

(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2009-509500

(P2009-509500A)

(43) 公表日 平成21年3月12日(2009.3.12)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
<b>C 1 2 Q 1/68 (2006.01)</b>	C 1 2 Q 1/68 Z N A A	2 G 0 4 5
<b>C 1 2 N 15/09 (2006.01)</b>	C 1 2 N 15/00 A	4 B 0 2 4
<b>C 1 2 Q 1/02 (2006.01)</b>	C 1 2 Q 1/02	4 B 0 6 3
<b>C 1 2 Q 1/48 (2006.01)</b>	C 1 2 Q 1/48 Z	4 C 0 7 6
<b>G O 1 N 33/574 (2006.01)</b>	G O 1 N 33/574 D	4 C 0 8 4
審査請求 有 予備審査請求 未請求		(全 71 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号 特願2008-527051 (P2008-527051)  
 (86) (22) 出願日 平成18年8月15日 (2006. 8. 15)  
 (85) 翻訳文提出日 平成20年4月18日 (2008. 4. 18)  
 (86) 国際出願番号 PCT/US2006/031785  
 (87) 国際公開番号 W02007/022157  
 (87) 国際公開日 平成19年2月22日 (2007. 2. 22)  
 (31) 優先権主張番号 60/708, 677  
 (32) 優先日 平成17年8月16日 (2005. 8. 16)  
 (33) 優先権主張国 米国 (US)  
 (31) 優先権主張番号 60/808, 076  
 (32) 優先日 平成18年5月24日 (2006. 5. 24)  
 (33) 優先権主張国 米国 (US)

(71) 出願人 507202770  
 ジェネンテック・インコーポレーテッド  
 アメリカ合衆国 カリフォルニア 940  
 80, サウス サンフランシスコ, ディー  
 エヌエー ウェイ 1, エムエス 49  
 (74) 代理人 100109726  
 弁理士 園田 吉隆  
 (74) 代理人 100101199  
 弁理士 小林 義教  
 (72) 発明者 ワグナー, クラウス, ダブリュ.  
 アメリカ合衆国 インディアナ 4603  
 2, カーメル, バンカー ヒル ドラ  
 イブ 10761

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 細胞／組織において GALNAC-T14 発現を試験することによる APO2L/TRAIL に  
 対するアポトーシス感受性

## (57) 【要約】

哺乳動物組織又は細胞試料における一又は複数のバイオマーカーの発現を検査する方法及びアッセイを提供する。開示した方法及びアッセイによって、GalNac-T14又はGalNac-T3等のGalNac-T関連分子の発現の検出が、該組織又は細胞試料がAPO2L/TRAIL及び抗DR5アゴニスト抗体などのアポトーシス誘導剤に対して感受性であるか否かを予測又は暗示するものである。また、キット及び製造品も提供される。

## 【特許請求の範囲】

## 【請求項 1】

哺乳動物の組織又は細胞試料の A p o 2 L / T R A I L への感受性を予測する方法であって、

哺乳動物組織又は細胞試料を採取する工程、

該組織又は細胞試料を検査して、G a l N a c - T 1 4 の発現を検出する工程

を含んでなり、該組織又は細胞試料が A p o 2 L / T R A I L のアポトーシス誘導活性に感受性であることが該 G a l N a c - T 1 4 の発現により予測される方法。

## 【請求項 2】

前記 G a l N a c - T 1 4 の発現が G a l N a c - T 1 4 の m R N A 発現を検出することによって検査されるものである、請求項 1 に記載の方法。 10

## 【請求項 3】

前記 G a l N a c - T 1 4 の発現が免疫組織化学によって検査されるものである、請求項 1 に記載の方法。

## 【請求項 4】

さらに、前記組織又は細胞試料中の D R 4、D R 5、D c R 1 又は D c R 2 レセプターの発現を検査する工程を含んでなる、請求項 1 に記載の方法。

## 【請求項 5】

前記組織又は細胞試料に癌組織又は癌細胞が含まれる、請求項 1 に記載の方法。

## 【請求項 6】

前記癌細胞が、膵臓癌、リンパ腫、非小細胞肺癌、大腸癌、結腸直腸癌、黒色腫、又は軟骨肉腫の細胞又は組織である、請求項 5 に記載の方法。 20

## 【請求項 7】

哺乳動物組織又は細胞試料においてアポトーシスを誘導する方法であって、

哺乳動物組織又は細胞試料を採取する工程、

該組織又は細胞試料を検査して G a l N a c - T 1 4 の発現を検出する工程、

を含んでなり、該前記 G a l N a c - T 1 4 の発現が検出されたら、有効量の A p o 2 L / T R A I L に該組織又は細胞試料を曝す工程を含んでなる方法。

## 【請求項 8】

前記 G a l N a c - T 1 4 の発現が G a l N a c - T 1 4 の m R N A 発現を試験することによって検査されるものである、請求項 7 に記載の方法。 30

## 【請求項 9】

前記 G a l N a c - T 1 4 の発現が免疫組織化学によって検査されるものである、請求項 7 に記載の方法。

## 【請求項 10】

さらに、前記組織又は細胞試料中の D R 4、D R 5、D c R 1 又は D c R 2 レセプターの発現を検査する工程を含んでなる、請求項 7 に記載の方法。

## 【請求項 11】

前記組織又は細胞試料に癌組織又は癌細胞が含まれる、請求項 7 に記載の方法。

## 【請求項 12】

前記癌細胞が、膵臓癌、リンパ腫、非小細胞肺癌、大腸癌、結腸直腸癌、黒色腫又は軟骨肉腫の細胞又は組織である、請求項 11 に記載の方法。 40

## 【請求項 13】

前記細胞が、図 1 のアミノ酸 1 1 4 - 2 8 1 を含む有効量の A p o 2 L / T R A I L ポリペプチドに曝される、請求項 7 に記載の方法。

## 【請求項 14】

哺乳動物の免疫関連疾患又は癌などの疾患の治療方法であって、

哺乳動物から組織又は細胞試料を採取する工程、

該組織又は細胞試料を検査して G a l N a c - T 1 4 の発現を検出する工程、

該 G a l N a c - T 1 4 の発現が検出されたら、有効量の A p o 2 L / T R A I L を該哺乳 50

乳動物に投与する工程  
を含んでなる方法。

【請求項 15】

前記 GalNac - T14 の発現が GalNac - T14 の mRNA 発現を検出することによって検査されるものである、請求項 14 に記載の方法。

【請求項 16】

前記 GalNac - T14 の発現が免疫組織化学によって検査されるものである、請求項 14 に記載の方法。

【請求項 17】

さらに、前記組織又は細胞中の DR4、DR5、DcR1 又は DcR2 レセプターの発現を検査する工程を含んでなる、請求項 14 に記載の方法。

10

【請求項 18】

前記組織又は細胞試料に癌組織又は癌細胞が含まれる、請求項 14 に記載の方法。

【請求項 19】

前記癌細胞又は癌組織に、膵臓癌、リンパ腫、非小細胞肺癌、大腸癌、結腸直腸癌、黒色腫又は軟骨肉腫の細胞又は組織が含まれる、請求項 18 に記載の方法。

【請求項 20】

図 1 のアミノ酸 114 - 281 を含む有効量の Apo2L / TRAIL ポリペプチドが前記哺乳動物に投与される、請求項 14 に記載の方法。

【請求項 21】

また、一又は複数の化学療法剤又は放射線療法が前記哺乳動物に投与される、請求項 14 に記載の方法。

20

【請求項 22】

また、サイトカイン、細胞障害性剤又は増殖阻害剤が前記哺乳動物に投与される、請求項 14 に記載の方法。

【請求項 23】

前記 Apo2L / TRAIL ポリペプチドがポリエチレングリコール分子に連結する、請求項 7 に記載の方法。

【請求項 24】

前記 Apo2L / TRAIL ポリペプチドがポリエチレングリコール分子に連結する、請求項 14 に記載の方法。

30

【発明の詳細な説明】

【発明の開示】

【0001】

(出願について)

この出願は、2005年8月16日提出の米国特許仮出願番号第60/708,677号及び2006年5月24日提出の同第60/808,076号の優先権を主張し、前記特許文献の内容はここに出典明記により援用される。

【0002】

(発明の分野)

40

本明細書中に記載の発明は、Apo2L / TRAIL 及び / 又はデスレセプターアゴニスト抗体に対する哺乳動物細胞の感受性を予測するバイオマーカーを検出するための方法及びアッセイに関する。具体的には、本発明は、Apo2L / TRAIL、或いはDR4 又はDR5アゴニスト抗体等のデスレセプターアゴニスト抗体に対する哺乳動物の癌細胞の感受性を予測できるタンパク質のGalNac - Tファミリーに関連する分子を検出する方法とアッセイに関する。

【0003】

(発明の背景)

腫瘍壊死因子(TNF)スーパーファミリーに属する様々なリガンド及びレセプターが当分野で同定されている。そのようなリガンドの中には、腫瘍壊死因子- (「TNF-」)

50

、腫瘍壊死因子- (「TNF-」又は「リントキシン-」)、リントキシン- (「LT-」)、CD30リガンド、CD27リガンド、CD40リガンド、OX-40リガンド、4-1BBリガンド、LIGHT、Apo-1リガンド(Fasリガンド又はCD95リガンドとも称される)、Apo-2リガンド(Apo2L又はTRAILとも称される)、Apo-3リガンド(TWEAKとも称される)、APRIL、OPGリガンド(RANKリガンド、ODF又はTRANCEとも称される)、及びTALL-1(BlyS、BAFF又はTHANKとも称される)が含まれる。[例えば、Ashkenazi, Nature Review, 2:420-430 (2002); Ashkenazi及びDixit, Science, 281:1305-1308 (1998); Ashkenazi及びDixit, Curr. Opin. Cell Biol., 11:255-260 (2000); Golstein, Curr. Biol., 7:750-753 (1997) Wallach, Cytokine Reference, Academic Press, 2000, pages 377-411; Locksley 等, Cell, 104:487-501 (2001); Gruss及びDower, Blood, 85:3378-3404 (1995); Schmid 等, Proc. Natl. Acad. Sci., 83:1881 (1986); Dealtry 等, Eur. J. Immunol., 17:689 (1987); Pitti 等, J. Biol. Chem., 271:12687-12690 (1996); Wiley 等, Immunity, 3:673-682 (1995); Browning 等, Cell, 72:847-856 (1993); Armitage 等 Nature, 357:80-82 (1992); 1997年1月16日公開のWO97/01633; 1997年7月17日公開のWO97/25428; Marstersら, Curr. Biol., 8:525-528(1998); Chicheporticheら, Biol. Chem., 272:32401-32410(1997); Hahneら, J. Exp. Med., 188:1185-1190(1998); 1998年7月2日公開のWO98/28426; 1998年10月22日公開のWO98/46751; 1998年5月7日公開のWO/98/18921; Mooreら, Science, 285:260-263(1999); Shuら, J. Leukocyte Biol., 65:680(1999); Schneiderら, J. Exp. Med., 189:1747-1756(1999); Mukhopadhyayら, J. Biol. Chem., 274:15978-15981(1999)参照]。

#### 【0004】

このようなTNFファミリーリガンドによって媒介される様々な細胞性応答の誘導は、一般的に特定の細胞レセプターへの結合によって開始される。すべてではなく、いくつかのTNFファミリーリガンドは、細胞表面の「デスレセプター」に結合して、それを介して様々な生物学的活性を誘導し、細胞死やアポトーシス経路を行うカスパーゼ又は酵素を活性化する(Salvesen 等, Cell, 91:443-446 (1997)。今日までに同定されたTNFレセプタースーパーファミリーのメンバーには、TNFR1、TNFR2、TAC1、GITR、CD27、OX-40、CD30、CD40、HVEM、Fas (Apo-1又はCD95とも称される)、DR4 (TRAIL-R1とも称される)、DR5 (Apo-2又はTRAIL-R2とも称される)、DcR1、DcR2、破骨細胞分化抑制因子(OPG)、RANK及びApo-3 (DR3又はTRAMPとも称される)が含まれる。(例えば、Ashkenazi, Nature Reviews, 2:420-430 (2002); Ashkenazi及びDixit, Science, 281:1305-1308 (1998); Ashkenazi及びDixit, Curr. Opin. Cell Biol., 11:255-260 (2000); Golstein, Curr. Biol., 7:750-753 (1997) Wallach, Cytokine Reference, Academic Press, 2000, 377-411頁; Locksley 等., Cell, 104:487-501 (2001); Gruss and Dower, Blood, 85:3378-3404 (1995); Hohman 等, J. Biol. Chem., 264:14927-14934 (1989); Brockhaus 等, Proc. Natl. Acad. Sci., 87:3127-3131 (1990); 1991年3月20日出願の欧州特許第417,563; Loetscher 等, Cell, 61:351 (1990); Schall 等, Cell, 61:361 (1990); Smith 等, Science, 248:1019-1023 (1990); Lewis 等, Proc. Natl. Acad. Sci., 88:2830-2834 (1991); Goodwin 等, Mol. Cell. Biol., 11:3020-3026 (1991); Stamenkovic 等, EMBO J., 8:1403-1410 (1989); Mallett 等, EMBO J., 9:1063-1068 (1990); Anderson 等, Nature, 390:175-179 (1997); Chicheportiche 等, J. Biol. Chem., 272:32401-32410 (1997); Pan 等, Science, 276:111-113 (1997); Pan 等, Science, 277:815-818 (1997); Sheridan 等, Science, 277:818-821 (1997); Degli-Esposti 等, J. Exp. Med., 186:1165-1170 (1997); Marsters 等, Curr. Biol., 7:1003-1006 (1997); Tsuda 等, BBRC, 234:137-142 (1997); Nocentini 等, Proc. Natl. Acad. Sci., 94:6216-6221 (1997); vonBulow 等, Science, 278:138-141 (1997))。

#### 【0005】

これらTNFレセプターファミリーメンバーの多くは、細胞外領域、膜貫通領域及び細胞内領域を含む細胞表面レセプターの典型的な構造を共有しており、一方、他のメンバー

は膜貫通領域と細胞内ドメインを欠いた可溶性タンパク質として天然にみられる。典型的な TNF R の細胞外部位には、NH<sub>2</sub>-末端から始まる複数のシステインリッチドメイン(CRD)の反復性のアミノ酸配列パターンを含有する。

Apo-2 L 又は TRAIL と称されるリガンドはサイトカインの TNF ファミリのメンバーとして数年前に同定された。[例えばWileyら, *Immunity*, 3:673-682 (1995); Pittiら, *J. Biol. Chem.*, 271:12697-12690 (1996); 国際公開公報97/01633; 国際公開公報97/25428; 1998年6月9日発行の米国特許第5,763,223号; 2001年9月4日発行の米国特許第6284236を参照]。完全長天然配列ヒト Apo 2 L / TRAIL ポリペプチドは 281 アミノ酸長の II 型膜貫通タンパク質である。ある細胞は、ポリペプチドの細胞外領域の酵素切断によって、そのポリペプチドの天然の可溶型を生じうる [Marianiら, *J. Cell. Biol.*, 137:221-229 (1997)]。Apo 2 L / TRAIL の可溶型の結晶学的研究は TNF 及び他の関連タンパク質の構造に類似したホモ三量体構造を明らかにする [Hymowitzら, *Molec. Cell*, 4:563-571 (1999); Cha 等, *Immunity*, 11:253-261 (1999); Mongkolsapaya 等, *Nature Structural Biology*, 6:1048 (1999); Hymowitz 等, *Biochemistry*, 39:633-644 (2000)]。しかし、他の TNF ファミリーメンバーとは異なり、Apo 2 L / TRAIL は、(ホモ三量体の各サブユニットの位置 230 の) 3 つのシステイン残基が併せて亜鉛原子を配位しており、亜鉛の結合が三量体の安定性と生物学的活性のために重要であるという独特の構造的特徴を有していることが分かった。[上掲のHymowitzら; Bodmerら, *J. Biol. Chem.*, 275:20632-20637 (2000)]。

#### 【0006】

Apo 2 L / TRAIL は関節リウマチなどの自己免疫性疾患を含む、免疫系の調節において働きうるということが文献で報告されている[例として、Thomas 等, *J. Immunol.*, 161:2195-2200 (1998); Johnsen 等, *Cytokine*, 11:664-672 (1999); Griffith 等, *J. Exp. Med.*, 189:1343-1353 (1999); Song 等, *J. Exp. Med.*, 191:1095-1103 (2000)を参照]。

また、Apo 2 L / TRAIL の可溶型は大腸、肺、乳房、前立腺、膀胱、腎臓、卵巣及び脳腫瘍を含む様々な癌細胞並びに黒色腫、白血病、及び多発性骨髄腫においてアポトーシスを誘導することが報告されている[例えば、上掲のWileyら; 上掲のPittiら; 2000年2月29日発行の米国特許第6,030,945号; 2004年6月8日発行の米国特許第6,746,668号; Rieger 等, *FEBS Letters*, 427:124-128 (1998); Ashkenazi 等, *J. Clin. Invest.*, 104:155-162 (1999); Walczak 等, *Nature Med.*, 5:157-163 (1999); Keane 等, *Cancer Research*, 59:734-741 (1999); Mizutani 等, *Clin. Cancer Res.*, 5:2605-2612 (1999); Gazitt, *Leukemia*, 13:1817-1824 (1999); Yu 等, *Cancer Res.*, 60:2384-2389 (2000); Chinnaiyan 等, *Proc. Natl. Acad. Sci.*, 97:1754-1759 (2000)を参照のこと]。マウス腫瘍モデルでのインビボ研究は、Apo 2 L / TRAIL が、単独で又は化学療法や放射線療法と組み合わせて、実質的な抗腫瘍効果を生じうることを示唆している[例えば上掲のAshkenaziら; 上掲のWalczakら; Gliniakら, *Cancer Res.*, 59:6153-6158 (1999); 上掲のChinnaiyanら; Rothら, *Biochem. Biophys. Res. Comm.*, 265:1999 (1999); PCT出願 US/00/15512; PCT出願 US/01/23691を参照のこと]。多くのタイプの癌細胞とは対照的に、殆どの正常なヒト細胞タイプはApo 2 L / TRAIL のある種の組換え形態によるアポトーシスの誘導に対して耐性があるように思われる[上掲のAshkenaziら; 上掲のWalczakら]。JoらはApo 2 L / TRAIL のポリヒスチジンタグ可溶型が正常な単離された非ヒトではなくヒト肝細胞においてインビトロにてアポトーシスを誘導したことを報告している [Joら, *Nature Med.*, 6:564-567 (2000); またNagata, *Nature Med.*, 6:502-503 (2000)を参照のこと]。ある種の組換えApo 2 L / TRAIL 調製物は、例えばタグ分子の有無、亜鉛含有量、及び三量体の含有%に応じて、罹患細胞対正常細胞に対する生化学的性質及び生物学的活性に関して変動しうると考えられている。[Lawrenceら, *Nature Med.*, Letter to the Editor, 7:383-385 (2001); Qinら, *Nature Med.*, Letter to the Editor, 7:385-386 (2001)]。

#### 【0007】

Apo 2 L / TRAIL は、少なくとも5つの異なるレセプターに結合することが明ら

かとなった。A p o 2 L / T R A I L に結合するそのレセプターの少なくとも2つは、機能的な細胞質ドメインを含有している。そのあるレセプターは「D R 4」(あるいはT R 4 又はT R A I L - R 1)と称されている(Pan 等, Science, 276:111-113 (1997); また、1998年7月30日公開の国際公開公報98/32856; 1999年7月29日公開の国際公開公報99/37684; 2000年12月7日公開の国際公開公報00/73349; 2003年2月20日公開の米国特許出願公開第2003/0036168号; 2002年8月13日発行の米国特許第6,433,147号; 2002年10月8日発行の米国特許第6,461,823号及び2002年1月29日発行の米国特許第6,342,383号)。

A p o 2 L / T R A I L の他のレセプターはD R 5 と称されている(あるいはApo-2; TRAIL-R又はTRAIL-R2、TR6、Tango-63、hAPO8、TRICK2又はKILLERとも称されている)(例として、Sheridan 等, Science, 277:818-821 (1997)、Pan 等, Science, 277:815-818 (1997)、1998年11月19日公開の国際公開公報98/51793; 1998年9月24日公開の国際公開公報98/41629; Screatton 等, Curr. Biol., 7:693-696 (1997); Walczak 等, EMBO J., 16:5386-5387 (1997); Wu 等, Nature Genetics, 17:141-143 (1997); 1998年8月20日発行の国際公開公報98/35986; 1998年10月14日発行の欧州特許第870,827号; 1998年10月22日公開の国際公開公報98/46643; 1999年1月21日公開の国際公開公報99/02653; 1999年2月25日公開の国際公開公報99/09165; 1999年3月11日公開の国際公開公報99/11791; 2003年5月22日公開の国際公開公報03/042367; 2002年12月5日公開の国際公開公報02/097033; 2003年5月8日公開の国際公開公報03/038043; 2002年8月13日公開の米国特許公開2002/0072091; 2001年12月7日公開の米国特許公開2002/0098550; 2001年12月6日発行の米国特許第6,313,269号; 2001年8月2日公開の米国特許公開2001/0010924; 2003年7月3日公開の米国特許公開 2003/01255540; 2002年10月31日公開の米国特許公開2002/0160446、2002年4月25日公開の米国特許公開2002/0048785; 2004年7月22日公開の米国特許出願公開第2004/0141952号; 2005年6月16日公開の同第2005/0129699号; 2005年6月16日公開の同第2005/0129616号; 2002年2月発行の米国特許第6,342,369号; 2003年5月27日発行の米国特許第6,569,642号、2000年6月6日発行の米国特許第6,072,047号、2003年11月4日発行の米国特許第6,642,358号; 2004年6月1日発行のIS 6,743,625を参照)。D R 4 と同様に、D R 5 は細胞質ドメインを含有し、リガンド結合時(又はリガンドの活性を擬態するアゴニスト抗体などの分子の結合時)にアポトーシスをシグナル伝達することができることが報告された。A p o - 2 L / T R A I L と D R 5 とで形成される複合体の結晶構造はHymowitz 等, Molecular Cell, 4:563-571 (1999)に記載されている。

#### 【 0 0 0 8 】

リガンドが結合すると、D R 4 と D R 5 はともに、F A D D / M o r t 1 と称されるドメイン含有アダプター分子を介してアポトーシスインヒビターであるカスパーゼ8を増加又は活性化することによって独立してアポトーシスを引き起こしうる[Kischkel 等, Immunity, 12:611-620 (2000); Sprick 等, Immunity, 12:599-609 (2000); Bodmer 等, Nature Cell Biol., 2:241-243 (2000)]。

また、A p o 2 L / T R A I L はD c R 1、D c R 2 及びO P G と称されるレセプターに結合することが報告されている。そのレセプター等はシグナル伝達のトランスデューサーというよりもインヒビターとして機能すると思われる。(例えば、DCR1 (TRID、LIT 又はTRAIL-R3とも称される) [Pan 等, Science, 276:111-113 (1997); Sheridan 等, Science, 277:818-821 (1997); McFarlane 等, J. Biol. Chem., 272:25417-25420 (1997); Schneider 等, FEBS Letters, 416:329-334 (1997); Degli-Esposti 等, J. Exp. Med., 186:1165-1170 (1997); 及びMongkolsapaya 等, J. Immunol., 160:3-6 (1998); DCR2 (TRUNDD又はTRAIL-R4とも称される) [Marsters 等, Curr. Biol., 7:1003-1006 (1997); Pan 等, FEBS Letters, 424:41-45 (1998); Degli-Esposti 等, Immunity, 7:813-820 (1997)]、及びOPG [Simonet 等、上掲]。D R 4 及びD R 5 に反して、D c R 1 及びD c R 2 レセプターはアポトーシスをシグナル伝達しない。

#### 【 0 0 0 9 】

D R 4 及び / 又はD R 5 レセプターに結合する特定の抗体が文献で報告されている。例えば、D R 4 レセプターに対するものであり、特定の哺乳動物細胞においてアゴニスト活

性ないしはアポトーシス活性を有する抗DR4抗体は、例として、1999年7月29日公開の国際公開公報99/37684；2000年7月12日公開の国際公開公報00/73349；2003年8月14日公開の国際公開公報03/066661に記載されている。例として、Griffith等, J. Immunol., 162:2597-2605 (1999)；Chuntharapai等, J. Immunol., 166:4891-4898 (2001)；2002年12月2日公開の国際公開公報02/097033；2003年5月22日公開の国際公開公報03/042367；2003年5月8日公開の国際公開公報03/038043；2003年5月8日公開の国際公開公報03/037913；2003年4月17日公開の米国特許出願公開第2003/0073187号；2003年6月12日公開の同第2003/0108516号も参照のこと。特定の抗DR5抗体も同様に記載されている。例として、1998年11月8日公開の国際公開公報98/51793；Griffith等, J. Immunol., 162:2597-2605 (1999)；Ichikawa等, Nature Med., 7:954-960 (2001)；Hylander等, “An Antibody to DR5 (TRAIL-Receptor 2) Suppresses the Growth of Patient Derived Gastrointestinal Tumors Grown in SCID mice”, Abstract, 2d International Congress on Monoclonal Antibodies in Cancers, Aug. 29-Sept. 1, 2002, Banff, Alberta, Canada；2003年5月8日公開の国際公開公報03/038043；2003年5月8日公開の国際公開公報03/037913；2003年9月25日公開の米国特許出願公開2003/0180296を参照のこと。さらに、DR4とDR5レセプターの両方と交差反応する特定の抗体が記載されている(例として、2001年6月26日発行の米国特許第6,252,050号を参照)。

10

## 【0010】

## (発明の概要)

本明細書に開示される発明は、哺乳動物組織又は細胞試料における一又は複数のバイオマーカーの発現を検査する方法及びアッセイを提供するものであり、この一又は複数のバイオマーカーの発現により該組織又は細胞試料がApoptosis/Trail又は抗DR5アゴニスト抗体などの薬剤に対して感受性であるか否かを予測するものである。本発明の様々な実施態様では、該方法及びアッセイは、タンパク質のGalnac-Tファミリー、特にGalnac-T14又はGalnac-T3における分子の発現を検査するものである。

20

上記のように、正常なヒト細胞種類の多くは、Apoptosis/Trailの特定の組み換え型によるアポトーシス誘導に抵抗性を示す(上掲のAshkenazi等；上掲のWalczak等)。また、罹患したヒト細胞種類のあるもの(ある種の癌細胞)もApoptosis/Trailの特定の組み換え型によるアポトーシス誘導に抵抗性を示すことが明らかとされている(上掲のAshkenazi等, J. Clin. Invest., 1999；上掲のWalczak等, Nature Med., 1999)。したがって、アッセイによって選択されたバイオマーカーの発現について哺乳動物組織又は細胞試料を検査することによって、治療する患者にとって適切ないしは効果的な治療法を判断する際の有効な情報を簡便にかつ効率よく得ることができる。例えば、哺乳動物組織又は細胞試料におけるGalnac-T14の発現を検出するためのアッセイから得られた情報により、医師は、癌などの疾患又は自己免疫疾患などの免疫関連疾患を患っている患者にとって適切な治療計画(Apoptosis/Trail又はデスレセプターアゴニスト抗体を用いたもの)を決定するために用いることができる有用なデータを得ることができる。

30

## 【0011】

本発明は、Apoptosis/Trail又はデスレセプターアゴニスト抗体に対する哺乳動物組織又は細胞試料(例えば癌細胞)の感受性を予測する方法を提供する。ある実施態様では、前記方法は、哺乳動物組織又は細胞試料を採取し、Galnac-T14の発現について該組織又は細胞を検査することを含む。前記方法は、mRNA及び/又はタンパク質の発現を検出するアッセイ、酵素活性アッセイ、及び本明細書に記載の他のアッセイを含む、様々なアッセイ様式で行うことができる。そのような組織又は細胞がApoptosis/Trail及び/又はデスレセプター抗体のアポトーシス誘導活性に対して感受性であることが、前記組織又は細胞におけるGalnac-T14の発現の決定により予測されうる。任意の実施態様では、前記組織又は細胞は、DR4、DR5、DcR1又はDcR2レセプターについても検査されうる。

40

50

本発明の更なる方法には、哺乳動物組織又は細胞試料を採取し、GalNac-T14の発現について該組織又は細胞を検査し、該組織又は細胞試料がGalNac-T14を発現するかを決定し、有効量のApo2L/TRAIL又はデスレセプターアゴニスト抗体に該組織又は細胞試料を曝す工程を含む、哺乳動物組織又は細胞試料のアポトーシスを誘導する方法が含まれる。GalNac-T14の発現を検査するための方法に含まれる工程は、mRNA及び/又はタンパク質、酵素活性及び本明細書に記載の他のものの発現を検出するアッセイを含む、様々なアッセイ様式で行うことができる。任意の実施態様では、前記方法は、前記組織又は細胞をDR4、DR5、DcR1又はDcR2レセプターの発現についても検査することを含む。場合によっては、前記組織又は細胞試料には癌組織又は癌細胞が含まれる。場合によって、組織又は細胞試料には、非小細胞肺癌細胞、膵臓癌細胞、乳癌細胞、又は非ホジキンリンパ腫細胞が含まれる。

10

## 【0012】

本発明の更なる方法には、哺乳動物から組織又は細胞試料を採取し、GalNac-T14の発現について該組織又は細胞を検査し、該組織又は細胞試料がGalNac-T14を発現するかを決定し、有効量のApo2L/TRAIL又はデスレセプターアゴニスト抗体を該哺乳動物に投与する工程を含む、免疫関連疾患や癌などの哺乳動物の疾患の治療方法が含まれる。前記一又は複数のバイオマーカーの発現を検査するための方法に含まれる工程は、mRNA及び/又はタンパク質、酵素活性及び本明細書に記載の他のものの発現を検出するアッセイを含む、様々なアッセイ様式で行われうる。任意の実施態様では、前記方法は、前記組織又は細胞試料をDR4、DR5、DcR1又はDcR2レセプターの発現についても検査することを含む。場合によっては、前記方法は哺乳動物の癌を治療することを含む。場合によっては、前記方法は、有効量のApo2L/TRAIL及び/又はデスレセプターアゴニスト抗体の投与に加えて、一又は複数の化学療法剤又は放射線療法が前記哺乳動物に投与されることを含む。

20

本発明の更なる実施態様では、前記方法は、GalNac-T3等の他のGalNac-T分子の発現について哺乳動物の組織又は細胞を検査する工程を含むことができる。

## 【0013】

更なる実施態様は、以下の特許請求に例示として具体的に開示される：

1. 哺乳動物の組織又は細胞試料のApo2L/TRAILに対する感受性を予測する方法であって、

30

哺乳動物組織又は細胞試料を採取する工程、

該組織又は細胞試料を検査して、GalNac-T14の発現を検出する工程

を含んでなり、該組織又は細胞試料がApo2L/TRAILのアポトーシス誘導活性に感受性であることが前記GalNac-T14の発現により予測される方法。

2. 前記GalNac-T14の発現がGalNac-T14のmRNAの発現を検出することによって検査されるものである、請求項1に記載の方法。

3. 前記GalNac-T14の発現が免疫組織化学によって検査されるものである、請求項1に記載の方法。

4. さらに、前記組織又は細胞試料中のDR4、DR5、DcR1又はDcR2レセプターの発現を検査する工程を含んでなる、請求項1に記載の方法。

40

5. 前記組織又は細胞試料に癌組織又は癌細胞が含まれる、請求項1に記載の方法。

6. 前記癌細胞が、膵臓癌、リンパ腫、又は非小細胞肺癌の細胞又は組織である、請求項5に記載の方法。

7. 哺乳動物組織又は細胞試料のアポトーシスを誘導する方法であって、

哺乳動物組織又は細胞試料を採取する工程、

該組織又は細胞試料を検査して、GalNac-T14の発現を検出する工程、

前記GalNac-T14の発現が検出されたら、前記組織又は細胞試料を有効量のApo2L/TRAILに曝す工程

を含んでなる方法。

8. 前記GalNac-T14の発現がGalNac-T14のmRNA発現を検出する

50

ことによって検査されるものである、請求項 7 に記載の方法。

9 . 前記 G a l N a c - T 1 4 の発現が免疫組織化学によって検査されるものである、請求項 7 に記載の方法。

1 0 . さらに、前記組織又は細胞試料中の D R 4、D R 5、D c R 1 又は D c R 2 レセプターの発現を検査する工程を含んでなる、請求項 7 に記載の方法。

1 1 . 前記組織又は細胞試料に癌組織又は癌細胞が含まれる、請求項 7 に記載の方法。

1 2 . 前記癌細胞が、膵臓癌、リンパ腫、又は非小細胞肺癌の細胞又は組織である、請求項 1 1 に記載の方法。

1 3 . 前記細胞が、図 1 のアミノ酸 1 1 4 - 2 8 1 を含む有効量の A p o 2 L / T R A I L ポリペプチドに曝される、請求項 7 に記載の方法。

1 4 . 哺乳動物の免疫関連疾患又は癌などの疾患の治療方法であって、前記哺乳動物から組織又は細胞試料を採取する工程、

該組織又は細胞試料を検査して G a l N a c - T 1 4 の発現を検出する工程、

前記 G a l N a c - T 1 4 の発現が検出されたら、有効量の A p o 2 L / T R A I L を前記哺乳動物に投与する工程を含んでなる方法。

1 5 . 前記 G a l N a c - T 1 4 の発現が G a l N a c - T 1 4 の m R N A 発現を検出することによって検査されるものである、請求項 1 4 に記載の方法。

1 6 . 前記 G a l N a c - T 1 4 の発現が免疫組織化学によって検査されるものである、請求項 1 4 に記載の方法。

1 7 . さらに、前記組織又は細胞中の D R 4、D R 5、D c R 1 又は D c R 2 レセプターの発現を検査する工程を含んでなる、請求項 1 4 に記載の方法。

1 8 . 前記組織又は細胞試料に癌組織又は癌細胞が含まれる、請求項 1 4 に記載の方法。

1 9 . 前記癌細胞又は癌組織に、膵臓癌、リンパ腫、又は非小細胞肺癌の細胞又は組織が含まれる、請求項 1 8 に記載の方法。

2 0 . 図 1 のアミノ酸 1 1 4 - 2 8 1 を含む有効量の A p o 2 L / T R A I L ポリペプチドが前記哺乳動物に投与される、請求項 1 4 に記載の方法。

