAD1L1, MAD1, PIG9, HsMAD1, TP53l9, TXBP181	MAD2 mitotic arrest deficient-like 1 GI:6466452 NM_002358	WG IVT

MDM2	MDM2	MDM2, hdm2, MGC71221	Mdm2, transformed 3T3 cell double minute 2, p53 binding protein GI:46488903 NM 002392	WG IVT
MET	MET	MET, HGFR, RCCP2	met proto-oncogene (幹細胞増殖因子受容体) GI:42741654 NM_000245	WG IVT
MIB1	MIB1	MIB1, MIB, ZZZ6, DIP-1, ZZANK2, FLJ90676, MGC129659, MGC129660, DKFZp68610769, DKFZp761M1710	mindbomb homolog 1 (Drosophila) GI:62868229 NM_020774	WG IVT
MICB	MICB	MICB, PERB11.2	MHC class I polypeptide- related sequence B GI:26787987 NM 005931	WG IVT
MLH1	MLH1	MLH1, FCC2, COCA2, HNPCC, hMLH1, HNPCC2, MGC5172	mutL homolog 1, colon cancer, nonpolyposis type 2 GI:28559089 NM 000249	WG IVT
MMP9	MMP9	MMP9, GELB, CLG4B, MMP-9	マトリックスメタロペプチダーゼ 9 GI:74272286 NM 004994	WG IVT
MUC1	MUC1	MUC1, EMA, PEM, PUM, MAM6, PEMT, CD227, H23AG	mucin 1, cell surface associated GI:65301116 NM_002456	WG IVT
MYC	MYC	MYC, c-Myc	v-myc myelocytomatosis viral oncogene homolog (avian) GI:71774082 NM 002467	WG IVT
NCAM2	NCAM2	NCAM2, NCAM21, MGC51008	神経細胞接着分子2 GI:33519480 NM_004540	WG IVT
NRP1	NRP1	NRP1, NRP, CD304, VEGF165R, DKFZp781F1414, DKFZp686A03134	neuropilin 1 GI:57162075 NM_015022	WG IVT
NUCB1	NUCB1	NUCB1, NUC, FLJ40471, DKFZp686A15286	nucleobindin 1 GI:39725676 NM_006184	WG IVT
PCNA	PCNA	PCNA, MGC8367	増殖性細胞核内抗原 GI:33239450 NM_182649	WG IVT
PDLIM1	PDLIM1	PDLIM1, CLIM1, CLP36, ELFIN, CLP-36, hCLIM1	PDZ and LIM domain 1 (elfin) GI:20127594 NM_020992	WG IVT

PECAM1	PECAM1	PECAM1, CD31, PECAM-1	血小板/内皮細胞 接着分子 (CD31 抗原) GI:110347450 NM_000442	WG IVT
PIM1	PIM1	PIM1, PIM	pim-1 癌遺伝子 GI:31543400 NM_002648	WG IVT
PRL	PRL	PRL	Prolactin GI:40254429 NM_000948	インビトロ合成 コムギ胚芽 (Abnova, 台北市、 台湾)
PRL	PRL	PRL	Prolactin GI:40254429 NM_000948	Purified from human serum (Fitgerald Industries International, マサチューセッツ州、コンコード)
PRSS8	PRSS8	PRSS8, CAP1, プロスタシン	Homo sapiens protease, serine, 8 (prostasin) GI:21536453 NM_002773	WG IVT
PSA	KLK3	KLK3, APS, PSA, hK3, KLK2A1	kallikrein 3, (前立腺特異的抗原) GI:22208991 NM_145864	WG IVT
PSAP	PSAP	PSAP, GLBA, SAP1, FLJ00245, MGC110993	prosaposin (異型 ゴーシェ病および 異型異染性白質ジストロフィー) GI:110224477 NM_002778	WG IVT
PSCA	PSCA	PSCA, PRO232	前立腺幹細胞抗原 GI:83641882 NM_005672	WG IVT
PSIP1	PSIP1	PSIP1, p52, p75, PAIP, DFS70, LEDGF, PSIP2, MGC74712	PC4 and SFRS1 interacting protein 1 GI:19923652 NM 033222	WG IVT
PSMB4	PSMB4	PSMB4, HN3, HsN3, PROS26	proteasome (prosome, macropain) subunit, beta type, 4 GI:22538466 NM 002796	WG IVT
PTEN	PTEN	PTEN, BZS, MHAM, TEP1, MMAC1, PTEN1, MGC11227	phosphatase and tensin homolog GI:110224474 NM_000314	WG IVT
PTGER3	PTGER3	PTGER3, EP3, EP3e, EP3-I, EP3- II, EP3-IV, EP3-III, MGC27302, MGC141828, MGC141829	プロスタグランジンE受容体 2 GI:31881629 NM_000956	WG IVT
PTGS1	PTGS1	PTGS1, COX1, COX3, PHS1, PCOX1, PGHS1, PTGHS, PGG/HS, PGHS-1	プロスタグランジン エンドペルオキシドシンターゼ1 GI:18104966 NM_000962	WG IVT
QSCN6	QSCN6	QSCN6, Q6, QSOX1	quiescin Q6 GI:52493187 NM_002826	WG IVT

RASSF1	RASSF1	RASSF1, 123F2, RDA32, NORE2A, RASSF1A, REH3P21	Ras association (RalGDS/AF-6) domain family 1 GI:25777678 NM_007182	WG IVT
RCV1	RCVRN	RCVRN, RCV1	recoverin GI:56550117 NM 002903	WG IVT
RDH11	RDH11	RDH11, MDT1, PSDR1, RALR1, SCALD, ARSDR1, CGI-82, HCBP12, FLJ32633	レチノールデヒドロゲナーゼ 11 GI:20070271 NM_016026	WG IVT
RNF14	RNF14	RNF14, ARA54, HFB30, FLJ26004, HRIHFB2038	リングフィンガータンパク質14 Gl:34577094 NM_004290	WG IVT
RPL23	RPL23	RPL23, rpL17, MGC72008, MGC111167, MGC117346	リボソームタンパク質 L23a GI:78190460 NM_000984	WG IVT
RPL30	RPL30	RPL30	リボソームタンパク質 L30 GI:15812218 NM 000989	WG IVT
RPS14	RPS14	RPS14, EMTB	リボソームタンパク質 S14 (RPS14) GI:68160914 NM 001025070	WG IVT
RPS6KA1	RPS6KA1	RPS6KA1, RSK, HU-1, RSK1, MAPKAPK1A, S6K- α1	 リボソームタンパク質 S6 キナーゼ, 90kDa, ポリペプチド1 GI:56243479 NM 002953	WG IVT
SERPINH1	SERPINH1	SERPINH1, CBP1, CBP2, gp46, AsTP3, HSP47, PIG14, RA-A47, SERPINH2	セルピンペプチターゼ 阻害剤、クレイドH (熱 ショックタンパク質 47), メンバー 1, (コラーゲン 結合タンパク質1) GI:32454740 NM_001235	WG IVT
SFRP4	SFRP4	SFRP4, FRP-4, FRPHE, MGC26498	secreted frizzled-related protein 4 GI:8400733 NM_003014	WG IVT
SH3GLB1	SH3GLB1	SH3GLB1, Bif-1, CGI-61, KIAA0491, dJ612B15.2	SH3-domain GRB2-like endophilin B1 GI:108936948 NM_016009	WG IVT
SPRR1B	SPRR1B	SPRR1B, SPRR1, GADD33, コルニフィン (CORNIFIN), MGC61901	small proline-rich protein 1B (cornifin) GI:83582814 NM_003125	WG IVT
STEAP	STEAP1	STEAP1, STEAP, PRSS24, MGC19484	six transmembrane epithelial antigen of the prostate 1 GI:22027487 NM_012449	WG IVT
STIP1	STIP1	STIP1, HOP, P60, STI1L, IEF-SSP- 3521	ストレス誘導性 リンタンパク質1 GI:110225356 NM_006819	WG IVT

20

30

40

TMPRSS2	TMPRSS2	TMPRSS2, PRSS10	膜貫通プロテアーゼ, セリン2 GI:14602458 NM_005656	WG IVT
TOP2A	TOP2A	TOP2A, TOP2, TP2A	トポイソメラーゼ (DNA) II α 170kDa GI:19913405 NM_001067	WG IVT
TP53	TP53	TP53, p53, LFS1, TRP53	腫瘍タンパク質 p53 (リー・フラウメニ症候群) GI:8400737 NM_000546	WG IVT
TPD52	TPD52	TPD52, D52, N8L, PC-1, PrLZ, hD52	腫瘍タンパク質 D52 GI:70608192 NM_005079	WG IVT
TRA1(-SP)	HSP90B1	HSP90B1, ECGP, GP96, TRA1, GRP94	熱ショックタンパク質 90kDa β (Grp94), メンバー 1 GI:4507676 NM 003299	WG IVT
UBE2C	UBE2C	UBE2C, UBCH10, dJ447F3.2	ュビキチン結合酵素 E2C GI:32967292 NM_007019	WG IVT
UBQLN1	UBQLN1	UBQLN1, DA41, DSK2, XDRP1, PLIC-1, FLJ90054	ubiquilin 1 GI:44955932 NM_013438	WG IVT
XLKD1	XLKD1	XLKD1, HAR, LYVE-1, CRSBP-1	extracellular link domain containing 1 GI:40549450 NM_006691 NM_016164	WG IVT
ZWINT	ZWINT	ZWINT, KNTC2AP, HZwint-1, MGC117174	ZW10 interactor GI:53729319 NM_001005413	WG IVT

[0039]

本願明細書に提供される実施例は、試験抗原および表1の108種の試験抗原および8種の試験抗体からの試験抗原が、イムノアッセイ法を用いて試験された場合に、それぞれ、前立腺癌患者の血液試料中の抗体または抗体・抗原複合体を検出したことを明らかにする。表1の70種の試験抗原および全8種の試験抗体は、本願明細書に提供される自己抗体を検出するための方法を用いて試験された、前立腺癌患者に由来する血清中の自己抗体または抗体・抗原複合体をそれぞれ検出した。

[0040]

加えて、前立腺癌患者の血清中の自己抗体を検出した99種の標的抗原は、PROTOARRAY(商標)高密度タンパク質チップ(インビトロジェン、カリフォルニア州、カールスバッド)上で同定された。個体の試料中でのこれらの試験抗原に結合する自己抗体の検出(それによって自己抗原として確認される)は、単独で、または他のバイオマーカーの存在もしくはそのレベルと併用して、癌を示唆することができる。表11aは、前立腺癌とBPHを区別しつつ前立腺癌を検出する能力を示すPROTOARRAY(商標)高密度タンパク質チップによって同定された、標的抗原を提供する。表11aはまた、高悪性前立腺癌、低悪性前立腺癌、またはその両方(全体)とBPHを区別するために、各抗原が有意性を有するかどうかも示す。表11bおよび表11cは、これらの抗原が前立腺癌とBPHを区別することができることを示す統計的裏づけを提供する。

[0041]

(表11A)高悪性または低悪性前立腺癌とBPHを区別するための有意性を有する、 PROTOARRAY(商標)タンパク質アレイ上でスクリーニングされた標的抗原

遺伝子記号	Genbank アクセッション番号	アルティメイトORF(商標) クローンID	有意性の判定
ACAD9	BC001817	IOH5174	HGにおいて有意
B2M	BC032589	IOH21955	HGにおいて有意
BMX	NM_001721	IOH11645	全体的に有意
BRAF	NP_004324		LGにおいて有意
BRD3	BC032124	IOH23093	HGにおいて有意、全体的に有意
C10orf65	BC011916	IOH12850	HGにおいて有意
C11orf9	BC004938	IOH5465	HGにおいて有意
C14orf126	NM_080664	IOH9768	HGにおいて有意
C14orf147	BC021701	IOH23015	HGにおいて有意
C1orf36	NM_183059	IOH39968	HGにおいて有意
C4orf15	NM_024511	IOH5198	HGにおいて有意
C7orf31	BC043269	IOH25865	HGにおいて有意
C9orf123	BC009510	IOH12049	HGにおいて有意、全体的に有意
CA14	NM_012113	IOH27401	HGにおいて有意
CASQ2	BC022288	IOH12278	HGにおいて有意、全体的に有意
CD58	BC005930	IOH7549	HGにおいて有意
CDCA8	BC001651	IOH3740	HGにおいて有意、全体的に有意
CDKN1A	BC001935	IOH5068	HGにおいて有意
CRABP2	NM_001878	IOH1673	全体的に有意
CYB5-M	NM_030579	IOH5585	HGにおいて有意
DKFZp434L142	NM_016613	IOH11008	HGにおいて有意、全体的に有意
DTNBP1	NM_032122	IOH13153	HGにおいて有意
DYRK1A	NM_001396		HGにおいて有意
EFS	NM_032459	IOH21413	HGにおいて有意
FER	NM_005246		HGにおいて有意
FHIT	NM_002012	IOH21676	全体的に有意
FKBP6	BC036817	IOH22107	HGにおいて有意
FLJ10052	BC004888	IOH5668	HGにおいて有意
FLJ13150	BC039014	IOH26125	HGにおいて有意
FLJ13910	NM_022780	IOH13276	HGにおいて有意
FLJ30294	BC020898	IOH13022	HGにおいて有意
FLJ30473	BC032485	IOH21724	HGにおいて有意

20

	 		
FLJ32884	BC033790	IOH21793	LGにおいて有意
FLJ44216	BC032390	IOH27534	全体的に有意
FRMD3	BC023560	IOH27849	LGにおいて有意
FTL	BC016715	IOH27895	全体的に有意
HADHSC	BC000306	IOH3456	全体的に有意
HCK	BC014435	IOH14630	HGにおいて有意
HEY1	BC001873	IOH4800	HGにおいて有意、全体的に有意
HLA-DRB2	BC033827	IOH21889	HGにおいて有意
HNRPK	NM_002140	IOH3670	全体的に有意
HSPA4	BC002526	IOH4058	HGにおいて有意
IL17RB	BC000980	IOH2952	HGにおいて有意、全体的に有意
JDP2	NM_130469	IOH28073	HGにおいて有意、全体的に有意
LARP	BC033856	IOH21797	HGにおいて有意、全体的に有意
LEPREL1	BC005029	IOH6657	全体的に有意
LIG3	NM_013975	IOH40893	HGにおいて有意
LOC196394	NM 207337	IOH40127	HGにおいて有意、全体的に有意
LOC441046	BC025996	IOH10875	HGにおいて有意
MGC31967	NM 174923	IOH14835	HGにおいて有意
MGC40168	NM 153709	IOH21517	HGにおいて有意、全体的に有意
MGC52010	NM 194326	IOH26706	HGにおいて有意
MGC59937	NM 199001	IOH28105	HGにおいて有意
MLKL	BC028141	IOH21529	HGにおいて有意
MPG	BC014991	IOH12177	HGにおいて有意
MPPE1	BC002877	IOH5717	HGにおいて有意
MS4A4A	NM 024021	IOH36738	HGにおいて有意
MTHFD2	BC017054	IOH10366	HGにおいて有意
MVD	NM 002461	IOH4651	HGにおいて有意
MYC	BC000141	IOH2954	HGにおいて有意
MYLC2PL	BC002778	IOH5313	全体的に有意
NAP1L2	BC026325	IOH11158	全体的に有意
PDE4DIP	BC025406	IOH11226	HGにおいて有意
PDYN	NM 024411	OH11247	HGにおいて有意
	 		
PPAP2B	BC009196	IOH12943	HGにおいて有意
PPIA	BC007104	IOH7532	HGにおいて有意
PRKACB	BC035058	IOH27691	全体的に有意
PSMD11	NM_002815	IOH3459	LGにおいて有意
PTGS2	NM_000963	IOH11237	LGにおいて有意
RFX5	NM_000449	IOH10040	HGにおいて有意
RNF5	NM_006913	IOH3743	HGにおいて有意、全体的に有意
RPL14	BC005134	IOH5666	全体的に有意
RPS19	NM_001022	IOH4572	全体的に有意
RPS6KA3	NM_004586		HGにおいて有意
RPS6KC1	NM_012424		全体的に有意
RRAGB	BC034726	IOH25776	HGにおいて有意
SERPINI2	NM_006217	IOH11838	HGにおいて有意
SFRS7	BC000997	IOH2939	HGにおいて有意
SMARCD2	BC018953	IOH13650	HGにおいて有意
SMN2	NM_017411	IOH10903	LGにおいて有意

SMR3B	NM_006685	IOH11229	HGにおいて有意
SNAI2	NM_003068	IOH10082	HGにおいて有意
SPG21	NM_016630	IOH4511	全体的に有意
SPRR1B	BC056240	IOH29466	全体的に有意
SRP9	BC021995	IOH14627	HGにおいて有意
TTYH2	BC004233	IOH5231	HGにおいて有意、全体的に有意
TXNL4A	NM_006701	IOH3749	全体的に有意
TYRO3	NM_006293		HGにおいて有意
UBOX5	NM_199415	IOH26936	HGにおいて有意
UCK2	NM_012474	IOH40599	LGにおいて有意
URG4	BC018426	IOH9673	HGにおいて有意
UROS	NM_000375	IOH4136	全体的に有意
UXS1	BC009819	IOH12608	全体的に有意
VAPB	NM_004738	IOH4934	HGにおいて有意
VIPR2	NM_003382	IOH9624	HGにおいて有意
WDR4	NM_033661	IOH6391	HGにおいて有意、全体的に有意
ZCCHC4	BC016914	IOH10995	HGにおいて有意
ZNF581	NM_016535	IOH4783	HGにおいて有意、全体的に有意

[0042]

(表11b) 高悪性または低悪性前立腺癌とBPHを区別するための有意性を有する、 PROTOARAY(商標)タンパク質アレイ上でスクリーニングされた標的抗原;P 値を含めた統計値

低悪性 高悪性 遺伝子記号 癌/正常 癌/正常 All PCA 対 BPH HG PCA 対 LG PCA 対 比 BPH P値 BPH P値 比 ACAD9 1.162470024 0.757246377 0.05988135 0.000969619 0.259609431 B2M 1.219371915 0.956939082 0.023031288 0.000161603 0.250773994 BMX 1.23719588 0.799912988 0.000707711 0.003393665 0.054227197 1.06137257 0.756860044 0.03294643 0.127989657 **BRAF** 0.000357228 BRD3 1.007407407 1.46509851 0.00022316 0.000161603 0.003611971 C10orf65 1.27312196 0.778762307 0.002055424 0.000969619 0.057791538 C11orf9 1.13630708 1.341577122 0.001913559 0.000969619 0.015440184 C14orf126 1.634055501 0.804034796 0.042772393 0.000969619 0.187306502 C14orf147 1.353750582 0.908549821 0.004574786 0.000969619 0.03989045 C1orf36 0.970859211 0.000969619 0.018059856 0.772121966 0.002055424 C4orf15 1.243298599 0.706382334 0.004574786 0.000969619 0.057791538 C7orf31 1.276783872 0.971358584 0.001301768 0.000161603 0.049122807 C9orf123 1.333791089 0.783155116 0.000317583 0.000969619 0.004437564 **CA14** 1.197577425 0.759441992 0.058881043 0.000969619 0.204929745 CASQ2 1.300961325 0.853836373 0.000223218 0.000969619 0.015440184 CD58 2.010870829 0.946903077 0.005988135 0.000161603 0.105572755 CDCA8 0.735950982 0.00022316 0.000161603 0.014447884 1.48758564 CDKN1A 1.312358322 0.790184407 0.002863891 0.000969619 0.105572755 CRABP2 1.339278029 0.907247212 0.0003608 0.009049774 0.003929507 CYB5-M 0.993521615 0.477181166 0.01197627 0.000161603 0.187306502 DKFZp434L142 1.208883709 0.907434598 0.000317583 0.000969619 0.004437564 10

20

30

DTNBP1	1.518970007	1.030859029	0.009484313	0.000161603	0.259609431
DYRK1A	1.372657432	1.010271961	0.042772393	0.000161603	0.306501548
EFS	2.247215006	0.48469795	0.005988135	0.000969619	0.014447884
FER	1.324652778	0.955782313	0.01197627	0.000969619	0.156918314
FHIT	1.039032959	0.743245033	0.000707711	0.003393665	0.003215051
FKBP6	1.312099253	0.857584561	0.002055424	0.000969619	0.049122807
FLJ10052	2.431110974	0.702468544	0.009484313	0.000969619	0.03989045
FLJ13150	1.215104062	0.770332481	0.003932941	0.000969619	0.049122807
FLJ13910	1.424118335	0.983937883	0.001913559	0.000969619	0.156918314
FLJ30294	1.357971014	0.973864326	0.009484313	0.000969619	0.057791538
FLJ30473	2.007543999	0.540415322	0.034106334	0.000969619	0.296181631
FLJ32884	1.143609646	0.626325474	0.019690961	0.278280543	0.000357228
FLJ44216	1.248492407	0.90009307	0.000707711	0.003393665	0.003215051
FRMD3	1.146829664		0.001301768	0.014705882	0.000722394
FTL	0.88004925	0.761439346	0.000223218	0.003393665	0.003215051
HADHSC	1.551796828	0.880630631	0.000235304	0.00210084	0.010216718
HCK	1.330952381	0.696443342	0.003932941	0.000161603	0.023839009
HEY1	1.397489485	1.102228373	0.0003608	0.000161603	0.024886878
HLA-DRB2	1.215223401	0.629726665	0.002863891	0.000161603	0.003929507
HNRPK	1.303875824	0.773978726	0.000557901	0.052521008	0.014447884
HSPA4	1.580284949	0.992612842	0.001913559	0.000969619	0.015440184
IL17RB	1.282353347	0.93388687	0.00022316	0.000161603	0.009883306
JDP2	1.240702174	0.934734513	0.000849575	0.000969619	0.057791538
LARP	1.020773383	1.600998404	0.000557901	0.000969619	0.014447884
LEPREL1	0.997990926	0.728299735	0.000707711	0.003393665	0.001309836
LIG3	0.810788225	0.790472468	0.018485112	0.000969619	0.049122807
LOC196394	1.150393767	0.717851917	0.000849575	0.000969619	0.018059856
LOC441046	0.871319142	0.697274808	0.001019651	0.000969619	0.023839009
MGC31967	1.702403255	0.739953427	0.023031288	0.000161603	0.147368421
MGC40168	0.749691945	0.882877794	0.000223218	0.000969619	0.003215051
MGC52010	1.089363462	0.766755587	0.001301768	0.000969619	0.049122807
MGC59937	1.433770866	1.171278591	0.076990307	0.000161603	0.296181631
MLKL	1.545161861	0.623150295	0.002863891	0.000161603	0.147368421
MPG	1.621703212	0.93860869	0.005988135	0.000161603	0.014447884
MPPE1	1.137113311	0.679554968	0.001301768	0.000161603	0.018059856
MS4A4A	1.250713572	1.1002849	0.001913559	0.000161603	0.015440184
MTHFD2	1.573891626	0.959472228	0.002863891	0.000161603	0.102167183
MVD	0.982767902	0.761473708	0.004574786	0.000969619	0.003215051
MYC	1.294859551	1.060884219	0.005988135	0.000161603	0.105572755
MYLC2PL	1.28086945	0.770674519	0.0003608	0.020361991	0.023839009
NAP1L2	1.135174419	0.76985755	0.000334293	0.009049774	0.03989045
PDE4DIP	1.222619048	0.832978193	0.058881043	0.000969619	0.137254902
PDYN	1.343532744	0.749279144	0.013765295	0.000969619	0.102167183
PPAP2B	1.487720911	0.725823454	0.001913559	0.000161603	0.147368421
PPIA	0.894068691		0.003932941	0.000969619	0.051083591
PRKAĆB	1.24862016	0.840965587	0.000223218	0.003393665	0.015440184
PSMD11	0.903461389	0.733500484	0.05988135	0.207983193	0.000770025
PTGS2	1.165972222	0.706594445	0.002863891	0.073529412	0.000722394

RFX5	2.30012442	0.609409763	0.005725735	0.000969619	0.052115583
RNF5	0.918109106	0.739568234	0.000849575	0.000969619	0.004437564
RPL14	1.048172957	0.648122651	0.0003608	0.009857789	0.024886878
RPS19	2.27209198	0.613443063	0.000849575	0.009049774	0.018059856
RPS6KA3	1.295793226	0.899175064	0.01197627	0.000969619	0.147368421
RPS6KC1	1.063906337	0.772026543	0.000235304	0.020361991	0.010216718
RRAGB	1.514367816	0.705171652	0.005988135	0.000161603	0.049122807
SERPINI2	1.332480407	1.035150924	0.002863891	0.000161603	0.156918314
SFRS7	2.065030947	1.51100029	0.113756025	0.000969619	0.187306502
SMARCD2	1.246801706	0.936639229	0.001913559	0.000161603	0.052115583
SMN2	1.059886664	0.612138501	0.003291672	0.009049774	0.000770025
SMR3B	1.298064611	1.065819421	0.023031288	0.000161603	0.187306502
SNAI2	1.306347607	0.959687052	0.002055424	0.000161603	0.057791538
SPG21	1.432676317	1.012578455	0.000317583	0.052521008	0.015440184
SPRR1B	0.853978677	1.527526395	0.000707711	0.074660633	0.003215051
SRP9	1.577757079	0.990385933	0.01197627	0.000161603	0.102167183
TTYH2	1.392587894	1.165611587	0.00022316	0.000161603	0.03989045
TXNL4A	0.744509392	1.281679936	0.000849575	0.009857789	0.004437564
TYRO3	4.096516716		0.023031288	0.000969619	0.049122807
UBOX5	1.472284007	0.935727116	0.009484313	0.000969619	0.153147575
UCK2	0.751419118	0.882890123	0.004574786	0.009857789	0.000770025
URG4	1.232855865	1.917607328	0.002863891	0.000969619	0.014447884
UROS	1.462585682	0.873990628	0.000849575	0.009049774	0.004437564
UXS1	1.209117235	1.030439466	0.000707711	0.003393665	0.137254902
VAPB	1.4075032	0.905413431	0.009484313	0.000161603	0.057791538
VIPR2	1.624015347	0.782106501	0.043280283	0.000969619	0.147368421
WDR4	1.284354133	0.671563203	0.000557901	0.000969619	0.014447884
ZCCHC4	1.492037651	0.840563712	0.002863891	0.000161603	0.049122807
ZNF581	1.29159949	0.856237167	0.000849575	0.000969619	0.003611971

[0 0 4 3]

(表11c)高悪性または低悪性前立腺癌とBPHを区別するための有意性を有する、 PROTOARRAY(商標)タンパク質アレイ上でスクリーニングされた標的抗原;罹 患率を含めた統計値

遺伝子記号	BPH 罹患率	全 PCa 罹患率	HG PCA 罹患率	LG PCA 罹患率
ACAD9	21.43%	40.91%	85.71%	40.00%
B2M	14.29%	36.36%	85.71%	50.00%
BMX	28.57%	77.27%	85.71%	80.00%
BRAF	71.43%	50.00%	28.57%	30.00%
BRD3	21.43%	63.64%	85.71%	60.00%
C10orf65	21.43%	63.64%	85.71%	50.00%
C11orf9	28.57%	72.73%	85.71%	70.00%
C14orf126	14.29%	31.82%	85.71%	80.00%
C14orf147	21.43%	59.09%	85.71%	70.00%
C1orf36	85.71%	40.91%	28.57%	50.00%

10

20

30

C4orf15	21.43%	59.09%	85.71%	50.00%
C7orf31	14.29%	54.55%	85.71%	40.00%
C9orf123	21.43%	72.73%	85.71%	70.00%
CA14	35.71%	59.09%	85.71%	60.00%
CASQ2	28.57%	81.82%	85.71%	70.00%
CD58	14.29%	45.46%	85.71%	80.00%
CDCA8	14.29%	63.64%	85.71%	50.00%
CDKN1A	14.29%	50.00%	85.71%	80.00%
CRABP2	64.29%	13.64%	28.57%	20.00%
CYB5-M	14.29%	40.91%	85.71%	80.00%
DKFZp434L142	21.43%	72.73%	85.71%	70.00%
DTNBP1	21.43%	54.55%	85.71%	40.00%
DYRK1A	14.29%	31.82%	85.71%	80.00%
EFS	14.29%	45.46%	85.71%	50.00%
FER	14.29%	40.91%	85.71%	70.00%
FHIT	78.57%	36.36%	28.57%	40.00%
FKBP6	85.71%	40.91%	28.57%	70.00%
FLJ10052	21.43%	54.55%	85.71%	70.00%
FLJ13150	42.86%	9.09%	28.57%	70.00%
FLJ13910	28.57%	72.73%	85.71%	70.00%
FLJ30294	21.43%	54.55%	85.71%	50.00%
FLJ30473	85.71%	59.09%	28.57%	70.00%
FLJ32884	28.57%	59.09%	71.43%	90.00%
FLJ44216	28.57%	77.27%	85.71%	80.00%
FRMD3	14.29%	54.55%	57.14%	70.00%
FTL	78.57%	22.73%	28.57%	30.00%
HADHSC	50.00%	95.46%	71.43%	90.00%
HCK	42.86%	9.09%	28.57%	20.00%
HEY1	42.86%	90.91%	85.71%	80.00%
HLA-DRB2	92.86%	54.55%	28.57%	20.00%
HNRPK	92.86%	45.46%	57.14%	60.00%
HSPA4	28.57%	72.73%	85.71%	70.00%
IL17RB	14.29%	63.64%	85.71%	80.00%
JDP2	21.43%	68.18%	85.71%	50.00%
LARP	14.29%	59.09%	85.71%	50.00%
LEPREL1	78.57%	27.27%	28.57%	20.00%
LIG3	85.71%	54.55%	28.57%	70.00%
LOC196394	85.71%	36.36%	28.57%	50.00%
LOC441046	50.00%	9.09%	28.57%	20.00%
MGC31967	14.29%	36.36%	85.71%	80.00%
MGC40168	78.57%	22.73%	28.57%	30.00%
MGC52010	14.29%	54.55%	85.71%	40.00%
MGC59937	14.29%	27.27%	85.71%	70.00%
MLKL	92.86%	54.55%	28.57%	80.00%
MPG	92.86%	59.09%	28.57%	60.00%
MPPE1	14.29%	54.55%	85.71%	60.00%
MS4A4A	78.57%	31.82%	28.57%	40.00%
MTHFD2	14.29%	50.00%	85.71%	90.00%

MVD	85.71%	45.46%	28.57%	30.00%
MYC	14.29%	45.46%	85.71%	80.00%
MYLC2PL	64.29%	13.64%	28.57%	20.00%
NAP1L2	71.43%	22.73%	28.57%	40.00%
PDE4DIP	71.43%	45.46%	28.57%	50.00%
PDYN	71.43%	95.46%	85.71%	90.00%
PPAP2B	28.57%	72.73%	85.71%	80.00%
PPIA	64.29%	95.46%	85.71%	90.00%
PRKACB	78.57%	22.73%	28.57%	40.00%
PSMD11	85.71%	63.64%	28.57%	30.00%
PTGS2	14.29%	50.00%	42.86%	70.00%
RFX5	57.14%	86.36%	85.71%	60.00%
RNF5	85.71%	36.36%	28.57%	40.00%
RPL14	42.86%	90.91%	71.43%	80.00%
RPS19	21.43%	68.18%	85.71%	60.00%
RPS6KA3	14.29%	40.91%	85.71%	80.00%
RPS6KC1	57.14%	9.09%	28.57%	20.00%
RRAGB	14.29%	45.46%	85.71%	40.00%
SERPINI2	14.29%	50.00%	85.71%	70.00%
SFRS7	50.00%	68.18%	85.71%	30.00%
SMARCD2	28.57%	72.73%	85.71%	60.00%
SMN2	71.43%	27.27%	28.57%	30.00%
SMR3B	14.29%	36.36%	85.71%	80.00%
SNAI2	21.43%	63.64%	85.71%	50.00%
SPG21	21.43%	72.73%	57.14%	70.00%
SPRR1B	78.57%	27.27%	28.57%	30.00%
SRP9	14.29%	40.91%	85.71%	90.00%
TTYH2	14.29%	63.64%	85.71%	70.00%
TXNL4A	85.71%	36.36%	42.86%	40.00%
TYRO3	92.86%	68.18%	28.57%	40.00%
UBOX5	85.71%	50.00%	28.57%	70.00%
UCK2	85.71%	45.46%	57.14%	30.00%
URG4	14.29%	50.00%	85.71%	50.00%
UROS	85.71%	36.36%	28.57%	40.00%
UXS1	28.57%	77.27%	85.71%	50.00%
VAPB	21.43%	54.55%	85.71%	50.00%
VIPR2	57.14%	81.82%	85.71%	80.00%
WDR4	14.29%	59.09%	85.71%	50.00%
ZCCHC4	14.29%	50.00%	85.71%	40.00%
ZNF581	85.71%	36.36%	28.57%	60.00%

[0 0 4 4]

それゆえ、本発明は、個体の試料中に存在する自己抗体に特異的に結合する試験抗原および標的抗原を提供する。本発明はまた、個体由来の試料中に存在する自己抗原に特異的に結合する試験抗体および標的抗体を提供し、この標的抗体は認識された自己抗原に結合した自己抗体を検出するのに使用できる。本発明は、個体由来の試料中の自己抗体を検出するために標的抗原および標的抗体(まとめて、本願明細書では自己抗体捕捉分子と呼ぶ)を使用する方法、および個体由来の試料中の自己抗体を検出する段階によって癌を検出するため、自己抗体捕捉分子を使用する方法を提供する。本発明はまた、自己抗体を検出する段階によって前立腺癌を検出するため、自己抗体捕捉分子を含むバイオマーカー検出パネルを提供する。本発明は、同定された標的抗原および標的抗体を使用して、前立腺癌を検出、診断、予測、病期決定、およびモニターする方法を提供し、自己抗体を検

10

20

30

40

20

30

40

50

出するためのバイオマーカー検出パネルを提供し、また自己抗体捕捉分子を含むキットを 提供する。

[0045]

本願明細書に提供される方法および組成物のいずれかで使用される標的抗体は、個体由来の試料中の自己抗原に特異的に結合する任意の抗体であってよく、このときこの自己抗原は、その試料由来の自己抗体に結合される一方、捕捉抗体によっても結合され得る。標的抗体としては、例えば、抗原・抗体複合体に結合することによって自己抗体を検出することができる表1に列挙される抗体(ACPP、BCL2、CXCR4、IL・6、IL・8、PSA(F)(遊離PSA)、PSA(T)(全体、または遊離PSAと結合PSAを合わせたもの)、またはPTGER2などに対する抗体)が挙げられ、また試料中に存在する自己抗原・自己抗体複合体に特異的に結合することによって、試料中の自己抗体を検出することができる表1または表11aのタンパク質のいずれかに対する抗体も挙げられる。

[0046]

本発明の態様または実施形態のいずれかにおける標的抗原は、タンパク質の前駆体、またはそのタンパク質の未処理体、処理体、もしくは翻訳後改変形態、または翻訳後に改変されたものではないそのタンパク質のある形態、または部分的に、非定型にもしくは異常に翻訳後改変されたそのタンパク質のある形態を含めた、タンパク質全体(標的抗原と呼ばれるタンパク質など)であってよい。本願明細書に提供される方法または組成物で使用される標的抗原は、指定されたタンパク質のアイソフォーム(例えば、スプライス変異体)、もしくは対立遺伝子多型であってもよいし、標的抗原は標的抗原と名付けられるタンパク質のエピトープ含有断片であってもよい。

