



OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11) Número de publicación: 2 434 720

51 Int. Cl.:

C07K 14/415 (2006.01) C12N 15/82 (2006.01)

(12)

TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

(96) Fecha de presentación y número de la solicitud europea: 06.05.2004 E 10009856 (5)
 (97) Fecha y número de publicación de la concesión europea: 07.08.2013 EP 2287180

(54) Título: Derivados de LOL P 5 con alergenicidad reducida y reactividad frente a células T mantenida

(30) Prioridad:

04.06.2003 DE 10325508

(45) Fecha de publicación y mención en BOPI de la traducción de la patente: 17.12.2013

(73) Titular/es:

MERCK PATENT GMBH (100.0%) Frankfurter Strasse 250 64293 Darmstadt, DE

(72) Inventor/es:

WALD, MARTIN, DR.; CROMWELL, OLIVER, DR.; NANDY, ANDREAS, DR.; KAHLERT, HELGA, DR.; WEBER, BERNHARD, DR. y FIEBIG, HELMUT, PROF.

(74) Agente/Representante:

CARVAJAL Y URQUIJO, Isabel

DESCRIPCIÓN

Derivados de LOL P 5 con alergenicidad reducida y reactividad frente a células T mantenida

La presente invención trata de la preparación y uso de variantes del alérgeno del grupo 5 Lol p 5 de *Lolium perenne*, las cuales, en comparación con los alérgenos conocidos de tipo salvaje, presentan una reactividad IgE reducida y mantienen en gran parte una reactividad con linfocitos T, caracterizadas porque en comparación con los alérgenos de tipo salvaje les falta un segmento que corresponde al segmento de la secuencia de aminoácidos 94 – 113 de PhI p 5a o los segmentos que corresponden a los segmentos de la secuencia de aminoácidos 94 – 113 y 175 – 198 de PhI p 5a.

Estas variantes de alérgenos hipoalergénicas pueden utilizarse para inmunoterapia específica (hiposensibilización) de pacientes con alergia al polen de gramíneas o para inmunoterapia preventiva de alergias al polen de gramíneas.

Antecedentes de la invención

10

15

20

35

40

45

50

Las alergias del tipo 1 tienen importancia en todo el mundo. Hasta un 20% de la población de los países industrializados sufre de dolencias como rinitis alérgica, conjuntivitis o asma bronquial. Estas alergias son provocadas por alérgenos presentes en el aire (aeroalérgenos), que son liberados por fuentes de diferente procedencia, como polen de plantas, ácaros, gatos o perros. Hasta el 40% de estos alérgicos de tipo 1 muestran además reactividad IgE específica con alérgenos del polen de gramíneas (Freidhoff y col., 1986, J. Allergy Clin. Immunol. 78,1190-2002).

Las sustancias desencadenantes de las alergias de tipo 1 son proteínas, glicoproteínas o polipéptidos. En personas sensibilizadas, tras la absorción en las mucosas estos alérgenos reaccionan con los anticuerpos IgE que están unidos a la superficie de los mastocitos. Cuando dos moléculas de IgE se enlazan a través de un alérgeno se produce la liberación de mediadores (p. ej., histamina, prostaglandinas) y citoquinas mediante las células efectoras y con ello se desencadenan los correspondientes síntomas clínicos.

Dependiendo de la frecuencia relativa con la que las moléculas de alérgeno individuales reaccionan con los anticuerpos IgE de los alérgicos, se diferencia entre alérgenos mayores y menores.

En el caso de la hierba timotea (*Phleum pratense*) hasta el momento se han identificado como alérgenos principales Phl p 1 (Petersen y col., 1993, J. Allergy Clin. Immunol. 92: 789-796), Phl p 5 (Matthiesen y Löwenstein, 1991, Clin. Exp. Allergy 21: 297-307; Petersen y col., 1992, Int. Arch. Allergy Immunol. 98: 105-109), Phl p 6 (Petersen y col., 1995, Int. Arch. Allergy Immunol. 108, 49-54). Phl p 2/3 (Dolecek y col., 1993, FEBS 335 (3), 299-304), Phl p 4 (Haavik y col., 1985, Int. Arch. Allergy Appl. Immunol. 78: 260-268; Valenta y col., 1992, Int. Arch. Allergy Immunol. 97: 287-294, Fischer y col., 1996, J. Allergy Clin. Immunol. 98:189-198) y Phl p 13 (Suck y col., 2000, Clin. Exp. Allergy 30: 324-332; Suck y col., 2000, Clin. Exp. Allergy 30: 1395-1402).

Los alérgenos principales dominantes de la hierba timotea (*Phleum pratense*) son Phl p 1 y Phl p 5, donde Phl p 5 se presenta en dos formas diferentes en cuanto a su masa molecular 5a y 5b, que están codificadas por genes independientes. Las secuencias de aminoácidos deducidas tanto para Phl p 5a como para Phl p 5b se pudieron determinar mediante la técnica del ADN recombinante. Phl p 5a es una proteína de aprox. 32 kDa y reacciona con los anticuerpos IgE del 85 - 90% de los alérgicos al polen de gramíneas. Phl p 5a existe en una serie de variantes homólogas que se diferencian entre sí mediante mutaciones puntuales y probablemente corresponden a diferentes formas alélicas. El polen de las especies de gramíneas empleadas como p.ej. *Lolium perenne, Poa pratensis*, entre otros, contienen alérgenos que son homólogos a Phl p 5a y se designan conjuntamente como alérgenos del grupo 5. La elevada homología estructural de estos alérgenos del grupo 5 del tipo gramínea condiciona una correspondiente reactividad cruzada elevada de las moléculas con los anticuerpos IgE de los alérgicos al polen de gramíneas.

La inmunoterapia específica o hiposensibilización representa una aproximación clásica al tratamiento terapéutico eficaz de las alergias (Fiebig, 1995, Allergo J. 4 (6): 336-339, Bousquet y col., 1998, J. Allergy Clin. Immunol. 102(4): 558-562). Así, se inyectan de forma subcutánea a los pacientes extractos de alérgenos naturales en dosis crecientes. No obstante, con este método existe el peligro de reacciones alérgicas o incluso de un choque anafiláctico. Para minimizar estos riesgos se emplean preparados innovadores en forma de alergoides. Se trata de extractos de alérgenos modificados químicamente que presentan una reactividad IgE claramente reducida, aunque presentan idéntica reactividad frente a células T en comparación con el extracto no tratado (Fiebig, 1995, Allergo J. 4 (7): 377-382).

Sería posible una optimización más amplia de la terapia con alérgenos preparados de forma recombinante. Cócteles definidos, dado el caso basados en el patrón de sensibilización individual del paciente, de alérgenos recombinantes de elevada pureza podrían reemplazar a los extractos de fuentes de alérgenos naturales, ya que

éstos, aparte de los diferentes alérgenos, contienen una gran cantidad de proteínas acompañantes inmunogénicas pero no alergénicas.

Perspectivas realistas, que podrían conducir a una hiposensibilización segura con productos de expresión recombinantes, ofrecen alérgenos recombinantes mutados dirigidos en los cuales se han eliminado de forma específica epítopos IgE, sin perjudicar a los epítopos de células T esenciales para la terapia (Schramm y col., 1999, J. Immunol. 162: 2406-2414).

Otra posibilidad para influenciar terapéuticamente sobre el equilibrio alterado de células T auxiliares en los alérgicos es el tratamiento con ADN capaz de expresarse que codifica para los alérgenos relevantes (vacunación con ADN inmunoterapéutico). Las primeras pruebas experimentales de la influencia alergenoespecífica de la respuesta inmune mediante una vacuna de ADN de este tipo se obtuvieron en roedores mediante la inyección de ADN codificante de alérgeno (Hsu y col., 1996, Nature Medicine 2 (5): 540-544).

Así pues, el objetivo en que se basa la presente invención consistió en la preparación de nuevas variantes de alérgenos del grupo 5 Lol p 5 a nivel de proteína y ADN, que se caracterizan por una actividad IgE reducida con un mantenimiento amplio de la reactividad frente a células T y por eso son adecuados para la inmunoterapia específica, así como para la vacunación inmunoterapéutica con ADN.

Figuras

5

10

15

Figura 1: Alineación de fragmentos relevantes de secuencias de ADNc homólogas a Phl p 5a de la especie *Pooideae: Lolium perenne* (Lol p), *Poa pratensis* (Poa p) *Triticum aestivum* (Tri a) y *Hordeum vulgare* (Hor v)

Numeración: posiciones de los nucleótidos de las entradas de ADN

20 Secuencias de Phl p 5a, Poa p 5 y Lol p 5: secuencias de ADNc de la base de datos "Gen-Bank" del centro *National Center for Biotechnology Information* (NCBI), Bethesda, EE.UU.

Secuencias Hor v y Tri a: secuencias EST de la base de datos EST del instituto *Institute for Genomic Research* (TIGR), Rockville, EE.UU.

Marco continuo: identidad de la secuencia para Phl p 5a (referido a GenBank AJ555152)

25 Marco de puntos: deleción correspondiente a los aminoácidos 94-113 (referido a GenBank AJ555152)

Línea discontinua: deleción correspondiente a los aminoácidos 175-198 (referido a GenBank AJ555152)

Figura 2: Alineación de secuencias de aminoácidos homólogas a PhI p 5a (fragmentos de secuencia relevantes deducidos a partir de secuencias de ADN) de las especies *Pooideae*: *Lolium perenne* (Lol p), *Poa pratensis* (Poa p) *Triticum aestivum* (Tri a) y *Hordeum vulgare* (Hor v)

30 Numeración: posiciones de los nucleótidos de las entradas de ADN

Secuencias de Phl p 5a, Poa p 5 y Lol p 5: secuencias de ADNc de la base de datos "Gen-Bank" del centro *National Center for Biotechnology Information* (NCBI), Bethesda, EE.UU.

Secuencias Hor v y Tri a: secuencias EST de la base de datos EST del instituto *Institute for Genomic Research* (TIGR), Rockville, EE.UU.

