(19)**日本国特許庁(JP)**

(12) 公開特許公報(A)

(11)公開番号 特開2022-20782 (P2022-20782A)

(43)公開日 令和4年2月1日(2022.2.1)

(51)国際特許分類		FΙ				
A 6 1 K 39	9/395 (2006.01)	A 6 1 K	39/395	N		
A 6 1 P 27	7/02 (2006.01)	A 6 1 P	27/02			
A 6 1 P 43	3/00 (2006.01)	A 6 1 P	43/00	1 1 1		
A 6 1 P	3/10 (2006.01)	A 6 1 P	3/10			
A 6 1 P 38	5/00 (2006.01)	A 6 1 P	35/00			
	審査請求有	請求項の数 23	OL	外国語出願	(全189頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特願2021-184262(P	2021-184262)	(71)出願人	5043899	91	
(22)出願日	令和3年11月11日(20)21.11.11)		ノバルテ	ィス アーゲー	
(62)分割の表示	特願2019-90735(P2	019-90735)の		スイス国	バーゼル リヒ	トシュトラーセ
	分割			3 5		
原出願日	平成21年6月25日(20	009.6.25)	(74)代理人	1000927	' 83	
(31)優先権主張番号	61/075,697			弁理士	小林 浩	
(32)優先日	平成20年6月25日(20	008.6.25)	(74)代理人	1000953	860	
(33)優先権主張国・ナ	也域又は機関			弁理士	片山 英二	
	米国(US)		(74)代理人	1001201	34	
(31)優先権主張番号	61/075,692			弁理士	大森 規雄	
(32)優先日	平成20年6月25日(20	008.6.25)	(74)代理人	1001969	966	
(33)優先権主張国・ナ	也域又は機関			弁理士	植田 渉	
	米国(US)		(72)発明者	レオナル	ド ボラス	
(31)優先権主張番号	61/133,212			スイス国	ツェーハー - 8	952 シュリ
(32)優先日	平成20年6月25日(20	008.6.25)		ーレン ,	バンデンタルシ	ュトラーセ 1
		最終頁に続く				最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 VEGFを阻害する安定かつ可溶性の抗体

(57)【要約】

【課題】VEGFを阻害する安定かつ可溶性の抗体の提供。

【解決手段】本発明は、ウサギモノクローナル抗体からのCDRを含む、可溶性で安定な抗VEGFイムノバインダーに関する。前記抗体は、VEGF媒介性障害の診断および/または処置のためにデザインされている。本発明の組換え抗体を発現するためのハイブリドーマ、核酸、ベクター、および宿主細胞、これらを単離するための方法、ならびに医薬における前記抗体の使用も開示する。一態様において、本発明は、VEGFに結合し、したがってインビボでVEGFの機能をブロックするのに適するイムノバインダーを提供する。これらイムノバインダーのCDRは、ヒトVEGFおよび/またはそのフラグメント(配列番号1)で免疫化したウサギから得たウサギ抗VEGFモノクローナル抗体に由来する。

【選択図】なし

20

30

40

50

【特許請求の範囲】

【請求項1】

<u>明細書に記載される抗体、イムノバインダー、ハイブリドーマ、核酸、ベクターおよび宿</u> 主細胞、組成物、方法ならびに使用など。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0001]

(関連出願)

この出願は、2008年6月25日に出願されたUS61/133,212、2008年6月25日に出願されたUS61/075,697、2009年2月24日に出願されたUS61/155,041、および、2008年6月25日に出願されたUS61/075,692への優先権を主張する。

[0002]

本明細書を通して引用される、あらゆる特許、特許出願、および参考文献の内容は、その全体が参照によって本明細書に援用される。

【背景技術】

[00003]

(発明の背景)

新脈管形成は、固形腫瘍、増殖性網膜症または加齢黄斑変性(AMD)などの眼内の新生血管形成症候群、慢性関節リウマチ、および乾癬を含めた様々な障害の病原に関係づけられる(非特許文献 1 ; 非特許文献 2 ; および「Pathobiology of ocular disease. A dynamic approach.」Garner A、Klintworth G K編集、第2版、Marcel Dekker、NY、1625~1710頁(1994)におけるGarner A、Vascular diseases)。固形腫瘍では、新脈管形成および新しい脈管構造の増殖が腫瘍を生存させ、腫瘍切片における微小血管の密度と、乳がんおよび他のがんにおける患者の生存との間に相関が実証されている(非特許文献 3 ; 非特許文献 4 ; および非特許文献 5)。

[0004]

血管内皮増殖因子(VEGF)は、公知の新脈管形成および新生血管形成の制御因子であ り、腫瘍および眼内の障害に付随する新生血管形成の主要なメディエータであることが示 されている(非特許文献6)。VEGFのmRNAはヒトの腫瘍の多くにおいて過剰発現 され、眼の流体におけるVEGFの濃度は、糖尿病患者および他の虚血関連の網膜症患者 における血管の能動的増殖の存在に高度に相関する(非特許文献7;非特許文献8;非特 許文献9;非特許文献10;およびDvorakら、Am J. Pathol.、14 6巻、1029~1039頁(1995年); Aielloら、N. Engl. Med.、331巻、1480~1487頁(1994年))。さらに、最近の研究は、 A M D に罹患している患者の脈絡膜新生血管膜における局在性 V E G F の存在を示してい る (Lopez ら、Invest. Ophtalmo. Vis. Sci.、37巻 、 8 5 5 ~ 8 6 8 頁 (1 9 9 6 年)) 。 抗 V E G F 中和抗体を用いて、ヌードマウスにお ける様々なヒト腫瘍細胞系の増殖を抑制すること、また、虚血性網膜障害のモデルにおけ る眼内の新脈管形成を阻害することもできる(Kimら、Nature、362巻、84 1~844頁(1993年); Warrenら、J. Clin. Invest、95 巻、1789~1797頁(1995年); Borgstromら、Cancer Res.、56巻、4032~4039頁(1996年); およびMelnykら、Ca ncer Res.、56巻、921~924頁(1996年))(Adamisら、A rch. Opthalmol.、114巻、66~71頁(1996年))。

【先行技術文献】

【非特許文献】

[0005]

【非特許文献1】Folkmanら、J. Biol. Chem.、1992年、26

7巻、10931~10934頁

【非特許文献 2】 Klagsbrunら、Annu. Rev. Physiol.、1991年、53巻、217~239頁

【非特許文献3】Weidnerら、N Engl J Med、1991年、324巻、1~6頁

【非特許文献 4 】Horakら、Lancet、1992年、340巻、1120~11 24頁

【非特許文献 5 】 Macchiariniら、Lancet、1992年、340巻、145~146頁

【非特許文献 6 】 Ferraraら、 Endocr. Rev.、1997年、18巻、4~25頁

【非特許文献 7 】 Berkmanら、 J Clin Invest、1993年、91巻、153~159頁

【非特許文献 8 】 B r o w n ら、 H u m a n P a t h o l . 、 1 9 9 5 年、 2 6 巻、 8 6 ~ 9 1 頁

【非特許文献 9 】 B r o w n ら、 C a n c e r R e s . 、 1 9 9 3 年、 5 3 巻、 4 7 2 7 ~ 4 7 3 5 頁

【非特許文献10】Matternら、Brit. J. Cancer.、1996年、73巻、931~934頁

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

[0006]

このように、固形腫瘍および様々な新生血管形成性の眼内疾患を処置するのに用いることができる抗VEGFモノクローナル抗体が必要とされている。

【課題を解決するための手段】

[0007]

(発明の概要)

本発明は、ウサギモノクローナル抗体からのCDRを含む、可溶性で安定な抗VEGFイムノバインダーを提供する。前記抗体は、VEGF媒介性障害の診断および/または処置のためにデザインされている。本発明の組換え抗体を発現するためのハイブリドーマ、核酸、ベクター、および宿主細胞、これらを単離するための方法、ならびに医薬における前記抗体の使用も開示する。

本発明は、例えば以下の項目を提供する。

(項目1)

可変重鎖(VH)かつ/または可変軽鎖(VL)を含む組換えイムノバインダーであって、該イムノバインダーがヒトVEGFを中和しウサギCDRを含む、イムノバインダー。 (項目 2)

キメラのイムノバインダーである、項目1に記載のイムノバインダー。

(項目3)

ヒト化されている、前述の項目のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目4)

配列番号14、配列番号26、配列番号37、配列番号49、配列番号60、および配列番号71からなる群のコンセンサス配列に少なくとも80%の類似性を有するCDRを少なくとも1つ含む、前述の項目のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目5)

配列番号 2 、配列番号 3 、配列番号 1 5 、配列番号 2 7 、配列番号 3 8 、配列番号 5 0 、および配列番号 6 1 からなる群の配列に少なくとも 8 0 % の類似性を有する C D R を少なくとも 1 つ含む、前述の項目のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目6)

前記VHが配列番号2、配列番号15、および配列番号27からなる群のCDRを含み、

20

10

30

40

かつ / または前記 V L が配列番号 3 8、配列番号 5 0、および配列番号 6 1 からなる群の C D R を含む、項目 5 に記載のイムノバインダー。

(項目7)

前記VHが配列番号3、配列番号15、および配列番号27からなる群のCDRを含み、かつ/または前記VLが配列番号38、配列番号50、および配列番号61からなる群のCDRを含む、項目5に記載のイムノバインダー。

(項目8)

配列番号4、配列番号16、配列番号28、配列番号39、配列番号51、および配列番号62からなる群の配列に少なくとも80%の類似性を有するCDRを少なくとも1つ含む、項目1から4のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目9)

前記VHが配列番号4、配列番号16、配列番号28からなる群のCDRを含み、かつ/または前記VLが配列番号39、配列番号51、および配列番号62からなる群のCDRを含む、項目8に記載のイムノバインダー。

(項目10)

配列番号 5 、配列番号 1 7 、配列番号 2 9 、配列番号 4 0 、配列番号 5 2 、および配列番号 6 3 からなる群の配列に少なくとも 8 0 %の類似性を有する C D R を少なくとも 1 つ含む、項目 1 から 4 のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目11)

前記VHが配列番号5、配列番号17、配列番号29からなる群のCDRを含み、かつ/または前記VLが配列番号40、配列番号52、および配列番号63からなる群のCDRを含む、項目10に記載のイムノバインダー。

(項目12)

配列番号 6 、配列番号 1 8 、配列番号 3 0 、配列番号 4 1 、配列番号 5 3 、および配列番号 6 4 からなる群の配列に少なくとも 8 0 % の類似性を有する C D R を少なくとも 1 つ含む、項目 1 から 4 のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目13)

前記 V H が配列番号 6 、配列番号 1 8 、および配列番号 3 0 からなる群の C D R を含み、かつ / または前記 V L が配列番号 4 1 、配列番号 5 3 、および配列番号 6 4 からなる群の C D R を含む、項目 1 2 に記載のイムノバインダー。

(項目14)

配列番号 7、配列番号 1 9、配列番号 3 1、配列番号 4 2、配列番号 5 4、および配列番号 6 5 からなる群の配列に少なくとも 8 0 %の類似性を有する C D R を少なくとも 1 つ含む、項目 1 から 4 のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目15)

前記 V H が配列番号 7 、配列番号 1 9 、および配列番号 3 1 からなる群の C D R を含み、かつ / または前記 V L が配列番号 4 2 、配列番号 5 4 、および配列番号 6 5 からなる群の C D R を含む、項目 1 4 に記載のイムノバインダー。

(項目16)

配列番号 8 、配列番号 2 0 、配列番号 3 2 、配列番号 4 3 、配列番号 5 5 、および配列番号 6 6 からなる群の配列に少なくとも 8 0 %の類似性を有する C D R を少なくとも 1 つ含む、項目 1 から 4 のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目17)

前記 V H が配列番号 8 、配列番号 2 0 、および配列番号 3 2 からなる群の C D R を含み、かつ / または前記 V L が配列番号 4 3 、配列番号 5 5 、および配列番号 6 6 からなる群の C D R を含む、項目 1 6 に記載のイムノバインダー。

(項目18)

配列番号 9 、配列番号 2 1 、配列番号 3 3 、配列番号 4 4 、配列番号 5 6 、および配列番号 6 7 からなる群の配列に少なくとも 8 0 %の類似性を有する C D R を少なくとも 1 つ含む、項目 1 から 4 のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

10

20

30

50

20

30

40

(項目19)

前記 V H が配列番号 9 、配列番号 2 1 、および配列番号 3 3 からなる群の C D R を含み、かつ / または前記 V L が配列番号 4 4 、配列番号 5 6 、および配列番号 6 7 からなる群の C D R を含む、項目 1 8 に記載のイムノバインダー。

(項目20)

配列番号 1 0、配列番号 2 2、配列番号 3 4、配列番号 4 5、配列番号 5 7、および配列番号 6 8 からなる群の配列に少なくとも 8 0 %の類似性を有する C D R を少なくとも 1 つ含む、項目 1 から 4 のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目21)

前記 V H が配列番号 1 0 、配列番号 2 2 、および配列番号 3 4 からなる群の C D R を含み、かつ / または前記 V L が配列番号 4 5 、配列番号 5 7 、および配列番号 6 8 からなる群の C D R を含む、項目 2 0 に記載のイムノバインダー。

(項目22)

配列番号11、配列番号13、配列番号23、配列番号25、配列番号35、配列番号46、配列番号58、および配列番号69からなる群の配列に少なくとも80%の類似性を有するCDRを少なくとも1つ含む、項目1から4のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目23)

前記 V H が、(i)配列番号 1 1、配列番号 2 3、および配列番号 3 5 からなる群、(ii)配列番号 1 1、配列番号 2 5、および配列番号 3 5 からなる群、(iii)配列番号 1 3、配列番号 2 3、および配列番号 3 5 からなる群、または(i v)配列番号 1 3、配列番号 2 5、および配列番号 3 5 からなる群の C D R を含む、項目 2 2 に記載のイムノバインダー。

(項目24)

前記 V L が、配列番号 4 6 、配列番号 5 8 、および配列番号 6 9 からなる群の C D R を含む、項目 2 3 に記載のイムノバインダー。

(項目25)

配列番号12、配列番号24、配列番号36、配列番号47、配列番号48、配列番号59、および配列番号70からなる群の配列に少なくとも80%の類似性を有するCDRを少なくとも1つ含む、項目1から4のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目26)

前記 V H が、配列番号 1 2 、配列番号 2 4 、および配列番号 3 6 からなる群の C D R を含み、かつ / または前記 V L が、(i)配列番号 4 7 、配列番号 5 9 、および配列番号 7 0 からなる群の C D R 、もしくは(i i)配列番号 4 8 、配列番号 5 9 、および配列番号 7 0 からなる群の C D R を含む、項目 2 5 に記載のイムノバインダー。

(項目27)

配列番号169の配列に少なくとも80%の配列同一性を有する重鎖可変領域可変領域フレームワーク配列を含む、前述の項目のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目28)

前記重鎖可変領域フレームワークが配列番号170または配列番号171である、項目2 7に記載のイムノバインダー。

(項目29)

A H o ナンバリングシステムによる、前記重鎖可変領域の位置 1 、 8 3 、または 8 7 に欠失を有する、前述の項目のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目30)

A H o ナンバリングシステムによる、前記重鎖可変領域における位置 2 、 1 2 、 2 4 、 2 5 、 4 6 、 5 4 、 5 5 、 8 3 、 8 4 、 8 7 、 8 9 、 1 0 3 、 1 0 5 、 1 0 8 、または 1 4 4 の少なくとも 1 つに置換を有する、前述の項目のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目31)

前記置換が、

- (a)位置2のグルタミン、
- (b)位置12のセリン、
- (c) 位置 2 4 のスレオニン、
- (d)位置25のバリン、
- (e) 位置 4 6 のロイシン、
- (f)位置54のチロシン、
- (g)位置55のイソロイシン、
- (h)位置83のアラニン、
- (i)位置84のアスパラギン、
- (j) 位置 8 7 のアラニンまたはロイシン、
- (k) 位置89のアラニンまたはロイシン、
- (1)位置103のセリンまたはスレオニン、
- (m)位置105のフェニルアラニン、
- (n)位置108のアルギニン、および
- (o) 位置144のセリンまたはスレオニン
- からなる群より選択される、項目30に記載のイムノバインダー。

(項目32)

配 列 番 号 1 6 7 の 配 列 に 少 な く と も 8 5 % の 配 列 同 一 性 を 有 す る 軽 鎖 可 変 領 域 フ レ ー ム ワ ーク配列を含む、前述の項目のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目33)

前記軽鎖可変領域フレームワークが配列番号167または配列番号168である、項目3 0に記載のイムノバインダー。

(項目34)

A H o ナンバリングシステムによる、前記軽鎖可変領域の位置 1 、 2 、または 1 5 の少な くとも1つに置換を有する、前述の項目のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目35)

前記置換が、

- (a) 位置1のアスパラギン酸、
- (b)位置2のバリン、
- (c) 位置 1 5 のスレオニン
- からなる群より選択される、項目34に記載のイムノバインダー。

配 列 番 号 1 0 7 に 少 な く と も 8 0 % 類 似 で あ る ア ミ ノ 酸 配 列 を 含 む 重 鎖 可 変 領 域 、 お よ び / または配列番号 7 2 に少なくとも 8 0 % 類似である軽鎖可変領域を含む、項目 5 から 7 、または27から35のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目37)

配列番号109に少なくとも80%類似であるアミノ酸配列を含む重鎖可変領域、および / または配列番号 7 3 に少なくとも 8 0 % 類似である軽鎖可変領域を含む、項目 8 から 9 、または27から35のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目38)

配列番号110に少なくとも80%類似であるアミノ酸配列を含む重鎖可変領域、および / または配列番号 7 4 に少なくとも 8 0 % 類似である軽鎖可変領域を含む、項目 1 0 から 11、または27から35のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目39)

配 列 番 号 1 1 1 に 少 な く と も 8 0 % 類 似 で あ る ア ミ ノ 酸 配 列 を 含 む 重 鎖 可 変 領 域 、 お よ び / または配列番号 7 5 に少なくとも 8 0 % 類似である軽鎖可変領域を含む、項目 1 2 から 13、または27から35のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目40)

配 列 番 号 1 1 2 に 少 な く と も 8 0 % 類 似 で あ る ア ミ ノ 酸 配 列 を 含 む 重 鎖 可 変 領 域 、 お よ び

10

20

30

40

/ または配列番号 7 6 に少なくとも 8 0 % 類似である軽鎖可変領域を含む、項目 1 4 から 1 5 、または 2 7 から 3 5 のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目41)

配列番号113に少なくとも80%類似であるアミノ酸配列を含む重鎖可変領域、および/または配列番号77に少なくとも80%類似である軽鎖可変領域を含む、項目16から17、または27から35のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目42)

配列番号178、配列番号179、または配列番号180に少なくとも80%の同一性を有する、項目41に記載のイムノバインダー。

(項目43)

配列番号 1 1 4 に少なくとも 8 0 % 類似であるアミノ酸配列を含む重鎖可変領域、および / または配列番号 7 8 に少なくとも 8 0 % 類似である軽鎖可変領域を含む、項目 1 8 から 1 9、または 2 7 から 3 5 のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目44)

配列番号115に少なくとも80%類似であるアミノ酸配列を含む重鎖可変領域、および/または配列番号79に少なくとも80%類似である軽鎖可変領域を含む、項目20から21、または27から35のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目45)

配列番号 1 7 7 に少なくとも 8 0 % の同一性を有する、項目 4 4 に記載のイムノバインダー。

(項目46)

配列番号 1 1 6 に少なくとも 8 0 % 類似であるアミノ酸配列を含む重鎖可変領域、および / または配列番号 8 0 に少なくとも 8 0 % 類似である軽鎖可変領域を含む、項目 2 2 から 2 4、または 2 7 から 3 5 のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目47)

配列番号117に少なくとも80%類似であるアミノ酸配列を含む重鎖可変領域、および/または配列番号81に少なくとも80%類似である軽鎖可変領域を含む、項目25から26、または27から35のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目48)

配列番号 1 7 6 に少なくとも 8 0 %の同一性を有する、項目 4 7 に記載のイムノバインダー。

(項目49)

前述の項目のいずれか一項に記載のイムノバインダーと、ヒトVEGFに対する結合を競合するイムノバインダー。

(項目50)

前述の項目のいずれか一項に記載のイムノバインダーによって認識されるヒトVEGF上のエピトープに対して、少なくとも10^{7M・1}の親和性で結合するイムノバインダー。 (項目51)

ヒトおよびラット / マウスVEGFに特異的に結合する、前述の項目のいずれか一項に記載のイムノバインダー。

(項目52)

抗体、scFv、Fab、またはDabである、前述の項目のいずれか一項に記載のイム ノバインダー。

(項目53)

前述の項目のいずれか一項に記載のイムノバインダー、および薬学的に許容される担体を含む組成物。

(項目54)

前述の項目のいずれか一項に記載のイムノバインダーをコードしている、単離された核酸分子。

(項目55)

10

20

30

40

項目54に記載の核酸分子を含む発現ベクター。

(項目56)

項目55に記載の発現ベクターを含む宿主細胞。

(項目57)

被験体がVEGF媒介性疾患について処置されるように、前述の項目のいずれか一項に記載のイムノバインダーを前記被験体に投与することを含む、被験体におけるヒトVEGF 媒介性疾患を処置または予防する方法。

(項目58)

前記イムノバインダーを局所的に投与する、項目57に記載の方法。

(項目59)

前記VEGF媒介性疾患が、加齢黄斑変性、新生血管形成緑内障、糖尿病性網膜症、未熟児網膜症、水晶体後線維増殖症、乳癌、肺癌、胃癌、食道癌、直腸結腸癌、肝臓癌、卵巣癌、昏睡、卵巣男性胚細胞腫、子宮頸癌、子宮内膜癌、子宮内膜増殖症、子宮内膜症、緑線肉腫、絨毛癌、頭部および頸部のがん、上咽頭癌、鼻咽腔癌、肝芽腫、カポジ肉腫、メラノーマ、皮膚癌、血管腫、海綿状血管腫、血管芽細胞腫、膵臓癌、網膜芽細胞腫、星細胞腫、膠芽腫、神経鞘腫、乏突起膠腫、髄芽腫、神経芽細胞腫、横紋筋肉腫、骨原性肉腫、平滑筋肉腫、尿路癌、甲状腺癌、ウィルムス腫、腎細胞癌、前立腺癌、母斑症に付随する異常血管増殖、浮腫(脳腫瘍に付随するものなど)、メグズ症候群、慢性関節リウマチ、乾癬、ならびにアテローム性動脈硬化症からなる群より選択される、項目57または58に記載の方法。

(項目60)

配列番号 6 0 ~ 1 6 6 、および配列番号 1 7 5 ~ 1 8 0 に記載するアミノ酸配列の任意の 1 つを含む抗体を生成するハイブリドーマ。

(項目61)

ラット / マウスおよびヒトの V E G F、またはその部分と交差反応性であるイムノバインダーを産生、または同定するのに適する免疫原。

(項目62)

配列番号1を有する、項目61に記載の免疫原。

(項目63)

ラット / マウスおよびヒトのVEGFと交差反応性であるイムノバインダーを作製する方法であって、項目 6 1 に記載の免疫原を使用する、方法。

【図面の簡単な説明】

[0008]

【図1a】図1は、Biacore(hVEGF165)を用いて、hVEGF165と選択されたscFvとの結合動態を示すグラフである。図1aは、511maxに関して得られたデータ:Ka(1/Ms):6.59E+05;SE(ka):1.10E+03;kd(1/s):4.40E-05;SE(kd):6.30E-07;KD(M):6.67E-11を示す。図1bは、578maxに関して得られたデータ:Ka(1/Ms):7.00E+05;SE(ka):1.40E+03;kd(1/s):3.07E-04;SE(kd):8.50E-07;KD(M):4.39E-10を示す

【図1 b】図1 は、Biacore(hVEGF165)を用いて、hVEGF165と選択されたscFvとの結合動態を示すグラフである。図1 aは、5 1 1 maxに関して得られたデータ: Ka(1/Ms):6.59E+05; SE(ka):1.10E+03; kd(1/s):4.40E-05; SE(kd):6.30E-07; KD(M):6.67E-11を示す。図1 bは、5 7 8 maxに関して得られたデータ: Ka(1/Ms):7.00E+05; SE(ka):1.40E+03; kd(1/s):3.

【図2a】図2は、ヒト、マウスおよびラットVEGFに対する578maxの結合動態

10

20

30

40

20

30

40

```
を示すことにより種特異性を示すグラフである。図2aは、ヒトVEGF165に関して
得られたデータ:Ka(1/Ms):7.00E+05;SE(ka):1.40E+0
3; kd(1/s):3.07E-04; SE(kd):8.50E-07; KD(M)
: 4 . 3 9 E - 1 0 を示す。図 2 bは、マウスVEGF16 4 に関して得られたデータ:
Ka(1/Ms):1.03E+06; SE(ka):2.30E+03; kd(1/s
): 4.40E-04; SE(kd): 9.40E-07; KD(M): 4.29E-1
0 を示す。図2 c は、ラットVEGF164に関して得られたデータ: Ka(1/Ms)
: 8 . 8 3 E + 0 5 ; S E ( k a ) : 2 . 5 0 E + 0 3 ; k d ( 1 / s ) : 5 . 2 8 E -
04; SE(kd): 1.20E-06; KD(M): 5.98E-10を示す。
【図2b】図2は、ヒト、マウスおよびラットVEGFに対する578maxの結合動態
を示すことにより種特異性を示すグラフである。図2aは、ヒトVEGF165に関して
得られたデータ: K a ( 1 / M s ) : 7 . 0 0 E + 0 5 ; S E ( k a ) : 1 . 4 0 E + 0
3; kd(1/s):3.07E-04; SE(kd):8.50E-07; KD(M)
: 4 . 3 9 E - 1 0 を示す。図 2 bは、マウスVEGF164に関して得られたデータ:
Ka(1/Ms): 1.03E+06; SE(ka): 2.30E+03; kd(1/s
): 4.40E-04; SE(kd): 9.40E-07; KD(M): 4.29E-1
0 を示す。図2 c は、ラットVEGF164に関して得られたデータ: Ka(1/Ms)
: 8 . 8 3 E + 0 5 ; S E ( ka ) : 2 . 5 0 E + 0 3 ; k d ( 1 / s ) : 5 . 2 8 E -
0 4; S E ( k d ) : 1 . 2 0 E - 0 6; K D ( M ) : 5 . 9 8 E - 1 0 を示す。
【図2c】図2は、ヒト、マウスおよびラットVEGFに対する578maxの結合動態
を示すことにより種特異性を示すグラフである。図2aは、ヒトVEGF165に関して
得られたデータ:Ka(1/Ms):7.00E+05;SE(ka):1.40E+0
3; kd(1/s):3.07E-04; SE(kd):8.50E-07; KD(M)
: 4 . 3 9 E - 1 0 を示す。図 2 bは、マウスVEGF164に関して得られたデータ:
Ka(1/Ms):1.03E+06; SE(ka):2.30E+03; kd(1/s
): 4.40E-04; SE(kd): 9.40E-07; KD(M): 4.29E-1
0 を示す。図2 c は、ラットVEGF164に関して得られたデータ: Ka(1/Ms)
: 8 . 8 3 E + 0 5 ; S E ( ka ) : 2 . 5 0 E + 0 3 ; k d ( 1 / s ) : 5 . 2 8 E -
0 4 ; S E ( k d ) : 1 . 2 0 E - 0 6 ; K D ( M ) : 5 . 9 8 E - 1 0 を示す。
【図3a】図3は、VEGFアイソフォーム(hVEGF121およびhVEGF110
)に対する 5 7 8 m a x の 結合動態を示すグラフである。図 3 a は、ヒトVEGF 1 6 5
に関して得られたデータ: K a (1/Ms):7.00E+05;SE(ka):1.4
E + 0 3 ; k d ( 1 / s ) : 3 . 0 7 E - 0 4 ; S E ( k d ) : 8 . 5 0 E - 0 7 ; K D
(M): 4.39E-10を示す。図3bは、ヒトVEGF121に関して得られたデー
タ: Ka(1/Ms): 5.87E+05; SE(ka): 1.20E+03; kd(1
/s):5.58E-04; SE(kd):9.60E-07; KD(M):9.50E
- 1 1 を示す。図 3 c は、ヒトVEGF110に関して得られたデータ:Ka(1/Ms
):5.23E+05; SE(ka):1.30E+03; kd(1/s):7.22E
- 0 4; S E ( k d ) : 8 . 1 0 E - 0 7; K D ( M ) : 1 . 3 8 E - 0 9 を示す。
【図3b】図3は、VEGFアイソフォーム(hVEGF121およびhVEGF110
)に対する 5 7 8 m a x の結合動態を示すグラフである。図 3 a は、ヒトVEGF 1 6 5
に関して得られたデータ: K a ( 1 / M s ): 7 . 0 0 E + 0 5 ; S E ( k a ) : 1 . 4
E + 0 3 ; k d ( 1 / s ) : 3 . 0 7 E - 0 4 ; S E ( k d ) : 8 . 5 0 E - 0 7 ; K D
( M ): 4 . 3 9E-10を示す。図3bは、ヒトVEGF121に関して得られたデー
タ: Ka(1/Ms): 5.87E+05; SE(ka): 1.20E+03; kd(1
/s):5.58E-04; SE(kd):9.60E-07; KD(M):9.50E
- 1 1 を示す。図 3 c は、ヒトVEGF110に関して得られたデータ:Ka(1/Ms
):5.23E+05; SE(ka):1.30E+03; kd(1/s):7.22E
- 0 4 ; S E ( k d ) : 8 . 1 0 E - 0 7 ; K D ( M ) : 1 . 3 8 E - 0 9 を示す。
【図4a】図4は、hVEGF165に対する578max、578minmaxおよび
```

```
5 7 8 w t の結合動態を表すグラフである。図 4 a は、 5 7 8 m a x に関して得られたデ
- 夕: Ka(1/Ms):7.00E+05; SE(ka):1.40E+03; kd(
1 / s ) : 3 . 0 7 E - 0 4 ; S E ( k d ) : 8 . 5 0 E - 0 7 ; K D ( M ) : 4 . 3 9
E - 1 0 を示す。図 4 b は、 5 7 8 m i n m a x に関して得られたデータ:K a ( 1 / M
s):8.06E+05; SE(ka):2.10E+03; kd(1/s):5.04
E - 0 4 ; S E ( k d ) : 1 . 1 0 E - 0 6 ; K D ( M ) : 6 . 2 5 E - 1 0 を示す。図
4 c は、 5 7 8 w t - H i s に関して得られたデータ: K a ( 1 / M s ): 8 . 4 5 E +
05; SE(ka): 1.60E+03; kd(1/s): 1.69E-04; SE(k
d ) : 7 . 6 0 E - 0 7 ; K D ( M ) : 2 . 0 0 E - 1 0 を示す。
【図4b】図4は、hVEGF165に対する578max、578minmaxおよび
                                                            10
5 7 8 w t の 結合動態を表すグラフである。 図 4 a は、 5 7 8 m a x に関して得られたデ
- 夕: Ka(1/Ms): 7.00E+05; SE(ka): 1.40E+03; kd(
1 / s ) : 3 . 0 7 E - 0 4 ; S E ( k d ) : 8 . 5 0 E - 0 7 ; K D ( M ) : 4 . 3 9
E - 1 0 を示す。図 4 b は、 5 7 8 m i n m a x に関して得られたデータ: K a ( 1 / M
s):8.06E+05; SE(ka):2.10E+03; kd(1/s):5.04
E - 0 4 ; S E ( k d ) : 1 . 1 0 E - 0 6 ; K D ( M ) : 6 . 2 5 E - 1 0 を示す。図
4 c は、 5 7 8 w t - H i s に関して得られたデータ: K a ( 1 / M s ) : 8 . 4 5 E +
05; SE(ka): 1.60E+03; kd(1/s): 1.69E-04; SE(k
d):7.60E-07; KD(M):2.00E-10を示す。
【図4c】図4は、hVEGF165に対する578max、578minmaxおよび
                                                           20
5 7 8 w t の 結合動態を表すグラフである。図 4 a は、 5 7 8 m a x に関して得られたデ
- 夕: Ka(1/Ms):7.00E+05; SE(ka):1.40E+03; kd(
1 / s ) : 3 . 0 7 E - 0 4 ; S E ( k d ) : 8 . 5 0 E - 0 7 ; K D ( M ) : 4 . 3 9
E - 1 0 を示す。図 4 b は、 5 7 8 m i n m a x に関して得られたデータ:K a ( 1 / M
s):8.06E+05; SE(ka):2.10E+03; kd(1/s):5.04
E - 0 4 ; S E ( k d ) : 1 . 1 0 E - 0 6 ; K D ( M ) : 6 . 2 5 E - 1 0 を示す。図
4 c は、 5 7 8 w t - H i s に関して得られたデータ: K a ( 1 / M s ): 8 . 4 5 E +
05; SE(ka): 1.60E+03; kd(1/s): 1.69E-04; SE(k
d ): 7 . 6 0 E - 0 7 ; K D ( M ): 2 . 0 0 E - 1 0 を示す。
【図5】図5は、578max、578minmaxおよび578minmax DHP
                                                           30
の熱安定性を示すグラフである(FT-IRによって測定されるアンフォールディング)
。図 5 a : 5 7 8 m i n m a x ( E S B A 9 0 3 ) : T m = 7 1 . 1  ; 図 5 b : 5 7 8
minmax__DHP( 961):Tm=70.2°C;図5c:578max(
21): Tm = 70.4 .
【図 6 - 1】図 6 は、 3 0 分間の熱ストレス(図 6 a : 5 0 、図 6 b : 6 0 、図 6 c
: 7 0 )後の578誘導体の変性および沈殿を示すグラフである。
【図 6 - 2 】図 6 は、 3 0 分間の熱ストレス(図 6 a : 5 0 、図 6 b : 6 0 、図 6 c
     ) 後 の 5 7 8 誘 導 体 の 変 性 お よ び 沈 殿 を 示 す グ ラ フ で あ る 。
【図7‐1】図7は、578max、578minmaxおよび578minmax__ D
H P の溶解性を示すグラフである(硫酸アンモニウム沈殿により決定される)。図 7 a:
                                                            40
5 7 8 m a x ( 8 2 1 )。 V 5 0 は 2 7 . 2 4 % であった。 図 7 b : 5 7 8 m i n m a
x ( E S B A 9 0 3 )。 V 5 0 は、2 8 . 1 3 であった。図 7 c : 5 7 8 m i n m a x __
DHP(961)。V50は32.36%であった。
【図7‐2】図7は、578max、578minmaxおよび578minmax_D
H P の溶解性を示すグラフである(硫酸アンモニウム沈殿により決定される)。図 7 a:
5 7 8 m a x ( 8 2 1 )。 V 5 0 は 2 7 . 2 4 % であった。 図 7 b : 5 7 8 m i n m a
x ( E S B A 9 0 3 )。 V 5 0 は、2 8 . 1 3 であった。図 7 c : 5 7 8 m i n m a x __
DHP(961)。V50は32.36%であった。
【図8-1】図8は、能力を測定する方法として、HUVECアッセイと対比させてVE
```

G F R 2 競合 E L I S A を示すグラフである。図 8 a : V E G F R 2 競合 E L I S A にお

20

30

40

50

けるルセンティス(Lucentis)と511max(802)との比較。ルセンティスのR²:0.9700。ルセンティスのEC50:7.137nM; 802のEC50:0.821nmM。図8b:VEGFR2競合ELISAにおけるルセンティスと578max(821)との比較。図8c:HUVECアッセイにおけるルセンティスと511maxC-hisと534maxとの比較。ルセンティスのR²:0.9399;EP511maxC-hisのR²:0.9311maxC-hisのR²:0.9311maxC-hisのR²:0.9311maxC-hisのEC50:0.0:63.49nM。図8d:HUVECアッセイにおけるルセンティスのEC50:0.0:88811mのEС50:0.9419、EP578minのEС50:0.1529nM、578minのEС50:1.528mM、578maxのEС50:0.1031 n M。

【図9】図9は、hVEGF165によって誘導されるHUVEC増殖に対する578minmaxの効果を示すグラフである。アッセイのパラメータは、hVEGF165濃度:0.08nM(3ng/ml); VEGFおよび試験アイテムを用いるインキュベーション:96hであった。EC50は、ルセンティスに関して0.08959nM、578minmaxに関して0.05516nMであり、R²はルセンティスに関して0.9066、578minmaxに関して0.9622であった。

【図10】図10は、マウスVEGF164およびラットVEGF164によって誘導されるHUVEC増殖に対する578minmaxの効果を示すグラフである。アッセVEGF164濃度:0.3mg/m1);ラットVEGF164濃度:0.3mg/m1)であった。両濃度は、VEGF誘導型HUVEC増殖に関するEC90で選択された;VEGFおよび試験アイテムを用いるインキュベーション:96h。図10aは、マウスVEGFに関して得られたデータを用いる・578minmaxに関して0.9767であった。関して0.9348、およびEP578minmaxに関して0.9767であった。即して0.9348、およびEP578minmaxに関して0.9767であった。図10bは、ラットVEGFに関して得られたデータを示す。EC50は、V1253に関して1.597mm、578minmaxに関して0.6635であった

【図11】図11は、ヌードモルモットにおいてMilesアッセイを用いた効能試験を示す図である(パートI)。色素アラマーブルー(almar blue)1を、ヌード

モルモットに静脈内投与した。色素注射して1時間後、hVEGF(2.61nM)およびルセンティス、ESBA903または 802の前混合物2を、それぞれ動物3の皮膚に注射した。溶液を注射して1時間後、動物3を安楽死させ、裸皮を採取し、浄化し、入射および透過光を用いてデジタル撮影した。注射部位に溢出したエバンスブルー色素の面積を、ImageJを用いて評価し、用量-面積の保持をプロットした。

【図12a】図12は、ヌードモルモットにおいてMiles アッセイを用いた効能試験を示すグラフである(パートII)。図12aは、 803(511max)に関して得られた結果を示す。EC50は5.990nMであり、2.060~17.41nMの間の統計的な広がりを有し、R2は0.5800であった。図12bは、ESBA903(578minmax)に関して得られた結果を示す。EC50は3.989であり、1.456~10.93nMの間の統計的な広がりを有し、R2は0.3920であった。図12cは、ルセンティスに関する色素漏出の面積を示す。EC50は、曲線とあまりフィットしなかったため、ルセンティスに関して計算できなかった。

【図12b】図12は、ヌードモルモットにおいてMiles アッセイを用いた効能試験を示すグラフである(パートII)。図12aは、 803(511max)に関して得られた結果を示す。EC50は5.990nMであり、2.060~17.41nMの間の統計的な広がりを有し、R2は0.5800であった。図12bは、ESBA903(578minmax)に関して得られた結果を示す。EC50は3.989であり、1.456~10.93nMの間の統計的な広がりを有し、R2は0.3920であった。図12cは、ルセンティスに関する色素漏出の面積を示す。EC50は、曲線とあまりフィットしなかったため、ルセンティスに関して計算できなかった。

【図12c】図12は、ヌードモルモットにおいてMiles アッセイを用いた効能試験を示すグラフである(パートII)。図12aは、 803(511max)に関して得られた結果を示す。EC50は5.990nMであり、2.060~17.41nMの間の統計的な広がりを有し、R2は0.5800であった。図12bは、ESBA903(578minmax)に関して得られた結果を示す。EC50は3.989であり、1.456~10.93nMの間の統計的な広がりを有し、R2は0.3920であった。図12cは、ルセンティスに関する色素漏出の面積を示す。EC50は、曲線とあまりフィットしなかったため、ルセンティスに関して計算できなかった。

【図13a】図13は、ラットにおいて修正したmilesアッセイを用いた効能試験を示すグラフである(hVEGF165および578minmax(ESBA903)を前混合した)。図13aは、ラットにおけるVEGF誘導型網膜血管性漏出に対するアバスチン(Avastin)の抗透過性の効能・用量応答を示す。アバスチンは、hVEGF誘導型網膜血管性透過性を阻害する。注射の前に前混合した。およそ等モル、3倍または10倍の過剰。*p<0.05(アバスチン処置対VEGF)。図13bは、ラットにおけるVEGF誘導型網膜血管性漏出に対するESBA903の抗透過性の効能を示す。用量応答(前混合した、ivt)。ESBA903によるhVEGF誘導型網膜血管性透過性の完全な阻害。注射の前に前混合した。およそ等モル、3倍または10倍の過剰。*p<0.05(VEGF対BSA)、**p<0.05(ESBA903処置対VEGF)。

【図13b】図13は、ラットにおいて修正したmilesアッセイを用いた効能試験を示すグラフである(hVEGF165および578minmax(ESBA903)を前混合した)。図13aは、ラットにおけるVEGF誘導型網膜血管性漏出に対するアバスチン(Avastin)の抗透過性の効能・用量応答を示す。アバスチンは、hVEGF誘導型網膜血管性透過性を阻害する。注射の前に前混合した。およそ等モル、3倍または10倍の過剰。*p<0.05(VEGF対BSA)、**p<0.05(アバスチン処置対VEGF)。図13bは、ラットにおけるVEGF誘導型網膜血管性漏出に対するESBA903の抗透過性の効能を示す。用量応答(前混合した、ivt)。ESBA903によるhVEGF誘導型網膜血管性透過性の完全な阻害。注射の前に前混合した。およそ等モル、3倍または10倍の過剰。*p<0.05(VEGF対BSA)、**p<0

10

20

30

40

. 0 5 (E S B A 9 0 3 処置対 V E G F)。

【図14】図14は、ラットにおいて修正したmilesアッセイを用いた効能試験を示すグラフである(578minmax(ESBA903)の局所投与)。ラットにおけるVEGF誘導型網膜血管性漏出に対するAL-51287(ESBA903)の抗透過性の効能を、局所投与で試験した。5日間の前処置、ESBA903処方物10ng/mlを4液滴/日。*p<0.05(VEGF対BSA)、**p<0.05(VEGF対AL-51287)、***p<0.05(VEGF対AL-51287)、***p<0.05(VEGF対AL-51287)、***p<0.05(VEGF対AL-51287)、***p<0.05(AL-51287)、***p<0.05(AL-51287)、****

【図15】図15は、本明細書で使用されるようなVHのCDR1の定義を示す図である

【発明を実施するための形態】

[0009]

(詳細な説明)

本発明は、ウサギモノクローナル抗体からのCDRを含む、可溶性で安定な抗VEGFイムノバインダーを提供する。前記イムノバインダーは、VEGF媒介性障害の診断および/または処置のためにデザインされている。本発明の組換え抗体を発現するためのハイブリドーマ、核酸、ベクター、および宿主細胞、これらを単離するための方法、ならびに医薬における前記抗体の使用も開示する。

[0010]

(定義)

本発明がより容易に理解され得るために、ある種の用語を以下の通りに定義する。さらなる定義を、詳細な説明を通して記載する。

[0011]

「VEGF」という用語は、Leungら、Science、246巻、1306頁(1989年)、およびHouckら、Mol. Endocrin.、5巻、1806頁(1991年)によって記載されている通り、アミノ酸165個の血管内皮細胞増殖因子、ならびに関連の、アミノ酸121個、189個、および206個の血管内皮細胞増殖因子を、これら増殖因子の天然に存在している対立形質および加工型と併せて意味する。

[0012]

「VEGF受容体」または「VEGFr」という用語は、VEGFに対する細胞の受容体、通常、血管内皮細胞上に見られる細胞表面受容体、およびhVEGFに結合する能力を保持しているその改変体を意味する。VEGF受容体の一例は、チロシンキナーゼファミリーにおける膜貫通型受容体であるfms様チロシンキナーゼ(f1t)である。DeVriesら、Science、255巻、989頁(1992年);Shibuyaら、Oncogene、5巻、519頁(1990年)。f1t受容体は、細胞外ドメイン、機貫通ドメイン、およびチロシンキナーゼ活性を有する細胞内ドメインを含んでいる。細胞外ドメインはVEGFの結合に関与し、一方、細胞内ドメインはシグナル伝達に関している。VEGF受容体の別の一例はf1k・1受容体(KDRとも呼ばれる)である。Matthewsら、Proc. Nat. Acad. Sci.、88巻、9026頁(1991年);Termanら、Oncogene、6巻、1677頁(1991年);Termanら、Oncogene、6巻、1677頁(1991年);Termanら、Oncogene、6巻、1677頁(1991年);Termanら、Oncogene、6巻、1677頁(1991年);Termanら、Biophys. Res. Commun.、187巻、1579頁(1992年)。VEGFがf1t 受容体に結合すると、205,000ダルトンおよび300,000ダルトンの見かけの分子量を有する、少なくとも

[0013]

本明細書で用いられる「ウサギ」という用語は、leporidae科に属する動物を意味する。

GFの単一分子が結合した受容体分子を2個含むダイマーであると考えられている。

10

20

30

40

[0014]

本明細書で用いられる「抗体」という用語は「免疫グロブリン」の同義語である。本発明による抗体は、免疫グロブリン全体、または、単一可変ドメインであるFv(Skerra A.およびPluckthun, A.(1988年)Science、240巻、1038~41頁)、scFv(Bird, R. E.ら(1988年)Science、240巻、1038~41頁)、scFv(Bird, R. E.ら(1988年)Proc.Nat1. Acad. Sci. USA、85巻、5879~83頁)、Fab、(Fab')2、もしくは当業者には周知の他のフラグメントなどの、免疫グロブリンの可変ドメインを少なくとも1つ含む免疫グロブリンのフラグメントであってよい。

[0015]

「CDR」という用語は、抗原の結合に主に寄与する抗体の可変ドメイン内の6つの超可変領域の1つを意味する。6つのCDRに対して最も一般的に用いられる定義の1つは、Kabat E.A.ら、(1991年)Seauences of proteinsof immunological interest.、NIH Publication、91~3242頁によって提供されたものである。本明細書で用いられるように、CDRのKabatの定義は、軽鎖可変ドメインのCDR1、CDR2、およびCDR3(CDR L1、CDR L2、CDR L3、またはL1、L2、L3)ならびに重鎖可変ドメインのCDR2およびCDR3(CDR H2、CDR H3、またはH2、H3)に対してのみあてはまる。しかし、本明細書で用いられる場合、重鎖可変ドメインのCDR1(CDR H1またはH1)は以下の残基によって定義される(Kabatナンバリング):位置26で始まり位置36の前で終了する残基。これは、基本的には、KabatおよびChotiaにより異なって定義されるCDR H1の融合物である(説明のために図15も参照されたい)。

[0016]

本明細書で用いられる「抗体フレームワーク」またはあるときには「フレームワーク」のみという用語は、この可変ドメインの抗原結合性ループ(CDR)に対する骨格として働く、VLまたはVHいずれかの可変ドメインの部分を意味する。本質的に、これはCDRのない可変ドメインである。