[0047]

標的抗原を列挙する表で提供されるGenbank配列識別子およびアクセッション番号は、タンパク質をそれらの特異的配列によってコードされるものに限定しない。特に、識別されたタンパク質は、将来のある日に、提出された配列を更新していてもよいし、または特定のGenbank配列識別子またはアクセッション番号によって識別された標的タンパク質(標的抗原)として包含される、アイソフォーム、対立遺伝子多型、ホモログなどを有していてもよい。参照された表のタンパク質の抗原または抗原断片の配列変異体はまた、少なくとも4アミノ酸長であるタンパク質もしくはその断片に対して少なくとも70%、少なくとも95%、少なくとも90%、少なくとも95%、少なくとも90%、少なくとも95%、少なくとも95%、少なくとも90%、少なくとも99%アミノ酸配列相同性を有するペプチドおよびポリペプチドも含み、この配列変異体は表に列挙された標的抗原を認識する抗体に結合する。

[0048]

「標的抗原」という用語に具体的に包含されるものは、標的抗原と名付けられたタンパク質(またはその配列変異体)のエピトープ含有断片を含む分子であり、その結果、当該分子は、標的抗原エピトープを認識する抗体によって特異的に認識される。エピトープ含有断片を含む分子は、いかなる種類の分子であってもよく、ポリマー(合成ポリマーを含む)、または生体分子(ポリペプチド、核酸、ペプチド核酸など)であってよい。

[0049]

の全長より 1 アミノ酸短い長さとの間であってもよい。典型的には、かかるエピトープは、予め特性解析され、従って所与の抗原に対する自己抗体がそのエピトープを認識することが既知である。エピトープマッピングの方法は、当該技術分野で周知である。

[0050]

標的抗体である自己抗体捕捉分子は、試料中の自己抗体を検出することができる抗体である。試料中の自己抗体を検出することができる自己抗体捕捉分子は、その標的抗体が特異的に結合する自己抗原と複合体を形成した自己抗体を検出する。抗体は、本願明細書に開示される方法によって、例えば、上記試料の提供源である種の抗体を認識する、直接的または間接的に標識された種特異的二次抗体を使用して結合を検出する段階により、その抗体が自己抗原・自己抗体複合体に結合する能力を試験することができる。

[0051]

自己抗体捕捉分子は、例えば、表1もしくは表11aに列挙される標的抗原または標的抗体のいずれかであってよいし、表1もしくは表11aの標的抗原のいずれかに対するが、表1もしくは表11aの標的抗原のいずれかに対するが、表1もしくは表11aの標的抗原のいずれかに対すると、表1から選択された55種のタンパク質のセットを列挙する。前立腺癌の少なくとも2倍の信号を呈した、表1からのよりがであり、バックグラウンドの少なくとも2倍の信号を呈した、原のとのとのかっが表3に提供される。表4は、前立腺癌を検出する上で特に83種のタンパク質を含めて、自己抗体捕捉分子は、表2の標的抗原のいずれかに対する抗体は、この抗体は、力を含む自己抗体・自己抗原複合体に特異的に結合するにとができる。いくの情に特異的に結合するにとができる。

[0052]

(表2)関心対象のタンパク質

現在の用語およびHugo 記号による用語	現在の用語およびHugo 記号による用語	現在の用語およびHugo 記号による用語	現在の用語およびHugo 記号による用語	
AGR2	COVA1	NCAM2	RNF14	
ALOX15	CUL4A	NRP1	RPL23	
AZGP1	EIF3\$3	NUCB1	RPL30	
BCLG	EIF4G1	PDLIM1	RPS14	
BDKRB2	ELAC1	PIM1	RPS6KA1	
BIRC5	ETS2	PRSS8	SFRP4	
BRD2	FLT1	PSAP	SH3GLB1	
CCKBR	HEYL	PSCA	SPRR1B	
CCNA1	HIP2	PSMB4	STEAP	
CCNB1	HOXB13	PTGER3	TOP2A	
CCND1	HPN	PTGS1	UBE2C	
CD151	MAD1L1	QSCN6	UBQLN1	
CLDN3	MICB	RASSF1	ZWINT	
CLDN4	MLH1	RDH11		

[0053]

(表3) Р С a 患者の血清中の自己抗体を検出した自己抗体捕捉分子

10

20

30

マーカー	Genbank ID			マーカー	Genbank ID	
ACPP	NM 001099	抗原	\vdash	NCAM2	NM 004540	抗原
AMACR	NM 014707	抗原		NRP1	NM 015022	抗原
AZGP1	NM 001185	抗原		NUCB1	NM 006184	抗原
BCL2	NM 000633	抗原		PCNA	NM 182649	抗原
BCLG	NM_030766	抗原		PRL	NM_000948	抗原
BDKRB2	NM 000623	抗原		PRSS8	NM_002773	抗原
BIRC5	NM_00101227 0	抗原		PSA	NM_145864	抗原
CAV3	NM_001753	抗原		PSAP	NM_002778	抗原
CCNA1	NM_003914	抗原		PSIP1	NM_033222	抗原
CCNB1	NM_031966	抗原		PSMB4	NM_002796	抗原
CCND1	NM_053056	抗原		PTEN	NM_000314	抗原
CD151	NM_004357	抗原		PTGER3	NM_000956	抗原
CD164	NM_006016	抗原		QSCN6	NM_002826	抗原
CLDN3	NM_001306	抗原		RASSF1	NM_007182	抗原
COVA1	NM_006375	抗原		RCV1	NM_002903	抗原
EGFR	NM_005228	抗原		RDH11	NM_016026	抗原
EIF3S3	NM_003756	抗原		RNF14	NM_004290	抗原
EIF4G1	NM_182917	抗原		RPL30	NM_000989	抗原
ENO1	NM_001428	抗原		RPS6KA1	NM_002953	抗原
ERBB2	NM_00100586 2	抗原		SH3GLB1	NM_016009	抗原
ERG	NM_004449	抗原		SPRR1B	NM_003125	抗原
ET\$2	NM_005239	抗原		STEAP	NM_012449	抗原
HEYL	NM_014571	抗原		STIP1	NM_006819	抗原
HIP1	NM_005338	抗原		TMPRSS2	NM_005656	抗原
HMGA2	NM_003484	抗原		TOP2A	NM_001067	抗原
HSPA1A	NM_005345	抗原		TP53	NM_000546	抗原
HSPA5	NM_005347	抗原		TPD52	NM_005079	抗原
HSPB1	NM_001540	抗原		TRA1(-SP)	NM_003299	抗原
HSPD1	NM_002156	抗原		XLKD1	NM_016164	抗原
IMP-2	NM_006548	抗原		ZWINT	NM_0010054 13	抗原
IMP-3	NM_006559	抗原				
KDR	NM_002253	抗原		a-ACPP		抗体
KHDRBS1	NM_006559	抗原		a-BCL2		抗体
MAD1L1	NM_002358	抗原		a-CXCR4		抗体
MET	NM_000245	抗原		a-II-6-1		抗体
MICB	NM_005931	抗原		a-II-8-1		抗体
MLH1	NM_000249	抗原		a-PSA (F)		抗体
MMP9	NM_004994	抗原		a-PSA(T)		抗体
MUC1	NM_002456	抗原		a-Pter2		抗体
MYC	NM_002467	抗原				

[0 0 5 4]

(表4)関心対象のタンパク質

現在の用語	現在の用語	現在の用語	現在の用語	
ACPP	CUL4A	IMP-3	QSCN6	
AGR2	CXCR4	KDR	RASSF1	
AKT1	EDNRB	LGALS8	RDH11	
ALOX15	EGFR	MAD1L1	RNF14	
AZGP1	EIF3\$3	MDM2	RPL23	
BCL2	EIF4G1	MICB	RPL30	
BCLG	ELAC1	MLH1	RPS14	
BDKRB2	EP-CAM	NCAM2	RPS6KA1	
BIRC5	ERBB2	NRP1	SERPINH1	
BRD2	ETS2	NUCB1	SFRP4	
CAV3	FASN	PCNA	SH3GLB1	
CCKBR	FLT1	PDLIM1	SPRR1B	
CCNA1	GDF15	PECAM1	STEAP	
CCNB1	HEYL	PIM1	STIP1	
CCND1	HIP2	PRSS8	TOP2A	
CD151	HMGA2	PSAP	TRA1	
CD164	HOXB13	PSCA	UBE2C	
CDKN2A	HPN	PSMB4	UBQLN1	
CLDN3	HSPA1A	PTEN	XLKD1	
CLDN4	HSPB1	PTGER3	ZWINT	
COVA1	HSPD1	PTGS1		

[0055]

特定の実施形態では、1つ以上の自己抗体バイオマーカーなどの1つ以上の診断(または予後)バイオマーカーは、バイオマーカーの存在または非存在によって病状または疾患に関連づけられる。他の実施形態では、診断もしくは予後バイオマーカーの閾値を確立することができ、試料中のバイオマーカーのレベルをその閾値と比較することができる。レベルは、相対値であってもよいし絶対値であってもよいが、1つ以上の対照に対して標準化されていることが好ましい。

[0056]

本願明細書に提供される方法では、試験試料は、液相で提供される自己抗体捕捉分子と接触することができるし、またはこの自己抗体捕捉分子は、固体支持体に結合されて提供されてもよい。試料は、希釈されていてもよいし、濃縮されていてもよいし、自己抗体捕捉分子と接触するのに先立ち1つ以上の処理段階にかけられていてもよい。いくつかの好ましい実施形態では、この試料は、結合緩衝液中で希釈された血清試料である。この希釈は、許容できるバックグラウンドで検出可能な結合信号を得るための任意の有用な希釈、例えば、希釈なし~1:10,000、1:1~1:1,000、または1:2~1:50、または1:5~1:200、または1:10~1:100などであってよい。インキュベーション段階は、抗体結合を許容する温度、イオン強度、およびpHの条件下で、抗体・抗原結合を可能にするのに十分な時間インキュベーションが行われる。抗体・抗原結合条件およびアッセイパラメータは当該技術分野で周知である。

[0057]

検出は、後の節でさらに詳細に記載される免疫学的アッセイ法(様々な形式のいずれかで実施される放射性免疫分析または ELISA など)によるものであってもよいし、信号発生試薬などの標識された試薬を用いて固体支持体もしくは半固体支持体上で結合を検出する段階によるものであってもよい。固体支持体に対するバイオマーカーの結合は、ゲル、マトリクス、フィルター、ストリップ、シート、ストリップ、膜、スライド、プレート(例えば、マルチウェルプレート(plane))、ウェル、皿、ビーズ、粒子、フィラメント、棒、繊維、チップ、もしくはアレイの中、またはこれらの上で検出することができる。いくつかの好ましい実施形態では、タンパク質アレイ上の自己抗体捕捉分子への、

10

20

30

40

試料中に存在する自己抗原の結合が検出される。このタンパク質アレイは、そのアレイに結合されている自己抗体捕捉分子以外のタンパク質を有することができ、例えば、自己抗体に必ずしも結合していないタンパク質を検出するために使用される抗体、陰性対照または陽性対照のタンパク質、信号強度の標準化のために使用されるタンパク質、および試験試料に対する反応性または結合状況が未知であるタンパク質(抗体を含むが、これに限定されない)などが挙げられるが、これに限定されない。

[0058]

本発明は、個体由来の試料中の自己抗体を検出するための自己抗体捕捉分子(標的抗原および標的抗体など)、個体中の自己抗体を検出する段階により癌(前立腺癌などるにあたり使用可能な表1の標的抗原および高特異度で前立腺癌を検出および診断するにあたり使用可能な表1の標的抗原およびは標的抗体の組合せを含むバイオマーカー検出パネルは、表5、表6、表7、表8、およ高に提供されるバイオマーカー検出セットを含め、前立腺癌の検出に高感度および、高標りによりである自己抗体捕捉分子のセットを含むことができる。PROTOARRAY(商標)とトタンパク質マイクロアレイ(インビトロジェン、カリフォルニア州、カールスバ海とトタンパク質マイクロアレイ(インビトロジェン、カリフォルニア州、カールスバッドと使用して同定された標的抗原、すなわち前立腺癌の試料中に存在する自己抗体に入りを使用して同定された標的抗原、すなわち前立腺癌の試料中に存在する自己抗体に入りに表11a)。バイオマーカー検出パネルは、ドロスがあるための標的抗原も提供される(表11a)。バイオマーカー検出パネルは、ドロスができる。従って、個体中の癌(前立腺癌など)を検出、診断、病期決定、およびモニターするための方法、組成物、およびキットが本願明細書で提供される。

[0059]

定義

特記しない限り、本願明細書で使用されるすべての専門用語および科学用語は、本発明が属する技術分野の当業者が一般的に理解するのと同じ意味を有する。

[0060]

「約」という用語は、本願明細書で使用する場合、基礎となるパラメータの10%以内の値(すなわち、±10%)を指し、時には基礎となるパラメータの5%以内の値(すなわち、±2.5%)、時には基礎となるパラメータの2.5%以内の値(すなわち、±2.5%)、または基礎となるパラメータの1%以内の値(すなわち、±1%)であり、時には変動量なくそのパラメータを指す。このように、「約20ヌクレオチド長」という距離は、19ヌクレオチド長もしくは21ヌクレオチド長(すなわち、5%変動量以内)の距離、またはいくつかの実施形態では20ヌクレオチド長(すなわち、変動量なし)の距離を含む。

[0061]

本願明細書で使用する場合、冠詞「1つの(a)」または「1つの(an)」は、その後に続く要素の1つ以上を指すことができる(例えば、1つ(a)のタンパク質マイクロアレイと言った場合、「1つ(a)」のタンパク質には、1種のタンパク質配列または複数のタンパク質が含まれてよい)。

[0062]

用語「または(or)」は、それが指定するものまたは用語に限定されているという意味ではない。例えば、それが構造「AまたはB」の語句で使用される場合、Aのみ、Bのみ、またはAとBの両方を示す場合がある。

[0063]

「バイオマーカー」とは、疾患または病状の進行、もしくは疾患または病状の治療の効果を診断するため、あるいは測定するために使用することができる生化学的特徴を意味する。バイオマーカーは、例えば、個体の中の癌もしくは別の疾患の存在に関連する核酸、タンパク質、もしくは抗体の存在であってよい。本発明は、前立腺癌と診断された被験者の血清中に存在する抗体である、前立腺癌のバイオマーカーを提供する。本発明におけるバイオマーカー抗体は、恐らくは増大した存在量の結果として前立腺癌を有する個体において高められた反応性を示す自己抗体である。自己抗体は、自己抗原、つまり抗体によっ

10

20

30

40

20

30

40

50

て特異的に結合されたヒトタンパク質を用いて検出してもよい。確立されたバイオマーカーは、それらが観察されるのと同じ頻度で広範に変化する。重要なことは、バイオマーカーは、臨床的価値を有する場合でも、必ずしも大多数の疾患個体で発現される必要はない。受容体チロシンキナーゼHer2はすべての乳癌のおよそ25%で過剰発現されることが公知であり(J.S.Rossら,Mol Cell Proteomics 3、379-98(2004年4月))、今のところ疾患進行および特異的治療の選択肢の臨床的に重要な指標である。

[0064]

「生体分子」とは、生物学的起源の有機分子、例えば、ステロイド、脂肪酸、アミノ酸、ヌクレオチド、糖類、ペプチド、ポリペプチド(タンパク質)、抗体、ポリヌクレオチド、複合体炭水化物または脂質を指す。

[0065]

本願明細書で使用する場合、「タンパク質」という語は、全長タンパク質、タンパク質、タンパク質は、抗体を含む。タンパク質は、抗体を含む。タンパク質は、カリカできるが、カリカできるができるができるが、大きにはペプチドを指す。タンパク質との用語は、抗体を含む。タンパク質は、カリカできるができるができるがである。ではないの種(これらに限力であるが、カールスパッド)。を発見しているが、カールスパッド)。

[0066]

本願明細書で使用する場合、「ペプチド」、「オリゴペプチド」、および「ポリペプチド」という用語は、本願明細書においてタンパク質とほとんど同義で使用され、ペプチド結合によって結合された連続するアミノ酸の配列を指す。本願明細書で使用する場合、「タンパク質」という用語は、タンパク質のアミノ酸の改変など、翻訳後の改変をも含むことができ、かつアミノ酸ベースではない化学基または生体分子の付加を含んでいてもよいポリペプチドを指す。この用語は、1つ以上のアミノ酸残基が天然に存在する対応するアミノ酸の類似体または模倣化合物であるアミノ酸ポリマー、および天然に存在するアミノ酸ポリマーに用いられる。ポリペプチドは、例えば、炭水化物残基を付加して糖タンパク質を形成することによって改変することができる。用語「ポリペプチド」、「ペプチド」および「タンパク質」は、糖タンパク質、および非糖タンパク質を包含する。

[0067]

「抗原」または「試験抗原」との用語は、本願明細書で使用する場合、被験者から入手した試験試料を自己抗体の存在についてスクリーニングするにあたり、標的として使用されるべきタンパク質もしくはポリペプチドを指す。「自己抗原」は、個体の試料中に抗体の存在が検出されている場合、その原因となった抗原を表すのに使用される。これらの抗原、試験抗原、または自己抗原は、そのように同定されたタンパク質の任意の断片、特に、免疫的に検出可能なタンパク質分解生成物、および処理された形態、翻訳後改成形態、例えば、マーカーの「前」形態、「後」形態、もしくは「前後」形態、あるいは成熟したマーカーを形成するために除去される「前」断片、「後」断片、もしくは「前後」断片、ならびに配列変異体(抗原、試験抗原、もしくは自己抗原またはその断片の対立遺伝子多型およびスプライス変異体を含むがこれらに限定されない)などを包含することも

意図されている。抗原、試験抗原、および自己抗原の同定または列挙はまた、これらのアミノ酸配列変異体、例えば、同定された抗原、試験抗原、および自己抗原タンパク質と免疫反応性を共有する断片、領域、またはエピトープを含む配列変異体を包含する。この断片、領域、またはエピトープは、より大きい分子または化合物の一部分として提供されてもよいし、それに結合されていてもよい。

[0068]

本願明細書で使用する場合、「標的抗原」とは、被験者由来の試料中の抗体の存在、非 存在またはその量を決定するために使用されるタンパク質を指すか、あるいはそのタンパ ク質の免疫反応性を有する一部分、断片、変異体、アイソフォーム、その処理生成物を指 す。「試験抗原」は、標的抗原として使用するために評価されるタンパク質である。試験 抗原は、それゆえ、それに対して反応性である抗体を試験集団の一部が有するかどうかを 決定するために使用される、候補標的抗原、またはタンパク質である。「標的抗原」、「 試験抗原」、「自己抗原」、および単に「抗原」という用語の使用は、完全な野生型の成 熟したタンパク質を包含することが意図されているか、あるいは示されたタンパク質の前 駆体、処理された形態(タンパク質分解処理された形態もしくは別の方法で切断された形 態を含む)、未処理形態、翻訳後に改変された形態、または化学的に改変された形態を示 すことができ、その場合、この標的抗原、試験抗原、または抗原は、試験試料の1つ以上 の自己抗体への参照されたタンパク質の特異的結合の特徴を保持もしくは保有している。 このタンパク質は、例えば、正常な細胞によって産生されるタンパク質中には典型的には 見出されない1つ以上の改変体(アミノ酸残基の異常な処理、切断もしくは分解、酸化、 非定型グリコシル化パターンなどを含む)を有してよい。「標的抗原」、「試験抗原」、 「自己抗原」、もしくは「抗原」という用語の使用は、参照されたタンパク質のスプライ スアイソフォームまたは対立遺伝子多型も含み、または「標的抗原」、「試験抗原」、 自己抗原」、もしくは「抗原」が試験試料の1つ以上の自己抗体に対する参照されたタン パ ク 質 の 免 疫 反 応 性 を 保 持 も し く は 保 有 す る 限 り 、 そ の 参 照 さ れ た タ ン パ ク 質 の 配 列 変 異 体であってもよい。「標的抗原」、「試験抗原」、「自己抗原」、もしくは単に「抗原」 という用語の使用は、基準タンパク質の抗体結合特異度を有する参照されたタンパク質の 断片(「抗原断片」)を特に包含する。この断片は、より大きい分子または化合物の一部 分として提供されてもよいし、それに結合されていてもよい。

[0069]

「自己抗体」は、個体中に存在する抗体であり、その個体中に存在する生体分子を特異的に認識する抗体である。典型的には、自己抗体は、その個体によって発現されたタンパク質、もしくはその個体由来の試料中に存在するその改変形態に特異的に結合する。自己抗体は、一般に、個体の血液中を循環するIgG抗体であるが、本発明は、IgG自己抗体または血液中に存在する自己抗体に限定されるものではない。

[0070]

「自己抗体捕捉分子」は、個体由来の試料中の特定の自己抗体、または自己抗原 - 自己抗体複合体に特異的に結合する試薬である。自己抗体捕捉分子は、例えば、自己抗体に直接結合することができるタンパク質(もしくは標的抗原)であってよく、または上記標的抗体と特異的に結合できる自己抗原と複合体を形成している自己抗体に間接的に結合する抗体(例えば、標的抗体)であってよい。

[0 0 7 1]

「標的抗体」という用語は、本願明細書において、抗原 - 自己抗体複合体を結合できる 抗体を意味するために使用される。

[0072]

ポリペプチドまたはタンパク質の「変異体」は、本願明細書で使用する場合、参照されたポリペプチドまたはタンパク質に関して、1つ以上のアミノ酸が変化しているアミノ酸配列を指す。本発明では、ポリペプチドの変異体は、参照されたタンパク質の抗体結合特性を保持する。本発明の好ましい態様では、ポリペプチドまたはタンパク質の変異体は、参照されたタンパク質に結合することができる同じ集団の自己抗体によって特異的に結合

10

20

30

40

20

30

40

50

され得る。好ましくは、ポリペプチドの変異体は、少なくとも10アミノ酸の配列にわた って、参照されたタンパク質に対して少なくとも60%同一性を有する。より好ましくは 、ポリペプチドの変異体は、少なくとも4アミノ酸の配列にわたって参照されたタンパク 質 に 少 な く と も 7 0 % 同 一 で あ る 。 タ ン パ ク 質 変 異 体 は 、 少 な く と も 4 ア ミ ノ 酸 の 配 列 に わたって、参照されたポリペプチドに対して、例えば、少なくとも80%、少なくとも9 0%、少なくとも95%、少なくとも96%、少なくとも97%、少なくとも98%、ま たは少なくとも99%同一であってよい。本発明のタンパク質変異体は、少なくとも10 アミノ酸の配列にわたって、参照されたポリペプチドに対して、例えば、少なくとも80 %、少なくとも90%、少なくとも95%、少なくとも96%、少なくとも97%、少な くとも98%、または少なくとも99%同一であってよい。この変異体は、置換されたア ミノ酸が類似の構造または化学特性を有する「保存的」変化(例えば、ロイシンをイソロ イシンで置き換えること)を有してよい。変異体は、「非保存的」変化(例えば、グリシ ンをトリプトファンで置き換えること)も有してよい。同様の小さな変形としては、アミ ノ酸の削除もしくはアミノ酸の挿入、またはその両方も挙げられる。免疫学的反応性を失 うことなくどのアミノ酸残基が置換、挿入、または削除されてよいかを決定する際の指針 は、当該技術分野で周知の、コンピュータプログラム、例えば、DNASTARソフトウ ェアを使用して見出すことができる。

[0073]

本願明細書で使用する場合、「バイオマーカー検出パネル」または「バイオマーカーパ ネル」とは、バイオマーカーのセット(パネル)に対する検出値に基づいて、疾患または 病状を検出、診断、予後、病期決定、もしくはモニタリングするために一緒に提供される バイオマーカーの一群を指す。このバイオマーカーのセットは、例えば一緒に詰められる ことにより、または固体支持体に可逆的もしくは不可逆的に結合されることにより、物理 的に関連付けられている。例えば、このバイオマーカー検出パネルは、一緒に販売および /または輸送される個別のチューブの中に、例えばキットの一部として提供されてもよい し、チップ、膜、ストリップ、フィルター、もしくはビーズ、粒子、フィラメント、繊維 もしくは他の支持体の上、ゲルもしくはマトリクスの中または上に提供されてもよく、 あるいはマルチウェルプレートのウェルに結合されていてもよい。加えて、または代替的 方法として、バイオマーカー検出パネルは、バイオマーカー識別およびウェブサイトに保 存されている情報のコンピュータベースのリンケージのためのインターネットアドレスを 提供し、使用者もしくは潜在的使用者に供給される、一覧表、表、もしくはプログラムに よって関連付けられていてもよい。コンピュータベースのプログラムは、使用者が入力し た選択に基づいて、バイオマーカー検出パネルを構成するバイオマーカーの一群について 、 バ イ オ マ ー カ ー の 識 別 、 情 報 お よ び / ま た は 購 入 機 能 の 間 の リ ン ク を 提 供 す る こ と が で きる。

[0074]

「異なって存在する」という語句は、前立腺癌を有しない(例えば、良性前立腺過形成を有する)患者から採取した比較できる試料と比べたときの、前立腺癌を有する患者から採取した試料に存在する生体分子(抗体など)の量における差を指す。1つの試料中のポリペプチドの量が他の試料中のポリペプチドの量と有意に異なる場合、生体分子は2つの試料の間で異なって存在する。例えば、他の試料中で存在するよりも少なくとも約150%、少なくとも約500%または少なくとも約1000%多い量(例えば、濃度、質量、モル量など)で存在する場合に、あるいは1つの試料中でそれが検出可能であり(バックグラウンドまたは陰性対照より有意に大きい信号を与える)他の試料中で検出可能でない場合に、ポリペプチドはその2つの試料間で異なって存在する。前立腺癌を有しない被験者(例えば、良性前立腺肥大症患者)と比べて前立腺癌患者から採取された試料中で異なって存在する任意の生体分子は、バイオマーカーとして使用することができる。

[0 0 7 5]

「試料」は、本願明細書で使用する場合、いかなる種類の試料であってもよく、好まし

くは動物由来、最も好ましくはヒト由来の細胞もしくは組織の試料、または体液の試料などであってよい。この試料は、組織試料(ぬぐい液もしくは塗抹、または組織の病変もしくは生検試料(腫瘍組織を含む)など)であってよい。試料はまた、例えば、組織生検または剖検材料由来の組織抽出物であってもよい。試料は、体液試料(血液、血漿、血清、脳脊髄液、唾液、精液、尿、肺吸引物、乳頭吸引液、淚液、または洗浄液が挙げられるが、これらに限定されない)であってよい。試料としては、例えば、細胞または組織抽出物(患者から入手したホモジネートまたは可溶化組織)も挙げることができる。好ましい試料は、血液または血清試料である。「血液」とは、全血、血漿、血清、または血液の任意の誘導体を包含することを意味する。血液試料は、例えば、血清であってよい。

[0076]

「患者」は、疾患と診断されたか、または疾患の存在について試験されている個体である。疾患について試験された患者は、病態の1つ以上の指標を有する場合もあるし、または病態の任意の指標の非存在下で疾患の存在についてスクリーニングされる場合もある。本願明細書で使用する場合、疾患を有していると「疑われる」個体は、病態の1つ以上の指標を有することができるし、病態の任意の指標の非存在下で疾患について日常的にスクリーニングされた集団の一部分であってもよい。

[0077]

「前立腺癌を有していると疑われる個体」とは、前立腺癌であると診断された個体、または前立腺癌の少なくとも 1 種の指標(生検コアの少なくとも 1 種が癌腫または腺癌を含有し、グリーソンスコア値を与えると明記した前立腺生検病理報告、 4 ng/mlを超える PSAレベル、10ng/mLを超える PSA血清レベル、肥大した前立腺、または陽性 PCA3試験などが挙げられるが、これらに限定されない)を有する個体を意味する。

[0078]

本願明細書で使用する場合、「アレイ」という用語は、基材上のあるパターンの実体の配置を指す。このパターンは典型的には二次元パターンであるが、パターンは、三次元パターンであるが、パターンは、三次元パターンであるが、パターンは、三次元パターンであるが、パターンははれること呼ばれることであるでは、この実体は特定の位置、すなわち「スポット」と呼ばれるこクである。特定の座に局在化されている。タンパクロアレイでは、この実体はタンであるは、1 n m ~ 1 0 μ m だけ、例えば1 n m ~ 1 1 μ m だけ離されているアレイである。「マイクロアレイ」は、アレイとの変体が1 n m ~ 1 c m 2 あたり少なくとも100個の別個の座であるアレイである。高密度アレイは、1 c m 2 あたり少なくとも400個の別個のタンパク質スポットを有する。いくとも1、000個の別個の形態では、高密度タンパク質アレイは、1 c m 2 あたり少なくとも1、000個の別個の外ンパク質スポットを有する。マイクロアレイ上では、個々の実体は例えば、1 μ m より大きく離れていてよい。

[0079]

「タンパク質アレイ」という用語は、本願明細書で使用する場合、タンパク質アレイ、タンパク質マイクロアレイまたはタンパク質ナノアレイを指す。タンパク質アレイ(インは、例えば、「ProtoArray(商標)」、ヒトタンパク質高密度アレイ(インビトロジェン、カリフォルニア州、カールスバッド、インターネット上でInvitrogen.comで入手可能である)を挙げることができるが、これに限定されない。このProtoArray(商標)高密度タンパク質アレイは、ヒトタンパク質を指向する自己抗体の存在を分析(アッセイ)するため、複雑な生物学的混合物(血清など)をスクリーニングするのに使用できる。あるいは、自己抗体バイオマーカーの検出に使用される自己抗原(本願明細書に提供される自己抗原など)を含む特注の(カスタム)タンパク質アレイは、ヒトタンパク質を指向する自己抗体の存在を分析(アッセイ)するのに使用できる。自己免疫疾患および癌を含む特定の病態では、自己抗体は正常な個体で観察されるレベルとは異なるレベルで発現される。

10

20

30

40

[0800]

「タンパク質チップ」という用語は、本願では、タンパク質アレイまたはマイクロアレイと同義で使用される。

[0081]

「診断」との語句は、本願明細書で使用する場合、患者が所与の疾患または病状に罹患しているか否かを当業者が推測および / または決定することができる方法を指す。当業者は、しばしば 1 つ以上の診断指標、すなわち、存在、非存在、もしくは量が病状の存在、重症度、もしくは非存在を示すマーカー、物理的特徴(組織中もしくは組織上のしこりまたは硬い領域)、あるいは生検または試料採取された組織もしくは細胞の組織学的または生化学的分析、またはこれらの組合せに基づいて診断する。

[0082]

同様に、予後はしばしば、1つ以上の「予後指標」を検討することによって決定される。患者(またはその患者から入手された試料)中のその存在または量は、所与の進行または結末が起こる可能性を知らしめる。例えば、1つ以上の予後指標が、かかる患者から入手した試料において十分に高いレベルに達した場合、このレベルは、より低いマーカーレベルを呈する同様の患者と比べて、その患者が疾患または病状を有している可能性が高いことを示している場合がある。予後指標のレベルまたはレベルの変化は、今度は罹患または死亡の可能性が高まっていることに関連しており、患者において「有害事象になりやすくなっていることに関連している」と呼ばれる。好ましい予後マーカーは、PINを有している患者における前立腺癌の発症、または前立腺癌であると診断された患者におけるより進行した病期の前立腺癌を予測することができる。

[0083]

「相関している」という用語は、診断指標および予後指標の使用に関して本願明細書で使用する場合、患者の中のその指標の存在もしくは量を、所与の病状に罹患していることが既知の人、あるいは所与の病状の危険にあることが既知の人、あるいは所与の病状がないことが既知の人のその存在もしくは量と比較することを指す。これまでに考察したがないことができる。この試料のマーカーレベルは、診断と相関していたと言われる。すなわち、当業者は、このマーカーレベルを、その患者が前立腺癌を有しているか否かでなって反応するか否かを決定するために使用することができる。あるいは、この試料のマーカーレベルは、良好な結末(例えば、前立腺癌の非存在など)と関連していることが公知のマーカーレベルと比較することができる。好ましい実施形態では、マーカーレベルのプロファイルは、ROC曲線を使用して、全体的な可能性または特定の結末と関連付けられる。

[0084]

「予後を決定する」という語句は、本願明細書で使用する場合、患者の病状の進行または結末を当業者が予測できる方法を指す。「予後」という用語は、病状の進行または結末が起これが見ばなく、所与の進行または結末が起これが見ばない。そうではなく、「予後」という用語は、特定の進行または結末が起こる可能性が高いこと、すなわち、その病状を呈する患者で進行または結末がよりを出ていない個体と比べた場合に、所与の病状を呈する患者で進行または結末がよことを指し、それを当業者は理解するのかも知れない。好を呈していない個体において、所与の結末の可能性は約3%であるかも知れない。好の可能性、約12%の可能性、約7%の可能性、約7%の可能性、約10%の可能性、約10%の可能性、約10%の可能性、約15%の可能性、約10%の可能性、約15%の可能性、約50%の可能性、約60%の可能性、約75%の可能性、約50%の可能性、10%的可能性、1

[0085]

「診断」は、病態の存在または性質を同定することを意味する。診断方法は、その感度

10

20

30

40

および特異度が様々である。特定の診断方法は、病状の決定的な診断を提供しないかも知れないが、診断を補助する有益な指標をその方法が提供すれば、それで十分である。

[0086]

「感度」は、関心対象のバイオマーカーが検出される病気にかかった個体(前立腺癌を有する個体)の割合(%)(真陽性数 / 病気にかかった者の総数 × 1 0 0)として定義される。試験によって病気にかかっていると診断された、病気にかかっていない個体は「偽陽性」である。

[0087]

「特異度」は、関心対象のバイオマーカーが検出されない病気にかかっていない個体の割合(%)(真陰性/疾患を有しない者の総数×100)として定義される。アッセイ法で検出されない病気にかかった個体は「偽陰性」である。病気にかかっておらずかつアッセイ法で陰性と試験された被験者は「真陰性」と呼ばれる。

[0088]

マーカーの「診断量」とは、前立腺癌の診断と整合する被験者の試料中のマーカーの量を指す。診断量は、絶対量(例えば、Xng/ml)であっても、相対量(例えば信号の相対強度)であってもよい。

[0089]

マーカーの「試験量」とは、試験されている試料中に存在するマーカーの量を指す。試験量は、絶対量(例えば、Xng/ml)であっても、相対量(例えば信号の相対強度)であってもよい。

[0090]

マーカーの「対照量」は、マーカーの試験量に対して比較されるべき任意の量もしくは量の範囲であってよい。例えば、マーカーの対照量は、前立腺癌患者、BPH患者または前立腺癌もBPHも有しない人のマーカー量(例えば、精子塩基性タンパク質)であってよい。対照量は、絶対量(例えば、Xng/ml)であっても、相対量(例えば信号の相対強度)であってもよい。

[0091]

「検出する」とは、検出されるべき対象の存在、非存在、または相対量もしくは絶対量を同定することを指す。

[0092]

