

(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2005-514006
(P2005-514006A)

(43) 公表日 平成17年5月19日(2005.5.19)

(51) Int.Cl. ⁷	F 1	テーマコード (参考)
C12N 15/09	C 12 N 15/00	4 B 0 2 4
A61P 3/10	A 61 P 3/10	4 B 0 6 4
A61P 31/12	A 61 P 31/12	4 B 0 6 5
A61P 31/18	A 61 P 31/18	4 C 0 7 6
A61P 35/00	A 61 P 35/00	4 C 0 8 4
	審査請求 未請求 予備審査請求 有	(全 86 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号	特願2003-525033 (P2003-525033)	(71) 出願人	504080766
(86) (22) 出願日	平成14年8月30日 (2002.8.30)		アビデックス・リミテッド
(85) 翻訳文提出日	平成16年3月31日 (2004.3.31)		イギリス国、オーエックス14・4アール
(86) 國際出願番号	PCT/GB2002/003986		エックス、オクソン、アビンドン、ミルトン・パーク・57シー
(87) 國際公開番号	W02003/020763	(74) 代理人	100058479
(87) 國際公開日	平成15年3月13日 (2003.3.13)		弁理士 鈴江 武彦
(31) 優先権主張番号	0121187.9	(74) 代理人	100091351
(32) 優先日	平成13年8月31日 (2001.8.31)		弁理士 河野 哲
(33) 優先権主張国	英國 (GB)	(74) 代理人	100088683
(31) 優先権主張番号	0219146.8		弁理士 中村 誠
(32) 優先日	平成14年8月16日 (2002.8.16)	(74) 代理人	100108855
(33) 優先権主張国	英國 (GB)		弁理士 蔵田 昌俊
(31) 優先権主張番号	60/404,182	(74) 代理人	100075672
(32) 優先日	平成14年8月16日 (2002.8.16)		弁理士 峰 隆司
(33) 優先権主張国	米国 (US)		

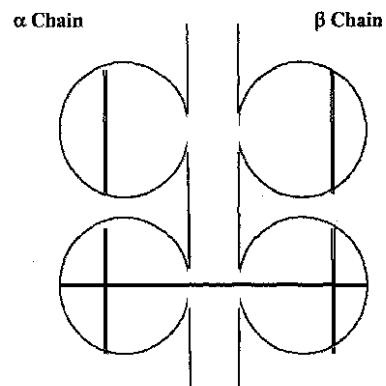
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】物質

(57) 【要約】

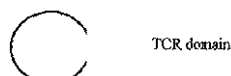
【課題】

【解決手段】本発明は、(i) 膜貫通ドメインを除くTCR鎖の全部又は一部と、(ii) 膜貫通ドメインを除くTCR鎖の全部又は一部とを備えた可溶性T細胞受容体(sTCR)を提供する。(i)及び(ii)は、それぞれ、TCR鎖の機能的可変ドメインと定常ドメインの少なくとも一部とを備え、定常ドメイン残基の間が天然のTCR中には存在しないジスルフィド結合によって連結されている。



Native intra-chain disulphide bond

Non-native interchain disulphide bond



【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

(i) 膜貫通ドメインを除く TCR 鎖の全部又は一部と、(i i) 膜貫通ドメインを除く TCR 鎖の全部又は一部とを備えた可溶性 T 細胞受容体 (sTCR) であって、(i) 及び (i i) が、それぞれ、 TCR 鎖の機能的可変ドメインと定常ドメインの少なくとも一部とを備え、定常ドメイン残基の間が天然の TCR 中には存在しないジスルフィド結合によって連結されている、可溶性 T 細胞受容体。

【請求項 2】

(i) 及び (i i) の一方又は双方が、 TCR 鎖の細胞外定常 Ig ドメインの全部を備える、請求項 1 に記載の sTCR.

10

【請求項 3】

(i) 及び (i i) の一方又は双方が、 TCR 鎖の細胞外ドメインの全部を備える、請求項 1 又は 2 に記載の sTCR.

【請求項 4】

可溶性 型 T 細胞受容体 (sTCR) であって、共有ジスルフィド結合が、 鎖の定常ドメインの免疫グロブリン領域の残基を、 鎖の定常ドメインの免疫グロブリン領域の残基に連結する、可溶性 型 T 細胞受容体。

【請求項 5】

天然の TCR 中の鎖間ジスルフィド結合が存在しない、先行する請求項の何れかに記載の sTCR.

20

【請求項 6】

天然の鎖間ジスルフィド結合を形成するシステイン残基が除外されるように、天然の 及び TCR 鎖の C 末端が切断されている、請求項 5 に記載の sTCR.

【請求項 7】

天然の鎖間ジスルフィド結合を形成するシステイン残基が別の残基に置換されている、請求項 5 に記載の sTCR.

【請求項 8】

天然の鎖間ジスルフィド結合を形成するシステイン残基がセリン又はアラニンに置換されている、請求項 7 に記載の sTCR.

【請求項 9】

天然の TCR 鎖中に存在する対を成していないシステイン残基が存在しない、先行する請求項の何れかに記載の sTCR.

30

【請求項 10】

天然の TCR 中に存在しない前記ジスルフィド結合が、天然の TCR 構造中において 炭素原子が 0 . 6 nm 未満離れている残基を置換するシステインの間でなされている、先行する請求項の何れかに記載の sTCR.

【請求項 11】

天然の TCR 中に存在しない前記ジスルフィド結合が、 TRAC^{*} 0 1 のエキソン 1 の Th r 4 8 を置換するシステイン残基と TRBC1^{*} 0 1 又は TRBC2^{*} 0 1 のエキソン 1 の S er 5 7 を置換するシステイン残基との間でなされている、先行する請求項の何れかに記載の sTCR 40 。

【請求項 12】

天然の TCR 中に存在しない前記ジスルフィド結合が、 TRAC^{*} 0 1 のエキソン 1 の Th r 4 5 を置換するシステイン残基と TRBC1^{*} 0 1 又は TRBC2^{*} 0 1 のエキソン 1 の S er 7 7 を置換するシステイン残基との間でなされている、請求項 1 乃至 10 の何れか 1 項に記載の sTCR.

【請求項 13】

天然の TCR 中に存在しない前記ジスルフィド結合が、 TRAC^{*} 0 1 のエキソン 1 の T yr 1 0 を置換するシステイン残基と TRBC1^{*} 0 1 又は TRBC2^{*} 0 1 のエキソン 1 の S er 1 7 を置換するシステイン残基との間でなされている、請求項 1 乃至 10 の何れか 1 項に記載

50

のsTCR。

【請求項 1 4】

天然のTCR中に存在しない前記ジスルフィド結合が、TRAC^{*} 0 1 のエキソン 1 の T h r 4 5 を置換するシステイン残基とTRBC1^{*} 0 1 又はTRBC2^{*} 0 1 のエキソン 1 の A s p 5 9 を置換するシステイン残基との間でなされている、請求項 1 乃至 1 0 の何れか 1 項に記載のsTCR。

【請求項 1 5】

天然のTCR中に存在しない前記ジスルフィド結合が、TRAC^{*} 0 1 のエキソン 1 の S e r 1 5 を置換するシステイン残基とTRBC1^{*} 0 1 又はTRBC2^{*} 0 1 のエキソン 1 の G l u 1 5 を置換するシステイン残基との間でなされている、請求項 1 乃至 1 0 の何れか 1 項に記載のsTCR。

10

【請求項 1 6】

請求項 1 、 2 、 及び 5 乃至 1 5 の何れか 1 項に記載のsTCRであって、(i) 及び (i i) が、それぞれ、第二のTCRの定常ドメインの全部又は一部に融合された第一のTCRの機能的可変ドメインを備え、前記第一及び第二のTCRが同一の種から得られたものである、sTCR。

【請求項 1 7】

前記第二のTCRの定常ドメインが、前記天然に存在しない鎖間ジスルフィド結合を形成する残基のN末端側において切断されている、請求項 1 6 に記載のsTCR。

20

【請求項 1 8】

前記鎖の一方又は双方のC末端又はN末端が或る成分で誘導体化され又は該成分に融合されている、先行する請求項の何れかに記載のsTCR。

【請求項 1 9】

前記鎖の一方又は双方が、成分を融合することができるシステイン残基をC末端及び / 又はN末端に有する、先行する請求項の何れかに記載のsTCR。

【請求項 2 0】

検出可能な標識をさらに備える、先行する請求項の何れかに記載のsTCR。

【請求項 2 1】

治療剤が会合された、先行する請求項の何れかに記載のsTCR。

30

【請求項 2 2】

先行する請求項の何れかに記載のsTCRを複数備えた、多価T細胞受容体 (TCR) 複合体。

【請求項 2 3】

sTCR多量体を備えた、請求項 2 2 に記載の複合体。

【請求項 2 4】

好ましくはリンカー分子を介して互いに会合した 2 又は 3 又は 4 以上の T 細胞受容体分子を備えた、請求項 2 3 に記載の複合体。

【請求項 2 5】

前記sTSR又はsTCR多量体が脂質二重層中に存在するか又は粒子に付着されている、請求項 2 2 、 2 3 、 又は 2 4 に記載の複合体。

40

【請求項 2 6】

MHC - ペプチド複合体を検出する方法であって、

(i) 請求項 1 乃至 2 1 の何れか 1 項に記載された可溶性TCR又は請求項 2 2 乃至 2 5 の何れか 1 項に記載された多価 T 細胞受容体複合体を準備すること、

(i i) 前記可溶性TCR又は多価TCR複合体をMHC - ペプチド複合体と接触させること、

(i i i) 前記MHC - ペプチド複合体への前記可溶性TCR又は多価TCR複合体の結合を検出することと、

を備えた方法。

【請求項 2 7】

薬学的に許容される担体とともに、請求項 1 乃至 2 1 の何れか 1 項に記載のsTCR及び / 又

50

は請求項 22 乃至 25 の何れか 1 項に記載の多価TCR複合体を備えた薬学的製剤。

【請求項 28】

請求項 1 乃至 21 の何れか 1 項に記載のsTCRの (i) 若しくは (ii) をコードする配列又はこれに相補的な配列を備えた核酸分子。

【請求項 29】

請求項 28 に記載の核酸分子を備えたベクター。

【請求項 30】

請求項 29 に記載のベクターを備えた宿主細胞。

【請求項 31】

請求項 1 乃至 21 の何れか 1 項に記載された (i) 又は (ii) を得る方法であって、前記ペプチドを発現せしめる条件下で、請求項 30 に記載の宿主細胞をインキュベートした後に、前記ポリペプチドを精製することを備えた方法。 10

【請求項 32】

適切なリフォールディング条件下で、(i) と (ii) を混合することをさらに備えた、請求項 31 に記載の方法。

【発明の詳細な説明】

【発明の背景】

【0001】

本発明は、可溶性 T 細胞受容体 (TCR) に関する。

【0002】

W099/60120号に記載されているように、TCRは、T 細胞による特異的主要組織適合複合体 (MHC) - ペプチド複合体の認識を媒介し、このため、免疫系の細胞性免疫が機能する上で不可欠である。 20

【0003】

抗体とTCRという2種類の分子のみが抗原を特異的に認識するので、TCRは、MHCに提示されたペプチド抗原に対する唯一の受容体であって、外来ペプチドは細胞内の異常を示す唯一の兆候となることが多い。T細胞の認識は、T細胞と抗原提示細胞 (APC) が物理的に直接接触したときに起こり、抗原特異的TCRとpMHC複合体の連結によって開始される。 30

【0004】

TCRは、免疫グロブリンスーパーファミリーに属するヘテロ二量体の細胞表面タンパク質であり、シグナル伝達の媒介に関するCD3複合体のインバリアントタンパク質と会合している。TCRは α 及び β 型として存在しており、これらは構造的に類似しているが、それらを発現しているT細胞は極めて異なる解剖学的分布を有し、おそらく機能も異なっていると思われる。TCRの細胞外部分は、2つの膜近位定常ドメインと2つの膜遠位可変ドメインとからなっており、可変ドメインは、抗体の相補性決定領域 (CDR) と同様の多型ループを有している。TCR分子の結合部位を形成して、ペプチドの特異性を決定するのはこれらのループである。MHCクラスI及びクラスIIリガンドも、免疫グロブリンスーパーファミリーのタンパク質であるが、抗原提示に特化しており、APC細胞表面に多様な短いペプチド断片を提示することを可能とする多型ペプチド結合部位を有している。 40

【0005】

可溶性TCRは、特異的なTCR - pMHC相互作用の研究のために有用であるのみならず、感染又は自己免疫疾患マーカーを検出する診断ツールとしても有用であろう。可溶性TCRは、染色にも使用される（例えば、MHCの中に提示されたペプチド抗原の存在を調べるために細胞を染色する）。同様に、可溶性TCRは、特定の抗原を提示している細胞に、治療剤（例えば、細胞毒性化合物又は細胞刺激化合物）を送達するために使用することができる。可溶性TCRは、T細胞（例えば、自己免疫ペプチド抗原に反応するT細胞）を阻害するために使用することもできる。

【0006】

10

20

30

40

50

多くの場合、タンパク質は膜貫通領域によって安定化されているので、2以上のポリペプチドサブユニットから構成され且つ膜貫通ドメインを有するタンパク質を可溶型として作製することは困難なことがある。このことはTCRについても当てはまり、細胞外ドメインのみ又は細胞外ドメインと細胞質ドメインの何れかを含有する末端切断型のTCRであって、TCR特異的抗体によって認識することができるが（抗体によって認識される組換えTCRの一部が正しくフォールディングされていることを示している）、高い収率で製造することができず、低濃度では不安定であり及び／又はMHC-ペプチド複合体を認識することができないことが科学文献にも記載されていることは、その反映である。この文献は、WO 99/60120号で概説されている。

【0007】

10

各サブユニットを接続する天然のジスルフィド架橋を含んだTCRヘテロ二量体の作製を、数多くの文献が記載している(Garboczi, et al., (1996), Nature 384 (6605) : 134-41; Garboczi, et al., (1996), J Immunol 157(12) : 5403-10; Chang et al., (1994), PNAS USA 91 : 11408-11412; Davodeau et al., (1993) J.Biol. Chem. 268(21) : 15455-15460; Golden et al., (1997), J. Imm. Meth. 206 : 163-169; 米国特許第6080840号)。しかし、かかるTCRはTCR特異的抗体によって認識され得るが、何れも比較的高濃度でなければ天然リガンドを認識せず及び／又は安定でないことが示された。

【0008】

20

WO99/60120号には、その天然リガンドを認識することができるよう正しくフォールディングされ、長時間にわたって安定であり、相当な量を作製することができる可溶性TCRが記載されている。このTCRは、C末端の二量体化ペプチド対（ロイシンジッパーなど）によって、それぞれ、TCR鎖又は鎖細胞外ドメインと二量体を形成したTCR鎖又は鎖細胞外ドメインを備えている。このTCR作製法は、概ね全てのTCRに適用することが可能である。

【0009】

30

Reiterら、Immunity、1995、2 : 281-287は、ジスルフィドで安定化されたTCR鎖及び可変ドメインを備え、そのうちの1つが末端切断型のPseudomonas exotoxin(PE38)に連結された可溶性分子の構築について詳述している。この分子を作製した理由の1つとして記載されているのは、一本鎖TCRに固有の不安定性を克服することであった。TCR可変ドメイン中の新規ジスルフィド結合の位置は、以前にこれらを導入した抗体の可変ドメインとの相同性を通じて確定された（例えば、Brinkmann, et al. (1993), Proc. Natl. Acad. Sci. USA 90 : 7538-7542、及び Reiter, et al. (1994) Biochemistry 33 : 5451-5459）。しかし、抗体とTCR定常ドメイン間にはこのような相同性は存在しないので、TCR定常ドメインの間に新しい鎖間ジスルフィド結合を導入するのに適した部位を同定するために、このような技術を用いることはできなかった。

【0010】

可溶性TCRの重要性に鑑みれば、このような分子を作製するための代替的な方法を提供することが望ましいであろう。

【発明の開示】

40

【0011】

第一の側面によれば、本発明は、(i)膜貫通ドメインを除くTCR鎖の全部又は一部と、(ii)膜貫通ドメインを除くTCR鎖の全部又は一部とを備えた可溶性T細胞受容体(sTCR)であって、(i)及び(ii)が、それぞれ、TCR鎖の機能的可変ドメインと定常ドメインの少なくとも一部とを備え、天然のTCR中には存在しないジスルフィド結合によって、(i)及び(ii)の定常ドメインの残基が連結されている、可溶性T細胞受容体を提供する。

【0012】

50

別の側面では、本発明は、可溶性型T細胞受容体(sTCR)であって、共有ジスルフィド結合が、鎖の定常ドメインの免疫グロブリン領域の残基を、鎖の定常ドメインの免疫グロブリン領域の残基に連結する、可溶性型T細胞受容体を提供する。

【0013】

本発明のsTCRには、免疫原性を示すか、あるいは体外から速やかにsTCRが排出されてしまう可能性がある異種ポリペプチドを含有していないという利点がある。さらに、本発明のTCRは、元になった天然のTCRと極めて類似した三次元構造を有しており、この構造的類似性の故に、本発明のTCRは免疫原性を示さないものと思われる。本発明のsTCRは、クラスI MHC - ペプチド複合体又はクラスII MHC - ペプチド複合体を認識するために用いることができる。

【0014】

本発明のTCRは可溶性である。本出願において、可溶性(solubility)とは、単分散ヘテロ二量体として、リン酸緩衝生理食塩水(PBS)(KCL 2.7mM、KH₂PO₄ 1.5mM、NaCl 137 mM、及びNa₂PO₄ 8mM、pH 7.1-7.5. Life Technologies, Gibco BRL)中に、1 mg / mLの濃度でTCRを精製することが可能であり、且つ25で1時間インキュベートした後においても、前記TCRの90%超がなお単分散ヘテロ二量体であることをいう。TCRの溶解性を評価するためには、まず、実験例2に記載されているようにTCRを精製する。この精製を行った後に、分析用サイズ排除クロマトグラフィー(例えば、PBSで平衡化したPharmaciaのSuperdex 75 HRカラムを用いて)100 μgのTCRを分析する。25で1時間、さらに100 gのTCRをインキュベートした後、前述のとおりに、サイズ排除クロマトグラフィーによって分析する。次いで、サイズ排除のトレースを積算により分析し、単分散ヘテロ二量体に対応するピーク下領域面積を比較する。当該ピークは、分子量既知のタンパク質標準の溶出位置と比較することによって同定することができる。単分散ヘテロ二量体可溶性TCRは、約50 kDaの分子量を有する。上述したように、本発明のTCRは可溶性である。しかし、以下でさらに詳述されているように、得られた複合体が不溶性となるように、又はTCRが不溶性固相支持体の表面上に提示され得るように、ある成分(moietiy)にTCRをカップルさせることができる。

【0015】

本明細書で用いられているTCRアミノ酸の番号は、「The T Cell Receptor Factsbook, 2001, LeFranc & LeFranc, Academic Press」に記載されているIMGTシステムに従っている。このシステムでは、鎖定常ドメインは、TRAC*01という表記を有している(ここで、「TR」はT細胞受容体遺伝子を表し、「A」は鎖遺伝子を表し、「C」は定常領域を表し、「*01」は対立遺伝子1を表す)。鎖定常ドメインは、TRBC*01という表記を有している。この例では、2つの定常領域遺伝子「C1」と「C2」が存在し得る。各対立遺伝子によってコードされる翻訳されたドメインは、複数のエキソンの遺伝コードから構成されることもあるので、これらも特定される。アミノ酸は、それらが存在するドメインのエキソンに従って番号が付される。

【0016】

天然のTCRの細胞外部分は、各々が膜近位定常ドメインと膜遠位可変ドメインを有する2つのポリペプチド(又は)からなる(図1参照)。前記定常ドメインと可変ドメインのそれぞれには、鎖内ジスルフィド結合が含まれる。可変ドメインは、抗体の相補性決定領域(CDR)に類似した多型性が高いループを含有する。TCRのCDR3は、MHCによって提示されるペプチドと相互作用し、CDR1とCDR2はペプチド及びMHCと相互作用する。TCR配列の多様性は、連結される可変(V)、多様(D)、連結(J)、及び定常遺伝子の体細胞での再構成を通じて生成される。機能的な鎖ポリペプチドは、再構成されたV-J-C領域によって形成されるのに対して、鎖はV-D-J-C領域からなる。細胞外定常ドメインは、膜近位領域と免疫グロブリン領域を有している。膜近位領域は、膜貫通ドメインと膜近位システイン残基の間に位置するアミノ酸からなる。定常免疫グロブリンドメインは、残りの定常ドメインアミノ酸残基からなり、膜近位システインから連結領域(joining region)の先頭にまで及び、免疫グロブリン型の折り畳み(fold)の存在を特徴とする。C1又はTRAC*01として知られる単一の鎖定常ドメインと、C1又はTRBC*01及びC2又はTRBC2*01として知られる2つの異なる定常ドメインとが存在する。これらの異なる定常ドメイン間の差は、エキソン1のアミノ酸残基4、

5、及び37に存する。このため、TRBC1^{*}01は、そのエキソン1の中に4N、5K、及び37を有し、TRBC2^{*}01は、そのエキソン1の中に4K、5N、及び37Yを有する。各TCR細胞外ドメインの範囲は、若干変化し得る。

【0017】

本発明では、各鎖の定常ドメイン（又はその一部）中に位置する残基の間にジスルフィド結合が導入される。TCRの各鎖は、pMHC複合体と相互作用できるのに十分な、それらの可変ドメインを備える。このような相互作用は、それぞれ、本明細書の実験例3又はW099/6120号に記載されているように、BIAcore3000TM又はBIAcore2000TM装置を用いて測定することができる。

【0018】

ある実施態様では、本発明のsTCRの各鎖は、その鎖内ジスルフィド結合も備える。本発明のTCRは、各TCR鎖の細胞外定常Ig領域を全て、好ましくは各鎖の細胞外ドメインを全て（すなわち、膜近位領域を含む）備えてもよい。天然のTCRには、各鎖の保存された膜近位領域を連結するジスルフィド結合が存在する。本発明の一実施形態では、このジスルフィド結合が存在しない。これは、適切なシステイン残基（それぞれ、アミノ酸4、TRAC^{*}01遺伝子のエキソン2、並びにTRBC1^{*}01及びTRBC2^{*}01のアミノ酸2）を別のアミノ酸に変異させることによって、又はシステイン残基が含まれないように各鎖を末端切断することによって行うことができる。本発明の好ましい可溶性TCRは、天然の鎖間ジスルフィド結合を形成するシステイン残基が除外されるようにC末端が切断された（すなわち、前記システイン残基のN末端側残基1、2、3、4、5、6、7、8、9、又は10の箇所で切断された）天然の及びTCR鎖を備える。しかし、天然の鎖間ジスルフィド結合が本発明のTCR中に存在してもよく、一部の実施形態では、TCR鎖のうち1つのみが、天然の鎖間ジスルフィド結合を形成する天然のシステイン残基を有することに留意しなければならない。このシステインは、成分をTCRに付着させるために使用することができる。

【0019】

しかし、各TCR鎖は、さらに短くしてもよい。定常ドメインは、ペプチド-MHCリガンドとの接触に直接関与していないので、実質的に機能性を失わせずに、C末端切断点を変化させることもできる。

【0020】

あるいは、本発明で好まれるものより大きな定常ドメインの断片が存在してもよい（すなわち、定常ドメインは、必ずしも、鎖間ジスルフィド結合を形成するシステインの直前で切断する必要はない）。例えば、膜貫通ドメインを除く定常ドメイン全体（すなわち、細胞外ドメインと細胞質ドメイン）を含めることもできるであろう。この場合には、細胞のTCR中で鎖間ジスルフィド結合を形成している1以上のシステイン残基を変異させて、ジスルフィド結合の形成に関与しない別のアミノ酸残基にするか、これらの残基を1以上欠失させるのが有利となり得る。

【0021】

シグナルペプチドは、成熟TCR中では、そのリガンド結合能力に関して何の意味もなく、環境によっては、機能的な可溶性TCRの形成を妨げることもあるので、可溶性TCRを原核細胞、例えば、E.Coli中で発現させるのであれば、シグナルペプチドは省略してもよい。多くの場合には、シグナルペプチドが成熟TCR鎖から除去される切断部位は予測され、実験的に決定されるわけではない。そのN末端が数アミノ酸（すなわち、例えば、最大約10アミノ酸）長い又は短いように、発現されるTCR鎖を設計すると、可溶性TCRの機能性（すなわち、pMHCを認識する能力）に影響がないであろう。元のタンパク質配列中に存在しない付加を加えることもできる。例えば、TCRの抗原結合部位の正しい構造とフォールディングを妨害しないのであれば、TCR鎖の精製を容易にし得る短いタグ配列を付加してもよい。

【0022】

E.Coli中で発現させるためには、翻訳の開始を可能とするために、予想される成熟タン

10

20

30

40

50

パク質配列のN末端開始点上にメチオニン残基を工作してもよい。

【0023】

TCR鎖の可変ドメイン中に存在する全ての残基が、抗原特異性と機能性に不可欠だというわけではない。このため、抗原特異性と機能性に影響を与えるに、このドメイン中に多数の変異を導入することができる。TCR鎖の定常ドメイン中に存在する全ての残基が、抗原特異性と機能性に不可欠だというわけではない。このため、抗原特異性に影響を与えるに、このドメイン中に多数の変異を導入することができる。

【0024】

TCRの鎖は、細胞のTCR又は天然のTCR中に、対を形成していないシスティン残基を含有している。不適切な鎖内又は鎖間対形成を避けるために、このシスティン残基は除去するか、あるいは別の残基に変異させることができ。このシスティン残基を別の残基（例えば、セリン又はアラニン）に置換することによって、インビトロでのリフォールディング効率に著しく好ましい効果がもたらされ得る。

【0025】

各鎖上に存在する非システィン残基をシスティンに変異させ、変異された残基間に結合を形成させることによって、ジスルフィド結合は形成させることができる。天然の残基の代わりに導入されたシスティン残基の間に、ジスルフィド結合が形成され得るように、天然のTCR中で、それぞれの炭素の距離が約6(0.6nm)以下であり、好ましくは3.5(0.35nm)乃至5.9(0.59nm)離れている残基が好ましい。ジスルフィド結合は膜近位領域の残基間にあってもよいが、定常免疫グロブリン領域中の残基の間にがあることが好ましい。ジスルフィド結合を形成させるためにシスティンを導入することができる好ましい部位は、TCRの鎖に関してはTRAC^{*}01のエキソン1、TCRの鎖に関してはTRBC1^{*}01又はTRBC2^{*}01のエキソン1に存在する以下の残基である。

【表1】

TCR α 鎖	TCR β 鎖	天然のβ炭素の距離 (nm)
Thr 48	Ser 57	0.473
Thr 45	Ser 77	0.533
Tyr 10	Ser 17	0.359
Thr 45	Asp 59	0.560
Ser 15	Glu 15	0.59

本発明のsTCRのうち1つは、A6 Tax TCRに由来する(Garboczi et al, Nature, 1996, 384 (6605): 134-141)。ある実施形態では、前記sTCRは、TRAC^{*}01のエキソン2、残基4のN末端にあるTCRの鎖全体(Garbocziらが用いた番号によると、鎖のアミノ酸残基1-182)と、TRBC1^{*}01及びTRBC2^{*}01の両方のエキソン2、残基2のN末端にあるTCRの鎖全体(Garbocziらが用いた番号によると、鎖のアミノ酸残基1-210)とを備える。ジスルフィド結合を形成させるためには、TRAC^{*}01中のエキソン1のトレオニン48(Garbocziらが用いた番号によると、鎖のトレオニン158)とTRBC1^{*}01及びTRBC2^{*}01中に存在するエキソン1のセリン57(Garbocziらが用いた番号によると、鎖のセリン172)を、それぞれシスティンに変異させ得る。これらのアミノ酸は、それぞれ、及びTCR鎖の定常ドメインのストランドDの中に位置する。

【0026】

図3aと3bでは、残基1(Garbocziらの用いた番号による)は、それぞれKとNであることに留意しなければならない。天然のA6 Tax TCR中には、N末端のメチオニン残基は存在せず、上述したように、細菌の発現系の中で、各鎖が作製される場合には存在することがある。

【0027】

新しい鎖間ジスルフィド結合を形成させるために、システィン残基に変異させることが

10

20

30

40

50

できるヒトTCR中の残基は特定されているので、当業者であれば、同じように、任意のTCRを変異させて、新しい鎖間ジスルフィド結合を有する可溶型のTCRを作製することができるであろう。ヒトの場合、当業者は、各TCR鎖中に以下のモチーフを探して、変異させるべき残基を同定する必要があるにすぎない（影が付されている残基は、システインに変異される残基である）。

【0028】

鎖 Th r 4 8 : D S D V Y I T D K T V L D M R S M D F K (TRAC^{*} 0 1 遺伝子のエキソン1のアミノ酸 39 - 58)

鎖 Th r 4 5 : Q S K D S D V Y I T D K T V L D M R S M (TRAC^{*} 0 1 遺伝子のエキソン1のアミノ酸 36 - 55)

鎖 Ty r 1 0 : D I Q N P D P A V Y Q L R D S K S S D K (TRAC^{*} 0 1 遺伝子のエキソン1のアミノ酸 1 - 20)

鎖 Ser 1 5 : D P A V Y Q L R D S K S S D K S V C L F (TRAC^{*} 0 1 遺伝子のエキソン1のアミノ酸 6 - 25)

鎖 Ser 5 7 : N G K E V H S G V S T D P Q P L K E Q P (TRBC1^{*} 0 1 遺伝子とTRBC2^{*} 0 1 遺伝子のエキソン1のアミノ酸 48 - 67)

鎖 Ser 7 7 : A L N D S R Y A L S S R L R V S A T F W (TRBC1^{*} 0 1 及びTRBC2^{*} 0 1 遺伝子のエキソン1のアミノ酸 68 - 87)

鎖 Ser 1 7 : P P E V A V F E P S E A E I S H T Q K A (TRBC1^{*} 0 1 及びTRBC2^{*} 0 1 遺伝子のエキソン1のアミノ酸 8 - 27)

鎖 Asp 5 9 : K E V H S G V S T D P Q P L K E Q P A L (TRBC1^{*} 0 1 及びTRBC2^{*} 0 1 遺伝子のエキソン1のアミノ酸 50 - 69)

鎖 Gl u 1 5 : V F P P E V A V F E P S E A E I S H T Q (TRBC1^{*} 0 1 及びTRBC2^{*} 0 1 遺伝子のエキソン1のアミノ酸 6 - 25)

その他の種では、TCR鎖は、上記モチーフと 100 % の同一性を有する領域を有していないことがある。しかしながら、当業者であれば、TCRの鎖又は鎖の等価な部分を同定して、システインに変異させるべき残基を同定するために上記モチーフを用いることが可能であろう。この点では、アラインメント技法を用いることができる。例えば、TCR配列の変異に適した部分の位置を決定するために、European Bioinformatics Institute website(<http://www.ebi.ac.uk/index.html>)から入手できるClustal Wを用いて、上記モチーフを、特定のTCR鎖配列と比較することができる。

【0029】

ヒトのジスルフィド連結 TCRのみならず、他の哺乳動物（マウス、ラット、ブタ、ヤギ、及びヒツジが含まれるが、これらに限定されない）のジスルフィド連結 TCRも、本発明の範囲に属する。上述したように、当業者であれば、システイン残基を導入して鎖間ジスルフィド結合を形成させることができる、上記ヒトの部位と等価な部位を決定することができるであろう。例えば、TCR鎖間ジスルフィド結合を形成させるためにシステインに変異させることができる、上記ヒトの残基と等価なマウスの残基を示すモチーフとともに、マウス C 及び C 可溶性ドメインのアミノ酸配列が、以下に示されている（当該残基に影が付されている）。

【0030】

マウスの C 可溶性ドメイン：

PYIQNPEPAVYQLKDPRSQDSTLCLFTFDSQINVPKTMESGTFITDKTVLDMKAMDSKSNGAIAWSNQTSFTCQDIFKE TNATYPSSDVP

マウスの C 可溶性ドメイン：

EDLRNVTTPPKVSLFEPSKAEIANKQKATLVCLARGFFPDHVVELSWWVNGREVHSGVSTDPAQYKESNYSYCLSSRLRVSATFWHNPRNHFRQCQVFHGLSEEDKWPEGSPKPVTQNISAEAWGRAD

ヒト 鎖 Th r 4 8 のマウスにおける等価物：ESGTFITDKT V L D M K A M D S K

ヒト 鎖 Th r 4 5 のマウスにおける等価物：KTMESGTFITD K T V L D M K A M

ヒト 鎖 Ty r 1 0 のマウスにおける等価物：YIQNPEPAVYQLKDPRSQDS

10

20

30

40

50

ヒト 鎖 S e r 1 5 のマウスにおける等価物 : AVYQLKDPRSQDSTLCLFTD
 ヒト 鎖 S e r 5 7 のマウスにおける等価物 : NGREVHSGVSTDPQAYKESN
 ヒト 鎖 S e r 7 7 のマウスにおける等価物 : KESNYSYCLSSRRLRVSATFW
 ヒト 鎖 S e r 1 7 のマウスにおける等価物 : PPKVSLFEPSKAEIANKQKA
 ヒト 鎖 A s p 5 9 のマウスにおける等価物 : REVHSGVSTPQAYKESNYS
 ヒト 鎖 G l u 1 5 のマウスにおける等価物 : VTPPKVSLFEPSKAEIANKQ。

【0031】

本発明の好ましい実施形態では、前記TCRの(i)及び(ii)の各々が、第二のTCRの定常ドメインの全部又は一部に融合された第一のTCRの機能的可変ドメインを備え、前記第一及び第二のTCRは同一の種から得られたものであり、天然のTCRには存在しない前記各定常ドメインの全部又は一部中の残基の間に鎖間ジスルフィド結合が存在する。ある実施形態では、前記第一及び第二のTCRはヒトのものである。換言すれば、ジスルフィド結合によって連結された定常ドメインは、その上に可変ドメインを融合させることができフレームワークとして機能する。得られたTCRは、第一のTCRの元となった天然のTCRと実質的に同一であろう。このような系によって、安定な定常ドメインフレームワーク上にあらゆる機能的可変ドメインを容易に発現することが可能となる。

【0032】

その上に異種の可変ドメインを融合することができるフレームワークとして、上記A6 T a x sTCRの定常ドメイン、あるいは、実際には、上述した新しい鎖間ジスルフィド結合を有する任意の変異 TCRの定常ドメインを用いることができる。融合タンパク質は、異種可変ドメインのコンフォメーションができる限り保持していることが好ましい。従って、導入されるシステイン残基と定常ドメインのN末端との間に何れかの部位で、異種の可変ドメインが定常ドメインに連結されていることが好ましい。A6 T a x TCRの場合、及び鎖上の導入されたシステイン残基は、それぞれ、TRAC^{*} 0 1 中のエキソン1のトレオニン48(Garbocziらが用いた番号によると、鎖のトレオニン158)、及びTRBC1^{*} 0 1とTRBC2^{*} 0 1中のエキソン1のセリン57(Garbocziらが用いた番号によると、鎖のセリン172)に位置することが好ましい。従って、異種の及び鎖可変ドメイン付着点は、それぞれ、残基48(Garbocziらが用いた番号によると159)又は残基58(Garbocziらが用いた番号によると173)と又は定常ドメインのN末端との間に存在することが好ましい。

