

OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11 Número de publicación: 2 377 535

(51) Int. Cl.: C07K 16/00 (2006.01) C07K 16/46 (2006.01) C07K 16/22 (2006.01) G06F 19/00 (2011.01)

12 TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

- 96 Número de solicitud europea: 09008366 .8
- 96 Fecha de presentación: 23.12.2004
- Número de publicación de la solicitud: 2138512
 Fecha de publicación de la solicitud: 30.12.2009
- 54 Título: Anticuerpos anti-NGF humanizados
- (30) Prioridad: 24.12.2003 IT RM20030601

73) Titular/es:

Abbott Research B.V. Meeuwenlaan 4 8011 BZ Zwolle, NL

45 Fecha de publicación de la mención BOPI: 28.03.2012

(72) Inventor/es:

Cattaneo, Antonio; Covaceuszach, Sonia y Lamba, Doriano

45 Fecha de la publicación del folleto de la patente: 28.03.2012

(74) Agente/Representante:

Ungría López, Javier

ES 2 377 535 T3

Aviso: En el plazo de nueve meses a contar desde la fecha de publicación en el Boletín europeo de patentes, de la mención de concesión de la patente europea, cualquier persona podrá oponerse ante la Oficina Europea de Patentes a la patente concedida. La oposición deberá formularse por escrito y estar motivada; sólo se considerará como formulada una vez que se haya realizado el pago de la tasa de oposición (art. 99.1 del Convenio sobre concesión de Patentes Europeas).

DESCRIPCIÓN

Anticuerpos anti-NGF humanizados

Antecedentes

Aintooodonic

5

10

15

20

25

30

55

60

La presente invención se refiere a anticuerpos anti-NGF humanizados.

La aplicación terapéutica y de diagnóstico de anticuerpos monoclonales de origen animal en seres humanos tiene contraindicaciones fundamentales, especialmente para regimenes terapéuticos que necesitan administraciones repetidas. En particular, los anticuerpos monoclonales murinos tienen una semivida relativamente corta y, cuando se usan en seres humanos, carecen de algunas características funcionales fundamentales de las inmunoglobulinas, tales como citotoxicidad dependiente del complemento y citotoxicidad mediada por células.

Además, los anticuerpos monoclonales de origen no humano contienen secuencias de aminoácidos inmunogénicas si se inyectan en pacientes. Numerosos estudios han demostrado que después de la inyección de un anticuerpo exógeno, los sujetos desarrollan una reacción inmune más bien fuerte contra el propio anticuerpo (conocida como reacción HAMA - siglas en inglés de anticuerpos humanos anti-ratón), eliminando completamente su utilidad terapéutica, con la formación de complejos inmunes, la alteración de la farmacocinética, la producción de reacciones alérgicas, etc. Además, considerando el número creciente de anticuerpos monoclonales diferentes desarrollados en ratones o en otros mamíferos (y, por lo tanto, antigénicos para seres humanos) para la terapia de diferentes patologías, los tratamientos, también para terapias no correlacionadas, pueden ser ineficaces o incluso peligrosos debido a la reactividad cruzada. Aunque la producción de los denominados anticuerpos quiméricos (regiones murinas variables unidas a regiones constantes de origen humano) ha producido algún resultado positivo, sigue habiendo un problema de inmunogenicidad significativo.

Los anticuerpos humanizados tienen al menos tres ventajas potenciales con respecto a los anticuerpos de origen animal en el campo del uso terapéutico en seres humanos. En primer lugar, la región efectora, al ser humana, puede interaccionar mejor con las otras partes del sistema inmune humano, destruyendo las células diana más eficazmente por medio de citotoxicidad dependiente del complemento o citotoxicidad dependiente de anticuerpos mediada por células. Además, el sistema inmune humano no reconoce la región marco o la región constante (C) del anticuerpo humanizado como exógena, y por lo tanto la respuesta de anticuerpos contra el anticuerpo humanizado se minimiza, tanto en relación con la respuesta contra un anticuerpo murino (totalmente extraño) como en relación con la respuesta inducida por un anticuerpo quimérico (parcialmente extraño).

35 Se ha notificado que los anticuerpos murinos inyectados en seres humanos tienen una semivida mucho más corta que los anticuerpos normales (Shaw *et al.*, 1987). Los anticuerpos humanizados tienen una semivida muy similar a la de los anticuerpos humanos naturales, lo que permite una administración menos frecuente y dosis menores.

El principio básico de la humanización se configura transfiriendo la especificidad del reconocimiento de antígeno, es decir, los dominios de CDR, en el contexto de una inmunoglobulina humana ("CDR grafting", Winter y Milstein, 1991). Se han presentado varios ejemplos de anticuerpos humanizados, producidos con la intención de solucionar el problema de la inmunogenicidad (Maeda et al.,1991; Singer et al., 1993; Tempest et al., 1994; Kettleborough et al., 1991; Hsiao et al., 1994; Baca et al., 1997; Leger et al., 1997; Ellis et al., 1995; Sato et al., 1994; Jones et al., 1986; Benhar et al., 1994; Sha y Xiang, 1994; Shearman et al., 1991; Rosok et al., 1996; Gussow & Seemann,1991; Couto et al., 1994; Kashmiri et al., 1995; Baker et al., 1994; Riechmann et al., 1988; Gorman et al., 1991; Verhoeyen et al., 1988; Foote & Winter, 1992; Lewis & Crowe, 1991; Co et al.,1991; Co et al., 1991; Verhoeyen et al., 1991; Eigenbrot et al., 1994; Hamilton et al., 1997; Tempest et al., 1995; Verhoeyen et al., 1993; Cook et al., 1996; Poul et al., 1995; Co et al., 1992; Graziano et al., 1995; Presta et al., 1993; Hakimi et al., 1993; Roguska et al., 1996; Adair et al., 1994; Sato et al., 1993; Tempest et al., 1991; Roguska et al., 1994; Queen et al., 1989; Carter et al., 1992).

La transcripción de un anticuerpo desde animal (generalmente murino) a humanizado implica el compromiso entre requisitos opuestos, cuya solución varía de un caso a otro. Para minimizar la inmunogenicidad, la inmunoglobulina deberá mantener tanta cantidad de secuencia humana aceptora como sea posible. En cualquier caso, para conservar las propiedades de unión originales, la región marco de la inmunoglobulina debe contener un número suficiente de mutaciones en la secuencia humana aceptora como para garantizar que la conformación de las regiones CDR es tan similar como sea posible a la de la inmunoglobulina murina donadora. Como consecuencia de estas consideraciones opuestas, para muchos anticuerpos humanizados se ha notificado una pérdida significativa en afinidad de unión con respecto a los anticuerpos murinos correspondientes (Jones et al., 1986; Shearman et al., 1991; Kettleborough, 1991; Gorman et al., 1991; Riechmann et al., 1988).

Actualmente, el método más común para la producción de inmunoglobulinas humanizadas se basa en el uso de secuencias genómicas sintéticas apropiadas, así como ADNc (Reichmann et al., 1988).

65 La solicitud de patente EP 592106 describe un método para la humanización de anticuerpos procedentes de roedores. El método se basa en la identificación de los restos de aminoácido expuestos en la superficie de la

estructura tridimensional del anticuerpo a humanizar, en la identificación de los restos de aminoácido en las mismas posiciones en el anticuerpo humano correspondiente, y en el reemplazo de los restos identificados en la secuencia del anticuerpo de roedor por los identificados en el anticuerpo humano.

El documento WO 01/10203 describe animales transgénicos no humanos como sistemas modelo para patologías humanas, en particular ratones transgénicos que producen anticuerpo anti-NGF (Factor de Crecimiento Nervioso) y que pueden imitar diferentes patologías tales como síndromes neurodegenerativos.

El documento WO 02/096458 describe métodos para usar anticuerpos anti-NGF en el tratamiento de diversos trastornos relacionados con NGF, incluyendo asma, artritis y psoriasis.

Descripción de la invención

10

15

30

35

45

50

55

60

Los presentes inventores establecen un método para obtener formas humanizadas optimizadas de inmunoglobulinas que son sustancialmente no inmunogénicas en seres humanos, con una estrategia que se basa sistemáticamente en datos estructurales, obtenidos experimentalmente, procedentes de estudios cristalográficos. El método permite obtener anticuerpos en una forma adaptada a la formulación terapéutica y a otras aplicaciones médicas y de diagnóstico.

El método se basa completamente en datos estructurales para realizar las primeras etapas del diseño (en general más sujetas a error) de humanización. Las inmunoglobulinas humanizadas tienen dos pares de heterodímeros entre la cadena ligera y pesada, llevando al menos una de las cadenas una o más CDR de origen animal, unidas funcionalmente a segmentos de regiones de la región marco de origen humano. Por ejemplo, CDR de origen animal, junto con restos de aminoácido, asociados naturalmente, también de origen animal, se introducen en regiones marco de origen humano, para producir inmunoglobulinas humanizadas capaces de unirse a los antígenos respectivos, con afinidades comparables a las afinidades de las inmunoglobulinas originales de origen animal.

Usando este método, los inventores obtuvieron anticuerpos humanizados adecuados para aplicaciones terapéuticas y de diagnóstico. En particular, se han obtenido inmunoglobulinas humanizadas, derivadas de anticuerpos anti-NGF capaces de unirse con alta especificidad a NGF, neutralizando la interacción entre el ligando y los receptores.

Por consiguiente, la invención proporciona un anticuerpo anti-NGF humanizado, o un fragmento del mismo que mantiene la actividad de unión a NGF, que comprende una región VH que tiene la secuencia de la SEC ID Nº: 17 y una región VL que tiene la secuencia de la SEC ID Nº: 18. Dichos anticuerpos son útiles para el tratamiento de tumores que dependen de NGF/TrkA, del dolor crónico y de formas de inflamación. En particular, los anticuerpos anti-NGF humanizados encuentran una aplicación terapéutica específica en patologías inducidas por el virus VIH, induciendo la apoptosis de células inmunes, tales como macrófagos dependientes de NGF infectados por VIH.

Los presentes inventores establecen un método para la humanización de las regiones variables VH y VL de un anticuerpo animal de secuencia conocida, que comprende las etapas de:

- a) si no está disponible, obtención de la estructura cristalográfica de las regiones VH y VL del anticuerpo animal:
- b) preselección de una serie de 0 a n aceptores de regiones marco posibles de anticuerpos de origen humano o humanizados, cuya estructura se determinó experimentalmente con una resolución no menor de 3 Å, basándose en el máximo nivel de homología e identidad con la secuencia primaria de la región marco del anticuerpo animal;
- c) realización de una comparación estructural entre las regiones variables VH y VL del anticuerpo animal y las regiones VH y VL obtenidas en b), respectivamente, y cálculo para cada comparación del RMS (error cuadrático medio), para identificar la región VH y la región VL de origen humano con el RMS menor;
- d) inserción en la posición apropiada de las secuencias de las regiones CDR del anticuerpo animal en las secuencias humanas identificadas en c);
- e) si es necesario, retromutación de uno o más restos de aminoácido de las regiones VH y VL humanas identificadas en c).

Preferentemente, las modificaciones del anticuerpo se realizan con técnicas de ADN recombinante.

En una realización preferida, el anticuerpo animal es un anticuerpo anti-NGF, preferentemente es el anticuerpo alfa D11, y las secuencias humanizadas esencialmente tienen las siguientes secuencias de VH: VH de D11 alfa Hum, EVQLVESGGGLVQPGGSLRLSCAASGFSLTNNNVNWVQAPGKGLEWVGGV WAGGATDYNSALKSRFTISRD-NSKNTAYLQMNSLRAEDTAVYYCARDGGYSS STLYAMDAWGQGTLVTVSS, (SEC ID Nº: 17) y VL: Vk de D11 alfa Hum, DIQMTQSPSSLSASVGDRVTITCRASEDIYNALAWYQQKPGKAPKLLIYNTDTL HTGVPSRFSGSGSGTDYTLTISSLQPEDFATYFCQHYFHYPRTFGQGTKVEIK (SEC ID Nº: 18).

Las inmunoglobulinas humanizadas de la presente invención (o fragmentos derivados que mantienen actividades de unión y otros compuestos que pueden obtenerse a partir de las mismas) pueden producirse por medio de técnicas

de ADN recombinante conocidas. En función del uso posterior de las inmunoglobulinas humanizadas, pueden usarse animales transgénicos o células transfectadas para su expresión, preferentemente células eucariotas inmortalizadas (tales como células de mieloma o hibridoma), pero también células hospedadoras procariotas, células de insecto o vegetales. Los polinucleótidos codificantes de las secuencias resultantes de las inmunoglobulinas humanizadas también pueden obtenerse por síntesis.

Las inmunoglobulinas humanizadas de la presente invención pueden usarse solas o en combinación con otros agentes terapéuticos. En el caso del uso como agentes antitumorales, se preferirá un agente quimioterapéutico, que puede variar dependiendo de la aplicación farmacológica (tal como antraciclina, paclitaxel, cisplatino, gemcitabina, antiinflamatorios no esteroideso y corticosteroides o inmunosupresores), así como con todos los fármacos aplicados actualmente en la terapia de cada patología específica. Las inmunoglobulinas humanizadas o sus complejos pueden prepararse en forma de dosificaciones farmacológicamente aceptables, que varían dependiendo del tipo de administración.

15 **Definiciones**

10

20

25

30

35

50

55

60

65

La expresión "sustancialmente idéntico", dentro del contexto de dos polinucleótidos o polipéptidos (respectivamente secuencias de ADN codificante de inmunoglobulinas humanizadas o secuencias de aminoácidos de inmunoglobulinas humanizadas, o partes de las mismas), se refiere a dos o más secuencias que tienen un mínimo de identidad del 80% (preferentemente del 90-95% o mayor) en los restos de nucleótido o aminoácido, cuando se comparan y alinean con la correspondencia máxima. Generalmente, la "identidad sustancial" se verifica en regiones que tienen una longitud de al menos 50 restos, más preferentemente en una región de al menos 100 restos o, en condiciones óptimas, en más de 150 restos o en las secuencias completas. Como se describe más adelante, dos secuencias cualesquiera de anticuerpos pueden alinearse sólo de una manera, usando el esquema de numeración de Kabat. Por consiguiente, para los anticuerpos, el porcentaje de identidad tiene un significado único y bien definido. Los aminoácidos de las regiones variables de las cadenas pesada y ligera de las inmunoglobulinas maduras se denominan Hx y Lx, siendo x el número que indica la posición del aminoácido de acuerdo con el esquema de numeración de Kabat, Sequences of Proteins of Immunological Interest (National Institutes of Health, Bethesda MD, 1987, 1991). Kabat ha determinado una lista de secuencias de aminoácidos de anticuerpos para cada subgrupo así como una lista de los aminoácidos más frecuentes en cada posición en cada subgrupo para generar una secuencia consenso. Kabat usa un método para asignar un número a cada aminoácido de cada secuencia de la lista y este método para asignar el número de cada resto se ha convertido en un método estándar en este campo. El esquema de Kabat puede extenderse a otros anticuerpos no presentes en su estudio, alineando el anticuerpo en cuestión con una de las secuencias consenso identificadas por Kabat, basándose en los aminoácidos conservados. El uso del sistema de numeración de Kabat permite identificar fácilmente los aminoácidos en posiciones equivalentes en diferentes anticuerpos. Por ejemplo, un aminoácido en la posición L10 en un anticuerpo de origen humano ocupa la posición equivalente de un aminoácido en la posición L10 en un anticuerpo de origen murino.

Es bien sabido que la unidad estructural básica de un anticuerpo comprende un tetrámero. Cada tetrámero está constituido por dos pares idénticos de cadenas polipeptídicas, de las que cada una está compuesta por una cadena ligera (25 KDa) y por una cadena pesada (50-75 KDa). La región amino-terminal de cada cadena incluye una región variable de aproximadamente 100-110 o más aminoácidos, que están implicados en el reconocimiento del antígeno. La región carboxi-terminal de cada cadena comprende la región constante que media la función efectora. Las regiones variables de cada par de cadenas pesada y ligera forma el sitio de unión del anticuerpo. Por lo tanto, un anticuerpo intacto tiene dos sitios de unión.

Las cadenas ligeras se clasifican como κ o λ . Las cadenas pesadas se clasifican como γ , μ , α , ϵ y definen el isotipo del anticuerpo como, respectivamente, IgG, IgM, IgA, IgD e IgE. Dentro de la cadena ligera y de la cadena pesada, las regiones variables y constantes están unidas por una región "J" de aproximadamente 12 aminoácidos o más, mientras que únicamente las cadenas pesadas incluyen una región "D" de aproximadamente 10 aminoácidos (Paul, 1993).