「標識」または「検出可能な部分」とは、分光学的手段、光化学的手段、生化学的手段 、 免 疫 化 学 的 手 段 、 電 磁 的 手 段 、 ま た は 化 学 的 手 段 に よ っ て 検 出 可 能 な 組 成 物 を 指 す 。 例 えば、有用な標識としては、放射性標識(³²P、³⁵S、または¹²⁵Iなど);重同 位体(^{1 5} N または ^{1 3} C など)または重原子(セレンまたは金属など);蛍光性色素; 発色団、高電子密度試薬;検出可能な信号を生成する酵素(例えば、ELISAで一般的 に使用されるアルカリホスファターゼまたはペルオキシダーゼ);あるいはスピン標識が 挙 げ ら れ る 。 こ の 標 識 ま た は 検 出 可 能 な 部 分 は 、 試 料 中 の 結 合 さ れ た 検 出 可 能 な 部 分 の 量 を定量化するのに使用できる測定可能な信号(放射活性信号、発色信号、または蛍光信号 など)を有するか、または生成する。この検出可能な部分は、例えば共有結合によるか、 またはイオン結合、ファンデルワールス結合もしくは水素結合を介して、あるいは標識さ れた前駆体の組込みによって、分子(タンパク質、例えば、抗体など)に組み込まれてい てもよく、または結合されていてもよい。この標識または検出可能な部分は、直接または 間接的に検出可能であってもよい。間接的な検出には、検出可能な部分に対する第2の直 接または間接的に検出可能な部分の結合が関与していてもよい。例えば、この検出可能な 部分は、直接検出可能な標識に結合することができる結合パートナー(ストレプトアビジ ンに対する結合パートナーであるビオチンなど)のリガンドであってよい。この結合パー ト ナ ー は 、 そ れ 自 体 が 直 接 検 出 可 能 で あ っ て も よ く 、 例 え ば 、 抗 体 は そ れ 自 体 が 蛍 光 性 分 子で標識されていてもよい。この結合パートナーはまた、間接的に検出可能であってもよ く、 例 え ば 、 そ れ は 標 識 を 含 む 別 の 部 分 に よ っ て 結 合 さ れ て い て も よ い 。 信 号 の 定 量 は 、 任意の適切な手段、例えば、蛍光検出、分光光度検出(例えば、特定の波長での吸収)、

30

10

20

40

20

30

40

50

シンチレーション計数、質量分析、濃度測定、またはフローサイトメトリーによって行われる。

[0093]

「測定する」は、文法上すべての形式で、定量する場合には絶対的に、あるいは比較できる物理的実体または化学的組成物に対しては相対的に、物理的実体もしくは化学的組成物の量(モル量を含む)、濃度または質量を検出する、定量するまたは定性することを指す。

[0094]

「抗体」とは、免疫グロブリン遺伝子(複数種であってもよい)、もしくはその断片によって実質的にコードされるポリペプチドリガンドであり、分子または分子の領域もしって実質的にコードであり、である。この認識された免疫グロブリッを特異的に認識伝子、。、、およびμ重鎖定常領域遺伝子、ならびに種々の免疫グロブリン可変領域遺伝子が挙げられる。抗体は、例えばにそって産生される多数の十分に特徴付けられた断片として存在する。これは、例えばによって産生される多数の十分に特徴付けられた断片という用語は、本願明細書で使用した。およびF(ab)、2断片を含む。「抗体」という用語は、本願明細書で使用した。およびF(ab)、2断片を含む。よたは組換えDNA方法論を使用した。金抗体の改変によって産生される抗体断片、または組換えDNA方法論を使用したり、全抗体の改変によって産生される抗体断片、または出換えてローナル抗体、モト化抗体、または一本鎖抗体も含まれる。抗体の「Fc」の変領域を含まない、免疫グロブリン重鎖の一部分を指す。

[0095]

「タンパク質に対する抗体」または「タンパク質を認識する抗体」は、タンパク質に特 異的に結合する抗体である。

[0096]

「イムノアッセイ法」は、抗体が抗原に特異的に結合するアッセイ法である。イムノアッセイ法は、その抗原を単離、捕捉、標的化、および / または定量化するために特定の抗体の特異的結合特性を使用することを特徴とする。

[0097]

タンパク質もしくはペプチドに言及する場合に、抗体に「特異的に(または選択的に) 結合する」、あるいは「~に特異的に(または選択的に)免疫反応性である」という語句 は、 タンパク 質 お よ び 他 の 生 物 関 連 物 質 の 異 種 集 団 に お い て 、 タ ン パ ク 質 の 存 在 を 決 定 す る結合反応を指す。従って、指定されたイムノアッセイ条件下では、特定された抗体は、 バックグラウンドとは統計的に有意に異なるレベルで特定のタンパク質に結合し、その試 料中に存在する他のタンパク質とは有意な量では実質的に結合しない。抗体が捕捉分子と して使用される本発明の方法では、その抗体は、特定のタンパク質に対するその特異度に よって選択され、あるいは、いくつかの実施形態では、自己抗体と複合体を形成した抗原 に特異的に結合するその能力によって選択される。種々のイムノアッセイ形式を使用して 特 定 の タ ン パ ク 質 と 特 異 的 に 免 疫 反 応 性 で あ る 抗 体 を 選 択 す る こ と が で き る 。 例 え ば 、 固 相 E L I S A イ ム ノ ア ッ セ イ 法 は 、 あ る タ ン パ ク 質 と 特 異 的 に 免 疫 反 応 性 で あ る 抗 体 を 選 択するために日常的に使用されている(特異的免疫反応性を測定するために使用できるイ ムノアッセイ形式および条件の説明について、例えば、HarlowおよびLane、A ntibodies, A Laboratory Manual (1988)を参照)。 いくつかの実施形態では、特異的または選択的反応は、バックグラウンド信号もしくはノ イズの少なくとも2倍であろうし、より典型的にはバックグラウンド信号の5倍より大き く、例えば、バックグラウンドの10~100倍であることもある。

[0098]

「免疫反応性」は、本願明細書で使用する場合、1つ以上の標的抗原への試料中の抗体 (複数種の場合もある)の結合の存在またはレベルを意味する。「免疫反応性のパターン」とは、複数の標的抗原および/または標的抗体への試料中の抗体(自己抗体)の結合の

20

30

40

50

プロファイルを指す。このプロファイルとしては、その試料が特異的に結合する標的抗原および / または標的抗体のサブセット、および / または結合が検出される標的抗原および / または標的抗体のサブセットのメンバーに対する結合の相対的レベルもしくは絶対的レベルが挙げられる。

[0099]

「エピトープ」は、抗原(本願明細書に開示される自己抗原など)上の、抗体によって 認識された部位である。

[0100]

方法

本発明は、一態様では、個体由来の試料中の自己抗体を検出する方法を提供する。この方法は、その個体由来の試料を本発明の自己抗体捕捉分子と接触させる段階と、その自己抗体捕捉分子へのその試料中の抗体の結合を検出し、それによりその個体中の自己抗体を検出する段階とを含む。

[0101]

この自己抗体捕捉分子は、自己抗体に特異的に結合できる標的抗原であってもよいし、 または自己抗体と複合体を形成した自己抗原に特異的に結合できる抗体であってもよい。 この自己抗体捕捉分子は、表1に提供される標的抗原または標的抗体のいずれであっても よいし、抗原・自己抗体複合体に結合できる表1のタンパク質に対する抗体であってもよ く、いくつかの好ましい実施形態では、それは表2のタンパク質であるか、または表2の タンパク質を認識する抗体であり、その場合、この抗体は試料中の自己抗体と複合体を形 成した表2の標的抗原に結合できる。標的抗原としては、具体的に、表2に列挙されるタ ン パ ク 質 の 変 異 体 お よ び 改 変 形 態 が 挙 げ ら れ 、 そ し て 具 体 的 に 表 2 に 列 挙 さ れ る タ ン パ ク 質 の エ ピ ト ー プ 含 有 断 片 が 挙 げ ら れ る 。 い く つ か の 例 示 的 な 実 施 形 態 で は 、 上 記 方 法 で 使 用される自己抗体捕捉分子は、HEYL、MLH1、BDKRB2、PTGER3、RP L 3 O 、 Z W I N T 、 B I R C 5 、 T O P 2 A 、 A Z G P 1 、 C L D N 3 、 M A D 1 L 1 、PRSS8、PSAP、PSMAB4、QSCN6、RPS6KA1、SPRR1B、 EIF3S3、CCNA1、RNF14、CD151、NCAM2、ETS2、MICB 、NUCB1、COVA1、RASSF1、STEAP、NRP1、SH3GLB1、R DH11、BCLG、CCNB1、CCND1、またはEIF4G1であるか、あるいは HEYL、MLH1、BDKRB2、PTGER3、RPL30、ZWINT、BIRC 5 、 T O P 2 A 、 A Z G P 1 、 C L D N 3 、 M A D 1 L 1 、 P R S S 8 、 P S A P 、 P S MAB4、QSCN6、RPS6KA1、SPRR1B、EIF3S3、CCNA1、R NF14、CD151、NCAM2、ETS2、MICB、NUCB1、COVA1、R ASSF1、STEAP、NRP1、SH3GLB1、RDH11、BCLG、CCNB 1、СС N D 1、または E I F 4 G 1 に対する抗体であり、この抗体は自己抗原 - 自己抗 体複合体に結合することができる。いくつかの例示的な実施形態では、この自己抗体捕捉 分子は、HEYL、BDKRB2、PTGER3、ZWINT、TOP2A、PSAP、 R P S 6 K A 1 、 S P R R 1 B 、 C C N A 1 、 R N F 1 4 、 N C A M 2 、 E T S 2 、 C O V A 1、 R A S S F 1、 S H 3 G L B 1、 C C N B 1、 または E I F 4 G 1 であるか、あ るいはHEYL、BDKRB2、PTGER3、ZWINT、TOP2A、PSAP、R PS6KA1、SPRR1B、CCNA1、RNF14、NCAM2、ETS2、COV A 1 、 R A S S F 1 、 S H 3 G L B 1 、 C C N B 1 、 または E I F 4 G 1 に対する抗体で あり、この抗体は自己抗原・自己抗体複合体に結合することがきる。

[0 1 0 2]

いくつかの例示的な実施形態では、上記方法で使用される自己抗体捕捉分子は、KDRまたはPIM-1であるか、あるいはKDRまたはPIM-1に対する抗体であり、この抗体は自己抗原-自己抗体複合体に結合することができる。

[0103]

本願明細書に提供される方法では、上記試料は、細胞もしくは組織(その抽出物を含む)の任意の試料、または任意の体液の任意の試料であってよい。スクリーニングされた自

20

30

40

50

己抗体は血液中を循環し、血液試料中ではかなり安定であるため、特定の具体的実施形態では、この試験試料は血液またはその画分(例えば、血清など)である。この試料は、試験抗原との接触の前には未処理であってもよいし、1つ以上の処理段階をすでに受けた試料であってもよい。例えば、血液試料は、赤血液細胞を除去して血清を入手するために処理されていてもよい。

[0104]

試験試料が採取される個体は任意の個体であってよく、いくつかの実施形態では、癌についてスクリーニングされた個体である。個体由来の試料中で検出された自己抗体は、複数種の癌を示すことができる。複数種の癌を示す自己抗体の試験で陽性とされた個体はさらに、所与の種類の癌がその個体中に存在するか否かを決定するためにスクリーニングすることができる。いくつかの実施形態では、試料が採取される個体は、前立腺、乳癌、肝癌、卵巣癌、膵臓癌、子宮癌、胃癌、骨肉種、脳癌、結腸直腸癌、膀胱癌、もしくは肺癌、または白血病もしくはリンパ腫のいずれかについてスクリーニングされた個体であってよい。

[0105]

い く つ か の 実 施 形 態 で は 、 本 発 明 の 標 的 抗 原 と 接 触 さ せ る た め に 試 料 が 採 取 さ れ る 個 体 は、前立腺癌についてスクリーニングされた男性個体であってよい。これらの実施形態の うちのいくつかでは、上記方法は、その個体由来の試料を表4のタンパク質、または表4 のタンパク質に対する抗体と接触させる段階と、表4のタンパク質に対するこの試料中の 抗 体 の 結 合 、 ま た は 、 表 4 の タ ン パ ク 質 の 抗 体 へ の こ の 試 料 中 の 抗 原 ・ 抗 体 複 合 体 の 結 合 を検出する段階とを含む。この方法は、個体中の前立腺癌もしくは前立腺上皮細胞内腫瘍 (PIN)を検出、診断、予測、病期決定またはモニターするために使用することができ る。いくつかの実施形態では、この方法は、前立腺癌とBPHを区別するために使用され る。いくつかの例示的な実施形態では、この方法は、個体由来の試料を、標的抗原:HE YL、MLH1、PTEN、BDKRB2、BCL2、PTGER3、RPL30、ZW INT、ERBB2、BIRC5、TOP2A、ACPP、AZGP1、CLDN3、H SPB1、CAV3、HSPD1、KDR、MAD1L1、PRSS8、PSAP、PS MB4、QSCN6、RPS6KA1、SPRR1B、TRA1、HMGA2、EIF3 S 3 、 C C N A 1 、 R N F 1 4 、 C D 1 5 1 、 N C A M 2 、 E G F R 、 E T S 2 、 H S P A 1 A、MICB、CD 1 6 4、NUCB 1、COVA 1、IMP - 3、STIP 1、R ASSF1、STEAP、NRP1、SH3GLB1、RDH11、XLKD1、BCL G、CCNB1、CCND1、PCNA、もしくはEIF4G1のうちの1つ以上と、ま taleyl, MlH1, PTEN, BDKRB2, BCL2, PTGER3, RPL3 O、ZWINT、ERBB2、BIRC5、TOP2A、ACPP、AZGP1、CLD N 3 、 H S P B 1 、 C A V 3 、 H S P D 1 、 K D R 、 M A D 1 L 1 、 P R S S 8 、 P S A P、PSMB4、QSCN6、RPS6KA1、SPRR1B、TRA1、HMGA2、 、HSPA1A、MICB、CD164、NUCB1、COVA1、IMP-3、STI P1、RASSF1、STEAP、NRP1、SH3GLB1、RDH11、XLKD1 . BCLG、CCNB1、CCND1、PCNA、もしくはEIF4G1に対する1つ以 上の抗体と接触させる段階と、その標的抗原の1つ以上に対する自己抗体、または標的抗 原 に 対 す る 抗 体 を 検 出 し て 個 体 中 の 前 立 腺 癌 も し く は P I N を 検 出 、 診 断 、 モ ニ タ ー 、 病 期決定、または予測する段階とを含む。いくつかの例示的な実施形態では、この方法は、 個体由来の試料を、標的抗原:HEYL、BDKRB2、PTGER3、ZWINT、T OP2A、PSAP、RPS6KA1、SPRR1B、HMGA2、CCNA1、RNF 1 4 、 N C A M 2 、 E T S 2 、 C D 1 6 4 、 C O V A 1 、 R A S S F 1 、 S H 3 G L B 1 、 X L K D 1 、 C C N B 1 、 P C N A 、 E R B B 2 、 もしくは E I F 4 G 1 のうちの 1 つ 以上と、またはこれらの標的抗原(HEYL、BDKRB2、PTGER3、ZWINT 、 T O P 2 A、 P S A P、 R P S 6 K A 1、 S P R R 1 B、 H M G A 2、 C C N A 1、 R N F 1 4 、 N C A M 2 、 E T S 2 、 C D 1 6 4 、 C O V A 1 、 R A S S F 1 、 S H 3 G L

20

30

40

50

B 1、X L K D 1、C C N B 1、P C N A、E R B B 2、もしくはE I F 4 G 1)の 1つ 以上に対する1つ以上の抗体と接触させる段階と、この標的抗原の1つ以上に対する自己 抗体を検出して、個体中の前立腺癌もしくはPINを検出、診断、モニター、病期決定、 または予測する段階とを含む。いくつかの例示的な実施形態では、上記方法は、個体由来 の試料を、標的抗原:HEYL、PTGER3、ZWINT、SPRR1B、SH3GL B1、RPL30、PSMB4、MICIB、IMP-3、もしくはCCNB1のうちの 1つ以上と、または標的抗原(HEYL、PTGER3、ZWINT、SPRR1B、S H3GLB1、RPL30、PSMB4、MICIB、IMP-3、もしくはCCNB1)の1つ以上に対する1つ以上の抗体と接触させる段階と、HEYL、PTGER3、Z WINT、SPRR1B、SH3GLB1、RPL30、PSMB4、MICIB、IM P-3、もしくはCCNB1のうちの1つ以上に対するこの試料中の自己抗体を検出して 、個体中の前立腺癌もしくはPINを検出、診断、モニター、病期決定、または予測する 段階とを含む。いくつかの例示的な実施形態では、上記方法は、個体由来の試料を、標的 抗原: HEYL、PTGER3、ZWINT、SPRR1B、SH3GLB1、もしくは C C N B 1 のうちの 1 つ以上と、または標的抗原 H E Y L 、 P T G E R 3 、 Z W I N T 、 SPRR1B、SH3GLB1、もしくはCCNB1のうちの1つ以上に対する抗体と接 触させる段階と、HEYL、PTGER3、ZWINT、SPRR1B、SH3GLB1 もしくは C C N B 1 のうちの 1 つ以上に対するこの試料中の自己抗体を検出して、 個体 中の前立腺癌もしくはPINを検出、診断、モニター、病期決定、または予測する段階と を含む。

[0106]

上記試料が採取される個体は、例えば、前立腺癌について1つ以上の危険因子(年齢50歳以上であること、アフリカ系遺伝形質を有すること、または前立腺癌の家族歴を有することが挙げられるが、これらに限定されない)を有する可能性がある男性個体であってよい。この個体は、前立腺癌の1つ以上の指標を有してよい。例えば、この個体は肥大した前立腺を有する個体であってよい。この個体は、4ng/mlを超える、または10ng/mlを超えるPSAレベルを有する男性であってよい。この個体はまた、4ng/ml未満、例えば0~4ng/mlのPSAレベルを有する男性であってもよい。この個体は、0.25未満の遊離PSA対全PSAの比を有する男性であってよい。この個体は、前立腺癌またはBPHを示すPCA3転写物レベルを有する男性であってよい。この個体は、以前にPINであると診断された個体であってよい。この個体はまた、以前に前立腺癌について試験または生検を受けて陰性であると明らかになった個体であってもよい。

[0107]

試験試料は溶液相で提供された自己抗体捕捉分子と接触させてもよいし、またはこの自己抗体捕捉分子は固体支持体に結合されて提供されてもよい。この試料は、自己抗体捕捉分子との接触に先立ち、希釈されていてもよいし、濃縮されていてもよいし、1つ以上の処理段階にかけられていてもよい。この試料を自己抗体捕捉分子と接触させた後、抗体結合を許容する温度、イオン強度、およびpHの条件下で、抗体・抗原結合を可能にするのに十分な時間インキュベーションが行われる。抗体・抗原結合条件およびアッセイパラメータは当該技術分野で周知である。自己抗体の検出は、イムノアッセイ法を用いて行うことができ、このイムノアッセイ法は、さらに詳細に後述されるものを含めて、抗体によるタンパク質の検出を含む種々の形式のいずれであってもよい。

[0108]

特定の具体的実施形態における結合の検出は、自己抗体捕捉分子が固定され、かつ個体の試料、好ましい実施形態ではヒト被験者由来の試料が結合されている1つ以上の固体または半固体支持体を利用する。例示的な実施形態では、固定された自己抗体捕捉分子と試料とのインキュベーション(および、好ましくは、引き続く洗浄段階)の後に、または任意に、試料および自己抗体捕捉分子のインキュベーションと同時に、試料を採取する種の抗体に対して反応性の抗体、例えば、抗ヒト抗体(例えば、ヒト以外の種、例えば、ヤギ、ウサギ、プタ、マウスなどに由来する抗ヒトIgG抗体)が、試料と一緒にインキュベ

ーションされる固体または半固体支持体に加えられてもよい。この抗ヒトIg G 抗体は、直接または間接的に標識される。いくつかの実施形態では、この抗ヒトIg G 抗体は、抗ヒトIg G 抗体が試料と接触している固定された抗原と接触した後、1つ以上のさらなる段階で標識される。非特異的に結合された抗体を除去した後、バックグラウンドレベルを有意に超えるその標識からの信号が、その固体もしくは半固体支持体上の自己抗体捕捉分子へのその試料由来のヒト抗体の結合を示す。

[0109]

検出抗体(例えば抗種特異的抗体など)は、標的抗原に直接結合した捕捉された自己抗体を検出するために使用でき、または標的抗体に間接的に結合した捕捉された自己抗体を検出するために使用できる。標的抗体に間接的に結合した自己抗体は、自己抗体・自己抗原複合体として捕捉された自己抗体である。

[0110]

このように、いくつかの態様における本発明は、個体由来の試料中の自己抗体を検出する方法であり、個体由来の試料を、少なくとも1種の標的抗体と接触させ、この標的抗体を表2または表4の抗原に特異的に結合させる段階と、この標的抗体へのこの試料の自己抗体・自己抗原複合体の結合を検出して、その試料中の自己抗体を検出する段階とを含む方法を提供する。標的抗体は、表2または表4の抗原に特異的に結合する任意の抗体であってよく、いくつかの例示的な実施形態では、これはHEYL、MLH1、BDKRB2、PTGER3、RPL30、ZWINT、BIRC5、TOP2A、AZGP1、CLDN3、MAD1L1、PRSS8、PSAP、PSMAB4、QSCN6、RPS6KA1、SPRR1B、EIF3S3、CCNA1、RNF14、CD151、NCAM2、ETS2、MICB、NUCB1、COVA1、RASSF1、STEAP、NRP1、SH3GLB1、RDH11、BCLG、CCNB1、CCND1、またはEIF4G1に対する抗体である。

[0111]

標的抗体へのこの自己抗体の結合の検出は、標的抗体への自己抗原・自己抗体複合体の結合を検出する段階による。結合の検出は、自己抗体を検出する任意の手段によってもよい。この検出は、好ましくは抗種特異的抗体を使用する。例えば、この試料がヒト由来である場合、この方法は、この標的抗体に結合した自己抗原・自己抗体複合体への抗ヒトIg G 抗体の結合を検出する段階によって、自己抗体を検出する段階を含んでもよい。この抗種特異的Ig G 抗体は、直接または間接的に標識することができる。

[0112]

標的抗原または標的抗体のいずれかによって結合された自己抗体の検出は、いくつかの好ましい実施形態では、任意の種類の固体または半固体支持体(ビーズ、粒子、マトリクス、ゲル、フィラメント、繊維、棒、皿、プレート、ウェル、シート、膜、スライド、チップ、またはアレイ(タンパク質アレイなど)など)上で行うことができる。このアレイは、マイクロアレイであってよく、必要に応じて高密度マイクロアレイであってもよい。高密度PROTOARRAY(商標)ヒトタンパク質マイクロアレイ(インビトロジェン、カリフォルニア州、カールスバッド)での分析が実施例2に示されており、その前立腺癌と正に相関するアレイのマーカーは表11aに提供されている。

[0113]

上記検出方法は、陽性/陰性結合結果を提供することができるし、またはその試料中の自己抗体バイオマーカーのレベルについて、相対値または絶対値である値を与えることができる。例えば、試験抗原への標的試料の結合の検出は、その試料中の試験抗原に特異的に結合する自己抗体の存在を示す。個体由来の試料中に存在する自己抗体の同定は、疾患もしくは病状のバイオマーカーを同定するため、または疾患または病状を診断するために使用できる。他の実施形態では、1つ以上の自己抗体の1つ以上のレベルは、本発明の方法を用いて検出することができる。例示的な実施形態のアッセイ法で検出される自己抗体のレベルの上昇または低下は、正常な対照(例えば、癌を有していない個体由来の血清)がアッセイされたときの信号レベルの少なくとも2標準偏差、いくつかの実施形態では少

10

20

30

40

20

30

40

50

なくとも 3 標準偏差上もしくは下の信号である。例えば、自己抗体は、 B P H 試料と比べて上昇した信号または低下した信号を伴って前立腺癌試料中で検出することができる。自己抗体レベルの値は、いくつかの例示的な実施形態では、閾値の上または下として検出することができる。この自己抗体レベル値は、検出アッセイ法で同時に(検出アッセイ法と平行して、好ましくは相前後して)提供される 1 つ以上の対照に対して標準化されることが好ましい。結果は診断または予後を提供することができるし、あるいはさらなる試験を行うための指標、または診断もしくは予後をもたらす場合ももたらさない場合もある評価として使用することができる。

[0114]

特定の具体的実施形態では、自己抗体を検出するための本願明細書に提供される方法は、疾患状態、疾患にかかる前の状態、または医学的状態を検出、診断、予測、病期決定、モニターするために使用できる。例えば、この方法は、癌状態または前癌状態(前立腺癌もしくはPINが挙げられるが、これらに限定されない)を検出、診断、予測、病期決定、モニターするために使用できる。特定の具体的実施形態では、自己抗体を検出するための本願明細書に提供される方法は、疾患状態、疾患にかかる前の状態、または医学的状態を管理することを含む)ため、あるいは疾患状態、疾患にかかる前の状態、または医学的状態を、例えば、医薬品により、放射線療法により、手術により、またはこれらのいずれかの組合せにより治療するかどうかの決定に寄与するために使用さるいくつかの実施形態では、上記方法は、寛解または抗癌治療(手術または化学療法が挙げられるがこれらに限定されない)後の癌の再発について試験するために使用できる

[0115]

いくつかの実施形態では、上記方法は、表2または表4からの自己抗体補足分子を使用して、個体由来の試料中の自己抗体を検出する段階と、同じ個体由来の試料中の癌についての1つ以上のさらなるバイオマーカーを検出する段階とを含み、この場合、癌は、任意の種類の癌(肺癌、肝癌、乳癌、子宮癌、卵巣癌、膵臓癌、結腸直腸癌、胃癌、食道癌、頭頚部癌、脳癌、骨肉種、もしくは前立腺癌、またはリンパ腫もしくは白血病が挙げられるが、これらに限定されない)であってよい。癌のさらなるバイオマーカーは、任意の種類、例えば、タンパク質、ペプチド、抗体、核酸、ホルモン、成長因子、もしくは代謝マーカーであってよく、検出は陽性または陰性の結果を与えることができるし、相対値または絶対値の検出であってもよい。この方法は、その個体中の癌を検出、診断、病期決定、モニター、または予測するために使用できる。いくつかの好ましい実施形態では、この方法は、個体中の前立腺癌とBPHとを区別する。

[0116]

本発明の検出および診断の方法は、その個体に対して経時的に繰りかえされてもよい。例えば、その個体は、前立腺癌の存在についてモニターされている、PINであると診断された個体であってもよい。この個体は、早期の前立腺癌であると診断された個体、または低いもしくは中間のグリーソンスコアを有する個体であってもよい。

[0117]

この個体は、本発明のいくつかの実施形態では、例えば1種以上の医薬品、「栄養補給食品」もしくは食餌療法、化学的抗癌剤、放射線療法、または手術を使用して前立腺癌について治療されたか、または治療されている個体であってもよい。試験抗原に対する患者試料の免疫反応性を決定する診断試験の結果は、早期に実施された同じ診断試験の結果と比較することができる。経時的な免疫反応性の有意差は、前立腺癌の診断または予後に寄与することができる。これらの態様では、本願明細書に提供される方法および組成物は、癌(前立腺癌など)の退行、進行、または再発を検出するために使用できる。

[0118]

本発明の方法はまた、自己抗体を検出するために使用されるこの2種以上の標的抗原の少なくとも1種が表2または表4の標的抗原、もしくはそのエピトープ含有断片である、2種以上の標的抗原に結合する個体由来の試料中の2種以上の自己抗体を検出する段階を

含む。いくつかの実施形態では、上記方法は、その個体由来の試料を、本発明の複数の自己抗体捕捉分子と接触させる段階と、この複数の自己抗体捕捉分子の少なくとも1種へのその試料中の抗体の結合を検出して、それによりその個体中の自己抗体を検出する段階とを含む。いくつかの実施形態では、上記方法は、その個体由来の試料を本発明の複数の信息抗体捕捉分子と接触させる段階と、この複数の自己抗体捕捉分子のうちの少なくとも2種の自己抗体の結合を検出して、それによりその個体中の少なくとも2種の自己抗体を検出する段階とを含む。例示的な実施形態では、その個体中の自己抗体を検出するために使用される複数の標的抗原のうちの少なくとも1種は表2または表4の自己抗体捕捉分子である。1種以上のさらなる自己抗体捕捉分子は、表1または表3からのものであってもよい。いくつかの例示的な実施形態では、その個体中の自己抗体を検出するために使用される複数の標的抗原のうちの少なくとも2種は、表2または表4の標的抗原である。

[0119]

実施例3に記載される一研究では、前立腺癌(PCa)の進行に関連があると仮定される96種の選択されたタンパク質が発現され、精製され、次いでニトロセルロースのスライド上にプリントされた。プリントされたタンパク質スポットの各々はおよそ0.03ピコグラムのタンパク質しか含有していなかったため、拡張したタンパク質アレイに基づく研究でさえ、およそ1~10µgのタンパク質の無細胞発現で十分であった。これらのタンパク質の多くは、高められたレベルのPCaと相関する自己抗体を有することが後に明らかになったが、良性前立腺肥大症(BPH)を有する患者には存在しなかった。

[0120]

本研究は、有意な体液性自己抗体反応を誘発するものとして、表2および表4に列挙されるKDRおよびPIM-1を含めて20種の抗原を明らかにした。低含有量タンパク質チップを用いたさらなる研究は、KDRおよびPIM-1に対する自己抗体が、32人の前立腺癌患者および32人の良性前立腺肥大症患者において90.6%の感度および84.4%の特異度で良性前立腺肥大症から前立腺癌を差別化することを示した。タンパク質アレイの信号は特異的であり、純粋な抗原を用量依存性の方法で血清に加えることにより、すぐに競合させることができる。加えて、前立腺癌組織アレイの蛍光免疫組織化学から、KDRおよびPIM-1は前立腺癌組織で異なって発現され、良性前立腺肥大症組織でよびアーでは発現が減少することが示され、これはKDRおよびPIM-1腫瘍抗原の過剰発現が異常な体液性応答反応につながることを示唆する。

[0121]

単一の自己抗体マーカーである K D R または P I M - 1 単独の使用は、それぞれ62.5% および65.6% の特異度をもたらしたが、これらの2つのマーカーの組合せは、有意に高い84.4% の特異度をもたらした。 K D R 自己抗体は前立腺癌患者集団の約62% に存在し、これはいくつかの他の腫瘍抗原について報告されているものよりも有意に高い割合(%)である。自己免疫にはポリクローナル抗体反応が関与するため、短縮された K D R を使用すると、自己抗体捕捉より多くのエピトープがさらされ、その結果、癌患者集団における陽性反応がより高い頻度で得られたかも知れない。

[0122]

本発明の方法は、KDRおよびPIM - 1、またはそれらのエピトープ含有断片に結合する、個体由来の試料中の自己抗体を検出する段階を含む。いくつかの実施形態では、この方法は、その個体由来の試料を本発明の複数の自己抗体捕捉分子と接触させる段階と、KDRもしくはPIM - 1、またはそれらの断片もしくは変異体の少なくとも1種へのその試料中の抗体の結合を検出して、それによりその個体中でKDRまたはPIM - 1に対する自己抗体を検出する段階とを含む。いくつかの実施形態では、この方法は、その個体PIM - 1、またはそれらの断片もしくは変異体に対するその試料中の少なくとも2種の自己抗体の結合を検出して、それによりその個体中のKDRまたはPIM - 1に対する自己抗体を検出する段階とを含む。いくつかの実施形態では、この方法は、個体中の前立腺

10

20

30

40

癌を診断するための方法である。いくつかの実施形態では、この方法は、個体中の前立腺癌とBHPを区別するための方法である。

[0123]

本発明の別の態様は、表11aの抗原または自己抗体と複合体を形成した表11aの抗 原に特異的に結合する抗体のいずれかである少なくとも1種の自己抗体捕捉分子と、個体 由来の試料を接触させる段階と、その試料の自己抗体への自己抗体捕捉分子の結合が前立 腺癌を示す、この試料の少なくとも1種の自己抗体との自己抗体捕捉分子の結合を検出す る段階とによって、個体中の前立腺癌を診断する方法である。いくつかの実施形態では、 上記方法は、試料中に存在する表11aの抗原の自己抗体に直接または間接に特異的に結 合 す る 抗 原 ま た は 抗 体 の い ず れ か で あ る 、 2 種 以 上 の 自 己 抗 体 捕 捉 分 子 と 、 そ の 個 体 由 来 の試料を接触させる段階と、表11aの抗原または表11aの抗原の抗体へのこの試料の 結 合 が 前 立 腺 癌 を 示 す 、 1 つ 以 上 の 該 抗 原 ま た は 自 己 抗 体 へ の 1 つ 以 上 の 該 抗 体 の 少 な く とも1種へのその試料の結合を検出する段階とを含む。この方法は、表11aの抗原への または表11aに列挙される抗原の抗体への、少なくとも2、少なくとも3、少なくとも 4、少なくとも5、少なくとも6、少なくとも7、少なくとも8、少なくとも9、少なく とも10、10~15、15~20、20~25、25~30、30~35、35~40 、40~45、45~50、50~60、60~70、70~80、80~90、もしく は 9 0 ~ 9 8 種の自己抗体の結合を検出する段階を含むことができる。表 1 1 a の抗原に は、 表 1 1 a に 列 挙 さ れ る タ ン パ ク 質 の 変 異 体 お よ び 改 変 形 態 も 含 ま れ 、 表 1 1 a の タ ン パク質のエピトープ含有断片も含まれる。

[0124]

上記方法は、前立腺癌またはPINを診断、予測、モニターまたは病期決定するために使用することができる。実施例 2 (後述する)で明らかにされるように、この方法は高悪性前立腺癌と低悪性前立腺癌とを区別するために使用することができる。この方法を用いて、前立腺癌とBPHを区別することができる。

[0125]

本発明の別の態様では、本発明は、前立腺癌またはPINを検出、診断、病期決定、予測、および/またはモニターする方法を提供し、該方法には、バイオマーカー検出パネルが表1の2種以上の自己抗体捕捉分子を含み、その自己抗体捕捉分子の1つ以上が表3からのものである、バイオマーカー検出パネルに対する個体由来の試料の免疫反応性のパターンを決定する段階も含まれる。

[0126]

自己抗体捕捉分子としては、標的抗原(その変異体および改変形態を含み、かつそのエピトープ含有断片を含む)、ならびに個体由来の試料中の自己抗体・自己抗体・自己抗体・自己抗体・自己抗体を含む。ならびに個体由来の試料中の自己抗体できる標的抗体が消息れる。これらの方法では、標的抗体は、本願明細書において提供されるに対する抗体と指定された標的抗原のうちのいずれかに対する抗体と指し、または指定された標的抗原のうちのいずれかに対する抗体とであってよい、または指定された標的抗原のうちのいずれかに対する抗体とである、その場に対し、この標的抗体は抗原に特異的に結合し、この抗原は自己抗体捕捉分子を含み、その自己抗体捕捉分子のうちの少なくとも1種が表3からのものである、バイオマーカー検出パネルが表1の2種以上の自己抗体捕捉分子を含み、その自己抗体捕捉分子のうちの少なくとも1種が表3からのものである、バイオマーカー検出パネルと、個体由来の試験試料を接触させる段階と、このバイオマーカー検出パネルに対する免疫反応性のパターンを決定して、前立腺癌を診断、予測、病期決定、またはモニターする段階とを含む。好ましい実施形態では、この試料は、血液試料に由来する試料(血清など)である。

[0127]

それゆえ本発明は、いくつかの態様では、自己抗体捕捉分子の少なくとも 1 種が標的抗原であり、かつ自己抗体捕捉分子の少なくとも 1 種が標的抗体である、表 1 の 2 種以上の自己抗体捕捉分子を含むバイオマーカー検出パネルと、個体の試料を接触させる段階と、該標的抗原に結合した少なくとも 1 種の自己抗体およびこの標的抗体に結合した少なくと