[0 0 1 7]

「単鎖抗体」、「単鎖FV」、または「scFV」という用語は、リンカーによって連結されている抗体重鎖可変ドメイン(または領域;VH)および抗体軽鎖可変ドメイン(または領域;VL)を含む分子を意味するものとされる。このようなscFv分子は、一般構造:NH2-VL-リンカー・VL-COOHを有することができる。

[0018]

本明細書で用いられる「同一性」は、2つのポリペプチド間、分子間、または2つの核酸間でマッチする配列を意味する。比較された2つの配列の両方における位置が同じ塩をつのDNA分子におけるある位置がアデニンによって占められている場合(例えば、各名名での2つのポリペプチドにおけるある位置がアデニンによって占められている場合、またと名の2つのポリペプチドにおけるある。2つの配列間の「パーセント同一性」は、2つの配列が共有するマッチする位置(matching position)数を、比較である。の分子はその位置で同一である。2つの配列間の「パーセント同一性」は、2つの配列が共有するマッチする位置(matching position)数を、比較である。例えば、2つの配列における100をかけた関数である。例えば、2つの配列における100位でのうち6個がマッチした場合、この2つの配列を、最大の同一性をもたらは200つち3個がマッチしている)。一般的に、2つの配列を、最大の同一性をもたらように整列させた場合に比較が行われる。このの配列を、最大の同一性をもたらよりに変列させた場合に比較が行われる。このの配列を、最大の同一性をもたらよりに実行される、Needlemanら、(1970年)J. Mol. Biol.、48巻、443~453頁の方法を用いて提供され得る。2つのアミノ酸配列間のパーセン

10

20

30

40

20

30

40

50

ト同一性は、 P A M 1 2 0 ウェイト残基表、ギャップレングスペナルティ 1 2 、およびギャップペナルティ 4 を用いて、 A L I G N プログラム(バージョン 2 . 0)中に組み入れられた E . M e y e r s およびW . M i l l e r のアルゴリズム(C o m p u t . A p p l . B i o s c i .、 4 巻 1 1 ~ 1 7 頁(1 9 8 8 年))を用いてやはり決定することができる。さらに、 2 つのアミノ酸配列間のパーセント同一性は、 B l o s s u m 6 2 マトリックスまたは P A M 2 5 0 マトリックスのいずれか、およびギャップウェイト 1 6、 1 4、 1 2、 1 0、 8、 6、 または 4、 およびレングスウェイト 1、 2、 3、 4、 5、 または 6 を用いて、 G C G ソフトウェアパッケージ(w w w . g c g . c o m に て 入手可能)において G A P プログラム中に組み入れられた、 N e e d l e m a n およびW u n s c h (J . M o l . B i o l .、 4 8 巻、 4 4 4 ~ 4 5 3 頁(1 9 7 0 年))のアルゴリズムを用いて決定され得る。

[0019]

「類似の」配列は、整列した場合に、同一および類似のアミノ酸残基を共有する配列であり、この場合、類似の残基は、整列した参照配列における対応するアミノ酸残基に対する保存的置換である。この点において、参照配列における残基の「保存的置換」は、対応する参照の残基に物理的または機能的に類似する残基、例えば、類似のサイズ、形状、電荷、化学的特性(共有結合または水素結合を形成する能力などを含む)を有する残基による置換である。したがって、「保存的置換改変」配列は、1つまたは複数の保存的置換が存在する点で、参照配列または野生型の配列とは異なるものである。2つの配列間の「パーセント類似性」は、2つの配列が共有するマッチする残基または保存的置換を含むして100をかけた関数である。例えば、2つの配列における10個の位置のうち6個がマッチし、10個の位置のうち2個が保存的置換を含んでいる場合、この2つの配列は80%ポジティブな類似性を有する。

[0 0 2 0]

本明細書で用いられる「保存的配列改変」という用語は、アミノ酸配列を含む抗体の結合 性の特徴にネガティブな影響を及ぼさず、またはそれを変更しないアミノ酸の改変を意味 するものとされる。このような保存的配列改変には、ヌクレオチドおよびアミノ酸の置換 、付加、および欠失が含まれる。例えば、改変は、部位特異的変異誘発およびPCR媒介 性の変異誘発など、当該分野で公知の標準技術によって導入されてよい。アミノ酸の保存 的置換には、アミノ酸残基が、類似の側鎖を有するアミノ酸残基で置換されるものが含ま れる。類似の側鎖を有するアミノ酸残基のファミリーは、当該分野において定義されてい る。これらのファミリーとしては、塩基性側鎖を有するアミノ酸(例えば、リジン、アル ギニン、ヒスチジン)、酸性の側鎖を有するアミノ酸(例えば、アスパラギン酸、グルタ ミン酸)、無電荷の極性の側鎖を有するアミノ酸(例えば、グリシン、アスパラギン、グ ルタミン、セリン、スレオニン、チロシン、システイン、トリプトファン)、無極性の側 鎖を有するアミノ酸(例えば、アラニン、バリン、ロイシン、イソロイシン、プロリン、 フェニルアラニン、メチオニン)、 分枝した側鎖を有するアミノ酸(例えば、スレオニ ン、バリン、イソロイシン)、および芳香族側鎖を有するアミノ酸(例えば、チロシン、 フェニルアラニン、トリプトファン、ヒスチジン)が挙げられる。したがって、ヒト抗V EGF抗体における予測される非必須アミノ酸残基は、好ましくは、同一の側鎖のファミ リーからの別のアミノ酸残基で置換される。抗原結合性を除去しない、ヌクレオチドおよ びアミノ酸の保存的置換を同定する方法は当該分野において周知である(例えば、Bru mmell6、Biochem.、32巻、1180~1187頁(1993年);Ko bayashiら、Protein Eng.、12巻(10):879~884頁(1 999年); およびBurksら、Proc. Natl. Acad. Sci. SA、94巻、412~417頁(1997年)を参照されたい)。

[0021]

本明細書で用いられる「アミノ酸コンセンサス配列」は、少なくとも2つ、好ましくはそれを超える整列しているアミノ酸配列のマトリックスを用い、各位置の最も高頻度のアミノ酸残基を決定することが可能であるように、アラインメントにおけるギャップを可能に

20

30

40

50

することで産生することができるアミノ酸配列を意味する。コンセンサス配列は、各位置で最も高頻度に現れるアミノ酸を含む配列である。 2 つまたはそれを超えるアミノ酸が単一の位置で等しく現れる場合は、コンセンサス配列にはこれらのアミノ酸の両方または全てが含まれる。

[0022]

タンパク質のアミノ酸配列は、様々なレベルで分析することができる。例えば、保存または変動性は、単一残基レベルで、複数残基レベルで、ギャップを有する複数の残基などで表されてよい。残基は、同一の残基の保存を示すことがあり、またはクラスレベルで保存されることがある。アミノ酸のクラスの例としては、極性無電荷R群(セリン、スレオニン、アスパラギン、およびグルタミン)、正電荷R群(リジン、アルギニン、およびビススパラギン、およびグルタミン酸、およびアスパラギン酸)、疎水性R群(アラニン、イソロイシン、ロイシン、メチオニン、フェニルアラニン、トリプトファン、ボリン、およびチロシン)、ならびに特別なアミノ酸(システイン、グリシン、およびプロリン)が挙げられる。他のクラスは当業者には公知であり、構造決定または置換可能性を評価するための他のデータを用いて定義し得る。この意味において、置換可能なアミノ酸は、その位置で、置換され得、機能的保存を維持し得る、任意のアミノ酸を意味し得る。

[0023]

しかし、同じクラスのアミノ酸は、その生物物理学的特性によってある程度変動することがあることが理解される。例えば、ある種の疎水性 R 群(例えば、アラニン、セリン、またはスレオニン)は、他の疎水性 R 群(例えば、バリンまたはロイシン)よりも親水性である(すなわち、親水性が高いか、または疎水性が低い)ことが理解される。相対的な親水性または疎水性は、当該分野で認められている方法を用いて決定することができる(例えば、Roseら、Science、229巻、834~838頁(1985年)、およびCornetteら、J. Mol. Biol.、195巻、659~685頁(1987年)を参照されたい)。

[0 0 2 4]

本明細書で用いられる通り、1つのアミノ酸配列(例えば、最初のVHまたはVLの配列)が1つまたは複数のさらなるアミノ酸配列(例えば、データベースにおける1つまたは複数のVHまたはVLの配列)と整列する場合、1つの配列(例えば、最初のVHまたはVLの配列)におけるアミノ酸の位置は、上記の1つまたは複数のさらなるアミノ酸配列における「対応する位置」と比較されてよい。本明細書で用いられる「対応する位置」は、配列を最適に整列した場合の、すなわち、最高のパーセント同一性またはパーセント類似性を達成するように配列を整列した場合の、比較される(1つまたは複数の)配列における等しい位置を意味する。

[0025]

本明細書で用いられる「抗体データベース」という用語は、2つまたはそれを超える抗体のアミノ酸配列のコレクションを意味し、典型的には、数十、タベースは、抗体のVH領域、抗体のVL領域、もしくはその両方のコレクションを配列のコレクションを配列のコレクションを配列のの両方のコレクションを配列ののことができる。データベースを、検索可能なコンピュータプログラム内のである。別の一実施形態において、抗体データベースは、生殖系列の抗体配列を含むか、またはそれからなるデータベースは、成熟において、抗体データベースは、はそれからなるデータベースである(例えば、成熟抗体配列において、抗体データベース、例えば、KBDデータベース)。さらに別の一実施形態において、抗体データベースは、機能的に選択された配列(例えば、QCアッセイから選択れた配列)を含むか、またはそれからなる。

[0026]

「イムノバインダー」という用語は、抗体の抗原結合部位の全てまたは一部分(例えば、

20

30

40

50

重鎖および/または軽鎖の可変ドメインの全てまたは一部分)を含む分子を意味し、そ のためイムノバインダーは、標的の抗原を特異的に認識する。イムノバインダーの非限定 的な例としては、全長の免疫グロブリン分子およびscFv、および、これらに限定され ないが、(i)VL、VH、CL、およびCH1ドメインからなる1価のフラグメントで あるFabフラグメント、(ii)ヒンジ領域でジスルフィド架橋によって連結されてい る 2 つのFabフラグメントを含む 2 価のフラグメントであるF(ab′)2 フラグメン ト、(iii)本質的に、ヒンジ領域の部分を有するFabである、Fab′フラグメン ト (Fundamental Immunology (Paul編集、第3版、1993 年)を参照されたい)、(i v) V H および C H 1 ドメインからなる F d フラグメント、 (v)抗体の単腕のVLおよびVHドメインからなるFvフラグメント、(vi)VHも しくはVLドメインからなるDabフラグメント(Wardら、(1989年)Natu re、341巻、544~546頁)、Camelid抗体(Hamers-Caste rmanら、Nature、363巻、446~448頁(1993年)およびDumo ulinら、Protein Science、11巻、500~515頁(2002年)を参照されたい)またはShark抗体(例えば、shark Ig-NARs Na nobodies(登録商標))などの単一ドメイン抗体、ならびに(vii)可変ドメ インおよび2つの定常ドメインを含む重鎖領域であるナノボディ、を含む抗体フラグメン トが挙げられる。

[0027]

本明細書で用いられる「機能特性」という用語は、例えば、ポリペプチドの製造上の特性または治療の効能を改善するために、改善(例えば、従来のポリペプチドに比べて)が望ましく、かつ/または当業者にとって有利であるポリペプチド(例えば、イムノバインダー)の特性である。一実施形態において、機能特性は安定性(例えば、熱安定性)である。別の一実施形態において、機能特性は溶解性(例えば、細胞性条件下の)である。さらに別の一実施形態において、機能特性は非凝集性である。なお別の一実施形態において、機能特性はタンパク質の発現(例えば、原核細胞における)である。さらに別の一実施形態において、機能特性はタンパク質の発現(例えば、原核細胞における)である。さらに別の一実施形態において、機能特性は、対応する精製プロセスにおいて封入体を可溶化した後のリフォールディング効率である。ある実施形態において、抗原結合親和性は、改善に望ましい機能特性ではない。

[0028]

「エピトープ」または「抗原決定基」という用語は、免疫グロブリンまたは抗体が特異的に結合する抗原上の(例えば、VEGF上の)部位を意味する。エピトープは、典型的には、独特の空間的コンフォメーションにおける、少なくとも3、4、5、6、7、8、9、10、11、12、13、14、または15個の連続または非連続のアミノ酸を含む。例えば、Epitope Mapping Protocols in Methodsin Molecular Biology、66巻、G. E. Morris編集(1996年)を参照されたい。

[0029]

「特異的結合」、「選択的結合」、「選択的に結合する」、および「特異的に結合する」という用語は、抗体が所定の抗原上のエピトープに結合することを意味する。 典型的には、抗体は、約 10^{-8} M、約 10^{-9} M、もしくは約 10^{-10} M未満、またはそれよりさらに低いなどの、約 10^{-7} M未満の親和性(K_D) で結合する。

[0030]

「 K D 」 または「 K d 」という用語は、特定の抗体 - 抗原相互作用の解離平衡定数を意味する。典型的には、本発明の抗体は、例えば、 B I A C O R E 機器において表面プラズモン共鳴(S P R)法を用いて決定するとき、約 1 0 - 8 M、約 1 0 - 9 M、もしくは約 1 0 - 1 O M未満、またはそれよりさらに低いなどの、約 1 0 - 7 M未満の解離平衡定数(K D)で V E G F に結合する。

[0031]

「VEGFを中和する」、「VEGFを阻害する」、および「VEGFをブロックする」

20

30

40

50

という用語は交換可能に用いられ、VEGFがVEGFR - 1 および / またはVEGF R - 2 などの 1 つまたは複数のVEGF受容体と相互作用するのを防ぎ、例えば、シグナル伝達の誘発を防ぐ、本発明の抗体の能力を意味する。

[0 0 3 2]

本明細書で用いられる「組換えイムノバインダー」は、組換えDNAからの発現によって 生成されるイムノバインダーを意味する。

[0033]

本明細書で用いられる「キメラの」イムノバインダーは、特定の種に由来するか、または特定の抗体のクラスもしくはサブクラスに属する抗体における対応する配列に同一かまたは相同である、重鎖および/または軽鎖の部分を有し、一方(1つもしくは複数の)鎖の残りは、別の種に由来するか、または別の抗体のクラスもしくはサブクラスに属する抗体およびそのような抗体のフラグメントにおける対応する配列に同一かまたは相同である。本明細書で用いられるヒト化抗体は、キメラ抗体のサブセットである。

[0034]

本明細書で用いられる「ヒト化抗体」は、外来の抗原に対する免疫応答を回避するために組換えDNA技術を用いて合成されたイムノバインダーである。ヒト化は、外因性供給源のモノクローナル抗体の免疫原性を低減するために十分に確立されている技術である。これは、アクセプターフレームワーク、好ましくはヒトアクセプターフレームワークの選択、アクセプターフレームワーク中に挿入されるドナーのイムノバインダーからのCDRの程度、およびドナーのフレームワークからの残基のアクセプターフレームワーク中への置換に関連する。CDRをヒトアクセプターフレームワーク中に融合させるための一般的方法は、その全容が参照によって本明細書に援用されるWinterの米国特許第5,225,539号によって開示されている。その教示が参照によってその全容において援用される米国特許第6,407,213号は、ドナーのイムノバインダーからの置換が好ましいフレームワークの数々のアミノ酸位置を開示している。

[0 0 3 5]

「核酸分子」という用語は、DNA分子およびRNA分子を意味する。核酸分子は一本鎖でも、または二本鎖でもよいが、二本鎖DNAが好ましい。核酸は、別の核酸配列と機能的関係において配置された場合、「作動可能に連結して」いる。例えば、プロモーターまたはエンハンサーがコード配列の転写に影響を及ぼす場合、その配列に作動可能に連結している。

[0036]

「ベクター」という用語は、連結している別の核酸を運搬することができる核酸分子を意味する。ベクターの1タイプが「プラスミド」であり、これはその中にさらなるDNAセグメントをライゲーション(1igate)することができる環状の二本鎖DNAのループを意味する。別のタイプのベクターはウイルスベクターであり、さらなるDNAセグメントをウイルスゲノム中にライゲーションすることができる。ある種のベクターは、導入される宿主細胞において、自律的に複製することできる(例えば、細菌の複製開始点を有する細菌ベクター、およびエピソーム哺乳動物ベクター)。他のベクター(例えば、非エピソーム哺乳動物ベクター)を、宿主細胞中への導入に際し宿主細胞のゲノム中に組み込むことができ、それによって、それらのベクターは宿主のゲノムと一緒に複製される。

[0037]

「宿主細胞」という用語は、その中に発現ベクターが導入されている細胞を意味する。宿主細胞としては、細菌細胞、微生物細胞、植物細胞、または動物細胞が挙げられ得る。形質転換を受けやすい細菌としては、Escherichia coliまたはサルモネラ属の菌株などの腸内細菌科のメンバー、Bacillus subtilisなどのバチルス属、肺炎球菌、連鎖球菌およびHaemophilus influenzaeが挙げられる。適切な微生物としては、Saccharomyces cerevisiae およびPichia pastorisが挙げられる。適切な動物宿主細胞系としては、CHO(チャイニーズハムスター卵巣細胞系)およびNSO細胞が挙げられる。

[0038]

「処置する(treat)」、「処置する(treating)」、および「処置(treatment)」という用語は、本明細書に記載する治療的手段または予防的手段を意味する。「処置(treatment)」の方法は、障害または再発性の障害の1つまたは複数の症状を予防、治癒、遅延、症状の重症度の低減、または回復させるために、あるいは処置の非存在下で予想されるものを上回って被験体の生存を延長するために、処置を必要とする被験体、例えば、VEGF媒介性障害を有する被験体またはそのような障害を最終的に得る可能性がある被験体に対する本発明の抗体の投与を使用する。

[0039]

「VEGF媒介性障害」という用語は、症状もしくは疾患状態の発症、進行、または持続がVEGFの関与を必要とする任意の障害を意味する。例示的VEGF媒介性障害としては、それだけには限定されないが、加齢黄斑変性、新生血管形成緑内障、糖尿病性網膜症、未熟児網膜症、水晶体後線維増殖症、乳癌、肺癌、胃癌、食道癌、直腸結腸癌、肝臓癌、卵巣癌、昏睡、卵巣男性胚細胞腫、子宮頸癌、子宮内膜癌、子宮内膜増殖症、子宮内膜症、 線維肉腫、絨毛癌、頭部および頸部のがん、鼻咽腔癌、喉頭癌、肝芽腫、カポジ肉腫、メラノーマ、皮膚癌、血管腫、海綿状血管腫、血管芽細胞腫、膵臓癌、網膜芽細胞腫、メラノーマ、皮膚癌、血管腫、海綿状血管腫、血管芽細胞腫、膵臓癌、 網膜芽細胞腫、星細胞腫、膠芽腫、神経鞘腫、乏突起膠腫、髄芽腫、神経芽細胞腫、横紋筋肉腫、骨原性肉腫、平滑筋肉腫、尿路癌、甲状腺癌、ウィルムス腫、腎細胞癌、前立腺癌、母斑症に付随する異常血管増殖、浮腫(脳腫瘍に付随するものなど)、メグズ症候群、慢性関節リウマチ、乾癬、ならびにアテローム性動脈硬化症が挙げられる。

[0040]

「有効用量(dose)」、または「有効投与量(dosage)」という用語は、所望の効果を達成するのに、または少なくとも部分的に達成するのに十分な量を意味する。「治療有効用量」という用語は、すでに疾患に罹患している患者における疾患およびその合併症を治すか、または少なくとも部分的に停止させるのに十分な量と定義される。この使用に有効な量は、処置する障害の重症度、および患者自身の免疫系の全体的状態による。

[0041]

「被験体」という用語は、任意のヒトまたは非ヒトの動物を意味する。例えば、本発明の方法および組成物を、VEGF媒介性障害を有する被験体を処置するのに用いることができる。

[0042]

本明細書で用いられる「Min-graft」または「min」という用語は、ウサギの可変ドメインからのウサギ CDRを、天然に存在するヒトアクセプターフレームワーク(FW1.4、配列番号172)中に融合させることによって産生されたヒト化可変ドメインを意味する。フレームワーク領域における変更はなされない。フレームワーク自体は、望ましい機能特性(溶解性および安定性)について予め選択されたものである。

[0 0 4 3]

20

10

30

40

有するウサギ配列のコンセンサス配列であると定義される。

[0044]

本明細書で用いられる「Min-Max」または「minmax」という用語は、「Max-graft」の可変重鎖と組み合わされた「Min-graft」の可変軽鎖を含む ヒト化可変ドメインを意味する。

[0045]

本明細書で用いられる「Max-Min」または「maxmin」という用語は、「Min-graft」の可変重鎖と組み合わされた「Max-graft」の可変軽鎖を含む ヒト化可変ドメインを意味する。

[0046]

産生したイムノバインダーに対して様々な用語体系を用いた。これらは、数字(例えば、578)によって通常同定される。EPまたはEPiなどの接頭辞を用いた場合は(例えば、Epi578と同一であるEP578)、それによって、同じイムノバインダーを示す。イムノバインダーに、接頭辞「ESBA」により識別される第2の名称を与えることがある。例えば、ESBA903は、578minmax、またはEP578minmax、またはEP578minmax、またはEP578minm

[0047]

別段の定義がなければ、本明細書で用いる技術用語および科学用語は全て、本発明が属する技術分野における通常の技術者によって一般的に理解されるのと同じ意味を有する。本発明を実施または試験する上で、本明細書に記載したものと類似または等価の方法および材料を用いることができるが、適切な方法および材料を下に記載する。矛盾する場合には、定義を含めた本明細書が優先される。さらに、材料、方法、および実施例は例示にすぎず、限定することを意図しない。

[0048]

本発明の様々な態様を、以下のサブセクションにおいてさらに詳しく記載する。様々な実施形態、選択、および範囲を任意に組み合わせることができることが理解される。さらに、特定の実施形態によっては、選択された定義、実施形態、または範囲を適用しなくてもよい。

[0049]

(抗VEGFイムノバインダー)

一態様において、本発明は、VEGFに結合し、したがってインビボでVEGFの機能をブロックするのに適するイムノバインダーを提供する。これらイムノバインダーのCDRは、ヒトVEGFおよび/またはそのフラグメント(配列番号1)で免疫化したウサギから得たウサギ抗VEGFモノクローナル抗体に由来する。本発明者らの知る限りでは、モノクローナル抗VEGF抗体をウサギから得、詳しく特徴付けたのはこれが初めてである。驚くべきことに、親和性(Kd)が並はずれて高いことが見出された。

[0050]

ある実施形態において、本発明はCDRH1、CDRH2、CDRH3、CDRL1、CDRL2、またはCDRL3のアミノ酸配列のうちの少なくとも1つを含む、VEGFに特異的に結合するイムノバインダーを提供する。本発明のイムノバインダーにおいて用いるための例示的CDRアミノ酸配列を、配列番号2~72(表1~6)、

[0051]

10

20

30

【表1】

表1. 本発明の抗VEGFイムノバインダーのCDR H1アミノ酸配列

配列識別名	CDR-H1	配列番号
60-11-4	GFPFSSGYWVC	2
60-11-6	GFSFSSGYWIC	3
435	GFSLNTNYWMC	4
453	GFSFSRSYYIY	5
375	GFSFTTTDYMC	6
610	GIDFSGAYYMG	7
578	GFSLTDYYYMT	8
534	GFSLSYYYMS	9 ,
567	GFSLSDYYMC	10
509	GFSLSSYYMC	11
511	GFSLNTYYMN	12
509maxII	GFSLSSYYMS	13
コンセンサス	GFSLSSGYYMC	14

【 0 0 5 2 】 【 表 2 - 1 】

表2. 本発明の抗VEGFイムノバインダーのCDR H2アミノ酸配列

配列識別名	CDR-H2	配列番号
60	CIYAGSSGSTYYASWAKG	15
435	CMYTGSYNRAYYASWAKG	16
453	CIDAGSSGILVYANWAKG	17
375	CILAGDGSTYYANWAKG	18
610	YIDYDGDRYYASWAKG	19
578	FIDPDDDPYYATWAKG	20
534	IIGPGDYTDYASWAKG	21
567	CLDYFGSTDDASWAKG	22

[0 0 5 3]

10

20

30

【表2-2】

509	CLDYVGDTDYASWAKG	23
511	IIAPDDTTYYASWAKS	24
509maxII	ILDYVGDTDYASWAKG	25
コンセンサス	CIDAGSDGDTYYASWAKG	26

(22)

10

[0 0 5 4]

【表3】

表3. 本発明の抗VEGFイムノバインダーのCDR H3アミノ酸配列

配列識別名	CDR-H3	配列番号
60	GNNYYIYTDGGYAYAGLEL	27
435	GSNWYSDL	28
453	GDASYGVDSFMLPL	29
375	SDPASSWSFAL	30
610	SDYSSGWGTDI	31
578	GDHNSGWGLDI	32
534	GDDNSGWGEDI	33
567	TDDSRGWGLNI	34
509	TDDSRGWGLNI	35
511	SGDTTAWGADI	36
コンセンサス	GDDSSGYTDGGYAYWGLDI	37

20

30

[0055]

【表4-1】

表4. 本発明の抗VEGFイムノバインダーのCDR L1アミノ酸配列

配列識別名	CDR-L1	配列番号
60	QASQSISSYLS	38
435	QASQSIGSSLA	39
453	QSSQSVWNNNRLA	40

40

[0056]

【表4-2】

375	QASENINIWLS	41
610	QASQSISSWLS	42
578	QASEIIHSWLA	43
534	QASQSINIWLS	4 4
567	QADQSIYIWLS	45
509	QASQNIRIWLS	46
511	QASQSINIWCS	47
511max	QASQSINIWLS	48
コンセンサス	QASQSININNWLS	49

【 0 0 5 7 】 【表 5 】

表5. 本発明の抗VEGFイムノバインダーのCDR L2アミノ酸配列

配列識別名	CDR-L2	配列番号
60	KASTLAS	50
435	TAANLAS	51
453	YASTLAS	52
375	QASKLAS	53
610	QASTLAS	54
578	LASTLAS	55
534	KESTLAS	56
567	KASTLES	57
509	KASTLES	58
511	RASTLAS	59
コンセンサス	KASTLAS	60

[0058]

10

20

30

【表6】

表6. 本発明の抗VEGFイムノバインダーのCDR L3アミノ酸配列

配列識別名	CDR-L3	配列番号
60	QSNYGGSSSDYGNP	61
435	QNFATSDTVT	62
453	AGGYSSTSDNT	63
375	QNNYSYNRYGAP	64
610	QNNYGFRSYGGA	65
578	QNVYLASTNGAN	66
534	QNNYDSGNNGFP	67
·· 567·····	QNNAHYSTNGGT	r *., r: = _u68
509	QNNAHYSTNGGT	69
511	QANYAYSAGYGAA	70
コンセンサス	QNNYHYSSSTNGGT	71

に記載する。

[0059]

一実施形態において、本発明は、配列番号14、配列番号26、配列番号37、配列番号49、配列番号60、および配列番号71からなる群のコンセンサス配列に、少なくとも75%の類似性、好ましくは少なくとも75%の同一性、より好ましくは少なくとも80%、85%、90%、95%、さらにより好ましくは100%の同一性を有するCDRを少なくとも1つ含むイムノバインダーを提供する。好ましくは、前記イムノバインダーのVLのCDRは、配列番号49、配列番号60、および配列番号71からなる群のCDRを含む。好ましくは、CDRは、配列番号2から配列番号13、配列番号15から配列番号25、配列番号27から配列番号36、配列番号38から配列番号15から配列番号350から配列番号59、および配列番号61から配列番号38から配列番号48、配列番号50から配列番号59、および配列番号61から配列番号70からなる群より選択される。

[0060]

別の一実施形態において、本発明は、配列番号 2 、配列番号 3 、配列番号 1 5 、配列番号 2 7、配列番号 3 8、配列番号 5 0、および配列番号 6 1 からなる群の配列に、少なくとも 7 5 %の類似性、好ましくは少なくとも 7 5 %の同一性、より好ましくは少なくとも 8 0 %、8 5 %、9 0 %、9 5 %、さらにより好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する C D R を少なくとも 1 つ含むイムノバインダーを提供する。好ましくは、前記イムノバインダーの V H は、配列番号 2 、配列番号 1 5、および配列番号 2 7 からなる群の C D R を含み、かつ / または前記イムノバインダーの V L の C D R は、配列番号 3 8、配列番号 5 0、および配列番号 3 7 からなる群の C D R を含み、かつ / または前記イムノバインダーの V L の C D R は、配列番号 3 8、配列番号 3 8、配列番号 5 0、および配列番号 6 1 からなる群の C D R を含む。

[0061]

別の一実施形態において、本発明は、配列番号4、配列番号16、配列番号28、配列番

10

20

30

40

20

30

40

50

号39、配列番号51、および配列番号62からなる群の配列に、少なくとも75%の類似性、好ましくは少なくとも75%の同一性、より好ましくは少なくとも80%、85%、90%、95%、さらにより好ましくは100%の同一性を有するCDRを少なくとも1つ含むイムノバインダーを提供する。好ましくは、前記イムノバインダーのVHは、配列番号4、配列番号16、配列番号28からなる群のCDRを含み、かつ/または前記イムノバインダーのVLのCDRは、配列番号39、配列番号51、および配列番号62からなる群のCDRを含む。

[0062]

別の一実施形態において、本発明は、配列番号 5 、配列番号 1 7 、配列番号 2 9 、配列番号 4 0 、配列番号 5 2 、および配列番号 6 3 からなる群の配列に、少なくとも 7 5 %の類似性、好ましくは少なくとも 7 5 %の同一性、より好ましくは少なくとも 8 0 %、 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、 さらにより好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する C D R を少なくとも 1 つ含むイムノバインダーを提供する。好ましくは、前記イムノバインダーの V H は、配列番号 5 、配列番号 1 7、配列番号 2 9 からなる群の C D R を含み、かつ / または前記イムノバインダーの V L の C D R は、配列番号 4 0、配列番号 5 2、および配列番号 6 3 からなる群の C D R を含む。

[0063]

別の一実施形態において、本発明は、配列番号 6 、配列番号 1 8 、配列番号 3 0 、配列番号 4 1 、配列番号 5 3 、および配列番号 6 4 からなる群の配列に、少なくとも 7 5 %の類似性、好ましくは少なくとも 7 5 %の同一性、より好ましくは少なくとも 8 0 %、 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、 さらにより好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する C D R を少なくとも 1 つ含むイムノバインダーを提供する。好ましくは、前記イムノバインダーの V H は、配列番号 6 、配列番号 1 8 、および配列番号 3 0 からなる群の C D R を含み、かつ / または前記イムノバインダーの V L の C D R は、配列番号 4 1、配列番号 5 3、および配列番号 6 4 からなる群の C D R を含む。

[0064]

別の一実施形態において、本発明は、配列番号 7 、配列番号 1 9 、配列番号 3 1 、配列番号 4 2 、配列番号 5 4 、および配列番号 6 5 からなる群の配列に、少なくとも 7 5 %の類似性、好ましくは少なくとも 7 5 %の同一性、より好ましくは少なくとも 8 0 %、 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、 さらにより好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する C D R を少なくとも 1 つ含むイムノバインダーを提供する。好ましくは、前記イムノバインダーの V H は、配列番号 7 、配列番号 1 9 、および配列番号 3 1 からなる群の C D R を含み、かつ / または前記イムノバインダーの V L の C D R は、配列番号 4 2 、配列番号 5 4 、および配列番号 6 5 からなる群の C D R を含む。

[0065]

別の一実施形態において、本発明は、配列番号 8 、配列番号 2 0 、配列番号 3 2 、配列番号 4 3 、配列番号 5 5 、および配列番号 6 6 からなる群の配列に、少なくとも 7 5 %の類似性、好ましくは少なくとも 7 5 %の同一性、より好ましくは少なくとも 8 0 %、 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、 さらにより好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する C D R を少なくとも 1 つ含むイムノバインダーを提供する。好ましくは、前記イムノバインダーの V H は、配列番号 8 、配列番号 2 0 、および配列番号 3 2 からなる群の C D R を含み、かつ / または前記イムノバインダーの V L の C D R は、配列番号 4 3 、配列番号 5 5 、および配列番号 6 6 からなる群の C D R を含む。

[0066]

別の一実施形態において、本発明は、配列番号 9 、配列番号 2 1 、配列番号 3 3 、配列番号 4 4 、配列番号 5 6 、および配列番号 6 7 からなる群の配列に、少なくとも 7 5 % の類似性、好ましくは少なくとも 7 5 % の同一性、より好ましくは少なくとも 8 0 % 、 8 5 % 、 9 0 % 、 9 5 % 、 さらにより好ましくは 1 0 0 % の同一性を有する C D R を少なくとも 1 つ含むイムノバインダーを提供する。好ましくは、前記イムノバインダーの V H は、配列番号 9 、配列番号 2 1 、および配列番号 3 3 からなる群の C D R を含み、かつ / または

20

30

40

前記イムノバインダーのVLのCDRは、配列番号44、配列番号56、および配列番号67からなる群のCDRを含む。

[0067]

別の一実施形態において、本発明は、配列番号10、配列番号22、配列番号34、配列番号45、配列番号57、および配列番号68からなる群の配列に、少なくとも75%の類似性、好ましくは少なくとも75%の同一性、より好ましくは少なくとも80%、85%、90%、95%、さらにより好ましくは100%の同一性を有するCDRを少なくとも1つ含むイムノバインダーを提供する。好ましくは、前記イムノバインダーのVHは、配列番号10、配列番号22、および配列番号34からなる群のCDRを含み、かつ/または前記イムノバインダーのVLのCDRは、配列番号45、配列番号57、および配列番号68からなる群のCDRを含む。

[0068]

別の一実施形態において、本発明は、配列番号 1 1、配列番号 1 3、配列番号 2 3、配列番号 2 5、配列番号 3 5、配列番号 4 6、配列番号 5 8、および配列番号 6 9 からなる群の配列に、少なくとも 7 5 %の類似性、好ましくは少なくとも 7 5 %の同一性、より好ましくは少なくとも 8 0 %、8 5 %、9 0 %、9 5 %、さらにより好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する C D R を少なくとも 1 つ含むイムノバインダーを提供する。好ましくは、前記イムノバインダーの V H は、配列番号 1 1、配列番号 2 3、および配列番号 3 5 からなる群の C D R を含み、かつ / または前記イムノバインダーの V L の C D R は、配列番号 4 6、配列番号 5 8、および配列番号 1 3、配列番号 2 5、および配列番号 3 5 からなる群の C D R を含み、かつ / または前記イムノバインダーの V L の C D R は、配列番号 4 6、配列番号 5 8、および配列番号 6 9 からなる群の C D R を含む。

[0069]

別の一実施形態において、本発明は、配列番号12、配列番号24、配列番号36、配列番号47、配列番号48、配列番号59、および配列番号70からなる群の配列に、少なくとも75%の類似性、好ましくは少なくとも75%の同一性、より好ましくは少なくとも80%、85%、90%、95%、さらにより好ましくは100%の同一性を有するCDRを少なくとも1つ含むイムノバインダーを提供する。好ましくは、前記イムノバインダーのVHは、配列番号12、配列番号24、および配列番号36からなる群のCDRを含む。さらに、またはあるいは、前記イムノバインダーのVLは、配列番号47、配列番号48、配列番号59、および配列番号70からなる群の、例えば、配列番号47、配列番号59、および配列番号70のCDRを含む。

[0070]

非常に好ましい一実施形態において、本明細書に開示するイムノバインダーはヒトVEGFを中和し、ラット/マウスのVEGFまたはその部分と交差反応性である。

[0071]

イムノバインダーは、CDRを収容することができる抗体または任意の代替の結合性骨格を含むことができる。配列番号2~72に記載するCDRは、当該分野で認められている任意の方法を用いて、任意の適切な結合性骨格上に融合させることができる(例えば、Riechmann, L.ら、(1998年)Nature、332巻、323~327頁;Jones, P.ら(1986年)Nature、321巻、522~525;Queen, C.ら(1989年)Proc. Natl. Acad. See. U.S.A.、86巻、10029~10033頁;Winterへの米国特許第5,225,539号、ならびにQueenらへの米国特許第5,530,101号、同第5,585,089号、同第5,693,762号、および同第6,180,370号を参照されたい)。しかし、本明細書に開示するイムノバインダーは、ヒト化され、したがって治療的適用に適することが好ましい。

[0072]

20

30

40

50

抗体の場合、配列番号2~72に記載したウサギCDRを、任意の種からの任意の抗体 のフレームワーク領域中に融合させてもよい。しかし、いわゆる「品質管理」スクリーニ ング(WO0148017)において同定されるフレームワークを含む抗体または抗体の 誘導体は、一般的に高い安定性および/または溶解性を特徴としており、したがってヒト VEGFの中和など細胞外の適用の状況においても有用であり得ることが以前に見出され ている。さらに、これらVL(可変軽鎖)およびVH(可変重鎖)の可溶かつ安定なフレ ームワークの1つの特定の組合せが、ウサギCDRを収容するのにとりわけ適することも さらに見出された。したがって、一実施形態において、配列番号2~72に記載するCD Rを、EP1479694に開示される「品質管理」スクリーニングに由来するヒト抗体 フレームワーク中に融合させる。本発明において用いるための例示的フレームワークのア ミノ酸配列を、配列番号172から174に記載する。驚くべきことに、前記フレームワ ークまたはその誘導体中に融合させる際に、多様なウサギCDRのループコンフォメーシ ョンが、ドナーのフレームワークの配列とほとんど独立に、完全に維持され得ることが見 出された。さらに、前記フレームワークまたは様々なウサギCDRを含むその誘導体は、 ウサギの野生型単鎖とは反対に良好に発現され、かつ生成され、そして、依然としてオリ ジナルのドナーのウサギ抗体の親和性をほとんど完全に保持する。

[0073]

したがって、好ましい一実施形態において、本明細書に開示するCDRおよび / またはCDRモチーフは、配列番号169の配列に少なくとも80%の配列同一性、より好ましくは少なくとも85%、90%、95%、さらにより好ましくは100%の同一性を有する重鎖可変領域フレームワーク配列において存在する。好ましい一実施形態において、重鎖可変領域フレームワーク配列は、配列番号170または配列番号171を含む。

[0074]

好ましい一実施形態において、本明細書に開示するCDRおよび/またはCDRモチーフは、配列番号167の配列に少なくとも85%の配列同一性、より好ましくは少なくとも90%、95%、さらにより好ましくは100%の同一性を有する軽鎖可変領域フレームワーク配列において存在し、軽鎖可変領域フレームワーク配列は、より好ましくは配列番号167または配列番号168を含む。

[0075]

ウサギ抗体において、CDRは、抗体フレームワークにおけるシステイン残基にジスルフィド連結するシステイン残基を含むことがある。したがって、上記のことは、システイン 残基を含むウサギCDRを非ウサギのフレームワーク領域中に融合させて、例えば、ジス ルフィド連結によりウサギCDRの安定化を促進するための変異誘発によって非ウサギの フレームワーク中にシステイン残基を導入する場合に、必要であり得る。

[0076]

他の実施形態において、本発明は、VLまたはVHのアミノ酸配列のうちの少なくとも1つを含む、VEGFに特異的に結合するイムノバインダーを提供する。本発明のイムノバインダーにおいて用いるための例示的VHまたはVLのアミノ酸配列を、それぞれ配列番号72~106および配列番号107~166に記載する。

[0077]

好ましい一実施形態において、本発明は、配列番号 1 0 7 、配列番号 1 0 8 、配列番号 1 1 8 、配列番号 1 1 9 、配列番号 1 3 0 、および配列番号 1 3 1 (それぞれ V H 6 0 - 1 1 - 4 、 V H 6 0 - 1 1 - 6 、 V H 6 0 - 1 1 - 4 m i n、 V H 6 0 - 1 1 - 6 m i n、 V H 6 0 - 1 1 - 6 m i n、 V H 6 0 - 1 1 - 6 m i n、 V H 6 0 - 1 1 - 6 m i n、 V H 6 0 - 1 1 - 6 m i n、 V H 6 0 - 1 1 - 6 m a x)からなる群より選択される配列に少なくとも80%、より好ましくは少なくとも85%、90%、95%、最も好ましくは100%の同一性を有する V H、

ならびに / または配列番号 7 2、配列番号 8 2、および配列番号 9 3 (それぞれ V L 6 0 k V L 6 0 m i n、 V L 6 0 m a x) からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 % より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する V L を含むイムノバインダーを提供する。

[0078]

別の好ましい一実施形態において、本発明は、配列番号 1 0 9、配列番号 1 2 0、および配列番号 1 3 2 (それぞれ V H 4 3 5 、 V H 4 3 5 m i n、および V H 4 3 5 m a x) からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 %、より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する V H、

ならびに / または配列番号 7 3、配列番号 8 3、および配列番号 9 4 (それぞれ V L 4 3 5 、 V L 4 3 5 m i n、および V L 4 3 5 m a x) からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 %、より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する V L を含むイムノバインダーを提供する。

[0079]

好ましくは、前記イムノバインダーは、配列番号175(435max)に少なくとも80%、より好ましくは少なくとも85%、90%、95%、最も好ましくは100%の同一性を有する。

[0800]

別の好ましい一実施形態において、本発明は、配列番号110、配列番号121、および配列番号133(それぞれVH453、VH453min、およびVH453max)からなる群より選択される配列に少なくとも80%、より好ましくは少なくとも85%、90%、95%、最も好ましくは100%の同一性を有するVH、

ならびに / または配列番号 7 4、配列番号 8 4、および配列番号 9 5 (それぞれ V L 4 5 3 m a x)からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 %、より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する V L を含むイムノバインダーを提供する。

[0 0 8 1]

別の好ましい一実施形態において、本発明は、配列番号 1 1 1 、配列番号 1 2 2 、および配列番号 1 3 4 (それぞれVH375、VH375min、およびVH375max)からなる群より選択される配列に少なくとも80%、より好ましくは少なくとも85%、90%、95%、最も好ましくは100%の同一性を有するVH、

ならびに / または配列番号 7 5、配列番号 8 5、および配列番号 9 6 (それぞれ V L 3 7 5、 V L 3 7 5 m i n、および V L 3 7 5 m a x) からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 %、より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する V L を含むイムノバインダーを提供する。

[0082]

別の好ましい一実施形態において、本発明は、配列番号 1 1 2 、配列番号 1 2 3 、および配列番号 1 3 5 (それぞれ V H 6 1 0 、 V H 6 1 0 m i n 、および V H 6 1 0 m a x) からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 %、より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する V H 、

ならびに / または配列番号 7 6、配列番号 8 6、および配列番号 9 7 (それぞれ V L 6 1 0、 V L 6 1 0 m i n、および V L 6 1 0 m a x)からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 %、より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する V L を含むイムノバインダーを提供する。

[0083]

別の好ましい一実施形態において、本発明は、配列番号 1 1 3 、配列番号 1 2 4 、配列番号 1 2 9 、配列番号 1 3 6 、配列番号 1 4 2 、配列番号 1 4 4 、配列番号 1 4 6 、配列番号 1 4 7 、配列番号 1 4 8 、配列番号 1 4 9 、配列番号 1 5 0 、配列番号 1 5 1 、配列番号 1 5 2 、配列番号 1 5 3 、配列番号 1 5 4 、配列番号 1 5 5 、配列番号 1 5 6 、配列番号 1 5 7 、配列番号 1 5 8 、配列番号 1 5 9 、配列番号 1 6 0 、配列番号 1 6 1 、配列番号 1 6 2 、配列番号 1 6 3 、配列番号 1 6 4 、配列番号 1 6 5 、および配列番号 1 6 6 (VH578 7 8 およびその改変体)からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 % 、より好ま しくは少なくとも 8 5 % 、9 0 % 、9 5 % 、最も好ま しくは 1 0 0 % の同一性を有する VH、

10

20

30

40

20

30

40

50

ならびに / または配列番号 7 7、配列番号 8 7、配列番号 9 2、配列番号 9 8、配列番号 1 0 3、配列番号 1 0 4、および配列番号 1 0 5 (V L 5 7 8 およびその改変体) からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 %、より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する V L を含むイムノバインダーを提供する。

[0084]

好ましくは、前記イムノバインダーは、配列番号 1 7 8 (5 7 8 m i n) 、配列番号 1 7 9 (5 7 8 m a x) 、または配列番号 1 8 0 (5 7 8 m i n m a x) に少なくとも 8 0 % 、より好ましくは少なくとも 8 5 % 、 9 0 % 、 9 5 % 、最も好ましくは 1 0 0 % の同一性を有する。

[0085]

別の好ましい一実施形態において、本発明は、配列番号114、配列番号125、および配列番号137(それぞれVH534、VH534min、およびVH534max)からなる群より選択される配列に少なくとも80%、より好ましくは少なくとも85%、90%、95%、最も好ましくは100%の同一性を有するVH、

ならびに / または配列番号 7 8、配列番号 8 8、および配列番号 9 9 (それぞれ V L 5 3 4 m i n、および V L 5 3 4 m a x)からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 %、より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する V L を含むイムノバインダーを提供する。

[0086]

別の好ましい一実施形態において、本発明は、配列番号 1 1 5 、配列番号 1 2 6 、配列番号 1 3 8 、および配列番号 1 4 3 (それぞれ V H 5 6 7 、 V H 5 6 7 m i n 、および V H 5 6 7 m a x) からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 %、より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する V H 、

ならびに / または配列番号 7 9、配列番号 8 9、および配列番号 1 0 0 (それぞれ V L 5 6 7 m a x)からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 %、より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する V L を含むイムノバインダーを提供する。

[0087]

好ましくは、前記イムノバインダーは、配列番号 1 7 7 (5 6 7 m i n) に少なくとも 8 0 %、より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、 最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する。

[0088]

別の好ましい一実施形態において、本発明は、配列番号 1 1 6 、配列番号 1 2 7 、配列番号 1 3 9 、および配列番号 1 4 0 (それぞれ V H 5 0 9 、 V H 5 0 9 m i n 、 V H 5 0 9 m a x 、および V H 5 0 9 m a x I I) からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 %、より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する V H 、

ならびに / または配列番号 8 0、配列番号 9 0、および配列番号 1 0 1 (それぞれ V L 5 0 9、 V L 5 0 9 m i n、および V L 5 0 9 m a x) からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 %、より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する V L を含むイムノバインダーを提供する。

[0089]