【0033】

A6 T a x TCR中の前記付着点に対応する異種及び鎖の定常ドメイン中の残基は、配列の相同性によって同定することができる。融合タンパク質は、好ましくは、付着点のN末端の異種配列を全て包含するように構築することが好ましい。

【0034】

以下でさらに詳細に論述されているように、本発明のsTCRは、そのC末端又はN末端を成分(moiety)で誘導体化し、又は成分に融合させてもよい。結合ドメインから遠位にあるので、C末端が好ましい。ある実施形態では、TCR鎖の一方又は双方が、このような成分を融合させることができるシステイン残基を、そのC末端及び/又はN末端に有する。

【0035】

本発明の可溶性TCR(好ましくは、ヒトのもの)は、実質的に純粋な形態で、又は精製された若しくは単離された調製物として提供することができる。例えば、本発明の可溶性TCRは、他のタンパク質が実質的に存在しない形態で提供することができる。

【0036】

本発明の複数の可溶性TCRを、多価複合体中に与えてよい。このように、本発明はある側面において、本明細書に記載されている可溶性T細胞受容体を複数備えた、多価T細胞受容体(TCR)複合体を提供する。前記複数の可溶性TCRは各々、同一であることが好ましい。

【0037】

別の側面では、本発明は、MHC-ペプチド複合体を検出する方法であつて、

10

20

30

40

50

(i) 本明細書に記載された可溶性T細胞受容体又は多価T細胞受容体複合体を準備することと、

(ii) 前記可溶性T細胞受容体又は多価TCR複合体を前記MHC-ペプチド複合体と接触させることと、

(iii) 前記MHC-ペプチド複合体への前記可溶性T細胞受容体又は多価TCR複合体の結合を検出することと、
を備えた方法を提供する。

【0038】

本発明の多価複合体において、前記TCRは多量体の形態をとるか、及び／又は、脂質二重層（例えば、リポソーム）上に存在し若しくは脂質二重層（例えば、リポソーム）と会合してもよい。10

最も単純な形態では、本発明の多価TCR複合体は、好ましくはリンカー分子を介して、（例えば、共有結合で、又はその他の結合で）互いに会合(associate)した2又は3又は4以上のT細胞受容体分子の多量体を備える。適切なリンカー分子には、アビジン、ストレプトアビジン、ニュートラビジン、及びエキストラビジン（これらは、それぞれ、ビオチンの結合部位を4つ有している）等の多価接着分子(attachment molecule)が含まれるがこれらに限定されるものではない。このように、複数のTCR結合部位を有するT細胞受容体の多量体中に、ビオチン化されたTCR分子を形成することができる。多量体中に存在するTCR分子の数は、多量体を作るために用いられるリンカー分子の量に対するTCRの量に依存するとともに、他のあらゆるビオチン化された分子の有無にも依存するであろう。好ましい多量体は、二量体、三量体、又は四量体のTCR複合体である。20

【0039】

特定のMHC-ペプチド複合体を発現している細胞を追跡し又は誘導する際には、TCR四量体より大きな構造体を用いてもよい。前記構造体は、直径10nm乃至10μmの範囲にあることが好ましい。該構造体上に存在する2以上のTCR分子が細胞上の2以上のMHC-ペプチド複合体に同時に結合して、多量体の結合成分の細胞に対する結合親和性が増大し得るように十分な距離を置いて、各構造体に、複数のTCR分子をディスプレイしてもよい。

【0040】

本発明で使用するのに適した構造体には、リポソーム等の膜構造体、及び固体構造体(solid structures)（ビース、例えば、ラテックスビーズなどの粒子であることが好ましい）が含まれる。T細胞受容体分子で外部を被覆することができる他の構造体も適切である。前記構造体は、各個のT細胞受容体分子で被覆するよりも、T細胞受容体多量体で被覆することが好ましい。30

【0041】

リポソームの場合には、T細胞受容体分子又はその多量体を膜に付着(attach)させるか、あるいは、膜と会合させてもよい。このための技術は、当業者に周知である。

【0042】

標識又はそれ以外の成分（毒性成分又は治療成分など）を、本発明の多価TCR複合体中に包含させてもよい。例えば、混合分子多量体の中に、標識その他の成分を包含させることができる。このような多量体分子の例は、3つのTCR分子と1つのペルオキシダーゼ分子を含有するテトラマーである。これは、TCRと酵素を3:1のモル比で混合して四量体複合体を生成させ、分子を正しい比率で含有していない全ての複合体から、所望の複合体を単離することによって達成することができるであろう。立体的な障害が生じないか、又は分子の所望の機能が著しく損なわれなければ、これらの混合分子は、あらゆる組合せの分子を含有することができる。ストレプトアビジン分子上の結合部位の位置関係は、立体的な障害が起こりにくいので、混合型四量体に適している。40

【0043】

TCRをビオチン化する他の手段も可能であろう。例えば、化学的なビオチン化を使用することができる。ビオチンタグ配列中の一定のアミノ酸は不可欠であるが(Schatz, (1993
50

). Biotechnology NY11(10) : 1138-43)、別のビオチン化タグを用いてもよい。ビオチン化に用いる混合物を変化させることもできる。前記酵素は、Mg - ATPと低イオン強度を必要とするが、これらの条件は何れも変化させることができる(例えば、さらに高いイオン強度とさらに長い反応時間を使用することも可能であろう)。TCRの多量体を形成させるために、アビジン又はストレプトアビジン以外の分子を使用することも可能であろう。ビオチンを多価で結合するあらゆる分子が適しているであろう。あるいは、全く異なる連結(キレートされたニッケルイオンへのポリヒスチジンタグなど(Quiagen Product Guide 1999, Chapter 3 "Protein Expression, Purification, Detection and Assay" p.35-37))を考案することもできるであろう。ペプチド-MHC複合体との相互作用における構造的な障害の程度を最少に抑えるために、前記タグは、タンパク質のC末端方向に位置することが好ましい。

【0044】

前記TCR鎖の一方又は双方を、検出可能な標識(例えば、診断用途に適した標識)で標識することもできる。このように、本発明は、MHC - ペプチド複合体を検出する方法であって、MHC - ペプチド複合体を、該MHC - ペプチド複合体に特異的である本発明のTCR又は多量体TCR複合体と接触させることと、前記TCR又は多量体TCR複合体の前記MHC - ペプチド複合体への結合を検出することと、を備えた方法を提供する。ビオチン化されたヘテロ二量体を用いて形成された四量体TCRでは、検出可能な標識を与えるために、蛍光ストレプトアビジン(市販されている)を使用することができる。例えば、TCRが特異性を示すペプチドを担持する抗原提示細胞を検出するために、蛍光標識されたテトラマーは、FACS分析で使用するのに適している。

【0045】

本発明の可溶性TCRを検出することができる別 の方法は、TCR特異的な抗体、特にモノクローナル抗体を使用することである。それぞれ、鎖と鎖の定常領域を認識するF1やF1等の市販の抗TCR抗体が数多く存在する。

【0046】

これに代えて又はこれに加えて、本発明のTCR(又はその多価複合体)に、例えば、細胞を死滅させるのに使用する毒性成分又はインターロイキン若しくはサイトカイン等の免疫刺激因子であり得る治療剤を(例えば、共有結合その他の結合で)結合させてもよい。本発明の多価TCR複合体は、多量体でないT細胞受容体ヘテロ二量体と比べて、pMHCに対する結合能が増強されている場合がある。このように、本発明の多価TCR複合体は、インビトロ又はインビボで、特定の抗原を提示する細胞を追跡し又は標的とするのに特に有用であり、このような用途を有する多価TCR複合体をさらに作製するための中間体としても有用である。従って、前記TCR又は多価TCR複合体は、インビボで使用するための薬学的に許容される製剤に加えることができる。

【0047】

本発明は、標的細胞に治療剤を送達する方法であって、TCR又は多価TCR複合体を前記標的細胞に付着させることができると可能な条件下で、本発明のTCR又は多価TCR複合体を標的細胞となり得る細胞に接触させることを備え、前記TCR又は多価TCR複合体がMHC - ペプチド複合体に対して特異的であり、且つTCR又は多価TCR複合体に前記治療剤が結合されている、方法も提供する。

【0048】

特に、前記可溶性TCR又は多価TCR複合体を用いて、ある抗原を提示する細胞が存在する場所に治療剤を送達することができる。これは、多くの状況において、とりわけ、癌を攻撃する上で有用であろう。治療剤は、その効果が局所的であるが、当該治療剤が結合する細胞のみに効果が限定されないように、送達することもできるであろう。このように、ある方法では、T細胞受容体又は多価TCR複合体に連結された腫瘍抗原特異的抗腫瘍分子を想定している。

【0049】

多くの治療剤、例えば、放射性化合物、酵素(例えば、パーカーフォリン)、又は化学療法

剤（例えば、シスプラチン）をこの用途に利用することができるであろう。所望の場所で確実に毒性効果が発揮されるようにするために、化合物がゆっくり放出されるように、ストレプトアビジンにトキシンを連結して、リポソームの内側に入れることもできるであろう。これによって、体内での輸送中に効果が損なわれることが防止され、TCRが所定の抗原提示細胞に結合した後に、トキシンが最大の効果を有することが確保されるであろう。

【0050】

他の適切な治療剤には、

・小分子細胞毒性物質（すなわち、700ダルトン未満の分子量を有し、哺乳類細胞を死滅させることができる化合物）。このような化合物は、細胞毒性効果を有することができる有毒金属も含有し得るであろう。さらに、これらの小分子細胞毒性物質には、プロドラッグ（すなわち、生理的条件下で崩壊し、又は変換を受けて、細胞毒性物質を放出する化合物）も含まれることを理解しなければならない。このような物質の例として、シスプラチン、メイタイシン誘導体、レイチエルマイシン(rachelmycin)、カリチェアマイシン、ドセタキセル、エトポシド、ゲムシタビン、イフオスファミド、イリノテカン、メルファラン、ミトキサントロン、ソルファイマー(sorfimer)、ナトリウムフォトフリンII、テモゾルミド(temozolamide)、トポテカン、トリメトレートグルクロネート(trimetrexate glucuronate)、アウリストチンE(auristatin E)、ビンクリスチン、及びドキソルビシンが挙げられる；

・ペプチドサイトトキシン（すなわち、哺乳類細胞を死滅させることができるタンパク質又はその断片）。例として、リシン、ジフテリアトキシン、シュードモナスバクテリアトキシンA、DNAアーゼ及びRNAアーゼが含まれる；

・放射線核種（すなわち、若しくは粒子又は線のうち1以上を放出しながら崩壊する、元素の非安定同位体）。例として、ヨウ素131、レニウム186、インジウム111、イットリウム90、ビスマス210及び213、アクチニウム225、並びにアスタチン213などが含まれる；

・抗体に誘導される酵素プロドラッグ(antibody directed enzyme pro-drug)などのプロドラッグ；

・免疫刺激物質(immuno-stimulant)（すなわち、免疫反応を刺激する成分）。例として、IL-2などのサイトカイン、IL-8、血小板因子4、メラノーマ増殖刺激タンパク質などのケモカイン、抗体又はその断片、補体活性化因子、異種タンパク質ドメイン、同種タンパク質ドメイン、ウイルス／細菌タンパク質ドメイン、並びにウイルス／細菌ペプチドが含まれる。

【0051】

本発明の可溶性TCR又は多価TCR複合体は、プロドラッグを薬物に転換することができる酵素に連結させてもよい。これにより、プロドラッグは、必要とされている部位に限って、薬物に転換することが可能となる（すなわち、TCRによって誘導される）。

【0052】

本発明のTCRに対する適切なMHC-ペプチド標的の例には、HTLV-1エピトープ（例えば、HLA-A2に拘束されるTaxペプチド、HTLV-1は白血病に関連している。）、HIVエピトープ、EBVエピトープ、CMVエピトープなどのウイルスエピトープ、メラノーマエピトープ（例えば、MAGE-1 HLA-A1拘束エピトープ）、及び他の癌特異的エピトープ（例えば、HLA-A2によって拘束される腎細胞癌腫随伴抗原G250）、慢性関節リウマチなどの自己免疫疾患に関連するエピトープが含まれるが、これらに限定されない。疾病に関連するpMHCであって本発明での使用に適したpMHC標的が、さらに、「HLA Factbook(Barclay(Ed) Academic Press)」に列記されており、他にも多くのものが同定されつつある。可溶性TCRの特異性によって薬物を局在化させることによって、複数の疾病的治療を強化させ得る可能性もある。

【0053】

薬物が存在するウイルス疾患（例えば、HIV、SIV、EBV、CMV）では、感染細胞の近傍で放出又は活性化される薬物が有益であろう。癌の場合、腫瘍又は転移の近傍

10

20

30

40

50

に局在化させることによって、トキシン又は免疫刺激物質の効果が増強するであろう。自己免疫疾患では、患者の全体的な免疫能への影響を最小限に抑えつつ、免疫抑制剤をゆっくり放出させ、長期間にわたって、より局所的な効果を与えることができるであろう。移植片の拒絶を抑制する場合には、免疫抑制剤の効果を同様に最適化することができるであろう。ワクチンを送達する場合、抗原提示細胞の近傍にワクチン抗原を局在化させることにより、抗原の効力を増強させることができるであろう。本方法は、画像診断にも適用することができる。

【0054】

本発明の可溶性TCRは、特異的なpMHCを結合させてT細胞の活性化をモジュレートすることにより、T細胞の活性化を阻害するために使用することもできる。T細胞を介した炎症及び/又は組織傷害を伴う自己免疫疾患、例えば、I型糖尿病は、このアプローチに適しているであろう。この用途では、当該pMHCによって提示される特異的なペプチドエピトープを知ることが必要である。

【0055】

本発明の医薬は、無菌の薬学的組成物（薬学的に許容される担体を含むのが通常である）の一部として供給されるのが通常であろう。この薬学的組成物は、（患者に投与する所望の方法に応じて）任意の適切な形態であり得る。前記薬学的組成物は、単位投薬形態として提供することができ、密封された容器中に入れるのが一般的であり、キットの一部として提供してもよい。このようなキットには、（必ずというわけではないが）通常、使用説明書が添付されているであろう。キットには、複数の単位投薬形態が含まれていてよい。

【0056】

前記薬学的組成物は、任意の適切な経路、例えば、経口（口腔粘膜(buccal)又は舌下を含む）、直腸、経鼻、局所（口腔粘膜、舌下、又は経皮を含む）、腔又は非経口（皮下、筋肉内、静脈内、又は皮内を含む）経路による投与に適合させ得る。このような組成物は、薬学の分野で公知のあらゆる方法によって、例えば、滅菌条件下で、活性成分を担体又は賦形剤と混合することによって、調製することができる。

【0057】

経口投与向けの薬学的組成物は、カプセル又は錠剤などの分離したユニットとして、粉末又は顆粒として、溶液、シロップ、又は懸濁液として（水性又は非水性液中に、又は食べられるフォーム(foam)又はホイップとして、又はエマルジョンとして）与えることができる。錠剤又はハードゼラチンカプセルに適した賦形剤には、ラクトース、トウモロコシのデンプン又はその誘導体、ステアリン酸又はその塩が含まれる。ソフトゼラチンカプセルとともに使用するのに適した賦形剤には、例えば、植物油、蠟(wax)、脂肪、半固体又は液体のポリオールなどが含まれる。

【0058】

溶液及びシロップを調製する場合には、使用し得る賦形剤には、例えば、水、ポリオール、及び糖が含まれる。懸濁液（例えば、植物油）の調製には、水中油又は油中水懸濁液を与えるために使用することができる。経皮投与向けの薬学的組成物は、長期間にわたって、受療者の表皮と密接した状態を保つための分離したパッチ(discrete patch)として与えることができる。例えば、活性成分は、「Pharmaceutical Research 3(6) : 318(1986)」に概説されているイオントフォレーシスにより、パッチから送達することができる。局所投与向けの薬学的組成物は、軟膏、クリーム、懸濁液、ローション、パウダー、溶液、ペースト、ゲル、スプレー、エアロゾル、又はオイルとして調合することができる。目又はその他の外部組織（例えば、口や皮膚）の感染症には、前記組成物を局所軟膏又はクリームとして与えることが好ましい。軟膏中に調合する場合には、パラフィン又は水混和性軟膏基剤とともに、前記活性成分を用いることができる。あるいは、前記活性成分は、水中油クリーム基剤又は油中水基剤とともに、クリーム中に調合してもよい。

【0059】

目への局所投与向けの薬学的組成物には、適切な担体（特に、水性溶媒）中に前記活性

10

20

30

40

50

成分を溶解又は懸濁させた点眼薬が含まれる。口腔中への局所投与向けの薬学的組成物には、トローチ剤、芳香錠剤、及びうがい薬が含まれる。

【0060】

直腸投与向けの薬学的組成物は、座剤又は浣腸として与えることができる。経鼻投与向けの薬学的組成物であって、担体が固体である組成物には、例えば、20乃至500ミクロンの範囲の粒子サイズを有し、鼻から吸い込む様式で（すなわち、鼻に近付けた粉末の容器から鼻を通じて素早く吸引することによって）投与される粗い粉末が含まれる。点鼻スプレー又は点鼻薬として適した、担体が液体である組成物には、活性成分の水溶液又は油溶液が含まれる。吸引による投与向けの薬学的組成物には、様々なタイプの定量加圧エアロゾル、噴霧器、又は吸入器によって生成することができる微粒子ダスト又はミストが含まれる。経膣投与向けの薬学的組成物は、ペッサリー、タンポン、クリーム、ゲル、ベースト、フォーム、又はスプレー調合物として与えることができる。非経口投与向けの薬学的組成物には、抗酸化剤、緩衝液、静菌剤、及び前記製剤を対象となる受療者の血液とほぼ等張にする溶質を含有し得る水性及び非水性滅菌注射溶液と、懸濁剤及び濃縮剤を含み得る水性及び非水性滅菌懸濁液とが含まれる。注射溶液に使用できる賦形剤には、例えば、水、アルコール、ポリオール、グリセリン、及び植物油が含まれる。前記組成物は、单一投薬又は複数投薬容器、例えば、密閉されたアンプルやバイアル中に入れ、使用直前に、滅菌された液体担体(carried)（例えば、注射水）を加えるだけでよいフリーズドライ（凍結乾燥）状態で保存することができる。即時調合注射溶液及び懸濁液は、滅菌粉末、顆粒、及び錠剤から調製することができる。10

【0061】

前記薬学的組成物は、防腐剤、可溶化剤、安定化剤、湿潤剤、乳化剤、甘味剤、着色剤、着臭剤、塩（本発明の物質自体を、薬学的に許容される塩の形態で与えてもよい）、緩衝液、被覆剤、又は抗酸化剤を含有してもよい。前記薬学的組成物は、本発明の物質に加えて、治療的に活性な物質を含有してもよい。20

【0062】

本発明の物質の投薬量は、治療すべき疾病又は疾患、治療すべき個体の年齢と症状などに応じて、幅広く変動させることができ、終局的には、使用すべき適切な投薬量を医師が決定することになる。適切な頻度で複数回投薬を行ってもよい副作用が生じた場合には、一般的な治療の方法に従って、投薬の量及び／又は頻度を減少させることができる。30

【0063】

本発明のTCRを好ましくは実質的に純粋な形態で提供するために、遺伝子クローニング技術を用いることができる。これらの技術は、例えば、「J.Sambrook et al Molecular Cloning 2nd Edition,Cold Spring Harbor Laboratory Press(1989)」に開示されている。このため、さらなる側面において、本発明は、本発明の可溶性TCRの鎖をコードする配列又はこれと相補的な配列を備えた核酸分子を提供する。このような核酸配列は、TCRをコードする核酸をT細胞クローリンから単離し、（挿入、欠失、又は置換によって）適切な変異を作製することによって得ることができる。

【0064】

前記核酸分子は、単離された形態又は組換え形態とすることができる。前記核酸分子をベクター中に取り込ませ、そのベクターを宿主細胞中に取り込ませてもよい。このようなベクター及び適切な宿主も、本発明のさらなる側面を構成する。40

【0065】

本発明は、TCR鎖を得る方法であって、TCR鎖の発現が引き起こされる条件下で、このような宿主細胞をインキュベートすることと、次いで、前記ポリペプチドを精製することとを備えた方法も提供する。

【0066】

本発明の可溶性TCRは、封入体としてE.Coliなどの細菌中で発現させた後、インビトロでリフォールディングさせることによって得ることができる。

【0067】

10

20

30

40

50

TCR鎖のリフォールディングは、適切なリフォールディング条件の下、インピトロで行うことができる。ある実施形態では、正しいコンフォメーションを有するTCRは、可溶化剤（例えば、尿素）を含むリフォールディング緩衝液中で可溶化されたTCR鎖をリフォールディングすることによって取得される。有利には、前記尿素は、少なくとも0.1M又は少なくとも1M又は少なくとも2.5M又は約5Mの濃度で存在し得る。使用可能な別の可溶化剤は、0.1Mと8Mの間、好ましくは、少なくとも1M又は少なくとも2.5Mの濃度のグアニジンである。リフォールディングの前に、システイン残基を完全に還元させるために、還元剤を用いることが好ましい。必要であれば、DTTやグアニジンなどの変性剤をさらに使用してもよい。リフォールディング工程の前に、異なる変性剤と還元剤を用いてもよい（例えば、尿素、-メルカプトエタノール）。リフォールディングの間に、シスタミン／システアミン酸化還元対、DTT又は-メルカプトエタノール／大気の酸素、及び還元型と酸化型のシステインなどの別の酸化還元対を用いてもよい。

10

【0068】

フォールディング効率は、他のタンパク質成分、例えば、シャペロンタンパク質をリフォールディング混合物に加えることによって増加させることもできる。リフォールディングは、ミニ-シャペロンが固定化されたカラムにタンパク質を通過させることによって、改善される(Altamirano et al. (1999). *Nature Biotechnology* 17: 187-191; Altamirano, et al. (1997). *Proc Natl Acad Sci USA* 94(8): 3576-8)。

20

【0069】

あるいは、昆虫細胞などの真核細胞系の中に発現させることによって、本発明の可溶性TCRを取得してもよい。

20

【0070】

TCRの精製は、多くの様々な手段によって行うことができる。他の様式のイオン交換を利用してもよいし、ゲルfiltrationクロマトグラフィー又はアフィニティーコロマトグラフィーなどのそれ以外の様式のタンパク質精製を使用してもよい。

30

【0071】

本発明の可溶性TCR及び多価TCR複合体は、TCRがpMHC複合体に結合するのを阻害できる物質（小さな化学的化合物など）をスクリーニングする際にも使用できる。従って、さらなる側面において、本発明は、T細胞受容体のペプチド-MHC複合体への結合を阻害する物質をスクリーニングする方法であって、物質の存在下で、本発明の可溶性T細胞受容体のペプチド-MHC複合体との結合をモニタリングすることと、このような結合を阻害する物質を選択することとを備えた方法を提供する。

30

【0072】

このようなスクリーニング法に適した技術には、W001/22084号に記載されている表面プラズモン共鳴に基づく方法が含まれる。このスクリーニング法の基礎を成し得る他の周知の技術は、シンチレーション近接分析(SPA)や增幅ルミネッセント近接アッセイである。

40

【0073】

本発明のクリーニング法によって選択された物質は、薬物として使用することができ、あるいは、創薬プログラムの基礎として、医薬として投与するのにさらに適する特徴を有するように修飾し又はその他の改良を施すことができる。このような医薬は、望ましくないT細胞反応成分を有する症状を治療するために使用することができる。このような症状には、癌（例えば、腎臓、卵巣、腸、頭部及び頸部）、精巣、肺、胃、子宮頸(cervical)、膀胱、前立腺、又はメラノーマ）、自己免疫疾患、移植片の拒絶、移植片対宿主病が含まれる。

40

【0074】

本発明の各側面の好ましい特徴は、相互に、他の側面の好ましい特徴となる。本明細書に記載されている従来技術の文献は、法が許容する最大限度まで、本明細書に組み込まれる。

【実験の詳細】

50

【0075】

本発明をさらに以下の実験例で説明するが、これらの例は決して本発明を限定するものではない。

【0076】

以下の添付の図面を参照されたい。

【0077】

以下の実験例のすべてにおいて、別段の記載がない限り、產生された可溶性TCR鎖は、天然鎖間ジスルフィド結合を形成するシステイン残基のC末端直近で切断される。

【0078】

実験例1：A6 Tax TCR鎖及び鎖のプライマー設計及び突然変異誘発 10
TRAC^{*} 01中のエキソン1のA6 Taxトレオニン48をシステインに突然変異させるために、以下のプライマーを設計した（突然変異を小文字で示す）。

【0079】

5'-C ACA GAC AAA tgT GTG CTA GAC AT

5'-AT GTC TAG CAC Aca TTT GTC TGT G

TRBC1^{*} 01及びTRBC2^{*} 01の両方におけるエキソン1のA6 Taxセリン57をシステインに突然変異させるために、以下のプライマーを設計した（突然変異を小文字で示す）。

【0080】

5'-C AGT GGG GTC tGC ACA GAC GC

20

5'-GG GTC TGT GCa GAC CCC ACT G

PCR突然変異誘発：

A6 Tax TCR鎖又は鎖の各遺伝子を含む発現プラスミドを、それぞれ鎖プライマー又は鎖プライマーを用いて、以下のように突然変異させた。プラスミド100ngを10mM dNTP 5μL、10xPfu緩衝剤(Stratagene)25μL、Pfuポリメラーゼ(Stratagene)10単位と混合し、最終体積をH₂Oで240μLに調節した。この混合物48μLに、最終反応体積50μL中最終濃度が0.2μMになるように希釈したプライマーを補充した。95 30秒の初期変性ステップの後、Hybrid PCR発現PCR装置を用いて、反応混合物を15ラウンドの変性(95、30秒)、アニーリング(55、60秒)及び伸長(73、8分)に供した。次いで、この生成物を、DpnI制限酵素(New England Biolabs)10単位を用いて37で5時間消化した。消化された反応物10μLをコンピテントXL1-Blue細菌に形質転換して、37で18時間増殖させた。單一コロニーを選択し、TYP+アンピシリン(16g/Lバクトリプトン、16g/L酵母抽出物、5g/LNaCl、2.5g/LK₂HPO₄、100mg/Lアンピシリン)5mL中で終夜増殖させた。QIAgenミニプレップカラムを用いて製造者の指示に従ってプラスミドDNAを精製し、オックスフォード大学生化学科の配列決定施設における自動配列決定によってその配列を確認した。鎖の突然変異核酸配列及びアミノ酸配列のそれぞれを図2a及び3aに、鎖の突然変異核酸配列及びアミノ酸配列のそれぞれを図2b及び3bに示す。

【0081】

実験例2：可溶性TCRの発現、リフォールディング及び精製 40

突然変異鎖及び鎖を含む各発現プラスミドをそれぞれE.Coli菌株BL21pLySに別個に形質転換し、單一のアンピシリン耐性コロニーをTYP(アンピシリン100μg/mL)培地中37でOD₆₀₀が0.4になるまで増殖させてから0.5mM IPTGによってタンパク質発現を誘導した。誘導から3時間後にBeckman J-6Bを用いて4000rpmで30分間遠心分離して細胞を回収した。細胞のペレットを、50mMトリス-HCl、25%(w/v)スクロース、1mM NaEDTA、0.1%(w/v)アジ化ナトリウム、10mM DTT、pH 8.0を含有する緩衝液に再懸濁した。終夜の凍結融解ステップ後、再懸濁した細胞を、Melsonix XL2020超音波処理器中で直径12mmの標準プローブを用いて1分のバーストで合計約10分間超音波処理

50

理した。封入体のペレットを Beckman J 2 - 21 遠心分離器を用いて 13000 rpm で 30 分間遠心分離して回収した。次いで、洗浄剤による洗浄を 3 回実施して細胞片及びメンブレン成分を除去した。毎回、トリトン緩衝液 (50 mM トリス - HCl、0.5% トリトン X 100、200 mM NaCl、10 mM NaEDTA、0.1% (w/v) アジ化ナトリウム、2 mM DTT、pH 8.0) で封入体ペレットをホモジナイズした後に、Beckman J 2 - 21 を用いて 13000 rpm で 15 分間遠心分離してペレット化した。次いで、以下の緩衝液、すなわち、50 mM トリス - HCl、1 mM NaEDTA、0.1% (w/v) アジ化ナトリウム、2 mM DTT、pH 8.0 中で同様に洗浄して、洗浄剤及び塩を除去した。最後に、封入体を 30 mg の一定分量に分割して、-70°C で凍結させた。6 M グアニジン - HCl で可溶化し、Bradford 色素結合アッセイ (Per Bio) で測定することによって、封入体タンパク質収率を定量した。

【0082】

可溶化した各封入体鎖約 30 mg (すなわち、1 μモル) を凍結貯蔵物から融解し、次いで試料を混合し、その混合物をグアニジン溶液 (6 M グアニジン - 塩酸塩、10 mM 酢酸ナトリウム、10 mM EDTA) 15 mL に希釈して、鎖が完全に変性されたことを確認した。次いで、十分に還元され変性された TCR鎖を含有するグアニジン溶液を、1 リットルの以下のリフォールディング緩衝液、すなわち、100 mM トリス pH 8.5、400 mM L-アルギニン、2 mM EDTA、5 mM 還元グルタチオン、0.5 mM 酸化グルタチオン、5 M 尿素、0.2 mM PMSF 中に注入した。この溶液を 24 時間静置した。次いで、リフォールディング体を 2 回、すなわち、最初に 10 リットルの 100 mM 尿素で、次に 10 リットルの 100 mM 尿素、10 mM トリス pH 8.0 で透析した。リフォールディングと透析の両方のステップを 6 ~ 8 で実施した。

【0083】

透析したリフォールディング体を POROS 50HQ 陰イオン交換カラムに充填し、Aktta 精製装置 (Pharmacia) を用いて 50 カラム体積にわたる 0 ~ 500 mM の NaCl 勾配で、結合したタンパク質を図 4 のように溶出させることによって、分解生成物及び不純物から sTCR を分離させた。ピーク画分を 4 で貯蔵し、クーマシー染色 SDS-PAGE (図 5) によって分析した後、プールし濃縮した。最後に、HBS-EP 緩衝液 (10 mM HEPES pH 7.4、150 mM NaCl、3.5 mM EDTA、0.05% ノニデット p 40) 中で予め平衡化させた Superdex 200 HR ゲルろ過カラム (図 6) を用いて sTCR を精製しその特徴を調べた。約 50 kDa の相対分子量で溶出したピークをプールし濃縮した後、BIAcore 表面プラズモン共鳴分析によってその特徴を調べた。

【0084】

実験例 3：特定の pMHC に結合する sTCR の BIAcore 表面プラズモン共鳴キャラクタリゼーション

表面プラズモン共鳴バイオセンサー (BIAcore 3000 (商標)) を用いて、ペプチド - MHC リガンドに対する sTCR の結合性を分析した。この分析は、ストレプトアビシンで被覆された結合表面に半配向して固定された (以下に記載する) 単一の pMHC 複合体を作製することによって容易になり、(別個のフローセル上に固定された) 最高 4 種類の異なる pMHC に対する可溶性 T 細胞受容体の結合性を同時に効率的に試験することが可能になる。HLA 複合体を手動で注入することによって、固定クラス I 分子の正確な濃度を容易に操作できるようになる。

【0085】

このような固定複合体は、可溶相にいずれも注入することができる T 細胞受容体及び補助受容体 CD8 の両方に結合することができる。TCR の特異的結合は低濃度 (少なくとも 40 μg/mL) でも得られ、このことは TCR が比較的安定であることを意味する。sTCR は、可溶相で使用しても固定相で使用しても、その pMHC 結合諸特性が定性的及び定量的に類似していることが認められている。これは、可溶性種の活性を部分的に制御するのに重要であり、ビオチン化 pMHC 複合体が非ビオチン化複合体と生物学的に同等の

10

20

30

40

50

活性を有することも示唆している。

【0086】

構成要素のサブユニットタンパク質及び合成ペプチドを含有し細菌によって発現される封入体から、ビオチン化クラスI HLA-A2-ペプチド複合体をインピトロでリフォールディングさせ、次いで精製し、インピトロで酵素によってビオチン化した(0' Callaghan等(1999)Anal.Biochem.266: 9~15)。HLA重鎖は、適切な構築物においてタンパク質の膜貫通領域及び細胞質領域を置換するC末端ビオチン化タグと共に発現された。約75mg / リットル細菌培養物の封入体発現レベルが得られた。HLA軽鎖又は2-ミクログロブリンも、E.Coliにおいて適切な構築物から約500mg / リットル細菌培養物の濃度で封入体として発現された。

10

【0087】

E.Coli細胞を溶解し封入体を純度約80%に精製した。封入体からのタンパク質を6Mグアニジン-HCl、50mMトリスpH8.1、100mMNaCl、10mMDTT、10mMEDTA中で変性し、単一パルスの変性タンパク質を5未満のリフォールディング緩衝液に添加することによって、30mg / リットル重鎖、30mg / リットル2mの濃度で、0.4M L-アルギニン-HCl、100mMトリスpH8.1、3.7mMシスタミン、mMシステアミン、4mg / mLペプチド(例えば、tax 11-19)中にリフォールディングした。リフォールディングは、4において、1時間以上で完結させることができた。

20

【0088】

10倍容量の10mMトリスpH8.1中で透析して緩衝液を交換した。溶液のイオン強度を十分低下させるには2回緩衝液を変える必要があった。次いで、タンパク質溶液を、1.5μm酢酸セルロースフィルターを通してろ過し、POROS 50HQ陰イオン交換カラムに充填した(総容積8mL)。タンパク質を線状0~500mM NaCl勾配で溶出させた。HLA-A2-ペプチド複合体は約250mM NaClで溶出し、ピーク画分を収集し、プロテアーゼ阻害剤のカクテル(Calbiochem)を添加し、その画分を氷上で冷却した。

20

【0089】

ビオチン化タグ付きHLA複合体の緩衝液を、同じ緩衝液で平衡化させたPharmaciaの急速脱塩カラムを用いて、10mMトリスpH8.1、5mMNaClと交換した。タンパク質含有画分を、溶出後速やかに氷冷し、プロテアーゼ阻害剤カクテル(Calbiochem)を添加した。次いで、ビオチン化試薬を添加した: 1mMビオチン、5mMATP(pH8に緩衝)、7.5mMMgCl₂、及び5μg / mL BirA酵素(0' Callaghan等(1999)Anal.Biochem.266: 9~15に従って精製した)。次いで、この混合物を室温で終夜インキュベートした。

30

【0090】

ゲルろ過クロマトグラフィを用いてビオチン化HLA複合体を精製した。ろ過したPBSを用いてPharmacia Superdex 75 HR 10/30カラムを予め平衡化し、1mLのビオチン化反応混合物を充填し、PBSを用いて0.5mL / minで展開した。ビオチン化HLA複合体は、約15mLで单一ピークとして溶出した。タンパク質を含有する画分をプールし、氷冷し、プロテアーゼ阻害剤カクテルを添加した。クーマシー結合アッセイ(Per Bio)によってタンパク質濃度を決定し、一定量のビオチン化HLA複合体を-20で凍結保存した。ストレプトアビシンを標準アミンカップリング法によって固定した。