10

20

30

40

20

30

40

50

も1種の自己抗体を検出する段階とによって、前立腺癌を診断する方法を含む。いくつかの好ましい実施形態では、この2種以上の自己抗体捕捉分子の少なくとも1種は、表3の自己抗体捕捉分子である。これらの方法では、抗原 - 自己抗体複合体としてバイオマーカー検出パネルの標的抗体に結合した試料の自己抗体および標的抗原に直接結合した自己抗体は、ともに、直接または間接的に標識された抗種特異的抗体(例えば、抗ヒトIgG抗体などの抗種特異的IgG抗体など)を使用して検出することができる。このパネルの自己抗体捕捉分子は、一般的な固体支持体(タンパク質アレイなど)に任意に結合されていてもよい。そうすれば、例示的な実施形態では、標的抗原(1種または複数種)および標的抗体(1種または複数種)の両方に結合した自己抗体の検出のための抗種特異的抗体の添加は、1つの段階で行うことができる。

[0128]

いくつかの実施形態では、本発明の方法で使用されるバイオマーカー検出パネルは、3 、 4 、 5 、 6 、 7 、 ま た は 8 種 の 表 1 の 自 己 抗 体 捕 捉 分 子 を 含 む 。 い く つ か の 実 施 形 態 で は、本発明の方法で使用されるバイオマーカー検出パネルは、9、10、11、12、1 3 、 1 4 、 1 5 、 1 6 、 1 7 、 1 8 、 1 9 、 2 0 、またはこれ以上の表 1 の自己抗体捕捉 分子を含む。いくつかの実施形態では、上記試験試料を、21、22、23、24、25 、 2 6 、 2 7 、 2 8 、 2 9 、または 3 0 種の表 1 の自己抗体捕捉分子を含むバイオマーカ 一検出パネルと接触させる。バイオマーカー検出パネルは、30~35種の表1の自己抗 体捕捉分子、35~40種の表1の自己抗体捕捉分子、40~45種の表1の自己抗体捕 捉分子、45~50種の表1の自己抗体捕捉分子、50~55種の表1の自己抗体捕捉分 子、55~60種の表1の自己抗体捕捉分子、60~65種の表1の自己抗体捕捉分子、 6 5 ~ 7 0 種の表 1 の自己抗体捕捉分子、 7 0 ~ 7 5 種の表 1 の自己抗体捕捉分子、 7 5 ~80種の表1の自己抗体捕捉分子、80~85種の表1の自己抗体捕捉分子、85~9 0種の表1の自己抗体捕捉分子、90~95種の表1の自己抗体捕捉分子、95~100 種の表1の自己抗体捕捉分子、100~110種の表1の自己抗体捕捉分子、または11 0~116種の表1の自己抗体捕捉分子を含むことができる。これらの実施形態のすべて に お い て 、 こ の バ イ オ マ ー カ ー 検 出 パ ネ ル 中 に 存 在 す る 表 1 の 自 己 抗 体 捕 捉 分 子 の 1 つ 以 上は、表3の自己抗体捕捉分子であってよい。

[0129]

いくつかの実施形態では、本発明の方法で使用されるバイオマーカー検出パネルは、表3の2種以上の自己抗体捕捉分子を含む。バイオマーカー検出パネルは、非限定的な例として、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25、26、27、28、29、30、30~35、40~45、45~50、50~55、55~60、60~65、または65~70種の表3の自己抗体捕捉分子を含むことができる。

[0130]

いくつかの好ましい実施形態では、上記方法で使用されるバイオマーカーパネルの1つ以上の自己抗体捕捉分子は表2のタンパク質である。いくつかの実施形態では、前立腺癌は、HEYL、MLH1、PTEN、BDKRB2、BCL2、PTGER3、RPL3の、ZWINT、ERBB2、BIRC5、TOP2A、ACPP、AZGP1、CLDN3、HSPB1、CAV3、HSPD1、KDR、MAD1L1、PRSS8、PSAP、PSMB4、QSCN6、RPS6KA1、SPRR1B、TRA1、HMGA2、EIF3S3、CCNA1、RNF14、CD151、NCAM2、EGFR、ETS2、HSPA1A、MICB、CD164、NUCB1、COVA1、IMP-3、STIP1、RASSF1、STEAP、NRP1、SH3GLB1、RDH11、XLKD1、BCLG、CCNB1、CCND1、PCNA、およびEIF4G1のうちの1つ以上、またはHEYL、MLH1、PTEN、BDKRB2、BCL2、PTGER3、RPL30、ZWINT、ERBB2、BIRC5、TOP2A、ACPP、AZGP1、CLDN3、HSPB1、CAV3、HSPD1、KDR、MAD1L1、PRSS8、PSA

20

30

40

50

P、PSMB4、QSCN6、RPS6KA1、SPRR1B、TRA1、HMGA2、 EIF3S3、CCNA1、RNF14、CD151、NCAM2、EGFR、ETS2 、 H S P A 1 A、 M I C B、 C D 1 6 4、 N U C B 1、 C O V A 1、 I M P - 3、 S T I P1、RASSF1,STEAP、NRP1、SH3GLB1、RDH11、XLKD1 、BCLG、CCNB1、CCND1、PCNA、およびEIF4G1のうちの1つ以上 に対する抗体を含む、バイオマーカーパネルを使用して診断される。いくつかの実施形態 では、前立腺癌は、HEYL、BDKRB2、PTGER3、ZWINT、TOP2A、 PSAP、RPS6KA1、SPRR1B、HMGA2、CCNA1、RNF14、NC AM2、ETS2、CD164、COVA1、RASSF1、SH3GLB1、XLKD 1、CCNB1、PCNA、ERBB2、およびEIF4G1のうちの1つ以上、または HEYL、BDKRB2、PTGER3、ZWINT、TOP2A、PSAP、RPS6 KA1、SPRR1B、HMGA2、CCNA1、RNF14、NCAM2、ETS2、 CD164、COVA1、RASSF1、SH3GLB1、XLKD1、CCNB1、P CNA、ERBB2、およびEIF4G1のうちの1つ以上に対する抗体を含むバイオマ ーカーパネルを使用して診断される。いくつかの例示的な実施形態では、前立腺癌は、 H EYL、PTGER3、ZWINT、SPRR1B、SH3GLB1、RPL30、PS MB4、MICIB、IMP-3、またはCCNBIのうちの1つ以上を含むか、または HEYL、PTGER3、ZWINT、SPRR1B、SH3GLB1、RPL30、P SMB4、MICIB、IMP-3、およびCCNB1のうちの1つ以上に対する抗体を 含む、バイオマーカーパネルを使用して診断される。いくつかの例示的な実施形態では、 前立腺癌は、HEYL、PTGER3、ZWINT、SPRR1B、SH3GLB1、お よびCCNB1のうちの1つ以上を含むか、またはHEYL、PTGER3、ZWINT 、SPRR1B、SH3GLB1、およびCCNB1のうちの1つ以上を含む、バイオマ ーカーパネルを使用して診断される。

[0131]

いくつかの実施形態では、本発明の方法で使用されるバイオマーカー検出パネルは、 0 . 8 0 0 以上、または 0 . 8 5 0 以上の R O C / A U C 値を有する。いくつかの実施形態では、そのバイオマーカー検出パネルは 0 . 9 5 0 以上の R O C / A U C 値を有する。

[0132]

いくつかの実施形態では、表1の2種以上の自己抗体捕捉分子を含む、上記方法で使用されるバイオマーカー検出パネルは、1つ以上の表10の自己抗体捕捉分子を含む。いくつかの例示的な実施形態では、本発明の方法で使用されるバイオマーカー検出パネルは、表3の2種以上の自己抗体捕捉分子のうちの少なくとも1種は表10の自己抗体捕捉分子である。

[0133]

いくつかの実施形態では、本発明は、前立腺癌もしくはPINを検出、診断、病期決定、予測、および / またはモニターするための方法、あるいは個体中のBPHと前立腺癌を区別するための方法を含み、併用されたとき、前立腺癌の診断およびBPHと前立腺癌との区別にあたり高特異度および高感度を有する自己抗体捕捉分子のセット(「自己抗体検出セット」)を含むバイオマーカー検出パネルに対する、その個体由来の試験試料の免疫反応性を測定する段階も含まれる。この自己抗体検出セットは、いくつかの実施形態では、1つ以上の表10の自己抗体捕捉分子を含むことができる。

[0134]

例示的な実施形態では、本発明は、前立腺癌を検出、診断、病期決定、予測、および/またはモニターするための方法、あるいは個体中のBPHと前立腺癌を区別するための方法であり、表5の3実体の自己抗体検出セット、表6の4マーカー自己抗体検出セット、表7の5マーカー自己抗体検出セット、表8の6マーカー自己抗体検出セット、もしくは表9の7マーカー自己抗体検出セットを含むバイオマーカー検出パネルに対するその個体由来の試験試料の免疫反応性を測定する段階と、このバイオマーカー検出パネルに対するその試験試料の免疫反応性を前立腺癌の診断、病期決定、もしくは予後と相関させる段階

20

30

40

50

とを含む方法を含む。1つの例示的な実施形態では、バイオマーカー検出パネルは、HEYL、RNF14およびPCNAを含む3マーカー検出セットを含む。1つの例示的な4・バイオマーカーの実施形態では、バイオマーカー検出パネルは、抗IL・6抗体、TRA1・SP、XLKD1、およびPCNAを含む。1つの具体的な5・バイオマーカー実施形態では、バイオマーカー検出パネルはSPRR1B、CCNA1、ERG、CCNB1、PSIP1を含む。1つの具体的な6・バイオマーカーの実施形態では、バイオマーカー検出パネルは、ERBB2、CCNA1、KHDRBS1、RASSF1、NRP1、PCNAを含む。1つの具体的な7・バイオマーカー実施形態では、バイオマーカー検出パネルは、HEYL、BDKRB2、PSAP、MAD1L1、CCNA1、ERG、PCNAを含む。

[0135]

このバイオマーカー検出パネルは、必要に応じてさらなる自己抗体捕捉分子(表11a、表1、表3、または表10からの自己抗体捕捉分子が挙げられるが、これらに限定されない)を含むことができる。

[0136]

バイオマーカー検出パネル中に存在する自己抗体捕捉分子は、標的抗原と呼ばれるタンパク質(例えば、表11a、表1、表3、または表10に列挙される標的抗原)(自己抗体を検出するその変異体もしくは改変形態、またはそれらの断片を含む)であってよい。自己抗体捕捉分子はまた、1つ以上の自己抗体と複合体を形成している自己抗原に結合できる抗体であってもよい。バイオマーカー検出パネルは、1つ以上の標的抗原および1つ以上の標的抗体を含むことができる。

[0137]

自己抗体捕捉分子に加えて、前立腺癌を検出するために使用されるバイオマーカー検出パネルは、自己抗体と必ずしも複合体を形成していない抗原を捕捉する1つ以上の抗体を任意に含むことができる。試験試料中の自己抗体へのこのバイオマーカー検出パネルの1つ以上の試験抗原の結合、および試験試料中の抗原へのバイオマーカー検出パネルの1以上の抗体の結合は、個体中の前立腺癌の存在を測定する際、または被験者中のBPHと前立腺癌とを区別する際に検出し分析することができる。本発明のバイオマーカー検出パネル上に存在する抗体は任意の抗体であってよく、その抗体としては表1の自己抗原のいたに存れない。かかる抗体はいずれかに特異的に結合する抗体が挙げられるが、これに限定されない。かかる抗体はいまで、試料中の抗原を検出するのに使用してもよい。例えば、上記方法のいくつかの実施形態では、直接または間接的に標識された二次抗体が検出に先立ちそのパネルに加えられ、その抗体がパネルの抗体によって捕捉された抗原を認識してもよい。

[0138]

特定の実施形態では、免疫反応性のパターンは、標的抗原への1つ以上の自己抗体の結合の量を定量することによって測定される。この定量は絶対的なものであってもよく、相対的なものであってもよい。この定量には、必要に応じて同じ検出アッセイ法で提供されるのが好ましい1つ以上の対照に対して、検出値を標準化する段階を含むことができる。いくつかの実施形態では、上記方法は、2種以上の自己抗体捕捉分子への試料の抗体の結合レベル(結合レベルは閾値またはカットオフ値を超える)を検出する段階を含む。

[0 1 3 9]

単独で考慮した場合には1つ以上の試験抗原が不十分な診断値または予後値を有するかも知れないが、バイオマーカー検出のための他の試薬(他の試験抗原が含まれるがこれに限定されない)を含むパネルの一部として使用される場合には、かかる試験抗原が特定の診断または予後に貢献できることは理解されるであろう。好ましい実施形態では、バイオマーカー検出パネルの1つ以上の試験抗原に対する特定の閾値は、被験者から入手したマーカーレベルのプロファイルが特定の診断または予後を示すかどうかを決定するにあたり信頼できるものではない。むしろ、本発明は、種々の閾値カットオフでのパネルに関する特定のバイオマーカー検出パネルの感度対1・(特異度)についてROC曲線をプロット

20

30

40

50

す る こ と に よ り 、 バ イ オ マ ー カ ー 検 出 パ ネ ル の マ ー カ ー プ ロ フ ァ イ ル 全 体 の 評 価 を 利 用 す る。本願明細書で行われる分析は、ロジスティック回帰分析を使用して閾値を決定したが 、同様の結果はK近傍法を用いて得られている(統計的分析は当該技術分野で公知であり 、例えば、Hastings,Tibshirani,およびFriedman(200 3) Elements of Statistical Learning, ingerなどの参考文献に詳細に記載されている)。これらの方法では、個体の試料由 来のバイオマーカー測定値のプロファイルはまとめて考察され、例えば個体が前立腺癌を 有するという全体的な可能性が提供される(数値スコアとして、または危険率として表さ れる)。かかる実施形態では、バイオマーカーの特定のサブセット(1つ以上の自己抗体 を 含 む バ イ オ マ ー カ ー の サ ブ セ ッ ト な ど) の 増 加 が 1 人 の 患 者 で 特 定 の 診 断 (ま た は 予 後)を示すためには十分であるかも知れないが、バイオマーカーの異なるサブセットの増加 (1 つ以上の自己抗体を含むバイオマーカーのサブセットなど)が、別の患者で同じかま たは異なる診断(または予後)を示すのに十分であるかも知れない。重み係数が、検出さ れている1つ以上のバイオマーカーに付与されてもよい。一例として、バイオマーカーが 特定の診断または予後を同定する上で特に高い有用性を有する場合、所与のレベルでそれ のみで陽性診断を示すのに十分であるように、そのバイオマーカーが重み付けされていて よい。別の例では、重み係数は、特定のマーカーの所与のレベルでは、陽性の結果を示す のに十分ではなく、別のマーカーも分析に寄与する場合にのみ、ある結果が示されること を提供するかも知れない。

[0140]

診 断 試 験 の 特 異 度 を 高 め る こ と は 、 そ の 感 度 を あ る 程 度 低 下 さ せ も す る 。 本 発 明 の 例 示 的 な 実 施 形 態 で は 、 バ イ オ マ ー カ ー 検 出 パ ネ ル は 、 現 在 使 用 さ れ る P S A 試 験 (8 0 % よ り高い)と少なくとも同程度の感度と、現在使用されるPSA試験(約75%偽陽性)よ りも低い偽陽性率とを有する、個体中の前立腺癌の存在についての試験を提供する。本発 明の方法で使用されるバイオマーカー検出パネルは、いくつかの例示的な実施形態では、 前立腺癌を診断するにあたり、または個体においてBPHから前立腺癌を識別するにあた り、80%以上、85%以上、88%以上、90%以上、92%以上、94%以上、96 % 以上、 9 8 % 以上、 も し く は 1 0 0 % の 特 異 度 を 有 す る 。 例 示 的 な 実 施 形 態 で は 、 こ の バイオマーカー検出パネルは、前立腺癌を診断するにあたり、または個体においてBPH から前立腺癌を識別するにあたり、80%以上、82%以上、84%以上、86%以上、 88%以上、90%以上、92%以上、94%以上、96%以上、98%以上、もしくは 1 0 0 % の 感 度 を 有 す る 。 例 示 的 な 実 施 形 態 で は 、 バ イ オ マ ー カ ー 検 出 パ ネ ル は 、 前 立 腺 癌を診断するにあたり、または個体においてBPHから前立腺癌を識別するにあたり、7 8%以上、80%以上、85%以上、88%以上、90%以上、もしくは92%以上のべ イジアン特異度を有する。例示的な実施形態では、このバイオマーカー検出パネルは、前 立腺癌を診断するにあたり、または個体においてBPHから前立腺癌を識別するにあたり 、 8 0 % 以上、 8 2 % 以上、 8 4 % 以上、 8 5 % 以上、 9 0 % 以上、 も しくは 9 5 % 以上 のベイジアン感度を有する。例示的な実施形態では、このバイオマーカー検出パネルは、 7 8 % 以上、 8 0 % 以上、 8 5 % 以上、 8 8 % 以上、 9 0 % 以上、 または 9 2 % 以上のべ イジアン特異度を有する。例示的な実施形態では、このバイオマーカー検出パネルは、前 立腺癌を診断するにあたり、または個体においてBPHから前立腺癌を識別するにあたり 、 8 0 % 以上、 8 1 % 以上、 8 4 % 以上、 8 5 % 以上、 8 5 % 以上、 8 7 % 以上、 9 0 % 以上、93%以上、もしくは96%以上のベイジアン精度を有する。

[0141]

試料の免疫反応性を測定することは、バイオマーカー検出パネルの自己抗体捕捉分子へのその試料の抗体の結合の検出によって行うことができ、かつそのパネルの各自己抗体捕捉分子が独立にその試料と接触する別々のアッセイ法で、または複数の自己抗体捕捉分子が1つのアッセイ法でその試料と接触する1つのアッセイ法で行うことができる。後者の場合、個々の自己抗体捕捉分子を独立に評価することができるように、異なる自己抗体捕捉分子は、例えば別々の固体支持体表面に結合することにより、または個々の自己抗体を

20

30

40

50

1 つの固体支持体上の特異的位置に結合することにより、空間的に離されていることが好ましい。イムノアッセイ法を含めて結合を検出するためのアッセイ法は、本願明細書に記載されている。

[0142]

試験試料は、溶液相で提供された自己抗体捕捉分子と接触させることができるし、または自己抗体捕捉分子は固体支持体に結合して提供されてもよい。自己抗体の検出は、イムノアッセイ法を用いて行うことができ、このイムノアッセイ法は、詳細に後述するような種々の形式であってよい。結合の検出は、特定の具体的実施形態では、自己抗体捕捉分子が固定されている1つ以上の固体支持体を利用し、個体(この場合はヒト被験者)由来の試料がそれに提供される。この検出は、任意の固体または半固体支持体(ゲル、マトリクス、ビーズ、粒子、フィラメント、繊維、棒、皿、プレート、ウェル、シート、フィルター、ストリップ、膜、スライド、チップ、またはアレイ(タンパク質アレイなど)などう上で行うことができる。このアレイは、マイクロアレイであってよく、必要に応じて高密度マイクロアレイであってもよい。

[0143]

固定された自己抗体捕捉分子と試料のインキュベーションの後に、または任意に、試料のインキュベーションと同時に、ヒトの抗体に対して反応性の抗体(例えば、ヒト以外の種、例えば、ヤギ、ウサギ、ブタ、マウスなどに由来する抗ヒトIgG抗体)が、試料を一緒にインキュベーションする固体支持体に加えられる。この抗ヒトIgG抗体は、直接または間接的に標識される。いくつかの実施形態では、この抗ヒトIgG抗体は、試料と接触させ固定した自己抗体捕捉分子と抗ヒトIgG抗体とを接触させた後、1つ以上のさらなる段階で標識される。非特異的に結合された抗体を除去した後、バックグラウンドレベルを有意に超えるその標識からの信号が、その固体支持体上の自己抗体捕捉分子へのその試料由来のヒト抗体の結合を示す。

[0144]

個体由来の試料をバイオマーカー検出パネルと接触させることにより前立腺癌を診断する方法は、例えば、前癌(pre‐cancerous)状態もしくは前悪性(pre‐malignant)状態をモニターするため、または治療または治療計画(例えば、手術、放射線療法、化学療法など)の後またはその最中に前立腺癌の退行、進行、もしくは再発をモニターするために、経時的に繰り返されてもよい。試験抗原に対する患者試料の免疫反応性を測定する診断試験の結果は、早期の同じ診断試験の結果と比較することができる。経時的な免疫反応性の有意差は、前立腺癌の診断または予後に寄与することができる。

[0145]

[0146]

いくつかの実施形態では、上記方法はさらに、前立腺癌の1つ以上のさらなる指標(例えば、PSAレベルまたはPCA3転写物レベル)について試験する段階を含む。この試験段階は、標的抗原に対する試料の免疫反応性を測定する段階と同時に行ってよいし、ま

たは標的抗原に対する自己抗体を検出するための試験よりも前または後に行ってもよい。 かかるさらなる指標は診断に寄与することができる。

[0147]

特定の免疫反応性パターンは、以下の実施例で示されるように、同じバイオマーカーセットを使用する前立腺癌患者の試料と前立腺癌を呈していない個体由来の試料との免疫反応性の比較に基づいて、統計分析を使用して、前立腺癌の診断と相関させることができる。好ましくはコンピュータで可読の形式で提供することができ、かつ信号検出デバイスと統合されて試料の結合パターンを前立腺癌の診断と相関させることができるアルゴリズムが、試験試料の結合パターンの分析に適用されてもよい。

[0148]

任意の特定のバイオマーカーについて、疾患を有する被験者および疾患を有しない被験者に対するバイオマーカーレベルの分布が重なる可能性があることは、理解されるである。かかる状態のもとでは、試験は疾患を区別できない範囲を示す。ある閾値が正常と疾患を区別できない範囲を示す。ある閾値が正常と疾患を区別でがあるとうに変化することでは、疾患に対してバイオマーカーがどのように変化するが、その値より上で(または、疾患に対してバイオマーカーがどのように変化するは、なって、その値より下で)その試験は異常であると考えられ、その個の下でその閾値の下でその試験には、ある変数の値を「正常」集団および「疾患」集団におけるその相対的頻度に対はには、ある変数の値を「正常」集団および「疾患」集団におけるその相対的頻度に対けには、ある変数の値を「正常」集団および「疾患」集団におけるその相対的規度に対けには、ある変数の値を「正常」集団および「疾患」集団におけるその相対的頻度に対けには、ある変数の値を「正常」を受信者動作特性曲線、すなわち「ROC」曲線の下の面積は、認識された測定値が状態の口ットすることにより生成される。ROC曲線はまた、相対的な、またはラク付けされた結果を使用して生成することもできる。ROC曲線の生成および使用方法は、当該技術分野で周知である。例えば、Hanleyら、Radiology 143:29.36(1982)を参照。

[0149]

イムノアッセイ法

イムノアッセイ法は、前述の実施形態のいずれかで用いることができる。当該技術分野で公知の事実上任意のイムノアッセイ技法が、本発明の方法およびキットに従って抗原に結合する抗体を検出するために使用することができる。かかるイムノアッセイ方法としては、ラジオムノアッセイ法、免疫組織化学アッセイ法、競合結合アッセイ法、ウエスタンブロット分析、ELISAアッセイ法、サンドイッチアッセイ法、試験ストリップに基づくアッセイ法、免疫沈降を使用するアッセイ法、抗体結合と二次元ゲル電気泳動(2D電気泳動)とを組合せたアッセイ法および非ゲルに基づくアプローチ(質量分析法またはタンパク質相互作用プロファイリングなど)が挙げられるがこれらに限定されず、すべては当業者に公知である。これらの方法は、当該技術分野で公知のように、自動化されたやり方で行ってよい。かかるイムノアッセイ方法はまた、標的抗原への試料中の抗体の結合を検出するために使用してもよい。

[0150]

ELISA方法の一例として、上記方法は、試料を標的タンパク質(自己抗体捕捉分子のはど)とともにインキュなしを、生成した反応生成物(これはその抗体など)とともにインキュなーションする段階と、生成した反応生成物(元和世界の抗体の抗体の大力質と会合して反応生成物を形成したその試料由来の抗体に結合することによくでは、または同じよいでは、よくでは同じないの場合では、これらは同じないでは、カリでは、カリホスファターゼもしくはペルオキシダーゼで表によって接触のでは、カリホスファターゼもしくはペルオキシダーゼ酸素によって生成された信号を高めるために、必要に応じて採用することができる(Bob

10

20

30

40

20

30

40

50

rowら,(1989) J.Immunol.Methods 125:279-28 5;Bhattacharyaら,(1999) J.Immunol.Methods 227:31-39)。

[0151]

イムノアッセイ法のためにマイクロアレイを使用すると、複数のタンパク質の同時分析が可能になる。例えば、試料中に存在するかも知れないバイオマーカーを認識する標的抗原または抗体は、マイクロアレイ上に固定される。次いで、そのバイオマーカー抗体またはタンパク質は、その試料中に存在する場合には、特異的抗原・抗体相互作用にとって好ましい条件下でマイクロアレイとともにその試料をインキュベーションすることにより、そのアレイ上の同種の(cognate)スポットに捕捉される。次いで、その試料中のタンパク質または抗体の結合は、二次抗体もしくは他の結合標識、タンパク質、または検体を使用して測定することができる。2種以上の異なる試料中で見出されたタンパク質または抗体の比較は、当該技術分野で公知の任意の手段で行うことができる。例えば、第1の試料は1つのアレイで分析することができる。

[0152]

「サンドイッチアッセイ法」という用語は、検出されるべき分子が2つの結合試薬(こ れは、通常抗体である)の間に挟まれるイムノアッセイ法を指す。第1の結合試薬/抗体 は表面に結合され、第2の結合試薬/抗体は検出可能な部分または標識を含む。本発明の 例示的な実施形態では、この第1の結合試薬は、抗原または抗体であってもよい自己抗体 捕捉分子であり、第2の結合試薬は抗種特異的抗体であり、この第2の結合試薬は、試料 がすでに加えられた捕捉分子に付与されたときには直接または間接的に標識することがで きるし、または後の段階で直接または間接的に標識することもできる。標識の例としては 、例えば、フルオロフォア、発色団、検出可能な信号を生成する酵素、または第2の結合 試薬を結合するためのエピトープ(例えば、第2の結合試薬/抗体が、蛍光標識された抗 マウス抗体によって検出されるマウス抗体である場合)、例えば抗原または結合対のメン バー(ビオチンなど)が挙げられるが、これらに限定されない。表面は、本願明細書に記 載されるような典型的なグリッド型アレイ(例えば、96ウェルプレートおよび平面マイ クロアレイが挙げられるが、これらに限定されない)の場合のように、平面的な表面であ ってよいし、ビーズの各「種」が、例えば蛍光色素(本願明細書ならびに米国特許第6, 5 9 9 , 3 3 1 号、同第 6 , 5 9 2 , 8 2 2 号、および同第 6 , 2 6 8 , 2 2 2 号に記載 されるLuminex技術など)で標識されたコーティングされたビーズアレイ技術、ま たは量子ドット技術(例えば、米国特許第6,306,610号に記載されるもの)のよ うに、非平面的な表面であってもよい。

[0153]

種々の異なる固相および半固相基材は、試料中のタンパク質または抗体を検出するため、または試料中のタンパク質または抗体の濃度を定量もしくは測定するために使用することができる。基材の選択は、利便性、費用、技能、または他の考慮事項に基づき、当業者が容易になすことができる。有用な基材としては、ゲル、マトリクス、ビーズ、粒子、瓶、表面、基材、繊維、ワイヤ、骨組みのある構造体、チューブ、フィラメント、プレート、シート、フィルター、ストリップ、およびウェルが挙げられるが、これらに限定されない。これらの基材は、ポリスチレン、ポリプロピレン、ポリカーボネート、ガラス、シリカ、シリコン、プラスチック、金属、合金、セラミクス、セルロース、セルロースは導体、ナイロン、コーティングされた表面、アクリルアミドまたはその誘導体およびそれらのポリマー、アガロース、もしくはラテックス、またはこれらの組合せからできていてよい。この一覧は例としてのものであり、網羅的なものではない。

[0154]

試料を上記バイオマーカー検出パネルと接触させたのち、そのパネルは、抗体・抗原結合と適合性の温度、イオン強度、および p H の条件下で、抗原・抗体結合が起こるのに十分な時間、インキュベーションされる。好ましい実施形態では、 1 つ以上の洗浄段階の後

20

30

40

50

、検出のための結合試薬(例示的な実施形態では、種・特異的抗体)がバイオマーカー検出パネルに付与され、そしてまたそのバイオマーカー検出パネルとともに、抗体・抗原結合と適合性の温度、イオン強度、および p H の条件下で、抗原・抗体結合が起こるのに十分な時間、インキュベーションされる。

[0155]

当該技術分野で記載されるタンパク質検出および測定の他の方法も同様に使用できる。例えば、単一抗体をビーズもしくはマイクロウェルプレートのウェルに連結して、イク質を各アッセイ法によって定量することができる。このアッセイ形式では、単一のタンパ体を用いて繰り返すことにより、本発明の方法を用いて達成することができる結果と実質に標識とに到達することができる。ビーズアッセイ法は、各々がある方法で特有に標識とに表した複数のビーズを用いて多重化できる。例えば、各タイプのビーズが発する蛍光の量光のフルオロフォアを含有することができる。ビーズの種類は、ビーズが発する蛍光の量光のよび/または波長)を測定することによって区別することができる。このような蛍光のおよび/または波長)を測定することによって区別することができる。このような単光のよび/または波長)を測定することによって区別することができる。このような単光のよび/または波長)を測定することによって区別することができる。このような単光のよび/または次月できる。といてアウェブアドレスを参照)から市販に対している。Luminexアッセイ法は、典型的なサンドイッチELISAアッセイ法に非常に類似しているが、抗体またはタンパク質に結合したLuminexミクロスフェアを利用する(Vignali,」、Immunol、Methods 243:243・255(2000))。

[0156]

種々の抗体アッセイ法の方法論および段階は、当業者に公知である。さらなる情報は、例えば、Antibodies: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory,第14章(1988);BoltonおよびHunter,「Radioimmunoassay and Related Methods」、in Handbook of Experimental Immunology(D.M.Weir編), Blackwell Scientific Publications, 1996;ならびにCurrent Protocols in Immunology(John E.Coliganら編)(1993)に見出すことができる。

[0157]

前述のアッセイ法を実施するために使用される抗体としては、上述したように、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体およびその断片を挙げることができる。モノクローナル抗体は、確立された方法に従って調製することができる(例えば、KohlerおよびMilstein(1975) Nature 256:495;ならびにHarlowおよびLane(1988) Antibodies:A Laboratory Manual(C.H.S.P.,N.Y.)を参照)。

[0158]

抗体は、完全免疫グロブリンまたは抗体断片であってもよい。本発明で使用される抗体断片は、典型的には、抗原を結合する能力を保持する抗体断片である。抗体の亜型としてはIgG、IgM、IgA、IgE、またはそのアイソタイプ(例えば、IgG1、IgG2a、IgG2bまたはIgG3)が挙げられる。抗体調製物は、ポリクローナルまたはモノクローナルであってよく、かかる抗体のキメラバージョン、ヒト化バージョンをよい。抗体断片としては、Fab、Fab、F(ab)、2、Dab、Fvおよび一本鎖Fv(ScFv)断片が挙げられるが、これらに限定されない。二機能性抗体は、時には2種の異なる結合特異性を単一の抗体鎖の中へと操作することにより構築される(例えば、米国特許第6,342,221号)。抗体断片は、しばしば操作された領域(CDRグラフト化断片またはヒト化断片など)を含む。抗体は、時には、検出可能な標識(例えば、色素、フルオロフォア、放射

(63)

性同位体、光散乱剤(例えば、銀、金))などの機能性分子または結合剤(例えば、ビオチン、ストレプトアビジン)を用いて誘導体化される。

[0159]

検出は、用いられる標識および形式と適合性の任意の手段を使用することができる。例えば、アレイ、フィルター、プレート、またはビーズアッセイ法からの信号(蛍光性信号など)を検出するためにスキャナを使用することができる。プレートリーダーもまた、発色性試薬を使用するELISAで使用することができる。検出は、信号が放射性同位体標識によって生成される場合には、シンチレーションカウンタまたはオートラジオグラフィノ濃度測定を使用することもできる。

[0160]

本発明の方法で利用されるもののようなイムノアッセイ法を行うための自動化システムは広く知られており、医学的診断で使用されている。例えば、当該技術分野で公知のように、ランダム方式イムノアッセイシステムまたはバッチ式分析装置イムノアッセイシステムを使用することができる。これらは、磁性粒子もしくは非磁性粒子または微粒子を利用することができる。非限定的な例として、この自動化システムは、Beckman ACCESS常磁性粒子、化学発光イムノアッセイ法、Bayer ACS:180化学発光イムノアッセイ法またはAbbott AxSYM微粒子酵素イムノアッセイ法であってよい。かかる自動化システムは、複数の使用者が操作しなくても、個々の抗原に対して、または複数の抗原に対して本願明細書に提供される方法を実施できるように設計することができる。

[0161]

バイオマーカー検出パネル

本発明はまた、バイオマーカー検出パネルが表1または表11aから選択される2種以上の自己抗体捕捉分子を含み、この試験パネルのタンパク質の少なくとも50%が表1または表11aの自己抗体捕捉分子である、前立腺癌を診断、予測、モニター、または病期決定するためのバイオマーカー検出パネルを提供する。バイオマーカー検出パネルの自己抗体捕捉分子のセットは、例えばバイオマーカー検出パネルのメンバーである特定の自己抗体捕捉分子の購入もしくは使用について、識別および/または情報をリンクすることにより電子的に、または好ましくは物理的に関連付けられている。

[0162]

例えば、バイオマーカー検出パネルの各バイオマーカーは、単離された形態で提供されてもよく、別々のチューブもしくはバイアル中で提供されてもよく、または別々の固体支持体(キットの一部として一緒に販売および / または輸送されるストリップもしくはビーズなど)に結合されて提供されてもよい。バイオマーカーパネルの自己抗体捕捉分子はまた、同じ溶液中で一緒に混合されていてもよい。バイオマーカーパネルの自己抗体捕捉分子はまた、ビーズ、1つ以上のマトリクス(例えば、ゲルもしくは樹脂)、または1つ以上の皿、ウェル、プレート、スライド、シート、膜、ストリップ、フィルター、繊維、チップ、もしくはアレイの形態の1つ以上の固体支持体に物理的に結び付けられていてもよい。

[0163]

特定の実施形態では、単離された自己抗体捕捉分子は、それらを同じ固体支持体に取り付けることによって検出パネルへ組み込まれる。いくつかの好ましい実施形態では、このバイオマーカー検出パネルのタンパク質はタンパク質アレイ上に提供され、そのアレイ上のタンパク質の50%以上がバイオマーカー検出パネルの自己抗体捕捉分子である。バイオマーカーパネルを含むタンパク質アレイは、いくつかの例示的な実施形態では、高密度アレイであってよい。

[0164]

本発明はまた、バイオマーカー検出パネルが、表 1 もしくは表 1 1 a 、または特定の好ましい実施形態では、表 3 から選択される 2 、 3 、 4 、 5 、 6 、 7 、 8 、 9 、 1 0 、 1 5 、 2 0 、 2 5 、 3 0 、 3 5 、 4 0 、 4 5 、 5 0 種以上の標的抗原を含み、この試験パネル