Las regiones variables de cada par de cadenas ligera y pesada forman el sitio de unión del anticuerpo. Se caracterizan por la misma estructura general constituida por regiones relativamente conservadas denominadas regiones marco (FR) unidas por tres regiones hipervariables denominadas regiones determinantes de complementariedad (CDR) (Kabat *et al.*, 1987; Chothia y Lesk, 1987). Las CDR de las dos cadenas de cada par se alinean por las regiones marco, adquiriendo la función de unión a un epítopo específico. Empezando desde la región amino-terminal hacia la región carboxi-terminal, los dominios variables tanto de la cadena ligera como de la cadena pesada comprenden una alternancia de regiones FR y CDR: FR, CDR, FR, CDR, FR, CDR, FR; por consiguiente, tanto la cadena pesada como la cadena ligera se caracterizan por tres CDR, respectivamente CDRH1, CDRH2, CDRH3 y CDRL1, CDRL2, CDRL3. La asignación de aminoácidos a cada región se realizó de acuerdo con las definiciones de Kabat (1987 y 1991) y/o Chothia y Lesk (1987), Chothia *et al.* (1989).

Preferentemente, los análogos de las inmunoglobulinas humanizadas ejemplificadas difieren de las inmunoglobulinas originales debido a sustituciones de aminoácidos conservativas. Para clasificar las sustituciones de aminoácidos como conservativas o no conservativas, los aminoácidos pueden agruparse como se indica a

continuación:

5

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Grupo I (cadenas laterales hidrófobas): M, A, V, L, I;

Grupo II (cadenas laterales hidrófilas neutras): C, S, T, N, Q;

Grupo III (cadenas laterales ácidas): D, E;

Grupo IV (cadenas laterales básicas): K, R;

Grupo V (restos que influyen en la orientación de la cadena principal): G, P;

Grupo VI (cadenas laterales aromáticas): F, Y, W.

Las sustituciones de aminoácidos conservativas se refieren a sustituciones entre aminoácidos de la misma clase, mientras que las sustituciones de aminoácidos no conservativas implican un intercambio entre miembros de clases diferentes.

El término "epítopo" incluye todos los determinantes proteicos capaces de unirse a una inmunoglobulina de una forma específica. En general, los epítopos se forman por series de superficies de macromoléculas químicamente activas, tales como cadenas laterales de aminoácidos o azúcares, y generalmente tienen características químico-físicas y conformacionales específicas.

El término "inmunoglobulina" se refiere a proteínas que consisten en uno o más polipéptidos codificados por genes de las inmunoglobulinas. Las inmunoglobulinas pueden existir en una diversidad de formas, además de la forma de anticuerpo tetramérica: por ejemplo, incluyen fragmentos Fv, Fab y F(ab') así como anticuerpos híbridos bifuncionales (Lanzavecchia et al., 1987) y fragmentos Fv monocatenarios (Hood et al., 1984; Harlow y Lane, 1988; Hunkapiller y Hood, 1986).

Los anticuerpos quiméricos son anticuerpos cuyos genes para las cadenas ligera y pesada se han modificado por ingeniería genética empezando a partir de regiones de genes de inmunoglobulinas que pertenecen a diferentes especies. Por ejemplo, pueden unirse segmentos variables (V) de los genes de un anticuerpo monoclonal de ratón a segmentos constantes (C) de un anticuerpo de origen humano. Por lo tanto, un anticuerpo quimérico terapéutico es una proteína híbrida que consiste en el dominio V que reconoce el antígeno procedente de un anticuerpo de ratón y en el dominio efector C procedente de un anticuerpo humano (aunque pueden usarse otras combinaciones de especies de mamífero).

La expresión "región marco" se refiere a las partes de las regiones variables de la cadena ligera y pesada de las inmunoglobulinas que están relativamente conservadas (que no pertenecen a las CDR) entre diferentes inmunoglobulinas dentro de una especie, de acuerdo con la definición de Kabat. Por lo tanto, una región marco humana es una región marco que es sustancialmente idéntica (al menos en un 85% o más) a la región marco que se encuentra naturalmente en los anticuerpos humanos.

La expresión "inmunoglobulina humanizada" se refiere a una inmunoglobulina que comprende una región marco humana y al menos una CDR que procede de un anticuerpo no humano y en la que cada región constante presente es sustancialmente idéntica a una región de inmunoglobulina humana (idéntica en al menos un 85%, preferentemente en al menos un 90-95%). Por lo tanto, todas las partes de una inmunoglobulina humanizada excepto la CDR son sustancialmente idénticas a las regiones correspondientes de una o más secuencias de inmunoglobulinas humanas naturales. Por ejemplo, los anticuerpos quiméricos, constituidos por regiones variables de ratón y regiones constantes de origen humano, no se incluyen entre las inmunoglobulinas humanizadas.

Descripción detallada de la invención

El método se basa en la comparación estructural de alta resolución para la humanización de anticuerpos de interés terapéutico *in vivo*. Además, se proporcionan inmunoglobulinas humanizadas, capaces de reaccionar específicamente con los antígenos respectivos (es decir, neurotrofina NGF). Las inmunoglobulinas humanizadas tienen una región marco de origen humano y tienen una o más regiones determinantes de complementariedad (CDR) derivadas de la inmunoglobulina original (es decir, αD11, una inmunoglobulina de rata, reactiva específicamente con NGF). Por lo tanto, las inmunoglobulinas de la presente invención, que pueden producirse fácilmente a gran escala, encuentran aplicación terapéutica no sólo en la terapia de formas tumorales dependientes de NGF/TrkA, sino también en el tratamiento del dolor crónico y formas inflamatorias.

La presente invención usa los segmentos recombinantes de ADN que codifican las regiones CDR de la cadena ligera y pesada, capaces de unirse a un epítopo de interés en NGF como en el caso de los anticuerpos monoclonales de rata α D11. Los segmentos de ADN codificantes de estas regiones se unen a los segmentos de ADN que codifican regiones marco apropiadas de origen humano. Las secuencias de ADN que codifican las cadenas polipeptídicas que comprenden las CDR de la cadena ligera y pesada del anticuerpo monoclonal α D11 se incluyen en la Figura 4A y 4B respectivamente. Debido a la degeneración del código genético y a las sustituciones de aminoácidos no críticos, las secuencias de ADN pueden modificarse fácilmente.

Además, los segmentos de ADN típicamente incluyen una secuencia de control adicional para la expresión, unida operativamente a las secuencias codificantes de inmunoglobulinas humanizadas, y que comprende regiones de

promotores heterólogos o asociados de forma natural. Preferentemente, las secuencias de control de la expresión son sistemas con promotores eucariotas en vectores capaces de transformar o transfectar células hospedadoras eucariotas, pero también pueden usarse secuencias de control procariotas. Una vez que se ha incorporado el vector en el hospedador apropiado, el hospedador se mantiene en condiciones adecuadas para asegurar un alto nivel de expresión. A continuación se realiza una purificación adicional de las cadenas ligera y pesada individualmente en forma de dímeros, de anticuerpos intactos o de otras formas de inmunoglobulinas.

Las secuencias de ADN codificante para la región constante humana pueden aislarse por medio de procedimientos bien conocidos a partir de una diversidad de células humanas, pero preferentemente a partir de células B inmortalizadas. Las CDR presentes en las inmunoglobulinas de la presente invención proceden de forma similar del anticuerpo monoclonal αD11 capaz de unirse a NGF y productos en rata. Pueden obtenerse células hospedadoras adecuadas para la expresión y secreción de inmunoglobulinas a partir de muchas fuentes tales como la Colección Americana de Cultivos Tipo (Catalogue of Cell Lines and Hybridomas, Quinta edición (1985) Rockville, Maryland, Estados Unidos). Las CDR incorporadas en los anticuerpos humanizados tienen secuencias correspondientes a las de las CDR de αD11 y pueden incluir secuencias de nucleótidos degeneradas que codifican las secuencias de aminoácidos correspondientes de los propios anticuerpos. En general, el procedimiento de diseño de humanización es cíclico e iterativo y comprende:

- el análisis de la secuencia de aminoácidos del anticuerpo murino;
- el modelado de la región Fv correspondiente;

10

15

30

40

45

50

55

- 20 el análisis y selección de la secuencia de aminoácidos de la región marco aceptora del anticuerpo humano;
 - la identificación de supuestas retromutaciones en la región marco seleccionada;
 - el diseño y la construcción real del anticuerpo humanizado;
 - la verificación, por medio de ensayos in vitro y/o in vivo, de la afinidad y especificidad mantenidas de la unión.
- Si estas actividades se ven influenciadas negativamente por la región marco humana, será necesario cambiar la selección de la región marco de los anticuerpos humanos aceptores, o introducir mutaciones de compensación.
 - Aunque la elección de la región marco humana esté configurada como la fase más crítica del ciclo, hasta la fecha no se han establecido reglas generales. Esto depende del hecho de que las ventajas de las diversas elecciones (en términos de inmunogenicidad en el paciente) no se hayan estudiado de forma precisa desde el punto de vista clínico. Por lo tanto, para realizar la elección correcta de la región marco, sólo se dispone de una serie de estrategias, que deben combinarse con los resultados obtenidos previamente.
- En particular, es posible usar regiones marco fijas (normalmente NEW para la cadena pesada y REI para la cadena 35 ligera, ya que sus estructuras están disponibles desde hace mucho tiempo).
 - Otra estrategia permite el uso de las regiones marco consideradas más homólogas en términos de secuencia con el anticuerpo a humanizar. Hay muchas bases de datos para buscar anticuerpos humanos homólogos: la elección generalmente tiene en cuenta la longitud de las CDR, la identidad a nivel de restos canónicos y de los restos a nivel de la interfaz, además de un mayor porcentaje de identidad entre las secuencias del donante y del aceptor. Como comparación entre estos dos métodos, véase Graziano et al. (1995).
 - Además, de acuerdo con una variante de la segunda estrategia, la cadena ligera y la cadena pesada pueden elegirse de dos anticuerpos humanos diferentes caracterizados por una mayor homología de secuencia. Esta estrategia se propuso por Riechmann *et al.* (1988) y por Shearman *et al.* (1991). A este respecto, en general, las cadenas ligera y pesada que proceden del mismo anticuerpo tienen una mayor probabilidad de asociarse correctamente, formando un sitio de unión funcional, con respecto a las cadenas ligera y pesada que proceden de anticuerpos diferentes, aunque el hecho de que la interfaz entre las dos cadenas esté bastante conservada puede asegurar igualmente una interacción correcta. Como comparación entre estos dos métodos, véase Roguska *et al.* (1996 y 1996).
 - La limitación de la estrategia a una región marco que procede de un anticuerpo humano particular puede implicar el riesgo de incurrir en mutaciones somáticas que producen epítopos inmunogénicos aunque las regiones marco sean de origen humano. Una estrategia alternativa es usar regiones marco basadas en secuencias consenso humanas, en las que se han eliminado mutaciones somáticas idiosincráticas. Las dos estrategias se han comparado: en un caso, no se detectaron diferencias en la avidez de la unión (Kolbinger *et al.*, 1993), y en el otro caso, sin embargo, la unión resultó superior en el caso de regiones marco individuales (Sato *et al.*, 1994).
- En cualquier caso, las propias secuencias consenso son artificiales y, por lo tanto, aunque no tengan restos idiosincráticos, pueden crear motivos no naturales que son inmunogénicos. La alternativa (Rosok *et al.,* 1996) es usar secuencias humanas de línea germinal recogidas en la base de datos V-BASE.
 - La yuxtaposición no natural de las regiones CDR murinas con las regiones variables de la región marco de origen humano puede dar lugar a límites conformacionales no representados en la naturaleza que, a menos que se corrijan mediante la sustitución de restos de aminoácido particulares, determinan la pérdida de afinidad de unión. La selección de los restos de aminoácido a sustituir se determina parcialmente por medio de la creación de modelos por

ordenador. Se dispone de hardware y software para producir imágenes tridimensionales de moléculas de inmunoglobulina. En general, los modelos moleculares se producen a partir de estructuras cristalográficas ya resueltas de dominios o cadenas de inmunoglobulinas. Las cadenas a modelar se comparan basándose en la similitud de aminoácidos con cadenas o dominios de estructuras tridimensionales resueltas y las cadenas o los dominios que muestran la mayor similitud en términos de secuencia se seleccionan como puntos de partida en la construcción del modelo molecular. Sin embargo, la predicción de la estructura del anticuerpo no siempre es precisa. En particular, la tercera región CDR es difícil de modelar y siempre representa un punto de incertidumbre en la predicción estructural de un anticuerpo (Chothia *et al.*, 1987). Por esta razón, por norma, los anticuerpos humanizados, como una primera aproximación, tienen bastante menos afinidad de unión y/o especificidad hacia el antígeno que el anticuerpo monoclonal de partida. Esto requiere muchos ciclos sucesivos de mutaciones puntuales con la intención de reconstituir las propiedades del anticuerpo de partida, con un procedimiento de ensayo y error que no puede racionalizarse completamente.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

60

65

Considerando el número creciente de estructuras de rayos X de alta resolución de anticuerpos humanos y humanizados disponibles, la intención era evitar las incertidumbres y ambigüedades derivadas del uso de la creación de modelos por ordenador, obteniendo datos estructurales de alta resolución para los fragmentos Fab de los dos anticuerpos de la invención por medio de cristalografía de rayos X. Para este fin, los dos anticuerpos se purificaron a partir de hibridomas, tratados proteolíticamente con papaína (una proteasa que corta a nivel de la unión entre el dominio CH1 y CH2 de la cadena pesada), que da lugar a los fragmentos Fab. Como resultado de la purificación adicional, los dos fragmentos Fab se cristalizaron y a partir de dos bases de datos (de baja y alta resolución), fue posible resolver las estructuras con el método de Sustitución Molecular y posteriormente refinarlas. La estrategia propuesta por la invención, basada en datos estructurales obtenidos experimentalmente, proporciona un punto de partida mucho más sólido y racional, tanto en la fase crítica de la selección de la región marco del anticuerpo humano aceptor, como para la identificación de supuestas retromutaciones en las regiones marco seleccionadas dentro del proceso de humanización de los dos anticuerpos neutralizantes.

Entre los diversos criterios presentados que pueden guiar la selección de la región marco del anticuerpo humano, el usado fue el grado de identidad entre el anticuerpo de origen murino y humano en la secuencia primaria, para extender y completar sus resultados con un análisis basado en el alineamiento estructural. Un análisis comparado de las estructuras correspondientes asociado con el criterio original asegura una comparación mucho más precisa y, por consiguiente, una mayor probabilidad de que el anticuerpo humanizado resultante pueda conservar las características de afinidad y especificidad del anticuerpo murino original. Por consiguiente, la estrategia empleada combina la información procedente del análisis y comparación de las secuencias de aminoácidos, tanto en términos del grado de identidad como del nivel de homología, con la comparación de las estructuras tridimensionales respectivas.

En particular, la información procedente del alineamiento óptimo de las estructuras primarias tiene un papel doble. En primer lugar, este análisis permite reducir el número de estructuras terciarias posibles a comparar, limitándose a las caracterizadas por un alto grado de homología e identidad. Entre estas secuencias caracterizadas por un alineamiento óptimo a nivel de la estructura primaria y para las que se dispone de datos estructurales, se realizó una selección adicional, que se concentra sólo en las estructuras resueltas con alta resolución o, de otra manera, con una resolución comparable a la de las estructuras obtenidas por nosotros (es decir, no mayores de 2,5 Å). Esta estrategia asegura un alineamiento mucho más preciso de las estructuras terciarias y una estimación mucho más significativa de las diferencias estructurales, expresadas en RMS (desviación del valor cuadrático medio: raíz cuadrada de la desviación cuadrática media; Carugo y Pongor, 2001 y 2003). Los datos de baja resolución proporcionan una información más bien indicativa, y definitivamente menos precisa sobre la posición relativa real de cada átomo individual en el espacio.

Para evaluar el grado de superposición de cada estructura individual, de origen humano o modificada por ingeniería genética, se calculó la RMS entre átomos de carbono alfa que constituyen los esqueletos de aminoácidos respectivos, sin considerar los pares de átomos con una RMS superior a 2 Å. A partir de este análisis, se obtiene una información que, por lo tanto, debe tener en cuenta no sólo la diversidad entre las estructuras (expresada por el valor de RMS), sino también el porcentaje de átomos de carbono alfa realmente empleados para calcular cada RMS.

Estos datos de similitud a nivel de la estructura terciaria se asociaron con el análisis comparativo de las secuencias primarias tanto en términos de identidad como en términos de homología.

Por lo tanto, se deduce que la selección de la región marco óptima para la humanización se configura como un problema de tres variables, que por lo tanto puede representarse en el espacio, cuando se asocia el nivel de homología y el grado de identidad con el alineamiento estructural. Este tipo de análisis después se realizó también reduciendo las regiones en cuestión en los dos tipos de alineamiento a las regiones de los marcos respectivos. Comparando las distribuciones de los anticuerpos considerados en el espacio de las tres variables analizadas (respectivamente, valor de RMS, porcentajes de átomos sobre los que se calculó la RMS e índice de similitud entre las estructuras primarias, es decir porcentaje de identidad global, de homología global, de identidad a nivel de la región marco, y de homología a nivel de la región marco) con la posición óptima en el espacio de las tres variables que ocuparía cada anticuerpo si fuera de origen humano, es posible identificar claramente el anticuerpo de origen

humano que se aproxima más a esta posición ideal a nivel de la estructura primaria y terciaria. Para racionalizar este resultado, en cada uno de los cuatro análisis se calculan las desviaciones desde la posición óptima hipotética para cada posición de los anticuerpos humanizados o de origen humano considerados.

