

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2008-29355

(P2008-29355A)

(43) 公開日 平成20年2月14日(2008.2.14)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
C12N 15/09 (2006.01)	C12N 15/00 A	4B024
C07K 16/18 (2006.01)	C07K 16/18 ZNA	4B064
C12P 21/08 (2006.01)	C12P 21/08	4B065
C12N 5/10 (2006.01)	C12N 5/00 B	4C085
C12N 1/15 (2006.01)	C12N 1/15	4H045
審査請求 有 請求項の数 36 O L (全 39 頁) 最終頁に続く		

(21) 出願番号 特願2007-269236 (P2007-269236)
 (22) 出願日 平成19年10月16日(2007.10.16)
 (62) 分割の表示 特願平8-521189の分割
 原出願日 平成7年12月22日(1995.12.22)
 (31) 優先権主張番号 08/363, 131
 (32) 優先日 平成6年12月23日(1994.12.23)
 (33) 優先権主張国 米国 (US)
 (31) 優先権主張番号 08/467, 420
 (32) 優先日 平成7年6月6日(1995.6.6)
 (33) 優先権主張国 米国 (US)
 (31) 優先権主張番号 08/470, 110
 (32) 優先日 平成7年6月6日(1995.6.6)
 (33) 優先権主張国 米国 (US)

(71) 出願人 591002957
 スミスクライン・ビーチャム・コーポレイ
 ション
 SMITHKLINE BEECHAM
 CORPORATION
 アメリカ合衆国19101ペンシルベニア
 州 フィラデルフィア、ポスト・オフィス
 ・ボックス7929、ワン・フランクリン
 ・プラザ
 (71) 出願人 595047190
 スミスクライン ビーチャム ピー エル
 シー
 イギリス国 ティダブリュ8 9ジーエス
 , ミドルセックス, プレントフォード, グ
 レート ウェスト ロード 980
 最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 IL-5により媒介される疾病の治療に有用な組み換えIL-5アンタゴニスト

(57) 【要約】

【課題】ヒト・インターロイキン5に対する中和モノクローナル抗体のごとき高アフィニティアンタゴニストであって、好酸球の分化および増殖を抑制し、好酸球による炎症を抑制する高アフィニティIL-5アンタゴニストを提供する。

【解決手段】約 3.5×10^{-11} Mに等しいかまたはそれ未満の解離定数により特徴づけられる結合アフィニティを有し、重鎖および軽鎖の可変相補性決定領域(CDR)を含むヒト・インターロイキン-5に特異的な齧歯類の中和モノクローナル抗体。

【選択図】なし

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

約 3.5×10^{-11} M に等しいかまたはそれ未満の解離定数により特徴づけられる結合アフィニティーを有し、重鎖および軽鎖の可変相補性決定領域 (CDR) を含むヒト・インターロイキン - 5 に特異的な齧歯類の中和モノクローナル抗体であって、該重鎖の可変相補性決定領域が

(a) 配列番号：7、8、および 9；または

(b) 配列番号：7、8、および 14 を含むものであり、そして

該軽鎖の可変相補性決定領域が

(a) 配列番号：10、11、および 12；または

(b) 配列番号：10、11、および 13

を含むものである、抗体。

10

【請求項 2】

マウス・モノクローナル抗体である請求項 1 記載のモノクローナル抗体。

【請求項 3】

ラット・モノクローナル抗体である請求項 1 記載のモノクローナル抗体。

【請求項 4】

配列番号：16 の軽鎖アミノ酸配列、および配列番号：15 の重鎖アミノ酸配列を含んでなる請求項 2 記載のモノクローナル抗体。

【請求項 5】

American Type Culture Collection(ATCC) 受託番号 H B 11783、H B 11782、H B 11781、または H B 11943 を有するハイブリドーマ細胞系により産生されるモノクローナル抗体の同定特徴を有する、請求項 1 記載のモノクローナル抗体。

20

【請求項 6】

American Type Culture Collection(ATCC) 受託番号 H B 11783、受託番号 H B 11782、受託番号 H B 11781、または H B 11943 を有するハイブリドーマ細胞系の同定特徴を有するハイブリドーマ。

【請求項 7】

請求項 1 のモノクローナル抗体の Fc 領域を欠失させることにより製造される中和 Fab フラグメントまたはその $F(a b')_2$ フラグメント。

30

【請求項 8】

チェーン・シャッフリング (chain shuffling) により製造され、そのことにより請求項 1 のモノクローナル抗体の Fd 重鎖がマウス・軽鎖線維状ファージ Fab ディスプレイライブラリーにおいて発現される中和 Fab フラグメントまたはその $F(a b')_2$ フラグメント。

【請求項 9】

チェーン・シャッフリング (chain shuffling) により製造され、そのことにより請求項 1 のモノクローナル抗体の軽鎖がマウス・重鎖線維状ファージ Fab ディスプレイライブラリーにおいて発現される中和 Fab フラグメントまたはその $F(a b')_2$ フラグメント。

40

【請求項 10】

重鎖および軽鎖を含んでなるヒト・インターロイキン - 5 に特異的なヒト化抗体であって、該重鎖および軽鎖の枠組み領域が少なくとも 1 の選択された抗体に由来するものであり、各鎖の相補性決定領域のアミノ酸配列が請求項 1 のモノクローナル抗体に由来するものであるヒト化抗体。

【請求項 11】

重鎖の相補性決定領域のアミノ酸配列が：

(a) 配列番号：7、8、および 9；または

(b) 配列番号：7、8、および 14

である請求項 10 記載のヒト化抗体。

50

【請求項 1 2】

軽鎖の相補性決定領域のアミノ酸配列が：

(a) 配列番号：1 0、1 1、および 1 2；または

(b) 配列番号：1 0、1 1、および 1 3

である請求項 1 0 記載のヒト化抗体。

【請求項 1 3】

重鎖の枠組み領域が配列番号：1 9のアミノ酸 1 ~ 3 0、3 6 ~ 4 9、6 6 ~ 9 7 および 1 0 9 ~ 1 1 9 を含んでなるものである請求項 1 0 記載のヒト化抗体。

【請求項 1 4】

軽鎖の枠組み領域が配列番号：2 1のアミノ酸 1 ~ 2 3、4 1 ~ 5 5、6 3 ~ 9 4 および 1 0 4 ~ 1 1 3 を含んでなるものである請求項 1 0 記載のヒト化抗体。

10

【請求項 1 5】

重鎖および軽鎖を含んでなるキメラ抗体であって、約 3.5×10^{-11} M に等しいかまたはそれ未満のヒト・インターロイキン - 5 に対する解離定数により特徴づけられ、該重鎖および軽鎖の不変領域が少なくとも 1 の選択された抗体に由来するものであり、各鎖の可変領域のアミノ酸配列が請求項 1 のモノクローナル抗体に由来するものであるキメラ抗体。

【請求項 1 6】

不変領域がヒト・免疫グロブリンから選択される請求項 1 5 記載の抗体。

【請求項 1 7】

請求項 1 0 のヒト化抗体および医薬上許容される担体を含んでなる医薬組成物であって、過剰な好酸球産生、アレルギー性鼻炎、喘息、慢性好酸球性肺炎、アレルギー性気管支肺アスペルギルス症、セリアック病、好酸球性胃腸炎、Churg-Strauss 症候群（結節性動脈周囲炎およびアトピー）、好酸球性筋肉痛症候群、過好酸球増加症候群、血管皮膚炎を包含する水腫性反応（ここで、好酸球は防御的役割をしている可能性がある）、ぜん虫感染、オンコセルカ皮膚炎、またはアトピー性皮膚炎からなる群より選択される症状の処置のための、医薬組成物。

20

【請求項 1 8】

(a) 請求項 1 0 のヒト化抗体をコードしている核酸

(b) (a) に相補的な核酸；および

(c) ヒト・インターロイキン - 5 に特異性を有することにより特徴づけられる蛋白をコードしている (a) または (b) のフラグメントまたはアナログからなる群より選択される単離核酸であって、制限部位を含んでいてもよい単離核酸。

30

【請求項 1 9】

配列番号：1 8 の核酸配列を含んでなるヒト化重鎖可変領域をコードしている請求項 1 8 記載の単離核酸。

【請求項 2 0】

配列番号：6 1 の核酸配列を含んでなるヒト化重鎖可変領域をコードしている請求項 1 8 記載の単離核酸。

【請求項 2 1】

配列番号：2 0 の核酸配列を含んでなるヒト化軽鎖可変領域をコードしている請求項 1 8 記載の単離核酸。

40

【請求項 2 2】

配列番号：6 9 の核酸配列を含んでなるヒト化軽鎖可変領域をコードしている請求項 1 8 記載の単離核酸。

【請求項 2 3】

請求項 1 8 の核酸を含んでなる組み換えプラスミド。

【請求項 2 4】

請求項 2 3 の組み換えプラスミドでトランスフェクションされた宿主細胞。

【請求項 2 5】

50

ヒト・インターロイキン - 5 に特異的なヒト化抗体の製造方法であって、細胞中でその発現を指令しうる選択された調節配列の制御下にある請求項 2 3 の組み換えプラスミドでトランスフェクションされた細胞系を培養することを含む、方法。

【請求項 2 6】

ヒトにおけるヒト・IL - 5 の存在または不存在を評価する方法であって、患者から生物学的液体試料を得て、IL - 5 / モノクローナル抗体複合体が生成しうる条件下でかかる試料に請求項 1 のモノクローナル抗体を接触させ、次いで、IL - 5 / モノクローナル抗体複合体の存在または不存在を検出することを含む、方法。

【請求項 2 7】

過剰な好酸球産生に関連したアレルギーおよび他の症状の診断を援助する方法であって、請求項 2 6 の方法によって患者の試料中のヒト・IL - 5 の量を決定し、次いで、正常集団におけるヒト・IL - 5 の平均量と比較し、そのことにより、患者における有意に上昇したヒト・IL - 5 量の存在が、過剰な好酸球産生に関連したアレルギーおよび他の症状を示すものとなる方法。

10

【請求項 2 8】

American Type Culture Collection(ATCC)受託番号 H B 1 1 7 8 0 または H B 1 1 9 4 2 を有するハイブリドーマ細胞系の同定特徴を有するハイブリドーマ。

【請求項 2 9】

請求項 2 8 のハイブリドーマにより産生されるモノクローナル抗体。

【請求項 3 0】

配列番号：1 8 によりコードされる重鎖を含むヒト化抗体。

20

【請求項 3 1】

重鎖可変領域が配列番号：1 9 である、請求項 3 0 のヒト化抗体。

【請求項 3 2】

配列番号：2 0 によりコードされる軽鎖可変領域を含むヒト化抗体。

【請求項 3 3】

軽鎖可変領域が配列番号：2 1 である、請求項 3 2 のヒト化抗体。

【請求項 3 4】

配列番号：1 9 の重鎖可変領域および配列番号：2 1 の軽鎖可変領域を含む、ヒト化抗体。

30

【請求項 3 5】

請求項 3 4 のヒト化抗体および医薬上許容される担体を含んでなる医薬組成物であって、過剰な好酸球産生、アレルギー性鼻炎、喘息、慢性好酸球性肺炎、アレルギー性気管支肺アスペルギルス症、セリアック病、好酸球性胃腸炎、Churg-Strauss 症候群（結節性動脈周囲炎およびアトピー）、好酸球性筋肉痛症候群、過好酸球増加症候群、血管皮膚炎を包含する水腫性反応（ここで、好酸球は防御的役割をしている可能性がある）、ぜん虫感染、オンコセルカ皮膚炎、またはアトピー性皮膚炎からなる群より選択される症状の処置のための、医薬組成物。

【請求項 3 6】

抗体が約 3.5×10^{-11} M に等しいかまたはそれ未満の解離定数を有する、請求項 3 4 のヒト化抗体。

40

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

関連出願の相互参照

本願は、1994年12月23日出願のU.S.第08/363,131号の一部継続出願であるU.S.第08/470,110号および08/467,420号（ともに1995年6月6日出願）の一部継続出願である。

【0002】

発明の分野

50

一般的には、本発明は、IL-5および過剰な好酸球産生により媒介される症状の治療および診断に有用な抗体および変化した抗体、そしてより詳細には、mAbs、Fab、キメラおよびヒト化抗体の分野に関する。

【背景技術】

【0003】

発明の背景

好酸球は、肺組織の過敏反応に関連したアレルギー性疾患を包含する広範囲の炎症性疾患状態の発生に関与している（非特許文献1）。注目すべき例は喘息であり、喘息は、非特異的気管支過敏症を引き起こす気道の可逆的閉塞により特徴づけられる。さらに喘息は、気管支粘膜のレベルの慢性的炎症反応ならびにマクロファージ、リンパ球および好酸球による特徴的な炎症の発生と因果関係がある。好酸球は、疾病の典型的な粘膜ダメージの開始において中心的役割を果たしているようである（非特許文献2）。数が増加した活性化された好酸球は、慢性喘息の患者の循環系、気管支分泌物および肺の実質において報告されており、種々の肺機能試験により測定される疾病の重さは血中好酸球数と相関関係がある（非特許文献3）。また、しばしば、脱顆粒反応の過程における増加した好酸球が、後期喘息反応中の患者気管支肺胞洗浄液（BAL）中に回収され、通常には、ステロイド療法の結果としての好酸球の減少は臨床的徴候の改善に関連している（非特許文献4）。

【0004】

インターロイキン5（IL-5）は、活性化されたCD4およびTリンパ球により産生されるホモダイマー糖蛋白である。ヒトにおいて、IL-5は好酸球の増殖および分化の調節に大いに関係している。IL-5の上昇したレベルは喘息性気管支肺胞洗浄液中に検出される（非特許文献5）。IL-5に関してトランスジェニックなマウスは、抗原刺激の不存在下の末梢血および組織における著しい好酸球増加を示し（非特許文献6）、抗-ネズミ・IL-5モノクローナル抗体は、マウスの血液および組織における好酸球増加（非特許文献7）ならびに実験動物における寄生虫感染およびアレルギー攻撃に関連した好酸球増加（非特許文献8～10）の抑制における効果が示されている。

【0005】

コルチコステロイドは、好酸球数および喘息の他の炎症性成分の減少にきわめて効果的であるが、重い喘息およびより最近になってからは軽い喘息ないしは中程度の喘息のいずれにおいても副作用の心配がある。唯一の他の主要抗-炎症薬剤療法-クロモグリケート類（クロモリンナトリウムおよびネドクロミル）-はコルチコステロイドよりもかなり効果が少なく、それらの正確な作用機構は不明のままである。

【0006】

より最近の開発は、新たな吸入ステロイド、長時間作用する気管支拡張剤、および新規生化学的もしくは薬理学的標的（例えば、カリウムチャンネル活性化剤、ロイコトリエンアンタゴニスト、5-リポオキシゲナーゼ（5-LO）阻害剤等）に作用する薬剤に焦点を絞っている。理想的な薬剤は、ステロイドの有効性をクロモリンナトリウムの安全性と結び付けるものであり、選択性が増加してより迅速に作用を発揮するものである。中和IL-5抗体は潜在的にヒトにおける好酸球増加関連徴候の軽減に有用でありうる。

【非特許文献1】Butterfieldら, Immunopharmacology of Eosinophils (H.SmithおよびR. Cook編,) 中, p151-192, Academic Press, London(1993)

【非特許文献2】Corrigan et al., Immunol.Today, 13:501-507(1992)

【非特許文献3】Griffen et al., J.Aller.Clin.Immunol.67, 548-557(1991)

【非特許文献4】Bousquet et al., N.Eng.J.Med., 323:1033-1039(1990)

【非特許文献5】Motojima et al., Allergy, 48:98(1993)

【非特許文献6】Dent et al., J.Exp.Med., 172, 1425(1990)

【非特許文献7】Hitoshi et al., Int.Immunol., 315(1991)

【非特許文献8】Coffman et al., Science, 245, 308-310(1989)

【非特許文献9】Sher et al., Proc.Natl.Acad.Sci., 83:61-65(1990)

【非特許文献10】Chand et al., Eur.J.Pharmacol., 211:121-123(1992)

10

20

30

40

50

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

【0007】

ゆえに、ヒト・インターロイキン5に対する中和モノクローナル抗体のごとき高アフィニティーIL-5アンタゴニストであって、好酸球の分化および増殖（すなわち、好酸球の蓄積）を抑制し、かくして好酸球により炎症を抑制する高アフィニティーIL-5アンタゴニストに対する必要性が当該分野において存在する。

【課題を解決するための手段】

【0008】

発明の概要

第1の態様において、本発明は、ヒト・インターロイキン5に特異的で、詳細な説明の欄において説明するように、約 3.5×10^{-11} Mに等しいかまたはそれ未満の解離定数により特徴づけられる結合アフィニティーを有する齧歯類（例えば、ラットおよびマウス）の中和モノクローナル抗体を提供する。かかるモノクローナル抗体の典型例はマウスのモノクローナル抗体2B6、2E6および2F2ならびに4A6のごときラットのモノクローナル抗体である。本発明のもう1つの態様は、SK119-2B6.206.75(1)、SK119-2E3.39.40.2、SK119-2F2.37.80.12、4A6(1)G1F7および5D3(1)F5D6のごときハイブリドーマである。

【0009】

関連態様において、本発明は、本発明の齧歯類中和モノクローナル抗体のFc領域を欠失させることにより製造される、ヒト・インターロイキン-5に特異的な中和FabフラグメントまたはそのF(ab')₂フラグメントを提供する。

