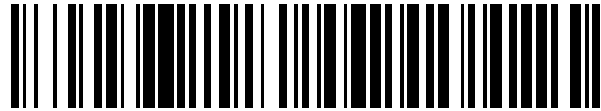


19



OFICINA ESPAÑOLA DE
PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11 Número de publicación: **2 474 193**

51 Int. Cl.:

C12Q 1/70 (2006.01)

12

TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

96 Fecha de presentación y número de la solicitud europea: **14.02.2003 E 03713444 (2)**

97 Fecha y número de publicación de la concesión europea: **26.03.2014 EP 1481098**

54 Título: **Composiciones y métodos para evaluar el uso de receptor/correceptor viral e inhibidores de la entrada de virus utilizando ensayos de virus recombinantes**

30 Prioridad:

15.02.2002 US 77027

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

08.07.2014

73 Titular/es:

**MONOGRAM BIOSCIENCES, INC. (100.0%)
345 Oyster Point Boulevard
South San Francisco, CA 94080-4811, US**

72 Inventor/es:

**RICHMAN, DOUGLAS;
WRIN, MARY, T.;
LITTLE, SUSAN;
PETROPOULOS, CHRISTOS, J.;
PARKIN, NEIL, T.;
WHITCOMB, JEANNETTE, M. y
HUANG, WEI**

74 Agente/Representante:

RIZZO, Sergio

ES 2 474 193 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

Composiciones y métodos para evaluar el uso de receptor/correceptor viral e inhibidores de la entrada de virus utilizando ensayos de virus recombinantes

5 ANTECEDENTES DE LA INVENCION

10 [0001] La entrada de virus es una nueva diana atractiva para el tratamiento antiviral, y aproximadamente 10 fármacos que están diseñados para bloquear la unión del virus o fusión de la membrana están siendo evaluados actualmente en estudios clínicos o preclínicos (Richman, 1998; PhRMA, 1999; Stephenson, 1999). Los virus animales con envoltura se unen y entran en la célula huésped a través de la interacción de proteínas virales en la membrana del virión (proteínas de envoltura) y proteínas de la superficie celular (receptores de virus). El reconocimiento y enlace de receptores es mediado por la proteína de envoltura de superficie.

SUMARIO DE LA INVENCION

[0002] Por consiguiente, es un objeto de la presente divulgación proporcionar un ensayo fenotípico sensible y rápido para medir la susceptibilidad de un virus a inhibidores de la entrada viral.

15 [0003] Otro objeto de la presente divulgación es proporcionar un sistema de vector retroviral que produzca partículas de virus que contengan proteínas de envoltura viral derivadas de una variedad de fuentes y la identificación de líneas celulares que expresan receptores virales y toleran la replicación viral.

[0004] Otro objeto de la presente divulgación es proporcionar un vector de expresión para la envoltura viral que sea capaz de aceptar segmentos derivados de pacientes que codifican genes de la envoltura.

20 [0005] Otro objeto de esta divulgación es proporcionar un vector bioseguro que represente la mayoría del genoma viral del VIH-1 (HIV-1, en inglés), pero porte un gen reportero de luciferasa en lugar de la región de envoltura.

25 [0006] Otro objeto de la presente divulgación es el ensayo fenotípico que reduce la probabilidad de formar VIH-1 infeccioso recombinante, proporcionando un vector de expresión viral que porte una delección en una región reguladora transcripcional (la copia 3' de U3) del genoma del VIH-1.

[0007] Otro objeto de la presente divulgación es proporcionar un ensayo capaz de identificar y determinar el tropismo por el receptor/correceptor, que identifica de manera rápida y precisa los pacientes infectados con cepas de un virus trópico.

30 [0008] Estos y otros objetos pueden lograrse por la presente divulgación mediante un método para determinar si un virus tiene una susceptibilidad alterada a un compuesto, comprendiendo dicho método: (a) poner en contacto una célula huésped con el compuesto, donde la célula huésped comprende un ácido nucleico derivado de virus y un gen indicador, la actividad del gen indicador es afectada por la actividad del ácido nucleico derivado de virus de manera que un cambio en la actividad del ácido nucleico derivado de virus resulta en un cambio en la actividad del gen indicador, y el compuesto se dirige directa o indirectamente al ácido nucleico derivado de virus o una proteína que codifica, y(b) detectar la actividad del gen indicador, donde una diferencia en la actividad del gen indicador en la célula huésped en contacto con el compuesto en relación con la actividad en ausencia del compuesto, indica que el virus presenta una susceptibilidad alterada al compuesto.

35

40 [0009] En un aspecto de la divulgación, una primera célula comprende un ácido nucleico derivado de virus que codifica una proteína viral y un vector de expresión viral que carece del ácido nucleico que codifica la proteína viral y que comprende un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable, de manera que la primera célula produce una partícula viral que comprende la proteína viral codificada por el ácido nucleico derivado de virus. La primera célula puede ponerse en contacto con una segunda célula, por ejemplo, una célula huésped, en presencia del compuesto, donde la segunda célula expresa un receptor de superficie celular al que se une la partícula viral. En un modo de realización, la presente divulgación proporciona un método para identificar si un compuesto inhibe la entrada de un virus en una célula que comprende: (a) obtener ácido nucleico que codifica una proteína de envoltura viral de un paciente infectado por el virus; (b) cotransfectar en una primera célula (i) el ácido nucleico del paso (a), y (ii) un vector de expresión viral que carece de un ácido nucleico que codifica una proteína de envoltura, y que comprende un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable, de manera que la primera célula produce partículas virales que comprenden la proteína de envoltura codificada por el ácido nucleico obtenido del paciente; (c) poner en contacto las partículas virales producidas en el paso (b) con una segunda célula en presencia del compuesto, donde la segunda célula expresa un receptor de la superficie celular al que se une el virus; (d) medir la cantidad de señal producida por la segunda célula para determinar la

45

50

infecciosidad de las partículas virales; y (e) comparar la cantidad de señal medida en el paso (d) con la cantidad de señal producida en ausencia del compuesto, donde una cantidad reducida de señal medida en presencia del compuesto indica que el compuesto inhibe la entrada del virus en la segunda célula.

5 **[0010]** En otro aspecto, una primera célula comprende un ácido nucleico derivado de virus que codifica una proteína viral y un vector de expresión viral que carece del ácido nucleico que codifica la proteína viral, de manera que la primera célula produce una partícula viral que comprende la proteína viral codificada por el ácido nucleico derivado de virus. La primera célula puede ponerse en contacto con una segunda célula, por ejemplo, una célula huésped, en presencia del compuesto, donde la segunda célula expresa un receptor de superficie celular al que se une la partícula viral. Además, la segunda célula comprende un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable. En un modo de realización, el ácido nucleico indicador se integra en el ácido nucleico de la segunda célula.

10 **[0011]** En un modo de realización, la presente divulgación proporciona un método para detectar en un paciente infectado por un virus el desarrollo de una respuesta de anticuerpos capaz de bloquear la infección que comprende: (a) poner en contacto una célula huésped con una preparación de anticuerpos del paciente, donde la célula huésped comprende un ácido nucleico que codifica una proteína viral del paciente y un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable; (b) medir la cantidad de señal detectable producida por la célula huésped; y (c) comparar la cantidad de señal medida en el paso (b) con la cantidad de señal producida en ausencia de la preparación de anticuerpos, donde una cantidad reducida de señal medida en presencia de la preparación de anticuerpos indica que el paciente ha desarrollado una respuesta de anticuerpos a la proteína viral capaz de bloquear la infección.

15 **[0012]** En otro modo de realización, la presente divulgación proporciona un método para detectar en un paciente infectado por un virus el desarrollo de una respuesta de anticuerpos capaz de bloquear la infección que comprende: (a) transfectar en una primera célula (i) un ácido nucleico que codifica una proteína viral del paciente, y (ii) un vector de expresión viral que carece de un ácido nucleico que codifica la proteína viral, y que comprende un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable, de tal manera que la primera célula produce partículas virales que comprenden la proteína viral codificada por el ácido nucleico obtenido del paciente; (b) poner en contacto las partículas virales producidas en el paso (a) con una preparación de anticuerpos del paciente; (c) poner en contacto las partículas virales y la preparación de anticuerpos del paso (b) con una segunda célula, donde la segunda célula expresa un receptor de la superficie celular al que se une el virus; (d) medir la cantidad de señal detectable producida por la segunda célula para determinar la infecciosidad de las partículas virales; y (e) comparar la cantidad de señal medida en el paso (d) con la cantidad de señal producida en ausencia de la preparación de anticuerpos, donde una cantidad reducida de señal medida en presencia de la preparación de anticuerpos indica que el paciente ha desarrollado una respuesta de anticuerpos a la proteína viral capaz de bloquear la infección.

25 **[0013]** En otro modo de realización, la presente invención proporciona un método para detectar en un paciente infectado por un virus el desarrollo de una respuesta de anticuerpos capaz de bloquear la infección que comprende: (a) transfectar en una primera célula (i) un ácido nucleico que codifica una proteína viral del paciente, y (ii) un vector de expresión viral que carece de un ácido nucleico que codifica la proteína viral, de manera que la primera célula produce partículas virales que comprenden la proteína viral codificada por el ácido nucleico obtenido del paciente; (b) poner en contacto las partículas virales producidas en el paso (a) con una preparación de anticuerpos del paciente; (c) poner en contacto las partículas virales y preparación de anticuerpos del paso (b) con una segunda célula, donde la segunda célula expresa un receptor de la superficie celular al que se une el virus y donde la segunda célula comprende un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable; (d) medir la cantidad de señal producida por la segunda célula para determinar la infecciosidad de las partículas virales; y (e) comparar la cantidad de señal medida en el paso (d) con la cantidad de señal producida en ausencia de la preparación de anticuerpos, donde una cantidad reducida de señal medida en presencia de la preparación de anticuerpos indica que el paciente ha desarrollado una respuesta de anticuerpos a la proteína viral capaz de bloquear la infección.

30 **[0014]** En un modo de realización, la proteína viral es una proteína de envoltura. En otro modo de realización, la proteína viral es una proteína de la cápside.

35 **[0015]** En otro modo de realización, la presente divulgación proporciona un método para detectar en un paciente infectado por un virus el desarrollo de una respuesta de anticuerpos capaz de bloquear la infección que comprende: (a) incubar una primera célula que comprende (i) un ácido nucleico que codifica una proteína viral del paciente, y (ii) un vector de expresión viral que carece de un ácido nucleico que codifica la proteína viral, y que comprende un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable, de manera que la primera célula produce partículas virales que comprenden la proteína viral codificada por el ácido nucleico obtenido del paciente; (b) poner en contacto las partículas virales producidas en el paso (a) con una preparación de

anticuerpos del paciente; (c) poner en contacto las partículas virales y preparación de anticuerpos del paso (b) con una segunda célula, donde la segunda célula expresa un receptor de la superficie celular al que se une el virus; (d) medir la cantidad de la señal detectable producida por la segunda célula para determinar la infecciosidad de las partículas virales; y (e) comparar la cantidad de señal medida en el paso (d) con la cantidad de señal producida en ausencia de la preparación de anticuerpos, donde una cantidad reducida de señal medida en presencia de la preparación de anticuerpos indica que el paciente ha desarrollado una respuesta de anticuerpos a la proteína viral capaz de bloquear la infección. En un modo de realización, el ácido nucleico de (i) es parte del vector de expresión viral de (ii). En un modo de realización, el ácido nucleico de (i) se integra en el genoma de la primera célula. En otro modo de realización, el vector viral de (ii) se integra en el genoma de la primera célula. En otro modo de realización, el ácido nucleico de (i) y el vector viral de (ii) se integran en el genoma de la primera célula. En un modo de realización, la proteína viral es una proteína de la cápside. En otro modo de realización, la proteína viral es una proteína de envoltura.

BREVE DESCRIPCIÓN DE LOS DIBUJOS

[0016]

15 Figura 1A: Estructura de vectores de expresión de envoltura y expresión viral
El vector de expresión de la envoltura del VIH (pHIVenv) se modifica para aceptar secuencias de la envoltura que han sido amplificadas a partir de muestras de plasma del paciente. Las designaciones a/b y c/d, hacen referencia a sitios de endonucleasa de restricción situados en los extremos 5' y 3' de la poliproteína de envoltura de VIH-1 (gp160). El vector de expresión de VIH (pHIVlucΔU3) codifica todas las proteínas del VIH excepto la poliproteína de envoltura. Una parte del gen de envoltura ha sido eliminada para acomodar un casete génico indicador, en este caso, "luciferasa de luciérnaga" que se usa para controlar la capacidad del virus de replicar en presencia o ausencia de fármacos antivirales. La región U3 en el extremo 3' ha sido parcialmente eliminada para evitar la transcripción desde LTR en el extremo 5' en células infectadas. El virus producido en este sistema si limita a una sola ronda de replicación.

20 Figura 1B: Ensayo de entrada basado en células
Se llevaron a cabo ensayos de susceptibilidad a fármacos, tropismo por correceptores y neutralización de virus cotransfectando una célula huésped con pHIVenv y pHIVlucΔU3. La célula huésped produce partículas de VIH que son pseudotipadas con secuencias de envoltura de VIH derivadas de la muestra del paciente o virus de prueba. Las partículas del virus se recogen (-48 h) tras la transfección y se usan para infectar las células diana que expresan receptores de VIH (p.ej., CD4) y correceptores (p.ej., CXCR4, CCR5). Tras la infección (-72 h) las células diana son lisadas y se mide la actividad de la luciferasa. El VIH debe completar una ronda de replicación para infectar con éxito la célula huésped diana y producir actividad de luciferasa. Si el virus no es capaz de entrar en la célula diana, la actividad de la luciferasa es reducida. Este sistema puede usarse para evaluar la susceptibilidad a inhibidores de entrada, tropismo por receptor y correceptor y neutralización del virus.

35 Figura 2: Vectores de expresión de envoltura del VIH
Las secuencias de envoltura de VIH son amplificadas a partir de muestras de paciente e insertadas en vectores de expresión usando los sitios de endonucleasa de restricción (5' a/b y 3'c/d). La transcripción de la envoltura es impulsada por el promotor génico temprano inmediato de citomegalovirus humano (CMV). El ARN con envoltura es poliadenilado usando una secuencia de señal de poliadenilación (A+) del virus del simio 40 (SV40). Se diseña un intrón situado entre el promotor del CMV y las secuencias de envoltura del VIH para aumentar los niveles de ARNm con envoltura en las células transfectadas. FL expresa las proteína de envoltura de longitud completa (gp120, gp41); ΔCT expresa las proteínas de envoltura (gp120, gp21) que carecen del dominio de cola citoplasmática C-terminal de gp41; +CT expresa proteína de envoltura (gp120, gp41) que contienen un dominio de cola citoplasmática de gp41 predefinido constante; gp120 expresa proteínas gp120 derivadas del paciente junto con una gp41 predefinida constante; gp 41 expresa una gp120 predefinida constante junto con proteínas gp41 derivadas del paciente.

50 Figura 3A: Ensayo de exploración de tropismo por el correceptor
En esta figura, el ensayo se lleva a cabo usando dos líneas celulares. Una línea celular expresa CD4 y CCR5 (seis paneles superiores). La otra línea celular expresa CD4 y CXCR4 (seis paneles inferiores). El ensayo se lleva a cabo infectando células con un alto número de stocks de virus recombinante derivado de células transfectadas con vectores pHIVlucΔU3 y pHIVenv. El ejemplo mostrado representa el análisis de 96 virus dispuestos en una placa de 96 pocillos las infecciones se llevan a cabo en ausencia de fármaco (sin fármaco), o en presencia de un fármaco que inhibe de manera preferente los virus R5-tropicos (inhibidor de CCR) y X4-tropicos (inhibidor de CXCR4). El tropismo por el correceptor se evalúa comparando la cantidad de actividad de luciferasa producida en cada tipo celular, tanto en presencia como en ausencia de fármaco (véase la Figura 3B para la interpretación de resultados de ensayo).

Figura 3B: Determinación del tropismo por el correceptor

En esta figura, se interpretan los resultados del ensayo comparando la capacidad de cada virus de muestra de infectar (producir actividad de luciferasa) en células que expresan CD4/CCR5 (células R5) o células que expresan CD4/CXCR4 (células X4). También se evalúa la capacidad de un inhibidor de CCR5 o CXCR4 para bloquear específicamente la infección (inhibir la actividad de luciferasa). Los virus X4-trópicos (paneles verdes)- infectan células X4 pero no células R5. La infección de células X4 es bloqueada por el inhibidor de CXCR4. Los virus R5-trópicos (paneles azules)- infectan células R5 pero no células X4. La infección de células R5 es bloqueada por el inhibidor de CCR5. Las mezclas X4/R5 o de tropismo dual (paneles amarillos) infectan células X4 y R5. La infección de células R5 es bloqueada por el inhibidor de CCR5 y la infección de células X4 es bloqueada por el inhibidor de CXCR4. Los virus no viables (paneles rojos)- no replican ni en células X4 ni en células R5.

Figura 4A: Medición de susceptibilidad al inhibidor de entrada para inhibidor de fusión

En esta figura, se demuestra la susceptibilidad al inhibidor de fusión T-20. Las células que expresan CD4, CCR5 y CXCR4 se infectaron en ausencia de T-20 y con una amplia gama de concentraciones de T-20 (escala log₁₀ eje x). Se determinó el porcentaje de inhibición de replicación viral (eje y) comparando la cantidad de luciferasa producida en células infectadas en presencia de T-20 con la cantidad de luciferasa producida en ausencia de T-20. Se sometieron a ensayo virus de tropismo dual, R5-trópicos y X4-trópicos. Se cuantificó la susceptibilidad al fármaco determinando la concentración de T-20 necesaria para inhibir el 50% de la replicación viral (CI₅₀, mostrado como líneas discontinuas verticales). Los virus con valores de CI₅₀ más bajos son más susceptibles a T-20 que los virus con valores de CI₅₀ más altos. NL4-3: cepa X4-trópica bien caracterizada JRCSF; cepa R5-trópica bien caracterizada 91US005.11: aislado R5-trópico obtenido del NIH AIDS Research and Reference Reagent Program (ARRRP) 92HT593.1: aislado de tropismo dual (X4R5) obtenido del NIH ARRRP. 92HT599.2A: aislado X4-trópico obtenido del NIH ARRRP.

Figura 4B: Medición de la susceptibilidad al inhibidor de entrada con mutaciones de resistencia al fármaco

En esta figura, se demuestra la susceptibilidad reducida al inhibidor de fusión T-20 conferida por las mutaciones de resistencia al fármaco específicas en la proteína de envoltura gp41. Se infectaron células que expresan CD4, CCR5 y CXCR4 en ausencia de T-20 y con una amplia gama de concentraciones de T-20 (escala log₁₀ eje x). El porcentaje de inhibición de replicación viral (eje y) se determinó comparando la cantidad de luciferasa producida en células infectadas en presencia de T-20 con la cantidad de luciferasa producida en ausencia de T-20. Se sometieron a ensayo virus isogénicos que contenían una o dos mutaciones específicas en la proteína de envoltura transmembrana gp41 (destacado en rojo en la leyenda de la figura). La susceptibilidad al fármaco se cuantificó determinando la concentración de T-20 necesaria para inhibir el 50% de la replicación viral (CI₅₀, mostrado como líneas discontinuas verticales). Los virus con valores de CI₅₀ más bajos son más susceptibles a T-20 que los virus con valores de CI₅₀ más altos.

Sin mutación (secuencia de tipo silvestre): GIV

Mutaciones sencillas: GIV, DIM, SIV

Mutaciones dobles: DIM, SIM, DTV

Figura 5A: Medición de susceptibilidad al inhibidor de entrada para inhibidor de CCR5

En esta figura, se demuestra la susceptibilidad a un inhibidor de CCR5 (compuesto de merck). Se infectaron células que expresan CD4 y CCR5 (células R5) en ausencia del inhibidor de CCR5 y con una amplia gama de concentraciones de inhibidor de CCR5 (escala log₁₀ eje x). Se determinó el porcentaje de inhibición de replicación viral (eje y) comparando la cantidad de luciferasa producida en células infectadas en presencia de inhibidor de CCR5 con la cantidad de luciferasa producida en ausencia de inhibidor de CCR5. Se sometieron a ensayo virus de tropismo dual, R5-trópicos y X4-trópicos. Se cuantificó la susceptibilidad al fármaco determinando la concentración de inhibidor de CCR5 necesaria para inhibir el 50% de la replicación viral (CI₅₀, mostrado como líneas discontinuas verticales). Los virus con valores de CI₅₀ más bajos son más susceptibles al inhibidor de CCR5 que los virus con valores de CI₅₀ más altos. El virus X4-trópico no infectó las células R5. NLA-3: cepa X4-trópica bien caracterizada

JRCSF: cepa R5-trópica bien caracterizada 92HT593.1: Aislado de tropismo dual (X4R5) obtenido del NIH ARRRP.

Figura 5B: Medición de susceptibilidad al inhibidor de entrada para inhibidor de CXCR4

En esta figura, se demuestra la susceptibilidad a un inhibidor de CXCR4 (AMD3100). Se infectaron células que expresan CD4 y CXCR4 (células X4) en ausencia del inhibidor de CXCR4 y con una amplia gama de concentraciones de inhibidor de CXCR4 (escala log₁₀ eje x). El porcentaje de inhibición de replicación viral (eje y) se determinó comparando la cantidad de luciferasa producida en células infectadas en presencia de inhibidor de CXCR4 con la cantidad de luciferasa producida en ausencia de inhibidor de CXCR4. Se sometieron a ensayo virus de tropismo dual, R5-trópicos y X4-trópicos. Se cuantificó la susceptibilidad al fármaco determinando la concentración de CXCR4 necesaria para inhibir el 50% de la replicación viral (CI₅₀, mostrado como líneas discontinuas verticales). Los virus con

valores de CI50 más bajos son más susceptibles al inhibidor de CCR5 que los virus con valores de CI50 más altos. El virus R5-tropical no infectó las células X4.

NL4-3: cepa X4-tropical bien caracterizada

JRCSF: cepa R5-tropical bien caracterizada

5 92HT593.1: Aislado de tropismo dual (X4R5) obtenido del NIH ARRRP.

Figura 6: Amplificación de la secuencia de envoltura

Esta figura demuestra que se generan los amplicones correspondientes a la secuencia de envoltura de longitud completa o secuencia de envoltura eliminada de la cola citoplasmática. El número de vía corresponde al tropismo por el correceptor mostrado al lado de cada número a la derecha de los geles.

10 Figura 7: Expresión de correceptor y receptor de la célula diana

Se muestran diagramas de dispersión que indican los resultados de ensayos de clasificación de células activadas por fluorescencia (FACS) utilizando anticuerpos contra CCR5 o CXCR4 (mostrado en el eje Y). Las líneas celulares expresan los correceptores enumerados bajo los gráficos y se muestra la fluorescencia de CD4 a lo largo del eje X. El anticuerpo antiCXCR4 se une más fuertemente con las células que expresan el correceptor correspondiente, CXCR-4.