5 Basándose en este método de selección, es posible elegir la región marco aceptora en el posterior proceso de injerto de CDR para la humanización de un anticuerpo dado.

En general, es necesario minimizar las sustituciones de restos de aminoácido de origen humano con restos de origen murino, ya que la introducción de restos murinos aumenta el riesgo de que el anticuerpo induzca una respuesta HAMA en el paciente humano. Por otra parte, las regiones determinantes de complementariedad (CDR) contienen los restos con la mayor probabilidad de interacción con el antígeno y, por esta razón, tienen que mantenerse en el anticuerpo humanizado. Se definen por medio de la secuencia de acuerdo con Kabat o por medio de la estructura de acuerdo con Chothia. La ventaja de usar el segundo sistema para definirlos es que, en general, las CDR son más cortas y, por lo tanto, el anticuerpo humanizado se constituye por una menor fracción de fragmentos xenogénicos. En cualquier caso, se ha demostrado que generalmente siguiendo las definiciones de Kabat es posible reducir espectacularmente el número de ciclos necesarios para la humanización. Una vez definidas las CDR, es necesario identificar las clases canónicas (definidas por Chothia y Lesk) a las que pertenecen y posteriormente mantener los restos canónicos en los anticuerpos humanizados.

También es esencial analizar los restos que medían la interacción entre la cadena ligera y la cadena pesada de los dominios variables (Tabla 1), manteniendo cualquier resto poco habitual en el anticuerpo humanizado (Singer *et al.*, 1993; Daugherty *et al.*; 1991; De Martino *et al.*, 1991).

Además, los aminoácidos adicionales a mantener se seleccionan basándose en su posible influencia sobre la conformación de las CDR y/o sobre la interacción con el antígeno. Cuando el aminoácido difiere entre la región marco de origen animal y la región marco aceptora equivalente de origen humano, el aminoácido de la región marco aceptora debe sustituirse por el resto murino equivalente, si es razonable esperar que el aminoácido esté en contacto directo no covalente con el antígeno, o esté adyacente a una región CDR, o en cualquier caso interacciona con una región CDR (está situado dentro de una distancia de 4-6 Å de una región CDR).

TABLA 1

Restos que n	nedían la interacció	n entre la cadena	ligera y la cadena	pesada de los dom	ninios variables			
CAD	ENA VARIABLE LIC	GERA L	CADE	NA VARIABLE PE	SADA H			
Posición de Kabat	Ratón	Humano	Posición de Kabat	Ratón	Humano			
34	H678 N420 A408Y147E114	A531 N147D66	35	H1001 N636 S402E184	S527H340G167 A143			
36	Y1653F198L96	Y748 F80	37	V2336 I200	V1037I477L27			
38	Q1865H47	Q799 H22	39	Q2518K67	Q1539R16			
44 (A)	P1767V132 I40	P839L5	45 (A)	L2636P16	L1531 P24			
46	L1381 R374P97	L760 V37	47	W2518L64Y50	W1534Y21			
87	Y1457F448	Y795 F41	91	Y2149F479	Y1429F116			
89	Q1170L206 F144	Q687M107	93	A2202 T222 V102	A1346T90V71			
91	W376 S374 G356 Y295 H182	Y404R115S105 A84	95	Y399G375S340 D340 R226	D268 G266 R109E100			
96 (A)	L537 Y380 W285	L134Y215F78 W73 171	100k (A)	F1285M450	F540M109L33			
98 (A)	F1724	F654	103 (A)	W1469	W323			

En particular, un análisis adicional implica otros restos que definen la denominada zona Vernier, una zona que estabiliza la estructura de las CDR; es importante mantener las características de esta región.

Otros restos candidatos para la mutación son aminoácidos de la región marco aceptora que son poco habituales para una inmunoglobulina humana en esa posición. Estos restos pueden sustituirse con aminoácidos que proceden de la posición equivalente de inmunoglobulinas humanas más típicas o, como alternativa, pueden introducirse restos

30

25

10

15

que proceden de la posición equivalente de la región marco donadora en la región marco aceptora cuando dichos aminoácidos son típicos para las inmunoglobulinas humanas en esas posiciones particulares.

Además, de nuevo basándose en las secuencias consenso de inmunoglobulinas humanas, se introducen mutaciones en la forma humanizada que insertan restos conservados en el humano en lugar de los restos poco habituales presentes tanto en la región marco donadora como en la región marco aceptora.

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

Después se modifican los pares respectivos de estructuras cristalográficas, realizando primero el injerto de las CDR de origen animal en las regiones marco humanas. Después se introducen todas las mutaciones y retromutaciones descritas anteriormente. Las estructuras modificadas después se ensamblan en inmunoglobulinas compuestas. Los modelos resultantes se refinan minimizando la energía mecánica (en términos de ángulos de torsión y ángulos y distancias de unión) usando el campo de fuerzas.

Para todas las demás regiones, diferentes de las sustituciones de aminoácidos específicas analizadas anteriormente, las regiones marco de las inmunoglobulinas inmunizadas normalmente son sustancialmente idénticas a las regiones marco de los anticuerpos humanos de los que proceden. En cualquier caso, en estas proteínas modificadas por ingeniería genética obtenidas por injerto, las regiones marco pueden variar con respecto a la secuencia nativa a nivel de la estructura primaria debido a muchas sustituciones, deleciones o inserciones de aminoácidos, terminales o intermedias, y otros cambios. Naturalmente, la mayoría de los restos en la región marco aportan una contribución muy pequeña o incluso inexistente a la especificidad o afinidad de un anticuerpo. Por lo tanto, muchas sustituciones conservativas individuales en los restos de la región marco pueden tolerarse sin variaciones apreciables de la especificidad o afinidad en la inmunoglobulina humanizada resultante. En general, sin embargo, dichas sustituciones no son deseables. Es posible obtener modificaciones en la secuencia de nucleótidos con una diversidad de técnicas empleadas generalmente, tales como mutagénesis dirigida (Gillman & Smith, 1979; Roberts *et al.*, 1987).

Pueden producirse fragmentos polipeptídicos alternativos que comprenden sólo parte de la estructura primaria del anticuerpo, reteniendo dichos fragmentos una o más actividades peculiares de las inmunoglobulinas (es decir, la actividad de unión). Estos fragmentos polipeptídicos pueden producirse por medio de digestión proteolítica a partir de anticuerpos intactos o insertando codones de terminación en las posiciones deseadas en los vehículos que llevan las secuencias de ADN codificantes de las regiones variables de las cadenas pesada y ligera por medio de mutagénesis dirigida (en particular, después de la región CH1 para producir fragmentos Fab o después de la región de bisagra para producir fragmentos (Fab')₂). Pueden obtenerse anticuerpos en forma de scFv uniendo las regiones variables de la cadena pesada y de la cadena ligera por medio de un enlazador (Huston *et al.*, 1988; Bird *et al.*, 1988). Los fragmentos Fv o Fab pueden expresarse en *E. coli* (Buchner y Rudolph, 1991; Skerra *et al.*, 1991) o también en células eucariotas, preferentemente procedentes de mamífero. Considerando que, al igual que muchos otros genes, los genes de la superfamilia de las inmunoglobulinas contienen regiones funcionales distintas, cada una caracterizada por una o más actividades biológicas específicas, los genes pueden fusionarse a regiones funcionales procedentes de otros genes (por ejemplo, enzimas) para producir proteínas de fusión (por ejemplo, inmunotoxinas) que disponen de nuevas propiedades.

La expresión de secuencias de inmunoglobulina humanizadas en bacterias puede usarse para seleccionar secuencias de inmunoglobulinas humanizadas caracterizadas por una mayor afinidad, mutagenizando las regiones CDR y produciendo bibliotecas de fagos para la presentación en fagos. Usando estas bibliotecas, es posible realizar una selección para buscar variantes a nivel de las CDR de las inmunoglobulinas humanizadas que tienen una mayor afinidad y/o especificidad de unión por los antígenos. Se han presentado ampliamente métodos para obtener bibliotecas de presentación en fagos que llevan secuencias de las regiones variables de inmunoglobulinas (Cesareni, 1992; Swimmer et al., 1992; Gram et al., 1992; Clackson et al., 1991; Scott & Smith, 1990; Garrard et al, 1991). Las secuencias resultantes de las variantes de inmunoglobulinas humanizadas, cuyas CDR se remodelaron de esta manera, posteriormente se expresan en un hospedador que es adecuado para asegurar una alta expresión de las mismas.

Como se ha indicado anteriormente, las secuencias de ADN se expresan en las células hospedadoras después de unirse operativamente (es decir, colocarse de tal forma que se asegure su funcionalidad) a secuencias de control de la expresión. Estos vehículos típicamente pueden replicarse en el organismo hospedador como episomas o como una parte integral del ADN cromosómico. Comúnmente, los vehículos de expresión contienen un marcador de selección que permite identificar las células que se han transformado con las secuencias de ADN de interés.

Para la producción de las inmunoglobulinas humanizadas de la invención en forma recombinante de scFv o en forma de Fab, se prefieren los sistemas procariotas. *E. coli* es uno de los hospedadores procariotas que es particularmente útil para clonar las secuencias de ADN de la presente invención. Además, se dispone de un gran número de promotores bien caracterizados, por ejemplo, el operón lac o trp, o la β-lactamasa o el fago λ. Típicamente, estos promotores controlan la expresión y llevan sitios de unión para el ribosoma, para el inicio y terminación correctos de la transcripción y traducción. Es posible aumentar la semivida de las inmunoglobulinas humanizadas de la invención producidas en sistemas procariotas por conjugación por polietilenglicol (PEG).

Para la expresión pueden usarse otros organismos unicelulares, tales como levaduras. El hospedador de elección es *Saccharomyces*, usando vehículos adecuados que disponen de secuencias de control de la expresión, terminación y origen de replicación.

También pueden usarse cultivos de células de insecto para producir las inmunoglobulinas humanizadas de la invención, típicamente usando células de *Drosophila* S2 transfectadas de forma estable o células de *Spodoptera frugiperda* con el sistema de expresión basado en el Baculovirus (Putlitz *et al.*, 1990).

Pueden usarse plantas y cultivos de células vegetales para la expresión de las inmunoglobulinas humanizadas de la invención. (Larrick& Fry, 1991; Benvenuto *et al.*, 1991; Durin *et al.*, 1990; Hiatt *et al.*, 1989).

Sin embargo, en todos estos casos es imposible obtener el tipo correcto de glicosilación necesaria para asegurar la función efectora en la activación del sistema inmune humano. Para este fin, es posible usar cultivos de tejidos de células de mamífero para expresar los polipéptidos de la presente invención en forma integral de laG1, que han 15 resultado ser el isotipo más eficaz entre inmunoglobulinas séricas en la inducción de la respuesta inmune (Winnacker, 1987). Debe subrayarse que, considerando que el isotipo determina el potencial lítico de un anticuerpo, generalmente se usa el isotipo IgG1 con fines terapéuticos (ya que induce la respuesta inmune, tanto mediada por células como mediada por el sistema del complemento), mientras que la IgG4 se usa para aplicaciones de diagnóstico (Riechmann et al., 1988). En particular, se prefieren las células de mamífero, considerando el gran 20 número de líneas de células hospedadoras desarrolladas para la secreción de inmunoglobulinas intactas, entre ellas las líneas celulares CHO, varias líneas de COS, las células HeLa, líneas celulares de mieloma (NS0, SP/2, YB/0 e P3X63.Ag8.653), células B transformadas o hibridoma. Los vehículos de expresión para estas células pueden incluir secuencias de control de la expresión, tales como un origen de replicación, un promotor, un potenciador (Queen et al., 1986) y las secuencias necesarias para la unión al ribosoma, corte y empalme del ARN y poliadenilación, y secuencias para la terminación de la transcripción. Las secuencias de control de la expresión de elección son 25 promotores que proceden de genes de inmunoglobulinas y de virus, tales como SV40, Adenovirus, Virus del Papiloma Bovino, Citomegalovirus y similares. En general, el vector de expresión incluye un marcador de selección, tal como la resistencia a neomicina.

Para la expresión de anticuerpos humanizados, es preferible cultivar las líneas celulares de mamífero con un medio sin suero. Por ejemplo, la línea celular HUDREG-55 puede cultivarse fácilmente en Medio Sin Suero y Medio de Hibridoma Sin Proteína con el Nº de Cat. S-2897 de Sigma (St. Louis, Mo.).

Los genes que codifican las inmunoglobulinas humanizadas de la invención pueden usarse para generar animales transgénicos no humanos que expresan las inmunoglobulinas humanizadas de interés, típicamente en un fluido corporal recuperable tal como leche o suero. Dichos transgenes comprenden la secuencia polinucleotídica que codifica las inmunoglobulinas humanizadas unida operativamente a un promotor, normalmente con una secuencia potenciadora, tal como la de la inmunoglobulina de roedor o el promotor/potenciador del gen de caseína (Buhler *et al.*, 1990; Meade *et al.*, 1990). Los transgenes pueden transferirse a las células o embriones por medio de construcciones de recombinación homóloga. Entre los animales no humanos usados: ratón, rata, oveja, vaca y cabra (documento (WO91/08216).

Una vez que se expresan como anticuerpos intactos, sus dímeros, las cadenas ligera y pesada individuales o en otras formas, las inmunoglobulinas de la presente invención pueden purificarse siguiendo procedimientos convencionales tales como precipitación con sulfato amónico, columnas de afinidad o cromatografía en columna (Scopes, 1982). Para aplicaciones farmacéuticas, se necesitan inmunoglobulinas sustancialmente puras, con una homogeneidad mínima comprendida entre el 90 y el 95%, pero preferentemente entre el 98 y 99% o incluso superior. Una vez purificadas, parcialmente o hasta la homogeneidad deseada, las proteínas pueden usarse para uso terapéutico (también en forma extracorpórea), para uso de diagnóstico (formando imágenes para el diagnóstico de tumores o de la Enfermedad de Alzheimer) o para crear y realizar ensayos bioquímicos, tinciones inmunofluorescentes y similares (véase, en general, Lefkovits y Pernis, 1979 y 1981).

45

50

55

60

Los anticuerpos y las composiciones farmacéuticas de esta invención son particularmente útiles para la administración siguiendo cualquier metodología eficaz para tratar los anticuerpos a nivel del tejido implicado en la patología. Esto incluye (pero sin limitación): la administración intraperitoneal, intramuscular, intravenosa, subcutánea, intratraqueal, oral, entérica, parenteral, intranasal o dérmica. Los anticuerpos de la presente invención típicamente pueden administrarse para aplicación local por inyección (intraperitoneal o intracraneal - típicamente en un ventrículo cerebral - o intrapericárdica o intrabursal) de formulaciones líquidas o por ingestión de formulaciones sólidas (en forma de píldoras, comprimidos, cápsulas) o de formulaciones líquidas (en forma de emulsiones y soluciones). Las composiciones para administración parenteral comúnmente comprenden una solución de inmunoglobulina disuelta en una solución compatible, preferentemente acuosa. La concentración del anticuerpo en estas formulaciones puede variar de menos del 0,005% al 15-20% y se selecciona principalmente de acuerdo con los volúmenes del líquido, su viscosidad, etc., y de acuerdo con el modo de administración particular seleccionado.

65 Como alternativa, los anticuerpos pueden prepararse para administración en forma sólida. Los anticuerpos pueden combinarse con diferentes sustancias inertes o excipientes, que pueden incluir ligandos tales como celulosa

microcristalina, gelatina o goma arábiga; recipientes tales como lactosa o almidón; agentes tales como ácido algínico, Primogel o almidón de maíz; lubricantes tales como estearato de magnesio, dióxido de silicio coloidal; edulcorantes tales como sacarosa o sacarina; o saporíferos tales como menta y salicilato de metilo. Otros sistemas de administración farmacéutica incluyen hidrogel, hidroximetilcelulosa, liposomas, microcápsulas, microemulsiones, microesferas, etc. Las inyecciones locales directamente en los tejidos afectados por enfermedades tales como tumores es un método preferentemente para la administración de los anticuerpos de la presente invención.

Los anticuerpos de la invención pueden congelarse o liofilizarse y reconstituirse inmediatamente antes del uso en un tampón adecuado. Considerando que la liofilización y reconstitución pueden determinar una pérdida variable en la actividad de un anticuerpo (para inmunoglobulinas convencionales, los anticuerpos de clase IgM tienden a tener una mayor pérdida de actividad que los anticuerpos de clase IgG), los niveles de administración tienen que calibrarse para compensar este hecho.