【0010】

さらにもう1つの関連態様において、本発明は、チェーン・シャフリング(chain shuffling)法により製造される、ヒト・インターロイキン-5に特異的な中和FabフラグメントまたはそのF(ab')₂フラグメントを提供する。該方法により、線維状ファージFabディスプレイライブラリーにおいてインターロイキン5で免疫された齧歯類から単離された軽鎖（または重鎖）免疫グロブリンライブラリーとともに本発明齧歯類中和モノクローナル抗体から単離された重鎖（または軽鎖）免疫グロブリンが発現される。

【0011】

さらにもう1つの関連態様において、本発明は、ヒト・インターロイキン5に対して約 3.5×10^{-11} Mに等しいかまたはそれ未満の解離定数により特徴づけられる非ヒト・中和モノクローナル抗体(mAb(s))由来の相補性決定領域(CDR(s))を含んでなる、ヒト・インターロイキン5に特異的な変化した抗体ならびにそれをコードしている核酸分子を提供する。変化した抗体がヒト化抗体である場合には、非ヒト・免疫グロブリン由来の相補性決定領域(CDRs)をコードしている配列が、少なくとも1つ、好ましくは全部の相補性決定領域(CDRs)が非ヒト・モノクローナル抗体由来のCDRsにより置換されている第1の免疫グロブリンパートナー中に挿入される。好ましくは、第1の免疫グロブリンパートナーは、同様に免疫グロブリンの不変鎖全部またはその一部を含んでなる第2の免疫グロブリンパートナーに作動可能に連結される。

【0012】

関連態様において、本発明は、ヒト・インターロイキン5に対して約 3.5×10^{-11} Mに等しいかまたはそれ未満の解離定数を有することにより特徴づけられる非ヒト・中和モノクローナル抗体(mAbs)由来のCDRs、ならびにかかるCDRsをコードしている核酸分子を提供する。

【0013】

さらにもう1つの態様において、ヒト・重鎖および軽鎖の不変領域ならびにヒト・インターロイキン5に対して約 3.5×10^{-11} Mに等しいかまたはそれ未満の解離定数により特徴づけられる非ヒト・中和モノクローナル抗体由来の重鎖および軽鎖の可変領域を含むキメラ抗体を提供する。

10

20

30

40

50

【0014】

さらにもう1つの態様において、本発明は、上記の変化した抗体のうちの1種（またはそれ以上）および医薬上許容される担体を含む医薬組成物を提供する。

【0015】

さらなる態様において、本発明は、ヒトに有効量の本発明医薬組成物を投与することによる、過剰の好酸球産生に関連したヒトにおける症状の治療方法を提供する。

【0016】

さらなる態様において、本発明は、IL-5に対して約 3.5×10^{-11} Mに等しいかまたはそれ未満の解離定数により特徴づけられる非ヒト・中和モノクローナル抗体（mAbs）由来の変化した抗体（例えば、組み換え抗体、CDRs、FabまたはそのF(ab')₂フラグメントもしくはアナログ）の組み換え製造方法および該組み換え製造において有用な成分を提供する。これらの成分は、上記のものをコードしている単離核酸配列、ならびに選択された調節配列の制御下の当該核酸配列を含む組み換えプラスミドを包含し、該調節配列は、該組み換えプラスミドでトランスフェクションされた宿主細胞（好ましくは哺乳動物細胞）における該核酸配列の発現を指令することができるものである。該製造方法は、変化した抗体、好ましくはヒト化抗体がトランスフェクションされた細胞中で発現されるような条件下で本発明のトランスフェクションされた宿主細胞系を培養し、次いで、そこから発現産物を単離することを包含する。

10

【0017】

本発明のさらなる態様において、患者から生物学的液体試料を得て、IL-5 /（モノクローナルまたはポリクローナル）抗体複合体が形成されるような条件下で本発明抗体および変化した抗体をかかると接触させ、次いで、該IL-5 / 抗体複合体の存在または不存在を検出することを特徴とする、ヒトにおける過剰な好酸球産生に関連した症状の診断方法が提供される。

20

【0018】

本発明の他の態様および利点を、詳細な説明および好ましい具体例の欄においてさらに説明する。

【発明の効果】

【0019】

本発明により、高い結合アフィニティーを有するヒト・インターロイキン5に対する中和モノクローナル抗体などが提供される。

30

【発明を実施するための最良の形態】

【0020】

発明の詳細な説明

本発明は、マウス・モノクローナル抗体2B6において例示されるヒト・IL-5特異性、中和活性、およびヒト・IL-5に対する高アフィニティーにより特徴づけられる種々の抗体、変化した抗体およびそれらのフラグメントを提供する。新規中和抗体を得るための慣用的なハイブリドーマ法、ファージディスプレイ組み合わせライブラリー、免疫グロブリンのチェーン・シャフリング、およびヒト化法により本発明抗体は製造された。これらの製造物は、例えば喘息のごときIL-5により媒介される疾病の治療のための治療および医薬組成物において有用である。また、これらの製造物は、ヒトにおける内在性IL-5レベルまたは活性化細胞からex vivoで放出されるIL-5レベルの測定（例えば、酵素結合免疫吸着アッセイ（ELISA））による、IL-5により媒介される症状の診断において有用である。

40

【0021】

I. 定義

「変化した抗体」は、変化した免疫グロブリンコーディング領域によりコードされている蛋白をいい、選択された宿主細胞における発現により得ることができる。かかる変化した抗体は遺伝子組み換えによる抗体（例えば、キメラ抗体またはヒト化抗体）または免疫グロブリン不変領域の全部もしくは一部を欠く抗体フラグメント、例えば、Fv、Fab

50

、または $F(a b')_2$ 等である。

【0022】

「変化した免疫グロブリンコーディング領域」は、本発明の変化した抗体をコードしている核酸配列をいう。変化した抗体がCDRを継ぎ足した抗体またはヒト化抗体である場合、非ヒト・免疫グロブリン由来の相補性決定領域(CDRs)をコードしている配列が、ヒト・可変枠組み配列を含んでなる第1の免疫グロブリンパートナー中に挿入される。第1の免疫グロブリンパートナーが第2の免疫グロブリンパートナーに作動可能に連結されていてもよい。

【0023】

「第1の免疫グロブリンパートナー」は、無傷(または天然に存在する)のCDRコーディング領域がドナー抗体のCDRコーディング領域により置換されているヒト・枠組みまたはヒト・免疫グロブリン可変領域をコードしている核酸配列をいう。ヒト・可変領域は免疫グロブリン重鎖、軽鎖(または両方)、それらの機能的フラグメントのアナログであってよい。抗体(免疫グロブリン)の可変領域中に存在するかかるCDR領域を、当該分野で知られた方法により決定することができる。例えば、Kabata(Sequences of Proteins of Immunological Interest, 4th Ed., U.S. Department of Health and Human Services, National Institutes of Health(1987))は、CDRsの存在位置に関する規則を開示している。さらに、CDR領域/構造の同定に有用なコンピュータプログラムが知られている。

10

【0024】

「中和」は、ヒト・IL-5のその特異的受容体への結合を妨げることにより、あるいはその受容体を通じてのIL-5のシグナリングを阻害することによりIL-5活性を阻害する抗体をいう。B13細胞バイオアッセイ(IL-5中和アッセイ、実施例2C参照)において測定されるIL-5活性の阻害において90%有効、好ましくは95%有効、最も好ましくは100%有効な場合、mAbは中和抗体である。

20

【0025】

用語「高アフィニティー」は、光学的バイオセンサー分析(実施例2参照)により測定されるヒト・IL-5に対する 3.5×10^{-11} Mに等しいかまたはそれ未満の K_d により特徴づけられる結合アフィニティーを有する抗体をいう。

【0026】

「ヒト・IL-5に対する結合特異性」は、マウスではなくヒトのIL-5に対する高アフィニティーを意味する。

30

【0027】

「第2の免疫グロブリンパートナー」は、イン・フレームで、あるいは所望により慣用的リンカー配列により第1の免疫グロブリンパートナーが融合(すなわち、作動可能に連結)している蛋白またはペプチドをコードしているもう1つのヌクレオチド配列をいう。好ましくは、それは免疫グロブリン遺伝子である。第2の免疫グロブリンパートナーは、その不変領域全体(すなわち、同種のもの-第1および第2の変化した抗体は同じ起源由来である)または対象とするさらなる抗体(すなわち、異種のもの)をコードしている核酸配列を包含しうる。それは免疫グロブリン重鎖または軽鎖(または1本のポリペプチドの一部としての両鎖)であってもよい。第2の免疫グロブリンパートナーは特定の免疫グロブリンクラスまたはイソタイプに限らない。さらに、第2の免疫グロブリンパートナーは、Fabまたは $F(a b')_2$ のごとき免疫グロブリン不変領域の一部(すなわち、適当なヒト・不変領域または枠組み領域の別個の部分)を含んでなっている。また、かかる第2の免疫グロブリンパートナーは、例えばファージディスプレイライブラリーとして宿主細胞の外表面上に露出した内在性膜蛋白をコードしている配列、あるいは分析または診断的検出のための蛋白、例えばセイヨウワサビペルオキシダーゼ、 α -ガラクトシダーゼ等をコードしている配列を含んでいてもよい。

40

【0028】

用語Fv、Fc、Fd、Fab、または $F(a b')_2$ を、その標準的な意味で用いる

50

(例えば、Harlow et al., *Antibodies A Laboratory Manual*, Cold Spring Harbor Laboratory, (1988) 参照)。

【0029】

本明細書の用語「組み換え法による抗体」は、変化した抗体の1のタイプ、すなわち、選択されたアクセプター抗体の軽鎖および/または重鎖可変ドメインの一部が、選択されたエピトープに特異性を有する1種またはそれ以上のドナー抗体由来の類似部分により置換されている全長の合成抗体(抗体フラグメントに対立するものとしてのキメラ抗体またはヒト化抗体)をいう。例えば、かかる分子は、未修飾軽鎖(またはキメラ軽鎖)に結合したヒト化重鎖(あるいはその逆)によって特徴づけられる抗体を包含しうる。組み換え法による抗体もまた、ドナー抗体の結合特異性を保持するようなアクセプター抗体の軽鎖および/または重鎖の可変ドメイン枠組み領域をコードしている核酸配列の変化によって特徴づけられる。これらの抗体は、アクセプター抗体由来の1種またはそれ以上のCDRs(好ましくは全部のCDRs)の本明細書記載のドナー抗体由来のCDRsでの置換を含んでいてもよい。

10

【0030】

「キメラ抗体」は、アクセプター抗体由来の軽鎖および重鎖不変領域に結合したドナー抗体由来の天然に存在する可変領域(軽鎖および重鎖)を含んでいる組み換え法による抗体の1のタイプをいう。

【0031】

「ヒト化抗体」は、非ヒト・ドナー免疫グロブリン由来のCDRsを有する組み換え法による抗体の1のタイプであって、その残りの免疫グロブリン由来の部分は1種(またはそれ以上)のヒト由来であるものをいう。さらに、結合アフィニティーを保持するように枠組み支持残基を変化させてもよい(例えば、Queen et al., *Proc. Natl. Acad. Sci. USA*, 86:10029-10032(1989)、Hodgson et al., *Bio/Technology*, 9:421(1991) 参照)。

20

【0032】

用語「ドナー抗体」は、その可変領域、CDRs、またはその他のフラグメントもしくはアナログの核酸配列が第1の免疫グロブリンパートナーのものになっている抗体をいい、その結果、変化した免疫グロブリンコーディング領域を提供し、発現した変化した抗体がドナー抗体の抗原特異性および中和活性を有する。本発明における使用に適した1のドナー抗体は、2B6と命名された非ヒト・中和モノクローナル抗体(すなわち、マウスの)である。抗体2B6は、イソタイプIgG₁に属する高アフィニティーヒト・IL-5特異性(すなわち、マウス・IL-5を認識しない)中和抗体であると定義され、適当なマウス・IgG不変領域上に配列番号:2および16の可変軽鎖DNAおよびアミノ酸配列、ならびに配列番号:1および15の可変重鎖DNAおよびアミノ酸配列を有している。

30

【0033】

用語「アクセプター抗体」は、ドナー抗体とは異種の抗体(モノクローナル、または組み換え型)をいい、その重鎖および/または軽鎖枠組み領域ならびに/あるいはその重鎖および/または軽鎖不変領域のすべて(またはいずれかの部分、しかし、好ましくはすべての部分)が第1の免疫グロブリンパートナーのものとなっている。好ましくは、ヒト・抗体がアクセプター抗体である。

40

【0034】

「CDRs」は、免疫グロブリン重鎖および軽鎖の超可変領域である抗体の相補性決定領域のアミノ酸配列をいう。例えば、Kabat et al., *Sequences of Proteins of Immunological Interest*, 4th Ed, U.S. Department of Health and Human Services, National Institutes of Health(1987) 参照。免疫グロブリン可変領域には3本の重鎖CDRsおよび3本の軽鎖CDRsがある。よって、本明細書の用語「CDRs」は、3本の重鎖CDRsすべて、あるいは3本の軽鎖CDRsすべて(あるいは適当な場合には、すべての重鎖および軽鎖CDRsの両方)をいう。

【0035】

50

C D R s は、抗原またはエピトープへの抗体結合のための接触残基の大部分を提供する。本発明の対象 C D R s はドナー抗体可変重鎖および軽鎖配列由来であり、天然に存在する C D R s のアナログを包含し、該アナログはまた、それらが由来するドナー抗体と同じ抗原結合特異性および/または中和能を共有している。

【0036】

「抗原結合特異性または中和能を共有」とは、例えば、m A b 2 B 6 は一定レベルの抗原アフィニティーにより特徴づけられるが、適当な構造的環境においては 2 B 6 の核酸配列によりコードされている C D R は低いまたは高いアフィニティーを有するかもしれないということの意味する。それにもかかわらず、かかる環境において、2 B 6 の C D R s は 2 B 6 と同じエピトープを認識するであろうと予想される。典型的な 2 B 6 の重鎖 C D R s は配列番号：7、配列番号：8 および配列番号：9 を包含し、典型的な 2 B 6 の軽鎖 C D R は配列番号：10、配列番号：11 および配列番号：12 を包含する。

10

【0037】

「機能的フラグメント」は、そのフラグメントが由来している抗体と同じ抗原結合特異性および/または中和能を保持している部分的な重鎖または軽鎖可変配列（例えば、免疫グロブリン可変領域のアミノ末端またはカルボキシ末端における小規模な欠失を有する）である。

【0038】

「アナログ」は、少なくとも1個のアミノ酸によって修飾されているアミノ酸配列であり、該修飾は化学的なものあるいは少数（すなわち、10個未満）のアミノ酸の置換または転移であってもよく、修飾されているとしてもアミノ酸配列が未修飾配列の生物学的特性、例えば、抗原特異性および高アフィニティーを保持しているものである。例えば、ある種のエンドヌクレアーゼ制限部位を C D R コーディング配列中またはその周辺に作成する場合には、置換により（サイレント）変異を構築することができる。

20

【0039】

アナログは対立遺伝子変化を生じるものであってもよい。「対立遺伝子変化または修飾」とは、本発明アミノ酸またはペプチド配列をコードしている核酸配列中の変化である。かかる変化または修飾は遺伝コードの縮重によるものであってもよく、あるいは所望特性を得るように慎重に組み換え法を用いて作成されたものであってもよい。これらの変化または修飾は、コードされているアミノ酸配列の変化を生じるものであってもよく、生じないものであってもよい。

30

【0040】

用語「エフェクター剤」は、変化した抗体および/またはドナー抗体もしくはその他のフラグメントの天然または合成の軽鎖または重鎖が慣用的手段により結合されていてもよい非蛋白担体分子をいう。かかる非蛋白担体は、診断分野において用いられる慣用的担体、例えば、ポリスチレンまたは他のプラスチックビーズ、多糖類、例えば、BIAcore [Pharmacia] システムに用いるもの、または医学分野で使用され、ヒトおよび動物への投与が安全である他の非蛋白物質を包含する。他のエフェクター剤は、重金属原子またはラジオアイソトープをキレートするためのマクロサイトを包含する。かかるエフェクター剤は、変化した抗体の半減期を延長することにも有用であり、例えば、ポリエチレングリコールが挙げられる。

40

【0041】

II. 高アフィニティー I L - 5 モノクローナル抗体

本発明抗体、変化した抗体およびフラグメントの構築に使用するために、無傷のヒト・I L - 5 またはそれに由来するペプチドエピトープを与えることにより、非ヒト種（例えば、ウシ、ヒツジ、サル、ニワトリ、齧歯類（例えばマウスおよびラット）等）を用いて所望免疫グロブリンを得てもよい。慣用的なハイブリドーマ法を用いて、I L - 5 に対する非ヒト・m A b を分泌するハイブリドーマ細胞系を得る。次いで、実施例セクションに記載のごとく I L - 5 で被覆した 96 ウェルプレートを用いて、あるいは別法としてストレプトアビジンで被覆したプレートに結合したビオチン化 I L - 5 を用いてかかるハイブ

50

リドーマを結合に関してスクリーニングする。

【0042】

本発明の1の典型的な高アフィニティー中和mAbはマウス・抗体であるmAb 2B6であり、実施例1においてより詳細に説明されるキメラ抗体またはヒト化抗体の開発にそれを用いることができる。2B6 mAbは、ヒト・IL-5に対する抗原結合特異性により特徴づけられ、IL-5に対して 3.5×10^{-11} M未満(約 2.2×10^{-11} M)の K_d を有する。光学的バイオセンサーによる測定により2B6由来のFabフラグメントのIL-5に対する K_d を評価したところ(実施例3H参照)、約 9×10^{-11} Mである。mAb 2B6は、ヒト・IL-5とヒト・IL-5受容体の鎖との間の結合相互作用をブロックするように思われる。