2 1 . また、化学療法剤又は放射線療法が前記哺乳動物に投与される、請求項 1 4 に記載の方法。

2 2 . また、サイトカイン、細胞障害性剤又は成長阻害剤が前記哺乳動物に投与される、請求項 1 4 に記載の方法。

2 3 . 前記 A p o 2 L / T R A I L ポリペプチドがポリエチレングリコール分子に連結する、請求項 7 に記載の方法。

2 4 . 前記 A p o 2 L / T R A I L ポリペプチドがポリエチレングリコール分子に連結する、請求項 1 4 に記載の方法。

2 5 . 哺乳動物の組織又は細胞試料の、デスレセプター抗体に対する感受性を予測する方法であって、

哺乳動物から組織又は細胞試料を採取する工程、

該組織又は細胞試料を検査して G a l N a c - T 1 4 の発現を検出する工程

を含み、前記 G a l N a c - T 1 4 の発現により、前記組織又は細胞試料がデスレセプター抗体のアポトーシス誘発活性に対して感受性であることが予測される、方法。

2 6 . 前記 G a l N a c - T 1 4 の発現が、G a l N a c - T 1 4 の m R N A 発現の検出によって検査されるものである、請求項 2 5 に記載の方法。

2 7 . 前記 G a l N a c - T 1 4 の発現が免疫組織化学によって検査されるものである、請求項 2 5 に記載の方法。

2 8 . さらに、前記組織又は細胞中の D R 4、D R 5、D c R 1 又は D c R 2 レセプターの発現を検査する工程を含んでなる、請求項 2 5 に記載の方法。

2 9 . 前記組織又は細胞試料に癌組織又は癌細胞が含まれる、請求項 2 5 に記載の方法。

3 0 . 前記癌細胞が、膵臓癌、リンパ腫、又は非小細胞肺癌の細胞又は組織である、請求項 2 9 に記載の方法。

10

20

30

40

50

31. 前記デスレセプター抗体が、アゴニストの抗DR4又は抗DR5抗体である、請求項25に記載の方法。

32. 哺乳動物の組織又は細胞試料のアポトーシスを誘導する方法であって、哺乳動物から組織又は細胞試料を採取し、GalNac-T14の発現を検出するために、該組織又は細胞試料を検査し、前記GalNac-T14の発現が検出されたら、前記組織又は細胞試料を有効量のデスレセプター抗体に曝す行程を含んでなる方法。

33. 前記GalNac-T14の発現が、GalNac-T14のmRNA発現の検出によって検査されるものである、請求項32に記載の方法。

34. 前記GalNac-T14の発現が免疫組織化学によって検査されるものである、請求項32に記載の方法。

35. さらに、前記組織又は細胞中のDR4、DR5、DcR1又はDcR2レセプターの発現を検査する工程を含んでなる、請求項32に記載の方法。

36. 前記組織又は細胞試料に癌組織又は癌細胞が含まれる、請求項32に記載の方法。

37. 前記癌細胞が、膵臓癌、リンパ腫、又は非小細胞肺癌の細胞又は組織である、請求項36に記載の方法。

38. 前記細胞が、有効量のアゴニストの抗DR4又は抗DR5抗体に曝される、請求項32に記載の方法。

39. 前記細胞が、図3Aに示されるDR5レセプターに結合する有効量のアゴニストDR5抗体に曝される、請求項38に記載の方法。

40. 哺乳動物の免疫関連疾患又は癌などの疾患の治療方法であって、前記哺乳動物から組織又は細胞試料を採取する工程、該組織又は細胞試料を検査してGalNac-T14の発現を検出する工程、前記GalNac-T14の発現が検出されたら、有効量のデスレセプター抗体を前記哺乳動物に投与する工程を含んでなる方法。

41. 前記GalNac-T14の発現がGalNac-T14のmRNA発現を検出することによって検査されるものである、請求項40に記載の方法。

42. 前記GalNac-T14の発現が免疫組織化学によって検査されるものである、請求項40に記載の方法。

43. さらに、前記組織又は細胞中のDR4、DR5、DcR1又はDcR2レセプターの発現を検査する工程を含んでなる、請求項40に記載の方法。

44. 前記組織又は細胞試料に癌組織又は癌細胞が含まれる、請求項40に記載の方法。

45. 前記癌細胞又は癌組織に、膵臓癌、リンパ腫、又は非小細胞肺癌の細胞又は組織が含まれる、請求項44に記載の方法。

46. 前記哺乳動物に有効量の抗DR4又はDR5抗体が投与される、請求項40に記載の方法。

47. また、一又は複数の化学療法剤又は放射線療法が前記哺乳動物に投与される、請求項40に記載の方法。

48. また、サイトカイン、細胞障害性剤又は成長阻害剤が前記哺乳動物に投与される、請求項40に記載の方法。

【0014】

(発明の詳細な記載)

本明細書中に記載又は参照の技術及び手順は一般的に十分理解されるものであり、例えばSambrook等、Molecular Cloning: A Laboratory Manual 2nd. edition (1989) Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, N.Y.に記載の広く利用される分子クローニング方法論などの、当分野の技術者による従来の方法論を用いて通常行われるものである。好ましくは、市販のキットや試薬の使用を伴う手順は、特に明記しない限り、プロトコル及び/又はパラメータを定義する製造者に従って一般的に行われる。

10

20

30

40

50

本方法やアッセを開示する前に、本発明は、ここに記載の特定の方法論、プロトコル、細胞株、動物種や属、コンストラクト及び試薬に限定されるものではなく、変更されてもよいことを理解されたい。また、本明細書中で用いる用語は特定の実施態様のみを開示するためのものであり、添付の特許請求の範囲によってのみ限定される本発明の権利範囲を限定するものでないことを理解されたい。

#### 【0015】

本明細書で用いられる及び添付の特許請求の範囲中の単数形「a」、「and」及び「the」には、明らかな記載がない限り複数形も含まれる。ゆえに、例えば「一般的な変更」なる用語にはは複数の変更が含まれ、「プローブ」なる用語は一ないし複数のプローブ及び当分野の技術者に公知のその等価物及び前述のものを言及する。

本明細書中で引用するすべての出版物は、該出版物が引用される方法及び/又は材料を開示及び記載するために、出典明記によって本明細書中に組み込まれる。本明細書中で引用する出版物は、本出願の提出日前の開示について言及するものである。発明者等は、早い優先日又はより前の発明日のために先行する出版物に権利が与えられないことが認められると解釈されるものではない。さらに、実際の出版日は明記されているものと異なり、個々に検証が必要であろう。

#### 【0016】

##### I. 定義

「Apo2L/TRAIL」、「Apo-2L」、及び「TRAIL」という用語は、  
図1に示されたアミノ酸配列のアミノ酸残基114-281、95-281、残基92-2  
81、残基91-281、残基41-281、残基15-281、又は残基1-281、並び  
に上記配列の生物活性な断片、欠失、挿入又は置換変異体を含むポリペプチド配列を称す  
るために、ここでは使用される。一実施態様において、ポリペプチド配列は、図1の残基  
114-281を含み、場合によっては図1の残基114-281からなる。場合によっ  
ては、ポリペプチド配列は、図1の残基92-281又は残基91-281を有する。Apo  
-2Lポリペプチドは、図1に示す天然のヌクレオチド配列によりコードされ得る。場合  
によっては、残基Pro119(図1)をコードするコドンは、「CCT」又は「CCG」  
であってよい。他の一実施態様では、断片又は変異体は生物学的に活性であり、列挙され  
たApo2L/TRAIL配列の何れかと、少なくとも約80%のアミノ酸配列同一性、  
より好ましくは少なくとも約90%の配列同一性、そして更により好ましくは少なくとも  
95%、96%、97%、98%又は99%の配列同一性を有する。場合によっては、A  
po2L/TRAILポリペプチドは、図1にて提供されるコード化ポリヌクレオチド配  
列と、ストリンジェントな条件下でハイブリダイゼーションするヌクレオチド配列により  
コードされる。本定義は、少なくとも一の天然アミノ酸がアラニン残基によって置換され  
た、Apo2L/TRAILの置換変異体を包含する。Apo2L/TRAILの特定の  
置換変異体は、少なくとも一のアミノ酸がアラニン残基で置換されたものを包含する。こ  
れらの置換変異体には、例えば「D203A」；「D218A」及び「D269A」とし  
て同定されているものが含まれる。この命名は、(図1に示されるの番号を用いて)位置2  
03、218及び/又は269で、アスパラギン酸残基がアラニン残基によって置換され  
た、Apo2L/TRAIL変異体を同定するのに使用される。場合によっては、Apo  
2L変異体はPCT出願国際公開第01/00832号に公開された表1に列挙されてい  
る、一又は複数のアラニン置換基を含有していてもよい。置換変異体には、2001年1  
月4日に公開されている国際公開第01/00832号の表1において同定されている、  
一又は複数の残基置換が含まれる。また本定義は、組換え又は合成法により調製されるか  
、又はApo2L/TRAIL供給源から単離された、天然配列Apo2L/TRAIL  
も包含する。本発明のApo2L/TRAILには、PCT出願国際公開第97/254  
28号及び国際公開第97/01633号に開示されたApo2L/TRAIL又はTR  
AILと称されるポリペプチドも含まれる。「Apo2L/TRAIL」又は「Apo2  
L」なる用語は、一量体、二量体又は三量体形態のポリペプチドを含む、Apo2L/TR  
AIL形態のものを一般的に称するために使用される。特に記載しない限りは、Apo

10

20

30

40

50

2 Lに記載されているアミノ酸残基の全てのナンバリングが、図1のナンバリングに使用されている。例えば「D 2 0 3」又は「A s p 2 0 3」は、図1に付与された配列の位置2 0 3にあるアスパラギン酸残基を意味する。

【0017】

「A p o 2 L / T R A I L細胞外ドメイン」又は「A p o 2 L / T R A I L E C D」なる用語は、膜貫通及び細胞質ドメインが本質的にないA p o 2 L / T R A I Lの形態を称する。通常、E C Dはこのような膜貫通及び細胞質ドメインを1%未満、好ましくはこのようなドメインを0.5%未満有している。本発明のポリペプチドとして同定される任意の膜貫通ドメイン(一又は複数)は、疎水性ドメインのタイプのものを同定するのに、当該分野で常套的に使用されている基準に従い同定されると理解されるであろう。膜貫通ドメインの正確な境界は多様であるが、多くの場合は、最初同定されたドメインのいずれかの末端において、約5アミノ酸を超えないと思われる。好ましい実施態様において、E C Dは、膜貫通及び細胞質又は細胞内ドメインのない(膜に結合していない)ポリペプチドの、可溶性の細胞外ドメイン配列からなる。A p o - 2 L / T R A I Lの特定の細胞外ドメインは、P C T出願国際公開第97/01633号及び国際公開第97/25428号に記載されている。

10

「A p o 2 L / T R A I L単量体」又は「A p o 2 L単量体」なる用語は、A p o 2 Lの細胞外ドメイン配列の共有鎖を称する。

「A p o 2 L / T R A I L二量体」又は「A p o 2 L二量体」なる用語は、ジスルフィド結合を介して共有結合に連結した2つのA p o - 2 Lモノマーを称する。ここで使用される場合の用語には、独立したA p o 2 L二量体、及び三量体形態のA p o 2 L内にある二量体(すなわち、互いに結合した、第2のA p o 2 L単量体)が含まれる。

20

「A p o 2 L / T R A I L三量体」又は「A p o 2 L三量体」なる用語は、非共有結合している3つのA p o 2 L単量体を称する。

「A p o 2 L / T R A I L凝集体」なる用語は、自己結合した高級オリゴマー性形態のA p o 2 L / T R A I L、例えばA p o 2 L / T R A I L三量体、さらには六量体及びナノ量体(nanomeric)の形態のA p o 2 L / T R A I Lを形成するものを称するために使用する。A p o 2 L / T R A I L単量体、二量体又は三量体(又は他の凝集体)の存在性及び量の決定は、当該分野で公知の方法及びアッセイ(市販されている物質を使用)、例えば天然サイズ排除H P L C(「S E C」)、ドデシル硫酸ナトリウムを使用する変性サイズ排除(「S D S - S E C」)、逆相H P L C、キャピラリー電気泳動によりなされ得る。

30

【0018】

「A p o - 2リガンドレセプター」は、当分野では、図2及び3それぞれに示すポリヌクレオチド及びポリペプチド配列を有する「D R 4」及び「D R 5」として称されるレセプターを含む。Panらにより、「D R 4」と呼ばれるTNFレセプターファミリーのメンバーが開示されている(Pan等, Science, 276:111-113, 1997年; また、1998年7月30日公開のW O 9 8 / 3 2 8 5 6 ; 1999年7月29日公開の国際公報99/37684 ; 2000年12月7日公開の国際公報00/73349 ; 2002年8月13日発行の米国特許第6,433,147号 ; 2002年10月8日発行の米国特許第6,461,823号及び、2002年1月29日発行の米国特許第6,342,383号を参照)。She ridan等によるScience, 277:818-821(1997年)及びPan等によるScience, 277:815-818(1997年)には、A p o 2 L / T R A I Lの他のレセプターが開示されている(1998年11月19日公開の国際公報98/51793 ; 1998年9月24日公開の国際公報98/41629も参照)。このレセプターはD R 5と称される(あるいは、該レセプターはA p o - 2 ; T R A I L - R、T R 6、T a n g o - 6 3、h A P O 8、T R I C K 2又はK I L L E Rとも称される ; Screatton等, Curr. Biol., 7:693-696, 1997年 ; Walczak等, E MBO J., 16:5386-5387, 1997年 ; Wu等, Nature Genetics, 17:141-143, 1997年 ; 1998年8月20日公開の国際公報98/35986 ; 1998年10月14日公開の欧州特許第870,827号 ; 1998年10月22日公開の国際公報98/46643 ; 1999年1月21日公開の国際公報99/02653 ; 1999年2月25日公開の国際公

40

50

報 99 / 09165 ; 1999年3月11日公開の国際公報 99 / 11791 ; 2002年8月13日公開の米国公開特許 2002 / 0072091 ; 2001年12月7日公開の米国公開特許 2002 / 0098550 ; 2001年12月6日発行の米国特許第 6 , 313 , 269号 ; 2001年8月2日公開の米国公開特許 2001 / 0010924 ; 2003年7月3日公開の米国公開特許 2003 / 01255540 ; 2002年10月31日公開の米国公開特許 2002 / 0160446、2002年4月25日公開の米国公開特許 2002 / 0048785 ; 2003年5月27日発行の米国特許第 6 , 569 , 642号 ; 2000年6月6日発行の米国特許第 6 , 072 , 047号 ; 2003年1月4日発行の米国特許第 6 , 642 , 358号参照)。上記のように、Apo-2Lの他のレセプターは DcR1、DcR2 及び OPG を含む (Sheridan 等., 上掲 ; Marsters 等., 上掲 ; 及び Simonet 等., 上掲)。ここで用いられるところの「Apo-2Lレセプター」という用語は、天然配列レセプターとレセプター変異体を包含する。これらの用語はヒトを含む様々な哺乳動物で発現される Apo-2Lレセプターを包含する。Apo-2Lレセプターは、多くのヒト組織株で自然に起こるように内在的に発現されてもよいし、あるいは組換え又は合成方法によって発現されてもよい。「天然配列 Apo-2Lレセプター」には、天然由来の Apo-2Lレセプターと同じアミノ酸配列を有するポリペプチドが含まれる。ゆえに、天然配列 Apo-2Lレセプターは、任意の動物由来の天然に生じる Apo-2Lレセプターのアミノ酸配列をもちうる。そのような天然配列 Apo-2Lレセプターは、天然から単離してもよいし、組み換え又は合成手法により生成することもできる。特に、「天然配列 Apo-2Lレセプター」なる用語は、天然に生じる切断型又は分泌型のレセプター(例えば、可溶型を含む、さらには細胞外ドメイン配列)、天然に生じる変異型(例えば、選択的スプライシング型)、及び天然に生じる対立変異型を包含する。レセプター変異型は天然配列 Apo-2Lレセプターの断片又は欠損変異型を含みうる。図 3A は 1998年11月19日公開の国際公報 98 / 51793 に公開されたヒト DR5 の 411 アミノ酸配列を示す。ヒト DR5 の転写スプライシング変異体は当分野で公知である。この DR5 スプライシング変異体は、1998年8月20日に公開の国際公報 98 / 35986 に公開された図 3B 及び図 3C に示すヒト DR5 の 440 アミノ酸配列をコードする。

#### 【0019】

「デスレセプター抗体」は、腫瘍壊死因子レセプタースーパーファミリーであり、アポトーシスをシグナル伝達することができるデスドメインを含有するレセプターに対する抗体(一ないし複数)を一般的に意味するものであり、このような抗体には DR5 抗体及び DR4 抗体が含まれる。

「DR5レセプター抗体」、「DR5抗体」又は「抗DR5抗体」とは、広義で、図 3A に示される 1-411 配列又は図 3B-3C に示される 1-440 配列等の DR5レセプター、或いはその細胞外ドメインの少なくとも一形態に結合する抗体を意味する。場合によっては、DR5抗体は異種性配列又は分子に融合又は結合する。好ましくは、異種性配列は抗体がより高次の複合体又はオリゴマー複合体を形成させる又は形成を補助する。場合によっては、DR5抗体は DR5レセプターに結合するが、任意の付加的な Apo-2Lレセプター(例えば DR4、DcR1 又は DcR2)と結合又は交差反応をしない。場合によっては、抗体は DR5シグナル伝達活性のアゴニストである。

場合によっては、本発明の DR5抗体は、BIACore 結合アッセイの測定による約 0.1 nM から約 20 mM の範囲の濃度で DR5レセプターに結合する。場合によっては、本発明の DR5抗体は、BIACore 結合アッセイの測定による約 0.6 nM から約 18 mM の IC50 値を示す。

#### 【0020】

「DR4レセプター抗体」、「DR4抗体」又は「抗DR4抗体」とは、広義で、DR4レセプター又はその細胞外ドメインの少なくとも一形態に結合する抗体を意味する。場合によっては、DR4抗体は異種性配列又は分子に融合又は結合する。好ましくは、異種性配列は抗体がより高次の複合体又はオリゴマー複合体を形成させる又は形成を補助する

。場合によっては、DR4抗体はDR4レセプターに結合するが、任意の付加的なApo-2Lレセプター(例えばDR5、DcR1又はDcR2)と結合又は交差反応をしない。場合によっては、抗体はDR4シグナル伝達活性のアゴニストである。

場合によっては、本発明のDR4抗体は、BIACORE結合アッセイの測定による約0.1nMから約20mMの範囲の濃度でDR4レセプターに結合する。場合によっては、本発明のDR4抗体は、BIACORE結合アッセイの測定による約0.6nMから約18mMのIC50値を示す。

「アゴニスト」なる用語は広義で用いられ、Apo2L/TRAIL、DR4ないしDR5のインビトロ、インサイツないしインビボでの一以上の生物学的活性を部分的又は完全に亢進、刺激又は活性化する任意の分子を含む。このような生物学的活性の例には、Apo2L/TRAILの、DR4又はDR5への結合、アポトーシス並びに更に文献に報告されているものが含まれる。アゴニストは直接的ないし間接的形式で機能しうる。例えば、アゴニストは、レセプター活性化又はシグナル伝達を起こすDR4ないしDR5への直接的結合の結果としてのインビトロ、インサイツないしインビボでのDR4ないしDR5の一以上の生物学的活性を部分的又は完全に亢進、刺激又は活性化するために機能するかもしれない。また、アゴニストは、例えば、DR4又はDR5の活性化ないしシグナル伝達を引き起こす他のエフェクター分子を刺激する結果としてのDR4ないしDR5のインビトロ、インサイツないしインビボでの一以上の生物学的活性を部分的又は完全に亢進、刺激又は活性化するために間接的に機能するかもしれない。アゴニストは、DR4ないしDR5の活性化ないし活性を亢進又は増強するように間接的に機能するエンハンサー分子として働きうるということが考えられる。例えば、アゴニストは哺乳動物の内因性のApo-2Lの活性を亢進しうる。例えば、これはDR4ないしDR5をプレ複合体化することによって、ないし、DR4ないしDR5レセプターとのそれぞれのリガンドの複合体を安定化することによって達成することができる(Apo-2LとDR4ないしDR5との天然複合体型を安定化するなど)。

#### 【0021】

本出願中で用いられる「バイオマーカー」なる用語は一般的に、遺伝子、タンパク質、糖質構造又は糖脂質を含む分子を指し、哺乳動物組織又は細胞中ないしは組織又は細胞上での該分子の発現は標準的な方法(又は本明細書中で開示される方法)によって検出されるものであり、哺乳動物細胞又は組織のApo2L/TRAILないしはDR4ないしDR5レセプター抗体への感受性を予測するものである。本発明で考慮されるこのようなバイオマーカーには、限定するものではないが、タンパク質のGalNac-Tファミリーに含まれる分子が含まれる。遺伝子及びタンパク質のヒトN-アセチルガラクトサミニルトランスフェラーゼ(「GalNac-T」)ファミリーのメンバーが開示されており(例えば、Hang等、「The chemistry and biology of mucin-type O-linked glycosylation initiated by the polypeptide N-acetyl-galactosaminyltransferases», Bioorganic & Medicinal Chemistry (2005年5月www.sciencedirect.comにおいて閲覧可能)、及びそれに引用される参考文献;Weng等、BBRC、300:738-744(2003)及びそれに引用される参考文献参照)、タンパク質におけるO結合型糖鎖の数及び位置の決定に機能すると考えられる。場合によっては、このようなバイオマーカーの発現は、コントロール組織又は細胞試料に観察されるものよりも高く測定される。場合によっては、例えば、このようなバイオマーカーの発現は、遺伝子発現マイクロアレイ、定量的PCR又は免疫組織化学(IHC)アッセイを用いて決定される。場合によっては、GalNac-T14又はGalNac-T3等のGalNac-Tバイオマーカーの発現は、Affymetrix U133Pマイクロアレイ分析によって測定する場合、少なくとも750のレベルで検出され、定量的PCRを用いて該バイオマーカーの発現を検出する場合、コントロール組織又は細胞試料に観察されるものの少なくとも500倍、好ましくは少なくとも1000倍が試験組織又は細胞試料において検出される。

#### 【0022】

本明細書において使用される「UDP-N-アセチル-D-ガラクトサミン：ポリペプ

10

20

30

40

50

チド N - アセチルガラクトサミニルトランスフェラーゼ - T 1 4」、 「 p p - G a l N a c - T 1 4」、 「 G a l N a c - T 1 4」、 「 G A L N T 1 4」は、 N - 末端細胞質ドメイン、膜貫通ドメイン、基部領域及び触媒ドメインを含む分子の G a l N a c - Tファミリ-の特徴的性質を有する 2 型膜タンパク質を指す。随意的実施態様では、ヒト G a l N a c - T 1 4 分子は、図 4 A に示すように、 5 5 2 アミノ酸タンパク質をコードする 1 6 5 9 の塩基対を含む。完全長ヒト c D N A は、受入番号 A B 0 7 8 1 4 4 として G e n B a n k に寄託されている。Wang等、BBRC, 300:738-744 (2003)に開示されているように、エクソン 2、3、及び / 又は 4 等の特定のエクソンを含む (又は含まない) G a l N a c - T 1 4 のスプライスされたアイソフォームが同定されている。本発明は、そのような G a l N a c - T 1 4 の様々なアイソフォームのいずれかの発現を試験すること、及びそのようなアイソフォームのいずれか一つの発現によって、哺乳動物の組織又は細胞試料の、 A p o 2 L / T R A I L 又はデスレセプター抗体に対する感受性を予測することを考慮する。

10

本明細書において使用される「UDP - N - アセチル - D - ガラクトサミン : ポリペプチド N - アセチルガラクトサミニルトランスフェラーゼ - T 3」、 「 p p - G a l N a c - T 3」、 「 G a l N a c - T 3」、 「 G A L N T 3」は、 N - 末端細胞質ドメイン、膜貫通ドメイン、基部領域及び触媒ドメインを含む分子の G a l N a c - Tファミリ-の特徴的性質を有する 2 型膜タンパク質を指す。随意的実施態様では、ヒト G a l N a c - T 3 ポリペプチドは、図 4 B に示すアミノ酸配列を含む。 G a l N a c - T 3 はさらに B e n n e t t 等、 J. Biol. Chemistry, 271:17006-17012 (1996)に記載されている。

20

#### 【 0 0 2 3 】

「被検体」又は「患者」は、ヒトを含む、治療が望まれる任意の単一の被検体を意味する。また、臨床試験に用いられる疾患の臨床的な特徴を全く示さない任意の被検体、又は疫学的な研究に用いられる被検体、又はコントロールとして用いられる被検体も被検体に含まれる。

本明細書中で用いられる「哺乳動物」なる用語は、哺乳動物と分類される任意の哺乳動物、例えばヒト、ウシ、ウマ、イヌ及びネコを意味する。本発明の好適な実施態様では、哺乳動物がヒトである。

「組織又は細胞試料」は、被検体又は患者の組織から採取された同種の細胞の集まりを意味する。組織又は細胞試料の供給源は、新鮮な、凍結された及び / 又は保存されていた臓器や組織試料又は生検又は吸引による固形組織 ; 血液又は血液成分 ; 大脳脊髄液、羊水、腹水又は間質液などの体液 ; 被検体の妊娠期又は発生期の任意の時期の細胞であってもよい。また、組織試料は原発性又は培養した細胞又は細胞株であってもよい。場合によっては、組織又は細胞試料は原発性腫瘍又は転移性腫瘍から得られる。組織試料は、防腐剤、抗凝血物質、バッファ、固定液、栄養分、抗生物質など天然の組織にはもともと混在していない化合物を含んでもよい。

30

#### 【 0 0 2 4 】

本明細書中の組織試料の「切断部分」とは、組織試料の一部又は一片、例えば組織試料から切り出した組織又は細胞の一薄片を意味する。組織試料の複数の切断部分は採取され、本発明の分析に供されることが理解される。これにより、本発明は、組織試料の同じ切断部分は形態学的及び分子的レベルで分析されるか、タンパク質及び核酸の両方に関して分析される方法を含む。

40

「相関」又は「相関する」は、任意の方法で、第一の分析又はプロトコルの成績及び / 又は結果を、第二の分析又はプロトコルの成績及び / 又は結果と比較することを意味する。例えば、第二のプロトコルを行う際に第一の分析又はプロトコルの結果を用いてもよいし、第一の分析又はプロトコルの結果を用いて、第二の分析又はプロトコルを行うかどうかを決定してもよい。本明細書の様々な実施態様に関し、mRNA 発現等の分析アッセイの結果、又は I H C の結果を用いて、 A p o 2 L / T R A I L 又はデスレセプター抗体を使用する特定の治療計画を実行するかどうかを決定してもよい。

「核酸」は、任意の D N A 又は R N A を含むことを意味する。例えば、染色体性核酸、

50

ミトコンドリア核酸、ウイルス核酸及び/又は細菌性核酸が組織試料中に存在する。「核酸」なる用語は、二本鎖の核酸分子の何れか又は両鎖を包含し、原型の核酸分子の任意の断片又は部分を包含する。

【0025】

「遺伝子」は、タンパク質をコードする又は転写する、あるいは他の遺伝子発現を調節する際に機能的に働く任意の核酸配列又はその一部を意味する。遺伝子は、機能的なタンパク質のコード化を担うすべての核酸又はタンパク質のコードあるいは発現を担う核酸の一部のみを構成してもよい。核酸配列は、エクソン、イントロン、開始領域又は終末領域、プロモータ配列、他の調節配列又は遺伝子に近接する特定の領域内に遺伝的な異常を含有してもよい。

本明細書中で用いられる「標識」なる用語は、核酸プローブや抗体などの試薬に直接的又は間接的にコンジュゲートないしは融合され、コンジュゲートないしは融合した試薬の検出を容易にする化合物又は組成物を指す。標識自体が検出可能なもの(例えば放射性標識又は蛍光性標識)であってもよく、酵素標識の場合、検出可能な基質化合物ないしは組成物の化学的变化を触媒するものであってもよい。

【0026】

ここで「抗体」なる用語は、広い意味で用いられ、特に無傷のモノクローナル抗体、ポリクローナル抗体、少なくとも2つの無傷の抗体から形成した多特異性抗体(例えば、二重特異性抗体)、及び所望の生物学的活性を有する限りにおける抗体断片の範囲にわたる。

「抗体断片」は、無傷の抗体の一部、好ましくはその抗原結合又は可変領域を含む。抗体断片の例には、Fab、Fab'、F(ab')<sub>2</sub>及びFv断片；ダイアボディ；線形抗体；一本鎖抗体分子；及び抗体断片から形成された多特異性抗体が含まれる。

「天然抗体」は、通常、2つの同一の軽(L)鎖及び2つの同一の重(H)鎖からなる、約150,000ダルトンのヘテロ四量体糖タンパク質である。各軽鎖は一つの共有ジスルフィド結合により重鎖に結合しており、ジスルフィド結合の数は、異なった免疫グロブリンアイソタイプの重鎖の中で変化する。また各重鎖と軽鎖は、規則的に離間した鎖間ジスルフィド結合を有している。各重鎖は、多くの定常ドメインが続く可変ドメイン(V<sub>H</sub>)を一端に有する。各軽鎖は、一端に可変ドメイン(V<sub>L</sub>)を、他端に定常ドメインを有する；軽鎖の定常ドメインは重鎖の第一定常ドメインと整列し、軽鎖の可変ドメインは重鎖の可変ドメインと整列している。特定のアミノ酸残基が、軽鎖及び重鎖可変ドメイン間のインターフェイスを形成すると考えられている。

【0027】

「可変」という用語は、可変ドメインのある部位が、抗体の中で配列が広範囲に異なっており、その特定の抗原に対する各特定の抗体の結合性及び特異性に使用されているという事実を意味する。しかしながら、可変性は抗体の可変ドメインにわたって様には分布していない。軽鎖及び重鎖の可変ドメインの両方の高頻度可変領域又は相補性決定領域と呼ばれる3つのセグメントに濃縮される。可変ドメインのより高度に保持された部分はフレームワーク領域(FR)と呼ばれる。天然の重鎖及び軽鎖の可変ドメインは、シート構造を結合し、ある場合にはその一部を形成するループ結合を形成する、3つの高頻度可変領域により連結されたシート配置を主にとる4つのFRをそれぞれ含んでいる。各鎖の高頻度可変領域は、FRによって近接して結合され、他の鎖の高頻度可変領域と共に、抗体の抗原結合部位の形成に寄与している(Kabatら, Sequence of Proteins of Immunological Interest, 5th Ed. Public Health Service, National Institutes of Health, Bethesda, MD. (1991))。定常ドメインは、抗体の抗原への結合に直接関連しているものではないが、種々のエフェクター機能、例えば抗体依存性細胞媒介性障害活性(ADCC)への抗体の関与を示す。

抗体のパイン消化は、「Fab」断片と呼ばれる2つの同一の抗体結合断片を生成し、その各々は単一の抗原結合部位を持ち、残りは容易に結晶化する能力を反映して「Fc」断片と命名される。ペプシン処理はF(ab')<sub>2</sub>断片を生じ、それは2つの抗原結合部

10

20

30

40

50

位を持ち、抗原を交差結合することができる。

【0028】

「Fv」は、完全な抗原認識及び抗原結合部位を含む最小抗体断片である。この領域は、堅固な非共有結合をなした一つの重鎖及び一つの軽鎖可変ドメインの二量体からなる。この配置において、各可変ドメインの3つの高頻度可変領域は相互に作用して $V_H - V_L$ 二量体表面に抗原結合部位を形成する。集合的に、6つの高頻度可変領域が抗体に抗原結合特異性を付与する。しかし、単一の可変ドメイン(又は抗原に対して特異的な3つの高頻度可変領域のみを含むFvの半分)でさえ、全結合部位よりも親和性が低くなるが、抗原を認識して結合する能力を有している。

またFab断片は、軽鎖の定常ドメインと重鎖の第一定常領域(CH1)を有する。Fab'断片は、抗体ヒンジ領域からの一又は複数のシステインを含む重鎖CH1領域のカルボキシ末端に数個の残基が付加している点でFab断片とは異なる。Fab'-SHは、定常ドメインのシステイン残基が少なくとも一つの遊離チオール基を担持しているFab'に対するここでの命名である。F(ab')<sub>2</sub>抗体断片は、間にヒンジシステインを有するFab'断片の対として生産された。また、抗体断片の他の化学結合も知られている。

【0029】

任意の脊椎動物種からの抗体(イムノグロブリン)の「軽鎖」には、その定常ドメインのアミノ酸配列に基づいて、カップ( )及びラムダ( )と呼ばれる2つの明確に区別される型の一つが割り当てられる。

重鎖の定常ドメインのアミノ酸配列に基づいて、抗体は異なるクラスが割り当てられる。無傷の抗体には5つの主なクラスがある：IgA、IgD、IgE、IgG及びIgM、更にそれらは、IgG1、IgG2、IgG3、IgG4、IgA、及びIgA2等のサブクラス(イソ型)に分かれる。抗体の異なるクラスに対応する重鎖定常ドメインはそれぞれ、 $\kappa$ 、 $\lambda$ 、及び $\mu$ と呼ばれる。イムノグロブリンの異なるクラスのサブユニット構造及び三次元立体配位はよく知られている。

「一本鎖Fv」又は「scFv」抗体断片は、抗体の $V_H$ 及び $V_L$ ドメインを含み、これらのドメインは単一のポリペプチド鎖に存在する。好ましくは、Fvポリペプチドは $V_H$ 及び $V_L$ ドメイン間にポリペプチドリンカーを更に含み、それはscFvが抗原結合に望まれる構造を形成するのを可能にする。scFvの概説については、The Pharmacology of Monoclonal Antibodies, vol. 113, Rosenberg及びMoore編, Springer-Verlag, New York, pp. 269-315 (1994)のPluckthunを参照のこと。

【0030】

「ダイアボディ」なる用語は、二つの抗原結合部位を持つ小さい抗体断片を指し、その断片は同一のポリペプチド鎖( $V_H - V_L$ )内で軽鎖可変ドメイン( $V_L$ )に重鎖可変ドメイン( $V_H$ )が結合してなる。非常に短いために同一鎖上で二つのドメインの対形成が可能であるリンカーを使用して、ドメインを他の鎖の相補ドメインと強制的に対形成させ、二つの抗原結合部位を創製する。ダイアボディは、例えば、欧州特許第404,097号；国際公報93/11161；及びHollingerら, Proc.Natl.Acad.Sci. USA 90:6444-6448 (1993)に更に詳細に記載されている。