15 Figura 8: Inhibición por antagonistas de correceptor

Se muestra la inhibición de X4 y R5 tras la administración de antagonistas de correceptores.

Figura 9: Péptidos inhibidores de fusión

20 Se muestra la secuencia de aminoácidos y mapa del inhibidor de CXCR4 para un péptido que es un inhibidor de fusión entre una membrana viral y una membrana celular.

Figura 10: Neutralización de infecciosidad viral

25 Se incubaron virus con diluciones 1/5 en serie de anticuerpo (plasma) y se usaron para infectar células diana U-87/CD4/CCR5/CXCR4. Se sometieron a ensayo muestras de virus en serie (columnas) frente a muestras de anticuerpos en serie (filas) usando un formato de matriz. Los valores de neutralización representan la dilución de plasma (anticuerpo) exigida para inhibir la infecciosidad del virus en un 50% (CI50). Cuanto más alto es el número, mayor es la dilución, lo que refleja títulos más altos de neutralización de los anticuerpos. Se representan las fechas de recolección de muestras como mm/dd/aa. La actividad neutralizante de cada muestra de plasma también se sometió a ensayo frente a dos virus de referencia: NL4-3 (cepa de laboratorio X4), JRCSF (aislado primario R5).

30

35 **[0017]** La presente invención en sus características concretas puede ser más evidente a partir de la siguiente descripción detallada considerada en relación con las figuras y ejemplos adjuntos. La siguiente descripción analiza los significados y métodos para llevar a cabo la presente divulgación que pertenece a un ensayo fenotípico relacionado con la identificación y evaluación de inhibidores de la entrada viral, incluyendo por ejemplo, y no como limitación de la presente invención, VIH-1 e inhibidores de la entrada viral de VIH-1.

DESCRIPCIÓN DETALLADA DE LA INVENCION

40 **[0018]** Esta divulgación proporciona un método para determinar si un virus presenta una susceptibilidad alterada a un compuesto, comprendiendo dicho método: (a) poner en contacto una célula huésped con el compuesto, donde la célula huésped comprende un ácido nucleico derivado de virus y un gen indicador, la actividad del gen indicador es afectada por la actividad del ácido nucleico derivado de virus de manera que un cambio en la actividad del ácido nucleico derivado de virus resulta en un cambio en la actividad del gen indicador, y el compuesto se dirige directa o indirectamente al ácido nucleico derivado de virus o una proteína que codifica, y (b) detectar la actividad del gen indicador, donde una diferencia en la actividad del gen indicador en la célula huésped en contacto con el compuesto en relación con la actividad en ausencia del compuesto, indica que el virus presenta una susceptibilidad alterada al compuesto.

45

50 **[0019]** En un modo de realización, la divulgación proporciona un método para identificar si un compuesto inhibe la entrada de un virus en una célula que comprende: (a) obtener ácido nucleico que codifica una proteína de envoltura viral de un paciente infectado por el virus; (b) cotransfectar en una primera célula (i) el ácido nucleico del paso (a), y (ii) un vector de expresión viral que carece de un ácido nucleico que codifica una proteína de envoltura, y que comprende un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable, de manera que la primera célula produce partículas virales que comprenden la proteína de envoltura codificada por el ácido nucleico obtenido del paciente; (c) poner en contacto las partículas virales producidas en el paso (b) con una segunda célula en presencia del compuesto, donde la segunda célula expresa un receptor de la superficie celular al que se une el virus; (d) medir la cantidad de señal producida por la segunda célula para determinar la infecciosidad de las partículas virales; y (e) comparar la cantidad de señal medida en el paso (d) con la cantidad de señal producida en ausencia del compuesto, donde una cantidad reducida de señal medida en presencia del compuesto indica que el compuesto inhibe la entrada del virus en la segunda célula.

55

[0020] En otro modo de realización, la divulgación proporciona un método para identificar si un compuesto inhibe la entrada de un virus en una célula que comprende: (a) obtener ácido nucleico que codifica una proteína

de envoltura viral de un paciente infectado por el virus; (b) cotransfectar en una primera célula (i) el ácido nucleico del paso (a), y (ii) un vector de expresión viral que carece de un ácido nucleico que codifica la proteína de envoltura, de tal manera que la primera célula produce partículas virales que comprenden la proteína de envoltura codificada por el ácido nucleico obtenido del paciente; (c) poner en contacto las partículas virales producidas en el paso (b) con una segunda célula en presencia del compuesto, donde la segunda célula expresa un receptor de la superficie celular al que el virus y donde la segunda célula comprende un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable se une; (d) medir la cantidad de señal producida por la segunda célula para determinar la infecciosidad de las partículas virales; y (e) comparar la cantidad de señal medida en el paso (d) con la cantidad de señal producida en ausencia del compuesto, donde una cantidad reducida de señal medida en presencia del compuesto indica que el compuesto inhibe la entrada del virus en la segunda célula.

[0021] En otro modo de realización de esta invención, el ácido nucleico indicador comprende un gen indicador. En otro modo de realización de esta invención, el gen indicador es un gen de luciferasa.

[0022] En un modo de realización de esta invención, el receptor de la superficie celular es CD4. En un modo de realización de esta invención, el receptor de la superficie celular es un receptor quimiocinas. En un modo de realización de esta invención, el receptor de la superficie celular es CXCR4 o CCR5.

[0023] En un modo de realización de esta invención, el paciente está infectado con el virus VIH-1, un virus de hepatitis (como el virus HBV o HCV), o cualquier otro virus. En un modo de realización de esta invención, el ácido nucleico del paso (a) comprende ADN que codifica gp120 y gp41. En un modo de realización de esta invención, el vector de expresión viral comprende ácido nucleico de VIH. En un modo de realización de esta invención, el vector de expresión viral comprende un gen gag-pol de VIH. En un modo de realización de esta invención, el vector de expresión viral comprende ADN que codifica vif, vpr, tat, rev, vpu, y nef.

[0024] En un modo de realización de esta invención, la primera célula es una célula de mamífero. En un modo de realización de esta invención, la célula de mamífero es una célula humana. En un modo de realización de esta invención, la célula humana es una célula de riñón de embriones humanos. En un modo de realización de esta invención, la célula del riñón de embrión humano es una célula 293.

[0025] En un modo de realización de esta invención, la segunda célula es una célula T humana. En un modo de realización de esta invención, la segunda célula es una línea celular de leucemia de célula T humana. En un modo de realización de esta invención, la segunda célula es una célula mononuclear de sangre periférica. En un modo de realización de esta invención, la segunda célula es una célula de astroglioma. En un modo de realización de esta invención, la célula de astroglioma es una célula U87. En un modo de realización de esta invención, la segunda célula es una célula de osteosarcoma humano. En un modo de realización de esta invención, la célula de osteosarcoma humano es una célula HT4.

[0026] En un modo de realización de esta invención, el compuesto se une al receptor de la superficie celular. En un modo de realización de esta invención, el compuesto es un ligando del receptor de la superficie celular. En un modo de realización de esta invención, el compuesto comprende un anticuerpo. En un modo de realización de esta invención, el compuesto inhibe la fusión de la membrana. En un modo de realización de esta divulgación, el compuesto es un péptido, un peptidomimético, una molécula orgánica o un compuesto sintético. En un modo de realización de esta invención, el compuesto se une a la proteína de envoltura viral.

[0027] Esta divulgación proporciona un método para hacer una composición que comprende mezclar el compuesto identificado mediante el método de detección (método para identificar un compuesto) aquí descrito con un portador. En un modo de realización de esta divulgación, el portador es solución salina, polietilenglicol, una solución amortiguadora, un almidón o un solvente orgánico.

[0028] La presente divulgación proporciona un método para identificar un receptor de la superficie celular que es enlazado por un virus con la infección de una célula por el virus que comprende: (a) obtener partículas virales que comprenden (i) un ácido nucleico viral y (ii) un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable; (b) poner en contacto una célula que expresa un receptor de la superficie celular con las partículas virales del paso (a); y (c) medir la cantidad de señal detectable producida dentro de la célula, donde la producción de la señal indica que el receptor de la superficie celular expresado por la célula es enlazado por el virus, identificando así el receptor de la superficie celular como enlazado al virus con la infección de la célula.

[0029] La presente divulgación proporciona también un método para identificar si un anticuerpo inhibe la entrada de un virus en una célula que comprende: (a) obtener ácido nucleico que codifica una proteína de envoltura viral de un paciente infectado por el virus; (b) cotransfectar en una primera célula (i) el ácido nucleico del paso (a), y (ii) un vector de expresión viral que carece de un ácido nucleico que codifica una proteína de envoltura, y que

comprende un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable, de tal manera que la primera célula produce partículas virales que comprenden la proteína de envoltura codificada por el ácido nucleico obtenido del paciente; (c) poner en contacto las partículas virales producidas en el paso (b) con una segunda célula en presencia del anticuerpo, donde la segunda célula expresa un receptor de la superficie celular al que el virus se une; (d) medir la cantidad de señal producida por la segunda célula para determinar la infecciosidad de las partículas virales; y (e) comparar la cantidad de señal medida en el paso (d) con la cantidad de señal producida en ausencia del compuesto, donde una cantidad reducida de señal medida en presencia del anticuerpo indica que el anticuerpo inhibe la entrada del virus en la segunda célula.

[0030] La presente divulgación proporciona un método para determinar la susceptibilidad de un virus a un compuesto que inhibe la entrada viral en la célula que comprende: (a) obtener ácido nucleico que codifica una proteína de envoltura viral de un paciente infectado por el virus; (b) cotransfectar en una primera célula (i) el ácido nucleico del paso (a), y (ii) un vector de expresión viral que carece de un ácido nucleico que codifica una proteína de envoltura, y que comprende un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable, de manera que la primera célula produce partículas virales que comprenden la proteína de envoltura codificada por el ácido nucleico obtenido del paciente; (c) poner en contacto las partículas virales producidas en el paso (b) con una segunda célula en presencia del compuesto, donde la segunda célula expresa un receptor de la superficie celular al que se une el virus; (d) medir la cantidad de señal producida por la segunda célula para determinar la infecciosidad de las partículas virales; y (e) comparar la cantidad de señal medida en el paso (d) con la cantidad de señal producida en ausencia del compuesto, donde una cantidad reducida de señal medida en presencia del compuesto indica que el virus es susceptible al compuesto.

[0031] La presente divulgación proporciona un método para determinar si un virus presenta una resistencia aumentada a un compuesto que inhibe la entrada viral en una célula en comparación con un virus de referencia, comprendiendo dicho método: (a) determinar la susceptibilidad de un virus a un compuesto, por ejemplo, según el método descrito arriba, en un primer momento; (b) determinar la susceptibilidad del virus al compuesto en un segundo momento posterior, y (c) comparar las susceptibilidades determinadas en los pasos (a) y (b), donde una disminución en la susceptibilidad del segundo momento posterior indica una resistencia aumentada del virus al compuesto.

[0032] La presente divulgación proporciona un método para identificar una mutación en un virus que confiere resistencia a un compuesto que inhibe la entrada viral en una célula que comprende: (a) determinar la secuencia de ácido nucleico o la secuencia de aminoácido del virus antes de cualquier tratamiento del virus con el compuesto; (b) obtener un virus resistente al compuesto; (c) determinar la secuencia de ácido nucleico o la secuencia de aminoácido del virus resistente del paso (b); y (d) comparar la secuencia de ácido nucleico o las secuencias de aminoácido de los pasos (a) y (c), respectivamente, para identificar la mutación en el virus que confiere resistencia al compuesto.

[0033] En un modo de realización de esta divulgación, el virus obtenido en el paso (b) es el virus del paso (a) cultivado en presencia del compuesto hasta que se desarrolla resistencia.

[0034] En un modo de realización de esta divulgación, el virus obtenido en el paso (b) es aislado a partir de un paciente que ha sido sometido a tratamiento con el compuesto.

[0035] En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona un medio y método para medir de manera precisa y reproducible la susceptibilidad de VIH-1 a inhibidores de la entrada de virus.

[0036] En otro modo de realización preferido, esta divulgación también proporciona un medio y método para medir de manera precisa y reproducible el tropismo por el correceptor de VIH-1.

[0037] En un modo de realización preferido, la divulgación proporciona un medio y método para medir de manera precisa y reproducible la neutralización mediada por anticuerpos de VIH-1.

[0038] En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para descubrir, optimizar y caracterizar fármacos nuevos o novedosos que se dirigen a diversas etapas definidas o aún por definir en el proceso de entrada y unión del virus.

[0039] En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para descubrir, optimizar y caracterizar vacunas del VIH-1 (bien preventivas o terapéuticas) que se dirigen a diversas etapas definidas y aún por definir en el proceso de entrada y unión del virus.

[0040] En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona un medio y método para identificar mutaciones/sustituciones de aminoácidos en las proteínas de envoltura del VIH-1 (gp41TM y gp120SU) que alteran la susceptibilidad a inhibidores de entrada del virus.

- [0041]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona un medio y método para cuantificar el efecto que tienen las mutaciones específicas en la envoltura del VIH-1 sobre la susceptibilidad al inhibidor de la entrada de virus.
- 5 **[0042]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para determinar las mutaciones/sustituciones de aminoácidos de envoltura del VIH-1 que se observan de manera frecuente, bien solas o en combinación, en virus que presentan una susceptibilidad alterada a los inhibidores de entrada de virus.
- 10 **[0043]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona un medio y método para identificar mutaciones/sustituciones de aminoácidos en las proteínas de envoltura del VIH-1 (gp41TM y gp120SU) que alteran el tropismo por el correceptor o receptor.
- [0044]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona un medio y método para cuantificar el efecto que tienen las mutaciones específicas en la envoltura del VIH-1 sobre el tropismo por el receptor o correceptor.
- 15 **[0045]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para identificar las mutaciones/sustituciones de aminoácidos de envoltura del VIH-1 que se observan de manera frecuente, bien solas o en combinación, en virus que presentan tropismo por el correceptor CXCR4 o CCR5.
- [0046]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona un medio y método para identificar mutaciones/sustituciones de aminoácidos en las proteínas de envoltura del VIH-1 (gp41TM y gp120SU) que alteran la neutralización medida por anticuerpos.
- 20 **[0047]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona un medio y método para cuantificar el efecto que tienen mutaciones específicas en la envoltura de VIH-1 sobre la neutralización mediada por anticuerpos.
- [0048]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para identificar las mutaciones/sustituciones de aminoácidos de la envoltura de VIH-1 que se observan frecuentemente, bien solas o en combinación, en virus que presentan neutralización de virus mediada por anticuerpos.
- 25 **[0049]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para identificar los anticuerpos que se observan frecuentemente en virus de muestras de pacientes que son capaces de neutralizar el VIH-1.
- 30 **[0050]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para la identificación de virus que necesitan la unión a CD4 para la infección.
- [0051]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para la identificación de virus que no exigen la unión a CD4 para la infección.
- 35 **[0052]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona también un medio y método para la identificación de la incidencia de muestras de pacientes que presentan infección independiente de CD4.
- [0053]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para la identificación de virus que necesitan la unión a CD8 para la infección.
- [0054]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona también un medio y método para la identificación de la incidencia de virus de pacientes que presentan infección dependiente de CD8.
- 40 **[0055]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para la identificación de virus que requieren el enlace al receptor de quimiocina CXCR4, el enlace al receptor de quimiocina CCR5, o el enlace a CXCR4 o CCR5 (tropismo dual) para la infección.
- 45 **[0056]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para identificar la incidencia de virus que exigen la unión al receptor de quimiocina CXCR4, la unión al receptor de quimiocina CCR5, o la unión a CXCR4 o CCR5 (tropismo dual) para la infección.
- [0057]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para identificar las mutaciones/sustituciones de aminoácidos de envoltura del VIH-1 que se observan de manera frecuente, bien solas o en combinación, en virus que presentan (a) susceptibilidad alterada a los inhibidores de

la entrada de virus, (b) tropismo por el correceptor CXCR4 o CCR5, y (c) neutralización de virus mediada por anticuerpos.

[0058] En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona un medio y método para usar la susceptibilidad a inhibidores de entrada de virus para guiar el tratamiento del VIH-1.

5 **[0059]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para usar la susceptibilidad a inhibidores de entrada de virus para guiar el tratamiento de pacientes en los que fracase el tratamiento con fármacos antirretrovirales.

10 **[0060]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y métodos para usar la susceptibilidad a inhibidores de entrada de virus para guiar el tratamiento de pacientes infectados recientemente con VIH-1.

[0061] En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona un medio y método para usar el tropismo por los correceptores de VIH-1 para guiar el tratamiento del VIH-1 o para guiar el tratamiento de pacientes en los que fracasa el tratamiento con fármacos antirretrovirales.

15 **[0062]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para usar el tropismo por los correceptores de VIH-1 para guiar el tratamiento de pacientes infectados recientemente con VIH-1.

[0063] En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para medir la neutralización mediada por anticuerpos del VIH-1 para controlar la respuesta inicial de anticuerpos protectores tras la vacunación.

20 **[0064]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para medir la neutralización mediada por anticuerpos de VIH-1 para controlar la respuesta inicial de anticuerpos terapéuticos tras la vacunación.

25 **[0065]** En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para medir la neutralización mediada por anticuerpos del VIH-1 con el paso del tiempo para controlar la durabilidad de una respuesta de anticuerpos protectores tras la vacunación.

[0066] En un modo de realización preferido, esta divulgación proporciona además un medio y método para medir la neutralización mediada por anticuerpos de VIH-1 para desarrollar y optimizar programas de inducción-refuerzo (*prime-boost*) de vacunación que maximicen la potencia y durabilidad de la vacunación.

30 **[0067]** Por ejemplo, en el caso del VIH-1, la proteína SU (gp120-SU) está sólidamente asociada a la proteína de envoltura transmembrana (gp41-TM) que ancla el complejo a la membrana del virus. Las proteínas de envoltura gp120 y gp41 se derivan mediante escisión de gp160, el producto del precursor no escindido del gen de envoltura. El enlace de VIH-1 a su receptor celular (CD4) y correceptor (CCR5 o CXCR4) fomenta cambios conformacionales en la proteína TM resultando en la fusión de la membrana celular y viral y la entrada del núcleo del virus (core) en el citoplasma (*Retroviruses*, 1997). Aunque los nuevos inhibidores de entrada de VIH se dirigen a proteínas de envoltura viral (gp120/gp41) o proteínas del huésped (CD4, CCR5, CXCR4), la mayoría de mutaciones asociadas a la resistencia en VIH-1 se espera que estén localizadas en el gen de envoltura viral; p.ej., una manera probable en la que los virus pueden evolucionar es cambiar la utilización de
35 se dirigen a proteínas de envoltura viral (gp120/gp41) o proteínas del huésped (CD4, CCR5, CXCR4), la mayoría de mutaciones asociadas a la resistencia en VIH-1 se espera que estén localizadas en el gen de envoltura viral; p.ej., una manera probable en la que los virus pueden evolucionar es cambiar la utilización de correceptor. Los bloqueadores de entrada constituyen una clase novedosa de fármacos antirretrovirales, y el potencial de amplia actividad frente a las variantes de VIH-1 resistentes a múltiples fármacos actuales es alto.
40 Entre la clase de bloqueadores de entrada viral potenciales se encuentran los inhibidores de fusión, antagonistas de receptor/correceptor y vacunas.

45 **[0068]** No obstante, es probable que los inhibidores de la entrada viral generen virus resistentes a fármacos (a través de mutación del gen de envoltura), complicando así el tratamiento del paciente de forma similar a lo observado con el tratamiento de inhibidor de proteasa (PRI) e inhibidor de transcriptasa inversa (RTI) para el VIH. De hecho, la aprobación por parte de la FDA de cualquier nuevo fármaco que bloquee la entrada viral exigirá la evaluación de datos de resistencia. La necesidad de un ensayo de diagnóstico que mida la susceptibilidad a bloqueadores de entrada ha sido documentada en el caso del inhibidor de fusión T-20. Se han descrito virus que presentan susceptibilidad reducida a T-20 tras su paso *in vitro* en presencia del fármaco. En este momento, no existen disponibles ensayos fenotípicos convenientes que sean capaces de medir la
50 susceptibilidad a fármacos que bloquean la entrada viral. Por tanto, los médicos se enfrentarán pronto al reto de personalizar terapia en ausencia de los instrumentos necesarios para abordar la susceptibilidad a fármacos. Por lo tanto, resultaría extremadamente valioso un ensayo fiable que mida de manera precisa la susceptibilidad a fármacos que inhiben la entrada viral de pacientes infectados.

5 **[0069]** Por ejemplo, las estimaciones recientes de la Organización Mundial de la Salud indican que en todo el mundo hay más de 33 millones de personas infectadas por el VIH-1, el agente causante de la pandemia del SIDA. Casi un millón de personas están infectadas en los Estados Unidos y 300.000 están recibiendo actualmente terapia antiviral (CDC, 1999; OMS 1999). Combatir el SIDA se ha convertido en el objetivo común de un esfuerzo sin precedentes de las agencias gubernamentales, laboratorios académicos, y la industria farmacéutica/de biotecnología. La FDA ha aprobado catorce fármacos antivirales para el tratamiento de la infección de VIH-1 (Carpenter *et al.*, 2000) y más de 20 fármacos adicionales se están evaluando en ensayos clínicos en la actualidad (PHRMA, 1999). Los fármacos aprobados inhiben la replicación de VIH-1 interfiriendo con las actividades enzimáticas de proteasa (PR) o transcriptasa inversa (RT). Los inhibidores de PR (PRI) bloquean la formación adecuada de proteínas virales que son necesarias para la infección y replicación de virus, mientras que los inhibidores de RT (RTI) bloquean al virus para que no copie su material genético. Debido a la potencia subóptima, los RTI y PRI actuales se usan muy a menudo en combinación para erradicar la replicación viral (Carpenter *et al.*, 2000).

15 **[0070]** Por tanto, lo que se desea es proporcionar un ensayo viral seguro, rápido y preciso capaz de evaluar: la actividad de inhibidores de unión y entrada viral (incluyendo los inhibidores de correceptores, receptores y de fusión); tropismo viral por el receptor/correceptor para facilitar el diseño y tratamiento de fármacos inhibidores de la entrada viral; cambios en la susceptibilidad a fármacos de virus de pacientes a inhibidores de unión y entrada; y actividad de neutralización viral generada en respuesta a la vacunación usando antígenos de proteína de envoltura viral.

20 **[0071]** Los métodos de esta invención pueden usarse para cualquier enfermedad viral que pueda responder a un inhibidor de la entrada viral y donde existe una preocupación respecto a la susceptibilidad al fármaco antiviral y resistencia a un inhibidor de entrada viral incluyendo, por ejemplo, sin carácter limitativo, otros lentivirus (p.ej., VIH-2), otros retrovirus (p.ej., HTLV-1 y 2), hepadnavirus (p.ej., virus de la hepatitis B humana), flavivirus (p.ej., virus de la hepatitis C humana) y herpesvirus (p.ej., citomegalovirus humano).