10

【0043】

もう1つの望ましいドナー抗体はマウス・mAb 2E3である。このmAbは、イソタイプIgG_{2a}であり、 3.5×10^{-11} M未満(約 2.0×10^{-11} M)のヒト・IL-5に対する解離定数を有することにより特徴づけられる。

【0044】

さらにもう1つの望ましいドナー抗体はラット・mAb 4A6である。このmAbは、 3.5×10^{-11} M未満(約 1.8×10^{-11} M)のヒト・IL-5に対する解離定数を有することにより特徴づけられる。さらに、mAb 4A6は、ヒト・IL-5とヒト・IL-5受容体の鎖との間の結合相互作用をブロックするように思われる。

【0045】

本発明は2B6 mAb、2E3 mAb、またはそれらの超可変(すなわち、CDR)配列の使用に限定されない。ヒト・IL-5に対する 3.5×10^{-11} Mに等しいかまたはそれ未満の解離定数により特徴づけられる他の適当な高アフィニティーIL-5抗体および対応する抗-IL-5 CDRsをそれらに代えて用いてもよい。以下の説明のいずれの箇所においても、ドナー抗体は2B6または2E3と同定されるが、この命名は例示および単なる説明のためのものである。

20

【0046】

III. 抗体フラグメント

本発明は、ヒト・IL-5に指向されたmAb由来のFabフラグメントまたはF(ab')₂フラグメントの使用も包含する。これらのフラグメントは、in vivoにおけるIL-5および好酸球により媒介される症状に対する防御剤として、あるいはin vitroでのIL-5診断薬の一部として有用である。Fabフラグメントは軽鎖全体および重鎖のアミノ末端部分を含んでおり；F(ab')₂フラグメントはジスルフィド結合により結合している2個のFabフラグメントにより形成されるフラグメントである。mAbs 2B6、2E3および他の類似高アフィニティーIL-5結合抗体は、FabフラグメントおよびF(ab')₂フラグメントのソースを提供するものであり、それらのフラグメントは慣用的手段、例えば、適当な蛋白分解酵素パインおよび/またはペプシンでのmAbの開裂により、あるいは組み換え法により得ることができる。本明細書記載のごとく、これらのFabおよびF(ab')₂フラグメントはそれら自体、治療、予防または診断薬、ならびに組み換え型抗体またはヒト化抗体の形成において有用な可変領域およびCDR配列を含む配列のドナーとして有用である。

30

40

【0047】

組み合わせファージライブラリー(例えば、Winter et al., Ann.Rev.Immunol., 12:433-455(1994)参照)または免疫グロブリンのチェーン・シャフリング(例えば、Marks et al., Bio/Technology, 10:779-783(1992)参照)によりFabおよびF(ab')₂フラグメントを構築することができ(両文献を参照により本明細書に記載されているものとみなす)、それらの方法において、選択された抗体(例えば、2B6)由来のFdまたはV_H免疫グロブリンを軽鎖免疫グロブリンV_L(V_K)のレパートリーと結合させて新規Fabsを得る。逆に、選択された抗体由来の軽鎖免疫グロブリンを重鎖免疫グロブリンV_H(またはFd)のレパートリーと結合させて新規Fabを得てもよい。実施例セクションにお

50

いてより詳細に説明するように、m A b 2 B 6 の F d を軽鎖免疫グロブリンのレパートリーと結合させた場合に中和 I L - 5 F a b s が得られた。よって、チェーン・シャフリング法により、ユニークな配列（ヌクレオチドおよびアミノ酸）を有する中和 F a b s を得ることができる。

【0048】

I V . 対象とする抗 - I L - 5 アミノ酸およびヌクレオチド配列

上記 m A b 2 B 6 または他の抗体は、ドナー抗体の抗原結合特異性により特徴づけられる種々の変化した抗体の設計および取得に有用な配列、例えば、可変重鎖および/または軽鎖ペプチド配列、枠組み配列、C D R 配列、機能的フラグメント、およびそれらのアナログ、およびそれらをコードしている核酸配列を提供する。

【0049】

よって、一例として、本発明は、I L - 5 マウス抗体 2 B 6 由来の可変軽鎖および可変重鎖配列ならびにそれら由来の配列を提供する。2 B 6 の重鎖可変領域を図 1 に示す。C D R をコードしている領域はボックス領域により示され、それらは配列番号：7；配列番号：8；および配列番号：9 に示される。2 B 6 の軽鎖クローン可変領域を図 2 に示す。C D R をコードしている領域を配列番号：10；配列番号：11；および配列番号：12 に示す。

【0050】

ヒト化重鎖可変領域を図 8 [配列番号：18 および 19] に示す。シグナル配列も配列番号：17 に示す。当業者に知られた他の適当なシグナル配列を、本明細書に例示したシグナル配列に代えて使用してもよい。この構築物の C D R アミノ酸配列は無傷のマウスのものおよびキメラ重鎖 C D R s と同一であり、それらを配列番号：7、配列番号：8、および配列番号：9 に示す。典型的な（合成）ヒト化軽鎖可変配列を図 9 [配列番号：20 および 21] に示す。

【0051】

可変軽鎖および重鎖ペプチド配列をコードしている本発明核酸配列またはそのフラグメントは、C D R s または枠組み領域をコードしている核酸配列中の特異的变化の突然変異による導入、ならびに生じた修飾または融合核酸配列の発現用プラスミド中への導入にも有用である。例えば、枠組みおよび C D R をコードしている領域におけるサイレント置換を用いて突然変異された C D R（および/または枠組み）領域の挿入を容易にする制限酵素部位を作成した。これらの C D R をコードしている領域を、本発明ヒト化抗体の構築に使用した。

【0052】

遺伝コードの縮重を考慮して、本発明の重鎖および軽鎖アミノ酸配列および C D R 配列ならびにドナー抗体の抗原特異性を共有しているそれらの機能的フラグメントおよびアナログをコードしている種々のコーディング配列を構築してもよい。第 2 の免疫グロブリンパートナーに作動可能に結合する場合には、可変鎖ペプチド配列または C D R s をコードしている本発明の単離核酸配列またはそのフラグメントを用いて、本発明の変化した抗体、例えば、キメラまたはヒト化抗体、あるいは他の組み換え法による抗体を得ることができる。

【0053】

本明細書記載の変化した抗体および抗体の一部をコードしている単離核酸配列のほか、他のかかる核酸配列、例えば、無傷の C D R をコードしている配列の相補的な配列または C D R をコードしている領域周辺の修飾されたヒト・枠組み領域に相補的な配列も本発明に包含されることに注意すべきである。有用な D N A 配列は、厳密なハイブリダイゼーション条件下 [T. Maniatis et al., Molecular Cloning (A Laboratory Manual), Cold Spring Harbor Laboratory (1982), 387 - 389 頁参照] で D N A 配列にハイブリダイゼーションする配列を包含する。1 のかかる厳密なハイブリダイゼーション条件の例は、4 X S S C、65、次いで、65 の 0.1 X S S C での 1 時間の洗浄である。あるいはまた、厳密なハイブリダイゼーション条件の典型例は、50%ホルムアミド、4 X S S C 中

10

20

30

40

50

、42 である。好ましくは、これらのハイブリダイゼーションする DNA 配列は少なくとも 18ヌクレオチドの長さ、すなわち、ほぼ CDR のサイズである。

【0054】

V. 変化した免疫グロブリン分子および変化した抗体

変化した免疫グロブリン分子は、キメラ抗体およびヒト化抗体のごとき組み換え法により抗体を包含する変化した抗体をコードしていてもよい。望ましい変化した免疫グロブリンコーディング領域は CDR をコードしている領域を含み、該領域は、IL-5 抗体の抗原特異性、好ましくは本発明により提供されるような高アフィニティー抗体の抗原特異性を有するペプチドをコードしており、第 1 の免疫グロブリンパートナー（ヒト・粹組みまたはヒト・免疫グロブリン可変領域）中に挿入されている。

10

【0055】

好ましくは、第 1 の免疫グロブリンパートナーは第 2 の免疫グロブリンパートナーに作動可能に連結される。第 2 の免疫グロブリンパートナーは上で定義されており、興味ある第 2 の抗体領域、例えば Fc 領域をコードしている配列を含んでもよい。第 2 の免疫グロブリンパートナーは、軽鎖または重鎖不変領域がイン・フレームまたはリンカー配列手段により融合しているもう 1 つの免疫グロブリンをコードしている配列を含んでもよい。機能的フラグメントまたは IL-5 のアナログに対して結合が促進されるように、それらに指向された組み換え法による抗体を設計してもよい。

【0056】

第 2 の免疫グロブリンパートナーを非蛋白担体分子を包含する上記定義のエフェクター剤と結合させてもよく、慣用的手段により第 2 の免疫グロブリンパートナーを作動可能に結合させる。

20

【0057】

第 2 の免疫グロブリンパートナー、例えば抗体配列とエフェクター剤との間の融合または結合は、例えば慣用的な共有結合またはイオン結合、蛋白融合、あるいは異種二官能基架橋（例、カルボジイミド、グルタルアルデヒド等）のような適当な手段によるものであってよい。かかる方法は当該分野において知られており、普通の化学および生化学の教科書に記載されている。

【0058】

さらに、第 2 の免疫グロブリンパートナーとエフェクター剤との間に所望量のスペースを単に提供するだけの慣用的リンカー配列を、変化した免疫グロブリンコーディング領域中に構築してもよい。かかるリンカーの設計は当業者によく知られている。

30

【0059】

さらに、本発明分子のシグナル配列を修飾して発現を促進してもよい。一例として、シグナル配列およびマウス・重鎖配列由来の CDRs を有する 2B6 ヒト化抗体はもとのシグナルペプチドを別のシグナル配列 [配列番号：17] に置き換えられている。

【0060】

典型的な変化した抗体は、mAb 2B6 の抗原特異性を有する可変重鎖および / または軽鎖ペプチドまたは蛋白配列、例えば、V_H および V_L 鎖を含んでいる。さらにもう 1 つの望ましい本発明の変化した抗体は、少なくとも 1 つ、マウス・抗体分子 2B6 の重鎖および / または軽鎖の可変領域の好ましくは全部の CDRs を含んでおり、残りの配列はヒト起源のもの、またはその機能的フラグメントもしくはアナログである。例えば、ヒト化 V_H および V_L 領域（図 8 および 9）参照。

40

【0061】

さらなる具体例において、組み換え法による本発明抗体にさらなる剤が結合していてもよい。例えば、組み換え DNA 法の手順を用いて、完全な抗体分子の Fc フラグメントまたは CH2 CH3 ドメインが酵素または他の検出可能な分子（すなわち、ポリペプチドエフェクターまたはレポーター分子）に置き換えられている本発明の組み換え法による抗体を得てもよい。

【0062】

50

第2の免疫グロブリンパートナーを、マウス2B6の抗原特異性を有するCDR含有配列とは異種の非免疫グロブリンペプチド、蛋白またはそのフラグメントに作動可能に結合させてもよい。得られる蛋白は、発現すると、IL-5抗原特異性および非免疫グロブリン特性を示すことができる。その融合パートナーの特性は、例えば、別の結合ドメインまたは受容体ドメインのごとき機能的特性、あるいは融合パートナー自体が治療蛋白である場合には治療特性またはさらなる抗原特性であってもよい。

【0063】

もう1つの望ましい本発明蛋白は、全長の重鎖および軽鎖を有する完全な抗体分子、あるいはFabまたはF(ab')₂フラグメントのごときそれらの別々のフラグメント、重鎖ダイマー、またはFVまたは1本鎖抗体(SCA)のごときそれらの最小の組み換えフラグメント、または例えばmAb 2B6または2E3のような選択されたドナーmAbと同じ特異性を有する他の分子を含んでなっているてもよい。かかる蛋白を変化した抗体の形態で用いてもよく、あるいはその未融合形態で使用してもよい。

10

【0064】

第2の免疫グロブリンパートナーがドナー抗体とは異なる抗体、例えば、異なるイソタイプまたはクラスの免疫グロブリン枠組みまたは不変領域に由来する場合はいつでも、組み換え法による抗体が得られる。組み換え法による抗体は、1の起源、例えばアクセプター抗体由来の免疫グロブリン(Ig)不変領域および可変枠組み領域、ならびにドナー抗体、例えば本明細書記載の抗-IL-5抗体由来の1つまたはそれ以上(好ましくは全部)のCDRsを含んでなっているてもよい。さらに、核酸またはアミノ酸レベルでのアクセプターmAb軽鎖および/または重鎖可変ドメイン枠組み領域の変化、例えば、欠失、置換、または付加、あるいはドナーCDRの変化を行ってドナー抗体の抗原結合特異性を保持するようにしてもよい。

20

【0065】

IL-5 mAbの可変重鎖および/または軽鎖の一方(または両方)(所望により説明したように修飾されていてもよい)あるいは1つまたはそれ以上の下で定義する重鎖または軽鎖CDRs(図7も参照)を用いるようにかかる組み換え法による抗体を設計する。組み換え法による本発明抗体は中和抗体、すなわち、望ましくはIL-5受容体への結合をブロックし、さらにまたIL-5依存性細胞の増殖をブロックまたは防止するものである。

30

【0066】

かかる組み換え法による抗体は、選択されたヒト・免疫グロブリンもしくはサブタイプの枠組み領域を含むヒト化抗体、またはIL-5抗体の機能的フラグメントに融合したヒト・重鎖および軽鎖不変領域を含むキメラ抗体を包含しうる。適当なヒト(または他の動物)のアクセプター抗体は、ドナー抗体の核酸およびアミノ酸配列に対する相同性により、慣用的データベース、例えば、KABATRデータベース、Los Alamosデータベース、およびSwiss Proteinデータベースから選択されるものであってもよい。ドナー抗体の枠組み領域に対する相同性(アミノ酸による)により特徴づけられるヒト・抗体は、ドナーCDRsの挿入用の重鎖不変領域および/または重鎖可変領域枠組み領域の提供に適するかもしれない。軽鎖不変または可変枠組み領域を提供しうる適当なアクセプター抗体を同様の方法で選択してもよい。アクセプター抗体の重鎖および軽鎖は同じアクセプター抗体に由来する必要がないことに注意すべきである。

40

【0067】

望ましくは、異種枠組みおよび不変領域をヒト・免疫グロブリンのクラスおよびイソタイプ、例えば、IgG(サブタイプ1から4)、IgM、IgAおよびIgEから選択する。しかしながら、受容体抗体はヒト・免疫グロブリン蛋白配列のみを含んでなることを必要としない。例えば、ヒト・免疫グロブリン鎖の一部をコードしているDNA配列が、ポリペプチドエフェクターまたはレポーター分子のごとき非免疫グロブリンアミノ酸配列をコードしているDNA配列に融合している遺伝子を構築してもよい。

【0068】

50

特に望ましいヒト化抗体の一例は、選択されたヒト・抗体配列の枠組み領域上に挿入された2B6のCDRsを含む。中和ヒト化抗体とするには、IL-5抗体の重鎖および/または軽鎖可変領域由来の1個、2個または好ましくは3個のCDRsを、選択されたヒト・抗体配列の枠組み領域中に挿入し、ヒト・抗体の無傷のCDRsと入れ替える。

【0069】

好ましくは、ヒト化抗体において、ヒト・重鎖および軽鎖双方中の可変ドメインは組み換え法により1個またはそれ以上のCDRが置換されたものである。6個すべてのCDRsまたは6個未満のCDRsの種々の組み合わせを用いることが可能である。好ましくは、6個全部のCDRを置換する。ヒト・アクセプター抗体由来の未修飾軽鎖を軽鎖として用いて、ヒト・重鎖中でのみCDRsを置換することが可能である。さらに別法として、慣用的な抗体のデータベースを用いて、適合する軽鎖を別のヒト・抗体から選択してもよい。組み換え法による抗体の残りの部分はいずれかの適当なアクセプターヒト・免疫グロブリン由来であってもよい。

10

【0070】

よって、好ましくは、組み換え法によるヒト化抗体は、天然のヒト・抗体またはそのフラグメントの構造を有し、効果的な治療的使用、例えば、ヒトにおけるIL-5により媒介される炎症性疾患の治療、または診断用途に必要な特性の組み合わせを有する。

【0071】

もう1つの例として、組み換え法による抗体は、2E3の可変軽鎖領域の3つのCDRs [配列番号：10、11および13]および2B6の可変重鎖領域の3つのCDRs [配列番号：7、8および9]を含む。得られるヒト化抗体はmAb 2B6と同じ抗原結合特異性および高アフィニティーにより特徴づけられる。

20

【0072】

必ずしもドナー抗体の特異性および高アフィニティーに影響することなく、可変ドメインのアミノ酸を変化させることにより組み換え法による抗体をさらに修飾（すなわち、アナログを得る）してもよいことが当業者により理解されるであろう。重鎖および軽鎖のアミノ酸を、可変ドメイン枠組みまたはCDRsまたはそれらの両方のいずれかに存在する他のアミノ酸により置換してもよいと予想される。

【0073】

さらに、不変領域を変化させて本発明分子の選択特性を増加または減少させてもよい。例えば、ダイマー化、Fc受容体への結合、または補体結合および活性化能が挙げられる（例えば、Angal et al., Mol. Immunol, 30:105-108(1993)、Xu et al., J. Biol. Chem, 269, 3469-3474(1994)、Winter et al., EP307,434-B参照）。