ここで使用される「モノクローナル抗体」という用語は、実質的に均一な抗体の集団から得られる抗体を意味する。すなわち、集団を構成する個々の抗体は、少量で存在しうる自然に生じる可能性がある突然変異を除いて同一である。モノクローナル抗体は高度に特異的であり、単一の抗原部位に対するものである。更に、異なる決定基(エピトープ)に対する異なる抗体を典型的には含む従来の(ポリクローナル)抗体調製物とは異なり、各モノクローナル抗体は抗原の単一の決定基に対するものである。その特異性に加えて、モノクローナル抗体はハイブリドーマ培養により合成され、他のイムノグロブリンの混入がないという利点がある。「モノクローナル」との修飾語句は、実質的に均一な抗体の集団から得たものとしての抗体の性質を表すものであり、抗体が何か特定の方法による生成を必要として構築したものであることを意味するものではない。例えば、本発明において使用されるモノクローナル抗体は、最初にKohler等, Nature, 256:495 (1975)に記載されたハイ

10

20

30

40

50

ブリドーマ法によって作ることができ、あるいは組換えDNA法によって作ることができる(例えば米国特許第4816567号を参照のこと)。また「モノクローナル抗体」は、例えば、Clackson等, *Nature*, 352:624-628 (1991)及びMarks等, *J. Mol. Biol.* 222:581-597 (1991)に記載された技術を用いてファージ抗体ライブラリーから作成することもできる。

#### 【0031】

ここで言うモノクローナル抗体は、特に「キメラ」抗体(免疫グロブリン)を含み、それは特定の種由来又は特定の抗体クラスもしくはサブクラスに属する抗体が持つ配列に一致する又は類似する重鎖及び/又は軽鎖の一部を含むものであり、残りの鎖は、所望の生物学的活性を表す限り、抗体断片のように他の種由来又は他の抗体クラスもしくはサブクラスに属する抗体が持つ配列に一致する又は類似するものである(米国特許第4,816,567号; 及びMorrisonら, *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 81:6851-6855 (1984))。ここで対象とするキメラ抗体には、非ヒト霊長類(例えば、ヒヒ、アカゲザル又はカニクイザルなどの旧世界サル)由来の可変ドメイン抗原結合配列とヒト定常領域配列を含む「霊長類化」抗体を含む(米国特許第5,693,780号)。

非ヒト(例えばマウス)の抗体の「ヒト化」型は、非ヒトイムノグロブリン(免疫グロブリン)に由来する最小配列を含むキメラ抗体である。大部分において、ヒト化抗体は、レシピエントの高頻度可変領域の残基が、マウス、ラット、ウサギ又は所望の特異性、親和性及び能力を有する非ヒト霊長類のような非ヒト種(ドナー抗体)からの高頻度可変領域の残基によって置換されたヒト免疫グロブリン(レシピエント抗体)である。例として、ヒト免疫グロブリンのフレームワーク領域(FR)残基は、対応する非ヒト残基によって置換される。更に、ヒト化抗体は、レシピエント抗体にも、もしくはドナー抗体にも見出されない残基を含んでいてもよい。これらの修飾は抗体の特性を更に洗練するために行われる。一般に、ヒト化抗体は、全てあるいは実質的に全ての高頻度可変ループが非ヒト免疫グロブリンのものに対応し、ヒト免疫グロブリン配列の高頻度可変ループがFRのすべて又は実質的にすべてである少なくとも一又は一般的には2つの可変ドメインの実質的に全てを含むであろう。また、ヒト化抗体は、場合によっては免疫グロブリン定常領域(Fc)の一部、一般的にはヒト免疫グロブリンのものの少なくとも一部も含む。更なる詳細については、Jones等, *Nature* 321:522-525 (1986); Riechmann等, *Nature* 332:323-329 (1988); 及びPresta, *Curr. Op. Struct. Biol.* 2:593-596 (1992)を参照のこと。

#### 【0032】

ここで使用されるところの「高頻度可変領域」なる用語は、抗原結合に寄与する抗体のアミノ酸残基を意味する。高頻度可変領域は一般には「相補性決定領域」又は「CDR」からのアミノ酸残基(例えば、軽鎖可変ドメインの残基24-34(L1)、50-56(L2)及び89-97(L3)、及び重鎖可変ドメインの31-35(H1)、50-65(H2)及び95-102(H3); Kabat等, *Sequences of Proteins of Immunological Interest*, 5版, Public Health Service, National Institutes of Health, Bethesda, MD.(1991))及び/又は「高頻度可変ループ」からの残基(例えば、軽鎖可変ドメインの残基26-32(L1)、50-52(L2)及び91-96(L3)及び重鎖可変ドメインの残基26-32(H1)、53-55(H2)及び96-101(H3); Chothia及びLesk *J.Mol.Biol.* 196:901-917 (1987))を含む。「フレームワーク」又は「FR」残基はここで定義するように高頻度可変領域残基以外の可変ドメイン残基である。

目的の抗原に「結合する」抗体とは、抗体が抗原発現細胞を標的とした治療薬又は診断剤として有用となるように十分な親和性及び/又は結合活性を有して抗原に結合することができるものである。

ここでの目的のための「免疫治療」とは、抗体を用いた哺乳動物(好ましくはヒト患者)の治療方法を意味し、この抗体はコンジュゲートされたもの又は「ネイキッド」抗体でもよいし、又は一又は複数の細胞障害性剤などの薬剤やヘテロ分子とコンジュゲート又は融合して、それによって「免疫コンジュゲート」を生成してもよい。

#### 【0033】

10

20

30

40

50

「単離された」抗体は、その自然環境の成分から同定され分離され及び/又は回収されたものを意味する。その自然環境の汚染成分は、抗体の診断又は治療への使用を妨害する物質であり、酵素、ホルモン、及び他のタンパク質様又は非タンパク質様溶質が含まれる。好ましい実施態様においては、抗体は、(1)ローリー(Lowry)法により定量して、抗体が95重量%より多くなるほど、最も好ましくは99重量%より多くなるまで、(2)スピニングカップシークエネーターを使用することにより、N末端あるいは内部アミノ酸配列の少なくとも15の残基を得るのに十分な程度まで、あるいは、(3)クーマシーブルーあるいは好ましくは銀染色を用いた非還元あるいは還元条件下でのSDS-PAGEによる均一性が得られるように十分な程度まで精製される。抗体の自然環境の少なくとも一つの成分が存在しないため、単離された抗体には、組換え細胞内のインサイツの抗体が含まれる。しかしながら、通常は、単離された抗体は少なくとも一つの精製工程により調製される。

10

「有効量」という用語は、疑われる疾患又は症状を予防、寛解又は治療するのに効果的な薬剤(例えば、Apo2L/TRAIL、抗DR4抗体又は抗DR5抗体など)の量を意味する。

ここで使用される「処置する」又は「処置」又は「治療」とは、治癒的治療、予防的治療又は防止的治療を称する。連続的治療又は投与とは、一又は複数の日数、治療を中断することなく、少なくとも毎日であることを基本とし治療を行うことを称する。断続的治療又は投与、もしくは断続的な方法での治療又は投与とは、連続させることなく、むしろ本質的には周期的に治療することを称する。

20

#### 【0034】

「サイトカイン」という用語は、一つの細胞集団から放出されるタンパク質であって、他の細胞に対して細胞間メディエータとして作用するものの包括的な用語である。そのようなサイトカインの例は、リンフォカイン、モノカイン、及び伝統的なポリペプチドホルモンである。サイトカインには、成長ホルモン、例えばヒト成長ホルモン、N-メチオニルヒト成長ホルモン、及びウシ成長ホルモン；副甲状腺ホルモン；チロキシン；インスリン；プロインスリン；リラクシン；プロリラクシン；卵胞刺激ホルモン(FSH)、甲状腺刺激ホルモン(TSH)、及び黄体形成ホルモン(LH)のような糖タンパク質ホルモン；肝増殖因子；線維芽細胞増殖因子；プロラクチン；胎盤ラクトゲン；腫瘍壊死因子-及び-；ミューラー阻害物質；マウス性腺刺激ホルモン関連ペプチド；インヒピン；アクチビン；血管内皮増殖因子；インテグリン；トロンボポエチン(TPO)；神経成長因子；血小板増殖因子；TGF-及びTGF-のようなトランスフォーミング成長因子(TGF)；インスリン様成長因子I及びII；エリスロポイエチン(EPO)；オステオインダクティブ因子；インターフェロン、例えばインターフェロン-、-、-；コロニー刺激因子(CSF)、例えばマクロファージ-CSF(M-CSF)；顆粒球-マクロファージ-CSF(GM-CSF)；及び顆粒球-CSF(G-CSF)；IL-1、IL-2、IL-3、IL-4、IL-5、IL-6、IL-7、IL-8、IL-9、IL-11、IL-12、IL-13、IL-17等のインターロイキン(IL)；及びLIF及びキットリガンド(KL)を含む他のポリペプチド因子が含まれる。ここで使用される場合は、サイトカインなる用語は天然源由来あるいは組換え細胞培養由来のタンパク質及び天然配列サイトカインの生物的に活性な等価物を含む。

30

40

ここで用いられる「細胞障害剤」という用語は、細胞の機能を阻害し又は妨害し、及び/又は細胞の破壊を引き起こす物質を称する。この用語は放射性アイソトープ(例えば、 $I^{131}$ 、 $I^{125}$ 、 $Y^{90}$ 及び $Re^{186}$ )、化学療法剤、及び細菌性、真菌性、植物又は動物起源の酵素的に活性な毒素等の毒素又はその断片を含むことが意図されている。

#### 【0035】

「化学療法剤」は、癌の治療に有用な化学的化合物である。化学療法剤の例には、チオテパ及びシクロホスファミド(CYTOXAN<sup>TM</sup>)のようなアルキル化剤；ブスルファン、インプロスルファン及びピボスルファンのようなスルホン酸アルキル類、；ベンゾドーパ(benzodopa)、カルボコン、メツレドーパ(meturedopa)、及びウレドーパ(uredopa)のようなアジ

50

リジン類；アルトレートアミン(altretamine)、トリエチレンメラミン、トリエチレンホスホラミド、トリエチレンチオホスホラミド(triethylenethiophosphaoramid)及びトリメチローロメラミン(trimethylolomelamine)を含むエチレンイミン類及びメチラメラミン類；アセトゲニン(acetogenins)(特にプラタシン(bullatacin)及びプラタシノン(bullatacinone))；カンプトセシン(合成類似体トポテカン(topotecan)を含む)；プリオスタチン；カリスタチン(callystatin)；C C - 1 0 6 5 (そのアドゼレシン(adozelesin)、カルゼレシン(carzelesin)及びバイゼレシン(bizelesin)合成類似体を含む)；クリプトフィシン(cryptophycin)(特にクリプトフィシン1及びクリプトフィシン8)；ドラスタチン(dolastatin)；デュカロマイシン(duocarmycin)(合成類似体、KW-2189及びCBI-TMIを含む)；エレクトロビン(eleutherobin)；パンクラチスタチン(pancratistatin)；サルコディクチン(sarcodictyin)；スポンジスタチン(spongistatin)；クロランブシル、クロロナファジン(chlornaphazine)、チョロホスファミド(cholophosphamide)、エストラムスチン、イホスファミド、メクロレタミン、メクロレタミンオキシドヒドロクロリド、メルファラン、ノベンピチン(novembichin)、フェネステリン(phenesterine)、プレドニムスチン(prednimustine)、トロフォスファミド(trofosfamide)、ウラシルマスタードなどのナイトロジェンマスタード；ニトロスレアス(nitrosureas)、例えばカルムスチン(carmustine)、クロロゾトシン(chlorozotocin)、フォテムスチン(fotemustine)、ロムスチン(lomustine)、ニムスチン、ラニムスチン；エネジイン(enediyne)抗生物質等の抗生物質(例えば、カリケアマイシン(calicheamicin)、特にカリケアマイシンガンマ1I及びカリケアマイシンフィーI1、例えば、Agnew Chem Intl. Ed. Engl., 33:183-186(1994)を参照のこと)；ダイネミシンA(dynemicinA)を含むダイネミシン(dynemicin)；ビスホスホナート類、例えばクロドロナート；エスペラマイシン(esperamicin)；同様にネオカルチノスタチン発光団及び関連色素蛋白エネジイン(enediyne)抗生物質発光団)、アクラシノマイシン(acyclacinomysins)、アクチノマイシン、オースラマイシン(authramycin)、アザセリン、ブレオマイシン(bleomycins)、カクチノマイシン(cactinomycin)、カラビシン(carabycin)、カリミノマイシン(carminomycin)、カルジノフィリン(carzinophilin)、クロモマイシン、ダクチノマイシン、ダウノルピシン、デトロピシン(detorubicin)、6-ジアゾ-5-オキソ-L-ノルロイシン、ドキシソルピシン(アドリアマイシン<sup>T M</sup>)(モルフォリノ-ドキシソルピシン、シアノモルフォリノ-ドキシソルピシン、2-ピロリノ-ドキシソルピシン及びデオキシドキシソルピシンを含む)、エピルピシン、エソルピシン(esorubicin)、イダルピシン、マセロマイシン(marcellomycin)、マイトマイシン(mitomycins)、例えばマイトマイシンC、マイコフェノール酸(mycophenolic acid)、ノガラマイシン(nogalamycin)、オリボマイシン(olivomycins)、ペプロマイシン、ポトフィロマイシン(potfiromycin)、ピューロマイシン、クエラマイシン(quelamycin)、ロドルピシン(rodorubicin)、ストレプトニグリン、ストレプトゾシン、ツベルシジン(tubercidin)、ウベニメクス、ジノスタチン(zinostatin)、ゾルピシン(zorubicin)；メトトレキセート及び5-フルオロウラシル(5-FU)のような抗-代謝産物；デノプテリン(denopterin)、メトトレキセート、プテロプテリン(pteropterin)、トリメトトレキセート(trimetrexate)のような葉酸類似体；フルダラビン(fludarabine)、6-メルカプトプリン、チアミプリン、チオグアニンのようなプリン類似体；アンシタピン、アザシチジン(azacitidine)、6-アザウリジン(azauridine)、カルモフル、シタラビン、ジデオキシウリジン、ドキシフルリジン、エノシタピン(enocitabine)、フロキシウリジン(floxuridine)のようなピリミジン類似体；カルステロン(calusterone)、プロピオン酸ドロモスタノロン、エピチオスタノール、メピチオスタン、テストラクトン(testolactone)のようなアンドロゲン類；アミノグルテチミド、ミトタン、トリロスタンのような抗副腎剤；フロリン酸(frolinic acid)のような葉酸リプレニッシャー(replenisher)；アセグラトン；アルドホスファミドグリコシド；アミノレプリン酸；エニルラシル(eniluracil)；アムサクリン(amsacrine)；ベストラブシル(bestrabucil)；ピサントレン(bisantrene)；エダトラキセート(edatraxate)；デフォファミン(defofamine)；デメコルシン(demecolcine)；ジアジコン(diaziquone)；エルフォルニチン(elfornithine)；酢酸エリプチニウム(elliptinium acetate)；エポチロン(epothilone)；エトグルシド

10

20

30

40

50

(etoglucid) ; 硝酸ガリウム ; ヒドロキシ尿素 ; レンチナン ; ロニダミン (lonidamine) ;  
 メイタンシン (maytansine) 及びアンサマイトシン (ansamitocin) のようなメイタンシノイ  
 ド (maytansinoid) ; ミトグアゾン (mitoguazone) ; ミトキサントロン ; モピダモール (mopi  
 damol) ; ニトラクリン (nitracrine) ; ペントスタチン ; フェナメット (phenamet) ; ピラル  
 ビシン ; ロソキサントロン (losoxantrone) ; ポドフィリン酸 (podophyllinic acid) ; 2 -  
 エチルヒドラジド ; プロカルバジン ; P S K (登録商標) ; ラゾキサン (razoxane) ; リゾキ  
 シン (rhizoxin) ; シゾフィラン ; スピロゲルマニウム (spirogermanium) ; テニューアゾン酸  
 (tenuazonic acid) ; トリアジコン (triaziquone) ; 2, 2', 2''-トリクロロトリエチルア  
 ミン ; トリコテセン (trichothecenes) (特に、T-2トキシン、ベラキュリン A (verracuri  
 n A)、ロリデン A (roridin A) 及びアングイデン (anguidine)) ; ウレタン ; ビンデシン ;  
 ダカルバジン ; マンノムスチン (mannomustine) ; ミトプロニトール ; ミトラクトール (mit  
 olactol) ; ピポブロマン (pipobroman) ; ガシトシン (gacytosine) ; アラビノシド (「Ara-C  
 」) ; シクロホスファミド ; チオテパ ; タキソイド、例えばパクリタキセル (タキソール (   
 登録商標)、Bristol-Myers Squibb Oncology, Princeton, NJ)、及びドキセタキセル (タ  
 キソテア (登録商標)、Rhone-Poulenc Rorer, Antony, France) ; クロランブシル ; ゲンシ  
 タピン (gemcitabine) (Gemzar<sup>TM</sup>) ; 6-チオグアニン ; メルカプトプリン ; メトトレキセー  
 ト ; シスプラチン及びカルボプラチンのようなプラチナ類似体 ; ビンブラスチン ; プラチ  
 ナ ; エトポシド (V P - 1 6) ; イフォスファミド ; ミトキサントン ; ピンクリスチン ; ビ  
 ノレルピン ; ナベルピン (navelbine) (Navelbine<sup>TM</sup>) ; ノバントロン (novantron) ; テニボ  
 シド ; エダトレキサート (edatrexate) ; ダウノマイシン ; アミノプテリン ; キセローダ (x  
 eloda) ; イバンドロナート (ibandronate) ; C T P - 1 1 ; トポイソメラーゼインヒビター  
 R F S 2 0 0 0 ; ジフルオロメチロールニチン (D M F O) ; レチノイン酸等のレチノイド  
 類 ; カペシタピン (capecitabine) ; 並びに上述したものの製薬的に許容可能な塩、酸又は  
 誘導体が含まれる。また、この定義には、腫瘍に対するホルモン作用を調節又は阻害する  
 ように働く抗ホルモン剤、例えばタモキシフェン (Nolvadex<sup>TM</sup>を含む)、ラロキシフェン (r  
 aloxifene)、ドロロキシフェン (droloxifene)、4-ヒドロキシタモキシフェン、トリオキ  
 シフェン (trioxifene)、ケオキシフェン (keoxifene)、L Y 1 1 7 0 1 8、オナプリスト  
 ーン (onapristone)、及びトレミフェン (Fareston<sup>TM</sup>) を含む抗エストロゲン及び選択的エ  
 ストロゲン受容体モジュレーター (SERMs) ; 副腎におけるエストロゲン生成を調節する、ア  
 ロマターゼ酵素を阻害するアロマターゼインヒビター、例えば4(5)-イミダゾール類、  
 アミノグルテチミド、酢酸メゲステロール (Megace<sup>TM</sup>)、エグゼメスタン (exemestane)、ホ  
 ルメスタン (formestane)、ファドロゾール、ボロゾール (vorozole) (Rivisor<sup>TM</sup>)、レトロ  
 ゴール (letrozole) (Femara<sup>TM</sup>)、及びアナストロゾール (anastrozole) (Arimidex<sup>TM</sup>) ; 及び  
 抗アンドロゲン、例えばフルタミド (flutamide)、ニルタミド (nilutamide)、ピカルタミ  
 ド、ロイプロリド、及びゴセレリン ; 並びに上記のものの製薬的に許容可能な塩、酸又は  
 誘導体が含まれる。

10

20

30

40

50

### 【0036】

ここで使用される場合の「増殖阻害剤」なる用語は、インビトロ又はインビボのいずれ  
 かにおいて、ここで同定された任意の遺伝子が発現する細胞、特に癌細胞の成長を阻害す  
 る化合物又は組成物を称する。よって、増殖阻害剤とは、S期において、このような細胞  
 が発現する細胞のパーセンテージを有意に低減させるものである。増殖阻害剤の例には、  
 細胞分裂周期の進行をブロックする薬剤 (S期以外の場所において)、例えばG1停止及び  
 M期停止を誘発する薬剤が含まれる。伝統的なM期ブロッカーには、ピンカ (ピンクリス  
 チン及びビンブラスチン)、TAXOL、及びトポI Eインヒビター、例えばドキソルピシン、  
 エピルピシン、ダウノルピシン、エトポシド、及びブレオマイシンが含まれる。G1を停  
 止させるこれらの薬剤、例えばDNAアルキル化剤、例えばタモキシフェン、プレドニソ  
 ン、ダカーバジン、メクロレタミン、シスプラチン、メトトレキセート、5-フルオロウ  
 ラシル、及びara-CがS期停止に溢流する。更なる情報は、Murakamiらにより「細胞  
 分裂周期の調節、オンコジーン、及び抗新生物薬」と題された、癌の分子的基础、Mendel  
 sohn及びIsrael編、第1章(WB Saunders ; Philadelphia, 1995)、特に13頁に見出すこ

とができる。

「アポトーシス」及び「アポトーシス活性」という用語は広義に使用され、典型的には、細胞質の凝集、原形質膜の微絨毛の喪失、核の分節化、染色体DNAの分解又はミトコンドリア機能の喪失を含む一又は複数の特徴的な細胞変化を伴う、哺乳動物における細胞死の規則的又はコントロールされた形態を称する。この活性は、当該分野で公知の、例えば細胞生死判別アッセイ(例えばアラマーブルーアッセイ又はMTTアッセイ)、FACS分析、カスパーゼ活性化、DNA断片化(例えば、Nicolettiら, J. Immunol. Methods, 139: 271-279(1991)を参照)、ポリ-ADPリボースポリメラーゼ、「PARP」、切断アッセイにより、決定し測定することができる。

【0037】

ここで使用される場合、「疾患」なる用語は、本明細書に記載の組成物による治療により利益を得る任意の症状を指し、有効量のApoptosis/Trail、抗DR4抗体、及び/又は抗DR5抗体により治療されうる任意の疾患又は疾病を含む。これには、慢性及び急性の疾患、並びに問題の疾患に哺乳動物を罹患させやすくする病理状態が含まれる。ここで治療される疾患の非限定的例には、良性及び悪性の腫瘍；炎症、血管由来及び免疫学的疾患、自己免疫疾患、関節炎(関節リウマチを含む)、多発性硬化症、及びHIV/AIDSが含まれる。

「癌」、「癌性」又は「悪性」という用語は、典型的には調節されない細胞成長を特徴とする、哺乳動物における生理学的状態を称するか記述する。癌の例には、これらに限定されるものではないが、癌腫、リンパ腫、白血病、芽細胞腫、及び肉腫が含まれる。このような癌のより特定の例には、扁平上皮細胞癌、骨髄腫、小細胞肺癌、非小細胞肺癌、神経膠腫、ホジキンリンパ腫、非ホジキンリンパ腫、消化器系(管)癌、腎臓癌、卵巣癌、肝臓癌、リンパ芽球性白血病、リンパ性白血病、結腸直腸癌、子宮内膜癌、腎臓癌、前立腺癌、甲状腺癌、メラノーマ、軟骨肉腫、神経芽細胞腫、膵臓癌、多形成膠芽腫、子宮頸癌、脳癌、胃癌、膀胱癌、肝細胞腫(hepatoma)、乳癌、結腸癌、及び頭頸部の癌が含まれる。

【0038】

「免疫関連疾患」という用語は、哺乳動物の免疫系の成分が、哺乳動物の病理学的状態の原因であるか、媒介又は寄与するものである疾患を意味する。また、免疫反応の刺激又は介在により疾患の進行に改善された効果が付与される疾患も含まれる。この用語には、自己免疫疾患、免疫媒介炎症疾患、非免疫媒介炎症疾患、感染症、及び免疫欠損症が含まれる。そのうちの一部が免疫又はT細胞媒介であり、本発明によって治療することが可能な免疫関連及び炎症性疾患の例には、全身性エリテマトーデス、リウマチ様関節炎、若年型慢性関節炎、脊椎関節症、全身性硬化症(強皮症)、特発性炎症性筋疾患(皮膚筋炎、多発性筋炎)、シェーグレン症候群、全身性血管炎、サルコイドーシス、自己免疫性溶血性貧血(免疫性汎血球減少症、発作性夜間ヘモグロビン尿症)、自己免疫性血小板減少症(溶血性血小板減少性紫斑病、免疫媒介血小板減少症)、甲状腺炎(バセドウ病、橋本甲状腺炎、若年型リンパ球性甲状腺炎、萎縮性甲状腺炎)、糖尿病、免疫媒介腎疾患(糸球体腎炎、尿細管間質性腎炎)、中枢及び末梢神経系の脱髄疾患例えば多発性硬化症、特発性脱髄多発神経障害又はギラン・バレー症候群、及び慢性炎症性脱髄性多発神経障害、肝胆道疾患例えば感染性肝炎(A、B、C、D、E型肝炎、及び他の非肝親和性ウイルス)、自己免疫性慢性活動性肝炎、原発性胆汁性肝硬変、肉芽腫性肝炎、及び硬化性胆管炎、炎症性腸疾患等の炎症性及び線維性肺疾患(潰瘍性大腸炎：クローン病)、グルテン過敏性腸疾患、及びウィップル病、水疱性皮膚病を含む自己免疫又は免疫媒介皮膚疾患、多形滲出性紅斑及び接触性皮膚炎、乾癬、アレルギー性疾患例えば喘息、アレルギー性鼻炎、アトピー性皮膚炎、食物過敏症及び蕁麻疹、肺の免疫疾患例えば好酸球性肺炎、特発性肺線維症及び過敏性肺炎、拒絶反応及び移植片対宿主病を含む移植関連疾患が含まれる。感染症疾患には、AIDS(HIV感染)、A、B、C、D及びE型肝炎、細菌感染症、真菌感染症、原虫感染症及び寄生虫症が含まれる。

【0039】

10

20

30

40

50

本明細書の「自己免疫疾患」という語は広義で使用され、一般的な意味で、自己の組織成分に対する個体の体液性又は細胞性免疫反応から正常又は健康な組織の破壊が生じる、哺乳動物の障害、又は状態を指す。例として、これらに限定するものではないが、エリテマトーデス、甲状腺炎、リウマチ様関節炎、乾癬、多発性硬化症、自己免疫糖尿病、及び炎症性腸疾患(I B D)が挙げられる。

ここで使用される場合の「タグ化」なる用語は、「タグポリペプチド」に融合した、抗体、又はポリペプチドを含有するキメラ分子を称す。タグポリペプチドは、その抗体が産生するエピトープを提供するか、又はオリゴマー化(例えば、ロイシンジッパードメインを有するペプチドと生じるような)等の他のいくつかの機能を提供するのに十分な残基を有しているが、その長さは、一般的に抗体又はポリペプチドの活性を阻害しないよう十分に短い。また、タグポリペプチドは、好ましくは、タグ特異性抗体が他のエピトープと実質的に交差反応をしないようによりかなり独特である。適切なタグポリペプチドは、一般に、少なくとも6のアミノ酸残基、通常は約8~約50のアミノ酸残基(好ましくは約10~約20のアミノ酸残基)を有する。

#### 【0040】

「二価の金属イオン」なる用語は、2つの正電荷を有する金属イオンを称する。限定するものでないが、二価の金属イオンの例には、亜鉛、コバルト、ニッケル、カドミウム、マグネシウム及びマンガンが含まれる。使用され得るこのような金属の特定の形態には塩の形態(例えば、製薬的に許容可能な塩の形態)、上述した二価の金属イオンの塩化物、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩及び硫酸塩の形態のものが含まれる。場合によっては、本発明で使用される二価の金属イオンは亜鉛、好ましくは硫酸亜鉛又は塩化亜鉛等の塩の形態をしている。

「単離された」とは、ここで開示された種々のペプチド又はタンパク質を記述するために使用するときには、その自然環境の成分から同定され分離され及び/又は回収されたペプチド又はタンパク質を意味する。その自然環境の汚染成分とは、タンパク質の診断又は治療への使用を典型的には妨害する物質であり、酵素、ホルモン、及び他のタンパク質様又は非タンパク質様溶質が含まれる。好ましい実施態様において、ペプチド又はタンパク質は、(1)スピニングカップシークエネーターを使用することにより、N末端あるいは内部アミノ酸配列の少なくとも15残基を得るのに十分なほど、あるいは、(2)クーマシーブルーあるいは好ましくは銀染色を用いた非還元あるいは還元条件下でのSDS-PAGEによる均一性が得られるように十分なほど、又は(3)質量分光分析又はペプチドマッピング技術による均一性が得られるように十分なほど精製される。その自然環境の少なくとも一の成分が存在しないため、単離された材料には、組換え細胞内のインサイツのペプチド又はタンパク質が含まれる。しかしながら、通常は、単離されたペプチド又はタンパク質は少なくとも一の精製工程により調製される。

#### 【0041】

ここで同定されている配列に対する「パーセント(%)アミノ酸配列同一性」は、配列を整列させ、最大のパーセント配列同一性を得るために必要ならば間隙を導入し、如何なる保存的置換も配列同一性の一部と考えないとした、参照配列のアミノ酸残基と同一である候補配列中のアミノ酸残基のパーセントとして定義される。パーセント核酸配列同一性を決定する目的のためのアラインメントは、当業者の知る範囲にある種々の方法により達成可能であり、比較される配列の全長に対して最大のアラインメントを達成するために必要な任意のアルゴリズムを含む、アラインメントを測定するための適切なパラメータを決定することができる。ここでの目的のために、パーセントアミノ酸配列同一性値は、ジェネンテック社によって作成され、ソースコードは米国著作権庁, Washington D.C., 20559に使用者用書類とともに提出され、米国著作権登録番号TXU510087の下で登録されている配列比較コンピュータプログラムALINE-2を用いて得ることができる。ALIGN-2プログラムはジェネンテック社、South San Francisco, CAを通して公的に入手可能である。全ての配列比較パラメータは、ALIGN-2プログラムによって設定され変動しない。

ハイブリダイゼーション反応の「ストリンジェント」は、通常、当業者によって容易に

決定され、一般的にプローブ長、洗浄温度、及び塩濃度に依存する経験的な計算である。一般に、プローブが長くなればなる程、適切なアニーリングのために温度を高くする必要があり、プローブが短くなればなる程、温度を低くする必要が生じる。ハイブリダイゼーションは、一般的に、相補鎖がその融点より低い環境に存在する場合、変性DNAの再アニールする能力に依存する。プローブとハイブリダイゼーション可能な配列との間の希望の相同性の程度が高くなると、使用できる相対温度が高くなる。その結果、より相対的に高い温度は、反応条件をよりストリンジェントにするが、低い温度はストリンジェントを低下させる。ハイブリダイゼーション反応のストリンジェントの更なる詳細及び説明は、Ausubel等、Current Protocols in Molecular Biology, Wiley Interscience Publishers, (1995)を参照のこと。

10

## 【0042】

ここで定義される「高度のストリンジェント条件」は、(1)洗浄に低イオン強度及び高温を用いる；50 で、0.015 Mの塩化ナトリウム/0.0015 Mのクエン酸ナトリウム/0.1%のドデシル硫酸ナトリウムを用いるもの；(2)ハイブリダイゼーション中に変性剤を用いる；42 で、50%(v/v)ホルムアミドと0.1%ウシ血清アルブミン/0.1%フィコール/0.1%のポリビニルピロリドン/50 mMのpH 6.5のリン酸ナトリウムバッファー、及び750 mMの塩化ナトリウム、75 mMのクエン酸ナトリウムを用いるもの；又は(3)42 で、50%ホルムアミド、5×SSC(0.75 MのNaCl、0.075 Mのクエン酸ナトリウム)、50 mMのリン酸ナトリウム(pH 6.8)、0.1%のピロリン酸ナトリウム、5×デンハート液、超音波処理サケ精子DNA(50 µg/ml)、0.1%SDS、及び10%のデキストラン硫酸を用いて、42 で0.2×SSC(塩化ナトリウム/クエン酸ナトリウム)及び55 の50%ホルムアミド中にて洗浄、次いでEDTAを含む0.1×SSCにて55 で高ストリンジェントな洗浄を行うことによって同定され得る。

20

「中程度のストリンジェント条件」は、Sambrook等、Molecular Cloning: A Laboratory Manual, New York: Cold Spring Harbor Press, 1989に記載されているように同定され、20%ホルムアミド、5×SSC(150 mMのNaCl、15 mMのクエン酸三ナトリウム)、50 mMリン酸ナトリウム(pH 7.6)、5×デンハート液、10%デキストラン硫酸、及び20 mg/mlの変性剪断サケ精子DNAを含む溶液中にて37 で終夜インキュベーション、次いで1×SSC中にておよそ37-50 でのフィルターの洗浄を含む。当業者であれば、プローブ長等の因子に適合させるために必要に応じて、どのようにして温度、イオン強度等を調節するかを認識するであろう。

30

## 【0043】

「プライマー」又は「複数のプライマー」なる用語は、相補的なRNA又はDNA標的ポリヌクレオチドにハイブリダイズして、例えばポリメラーゼ連鎖反応で起こるような、ヌクレオチジルトランスフェラーゼの働きによってモノヌクレオチドからポリヌクレオチドの段階的な合成の開始点となるオリゴヌクレオチド配列を指す。

「コントロール配列」という用語は、特定の宿主生物において作用可能に結合したコード配列を発現するために必要なDNA配列を称す。例えば原核生物に好適なコントロール配列は、プロモーター、場合によってはオペレーター配列、及びリボソーム結合部位を含む。真核生物の細胞は、プロモーター、ポリアデニル化シグナル及びエンハンサーを利用することが知られている。

40

核酸は、他の核酸配列と機能的な関係にあるときに「作用可能に結合し」ている。例えば、プレ配列あるいは分泌リーダーのDNAは、ポリペプチドの分泌に寄与するプレタンパク質として発現されているなら、そのポリペプチドのDNAに作用可能に結合している；プロモーター又はエンハンサーは、配列の転写に影響を及ぼすならば、コード配列に作用可能に結合している；又はリボソーム結合部位は、もしそれが翻訳を容易にするような位置にあるなら、コード配列と作用可能に結合している。一般的に、「作用可能に結合している」とは、結合したDNA配列が近接しており、分泌リーダーの場合には近接して読みフェーズにあることを意味する。しかし、エンハンサーは近接している必要はない

50

。結合は簡便な制限部位でのライゲーシオンにより達成される。そのような部位が存在しない場合は、従来手法に従って、合成オリゴヌクレオチドアダプターあるいはリンカーが使用される。