10

25

45

50

55

60

65

Gracias a su alta capacidad de bloqueo, las composiciones que contienen los anticuerpos de la presente invención pueden administrarse para tratamientos profilácticos y/o terapéuticos para prevenir o reducir el componente inflamatorio asociado con situaciones patológicas o dolor crónico, en particular dolor visceral crónico (asociado con trastornos fisiológicos tales como dismenorrea, dispepsia, reflujo gastrointestinal, pancreatitis, visceralgia o síndrome del intestino irritable).

20 En aplicaciones profilácticas, las composiciones que contienen anticuerpos de la presente invención se administran a pacientes que aún no sufren una patología particular para aumentar su resistencia.

Los anticuerpos de la presente invención también proporcionan un método para reducir el volumen de tumores de próstata o páncreas y para prevenir el crecimiento adicional del tumor o reducir la velocidad de crecimiento del tumor. Este efecto puede mediarse por los anticuerpos humanizados de la presente invención porque son extremadamente eficaces en la neutralización da la interacción entre NGF y TrkA, necesaria para mantener el crecimiento y la progresión del tumor de forma autocrina o paracrina.

Su administración en el sitio del tumor preferentemente se realiza mediante inyección directa y localizada en el tejido 30 o cerca del sitio del tumor. Para la administración sistémica, las dosis varían de 0.05 mg/kg al día a 500 mg/kg al día. aunque se prefieren dosificaciones en la región inferior del intervalo porque son más fáciles de administrar. Las dosificaciones pueden calibrarse, por ejemplo, para garantizar un nivel particular en el plasma del anticuerpo (en el intervalo de aproximadamente 5-30 mg/ml, preferentemente entre 10-15 mg/ml) y mantener este nivel durante un periodo de tiempo dado hasta que se consiguen los resultados clínicos. Los anticuerpos humanizados se eliminarían mucho más lentamente y requerirían menores dosificaciones para mantener un nivel eficaz en el plasma; además, 35 considerando la alta afinidad. la administración es menos frecuente y menos grande que con los anticuerpos que tienen menor afinidad. La dosificación terapéuticamente eficaz de cada anticuerpo puede determinarse durante el tratamiento, basándose en la reducción del volumen del tumor o en la velocidad de crecimiento del tumor o, idealmente, en la desaparición total del estado patológico canceroso. Los métodos eficaces para medir o evaluar el 40 estadio de tumores pancreáticos o prostáticos se basan en la medición del antígeno prostático específico (PSA) en sangre, en la medición del tiempo de supervivencia para tumores pancreáticos, o en la medición de la ralentización o inhibición de la difusión para metástasis en el caso de los dos tumores.

Para inyección directa a nivel del sitio del tumor, la dosificación depende de diferentes factores que incluyen el tipo, estadio y volumen del tumor, junto con muchas otras variables. Dependiendo del volumen del tumor, las dosis terapéuticas típicas pueden variar de inyecciones de 0,01 mg/mm a inyecciones de 10 mg/mm que pueden administrarse con la frecuencia necesaria. Otro método para evaluar la eficacia de un tratamiento particular es evaluar la inhibición del receptor TrkA, por ejemplo, midiendo su actividad por medio de ensayos ELISA (Angeles *et al.*, 1996).

Los anticuerpos pueden estar marcados y no marcados. Los anticuerpos no marcados pueden usarse en combinación con otros anticuerpos marcados (anticuerpos secundarios), que son reactivos contra anticuerpos humanizados o humanos (por ejemplo, anticuerpos específicos para las regiones constantes de inmunoglobulinas humanas). Como alternativa, los anticuerpos pueden marcarse directamente. Pueden usarse una amplia diversidad de marcadores, por ejemplo radionúclidos, fluoróforos, colorantes, enzimas, sustratos enzimáticos, factores enzimáticos, inhibidores enzimáticos, ligandos (en particular hapténicos), etc. En el sector se dispone de numerosos tipos de ensayos inmunológicos.

El anticuerpo puede conjugarse con un agente que sea detectable o marcarse de manera isotópica (usando radioisótopos de yodo, indio, tecnecio) o de una manera paramagnética (átomos o iones paramagnéticos, tales como elementos de transición, actínidos y tierras raras; en particular manganeso II, cobre II y cobalto II) como se describe por Goding (1986) y Paik *et al.* (1982). Los procedimientos de formación de imágenes implican la inyección intravenosa, intraperitoneal o subcutánea (en regiones de drenaje linfático para identificar metástasis de ganglios linfáticos) y usan detectores de emisiones de radionúclidos (tales como contadores de centelleo β) en el caso de inmunoescintografía; si en su lugar se usa un marcador paramagnético, se usa un espectrómetro de RMN (Resonancia Magnética Nuclear).

La invención se describirá a continuación en sus realizaciones no limitantes, haciendo referencia a las siguientes figuras:

Figura 1: A) Análisis por medio de poliacrilamida en condiciones desnaturalizantes (SDS-PAGE 12%) y tinción con Azul de Coomassie del resultado de la purificación del fragmento Fab del anticuerpo α D11 (pocillo 1: muestra de anticuerpo α D11 digerida proteolíticamente con papaína; pocillo 2: fragmento Fab del anticuerpo α D11 purificado y concentrado; pocillo 3: pesos moleculares; B) cristal típico del fragmento Fab del anticuerpo α D11; C) espectro de difracción de alta resolución obtenido con un cristal del fragmento Fab del anticuerpo α D11; D) Diagrama de Ramachandran de los ángulos de torsión de la cadena principal de los dominios pesado y ligero del fragmento Fab del anticuerpo α D11.

Figura 2: A) B) C) D) Distribuciones de los anticuerpos humanizados o de origen humano (nombrados usando los códigos PDB de sus estructuras cristalográficas) de acuerdo con las tres variables analizadas; E) F) Desviaciones de los anticuerpos humanizados o de origen humano del valor óptimo hipotético de α D11 (calculado considerando tanto el grado de identidad total y de homología - en azul - como el nivel de la región marco - en magenta -) G) Alineamiento estructural con el fragmento Fv de α D11 de las regiones respectivas de los anticuerpos humanizados o de origen humano, seleccionado de acuerdo con el grado de identidad y homología con los anticuerpos murinos y con el grado de resolución de datos estructurales disponibles; H) I) alineamiento estructural con el fragmento Fv de α D11 (mostrado en cian) de la región respectiva del anticuerpo humanizado seleccionado 1JPS (mostrado en rojo) en H); del modelo de los anticuerpos resultantes después del injerto de CDR (mostrado en amarillo a nivel de la región marco, en blanco a nivel de la CDR) en I); L) modelo del fragmento Fv del anticuerpo humanizado α D11 obtenido como resultado de la identificación de supuestas retromutaciones en la región marco elegida (los restos de origen humano se muestran en cian y los restos de origen murino se muestran en morado).

Figura 3: Alineamiento de las estructuras primarias de las regiones variables de la cadena pesada (A) y de la cadena ligera (B) respectivamente de α D11 (SEC ID Nº: 2, SEC ID Nº: 4), del anticuerpo humanizado seleccionado para la humanización (1JPS; SEC ID Nº: 19, SEC ID Nº: 20), de la forma humanizada de α D11 después del injerto de CDR en la región marco de 1AD0 y de las retromutaciones y mutaciones descritas (α D11 Hum; SEC ID Nº: 17, SEC ID Nº: 18). Las CDR se destacan en la secuencia de la forma humanizada de las dos cadenas de α D11 por caracteres subrayados.

Figura 4: A) secuencia de nucleótidos del ADNc de la región variable de al cadena ligera de la forma de rata de α D11 (SEC ID Nº: 3); B) secuencia de nucleótidos del ADNc de la región variable de la cadena pesada de la forma murina de α D11 (SEC ID Nº:1); C) y E) secuencia de los oligonucleótidos trazados para obtener la forma humanizada de la región variable de la cadena ligera de α D11 (SEC ID Nº: 18): L1S: SEC ID Nº: 11; L2AS: SEC ID Nº: 12; L3S: SEC ID Nº: 13; L4AS: SEC ID Nº: 14; L5S: SEC ID Nº: 15; L6AS: SEC ID Nº: 16, por medio de solapamiento-ensamblaje. Técnica de PCR, mostrada junto con la correspondiente traducción de la secuencia de aminoácidos; D y F) secuencia de los oligonucleótidos trazados para obtener la forma humanizada de la región variable de la cadena pesada de α D11 (SEC ID Nº: 17): H1S: SEC ID Nº: 5; H2AS: SEC ID Nº: 6; H3S: SEC ID Nº: 7; H4AS: SEC ID Nº: 8; H5S: SEC ID Nº: 9; H6AS: SEC ID Nº: 10, por medio de la técnica de PCR de solapamiento-ensamblaje, mostrada junto con la correspondiente traducción en la secuencia de aminoácidos.

Figura 5: Mapas de los plásmidos usados para clonar las secuencias de las regiones variables humanizadas del anticuerpo obtenido por PCR de solapamiento-ensamblaje. A) *pVLexpress* para el dominio variable de la cadena ligera, B) *pVHexpress* para el dominio variable de la cadena pesada, C) plásmido resultante de la clonación en *pVLexpress* de la región variable de la cadena ligera del anticuerpo humanizado, D) construcciones alternativas obtenidas como resultado de la clonación en *pVHexpress* de la región variable de la cadena pesada del anticuerpo humanizado: 1) para la expresión en inmunoglobulina intacta de forma IgG1, 2) para expresión en forma de fragmento Fab, 3) para expresión en forma de inmunotoxina.

Figura 6: Ensayo de la actividad de unión del anticuerpo α D11 en forma humanizada por medio de ensayo ELISA, realizado por inmovilización en NGF plástico.

Resultados

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

60

Estructuras de rayos x del fragmento Fab del anticuerpo monoclonal $\alpha D11$

El anticuerpo monoclonal se obtuvo y purificó de acuerdo con procedimientos convencionales. La inmunoglobulina $IgG2a \ \alpha D11$ se expresó en el sobrenadante por medio de cultivo de células de hibridoma y se concentró por precipitación con sulfato amónico al 29% seguido de diálisis en PBS. La inmunoglobulina se purificó por cromatografía de afinidad usando una columna de Proteína G Sepharose (Pharmacia).

Después de la diálisis en tampón fosfato 10 mM pH 7, EDTA 20 mM usando membranas Spectra-Por 12/14K (Spectrum) a 4º C, la muestra se concentró por medio de unidades de ultrafiltración Centricon 50KDa (Amicon) y se incubó con Cys 13 mM y se trató con papaína inmovilizada (Pierce) (con una relación de enzima:sustrato de 1:15) durante 5 h a 37 °C.

5

10

15

En términos de la purificación del fragmento Fab del anticuerpo αD11, la muestra tratada con papaína se dializó frente a tampón fosfato 10 mM pH 7,8; los fragmentos Fc se eliminaron mediante una columna de DEAE-Sephacel (Pharmacia) equilibrada con este mismo tampón. El fragmento Fab de αD11 se recogió en el volumen excluido, mientras que los fragmentos Fc y una fracción de IgG2a no digerida se eluyeron con tampón fosfato 250 mM pH 6,8. El fragmento Fab se separó de la IgG2a no digerida por medio de un gel de filtración en una columna Superdex G75 (Pharmacia) equilibrada con tampón fosfato 10 mM pH 7,8, NaCl 150 mM. La homogeneidad y la pureza de las fracciones se controlaron por separación electroforética en gel de poliacrilamida al 12% seguido de tinción con Coomassie (Figura 2A). La concentración de la proteína purificada se determinó por medio del ensayo de Lowry (Bio-Rad). A partir de 11 sobrenadantes de hibridoma, fue posible obtener hasta 6 mg de Fab αD11 (excediendo la pureza del 99%). El fragmento Fab del anticuerpo αD11 purificado en fosfato Na 10 mM pH 7,8 y NaCl 50 mM se concentró a 5-10 mg/ml por medio de una unidad de ultrafiltración Centricon 30 KDa (Amicon). Los experimentos de cristalización se realizaron siguiendo el método de gota colgante a 16 ºC siguiendo una estrategia de combinación factorial (Jancarik & Kim, 1991) usando el Kit Crystal Screen I y II (Hampton Research -Laguna Niguel, CA, Estados Unidos) y el Kit Screening (Jena BioSciences).

20

Se añadieron gotas de 2 ul de la muestra proteica concentrada a un volumen igual de la solución que contenía el agente de precipitación y se equilibró por difusión con una solución en el depósito (0,7 ml) en placas Linbro de 24 pocillos.

En términos del fragmento Fab del anticuerpo aD11, los resultados iniciales más prometedores, obtenidos usando volúmenes iguales de proteína y de agente de precipitación que contenía PEG4000 al 20%, NaCl 0,6 M, MES 100 mM pH 6,5 (número de Kit 4, solución C2), requirieron un largo proceso de optimización, modificando la composición del agente de precipitación a PEG4000, NaCl 0,6 M, BTP 100 mM pH 5,5 y las relaciones entre proteína y solución de precipitación (1,5:1) hasta que se obtuvieron cristales que crecían en aproximadamente una semana, de forma 30 similar a lo que se muestra en la Figura 1B.

35

Se recogió una serie inicial de datos de baja resolución en la línea de difracción de XRD1 del sincrotrón ELETTRA (Trieste, Italia) y después una segunda serie de datos más completa a mayor resolución en la línea de difracción ID14-EH1 del sincrotrón ESRF (Grenoble, Francia). Los cristales se congelaron bajo un flujo de nitrógeno líquido con el sistema de refrigeración de Oxford Cryosystems (Oxford, Reino Unido). En la Figura 1B se muestra un espectro de difracción de alta resolución representativo para la proteína. Todos los datos de difracción de rayos X se procesaron, indexaron, integraron y posteriormente se aumentaron a escala usando los programas DENZO y SCALEPACK (Otwinowski & Minor, 1997) respectivamente, mientras que para la reducción de los datos se usó el paquete CCP4 (Collaborative Computational Project, Número 4, 1994).

40

La siguiente tabla resume los parámetros estadísticos para recoger y procesar los datos de alta y baja resolución de los cristales del fragmento Fab del anticuerpo αD11:

Fuente de rayos X Longitud de onda (Å)	ELETTRA 1,000	ESRF 0,934
Detector	marCCD	marCCD
Grupo espacial	P1	C2
Parámetros de la celda unitaria		
a (Å)	42,685	114,801
b (Å)	50,626	69,354
c (Å)	102,697	64,104
α (°)	81,977	90
β (°)	89,116	117,02
γ (°)	85,957	90
Mosaicidad (°)	0,44	0,40
Intervalo de resolución (A)	47,6-2,57	17,0-1,70
	(2,8-2,7)	(1,75-1,70)
Nº de mediciones	124456	492594
N^{o} de reflejos observados con $I \geq 0$	74241	399184
N^o de reflejos únicos con $I \ge 0$	23413(2162)	47951 (3198)

Completitud (%)	98,2 (92,4)	97,2 (78,4)
Redundancia	5,7 (5,2)	6,7 (7,5)
$<$ I/ σ $>$ de los datos medidos	29,6 (6,7)	9,5(2,1)
R _{sym} (%)	11,0(33,5)	5,8 (27,8)

Donde los valores entre paréntesis se refieren a la cubierta con la mayor resolución.

Considerando el alto número de estructuras disponibles de fragmentos Fab, el método más conveniente para determinar la estructura de las proteínas fue Sustitución Molecular. En la búsqueda en el Banco de Datos de Proteínas (Berman *et al,* 2000) de estructuras homologas, los criterios de selección dieron prioridad a la combinación entre resolución comparable y máximo nivel de identidad de secuencia. Sobres estas bases, se seleccionaron para αD11:1CIC: la estructura del complejo de fragmentos Fab idiotipo-antiidiotipo* FabD1.3-FabE225 (Bentley *et al,* 1990), resuelta a una resolución de 2,5 Å y proporcionada con una identidad de secuencia respectivamente del 82 y 82,65% para la cadena pesada y ligera. La determinación de las estructuras se obtuvo por el método de Sustitución Molecular usando el *AMo*Reprogram (Navaza, 1994), usando los modelos respectivos por separado los dominios constantes y dominios variables, considerando la variabilidad extrema del ángulo formado por el eje de seudosimetría binaria entre las regiones variable y constante.

La solución obtenida en la determinación de la estructura del fragmento Fab de $\alpha D11$ después del refinado con cuerpo rígido para el grupo espacial C2 se muestra en la siguiente tabla:

Pico	α	β	γ	Х	у	Z	C _r	R _f	Cı	C _p
V	151,0	155,4	43,0	0,1424	0,0005	0,449				
С	17,8	63,7	73,2	0,3625	0,9532	0,1991	55,0	38,9	49,7	35,9

Donde V = dominio variable

C = dominio constante

 α , β , γ = Ángulos eulerianos (°).

x, y, z = Translación (fraccionaria).

C_f = Correlación de las amplitudes (x100).

R_f = Factor R cristalográfico (x 100).

C_I = Correlación de las intensidades (x100).

C_p= Correlación de la función de Patterson truncada (x100).