別の好ましい一実施形態において、本発明は、配列番号 1 1 7 、配列番号 1 2 8 、配列番号 1 4 1 、および配列番号 1 4 5 (それぞれ V H 5 1 1 、 V H 5 1 1 m i n 、 V H 5 1 1 m a x 、および V H 5 1 1 m a x D H P)からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 % 、より好ましくは少なくとも 8 5 % 、 9 0 % 、 9 5 % 、最も好ましくは 1 0 0 % の同一性を有する V H 、

ならびに / または配列番号 8 1 、配列番号 9 1 、配列番号 1 0 2 、および配列番号 1 0 6 (それぞれ V L 5 1 1 、 V L 5 1 1 m i n 、 V L 5 1 1 m a x 、および V L 5 1 1 m i n

20

30

40

50

C 4 1 L)からなる群より選択される配列に少なくとも 8 0 %、より好ましくは少なくとも 8 5 %、 9 0 %、 9 5 %、 最も好ましくは 1 0 0 %の同一性を有する V L を含むイムノバインダーを提供する。

[0090]

好ましくは、前記イムノバインダーは、配列番号176(511_max)に少なくとも80%、より好ましくは少なくとも85%、90%、95%、最も好ましくは100%の同一性を有する。

[0091]

ある実施形態において、本発明は、配列番号 $2 \sim 166$ 、および配列番号 $175 \sim 180$ に記載するアミノ酸配列に実質的な類似性を有するアミノ酸配列を含む、VEGFに特異的に結合するイムノバインダーをさらに提供し、イムノバインダーは、本発明の抗 VEGF F イムノバインダーの所望の機能特性を本質的に保持、または改善する。好ましい類似性パーセント値としては、それだけには限定されないが、少なくとも 50%、60%、70%、75%、80%、85%、90%、50%00同一性が挙げられる。

[0092]

ある実施形態において、本発明は、配列番号 2 ~ 1 6 6 、および配列番号 1 7 5 ~ 1 8 0 に記載するアミノ酸配列に実質的に同一であるアミノ酸配列を含む、VEGFに特異的に結合するイムノバインダーをさらに提供し、イムノバインダーは、本発明の抗VEGFイムノバインダーの所望の機能特性を保持、または改善する。好ましい同一性パーセント値としては、それだけには限定されないが、少なくとも 5 0 %、 6 0 %、 7 0 %、 7 5 %、 8 0 %、 8 5 %、 9 0 %、または 9 5 %の同一性が挙げられる。

[0093]

ある実施形態において、本発明は、配列番号 2 ~ 1 6 6 、および配列番号 1 7 5 ~ 1 8 0 に記載するアミノ酸配列に対して保存的置換を有するアミノ酸配列を含む、VEGFに特異的に結合するイムノバインダーをさらに提供し、イムノバインダーは、本発明の抗VEGFイムノバインダーの所望の機能特性を保持、または改善する。

[0094]

いくつかの実施形態において、本発明は、ヒトVEGFに特異的に結合し、他の種のVEGF分子、例えば、マウスVEGF、ラットVEGF、ウサギVEGF、またはモルモットVEGFと交差反応するイムノバインダーを提供する。特定の一実施形態において、抗VEGFイムノバインダーは、ヒトおよびラット/マウスのVEGFに特異的に結合することができる。

[0095]

いくつかの実施形態において、本発明は、ヒトVEGFに特異的に結合し、他の種のVEGF分子、例えば、マウスVEGF、ラットVEGF、ウサギVEGF、またはモルモットVEGFと交差反応しないイムノバインダーを提供する。

[0096]

いくつかの実施形態において、本発明は、ヒトVEGFに特異的に結合するイムノバインダーを提供し、イムノバインダーはアフィニティ成熟している。

[0097]

一実施形態において、本発明の抗体および抗体フラグメントは、単鎖抗体(scFv)またはFabフラグメントである。scFv抗体の場合、選択されたVLドメインは、柔軟なリンカーによっていずれかの配向において選択されたVHドメインに連結することができる。適切な最先端のリンカーはGGGGSの繰返しアミノ酸配列またはその改変体からなる。本発明の好ましい一実施形態において、配列番号181に記載するアミノ酸配列の(GGGGS)4リンカーは、繰返し1~3回の改変体以外は、やはり可能である(Holligerら(1993年)Proc. Natl. Acad. Sci. USA、90巻、6444~6448頁)。本発明に用いることができる他のリンカーは、Alfthanら(1995年)、Protein Eng.、8巻、725~731頁、Choiら(2001年)、Eur. J. 1mmunol.、31巻、94~106頁

20

30

40

50

、 H u ら(1 9 9 6 年)、 C a n c e r R e s . 、 5 6 巻、 3 0 5 5 ~ 3 0 6 1 、 K i p r i y a n o v ら(1 9 9 9 年)、 J . M o l . B i o l . 、 2 9 3 巻、 4 1 ~ 5 6 頁、および R o o v e r s ら(2 0 0 1 年)、 C a n c e r I m m u n o l . l m m u n o t h e r . 、 5 0 巻、 5 1 ~ 5 9 頁によって記載されている。配置は、 V L - リンカー・ V H ま たは V H - リンカー・ V L のいずれかであってよく、前者の配向が好ましいものである。しかし、 V H または V L の単一のドメインの抗体も企図される。 F a b フラグメントの場合、選択される軽鎖可変ドメイン V L がヒト I g の最初の(N 末端の)定常領域に融合しており、 一方、適切な重鎖可変ドメイン V H がヒト I g G の最初の(N 末端の)定常ドメイン C H 1 に融合している。定常ドメインの C 末端に、または可変ドメインもしくは定常ドメインの他の部位に、鎖間ジスルフィド架橋が形成することがある。あるいは、 2 本の鎖が柔軟なリンカーによってやはり連結され、単鎖 F a b 抗体を生じることもある。

[0098]

本発明の抗体または抗体誘導体は、 10 - 14 M から 10 - 5 M の範囲の解離定数 K_d で ヒトVEGFに対する親和性を有することができる。本発明の好ましい一実施形態において、 K_d は 1 n M である。抗原に対する抗体の親和性は、適切な方法(Fundamental I m m unology、Paul, W.E.編集、Raven Press、New York、NY(1992)におけるBerzofskyら、「Antibody-Antigen Interactions」;Kuby, J. Immunology、W.H. Freeman and Company、New York、NY)およびそこに記載される方法を用いて実験的に決定することができる。

[0099]

Epitomics社は、ウサギモノクローナル抗体である抗VEGF抗体を販売している(VEGF(C末端)Rabbit Antibody、カタログ番号1909-1)。前記抗体は、ヒトVEGFのC末端上の残基に対するものであり、したがってVEGFを中和することができない。それゆえ、前記抗体は治療的適用に適さない。さらに、前記モノクローナルIgGはヒト化抗体ではなく、全長の天然ウサギ免疫グロブリンである。さらに、この抗体は天然型のVEGFを認識しないことが示された。

[0100]

(VEGF上の同じエピトープに結合するイムノバインダー)

別の一態様において、本発明は、配列番号2~211に記載するアミノ酸配列の任意の1つを含む抗体によって認識されるVEGF上のエピトープに結合する抗体を提供する。このような抗体は、それだけには限定されないがELISAを含む標準のVEGF結合アッセイにおいて、配列番号2~211に記載するアミノ酸配列の任意の1つまたは複数を含む抗体と交差競合(cross-compete)するその能力に基づいて同定され得る。試験抗体が、配列番号2~211に記載するアミノ酸配列の任意の1つまたは複数を含む抗体のヒトVEGFに対する結合を阻害する能力は、試験抗体が交差競合することができ、したがって配列番号2~211に記載するアミノ酸配列の任意の1つまたは複数を含む抗体としてヒトVEGF上の重複するエピトープと相互作用することを実証している。

[0101]

さらに、またはあるいは、このような抗体は、これらが同じペプチドの免疫原に結合するか否かを決定するための標準のエピトープマッピング技術を用いて同定することもできる。それだけには限定されないが、NMR、X線結晶学、コンピュータベースのモデリング、またはタンパク質断層撮影法を含めた構造モデリング技術をやはり用いて、抗体/VEGF相互作用に対する正確な分子の決定基をさらに定義してもよい(Banyayら、2004、ASSAYand Drug Development Technologies (2)、5巻、516~567頁)。実際、VEGFの結晶構造は解明されており、VEGFr結合に関与する表面のアミノ酸残基は公知である(Fuhら、2006年、J. Biol. Chem.、281巻、6625~6631頁)。したがって、当該分野において入手できるペプチド免疫原のアミノ酸配列およびVEGFの構造上の知識を考慮すると、配列番号2~211に記載するアミノ酸配列の任意の1つまたは複数を

含む抗体によって認識されるVEGF上のエピトープに結合する抗体を同定することは、十分に当該分野の技術範囲内である。

[0102]

[0103]

いくつかの実施形態において、配列番号 2 ~ 2 1 1 に記載するアミノ酸配列の任意の 1 つまたは複数を含む抗体によって認識される V E G F 上のエピトープに結合する抗体は、ヒト V E G F に特異的に結合し、他の種の V E G F 分子、例えば、マウス V E G F、ラット V G E F、ウサギ V E G F、またはモルモット V E G F と交差反応しない。

[0104]

いくつかの実施形態において、配列番号 2 ~ 2 1 1 に記載するアミノ酸配列の任意の 1 つまたは複数を含む抗体によって認識される V E G F 上のエピトープに結合する抗体は、他の種の V E G F 分子、例えば、マウス V E G F、ラット V E G F、またはウサギ V E G Fと交差反応する。

[0105]

(最適化された改変体)

本発明の抗体を、機能特性の増強に対して、例えば、溶解性および/または安定性の増強に対してさらに最適化してよい。

[0106]

ある実施形態において、本発明の抗体を、本明細書に参照によって援用される、「Seauence Based Engineering and Optimizationof Single Chain Antibodies」という名称の、2008年3月12日出願のPCT出願PCT/EP2008/001958に開示されている「機能的コンセンサス」方法論に従って最適化する。例えば、本発明のVEGFイムノバインダーを、機能的に選択されたscFvのデータベースと比較してVEGFイムノバインダーにおける対応する(1つまたは複数の)位置よりも変動性への耐性が大きいかまたは小さいアミノ酸残基の位置を同定することができ、それによって、このように同定された残基の(1つまたは複数の)位置が、安定性および/または溶解性などの機能性を改善するように操作するのに適することがあることを指摘している。

[0107]

置換のための例示的フレームワーク位置は、「Methods of Modifying Antibodies, and Modified Antibodies with Improved Functional Properties」という名称の、2008年6月25日出願の、PCT出願PCT/CH2008/000285、および「Sequence Based Engineering and Optimization of Single Chain Antibodies」という名称の、2008年6月25日出願のPCT出願PCT/CH2008/000284に記載されている。例えば、以下の置換の1つまたは複数を、本発明のイムノバインダーの重鎖可変領域におけるアミノ酸の位置に導入することができる(以下に列挙する各アミノ酸位置に対してAHoナンバリングが参照される):

(a) アミノ酸位置1のQまたはE;

(b)アミノ酸位置6のQまたはE;

(c) アミノ酸位置 7 の、 T、 S、 または A、 より好ましくは T または A、 さらにより好ましくは T;

(d) アミノ酸位置10の、A、T、P、V、またはD、より好ましくはT、P、V、またはD、

20

10

30

40

20

30

40

- (e) アミノ酸位置12の、LまたはV、より好ましくはL、
- (f) アミノ酸位置 1 3 の、 V 、 R 、 Q 、 M 、または K 、より好ましくは V 、 R 、 Q 、または M ;
- (g) アミノ酸位置14の、R、M、E、Q、またはK、より好ましくはR、M、EまたはQ、さらにより好ましくはRまたはE;
- (h) アミノ酸位置19の、LまたはV、より好ましくはL;
- (i) アミノ酸位置 2 0 の、R、T、K、またはN、より好ましくはR、T、またはN、さらにより好ましくはN;
- (j) アミノ酸位置 2 1 の、 I 、 F 、 L 、 または V 、 より好ましくは I 、 F 、 または L 、 さらにより好ましくは I または L ;
- (k)アミノ酸位置45の、RまたはK、より好ましくはK;
- (1)アミノ酸位置47の、T、P、V、AまたはR、より好ましくはT、P、V、またはR、さらにより好ましくはR;
- (m) アミノ酸位置 5 0 の、 K、 Q、 H、または E、より好ましくは K、 H、または E、 さらにより好ましくは K;
- (n)アミノ酸位置55の、MまたはI、より好ましくはI;
- (o) アミノ酸位置 7 7 の、 K または R 、より好ましくは K;
- (p)アミノ酸位置78の、A、V、L、またはI、より好ましくはA、L、またはI、さらにより好ましくはA;
- (q) アミノ酸位置 8 2 の、 E、 R、 T、または A、より好ましくは E、 T、または A、 さらにより好ましくは E;
- (r)アミノ酸位置 8 6 の、 T 、 S 、 I 、 または L 、 より好ましくは T 、 S 、 または L 、 さらにより好ましくは T ;
- (s) アミノ酸位置 8 7 の、D、S、N、またはG、より好ましくはD、N、またはG、 さらにより好ましくはN;
- (t)アミノ酸位置89の、A、 V 、 L 、または F 、より好ましくは A 、 V 、または F 、 さらにより好ましくは V ;
- (u) アミノ酸位置90の、F、S、H、D、またはY、より好ましくはF、S、H、またはD;
- (\vee) アミノ酸位置 9 2 の、 D 、 Q 、または E 、より好ましくは D または Q 、さらにより好ましくは D ;
- (w) アミノ酸位置 9 5 の、 G、 N、 T、または S、より好ましくは G、 N、または T、 さらにより好ましくは G;
- (x) アミノ酸位置 9 8 の、 T、 A、 P、 F、 または S、 より好ましくは T、 A、 P、 または F、 さらにより好ましくは F;
- (y)アミノ酸位置 1 0 3 の、 R 、 Q 、 V 、 I 、 M 、 F 、または L 、より好ましくは R 、 Q 、 I 、 M 、 F 、または L 、 さらにより好ましくは Y 、 さらにより好ましくは L ; および (z) アミノ酸位置 1 0 7 の、 N 、 S 、または A 、より好ましくは N または S 、 さらにより好ましくは N 。
- [0108]
- さらに、またはあるいは、以下の置換の 1 つまたは複数を、本発明のイムノバインダーの 軽鎖可変領域中に導入することができる:
- (aa)アミノ酸位置1の、Q、D、L、E、S、またはI、より好ましくはL、E、S、またはI、さらにより好ましくはLまたはE;
- (b b)アミノ酸位置2の、S、A、Y、I、P、またはT、より好ましくはA、Y、I 、P、またはT、さらにより好ましくはPまたはT;
- (cc) アミノ酸位置 3 の、Q、V、T、または I、より好ましくは V、T、または I、さらにより好ましくは V または T;
- (dd)アミノ酸位置4の、V、L、I、またはM、より好ましくはVまたはL;
- (ee)アミノ酸位置7の、S、E、またはP、より好ましくはSまたはE、さらにより

```
好ましくは5;
```

- (ff)アミノ酸位置10の、TまたはI、より好ましくはI;
- (gg)アミノ酸位置11の、AまたはV、より好ましくはA;
- (hh)アミノ酸位置12の、SまたはY、より好ましくはY;
- (i i) アミノ酸位置14の、T、S、またはA、より好ましくはTまたはS、さらにより好ましくはT;
- (jj)アミノ酸位置18の、SまたはR、より好ましくはS;
- (k k) アミノ酸位置 2 0 の、 T または R 、より好ましくは R ;
- (11)アミノ酸位置24の、RまたはO、より好ましくはO;
- (mm)アミノ酸位置46の、HまたはQ、より好ましくはH;
- (nn) アミノ酸位置 470、 K、 R、または I、より好ましくは R または I、さらにより好ましくは R ;
- (o o)アミノ酸位置 5 0 の、R、 Q、 K、 E、 T、または M、より好ましくは Q、 K、 E、 T または M;
- (pp)アミノ酸位置 5 3 の、K、T、S、N、Q、またはP、より好ましくはT、S、N、Q、またはP;
- (qq)アミノ酸位置56の、IまたはM、より好ましくはM;
- (rr) アミノ酸位置 5 7 の、 H、 S、 F、 または Y 、より好ましくは H、 S 、または F
- (ss)アミノ酸位置74の、I、V、またはT、より好ましくはVまたはT、R、さらにより好ましくはT;
- (t t) アミノ酸位置 8 2 の、 R 、 Q 、または K 、より好ましくは R または Q 、さらにより好ましくは R ;
- (u u) アミノ酸位置 9 1 の、 L または F 、より好ましくは F;
- (vv)アミノ酸位置92の、G、D、T、またはA、より好ましくはG、D、またはT、さらにより好ましくはT;
- (xx)アミノ酸位置94の、SまたはN、より好ましくはN;
- (y y)アミノ酸位置101の、 F 、 Y 、またはS 、より好ましくはY またはS 、さらにより好ましくはS ; および
- (zz)アミノ酸位置 1 0 3 の、D、F、H、E、L、A、T、V、S、G、またはI、より好ましくはH、E、L、A、T、V、S、G、またはI、さらにより好ましくはAまたはV。

[0109]

A H o ナンバリングシステムは、H o n e g g e r , A . および P l u c k t h u n , A . 、 (2001年) J . M o l . Bi o l . 、309巻、657~670頁にさらに記載されている。あるいは、K a b a t ら (K a b a t , E . A . ら (1991) 、 S e q u e n c e s o f P r o t e i n s o f I m m u n o l o g i c a l I n t e r e s t 、第5版、U . S . D e p a r t m e n t o f H e a l t h a n d H u m a n S e r v i c e s 、N I H P u b l i c a t i o n 、第91~3242)にさらに記載されている K a b a t ナンバリングシステムを用いてもよい。抗体の重鎖および軽鎖の可変領域におけるアミノ酸残基の位置を同定するのに用いられる2つの異なるナンバリングシステムのための変換表は、A . H o n e g g e r 、J . M o l . B i o l . 、309巻(2001年)657~670頁に提供されている。

[0110]

他の実施形態において、本発明のイムノバインダーは、「Solubility Optimization of Immunobinders」という名称の、2008年6月25日出願の、米国仮出願第61/075,692号に記載されている、溶解性および/または安定性を増強する変異を1つまたは複数含んでいる。ある好ましい実施形態において、イムノバインダーは、12、103、および144(AHoナンバリング慣例)からなる重鎖アミノ酸位置の群より選択されるアミノ酸位置に溶解性を増強する変異を含

10

20

30

40

20

30

40

50

んでいる。好ましい一実施形態において、イムノバインダーは、(a)重鎖アミノ酸位置12のセリン(S);(b)重鎖アミノ酸位置103のセリン(S)またはスレオニン(T);および(c)重鎖アミノ酸位置144のセリン(S)またはスレオニン(T)からなる群より選択される置換を1つまたは複数含んでいる。別の一実施形態において、イムノバインダーは、以下の置換:(a)重鎖アミノ酸位置12のセリン(S);(b)重鎖アミノ酸位置103のセリン(S)またはスレオニン(T);および(c)重鎖アミノ酸位置144のセリン(S)またはスレオニン(T)を含んでいる。

[0111]

(ウサギ抗 V E G F 抗体を発現するハイブリドーマ)

別の一態様において、本発明は、配列番号72~81、および配列番号107~117に記載するアミノ酸配列の任意の1つまたは複数を含むモノクローナル抗体を発現するハイブリドーマを提供する。ウサギB細胞からハイブリドーマを産生するための方法は当該分野では周知であり、例えば、米国特許出願第2005/0033031号に開示されている。

[0112]

(抗VEGFイムノバインダーの生成)

本発明の抗体または抗体誘導体を、組換え遺伝学の技術分野における日常的な技術を用いて産生してもよい。ポリペプチドの配列を知り、それをコードする c D N A を遺伝子合成によって産生することができる(www.genscript.com)。これらのcDNAを適切なベクタープラスミド中にクローニングすることができる。VLドメインおよび/またはVHドメインをコードするDNAを得た後は、例えば、変異誘発プライマーを用いたPCRにより、部位特異的変異誘発を行って様々な誘導体を得ることができる。最良の「開始」配列を、VLおよび/またはVH配列における所望の変化の数に応じて選択することができる。

[0113]

C D R をフレームワーク領域中に組み入れるかまたは融合させるための方法は、例えばRiechmann, L.ら、(1998年)Nature、332巻、323~327; Jones, P.ら(1986年)Nature、321巻、522~525頁; Queen, C.ら(1989年)Proc. Natl. Acad. See. U.S.A.、86巻、10029~10033頁; Winterへの米国特許第5,225,539号、ならびにQueenらへの米国特許第5,530,101号、同第5,585,089号、同第5,693,762号、および同第6,180,370号に記載されているもの、ならびに「Humanization of Rabbit Antibodies Using Universal Antibody Frameworks」という名称の、2008年6月25日出願の、米国仮出願第61/075,697号に開示されているものを含む。

[0114]

当業者には周知の標準のクローニング技術および変異誘発技術を用いて、Fabフラグメントを生成するために、リンカーを付着し、ドメインをシャッフルし、または融合物を構築してよい。本発明の一般的方法を開示する基本的プロトコールは、Molecular Cloning, A Laboratory Manual (Sambrook Russell、第3版、2001年)、およびCurrent Protocols in Molecular Biology (Ausubel6、1999年)に記載されている。

[0115]

scFvポリペプチドをコードする遺伝子を内部に持つDNA配列、またはFabフラグメントの場合はVL‐C およびVH‐CH1融合物に対する2つの遺伝子を含む2つの別々の遺伝子またはバイシストロン性オペロンのいずれかをコードするDNA配列が、適切な発現ベクターに、好ましくは誘導プロモーターを伴なう発現ベクターにクローニングされる。各遺伝子の前には翻訳を確実にする好適なリボゾーム結合部位が存在するよう

20

30

40

50

、注意を払わなければならない。本発明の抗体は、開示した配列からなるのではなく、開 示した配列を含むことが理解される。例えば、クローニングの戦略は、構築物が、N末端 に1つまたは少数のさらなる残基を有する抗体から作られることを必要とし得る。具体的 には、開始コドンに由来するメチオニンが翻訳後に切断されなかった場合、最終のタンパ ク質中に存在することがある。ssFv抗体についてのほとんどの構築物は、N末端にさ らなるアラニンを生じる。本発明の好ましい一実施形態において、E.coliにおける ペリプラズムの発現についての発現ベクターが選択される(Krebber、1997年)。前記ベクターは、切断可能なシグナル配列の前にプロモーターを含む。次いで、抗体 ペプチドについてのコード配列を、インフレーム(in frame)で切断可能なシグ ナル配列に融合する。これにより、シグナル配列が切断される細菌のペリプラズムへの、 発現されたポリペプチドのターゲティングが可能になる。次いで、抗体はフォールディン グされる。 F a b フラグメントの場合は、 V L - C および V H - C H 1 融合物のペプチ ドの両方が移行シグナルに連結していなければならない。ペプチドがペリプラズムに到達 した後、C末端のシステインでS-S共有結合が形成される。抗体の細胞質内発現が好ま しい場合、前記抗体は通常、封入体から高収率で得ることができ、封入体は他の細胞フラ グメントおよびタンパク質から容易に分離され得る。この場合、封入体は、例えば塩酸グ アニジン(GndHC1)などの変性剤中に可溶化され、次いで当業者には周知の復元手 順によってリフォールディングされる。

[0116]

scFvまたはFabポリペプチドを発現するプラスミドを、適切な宿主、好ましくは細菌、酵母、または哺乳動物の細胞、最も好ましくは適切なE.coli菌株(例えば、ペリプラズムの発現についてJM83、または封入体中の発現についてBL21)の中に導入する。ポリペプチドを、ペリプラズムまたは封入体のいずれかから収集し、当業者には公知の、イオン交換クロマトグラフィー、逆相クロマトグラフィー、アフィニティクロマトグラフィー、および/またはゲルろ過などの標準技術を用いて精製してよい。

[0117]

本発明の抗体または抗体誘導体を、収率、溶解性、およびインビトロの安定性に関して特徴付けることができる。VEGFに対する、好ましくはヒトVEGFに対する結合能を、WO9729131に記載されている通り、組換えヒトVEGFを用いて、インビトロでELISAまたは表面プラズモン共鳴法(BIACore)によって試験することができ、表面プラズモン共鳴法はまた、Koff速度定数の決定を可能にし、これは好ましくは10・3s・1未満であるべきである。 10nMのKd値が好ましい。

[0118]

ヒトVEGFに対する強力な結合親和性を有する抗体の他に、治療上の観点からの他の有益な特性を有する抗VEGF抗体を選択することも望ましい。例えば、抗体は、VEGFに応答したHUVEC細胞の増殖を阻害するものであってもよい(実施例3を参照されたい)。一実施形態において、抗体は、ほぼ最大の有効濃度のVEGF(0.08nM)に応答したHUVEC細胞の増殖を阻害することができ得る。好ましくは、抗体は、この「内皮細胞増殖アッセイ」における内皮細胞のVEGF誘導型増殖を阻害するのに約5nM以下、好ましくは約1nM以下、好ましくは約1nM以下、好ましくは約0.5nM以下、最も好ましくは約0.06nM以下の有効用量50(ED50)値を有し、すなわち、これらの濃度で抗体は、インビトロでVEGF誘導型内皮細胞の増殖を、例えば50%以上阻害することができる。

[0119]

(二重特異性分子)

別の一態様において、本発明は、本発明の抗VEGF抗体またはそのフラグメントを含む 二重特異性分子を特徴としている。本発明の抗体、またはその抗原結合部分を、誘導体化 し、または別のペプチドまたはタンパク質などの別の機能性分子(例えば、別の抗体もし くは受容体に対するリガンド)に連結して、少なくとも2つの異なる結合部位または標 的分子に結合する二重特異性分子を産生することができる。本発明の抗体を、誘導体化す

20

30

40

50

るか、または2つ以上の他の機能性分子に連結して、3つ以上の異なる結合部位および/または標的分子に結合する多重特異的分子を産生することができ、このような多重特異的分子は、本明細書で用いられる「二重特異性分子」という用語によって包含されることも意図される。本発明の二重特異性分子を作り出すには、本発明の抗体を、別の抗体、抗体フラグメント、腫瘍特異的もしくは病原体特異的な抗原、ペプチド、または結合性模倣物(binding mimetic)などの1つまたは複数の他の結合性分子に、二重特異性分子が生じるように、(例えば、化学的カップリング、遺伝子融合、非共有性の会合、またはその他によって)機能的に連結してよい。したがって、本発明は、VEGFに対する特異性を有する少なくとも1つの第1の結合性分子、および1つまたは複数のさらなる標的エピトープに対する特異性を有する第2の結合性分子を含む二重特異性分子を含む

[0120]

一実施形態において、本発明の二重特異性分子は、少なくとも1つの抗体、またはその抗体フラグメント(例えば、Fab、Fab、、F(ab'2)、Fv、または単鎖Fvを含む)に対する結合特異性を含む。抗体は、その内容が参照によって明示的に援用されるLadnerら、米国特許第4,946,778号に記載されているように、軽鎖または重鎖のダイマー、またはそれらの任意の最小のフラグメント(Fvもしくは単鎖の構築物など)であってもよい。

[0 1 2 1]

ヒトモノクローナル抗体が好ましいが、本発明の二重特異性分子に用いることができる他 の抗体は、マウス、キメラ、およびヒト化モノクローナル抗体である。

[0122]

本発明の二重特異性分子を、当該分野では公知の方法を用いて、構成成分の結合特異性を 結合体化することによって調製することができる。例えば、二重特異性分子の各結合特異 性 を 別 々 に 産 生 し 、 次 い で 相 互 に 結 合 体 化 し て よ い 。 結 合 特 異 性 が タ ン パ ク 質 ま た は ペ プ チドである場合、様々なカップリング剤またはクロスリンク剤を共有性の結合体化に用い ることができる。クロスリンク剤の例としては、プロテインA、カルボジイミド、N-ス クシンイミジル - S - アセチル - チオアセテート(SATA)、5,5' - ジチオビス(2 - ニトロ安息香酸)(DNTB)、 o - フェニレンジマレイミド(o PDM)、N - ス クシンイミジル・3・(2・ピリジルジチオ)プロピオネート(SPDP)、およびスル ホスクシンイミジル4 - (N - マレイミドメチル)シクロヘキサン - 1 - カルボキシレー ト (スルホ - SMCC) が挙げられる (例えば、Karpovskyら、(1984年) J. Exp. Med.、160巻、1686頁; Liu, MAら(1985年) P roc. Natl. Acad. Sci. USA、82巻、8648頁を参照され たい)。他の方法としては、Paulus(1985年)Behring itt.、78巻、118~132号; Brennanら(1985年) Science 、 2 2 9 巻、 8 1 ~ 8 3 頁、および G l e n n i e ら (1 9 8 7 年) J . I m m u n o 1.、139巻、2367~2375頁に記載されているものが挙げられる。好ましい結 合体化剤(conjugating agent)はSATAおよびスルホ・SMCCで あり、両方ともPierce Chemical Co.(Rockford、IL)か ら入手できる。

[0123]

結合特異性が抗体である場合、これらは、例えば、2本の重鎖のC末端ヒンジ領域または他の部位によって(天然に存在しているものであれ、人工的に導入されたものであれ)、スルフヒドリル結合を介して結合体化されてよい。とりわけ好ましい一実施形態において、ヒンジ領域を、奇数個、好ましくは1個のスルフヒドリル残基を含むように修飾した後、結合体化する。

[0 1 2 4]

あるいは、両方の結合特異性を同じベクター中にコードさせ、同じ宿主細胞中で発現、 会合させてもよい。この方法は、二重特異性分子が、mAb×mAb、mAb×Fab、

20

30

40

50

Fab×F(ab')2、またはリガンド×Fab融合タンパク質である場合にとりわけ有用である。本発明の二重特異性分子は、1つの単鎖抗体および結合決定基を含む単鎖分子、または2つの結合決定基を含む単鎖の二重特異性分子であってよい。二重特異性分子は、少なくとも2つの単鎖分子を含んでいてよい。さらに、二重特異性分子は、第1の標的に特異的に結合するscFvであってよく、この場合、前記scFvのVHおよびVLは、第2の標的に対して特異的結合をもたらすドメインを含む柔軟なリンカーで連結されている。適切なリンカーは、米国仮出願第60/937,820号に記載されている。二重特異性分子を調製するための方法は、例えば、米国特許第5,260,203号、米国特許第5,455,030号、米国特許第4,881,175号、米国特許第5,132,405号、米国特許第5,091,513号、米国特許第5,476,786号、米国特許第5,013,653号、米国特許第5,258,498号、および米国特許第5,482,858号に記載されている。

[0 1 2 5]

二 重 特 異 性 分 子 の 、 そ れ ら の 特 異 的 な 標 的 に 対 す る 結 合 は 、 例 え ば 、 酵 素 結 合 イ ム ノ ソ ル ベント検定法(ELISA)、ラジオイムノアッセイ(RIA)、FACS分析、生物検 定(例えば、増殖阻害)または免疫ブロットアッセイによって確認することができる。こ れらの各アッセイは、一般的に、目的の複合体に特異的な標識した試薬(例えば、抗体) を用いることによって、特に目的とするタンパク質・抗体複合体の存在を検出するもので ある。例えば、VEGF-抗体複合体を、例えば、抗体-VEGF複合体を認識し、特異 的に結合する、酵素が連結した抗体または抗体フラグメントを用いて検出することができ る。あるいは、複合体を、様々な他の任意のイムノアッセイを用いて検出することができ る。例えば、抗体は、放射性標識されていてよく、ラジオイムノアッセイ(RIA)にお いて用いられてよい(例えば、参照によって本明細書に援用される、Weintraub B., Principles of Radioimmunoassays, Sev Training Course on Radioligand Assa y Techniques、The Endocrine Society、1986年 3月を参照されたい)。放射性同位元素を、 線計数器、もしくはシンチレーションカウ ンターの使用などの手段によって、またはオートラジオグラフィーによって検出すること ができる。

[0126]

(イムノコンジュゲート)

別の一態様において、本発明は、細胞毒、薬物(例えば、免疫抑制薬)、または放射性毒 などの治療用部分に結合体化している、抗VEGF抗体、またはそのフラグメントを特色 としている。このような結合体を、本明細書において「イムノコンジュゲート」と呼ぶ。 1つまたは複数の細胞毒を含むイムノコンジュゲートを「免疫毒素」と呼ぶ。細胞毒また は細胞毒性剤には、細胞にとって有害な(例えば、死滅させる)あらゆる薬剤が含まれる 。 例としては、タキソール、サイトカラシン B 、グラミシジン D 、エチジウムブロマイド 、エメチン、マイトマイシン、エトポシド、テノポシド、ビンクリスチン、ビンブラスチ ン、コルヒチン、ドキソルビシン、ダウノルビシン、ジヒドロキシアントラシンジオン、 ミトキサントロン、ミトラマイシン、アクチノマイシンD、1-デヒドロテストステロン 、グルココルチコイド、プロカイン、テトラカイン、リドカイン、プロプラノロール、お よびピューロマイシン、ならびにこれらの類似体または同族体が挙げられる。治療剤とし ては、例えば、代謝拮抗薬(例えば、メトトレキサート、6・メルカプトプリン、6・チ オグアニン、シタラビン、 5 - フルオロウラシル、ダカルバジン(decarbazin e))、アルキル化薬(例えば、メクロレタミン、チオテパ(thioepa)、クロラ ムブシル、メルファラン、カルムスチン(BSNU)、およびロムスチン(CCNU)、 シクロホスファミド(cyclothosphamide)、ブスルファン、ジブロモマ ンニトール、ストレプトゾトシン、マイトマイシン C 、およびシス‐ジクロロジアミン白 金(II)(DDP)、シスプラチン)、アントラサイクリン(例えば、ダウノルビシ ン(以前のダウノマイシン)およびドキソルビシン)、抗生物質(例えば、ダクチノマイ

20

30

40

50

シン (以前のアクチノマイシン)、ブレオマイシン、ミトラマイシン、およびアントラマイシン (AMC))、ならびに抗有糸分裂剤 (例えば、ビンクリスチンおよびビンプラスチン)がやはり挙げられる。

[0 1 2 7]

本発明の抗体に結合体化することができる治療用細胞毒の他の好ましい例としては、デュオカルマイシン、カリケアマイシン、メイタンシン、およびオーリスタチン、ならびにこれらの誘導体が挙げられる。カリケアマイシン抗体結合体の一例は市販されている(MylotargTM、Wyeth-Ayerst)。

[0 1 2 8]

細胞毒を、当該分野で利用可能なリンカー技術を用いて、本発明の抗体に結合体化することができる。細胞毒を抗体に結合体化するのに用いられているリンカーのタイプの例としては、それだけには限定されないが、ヒドラゾン、チオエーテル、エステル、ジスルフィド、およびペプチド含有のリンカーが含まれる。リンカーは、例えば、リソソーム区画内の低pHによる切断を受けやすいもの、またはカテプシン(例えば、カテプシンB、C、D)など、腫瘍組織において優先的に発現されるプロテアーゼなどの、プロテアーゼによる切断を受けやすいものが選択され得る。

[0129]

細胞毒、リンカーのタイプ、および治療剤を抗体に結合体化するための方法のさらなる考察に関して、Saito, G.ら、(2003年)Adv. Drug Deliv.Rev.、55巻、199~215頁;Trail, P. A.ら、(2003年)Cancer lmmunol. Immunother.、52巻、328~337頁;Payne, G.(2003年)Cancer Cell、3巻、207~212頁;Allen, T. M.(2002年)Nat. Rev. Cancer 2巻、750~763頁;Pastan, I. およびKreitman, R. J.、(2002年)Curr. Opin. Investig. Drugs、3巻、1089~1091頁;Senter, P.D.およびSpringer, C.J. (2001年)Adv. Drug Deliv. Rev.、53巻、247~264頁も参照されたい。

[0130]

本発明の抗体は、また、放射性同位元素に結合体化して、ラジオイムノコンジュゲート(r a d i o i m m u n o c o n j u g a t e)とも呼ばれる、細胞毒性の放射性医薬品を産生することもできる。診断に、または治療に用いるための抗体に結合体化することができる放射性同位元素の例としては、それだけには限定されないが、ヨウ素 1 3 1 、インジウム 1 1 1 、イットリウム 1 1 、イットリウム 1 1 、イットリウム 1 1 、 1 1 、 1 1 、 1 1 、 1 1 、 1 1 、 1 1 、 1 1 、 1 1 、 1 1 、 1 1 、 1 1 、 1 1 、 1 1 、 1 1 、 1 1 1 1 1 、 1 1 1 、 1 1 1 、 1 1 1 、 1 1 1 、 1 1 1 、 1 1 1 、 1 1 1 、 1 1

[0 1 3 1]

本発明の抗体結合体を用いて、所与の生物学的応答を調節することができ、薬物部分は古典的な化学療法剤に限定されると解釈してはならない。例えば、薬物部分は、所望の生物活性を有するタンパク質またはポリペプチドであってよい。このようなタンパク質としては、例えば、酵素的に活性な毒素、またはその活性なフラグメント、例えば、アブリン、リシンA、シュードモナスの体外毒素、もしくはジフテリア毒素;腫瘍壊死因子もしくはインターフェロン - などのタンパク質;または生物学的応答調節物質、例えば、リンホカイン、インターロイキン - 1(「IL - 1」)、インターロイキン - 2(「IL - 2」)、インターロイキン - 6(「IL - 6」)、顆粒球マクロファージコロニー刺激因子(「GM - CSF」)、顆粒球コロニー刺激因子(「G - CSF」)、もしくは他の成長因子が挙げられ得る。

20

30

40

50

[0132]

このような治療部分を抗体に結合体化するための技術は周知であり、例えば、Monoc lonal Antibodies And Cancer Therapy、Reis feldら(編集)、243~56頁、(Alan R. Liss, Inc. 19 85)における、Arnon ら、「Monoclonal Antibodies or Immunotargeting Of Drugs In Cancer Th erapy」; Controlled Drug Delivery(第2版)、Rob inson ら(編集)、623~53頁(Marcel Dekker, Inc.、 1987年) における、Hellstromら、「Antibodies For Dr Delivery; Monoclonal Antibodies '84: Biological And Clinical Applications, Pin cheraら(編集)、475~506頁(1985年)における、Thorpe、「A ntibody Carriers Of Cytotoxic Agents Cancer Therapy: A Review」; Monoclonal Ant ibodies For Cancer Detection And Therapy 、Baldwinら(編集)、303~16頁(Academic Press 198 5年)における、「Analysis, Results, And Future rospective Of The Therapeutic Use Of Rad iolabeled Antibody In Cancer Therapy」、およ びThorpeら、「The Preparation And Cytotoxic Properties Of Antibody-Toxin Conjugates」 、 Immunol. Rev.、62巻、119~58頁(1982年)を参照されたい。 [0133]

(抗VEGF抗体の使用)

治療的適用のために、本発明の抗VEGF抗体は、哺乳動物、好ましくはヒトに、局所的、眼内、筋肉内、腹腔内、脳脊髄内、皮下、関節内、滑膜内、鞘内、経口または吸入経路によって、ボーラスとしてかまたはある期間にわたる持続的注入によって、ヒトに静脈内投与できる形態を含む、本明細書で議論される形態などの、薬学的に許容される投薬形態で投与する。抗体はまた、腫瘍内、腫瘍周囲(peritumoral)、病巣内または病変周囲(perilesional)の経路によって適切に投与され、局所性および全身性治療効果をもたらす。腹腔内経路は、例えば卵巣腫瘍の処置において、特に有用であると期待される。

[0134]

疾患を予防または処置するための、抗体の適切な投与量は、上で定義したように、処置する疾患のタイプ、疾患の重症度および経過、抗体を予防または治療のどちらの目的で投与するか、以前の治療、患者の病歴および抗体への応答、ならびに主治医の自由裁量に依存する。抗体は、1回でまたは一連の処置にわたって適切に患者に投与する。

[0135]

抗VEGF抗体は、本明細書で記載されるようなVEGF媒介性疾患の処置に有用である。例えば、加齢黄斑変性(AMD)は、高齢者集団における深刻な視力喪失の主な原因である。AMDの滲出性形態は、脈絡膜新生血管形成および網膜色素上皮細胞剥離を特徴とする。脈絡膜新生血管形成は、予後の劇的な悪化に関連するため、本発明のVEGF抗体は、AMDの重症度の低下に特に有用である。この治療の進行は、検眼鏡検査(opthalmoscopy)、眼底顕微鏡および眼のコンピュータ断層撮影法を含む従来の技法によって、容易にモニターされる。

[0136]

FDAが認可した、ルセンティスを用いる使用に適する全ての用量およびレジメンを考慮している。他の用量およびレジメンは、2008年6月25日に出願された、名称「Improved Immunobinder Formulations And Methods For Adminstration」の米国仮出願第61/075,64

1号および米国仮出願第61/058,504号に記載され、本明細書に明示的に援用される。

[0137]

[0138]

本発明の抗体は、親和性精製剤として使用することができる。このプロセスにおいて、抗体は、当該分野で周知の方法を用いて、セファデックス樹脂または濾紙のような固相上に固定化する。固定化した抗体を、VEGFタンパク質(またはそのフラグメント)を含む試料と接触させて精製し、その後、担体を適切な溶媒で洗浄し、これにより固定化した抗体に結合するVEGFタンパク質以外の、試料中の実質的に全ての物質が除去される。最後に、担体をpH5.0のグリシン緩衝液などの別の適切な溶媒で洗浄し、これにより抗体からVEGFタンパク質が放出される。

[0139]

抗VEGF抗体はまた、VEGFタンパク質の診断アッセイ、例えば特定の細胞、組織または血清中でのその発現を検出するのにも有用な場合がある。かかる診断方法は、がんの診断に有用な場合がある。

[0140]

診断的適用のために、抗体は、一般的に検出可能な部分により標識される。非常に多くの標識が利用でき、それらは概して次のカテゴリーに分類することができる:

(a) 1 1 1 I n、99 T c、1 4 C、1 3 1 I、1 2 5 I、3 H、3 2 Pまたは3 5 S などの放射性同位元素。抗体は、例えば C u r r e n t Protocols in I mmunology、1 および 2 巻、Coligenら編、Wiley - Interscience、New York、N.Y.、Pubs.(1991年)に記載の技法を用いて、放射性同位元素により標識でき、放射活性は、シンチレーション計数器を用いて測定することができる。

[0141]

(b)希土類キレート(ユーロピウムキレート)またはフルオレセインおよびその誘導体、ローダミンおよびその誘導体、ダンシル、リサミン、フィコエリトリンおよびテキサスレッドなどの蛍光標識を利用することができる。蛍光標識は、例えば上記のCurrent Protocols in Immunologyに開示されている技法を用いて、抗体と結合体化することができる。蛍光は、蛍光計を用いて定量化することができる。

[0142]

(c)様々な酵素・基質標識を利用でき、米国特許第4,275,149号ではこれらのいくつかの概説が提供されている。酵素は、一般的に、様々な技法を用いて測定できる、色素形成基質の化学変化を触媒する。例えば、酵素は、分光光度的に測定できる、基質における色の変化を触媒することができる。あるいは、酵素は、基質の蛍光または化学発

10

20

30

光を変えることができる。蛍光における変化を定量化するための技法は、上に記載されて いる。化学発光基質は、化学反応によって電子的に励起状態になり、次いで(例えば、ケ ミルミノメーター(chemiluminometer)を用いて)測定できる光を放射 し得、または蛍光アクセプターにエネルギーを供与する。酵素標識の例としては、ルシフ ェラーゼ(例えば、ホタルルシフェラーゼおよび細菌ルシフェラーゼ;米国特許第4,7 3 7 , 4 5 6 号) 、 ルシフェリン、 2 , 3 - ジヒドロフタラジンジオン、 リンゴ酸 脱水素 酵素、ウレアーゼ、西洋ワサビペルオキシダーゼ(HRPO)などのペルオキシダーゼ、 アルカリホスファターゼ、ベータガラクトシダーゼ、グルコアミラーゼ、リゾチーム、糖 類 酸 化 酵 素 (例 え ば 、 グ ル コ ー ス 酸 化 酵 素 、 ガ ラ ク ト ー ス 酸 化 酵 素 お よ び グ ル コ ー ス ・ 6 - ホスフェートデヒドロゲナーゼ)、複素環酸化酵素(ウリカーゼおよびキサンチン酸化 酵素など)、ラクトペルオキシダーゼ、マイクロペルオキシダーゼなどが挙げられる。酵 素を抗体に結合体化するための技法は、O'Sullivanら、Methods fo the Preparation of Enzyme-Antibody Con jugates for use in Enzyme Immunoassay、Me thods in Enzym.(J. Langone & H. Van Vunak is編)、Academic press、New York、73巻:147~166 頁(1981年)に記載されている。酵素-基質の組合せの例としては、例えば: (i) 西洋ワサビペルオキシダーゼ(HRPO)と、基質としての水素ペルオキシダーゼ であり、水素ペルオキシダーゼが、色素前駆体(例えば、オルトフェニレンジアミン(O PD)または3,3′,5,5′-テトラメチルベンジジン塩酸塩(TMB))を酸化、 (i i) アルカリホスファターゼ(AP)と、色素形成基質としてのパラ - ニトロフェニ

(i i i) ベータ - D - ガラクトシダーゼ(ベータ - D - G a l) と色素形成基質(例えば、P - ニトロフェニル - ベータ - D - ガラクトシダーゼ)または蛍光発生基質 4 - メチルウンベリフェリル - ベータ - D - ガラクトシダーゼ、が挙げられる。

[0 1 4 3]

ルホスフェート、および

本発明の別の実施形態では、抗VEGF抗体を標識する必要はなく、その存在は、VEG F抗体に結合する標識抗体を使用して検出することができる。

[0144]

本発明の抗体には、競合的結合アッセイ、直接および間接的サンドイッチアッセイおよび 免疫沈降アッセイなどの任意の公知のアッセイ方法も採用することができる。 Zola、 Monoclonal Antibodies: A Manual of Techni ques、147~158頁(CRC Press、Inc. 1987年)。

[0145]

競合的結合アッセイは、制限された量の抗体と結合するために試験試料分析物と競合する、標識した標準物質の能力に依存する。試験試料中のVEGFタンパク質の量は、抗体と結合状態になる標準物質の量に反比例する。結合状態になる標準物質の量の決定を容易にするために、抗体を、一般的に競合の前または後に不溶化し、抗体に結合する標準物質および分析物を、結合しないままの標準物質および分析物から都合良く分離できるようにする。

[0 1 4 6]

サンドイッチアッセイは、検出されるタンパク質の異なる免疫原性部分またはエピトープにそれぞれが結合できる2つの抗体の使用を含む。サンドイッチアッセイでは、試験試料分析物は、固体担体上に固定化する第1抗体によって結合され、その後、第2抗体が分析物に結合し、したがって不溶性の3部分の複合体が形成される。例えば、米国特許第4,376,110号を参照されたい。第2抗体は、それ自体、検出可能な部分で標識でき(直接的サンドイッチアッセイ)、検出可能な部分で標識される抗免疫グロブリン抗体を使用して測定することもできる(間接的サンドイッチアッセイ)。例えば、サンドイッチアッセイの1種にELISAアッセイがあり、これは検出可能な部分が酵素の場合である

10

20

30

20

30

40

50

[0147]

免疫組織化学に関しては、腫瘍試料は新鮮または凍結であってよく、例えば、パラフィン中に包埋し、例えばホルマリンなどの保存剤で固定してもよい。

(43)

[0148]

抗体は、インビボの診断アッセイに使用することもできる。一般的に、抗体は、放射性核種($1\ 1\ 1\ 1\ n$ 、 $9\ 9\ T\ c$ 、 $1\ 4\ C$ 、 $1\ 3\ 1\ I$ 、 $1\ 2\ 5\ I$ 、 $3\ H$ 、 $3\ 2\ P$ または $3\ 5\ S$ など)で標識し、免疫シンチグラフィ($i\ mm\ u\ n\ o\ s\ c\ i\ n\ t\ i\ o\ g\ r\ a\ p\ h\ y$)を使用して腫瘍の場所を突き止められるようにする。

[0149]

本発明の抗体は、キット、すなわち診断アッセイを行うための説明書と所定量の試薬をパッケージした組合せで提供され得る。抗体が酵素で標識される場合、キットには酵素に必要な基質および補因子が含まれる(例えば、検出可能な発色団またはフルオロフォアをもたらす基質前駆体)。さらに、安定剤、緩衝液(例えば、ブロック緩衝液または溶解緩衝液)などの他の添加剤を含むことができる。様々な試薬の相対量は、幅広く変えることができ、アッセイの感度を実質的に最適にする、溶液中の試薬の濃度を可能にする。特に試薬は、通常、凍結乾燥した乾燥粉末として提供でき、溶解状態で適切な濃度を有する試薬溶液をもたらす賦形剤を含む。

[0150]

(薬学的調製物)

1 つの態様では、本発明は、VEGF媒介性疾患の処置のための抗VEGF抗体を含む薬学的処方物を提供する。用語「薬学的処方物」とは、明白に有効である抗体または抗体誘導体の生物活性を可能にするような形態であり、処方物を投与した被験体に毒性のある追加の成分を含まない調製物をいう。「薬学的に許容される」賦形剤(ビヒクル、添加剤)とは、被験体である哺乳動物に合理的に投与し、採用する活性成分の有効用量を実現できるものである。

[0151]

「安定的な」処方物とは、処方物中の抗体または抗体誘導体が、保存に際しその物理的安定性および/または化学的安定性および/または生物活性を本質的に保持するものである。タンパク質の安定性を測定するための様々な分析技法は、当該分野で入手でき、例えば、Peptide and Protein Drug Delivery、247~301頁、Vincent Lee編、Marcel Dekker, Inc.、New York、N.Y.、Pubs.(1991年)、およびJones, A. Adv. Drug Delivery Rev.10巻:29~90頁(1993年)に概説されている。安定性は、選択した期間の間、選択した温度で測定することができる。好ましくは、処方物は、少なくとも1週間、室温(約30)または40で安定、および/または少なくとも3カ月から2年間、約2~8で安定である。その上、処方物は、好ましくは、処方物の凍結(例えば・70 まで)および解凍の後も安定である。

[0152]

色および / または透明さの視覚的検査で、あるいは U V 光散乱またはサイズ排除クロマトグラフィー、または当該分野で承認されている他の適切な方法によって測定したときに、凝集、分解、沈殿および / または変性に対する、定義された公開の水準を満たす場合、抗体または抗体誘導体は、薬学的処方物において「その物理的安定性を保持する」。

[0153]

抗体または抗体誘導体は、所与の時間での化学的安定性が、タンパク質が以下に定義されるようなその生物活性をなおも保持すると考えられるほどであれば、薬学的処方物において「その化学的安定性を保持する」。化学的安定性は、化学変化したタンパク質の形態を検出および定量化することによって評価することができる。化学変化は、例えば、サイズ排除クロマトグラフィー、SDS-PAGEおよび/またはマトリックス支援レーザー脱離イオン化/飛行時間型質量分析(MALDI/TOF MS)を用いて評価できる、サイズ修正(例えばクリッピング(clipping))に関わり得る。他のタイプの化

20

30

40

50

学変化には、例えばイオン交換クロマトグラフィーによって評価できる電荷変化(例えば、脱アミドに起因して起こる)が挙げられる。

[0154]

抗体または抗体誘導体は、所与の時間での抗体の生物活性が、例えば、薬学的処方物が抗原結合アッセイで決定されるように調製したときに示される生物活性の、約10%以内(アッセイのエラー内)であれば、薬学的処方物において「その生物活性を保持する」。抗体に関する他の「生物活性」アッセイは、本明細書で以下に詳しく述べる。

[0155]

「等張」とは、目的の処方物が、本質的にヒト血液と同じ浸透圧を有することを意味する。等張処方物は、一般的に約250から350mOsmの浸透圧を有する。等張性は、例えば、蒸気圧またはアイスフリージング型浸透圧計を用いて測定することができる。

[0156]

「ポリオール」は、複数のヒドロキシル基を有する物質であり、糖(還元および非還元糖)、糖アルコールおよび糖酸が挙げられる。本明細書における好ましいポリオールは、約 6 0 0 k D 未満 (例えば、約 1 2 0 から約 4 0 0 k D の範囲) の分子量を有する。 糖」とは、金属イオンを還元できる、またはタンパク質中のリジンおよび他のアミノ基と 共 有 結 合 的 に 反 応 で き る へ ミ ア セ タ ー ル 基 を 含 む も の で あ り 、 「 非 還 元 糖 」 と は 、 還 元 糖 のこれらの特性をもたないものである。還元糖の例は、フルクトース、マンノース、マル トース、ラクトース、アラビノース、キシロース、リボース、ラムノース、ガラクトース お よ び グ ル コ ー ス で あ る 。 非 還 元 糖 に は 、 ス ク ロ ー ス 、 ト レ ハ ロ ー ス 、 ソ ル ボ ー ス 、 メ レ ジトースおよびラフィノースが挙げられる。マンニトール、キシリトール、エリスリトー ル、トレイトール、ソルビトールおよびグリセロールは、糖アルコールの例である。糖酸 について、これには、 L - グルコネートおよびその金属塩が挙げられる。 処方物が凍結 -解凍に対して安定であることが望まれる場合、ポリオールは、好ましくは処方物中の抗体 が不安定になるような凍結温度(例えば・20)での結晶化をしないものである。スク ロースおよびトレハロースなどの非還元糖は、本明細書において好ましいポリオールであ り、トレハロースの優れた溶液安定性の理由から、スクロースよりトレハロースが好まし ll.