35 Marco continuo: identidad de la secuencia para PhI p 5a (referido a GenBank AJ555152)

Marco de puntos: deleción correspondiente a los aminoácidos 94-113 (referido a GenBank AJ555152)

Marco discontinuo: deleción correspondiente a los aminoácidos 175-198 (referido a GenBank AJ555152)

Figura 3: SDS-PAGE de mutantes de deleción puros en forma de proteínas de fusión con histidina

- 1) Marcador
- 40 2) rPhl p 5a wt (His)

3) Phl p 5a DM-D94-113 (His)

	4) PhI p 5a DM-D94-113, 175-198 (His)
	5) PhI p 5a DM-D175-198 (His)
	6) Marcador
5	Figura 4: SDS-PAGE de las proteínas sin fusionar puras PhI p 5a DM-D94-113, 175-198 y rPhI p 5a wt (arriba) y ensayo de identidad con anticuerpos aPhI p 5 (abajo)
	El aPhl p 5 mAb Apha-1D11 enlaza la región 175-198 (sólo rPhl p 5a wt es positivo)
	El aPhl p 5 mAb Apha-3B2 enlaza un epítopo común de ambas moléculas Phl p 5a (ambas proteínas son positivas)
	(mAb: anticuerpo monoclonal)
10	Figura 5: Cromatografía analítica SEC del mutante de deleción PhI p 5a DM-D94-113,175-198 y del tipo salvaje PhI p 5a recombinante (proteína no fusionada pura)
	Columna: Superdex 75 HR10/30 (Amersham Biosciences, Uppsala, Suecia)
	Eluyente: PBS
	Flecha: volumen de exclusión
15	Figura 6: Isoelectroenfoque no desnaturalizante del mutante de deleción PhI p 5a DM-D94-113,175-198 y del tipo salvaje PhI p 5a recombinante (proteína no fusionada pura)
	1) Marcador IEF
	2) rPhl p 5a wt
	3) Phl p 5a DM-D94-113, 175-198
20	pl rPhl p 5a wt = 8,7
	pl rPhl p 5a DM-D94-113,175-198 = 6,4
	Figura 7: Ensayo con tiras reactivas para comprobar la capacidad de enlace IgE de los mutantes de deleción de PhI p 5a (no desnaturalizante)
	P: sueros de alérgicos al polen de gramíneas clínicamente definidos
25	Figura 8: Prueba de la reactividad IgE reducida de los mutantes de deleción de PhI p 5a mediante un ensayo de inhibición EAST con dos sueros individuales representativos (a y b) y una mezcla de sueros (c)
	nPh p 5a/ b
	rPhl p 5a wt
	rPhl p 5a wt (His)
30	———— Phl p 5a DM-Δ94-113 (His)
30	———— Phl p 5a DM-Δ175-198 (His)
	Phl p 5a DM-Δ94-113, 175-198
	— Phl p 5a DM-Δ94-113, 175-198 (His)
	P: sueros de alérgicos al polen de gramíneas clínicamente definidos

Figura 9: Prueba de la hipoalergenicidad del mutante de deleción de PhI p 5a PhI p 5a DM-D94-113, 175-198 mediante un ensayo de activación de basófilos con basófilos de seis alérgicos al polen de gramíneas diferentes (P)

Descripción detallada de la invención

40

Mutagénesis y clonación de secuencias de ADNc

- El punto de partida para las variantes de PhI p 5a hipoalergénicas especialmente preferidas según la invención es el ADNc de una isoforma del tipo salvaje de PhI p 5a, que se aisló con ayuda de un cebador específico mediante reacción en cadena de la polimerasa (PCR, por sus siglas en inglés) a partir del ADNc completo del polen de hierba timotea (Phleum pratense) (NCBI (National Center for Biotechnology Information, Betesda, EE.UU.) GenBank número AJ555152) (SEC ID Nº 1). A partir de la secuencia de ADNc se pudo deducir la secuencia de aminoácidos según SEC ID Nº 2. El PhI p 5a, que consta de 284 aminoácidos, se expresó en el citosol de *E. coli* en forma de proteína soluble y a continuación se purificó. Esta forma de tipo salvaje recombinante de PhI p 5a (rPhI p 5a wt) reacciona con anticuerpos monoclonales anti-PhI p 5 y con anticuerpos IgE de alérgicos al polen de gramíneas que presentan una reactividad con PhI p 5a natural puro (nPhI p 5a).
- A partir del ADNc descrito de rPhl p 5a wt, se preparó una serie de variantes de deleción diferentes (mutantes de deleción) mediante procedimientos de restricción/ligación y PCR y se ligó en un vector de expresión pProExHTa (Invitrogen, Carlsbad, EE.UU.). Se delecionaron segmentos de 6 a 72 pares de bases de longitud distribuidos por toda la secuencia de la molécula de ADNc, por lo cual se indujeron las deleciones correspondientes en la cadena polipeptídica de las proteínas expresadas en *E. coli*.
- La capacidad de enlace de las variantes de deleción de PhI p 5a con anticuerpos IgE de una mezcla de sueros representativa de alérgicos al polen de gramíneas se estudió mediante inmunotransferencia.

En este procedimiento se descubrieron sorprendentemente dos variantes de deleción de Phl p 5a (Phl p 5a DM-Δ94-113, deleción de los aminoácidos 94-113 y Phl p 5a DM-Δ175-198, deleción de los aminoácidos 175-198 de rPhl p 5a wt), que presentan una unión reducida con anticuerpos IgE (mezcla de sueros representativa).

Estas dos deleciones de PhI p 5a sirvieron de punto de partida para la construcción de un mutante de deleción doble, que contiene ambas deleciones eficaces (PhI p 5a DM -Δ94-113, 175-198).

La construcción por ingeniería genética de PhI p 5a DM-Δ94-113, PhI p 5a DM-Δ175-198 y PhI p 5a DM-Δ94-113,175-198, así como su caracterización bioquímica e inmunológica se describen a continuación.

Para la construcción de la variante de deleción PhI p 5a DM-Δ94-113 (SEC ID Nº 3, secuencia ADNc (795 pares de bases), y SEC ID Nº 4, secuencia de aminoácidos (264 aa)) se prepararon en primer lugar dos fragmentos a partir del ADNc de rPhI p 5a wt. El fragmento "F1-93", que codifica para los aminoácidos 1-93 de rPhI p 5a wt, se preparó mediante PCR con ayuda de los cebadores 1 y 5, y el fragmento "F114-284" con ayuda de los cebadores 4 y 6 (secuencias de cebadores, ver Tab. 1). Los fragmentos "F1-93" y "F114-284" se utilizaron como matriz en otra PCR bajo el uso de los cebadores 1 y 4, lo que resultó en la amplificación del ADNc completo que codifica para la variante de deleción PhI p 5a DM-Δ94-113. La base de la unión de los fragmentos "F1-93" y "F114-284" mediante PCR fue un fragmento de la secuencia común a ambos fragmentos. Este fragmento de la secuencia se formó porque el fragmento "F114-284" se amplificó por PCR mediante un oligonucleótido sentido especial, el cual contiene en la zona 5' una secuencia adicional de ADN que codifica para los aminoácidos 88-93 (Tab. 1).

La secuencia de ADNc que codifica para la variante de deleción PhI p 5a DM-∆175-198 (SEC ID Nº 5, secuencia de ADNc (783 pares de bases), y SEC ID Nº 6, secuencia de aminoácidos (260 aa)) se generó por restricción y a continuación ligación de dos fragmentos de ADNc preparados por separado. El fragmento 5' terminal "F1-174" se preparó con ayuda de los cebadores 1 y 2 y el fragmento 3' terminal "F199-284" con ayuda de los cebadores 3 y 4 mediante PCR. Los fragmentos de ADNc se digirieron con el enzima de restricción Spel y a continuación se ligaron (ver Tab. 1). El producto de ligación se multiplicó mediante el uso de los cebadores 1 y 4 mediante PCR.

El ADNc de la variante de deleción Phl p 5a DM-Δ94-113, 175-198 (SEC ID Nº 7, secuencia ADNc (723 pares de bases), y SEC ID Nº 8, secuencia de aminoácidos (240 aa)) se preparó asimismo a partir de dos fragmentos de ADNc. El fragmento 5' terminal se generó con los cebadores 1 y 5 y con el ADNc de rPhl p 5a wt como matriz, y el fragmento 3' terminal con los cebadores 4 y 6 con el ADNc de Phl p 5a DM-Δ175-198 como matriz. A través del fragmento de secuencia común correspondiente a los aminoácidos 88-93 de la proteína rPhl p 5a wt se enlazaron los fragmentos mediante una tercera PCR con los cebadores 1 y 4 y se amplificó el producto.

Los ADNc codificantes para los alérgenos modificados se ligaron sobre los sitios de corte de restricción *Ehe*l y *Hind*III en el vector de expresión pProExHT (Invitrogen, Carlsbad, EE.UU.) y a continuación se secuenciaron completamente.

La reactividad cruzada inmunológica de los alérgenos del grupo 5 de *Pooideae*, como p.ej. *Poa pratensis* y *Lolium perenne*, se basa en una secuencia de aminoácidos muy parecida. Se considera seguro que los genes correspondientes se remontan a un gen progenitor común. Tanto para las secuencias de las deleciones Δ94-113 y Δ175-198 de la secuencia proteínica de Phl p 5a wt (referencia: GenBank AJ555152) como para los segmentos de secuencia que las acompañan, existen segmentos de secuencia homólogos en los alérgenos del grupo 5 de *Pooideae*. La elevada homología de los segmentos de secuencia en cuestión se puede comprobar tanto a nivel de ADN como de la secuencia de aminoácidos (Fig. 1 y Fig. 2).

Tabla 1: Lista de los cebadores PCR utilizados para la preparación de variantes de deleción

Cebador	SEC ID Nº	Dirección	Secuencia (5'→3')
1	9	sentido	gcc gat cta ggc tac ggc ccg gcc
2	10	antisentido	aac ata <u>act agt</u> ggc agc gac ctt gaa ggc ggc gtc
3	11	sentido	atc ta act agt acg ggc ggc gcc tac gaga
4	12	antisentido	aac ata aag ctt tca gac ttt gta gcc acc agt
5	13	antisentido	gga gct gga ttc ggc ggc gcc ctt ggg
6	14	sentido	gcc gcc gaa tcc agc tcc ggc gcg acg cct gag gcc aag tac gac

Los sitios de restricción Spel se indican mediante subrayado.