25 **[0072]** Los bloqueadores de entrada constituyen una clase novedosa de fármacos antirretrovirales, y el potencial de amplia actividad frente a las variantes de VIH-1 resistentes a múltiples fármacos actuales es alto. Entre la clase de bloqueadores de entrada viral potenciales se encuentran los inhibidores de fusión, antagonistas de receptor/correceptor y vacunas.

Inhibidores de fusión

30 **[0073]** Los compuestos diseñados para inhibir de manera competitiva el cambio conformacional de TM, designados inhibidores de fusión, son inhibidores potentes de replicación de VIH-1. Aunque se ha demostrado su actividad en sistemas de cultivos celulares y en pacientes infectados de VIH-1 (Wild *et al.*, 1992; Judice *et al.*, 1997; Kilby *et al.*, 1998), no se ha aprobado ningún inhibidor de fusión para el tratamiento de la infección de VIH-1 en Estados Unidos. Los fármacos dentro de esta clase, como T-20 y T-1249 (Trimeris Inc., USA), son el objeto de investigaciones clínicas avanzadas.

Antagonistas de receptores/correceptores

40 **[0074]** Además de los inhibidores de fusión, que actúan después de que el VIH-1 haya interactuado con sus receptores, se están realizando esfuerzos para desarrollar fármacos que eviten que el VIH-1 interactúe con CD4 o cualquiera de sus dos correceptores principales. La capacidad de dichos reactivos de inhibir la infección de VIH-1 se ha demostrado en sistemas de cultivo celular y modelos animales. Se han identificado compuestos de partida que se dirigen a gp120, CD4, el correceptor CCR5 usado por los virus macrofago-trópicos (R5), o el correceptor CXCR4 usado por los virus trópicos de células T (X4) (Allaway *et al.*, 1993; Reimann *et al.*, 1995; Baba *et al.*, 1999; Bridger *et al.*, 1999).

45 **[0075]** Actualmente, no hay antagonistas de correceptores aprobados para el tratamiento de infección de VIH-1 en los Estados Unidos. Los fármacos dentro de estas clases, como PRO 542 (Progenics Inc., EE.UU.), 5a8 (Tanox, EE.UU.), TAK-779 (Takeda Inc., Japón), y AMD-3100 (Anormed Inc., Canadá), son el objeto de investigaciones clínicas en etapa temprana o preclínicas. Por lo tanto, un ensayo capaz de identificar y determinar el tropismo por el receptor/ correceptor, que identifique de manera rápida y precisa los pacientes que están infectados con cepas de un virus trópico (p.ej., VIH-1), facilitaría el diseño de fármacos inhibidores de la entrada viral y el tratamiento.

Vacunas

[0076] Las vacunas han demostrado ser también una estrategia efectiva en la lucha contra las infecciones virales patógenas en seres humanos, y existen diversas vacunas candidatas a evitar la infección del VIH-1 en desarrollo clínico. Las proteínas de envoltura gp120 y gp41 son las candidatas más obvias en la intensa

búsqueda de vacuna del VIH-1, y muchas de las 11 vacunas candidatas en evaluación clínica se basan en la envoltura (PhRMA, 1999). Se piensa generalmente que una vacuna de envoltura efectiva puede provocar la generación de anticuerpos neutralizantes que bloquean la infección viral (Mascola *et al.*, 2000). Por lo tanto, se necesita urgentemente un ensayo de alto rendimiento sensible que mida de manera fiable la eficacia de dichos anticuerpos neutralizantes y no requiera un cultivo prolongado de virus. Dicho ensayo podría ayudar de manera significativa a la búsqueda de una vacuna del SIDA eficaz. Esto es especialmente cierto, teniendo en cuenta que los ensayos clínicos de etapas avanzadas abarcan grandes poblaciones de pacientes que se cuentan por miles. Puesto que los anticuerpos neutralizantes deberían evitar la infección con éxito de células diana, un ensayo del receptor de la envoltura sería beneficioso para actuar como ensayo de neutralización del virus.

5
10 **[0077]** Desafortunadamente, la mayoría de estas combinaciones de fármacos son eficaces solo un tiempo limitado en gran parte debido a la aparición de virus resistentes a fármacos. La falta de funciones de revisión inherentes a la RT y ARN polimerasa II, unido a la replicación de alto nivel propensa a errores permite a los virus como VIH-1 mutar fácilmente (Coffin, 1995). La elevada frecuencia de mutación contribuye a la capacidad de VIH-1 de evadir la terapia de fármacos a largo plazo con éxito, lo que resulta en el rebote de la carga viral. Se han descrito mutaciones asociadas a la resistencia para todos los 14 fármacos aprobados así como muchos compuestos de investigación (Schinazi *et al.*, 1999). Por lo tanto, las variantes de VIH-1 resistentes a múltiples fármacos presentan un problema creciente en la atención de pacientes infectados. Para lograr un beneficio clínico a largo plazo, es deseable seleccionar aquellos fármacos que supriman al máximo la replicación viral y evitar los fármacos a los que un virus del paciente sea resistente (DHHs, 2000). Las soluciones a largo plazo pueden contar con las pruebas de resistencia a fármacos que pueden guiar a los médicos en la selección de los fármacos más efectivos frente al virus del paciente. La necesidad de realizar ensayos sobre la resistencia se ha afirmado en directrices recientes de los DHH (DHH, 2000), recomendando que se usen de manera rutinaria ensayos de resistencia cuando se traten pacientes infectados de VIH-1. Los ensayos de susceptibilidad también pueden ayudar en el desarrollo de nuevos fármacos que se dirijan a virus resistentes. Un comité asesor del FDA reciente (noviembre 1999) recomendó que se usaran ensayos de resistencia en el desarrollo de nuevos fármacos antivirales para VIH-1.

15
20
25
30 **[0078]** Se han aplicado diversas estrategias a la evaluación de la susceptibilidad de fármacos antivirales. Los ensayos genotípicos analizan mutaciones en la secuencia de nucleótidos subyacente, o genotipo, e intentan correlacionar estas mutaciones con resistencia a fármacos (Rodríguez-Rosado *et al.*, 1999; Schinazi *et al.*, 1999). Sin embargo, la relación entre genotipo y fenotipo es compleja y no se interpreta fácilmente, y los resultados de estos ensayos no son cuantitativos. El uso de datos de susceptibilidad al fármaco genotípicos exige una interpretación bien por expertos (Baxter *et al.*, 1999) o bien por algoritmos informáticos y no son siempre predictivos del resultado del tratamiento (Piketty *et al.*, 1999).

35
40 **[0079]** Los ensayos de susceptibilidad al fármaco fenotípicos miden y cuantifican directamente la capacidad de los virus de replicar en presencia del fármaco. Cada ensayo fenotípico exigía un cultivo del virus prolongado y, por tanto, era lento, intenso en términos de trabajo, y no se automatizaba fácilmente para alto rendimiento (Japour *et al.*, 1993). Como resultado, estos ensayos fenotípicos tempranos se consideraron poco prácticos para la atención de pacientes. El desarrollo de ensayos de virus recombinantes (Shi y Mellors, 1997; Hertogs *et al.*, 1998) simplificó los ensayos fenotípicos y aumentó el rendimiento. Sin embargo, una gran desventaja de estos ensayos es un tiempo total requerido largo de 4-8 semanas. Más recientemente, se han desarrollado ensayos de virus recombinantes y otros que son capaces de medir la susceptibilidad al fármaco durante una sola ronda de replicación (Zennou *et al.*, 1998; Petropoulos *et al.*, 2000), resultando en una drástica reducción en el tiempo total necesario a 8-10 días. Los pacientes en los que fracasa la terapia antirretroviral pueden beneficiarse de los ensayos fenotípicos. Dichos ensayos son instrumentos atractivos para la atención de pacientes porque proporcionan una medida rápida y directa de susceptibilidad al fármaco.

45
[0080] El ensayo de esta invención puede usarse con otras infecciones virales que surgen de infecciones debidas a otros virus dentro de estas familias, así como infecciones virales que surgen de virus en otras familiar virales. Además, el ensayo de resistencia y susceptibilidad al fármaco de esta invención es útil para identificar compuestos para tratar enfermedades virales para las que actualmente no hay una terapia disponible.

50
55 **[0081]** La estructura, ciclo de vida y elementos genéticos de los virus que podrían someterse a ensayo en el ensayo de resistencia y susceptibilidad al fármaco de esta invención resultarán conocidos por los expertos en la técnica. Para la práctica de esta invención es útil, por ejemplo, comprender el ciclo de vida de un retrovirus, así como los genes virales necesarios para la infecciosidad y rescate de retrovirus. Las células infectadas de manera retroviral liberan un virus de la membrana que contiene un genoma de ARN diploide. El virus, forrado con una glicoproteína de envoltura (que sirve para determinar el margen de infecciosidad del huésped), se une a un receptor celular en la membrana plasmática de la célula a infectar. Tras el enlace del receptor, el virus es internalizado y pierde el recubrimiento a medida que pasa a través del citoplasma de la célula huésped. Bien en su camino al núcleo o en el núcleo, las moléculas de transcriptasa inversa residentes en el núcleo viral (*core*)

impulsan la síntesis del provirus de ADN de doble cadena, una síntesis que es preparada por el enlace de una molécula de ARNt al ARN viral genómico. El provirus de ADN de doble cadena se integra a continuación en el genoma de la célula huésped, donde puede actuar como un patrón transcripcional para proteínas virales que codifican ARNm y ARN genómico del virión, que se empaquetará en partículas del núcleo viral. En su salida de la célula infectada, las partículas del núcleo (*core*) se mueven a través del citoplasma, se unen al interior de la membrana plasmática de la célula recién infectada, y brotan, llevando con ellas tractos de membrana que contienen producto génico de la glicoproteína de envoltura codificada de manera viral. Este ciclo de infección - transcripción inversa, transcripción, traducción, ensamblaje del virión, y brote - se repite una y otra vez a medida que se extiende la infección.

5
10
15
20
[0082] El ARN viral y, como resultado, el ADN proviral codifican diversos elementos que actúan en cis que son vitales para la finalización con éxito del ciclo de vida viral. El ARN del virión porta el promotor viral en su extremo 3'. Las acrobacias replicativas sitúan el promotor viral en el extremo 5' del genoma proviral a medida que se transcribe el genoma de manera inversa. Justo en la LTR retroviral de 3' al 5' yace el sitio de empaquetamiento viral. El ciclo de vida retroviral exige la presencia de factores de transacción codificados de manera viral. La ADN polimerasa (pol)-transcriptasa inversa dependiente de ARN viral también está contenida en el *core* viral y es vital para el ciclo de vida viral en el que es responsable de la conversión del ARN genómico al ADN proviral intermedio integrado. La glicoproteína de envoltura *vira*, *env*, es necesaria para la unión viral a la célula no infectada y para la propagación viral. También hay factores activadores en trans de la transcripción, llamados transactivadores que pueden servir para modular el nivel de transcripción del provirus parental integrado. Normalmente, los virus aptos para la replicación (no defectuosos) son autónomos ya que codifican todos estos factores que actúan en trans. Sus homólogos defectuosos no son autónomos.

25
30
35
[0083] En el caso de un virus de ADN, como un hepadnavirus, comprender el ciclo de vida y genes virales necesarios para la infección es útil para la práctica de esta invención. El proceso de entrada del HBV no se ha definido de manera adecuada. La replicación de HBV utiliza un patrón intermedio de ARN. En la célula infectada, el primer paso en la replicación es la conversión del ADN circular relajado asimétrico (ADNcr) en ADN circular cerrado de manera covalente (ADNccc). Este proceso, que ocurre dentro del núcleo de las células del hígado infectadas, implica la finalización de la síntesis de la cadena positiva de ADN y ligadura de los extremos de ADN. En el segundo paso, el ADNccc es transcrito por el ARN polimerasa del huésped para generar un patrón de ARN de 3,5 kB (pregenoma). El pregenoma es complejado con proteína en el *core* viral. El tercer paso implica la síntesis de la primera cadena de ADN en sentido negativo copiando el ARN pregenómico usando la transcriptasa inversa proteína P codificada de manera viral. La proteína P también actúa como cebador de ADN de cadena negativa. Finalmente, la síntesis de la segunda cadena de ADN en sentido positivo se produce copiando la primera cadena de ADN, usando la actividad del ADN polimerasa de la proteína P y un oligómero de ARN viral como cebador. El pregenoma también transcribe ARNm para las proteínas del *core* estructural principales.

Diseño y métodos

(1) Construcción de un vector de expresión para una proteína de envoltura viral que es capaz de aceptar segmentos derivados del paciente que codifican la proteína de envoltura

40
45
50
[0084] En un modo de realización, se construyó un vector de expresión de la envoltura capaz de expresar proteínas de envoltura de VIH-1 en células transfectadas. Se han descrito vectores de expresión similares, incluyendo un plásmido (pAmphoEnv) construido para expresar la proteína de envoltura del virus anfitrión de la leucemia murina (A-MLV, por sus siglas en inglés) descrito en la patente estadounidense nº 5.837.464 y (Petropoulos *et al.*, 2000). El vector pAmphoEnv usa el promotor génico temprano inmediato de citomegalovirus humano (CMV) y la secuencia de señal de poliadenilación de SV40 para producir ARNm de la envoltura de A-MLV en células transfectadas. El plásmido pAmphoEnv es modificado eliminando el gen de envoltura del A-MLV e introduciendo sitios de escisión de enzima de restricción que puedan permitir la inserción de fragmentos de la envoltura viral derivados de una variedad de aislados, como VIH-1. En el caso de, VIH-1, el marco de lectura abierto de la envoltura abarca aproximadamente 2.600 nucleótidos y codifica la poliproteína de envoltura, gp160. La poliproteína gp160 se escinde mediante una proteasa similar a la furina celular para producir dos subunidades, gp41 y gp120. Los vectores de expresión de la envoltura de VIH-1 pueden construirse en etapas de la siguiente manera:

(a) Reemplazar las secuencias de ácido nucleico de la envoltura de A-MLV a partir del vector de expresión de envoltura (pAmphoEnv) con un sitio de clonación múltiple poliligador

55
[0085] Las secuencias de ácido nucleico de la envoltura de A-MLV pueden eliminarse del vector pAmphoEnv mediante la digestión con enzimas de restricción. El vector digerido puede recircularse mediante unión a un poliligador oligonucleótido dúplex que contiene cuatro sitios de restricción internos únicos (a, b, c, d) para la

inserción de secuencias de envoltura. La reacción de unión puede usarse para transformar *Escherichia Coli* y los clones moleculares que contienen la secuencia de poliligador correcta pueden identificarse y confirmarse mediante mapeo de restricción y secuenciación del ADN, respectivamente. La introducción de sitios de clonación múltiple únicos en el vector puede facilitar la inserción de secuencias de envoltura de VIH-1. Los sitios de restricción en el poliligador pueden elegirse basándose en su ocurrencia infrecuente en las secuencias de envoltura de VIH-1 (base de datos LANL HIV-1, www.lanl.gov). Este vector puede denominarse pCX. La funcionalidad del vector PCX puede demostrarse insertando un gen reportero o ácido nucleico indicador, como luciferasa de luciérnaga, en el sitio de clonación múltiple de pCX y midiendo una señal de la actividad del ácido nucleico indicador o gen reportero en células transfectadas. Según su uso aquí, "ácido nucleico indicador" hace referencia a un ácido nucleico que codifica una proteína, estructura de ARN o ADN que bien directamente o bien a través de una reacción da lugar a una señal perceptible o que se puede medir, p.ej., color o luz de una longitud de onda medible, o la generación de una estructura de ADN o ARN específica usada como indicador que podría amplificarse usando uno de una variedad de ensayos de amplificación cuantitativos.

(b) Insertar secuencias de envoltura viral en el vector de expresión de envoltura pCX

[0086] Mediante el uso de cebadores mutagénicos para la amplificación por PCR, se generan fragmentos de la envoltura viral que contienen dos sitios de restricción únicos (a, b y c, d, respectivamente) adyacentes a los codones de iniciación y terminación de, por ejemplo, el marco de lectura abierto de la envoltura de VIH-1. La introducción de dos sitios de restricción únicos en cada extremo del marco de lectura abierto de la envoltura puede mejorar la posibilidad de clonar fragmentos de la envoltura de VIH-1 que alberguen sitios de restricción internos para cualquiera de las enzimas encontradas en el sitio de clonación múltiple del vector pCX.

[0087] En el caso de VIH-1, los dos clones moleculares bien caracterizados de VIH-1 con diferencias conocidas en los genes de envoltura, NL4-3 (cepa de laboratorio, trópico de células T, inductora de sincitio) y JR-CDF (un aislado primario, macrófago-trópico no inductor de sincitio) pueden usarse como patrón para la amplificación por PCR. Los productos de amplificación de 2.600 nucleótidos pueden digerirse con dos enzimas de restricción (escindiendo cada enzima en un extremo del fragmento; p.ej., a y c o b y d) e insertarse posteriormente en el vector pCX mediante unión y transformación de *Escherichia Coli*. Los clones moleculares que contienen las secuencias de envoltura apropiada pueden identificarse mediante mapeo de restricción y confirmarse por secuenciación de ADN. Los plásmidos resultantes, pHIVenv (NL4-3) y pHIVenv (JR-CSF), pueden usarse para expresar proteínas de envoltura de VIH-1 en células transfectadas (Figura 1A). La funcionalidad de los vectores de expresión de envoltura, como los vectores pHIVenv, pueden demostrarse midiendo la síntesis de la envoltura viral en células transfectadas (Western Blot), y por su capacidad de pseudotipar vectores de retrovirus defectuosos de envoltura. Se han demostrado stocks de virus de alto título usando la línea celular 293 de riñón embrionaria humana (Petropoulos *et al.*, 2000), sin embargo, la presente invención no se limita a aquellas líneas celulares. Otras líneas celulares adecuadas usadas como una primera célula para transfección de ácido nucleico obtenido del paciente que codifica una proteína de envoltura viral incluyen, a modo de ejemplo y no como limitación de la presente invención, 5.25; HOX; U87; MT2; PM1; CEM; etc. La línea celular se modificará mediante ingeniería óptimamente para expresar uno o más correceptores.

(c) Modificar el vector pCX para mejorar la eficiencia de clonación de secuencias de envoltura viral

[0088] Para mejorar la eficiencia de clonación de fragmentos de la envoltura viral, el vector de expresión PCX puede modificarse insertando un casete génico asesino de bacterias (p.ej., control de gen b de muerte celular (ccdB) o un miembro de la familia de genes asesinos hok) bajo control del promotor lac de *Escherichia Coli* en sitios de clonación múltiple (Gerdes *et al.*, 1990; Bernard y Couturier, 1992; Bernard *et al.*, 1993). Este vector modificado se denomina pCXccdB. La transcripción del gen asesino ccdB es reprimida en las cepas bacterianas que expresan el represor 1aci, como JM109. Puede usarse ésta o una cepa equivalente para propagar plásmidos que porten el gen asesino ccdB que están bajo el control del promotor lac. Por el contrario, en este sistema las cepas bacterianas que no sobreexpresan el represor laciq, como DH5á y Top10, no pueden mantener plásmidos que expresan el gen ccdB. Los transformantes pueden morir debido a la actividad de ccdB. Las células DH5a y Top10 pueden comprarse de diversos vendedores (Life Technologies o Invitrogen). Usando este método de la clonación selectiva, el vector de expresión parental se propaga en una cepa bacteriana 1aciq. El vector es digerido con dos enzimas de restricción que eliminan ambas el casete génico de ccdB, y, en el caso de VIH-1, son compatibles con la inserción de secuencias de envoltura de VIH-1 (a, b, c, d). Tras la unión del vector y fragmentos de envoltura, se transforma una cepa de bacteria que carece de laciq. Una vez transformados, pueden cultivarse los plásmidos que contienen bacterias en los que los insertos de envoltura viral han reemplazado al gen asesino ccdB. Los plásmidos que contienen bacterias que retienen o reconstituyen el gen asesino ccdB no pueden sobrevivir. De este modo, la población de bacterias transformadas es enriquecida por los plásmidos que contienen insertos de envoltura viral, pero falta en el vector parental que contiene el gen ccdB. La construcción del vector pCXccdB no es esencial para el éxito de la fase I de este proyecto, pero se espera que mejore de manera significativa la eficiencia de clonación de secuencias de

envoltura de VIH-1 derivada de muestras de pacientes; por tanto, la probabilidad de mantener la heterogeneidad de secuencias virales puede mejorarse. La estructura del vector pCXccdB puede confirmarse por mapeo de restricción y secuenciación de ADN.

(d) Insertar secuencias de envoltura viral en el vector de expresión de pCXccdB

5 **[0089]** La funcionalidad del vector pCXccdB puede evaluarse preparando reacciones de enlace que contengan secuencias de envoltura viral y ADN del vector pCXccdB digerido de manera incompleta. Tras la transformación bacteriana, puede prepararse plásmido de ADN a partir de clones bacterianos individuales y analizarse mediante digestión de restricción para detectar la presencia de fragmentos de la envoltura viral y la ausencia de secuencias de ccdB. La viabilidad de este método se somete a ensayo mediante amplificación de la región de
10 envoltura de un total de 13 clones de VIH-1 disponibles (pCRII-91US005.11, pCRII-91005.10, pCRII-92US657.1, pCRII-92US711.14, pCRII91US712.4, pCRII-92US714.1, pCRII-91HT652.11, pCRII-92BR020.4, pCRII-91HT651.1A, pCRII-92HT593.1, pCRII-92HT594.10, pCRII92HT596.4, pCRII-92HT599.24), que se pueden obtener a través del AIDS Research Reagent Reference Program (ARRRP), Rockville, Maryland. Cada fragmento puede insertarse en pCXccdB y la estructura de los vectores de expresión pHIVenv resultantes puede
15 confirmarse mediante mapeo de restricción y/o secuenciación de ADN. La funcionalidad de cada vector pHIVenv puede demostrarse mediante medición de la síntesis de proteína de envoltura de VIH-1 en células transfectadas (Western Blot), y por su capacidad de pseudotipar vectores de retrovirus de envoltura deficiente.