[0157]

本明細書で使用するとき、「緩衝液」とは、酸 - 塩基の結合体化成分の作用による p H の変化に耐える緩衝溶液をいう。本発明の緩衝液は、約4 . 5 から約8 . 0 、好ましくは約5 . 5 から約7 の範囲の p H を有する。この範囲で p H を制御する緩衝液の例には、酢酸塩(例えば酢酸ナトリウム)、コハク酸塩(コハク酸ナトリウムなど)、グルコン酸塩、ヒスチジン、クエン酸塩および他の有機酸の緩衝液が挙げられる。凍結 - 解凍に対して安定的な処方物が望まれる場合、緩衝液は、好ましくはホスフェートではない。

[0158]

薬理学的な意味において、本発明に関連して、抗体または抗体誘導体の「治療有効量」とは、抗体または抗体誘導体が有効である処置に関して、障害の予防または処置に有効な量をいう。「疾患/障害」とは、抗体または抗体誘導体を用いた処置により利益を得る任意の状態である。これには、哺乳動物を問題の障害にかからせる病理学的状態を含む、慢性および急性の障害または疾患が含まれる。

[0159]

「保存剤」とは、処方物中に含まれ得、本質的にそこで細菌の作用を減少できる化合物であり、したがって、例えばマルチユーズ(multi-use)の処方物の製造を容易にすることができる。可能性のある保存剤の例には、オクタデシルジメチルベンジルアンモニウムクロリド、ヘキサメトニウムクロリド、ベンザルコニウムクロリド(アルキル基が長鎖の化合物であるアルキルベンジルジメチルアンモニウムクロリドの混合物)、およびベンゼトニウムクロリドが挙げられる。保存剤の他のタイプには、フェノール、ブチルおよびベンジルアルコールなどの芳香族アルコール、メチルまたはプロピルパラベンなどのアルキルパラベン、カテコール、レゾルシノール、シクロヘキサノール、3・ペンタノ

20

30

40

50

ールならびにm - クレゾールが挙げられる。本明細書における最も好ましい保存剤は、ベンジルアルコールである。

[0160]

本発明はまた、生理学的に許容される少なくとも1つの担体または賦形剤と一緒に、1つまたは複数の抗体または抗体誘導体化合物を含む薬学的組成物も提供する。薬学的組成物は、例えば、1つまたは複数の水、緩衝液(例えば、中性緩衝生理食塩水またはホスフェート緩衝生理食塩水)、エタノール、鉱油、植物油、ジメチルスルホキシド、炭水化物(例えば、グルコース、マンノース、スクロースまたはデキストラン)、マンニトール、タンパク質、アジュバント、ポリペプチド、またはグリシンなどのアミノ酸、抗酸化剤、EDTAもしくはグルタチオンなどのキレート剤、および/または保存剤を含むことができる。上述のように、他の活性成分を、(必ずしも必要ではないが)本明細書で提供される薬学的組成物中に含めることができる。

[0161]

担体は、しばしば化合物の安定性または生物学的利用能を制御する目的のため、患者に投与する前に、抗体または抗体誘導体に関連し得る物質である。かかる処方物内部で使用するための担体は、一般的に生体適合性を有し、生分解性も有し得る。担体には、例えば、血清アルブミン(例えばヒトまたはウシ)、卵アルブミン、ペプチド、ポリリジンなどの一個または多価分子、およびアミノデキストランなどの多糖類およびポリアミドアミンが挙げられる。担体はまた、例えば、ポリラクテート、ポリグリコレート、ポリ(ラクチド・コ・グリコリド)、ポリアクリレート、ラテックス、デンプン、セルロースまたはデキストランを含む、ビーズおよびミクロ粒子(microparticle)などの固体担体物質も含む。担体は、共有結合(直接的またはリンカー基を介してのいずれか)、非共有結合の相互作用または混合を含む、様々な方法において化合物を有し得る。

[0162]

薬学的組成物は、例えば、局所、眼内、経口、経鼻、直腸または非経口投与を含む、任意の適切な投与方式に関して処方することができる。ある種の実施形態では、例えば、鬼剤、 錠剤 としての局所使用に適切な形態の組成物が好ましい。他の形態には、例えば、鬼剤、錠剤、トローチ、ロゼンジ、水性もしくは油性懸濁物、分散性粉末もしくは顆粒、エマルジョン、硬もしくは軟カプセル、またはシロップもしくはエリキシル剤が挙げられる。さらなる他の実施形態内では、本明細書で提供される組成物は、凍結乾燥物として処方することができる。本明細書で使用されるような非経口という用語は、皮下、皮内、血管内(例えば静脈内)、筋肉内、脊髄、頭骸内、くも膜下腔内および腹腔内注射、ならびに任意の類似の注射または注入技法を含む。

[0163]

薬学的組成物は、使用するビヒクルおよび濃度に依存して、モジュレータがビヒクル中に懸濁または溶解されている、無菌注射可能な水性または油性懸濁物として調製することができる。かかる組成物は、適切な分散剤、加湿剤および/または上述のものなどの懸濁剤を使用する公知の技術に従って処方することができる。採用できる許容されるビヒクルおよび溶媒には、水、1,3・ブタンジオール、リンゲル液および等張食塩水がある。さらに、無菌の固定油は、溶媒または懸濁ビヒクルとして採用することができる。この目的のために、合成のモノまたはジグリセリドを含む、刺激の少ない任意の固定油を採用することができる。さらに、オレイン酸などの脂肪酸を、注射可能な組成物の調製に使用でき、局所麻酔剤などのアジュバント、保存剤および/または緩衝剤を、ビヒクル中に溶解することができる。

[0164]

薬学的組成物は、持続放出処方物(すなわち、投与後にモジュレータの徐放をもたらすカプセルなどの処方物)として処方することができる。かかる処方物は、一般的に周知の技術を用いて調製でき、例えば、経口、直腸もしくは皮下移植によって、または所望の標的部位に移植することによって投与することができる。かかる処方物内で使用するための担体は、生体適合性を有し、生分解性も有し得て、好ましくは、処方物が比較的一定レベ

20

30

40

50

ルのモジュレータ放出を可能にする。持続放出処方物内に含まれる抗体または抗体誘導体の量は、例えば、移植の部位、放出の速度および期待される持続期間、ならびに処置また は予防する疾患/障害の特性によって決まる。

[0165]

本明細書で提供される抗体または抗体誘導体は、一般的に、検出可能な程度にVEGFに結合し、VEGF媒介性疾患/障害を予防または阻害するのに十分な、体液(例えば、血液、血漿、血清、CSF、滑液、リンパ、細胞間質液、淚または尿)中の濃度に達する量で投与する。用量は、本明細書に記載のような認識できる患者の利益をもたらすとき、有効であると考えられる。好ましい全身の用量は、1日につき、体重1キログラムにつき約0.1mgから約140mg(1日につき患者1人につき約0.5mgから約7g)の範囲であり、経口での用量は、一般的に静脈内での用量より約5~20倍多い。担体物質と組み合わせて単回投薬形態を産出できる抗体または抗体誘導体の量は、処置される受容者(host)および特定の投与様式によって変化する。投薬単位形態には、一般的に約1mgから約500mgの間の活性成分が含まれる。

[0166]

薬学的組成物は、VEGFに向けられる抗体または抗体誘導体に応答する状態を処置するためにパッケージすることができる。パッケージされた薬学的組成物は、本明細書に記載のような少なくとも1つの抗体または抗体誘導体の有効量を保持する容器、および患者への投与後に、1つの抗体または抗体誘導体に応答する疾患/障害を処置するために含有組成物を使用することを示す説明書(例えばラベル)を含むことができる。

[0167]

本発明の抗体または抗体誘導体は、化学的に修飾することもできる。好ましい修飾基は、 例えば、場合によって置換した直鎖もしくは分岐鎖ポリアルケン、ポリアルケニレンもし くはポリオキシアルキレンポリマー、または分岐したかもしくは分岐していない多糖類な どのポリマーである。かかるエフェクター基は、インビボでの抗体の半減期を長くするこ とができる。合成ポリマーの特定の例には、場合によって置換した直鎖または分岐鎖ポリ (エチレングリコール) (PEG)、ポリ(プロピレングリコール)、ポリ(ビニルアル コール)またはその誘導体が挙げられる。天然に存在する特定のポリマーには、ラクトー ス、アミロース、デキストラン、グリコゲンまたはその誘導体が挙げられる。ポリマーの サイズは、所望のように変化できるが、一般的に平均分子量は500Daから50000 D a の範囲である。局所適用のために、抗体を組織に浸透するようにデザインする場合、 ポリマーの好ましい分子量は、約5000Daである。ポリマー分子は、抗体、特に、W O 0 1 9 4 5 8 5 に記載のように、共有結合的に連結するヒンジペプチドを介して、 F a b フラグメントの重鎖の C 末端部に付着することができる。 P E G 部分の付着に関しては 、「Poly(ethyleneglycol)Chemistry, Biotech nological and Biomedical Applications, 1 992年、J. Milton Harris(編)、Plenum Press、Ne w York、および「Bioconjugation Protein Coupli ng Techniques for the Biomedical Science s」、1998年、M. Aslam and A. Dent、Grove Publ ishers、New Yorkを参照されたい。

[0168]

上記のように目的の抗体または抗体誘導体を調製した後、それを含む薬学的処方物を調製する。処方される抗体は、事前の凍結乾燥に供さず、本明細書で目的の処方物は、水性処方物である。好ましくは、処方物中の抗体または抗体誘導体は、scFvなどの抗体フラグメントである。処方物中に存在する抗体の治療有効量は、例えば、所望の用量体積および投与様式(複数可)を考慮に入れて決定する。約0.1mg/m1から約50mg/m1、好ましくは約0.5mg/m1から約40mg/m1、および最も好ましくは約10mg/m1から約20mg/m1が、処方物中の典型的な抗体濃度である。

[0169]

20

30

40

50

水性処方物は、 p H 緩衝溶液中の抗体または抗体誘導体を含めて調製する。本発明の緩衝液は、約4.5から約8.0、好ましくは約5.5から約7の範囲の p H を有する。この範囲内で p H を制御する緩衝液の例には、酢酸塩(例えば酢酸ナトリウム)、コハク酸塩(コハク酸ナトリウムなど)、グルコン酸塩、ヒスチジン、クエン酸塩および他の有機酸の緩衝液が挙げられる。緩衝液の濃度は、約1 m M から約50 m M、好ましくは約5 m M から約30 m M であってよく、例えば緩衝液および処方物の所望の等張性によって決めることができる。

[0170]

トニシファイアー(tonicifier)として働き、抗体を安定化できるポリオールは、処方物中に含まれる。好ましい実施形態では、抗体または抗体誘導体の沈殿を引き起こし得て、および/または低pHで酸化を引き起こし得るため、処方物は塩化ナトリウムなどの塩をトニシファイ量(tonicifying amount)で含まない。好ましい実施形態では、ポリオールは、スクロースまたはトレハロースなどの非還元糖である。ポリオールは、処方物の所望の等張性に対して変化できる量で処方物中に添加する。好ましくは、水性処方物は等張であり、この場合、処方物中の適切なポリオール濃度は、例えば、約1%から約15%w/vの範囲、好ましくは約2%から約10%w/vの範囲である。しかし、高張性または低張性処方物も適切であり得る。添加するポリオールの量も、ポリオールの分子量に対して変えることができる。例えば、二糖(トレハロースなど)と比較して、より少量の単糖(例えばマンニトール)を添加することができる。

[0171]

界面活性剤も、抗体または抗体誘導体処方物に添加する。典型的な界面活性剤には、ポリソルベート(例えば、ポリソルベート20、80など)またはポロキサマー(例えばポロキサマー188)などの非イオン性界面活性剤が挙げられる。添加する界面活性剤の量は、処方した抗体/抗体誘導体の凝集を減少させ、および/または処方物中の粒子の形成を最小化し、および/または吸着を低下させるほどの量である。例えば、界面活性剤は、約0.001%から約0.5%、好ましくは約0.005%から約0.2%、および最も好ましくは約0.01%から約0.1%の量で処方物中に存在し得る。

[0172]

1 つの実施形態では、処方物は、上記で同定した薬剤(すなわち、抗体または抗体誘導体、緩衝液、ポリオールおよび界面活性剤)を含み、本質的に、ベンジルアルコール、フール、カールが、クロロブタノールおよび塩化ベンゼトニウムなどの1つある場数の保存剤を含まない。別の実施形態では、特に処方物が複数用量の処方物である場合、保存剤を処方物中に含むことができる。保存剤の濃度は、約0.1%から約2%、Phaに記載しくは約0.5%から約1%の範囲であってよい。Remington's Phar a ceutical Sciences 第21版、Osol, A.編(2006年)に記載のものなどの、1つまたは複数の他の薬学的に許容される担体、賦形剤または安定剤は、採用する投与量およけに含めることができる。許容される担体、賦形剤または安定剤は、採用する投与量および定分のできる。許容される担体、賦形剤または安定剤は、採用する投与量およびできるがしたができる。許容される担体、賦形剤または安定剤は、採用する投与量およびにというとピエントに毒性がなく、追加の緩衝剤、共溶媒、アスコルビン酸および、没を含む抗酸化剤、EDTAなどのキレート剤、金属錯体(例えばZn・タンパク質を成対イオンを含む。

[0173]

インビボの投与に使用する処方物は、無菌でなければならない。これは、処方物を調製する前または後に、無菌ろ過膜を通すろ過によって容易に成し遂げられる。

[0174]

処方物は、抗体を用いる処置が必要な哺乳動物、好ましくはヒトに、筋肉内、腹腔内、脳脊髄内(intracerobrospinal)、皮下、関節内、滑膜内、鞘内、経口、局所または吸入経路による、ボーラスとしてかまたはある期間にわたる持続的注入による静脈内投与などの公知の方法に従って投与する。好ましい実施形態では、処方物は、

眼表面への点眼薬の局所適用によって、哺乳動物に投与する。かかる目的のために、処方物は、例えば点眼薬アプリケーターを用いて適用することができる。

[0175]

抗体の適切な投与量(「治療有効量」)は、例えば、処置する病状、病状の重症度および経過、抗体を予防または治療のどちらの目的で投与するか、以前の治療、患者の病歴および抗体への応答、使用する抗体のタイプ、ならびに主治医の自由裁量によって決まる。抗体または抗体誘導体は、1回または1連の処置にわたって患者に適切に投与し、診断以降の任意の時間に患者に投与することができる。抗体または抗体誘導体は、単独の処置としてか、または問題とする病状の処置に有用な他の薬物もしくは治療と併せて投与することができる。

[0176]

一般的な提案として、投与する抗体または抗体誘導体の治療有効量は、1回投与かまたは複数回投与かは別にして、患者の体重に対して約0.1から約50mg/kgの範囲となり、使用する抗体の典型的な範囲は、例えば、毎日の投与で約0.3から約20mg/kg、より好ましくは約0.3から約15mg/kgとなる。しかし、他の投薬レジメンも有用であり得る。この治療の進行は、従来の技法によって容易にモニターされる。

[0177]

FDAが認可した、ルセンティスを用いる使用に適する用量およびレジメンを考慮している。

[0178]

他の用量およびレジメンは、2008年6月25日に出願された、名称「Improved Immunobinder Formulations And Methods For Adminstration」の米国仮出願第61/075,641号に記載され、本明細書に明示的に援用される。

[0179]

(製造品)

本発明の別の実施形態では、本発明の水性薬学的処方物を保持する容器を含む、製造品が提供され、その使用に関する説明書が場合によって提供される。適切な容器には、例えば、ボトル、小瓶、点眼薬アプリケーターおよび注射器が挙げられる。容器は、ガラスまたはプラスチックなどの様々な材料から形成することができる。典型的な容器は、3~20ccの単回使用のガラスまたはプラスチックの小瓶である。あるいは、複数用量処方物用に、容器は3~100ccのガラス小瓶であってよい。容器は処方物を保持し、容器上のラベルにより、または容器に付随したラベルにより、使用に関する指示を示すことができる。製造品は、商業および使用者の視点から望まれる他の物質をさらに含むことができ、これには、他の緩衝液、希釈液、フィルタ、針、注射器、および使用に関する説明のついた添付文書が挙げられる。

【実施例】

[0180]

(例示)

本開示を、さらに限定するものと解釈すべきではない以下の実施例によってさらに説明する。全ての図ならびにこの出願全体にわたって引用される全ての文献、特許および公開された特許出願の内容は、それらの全体が参照により本明細書に明示的に援用される。

[0181]

実施例全体にわたり、特に明記しない限り、以下の材料および方法を使用した。

[0182]

(一般的な材料および方法)

一般的に、本発明の実施では、特に示さない限り、化学、分子生物学、組換えDNA技術、免疫学(特に、例えば抗体技術)の従来技法、およびポリペプチド調製の標準技法を採用する。例えば、Sambrook、FritschおよびManiatis、Molecular Cloning: Cold Spring Harbor Labor

10

20

30

40

atory Press(1989年); Antibody Engineering Protocols(Methods in Molecular Biology)、510、Paul, S.、Humana Pr(1996年); Antibody Engineering: A Practical Approach(Practical Approach(Practical Approach Series、169)、McCafferty編、Irl Pr(1996年); Antibodies: A Laboratory Manual、Harlowら、C.S.H.L. Press, Pub.(1999年); およびCurrent Protocols in Molecular Biology、Ausubelら編、John Wiley & Sons(1992年)を参照されたい。【0183】

(熱安定性の測定)

減衰全反射フーリエ変換IR(FTIR-ATR)スペクトルを、Tensor kerにおけるFT-IR Bio-ATRセルを使用して、様々な単鎖および誘導体分 子に関して入手した。分子を、3mg/m1まで濃縮し、PBS(pH6.5)に対して で一晩中透析し、緩衝液のフロースルー(flow through)をブランクと して採取した。変性プロファイルを、 5 ステップ(2 5 から 9 5)の広範な温度で分 子を熱チャレンジ(challenge)することによって入手した。全てのスペクトル の操作は、OPUSソフトウェアを用いて行った。主な緩衝液および一過性の雰囲気(C О ゥ および H ゥ O)のバックグラウンドは、タンパク質スペクトルから差し引いた。結果 のタンパク質スペクトルを、次いでベースライン補正し、タンパク質アミドIスペクトル を、期待される領域における最大幅の分解可能なピークの幅から決定した。第2の誘導体 スペクトルを、平滑関数による3次多項式関数を用いて、アミドIバンドスペクトルに関 して入手した。タンパク質構造における変化を、3つの低度測定に関して0%の変性、お よび3つの高度測定に関して100%変性と仮定する、初期カーブフィット(curve - f i t) 計算についての直線検定曲線を用いて、アミドIの第 2 誘導体分析によって、 推定した。変性プロファイルを、ボルツマンシグモイドモデル(Boltzmann s igmoidal model)に適用する変量毎の熱アンフォールディング転移(TM)の中間点を概算するのに使用した。

[0184]

(溶解性の測定)

様々なscFv分子の相対的な溶解性を、硫酸アンモニウムの存在下でタンパク質の凝集および沈殿を増強させた後、測定した。硫酸アンモニウムを水溶液中のタンパク質に添加し、塩・タンパク質の最終混合物における飽和を5%増加させた。動的な範囲における沈殿を実験的に決定し、飽和間隔は、最終混合物において2.5%の飽和間隔までこの範囲で減少した。硫酸アンモニウムの添加後、試料を静かに混合し、6000rpmで30分遠心分離した。上清中に残ったタンパク質を、硫酸アンモニウムの飽和のパーセント毎に回収した。溶解曲線を、NanoDropTM1000 Spectrophotometerを使用するUV・VIS測定により、上清中のタンパク質濃度を測定することによって決定した。上清中に残った可溶性タンパク質の測定を正規化し、ボルツマンシグモイドモデルに適用する変量毎の相対的な溶解性の中間点を推定するのに使用した。

[0185]

(短期間の安定性試験)

s c F v 分子を、可溶性凝集物および分解産物の存在に関して、40 で2週間インキュベートした後、調べた。10 m g / m l の濃度のタンパク質を、広範な p H (3.5、4.5、5、5、5、6、5、7、0、7、5 および8、5)の P B S に対して 4 で一晩中透析した。標準緩衝液 P B S (p H 6 、5) 中の同じ濃度の対照分子を、2週間の間 - 8 0 で保管した。S D S - P A G E による分解のバンドの決定は、 t=0 および t=1 4 d 時点で行い、可溶性凝集物を S E C - H P L C において評価した。 40 で2週間後、残った活性の決定を、 B i a c o r e を使用して行った。

[0186]

10

20

30

(実施例1)

(抗 VEGF抗体を産生するための免疫化戦略)

この実施例では、新規の抗原性VEGF由来のペプチドを使用し、ヒト、マウスおよびウ サギVEGFAを認識できる抗体を産生させた免疫化戦略を記載する。

[0 1 8 7]

Genentechで行ったアラニンスキャニング変異誘発試験から、VEGFrとの高 親和性の相互作用に重要なVEGFAの残基が公知である(Fuh, G.ら、(200 6年) J. Biol. Chem. 281巻、6625~6631頁)。受容体結合部 位は、おそらくコンフォメーションエピトープを表すが、ほとんどの重要な残基は、成熟 VEGFAの最初の10個のアミノ酸上のアルファヘリックス上にある。

[0188]

ウサギVEGFAは、ヒトの配列と比較したときに、アルファヘリックス中に3つのアミ ノ酸変化を含み、対照的にマウスVEGFAは、この領域においてヒトと同一である。し たがって、マウス・ヒト交差反応性抗体の産出のために、ウサギは、免疫化のための適切 な種を示す。さらに、ウサギの免疫化は、マウスの免疫化より高い親和性を有するAbを 導くことができる。

[0189]

上記の概要のように、VEGFAのN末端アルファへリックス上の残基との相互作用は、 VEGFR1との結合に最も重大のようである。したがって、このアミノ酸10個の長さ の範囲は、免疫化のためのエピトープとして使用することができる。あるいは、全長VE GFAを注射できるが、VEGFA上の他のペプチド範囲はより免疫原性が高く、したが って、中和抗体を引き起こす見込みが少なくなる。この仮説は、両方ともVEGFAのC 末端の近くに位置する2つの異なるペプチドが、JohnsonおよびWolfの方法に より予測されるように潜在的に免疫原性があるという事実によって支持される。この方法 は、N末端のアルファヘリックスに関してごくわずかな免疫原性潜在力を予測する。した がって、アルファヘリックスのみを構成するペプチドを用いる免疫化は、全長VEGFA を用いる免疫化より直接的であり得る。強い免疫応答を引き出す可能性は、ペプチドとキ ーホールリンペットヘモシアニン (Keyhole Limpet Hemocyani n(KLH))との融合または化学的カップリングによってさらに高めることができる。

[0190]

4 つ の 免 疫 化 戦 略 を 以 下 の よ う に 行 っ た 。

A . コンフォメーションバインダーを得る可能性を高めるための、全長ヒトVEGFA₁ 65を用いるウサギのプレ免疫化(pre-immunization)。aa長16-<u>К <u>F M D</u> V <u>Y Q R S Y C <u>H</u> P - 2 8 (下線: 受容体相互作用、二重下線、ウサギにおける</u></u> 不一致、 C y s は結晶構造によるジスルフィド結合に関与する)由来のペプチドでの第 2 追加免疫。ペプチド配列中に含まれるCysは、KLHとのカップリングに使用できるの で、したがって、遊離Cysとして露出しない。最終ペプチドは、KFMDVYQRSY - C y s - K L H と思われる。

B . コンフォメーションバインダーを得る可能性を高めるための、全長 V E G F A 1 6 5 を用いるマウスのプレ免疫化。 a a 長 1 6 - қ <u>F M D V Y Q R S Y C H P</u> - 2 8 (C y s は、結晶構造によるジスルフィド結合に関与する)由来のペプチドでの第2追加免疫。ペ プチド配列中に含まれるCysは、KLHとのカップリングに使用できるので、したがっ て、遊離Cysとして露出しない。最終ペプチドは、以下と思われる:KFMDVYQR SY-Cys-KLH。

C . a a 長 1 6 - _K <u>F M</u> D V <u>Y</u> O R S <u>Y</u> C _{H P} - 2 8 (最終ペプチド: K F M D V Y Q R SY-Cys-KLH)由来のペプチドを用いるウサギ/マウスのプレ免疫化。コンフォ メーションバインダーを得る可能性を高めるための、全長VEGFA165を用いる第2

D.ウサギにおける全長VEGFA165を用いる免疫化。

[0191]

10

20

30

40

20

30

40

50

(実施例2)

(CDR融合およびモノクローナルウサギ抗VEGF抗体の機能的ヒト化) (ウサギCDRの融合)

ヒトではないドナーの抗体と最大の配列相同性を共有するヒト抗体アクセプターのフレームワークを採用する、伝統的なヒト化方法とは異なり、ウサギCDRを、フレームワーク FW1.4(配列番号172)に融合させてMin-graftをもたらしたか、または「ウサギ化」フレームワークrFW1.4(配列番号173)もしくはその改変体rFW1.4(マ2)(配列番号174)に融合させてMax-graftをもたらした。両フレームワークは、所望の機能特性(溶解性および安定性)、多種多様なウサギCDRを収容する構造適合性、およびウサギの可変ドメインのコンセンサス配列との妥当な相同性に関して、第一に選択した。フレームワークrFW1.4は、FW1.4の誘導体であり、ウサギCDRの実質的に任意のセットに対して、普遍的なアクセプターのフレームワークとして役立てる狙いでさらに操作した。安定かつ可溶性フレームワーク配列FW1.4は、ウサギ抗体と高い相同性を示すが、利用できる最も相同性の高い配列ではない。

[0192]

(結合に潜在的に関係する残基の同定)

ウ サ ギ の 各 可 変 ド メ イ ン 配 列 に 関 し て 、 最 も 近 い ウ サ ギ の 生 殖 系 列 対 応 物 を 同 定 し た 。 最 も近い生殖系列が確立できなかった場合、配列は、サブグループのコンセンサスまたは高 いパーセント値の類似性を有するウサギの配列のコンセンサスに対して比較した。稀なフ レームワークの残基は、起こり得る体細胞過剰変異の結果であって、したがって抗原の結 合に関与すると考えた。結果として、かかる残基は、アセプターフレームワークェFW1 . 4 または r F W 1 . 4 (v 2) 上に融合させて、M a x - g r a f t をもたらすための ものと考えた。特に、抗原の直接的な接触に潜在的に関係するか、またはVLおよびVH の配置に影響する残基を融合させた。さらにCDR構造に影響すると記載された残基を、 必要であれば置換した。CDRをFW1.4(Min-graft)上に融合させたとき 、 フレームワークは置換しなかった。 例えば、 5 7 8 m i n m a x を産出するために、 r FW1.4の残基VH94(H94)を、ドナー配列中の対応する残基に変異させた。ウ サギ抗体 5 7 8 は、 H 9 4 に G 1 y を含み、一方、 最も相同性の高い生殖系列およびウサ ギのコンセンサスの両方は、位置H94にArgを含む。G1yは、他のアミノ酸には見 られない並外れた柔軟性(正のphi角度)を有する。これは、主鎖のねじれ角度におけ る役割、および活性に関連するループコンフォメーションの強い影響の可能性を示唆する 。本明細書で開示されるようなMax-graftを得るために融合させたフレームワー クの位置のさらなる例は、rFW1.4、rFW1.4(v2)および本明細書で提供さ れる目的のscFv配列のフレームワーク領域の配列をアラインメントすることによって 同定することができる。当該分野で公知のウェブツールを、例えば前記目的のために使用 することができる(例えば、http://www.ebi.ac.uk/Tools/ clustalw2/index.htmlで2009年6月23日に利用できるような ClustalW、 またはhttp://bioinfo.genotoul.fr/m ultalinで2009年6月23日に利用できるようなMultiAlin)。rF W 1 . 4 および r F W 1 . 4 (v 2) が同じ残基を含み、目的の s c F v が異なる残基を 明らかにする、全てのフレームワークの位置は、Max-graftを得るために融合さ せたフレームワークの位置である。

[0193]

(ドメインのシャッフル)

Min-graftの可変軽鎖を、Max-graftの可変重鎖と組み合わせて、生物物理学的特性(溶解性および安定性)および活性に関して最適な組合せを同定した。

[0194]

(s c F v のクローニングおよび発現)

本明細書で記載および特徴付けされるscFvを、以下のように産生した。ヒト化VL配列(配列番号82~106)を、配列番号181のリンカーを介して、ヒト化VH配列(

配列番号118~166)に連結させ、以下の配向のscFv:NH2-VL-リンカー・VH-COOHを産出した。多くの場合、様々なscFvをコードするDNA配列を、サービス会社Entelechon GmbH(www.entelechon.com)で新規に合成した。結果のDNA挿入物を、scFvのDNA配列の5′および3′末端にそれぞれ導入したNcoIおよびHindIIIの制限酵素認識部位を介して、細菌・スクターpGMP002にクローニングした。VLドメインのDNA配列とVHドメインのDNA配列との間に、BamHI制限酵素認識部位が位置する。ハくつかの場合、scFvをコードするDNAを新規に合成せず、scFv発現構築物を、ドメインシャッフルによってクローニングした。したがって、NcoIおよびBamHI制限酵素認識の位を介して、VLドメインを切り出して新しい構築物に導入し、BamHIおよびHindIIT制限酵素認識部位を介して、VHドメインを切り出して新しい構築物に導入した。他の場合、点変異を、先端技術のアッセンブルPCR(assembling PCR)方法を用いて、VHおよび/またはVLドメインに導入した。GMP002のクローニングは、WO2008006235の実施例1に記載されている。scFvの産生は、WO2008006235の実施例1に記載されている。scFvの産生は、WO2008006235の実施例1に記載されている。scFvの産生は、WO

[0195]

(実施例3)

(抗 V E G F s c F v の B i a c o r e 結合分析)

この実施例では、scFvのBiacore結合能を試験し、結合親和性を、BIAco r e T M - T 1 0 0 による、典型的な表面プラズモン共鳴法を用いて測定した。この実施 例および後の実施例において、これらの s c F v 候補による結合を試験した V E G F タン パク質には、精製したEscherichia coli発現の組換えヒトVEGF16 5 (PeproTech EC Ltd.)、組換えヒトVEGF121 (PeproT ech EC Ltd.)、組換えヒトVEGF11ρ(ESBATech AG)、組 換えマウスVEGF164(PeproTech EC Ltd.)、組換えラットVE G F 1 6 4 (B i o v i s i o n)、組換えウサギ V E G F 1 1 0 (E S B A T e c h AG)、および組換えヒトPLGF(PeproTech EC Ltd.)が含まれる 。表面プラズモン共鳴実験のために、カルボキシメチル化デキストランのバイオセンサー チップ(CM4、GE Healthcare)を、供給業者の説明書に従って、N-エ チル - N ' - (3 - ジメチルアミノプロピル)カルボジイミドヒドロクロリドおよびN -ヒドロキシスクシンイミドを用いて活性化した。上記に例示された6つの異なる各VEG F 形態を、標準的なアミンカップリング手順を用いて、 C M 4 センサーチップ上の 4 つの 異 な る フ ロ ー セ ル の う ち の 1 つ に カ ッ プ リ ン グ さ せ た 。 カ ッ プ リ ン グ お よ び ブ ロ ッ キ ン グ の後、これらの固定化したVEGF分子により得られた応答の範囲は、hVEGF165 に関しては約250~500応答単位(RU)、hVEGF110、hVEGF121、 マウスVEGF164、ラットVEGF164およびウサギVEGF11 Ω に関しては約 200RU、ならびにPLGFに関しては約400RUであった。タンパク質をブロッキ ングの前に固定化しなかったことを除き、各チップの第4のフローセルを同様に処理し、 フローセルをインラインの参照として使用した。HBS-EP緩衝液(0.01MのHE % 界面活性剤 P 2 0) 中の抗 V E G F s c F v の様々な濃度(例えば、9 0 n M、3 0 n M、10 n M、3.33 n M、1.11 n M、0.37 n M、0.12 n M および0. 0 4 n M) を、 5 分間、 3 0 μ l / 分の流速でフローセルに注入した。 C M 4 チップ上の VEGFからの抗VEGF scFvの解離を、25 で10分間進行させた。インライ ン参照のセル補正に続いて緩衝液試料を差し引いた後、センサーグラム(sensor gram)を各抗VEGF scFv試料に関して作成した。見かけの解離速度定数(k d)、見かけの会合速度定数(ka)、および見かけの解離平衡定数(KD)を、BIA core T 1 0 0 評価ソフトウェアバージョン 1 . 1 を用いて、 1 対 1 の L a n g m u i r結合モデル(one-to-one Langmuir binding model)を使用して計算した。

20

10

30

40

[0196]

1つの典型的な結果として、いくつかの主要な抗VEGF scFv候補を表7に列挙し、hVEGF165とのそれらの結合親和性を示す。VEGFR競合ELISAおよび / またはHUVECアッセイを使用して測定し、後の実施例に記載される、VEGFイビターとしてのそれらの能力も、表7に示す。いくつかの典型的な主要候補、例えば、511maxおよび578maxのhVEGF165への結合に関する動態曲線を図1に図示する。それらの親和性定数(kd、kaおよびKD)も決定した。いくつかの主なは、異なる供給源の様々なVEGFタンパク質への結合における種特異性も示すしたいで、は、結合相手としてマウスおよびラットVEGF164を用いて、pH5で測定したいの親和性データを表8aおよびりに示す。典型的な主要scFv候補である578minmaxは、マウスおよびラットVEGF164との結合において、pH5で5.76E・10Mおよび7.48E・10MのKDをそれぞれ有し(表8aおよびり)、pH7.4で2.73E・11および2.19E・11を有する(データは示していない)。の種特異性は、578minmaxとヒト、マウスまたはラットVEGFタンパク質の結合に関する動態曲線および親和性データにおいて、図4にさらに図示する。

[0197]

異なる生物由来のVEGFとの結合における種特異性に加えて、多くの主要なscFv候補はまた、様々なVEGFアイソフォームに対しても区別される結合親和性を示す。例えば、ヒトVEGF165、VEGF121およびVEGF110とのいくつかのscFv候補の結合に関して、pH5.0で測定した親和性データを表9で比較する。いくつかの実験では、PIGFタンパク質も、これらのscFv候補との結合能をもたない負の対照として使用した。また、例として、578MaxとVEGFアイソフォームとの間の結合に関して、区別される動態曲線および親和性データを図3に図示する。

[0198]

本発明は、上述の主要な抗 V E G F s c F v 候補に由来する誘導体も開示する。表 1 0 に列挙するような候補 5 7 8 および 5 1 1 のいくつかの主要な誘導体を、それらの親和性および能力に関して例示する(p H 5 . 0 で測定した)。この実験では、B i a c o r e 測定を、h V E G F 1 6 5 に対するこれらの誘導体の親和性に関して使用し、一方でh V E G F R 2 競合 E L I S A および / または H U V E C アッセイを、 V E G F を阻害するそれらの能力を定義にするために使用した(表 1 0)。 3 つの誘導体、 5 7 8 m a x 、 5 7 8 m i n m a x および 5 7 8 w t - H i s を、h V E G F 1 6 5 との結合に関するそれらの動態曲線および親和性データにおいて図 4 にさらに例示する。

[0199]

主要な候補の誘導体に関して、それらの生物物理学的特徴を決定し、図5~7および表11に例示した。これらの特徴には、表11に例示のように、FTIRによって決定されるTm、60 で30分間インキュベーションした後の シートまたはタンパク質損失パーセント、硫酸アンモニウム沈殿によって決定される溶解性、産生プロセス中のリフォールディング収率、およびE.coliでの発現レベルが含まれる。3つの誘導体、578max、578minmax カよび578minmax DHPを、FT-IRによって測定された、異なる温度に対するそれらのアンフォールディング曲線におけるそれらの熱安定性に関して、特徴付けした(図5)。

[0200]

10

20

30

【表7-1】

EC50 試験 [nM]) HUVECアッセイにおける 相対的活性 (EC50ルセンティス [nM]/ ND ND ND 0.003 0.0009 0.0011 ND 0.0014 ND 0.0086 0.1001 1.483 9999 EC50試験 [nM]) hVEGR1競合ELISAの 相対的活性 (EC50ルセンティス [nM]/ 15.7° 2188-00. 5.7/ 54.5 35.5/51.6 14.9/57 4.8 ND ND 2.9 13 0.09 8 99 EC50試験 [nM]) (EC50ルセンティス [nM]/ hVEGR2競合ELISAの 相対的活性 表7:主要な候補の親和性および能力の概観 4.1 9.6 0.1 0.4 0.03 4.1 タンパク質 番号 857 873 854 855 855 801 802 807 793 884 874 820 821 882 883 944 534-min C-509-maxII 375-min 509-max 511-min 511-max 375-max 509-min 610-min 534-max 567-max 567-min 578-max 610-max 578-min 435-min 435-max His

(次頁に続く)

40

[0201]

10

20

【表7-2】

		Biacore測定	(pH 5)	B	Biacore測定 (pH 7.4)	(pH 7.4)
8		hVEGF ₁₆₅			hVEGF165	
	ka (1/Ms)	kd (1/s)	KD (M)	ka (1/Ms)	kd (1/s)	KD (M)
375-min	9.27E+05	5.01E-03	5.41E-09	> E+08	3.86E+00	NA
375-max	2.44E+06	6.55E-03	2.68E-09	5.09E+07	2.42E-01	4.74E-09
509-min	6.23E+05	1.14E-03	1.82E-09	3.52E+06	1.08E-02	3.06E-09
509-max	2.26E+06	2.72E-03	1.21E-09	1.42E+06	5.37E-04	3.78E-10
509-maxII	8.38E+05	2.82E-03	3.37E-09	7.59E+06	1.98E-02	2.61E-09
511-min	5.05E+05	1.28E-03	2.53E-09	6.75E+05	8.85E-04	1.31E-09
511-max	6.59E+05	4.40E-05	6.67E-11	8.00E+05	6.85E-05	8.56E-11
534-min C-His	2.71E+05	9.21E-03	3.41E-08	2	R	Q
534-max	1.88E+06	1.73E-02	9.21E-09	1.06E+06	2.62E-03	2.47E-09
567-min	2.01E+06	4.61E-04	2.30E-10	1.11E+06	7.00E-04	6.31E-10
567-max	1.20E+06	2.26E-04	1.88E-10	1.17E+06	1.67E-04	1.43E-10
578-min	1.14E+06	1.03E-02	9.01E-09	1.11E+06	2.02E-04	1.81E-10
578-max	7.00E+05	3.07E-04	4.39E-10	1.58E+06	3.76E-05	2.37E-11
	L C	(((ļ		都	帮
olu-min	7.51E+U5	2.65E-03	1.06E-08	結合しない	しない	しない
610-max	5.09E+05	6.01E-04	1.18E-09	> E+08	3.57E+01	NA
435-min	結合しない	結合しない	結合しない	4.95E+05	1.43E-02	2.89E-08
435-max	1.67E+05	7.55E-04	4.53E-09	1.13E+06	1.04E-04	9.22E-11

57 雑き)

[0 2 0 2]

40

30

10

【表8-1】

表8a:選択された主要な候補の種特異性(マウスおよびラットVEGF164)