30

【0074】

キメラ抗体である変化した抗体は、非ヒト・ドナー抗体の重鎖および軽鎖可変領域全体を提供し、両鎖についてヒト・免疫グロブリン不変領域に結合した枠組み領域を包含するという点で上記ヒト化抗体とは異なる。本発明ヒト化抗体に関連したさらなる非ヒト配列を保有しているキメラ抗体はヒトにおいて有意な免疫応答を誘導しうると予想される。

【0075】

かかる抗体は、上述のIL-5により媒介される疾病の予防および治療に有用である。

40

【0076】

V I . 変化した抗体および組み換え法による抗体の製造

好ましくは、2B6または他の適当なドナーmAbs（例えば、2E3、2F2、4A6等）の可変軽鎖および/または重鎖配列およびCDRs、およびそれらをコードしている核酸配列を、変化した抗体、好ましくはヒト化抗体の構築に用いる。同一または類似の方法を用いて本発明の他の具体例を得てもよい。選択されたドナーmAb、例えばマウス抗体2B6を産生するハイブリドーマを慣用的にクローンし、当業者に知られた方法、例えば、Sambrook et al., molecular Cloning (A Laboratory Manual), 2nd Edition, Cold Spring Harbor Laboratory(1989)に記載の方法によりその重鎖および軽鎖可変領域のDNAを得る。ドナーmAb結合特異性を保持するのに必要な少なくともCDRをコードし

50

ている領域およびアクセプターmAb軽鎖および/または重鎖可変ドメイン枠組み領域含んでいる2B6の可変重鎖および軽鎖、ならびにヒト・免疫グロブリン由来の抗体鎖の残りの部分を、ポリヌクレオチドプライマーおよび逆転写酵素を用いて得る。既知データベースを用い、他の抗体と比較することによりCDRをコードしている領域を同定する。

【0077】

次いで、マウス/ヒト・キメラ抗体を調製し、結合能についてアッセイすることができる。かかるキメラ抗体は、ヒト・Ig不変領域に結合した非ヒト・ドナー抗体のV_HおよびV_L領域全体を含んでいる。

【0078】

コンピューターデータベース、例えばKABATRを用いてヒト抗体由来の重鎖可変領域の同種枠組み領域を同定し、2B6に対して相同性を有するヒト・抗体をアクセプター抗体として選択した。ヒト・抗体枠組み中の2B6のCDRをコードしている領域を含む合成重鎖可変領域の配列を、制限部位を含むように枠組み中のヌクレオチド置換を所望により行って設計した。次いで、この設計された配列を、長い合成オリゴマーを用いて合成した。別法として、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)により増幅され、エラーを修正されたオリゴヌクレオチドを重複させることにより、設計配列を合成することもできる。

適当な軽鎖可変枠組み領域を同様の方法で設計した。

【0079】

ヒト化抗体はキメラ抗体由来であってもよく、あるいは好ましくは、重鎖および軽鎖由来のドナーmAbのCDRをコードしている領域を選択された重鎖および軽鎖枠組み中に適当に挿入することにより合成的に得てもよい。別法として、本発明ヒト化抗体を標準的な突然変異法を用いて調製してもよい。かくして得られたヒト化抗体はヒト・枠組み領域およびドナーmAbのCDRをコードしている領域を含む。枠組み残基について引き続き操作を行ってよい。得られるヒト化抗体は組み換え宿主細胞、例えば、COS、CHOまたはミエロマ細胞において発現されうる。他の適当なIL-5特異的中和高アフィニティー非ヒト・抗体に対してこの方法を用いて他のヒト化抗体を調製してもよい。

【0080】

宿主細胞における複製および発現および/または宿主細胞からの分泌を制御しうる慣用的な調節的制御配列に作動可能に結合した変化した抗体の配列にもとのプラスミドのコーディング配列を置き換えることにより、慣用的な発現ベクターまたは組み換えプラスミドを製造する。調節配列はプロモーター配列、例えば、CMVプロモーター、およびシグナル配列を包含し、それらは他の既知抗体由来であってもよい。同様にして、相補的な抗体の軽鎖または重鎖をコードしているDNA配列を有する第2の発現ベクターを作成することもできる。好ましくは、この第2の発現ベクターは、コーディング配列および選択可能マーカを除き、各ポリペプチド鎖が機能的に発現されることが可能なかぎり、第1のものと同じである。

【0081】

第1および第2の両方のベクターを用いる慣用的方法によって選択された宿主細胞を同時トランスフェクションして(あるいは単一ベクターによりトランスフェクションして)、組み換えまたは合成の軽鎖および重鎖両方を含んでなる本発明トランスフェクション宿主細胞を作成する。次いで、トランスフェクション細胞を慣用的方法により培養して本発明の組み換え法による抗体を得る。組み換え重鎖および/または軽鎖との結合を含むヒト化抗体を、ELISAまたはRIAのごとき適当なアッセイにより培養物からスクリーニングする。同様の慣用的方法を用いて本発明の他の変化した抗体および分子を構築してもよい。

【0082】

本発明方法および組成物の構築に用いるクローニングおよびサブクローニング工程に適したベクターが当業者により選択される。例えば、慣用的なpUCシリーズのクローニングベクターを用いてもよい。使用される1のベクターはpUC19であり、Amersham(英国Buckinghamshire)またはPharmacia(スウェーデンUppsala)のごとき業者から市販さ

10

20

30

40

50

れている。さらに、容易に複製しうるいずれかのベクターは多くのクローニング部位および選択可能遺伝子（例えば、抗生物質耐性）を有しており、クローニングのための容易に取り扱いすることができる。よって、クローニングベクターの選択は本発明における制限因子ではない。

【0083】

同様に、本発明による組み換え法により得られた抗体の発現に用いるベクターは、いずれかの慣用的ベクターから当業者により選択されうる。またベクターは、選択された細胞において異種DNA配列の複製および発現を指令する選択された調節配列（CMVプロモーターのごとき）を含んでいる。これらのベクターは、組み換え法による抗体または変化した免疫グロブリンのコーディング領域をコードしている上記DNA配列を含んでいる。さらに、ベクターは、取り扱いが容易なように所望制限部位を挿入することにより修飾された選択免疫グロブリン配列を含んでいてもよい。

10

【0084】

異種DNA配列、例えば、哺乳動物ジヒドロ葉酸レダクターゼ（DHFR）の発現の増幅に適した遺伝子により発現ベクターを特徴づけてもよい。他の好ましいベクター配列は、ウシ・成長ホルモン（BGH）およびベータグロブリンプロモーター配列（betaglopro）のごときポリAシグナル配列を包含する。当業者によく知られた方法により本発明において有用な発現ベクターを合成してもよい。

【0085】

選択宿主における組み換えDNAからの生成物の発現および/または分泌の指令に有用なかかるベクターの成分、例えば、レプリコン、選択遺伝子、エンハンサー、プロモーター、シグナル配列等を、市販または天然ソースから得てもよく、あるいは既知方法により合成してもよい。

20

【0086】

また本発明は、組み換え法による抗体またはその変化した免疫グロブリン分子のコーディング配列を含む組み換えプラスミドでトランスフェクションした細胞系に関する。これらのクローニングベクターのクローニングおよび他の操作に有用な宿主細胞も慣用的である。しかしながら、最も望ましくは、種々のE.coli株の細胞をクローニングベクターの複製および本発明の変化した抗体の構築における他のステップに使用する。

【0087】

本発明の組み換え法による抗体または変化した抗体の発現に適する宿主または細胞系は、好ましくは、CHO、COS、線維芽細胞（例えば、3T3）、および骨髄細胞のごとき哺乳動物細胞、より好ましくは、骨髄細胞またはCHOである。ヒト・細胞を用いてもよく、かくして、分子をヒトのグリコシレーションパターンで修飾することが可能となる。別法として、他の真核細胞系を用いてもよい。形質転換、培養、増幅、スクリーニングならびに生成物の生産および精製に適した哺乳動物宿主細胞および方法の選択は当該分野において知られている。例えば、上で引用したSambrookらの文献参照。

30

【0088】

細菌細胞は本発明組み換えFabの発現に適した宿主細胞であることがわかるだろう（例えば、Pluckthun, A., Immunol. Rev., 130:151-188(1992)参照）。しかしながら、細菌細胞において発現された蛋白の、変性または正しく折り畳まれていない形態あるいはグリコシレーションされていない形態となる傾向のため、細菌細胞において生産された組み換えFabを抗原結合能の保持についてスクリーニングしなければならない。細菌細胞により発現された分子が正しく折り畳まれた形態で生産された場合には、当該細菌細胞は望ましい宿主であろう。例えば、発現に使用される種々のE.coli株は、バイオテクノロジーの分野において宿主としてよく知られている。種々のB.subtilis、Streptomyces、他の枯草菌等の株も本発明方法に使用できる。

40

【0089】

所望ならば、当業者に知られた酵母細胞株ならびに昆虫細胞、例えば、DrosophilaおよびLepidoptera、およびウイルス発現系も宿主細胞として用いられる。例えば、Miller et

50

al., Genetic Engineering, 8:277-298, Plenum Press(1986)およびその中の引用文献参照。

【0090】

本発明ベクターを構築することのできる一般的方法、本発明宿主細胞を製造するのに必要なトランスフェクション法、およびかかる宿主細胞から本発明の変化した抗体を製造するのに必要な培養法はすべて慣用的方法である。同様に、生産されたならば、硫酸アンモニウム沈殿、アフィニティークラム、カラムクロマトグラフィー、ゲル電気泳動等を包含する当該分野の標準的方法により本発明の変化した抗体を細胞培養物から精製することができる。かかる方法は当業者の範囲内であり、本発明を制限するものでない。

【0091】

ヒト化抗体のさらなる発現方法は、米国特許第4,873,316号記載のごとく、トランスジェニック動物における発現を用いるのものであってもよい。これは、動物のカゼインプロモーター(トランスジェニック的に哺乳動物に導入された場合、メスの哺乳動物はその乳中の所望組み換え蛋白を生産する)を用いる発現系に関連している。所望方法により発現されたならば、適当なアッセイを用いて、組み換え法による抗体をインビトロ活性について試験する。現在慣用的となっているELISAアッセイフォーマットを用いて、組み換え法により抗体のIL-5への結合を定量的かつ定性的に評価する。さらに、他のインビトロアッセイを用いて、通常のカリアランス機構存在下の体内での組み換え抗体の維持を評価するために引き続き行われるヒトの臨床研究を行う前に中和効率を確認しておいてもよい。

【0092】

2B6から調製されたヒト化抗体について説明された方法に従って、当業者は、本明細書記載の他のドナーIL-5抗体、可変領域配列およびCDRペプチドからヒト化抗体を構築することができる。レシピエントにより「自己」であると潜在的に認識される可変領域枠組みを用いて組み換え法による抗体を製造することができる。可変領域枠組みに対する小さな修飾を行って、レシピエントに対する免疫原性を有意に上昇させずに抗原結合を促進することができる。かかる組み換え法による抗体は、ヒトのIL-5により媒介される症状を効果的に治療する可能性がある。

【0093】

VII. 治療的/予防的使用

また本発明は、有効量の本明細書記載の1種またはそれ以上の組み換え法による抗体または変化した抗体を包含する抗体、あるいはそれらのフラグメントを投与することを特徴とする、喘息のごとき好酸球増加症関連症候群にかかっているヒトの治療方法に関する。

【0094】

ヒト・IL-5への結合、次いで、好酸球刺激のブロックにより、本発明分子の使用による治療的応答を得る。よって、本発明分子は、治療用途に適した調合品および処方に含まれた場合、アレルギー性鼻炎、喘息、慢性好酸球性肺炎、アレルギー性気管支肺アスペルギルス症、セリアック病、好酸球性胃腸炎、Churg-Strauss症候群(結節性動脈周囲炎およびアトピー)、好酸球性筋肉痛症候群、過好酸球増加症候群、血管皮膚炎を包含する水腫性反応、ぜん虫感染(ここで、好酸球は防御的役割をしている可能性がある)、オンコセルカ皮膚炎およびアトピー性皮膚炎のごときアレルギー性および/またはアトピー性応答、あるいは好酸球増加症に関連した応答をしているヒトに対して非常に望ましい。

【0095】

他の抗体、詳細には本発明組み換え法による抗体が指向する症状の原因となりうる他のマーカー(エピトープ)と反応するヒト・mAbと組み合わせて本発明の変化した抗体、抗体およびそれらのフラグメントを用いてもよい。

【0096】

本発明治療剤は、約2日ないし約3週間、あるいは必要な期間のアレルギー症状の治療に望ましいと考えられる。例えば、季節性鼻炎等を治療する場合には、より長期の治療が望ましい。このことは、IL-5により媒介される疾病に対する現用の先行技術である輸

10

20

30

40

50

液プロトコールよりもかなり有利であることを示す。治療のための用量および期間は、ヒトの循環系における本発明分子の相対的持続時間に関係し、治療すべき症状および患者の一般的健康状態に応じて当業者により調整されうる。

【0097】

本発明治療剤の投与モードは、宿主に対して剤を送達するいずれの適切な経路であってもよい。変化した抗体、抗体、組み換え法による抗体、およびそれらのフラグメント、ならびに本発明医薬成分は、詳細には、非経口投与、すなわち、皮下、筋肉内、静脈または鼻腔内投与において有用である。

【0098】

本発明治療剤を、医薬上許容される担体中の有効成分としての有効量の本発明の組み換え法による（例えば、ヒト化）抗体を含有する医薬組成物として調製してもよい。本発明の予防剤において、組み換え法による抗体を含有する、好ましくは生理学的pHに調節された即座に注射可能な形態の水性懸濁液または溶液が好ましい。通常には、非経口投与用組成物は本発明の組み換え法による抗体の溶液または医薬上許容される担体（好ましくは水性担体）に溶解されたそのカクテルを含んでなる。種々の水性担体を用いることができ、例えば、0.4%食塩水、0.3%グリシン等を用いることができる。これらの溶液は滅菌されており、一般的には微粒子不含である。よく知られた滅菌法（例えば、濾過）によりこれらの溶液を滅菌することができる。組成物は、pH調節および緩衝化剤等のごとき、所望により医薬上許容される添加物を含んでいてもよい。かかる医薬処方中の本発明抗体の濃度を広範囲に、すなわち、重量で約0.5%未満から、通常には約1%またはそれ

10

20

【0099】

よって、筋肉内注射用の本発明医薬組成物を、1mlの滅菌緩衝水および約1ngないし約100mg、例えば約50ngないし約30mg、またはより好ましくは約5mgないし約25mgの本発明の組み換え法による抗体を含有するように調製することができる。同様に、静脈輸液用の本発明医薬組成物を、約250mlの滅菌リンゲル溶液、および約1ないし約30mg、好ましくは5mgないし約25mgの本発明の組み換え法による抗体を含有するように調製することができる。非経口的投与可能組成物の調製のための実際的な方法は当業者によく知られているかまたは明らかであり、例えばRemington's Pharmaceutical Science, 15th ed., Mark Publishing Company, Easton, Pennsylvaniaにおいてより詳細に記載されている。

30

【0100】

本発明治療剤は、医薬組成物中に入れる場合、1回分の剤型として提供するのが好ましい。適当な治療上有効量は当業者により容易に決定されうる。ヒトまたは他の動物における炎症性疾患を有効に治療するためには、1回分の用量は、体重70kgにつき約0.1mgはいし約20mgの本発明抗体を非経口的に、好ましくは静脈または筋肉内投与すべきである。必要ならば、炎症応答中に医師がかかる用量を適当時間間隔において調製してもよい。

【0101】

本発明の変化した抗体および組み換え法による抗体を、IL-5により媒介される疾病の決定またはかかる疾病の治療進行の追跡のごとき診断に用いてもよい。診断には、これらの変化した抗体を、慣用的には、血清、血漿または他の適当な組織中のIL-5レベルの測定あるいは培養中のヒト細胞による放出の測定のためにELISAまたは他の慣用的アッセイフォーマット用に標識することができる。変化した抗体が用いられるアッセイの性質は慣用的なものであり、本開示を限定するものでない。

40

【0102】

よって、本発明の1の具体例は、患者における過剰な好酸球産生に関連したアレルギーおよび他の症状の診断を援助する方法であって、患者から得た試料（血漿または組織）中のヒト・IL-5の量を決定し、次いで、決定した量を正常集団におけるヒト・IL-5

50

平均量と比較することを特徴とし、そのことにより患者試料中の有意に上昇したIL-5量が過剰な好酸球産生に関連したアレルギーおよび他の症状を示すものとなる方法に関する。

【0103】

本明細書記載の抗体、変化した抗体またはそれらのフラグメントを保存のための凍結乾燥し、使用のために適当な担体中で復元することができる。この方法は、慣用的免疫グロブリンに関して効果的であることが示されており、当該分野で知られている凍結乾燥および復元方法を用いることができる。

【0104】

下記実施例は、典型的な組み換え法による抗体の構築および適当なベクターおよび宿主細胞中でのその発現を包含する本発明の種々の態様を説明するが、本発明の範囲を限定するものと解してはならない。すべてのアミノ酸は慣用的な3文字または1文字法により表される。特記しないかぎり、すべての必要な制限酵素、プラスミド、ならびに他の試薬および材料は市販のものである。すべての一般的クローニング、連結および他のDNA組み換え法は、T.Maniatisら（すでに引用）、または同じ出版社からのその第2版（1989）（Sambrookら編）（「Sambrookら」という）において行われたものである。