(2) Construcción de un vector de expresión viral bioseguro que comprende ácido nucleico indicador en lugar de la codificación la proteína de envoltura

20 **[0090]** Se construye un vector viral bioseguro para evaluar los inhibidores de la entrada viral según medios y métodos similares descritos en la patente estadounidense n° 5.837.464 y Petropoulos et al., 2000 usados para evaluar los inhibidores de PR y RT. El vector de expresión viral de la presente invención puede cotransfectarse en células junto con los vectores de expresión de envoltura (descritos arriba) para producir stocks de virus de
25 alto título. Dichos stocks de virus pueden evaluarse para definir la susceptibilidad a inhibidores de entrada viral, incluyendo fármacos antivirales y anticuerpos neutralizantes. En el caso del VIH-1, el vector de expresión viral puede generarse a partir de NL4-3, un clon molecular infeccioso bien caracterizado de VIH-1. La repetición terminal larga (LTR) en 5' que controla la expresión génica viral puede modificarse de manera que la transcripción de los genes virales en las células transfectadas sea impulsada por el promotor temprano inmediato CMV (Naviaux *et al.*, 1996). La mayoría del gen de envoltura puede eliminarse, pero los elementos de control importantes como el elemento de respuesta rev (RRE, en inglés) y regiones codificantes de proteínas
30 accesorias (rev, tat) se conservan. En lugar de las secuencias de envoltura eliminadas, se inserta un ácido nucleico indicador, como un casete génico reportero de luciferasa de luciérnaga que está bajo el control de secuencias potenciadoras de promotor de CMV (**Figuras 1B y 3**). La infección del virus puede controlarse por medición de la actividad de luciferasa en células infectadas. Es posible, aunque poco probable, que la recombinación interplasmídica entre el vector retroviral y, por ejemplo, las secuencias de pHIVenv en células
35 transfectadas pueda llevar a la generación de VIH-1 infeccioso. En un esfuerzo por generar un vector bioseguro, puede hacerse una introducción de diversas alteraciones genéticas en el genoma del VIH. Por ejemplo, puede lograrse la eliminación de la mayor parte del gen de envoltura, mientras se conserva la secuencia de control importante, RRE, y también la eliminación de las secuencias potenciadoras de la transcripción en la región U3 de la LTR 3' del vector (**Figura 2**). Durante la replicación del genoma retroviral, la región U3 situada en el extremo 3' del genoma del virus actúa como el patrón para la región U3 de la LTR 5' del provirus en células infectadas. Dichos provirus carecen del elemento promotor fuerte en la región U3 de la LTR 5' y por tanto no son capaces de producir ARN retroviral en células infectadas. Esta estrategia de autoinactivación (SIN, en inglés) se ha usado con éxito para diversos sistemas de vector retroviral, incluyendo VIH-1 (Hwang *et al.*, 1997; Miyoshi *et al.*, 1998). En el ensayo de la presente invención, la expresión del gen viral no es necesaria en las células infectadas porque la infección de virus se mide mediante una señal detectable producida por el ácido nucleico
45 indicador, como la producción de actividad de luciferasa, impulsada por su propio promotor independiente (**Figura 1B**). La delección de secuencias de envoltura y la región potenciadora de transcripción (U3) puede lograrse mediante procedimientos de clonación molecular estándares, y cada delección puede verificarse mediante análisis de la secuencia de ADN.
50

[0091] La funcionalidad de este vector, por ejemplo en el caso de VIH-1, designado pHIVlucΔU3, puede demostrarse mediante cotransfección de células 293 con el vector pHIVenv descrito arriba. La transcomplementación eficiente de proteínas virales producidas por ambos vectores en las células transfectadas puede llevar a la producción de partículas virales. Las partículas de virus pueden recogerse a partir de sobrenadantes de cultivo y analizarse mediante Western-blotting. Los títulos de virus pueden cuantificarse mediante aplicaciones rutinarias de ELISA para p24, PCR cuantitativa o ensayos TaqMan.
55

[0092] No es necesario producir un vector de expresión viral autoinactivante para llevar a cabo la presente

invención, pero es deseable para mejorar la reproducibilidad y bioseguridad del ensayo.

(3) Identificación de líneas celulares adecuadas que expresan receptores y correceptores y apoyan la infección viral

5 [0093] Pueden evaluarse diferentes líneas celulares de mamíferos que se han descrito previamente y son conocidas por apoyar la infección de un virus particular. Según se ha analizado aquí para un modo de realización relacionado con VIH-1, el ensayo puede llevar a cabo (a) cotransfectando una primera célula con pHIVenv y pHIVlucΔU3, (b) recogiendo el virus tras la transfección, (c) usando este virus para infectar una segunda célula, tanto en presencia como en ausencia de inhibidores de entrada de virus, y (d) midiendo la producción de luciferasa en células infectadas.

10 [0094] La Tabla 1 enumera ejemplos representativos de dichas líneas celulares evaluadas para detectar la infección de VIH-1, incluyendo la línea celular y su receptor/correceptor asociado. Pueden obtenerse diversas de estas líneas celulares de depósitos celulares públicos.

15 [0095] Las partículas virales recogidas de cultivos de células 293 transfectadas pueden usarse para infectar una variedad de líneas celulares diferentes. En el caso de VIH-1, el vector pHIVlucΔU3 contiene delecciones en el gen de envoltura y el potenciador-promotor U3 descrito arriba, por tanto, la infección de una línea celular permisiva con partículas de virus producidas por este vector se limita a una sola ronda de replicación. Esto incluye (a) la unión y entrada del virus, mediada por las proteínas de envoltura virales, producidas en trans mediante el vector pHIVenv como se ha descrito, (b) la conversión de ARN viral de una sola cadena en ADN de doble cadena por RT, y (c) la integración de ADN viral en el genoma de célula huésped (formación de provirus).
20 La transcripción activa de genes virales por ARN polimerasa II que se produce normalmente en células infectadas tras la integración proviral puede limitarse mediante delección de secuencias potenciadoras-promotoras virales esenciales en el vector pHIVlucΔU3. Sin embargo, esta restricción no puede interferir con la expresión del gen luciferasa en células infectadas ya que este gen es impulsado independientemente de la expresión génica viral usando un promotor de CMV interno (**Figura 1B**). La cantidad de actividad de luciferasa producida tras la infección puede usarse como una medida de la infecciosidad viral.
25

[0096] La unión de VIH-1 y entrada en las células huésped exige la interacción con un receptor primario (CD4) y uno de varios correceptores, en la mayoría de casos CCR5 o CXCR4. Pueden examinar líneas celulares que son conocidas por expresar diversas combinaciones de CD4, CCR5 y CXCR4. Específicamente, se evalúan líneas celulares enumeradas en la Tabla 1 que expresan (a) CD4 más CCR5, (b) CD4 más CXCR4, y (c) CD4 más CCR5 más CXCR4. Las líneas celulares que expresan el receptor CD4 solo, o bien el correceptor CCR5 o CXCR4 solo, pueden servir de controles útiles y pueden usarse para evaluar aislados de VIH-1 que no exigen la unión de CD4 o que usan correceptores distintos de CCR5 y CXCR4. El criterio principal para decidir la idoneidad de una línea celular puede ser la infecciosidad medida por la producción de luciferasa (104-106 unidades relativas de luz). Además, las líneas celulares pueden evaluarse basándose en tasas de crecimiento, viabilidad, estabilidad y otros parámetros según se considere necesario. Pueden seleccionarse líneas celulares que sean fáciles de mantener y por ejemplo, produzcan grandes cantidades de actividad de luciferasa tras la infección, que puedan ser infectadas por diferentes tropismos por el receptor de la envoltura, p.ej., CD4/CXCR4 y CD4/CCR5. Existen disponibles en depósitos públicos, como el ARRRP, líneas celulares bien caracterizadas adicionales que apoyan, por ejemplo, la replicación de VIH y expresan el receptor y correceptores de VIH-1 (p.ej., CEM-NKr- CCR5; categoría de liberación a).
30
35
40

[0097] Además, las líneas celulares pueden mejorarse usando procedimientos estándares, como fomentando la infección mediante la adición de polibreno a células (Porter *et al.*, 1998). Por ejemplo, en el caso del VIH, pueden identificarse otras líneas celulares potenciales para su uso con la presente invención mediante infección con cepas de laboratorio de VIH-1 y comparando los títulos de infecciosidad del virus recombinante con aquellos obtenidos con VIH-1 infeccioso, o mediante la transfección de células directamente con los plásmidos de expresión viral descritos aquí, y consiguiendo la producción de virus. La acumulación de transcritos virales puede comprobarse usando un ensayo cuantitativo de RT-PCR. Pueden identificarse líneas celulares adecuadas para otros virus de manera similar.
45

[0098] La presente invención puede optimizar las condiciones de ensayo y permitir la realización de ensayos de alto rendimiento de las muestras de pacientes usando automatización. Los métodos de preparación de muestras pueden optimizarse para capturar de manera eficiente ARN de envoltura y genómico viral. Las condiciones de RT-PCR pueden optimizarse para permitir la amplificación de secuencias de envoltura viral derivadas de pacientes, como secuencias de envoltura de VIH-1 (-2.600 pares de bases) a baja carga viral (-500 copias por ml).
50

55 (4) Demostración de la utilidad del ensayo

[0099] La utilidad del ensayo de la presente invención queda demostrada por los resultados logrados a partir de: (1) ensayo de la inhibición dependiente de la dosis de la entrada viral en presencia de inhibidores bien caracterizados; y el (2) ensayo de la inhibición dependiente de la dosis de infección en presencia de anticuerpos neutralizantes de VIH-1 bien caracterizados.

5 **[0100]** Se evaluaron las siguientes aplicaciones del ensayo de entrada de virus de la presente invención:

- i) detección de la inhibición de replicación de VIH-1 por inhibidores de unión y entrada viral (incluyendo inhibidores de receptor, correceptor y de fusión).
- ii) medición de cambios en la susceptibilidad a inhibidores de unión y entrada de VIH-1; y
- 10 iii) detección de actividad de neutralización de anticuerpos generados en respuesta a las vacunas dirigidas contra proteínas de envoltura de VIH-1.

[0101] En un modo de realización preferido, el ensayo puede llevarse a cabo (a) cotransfectando una primera célula con vectores pHIVenv y pHIVlucΔU3, (b) recogiendo virus tras aproximadamente 48 h después de la transfección, (c) usando este virus para infectar una segunda célula, tanto en presencia como ausencia de inhibidores de entrada de virus y (d) midiendo la producción de luciferasa aproximadamente 48-72 h tras la infección. La inhibición dependiente de la dosis de la replicación de VIH-1 puede evaluarse frente a una amplia gama de concentraciones de inhibidor de entrada de virus usando un formato de 96 pocillos. La gama de concentración apropiada puede determinarse empíricamente para cada inhibidor. Los datos pueden representarse como el porcentaje de inhibición de actividad de luciferasa frente a concentración del fármaco (log10). Los análisis de datos pueden llevarse a cabo usando software informático. Se usan curvas de inhibición para determinar las concentraciones inhibitorias al 50% (CI50) para fármacos o anticuerpos específicos (Figura 6).

[0102] Se evalúan proteínas de envoltura derivadas de una variedad de aislados de VIH-1 bien caracterizados usando vectores pHIVenv construidos según se ha descrito arriba. Para definir el tropismo por el correceptor de la envoltura, en el caso de VIH-1, se evalúa la infección usando células que expresan CD4 más CXCR4 y CD4 más CCR5 como se ha descrito arriba. Puede usarse una amplia variedad de compuestos que se sabe que inhiben la entrada de VIH-1 (Tabla 2), incluyendo agentes no específicos como polianiones sulfonados (sulfato de dextran y heparina) con el ensayo de la presente invención. También son adecuadas para su uso en la presente invención las quimiocinas como Rantes y SDF-1, los ligandos naturales para los receptores de quimiocinas CCR5 y CXCR4, respectivamente (véase Alkhatib *et al.*, 1996; Bleul *et al.*, 1996). Además, se usaron inhibidores de entrada de virus como T-20 y T1249 (Trimeris, Inc.), PRO 52 (Progenics), 5a8 (Tanox) para evaluar la utilidad del ensayo de la presente invención.

[0103] La toxicidad del fármaco en células diana se evalúa usando ensayos de citotoxicidad o viabilidad estándares (p.ej., exclusión del colorante, MTS, ATP).

35 **[0104]** Se han descrito mutantes de VIH-1 que presentan susceptibilidad reducida al inhibidor de fusión T20 (Rimsky *et al.*, 1998) y los determinantes genéticos (mutaciones) que permiten que estos virus repliquen en presencia de fármaco dentro de la proteína de envoltura (gp41-TM). Para demostrar que el ensayo de la presente invención es capaz de medir cambios en la susceptibilidad al fármaco (es decir, resistencia), (a) se generan vectores pHIVenv que portan estos genes de envoltura mutantes, (b) se cotransfectan las primeras células usando estos vectores y el vector pHIVlucΔU3, (c) se recogen los virus portadores de estas proteínas de envoltura mutantes, y (d) se someten a ensayo los virus para determinar la infecciosidad en presencia de T20. Se evalúa la susceptibilidad al fármaco reducida de T20 comparando la CI50 de virus que portan las proteínas de envoltura mutantes y aquellos que carecen de las mutaciones de resistencia al fármaco definidas. Los virus portadores de proteínas de envoltura con mutaciones de resistencia al fármaco pueden presentar valores de CI50 más altos que los virus portadores de proteínas de envoltura que carecen de mutaciones de resistencia al fármaco, es decir, la inhibición puede requerir una concentración de fármaco más alta (equivalente a los datos presentados en la **Figura 8**). Pueden introducirse mutaciones de resistencia a fármacos en los vectores de expresión de envoltura (pHIVenv) usando técnicas de mutagénesis dirigida estándares según los protocolos estándares (Petropoulos *et al.*, 2000; Ziermann *et al.*, 2000).

50 **[0105]** Es ampliamente aceptado que las vacunas eficaces que protegen de la infección de VIH-1 deben provocar una respuesta inmune humoral fuerte caracterizada por anticuerpos neutralizadores generalmente de reacción cruzada. Por lo tanto, el suero de sujetos vacunados se evalúa de manera rutinaria para detectar la presencia de anticuerpos neutralizantes de alto título dirigidos contra el inmunógeno. De manera más reciente, el uso del modelo de macaco de virus quimérico (SHIV) de virus de inmunodeficiencia del simio (SIV)/VIH-1, Mascola y compañeros mostraron que la transferencia pasiva de dichos anticuerpos neutralizantes llevaba a una carga viral reducida tras exposición a la mucosa (Mascola *et al.*, 2000). El ensayo de la presente invención puede usarse para determinar de manera fiable y rápida la actividad de neutralización viral de anticuerpos generada en

respuesta a las vacunas dirigidas a antígenos de envoltura, como antígenos de la envoltura de VIH-1. Por ejemplo, el ensayo de la presente invención puede (a) generar vectores pHIVenv que expresan una variedad de proteínas de envoltura bien caracterizadas, (b) cotransfectar una primera célula usando estos vectores y el vector pHIVlucΔU3, (c) recolectar virus e incubar con diluciones en serie de preparaciones de anticuerpos o suero de vacuna (d) someter a ensayo estos virus para detectar la infecciosidad en una segunda célula. Los análisis de datos y determinaciones de CI50 pueden llevarse a cabo como se ha descrito previamente y en la literatura. En el caso de VIH-1, pueden seleccionarse virus para representar diferentes contextos genéticos de VIH-1 (p.ej., variante A, B, C, D, E, F), tropismos por el correceptor y células diferentes (macrófago/CCR5, célula T/CXCR4), y diferentes propiedades de la envoltura (aislado primario o crecimiento adaptado de laboratorio, inductor o no de sincitio) (Tabla 2). Puede resultar beneficioso preparar stocks de un título definido de cada virus para optimizar la sensibilidad y reproducibilidad del ensayo usando un aporte de virus de aproximadamente 20-100 TCID50/pocillo y realizando ajustes según sea necesario. Las preparaciones de anticuerpos pueden seleccionarse basándose en propiedades de neutralización previamente documentadas, bien funcionales, como su capacidad de neutralizar aislados primarios, o físicas, como su capacidad de unirse a epítopos de gp120 o gp41 específicos (Tabla 2). El rendimiento del ensayo de la presente invención puede evaluarse con la actividad de estos reactivos de anticuerpo bien caracterizados en ensayos de neutralización de virus convencionales como se describe en la literatura científica. Puede usarse suero de un grupo ampliamente representativo de sujetos infectados con el VIH-1 para establecer el intervalo apropiado de diluciones de suero que puede maximizar la sensibilidad del ensayo, minimizando al mismo tiempo la citotoxicidad. Puede evaluarse la citotoxicidad usando ensayos de viabilidad o citotoxicidad estándares (p.ej., exclusión del colorante, MTS, ATP).

[0106] Los siguientes ejemplos se presentan para ilustrar y explicar en mayor medida la presente invención y no deben considerarse limitativos en ningún sentido.

EJEMPLO 1: MEDICIÓN DE LA SUSCEPTIBILIDAD FENOTÍPICA DEL FÁRMACO PARA INHIBIDORES DE ENTRADA DE VIH-1

[0107] Este ejemplo proporciona un medio y método para medir de manera reproducible y precisa la susceptibilidad a inhibidores de la unión y entrada de VIH-1 (anteriormente referido de manera colectiva como entrada). Basándose en este ejemplo, el medio y método para medir la susceptibilidad a inhibidores de entrada de VIH-1 pueden adaptarse a otros virus, incluyendo, sin carácter limitativo, otros lentivirus (p.ej., VIH-2), otros retrovirus (p.ej., HTLV-1 y 2), hepadnavirus (p.ej., virus de la hepatitis B humana), flavivirus (p.ej., virus de la hepatitis C humana) y herpesvirus (p.ej., citomegalovirus humano). Este ejemplo proporciona además un medio y método para medir alteraciones (aumentos o disminuciones) en la susceptibilidad a inhibidores de entrada.

[0108] Las mediciones de la susceptibilidad al inhibidor de entrada se llevan a cabo usando adaptaciones de los medios y métodos para ensayos de resistencia y susceptibilidad de fármacos fenotípicos descritos en la patente estadounidense nº 5.837.464 (Publicación Internacional número WO 97/27319).

[0109] Se diseña un vector, un ejemplo del vector de expresión de la envoltura, (pHIVenv) para expresar la poliproteína de envoltura (gp160) codificada por las secuencias de envoltura de VIH derivadas de pacientes (**Figura 1**). Gp160 se escinde posteriormente mediante una proteasa celular para generar las subunidades de superficie (gp120SU) y transmembrana (gp41TM) que comprenden la proteína de envoltura en la superficie de partículas del virus VIH-1. Se diseña un segundo vector, un ejemplo del vector de expresión viral (pHIVluc o pHIVlucΔU3) para expresar ARN virales genómicos y subgenómicos y todas las proteínas del VIH excepto la poliproteína de envoltura (**Figures 1A y 1B**).

[0110] En esta aplicación, el segmento o segmentos derivados de pacientes corresponden a la región codificante (-2.5 KB) de la poliproteína de envoltura del VIH-1 (gp160) y representan (a) secuencias de envoltura amplificadas mediante el método de reacción en cadena de la polimerasa con transcripción inversa (RT-PCR) usando ARN viral aislado de virus derivado de sujetos infectados con VIH, o (b) secuencias de envoltura derivadas de clones moleculares de VIH-1 que contienen mutaciones específicas introducidas por mutagénesis dirigida de un clon molecular parental (normalmente NLA-3).

[0111] Se realizó un aislado de ARN viral usando procedimientos estándares (p.ej., RNAgents Total RNA Isolation System, Promega, Madison WI o RNazol, Tel-Test, Friendswood, TX). El protocolo de RT-PCR se dividió en dos etapas. Se usó una transcriptasa inversa retroviral [p.ej., Superscript II (Invitrogen, Life Technologies) transcriptasa inversa Moloney MuLV (Roche Molecular Systems, Inc., Branchburg, NJ), o transcriptasa inversa del virus de la mieloblastosis aviar (AMV), (Boehringer Mannheim, Indianapolis, IN)] para copiar ARN viral en ADNc de primera cadena. A continuación se amplificó el ADNc a un alto número de copias usando ADN polimerasa termoestable [p.ej., Taq (Roche Molecular Systems, Inc., Branchburg, NJ), Tth (Roche Molecular Systems, Inc., Branchburg, NJ), PrimeZyme (aislado de *Thermus brockianus*, Biometra, Gottingen, Alemania)] o una combinación de polimerasas termoestables descritas para la realización de "PCR larga"

(Barnes, W.M., (1994) *Proc. Natl. Acad. Sci.*, USA 91, 2216-2220) [p.ej., Expand High Fidelity PCR System (Taq + Pwo), (Boehringer Mannheim, Indianapolis, IN) OR GeneAmp XL PCR kit (Tth + Vent), (Roche Molecular Systems, Inc., Branchburg, NJ), Advantage-2, (CloneTech).

- 5 **[0112]** Se usó oligo-dT para la transcripción inversa de ARN viral en ADNc de primera cadena. Se usaron cebadores de la PCR de envoltura, cebador directo Xho/Pin y cebador inverso Mlu/Xba (**Tabla 3**) para amplificar segmentos derivados de pacientes. Estos cebadores se diseñan para amplificar el gen de envoltura de -2.5 kB que codifica la poliproteína de envoltura gp160, mientras se introducen sitios de reconocimiento Xho I y Pin AI en el extremo 5' del producto de amplificación por PCR, y los sitios Mlu I y Xba I en el extremo 3' del producto de amplificación por PCR.
- 10 **[0113]** Los segmentos derivados de pacientes (producto de amplificación de secuencia de envoltura de 2,5 kB) se insertaron en vectores de expresión de envoltura de VIH-1 usando métodos de digestión con endonucleasa de restricción, enlace de ADN y transformación bacteriana como los descritos en la patente estadounidense n° 5.837.464 (Publicación Internacional n° WO 97/27319), con adaptaciones menores. El producto de amplificación de -2,5 kB fue digerido con Xho I o Pin AI en el extremo 5' y Mlu I o Xba I en el extremo 3'. Los productos de
15 digestión resultantes se ligaron, usando ADN ligasa, en los sitios 5' Xho I/Pin AI y 3' Mlu I/Xba I de vectores de expresión pCXAS o pCXAT modificados. Se ha descrito la construcción de los vectores pCXAS y pCXAT (en la CPT de patente base, creo que era el ejemplo 6 patente estadounidense número 5.837.464 (Publicación Internacional n° WO 97/27319)). Los vectores pCXAS y pCXAT modificados contienen un sitio de restricción Pin AI además de los sitios de restricción Xho I, Mlu I y Xba I que existen en pCXAS y pCXAT. Se introdujo el sitio
20 Pin AI entre los sitios Xho I y Mlu I mediante mutagénesis dirigida, de manera que se situaran cuatro sitios de 5' a 3' en el siguiente orden: Xho I, Pin AI, Mlu I y Xba I. En un modo de realización preferido, fueron digeridos productos de amplificación de 2,5 kB con Pin AI y Mlu I y se unieron en el sitio 5' Pin AI y el sitio 3' Mlu I del vector de expresión pCXAS modificado. Se usaron productos de reacción de enlace para transformar *E. coli*. Tras un periodo de incubación de 24-36 h a 30-37 C, se purificó el ADN plasmídico del vector de expresión de cultivos de *E. coli*. Para asegurar que las preparaciones de vector de expresión representan adecuadamente las
25 quasi-especies de VIH presentes en el suero de un paciente dado, se reunieron muchos (>100) transformantes de *E. coli* independientes y se usaron para las preparaciones de ADN plasmídico de pHIVenv. Los vectores que se ensamblan de este modo para los fines de expresar proteínas de envoltura derivadas de virus de pacientes se denominan de manera colectiva pHIVenv (**Figures 1 and 3**).
- 30 **[0114]** Se diseñan los vectores de expresión de VIH genómico pHIVluc y pHIVlucΔU3 para transcribir ARN genómico de VIH y ARN subgenómicos y para expresar todas las proteínas de VIH excepto la poliproteína de envoltura (**Figure 1B**). En estos vectores, se ha eliminado una parte del gen de envoltura para acomodar un casete génico indicador funcional, en este caso, "luciferasa de luciérnaga" que se usa para controlar la capacidad del virus de replicar en presencia o ausencia de fármacos antivirales. En pHIVlucΔU3, se ha
35 eliminado una parte de la región 3' U3 para evitar la transcripción de ARN virales de la LTR 5' en células infectadas.
- [0115]** Los ensayos de susceptibilidad para inhibidores de entrada de VIH-1 se llevaron a cabo usando células huésped empaquetadoras que constan de la línea celular de riñón embrionaria humana 293 (Cell Culture Facility, UC San Francisco, SF, CA) y células huésped diana que constan de una línea celular de osteosarcoma humano (HOS) que expresa CD4 (HT4) más, CCR5, y CXCR4, o líneas celulares de astrocitoma (U-87) que expresan CD4 y CCR5 o CD4 y CXCR4.
40
- [0116]** Se llevó a cabo un ensayo de susceptibilidad al fármaco usando pHIVenv y pHIVluc o pHIVlucΔU3. Se produjeron partículas de VIH pseudotipadas que contenían proteínas de envoltura codificadas por el segmento derivado del paciente mediante transfección de una célula huésped empaquetadora (HEK 293) con ADN vector
45 del ensayo de resistencia. Se recogieron partículas de virus (-48 h) tras la transfección y se usan para infectar células diana (HT4/CCR5/CXCR4, o U-87/CD4/CXCR4, o U-87/CD4/CCR5) que expresen receptores (es decir, CD4) y correceptores (es decir, CXCR4, CCR5) de VIH. Tras la infección (-72 h) las células diana son lisadas y se mide la actividad de la luciferasa. El VIH debe completar un ronda de replicación para infectar con éxito la célula huésped diana y producir actividad de luciferasa. La cantidad de actividad de luciferasa detectada en las células infectadas se usa como medida directa de "infecciosidad" (**Figura 1 y 2**). Si por cualquier razón (p.ej., falta del receptor o correceptor apropiado, actividad de fármaco inhibidor, enlace de anticuerpo neutralizante), el virus es incapaz de entrar en la célula diana, la actividad de luciferasa disminuye. La susceptibilidad al fármaco se evalúa comparando la infecciosidad en ausencia de fármaco con la infecciosidad en presencia de fármaco. La susceptibilidad al fármaco relativa puede cuantificarse comparando la susceptibilidad del virus de "ensayo"
50 con la susceptibilidad de un virus de referencia bien caracterizado (tipo silvestre) derivado de un clon molecular de VIH-1, por ejemplo NL4-3 o HXB2.