10

Expresión y purificación de moléculas de PhI p 5a recombinantes

La expresión de las proteínas recombinantes se realizó como proteínas de fusión con histidina con sitios de corte de proteasa integrados (vector de expresión pProExHT; Invitrogen, Carlsbad, EE. UU.) para una división opcional de la parte de fusión con histidina (His) en *Escherichia coli* (cepa JM109). En primer lugar, rPhl p5a wt así como los mutantes de deleción se purificaron a través del enlace específico de los restos de histidina N-terminales sobre una matriz de quelato-Ni²+ (cromatografía de afinidad por ion metálico inmovilizado, IMAC, por sus siglas en inglés) y a continuación a través de una filtración en gel preparativa (cromatografía de exclusión por tamaño, SEC, por sus siglas en inglés). La pureza de las proteínas eluidas se controló a través de SDS-PAGE y SEC analítica. Los resultados mostraron que rPhl p 5a wt (His), Phl p 5a DM-Δ94-113 (His); Phl p 5a DM-Δ175-198 (His) y Phl p 5a DM-Δ94-113, 175-198 (His) se pueden presentar con elevada pureza y en forma de monómero (Fig. 3). La identidad de las proteínas se comprobó a través de anticuerpos monoclonales específicos de Phl p 5a.

25 La comprobación de la reactividad IgE mediante técnicas de enlace con IgE (inmunotransferencia sobre membranas, ensayo con tiras reactivas, ensayo de inhibición EAST y ensayo de activación de basófilos) así como la investigación de la reactividad frente a células T se realizó, además, con sustancias de ensayo sin la parte de fusión con histidina. En primer lugar se prepararon las variantes de deleción en paralelo con la proteína de referencia rPhl p 5a-wt, como proteína de fusión. Sin embargo, a continuación se cortó enzimáticamente la parte de 30 fusión con histidina (proteasa TEV, Invitrogen, Carlsbad, EE.UU.) por lo cual únicamente quedó una glicina como resto de la secuencia de corte de la proteasa en el extremo N-terminal de la proteína objetivo. Tanto la parte de histidina dividida como la proteasa utilizada para el corte se separaron completamente mediante IMAC. Tras una SEC preparativa, la pureza y la conformación de las proteínas eluidas se estudiaron mediante SDS-PAGE y SEC analítica, como se presenta para rPhI p 5a wt y los mutantes PhI p 5a DM-∆94-113,175-198 en las figuras 4 o 5. Todas las proteínas se presentaron puras y en forma de monómero. Un ensavo mediante isoelectroenfoque (IEF) 35 no desnaturalizante de las proteínas no fusionadas mostró siempre una elevada homogeneidad respecto a la carga superficial (ver Fig. 6, p.ej. para Phl p 5a DM-∆94-113, 175-198).

La identidad de las proteínas recombinantes se demostró mediante los anticuerpos monoclonales Anti-Phl p 5 (Allergopharma, Reinbek, Alemania) Apha-1D11 o Apha-3B2 (ver Fig. 4, p.ej. para Phl p 5a DM-Δ94-113,175-198) y secuenciación del extremo N-terminal.

Prueba del enlace IgE reducido de las variantes de deleción de PhI p 5a

15

20

35

40

5 Un método de ensayo simple para determinar la reactividad IgE de moléculas alergénicas es el estudio del enlace de IgE específicas de sueros de alérgicos con proteínas de ensayo unidas a membranas mediante el ensayo con tiras reactivas.

Para ello, las sustancias de ensayo se enlazan una al lado de otra en la misma concentración y cantidad sobre las tiras de membrana de nitrocelulosa en condiciones no desnaturalizantes. Una serie de estas tiras de membrana pueden incubarse en paralelo con diferentes sueros de alérgicos. Después de una etapa de lavado, los anticuerpos IgE enlazados específicamente se visualizan sobre la membrana a través de una reacción de coloración, proporcionada por un conjugado de Anti-hIgE/ fosfatasa alcalina.

La reactividad IgE de las proteínas recombinantes PhI p 5a wt (His), PhI p 5a DM-Δ94-113 (His), PhI p 5a DM-Δ175-198 (His) y PhI p 5a DM-Δ94-113,175-198 (His) se estudió comparativamente utilizando 43 sueros individuales de alérgicos al polen de gramíneas (Fig. 7). Todos los 43 sueros de alérgicos contenían anticuerpos IgE específicos de PhI p 5a que reaccionaron intensamente con PhI p 5a natural (nPhI p 5a, no mostrado aquí) y el equivalente recombinante rPhI p 5a wt (His). Sorprendentemente, se evidenció que los anticuerpos IgE específicos de PhI p 5a de todos los 43 sueros de pacientes no se enlazaron nada o de forma muy reducida con la variante de deleción PhI p 5a DM-Δ94-113,175-198 (His). En enlace IgE reducido se debe atribuir tanto a la deleción Δ94-113 como a la deleción Δ175-198. La variante de deleción PhI p 5a DM-Δ175-198 (His) muestra en este ensayo una capacidad de enlace IgE claramente reducida en 35 de los 43 sueros de alérgicos. En algunos ensayos la influencia de la deleción de los aminoácidos 175-198 fue tan elevada que se impidió casi completamente el enlace IgE (p.ej.: P3, P20, P28).

La influencia de la deleción Δ94-113 sobre la reactividad de enlace IgE no es tan acentuada, pero asimismo se puede observar claramente. La variante de deleción PhI p 5a DM-Δ94-113 (His) se enlazó a IgE de forma claramente más débil que la referencia rPhI p 5a wt (His) en 19 de los 43 sueros de alérgicos (p.ej.: P31, P37, P42). Sin embargo, la reducción del enlace IgE en muchos ensayos individuales fue menos drástica que la reducción provocada por Δ175-198.

Por consiguiente, es evidente que ambas deleciones contribuyen a la reducción de la reactividad de enlace IgE total del mutante de deleción PhI p 5a DM-Δ94-113,175-198 (His).

A diferencia del ensayo de tiras reactivas, las interacciones IgE / alérgenos pueden estudiarse en disolución con el ensayo de inhibición EAST (ensayo enzimático alergoabsorbente), con lo cual en principio puede excluirse un enmascaramiento molesto de los epítopos de las sustancias de ensayo por la inmovilización en la membrana. El ensayo de inhibición EAST se lleva a cabo como sigue. Las placas de microtitulación se recubren con alérgenos, en este caso el PhI p 5 natural (nPhI p 5a/b, mezcla de PhI p 5a y PhI p 5b). Tras eliminar mediante lavado las moléculas de alérgeno no enlazadas, la placa se bloquea con albúmina de suero bovino para prevenir posteriores enlaces no específicos. Los anticuerpos IgE de alérgicos, como mezcla representativa de sueros individuales (mezcla de sueros) o como suero individual, se incuban con las placas de microtitulación recubiertas de alérgenos en un diluyente adecuado. La cantidad de anticuerpos IgE enlazados a alérgenos se cuantifica fotométricamente mediante un enzima acoplado a un anticuerpo secundario (conjugado Anti-hIgE/ fosfatasa alcalina) a través de la conversión de un sustrato a un producto final coloreado. El enlace de los anticuerpos IgE se inhibe específicamente según la sustancia a través de un alérgeno soluble o la sustancia a ensayar (alérgeno recombinante modificado) dependiendo de la concentración. Sustancias idénticas inmunoquímicamente muestran curvas de inhibición idénticas.

45 Como moléculas de referencia en este trabajo se emplearon nPhl p 5, rPhl p 5a wt, así como la proteína de fusión con histidina rPhl p 5a wt (His). Entre otras moléculas, se ensayó el enlace IgE de las proteínas de fusión con histidina Phl p 5a DM-Δ94-113 (His), Phl p 5a DM-Δ175-198 (His) y Phl p 5a DM-Δ94-113,175-198 (His) así como el de la proteína no fusionada Phl p 5a DM-Δ94-113, 175-198 en comparación con estas referencias.

En la Fig. 8 a-c se presentan representativamente las curvas de inhibición específicas de las sustancias de ensayo, que se aplicaron con dos sueros individuales y una mezcla de sueros de alérgicos al polen de gramíneas. nPhl p 5a/b mostró en todos los ensayos el efecto de inhibición más potente (aprox. 80-95% de efecto de inhibición a una concentración de 10 μg/ml). El efecto de inhibición de rPhl p 5a fue claramente menor con un 70-80% de inhibición máxima. Este efecto se origina por la combinación de nPhl p 5a/b, que junto con la isoforma Phl p 5a también contiene la isoforma Phl p 5b. Los anticuerpos IgE específicos contra Phl p 5b no pueden inhibirse mediante rPhl p

5a wt. La parte de fusión con histidina no mostró ninguna influencia sobre el enlace IgE. Esto es evidente por las curvas de inhibición idénticas de rPhI p 5a wt (His) y rPhI p 5a wt en todos los ensayos. Por consiguiente, se muestra la validez de los ensayos con proteínas de fusión con histidina.

En general se pudieron diferenciar dos grupos de sueros de pacientes respecto al enlace IgE cualitativo. El primer grupo se representa mediante el suero individual P15 (Fig. 8a). Estos sueros de alérgicos contenían anticuerpos IgE, cuyo enlace a PhI p 5a se redujo mediante ambas deleciones, Δ94-113 y Δ175-198. El mutante de deleción PhI p 5a DM-Δ94-113 (His) aquí sólo mostró un efecto de inhibición máximo de aprox. el 50% y el mutante de deleción PhI p 5a DM-Δ175-198 (His) un efecto de inhibición de sólo el 20-30%.