El posterior refinado de las estructuras se obtuvo por medio de un procedimiento cíclico, que comprendía dos fases alternas: construcción manual del modelo usando el software interactivo para gráficos informáticos "O" (Kleywegt y Jones, 1994); refinado posicional y refinado de factores térmicos isotrópicos B usando protocolos automáticos del kit CNS, Cristalografía y RMN (Brünger *et al.,* 1998). El procedimiento después de algunas fases de refinado con cuerpo rígido, contempló diferentes ciclos de refinado. Una vez completada la inserción de todas las mutaciones y deleciones para completar los modelos, se realizó la localización de las moléculas de agua y cualquier ión y ligando. Al final, manteniendo el modelo tan próximo como fuera posible a los valores ideales en términos de estereoquímica, se optimizaron el peso posicional wa y el peso del factor térmico B *r-weight*.

Los parámetros estadísticos y los parámetros finales que describen la calidad del modelo obtenido para el fragmento Fab del anticuerpo $\alpha D11$ se resumen en la siguiente tabla:

Número de átomos de proteína	3229
Número de átomos de disolvente	403
Número de iones cloruro	1
Intervalo de Resolución (Å)	30-1,70
Factor R final	19,54%
Factor R _{libre} final (calculado sobre el 10% de los datos)	24,22%

Desviaciones de Rms
Distancias de unión (Å) 0,0096
Ángulo de unión (°) 1,6571
Ángulo Diédrico (°) 27,40
Ángulos incorrectos (°) 1,048

Factor Térmico Isotrópico Medio (A²)

15

20

25

Proteína completa	25,58
Cadena ligera	24,14
Cadena pesada	22,99
Moléculas de agua	38,80
Iones (cloruro)	20,58

Además, el modelo se examinó por análisis geométrico final con el kit PROCHECK (Laskowski *et al.*, 1993) como se muestra en la tabla y en el diagrama de Ramachandran respectivo (Figuras 1D).

5 <u>Uso de las estructuras de rayos x del fragmento Fab del anticuerpo monoclonal αD11 en la selección de una región</u> marco de origen humano

En la selección de regiones marco de anticuerpos humanos, se siguió la estrategia descrita anteriormente, que combina el grado de identidad entre el anticuerpo de origen murino y humano a nivel de la secuencia primaria con el grado de similitud estructural de los esqueletos de los polipéptidos.

10

15

20

30

35

40

45

En particular, se seleccionó una serie de posibles regiones marco aceptoras de origen humano o anticuerpos humanizados basándose en el máximo nivel de homología y de identidad de las estructuras primarias mediante una búsqueda en la base de datos BLAST. Esta selección se realizó para los dos anticuerpos bloqueantes considerando las regiones variables enteras de los anticuerpos y estrechando la búsqueda a las regiones marco.

Dentro de cada grupo de anticuerpos seleccionados, sólo se consideraron aquellos para los que se disponía de datos estructurales con alta resolución o, de otra manera, con una resolución comparable a la de las estructuras obtenidas por nosotros (es decir no mayor de 2,5 Å), realizando una búsqueda en PDB (siglas en inglés de Banco de Datos de Proteínas). Los esqueletos de aminoácidos respectivos después se superpusieron usando el software "superimpose" (Diederichs, 1995).

La Figura 2G muestra el resultado del alineamiento entre la región Fv de αD11 y las estructuras terciarias de los esqueletos de átomos de carbono alfa de los anticuerpos humanizados o de origen humano, seleccionados basándose en el alineamiento óptimo de las estructuras primarias con el anticuerpo a humanizar y en la alta resolución de los datos estructurales disponibles.

Para evaluar el grado de superposición de cada estructura individual, de origen humano u obtenida por ingeniería genética, con αD11, se calculó la RMS entre átomos de carbono alfa que constituían los esqueletos de aminoácidos respectivos, sin considerar pares de átomos con una RMS superior a 2 Å.

La selección de la región marco óptima para la humanización se configura como un problema de tres variables, que por lo tanto puede representarse en el espacio, cuando se asocia el nivel de homología y el grado de identidad con el alineamiento estructural. Este tipo de análisis después se realizó reduciendo también las regiones en cuestión en los dos tipos de alineamiento a las regiones de los marcos respectivos.

Como se muestra en la Figura 2, las distribuciones de los anticuerpos considerados en el espacio de las tres variables analizadas (respectivamente, valor de RMS, porcentajes de átomos sobre los que se calculó la RMS y un índice de similitud entre estructuras primarias, es decir, porcentaje de identidad global -A-, de homología global -C-, de identidad a nivel de la región marco -B-, de homología a nivel de la región marco -D-) son mutuamente coherentes y sistemáticos para los dos casos considerados.

Además, comparando estas distribuciones con la posición óptima en el espacio de las tres variables que ocuparía cada anticuerpo si fuera de origen humano, es posible identificar claramente el anticuerpo de origen humano que se aproxima más a esta posición ideal a nivel de la estructura primaria y terciaria. Para racionalizar, en el caso de los dos anticuerpos, este resultado, en cada uno de los cuatro análisis se calcularon las desviaciones de la posición óptima hipotética para cada posición de los anticuerpos humanizados o de origen humano considerados (Figura 2E y 2F para αD11). En este caso, también, los resultados son coherentes y confirman las indicaciones previas.

Basándose en este método de selección, se seleccionaron dos anticuerpos humanizados diferentes como regiones marco aceptoras en el proceso posterior de injerto de CDR para la humanización de los dos anticuerpos que neutralizaban la interacción NGF/TrkA. En particular, la Figura 2H muestra el alineamiento estructural a nivel de la región Fv de los dos anticuerpos bloqueantes con el anticuerpo humanizado seleccionado respectivo, es decir, usando los códigos PDB, 1JPS para αD11. La Figura 2I compara la misma región del anticuerpo murino con el modelo del mismo anticuerpo después del injerto de CDR.

Una vez definidas las CDR, se identificaron las clases canónicas (definidas por Chothia y Lesk) a las que pertenecen y posteriormente se mantuvieron los restos canónicos en el anticuerpo humanizado: para el anticuerpo, se destacaron con caracteres subrayados en la Figura 3.

Con respecto al análisis posterior de las retromutaciones a introducir, para mantener los restos que median la interacción entre la cadena ligera y la cadena pesada de los dominios variables, se insertaron las siguientes retromutaciones para mantener la interfaz entre los dos dominios:

5 L34, L46, L92 y H35 para αD11.

Además, para mantener las características de la zona Vernier, se realizaron las siguientes retromutaciones:

H71 para α D11 (que, en cualquier caso, considera sustituciones de restos de aminoácidos representados en secuencias consenso humanas).

Posteriormente, después de la comparación con las secuencias consenso principales de inmunoglobulinas humanas, se realizaron las siguientes retromutaciones:

15 L56 para αD11

Además, de nuevo basándose en las secuencias consenso de inmunoglobulinas humanas, en la forma humanizada de α D11 se introdujo la siguiente mutación con restos de inserto conservados en el humano en lugar de los restos poco habituales presentes tanto en las regiones marco donadoras como en las regiones marco aceptoras.

H67 (V→F).

20

25

30

35

40

50

El par de estructuras cristalográficas se modificó, realizando primero el injerto de las CDR de origen animal en las regiones marco humanizadas. Después, se introdujeron todas las mutaciones y retromutaciones descritas anteriormente. Después se ensamblaron las estructuras modificadas en inmunoglobulinas compuestas. Los modelos resultantes se refinaron minimizando la energía mecánica (en términos de ángulos de torsión y ángulos y distancias de unión) usando el campo de fuerzas.

Humanización del anticuerpo monoclonal αD11

Después de seleccionar el anticuerpo humanizado donante de la región marco para conseguir el injerto de CDR de αD11, se diseñan las regiones variables respectivas que combinan las CDR murinas de αD11 con la región marco del anticuerpo humanizado modificado de acuerdo con las mutaciones indicadas anteriormente. Sustancialmente, la región variable humanizada puede obtenerse por un procedimiento basado en el método de PCR de solapamientoensamblaje, usando oligonucleótidos de aproximadamente 80 bases, que alternan filamentos con sentido y antisentido con superpuestos consecutivos durante una longitud de 20 bases de tal forma que se permite la formación de moléculas de filamento parcialmente dobles como resultado de la hibridación (Figura 4B). Después de rellenar las discontinuidades por medio de la Vent polimerasa, el filamento doble se amplifica por PCR usando como cebadores dos oligonucleótidos cortos que llevan las secuencias en el extremo 5' del propio filamento doble junto con sitios de restricción adecuados para la posterior clonación direccional (respectivamente ApaLI/Bgll I para la clonación del dominio variable de la cadena ligera y BssHII/BstEII para la clonación del dominio variable de la cadena pesada), después de la digestión con enzimas de restricción respectivas, en el plásmido pVLexpress para el dominio variable de la cadena ligera (Figura 5A) y en el plásmido pVHexpress para el dominio variable de la cadena pesada (Figura 5B). Estos vehículos permiten expresar en fusión con las secuencias clonadas los dominios constantes de origen humano, respectivamente, C_K y CH1, CH2 y CH3. Usando estos vectores, por lo tanto, es posible expresar el anticuerpo en forma de moléculas de IgG1 (Figura 5C y 5D1) en líneas celulares humanas tales como las indicadas anteriormente. Para obtener el anticuerpo humanizado en forma de fragmentos Fab, es suficiente actuar únicamente sobre el vehículo en el que se clona la cadena pesada. En particular, es posible sustituir la parte constante entera con el único dominio CH1 amplificado por PCR usando cebadores específicos que disponen de sitios de restricción en los extremos para la clonación direccional Sacll-Xbal (como se muestra en la Figura 5D2).

Expresión y ensayo de unión del anticuerpo αD11 humanizado

Se cotransfectaron 250.000 células COS con 1 μ g de ADN plasmídico codificante de VH en VK del anticuerpo humanizado (un total de 2 μ g) por medio de FuGENE de acuerdo con el protocolo recomendado (Roche). Las construcciones se usaron para obtener los anticuerpos humanizados en forma de IgG1.

En paralelo a las cotransfecciones de las construcciones descritas anteriormente, se cotransfectaron las formas quiméricas correspondientes para el anticuerpo, es decir:

la VH de rata se clona en fusión con la C_{γ} de origen humano en pcDNAI y la Vk de rata se clona en fusión con la C_{γ} de pcDNAI de origen humano. Después de 72 horas desde la transfección, se recogió el sobrenadante que contenía las inmunoglobulinas expresadas por las células hospedadoras y se concentró usando Centriprep 50 (Amicon).

La capacidad de reconocer los ligandos respectivos del anticuerpo humanizado se verificó por medio de un ensayo ELISA y se comparó con formas quiméricas respectivas. Los resultados se muestran en la Figura 6.

Para la inmovilización en placas Maxi sorb de 96 pocillos de plástico, éstas se incubaron a 4 ºC durante una noche con una solución que contenía los ligandos del anticuerpo (el NGF murino purificado a partir de glándulas submandibulares) a una concentración de 10 μg/ml en tampón carbonato sódico 0,1 M pH 9,6.

Después de una hora de bloqueo con PBS que contenía leche al 3% (MPBS) a temperatura ambiente, los sobrenadantes concentrados se incubaron con diluciones en serie (1:2,1:20; 1:200) y en paralelo también con el sobrenadante de células COS no transfectadas (control negativo).

Después de la incubación con el anticuerpo primario (que reconoce la región constante Cγ de origen humano) y con el anticuerpo secundario (anti-conejo conjugado con peroxidasa), es posible detectar la actividad de unión como la densidad óptica a 450 nm (DO450) por medio de incubación con el substrato TMB (TECNA). Como control positivo se incluyó el anticuerpo monoclonal a una concentración de 500 ng/ml.

Bibliografía

10

15

Adair et al. Hum. Antibod. Hybridomas 5:41 (1994)

Angeles et al. Anal Biochem; 236, 49 (1996) 20

Baca et al. J.Biol.Chem. 272:10678 (1997)

Baker et al. "Antigen and Antbody Molecular Engineering":61 (1994)

Barinaga, Science; 264, 272 (1994)

Benharetal. P.N.A.S. 91:12051 (1994)

Bentley et al. Nature; 348, 254 (1990)

Benvenuto et al. Plant Mol. Biol; 17 865 (1991)

Berardi et al. PNAS; 91, 684 (1994)

Berman et al. Nucleic Acids Res.; 28, 235 (2000).

Bird et al. Science; 242, 423 (1988)

Bold et al. J. Neurochem.; 64, 2622 (1995) 30

Buhleret al. Bio/Technology, 8, 140 (1990)

Buchnerand Rudolph, Bio/Technology; 9, 157 (1991)

Brunger, Acta Cryst.; D54, 905 (1998)

Carter et al. P.N.A.S. 89:4285 (1992)

35 Carugo and Pongor Protein Science 10, 1470 (2001)

Carugo, J. Appl. Cryst.; 36, 125 (2003)

Cattaneo et al. J. Neurosci.; 19, 9687 (1999)

Cesareni, FEBS Lett; 307, 66 (1992)

Clackson et al. Nature; 352, 624 (1991)

Chothia y Lesk, J. Mol. Biol.; 196, 901 (1987) 40

Chothia et al. Nature; 342, 878 (1989).

Co et al. PNAS; 88, 2869 (1991)

Co et al. J.Immunol. 148:1149-1154 (1992)

Cook et al. Prot. Engng. 9:623-628 (1996)

Couto et al. "Antigen and Antbody Molecular Engineering" 55 (1994) 45

Daugherty et al. Nucleic Acid Res. 19:2471 (1991)

De Martino et al. Antibody. Immunoconj. Radiopharmaceut. 4:829 (1991).

Delsite et al. J. Androl.; 17, 481 (1996)

De Sehryver-Keeskemeti et al. Arch. Pathol.; 111, 833 (1987)

Diederichs, Proteins: 23 187 (1995) 50

Djakiew et al. Cancer Res.; 51, 3304 (1991)

Domenici et al. Vis Neurosci.; 11,1093 (1994)

Durin et al. Plant Mol. Biol.; 15, 281 (1990)

Eigenbrot et al. Proteins 18: 49 (1994)

55 Ellis et al. J Immunol. 155:925 (1995)

Foote y Winter J.Mol. Biol. 224:487 (1992)

Garrard et al. Bio/Techniques; 9, 1373 (1991)

Gillman y Smith, Gene; 8, 81 (1979)

Goretzki et al. Surgery; 102, 1035 (1987)

Gorman et al. PNAS; 88, 4181 (1991)

Graziano et al. J.Immunol. 155:4996 (1995)

Gram et al. PNAS; 89, 3576 (1992)

Geldof et al. J. Cancer Res. Clin. Oncol.; 123, 107 (1997)

George et al. The Prostrate; 36, 172 (1998)

Goding, Monoclonal Antibodies: Principle and practise, 2ª edición, Academic Press (1986) 65 Gussow y Seemann Meth. Enzymol. 203:99 (1991)