40

【0091】

新規鎖間結合を含むA6 Tax sTCRと、そのリガンド/MHC複合体又はその生成について上述した無関係なHLA-Aペプチド化合物との相互作用を、BIAcore 3000(商標)表面プラズモン共鳴(SPR)バイオセンサーを用いて分析した。受容体リガンド相互作用を検出し、それらの親和性及び動力学パラメータを解析するのに用いることができる原理である、小さなフローセル内のセンサー表面近くの応答単位(RU)で表される屈折率変化が、SPRによって測定される。2m上に架橋結合されたビオチンと、フ

50

ローセルの活性化された表面に化学的に架橋結合されたストレプトアビジンとを結合させて、個々の H L A - ペプチド複合体を別個のフローセル中に固定することによって、プローブフローセルを調製した。次いで、異なるフローセルの表面を一定流量で sTCR を通過させ、その S P R 応答を測定することによってアッセイを実施した。まず、2つの異なる表面、すなわち、約 5 0 0 0 R U の特異的ペプチド - H L A 複合体で被覆された表面と約 5 0 0 0 R U の非特異的ペプチド - H L A 複合体で被覆されたもう1つの表面にわたって 5 μ L / min の一定流量で sTCR を通過させることによって相互作用の特異性を確認した(図 7 揿入グラフ)。可溶性 sTCR を、一定流量かつ様々な濃度でペプチド - H L A 複合体に注入してバックグラウンド共鳴を確定した。図 7 に示すように、これらの対照測定の値を特異的ペプチド - H L A 複合体によって得られる値から差し引き、その値を用いて解離定数 K d として表される結合親和性を計算した(Price&Dwek, Principles and Problems in Physical Chemistry for Biochemists(2nd Edition)1979, Clarendon Press, Oxford)。

10

【0092】

得られた K d 値 (1.8 μ M) は、新規ジスルフィド結合のない A 6 T a x sTCR と p M H C の相互作用に対する報告値 (0.91 μ M-Ding 等、1999, Immunity 11: 45~56) に近い。

20

【0093】

実験例 4 : 新規ジスルフィド結合を含む可溶性 J M 2 2 TCR の生成

実験例 1 において調製した可溶性 A6 TCR の鎖は、連結部位として使用するのに適した B g 1 I I 制限酵素切断部位 (A A G C T T) を天然配列中に含む。

20

【0094】

P C R 突然変異誘発を以下のように実施して B a m H 1 制限酵素切断部位 (G G A T C C) を可溶性 A6 TCR の鎖、新規システインコドンの 5' に導入した。図 2 a に記載した配列をこの突然変異誘発用テンプレートとして用いた。以下のプライマーを使用した。

【化 1】

|BamHI|

5' -ATATCCAGAACCCgGAtCCTGCCGTGTA-3'

5' -TACACGGCAGGAaTCcGGGTTCTGGATAT-3'

30

【0095】

プラスミド 1 0 0 n g を 1 0 m M d N T P 5 μ L、1 0 × P f u 緩衝液 (Stratagene) 2 5 μ L、P f u ポリメラーゼ (Stratagene) 1 0 単位と混合し、H₂O を用いて最終体積を 2 4 0 μ L に調整した。この混合物 4 8 μ L に、最終反応体積 5 0 μ L 中最終濃度が 0.2 μ M になるように希釈したプライマーを補充した。9 5 3 0 秒の初期変性ステップの後、H y b a i d P C R 発現 P C R 装置を用いて、反応混合物を 1 5 ラウンドの変性 (9 5 、 3 0 秒)、アニーリング (5 5 、 6 0 秒) 及び伸長 (7 3 、 8 分) に供した。次いで、この生成物を、D p n I 制限酵素 (New England Biolabs) 1 0 単位を用いて 3 7 で 5 時間消化した。消化された反応物 1 0 μ L をコンピテント X L 1 - B l u e 細菌に形質転換して、3 7 で 1 8 時間増殖させた。單一コロニーを選択し、T Y P + アンピシリン (1 6 g / L バクトリプトン、1 6 g / L 酵母抽出物、5 g / L N a C l 、2.5 g / L K₂H P O₄、1 0 0 m g / L アンピシリン) 5 m L 中で終夜増殖させた。Q I A g e n ミニプレップカラムを用いて製造者の指示に従ってプラスミド D N A を精製し、オックスフォード大学生化学科の配列決定施設における自動配列決定によってその配列を確認した。鎖に導入された突然変異は「サイレント」であり、したがってこの鎖のアミノ酸配列は、図 3 A に詳述されたものと同じである。突然変異鎖の D N A 配列を図 8 A に示す。

40

【0096】

新規ジスルフィド結合が組み込まれた可溶性 J M 2 2 TCR を生成させるために、鎖

50

BamH 1 及び 鎖 B g l I I 制限酵素切斷部位を含むA6 TCRプラスミドをテンプレートとして使用した。以下のプライマーを使用した。

【化2】

NdeI
5' -GGAGATATACATATGCAACTACTAGAACAA-3'
5' -TACACGGCAGGATCCGGTTCTGGATATT-3'
BamHI

10

NdeI
5' -GGAGATATACATATGGTGGATGGTGGAATC-3'
5' -CCCAAGCTTAGTCTGCTCACCCAGGCCTCGGC-3'
BglII

【0097】

J M 2 2 TCR 鎖及び 鎖構築物を以下のように P C R クローニングによって得た。
上述のプライマー及び J M 2 2 TCR鎖を含むテンプレートを用いて P C R 反応を実施した。P C R 産物を該当する制限酵素で消化し、p G M T 7 にクローン化して発現プラスミドを得た。プラスミド挿入断片の配列を、自動 D N A 配列決定によって確認した。図 8 b 及び 8 c に、J M 2 2 TCRの突然変異 鎖及び 鎖それぞれの D N A 配列を示す。図 9 a 及び 9 b に、得られたアミノ酸配列を示す。

20

【0098】

実験例 1 及び 2 に記載したように、それぞれの TCR 鎖が発現され、共にリフォールディングされ、精製された。図 1 0 に、点線で示した 0 ~ 5 0 0 m M の N a C 1 勾配を用いた P O R O S 50HQカラムから溶出した可溶性ジスルフィド連結 J M 2 2 TCRタンパク質の溶出を示す。図 1 1 に、図 1 0 に示したカラム分析画分の還元 S D S - P A G E (クーマシー染色) 及び 非還元 S D S - P A G E (クーマシー染色) の両方のゲルの結果を示す。ピーク 1 が鎖間ジスルフィド連結された TCR ヘテロダイマーを含むことは明らかである。図 1 2 に、図 1 0 のピーク 1 からプールされた画分のサイズ排除カラムからのタンパク質溶出を示す。

30

【0099】

p M H C に対する J M 2 2 TCRの結合の BI Acore 分析を、実験例 3 に記載したように実施した。図 1 3 a に、H L A - F l u 複合体に対するジスルフィド連結 J M 2 2 可溶性 TCR の特異的結合の BI Acore 分析結果を示す。図 1 3 b に、ジスルフィド連結 J M 2 2 可溶性 TCR の単回投与の対照と比較した結合応答を示す。H L A - F L U 複合体に対するこのジスルフィド連結 TCR の K d は 7 . 9 ± 0 . 5 1 μ M と決定された。

40

【0100】

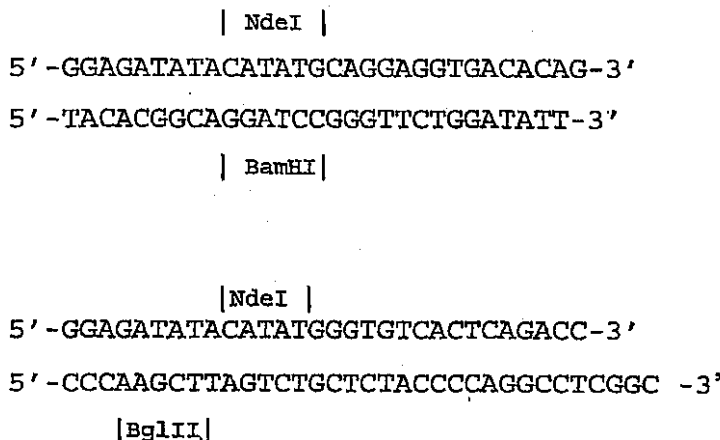
実験例 5 : 新規ジスルフィド結合を含む可溶性 NY-ESO TCR の生成
NY-ESO TCR をコードする c D N A を、Enzo Cerundolo (Institute of Molecular Medicine、University of Oxford) によって提供された T 細胞から既知の技術に従って単離した。NY-ESO TCR をコードする c D N A を、m R N A を逆転写酵素で処理することによって生成させた。

【0101】

新規ジスルフィド結合が組み込まれた可溶性 NY-ESO TCR を生成させるために、鎖 B a m H I 及び 鎖 B g l I I 制限酵素切斷部位を含む A6 TCRプラスミドを実験例 4 に記載したようにテンプレートとして使用した。以下のプライマーを使用した。

50

【化3】



【0102】

NY-ESO TCR 鎖及び鎖構築物を以下のようにPCRクローニングによって得た。上述のプライマー及びNY-ESO TCR鎖を含むテンプレートを用いてPCR反応を実施した。PCR産物を該当する制限酵素で消化し、pGMT7にクローン化して発現プラスミドを得た。プラスミド挿入断片の配列を、自動DNA配列決定によって確認した。図14a及び14bに、NY-ESO TCRの突然変異鎖及び鎖それぞれのDNA配列を示す。図15a及び15bに、得られたアミノ酸配列を示す。

【0103】

プロトコルにおける以下の変更点を除いて実験例1及び2に記載したように、それぞれのTCR鎖が発現され、共にリフォールディングされ、精製された。

【0104】

可溶性TCRの変性；可溶化されたTCR鎖封入体30mg及び可溶化されたTCR鎖封入体60mgを凍結貯蔵物から融解した。封入体を6Mグアニジン溶液中5mg/mLの最終濃度に希釈し、DTT(2M貯蔵物)を添加して最終濃度10mMにした。この混合物を37℃で30分間インキュベートした。

【0105】

可溶性TCRのリフォールディング：リフォールディング緩衝液1Lを5±3℃で激しく攪拌した。酸化還元対(2-メルカプトエチルアミン及びシスタミン(それぞれ最終濃度6.6mM及び3.7mM))を添加し、その約5分後に変性TCR鎖を添加した。次いで、このタンパク質を、5±3℃で約5時間±15分攪拌しながらリフォールディングさせた。

【0106】

リフォールディングされた可溶性TCRの透析：リフォールディングされたTCRを、Spectrapor 1メンブレン(Spectrum; 製品番号132670)を用いて、10Lの10mMトリスpH8.1に対して5±3℃で18~20時間透析した。この時間が経過した後、透析緩衝液を新しい10mMトリスpH8.1(10L)に変え、5±3℃でさらに20~22時間透析を続けた。

【0107】

図16に、点線で示した0~500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50HQカラムから溶出した可溶性NY-ESOジスルフィド連結TCRタンパク質の溶出を示す。図17に、図16に示したカラム分析画分の還元SDS-PAGE(クーマシー染色)及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)の両方のゲルの結果を示す。ピーク1及び2が鎖間ジスルフィド連結されたTCRヘテロダイマーを含むことは明らかである。図18に、図17のピーク1(A)及びピーク2(B)からプールされた画分のサイズ排除クロマトグラフ

20

30

40

50

イを示す。タンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

【0108】

p M H Cに対するジスルフィド連結NY-ESO TCRの結合のBIAcore分析を、実験例3に記載したように実施した。図19に、HLA-NYESO複合体に対するジスルフィド連結NY-ESO可溶性TCRの特異的結合のBIAcore分析結果を示す。A. ピーク1、B. ピーク2。

【0109】

HLA-NY-ESO複合体に対するこのジスルフィド連結TCRのKdは、 $9.4 \pm 0.84 \mu M$ と決定された。

【0110】

実験例6：新規ジスルフィド鎖間結合、及び天然ジスルフィド鎖間結合を形成するのに必要な2つのシステインのうち少なくとも1つを含む可溶性NY-ESO TCRの生成

新規ジスルフィド結合、及び天然ジスルフィド鎖間結合に関するシステイン残基の少なくとも1つが組み込まれた可溶性NY-ESO TCRを生成させるために、実験例4に記載したように、鎖BamHI及び鎖BglII制限酵素切断部位を含むプラスミドをフレームワークとして使用した。以下のプライマーを使用した。

【化4】

| NdeI |

5'-GGAGATATACATATGCAGGAGGTGACACAG-3'

5'-CCCAAGCTAACAGGAACCTTCTGGGCTGGGAAAGAA-3'
| HindIII |

20

| NdeI |

5'-GGAGATATACATATGGGTGTCACTCAGACC-3'

5'-CCCAAGCTAACAGTCTGCTCACCCAGGCCTCGGC -3'
| BglII |

30

【0111】

NY-ESO TCR鎖及び鎖構築物を以下のようにPCRクローニングによって得た。上述のプライマー及びNY-ESO TCR鎖を含むテンプレートを用いてPCR反応を実施した。PCR産物を該当する制限酵素で消化し、pGMT7にクローン化して発現プラスミドを得た。プラスミド挿入断片の配列を、自動DNA配列決定によって確認した。図20a及び20bに、NY-ESO TCRの突然変異鎖及び鎖それぞれのDNA配列を示す。図21a及び21bに、得られたアミノ酸配列を示す。

【0112】

非天然ジスルフィド鎖間結合及び天然ジスルフィド鎖間結合の両方を含む可溶性NY-ESO TCRを生成させるために、上記プライマーの両方を用いて単離されたDNAを使用した。非天然ジスルフィド鎖間結合、及び天然ジスルフィド鎖間結合に関するシステイン残基の1つのみを含む可溶性NY-ESO TCRを生成させるために、上記プライマーの1つと実験例5からの適切なプライマーとを用いて単離されたDNAを使用した。

【0113】

実験例5に記載したように、それぞれのTCR鎖が発現され、共にリフォールディングされ、精製された。

【0114】

図22～24に、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50HQ陰イオン交換カラムから溶出した可溶性NY-ESO TCR^{cys cys}（すなわち、両方の鎖の非天然及び天然システインを含む）、TCR^{cys}（両方の鎖の非天然システインを含む

40

50

が 鎮のみの天然システインしか含まない)、及びTCR^{cys} (両方の鎮の非天然システィンを含むが 鎮のみの天然システインしか含まない)タンパク質の溶出を示す。図25及び26に、図22~24に示したNY-ESO TCR^{cys cys}、TCR^{cys} 及びTCR^{cys}カラム分析画分の還元SDS-PAGE (クーマシー染色)ゲル及び非還元SDS-PAGE (クーマシー染色)ゲルそれぞれの結果を示す。これらは、鎮間ジスルフィドによって連結されたTCRヘテロダイマーが形成されたことを明瞭に示している。図27~29に、それぞれ図22~24に示したNY-ESO TCR^{cys cys}、TCR^{cys} 及びTCR^{cys}陰イオン交換カラム分析からプールされた画分のゲルろ過クロマトグラフィのタンパク質溶出プロファイルを示す。タンパク質は、TCRヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

10

【0115】

pMHCに対するsTCRの結合のBiAcure分析を、実験例3に記載したように実施した。図30~32に、HLA-NYESO複合体に対するNY-ESO TCR^{cys cys}、TCR^{cys} 及びTCR^{cys}それぞれの特異的結合のBiAcure分析結果を示す。

【0116】

TCR^{cys cys} のKdは18.08±2.075 μMであり、TCR^{cys} のKdは19.24±2.01 μMであり、TCR^{cys} のKdは22.5±4.0692 μMであった。

【0117】

実験例7：新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性AH-1.23TCRの生成
AH-1.23TCRをコードするcDNAを、Hill Gaston(Medical School, Addenbrooke's Hospital, Cambridge)によって提供されたT細胞から既知の技術に従って単離した。NY-ESO TCRをコードするcDNAを、mRNAを逆転写酵素で処理することによって生成させた。

20

【0118】

新規ジスルフィド結合が組み込まれた可溶性AH-1.23TCRを生成させるために、鎖BamHI及び鎖BglII各制限酵素切断部位を含む各TCRプラスミドを実験例4に記載したようにフレームワークとして使用した。以下のプライマーを使用した。

【化5】

30

| NdeI |
5'-GGGAAGCTTACATATGAAGGAGGTGGAGCAGAATTCTGG-3'
5'-TACACGGCAGGATCCGGTTCTGGATATT-3'
| BamHI |

| NdeI |
5'-TTGGAATTCACATATGGCGTCATGCAGAACCAAGACAC-3'
5'-CCCAAGCTTAGTCTGCTCTACCCCAGGCCTCGGC-3'
| BglII |

40

【0119】

AH-1.23TCR鎖及び鎖構築物を以下のようにPCRクローニングによって得た。上述のプライマー及びAH-1.23TCR鎖を含むテンプレートを用いてPCR反応を実施した。PCR産物を該当する制限酵素で消化し、pGMT7にクローン化して発現プラスミドを得た。プラスミド挿入断片の配列を、自動DNA配列決定によって確認した。図33a及び33bに、AH-1.23TCRの突然変異鎖及び鎖それぞれのDNA配列を示す。図34a及び34bに、得られたアミノ酸配列を示す。

【0120】

実験例5に記載したように、それぞれのTCR鎖が発現され、共にリフォールディングさ

50

れ、精製された。

【0121】

図35に、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50HQ陰イオン交換カラムから溶出した可溶性AHL-1.23ジスルフィド連結TCRタンパク質の溶出を示す。図36及び37に、図35に示したカラム分析画分のそれぞれ還元SDS-PAGE(クーマシー染色)ゲル及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)ゲルの結果を示す。これらのゲルは、鎖間ジスルフィド連結されたTCRヘテロダイマーの存在を明示している。図38は、図35に示した陰イオン交換カラム分析からプールされた画分のSuperdex 75 HRゲルろ過カラムの溶出プロファイルである。タンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

10

【0122】

実験例8：定常ドメインの免疫グロブリン領域内の別の位置における新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの生成

TRAC^{*}01のエキソン1のトレオニン48とTRBC1^{*}01/ TRBC2^{*}01両方のエキソン1のセリン57との間以外の位置にあるTCR免疫グロブリン領域において、新規ジスルフィド結合を含む機能的可溶性TCRを形成できるかどうかを検討するために以下の実験を実施した。

【0123】

A6 TCR 鎖を突然変異させるために、以下のプライマーを設計した(プライマー名称内の番号はTRAC^{*}01のエキソン1中で突然変異するアミノ酸残基の位置を示し、突然変異した残基を小文字で示す)。

20

【0124】

T 4 8 C 突然変異

5' -CACAGACAAAtgTGTGCTAGACAT-3'

5' -ATGTCTAGCACacaTTTGTCTGTG-3'

Y 1 0 C 突然変異

5' -CCCTGCCGTGTgCCAGCTGAGAG-3"

5' -CTCTCAGCTGGcACACGGCAGGG-3'

L 1 2 C 突然変異

5' -CCGTGTACCAAGTgcAGAGACTCTAAATC-3'

30

5' -GATTAGAGTCTCTgcaCTGGTACACGG-3'

S 1 5 C 突然変異

5' -CAGCTGAGAGACTgTAAATCCAGTGAC-3'

5' -GTCACTGGATTTAcAGTCTCTCAGCTG-3'

V 2 2 C 突然変異

5' -CAGTGACAAGTCTtgCTGCCATTAC-3'

5' -GTGAATAGGCAGcaAGACTTGTCACTG-3'

Y 4 3 C 突然変異

5' -GATTCTGATGTGtTATCACAGACAAAT-3'

5' -ATTGTCTGTGATAcACACATCAGAACATC-3'

40

T 4 5 C 突然変異

5' -CTGATGTGTATATCtgtGACAAAATGTGC-3'

5' -GCACAGTTTGTcacaGATATAcACATCAG-3'

L 5 0 C 突然変異

5' -AGACAAAATGTGtgtGACATGAGGTCT-3'

5' -AGACCTCATGTcacaCACAGTTTGTCT-3'

M52 C 突然変異

5' -ACTGTGCTAGACtgtAGGTCTATGGAC-3'

5' -GTCCATAGACCTacaGTCTAGCACAGT-3'

S61 C 突然変異

50

5' - CTTCAAGAGCAACtGTGCTGTGGCC-3'
 5' - GGCCACAGCACaGTTGCTCTTGA G-3'

TCR A 6 鎮を突然変異させるために、以下のプライマーを設計した（プライマー名称内の番号はTRBC2 * 01のエキソン1中で突然変異するアミノ酸残基の位置を示し、突然変異した残基を小文字で示す）。

【0125】

S57 C 突然変異

5' - CAGTGGGGTctGCACAGACCC-3'
 5' - GGGTCTGTGCaGACCCCCTG-3'
 V13 C 突然変異

10

5' - CCGAGGTCGCTtgtTTTGAGCCATCAG-3'
 5' - CTGATGGCTAAAacaAGCGACCTCGG-3'
 F14 C 突然変異

5' - GGTCGCTGTGtgtGAGCCATCAGA-3'
 5' - TCTGATGGCTCacaCACAGCGACC-3'

S17 C 突然変異

5' - GTGTTGAGCCATgtGAAGCAGAGATC-3'
 5' - GATCTCTGCTTCacATGGCTAAACAC-3'

G55 C 突然変異

5' - GAGGTGCACAGTtGtGTCAGCACAGAC-3'
 5' - GTCTGTGCTGACaCaACTGTGCACCTC-3'

20

D59 C 突然変異

5' - GGGTCAGCACAtgCCCGCAGCCC-3'
 5' - GGGCTGCGGGcaTGTGCTGACCC-3'

L63 C 突然変異

5' - CCCGCAGCCtgcAAGGAGCAGC-3'
 5' - GCTGCTCCTTGCaGGGCTGCGGG-3'

S77 C 突然変異

5' - AGATACGCTCTGtgtGCAGCCGCCT-3'
 5' - AGGCAGGCTGCaCAGAGCGTATCT-3'

30

R79 C 突然変異

5' - CTCTGAGCAGCtGCCTGAGGGTC-3'
 5' - GACCCTCAGGCaGCTGCTCAGAG-3'

E15 C 突然変異

5' - GCTGTGTTtgtCCATCAGAA-3'
 5' - TTCTGATGGacaAAACACAGC-3'

以下のアミノ酸対間に新規ジスルフィド鎮間結合を含む可溶性TCRを生成させるために、PCR突然変異誘発、及びTCR構築物増幅、ライゲーション及びプラスミド精製を、上記プライマーの適切な組み合わせを用いて、実験例1に記載したように実施した。

【表2】

TCR α 鎖	TCR β 鎖	使用した α プライマー	使用した β プライマー
Thr 48	Ser 57	T48→C	S57→C
Thr 45	Ser 77	T45→C	S77→C
Ser 61	Ser 57	S61→C	S57→C
Leu 50	Ser 57	L50→C	S57→C
Tyr 10	Ser 17	Y10→C	S17→C
Ser 15	Val 13	S15→C	V13→C
Thr 45	Asp 59	T45→C	D59→C
Leu 12	Ser 17	L12→C	S17→C
Ser 61	Arg 79	S61→C	R79→C
Leu 12	Phe 14	L12→C	F14→C
Val 22	Phe 14	V22→C	F14→C
Met 52	Gly 55	M52→C	G55→C
Tyr 43	Leu 63	Y43→C	L63→C
Ser 15	Glu 15	S15→C	E15→C

10

20

30

【0126】

図39～58に、上記プライマーによって増幅された突然変異A6 TCR鎖のDNA配列及びアミノ酸配列を示す。突然変異システインをコードするコドンを強調して示す。

【0127】

実験例5に記載したように、それぞれのTCR鎖が発現され、共にリフォールディングされ、精製された。POROS 50HQ陰イオン交換カラムで精製した後、正確にリフォールディングされた可溶性TCRが形成されたかどうかを評価するために、得られたタンパク質を SDS-PAGEゲルにかけた。精製材料における正確な分子量のジスルフィド連結タンパク質の有無を確認するためにこれらのゲルも評価した。以下の新規ジスルフィド鎖間結合を含む研究対象のTCRは、この細菌発現システムでは正確な分子量のジスルフィド連結タンパク質が生成せず、これらをさらに評価することはしなかった。しかし、別の原核生物又は真核生物発現システムが利用可能である。

【表3】

TCR α 鎖	TCR β 鎖
Ser 61	Ser 57
Leu 50	Ser 57
Ser 15	Val 13
Leu 12	Ser 17
Ser 61	Arg 79
Leu 12	Phe 14
Val 22	Phe 14
Tyr 43	Leu 63

10

【0128】

図59～64に、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 200HQ陰イオン交換カラムからの以下の残基間、すなわち、Thr 48-Ser 57、Thr 45-Ser 77、Tyr 10-Ser 17、Thr 45-Asp 59、Met 52-Gly 55及びSer 15-Glu 15間それぞれの新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性TCRの溶出を示す。図65～70に、図59～64に示したカラム分析画分の還元SDS-PAGE(クーマシー染色)ゲル及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)ゲルそれぞれの結果を示す。これらのゲルは、鎖間ジスルフィド連結されたTCRヘテロダイマーの存在を明示している。

20

【0129】

図71～76は、図59～64に示した陰イオン交換カラム分析からプールされた画分のSuperdex 200 HRゲルろ過カラムからの溶出プロファイルである。

【0130】

pMHCに対するTCRの結合のBIAcore分析を、実験例3に記載したように実施した。図77～82は、HLA-A2 tax pMHC複合体に対する精製可溶性TCRの結合能力を示すBIAcoreトレースである。

30

【0131】

Thr 48-Ser 57のKdは7.8μMであり、Thr 45-Ser 77のKdは12.7μMであり、Tyr 10-Ser 17のKdは34μMであり、Thr 45-Asp 59のKdは14.9μMであり、Ser 15-Glu 15のKdは6.3μMであった。Met 52-Gly 55は、その天然の「標的」であるHLA-A2 tax複合体に結合可能であるが、「無関係な」標的であるHLA-A2-NY-ESO複合体にも同様に結合した(図81参照)。

【0132】

実験例9：NY-ESO-HLA-A2複合体に特異的なジスルフィド連結NY-ESO T細胞受容体のX線結晶学

40

NY-ESO dsTCRを実験例5に記載したようにクローニ化し以下のように発現させた。

【0133】

突然変異鎖及び鎖を含む各発現プラスミドをそれぞれE.Coli菌株BL21pLys Sに別個に形質転換し、単一のアンピシリン耐性コロニーをTYP(アンピシリン100μg/mL)培地中でOD₆₀₀が0.7になるまで増殖させてから0.5mM IPTGによってタンパク質発現を誘導した。誘導後18時間してBeckman J-6Bを用いて4000rpmで30分間遠心分離して細胞を回収した。細胞のペレットを、10mMトリス-HCl pH8.1、10mM MgCl₂、150mM NaCl

50

、2 mM DTT、10%グリセリンを含有する溶解緩衝液に再懸濁した。細菌培養物1Lごとに、リゾチーム(20 mg/mL)100 μL及びDNase I(20 μg/mL)100 μLを添加した。細菌懸濁液を、氷上で30分間インキュベーションした後、直径12 mmの標準プローブの付いたMilsomix XL2020超音波処理器を用いて1分のバーストで合計10分間超音波処理した。Beckman J2-21遠心分離器(4)を用いて13000 rpmで30分間遠心分離して封入体のペレットを回収した。次いで、トリトン洗浄緩衝液(50 mMトリス-HCl、pH 8.1、0.5%トリトンX100、100 mM NaCl、10 mM NaEDTA、0.1% (w/v)、2 mM DTT)による洗浄を3回実施して、細胞片及びメンブレン成分を除去した。毎回、封入体ペレットをトリトン洗浄緩衝液にホモジナイズした後、Beckman J2-21を用いて13000 rpmで15分間遠心分離してペレット化した。次いで、再懸濁緩衝液(50 mMトリス-HCl pH 8.1、100 mM NaCl、10 mM NaEDTA、0.1% (w/v)アジ化ナトリウム、2 mM DTT)中で同様に洗浄して、洗浄剤及び塩を除去した。最後に、封入体を、6 Mグアニジン緩衝液(6 Mグアニジン-塩酸塩、50 mMトリス pH 8.1、100 mM NaCl、10 mM EDTA、10 mM DTT)に可溶化し、120 mgの一定分量に分割し、-70で凍結させた。6 Mグアニジン-HClで可溶化しBradford色素結合アッセイ(Per Bi o)で測定することによって封入体を定量した。

10

20

【0134】

凍結可溶化されたアルファ鎖約60 mg(すなわち、2.4 μモル)を凍結可溶化されたベータ鎖30 mg(すなわち、1.2 μモル)と混合した。このTCR混合物を6 Mグアニジン緩衝液で最終体積18 mLに希釈し、37に30分間加熱して鎖変性を確実に終了させた。次いで、完全に還元され変性されたTCR鎖を含有するグアニジン溶液を冷リフォールディング緩衝液(100 mMトリス pH 8.1、400 mM L-アルギニン-HCl、2 mM EDTA、6.6 mM 2-メルカプトエチルアミン、3.7 mMシスタミン、5 M尿素)1リットルに攪拌しながら混合した。この溶液を5時間低温室(5±3)に静置してリフォールディングさせた。次いで、リフォールディング体を水12リットルで18~20時間透析し、その後12リットルの10 mMトリス pH 8.1で18~20時間(5±3)透析した。分子量カットオフが6~8000 kDaであるSpectrapor 1(Spectrum Laboratories 製品番号132670)透析メンブレンをこの透析プロセスに使用した。透析したタンパク質を、Nalgeneろ過ユニットに装着した細孔サイズ0.45 μmのフィルター(Schleicher and Schuell、参照番号10 404012)を通してろ過した。

30

40

【0135】

透析したリフォールディング体をPOROS 50HQ(Applied Bio Systems)陰イオン交換カラムに充填しAKTA精製装置(Amersham Biotech)を用いて、リフォールディングされたNY-ESO TCRを分解生成物及び不純物から分離させた。POROS 50 HQカラムを10カラム体積の緩衝液A(10 mMトリス pH 8.1)で予め平衡化した後、それにタンパク質を充填した。7カラム体積にわたる0~500 mMのNaCl勾配によって、結合したタンパク質を溶出させた。還元及び非還元試料緩衝液を用いた変性SDS-PAGEでピーク画分(1 mL)を分析した。25 mM MES pH 6.5で予め平衡化したSuperdex 75 HRゲルろ過カラムを用いて、アルファ-ベータヘテロダイマー複合体を含有するピーク画分をさらに精製した。相対分子量約50 kDaで溶出したタンパク質ピークをプールし、Ultrafree遠心濃縮装置(Millipore、部品番号UFV2BG C40)で42 mg/mLに濃縮し、-80で保存した。

50

【0136】

当量の結晶化緩衝液と混合した、5 mM Mes pH 6.5に希釈したタンパク質溶液(8.4 mg/mL)1 μLを用いて、ハンギングドロップ法によって18でNY-ESO TCRの結晶化を実施した。Crystal Screen緩衝液(Hampton Research)を用いたいくつかの異なる条件下で結晶が出現した。単一の立方晶(<100 μm)が30% PEG 4000

50

、0.1M クエン酸ナトリウム pH 5.6、0.2M 酢酸アンモニウム緩衝液中で成長し、構造決定に使用された。

【0137】

NY-ESO TCRの結晶を急速冷凍し、DaresburyシンクロトロンのX線回折試験に供した。この結晶は0.25nm(2.5)の分解能で回折した。1組のデータを収集し処理して、約0.27nm(2.7)が妥当であるが0.25nm(2.5)まで使用可能である98.6%完全な振幅セットが得られた。組み合わせR因子(merging R-factor)、すなわち結晶学的に等価な反射を複数回測定した一致度は、すべてのデータに対して10.8%であった。これは、最高分解能シェルでは限界である。空間群は、細胞サイズA=4.25nm(42.5)、b=5.95nm(59.5)、c=8.17nm(81.7)、=91.5°のP2₁であった。細胞サイズ及び対称性から、細胞中には2つのコピーが存在することが示された。検討を要する非対称単位au又は最小体積は一方の分子のみであり、細胞中の他方の分子は2₁対称操作によって作製される。auにおける分子の位置決めはy方向で任意である。x-z面内で正確な位置にある限り、y方向に自由に移動させることができる。これは、この「極性」空間群ではフリーパラメータと呼ばれる。

【0138】

PDBデータベースには、A/Bヘテロダイマー-TCRを含有するエントリーは、1BD2の1つしかない。このエントリーは、TCRを含む複合体におけるHLA同族ペプチド(cognate peptide)の座標も有する。TCR鎖BはNY-ESOで同じであったが、鎖AはCDメインで僅かな差がありNドメインでかなりの差があった。1BD2-A/Bモデルを分子置換MRに使用すると、対称等価な分子との広範な重複によって示されるように、不正確な解が得られた。B鎖のみを使用すると、近隣分子とさほど衝突しないより良い解が得られた。相関係数は49%であり、結晶学的R因子は50%であり、最短近接(重心~重心)は0.49nm(49)であった。鎖Bの出発モデルをMR等価物に変換するために必要な回転及び並進操作を鎖Aに適用した。このようにして生成されたハイブリッドMR解は、細胞内にうまく充填され、衝突は最小に抑えられた。

【0139】

電子密度地図はこのモデルとほぼ一致し、NY-ESO TCRの配列に合致するように調節された。しかし、出発モデルには多数の相違があり、特に、このモデルの不規則に配列した部分に特徴的である側鎖の欠損があった。鎖間のヘアピンループの多くは極めて低い密度を有し、モデル化が困難であった。このモデルの結晶学的R因子は30%である。R因子は、残差、すなわち、振幅の計算値と測定値の差である。

【0140】

図83a及び83bに示すように、1BD2からの入力配列は、密度とあまり一致しない。モデルの鎖Aの164位及び鎖Bの174位をCysに変更し、その後さらに改良すると、この配列指定が密度と極めて良く適合することが明らかになった。しかし、側鎖のサイズの差は極めてわずかで、このモデルに乱れはほとんどなかった。この領域の電子密度はほとんど変化しなかった。

【0141】

この研究の最も重要な側面は、新しいTCRが、発表されたモデル(1BD2)に構造的に極めて類似していることである。この比較には、TCRのすべて、定常ドメイン、又は突然変異点近くの小部分を含めることができる。

【0142】

r.m.s 偏差値を下表に列記する。構造の比較を図84に示す。

10

20

30

40

【表4】

	鎖A 完全	鎖B 完全	鎖A 定常	鎖B 定常	ショート ストレッチ
r.m.s変位	2.831	1.285	1.658	1.098	0.613
平均変位	2.178	1.001	1.235	0.833	0.546
最大変位	9.885	6.209	6.830	4.490	1.330

(単位はすべてÅである。)

10

【0143】

ショートストレッチとは、目下ジスルフィド架橋によって連結されている鎖Aからの一本鎖(A157～A169)及び鎖Bからの一本鎖(B170～B183)を指す。主鎖の原子に対してのみ偏差を計算した。