#### 【0044】

「抗体依存性細胞障害活性」又は「ADCC」は、Fcレセプター(FcR)を発現する非特異的細胞障害性細胞(例えば、ナチュラルキラー(NK)細胞、好中球、及びマクロファージ)が標的細胞上の結合した抗体を認識し、続いて標的細胞を溶解する細胞媒介性反応を指す。ADCCを媒介する一次細胞であるNK細胞は、FcRIIIのみを発現する一方、単球はFcRI、FcRII及びFcRIIIを発現する。造血性細胞でのFcRの発現は、Ravetch及びKinet, *Annu. Rev. Immunol.*, 9:457-92(1991)の464頁の表3に要約されている。対象分子のADCC活性を評価するためには、米国特許第5500362号又は第5821337号に記載されているようなインビトロADCCアッセイが実施されうる。そのようなアッセイのための有用なエフェクター細胞は、末梢血単核細胞(PBMC)及びナチュラルキラー細胞(NK)細胞を含む。あるいは、又は付加的に、対象分子のADCC活性は、例えばClynes等, *PNAS(USA)*, 95:652-656(1998)に開示されたような動物モデルにおいて、インビボで評価されてもよい。

10

「ヒトエフェクター細胞」とは、1つ又は複数のFcRsを発現し、エフェクター機能を実行する白血球のことである。好ましくは、その細胞が少なくともFcRIIIを発現し、ADCCエフェクター機能を実行する。ADCCを媒介するヒト白血球の例として、末梢血液単核細胞(PBMC)、ナチュラルキラー(NK)細胞、単球、細胞障害性T細胞及び好中球が含まれるが、PBMCとNK細胞が好適である。

20

#### 【0045】

「Fcレセプター」又は「FcR」は、抗体のFc領域に結合するレセプターを表す。好適なFcRは、天然配列ヒトFcRである。さらに好適なFcRは、IgG抗体(レセプター)に結合し、FcRI、FcRII及びFcRIIIサブクラスのレセプターを含むものであり、これらのレセプターの対立遺伝子変異体及び選択的スプライシング型を含む。FcRIIレセプターは、FcRIIA(「活性化レセプター」)及びFcRIIB(「阻害レセプター」)を含み、それらは、主としてその細胞質ドメインにおいて異なる類似のアミノ酸配列を有する。活性化レセプターFcRIIAは、その細胞質ドメインに、免疫レセプターチロシン-ベース活性化モチーフ(ITAM)を有する。阻害レセプターFcRIIBは、その細胞質ドメインに、免疫レセプターチロシン-ベース阻害モチーフ(ITIM)を有する(Daeron, *Annu. Rev. Immunol.*, 15:203-234(1997)参照)。FcRはRavetch及びKinet, *Annu. Rev. Immunol.* 9:457-92(1991); Capelら, *Immunomethods* 4:25-34(1994); 及びde Hasら, *J. Lab. Clin. Med.* 126:330-41(1995)において概説されている。将来同定されるものも含む他のFcRが、ここにおける「FcR」なる用語によって包含される。この用語は胎児への母性IgGの移動の原因である新生児レセプター、FcRnもまた含む(Guyerら, *J. Immunol.* 117:587(1976)及びKimら, *J. Immunol.* 24:249(1994))。本明細書中のFcRはFcRIIIaをコードする遺伝子内に遺伝的二形性などの多型を含有し、それによってIgG1に結合するレセプターの領域内に位置するアミノ酸位置158がフェニルアラニン(F)又はバリン(V)となる。ホモ接合体バリンFcRIIIa(FcRIIIa-158V)は、ホモ接合体フェニルアラニンFcRIIIa(FcRIIIa-158F)又はヘテロ(FcRIIIa-158F/V)レセプターと比較してインビトロでのADCC媒介を増加し、ヒトIgG1に対する親和性も高いことが示された。

30

40

「補体依存性細胞障害」もしくは「CDC」は、補体の存在下で標的を溶解することを意味する。補体活性化経路は補体系(C1q)の第1補体が、同族抗原と結合した分子(例えば、抗体)に結合することにより開始される。補体の活性化を評価するために、CDCアッセイを、例えばGazzano-Santoro等, *J. Immunol. Methods* 202:163(1996)に記載されているように実施することができる。

#### 【0046】

50

## II . 本発明の例示的材料及び方法

本明細書に開示される発明は、哺乳動物組織又は細胞試料における一又は複数のバイオマーカーの発現の決定に関するものであり、この前記一又は複数のバイオマーカーの発現の測定により該組織又は細胞試料が A p o 2 L / T R A I L などの薬剤及び / 又は抗 D R 5 アゴニスト抗体又は抗 D R 4 アゴニスト抗体などのデスレセプター抗体に対して感受性であるか否かを予測するものである。該方法及びアッセイには、G a l N a c - T 1 4 及び G a l N a c - T 3 を含む分子の G a l N a c - T ファミリーのメンバーの発現を検査するものが含まれる。

上記のように、A p o 2 L / T R A I L 又はデスレセプター抗体の影響を含む細胞死に抵抗性がある罹患したヒト細胞種類の集団がある(癌細胞の特定の集団など)。したがって、開示した方法及びアッセイは、治療中の患者にとって好ましいあるいは効果的な治療を評価する際に有用なデータ及び情報を得るために、便利で、効率的で、費用効率のよい可能性がある方法を提供すると思われる。例えば、癌又は免疫関連症状であると診断されている患者は組織又は細胞試料を得るために行われる生検を有し、該試料は様々なインビトロのアッセイによって検査され、患者の細胞が A p o 2 L / T R A I L やデスレセプター抗体などの治療的試薬に感受性であるかどうかを決定することができる。

### 【0047】

本発明は、哺乳動物組織又は細胞試料(癌細胞など)の A p o 2 L / T R A I L やデスレセプターアゴニスト抗体に対する感受性を予測するための方法を提供する。場合によっては、哺乳動物組織又は細胞試料が採取され、G a l N a c - T 1 4 の発現について試験される。前記方法は、m R N A 発現、タンパク質発現を検出するアッセイ(たとえば免疫組織化学アッセイ)、及び酵素の U D P - N - アセチル - D - ガラクトサミン : ポリペプチド N - アセチルガラクトサミニルトランスフェラーゼ活性を検出する生化学的アッセイを含む、様々なアッセイ様式で行われうる。そのような組織又は細胞が A p o 2 L / T R A I L 及び / 又はデスレセプター抗体の生物学的効果に対して感受性であることが、前記組織又は細胞における(又は前記組織又は細胞上の)それらの G a l N a c - T 1 4 バイオマーカーの発現の決定により予測されうる。驚くべきことに、出願人は、G a l N a c - T 1 4 の発現が、このような組織及び細胞の A p o 2 L / T R A I L 及びデスレセプターアゴニスト抗体に対する感受性と相関することを発見した。

### 【0048】

後述するように、試料中の G a l N a c - T 1 4 などの様々なバイオマーカーの発現は、当分野で公知であり当業者に理解される多くの方法によって分析することができ、その方法には、免疫組織化学及び / 又はウエスタンブロッティング、定量的血液ベースのアッセイ(例えば、血清 E L I S A)(例えば、タンパク質発現のレベルを調べるためのもの)、生化学酵素活性アッセイ、インサイツハイブリダイゼーション、m R N A のノーザン分析及び / 又は P C R 分析、及びゲノムのサザン分析(例えば、遺伝子欠損又は遺伝子増幅を調べるためのもの)、並びに遺伝子及び / 又は組織アレイ分析によって行われうる多種多様なアッセイの何か一つが含まれるが、これらに限定するものではない。遺伝子の状態及び遺伝子産物を評価するための典型的なプロトコルは、例えば Ausubel 等 編集, 1995, C u r r e n t P r o t o c o l s I n M o l e c u l a r B i o l o g y 中のユニット 2 (ノーザンブロッティング)、4 (サザンブロッティング)、1 5 (イムノブロッティング)及び 1 8 (P C R 分析)にみられる。

試料中の G a l N a c - T 1 4 の検出に関するプロトコルを、例示として以下に挙げる。

### 【0049】

本発明の好適な方法には、哺乳動物組織又は細胞試料中の G a l N a c - T 1 4 の存在について試験するあるいは検査するプロトコルが含まれる。G a l N a c - T 1 4 を検出するために様々な方法を用いることができ、その中には例えば免疫組織化学的分析方法、免疫沈降法、ウエスタンブロッティング分析、分子結合アッセイ、E L I S A、E L I F A、蛍光活性化細胞分類法(F A C S)、及び免疫沈降後の M S、単糖分析などがある。例

10

20

30

40

50

えば、組織又は試料中のGalNac-T14の発現を検出する好適な方法は、該試料を抗GalNac-T14抗体と接触させ、次いで、該試料中のGalNac-T14への抗体の結合を検出することを含む。

本発明の特定の実施態様では、試料中のGalNac-T14の発現を免疫組織化学法及び染色プロトコルを用いて検査する。組織切片の免疫組織化学的染色は、試料中のタンパク質の存在を評価ないしは検出するための確実な方法であることが示されている。免疫組織化学法(「IHC」)技術は、抗体を用いて、一般的には色素生産性方法又は蛍光性方法によって、インサイトで細胞性抗原を探索して視覚化する。

#### 【0050】

試料の調製では、哺乳動物(典型的にはヒト患者)の組織又は細胞試料を用いてもよい。試料の例として、大腸、乳房、前立腺、卵巣、肺、胃、膵臓、リンパ系及び白血球癌細胞などの癌細胞が含まれるが、これらに限定するものではない。場合によって試料には、非小細胞肺癌細胞、膵臓癌細胞又は非ホジキンリンパ腫癌細胞が含まれる。前記試料は、当分野で公知の様々な手順、限定するものではないが、外科的切除、吸引又は生検などによって採取することができる。組織は新鮮なものでも凍結したものでもよい。一実施態様では、前記試料は固定し、パラフィンなどに包埋する。

前記組織試料は従来の方法によって固定(すなわち保存)されてもよい(例として、“Manual of Histological Staining Method of the Armed Forces Institute of Pathology, ” 3<sup>rd</sup> edition (1960) Lee G. Luna, HT (ASCP) Editor, The Blakston Division McGraw-Hill Book Company, New York; The Armed Forces Institute of Pathology Advanced Laboratory Methods in Histology and Pathology (1994) Ulreka V. Mikel, Editor, Armed Forces Institute of Pathology, American Registry of Pathology, Washington, D.C.を参照)。当分野の技術者は、組織学的染色ないしは他の分析に供する試料の目的に応じて固定液を選択することは理解するところであろう。また、当分野の技術者は、組織試料の大きさ及び用いる固定液に応じて固定の長さを決定することも理解するであろう。実施例では、中性緩衝ホルマリン、ブアン固定液又はパラホルムアルデヒドを用いて試料を固定してもよい。

#### 【0051】

通常、まず試料を固定し、次いで段階的に増加させたアルコールによって、脱水し、パラフィン又は他の切片溶液に浸透させて包埋し、組織試料を切断できるようにする。別法として、組織を切断して、得られた切片を固定してもよい。例として、従来の方法によって、組織試料を包埋して、パラフィンで処理してもよい(例として、上掲の“Manual of Histological Staining Method of the Armed Forces Institute of Pathology”を参照)。使用されるパラフィンの例として、Paraplast、Broloid及びTissuemayがあるが、これらに限定するものではない。組織試料を包埋すると、試料をマイクローム等によって、切断してもよい(例として、上掲の“Manual of Histological Staining Method of the Armed Forces Institute of Pathology”を参照)。この手順の例として、切片はおよそ3ミクロンからおよそ5ミクロンの範囲の厚さでよい。切断すると、いくつかの標準的な方法によって、切片をスライドに付着させてもよい。スライド接着剤の例として、シラン、ゼラチン、ポリ L リジンなどがあるが、これに限定されるものではない。例として、パラフィン包埋切片は、正に荷電したスライド及び/又はポリ L リジンでコートしたスライドに付着させてもよい。

包埋材料としてパラフィンを用いた場合、組織切片は通常、脱パラフィン化して、水に再水和させる。組織切片は、いくつかの従来標準的な方法によって、脱パラフィン化してもよい。例えば、キシレン及び段階的に減少するアルコールを用いてもよい(例として、上掲の“Manual of Histological Staining Method of the Armed Forces Institute of Pathology”を参照)。別法として、Hemo-D 7 (CMS, Houston, Texas)などの市販の脱パラフィン化非有機薬剤が用いられてもよい。

#### 【0052】

場合によって、試料の調整の後に、組織切片をIHCを用いて分析してもよい。IHC

10

20

30

40

50

は、形態学的染色及び/又は蛍光発光インサイツハイブリダイゼーションなどの付加的な技術と組み合わせて行ってもよい。IHCの直接アッセイ及び間接アッセイの2つの一般的な方法が有用である。第一のアッセイでは、標的抗原(例えばGalNaC-T14)に対する抗体の結合は、直接的に測定される。この直接アッセイは、更なる抗体相互作用を必要とせずに可視化されうる酵素標識一次抗体又は蛍光タグ付加一次抗体などの標識された試薬を用いる。代表的な間接アッセイでは、コンジュゲートしていない一次抗体が抗原と結合し、次いで標識された二次抗体が一次抗体と結合する。二次抗体が酵素標識にコンジュゲートする場合、抗原を視覚化させるために色素生産性基質ないしは蛍光発生基質が加えられる。二次抗体の中には一次抗体上の異なるエピトープと反応するものもあるので、シグナルの増幅が起こる。

10

一般的に、免疫組織化学に使用する一次及び/又は二次抗体は、検出可能な成分にて標識されるであろう。通常、以下の種類に分類できる多くの標識が利用可能である：

【0053】

(a)ラジオアイソトープ、例えば $^{35}\text{S}$ 、 $^{14}\text{C}$ 、 $^{125}\text{I}$ 、 $^3\text{H}$ 及び $^{131}\text{I}$ 。抗体は例えばImmunology, Volumes 1 and 2, Coligen 等, 編集 Wiley-Interscience, New York, New York, Pubs. (1991)のCurrent Protocolsに記載される技術を用いて放射性同位体にて標識することができ、放射能はシンチレーション計測器を用いて測定することができる。

(b)コロイド金粒子

(c)希有土類キレート(ユウロピウムキレート)、テキサスレッド、ローダミン、フルオレセイン、ダンシル、リサミン、ウンベリフェロン、フィコクリセリン(phycocrytherin)、フィコシアニン又はSPECTRUM ORANGE7及びSPECTRUM GREEN7などの市販の蛍光体及び/又は上記の何れか一ないしは複数の誘導体を含むが、これらに限定されるものではない蛍光標識。蛍光標識は、例えば、上記のImmunologyのCurrent Protocolsに開示される技術を用いて抗体にコンジュゲートすることができる。蛍光は、蛍光計を用いて定量化することができる。

20

(d)様々な酵素基質標識が利用可能であり、米国特許第4,275,149号にはこの概説がある。一般に、酵素は、様々な技術を用いて測定することができる色素生産性基質の化学変化を触媒する。例えば、酵素は、分光測光法で測定することができる基質の変色を触媒するかもしれない。あるいは、酵素は、基質の蛍光又は化学発光を変えうる。蛍光の変化を定量化する技術は上記の通りである。化学発光基質は、化学反応によって電子的に励起され、測定することができる(例えば化学発光計測器を用いて)か、又はエネルギーを蛍光アクセプターに与える光を発しうる。酵素標識の例には、ルシフェラーゼ(例えば、ホタルルシフェラーゼ及び細菌ルシフェラーゼ；米国特許第4,737,456号)、ルシフェリン、2,3-ジヒドロフタルアジネジオン(dihydrophthalazinediones)、リンゴ酸デヒドロゲナーゼ、ウレアーゼ、西洋わさびペルオキシダーゼ(HRP)などのペルオキシダーゼ、アルカリホスファターゼ、 $\alpha$ -ガラクトシダーゼ、グルコアミラーゼ、リソチーム、サッカライドオキシダーゼ(例えばグルコースオキシダーゼ、ガラクトースオキシダーゼ及びグルコース-6-リン酸デヒドロゲナーゼ)、複素環のオキシダーゼ(例えばウリカーゼ及びキサンチンオキシダーゼ)、ラクトペルオキシダーゼ、ミクロペルオキシダーゼなどが含まれる。抗体に酵素をコンジュゲートする技術は、O'Sullivanら., Methods for the Preparation of Enzyme-Antibody Conjugates for use in Enzyme Immunoassay, in Methods in Enzym. (ed J. Langone & H. Van Vunakis), Academic press, New York, 73: 147-166 (1981)に記載されている。

30

40

【0054】

酵素基質の組合せの例には、例えば以下のものが含まれる：

(i)基質として水素ペルオキシダーゼを有する西洋わさびペルオキシダーゼ(HRP)、ここで水素ペルオキシダーゼが染料前駆体(例えば、オルソフェニレン(orthophenylene)ジアミン(OPD)又は3,3',5,5'テトラメチルのベンジジン塩酸塩(TMB))を酸化する

50

(ii) 色素生産性基質としてリン酸パラグラフ-ニトロフェニルを有するアルカリホスファターゼ (A P) ; 及び

(iii) 色素生産性基質 (例えば p-ニトロフェニル-β-D-ガラクトシダーゼ) 又は蛍光発生基質 (例えば、4-メチルウンベリフェリル (methylumbelliferyl)-β-D-ガラクトシダーゼ) を有する β-D-ガラクトシダーゼ (β-D-G a l)。

多数の他の酵素基質の組合せは当業者にとって利用可能である。これらの一般的な概要については、米国特許第 4, 275, 149 号及び 4, 318, 980 を参照。標識は、抗体と間接的にコンジュゲートされることがある。これを行うための様々な技術は当分野の技術者に公知である。例えば、抗体は、ビオチンとコンジュゲートさせることができ、前述した大きな 4 つの分類のうちの何れかはアビジンとコンジュゲートさせることができ、その逆もまた可能である。ビオチンは選択的にアビジンと結合し、したがって、標識はこの間接的な方法で抗体にコンジュゲートさせることができる。あるいは、抗体と標識を間接的にコンジュゲートさせるために、抗体は小ハプテンとコンジュゲートさせ、前述した標識の異なるタイプのうちの 1 つは抗ハプテン抗体とコンジュゲートさせる。したがって、抗体と標識は間接的にコンジュゲートすることができる。

10

#### 【 0 0 5 5 】

上記の試料調製手順以外に、IHC 前、IHC の間又は IHC 後に組織切片の更なる処置が所望されてもよい。例えば、クエン酸塩バッファ中で組織サンプルを加熱するなどのエピトープ検索方法が実施されてもよい (例として、Leong 等 Appl. Immunohistochem. 4 (3): 201 (1996) を参照)。

20

場合によって行うブロック処置の後に、一次抗体が組織試料中の標的タンパク質抗原と結合するような好適な条件下と十分な時間、組織切片を一次抗体に曝露させる。これを達成するための好適な条件は慣例的な実験によって決定できる。試料に対する抗体の結合の範囲は、上記の検出可能な標識の何れか一つを用いて決定される。標識は、3,3'-ジアミノベンジジクロモゲンなどの色素生産性基質の化学変化を触媒する酵素標識 (例えば HRP) であることが望ましい。好ましくは、酵素標識は、一次抗体 (例えば、一次抗体はウサギポリクローナル抗体であり、二次抗体はヤギ抗ウサギ抗体である) に特異的に結合する抗体にコンジュゲートさせる。

場合によって、GalNac-T14 の発現を検出するために IHC 分析法で使用される抗体は、抗 GalNac-T14 抗体である。別法として、GalNac-T14 と交差反応性を有するほかの GalNac-T 抗原に対する抗体を使用してもよい。場合によって、抗 GalNac-T14 抗体はモノクローナル抗体である。

30

#### 【 0 0 5 6 】

したがって、調製される検査材料はマウントしてカバーガラスをかけてもよい。その後、例えば顕微鏡を使用してスライドの評価を行い、当分野で通常用いられる染色強度判定基準を用いてもよい。染色強度判定基準は以下の通りに評価してもよい：

表 1

染色パターン	スコア
細胞内で染色は観察されない	0
10%より多くの細胞内でかすかに／わずかに認識できる染色が検出される	1+
10%より多くの細胞内で弱い～中程度の染色が観察される	2+
10%より多くの細胞内で中程度～強い染色が観察される	3+

40

#### 【 0 0 5 7 】

一般的に、IHC アッセイの 2+ 又はそれ以上の染色パターンスコアは、Apoptosis / Trail 又はデスレセプターアゴニスト抗体に対する哺乳動物細胞 (例えば哺乳動物癌

50

細胞)の感受性を予測するないしは示していると考えられる。

別法では、試料を、抗体-バイオマーカー複合体が形成するために十分な条件下で該バイオマーカーに特異的な抗体と接触させ、次いで該複合体を検出してもよい。バイオマーカーの存在は、多くの方法、血漿又は血清を含む多種多様な組織及び試料を検定するためのウエスタンブロッティング(免疫沈降を含んでも含まなくてもよい)及びELISA手順によって、検出してもよい。このようなアッセイ様式を用いた広範囲にわたるイムノアッセイ技術は利用可能である。米国特許第4,016,043号、同第4,424,279号及び同第4,018,653号参照。これらには、単一の部位及び2-部位の両方、あるいは非競合型の「サンドイッチ」アッセイ、並びに従来の競合的結合アッセイが含まれる。また、これらのアッセイには、標的バイオマーカーに対する標識抗体の直接結合が含まれる。

サンドイッチアッセイは最も有用なものの一つで、一般的に用いられるアッセイである。サンドイッチアッセイ技術には多くのバリエーションあり、そのすべては本発明により包含されることを目的とする。簡潔には、代表的な最近のアッセイでは、非標識抗体を固体基板上に固定して、試験する試料を結合した分子に接触させる。抗体-抗原複合体が形成されるくらいの適当な期間インキュベートした後、検出可能なシグナルを産生できるレポーター分子で標識した、抗原特異的な第二抗体を添加して、更なる抗体-抗原-標識抗体の複合体が形成されるために十分な時間インキュベートする。反応しなかった材料を洗い流し、レポーター分子により産生されるシグナルを観察することによって抗原の存在を決定する。結果は、可視的なシグナルを単純に観察したものであれば質的なものであり、バイオマーカーを既知量含有するコントロール試料と比較したものであれば量的なものである。

#### 【0058】

前記のアッセイへのバリエーションには、試料及び標識抗体の両方を結合した抗体に同時に添加する同時アッセイなどがある。これらの技術は当分野の技術者には公知であり、多少のバリエーションが加えられることは容易に明らかであろう。代表的な近年のサンドイッチアッセイでは、バイオマーカーに対して特異性を有する第一抗体は固形表面に共有結合するか受動的に結合する。固形表面は一般的にガラス又はポリマーであり、最も一般的に用いられるポリマーはセルロース、ポリアクリルアミド、ナイロン、ポリスチレン、ポリ塩化ビニル又はポリプロピレンである。固形支持体は、チューブ、ビーズ、マイクロプレートの皿、又はイムノアッセイを行うために適切な他の任意の表面の形態でもあってもよい。結合方法は従来技術において周知であり、一般に、架橋性共有結合又は物理的な吸着から成り、ポリマー-抗体複合体は試験試料の調整において洗浄される。次いで、試験される試料の分割量を固相複合体に添加し、抗体中に存在する任意のサブユニットが結合するために十分な時間(例えば、より便利であるならば2~40分又は前夜)と適切な条件(例えば室温から40、例えば25から32の間)下でインキュベートする。インキュベーションの後、抗体サブユニット固相を洗浄して、乾燥させ、一部のバイオマーカーに特異的な二次抗体とともにインキュベートする。二次抗体は、分子マーカーへの二次抗体の結合を表すために用いられるレポーター分子に結合させる。

別法では、試料中の標的バイオマーカーを固定して、その後レポーター分子にて標識しているか又は標識していない特異的な抗体に固定された標的を曝すことを伴う。標的の量及びレポーター分子シグナルの強度に応じて、結合した標的は、抗体で直接標識することによって、検出可能でありうる。あるいは、一次抗体に特異的な二次標識抗体を標的-一次抗体複合体に曝して、標的-一次抗体-二次抗体の三位複合体を形成させる。複合体は、レポーター分子により発されるシグナルにより検出される。本明細書中で用いられる「レポーター分子」は、その化学的性質によって、抗原と結合した抗体を検出するための分析して同定可能となるシグナルを提供する分子を意味する。この種のアッセイにおいて、最も一般的に用いられるレポーター分子は、酵素、蛍光体又は分子を含有する放射性核種(すなわち放射性同位体)及び化学発光分子である。

#### 【0059】

酵素イムノアッセイの場合、一般にグルタルアルデヒド又は過ヨウ素酸塩によって、酵素を二次抗体にコンジュゲートさせる。しかしながら、容易に認識されるように、技術者に容易に利用可能である多種多様な異なるコンジュゲート技術が存在する。一般的に用いられる酵素には、西洋わさびペルオキシダーゼ、グルコースオキシダーゼ - 中でもガラクトシダーゼ及びアルカリホスファターゼなどがある。特定の酵素と共に用いられる基質は、一般的に、対応する酵素による加水分解の際に生じる検出可能な色の变化で選択する。適切な酵素の例として、アルカリホスファターゼやペルオキシダーゼなどがある。また、上記の色素生産性基質よりも蛍光性産物を産生する蛍光性基質を用いることができる。すべての例において、酵素標識抗体を一次抗体-分子マーカー複合体に加えて、結合させ、次いで過剰な試薬を洗い流す。次いで、適当な基質を含有する溶液を抗体-抗原-抗体の複合体に加える。基質は二次抗体と結合した酵素と反応して、通常は分光測定法による量的なものでもある定性的な可視化シグナルを生じ、試料中に存在するバイオマーカーの量を表す。あるいは、フルオレセイン及びローダミンなどの蛍光性化合物を、抗体の結合能を変化させることなく抗体に化学的に結合させてもよい。特定の波長の光を照射することにより活性化されると、蛍光色素標識抗体はその光エネルギーを吸収し、それによりその分子において励起状態が誘発され、続いて光学顕微鏡を用いて目視で検出可能な特徴的な色で光が放射される。EIAでは、蛍光標識抗体は、一次抗体-分子マーカー複合体に結合できる。結合していない試薬を洗い落としした後に、残りの三位複合体を適当な波長の光に曝すと、対象の分子マーカーの存在を示す蛍光発光が観察される。免疫蛍光法及びEIA技術は何れも、当分野で非常に確立されたものである。しかしながら、放射性同位体、化学発光性分子又は生物発光性分子などの他のレポーター分子も用いられてもよい。

10

20

**【0060】**

また、上記の技術が、GalNac-T14の発現を検出するために用いられうることも包含される。

本発明の方法は、組織又は細胞試料中のGalNac-T14のmRNAの存在及び/又は発現を調べる手順を更に含む。細胞中のmRNAの評価方法は公知であり、例えば、相補的DNAプローブを用いたハイブリダイゼーションアッセイ(例えば、標識したGalNac-T14のリボプローブを用いたインサイツハイブリダイゼーション、ノーザンプロット及び関連した技術)及び様々な核酸増幅アッセイ(例えば、GalNac-T14に特異的な相補的プライマーを用いたRT-PCR及び、他の増幅型の検査法、例えば枝分れDNA、SISBA、TMAなど)が含まれる。

30

哺乳動物の組織又は細胞試料は、例えばノーザン、ドットプロット又はPCR分析を用いて、GalNac-T14のmRNAについて都合よくアッセイすることができる。例えば、定量的PCRアッセイなどのRT-PCRアッセイは公知技術である。本発明の例示的实施態様では、生体試料中のGalNac-T14のmRNAの検出方法は、少なくとも一のプライマーを用いて逆転写によって、試料からcDNAを生成し、該GalNac-T14のcDNAを増幅するために、GalNac-T14のポリヌクレオチドをセンスプライマー及びアンチセンスプライマーとして用いて産生された該cDNAを増幅し、そして、増幅されたGalNac-T14のcDNAの存在を検出することを含む。加えて、このような方法は、生体試料中のGalNac-T14のmRNAのレベルを決定し得る一ないし複数の工程(例えば、アクチンファミリーメンバーなどの「ハウスキーピング」遺伝子のコントロールmRNA配列と該レベルを同時に検討すること)を含んでもよい。場合によって、増幅されたGalNac-T14のcDNAの配列を決定してもよい。

40

**【0061】**

本発明の態様の材料の実施態様では、本発明のポリヌクレオチド又はその任意の特定部分を特異的に増幅させるGalNac-T14のプライマー及びプライマー対と、本発明の核酸分子又はその任意の一部に選択的又は特異的にハイブリダイズするプローブが含まれる。プローブは、検出可能なマーカー、例えば放射性同位体、蛍光化合物、生物発光化合物、化学発光化合物、金属キレート剤又は酵素にて標識されてもよい。このようなプロ

50

ープ及びプライマーを、試料中の G a l N a c - T 1 4 のポリヌクレオチドの存在を検出するため、及び、G a l N a c - T 1 4 のタンパク質を発現する細胞を検出するための手段として用いることができる。技術者に理解されるように、多数の異なるプライマー及びプローブは、本願明細書中で示される配列に基づいて調製されてもよく、G a l N a c - T 1 4 の m R N A の存在及び / 又はレベルを増幅、クローニング及び / 又は決定するために効率的に用いてもよい。

#### 【 0 0 6 2 】

本発明の任意の方法には、マイクロアレイ技術によって、組織又は細胞試料中の m R N A、例えば G a l N a c - T 1 4 の m R N A を調べるか又は検出する手順が含まれる。核酸マイクロアレイを用いて、試験及びコントロールの組織試料から得た試験及びコントロールの m R N A 試料を逆転写させて、c D N A プローブを生成するために標識する。次いで、プローブを、固形支持体に固定した核酸のアレイにハイブリダイズさせる。アレイの配列及び各々のメンバーの位置がわかるように、アレイを設定する。例えば、特定の疾患状態において、発現されうる遺伝子の選別を、固形支持体上に配列してもよい。特定のアレイメンバーと標識プローブとのハイブリダイゼーションは、プローブが由来する試料がその遺伝子を発現することを示す。疾患組織の差次的遺伝子発現分析は、貴重な情報を提供する。マイクロアレイ技術は、単一の実験で何千もの遺伝子の m R N A 発現性質を評価するために、核酸ハイブリダイゼーション技術及び演算技術を利用する。(2001年10月11日公開の国際公開公報 0 1 / 7 5 1 6 6 を参照、(例えば米国特許第 5 , 7 0 0 , 6 3 7 号、同第 5 , 4 4 5 , 9 3 4 号及び同第 5 , 8 0 7 , 5 2 2 号、Lockart, Nature Biotechnology, 14:1675-1680 (1996))、アレイ製作の考察のためにはCheung, V.G.等, Nature Genetics 21(Suppl): 15-19 (1999)を参照)。D N A マイクロアレイは、ガラス又は他の基質上で染色されるか直接合成される遺伝子断片を含有する微小なアレイである。何千もの遺伝子は、通常単一のアレイ上に現れる。代表的なマイクロアレイ実験は以下の工程を伴う：1 . 試料から単離した R N A からの蛍光性標識標的の調製、2 . マイクロアレイへの標識した標的のハイブリダイゼーション、3 . 洗浄、染色及びアレイのスキャニング、4 . 走査画像の分析、そして5 . 遺伝子発現性質の生成。一般に、D N A マイクロアレイには2つの主要な種類、c D N A から調製された P C R 産物を含有する遺伝子発現アレイ及びオリゴヌクレオチドアレイ(通常25 ~ 70マー)が用いられる。アレイを形成する際に、オリゴヌクレオチドは、事前に作製して表面にスポットしても、(インサイツで)表面上で直接合成してもよい。

#### 【 0 0 6 3 】

A f f y m e t r i x GeneChip(登録商標)システムは、ガラス表面上でオリゴヌクレオチドを直接合成することにより製造されるアレイを含んでなる市販のマイクロアレイシステムである。プローブ/遺伝子アレイ：オリゴヌクレオチド(通常25マー)は、半導体ベースのフォトリソグラフィと固相化学合成技術との組合せによって、ガラスウェーハ上へ直接合成される。各々のアレイは最高400,000の異なるオリゴを含有し、各々のオリゴは何百万ものコピーで存在する。オリゴヌクレオチドプローブがアレイ上の既知の位置で合成されるので、ハイブリダイゼーションのパターン及びシグナル強度は、A f f y m e t r i x Microarray Suiteソフトウェアによる遺伝子同一性と相対的な発現レベルに置き換えて解釈できる。各々の遺伝子は、一連の異なるオリゴヌクレオチドプローブによって、アレイ上に表される。各々のプローブ対は、完全一致のオリゴヌクレオチドと、不一致のオリゴヌクレオチドからなる。完全一致プローブは、特定の遺伝子に対して完全に相補的な配列を有するため、遺伝子の発現を測定する。不一致プローブは、中心塩基位置での単一塩基置換によって、完全一致プローブとは異なり、標的遺伝子転写物の結合を妨げる。これによって、完全一致オリゴを決定するシグナルの一因となるバックグラウンド及び非特異的ハイブリダイゼーションを決定できる。Microarray Suiteソフトウェアは、完全一致プローブのハイブリダイゼーション強度から不完全一致プローブのハイブリダイゼーション強度を減算して、それぞれのプローブセットの絶対値又は特異的強度の値を決定する。プローブは、Genban

k及び他のヌクレオチド貯蔵所の当時の情報に基づいて選択される。この配列は遺伝子の3'末端の特定の領域を認識すると思われる。GeneChipハイブリダイゼーションオープン(「回転式(rotisserie)オープン)を用いて、一度に最高64アレイのハイブリダイゼーションを行う。fluidics stationでは、プローブアレイの洗浄と染色が行われる。これは完全に自動化しており、4つのモジュールを含有しており、その各々のモジュールが一つのプローブアレイを保持している。各々のモジュールは、事前にプログラム化されたfluidicsプロトコルを用いたMicroarray Suiteソフトウェアにより個々に制御される。スキャナは、プローブアレイ結合した標識cRNAにより発される蛍光強度を測定する共焦点レーザー蛍光発光スキャナである。Microarray Suiteソフトウェアを有するコンピュータワークステーションがfluidics stationとスキャナを制御する。Microarray Suiteソフトウェアは、プローブアレイについて事前にプログラム化したハイブリダイゼーション、洗浄及び染色プロトコルを用いてfluidics stationを8つまで制御できる。また、ソフトウェアは、ハイブリダイゼーション強度データを得て、適切なアルゴリズムを使用して各々の遺伝子の存在/非存在情報に変換する。最後に、ソフトウェアは、比較分析によって、遺伝子発現における実験間の変化を検出して、テキストファイルに出力する。このファイルは更なるデータ分析のために他のソフトウェアプログラムに用いることができる。