10

【実施例1】

【0105】

実施例1 hIL-5（ヒト・IL-5）に対するMabs（モノクローナル抗体）の製造

20

ヒト・IL-5をDrosophila Schneider 2(S₂)細胞において発現させ、均一に精製した。Spodoptera frugiperda 21(Sf21)細胞を用いてマウス・IL-5をバキュロウイルス中で発現させ、均一に精製した。モノクローナル抗体TRFK-5（中和ラット・抗マウスIL-5抗体）をGenzyme Corp.（Cambridge,MA）から得た。

【0106】

A.免疫手順

組み換えヒト・IL-5（IL-5）を、7匹のCAF1マウス（メス）（Charles River, Wilmington, MA）のパネルに対する免疫原として用いた。4カ月の期間にわたり、1:1の割合のTiterMAX（登録商標）（CytoRx Corp., Norcross, GA）を用いて乳化したリン酸緩衝化食塩水（PBS）中のIL-5を動物に3回皮下注射した。最初の抗原量は50μgであり、追加免疫は25μgおよび10μgであった。追加免疫後、血清試料を集め、受容体結合阻害アッセイおよびB13増殖アッセイ（またはIL-5中和アッセイ（実施例2C））により、IL-5への結合および中和活性についてアッセイした。すべてのマウスは、IL-5に結合する血清試料を産生した。脾臓ドナーとして選択された動物を安楽死させる3日前に10μgの組み換えヒト・IL-5を静脈から追加免疫した。

30

【0107】

B.ハイブリドーマ取得

Kohler et al., Nature, 256:495(1975)により初めて報告された融合法を変更して用いて、細胞単層（Kennet et al., Eds., "Hybridomas: A new dimension in biological analysis", pp.368-377, Plenum Press, New York）を用いる方法を行った。2匹のドナーマウスからの脾臓細胞をプールし、1千万個のSP2/0/Ag14骨髓腫細胞に対して5千万個の脾臓細胞の割合で融合を行った。融合が確認された細胞の上清を、IL-5に対する結合に関してELISAによりアッセイした。IL-5に対する抗体を産生する細胞を含むウェルを増殖させ、上清をIL-5受容体結合阻害アッセイおよびB13（中和）増殖アッセイにおいてスクリーニングした（下記）。

40

【0108】

IL-5と反応するmAbsを分泌する16個のハイブリドーマを単離した。ハイブリドーマ上清をヨウ素化IL-5と混合し、IL-5受容体（IL-5R）の鎖を発現するDrosophila細胞から調製した抽出物に添加し、受容体結合の阻害に関してアッセイした。11個のハイブリドーマ上清は、IL-5受容体鎖へのヨウ素化IL-5の結合

50

を60%よりも多く阻害した。3個のmAbs(2B6、2E3および2F2)も、ヒト・IL-5に应答してマウス・B13細胞の増殖を70%よりも多く阻害したが、マウス・IL-5には应答しなかった。5個のハイブリドーマ(そのうち4個(1C6、2B6、2E3および2F2)は結合および/または増殖をブロックし、1個(24G9)は中和的でなかった)を軟寒天で繰り返しサブクローンして安定なクローン細胞系を得た。クローン細胞系からの上清を交差反応性についてELISAによりスクリーニングしたが、ヒト・IL-1、IL-1、IL-4、IL-8、M-CSFまたはTGFには結合しなかった。mAbsを精製し、光学的バイオセンサー(BIAcore)分析により結合アフィニティーを評価したところ、10ないし100pMの範囲であった。マウス・イソタイプ分類試薬(PhaMingen, San Diego, CA)を用いて細胞系からの上清をイソタイプに分類した。MAbsの中和活性に関するアフィニティーおよびIC₅₀のまとめを表1(実施例2)に示す。

【0109】

同様の方法により、対応する免疫プロトコールおよびラット・骨髄腫をマウスについて上記した融合に用いてラット・ハイブリドーマを免疫ラットから得た。2つのラット・ハイブリドーマ4A6および5D3は、IL-5に結合するmAbsを産生することが同定された。2B6、2E3および2F2と同様に、mAbs 4A6および5D3は、下記B13アッセイにおいて中和的であることがわかった。

【0110】

C. ハイブリドーマの寄託

モノクローナル抗体2B6を産生するハイブリドーマ細胞系SK119-2B6.206.75(1)は、特許手続上の微生物の寄託に関するブダペスト条約に従って、American Type Culture Collection(ATCC), Rockville, MD, USAに受託番号HB 11783として寄託され、特許寄託物として受託された。

【0111】

モノクローナル抗体2E3を産生するハイブリドーマ細胞系SK119-2E3.39.40.2は、特許手続上の微生物の寄託に関するブダペスト条約に従って、American Type Culture Collection(ATCC), Rockville, MD, USAに受託番号HB 11782として寄託され、特許寄託物として受託された。

【0112】

モノクローナル抗体2F2を産生するハイブリドーマ細胞系SK119-2F2.37.80.12は、特許手続上の微生物の寄託に関するブダペスト条約に従って、American Type Culture Collection(ATCC), Rockville, MD, USAに受託番号HB 11781として寄託され、特許寄託物として受託された。

【0113】

モノクローナル抗体24G9を産生するハイブリドーマ細胞系SK119-24G9.8.20.5は、特許手続上の微生物の寄託に関するブダペスト条約に従って、American Type Culture Collection(ATCC), Rockville, MD, USAに受託番号HB 11780として寄託され、特許寄託物として受託された。

【0114】

モノクローナル抗体4A6を産生するハイブリドーマ細胞系4A6(1)G1F7は、特許手続上の微生物の寄託に関するブダペスト条約に従って、American Type Culture Collection(ATCC), Rockville, MD, USAに受託番号HB 11943として寄託され、特許寄託物として受託された。

【0115】

モノクローナル抗体5D3を産生するハイブリドーマ細胞系5D3(1)F5D6は、特許手続上の微生物の寄託に関するブダペスト条約に従って、American Type Culture Collection(ATCC), Rockville, MD, USAに受託番号HB 11942として寄託され、特許寄託物として受託された。

【実施例2】

【 0 1 1 6 】

実施例 2 アッセイ

A. E L I S A

MaxiSorb (登録商標) イムノプレート (Nunc, Naperville, IL) の個々のウェルを、0.05 M 炭酸バッファー pH 9.6 中 0.2 μ g の IL-5 で被覆した。4 で一晩インキュベーション後、0.025% TweenR20 含有 PBS でプレートをすすぎ、0.025% TweenR20 含有 PBS 中 1% BSA にて室温で2時間ブロックした。未希釈ハイブリッド上清を IL-5 被覆ウェルに添加し、室温で2時間インキュベーションした。プレートをすすいだ後、ヤギ・抗-マウス IgG および IgM 標識ペルオキシダーゼ (Boehringer Mannheim, Indianapolis, IN) を、1% BSA および 0.025% TweenR20 含有 PBS 中 1/7500 希釈して添加した。15分後、VMax (登録商標) マイクロプレートリーダー (Molecular Devices, Menlo Park, CA) により 450 nm においてプレートを読んだ。

10

【 0 1 1 7 】

B. 受容体結合阻害アッセイ

ヒト・IL-5 受容体 (IL-5R) の α -鎖を発現する *Drosophila* S2 細胞の膜抽出物を用いて受容体への IL-5 の結合に対する抗体の効果を測定した。膜を調製するために、 10^9 個の細胞を $1000 \times g$ 、4、10分間ペレット化した。細胞ペレットをドライアイス/エタノール浴で15分凍結した。ペレットを融解し、4 の 10 ml の PBS に再懸濁し、 $1000 \times g$ で10分間ペレット化した。細胞ペレットを PBS で2回洗浄し、13.5 ml の低張バッファー (10 mM Tris pH 7.5、3 mM MgCl₂、1 mM ジチオスレイトール、1 mM フェニルメチルスルホニルフルオリド、1 μ M ロイペプチン、1 μ M ペプスタチン A) に再懸濁し、氷上で5分間インキュベーションした。細胞懸濁液を 15 ml の Dounce ホモジナイザーでホモジナイズし、2.5 M 蔗糖溶液を用いて蔗糖最終濃度 0.25 M とした。 $1000 \times g$ で15分の遠心分離により細胞残渣を除去した。細胞膜を $100000 \times g$ 、4 で90分間ペレット化し、10 mM Tris pH 7.5、3 mM MgCl₂、250 mM 蔗糖中に再懸濁し、-70 で保存した。

20

【 0 1 1 8 】

受容体を含む *Drosophila* 膜を用いるアッセイを、25 mM HEPES バッファー pH 7.2 および 0.1% BSA (結合バッファー) を含有する *Drosophila* 組織培養培地 M3 (Lindquist et al., *Drosophila Inf. Serv.*, 58:163(1982)) を用いて、MultiscreenGV (登録商標) プレート (Millipore Corp., Bedford, MA) 中で行った。0.1 ml の結合バッファーを用いてウェルをプレブロック (preblock) した。50 μ l の試験試料 (3系とした) をウェルに添加し、次いで、25 μ l のヨウ素化 (¹²⁵I) IL-5 を添加した。20分室温でインキュベーションした後、ヒト・IL-5R の α -鎖を発現している *Drosophila* S2 細胞の膜抽出物 25 μ l をウェルに添加した。さらに1時間インキュベーションした後、減圧濾過により膜を集め、結合バッファーで3回洗浄した。フィルターを乾燥し、カウントした。

30

【 0 1 1 9 】

C. IL-5 中和アッセイ

親切にも、R. Palacios (Basel Institute of Immunology, Switzerland) からマウス・IL-5 / IL-3 依存性細胞系 LyH 7. B 1 3 (B 1 3) を得た。L-グルタミン、非必須アミノ酸、ピルビン酸ナトリウム、ペニシリン-ストレプトマイシン (すべて GibcoBRL) ならびに 2-メルカプトエタノール (5×10^{-5} M, Sigma)、10% ウシ胎児血清 (Globepharm, Surrey, UK) および 1~10 ユニットのマウス・IL-5 を補足した RPMI 1640 培地 (GibcoBRL, Renfrewshire, UK) 中で1週間に2回細胞をサブクローンした。アッセイのために、96ウェル丸底プレート中、適当に希釈した試験試料の存在下、3系で48時間培養し、次いで、0.5 μ Ci の ³H-チミジン (Amersham, Bucks, UK) を添加して最後の4時間のインキュベーションを行った。それらを 1205 Betepate (LK B Wallac, Beds, UK) におけるシンチレーションカウンティングのために処理した。

40

50

【 0 1 2 0 】

D. 光学的バイオセンサー

固定化 h I L - 5 と抗体に関する速度論的平衡結合特性を、BIAcore光学的バイオセンサー (Pharmacia Biosensor, Uppsala, Sweden) を用いて行った。以前に記載されているようにして (Karlsson et al., J. Immunol. Meth., 145:229-240(1991) (その全体を参照により本明細書に記載されているものと見なす)) 速度論的データを評価した。

【 0 1 2 1 】

3つの中和 m A b s、すなわち、2 B 6、2 E 3 および 2 F 2 は、膜受容体への ¹²⁵I - I L - 5 の結合に対する阻害および B 細胞増殖の中和について類似した能力を有しており、また I L - 5 に対して非常に類似したアフィニティーを有していた (表 1 参照)。これら 3つの m A b s、すなわち 2つの I g G ₁ および 1つの I g G _{2 a} からの V_H および V_L のヌクレオチド配列をそれぞれ決定した。得られた配列は非常に類似しており、ほんの少数の残基のみが異なっていた。

【 0 1 2 2 】

【表 1】

ヒト・I L - 5 と反応する m A b s のアフィニティーおよび中和活性

mAb	Kd (pM) ^a	中和		
		結合 IC ₅₀ (nM) ^b	増殖 IC ₅₀ ^c	100%阻害 ^c
2 B 6	2 2	1	7 0	2 0 0
2 E 3	2 0	1	9 0	6 0 0
2 F 2	1 3	1	1 5 0	3 4 0
1 C 6	8 6	4 3	1 2 2 0 0	ND
2 4 G 9	ND	> 1 3 3	> 1 0 0 0 0 0	ND
4 A 6	1 8	> 8 8	2 8	1 0 0
5 D 3	ND	ND	1 0 0	1 0 0 0 0

^a 工学的バイオセンサー (BIAcore) 分析 (25°C) により決定

^b Drosophila膜由来の I L - 5 R (α鎖) への¹²⁵I - I L - 5 結合

^c 8 pMのヒト・I L - 5 に応答した B 1 3 細胞の増殖に対する阻害 (pMで示す)

ND=データなし

【実施例 3】

【 0 1 2 3 】

実施例 3 組み合わせライブラリーからの I L - 5 F a b s の単離および特徴づけ

A. P C R および組み合わせライブラリーの構築

Huse et al. Science, 246:1275(1989) および Kang, S.A. Methods: Comparison Methods Enzymol., 2:111(1991) (それら全体を参照により本明細書に記載されているものと見なす) により記載されたようにして、3匹のマウスの脾臓から精製した R N A を、c D N A キット (Boehringer Mannheim, Indianapolis, IN) により逆転写した (キット付属のプライマー (d T)₁₅ または 3' F d (I g G 1、I g G 2 a および I g G 3) およびカップカ軽鎖プライマーを用いる)。記載されたプライマーおよび温度サイクリング条件 (上記 Huse ら) を用いて P C R により免疫グロブリン c D N A を増幅した。AmpliWaxTmPCR Gem 100 (Perkin Elmer Cetus, Norwalk, CT) ピーズおよび製造者のプロトコルを用いるホット・スタート (Hot Start) 法をすべての反応に使用した。P C R 生成物をゲル精製し、消化し、pMKFabGene3ベクター (Ames et al., J. Immunol., 512:4572(1994)) 中に連結した。F d c D N A を用いる連結後のライブラリー力価は 5.1 X 10⁷ C F U であり、カップ c D N A を用いるライゲーション後の力価は 1.5 X 10⁶ C F U であった。ファージミドリライブラリーを用いて形質転換された XL1-Blue 細胞 (Stratagene, La Jolla, CA) を、ヘルパーファージ V C S M 1 3 (Stratagene) に感染させ、Barbas and Lerner, Methosa: Co

0 mM Na-リン酸、10 mM Tris、0.3 M NaCl、2 M 尿素、pH 8.0) で平衡化されている) に、流速 0.5 ml / 分で直接負荷した。4 カラム体積分 (20 ml) の洗浄後、上と同じバッファー中 pH を 8 から 4 にする 6 カラム体積分 (30 ml) の逆 pH グラジエントで結合物質を溶離した。精製された Fab は、pH 5.5 において対称形の鋭いピークとなってカラムから溶出した。精製 Fab は > 90% の純度であり、DNA 不含であった。

【0128】

F. FAB ELISA

0.1 M 重炭酸バッファー、pH 8.6 に懸濁された (1 mg / ml ; ウェル 1 個あたり 50 ml) 蛋白で Immulon II プレート (Dynatech) を 4 で一晚被覆した。0.05% Tween (登録商標) 20 含有 PBS にて希釈および洗浄を行った。プレートを洗浄し、1% BSA 含有 PBS にて室温で 1 時間ブロッキングした。可溶性 Fab を含有する細菌懸濁液の種々の希釈物、または精製 Fab をプレートに添加した。1 時間インキュベーション後、プレートを洗浄し、ピオチン化ヤギ・抗-マウスカッパ (Southern Biotechnology Associates, Inc., Birmingham, AL) を添加 (1 : 2000 希釈 ; 50 µl / ウェル) して 1 時間おいた。プレートを洗浄し、ストレプトアビジン標識セイヨウワサビペルオキシダーゼを添加し (1 : 2000 希釈 ; 50 µl / ウェル) 1 時間おいた。プレートを洗浄し、ABTS ペルオキシダーゼ基質を添加し (100 µl / ウェル ; Kirkegaard & Perry Laboratories, Gaithersburg, MD)、405 nm における光学密度を UVmax (登録商標) (Molecular Devices) マイクロプレートリーダーで読んだ。

10

20

【0129】

G. 組み合わせライブラリーからの Fab の単離および特徴付け

IL-5 で被覆したマイクロタイターウェルに対する複数ラウンドのバイオパンニングにより、IL-5 に対する Fab を有するファージをライブラリーから選択した。4 ラウンドの選択後、¹²⁵I-IL-5 を用いるコロニー釣菌アッセイにより IL-5 反応性 Fab が同定された。第 3 ラウンドから 34 個のコロニーが、第 4 ラウンドから 4 個のコロニーが同定され、それらは標識 IL-5 に結合した。Fab-遺伝子 III 融合蛋白を発現している培養上清を用いる直接結合 ELISA により IL-5 への結合を確認した。これらのコロニーから DNA を単離し、M13 遺伝子 III のコーディング領域を除去後、可溶性 Fab の発現を誘導した。ペリプラスムフラクションを調製し、IL-5 への結合について ELISA によりアッセイした。Fab は、別の蛋白 rC5a への結合を示すことなく IL-5 に特異的に結合した。

30

【0130】

未希釈ペリプラスム抽出物 (1 ないし 20 µg / ml の Fab を含有) を、IL-5 R 結合阻害アッセイ (実施例 2) においてアッセイした。IL-5 R へのヨウ素化 IL-5 の結合を 35% よりも多く阻害する Fab はなかった。

【0131】

H. 中和 mAb の FAB への変換

Fd および mAb (2B6) の cDNA を、上記条件を用いる PCR により単離した。ゲル精製したフラグメントを pMKFabGene3 ベクター中にサブクローンし、これを修飾して遺伝子 III の cDNA の 3' 末端にヘキサ-His 配列を含むようにして、プラスミド pMKFabGene3H を得た。2B6 重鎖および軽鎖を有する機能的な IL-5 結合 Fab クローンをコロニー釣菌アッセイにより同定した。NheI / SpeI 消化による遺伝子 III の除去および自己連結を行って、重鎖をイン-フレームでヘキサ-His に融合させ、上記のごとく精製を可能にした。この Fab は用量依存的に受容体結合を阻害し、IC₅₀ は約 7.5 µg / ml であり、親 mAb であるマウス・2B6 の IC₅₀ と同様であった。