【0144】

これらの結果から、ジスルフィド結合を導入しても、その周囲のTCRの局所構造がほとんど影響を受けないことがわかる。A6 TCRの発表された構造(1BD2)とTCRを比較すると、いくつかのより大きな効果が認められるが、RMS変移の増加はループコンホメーションの違いによるところが大きい(図84参照)。これらのループは、特徴的なIgフォールド(Ig fold)を形成する一連のシートによって形成されるTCRのコア構造の一部を形成しない。鎖全体に対するRMS偏差は、A6 TCR(1BD2)とNY-ESO TCRとの可変ドメイン配列の違いのために特に大きい。しかし、A6 TCR及びNY-ESO TCRは同じ可変ドメインを有し、鎖全体のRMS偏差から、新しいジスルフィド結合を含むTCRにおいてもこの可変ドメインの構造が維持されることがわかる。したがって、これらのデータは、新しいジスルフィド結合を含むTCRの結晶構造においても、TCRのコア構造が維持されることを示している。

【0145】

実験例10：新規ジスルフィド鎖間結合及びC末端鎖タギング部位を含む可溶性NY-ESO TCRの生成

新規ジスルフィド結合が組み込まれた可溶性NY-ESO TCRを生成させるために、実験例4に記載したように、鎖BamHI及び鎖BglII制限酵素切断部位を含むA6 TCRプラスミドをフレームワークとして使用した。

【0146】

NY-ESO TCR鎖構築物を、以下のようにPCRクローニングによって得た。以下に示すプライマー、及びNY-ESO TCR鎖を含むテンプレートを用いてPCR反応を実施した。

【化6】

30

| NdeI |
Fwd5' -GGAGATATACTATGGGTGTCACTCAGAAC-3'
Rev5' -CCACCGGATCCGTCTGCTCACCCAGGC-3'
| BamHI |

40

【0147】

PCR産物を該当する制限酵素で消化し、ビオチン認識配列を含むpGMT7にクローニングして発現プラスミドを得た。プラスミド挿入断片の配列を、自動DNA配列決定によって確認した。図85aに、ビオチン認識部位が組み込まれたNY-ESO TCRの鎖のDNA

50

配列を示す。図 8 5 b に得られたアミノ酸配列を示す。

【 0 1 4 8 】

鎖構築物を実験例 5 に記載したように生成させた。実験例 5 に記載したように、それぞれのTCR鎖が発現され、共にリフォールディングされ、精製された。

【 0 1 4 9 】

非天然ジスルフィド鎖間結合と 鎖 C 末端のヘキサ - ヒスチジンタグとを含む可溶性 NY - ESO TCRを生成させるために、同じプライマー及び NY - E S O テンプレートを上述のように使用した。P C R 産物を該当する制限酵素で消化し、ヘキサ - ヒスチジン配列を含む p G M T 7 にクローニングして発現プラスミドを得た。図 8 6 a に、ヘキサ - ヒスチジンタグが組み込まれたNY-ESO TCRの 鎖の D N A 配列を示す。図 8 6 b に得られたアミノ酸配列を示す。

【 0 1 5 0 】

図 8 7 に、点線で示した 0 ~ 5 0 0 m M の N a C l 勾配を用いたPOROS 50HQ陰イオン交換カラムからの、新規ジスルフィド結合及びビオチン認識配列を含む可溶性NY-ESO TCRの溶出を示す。図 8 8 に、点線で示した 0 ~ 5 0 0 m M の N a C l 勾配を用いたPOROS 50HQ 陰イオン交換カラムからの、新規ジスルフィド結合及びヘキサ - ヒスチジンタグを含む可溶性NY-ESO TCRの溶出を示す。

【 0 1 5 1 】

図 8 9 及び 9 0 は、図 8 7 及び 8 8 によって示されたそれぞれ NY - E S O - ビオチン及び NY - E S O - ヘキサ - ヒスチジンタグ付き陰イオン交換カラム分析からプールされた画分のゲルろ過クロマトグラフィからのタンパク質溶出プロファイルである。タンパク質は、TCRへテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

【 0 1 5 2 】

p M H C に対する s T C R の結合の BIAcore 分析を、実験例 3 に記載したように実施した。 NY - E S O - ビオチン T C R の K d は 7 . 5 μ M であった。 NY - E S O - ヘキサ - ヒスチジンタグ付き T C R の K d は 9 . 6 μ M であった。

【 0 1 5 3 】

実験例 1 1 : 新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性NY-ESO TCRの蛍光標識四量体を用いた細胞染色

TCR四量体の調製

実験例 1 0 のように調製した、新規ジスルフィド結合及びビオチン認識配列を含む NY - E S O 可溶性 TCR を利用して、細胞染色に必要な可溶性 TCR 四量体を形成させた。精製可溶性 TCR 溶液（約 0 . 2 m g / m L ） 2 . 5 m L の緩衝液を、 P D - 1 0 カラム (Pharmacia) を用いてビオチン化反応緩衝液（ 5 0 m M トリス pH 8 . 0 、 1 0 m M M g C l 2 ）に置換した。分子量カットオフが 1 0 k D a である centricon 濃縮装置 (Amicon) を用いて溶出液（ 3 . 5 m L ）を 1 m L に濃縮した。これに、貯蔵物（ pH 7 . 0 に調整された 0 . 1 g / m L ）から A T P を添加して 1 0 m M にした。次いで、多量のプロテアーゼ阻害剤のカクテル（プロテアーゼ阻害剤カクテル S e t 1 、 Calbiochem Biochemicals ）を、供給された貯蔵溶液の 1 / 1 0 0 の最終プロテアーゼカクテル濃度にするのに十分な量添加し、その後（ 0 . 2 M 貯蔵物から添加された） 1 m M ビオチン及び（ 0 . 5 m g / m L の貯蔵物からの） 2 0 μ g / m L 酵素を添加した。次いで、この混合物を終夜室温でインキュベートした。 S 7 5 H R カラムのサイズ排除クロマトグラフィによって、この溶液から過剰のビオチンを除去した。 NY - E S O T C R のビオチン化レベルを、以下のように、サイズ排除 H P L C ベースの方法によって決定した。 5 0 u L 一定量のビオチン化 NY - E S O T C R (2 m g / m L) を、ストレプトアビシンで被覆したアガロースビーズ (Sigma) 5 0 u L と共に 1 時間インキュベートした。次いで、このビーズを遠心沈殿させ、未結合試料 5 0 μ L を、 T S K 2 0 0 0 S W カラム (Tosoohaas) に流量 0 . 5 m L / m i n (2 0 0 m M リン酸緩衝液 pH 7 . 0) で 3 0 分間かけた。ビオチン化 NY - E S O を非ビオチン化 NY - E S O T C R 対照と対比して測定した。非ビオチン化タンパク質のピーク

10

20

30

40

50

面積からビオチン化タンパク質のピーク面積を減算してビオチン化の割合を計算した。

【0154】

ビオチン化可溶性TCRの四量体化を、neutravidin-フィコエリトリン複合体(Cambridge Biosciences、UK)を用いて行った。ビオチン化可溶性TCRの濃度をクーマシータンパク質アッセイ(Pierce)によって測定し、可溶性TCR 0.8 mg/mg neutravidin-フィコエリトリン複合体の比を、ビオチン化TCRによるneutravidin-PEの飽和を1:4の比で達成するように計算した。リン酸緩衝食塩水(PBS)で希釈した6.15 mg/mlビオチン化NY-ESO可溶性TCR溶液19.5 μLを、氷上の1 mg/ml可溶性neutravidin-PE 150 μLに静かに攪拌しながら徐々に添加した。次いで、PBS 100.5 μLをこの溶液に添加して最終NY-ESO TCR四量体濃度を1 mg/mlにした。

10

【0155】

染色手順

PBS 0.5 mLで希釈した 0.3×10^6 HLA-A2陽性EBV形質転換B細胞系(PP-LCL)の4つのアリコートを、HLA-A2 NYESOペプチド(SLLMWITQC)の濃度を変えて(0 、 10^{-4} 、 10^{-5} 及び 10^{-6} M)37で2時間インキュベートした。次いで、これらのPP-LCL細胞を、ハンクス緩衝食塩水溶液(HBSS)(Gibco、UK)で2回洗浄した。

20

【0156】

4つのアリコートの各々を等分し、neutravidin-フィコエリトリンを用いて新たに四量体化したビオチン化NY-ESOジスルフィド連結TCRで染色した。5又は10 μg フィコエリトリン標識dsTCR複合四量体と共に細胞を氷上で30分間インキュベートし、HBSSで洗浄した。細胞を再度洗浄し、HBSSに再懸濁させ、FACSVantageで分析した。25,000回測定し、WinMDIソフトウェアを用いてデータを解析した。

30

【0157】

結果

図91a~hに、上述したように調製した試料の各々に対して得られたFACSVantageデータをヒストグラムとして示す。以下の表に、各々の試料に対して観察された陽性染色細胞の割合を列記する。

40

【表5】

試料	陽性染色細胞(%)
0 NY-ESO ペプチド, 5μg TCR	0.75
10^{-4} M NY-ESO ペプチド, 5μg TCR	84.39
10^{-5} M NY-ESO ペプチド, 5μg TCR	35.29
10^{-6} M NY-ESO ペプチド, 5μg TCR	7.98
0 NY-ESO ペプチド, 10μg TCR	0.94
10^{-4} M NY-ESO ペプチド, 10μg TCR	88.51
10^{-5} M NY-ESO ペプチド, 10μg TCR	8.25
10^{-6} M NY-ESO ペプチド, 10μg TCR	3.45

50

【0158】

これらのデータは、NY-ESO TCR四量体によって標識された細胞の比率が、インキュベートしたペプチド(SLLMWITQC)濃度に相関して増加することを明示している。したがって、これらのNY-ESO TCR四量体は、HLA-A2 NY-ESO複合体の発現に基づく特異的細胞標識に適した成分である。

【0159】

本実験例では、蛍光性の複合化されたNY-ESO TCR四量体を使用した。しかし、適切な治療成分(therapeutic moiety)でこの標識を置換しても、同様なレベルの細胞結合が期待される。

【0160】

実験例12: C 1定常領域が組み込まれた、新規ジスルフィド結合を含む可溶性A6 TCRの生成

上記実験例はすべて、C 2定常領域が組み込まれた、新規ジスルフィド結合を含む可溶性TCRの生成について説明している。本実験例では、C 1定常領域が組み込まれた、可溶性TCRを首尾よく生成可能であることを示す。

10

【0161】

A6 TCR 鎖V - ドメインをC 1にPCRステッチングするためのプライマーの設計

A6 TCR 鎖V - ドメインのPCR構築用に以下のプライマーを設計した。

【0162】

5' -GGAGATATACTATGAACGCTGGTGTCACT-3'

5' -CCTTGTTCAAGTCCTCTGTGACCGTGAG-3'

C 1のPCR構築用に以下のプライマーを設計した。

【0163】

5' -CTCACGGTCACAGAGGACCTGAACAAGG-3'

5' -CCCAAGCTTAGTCTGCTCACCCAGGCCCTGGC-3'

20

ベータV TCR構築物及びC 1構築物を標準PCR法によって別々に増幅した。これらを、ステッチングPCRによって連結させた。QIAgenミニプレップカラムを用いて製造者の指示に従ってプラスミドDNAを精製し、オックスフォード大学生化学科の配列決定施設における自動配列決定によってその配列を確認した。A6 + C 1の配列を図92に示す。

【0164】

その結果、A6 + C 1鎖は、両方の鎖のCドメインにシスティンが導入され、鎖間ジスルフィド結合によってA6アルファTCRと一対になった。

【0165】

実験例2に記載したように、可溶性TCRが発現され、リフォールディングされた。

30

【0166】

リフォールディングされた可溶性TCRの精製:

透析したリフォールディング体をPOROS 50HQ陰イオン交換カラムに充填し、AKTA精製装置(Pharmacia)を用いて50カラム体積にわたる0~500mMのNaCl勾配で、結合したタンパク質を図93のように溶出させることによって、分解生成物及び不純物からsTCRを分離させた。ピーク画分を4で貯蔵し、クーマシー染色SDS-PAGE(図94)によって分析した後、プールし濃縮した。最後に、HBS-EP緩衝液(10mM HEPES pH7.4、150mM NaCl、3.5mM EDTA、0.05%ノニデットp40)中で予め平衡化させたSuperdex 200HRゲルろ過カラム(図95)を用いてsTCRを精製しその特徴を調べた。約50kDaの相対分子量で溶出したピークをプールし濃縮した後、BIACore表面プラズモン共鳴分析によってその特徴を調べた。

40

【0167】

pMHCに対するジスルフィド連結A6 TCRの結合のBIACore分析を、実験例3に記載したように実施した。図96に、その同族pMHCに対するジスルフィド連結A6可溶性TCRの特異的結合のBIACore分析結果を示す。

【0168】

C 1定常領域が組み込まれた、新規ジスルフィド結合を含む可溶性A6 TCRは、その同族pMHCに対して $2.42 \pm 0.55 \mu M$ のK_dを有した。この値は、C 2定常領域が組み込まれた、新規ジスルフィド結合を含む可溶性A6 TCRに対して実験例3で決定されたK_dの1.8 μMに極めて近い。

50

【0169】

実験例13：鎖に「遊離の」システインが組み込まれた、新規ジスルフィド結合を含む可溶性A6 TCRの生成

TCRの鎖定常領域には、鎖間又は鎖内ジスルフィド結合形成に関与しないシステイン残基 (TRBC1^{*}01及びTRBC2^{*}01のエキソン1における残基75) が含まれる。上記実験例はすべて、機能性TCRの収率低下をもたらし得る「不適切な」ジスルフィド結合が形成される可能性を回避するために、この「遊離の」システインがアラニンに突然変異した、新規ジスルフィド結合を有する可溶性TCRの生成について述べている。本実験例では、この「遊離の」システインが組み込まれた可溶性TCRを生成させ得ることを示す。

【0170】

TCR鎖のプライマー設計及び突然変異誘発

TCR鎖アラニン (TRBC1^{*}01及びTRBC2^{*}01のエキソン1の残基75) をシステムに突然変異させるために、以下のプライマーを設計した(突然変異を小文字で示す)。

【0171】

5'-T GAC TCC AGA TAC tgT CTG AGC AGC CG
5'-CG GCT GCT CAG Aca GTA TCT GGA GTC A

可溶性TCRのPCR突然変異誘発、発現及びリフォールディングを、実験例2に記載したように実施した。

【0172】

リフォールディングされた可溶性TCRの精製：

透析したリフォールディング体をPOROS 50HQ陰イオン交換カラムに充填し、AKta精製装置(Pharmacia)を用いて50カラム体積にわたる0~500mMのNaCl勾配で、結合したタンパク質を図98のように溶出させることによって、分解生成物及び不純物からsTCRを分離させた。ピーク画分を4で貯蔵し、クーマシー染色SDS-PAGE(図99)によって分析した後、プールし濃縮した。最後に、HBS-EP緩衝液(10mM HEPES pH7.4、150mM NaCl、3.5mM EDTA、0.05%ノニデットp40)中で予め平衡化させたSuperdex 200HRゲルろ過カラム(図100)を用いてsTCRを精製しその特徴を調べた。約50kDaの相対分子量で溶出したピークをプールし濃縮した後、BIAcore表面プラズモン共鳴分析によってその特徴を調べた。

【0173】

pMHCに対するジスルフィド連結A6 TCRの結合のBIAcore分析を、実験例3に記載したように実施した。図101に、その同族pMHCに対するジスルフィド連結A6可溶性TCRの特異的結合のBIAcore分析結果を示す。

【0174】

鎖に「遊離の」システインが組み込まれた新規ジスルフィド結合を含む可溶性A6 TCRは、その同族pMHCに対して21.39±3.55μMのK_dを有した。

【0175】

実験例14：鎖の「遊離の」システインがセリンに突然変異した、新規ジスルフィド結合を含む可溶性A6 TCRの生成

本実験例では、鎖の「遊離の」システイン(TRBC1^{*}01及びTRBC2^{*}01のエキソン1の残基75)がセリンに突然変異した、新規ジスルフィド結合を含む可溶性TCRが首尾よく生成可能であることを示す。

【0176】

TCR鎖のプライマー設計及び突然変異誘発

天然システイン(TRBC1^{*}01及びTRBC2^{*}01のエキソン1の残基75)を予め置換したTCR鎖アラニンをセリンに突然変異させるために、以下のプライマーを設計した(突然変異を小文字で示す)。

【0177】

5'-T GAC TCC AGA TAC tCT CTG AGC AGC CG

10

20

30

40

50

5' -CG GCT GCT CAG AGA GTA TCT GGA GTC A

可溶性TCRの（図102に示す突然変異ベータ鎖をもたらす）PCR突然変異誘発、発現及びリフォールディングを、実験例2に記載したように実施した。

【0178】

リフォールディングされた可溶性TCRの精製：

透析したリフォールディング体をPOROS 50HQ陰イオン交換カラムに充填し、Akta精製装置(Pharmacia)を用いて50カラム体積にわたる0～500mMのNaCl勾配で、結合したタンパク質を図103に示すように溶出させることによって、分解生成物及び不純物からsTCRを分離させた。ピーク画分を4で貯蔵し、クーマシー染色SDS-PAGE(図104)によって分析した後、プールし濃縮した。最後に、HBS-EP緩衝液(10mM HEPES pH 7.4、150mM NaCl、3.5mM EDTA、0.05%ノニデットp40)中で予め平衡化させたSuperdex 200HRゲルろ過カラム(図105)を用いてsTCRを精製しその特徴を調べた。約50kDaの相対分子量で溶出したピークをプールし濃縮した後、BIAcore表面プラズモン共鳴分析によってその特徴を調べた。

【0179】

pMHCに対するジスルフィド連結A6 TCRの結合のBIAcore分析を、実験例3に記載したように実施した。図106に、その同族pMHCに対するジスルフィド連結A6可溶性TCRの特異的結合のBIAcore分析結果を示す。

【0180】

鎖の「遊離の」システインがセリンに突然変異した、新規ジスルフィド結合を含む可溶性A6 TCRは、その同族pMHCに対して $2.98 \pm 0.27 \mu M$ の K_d を有した。この値は、鎖の「遊離の」システインがアラニンに突然変異した、新規ジスルフィド結合を含む可溶性A6 TCRに対して実験例3で決定された K_d の $1.8 \mu M$ に極めて近い。

【0181】

実験例15：新規ジスルフィド結合を含むNY-ENO TCR鎖及び鎖の酵母発現ベクターへのクローニング

NY-ESO TCR鎖及び鎖を、*Saccharomyces cerevisiae*由来のプレプロ接合因子配列のC末端に融合させ、それぞれ酵母発現ベクターpYX122及びpYX112にクローニングした(図107及び108参照)。

【0182】

*S.cerevisiae*菌株SEY6210(Robinson等(1991)、Mol Cell Biol.11(12):5813～24)由来のプレプロ接合因子配列をPCR增幅してTCR鎖に融合させるために、以下のプライマーを設計した。

【0183】

5' -TCT GAA TTC ATG AGA TTT CCT TCA ATT TTT AC-3'

5' -TCA CCT CCT GGG CTT CAG CCT CTC TTT TAT C-3'

*S.cerevisiae*菌株SEY6210由来のプレプロ接合因子配列をPCR增幅してTCR鎖に融合させるために、以下のプライマーを設計した。

【0184】

5' -TCT GAA TTC ATG AGA TTT CCT TCA ATT TTT AC-3'

5' -GTG TCT CGA GTT AGT CTG CTC TAC CCC AGG C-3'

*S.cerevisiae*菌株SEY6210のコロニーを0.25% SDS水溶液30μLに再懸濁し、90度3分間加熱して、酵母DNAを調製した。TCR鎖及び鎖に融合させるためのプレプロ接合因子配列を、それぞれ上述のプライマー対を用いて以下のPCR条件で酵母DNA $0.25 \mu M$ をPCR增幅することによって生成させた。各プライマー12.5pモルを、 $200 \mu M$ dNTP、 $10 \times$ Pfu緩衝液 $5 \mu L$ 及びPfuポリメラーゼ(Stratagene)1.25単位と最終体積 $50 \mu L$ 中で混合した。9230秒の初期変性ステップの後、反応混合物をHybrid PCR発現PCR装置によって30ラウンドの変性(92、30秒)、アニーリング(46.9、60秒)及び伸長(72、

10

20

30

40

50

2分)に供した。

【0185】

上述のプレプロ接合因子配列に融合させるTCR鎖をPCR増幅するために、以下のプライマーを設計した。

【0186】

5'-GGC TGA AGC CCA GGA GGT GAC ACA GAT TCC-3'
5'-CTC CTC TCG AGT TAG GAA CTT TCT GGG CTG GG-3'

上述のプレプロ接合因子配列に融合させるTCR鎖をPCR増幅するために、以下のプライマーを設計した。

【0187】

5'-GGC TGA AGC CGG CGT CAC TCA GAC CCC AAA AT-3'
5'-GTG TCT CGA GTT AGT CTG CTC TAC CCC AGG C-3'

TCR鎖及び鎖を増幅するためのPCR条件は、以下の変更点以外上述したのと同じであった。すなわち、TCR鎖及び鎖を増幅するために使用したDNAテンプレートは、それぞれ(実験例5において調製した)NY-ESO TCR鎖及び鎖であり、使用したアニーリング温度は60.1であった。

【0188】

次いで、初期PCR産物に導入した相補的重複配列を利用したPCRステッチング反応にPCR産物を用いて、完全長キメラ遺伝子を作製した。得られたPCR産物を制限酵素EcoRI及びXhoIで消化し、同じ酵素で消化したpYX122又はpYX112にクローン化した。得られたプラスミドをQiagen(商標)ミニプレップカラムを用いて製造者の指示に従って精製し、その配列を、Genetics Ltd、Queensway、New Milton、Hampshire、United Kingdomの配列決定施設における自動配列決定によって確認した。図109及び110に、クローン化されたキメラ産物のDNA配列及びタンパク質配列を示す。

【0189】

実験例16：新規ジスルフィド結合を含む可溶性NY-ESO TCRの酵母中の発現
それぞれ実験例15に記載したように生成されたTCR鎖及び鎖を含む酵母発現プラスミドを、Agatep等(1998)(Technical Tips Online(<http://tto.trends.com>)1:51:P01525)によるプロトコルを用いて、*S.cerevisiae*菌株SEY6210に同時形質転換した。ヒスチジン及びウラシルを含有する合成ドロップアウト(SD、synthetic dropout)寒天(Qbiongene、Illkirch、France)上で増殖させた単一のコロニーを、ヒスチジン及びウラシルを含有するSD培地10mL中30で終夜培養した。その終夜培養したものを、ヒスチジン及びウラシルを含有する新鮮なSD培地10mL中1:10で継代培養し、30で4時間増殖させた。その培養物を、Heraeus Megafuge 2.0R(Kendro Laboratory Products Ltd、Bishop's Stortford、Hertfordshire、UK)を用いて3800rpmで5分間遠心分離し、上清を回収した。StratClean Resin(Stratagene)5μLを上清と混合し、プラットホイール中4で終夜回転させた。StratClean ResinをHeraeus Megafuge 2.0Rを用いて3800rpmで遠心沈殿させ、培地を廃棄した。還元試料緩衝液(2MDTT50μLを含有するLaemmli試料緩衝液(Biorad)950μL)25μLを樹脂に添加し、その試料を95で5分間加熱し、次いで、氷冷した後、混合物20μLをSDS-PAGEゲルに0.8mA一定/cm²ゲル表面で1時間かけた。ゲル中のタンパク質を、以下の変更点以外下記実験例17に記載したように、Immuno-Blot PVDFメンブレン(Bio-Rad)に移し、TCR抗鎖抗体でプロープした。1次抗体(TCR抗鎖)及び2次抗体をそれぞれ1/200及び1/1000に希釀して用いた。図111に、展開したメンブレンの写真を示す。その結果、酵母培養によって培地中に低レベルのTCRが分泌されることが判明した。

【0190】

実験例17：バキュロウイルスにおけるジスルフィドA6TaxTCR鎖及び鎖発現

10

20

30

40

50

クローニング戦略

ジスルフィドA6 Tax TCRの鎖及び鎖を、pGMT7からpEX172と称するpBlueScript KS2ベースのベクターにクローニングした。このベクターは、DRB1*0101のリーダー配列、様々なペプチドコード配列を挿入するためのAgeI部位、リンカー領域、次いでJunロイシンジッパー配列の前のDR鎖をクローニングするMluI及びSalI部位を用いて、昆虫細胞を発現させるための様々なMHCクラスII鎖をクローニングするように設計された。pBlueScript II KS-のKpnI部位とEcoRI部位の間に位置し、pEX172がpBlueScript II KS-と異なる配列を図112に示す。昆虫細胞においてTCR鎖をクローニングするために、このpEX172がAgeI及びSalIと共に切断されてリンカーリン領域及びMluI部位が除去され、ペプチド配列が始まる箇所にTCR鎖が入る。TCR配列は、5'末端にBspEI部位（これはAgeI適合付着末端を含んでいた）及び3'末端にSalI部位を含むpGMT7からクローニングされた。DRリーダー配列の除去用切断部位を用意するために、DR鎖の最初の3つの残基(GDT)を保存した。Junロイシンジッパー配列が転写されるのを防止するために、SalI部位の前に終止コドンを挿入する必要があった。この構築物の概略については、図113を参照されたい。TCR鎖がこのプラスミドに入った後、BamHI断片を切り出し、バキュロウイルスに対して相同組換え部位を有するpAcAB3ベクターにサブクローニングした。pAcAB3ベクターは、2つの異なるプロモーターを有し、1つはBamHI部位を含み、1つはBglIIクローニング部位を含む。A6 TCR鎖にはBglII部位があるので、A6 TCR鎖がBglII部位に挿入され、次いで鎖がBamHI部位にサブクローニングされる。

【0191】

上記クローニング戦略に従い、以下のプライマーを設計した（ベクターに相同な部分を大文字で示す）。

【0192】

A 6 : F : 5'	-gtagtccggagacaccggaCAGAAGGAAGTGGAGCAGAAC
R : 5'	-gtaggtcgactAGGAACTTTCTGGGCTGGG
A 6 : F : 5'	-gtagtccggagacaccggaAACGCTGGTGTCACTCAGA
R : 5'	-gtaggtcgactTAGTCTGCTCTACCCAGG

PCR、クローニング及びサブクローニング：

ジスルフィドA6 Tax TCR鎖又は鎖の遺伝子を含有する発現プラスミドを、以下のPCR反応においてテンプレートとして使用した。プラスミド100ngを10mM dNTP 1 μL、10×Pfu緩衝液(Stratagene)5 μL、Pfuポリメラーゼ(Stratagene)1.25単位、上記A6 プライマー50pモルと混合し、最終体積をH₂Oで50 μLに調節した。同様の反応混合物を、プラスミド及びプライマー対を用いて鎖用に準備した。これらの反応混合物を、Hybrid PCR発現PCR装置を用いて35ラウンドの変性(95°、60秒)、アニーリング(50°、60秒)及び伸長(72°、8分)に供した。次いで、生成物を、BspEI制限酵素10単位を用いて37で2時間消化し、SalI(New England Biolabs)10単位でさらに2時間消化した。これらの消化された反応物を、AgeI及びSalIで消化したpEX172に連結し、これらをコンピテントなXL1-BLUE細菌に形質転換し、37で18時間増殖させた。単一のコロニーを及び調製物の各々から選択し、TYP+アンピシリン(16g/Lバクトリップトン、16g/L酵母抽出物、5g/LNaCl、2.5g/LK₂HPO₄、100mg/Lアンピシリン)5mL中で終夜増殖させた。QIAgenミニプレップカラムを用いて製造者の指示に従ってプラスミドDNAを精製し、Genetixの配列決定施設における自動配列決定によってその配列を確認した。鎖及び鎖それについて、BamHI挿入断片のアミノ酸配列を図114及び115に示す。

【0193】

pEX172におけるこれら及びジスルフィドA6 Tax TCR鎖構築物を、BamHI制限酵素(New England Biolabs)を用いて37で2時間消化して除去した。

10

20

30

40

50

鎖のBamHI挿入断片を、BglII酵素で消化したpAcAB3ベクター(Pharmingen-BD Biosciences:21216P)に連結した。これをコンピテントなXL1-Blue細菌に形質転換し、37℃で18時間増殖させた。このプレートから単一のコロニーを選択し、TYP+アンピシリン5mL中で終夜増殖させ、プラスミドDNAを先と同様に精製した。次いで、このプラスミドをBamHIで消化し、鎖BamHI挿入断片を連結し、コンピテントなXL1-Blue細菌に形質転換し、終夜増殖させ、TYP-アンピシリンで選択し、増殖させた後、QIAgenミニプレップカラムを用いて先と同様にミニプレップを行った。鎖及び鎖両方の正確な配向を、以下の配列決定プライマーを用いて配列を決定することによって確認した。

【0194】

10

pAcAB3 順方向: 5'-gaaattatgcatttggaggatg
pAcAB3 順方向: 5'-attaggccctctagagatccg

昆虫細胞内におけるトランスフェクション、感染、発現及びA6 TCRの分析

BaculoGold形質移入キット(Pharmingen-BD Biosciences:21100K)を用いて製造者の指示に従って、無血清培地(Pharmingen-BD Biosciences:551411)で増殖させたsf9細胞(Pharmingen-BD Biosciences:21300C)に、鎖及び鎖を含む発現プラスミドを形質移入した。27℃で5日後、これらの形質移入細胞を増殖させた培地200μLを、無血清培地中の 1×10^6 細胞/mLのHigh Five細胞100mLに添加した。27℃でさらに6日後、この培地1mLを取り出し、Hereus microfugeを用いて13,000RPMで5分間遠心して細胞片をペレット化した。

20

【0195】

この昆虫A6ジスルフィド連結TCR上清10μLを、正の対照の細菌A6ジスルフィド連結TCR5μg及び10μgと一緒にプレキャスト4~20%トリス/グリシンゲル(Invitrogen:EC60252)上に流した。還元試料緩衝液(950μLのLaemmli試料緩衝液(Bio-Rad:161-0737)50μLの2MDTT)10μLを添加し、95℃で5分間加熱し、室温で10分間冷却し、次いで20μLを充填することによって還元試料を調製した。Laemmli試料緩衝液10μLを添加し、20μLを充填することによって非還元試料を調製した。

【0196】

30

Novex-Xcellゲルタンク中で1時間このゲルに150ボルトをかけ、その後ゲルを静かに攪拌しながらクーマシーゲル染料50mLで1時間染色した(メタノール500mL中でクーマシー粉1.1gを1時間攪拌し、酢酸100mLを添加し、H₂Oで1リットルとし、1時間攪拌し、次いで0.45μmフィルターでろ過する)。脱染剤(destain)(クーマシー粉を除いたクーマシーゲル染料)50mL中でゲルを静かに攪拌しながら30分間3回脱染した。

【0197】

40

先と同様にSDS-PAGEゲルを操作してウェスタンプロットを実施した。但し、クーマシーでゲルを染色するのではなく、タンパク質をImmuno-Blot PVDFメンブレン(Bio-Rad:162-0174)に移した。6枚のろ紙をゲルのサイズに合わせて切り、転写緩衝液(グリシン2.39g、トリス塩基5.81g、DTT0.77gをH₂O500mLに溶解し、メタノール200mLを添加し、次いでH₂Oで1000mLにした)に浸漬した。PVDFメンブレンを、メタノールに1分間、次いで転写緩衝液に2分間浸漬して調製した。Immuno-Blot装置(Pharmacia-Novablot)のアノード表面に3枚のろ紙を置き、次いでその上にメンブレンを置き、その上にゲルを置き、最後に別の3枚のろ紙をカソード側に置いた。0.8mA一定/cm²ゲル表面で1時間Immuno-blotを用いて分析した。

【0198】

50

プロッティング後、ブロッキング緩衝液(トリス緩衝食塩錠剤(Sigma:T5030)4個、脱脂粉乳(Sigma:M7409)3g、Tween 20 30μLをH₂Oで30mLに調整)7.5mL中で60分間静かに攪拌しながらメンブレンをブロックした。TBS洗浄緩衝液(TBS

錠剤 20 個、Tween 20 150 μL を H₂O で 300 mL に調整) でメンブレンを 3 回 5 分間洗浄した。次いで、プロッキング緩衝液 7.5 mL で希釈した抗 TCR 鎖クローン 3 A8 (Serotec:MCA987) 又は抗 TCR 鎖クローン 8A3 (Serotec:MCA988) で 1/50 に希釈した 1 次抗体中で 1 時間静かに搅拌しながらメンブレンをインキュベートした。先と同様にしてメンブレンを TBS 洗浄緩衝液で洗浄した。次に、プロッキング緩衝液 7.5 mL で 1/1000 に希釈した HRP 標識ヤギ抗マウス抗体 (Santa Cruz Biotech: Sc-2005) の 2 次抗体インキュベーションを、静かに搅拌しながら 30 分間実施した。先と同様にしてメンブレンを洗浄し、次いで TBS 錠剤 2 個を含む H₂O 30 mL で洗浄した。

【0199】

Opti-4CN 色度検出 (Biorad: 170-8235) (Opti-4CN 希釈剤 1.4 mL、H₂O 12.6 mL、Opti-4CN 基質 0.28 mL) によって抗体結合を検出した。メンブレンを 30 分間着色し、次いで H₂O で 15 分間洗浄した。メンブレンを室温で乾燥し、走査イメージをクーマシー染色ゲルのイメージと並べた (図 116)。

【0200】

結果

図 116 から、両方のジスルフィド TCR が、SDS ゲル中で安定なヘテロダイマーとして形成されることがわかる。これらは両方とも、還元すると鎖と鎖に分解する。昆虫ジスルフィド TCR ヘテロダイマーは、おそらく昆虫細胞によるグリコシレーションのために、細菌によって產生されたものよりもやや大きな分子量を有する。この場合、昆虫細胞は鎖を過剰に產生し、遊離の鎖が抗ウェスタンプロットの非還元レーンに見られることが判明した。

【0201】

これらのデータから、上述のバキュロウイルス発現システムが、新規ジスルフィド結合を含む可溶性 TCR の原核生物発現に対して、実行可能な代替システムとなることが明確に示された。

【図面の簡単な説明】

【0202】

【図 1】図 1 は、本発明によって導入された鎖間ジスルフィド結合を有する可溶性 TCR の概略図である。

【図 2】図 2a 及び 2b は、システインコドンを導入するように突然変異した可溶性 A6 TCR のそれぞれ鎖及び鎖の核酸配列である。陰影付きの部分は、導入したシステインコドンである。

【図 3】図 3a は、新規ジスルフィド鎖間結合を生成させるために使用した T₄₈C 突然変異 (下線部) を含めた A6 TCR 鎖細胞外アミノ酸配列である。図 3b は、新規ジスルフィド鎖間結合を生成させるために使用した S₅₇C 突然変異 (下線部) を含めた A6 TCR 鎖細胞外アミノ酸配列である。

【図 4】図 4 は、点線で示した 0 ~ 500 mM の NaCl 勾配を用いた POROS 50HQ カラムからのタンパク質溶出を示す、可溶性 A6 TCR の陰イオン交換クロマトグラフィによって得られたトレースである。

【図 5】図 5-A. 図 4 に示したカラム分析画分の還元 SDS-PAGE (クーマシー染色) を示す図である。B. 図 4 に示したカラム分析画分の非還元 SDS-PAGE (クーマシー染色) を示す図である。ピーク 1 はジスルフィドによって連結されていない鎖を中心として含んでいることが明らかであり、ピーク 2 は鎖間ジスルフィドによって連結された TCR ヘテロダイマーを含み、ショルダーは鎖間ジスルフィド連結 sTCR に混入した E.coli 汚染物質によるものであり、この複製では見え難い。