5

15

35

50

El mutante de deleción doble Phl p 5a DM-Δ94-113, 175-198 (His) pudo inhibir sólo un 0-10% el enlace de los anticuerpos IgE incluso a la máxima concentración utilizada. El empleo de la proteína no fusionada Phl p 5a DM-Δ94-113, 175-198 confirmó este resultado (inhibición IgE máxima del 0-10%).

El segundo grupo de sueros de alérgicos, representado mediante el suero individual P44 (Fig. 8b), se diferencia del primer grupo porque los anticuerpos IgE contenidos en los sueros reaccionaron con PhI p 5a DM-Δ94-113 igual de bien que con la referencia rPhI p 5a wt (His) (inhibición máxima del 70-80%), mientras que ninguna cantidad o una cantidad no detectable de anticuerpos IgE reaccionaron con PhI p 5a DM-Δ175-198 (inhibición máxima de 0-10%).

Igualmente, el mutante de deleción doble PhI p 5a DM-Δ94-113, 175-198 mostró un efecto de inhibición fuertemente reducido (0-10%) con este grupo de sueros de alérgicos, lo que se pudo demostrar tanto para la proteína de fusión como para la proteína sin parte fusionada. Evidentemente, los sueros de estos alérgicos contenían anticuerpos IgE que se dirigen principalmente contra epítopos de la parte C-terminal de la molécula.

20 Los datos de medición de reactividad del enlace IgE de los anticuerpos IgE de una mezcla de sueros de 20 alérgicos ponen de relieve la importancia de las deleciones Δ94-113 y Δ175-198 para la reducción del enlace IgE de PhI p 5a (Fig. 8c). Ambos mutantes de deleción única, PhI p 5a DM-Δ94-113 (His) y PhI p 5a DM-Δ175-198 (His), muestran con un 40-50% o aprox. un 30% un efecto de inhibición máximo inferior a rPhI p 5a wt (aprox. 70%). El mutante de deleción doble PhI p 5a DM-Δ94-113,175-198 se enlazó sólo muy débilmente a los anticuerpos IgE de la mezcla de sueros (inhibición máxima de 10-15%), lo que indica, coincidiendo con el ensayo de 43 alérgicos en el ensayo de tiras reactivas, una reactividad de enlace IgE muy reducida de esta variante de PhI p 5a en muchos alérgicos al polen de gramíneas, cuando no en todos.

Prueba de hipoalergenicidad de los mutantes de deleción mediante ensayo de activación de basófilos

Mediante un ensayo de activación de basófilos se investigaron los efectos de la capacidad de enlace IgE reducida de los mutantes de deleción sobre la eficacia funcional en la reticulación de IgE enlazados a la membrana de las células efectoras y su activación. Con ello se midió la reducción funcional de la alergenicidad con un ensayo in vitro sensible.

Para el ensayo de activación de basófilos se incuba sangre pura heparinizada de alérgicos al polen de gramíneas con diferentes concentraciones de las sustancias de ensayo. De este modo, las sustancias alergénicas pueden enlazarse específicamente a los anticuerpos IgE, los cuales están asociados con los receptores IgE altamente afines de los granulocitos basófilos.

La reticulación de los complejos IgE/receptor desencadenada por las moléculas de alérgeno conduce a una transducción de señales que tiene como resultado la desgranulación de las células efectoras y, por consiguiente, la activación de las reacciones alérgicas in vivo.

In vitro, la activación de inmunocitos basófilos inducida por alérgenos se puede comprobar mediante la cuantificación de la expresión de una proteína superficial (CD203c) acoplada con la transducción de señales de la reticulación del receptor IgE (Kahlert y col., Clinical Immunology and Allergy in Medicine Proceedings of the EAACI 2002 (2003) Nápoles, Italia 739-744). El número de proteínas superficiales expresadas en una célula y el porcentaje de células activadas en una mezcla celular se mide con elevada sensibilidad por el enlace de un anticuerpo monoclonal marcado con fluorescencia a la proteína superficial y posterior análisis mediante citometría de flujo activada por fluorescencia.

Como sustancias de referencia aquí se utilizaron tanto PhI p 5a natural (nPhI p 5a) purificada como rPhI p5a wt paralelamente a las sustancias de ensayo.

Los resultados del ensayo del mutante de deleción doble PhI p 5a DM Δ94-113, 175-198 con basófilos de seis objetos de ensayo se presentan en la figura 9 en forma de curvas. Los resultados de ensayo con basófilos de un total de 10 alérgicos clínicamente definidos se resumen en la tabla 2. Los valores A50 (A50: concentración de

alérgeno a un 50% del número máximo de basófilos activados) de las moléculas de referencia varían individualmente entre ~1,3-15 pM para rPhl p 5a wt y ~0,3-10 pM para nPhl p 5a (Tab. 2). Por el contrario, los valores A50 de la variante de deleción Phl p 5a DM Δ -94-113, 175-198 se encuentran entre ~18-8400 pM.

A partir de los valores A50 determinados de las tres sustancias utilizadas se pudo calcular la eficacia alergénica de la variante de deleción PhI p 5a DM-Δ94-113, 175-198 en relación con las moléculas de referencia no modificadas nPhI p 5a y rPhI p5a wt en cada objeto de ensayo (Tab. 2). La eficacia alergénica relativa (Pr, potencia relativa) de la variante de deleción PhI p 5a DM-Δ94-113, 175-198 disminuyó entre ~12-5000 veces respecto la referencia rPhI p 5a wt o ~16-32000 veces respecto la referencia nPhI p 5a (Tab. 2).

Tabla 2: Prueba de la hipoalergenicidad del mutante de deleción PhI p 5a DM-∆94-113,175-198 mediante ensayo de activación de basófilos.

	Sı	ustancia de en	sayo A ₅₀ [pM] ^a	Valor Pr ^b PhI p 5a DM-∆94-113, 175-198	Valor Pr ^b PhI p 5a DM-∆94-113, 175-198
Donante ^c	nPhI p 5a	rPhI p 5a wt	PhI p 5a DM-∆94-113, 175-198	Relativo a rPhI p 5a wt ^d	Relativo a nPhI p 5a ^e
P13	4,08	5,34	477,2	0,0111	0,0085
P17	6,44	2,68	466,6	0,0057	0,0137
P20	0,26	1,68	8433,0	0,0002 ^f	0,00003 ^f
P23	1,02	1,26	39,2	0,0321	0,0260
P24	1,22	2,57	58,1	0,0442	0,0209
P28	9,43	11,35	198,2	0,0573	0,0476
P29	1,77	2,34	33,7	0,0694	0,0525
P31	10,15	14,66	3967,0	0,0037	0,0026
P34	3,48	2,54	165,1	0,0153	0,0211
P40	1,08	1,45	17,5	0,0829	0,0617

^a Concentración de alérgeno al 50 % del número máximo de basófilos activados

15

20

5

10

Reactividad frente a células T

Los linfocitos T auxiliares reaccionan con fragmentos peptídicos de los alérgenos (aprox. 12-25 aminoácidos) que se producen en las células presentadoras de antígeno (APC, por sus siglas en inglés) por degradación enzimática y tras el depósito de los péptidos adecuados en las moléculas MHC de clase II individuales, presentan las células T

^b Potencia relativa

^c Alérgicos al polen de gramíneas clínicamente definidos

^d Calculado de A50 rPhl p 5a wt/ A50 Phl p 5a DM-∆94-113, 175-198

 $^{^{\}rm e}$ Calculado de A50 nPhl p 5a/ A50 Phl p 5a DM- $\!\Delta 94\text{-}113,\!175,\,175\text{-}198$

f Negrilla: valores mínimos y máximos

sobre la superficie de las APC. Esta activación alergenoespecífica de los linfocitos T auxiliares es la condición previa para las reacciones posteriores (proliferación, anergia, apoptosis) y para la diferenciación funcional (TH1 y TH2). La influencia de los linfocitos T alergenoespecíficos mediante el tratamiento con un alérgeno o una variante alergénica en la hiposensibilización se considera clave para la eficacia terapéutica.

- Para investigar la reactividad frente a células T se establecen líneas de células T (TCL, por sus siglas en inglés) de alérgicos al polen de gramíneas bajo estimulación con moléculas nPhI p 5 o rPhI p 5 según los procedimientos convencionales. En un ensayo de proliferación se estimularon diferentes líneas de células T con los alérgenos de referencia nPhI p5a y rPhI p5a wt así como con el mutante de deleción doble PhI p 5a DM Δ94-113,175-198. La tasa de proliferación se determinó mediante la producción de timidina-l³H] con los procedimientos convencionales.
- Tabla 3: Prueba de la reactividad frente a células T del mutante de deleción PhI p 5a DM-Δ94-113,175-198 mediante un ensayo de proliferación con líneas de células T (TCL) específicas de PhI p 5.

			Índice de estimulac	ión ^a
				PhI p 5a
Donante ^b	TCL	nPhI p 5a	rPhI p 5a wt	DM-∆94-133,
				175-198
А	3.2	9,8	4,9	4,4
В	8.2	21,0	15,5	13,3
С	11.2	5,2	4,7	7,2
С	11.3	3,3	2,9	3,5
С	11.43	3,0	3,9	2,6
D	19.1	6,5	4,7	7,5
D	19.2	9,6	3,3	2,6
Е	23.22	21,8	29,0	20,8
Е	23.50	7,5	8,4	6,6
F	89.23	1,8	3,5	1,8

^a Calculado a partir de valores de medición [³H]. Valores de medición cpm de cultivos celulares estimulados con alérgeno/ valores de medición cpm de cultivos celulares no estimulados

15 b Donante: alérgicos al polen de gramíneas clínicamente definidos

25

Los resultados con diez TCL de seis alérgicos muestran que la proliferación de estas TCL se estimuló mediante Phl p 5a DM Δ94-113,175-198 con una fuerza comparable al alérgeno natural no modificado o al alérgeno de tipo salvaje recombinante (Tab. 3).

Por consiguiente, son objeto de la presente invención variantes del alérgeno Lol p 5 del grupo 5, las cuales se caracterizan por una reactividad IgE reducida frente a los alérgenos de tipo salvaje conocidos así como una reactividad mantenida con linfocitos T.