10

20

30

40

のタンパク質の少なくとも50%、55%、60%、65%、70%、もしくは75%が、それぞれ、表1、表11a、または表3のタンパク質である、前立腺癌を診断、予測、モニター、または病期決定するためのバイオマーカー検出パネルを提供する。いくつかの好ましい実施形態では、このバイオマーカー検出パネルのタンパク質は、1つ以上の固体支持体上に提供され、そのパネルのタンパク質が結合している1つ以上の固体支持体上の少なくとも50%、55%、60%、65%、70%、75%、80%、85%、90%、95%または100%のタンパク質は表1、表11a、または表3のタンパク質である。いくつかの好ましい実施形態では、このバイオマーカー検出パネルのタンパク質であるパク質アレイ上に提供され、アレイ上のタンパク質の少なくとも55%、60%、65%、70%、または75%、80%、85%、90%、95%または100%はそのバイオマーカー検出パネルの自己抗体捕捉分子である。

10

[0165]

本 発 明 は 、 前 立 腺 癌 を 診 断 、 予 測 、 モ ニ タ ー 、 ま た は 病 期 決 定 す る た め の バ イ オ マ ー カ 一検出パネルを提供し、このバイオマーカー検出パネルは K D R または P I M - 1、 その 一つの変異体、またはその一つ断片を含む。本発明は、前立腺癌を診断、予測、モニター 、 ま た は 病 期 決 定 す る た め の バ イ オ マ ー カ ー 検 出 パ ネ ル を 提 供 し 、 こ の バ イ オ マ ー カ ー 検 出パネルはKDRおよびPIM・1、その複数の変異体、またはその複数の断片を含む。 本発明は、前立腺癌を診断、予測、モニター、または病期決定するためのバイオマーカー 検出パネルを提供し、このバイオマーカー検出パネルは、表1から選択される2、3、4 、5、6、7、8、9、10、15、20、25、30、35、40、45、50種以上 の標的抗原を含み、KDRもしくはPIM-1の一方または両方、その複数の断片、また はその複数の変異体を含む。いくつかの好ましい実施形態では、KDRまたはPIM-1 の一方または両方を含むバイオマーカー検出パネルのタンパク質は1つ以上の固体支持体 上に提供され、このパネルのタンパク質が結合されている1つ以上の固体支持体上のタン パク質の少なくとも50%、55%、60%、65%、70%、75%、80%、85% 、 9 0 % 、 9 5 % または 1 0 0 % は表 1 のタンパク質である。いくつかの好ましい実施形 態 で は 、 こ の バ イ オ マ ー カ ー 検 出 パ ネ ル の タ ン パ ク 質 は 、 ア レ イ 上 の タ ン パ ク 質 の 少 な く とも55%、60%、65%、70%、または75%、80%、85%、90%、95% ま た は 1 0 0 % が 上 記 バ イ オ マ ー カ ー 検 出 パ ネ ル の 自 己 抗 体 捕 捉 分 子 で あ る タ ン パ ク 質 ア レイ上に提供される。

30

20

[0166]

いくつかの実施形態では、本発明の方法で使用されるバイオマーカー検出パネルは、3、4、5、6、7、8、9、10、11、もしくは12種の表1、表11a、または表3のタンパク質を含む。いくつかの実施形態では、本発明の方法で使用されるバイオマーカー検出パネルは、13、14、15、16、17、18、19、20種以上の表1、表11a、または表3のタンパク質を含む。いくつかの実施形態では、試験試料を、21、22、23、24、25、26、27、28、29、もしくは30種の表1、表11a、未たは表3のタンパク質を含むバイオマーカー検出パネルと接触させる。バイオマーカー検出パネルは、表11a、または表3の30~35種の自己抗体捕捉分子、35~40種の自己抗体捕捉分子、45~50種の自己抗体捕捉分子、35~40種の自己抗体捕捉分子、45~50種の自己抗体捕捉分子、60~65種の自己抗体捕捉分子、50~55種の自己抗体捕捉分子、60~65種の自己抗体捕捉分子、60~85種の自己抗体捕捉分子、60~85種の自己抗体捕捉分子、80~85種の自己抗体捕捉分子、80~70種の自己抗体捕捉分子、95~100種の自己抗体捕捉分子、910~100種の自己抗体捕捉分子、910~1100種の自己抗体捕捉分子、20種の自己抗体捕捉分子、20種の自己抗体捕捉分子、20種の自己抗体捕捉分子、20種の自己抗体捕捉分子、20種の自己抗体捕捉分子、20種の自己抗体捕捉分子、20種の自己抗体捕捉分子、20種の自己抗体捕捉分子、20種の自己抗体捕捉分子、20種の自己抗体捕捉分子、20種の自己抗体捕捉分子を含むことができる。

40

[0167]

本発明の一実施形態は、表1または表11aからの3種の自己抗体捕捉分子を含むバイオマーカーパネルを提供する。表5aは、3種の自己抗体捕捉分子を有する10種の自己抗体検出セット(5-1から5-10と名付けた)を提供する。表5bは、これらのバイ

20

30

40

50

オマーカーパネルの特異度および感度をそれらのベイジアン精度を含めて示す。両表はともに、データを標準化するために、公知の陽性対照(マウス抗ヒトIgG1など)を使用している。一実施形態では、3種の自己抗体捕捉分子を含むバイオマーカー検出パネルは、表5aに提供されるパネルである。

[0168]

(表 5 a) ベイジアン精度、マーカーの識別によって並べた 3 種のマーカーのバイオマーカー検出パネル

標準化法	パネル	マーカー 1	マーカー 2	マーカー3
マウス抗ヒト lgG1	5-1	TOP2A	COVA1	RASSF1
ヤギ抗ヒト lgG	5-2	HEYL	RNF14	PCNA
マウス抗ヒトκ 6.3	5-3	IMP-2	XLKD1	PCNA
マウス抗ヒトκ 6.3	5-1	TOP2A	COVA1	RASSF1
プロテインL 1.6	5-4	a-ACPP	RPS6KA1	EIF4G1
マウス抗ヒトκ 6.3	5-5	HEYL	CCNA1	PCNA
プロテインL 1.6	5-6	a-II-6	COVA1	RASSF1
プロテインL 1.6	5-7	SPRR1B	XLKD1	CCNB1
マウス抗ヒトκ 6.3	5-8	SPRR1B	CCNA1	RASSF1
プロテインL 1.6	5-9	a-II-6	AZGP1(-SP)	COVA1
マウス抗ヒト lgG1	5-10	ZWINT	COVA1	RASSF1

[0169]

(表 5 b) ベイジアン精度、統計値によって並べた 3 種のマーカーのバイオマーカー検 出パネル

標準化法	パネル	AUC	特異度	感度	ベイジアン 特異度	ベイジアン 感度	ベイジアン 精度
マウス抗ヒトIgG1	5-1						
		0.88158	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
ヤギ抗ヒトIgG	5-2						
		0.91228	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
マウス抗ヒト 6.3	5-3						
		0.89474	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
マウス抗ヒト κ 6.3	5-1						
		0.87719	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
プロテインL 1.6	5-4	0.87281	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
マウス抗ヒト κ 6.3	5-5						
		0.86842	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
プロテインL 1.6	5-6	0.86404	91.67%	84.21%	85.71%	80.95%	84.85%
プロテインL 1.6	5-7	0.86842	83.33%	84.21%	78.57%	80.95%	81.82%
マウス抗ヒト 6.3	5-8						
		0.85088	83.33%	84.21%	78.57%	80.95%	81.82%
プロテインL 1.6	5-9	0.81579	83.33%	84.21%	78.57%	80.95%	81.82%
マウス抗ヒト lgG1	5-10						
		0.80702	83.33%	84.21%	78.57%	80.95%	81.82%

[0170]

本発明の一実施形態は、表1または表11aからの4種の自己抗体捕捉分子を含むバイオマーカーパネルを提供する。表6aは、4種の自己抗体検出分子を有する21種の自己抗体検出セット(6-1から6-21と名付けた)を提供する。表6bは、これらのバイオマーカーパネルの特異度および感度をそれらのベイジアン精度を含めて示す。この表は、データを標準化するために、公知の陽性対照(マウス抗ヒトIgG1など)を使用して

いる。本発明の一実施形態では、4種の自己抗体検出分子を含むバイオマーカー検出パネルは、表6aに提供されるパネルである。

[0171]

(表 6 a) ベイジアン精度、マーカーの識別によって並べた 4 種のマーカーのバイオマーカー検出パネル

パネル	標準化法	マーカー 1	マーカー2	マーカー 3	マーカー4
6-1	プロテイン L 1.6	a-II-6	TRA1(-SP)	XLKD1	PCNA
6-2	マウス抗ヒト <i>к</i> 6.3	ZWINT	ACPP	CCNA1	RASSF1
6-3	マウス抗ヒト κ 6.3	a-ACPP	CCNA1	CD164	RASSF1
6-4	マウス抗ヒトIgG1	NCAM2	KHDRBS1	UBE2C	RASSF1
6-5	プロテイン L 1.6	a-II-6	a-PSA (F)	RPS6KA1	EIF4G1
6-6	マウス抗ヒトIgG1	SPRR1B	RASSF1	XLKD1	CCND1
6-7	マウス抗ヒトIgG1	TOP2A	RNF14	CD164	RASSF1
6-8	プロテインL 1.6	a-II-8	CCNA1	CD164	RASSF1
6-9	プロテインL 1.6	a-II-6	a-PSA(T)	RPS6KA1	EIF4G1
6-10	ヤギ抗ヒト IgG	PTGER3	HMGA2	EGFR	COVA1
6-11	マウス抗ヒトIgG1	PTGER3	SPRR1B	NCAM2	RASSF1
6-12	マウス抗ヒトIgG1	SPRR1B	STIP1	RASSF1	H3GLB1
6-13	プロテインL 1.6	a-II-6	RP\$6KA1	CD151	EIF4G1
6-14	マウス抗ヒト <i>κ</i> 6.3	a-II-6	NRP1	XLKD1	PCNA
6-15	マウス抗ヒト <i>κ</i> 6.3	a-II-8	ACPP	CCNA1	RASSF1
6-16	ヒトIgG 1.6	PTGER3	MAD1L1	SPRR1B	CCNA1
6-17	プロテインL 1.6	RCV1	H3GLB1	CCNB1	PCNA
6-18	ヤギ抗ヒト lgG	MLH1	RPS6KA1	SPRR1B	RASSF1
6-19	プロテイン L 1.6	PTGER3	PSMB4	CCNA1	COVA1
6-20	プロテイン L 1.6	ZWINT	H3GLB1	CCNB1	EIF4G1
6-21	プロテイン L 1.6	TRA1(-SP)	H3GLB1	CCNB1	EIF4G1

[0172]

(表 6 b) ベイジアン精度、統計値によって並べた 4 種のマーカーのバイオマーカー検 出パネル 10

20

パネル	AUC	特異度	感度	ベイジアン 特異度	ベイジアン 感度	ベイジアン 精度
6-1	0.89035	91.67%	94.74%	85.71%	90.48%	90.91%
6-2	0.86842	91.67%	94.74%	85.71%	90.48%	90.91%
6-3	0.89474	83.33%	94.74%	78.57%	90.48%	87.88%
6-4	0.85965	83.33%	94.74%	78.57%	90.48%	87.88%
6-5	0.89474	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
6-6	0.89035	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
6-7	0.88596	91.67%	84.21%	85.71%	80.95%	84.85%
6-8	0.88158	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
6-9	0.87281	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
6-10	0.86404	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
6-11	0.85965	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
6-12	0.85526	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
6-13	0.85088	91.67%	84.21%	85.71%	80.95%	84.85%
6-14	0.8114	91.67%	84.21%	85.71%	80.95%	84.85%
6-15	0.7807	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
6-16	0.88596	83.33%	84.21%	78.57%	80.95%	81.82%
6-17	0.82018	83.33%	84.21%	78.57%	80.95%	81.82%
6-18	0.81579	83.33%	84.21%	78.57%	80.95%	81.82%
6-19	0.81579	83.33%	84.21%	78.57%	80.95%	81.82%
6-20	0.80702	83.33%	84.21%	78.57%	80.95%	81.82%
6-21	0.79386	83.33%	84.21%	78.57%	80.95%	81.82%

[0173]

本発明の一実施形態は、表1または表11aからの5種の自己抗体捕捉分子を含むバイオマーカーパネルを提供する。表7aは、5種の自己抗体検出分子を有する7種の自己抗体検出セット(7‐1から7‐7と名付けた)を提供する。表7bは、これらのバイオマーカーパネルの特異度および感度をそれらのベイジアン精度を含めて示す。この表は、データを標準化するために、公知の陽性対照(マウス抗ヒトIgG1など)を使用している。本発明の一実施形態では、5種の自己抗体検出分子を含むバイオマーカー検出パネルは、表7aに提供されるパネルである。

[0174]

(表 7 a) ベイジアン精度、マーカーの識別によって並べた 5 種のマーカーのバイオマーカー検出パネル

マーカー	パネル	AUC	マーカー1	マーカー2	マーカー3	マーカー 4	マーカー5
プロテインL1.6	7-1	0.91667	SPRR1B	CCNA1	ERĞ	CCNB1	PSIP1
マウス抗ヒト lgG1	7-2	0.90351	HEYL	CCNA1	ERG	KHDRBS1	PCNA
マウス抗ヒト lgG1	7-3	0.85965	HEYL	ERBB2	CCNA1	KHDRBS1	PCNA
上ト lgG 1.6	7-4	0.82018	HEYL	RNF14	CCNB1	PCNA	EIF4G1
ヒト IgG 1.6	7-5	0.74561	HEYL	CCNA1	MMP9	BCLG	PCNA
マウス抗ビオチン 25	7-6	0.74561	HEYL	BDKRB2	RNF14	HSPA5	PCNA
ヒト lgG 1.6	7-7	0.76316	HEYL	ERBB2	RNF14	CCNB1	PCNA

【 0 1 7 5 】

(表 7 b) ベイジアン精度、統計値によって並べた 5 種のマーカーのバイオマーカー検 出パネル 10

20

30

パネル	AUC	特異度	感度	ベイジアン 特異度	ベイジアン 感度	ベイジアン 精度
7-1	0.91667	91.67%	100.00%	85.71%	95.24%	93.94%
7-2	0.90351	83.33%	100.00%	78.57%	95.24%	90.91%
7-3	0.85965	83.33%	94.74%	78.57%	90.48%	87.88%
7-4	0.82018	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
7-5	0.74561	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
7-6	0.74561	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
7-7	0.76316	83.33%	84.21%	78.57%	80.95%	81.82%

[0176]

本発明の一実施形態は、表1または表11aからの6種の自己抗体捕捉分子を含むバイオマーカーパネルを提供する。表8aは、6種の自己抗体検出分子を有する18種の自己抗体検出セット(8-1から8-18と名付けた)を提供する。表8bは、これらのバイオマーカーパネルの特異度および感度をそれらのベイジアン精度を含めて示す。この表は、データを標準化するために、公知の陽性対照(マウス抗ヒトIgG1など)を使用している。本発明の一実施形態では、6種の自己抗体検出分子を含むバイオマーカー検出パネルは、表8aに提供されるパネルである。

[0177]

(表8a)ベイジアン精度、マーカーの識別によって並べた6種のマーカーのバイオマーカー検出セット

マーカー 方法 |マーカー1|マーカー2| マーカー3 |マーカー4| マーカー5 | マーカー 6 セット 8-1 マウス抗ヒトκ 6.3 ERBB2 |CCNA1 |KHDRBS1|RASSF1 |NRP1 **PCNA** 8-2 マウス抗ビオチン 25 MAD1L1 SPRR1B HMGA2 lets2 IMP-2 CCNB1 8-3 上 ト IgG 1.6 HEYL BDKRB2|PSAP CCNA1 ETS2 **PCNA** 8-4 上 ト lgG 1.6 HEYL RPL30 ERBB2 CCNA1 MMP9 PCNA 8-5 CCNA1 ERG マウス抗ヒト IgG1 HEYL IMP-3 KHDRBS1|PCNA 8-6 ヒト laG .4 CCNA1 RNF14 ERG MICB ICCNB1 EIF4G1 8-7 マウス抗ビオチン 25 HEYL BDKRB2 CCNA1 ERG RASSF1 PCNA 8-8 AMACR PCNA マウス抗ビオチン 25 HEYL RNF14 ERG EIF4G1 8-9 HEYL PRL BIRC5 CCNA1 CD164 ヒト IgG 1.6 PCNA 8-10 マウス抗ビオチン 25 SPRR1B HMGA2 IMP-2 HSPB1 ERG CCNB1 8-11 ヒト IgG .4 a-ACPP PSAP CCNA1 ERG MICB EIF4G1 8-12 マウス抗ヒトκ6.3 BDKRB2 a-II-8 lE7 CCNA1 RASSF1 EIF4G1 8-13 マウス抗ビオチン 25 HEYL IRNF14 STEAP **BCLG** ICCNB1 **IPCNA** 8-14 ヒト laG 1.6 HEYL CCNA1 ERG IMMP9 ICCND1 IPCNA. 8-15 マウス抗ビオチン 25 HEYL BDKRB2 CCNA1 ETS2 RASSF1 **PCNA** 8-16 上 ト IgG 1.6 HEYL BDKRB2 PTGER3 ENO1 CCNA1 PCNA 8-17 マウス抗ビオチン 25 HEYL BCLG CLDN3 RNF14 CCNB1 PCNA 8-18 マウス抗ビオチン 25 MYC PSAP NCAM2 ETS2 CCNB1 EIF4G1

[0178]

(表 8 b) ベイジアン精度、統計値によって並べた 6 種のマーカーのバイオマーカー検 出セット 10

30

20

マーカーセット				ベイジアン	ベイジアン	ベイジアン
	AUC	特異度	感度	特異度	感度	精度
8-1	0.99123	100.00%	94.74%	92.86%	90.48%	93.94%
8-2	0.91667	91.67%	100.00%	85.71%	95.24%	93.94%
8-3	0.94298	100.00%	89.47%	92.86%	85.71%	90.91%
8-4	0.9386	100.00%	89.47%	92.86%	85.71%	90.91%
8-5	0.91228	83.33%	100.00%	78.57%	95.24%	90.91%
8-6	0.83333	83.33%	100.00%	78.57%	95.24%	90.91%
8-7	0.83333	83.33%	100.00%	78.57%	95.24%	90.91%
8-8	0.89035	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
8-9	0.86404	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
8-10	0.84211	100.00%	84.21%	92.86%	80.95%	87.88%
8-11	0.78947	83.33%	94.74%	78.57%	90.48%	87.88%
8-12	0.78947	83.33%	94.74%	78.57%	90.48%	87.88%
8-13	0.77193	91.67%	84.21%	85.71%	80.95%	84.85%
8-14	0.74561	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
8-15	0.74561	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
8-16	0.70175	83.33%	84.21%	78.57%	80.95%	81.82%
8-17	0.70175	83.33%	84.21%	78.57%	80.95%	81.82%
8-18	0.70175	83.33%	84.21%	78.57%	80.95%	81.82%

[0179]

本発明の一実施形態は、表1または表11aからの7種の自己抗体捕捉分子を含むバイオマーカーパネルを提供する。表9aは、7種の自己抗体検出分子を有する81種の自己抗体検出セット(9-1から9-81と名付けた)を提供する。表9bは、これらのバイオマーカーパネルの特異度および感度をそれらのベイジアン精度を含めて示す。この表は、データを標準化するために、公知の陽性対照(ヒトIgG 1.6など)を使用している。本発明の一実施形態では、7種の自己抗体検出分子を含むバイオマーカー検出パネルは、表9aに提供されるパネルである。

[0180]

(表 9 a) ベイジアン精度、マーカーの識別によって並べた 7 種のマーカーのバイオマーカー検出セット

10

20

パネル	 方法	マーカー 1	マーカー 2	マーカー3	マーカー 4	マーカー 5	マーカー6	 マーカー 7
9-1	ヒト lgG 1.6		BDKRB2		PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-2	ヒト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG	IMP-3	PCNA
9-3	ヒト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG	PIM1	PCNA
9-4	ヒト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ETS2	RDH11	PCNA
9-5	ヒト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PRSS8	PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-6	ヒト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG	KHDRBS 1	PCNA
9-7	Ŀ ト lgG .4		MYC	PSAP	CCNA1	ETS2	MICB	EIF4G1
9-8	는 F IgG 1.6			HSPB1	PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-9	도 F IgG 1.6			PSAP	PSMB4	CCNA1	ERG	PCNA
9-10	Ŀ ト lgG 1.6		ACPP	CCNA1	ERG	TPD52	PSA	PCNA
9-11	Ŀ ト lgG 1.6		HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-12	Ŀ ト lgG 1.6	`		FLT1	PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-13	Ŀ ト lgG 1.6		BDKRB2		PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-14	上 ト lgG 1.6		BDKRB2			CCNA1	ERG	PCNA
9-15	Ŀ ト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2		CCNA1	ERG	MMP9	PCNA
9-16	Ŀ ト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2		CCNA1	ERG	TPD52	PCNA
9-17	ヒト lgG 1.6		BDKRB2	CCNA1	ERĞ	ММР9	CCKBR	PCNA
9-18	Ŀ ト lgG 1.6		BDKRB2		CCNA1	ETS2	KHDRBS 1	PCNA
9-19	ヒトIgG .4	a-ACPP	PSAP	QSCN6	CCNA1	ETS2	MICB	EIF4G1
9-20	ヒト lgG 1.6		BDKRB2	HSPD1	PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-21	ヒトIgG .4	a-ACPP	BIRC5	CCNA1	RNF14	МІСВ	CCNB1	EIF4G1
9-22	ヒトIgG .4	a-ACPP	PSAP	CCNA1	ETS2	місв	RDH11	EIF4G1
9-23	ヒトIgG .4	BIRC5	CCNA1	RNF14	місв	ELAC1	CCNB1	EIF4G1
9-24	ヒト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	CAV3	PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-25	ヒト lgG 1.6	HEYL	TP53	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-26	ヒト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG	LGALS8	PCNA
9-27	ヒト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	HMGA2	CCNA1	ERG	MMP9	PCNA
9-28	ヒトIgG .4	a-ACPP	PSAP	CCNA1	ERG	місв	UBE2C	EIF4G1
9-29	ヒト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG	ELAC1	PCNA
9-30	ヒトIgG .4	RCV1	CCNA1	RNF14	ERG	місв	CCNB1	EIF4G1
9-31	ヒトIgG .4	BDKRB2	CCNA1	RNF14	ERG	місв	CCNB1	EIF4G1
9-32	ヒトIgG .4	BDKRB2	CCNA1	RNF14	ETS2	місв	CCNB1	EIF4G1

20

9-33	ヒトIgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG	RASSF1	PCNA
9-34	Ŀ ト lgG 1.6	HEYL		PSAP	CCNA1	ERG	PSA	PCNA
9-35	Ŀ ト lgG .4	EIF3S3	CCNA1	RNF14	ERG	MICB	CCNB1	EIF4G1
9-36	Ŀ ト lgG 1.6	HEYL		PSAP	RCV1	CCNA1	ERG	PCNA
9-37	Ŀ ト lgG 1.6	HEYL		CCNA1	ERG	MMP9		PCNA
9-38	上 ト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	CCNA1	MMP9	ETS2		PCNA
9-39	上 ト lgG 1.6	HEYL	ACPP	FLT1	CCNA1	ERG	MMP9	PCNA
9-40	Ŀ ト lgG 1.6	HEYL	MET	BDKRB2	CCNA1	MMP9	H3GLB1	PCNA
9-41	上 ト lgG 1.6	HEYL	†	BCL2	PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-42	노 ト lgG 1.6	HEYL		PSAP	CCNA1	ERG	HOXB13	PCNA
9-43	노トIgG 1.6	HEYL		PSAP	CCNA1	ERG	HIP1	PCNA
9-44	ヒトIgG .4	a-ACPP		PSAP	CCNA1	ETS2	МІСВ	EIF4G1
9-45	Ŀ ト lgG 1.6	a-BCL2	HEYL	BDKRB2	CCNA1	ERG	ММР9	PCNA
9-46	Ŀ ト lgG 1.6	a-II-6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-47	Ŀ ト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PTGS1	PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-48	Ŀ ト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG	UBE2C	PCNA
9-49	ĿŀlgG .4	a-ACPP	PSAP	QSCN6	CCNA1	ERG	МІСВ	EIF4G1
9-50	ヒトIgG .4	MAD1L1	CCNA1	NRP1	CCNB1	CCKBR	PCNA	EIF4G1
9-51	ヒトIgG 1.6	HEYL	BDKRB2	CXCR4	PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-52	ヒトIgG 1.6	HEYL	BDKRB2	KDR	PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-53	 ヒトIgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	TRA1(- SP)	CCNA1	ERG	PCNA
9-54	E F IgG 1.6	HEYL		PSAP	CCNA1	ERG	ALOX15	PCNA
9-55	E 1 1gG 1.0 E 1 1gG .4	a-II-8	CCNA1	RNF14	ERG	MICB	CCNB1	EIF4G1
9-56	는 F IgG .4	CCNA1	RNF14	ETS2	MICB	PDLIM1	CCNB1	EIF4G1
9-57	Ŀ ト lgG 1.6	HEYL		PSAP	CCNA1	ERG	BCLG	PCNA
9-58	Ŀ ト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG	CCKBR	PCNA
	2 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	11212					KHDRBS	
9-59	Ŀ ト lgG 1.6	HEYL	ACPP	CCNA1	ERG	MMP9	1	PCNA
9-60	ĿŀlgG .4	a-ACPP	PTEN	PSAP	CCNA1	ERG	MICB	EIF4G1
9-61	ĿŀlgG .4	a-ACPP	PSAP	CCNA1	ERG	NCAM2	MICB	EIF4G1
9-62	ヒトIgG 1.6	HEYL	BDKRB2	BCL2	CCNA1	ERG	MMP9	PCNA
9-63	上トIgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CUL4A	CCNA1	ERG	PCNA
9-64	上トIgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG	BRD2	PCNA
9-65	ヒトIgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG GDF15(-	CD164	PCNA
9-66	上 ト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	CCNA1	ERG	SP)	НОХВ13	PCNA
	_						TMPRSS	DONA
9-67	ヒトIgG 1.6	HEYL	MET	BDKRB2	CCNA1	MMP9	2	PCNA
9-68	ヒトIgG 1.6	HEYL	BDKRB2	BIRC5	PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-69	ヒトIgG .4	a-Pter2	PTGER3	HSPB1	HSPD1	CCNA1 GDF15(-	MICB	EIF4G1
9-70	ヒトIgG .4	a-ACPP	BIRC5	PSAP	CCNA1	SP)	МІСВ	EIF4G1
9-71	Ŀ ト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG	STEAP	PCNA

9-72	ヒト lgG .4	a-ACPP	PTGER3	PSAP	CCNA1	ERG	МІСВ	EIF4G1
9-73	ヒト lgG .4	a-ACPP	PSAP	CCNA1	ERG	МІСВ	RDH11	EIF4G1
9-74	ヒト lgG .4	a-ACPP	PSAP	CCNA1	GDF15(- SP)	ETS2	MICB	EIF4G1
9-75	ヒト lgG .4	PRL	HSPB1	EIF3S3	CCNA1	ERG	MICB	EIF4G1
9-76	ヒト lgG 1.6	a-CXCR4	HEYL	ACPP	CCNA1	ERG	PSA	PCNA
9-77	ヒト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	CCNA1	ERG	EGFR	PCNA
9-78	ヒト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	RPL30	PSAP	CCNA1	ERG	PCNA
9-79	ヒト lgG .4	CCNA1	RNF14	ERG	МІСВ	PDLIM1	CCNB1	EIF4G1
9-80	ヒト lgG .4	CCNA1	RNF14	ERG	МІСВ	MIB1	CCNB1	EIF4G1
9-81	ヒト lgG 1.6	HEYL	BDKRB2	PSAP	SFRP4	CCNA1	ERG	PCNA

[0 1 8 1]

(表 9 b) ベイジアン精度、統計値によって並べた 7 種のマーカーのバイオマーカー検 出セット

パネル	AUC	特異度	感度	ベイジアン 特異度	ベイジアン 感度	ベイジアン 精度
9-1	1	100.00%	100.00%	92.86%	95.24%	96.97%
9-2	1	100.00%	100.00%	92.86%	95.24%	96.97%
9-3	1	100.00%	100.00%	92.86%	95.24%	96.97%
9-4	1	100.00%	100.00%	92.86%	95.24%	96.97%
9-5	0.99561	91.67%	100.00%	85.71%	95.24%	93.94%
9-6	0.99123	91.67%	100.00%	85.71%	95.24%	93.94%
9-7	0.94737	100.00%	94.74%	92.86%	90.48%	93.94%
9-8	0.94737	100.00%	94.74%	92.86%	90.48%	93.94%
9-9	0.94737	100.00%	94.74%	92.86%	90.48%	93.94%
9-10	0.94737	100.00%	94.74%	92.86%	90.48%	93.94%
9-11	0.91667	91.67%	100.00%	85.71%	95.24%	93.94%
9-12	0.91667	91.67%	100.00%	85.71%	95.24%	93.94%
9-13	0.91667	91.67%	100.00%	85.71%	95.24%	93.94%
9-14	0.91667	91.67%	100.00%	85.71%	95.24%	93.94%
9-15	0.91667	91.67%	100.00%	85.71%	95.24%	93.94%
9-16	0.91667	91.67%	100.00%	85.71%	95.24%	93.94%
9-17	0.91667	91.67%	100.00%	85.71%	95.24%	93.94%
9-18	0.98246	100.00%	89.47%	92.86%	85.71%	90.91%
9-19	0.94298	100.00%	89.47%	92.86%	85.71%	90.91%
9-20	0.94298	100.00%	89.47%	92.86%	85.71%	90.91%
9-21	0.9386	91.67%	94.74%	85.71%	90.48%	90.91%
9-22	0.9386	100.00%	89.47%	92.86%	85.71%	90.91%
9-23	0.9386	91.67%	94.74%	85.71%	90.48%	90.91%
9-24	0.9386	100.00%	89.47%	92.86%	85.71%	90.91%
9-25	0.93421	100.00%	89.47%	92.86%	85.71%	90.91%
9-26	0.91228	83.33%	100.00%	78.57%	95.24%	90.91%
9-27	0.91228	83.33%	100.00%	78.57%	95.24%	90.91%
9-28	0.90789	91.67%	94.74%	85.71%	90.48%	90.91%
9-29	0.90789	91.67%	94.74%	85.71%	90.48%	90.91%

20

10

30

			1	•		,
9-30	0.89474	100.00%	89.47%	92.86%	85.71%	90.91%
9-31	0.86842	91.67%	94.74%	85.71%	90.48%	90.91%
9-32	0.86842	91.67%	94.74%	85.71%	90.48%	90.91%
9-33	0.86842	91.67%	94.74%	85.71%	90.48%	90.91%
9-34	0.86842	91.67%	94.74%	85.71%	90.48%	90.91%
9-35	0.83333	83.33%	100.00%	78.57%	95.24%	90.91%
9-36	0.83333	83.33%	100.00%	78.57%	95.24%	90.91%
9-37	0.83333	83.33%	100.00%	78.57%	95.24%	90.91%
9-38	0.83333	83.33%	100.00%	78.57%	95.24%	90.91%
9-39	0.83333	83.33%	100.00%	78.57%	95.24%	90.91%
9-40	0.92982	100.00%	84.21%	92.86%	80.95%	87.88%
9-41	0.92544	100.00%	84.21%	92.86%	80.95%	87.88%
9-42	0.92105	100.00%	84.21%	92.86%	80.95%	87.88%
9-43	0.89912	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-44	0.86404	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-45	0.86404	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-46	0.86404	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-47	0.86404	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-48	0.86404	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-49	0.85965	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-50	0.85965	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-51	0.85965	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-52	0.85965	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-53	0.85965	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-54	0.82456	83.33%	94.74%	78.57%	90.48%	87.88%
9-55	0.82018	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-56	0.82018	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-57	0.82018	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-58	0.82018	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-59	0.82018	91.67%	89.47%	85.71%	85.71%	87.88%
9-60	0.78947	83.33%	94.74%	78.57%	90.48%	87.88%
9-61	0.78947	83.33%	94.74%	78.57%	90.48%	87.88%
9-62	0.78947	83.33%	94.74%	78.57%	90.48%	87.88%
9-63	0.78947	83.33%	94.74%	78.57%	90.48%	87.88%
9-64	0.78947	83.33%	94.74%	78.57%	90.48%	87.88%
9-65	0.78947	83.33%	94.74%	78.57%	90.48%	87.88%
9-66	0.78947	83.33%	94.74%	78.57%	90.48%	87.88%
9-67	0.70947	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
9-68	0.92103	91.67%	84.21%	85.71%	80.95%	84.85%
9-69	0.81579	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
9-70	0.80702	91.67%	84.21%	85.71%	80.95%	84.85%
9-70	0.80702	91.67%	84.21%	85.71%	80.95%	84.85%
9-71	0.78509	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
9-73	0.78509	83.33%	89.47%	78.57%	85.71% 85.71%	84.85%
9-74	0.78509	83.33%	89.47%	78.57%	85.71% 85.71%	84.85%
9-75	0.78509	83.33%	89.47%	78.57%	85.71% 85.71%	84.85%
9-76	0.78509	83.33%	89.47%	78.57%	85.71% 85.71%	84.85%
9-77	0.78509	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%

20

30

40

50

9-78	0.77632	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
9-79	0.77193	91.67%	84.21%	85.71%	80.95%	84.85%
9-80	0.74561	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%
9-81	0.74561	83.33%	89.47%	78.57%	85.71%	84.85%

[0182]

表 5、表 6、表 7、表 8、および表 9 の 2 種以上の統計的に有意な分類器(c l a s s i f i e r)の少なくとも 1 0%に存在する個々のマーカー(自己抗体捕捉分子)を表 1 0に提供する。マーカー(自己抗体捕捉分子)が同定された統計的に有意な分類器の 1 0%以上に存在する(7つのうちの)標準化法の数が提供される。標準化は、種々の陽性対照を用いて種々の濃度で行った。さらに、(自己抗体捕捉分子)が同定された統計的に有意な分類器の 1 0%以上に存在する標準化法の割合(%)が提供される。

[0183]

(表 1 0) B P H 対前立腺癌について 1 0 % 以上の統計的に有意な分類器を有する標的 抗原

マーカー	マーカーが 分類器の10%以上に 存在した標準化法の数	標準化法の割合(%)	マーカー	マーカーが 分類器の 10%以上に 存在した 標準化法の数	標準化法の 割合(%)
CCNA1	6	85.71%	a-ACPP	2	28.57%
PCNA	6	85.71%	a-II-6	2	28.57%
HEYL	5	71.43%	ZWINT	2	28.57%
SPRR1B	5	71.43%	ERBB2	2	28.57%
RASSF1	5	71.43%	TOP2A	2	28.57%
RNF14	4	57.14%	RPS6KA1	2	28.57%
ERG	4	57.14%	HMGA2	2	28.57%
COVA1	4	57.14%	NCAM2	2	28.57%
EIF4G1	4	57.14%	ETS2	2	28.57%
BDKRB2	3	42.86%	CD164	2	28.57%
PTGER3	3	42.86%	IMP-2	2	28.57%
PSAP	3	42.86%	KHDRBS1	2	28.57%
XLKD1	3	42.86%	H3GLB1	2	28.57%
CCNB1	3	42.86%			