[0117] Las células huésped empaquetadoras se sembraron en platos de 10 cm de diámetro y se transfectaron

un día tras la siembra en placas con pHIVenv y pHIVluc o pHIVlucΔU3. Se llevaron a cabo las transfecciones usando un procedimiento de coprecipitación de calcio-fosfato. El medio de cultivo celular que contiene el precipitado de ADN se substituyó por medio fresco, de una a 24 horas, tras la transfección. El medio de cultivo celular que contiene partículas virales se recogió normalmente 2 días tras la transfección y se pasó por un filtro de 0,45 mm. Antes de la infección, se colocaron las células diana en placas en el medio de cultivo celular. Se añadieron normalmente fármacos inhibidores de entrada a células diana en el momento de la infección (un día antes de la infección en ocasiones). Normalmente, tres días tras la infección se sometieron a ensayo células diana para detectar la actividad de luciferasa usando un reactivo Steady-Glo (Promega) y un luminómetro.

[0118] En un modo de realización, se demostró la susceptibilidad a un fármaco inhibidor de fusión (T-20, también denominado DP178; Trimeros, Research Triangle Park, NC) (**Figura 6**). Las células diana (HT4/CCR5/CXCR4) que expresan CD4, CCR5 y CXCR4 se infectaron en ausencia de T-20 y con una amplia gama de concentraciones de T-20 (escala \log_{10} eje x). El porcentaje de inhibición de replicación viral (eje y) se determinó comparando la cantidad de luciferasa producida en células infectadas en presencia de T-20 con la cantidad de luciferasa producida en ausencia de T-20. Se sometieron a ensayo virus R5-trópicos (JRCSF, 91US005.11), X4-trópicos (NL4-3, 92HT599.24) y con tropismo dual (92HT593.1). La susceptibilidad al fármaco se cuantifica determinando la concentración de T-20 necesaria para inhibir la replicación viral en un 50% (CI_{50} , mostrado como líneas discontinuas verticales en la **Figura 6**). Los virus con valores de CI_{50} más bajos son más susceptibles a T-20 que los virus con valores de CI_{50} más altos.

[0119] En otros modos de realización, puede medirse la susceptibilidad a una amplia variedad de inhibidores de entrada. Estos inhibidores incluyen, sin carácter limitativo, los fármacos y compuestos enumerados en la Tabla 4 (tabla de fármacos anti VIH).

[0120] En un segundo modo de realización, se demuestra la susceptibilidad a un inhibidor de CCR5 que pertenece a la clase de compuestos de 4-(piperidin-1-il) butano (Dorn, C.P. *et al.*, (2001), Finke, P.E. *et al.*, (2001); Merck, West Point, PA). Se infectaron células diana (U87/CD4/CCR5) que expresan CD4 y CCR5 (células R5) en ausencia del inhibidor de CCR5 y con una amplia gama de concentraciones de inhibidor de CCR5 (escala \log_{10} eje x). El porcentaje de inhibición de replicación viral (eje y) se determinó comparando la cantidad de luciferasa producida en células infectadas en presencia de inhibidor de CCR5 con la cantidad de luciferasa producida en ausencia de inhibidor de CCR5. Se sometieron a ensayo virus de tropismo dual (92HT593.1) R5-trópicos (JRCSF) y X4-trópicos (NL4-3). La susceptibilidad al fármaco se cuantificó determinando la concentración de inhibidor de CCR5 necesaria para la replicación viral en un 50% (CI_{50} , mostrado como líneas discontinuas verticales en la Figura 8). Los virus con valores de CI_{50} más bajos son más susceptibles al inhibidor de CCR5 que los virus con valores de CI_{50} más altos. El virus X4-trópico no infectó las células diana U-87/CD4/CCR5.

[0121] En un tercer modo de realización, se demostró la susceptibilidad a un inhibidor de CXCR4 (AMD3100; AnorMED). Se infectaron células diana (U87/CD4/CXCR4) que expresan CD4 y CXCR4 en ausencia del inhibidor de CXCR4 y con una amplia gama de concentraciones de inhibidor de CXCR4 (escala \log_{10} eje x). Se determinó el porcentaje de inhibición de replicación viral (eje y) comparando la cantidad de luciferasa producida en células infectadas en presencia de inhibidor de CXCR4 con la cantidad de luciferasa producida en ausencia de inhibidor de CXCR4. Se sometieron a ensayo virus de tropismo dual (92HT593.1) R5-trópicos (JRCSF) y X4-trópicos (NL4-3). La susceptibilidad al fármaco se cuantifica determinando la concentración de inhibidor de CXCR4 necesaria para inhibir la replicación viral en un 50% (CI_{50} , mostrado como líneas discontinuas verticales en la Figura 9). Los virus con valores de CI_{50} más bajos son más susceptibles al inhibidor de CCR5 que los virus con valores de CI_{50} más altos. El virus R5-trópico no infectó las células diana U-87/CD4/CXCR4.

[0122] Se puede medir la susceptibilidad a un inhibidor de CD4 (p.ej., anticuerpo monoclonal murino 5A8; Tanox, Houston, TX). Las células diana (p.ej., HT4/CCR5/CXCR4, U-87/CD4/CXCR4, o U-87/CD4/CCR5) que expresan CD4 y uno o ambos correceptores pueden infectarse en ausencia del fármaco inhibidor de CD4 y con una amplia gama de concentraciones de fármaco inhibidor de CD4 (escala \log_{10} eje x). El porcentaje de inhibición de replicación viral (eje y) puede determinarse comparando la cantidad de luciferasa producida en células infectadas en presencia de inhibidor de CD4 con la cantidad de luciferasa producida en ausencia de inhibidor de CD4. Pueden someterse a ensayo virus R5-trópicos (p.ej., JRCSF), X4-trópicos (p.ej., NL4-3) y de tropismo dual (p.ej., 92HT593.1). Puede cuantificarse la susceptibilidad al fármaco determinando la concentración de inhibidor de CD4 necesaria para inhibir la replicación viral en un 50% (CI_{50}). Los virus con valores de CI_{50} más bajos son más susceptibles al inhibidor de CD4 que los virus con valores de CI_{50} más altos.

EJEMPLO 2: DESCUBRIMIENTO, OPTIMIZACIÓN Y CARACTERIZACIÓN DE INHIBIDORES NUEVOS Y NOVEDOSOS DE LA ENTRADA DE VIRUS

[0123] En un modo de realización, el ensayo de entrada de virus puede usarse para identificar nuevos

compuestos/entidades químicas que inhiben la entrada de virus. Las células diana (p.ej., HT4/CCR5/CXCR4, U-87/CD4/CXCR4, o U-37/CD4/CCR5) que expresan CD4 y uno o ambos correceptores pueden infectarse en presencia de elementos individuales de grandes bibliotecas químicas (detección de alto rendimiento, HTS en inglés). La capacidad de un compuesto de inhibir la replicación viral (un "hit") puede determinarse comparando la cantidad de luciferasa producida en células diana infectadas en presencia de un compuesto específico con la cantidad de luciferasa producida en ausencia del compuesto.

[0124] En otro modo de realización, puede usarse el ensayo de entrada de virus para optimizar la actividad antiviral de compuestos de partida identificados mediante HTS. Los derivados químicos modificados de compuestos de partida pueden someterse a ensayo para identificar derivados específicos que tengan actividad inhibitoria de entrada de virus mejorada. Las células diana (p.ej., HT4/CCR5/CXCR4, U-87/CD4/CXCR4, o U-87/CD4/CCR5) que expresan CD4 y uno o ambos correceptores pueden infectarse en ausencia del inhibidor candidato y con una amplia gama de concentraciones de inhibidor candidato (escala \log_{10} eje x). El porcentaje de inhibición de replicación viral (eje y) puede determinarse comparando la cantidad de luciferasa producida en células infectadas en presencia de inhibidor candidato con la cantidad de luciferasa producida en ausencia del inhibidor candidato. Puede cuantificarse la susceptibilidad al fármaco determinando la concentración de inhibidor candidato necesaria para inhibir la replicación viral en un 50% (CI_{50}). Los compuestos derivatizados con valores de CI_{50} más bajos son inhibidores más potentes de la entrada de virus (tienen una mayor actividad antiviral) que los derivados con valores de CI_{50} más altos.

[0125] En otro modo de realización más, puede usarse el ensayo de entrada de virus para caracterizar el mecanismo de acción de nuevos fármacos inhibidores de entrada de virus candidatos, y la actividad antiviral frente a un espectro de virus puede diferir en susceptibilidad. Las células diana (p.ej., HT4/CCR5/CXCR4, U87/CD4/CXCR4, o U-87/CD4/CCR5) que expresan CD4 y uno o ambos correceptores pueden infectarse en ausencia del nuevo fármaco inhibidor de entrada candidato y con una amplia gama de concentraciones de fármaco inhibidor de entrada (escala \log_{10} eje x). El porcentaje de inhibición de la replicación viral (eje y) puede determinarse comparando la cantidad de luciferasa producida en células infectadas en presencia de nuevo inhibidor de entrada con la cantidad de luciferasa producida en ausencia de nuevo inhibidor de entrada. Pueden someterse a ensayo virus R5-trópicos (p.ej., JRCSF), X4-trópicos (p.ej., NL4-3) y de tropismo dual (p.ej., 92HT593.1). Puede cuantificarse la susceptibilidad al fármaco determinando la concentración de inhibidor de CD4 necesaria para inhibir la replicación viral en un 50% (CI_{50}).

[0126] Para determinar si el nuevo inhibidor de entrada actúa bloqueando los correceptores CCR5 o CXCR4, se someten a ensayo los virus R5-trópicos frente al nuevo inhibidor en células U-87/CD4/CCR5 y los virus X4-trópicos se someten a ensayo frente al nuevo inhibidor usando células U-87/CD4/CXCR4. La inhibición de infección de virus R5 es indicativa de antagonismo del correceptor CCR5 y al contrario, la inhibición de infección del virus X4 es indicativa de antagonismo del correceptor CXCR4. La inhibición de infección de virus R5 y X4 puede ser indicativa de antagonismo de CD4 o la inhibición de fusión de la membrana.

[0127] Para caracterizar la actividad de un nuevo inhibidor frente a virus que presentan resistencia, o presentan susceptibilidad reducida, a otros inhibidores de entrada de virus de la misma clase, o diferente clase, los paneles seleccionados de virus resistentes al fármaco pueden someterse a ensayo en el ensayo de entrada de virus usando el nuevo fármaco inhibidor de entrada. El panel puede incluir virus con diferentes niveles de susceptibilidad a inhibidores de CCR5, inhibidores de CXCR4, inhibidores de CD4 e inhibidores de fusión de la membrana. El panel puede incluir virus con una o más mutaciones específicas que se asocian a resistencia/susceptibilidad reducida a uno o más inhibidores de entrada.

EJEMPLO 3: IDENTIFICACIÓN DE SUSTITUCIONES/MUTACIONES DE AMINOÁCIDOS DE ENVOLTURA QUE ALTERAN LA SUSCEPTIBILIDAD A INHIBIDORES DE ENTRADA DE VIRUS

[0128] Este ejemplo proporciona un medio y método para identificar mutaciones en la envoltura de VIH-1 que confieren una resistencia/susceptibilidad reducida a inhibidores de entrada de virus. Este ejemplo proporciona también un medio y método para cuantificar el grado de susceptibilidad reducida a inhibidores de entrada conferido por las mutaciones de envoltura específicas.

[0129] Las secuencias de envoltura derivadas de muestras de pacientes, o clones individuales derivados de muestras de pacientes, o secuencias de envoltura modificadas mediante mutagénesis dirigida para contener mutaciones específicas, se someten a ensayo de entrada para cuantificar la susceptibilidad al fármaco basándose en un estándar de referencia bien caracterizado (p.ej., NL4-3, HXB2).

[0130] En un modo de realización, se evalúa la susceptibilidad a muestras de paciente longitudinales (virus recogidos del mismo paciente en diferentes momentos temporales). Por ejemplo, la susceptibilidad a inhibidores de entrada se mide antes de iniciar la terapia, antes o después de cambios en el tratamiento de fármacos, o

antes o después de cambios en marcadores virológicos (número de copias de ARN), inmunológicos (células T CD4), o clínicos (infección oportunista) del avance de la enfermedad.

Análisis genotípico de muestras de VIH de pacientes

5 **[0131]** Las secuencias de envoltura que representan conjuntos de muestras de pacientes, o clones derivados de conjuntos de pacientes, pueden analizarse por cualquier método de secuenciación de ADN disponible comúnmente. En un modo de realización, se determinan secuencias de muestra de VIH del paciente usando purificación de ARN viral, RT/PCR y análisis de secuenciación del terminador de cadena dideoxinucleótido y electroforesis capilar en gel (Applied Biosystems, Foster City, CA). Las secuencias de envoltura de conjuntos de virus de pacientes o clones se comparan a secuencias de referencia, otras muestras de pacientes, o a una muestra obtenida del mismo paciente antes de la iniciación de la terapia, si está disponible. Se examina el genotipo para detectar secuencias que sean diferentes de la secuencia de referencia o secuencia antes del tratamiento y se correlaciona con diferencias en la susceptibilidad a inhibidor de entrada.

Susceptibilidad a inhibidor de entrada de mutantes dirigidos

15 **[0132]** Los cambios genotípicos que se correlacionan con cambios en la salud se evalúan construyendo vectores de expresión de envoltura (pHIVenv) que contienen la mutación específica en un contexto genético definido y susceptible a fármacos (p.ej., cepa de referencia NL4-3). Las mutaciones pueden incorporarse solas y/o en combinación con otras mutaciones que se piense que modulan la susceptibilidad al inhibidor de entrada. Se introducen mutaciones de la envoltura en vectores pHIVenv usando cualquiera de los métodos comúnmente disponibles para la mutagénesis dirigida. En un modo de realización, se usa el método de PCR de megacebador para mutagénesis dirigida (Sarkar, G. y Summer, S.S., 1990). Se somete a ensayo un vector pHIVenv que contiene una mutación de envoltura específica o grupo de mutaciones usando el ensayo de entrada de virus descrito en el Ejemplo 1. La susceptibilidad al fármaco del virus que contiene mutaciones de la envoltura se compara a la susceptibilidad al fármaco de un virus susceptible al fármaco definido genéticamente que carece de las mutaciones específicas bajo evaluación. Los cambios observados en la susceptibilidad al inhibidor de entrada se atribuyen a las mutaciones específicas introducidas en el vector pHIVenv.

20 **[0133]** En un modo de realización, se demuestra la susceptibilidad reducida al inhibidor de fusión T-20 conferida por mutaciones en la resistencia a fármaco específicas en la proteína de envoltura gp41 (**Figura 7**). Se infectan células que expresan CD4, CCR5 y CXCR4 en ausencia de T-20 y con una amplia gama de concentraciones de T-20 (escala log₁₀ eje x). El porcentaje de inhibición de replicación viral (eje y) se determinó comparando la cantidad de luciferasa producida en células infectadas en presencia de T-20 con la cantidad de luciferasa producida en ausencia de T-20. Se sometieron a ensayo los virus isogénicos que contienen una o dos mutaciones específicas en la proteína de envoltura transmembrana gp41 (destacado en rojo en la leyenda de la figura; Rimsky et al., J. Virol. 72: 986-993). Se cuantifica la susceptibilidad al fármaco determinando la concentración de T-20 necesaria para inhibir la replicación viral en un 50% (CI₅₀, mostrado en líneas discontinuas verticales). Los virus con valores de CI₅₀ más bajos son más susceptibles a T-20 que virus con valores CI₅₀ más altos.

30 **[0134]** En un modo de realización, se introdujeron mutaciones de resistencia al fármaco en virus X4-trópicos (NLA-3) y R5-trópicos (JRCSF) bien caracterizados. Se midió la susceptibilidad a T-20 usando el ensayo de entrada de virus (Figura 7). Se determinó el nivel de cambio (en inglés, *fold change* o FC) en la susceptibilidad a T-20 para cada virus dividiendo la CI₅₀ del virus de prueba por la CI₅₀ de la cepa HXB2 del VIH-1. La sensibilidad a T-20 de virus mutantes similares se ha presentado en la literatura científica (Rimsky *et al.*). En este modo de realización, los virus con una mutación dentro del motivo GIV de gp41 (DIV, GIM, SIV) eran menos susceptibles a T20 que los virus de tipo silvestre (GIV). Los virus con dos mutaciones en el motivo GIV (DIM, SIM, DTV) eran menos susceptibles a T20 que los virus con una o ninguna mutación en el motivo GIV.

45 **[0135]** En otro modo de realización, las mutaciones que pueden conferir susceptibilidad reducida (o aumentada) al inhibidor de entrada se identifican mediante secuenciación de los genes de envoltura de los virus resistentes y sensibles. Las secuencias de aminoácidos deducidas de los virus resistentes y sensibles se comparan para identificar mutaciones de resistencia al fármaco candidatas. La capacidad de una mutación específica de conferir susceptibilidad al fármaco alterada se confirma o desmiente introduciendo la mutación en un virus sensible al fármaco y midiendo la susceptibilidad del virus mutante en el ensayo de entrada de virus. En el ejemplo representado aquí, un tramo corto de secuencias de aminoácidos en la primera repetición heptad (HR-1) de la proteína de envoltura transmembrana gp41 del VIH-1 se alinea para virus que presentan diferentes susceptibilidades a T-20. Los aminoácidos destacados representan mutaciones conocidas para conferir susceptibilidad reducida a T-20.

55 **[0136]** Pueden usarse análisis fenotípicos y genotípicos similares para identificar secuencias de aminoácidos de

envoltura que (a) alteran/influencian la susceptibilidad a inhibidores de CCR5 o CXCR4, (b) especificar tropismo a X4, R5 y dual, y (c) producir anticuerpos neutralizantes.

[0137] En un modo de realización, se demuestra la susceptibilidad reducida a inhibidores de correceptor (CCR5, CXCR4) conferida por mutaciones/secuencias de aminoácidos de envoltura específicas.

- 5 **[0138]** En otro modo de realización, se demuestra la susceptibilidad reducida a inhibidores de correceptor (CD4) conferida por mutaciones/secuencias de aminoácidos de envoltura específicas.

EJEMPLO 4: DETERMINACIÓN DE TROPISMO POR RECEPTOR Y CORRECEPTOR DE VIH-1

[0139] Este ejemplo proporciona un medio y método para determinar el tropismo por el correceptor de VIH-1. Este ejemplo proporciona también un medio y método para determinar el tropismo por el receptor de VIH-1.

- 10 **[0140]** En un modo de realización, se identifican virus que usan el correceptor CCR5. En un modo de realización relacionado, se identifican virus que usan el correceptor CXCR4. En otro modo de realización relacionado, se identifican virus que usan CCR5 y CXCR4. En otro modo de realización relacionado, se identifican virus que usan correceptores distintos a CCR5 y CXCR4.

- 15 **[0141]** En otro modo de realización, se identifican virus que usan el receptor CD4. En otro modo de realización relacionado, se identifican virus que usan CD8. En otro modo de realización relacionado, se identifican virus que no requieren CD4 o CD8 para infectar células.

- [0142]** En este modo de realización, el ensayo se lleva a cabo usando dos líneas celulares. Una línea celular expresa CD4 más CCR5 (U87/CD4/CCR5), también denominadas células R5 en esta solicitud. La otra línea celular expresa CD4 y CXCR4 (U87/CD4/CXCR4), también denominadas células X4 en esta solicitud. El ensayo de entrada de virus se lleva a cabo infectando cultivos celulares individuales con stocks de virus recombinantes derivados de células transfectadas con vectores pHIVenv y pHIV luc o pHIVlucΔU3. Los vectores pHIVenv contienen secuencias derivadas de virus de pacientes y expresan proteínas de envoltura de VIH-1 (gp120SU, gp41TM). En este modo de realización, se evalúan virus en el uso de células diana R5 y X4 cultivadas en placas de 96 pocillos (**Figura 3A**). Normalmente, las células R5 y X4 se colocan en placas un día antes de la infección. Se lleva a cabo la infección con cada stock de virus en ausencia de fármaco (sin fármaco), en presencia de concentraciones inhibitoras de un fármaco que inhibe preferiblemente virus R5-trópicos (inhibidor de CCR, p.ej., un compuesto de piperidinil butano), y en presencia de concentraciones inhibitoras de un fármaco que inhibe preferentemente virus X4-trópicos (inhibidor de CXCR4, p.ej., AMD3100). El tropismo por el correceptor se evalúa comparando la cantidad de actividad de luciferasa producida en cada tipo celular, tanto en presencia como en ausencia de fármaco. En este modo de realización, los resultados del ensayo se interpretan comparando la capacidad de cada virus de infectar preferentemente (producir actividad de luciferasa) células R5 o células X4, o ambas células R5 y X4 si el virus presenta tropismo dual. Se evalúa también la capacidad del inhibidor de CCR5 o CXCR4 de bloquear específicamente la infección (inhibir actividad de luciferasa) (**Figura 3B**). En este modo de realización, los virus X4-trópicos infectan células X4 pero no células R5 y la infección de células X4 es bloqueada por el inhibidor de CXCR4 (AMD3100). En este modo de realización, los virus R5-trópicos infectan células R5 pero no células X4 y la infección de células R5 es bloqueada por el inhibidor de CCR5 (compuesto de piperidin-lil butano). En este modo de realización, los virus de tropismo dual, o mezclas de virus X4-trópicos y R5-trópicos infectan tanto células X4 como R5 y la infección de células R5 es bloqueada por el inhibidor de CCR5 y la infección de células X4 es bloqueada por el inhibidor de CXCR4. En este modo de realización, los virus no viables no replican ni en células X4 ni R5 (no se produce actividad de luciferasa).