Puesto que resulta especialmente favorable en el sentido de la presente invención que en los alérgenos del grupo 5 falten o se eliminen fragmentos de la secuencia de aminoácidos que corresponden a los fragmentos de la secuencia de aminoácidos 94-113 y 175-198 del PhI p 5a, en especial son objeto de esta invención tales variantes del alérgeno. En ellas puede faltar sólo el primer fragmento o el segundo fragmento mencionado, pero también

pueden faltar ambos fragmentos mencionados a la vez, siendo la última forma de realización, en especial, totalmente preferida.

A causa de la elevada homología de la secuencia dentro de los alérgenos del grupo 5 de *Pooideae*, estos segmentos pueden identificarse claramente en la alineación de la secuencia de PhI p 5a con secuencias de otros alérgenos del grupo 5. Las variantes alergénicas previamente descritas provienen preferentemente de PhI p 5a o corresponden a las secuencias según SEC ID Nº 4, 6 o 8.

5

20

30

50

Es apropiado preparar las variantes de alérgenos según la invención a partir de la secuencia de ADN clonada con ayuda de métodos de ingeniería genética. No obstante, en principio también puede tratarse de modificaciones químicas de los extractos de alérgenos nativos (Fiebig, 1995, Allergo J. 4 (7), 377-382).

- De acuerdo con la naturaleza, sobre las variaciones de los alérgenos del grupo 5 descritas en la presente solicitud de patente, también son posibles otras modificaciones en otras posiciones, por ejemplo para aumentar la hipoalergenicidad. Estas modificaciones pueden tratarse de, por ejemplo, inserciones, deleciones e intercambios de aminoácidos, divisiones de la proteína en fragmentos, así como fusiones de la proteína o de sus fragmentos con otras proteínas o péptidos.
- 15 En la preparación de las variantes alergénicas aquí exactamente descritas se introdujo una etiqueta His por ingeniería genética con el fin de mejorar la purificación de las proteínas sobreexpresadas.

Además, es objeto una molécula de ADN que codifica para las variantes alergénicas previamente descritas, en especial, correspondiente a una secuencia según SEC ID Nº 3, 5 o 7, un vector de expresión recombinante que contenga esta molécula de ADN, así como un organismo huésped transformado con dicha molécula de ADN o dicho vector de expresión. Los organismos huésped adecuados pueden ser organismos procariotas o eucariotas, mono- o pluricelulares, como bacterias o levaduras. Un organismo huésped preferente según la invención es *E. coli*.

Además, la invención se refiere a un procedimiento para la preparación de una variante alergénica según la invención mediante cultivo de dicho organismo huésped y obtención de la variante alergénica correspondiente a partir del cultivo.

Además, son objeto de la presente invención las variantes alergénicas, moléculas de ADN y vectores de expresión previamente descritos en calidad de medicamento.

También son objeto de la presente invención las preparaciones farmacéuticas que contienen como mínimo una de estas variantes alergénicas o una molécula de ADN correspondiente o un vector de expresión correspondiente, así como, dado el caso, otros principios activos y/o coadyuvantes para el tratamiento de alergias en cuya activación participan alérgenos del grupo 5 de *Pooideae*, o para la vacunación inmunoterapéutica de pacientes con alergias en cuya activación participan alérgenos del grupo 5 de *Pooideae* y/o para la prevención de tales alergias. Si se trata de preparaciones farmacéuticas del segundo tipo (que contienen como mínimo una molécula de ADN o un vector de expresión), estas preparaciones contienen preferentemente, además, hidróxido de aluminio, un oligonucleótido con CpG inmunoestimulador o una combinación de ambos como coadyuvantes.

En el sentido de esta invención, estas preparaciones farmacéuticas pueden utilizarse como agentes terapéuticos en medicina humana o veterinaria. Se tienen en consideración como vehículos sustancias orgánicas o inorgánicas que son apropiadas para la aplicación parenteral y que no reaccionan con las variantes alergénicas del grupo 5 según la invención. Para la aplicación parenteral se emplean en particular soluciones, preferiblemente soluciones oleosas o acuosas, y además suspensiones, emulsiones o implantes. Las variantes alergénicas según la invención también pueden someterse a liofilización y el producto liofilizado obtenido puede emplearse, por ejemplo, para la elaboración de preparaciones inyectables. Las preparaciones mencionadas pueden esterilizarse y/o contener coadyuvantes, como lubricantes, conservantes, estabilizantes y/o humectantes, emulsionantes, sales para influir sobre la presión osmótica, tampones y/o varios principios activos diferentes. Además, mediante la formulación correspondiente de las variantes alergénicas según la invención se pueden obtener preparados de depósito, por ejemplo mediante adsorción en hidróxido de aluminio.

Finalmente, es objeto de la presente invención el uso de como mínimo una variante alergénica según la invención o una molécula de ADN según la invención o un vector de expresión según la invención para la preparación de un medicamento para el tratamiento de alergias en cuya activación participan alérgenos del grupo 5 de *Pooideae*, o para la vacunación inmunoterapéutica de pacientes con alergias en cuya activación participan alérgenos del grupo 5 de *Pooideae* y/o para la prevención de tales alergias.

Protocolo de secuencia

<110> Merck Patent GmbH

<120> Derivados de Phl p 5a con alergenicidad reducida y reactividad frente a células T mantenida

<130> P 03/109

<140> DE 10325508.7

<141> 2003-06-04

<160> 14

<170> PatentIn version 3.1

<210> 1

<211> 855

<212> ADN.

<213> Phleum pratense

<400> 1 gccgatctag gctacggccc ggccacccca gctgccccgg ccgccggcta cacccccgcc 60 gccccggccg gagcggagcc agcaggtaag gcgacgaccg aggagcagaa gctgatcgag 120 aagatcaacg ccggcttcaa ggcggccttg gccgctgccg ccggcgtccc gccagcggac 180 aagtacagga cgttcgtcgc aaccttcggc gcggcctcca acaaggcctt cgcggagggc 240 ctctcgggcg agcccaaggg cgccgcgaa tccagctcca aggccgcgct cacctccaag 300 ctcgacgccg cctacaagct cgcctacaag acagccgagg gcgcgacgcc tgaggccaag 360 tacgacgcct acgtcgccac cctaagcgag gcgctccgca tcatcgccgg caccctcgag gtccacgccg tcaagcccgc ggccgaggag gtcaaggtta tccctgccgg cgagctgcag 480 gtcatcqaqa aqqtcgacgc cgccttcaag gtcgctgcca ccgccgccaa cgccgcgccc 540

gcca	acga	ıca a	agtto	cacco	gt ct	tcga	aggco	geo	ttca	aca	acgo	cato	aa g	ggcga	igcacg	
ggcgg	gcgc	ct a	acgaç	gagct	a ca	agtt	cato	ccc	gcc	tgg	aggo	cgcc	gt (caago	aggcc	
tacgo	ccgc	ca d	ccgto	gcca	c cg	reged	ggag	ggto	aagt	aca	ccgt	cttt	ga g	gaccgcgctg		
aaaaaggcca tcaccgccat gtccgaggcc cagaaggctg ccaagcc											gc 1	tgccgctgcc				
accgccaccg caacctccgc cgttggcgcg gccaccggcg ccgccaccgc												cgctactggt				
ggcta	acaa	ag t	ctga	ι												
<210	<210> 2															
<211:	> 2	84														
<212	> F	PRT	•													
<213:	<212> PRI <213> Phleum pratense ·															
<400:	> 2	.														
Ala <i>I</i> 1	Asp	Leu	Gly	Tyr 5	Gly	Pro	Ala	Thr	Pro 10	Ala	Ala	Pro	Ala	Ala 15	Gly	
Tyr 3	Thr	Pro	Ala 20	Ala	Pro	Ala	Gly	Ala 25	Glu	Pro	Ala	Gly	Lys 30	Ala	Thr	
Thr (Glu	Glu 35	Gln	Lys	Leu	Ile	Glu 40	Lys	Ile	Asn	Ala	Gly 45	Phe	Lys	Ala	
Ala I	Leu 50	Ala	Ala	Ala	Ala	Gly 55	Val	Pro	Pro	Ala	Asp 60	Lys	Tyr	Arg	Thr	
Phe V	Val	Ala	Thr	Phe	Gly 70	Ala	Ala	Ser	Asn	Lys 75	Ala	Phe	Ala	Glu	Gly 80	
Leu s	Ser	Gly	Glu	Pro 85	Lys	Gly	Ala	Ala	Glu 90	Ser	Ser	Ser	Lys	Ala 95	Ala	
Leu :	Thr	Ser	Lys 100	Leu	Asp	Ala	Ala	Tyr 105	Lys	Leu	Ala	Tyr	Lys 110	Thr	Ala	
Glu (Gly	Ala 115	Thr	Pro	Glu	Ala	Lys 120	Tyr	Asp	Ala	Tyr	Val 125	Ala	Thr	Leu	
Ser (Glu 130	Ala	Leu	Arg	Ile	Ile 135	Ala	Gly	Thr	Leu	Glu 140	Val	His	Ala	Val	