E	タンパク質	N. 20	マウス VEGF ₁₆₄	¥	M of	ラット VEGF	
	备亏	ka (1/Ms)	kd (1/s)	KD (M)	ka (1/Ms)	kd (1/s)	KD (M)
509-min	854	6.14E+05	1.00E-03	1.63E-09	3.51E+05	8.44E-04	2.41E-09
509-max	855	4.09E+06	5.90E-03	1,45E-09	3.90E+06	6.45E-03	1.65E-09
S09-maxII	856	3.47E+07	6.01E-02	1.73E-09	1.47E+07	2.66E-02	I.81E-09
511-min	801	6.25E+05	1.03E-03	1.64E-09	5.50E+05	1.12E-03	2.04E-09
511-max	802	7.53E+05	4.61E-05	6.13E-11	6.26E+05	6.63E-05	1.06E-10
567-min	884	2.06E+06	3.50E-04	1.70E-10	1.72E+06	4.80E-04	2.79E-10
567-max	874	1.64E+06	1.52E-04	9.29E-11	1.36E+06	2.03E-04	1.49E-10
578-min	820	1.40E+06	1.51E-02	1.07E-08	1.70E+06	1.82E-02	1.07E-08
578-max	821	1.03E+06	4.40E-04	4.29E-10	8.83E+05	5.28E-04	5.98E-10

表8b:選択された開発候補の種特異性

	#	Bia	Biacore 測定 マウス VEGF ₁₆₄	54	相対値マウスV	相対値 マウス VEGF ₁₆₄
Œ	番号の	ka (1/Ms)	kd (1/s)	KD (M)	(kd hvegri6s/kdmv egri64)	(Kd bVEGF165/Kdm VEGF164)
578minmax	903	1,14E+06	6,57E-04	5,67E-10	8,0	1,1
578 minmax FW1.4:DHP	196	1,10E+06	6,69E-04	6,08E-10	9,0	6'0
578minmaxT84N_V89L	1008	1,23E+06	1,88E-03	1.53Ë-09	1,0	0,1
578min max T84N V89L DHP	1017	1,47E+06 2,16E-03	2,16E-03	1.46E-09	1,4	8,1

[0 2 0 3]

40

10

20

【表 8 - 2】

	な、パカ野	Big	Biacore 測定 ラット VEGF ₁₆₄		相対値マウスト	相対値 マウス VEGF ₁₆₄
A	番号に対	ka (1/Ms)	kd (1/s)	KD (M)	(kd hvegries/kdmv egries)	(Kd avegf165/Kdm vegf164)
578minmax	903	8,58E+05	6,41E-04	7,48E-10	8,0	8,0
578 minmax FW1.4:DHP	196	8,00E+05	6,76E-04	8,45E-10	9,0	0,7
578minmaxT84N_V89L	1008	8,02E+05	1,52E-03	1.89E-09	1,2	8.0
578min_max T84N V89L DHP	1017	1.04E+05	1,90E-03	1.82E-09	9,1	1,5

(北

[0 2 0 4]

40

30

10

20

(58)

【表9-1】

3. 選択された主要候補とVEGFアイソフォームとの結合(ヒトVEGF121およびhVEGF110)

[0 2 0 5]

			hVEGF ₁₆₅			hVEGF110		1
e	タンパク質 番号	ka (1/Ms)	kd (1/s)	KD (M)	kd (1/s) KD (M) ka (1/Ms)	kd (1/s)	KD (M)	r
509-min	854	6.23E+05	1.14E-03	1.82E-09	6.23E+05 1.14E-03 1.82E-09 2.87E+05	4.74E-04	1.65E-09	_
509-max	855	2.26E+06	2.72E-03	1.21E-09	6.48E+05	2.35E-04	3.63E-10	
-605					CONTROL OF THE PROPERTY OF THE			
maxII	958	8.38E+05	2.82E-03	8.38E+05 2.82E-03 3.37E-09	9.01E+05	1.33E-03	1.48E-09	- 44
511-min	801	5.05E+05	1.28E-03	2.53E-09	6.19E+05	8.98E-04	1.45E-09	-500
511-max	802	6.59E+05	4.40E-05	6.67E-11	4.05E+05	7.96E-05	1.97E-10	
567-min	884	2.01E+06	4.61E-04	2.30E-10	1.52E+06	3.82E-05	2.51E-11	
567-max	874	1.20E+06	2.26E-04	1.20E+06 2.26E-04 1.88E-10	1.00E+06	3.27E-05	3.27E-11	

40

10

20

(59)

【表9-2】

 578-min
 820
 1.14E+06
 1.03E-02
 9.01E-09
 9.15E+05
 1.04E-02
 1.14E-08

 578-max
 821
 7.00E+05
 3.07E-04
 4.39E-10
 5.23E+05
 7.22E-04
 1.38E-09

(続き)

É		h VEGF ₁₂₁		PIGF
3	ka (1/Ms)	kd (1/s)	KD (M)	
509-min	3.54E+05	4.53E-04	1.28E-09	結合しない
209- max 500	7.42E+05	2.49E-04	3.35E-10	結合しない
maxII	8.97E+05	1.23E-03	1.37E-09	結合しない
511-min	7.78E+05	9.63E-04	1.24E-09	結合しない
511-				September Scholars September Septemb
max	4.67E+05	9.97E-05	2.14E-10	結合しない
567-min	1.89E+06	4.54E-05	2.41E-11	結合しない
567- max	1.13E+06	5.76E-05	5.11E-111	結合しない
578-min	9.61E+05	8.80E-03	9.16E-09	結合しない
578- max	5.87E+05	5.58E-04	9.50E-10	結合しない

10

20

30

[0206]

【表10-1】

表10:主要な誘導体(578および511)の親和性および能力の概観

ka (1/Ms) kd (1/s) 8.34E+05 1.69E-04						kd (1/s) 1.69E-04 1.03E-02 3.07E-04 2.48E-04 5.04E-04 8.83E-03	kd (1/s) 1.69E-04 1.03E-02 3.07E-04 2.48E-04 5.04E-04 8.83E-03 7.00E-04	kd (1/s) 1.69E-04 1.03E-02 3.07E-04 2.48E-04 5.04E-04 4.09E-04 8.83E-03 7.00E-04 6.12E-04	kd (1/s) 1.69E-04 1.03E-02 3.07E-04 2.48E-04 5.04E-04 4.09E-04 8.83E-03 7.00E-04 6.12E-04	kd (1/s) 1.69E-04 1.03E-02 3.07E-04 2.48E-04 4.09E-04 8.83E-03 7.00E-04 1.80E-03	kd (1/s) 1.69E-04 1.03E-02 3.07E-04 2.48E-04 4.09E-04 6.12E-04 1.80E-03 4.93E-04	d (1/s) 69E-0 03E-0 07E-0 09E-0 83E-0 80E-0
8.34E+05	8.34E+05 1.14E+06	.34E+05 .14E+06 .00E+05	3+05 3+06 5+05 3+05)5)5)5)5	COMPANY AND					2 1 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	1	1.1. 6. 9. 8. 4. 8. 7. 9. 1. 1. 4.
100			.34 .30 .30 .30			8.34E+05 1.14E+06 7.00E+05 9.30E+05 8.06E+05 7.11E+05 1.35E+06	8.34E+05 1.14E+06 7.00E+05 9.30E+05 8.06E+05 7.11E+05 1.35E+06 7.21E+05	8.34E+05 1.14E+06 7.00E+05 9.30E+05 8.06E+05 7.11E+05 1.35E+06 7.21E+05 5.09E+05	8.34E+05 1.14E+06 7.00E+05 9.30E+05 8.06E+05 7.11E+05 1.35E+06 7.21E+05 5.09E+05 8.75E+05	8.34E+05 1.14E+06 7.00E+05 9.30E+05 8.06E+05 7.11E+05 1.35E+06 7.21E+05 8.75E+05 8.75E+05	8.34E+05 1.14E+06 7.00E+05 9.30E+05 8.06E+05 7.11E+05 7.21E+05 5.09E+05 8.75E+06 1.13E+06 8.75E+05	
	 			W = (1 0 W	W = 1,1 0,1 W 1,1	w = 1,1	W = (1 5) W [1 1]					-
ND	ND 0.1001	ND 0.1001 0.94/1.0/1.2/1.2 (新セットアップ)	ND 0.1001 0.94/1.0/1.2/1.2 (新セットアップ) ND 1.6/1.4	ND 0.1001 0.94/1.0/1.2/1.2 (新セットアップ) ND 1.6/1.4 (新セットアップ)	ND 0.1001 0.94/1.0/1.2/1.2 (新セットアップ) ND 1.6/1.4 (新セットアップ)	ND 0.1001 0.94/1.0/1.2/1.2 (新セットアップ) ND 1.6/1.4 (新セットアップ) 0.78/1.9	ND 0.1001 0.94/1.0/1.2/1.2 (新セットアップ) ND 1.6/1.4 「 (新セットアップ) 0.78/1.9 ND	ND 0.1001 0.94/1.0/1.2/1.2 (新セットアップ) ND 1.6/1.4 (新セットアップ) 0.78/1.9 ND ND	ND 0.1001 0.94/1.0/1.2/1.2 (新セットアップ) ND 1.6/1.4 (新セットアップ) 0.78/1.9 ND ND ND	ND 0.1001 0.94/1.0/1.2/1.2 (新セットアップ) ND 1.6/1.4 (新セットアップ) 0.78/1.9 ND ND ND ND ND	ND 0.1001 0.94/1.0/1.2/1.2 (新セットアップ) ND 1.6/1.4 (新セットアップ) 0.78/1.9 ND ND ND ND ND ND ND	ND 0.1001 0.94/1.0/1.2/1.2 (新たットアップ) ND 1.6/1.4 (新たットアップ) 0.78/1.9 ND ND ND ND ND ND ND ND ND
S												
862	798	798 820 821	798 820 821	798 820 821 960	798 820 821 960 903	798 820 821 960 903 961	798 820 821 960 903 961	798 820 821 960 903 961 978	9820 821 960 903 961 978 980	798 820 821 960 961 978 978 980	980 902 903 961 978 980 1008	980 902 903 902 991 978 980 1009
C-His		교	578 野生型 C-His 578-min 578-max 578-max FW1.4_DHP	型 FW1	—		578 野生型 C-His 578-min 578-max 578-max FW1.4_DHP 578-minmax 578-minmax FW1.4_DHP 578-max-min 578-max-min	8 野生型 C-His 8-max 8-max 8-max FW1.4_DHP 8-minmax 8minmax N1.4_DHP 8-max-min 8min_max T84N				
	1.4	4.1	820 4.1 821 9.6 960 ND	820 4.1 821 9.6 960 ND	820 4.1 821 9.6 960 ND 903 8.4 961 16.5	820 4.1 821 9.6 960 ND 903 8.4 961 16.5 902 6.5	820 4.1 821 9.6 960 ND 903 8.4 961 16.5 902 6.5	820 4.1 821 9.6 960 ND 903 8.4 961 16.5 902 6.5 991 ND	820 4.1 821 9.6 960 ND 903 8.4 961 16.5 902 6.5 991 ND 978 ND	820 4.1 821 9.6 960 ND 903 8.4 961 16.5 991 ND 978 ND 980 ND	820 4.1 821 9.6 960 ND 903 8.4 961 16.5 991 ND 978 ND 980 ND 1008 8.4	820 4.1 821 9.6 960 ND 903 8.4 961 16.5 991 ND 978 ND 980 ND 1008 8.4 1009 7.5

[0 2 0 7]

40

10

20

20

30

【表10-2】

	4.33E-10 8.03E-10	3.42E-09	9.91E-10	2.53E-09	6.67E-11	2.78E-10	1.48E-09
10 170 0	3.89E-04 9.89E-04	5.31E-03	7.02E-04	1.28E-03	4.40E-05	1.02E-04	7.54E-04
1 356406	1.23E+06	1.55E+06	7.08E+05	5.05E+05	6.59E+05	3.66E+05	5.11E+05
Q.	2 2	ND	ND	0.0011	0.0179	SP	ND ND
===	7.2	QN	QN.	4.9	8.7	5.4	ND ON
050	266	066	9101	801	802	904	905
T84N_V89A_DHP 578max svnth FW opt	578min_max_synthFW	578max_min_synthFW 578min_max_FW1.	synth	511-min	511-max	511min_max	511max min

[0208]

(62)

【表11-1】

表11:主要な誘導体(578および511)の生物物理学的特徴付けの概観

æ	タンパク質番号	Bio−ATR €ØTM [°C]	βシート損失 % (Aquaspec 60°C)	ダンパク質損失% (60°Cでの沈殿)
578-min	820	66.85	QN	ND
578-max	821	70.36	-1.93%	16.20%
578-max FW1.4 DHP	096	ND	QN N	ND
578-minmax	903	71.12	-0.52%	10.99%
578minmax FW1.4_DHP	196	70.18	-0.15%	14.82%
578-max-min	902	R	NO	QN.
578min max T84N	166	70.78	0.11%	20.30%
578min_max V89A	826	63.23	-2.28%	48.22%
578min_max V89L	086	68.15	-0.79%	38.99%
578min_max				
T84N_V89L	1008	69	-0.80%	28.30%
578min_max				
T84N_V89A	1009	QN	R	GN
578min_max T84N_V89L_DHP	1017	8.29	Q	. QN
578min_max T84N_V89A_DHP	1080	66.3	S	S
578max synth FW opt	950	63.62	54.06%	97.85%
578min_max_synthFW	266	63.25	50.89%	98.02%

[0 2 0 9]

40

10

20

【表11-2】

578max_min_synthFW	066	ON	- QX	ND
578min max FW1. synth	9101	65.7	-0.20%	21.30%
511-min	801	N ON	QN	QN
511-max	802	70.5	-1.53%	4.50%
511min_max	904	R	Q.	S
511max min	905	ND	QN	S
567min	884	54	100.00%	100.00%

(特計)

a	硫酸アンモニウム沈殿による溶解性 【NH4(SO4)) 飽和 %における EC50】	産生: リフォールディング収率 【 mg/L 】	E. coli(こおける 発現レベル [任意単位]
578-min	ON	5.	
578-max	27.24	12.5	: +
578-max FW1.4 DHP	ND	11.6	- 4
578-minmax	28.13	23.93	‡
578minmax			
W1.4_DHP	32.36	50.5	† † †
578-max-min	S	4.5	+
78min_max T84N	QN	7.5	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++
578min_max V89A	ND	- 91	‡
578min_max V89L	ND	30	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++
578min_max F84N_V89L	27.88	24	‡
78min_max F84N_V89A	ND	22	‡ ‡

[0 2 1 0]

40

10

20

【表11-3】

‡	† †	1	‡	‡	- ‡	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++	‡	++	-	+++++++++++++++++++++++++++++++++++++++
36	30	19.4	24	0.5	28	13.5	6.47	3,75		16.5
30.80	30.70	28.30	30.05	ΩN	25.10	QN	8.62	NO ON	ND	20.70
578min_max T84N_V89L_DHP	7.84N_V89A_DHP	578max synthFW opt	578min_max_synthFW	578max_min_synthFW	578min_max_FW1.	. 511-min	511-max	511min_max	511max_min	567min

20

30

いくつかの誘導体を、図 6 に掲載のように、 3 0 分間の熱ストレス(例えば、 5 0 、 6 0 または 7 0 下)後のそれらの変性および沈殿に関して比較した。 【 0 2 1 1 】

【表12-1】

表12a:50℃で30分間インキュベーションした後の抗VEGFバインダー

試料名	βシート %	Nanodrop (mg/ml)
950	100,8	81,2
978	100,9	85,1
980	99,9	100,3
991	99,4	99,2
802	100,4	96,7
821	100,6	93,5
903	99,5	99,4
961	98,7	101,7
997	99,9	76,39

表12a:60°Cで30分間インキュベーションした後の抗VEGFバインダー

試料名	βシ─ト %	Nanodrop (mg/ml)
950	45,9	2
978	102,3	52
980	100,8	61
991	99,9	80
802	101,5	96
821	101,9	84
903	100,5	89
961	100,1	85
997	49,1	2

[0 2 1 2]

【表12-2】

表12a:70℃で30分間インキュベーションした後の抗VEGFバインダー

βシート%	Nanodrop (mg/ml)
43,1	1,0
13,4	2,7
4,5	0,2
21,5	1,4
100,4	80,8
58,4	3,3
81,9	0,7
46,3	1,1
0,0	0,3
	43,1 13,4 4,5 21,5 100,4 58,4 81,9 46,3

10

20

30

20

30

40

578max、578minmaxおよび578minmax_DHPを、硫酸アンモニウム沈殿によって決定された、それらの溶解性に関してさらに例示した。図7のように、硫酸アンモニウムの様々な濃度下におけるこれらの誘導体の可溶性タンパク質のパーセントを比較した。

[0213]

(実施例4)

(V E G F 受容体ブロッキングアッセイ)

本発明で開示される抗VEGF scFv候補またはそれらの誘導体に関して、実施例3におけるVEGFへのそれらの結合親和性に加えて、VEGFインヒビターとしてのそれらの能力も測定した。それらの能力を測定するための方法には、例えば、この実施例で例示されるようなVEGFR競合ELISA、およびHUVECアッセイが挙げられる(図8)。

[0214]

VEGFR競合ELISAアッセイには、例えば、VEGFR2受容体ブロッキングアッ セイおよびVEGFR1受容体ブロッキングアッセイが挙げられる。VEGFR2受容体 ブロッキングアッセイのために、ヒトVEGF165を、PBS中に0.05μg/ml で、96穴Maxisorp ELISAプレート(Nunc)上にコートし、0.1% BSAおよび0.2%Tween20(PBST)を含むPBSを用いてブロッキングし た。ヒトIgG1の6×ヒスチジンタグ付Fcと融合したヒトVEGFR2の細胞外ドメ インのアミノ酸残基 1 ~ 7 6 4 個からなる、組換えヒトVEGFR2 / Fcキメラ(R& D Systems Inc.)500ng/mlを、PBST中で3倍で連続希釈した 抗VEGF scFvと、まずインキュベートした。室温で30~60分インキュベーシ ョンした後、混合物を、ヒトVEGF165を固定化したプレートに移し、90分間イン キュベートした。VEGFR2/Fcキメラと固定化したVEGF165との結合を、西 洋 ワ サ ビ ペ ル オ キ シ ダ ー ゼ に カ ッ プ リ ン グ さ せ た ヤ ギ (F a b ゥ) 抗 ヒ ト I g G (Jackson ImmunoResearch)に続いて基質(BM Blue P OD基質、Roche Diagnostics)を用いて検出した。450nmでの光 学密度(OD 450nm)を、Sunriseマイクロプレートリーダー(Tecan)を用いて測定した。データを、4パラメータロジティックカーブフィットを用いて分析 し、 Ε C 5 η 値を、 s c F v の用量 - 応答曲線から計算した。 V E G F R 2 受容体プロッ キングアッセイによって測定された、主要な候補またはそれらの誘導体の典型的な能力を 、表7および9に列挙する。

[0215]

VEGFR1受容体ブロッキングアッセイのために、ヒトVEGF165を、PBS中に 0.0125μg/mlで、96穴Maxisorp ELISAプレート(Nunc) 上にコートし、 0 . 4 % B S A および 0 . 1 % T w e e n 2 0 を含む P B S を用いてブロ ッキングした。ヒトIgG1の6×ヒスチジンタグ付Fcと融合したヒトVEGFR1の 細 胞 外 ド メ イ ン の ア ミ ノ 酸 残 基 1 ~ 6 8 7 個 か ら な る 、 組 換 え ヒ ト V E G F R 1 ノ F c キ メラ(R&D Systems Inc.) 100 ng/mlを、PBST中で3倍で連 続希釈した抗VEGF scFvと、まずインキュベートした。室温で30~60分イン キュベーションした後、混合物を、ヒトVEGF165が固定化されたプレートに移し、 9 0 分間インキュベートした。VEGFR1/Fcキメラと固定化したVEGF165と の結合を、西洋ワサビペルオキシダーゼにカップリングさせたヤギ(Fab2)抗ヒトI gG Fc (Jackson ImmunoResearch)に続いて基質(BM Blue POD基質、Roche Diagnostics)を用いて検出した。45 0 n m での光学密度 (OD 450 n m)を、Sunriseマイクロプレートリーダー (Tecan)を用いて測定した。データを上記のように分析し、EC5 ρ 値を、scF v の用量 - 応答曲線から計算した。 V E G F R 1 受容体ブロッキングアッセイによって測 定された、主要な候補の典型的な能力を、表7に列挙する。

[0216]

(実施例5)

(V E G F 阻害の H U V E C アッセイ)

この実施例では、開示された、VEGFインヒビターとしての抗VEGF scFv候補またはそれらの誘導体の能力を測定する別の方法として、HUVECアッセイを例示する

[0217]

数人のドナーからプールしたヒト臍静脈内皮細胞(HUVEC)(Promocell) を、 2 継代から 1 4 継代で使用した。細胞を、 0 . 4 % E C G S / H 、 2 % ウシ胎仔血清 、0.1 ng/mlの上皮増殖因子、1 μg/mlのヒドロコルチゾン、1 ng/mlの 塩 基 性 線 維 芽 細 胞 因 子 お よ び 1 % ペ ニ シ リ ン / ス ト レ プ ト マ イ シ ン (G i b c o) を 含 む 、 5 0 μ l の完全内皮細胞増殖培地(E C G M) (P r o m o c e l l) 中で、 1 0 0 0 個 / 穴で細胞を播種した。 7 から 8 時間後、 5 0 μ 1 の飢餓培地(熱不活性化した 0 . 5 % F C S および 1 % ペニシリン / ストレプトマイシンを含むサプリメントなしの E C G M)を細胞に添加し、細胞を15から16時間、飢餓状態にさせた。3倍で連続希釈した抗 VEGF scFv(0.023~150nM)、および組換えヒトVEGF165(0 . 0 8 n M) 、組換えマウス V E G F 1 6 4 (0 . 0 8 n M) または組換えラット V E G F 1 6 4 (0 . 3 n M) の 1 つを飢餓培地中に調製し、室温で 3 0 ~ 6 0 分間プレインキ ュベートした。異なる濃度のVEGFを、それらの異なる相対的な生物活性を補うために 使用した。準最大(submaximal)のVEGF誘導型増殖を刺激する濃度(EC トに添加し、 3 7 / 5 % C O 2 の加湿した(humified)インキュベータ中で 4 日間インキュベートした。 2 0 μ l / 穴のW S T - 1 細胞増殖試薬(R o c h e)を添加 した後、Sunriseマイクロプレートリーダー(Tecan)を用いて、HUVEC の増殖を 4 5 0 n m (参照波長として 6 2 0 n m を使用した) での吸光度を測定すること によって評価した。データを、4パラメータロジティックカーブフィットを用いて分析し 、 5 0 % の H U V E C 増 殖 を 阻 害 す る の に 必 要 な 抗 V E G F s c F v の 濃 度 (E C 5 ρ) を、阻害曲線から導き出した。

[0218]

HUVECアッセイによって測定された、主要な候補またはそれらの誘導体の典型的な能力を、表7に列挙する。さらに、主要な候補の1つの誘導体、578minmaxによるhVEGF165誘導型HUVEC増殖の阻害を、図9に例示する。hVEGF165誘導型細胞増殖を阻害するための578minmaxのEC50は、0.06nMと決定される(図9)。VEGFインヒビターとしての578minmaxの能力は、ルセンティスと比較して約1.6倍優れている。578minmaxの能力は、ルセンティスと比較して約1.6倍優れている。578minmaxのおおよびラットVEGF164誘導型細胞増殖を阻害するための578minmaxのEC50は、それぞれ0.06nMおよび0.07nMである(図10)。したがって、マウスおよびラットVEGFは、典型的な誘導体(578minmax)による阻害に関して、ヒトVEGFと等力である。また、この実験では、ルセンティスは、齧歯動物のVEGFにより誘導される増殖を阻害しない。

[0219]

(実施例6)

(無毛モルモットにおける h V E G F ₁ 6 5 誘導型血管性透過への抗 V E G F s c F v の効果)

この実施例では、ヒトVEGF165誘導型血管性透過への抗VEGF s c F v の効果を、Milesアッセイを用いてモルモットにおいて評価した。1匹の動物につき30箇所の適用部位を、耐久性マーカーを用いて雄性の無毛モルモットの背側上にマークした。処置日に、全身麻酔の下、1%エバンスブルー色素溶液1mlを、各動物に静脈内投与した。色素注射して1時間後、2.61nMの組換えヒトVEGF165(PeproTech EC L t d .)および様々な濃度の抗VEGF s c F v (0 n M 、0 .085

10

20

30

40

20

30

40

50

n M、 0 . 2 5 6 n M、 0 . 7 6 7 n M、 2 . 3 n M、 6 . 9 n M、 2 0 . 7 n M、 6 2 . 1 n M; 試験アイテムにつき n = 7 の動物)を含む試験溶液 0 . 1 m l を、背側上のマークに 3 連で注射した(試験アイテムの濃度につき 3 注射)。 P B S の注射を、全動物における負の対照として供給した。追加の対照として、 6 . 9 n M のルセンティス(N o v a r t i s)を全動物において注射した。

[0 2 2 0]

試験溶液を注射して1時間後、動物を安楽死させ、裸皮を採取し、浄化し、入射および透過光を用いてデジタル撮影した。注射部位に溢出したエバンスブルー色素の面積を、ImageJを用いて評価した。各動物に関して、色素漏出の面積に対する抗VEGFscFv濃度を、4パラメータロジスティックカーブフィットを用いて分析した。50%血管性漏出を阻害するのに必要な抗VEGFscFvの濃度(EC50)を、阻害曲線から導き出した。

[0221]

実験プロトコールを図 1 1 に例示する。また、 h V E G F の阻害における s c F v 候補、 E S B A 9 0 3 (5 7 8 m i n m a x) および 8 0 2 (5 1 1 m a x) の効能を図 1 1 に 図示し、血管系から皮膚に漏出したエバンスブルー色素を含む面積の種々のサイズによって表した。 9 0 3 および 8 0 2 に関する効能データを図 1 2 に示す。 6 . 9 n M で、 9 0 3 および 8 0 2 は、試験した全動物において、ルセンティスと比較して、 V E G F の誘導による皮膚への血管性漏出に対してより強い阻害を示した(図 1 2)。

[0222]

(実施例7)

(ラットにおける h V E G F 1 6 5 誘導型網膜血管性漏出に対する局所的抗 V E G F s c F v 処置の効果)

この実験では、578minmaxの局所的効能を、修正したMilesアッセイを用いて実証する。これらの修正には、例えば、scFvの硝子体内注射および局所適用を用いる前混合試験が含まれる。

[0 2 2 3]

前混合した異なる濃度の抗VEGF scFv(VEGFより10、3および1倍のモル過剰)とVEGF(500ng)とを、単回硝子体内注射により適用した。アバスチン(Roche)(VEGFより10、3および1倍のモル過剰)を、正の対照として使用した。578minmax用のビヒクル(クエン酸緩衝液、クエン酸ナトリウム20mM、NaC1125mM、pH7)を、負の対照として使用した。図13に図示されるように、hVEGF請導型網膜血管性透過を完全に阻害した。この実験では、578minmax(ESBA903)の阻害効果は、アバスチンと比較して、より顕著であった。

[0224]

局所適用のために、VEGF刺激の5日前に、成体のSprague‐Dawleyラットに、1日4回(4液滴/日)両側局所投薬により、578minmax(1%=10mg/ml)を与えた(灌流の日(6日目)まで)。578minmax用のビヒクル(局所投薬)およびAlcon RTKi(10mg/kg/d、経口強制栄養)を、負よび正の対照として使用した。5日目に、ラットを麻酔し、それらの瞳孔を散大させる。VE切物に、両眼中に、hrVEGF500ng(10μ1)の硝子体内注射を与える。VEGFを注射して24時間後、3%エバンスプルー色素の静脈内注入を、全身麻酔中に全動物において行う。色素を90分間循環させた後、ラットを安楽死させる。血液試料を取り、次いでラットを無菌生理食塩水で灌流し、次いで各ラットの両眼をすぐに摘出し、手術用顕微鏡を用いて網膜を収集する。網膜および血漿試料に関して、60μ1の上清を、10~740mmで分光光度計を用いてエバンスプルー色素の吸光度(ABS)を測定するために使用する。色素吸光度によって測定されるような、血液/網膜のバリアの崩壊およびその後の網膜血管性透過を、正味のABS/湿重量/血漿ABSの平均±s.e.m

間の全体的な差を決定するのに使用する。図14に例示されるように、578 minmax(903)の局所投与(5日間の前処置、1日につき4液滴)により、hVEGF誘導型網膜血管性透過が有意に阻害された。これは、眼内疾患の処置に有用な、局所的に有効な抗体を実証する最初のものである。

[0 2 2 5]

(等価物)

前述の記載を考慮して、本発明の多くの修正および代替の実施形態が、当業者に明らかである。したがって、この記載は、単なる例示として解釈すべきであり、本発明を実施するのに最良の様式を当業者に教示するためのものである。構造の詳細は、本発明の精神から逸脱することなく実質的に変えることができ、添付の特許請求の範囲内となる全ての修正の独占的使用権を保有する。本発明は、添付の特許請求の範囲および法律の適用可能な規則によって要求される程度にのみ制限されるものであると意図する。

10

[0 2 2 6]

特許、特許出願、文献、書籍、論文、論述、ウェブページ、図および / または添付書類を含む、この出願に引用された全文献および類似物は、かかる文献および類似物の書式に関わらず、参照によりそれらの全体が明示的に援用される。援用された文献および類似物の1つまたは複数が、定義された用語、用語の使用法、記載された技法または同様のものを含む本明細書と異なるか相反する場合には、本明細書が優先される。

[0227]

本明細書で使用される節の見出しは、単に組織化のためのものであり、記載された主題を限定するものと決して解釈すべきではない。

[0228]

本発明は、様々な実施形態および実施例と併せて記載されているが、本教示がかかる実施形態または実施例に限定されるという意図はない。それどころか、当業者に理解されるように、本発明は、様々な代替、修正および等価物を包含する。

[0229]

特許請求の範囲は、その趣旨を述べない限り、記載された順番または要素に限定されると 読むべきではない。形態および詳細の様々な変更は、添付の特許請求の範囲から逸脱する ことなく、行うことができると理解すべきである。したがって、以下の特許請求の範囲お よびその等価物の範囲および精神内となる全実施形態が特許請求される。

30

20

[0 2 3 0]

(配列表)

[0231]

【数1】

配列番号 :1 ペプチド免疫原 KFMDVYQRSYC

VL 配列:

配列番号 72:60

EVVMAQTPASVEAAVGGTVTIKCQASQSISSYLSWYQQKPGQPPKLLIYKASTLASGVPSRFKGSRS GTEYTLTISDLECADAATYYCQSNYGGSSSDYGNPFGGGTEAVVK

10

配列番号 73:435

AFELTQTPSSVEAAVGGTVTIKCQASQSIGSSLAWYQQKPGQRPKLLIYTAANLASGVPSRFRGSRSG AAFTLTISDLECADAATYYCQNFATSDTVTFGGGTEVVVT

配列番号 74:453

AVVLTQTPSPVSAAVGGTVSISCQSSQSVWNNNRLAWFQQKSGQPPKLLIYYASTLASGVPSRFKG SGSGTEFTLTISDVQCDDAATYYCAGGYSSTSDNTFGGGTEVVVK

配列番号 75:375

DIVMTQTPASVEATVGGTITINCQASENINIWLSWYQQKPGQPPKLLIYQASKLASGVPSRFKGSGS GTQFTLTISDLECADAATYYCQNNYSYNRYGAPFGGGTEVVVK

20

配列番号 76:610

DVVMTQTPASVSEPVGGTVTIKCQASQSISSWLSWYQQKPGQPPKLLIYQASTLASGVPPRSSGSG SGTEYTLTISDLECADAATYFCQNNYGFRSYGGAFGGGTEVVVK

配列番号 77:578

DVVMTQTPSSVSAAVGDTVTINCQASEIIHSWLAWYQQKPGQPPKŁLIYLASTLASGVPSRFKGSGS GTQFTLTISDLECADAAIYYCQNVYLASTNGANFGGGTEVVVK

配列番号 78:534

DVVMTQTPSSVSAAVGDTVTIKCQASQSINIWLSWYQQKSGQPPKLLVYKESTLASGVPSRFRGSG SGTQFTLTISDLECADAATYYCQNNYDSGNNGFPFGGGTEVVVK

30

配列番号 79:567

DVVMTQTPSSVSAAVGDTVTINCQADQSIYIWLSWYQQKPGQPPKLLIYKASTLESGVPSRFKGSGS GTQFTLTISDLECADAATYYCQNNAHYSTNGGTFGGGTEVVVK

配列番号 80:509

DVVMTQTPSSVSAAVGDTVTIKCQASQNIRIWLSWYQQKPGQPPKLLIYKASTLESGVPSRFKGSGS GTEFTLTISDLECADAATYYCQNNAHYSTNGGTFGGGTEVVVK

40

[0232]

【数2】

配列番号 81:511

EVVMTQTPASVEAAVGGTVTIKCQASQSINIWCSWYQQKPGHPPKLLIYRASTLASGVSSRFKGSGS GTEFTLTISDLECADAATYYCQANYAYSAGYGAAFGGGTEVVVK

配列番号 82:60min

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASQSISSYLSWYQQKPGKAPKLLIYKASTLASGVPSRFSGSGSGA EFTLTISSLQPDDFATYYCQSNYGGSSSDYGNPFGQGTKLTVLG

配列番号 83: 435min

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASQSIGSSLAWYQQKPGKAPKLLIYTAANLASGVPSRFSGSGSG AEFTLTISSLQPDDFATYYCQNFATSDTVTFGQGTKLTVLG

配列番号 84: 453min

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQSSQSVWNNNRLAWYQQKPGKAPKLLIYYASTLASGVPSRFSGS GSGAEFTLTISSLQPDDFATYYCAGGYSSTSDNTFGQGTKLTVLG

配列番号 85: 375min

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASENINIWLSWYQQKPGKAPKLLIYQASKLASGVPSRFSGSGSG AEFTLTISSLQPDDFATYYCQNNYSYNRYGAPFGQGTKLTVLG

配列番号 86: 610min

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASQSISSWLSWYQQKPGKAPKLLIYQASTLASGVPSRFSGSGSG AEFTLTISSLQPDDFATYYCQNNYGFRSYGGAFGQGTKLTVLG

配列番号 87:578min

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASEIIHSWLAWYQQKPGKAPKLLIYLASTLASGVPSRFSGSGSGA EFTLTISSLQPDDFATYYCQNVYLASTNGANFGQGTKLTVLG

配列番号 88: 534min

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASQSINIWLSWYQQKPGKAPKLLIYKESTLASGVPSRFSGSGSGA EFTLTISSLQPDDFATYYCQNNYDSGNNGFPFGQGTKLTVLG

配列番号 89: 567min

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQADQSIYIWLSWYQQKPGKAPKLLIYKASTLESGVPSRFSGSGSGA EFTLTISSLQPDDFATYYCQNNAHYSTNGGTFGQGTKLTVLG

配列番号 90: 509min

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASQNIRIWLSWYQQKPGKAPKLLIYKASTLESGVPSRFSGSGSG AEFTLTISSLQPDDFATYYCQNNAHYSTNGGTFGQGTKLTVLG

配列番号 91:511min

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASQSINIWCSWYQQKPGKAPKLLIYRASTLASGVPSRFSGSGSG AEFTLTISSLQPDDFATYYCQANYAYSAGYGAAFGQGTKLTVLG

[0 2 3 3]

【数3】

10

20

30

50

配列番号 92: 578min Pref subst

EIVLTQSPSSLSASVGDRVTITCQASEIIHSWLAWYQQRPGKAPKLLISLASTLASGVPSRFSGSGSGT DFTFTISSLQPEDFAVYYCQNVYLASTNGANFGQGTKVEIKR

配列番号 93:60max

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASQSISSYLSWYQQKPGKAPKLLIYKASTLASGVPSRFSGSGSGT EFTLTISSLQPDDFATYYCQSNYGGSSSDYGNPFGQGTKLTVLG

配列番号 94: 435max

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIIKCQASQSIGSSLAWYQQKPGKAPKLLIYTAANLASGVPSRFSGSGSG AEFTLTISSLQPDDFATYYCQNFATSDTVTFGQGTKLTVLG

配列番号 95: 453 max

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQSSQSVWNNNRLAWYQQKPGKAPKLLIYYASTLASGVPSRFSGS GSGTEFTLTISSLQPDDFATYYCAGGYSSTSDNTFGQGTKLTVLG

配列番号 96: 375max

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASENINIWLSWYQQKPGKAPKLLIYQASKLASGVPSRFSGSGSG TQFTLTISSLQPDDFATYYCQNNYSYNRYGAPFGQGTKLTVLG

配列番号 97: 610max

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASQSISSWLSWYQQKPGKAPKLLIYQASTLASGVPSRFSGSGSG TEFTLTISSLQPDDFATYYCQNNYGFRSYGGAFGQGTKLTVLG

配列番号 98:578max

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASEIIHSWLAWYQQKPGKAPKLLIYLASTLASGVPSRFSGSGSGT QFTLTISSLQPDDFATYYCQNVYLASTNGANFGQGTKLTVLG

配列番号 99:534max

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASQSINIWLSWYQQKPGKAPKLLIYKESTLASGVPSRFSGSGSGT EFTLTISSLQPDDFATYYCQNNYDSGNNGFPFGQGTKLTVLG

配列番号 100: 567max

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQADQSIYIWLSWYQQKPGKAPKLLIYKASTLESGVPSRFSGSGSGT QFTLTISSLQPDDFATYYCQNNAHYSTNGGTFGQGTKLTVLG

配列番号 101: 509max

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASQNIRIWLSWYQQKPGKAPKLLIYKASTLESGVPSRFSGSGSGT EFTLTISSLQPDDFATYYCQNNAHYSTNGGTFGQGTKLTVLG

配列番号 102:511max

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASQSINIWLSWYQQKPGKAPKLLIYRASTLASGVPSRFSGSGSGT EFTLTISSLQPDDFATYYCQANYAYSAGYGAAFGQGTKLTVLG

[0234]

【数4】

10

20

30

50

配列番号 103:578max Pref subst

EIVMTQSPSSLSASVGDRVTITCQASEIIHSWLAWYQQRPGKAPKLLISLASTLASGVPSRFSGSGSGT QFTFTISSLQPEDFAVYYCQNVYLASTNGANFGQGTKVEIKR

配列番号 104: 578min VL: E1D

DIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASEIIHSWLAWYQQKPGKAPKLLIYLASTLASGVPSRFSGSGSGA EFTLTISSLQPDDFATYYCQNVYLASTNGANFGQGTKLTVLG

配列番号 105: 578min VL: I2V

EVVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASEIIHSWLAWYQQKPGKAPKLLIYLASTLASGVPSRFSGSGSG AEFTLTISSLQPDDFATYYCQNVYLASTNGANFGQGTKLTVLG 10

配列番号 106: 511min VL: C41L

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASQSINIWLSWYQQKPGKAPKLLIYRASTLASGVPSRFSGSGSG AEFTLTISSLQPDDFATYYCQANYAYSAGYGAAFGQGTKLTVLG

VH 配列:

配列番号 107:60-11-4

QSLEESGGDLVKPGASLTLTCTASGFPFSSGYWVCWVRQAPGKGLEWIACIYAGSSGSTYYASWAK GRFTISKTSSTTVTLQMTSLTAADTATYFCARGNNYYIYTDGGYAYAGLELWGPGILVTVSS

20

配列番号 108:60-11-6

QSLEESGGDLVKPGASLTLTCTASGFSFSSGYWICWVRQAPGKGLEWIACIYAGSSGSTYYASWAKG RFTISKTSSTTVTLQMTSLTAADTATYFCARGNNYYIYTDGGYAYAGLELWGPGILVTVSS

配列番号 109:435

QSLEESGGDLVQPGASLTLTCKVSGFSLNTNYWMCWVRQAPGKGLEWIGCMYTGSYNRAYYASW AKGRFTSSKTSSTTVTLEMTSLTAADTATYFCAKGSNWYSDLWGPGTLVTVSS

配列番号 110:453

QERLVESGGGLVQPEGSLTLTCKASGFSFSRSYYIYWVRQAPGKGLEWIACIDAGSSGILVYANWAK GRFTISKTSSTTVTLQMTSLTAADTATYFCARGDASYGVDSFMLPLWGPGTLVTVSS

30

配列番号 111:375

QSLEESGGGLVQPEGSLTLTCKASGFSFTTTDYMCWVRQAPGKGLEWIGCILAGDGSTYYANWAK GRFTGSKTSSTTVDLKMTGLTAADTATYFCARSDPASSWSFALWGPGTLVTVSS

配列番号 112:610

QSLEESGGRLVTPGTPLTLTCTASGIDFSGAYYMGWVRQAPGKGLEWIGYIDYDGDRYYASWAKG RFTISKTSTTVDLKITSPTTEDTATYFCARSDYSSGWGTDIWGPGTLVTVSL

配列番号 113:578

40

[0235]

【数5】

QSVEESGGRLVTPGTPLTLTCTASGFSLTDYYYMTWVRLAPGKGLEYIGFIDPDDDPYYATWAKGRF TISRTSTTVNLKMTSPTTEDTATYFCAGGDHNSGWGLDIWGPGTLVTVSL

配列番号 114:534

QSLEESGGRLVTPGTPLTLTCTASGFSLSYYYMSWVRQAPGKGLEWIGIIGPGDYTDYASWAKGRFT ISKTSTTVDLKITSPTTEDTATYFCGRGDDNSGWGFDIWGPGTLVTVSI

配列番号 115:567

QSVEESGGRLVTPGAPLTLTCSVSGFSLSDYYMCWVRQAPGKGLQWIGCLDYFGSTDDASWAKGR FTISKTSTAVDLKITSPTTEDTATYFCARTDDSRGWGLNIWGPGTLVTVSL

10

配列番号 116:509

QSLEESGGRLVTPGTPLTLTCTASGFSLSSYYMCWVRQAPGKGLEWIGCLDYVGDTDYASWAKGRF TISKASTTVDLKITSLTTEDTATYFCARTDDSRGWGLNIWGPGTLVTVSL

配列番号 117:511

QSVEESGGRLVTPGTPLTLTCTVSGFSLNTYYMNWVRQAPGKGLEWIGIIAPDDTTYYASWAKSRST ITRDTNENTVTLKMTSLTTEDTATYFCARSGDTTAWGADIWGPGTLVTVSL

配列番号 118: 60-11-4min

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFPFSSGYWVCWVRQAPGKGLEWVSCIYAGSSGSTYYASW AKGRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAKGNNYYIYTDGGYAYAGLELWGQGTLVTVSS 20

配列番号 119: 60-11-6min

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFSFSSGYWICWVRQAPGKGLEWVSCIYAGSSGSTYYASW AKGRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAKGNNYYIYTDGGYAYAGLELWGQGTLVTVSS

配列番号 120: 435min

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFSLNTNYWMCWVRQAPGKGLEWVSCMYTGSYNRAYYA SWAKGRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAKGSNWYSDLWGQGTLVTVSS

配列番号 121: 453min

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFSFSRSYYIYWVRQAPGKGLEWVSCIDAGSSGILVYANWA KGRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAKGDASYGVDSFMLPLWGQGTLVTVSS 30

配列番号 122: 375min

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFSFTTTDYMCWVRQAPGKGLEWVSCILAGDGSTYYANW AKGRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAKSDPASSWSFALWGQGTLVTVSS

配列番号 123: 610min

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGIDFSGAYYMGWVRQAPGKGLEWVSYIDYDGDRYYASWA KGRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAKSDYSSGWGTDIWGQGTLVTVSS

配列番号 124: 578min

40

[0236]

【数6】

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVSFIDPDDDPYYATWAK GRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAKGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

配列番号 125: 534min

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFSLSYYYMSWVRQAPGKGLEWVSIIGPGDYTDYASWAKG RFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAKGDDNSGWGEDIWGQGTLVTVSS

配列番号 126: 567min

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFSLSDYYMCWVRQAPGKGLEWVSCLDYFGSTDDASWAK GRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAKTDDSRGWGLNIWGQGTLVTVSS

10

配列番号 127: 509min

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFSLSSYYMCWVRQAPGKGLEWVSCLDYVGDTDYASWAK GRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAKTDDSRGWGLNIWGQGTLVTVSS

配列番号 128:511min

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFSLNTYYMNWVRQAPGKGLEWVSIIAPDDTTYYASWAKS RFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAKSGDTTAWGADIWGQGTLVTVSS

配列番号 129: 578min Pref subst

substQVQLVQTGGGLVQPGGSLRLSCAASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVSFIDPDDDPYY ATWAKGRFTISRDNSKNTVYLQMNSLRAEDTALYYCAKGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

20

配列番号 130: 60-11-4max

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFPFSSGYWVCWVRQAPGKGLEWVGCIYAGSSGSTYYASW AKGRFTISKDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCARGNNYYIYTDGGYAYAGLELWGQGTLVTVSS

配列番号 131: 60-11-6max

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSFSSGYWICWVRQAPGKGLEWVGCIYAGSSGSTYYASW AKGRFTISKDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCARGNNYYIYTDGGYAYAGLELWGQGTLVTVSS

配列番号 132: 435max

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCKVSGFSLNTNYWMCWVRQAPGKGLEWVGCMYTGSYNRAYYA SWAKGRFTSSKDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAKGSNWYSDLWGQGTLVTVSS

30

配列番号 133: 453max

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCKASGFSFSRSYYIYWVRQAPGKGLEWVGCIDAGSSGILVYANWA KGRFTISKDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCARGDASYGVDSFMLPLWGQGTLVTVSS

配列番号 134: 375 max

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCKASGFSFTTTDYMCWVRQAPGKGLEWVGCILAGDGSTYYANW AKGRFTGSKDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCARSDPASSWSFALWGQGTLVTVSS

配列番号 135: 610max

40

[0237]

【数7】

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGIDFSGAYYMGWVRQAPGKGLEWVGYIDYDGDRYYASWA KGRFTISKDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCARSDYSSGWGTDIWGQGTLVTVSS

配列番号 136:578max

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

配列番号 137:534max

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLSYYYMSWVRQAPGKGLEWVGIIGPGDYTDYASWAKG RFTISKDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCARGDDNSGWGEDIWGQGTLVTVSS

10

配列番号 138: 567max

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCSVSGFSLSDYYMCWVRQAPGKGLEWVGCLDYFGSTDDASWAK GRFTISKDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCARTDDSRGWGLNIWGQGTLVTVSS

配列番号 139: 509max

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLSSYYMCWVRQAPGKGLEWVGCLDYVGDTDYASWAK GRFTISKDASKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCARTDDSRGWGLNIWGQGTLVTVSS

配列番号 140: 509maxll

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLSSYYMSWVRQAPGKGLEWVGILDYVGDTDYASWAKG RFTISKDASKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCARTDDSRGWGLNIWGQGTLVTVSS

20

配列番号 141: 511max

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTVSGFSLNTYYMNWVRQAPGKGLEWVGIIAPDDTTYYASWAKS RSTISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCARSGDTTAWGADIWGQGTLVTVSS

配列番号 142: 578max_Pref subst

substQVQLVQTGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYY ATWAKGRFTISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTALYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