40

【0132】

I. チェイン-シャッフル (chain-shuffle) されたライブラリーの構築およびスクリーニング

50

中和 m A b 2 B 6 の F d をコードしている c D N A を、X h o I / S p e I フラグメントとして pMKFabGene3H 中にサブクローンして、軽鎖 c D N A のかわりに S s t I / X b a I フラグメントを含ませた。このファージミドを S s t I および X b a I で消化し、I L - 5 免疫マウス由来 (上記) の S s t I / X b a I 消化された軽鎖の P C R 生成物と連結した。連結後のライブラリー力価は 4×10^5 C F U であった。バイオパンニングおよびコロニー釣菌アッセイを、組み合わせライブラリーに関して上で説明したように行った。

【 0 1 3 3 】

中和 m A b 2 B 6 の F d をコードしている c D N A を、I L - 5 免疫マウスから回収された同じ軽鎖レパートリーと対合させることによりライブラリーを構築した。このチェーンシャッフルされたライブラリーを、固定化 I L - 5 に対する 4 ラウンドのバイオパンニングに供し、得られたコロニーをコロニー釣菌アッセイを用いて I L - 5 反応性に関してアッセイした。ヨウ素化 I L - 5 に結合する陽性コロニーを、E L I S A および I L - 5 R 結合アッセイによりさらにアッセイした。チェーンシャッフルされたライブラリーから回収された F a b のうち 2 個 (2 および 1 5) が I L - 5 R への I L - 5 の結合をブロックし、B 1 3 アッセイにおいて I L - 5 依存的増殖を抑制した。これら 2 個の V k の配列は 2 B 6 の V k (2 B 6 の V H に対するもとの軽鎖パートナー) の配列と類似であった。F a b 2 および 1 5 に関する軽鎖配列は、それぞれ配列番号 : 4 5 および 4 6 である。F a b 2 については、C D R 1 ~ 3 はそれぞれ配列番号 : 1 0、1 1 および 4 7 である。F a b 1 5 については、C D R 1 ~ 3 はそれぞれ配列番号 : 1 0、1 1 および 4 8 である。

10

20

【 0 1 3 4 】

下記実施例 4 および 5 に記載したすべての抗体のアミノ酸配列は K A B A T ナンバーリングシステムを用い、このシステムにおいては C D R および枠組み長が変化してもかまわない。すなわち、鍵アミノ酸は、それに先行するアミノ酸数にかかわらず常に同じ番号を与えられる。例えば、すべての軽鎖の C D R 1 に先行するシステインは、常に K A B A T 位置 2 3 であり、たとえ C D R 1 が 1 7 個までのアミノ酸を含む場合であっても C D R 1 の後に続くトリプトファン残基は常に K A B A T 位置 3 5 である。

【 実施例 4 】

【 0 1 3 5 】

実施例 4 ヒト化抗体

マウス・C D R s をヒト化抗体枠組み中に含むように 1 のヒト化抗体を設計した。下記操作を行うことにより、I L - 5 特異的マウス・抗体 2 B 6 のこのヒト化バージョンを調製した。

30

【 0 1 3 6 】

A. 遺伝子クローニング

Boehringer Mannheim (Indianapolis, IN) から得たキットを用いて 2 B 6、2 F 2 および 2 E 3 ハイブリドーマ細胞系 (実施例 1) のそれぞれから m R N A を単離し、次いで、c D N A キット (Boehringer Mannheim) 付属のプライマー (d T) ₁₅ を用いて逆転写して c D N A を作成した。マウス・免疫グロブリンに特異的な P C R プライマーを用いて、重鎖可変領域のアミノ酸 9 (K A B A T ナンバーリングシステム) からヒンジ領域まで伸長しているドメインならびに軽鎖可変領域のアミノ酸 9 (K A B A T ナンバーリングシステム) から不変領域の末端まで伸長しているドメインをコードしている D N A を増幅した。独立別個の P C R 反応により各抗体鎖の数個のクローンを得た。

40

【 0 1 3 7 】

使用したマウス・ガンマ 1 ヒンジ領域プライマーは [配列番号 : 2 2] : 5 ' G T A C A T A T G C A A G G C T T A C A A C C A C A A T C 3 ' であった。

【 0 1 3 8 】

使用したマウス・ガンマ 2 a ヒンジ領域プライマーは [配列番号 : 2 3] : 5 ' G G A C A G G G C T T A C T A G T G G G C C C T C T G G G C T C 3 ' であった。

50

【 0 1 3 9 】

使用したマウス・重鎖可変領域プライマーは [配列番号 : 2 4] : 5 ' A G G T (C または G) (C または A) A (G または A) C T (G または T) T C T C G A G T C (T または A) G G 3 ' であった。

【 0 1 4 0 】

使用したマウス・カッパ鎖不変領域プライマーは [配列番号 : 2 5] : 5 ' C T A A C A C T C A T T C C T G T T G A A G C T C T T G A C A A T G G G 3 ' であった。

マウス・軽鎖可変領域プライマーは [配列番号 : 2 6] : 5 ' C C A G A T G T G A G C T C G T G A T G A C C C A G A C T C C A 3 ' であった。

【 0 1 4 1 】

P C R フラグメントをプラスミド p G E M 7 f + (Promega) 中にクローンし、次いで、それを E. coli DH5a (Bethesda Research Labs) 中に形質転換した。

【 0 1 4 2 】

B. D N A 配列決定

上記 A で得た重鎖および軽鎖マウス c D N A クローンを配列決定した。これらのクローンの可変領域の配列決定結果を配列番号 : 1 ~ 6 (図 1 ~ 6) に示す。各クローンは、マウス・重鎖可変領域または軽鎖可変領域間で保存されていることが知られているアミノ酸を含んでいた。C D R アミノ酸配列を以下に記載する。 2 B 6 重鎖に関する C D R 領域は配列番号 : 7、8 および 9 である。図 7 参照。これらの配列は配列番号 : 1 によりコードされている。軽鎖に関する C D R 領域は配列番号 : 1 0、1 1 および 1 2 である。図 7 参照。これらの配列は配列番号 : 2 によりコードされている。

【 0 1 4 3 】

2 F 2 重鎖に関する C D R 領域は配列番号 : 7、8 および 9 である。図 7 参照。これらの配列は配列番号 : 3 によりコードされている。軽鎖に関する C D R 領域は配列番号 : 1 0、1 1 および 1 3 である。図 7 参照。これらの配列は配列番号 : 4 によりコードされている。

【 0 1 4 4 】

2 E 3 重鎖に関する C D R 領域は配列番号 : 7、8 および 1 4 である。図 7 参照。これらの配列は配列番号 : 5 によりコードされている。軽鎖に関する C D R 領域は配列番号 : 1 0、1 1 および 1 3 である。図 7 参照。これらの配列は配列番号 : 6 によりコードされている。

【 0 1 4 5 】

C. ヒト・枠組みの選択

2 B 6 のクローニング後、K A B A T および S W I S S - P R O T (Nuc. Acids Res., 20:2019-2022(1992)) 蛋白配列データベースにおいて可変領域重鎖および軽鎖のアミノ酸配列 (図 1 および 2) (それぞれ配列番号 : 1 5 および 1 6) を既知マウス・免疫グロブリン配列と比較して N 末端残基に割り当てた。次いで、2 B 6 重鎖および軽鎖可変領域の推定アミノ酸配列をヒト・免疫グロブリン蛋白配列データベースと比較して、マウス配列に最もぴったりと合致する重鎖および軽鎖両方のヒト・枠組みを同定した。さらに、C D R 表現に影響しうるアミノ酸による潜在的矛盾を評価するために F a b ドメインの構造的モデルから得られた位置のデータベースを用いて重鎖および軽鎖を評価した。矛盾位置における対応マウス・アミノ酸の置換により、ヒト化可変領域枠組みの合成中に矛盾は解決された。

【 0 1 4 6 】

ヒト骨髓腫免疫グロブリン (C O R) から得られた抗体の重鎖枠組み領域を用いた (E. M. Press and N. M. Hogg, Biochem. J., 117:641-660(1970)) 。ヒト・重鎖枠組みアミノ酸配列は 2 B 6 枠組みに対して約 6 6 % の相同性があることが見いだされた。

【 0 1 4 7 】

適当な軽鎖可変領域枠組みについては、Bence-Jones 蛋白 (L E N) (Schneider et al., Hoppe-Seyler's Z. Physiol. Chem., 356:507-557(1975)) の軽鎖可変枠組み配列を用いた。

10

20

30

40

50

ヒト・軽鎖枠組み領域は、マウス・2B6軽鎖枠組み領域に対して、アミノ酸レベルで約82%の相同性があった。

【0148】

選択されたヒト・枠組みを戻し翻訳 (back translate) してDNA配列を得た。

【0149】

D. ヒト化MAB遺伝子の構築

2B6重鎖CDRs [図7および配列番号：1～2] およびヒト・抗体の枠組み配列を得て、合成重鎖可変領域 [配列番号：18] を作成した。結合した場合にアミノ酸21～106 (KABAT番号付け) をコードすることとなる4つの合成オリゴヌクレオチド [配列番号：27および28] [配列番号：29および30] を用いてこれを作成した。次いで、COR枠組み (上記) に基づく別のヒト化重鎖由来の配列を含むpUC18をベースにしたプラスミドのHpaI - KpnI制限部位中にオリゴヌクレオチドを連結した。このプラスミドはシグナル配列 [配列番号：17] および残りの可変領域配列を提供する。変異原性プライマーを用いるPCRまたは存在する制限部位中への合成リンカーの付加により、マッピングされた配列中のエラーを修正した。

10

【0150】

シグナル配列およびヒト化重鎖可変領域をpUCをベースとしたプラスミドからEcoRI - ApaIフラグメントとして切り出し、Igg1ヒト・不変領域を含んでいる発現ベクターpCD中に連結した。合成重鎖可変領域ヌクレオチドおよびアミノ酸配列を図8 [配列番号：18および19] に示す。ヒト・枠組み残基は配列番号：19のアミノ酸1～30、36～49、66～97および109～119である。CDRsのアミノ酸配列はマウス・2B6 CDRsと同じである。得られた発現ベクターpCDIL5HZHC1.0を図10に示す。

20

【0151】

2B6軽鎖CDRs [図7および配列番号：10、11および12] およびヒト・抗体の枠組み配列を得てから、合成軽鎖可変領域 [配列番号：20] を作成した。それぞれSacI - KpnIおよびPstI - HindIII末端を有するヒト化V_Lのアミノ酸27～58 (KABAT番号付け) [配列番号：31および32] およびアミノ酸80～109 [配列番号：33および34] をコードしている4つの合成オリゴヌクレオチドを、LEN枠組みに対して高度な相同性を有する別のヒト・軽鎖枠組み (B17) (Marsh et al, Nuc. Acids Res., 13:6531-6544(1985)) 由来の配列を含むpUC18をベースにしたプラスミド中に挿入した。このプラスミドは残りの可変領域配列を提供する。マッピングされた配列中のエラーおよびLENとB17との間の1個のアミノ酸の相違を、変異原性プライマーを用いるPCTまたは存在する制限部位中への合成リンカーの付加により修正した。

30

【0152】

ヒト化軽鎖領域をpUCプラスミドからEcoRV - NarIフラグメントとして単離し、カッパヒト不変領域ならびにシグナル配列 [配列番号：17] を含む発現ベクターpCN中に連結した。合成軽鎖可変領域ヌクレオチドおよびアミノ酸配列を図9 [配列番号：20および21] に示す。ヒト・枠組み残基は配列番号：21のアミノ酸1～23、41～55、63～94および104～113である。CDRsのアミノ酸配列はマウス・2B6 CDRsと同じである。しかしながら、これらのCDRsに関するコーディング配列はマウス・2B6コーディング配列とは異なっており、制限酵素部位の作成が可能である。得られた発現ベクターの1つであるpCNIL5HZLC1.0を11に示す。これらの合成可変軽鎖および/または重鎖配列をヒト化抗体の構築に使用する。

40

【0153】

E. ヒト化MABの発現

Igg₁ イソタイプ由来のヒト化重鎖には配列番号：19に示す合成重鎖可変領域を用いる。2B6重鎖CDRsを含んでいるこの合成V_Hを上記のごとく設計し、合成した。

【0154】

50

ヒト化軽鎖、ヒト・カップ鎖には配列番号：21に示す合成軽鎖可変領域を用いる。2B6軽鎖CDRsを含んでいるこの合成V_Lを上記のごとく設計し、合成した。ヒト化可変領域をコードしているDNAフラグメントをpUC19をベースにした哺乳動物細胞発現プラスミド中に挿入してプラスミドpCDIL5HZHC1.0(重鎖)[配列番号：49、図10も参照]およびpCNIL5HLC1.0(軽鎖)[配列番号：50、図11も参照]。該発現プラスミドはシグナル配列を使用するものであり、CMVプロモーターおよび下記実施例5にて慣用的方法(すでに引用したManiatisらの文献)により製造されるキメラのヒト・重鎖またはヒト・軽鎖不変領域を含んでいる。プラスミドをCOS細胞中に同時トランスフェクションし、実施例5記載のELISAにより3日後および4日後に上清をヒト・抗体の存在についてアッセイした。

10

【0155】

上記実施例は典型的な組み換え法による抗体の調製を説明する。慣用的手段により得られた他の抗-IL-5抗体(例えば、2F2、2E3、4A6、5D3、24G9等)を用いて、他の組み換え抗体の取得に関して同様の手順を用いることができる。

【0156】

F. 精製

CHOにより発現されたキメラおよびヒト化2B6の精製を、慣用的なプロテインA(またはG)アフィニティークロマトグラフィー、次いで、イオン交換および分子ふるいクロマトグラフィーにより行うことができる。同様のプロセスをうまく用いて他のmAbs(例えば、呼吸器合胞体ウイルス、インターロイキン-4およびマラリアサーカムスポロゾイトに対するもの)の純度95%以上の精製が行われている。

20

【0157】

G. さらなるヒト化mAbsおよび発現プラスミド

プラスミドpCDIL5HZHC1.0[配列番号：49]を得てから、枠組み位置73のスレオニンをアスパラギンに置換した発現プラスミドpCDIL5HZHC1.1を作成した。EcoRVおよびXhoI末端[配列番号：51および配列番号：52]を有する合成リンカーを、同様にして消化されたpCDIL5HZHC1.0中に連結することにより、これを作成した。同様にして、発現プラスミドpCDIL5HZHC1.2は、枠組み位置37においてパリンのかわりにイソロイシンを有する。HpaIおよびXbaI末端[配列番号：53および配列番号：54]を有する合成リンカーを、同様にして消化されたpCDIL5HZHC1.0中に連結することにより、これを作成した。さらに、HpaIおよびXbaI末端[配列番号：53および配列番号：54]を有する合成リンカーを、同様にして消化されたpCDIL5HZHC1.1中に連結することにより、pCDIL5HZHC1.3を作成した。

30

【0158】

4つの合成オリゴヌクレオチド[配列番号：31、32、33および34]のDNA配列を含むすでに記載されているpUC18をベースにしたプラスミドを得て、枠組み位置15がロイシンからアラニンに変更されているヒト化軽鎖可変領域を作成した。このプラスミドをNheIおよびSacI制限エンドヌクレアーゼで消化し、合成リンカー[配列番号：55および56]を挿入した。次いで、EcoRV-NarIフラグメントを単離し、同様に消化した発現ベクターpCNIL5HZLC1.0中に連結してpCNIL5HZLC1.1を得た。

40

【0159】

免疫グロブリン(NEW)(Saul et al, J. Biol. Chem. 253:585-597(1978))から得た重鎖枠組み領域および2B6重鎖CDRs[図7および配列番号：1~2]を用いて合成可変領域を作成した。CDR表現に影響しうる枠組みアミノ酸を同定し、すでに記載されている方法を用いて置換を行った。4つの重複合成オリゴヌクレオチド[配列番号：57、58、59および60]を得て、それらはアニーリングされ伸長された場合に、シグナル配列[配列番号：17]および重鎖可変領域を表わすアミノ酸をコードする。次いで、この合成遺伝子を、PCRプライマー[配列番号：63および64]を用いて増幅し、CO

50

R 枠組みに基づく別のヒト化重鎖由来の配列を含む pUC18 をベースにしたプラスミド中に BstXI - HindIII 制限フラグメントとして連結した。合成オリゴヌクレオチドリンカー [配列番号 : 75 および 76] を SacI および KpnI 制限部位に挿入することにより、枠組みのフェニルアラニンからチロシンへの置換をアミノ酸位置 91 (K A B A T 番号付けシステム) (図 12 の位置 94 と同じ) において行った。得られた重鎖可変領域 [図 12 および配列番号 : 61、62] を NEWM ヒト化重鎖という。変異原性プライマーを用いる PCR または存在する制限部位中への合成リンカーの付加により、マッピングされた配列中のエラーを修正した。シグナル配列およびヒト化重鎖可変領域を pUC をベースにしたプラスミドから EcoRI - ApaI フラグメントとして切り出し、ヒト・IgG₁ 不変領域を含む発現ベクター pCD 中に連結してプラスミド pCDIL5NEWM を得た。CDRs のアミノ酸配列はマウス・2B6 重鎖 CDRs と同じである。