Lys Pro Ala Ala Glu Glu Val Lys Val Ile Pro Ala Gly Glu Leu Gln

Val Ile Glu Lys Val Asp Ala Ala Phe Lys Val Ala Ala Thr Ala Ala 165 170 175
Asn Ala Ala Pro Ala Asn Asp Lys Phe Thr Val Phe Glu Ala Ala Phe 180 185 190
Asn Asn Ala Ile Lys Ala Ser Thr Gly Gly Ala Tyr Glu Ser Tyr Lys 195 200 205
Phe Ile Pro Ala Leu Glu Ala Ala Val Lys Gln Ala Tyr Ala Ala Thr 210 215 220
Val Ala Thr Ala Pro Glu Val Lys Tyr Thr Val Phe Glu Thr Ala Leu 225 230 235 240
Lys Lys Ala Ile Thr Ala Met Ser Glu Ala Gln Lys Ala Ala Lys Pro 245 . 250 . 255
Ala Ala Ala Thr Ala Thr Ala Thr Ser Ala Val Gly Ala Ala Thr 260 265 270
Gly Ala Ala Thr Ala Ala Thr Gly Gly Tyr Lys Val 275 280
<210> 3
<211> 795
<212> ADN
<213> Phleum pratense
<400> 3 gccgatctag gctacggccc ggccacccca gctgccccgg ccgccggcta cacccccgcc 60
gccccggccg gagcggagcc agcaggtaag gcgacgaccg aggagcagaa gctgatcgag 120
aagatcaacg ccggcttcaa ggcggccttg gccgctgccg ccggcgtccc gccagcggac 180
aagtacagga cgttcgtcgc aaccttcggc gcggcctcca acaaggcctt cgcggagggc 240
ctctcgggcg agcccaaggg cgccgccgaa tccagctccg gcgcgacgcc tgaggccaag 300
tacgacgcct acgtcgccac cctaagcgag gcgctccgca tcatcgccgg caccctcgag 360
gtccacgccg tcaagcccgc ggccgaggag gtcaaggtta tccctgccgg cgagctgcag 420
gtcatcgaga aggtcgacgc cgccttcaag gtcgctgcca ccgccgccaa cgccgcgccc 480

gccaacg	jaca	agttcaccgt	cttcgaggcc	gccttcaaca	acgccatcaa	ggcgagcacg	540
ggcggcg	ject	acgagagcta	caagttcatc	cccgccctgg	aggccgccgt	caagcaggcc	600
tacgccg	cca	ccgtcgccac	cgcgccggag	gtcaagtaca	ccgtctttga	gaccgcgctg	660
aaaaagg	cca	tcaccgccat	gtccgaggcc	cagaaggctg	ccaagcccgc	tgccgctgcc	720
accgcca	ccg	caacctccgc	cgttggcgcg	gccaccggcg	ccgccaccgc	cgctactggt	780
ggctaca	aag	tctga					795
<210>	4						
<211>	264	•					
<212>	PRT		•				

<400> 4

<213> Phleum pratense

Ala Asp Leu Gly Tyr Gly Pro Ala Thr Pro Ala Ala Pro Ala Ala Gly
1 5 10 15

Tyr Thr Pro Ala Ala Pro Ala Gly Ala Glu Pro Ala Gly Lys Ala Thr 20 25 30

Thr Glu Glu Gln Lys Leu Ile Glu Lys Ile Asn Ala Gly Phe Lys Ala 35 40 . 45

Ala Leu Ala Ala Ala Gly Val Pro Pro Ala Asp Lys Tyr Arg Thr
50 55 60

Phe Val Ala Thr Phe Gly Ala Ala Ser Asn Lys Ala Phe Ala Glu Gly 65 70 75 80

Leu Ser Gly Glu Pro Lys Gly Ala Ala Glu Ser Ser Ser Gly Ala Thr 85 90 95

Pro Glu Ala Lys Tyr Asp Ala Tyr Val Ala Thr Leu Ser Glu Ala Leu 100 105 110

Arg Ile Ile Ala Gly Thr Leu Glu Val His Ala Val Lys Pro Ala Ala 115 120 125

Glu Glu Val Lys Val Ile Pro Ala Gly Glu Leu Gln Val Ile Glu Lys 130 135 140

Val Asp Ala Ala Phe Lys Val Ala Ala Thr Ala Ala Asn Ala Ala Pro

Ala Asn Asp Lys Phe Thr Val Phe Glu Ala Ala Phe Asn Asn Ala Ile

Lys Ala S	Ser Thr 180	Gly Gly	y Ala	_	Glu 185	Ser	Tyr	Lys	Phe	Ile 190		Ala	
Leu Glu A	Ala Ala 195	Val Lys		Ala 200	Tyr	Ala	Ala	Thr	Val 205	Ala	Thr	Ala	
Pro Glu V 210	al Lys	Tyr Thi	Val 215	Phe	Glu	Thr	Ala	Leu 220	Lys	Lys	Ala	Ile	
Thr Ala M 225	Met Ser	Glu Ala 230		Lys .	Ala	Ala	Lys 235	Pro	Ala	Ala	Ala	Ala 240	
Thr Ala T	Thr Ala	Thr Ser 245	Ala	Val (Gly	Ala 250	Ala	Thr	Gly	Ala	Ala 255	Thr	
Ala Ala T	Thr Gly 260	Gly Tyr	Lys	Val									
<210> 5													
<211> 78	33												
<212> AD	N												
<213> Ph	ıleum pı	ratense					•						
								•	,				
<400> 5 gccgatcta	ng gctao	eggece g	gccac	ccca	gct	gcc	cgg	ccg	cggd	ta	cacco	ccgcc	60
gccccggc	g gagc	ggagcc a	agcagg	taag	gcg	gacga	accg	agga	gcag	gaa	gctga	atcgag	120
aagatcaac	eg cegg	cttcaa g	gegge	cttg	gco	gate	gccg	ccgg	gcgt	cc	gccag	geggae	180
aagtacago	ga cgtto	cgtcgc a	acctt	cggc	gcg	gcct	cca	acaa	aggc	tt	cgcgg	gagggc	240
ctctcgggc	g agcc	caaggg (gccgc	cgaa	tco	agct	cca	aggo	cgc	gct	cacct	ccaag	300
ctcgacgcc	g ccta	caagct o	gccta	caag	aca	agccg	gagg	gcg	gac	gcc	tgagg	gccaag	360
tacgacgc	et acgt	cgccac (ctaag	cgag	gcg	gctco	gca	tcat	cgc	gg	Cacc	tcgag	420
gtccacgc	eg tcaa	gdddgc g	ggccga	ggag	gto	caago	gtta	tcc	etge	gg	cgag	tgcag	480
gtcatcgag													540
gagagctad	ca agtt	catccc (gccct	ggag	gc	gcc	gtca	agc	aggc	cta	cgcc	gccacc	600

gtc	gcca	ccg	cgcc	ggag	gt c	aagt	acac	gt	cttt	gaga	ccg	cgct	gaa	aaag	gccat	C
acc	gcca	tgt	ccga	ggcc	ca g	aagg	ctgc	c aa	gccc	gctg	ccg	ctgc	cac	cgcc	accgc	a
acc	tccg	ccg	ttgg	cgcg	gc c	accg	gcgc	gc	cacc	gccg	cta	ctgg	tgg	ctac	aaagt	c
tga																
<21	0>	6														
<21	1>	260														
<21	2> :	PRT														
<21	<213> Phleum pratense															
<40	0>	б														
Ala 1	Asp	Leu	Gly	Tyr 5	Gly	Pro	Ala	Thr	Pro 10	Ala	Ala	Pro	Ala	Ala 15	Gly	
Tyr	Thr	Pro	Ala 20	Ala	Pro	Ala	Gly	Ala 25	Glu	Pro	Ala	Gly	Lys 30	Ala	Thr	
Thr	Glu	Glu 35	Gln	Lys	Leu	Ile	Glu 40	Lys	Ile	Asn	Ala	Gly 45	Phe	Lys	Ala	
Ala	Leu 50	Ala	Ala	Ala	Ala	Gly 55	Val	Pro	Pro	Ala	Asp 60	Lys	Tyr	Arg	Thr	
Phe 65	Val	Ala	Thr	Phe	Gly 70	Ala	Ala	Ser	Asņ	Lys 75	Ala	Phe	Ala	Glu	Gly 80	
Leu	Ser	Gly	Glu	Pro 85	Lys	Gly	Ala	Ala	Glu 90	Ser	Ser	Ser	Lys	Ala 95	Ala	•
Leu		Ser	Lys 100	Leu	Asp	Ala	Ala	Tyr 105	Lys	Leu	Ala	Tyr	Lys 110	Thr	Ala	
Glu	Gly	Ala 115	Thr	Pro	Glu	Ala	Lys 120	Tyr	Asp	Ala	Tyr	Val 125	Ala	Thr	Leu	
Ser	Glu 130	Ala	Leu	Arg	Ile	Ile 135	Ala	Gly	Thr	Leu	Glu 140	Val	His	Ala	Val	
Lys 145	Pro	Ala	Ala	Glu	Glu 150	Val	Lys	Val	Ile	Pro 155	Ala	Gly	Glu	Leu	Gln 160	
Val	Ile	Glu	Lvs	Val	Asp	Ala	Ala	Phe	Lvs	Val	Ala	Ala	Thr	Ser	Thr	

Gly Gly Ala	a Tyr Glu 180	Ser Tyr	Lys Phe			lu Ala Ala .90	
Val Lys Gli		Ala Ala	Thr Val	Ala Thr	Ala Pro G 205	lu Val Lys	
Tyr Thr Vai	l Phe Glu	Thr Ala 215		Lys Ala	Ile Thr A	ala Met Ser	
Glu Ala Gli 225	n Lys Ala	Ala Lys 230	Pro Ala	Ala Ala 235	Ala Thr A	la Thr Ala 240	
Thr Ser Ala	a Val Gly 245		Thr Gly	Ala Ala 250	Thr Ala A	la Thr Gly 255	
Gly Tyr Lys	5 Val 260						
<210> 7							
<211> 723							
<212> ADN							
<213> Phle	eum prate	nse					•
<400> 7	aat aaaa	cc aacca	cccs ac	tacccca	ccaccaact	a cacccccgcc	60
						a gctgatcgag	120
						c gccagcggac	-180
aagtacagga	cgttcgtc	gc aacct	tegge ge	ggcctcca	acaaggcct	t cgcggagggc	240
ctctcgggcg	agcccaag	gg cgccg	ccgaa to	cagctccg	gcgcgacgc	c tgaggccaag	300
tacgacgcct	acgtcgcc	ac cctaa	gcgag gc	gctccgca	tcatcgccg	g caccctcgag	360
gtccacgccg	tcaagccc	gc ggc c g	aggag gt	caaggtta	tecetgeeg	g cgagctgcag	420
gtcatcgaga	aggtcgac	gc cgcct	tcaag gt	cgctgcca	ccagcacgg	g cggcgcctac	480
gagagctaca	agttcatc	ec egece	tggag go	cgccgtca	agcaggcct	a cgccgccacc	540
gtcgccaccg	cgccggag	gt caagt	acacc gt	ctttgaga	ccgcgctga	a aaaggccatc	600