10

#### 【0064】

また、蛍光インサイトハイブリダイゼーション(FISH)アッセイを用いて、標識プローブを使用し、バイオマーカーのmRNAの発現を検出することができる。このようなアッセイは従来技術に既知である(例えば、Kallioniemi等、1992; 米国特許第6,358,682号参照)。

20

また、選択されたバイオマーカーの発現は、遺伝子欠損又は遺伝子増幅を調べることにより評価されてもよい。遺伝子欠損又は遺伝子増幅は、当分野で公知の様々なプロトコルの何れか一つ、例えば、慣例的なサザンプロット、mRNAの転写を定量化するノーザンプロット(Thomas, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77:5201-5205 (1980))、ドットプロット(DNA分析)、又は適切に標識したプローブを用いたインサイトハイブリダイゼーション(例えばFISH)、適切に標識したプローブを用いた細胞遺伝学的方法又は比較ゲノムハイブリダイゼーション(CGH)によって、測定できる。例として、これらの方法は、Galnac-T14の遺伝子の増幅の欠失を検出するために用いてもよい。

30

加えて、組織又は細胞試料中のバイオマーカー、例えばGalnac-T14の遺伝子のメチル化状態を調べてもよい。遺伝子5'調節領域内のCpG島の異常な脱メチル化及び/又は過剰メチル化は、不死化細胞及び形質転換細胞内でしばしば起こり、様々な遺伝子の発現が変化する。遺伝子のメチル化状態を調べるための様々なアッセイは、公知技術である。例えば、サザンハイブリダイゼーション方法では、CpG島のメチル化状態を評価するために、メチル化されたCpG部位を含有する配列を切断することができないメチル化感受性制限酵素を利用できる。加えて、MSP(メチル化特異的PCR)は、与えられる遺伝子のCpG島に存在するすべてのCpG部位のメチル化状態の分布を迅速に測定できる。この手順は、亜硫酸水素ナトリウムによるDNAの初期修飾(すべてのメチル化されていないシトシンをウラシルに変換する)の後に、メチル化されたDNA対非メチル化DNAに特異的なプライマーを用いた増幅を伴う。また、メチル化干渉を伴うプロトコルは、例えばCurrent Protocols In Molecular Biology, Unit 12, Frederick M. Ausubel et al. eds., 1995、De Marzo 等, Am. J. Pathol. 155(6): 1985-1992 (1999)、Brooks 等, Cancer Epidemiol. Biomarkers Prev., 1998, 7:531-536)、及び、Lethe 等, Int. J. Cancer 76(6): 903-908 (1998)にみられる。

40

#### 【0065】

また、組織又は細胞試料中のGalnac-T14の発現は、機能的なアッセイ又は活性に基づくアッセイにより検査されてもよい。例えば、組織又は細胞試料中の所定の酵素のN-アセチルガラクトサミニルトランスフェラーゼ活性の存在を決定又は検出するため

50

に公知技術のアッセイを行ってもよい（例えば、Bennett等、J. Biol. Chem., 271:17006-17012 (1996); Wang等、BBRC, 300:738-744 (2003); Hang等、上掲、2005年5月にwww.sciencedirect.comで閲覧可能、参照）。

本発明の方法において、組織又は細胞試料も、Apo2L/TRAILの発現又はApo2L/TRAIL又はデスレセプター抗体を結合する試料中のレセプターについて検査されることが考慮される。上記及び当分野で記載されるように、現在、Apo2L/TRAILが少なくとも5つの異なるレセプター、DR4、DR5、DcR1、DcR2及びOPGと結合すると思われる。本明細書中で記載のものを含め、当分野で公知の方法を用いて、Apo2L/TRAIL、DR4、DR5、DcR1、DcR2及び/又はOPGの発現を、mRNAレベルで、そして、タンパク質レベルで検出してもよい。例として、上記のIHC技術を用いて、試料中の一ないし複数の上記分子の存在を検出してもよい。組織又は試料をGalNac-T14マーカーの存在についてだけでなく、例えばDR4、DR5又はDcR1の存在についても検査する方法では、同じ組織又は試料から異なるスライドを調製して、各々のスライドをそれぞれ特異的なバイオマーカー又はレセプターに特異的な試薬で試験してもよいことが考えられる。あるいは、組織又は細胞試料から単一のスライドを調製してもよく、各々のバイオマーカー又はレセプターに対する抗体を多色染色プロトコルとともに用いて、それぞれのバイオマーカー又はレセプターの可視化と検出を行ってもよい。

10

#### 【0066】

組織又は細胞試料がApo2L/TRAIL又はデスレセプター抗体の活性に感受性であることを示すGalNac-T14を組織又は細胞試料が発現すると決定すると、有効量のApo2L/TRAIL又はデスレセプター抗体を哺乳動物に投与して、哺乳動物を苦しめている癌又は免疫系関連疾患などの疾患を治療することが考慮される。本明細書中に記載の様々な病的状態の哺乳動物の診断は、熟練した実務者によって、することができる。診断用技術は、例えば、哺乳動物の癌又は免疫系関連疾患の診断又は検出が許可される当分野で有用である。例えば、癌は、限定するものではないが、触診、血液分析、X線、NMRなどの技術によって、同定してもよい。また、免疫系関連疾患は容易に同定できる。

20

Apo2L/TRAIL又はデスレセプター抗体は、周知の方法に従い、ボラスとしての静脈内投与、又は一定期間にわたる連続的な注入、筋肉内、腹腔内、脳脊髄内、皮下、関節内、骨膜内、くも膜腔内、経口、局所的又は吸入の経路により投与することができる。場合によっては、投与は、様々な市販の装置を使用するミニポンプ注入によって実施することができる。

30

Apo2L/TRAIL又はデスレセプター抗体の投与にとって有効な用量とスケジュールは、経験的に決定することができ、そのような決定を行うことは当業者の技量の範囲にある。一回又は複数回服用を用いることができる。単独で使用されるApo2L/TRAILの効果的な用量又は量は、1日当たり体重の約 $1\mu\text{g}/\text{kg}$ から約 $100\text{mg}/\text{kg}$ 又はそれより多い範囲であると現在考えられている。用量の種間スケールリングは、例えば、Mordentiら、Pharmaceut. Res., 8:1351(1991)に開示されているような、当該分野において既知の方法を用いて実施することができる。

40

#### 【0067】

Apo2L/TRAILのインビボ投与が用いられる場合、正常な投与量は、投与経路に応じて、哺乳動物の体重当たり1日に約 $10\text{ng}/\text{kg}$ から $100\text{mg}/\text{kg}$ の範囲又は1日当たりより多く、好ましくは約 $1\mu\text{g}/\text{kg}/\text{日}$ から $10\text{mg}/\text{kg}/\text{日}$ とすることができる。特定の用量及び送達方法の指針は文献に与えられている；例えば、米国特許第4,657,760号、第5,206,344号、又は第5,225,212号を参照のこと。異なる製剤が異なる治療用化合物及び異なる疾患に有効であること、例えば一つの器官又は組織を標的とする投与には、他の器官又は組織とは異なる方式で送達することが必要であることが予想される。

さらに付加的な治療が本方法において使用され得ることを考慮する。一又は複数の他の

50

治療には、限定されるものではないが、放射線治療、サイトカイン(一ないし複数)、成長阻害剤(一ないし複数)、化学治療剤(一ないし複数)、細胞障害剤(一ないし複数)、チロシンキナーゼインヒビター、*ras* ファルネシルトランスフェラーゼインヒビター、血管形成インヒビター、及びサイクリン依存性キナーゼインヒビターなど、当該分野で公知であり、更に上記に定義されるものの投与が含まれる。このような他の治療法を、*Ap o 2 L / T R A I L*又はデスレセプター抗体とは異なる試薬として用いられうることが考えられる。さらに、治療は、リツキサン<sup>T M</sup>又はハーセプチン<sup>T M</sup>等の腫瘍抗原を標的にする治療用抗体、並びに抗*V E G F*等の抗-血管形成抗体をベースにしている。

#### 【0068】

化学治療剤の調製と用量スケジュールは、製造者の指示書に従って使用されるか、熟練した実務者により経験的に決定されて使用される。また、このような化学治療の調製と用量スケジュールは、*Chemotherapy Service Ed., M.C. Perry, Williams & Wilkins, Baltimore, MD (1992)*にも記載されている。化学療法剤は、*Ap o 2 L / T R A I L*又はデスレセプター抗体の投与の前でも後でもよく、同時であってもよい。

また、他の抗原に対する抗体、例えば*C D 2 0*、*C D 1 1 a*、*C D 1 8*、*C D 4 0*、*E r b B 2*、*E G F R*、*E r b B 3*、*E r b B 4*、血管内皮因子(*V E G F*)、又は他の*T N F R*ファミリーのメンバー(例えば、*O P G*、*T N F R 1*、*T N F R 2*、*G I T R*、*Ap o - 3*、*T A C I*、*B C M A*、*B R 3*)に結合する抗体を投与することも好ましい。別法として、あるいは付加的に、ここに開示した同一の又は二又はそれ以上の異なる抗原に結合する二又はそれ以上の抗体を患者に同時投与してもよい。しばしば、患者に一又は複数のサイトカインを投与することも有利である。投与後、インビトロで処理した細胞を分析することができる。インビボ処理の場合、熟練した実務者に公知の様々な方法により処理された哺乳動物をモニタリングすることができる。例えば、腫瘍細胞を病理学的に検査してネクローシスについてアッセイしてもよいし、血清を免疫系応答について分析してもよい。

#### 【0069】

上記に記載又は提案した用途への使用のために、本発明ではキット又は製造品も提供される。このようなキットは、ガラス瓶、チューブなどの一ないし複数の密閉した容器内に収容するために区分けされている運搬容器を具備しており、それぞれの容器には本方法に使用する別個の成分の何れか一つを含んでいる。例えば、容器の一つには検出可能なように標識してあるないしは標識することができるプローブを含む。このプローブは、*G a l N a c - T 1 4*のタンパク質又は*G a l N a c - T 1 4*の遺伝子ないしは信号のそれぞれに特異的な抗体ないしはポリヌクレオチドであってもよい。標的核酸を検出するためにキットに核酸ハイブリダイゼーションが必要な場合には、キットは、標的核酸配列の増幅のためのヌクレオチドを収容する容器、及び/又は、酵素標識、蛍光標識又は放射性標識などのレポーター分子に結合した、ビオチン結合タンパク質(例えばアビジン又はストレプトアビジン)などのレポーターの働きをするものを収容する容器も具備する。

典型的に、本発明のキットは、上記の容器と、商業的及び使用者の観点からみて望ましい物質、例えばバッファ、希釈液、フィルター、針、注射器及び使用のための指示書を有するパッケージ挿入物を収容する一ないし複数のその他の容器とを具備する。特定の治療又は非治療的用途に該組成物が使用されることを示すために容器上にラベルがあってもよく、またそのラベルは上記のようなインビボの使用又はインビトロの使用の何れかについての指導を示すものであってもよい。

#### 【0070】

本発明のキットは多くの実施態様を有する。典型的な実施態様は、容器と、該容器上のラベルと、該容器内に収容される組成物を具備するキットであり、この場合の組成物は*G a l N a c - T 1 4*のポリペプチド配列に結合する一次抗体を含有するものであり、該容器上のラベルは、該組成物を用いて少なくとも一種の哺乳動物細胞中の*G a l N a c - T 1 4*のタンパク質の存在を評価することができることと、少なくとも一種の哺乳動物細胞中のタンパク質の存在を評価するための*G a l N a c - T 1 4*の抗体の使用について

10

20

30

40

50

の指示書を示すものである。さらに、キットは、組織試料を調整して組織試料の同一片に抗体及びプローブを適用するための一組の指示書と材料を具備しうる。キットは、一次抗体と、酵素標識などの標識にコンジュゲートしている二次抗体の両方を具備してもよい。

他の実施態様は、容器と、該容器上のラベルと、該容器内に収容される組成物を具備するキットであり、この場合の組成物はストリンジェントな条件下でGalNac-T14のポリヌクレオチドの相補鎖とハイブリダイズするポリヌクレオチドを含有するものであり、該容器上のラベルは、該組成物を用いて少なくとも一種類の哺乳動物細胞中のGalNac-T14の存在を評価することができることと、少なくとも一種類の哺乳動物細胞中のGalNac-T14のRNA又はDNAの存在を評価するためのGalNac-T14のポリヌクレオチドの使用についての指示書を示すものである。

10

キットの他の任意の成分には、一ないし複数のバッファ(例えばブロックバッファ、洗浄バッファ、基質バッファなど)、酵素標識によって化学的に変化する基質などの他の試薬(例えば色素原)、エピトープ探索溶液、コントロール試料(ポジティブコントロール及び/又はネガティブコントロール)、コントロールスライド(一ないし複数)などがある。

#### 【0071】

(実施例)

さらに、本発明の様々な態様を以下の実施例によって記載し、例示する。これらは本発明の権利範囲を減縮するためのものではない。

方法及び材料

細胞培養物及び細胞株

20

以下のヒト細胞株：非小細胞肺癌(NSCLC)系：H2122、A427、H647、SK-MES-1、H838、H358、H2126、H460、H1703、H2405、H650、H1568、H1666、H322T、SW1573、H292、H1650、H522、EKVX、H661、H23、LXFL529、H226、A549、H1781、H1299、HOP62、H2009、HOP92、H1793、H1975、H1651、calu-1、H1435、HOP18、H520、H441、H2030、H1155、H1838、H596、HLFa；膵臓癌系：Panc05.04、BxPC3、HPAC、SU.86.86、HuP-T3、PSN1、Panc08.13、MiaPaCa-2、PA-TU-8988T、Panc03.27、Capan-1、SW1990、CFPAC-1、PA-TU-8902、Panc02.03、Panc04.03、PL45、Aspc-1、Hs766T、Panc10.05、Panc1、Capan-2、HPAF-II及びNHL：JEKO-1、SU-DHL-4、OCI-LY-19、SR、Farage、DOHH-2、Toledo、WSU-NHL、KARPAS-422、GRANTA-519、Pfeiffer、HT、SC-1、DB。これら細胞株は、ATCC寄託機関(Manassas, Virginia)、DSMZ (German Collection of Microorganisms and Cell Cultures)、JCRB(日本の細胞バンク)又はECCC(ヨーロッパの細胞培養株寄託機関)から得て、10%熱不活性ウシ胎児血清、2mMのL-グルタミン及び10mMのHEPESを添加したRPMI-1640培地で培養した。

30

#### 【0072】

40

細胞障害性アッセイ

可溶性黄色テトラゾリウム塩(MTT)を青いホルマザン結晶に還元する生存細胞の能力に基づいた比色アッセイであるMTTアッセイ(Promegaから入手のCellTiter96(登録商標) Non-Radioactive Cell Proliferation Assay)を用いてApo2L/TRAIL又はDR5抗体で処理した後の生存細胞の量を測定した。MTTアッセイは、様々な濃度(0~1000ng/ml)のApo2L/TRAIL又はDR5抗体を含有する96ウェルプレートの培養ウェルに、予め混合した好適な色素溶液を添加することにより行った。4時間のインキュベーションの間、生細胞は、色素溶液のテトラゾリウム成分をホルマザン(formazan)産物に変換する。次いで、溶解液/停止液を培養ウェルに添加して、ホルマザン産物を溶解し、96ウェルプレート読み取り機(SpectraMax)を使用して570nmの吸光

50

度を記録した。読み取った570nmの吸光度は、増殖アッセイにおいて、通常使用される細胞の数に正比例する。ホルマザン産物の吸光度の最大は570nmであり、純粋な溶液が青く見えるにもかかわらず、アッセイ終了時の色は青ではなく、培養液中の他の成分(血清、酸性化フェノールレッド及び非還元MTTを含む)と関連して存在するホルマザンの量に依存する。

細胞の力価測定を行うことによって、細胞数を最大限に利用して、アッセイの線形範囲の上限に近いアッセイシグナルを産生した。種類が異なる細胞は異なるレベルの代謝活性を有するので、細胞株ごとに行った。試験する多くの腫瘍細胞は、1ウェル当たり5,000から20,000個の細胞を用いた。

#### 【0073】

以下は、行ったアッセイの工程ごとの説明である：

1. 保存培養物の細胞をバイオアッセイに使用した。
2. 細胞数とトリパンブルー生存度を測定し、最終的に1ウェル当たり5,000~20,000個の細胞を懸濁した。
3. 96ウェルプレートへ50 $\mu$ lの細胞懸濁液を分注した。
4. プレートを37 $^{\circ}$ Cの加湿した5%CO<sub>2</sub>大気中にて終夜インキュベートした。
5. 0から1,000ng/mlの範囲の様々な濃度のApo2L/TRAIL又はDR5抗体を含有する50 $\mu$ lの培養液を96ウェルプレートの試料に添加した。50 $\mu$ lの培養液(Apo2L/TRAIL又はDR5抗体なし)及び100 $\mu$ l培養液(細胞なし)をコントロールとした。

すべての実験は3日間で3通り行った。ウェルの総容積は100 $\mu$ l/ウェルであった。

6. プレートを37 $^{\circ}$ Cの加湿した5%CO<sub>2</sub>大気中で72時間インキュベートした。
7. 各々のウェルに15 $\mu$ lの色素溶液を添加した。
8. プレートを37 $^{\circ}$ Cの加湿した5%CO<sub>2</sub>大気中で最大4時間インキュベートした。
9. 各々のウェルに100 $\mu$ lの溶解液/停止液を添加した。
10. プレートを37 $^{\circ}$ Cで終夜インキュベートした。
11. 96ウェルプレート読み取り機を使用して570nm波長の吸光度を記録した。750nmの参照波長を用いて、細胞片、指紋及び他の非特異的な吸光度によって、生じるバックグラウンドを減算した。
12. ネガティブコントロールの吸光度値の平均を、ブランク値(空試験値)として用いて、他の全ての読み取り値から減算した。各濃度のApo2L/TRAIL又はDR5抗体の吸光度値の平均を、ポジティブコントロールの吸光度値の平均で割って(100%生存細胞-無処理細胞)、生存細胞の量(%)を算出した。
13. Apo2L/TRAIL又はDR5抗体の濃度(X軸、対数值)に対するパーセント生存細胞(Y軸)をプロットして、50%の生存細胞に相当するX軸値(ng/ml)の位置を決めることによって、IC50値を決定した。

#### 【0074】

Affymetrix標識プロトコル

すべての試料についてOD260/280を読み取り、試料をBioAnalyzerにかけた。

5 $\mu$ gの高純度の総RNAを用いた。

A. First Strand cDNA合成：

1. プライマーハイブリダイゼーション

DEPC-H<sub>2</sub>O x $\mu$ l ボルテックスによって混合。少し遠心。

RNA(5ug) y $\mu$ l 10分間70 $^{\circ}$ Cでインキュベート。

スパイク(Spike)(5ugに対して1:4で保存液を希釈) 1 $\mu$ l 少し遠心して氷上に置く。

T7-(dT)24プライマー 1 $\mu$ l

容量 12 $\mu$ l

2. 温度調節

10

20

30

40

50

5 × First Strand cDNA バッファ 4 μl

各試料に 7 μl を (混合物の 7 μl を左側に) 添加。

0.1 M DTT 2 μl ボルテックスによって混合。少し遠心。

10 mM dNTP 混合液 1 μl 2 分間 42 °C でインキュベート。

容量 7 μl

### 3. First Strand 合成

1 μl の SSII RT を各々の試料に加える。

SSII RT 1 μl 上下にピペティングするか、軽くボルテックスをかけて混合。少し遠心。

総容積 20 μl 1 時間 42 °C でインキュベート。

10

【0075】

### B. Second Strand cDNA 合成

1. First Strand 反応物を氷上に置く。しばらく遠心してチューブの側面の凝集塊を落とす。

2. 以下の Second Strand マスター 混合液を作る。

DEPC 処理 H<sub>2</sub>O 91 μl

5 × Second Strand 反応 バッファ 30 μl

10 mM dNTP 混合液 3 μl

10 U / μl DNA リガーゼ 1 μl

10 U / μl DNA ポリメラーゼ I 4 μl

20

2 U / μl RNアーゼ H 1 μl

総容積 130 μl

3. 130 μl の Second Strand マスター 混合液を 20 μl の First Strand cDNA に加える。(最終的な容量 = 150 μl)

4. 上下にピペティングするか、軽くボルテックスをかけて混合。少し遠心。

5. 冷却用ウォーターバスにて 16 °C で 2 時間インキュベート。

6. 2 μl の [10 U] T4 DNA ポリメラーゼを添加。上下にピペティングするか、軽くボルテックスをかけて混合。少し遠心。

7. 16 °C で 5 分間インキュベート。

8. 10 μl の 0.5 M EDTA を加える。軽くボルテックスにかける。少し遠心。

30

9. cDNA の精製手順に進むか、その後の使用のために -20 °C で保存。

【0076】

二本鎖 cDNA の精製 (GeneChip 試料精製 Module)

1. 600 μl の cDNA 結合 バッファを 162 μl の最終的な二本鎖 cDNA 合成調製物に添加。

3 秒間ボルテックスにかけて混合。

2. 混合物の色が黄色であることを確認 (cDNA 合成反応を含まない cDNA 結合バッファと同様)。

混合物の色が橙又は紫である場合、10 μl の 3 M 酢酸ナトリウム、pH 5.0 を加えて混合する。

40

混合物の色は黄色に変化する。

3. 2 ml の収集チューブにセットした cDNA 精製スピncラムに 500 μl の試料を入れて、

8,000 × g 以上 (10,000 回転数 / 分以上) で 1 分間遠心。流れ出たものを有害廃棄物として廃棄。

4. 残りの混合物 (262 μl) とともにスピncラムを再び流し、上記のように遠心した。

流れ出たものを有害廃棄物として廃棄して、収集チューブを廃棄した。

5. 新しい 2 ml の収集チューブ (購入品) に、スピncラムを移す。スピncラムに 750 μl の cDNA 洗浄液を注入する。8,000 × g 以上 (10,000 回転数 / 分以上)

50

で1分間遠心。

流れ出たものを廃棄する。

6. スピнкаラムの蓋を開け、最大速度(25,000の×g以下)で5分間遠心。第二のポケットを用いて遠心器内にカラムを置く。キャップが回転に対して反対方向に向くように隣接しているポケットを越えてキャップを位置する、すなわち回転が時計回りの場合、反時計回りにキャップを配置する。これによって、キャップへの損傷を防ぐ。

流れ出たものと収集チューブを廃棄する。

7. 1.5mlの収集チューブ内にスピнкаラムを移す。スピнкаラム膜上に10μlのcDNA溶出バッファを注入する。cDNA溶出バッファが膜上へ直接分配されることを確認する。

10

室温で1分間インキュベートして、最大速度(25,000×g以下)で1分間遠心して溶出させる。

#### 【0077】

I V T反応の準備と実施

Enzo: バイオアレイ高収率 RNA転写物標識キット(Part No. 900182)

1. 10μlの精製した二本鎖cDNAを用いる。

2. 以下のI V Tマスター混合物を作る:

蒸留水又は脱イオン化水 12μl

10×HY反応バッファ 4μl

10×ピオチン標識リボヌクレオチド 4μl

10×DTT 4μl

10×RNアーゼインヒビター混合物 4μl

20×T7RNAポリメラーゼ 2μl

総容積: 30μl

20

3. 30μlのI V Tマスター混合物を10μlの二本鎖cDNAに加える。(総容積=40μl)

4. 上下にピペティングするか、軽くボルテックスをかけて混合。少し遠心。

5. すぐにチューブを37のウォーターバスに置く。5時間インキュベートする。

6. すぐにRNAを精製しない場合は-20に貯蔵。

#### 【0078】

ピオチン標識cRNAの精製(GeneChip 試料精製 Module)

1. 60μlのH2OをI V T反応に加えて、3秒間ボルテックスにかけて混合する。

2. 350μlのI V T cRNA結合用バッファを試料に加えて、3秒間ボルテックスにかけて混合する。

3. 250μlのエタノール(96~100%)を溶解物に加えて、ピペティングによって、ウェルを混合する。遠心分離しない。

4. 2mlの収集チューブに配置したI V T cRNA精製スピнкаラムに、試料(700μl)を添加する。

8,000×g以上(10,000回転数/分以上)で15秒間遠心分離する。

5. もう一度溶出物をカラムに通す。

8,000×g以上(10,000回転数/分以上)で15秒間遠心分離する。

流れ出たものを有害廃棄物として廃棄して、収集チューブを廃棄する。

40

6. 新しい2mlの収集チューブ(購入品)内にスピнкаラムを移す。

7. 500μlのI V T cRNA洗浄バッファを加えて、8,000×g以上(10,000回転数/分以上)で15秒間遠心して洗浄する。

流れ出たものを廃棄する。

8. 500μlの80%(v/v)エタノールをスピнкаラムに注入し、

8,000×g以上(10,000回転数/分以上)で15秒間遠心分離する。流れ出たものを廃棄する。

9. スピнкаラムのキャップを開け、最大速度(25,000×g以下)で5分間遠心す

50

る。

流れ出したものと収集チューブを廃棄する。

10. 新しい1.5 mlの収集チューブにスピncラムを移す。

11. 11  $\mu$ lの無RNアーゼ水をスピncラム膜上に直接注入する。1分間放置する。  
最大速度(25,000  $\times$  g以下)で1分間遠心して、溶出させる。

12. 10  $\mu$ lの無RNアーゼ水をスピncラム膜上に直接注入する。1分間放置する。

最大速度(25,000  $\times$  g以下)で1分間遠心して、溶出させる。

#### 【0079】

cRNA (IVT生成物)の定量化

10

吸光度分析法を用いてRNA収率を測定する。260 nmの1 ODが40  $\mu$ g/mlのRNAに等しくなる定値を適用する。

260 nm及び280 nmのODをチェックして試料濃度及び純度を測定する。

純粋なRNAの2.0に近いA260/A280比を維持する(1.9と2.1との間の比は許容範囲内である)。

出発原料として総RNAを用いた場合のcRNAの定量化では、調整されたcRNA収率を算出して非標識の総RNAの超過量を示さなくてはならない。100%超過量を見積もって、以下の式にあてはめて調整されたcRNA収率を決定する：

調整されたcRNA収率 = RNA<sub>m</sub> (総RNA<sub>i</sub>)(y)

RNA<sub>m</sub> = IVT後の測定したcRNAの量( $\mu$ g)

20

総RNA<sub>i</sub> = 総RNAの開始量( $\mu$ g)

y = IVTで用いたcDNA反応の分画

#### 【0080】

標的物調節のためのcRNA断片化

断片化のために、調整されたcRNA濃縮物を使用する。

1. 8  $\mu$ lのRNAとH<sub>2</sub>Oに対して2  $\mu$ lの5 $\times$ 断片化バッファを添加。

20  $\mu$ g cRNA 1~32  $\mu$ l

5 $\times$ 断片化バッファ 8  $\mu$ l

無RNアーゼ水で40  $\mu$ lにする

総容積： 40  $\mu$ l

30

2. 94  $^{\circ}$ Cで30分間インキュベート。インキュベーション後すぐに氷上に置く。

#### 【0081】

ハイブリダイゼーション標的物の調製

1. 20 $\times$ 真核生物のハイブリダイゼーションコントロールとオリゴB2を65  $^{\circ}$ Cで5分間暖める。

Affymetrix GeneChip真核生物のハイブリダイゼーションコントロールキット、Part # 900362 (150 rxnsに対して)

2. 軽く混合して遠心して側面の付着物を落とす。

3. マスター混合物(断片化したcRNA濃度を0.5  $\mu$ g/ $\mu$ lと仮定する場合)：

標準的アレイ( $\mu$ l)

最終濃度

40

断片化されたcRNA 15  $\mu$ g 30

0.05  $\mu$ g/ $\mu$ l

オリゴB2 (3 nM) 5

50 pM

20 $\times$ コントロールスパイク 15

1.5、5、25、100 pM

(Bio、B、C、D、Cre)

ニシン精液DNA 3

0.1 mg/ml

アセチル化BSA 3

0.5 mg/ml

Hu cot-1 DNA (1 mg/ml) 30

0.1 mg/ml

2 $\times$ MES Hybバッファ 150

1 $\times$

H<sub>2</sub>O 64

終容量 300

50

4. 270  $\mu$ l のマスター混合物をチューブ内に分注して、各々のチューブに30  $\mu$ l の断片化 cRNA を添加。これをハイブリダイゼーション混合物とする。
5. プロブアレイを使用の直前に室温に戻す。
6. プロブアレイを1 x MES Hybバッファで満たして、45 で60回転数/分、10分間、回転式オープンでインキュベート。
7. ハイブリダイゼーション混合物を99 のウォーターバスで5分間加熱する。
8. ハイブリダイゼーション混合物を45 のウォーターバスに移し5分間置く。
9. ハイブリダイゼーション混合物を最大速度で5分間遠心分離する。
10. プロブアレイから1 x MES Hybバッファを取り除く。
11. プロブアレイを200  $\mu$ l のハイブリダイゼーション混合物で満たす。 10
12. 粘性の斑点(Tough-Spots)を有する隔壁(septa)を密閉する。
13. 45、60回転数/分で19時間、プロブアレイをハイブリダイズさせる。
14. Affymetrixプロトコルに従ってプロブアレイを洗浄し、着色し、スキャンする。

## 【0082】

## Affymetrix材料

部材	販売元	カタログ#	
T7-(dT)24 プライマー	Biosearch Technologies	custom	
コントロールスパイク	in-house	-	
Superscript II/5 x First Strandバッファ/0.1M DTT	Invitrogen	18064-014	
5 x Second Strandバッファ	Invitrogen	10812-014	20
10mM dNTP	Invitrogen	18427-088	
10U/ul 大腸菌DNAリガーゼ	Invitrogen	18052-019	
10U/ul 大腸菌DNAポリメラーゼI	Invitrogen	18010-025	
2U/ul RNアーゼH	Invitrogen	18021-071	
10U/ul T4 DNAポリメラーゼ	Invitrogen	18005-025	
0.5M EDTA	Sigma	E-7889	
ENZO 高収率 RNA転写物標識キット	AffymetrixまたはENZO	900182 (ENZO)	
GeneChip試料精製Module	Affymetrix	900371	
アセチル化ウシ血清アルブミン	Invitrogen	15561-020	
ヤギIgG - 試薬精度	Sigma	I-5256	
抗ストレプトアビジン抗体(ヤギ), ビオチン化	Vector Labs	BA-0500	30
R-フィコエリトリンストレプトアビジン	Molecular Probes	S-866	
20 x SSPE	BioWhittaker	51214	
真核生物コントロールキット	Affymetrix	900362	
水, 分子生物学的精度	Ambion	9934	
ヒトCot-1 DNA	Roche	1-581-074	
5M NaCl 無RNアーゼ, 無DNアーゼ	Ambion	9760	
Antifoam 0-30	Sigma	A-8082	
10% Tween-20	Pierce Chemical	28320	
MES遊離酸一水和物	Sigma	M5287	
MESナトリウム塩	Sigma	M3885	
EDTA ジナトリウム塩, 0.5M溶液	Sigma	E7889	40
Tough Spots, Label Dots	USA Scientific	9902	
GeneChip ハイブリダイゼーションオープン640	Affymetrix	800139	
GeneChip スキャナー3000 w/ワークステーション	Affymetrix	00-0074	
Fluidics Station	Affymetrix	00-0081	
オートローダーw/外部バーコード読み取り機	Affymetrix	00-0129	

## 【0083】

## 量的PCR

## cDNA合成:

成分	容量 ( $\mu$ L)
10×RT バッファ	10
25×dNTP 混合液	4
10×ランダムプライマー	10
MultiScribe RT (50U/ $\mu$ L)	5
無 RN アーゼ H2O	21
RNA (100ng)	50
終容量	100

10

## 【 0 0 8 4 】

インキュベーション条件：

25 で 10 分間

37 で 2 時間

ABI プリズム 7700 配列決定検出器を用いた TaqMan 反応：

成分	容量 ( $\mu$ L)
TaqMan ユニバーサル PCR 基本混合液 (2×)	25
TaqMan プローブ (20×) (Assays-on-Demand™)	2.5
cDNA (100ng)	2
H2O	20.5
終容量	50

20

## 【 0 0 8 5 】

サーマルサイクル条件：

95 で 10 分間

40 サイクル：95 で 15 秒間

60 で 1 分間

30

・TaqMan プローブ：Assays-on-Demand™(TaqMan(登録商標) MGB プローブ、FAM™色素標識)

・内在性コントロールである GAPDH の増幅(プローブ濃度 100 nM、フォワード及びリバースプライマー濃度 200 nM)を行い、各反応液に加えた試料 RNA (cDNA) の量を標準化する。

標準曲線法を用いて相対的な定量を行った。内在性コントロールへの正規化される定量のために、標的及び内在性コントロールの両方について標準曲線を作製した。各実験試料については、標的及び内在性コントロールの量は、適当な標準曲線から決定した。次いで、標的量を内在性コントロール量で割って標準化された標的値を求めた。実験試料のうちの 1 つを較正物質又は 1 × 試料とした。次いで、各々の正規化した標的値を較正物質正規化標的値で割って、相対的な発現レベルを求めた。

40

## 【 0 0 8 6 】

実験結果：

実験は前述の方法及び材料を使用して行った。後述するように、これらの実験の結果は、図 5 - 9 に示す。

図 5 は、MTT 細胞障害性アッセイで測定した場合、DR5 モノクローナル抗体「mab」(架橋あり「XL」又は架橋なし、+0.5%ウシ胎児血清「FBS」又は 10%FBS)又は Apo2L (+0.5%ウシ胎児血清「FBS」又は 10%FBS) のアポトーシス活性に対して感受性であるか抵抗性であるかについて、非小細胞肺癌(「NSCLC」)の細胞株を分析して得たデータの IC50 をまとめたものである。

50

図6は、MTT細胞障害性アッセイで測定した場合、DR5モノクローナル抗体「mab」(架橋あり「XL」又は架橋なし、+0.5%ウシ胎児血清「FBS」又は10%FBS)又はApo2L(+0.5%ウシ胎児血清「FBS」又は10%FBS)のアポトーシス活性に対して感受性であるか抵抗性であるかについて、膵臓癌細胞株を分析して得たデータのIC50をまとめたものである。

図7は、MTT細胞障害性アッセイで測定した場合、DR5モノクローナル抗体「mab」(架橋あり「XL」又は架橋なし、+0.5%ウシ胎児血清「FBS」又は10%FBS)又はApo2L(+10%ウシ胎児血清「FBS」)のアポトーシス活性に対して感受性であるか抵抗性であるかについて、非ホジキンリンパ腫癌(NHL)細胞株を分析して得たデータのIC50をまとめたものである。