- [0143]** En otro modo de realización, el ensayo se lleva a cabo usando tres o más líneas celulares. Una línea celular expresa CD4 más CCR5 (U87/CD4/CCR5), también denominadas células R5 en esta solicitud. La otra línea celular expresa CD4 y CXCR4 (U87/CD4/CXCR4), también denominadas células X4 en esta solicitud. Líneas celulares adicionales expresan CD4 más otros correceptores de VIH-1 candidatos, incluyendo, sin carácter limitativo, BONZO, BOB, etc. Véase Tabla 1. Estas líneas celulares adicionales expresan otros correceptores candidatos, pero no expresan CCR5 o CXCR4. El ensayo de entrada de virus se lleva a cabo infectando cultivos celulares individuales con stocks de virus recombinantes derivados de células transfectadas con vectores pHIVenv y pHIV luc o pHIVlucΔU3. Los vectores pHIVenv contienen secuencias derivadas de virus de pacientes y expresan proteínas de envoltura de VIH-1 (gp120SU, gp41TM). En este modo de realización, se evalúan virus usando células cultivadas en placas de 96 pocillos. La infección con cada stock de virus se lleva a cabo en células R5, células X4 y las líneas celulares que expresan CD4 más los correceptores candidatos. El tropismo por el correceptor se evalúa comparando la cantidad de actividad de luciferasa producida en cada tipo celular. En este modo de realización, los resultados del ensayo se interpretan comparando la capacidad de cada virus de infectar preferentemente (producir actividad de luciferasa) células R5 o células X4, o la línea

celular que expresa el correceptor candidato. En este modo de realización, los virus X4-trópicos infectan las células X4 pero no las células R5. En este modo de realización, los virus R5-trópicos infectan las células R5 pero no las células X4. En este modo de realización, los virus de tropismo dual o una mezcla de virus X4-trópicos y R5-trópicos infectan tanto células X4 como células R5. En este modo de realización, la infección de líneas celulares que expresan correceptores candidatos alternativos (ni CCR5 ni CXCR4) se atribuye al tropismo por el correceptor alternativo. En este modo de realización, los virus no viables no replican ni en células X4 ni R5.

[0144] En otro modo de realización, el ensayo se lleva a cabo usando cuatro líneas celulares. Una línea celular expresa CD4 más CCR5 (U87/CD4/CCR5), también denominadas células R5 en esta solicitud. Una segunda línea celular diferente expresa CD4 y CXCR4 (U87/CD4/CXCR4), también denominadas células X4 en esta solicitud. Una tercera línea celular expresa CD8 más CCR5 (U87/CD8/CCR5), también denominadas células CD8/R5 en esta solicitud. Una cuarta línea celular expresa CD8 y CXCR4 (U87/CD8/CXCR4), también denominadas células CD8/X4 en esta solicitud. El ensayo de entrada de virus se lleva a cabo infectando cultivos celulares individuales con stocks de virus recombinantes derivados de células transfectadas con vectores pHIVenv y pHIV luc o pHIVlucΔU3. Los vectores pHIVenv contienen secuencias derivadas de virus de pacientes y expresan proteínas de envoltura de VIH-1 (gp120SU, gp41TM). En este modo de realización, se evalúan virus usando células cultivadas en placas de 96 pocillos. La infección con cada stock de virus se lleva a cabo en células R5, células X4, células CD8/R5 y células CD8/X4. El tropismo por el correceptor se evalúa comparando la cantidad de actividad de luciferasa producida en cada tipo celular. En este modo de realización, los resultados del ensayo se interpretan comparando la capacidad de cada virus de infectar preferentemente (producir actividad de luciferasa) células R5, células X4, células CD8/R5 o células CD8/X4. En este modo de realización, los virus CD4-trópicos infectan las células X4 y/o células R5. En este modo de realización, los virus CD8-trópicos infectan las células CD8/R5 y/o células CD8/X4. En este modo de realización, los virus de tropismo dual (uso del receptor CD4 y CD8) infectan células X4 y/o células R5 más células CD8/X4 y/o CD8/R5. En este modo de realización, la infección de líneas celulares que expresan CD8 pero no CD4 se atribuye al tropismo por el receptor CD8. En este modo de realización, los virus no viables no replican ni en células X4 ni R5.

[0145] En otro modo de realización relacionado, el ensayo se lleva a cabo usando dos líneas celulares. Una línea celular expresa CD4 más CCR5 y CXCR4 (HT4/CCR5/CXCR4). Una segunda línea celular expresa CD8 más CCR5 y CXCR4 (HOS/CD8/CCR5/CXCR4). El ensayo de entrada de virus se lleva a cabo infectando cultivos celulares individuales con stocks de virus recombinantes derivados de células transfectadas con vectores pHIVenv y pHIV luc o pHIVlucΔU3. Los vectores pHIVenv contienen secuencias derivadas de virus de pacientes y expresan proteínas de envoltura de VIH-1 (gp120SU, gp41TM). En este modo de realización, se evalúan virus usando células cultivadas en placas de 96 pocillos. La infección con cada stock de virus se lleva a cabo en células HT4/CCR5/CXCR4 y células HOS/CD8/CCR5/CXCR4. El tropismo por el correceptor se evalúa comparando la cantidad de actividad de luciferasa producida en cada tipo celular. En este modo de realización, los resultados de este ensayo se interpretan comparando la capacidad de cada virus de infectar preferentemente (producir actividad de luciferasa) células HT4/CCR5/CXCR4 o células HOS/CD8/CCR5/CXCR4. En este modo de realización, los virus CD4-trópicos infectan células HT4/CCR5/CXCR4, pero no células HOS/CD8/CCR5/CXCR4. En este modo de realización, los virus CD8-trópicos infectan células HOS/CD8/CCR5/CXCR4, pero no células HT4/CCR5/CXCR4. En este modo de realización, los virus con tropismo dual (uso del receptor CD4 y CD8) infectan tanto células HT4/CCR5/CXCR4 como células HOS/CD8/CCR5/CXCR. En este modo de realización, la infección de las líneas celulares que expresan CD8 pero no CD4 se atribuye a tropismo por el receptor CD8. En este modo de realización, los virus no viables no replican ni en células X4 ni R5.

[0146] En otro modo de realización, el ensayo se lleva a cabo usando dos líneas celulares. Una línea celular expresa CD4 más CCR5 y CXCR4 (HT4/CCR5/CXCR4). Una segunda línea celular expresa CCR5 y CXCR4 pero no CD4 o CD8 (HOS/CCR5/CXCR4). El ensayo de entrada de virus se lleva a cabo infectando cultivos celulares individuales con stocks de virus recombinantes derivados de células transfectadas con vectores pHIVenv y pHIV luc o pHIVlucΔU3. Los vectores pHIVenv contienen secuencias derivadas de virus de pacientes y expresan proteínas de envoltura de VIH-1 (gp120SU, gp41TM). En este modo de realización, se evalúan virus usando células cultivadas en placas de 96 pocillos. La infección con cada stock de virus se lleva a cabo en células HT4/CCR5/CXCR4 y células HOS/CCR5/CXCR4. La infección independiente de CD4 y CD8 se evalúa comparando la cantidad de actividad de luciferasa producida en cada tipo celular. En este modo de realización, los resultados del ensayo se interpretan comparando la capacidad de cada virus de infectar preferentemente (producir actividad de luciferasa) células HT4/CCR5/CXCR4 o células HOS/CCR5/CXCR4. En este modo de realización, los virus CD4-dependientes infectan células HT4/CCR5/CXCR4, pero no células HOS/CCR5/CXCR4. En este modo de realización, los virus CD4-independientes infectan tanto células HOS/CCR5/CXCR4 como células HT4/CCR5/CXCR4. En este modo de realización, la infección de líneas celulares que carecen de expresión de CD4 se atribuye a infección independiente de CD4. En este modo de realización, los virus no viables no replican ni en células X4 ni R5.

EJEMPLO 5: IDENTIFICACIÓN DE MUTACIONES/SUSTITUCIONES DE AMINOÁCIDOS DE LA ENVOLTURA DE VIH-1 QUE ALTERAN EL TROPISMO POR EL RECEPTOR Y CORRECEPTOR

[0147] Este ejemplo proporciona un medio y método para identificar secuencias de aminoácido de la envoltura del VIH que especifican, o alteran, el tropismo por el correceptor (X4 vs. R5 vs. X4/R5 dual). Este ejemplo proporciona también un medio y método para identificar secuencias de aminoácido de la envoltura de VIH-1 que especifican el uso de correceptor distinto a CXCR4 o CCR5. El ejemplo proporciona también un medio y método para identificar secuencias de la envoltura de VIH-1 que especificas, o tropismo por el receptor (CD4 vs. CD8).

[0148] Las secuencias de envoltura derivadas de muestras de pacientes, o clones individuales derivados de muestras de pacientes, o secuencias de envoltura modificadas mediante mutagénesis dirigida para contener mutaciones específicas, se someten a ensayo de entrada para determinar el tropismo por el correceptor como se describe en el **Ejemplo 4**.

[0149] En un modo de realización, se evalúa el tropismo por el correceptor de muestras de paciente longitudinales (virus recogidos del mismo paciente en diferentes momentos temporales). Por ejemplo, el tropismo por el correceptor se evalúa antes de iniciar la terapia, antes o después de cambios en el tratamiento con el fármaco, o antes o después de cambios en marcadores virológicos (número de copias de ARN), inmunológicos (células T CD4), o clínicos (infección oportunista) del avance de la enfermedad.

[0150] En otro modo de realización, se evalúa el tropismo por el correceptor para muestras recogidas de un gran número de pacientes diferentes. En otro modo de realización, se evalúa el tropismo por el correceptor para muestras recogidas de un gran número de pacientes que representan poblaciones de pacientes y virus diferentes. Dichas poblaciones de pacientes pueden incluir, sin carácter limitativo, pacientes infectados recientemente, pacientes infectados de manera crónica, pacientes con enfermedad avanzada y pacientes que están sometidos a terapia antirretroviral o inmunoterapia. Dichas poblaciones de virus pueden incluir, sin carácter limitativo, virus con distintas características genéticas (variante A, B, C, D, E, F, G), virus susceptibles a fármacos antirretrovirales, virus con resistencia/susceptibilidad reducida a fármacos antirretrovirales.

Análisis genotípico de muestras de VIH de pacientes

[0151] Las secuencias de envoltura que representan conjuntos de muestras de pacientes, o clones derivados de conjuntos de pacientes, pueden analizarse por cualquier método de secuenciación de ADN disponible comúnmente. En un modo de realización, se determinan secuencias de VIH de pacientes usando purificación de ARN viral, RT/PCR y análisis de secuenciación del terminador de cadena dideoxinucléotido y electroforesis capilar en gel (Applied Biosystems, Foster City, CA). Las secuencias de envoltura de conjuntos de virus de pacientes o clones se comparan a secuencias de referencia, otras muestras de pacientes, o a una muestra obtenida del mismo paciente antes de iniciar la terapia, si se dispone de ella. Se examina el genotipo para detectar secuencias que sean diferentes de las de referencia o secuencia antes del tratamiento y se correlaciona con diferencias en la susceptibilidad al inhibidor de entrada.

Tropismo por el correceptor y receptor de virus caracterizados genéticamente

[0152] Las secuencias de aminoácidos de la envoltura que correlacionan el tropismo por el correceptor se evalúan construyendo vectores de expresión de la envoltura (pHIVenv) que contienen una mutación específica en un contexto genético definido (p.ej., NL4-3 para tropismo X4, JRCSF para tropismo R5). Las mutaciones pueden incorporarse solas y/o en combinación con otras mutaciones que se piense que modulan el uso de correceptor. Se introducen mutaciones de la envoltura en vectores pHIVenv usando cualquiera de los métodos comúnmente disponibles para la mutagénesis dirigida. En un modo de realización, se usa el método de PCR de megacebador para mutagénesis dirigida (Sarkar, G. y Summer, S.S., 1990). Se somete a ensayo un vector pHIVenv que contiene una mutación de envoltura específica o grupo de mutaciones usando el ensayo de entrada de virus descrito en el Ejemplo 1. El tropismo por el correceptor del virus que contiene mutaciones en la envoltura se compara al tropismo por el correceptor de un virus definido genéticamente que carece de las mutaciones específicas bajo evaluación. La capacidad de una mutación específica de conferir tropismo por el correceptor alterado se confirma o desmiente introduciendo la mutación en un virus de referencia bien caracterizado y evaluando el tropismo por el correceptor del virus mutante en el ensayo de entrada de virus como se ha descrito en el **Ejemplo 4**. Los cambios observados en el tropismo por el correceptor se atribuyen a las mutaciones específicas introducidas en el vector pHIVenv.

[0153] En un modo de realización, los determinantes genéticos del tropismo R5 se identifican evaluando secuencias de aminoácidos con el bucle V3 de la proteína de envoltura de superficie gp120. Las secuencias de aminoácidos bajo evaluación se identifican comparando las secuencias de aminoácidos de un gran número de virus X4-trópicos y R5-trópicos. Se seleccionan diferencias consistentes entre los virus R5 y X4 para su

evaluación. Se construyen virus isogénicos basados en un clon parental de X4 bien caracterizado (p.ej., NLA-3, HXB2) que contiene mutaciones "R5 candidatas" específicas en el bucle V3 de la proteína de envoltura gp120 mediante mutagénesis dirigida y se someten a ensayo para evaluar el tropismo por el correceptor como se describe en el Ejemplo 4. Se infectan células que expresan CD4 más CCR5 (p.ej., U-87/CD4/CCR5) o CD4 más CXCR4 (U-87/CD4/CXCR4) en ausencia de un inhibidor de R5 (compuesto piperidin-lil butano) y de X4 (AMD3100) y en presencia de concentraciones inhibitoras de R5 y concentraciones de fármaco de X4. Las sustituciones de aminoácido que cambian el virus X4-trópico a un virus R5-trópico se caracterizan como determinantes genéticos de tropismo R5.

[0154] En un modo de realización relacionado, los determinantes genéticos del tropismo X4 se identifican evaluando secuencias de aminoácidos con el bucle V3 de la proteína de envoltura de superficie gp120. Las secuencias de aminoácidos bajo evaluación se identifican comparando las secuencias de aminoácidos de un gran número de virus X4-trópicos y R5-trópicos. Se seleccionan diferencias consistentes entre los virus R5 y X4 para su evaluación. Se construyen virus isogénicos basados en un clon parental de R5 bien caracterizado (p.ej., JRCSF) que contienen mutaciones "X4 candidatas" específicas en el bucle V3 de la proteína de envoltura gp120 mediante mutagénesis dirigida y se someten a ensayo para evaluar el tropismo por el correceptor como se describe en el **Ejemplo 4**. Se infectan células que expresan CD4 más CCR5 (p.ej., U-87/CD4/CCR5) o CD4 más CXCR4 (U-87/CD4/CXCR4) en ausencia de un inhibidor de R5 (compuesto piperidin-lil butano) y de X4 (AMD3100) y en presencia de concentraciones inhibitoras de R5 y concentraciones de fármaco de X4. Las sustituciones de aminoácido que cambian el virus X4-trópico a un virus R5-trópico se caracterizan como determinantes genéticos de tropismo R5.

[0155] En un modo de realización relacionado, los determinantes genéticos del tropismo X4 o R5 se identifican evaluando secuencias de aminoácidos en la proteína de envoltura de superficie gp120 completa.

[0156] En un modo de realización relacionado, los determinantes genéticos del tropismo X4 o R5 se identifican evaluando secuencias de aminoácidos en la proteína de envoltura transmembrana gp41.

[0157] En un modo de realización relacionado, los determinantes genéticos que especifican el uso de correceptores diferentes a CCR5 y CXCR4 se identifican evaluando secuencias de aminoácidos en el bucle V3 de la proteína de envoltura de superficie gp120. Las secuencias de aminoácidos bajo evaluación se identifican comparando las secuencias de aminoácidos de virus que son capaces de replicar en células que no expresan CXCR4 o CCR5, pero sí expresan otros correceptores candidatos. Se seleccionan diferencias consistentes en secuencias de aminoácidos entre estos virus que no son X4, ni R5 y los virus X4 y R5 para su evaluación. Los virus isogénicos basados en un clon parental de R5 (p.ej., JRCSF) o X4 (p.ej., NLA-3) bien caracterizado que contiene mutaciones que "no son candidatas de X4, ni R5" específicas en el bucle V3 de la proteína de envoltura gp120 se construyen mediante mutagénesis dirigida y se someten a ensayo para el tropismo por el correceptor como se ha descrito en el **Ejemplo 4**. Las células que expresan CD4 más CCR5 (p.ej., U-87/CD4/CCR5), CD4 más CXCR4 (U87/CD4/CXCR4), y CD4 más otros correceptores candidatos (U87/CD4/X) se infectan en ausencia de un inhibidor de R5 (compuesto de piperidin-lil butano) y X4 (AMD3100) y en presencia de concentraciones inhibitoras de R5 y concentraciones de fármaco de X4. Las sustituciones de aminoácidos que confieren tropismo por un correceptor no X4 y no R5 se caracterizan como determinantes genéticos de tropismo por el correceptor específico.

[0158] En un modo de realización relacionado, los determinantes genéticos del tropismo por otros correceptores se identifican evaluando secuencias de aminoácidos en la proteína de envoltura de superficie gp120 completa.

[0159] En un modo de realización relacionado, los determinantes genéticos de tropismo por otros correceptores se identifican evaluando secuencias de aminoácido en la proteína de envoltura transmembrana gp41.

[0160] En otro modo de realización, los determinantes genéticos que especifican el uso de CD8 (además de, o en lugar de CD4) como un receptor para VIH-1 se identifican evaluando secuencias de aminoácido en el bucle V3 de la proteína de envoltura de superficie gp120. Las secuencias de aminoácidos bajo evaluación se identifican comparando las secuencias de aminoácidos de virus que son capaces de replicar en células que no expresan CD4, pero sí expresan CD8. Se seleccionan diferencias consistentes en secuencias de aminoácidos entre estos virus CD4-trópicos y CD8-trópicos para su evaluación. Los virus isogénicos basados en un clon parental CD4-trópico (p.ej., NLA-3, JRCSF) bien caracterizado que contienen mutaciones "CD8 candidatas" específicas en el bucle V3 de la proteína de envoltura gp120 se construyen mediante mutagénesis dirigida y se someten a ensayo para el tropismo por el receptor CD8 como se ha descrito en el Ejemplo 4. Se infectan células que expresan CD4 más CCR5 (p.ej., U-87/CD4/CCR5), CD4 más CXCR4 (U-87/CD4/CXCR4), CD8 más CCR5 (p.ej., U-87/CD8/CCR5), CD8 más CXCR4 (U87/CD8/CXCR4). Las sustituciones de aminoácido que permiten la replicación en células que expresan CD8 pero no CD4 se caracterizan como determinantes genéticos del tropismo CD8.

[0161] En un modo de realización relacionado, los determinantes genéticos del tropismo CD8 se identifican evaluando secuencias de aminoácidos en la proteína de envoltura de superficie gp120 completa.

[0162] En un modo de realización relacionado, los determinantes genéticos del tropismo CD8 se identifican evaluando secuencias de aminoácidos en la proteína de envoltura transmembrana gp41.

5 **EJEMPLO 6: MEDICIÓN DE NEUTRALIZACIÓN DE ANTICUERPOS DE VIH-1**

[0163] Este ejemplo proporciona un medio y método para evaluar la neutralización mediada por anticuerpo de VIH-1, también denominada neutralización del virus en esta solicitud. Este ejemplo también proporciona un medio y método para evaluar la actividad de neutralización del virus de anticuerpos en pacientes infectados con VIH-1. Este ejemplo también proporciona un medio y método para evaluar la actividad neutralizante de virus de anticuerpos en sujetos o animales vacunados con vacunas terapéuticas y vacunas candidatas. Este ejemplo también proporciona un medio y método para evaluar la actividad neutralizante de virus de anticuerpos en sujetos o animales vacunados con vacunas protectoras (profilácticas o preventivas) y vacunas candidatas. Este ejemplo también proporciona un medio y método para evaluar la actividad neutralizante de virus o preparaciones de anticuerpos monoclonales o policlonales específicos.

[0164] Las secuencias de envoltura derivadas de muestras de pacientes, o clones individuales derivados de muestras de pacientes, o secuencias de envoltura modificadas mediante mutagénesis dirigida para contener mutaciones específicas, se someten a ensayo de entrada para evaluar la neutralización mediada por anticuerpo.

[0165] En un modo de realización, se evalúa la neutralización mediada por anticuerpo en muestras de paciente longitudinales (virus recogidos del mismo paciente en diferentes momentos temporales). Por ejemplo, se evalúa la neutralización de virus antes de la vacunación, durante el curso de la vacunación, y en momentos temporales graduales tras la terminación del programa de vacunación. En un modo de realización relacionado, el suero de animales que incluye, sin carácter limitativo, ratones, ratas, conejos, cerdos y ganado, se evalúa antes de la inoculación con vacunas candidatas, durante un programa de inoculación repetida, y en momentos temporales graduales tras la terminación del programa de inoculación. En un modo de realización, se evalúa la neutralización del virus para vacunas preventivas y vacunas candidatas. En otro modo de realización, se evalúa la neutralización del virus para vacunas terapéuticas.