accgccatgt ccgaggccca gaaggctgcc aagcccgctg ccgctgccac cgccaccgca

acctccgccg ttggcgcgcc caccggcgcc gccaccgccg ctactggtgg ctacaaagtc

723

tga

<210	0 >	8														
<213	1>	240														
<212	2>	PRT														
<213	<213> Phleum pratense .															
<400)>	8														
Ala 1	Asp	Leu	Gly	Tyr 5	Gly	Pro	Ala	Thr	Pro 10	Ala	Ala	Pro	Ala	Ala 15	Gly	
Tyr	Thr	Pro	Ala 20	Ala	Pro	Ala	Gly	Ala 25	Glu	Pro	Ala	Gly	Lys 30	Ala	Thr	
Thr	Glu	Glu 35	Gln	Lys	Leu	Ile	Glu 40	Lys	Ile	Asn	Ala	Gly 45	Phe	Lys	Ala	
Ala	Leu 50	Ala	Ala	Ala	Ala	Gly 55	Val	Pro	Pro	Ala	Asp 60	Lys	Tyr	Arg	Thr	
Phe 65	Val	Ala	Thr	Phe	Gly 70	Ala	Ala	Ser	Asn	Lys 75	Ala	Phe	Ala	Glu	Gly 80	
Leu	Ser	Gly	Glu	Pro 85	Lys	Gly	Ala	Ala	Glu 90	Ser	Ser	Ser	Gly	Ala 95	Thr	
Pro	Glu	Ala	Lys 100	Tyr	Asp	Ala	Tyr	Val 105	Ala	Thr	Leu	Ser	Glu 110	Ala	Leu	
Arg	Ile	Ile 115	Ala	Gly	Thr	Leu	Glu 120	Val	His	Ala	Val	Lys 125	Pro	Ala	Ala	
Glu	Glu 130	Val	Lys	Val	Ile	Pro 135	Ala	Gly	Glu	Leu	Gln 140		Ile	Glu	Lys	
Val 145	Asp	Ala	Ala	Phe	Lys 150	Val	Ala	Ala	Thr	Ser 155	Thr	Gly	Gly	Ala	Tyr 160	
Glu	Ser	Tyr	Lys	Phe 165	Ile	Pro	Ala	Leu	Glu 170	Ala	Ala	Val	Lys	Gln 175	Ala	
Tyr	Ala	Ala	Thr 180	Val	Ala	Thr	Ala	Pro 185	Glu	Val	Lys	Tyr	Thr 190	Val	Phe	

Glu Thi	Ala 195	Leu	Lys	Lys	Ala	Ile 200	Thr	Ala	Met	Ser	Glu 205	Ala	Gln	Lys	
Ala Ala 210		Pro	Ala	Ala	Ala 215	Ala	Thr	Ala	Thr	Ala 220	Thr	Ser	Ala	Val	
Gly Ala 225	. Ala	Thr	Gly	Ala 230	Ala	Thr	Ala	Ala	Thr 235	Gly	Gly	Tyr	Lys	Val 240	
<210>	9														
<211>	24														
<212>	ADN														
<213>	Phle	um p	rate	nse											
													•		
<400> gccgato	9 tag	gctad	cggc	cc g	gcc										24
<210>	10														
<211>	36														
<212>	ADN														
<213>	Phle	um p	rate	nse											
<400> aacataa	10 icta (gtgg	cagc	ga co	cttga	aagg	c gg	cgtc							36
<210>	11														
<211>	30														
<212>	ADN														
<213>	Phle	um p	rate	nse											
<400> atctaac		tacg	ggcg	gc g	ccta	cgag	a								30
<210>	12														
<211>	33	-													
<212>	ADN														

<213> Phleum pratense

	·	
<400> aacataa	12 aagc tttcagactt tgtagccacc agt	33
<210>	13	
<211>	27	
<212>	ADN	
<213>	Phleum pratense	
<400> ggagcto	13 ggat teggeggege eettggg	27
<210>	14	
<211>	45	
<212>	ADN	
<213>	Phleum pratense	
<400>	14 gaat ccagctcogg ogogaogoot gaggocaagt acgac	45

REIVINDICACIONES

- 1. Variantes del alérgeno Lol p 5 del grupo 5, las cuales, en comparación con los alérgenos conocidos de tipo salvaje, presentan una reactividad IgE reducida y mantienen en gran parte la reactividad con linfocitos T, caracterizadas porque en comparación con los alérgenos de tipo salvaje conocidos les falta un segmento que corresponde al segmento de la secuencia de aminoácidos 94 113 del PhI p 5a o los segmentos que corresponden a los segmentos de la secuencia de aminoácidos 94 113 y 175 198 del PhI p 5a.
- 2. Variantes alergénicas según la reivindicación 1 caracterizadas porque se obtienen mediante métodos de ingeniería genética recombinantes.
- 3. Molécula de ADN que codifica para una variante alergénica según la reivindicación 1 o 2.
- 4. Vector de expresión recombinante que contiene una molécula de ADN según la reivindicación 3, funcionalmente unido a una secuencia de control de expresión.
 - 5. Un organismo huésped no humano, transformado con una molécula de ADN según la reivindicación 3 o un vector de expresión según la reivindicación 4.
- 6. Procedimiento para la preparación de una variante alergénica según la reivindicación 1 o 2 mediante cultivo de un organismo huésped según la reivindicación 5 y obtención de la variante alergénica correspondiente a partir del cultivo.
 - 7. Variante alergénica según la reivindicación 1 o 2 como medicamento.

5

- 8. Preparación farmacéutica que contiene como mínimo una variante alergénica según la reivindicación 1 o 2 y, dado el caso, otros principios activos y/o coadyuvantes para el tratamiento de alergias en cuya activación participan alérgenos del grupo 5 de *Pooideae*.
 - 9. Uso de como mínimo una variante alergénica según la reivindicación 1 o 2 para la preparación de un medicamento para el tratamiento de alergias en cuya activación participan alérgenos del grupo 5 de *Pooideae*.
 - 10. Molécula de ADN según la reivindicación 3 como medicamento.
 - 11. Vector de expresión recombinante según la reivindicación 4 como medicamento.
- 25 12. Preparación farmacéutica que contiene como mínimo una molécula de ADN según la reivindicación 10 o al menos un vector de expresión según la reivindicación 11 y, dado el caso, otros principios activos y/o coadyuvantes para la vacunación inmunoterapéutica con ADN de pacientes con alergias en cuya activación están implicados alérgenos del grupo 5 de *Pooideae* y/o para la prevención de dichas alergias.
- 13. Preparación farmacéutica según la reivindicación 12 que contiene hidróxido de aluminio, un oligonucleótido inmunoestimulador con CpG o una combinación de ambos como coadyuvantes .
 - 14. Uso de al menos una molécula de ADN según la reivindicación 10 o al menos un vector de expresión según la reivindicación 11 para la preparación de un medicamento para la vacunación inmunoterapéutica con ADN de pacientes con alergias en cuya activación participan alérgenos del grupo 5 de *Pooideae* y/o para la prevención de dichas alergias.

gura 1

Alineación de fragmentos relevantes de secuencias de ADNc homólogas a PhI p 5a de la especie *Pooidea*e: Lolium perenne (Lol p), Poa pratensis (Poa p) Triticum aestivum (Tri a) y Hordeum vulgare (Hor v)

Php So Gerberk ASSSISS Pen p S 6) Gerberk H3DM Lalp S Gerberk L3DB Hor v TEN EST*C*639B The TEN EST*C*639B	Palp Sa Gerbark A3553.2 Par p S (d) Corbark H3804 Lalp S Gerbark L1363 Harvitz Est C48046 Tels ittel Est C6965	Phip Se Gerberk ASSS152 Pos p S (8) Gerberk M3804 Lolp S Gerberk 11,303 Hor vitta Estrz-68946 Tala itta Estrz-68953	Phip Sa Cerbark A555152 Por p 5 (9) Gerbark H3804 Loip 5 Gerbark L13083 Horvilla Estrice8046 The Hir Estrice853	Phy So Gerberk A355137 Pod p 5 (d) Gerberk H3804 Iol p 5 Gerberk L13883 Hor vith Est E48046 The ten Est E6805	Phip Se Gerbark AJ55152 Pro p 5 (9) Cerbark W18344 Lolp 5 Cerbark L23080 Horvich Estric 68946 Pria Estric 65953	Phip is certarik ASSS152 Per p f (g) certarik H3804 Laip f Gertarik L1383 Harvitzh Est 1268346 Ma ten Est 126936
C C O A A T C C A G C T C C A A G G C G G G C T C A C C T C C A A G C T C G A C G C G C G C C C C C A C C T C C A A G C T C C A A A G C T C C A A A C C T C C A A G C T C C A A G C T C C C A A G C T C C A C T C C A A G C T C C C C C C C C C C C C C C C C C	C O C C T A C A A O A C A O C C O A O O C O C O A C O C C T O A O C C C A A O T A C O A C O C C C A A O T A C O A C O C C C A A C T A C O A C O C C C A A O C C C A A O C T A C O A C O C C C A A C C C C A A O C C C A A O C C A A O C A C O A C C C C	CCTACGTCGCCACCTAAGCGAGGCGTCGGATCATGGCGGCTCGGATCGCCGGCACCTCGAGGT PNDPACTACGCCGGCACCTCGAGGT PNDPACTACGTACGCGGCACCTCGAGGT PODPACTACGTACGCGCACCTCGAGGT PODPACTACGTACGCGGCACCTCGAGGT PODPACTACGTACGCGGCACCTCGAGGT PODPACTACGTACGCGGCACCTCGAGGT PNDPACTACGTACGTCGGGGAGGT PNDPACTACGTCGGGCACCTCGAGGT PNDPACTACGTCGGGCACCTCGAGGT PNDPACTACGACGTCGAGGT PNDPACTACGACGTCGAGGT PNDPACTACGACGTTCGAGGT PNDPACTACGACGTTCGAGGT PNDPACTACGACGTTCGAGGT PNDPACTACGACGTTCGAGGT PNDPACTACGACGTTTCGAGGT PNDPACTACGACGTTTCGAGGT PNDPACTACGACGTTTTCGAGGTT PNDPACTACGAGGT PNDPACTACGACGTTTTCGAGGTT PNDPACTACGACGTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTTT	T C A A G C C G C G C G G G C C G A G G A G G T C A A G G T T A T C C C T G C C G G G C T C A A G C C C C C C C C C C C C C C C C	A G C T G C A G G T C A T C G A G A A G G T C G A C G C C G C C T T C A A G G T C G C T G C C A C G C C G C C G A C G C C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	A A C G C G C G C C C G C C A A C G A C A A G T T C A C C G T C T T C G A G G C C G C C T T C A A C A A A A A C T T C A C G T C T T C A A G T T C A A C G A C A C G A C A A C T T C A A C G T C T T C G A G C C G C C T T C A A C G A C A A C T T C A A C G T C T T C G A G A A A A C T T C A C G T C T T C G A G A A A C T T C A C G T C T T C G A G A A G T T C A C C G T C T T C G A G T G A A A C T T C A C C G T C T T C G A G T C A A C T T C A C C G T C T T C G A G T C A A C A A C T T C A C C G T C T T C G A G T C A A C A A C T T C A C C G T C T T C G A G T C A A C A A C A T C A C C G T C T T C C A C A C A A C A A C A A C A C	C C C A T C A A G C G A C G G G C G C C T A C G A G G T A C A A G T T C A T C C C G C C PADP T G C C C G C C PADP T G C C G C C C G C C PADP T G C C A A G G C G A G G C G G C G C C A A C G A A G A T C A A C G G C G C C PADP T G C C A T C A A G G T G A A G G C G G C G C C T A C G A G G A A G T T C A T C C C C G C C C C A C C T A C G A G G C G C G C G C G C G C G C G
29858	3 6 8 8 8	388	38838	2 8 8 8 8	8888	8 E 8 8 5