図8は、GalNac-T14のmRNA発現によって測定した場合の、DR5抗体に対する選択NSCLC、膵臓、及びNHL癌細胞株の感受性(「sen」)又は抵抗性(「RES」)の比較と、GalNac-T14の発現との相関関係を示す。

図9は、GalNac-T14のmRNAの発現パターンのレベルにより(降順に)並べた、様々なNSCLC、膵臓、及びNHL細胞株の棒グラフを示す。

#### 【0087】

アポトーシス細胞死プログラムは、多細胞生物の発生及び恒常性に重要な役割を果たす(Daniel等、Cell, 116:205 (2004))。細胞内刺激により、細胞内因性の経路を介してアポトーシスを引き起こすことができ、これはアポトーシスカスパーゼ機構の活性化をBcl-2遺伝子のスーパーファミリーのメンバーに依存する(Cory等、Nat. Rev. Cancer, 2:647 (2002))。腫瘍壊死因子(TNF)スーパーファミリーに属する特定のサイトカインは、機能的アポトーシス誘発性「デスドメイン」(DD)を含む幾つかのレセプターと相互作用することにより、細胞外因性経路を介してアポトーシスを活性化することができる(Ashkenazi等、Science, 281:1305 (1998))。Fasリガンド(FasL)は、Fas(Apo1/CD95)によりアポトーシスを刺激し、一方Apo-2リガンド/TNF関連アポトーシス誘発性リガンド(Apo2L/TRAIL)は、DR4(TRAIL-R1)及び/又はDR5(TRAIL-R2)によりアポトーシスを引き起こす(LeBlanc等、Cell Death Differ., 10:66 (2003))。これらのレセプターは、その同族リガンドと結合すると、アダプター分子FADD(Fas随伴デスドメイン)を結合し、これによってアポトーシス誘導型カスパーゼ-8が補強されて細胞死誘発シグナル伝達複合体(DISC)が形成される(例えば、Kischkel等、EMBO J., 14:5579 (1995); Kischkel等、Immunity, 12:611 (2000)を参照)。DISCの群生はカスパーゼ-8を刺激し、するとカスパーゼ-3、6、及び7等のエフェクタープロテアーゼが切断及び活性化されて、アポトーシス細胞死プログラムが実行される。多くの細胞種類において、細胞内因性経路へのクロストークにより、細胞外細胞死シグナルを更に増幅させることができる(Scaffidi等、J. Biol. Chem., 274:1541 (1999))。Apo2L/TRAILは、正常組織に殆ど/又は全く影響を及ぼすことなく様々な腫瘍細胞種類においてアポトーシスを誘発する。これは、Apo2L/TRAILが癌治療に有用であり得ることを示唆するものである(例えば、Ashkenazi, Nat. Rev. Cancer, 2:420 (2002); Kelley等、Curr. Opin. Pharmacol., 4:333 (2004)参照)。アポトーシス経路の様々な成分を変化させることで、特定の癌細胞株のApo2L/TRAIL感受性を低下させることができる(specific cancer cell lines (2002))。

#### 【0088】

以下に定める方法及びプロトコルに従って、様々な実験を実施し、そのデータを図10-15に示した。

レセプター活性に対する感受性を試験するため、一組のヒト癌細胞株におけるApo2L/TRAILの濃度の変化に伴う細胞生存を試験した。このヒト癌細胞株の組には、23の膵臓腺癌、18の悪性黒色腫、及び36の結腸直腸腺癌が含まれていた(図10A。データは示さない)。この分析で、Apo2L/TRAILに高度又は中程度の感受性として分類された細胞株は、77のうち29(38%)であった。これら29の細胞株に5

10

20

30

40

50

0%の細胞死を引き起こすのに必要な  $Apo2L/TRAIL$  の濃度は  $3 \sim 800 \text{ ng/mL}$  であり、平均は  $250 \text{ ng/mL}$  であった。

#### 【0089】

また、54613の遺伝子プローブ組のマイクロアレイを使用し、遺伝子発現プロファイリングにより前記細胞株の組を試験した。いくらかの例外はあったが、 $Apo2L/TRAIL$  に対して強い又は中程度の感受性を示した膵臓癌及び黒色腫細胞株は、対応する抵抗性の細胞株より有意に高いO-グリコシル化酵素  $ppGalNAcT-14$  のmRNAレベルを発現した(フィッシャーの正確確率検定により  $p = 0.5 \times 10^{-4}$ 、膵臓癌腫については750で、黒色腫については300で、繰り返しカットオフを行った)(図10B)。 $Apo2L/TRAIL$  に感受性の結腸直腸癌細胞株の大部分は、関連するO-グリコシル化酵素  $ppGalNAcT-3$  の高いmRNA発現を示した。複数の抵抗性細胞株も同じ遺伝子を発現したが、その発現は弱く、有意な差異が認められた( $p = 0.026$ 、2000でカットオフ)(図10Cの下のグラフ)。パネル全体の中の例外として、(a)感受性であるがカットオフレベルを下回る  $ppGalNAcT-14$  又は  $ppGalNAcT-3$  を発現した5/29の(17%)の細胞株、(b)それでもカットオフを上回る  $ppGalNAcT-14$ 、又は  $ppGalNAcT-3$  レベルを有する16/48(33%)の抵抗性細胞が存在した。結腸直腸癌細胞株の他のO-グリコシル化酵素のmRNAの発現を試験することにより、6/24(25%)の抵抗性細胞株より高いレベルの  $Fut-6$  が10/12(83%)の感受性細胞株において検出された( $p = 0.013$ 、200でカットオフ)(図10Cの上のグラフ)。膵臓癌及び黒色腫における  $ppGalNAcT-14$  の発現と、結腸直腸癌細胞株における  $Fut-6$  との組み合わせは、 $Apo2L/TRAIL$  感受性と非常に強く相関していた( $p = 1.83 \times 10^{-7}$ 、 $N = 77$ )。この遺伝子の組は、23/32(72%)のマーカ-陽性細胞株及び39/45(87%)のマーカ-陰性細胞株について感受性が抵抗性をそれぞれ正確に予測した。

また、腫瘍異種移植片を用いて、インビボにおいて  $Apo2L/TRAIL$  感受性を試験した。 $Fut-6$ -陽性結腸直腸癌細胞株  $Colo205$  及び  $DLD-1$  由来の腫瘍を持つマウスを、5日に亘って  $Apo2L/TRAIL$  で処置したところ、腫瘍が退縮し、次いで腫瘍の進行速度が大きく低下した(図10D)。対照的に、 $Fut-6$ -陰性結腸直腸癌細胞株  $Colo320$  及び  $RKO$  由来の腫瘍はこの処置に应答しなかった。

#### 【0090】

チンパンジーのO-グリコシルトランスフェラーゼ阻害剤ベンジル- $GalNAc$  を用いた  $ppGalNAcT-3/Fut-6$ -陽性  $Colo205$  細胞株のブレインキューベーション(Delannoy等、*Glycoconj.*, 13:717 (1996))は、 $Apo2L/TRAIL$  に対する感受性を著しく低下させた(図11A)。これは、O-グリコシル化と  $Apo2L/TRAIL$  シグナル伝達が機能的にリンクしていることを示唆するものである。これを更に試験するため、 $ppGalNAcT-14$ 、 $ppGalNAcT-3$ 、又は  $Fut-6$  のmRNAを標的とする特定の小分子干渉(*si*)RNAオリゴヌクレオチドを使用した。標的外の効果を除外するため、各遺伝子について複数の重複しない *si*RNA を合成し、定量的RT-PCRによりそれらの標的発現の低減能を検証した(図14A)。*si*RNAの特異性は、*si*RNA標的領域内に6の「サイレント」ヌクレオチドの変化を含む変異  $ppGalNAcT-14$  プラスミドにより更に確認された(*Editorial, Nat. Cell Biol.*, 5:489 (2003))(図14B)。 $ppGalNAcT-14$ -陽性の  $PSN-1$  膵臓癌腫及び  $Hs294T$  黒色腫細胞株を  $ppGalNAcT-14$  *si*RNA を用いて形質移入したところ、 $Apo2L/TRAIL$  に対する感受性が実質的に低下し、一方予想通り、カスパーゼ-8 *si*RNAによる保護はほぼ完全であった(図11B)。同様に、 $GalNAcT-3$  又は  $Fut-6$  *si*RNAによる  $DLD-1$  又は  $C170$  結腸直腸癌細胞の形質移入により、 $Apo2L/TRAIL$  に対する感受性が有意に低下した(図11C及び図14C)。つまり、 $GalNAcT-14$  の *si*RNAは、4/5の膵臓癌及び2/2の黒色腫細胞株において、 $Apo2L/TRAIL$  に対する感受性を低

下させ、一方 ppGalNAcT-3 又は Fut-6 siRNA はいずれも、2/3 の結腸直腸癌細胞株において感受性を低下させた。それに比べて、GalNAcT-14 の siRNA を用いた PSN-1 又は Hs294T 細胞の形質移入は、トポイソメラーゼ I の阻害剤エトポシドに対する感受性を変化させなかった (図 14D)。同様に、GalNAcT-14 又は GalNAcT-3 の siRNA を用いた PSN-1 又は C170 細胞の形質移入は、広域性プロテインキナーゼ阻害剤スタウロスポリンに対する感受性に影響しなかった (図 14E)。エトポシド及びスタウロスポリンはどちらも細胞内因性経路を介してアポトーシスを刺激する (Wei 等、Science, 292:727 (2001)) ので、これらの研究により、O-グリコシル化酵素が、細胞外因性経路を介したアポトーシスシグナル伝達を調節させ得ることが示唆される。

10

## 【0091】

ppGalNAcT-14 を用いた HEK293 細胞の形質移入は、DR4 又は DR5 を同時形質移入したときに細胞死を示したが、関連レセプターである Fas 及び TNFR1 又は細胞内因性経路アゴニスト Bax の場合はそうではなかった (図 11D)。更に、ppGalNAcT-14 の形質移入により、抵抗性細胞株 H1568 黒色腫 (図 11E)、並びに PA-TU-8902 及び PL-45 膵臓癌種 (図 14F) の Apo2L/TRAIL 感受性が増大したが、エトポシドに対する感受性には変化がなかった (データは示さない)。総合すると、GalNAcT-14 の過剰発現は 4/7 の細胞株を Apo2L/TRAIL に対して感作した。

ppGalNAcT-14 又は Fut-6 の siRNA ノックダウンの影響を、Apo2L/TRAIL 誘導性カスパーゼプロセッシングで試験した。コントロール siRNA を用いて形質移入した PSN-1 及び DLD-1 細胞において、Apo2L/TRAIL はカスパーゼ-8 のほぼ完全なプロセッシングを誘発し、Bid、カスパーゼ-9 及びカスパーゼ-3 の切断を導いた (図 12A)。カスパーゼ-8 の siRNA を用いた形質移入は、これらの現象を防止した。PSN-1 細胞中の ppGalNAcT-14、又は DLD-1 細胞中の Fut-6 のノックダウンも、カスパーゼ-8、Bid、カスパーゼ-9、及びカスパーゼ-3 の Apo2L/TRAIL 誘導性プロセッシング (図 12A)、及びカスパーゼ 3/7 活性の刺激 (図 12B) を著しく減弱した。Apo2L/TRAIL 抵抗性 RKO 及び SW1417 結腸直腸癌細胞株は、低レベルの ppGalNAcT-3 及び Fut-6 を発現し、カスパーゼ-8 プロセッシングのレベルにおいて同様のブロックを示した (図 15A)。このように、O-グリコシル化酵素は、Apo2L/TRAIL 経路上流の、カスパーゼ-8 の活性に繋がる現象を変化させることができる。

20

30

## 【0092】

カスパーゼ-8 の活性化には、DISC アセンブリが必要である (Ashkenazi 等、Science, 281:1305 (1998))。PSN-1 及び DLD-1 細胞における Apo2L/TRAIL の DISC の分析 (Kischkel 等、Immunity, 12:611 (2000)) により、ppGalNAcT-14 又は Fut-6 のノックダウンが、DISC に対する FADD 及びカスパーゼ-8 の補充、DISC に結合したカスパーゼ-8 のプロセッシング、及び DISC に随伴するカスパーゼ-8 酵素活性の刺激を低減することが示唆された (Sharp 等、J. Biol. Chem., 280:19401 (2005)) (図 12C、12D 及び図 15B)。ppGalNAcT-14 及び Fut-6 の siRNA はいずれも、DISC 中の DR4 及び DR5 の量を実質的に変化させず、また DR4 と DR5 を両方発現する PSN-1 又は DLD-1 細胞に対する Apo2L/TRAIL の用量依存性の結合を変化させなかった (図 12C、図 15B、及びデータなし)。このように、ppGalNAcT-14 及び Fut-6 は、細胞表面のレセプターレベル又は Apo2L/TRAIL 結合に影響することによりアポトーシスを調節するとは思われない。これと一貫して、77 の細胞株の組における Apo2L/TRAIL 感受性は、同族のシグナル伝達レセプターである DR4 及び DR5、又はデコイレセプターの DcR1 及び DcR2 の細胞表面における発現と有意な相関を示さなかった (データなし)。更に、ppGalNAcT-14、ppGalNAcT-3、又は Fut-6 に対する大部分の siRNA は、PSN-1、C170、又は DLD-1 細胞にお

40

50

けるDR4及びDR5のレベルを変化させなかった(図15C)。二つのsiRNAは、特定の細胞株中のDR4及びDR5のレベルに検出可能な低下を引き起こさなかった(図15C)。しかしながら、同じ酵素に対する他のsiRNAは、レセプターのレベルに影響を与えることなくApoptosis誘導性のアポトーシスを抑制した。

ヒトDR5の細胞外ドメイン(ECD)をチャイニーズハムスターの卵巣細胞中に発現させ、分泌されたタンパク質を精製し、酸加水分解させ、付随する単糖を分析した(図13A)。DR5のECDに予測されたN-グリコシル化部位が存在しないことと一致して、N-結合型グリカンは検出されなかった。しかしながら、2つの独立した実験における2つの試料は、DR5のECD1モル当たり3モルのGalNAc及び3モルのGalを示し(図13A)、これにより、コアグリカンGalNAc-GalによるDR5上の3つの部位のO結合型修飾が示唆された。

#### 【0093】

タンパク質のOグリコシル化によって、セリン又はスレオニンが修飾される。潜在的なOグリコシル化部位を予測する従来の生物情報学的手段を使用して(<http://www.cbs.dtu.dk/services/NetOGlyc>)(Julenius等、Glycobiology, 15:153 (2005))、ヒトDR5の長い(DR5-L)及び短い(DR5-S)結合変異型の共通ECD配列において2つの上記領域と、オルタナティブプライス領域内に3つ目の領域を確認した(図13B)。第1アミノ酸セグメント(74-77)にはセリンが3つ含まれ、第2アミノ酸セグメント(130-144)には、スレオニンが5つ、第3アミノ酸セグメントにはスレオニンが4つとセリンが3つ含まれる。マウスのDR5は第1の2つのアミノ酸セグメントと同様の配列を持ち、それぞれセリン2つとスレオニン4つを含み、ヒトDR4にも同様の配列が2つあり、セリン1つとスレオニン5つを含む。これらの部位がDR5の翻訳後修飾に重要なものとなるのかどうか検査するために、セグメント130-144(DR5L-5T、DR5S-5T)のスレオニン5つ又はこれら5つのスレオニンと共にセグメント74-77(DR5L-5T3S、DR5S-5T3S)のセリン3つをアラニンと置換して、一組のDR5L及びDR5Sの変異株を作製した。DR5L又はDR5Sを形質移入したHEK293細胞から得た溶解物のDR5抗体免疫プロット法の結果から、予測されたDR5L及びDR5Sのバンドの存在が確認された(図13C)。抗体は更に、より高分子量(MW)のDR5バンドを検出し、このDR5バンドは、DR5L又はDR5SをppGalNAcT-14と共に同時形質移入すると、コントロールと比べてより多くなった(図13Cのアスタリスク)。多くの高分子バンド及びppGalNAcT-14による増加は、野生型コンストラクトと比較して、DR5L-5T又はDR5S-5Tにより大幅に減少し、DR5L-5T3S又はDR5S-5T3Sによりほとんどなくなった。これらの結果から、高分子バンドはDR5のOグリコシル化した形態を表し、ppGalNAcT-14によりこれらの形成が促進され、アラニン置換による予測されたOグリコシル化部位の漸進的除去により、この影響が徐々に後退することが分かる。HEK293細胞にマウスDR5又はヒトDR4、DR5L、又はDR5Sを形質移入することにより、細胞死が起こり(図13D)、各変異DR5は、対応する野生型コンストラクトよりも弱い活性を示し、(3つの部位全てを持たない)DR5S-5T3Sが一番活性が弱かった。ppGalNAcT-14との同時形質移入により、非常に弱い活性を示したDR5S-5T3S以外の全てのDR4及びDR5コンストラクトにより細胞死が促進された。

#### 【0094】

正常細胞及び皮膚癌、肺癌、膵臓癌、乳がん、卵巣がん、子宮内膜癌、膀胱がん、又は非ホジキンリンパ腫からの腫瘍サンプルの多くは、カットオフ値未満のppGalNAcT-14のmRNA発現を示した(ほとんどの癌のカットオフ値は500、皮膚がんのカットオフ値は200において測定、図13E)。しかし、小葉乳がんの10%から肺癌の30%に至る範囲の、腫瘍サンプルのかなりの割合のサブセット、及びびまん性大細胞型B細胞リンパ腫は、ppGalNAcT-14の過剰発現を示した。一部の癌サンプルのmRNA発現レベルは、対応する正常な組織の1000倍以上であった。癌サンプル

10

20

30

40

50

におけるダイナミックな p p G a l N A c T - 1 4 発現の結果から、この遺伝子、そして場合によっては他の関連酵素が、A p o 2 L / T R A I L への感受性がより大きい腫瘍を同定するのに有用なバイオマーカーとなり得ることがわかる。

O 結合型グリカンはその構造において広範囲の多様性を示し、細胞の接着活性及びシグナル伝達活性と共に、構造、凝集、輸送、半減期を含む原形質膜タンパク質生物学の様々な態様を調節する (Hang等、Bioorg. Med. Chem., 13:5021 (2005); Hanisch, Bio. Chem., 382:143 (2001))。癌細胞は多くの場合、Oグリカンの形態を大きく変化させ、独特の腫瘍関連の糖鎖抗原を生成する (Brockhausen, Biochim. Biophys. Acta, 1473:67 (1999); Dube等、Nat. Rev. Drug Discovery, 4:477 (2005); Fuster等、nat. Rev. Cancer, 5:526 (2005))。Oグリコシル化も、腫瘍細胞の転移の特定部位へのホーミングにおいて重要な役割を果たす (Fuster等、Cancer Res., 63:2775 (2003); Ohyama等、EMBO J., 18:1516 (1999); Takada等、Cancer Res., 53:354 (1993))。結腸及び結腸直腸細胞サンプル、黒色腫細胞サンプル、及び軟骨肉腫細胞サンプルを含む様々なヒト癌からの主要な腫瘍サンプルの重要なサブセットは、様々なヒト癌からの主要な腫瘍サンプルの重要なサブセットは、Oグリコシル化酵素 p p G a l N A c T - 1 4 の過剰発現を示す。

#### 【 0 0 9 5 】

方法

材料

細胞培養試薬を G i b c o (Invitrogen/Gibco, Carlsbad, CA) より購入し、ノntagの水溶性 A p o 2 L / T R A I L を前述したように作製し (Lawrence等、Nat. Med., 7:383 (2001))、O結合型グリコシル化阻害剤のベンジル - a - G a l N A c を C a l b i o c h e m より、その他全ての (エトポシド及びスタウロスポリンを含む) 化学薬品を S i g m a A l d r i c h (St. Louis, MO) より購入した。

細胞培養物及び細胞株

1 1 9 種すべてのヒト癌腫細胞株 (名前及びカタログ番号は添付資料を参照) を A T C C 又は D S M Z (Braunschweig, Germany) より入手し、ペニシリン/ストレプトマイシンなどの抗生剤を加えず、10% 加熱不活性化胎児ウシ血清、2 mM の L - グルタミン及び 1 0 m M の H E P E S を加えた R P M I 1 6 4 0 にて、温度 3 7 及び 5 % 二酸化炭素の条件で、培養した。2 9 3 ヒト胎児の腎臓細胞 (カタログ番号: C R L - 1 5 7 3) もまた A T C C より入手し、10% F B S を加えた 1 0 0 % ダルベッコ変法イーグル培地で培養した。Oグリコシル化変異株 C H O 細胞株である l d l D C H O は、マサチューセッツ工科大学 (Boston MA) の M o n t y K r e i g e r 博士より許可を得た。

#### 【 0 0 9 6 】

細胞生死判別アッセイ及びアポトーシスアッセイ

A p o 2 L / T R A I L の I C 5 0 を測定するために、細胞を 9 6 ウェルプレート内に三通り置き、2 4 時間かけて付着させ、その後濃度を 1 0 0 0 n g / m l に到達するまで増加させながら組み換えヒト A p o 2 L / T R A I L で処理した。7 2 時間インキュベートした後、細胞の生死判別アッセイ - M T T アッセイ (Pierce) 又は C e l l T i t e r - G l o 発光細胞生死判別アッセイ (Promega) を、製造会社の手順に従って行った。各細胞生死判別実験は、低 (0.5%) 及び高 (10% F B S) 血清で少なくとも 3 回繰り返して行い、中程度の感受性を有する細胞株を、個々の実験から得た I C 5 0 間及び低血清と高血清の間のばらつきにより決定した。細胞株は、A p o 2 L / T R A I L 濃度 1 u g / m l において少なくとも 5 0 % の細胞のアポトーシス誘発がある場合に、感受性があると判断され、個々の実験または低 (0.5%) 血清対高 (10%) 血清の存在下において誘発されたアポトーシス量の変動に基づいて中程度の感受性があると判断された。アポトーシスは、A n n e x i n V (BD Pharmingen) で着色した採取細胞 (付着 + 倍地中に浮遊) の平均割合のフローサイトメトリーによる分析により、数値化した。

マイクロアレイハイブリタイゼーション及びデータ分析

R N e a s y キット (Quiagen) を使用して、未処理の細胞 ( $3 \times 10^6$ ) から全細胞 R N A を調製した。前述したように (Hoffman等、Nat. Rev. Genetics, 5:229 (2004); Yau

10

20

30

40

50

ch等、Clin. Cancer Res., 11:8686 (2005))、標識cRNAを調製し、オリゴヌクレオチドマイクロアレイ(U133P GeneChip; Affymetrix Incorporated, Santa Clara, CA)にハイブリダイズさせた。走査画像ファイルをGENECHIP 3.1 (Affymetrix)、Spotfire、GenePattern及びCluster/TreeViewで分析した。感受性細胞株及び抵抗性細胞株の間で、最も特異的に発現した遺伝子を特定するため、遺伝子発現の値を、サンプル全体の倍率変化と絶対変動の試験によって分析されるサンプル全体において、変動が最小である細胞を除外する変動フィルターにかけて、最大値と最小値の割合(最大値/最小値)及び最大値と最小値の間の差(最大値-最小値)を特定の値と比較し、両方の条件に合わない遺伝子を除外した。

#### 【0097】

##### 発現コンストラクト及びレトロウイルス形質導入

ppGalNAcT-14をコードするDNA断片をApo2L/TRAIL感受性細胞株からプールしたcDNAからクローニングし、N-末端フラッグ・タグを有する発現プラスミドpcDNA3.1 (Invitrogen)に挿入した。次にこのコンストラクトの部位特異的変異生成を行い(Quickchange Mutagenesis kit, Stratagene)、タンパク質配列を変化させることなく、siRNAと同種の配列において4~6のゆらぎ塩基対変異を有するsiRNAサイレント変異株を生成した。この変異は、19bpのsiRNA結合配列の中央において、10bpの領域に及んだ。DR5 Long、DR5 Short、DR4、マウスTRAILレセプター、DR4、Fas(変異形1)、TNFR1及びBax(ベータ変異形)のDNA配列をcDNAプールからクローニングし、pRK発現ベクター(Genentech)に挿入した。DR5L及びDR5SのO-グリコシル化変異株は、4つのスレオニンのアラニン残基への部位特異的変異であるMut4xTA(T130、T131、T132、T135)、又は5つのスレオニンのアラニン残基への部位特異的変異であるMut5xTA(T130、T131、T132、T135、T143)により生成した。6つのウェルプレートで、0.5ug/ウェルのプロアポトーシス分子と2.0ugのppGalNAcT-14又はベクターコントロールの濃度で、HEK293細胞にプロアポトーシス分子の発現コンストラクトを一過性的に形質移入した。製造会社の手順に従い、リポフェクタミン2000を使用して、細胞に形質移入した。48時間の培養後、細胞のアポトーシス分析を行った。

レトロウイルスコンストラクトを生成するために、ppGalNAcT-14及び変異株を、pQCXIPレトロウイルスベクター(Clontech)にクローニングした。NX-Amphoヘルパー細胞株を使用して、高力価レトロウイルス上清を生成した。リン酸カルシウム(Invitrogen)を使用して、パッケージ細胞に形質移入した。形質移入の48時間後に上清を単離し、10マイクロg/mlのポリブレンと共に標的細胞に添加し、その後、感染を促進するため2700rpmで1時間の遠心分離処理を行った。形質導入の後、2マイクロg/mlのピューロマイシンを使用して、細胞を選別した。

#### 【0098】

##### siRNAの設計及び形質移入手順

ppGalNAcT-14、ppGalNAcT-3、カスパーゼ8及びDR5に対するsiRNAは、独自の選択基準を使用して、Dharmacon(Lafayette, CO)により設定されたものである。選択された配列は、

siGalNAcT-14 (1): 5' GACCATCCGCAGTGTATTA-dTdT 3' (=14-4) (配列番号:15)

siGalNAcT-14 (2): 5' ATACAGATATGTTCCGGTGA-dTdT 3' (=14-6) (配列番号:16)

siGalNAcT-3 (1): 5' CCATAGATCTGAACACGTT-dTdT 3' (=3-2) (配列番号:17)

siGalNAcT-3 (2): 5' GCAAGGATATTATACAGCA-dTdT 3' (=3-7) (配列番号:18)

siFut-6 (1) 5' GUACCAGACACGCGCAUA-dTdT 3' (=6-1) (配列番号:19)

siFut-6 (2) 5' ACCGAGAGGUCAUGUACAA-dTdT 3' (=6-2) (配列番号:20)

siCaspase-8: 5' GGACAAAAGTTTACCAAATG-dTdT 3' (配列番号:21)

siRNAを二本鎖RNAオリゴヌクレオチドとして購入し、それぞれの細胞株に、各siRNAの最終濃度が25nMとなるように形質移入した。非標的配列(Dharmacon)に対

10

20

30

40

50

する *siRNA* の二本鎖をコントロールとして用いた。上清に細胞を加えたりバーストランスフェクションにより、リポフェクタミン 2000 (Invitrogen) を用いて、予めプレートにまいた脂質 - *siRNA* 複合体に細胞をトランスフェクトした。リポフェクタミン 2000 の濃度は、製造会社の手順による。48 時間のインキュベーション後、細胞を mRNA 分析用に採取、又は組み替えヒト *Apo2L/TRAIL*、エトボシド又はスタウロスポリンとともに、生死判別アッセイ用に更に 24 ~ 72 時間、ウエスタンブロット分析用に 4 時間、8 時間又は 24 時間インキュベートした。

#### 【0099】

ベンジル - a - GalNAc を使用した O - グリコシル化の抑制  
Colo205 細胞をベンジル - a - GalNAc (2 mM 又は 4 mM) の存在下で 72 時間成長させた。この時点で、阻害剤の存在下のまま、96 ウェルプレートに再度まき、24 時間かけて付着させた。次に細胞を、前述したように *Apo2L/TRAIL* の濃度を増加させながら刺激し、生死判別アッセイを行った。

#### 定量的 PCR

GalNAcT - 14 及び GalNAcT - 3 の転写発現レベルを標準 Taqman 技術を用いた定量 RT - PCR で評価した。転写レベルはハウスキーピング遺伝子である GAPDH に規準化し、結果を規準化発現値 ( $= 2^{-\Delta C_t}$ ) として表した。GalNAcT - 14 (カタログ番号: Hs00226180\_m1\_GT14)、GalNAcT - 3 (カタログ番号: Hs00237084\_m1\_GT3) 及び GAPDH (カタログ番号: 402869) のプライマー/プローブ一式は、Applied Biosystems (Foster City, CA) より購入した。

#### 【0100】

#### 免疫沈降法、ウエスタンブロット分析及び抗体

IP: 抗 *Apo2L* (2E11; ATCC 預託番号 HB-12256)、抗 DR4 (3G1 及び 4G7, ATCC 預託番号 PTA-99)、及び抗 DR5 (3H3, ATCC Accession No. 12534 及び 5C7) のモノクローナル抗体は、ジェネンテック社においてレセプター - Fc 融合タンパク質を抗原として用いて生成された。*Apo2L/TRAIL DISC* の免疫沈降法に用いられる抗 DR4 (4G7) 及び抗 DR5 (5C7) モノクローナル抗体は、Pierce 製の ImmunoPure Protein G IgG Plus オリエンテーションキット (カタログ番号 44990) を使用してアガロースに結合させた。DISC 免疫沈降法において DR4/5 の免疫検出に用いられる抗 DR4 (3G1) 及び抗 DR5 (3H3) モノクローナル抗体を、Pierce 製の EZ-link Sulfo-NHS-LC ビオチン化キット (カタログ番号 21217) を使用して、ビオチン化した。FLAG - タグ化 *Apo2L/TRAIL* を調製し、前述したように (Kischkel, Immunity, 12:611 (2000))、抗 FLAG 抗体 M2 (Sigma) と架橋させた。これらの実験は、*Apo2L/TRAIL FLAG* + 抗 FLAG DISC 解析 (Kischkel、上掲) について前述したように行った。DR4/5 DISC 免疫沈降実験も、免疫沈降のために抗 DR4 (4G7) 及び抗 DR5 (5C7) モノクローナル抗体を直接アガロースに結合させた以外は、前述したように行った (Sharp 等、J. Biol. Chem., 280:19401 (2005))。

WB: 6 つのウェルプレートに、1 つのウェルに対し  $5 \times 10^5$  の細胞を播種した。RNA i ノックダウン実験では、細胞を異なる *siRNA* で 48 時間処理した後、*Apo2L/TRAIL* で 4 時間、8 時間あるいは 24 時間処理を行った。表示した時間経過後に、細胞を氷冷の PBS で洗浄し、1% トリトン X - 100 含有の低浸透圧性の溶解緩衝液 (20 mM HEPES pH 7.5, 10 mM KCL, 1.5 mM MgCl<sub>2</sub>, 1 mM EDTA 及び 1 mM DTT) に溶解した。各サンプルでは、40  $\mu$ g のタンパク質を還元条件下で 10% 又は 10 ~ 20% 勾配の SDS ポリアクリルアミドゲル上で分離した。ニトロセルロース膜 (Schleicher 及び Schuell) に移した後に、10% 脱脂粉乳で 1 時間インキュベートし、その後下記の一次抗体: ヤギ抗カスパーゼ 3 抗体 (1:1000, R&D)、ウサギ抗カスパーゼ 8 抗体 (1:1000, Pharmingen)、マウス抗カスパーゼ 9 抗体 5B4 (1:1000, MBL)、ウサギ抗 Bid 抗体 (1:1000, Pharmingen)、ウサギ抗 DR5 抗体 (1:500, Cayman) 又は ヤギ抗アクチン抗体 (1:200, Santa Cruz Biotechnology) とともに 1 時間インキュベートした。TBS / 0.0

10

20

30

40

50

5% Tweenでメンブランを5回洗浄し、それから各ペルオキシダーゼ抱合親和性精製二次抗体(1:5000, Biorad)とともに30分間インキュベートした。メンブランを再び5回洗浄し、高感度化学発光(ECL, Amersham)を使用して発光させ、コダックバイオマックスフィルムに露光させた。

#### 【0101】

フローサイトメトリー/FACS分析

TNFファミリーレセプター、DR4及びDR5の表面発現は、FACS Calibur フロー部位メーター(Becton Dickinson Immunocytometry System, San Jose, CA)を用いた蛍光表示式細胞選別(FACS)により測定した。表示のsiRNAの形質移入を48時間行ったC170とPSN-1細胞を、 $10\mu\text{g}/\text{ml}$ の一次抗体、4G7(抗DR4)又は3H3(抗DR5)又はマウスIgGコントロール抗体にて4で1時間かけて染色した。次に細胞をPBSで洗浄し、フルオレセイン(FITC)抱合ヤギ抗マウス第二次抗体(Jackson Laboratories)とともに4で30分間インキュベートした。その後FACS Calibur フロー部位メーターを用いたフローサイトメトリーにて細胞を分析した。

カスパーゼアッセイ

カスパーゼ-3/-7活性を $100\mu\text{M}$ の蛍光発生ペプチドAc-DEV D-AFCを含有する $40\mu\text{l}$ のカスパーゼ緩衝液(50mM HEPES pH 7.4, 100 mM NaCl, 10% sucrose, 1mM EDTA, 0.1% CHAPS及び10 mM DTT)中で37で試験した。活性の表示の時間にわたる連続測定を、モレキュラーデバイス蛍光光度計のキネティックモードと405-510フィルターペアを使用して、DEV D-AFCからAFCを放出させることにより行った。カスパーゼ活性の評価には、 $40\mu\text{l}$ のカスパーゼ緩衝液( $100\mu\text{M}$ のDEV D-AFC含有)に対し $20\mu\text{g}$ の総細胞タンパク質(Triton X-100 抽出物)を使用した。

#### 【0102】

CHO由来DR5の炭水化物分析

CHO細胞由来DR5の単糖組成物を4N TFAによる加水分解後に得た。遊離した単糖の分析は、パルス電流検出器と組み合わせた高性能陰イオン交換クロマトグラフィーを用いたDionex BioLC HPLC システムにより、実施した。

動物及び皮下注射異種移植の研究

雌の胸腺欠損ヌードマウス(The Jackson Laboratory, Bar Harbor, ME, USA)を、実験研究に用いる前に最低一週間ジェネテックの動物収容施設に順応化した。全ての実験手順は、ジェネテックの施設内動物実験委員会(IACUC)により認可された。Colo205、DLD-1、及びRKOをマウス1匹に対し $5 \times 10^6$ 細胞、又はColo320HSRヒト結腸癌細胞(アメリカン・タイプ・カルチャー・コレクション)をマウス1匹に対し $20 \times 10^6$ 細胞の割合で、皮下注射により接種した。腫瘍の測定はデジタルカリパスによって行い、腫瘍量は数式、 $(A = \text{長さ}) \times (B = \text{幅})^2$ を使用して算出した。腫瘍量が一旦約 $150 \sim 200\text{mm}^3$ に到達すると、マウスを任意にグループ分けし、0日目~4日目に溶媒あるいはApo2L/TRAIL( $60\text{mg}/\text{kg}/\text{日}$ )を腹腔内(i.p.)へ投与した。