[0184]

本発明のバイオマーカー検出パネルとしては、本願に開示される任意のバイオマーカー検出パネルが特に挙げられているが、これに限定されるものではない。いくつかの好ましい実施形態では、このバイオマーカーパネルは、少なくとも1種の表2の自己抗体捕捉分子を含む。いくつかの好ましい実施形態では、バイオマーカーパネルのタンパク質の少なくとも1種は表10から選択される。いくつかの好ましい実施形態では、バイオマーカーパネルは、表5、表6、表7、表8、または表9の少なくとも1種のバイオマーカー検出セットを含む。

[0185]

本発明のバイオマーカー検出パネルは、抗体ではないタンパク質もしくはタンパク質断片を含むことができ、抗体であるタンパク質(ACPP、BCL2、CXR4、IL-6、IL-8、PSA(遊離)、PSA(全体)、またはPTGER2に対する抗体が挙げられるがこれらに限定されない)も含むことができる。いくつかの実施形態では、バイオマーカー検出パネルは、表1または表11aの標的抗原のいずれかに対する抗体を含むことができる。本発明のバイオマーカー検出パネルはまた、表1に列挙されておらずかつ表1または表11aの標的抗原に対する抗体ではない1つ以上の抗体も含むことができる。

20

30

40

50

非限定的な例として、PAPまたはPSMAに対する抗体もまた、本発明のバイオマーカー検出パネルの一部分であってよい。

[0186]

本発明には、バイオマーカー検出パネルが表1または表11aから選択される2種以上の自己抗体捕捉分子を含み、2種以上の自己抗体捕捉分子のうちの少なくとも1種が個体の試料由来の自己抗体に結合している、前立腺癌を診断、予測、モニター、または病期決定するためのバイオマーカー検出パネルを含む組成物もまた包含される。本発明は、バイオマーカー検出パネルが3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25、26、27、28、29、30種、またはこれより多い、表1または表11aから選択される自己抗体捕捉分子を含み、この2種以上の自己抗体捕捉分子の少なくとも1種が個体の試料由来の自己抗体に結合している、前立腺癌を診断、予測、モニター、または病期決定するためのバイオマーカー検出パネルを含む。

[0187]

本発明は、バイオマーカー検出パネルがKDRおよびPIM-1、その変異体、またはそれらの断片を含み、2種以上の自己抗体捕捉分子の少なくとも1種が個体の試料由来の自己抗体に結合している、前立腺癌を診断、予測、モニター、または病期決定するためのバイオマーカー検出パネルを提供する。本発明は、バイオマーカー検出パネルが3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25、26、27、28、29、30種またはこれより多い自己抗体捕捉分子を含み、自己抗体捕捉分子の少なくとも1種がKDRまたはPIM-1であり、この2種以上の自己抗体捕捉分子の少なくとも1種が個体の試料由来の自己抗体に結合している、前立腺癌を診断、予測、モニター、または病期決定するためのバイオマーカー検出パネルを含む。いくつかの実施形態では、KDRまたはPIM-1自己抗体捕捉分子の両方が個体の試料由来の自己抗体活合している。

[0188]

本発明には、バイオマーカー検出パネルが表3から選択される2種以上の自己抗体捕捉分子を含み、アレイの表3の自己抗体捕捉分子のうちの少なくとも1種が個体の試料由来の自己抗体に結合している、前立腺癌を診断、予測、モニター、または病期決定するためのバイオマーカー検出パネルを含む組成物もまた包含される。本発明には、バイオマーカー検出パネルが表3から選択される2種以上の自己抗体捕捉分子を含み、アレイが少なくとも1種の表10の自己抗体捕捉分子を含み、このアレイの表3の自己抗体捕捉分子のうちの少なくとも1種が個体の試料由来の自己抗体に結合している、前立腺癌を診断、予測、モニター、または病期決定するためのバイオマーカー検出パネルを含む組成物もまた包含される。試料由来の抗体を結合しているアレイは、このアレイに結合しているタンパク質の少なくとも55%、60%、65%、70%、75%、80%、85%、90%、または95%が表3のタンパク質であるアレイであってよい。

[0189]

自己抗原/自己抗体バイオマーカー検出パネルを同定するための方法

本開示は、他の癌に類似して、癌進行によって変化する生物学的経路(免疫学的経路を含む)の知見、ならびに正常な前立腺細胞と比べて前立腺癌細胞中で過剰発現され、不適切に発現され、または異なって改変もしくは分解されたタンパク質の一覧を収集するための文献調査に基づき、前立腺癌と関連付けられる自己抗体の集団およびそのパネルを同定するものである。類似の方法は、例えば、乳癌、肺癌、結腸直腸癌、脳癌、胃癌、膀胱癌、膵臓癌、卵巣癌、肝癌、白血病など、他の癌に対して使用することができる。従って、本願明細書に提供される方法は、標的癌を有していない個体とは異なって標的癌を有する個体由来の試料中に存在する1つ以上の自己抗原または自己抗原の1つ以上のパネルを同定するための方法であり、該方法は、正常な細胞もしくは良性の病状の細胞と比べて標的

癌中で過剰発現され、不適切に発現され、または異なって改変もしくは分解されたタンパク質を同定する段階と、1種以上の、2種以上の、3種以上、4種以上、5種以上、10種以上、20種以上、25種以上、100種以上、25種以上、500種以上、500種以上、500種以上、500種以上、または1000種以上の同定されたタンパク質を含むバイオマーカー検出パネルに対して、標的癌を有する個体由来の試料の免疫反応性のパターンを、癌を有しない個体の試料と比較してその標的癌を有する個体由来の試料と比較してその標的癌を有する個体由来の試料と比較してその標的癌を有する個体由来の試料中で異なって存在する該同定されたタンパク質に対する抗体が、該同定されたタンパク質をその標的癌に対する自己抗原として同定するイムノアッセイ法を実施する段階とを含む。特定の態様では、この方法はさらに、標的癌を有する異なる個体に由来する一群の試料についてこのイムノアッセイ法を繰返す段階とを含む。

[0190]

タンパク質抗原を合成するための方法

本願明細書に提供される方法、キット、およびシステムは、典型的にはタンパク質抗原である自己抗原を含む。本願明細書に提供される方法で使用されるタンパク質抗原を得るため、公知の方法が、高スループット分析に適用できる容易に大規模に実現可能な形式で、ウイルス、原核生物または真核生物のタンパク質を作製し単離するために使用できる。例えば、自動化技術に適合するアレイ形式でタンパク質を合成し精製する方法がこれに含まれる。

[0191]

いくつかの例示的な実施形態では、タンパク質は、生体外合成系または細胞培養系を使用して遺伝子構築物から発現される。タンパク質合成を駆動するための誘導性プロモーターを有する任意の発現構築物を、本発明の方法に従って使用することができる。この発現構築物は、例えば、形質転換に使用される細胞型に合わせて作成してよい。発現構築物と宿主細胞との間の適合性は、当該技術分野で公知であり、その変異体の使用もまた本発明が企図するものである。

[0 1 9 2]

それゆえ、一実施形態では、本発明のためのタンパク質マイクロアレイにおいて、真核生物のタンパク質を作製し単離するための方法は、調節配列に作動可能に結合された異種配列を有するベクターで形質転換された細胞を増殖させる段階と、この調節配列をこの異種配列によってコードされるタンパク質の発現を高める誘導因子と接触させる段階と、この細胞を溶解する段階と、タンパク質と結合剤との間の複合体が形成されるようにこのタンパク質を結合剤と接触させる段階と、この複合体を壊死細胞片から単離する段階と、このタンパク質をこの複合体から単離する段階とを含み、各段階が96ウェル形式で行われることを特徴とする。例えば、細菌細胞、酵母細胞、哺乳類細胞、または昆虫細胞がタンパク質の製造のために使用することができる。

[0193]

特定の実施形態では、真核生物のタンパク質は、96アレイ形式(すなわち、処理が行われる固体支持体上の各部位は96個の部位のうちの1つである)、例えば、96ウェルマイクロタイタープレートで作製し、精製することができる。別の実施形態では、この固体支持体はタンパク質に結合しない(例えば、非タンパク質結合性マイクロタイタープレート)。

[0194]

特定の実施形態では、タンパク質は、当該技術分野で一般的に知られている方法に従って生体外翻訳によって合成される。例えば、コムギ胚芽発現(WGE)系を、自己抗体捕捉分子として使用されるタンパク質を合成するために使用できる。種々の市販のWGE系が利用でき、本研究の大部分はセルフリーサイエンス(Cell Free Sciences)WGE系(日本、横浜)を使用して行われた。あるいは、自己抗体捕捉分子として使用されるタンパク質は、他の生体外合成系または細胞培養物中で合成できる。非限定的な例として、E.coli生体外翻訳系または網状赤血球溶解質生体外翻訳系を自己抗

10

20

30

40

体捕捉分子の合成ために使用することができる。自己抗体捕捉分子として使用されるタンパク質は、生物、例えば、血清から単離することもできる。

[0195]

いくつかの例示的な実施形態では、タンパク質は生体外でまたは細胞培養系でGST-融合構築物として合成され、細胞培養物または無細胞発現系から、GST-ビーズまたはカラムを使用して精製される。インビトロジェンのアルティメイト(商標)ORFクローンコレクションは、非常に多くの抗原を容易に生成するための理想的なプラットフォームである。

[0196]

特定の実施形態では、この融合タンパク質はGSTタグを有し、このタンパク質をグルタチオンビーズと接触させることにより、親和性によって精製される。さらなる実施形態では、融合タンパク質が結合したこのグルタチオンビーズは、96ウェルボックス中でフィルタープレートを使用することなく洗浄することができ、その結果、試料の取扱いが容易になり、試料の交差汚染が防止できる。

[0197]

加えて、融合タンパク質は、結合している化合物(例えば、グルタチオンビーズ)から溶出緩衝液を用いて溶出することができ、所望のタンパク質濃度を提供することができる。具体的な実施形態では、融合タンパク質は、グルタチオンビーズから溶出緩衝液を用いて溶出され、所望のタンパク質濃度が提供される。

[0198]

最終的に顕微鏡用スライド上にスポッティングされる精製されたタンパク質のために、このグルタチオンビーズは、精製されたタンパク質から分離される。一例では、精製されたタンパク質を固体支持体上にスポッティングするために使用されるマイクロアレイのピンをブロックしないようにするため、このグルタチオンビーズのすべてが取り除かれる。一実施形態では、このグルタチオンビーズは、例えば、非タンパク質結合性固体支持体を含むフィルタープレートを使用して精製されたタンパク質から分離される。精製されたタンパク質を含有する溶出液を濾過すると、90%を超えるタンパク質が回収されるはずである。

[0199]

溶出緩衝液は、例えば、高粘性の液体(例えば、15%~50%グリセロールなど、例えば、約40%グリセロール)を含んでいてよい。このグリセロール溶液は、溶液中でタンパク質を安定化し、マイクロアレイヤを使用するプリント段階の間、タンパク質溶液の乾燥を防止する。

[0200]

精製されたタンパク質は、例えば、そのタンパク質を安定化し、試料の乾燥を防止する 媒体中に保存してよい。例えば、精製されたタンパク質は、高粘性の液体(例えば、15 %~50%グリセロールなど、例えば、約40%グリセロール中)中に保存できる。一例 では、試料は、凍結/解凍サイクルによって引き起こされるタンパク質活性の喪失を回避 するために、精製されたタンパク質を含有するアリコートにしてもよい。

[0201]

精製手順は所望のタンパク質純度のレベルを制御するように調整できることは、当業者には理解できる。いくつかの例では、関心対象のタンパク質と会合する分子の単離が所望される。例えば、関心対象の過剰産生されたタンパク質を含む二量体、三量体、またはより高次のホモタイプもしくはヘテロタイプの複合体は、本願明細書に提供される精製方法、またはその修正法を用いて単離することができる。さらに、会合した分子は、個々に単離することができ、当該技術分野で公知の方法(例えば、質量分析)を使用して同定することができる。

[0202]

タンパク質抗原は、ひとたび産生されると、「位置的にアドレス指定可能な」アレイの 一部分として本願明細書に提供されるバイオマーカーパネル、方法およびキットで使用す 10

20

30

40

20

30

40

50

ることができる。このアレイは、複数の標的抗原を含み、各標的抗原は固体支持体上の異なる位置に存在する。このアレイは、例えば、1、2、3、4、5、8、9、10、11、12、13、14、15、16、17、18、19、20、21、22、23、24、25、26、27、28、29、30、40、50、100、200、300、400、または500種の異なるタンパク質を含むことができる。このアレイは、1、2、3、4、5、10、15、20、25、50、100種またはすべての表1のタンパク質を含むことができる。一態様では、アレイ上のタンパク質の大部分は、一緒に自己抗原バイオマーカー検出パネルに提供されたとき、特定の疾患もしくは医学的状態についての診断値を有し得る自己抗原として同定されるタンパク質を含む。

[0203]

一態様では、上記タンパク質アレイはビーズ系アレイである。別の態様では、上記タンパク質アレイは平面アレイである。例えばコンタクトプリンティングによるタンパク質アレイを作製するための方法は周知である。いくつかの実施形態では、検出はタンパク質アレイ上で実施することができ、このタンパク質アレイは、マイクロアレイであってよく、そして任意に少なくとも100/cm²または1000/cm² または400/cm² より高い濃度でタンパク質を含むマイクロアレイであってよい。

[0204]

この実施形態では、アミノ末端タグ化 G S T タンパク質が利用された。タンパク質は、3 8 6 ウェルのプリンティング「マスタープレート」に入れられた。

[0205]

キット

本発明の特定の実施形態では、キットが提供される。従って、いくつかの実施形態では 、1、2、3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、15、16、 17, 18, 19, 20, 21, 22, 23, 24, 25, 26, 27, 28, 29, 3 0 ~ 3 4 、 3 5 ~ 3 9 、 4 0 ~ 4 4 、 4 5 ~ 4 9 、 5 0 ~ 5 4 、 5 5 ~ 5 9 、 6 0 ~ 6 4 65~69、70~74、75~79、80~84、85~89、90~94、95~ 1 0 0 、 1 0 0 ~ 1 0 5 、または 1 0 6 ~ 1 0 8 種の表 1 に提供される自己抗体捕捉分子 を含むキットが提供される。本発明のキットは、本願明細書に開示されるバイオマーカー 検出パネルのいずれを含むことができ、例としては、表1の2種以上の自己抗体捕捉分子 を含むバイオマーカーパネル、表1の2種以上のバイオマーカー捕捉分子を含み、この捕 捉分子の1つ以上が表3のタンパク質であるバイオマーカーパネル、表3の2種以上のバ イ オ マ ー カ ー 捕 捉 分 子 を 含 む バ イ オ マ ー カ ー パ ネ ル 、 表 1 の 2 種 以 上 の 自 己 抗 体 捕 捉 分 子 を 含 み 、 こ の 捕 捉 分 子 の 1 つ 以 上 が 表 1 0 の 自 己 抗 体 捕 捉 分 子 で あ る バ イ オ マ ー カ ー パ ネ ル、および表5の3種のマーカーのバイオマーカー検出セット、表6の4種のマーカーの バイオマーカー検出セット、表7の5種のマーカーのバイオマーカー検出セット、表8の 6種のマーカーのバイオマーカー検出セット、または表9の7種のマーカーのバイオマー カー検出セットを含むバイオマーカーパネルが挙げられるが、これらに限定されない。

[0206]

いくつかの好ましい実施形態では、本発明のキットは、KDR(例えば、KDR、またはその変異体もしくは断片)に対する自己抗体に結合する自己抗体捕捉分子、またはPIM-1、またはその抗体もしくは断片)に対する自己抗体に結合する自己抗体捕捉分子を含むことができる。本発明のキットは、KDR(例えば、KDR、またはその変異体もしくは断片)に対する自己抗体に結合する自己抗体捕捉分子、およびPIM-1(例えば、PIM-1、またはその抗体もしくは断片)に対する自己抗体に結合する自己抗体捕捉分子を含むことができる。このキットはさらに、他の自己抗体捕捉分子(表1に提供されるものが挙げられるが、これに限定されない)を含むことができる。キットは、KDR、PIM-1、またはKDRとPIM-1との両方を含むバイオマーカー検出パネルを含むことができる。検出パネルは、任意の数の自己抗体捕捉分子、例えば、1~10、10~20、20~30、30~40、40~50、50~100種、または100種より多い自己抗体捕捉分子を含むことができる。

[0207]

キットは、1つ以上の陽性対照、1つ以上の陰性対照、および/または1つ以上の標準 化対照を含むことができる。

[0 2 0 8]

このキットのタンパク質は、例えば、固体支持体上または表面上に固定されていてもよ い。このタンパク質は、例えば、アレイに固定されていてもよい。タンパク質マイクロア レイは、Luminex技術(Luminex Corp.、テキサス州、オースチン) などのビーズ技術を使用してよい。試験タンパク質アレイは、少なくとも100タンパク 質 / c m ² を含む高密度タンパク質マイクロアレイであってもよいし、そうでなくてもよ い。このキットは、アレイ上に固定された、本願明細書に記載されているようなタンパク 質のバイオマーカー検出パネルを提供することができる。アレイ上に固定されたタンパク 質の少なくとも 5 0 %、少なくとも 5 5 %、少なくとも 6 0 %、少なくとも 6 5 %、少な くとも70%、少なくとも75%、少なくとも80%、少なくとも85%、少なくとも9 0%、または少なくとも95%は、バイオマーカー試験パネル(pane)のタンパク質 であってよい。このアレイは、そのアレイ上に固定された1つ以上の陽性対照タンパク質 、 1 つ以上の陰性対照、および/または 1 つ以上の標準化対照を含むことができる。

[0209]

キットはさらに、バイオマーカー検出パネルのタンパク質(例えば、ヒト抗体に結合す る種特異的抗体(例えば、抗ヒトIgG抗体など))に対するヒト抗体の結合を検出する ための、 検 出 試 薬 お よ び / ま た は 1 つ 以 上の レポ ー タ ー 試 薬 を 含 ん で よ い 。 こ の 種 特 異 的 抗体は、検出可能な標識に結合されていてよい。

[0 2 1 0]

キットはさらに、種々の免疫反応性アッセイ法(ELISAなど)、または当業者に公 知の他のイムノアッセイ技法に有用な試薬を含んでよい。このキット試薬を使用すること ができるアッセイ法は、競合アッセイ法、サンドイッチアッセイ法、試験ストリップアッ セイ法であってよく、この標識は、ラジオイムノアッセイ法、蛍光イムノアッセイ法また は化学発光イムノアッセイ法に使用される周知の標識の群から選択されてよい。

[0211]

キットは、本願明細書に記載される試薬を任意の組合せで含むことができる。例えば、 1つの態様では、そのキットは、固体支持体上に固定された、本願明細書に提供されるバ イオマーカー検出パネル、および溶液中での検出もしくは固体支持体上での検出のための 抗ヒト抗体を含む。この検出抗体は、標識を含むことができる。

[0212]

このキットはまた、本願明細書に提供される方法を実行するため、キットを使用して実 施される方法の結果を分析するためのコンピュータ可読形式のプログラムを含むことがで きる。

[0 2 1 3]

本発明のキットはまた、任意の数の別々の容器、小包(packet)、チューブ、バ イアル、マイクロタイタープレートなどの中に1つ以上の要素を含んでいてもよいし、ま たはこの要素は、かかる容器中で種々の組合せで組合せられていてよい。

[0214]

本 発 明 の キ ッ ト は ま た 、 本 願 明 細 書 に 記 載 さ れ る 1 つ 以 上 の 方 法 を 実 施 す る た め の 使 用 説 明 書 お よ び / ま た は 本 願 明 細 書 に 記 載 さ れ る 1 つ 以 上 の 組 成 物 も し く は 試 薬 の 解 説 書 を 含んでよい。使用説明書および/または解説書は、印刷物であってもよく、キット挿入物 に含まれていてもよい。キットはまた、かかる使用説明書または解説書を提供するインタ ーネット上の位置についての解説書を含んでいてもよい。

[0215]

実施例

以下に示す実施例は、本発明を例証するが、限定はしない。

[0216]

10

20

30

40

(80)

実施例1:診断用自己抗原のための試験タンパク質アレイ

より高い特異度とともに少なくとも標準的 P S A 試験と同じ高さの感度(8 0 %)を有するバイオマーカー検出パネルを探索した。

[0 2 1 7]

実験の設計

タンパク質アレイを、平面的なニトロセルロース基材上にタンパク質をスポッティングすることにより製作した。このアレイの全体的な設計を図1に図示する。図1は、表1に列挙する108種の抗原および8種の抗体の診断的利用を試験するために使用したアレイの半分を示している。抗原および抗体は、生物学的実験、癌進行によって変化する生物学的経路(免疫学的経路を含む)の知見、他の癌との類似性、ならびに正常な前立腺細胞と比べて前立腺癌細胞中で過剰発現され、不適切に発現され、または異なって改変もしくは分解されたタンパク質の一覧を収集するための文献調査に基づき、選択した。

[0218]

表1は、第1の縦列(「マーカー」)に、本願全体を通して自己抗体捕捉分子に対して使用する用語を提供する。第2の縦列は、ヒト遺伝子解析機構(Human Genome Organization)(HUGO)によって使用されるタンパク質についての用語を提供する。科学文献で使用されるこれらのタンパク質の他の名称を縦列3に提供し、縦列4は、Genbank遺伝子識別子および参照配列識別番号(ID)を提供する。この表はまた、縦列5にそのタンパク質の合成方法および/または供給元も提供する。

[0219]

これらのタンパク質を生体外で合成し(108種のうち103種はコムギ胚芽抽出物を使用し、ほとんどの場合、セルフリーサイエンスWGEシステム(日本、横浜)を使用した)、またはいくつかの場合には、E.coliで合成されたかまたはヒト血清から単離されたタンパク質として、市販品を入手した。広範囲のヒトORFコレクションを含め、インビトロジェン社(カリフォルニア州、カールスバッド、Invitrogen.com)から入手できる種々のクローンをテンプレートとして使用した。無細胞発現したタンパク質を精製タグ(例えば、GSTカラムを使用するGST・融合ベクター)を使用して精製し、次いで高スループット電気泳動(例えば、Agilentバイオアナライザー)を使用して品質管理を確認した(正しい分子量および純度)。抗体は、市販品を入手した

[0220]

(図1に示す)チップアレイは、対照として、1137個の空のスポット(タンパク質なし)、35個のA1exa 488基準、16個のA1exa 555基準、24個のA1exa 647基準、8ステージの濃度のグルタチオン S・トランスフェラーゼ(GST)、8ステージの濃度のウシ血清アルプミン(BSA)、3ステージの濃度のマウス抗ヒト I g G 1 抗体(陽性対照)、3ステージの濃度のマウス抗ヒトI g G 1 抗体(陽性対照)、3ステージの濃度のマウス抗ビオチン、3ステージの濃度のプロテインL(細菌Peptostreptococcus magnus由来の免疫グロブリン結合タンパク質)、3ステージの濃度のヤギ抗ヒトIgG、および3ステージの濃度のヒトIgGも含んでいた。陽性対照は、5~8ステージの異なる濃度でスポッティングした。

[0221]

次いで、品質管理を確認したタンパク質抗原を、種々の表面(ニトロセルロース、アミン基改質表面またはエポキシ基改質表面が挙げられるがこれらに限定されない)を有するスライド上にプリントした。ニトロセルロースは、これらの表面の中で最も大きい結合能を有するため、これを最終の試験チップバージョン3に対して使用した。抗原を、各々複数の独立したスポットを使用して表し、互いから数mm離れた地理的に別個のスポットに位置するようにプリントした(図1)。特に選択し自己抗原プロファイリング実験のために設計した複数の陽性対照および陰性対照のタンパク質を、それらが抗原スポットの周りおよび内部に散らばるように、試験チップバージョン3上にスポッティングした。陽性対

10

20

30

40

20

30

40

50

照および陰性対照のスポットの例を、試験した抗原および抗体とともに図1に提供する(フルオロフォア基準、GSTタンパク質、マウス抗ヒト抗体、プロテインL、マウス抗ビオチン、BSAタンパク質、およびヒトIgG)。

[0222]

図1に示すチップ設計形式の例は、8種の捕捉抗体、108種の自己抗原、マウス抗ヒトK 3ステージ(陽性対照)、マウス抗ヒトIgG1 3ステージ(陽性対照)、ヤギ抗マウスビオチン 3ステージ(ビオチン化アッセイ対照)、マウス抗ビオチン3ステージ(ビオチン化アッセイ対照)、ピトIgG 4ステージ(陽性対照)、および1137個の空スポットを含む。このアレイは、各チップ上に二重にプリントされているため、このチップ上のどのスポットも全部で4回複製されている。このチップはまた、プリント緩衝液、BSA 2ステージ勾配(陰性対照)、GST 8ステージ勾配(チップ上での濃度定量)、35個のAlexa 488基準、16個のAlexa 555基準、24個のAlexa 647基準を利用する。

[0 2 2 3]

プリントするためのタンパク質濃度は、およそ 1 5 0 μ g / m L であった (3 0 ~ 2 5 0 μg/mLの範囲にわたる)。50 mM Tris、10 mM グルタチオン pH8 中のおよそ 1 0 μ L のタンパク質のアリコートを、この同じ緩衝液または W h a t m a n プリント緩衝液(タンパク質アレイ用緩衝液、2x濃度、製品番号10 485)を用いて1:1に希釈した。プリントプロセスの間、マスタープレートを15 かのいずれかに維持した。タンパク質をWhatmanニトロセルローススライド(F Α S T スライド、 1 パッド、厚さ 1 1 μ m ニトロセルロース、製品番号 1 0 4 8 4 82)上にプリントした。およそ250pLのタンパク質溶液をスポッティングした。ま たは3~6回の多数回の250pLを、Scienion非接触型圧電圧力型プリンタ(sciFLEXARRAYER S5圧カディスペンサ)を使用して、連続的にスポッテ ィングした。スポッティング後、スライドを低湿度の環境(低湿度室内部で室温で10% の相対湿度)に置き、少なくとも12時間乾燥させた。タンパク質を、一括して24枚の スライドにプリントした。 1 枚のマスタープレートから 2 4 ~約 2 0 0 枚のスライドを精 製することができた。24枚目のスライド毎に、Alexa Fluor抗GST抗体を 使用して、品質管理のための撮像を行った。手短に言えば、自己抗原アレイのスライドを PBS、0.1% Tween-20(PBST)中の1% BSAでブロッキングし、 次いでPBST/0.3% BSA中240ng/mLのウサギ抗GST Alexa Fluor 647を用いて発色させた。GenePix 4000Bマイクロアレイス キャナを使用してスポットの強度を定量した。

[0224]

バージョン 3 試験チップを、ブロッキング緩衝液(1×PBS、1% BSA、0.1 % Tween-20)を用いて、4 で1時間ブロッキングした。このブロッキングを 、ガラス染色皿でゆっくり撹拌しながら行った。血清を、反応(probing)緩衝液 (1xPBS、5mM Mgcl₂、0.5mM DTT、0.05% Triton X-100、5% グリセロール、1% BSA)中で1:150に希釈した。次いで、 1 0 0 µ 1 の希釈した血清を、このタンパク質アレイチップを自己抗体で調べるために、 リフタースリップ(lifterslip)(Erie Scientific)に加え た。このリフタースリップを、リフタースリップとチップとの間に気泡が入り込まないよ うに、一端から他端までこのチップを覆うように付与した。血清による反応を、湿室(E vergreen、カタログ番号240-9020-Z10)中で、4 で1.5時間行 った。血清反応後、このチップを、広口瓶(pap jar)中で反応緩衝液を用いて3 回洗浄した(10分/洗浄)(25mlの容積の1つの広口瓶(Evergreenカタ ログ番号222-5450-G8S)あたり1スライド)。洗浄したチップを、Alex a Fluo 647(インビトロジェン、カタログ番号A21445)で標識した二次 抗体ヤギ抗ヒトIgGとともに1.5時間反応緩衝液で1:2000に希釈してインキュ ベーションした。次いで、このチップを反応緩衝液で3回洗浄し(10分/洗浄、25m

20

30

40

50

1 の容積の広口瓶中で)、遠心脱水した。このチップをA×onスキャナ(PMT600、33%検出力)で走査した。

[0225]

上記の抗原含有量および実験の設計方法は、19の生検で確認した前立腺-癌(PCa)患者の血清試料の血清試料、および12の良性肥大(BPH)患者の血清試料を使用して行ったものである。PSAをバイオマーカーとして使用する前立腺癌の診断を複雑化させる主な要因の1つは、PSAが正真正銘の前立腺癌と良性前立腺肥大症(BPH)と呼ばれる生命を脅かさない病状とを識別できないことである。従って、生物医学的にPcaに関連する自己抗体の痕跡(signature)を生成するため、自己抗体検出チップを、生検で確認したPCaおよび生検で確認したBPH患者に由来する血清を用いてスクリーニングした。この血清は、すべての場合、直腸診の前で、前立腺生検が行われる前に採取した。これは得られた結果がDREまたは生検手順に依存しない、またはそれに影響は受けないようにするためである。

[0226]

データ解析を、局所的にバックグラウンドを差し引いたデータに対して行い、陽性対照の信号(プロテイン L 1.6 ng/ml、ヤギ抗ヒトIgG、ヒトIgG、4 ng/ml、ヒト IgG 1.6 ng/ml、マウス抗ビオチン 2.5 ng/ml、マウス抗ヒトIgG1のいずれか)の中央値を算出し、それで抗原/抗体信号の中央値を割ることにより標準化を行い、標準化した信号を得た。各マーカーに対してこの標準化した信号を使用し、リーブ・ワン・アウト(leave・one・out)アプローチを使用して、ロジスティック回帰分類器を、リーブ・アウト観察を予測するために使用した。これを各標準化した信号に対して行った。標準化した信号のすべてをリーブ・ワン・アウトロジスティック回帰によって予測した後、受信者動作特性(ROC)曲線を算出し、そして関連する曲線下面積(AUC)を算出した。マーカーセットを、AUCに基づき、最も大きいものから最も小さいものへと並べた。各マーカーセットに対し、ROCを使用して、感度および特異度をともに最大にする曲線上の最適ポイントを探した。

[0227]

表3のマーカーは、バックグラウンドの少なくとも2倍の信号を呈した。表5~表9は 、 上 記 の 方 法 に よ っ て 分 析 し た 場 合 に 、 8 0 % を 超 え る 感 度 お よ び 8 0 % を 超 え る 特 異 度 を有するマーカーセット(自己抗体検出セット)を提供する。これらの表は、分類器を作 成するためのデータを標準化するのに使用した陽性対照(「方法」)を提供する。表5~ 表9はまた、各分類器、またはマーカーセットに対する名称(5-1、5-2、6-1、 6 - 2 など)も提供し、表 5 ~表 9 のその後の縦列は各自己抗体検出セットのマーカーを 提供する。表5 b、表6 b、表7 b、表8 b、および表9 bでは、統計値は、各マーカー セットに対して提供されている。「AUC」は、上記分類器に対する関連するリーブ・ワ ン・アウト受信者動作特性(「ROC」)曲線の曲線下面積である。「特異度」は、19 の前立腺癌血清試料および12のBPH血清試料の試験および分析に基づく分類器の特異 度の最頻蓋然法による推定値、すなわち、正しく同定された陰性(BPH患者)の割合(%)である。「感度」は、19の前立腺癌血清試料および12のBPH血清試料の試験お よび分析に基づく分類器の感度の最頻蓋然法による推定値、すなわち、正しく同定された 陽性(前立腺癌患者)の割合(%)である。「ベイジアン特異度」は、19の前立腺癌血 清 試 料 お よ び 1 2 の B P H 血 清 試 料 の 試 験 お よ び 分 析 に 基 づ く 分 類 器 の 特 異 度 の ベ イ ジ ア ン推定値、すなわち、正しく同定された陰性(BPH患者)の数と1の合計を、BPH試 料の数と2の合計で割ったものである。「ベイジアン感度」は、19の前立腺癌血清試料 お よ び 1 2 の B P H 血 清 試 料 の 試 験 お よ び 分 析 に 基 づ く 分 類 器 の 感 度 の べ イ ジ ア ン 推 定 値 、すなわち、正しく同定された陽性(前立腺癌患者)の数と1の合計を、前立腺癌試料の 数 と 2 の 合 計 で 割 っ た も の で あ る 。 「 べ イ ジ ア ン 精 度 」 は 、 1 9 の 前 立 腺 癌 血 清 試 料 お よ び 1 2 の B P H 血 清 試 料 の 試 験 お よ び 分 析 に 基 づ く 分 類 器 の 精 度 の べ イ ジ ア ン 推 定 値 、 す なわち、正しく同定された試料の数と1の合計を、試料の数と2の合計で割ったものであ

る。

[0228]

[0229]

表 5 、表 6 、表 7 、表 8 、および表 9 の統計的に有意な分類器の 2 種以上の少なくとも 1 0 %に存在する個々のマーカー(自己抗体捕捉分子)を表 1 0 に提供する。表 1 0 の縦列 2 には、マーカー(自己抗体捕捉分子)が同定された統計的に有意な分類器の 1 0 %以上で存在する(7 つのうちの)標準化法の数を提供する。縦列 3 には、(自己抗体捕捉分子)が同定された統計的に有意な分類器の 1 0 %以上で存在する標準化法の割合(%)を提供する。

[0230]

実 施 例 2 : P r o t o A r r a y (商 標) ヒトタンパク 質 アレイ上での 前 立 腺 癌 血 清 中 に 存 在 す る 自 己 抗 原 の 同 定

インビトロジェン(カリフォルニア州、カールスバッド)から入手したヒトProtoarray(商標)高含有量タンパク質マイクロアレイを、実施例1に提供した方法を用いて、血清に対してスクリーニングした。1人の患者の試料およびプールされた患者の試料の組合せを、これらのアレイとともに利用した。全部で32の患者試料(16の前立腺癌および16のBPH)をスクリーニングし、併せて高PSA値、中PSA値、および低PSA値を表す一連のプールされた患者の試料もスクリーニングした。これらのデータのすべてを一緒に分析し、およそ98種の候補前立腺癌バイオマーカー(表11a)の一覧を生成した。

[0231]

高密度 P r o t o a r r a y (商標)マイクロアレイデータを、使用したすべてのチップに対して変位値標準化(Q u a n t i l e N o r m a l i z a t i o n) 方法を用いて標準化した。標準化後、個体マーカーの診断値を、すべての可能な次数の M 統計およびその関連する p 値を算出することによって推定した。最低の p 値を有する次数を各マーカーに対して選択し、そのマーカーの罹患率を罹患率の標準的ベイジアン推定値を使用して算出した。 0 0 2 未満の p 値を有するマーカーを有意性と決定した。プールされたデータの解析に際しては、低悪性 P C a 対 B P H および高悪性 P C a 対 B P H の比を算出し、信号の少なくとも 2 0 % 増加または減少を示すあらゆるマーカーを有意であると考えた。通常の P r o t o A r r a y 分析およびプールされた実験の両方において有意であると決定したマーカーだけを表 1 1 a に提供する。

[0232]

表11aは、BPHよりも前立腺癌、高悪性(HG)前立腺癌(PCA)、または低悪性(LG)前立腺癌の検出について有意性を有すると見出されたマーカーについて使用する用語を提供する。このパネルはまた、Genbank識別子および/または参照配列識別番号、インビトロジェンORF名称、前立腺癌全体、高悪性前立腺癌、または低悪性前