[0166] En otro modo de realización, se evalúa la neutralización de virus para muestras recogidas de un gran número de pacientes diferentes. En otro modo de realización, se evalúa la neutralización de virus para muestras recogidas de un gran número de pacientes que representan poblaciones de pacientes diferentes y poblaciones de virus diferentes. Las "poblaciones de pacientes" pueden incluir, sin carácter limitativo, pacientes infectados recientemente, pacientes infectados de manera crónica, pacientes con la enfermedad del SIDA/VIH avanzada, pacientes con un avance de la enfermedad rápido, pacientes con un avance de la enfermedad lento (normalmente denominados pacientes sin progresión a largo plazo), pacientes que se están sometiendo a terapia antirretroviral o inmunoterapia (p.ej., interleucina-2 u otras citocinas), sujetos vacunados y no vacunados. Las "poblaciones de virus" pueden incluir, sin carácter limitativo, virus con diferentes características genéticas y orígenes geográficos (variante A, B, C, D, E, F, G), virus susceptibles a fármacos antirretrovirales, virus con resistencia/susceptibilidad reducida a fármacos antirretrovirales, aislados primarios, aislados adaptados para su cultivo en cultivo celular (a menudo denominados virus adaptados de laboratorio), virus inductores de sincitio (SI), virus no inductores de sincitio (NSI), virus macrófago-trópicos (M), virus trópicos de células T (T) y virus con tropismo dual (M y T).

Caracterización de anticuerpo de paciente (anticuerpo de paciente vs. panel de virus estándar)

[0167] En este modo de realización, el ensayo se lleva a cabo usando una línea celular diana que expresa el receptor CD4 de VIH-1 más los correceptores CCR5 y CXCR4 de VIH-1 (HT4/CCR5/CXCR4). Dicha línea celular es capaz de evaluar la actividad neutralizante de anticuerpos para los virus R5-trópicos y X4-trópicos. En un modo de realización relacionado, el ensayo se lleva a cabo usando dos líneas celulares diana. Una línea celular expresa CD4 más CCR5 (U-87/CD4/CCR5) y se usa para someter a ensayo virus R5-trópicos. Otra línea celular expresa CD4 más CXCR4 (U-87/CD4/CXCR4) y se usa para evaluar virus X4-trópicos. El ensayo de entrada de virus se lleva a cabo infectando cultivos de células diana individuales con stocks de virus recombinantes derivados de células huésped empaquetadoras transfectadas con vectores pHIVenv y pHIVluc o pHIVlucΔU3. En este modo de realización, los vectores pHIVenv contienen secuencias de envoltura de virus específicos bien caracterizados y expresan las proteínas de envoltura de VIH-1 (gp120SU, gp41TM). Dichos virus representan un "panel de virus estándar" (véase arriba descripción de la población de virus). Algunos, pero no todos, los ejemplos de virus razonables que pueden constituir un panel estándar se enumeran en la Tabla 4. Se usa un panel de virus estándar para comparar la actividad de anticuerpo neutralizante de suero obtenido de muchos pacientes diferentes y/o animales (véase la descripción arriba de población de paciente). En este modo

de realización, se evalúan virus usando células diana cultivadas en placas de 96 pocillos. Normalmente, las células diana se colocan en placas a 5.000 células por pocillo para HT4/CCR5/CXCR4 o 10.000 células por pocillo para U-87/CD4/CCR5 y U-87/CD4/CXCR4 un día antes de la infección. Antes de la infección de células diana, se preincuba cada stock de virus con el suero o la preparación de anticuerpo (normalmente 1 h) que se está evaluando. El suero o preparaciones de anticuerpos se someten a ensayo no diluidas y en diluciones gradualmente mayores (normalmente 4 o 5 diluciones 1/10 en serie). La infección de células diana con cada stock de virus se lleva a cabo también en ausencia de anticuerpo (sin anticuerpo). La neutralización de virus se evalúa comparando la cantidad de actividad de luciferasa producida en células diana, tanto en presencia como en ausencia de anticuerpo. En este modo de realización, los resultados del ensayo se interpretan comparando la capacidad de cada anticuerpo para bloquear preferentemente la infección de células diana (reducir o eliminar la actividad de luciferasa). La actividad de neutralización de virus se cuantifica observando la mayor dilución de anticuerpo (más diluido) que es capaz de bloquear la infección de células diana (p.ej., la dilución más alta que es capaz de reducir la actividad de luciferasa producida en ausencia de anticuerpo en un 50%).

Caracterización de VIH-1 de paciente (virus de paciente vs. panel de anticuerpo estándar)

[0168] En este modo de realización, el ensayo se lleva a cabo usando una línea celular diana que expresa el receptor CD4 de VIH-1 más los correceptores CCR5 y CXCR4 de VIH-1 (HT4/CCR5/CXCR4). Dicha línea celular es capaz de evaluar la actividad neutralizante de anticuerpos para virus R5-trópicos y X4-trópicos. En un modo de realización relacionado, el ensayo se lleva a cabo usando dos líneas celulares diana. Una línea celular expresa CD4 más CCR5 (U-87/CD4/CCR5) y se usa para someter a ensayo virus R5-trópicos. Otra línea celular expresa CD4 más CXCR4 (U-87/CD4/CXCR4) y se usa para evaluar virus X4-trópicos. El ensayo de entrada de virus se lleva a cabo infectando cultivos de células diana individuales con stocks de virus recombinantes derivados de células huésped empaquetadoras transfectadas con vectores pHIVenv y pHIVluc o pHIVlucΔU3. En este modo de realización, los vectores pHIVenv contienen secuencias de envoltura derivadas de virus de pacientes y expresan proteína de envoltura de VIH-1 (gp120SU, gp41TM). En este modo de realización, virus de diferentes poblaciones de pacientes (véase arriba la descripción de la población de pacientes), y/o diferentes poblaciones de virus (véase la descripción anterior de población de virus) se usan para construir vectores pHIVenv. Se evalúa VIH pseudotipado derivado de vectores pHIVenv en el ensayo de entrada de virus para determinar si son susceptibles a neutralización mediante un panel de preparaciones de anticuerpos bien caracterizados específicos. Dichos anticuerpos representan un "panel de anticuerpos estándar". Algunos, pero no todos, los ejemplos de anticuerpos razonables que pueden constituir un panel estándar se enumeran en la Tabla 4. En este modo de realización, se evalúa la neutralización de virus usando células diana cultivadas en placas de 96 pocillos. Normalmente, las células diana se colocan en placas a 5.000 células por pocillo para HT4/CCR5/CXCR4 o 10.000 células por pocillo para U-87/CD4/CCR5 y U-87/CD4/CXCR4 un día antes de la infección. Antes de la infección, cada stock de virus derivado de paciente se incuba con cada una de las preparaciones de anticuerpo (normalmente durante 1 h) en el panel de anticuerpo estándar. El suero o preparaciones de anticuerpos se someten a ensayo no diluidas y en diversas diluciones (normalmente 4 o 5 diluciones 1/10 en serie). La infección de células diana con cada stock de virus se lleva a cabo también en ausencia de fármaco (sin fármaco). La neutralización de virus se evalúa comparando la cantidad de actividad de luciferasa producida en células diana, tanto en presencia como en ausencia de anticuerpo. En este modo de realización, los resultados del ensayo se interpretan comparando la capacidad de cada anticuerpo para bloquear preferentemente la infección de células diana (reducir o eliminar la actividad de luciferasa). Se cuantifica la actividad de neutralización de virus observando la mayor dilución de anticuerpo (más diluido) que es capaz de bloquear la infección de células diana (p.ej., la dilución más alta que es capaz de reducir la actividad de luciferasa producida en ausencia de anticuerpo en un 50%).

Caracterización de VIH-1 de paciente (virus de paciente vs. anticuerpo de paciente)

[0169] Este ejemplo proporciona un método para detectar en un paciente la evolución de una respuesta de anticuerpo neutralizante y de cepas virales que evitan la respuesta neutralizante. En este modo de realización, el ensayo se lleva a cabo usando una línea celular diana que expresa el receptor CD4 de VIH-1 más los correceptores CCR5 y CXCR4 de VIH-1 (U87/CD4/CCR5/CXCR4 o HT4/CCR5/CXCR4). Dicha línea celular es capaz de evaluar la actividad neutralizante de anticuerpos para los virus R5-trópicos y X4-trópicos. En un modo de realización relacionado, el ensayo se lleva a cabo usando dos líneas celulares diana. Una línea celular expresa CD4 más CCR5 (U-87/CD4/CCR5) y se usa para someter a ensayo virus R5-trópicos. Otra línea celular expresa CD4 más CXCR4 (LT-87/CD4/CXCR4) y se usa para evaluar virus X4-trópicos. El ensayo de entrada de virus se lleva a cabo infectando cultivos de células diana individuales con stocks de virus recombinantes derivados de células huésped empaquetadoras transfectadas con vectores pHIVenv y pHIVΔ o pHIVΔ DU3. En este modo de realización, los vectores pHIVenv contienen secuencias de envoltura derivadas de virus de pacientes y expresan las proteínas de envoltura de VIH-1 (gp120SU, gp41TM). En este modo de realización, se usan poblaciones de virus diferentes para construir vectores pHIVenc. Las poblaciones de virus diferentes se derivan de muestras de plasma en serie (es decir, longitudinales) (es decir, virus recogidos del mismo paciente

en diferentes momentos temporales). Se evalúa VIH pseudotipado derivado de vectores pHIVenv en el ensayo de entrada de virus para determinar si son susceptibles a neutralización mediante un panel de anticuerpos que se derivan de muestras de plasma en serie del paciente. Por tanto, en este modo de realización, el mismo paciente es la fuente tanto de las poblaciones de virus como de los anticuerpos. En este modo de realización, se evalúan virus usando células diana cultivadas en placas de 96 pocillos, por ejemplo. Normalmente, las células diana se colocan en placas a 10.000 células por pocillo para las líneas celulares U-87/CD4/CCR5/CXCR4, U-87/CD4/CCR5 y U-87/CD4/CXCR4 o a 5.000 células por pocillo para la línea celular HT4/CCR5/CXCR4. Las células diana se colocan en placas el día de la infección. Antes de la infección de células diana, se preincuba cada stock de virus con el suero o la preparación de anticuerpo (normalmente 1 h) que se está evaluando. El suero o las preparaciones de anticuerpo se someten a ensayo sin diluir y en diluciones gradualmente mayores (normalmente de cuatro a cinco diluciones 1/5 o 1/10 en serie). La infección de células diana con cada stock de virus se lleva a cabo también en ausencia de anticuerpo (sin anticuerpo). La neutralización de virus se evalúa comparando la cantidad de actividad de luciferasa producida en células diana, tanto en presencia como en ausencia de anticuerpo. En este modo de realización, los resultados del ensayo se determinan comparando la capacidad de anticuerpos derivados del paciente en diferentes momentos temporales de bloquear preferentemente la infección de células diana (reducir o eliminar la actividad de luciferasa) de los virus pseudotipados derivados del paciente en diferentes momentos temporales. La actividad de neutralización de virus se cuantifica observando la mayor dilución de anticuerpo (más diluido) que es capaz de bloquear la infección de células diana (p.ej., la dilución más alta que es capaz de reducir la actividad de luciferasa producida en ausencia de anticuerpo en un 50%). Por tanto, este modo de realización permite someter a ensayo en un paciente la coevolución con el tiempo de cepas de VIH inmunológicamente diferentes y la respuesta de anticuerpo neutralizante.

[0170] Este método se usó en un grupo de 14 pacientes sin tratamiento previo con infección de VIH primaria. Se tomaron muestras de plasma de cada paciente a intervalos de 2-4 meses (el seguimiento medio fue de 18 meses, con un intervalo de 6-39 meses). Se incubaron virus con diluciones 1/5 en serie de anticuerpos y se usaron para infectar células diana que expresaban CD4 más los correceptores CCR5 y CXCR4. Se descubrió que 12 de los 14 pacientes generaron fuertes respuestas de anticuerpos neutralizantes al virus. Se proporcionan los datos de un paciente representativo en la Figura 10. Sin embargo, cada virus secuencial escapó de manera consistente y rápida de la respuesta de anticuerpo neutralizante concurrente. Los títulos de neutralización máxima (media dilución 1:1497, intervalo 1:339-1:4627) se desarrollaron varios meses después de la aparición de un virus y la respuesta permaneció elevada muchos meses, hasta años, después. Los títulos de anticuerpo neutralizante fueron generalmente mayores para virus tempranos que para virus tardíos del mismo paciente. Las respuestas de neutralización a un virus primario R5 heterólogo (JR-CSF) fueron débiles y tardías. Las respuestas a una cepa de laboratorio X4 (NL4-3) aumentaron con el tiempo, pero variaron en intensidad entre pacientes. La magnitud de respuesta de anticuerpo neutralizante a virus autólogo no se correlacionó con ARN de VIH plasmático medio o la duración de infección VIH. Por tanto, la tasa de escape de neutralización viral es notable e indica que el anticuerpo neutralizante puede ejercer un nivel previamente inapreciable de presión selectiva sobre la evolución viral. Estos datos conllevan importantes implicaciones para la historia natural y el desarrollo de vacunas.

40 **EJEMPLO 7: IDENTIFICACIÓN DE SECUENCIAS DE AMINOÁCIDO DE LA ENVOLTURA DEL VIH-1 QUE PROVOQUEN, ALTEREN O EVITEN RESPUESTAS DE ANTICUERPO NEUTRALIZANTES**

[0171] Este ejemplo proporciona un medio y método para identificar secuencias de aminoácido de la envoltura de VIH-1 que provocan/fomentan, o alteran, o evitan la neutralización mediada por anticuerpos de la infección de VIH-1 (también denominado neutralización de virus en esta solicitud).

45 **[0172]** Las secuencias de envoltura derivadas de muestras de pacientes, o clones individuales derivados de muestras de pacientes, o secuencias de envoltura modificadas mediante mutagénesis dirigida para contener mutaciones específicas, se someten a ensayo de entrada para determinar el tropismo por el correceptor como se describe en el **Ejemplo 6**.

50 **[0173]** En un modo de realización, se evalúa la neutralización mediada por anticuerpo en muestras de paciente longitudinales (virus recogidos del mismo paciente en diferentes momentos temporales). Por ejemplo, se evalúa la neutralización de virus antes de la vacunación, durante el programa de vacunación, y en momentos temporales graduales tras la terminación del programa de vacunación. En un modo de realización, se evalúa la neutralización del virus para vacunas preventivas. En otro modo de realización, se evalúa la neutralización del virus para vacunas terapéuticas.

55 **[0174]** En otro modo de realización, se evalúa la neutralización de virus para muestras recogidas de un gran número de pacientes diferentes. En otro modo de realización, se evalúa la neutralización de virus para muestras recogidas de un gran número de pacientes que representan poblaciones de pacientes y virus diferentes. Dichas

poblaciones de pacientes pueden incluir, sin carácter limitativo, pacientes recientemente infectados, pacientes infectados de manera crónica, pacientes con enfermedad avanzada, pacientes que se están sometiendo a terapia antirretroviral o inmunoterapia, sujetos vacunados y no vacunados. Dichas poblaciones de virus pueden incluir, sin carácter limitativo, virus con distintas características genéticas (variante A, B, C, D, E, F, G), virus susceptibles a fármacos antirretrovirales, virus con resistencia/susceptibilidad reducida a fármacos antirretrovirales, aislados primarios o aislados adaptados para su cultivo en cultivo celular (a menudo denominados virus adaptados de laboratorio), virus inductores de sincitio (SI) o virus no inductores de sincitio (NSI), virus macrófago-trópicos (M), virus trópicos de células T (T) y virus con tropismo dual (M y T).

Análisis genotípico de muestras de VIH de pacientes

[0175] Las secuencias de envoltura que representan conjuntos de muestras de pacientes, o clones derivados de conjuntos de pacientes, pueden analizarse mediante cualquier método de secuenciación de ADN disponible comúnmente. En un modo de realización, se determinan secuencias de muestra de VIH del paciente usando purificación de ARN viral, RT/PCR y análisis de secuenciación del terminador de cadena dideoxinucléotido y electroforesis capilar en gel (Applied Biosystems, Foster City, CA). Las secuencias de envoltura de conjuntos de virus de pacientes o clones se comparan a secuencias de referencia, otras muestras de pacientes, o a una muestra obtenida del mismo paciente antes de la iniciación de la terapia, si está disponible. Se examina el genotipo para detectar secuencias que sean diferentes de las de referencia o secuencia antes del tratamiento y se correlaciona con diferencias en la susceptibilidad a inhibidor de entrada.

Neutralización mediada por anticuerpo de virus genéticamente caracterizados

[0176] Las secuencias de aminoácidos de la envoltura que se correlacionan con la neutralización de virus se evalúan construyendo vectores de expresión de la envoltura (pHIVenv) que contienen una mutación específica en un contexto genético definido (p.ej., NL4-3 para tropismo X4, JRCSF para tropismo R5). Las mutaciones pueden incorporarse solas y/o en combinación con otras mutaciones que se piense que modulan la neutralización de virus. Se introducen mutaciones de la envoltura en vectores pHIVenv usando cualquiera de los métodos comúnmente disponibles para la mutagénesis dirigida. En un modo de realización, se usa el método de PCR de megacebador para mutagénesis dirigida (Sarkar, G. y Summer, S.S., 1990). Se somete a ensayo un vector pHIVenv que contiene una mutación de envoltura específica o grupo de mutaciones usando el ensayo de entrada de virus descrito en el **Ejemplo 6**. Pueden seleccionarse preparaciones de anticuerpo específicas (es decir, preparaciones de anticuerpos monoclonales o policlonales bien caracterizados), suero de pacientes infectados con VIH, o suero de sujetos vacunados para comparar la actividad neutralizante. La neutralización de anticuerpos del virus que contiene mutaciones en la envoltura se compara con la neutralización de anticuerpo de un virus definido genéticamente que carece de las mutaciones específicas bajo evaluación. La capacidad de una mutación específica para conferir, alterar o evitar la neutralización de anticuerpo se confirma o desmiente introduciendo la mutación en el virus de referencia bien caracterizado y evaluando la neutralización mediada por anticuerpos del virus mutante en el ensayo de entrada de virus descrito en el **Ejemplo 6**. Los cambios observados en la neutralización del virus se atribuyen a las mutaciones específicas introducidas en el vector pHIVenv.

[0177] En un modo de realización, los determinantes genéticos de la neutralización de virus se identifican evaluando secuencias de aminoácidos en el bucle V3 de la proteína de envoltura de superficie gp120. Las secuencias de aminoácidos bajo evaluación se identifican comparando las secuencias de aminoácidos de un gran número de virus que pueden, o no pueden neutralizarse mediante diversas preparaciones de anticuerpos bien caracterizados, suero de pacientes o suero de sujetos vacunados. Se seleccionaron diferencias consistentes en secuencias de aminoácidos del bucle V3 entre virus que pueden, o no pueden neutralizarse para su evaluación. Los virus isogénicos basados en un clon parental bien caracterizado (p.ej., NL4-3, HXB2, JRCSF) que contiene mutaciones "de neutralización de virus candidatas" en el bucle V3 de la proteína de envoltura gp120 se construyen mediante mutagénesis dirigida y se someten a ensayo para evaluar la neutralización mediada por anticuerpos como se ha descrito en el **Ejemplo 6**. Se infectan células que expresan CD4 más CCR5 (p.ej., U-87/CD4/CCR5), CD4 más CXCR4 (U-87/CD4/CXCR4), o CD4 más CCR5 y CXCR4 (HT4/CCR5/CXCR4). Las sustituciones de aminoácidos que cambian, provocan, alteran o evitan la neutralización de anticuerpos se consideran importantes para la neutralización de virus.

[0178] En un modo de realización relacionado, los determinantes genéticos de neutralización de virus se identifican evaluando secuencias de aminoácidos en la proteína de envoltura de superficie gp120 completa.

[0179] En un modo de realización relacionado, los determinantes genéticos de neutralización de virus se identifican evaluando secuencias de aminoácidos en la proteína de envoltura transmembrana gp41.

55 EJEMPLO 8: MEDICIÓN DE SUSCEPTIBILIDAD A INHIBIDORES DE LA ENTRADA DE VIRUS PARA GUIAR

LAS DECISIONES SOBRE TRATAMIENTOS

[0180] Este ejemplo proporciona un medio y método para usar la susceptibilidad a inhibidores de entrada de virus para guiar el tratamiento del VIH-1. Este ejemplo proporciona además un medio y método para usar la susceptibilidad al inhibidor de entrada de virus para guiar el tratamiento de pacientes que han recibido un tratamiento antirretroviral previo con un inhibidor de entrada de virus. Esta invención proporciona además un medio y método para usar la susceptibilidad al inhibidor de entrada de virus para guiar el tratamiento de pacientes que no han recibido un tratamiento previo con un inhibidor de entrada de virus.

[0181] En un modo de realización, se usa la susceptibilidad de virus del paciente a inhibidores de la entrada de virus para guiar el tratamiento de pacientes en los que fracasan regímenes antirretrovirales que incluyen uno o más inhibidores de entrada de virus. El fracaso del tratamiento (también denominado fracaso virológico) se define generalmente como tratamiento antiviral parcialmente supresor que resulta en niveles detectables de virus, que se mide normalmente en el plasma de pacientes). La guía puede incluir, sin carácter limitativo, (a) clarificación de opciones de tratamiento de fármacos disponibles, (b) selección de regímenes de tratamiento más activos, (c) clarificación de la etiología de carga viral creciente en pacientes tratados (es decir, pobre adherencia, resistencia al fármaco), y (d) reducción en el uso de fármacos potencialmente tóxicos e inactivos. En este modo de realización, los vectores del ensayo de resistencia se derivan de muestras de virus de pacientes y se someten a ensayo para evaluar la susceptibilidad a diversos inhibidores de entrada de virus usando el ensayo de entrada de virus fenotípico. Los inhibidores de entrada de virus pueden incluir, sin carácter limitativo, inhibidores de fusión (p.ej., T-20, T-1249), antagonistas de correceptores (AMD3100, AMD8664, TAK779, PR0542, y compuestos peperidin-lil butano) y antagonistas de CD4 (MAb 5A8). Las decisiones de tratamiento apropiadas se basan en los resultados del ensayo de entrada de virus (p.ej., véase **Figura 4B**) y resultados de ensayos de laboratorio relevantes adicionales e información clínica.

[0182] En otro modo de realización, se usa la susceptibilidad de virus del paciente a inhibidores de la entrada de virus para guiar el tratamiento de pacientes que no han sido tratados previamente con regímenes antirretrovirales que incluyen uno o más inhibidores de entrada de virus. La guía debe incluir, sin carácter limitativo, (a) clarificación de opciones de tratamiento de fármacos disponibles, (b) selección de regímenes de tratamiento más activos, (c) clarificación de la susceptibilidad de referencia a inhibidores de entrada de virus, y (d) reducción en el uso de fármacos potencialmente tóxicos e inactivos. Determinar la susceptibilidad de referencia de inhibidores de entrada de virus en pacientes que no han recibido tratamiento es importante por dos razones. Primero, la susceptibilidad natural de los virus a inhibidores de entrada puede variar ampliamente. (p.ej., véase **Figura 4A**). Segundo, el uso aumentado de inhibidores de entrada de virus resultará indudablemente en la generación de variantes resistentes al fármaco que pueden transmitirse a sujetos infectados recientemente. En este modo de realización, los vectores de ensayo de resistencia se derivan de muestras de virus de pacientes y se someten a ensayo de susceptibilidad a diversos inhibidores de entrada de virus usando el ensayo de entrada de virus fenotípico. Los inhibidores de entrada de virus pueden incluir, sin carácter limitativo, inhibidores de fusión (p.ej., T-20, T-1249), antagonistas de correceptores (AMD3100, AMD8664, TAK779, PR0542, y compuestos peperidin-lil butano) y antagonistas de CD4 (MAb 5A8). Las decisiones de tratamiento adecuadas se basan en los resultados del ensayo de entrada de virus y resultados de ensayos de laboratorio relevantes adicionales e información clínica.