#### 【図面の簡単な説明】

#### 【0103】

【図1】ヒトApo-2リガンドcDNA(配列番号:2)のヌクレオチド配列及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:1)を示す。ヌクレオチド位置447の「N」は、ヌクレオチド塩基が「T」又は「G」であってもよいことを示すために用いる。

【図2A】完全長ヒトDR4のcDNAのヌクレオチド配列(配列番号:4)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:3)を示す。また、ヒトDR4のそれぞれのヌクレオチド及びアミノ酸配列は、Pan等, Science, 276:111 (1997)に報告される。

【図2B】完全長ヒトDR4のcDNAのヌクレオチド配列(配列番号:4)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:3)を示す。また、ヒトDR4のそれぞれのヌクレオチド及びアミノ酸配列は、Pan等, Science, 276:111 (1997)に報告される。

【図3A】1998年11月19日の国際公開公報98/51793に公開されるヒトDR5の411のアミノ酸配列(配列番号:5)を示す。

【図3B】ヒトDR5の転写スプライシング変異体は当分野で公知である。1998年8月20日の国際公開公報98/35986に公開される、このDR5スプライシング変異体は図3B及び図3Cに示されるヒトDR5の440のアミノ酸配列(配列番号:6)をコードする。

【図3C】ヒトDR5の転写スプライシング変異体は当分野で公知である。1998年8月20日の国際公開公報98/35986に公開される、このDR5スプライシング変異体は図3B及び図3Cに示されるヒトDR5の440のアミノ酸配列(配列番号:6)をコードする。

【図3D-1】完全長ヒトDcR1のcDNAのヌクレオチド配列(配列番号:7)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:8)を示す。また、ヒトDcR1(及びその特定のドメイン)のヌクレオチド配列及びアミノ酸配列のそれぞれは、国際公開公報98/58062に記載される。

【図3D-2】完全長ヒトDcR1のcDNAのヌクレオチド配列(配列番号:7)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:8)を示す。また、ヒトDcR1(及びその特定のドメイン)のヌクレオチド配列及びアミノ酸配列のそれぞれは、国際公開公報98/58062に記載される。

【図3D-3】完全長ヒトDcR1のcDNAのヌクレオチド配列(配列番号:7)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:8)を示す。また、ヒトDcR1(及びその特定のドメイン)のヌクレオチド配列及びアミノ酸配列のそれぞれは、国際公開公報98/58062に記載される。

【図3E-1】完全長ヒトDcR2のcDNAのヌクレオチド配列(配列番号:9)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:10)を示す。ヒトDcR2(及びその特定のドメイン)のヌクレオチド配列及びアミノ酸配列のそれぞれは、国際公開公報99/10484にも示される。

【図3E-2】完全長ヒトDcR2のcDNAのヌクレオチド配列(配列番号:9)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:10)を示す。ヒトDcR2(及びその特定のドメイン)のヌクレオチド配列及びアミノ酸配列のそれぞれは、国際公開公報99/10484にも示される。

【図4A-1】ヒトGalNac-T14のヌクレオチド配列(配列番号:11)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:12)を示す。これらの配列は、Wang等、BBRC、300:738-744(2003)にも記載されている。

【図4A-2】ヒトGalNac-T14のヌクレオチド配列(配列番号:11)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:12)を示す。これらの配列は、Wang等、BBRC、300:738-744(2003)にも記載されている。

【図4A-3】ヒトGalNac-T14のヌクレオチド配列(配列番号:11)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:12)を示す。これらの配列は、Wang等、BBRC、300:738-744(2003)にも記載されている。

【図4A-4】ヒトGalNac-T14のヌクレオチド配列(配列番号:11)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:12)を示す。これらの配列は、Wang等、BBRC、300:738-744(2003)にも記載されている。

【図4B-1】ヒトGalNac-T3のヌクレオチド配列(配列番号:13)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:14)を示す。これらの配列は、Bennett等、J. Biol. Chem., 271:17006-17012(1996)にも記載されている。

【図4B-2】ヒトGalNac-T3のヌクレオチド配列(配列番号:13)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:14)を示す。これらの配列は、Bennett等、J. Biol. Chem., 271:17006-17012(1996)にも記載されている。

【図4B-3】ヒトGalNac-T3のヌクレオチド配列(配列番号:13)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:14)を示す。これらの配列は、Bennett等、J. Bi

10

20

30

40

50

ol. Chem., 271:17006-17012 (1996)にも記載されている。

【図4B-4】ヒトGalNac-T3のヌクレオチド配列(配列番号:13)及びその誘導されるアミノ酸配列(配列番号:14)を示す。これらの配列は、Bennett等、J. Biol. Chem., 271:17006-17012 (1996)にも記載されている。

【図5】Apo2L(+0.5%ウシ胎児血清「FBS」又は10%FBS)又はDR5モノクローナル抗体「DR5 ab」(架橋あり「XL」又は架橋なし、+0.5%ウシ胎児血清「FBS」又は10%FBS)のアポトーシス活性に対して感受性であるか抵抗性であるかについて、非小細胞肺癌(「NSCLC」)細胞株を分析して得たデータのIC50を図表にまとめたものである。

【図6】MTT細胞障害性アッセイで測定した場合、Apo2L(+0.5%ウシ胎児血清「FBS」又は10%FBS)又はDR5モノクローナル抗体「DR5 ab」(架橋あり「XL」又は架橋なし、+0.5%ウシ胎児血清「FBS」又は10%FBS)のアポトーシス活性に対して感受性であるか抵抗性であるかについて、膵臓癌細胞株を分析して得たデータのIC50を図表にまとめたものである。

【図7】MTT細胞障害性アッセイで測定した場合、Apo2L(+10%ウシ胎児血清「FBS」)又はDR5モノクローナル抗体「DR5 ab」(架橋あり「XL」又は架橋なし、+10%ウシ胎児血清「FBS」)のアポトーシス活性に対して感受性であるか抵抗性であるかについて、非ホジキンリンパ腫癌(「NHL」)を分析して得たデータのIC50を図表にまとめたものである。

【図8A】GalNac-T14のmRNA発現によって測定した、DR5抗体に対する選択NSCLC、膵臓、及びNHL癌細胞株の感受性(「sen」)又は抵抗性(「RES」)の比較と、GalNac-T14の発現との相関関係を示す。

【図8B】GalNac-T14のmRNA発現によって測定した、DR5抗体に対する選択NSCLC、膵臓、及びNHL癌細胞株の感受性(「sen」)又は抵抗性(「RES」)の比較と、GalNac-T14の発現との相関関係を示す。

【図9A】GalNac-T14のmRNAの発現パターンのレベルにより(降順に)並べた、様々なNSCLC、膵臓、及びNHL細胞株の棒グラフを示す。

【図9B】GalNac-T14のmRNAの発現パターンのレベルにより(降順に)並べた、様々なNSCLC、膵臓、及びNHL細胞株の棒グラフを示す。

【図10A】Apo2L/TRAIL感受性及び抵抗性の癌細胞株における特定のO-グリコシル化酵素の異なる発現を示す。異なるApo2L/TRAILの用量を用いてインキュベートした後、細胞生存度を測定した。生存度を50%低下させるApo2L/TRAILの濃度を用いて各細胞株のIC50を計算した。ウシ胎児血清が低い場合(0.5%)と高い場合(10%)について、細胞生存度の実験を少なくとも3回繰り返した。黒、グレイ、又は白抜きの記号はそれぞれ、Apo2L/TRAILに対する感受性が高い、中程度である、又はApo2L/TRAILに対して抵抗性であることを示す。

【図10B】Apo2L/TRAIL感受性及び抵抗性の癌細胞株における特定のO-グリコシル化酵素の異なる発現を示す。膵臓及び悪性黒色腫細胞株におけるppGalNacT-14 mRNAの発現レベル(プローブセット219271\_\_at)を示す。細胞株は、組織種別及びApo2L/TRAILに対する感受性によって配置されている。

【図10C】Apo2L/TRAIL感受性及び抵抗性の癌細胞株における特定のO-グリコシル化酵素の異なる発現を示す。結腸直腸癌細胞株におけるFut-6(上図、プローブセット211885\_\_x\_\_at)及びppGalNacT-3(下図、プローブセット203397\_\_s\_\_at)のmRNA発現レベルを示す。細胞株はBと同様に配置されている。図B及びCのP値は、細胞株の感受性(高度及び中程度)とカットオフを上回るmRNA発現との相関関係のフィッシャー試験に基づいている。

【図10D】Apo2L/TRAIL感受性及び抵抗性の癌細胞株における特定のO-グリコシル化酵素の異なる発現を示す。確立された腫瘍異種移植片の成長に対するApo2L/TRAILの影響を示す。GalNacT-3/Fut-6-陽性(左図)又はGa

10

20

30

40

50

1 N A c T - 3 / F u t - 6 - 陰性 (右図) 腫瘍を持つ無胸腺ヌードマウスに対し、溶媒又は A p o 2 L / T R A I L ( 6 0 m g / k g / 日 で 0 - 4 日 目 に 腹 腔 内 注 入 ) を 投 与 し、腫瘍の容積をモニタリングした (平均 ± S E、N = 10 マウス / グループ)。

【図 1 1 A】特定の O - グリコシル化酵素の調節による A p o 2 L / T R A I L に対する感受性の変化を示す。C o l o 2 0 5 細胞を、チンパンジーの O - グリコシル化酵素阻害剤ベンジル - G a l N A c ( b G a l N A c ) とともにブレインキュベートし、A p o 2 L / T R A I L で 2 4 時間 に 亘 っ て 処 置 し、細胞生存度を決定した ( D M S O = 溶媒コントロール)。

【図 1 1 B】特定の O - グリコシル化酵素の調節による A p o 2 L / T R A I L に対する感受性の変化を示す。カスパーゼ - 8 又は p p G a l N A c T - 1 4 の s i R N A を 4 8 時間 に 亘 っ て P S N - 1 ( 膵臓癌腫 ) 及び H s 2 9 4 T ( 黒色腫 ) 細胞に形質移入し、A p o 2 L / T R A I L とともに更に 2 4 時間 インキュベートし、細胞生存度を決定した。非標的配列 ( D h a r m a c o n ) に対する s i R N A 二本鎖をコントロールとして使用した ( N T C )。

【図 1 1 C】特定の O - グリコシル化酵素の調節による A p o 2 L / T R A I L に対する感受性の変化を示す。s i R N A により p p G a l N A c T - 3 又は F u t - 6 を D L D - 1 結腸直腸癌腫細胞に形質移入し、B と同様に試験した。

【図 1 1 D】特定の O - グリコシル化酵素の調節による A p o 2 L / T R A I L に対する感受性の変化を示す。p p G a l N A c T - 1 4 又はベクターコントロールと組み合わせる遺伝子をコードするプラスミドを、H E K 2 9 3 細胞に同時形質移入した。アネキシン V 染色 (左図) により、2 4 時間後にアポトーシスを測定した。H 1 5 6 9 黒色腫細胞に p p G a l N A c T - 1 4 発現を促すレトロウイルス又はコントロールレトロウイルスを形質導入した。結果として得られた細胞株のプールを 2 4 時間 に 亘 っ て A p o 2 L / T R A I L で 処 理 し、細胞生存度を決定した (右図)。抗 F L A G 抗体を用いたウエスタンブロット分析を使用して、エピトープタグを付けた p p G a l N A c T - 1 4 の発現を検証した。

【図 1 2 A】A p o 2 L / T R A I L によって誘発されたカスパーゼカスケードの分析を示す。P S N - 1 及び D L D - 1 細胞に、それぞれ p p G a l N A c T - 1 4 又は F u t - 6 に対する s i R N A を 4 8 時間 に 亘 り 形 質 移 入 し た。4 又は 8 時間 に 亘 っ て A p o 2 L / T R A I L に て 細胞を処理し、カスパーゼ - 8、B i d、カスパーゼ - 9、カスパーゼ - 3、又は添加コントロールとしてのアクチンに特異的な抗体を用いた免疫プロットにより細胞溶解物を分析した。

【図 1 2 B】A と同様に、p p G a l N A c T - 1 4 の s i R N A を P S N - 1 細胞に形質移入し、4 時間 に 亘 っ て A p o 2 L / T R A I L 処 理 を 行 い、細胞可溶化物におけるカスパーゼ - 3 / 7 酵素活性を決定した。

【図 1 2 C】A p o 2 L / T R A I L D I S C の分析を示す。A と同様に、p p G a l N A c T - 1 4 の s i R N A を P S N - 1 細胞に形質移入した。F L A G - A p o 2 L / T R A I L ( 1 m g / m l ) を 0 - 6 0 分 に 亘 っ て 加 え、細胞を溶解させ、抗 F L A G 抗体を用いた免疫沈降を行った。免疫プロットにより D I S C に 随 伴 す る F A D D、カスパーゼ - 8、D R 4 を 検 出 し た。

【図 1 2 D】P S N - 1 細胞に対し、C と同様の形質移入、処理、及び D I S C 免疫沈降を行い、上述のようにして D I S C に 随 伴 す る カ ス パ ー ゼ - 8 の 酵 素 活 性 を 測 定 し た ( S h a r p 等、J. Biol. Chem., 280:19401 (2005))。

【図 1 3 A】H P A E C - P A D ( パルス電流検出器と組み合わせた高性能陰イオン交換クロマトグラフィー) によって実施された、C H O 細胞中に生成された組換えヒト D R 5 ( L o n g スプライズ変異体) の単糖分析を示す。

【図 1 3 B】ヒト A p o 2 L / T R A I L レセプター ( ヒト D R 5 の長形 4 4 0 a a 「 h D R 5 L」、ヒト D R 5 の短形 4 1 1 a a 型 「 h D R 5 S」及び h D R 4 )、マウス D R 5 ( m D R 5 )、ヒト F a s ( h F a s ) 並びにヒト T N F R 1 ( h T N F R 1 ) の配列比較である。囲み内は推定上の O - グリコシル化部位を示す。

10

20

30

40

50

【図13C】Dに対応する全体の細胞溶解物の免疫プロット分析である。DR5L-5T及びDR5S-5Tは、5のスレオニンからアラニンへの置換を含むコンストラクトであり、DR5L-5T3S及びDR5S-5T3Sは、潜在的なO-グリコシル化部位である残基中に5のスレオニンからアラニンへの置換と3のセリンからアラニンへの置換をそれぞれ含むコンストラクトである。

【図13D】図示のDR5コンストラクトをベクター又はppGalNAcT-14プラスミドと共にHEK293細胞に48時間に亘って形質移入し、アネキシンV染色によってアポトーシスを測定した。

【図13E】皮膚の癌(SCC=扁平上皮癌)、肺癌、膵臓癌(Panc)、乳癌、卵巣癌(Ov)、子宮内膜癌(Endo)、膀胱癌(Bla、TCC=移行上皮癌)及びNHLL(FL=濾胞性リンパ腫、DLBCL=びまん性大細胞型B細胞リンパ腫)から採取した原発性ヒト腫瘍試料におけるppGalNAcT-14のmRNA発現レベル(Affymetrixチップ、プローブセット219271\_\_at)を示す。各分類の試料の発現の中央値を水平な線で示す。図10Bの細胞株のデータに対応して500及び200(黒色腫)のカットオフが示されている。

【図14A】48時間のsiRNAノックダウン後の、PSN-1又はDLN-1細胞におけるppGalNAcT-14又はppGalNAcT-3のmRNA発現の低下を示すTaqman分析である。

【図14B】空のプラスミド(Empty)、野生型GalNAcT-14(GalNAcT-14)又はsiGalNAcT-14(1)媒介によるppGalNAcT-14ノックダウン後のsiRNAサイレント変異を含むGalNAcT-14(GalNAcT-14si(1)Mut)の形質移入により、PSN-1細胞中に再構成されたGalNAcT-14の発現を示す。

【図14C】RNAの干渉によるppGalNAcT-3又はFut-6の下方制御は、C170(結腸直腸癌)細胞におけるApo2L/TRAIL誘導性の細胞死を抑制した。実験手順は11Cと同様である。(表1)A)siRNAノックダウン表現型をまとめた表である。GalNAcT-14又はppGalNAcT-3及びFut-6の下方制御がApo2L/TRAILからの保護となった細胞株には、試験した少なくとも一つのsiRNAオリゴヌクレオチドに関して、50%未満の保護(+)又は50%を超える保護(++)をマークした。(0)は、Apo2L/TRAILに対する保護が観察されなかったことを示す。

【図14D】図示のsiRNAにより48時間のノックダウンを行った後、濃度を増大させながらエトポシド又はスタウロスポリンにより細胞を24時間に亘って処理し、細胞生存度アッセイを行った結果を示す。

【図14E】図示のsiRNAにより48時間のノックダウンを行った後、濃度を増大させながらエトポシド又はスタウロスポリン(STS)により細胞を24時間に亘って処理し、細胞生存度アッセイを行った結果を示す。

【図14F】PA-TU-8902及びPL-45細胞株のプールを過剰発現するレトロウイルスppGalNAcT-14に対し、Apo2L/TRAIL処理を行ってから細胞生存度アッセイを行った結果を示す。抗FLAG抗体を用いたウエスタンブロット分析により、レトロウイルスがこれら細胞にppGalNAcT-14を発現することが示された。

【図15A】Apo2L/TRAIL感受性Colo205及び抵抗性結腸直腸癌細胞株である、PKO及びSW1417におけるApo2L/TRAIL誘導性のカスパーゼ活性化カスケードのウエスタンブロット分析を示す。細胞は、1000ng/mlのApo2L/TRAILにより8時間及び24時間に亘って処理し、全体の細胞溶解物に対し、カスパーゼ-8、Bid、カスパーゼ-9、カスパーゼ-3及び添加コントロールとしてのアクチンに対して特異的な抗体を用いたウエスタンブロット分析を行った。

【図15B】Fut-6のノックダウンにより、DLN-1細胞中のApo2L/TRAIL DISCにおけるカスパーゼ-8の補充及び活性化が低減した。実験手順は12D

10

20

30

40

50



【 2 B 】

701 CAGGCAATGG ACATAATATA TGGGTGATT TGGTTGTGAC TTTCGTTGTT  
 GTCCGTTACC TGATTATAT ACCCACTAAA ACCCAACTG AACCAACAA  
 235 GlyAsnG1 yHisAsnIle TrpValIleL euValValTh rLeuValVal

751 CCGTTGCTGT TGGTGGCTGT GCTGATTGTC TGTGTGTGCA TCGGCTCAGG  
 GGCAACGACA ACCACCGACA CGACTAACAG ACAACAACGT AGCCGAGTCC  
 ProLeuLeuL euValAlaVa lLeuIleVal CysCysCysI leGlySerGly

801 TTGTGGAGGG GACCCCAAGT GCATGGACAG GGTGTGTTTC TGGCGCTTGG  
 AACACCTCCC CTGGGGTTCA CGTACCTGTC CCAGACAAAAG ACOGCGAACCC  
 268 CysGlyGly AspProLysC ysMetAspAr gValCysPhe TrpArgLeuG

851 GTCTCCTACG AGGGCCCTGGG GCTGAGGACA ATGCTCACAA CGAGATTCTG  
 CAGAGGATGC TCCCGGACCC CGACTCCTGT TACGAGTGTG GCTCTAAGAC  
 lYleuLeuAr gGlyProGly AlaGluAspA snAlaHisAs nGluIleLeu

901 AGCAACGCGA ACTCGCTGTC CACTTTCGTC TCTGAGCAGC AAATGGAAAG  
 TCCTTGGCTC TGAGCGACAG GTGAAAGCAG AGACTCGTCG TTTACCTTTC  
 301 SerAsnAlaA spSerLeuSe rThrPheVal SerGluGlnG lnMetGluSe

951 CCAGGAGCCG GCAGATTGA CAGGTGTCAC TGTACAGTCC CCAGGGGAGG  
 GGTCTCGGGC CGTCTAAACT GTCCACATGT ACATGTCAGG GGTCCCTCCTC  
 rGlnGluPro AlaAspLeuT hrGlyValTh rValGlnSer ProGlyGluAl

1001 CACAGTGTCT GCTGGGACCG GCAGAAGCTG AAGGGTCTCA GAGGAGGAG  
 GTGTACACAGA CGACCTGGC CGTCTTCGAC TTCCAGAGT CTCTCTCTCC  
 335 GlnCysLe uLeuGlyPro AlaGluAlaG luGlySerG1 nArgArgArg

1051 CTGCTGGTTC CAGCAATGG TGCTGACCCC ACTGAGACTC TGATGCTGTT  
 GACGACCAAG GTCGTTTACC ACGACTGGGG TGACTCTGAG ACTACGACAA  
 LeuLeuValP roAlaAsnG1 yAlaAspPro ThrGluThrL euMetLeuPhe

1101 CTTTGACAAG TTTGCAAACA TCGTCCCTT TGACTCTGG GACCAGCTCA  
 GAAACTGTTC AAACGTTTGT AGCAGCGGAA ACTGAGGACC CTGTGCTGAT  
 368 PheAspLys PheAlaAsnI leValProPh eAspSerTrp AspGlnLeuM

1151 TGAGGCAGCT GGACCTCACG AAAAATGAGA TCGATGTGGT CAGAGCTGGT  
 ACTCCGTCGA CTGGAGTGC TTTTACTCT AGCTACACCA GTCTCGACCA  
 etArgGlnLe uAspLeuThr LysAsnGluI leAspValVa lArgAlaGly

1201 ACAGCAGGCC CAGGGGATGC CTGTATGCA ATGCTGATGA AATGGGTCAA  
 TGTCTGTCGG TCCCTACG GAACATACGT TACGACTACT TTACCCAGTT  
 401 ThrAlaGlyP roGlyAspAl aLeuTyrAla MetLeuMetL ysTrpValAs

1251 CAAAACCTGGA CGGAACGCTT CGATCCACAC CCTGTGGAT GCCTTGGAGA  
 GTTTGACCTT GCCTTGGCGA GCTAGGTGTG GGACGACCTA CGGAACCTCT  
 nLysThrGly ArgAsnAlaS erIleHisTh rLeuLeuAsp AlaLeuGluArg

1301 GSATGGAAGA GAGACATGCA AAAGAGAGA TTCAGGACCT CTGTGGGAC  
 CCTACTCTCT CTCTGACGT TTTCTCTCT AAGTCTTGA GAACCACTG  
 435 MetGluG1 uArgHisAla LysGluLysI leGlnAsple uLeuValAsp

1351 TCTGGAAAGT TCATCTACTT AGAAGATGGC ACAGGCTCTG CCGTGTCTT  
 AGACCTTICA AGTAGATGAA TCCTCTACCG TGTCCGAGAC GGCACAGGAA  
 SerGlyLysP heIleTyrLe uGluAspGly ThrGlySerA laValSerLeu

1401 GGAGTGA  
 CCTCACT  
 468 GluOP\*

FIG. 2B

【 3 B 】

Met Glu Gln Arg Gly Gln Asn Ala Pro Ala Ala Ser Gly Ala Arg Lys  
 1 5 10 15

Arg His Gly Pro Gly Pro Arg Glu Ala Arg Gly Ala Arg Pro Gly Pro  
 20 25 30

Arg Val Pro Lys Thr Leu Val Leu Val Val Ala Ala Val Leu Leu Leu  
 35 40 45

Val Ser Ala Glu Ser Ala Leu Ile Thr Gln Gln Asp Leu Ala Pro Gln  
 50 55 60

Gln Arg Ala Ala Pro Gln Gln Lys Arg Ser Ser Pro Ser Glu Gly Leu  
 65 70 75 80

Cys Pro Pro Gly His His Ile Ser Glu Asp Gly Arg Asp Cys Ile Ser  
 85 90 95

Cys Lys Tyr Gly Gln Asp Tyr Ser Thr His Trp Asn Asp Leu Leu Phe  
 100 105 110

Cys Leu Arg Cys Thr Arg Cys Asp Ser Gly Glu Val Glu Leu Ser Pro  
 115 120 125

Cys Thr Thr Thr Arg Asn Thr Val Cys Gln Cys Glu Glu Gly Thr Phe  
 130 135 140

Arg Glu Glu Asp Ser Pro Glu Met Cys Arg Lys Cys Arg Thr Gly Cys  
 145 150 155 160

Pro Arg Gly Met Val Lys Val Gly Asp Cys Thr Pro Trp Ser Asp Ile  
 165 170 175

Glu Cys Val His Lys Glu Ser Gly Thr Lys His Ser Gly Glu Ala Pro  
 180 185 190

Ala Val Glu Glu Thr Val Thr Ser Pro Gly Thr Pro Ala Ser Pro  
 195 200 205

Cys Ser Leu Ser Gly Ile Ile Ile Gly Val Thr Val Ala Ala Val Val  
 210 215 220

Leu Ile Val Ala Val Phe Val Cys Lys Ser Leu Leu Trp Lys Lys Val  
 225 230 235 240

Leu Pro Tyr Leu Lys Gly Ile Cys Ser Gly Gly Gly Gly Asp Pro Glu  
 245 250 255

Arg Val Asp Arg Ser Ser Gln Arg Pro Gly Ala Glu Asp Asn Val Leu  
 260 265 270

Asn Glu Ile Val Ser Ile Leu Gln Pro Thr Gln Val Pro Glu Gln Glu  
 275 280 285

FIG. 3B

【 3 A 】

1 MEQRQGNAPAAAGARKRHGPGPREARGARPLRVKTLVLVVAVLLVSAESALITQDD  
 61 LAPQORAPQQRSSPSEGLCPPGHHIISEDGRDCISCKYGDYSTHWNDLFLRCTRCD  
 121 SGEVELSPCTTTRNTVCQCEGTFREEDSPEMCRKCTGGPRGMVKVGDCTFWSDIECVH  
 181 KESGLIIGVTVAAVLLVAVFVCKSLWKKVLPYLKGCISGGGGDPERVDRSSQRPAED  
 241 NVLNEIVSILQPTQVPEQEMEVQEPAPETGVNMLSPGSEHLLPEAEARSQRRLLVFA  
 301 NEGDPTETLRQCFDDFADLVFDSWEPIMRKLGLMDNEIKVAKAEAAHRDFTYMLIKW  
 361 VNKTGRDASVHTLLDALETGERLAKQKIEDHLLSSGKFMYLEGNADSALS

FIG. 3A

【 3 C 】

Met Glu Val Gln Glu Pro Ala Glu Pro Thr Gly Val Asn Met Leu Ser  
 290 295 300

Pro Gly Glu Ser Glu His Leu Leu Glu Pro Ala Glu Ala Glu Arg Ser  
 305 310 315 320

Gln Arg Arg Arg Leu Leu Val Pro Ala Asn Glu Gly Asp Pro Thr Gly  
 325 330 335

Thr Leu Arg Gln Cys Phe Asp Asp Phe Ala Asp Leu Val Pro Phe Asp  
 340 345 350

Ser Trp Glu Pro Leu Met Arg Lys Leu Gly Leu Met Asp Asn Glu Ile  
 355 360 365

Lys Val Ala Lys Ala Glu Ala Ala Gly His Arg Asp Thr Leu Tyr Thr  
 370 375 380

Met Leu Ile Lys Trp Val Asn Lys Thr Gly Arg Asp Ala Ser Val His  
 385 390 395 400

Thr Leu Leu Asp Ala Leu Glu Thr Leu Gly Glu Arg Leu Ala Lys Gln  
 405 410 415

Lys Ile Glu Asp His Leu Leu Ser Ser Gly Lys Phe Met Tyr Leu Glu  
 420 425 430

Gly Asn Ala Asp Ser Ala Met Ser \*  
 435 440

FIG. 3C

【 3 D - 1 】

1 GCTTGGAA CCTCTCAG GCGCGAAT CAGCAGCA TTTCTATG ATTTTGGG GTTTCACG AGATCCAG AGATCCAG GCGTCTAC  
 CAGACCCCT GAGAGGTC GCGTCTCTA CCGTCTCTA AAAGCATC TAAACCCCT CAACTCTCT TCTAGCTTC CAGTCTCT CCGTAGAT  
 101 GCTTGGAA CTTGTGGG AGAGGCGCC GCGCCTCA TCGCCAGG AGGTCCAC CAGACCCA GAGCGGTC GGAACCTA CCAAGCCG  
 GCAATCCCT GAGACCCCT TCTTCCGG CCGCGGAT ACCCGCTCG TCCAGGCT GCTCTGGT CCGCCGCG CCGTGTGT GATACCGC  
 MetaLary  
 201 GATCCCBG ACCCAAGT TCGTCTCT CAGCTCTC CAGCTCTC TACTCTCC TACTCTCC ACCAATCC CCGCAGGA AGTCCCGG  
 CAGGCTC TCGATTC AAGCAGCA CAGCAGCC CAGCAGCC TCGCAGCC TCGCAGCC TCGCAGCC TCGCAGCC TCGCAGCC TCGCAGCC  
 4 IlepProly ThraLysP heValValV lIleValAla ValLeuLeuP roValLeuL AAVAGAGG AGGAGAGG AGGAGAGG AGGAGAGG AGGAGAGG  
 301 GAGLGGG CCGAGGCA AGAGGCGC AGCTCAGG CCGCAGCG CCGCAGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG  
 CCGCAGCG CCGCAGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG  
 37 GlnValSerA lAProLysP lchLysP lchLysP lchLysP lchLysP lchLysP lchLysP lchLysP lchLysP lchLysP lchLysP  
 401 GCGCGGCT GATACGAC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 71 GluLysP lAspYThr lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP  
 501 GAGCAGAG AGATGCTC AGATGCTC AGATGCTC AGATGCTC AGATGCTC AGATGCTC AGATGCTC AGATGCTC AGATGCTC  
 CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 104 ThraLysP ThraValCys lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP  
 601 CAGTCTCA ATGATGCT CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 137 GlnValSerA nCyThreS eThraLysP lIleGlnCysV aLcLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP  
 701 CCGCGGCG GACTCTCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 171 SerProL yThraProAla ProAlaLys lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP

FIG. 3D-1

【 3 D - 2 】

801 GAGCAGAG CAGCTCTC AGAGAGAT GAGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 204 ThraProAla ProAlaLys lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP  
 901 TCTCTCAT ACCCTCTC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 237 SerPheHisT yLeuSerC yThrLeuLeV aLcLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP  
 1001 CTAACCTGA AGTCTCTC AGGCTCTC TTAGCGGG GCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 1101 GCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 MetaLary  
 1 GCTTGGAA CTTGTGGG AGAGGCGCC GCGCCTCA TCGCCAGG AGGTCCAC CAGACCCA GAGCGGTC GGAACCTA CCAAGCCG  
 GCAATCCCT GAGACCCCT TCTTCCGG CCGCGGAT ACCCGCTCG TCCAGGCT GCTCTGGT CCGCCGCG CCGTGTGT GATACCGC  
 101 GCTTGGAA CTTGTGGG AGAGGCGCC GCGCCTCA TCGCCAGG AGGTCCAC CAGACCCA GAGCGGTC GGAACCTA CCAAGCCG  
 GCAATCCCT GAGACCCCT TCTTCCGG CCGCGGAT ACCCGCTCG TCCAGGCT GCTCTGGT CCGCCGCG CCGTGTGT GATACCGC  
 -30 LeuLysP lAspYThr lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP  
 201 GATCCCBG ACCCAAGT TCGTCTCT CAGCTCTC CAGCTCTC TACTCTCC TACTCTCC ACCAATCC CCGCAGGA AGTCCCGG  
 CAGGCTC TCGATTC AAGCAGCA CAGCAGCC CAGCAGCC TCGCAGCC TCGCAGCC TCGCAGCC TCGCAGCC TCGCAGCC TCGCAGCC  
 4 IlepProly ThraLysP heValValV lIleValAla ValLeuLeuP roValLeuL AAVAGAGG AGGAGAGG AGGAGAGG AGGAGAGG  
 301 GAGLGGG CCGAGGCA AGAGGCGC AGCTCAGG CCGCAGCG CCGCAGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG  
 CCGCAGCG CCGCAGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG TCGACGCG  
 37 GlnValSerA nCyThreS eThraLysP lIleGlnCysV aLcLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP

FIG. 3D-2

【 3 D - 3 】

401 CAGAGGCT GATATGAC AACCTGCA AGATGAGC TCTCTCTC GCTCTCAG TTTCTATG ATTTTGGG GTTTCACG AGATCCAG AGATCCAG  
 GCGTCTAC CCAAGGTC TCGTCTCT TCGTCTCT AAGCATC TAAACCCCT CAACTCTCT TCTAGCTTC CAGTCTCT CCGTAGAT  
 71 GluLysP lAspYThr lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP lAsnLysP  
 501 GAGCAGAG AGATGCTC AGATGCTC AGATGCTC AGATGCTC AGATGCTC AGATGCTC AGATGCTC AGATGCTC AGATGCTC  
 CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 104 ThraLysP ThraValCys lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP  
 601 CAGTCTCA ATGATGCT CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 137 GlnValSerA nCyThreS eThraLysP lIleGlnCysV aLcLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP  
 701 CCGCGGCG GACTCTCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 171 SerProL yThraProAla ProAlaLys lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP  
 801 GACTCTCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 204 ThraProAla ProAlaLys lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP lncLysP  
 901 TCTCTCAT ACCCTCTC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 237 SerPheHisT yLeuSerC yThrLeuLeV aLcLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP lAlaLysP  
 1001 CTAACCTGA AGTCTCTC AGGCTCTC TTAGCGGG GCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 1101 GCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC

FIG. 3D-3

【 3 E - 1 】

1 CTAACCTGA AGTCTCTC AGGCTCTC TTAGCGGG GCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 61 CTAACCTGA AGTCTCTC AGGCTCTC TTAGCGGG GCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 121 ATTTTGGG CTTTCCAGT ACCCTCTCT CTTCTCTAG CAGGAGGAG GAGGAGGAG GAGGAGGAG GAGGAGGAG GAGGAGGAG  
 M G L N S G A S Y  
 181 CCGACCCCT CAGCAGCC AGCAGGCG TATCCAGAG CAGGAGGAG GAGGAGGAG GAGGAGGAG GAGGAGGAG GAGGAGGAG  
 9 P T A S A R A G R Y F G A R T A S G T  
 241 AGACAGGCG TCTCTGACC CAGATCTCT AGTCTCTC TCTCTCTC TCTCTCTC TCTCTCTC TCTCTCTC TCTCTCTC  
 29 R P W L L D P R I L K F V V F I V A V L  
 301 CTTCTCTCT GGGTTGACT TCCACCATC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 49 L P V R V D S A T I P R Q D E V P Q Q T  
 361 GTCGCGCCAG AGCAGGAG GCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 89 V A P Q Q K R S L K E E E C P A G S H  
 421 AGATCAGAA ATATGAGAG CTTGACCG TGCACAGAG GTGTGAGTA CACCATCTC  
 89 R S E Y T G A C N P C T E G V D Y T I A  
 481 TCCACAAAT TGCCTCTCT CTTCTCTCT CTTCTCTCT CTTCTCTCT CTTCTCTCT CTTCTCTCT CTTCTCTCT CTTCTCTCT  
 109 S N L P S C L L C T V C K S G Q T N K  
 541 AGTCTCTCT CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 129 S C T T R D T V C Q C E K G S F Q D  
 601 AAAAATCCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 149 K N S P E M C R T G C P R G M V K  
 661 GTCAGAAAT GTACCCCGG GAGTCTCT CAGGAGGAG GAGGAGGAG GAGGAGGAG GAGGAGGAG GAGGAGGAG GAGGAGGAG  
 169 V N C T P R S D I K C K N E S A A S  
 721 CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 189 T G K T P A A E E T V T I I L M L A S  
 781 CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 209 P Y H Y L I I I V V L I V L A V V V  
 841 GCGTCTCT CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC CCGCAGCC  
 229 G F S C R K K F I S Y L K G I C S G G

FIG. 3E-1







【 図 8 A 】

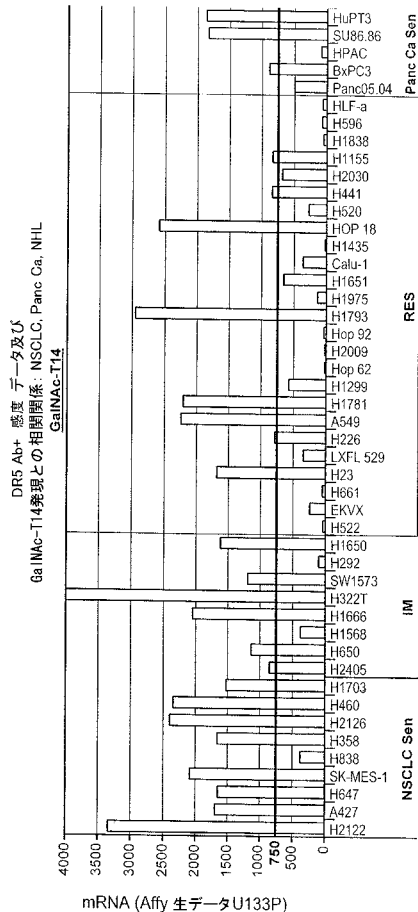


FIG. 8A FIG. 8B

DR5 Ab+ 感受データ及び  
6a IMac-T14発現との相関関係: NSCLC, Panc Ca, NHL  
GalIMac-T14

mRNA (Affy 生データU133P)

【 図 8 B 】

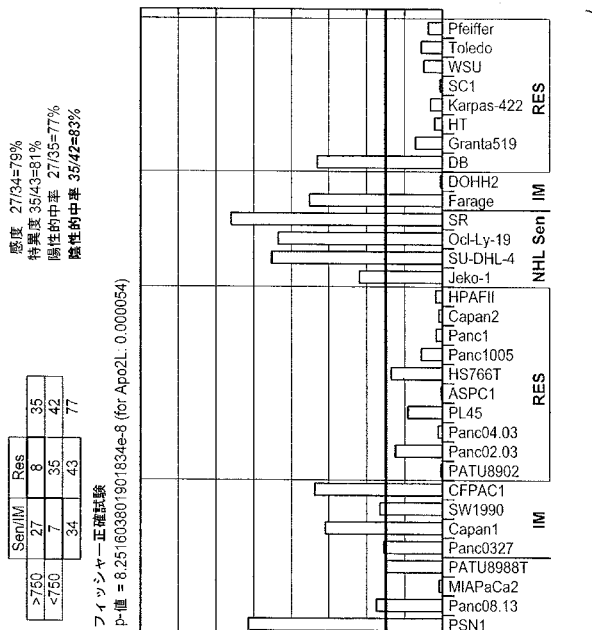


FIG. 8A

感受度 27/34=79%  
特異度 35/43=81%  
陽性的中率 27/35=77%  
陰性的中率 35/42=83%

Sen/IM	Res	35	42
>750	8	35	42
<750	7	35	42
	34	43	77

フィッシャー正確試験  
P-値 = 8.251603801901834e-8 (for Apo2L: 0.000054)

FIG. 8B

【 図 9 A 】

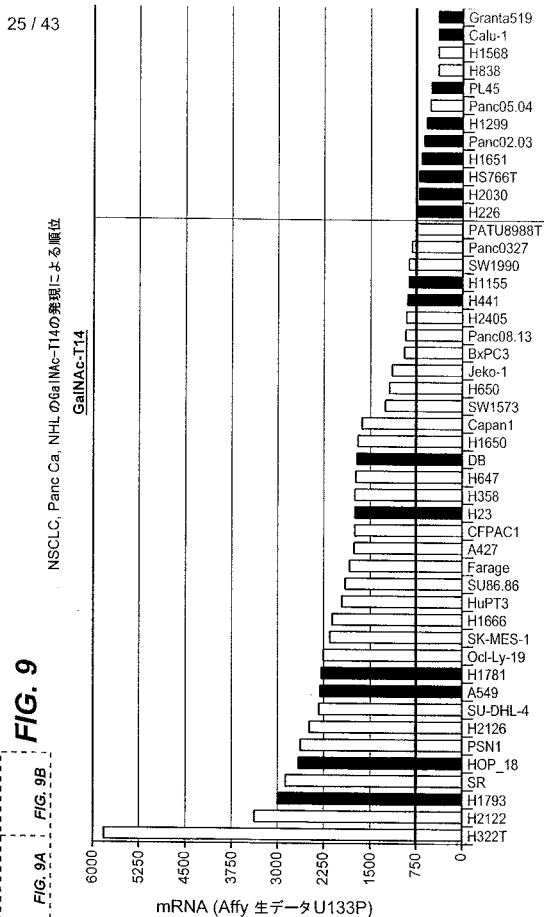


FIG. 9A

NSCLC, Panc Ca, NHLのGalIMac-T14の発現による順位  
GalIMac-T14

mRNA (Affy 生データU133P)

【 図 9 B 】

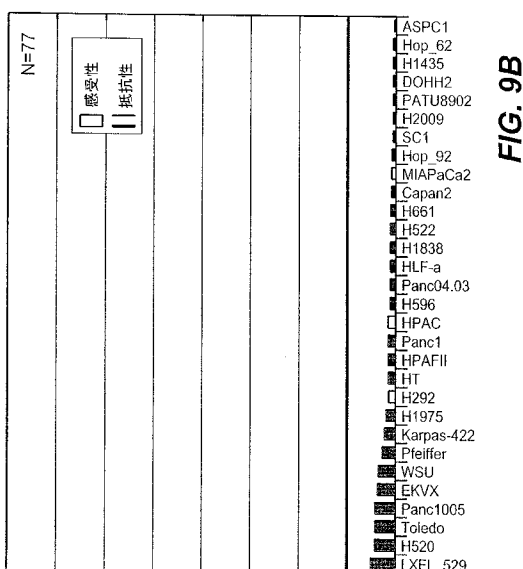


FIG. 9A

N=77

感受性  
抵抗性

FIG. 9B

【 図 1 0 A 】

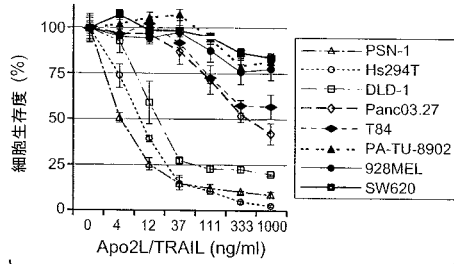


FIG. 10A

【 図 1 0 B 】

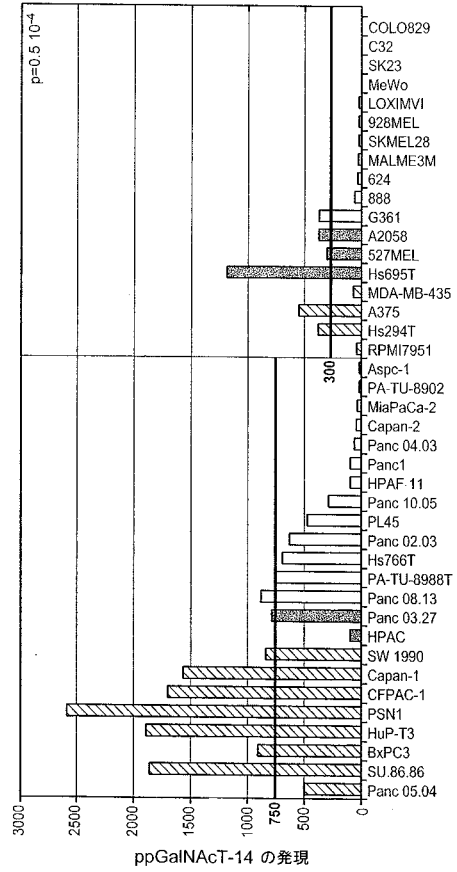


FIG. 10B

【 図 1 0 C 】

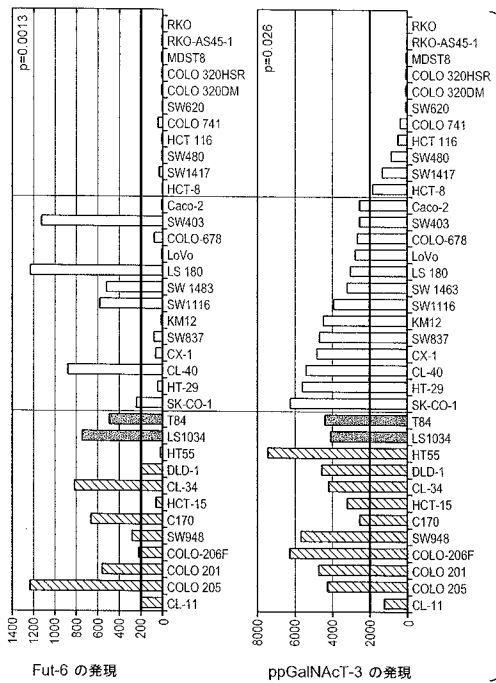


FIG. 10C

【 図 1 0 D 】

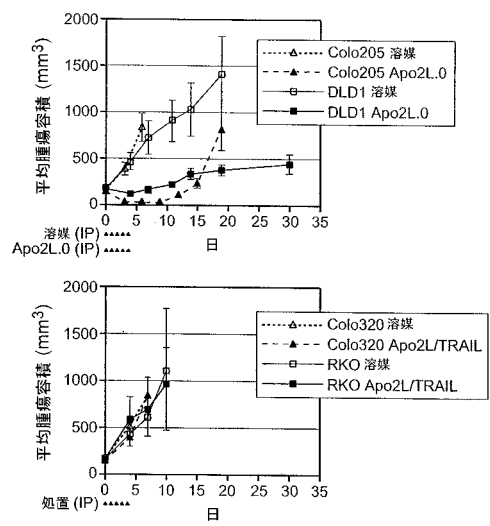


FIG. 10D

【 図 1 1 A 】

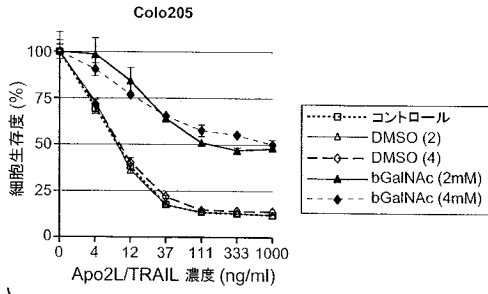


FIG. 11A

【 図 1 1 C 】

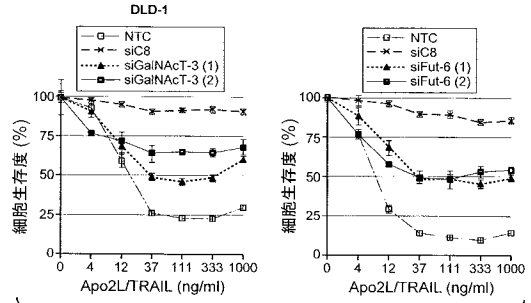


FIG. 11C

【 図 1 1 B 】

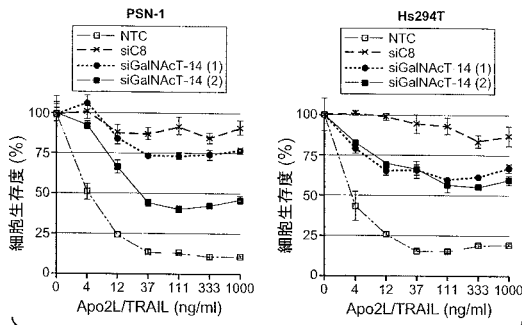


FIG. 11B

【 図 1 1 D 】

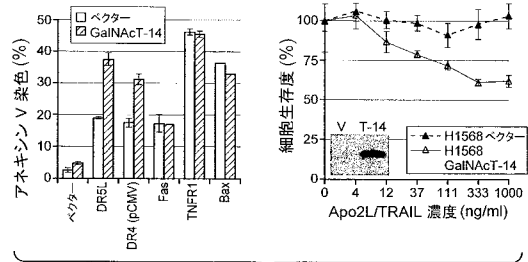


FIG. 11D

【 図 1 2 A 】

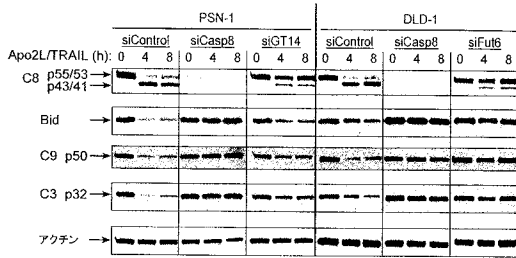


FIG. 12A

【 図 1 2 C 】

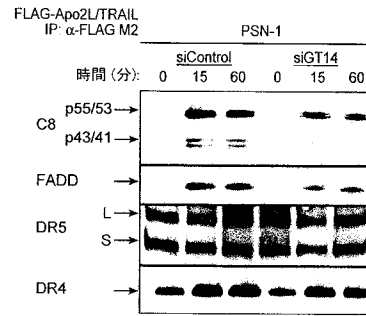


FIG. 12C

【 図 1 2 B 】

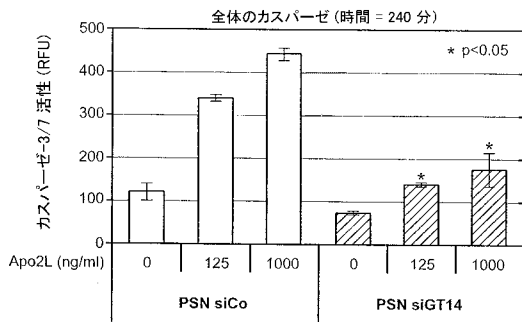


FIG. 12B

【 図 1 2 D 】

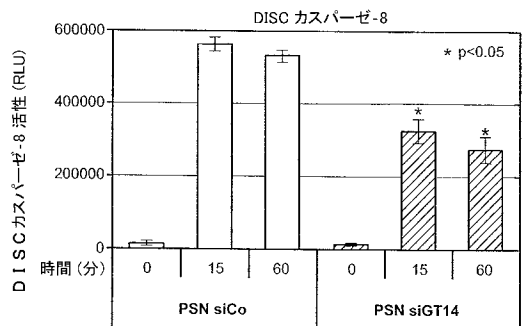


FIG. 12D

【 図 1 3 A 】

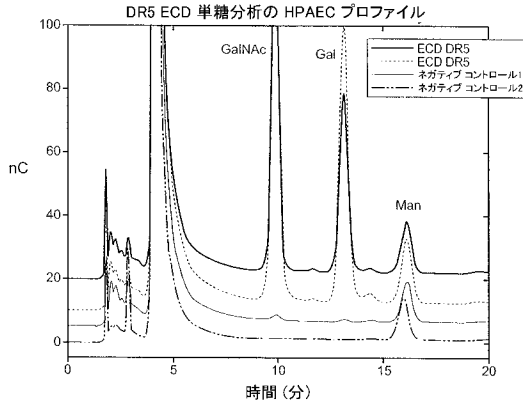


FIG. 13A

【 図 1 3 B 】

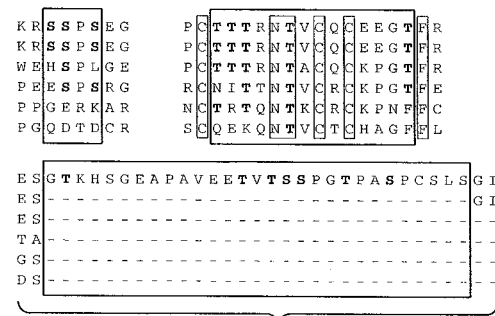


FIG. 13B

【 図 1 3 C 】

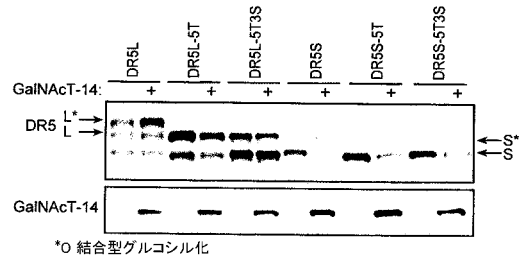


FIG. 13C

【 図 1 3 D 】

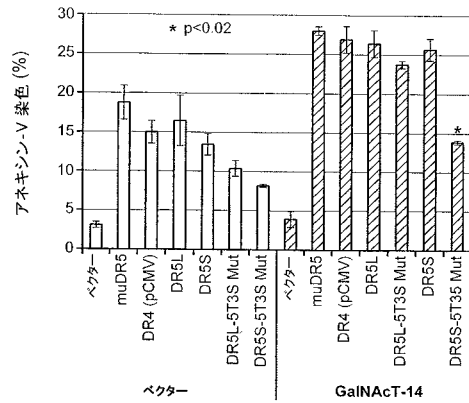


FIG. 13D

【 図 1 3 E 】

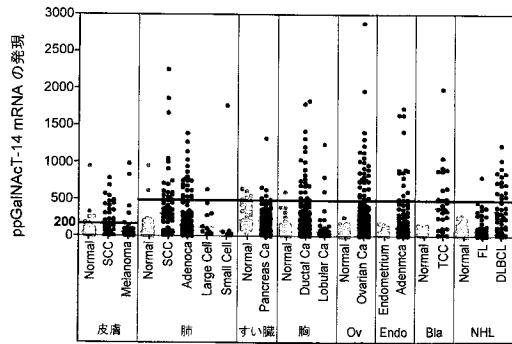


FIG. 13E

【 図 1 4 B 】

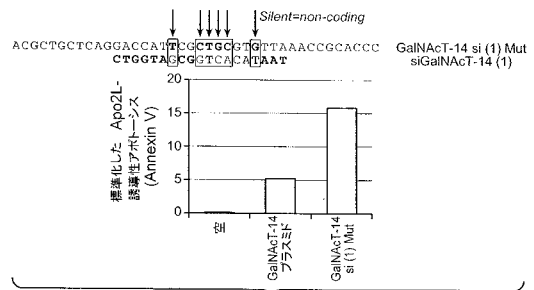


FIG. 14B

【 図 1 4 A 】

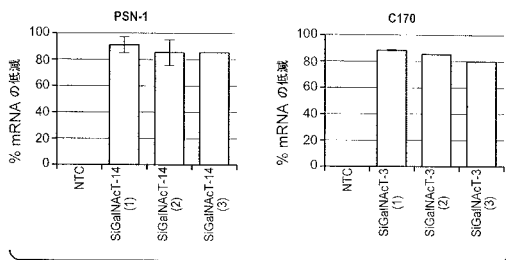
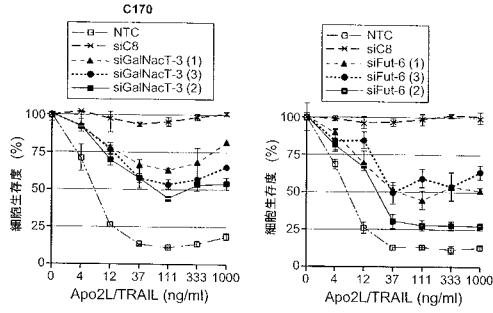


FIG. 14A

【 図 1 4 C 】



T1

腫瘍種別	細胞株	一過性 RNAi	レトロウイルス shRNA	ノックダウンによるApo2L/TRAILからの保護
				ppGalNAcT-14   ppGalNAcT-13   Fut-6
すい臓癌	PSN-1	Yes		++
	Panc 05.04	Yes		++
	Panc 03.27	Yes		+
	Su 86.8	No	Yes	+
黒色腫	A375	Yes		0
	Hs294T	Yes		4/5
結腸直腸癌	C170	Yes		++
	DLD-1	Yes		++
	SW946	Yes		0
				2/3
				2/3

FIG. 14C

【 図 1 4 D 】

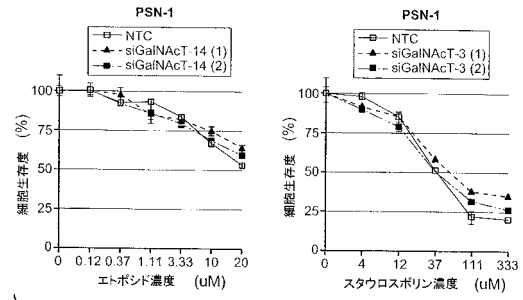


FIG. 14D

【 図 1 4 E 】

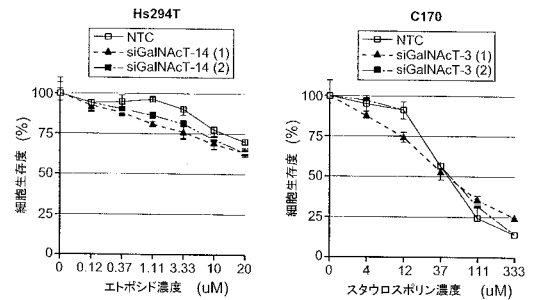


FIG. 14E

【 図 1 4 F 】

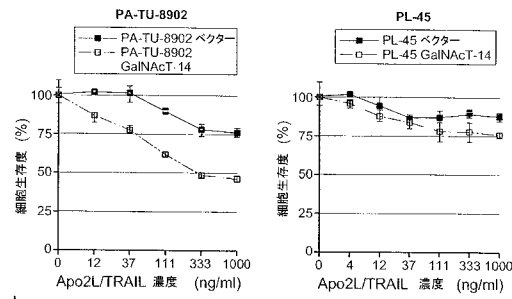


FIG. 14F

【 図 1 5 B 】

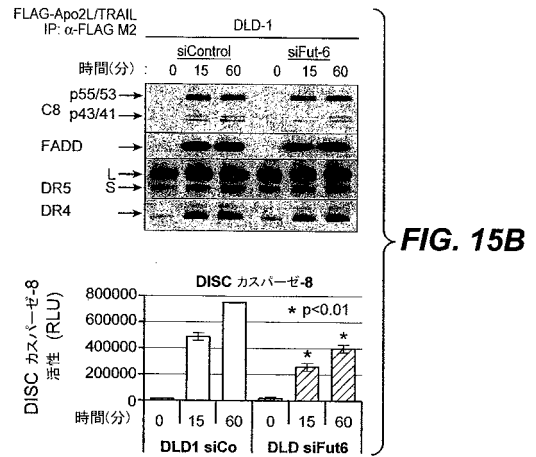


FIG. 15B

【 図 1 5 A 】

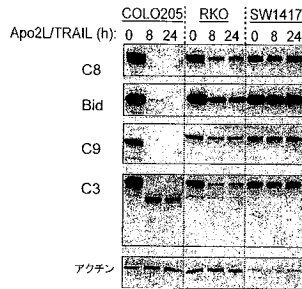
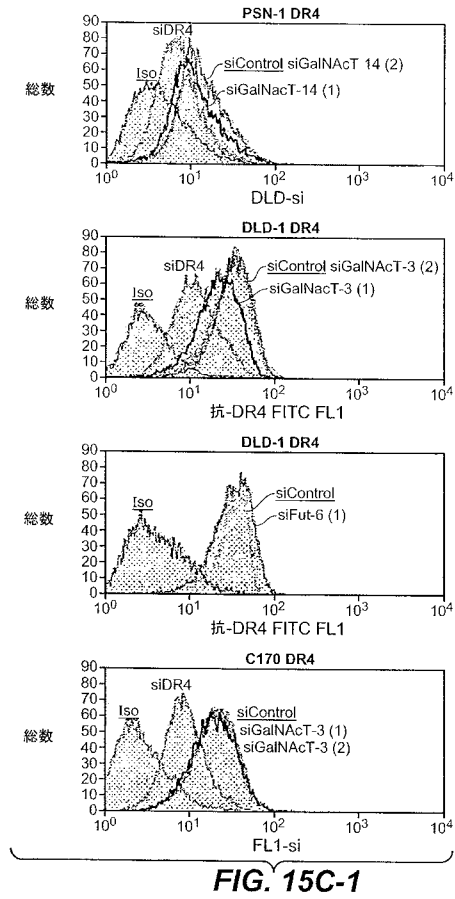
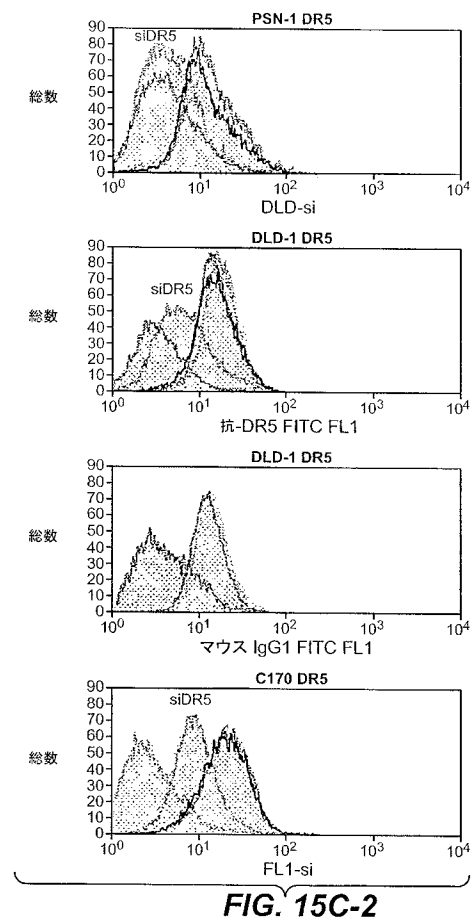


FIG. 15A

【 図 1 5 C - 1 】



【 図 1 5 C - 2 】



## 【 国際調査報告 】

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No PCT/US2006/031785
---

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER INV. G01N33/68		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED		
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) G01N		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, BIOSIS, FSTA, EMBASE, WPI Data		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WANG HAN ET AL: "Cloning and characterization of a novel UDP-GalNAc:polypeptide N-acetylgalactosaminyltransferase, pp-GalNAc-T14." BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, vol. 300, no. 3, 17 January 2003 (2003-01-17), pages 738-744, XP002433582 ISSN: 0006-291X abstract  ----- -/-	1-24
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input checked="" type="checkbox"/> See patent family annex.		
* Special categories of cited documents :		
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention	
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone	
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.	
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	"&" document member of the same patent family	
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report	
14 May 2007	12/06/2007	
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax (+31-70) 340-9016	Authorized officer  Hincliffe, Philippe	

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No PCT/US2006/031785
---

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	AZUMA Y ET AL: "Expression of cell surface Lewis X and Y antigens and FUT4 mRNA is increased in Jurkat cells undergoing apoptosis" BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA, AMSTERDAM, NL, vol. 1672, no. 3, 11 June 2004 (2004-06-11), pages 157-163, XP002368228 ISSN: 0006-3002	1-24
A	US 2003/228309 A1 (SALCEDO THEODORA [US] ET AL) 11 December 2003 (2003-12-11) paragraph [0018] - paragraph [0019]	1-24

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.  
PCT/US2006/031785

**Box II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of Item 2 of first sheet)**

This International Search Report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1.  Claims Nos.:  
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:  
Although claims 7-24 are directed to a method of treatment of the human/animal body, the search has been carried out and based on the alleged effects of the compound/composition.
2.  Claims Nos.:  
because they relate to parts of the International Application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful International Search can be carried out, specifically:
3.  Claims Nos.:  
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

**Box III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 3 of first sheet)**

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

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

Remark on Protest

- The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
- No protest accompanied the payment of additional search fees.

**INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

Information on patent family members

International application No  
**PCT/US2006/031785**

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 2003228309	A1	11-12-2003	NONE

## フロントページの続き

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード(参考)
A 6 1 K 38/00 (2006.01)	A 6 1 K 37/02	
A 6 1 P 35/00 (2006.01)	A 6 1 P 35/00	
A 6 1 P 43/00 (2006.01)	A 6 1 P 43/00	1 0 5
A 6 1 K 45/00 (2006.01)	A 6 1 K 45/00	
A 6 1 K 47/48 (2006.01)	A 6 1 K 47/48	
A 6 1 P 37/00 (2006.01)	A 6 1 P 37/00	
G 0 1 N 33/48 (2006.01)	G 0 1 N 33/48	P
G 0 1 N 33/53 (2006.01)	G 0 1 N 33/53	Y

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

(72) 発明者 アシュケナジ, アヴィ, ジェー.  
 アメリカ合衆国 カリフォルニア 9 4 4 0 2, サン マテオ, タリータウン ストリート  
 1 4 5 6

F ターム(参考) 2G045 AA24 AA26 BA14 BB20 BB22 BB24 BB50 BB51 CB02 DA30  
 DA36 DA78 FA16 FB01 FB03 FB08 FB11 FB12 GC12 GC15  
 4B024 AA01 BA10 BA28 BA63 CA02  
 4B063 QA08 QQ02 QQ08 QQ26 QQ53 QQ79 QR06 QR36 QR48 QR62  
 QR72 QR77 QS25 QS34 QX02  
 4C076 CC26 CC27 EE59  
 4C084 AA02 AA19 BA02 BA22 BA23 BA37 DA01 MA02 NA14 ZB212  
 ZB262

专利名称(译)	通过测试细胞/组织中的GALNAC-T14表达对APO2L / TRAIL的细胞凋亡易感性		
公开(公告)号	<a href="#">JP2009509500A</a>	公开(公告)日	2009-03-12
申请号	JP2008527051	申请日	2006-08-15
[标]申请(专利权)人(译)	健泰科生物技术公司		
申请(专利权)人(译)	Genentech公司		
[标]发明人	ワグナークラウドブリュ アシュケナジアヴィジェー		
发明人	ワグナー, クラウス, ダブリュ. アシュケナジ, アヴィ, ジェー.		
IPC分类号	C12Q1/68 C12N15/09 C12Q1/02 C12Q1/48 G01N33/574 A61K38/00 A61P35/00 A61P43/00 A61K45/00 A61K47/48 A61P37/00 G01N33/48 G01N33/53		
CPC分类号	A61P1/04 A61P1/16 A61P3/10 A61P5/14 A61P7/04 A61P7/06 A61P9/00 A61P11/00 A61P11/06 A61P13/12 A61P17/02 A61P17/06 A61P19/02 A61P19/08 A61P21/00 A61P25/00 A61P27/16 A61P29/00 A61P31/00 A61P31/04 A61P31/10 A61P31/18 A61P31/20 A61P33/00 A61P33/14 A61P35/00 A61P35/02 A61P37/00 A61P37/02 A61P37/06 A61P37/08 A61P43/00 C12Q1/6886 C12Q2600/106 C12Q2600/158 C12Q2600/178 G01N33/5008 G01N33/5011 G01N33/5023 G01N2333/91102 G01N2510/00 A61K38/1703 A61K38/19 C12Q1/37 C12Q1/6834 C12Q1/686 G01N33/574		
FI分类号	C12Q1/68.ZNA.A C12N15/00.A C12Q1/02 C12Q1/48.Z G01N33/574.D A61K37/02 A61P35/00 A61P43/00.105 A61K45/00 A61K47/48 A61P37/00 G01N33/48.P G01N33/53.Y		
F-TERM分类号	2G045/AA24 2G045/AA26 2G045/BA14 2G045/BB20 2G045/BB22 2G045/BB24 2G045/BB50 2G045/BB51 2G045/CB02 2G045/DA30 2G045/DA36 2G045/DA78 2G045/FA16 2G045/FB01 2G045/FB03 2G045/FB08 2G045/FB11 2G045/FB12 2G045/GC12 2G045/GC15 4B024/AA01 4B024/BA10 4B024/BA28 4B024/BA63 4B024/CA02 4B063/QA08 4B063/QQ02 4B063/QQ08 4B063/QQ26 4B063/QQ53 4B063/QQ79 4B063/QR06 4B063/QR36 4B063/QR48 4B063/QR62 4B063/QR72 4B063/QR77 4B063/QS25 4B063/QS34 4B063/QX02 4C076/CC26 4C076/CC27 4C076/EE59 4C084/AA02 4C084/AA19 4C084/BA02 4C084/BA22 4C084/BA23 4C084/BA37 4C084/DA01 4C084/MA02 4C084/NA14 4C084/ZB212 4C084/ZB262		
优先权	60/708677 2005-08-16 US 60/808076 2006-05-24 US		
其他公开文献	JP5186372B2		
外部链接	<a href="#">Espacenet</a>		

#### 摘要(译)

提供了用于检查哺乳动物组织或细胞样品中一种或多种生物标志物的表达的方法和测定法。根据所公开的方法和测定法检测GalNac-T相关分子如GalNac-T14或GalNac-T3的表达使得组织或细胞样品对凋亡诱导剂如Apo2L / TRAIL和抗DR5激动剂抗体敏感。无论是否预测或暗示。还提供了试剂盒和制品。

染色パターン	スコア
細胞内で染色は観察されない	0
10%より多くの細胞内でかすかに/わずかに認識できる 染色が検出される	1+
10%より多くの細胞内で弱い~中程度の染色が観察される	2+
10%より多くの細胞内で中程度~強い染色が観察される	3+