10

20

30

40

20

30

40

50

立腺癌とBPHを区別するためにそのマーカーが有意性を有するかどうかの「有意性の判 定 」 も 提 供 す る 。 表 1 1 b は 、 1 つ の 縦 列 に は B P H プ ー ル 信 号 と 低 悪 性 プ ー ル 信 号 の 比 である「低悪性癌/正常比」を、別の縦列にはBPHプール信号と高悪性プール信号の比 である「高悪性癌/正常比」を、別の縦列には個々の分析における全PCa対BPHの差 のp値である「全PCA対BPH P値」を、別の縦列には個々の分析における高悪性P Ca対BPHの差のp値である「HG PCA対BPH P値」を、パネルの最後の縦列 には個々の分析における低悪性PCa対BPHの差のp値である「LG PCA対BPH P値」を提供する(p値はM統計に基づく)。表11cでは、1つの縦列はBPH罹患 率、すなわち個々のProtoarray実験の信号に基づくすべてのBPH試料中のマ ーカーの推定ベイジアン罹患率を提供し、別の縦列は個々のProtoarray実験の 信号に基づくすべての前立腺癌試料中のマーカーの推定ベイジアン罹患率である「全PC A罹患率」を提供し、別の縦列は、個々のProtoarray実験の信号に基づくすべ ての高悪性前立腺癌試料中のマーカーの推定ベイジアン罹患率である「HG PCA罹患 率」を提供し、3つめのパネルの最後の縦列は、個々のProtoarray実験の信号 に基づくすべての低悪性前立腺癌試料中のマーカーの推定ベイジアン罹患率である「LG PCA罹患率」を提供する。

[0233]

実施 例 3 :患 者 中 の 良 性 前 立 腺 肥 大 症 か ら 前 立 腺 癌 を 区 別 す る 自 己 抗 体

前立腺癌の発症に関連すると考えられる96種のタンパク質を含有するタンパク質マイクロアレイチップを使用する自己抗体プロファイリングを、32人の前立腺癌を有する患者および32人の良性前立腺肥大症を有する患者に由来する血清を使用して行った。目的は、血液中で安定であり、およそ1μLの血清(または血漿)を使用して容易に測定され、かつ真の前立腺癌とそれと密接に関連する良性前立腺肥大症を区別できる(この点は、現在臨床的に使用されるPSAに基づく前立腺癌診断試験の大きな弱点である)バイオマーカーを見出すことである。

[0234]

前立腺癌およびBPHを有する個体由来のヒト血清を用いてチップを試験するためのスキームを図5に提供する。前立腺癌およびBPHを有する個体由来の血清試料を採取し、標的抗原を含有する可能性のあるチップと接触させた。自己抗体への標的抗原の結合結果を定量し、BPHよりも前立腺癌に対して選択的なバイオマーカーを同定するのに使用した。プールされたPCa血清とプールされたBPHとの間で有意差をもつ上位20種のイオマーカーを図2Bに示す。

[0 2 3 5]

選択した抗原を、無細胞発現系を使用して発現させ、精製し、マイクロスライド上に並べた。プールされたPCAおよびBPH試料を用いた自己抗体プロファイリングの結果は、これらのタンパク質抗原のうちの20種がPCaとBPHを区別する有意な自己抗体信号を検出することを示した。これら20種のタンパク質抗原の中で、p53、CCNB1、サバイビン、およびムチン1は種々の癌の種類(乳癌、結腸癌、前立腺癌、肺癌および黒色腫など)に共通の一般的な腫瘍関連抗原であるが、これまで前立腺癌診断アッセイ法の一部として利用されたことはなかった。これらの抗原のうちの14種は、これまでに報告されていないまったく新規の腫瘍抗原である。

[0 2 3 6]

特に、PCaの発症および進行に寄与する2つの新規の腫瘍抗原、KDRおよびPIM-1は、PCa診断に関して顕著な感度および特異度を有することが示された。KDRは、血管新生およびPCaの増殖に関与するIII型受容体チロシンキナーゼである(Hussら,(2001)「Angiogenesis and prostate cancer: identification of a molecular progression switch」, Cancer Res. 61(6):2736-43; Jacksonら(2002) 「Apotential autocrine role for vascular endothelial growth fac

20

30

40

50

tor in prostate cancer, Cancer Res.62(3):854-9;およびSokerら(2001) 「Vascular endoth elial growth factor-mediated autocrine timulation of prostate tumor cells coinc ides with progression to a malignant phe notype,, Am J Pathol. 159(2):651-9)。PIM-1 は、セリン/トレオニンキナーゼであり、それが前立腺で過剰発現されると腫瘍進行に寄 与する遺伝子の不安定性につながる(Valdmanら,(2004) 「Pim-1 expression in prostatic intraepithelial neoplasia and human prostatecancer, state.60(4):367-71; Bhattacharya6, (2002) 「Pim-1 associates with protein complexes necessary for mitosis, Chromosoma.111(2):80-95; Rohb, (2003) Overexpression the oncogenic kinase Pim-1 leads to omic instability」, Cancer Res.63(23):807 9-84;およびCibullら, (2006) 「Overexpression Pim-1 during progression of prostatic adenocarcinoma, J.Clin.Pathol.59(3):28 5 - 8)。

[0237]

KDRおよびPIM - 1に対する自己抗体は、約62%のPCA患者および約30%のBPH患者に存在することが示された。さらに、KDRおよびPIM - 1の対合によって、PCaを診断するにあたり、等しい数のBPH試料以上である90.6%の感度および84.4%の特異度をもたらした。組織マイクロアレイ実験は、KDRおよびPIM - 1抗原が、それぞれ70%および30%のPCa患者で過剰発現されることを示し、これはこれらの腫瘍抗原の過剰発現で異常な自己抗体誘発が説明できるかも知れないことを示唆する。

[0238]

興味深いことに、PCaでは、KDRおよびPIM - 1自己抗体は、PSAアッセイ法が限定的な診断値をもつ小さいサイズの腫瘍(病理診断されたときに 1 ~ 2個の陽性の核が存在する腫瘍)を診断する上で非常に有効であった。

[0239]

非常に少量の無細胞抽出物から生体外で合成されたタンパク質(約10μg)を使用して本研究を行ったことは注目に値する。これらの抗原を作製するのに必要なのは、無細胞発現系と組み合わせた必須のオープンリーディングフレーム遺伝子構築物だけであり、この両方の材料は広く市販されている。このようにして見出した自己抗体は、それらが血清中で安定に存在するため、非常に高い診断クオリティを有する。アッセイ法には1μLの血清しか必要ではなく、診断アッセイ法開発段階自体が不要となる。さらに、遺伝子検出試薬(例えば、蛍光標識されたヤギ抗ヒト抗体)を、タンパク質チップ上での検出に使用することができる。

[0240]

材料および方法

患者および血清

32人の未治療のPCA患者および32人の未治療のBPH患者に由来する生検により確定診断された64の血清試料が、患者がDREおよび生検を受ける前にBIOCHEMED Corporation(1483 Tobias Blvd.、Charles、SC 29407)により集められた。すべての試料を、Beckman Access(カリフォルニア州、フラートン)によって、PSAレベルについて試験した。各識別された患者について、患者のグリーソンスコア、全部で8つのコアニードル生検について

の陽性スコア数、ならびに1つのコア中の癌細胞の割合(%)についての生検情報とともに、完全な病歴が提供された。すべての試料を、インフォームドコンセントの形式をとってサウスカロライナ地域の患者から集め、本研究は施設内治験審査委員会によって承認された。患者情報を表12に列挙する。

[0 2 4 1]

(表12)前立腺癌および良性前立腺肥大症の患者についての臨床データ

変数	前立腺癌の組	良性前立腺癌肥大症の組
患者数	32	32
平均年齢 <u>+</u> SD	65.17 ± 7.79	61.72 ± 9.24
PSA レベル		
<4 ng/ml	37.5%	50%
4-10 ng/ml	50%	37.5%
>10 ng/ml	12.5%	12.5%
グリーソンスコア		
<6	72%	NA
>7	28%	NA

[0242]

腫瘍抗原の発現および抗原マイクロアレイの製作

9 6 種の組換えGSTタグ化タンパク質を、生体外コムギ胚芽無細胞発現系(Abno v a またはインビトロジェン)を使用して入手した。これを表 1 3 に示す。無細胞発現し たタンパク質を、Tris‐グルタチオン緩衝液(p H 8 . 0)を用いてGST‐カラ ム(インビトロジェン、カタログ番号 13-6741)から溶出させた。これらのタン パク質を全長または短縮された形のいずれかで発現させた。各タンパク質を、Agile nt Bioanalyzer (カリフォルニア州、サンタクララ)を使用して(正しい 分子量(mass-weight)および不純物について)品質管理し、次いでsciF LEXARRAYER S5 Piezo Dispenser (Scienion A G、ドイツ、ベルリン)を使用して、ワンパッドのニトロセルローススライド(What man、カタログ番号10484182)上に、約0.1~約0.25µg/mlの範囲 の濃度で、四重に並べた。KDRおよびPIM-1を含有する低含有量チップを、16パ ッドのニトロセルローススライド (Whatman、カタログ番号 1 0 4 8 5 3 2 3) 上 に作製し、そのチップには各タンパク質が、二重にプリントされ、各チップは全部で12 個のアレイを含んでいた。マウス抗ヒトIgG1(インビトロジェン、カタログ番号05 - 3 3 0 0)を 6 µ g / m l の 4 つの同一のスポットとして各アレイ上にプリントし、マ イクロアレイ信号の標準化のために使用した。各プリント操作から選択したマイクロアレ イスライドを抗GST抗体を用いて反応させ、アレイ上の各スポット上にプリントされた タンパク質の最終量を測定した。

[0 2 4 3]

(表 1 3) 自己抗体プロファイリングチップに使用したタンパク質抗原の機能およびスコア

10

20

HUGO 名称	タンパク質 供給源	タンパク質/遺伝子 別名	GenBank 識別子	機能	バイオマーカー 分類
ABL1	ABL1 (全長) Invitrogen	JTK7, c-ABL, p150, v-abl	v-abl Abelson murine leukemia viral oncogene homolog 1 NM_007313	癌遺伝子	アポトーシス
ACPP	ACPP (310-418) Abnova	ACPP, PAP, ACP3, ACP-3	酸性ホスファターゼ, 前立腺 NM_001099	アルコールと ホスフェートへリン酸 モノエステルを 触媒する	細胞代謝
AGR2	AGR2 (全長) Abnova	AGR2, AG2, GOB-4, HAG- 2, XAG-2	Anterior gradient homolog 2 (Xenopus laevis) NM_006408	細胞分化	転移
AKT1	AKT1 (全長) Invitrogen	AKT1, PKB, RAC, PRKBA, MGC99656, RAC-ALPHA	v-akt murine thymoma viral oncogene homolog 1 NM_005163	癌遺伝子	アポトーシス
ALOX15	ALOX15 (全長) Abnova	ALOX15	アラキドン酸15- リポキシゲナーゼ NM_1140	アラキドン酸を 15S- ヒドロ ペルオキシエイコサ テトラエン酸へ 変換する	細胞代謝
AMACR	AMACR (全長) Abnova	AMACR, RACE	α-メチルアシル- CoA ラセマーゼ NM_014707	2-メチルー分枝 脂肪酸CoAエステルの ラセミ化	細胞代謝
BCL2	BCL2 (140-239) Abnova	BCL2, Bcl-2	B-cell CLL/lymphoma 2 NM_000633	アポトーシスを 抑制	アポトーシス
BCL2L14	BCL2L14 (全長) Abnova	BCL2L14, BCLG	BCL2-like 14 NM_030766	アポトーシス 促進因子	アポトーシス
BDKRB2	BDKRB2 (1-61) Abnova	BDKRB2, B2R, BK2, BK-2, BKR2, BRB2, DKFZp686O0 88	ブラジキニン 受容体 B2 NM_000623	ブラジキニンに 対する受容体	細胞表面 タンパク質

20

			Pagulovirol IAD		アポトーシス
BIRC5	BIRC5 (全長) Abnova	BIRC5, API4, EPR-1	Baculoviral IAP repeat- containing 5 (survivin) NM_001012270	抗アポトーシス性	- ブルドーンA
CAV3	CAV3 (1- 84) Abnova	CAV3, VIP21, LGMD1C, VIP-21, MGC126100, MGC126101, MGC126129	Caveolin 3 NM_001753	カベオラ膜内の 足場タンパク質	腫瘍抑制因子
CCKBR	CCKBR (215-327) Abnova	CCKBR, GASR, CCK-B	コレシストキニンB 受容体 NM_176875	ガストリンおよび コレシストキニンに 対する受容体	細胞表面 タンパク質
CCNA1	CCNA1 (全長) Abnova	CCNA1	Cyclin A1 NM_003914	細胞周期調節	細胞周期
CCNB1	CCNB1 (1- 91) Abnova	CCNB1, CCNB	Cyclin B1 NM_031966	細胞周期調節	細胞周期
CCND1	CCND1 (全長) Abnova	CCND1, BCL1, PRAD1,U21B 31, D11S287E	Cyclin D1 NM_053056	細胞周期調節	細胞周期
CD151	CD151 (全長) Abnova	CD151, GP27, MER2, RAPH, SFA1, PETA- 3, TSPAN24	CD151 分子 (Raph 血液型) NM_004357	腎臓における 糸球体基底膜および 管状基底膜の適正な 集合に必須	転移
CD164	CD164 (1- 115) Abnova	CD164, MGC-24, MUC-24, Endolyn	CD164 分子, sialomucin NM_006016	ムチン様 タンパク質	転移
CDKN2A	CDKN2A (全長) Abnova	CDKN2A, ARF, MLM, p14, p16, p19, CMM2, INK4, MTS1, TP16, CDK4I, CDKN2, INK4a, p14ARF, p16INK4, p16INK4a	サイクリン依存性 キナーゼ阻害剤2A NM_000077	腫瘍抑制因子	腫瘍抑制因子
CHEK1	CHK1 (全長) Invitrogen	СНК1	CHK1 checkpoint homolog (S. pombe) NM_001274	細胞周期調節	細胞周期
CLDN3	CLDN3 (全長) Abnova	CLDN3, RVP1, HRVP1, C7orf1, CPE-R2, CPETR2	Claudin 3 NM_001306	細胞接着	細胞表面 タンパク質

		T		1	
CLDN4	CLDN4 (全長) Abnova	CLDN4, CPER, CPE-R, CPETR, CPETR1, WBSCR8, hCPE-R	Claudin 4 NM_001305	細胞接着	細胞表面 タンパク質
CUL4A	CUL4A (1- 100) Abnova	CUL4A	Cullin 4A NM_003589	DNA修復	細胞周期
CXCR4	CXCR4 (1- 47) Abnova	CXCR4, FB22, HM89, LAP3, LCR1, NPYR, WHIM, CD184, LESTR, NPY3R, NPYRL, HSY3RR, NPYY3R, D2S201E	ケモカイン (C-X-C モチーフ) 受容体 4 NM_001008540	腫瘍転移	転移
EDNRB	EDNRB (27-101) Abnova	EDNRB, ETB, ETRB, HSCR, ABCDS, HSCR2	エンドセリン 受容体B型 NM_000115	エンドセリン1、 2および3に対する 非特異的受容体	細胞表面 タンパク質
EGFR	EGFR (26- 126) Abnova	EGFR, ERBB, mENA, ERBB1	上皮成長因子受容体 (erythroblastic leukemia viral (v- erb-b) oncogene homolog, avian) NM_005228	成長因子受容体	細胞表面 タンパク質
EIF3S3	EIF3S3 (全長) Abnova	EIF3S3, eIF3-p40, MGC102958, eIF3-gamma	真核生物 翻訳開始因子 3, サブユニット 3 <i>r</i> , 40kDa NM_003756	タンパク質翻訳	細胞代謝
ELAC1	ELAC1 (282-363) Abnova	ELAC1, D29	elaC homolog 1 (E. coli) NM_018696	tRNAの成熟化に関与	細胞代謝
ENO1	ENO1 (全長) Abnova	ENO1, NNE, PPH, MPB1, MBP-1, ENO1L1	エノラーゼ 1, (α) NM_001428	成長制御、 低酸素症耐性および アレルギー 反応のような様々な プロセスで役割を 果たす	細胞成長
ENOX2	COVA1 (全長) Abnova	COVA1, APK1, tNOX	Ecto-NOX disulfide-thiol exchanger 2 NM_006375	細胞成長、腫瘍抗原	細胞表面 タンパク質

ERBB2	ERBB2 (676- 1255) Invitrogen	ERBB2, NEU, NGL, HER2, TKR1, HER- 2, c-erb B2, HER-2/neu	v-erb-b2 erythroblastic leukemia viral oncogene homolog 2, neuro/glioblastoma derived oncogene homolog (avian)	チロシンキナーゼ型 細胞表面受容体HER2、 癌遺伝子	細胞表面 タンパク質
ERG	ERG (全長) Abnova	ERG, p55, erg-3	v-ets erythroblastosis virus E26 oncogene homolog (avian) NM_004449	癌遺伝子	細胞成長および分化
ETS2	ETS2 (1- 101) Abnova	ETS2	v-ets erythroblastosis virus E26 oncogene homolog 2 (avian) NM_005228	癌遺伝子	細胞成長および 分化
EZH2	EZH2 (全長) Abnova	EZH1, ENX-1	Enhancer of zeste homolog 2 (Drosophila) NM_004456	遺伝子転写および クロマチン構造の 調節に関与	転移
FASN	FASN (全長) Abnova	FASN, FAS, OA-519, MGC14367, MGC15706	脂肪酸 シンターゼ NM_004104	脂肪酸代謝	細胞代謝
FLT1	FLT1 (aa781- 1338) Invitrogen	FLT1, FLT, VEGFR1	Fms関連チロシン キナーゼ1 (血管内皮成長因子/ 血管透過性因子 受容体) NM_002019	血管新生に関与	血管新生
FOLH1	FOLH1 (547-657) Abnova	FOLH1, PSM, FGCP, FOLH, GCP2, PSMA, mGCP, GCPII, NAALAD1, NAALAdase	葉酸ヒドラーゼ (前立腺特異的膜 抗原) 1 NM_004476	葉酸ヒドラーゼ およびNーアセチル化 α結合酸性 ジペプチダーゼ (NAALADダーゼ) の 両活性を有する	細胞表面タンパク質細胞代謝
GDF15	GDF15 (全長) Abnova	GDF15, PDF, MIC1, PLAB, MIC-1, NAG- 1, PTGFB, GDF-15	成長分化因子 15 NM_004864	細胞成長因子	細胞成長
HEYL	HEYL (全長) Abnova	HEYL, HRT3, MGC12623	Hairy/enhancer-of- split related with YRPW motif-like NM_014571	転写抑制因子	血管新生

HIPK3	HIPK3 (163-562) Invitrogen	PKY, DYRK6, YAK1	ホメオドメイン 相互作用タンパク質 キナーゼ3 NM_001048200	FADDリン酸化促進に よってアポトーシス を調節	アポトーシス
HMGA2	HMGA2 (1-93) Abnova	HMGA2, BABL, LIPO, HMGIC, HMGI-C	High mobility group AT-hook 2 NM_003484	転写調節	細胞成長および 分化
HOXB13	HOXB13 (全長) Abnova	HOXB13, PSGD	Homeobox B13 NM_006361	細胞分化に関与する 転写因子	細胞分化
HPN	HPN (全長) Abnova	HPN, TMPRSS1	Hepsin (膜貫通プロテアーゼ, セリン1) NM_002151	細胞成長	細胞成長
HSPA5	HSPA5 (全長) Abnova	HSPA5, BIP, MIF2, GRP78, FLJ26106	熱ショック70kDa タンパク質5 (グルコース調節 タンパク質, 78kDa) NM 005347	ストレス応答 タンパク質	ストレス応答
HSPD1	HSPD1 (全長) Abnova	HSPD1, CPN60, GROEL, HSP60, HSP65, SPG13, HuCHA60	熱ショック 60kDa タンパク質 1 (シャペロニン) NM_002156	ストレス応答 タンパク質	ストレス応答
KDR	KDR (789- 1356) Invitrogen	KDR, FLK1, CD309, VEGFR, VEGFR2	キナーゼ挿入 ドメイン受容体(III型 受容体チロシン キナーゼ) NM_002253	血管新生	血管新生
KLK3	PSA (全長) Abnova	KLK3, APS, PSA, hK3, KLK2A1	Kallikrein 3, (前立腺特的抗原) NM_145864	プロテアーゼ	血管新生
LGALS8	LGALS8 (全長) Abnova	LGALS8, Gal- 8, PCTA1, PCTA-1, Po66-CBP	Lectin, galactoside- binding, soluble, 8 (galectin 8) NM_006499	細胞接着	細胞表面 タンパク質
MAD1L1	MAD1L1 (619- 718) Abnova	MAD1L1, MAD1, PIG9, HsMAD1, TP53I9, TXBP181	MAD2 mitotic arrest deficient-like 1 NM_002358	細胞分裂	細胞周期
MDM2	MDM2 (101-201) Abnova	MDM2, hdm2, MGC71221	Mdm2, transformed 3T3 cell double minute 2, p53 binding protein NM_002392	細胞周期調節	細胞周期
MET	MET (26- 125) Abnova	MET, HGFR, RCCP2	Met 癌原遺伝子 (肝細胞増殖因子 受容体) NM_000245	癌遺伝子	アポトーシス

MIB1	MIB1 (909-1007) Abnova	MIB1, MIB, ZZZ6, DIP-1, ZZANK2, FLJ90676, MGC129659, MGC129660, DKFZp686107	Mindbomb homolog 1 (Drosophila) NM_020774	ノッチ (Notch) タンパク質の リガンドとして 作用するδ 受容体の ユビキチン化を 媒介する E3ユビキチン タンパク質リガーゼ	細胞周期
MICB	MICB (全長) Abnova	MICB, PERB11.2	MHC class I polypeptide- related sequence B NM_005931	NK細胞に対する リガンド	自然免疫
MLH1	MLH1 (全長) Abnova	MLH1, FCC2, COCA2, HNPCC, hMLH1, HNPCC2, MGC5172	mutL homolog 1, colon cancer, nonpolyposis type 2 NM_000249	DNAミスマッチ修復	細胞周期
ММР9	MMP9 (全長) Abnova	MMP9, GELB, CLG4B, MMP-9	マトリックス メタロペプチダーゼ9 (ゼラチナーゼ B, 92kDa ゼラチナーゼ, 92kDa IV型 コラゲナーゼ) NM 004994	腫瘍転移	転移
MUC1	MUC1 (315-420) Abnova	MUC1, EMA, PEM, PUM, MAM6, PEMT, CD227, H23DG	Mucin 1, cell surface associated NM_002456	細胞接着および 腫瘍転移	転移
мүс	MYC (330- 440) Abnova	МҮС, с-Мус	v-myc myelocytomatosis viral oncogene homolog 1, lung carcinoma derived (avian) NM_002467	癌遺伝子	細胞周期
NCAM2	NCAM2 (598-696) Abnova	NCAM2, NCAM21, MGC51008	神経細胞 接着分子2 NM_004540	細胞接着	細胞表面 タンパク質
NKX3-1	NKX3-1 (100-210) Abnova	NKX3-1, BAPX2	NK3 transcription factor related, locus 1 (Drosophila) NM_006167	前立腺癌特異的腫瘍抑制因子	腫瘍抑制因子
NRP1	NRP1 (全長) Abnova	NRP1, NRP, CD304, VEGF165R,	Neuropilin 1 NM_015022	腫瘍血管新生	血管新生
NUCB1	NUCB1 (全長) Abnova	NUCB1, NUC, FLJ40471,	Nucleobindin 1 NM_006184	ゴルジ体の主要 カルシウム結合 タンパク質	細胞代謝
PCNA	PCNA (全長) Abnova	PCNA, MGC8367	增殖性細胞核内抗原 NM_182649	DNA修復	細胞周期

			,		
PDLIM1	PDLIM1 (123- 233) Abnova	PDLIM1, CLIM1, CLP36, ELFIN, CLP- 36, hCLIM1	PDZ and LIM domain 1 (elfin) NM_020992	他のタンパク質 (キナーゼなど)を 細胞骨格に運ぶ アダプターとして 作用する場合がある 細胞骨格タンパク質	細胞成長および 分化
PECAM1	PECAM1 (全長) Abnova	PECAM1, CD31, PECAM-1	血小板/内皮 細胞接着分子 (CD31抗原) NM_000442	細胞接着	細胞表面 タンパク質
PIM-1	PIM-1 (全長) Abnova	PIM-1, PIM	pim-1 癌遺伝子 NM_02648	癌遺伝子	細胞周期
PRSS8	PRSS8 (全長) Abnova	PRSS8, CAP1, PROSTASIN	Homo sapiens プロテアーゼ、セリン,8 (prostasin) NM 002773	トリプシン様切断 特異性を有する	細胞成長および 分化
PSAP	PSAP (全長) Abnova	PSAP, GLBA, SAP1, FLJ00245, MGC110993	Prosaposin (異型ゴーシェ病 および異型異染性 白質ジストロフィー) NM_002778	脂質代謝	細胞代謝
PSCA	PSCA (23- 96) Abnova	PSCA, PRO232	前立腺幹細胞抗原 NM_005672	未知	細胞表面 タンパク質
PSMB4	PSMB4 (全長) Abnova	PSMB4, HN3, HsN3, PROS26	Proteasome (prosome, macropain) subunit, beta type, 4 NM 002796	タンパク質分解に 関与	細胞代謝
PTEN	PTEN (221-320) Abnova	PTEN, BZS, MHAM, TEP1, MMAC1, PTEN1, MGC11227	Phosphatase and tensin homolog (mutated in multiple advanced cancers 1) NM 000314	腫瘍抑制因子	腫瘍抑制因子
PTGER3	PTGER3 (1-90) Abnova	PTGER3, EP3, EP3e, EP3-I, EP3-II, EP3-IV, EP3-III, MGC27302, MGC141828, MGC141829	プロスタグランジンE 受容体2 NM_000956	腫瘍転移に関与する GPCR受容体	転移
PTGS1	PTGS1(26 -125) Abnova	PTGS1, COX1, COX3, PHS1, PCOX1, PGHS1, PTGHS, PGG/HS, PGHS-1	プロスタグランジン エンドペルオキシド シンターゼ1 (プロスタグランジン G/H シンターゼおよび シクロオキシゲナーゼ) NM_000962	細胞増殖	細胞代謝

QSOX1	QSCN6 (81-181) Abnova	QSCN6, Q6, QSOX1	Quiescin Q6 NM_002826	細胞周期調節	細胞周期	
RASSF1	RASSF1 (241- 341) Abnova	RASSF1, 123F2, RDA32, NORE2A, RASSF1A, REH3P21	Ras association (RalGDS/AF-6) domain family 1 NM_007182	潜在的腫瘍抑制因子	腫瘍抑制因子	
RCVRN	RCV1 (101-200) Abnova	RCVRN, RCV1	Recoverin NM_002903	ロドプシンのリン酸化阻害に関与	細胞代謝	10
RDH11	RDH11 (全長) Abnova	RDH11, MDT1, PSDR1, RALR1, SCALD, ARSDR1, CGI-82, HCBP12, FLJ32633	レチノール デヒドロゲナーゼ11 (すべて-trans/9-cis/ 11- cis) NM_016026	NADPH依存性 レチナール レダクターゼ	細胞代謝	
RNF14	RNF14 (217-317) Abnova	RNF14, ARA54, HFB30, FLJ26004, HRIHFB2038	リングフィンガー タンパク質 14 NM_004290	E3ユビキチン タンパク質リガーゼ	細胞代謝	20
ROCK2	ROCK2 (1-552) Invitrogen	ROCK2	Rho結合 コイルドコイル 含有タンパク質 キナーゼ 2 NM_004850	アクチン細胞骨格の 集合の調節に 関与するタンパク質 キナーゼ	細胞成長	
RPL23	RPL23 (全長) Abnova	RPL23, rpL17, MGC72008, MGC111167, MGC117346	リボソームタンパク質 L23 NM_000984	タンパク質翻訳	細胞代謝	
RPL30	RPL30 (全長) Abnova	RPL30	リボソームタンパク質 L30 NM_000989	タンパク質翻訳	細胞代謝	30
RPS14	RPS14 (全長) Abnova	RPS14, EMTB	リボソームタンパク質 S14 (RPS14) NM 001025070	タンパク質翻訳	細胞代謝	
RPS6KA1	RPS6KA1 (全長) Invitrogen	RPS6KA1, RSK, HU-1, RSK1, MAPKAPK1A , S6K-alpha 1	ー リボソームタンパク質 S6 キナーゼ, 90kDa, ポリペプチド1 NM_002953	成長因子の媒介 および転写因子 CREBのストレス 誘導活性化	ストレス応答	40

RPS6KA3	RPS6KA3 (全長) Invitrogen	RSK, RSK2, HU-3	リボソームタンパク質 S6 キナーゼ, 90kDa, ポリペプチド 3 NM_004586	成長因子の媒介 および転写因子 CREBのストレス 誘導活性化	ストレス応答
SERPINH1	SERPINH 1 (全長) Abnova	SERPINH1, CBP1, CBP2, gp46, AsTP3, HSP47, PIG14, RA- A47, SERPINH2	セルピンペプチターゼ 阻害剤、クレイドH (熱ショック タンパク質 7), メンバー1, (コラーゲン結合 タンパク質1) NM 001235	コラーゲン生合成に おけるシャペロン として関与	ストレス応答
SFRP4	SFRP4 (211-313) Abnova	SFRP4, FRP- 4, FRPHE, MGC26498	Secreted frizzled- related protein 4 NM_003014	細胞成長および分化	細胞成長および 分化
SH3GLB1	SH3GLB1 (全長) Abnova	SH3GLB1, Bif-1, CGI-61, KIAA0491, dJ612B15.2	SH3-domain GRB2-like endophilin B1 NM_016009	アポトーシス	アポトーシス
SPRR1B	SPRR1B (全長) Abnova	SPRR1B, SPRR1, GADD33, CORNIFIN, MGC61901	Small proline-rich protein 1B (cornifin) NM_003125	未知	細胞分化
STEAP1	STEAP (全長) Abnova	STEAP1, STEAP, PRSS24, MGC19484	Six transmembrane epithelial antigen of the prostate 1 NM_012449	メタロレダクターゼ	細胞表面 タンパク質
STIP1	STIP1 (全長) Abnova	STIP1, HOP, P60, STI1L, IEF-SSP- 3521	ストレス誘導性 リンタンパク質1 (Hsp70/Hsp90- organizing protein) NM 006819	ストレス応答	ストレス応答
TACSTD1	EP-CAM (全長) Abnova	TACSTD1, EGP, KSA, M4S1, MK-1, CD326, EGP40, MIC18, TROP1, Ep- CAM, hEGP- 2, CO17-1A, GA733-2	Tumor-associated calcium signal transducer 1 precursor NM_002354	細胞接着	細胞表面 タンパク質
TMPRSS2	TMPRSS2 (全長) Abnova	TMPRSS2, PRSS10	膜貫通プロテアーゼ, セリン2 NM_005656	細胞接着	血管新生
TOP2A	TOP2A (1435- 1532) Abnova	TOP2A, TOP2, TP2A	トポイソメラーゼ (DNA) II α 170kDa NM_001067	DNA複製	細胞周期

TP53	TP53 (94- 202) Abnova	TP53, p53, LFS1, TRP53	腫瘍タンパク質 p53 (リー・フラウメニ 症候群) NM_000546	腫瘍抑制因子	腫瘍抑制因子
TPD52	TPD52 (100-185) Abnova	TPD52, D52, N8L, PC-1, PrLZ, hD52	腫瘍タンパク質 D52 NM_005079	癌遺伝子	細胞周期
UBE2C	UBE2C (全長) Abnova	UBE2C, UBCH10, dJ447F3.2	ュビキチン 結合酵素 E2C NM_007019	細胞周期調節、 有糸分裂 サイクリンの破壊に 必要	細胞周期
XLKD1	XLKD1 (全長) Abnova	XLKD1, HAR, LYVE-1, CRSBP-1	Extracellular link domain containing 1 NM_016164	リンパ球新生に関与	血管新生
ZWINT	ZWINT (全長) Abnova	ZWINT, KNTC2AP, HZwint-1, MGC117174	ZW10 interactor NM_001005413	細胞分裂	細胞周期

注 : 縦 列 2 の 括 弧 の 数 字 は 、 部 分 的 組 換 え タン パ ク 質 に つ い て の ア ミ ノ 酸 の 数 を 示 す 。

[0 2 4 4]

前立腺癌および良性前立腺肥大症の血清の免疫プロファイリング

タンパク質アレイチップを、ブロッキング緩衝液(1×PBS、1%BSA、0.1% Tween-20)を用いて4 で1時間ブロッキングした。このブロッキングを、ゆ っくりと撹拌しながらガラス染色皿中で行った。プールされた血清の実験については、P C a 血清プールおよび B P H 血清プールの両方を、対応する 3 2 人の患者由来の血清をプ ールすることにより作製した。次いで、各プールからの16μlの試料を、反応緩衝液(1 x P B S 、 5 m M M g C L 2 、 0 . 5 m M D T T 、 0 . 0 5 % T r i t o n - X - 1 0 0 、 5 % グリセロール、 1 % BSA)中で1:150に希釈し、各アレイの反 応に対して使用した。個々の患者のスクリーニングについては、各患者の血清を反応緩衝 液中で1:150に希釈し、100μlの希釈した血清を低含有量タンパク質アレイに加 えた。血清反応を、湿室(Evergreen、カタログ番号240-9020-Z10)中で4 で1.5時間行った。血清反応後、このチップを、広口瓶中で反応緩衝液を用 いて3回洗浄した(10分/洗浄)(25mlの容積の1つの広口瓶(Evergree n カタログ番号 2 2 2 - 5 4 5 0 - G 8 S) あたり 1 スライド)。洗浄したチップを、 A l e x a 6 4 7 (インビトロジェン、カタログ番号 A 2 1 4 4 5)で標識した二次抗 体ヤギ抗ヒトIgGとともに、1.5時間反応緩衝液で1:2000に希釈してインキュ ベーション した。 このチップを反応 緩衝液で 3 回洗浄し(1 0 分 / 洗浄、 2 5 m 1 の容積 の広口瓶中で)、遠心脱水した。このチップをAxon Genepix 4000Bス キャナ(PMT600、33%検出力)で走査した。各試料を精製した抗原とともに4 で30分間インキュベーションした後、それらをタンパク質アレイに載せたことを除いて 、競合アッセイ法を同様にして実施した。

[0 2 4 5]

組織マイクロアレイ

前立腺癌組織アレイ分析を、標準的手順でMaxArrayヒトPCaスライド(インビトロジェン、カタログ番号73-5063)を使用して実施した。手短に言えば、組織マイクロアレイスライドをキシレン(シグマ)で5分間、2回処理した。このスライドを、無水エタノールで2回(各回5分間)、95%エタノールで1回(5分間)、80%エタノールで1回(5分間)処理し、最後に短時間H20でリンスした。この再水和したスライドを、さらにDigest-A114(プロテイナーゼK)(インビトロジェン、カタログ番号00-3011)で、湿室中、室温で40分間処理した。1% BSAを用いて1時間ブロッキングした後、このスライドを抗KDR/抗PIM-1抗体の1:500