Hakimi et al. J.Immunol. 151:1075 (1993) Hamilton et al. J. Infect. Diseases 176:59 (1997)

```
Harlow and Lane, Antbodies. A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory (1988)
     Hiatt et al. Nature; 342, 76 (1989)
     Hood et al. Immunology, Benjamin, N. Y., 2nj ed. (1984)
     Hsiao et al. Prot.Engng. 7:815 (1994)
     Hunkapillerand Hood, Nature; 323,15 (1986)
     Huston et al. PNAS; 85, 5879 (1988)
     Jancarik y Kim, Appl. Cryst.; 24, 409 (1991)
     Jones et al. Nature; 321, 522 (1986)
10
     Kashmiri et al. Hybridoma 14:461 (1995)
     Kettleborough, Protein Engineering; 4, 773 (1991)
     Kabat, Sequences of Proteins of Immunological Interest (National Institutes of Health, Bethesda MD, 1987 e 1991)
     Klevweat y Jones, Structure; 2, 1241 (1994).
15
     Kolbinger et al. Prot.Engng. 6:971-980 (1993)
     Kodandapani et al. Biochem. Biophys., Res. Comm.; 251, 61 (1998)
      Koizumi et al. Pathol. Int.; 48, 93 (1998)
     Lachyankar et al. Cancer Res; 57, 532 (1997)
     Lanzavecchia et al. Eur. J. Immunol.; 17, 105 (1987)
20
     Larrick y Fry, Hum. Antbodies Hybridomas; 2, 172 (1991)
     Laskowski et al. J. Appl. Cryst.; 26, 283 (1993)
     Lefkovits e Pemis, Immunological Methods, Vols. I and II (Academic Press, NY, 1979 and 1981).
     Leger et al. Hum. Antibod. 8:3-16 (1997)
     Lewin y Mendell, Trends Neurosci; 16, 353 (1993)
25
     Lewi y Crowe Gene 101:297 (1991)
     Lindsay, Ciba Foundation Symposium; 196, 39, (1996)
     MacGrogan et al., J. Neurochem.; 59, 1381 (1992)
     Maeda et al. Hum. Antibody. Hybridomas 2:124 (1991)
     Maffei et al. J Neurosci; 12, 4651 (1992)
30
     Marchetti et al. Cancer Res.; 56, 2856 (1996)
     Matsushima y Bogenmann, Mol Cell Biol.; 13, 7447 (1993)
     Meade et al. Bio/Technology; 8, 443 (1990)
      McGregor et al. PNAS; 96, 4540 (1999)
     Miknyoczki et al. Int. J. Cancer; 81, 417 (1999)
     Miknyoczki et al. Crit. Rev. Oncogenesis; 7, 89 (1996).
35
      Miralles et al. J. Endocrinology; 156, 431 (1998)
      Molnar et al. Eur J Neurosci; 10, 3127 (1998)
     Molnar et al. Neuroreport; 8, 575 (1997)
     Monoclonal Antibobies for Cancer Detection and Therapy (eds. Baldwin y Byers, Academic Press, 1985), 159,224
40
     Muragaki et al. J Neurosci; 17, 530 (1997)
     Nakagawara et al. N Engl J Med.; 328, 847 (1993)
     Navaza Acta Cryst.; A50, 157 (1994).
      Oelmann et al. Cancer Res.; 55, 2212 (1995)
     Ohta et al. J. Pathol.; 181, 405 (1997)
     Oikawa, et al. Int. J. Pancreat.; 18, 15, (1995)
45
      Olsnes and Phil, Pharmac. There; 25, 355 (1982)
     Otwinowski y Minor, Methods Enzymol.; 276, 307 (1997)
     Paik et al. J. Nucl. Med.; 23, 37 (1982)
     Passaniti et al. Int. J. Cancer; 51, 318 (1992)
50
     Paul, Fundamental Immunology, 3ª ed. Raven Press, N.Y., (1993)
     Pflug et al. Mol. Carcin.; 12, 106 (1998)
     Pflug et al. Endocrinology; 136, 262 (1995)
     Pflug et al. Cancer Res.; 52, 5403 (1992)
     Poul et al. Mol. Immunol. 32:101 (1995)
55
     Presta et al. J.Immunol. 151:2623 (1993)
     Putlitz et al. Bio/Technology; 8, 651 (1990)
     Queen et al. P.N.A.S. 86:10029 (1989)
     Remington's Pharmaceutical Science (15ª ed., Mack Publishing Company, Easton, Pa., 1980)
     Revoltella y Butler, J. Cell. Physiol.; 104,27 (1980)
60
     Riechmann et al., Nature; 332, 323 (1988)
     Roberts et al., Nature; 328, 731 (1987)
      Roguska et al. Prot.Engng. 9:895(1996)
      Roguska et al. Prot. Engng. 9:895 (1996)
     Roguska et al. PNAS, 91:969 (1994)
     Rosok et al. J.Biol.Chem. 271:22611 (1996)
      Routledge et al. Eur. J. Immunol. 21:2717 (1991)
```

Ruberti et al. J Neurosci.; 20, 2589 (2000)

Ruggeri et al. Current Medicinal Chemistry; 6, 845 (1999)

Sato et al. Cane. Res. 53:851 (1993)

Sato et al. Mol. Immunol. 31:371 (1994)

5 Sato et al. Hum. Antibod. Hybridomas 7:175 (1996)

Scopes, Protein Purification (Springer-Verlag, N.Y., 1982).

Scott y Smith, Science; 249, 386 (1990)

Sha and Xiang Canc. Biother. 9:341 (1994)

Shearman et al. J. Immunol.; 147, 4366 (1991)

10 Skerra et al. Bio/Technology; 9, 273 (1991)

Sijmons et al. Bio/Technology; 8, 217 (1990)

Sims et al. J.Immunol. 151:2296 (1993)

Singeret al. J.Immunol. 150:2844 (1993)

Swimmer et al. PNAS; 89, 3756 (1992)

15 Tagliabue et al. J. Biol. Chem.; 275, 5388 (2000)

Tempest et al. Prot.Engng. 7:1501 (1994)

Tempest et al. Int. J. Biol. Macromol. 17:37 (1995)

Tempest et al. Biotechnology; 9, 266 (1991)

Verhoeyen et al. Science 239:1534 (1988)

20 Verhoeyen et al. "Monoclonal Antibodies":37 (1991)

Verhoeyen et al. Immunol. 78:364 (1993)

Winnacker, From Genes to Clones (VCH Publishers, NY, 1987)

Winter y Milstein, Nature; 349, 293 (1991)

Woolf et al., Neuroscience; 62, 327 (1994).

25 W091/08216, 1991

WO 01/10203 WO 02/096458

Zhu et al., J. Clin. Oncol., 17, 2419 (1999)

Zhu and Carter J.Immunol. 155:1903 (1995)

Listado de secuencias

<400>2

<110> LAY LINE GENOMICS SPA SCUOLA INTERNAZIONALE SUPERIORE DI STUDI AVANZATI - S.I.S.S.A. <120> Anticuerpos anti-NGF humanizados <130> N108279 <150> EP 04806887.8 10 <151 >23-12-2004 <150> PCT/IT2004/000722 <151 >2004-12-23 <150> RM2003000601 15 <151 > 24-12-2003 <160> 40 <170> Patentln versión 3.1 20 <210> 1 <211 >369 <212> ADN 25 <213> Mus musculus <400> 1 60 caggigeage iggiggaate aggaceiggi eiggigeage ecteacagae ecigiceete acctgcactg tctctgggtt ctcactaacc aacaacaatg tgaactgggt tcgacaggct 120 acaggaagag gtctggagtg gagtggagga gtctgggctg gtggagccac agattacaat 180 teagetetea aateeegaet getgaeeate aetagggaea eeteeaagag eeaagtttte 240 300 ttaaaaatgc acatgctgca atctgaagac acagccactt actactgtgc cagagacggg ggetatagea getetaccet ctatgetatg gatgeetggg gteaaggaac tteggteace 360 369 gtctcctca 30 <210> 2 <211 > 122 <212> PRT <213> Mus musculus 35

	G 1		Val	Gl n	Leu	Lys 5	Glu	Ser	Gly	Pro	Gly 10	Leu	Val	Gln	Pro	Ser 15	Gln	
	T	hr	Leu	Ser	L eu 20	Thr	Cys	Thr	Val	Ser 25	Gly	Phe	Ser	Leu	Thr 30	Asn	Asn	
	A	sn	Val	Asn 35	Trp	Val	Arg	Gln	Ala 40	Thr	Gly	Arg	Gly	Leu 45	Glu	Trp	Met	
	G	ly	Gly 50	Val	Trp	Ala	Gly	Gly 55	Ala	Thr	Asp	Tyr	Asn 60	Ser	Ala	Leu	Lys	
		er 5	Arg	Leu	Thr	Ile	Thr 70	Arg	Asp	Thr	Ser	Lys 75	Ser	Gln	Val	Phe	80 Leu	
	L	ys	Met	His	Ser	Le u 85	Gln	Ser	Glu	Asp	Thr 90	Ala	Thr	Туг	Tyr	Cys 95	Ala	
	A	rg	Asp	Gly	Gly 100	Tyr	Ser	Ser	Ser	Thr 105	Leu	Tyr	Ala	Met	Asp 110	Ala	Trp	
	G	ly	Gln	Gly 115	Thr	Th <i>z</i>	Val	Thr	Val 120	Ser	Ala							
<210> 3 <211 >321 <212> ADI <213> Rat	N																	
<400>3																		
	gaca	tcc	aga	tgac	ccaç	rtc t	ccaç	gctto	c ct	gtct	gcat	cto	tggg	aga	aact	gtca	CC	60
	atcg	aat	gtc	gago	aagt	ga ç	gaca	ittta	it aa	tgct	ttag	cat	ggta	tca	gcag	aagc	ca	120
	ggga	aat	ctc	ctca	gete	ct ç	gatet	ataa	it ac	agat	acct	tgo	atac	tgg	ggto	ccat	ca	180
	cgat	tça	gtg	gcaç	jtgga	itc t	ggta	acaca	a ta	ittet	ctca	aga	taaa	cag	cctg	caat	ct	240
	gaag	atg	tcg	caaç	jttat	tt d	tgt	agca	ec ta	attt	catt	ato	ctcg	gac	gtto	ggtg	ga	300
	ggga	сса	agc	tgga	gato	aa a	3											321
<210> 4 <211> 107 <212> PR <213> Rat	Т																	

<210> 3 <211 >321 <212> ADN

<400> 4

10

		Asp 1	Ile	Gln	Met	Thr 5	Gln	Ser	Pro	Ala	Ser 10	Leu	Ser	Ala	Ser	Leu 15	Gly	
		Glu	Thr	Val	Thr 20	Ile	Glu	Cys	Arg	Ala 25	Ser	Glu	Asp	Ile	Tyr 30	Asn	Ala	
		Leu	Ala	Trp 35	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro 40	Gly	Lys	Ser	Pro	Gln 45	Leu	Leu	ĭle	
		Туг	Asn 50	Thr	Asp	Thr	Leu	His 55	Thr	Gly	Val	Pro	Ser 60	Arg	Phe	Ser	Gly	
		Ser 65	Gly	Ser	Gly	Thr	Gln 70	Туг	Ser	Leu	Lys	Ile 75	Asn	Ser	Leu	Gln	Ser 80	
		Glu	Asp	Val	Ala	Ser B5	Tyr	Phe	Суs	Gln	His 90	Tyr	Phe	His	Tyr	Pro 95	Arg	
		Thr	Phe	Gly	Gly 100	Gly	Thr	Lys	Leu	Glu 105	Leu	Lys						
5	<210> 5 <211 >81 <212> ADI <213> Hor		iens															
	<400>5																	
	a	caggo	gaga	act	ccga	ggt	gcag	ctgg	tg g	aatc	agga	g gt	ggtc	tggt	gca	gccc	gga	60
40	ç	ggtcc	ctgo	geo	tcag	ctg	С											81
10	<210> 6 <211> 81 <212> ADI																	
15	<213> Hor <400>6	no sap	iens															
		cctgg						caca	itt g	ttgt	tggt	t ag	tgag	aagc	cag	aggc	agc	60 81
20	<210> 7 <211 >81 <212> ADI <213> Hor			, cy.	-ayyy	1000	•											0,2
25	<400> 7																	
	а	actgg	gttc	gac	aggc:	tac .	agga	aaag	gt c	tggaç	gtggg	g tg	gagg	gagt	ctgç	gctg	gt	60
	g	gagcc	acag	att	acaa	ttc	a											81
	<210> 8 <211> 84																	

	<212> ADN <213> Homo sapiens	
5	<400>8	
	catttgtaag taagctgtgt tottggagtt gtcgcgactg atggtgaatc gggatttgag	60
	agetgaattg taatetgtgg etec	B 4
10	<210> 9 <211> 84 <212> ADN <213> Homo sapiens	
15	<400>9	
	aagaacacag cttacttaca aatgaacagt ctgcgcgctg aagacacagc cgtttactac	60
	tgtgccagag acgggggeta tagc	84
20	<210> 10 <211> 81 <212> ADN <213> Homo sapiens	
	<400> 10	
	tgaggagacg gtgaccagag ttccttgacc ccaggcatcc atagcataga gggtagagct	60
25	gctatagece ecgtetetgg e	81
30	<210> 11 <211 > 78 <212> ADN <213> Homo sapiens <400> 11	
	acaggogtgo actoogacat coagatgaco cagtotocat ottocotgto tgoatotgtg	60
35	<pre></pre>	78
	tggcttctgc tgataccatg ctaaagcatt ataaatgtcc tcacttgctc gacatgtgat	60
40	ggtgacgcgg tctcccac	78
45	<210> 13 <211 > 78 <212> ADN <213> Homo sapiens <400> 13	

	gcatggtato agcagaagoo agggaaagot cotaagotoo tgatotataa tacagataco	60
	ttgcatacag gggtccca	78
5	<210> 14 <211> 78 <212> ADN <213> Homo sapiens	
	<400> 14	
	caggetgett ategtgagag tatagtetgt accagateca etgecaetga ategtgatgg	60
10	gacccctgta tgcaaggt	78
15	<210> 15 <211> 75 <212> ADN <213> Homo sapiens	
	<400> 15	
	actotoacga taagcagoot gcaacotgaa gatttogcaa ottatttotg toagcactat	60
	ttccattate etegg	75
20	<210> 16 <211 > 75 <212> ADN <213> Homo sapiens	
25	<400> 16	
	caatctagaa ttctactcac gtttgatctc caccttggtc ccttgaccga acgtccgagg	60
	ataatggaaa tagtg	75
30	<210> 17 <211> 122 <212> PRT <213> Homo sapiens	
35	<400> 17	

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 Asn Asn 20 25 30

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

Gly Gly Val Trp Ala Gly Gly Ala Thr Asp Tyr Asn Ser Ala Leu Lys 50 55 60

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

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

Arg Asp Gly Gly Tyr Ser Ser Ser Thr Leu Tyr Ala Met Asp Ala Trp 100 105 110

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 18

<211> 107

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 18

Asp Ile Gln Met Thr Gln Ser Pro Ser Ser Leu Ser Ala Ser Val Gly
1 5 10 15

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Arg Ala Ser Glu Asp Ile Tyr Asm Ala 20 25 30

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

Tyr Asn Thr Asp Thr Leu His Thr Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly 50 55 60

Ser Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro 65 70 75 80

Glu Asp Phe Ala Thr Tyr Phe Cys Gln His Tyr Phe His Tyr Pro Arg 85 90 95

Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys 100 105

<210> 19

<211> 117

5 <212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 19

10

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 Asm Ile Lys Glu Tyr 20 25 30

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

Gly Leu Ile Asp Pro Glu Gln Gly Asn Thr Ile Tyr Asp Pro Lys Phe 50 60

Gln Asp Arg Ala Thr Ile Ser Ala Asp Asn 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 85 90 95

Ala Arg Asp Thr Ala Ala Tyr Phe Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu 100 105 110

Val Thr Val Ser Ser 115

<210> 20

<211> 107

<212> PRT

15

<213> Homo sapiens

<400> 20

	Asp 1	Ile	Gln	Met	Thr 5	Gln	Ser	Pro	Ser	Ser 10	Leu	Ser	Ala	Ser	Val 15	Gly	
	Asp	Arg	Val	Thr 20	Ile	Thr	Суз	Arg	Ala 25	Ser	Arg	Asp	Ile	Lys 30	Ser	Туг	
	Leu	Asn	Trp 35	Туг	Gln	Gln	Lys	Pro 40	Gly	Lys	Ala	Pro	Lys 45	Val	Leu	Ile	
	Tyr	Tyr 50	Ala	Thr	Ser	Leu	Ala 55	Glu	Gly	Val	Pro	Ser 60	Arg	Phe	Ser	Gly	
	Ser 65	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp 70	Туг	Thr	Leu	Thr	Ile 75	Ser	Ser	Leu	Gln	Pro 80	
	Glu	Asp	Phe	Ala	Thr 85	Tyr	Tyr	Cys	Leu	G1n 90	His	Gly	Glu	Ser	Pro 95	Trp	
	Thr	Phe	Gly	Gln 100	Gly	Thr	Lys	Val	Glu 105	Ile	Lys						
<210> 21 <211 >36 <212> AI <213> M	9 ON	culus															
<400> 21																	
	gaggt	gaag	c tg	gtgg	agtc	tgg	ggga	ggt	ttag	tgca	gc c	tgga	gggt	c cc	tgaaa	actc	60
	tcctg	tgca	g cc	tctg	gatt	cac	tttc	agt	acct	atacı	ca t	gtcti	.ggg	c to	gcca	gaca	120
	ccaga	gaag	a gg	ctgg	agtg	ggt	cgca	tac	atta	gtaa	ag g	tggt	ggtad	g ta	ccta	ctat	180
	ccaga	cact	g ta	aagg	gccg	att	cacc	atc	tcca	ggga	ca a	tgcg	agaa	a ca	ccct	gtac	240
	ctgca	aatg	a gc	agtc	tgaa	gtc	tgag	gac	acgg	cctt	gt a	ttac	tgtg	c aa	gagg	ggct	300
	atgta	tggt	a ac	gatt	t t t	cta	tect	atg	gact	actg	99 g	tcaa	ggaad	c ct	cagt	cacc	360
gtctcctca	369																
<210> 22 <211> 12 <212> PI <213> M	24 RT	culus															
<400> 22	<u>!</u>																