10

【0160】

免疫グロブリン (REI) (Palm et al, Hoppe-Seyler's Z. Physiol. Chem. 356:167-191 (1975)) から得た軽鎖枠組み領域および 2B6 軽鎖 CDRs [図 7 および配列番号 : 10、11 および 12] を用いて合成可変領域を作成した。CDR の表現に影響しうる枠組みアミノ酸を同定し、すでに記載された方法を用いて置換を行った。4 つの重複合成オリゴヌクレオチド [配列番号 : 65、66、67 および 68] を得て、それらはアニーリンされ伸長された場合、REI ヒト化軽鎖と呼ばれる軽鎖可変領域 [図 13 および配列番号 : 69、70] を表すアミノ酸をコードする。次いで、この合成遺伝子を PCR プライマー [配列番号 : 71 および 72] を用いて増幅し、EcoRI - HindIII 制限フラグメントとして pGEM-7Zf (+) (Promega Corporation, Madison, WI) 中に連結した。

20

【0161】

変異原性プライマーを用いる PCR または存在する制限部位中への合成リンカーの付加によりマッピングされた配列中のエラーを修正した。ヒト化軽鎖可変領域を pGEM-7Zf (+) をベースにしたプラスミドから EcoRV - NarI フラグメントとして切り出し、ヒト・カッパ不変領域ならびにシグナル配列 [配列番号 : 17] を含む発現ベクター pCN 中に連結した。CDRs のアミノ酸配列はマウス・2B6 軽鎖 CDRs と同じである。しかしながら、これらの CDRs のコーディング配列はマウス・2B6 のコーディング配列とは異なり、制限酵素部位の作成を可能にする。これらの合成可変軽鎖および / または重鎖配列をヒト化抗体の構築に使用する。

30

【0162】

すでに記載された pGEM-7Zf (+) をベースにしたプラスミドを得ると、枠組み位置 15 がバリンからアラニンに変化しているヒト化軽鎖可変領域を作成することができる。このプラスミドを NheI および SacI 制限エンドヌクレアーゼで消化することができ、合成リンカー [配列番号 : 73 および 74] を挿入する。次いで、EcoRV - NarI フラグメントを単離し、同様に消化された発現ベクター pCNIL5HZREI 中に連結してプラスミド pCNIL5REIV15A を得ることができる。

40

【実施例 5】

【0163】

実施例 5 キメラ抗体の構築

マウス・mAb 2B6 重鎖可変領域のアミノ酸 9 ~ 104 (K A B A T 番号付け) をコードしている DNA を、2B6 ハイブリドーマ細胞系から得た cDNA (実施例 4 参照) の pGEM7Zf (+) をベースにした PCR クローン pGEM7Zf (+) から AvaI - StyI 制限フラグメントとして単離した。このフラグメントを 4 つの小型合成オリゴマーリンカー [配列番号 : 35 および 36] [配列番号 : 37 および 38] とともに pUC18 をベースにしたプラスミド (BstXI - HindIII で消化) 中で一緒にすることにより、隣接重鎖可変領域配列およびシグナル配列 [配列番号 : 17] を提供した。密接に関連したマウス・重鎖から推定された N 末端アミノ酸のコンセンサスを、最

50

初の8個のV_H残基に関して帰属し、それらは配列番号：35および36中にコードされている。2B6重鎖の最初の15個のN末端アミノ酸を配列決定することにより重鎖の推定アミノ酸配列を確かめた。

【0164】

シグナルおよびV_H領域に関する配列を含むEcoRI - ApaIフラグメントを単離し、すでにヒト・IgG₁不変領域をコードしているプラスミドpCD中に連結した。

【0165】

マウス・mAb 2B6軽鎖可変領域のアミノ酸12~99(KABAT番号付け)をコードしているDNAを、2B6ハイブリドーマ細胞系から得たcDNA(実施例4参照)のpGEM7Zf(+)に基づくPCRクローンからDdeII - AvaI制限フラグメントとして単離した。pUC18をベースにしたプラスミド(EcoRV - HindIIIで消化)中においてこのフラグメントを4つの小型合成オリゴマーリンカー[配列番号：39および40][配列番号：41および42]と一緒にすることにより、隣接軽鎖可変領域配列を提供した。密接に関連したマウス・軽鎖から推定されたN末端アミノ酸のコンセンサスを、最初の8個のV_L残基に関して帰属し、それらは配列番号：39および40中にコードされている。2B6軽鎖の最初の15個のN末端アミノ酸を配列決定することにより軽鎖の推定アミノ酸配列を確かめた。次いで、この可変領域をEcoRV - NarIフラグメントとして単離し、すでにヒト・カッパ領域およびシグナル配列を含んでいる発現ベクターpCN中に連結した。

【0166】

pCDおよびpCNをベースにしたプラスミドをCOS細胞中に同時トランスフェクションすることによりキメラ抗体の発現を行った。3日後および5日後に培養上清を集め、下記のごとくELISAにより免疫グロブリン発現に関してアッセイした。最終工程以外の各工程の後にPBS洗浄を行う。ヒト・抗体のRc領域に特異的なヤギ・抗体100ng/50μl/ウェルを用いてマイクロタイタープレートを一晩被覆した。培養上清を添加し、1時間インキュベーションした。次いで、セイヨウワサビ・ペルオキシダーゼ抱合ヤギ・抗-ヒトIgG抗体を添加し、1時間インキュベーションした。次いで、ABTSペルオキシダーゼ基質(Kirkegaard & Perry Laboratories Inc., Gaithersburg, MD)を添加した。1時間インキュベーションした後、マイクロタイタープレートリーダー(Molecular Devices Corporation, Menlo Park, CA)により405nmの吸光度を読んだ。キメラ抗体の発現を検出した。同様のELISAにおいて、キメラ抗体を含むCOS細胞上清は、ヒト・IL-5蛋白で被覆したマイクロタイターウェルに特異的に結合した。この結果は、IL-5に対する抗体をコードしている遺伝子が合成され、発現されたことを示すものである。

【0167】

上の実施例は典型的な組み換え法による抗体の調製を説明するものである。慣用的手段により得られた他の抗-IL-5抗体(例えば、2F2、2E3、4A6、5D3、24G9等)を用いて、他の組み換え抗体の取得に関して同様の手順を用いることができる。

【産業上の利用可能性】

【0168】

本発明により、高い結合アフィニティーを有するヒト・インターロイキン5に対する中和モノクローナル抗体などが提供されるので、IL-5により媒介されるアレルギー疾患の治療または予防用医薬組成物などの分野において利用可能である。

【図面の簡単な説明】

【0169】

【図1】図1[配列番号：1および15]は、マウス・抗体2B6およびマウス/ヒト・2B6キメラ抗体に関する重鎖可変領域を示す。ボックス領域はCDRsを示す。

【図2】図2[配列番号：2および16]は、マウス・抗体2B6およびマウス/ヒト・2B6キメラ抗体に関する軽鎖可変領域を示す。ボックス領域はCDRsを示す。

【図3】図3[配列番号：3]は、マウス・抗体2F2に関する重鎖可変領域を示す。ボ

10

20

30

40

50

ックス領域はCDRsを示す。

【図4】図4 [配列番号：4] は、マウス・抗体2F2に関する軽鎖可変領域を示す。ボックス領域はCDRsを示す。

【図5】図5 [配列番号：5] は、マウス・抗体2E3に関する重鎖可変領域を示す。ボックス領域はCDRsを示す。

【図6】図6 [配列番号：6] は、マウス・抗体2E3に関する軽鎖可変領域を示す。ボックス領域はCDRsを示す。

【図7】図7 [配列番号：7 - 14] は、マウス抗体・2B6、2F2および2E3由来の重鎖および軽鎖のCDRsを示す。

【図8】図8 [配列番号：18、19] は、ヒト化抗体2B6に関する重鎖可変領域を示す。ボックス領域はCDRsを示す。

【図9】図9 [配列番号：20、21] は、ヒト化抗体2B6に関する軽鎖可変領域を示す。ボックス領域はCDRsを示す。

【図10】図10は、哺乳動物細胞におけるヒト化重鎖遺伝子の発現に用いるプラスミドpCDIL5HZHC1.0のスキーム図である。該プラスミドはベータラクタマーゼ遺伝子(BETALAC)、SV-40複製開始点(SV40)、サイトメガロウイルスプロモーター配列(CMV)、シグナル配列、ヒト化重鎖、ウシ・成長ホルモン(BGH)由来のポリAシグナル、ベータグロビンプロモーター(ベータグロプロ)、ジヒドロ葉酸レダクターゼ遺伝子(DHFR)、およびもう一つのBGH配列のポリAシグナルをpUC19骨格中に含んでいる。

【図11】図11は、哺乳動物細胞におけるヒト化軽鎖遺伝子の発現に用いるプラスミドpCNIL5HZLC1.0のスキーム図である。

【図12】図12 [配列番号：61、62] は、ヒト化抗体2B6に関するNewM重鎖可変領域を示す。ボックス領域はCDRsを示す。

【図13】図13 [配列番号：69、70] は、ヒト化抗体2B6に関するREI軽鎖可変領域を示す。ボックス領域はCDRsを示す。

【配列表フリーテキスト】

【0170】

SEQ ID NO: 1: First base corresponds to Kabat position 24

SEQ ID NO: 2: First base corresponds to Kabat position 25

SEQ ID NO: 3: First base corresponds to Kabat position 24

SEQ ID NO: 4: First base corresponds to Kabat 25

SEQ ID NO: 5: First base corresponds to Kabat position 24

SEQ ID NO: 6: First base corresponds to Kabat position 25

SEQ ID NO: 17: signal sequence

SEQ ID NO: 18: heavy chain variable region

SEQ ID NO: 19: heavy chain variable region

SEQ ID NO: 20: light chain variable region

SEQ ID NO: 21: light chain variable region

SEQ ID NO: 22: mouse gamma 1 hinge region primer

SEQ ID NO: 23: mouse gamma 2a hinge region primer

SEQ ID NO: 24: mouse heavy chain variable region primer

SEQ ID NO: 25: mouse kappa chain constant region primer

SEQ ID NO: 26: mouse light chain variable region primer

SEQ ID NO: 27: oligonucleotide encodes a part of heavy chain variable region

SEQ ID NO: 28: oligonucleotide encodes a part of heavy chain variable region

SEQ ID NO: 29: oligonucleotide encodes a part of heavy chain variable region

SEQ ID NO: 30: oligonucleotide encodes a part of heavy chain variable region

SEQ ID NO: 31: oligonucleotide encodes a part of light chain variable region

SEQ ID NO: 32: oligonucleotide encodes a part of light chain variable region

10

20

30

40

50

SEQ ID NO: 33: oligonucleotide encodes a part of light chain variable region
SEQ ID NO: 34: oligonucleotide encodes a part of light chain variable region
SEQ ID NO: 35: small synthetic oligomer linker
SEQ ID NO: 36: small synthetic oligomer linker
SEQ ID NO: 37: small synthetic oligomer linker
SEQ ID NO: 38: small synthetic oligomer linker
SEQ ID NO: 39: small synthetic oligomer linker
SEQ ID NO: 40: small synthetic oligomer linker
SEQ ID NO: 41: small synthetic oligomer linker
SEQ ID NO: 42: small synthetic oligomer linker 10
SEQ ID NO: 43: overlapping oligonucleotide
SEQ ID NO: 44: overlapping oligonucleotide
SEQ ID NO: 45: light chain
SEQ ID NO: 46: light chain
SEQ ID NO: 47: CDR3
SEQ ID NO: 48: CDR3
SEQ ID NO: 49: heavy chain
SEQ ID NO: 50: light chain
SEQ ID NO: 51: linker
SEQ ID NO: 52: linker 20
SEQ ID NO: 53: linker
SEQ ID NO: 54: linker
SEQ ID NO: 55: linker
SEQ ID NO: 56: linker
SEQ ID NO: 57: overlapping synthetic oligonucleotide
SEQ ID NO: 58: overlapping synthetic oligonucleotide
SEQ ID NO: 59: overlapping synthetic oligonucleotide
SEQ ID NO: 60: overlapping synthetic oligonucleotide
SEQ ID NO: 61: heavy chain variable region
SEQ ID NO: 62: heavy chain variable region 30
SEQ ID NO: 63: PCR primer
SEQ ID NO: 64: PCR primer
SEQ ID NO: 65: overlapping synthetic oligonucleotide
SEQ ID NO: 66: overlapping synthetic oligonucleotide
SEQ ID NO: 67: overlapping synthetic oligonucleotide
SEQ ID NO: 68: overlapping synthetic oligonucleotide
SEQ ID NO: 69: light chain variable region
SEQ ID NO: 70: light chain variable region
SEQ ID NO: 71: PCR primer
SEQ ID NO: 72: PCR primer 40
SEQ ID NO: 73: synthetic linker
SEQ ID NO: 74: synthetic linker
SEQ ID NO: 75: synthetic oligonucleotide linker
SEQ ID NO: 76: synthetic oligonucleotide linker

【 図 1 】

2 B 6重鎖可変領域DNA配列

1	CCT GGC	30
	Gln Val Gln Leu Lys Glu Ser Gly Pro Gly	
31	CTG GTG GCG CCC TCA CAG AGC CTG TCC ATC	60
	Leu Val Ala Pro Ser Gln Ser Leu Ser Ile	
61	ACT TGC ACT GTC TCT GGG TTT TCA TTA ACC	90
	Thr Cys Thr Val Ser Gly Phe Ser Leu Thr	
91	AGC TAT AGT GTA CAC TGG GTT CGC CAG CCT	120
	Ser Tyr Ser Val His Trp Val Arg Gln Pro	
121	CCA GGA AAG GGT CTG GAG TGG CTG GGA GTA	150
	Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Leu Gly Val	
151	ATA TGG GCT AGT GGA GGC ACA GAT TAT AAT	180
	Ile Trp Ala Ser Gly Gly Thr Asp Tyr Asn	
181	TGG GCT CTC ATG TCC AGA CTG AGC ATC AGC	210
	Ser Ala Leu Met Ser Arg Leu Ser Ile Ser	
211	AAA GAC AAC TCC AAG AGC CAA GTT TTC TTA	240
	Lys Asp Asn Ser Lys Ser Gln Val Phe Leu	
241	AAA CTG AAC AGT CTG CAA ACT GAT GAC ACA	270
	Lys Leu Asn Ser Leu Gln Thr Asp Asp Thr	
271	GCC ATG TAC TAC TGT GCC AGA GAT CCC CCT	300
	Ala Met Tyr Tyr Cys Ala Arg Asp Pro Pro	
301	TCT TCC TTA CTA CGG CTT GAC TAC TGG GGC	330
	Ser Ser Leu Leu Arg Leu Asp Tyr Trp Gly	
331	CAA GGC ACC ACT CTC ACA GTC TCC TCA	357
	Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser Ser	

【 図 2 】

2 B 6重鎖可変領域DNA配列

1	Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser	TCC TCC	30
31	CTG AGT GTG TCA GCA GGA GAG AAG GTC ACT		60
	Leu Ser Val Ser Ala Gly Glu Lys Val Thr		
61	ATG AGC TGC AAG TCC AGT CAG AGT CTG TTA		90
	Met Ser Cys Lys Ser Ser Gln Ser Leu Leu		
91	AAC AGT GGA AAT CAA AAG AAC TAC TTG GCC		120
	Asn Ser Gly Asn Gln Lys Asn Tyr Leu Ala		
121	TGG TAC CAG CAG AAA CCA GGG CAG CCT CCT		150
	Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Pro Pro		
151	AAA CTT TTG ATC TAC GGG GCA TCC ACT AGG		180
	Lys Leu Leu Ile Tyr Gly Ala Ser Thr Arg		
181	GAA TCT GGG GTC CCT GAT CGC TTC ACA GGC		210
	Glu Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Thr Gly		
211	AGT GGA TCT GGA ACC GAT TTC ACT CTT TCC		240
	Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Ser		
241	ATC AGC AGT GTG CAG GCT GAA GAC CTG GCA		270
	Ile Ser Ser Val Gln Ala Glu Asp Leu Ala		
271	GTT TAT TAC TGT CAG AAT GTT CAT AGT TTT		300
	Val Tyr Tyr Cys Gln Asn Val His Ser Phe		
301	CCA TTC ACG TTC GGC TCG GGG ACA GAG TTG		330
	Pro Phe Thr Phe Gly Ser Gly Thr Glu Leu		
331	GAA ATA AAA	339	
	Glu Ile Lys		

【 図 3 】

2 F 2重鎖可変領域DNA配列

1	CCT GGC CTG GTG GCG CCC TCA CAG AGC CTG	30
	Pro Gly Leu Val Ala Pro Ser Gln Ser Leu	
31	TCC ATC ACT TGC ACT GTC TCT GGG TTT TCA	60
	Ser Ile Thr Cys Thr Val Ser Gly Phe Ser	
61	TTA ACC AGT TAT AGT GTA CAC TGG GTT CGC	90
	Leu Thr Ser Tyr Ser Val His Trp Val Arg	
91	CAG CCT CCA GGA AAG GGT CTG GAG TGG CTG	120
	Gln Pro Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Leu	
121	GGA GTA ATA TGG GCT AGT GGA GGC ACA GAT	150
	Gly Val Ile Trp Ala Ser Gly Gly Thr Asp	
151	TAT AAT TCG GCT CTC ATG TCC AGA CTG AGC	180
	Tyr Asn Ser Ala Leu Met Ser Arg Leu Ser	
181	ATC AGC AAA GAC AAC TCC AAG AGC CAA GTT	210
	Ile Ser Lys Asp Asn Ser Lys Ser Gln Val	
211	TTC TTA AAA CTG AAC AGT CTG CAA ACT GAT	240
	Phe Leu Lys Leu Asn Ser Leu Arg Thr Asp	
241	GAC ACA GCC ATG TAC TAC TGT GCC AGA GAT	270
	Asp Thr Ala Met Tyr Tyr Cys Ala Arg Asp	
271	CCC CCT TCT TCC TTA CTA CGG CTT GAC TAC	300
	Pro Pro Ser Ser Leu Leu Arg Leu Asp Tyr	
301	TGG GGC CAA GGC ACC ACT CTC ACA GTC TCC	330
	Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser	
331	TCA	333
	Ser	