10

20

30

40

希釈液と反応させ、KDRまたはPIM - 1抗原を検出した。KDR抗体は(インビトロジェン)から入手し、PIM - 1抗体はAbcam(ab15002)から入手した(これはヒトPIM - 1のN末端ペプチドアミノ酸22 - 37(ATKLAPGKEKEPLESQT)に対して生成したものである)。両方の抗体をAlexa 647(インビトロジェン)で標識した。このスライドを、蛍光Nikon Eclipse TE 200(40×)顕微鏡を用いて観察した。画像を、Image - Pro ソフトウェア(Media Cybernetics)を使用して処理した。この実験では、各患者由来の少なくとも1000個の細胞を分析し、陰性で強い信号を有する試料だけをカウントした

[0246]

データ解析

結果に統計的有意差がないデータを(アッセイ上の陽性対照により)標準化および標準化しない両方の方法によってデータ解析を行ったため、提示したすべての分析は、バックグラウンドを差し引いた標準化していないデータを扱った。

[0247]

1回の自己抗体アッセイ法および二重の自己抗体アッセイ法の両方について、ロジスティック回帰分類器をデータにフィットさせた。 K D R および P I M - 1をアレイ上に 2 回スポッティングしたため、分類する割合(%)はその対の平均であり、結合したロジスティック回帰(すべての 4 つの組合せ)は平均であった。結果を表 1 4 に示す。

[0 2 4 8]

(表14)前立腺癌についてのKDRおよびPIM - 1の予測可能性の比較

患者	PSA 測定値	状態	KDR 予測	PIM-1 予測	KDR および PIM-1 予測
103	5.25	PCa	99.04%	82.08%	99.98%
103		PCa			
104	3.25	PCa	39.80%	100.00%	100.00%
105	174.84	PCa	97.57%	40.15%	99.01%
106	0.41	PCa	40.04%	95.53%	97.06%
107	4.37	PCa	97.41%	21.55%	96.75%
109	6.95	PCa	45.07%	100.00%	100.00%
110	26.63	PCa	53.28%	49.65%	51.96%
111	8.52	PCa	56.47%	19.54%	15.05%
112	5.77	PCa	34.07%	45.51%	21.13%
115	5.95	PCa	17.97%	90.87%	69.02%
116	4.18	PĊa	95.16%	99.94%	100.00%

30

20

119	3.71	PCa	59.47%	49.84%	61.30%
120	5.01	PCa	97.00%	75.20%	99.82%
123	1.83	PCa	27.73%	99.98%	100.00%
126	1.35	PCa	60.77%	44.01%	55.07%
128	3.66	PCa	32.21%	37.90%	12.66%
130	8.84	PCa	96.66%	36.84%	98.15%
131	5.05	PCa	89.02%	22.95%	77.04%
135	3.21	PCa	89.23%	70.28%	98.46%
136	2.15	PCa	14.74%	100.00%	100.00%
137	3.96	PCa	39.88%	88.57%	88.79%
140	57.22	PCa	98.65%	30.75%	99.11%
141	4.84	PCa	99.81%	49.14%	99.98%
142	6.8	PCa	55.58%	43.45%	46.73%
143	7.53	PCa	36.34%	69.34%	55.62%
144	11.84	PCa	38.61%	87.09%	86.21%
150	5.13	PCa	99.87%	100.00%	100.00%
156	1.38	PCa	40.72%	53.11%	38.94%
169	9	PCa	95.47%	80.57%	99.79%
170	1.38	PCa	95.42%	23.37%	93.11%
176	2.82	PCa	98.34%	22.98%	98.34%
	5.1		35.94%	85.78%	
177		PCa			82.09% 7.91%
101	5.96	BPH	35.65%	25.53%	
102	30.08	BPH	38.50%	36.80%	17.37%
108	1.93	BPH	28.70%	55.65%	23.69%
113	5.75	BPH	16.08%	26.66%	1.99%
114	4.98	BPH	43.09%	22.55%	9.73%
117	0.9	BPH	30.61%	23.42%	5.02%
118	8.87	BPH	24.78%	23.52%	3.38%
121	21.03	BPH	11.37%	27.28%	1.20%
122	7.01	BPH	81.64%	38.70%	78.94%
124	3.58	BPH	13.87%	60.15%	9.73%
125	3.97	BPH	27.87%	38.68%	10.53%
127	1.42	BPH	21.53%	25.27%	2.97%
129	5.96	BPH	26.39%	25.48%	4.37%
132	1.55	BPH	17.07%	29.28%	2.63%
133	2.45	BPH	31.52%	22.84%	5.10%
134	3.66	BPH	40.06%	42.92%	24.32%
138	3.15	BPH	20.72%	55.83%	14.45%
139	2.47	BPH	23.33%	24.00%	3.13%
145	2.79	BPH	59.84%	26.24%	27.18%
146	0.22	BPH	27.14%	31.67%	6.83%
147	0.61	BPH	60.61%	28.60%	30.38%
148	14.37	BPH	45.56%	74.01%	72.37%
149	6.82	BPH	85.73%	69.76%	98.24%
152	4.56	BPH	60.88%	26.41%	27.48%
153	0.87	BPH	14.31%	28.53%	1.88%
154	3.27	ВРН	35.98%	23.28%	6.87%
155	3.24	BPH	26.97%	25.68%	4.63%
157	4.34	BPH	32.81%	43.54%	18.00%
158	6.64	BPH	30.05%	25.42%	5.57%
160	19.43	BPH	29.03%	78.32%	54.98%
161	5.1	BPH	32.25%	76.89%	57.97%
י ומו			UZ.EU/U	, 5,5570	01.01/0

[0249]

受信者動作特性(ROC)曲線を、KDR、PIM - 1 および併用マーカーに対する平均ロジスティック回帰を使用して算出した。PSAアッセイ法についてのこのROC曲線は、観察したPSA濃度を使用して算出した。曲線下面積(AUC)を各ROC曲線に対して算出した。各マーカーまたは併用マーカーに対して、感度および特異度の両方を最大にするROC曲線上の最適ポイントを、ROCを使用して、感度および特異度の和の最大値を探すことにより求め、ROC曲線上の複数のポイントが同じ感度および特異度の和を与える場合は、その同点のポイントの平方和の最大値を使用した。

10

20

30

20

30

40

50

[0250]

結果

本実験は、複数の前立腺癌腫瘍関連抗原を同定した。そしてこれは、体液性応答反応を誘発するあらゆる疾患に拡張できる。 2 つの新規の腫瘍抗原、 K D R および P I M - 1 が、現在の臨床的 P S A 試験より高い特異度および感度で前立腺癌を診断することが見出された。

[0 2 5 1]

プールされた血清試料および個々の血清試料の両方を、本研究で検討した。32例のP C a 由来のプールされた血清および32例のBPH由来のプールされた血清を、まず、9 6 種のすべてのタンパク質(KDRおよびPIM - 1の位置を示して図2Aに示す)を含 有 す る 高 含 有 量 タン パ ク 質 ア レ イ チ ッ プ を 使 用 し て 検 討 し た 。 9 6 種 の タン パ ク 質 抗 原 の 約半分は、検出可能な自己抗体信号を示した(バックグラウンドレベル信号より上の最小 の蛍光信号プラス3倍の標準偏差分として観察した)。プールされたPCa血清とプール されたBPHとの間で有意差を有する上位20種のバイオマーカーを図2Bに示す。これ らのタンパク質の中で、サイクリン B 1 (C C N B 1) 、 - メチルアシル - C o A セマーゼ(AMACR)および前立腺特異的抗原またはPSA(KLK3)、サバイビン (BIRC5)は、PCa患者において自己抗体を誘発することがこれまでに報告されて いる。腫瘍抑制因子P53(TP53)およびムチン1(MUC1)は、2つの活発に研 究されている種々の腫瘍に対する腫瘍抗原である(Casianoら,(2006) Tumor-associated antigen arrays for the serological diagnosis of cancer」, Mol ll Proteomics.5(10):1745-59; Megliorinoら, (2005) 'Autoimmune response to anti-apop totic protein survivin and its associati on with antibodies to p53 and c-myc ancer detection, Cancer Detect.Prev.29(3):241-8;およびHirasawaら,(2000) 「Natural to antibody to MUC1 is a prognostic indic ator for non-small cell lung cancer, J Respir Crit Care Med. 161:589-94).

[0252]

上位20種のマーカーの中で、KDR、PIM-1、LGALS8、GDF15、RPL23、RPL30、SFRP4、QSCN6、NCAM2、HOXB13、SH3GLB1、CLDN3、CLDN4、PTENは、自己抗体反応を誘発するとしてこれまでに報告されていない新規の腫瘍抗原である。これらのマーカーは、細胞成長およびアポトーシス(KDR、PIM-1、GDF15、SFRP4、HOXB13、QSCN6)、代謝(RPL23およびRPL30)、転移および血管新生(KDR、PTEN、CLDN3、CLDN4、NCAM2、LGALS8)を含めたPCa進行の種々の病期に関与している。

[0253]

K D R および P I M - 1 のタンパク質スポットは、 P C a において、 B P H においてよりも(それぞれ) 2 倍および 1 . 6 倍高い自己抗体反応を生成した(図 2 A および図 2 B に示す)。タンパク質マイクロアレイ上では、全長 P I M - 1 および短縮された K D R タンパク質(その細胞間ドメインから誘導した)を利用した。両方のタンパク質は、 P C a の発症に関与していることがこれまでに報告されている。

[0254]

K D R および P I M - 1 に対する自己抗体をさらに特性解析し確認するために、図2 C (K D R) および図2 D (P I M - 1) に示すような精製したタンパク質競合アッセイ法を用いた。1 . 8 μg/m L という高い濃度で精製した K D R を血清に加えると、タンパク質チップ上の K D R 自己抗体信号が 5 0 % だけ減少した。精製した P I M - 1 タンパク

20

30

40

50

質を 2 μg / m L の濃度で血清に加えると、 P I M - 1 自己抗体タンパク質チップ信号もまた、半分だけ減少した。同じチップ上の他のタンパク質に対する自己抗体信号は影響を受けなかった(データは示さず)。これらの結果は、 K D R および P I M - 1 の自己抗体信号はそれぞれの腫瘍抗原に対して特異的であることを示唆する。

[0255]

KDRおよびPIM - 1に対する自己抗体は、前立腺癌と良性前立腺肥大症を区別する KDRおよびPIM - 1の自己抗体をそれらの併用診断値についてさらに調べるために、低含有量チップを作製した。これは、16パッドのニトロセルローススライド上にプントされた全長PIM - 1およびKDRタンパク質の細胞間ドメインを含有していた。のようにして、64種の個々の(プールされたものではない)血清試料をすべて、比較の少ない数のタンパク質アレイチップ(1つのスライドあたり6つの個々の血清試料をするに実施した)を使用して迅速かつ再現性よく測定することができる。この低含有量・2パク質チップを全96要素のタンパク質チップに対して血清を用いて交差確認したとのの一つのチップ間で8~10%のCVを得た(データは示さず)。KDRおよびPIM - 1の両方に対する蛍光信号を、互いに対して、各患者について図3Aおよび図3Bにプリトした。KDRはPIM - 1よりも強い自己抗体信号を与えたが、KDRおよびPIM - 1はともにPCaにおいて、BPH血清よりも有意に高い自己抗体信号を示した。これらの結果は、プールされた血清試料を使用した免疫プロファイリングデータと整合する。

[0256]

アッセイ法の診断クオリティは、受信者動作特性曲線(ROC)を使用して特徴付けら れる。 3 2 例のPCa対 3 2 例のBPHの個々にサンプリングされた血清データセット由 来の各個別バイオマーカー、ロジスティック回帰を使用した併用バイオマーカー(PIM 1およびKDR)およびPSAについてのROC曲線を図3Cに示す。KDRおよびPI M - 1 曲線下面積(AUC)については、それぞれ0.8066および0.75であった が、併用したPIM - 1 およびKDRの二重アッセイ法は、 0 . 5 5 9 6 のAUCを有す るPSA試験と比べ、0.9268というAUCを与えた。PSAをさらなるバイオマー カーとして含む二重および三重アッセイ法のすべての組合せをROCを使用して調べた(データは示さず)。PSAを加えても、他のマーカーのいずれの組合せにおいてもさらな る診断値は何ら加わらなかった。一重のアッセイ法として、PSA試験は、これまでに報 告されているものと同様の値である71.9%の感度および43.7%の特異度をもたら し、これは、PCAとBPHを区別する上でそれほど有効ではないことを示している(E tzioni6, (2002) 「Overdiagnosis due to pro state-specific antigen screening: lesson s from U.S. prostate cancer incidence ends」, J Natl Cancer Inst. 94 (13): 981-90)。

[0257]

すべてのPCaおよびBPH血清試料を生検ベースで分類した。入手した各患者の血清は、グリーソンスコア、全部で8つのコアニードル生検についての陽性スコア、全部で8つのコアニードル生検についての陽性スコア、金融を含めた病理報告とともに入手した。本有した。おり、これは中悪性度の腫瘍を表す。各患者からの病理報告を詳細に検討すると、70円のおり、これは中悪性度の腫瘍を表す。各患者からの病理報告を詳細に検討すると、70円のおよびPIM-1は、非常に少ない数の癌陽性コアをもつ患者では良好な鑑別に入りを表したが明らかとなった。1つまたは2つのいずれかの陽性コアをもつ患者では、Aに関のわずか50%しか検出しない(表15)。(1人の患者あたり生検した8個の中で)わずかに1つの陽性癌コアをもつすべての11人の患者は、KDR-PIM-1に重アッセイ法を用いて正しく分類された。3個以上の陽性コアをもつ患者では、PSAとが二重の自己抗体アッセイ法はともに、癌を診断する上で同程度の感度、それぞれ83、3%および91、7%を示した。陽性コアの数は腫瘍体積と相関し(Lewisら、12002)「Carcinoma extent in prostate nee

dle biopsy tissue in the prediction of whole gland tumor volume in a screening population」, Am J Clin Pathol.118(3):442-450)、これは、腫瘍が触診できないかも知れない場合、すなわちDREによって検出できない場合に、KDRおよびPIM-1の自己抗体がPCaを診断する上で貴重であるかも知れないことを示唆する。

[0 2 5 8]

(表15)病理学、PSAレベルおよびKDR/PIM-1自己抗体試験の相関

陽性スコア数 (8つのうち) Pca患者数		単一のコアにおける 癌腫の最大割合の	グリーソンスコア		PSA レベル4+	│ │ 組み合わせたKDR │ およびPIM-1試験を	
(0 20) 7 (5)		平均(%)	6	7	8+	ng/ml	用いた場合の陽性
1	11 (34%)	16%	10/11	1/11	0	5/11	11/11
2	9 (28%)	35%	7/9	2/9	0	5/9	7/9
3およびそれ以上	12 (38%)	43%	6/12	2/12	4/12	10/12	11/12

[0 2 5 9]

KDRおよびPIM-1は、前立腺癌組織で過剰発現され、KDRおよびPIM-1の過剰発現は、患者集団における自己抗体頻度と相関する。癌患者における自己抗体誘発についていくつかの機構が提案されており、例えば、遺伝子変異、過剰発現、異常な翻訳後の改変、ミスフォールディングならびに異常な細胞および細胞レベル下の局在化が挙げられる(Casianoら,(2006)「Tumor-associated antigen arrays for the serological diagnosis of cancer」,Mol Cell Proteomics.5(10):1745-59;およびTan,EM.(2001)「Autoantibodies as reporters identifying aberrant cell ular mechanisms in tumorigenesis」,J Clin Invest.108(10):1411-5)。PIM-1およびKDRの最終タンパク質発現レベルを測定し、PCa組織における自己抗体誘発と相関させた。KDRおよびPIM-1に対する抗体を、蛍光免疫組織化学を使用して、それぞれ、PCa組織におけるこれらの2つのタンパク質の発現パターンについて検討した。

[0260]

KDRの細胞間ドメインに対する抗体は、KDRが癌細胞の細胞質に局在化していることを示した(図4)。PIM-1抗体を用いた免疫染色は、PIM-1が細胞質が満足の両方に局在化していることを示した(図4)。表16に示すように、KDR-抗原信を、組織マイクロアレイ上で、PCaの約70%および約21%のBPH患者で検出における高KDR自己抗体(約62%)信号対BPH患者における低KDR自己抗体信号はPIM-1についても観察された。PIM-16号を示す。これはFDR自己抗体信号が、検出可能なPIM-1信号を示するとあ30%のPCa患者組織アレイで検出したが、検出可能なPIM-1信号を示したの50%のPCa患者はほとんどおらず、これはPCa患者(約37%)およびBPH患者(約0%)におけるPIM-1自己抗体の頻度と一致する。本研究では、陰性でかつ強いもBPにおけるPIM-1自己抗体の頻度と不致する。本研究では、陰性でかの強にしたが、下下では検出されないとする、最も強い強度等級(スコア3)を使用したこれまでの報告と整合する。これらの結果は、KDRおよびPIM-1タンパク質の過剰発現が、PCa患者におけるより強い自己抗体誘発につながるかも知れないことを示唆する。

[0 2 6 1]

(表16)PCa患者およびBPH患者におけるKDRおよびPIM-1検出

10

20

30

	組織アレイによる KDR陽性患者 (n=20)	アッセイ法における KDR自己抗体陽性患者 (n=32)	組織アレイによる PIM-1陽性患者 (n=20)	アッセイ法における PIM-1自己抗体陽性患者 (n=32)
PCa	70%	62%	30%	37%
BPH	21%	20%	2.6%	0%

BPHにおいてよりもPCaにおいてより高い自己抗体信号を有する患者の割合(%)(データは示さず)は、自己免疫反応が、BPHにおいてよりもPCaにおいてより著しいことを示唆する。

[0262]

理解を明確にするため、図解および実施例によって、ここまでいくらか詳細かつ十分に本発明を完全に説明してきたが、本発明またはその任意の具体的実施形態の範囲に影響を及ぼすことなく、条件、処方および他のパラメータの広義かつ均等な範囲内で本発明を修正または変更することにより、同じ内容が実施できること、およびかかる修正または変更は添付の特許請求の範囲の中に包含されることは当業者には明らかであろう。

[0263]

具体的に例示されたもの以外に、出発物質、試薬、精製方法、材料、基材、装置要素、分析方法、アッセイ方法、混合形態および要素の組合せが、過度の実験を行わずとも本発明を実施する際に使用可能であることは当業者には分かるであろう。任意のかかる材料および方法に関しては、当該技術分野で公知の機能的等価物がすべて、本発明に包含されている。用いられてきた用語および表現を使用する際に、示され説明された特徴の任意のものではなく、かかる用語および表現を使用する際に、示され説明された特徴の任意の特価物またはその一部分でも排除する意図はなく、請求項に係る本発明の範囲内で種々の修正が可能であることは認識されている。このように、本発明は好ましい実施形態およの修任意の特徴によって具体的に開示されたが、本願明細書において開示された技術思想の修正およびバリエーションが、当業者によって利用されるかも知れず、そしてかかる修正およびバリーションが添付の特許請求の範囲によって画定される本発明の範囲内にあると見なされるべき点は理解するべきである。

[0 2 6 4]

本願明細書で使用する場合、「含む(comprising)」は「含む(including)」、「含有する(containing)」、または「を特徴とする」、と同義であり、それは包括的または開放型(open‐ended)であり、追加の、引用されていない要素または方法の段階を排除しない。本願明細書で使用する場合、「からなる(consisting of)」は、請求項の要素で特定されていないあらゆる要素、段階、または成分を排除する。本願明細書で使用する場合、「本質的に~からなる(consisting essentially of)」は、請求項の基礎となりかつ新規の特徴に実質的に影響を及ぼさない材料または段階を排除するものではない。本願明細書中の各々の例では、「含む(comprising)」、「本質的に~からなる(consisting of)」という用語は、いずれも、他の2つの用語のいずれかで置き換えられてもよい。

[0265]

一群の材料、組成物、要素または化合物が本願明細書に開示される場合、これらの群およびそのサブグループのすべての個々のメンバーは別々に開示されることを理解されたい。マーカッシュ群または他のグループ分けが本願明細書で使用される場合、その群のすべての個々のメンバーならびにその群の可能なすべの組合せおよびサブコンビネーションは、個々にその開示に包含されることが意図されている。本願明細書に記載または例示された要素のあらゆる処方もしくは組合せは、特段の記載がないかぎり、本発明を実施するために使用することができる。ある範囲、例えば、温度範囲、時間範囲、または組成範囲が本願明細書中で与えられた場合はいつでも、すべての中間の範囲および部分的範囲、なら

10

20

30

40

びに所与の範囲中に含まれるすべての個々の値は、本開示に包含されることが意図されている。開示および特許請求の範囲において、「および / または」は追加または代替を意味する。さらに、単数形の用語の使用はすべて複数形をも包含する。

[0266]

本願明細書に引用したすべての引用文献は、本願明細書の開示と矛盾がない程度まで参照によってその全体が本願明細書に援用される。本願明細書に提供されるいく分析方法、追加の分析方法、追加の分析方法、追加の合成方法、追加の分析方法、追加の生物学的材料、追加の核酸、化学変性された核酸、追加の細胞、および本発明でされた核酸、追加の細胞、および再出出を提供するため、参照によって援用される。本願明細書中で言及ないの見出しは、便宜上のものに過ぎない。本願明細書中で言及れたすものにものに過ぎないの当業者の技術のレベルを示すにものり、本発明が関係する技術分野の当業者の技術のレベルを示にに書いてあるいい、本発明が関係する技術分野の当業者の技術のレベでであり、本務明が関係する技術が開明に接用される。本願明細書に援用される。本願明細書に援用される引用文献に、先行技術である。例手の企業が本願明細書に援用され、その情報は、必要に応じて、先行技術である。例手の企業を排除するため、本願明細書で用いる場合、公知かつ本出願人の発明以前に業界での形態が対す項に記載されている場合、公知かつ本出願人の発明以前に業界であるに、な物が請求項に記載されている場合、公知が立まである。例手の記述を含め、本願明細書の組成物の請求項に含む意図がないことは理解されるべきである。

[0267]

PIM-1の配列 (アクセッション番号 NP_002639)

定義: pim-1 癌遺伝子 [ホモサピエンス(Homo sapiens)].

バージョン NP_002639.1 GI:4505811

データベースソース 参照配列: アクセッション番号 NM 002648.2

(SEQ ID NO: 1)

1 mllskinsla hlraapcndl hatklapgke keplesqyqv gpllgsggfg svysgirvsd 61 nlpvaikhve kdrisdwgel pngtrvpmev vllkkvssgf sgvirlldwf erpdsfvlil 121 erpepvqdlf dfitergalq eelarsffwq vleavrhchn cgvlhrdikd enilidlnrg 181 elklidfgsg allkdtvytd fdgtrvyspp ewiryhryhg rsaavwslgi llydmvcgdi 241 pfehdeeiir gqvffrqrvs secqhlirwc lalrpsdrpt feeiqnhpwm qdvllpqeta 301 eihlhslspg psk

[0268]

KDRの配列(アクセッション番号 NP_002244)

定義: キナーゼ挿入ドメイン受容体 (III型受容体チロシンキナーゼ) [ホモサピエンス].

バージョン NP_002244.1 Gl:11321597

データベースソース 参照配列: アクセッション番号NM_002253.1

10

20

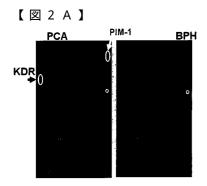
(SEQ. ID. NO. 2)

1 mqskvllava lwlcvetraa svqlpsvsld lprlsiqkdi ltikanttlq itcrqqrdld 61 wlwpnngsgs egrvevtecs dglfcktlti pkvigndtga ykcfyretdl asviyvyvgd 121 yrspfiasvs dqhqvvyite nknktvvipc lqsisnlnvs lcarypekrf vpdqnriswd 181 skkgftipsy misyagmvfc eakindesyq simyivvvvg yriydvvlsp shgielsvge 241 klvlnctart elnvqidfnw evpsskhqhk klvnrdlktq sqsemkkfls tltidqvtrs 301 dqqlytcaas sqlmtkknst fvrvhekpfv afgsqmeslv eatvgervri pakylgyppp 361 eikwykngip lesnhtikag hvltimevse rdtqnytvil tnpiskekgs hvvslvvyvp 421 pqigekslis pvdsyqygtt qtltctvyai ppphhihwyw qleeecanep sqavsvtnpy 481 pceewrsved fqggnkievn knqfaliegk nktvstlviq aanvsalykc eavnkvgrge 541 rvisfhvtrg peitlqpdmq pteqesvslw ctadrstfen ltwyklgpqp lpihvgelpt 601 pvcknldtlw klnatmfsns tndilimelk naslqdqgdy vclaqdrktk krhcvvrqlt 661 vlervaptit gnlenqttsi gesievscta sgnpppqimw fkdnetlved sgivlkdgnr 721 nltirrvrke deglytcqac svlgcakvea ffiiegaqek tnleiiilvg taviamffwl 781 llviilrtvk ranggelktg ylsivmdpde lpldehcerl pydaskwefp rdrlklgkpl 841 grgafgqvie adafgidkta tcrtvavkml kegathsehr almselkili highhlnvvn 901 llgactkpgg plmvivefck fgnlstylrs krnefvpykt kgarfrqgkd yvgaipvdlk 961 rrldsitssq ssassqfvee kslsdveeee apedlykdfl tlehlicysf qvakgmefla 1021 srkcihrdla arnillsekn vvkicdfgla rdiykdpdyv rkgdarlplk wmapetifdr 1081 vytiqsdvws fgvllweifs lgaspypgvk ideefcrrlk egtrmrapdy ttpemyqtml 1141 dcwhgepsqr ptfselvehl gnllqanaqq dgkdyivlpi setlsmeeds glslptspvs 1201 cmeeeevcdp kfhydntagi sqylqnskrk srpvsvktfe dipleepevk vipddnqtds 1261 gmvlaseelk tledrtklsp sfggmvpsks resvasegsn qtsgyqsgyh sddtdttvys 1321 seeaellkli eigvqtgsta qilqpdsgtt lssppv

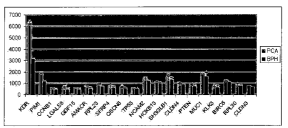
20

10

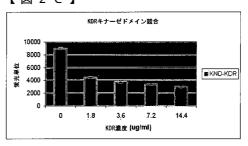
(図 1) 8個の補便抗体 108種の自己抗原 マウス抗ヒトボ、3段階 (欄性対照) マウス抗ヒトば51、3段階 (欄性対照) アウス抗ヒトは51、3段階 (欄性対照) プロテインに、3段階 (爆性対照) ヤギ抗ヒトは6、3段階 (爆性対照) トトは5、4段階 (爆性対照)



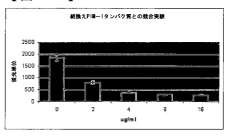
【図2B】



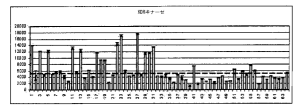
【図2C】



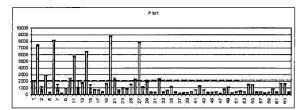
【図2D】



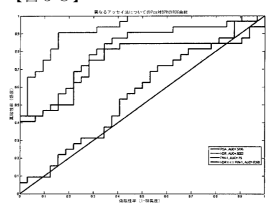
【図3A】



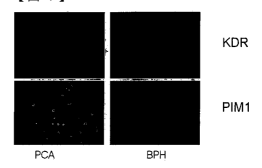
【図3B】

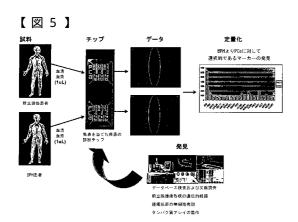


【図3C】



【図4】





【配列表】 2010509598000001.app

【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPOR		DT .	International appli	cation No.
	INTERNATIONAL SEARCH REPORT	PCT/US07/84585		
A. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER G01N 33/53(2006.01)			
USPC; According to	435/7.1 International Patent Classification (IPC) or to both nat	ional classi	ication and IPC	
B. FIEU	OS SEARCHED		· · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Minimum do U.S.: 43	cumentation searched (classification system followed b 5/7.1	y classificat	ion symbols)	
Documentation	on searched other than minimum documentation to the	extent that s	such documents are included in	the fields searched
	ta base consulted during the international search (name ASE (medline, biosis, confsci, scisearch, embase, capl			
C. DOCU	JMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where a	ppropriate,	of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	PONTES ER et al. Auto-antibodies in prostate can antigenic determinants coded by the differentially ex VAMP3. Prostate. October 2006, Vol. 66, No. 14, p	pressed tran	scripts FLJ23438 and	1-110
A	DANIELS, T. et al. Antinuclear autoantibodies in p a survival protein highly expressed in prostate tumor. January 2005, Vol. 62, No 1, pages 14-26.	rostate cances and cleave	er: immunity to LEDGF/p75, d during apoptosis. Prostate.	1-110
	documents are listed in the continuation of Box C.	Carpon Carpon	See patent family annex.	national films date or priority
	defining the general state of the art which is not considered to be of	•	date and not in conflict with the applica principle or theory underlying the inven	tion but cited to understand the
particular	zelevance plication or patent published on or after the international filing date	"X"	document of particular relevance; the cl considered novel or cannot be considere when the document is taken alone	aimed invention cannot be
"U" 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) "Y" document of particular relevance; the claimed inviction of considered to involve an inventive step when the with one or more other such documents, such comparing to an oral disclosure, use, exhibition or other means				when the document is combined
	published prior to the international filing date but later than the	"&"	document member of the same patent for	amily .
	ate claimed ctual completion of the international search	Date of m	ailing of the interparational search	h report
i	(26.05.2008)		1 = 20 [700]	0
	ailing address of the ISA/US	Agthoria	d officer Soules	101 ()
Ma	il Stop PCT, Attn: ISA/US	CHRIST	OPHER HE AEN	ce for
P.O Ale	nmissioner for Patents Box 1450 Asandria, Virginia 22313-1450	Telephon	e No. 571-272-1600	
	. (571) 273-3201 V210 (second sheet) (April 2007)	1		

フロントページの続き

(81)指定国 AP(BW,GH,GM,KE,LS,MW,MZ,NA,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,IS,IT,LT,LU,LV,MC,MT,NL,PL,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,BH,BR,BW,BY,BZ,CA,CH,CN,CO,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,DO,DZ,EC,EE,EG,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,GT,HN,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KM,KN,KP,KR,KZ,LA,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LY,MA,MD,ME,MG,MK,MN,MW,MX,MY,MZ,NA,NG,NI,NO,NZ,OM,PG,PH,PL,PT,RO,RS,RU,SC,SD,SE,SG,SK,SL,SM,SV,SY,TJ,TM,TN,TR,TT,TZ,UA,UG,US,UZ,VC,VN,ZA,ZM,ZW

(74)代理人 100142929

弁理士 井上 隆一

(74)代理人 100148699

弁理士 佐藤 利光

(74)代理人 100128048

弁理士 新見 浩一

(74)代理人 100129506

弁理士 小林 智彦

(74)代理人 100130845

弁理士 渡邉 伸一

(74)代理人 100114340

弁理士 大関 雅人

(74)代理人 100121072

弁理士 川本 和弥

(72)発明者 ビーケム ジョセフ エム.

アメリカ合衆国 オレゴン州 ユージーン リッジライン ドライブ 46

(72)発明者 ワン リーリン

アメリカ合衆国 カリフォルニア州 サンディエゴ トーリー ブラフ ドライブ 12634

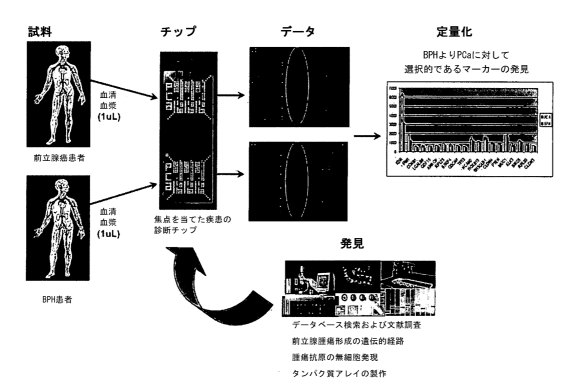
(72)発明者 ラブ ブラッドリー

アメリカ合衆国 メリーランド州 ティモニウム ロックネル ロード 211

(72)発明者 ロジャーズ ジェフ

アメリカ合衆国 カリフォルニア州 エスコンディード バレンシア グレン コート 1820

【要約の続き】





专利名称(译)	用于检测前列腺癌生物标志物的方法	去和试剂盒	
公开(公告)号	JP2010509598A	公开(公告)日	2010-03-25
申请号	JP2009536543	申请日	2007-11-13
[标]申请(专利权)人(译)	生命技术公司		
申请(专利权)人(译)	Life Technologies公司		
[标]发明人	ビーケムジョセフエム ワンリーリン ラブブラッドリー ロジャーズジェフ		
发明人	ビーケム ジョセフ エム. ワン リーリン ラブ ブラッドリー ロジャーズ ジェフ		
IPC分类号	G01N33/574 G01N33/53 G01N37/	00	
CPC分类号	C12Y207/10001 C12Y207/11001 C	G01N33/564 G01N33/57434 G	01N2333/91205
FI分类号	G01N33/574.A G01N33/53.N G01I	N37/00.102	
代理人(译)	清水初衷 井上隆一 佐藤俊光 小林智彦 渡边真一 正人大关		
优先权	60/865621 2006-11-13 US		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

本文提供新颖的自身抗体生物标志物和用于检测前列腺癌的自身抗体生物标志物的组,以及用于检测怀疑患有前列腺癌的个体的血清中的这些生物标志物的方法和试剂盒。

マーカー (自己抗体 捕捉分子)	HUGO 名称	タンハク貝/通伝子 別名	銀別子	194 MS 204
ABV0G41VX- KLK3	кькз	KLK3, APS, PSA, hK3, KLK2A1	kallikrein 3, (前立顧特異的抗原) GI:22208991 NM_145864	インビトロ合成 コムギ胚芽 (WG IVT) - Abnova; 台北市、 台湾
ACPP	ACPP	ACPP, PAP, ACP3, ACP-3	酸性フォスファターゼ. 前立腺 GI:6382063 NM 001099	WG IVT
AGR2	AGR2	AGR2, AG2, GOB- 4, HAG-2, XAG-2	anterior gradient 2 homolog (Xenopus laevis) GI:20070225NM 006408	WG IVT
AKT1	AKT1	AKT1, PKB, RAC, PRKBA, MGC99656, RAC- ALPHA	v-akt murine thymoma viral oncogene homolog 1 GI:62241010 NM_005163	WG IVT
ALOX15	ALOX15	ALOX15	アラキドン酸15- リボキシゲナーゼ GI:40316936 NM_001140	WG IVT
AMACR	AMACR	AMACR, RACE	α-メチルアシル- CoA ラセマーゼ NM_014324 GI:42794624	WG IVT
抗 ACPP	(抗体)	杭PAPマウス補提mAb		United Biotech
抗 BCL2	(抗体)	マウス杭bol-2		Zymed
抗 GXCR4	(抗体)	マウス抗CXCR4 モノクローナル		Zvmed
抗L6	(抗体)	hIL-6 58, 126, 09 μ クローン677B 6A2 Ig81IについてのCytosets アッセイキット由来の 捕捉Ab		Biosource
th IL8	(抗体)	IL8Cytosetsキット 由来の補提Ab		Biosource
抗 PSA(f)	(抗体)	(遊離PSAコートAb)		Biospacific
抗 PSA(t)	(抗体)	(全PSA⊐— FAb)		Medix