	Glu 1	Val	Lys	Leu	Val 5	Glu	Ser	Gly	Gly	Gly 10	Leu	Val	Gln	Pro	Gly 15	Gly	
	Ser	Leu	Lys	Leu 20	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser 25	Gly	Phe	Thr	Phe	Ser 30	Thr	Tyr	
	Thr	Met	Ser 35	Trp	Ala	Arg	Gl n	Thr 40	Pro	Glu	Lys	Arg	Leu 45	Gl u	Trp	Val	
	Ala	Tyr 50	Ile	Ser	Lys	Gly	Gly 55	Gly	Ser	Thr	Tyr	Туг 60	Pro	Asp	Thr	Va l	
	Lys 65	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile 70	Ser	Arg	Asp	Asn	Ala 75	Lys	Asn	Thr	Leu	Tyr 80	
	Leu	Gln	Met	Ser	Ser 85	Leu	Lys	Ser	Glu	Asp 90	Thr	Ala	Leu	Туг	Tyr 95	Суз	
	Ala	Arg	Gly	Ala 100	Met	Phe	Gly	Asn	Asp 105	Phe	Phe	Phe	Pro	Met 110	Asp	Arg	
	Trp	Gly	Gln 115	Gly	Thr	Ser	Val	Thr 120	Val	Ser	Ser	Ala					
<210> 23 <211> 31 <212> AD <213> Mu	8 DN	sculu:	5														
<400> 23																	
gac	attg	ttc	tctc	ccag	tc t	ccag	caat	c at	gtct	gcat	ctc	tagg	gga	ggag	atca	cc	60
ctaa	cctg	ca g	tgcc	agct	t ga	ıgtgt	aagt	tac	catgo	act	ggta	ccaç	jca ç	gaagt	cago	jc	120
actt	ctcc	са а	gctc	ttga	t tt	atac	taca	tco	caaco	etgg	ctto	tgga	igt d	cctt	ctc	gc	180
ttca	gtgg	ca g	tggg	tctg	g ga	cctt	ttat	tct	ctca	caa	tcaç	tagt	gt	ggagç	gctga	a	240
gatg	ctgc	cg a	ttat	tact	g cc	atca	ıgtgç	g agt	agtt	atc	cato	gacç	jtt d	ggtç	ggagg	jc	300
acca	agct	gg a	aatc	aaa													318
<211> 10 <212> PF	<210> 24 <211> 106 <212> PRT <213> Mus musculus																
<400> 24																	

5

10

15

20

		Asp 1	11 e	Val	ren	Thr 5	GIN	ser	Pro	Ala	11e 10	met	Ser	Ата	ser	15	GIY	
		Glu	Glu	Val	Thr 20	Leu	Thr	Cys	Ser	Ala 25	Ser	Ser	Ser	Val	Ser 30	Tyr	Met	
		His	Trp	Tyr 35	Gln	Gln	Lys	Ser	Gly 40	Thr	Ser	Pro	Lys	Leu 45	Leu	Ile	Tyr	
		Thr	Thr 50	Ser	Asn	Leu	Ala	Ser 55	Gly	Val	Pro	Ser	Arg 60	Phe	Ser	Gly	Ser	
		Gly 65	Ser	Gly	Thr	Phe	Tyr 70	Ser	Leu	Thr	lle	Ser 75	Ser	Val	Glu	Ala	Glu 80	
		Asp	Ala	Ala	Asp	Tyr 85	Tyr	Cys	His	Gln	Trp 90	Ser	Ser	Tyr	Pro	Trp 95	Thr	
		Phe	Gly	Gly	Gly 100	Thr	Lys	Leu	Glu	Ile 105	Lys						,	
5	<210> 25 <211> 81 <212> ADN <213> Homo s <400> 25	sapien	S															
	acagg	cgcg	c ac	tecg	jaggt	gca	agct	getg	gag	tetg	ggg	gagg	ttta	gt g	cago	ctg	ja	60
	gggto	cctg	c go	ctct	cctç	t												81
10	<210> 26 <211> 81 <212> ADN <213> Homo s	ranien	c															
15	<400> 26	арісп	3															
	ccctg	gggc	: tg	gcga	gccc	ago	tcat	ggt	atag	gtac	tg a	aagt	gaat	c c	agag	gctg	C	60
	acagg	agago	gcg	cagg	gacc	С												81
20	<210> 27 <211 >81 <212> ADN <213> Homo s	sapien	s															
25	<400> 27																	
	tgggd	tege	c ag	gccc	cagg	gaa	gggg	ctg	gagt	gggt	cg o	catao	catta	ag t	aaag	gtgg	t	60
	ggtag	tacc	t ac	tato	caga	C												81

5	<210> 28 <211> 81 <212> ADN <213> Homo sapiens <400> 28	
	ttgcaggtac agggtgttct tcgagttgtc cctggagatg gtgaatcggc cctttacagt	60
	gtctggatag taggtactac c	81
10	<210> 29 <211> 81 <212> ADN <213> Homo sapiens	
15	<400> 29	
	aagaacaccc tgtacctgca aatgaacagt ctgcgggctg aggacagcgc cgtctattac	60
	tgtgcaagag gggctatgtt t	81
20	<210> 30 <211> 81 <212> ADN <213> Homo sapiens	
	<400> 30	
	ggagacggtg accagggttc cttgacccca gcggtccata ggaaagaaaa aatcgttacc	60
	aaacatagee eetettgeae a	81
25		
30	<210> 31 <211 > 78 <212> ADN <213> Homo sapiens	
	<400> 31	
	acaggcgtgc actccgacat tgttctcacc cagtctccat ccagcctgtc tgcgtctgtc	60
	ggggaccggg tcaccatt	78
35	<210> 32 <211 >78 <212> ADN <213> Homo sapiens	
40	<400> 32	
	geotggette tgetggtace agtgeatgta acteacaeta gagetggege tgeaggtaat	60
	ggtgacccgg tccccgac	78
45	<210> 33 <211> 78 <212> ADN <213> Homo sapiens	

<400> 33

	tggtaccage agaagecagg caaggeteee aageteetga tttatactae atecaacetg	60
	gcttctggag tcccttct	78
5	<210> 34 <211> 75 <212> ADN <213> Homo sapiens	
10	<400> 34	
	cagactactg attgtgaggg tataatcggt cccagaccca ctgccgctga agcgagaagg	60
	gactccagaa gccag	75
15	<210> 35 <211> 78 <212> ADN <213> Homo sapiens	
20	<400> 35	
20	accotoacaa toagtagtot goagootgaa gatttogooa ootattactg coatoagtgg	60
	agtagttatc catggacg	78
25	<210> 36 <211 > 75 <212> ADN <213> Homo sapiens	
	<400> 36	
	taagttagat ctattetact caegttttat ttecaeettg gtgeeteeae egaaegteea	60
	tggataacta ctcca	75
30	<210> 37 <211 > 124 <212> PRT <213> Homo sapiens	
35	<400> 37	

Glu Val Gln Leu Leu 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 Thr Phe Ser Thr Tyr 20 25 30

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

Ala Tyr Ile Ser Lys Gly Gly Gly Ser Thr Tyr Tyr Pro Asp Thr Val 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 Ser Ala Val Tyr Tyr Cys 85 90 95

Ala Arg Gly Ala Met Phe Gly Asn Asp Phe Phe Phe Pro Met Asp Arg 100 105 110

Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala 115 120

<210> 38

<211> 106

5 <212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 38

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

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Ser Ala Ser Ser Ser Val Ser Tyr Met 20 25 30

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

Thr Thr Ser Asn Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly Ser 50 55 60

Gly Ser Gly Thr Asp Tyr Thr Leu Thr Ile Ser Ser Leu Gln Pro Glu 65 70 75 80

Asp Val Ala Thr Tyr Tyr Cys His Gln Trp Ser Ser Tyr Pro Trp Thr 85 90 95

Phe Gly Gly Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys 100 105

<210> 39

<211> 122

<212> PRT

5 <213> Homo sapiens

<400> 39

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

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

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

Gly Phe Ile Gly Asn Lys Ala Asn Gly Tyr Thr Thr Glu Tyr Ser Ala 50 55 60

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

Leu Tyr Leu Gl
n Met Asn Thr Leu Gl
n Ala Glu Asp Ser Ala Ile Tyr 85 90 95

Tyr Cys Thr Arg Asp Arg Gly Leu Arg Phe Tyr Phe Asp Tyr Trp Gly
100 105 110

Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser Ala

<210> 40 <211> 106 <212> PRT <213> Homo sapiens

<400> 40

Gin Thr Val Leu Thr Gin Ser Pro Ser Ser Leu Ser Val Ser Val Gly
1 5 10 15

Asp Arg Val Thr Ile Thr Cys Arg Ala Ser Ser Ser Val Thr Tyr Ile 20 25 30

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

Ala Thr Ser Asn Leu Ala Ser Gly Val Pro Ser Arg Phe Ser Gly Ser 50 55 60

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

Asp Ile Ala Thr Tyr Tyr Cys Gin His Trp Ser Ser Lys Pro Pro Thr 85 90 95

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

REIVINDICACIONES

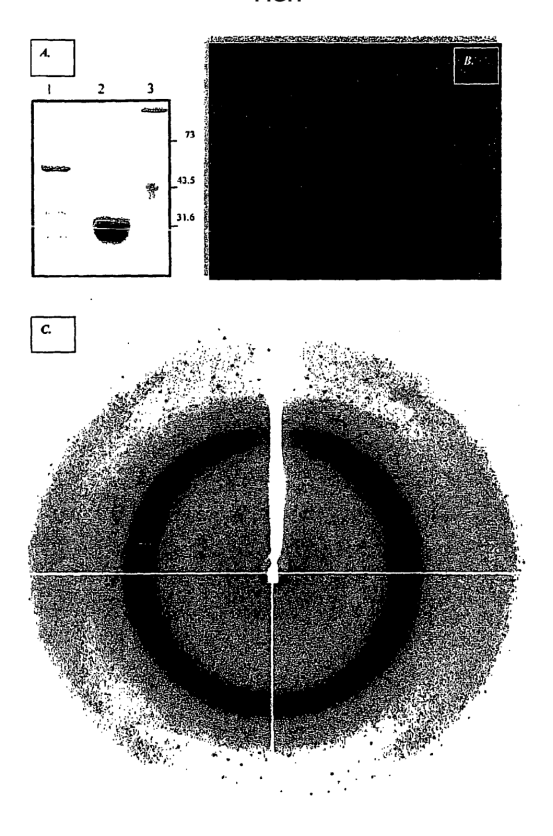
- 1. Un anticuerpo anti-NGF humanizado, o un fragmento del mismo que mantiene la actividad de unión a NGF, que comprende una región VH que tiene la secuencia de la SEC ID Nº: 17 y una región VL que tiene la secuencia de la SEC ID Nº: 18.
- 2. El fragmento de acuerdo con la reivindicación 1, que es un fragmento Fab, un fragmento (Fab')₂, un fragmento Fv o un fragmento Fv monocatenario (scFv).
- 3. Una composición farmacéutica que comprende un anticuerpo anti-NGF humanizado o un fragmento del mismo de acuerdo con la reivindicación 1 ó 2.

5

20

- 4. La composición farmacéutica de acuerdo con la reivindicación 3 para uso en el tratamiento profiláctico y/o terapéutico para prevenir o reducir el componente inflamatorio asociado con situaciones patológicas o dolor crónico.
- 15 5. La composición farmacéutica de acuerdo con la reivindicación 3 para uso en el tratamiento de un tumor de próstata o páncreas o patologías inducidas por VIH.
 - 6. La composición farmacéutica de acuerdo con la reivindicación 3 para uso en combinación con otro agente terapéutico, que incluye antiinflamatorios no esteroideos y corticosteroides, inmunosupresores o un agente antitumoral tal como antraciclina, paclitaxel, cisplatino o gemcitabina.
 - 7. Uso de un anticuerpo anti-NGF humanizado o fragmento del mismo de acuerdo con la reivindicación 1 ó 2, en la preparación de una composición farmacéutica para uso en el tratamiento profiláctico y/o terapéutico para prevenir o reducir el componente inflamatorio asociado con situaciones patológicas o dolor crónico o para uso en el tratamiento de un tumor de próstata o páncreas o patologías inducidas por VIH.
 - 8. Una secuencia polinucleotídica que codifica el anticuerpo anti-NGF humanizado o fragmento del mismo de acuerdo con la reivindicación 1 ó 2.
- 30 9. Una célula que expresa la secuencia polinucleotídica de la reivindicación 8, en la que la célula es una célula procariota o una línea celular eucariota inmortalizada.
- 10. El anticuerpo anti-NGF humanizado o fragmento del mismo de acuerdo con la reivindicación 1 ó 2, en el que el anticuerpo está marcado por un radionúclido, fluoróforo, colorante, enzima, sustrato enzimático, factor enzimático, inhibidor enzimático o ligando.

FIG.1





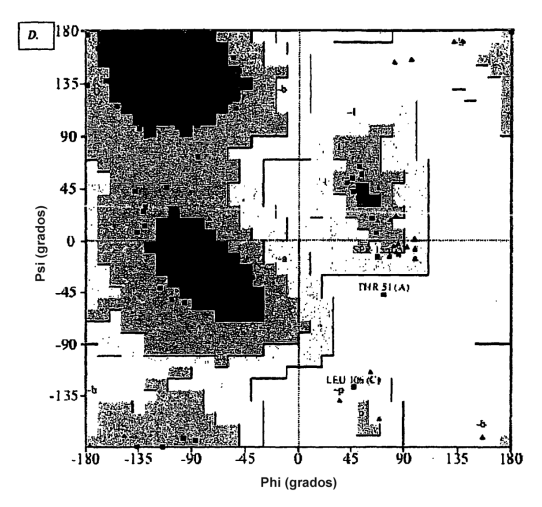
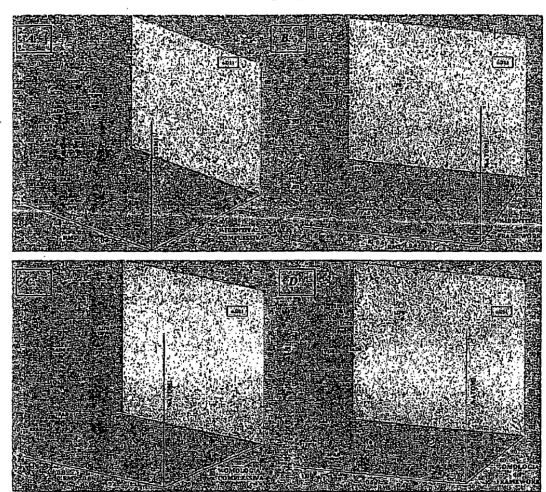
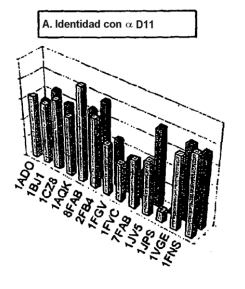


FIG. 2





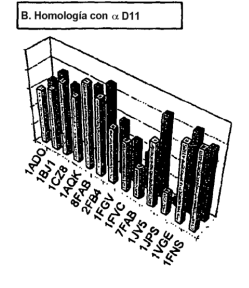
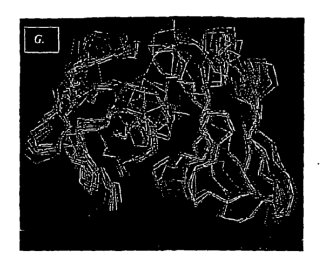
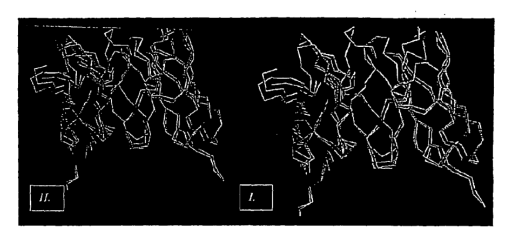


FIG. 2 (2 de 2)





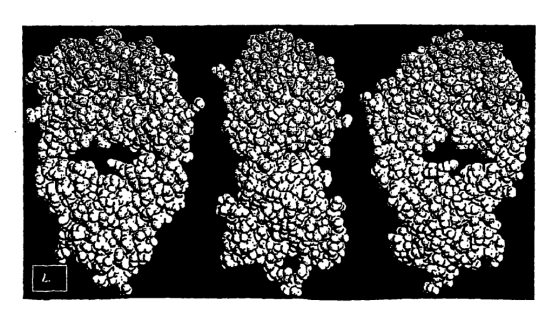


FIG.3

A. Fragmento ∣	Fv de cadena pesada		
_		20	40
αD11	ONOTICES CECTA OF SOL	TLSLTCIVSGFSLTNN	NVNWVRQATGRGLEWMGGVWAG-G
1JPS	RVQLVESGGGLVQPGG	SLRLSCAASGFNIKEY	YMHWVRQAPGKGLEWVGLIDPEQG
Eum adll	RAOTARBGGGTAOLGG	slrlscaasgysltnn	Namaroyagkerrageamye-e
	60	80	100
αD11	ATDYNSALKSRLTITR	DTSKSQVFLKMHSLQSI	EDTATYYCARDGGYSSSTLYAMD
1JPS	NTIYOPKFQDRATISA	DNSKNTAYLOMNSLRAI	EDTAVYYCARDTÄÄYFD
Eum odli	ATDYNSALKSRFTISK	dnskntaylomnslrai	BDTAVYYCARDGGYSSSTLYAMD
			•
αD11	AWGQGTTVTVSA		
	11111 1111		
1JPS	YWGQGTLVTVSS		
Hum adl1	Amgqgtlvtvss		
B. Fragmento	Fv de cadena ligera		
		20	. 40
αD11	DIQNTQSPASLSASLC	rtvtiecrasediyna)	LAWYQQKPGKSPQLLIYNTDTL
		111 111 11	1 114111111 1 111 1
1JPS			Lnwyqqkpgkapkvliyyatsl
Hum adl1	DIQMTQSPSSLSASVG	DRVTITCRASEDIYNA	LAWYQQKPGKAPKLLIYNTDTL
	60	80	100
αD11	HTGVPSRFSGSGSGTQ	YSLKINSLQSEDVASY1	COHYPHYPRTFGGGTKLELK
		1 1 1 111 11 1 1	1 111 111 1
1JPS			(CLQHGESPWTFGQGTKVEIK
Hum aD11	HTGVPSRFSGSGSGTD	YTLTISSLQPEDFATY	COHYPHYPRTFGQGTKVEIK