【 図 4 】

2 F 2重鎖可変領域DNA配列

1	TCC TCC CTG AAT GTG TCA GCA GGA GAG AAG	30
	Ser Ser Leu Ser Val Ser Ala Gly Glu Lys	
31	GTC ACT ATG AGC TGC AAG TCC AGT CAG AGT	60
	Val Thr Met Ser Cys Lys Ser Ser Gln Ser	
61	CTA TTA AAC AGT GGA AAT CAA AAG AAC TAC	90
	Leu Leu Asn Ser Gly Asn Gln Lys Asn Tyr	
91	TTG GCC TGG TAC CAA CAG AAA CCA GGG CAG	120
	Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln	
121	CCT CCT AAA CTT TTG ATC TAC GGG GCA TCC	150
	Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Gly Ala Ser	
151	ACT AGG GAA TCT GGG GTC CCT GAT CCG TTC	180
	Thr Arg Glu Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe	
181	ACA GGC AGT GGA TCT GGA ACC GAT TTC ACT	210
	Thr Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr	
211	CTT ACC ATC AGC AGT GTG CAG GCT GAA GAC	240
	Leu Thr Ile Ser Ser Val Gln Ala Glu Asp	
241	CTG GCA GTT TAT TAC TGT CAG AAT GAT CAT	270
	Leu Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Asn Asp His	
271	AGT TTT CCA TTC ACG TTC GGC TCG GGG ACA	300
	Ser Phe Pro Phe Thr Phe Gly Ser Gly Thr	
301	GAG TTG GAA ATA AAA	315
	Glu Leu Glu Ile Lys	

【 図 5 】

2E3重鎖可変領域DNA配列

1 CCT GGC CTG GTG GCG CCC TCA CAG AGC CTG 30
Pro Gly Leu Val Ala Pro Ser Gln Ser Leu

31 TCC ATC ACT TGC ACT GTC TCT GGG TTT TCA 60
Ser Ile Thr Cys Thr Val Ser Gly Phe Ser

61 TTA ACC AGC TAT AGT GTA CAC TGG GTT CGC 90
Leu Thr Ser Tyr Ser Val His Trp Val Arg

91 CAG CCT CCA GGA AAG GGT CTG GAG TGG CTG 120
Gln Pro Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Leu

121 GGA GTA ATC TGG GCT AGT GGA GGC ACA GAT 150
Gly Val Ile Trp Ala Ser Gly Gly Thr Asp

151 TAT AAT TCG GCT CTC ATG TCC AGA CTG AGC 180
Tyr Asn Ser Ala Leu Met Ser Arg Leu Ser

181 ATC ACC AAA GAC AAC TCC AAG AGC CAA GTT 210
Ile Ser Lys Asp Asn Ser Lys Ser Gln Val

211 TTC TTA AAA CTG AAC AGT CTG CAA ACT GAT 240
Phe Leu Lys Leu Asn Ser Leu Gln Thr Asp

241 GAC GCA GCC ATG TAC TAC TGT GCC AGA GAT 270
Asp Ala Ala Met Tyr Tyr Cys Ala Arg Asp

271 CCC CCT TTT TCC TTA CTA CCG CTT GAC TTC 300
Pro Pro Phe Ser Leu Leu Arg Leu Asp Phe

301 TGG GGC CAA GGC ACC ACT CTC ACA GTC TCC 330
Trp Gly Gln Gly Thr Thr Leu Thr Val Ser

331 TCA 333
Ser

【 図 6 】

2E3重鎖可変領域DNA配列

1 TCC TCT CTG AGT GTG TCA GCA GGA GAG AAG 30
Ser Ser Leu Ser Val Ser Ala Gly Glu Lys

31 GTC ACT ATG AGC TGC AAG TCC AGT CAG AGT 60
Val Thr Met Ser Cys Lys Ser Ser Gln Ser

61 CTG TTA AAC AGT GGA AAT CAA AAA AAC TAC 90
Leu Leu Asn Ser Gly Asn Gln Lys Asn Tyr

91 TTG GCC TGG TAC CAG CAG AAA CCA GGG CAG 120
Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln

121 CCT CCT AAA CTT TTG ATC TAC GGG GCA TCC 150
Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Gly Ala Ser

151 ACT AGG GAA TCT GGG GTC CCT GAT CCG TTC 180
Thr Arg Glu Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe

181 ACA GGC AGT GGA TCT GGA ACC GAT TTC ACT 210
Thr Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr

211 CTT ACC ATC AGC AGT GTG CAG GCT GAA GAC 240
Leu Thr Ile Ser Ser Val Gln Ala Glu Asp

241 CTG GCA GTT TAT TAC TGT CAG AAT GAT CAT 270
Leu Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Asn Asp His

271 AGT TTT CCA TTC ACG TTC GGC TCG GGG ACA 300
Ser Phe Pro Phe Thr Phe Gly Ser Gly Thr

301 GAG TTG GAA ATA AAA 315
Glu Leu Glu Ile Lys

【 図 7 】

2B6 CDRs

重鎖 1: SYSVII
重鎖 2: VIWASGGTDYNSALMS
重鎖 3: DPPSSLRLDY

軽鎖 1: KSSQSLNSGNQKNYLA
軽鎖 2: GASTRES
軽鎖 3: QNVHSFPFT

2F2 CDRs

重鎖 1: SYSVH
重鎖 2: VIWASGGTDYNSALMS
重鎖 3: DPPSSLRLDY

軽鎖 1: KSSQSLNSGNQKNYLA
軽鎖 2: GASTRES
軽鎖 3: QNDHSFPFT

2E3 CDRs

重鎖 1: SYSVH
重鎖 2: VIWASGGTDYNSALMS
重鎖 3: DPPSSLRLDF

軽鎖 1: KSSQSLNSGNQKNYLA
軽鎖 2: GASTRES
軽鎖 3: QNDHSFPFT

【 図 8 】

1L5ヒト化重鎖可変領域

1 CAG GTT ACC CTG CGT GAA TCC GGT CCG GCA 30
Gln Val Thr Leu Arg Glu Ser Gly Pro Ala

31 CTA GTT AAA CCG ACC CAG ACC CTG ACG TTA 60
Leu Val Lys Pro Thr Gln Thr Leu Thr Leu

61 ACC TGC ACC TTC TCC GGT TTC TCC CTG ACG 90
Thr Cys Thr Phe Ser Gly Phe Ser Leu Thr

91 AGC TAT AGT GTA CAC TGG ATC CGT CAG CCG 120
Ser Tyr Ser Val His Trp Ile Arg Gln Pro

121 CCG GGT AAA GGT CTG GAG TGG CTG GGT GTA 150
Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Leu Gly Val

151 ATA TGG GCT AGT GGA GGC ACA GAT TAT AAT 180
Ile Trp Ala Ser Gly Gly Thr Asp Tyr Asn

181 TCG GCT CTC ATG TCC CGT CTG ACG ATA TCC 210
Ser Ala Leu Met Ser Arg Leu Thr Ile Ser

211 AAA GAC ACC TCC CGT AAC CAG GTT GTT CTG 240
Lys Asp Thr Ser Arg Asn Gln Val Val Leu

241 ACC ATG ACT AAC ATG GAC CCG GTT GAC ACC 270
Thr Met Thr Asn Met Asp Pro Val Asp Thr

271 GCT ACC TAC TAC TGC GCT CAA GAT CCC CCT 300
Ala Thr Tyr Tyr Cys Ala Arg Asp Pro Pro

301 TCT TCC TTA CTA CCG CTT GAC TAC TGG GGT 330
Ser Ser Leu Leu Arg Leu Asp Tyr Trp Gly

331 CGT GGT ACC CCA GTT ACC GTG AGC TCA 357
Arg Gly Thr Pro Val Thr Val Ser Ser

【 図 1 3 】

1 L 5 REI ヒト化軽鎖可変領域

1	GAT ATC GTG ATG ACC CAG AGC CCA AGC AGC	30
	Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser	
31	CTG AGC GCT AGC GTG GGT GAC AGA GTG ACC	60
	Leu Ser Ala Ser Val Gly Asp Arg Val Thr	
61	ATC ACC TGT <u>ARG AGC TCT CAG AGT CTG TTA</u>	90
	Ile Thr Cys Lys Ser Ser Gln Ser Leu Leu	
91	<u>ACC AGT GGA AAT CAA AAG AAC TAC TTG GCC</u>	120
	Asn Ser Gly Asn Gln Lys Asn Tyr Leu Ala	
121	TGG TAT CAG CAG AAA CCC GGT AAG GCT CCA	150
	Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro	
151	AAG CTG CTG ATC TAC <u>GGG GCA TCG ACT AGG</u>	180
	Lys Leu Leu Ile Tyr Gly Ala Ser Thr Arg	
181	<u>GAA TCT</u> GGG GTA CCA GAT AGA TTC AGC GGT	210
	Glu Ser Gly Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly	
211	AGC GGT AGC GGA ACC GAC TTC ACC TTC ACC	240
	Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Phe Thr	
241	ATC AGC AGC CTG CAG CCA GAG GAC ATC GCC	270
	Ile Ser Ser Leu Gln Pro Glu Asp Ile Ala	
271	ACC TAC TAC TGC <u>CAG AAT GTT CAT AGT TTT</u>	300
	Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Val His Ser Phe	
301	<u>CCA TTC ACG</u> TTC GGA CAA GGG ACC AAG GTG	330
	Pro Phe Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val	
331	GAG ATC AAA	339
	Glu Ile Lys	

【 配 列 表 】

2008029355000001.app

フロントページの続き

(51)Int.Cl.		F I		テーマコード(参考)
C 1 2 N	1/19 (2006.01)	C 1 2 N	1/19	
C 1 2 N	1/21 (2006.01)	C 1 2 N	1/21	
A 6 1 K	39/395 (2006.01)	C 1 2 N	5/00	A
A 6 1 P	11/02 (2006.01)	A 6 1 K	39/395	U
A 6 1 P	37/08 (2006.01)	A 6 1 P	11/02	
A 6 1 P	11/06 (2006.01)	A 6 1 P	37/08	
A 6 1 P	11/00 (2006.01)	A 6 1 P	11/06	
A 6 1 P	1/04 (2006.01)	A 6 1 P	11/00	
A 6 1 P	9/00 (2006.01)	A 6 1 P	1/04	
A 6 1 P	21/00 (2006.01)	A 6 1 P	9/00	
A 6 1 P	33/00 (2006.01)	A 6 1 P	21/00	
A 6 1 P	17/00 (2006.01)	A 6 1 P	33/00	
		A 6 1 P	17/00	1 0 1

(74)代理人 100081422

弁理士 田中 光雄

(74)代理人 100084146

弁理士 山崎 宏

(74)代理人 100116311

弁理士 元山 忠行

(74)代理人 100122301

弁理士 富田 憲史

(72)発明者 ロバート・エス・エイムス

アメリカ合衆国 1 9 0 8 3 ペンシルベニア州ハイバータウン、エリス・ロード 2 7 6 番

(72)発明者 エドワード・ロバート・アベルbaum

アメリカ合衆国 1 9 4 2 2 ペンシルベニア州ブルー・ベル、ビレッジ・サークル 8 3 0 番

(72)発明者 アーウィン・エム・チェイケン

アメリカ合衆国 1 9 0 3 5 ペンシルベニア州グラッドウィン、ヤングスフォード・ロード 8 1 8 番

(72)発明者 リチャード・エム・クック

アメリカ合衆国 1 9 4 2 5 ペンシルベニア州チェスター・スプリングス、カントリー・ウェイ 1 0 0 6 番

(72)発明者 ミッチェル・スチュアート・グロス

アメリカ合衆国 1 9 0 8 7 ペンシルベニア州ウェイン、ピュフ・ロード 6 6 7 番

(72)発明者 スティーブン・ダドレイ・ホルムス

イギリス、ケイティ 1 5 ・ 5 エックスキュー、サリー、エプソン、ユー・トゥリー・ボトム・ロード

(72)発明者 リネット・ジェーン・マクミラン

アメリカ合衆国 1 9 0 0 3 ペンシルベニア州アードモア、ウェリントン・ロード 3 9 番

(72)発明者 ティモシー・ウェイン・セイセン

アメリカ合衆国 1 9 4 6 0 ペンシルベニア州フェニックスビル、レボリュショナリー・コート 1 9 0 2 番

F ターム(参考) 4B024 AA01 AA11 BA44 BA61 CA01 DA01 DA02 DA05 DA11 EA04

GA01 GA11 GA27 HA08

4B064 AG26 AG27 CA02 CA05 CA10 CA11 CA19 CA20 CC24 CE12

DA01 DA13

4B065 AA01X AA57X AA87X AA90Y AB01 AB02 BA01 BA08 CA25 CA44

CA46

4C085 AA14 BB31 CC22 DD62 EE01

4H045 AA10 AA20 AA30 BA09 CA40 DA75 DA76 EA20 EA50 FA74

GA26

专利名称(译)	用于治疗IL-5介导的疾病的重组IL-5拮抗剂		
公开(公告)号	JP2008029355A	公开(公告)日	2008-02-14
申请号	JP2007269236	申请日	2007-10-16
[标]申请(专利权)人(译)	史密丝克莱恩比彻姆公司		
申请(专利权)人(译)	史克必成公司 史克必成小便厄尔尼诺海		
[标]发明人	ロバートエスエイムス エドワードロバートアペルバウム アーウィンエムチエイケン リチャードエムクック ミッチェルスチュアートグロス スティーブンダドレイホルムス リネットジェーンマクミラン ティモシーウエインセイセン		
发明人	ロバート・エス・エイムス エドワード・ロバート・アペルバウム アーウィン・エム・チエイケン リチャード・エム・クック ミッチェル・スチュアート・グロス スティーブン・ダドレイ・ホルムス リネット・ジェーン・マクミラン ティモシー・ウエイン・セイセン		
IPC分类号	C12N15/09 C07K16/18 C12P21/08 C12N5/10 C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 A61K39/395 A61P11/02 A61P37/08 A61P11/06 A61P11/00 A61P1/04 A61P9/00 A61P21/00 A61P33/00 A61P17/00 G01N33/53 A61K38/00 A61K45/00 C07K14/54 C07K14/715 C07K16/24 C07K16/46 G01N33/68		
CPC分类号	A61K38/00 A61K2039/505 A61P1/04 A61P11/00 A61P11/02 A61P11/06 A61P17/00 A61P21/00 C07K14/5409 C07K14/7155 C07K16/244 C07K2317/24 C07K2317/55 C07K2317/56 C07K2317/565 C07K2317/73 C07K2317/76 C07K2317/92 C07K2319/00 C12N2799/026 G01N33/6869		
FI分类号	C12N15/00.A C07K16/18.ZNA C12P21/08 C12N5/00.B C12N1/15 C12N1/19 C12N1/21 C12N5/00.A A61K39/395.U A61P11/02 A61P37/08 A61P11/06 A61P11/00 A61P1/04 A61P9/00 A61P21/00 A61P33 /00 A61P17/00.101 C12N5/00.101 C12N5/00.102 C12N5/12		
F-TERM分类号	4B024/AA01 4B024/AA11 4B024/BA44 4B024/BA61 4B024/CA01 4B024/DA01 4B024/DA02 4B024 /DA05 4B024/DA11 4B024/EA04 4B024/GA01 4B024/GA11 4B024/GA27 4B024/HA08 4B064/AG26 4B064/AG27 4B064/CA02 4B064/CA05 4B064/CA10 4B064/CA11 4B064/CA19 4B064/CA20 4B064 /CC24 4B064/CE12 4B064/DA01 4B064/DA13 4B065/AA01X 4B065/AA57X 4B065/AA87X 4B065 /AA90Y 4B065/AB01 4B065/AB02 4B065/BA01 4B065/BA08 4B065/CA25 4B065/CA44 4B065/CA46 4C085/AA14 4C085/BB31 4C085/CC22 4C085/DD62 4C085/EE01 4H045/AA10 4H045/AA20 4H045 /AA30 4H045/BA09 4H045/CA40 4H045/DA75 4H045/DA76 4H045/EA20 4H045/EA50 4H045/FA74 4H045/GA26		
代理人(译)	田中，三夫 山崎 宏 富田健二		
优先权	08/363131 1994-12-23 US 08/467420 1995-06-06 US 08/470110 1995-06-06 US		

摘要(译)

要解决的问题：提供高亲和力的IL-5拮抗剂，其是高亲和力拮抗剂，例如针对人白细胞介素5的中和性单克隆抗体，并抑制嗜酸性粒细胞的分化和增殖并抑制由嗜酸性粒细胞引起的炎症。解决方案：公开了啮齿动物中和对人白细胞介素-5特异的单克隆抗体，其具有结合亲和力，其特征在于解离常数等于或小于约 3.5×10^{-11} - 10^{-11} M且含有重链和轻链。可变互补决定区 (CDR) 的一部分。 Z