配列番号 143: 567minDHP

EVQLVESGGGSVQPGGSLRLSCAASGFSLSDYYMCWVRQAPGKGLEWVSCLDYFGSTDDASWAK GRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTATYYCAKTDDSRGWGLNIWGQGTTVTVSS

30

配列番号 144: 578maxDHP

EVQLVESGGGSVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTATYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTTVTVSS

配列番号 145:511maxDHP

EVQLVESGGGSVQPGGSLRLSCTVSGFSLNTYYMNWVRQAPGKGLEWVGIIAPDDTTYYASWAKS RSTISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTATYYCARSGDTTAWGADIWGQGTTVTVSS

配列番号 146: 578max_Pref subst_DHP

40

[0238]

【数8】

QVQLVQTGGGSVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTATYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTTVTVSS

配列番号 147: 578max VH: E1

VQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWAK GRFTISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

配列番号 148: 578max VH: V20

EQQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

10

配列番号 149: 578max VH: Q46L

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRLAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWAK GRFTISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

配列番号 150: 578max VH: W54Y

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEYVGFIDPDDDPYYATWAK GRFTISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

配列番号 151: 578max VH: V55I

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWIGFIDPDDDPYYATWAK GRFTISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

20

配列番号 152: 578max VH: D83A

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRATSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGOGTI VTVSS

配列番号 153: 578max VH: N87A

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDTSKATVYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

配列番号 154: 578max VH: Y105F

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYFCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS 30

配列番号 155: 578max VH: D83

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

配列番号 156: 578max VH: N87

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDTSKTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

配列番号 157: 578max VH: T84N

40

[0239]

【数9】

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDNSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

配列番号 158: 578max VH; V89L

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDTSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGFLVTVSS

配列番号 159: 578max VH: V89A

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDTSKNTAYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

10

配列番号 160: 578maxDHP VH: T84N

EVQLVESGGGSVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDNSKNTVYLQMNSLRAEDTATYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTTVTVSS

配列番号 161: 578maxDHP VH: V89L

EVQLVESGGGSVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDTSKNTLYLQMNSLRAEDTATYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTTVTVSS

配列番号 162: 578maxDHP VH: V89A

EVQLVESGGGSVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDTSKNTAYLQMNSLRAEDTATYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTTVTVSS 20

配列番号 163: 578max VH:T84N, V89A

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDNSKNTAYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

配列番号 164: 578max VH:T84N, V89L

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

配列番号 165: 578maxDHP VH: T84N, V89A

EVQLVESGGGSVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDNSKNTAYLQMNSLRAEDTATYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTTVTVSS

30

配列番号 166: 578maxDHP VH: T84N, V89L

EVQLVESGGGSVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWA KGRFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTATYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTTVTVSS

フレームワーク配列(X残基はCDR挿入部位であり、任意の天然に存在するアミノ酸であり得る。 少なくとも3アミノ酸から50アミノ酸までが存在し得る):

配列番号 167: 可変軽鎖 FW1.4 および rFW1.4

40

[0240]

【数10】

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITC(X) $_{n=3-50}$ WYQQKPGKAPKLLIY(X) $_{n=3-50}$ GVPSRFSGSGSGAEFTLTISSLQPDDFATYYC(X) $_{n=3-50}$ FGQGTKLT VLG

配列番号 168: 可変軽鎖 rFW1.4 改変体 2 (v2)

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITC(X)_{n=3-50} WYQQKPGKAPKLLIY(X)_{n=3-50} GVPSRFSGSGSGAEFTLT;ISSLQPDDFATYYC(X)_{n=3-50} FGQGTKLT VLG

配列番号 169: 可変重鎖 FW1.4

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAAS(X) $_{n=3-50}$ WVRQAPGKGLEWVS (X) $_{n=3-50}$ RFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAK(X) $_{n=3-50}$ WGQGTL VTVSS

10

配列番号 170: 可変重鎖rFW1.4

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTAS(X) $_{n=3-50}$ WVRQAPGKGLEWVG(X) $_{n=3-50}$ RFTISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAR(X) $_{n=3-50}$ WGQGTLV TVS

配列番号 171: 可変重鎖 rFW1.4 改変体 2 (v2)

EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTVS(X) $_{n=3-50}$ WVRQAPGKGLEWVG(X) $_{n=3-50}$ RFTISKDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAR(X) $_{n=3-50}$ WGQGTLVTVSS

ScFvフレームワーク配列:

20

配列番号 172: FW1.4

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITC(X) $_{n=3-50}$ WYQQKPGKAPKLLIY(X) $_{n=3-50}$ GVPSRFSGSGSGAEFTLTISSLQPDDFATYYC(X) $_{n=3-50}$ FGQGTKLTVLG GGGGSGGGSGGGGSEVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAAS(X) $_{n=3-50}$ WVRQAPGKGLEWVS(X) $_{n=3-50}$ RFTISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTA VYYCAK(X) $_{n=3-50}$ WGQGTLVTVSS

配列番号 173: rFW1.4

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITC(X) $_{n=3-50}$ WYQQKPGKAPKLLIY(X) $_{n=3-50}$ GVPSRFSGSGSGTEFTLTISSLQPDDFATYYC(X) $_{n=3-50}$ FGQGTKLTVLG GGGGSGGGSGGGGSEVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTAS(X) $_{n=3-50}$ WVRQAPGKGLEWVG(X) $_{n=3-50}$ RFTISRDTSKNTVYLQMNS LRAEDTAVYYCAR(X) $_{n=3-50}$ WGQGTLVTVSS

30

配列番号 174: rFW1.4 改变体 2 (v2)

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITC(X) $_{n=3-50}$ WYQQKPGKAPKLLIY(X) $_{n=3-50}$ GVPSRFSGSGSGTEFTLTISSLQPDDFATYYC(X) $_{n=3-50}$ FGQGTKLTVLG GGGGSGGGGSGGGGS EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCTVS(X) $_{n=3-50}$ WVRQAPGKGLEWVG(X) $_{n=3-50}$ RFTISKDTSKNTVYLQMNSLR AEDTAVYYCAR(X) $_{n=3-50}$ WGQGTLVTVSS

40

[0241]

【数11】

ScFv 抗VEGF 配列:

配列番号 175: 435 max

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASQSIGSSLAWYQQKPGKAPKLLIYTAANLASGVPSRFSGSRSG AEFTLTISSLQPDDFATYYCQNFATSDTVTFGQGTKLTVLGGGGGSGGGGGGGGGGGGGGSEVQL VESGGGLVQPGGSLRLSCKASGFSLNTNYWMCWVRQAPGKGLEWVGCMYTGSYNRAYYASWA KGRFTSSKDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAKGSNWYSDLWGQGTLVTVSS

配列番号 176: 511_max

10

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASQSINIWLSWYQQKPGKAPKLLIYRASTLASGVPSRFSGSGSGT EFTLTISSLQPDDFATYYCQANYAYSAGYGAAFGQGTKLTVLGGGGGSGGGGGGGGGGGGGGGVQUVESGGGLVQPGGSLRLSCTVSGFSLNTYYMNWVRQAPGKGLEWVGIIAPDDTTYYASWAKSRS TISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCARSGDTTAWGADIWGQGTLVTVSS

配列番号 177: 567 min

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQADQSIYIWLSWYQQKPGKAPKLLIYKASTLESGVPSRFSGSGSGA EFTLTISSLQPDDFATYYCQNNAHYSTNGGTFGQGTKLTVLGGGGGSGGGSGGGGSGGGSEVQ LVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFSLSDYYMCWVRQAPGKGLEWVSCLDYFGSTDDASWAKGRFT ISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAKTDDSRGWGLNIWGQGTLVTVSS

20

配列番号 178:578min

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASEIIHSWLAWYQQKPGKAPKLLIYLASTLASGVPSRFSGSGSGA EFTLTISSLQPDDFATYYCQNVYLASTNGANFGQGTKLTVLGGGGGSGGGSGGGSGGGSEVQ LVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVSFIDPDDDPYYATWAKGRF TISRDNSKNTLYLQMNSLRAEDTAVYYCAKGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

配列番号 179:578max

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASEIIHSWLAWYQQKPGKAPKLLIYLASTLASGVPSRFSGSGSGT QFTLTISSLQPDDFATYYCQNVYLASTNGANFGQGTKLTVLGGGGGSGGGSGGGGGGSEVQ LVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWAKGRF TISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

30

配列番号 180: 578minmax (ESBA903)

EIVMTQSPSTLSASVGDRVIITCQASEIIHSWLAWYQQKPGKAPKLLIYLASTLASGVPSRFSGSGSGA EFTLTISSLQPDDFATYYCQNVYLASTNGANFGQGTKLTVLGGGGGSGGGSGGGGSGGGSEVQ LVESGGGLVQPGGSLRLSCTASGFSLTDYYYMTWVRQAPGKGLEWVGFIDPDDDPYYATWAKGRF TISRDTSKNTVYLQMNSLRAEDTAVYYCAGGDHNSGWGLDIWGQGTLVTVSS

配列番号 181 リンカー

GGGGSGGGGSGGGGS

【化1】

SEQUENCE LISTING <110> ESBATECH AG <120> Stable and soluble antibodies inhibiting VEGF <130> VEGF binders Us61/133,212 2008-06-25 <140> <141> <160> 180 <170> PatentIn version 3.5 10 <210> 1 <211> 11 <212> PRT <213> Homo sapiens Lys Phe Met Asp Val Tyr Gln Arg Ser Tyr Cys $1 \hspace{1cm} 10$ <210> 2 <211> 11 <212> PRT <213> Unki and the second Unknown <220> <223> CDR stemming from rabbit antibody 20 <400> 2 Gly Phe Pro Phe Ser Ser Gly Tyr Trp Val Cys $1 \hspace{1cm} 5 \hspace{1cm} 10$ <210> <211> <212> <213> 3 11 PRT Unknown <220> <223> CDR stemming from rabbit antibody <400> 3 Gly Phe Ser Phe Ser Ser Gly Tyr Trp Ile Cys 1 5 1030 <210> 4 <211> 11 <212> PRT Unknown <220> <223> CDR stemming from rabbit antibody <400> 4 Gly Phe Ser Leu Asn Thr Asn Tyr Trp Met Cys $1 \hspace{1cm} 10$ <210> 5 40 Page 1

```
【化2】
  <211> 11
<212> PRT
<213> Unkn
          Unknown
  <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
  <400> 5
  Gly Phe Ser Phe Ser Arg Ser Tyr Tyr Ile Tyr 1  10
  <210> 6
<211> 11
<212> PRT
<213> Unknown
                                                                                                                                    10
  <220>
  <223> CDR stemming from rabbit antibody
  <400> 6
  Gly Phe Ser Phe Thr Thr Thr Asp Tyr Met Cys 1 \hspace{1cm} 10
                                     277423 362
  <210> 7
<211> 11
<212> PRT
<213> Unknown
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
                                                                                                                                    20
 <400> 7
 Gly Ile Asp Phe Ser Gly Ala Tyr Tyr Met Gly 1 	 10
 <210> 8
<211> 11
<212> PRT
 <213>
         Unknown
         CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 8
 Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr Tyr Tyr Met Thr 10
                                                                                                                                    30
 <210>
<211>
<212>
<213>
         9
10
          PRT
          Unknown
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 9
 Gly Phe Ser Leu Ser Tyr Tyr Tyr Met Ser 1 	 5 	 10
```

Page 2

10

20

30

40

【化3】

```
<210> 10
<211> 10
<212> PRT
         Unknown
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 10
Gly Phe Ser Leu Ser Asp Tyr Tyr Met Cys 1 \hspace{1cm} 10
<210> 11
<211> 10
<212> PRT
<213> Unk
         Unknown
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 11
Gly Phe Ser Leu Ser Ser Tyr Tyr Met Cys 1 \hspace{1cm} 5 \hspace{1cm} 10
<210> 12
<211> 10
<212> PRT
<213> Unknown
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 12
Gly Phe Ser Leu Asn Thr Tyr Tyr Met Asn 1 5 10
<210> 13
<211> 10
<212> PRT
<213> Unk
          Unknown
<223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 13
Gly Phe Ser Leu Ser Ser Tyr Tyr Met Ser 1 \hspace{1cm} 5 \hspace{1cm} 10
<210> 14 .
<211> 11
<212> PRT
<213> Unknown
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 14
Gly Phe Ser Leu Ser Ser Gly Tyr Tyr Met Cys 1 \hspace{1cm} 10
```

Page 3

【化4	1	
<210> <211> <212> <213>	15 18 PRT Unknown	
<220> <223>	CDR stemming from rabbit antibody	
<400>	15	
Cys I	le Tyr Ala Gly Ser Ser Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Ser Trp Ala 5 10 15	
Lys Gl	ly	10
<210> <211> <212> <213>	16 18 PRT Unknown	
<220> <223>	CDR stemming from rabbit antibody	
<400>	16	
Cys Me 1	t Tyr Thr Gly Ser Tyr Asn Arg Ala Tyr Tyr Ala Ser Trp Ala 5 10 15	
Lys Gl	у	20
<210> <211> <212> <213>	17 18 PRT Unknown	
<220> <223>	CDR stemming from rabbit antibody	
<400>	17	
Cys Il	e Asp Ala Gly Ser Ser Gly Ile Leu Val Tyr Ala Asn Trp Ala 5 10 15	
Lys Ģl	y	30
<210> <211> <212> <213>	18 17 PRT Unknown	
<220> <223>	CDR stemming from rabbit antibody	
<400>	18	
Cys Ile 1	e Leu Ala Gly Asp Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Asn Trp Ala Lys 5 10 15	

Page 4

50

【化5】

<400> 23

Cys Leu Asp Tyr Val Gly Asp Thr Asp Tyr Ala Ser Trp Ala Lys Gly $1 \hspace{1cm} 10 \hspace{1cm} 15$

Gly . <210> 19 <211> 16 <212> PRT <213> Unknown <220> <223> CDR stemming from rabbit antibody <400> 19 Tyr Ile Asp Tyr Asp Gly Asp Arg Tyr Tyr Ala Ser Trp Ala Lys Gly 10° 15° 10 <210> 20 <211> 16 <212> PRT <213> Unknown <220> <223> CDR stemming from rabbit antibody <400> 20 Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala Lys Gly 10 15<210> 21 <211> 16 <212> PRT <213> Unkr 20 <220> <223> CDR stemming from rabbit antibody Ile Ile Gly Pro Gly Asp Tyr Thr Asp Tyr Ala Ser Trp Ala Lys Gly 10 10 15<210> 22 <211> 16 <212> PRT <213> Unknown <220> 30 <223> CDR stemming from rabbit antibody Cys Leu Asp Tyr Phe Gly Ser Thr Asp Asp Ala Ser Trp Ala Lys Gly 10^{-15} <210> 23 <211> 16 <212> PRT artifical sequence <213>

```
【化6】
 <210> 24
<211> 16
<212> PRT
<213> Unknown
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 24
 Ile Ile Ala Pro Asp Asp Thr Thr Tyr Tyr Ala Ser Trp Ala Lys Ser 10 15
 <210> 25
<211> 16
<212> PRT
                                                                                                                         10
 <213>
        Unknown
 <220>
 <223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 25
Ile Leu Asp Tyr Val, Gly Asp Thr Asp Tyr Ala Ser Trp Ala Lys Gly \frac{1}{1}
<210>
<211>
<212>
        26
18
         PRT
         Unknown
                                                                                                                         20
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 26
Cys Ile Asp Ala Gly Ser Asp Gly Asp Thr Tyr Tyr Ala Ser Trp Ala 10 15
Lys Gly
<210>
        27
<211>
<212>
<213>
        19
        PRT
        Unknown
                                                                                                                         30
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 27
Gly Asn Asn Tyr Tyr Ile Tyr Thr Asp Gly Gly Tyr Ala Tyr Ala Gly 10 \ 15
Leu Glu Leu
<210>
<211>
<212>
                                             Page 6
                                                                                                                         40
```

```
【化7】
   <213> Unknown
   <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
   <400> 28
   Gly Ser Asn Trp Tyr Ser Asp Leu
   <210> 29
<211> 14
<212> PRT
<213> Unknown
                                                                                                                                       10
   <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
   <400> 29
  Gly Asp Ala Ser Tyr Gly Val Asp Ser Phe Met Leu Pro Leu 1 \  \  \, 
  <210> 30
<211> 11
<212> PRT
<213> Unknown
  <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
  <400> 30
                                                                                                                                       20
  Ser Asp Pro Ala Ser Ser Trp Ser Phe Ala Leu 1 \hspace{1cm} 10
  <210> 31
<211> 11
<212> PRT
<213> Unknown
  <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
  <400> 31
  Ser Asp Tyr Ser Ser Gly Trp Gly Thr Asp Ile 1 	 5
                                                                                                                                       30
  <210> 32
<211> 11
<212> PRT
<213> Unknown
  <223> CDR stemming from rabbit antibody
  <400> 32
 Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile 1 	 5 	 10
 <210> 33
<211> 11
                                                                                                                                       40
                                                  Page 7
```

```
【化8】
  <212> PRT
<213> Unknown
                                                          1111
  <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
  Gly Asp Asp Asp Ser Gly Trp Gly Glu Asp Ile 1 	ext{10}
  <210> 34
<211> 11
<212> PRT
<213> Unknown
                                                                                                                                     10
  <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
  <400> 34
 Thr Asp Asp Ser Arg Gly Trp Gly Leu Asn Ile 10
 <210> 35
<211> 11
<212> PRT
<213> Unknown
 <223> CDR stemming from rabbit antibody
                                                                                                                                     20
 <400> 35
 Thr Asp Asp Ser Arg Gly Trp Gly Leu Asn Ile 1 	ext{1}
 <210> 36
<211> 11
<212> PRT
        Unknown
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 36
 Ser Gly Asp Thr Thr Ala Trp Gly Ala Asp Ile
                                                                                                                                     30
 <210> 37
<211> 19
<212> PRT
<213> Unki
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 37
Gly Asp Asp Ser Ser Gly Tyr Thr Asp Gly Gly Tyr Ala Tyr Trp Gly 1 \\ 0 \\ 15
```

Page 8

Leu Asp Ile

```
【化9】
   <210> 38
<211> 11
<212> PRT
   <213> Unknown
   <220>
   <223> CDR stemming from rabbit antibody
  <400> 38
  Gln Ala Ser Gln Ser Ile Ser Ser Tyr Leu Ser
1 5 10
  <210> 39
<211> 11
<212> PRT
<213> Unknown
                                                                                                                                   10
  <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
  <400> 39
  Gln Ala Ser Gln Ser Ile Gly Ser Ser Leu Ala 1 	 5 	 10
  <210> 40
<211> 13
<212> PRT
  <213> Unknown
                                                                                                                                   20
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
 Gln Ser Ser Gln Ser Val Trp Asn Asn Asn Arg Leu Ala 1 \hspace{1cm} 5 \hspace{1cm} 10
 <210> 41
<211> 11
<212> PRT
<213> Unknown
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
                                                                                                                                   30
  <400> 41
 Gln Ala Ser Glu Asn Ile Asn Ile Trp Leu Ser
1 5 10
 <210>
<211>
<212>
<213>
          42
11
          Unknown
  <223> CDR stemming from rabbit antibody
  <400> 42
                                                   Page 9
```

50

【化10】

```
Gln Ala Ser Gln Ser Ile Ser Ser Trp Leu Ser
1 10
 <210> 43
<211> 11
<212> PRT
<213> Unknown
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 43
 Gln Ala Ser Glu Ile Ile His Ser Trp Leu Ala 1 \hspace{1cm} 5 \hspace{1cm} 10
                                                                                                                                             10
 <210> 44
<211> 11
<212> PRT
<213> Unknown
 <223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 44
Gln Ala Ser Gln Ser Ile Asn Ile Trp Leu Ser 1 \hspace{1cm} 10
<210> 45
<211> 11
<212> PRT
<213> Unk
                                                                                                                                             20
         Unknown
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 45
Gln Ala Asp Gln Ser Ile Tyr Ile Trp Leu Ser 1 	 5 	 10
<210>
<211>
<212>
<213>
         46
11
PRT
         Unknown
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
                                                                                                                                             30
<400> 46
Gln Ala Ser Gln Asn Ile Arg Ile Trp Leu Ser 1 	 5 	 10
<210>
<211>
<212>
<213>
         47
11
         PRT
         Unknown
<223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 47
                                                                                                                                             40
                                                  Page 10
```

```
【化11】
  Gln Ala Ser Gln Ser Ile Asn Ile Trp Cys Ser
  <210> 48
<211> 11
<212> PRT
<213> Unknown
  <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
  <400> 48
  Gln Ala Ser Gln Ser Ile Asn Ile Trp Leu Ser
1 10
                                                                                                                                     10
  <210>
<211>
<212>
          49
13
PRT
  <213>
          Unknown
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 49
 Gln Ala Ser Gln Ser Ile Asn Ile Asn Asn Trp Leu Ser 1 \phantom{-}\,
 <210>
<211>
<212>
<213>
         50
7
PRT
                                                                                                                                     20
         Unknown
 <220>
 <223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 50
Lys Ala Ser Thr Leu Ala Ser
<210> 51
<211> 7
<212> PRT
<213> Unknown
                                                                                                                                     30
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 51
Thr Ala Ala Asn Leu Ala Ser
<210> 52
<211> 7
<212> PRT
<213> Unknown
```

<220> <223> CDR stemming from rabbit antibody

Page 11 40

```
【化12】
```

```
<400> 52
 Tyr Ala Ser Thr Leu Ala Ser
1 5
 <210> 53
<211> 7
<212> PRT
<213> Unknown
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
                                                                                                                                       10
 <400> 53
 Gln Ala Ser Lys Leu Ala Ser
 <210> 54
<211> 7
<212> PRT
<213> Unknown
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 54
Gln Ala Ser Thr Leu Ala Ser
                                                                                                                                       20
<210> 55
<211> 7
<212> PRT
<213> Unknown
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 55
Leu Ala Ser Thr Leu Ala Ser
1 5
<210> 56
<211> 7
<212> PRT
<213> Unknown
                                                                                                                                       30
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 56
Lys Glu Ser Thr Leu Ala Ser 1
<210>
<211>
<212>
         PRT
<213>
         Unknown
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
                                                                                                                                       40
                                               Page 12
```

```
【化13】
 <400> 57
 Lys Ala Ser Thr Leu Glu Ser
 <210> 58
<211> 7
<212> PRT
<213> Unknown
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 58
                                                                                                                                  10
 Lys Ala Ser Thr Leu Glu Ser
<210>
<211>
<212>
<213>
         59
7
PRT
        Unknown
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 59
Arg Ala Ser Thr Leu Ala Ser
                                                                                                                                  20
<210>
<211>
<212>
<213>
         60
7
PRT
         Unknown
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 60
Lys Ala Ser Thr Leu Ala Ser
<210> 61
<211> 14
<212> PRT
<213> Unkr
                                                                                                                                  30
        Unknown
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
Gln Ser Asn Tyr Gly Gly Ser Ser Ser Asp Tyr Gly Asn Pro 1 	 0
<210>
<211>
<212>
<213>
        62
10
         PRT
         Unknown
<220>
                                              Page 13
                                                                                                                                  40
```

【化14】

```
<223> CDR stemming from rabbit antibody
Gln Asn Phe Ala Thr Ser Asp Thr Val Thr 1 \hspace{1cm} 5 \hspace{1cm} 10
<210> 63
<211> 11
<212> PRT
<213> Unknown
<220>
<223>
                                                                                                                                          10
        CDR stemming from rabbit antibody
<400> 63
Ala Gly Gly Tyr Ser Ser Thr Ser Asp Asn Thr
<210> 64
<211> 12
<212> PRT
<213> Unknown
<220> <223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 64
Gln Asn Asn Tyr Ser Tyr Asn Arg Tyr Gly Ala Pro
                                                                                                                                          20
<210>
<211>
<212>
<213>
        PRT
Unknown
<220> <223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 65
Gln Asn Asn Tyr Gly Phe Arg Ser Tyr Gly Gly Ala
1 5 10
<210>
<211>
<212>
<213>
        66
12
PRT
Unknown
                                                                                                                                          30
<223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 66
Gln Asn Val Tyr Leu Ala Ser Thr Asn Gly Ala Asn
1 10
<210>
<211>
<212>
<213>
         67
12
         PRT
         Unknown
```

Page 14

50

```
【化15】
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
 Gln Asn Asn Tyr Asp Ser Gly Asn Asn Gly Phe Pro
 <210>
<211>
<212>
<213>
         68
12
PRT
Unknown
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
                                                                                                                                    10
 <400> 68
 Gln Asn Asn Ala His Tyr Ser Thr Asn Gly Gly Thr 1 \hspace{1cm} 5 \hspace{1cm} 10
 <210>
<211>
<212>
         69
12
PRT
         Unknown
 <220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
 <400> 69
                                                                                                                                    20
Gln Asn Asn Ala His Tyr Ser Thr Asn Gly Gly Thr
<210> 70
<211> 13
<212> PRT
<213> Unki
<220>
<223> CDR stemming from rabbit antibody
<400> 70
Gln Ala Asn Tyr Ala Tyr Ser Ala Gly Tyr Gly Ala Ala
<210>
<211>
<212>
<213>
         71
14
PRT
                                                                                                                                    30
         Unknown
<220>
<223>
        CDR stemming from rabbit antibody
<400> 71
Gln Asn Asn Tyr His Tyr Ser Ser Ser Thr Asn Gly Gly Thr 1 \hspace{1cm} 5
         112
```

Page 15

Artificial Sequence

```
【化16】
```

<220> <223> recombinant scFv - VL sequence

Glu Val Val Met Ala Gln Thr Pro Ala Ser Val Glu Ala Ala Val Gly
1 10 15

Gly Thr Val Thr Ile Lys Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Ser Ser Tyr 20 25 30

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Pro Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Lys Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Lys Gly 50 60

Ser Arg Ser Gly Thr Glu Tyr Thr Leu Thr Ile Ser Asp Leu Glu Cys 65 70 75 80

Ala Asp Ala Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Ser Asn Tyr Gly Gly Ser Ser 85 90

Ser Asp Tyr Gly Asn Pro Phe Gly Gly Gly Thr Glu Ala Val Lys 100 105 110

<210> <211> <212> 73 108

PRT Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VL sequence

<400> 73

Ala Phe Glu Leu Thr Gln Thr Pro Ser Ser Val Glu Ala Ala Val Gly 1 5 10 15

Gly Thr Val Thr Ile Lys Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Gly Ser Ser 20 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Arg Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Thr Ala Ala Asn Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Arg Gly 50 60

Ser Arg Ser Gly Ala Ala Phe Thr Leu Thr Ile Ser Asp Leu Glu Cys 70 75 80

Ala Asp Ala Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Phe Ala Thr Ser Asp Thr 85 90

Val Thr Phe Gly Gly Gly Thr Glu Val Val Thr

10

20

30

【化17】

105. 100 <210> <211> <212> <213> Artificial Sequence recombinant scFv - VL sequence <400> 74 Ala Val Val Leu Thr Gln Thr Pro Ser Pro Val Ser Ala Ala Val Gly $10 ext{10}$ 10 Gly Thr Val Ser Ile Ser Cys Gln Ser Ser Gln Ser Val Trp Asn Asn $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm} 30$ Asn Arg Leu Ala Trp Phe Gln Gln Lys Ser Gly Gln Pro Pro Lys Leu 35 40 45Lys Gly Ser Gly Ser Gly Thr Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Asp Val 65 70 75 80 20 Gln Cys Asp Asp Ala Ala Thr Tyr Tyr Cys Ala Gly Gly Tyr Ser Ser Thr Ser Asp Asn Thr Phe Gly Gly Gly Thr Glu Val Val Lys <210> <211> <212> 75 110 Artificial Sequence <220> <223> recombinant scFv - VL sequence <400> Asp Ile Val Met Thr Gln Thr Pro Ala Ser Val Glu Ala Thr Val Gly
1 10 15 30 Gly Thr Ile Thr Ile Asn Cys Gln Ala Ser Glu Asn Ile Asn Ile Trp 20 25 30Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Pro Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45 Tyr Gln Ala Ser Lys Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Lys Gly $50 \hspace{1cm} 55$ Ser Gly Ser Gly Thr Gln Phe Thr Leu Thr Ile Ser Asp Leu Glu Cys 70 75 8040 Page 17

【化18】

Ala Asp Ala Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Asn Tyr Ser Tyr Asn Arg $85 \hspace{1cm} 90 \hspace{1cm} 95$

Tyr Gly Ala Pro Phe Gly Gly Gly Thr Glu Val Val Val Lys $100 ext{ } 105 ext{ } 110$

<210> 76 <211> 110 <212> PRT 213> Artificial Sequence

<220> <223>

recombinant scFv - VL sequence

<400> 76

Asp Val Val Met Thr Gln Thr Pro Ala Ser Val Ser Glu Pro Val Gly 10 15

Gly Thr Val Thr Ile Lys Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Ser Ser Trp 20 25 30

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Pro Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Gln Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Pro Arg Ser Ser Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Thr Glu Tyr Thr Leu Thr Ile Ser Asp Leu Glu Cys 70 75 80

Ala Asp Ala Ala Thr Tyr Phe Cys Gln Asn Asn Tyr Gly Phe Arg Ser $85 \hspace{0.5cm} 90 \hspace{0.5cm} 95$

Tyr Gly Gly Ala Phe Gly Gly Gly Thr Glu Val Val Lys 100 105 110

<210> <211> <212> <213> 77 110 PRT Artificial Sequence

recombinant scFv - VL sequence

<400> 77

Asp Val Val Met Thr Gln Thr Pro Ser Ser Val Ser Ala Ala Val Gly $10 ext{15}$

Asp Thr Val Thr Ile Asn Cys Gln Ala Ser Glu Ile Ile His Ser Trp $20 \hspace{1cm} 25$

Page 18

10

20

30

```
【化19】
```

Tyr Leu Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Lys Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Thr Gln Phe Thr Leu Thr Ile Ser Asp Leu Glu Cys 65 70 75

Ala Asp Ala Ala Ile Tyr Tyr Cys Gln Asn Val Tyr Leu Ala Ser Thr $85 \hspace{1cm} 90 \hspace{1cm} 95$

Asn Gly Ala Asn Phe Gly Gly Gly Thr Glu Val Val Lys 100 105 110

10

20

<210> 78 <211> 110 <212> PRT <213> Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VL sequence

<400> 78 Asp Val Val Met Thr Gln Thr Pro Ser Ser Val Ser Ala Ala Val Gly

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Ser Gly Gln Pro Pro Lys Leu Leu Val 35 40 45

Ser Gly Ser Gly Thr Gln Phe Thr Leu Thr Ile Ser Asp Leu Glu Cys 65 70 75

Ala Asp Ala Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Asn Tyr Asp Ser Gly Asn 90 95

Asn Gly Phe Pro Phe Gly Gly Gly Thr Glu Val Val Lys 100 105 110

30

<210> 79 <211> 110 <212> PRT

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VL sequence

Asp Val Val Met Thr Gln Thr Pro Ser Ser Val Ser Ala Ala Val Gly 10 15

Page 19

【化20】

Asp Thr Val Thr Ile Asn Cys Gln Ala Asp Gln Ser Ile Tyr Ile Trp 20 25 30

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Pro Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Lys Ala Ser Thr Leu Glu Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Lys Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Thr Gln Phe Thr Leu Thr Ile Ser Asp Leu Glu Cys 65 70 75 80

Ala Asp Ala Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Asn Ala His Tyr Ser Thr 85 90

Asn Gly Gly Thr Phe Gly Gly Gly Thr Glu Val Val Lys 100 105 110

<210> <211> <212>

80 110 PRT

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VL sequence

<400>

Asp Val Val Met Thr Gln Thr Pro Ser Ser Val Ser Ala Ala Val Gly
1 10 15

Asp Thr Val Thr Ile Lys Cys Gln Ala Ser Gln Asn Ile Arg Ile Trp 20 30

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Pro Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Lys Ala Ser Thr Leu Glu Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Lys Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Thr Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Asp Leu Glu Cys 65 70 75 80

Ala Asp Ala Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Asn Ala His Tyr Ser Thr 85 90 95

Asn Gly Gly Thr Phe Gly Gly Gly Thr Glu Val Val Lys 100 105 110

81

111

Artificial Sequence

<220> recombinant scFv - VL sequence

Page 20

10

20

30

【化21】

<400> 81

Glu Val Val Met Thr Gln Thr Pro Ala Ser Val Glu Ala Ala Val Gly 1000 15

Gly Thr Val Thr Ile Lys Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Asn Ile Trp

Cys Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly His Pro Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Arg Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Ser Ser Arg Phe Lys Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Thr Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Asp Leu Glu Cys 65 70 75 80

Ala Asp Ala Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Ala Asn Tyr Ala Tyr Ser Ala 85 90

Gly Tyr Gly Ala Ala Phe Gly Gly Gly Thr Glu Val Val Lys
100 105 110

<210> <211> <212>

PRT Artificial Sequence

<220> <22**3**> recombinant scFv - VL sequence

<400>

Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly $10 ext{10}$

Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Ser Ser Tyr $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm} 30$

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Lys Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75

Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Ser Asn Tyr Gly Gly Ser Ser 85 90

Ser Asp Tyr Gly Asn Pro Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu

Page 21

40

10

20

【化22】

..Gly... -Artificial Sequence <220> <223> recombinant scFv - VL sequence <400> 83 Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly 10 1510 Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Gly Ser Ser 20 25 30Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile $35 \hspace{1.5cm} 40 \hspace{1.5cm} 45$ Tyr Thr Ala Ala Asn Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60 Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 20 Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Phe Ala Thr Ser Asp Thr 85 90 Val Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 100 <210> <211> <212> Artificial Sequence <220> <223> recombinant scFv - VL sequence <400> 84 30 Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly 10 15Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ser Ser Gln Ser Val Trp Asn Asn 20 25 30Asn Arg Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu 35 40 45

Leu Ile Tyr Tyr Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe $50 \hspace{1.5cm} 55$

Ser Gly Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu

50

【化23】 75 Gln Pro Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Ala Gly Gly Tyr Ser Ser 90Thr Ser Asp Asn Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 100 105 110 <210> <211> <212> <213> 85 111 111 PRT Artificial Sequence 10 <220> recombinant scFv - VL sequence <400> 85 Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly $10 \ 15$ Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Glu Asn Ile Asn Ile Trp Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45 20 Tyr Gln Ala Ser Lys Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80 Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Asn Tyr Ser Tyr Asn Arg 90 95Tyr Gly Ala Pro Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 100 105 11086 111 PRT 30 artifical sequence <400> 86 Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly $10 \ \ \, 10$ Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Ser Ser Trp $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm} 30$

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Gln Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly

【化24】

Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Asn Tyr Gly Phe Arg Ser 85 90 95 Tyr Gly Gly Ala Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 100 105 11010 <210> 87 <211> 111 <212> PRT <213> Artificial Sequence recombinant scFv - VL sequence <400> 87 Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly $10\,$ Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Glu Ile Ile His Ser Trp $20 \\ 25 \\ 30$ Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 4520 Tyr Leu Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80 Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Val Tyr Leu Ala Ser Thr $90 \hspace{0.25cm} 95$ Asn Gly Ala Asn Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly $100 \hspace{1cm} 105 \hspace{1cm} 110$ 30 PRT Artificial Sequence recombinant scFv - VL sequence <400> 88 Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly 10 15Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Asn Ile Trp $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm} 30$

50

【化25】

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45 Tyr Lys Glu Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60 Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80 Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Asn Tyr Asp Ser Gly Asn 85 90 9510 Asn Gly Phe Pro Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 100 105 110 <210> 89 <211> 111 <212> PRT Artificial Sequence <220> <223> recombinant scFv - VL sequence <400> Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly 10 1520 Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Asp Gln Ser Ile Tyr Ile Trp $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm}$ Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45 Tyr Lys Ala Ser Thr Leu Glu Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60 Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80 30 Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Asn Ala His Tyr Ser Thr 85 90 95 Asn Gly Gly Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 100 105 110 <210> <211> 90 111 <212> PRT Artificial Sequence <220>

recombinant scFv - VL sequence

<400> 90

Page 25

50

【化26】

Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly 1 5 10 Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Gln Asn Ile Arg Ile Trp 20 25 30Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40Tyr Lys Ala Ser Thr Leu Glu Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60 10 Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Asn Ala His Tyr Ser Thr 85 90 <210> 91 <211> 112 <212> PRT <213> Artificial Sequence 20 <223> recombinant scFv - VL sequence <400> 91 Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly $10 \ 15$ Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Asn Ile Trp $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm} 30$ Cys Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40Tyr Arg Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60 30 Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 70 75 80

Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Ala Asn Tyr Ala Tyr Ser Ala 85 90 95

Gly Tyr Gly Ala Ala Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly $100 \hspace{1cm} 105 \hspace{1cm} 110$

<210> 92 <211> 111

Page 26

【化27】

<21 <21	2> 3>	Arti	fici	al s	eque	nce					,	20.	z 1,73	الموارط الأ	
<22 <22		reco	mbin	ant	scFv	' - V	/L se	quen	.ce						
<40	0>	92													
Glu 1	Ile	val	Leu	Thr 5	Gln	Ser	Pro	Ser	Ser 10	Leu	ser	Ala	Ser	Val 15	Gly
Asp	Arg	Val	Thr 20	Ile	Thr	Cys	Gln	Ala 25	Ser	G]u	Ile	Ile	His 30	Ser	Trp
Leu	Аlа	Trp 35	Tyr	Gln	Gln	Arg	Pro 40	GТу	Lys	Ala	Pro	Lys 45	Leu	Leu	Ile
Ser	Leu 50	Ala	Ser	Thr	Leu	Ala 55	Ser	Gly	val	Pro	Ser 60	Arg	Phe	Ser	GТу
Ser 65		Ser	Gly	Thr	Asp 70	Phe	Thr	Phe	Thr	11e 75	Ser	Ser		Gln	Pro 80
Glu	Asp	Phe	Ala	Va 1 85	Tyr	Tyr	Cys	Gìn	Asn 90	val	Tyr	Leu	Ala	Ser 95	Thr
Asn	Gly	Ala	Asn 100	Phe	Gly	Gln	Gly	Thr 105	Lys	٧a٦	Glu	Ile	Lys 110	Arg	
<21(<21; <21; <21;	.> !>	93 113 PRT Arti	ficia	al Se	equer	nce									
<220 <223		recor	nbina	ant s	SCFV	- V l	_ sec	quenc	ce						
<400)>	93													
Glu 1	Ile	Val	Met	Thr 5	G∏n	Ser	Pro	Ser	Thr 10	Leu	Ser	Ala	Ser	Val 15	Gly
Asp	Arg	Val	Ile 20	Ile	Thr	Cys	Gln	Ala 25	Ser	Gln	Ser	Ile	Ser 30	Ser	Tyr
Leu	Ser	Trp 35	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro 40	Gly	Lys	Ala	Pro	Lys 45	Leu	Leu	Ile
Tyr	Lys 50	Ala	Ser	Thr	Leu	Ala 55	Ser	Gly	val	Pro	ser 60	Arg	Phe	Ser	Gly
Ser 65	Gly	Ser	Gly	Thr	Glu 70	Phe	Thr	Leu	Thr	11e 75	Ser	Ser	Leu	Gln	Pro 80
Asp	Asp	Phe	Ala	Thr 85	Tyr	туг	Cys	Gln	Ser 90	Asn	Tyr	GТу	Gly	Ser 95	Ser
									Pag	e 27					

【化28】

Ser Asp Tyr Glý Asn Pro Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu 100 105 110

Gly

94 109 PRT

Artificial Sequence

<220> <223>

recombinant scFv - VL sequence

<400>

Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly
1 10 15

Asp Arg Val Ile Ile Lys Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Gly Ser Ser 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Thr Ala Ala Asn Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80

Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Phe Ala Thr Ser Asp Thr 85 90 95

Val Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 100 105

<210> <211> <212>

95 112 PRT

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VL sequence

Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly 10 15

Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ser Ser Gln Ser Val Trp Asn Asn 20 25 30

Asn Arg Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu 35 40

Page 28

10

20

30

【化29】

Leu Ile Tyr Tyr Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe 50 60

Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu 65 70 75 80

Gln Pro Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Ala Gly Gly Tyr Ser Ser 90 95

Thr Ser Asp Asn Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 100 105 110

96 111 PRT Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VL sequence

<400> 96

Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly
1 10 15

Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Glu Asn Ile Asn Ile Trp $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm} 30$

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Gln Ala Ser Lys Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Thr Gln Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 75 80

Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Asn Tyr Ser Tyr Asn Arg 90 95

Tyr Gly Ala Pro Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 100 105 110

97 111

Artificial Sequence

<220>

<223> recombinant scFv - VL sequence

<400> 97

Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly $10 \ 15$

Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Ser Ser Trp

10

20

30

 $25_{\text{total},4} - _{\text{colors}}$

【化30】

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45Tyr Gln Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60 Ser Gly Ser Gly Thr Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 10 Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Asn Tyr Gly Phe Arg Ser 85 90Tyr Gly Gly Ala Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly $100 \hspace{1cm} 105 \hspace{1cm} 110$ <210> 98 <211> 111 <212> PRT <213> Artificial Sequence <223> recombinant scFv - VL sequence <400> 98 20 Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly $10 ext{10}$ Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Glu Ile Ile His Ser Trp $20 \ 25 \ 30$ Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile $35 \hspace{1.5cm} 40 \hspace{1.5cm} 45$ Tyr Leu Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60Ser Gly Ser Gly Thr Gln Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80 30 Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Val Tyr Leu Ala Ser Thr 85 90 95 Asn Gly Ala Asn Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 100 105 110 <210> <211> <212> Artificial Sequence <220> recombinant scFv - VL sequence 40 Page 30

【化															
	0> - 11		Mot	· The					· ~l			≪-41,5H			
1	116	: vai	MEC	5	Gin	ser	Pro	· Ser	10	Leu	Ser	· Ala	Ser	15	Gly
Asp	Arg	, ∨al	11e 20	ıle	Thr	Cys	Gln	Ala 25	. Ser	Gln	Ser	·Ile	Asn 30	ıle	Trp
Leu	Ser	Trp 35	Туг	Gln	Gln	Lys	Pro 40	Gly	Lys	Ala	Pro	Lys 45	Leu	Leu	Ile
Tyr	Lys 50	Glu	Ser	Thr	Leu	Ala 55	Ser	Gly	Val	Pro	Ser 60	Arg	Phe	Ser	Gly
Ser 65	Gly	Ser	Gly	⊤hr	G1u 70	Phe	Thr	Leu	Thr	17e 75	Ser	Ser	Leu	Gln	Pro 80
Asp	Asp	Phe	Ala	Thr 85	Tyr	Tyr	Cys	Gln	Asn 90	Asn	Tyr	Asp	Ser	Gly 95	Asn
Asn	Gly	Phe	Pro 100	Phe	Gly	Gln	Gly	Thr 105	Lys	Leu	Thr	· val	Leu 110		
<210 <211 <212 <213	> >	100 111 PRT Arti	ficia	al Se	quer	ıce									
<220 <223	> 	^ecor	nbina	ant s	cFv	- VL	_ sec	quenc	:e						
<400	> :	100													
Glu 1	Ile	val	Met	Thr 5	Gln	Ser	Pro	Ser	Thr 10	Leu	Ser	Ala	Ser	Val 15	Gly
Asp	Arg	٧al	Ile 20	Ile	Thr	Cys	Gln	Ala 25	Asp	Gln	Ser	Ile	Tyr 30	Ile	Тгр
Leu	Ser	Trp 35	Tyr	Gln	G1n	Lys	Pro 40	Glу	Lys	Ala	Pro	Lys 45	Leu	Leu	Ile
Tyr	Lys 50	Ala	Ser	Thr	Leu	Glu 55	Ser	Gly	Val	Pro	Ser 60	Arg	Phe	Ser	Gly
Ser 65	Glу	Ser	Gly	Thr	G]n 70	Phe	Thr	Leu	Thr	Ile 75	Ser	Ser	Leu	Gln	Pro 80
Asp	Asp	Phe	Аlа	Thr 85	Tyr	Tyr	Cys	Gln	Asn 90	Asn	Ala	His	Tyr	Ser 95	Thr

Page 31

<210> 101

50

【化32】

Additional of the second section of Artificial Sequence <220> <223> recombinant scFv - VL sequence <400> 101 Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly $1 ext{0}$ 15 Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Gln Asn Ile Arg Ile Trp 20 25 3010 Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45Tyr Lys Ala Ser Thr Leu Glu Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60Ser Gly Ser Gly Thr Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80 80 Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Asn Ala His Tyr Ser Thr 90 95 Asn Gly Gly Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 100 105 11020 102 112 PRT Artificial Sequence recombinant scFv - VL sequence <400> 102 Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly $1 ext{0}$ Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Asn Ile Trp $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm} 30$ 30 Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile $35 \hspace{1.5cm} 40 \hspace{1.5cm} 45$ Tyr Arg Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60Ser Gly Ser Gly Thr Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80 Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Ala Asn Tyr Ala Tyr Ser Ala 85 90 9540

【化33】

Gly Tyr Gly Ala Ala Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly $100 \hspace{1cm} 105 \hspace{1cm} 110$

103 111 PRT <210> <211> <212>

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VL sequence

<400> 103

Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly 1 10 15

10

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Gln Ala Ser Glu Ile Ile His Ser Trp 20 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Arg Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile $35 \hspace{1cm} 40 \hspace{1cm} 45$

Ser Leu Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Thr Gln Phe Thr Phe Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75

20

Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Asn Val Tyr Leu Ala Ser Thr 85 90

Asn Gly Ala Asn Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys Arg $100 \hspace{1cm} 105 \hspace{1cm} 110$

<210>

PRT

Artificial Sequence

<220>

<223> recombinant scFv - VL sequence

<400>

30

Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly $10 \ 15$

Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Glu Ile Ile His Ser Trp $20 \hspace{1.5cm} 25 \hspace{1.5cm} 30$

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile $35 \hspace{1cm} 40 \hspace{1cm} 45$

Tyr Leu Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60

Page 33

【化34】

Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro

Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Val Tyr Leu Ala Ser Thr 85 90

Asn Gly Ala Asn Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 100 105 110

<210> <211> <212> <213>

105 111 PRT Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VL sequence

<400>

Glu Val Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly 10 10

Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Glu Ile Ile His Ser Trp 20 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Leu Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80

Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Cys Gln Asn Val Tyr Leu Ala Ser Thr $85 \hspace{1cm} 90 \hspace{1cm} 95$

Asn Gly Ala Asn Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 100 105 110

PRT

Artificial Sequence

<220>

<223> recombinant scFv - VL sequence

<400>

Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly 1 10 15

Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Asn Ile Trp 20 25 30

Page 34

10

20

30

【化35】

---Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala: ProsEys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Arg Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 75 80

Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Cys Gln Ala Asn Tyr Ala Tyr Ser Ala 85 90 95

Gly Tyr Gly Ala Ala Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly 100 105 110