【図 6】図 6 は、図 5 のピーク 1 からプールされた画分のサイズ排除クロマトグラフィによって得られたトレースである。このタンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

【図 7】図 7 は、HLA-A2-tax 複合体に対するジスルフィド連結 A6 可溶性 TCR の特異的結合の BIACore 応答曲線である。挿入グラフは、ジスルフィド連結 A6 可溶性 TCR

の単回投与の対照と比較した結合応答である。

【図 8】図 8 a は、突然変異して B a m H 1 制限酵素切断部位が組み込まれた新規システム残基を含む A6 TCR 鎖配列である。陰影付きの部分は、導入されて B a m H 1 制限酵素切断部位を形成した突然変異を示す。図 8 b 及び 8 c は、突然変異して追加のシステイン残基を含み非天然(non-native)ジスルフィド結合を形成する J M 2 2 TCR の 鎖及び鎖の D N A 配列である。

【図 9】図 9 a 及び 9 b は、それぞれ図 8 a 及び 8 b の D N A 配列から產生される J M 2 2 TCR 鎖及び鎖の細胞外アミノ酸配列である。

【図 10】図 10 は、点線で示した 0 ~ 5 0 0 m M の N a C 1 勾配を用いた P O R O S 50HQ カラムからのタンパク質溶出を示す、可溶性ジスルフィド連結 J M 2 2 TCR の陰イオン交換クロマトグラフィによって得られたトレースである。
10

【図 11】図 11 a は、図 10 に示すカラム分析画分の還元 S D S - P A G E (クーマシー染色)を示す図である。図 11 b は、図 10 に示すカラム分析画分の非還元 S D S - P A G E (クーマシー染色)を示す図である。ピーク 1 が鎖間ジスルフィド連結された TCR ヘテロダイマーを含んでいるのは明らかである。

【図 12】図 12 は、図 10 のピーク 1 からプールされた画分のサイズ排除クロマトグラフィによって得られたトレースである。このタンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。収率は 8 0 % である。

【図 13】図 13 - A . H L A - F 1 u 複合物に対するジスルフィド連結 J M 2 2 可溶性 TCR の特異的結合の B I A c o r e 応答曲線である。B . ジスルフィド連結 J M 2 2 可溶性 TCR の単回投与の対照と比較した結合応答である。
20

【図 14】図 14 a 及び 14 b は、突然変異して追加のシステイン残基を含み非天然ジスルフィド結合を形成した N Y - E S O の 鎖及び鎖の D N A 配列である。

【図 15】図 15 a 及び 15 b は、それぞれ図 14 a 及び 14 b の D N A 配列から產生された N Y - E S O TCR 鎖及び鎖の細胞外アミノ酸配列である。

【図 16】図 16 は、点線で示した 0 ~ 5 0 0 m M の N a C 1 勾配を用いた P O R O S 50HQ カラムからのタンパク質溶出を示す、可溶性 N Y - E S O ジスルフィド連結 TCR の陰イオン交換クロマトグラフィによって得られたトレースである。

【図 17】図 17 - A . 図 16 に示したカラム分析画分の還元 S D S - P A G E (クーマシー染色)を示す図である。B . 図 16 に示したカラム分析画分の非還元 S D S - P A G E (クーマシー染色)を示す図である。ピーク 1 及び 2 が、鎖間ジスルフィドによって連結された TCR ヘテロダイマーを含んでいることは明らかである。
30

【図 18】図 18 図 17 のピーク 1 (A) 及びピーク 2 (B) からプールされた画分のサイズ排除クロマトグラフィを示すグラフである。このタンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

【図 19】図 19 は、H L A - N Y E S O 複合体に対するジスルフィド連結 N Y - E S O 可溶性 TCR の特異的結合の B I A c o r e 応答曲線である。A . ピーク 1 、 B . ピーク 2 。

【図 20】図 20 a 及び 20 b は、(陰影付きで示された)新規システムコドンを導入するように突然変異した可溶性 N Y - E S O TCR のそれぞれ 鎖及び鎖の D N A 配列である。これらの配列は、(太字のコドンで示された)天然ジスルフィド鎖間結合に関するシステムを含む。
40

【図 21】図 21 a 及び 21 b は、それぞれ図 20 a 及び 21 b の D N A 配列から產生される N Y - E S O TCR 鎖及び鎖の細胞外アミノ酸配列である。

【図 22】図 22 は、点線で示した 0 ~ 5 0 0 m M の N a C 1 勾配を用いた P O R O S 50HQ カラムからのタンパク質溶出を示す、可溶性 N Y - E S O TCR ^{c y s} ^{c y s} の陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図 23】図 23 は、点線で示した 0 ~ 5 0 0 m M の N a C 1 勾配を用いた P O R O S 50HQ カラムからのタンパク質溶出を示す、可溶性 N Y - E S O TCR ^{c y s} の陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図 24】図 24 は、点線で示した 0 ~ 5 0 0 m M の N a C 1 勾配を用いた P O R O S 50HQ 力
50

ラムからのタンパク質溶出を示す、可溶性NY-ESO TCR^{cys}の陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図25】図25は、図22～24の陰イオン交換カラム分析からのそれぞれNY-ESO TCR^{cys}、TCR^{cys}、TCR^{cys}各画分の還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。レーン1及び7はMWマーカーであり、レーン2はNYES0dsTCRlg4-cysピーク(EB/084/033)であり、レーン3はNYES0dsTCRlg4-cys小ピーク(EB/084/033)であり、レーン4はNYES0dsTCRlg4-cys(EB/084/034)であり、レーン5はNYES0dsTCRlg4-cys-cys小ピーク(EB/084/035)であり、レーン6はNYES0dsTCRlg4-cys-cysピーク(EB/084/035)である。

【図26】図26は、図22～24それぞれの陰イオン交換カラム分析からのNY-ESO TCR^{cys}、TCR^{cys}、及びTCR^{cys}各画分の非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。レーン1及び7はMWマーカーであり、レーン2はNYES0dsTCRlg4-cysピーク(EB/084/033)であり、レーン3はNYES0dsTCRlg4-cys小ピーク(EB/084/033)であり、レーン4はNYES0dsTCRlg4-cys(EB/084/034)であり、レーン5はNYES0dsTCRlg4-cys-cys小ピーク(EB/084/035)であり、レーン6はNYES0dsTCRlg4-cys-cysピーク(EB/084/035)である。

【図27】図27は、図22からプールされた画分のタンパク質溶出を示す、可溶性NY-ESO TCR^{cys}のサイズ排除交換クロマトグラフィから得られたトレースである。このタンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

【図28】図28は、図22からプールされた画分のタンパク質溶出を示す、可溶性NY-ESO TCR^{cys}のサイズ排除交換クロマトグラフィから得られたトレースである。このタンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

【図29】図29は、図22からプールされた画分のタンパク質溶出を示す、可溶性NY-ESO TCR^{cys}のサイズ排除交換クロマトグラフィから得られたトレースである。このタンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

【図30】図30は、HLA-NY-ESO複合体に対するNY-ESO TCR^{cys}の特異的結合のBIAcore応答曲線である。

【図31】図31は、HLA-NY-ESO複合体に対するNY-ESO TCR^{cys}の特異的結合のBIAcore応答曲線である。

【図32】図32は、HLA-NY-ESO複合体に対するNY-ESO TCR^{cys}の特異的結合のBIAcore応答曲線である。

【図33】図33a及び33bは、(陰影付きで示された)新規システインコドンを導入するように突然変異した可溶性AH-1.23TCRのそれぞれ鎖及び鎖のDNA配列である。これらの配列は、(太字のコドンによって示される)天然ジスルフィド鎖間結合に関与するシステインを含む。

【図34】図34a及び34bは、図33a及び33bの各DNA配列から産生されるAH-1.23TCR鎖及び鎖の細胞外アミノ酸配列である。

【図35】図35は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50HQカラムからのタンパク質溶出を示す、可溶性AH-1.23TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図36】図36は、図35における陰イオン交換カラム分析のAH-1.23TCR画分の還元SDS-PAGE(10% Bis-Trisゲル、クーマシー染色)を示す図である。試験したタンパク質は、リフォールディング体3からのTCR 1.23 S-Sの陰イオン交換画分である。レーン1はMWマーカーであり、レーン2はB4であり、レーン3はC2であり、レーン4はC3であり、レーン5はC4であり、レーン6はC5であり、レーン7はC6であり、レーン8はC7であり、レーン9はC8であり、レーン10はC9である。

【図37】図37は、図35における陰イオン交換カラム分析のAH-1.23TCR画分の非還元SDS-PAGE(10% Bis-Trisゲル、クーマシー染色)を示す図である。試験したタンパク質は、リフォールディング体3からのTCR 1.23 S-S

10

20

30

40

50

の陰イオン交換画分である。レーン1はMWマークであり、レーン2はB4であり、レーン3はC2であり、レーン4はC3であり、レーン5はC4であり、レーン6はC5であり、レーン7はC6であり、レーン8はC7であり、レーン9はC8であり、レーン10はC9である。

【図38】図38は、図35からプールされた画分のタンパク質溶出を示す、可溶性A6-1.23TCRのサイズ排除クロマトグラフィから得られたトレースである。このタンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

【図39】図39a及び39bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基48に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。
10

【図40】図40a及び40bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基45に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図41】図41a及び41bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基61に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図42】図42a及び42bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基50に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。
20

【図43】図43a及び43bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基10に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図44】図44a及び44bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基15に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。
30

【図45】図45a及び45bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基12に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図46】図46a及び46bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基22に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図47】図47a及び47bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基52に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。
40

【図48】図48a及び48bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基43に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図49】図49a及び49bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基57に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線の
50

アミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図50】図50a及び50bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基77に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図51】図51a及び51bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基17に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図52】図52a及び52bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基13に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。
10

【図53】図53a及び53bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基59に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図54】図54a及び54bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基79に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。
20

【図55】図55a及び55bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基14に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図56】図56a及び56bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基55に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図57】図57a及び57bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基63に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。
30

【図58】図58a及び58Bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基15に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図59】図59は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50カラムからのタンパク質溶出を示す、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。
40

【図60】図60は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50カラムからのタンパク質溶出を示す、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。
50

01のエキソン1の残基17との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図61】図61は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50カラムからのタンパク質溶出を示す、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。10

【図62】図62は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50カラムからのタンパク質溶出を示す、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。20

【図63】図63は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50カラムからのタンパク質溶出を示す、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。30

【図64】図64は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50カラムからのタンパク質溶出を示す、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。40

【図65】図65a及び65bは、TRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのそれぞれ還元及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。画分を図59の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図66】図66a及び66bは、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのそれぞれ還元及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。画分を図60の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図67】図67a及び67bは、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01の

10

20

30

40

50

エキソン1の残基17との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのそれぞれ還元及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。画分を図61の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図68】図68a及び68bは、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのそれぞれ還元及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。画分を図62の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図69】図69a及び69bは、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのそれぞれ還元及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。画分を図63の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図70】図70a及び70bは、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのそれぞれ還元及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。画分を図64の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図71】図71は、Superdex 200 HLゲルろ過カラムからのタンパク質溶出を示す、TRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのサイズ排除クロマトグラフィから得られたトレースである。画分を図59の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図72】図72は、Superdex 200 HLゲルろ過カラムからのタンパク質溶出を示す、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのサイズ排除クロマトグラフィから得られたトレースである。画分を図60の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図73】図73は、Superdex 200 HLゲルろ過カラムからのタンパク質溶出を示す、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのサイズ排除クロマトグラフィから得られたトレースである。画分を図61の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図74】図74は、Superdex 200 HLゲルろ過カラムからのタンパク質溶出を示す、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのサイズ排除クロマトグラフィから得られたトレースである。画分を図62の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図75】図75は、Superdex 200 HLゲルろ過カラムからのタンパク質溶出を示す、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのサイズ排除クロマトグラフィから得られたトレースである。画分を図63の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図76】図76は、Superdex 200 HLゲルろ過カラムからのタンパク質溶出を示す、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのサイズ排除クロマトグラフィから得られたトレースである。画分を図64の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図77】図77は、HLA-A2-tax-pMHCに対する、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、及びTRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの結合を示すBIAcore応答曲線である。

【図78】図78は、HLA-A2-tax-pMHCに対する、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、及びTRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間の新規ジスルフィド鎖間結合

10

20

30

40

50

を含む可溶性A6 TCRの結合を示すBIAcore応答曲線である。

【図79】図79は、HLA-A2-tax pMHCに対する、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、及びTRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの結合を示すBIAcore応答曲線である。

【図80】図80は、HLA-A2-tax pMHCに対する、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、及びTRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの結合を示すBIAcore応答曲線である。
10

【図81】図81は、HLA-A2-tax及びHLA-A2-NY-ESO pMHCに対する、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの非特異的結合を示すBIAcoreトレースである。

【図82】図82は、HLA-A2-tax pMHCに対する、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの結合を示すBIAcore応答曲線である。
20

【図83】図83aは、1BD2配列を含むモデルの周囲の電子密度地図である（鎖A Thr164、鎖B Ser174）。地図には、1.0、2.0及び3.0の等高線が記されている。図83bは、2つの位置A164及びB174においてCysで改良（refinement）した後の電子密度地図である。この地図も、図83aと同じレベルで等高線が記されている。

【図84】図84は、1BD2 TCRの構造を本発明のNY-ESO TCRの構造と、リボン表示及びコイル表示で前記各構造を重ね合わせることによって比較した図である。

【図85】図85a及び85bは、ビオチン認識部位が導入されたNY-ESO TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。ビオチン認識部位を強調して示す。
30

【図86】図86a及び86bは、ヘキサ-ヒスチジンタグを導入したNY-ESO TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。ヘキサ-ヒスチジンタグを強調して示す。

【図87】図87は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50HQ陰イオン交換カラムからの新規ジスルフィド結合及びビオチン認識配列を含む可溶性NY-ESO TCRの溶出を示すグラフである。

【図88】図88は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50HQ陰イオン交換カラムからの新規ジスルフィド結合及びヘキサ-ヒスチジンタグを含む可溶性NY-ESO TCRの溶出を示すグラフである。

【図89】図89は、図87に示したNY-ESO-ビオチンタグ付き陰イオン交換カラム分析からプールされた画分のゲルろ過クロマトグラフィによるタンパク質溶出プロファイルである。
40

【図90】図90は、図88に示したNY-ESO-ヘキサ-ヒスチジンタグ付き陰イオン交換カラム分析からプールされた画分のゲルろ過クロマトグラフィによるタンパク質溶出プロファイルである。

【図91-1】図91a～hは、それぞれ以下の濃度のNY-ESOペプチド及び蛍光NY-ESO TCR四量体と共にインキュベートしたHLA-A2陽性EBV形質転換B細胞系（PP-LCL）を25,000回測定して得られた染色強度を示すFACSヒストグラムである。NYESO₀ TCR 5 μg、NYESO_{10⁻⁴} M TCR 5 μg、NYESO_{10⁻⁵} M TCR 5 μg、NYESO_{10⁻⁶} M TCR 5 μg、NYESO₀ TCR 10 μg、NYESO_{10⁻⁴} M TCR 10 μg、NYESO_{10⁻⁵} M TCR 10 μg、NYESO_{10⁻⁶} M TCR 10 μg、
50

TCR 10 μg。

【図 9 1 - 2】図 9 1 - 1 の説明に同じ。

【図 9 1 - 3】図 9 1 - 1 の説明に同じ。

【図 9 2】図 9 2 は、TRBC1^{*}01 定常領域が組み込まれた A6 TCR のベータ鎖の DNA 配列である。

【図 9 3】図 9 3 は、点線で示した 0 ~ 500 mM の NaCl 勾配を用いた POROS 50HQ カラムからのタンパク質溶出を示した、TRBC1^{*}01 定常領域が組み込まれた可溶性 A6 TCR の陰イオン交換クロマトグラフィのトレースである。

【図 9 4】図 9 4 - A . 図 9 3 に示したカラム分析画分の還元 SDS-PAGE (クーマシー染色) を示す図である。B . 図 9 3 に示したカラム分析画分の非還元 SDS-PAGE (クーマシー染色) を示す図である。10

【図 9 5】図 9 5 は、図 9 3 のピーク 2 からプールされた画分のサイズ排除クロマトグラフィを示すグラフである。ピーク 1 は、鎖間ジスルフィド連結された TCR ヘテロダイマーを含む。

【図 9 6】図 9 6 - A . HLA-F1u 複合体に対するジスルフィド連結 A6 可溶性 TCR の特異的結合の BIACore 分析結果を示すグラフである。B . ジスルフィド連結 A6 可溶性 TCR の単回投与の対照と比較した結合応答を示すグラフである。20

【図 9 7】図 9 7 は、「フリーの」システインが組み込まれた A6 TCR の突然変異ベータ鎖の核酸配列である。

【図 9 8】図 9 8 は、点線で示した 0 ~ 500 mM の NaCl 勾配を用いた POROS 50HQ カラムからのタンパク質溶出を示す、「フリーの」システインが組み込まれた可溶性 A6 TCR の陰イオン交換クロマトグラフィを示すグラフである。

【図 9 9】図 9 9 - A . 図 9 8 に示したカラム分析画分の還元 SDS-PAGE (クーマシー染色) を示す図である。B . 図 9 8 に示したカラム分析画分の非還元 SDS-PAGE (クーマシー染色) を示す図である。

【図 10 0】図 10 0 は、図 9 8 のピーク 2 からプールされた画分のサイズ排除クロマトグラフィを示す図である。ピーク 1 は、鎖間ジスルフィド連結された TCR ヘテロダイマーを含む。

【図 10 1】図 10 1 - A . HLA-F1u 複合体に「フリーの」システインが組み込まれたジスルフィド連結 A6 可溶性 TCR の特異的結合の BIACore 分析結果を示すグラフである。B . ジスルフィド連結 A6 可溶性 TCR の単回投与の対照と比較した結合応答を示すグラフである。30

【図 10 2】図 10 2 は、「フリーの」システインが突然変異したセリン残基が組み込まれた A6 TCR の突然変異ベータ鎖の核酸配列である。

【図 10 3】図 10 3 は、点線で示した 0 ~ 500 mM の NaCl 勾配を用いた POROS 50HQ カラムからのタンパク質溶出を示す、「フリーの」システインが突然変異したセリン残基が組み込まれた可溶性 A6 TCR の陰イオン交換クロマトグラフィを示すグラフである。

【図 10 4】図 10 4 - A . 図 10 3 に示したカラム分析画分の還元 SDS-PAGE (クーマシー染色) を示す図である。B . 図 10 3 に示したカラム分析画分の非還元 SDS-PAGE (クーマシー染色) を示す図である。ピーク 2 が、鎖間ジスルフィド連結された TCR ヘテロダイマーを含んでいることは明らかである。40

【図 10 5】図 10 5 は、図 10 3 のピーク 2 からプールされた画分のサイズ排除クロマトグラフィを示すグラフである。ピーク 1 は、鎖間ジスルフィド連結された TCR ヘテロダイマーを含む。

【図 10 6】図 10 6 - A . 「フリーの」システインが突然変異したセリン残基が組み込まれたジスルフィド連結 A6 可溶性 TCR の HLA-F1u 複合体に対する特異的結合の BIACore 分析結果を示すグラフである。B . ジスルフィド連結 A6 可溶性 TCR の単回投与の対照と比較した結合応答を示すグラフである。

【図 10 7 - 1】図 10 7 は、pYX112 のヌクレオチド配列である。

【図 10 7 - 2】図 10 7 - 1 の説明に同じ。

【図 108 - 1】図 108 は、 $Py \times 122$ のスクレオチド配列である。

【図 108-2】図 107-1 の説明と同じ。

【図109】図109は、TCR鎖に融合したプレプロ接合因子のDNA配列及びタンパク質配列である。

【図110】図110は、TCR鎖に融合したプレプロ接合因子のDNA配列及びタンパク質配列である。

【図111】図111は、*S. cerevisiae* 菌株SEY6210において発現される可溶性TCRのウェスタンプロットの写真である。レーンCは、対照として精製可溶性N-Y-ESO TCR 60ngを含む。レーン1及び2は、2つの別個のTCR形質転換酵母培養物から収集したタンパク質を含む。

【図112】図112は、pEX172プラスミドのKpnI～EcoRI挿入断片の核酸配列である。プラスミドの残部は、pBlueScript TT KS-である。

【図113】図113は、バキュロウイルスにクローニングするためのTCR鎖の概略図である。

【図11-4】図11-4は、PACSAB3発現プラスミドに挿入するためのBamHI挿入位点

断片としてのジスルフィド A 6 TCR構築物の核酸配列である。
【図 1-1-5】図 1-1-5は pAcsAB3 発現プラスミドに挿入するための BamHI 挿入

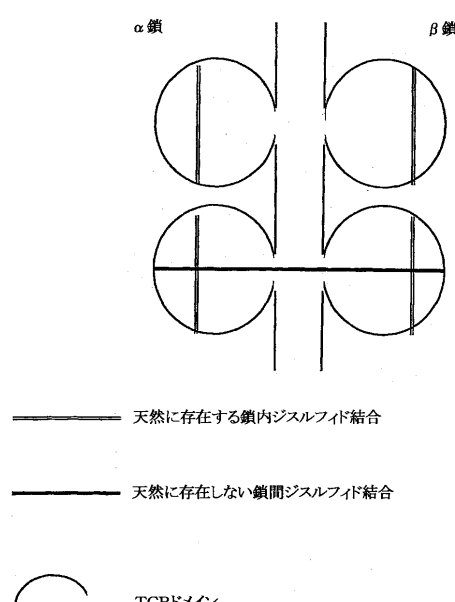
【図1-1-5】図1-1-5は、pAとpBを発現ランゲベトに挿入したのちを用いて挿入断片としてのジスルフィドA6 TCR構築物を示す図である。

【図1-16】図1-16は、絵画によって產生されたシスルトイドA6 TCR及び昆蟲シスルトイドA6 TCRに対するクーマシー染色ゲル及びウェスタンプロットを示す写真である。

10

20

〔 义 1 〕



(四 2)

Figure 2a

Figure 2b

【図3】

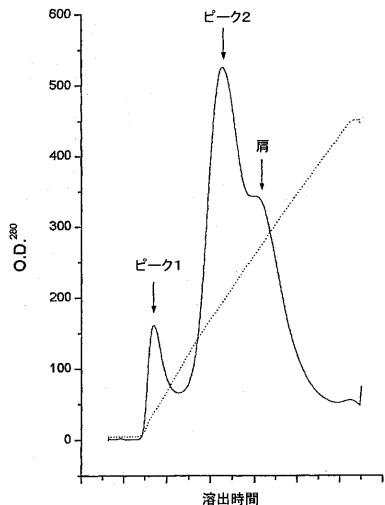
Figure 3a

MQ
K_EVEQNNSGL SVPEGIAISL NCTYSDRGSQ SFFWRYQSG KSPELIMSTY
SNKGDEKGRP TAQLNKAQSQY VSLLIRDSQP SDSATVLCAV TIDSWGKLQF
GAGTQQVVTP DIQNPDPAVY QLRSKSSDK SVCLFTDFDS QTINVSQSKDS
PRSS*
KV_L DMRSMDFKSN SAVAWSKSD FACANAFNNs IIPEIDTFPS

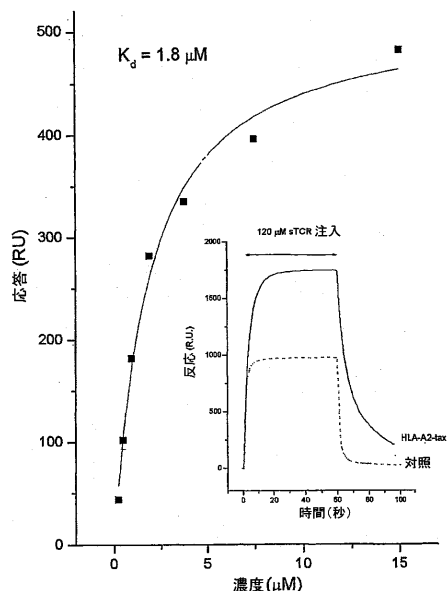
Figure 3b

M
M_AGVITQTPKF QVLKTGQSMT LQCAQDMNH YMSWYRQDPG MGLRLIHYSV
GAGITDQGEV PPGNYVNSRST TDEDFLRLS AAPSQTSVVF CASRPLCAGG
RPEQYFGPOT RLTVTDELKN VPVPEVAVFLKE PSEABISHTQ KATLVCLATG
FYPDVHLSWV WNGKVGHSQ TDQPQLPKF QPALNDSRIA LSSRLRVSAT
FWQDPNRHR CQVQYGLSLE NDENTQDRAK PFTIVCSA WGRAD*

【 図 4 】

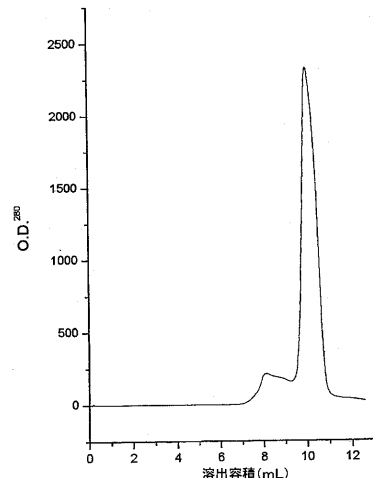


【 図 7 】



【図5】

【 四 6 】



【 図 8 】

Figure 8a

atgcagaaggaaagtggagcagaactctggacccttcagtgttccaggaggaagcatttg
cttcatttcacatgtcaatcgtttccatgcggccgttccatgttccatgttccatgc
atattttggaaaaggccctgttgttatgttccatataactccatgttccaaaaggaa
gatggaaaggtttacacgacagctcaataaaggccagcagatgtttctgtcatca
gagactcccgccggcgttgcacccatcttcgttgcggccatcaacggatgttcc
ggggaaattgttgcggccgttgcggccaggatgttgtgcacccatgttcc
ccggatccgttgcgttgcggccatccaggatgttgtgcacccatgttcc
tattccacgttgcgttgcggccatccaggatgttgtgcacccatgttcc
tatccacgacaaatgttgcgttgcacatgttgtgcacccatgttcc
gttgcgttgcggccacaatcttcgttgcgttgcacccatgttcc
tttccacgacaaatcttcgttgcgttgcgttgcacccatgttcc

Figure 8b

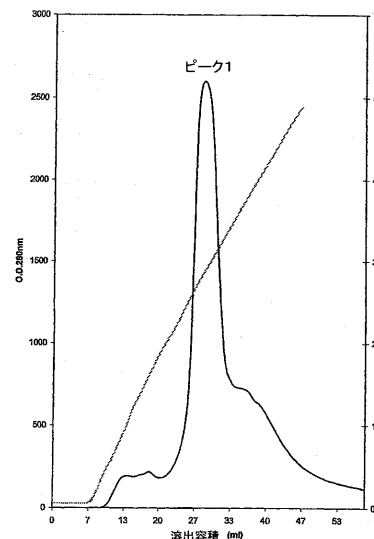
Figure 8c

【図9】

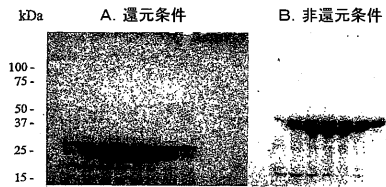
Figure 9a
 MQLLEQSPQFLSIOEGENLTVCNSSVESSLLOWYRQEP
 GEGPVLLVTVVTVGGEVKKLERLTFQFGDARKDSSLHIT
 AAQPGDTGLYLCAGAGSQGNLIFGKGTLSVKPNQNPD
 DPAVYQLRDSKSSDKSVCLFTDFDSQTNVOSKSDVY
 ITDKCVLDMRSMDFKNSAVAWSNKSDFACANAFNNSI
 IPEDTFFPSPESS停止

Figure 9b
 MVDGGITOSPKYLFRKEGQNVTLSCEONLNHNHDAMYWY
 RQDPGQGLRLIIVYSQIVNDPKQGDIAEGBYSVSREKKESF
 PLTVTSQKNPNTAFYLCASSSRSSYEQYIFGPGRLLTVTE
 DLKNVFPPEVAVFEPSEAEISHTQKATLVCLATGFYDH
 VELSNNVNGKEVHSGVCTDPQLKEQPALNDSYRSLS
 RLRLVSATFWQNPQRNHFRCQVQFYGLSENDEWTQDRAK
 PVTQIVSAEAWGRAD停止

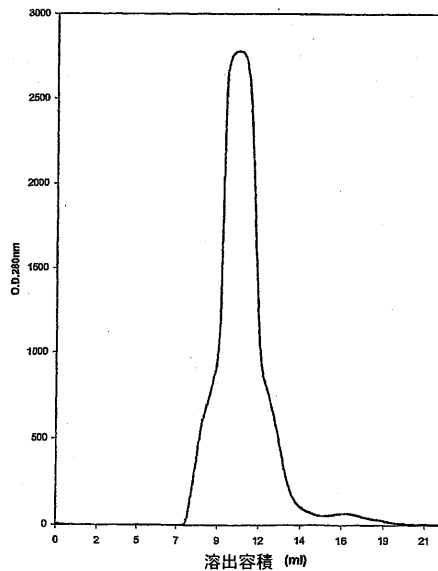
【図10】



【図11】



【図12】



【図13】

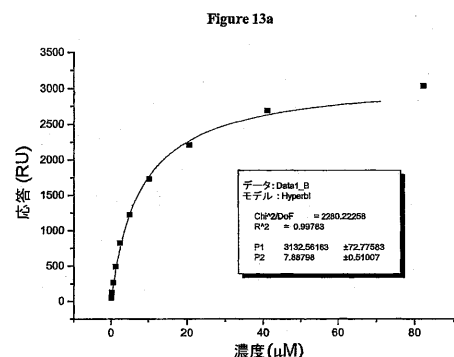
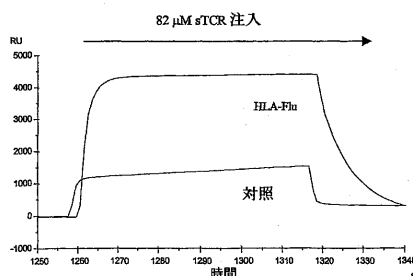


Figure 13b



【図14】

Figure 14a
 atgcaggagggacacagatccctcgactctgagtgtcccaagaaggaaaaacttgg
 ttctcaactcgactttcactgatagcgatattacaacccctcagtggttaggcagg
 ccctggaaaggcttcacatctgtgttattcgtcaactcgagagggcaaca
 aatggaaagacttaatgtcgctgtggataatcatcaggactgtatcttata
 cagcttcctcgccgtgactcggccacctactctgtgtgtggccacatcagg
 aggaactgtacatccatcattggaaaggaaaccaggccattttgttcatccgtata
 cagaaccctgcaccctgcggctgtaccgtcgagactctaaatccaggactcg
 tctgcattatcaccgcattttgttccaaaatgtgtcacaaggaaaggattctga
 tggatatatcaccgcataatgtgtcagactgaggctatggacttcaagagocaa
 atgtcgctggccgtggacaacaatctgacttgcgttgcggacttcaacaca
 gattattccagaagacacccttccccagccaggaaagtctcaa

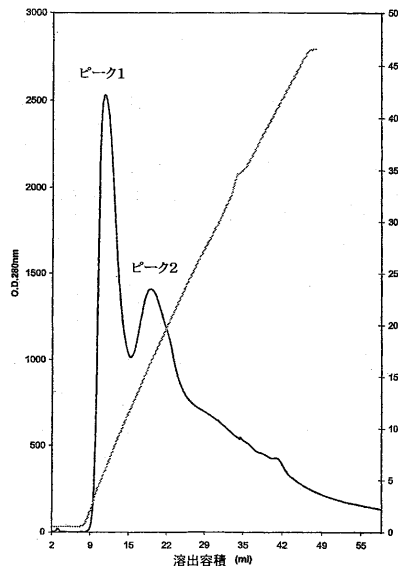
Figure 14b
 atgggtgtcactcgacagccccaaattccaggctctgaaagacaggacagac
 tgactgtggccaggatgtacccatgtctgtgttatcgttgcacagacccagg
 catggggctcgactgttattacttactgtgtgttgcacccaggatttcccgctc
 tgctggctgtccctcgacacatctgtgtacttctgtgtccacgttgcggaa
 caccggggactgtttttggaaaggctctggactgttgcacccaggacttccaaa
 aactgtgttccaccggactgtgtccggccacaggcttctacccccacccatgg
 cccaaaggccactgtgtccggccacaggcttctacccccacccatgg
 gagctgtgtggatggaaaggatggaaaggactgtgtccacccggcc
 ctcaaggaggccggccctcaatgacttccggccacccatcccgctgtcaactt
 tctcgccacccttctggcggccacccatcccgctgtcaacttcccgat
 cgggttctggagaatggactgtgtggccacccatcccgat
 gtcaaggccggccggccggatggactgtgtccacccatcccgat

【図15】

Figure 15a
 MQEXTQIPAALSVPPEGENLVLNCSTDSAIYNLQWFRQ
 DPQKGLTSLLIQSSQREQTSGRLNASLDKSSGRSTLYI
 AASQPQDSATYLCAVRPTSGSYIPTFGRGRTSLIVHPYI
 QNPDPAVYQLRDSKSSDKSVCLFTDFDSQTNVOSKDS
 DVYITDKCVLDMRSMDFKNSAVAWSNKSDFACANAF
 NNSIIPEDTFFPSPESS停止

Figure 15b
 MGVTQTPKFQVLKTGQSMTLQCAQDMNHEYMSWYRQ
 DPGMetGLRLIHYSVGAGITDQGEVPGYVNRSTTEDF
 PLRLLSAAPTSVYFCASSYYVNTGELFFGEGSRLTVL
 EDIKNVFPPEVAVFEPSEAEISHTQKATLVCLATGFYD
 HVBLSWWVNGKEVHSGVCTDPQLKEQPALNDSYRAL
 SSRLRVSATFWQDPRNHFRCQVQFYGLSENDEWTQDRA
 KPVQIVSAEAWGRAD停止

【 図 1 6 】



【図 17】

A. 還元条件 B. 非還元条件
ピーク1 ピーク2 ピーク1 ピーク2



【 四 19 】

Figure 19a

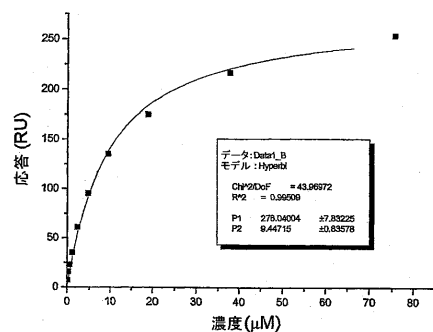
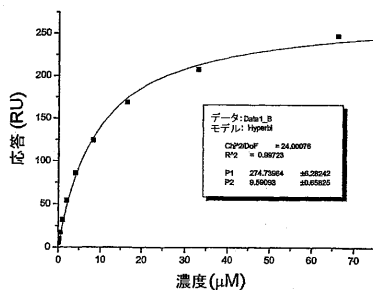
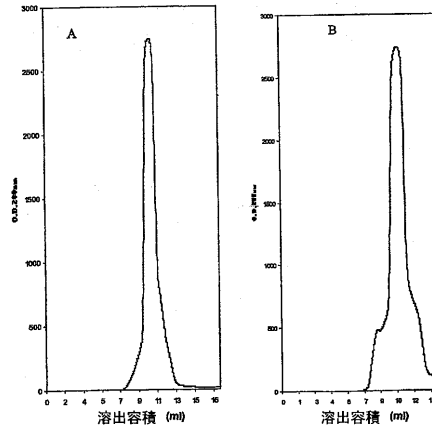