Numeración: posiciones de los nucleótidos de las entradas de ADN

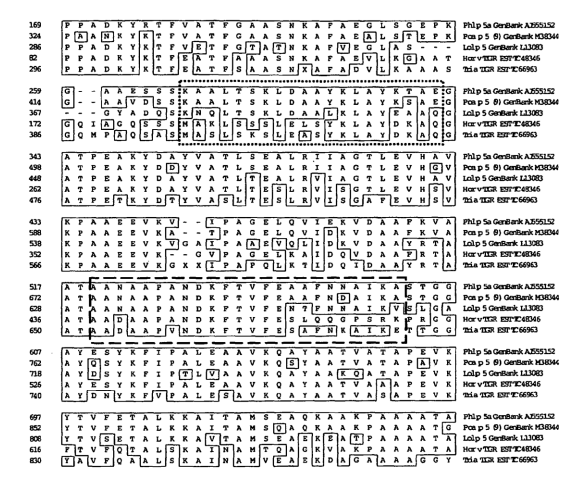
Secuencias de PhI p 5a, Poa p 5 y LoI p 5: secuencias de ADNc de la base de datos "Gen-Bank" del centro *National Center for Biotechnology Information* (NCBI), Bethesda, EE.UU.

Secuencias Hor v y Tri a: secuencias EST de la base de datos EST del instituto Institute for Genomic Research (TIGR), Rockville,

Marco continuo: identidad de la secuencia para PhI p 5a (referido a GenBank AJ555152) Marco de puntos: deleción correspondiente a los aminoácidos 94-113 (referido a GenBank AJ555152) Línea discontinua: deleción correspondiente a los aminoácidos 175-198 (referido a GenBank AJ555152)

Figura 2

Alineación de secuencias de aminoácidos homólogas a PhI p 5a (fragmentos de secuencia relevantes deducidos a partir de secuencias de ADN) de las especies *Pooideae*: *Lolium perenne* (LoI p), *Poa pratensis* (Poa p) *Triticum aestivum* (Tri a) y *Hordeum vulgare* (Hor v)



Numeración: posiciones de los nucleótidos de las entradas de ADN

Secuencias de Phl p 5a, Poa p 5 y Lol p 5: secuencias de ADNc de la base de datos "Gen-Bank" del centro *National Center for Biotechnology Information* (NCBI), Bethesda, EE.UU.

Figura 3

SDS-PAGE de mutantes de deleción puros en forma de proteínas de fusión con histidina

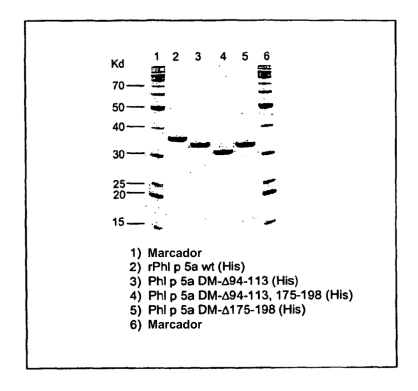


Figura 4

SDS-PAGE de las proteínas sin fusionar puras PhIp 5a DM-Δ94-113, 175-198 y rPhIp 5a wt (arriba) y ensayo de identidad con anticuerpos αPhI p 5 (abajo)

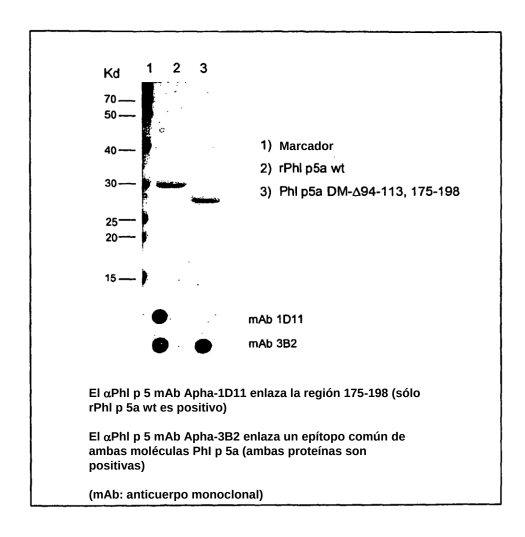
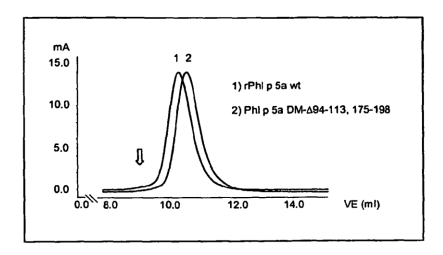


Figura 5

Cromatografía analítica SEC del mutante de deleción PhI p 5a DM-∆94-113,175-198 y del tipo salvaje PhI p 5a recombinante (proteína no fusionada pura)



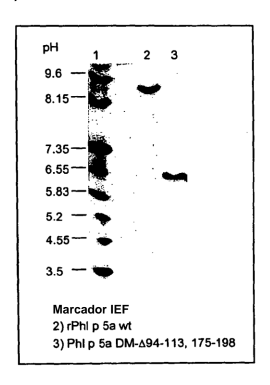
Columna: Superdex 75 HR10/30 (Amersham Biosciences, Uppsala, Suecia)

Eluyente: PBS

Flecha: volumen de exclusión

Figura 6

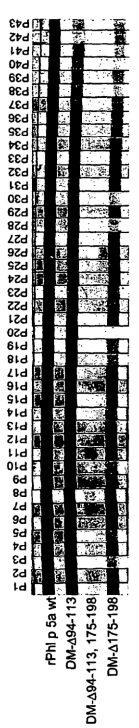
Isoelectroenfoque no desnaturalizante del mutante de deleción PhI p 5a DM Δ 94-113,175-198 y del tipo salvaje PhI p 5a recombinante (proteína no fusionada pura)



pl rPhl p 5a wt = 8.7 pl rPhl p 5a DM- Δ 94-113, 175-198 = 6.4

Figura 7

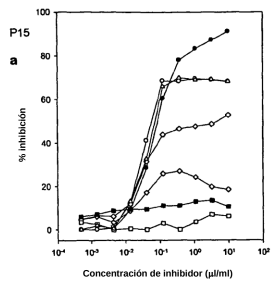
Ensayo con tiras reactivas para comprobar la capacidad de enlace IgE de los mutantes de deleción de PhI p 5a (no desnaturalizante)

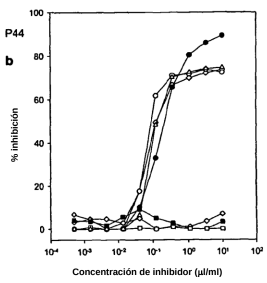


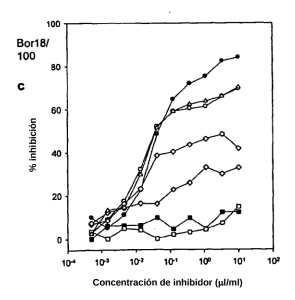
P: sueros de alérgicos al polen de gramíneas clínicamente definidos

Figura 8

Prueba de la reactividad IgE reducida de los mutantes de deleción de PhI p 5a mediante un ensayo de inhibición EAST con dos sueros individuales representativos (a y b) y una mezcla de sueros (c)







- -- Ph p 5a/b
 -- Phi p 5a wt (His)
 -- Phi p 5a wt (His)
 -- Phi p 5a DM-Δ94-113 (His)
 -- Phi p 5a DM-Δ175-198 (His)
 -- Phi p 5a DM-Δ94-113, 175-198
 -- Phi p 5a DM-Δ94-113, 175-198
 -- Phi p 5a DM-Δ94-113, 175-198
 - P: sueros de alérgicos al polen de gramíneas clínicamente definidos

Figura 9

Prueba de la hipoalergenicidad del mutante de deleción de PhI p 5a PhI p 5a DM-∆94-113, 175-198 mediante un ensayo de activación de basófilos con basófilos de seis alérgicos al polen de gramíneas diferentes (P)