FIG. 4 (1 de 4)

ATT BIC ITC	CTA CAAT GGA
GAC A GGG G TAT T	2 45 5 6 5 6 5 6 5 6 5 6 5 6 5 6 5 6 5 6
GAG G ACT G AGT T	TIC I
	666 17 6664 66 7 667 75 1766 6
A AGT G CAT C GCA	• • •
F GTC	C TCT T GGT F ATG
r cga r acc a gar	T GTC G GCT A MAA G GNT
TGT GAT GAA	C ACT TGG TTA
ACA TCT	797 777 777 778 779 779
ATC CFA 4	ACC GOA OFF
ACC TAT CTG CTG	CT
GTC ATC AGC ATC	1004 1004 1004 1004
ACT CTG PAC GAG	CTG TGG PAG TCT
GRAP CTC CTC	ACC GAO TCC AGC
GGA CAG AAG AAG	CAG CTG ACC
CTG	TCA GGT GAC TAT
TCT TCT GGG	. 2000 Page GGC GGC
GCA TAT GGA	CAG GGA ACT GGG
1CT 666 CM 667	GTG ACA ATC GAC
CT3 CCT3 CCT3 CTT	CTG GCT ACC AGA
TCC AAG ACG	667 640 670 600
GCT CCAG CCAG	CCT CGA CTG
669 669 661	GGA GTT CGA TAC
TCT TAT AGT TAT	TCA TCC TCC TCA
CAT	GRA ARC ACT TCC
ACC GCA AGT TTC	
ATG TTA TAC TAT	CTG AAT ACA ACC
CAG A	B) VH de αD11 CAG GTG CAG G ACC AAC AAC I TAC AAT TCG GTC I ACT TCG GTC I
ATC PART O	dra cara cara cara cara cara cara cara c
TAT P	S) VH
9 4 0 4	

A) VL de α D11

	a m	က် ရှင်	E	ָה וְ		'n	A M	GAT	Ŋ	m	err S	
	υ	ACA GCT	ŕ	4	GAT		凶	GAA			ATC	
	[4	TOT 2	E	.	ฮู		ρ	CCL			GCA CTC ATC TTA	
	н	ATC TAG T	. ;	4	r H		OI.	CAA CCT			GCA	
	E	ACC A		×	CIC CIG AIC TAT AAT		a		GAC	×		
		GTC AC		н	단 일		to <u>.</u>			н	DE:	
	.>			_	4		tig.	ATA AGC AGC	100 1	闼	S.	
	×	900		д	ដ			ě	ř H		ಶ	
	A	GRG	1	H	ğ		н			>	වී	
	ש	69. CC:3		×	AAG		Ħ	ACG	TOC	∺	H H	
	>	GIG		Ωŧ	CCF		д	CIC		H	199	
	ĊΩ			4	GCF		H	ACT		O	ວ	
$\overline{}$	4	GCA TCT		×	3		×		ATA	æ	GT.T.	
de 4	ø	i i		o	999		A		CTG	Ġ	ij	
FIG. 4 (2 de 4)	н	9		ρı		961 T	H			Œ	CCT CGG GGA GCC TGC AAG CCA GTT CCC TGG TIC CAC CTC TAG TIT OLIGO L6A8	
4	102	ည္တ		×			ø		88 88	E	TGC	
Ĭ	on.	5		æ	CAG	GTC :	t 2		AGA O L4	ø	CCT CGG GGA GCC TG OLIGO L6AS	
	ρ ₁	LIS CCA TCT TCC CTG TCT		Q E	CAG CAG AAG	GTC GTC TTC OLIGO 12A8	ø		CCT AGA CCA TGT OLIGO L4A8	P L58	CCT GGA OLIG	
	ι α					ATA	Ø		Ş	opino	Tat	
	O.	OLIGO		W Y	TGG TAT	NCC N	u		600	ä	GENT	
		ย			E 450	E TOO	80		ą S	ĵa,	TTC C	
	H	a ACC		4								
	Z	AT		H		4	ß.		GCT AAG	×	2 Z	
	ø	CAG ATG		4		CO	4		ğ	Ħ	GTG	
_	н	ATC		×		TTA	73		AGT	æ	CP	
х D1	Д	DAD		×		ATA	ρι	į	9 CC	Ü	TOI	
C) VL injertado en $lpha$ D11		S		н		TAA	>	į	CAG	Þ	TTC	
		S C		ρ		CTG	ø		စ္ ဗိုင္ဗ	×	TAT	
		Đị.		闰		CIC	Ħ		ACA GGG GTC TGT CCC CAG	Ħ	ACT	
		GGC GTG CAC TCC GAC ATC		οz		TCA CIC CIG TAA AIA TIA CGA AAT	Ħ	!	OTP O	4	TIC GCA ACT TAT TIC TGT CAG CAC TAT GTG ATA 3'	
		S. ACA G	'n	4		CGT :	н	5,	PAC 3.	Pa T	TTC 3'	
		<u>.</u> . ¬,										

AGA TCT AAC

		ر رو	١.	ni H	_ 'n	ရှာ ပွဲ ရ	ě	ō,v		
	4 "	ອີ		3	Z	H	4	ຮ		
	4	CG.	3	994	œ	GET	Δ	GEA		
	O	70C	>	GGA GTC	н	TEA	Z	TAC		
	ou .	AGC	ø	4 99	×	TAC	4	CG		
	н	CTC	ø	₹	4	GGT	×	ATA		
	ps.	900			[•	TOT	. .a	GAG		
	н	GAC	×	760 1	×	TTG	Ħ	100		
	œ	AGG AGG	台	ctg gag tgg gtg	×	PLO	70	TUG AGA TGG GAG ATA CGA		
	ø	200	A	C# C	Ø	ttg agg	m	TCG		
	O	4 00			Ħ		8 G	TCG		
	ρı	ວ	×	ara ggt	A	GHO	* 4			
	æ	GGT GGT CTG GTG CAG CCC	o	CCT	, ps	TAG TCA GCG H4A8	9 0			
9 4	>	916	P4	4 to 8	œ	Ş	. 6	88		
FIG. 4 (3 de 4)	н	OTO C	4	9CT CGA H2AB	н	TAG H4ab	D E	CTG H6AB	•	
4	.	H O	σ <u>_</u>		. 84		# B	d TCT		
FIG	9	9 4 5 5 7	R 0 H36	CGA CAG GCT GTC OLIGO	Dica .	AAG TGG OLIGO	A R 30 58	CGG TCT OLIGO		
	9 9 9	400	V R C	E S	ps;	QCT.	opiio			
	ω,		*	10G	D3	AGG	>	4		
	Ħ	GAA TCA	*	TTG	×	TTT AGG	· >	4	w	AGT 5
	>	gra 6	>		ы				0 0	
	긔	CTG	×	A.	4	can and	4 5	j	>	CAG
	a	983	Ħ	DIL	OZ.	TCA AGT	н 5	1	н	100
	>	GTG	×	9	×	taa Tia	дξ	כפכ פכז פאא פאר ארא פרר פזי	>	CCT TGA GAC CAG TGG CAG AGG
D) VH injertado en $lpha$ D11	凶	9	E	9	×	TAC	M	5	ы	GAC
		9	ы	TAG	А	GAT	4		н	TGA
		2	100	TOT	Ħ	ACA (TGT (ps g	- 9	ø	150
		8	Pa	2 04	4	0000	н		œ	
		פפר פכם כאכ דבר פאפ	ø	CCG AAG AGT GAT TGG TTG TTA CAC	O	GGB	σ ₁	10	ø	CCA GIT
D) VH		5' ACA G	ea .		o	3, C	Z .	3.	M	3,
		_, -,,								

FIG. 4 (4 de 4)

E) Oligonucleótidos para sintetizar VL de lpha D11

									1 CC	AGC	
						TGC	CCC	ដ្ឋ	500	THE	999
AEC	CPC	5	100			AGC	gay	FAT	TOI	980	TOL
ACC .	7G	DIG.	3	990	GTG	CFC	9	TAC	GTA ATC	000	GIC
TC 7	arc :	909	ATG	CCT		ວຸ	909	GAT	GTA	GAC	ວວວ
CCA TOT TOO CTG TOT GCA TOT GTG GGN GAC CGC GTC	TGT GAT GGT GAC GCG GTC	IIG CAI ACA GGG	CCC TOT ATG CAA	TAT	gaa ata	CCC GGA GGG TCC CTG	GGC AGC GCA GCT GAG GCG	GGT GGA GCC ACA GAI	ATT	AGA	ATA GCC CCC GTC
GAC (GAC	CAT	9	GA	ATG	ICC	GCT	900	TGA	900	ATA
GGIA (J.DD	TIG	GAC	ដ្ឋ	CCG AGG ATA	999	Q (3)	459	AGC	TOI	GCT GCT
D.E.O	GAT	ACC	100	TAT	AGG	. 400	AGC	100	GAG	TAC	GCT
ICT	191	GAT ACC	TGA TGG	CAC TAT TTC	900	၁၁	9	9CT	TI	TAC	ACC CCA GGC ATC CAT'AGC ATA GAG GGT AGA
ð	AC.	ACA	1CG	CAG	CGT	S	TAG TGA GAA GCC AGA	otc 169	GGA	GIT	GGT
TCT	ACT TGC TCG ACA	AAT	GAA TCG	TOI	CIT GGT CCC ITG ACC GAA CGT	GEG	ပ္သ	gic	GAA TCG	ည္မ	OHO.
CTG	19C		ACT	TIC	A CC	64.0	GAA	gga gga	A.	CGC GCT GAA GAC ACA	ATA
i i	ACT	ATC TAT	ည္မ	TAT	DII	3 00	TGA		GGT	GAC	36C
TCT	CTC	GIG	ACT	TIC GCA ACT	S	gga ggt	TAG	GTG	GAT	G. F.	2
4 55	GIC	CIC	JCC 1	4 00	GGT	GGA	GGT	160	GCG ACT	GCT	PATC
	AAT	A.A.G	ACC AGA TCC	TIC	Cit	ą	GYT	GAG	900	99	99
CAG TCT	ATA	CCT	ACC	GAT	GAC	GAA	GIT	CTG	GEC	CTG	ទី
ACC	ATT	GCT	TGT	GAA	GIG	GTG	ATT	19B	GTE	AGT	ACC
ATG	AGC	E E	GIG	r T	GAT	CIG	5	CCA GGA AAA	GTT CTT GGA	AAC .	TT
5	TRA	999	ATA	3	TII	E S	GIL	609	5	ATG	JOE :
ATC	CTG ATA CCA TGC TAA AGC	CAG CAG AAG CCA GGG AAA	TAT CGT GAG AGT ATA GTC	CTG	ACG	<i>adili</i> GTO	5	ij	GIT	5	AGI
GAC	Ç	AAG	GAG	AGC	CIC	GAG	AAC	907	101	TI	CAG
100	ATA	CAG	CGT	AGC	CIA	TCC	TCG	5	A 60	TAC	G#O
C	CTG	CAG	TAT	ATA	AIT	COC	CHO	GG	GTA	g.	199
OLIGO LIS ACA GGC GTG CAC TCC GAC ATC CAG ATG	OLIGO L2AS TGG CTT CTG	E	CAG GCT GCT	OLIGO L53 ACT CTC ACG ATA AGC AGC CTG CAA CCT	OLIGO LEAB CAA TCT AGA ATT CTA CTC ACG TIT	F) OLIGOS TO SYNTHESIZE AD11 VH OLIGO H18 ACA GGC GCG CAC TCC GAG GTG CAG	OLIGO HZAB TCC TGG AGC CTG TCG AAC CCA GIT CAC AIT	OLIGO H38 AAC TGG GTT CGA CAG GCT	OLIGO H4A8 CAT TTG TAA GTA AGC TGT	OLIGO H59 AAG AAC ACA GCT TAC TTA CAA ATG	OLIGO HEAS TGA GGA GAC GGT GAC CAG AGT TCC TTG
OLIGO LIS	S S S	OLIGO L38 GCA TGG T	30 E	S CHO	CAA TCT AG	00 H	4 00 H	4 00 H	OLIGO H4AS	OLIGO H59	H OD
OLIG	TGO	GCA	Cha	OLI ACT	S C C	POLI P	HIGH HIGH	PAG	CAT	PAR	TGA

FIG. 5 (1 de 3)

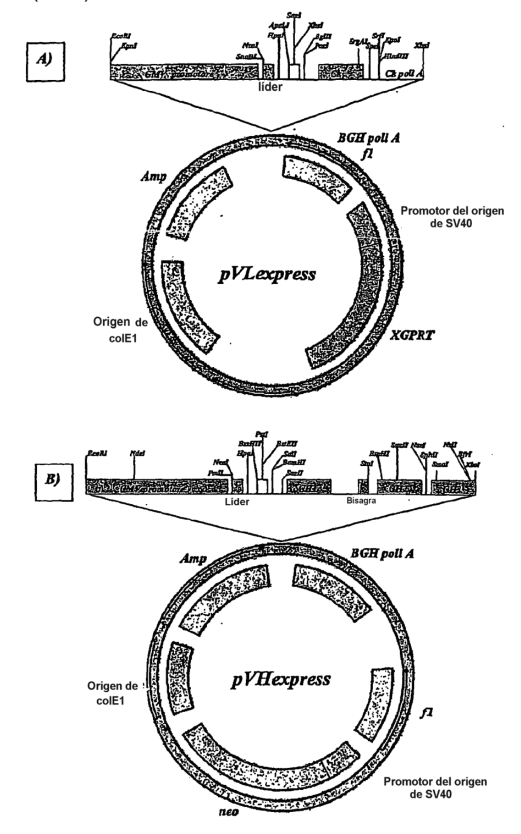


FIG. 5 (2 de 3)

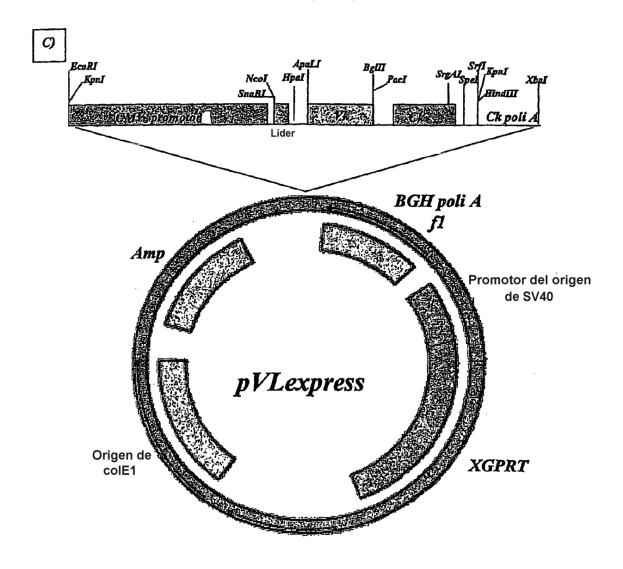
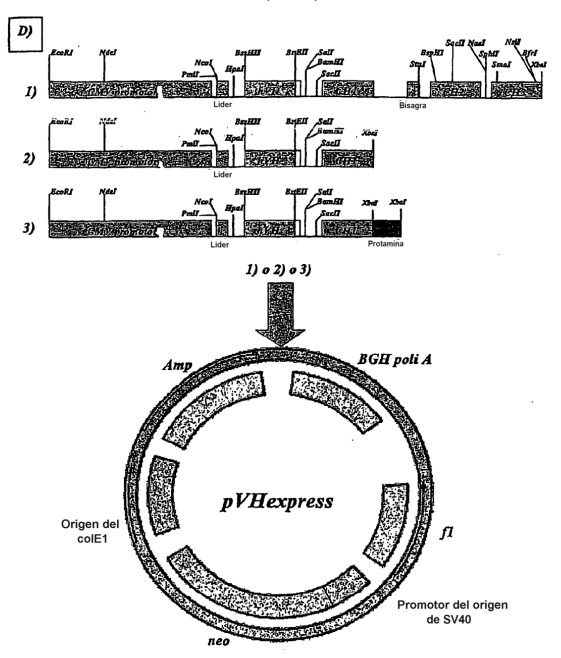


FIG. 5 (3 de 3)



Anticuerpo I: Cy anti humano

1:200

Diluciones

FIG. 6
Actividad de unión con respecto a NGF

1:20

1:2