Figure 19b



【 図 1 8 】



【 図 2 0 】

Figure 20a

Figure 20b

【図21】

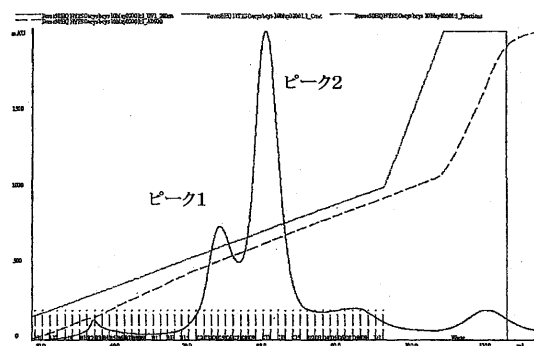
Figure 21a

MQEXTQIPAAALSVPEGENLVLNCNTSDASIYLNQWFRQ
DPGKGLTSLLIQSSQRBTSGRLNALSNDKSSGRSTLYI
AASQPGDSATYLCAVRPTSGSYIPTFGRGTSLIVHFYI
QNPDPAVYQLRDKSSKDXVCLFTDDPSQTNVSQSKDS
DVYTIDKCVLMDRMSMDFKSNSAVAWSNKSDFACANAF
NNSIUPEDETFPSPS345-1

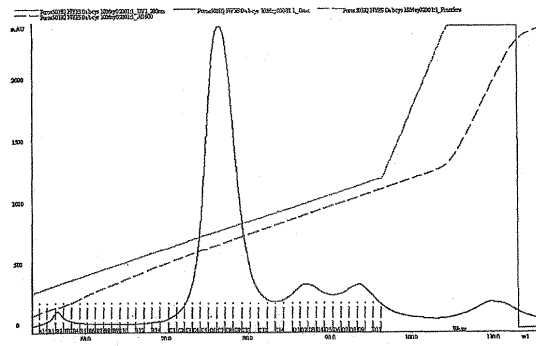
Figure 21H

MGVTQTPKFQVLTGQSMTLQCAQDMNHHEYMSWYRQ
DMPGMLRILHYSVGAGITDQEVPNGYVNSRSTTEDF
LRLLSAAPSQTSPVFCASSYVGNGLFFGEGRSLTVLE
DLKNWVFPPEVAYPEPSENIAEISHTOKATLVCLATGFYDPH
VELSKWWVNKGHSVGSVCTDOPKLEQPAQNLDNSRYALSS
RLRVSAFTWFQDPRNHRFCQCVQFYGLSENDEWTQDRAK
PTVTOIVSARAWGRADC修止

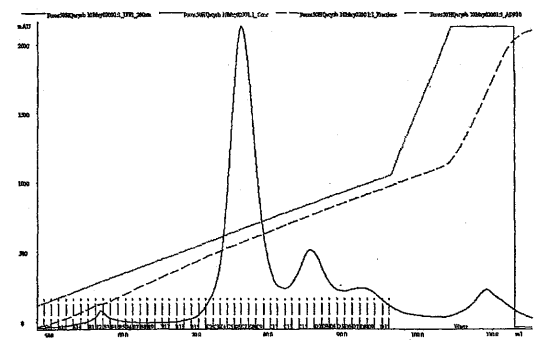
【図22】



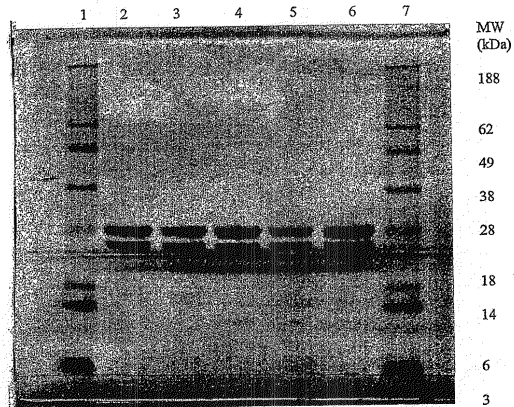
【図24】



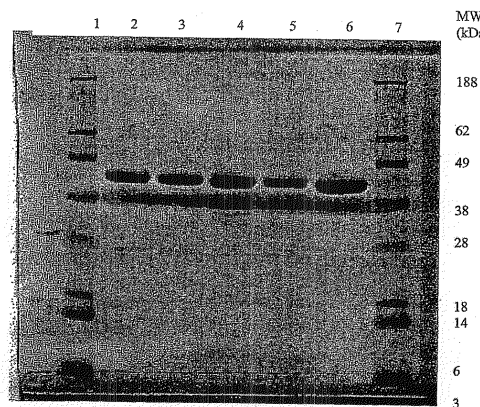
【図23】



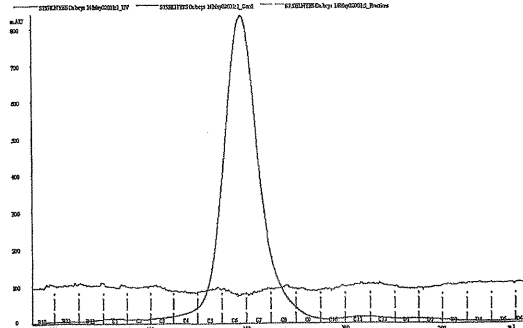
【図25】



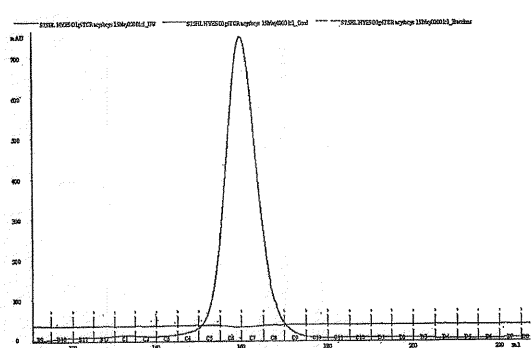
【図26】



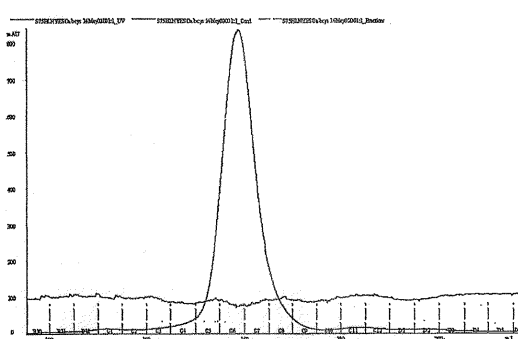
【図28】



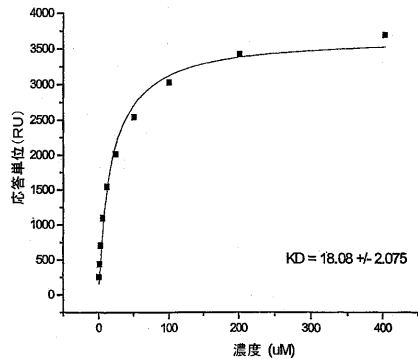
【図27】



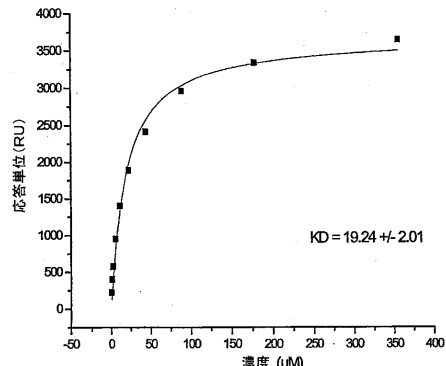
【図29】



【図30】



(义 3 1)



【図3-4】

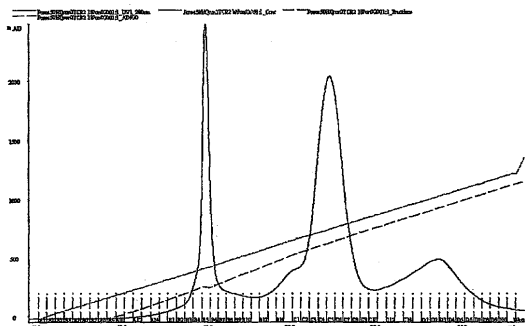
Figure 34a

MKEVEQNSGPLSVPEGAIASLNCTYSDRGSQSFFWYRQYS
GKSPELIMFIYSNGDKEDGRFTAQLNKASQYHTRLNDSPQ
DSATSDYLCAVKGGGGGGYKVTGFTGTKLQVIPNQNPDP
VYQLRDSKSSDKVSCLTDFDSQTNVSQSKDSDVYTIDKC
VLDMMSDMFKSNSAVAWSNKSDFACANAFNNNSIPIEDTFF
SPESSESS 停止

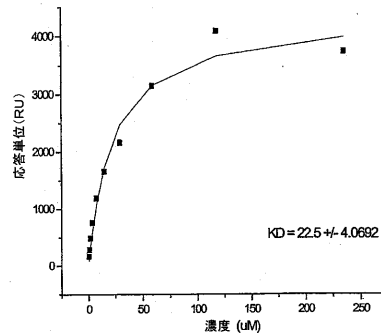
Figure 34b

MGVMQNPRHLVRRRGQEARLRCSPMKGHSHVYWYRQLP
BEGLKFMVYLQKENIIDESEGMPKERFSFAPPKEGSPSILRQ
QVVRGDASAYFCASSPQTGGTDXQYFGPGTRLTVLDELDKN
VFPPEVAVFEPSEAEISHTQKATLVCATLGFYALDHVLSW
WVNKGEVHSVGSECDTPQPKQALNDSTRYALSRSLRVSAT
FWQDPDRHFRQCQVFYGLSENDEWTQDRAKPVTQIVSAE
AWGRAD停止

【 図 3 5 】



【図32】

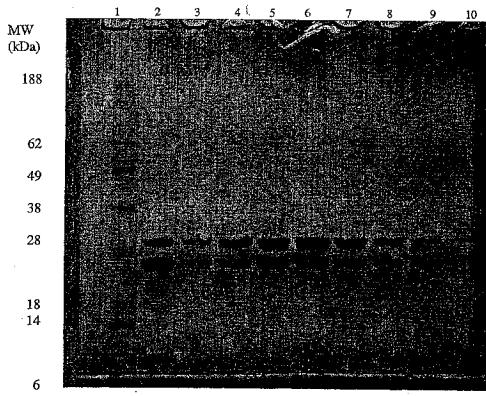


【 図 3 3 】

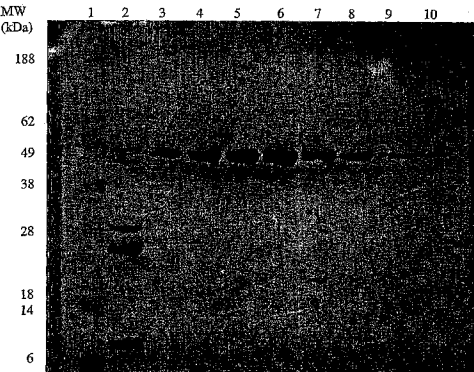
Figure 33a

Figure 33a

【図36】



【図37】



【図54】

Figure 54a - Arg 79→C_β鎖

atgaaccgtggtgtactcagaccccaaattccaggctctgaagacaggacaga
gcatacgtggtgtactcagaccccaaattccaggctctgaagacaggacaga
acaagaccaggatgggtgaggctgttattactcgtggtgtactcgttactc
actggccaaaggaaatcccacatggctcaatgttcccgatcaaccacagagg
atttccgttcaggctgtgtcgctctcccgacatctgttactcgttactcgt
tgcccaacggccggactacggccggggccacagacggacttccggccgggg
acgggttcaggcttcaggatggactgttcccgacatctgttactcgttactcgt
tggttggagatcagaagcagatctcccaacccaaaaggccacactgggt
ctcgccggccaggatcccacccggggccacatggctcaatgttactcgttactcgt
aaggagggttcaggatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ccctcaatgttcccgatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ctggcaggccccccgaaaccatcccgcttcaggatggggccatggggccatgggg
gaaatqacggatggggccatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ccggaggctgggttagagcagactaa

Figure 54b Arg 79→C_β鎖

M
N₂AGVTQTPKF QVLKIGQSMT LQCAQDMNHE YMWSYRQDPG MGLRLIHYSV
GAGITDQGEV PNGYNVSRT TDFPFLRLS AAPSQTSVVF CASRPGLAGG
RPEQYFGPT RLTVIDELRN VFPPEVAVFC PSEABISHTQ KATLVCILATG
FYDHWLWSW WVNKEVHSG VSTDPOPLKE QPALNDRSYA LSSRLRVSAT
FWQDPRNHFR CQVQFYGLSE NDEWTQDRAK PVTQIVSAEA WGRAD*

【図55】

Figure 55a - Phe 14→C_β鎖

atgaacgtggtgtactcagaccccaaattccaggctctgaagacaggacaga
gcatacgtggtgtactcagaccccaaattccaggctctgaagacaggacaga
acaagaccaggatgggtgaggctgttattactcgtggtgtactcgttactc
actggccaaaggaaatcccacatggctcaatgttcccgatcaaccacagagg
atttccgttcaggctgtgtcgctctcccgacatctgttactcgttactcgt
tgcccaacggccggactacggccggggccacagacggacttccggccgggg
acgggttcaggcttcaggatggactgttcccgacatctgttactcgttactcgt
tggttggagatcagaagcagatctcccaacccaaaaggccacactgggt
ctcgccggccaggatcccacccggggccatggctcaatgttactcgttactcgt
aaggagggttcaggatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ccctcaatgttcccgatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ctggcaggccccccgaaaccatcccgcttcaggatggggccatggggccatgggg
gaaatqacggatggggccatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ccggaggctgggttagagcagactaa

Figure 55b Phe 14→C_β鎖

M
N₂AGVTQTPKF QVLKIGQSMT LQCAQDMNHE YMWSYRQDPG MGLRLIHYSV
GAGITDQGEV PNGYNVSRT TDFPFLRLS AAPSQTSVVF CASRPGLAGG
RPEQYFGPT RLTVIDELRN VFPPEVAVFC PSEABISHTQ KATLVCILATG
FYDHWLWSW WVNKEVHSG VSTDPOPLKE QPALNDRSYA LSSRLRVSAT
FWQDPRNHFR CQVQFYGLSE NDEWTQDRAK PVTQIVSAEA WGRAD*

【図56】

Figure 56a - Gly 55→C_β鎖

atgaaccgtggtgtactcagaccccaaattccaggctctgaagacaggacaga
gcatacgtggtgtactcagaccccaaattccaggctctgaagacaggacaga
acaagaccaggatgggtgaggctgttattactcgtggtgtactcgttactc
actggccaaaggaaatcccacatggctcaatgttcccgatcaaccacagagg
atttccgttcaggctgtgtcgctctcccgacatctgttactcgttactcgt
tgcccaacggccggactacggccggggccacagacggacttccggccgggg
acgggttcaggcttcaggatggactgttcccgacatctgttactcgttactcgt
tggttggagatcagaagcagatctcccaacccaaaaggccacactgggt
ctcgccggccaggatcccacccggggccatggctcaatgttactcgttactcgt
aaggagggttcaggatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ccctcaatgttcccgatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ctggcaggccccccgaaaccatcccgcttcaggatggggccatggggccatgggg
gaaatqacggatggggccatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ccggaggctgggttagagcagactaa

Figure 56b Gly 55→C_β鎖

M
N₂AGVTQTPKF QVLKIGQSMT LQCAQDMNHE YMWSYRQDPG MGLRLIHYSV
GAGITDQGEV PNGYNVSRT TDFPFLRLS AAPSQTSVVF CASRPGLAGG
RPEQYFGPT RLTVIDELRN VFPPEVAVFC PSEABISHTQ KATLVCILATG
FYDHWLWSW WVNKEVHSG VSTDPOPLKE QPALNDRSYA LSSRLRVSAT
FWQDPRNHFR CQVQFYGLSE NDEWTQDRAK PVTQIVSAEA WGRAD*

【図57】

Figure 57a - Leu 63→C_β鎖

atgaacgtggtgtactcagaccccaaattccaggctctgaagacaggacaga
gcatacgtggtgtactcagaccccaaattccaggctctgaagacaggacaga
acaagaccaggatgggtgaggctgttattactcgtggtgtactcgttactc
actggccaaaggaaatcccacatggctcaatgttcccgatcaaccacagagg
atttccgttcaggctgtgtcgctctcccgacatctgttactcgttactcgt
tgcccaacggccggactacggccggggccacagacggacttccggccgggg
acgggttcaggcttcaggatggactgttcccgacatctgttactcgttactcgt
tggttggagatcagaagcagatctcccaacccaaaaggccacactgggt
ctcgccggccaggatcccacccggggccatggctcaatgttactcgttactcgt
aaggagggttcaggatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ccctcaatgttcccgatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ctggcaggccccccgaaaccatcccgcttcaggatggggccatggggccatgggg
gaaatqacggatggggccatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ccggaggctgggttagagcagactaa

Figure 57b Leu 63→C_β鎖

M
N₂AGVTQTPKF QVLKIGQSMT LQCAQDMNHE YMWSYRQDPG MGLRLIHYSV
GAGITDQGEV PNGYNVSRT TDFPFLRLS AAPSQTSVVF CASRPGLAGG
RPEQYFGPT RLTVIDELRN VFPPEVAVFC PSEABISHTQ KATLVCILATG
FYDHWLWSW WVNKEVHSG VSTDPOPLKE QPALNDRSYA LSSRLRVSAT
FWQDPRNHFR CQVQFYGLSE NDEWTQDRAK PVTQIVSAEA WGRAD*

【図58】

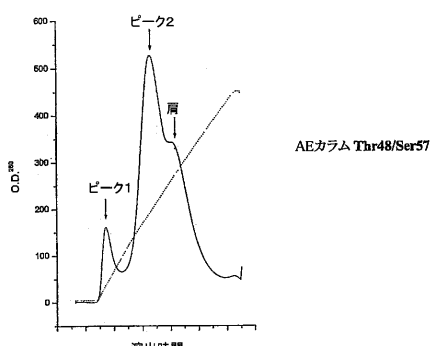
Figure 58a - Glu 15→C_β鎖

atgaaccgtggtgtactcagaccccaaattccaggctctgaagacaggacaga
gcatacgtggtgtactcagaccccaaattccaggctctgaagacaggacaga
acaagaccaggatgggtgaggctgttattactcgtggtgtactcgttactc
actggccaaaggaaatcccacatggctcaatgttcccgatcaaccacagagg
atttccgttcaggctgtgtcgctctcccgacatctgttactcgttactcgt
tgcccaacggccggactacggccggggccacagacggacttccggccgggg
acgggttcaggcttcaggatggactgttcccgacatctgttactcgttactcgt
tggttggagatcagaagcagatctcccaacccaaaaggccacactgggt
ctcgccggccaggatcccacccggggccatggctcaatgttactcgttactcgt
aaggagggttcaggatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ccctcaatgttcccgatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ctggcaggccccccgaaaccatcccgcttcaggatggggccatggggccatgggg
gaaatqacggatggggccatggggccatggggccatggggccatggggccatgggg
ccggaggctgggttagagcagactaa

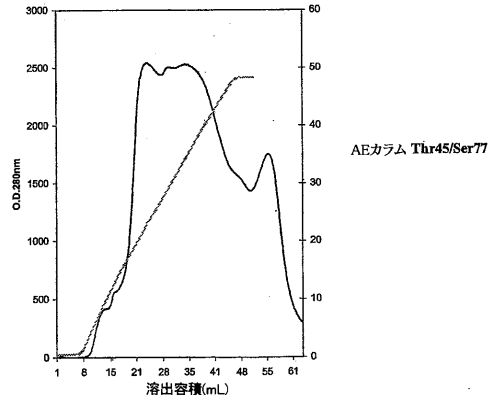
Figure 58b Glu 15→C_β鎖

M
N₂AGVTQTPKF QVLKIGQSMT LQCAQDMNHE YMWSYRQDPG MGLRLIHYSV
GAGITDQGEV PNGYNVSRT TDFPFLRLS AAPSQTSVVF CASRPGLAGG
RPEQYFGPT RLTVIDELRN VFPPEVAVFC PSEABISHTQ KATLVCILATG
FYDHWLWSW WVNKEVHSG VSTDPOPLKE QPALNDRSYA LSSRLRVSAT
FWQDPRNHFR CQVQFYGLSE NDEWTQDRAK PVTQIVSAEA WGRAD*

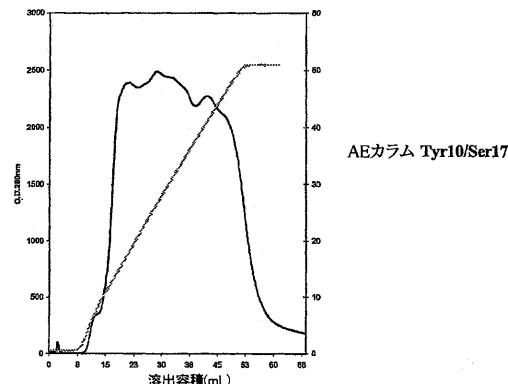
【図59】



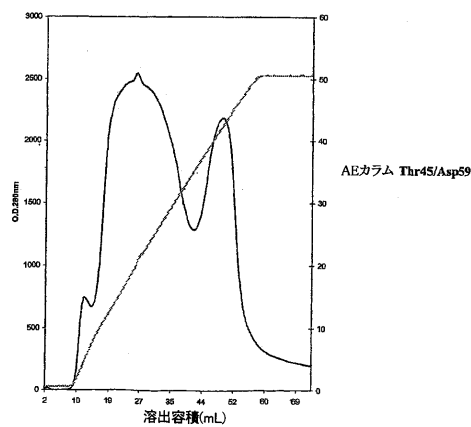
【図60】



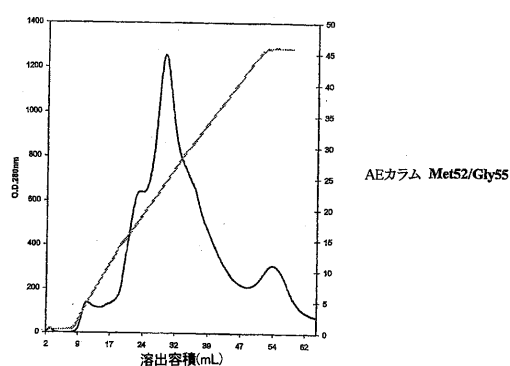
【図61】



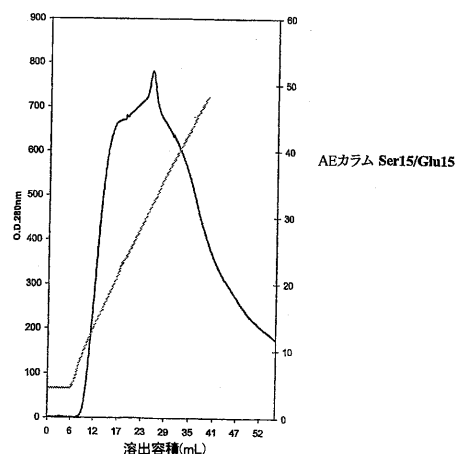
【図 6 2】



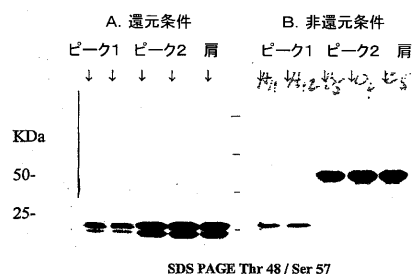
【図 6 3】



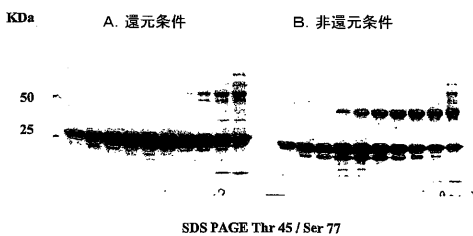
【図 6 4】



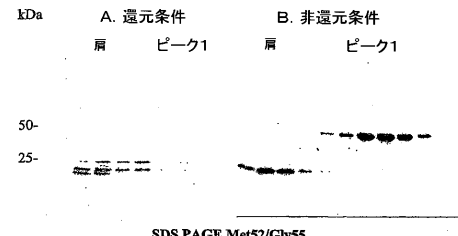
【図 6 5】



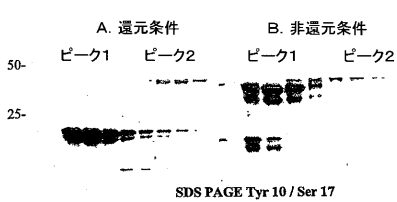
【図 6 6】



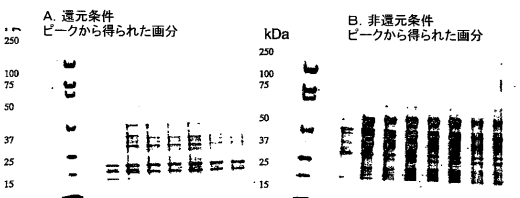
【図 6 9】



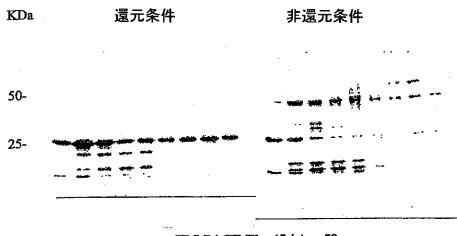
【図 6 7】



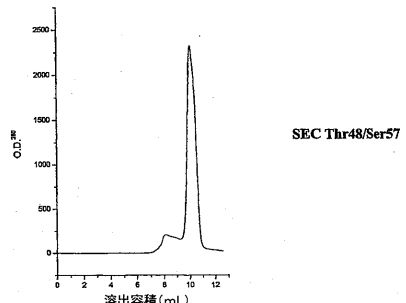
【図 7 0】



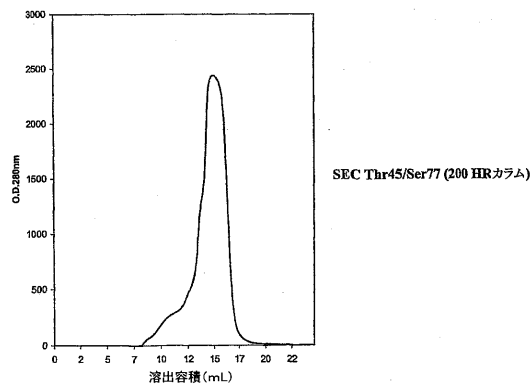
【図 6 8】



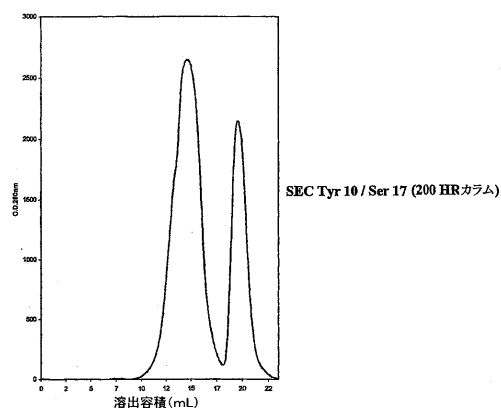
【図 7 1】



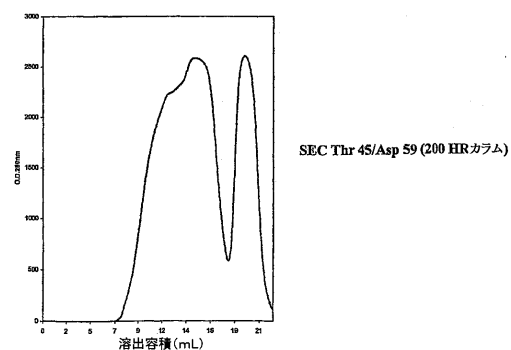
【図7-2】



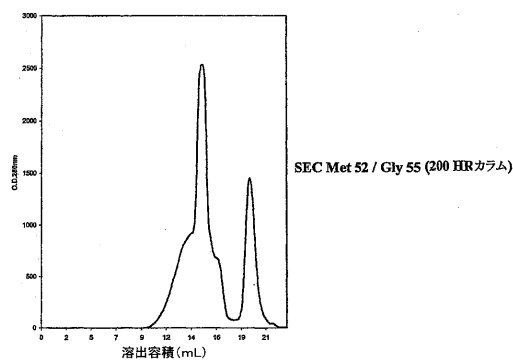
【図7-3】



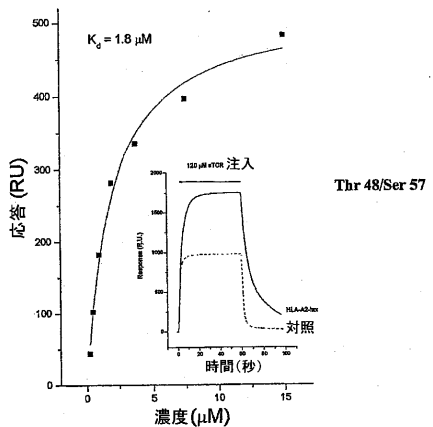
【図7-4】



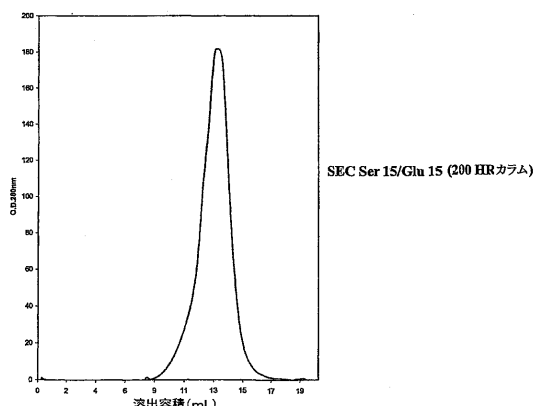
【図7-5】



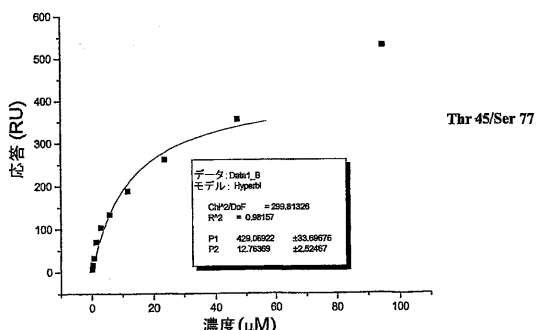
【図7-7】



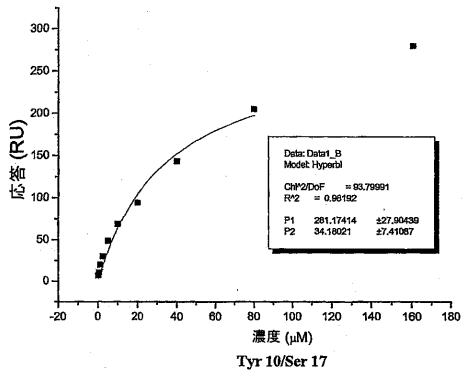
【図7-6】



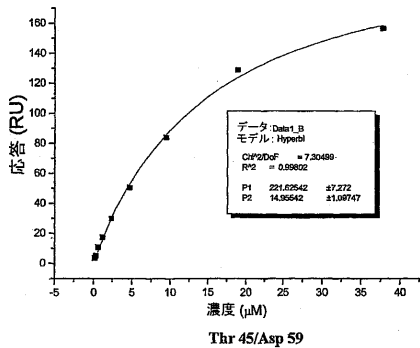
【図7-8】



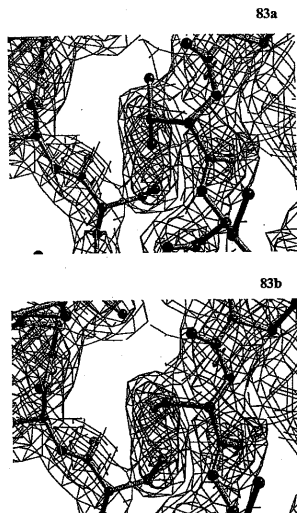
【 図 7 9 】



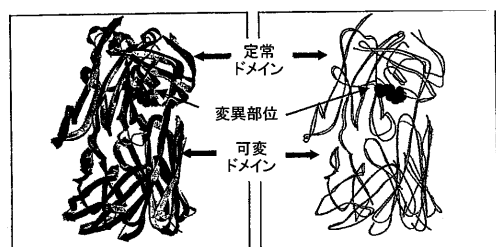
【 図 8 0 】



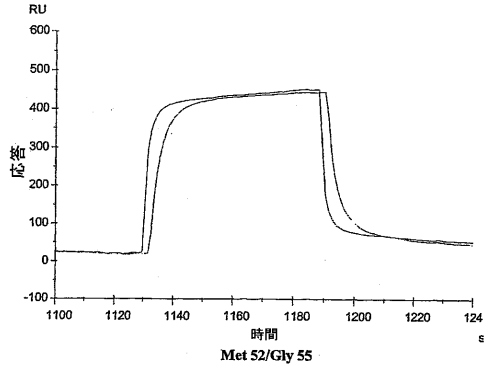
【 図 8 3 】



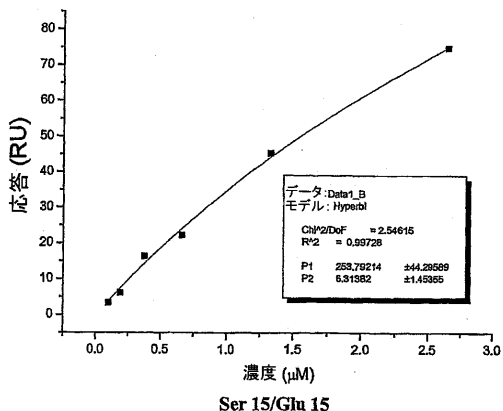
【 8 4 】



【図 8 1】



【 図 8 2 】



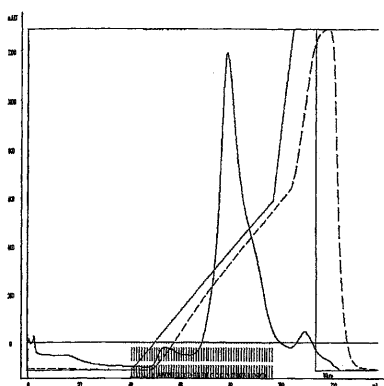
【図 8 5】

〔 义 8 6 〕

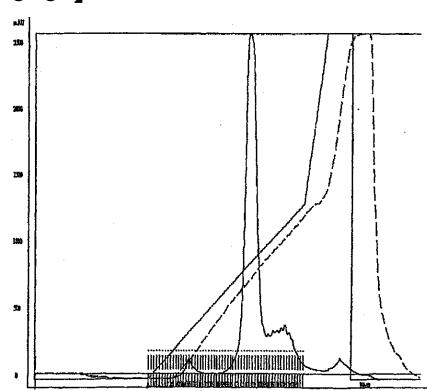
Figure 86b

M	G	T	V	T	Q	P	K	F	G	Q	S	M	T	L	Q	C	A	Q	D	M	N	H	E	X	M	
S	W	Y	R	D	P	G	T	R	L	I	H	Y	S	V	G	A	G	I	D	D	Q	G	E	V	P	N
Y	Y	N	V	S	R	T	T	B	E	F	P	L	R	S	A	U	P	S	T	V	S	Y	F	C	E	A
V	G	V	G	T	E	L	F	F	G	G	S	R	L	T	V	L	R	T	V	N	V	F	C	E	A	
S	W	W	P	E	S	A	H	T	G	E	S	H	T	O	K	A	T	A	T	G	P	Y	C	E	A	
N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	N	
N	D	R	E	W	N	T	O	R	A	K	P	V	T	T	Q	I	V	S	A	E	H	F	R	W	G	R