107 128 PRT Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

Gln Ser Leu Glu Glu Ser Gly Gly Asp Leu Val Lys Pro Gly Ala Ser $1 \hspace{1cm} 10 \hspace{1cm} 15$

Leu Thr Leu Thr Cys Thr Ala Ser Gly Phe Pro Phe Ser Ser Gly Tyr $\frac{20}{20}$

Trp Val Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile 35 40 45

Ala Cys Ile Tyr Ala Gly Ser Ser Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Ser Trp 50 60

Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Lys Thr Ser Ser Thr Thr Val Thr 65 70 75 80

Leu Gln Met Thr Ser Leu Thr Ala Ala Asp Thr Ala Thr Tyr Phe Cys $90 \hspace{1.5cm} 95$

Ala Arg Gly Asn Asn Tyr Tyr Ile Tyr Thr Asp Gly Gly Tyr Ala Tyr $100 \hspace{1cm} 105 \hspace{1cm} 110$

Ala Gly Leu Glu Leu Trp Gly Pro Gly Ile Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120 125

Artificial Sequence

<220>

recombinant scFv - VH sequence

Page 35

10

20

30

【化36】

<400> 108

Gln Ser Leu Glu Glu Ser Gly Gly Asp Leu Val Lys Pro Gly Ala Ser 1 10 15

Leu Thr Leu Thr Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Phe Ser Ser Gly Tyr 20 25 30

Trp Ile Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile 35 40

Ala Cys Ile Tyr Ala Gly Ser Ser Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Ser Trp 50 60

Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Lys Thr Ser Ser Thr Thr Val Thr 65 70 75 80

Leu Gln Met Thr Ser Leu Thr Ala Ala Asp Thr Ala Thr Tyr Phe Cys 85 90 95

Ala Arg Gly Asn Asn Tyr Tyr Ile Tyr Thr Asp Gly Gly Tyr Ala Tyr 100 105 110

Ala Gly Leu Glu Leu Trp Gly Pro Gly Ile Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120 125

Artificial Sequence

recombinant scFv - VH sequence <400> 109

<220>

Gln Ser Leu Glu Glu Ser Gly Gly Asp Leu Val Gln Pro Gly Ala Ser $1 \hspace{1cm} 10 \hspace{1cm} 15$

Trp Met Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile . 35 40 45

Gly Cys Met Tyr Thr Gly Ser Tyr Asn Arg Ala Tyr Tyr Ala Ser Trp 50 60

Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ser Ser Lys Thr Ser Ser Thr Thr Val Thr 65 70 75

Leu Glu Met Thr Ser Leu Thr Ala Ala Asp Thr Ala Thr Tyr Phe Cys 85 90 95

Page 36

10

20

30

【化37】

Ala Lys Gly Ser Asn Trp Tyr Ser Asp Leu Trp Gly Pro Gly Thr Leu المراجعة المام 100 مراجعة Val Thr Val Ser Ser 115 Artificial Sequence <220> <223> recombinant scFv - VH sequence 10 <400> 110 Gln Glu Arg Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Glu Gly 10 15Ser Leu Thr Leu Thr Cys Lys Ala Ser Gly Phe Ser Phe Ser Arg Ser 20 25 30 Tyr Tyr Ile Tyr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu: $\mathsf{Trp}_{\mathsf{dist}}$ 45 Ile Ala Cys Ile Asp Ala Gly Ser Ser Gly Ile Leu Val Tyr Ala Asn 50 6020 Trp Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Lys Thr Ser Ser Thr Thr Val 65 70 75 80 Thr Leu Gln Met Thr Ser Leu Thr Ala Ala Asp Thr Ala Thr Tyr Phe $85 \hspace{1cm} 90 \hspace{1cm} 95$ Cys Ala Arg Gly Asp Ala Ser Tyr Gly Val Asp Ser Phe Met Leu Pro 100 105 110Leu Trp Gly Pro Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 111 119 30 PRT Artificial Sequence <220> <223> recombinant scFv - VH sequence <400> 111 Gln Ser Leu Glu Glu Ser Gly Gly Leu Val Gln Pro Glu Gly Ser 10 15Tyr Met Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile

【化38】

and the same of th Gly Cys Ile Leu Ala Gly Asp Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Asn Trp Ala 50 60 Lys Gly Arg Phe Thr Gly Ser Lys Thr Ser Ser Thr Thr Val Asp Leu 65 70 75 80 Lys Met Thr Gly Leu Thr Ala Ala Asp Thr Ala Thr Tyr Phe Cys Ala $\frac{1}{90}$ 95 10 Arg Ser Asp Pro Ala Ser Ser Trp Ser Phe Ala Leu Trp Gly Pro Gly $100 \hspace{1cm} 105 \hspace{1cm} 110$ Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 112 117 PRT Artificial Sequence: ... <220> recombinant scFv - VH sequence <400> 112 20 Gln Ser Leu Glu Glu Ser Gly Gly Arg Leu Val Thr Pro Gly Thr Pro 1 10Leu Thr Leu Thr Cys Thr Ala Ser Gly Ile Asp Phe Ser Gly Ala Tyr $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm} 30$ Tyr Met Gly Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile $35\,$ Gly Tyr Ile Asp Tyr Asp Gly Asp Arg Tyr Tyr Ala Ser Trp Ala Lys 50 60 Gly Arg Phe Thr Ile Ser Lys Thr Ser Thr Thr Val Asp Leu Lys Ile 65 70 75 80 30 Thr Ser Pro Thr Thr Glu Asp Thr Ala Thr Tyr Phe Cys Ala Arg Ser $85 \\ 90 \\ 95$ Asp Tyr Ser Ser Gly Trp Gly Thr Asp Ile Trp Gly Pro Gly Thr Leu 100 105 110

Val Thr Val Ser Leu 115

113 117

Artificial Sequence

Page 38

【化39】

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 113

Gln Ser Val Glu Glu Ser Gly Gly Arg Leu Val Thr Pro Gly Thr Pro 1 5 10 15

Leu Thr Leu Thr Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr Tyr 20 25 30

Tyr Met Thr Trp Val Arg Leu Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Tyr Ile $35 \hspace{1cm} 40 \hspace{1cm} 45$

Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala Lys 50 60

Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Thr Ser Thr Thr Val Asn Leu Lys Met 65 70 75

Thr Ser Pro Thr Thr Glu Asp Thr Ala Thr Tyr Phe Cys Ala Gly Gly 85 90 95

Asp His Asm Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Pro Gly Thr Leu 100 105 110

Val Thr Val Ser Leu 115

<210> <211> <212> 114

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 114 Gln Ser Leu Glu Glu Ser Gly Gly Arg Leu Val Thr Pro Gly Thr Pro 1 15 15

Leu Thr Leu Thr Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Ser Tyr Tyr 20 25 30

Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile Gly 40 45

Ile Ile Gly Pro Gly Asp Tyr Thr Asp Tyr Ala Ser Trp Ala Lys Gly 50 60

Arg Phe Thr Ile Ser Lys Thr Ser Thr Thr Val Asp Leu Lys Ile Thr 65 70 75 80

Ser Pro Thr Thr Glu Asp Thr Ala Thr Tyr Phe Cys Gly Arg Gly Asp

10

20

30

50

【化40】

Asp Asn Ser Gly Trp Gly Glu Asp Ile Trp Gly Pro Gly Thr Leu Val

Thr Val Ser Leu 115

<210> 115 <211> 116 <212> PRT

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 115

Gln Ser Val Glu Ser Gly Gly Arg Leu Val Thr Pro Gly Ala Pro 10 15 .

Leu Thr Leu Thr Cys Ser Val Ser Gly Phe Ser Leu Ser Asp Tyr Tyr $\frac{1}{25}$

Met Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Gln Trp Ile Gly 35 40

Cys Leu Asp Tyr Phe Gly Ser Thr Asp Asp Ala Ser Trp Ala Lys Gly $50 \hspace{1cm} 60$

Arg Phe Thr Ile Ser Lys Thr Ser Thr Ala Val Asp Leu Lys Ile Thr 65 70 75

Ser Pro Thr Thr Glu Asp Thr Ala Thr Tyr Phe Cys Ala Arg Thr Asp 90 95

Asp Ser Arg Gly Trp Gly Leu Asn Ile Trp Gly Pro Gly Thr Leu Val $100 \hspace{1cm} 105 \hspace{1cm} 110$

Thr Val Ser Leu

Artificial Sequence

<223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 116

Glm Ser Leu Glu Glu Ser Gly Gly Arg Leu Val Thr Pro Gly Thr Pro $1 \ \ \, 10 \ \ \, 15$

Leu Thr Leu Thr Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Ser Ser Tyr Tyr 20 25 30

40

30

10

7	化.	1	1	•
	11.	4		

Met Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile Gly

Cys Leu Asp Tyr Val Gly Asp Thr Asp Tyr Ala Ser Trp Ala Lys Gly 50 60

Arg Phe Thr Ile Ser Lys Ala Ser Thr Thr Val Asp Leu Lys Ile Thr 65 . 70 80

Ser Leu Thr Thr Glu Asp Thr Ala Thr Tyr Phe Cys Ala Arg Thr Asp $85 \hspace{1cm} 90 \hspace{1cm} 95$

Asp Ser Arg Gly Trp Gly Leu Asn Ile Trp Gly Pro Gly Thr Leu Val $100 \ 105 \ 110$

Thr Val Ser Leu 115

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400>

Glm Ser Val Glu Glu Ser Gly Gly Arg Leu Val Thr Pro Gly Thr Pro $1 ext{ } 10 ext{ } 15$

Leu Thr Leu Thr Cys Thr Val Ser Gly Phe Ser Leu Asn Thr Tyr Tyr 20 25 30

Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Ile Gly 40 45

Ile Ile Ala Pro Asp Asp Thr Thr Tyr Tyr Ala Ser Trp Ala Lys Ser $50 \hspace{1.5cm} 55$

Arg Ser Thr Ile Thr Arg Asp Thr Asn Glu Asn Thr Val Thr Leu Lys 65 70 80

Met Thr Ser Leu Thr Thr Glu Asp Thr Ala Thr Tyr Phe Cys Ala Arg 85 90 95

Leu Val Thr Val Ser Leu 115

<210> 118

Page 41

10

20

30

【化42】

<211> 130 <212> PRT <213> Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 118

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly $10 ext{ } 10$

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Pro Phe Ser Ser Gly 20 25 30

Tyr Trp Val Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 40 45

Val Ser Cys Ile Tyr Ala Gly Ser Ser Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Ser 50 60

Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr 85 90 95

Tyr Cys Ala Lys Gly Asn Asn Tyr Tyr Ile Tyr Thr Asp Gly Gly Tyr $100 \hspace{1cm} 105 \hspace{1cm} 110$

Ala Tyr Ala Gly Leu Glu Leu Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val 115 120 125

Ser Ser 130

<210> 119 <211> 130 <212> PRT

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 119

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Phe Ser Ser Gly 20 25 30

Tyr Trp Ile Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp $\frac{35}{40}$

Val Ser Cys Ile Tyr Ala Gly Ser Ser Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Ser 50 60

10

20

30

【化43】

Trp Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr 65 70 75 80

Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr 85 90 95

Tyr Cys Ala Lys Gly Asn Asn Tyr Tyr Ile Tyr Thr Asp Gly Gly Tyr 100 105 110

Ala Tyr Ala Gly Leu Glu Leu Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val 115 120 125

Ser Ser 130

<210> 120 <211> 119 <212> PRT

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 120

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Leu Asn Thr Asn 20 30

Tyr Trp Met Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40 45

Val Ser Cys Met Tyr Thr Gly Ser Tyr Asn Arg Ala Tyr Tyr Ala Ser 50 60

Trp Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr 65 70 75 80

Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr 85 90 95

Tyr Cys Ala Lys Gly Ser Asn Trp Tyr Ser Asp Leu Trp Gly Gln Gly 100 105 110

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

<210> <211> <212> 121 125 PRT

Artificial Sequence

Page 43

10

20

30

【化 4	4]													
<220> <223>	> . >	reco	mbin	ant	scFv	 V – V	/H se	quen	ice						
<400>		121													
Glu V 1	/a 1	Gln	Leu	Val 5	Glu	Ser	Gly	Gly	Gly 10	Leu	val	Gln	ı Pro	Gly 15	G]y
Ser L	.eu	Arg	Leu 20	Ser	cys	Ala	Ala	Ser 25	Gly	Phe	Ser	Phe	Ser 30	' Arg	Ser
Tyr T	yr	17e 35	Tyr	Trp	val	Arg	Gln 40	Ala	Pro	Gly	Lys	Gly 45	Leu	Glu	Trp
Val s	er 0	Cys	Ile	Asp	Ala	Gly 55	Ser	Ser	Gly	Ile	Leu 60	۷a٦	Tyr	Ala	Asn
Trp A	la	Lys	Glу	Arg	Phe 70	Thr	Ile	Ser	Arg	Asp 75	Asn	Ser	Lys	Asn	Thr 80
Leu T	yr	Leu	GÌn	Met 85	Asn	Ser	Leu	Arg	А1а 90	Glu	Asp	Thr	Аlа	Va1 95	Tyr
Tyr C	ys	Ala	Lys 100	Gly	Asp	Ala	Ser	Туг 105	Gly	Val	Asp	Ser	Phe 110	Met	Leu
Pro L	eu	Trp 115	Gly	GÌn	Gly	Thr	Leu 120	Val	Thr	val	Ser	Ser 125			
<210> <211> <212> <213>	1 P	22 21 RT rtif	ficia	al S	equei	nce									
<220> <223>	r	econ	bina	ant :	scFv	- VI	H Ser	anen.	ce						
<400>		22			•	**		,							
Glu Va 1	al ·	Gln	Leu	val S	Glu	Ser	G1y	Gly	Gly 10	Leu	۷a٦	Gln	Pro	Gly 15	Gly
Ser Lo	eu .	Arg	Leu 20	Ser	Cys	Ala	Ala	ser 25	Gly	Phe	Ser	Phe	Thr 30	Thr	Thr
Asp Ty	yr I	Met 35	Cys	Тгр	٧a٦	Arg	G]n 40	Ala	Pro	Gly	Lys	Gly 45	Leu	Glu	Trp
Val se	er (Cys	Ile	Leu	Ala	Gly 55	Asp	Gly	ser	Thr	туг 60	Tyr	Ala	Asn	Trp

Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu 70 70 75 80

Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr 85 90 95

Page 44

【化45】

Cys Ala Lys Ser Asp Pro Ala Ser Ser Trp Ser Phe Ala Leu Trp Gly 100 110

Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 123 <211> 120 <212> PRT <213> Artificial Sequence

<220>

recombinant scFv - VH sequence

<400> 123

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Ile Asp Phe Ser Gly Ala 20 25 30

Tyr Tyr Met Gly Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp $35 \ \ 40 \ \ 45$

Val Ser Tyr Ile Asp Tyr Asp Gly Asp Arg Tyr Tyr Ala Ser Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys $85 \hspace{1cm} 90 \hspace{1cm} 95$

Ala Lys Ser Asp Tyr Ser Ser Gly Trp Gly Thr Asp Ile Trp Gly Gln 100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

<210> <211> <212> 124 120

PRT

Artificial Sequence

<220>

recombinant scFv - VH sequence

<400> 124

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr 20 25 30

Page 45

10

20

[化	4	6	,

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp

Val Ser Phe Ile Asp Pro Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

Ala Lys Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln 100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

PRT

Artificial Sequence

recombinant scFv - VH sequence

<400> 125

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Leu Ser Tyr Tyr 20 25 30

Tyr Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

Ser Ile Ile Gly Pro Gly Asp Tyr Thr Asp Tyr Ala Ser Trp Ala Lys 50 60

Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr Leu 65 70 80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Lys Gly Asp Asp Asn Ser Gly Trp Gly Glu Asp Ile Trp Gly Gln Gly $100 ext{ } 105 ext{ } 110 ext{ }$

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

Page 46

10

20

30

63315

【化47】

<212> PRT <213> Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 126

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Leu Ser Asp Tyr 20 25 30

Tyr Met Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val 35 40 45

Ser Cys Leu Asp Tyr Phe Gly Ser Thr Asp Asp Ala Ser Trp Ala Lys 50 60

Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr Leu 65 70 80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Lys Thr Asp Asp Ser Arg Gly Trp Gly Leu Asn Ile Trp Gly Gln Gly 100 105 110

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

127 119

PRT

Artificial Sequence

recombinant scFv - VH sequence

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly $10 ext{ } 10$

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Leu Ser Ser Tyr 20 25 30

Tyr Met Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val 40° 45

Ser Cys Leu Asp Tyr Val Gly Asp Thr Asp Tyr Ala Ser Trp Ala Lys 50 60

Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr Leu 65 75 80

Page 47

10

20

30

【化48】

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90

Lys Thr Asp Asp Ser Arg Gly Trp Gly Leu Asn Ile Trp Gly Gln Gly 100 105

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

<210> <211> <212> 128 119

PRT

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400>

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Leu Asn Thr Tyr 20 25 30

Tyr Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val 45

Ser Ile Ile Ala Pro Asp Asp Thr Thr Tyr Tyr Ala Ser Trp Ala Lys 50 60

Ser Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr Leu 65 70 80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90

Lys Ser Gly Asp Thr Thr Ala Trp Gly Ala Asp Ile Trp Gly Gln Gly 100 105 110

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

Artificial Sequence

<220>

<223> recombinant scFv - VH sequence

Gln Val Gln Leu Val Gln Thr Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 10 15

Page 48

20

30

10

【化49】

Ser Leu Arg Leu Ser Cys. Ala Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40 45 Val Ser Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 55 60 Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Val Tyr 65 70 75 80 Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Leu Tyr Tyr Cys
85 90 95 Ala Lys Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

Artificial Sequence

recombinant scFv - VH sequence

<400> 130

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 5 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Pro Phe Ser Ser Gly 25 30

Tyr Trp Val Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40 45

Val Gly Cys Ile Tyr Ala Gly Ser Ser Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Ser 50 60

Trp Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Lys Asp Thr Ser Lys Asn Thr 65 70 75 80

Val Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr 85 90 95

Tyr Cys Ala Arg Gly Asn Asn Tyr Tyr Ile Tyr Thr Asp Gly Gly Tyr 100 105 110

Ala Tyr Ala Gly Leu Glu Leu Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val 115 120 125

Page 49

10

20

30

【化50】 Ser Ser 130 **Artificial Sequence** <220> <223> recombinant scFv - VH sequence <400> 131 Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 5 10 15 10 Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Phe Ser Ser Gly 20 25 30Tyr Trp Ile Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40 Val Gly Cys Ile Tyr Ala Gly Ser Ser Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Ser 50 60 Trp Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Lys Asp Thr Ser Lys Asn Thr 65 70 75 8020 Val Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr 85 90 95 Tyr Cys Ala Arg Gly Asn Asn Tyr Tyr Ile Tyr Thr Asp Gly Gly Tyr 100 105 110Ala Tyr Ala Gly Leu Glu Leu Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val 115 120 125 Ser Ser 130 132 119 30

<210> 132
<211> 119
<212> PRT
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> recombinant SCFV - VH sequence
<400> 132
Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly
1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Lys Val Ser Gly Phe Ser Leu Asn Thr Asn 20 30

Page 50

【化51】

Tyr Trp Met Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40 45

Val Gly Cys Met Tyr Thr Gly Ser Tyr Asn Arg Ala Tyr Tyr Ala Ser 50 60

Trp Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ser Ser Lys Asp Thr Ser Lys Asn Thr 65 70 75 80

Val Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr 85 90 95

Tyr Cys Ala Lys Gly Ser Asn Trp Tyr Ser Asp Leu Trp Gly Gln Gly 100 105 110

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 133

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Ser Phe Ser Arg Ser

Tyr Tyr Ile Tyr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40 45

Val Gly Cys Ile Asp Ala Gly Ser Ser Gly Ile Leu Val Tyr Ala Asn 50 60

Trp Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Lys Asp Thr Ser Lys Asn Thr 65 70 75 80

Val Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr 85 90 95

Tyr Cys Ala Arg Gly Asp Ala Ser Tyr Gly Val Asp Ser Phe Met Leu $100 \hspace{1cm} 105 \hspace{1cm} 110$

Pro Leu Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120 125

Page 51

10

20

30

المتعلق المتعارض المت

【化52】

<213> Antificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 134

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Ser Phe Thr Thr $\frac{1}{20}$ $\frac{1}{30}$

Asp Tyr Met Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp $\frac{35}{40}$

Val Gly Cys Ile Leu Ala Gly Asp Gly Ser Thr Tyr Tyr Ala Asn Trp 50 60

Ala Lys Gly Arg Phe Thr Gly Ser Lys Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val 65 70 75

Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr 85 90 95

Cys Ala Arg Ser Asp Pro Ala Ser Ser Trp Ser Phe Ala Leu Trp Gly 100 105 110

Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

135 120

<210> <211> <212> PRT

Artificial Sequence

<220>

recombinant scFv - VH sequence

<400>

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Ile Asp Phe Ser Gly Ala 20 30

Tyr Tyr Met Gly Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp $\frac{35}{40}$

Val Gly Tyr Ile Asp Tyr Asp Gly Asp Arg Tyr Tyr Ala Ser Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Lys Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr 65 70 75

Page 52

10

20

30

【化53】

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 95

Ala Arg Ser Asp Tyr Ser Ser Gly Trp Gly Thr Asp Ile Trp Gly Gln 100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

136 120

<210> <211> <212>

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 136

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 10 15

Ser Leu Arg.Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asputyr. \sim 20 25 30

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40 45

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Cys $85 \hspace{0.5cm}90\hspace{0.5cm}95$

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln
100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

<210> <211> <212> 137 119

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Ser Tyr Tyr

10

20

30

40

【化54】

30 same agains

Tyr Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val 35 40 45

Gly Ile Ile Gly Pro Gly Asp Tyr Thr Asp Tyr Ala Ser Trp Ala Lys 50 60

Gly Arg Phe Thr Ile Ser Lys Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr Leu 65 75 80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Arg Gly Asp Asp Asn Ser Gly Trp Gly Glu Asp Ile Trp Gly Gln Gly $100 ext{ } 105 ext{ } 110 ext{ }$

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

<210> 138 <211> 119 <212> PRT

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 138

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ser Val Ser Gly Phe Ser Leu Ser Asp Tyr 20 25 30

Tyr Met Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val 40 45

Gly Cys Leu Asp Tyr Phe Gly Ser Thr Asp Asp Ala Ser Trp Ala Lys 50 60

Gly Arg Phe Thr Ile Ser Lys Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr Leu 65 75 80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Arg Thr Asp Asp Ser Arg Gly Trp Gly Leu Asn Ile Trp Gly Gln Gly 100 105 110

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

Page 54

10

20

30

【化55】

Artificial Sequence

<220>

<223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 139

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Ser Ser Tyr 20 25 30

Tyr Met Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

Gly Cys Leu Asp Tyr Val Gly Asp Thr Asp Tyr Ala Ser Trp Ala Lys 50 60

Gly Arg Phe Thr Ile Ser Lys. Asp Ala Ser Lys Asn Thr Val Tyr Leu 65 75 80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Arg Thr Asp Asp Ser Arg Gly Trp Gly Leu Asn Ile Trp Gly Gln Gly 100 105 110

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

<210> 140 <211> 119 <212> PRT

Artificial Sequence

<220>

recombinant scFv - VH sequence

<400> 140

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Ser Ser Tyr 20 25 30

Tyr Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

Gly Ile Leu Asp Tyr Val Gly Asp Thr Asp Tyr Ala Ser Trp Ala Lys 50 60

Gly Arg Phe Thr Ile Ser Lys Asp Ala Ser Lys Asn Thr Val Tyr Leu

10

20

30

50

【化56】

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Arg Thr Asp Asp Ser Arg Gly Trp Gly Leu Asn Ile Trp Gly Gln Gly 100 110

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 141

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 10 $^{\circ}$ 15 $^{\circ}$.

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Val Ser Gly Phe Ser Leu Asn Thr Tyr 20 30

Tyr Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
45

Gly Ile Ile Ala Pro Asp Asp Thr Thr Tyr Tyr Ala Ser Trp Ala Lys 50 60

Ser Arg Ser Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr Leu 70 75 80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Arg Ser Gly Asp Thr Thr Ala Trp Gly Ala Asp Ile Trp Gly Gln Gly 100 105

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

<210> <211> <212>

Artificial Sequence

<220>

<223> recombinant scFv - VH sequence

Gln Val Gln Leu Val Gln Thr Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly $1 \hspace{1cm} 5 \hspace{1cm} 10 \hspace{1cm} 15$

30

40

20

10

【化57】

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40 45

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr 65 70 75

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Leu Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln 100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser... 120

119 PRT Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400>

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Ser Val Gln Pro Gly Gly
1 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Leu Ser Asp Tyr 20 25 30

Tyr Met Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val 35 40 45

Ser Cys Leu Asp Tyr Phe Gly Ser Thr Asp Asp Ala Ser Trp Ala Lys 50 60

Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr Leu 65 75 80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Thr Tyr Tyr Cys Ala 85 90

Lys Thr Asp Asp Ser Arg Gly Trp Gly Leu Asn Ile Trp Gly Gln Gly 100 105

Thr Thr Val Thr Val Ser Ser

Page 57

10

20

30

50

【化58】

general de	115							,	, p. 5	e - 1	٠.			
<210> <211> <212> <213>		fici	al S	equer	nce									
<220> <223>	reco	mbin	ant :	scFv	- VI	+ se	quen	ce						
⁴ <400>	144									٠				
Glu Va 1	l Gln	Leu	Val 5	Glu	Ser	Gly	Gly	Gly 10	Ser	Val	Gln	Pro	Gly 15	Gly
Ser Le	u Arg	Leu 20	Ser	Cys	Thr	Аlа	Ser 25	Gly	Phe	Ser	Leu	Thr 30	Asp	Tyr
туг ту	r Met 35	Thr	Тгр	val	Arg	G]n 40	Ala	Pro	Gly	Lys	Gly 45	Leu	Glu	Trp
Val 61 50	y Phe	Ile	Asp	Pro	Asp 55	Asp	Asp	Pro	Туг	туг 60	Ala	Thr	Тгр	Ala
Lys G1 65	y Arg	Phe	Thr	Ile 70	Ser	Arg	Asp	Thr	Ser 75	Lys	Asn	Thr	Va]	Tyr 80
Leu Gl	n Met	Asn	Ser 85	Leu	Arg	Ala	Glu	Asp 90	Thr	Ala	Thr	Туг	Tyr 95	Cys
Ala Gl	y Gly	Asp 100	His	Asn	Ser	Gly	Trp 105	Gly	Leu	Asp	Ile	Trp 110	Gly	Gln
Gly Th	r Thr 115	∨al	Thr	٧a٦	Ser	Ser 120								
<210> <211> <212> <213>		fici	al S	equer	nce									
<220> <223>	reco	mbin	ant :	scFv	- VI	H se	quen	ce						
<400>	145		- '											
Glu Va 1	l Gln	Leu	Val 5	Glu	Ser	Gly	G∃y	Gly 10	Ser	Val	Gln	Pro	Gly 15	Gly
Ser Le	u Arg	Leu 20	Ser	Cys	Thr	٧a٦	Ser 25	Gly	Phe	Ser	Leu	Asn 30	Thr	туг
Tyr Me	t Asn 35	Trp	Val	Arg	Gln	Ala 40	Pro	Gly	Lys	Gly	Leu 45	Glu	Тгр	Val
Gly Il 50	e Ile	Ala	Pro	Asp	Asp 55	Thr	Thr			60	Ser	Тгр	Ala	Lys
								Pag	je 58	3				

【化59】

Ser Arg Ser Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr Leu 65 70 80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Thr Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Arg Ser Gly Asp Thr Thr Ala Trp Gly Ala Asp Ile Trp Gly Gln Gly 100 105 110

Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115

<210> <211> <212> <213>

146 120 PRT Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 146

Gln Val Gln Leu Val Gln Thr Gly Gly Gly Ser Val Gln Pro Gly Gly

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr 20 25 30

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr 65 70 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Thr Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln 100 105 110

Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115

Artificial Sequence

recombinant scFv - VH sequence

<400> 147

Page 59

10

20

30

【化60】

Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly Ser

Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr Tyr

Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val 45

Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala Lys 50 60

Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr Leu 65 75 80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala

Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln Gly $100~\dots~100~\dots~110~$

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

120

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400>

Glu Gln Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr 20 25 30

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 40 45

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln 100 105 110

10

20

30

```
【化61】
```

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400>

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 5 10 15

10

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr 20 30

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Leu Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp $35 \ \ 40 \ \ 45$

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr 65 70 75

20

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys $85 \hspace{1cm} 90 \hspace{1cm} 95$

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln 100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

150 120

Artificial Sequence

30

<220>

recombinant scFv - VH sequence

<400>

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr 20 25 30

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Tyr 35 40 45

Page 61

【化62】

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr 65 70 75

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln 100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

Artificial Sequence

<220> recombinant scFv - VH sequence

<400> 151

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 10 15

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp \$45

Ile Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr 65 70 75

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln 100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

152 120

Artificial Sequence

<220>

Page 62

10

20

30

Section States of

【化63】

<223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 152

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr 20 25 30

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40 45

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Ala Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln
100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115

20

10

<210> <211> <212> 153 120

PRT Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 153

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly
1 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr 20 30

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Ala Thr Val Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys $85 ext{ 90}$

Page 63

40

【化64】

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

<210> 154 <211> 120 <212> PRT <213> Art

Artificial Sequence

<220>

recombinant scFv - VH sequence <223>

<400> 154

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly
1 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr 65 70 75

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Phe Cys 85 90 95

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln 100 105

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 155 <211> 119 <212> PRT

Artificial Sequence

<220>

<223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 155

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly
1 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr $\frac{20}{20}$

Page 64

10

20

30

【化65】

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu \cdot Trp $\otimes G \otimes A$

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Thr Ser Lys Asn Thr Val Tyr Leu 65 70 75 80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala $85 ext{ 90} ext{ 95}$

Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln Gly $100 \hspace{1cm} 105 \hspace{1cm} 110$

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

PRT . Artificial Sequence

<220>

<223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 156

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly
1 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr 20 25 30

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40 45

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Thr Val Tyr Leu 65 75 80

Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln Gly 100 105 110

Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

Page 65

10

20

30

	化	6	6]
	<21	3>,	ļ	۱r
	22	^		

tificial Sequence

recombinant scFv - VH sequence

<400> 157

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr 20 25

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp
35 40 45

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Val Tyr

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln 100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

158 120

Artificial Sequence

recombinant scFv - VH sequence

<400> 158

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly
1 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr 20 25

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 65 70 75 80

Page 66

10

20

30

【化67】

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Çys 2000 95

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln $100 \,$ $105 \,$ $110 \,$

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 159

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly $10 ext{ } 10$

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr 20 30

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp $35 \ \ 40 \ \ 45$

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Ala Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys $90 \hspace{1.5cm} 95$

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln $100 \ \ 105 \ \ 110$

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

160 120

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Ser Val Gln Pro Gly Gly 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr

10

20

30

【化68】

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp $\frac{1}{35}$ 40 45

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Val Tyr 65 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Thr Tyr Tyr Cys $85 \hspace{0.5cm} 90 \hspace{0.5cm} 95$

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln $100 \ 105 \ 110$

Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115

<210> 161 <211> 120

<211> 120 <217> PRT

<213> Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 161

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr 20 25 30

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40 45

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 65 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Thr Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln $100 \ \ \, 105 \ \ \, 110$

Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115 120

Page 68

10

20

30

【化69】

<210> 162

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 162

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Ser Val Gln Pro Gly Gly 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr 20 25 30

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp $35 \hspace{1cm} 40 \hspace{1cm} 45$

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn Thr Ala Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Thr Tyr Tyr Cys $85 \hspace{1cm} 90 \hspace{1cm} 95$

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln
100 105 110

Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> <211> <212> 163 120 PRT

Artificial Sequence

<220> recombinant scFv - VH sequence

<400>

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40 45

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Ala Tyr

10

20

30

50

```
【化70】
```

...65 Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

164 120

Artificial Sequence

<220> <223>

recombinant scFv - VH sequence

<400> 164

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 10

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr 20 30

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 35 40 45

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln
100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

PRT

Artificial Sequence

<223> recombinant scFv - VH sequence

<400> 165

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Ser Val Gln Pro Gly Gly 10 15

10

20

30

50

【化71】

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 55 60 Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Ala Tyr 65 70 75

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Thr Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln 100 105 110

Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115

<400> 166

<210> 166 <211> 120 <212> PRT <213> Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv - VH sequence

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Ser Val Gln Pro Gly Gly
1 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu Thr Asp Tyr

Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp 40 45

Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala Thr Trp Ala 50 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 65 70 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Thr Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile Trp Gly Gln
100 105 110

Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser

Page 71

10

20

30

【化/	2]														
	115		٠,			120									
<210> <211> <212> <213>	167 381 PRT Artif	ficia	.1 Se	quen	ıce										
<220> <223>	recon	ıbi na	nt s	cFv	- V L	. acc	epto	r se	quer	ice					
	, , ,														
<220> <221> <222> <223>	CDR (24). At 16	.(12 ast	3) 3 an	id up	to to	50 a	mino	aci	ds c	an b	ре рг	eser	it		
<220> <221> <222> <223>	CDR (139) At le)(2 east	38) 3 an	nd up) to	50 a	mino	aci	ds d	an b	oe pr	eser	ıt		
<220> <221> <222> <223>	CDR (271) At 16)(3 east	70) 3 an	ıd up	o to	50 a	ıminc	aci	ids o	an t	oe pr	eser	nt		
<400>	167	العن	\$*	• •										eter eg e	
Glu Il 1	e val	Met	Thr 5	Gln	ser	Pro	Ser	Thr 10	Leu	Ser	Ala	ser	Va 1 15	Gly	
Asp Ar	g Val	11e 20	Ile	Thr	Cys	Xaa	Xaa 25	xaa	xaa	xaa	Xaa	xaa 30	Xaa	Xaa	
Xaa Xa	a Xaa 35	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	Xaa 40	xaa	Xaa	xaa	Xaa	Xaa 45	Xaa	Xaa	Xaa	
Xaa Xa 50		Xaa	xaa	Xaa	xaa 55	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	хаа 60	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	
Xaa Xa 65	ıa Xaa	Xaa	Xaa	хаа 70	Xaa	xaa	Xaa	xaa	xaa 75	xaa	Xaa	xaa	Xaa	Xaa 80	
Xaa Xa	ıa Xaa	Xaa	Xaa 85	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Хаа 90	Xaa	xaa	Хаа	xaa	xaa 95	Xaa	
Xaa Xa		Xaa 100		Xaa			Xaa 105	xaa	xaa	Xaa	Xaa	xaa 110	xaa	Xaa	
Xaa X	aa xaa 115	xaa	Xaa	Xaa	xaa	xaa 120	Xaa	Xaa	Xaa	Trp	Туг 125	Gln	Gln	Lys	
Pro G	ly Lys 30	Ala	Pro	Lys	Leu 135		Ile	туr	Xaa	Xaa 140		Xaa	Xaa	Xaa	
Xaa X 145	aa Xaa	xaa	Xaa	Xaa 150		xaa	Xaa	xaa	. Xaa 155		Xaa	Xaa	xaa	Xaa 160	

Page 72 40

【化73】

xaa	xaa	Xaa	xaa	xaa 165	xaa	xaa	xaa .	хаа	xaa 170	Xaa	Xaa	xaa	Xaa	xaa 175	xaa
Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 180	Xaa	Xaa	xaa	Xaa	xaa 185	xaa	xaa	xaa	xaa	Xaa 190	Xaa	Xaa
xaa	Xaa	Xaa 195	Xaa	Xaa	xaa	Xaa	Xaa 200	xaa	xaa	xaa	Xaa	Xaa 205	xaa	xaa	Xaa
xaa	хаа 2 10	xaa	xaa	xaa	Xaa	Xaa 215	xaa	xaa	Xaa	xaa	xaa 220	Xaa	xaa	Xaa	Xaa
Xaa 225	xaa	Xaa	Xaa	xaa	Xaa 230	Xaa	xaa	xaa	Xaa	Xaa 235	Xaa	Xaa	xaa	Gly	Va1 240
Pro	ser	Arg	Phe	Ser 245	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly 250	Ala	Glu	Phe	Thr	Leu 255	Thr
Ile	Ser	Ser	Leu 260	Gln	Pro		Asp	Phe 265	Ala	Thr	Туг	туг	Cys 270	Xaa	Xaa
xaa	Xaa	Xaa 275	xaa	xaa	Xaa	Xaa	хаа 280	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 285	xaa	Xaa	Xaa
xaa	Xaa 290	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 295	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 300	Xaa	xaa	Xaa	Xaa
Xaa 305	xaa	Xaa	Xaa	xaa	хаа 310	xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 315	Xaa	Xaa	хаа	Xaa	Xaa 320
xaa	xaa	Xaa	xaa	Xaa 325		xaa	xaa	xaa	хаа 330	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	хаа 335	Xaa
xaa	xaa	Xaa	xaa 340	Xaa	. Xaa	Xaa	xaa	Xaa 345	xaa	xaa	Xaa	xaa	Xaa 350	Xaa	Xaa
Xaa	xaa	хаа 355		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 360		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 365	Xaa	Xaa	. Xaa
Xaa	Xaa 370	Phe	Gly	Glm	Gly	Thr 375	Lys	Leu	Thr	Va1	Leu 380	Gly	•		
<210> 168 <211> 381 <212> PRT <213> Artificial Sequence															
<22 <22	0> 3>	reco	mbir	ant	scFv	/ - V	/L ac	cept	or s	eque	ence				
<220> <221> CDR <222> (24)(123) <223> At least 3 and up to 50 amino acids can be present Page 73															

L 1	七	4	1																		
<	220: 221: 222: 223:	> (> (CDR (139) At le			nd up	o to	50 a	amino	o act	ids (can I	ре рі	resei	nt						
<.	220: 221: 222: 223:	> (> (DR (271) At le			nd up	o to	50 a	amino	o aci	ids (can l	oe pi	resei	ıt						
<	400:	> 1	L68											:							
G 1	lu :	_	_	Met	Thr 5	G∏n	Ser	Pro	Ser	Thr 10	Leu	Ser	Ala		_	Gly					10
A:	sp /	Arg	val	11e 20	Ile	Thr	Cys	xaa	xaa 25	xaa	xaa	xaa	xaa	xaa 30	Xaa	Xaa					
X	aa)	Kaa	xaa 35	xaa	Xaa	Xaa	xaa	xaa 40	xaa	xaa	xaa	xaa	Xaa 45	Xaa	xaa	Xaa					
X		Kaa 50	Xaa		Xaa		xaa 55	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	xaa 60	xaa	xaa	Xaa	Xaa					
X:		Хаа	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 70	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 75	xaa	xaa	xaa	Xaa	Xaa 80					
Xi	aa 2	Kaa	Xaa	Xaa	Xaa 85	Xaa	xaa	xaa	xaa	xaa 90	xaa	xaa	Xaa	xaa	xaa 95	Xaa					20
X	aa 🕽	Xaa	Xaa	Xaa 100	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 105	Xaa	Xaa	xaa	xaa	хаа 110	Xaa	Xaa					
X	aa X	Xaa	Xaa 115	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 120	Xaa	Xaa	Xaa	Trp	Tyr 125	Gln	Gln	Lys					
P		Gly 130	Lys	Ala	Pro	Lys	Leu 135	Leu	Ile	Tyr	Xaa	Xaa 140	xaa	Xaa	Xaa	Xaa					
	aa : 45	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 150	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 155	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 160					30
X	aa :	xaa	xaa	xaa	xaa 165	xaa	xaa	Xaa	Xaa	xaa 170	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 175	Xaa					
X	aa :	xaa	Xaa	хаа 180	Xaa	xaa	xaa	xaa	xaa 185	xaa	Xaa	xaa	Xaa	Xaa 190	Xaa	Xaa					
x	aa i	Xaa	Xaa 195	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 200	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 205	Xaa	Xaa	Xaa					
x		×aa 210	Xaa	Хаа	xaa	xaa	Xaa 215	xaa	Xaa	xaa	xaa	Xaa 220		xaa	xaa	Xaa					

Page 74

【化75】

xaa 225	xaa	xaa	Xaa	xaa	Xaa 230	xaa	Xaa	Xaa	xaa	Xaa 235	Xaa,	xaa	xaa	Gly	va1 240
Pro	Ser	Arg	Phe	Ser 245	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly 250	Ala	Glu	Phe	Thr	Leu 255	Thr
Ile	Ser	Ser	Leu 260	Gln	Pro	Asp	Asp	Phe 265	Ala	Thr	Tyr	туr	Cys 270	Xaa	Xaa
Xaa	xaa	Xaa 275	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 280	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 285	Xaa	Xaa	Xaa
Xaa	xaa 290	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 295	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 300	Xaa	xaa	xaa	Xaa
Xaa 305	xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 310	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	Xaa 315	Xaa	xaa	xaa	Xaa	Xaa 320
Xaa	xaa	xaa	Xaa	Xaa 325	Xaa	Xaa	xaa	xaa	Xaa 330	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 335	xaa
xaa	xaa	Xaa	Xaa 340	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 345	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	хаа 350	xaa	xaa
Xaa	xaa	Xaa 355	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 360	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 365	Xaa	Xaa	xaa
Xaa	Xaa 370		Glу	Gln	Gly	Thr 375	Lys	Leu	Thr	۷al	Leu 380	Gly			
<210 <210 <210 <210	L> ?>	169 382 PRT Arti	fici	al S	eque	nce									
<220 <22		reco	mbin	ant	scFv	- V	н ас	cepto	or s	eque	nce				
<220 <221 <221 <221	l> 2>	CDR (26) At l	(1 east	25) 3 a	ınd u	p to	50	amin	o ac	ids	can	be p	rese	nt.	
<22 <22 <22 <22	1> 2>	CDR (140 At 1)(east	239) 3 a	ınd u	p to	50	amin	o ac	ids	can	be p	rese	nt.	
<223> At least 3 and up to 50 amino acids can be present. <220> <221> CDR <222> (272)(371) <223> At least 3 and up to 50 amino acids can be present.															
<400> 169															
Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 1 15															
									Pa	ge 7	5				

[11	7	6	1
L	ш		U	_ 4

Ser	Leu	Arg	Leu 20	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser 25	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 30	Xaa	Xaa
Xaa	xaa	xaa 35	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 40	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 45	Xaa	Xaa	xaa
xaa	xaa 50	xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 55	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	хаа 60	xaa	Xaa	Xaa	Xaa
хаа 65	xaa	xaa	Xaa	Xaa	хаа 70	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	хаа 75	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 80
Xaa	xaa	xaa	xaa	Xaa 85	Xaa	Xaa	xaa	xaa	xaa 90	xaa	xaa	Xaa	xaa	xaa 95	xaa
Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 100	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 105	xaa	xaa	xaa	Xaa	хаа 110	Xaa	Xaa
xaa	xaa	xaa 115	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 120	xaa 	Xaa	Xaa	xaa	хаа 125	⊤rp	Val	Arg
Gln	А]а 130	Pro	G1y	Lys	GТу	Leu 135	Glu	Trp	val	ser	хаа 140	Xaa	Xaa	xaa	Xaa
xaa 145	xaa	Xaa	xaa	Xaa	Xaa 150	Xaa	хаа	Xaa	Xaa	xaa 155	хаа	Xaa	Xaa	Xaa	Хаа 160
Xaa	Xaa	Xaa	xaa	хаа 165	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 170	xaa	Xaa	xaa	Xaa	Xaa 175	xaa
Xaa	Xaa	xaa	xaa 180	xaa	xaa	xaa	Xaa	Xaa 185	Xaa	xaa	xaa	Xaa	хаа 190	xaa	Xaa
Xaa	Xaa	Xaa 195	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 200	Xaa	Xaa	xaa	Xaa	Xaa 205	Xaa	Xaa	Xaa
xaa	хаа 210	Xaa	xaa	Xaa	xaa	Xaa 215	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 220		Xaa	Xaa	Xaa
Xaa 225	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 230	xaa	xaa	xaa	Xaa	хаа 235	xaa	xaa	xaa	Xaa	Arg 240
Phe	Thr	Ile	Ser	Arg 245		Asn	Ser	Lys	Asn 250	Thr	Leu	Туг	Leu	G] n 255	Met
Asn	Ser	Leu	Arg 260		Glu	Asp	Thr	Ala 265		Tyr	Tyr	Cys	Ala 270		Xaa
xaa	xaa	Xaa 275		хаа	Xaa	xaa	Xaa 280		Xaa	xaa	Xaa	Xaa 285		Xaa	Xaa

Page 76

50

【化77】

Xaa Xaa Xaa Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 370 375 380

170 381

Artificial Sequence

<220> recombinant scFv - VH acceptor sequence

<220> <221> <222>

(26)..(125) At least 3 and up to 50 amino acids can be present.

<220> <221> <222>

CDR (140)..(239) At least 3 and up to 50 amino acids can be present.

<221> <222> <223> CDR (272)..(371) At least 3 and up to 50 amino acids can be present.

Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa 30

Page 77

10

20

30

r	W	7	Q	٦
L	11	/	O	_

	. •	-													
xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 85	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 90	Xaa	xaa	Xaa	xaa	Xaa 95	Xaa
ĸaa	xaa	xaa	Xaa 100	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 105	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 110	Xaa	Xaa
xaa	Xaa	Xaa 115	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 120	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 125	тгр	∨al	Arg
₫ln	Ala 130	Pro	Glу	Lys	GТу	Leu 135	Glu	Trp	va1	Gly	Xaa 140	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa
Xaa 145	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 150	xaa	xaa	Xaa	Xaa	xaa 155	xaa	Xaa	xaa	xaa	Xaa 160
Xaa	Xaa	Xaa	xaa	Xaa 165	xaa	xaa	Xaa	Xaa	xaa 170	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 175	Xaa
xaa .	Xaa		xaa 180	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	Xaa 185	xaa	xaa	Xaa	Xaa	xaa 190	Xaa	xaa
xaa	Xaa	Xaa 195	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 200	xaa	Xaa	xaa	xaa	xaa 205	xaa	xaa	Xaa
xaa	хаа 210	Xaa	Xaa	Хаа	Xaa	Xaa 215	xaa	Xaa	Xaa	xaa	Xaa 220	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa
xaa 225	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 230	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 235	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Arg 240
Phe	Thr	Ile	Ser	Arg 245	Asp	Thr	Ser	Lys	Asn 250	Thr	val	туг	Leu	G]n 255	Met
Asn	Ser	Leu	Arg 260		Glu	Asp	Thr	Ala 265	۷al	туr	туг	Cys	Ala 270	Arg	Xaa
Xaa	Xaa	Xaa 275		xaa	Xaa	Xaa	Xaa 280	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 285	Xaa	Xaa	Xaa
xaa	Xaa 290		Xaa	xaa	Xaa	Xaa 295	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 300	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa
xaa 305	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 310	Xaa	Xaa	xaa	xaa	Xaa 315	Xaa	. Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 320
xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 325		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 330	Xaa	. xaa	. Xaa	Xaa	Xaa 335	Xaa
xaa	Хаа	Xaa	Xaa 340		xaa	xaa	Xaa	Xaa 345	Xaa	xaa	Xaa	ı Xaa	. Xaa 350	. Xaa	Xaa

Page 78 40

【化79】

Xaa Xaa Xaa Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser 370 375 380 <210> <211> <212> Artificial Sequence recombinant scFv - VH acceptor sequence 10 <220> <221> <222> <223> CDR (26)..(125) At least 3 and up to 50 amino acids can be present. <220> <221> <222> CDR (140)..(239) At least 3 and up to 50 amino acids can be present. <220> <221> <222> CDR (272)..(371) At least 3 and up to 50 amino acids can be present. <400> 171 20 Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly
1 10 15 Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Val Ser Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa 30 30 Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Gly Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa 130 140 Page 79 40

	化	8	0)
L	ш	o	v	

Xaa 145	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 150	Xaa	Xaa	Хаа	Xaa	Xaa 155	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 160
xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 165	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	хаа 170	Xaa	Xaa	xaa	xaa	хаа 175	Xaa
xaa	xaa	Xaa	xaa 180	Xaa	Xaa	xaa	xaa	xaa 185	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 190	Xaa	Xaa
xaa	xaa	Xaa 195	Xaa	Xaa	xaa	xaa	xaa 200	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 205	Xaa	Xaa	Xaa
Xaa	Xaa 210	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 2 1 5	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 220	xaa	Xaa	xaa	xaa
Xaa 225	Xaa	Xaa	xaa	xaa	хаа 230	Xaa	xaa	Xaa	xaa	Xaa 235	Xaa	Xaa	Xaa	Хаа	Arg 240
Phe	Thr	Ile	Ser	Lys 245	Asp	Thr	Ser	Lys	Asn 250	Thr	٧a٦	туг	Leu	G]n 255	Met
Asn	Ser	Leu	Arg 260	Ala	Glu	Asp	Thr	Ala 265	val	туг	туr	Cys	Ala 270	Arg	Xaa
xaa	xaa	Xaa 275	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 280	Xaa	Xaa	xaa	xaa	Xaa 285	Xaa	xaa	Xaa
Xaa	xaa 290	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 295	Xaa	xaa	xaa	xaa	Xaa 300	Xaa	xaa	Xaa	Xaa
Xaa 305	Xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 310		xaa	xaa	Xaa	хаа 315	xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 320
Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 325		xaa	Xaa	Xaa	Xaa 330	xaa	xaa	Xaa	Xaa	хаа 335	Xaa
Xaa	Xaa	Xaa	xaa 340	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 345	хаа	Xaa	xaa	xaa	хаа 350	Xaa	xaa
Xaa	Xaa	Xaa 355	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 360	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 365	Xaa	Xaa	xaa
Xaa	Xaa 370	Xaa	Trp	Gly	Gln	G1y 375	Thr	Leu	val	Thr	val 380	Ser	Ser	•	
<210 <211 <211 <21	1> 2>	172 783 PRT Arti	fici	al S	eque	nce									
<22 <22		reco	mbin	ant	scFv	, - a	ccep	tor	sequ	ence	<u>:</u>				

Page 80

50

【化8	1	
<220> <221> <222> <223>	CDR (24)(123) At least 3 and up to 50 amino acids can be present.	
<220> <221> <222> <223>	CDR (139)(238) At least 3 and up to 50 amino acids can be present.	
<220> <221> <222> <223>	CDR (271)(370) At least 3 and up to 50 amino acids can be present.	1
<220> <221> <222> <223>	CDR (427)(526) At least 3 and up to 50 amino acids can be present.	
<220> <221> <222> <223>	CDR (541)(640) At least 3 and up to 50 amino acids can be present.	
<220> <221> <222> <223>	CDR (673)(772) At least 3 and up to 50 amino acids can be present.	
<400>	172	
	e Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Va 5 10	al Gly
Asp Ar	g Val Ile Ile Thr Cys Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xa 20 25 30	aa Xaa
Xaa Xa	a Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa X	aa Xaa
Xaa Xa 50	a Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa X	aa Xaa
Xaa Xa	a Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa X	aa Xaa 80

Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa 130 135 140 $^{\circ}$

Page 81 40

【化82】

Xaa 145	Xaa [,]	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 150	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 155	Xaa	xaa∝	.xaa	xaa	хаа 160
хаа	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 165	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 170	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 175	Xaa
xaa	Xaa	xaa	Xaa 180	xaa	xaa	Xaa	Xaa	xaa 185	xaa	xaa	xaa	xaa	xaa 190	Xaa	Xaa
xaa	Xaa	xaa 195	xaa	xaa	Xaa	Xaa	xaa 200	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 205	xaa	xaa	Xaa
Xaa	Xaa 2 1 0	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 215	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 220	xaa	Xaa	Xaa	Xaa
xaa 225	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 230	Xaa	Xaa	xaa	xaa	Xaa 235	Xaa	Xaa	xaa	Gly	va1 240
Pro	Ser	Arg	Phe	Ser 245	Gly	Ser	Gly	Ser	G]y 250	Ala	G1u	Phe	Thr	Leu 255	Thr
Ile	Ser	Ser	Leu 260	Gln	Pro	Asp	Asp	Phe 265	Ala	Thr	Tyr	туг	Cys 270	xaa	xaa
xaa	xaa	Xaa 275	xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 280	Xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 285	Xaa	xaa	xaa
xaa	xaa 290	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 295	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 300	Xaa	Xaa	Xaa	xaa
X a a 305	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	xaa 310	xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 315	Xaa	xaa	Xaa	Xaa	хаа 320
Xaa	Xaa	Xaa	xaa	хаа 325	Xaa	xaa	xaa	Xaa	хаа 330	Xaa	Xaa	xaa	xaa	Xaa 335	Xaa
xaa	Xaa	Xaa	Xaa 340	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 345	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 350		Xaa
Xaa	Xaa	Xaa 355	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 360		Xaa	Xaa	Xaa	хаа 3 6 5	xaa	xaa	Xaa
Xaa	xaa 370	Phe	Glу	Gln	GТу	Thr 375	Lys	Leu	Thr	val	Leu 380	Gly	Gly	Gly	Gly
G1y 385	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly 390		Gly	Gly	Gly	G]y 395	Ser	Gly	Gly	Gly	G]y 400
ser	Glu	۷al	Gln	Leu 405	val	Glu	Ser	Gly	Gly 410	Gly	Leu	۷al	Gln	Pro 415	Gly
GТу	Ser	Leu	Arg	Leu	ser	Cys	Ala	Ala		Xaa je 82		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa

【化83】

0 0	-														
		420	مواته ۴ با متر	ا فراه			425					430	**	mar 1.3 tule	
Xaa	Xaa 435	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 440	Xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 445	Xaa	Xaa	Xaa	
		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 455	Xaa	Xaa	xaa	xaa	xaa 460	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	
	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 470	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 475	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 480	
Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 485	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 490	xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 495	Xaa	1
Xaa	Xaa	Xaa 500	Xaa	Xaa	Xaa	x a a	Xaa 505	xaa	Хаа	xaa	Xaa	xaa 510	xaa	Xaa	
xaa	Xaa 515	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 520	xaa	Xaa	xaa	Xaa	Xaa 525	Xaa	Trp	val	
G]n 530	Ala	Pro	Gly	Lys	G]y 535	Leu	Glu	Trp	val	Ser 540	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	
	Xaa	Xaa	Xaa	х а а 550	xaa	xaa	xaa	Xaa	Xaa 555	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 560	2
Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 565	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 570	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	Xaa 575	Xaa	
Xaa	Xaa			Xaa	Xaa	xaa	Xaa 585	Xaa	Xaa	xaa	xaa	Xaa 590	Xaa	Xaa	
Xaa	Xaa 595	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 600	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 605	Xaa	Xaa	Xaa	
		Xaa	Xaa	xaa			Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 620	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	
	xaa	xaa	xaa	Xaa 630	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	xaa 635	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	Xaa 640	3
Phe	Thr	Ile	Ser 645	Arg	Asp	Asn	Ser	Lys 650	Asn	Thr	Leu	Tyr	Leu 655	Gln	
: Asn	Ser		_	Ala	Glu	Asp			٧a٦	Tyr	Tyr			Lys	
xaa			xaa	Xaa	Xaa			Xaa	Xaa	Xaa			xaa	. Xaa	
		Xaa	Xaa	xaa			Xaa			700		Xaa	Xaa	. Xaa	4
	Xaaa Xaaa Xaaa Xaaa Xaaa Aaa Aaaa Xaaa Aaaa Xaaa Aaaa Aaaaa Aaaa Aaaaa Aaaa Aaaa Aaaa Aaaa Aaaa Aaaa Aaaa Aaaaa Aaaaa Aaaa Aaaa Aaaa Aaaaa	Xaa Aaa Aaa Xaa Aaa Aaa Aaa Aaa Aaa Aaa Aaa Aaa Aaa A	Xaa	Xaa Xaa Xaa Xaa Aaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa	Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Aaa Aaa Aaa Aaa Aaa	Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Aaa Aaa Aaa Aaa	Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Aaa A	Xaa X	Xaa X	Xaa X	Xaa	Xaa X	Xaa X	Xaa X	Xaa

【化84】

10 Xaa Xaa Xaa Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 770 780 <210> <211> <212> 173 783 PRT Artificial Sequence <220> recombinant scFv - acceptor sequence <220> <221> <222> (24)..(123) At least 3 and up to 50 amino acids can be present. 20 <220> <221> <222> (139)..(238) At least 3 and up to 50 amino acids can be present. <220> <221> <222> CDR (271)..(370) At least 3 and up to 50 amino acids can be present. <220> <221> <222> <223> CDR (427)..(526) At least 3 and up to 50 amino acids can be present. <220> <221> <222> 30 CDR (541)..(640) At least 3 and up to 50 amino acids can be present. <220> (673)..(772) At least 3 and up to 50 amino acids can be present. <400> 173 Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly 1 10 15

50

1	W	Ω	5	,
	11.	0	.)	

35
Xaa
35
35
Xaa
35
Xaa
35
35
35
Xaa
35
35
Xaa
35 40 45 Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xa
35 40 45 Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa

【化86】

xaa 305	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 310	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 315	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 320				
xaa	Хаа	Xaa	Xaa	Xaa 325	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 330	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 335	Xaa				
Xaa	Xaa	xaa	xaa 340	Xaa	xaa	xaa	Xaa	Xaa 345	Xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 350	xaa	Xaa				
xaa	Xaa	xaa 355	Xaa	xaa	xaa	xaa	Xaa 360	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 365	Xaa	xaa	Xaa				
xaa	Xaa 370	Phe	Gly	Gln	Gly	Thr 375	Lys	Leu	Thr	val	Leu 380	Glу	Gly	Gly	Gly				
G]y 385	Ser	Gly	Gly	Glу	G]y 390	Ser	Gly	Gly	Gly	G]y 395	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly 400				
ser	Glu	۷a٦	Gln	Leu 405	Val	Glu	ser	Gly	Gly 410	Glу	Leu	val	Gln	Pro 415	Gly				
G]y	Ser	Leu	Arg 420	Leu	ser	Cys	Thr	Ala 425	Ser	Xaa	Xaa	xaa	Xaa 430	Xaa	Xaa				
xaa	Xaa	Xaa 435	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 440	xaa	xaa	Xaa	xaa	Xaa 445	xaa	Xaa	Xaa				
xaa	xaa 450	xaa	Xaa	Xaa	xaa	Xaa 455	Xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 460	Xaa	xaa	Xaa	xaa				
xaa 465	xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 470		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 475	Xaa	Xaa	хаа	Xaa	Xaa 480				
xaa	xaa	Xaa	Xaa	xaa 485	xaa	xaa	Xaa	xaa	Xaa 490	Xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 495	Xaa				
Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 500		xaa	Xaa	Xaa	Xaa 505	xaa	xaa	Xaa	xaa	xaa 510	xaa	Xaa				
Xaa	Xaa	xaa 515	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	Xaa 520	xaa	xaa	xaa	xaa	Xaa 525	Хаа	Trp	Val				
Arg	G1n 530	Ala	Рго	Gly	Lys	Gly 535	Leu	Glu	тгр	val	Gly 540	Xaa	xaa	Xaa	Xaa				
Xaa 545		Xaa	Xaa	хаа	Xaa 550	Xaa	Xaa	Xaa	Хаа	xaa 555	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 560				
Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 565		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 570		Xaa	. Xaa	Xaa	Xaa 575	Xaa				

Page 86

【化87】

. –															
Xaa	Xaa	xaa	xaa 580		Xaa	Xaa	.Xaa	,xaa 585		Xaa	xaa	Xaa	Xaa 590		xaa
Xaa	Xaa	Xaa 595	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 600		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 605		Xaa	Xaa
Xaa	Xaa 610		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 615	Xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 620	Xaa	Xaa	Xaa	xaa
Xaa 625		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 630		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 635	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 640
Arg	Phe	Thr	Ile	Ser 645	Arg	Asp	Thr	Ser	Lys 650	Asn	Thr	۷aΊ	Tyr	L eu 655	Gln
Met	Asn	Ser	Leu 660	Arg	Ala	Glu	Asp	Thr 665	Ala	val	Tyr	Tyr	Cys 670	Аlа	Arg
Xaa	Xaa	Xaa 675	Xaa	Xaa	Xaa		Xaa 680		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 685	Xaa	xaa	Xaa
Xaa	xaa 690	Xaa	Xaa	Хаа	Xaa	Xaa 695	Xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 700	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa
	×aa			хаа	Xaa 710		Xaa	xaa	Xaa	xaa 715	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 720
Xaa	xaa	xaa	Xaa	Xaa 725	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 730		Xaa	xaa	Xaa	Xaa 735	Xaa
Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 740		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 745		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 750	Xaa	Xaa
Xaa	Xaa	Xaa 755		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 760		Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 765		Xaa	Xaa
Xaa	Xaa 770	Xaa	Xaa	Тгр	Gly	G1n 775	Gly	Thr	Leu	val	Thr 780	۷al	Ser	Ser	
<21 <21 <21 <21	1>	174 783 PRT Arti	fici	al S	eque	nce									
<22 <22	0>						ccep [,]	tor :	seque	ence					
	1> 2>	(24)	(1 east	23) 3 a	nd u	p to	50 :	amin	o ac	ids	can	be p	rese	nt.	
<22 <22 <22	1>	CDR (139)(238)					Paç	ge 87	7				

【化88】

<223> Al least 3 and up to 50 amino acids can be present.

<220>

<221> <222>

(271)..(370) Al least 3 and up to 50 amino acids can be present.

<220> <221> <222>

(427)..(526) Al least 3 and up to 50 amino acids can be present.

<220> <221> <222> CDR

(541)..(640) Al least 3 and up to 50 amino acids can be present.

10

20

<220> <221> <222>

CDR (673)..(772)
Al least 3 and up to 50 amino acids can be present.

<400>

Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly 1 5 10 15

Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa Xaa 130 135 140

Page 88

40

['	化	8	9	1

	; 8 !		.												
• •	i digerood	ereg e	180)				185				page 1 and	190	" ; ·	
Xaa	. Xaa	Xaa 195	Xaa	. Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 200	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 205		Xaa	Xaa
Xaa	Xaa 210	Xaa	Xaa	. xaa	Xaa	Xaa 215	Хаа	xaa	xaa	Xaa	Xaa 220		Xaa	xaa	Xaa
Xaa 225	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 230	Xaa	Xaa	xaa	xaa	Xaa 235		Xaa	Xaa	Gly	va1 240
Pro	Ser	Arg	Phe	Ser 245	Gly	Ser	Gly	Ser	G]y 250	Thr	Glu	Phe	Thr	Leu 255	Thr
Ile	Ser	Ser	Leu 260	Gln	Pro	Asp	Asp	Phe 265	Ala	Thr	Tyr	Туг	Cys 270	Xaa	Xaa
xaa	xaa	Xaa 275	Xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 280	Xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 285	Xaa	xaa	Xaa
Хаа	Xaa 290	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 295	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 300	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa
Xaa 305	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 310	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 315	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 320
Xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 325	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 330	Xaa	xaa	xaa	xaa	Xaa 335	Xaa
Xaa	xaa	Xaa	Xaa 340	Xaa	xaa	xaa	xaa	Xaa 345	Xaa	Xaa	xaa	xaa	хаа 350	Xaa	Xaa
Xaa	Xaa	Xaa 355	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 360	xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 365	Xaa	xaa	Xaa
Xaa	хаа 370	Phe	Gly	Gln	Gly	Thr 375	Lys	Leu	Thr	val	Leu 380	Gly	Gly	Gly	Gly
Gly 385	ser	GТу	Gly	Gly	Gly 390	Ser	Gly	Gly	Gly	G1y 395	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly 400
Ser	Glu	Val	Gln	Leu 405	٧a٦	Glu	Ser	Gly	G∏y 410	GТу	Leu	val	Gln	Pro 415	Gly
Gly	Ser	Leu	Arg 420	Leu	Ser	Cys	Thr	Val 425	Ser	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 430	Xaa	Xaa
Xaa	Xaa	Xaa 435	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	xaa 440	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 445	Xaa	xaa	xaa
xaa	xaa 450	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 455	Xaa	Xaa	xaa		460	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa
									Pag	e 89)				

【化90】

xaa 465	Xaa	Xaa	xaa	xaa	хаа 470		Xaa	Хаа	Xaa	Xaa 475	Xaa	xaa	Xaa	Xaa	Xaa 480											
xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 485	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 490	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	Xaa 495	xaa											
Xaa	Хаа	Xaa	Xaa 500	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 505	Xaa	Xaa	Xaa		Xaa 510	Xaa	Xaa											
xaa	xaa	Xaa 5 1 5	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 520		Xaa	xaa	Xaa	Xaa 525	xaa	Trp	Va l											
Arg	G]n 530	Ala	Pro	Gly	Lys	G]y 535	Leu	Glu	Trp	٧a٦	Gly 540	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa											
xaa 545	xaa	xaa	xaa	xaa	xaa 550	Xaa	Xaa	xaa	Xaa	xaa 555	xaa	xaa	xaa	Xaa	Xaa 560											
xaa	xaa	Xaa	Xaa	xaa 565	xaa	Xaa	xaa	Xaa	Xaa 570	xaa	xaa	Xaa	Xaa	.Xaa. 575	Xaa											
xaa	xaa	Xaa	xaa 580	xaa	xaa	xaa	хаа	xaa 585	Xaa	xaa	xaa	Xaa	Xaa 590	Xaa	Xaa											
xaa	xaa	Xaa 5 9 5	xaa	xaa	xaa	Xaa	xaa 600	X a a	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 605	xaa	Xaa	xaa											
xaa	Xaa 610	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 615	Xaa	Xaa	xaa	xaa	xaa 620	xaa	xaa	Xaa	Xaa											
Xaa 625	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 630	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 635	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 640											
Arg	Phe	Thr	Ile	Ser 645	Lys	Asp	Thr	Ser	Lys 650	Asn	Thr	Val	Tyr	Leu 655	Gln											
Met	Asn	Ser	Leu 660	Arg	Ala	Glu	Asp	Thr 665	Ala	val	туг	туг	Cys 670	Ala	Arg											
xaa	Xaa	Xaa 675	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 680	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 685	Xaa	Xaa	xaa											
Xaa	xaa 690	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 695	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 700	Xaa	xaa	Xaa	xaa											
xaa 705	Xaa	Xaa	Xaa	xaa	Xaa 710	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	хаа 715	Xaa	Xaa	xaa	Xaa	xaa 720											
xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 725	xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 730	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa	Xaa 735	Xaa											
									Pac	je 90)															

【化91】

Xaa Xaa Xaa Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

<210> <211> <212> <213> 175 248

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv

<400> 175

Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly 1 10 15

Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Gly Ser Ser

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile $\frac{35}{40}$

Tyr Thr Ala Ala Asn Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 55 60

Ser Arg Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80

Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Phe Ala Thr Ser Asp Thr 85 90 95

Val Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gly Gly 100 105 110

Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Gly Gly Gly Gly 115 120 125

Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly 130 135 140

Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Lys Ala Ser Gly Phe Ser Leu Asn Thr 150 150 160

Asn Tyr Trp Met Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu 175

Trp Val Gly Cys Met Tyr Thr Gly Ser Tyr Asn Arg Ala Tyr Tyr Ala 180 185 190

10

20

30

【化92】

Ser Trp Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ser Ser Lys Asp Thr Ser Lys Asn 195 200 205

Thr Val Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 210 215 220

Tyr Tyr Cys Ala Lys Gly Ser Asn Trp Tyr Ser Asp Leu Trp Gly Gln 225 230 240

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 245

176 251 PRT Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv

<400> 176

Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly $1 ext{10}$

Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Gln Ser Ile Asn Ile Trp $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm} 30$

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Arg Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Thr Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 70 75 80

Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Ala Asn Tyr Ala Tyr Ser Ala 85 90 95

Gly Tyr Gly Ala Ala Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly $100 ext{ } 105 ext{ } 110$

Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly 115 120 125

Gly Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Leu Val 130 140

Gln Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Val Ser Gly Phe Ser 145 150 160

Leu Asn Thr Tyr Tyr Met Asn Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly

10

20

30

【化93】

170

Leu Glu Trp Val Gly Ile Ile Ala Pro Asp Asp Thr Thr Tyr Tyr Ala 180 185 190

Ser Trp Ala Lys Ser Arg Ser Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn 195 200 205

Thr Val Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 210 225 220

Tyr Tyr Cys Ala Arg Ser Gly Asp Thr Thr Ala Trp Gly Ala Asp Ile 225 230 235 240

Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 245

177 250 PRT Artificial Sequence

<220> <223>

recombinant scFv

<400> 177

Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly $1 ext{10}$

Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Asp Gln Ser Ile Tyr Ile Trp 20 25 30

Leu Ser Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile $\frac{1}{45}$

Tyr Lys Ala Ser Thr Leu Glu Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80

Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Asn Ala His Tyr Ser Thr $85 \hspace{0.5in} 90 \hspace{0.5in} 95$

Asn Gly Gly Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gly $100 \hspace{1cm} 105$

Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln 130 135 140

Page 93

30

10

20

【化94】

Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Leu 145 150 160 Ser Asp Tyr Tyr Met Cys Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu 165 170 175 Glu Trp Val Ser Cys Leu Asp Tyr Phe Gly Ser Thr Asp Asp Ala Ser 180 185 190Trp Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr 195 200 205 Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr 210 225 220 Tyr Cys Ala Lys Thr Asp Asp Ser Arg Gly Trp Gly Leu Asn Ile Trp 225 230 235 240

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 245 250

Artificial Sequence

<220> <223> recombinant scFv

<400> 178

Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly 10 15

Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Glu Ile Ile His Ser Trp 20 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Tyr Leu Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 70 75 80

Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Val Tyr Leu Ala Ser Thr 85 90 95

Asn Gly Ala Asn Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gly $100 ext{ } 105 ext{ } 110$

Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly 115 120 125

Page 94

10

20

30

【化95】

Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln 130 Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Leu 145 150 160 Thr Asp Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly
165 170 175 Leu Glu Trp Val Ser Phe Ile Asp Pro Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala 180 185 19010 Thr Trp Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn 195 200 205Thr Leu Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 210 215 220 Tyr Tyr Cys Ala Lys Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile 225 230 240 Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 245 <210> 179 <211> 251 <212> PRT 20 Artificial Sequence <220> <223> recombinant scFv <400> 179 Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly
1 10 15 Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Glu Ile Ile His Ser Trp 20 25 30

30

Tyr Leu Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Gln Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile 35 40 45

Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Val Tyr Leu Ala Ser Thr 85 90 95

Asn Gly Ala Asn Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gly 100 105 110

【化96】

Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly 115 120 125

Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln 130 135 140

Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu 145 150 160

Thr Asp Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly 165 170

Leu Glu Trp Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala 180 185 190

Thr Trp Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn $195 \hspace{0.5cm} 200 \hspace{0.5cm} 205 \hspace{0.5cm}$

Thr Val Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp. Thr Ala Val 210 215 220

Tyr Tyr Cys Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile 225 230 240

Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 245 250

<210> 180

211> 251

<213> Artificial Sequence

<220> <223> rec

<223> recombinant scFv

<400> 180

Glu Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Ser Thr Leu Ser Ala Ser Val Gly $1 \hspace{1cm} 10 \hspace{1cm} 15$

Asp Arg Val Ile Ile Thr Cys Gln Ala Ser Glu Ile Ile His Ser Trp 20 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Lys Ala Pro Lys Leu Leu Ile $35 \hspace{1cm} 40 \hspace{1cm} 45$

Tyr Leu Ala Ser Thr Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 60

Ser Gly Ser Gly Ala Glu Phe Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro

Asp Asp Phe Ala Thr Tyr Tyr Cys Gln Asn Val Tyr Leu Ala Ser Thr Page 96 10

IU

20

30

【化97】

85 · · · · 90 95 32

Asn Gly Ala Asn Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Thr Val Leu Gly Gly $100 \hspace{1cm} 105 \hspace{1cm} 110$

Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly 115 120 125

Gly Gly Ser Glu Val Gln Leu Val Glu Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln 130 135 140

Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Ala Ser Gly Phe Ser Leu 145 150 160

Thr Asp Tyr Tyr Met Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly 165 175

Leu Glu Trp Val Gly Phe Ile Asp Pro Asp Asp Pro Tyr Tyr Ala 180 185 190

Thr Trp Ala Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Thr Ser Lys Asn 195

Thr Val Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val 210 215 220

Tyr Tyr Cys Ala Gly Gly Asp His Asn Ser Gly Trp Gly Leu Asp Ile 225 230 235 240

Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 245 250

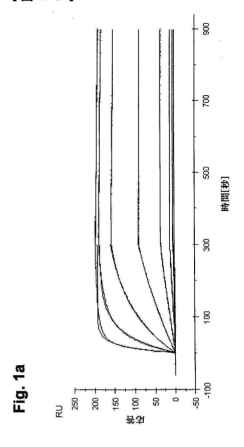
30

10

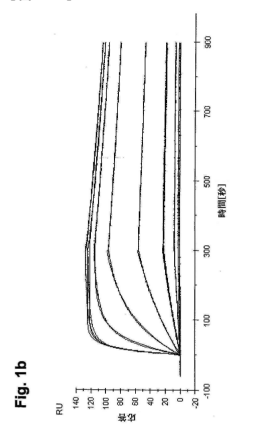
20

Page 97

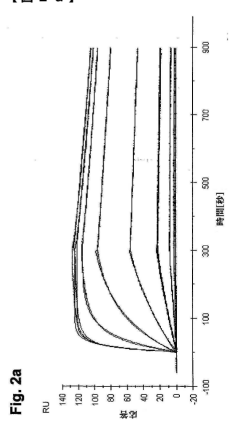
【図面】 【図1a】



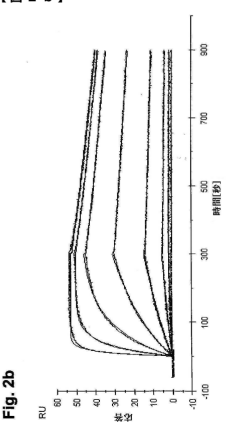
【図1b】



【図2a】



【図2b】



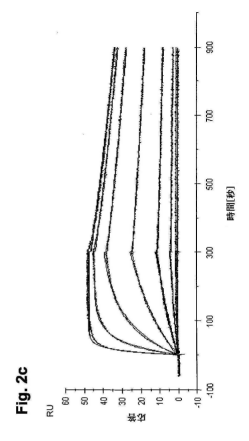
30

20

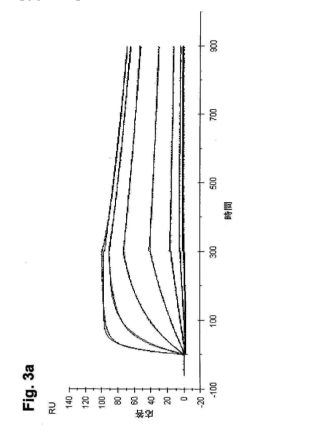
10

40

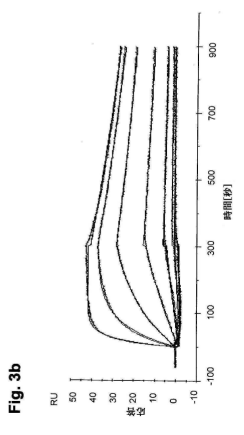




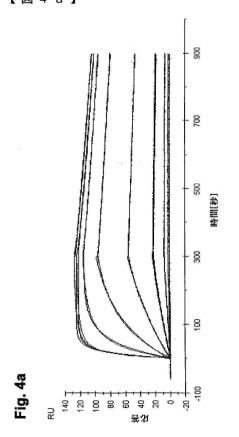
【図3a】



【図3b】



【図4a】

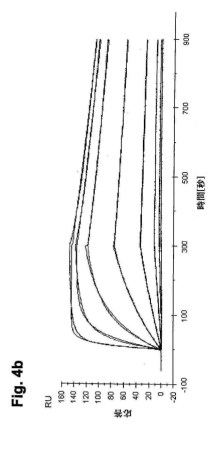


30

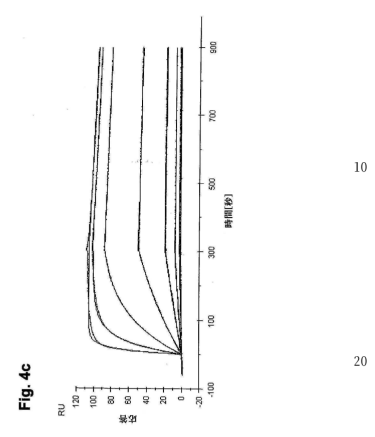
10

20

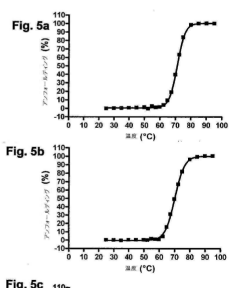
【図4b】



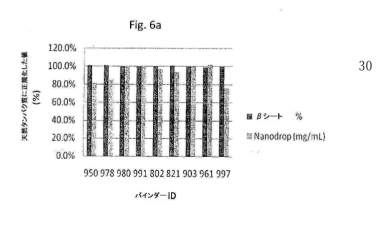
【図4c】

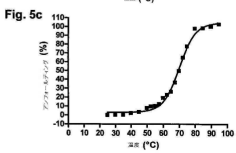


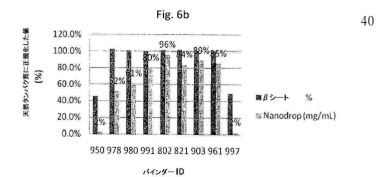
【図5】



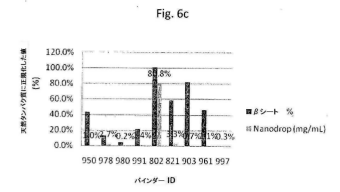
【図6-1】



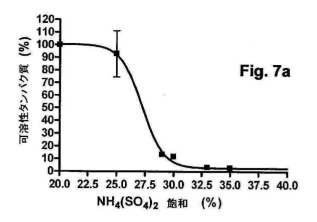




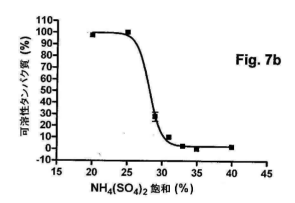
【図6-2】



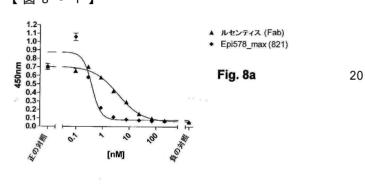
【図7-1】

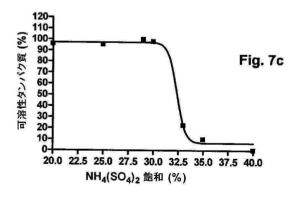


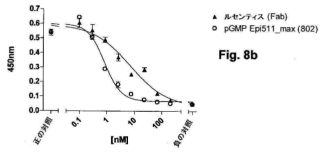
【図7-2】



【図8-1】







40

30

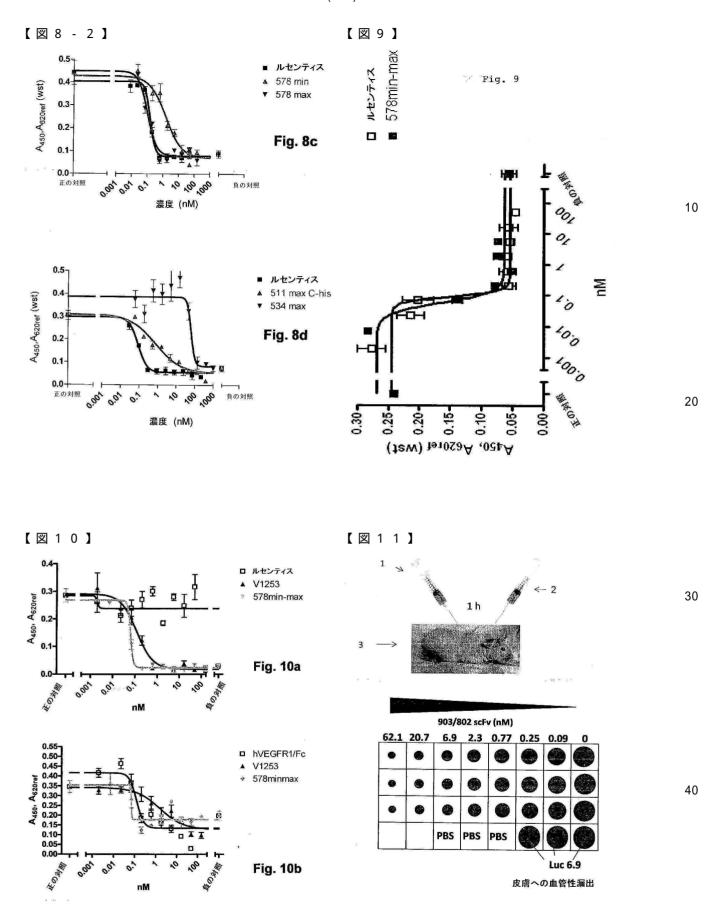
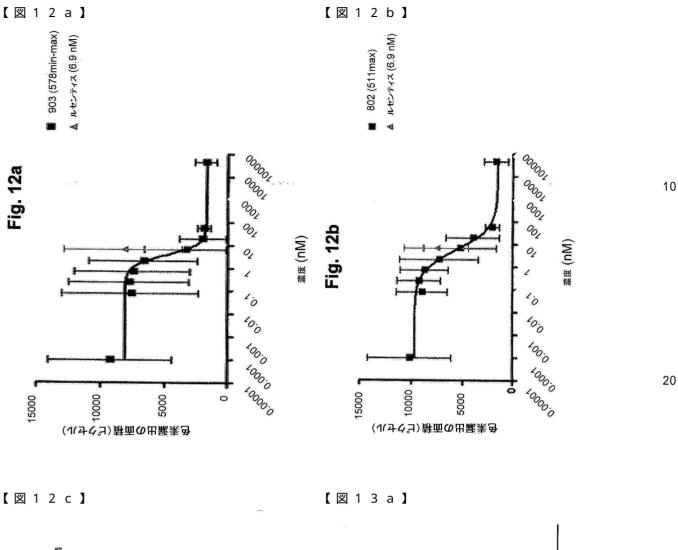
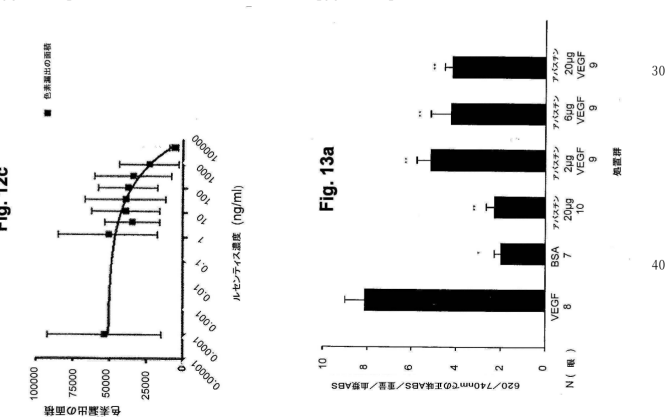
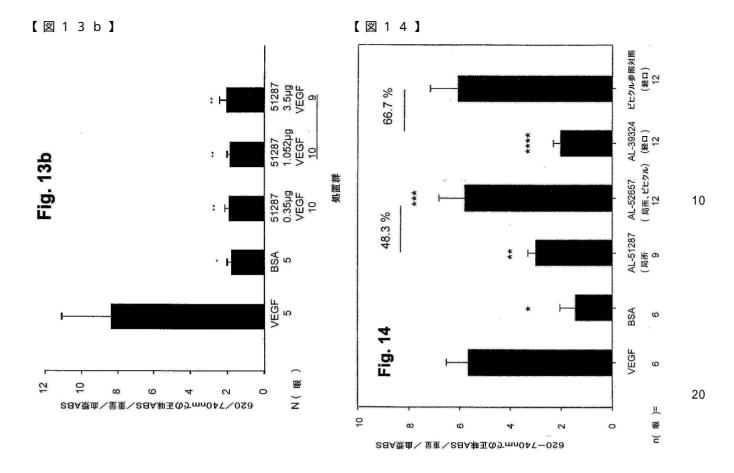


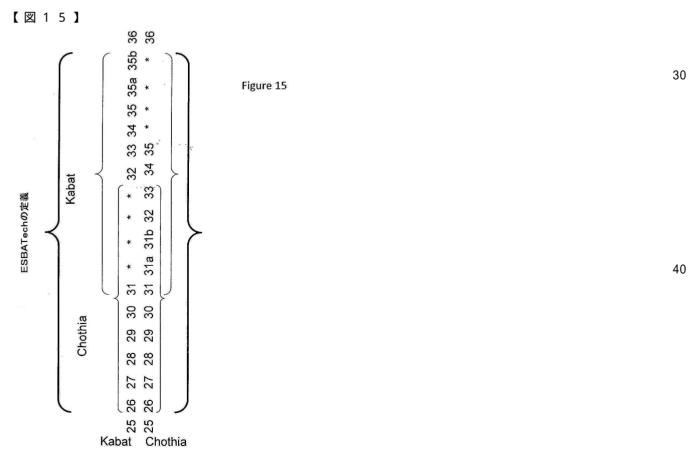
Fig. 10

Fig. 11









【配列表】 2022020782000001.app

10

20

30

【手続補正書】

【提出日】令和3年11月22日(2021.11.22)

【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 】

ヒトVEGF媒介性疾患の治療又は予防のための医薬の製造における、可変重鎖(VH) と可変軽鎖(VL)を含むヒト化抗体またはその抗原結合性フラグメントの使用であって

該VHが、それぞれ配列番号8、配列番号20および配列番号32のCDRH1、CDRH2およびCDRH3配列を含み、該VLが、配列番号43、配列番号55および配列番号66のCDRL1、CDRL2およびCDRL3配列を含む、使用。

【請求項2】

前記VEGF媒介性疾患が、加齢黄斑変性、新生血管形成緑内障、糖尿病性網膜症、未熟児網膜症、水晶体後線維増殖症、乳癌、肺癌、胃癌、食道癌、直腸結腸癌、肝臓癌、卵巣癌、昏睡、卵巣男性胚細胞腫、子宮頸癌、子宮内膜癌、子宮内膜増殖症、子宮内膜症、線維肉腫、絨毛癌、頭部および頸部のがん、上咽頭癌、鼻咽腔癌、肝芽腫、カポジ肉腫、メラノーマ、皮膚癌、血管腫、海綿状血管腫、血管芽細胞腫、膵臓癌、網膜芽細胞腫、星細胞腫、膠芽腫、神経鞘腫、乏突起膠腫、髄芽腫、神経芽細胞腫、横紋筋肉腫、骨原性肉腫、平滑筋肉腫、尿路癌、甲状腺癌、ウィルムス腫、腎細胞癌、前立腺癌、母斑症に付随する異常血管増殖、浮腫(脳腫瘍に付随するものなど)、メグズ症候群、慢性関節リウマチ、乾癬、ならびにアテローム性動脈硬化症からなる群より選択される、請求項1に記載の使用。

【請求項3】

前記フラグメントが、 s c F v 、 F a b フラグメント、 F a b 'フラグメント、または F (a b ')2 フラグメントである、請求項 1 又は 2 に記載の使用。

【請求項4】

前記ヒト化抗体または抗原結合性フラグメントが、配列番号164と少なくとも95%の配列同一性を有する重鎖可変領域フレームワーク配列を含む、請求項1又は2に記載の使用。

【請求項5】

前記重鎖可変領域フレームワークが、配列番号164と100%の同一性を有する配列を含む、請求項4に記載の使用。

【請求項6】

前記ヒト化抗体または抗原結合性フラグメントが、配列番号87の配列と少なくとも95%の配列同一性を有する軽鎖可変領域フレームワーク配列を含む、請求項1又は2に記載の使用。

【請求項7】

前記軽鎖可変領域フレームワークが、配列番号87と100%の同一性を有する配列を含む、請求項6に記載の使用。

【請求項8】

前記抗体または抗原結合性フラグメントが、配列番号 1 6 4 の配列を含む可変重鎖を含み、該抗体または抗原結合性フラグメントが、配列番号 8 7 の配列を含む可変軽鎖を含む、請求項 1 又は 2 に記載の使用。

【請求項9】

前記抗体または抗原結合性フラグメントが、前記重鎖可変領域と前記軽鎖可変領域を連結

10

20

30

40

10

20

30

する配列番号181の配列を有するリンカー配列をさらに含む、請求項8に記載の使用。

【請求項10】

前記抗原結合性フラグメントが、単鎖抗体(scFv)である、請求項9に記載の使用。

【請求項11】

前記抗原結合性フラグメントが、前記抗原結合性フラグメントを発現する発現ベクターに存在する開始コドンに由来するN末端メチオニンを含む、請求項10に記載の使用。

【請求項12】

ヒトVEGF媒介性疾患の治療又は予防のための、可変重鎖(VH)と可変軽鎖(VL)を含むヒト化抗体またはその抗原結合性フラグメント、及び薬学的に許容される担体を含む組成物であって、

該VHが、それぞれ配列番号8、配列番号20および配列番号32のCDRH1、CDRH2およびCDRH3配列を含み、該VLが、配列番号43、配列番号55および配列番号66のCDRL1、CDRL2およびCDRL3配列を含む、組成物。

【請求項13】

前記VEGF媒介性疾患が、加齢黄斑変性、新生血管形成緑内障、糖尿病性網膜症、未熟児網膜症、水晶体後線維増殖症、乳癌、肺癌、胃癌、食道癌、直腸結腸癌、肝臓癌、卵巣癌、昏睡、卵巣男性胚細胞腫、子宮頸癌、子宮内膜癌、子宮内膜増殖症、子宮内膜症、線維肉腫、絨毛癌、頭部および頸部のがん、上咽頭癌、鼻咽腔癌、肝芽腫、カポジ肉腫、メラノーマ、皮膚癌、血管腫、海綿状血管腫、血管芽細胞腫、膵臓癌、網膜芽細胞腫、星細胞腫、膠芽腫、神経鞘腫、乏突起膠腫、髄芽腫、神経芽細胞腫、横紋筋肉腫、骨原性肉腫、平滑筋肉腫、尿路癌、甲状腺癌、ウィルムス腫、腎細胞癌、前立腺癌、母斑症に付随する異常血管増殖、浮腫(脳腫瘍に付随するものなど)、メグズ症候群、慢性関節リウマチ、乾癬、ならびにアテローム性動脈硬化症からなる群より選択される、請求項12に記載の組成物。

【請求項14】

前記フラグメントが、 s c F v 、 F a b フラグメント、 F a b 'フラグメント、または F (a b ')2 フラグメントである、請求項 1 2 又は 1 3 に記載の組成物。

【請求項15】

前記ヒト化抗体または抗原結合性フラグメントが、配列番号164と少なくとも95%の配列同一性を有する重鎖可変領域フレームワーク配列を含む、請求項12又は13に記載の組成物。

【請求項16】

前記重鎖可変領域フレームワークが、配列番号164と100%の同一性を有する配列を含む、請求項15に記載の組成物。

【請求項17】

前記ヒト化抗体または抗原結合性フラグメントが、配列番号87の配列と少なくとも95%の配列同一性を有する軽鎖可変領域フレームワーク配列を含む、請求項12又は13に記載の組成物。

【請求項18】

前記軽鎖可変領域フレームワークが、配列番号87と100%の同一性を有する配列を含む、請求項17に記載の組成物。

【請求項19】

前記抗体または抗原結合性フラグメントが、配列番号 1 6 4 の配列を含む可変重鎖を含み、該抗体または抗原結合性フラグメントが、配列番号 8 7 の配列を含む可変軽鎖を含む、請求項 1 2 又は 1 3 に記載の組成物。

【請求項20】

前記抗体または抗原結合性フラグメントが、前記重鎖可変領域と前記軽鎖可変領域を連結する配列番号181の配列を有するリンカー配列をさらに含む、請求項19に記載の組成物。

【請求項21】

50

前記抗原結合性フラグメントが、単鎖抗体(scFv)である、請求項20に記載の組成物。

【請求項22】

前記抗原結合性フラグメントが、前記抗原結合性フラグメントを発現する発現ベクターに存在する開始コドンに由来するN末端メチオニンを含む、請求項21に記載の組成物。

【請求項23】

局所投与、眼内投与、経口投与、経鼻投与、直腸投与又は非経口投与のために製剤化された、請求項12又は13に記載の組成物。

【外国語明細書】

2022020782000157.pdf

10

20

30

フロントページの続き

(51)国際特許分類 F I

A 6 1 P 9/10 (2006.01) A 6 1 P 9/10 A 6 1 P 19/02 (2006.01) A 6 1 P 19/02 A 6 1 P 17/06 (2006.01) A 6 1 P 17/06 47/65 (2017.01) A 6 1 K A 6 1 K 47/65 C 1 2 N 15/13 (2006.01) A 6 1 K 39/395 C 0 7 K 16/22 (2006.01) C 1 2 N 15/13 ZNAC 0 7 K 16/22

(33)優先権主張国・地域又は機関

米国(US)

(31)優先権主張番号 61/155,041

(32)優先日 平成21年2月24日(2009.2.24)

(33)優先権主張国・地域又は機関

米国(US)

(特許庁注:以下のものは登録商標)

1.TWEEN

(72)発明者 デイビッド ウレヒ

スイス国 ツェーハー・8708, マンネドルフ, シュレイネルヴェーク 5

(72)発明者 ティー ガンデ

スイス国 ツェーハー・8005, チューリッヒ, オットーシュトラーセ 15