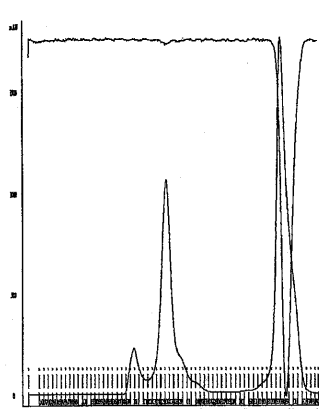
【図 8 7】



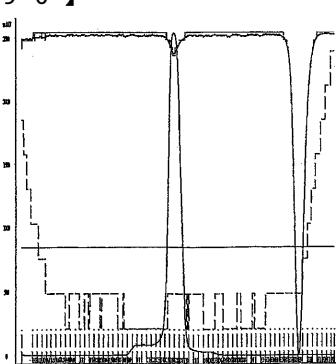
【図 8 8】



【図 8 9】



【図 9 0】



【図 9 1 - 1】

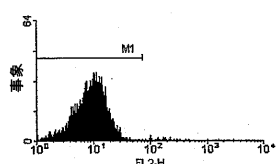


Figure 91a. PP LCL NYESO 0 TCR 5μg

【図 9 1 - 2】

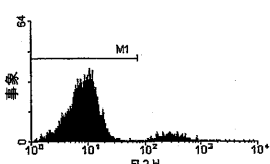


Figure 91d. PP LCL NYESO 10^-6M TCR 5μg

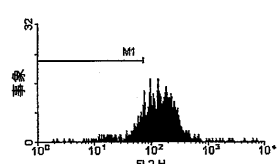


Figure 91b. PP LCL NYESO 10^-4M TCR 5μg

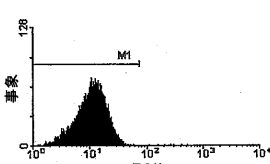


Figure 91e. PP LCL NYESO 0 TCR 10μg

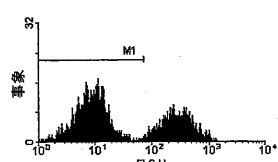


Figure 91c. PP LCL NYESO 10^-5M TCR 5μg

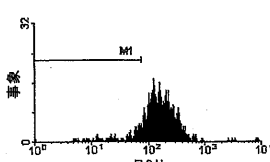
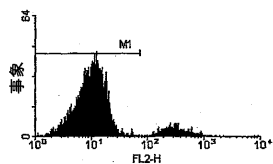
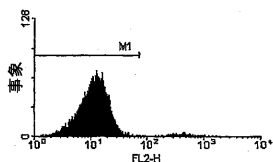


Figure 91f. PP LCL NYESO 10^-4M TCR 10μg

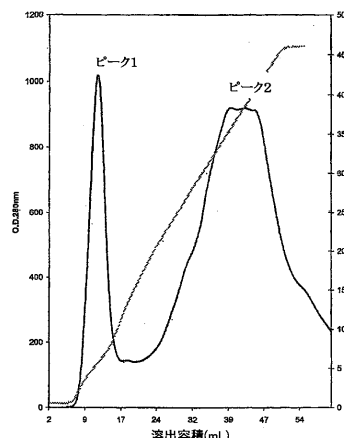
【図9 1 - 3】

Figure 91g. PP LCL NYESO 10^{-5} M TCR 10 μ g

【図9 2】

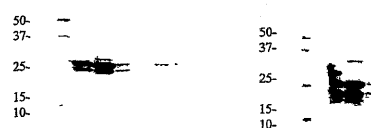
atgaacgcgtggtgtcaactcagacccaaaattccagggtcttgaagscaggacagac
atgacactgtgcggccaggatgtgaaaccatgaatacatgtctggtatcgacaa
gaccaggcatggggctgaggctgatttattactcagtgtgtgttatctactgac
caaggagaatccccatggctacaatgtctccagatcaaccacagaggattcccg
ctcaggctgtgtcggtgtccctccaggacatctgtgtactctgtccagcagg
ccggactacggggaggcgaccagagcagacttcggccggcaccaggatcagg
gtcacagaggacctgaaacaagggtttccaccccgagggtcgctgtttgagocatca
gaaggcagatctccacacccaaaggccacactgtgtgtctggccacaggctc
ttcccgaccacactggagctggatgtggaaaggagggtgcacagtgg
gtctgcacagaccggcggccctcaaggcagccccccctcaatgactccagatcc
ttctctgagcagccctggggctcggccaccccttctggcaggaggcccccccaac
ttccgctgtcaagtccaggtaacgggctctcgagaaatgacgagtgggacccaggat
aggccaaaccctgaccaggatctgtcagccggcggdctgggttagcagactaa

【図9 3】

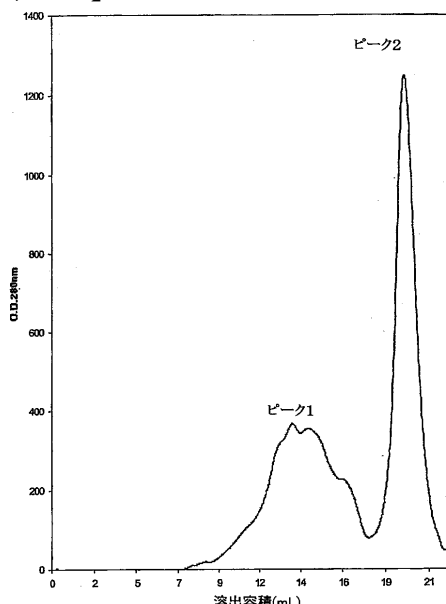


【図9 4】

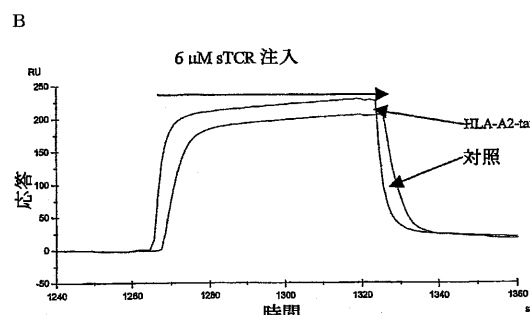
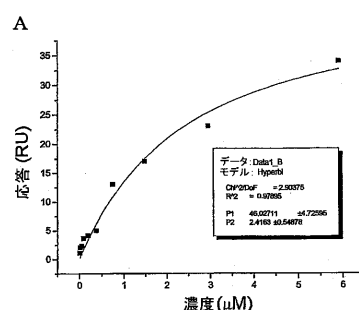
A. 還元条件	B. 非還元条件
kDa	kDa
ピーク1	ピーク1
ピーク2	ピーク2



【図9 5】

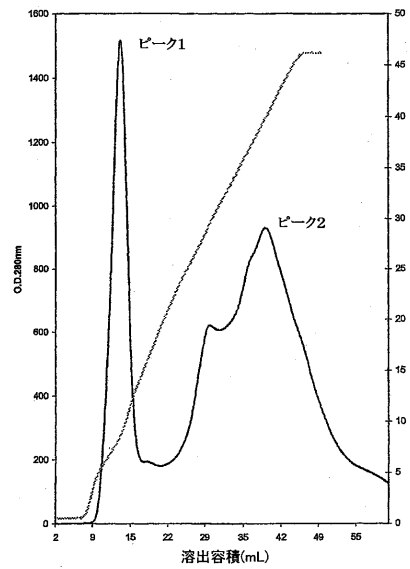


【図9 6】

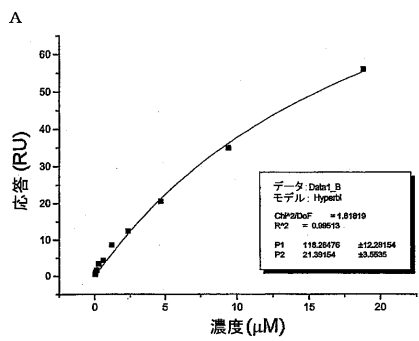


【図97】

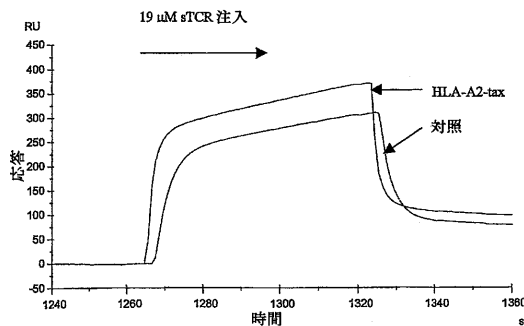
【図98】



【 図 1 0 1 】



B

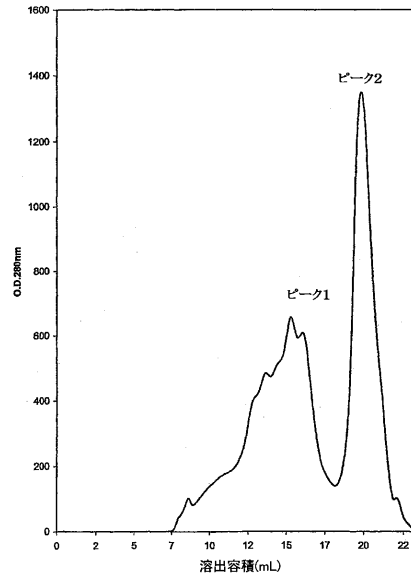


【 図 9 9 】

A. 還元条件 B. 非還元条件

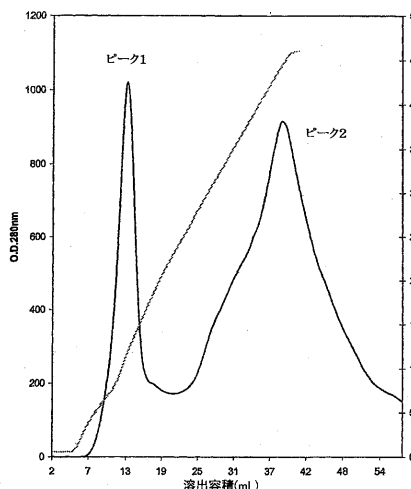


【 図 1 0 0 】

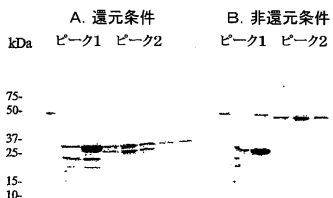


【 図 1 0 2 】

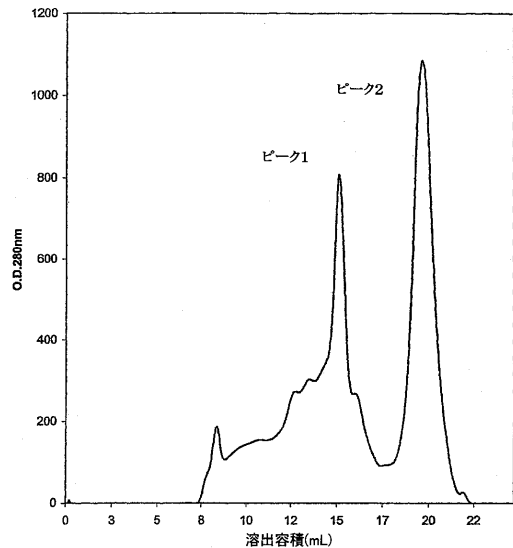
(四 1 0 3)



【 义 1 0 4 】

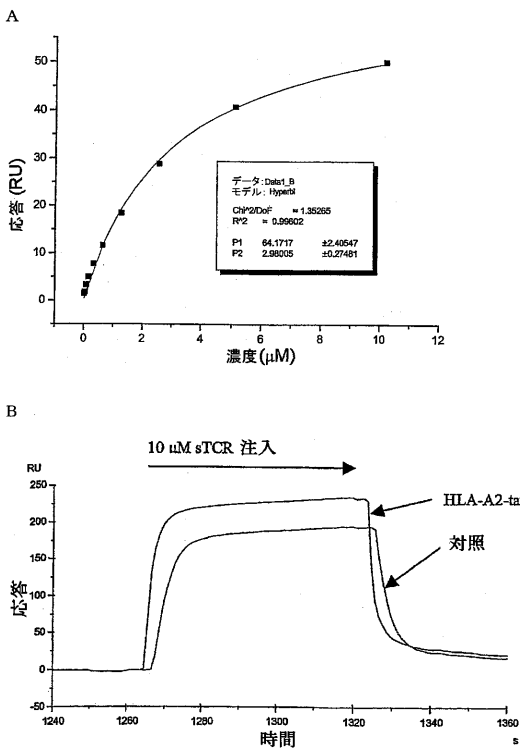


【 図 1 0 5 】



【 図 1 0 7 - 1 】

【 义 1 0 6 】



【図 1 0 7 - 2】

【図108-1】

【 义 1 0 9 】

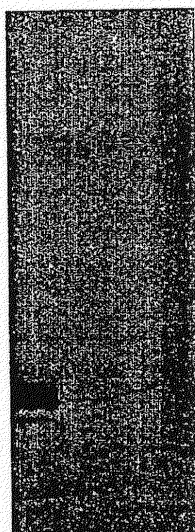
レープロ接合因子 α 配列は強調表示されている。BamHI部位には、下線が付されている。

【図108-2】

【 义 1 1 0 】

江蘇省農業科學院編《土壤學》

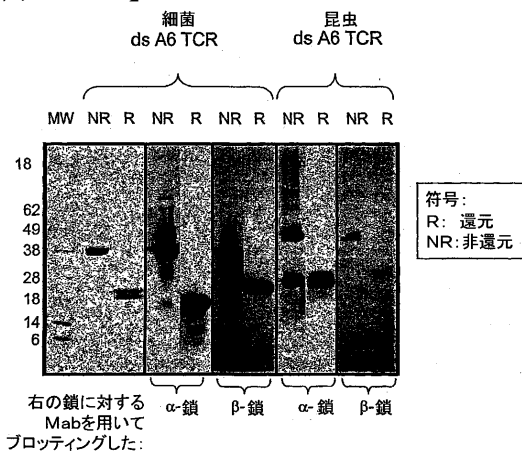
【図111】



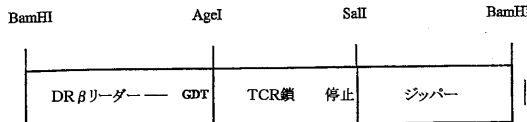
【図112】

ggatccacatgggtgtctgaagctccctggaggctctgcatgacagcgtgaca
gtgacactgttgtgtctgagctccactggcttgcggagacaccggcgca
tctctagtccacgcgttagtgaggcggtggccggagacacgcgttagtgc
gacggaggcggtggggtagaatcgcggcggtggaggaaaagtggaaaactgaaa
gtcagaactcgaggctggcgtccacggccaaatgtcaggaaacagggtggcacag
cttaaacagaaagtcatgaactactaggatcc

【図116】



【図113】



【図114】

ggatccacatgggtgtctgaagctccctggaggctctgcatgacagcgtgaca
gtgacactgttgtgtctgagctccactggcttgcggagacaccggcgacacc
ggacagaagggtggagcagaactctggaccccctcagtgtccagaggagacc
gcctctcaactgcacttcagtgccggatccatcttttttttttttttttttt
caatattctggaaaaggccctgaggatgtatgtccatataactccaaatgtgacaaa
aaagatgtggaaatgttacagcacagctcaataaaaggccggatgttccatgtc
atcagagactccacgcgttagtgcggccaccaactctgtgcggatcaactgac
agctggggaaatttgcgttggcggcggcggatgtggatgtggatgtggatgtgg
cagaacccctgaccctggccgttaccgcgttagagacttaatcactgacaaatgt
gtctgccttatcccgatgtttgttgcataaaaaatgttgcataatgttgcataatgt
gtatgttatatacagacaatgtgtctagatgttgcgttgcgttgcataatgttgc
aacagtgtgtggccgttagaaatccacgcgttccatccacgcgttgcataatgttgc
aacagcattatcccgaaagaccccttccatccacgcgttgcataatgttgcataatgt
ggaggccgttggggtagaatcgcggccgttgcggaaaatgttgcataatgttgc
cagaactcgaggctggcgttccacggccaaatgtcaggaaacagggtggcacaatgt
aacagaaatgtcatgaactactaggatcc

【図115】

ggatccacatgggtgtctgaagctccctggaggctctgcatgacagcgtgaca
gtgacactgttgtgtctgagctccactggcttgcggagacaccggcgacacc
ggaaacgcgttgtcaactgcggccatccatccatccatccatccatccatccatcc
atgacactgcgttgtcccgaggatgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgt
gacccaggcatggggatgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgt
caaggaaatgtcccaatgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgt
gacccaggcatggggatgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgt
ctcaggctgttgttgtgttgttgttgttgttgttgttgttgttgttgttgttgt
ccggactgtccgg
gtcacagaggaccttgggggggggggggggggggggggggggggggggggggg
gtcacagaggaccttgggggggggggggggggggggggggggggggggggggg
gaagcagagatctcccccacccccaaaaggccacactgtgtgtgtgtgt
taccccgaccacgtggagctgtggatgtggatgtggatgtggatgtggatgtgg
gtctgcacagaccccgccgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgc
gtctgcacagaccccgccgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgc
ttccgtgtcaagtccacttccggcttcgggggggggggggggggggggggggg
aggggccaaacccgttcccccacccatgttgcgttgcgttgcgttgcgttgc
gttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgcgttgc
aaagctcagaactcgaggctggcgttccacggccaaatgtcaggaaacagggtgg
cagttaaacagaaatgtcatgaactactaggatcc

【配列表】2005514006000001.app**【手続補正書】****【提出日】**平成15年11月18日(2003.11.18)**【手続補正1】****【補正対象書類名】**特許請求の範囲**【補正対象項目名】**全文**【補正方法】**変更**【補正の内容】****【特許請求の範囲】****【請求項1】**

(i) 膜貫通ドメインを除くTCR 鎖の全部または一部と、(i i) 膜貫通ドメインを除くTCR 鎖の全部または一部とを備えた可溶性T細胞受容体(sTCR)であって、(i) および(i i) が、それぞれ、TCR鎖の機能的可変ドメインと定常ドメインの少なくとも一部とを備え、また(i) および(i i) が、下記を置換しているシステイン残基間のジスルフィド結合によって連結されていることを特徴とする、可溶性T細胞受容体：

- ・ TRAC*01のエキソン1におけるThr 48、およびTRBC1*01またはTRBC2*01のエキソン1におけるSer 57；
- ・ TRAC*01のエキソン1におけるThr 45、およびTRBC1*01またはTRBC2*01のエキソン1におけるSer 77；
- ・ TRAC*01のエキソン1におけるTyr 10、およびTRBC1*01またはTRBC2*01のエキソン1におけるSer 17；
- ・ TRAC*01のエキソン1におけるThr 45、およびTRBC1*01またはTRBC2*01のエキソン1におけるAsp 59；または

TRAC*01のエキソン1におけるSer 15、およびTRBC1*01またはTRBC2*01のエキソン1におけるGlu 15。

【請求項2】

(i) および(i i) の一方または双方が、TCR鎖の細胞外定常Igドメインの全部を備える、請求項1に記載のsTCR。

【請求項3】

(i) および(i i) の一方または双方が、TCR鎖の細胞外ドメインの全部を備える、請求項1または2に記載のsTCR。

【請求項4】

可溶性 型T細胞受容体(sTCR)であって、共有ジスルフィド結合が、下記を置換しているシステイン残基間を連結する、可溶性 型T細胞受容体：

- ・ TRAC*01のエキソン1におけるThr 48、およびTRBC1*01またはTRBC2*01のエキソン1におけるSer 57；
- ・ TRAC*01のエキソン1におけるThr 45、およびTRBC1*01またはTRBC2*01のエキソン1におけるSer 77；
- ・ TRAC*01のエキソン1におけるTyr 10、およびTRBC1*01またはTRBC2*01のエキソン1におけるSer 17；
- ・ TRAC*01のエキソン1におけるThr 45、およびTRBC1*01またはTRBC2*01のエキソン1におけるAsp 59；または

TRAC*01のエキソン1におけるSer 15、およびTRBC1*01またはTRBC2*01のエキソン1におけるGlu 15。

【請求項5】

(i) 膜貫通ドメインを除くTCR 鎖の全部または一部と、(i i) 膜貫通ドメインを除くTCR 鎖の全部または一部とを備えた可溶性T細胞受容体(sTCR)であって、(i) および(i i) が、それぞれ、TCR鎖の機能的可変ドメインと定常ドメインの少なくとも一部とを備え、定常ドメイン残基の間が天然のTCR中には存在しないジスルフィド結合によ

つて連結されており、且つ天然のTCR中の鎖間ジスルフィド結合は存在しない、可溶性T細胞受容体。

【請求項6】

(i) および (ii) の一方または双方が、TCR鎖の細胞外定常Igドメインの全部を備える、請求項5に記載のsTCR。

【請求項7】

(i) および (ii) の一方または双方が、TCR鎖の細胞外ドメインの全部を備える、請求項5または6に記載のsTCR。

【請求項8】

可溶性 T 型 T 細胞受容体 (sTCR) であって、共有ジスルフィド結合が、 鎖の定常ドメインの免疫グロブリン領域の残基を、 鎖の定常ドメインの免疫グロブリン領域の残基に連結し、且つ天然のTCR中の鎖間ジスルフィド結合は存在しない、可溶性 T 型 T 細胞受容体。

【請求項9】

天然のTCR中に存在しない前記ジスルフィド結合が、天然のTCR構造中において 炭素原子が0.6nm未満離れている残基を置換するシステインの間でなされている、請求項5乃至8の何れか1項に記載のsTCR。

【請求項10】

天然のTCR中に存在しない前記ジスルフィド結合が、TRAC^{*}01のエキソン1のThr48を置換するシステイン残基とTRBC1^{*}01またはTRBC2^{*}01のエキソン1のSer57を置換するシステイン残基との間でなされている、請求項5乃至9の何れか1項に記載のsTCR。

【請求項11】

天然のTCR中に存在しない前記ジスルフィド結合が、TRAC^{*}01のエキソン1のThr45を置換するシステイン残基とTRBC1^{*}01またはTRBC2^{*}01のエキソン1のSer77を置換するシステイン残基との間でなされている、請求項5乃至9の何れか1項に記載のsTCR。

【請求項12】

天然のTCR中に存在しない前記ジスルフィド結合が、TRAC^{*}01のエキソン1の Tyr10を置換するシステイン残基とTRBC1^{*}01またはTRBC2^{*}01のエキソン1のSer17を置換するシステイン残基との間でなされている、請求項5乃至9の何れか1項に記載のsTCR。

【請求項13】

天然のTCR中に存在しない前記ジスルフィド結合が、TRAC^{*}01のエキソン1のThr45を置換するシステイン残基とTRBC1^{*}01またはTRBC2^{*}01のエキソン1のAsp59を置換するシステイン残基との間でなされている、請求項5乃至9の何れか1項に記載のsTCR。

【請求項14】

天然のTCR中に存在しない前記ジスルフィド結合が、TRAC^{*}01のエキソン1のSer15を置換するシステイン残基とTRBC1^{*}01またはTRBC2^{*}01のエキソン1のGlu15を置換するシステイン残基との間でなされている、請求項5乃至9の何れか1項に記載のsTCR。

【請求項15】

天然のTCR中の鎖間ジスルフィド結合が存在しない、請求項1乃至4の何れか1項に記載のsTCR。

【請求項16】

天然の鎖間ジスルフィド結合を形成するシステイン残基が除外されるように、天然の および TCR鎖のC末端が切断されている、請求項5乃至15の何れか1項に記載のsTCR。

【請求項17】

天然の鎖間ジスルフィド結合を形成するシステイン残基が別の残基に置換されている、請求項 5 乃至 15 の何れか 1 項に記載の sTCR。

【請求項 18】

天然の鎖間ジスルフィド結合を形成するシステイン残基がセリンまたはアラニンに置換されている、請求項 17 に記載の sTCR。

【請求項 19】

天然の TCR 鎖中に存在する対を成していないシステイン残基が存在しない、先行する請求項の何れかに 1 項に記載の sTCR。

【請求項 20】

請求項 1、2、5、6 および 9 乃至 19 の何れか 1 項に記載の sTCR であって、(i) および (ii) が、それぞれ、第二の TCR の定常ドメインの全部または一部に融合された第一の TCR の機能的可変ドメインを備え、前記第一および第二の TCR が同一の種から得られたものである、sTCR。

【請求項 21】

前記第二の TCR の定常ドメインが、前記天然に存在しない鎖間ジスルフィド結合を形成する残基の N 末端側において切断されている、請求項 16 に記載の sTCR。

【請求項 22】

前記鎖の一方または双方が、その C 末端または N 末端において、或る成分で誘導体化されまたは該成分に融合されている、先行する請求項の何れか 1 項に記載の sTCR。

【請求項 23】

前記鎖の一方または双方が、或る成分に融合することができるシステイン残基を C 末端および / または N 末端に有する、先行する請求項の何れか 1 項に記載の sTCR。

【請求項 24】

検出可能な標識をさらに備える、先行する請求項の何れか 1 項に記載の sTCR。

【請求項 25】

治療剤と会合された、先行する請求項の何れか 1 項に記載の sTCR。

【請求項 26】

先行する請求項の何れかに 1 項に記載の sTCR を複数備えた、多価 T 細胞受容体 (TCR) 複合体。

【請求項 27】

sTCR 多量体を備えた、請求項 26 に記載の複合体。

【請求項 28】

好ましくはリンカーモノマーを介して互いに会合した 2 または 3 または 4 以上の T 細胞受容体分子を備えた、請求項 27 に記載の複合体。

【請求項 29】

前記 sTSR または sTCR 多量体が脂質二重層中に存在するかまたは粒子に付着されている、請求項 26、27、または 28 に記載の複合体。

【請求項 30】

MHC - ペプチド複合体を検出する方法であって、

(i) 請求項 1 乃至 25 の何れか 1 項に記載された可溶性 TCR または請求項 26 乃至 29 の何れか 1 項に記載された多価 T 細胞受容体複合体を準備することと、

(ii) 前記可溶性 TCR または多価 TCR 複合体を MHC - ペプチド複合体と接触させることと、

(iii) 前記 MHC - ペプチド複合体への前記可溶性 TCR または多価 TCR 複合体の結合を検出することと、

を備えた方法。

【請求項 31】

薬学的に許容される担体とともに、請求項 1 乃至 25 の何れか 1 項に記載の sTCR、および / または請求項 26 乃至 29 の何れか 1 項に記載の多価 TCR 複合体を含有する薬学的製剤。

【請求項 3 2】

請求項 1 乃至 2 5 の何れか 1 項に記載の sTCR の (i) 若しくは (i i) をコードする配列またはこれに相補的な配列を備えた核酸分子。

【請求項 3 3】

請求項 3 2 に記載の核酸分子を備えたベクター。

【請求項 3 4】

請求項 3 3 に記載のベクターを備えた宿主細胞。

【請求項 3 5】

請求項 1 乃至 2 5 の何れか 1 項に記載された (i) または (i i) を得る方法であって、前記ペプチドを発現せしめる条件下で、請求項 3 0 に記載の宿主細胞をインキュベートし、次いで前記ポリペプチドを精製することを備えた方法。

【請求項 3 6】

適切なリフォールディング条件下で、(i) と (i i) を混合することをさらに備えた、請求項 3 5 に記載の方法。

【請求項 3 7】

可溶性 T 細胞受容体 (sTCR) を得る方法であって：

膜貫通ドメインを除く TCR 鎖の全部または一部 (i) をコードする核酸分子を備えたベクターを含む宿主細胞、および膜貫通ドメインを除く TCR 鎖の全部または一部 (i i) をコードする核酸分子を備えたベクターを含む宿主細胞を、前記 (i) および (i i) を発現させる条件の下でインキュベートし、前記 (i) および (i i) が、それぞれ TCR 鎖の機能的可変ドメインと定常ドメインの少なくとも一部とを備えることと；

(i) および (i i) を精製することと；

(i) および (i i) を、それらが天然の TCR 中には存在しない定常ドメイン残基の間のジスルフィド結合によって連結されるように、再折り畳み条件下で混合することとを含んでなる方法。

【請求項 3 8】

(i) および (i i) の一方または両方が、 TCR つ鎖の細胞外定常 Ig ドメインの全部を備える、請求項 3 7 に記載の方法。

【請求項 3 9】

(i) および (i i) の一方または双方が、 TCR 鎖の細胞外ドメインの全部を備える、請求項 3 7 または 3 8 に記載の方法。

【請求項 4 0】

可溶性 型 T 細胞受容体 (sTCR) を得る方法であって：

TCR 鎖をコードする核酸分子を備えたベクターを含む宿主細胞、および TCR 鎖をコードする核酸分子を備えたベクターを含む宿主細胞を、夫々の TCR 鎖を発現させる条件の下でインキュベートすることと；

(i) および (i i) を精製することと；

前記 鎖の定常ドメインにおける免疫グロブリン領域の残基が、共有ジスルフィド結合によって 鎖の定常ドメインにおける免疫グロブリン領域の残渣に連結されるように、前記それぞれの TCR 鎖を再折り畳み条件下で混合することとを含んでなる方法。

【請求項 4 1】

天然の TCR 中の鎖間ジスルフィド結合は存在しない、請求項 3 7 乃至 4 0 の何れか 1 項に記載の方法。

【請求項 4 2】

天然の鎖間ジスルフィド結合を形成するシステイン残基が除外されるように、天然の および TCR 鎖の C 末端が切断されている、請求項 4 1 に記載の方法。

【請求項 4 3】

天然の鎖間ジスルフィド結合を形成するシステイン残基が別の残基に置換されている、請求項 4 1 に記載の方法。

【請求項 4 4】

天然の鎖間ジスルフィド結合を形成するシステイン残基がセリンまたはアラニンに置換されている、請求項 4 1 に記載の方法。

【請求項 4 5】

天然のTCR 鎖中に存在する対を成していないシステイン残基が存在しない、請求項 3 7 乃至 4 4 の何れか 1 項に記載の方法。

【請求項 4 6】

天然のTCR中に存在しない前記ジスルフィド結合が、天然のTCR構造中において 炭素原子が 0 . 6 nm 未満離れている残基を置換するシステインの間でなされている、請求項 3 7 乃至 4 5 の何れか 1 項に記載の方法。

【請求項 4 7】

天然のTCR中に存在しない前記ジスルフィド結合が、TRAC^{*} 0 1 のエキソン 1 の T h r 4 8 を置換するシステイン残基と TRBC1^{*} 0 1 または TRBC2^{*} 0 1 のエキソン 1 の S e r 5 7 を置換するシステイン残基との間でなされている、請求項 3 7 乃至 4 6 の何れかに記載の方法。

【請求項 4 8】

天然のTCR中に存在しない前記ジスルフィド結合が、TRAC^{*} 0 1 のエキソン 1 の T h r 4 5 を置換するシステイン残基と TRBC1^{*} 0 1 または TRBC2^{*} 0 1 のエキソン 1 の S e r 7 7 を置換するシステイン残基との間でなされている、請求項 3 7 乃至 4 6 の何れか 1 項に記載の方法。

【請求項 4 9】

天然のTCR中に存在しない前記ジスルフィド結合が、TRAC^{*} 0 1 のエキソン 1 の T y r 1 0 を置換するシステイン残基と TRBC1^{*} 0 1 または TRBC2^{*} 0 1 のエキソン 1 の S e r 1 7 を置換するシステイン残基との間でなされている、請求項 3 7 乃至 4 6 の何れか 1 項に記載の方法。

【請求項 5 0】

天然のTCR中に存在しない前記ジスルフィド結合が、TRAC^{*} 0 1 のエキソン 1 の T h r 4 5 を置換するシステイン残基と TRBC1^{*} 0 1 または TRBC2^{*} 0 1 のエキソン 1 の A s p 5 9 を置換するシステイン残基との間でなされている、請求項 3 7 乃至 4 6 の何れか 1 項に記載の方法。

【請求項 5 1】

天然のTCR中に存在しない前記ジスルフィド結合が、TRAC^{*} 0 1 のエキソン 1 の S e r 1 5 を置換するシステイン残基と TRBC1^{*} 0 1 または TRBC2^{*} 0 1 のエキソン 1 の G l u 1 5 を置換するシステイン残基との間でなされている、請求項 3 7 乃至 4 6 の何れか 1 項に記載の方法。

【請求項 5 2】

請求項 3 7 、 3 8 、 および 4 1 乃至 5 1 の何れか 1 項に記載の方法であって、(i) および (i i) が、それぞれ、第二のTCRの定常ドメインの全部または一部に融合された第一のTCRの機能的可変ドメインを備え、前記第一および第二のTCRが同一の種から得られたものである方法。

【請求項 5 3】

前記第二のTCRの定常ドメインが、前記天然に存在しない鎖間ジスルフィド結合を形成する残基の N 末端側において切断されている、請求項 5 2 に記載の方法。

【請求項 5 4】

前記鎖の一方または双方の C 末端または N 末端が或る成分で誘導体化されまたは該成分に融合されている、請求項 3 7 乃至 5 3 の何れか 1 項に記載の方法。

【請求項 5 5】

前記鎖の一方または双方が、或る成分に融合することができるシステイン残基を C 末端および / または N 末端に有する、請求項 3 7 乃至 5 4 の何れかに記載の方法。

【請求項 5 6】

前記sTCRは検出可能な標識をさらに備える、請求項37乃至55の何れかに記載の方法。

【請求項57】

前記sTCRは治療剤と会合されている、請求項37乃至56の何れか1項に記載の方法。

【請求項58】

複数の前記sTCRを組合わせて多価T細胞受容体(TCR)複合体を形成することを更に備えた、請求項37乃至57の何れか1項に記載の方法。。

【請求項59】

前記sTCRが、sTCR多量体を形成するように組み合わされる、請求項58に記載の方法。

【請求項60】

2または3または4以上のT細胞受容体分子が、好ましくはリンカーモノクローナル抗体を介して互いに会合される、請求項59に記載の方法。

【請求項61】

前記sTSRまたはsTCR多量体が脂質二重層の中に組み込まれるか、または粒子に付着される、請求項58、59、または60に記載の方法。

【請求項62】

MHC-ペプチド複合体を検出する方法であつて、

(i) 請求項37乃至57の何れか1項に記載の方法により製造された可溶性TCRまたは請求項58乃至61の何れか1項に記載の方法により製造された多価T細胞受容体複合体を準備することと、

(ii) 前記可溶性TCRまたは多価TCR複合体をMHC-ペプチド複合体と接触させることと、

(iii) 前記MHC-ペプチド複合体への前記可溶性TCRまたは多価TCR複合体の結合を検出することと、

を備えた方法。

【請求項63】

薬学的に許容される担体とともに、請求項37乃至57の何れか1項に記載の方法により製造されたsTCR、および/または請求項58乃至61の何れか1項に記載の方法により製造された多価TCR複合体を含有する薬学的製剤。

【手続補正書】

【提出日】平成16年5月7日(2004.5.7)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0016

【補正方法】変更

【補正の内容】

【0016】

天然のTCRの細胞外部分は、各々が膜近位定常ドメインと膜遠位可変ドメインを有する2つのポリペプチド(　又は　)からなる(図1参照)。前記定常ドメインと可変ドメインのそれぞれには、鎖内ジスルフィド結合が含まれる。可変ドメインは、抗体の相補性決定領域(CDR)に類似した多型性が高いループを含有する。TCRのCDR3は、MHCによって提示されるペプチドと相互作用し、CDR1とCDR2はペプチド及びMHCと相互作用する。TCR配列の多様性は、連結される可変(V)、多様(D)、連結(J)、及び定常遺伝子の細胞外領域での再構成を通じて生成される。機能的な鎖ポリペプチドは、再構成されたV-J-C領域によって形成されるのに対して、鎖はV-D-J-C領域からなる。細胞外定常ドメインは、膜近位領域と免疫グロブリン領域を有している。膜近位領域は、膜貫通ドメインと膜近位システイン残基の間に位置するアミノ酸からなる。定常免疫グロブリンドメインは、残りの定常ドメインアミノ酸残基からなり、膜近位システインから連結領域(joining region)の先頭にまで及び、免疫グロブリン型の折り畳み(fold)の存在を特徴とする。C1又はTRAC^{*}01として知られる単一の鎖定常ドメインと、C1又はTRBC^{*}01及びC2又はTRBC2^{*}01として知られる2つの異なる定常ドメイン

とが存在する。これらの異なる 定常ドメイン間の差は、エキソン1のアミノ酸残基4、5、及び37に存する。このため、TRBC1^{*}01は、そのエキソン1の中に4N、5K、及び37Fを有し、TRBC2^{*}01は、そのエキソン1の中に4K、5N、及び37Yを有する。各TCR細胞外ドメインの範囲は、若干変化し得る。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0087

【補正方法】変更

【補正の内容】

【0087】

E.Coli細胞を溶解し封入体を純度約80%に精製した。封入体からのタンパク質を6Mグアニジン-HCl、50mMトリス pH 8.1、100mM NaCl、10mMDTT、10mM EDTA中で変性し、単一パルスの変性タンパク質を5未満のリフォールディング緩衝液に添加することによって、30mg/リットル重鎖、30mg/リットル2mの濃度で、0.4M L-アルギニン-HCl、100mMトリス pH 8.1、3.7mMシスタミン、6.6mM -システアミン、4mg/mLペプチド(例えは、tax 11-19)中にリフォールディングした。リフォールディングは、4において、1時間以上で完結させることができた。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0202

【補正方法】変更

【補正の内容】

【0202】

【図1】図1は、本発明によって導入された鎖間ジスルフィド結合を有する可溶性TCRの概略図である。

【図2】図2a及び2bは、システインコドンを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRのそれぞれ 鎖及び鎖の核酸配列である。陰影付きの部分は、導入したシステインコドンである。

【図3】図3aは、新規ジスルフィド鎖間結合を生成させるために使用したT₄₈C突然変異(下線部)を含めたA6 TCR鎖細胞外アミノ酸配列である。図3bは、新規ジスルフィド鎖間結合を生成させるために使用したS₅₇C突然変異(下線部)を含めたA6 TCR鎖細胞外アミノ酸配列である。

【図4】図4は、点線で示した0~500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50HQカラムからのタンパク質溶出を示す、可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィによって得られたトレースである。

【図5】図5-A. 図4に示したカラム分析画分の還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。B. 図4に示したカラム分析画分の非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。ピーク1はジスルフィドによって連結されていない鎖を中心として含んでいることが明らかであり、ピーク2は鎖間ジスルフィドによって連結されたTCRヘテロダイマーを含み、ショルダーは鎖間ジスルフィド連結sTCRに混入したE.coli汚染物質によるものであり、この複製では見え難い。

【図6】図6は、図5のピーク1からプールされた画分のサイズ排除クロマトグラフィによって得られたトレースである。このタンパク質は、ヘテロダイマーに対応する单一の主ピークとして溶出する。

【図7】図7は、HLA-A2-tax複合体に対するジスルフィド連結A6可溶性TCRの特異的結合のBIAcore応答曲線である。挿入グラフは、ジスルフィド連結A6可溶性TCRの単回投与の対照と比較した結合応答である。

【図8】図8aは、突然変異してBamH1制限酵素切断部位が組み込まれた新規システイン残基を含むA6 TCR鎖配列である。陰影付きの部分は、導入されてBamH1制限酵

素切断部位を形成した突然変異を示す。図 8 b 及び 8 c は、突然変異して追加のシステイン残基を含み非天然(non-native)ジスルフィド結合を形成する JM22 TCR の鎖及び鎖のDNA配列である。

【図 9】図 9 a 及び 9 b は、それぞれ図 8 a 及び 8 b の DNA 配列から產生される JM22 TCR 鎖及び鎖の細胞外アミノ酸配列である。

【図 10】図 10 は、点線で示した 0 ~ 500 mM の NaCl 勾配を用いた POROS 50HQ カラムからのタンパク質溶出を示す、可溶性ジスルフィド連結 JM22 TCR の陰イオン交換クロマトグラフィによって得られたトレースである。

【図 11】図 11 a は、図 10 に示すカラム分析画分の還元 SDS-PAGE (クーマシー染色) を示す図である。図 11 b は、図 10 に示すカラム分析画分の非還元 SDS-PAGE (クーマシー染色) を示す図である。ピーク 1 が鎖間ジスルフィド連結された TCR ヘテロダイマーを含んでいるのは明らかである。

【図 12】図 12 は、図 10 のピーク 1 からプールされた画分のサイズ排除クロマトグラフィによって得られたトレースである。このタンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。収率は 80 % である。

【図 13】図 13 - A . HLA-F1u 複合物に対するジスルフィド連結 JM22 可溶性 TCR の特異的結合の BIACore 応答曲線である。B . ジスルフィド連結 JM22 可溶性 TCR の単回投与の対照と比較した結合応答である。

【図 14】図 14 a 及び 14 b は、突然変異して追加のシステイン残基を含み非天然ジスルフィド結合を形成した NY-ESO の鎖及び鎖のDNA配列である。

【図 15】図 15 a 及び 15 b は、それぞれ図 14 a 及び 14 b の DNA 配列から產生された NY-ESO TCR 鎖及び鎖の細胞外アミノ酸配列である。

【図 16】図 16 は、点線で示した 0 ~ 500 mM の NaCl 勾配を用いた POROS 50HQ カラムからのタンパク質溶出を示す、可溶性 NY-ESO ジスルフィド連結 TCR の陰イオン交換クロマトグラフィによって得られたトレースである。

【図 17】図 17 - A . 図 16 に示したカラム分析画分の還元 SDS-PAGE (クーマシー染色) を示す図である。B . 図 16 に示したカラム分析画分の非還元 SDS-PAGE (クーマシー染色) を示す図である。ピーク 1 及び 2 が、鎖間ジスルフィドによって連結された TCR ヘテロダイマーを含んでいることは明らかである。

【図 18】図 18 図 17 のピーク 1 (A) 及びピーク 2 (B) からプールされた画分のサイズ排除クロマトグラフィを示すグラフである。このタンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

【図 19】図 19 は、HLA-NYESO 複合体に対するジスルフィド連結 NY-ESO 可溶性 TCR の特異的結合の BIACore 応答曲線である。A . ピーク 1、B . ピーク 2。

【図 20】図 20 a 及び 20 b は、(陰影付きで示された) 新規システインコドンを導入するように突然変異した可溶性 NY-ESO TCR のそれぞれ鎖及び鎖のDNA配列である。これらの配列は、(太字のコドンで示された) 天然ジスルフィド鎖間結合に関与するシステインを含む。

【図 21】図 21 a 及び 21 b は、それぞれ図 20 a 及び 21 b の DNA 配列から產生される NY-ESO TCR 鎖及び鎖の細胞外アミノ酸配列である。

【図 22】図 22 は、点線で示した 0 ~ 500 mM の NaCl 勾配を用いた POROS 50HQ カラムからのタンパク質溶出を示す、可溶性 NY-ESO TCR^{cys cys} の陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図 23】図 23 は、点線で示した 0 ~ 500 mM の NaCl 勾配を用いた POROS 50HQ カラムからのタンパク質溶出を示す、可溶性 NY-ESO TCR^{cys} の陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図 24】図 24 は、点線で示した 0 ~ 500 mM の NaCl 勾配を用いた POROS 50HQ カラムからのタンパク質溶出を示す、可溶性 NY-ESO TCR^{cys} の陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図 25】図 25 は、図 22 ~ 24 の陰イオン交換カラム分析からのそれぞれ NY-ESO TCR

cys cys 、 TCR cys 、 TCR cys 各画分の還元SDS-PAGE（クーマシ染色）を示す図である。レーン1及び7はMWマーカーであり、レーン2はNYES0dsTCR Ig4 -cys ピーク(EB/084/033)であり、レーン3はNYES0dsTCR Ig4 -cys 小ピーク(EB/084/033)であり、レーン4はNYES0dsTCR Ig4 -cys(EB/084/034)であり、レーン5はNYES0dsTCR Ig4 -cys -cys 小ピーク(EB/084/035)であり、レーン6はNYES0dsTCR Ig4 -cys -cys ピーク(EB/084/035)である。

【図26】図26は、図22～24それぞれの陰イオン交換カラム分析からのNY-ESO TCR cys cys 、 TCR cys 、及び TCR cys 各画分の非還元SDS-PAGE（クーマシ染色）を示す図である。レーン1及び7はMWマーカーであり、レーン2はNYES0dsTCR Ig4 -cys ピーク(EB/084/033)であり、レーン3はNYES0dsTCR Ig4 -cys 小ピーク(EB/084/033)であり、レーン4はNYES0dsTCR Ig4 -cys(EB/084/034)であり、レーン5はNYES0dsTCR Ig4 -cys -cys 小ピーク(EB/084/035)であり、レーン6はNYES0dsTCR Ig4 -cys -cys ピーク(EB/084/035)である。

【図27】図27は、図22からプールされた画分のタンパク質溶出を示す、可溶性NY-ESO TCR cys cys のサイズ排除交換クロマトグラフィから得られたトレースである。このタンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

【図28】図28は、図22からプールされた画分のタンパク質溶出を示す、可溶性NY-ESO TCR cys のサイズ排除交換クロマトグラフィから得られたトレースである。このタンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

【図29】図29は、図22からプールされた画分のタンパク質溶出を示す、可溶性NY-ESO TCR cys のサイズ排除交換クロマトグラフィから得られたトレースである。このタンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

【図30】図30は、HLA-NY-ESO複合体に対するNY-ESO TCR cys cys の特異的結合のBIACore応答曲線である。

【図31】図31は、HLA-NY-ESO複合体に対するNY-ESO TCR cys の特異的結合のBIACore応答曲線である。

【図32】図32は、HLA-NY-ESO複合体に対するNY-ESO TCR cys の特異的結合のBIACore応答曲線である。

【図33】図33a及び33bは、（陰影付きで示された）新規システインコドンを導入するように突然変異した可溶性AH-1.23 TCRのそれぞれ鎖及び鎖のDNA配列である。これらの配列は、（太字のコドンによって示される）天然ジスルフィド鎖間結合に関与するシステインを含む。

【図34】図34a及び34bは、図33a及び33bの各DNA配列から産生されるAH-1.23 TCR鎖及び鎖の細胞外アミノ酸配列である。

【図35】図35は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50HQカラムからのタンパク質溶出を示す、可溶性AH-1.23 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図36】図36は、図35における陰イオン交換カラム分析のAH-1.23 TCR画分の還元SDS-PAGE(10% Bis-Trisゲル、クーマシ染色)を示す図である。試験したタンパク質は、リフォールディング体3からのTCR 1.23 S-Sの陰イオン交換画分である。レーン1はMWマーカーであり、レーン2はB4であり、レーン3はC2であり、レーン4はC3であり、レーン5はC4であり、レーン6はC5であり、レーン7はC6であり、レーン8はC7であり、レーン9はC8であり、レーン10はC9である。

【図37】図37は、図35における陰イオン交換カラム分析のAH-1.23 TCR画分の非還元SDS-PAGE(10% Bis-Trisゲル、クーマシ染色)を示す図である。試験したタンパク質は、リフォールディング体3からのTCR 1.23 S-Sの陰イオン交換画分である。レーン1はMWマーカーであり、レーン2はB4であり、レーン3はC2であり、レーン4はC3であり、レーン5はC4であり、レーン6はC5であり、レーン7はC6であり、レーン8はC7であり、レーン9はC8であり、レーン1

0はC9である。

【図38】図38は、図35からプールされた画分のタンパク質溶出を示す、可溶性A6-1.23TCRのサイズ排除交換クロマトグラフィから得られたトレースである。このタンパク質は、ヘテロダイマーに対応する単一の主ピークとして溶出する。

【図39】図39a及び39bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基48に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図40】図40a及び40bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基45に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図41】図41a及び41bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基61に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図42】図42a及び42bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基50に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図43】図43a及び43bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基10に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図44】図44a及び44bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基15に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図45】図45a及び45bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基12に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図46】図46a及び46bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基22に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、陰影付きのアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図47】図47a及び47bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基52に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図48】図48a及び48bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基43に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図49】図49a及び49bは、TRAC^{*}01のエキソン1中の残基57に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図50】図50a及び50bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基77に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ

酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図51】図51a及び51bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基17に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図52】図52a及び52bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基13に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図53】図53a及び53bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基59に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図54】図54a及び54bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基79に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図55】図55a及び55bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基14に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図56】図56a及び56bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基55に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図57】図57a及び57bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基63に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図58】図58a及び58bは、TRBC2^{*}01のエキソン1中の残基15に新規システインを導入するように突然変異した可溶性A6 TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。陰影付きのヌクレオチドは導入された新規システインコドンを示し、下線のアミノ酸は導入されたシステインを示す。

【図59】図59は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50カラムからのタンパク質溶出を示す、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図60】図60は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50カラムからのタンパク質溶出を示す、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソ

ン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図61】図61は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50カラムからのタンパク質溶出を示す、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図62】図62は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50カラムからのタンパク質溶出を示す、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図63】図63は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50カラムからのタンパク質溶出を示す、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図64】図64は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50カラムからのタンパク質溶出を示す、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィから得られたトレースである。

【図65】図65a及び65bは、TRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのそれぞれ還元及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。画分を図59の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図66】図66a及び66bは、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのそれぞれ還元及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。画分を図60の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図67】図67a及び67bは、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのそれぞれ還元及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。画分を図61の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図68】図68a及び68bは、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのそれぞれ還元及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。画分を図62の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図69】図69a及び69bは、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのそれぞれ還元及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。画分を図63の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図70】図70a及び70bは、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのそれぞれ還元及び非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。画分を図64の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図71】図71は、Superdex 200 HLゲルろ過カラムからのタンパク質溶出を示す、TRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのサイズ排除クロマトグラフィから得られたトレースである。画分を図59の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図72】図72は、Superdex 200 HLゲルろ過カラムからのタンパク質溶出を示す、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのサイズ排除クロマトグラフィから得られたトレースである。画分を図60の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図73】図73は、Superdex 200 HLゲルろ過カラムからのタンパク質溶出を示す、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのサイズ排除クロマトグラフィから得られたトレースである。画分を図61の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図74】図74は、Superdex 200 HLゲルろ過カラムからのタンパク質溶出を示す、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのサイズ排除クロマトグラフィから得られたトレースである。画分を図62の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図75】図75は、Superdex 200 HLゲルろ過カラムからのタンパク質溶出を示す、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのサイズ排除クロマトグラフィから得られたトレースである。画分を図63の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図76】図76は、Superdex 200 HLゲルろ過カラムからのタンパク質溶出を示す、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRのサイズ排除クロマトグラフィから得られたトレースである。画分を図64の陰イオン交換カラム分析から収集した。

【図77】図77は、HLA-A2-tax-pMHCに対する、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、及びTRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの結合を示すBIACore応答曲線である。

【図78】図78は、HLA-A2-tax-pMHCに対する、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、及びTRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの結合を示すBIACore応答曲線である。

【図79】図79は、HLA-A2-tax-pMHCに対する、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキ-

ソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、及びTRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの結合を示すBIAcore応答曲線である。

【図80】図80は、HLA-A2-tax pMHCに対する、それぞれTRAC^{*}01のエキソン1の残基48とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基57との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基77との間、TRAC^{*}01のエキソン1の残基10とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基17との間、及びTRAC^{*}01のエキソン1の残基45とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基59との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの結合を示すBIAcore応答曲線である。

【図81】図81は、HLA-A2-tax及びHLA-A2-NY-ESO pMHCに対する、TRAC^{*}01のエキソン1の残基52とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基55との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの非特異的結合を示すBIAcoreトレースである。

【図82】図82は、HLA-A2-tax pMHCに対する、TRAC^{*}01のエキソン1の残基15とTRBC2^{*}01のエキソン1の残基15との間の新規ジスルフィド鎖間結合を含む可溶性A6 TCRの結合を示すBIAcore応答曲線である。

【図83】図83aは、1BD2配列を含むモデルの周囲の電子密度地図である（鎖A Thr164、鎖B Ser174）。地図には、1.0、2.0及び3.0の等高線が記されている。図83bは、2つの位置A164及びB174においてCysで改良(refinement)した後の電子密度地図である。この地図も、図83aと同じレベルで等高線が記されている。

【図84】図84は、1BD2 TCRの構造を本発明のNY-ESO TCRの構造と、リボン表示及びコイル表示で前記各構造を重ね合わせることによって比較した図である。

【図85】図85a及び85bは、ビオチン認識部位が導入されたNY-ESO TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。ビオチン認識部位を強調して示す。

【図86】図86a及び86bは、ヘキサ-ヒスチジンタグを導入したNY-ESO TCRの鎖のそれぞれDNA配列及びアミノ酸配列である。ヘキサ-ヒスチジンタグを強調して示す。

【図87】図87は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50HQ陰イオン交換カラムからの新規ジスルフィド結合及びビオチン認識配列を含む可溶性NY-ESO TCRの溶出を示すグラフである。

【図88】図88は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50HQ陰イオン交換カラムからの新規ジスルフィド結合及びヘキサ-ヒスチジンタグを含む可溶性NY-ESO TCRの溶出を示すグラフである。

【図89】図89は、図87に示したNY-ESO-ビオチンタグ付き陰イオン交換カラム分析からプールされた画分のゲルろ過クロマトグラフィによるタンパク質溶出プロファイルである。

【図90】図90は、図88に示したNY-ESO-ヘキサ-ヒスチジンタグ付き陰イオン交換カラム分析からプールされた画分のゲルろ過クロマトグラフィによるタンパク質溶出プロファイルである。

【図91-1】図91a～hは、それぞれ以下の濃度のNY-ESOペプチド及び蛍光NY-ESO TCR四量体と共にインキュベートしたHLA-A2陽性EBV形質転換B細胞系（PP-LCL）を25,000回測定して得られた染色強度を示すFACSヒストグラムである。NYESO₀ TCR 5 μg、NYESO_{10⁻⁴} M TCR 5 μg、NYESO_{10⁻⁵} M TCR 5 μg、NYESO_{10⁻⁶} M TCR 5 μg、NYESO₀ TCR 10 μg、NYESO_{10⁻⁴} M TCR 10 μg、NYESO_{10⁻⁵} M TCR 10 μg、NYESO_{10⁻⁶} M TCR 10 μg。

【図91-2】図91-1の説明に同じ。

【図91-3】図91-1の説明に同じ。

【図92】図92は、TRBC1^{*}01定常領域が組み込まれたA6 TCRのベータ鎖のDNA配列である。

【図93】図93は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50HQカラムからのタンパク質溶出を示した、TRBC1^{*}01定常領域が組み込まれた可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィのトレースである。

【図94】図94-A.図93に示したカラム分析画分の還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。B.図93に示したカラム分析画分の非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。

【図95】図95は、図93のピーク2からプールされた画分のサイズ排除クロマトグラフィを示すグラフである。ピーク1は、鎖間ジスルフィド連結されたTCRヘテロダイマーを含む。

【図96】図96-A. HLA-F1u複合体に対するジスルフィド連結A6可溶性TCRの特異的結合のBIAcore分析結果を示すグラフである。B.ジスルフィド連結A6可溶性TCRの単回投与の対照と比較した結合応答を示すグラフである。

【図97】図97は、「フリーの」システインが組み込まれたA6 TCRの突然変異ベータ鎖の核酸配列である。

【図98】図98は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50HQカラムからのタンパク質溶出を示す、「フリーの」システインが組み込まれた可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィを示すグラフである。

【図99】図99-A.図98に示したカラム分析画分の還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。B.図98に示したカラム分析画分の非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。

【図100】図100は、図98のピーク2からプールされた画分のサイズ排除クロマトグラフィを示す図である。ピーク1は、鎖間ジスルフィド連結されたTCRヘテロダイマーを含む。

【図101】図101-A. HLA-F1u複合体に「フリーの」システインが組み込まれたジスルフィド連結A6可溶性TCRの特異的結合のBIAcore分析結果を示すグラフである。B.ジスルフィド連結A6可溶性TCRの単回投与の対照と比較した結合応答を示すグラフである。

【図102】図102は、「フリーの」システインが突然変異したセリン残基が組み込まれたA6 TCRの突然変異ベータ鎖の核酸配列である。

【図103】図103は、点線で示した0～500mMのNaCl勾配を用いたPOROS 50HQカラムからのタンパク質溶出を示す、「フリーの」システインが突然変異したセリン残基が組み込まれた可溶性A6 TCRの陰イオン交換クロマトグラフィを示すグラフである。

【図104】図104-A.図103に示したカラム分析画分の還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。B.図103に示したカラム分析画分の非還元SDS-PAGE(クーマシー染色)を示す図である。ピーク2が、鎖間ジスルフィド連結されたTCRヘテロダイマーを含んでいることは明らかである。

【図105】図105は、図103のピーク2からプールされた画分のサイズ排除クロマトグラフィを示すグラフである。ピーク1は、鎖間ジスルフィド連結されたTCRヘテロダイマーを含む。

【図106】図106-A.「フリーの」システインが突然変異したセリン残基が組み込まれたジスルフィド連結A6可溶性TCRのHLA-F1u複合体に対する特異的結合のBIAcore分析結果を示すグラフである。B.ジスルフィド連結A6可溶性TCRの単回投与の対照と比較した結合応答を示すグラフである。

【図107-1】図107は、pYX112のヌクレオチド配列である。

【図107-2】図107-1の説明に同じ。

【図108-1】図108は、pYX122のヌクレオチド配列である。

【図108-2】図107-1の説明に同じ。

【図109】図109は、TCR鎖に融合したプレプロ接合因子のDNA配列及びタン

パク質配列である。

【図110】図110は、TCR鎖に融合したプレプロ接合因子のDNA配列及びタンパク質配列である。

【図111】図111は、*S. cerevisiae*菌株SEY6210において発現される可溶性TCRのウェスタンプロットの写真である。レーンCは、対照として精製可溶性N-Y-ESO TCR 60ngを含む。レーン1及び2は、2つの別個のTCR形質転換酵母培養物から収集したタンパク質を含む。

【図112】図112は、pEX172プラスミドのKpnI～EcoRI挿入断片の核酸配列である。プラスミドの残部は、pBlueScript II KS-である。

【図113】図113は、バキュロウイルスにクローニングするためのTCR鎖の概略図である。

【図114】図114は、pAcAB3発現プラスミドに挿入するためのBamHI挿入断片としてのジスルフィドA6 TCR構築物の核酸配列である。

【図115】図115は、pAcAB3発現プラスミドに挿入するためのBamHI挿入断片としてのジスルフィドA6 TCR構築物を示す図である。

【図116】図116は、細菌によって產生されたジスルフィドA6 TCR及び昆虫ジスルフィドA6 TCRに対するクーマシー染色ゲル及びウェスタンプロットを示す写真である。

【手続補正4】

【補正対象書類名】図面

【補正対象項目名】図58

【補正方法】変更

【補正の内容】

【図58】

Figure 58a – Glu 15→C β 鎖

```
atgaacgctggtgtcactcagacccaaaattccaggcctgaagacaggacaga
gcatgacactgcagtgtgccaggatataaccatgaatacatgtcctggtatcg
acaagacccaggcatgggctgaggctgattcattactcagttggctggatc
actgaccaaggagaagtccccatggctacaatgtctccagatcaaccacagagg
attdccgctcaggctgtcgctgctccctcccagacatctgttacttcgt
tgccagcaggccggactagcgggagggcgaccagagcagtacttcgggcccggc
accaggctcacggcacagaggactgaaaaacgtttcccacccgaggtcgctg
tgttttgtccatcagaaggcagatctccacacccaaaaggccacactgggtgt
cctggccacaggcttctaccccgaccacgtggagctgagctgggtgaatgg
aaggaggtgcacagtgggtcagcacagacccgcagcccctaaggagcagcccg
ccctcaatgactccagatacgctctgagcagccgctgagggtctcgccacctt
ctggcaggaccccgcaaccacttccgctgtcaagtccagttcacggctctcg
gagaatgacgagtggacccaggataggccaaaccgtcacccagatcgtcagcg
ccgaggcctgggttagagcagactaa
```

Figure 58b Glu 15→C β 鎖

M

```
N1AGVTQTPKF QVLKTGQSMT LQCAQDMNHE YMSWYRQDPG MGLRLIHYSV
GAGITDQGEV PNGYNVSRT TEDFPLRLLS AAPSQTSVYF CASRPGLAGG
RPEQYFGPGT RLTVDLKN VFPPEVAVFC PSEAEISHTQ KATLVCLATG
FYPDHVELSW WVNGKEVHSG VSTDHQPLKE QPALNDSRYA LSSRLRVSAT
FWODPRNHFR CQVQFYGLSE NDEWTQDRAK PVTQIVSAEA WGRAD*
```

【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT		Internal Application No PCT/GB 02/03986
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07K14/725 G01N33/68 A61K38/17		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C07K		
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) WPI Data, PAJ, MEDLINE, EPO-Internal, EMBASE, CHEM ABS Data, BIOSIS		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 6 080 840 A (BOTHWELL ALFRED L M ET AL) 27 June 2000 (2000-06-27) column 6, line 64 - line 67; example 3 ---	1-10, 16-32
Y	REITER Y ET AL: "Construction of a functional disulfide-stabilized TCR Fv indicates that antibody and TCR Fv frameworks are very similar in structure." IMMUNITY. UNITED STATES MAR 1995, vol. 2, no. 3, March 1995 (1995-03), pages 281-287, XP009004075 ISSN: 1074-7613 page 282, left-hand column, paragraph 2 -right-hand column, paragraph 1; figures 1,7 --- --/-	1-32
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of box C.		<input checked="" type="checkbox"/> Patent family members are listed in annex.
* Special categories of cited documents : *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance *E* earlier document but published on or after the international filing date *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		
Date of the actual completion of the international search 24 February 2003		Date of mailing of the international search report 05/03/2003
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5816 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel: (+31-70) 340-2040, Tx: 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016		Authorized officer Lanzrein, M

Form PCT/ISA210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal Application No
PCT/GB 02/03986

C(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	GARBOCZI DAVID N ET AL: "Structure of the complex between human T-cell receptor, viral peptide and HLA-A2." NATURE (LONDON), vol. 384, no. 6605, 1996, pages 134-141, XP001097273 ISSN: 0028-0836 figure 1	1-32
A	WO 99 60119 A (JAKOBSEN BENT KARSTEN; AVIDEX LTD (GB); BOULTER JONATHAN MICHAEL) 25 November 1999 (1999-11-25) figures 1,7,19	1-32
A	GOLDEN A ET AL: "High-level production of a secreted, heterodimeric alphabeta murine T-cell receptor in Escherichia coli" JOURNAL OF IMMUNOLOGICAL METHODS, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS B.V., AMSTERDAM, NL, vol. 206, no. 1-2, 7 August 1997 (1997-08-07), pages 163-169, XP004093129 ISSN: 0022-1759	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internal PCT, au	Application No J2/03986
---------------------	----------------------------

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
US 6080840	A	27-06-2000	NONE			
WO 9960119	A	25-11-1999	AT AU AU AU BG BR CA CA CN CN DE DE DK EE EP EP ES WO WO HK HR HU JP JP NO NO NZ PT SI SK TR US US	208819 T 3945699 A 746164 B2 3945999 A 105053 A 9910253 A 2327314 A1 2328144 A1 1306572 T 1308674 T 69900468 D1 69900468 T2 1066380 T3 200000697 A 1080193 A2 1066380 A2 2168866 T3 9960119 A2 9960120 A2 1035739 A1 20000790 A1 0103614 A2 2002515243 T 2002515244 T 20005811 A 20005812 A 507887 A 1066380 T 1066380 T1 17332000 A3 200003391 T2 2002142389 A1 2002119149 A1	15-11-2001 06-12-1999 18-04-2002 06-12-1999 28-09-2001 17-09-2002 25-11-1999 25-11-1999 01-08-2001 15-08-2001 20-12-2001 18-07-2002 28-01-2002 17-06-2002 07-03-2001 10-01-2001 16-06-2002 25-11-1999 25-11-1999 26-07-2002 30-06-2001 28-01-2002 28-05-2002 28-05-2002 19-01-2001 19-01-2001 20-12-2002 31-05-2002 30-04-2002 11-06-2001 21-02-2001 03-10-2002 29-08-2002	

フロントページの続き

(51)Int.Cl. ⁷	F I	テーマコード(参考)
A 6 1 P 37/02	A 6 1 P 37/02	4 H 0 4 5
C 0 7 K 14/725	C 0 7 K 14/725	
C 1 2 N 1/15	C 1 2 N 1/15	
C 1 2 N 1/19	C 1 2 N 1/19	
C 1 2 N 1/21	C 1 2 N 1/21	
C 1 2 N 5/10	C 1 2 P 21/02	C
C 1 2 P 21/02	G 0 1 N 33/53	D
G 0 1 N 33/53	G 0 1 N 33/566	
G 0 1 N 33/566	C 1 2 N 5/00	A
// A 6 1 K 9/127	A 6 1 K 9/127	
A 6 1 K 47/48	A 6 1 K 47/48	
A 6 1 K 48/00	A 6 1 K 48/00	

(81)指定国 AP(GH,GM,KE,LS,MW,MZ,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZM,ZW),EA(AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM),EP(AT,BE,BG,CH,CY,CZ,DE,DK,EE,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE,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,BY,BZ,CA,CH,CN,CO,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,DZ,EC,EE,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KP,KR,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MW,MX,MZ,N0,NZ,OM,PH,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TN,TR,TT,TZ,UA,UG,US,UZ,VC,VN,YU,ZA,ZM,ZW

(74)代理人 100109830

弁理士 福原 淑弘

(74)代理人 100084618

弁理士 村松 貞男

(74)代理人 100092196

弁理士 橋本 良郎

(72)発明者 ジャコブセン、ベント・カーステン

イギリス国、オーエックス14・4アールエックス、オクソン、アビンドン、57シー・ミルトン
・パーク、アビデックス・リミテッド内

(72)発明者 グリック、マイアー

アメリカ合衆国、マサチューセッツ州 02072、ストウトン、ゴールデン・ロード 63

F ターム(参考) 4B024 AA01 AA11 BA63 CA04 CA20 DA02 DA06 DA12 EA02 EA04

GA11

4B064 AG20 CA02 CA06 CA10 CA19 CE06 CE10 CE11 DA01 DA13

4B065 AA26X AA80X AA90X AA90Y AA95X AB01 BA02 BD15 BD17 BD18

CA24 CA44 CA46

4C076 AA19 AA94 AA95 CC04 CC06 CC07 CC27 CC35 EE59

4C084 AA16 NA13 ZB071 ZB151 ZB261 ZB331 ZC351 ZC551

4H045 AA10 AA20 AA30 BA10 CA40 DA50 EA20 EA50 FA74 GA15

GA22 GA23

专利名称(译)	<无法获取翻译>		
公开(公告)号	JP2005514006A5	公开(公告)日	2005-11-17
申请号	JP2003525033	申请日	2002-08-30
[标]申请(专利权)人(译)	阿维指数有限公司		
申请(专利权)人(译)	Abidekkusu有限公司		
[标]发明人	ジャコブセンベントカーステン グリックマイア		
发明人	ジャコブセン、ベント・カーステン グリック、マイア		
IPC分类号	G01N33/53 A61K9/127 A61K38/00 A61K47/48 A61K48/00 A61P3/10 A61P31/12 A61P31/18 A61P35/00 A61P37/02 C07K14/725 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12N5/10 C12N5/09 C12P21/02 G01N33/566		
CPC分类号	C07K14/7051 A61K38/00		
FI分类号	C12N15/00.ZNA.A A61P3/10 A61P31/12 A61P31/18 A61P35/00 A61P37/02 C07K14/725 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12P21/02.C G01N33/53.D G01N33/566 C12N5/00.A A61K9/127 A61K47/48 A61K48/00		
F-TERM分类号	4B024/AA01 4B024/AA11 4B024/BA63 4B024/CA04 4B024/CA20 4B024/DA02 4B024/DA06 4B024/DA12 4B024/EA02 4B024/EA04 4B024/GA11 4B064/AG20 4B064/CA02 4B064/CA06 4B064/CA10 4B064/CA19 4B064/CE06 4B064/CE10 4B064/CE11 4B064/DA01 4B064/DA13 4B065/AA26X 4B065/AA80X 4B065/AA90X 4B065/AA90Y 4B065/AA95X 4B065/AB01 4B065/BA02 4B065/BD15 4B065/BD17 4B065/BD18 4B065/CA24 4B065/CA44 4B065/CA46 4C076/AA19 4C076/AA94 4C076/AA95 4C076/CC04 4C076/CC06 4C076/CC07 4C076/CC27 4C076/CC35 4C076/EE59 4C084/AA16 4C084/NA13 4C084/ZB071 4C084/ZB151 4C084/ZB261 4C084/ZB331 4C084/ZC351 4C084/ZC551 4H045/AA10 4H045/AA20 4H045/AA30 4H045/BA10 4H045/CA40 4H045/DA50 4H045/EA20 4H045/EA50 4H045/FA74 4H045/GA15 4H045/GA22 4H045/GA23		
代理人(译)	河野 哲 中村诚		
优先权	2001021187 2001-08-31 GB 2002019146 2002-08-16 GB 60/404182 2002-08-16 US		
其他公开文献	JP4317940B2 JP2005514006A		

摘要(译)

亲切代码：本发明涉及可溶性T细胞受体，其包含(i)除跨膜结构域外的全部或部分TCR α 链和(ii)除跨膜结构域外的全部或部分TCR β 链。sTCR来提供。(i)和(ii)各自包含至少一个TCR链的功能可变结构域和恒定结构域的至少一部分，其中恒定结构域残基通过天然TCR中不存在的二硫键连接。那里。