EJEMPLO 9: MEDICIÓN DE TROPISMO POR EL CORRECEPTOR DE VIH-1 PARA GUIAR LAS DECISIONES DE TRATAMIENTO

[0183] Este ejemplo proporciona un medio y método para usar el tropismo por el correceptor de VIH-1 (CCR5, CXCR4) para guiar el tratamiento del VIH-1. Este ejemplo proporciona también un medio y método para usar el tropismo por el correceptor de VIH-1 para guiar el tratamiento de pacientes en los que fracasa el tratamiento de fármacos antirretrovirales. Esta divulgación proporciona además un medio y métodos para usar el tropismo por el correceptor de VIH-1 para guiar el tratamiento de pacientes infectados recientemente con VIH-1.

[0184] Este ejemplo proporciona un medio y método para usar el tropismo por el correceptor de virus VIH-1 para guiar el tratamiento del VIH-1. Este ejemplo proporciona además un medio y método para usar el tropismo por el correceptor de VIH-1 para guiar el tratamiento de pacientes que han recibido un tratamiento antirretroviral previo con un inhibidor de entrada de virus. Esta divulgación proporciona además el medio y método para usar el tropismo por el correceptor de VIH-1 para guiar el tratamiento de pacientes que no han recibido un tratamiento previo con un inhibidor de entrada de virus.

[0185] En un modo de realización, el tropismo por el correceptor de un virus de paciente se usa para guiar el tratamiento de un paciente en el que fracasan los regímenes de antirretrovirales que incluyen uno o más antagonistas de correceptores. El fracaso del tratamiento (también denominado fracaso virológico) se define generalmente como tratamiento antiviral parcialmente supresor que resulta en niveles detectables de virus, que

se mide normalmente en el plasma de pacientes). La guía puede incluir, sin carácter limitativo, (a) clarificación de la etiología de carga viral creciente en pacientes tratados (es decir, pobre adherencia, resistencia al fármaco, cambio en el tropismo por el correceptor), (b) clarificación de opciones de tratamiento de fármacos disponibles, (c) selección de regímenes de tratamiento más activos, y (d) reducción en el uso de fármacos potencialmente tóxicos e inactivos. El control de tropismo por el correceptor en pacientes que reciben tratamiento con antagonistas de CCR5 tiene importancia clínica, ya que la presión del fármaco puede resultar en un cambio a tropismo por el correceptor CXCR4. Los virus X4 (tropismo por el correceptor CXCR4) se asocian a un pronóstico más desfavorable comparado a los virus R5 (tropismo por el correceptor CCR5). En este modo de realización, los vectores del ensayo de resistencia se derivan de muestras de virus de pacientes y se someten a ensayo para evaluar la susceptibilidad a diversos antagonistas del correceptor usando el ensayo de entrada de virus fenotípico. Los antagonistas del correceptor pueden incluir, sin carácter limitativo, AMD3100, AMD8664, TAK779, PR0542, y compuestos de peperidin-lil butano. Las decisiones de tratamiento adecuadas se basan en los resultados del ensayo de entrada de virus (p.ej., véase **Figura 4B**) y resultados de ensayos de laboratorio relevantes adicionales e información clínica.

[0186] En otro modo de realización, se usa el tropismo por el correceptor de un virus de paciente para guiar el tratamiento de pacientes que no han sido tratados previamente con regímenes antirretrovirales que incluyen uno o más antagonistas de correceptores. La guía puede incluir, sin carácter limitativo, (a) clarificación del tropismo por el correceptor de referencia, (b) clarificación de opciones de tratamiento de fármacos disponibles, (c) selección de regímenes de tratamiento más activos, (d) reducción en el uso de fármacos inactivos y potencialmente tóxicos. Determinar el tropismo por el correceptor de referencia tiene una importancia clínica significativa. El tratamiento con el antagonista del correceptor adecuado (tropismo R5 vs. X4), o antagonistas (tropismo dual o tropismo mixto) es probable que resulte en una respuesta más potente y duradera. En este modo de realización, los vectores de ensayo de resistencia se derivan de muestras de virus de pacientes y se someten a ensayo para evaluar la susceptibilidad a diversos inhibidores de entrada de virus usando el ensayo de entrada de virus fenotípico. Los antagonistas de correceptores pueden incluir, sin carácter limitativo, AMD3100, AMD8664, TAK779, PR0542, y compuestos de peperidin-lil butano. Las decisiones de tratamiento adecuadas se basan en los resultados del ensayo de entrada de virus y resultados de ensayos de laboratorio relevantes adicionales e información clínica.

TABLA 1

CÉLULAS	
Célula	Receptor
5.25	CXCR4, CD4, CCR5 (no bien expresada) BONZO
5.25 Luc4.M7	CD4, CCR5, BONZO
HOS.CD4.CCR5	CD4, CCR5
HOS.CD4.CXCR4	CD4, CXCR4
HOS.CD4	CD4, bajo nivel de expresión de CCR5 y CXCR4
HOS HT4 R5 GFP wt	CD4, CXCR4, CCR5
HOS.CD4.CCR5.GFP.M7#6*	CD4, CXCR4, CCR5
P4.CCR5	CD4, CXCR4, CCR5
U87.CD4	CD4
U87.CD4 R5	CD4, CCR5
U87.CD4 X4	CD4, CXCR4
MT2	CD4, CXCR4
MT4	CD4, CXCR4
PM1	CD4, CXCR4, CCR5
NKr CCR5	CD4, CXCR4, CCR5

TABLE 2

TABLA 2

VIRUS Y REACTIVOS REPRESENTATIVOS

5	89.6, SF2	R5-X4/SI	ARRRP ^B
	92BR014, 92US076	R5-X4/SI/B	ARRRP
	JR-CSF, 91US005	R5/NSI/B	ARRRP
	91US054	SI/B	ARRRP
	NL43, MN, ELI	X4 /B	ARRRP
10	92HT599	X4	ARRRP
	92UG031	R5/NSI/A	ARRRP (INTERNO)
	92TH014, 92TH026	R5/NSI/B	ARRRP (INTERNO)
	92BR025, 93MW959	R5/SI/C	ARRRP (INTERNO)
	92UG035	R5/NSI/D	ARRRP (INTERNO)
	92TH022, 92TH023	R5/NSI/E	ARRRP (INTERNO)
15	93BR020	R5-X4/SI/F	ARRRP (INTERNO)
	Mabs 2F5, 1577	gp41 TM	ARRRP
	Mabs IG1b12, 2G12, 48D	gp120 SU	ARRRP
	Suero de neutralización #2, HIV-IG	Policlonal	ARRRP
20	CD4-IG	gp120 SU	Genentech
	CD4-IGG2	gp120 SU	Adarc
	SCD4	Sigma	Progenics
	T20 (DP178)	gp41 TM	Trimeris
	Rantes, IP1a/b	CCR5	SIGMA/ARRRP
	SDF1a/b	CXCR4	SIGMA/ARRRP
25	AMD 3100	CXCR4	AnorMed
	Sulfato de dextrano, heparina	No específico	Sigma

^aR5 (correceptor CCR5), X4 (correceptor CXCR4)

SI (inductor sincitio), NSI (no inductor de sincitio),

A, B, C, D, E, F (designación variante de envoltura)

^bAIDS Research and Reference Reagent Program (Programa de reactivos de referencia e investigación del SIDA)

30

TABLA 3

CEBADORES SOMETIDOS A ENSAYO PARA LA AMPLIFICACIÓN DE ENVOLTURA DE VIH	
Cebadores RT	
RT env_N3	5'-GGA GCA TIT ACA AGC AGC AAC ACA GC-3'
RT env 9720	5'-TTC CAG TCA VAC CTC AGG TAC-3'
RT env 9740	5'-AGA CCA ATG ACT TAY AAG G-3'
Cebadores 5' PCR	
5' env	5'-GGG CTC GAG ACC GGT CAG TGG CAA TGA GAG TGA AG-3'
5' env_Xho/Pin	5'-GGG CTC GAG ACC GGT GAG CAG AAG ACA GTG GCA ATG A-3'
5' env_START	5'-GGG CTC GAG ACC GGT GAG CAG AAG ACA GTG GCA ATG-3'
Cebadores 3' PCR	
3' env	5'-GGG TCT AGA ACG CGT TGC CAC CCA TCT TAT AGC AA-3'
3' env_Xba/Mlu	5'-GGG TCT AGA ACG CGT CCA CTT GCC ACC CAT BTT ATA GC-3'
3' env_STOP	5' -GGG TCT AGA ACG CGT CCA CTT GCC ACC CAT BTT A-3'
3' delta CT	5'-GAT GGT CTA AGA CGC TGT TCA ATA TCC CTG CCT AAC TC-3'

5

10

TABLA 4 (PANEL 1)

FÁRMACOS ANTI-VIH

5

10

15

20

25

30

Fármaco/compuesto	Nombre genérico	Marca	Fabricante
AZT, ZDV	Zidovudina	Retrovir	Glaxo/Wellcome
3TC	Lamivudina	Epivir	Glaxo/Wellcome
AZT + 3TC		Combivir	Glaxo/Wellcome
d4T	Estavudina	Zerit	Bristol-Myers/Squibb
ddl	Didanosina	Videx	Bristol-Myers/Squibb
ddC	Zalcitabina	Hivid	Hoffman LaRoche
1592U89	Abacavir	Ziagen	Glaxo/Wellcome
AZT + 3TC + 1592U89		Trizivir	Glaxo/Wellcome
(-)FTC (5-fluoro-3TC; Corviracil)	Emtricitabina		Triangle Pharmaceuticals
(-)FTC + (+)FTC (50:50)	Racimir		QuadPharma
DAPD (DXG activo)	Amdoxovir		Triangle Pharmaceuticals
F-ddA (2-Fluoro-ddA)	Lodenasina		MedImmune Oncology (US Bioscience)
BCH-10652, dOTC (2-deoxi-3-oxa-4-tiocitidina)			BioChem Pharma, Inc.
D-dfFC			Triangle Pharmaceuticals (Schinazi)
bis-POC PMPA (GS-4331)	Tenofovir		Gilead Sciences
bis-POM PMEA (GS-840)	Adefovir dipivoxil		Gilead Sciences
BI-RG-587	Neviradina	Viramune	Boehringer/Ingleheim (Roxanne)
BHAP PNU-90152T	Delavirdina	Rescriptor	Pharmacia & Upjohn
DMP 266 (L-743, 726)	Efavirenz	Sustiva	Dupont Pharmaceuticals (Avid)
MKC442 (Coactinon)	Emivirina		Triangle/Mitsubishi Kasei
AG-1549 (S1153)(en espera)	Capravirina		Agouron Pharmaceuticals
AZT, ZDV	Zidovudina	Retrovir	Glaxo/Wellcome
3TC	Lamivudina	Epivir	Glaxo/Wellcome
AZT + 3TC		Combivir	Glaxo/Wellcome
d4T	Estavudina	Zerit	Bristol-Myers/Squibb

Fármaco/compuesto	Nombre genérico	Marca	Fabricante
ddl	Didanosina	Videx	Bristol-Myers/Squibb
ddC	Zalcitabina	Hivid	Hoffman LaRoche
1592U89	Abacavir	Ziagen	Glaxo/Wellcome
AZT + 3TC + 1592U89		Trizivir	Glaxo/Wellcome
(-)FTC (5-fluoro-3TC; Corviracil)	Emtricitabina		Triangle Pharmaceuticals
(-)FTC + (+)FTC (50:50)	Racimir		QuadPharma
DAPD (DXG activo)	Amdoxovir		Triangle Pharmaceuticals
F-ddA (2-Fluoro-ddA)	Lodenosina		MedImmune Oncology (US Bioscience)
BCH-10652, dOTC (2-deoxi-3-oxa-4-tiocitidina)			BioChem Pharma, Inc.
D-d4FC			Triangle Pharmaceuticals (Schinazi)
bis-POC PMPA (GS-4331)	Tenofovir		Gilead Sciences
bis-POM PMEA (GS-840)	Adefovir dipivoxil		Gilead Sciences
BI-RG-587	Nevirapina	Viramune	Boehringer/Ingelheim (Roxanne)
BHAP PNU-90152T	Delavirdina	Rescriptor	Pharmacia & Upjohn
DMP 266 (L-743, 726)	Efavirenz	Sustiva	Dupont Pharmaceuticals (Avid)
MKC442 (Coactinon)	Emivirina		Triangle/Mitsubishi Kasei
AG-1549 (S1153) (en espera)	Caoravirina		Agouron Pharmaceuticals
PNU-142721			Pharmacia & Upjohn
DPC-961, -963, -083, -087			DuPont Pharmaceuticals
SJ-3366	¿También inhibidor de entrada?		Samjin Pharmaceuticals
BHAP PNU-87201	Atevirdina		Upjohn
GW420867X (quinoxalina)	(2º gen. HBY 097)		Glaxo/Wellcome (Hoechst Bayer)
TMC 120 (R147681)			Tibotec
TMC 125 (R165335)			Tibotec
R86183	tivirapina		Janssen Pharmaceuticals
Calanolide A			Sarawak Medichem Pharmaceuticals
Ro 31-8959	Saquinavir-(hgc) Saquinavir-(sgc)	Invirase Fortivase	Hoffman LaRoche
MK-639 (L-735, 524)	Idinavir	Crixivan	Merck Research Laboratories

5

Fármaco/compuesto	Nombre genérico	Marca	Fabricante
ABT-538 (A-84538)	Ritonavir	Norvir	Abbott Laboratories
AG1343	Nelfinavir	Viracept	Agouron Pharmaceuticals
I41W94 (VX-478)	Amprenavir	Agenerase	Glaxo-Wellcome/Vertex
ABT-378r	Lopinavir/ritonavir	Keletra	Abbott Laboratories
BMS 232, 632 (azapéptido)			Bristol-Myers-Squibb
PNU-140690	Tipranavir		Pharmacia & Upjohn
DMP 450 (urea cíclica)	Mozenavir		Triangle/Avid (ph I/II)
TMC 126 (compuesto de Erickson)			Tibotec
G/W433908 (VX-175)	Profármaco de amprenavir		Glaxo/Wellcome/Vertex
L756,423 (en espera)			Merck
PD-178390 (dihidropirona)			Parke Davis (Boehringer-Ingelheim)
¿nuevo candidato			Roche
DPC 681 y .684			DuPont Pharmaceuticals
AG-1776 (JE-2147 = KNI-764)			Agouron Pharmaceuticals
T-20 (gp41)	Pentafusida		Trimeris Pharmaceuticals
T1249 (gp41)			Trimeris Pharmaceuticals
Inhibidor d-péptido (gp41) mol. pequeña	SCH-C		Schering-Plough
AMD-311 (CXCR4)	(biciclam)		AnorMED
AMD-3664 (CXCR4)	(macrocyclam)		AnorMED
ALX40-4C (CXCR4)			U. PA
FP21399			Fuji Pharmaceuticals
PRO 542 (gp120)	CD41gG2		Progenics Pharmaceuticals
PRO-140 (CCR5)	MAb CCR5		Progenics Pharmaceuticals
T-22 (CXCR4)	(péptido, 18-mer)		
Met-SDF-1 (CXCR4)			
TAK 779 (antagonista de CCR5)			Takeda
AOP-Rantes (CCR5)			Gryphon Sciences
Rantes 9-68 (CCR5)			
Antagonista de CCR5	Clase 4-(piperidina-1-il) butano		Merck
α -Immunokine-NNS03 (CCR5, CXCR4)	α -cobratoxin		PhyloMed Corp.

Fármaco/compuesto	Nombre genérico	Marca	Fabricante
AR-177	Zintevir		Aronex Pharmaceuticals
Ácidos diketo			Merck Research Laboratories
RB 2121	Imitador péptido 27 cíclico		(see PNAS 96:4886-4891 (1999))
CI-1012			Achelion Pharmaceuticals
SP1093V (BBNH Fe+3 derivado)			(Parniak)

Los fármacos aprobados por la FDA se muestran en negrita, rojo = desarrollo interrumpido; azul = no hay certeza sobre el estado de desarrollo

TABLA 4 (Panel 2)

Nombre genérico (abreviatura)	Nombre comercial	Firma	Fecha de aprobación de FDA
zidovudina, AZT	Retrovir	Glaxo Wellcome	Marzo 87
didanosina, ddl	Videx	Bristol Myers-Squibb	Octubre 91
zalcitabina, ddC	Hivid	Hoffman-La Roche	Junio 92
estavudina, d4T	Zerit	Bristol Myers-Squibb	Junio 94
lamivudina, 3TC	Epivir	Glaxo Wellcome	Noviembre 95
saquinavir, SQV, hgc	Invirase	Hoffman-La Roche	Diciembre 95
saquinavir, SQV, sgc	Fortovase	Hoffman-La Roche	Noviembre 97
ritonavir, RTV	Norvir	Abbott Laboratories	Marzo 96
indinavir, IDV	Crixivan	Merck & Co., Inc.	Marzo 96
nevirapina, NVP	Viramune	Boehringer Ingelheim	Junio 96
nelfinavir, NFV	Viracept	Agouron Pharmaceuticals	Marzo 97
delavirdina, DLV	Rescriptor	Pharmacia & Upjohn	Abril 97
ZDV+3TC	Combivir	Glaxo Wellcome	Septiembre 97
efavirenz, EFV	Sustiva	DuPont Pharmaceuticals	Septiembre 98
abacavir, ABC	Ziagen	Glaxo Wellcome	Febrero 99
amprenavir	Agenerase	Glaxo Wellcome	Abril 99
lopinavir/ritonavir	Kaletra	Abbott	Septiembre 2000
ZDV+3TC+ABC	Trizivir	GlaxoSmithKline	Noviembre 2000

REFERENCIAS

[0187]

- 5 1. Adachi, A., H. E. Gendelman, S. Koenig, T. Folks, R. Caney, A. Rabson, y M. A. Martin. 1986. Production of Acquired Immunodeficiency Syndrome-associated Retrovirus in Human and Nonhuman Cells Transfected with an Infectious Molecular Clone. *J. Virol.* 59:284-291.
2. Alkhatib, G., C. Combadiere, C.C. Broder, Y. Feng, P.E. Kennedy, P.M. Murphy, y E.A. Berger. 1996. CC CKR5: A Rantes, MIP-1alpha, MIP-1 Beta Receptor as a Fusion Cofactor for Macrophage-tropic Hiv-1. *Science* 272:1955-8.
- 10 3. Allaway G.P., Ryder A.M., Beaudry G.A., y Maddon P.J. 1993. Synergistic Inhibition of HIV-1 Envelope-Mediated Cell Fusion by CD4-based Molecules in Combination with Antibodies to Gp120 or Gp41. *Aids Res. Hum. Retroviruses* 9:581-7.
4. Baba, M., O. Nishimura, N. Kanzaki, M. Okamoto, H. Sawada, Y. Iizawa, M. Shiraiishi, Y. Aramaki, K. Okonogi, Y. Ogawa, K. Meguro, y M. Fujino. 1999. A Small-molecule, Nonpeptide CCR5 Antagonist with Highly Potent and Selective Anti-hiv-1 Activity. *Proc. Natl. Acad. Sci. USA* 96:5698-703.
- 15 5. Baxter, J., D. Mayers, D. Wentworth, J. Neaton, y T. Merigan. 1999. A Pilot Study of the Short-term Effects of Antiretroviral Management Based on Plasma Genotypic Antiretroviral Resistance Testing (Gart) in Patients Failing Antiretroviral Therapy. Presented at the 6th Conference on Retroviruses and Opportunistic Infections. Chicago, IL.
- 20 6. Bernard P., Kezdy K.e., Van Melderen L., Steyaert J., Wyns L., Pato M.L., Higgins P.N., y Couturier M. 1993. The F Plasmid CcdB protein Induces Efficient ATP-dependent Dna Cleavage by Gyrase. *J. Mol. Biol.* 23:534-41.
7. Bernard, P. y Couturier, M. 1992. Cell Killing by the F Plasmid Ccdb protein Involves Poisoning of DNAtopoisomerase II Complexes. *J. Mol. Bio.* 226:735-45.
8. Bleul, C.C., M. Farzan, H. Choe, C. Parolin, I. Clark-Lewis, J. Sodroski, y T.A. Springer. 1996. The Lymphocyte Chemoattractant Sdf-1 Is a Ligand for Lestr/fusin and Blocks Hiv-1 Entry. *Nature* 382:829-33.
- 25 9. Bridger G.J., Skerlj R.T., Padmanabhan S., Martellucci S.A., Henson G.W., Struyf S., Witvrouw M., Schols D., y De Clercq E. 1999. Synthesis and Structure-activity Relationships of Phenylenebis(methylene)-linked Bisazamacrocycles That Inhibit HIV-1 and HIV-2 Replication by Antagonism of the Chemokine Receptor CXCR4. *J. Med. Chem.* 42:3971-81.
- 30 10. Carpenter, C.J., Cooper D.A., Fischl, M.A., Gatell J.M., Gazzard B.G., Hammer S.M., Hirsch M.S., Jacobsen D.M., Katzenstein D.A., Montaner J.S., Richman D., Saag M.S., Schechter M., Schooley R.T., Thompson M.A., Vello S., Yeni P.G., y Volberding P.A. 2000. Antiretroviral Therapy in Adults. *JAMA* 283:381-89.
11. CDC (Centers for Disease Control and Prevention). HIV/AIDS Surveillance Report, 1999;11 (n° 1).
12. Coffin, J.M. 1995. HIV Population Dynamics in Vivo: Implications for Genetic Variation, Pathogenesis, and Therapy. *Science* 267:483-489.
- 35 13. DHHS (Department of Health and Human Services). Henry Kaiser Family Foundation: Guidelines for the Use of Antiretrovirals Agents in HIV-infected Adults and Adolescents. (En 28, 2000).
14. Gerdes, K., L.K. Poulsen. T. Thisted, A.K. Nielson, J. Martinussen, y P.H. Andreasen. 1990. The Hok Killer Gene Family in Gram-negative Bacteria. *The New Biologist*: 2:946-956.
- 40 15. Hertogs, K., M.P. De Béthune, V. Miller, T. Ivens, P.Schel, A. V. Cauwenberge, C. Van Den Eynde, V. Van Gerwen, H. Azijn, M. Van Houtte, F. Peeters, S. Staszewski, M. Conant, S. Bloor, S. Kemp, B. Larder, y R. Pauwels. 1998. A Rapid Method for Simultaneous Detection of Phenotypic Resistance to Inhibitors of protease and Reverse Transcriptase in Recombinant Human Immunodeficiency Virus Type 1 Isolates from Patients Treated with Antiretroviral Drugs. *Antimicrob. Agents Chemother.* 42:269-276.
- 45 16. Hwang, J.-j., L. Li, W.f. Anderson. 1997. A Conditional Self-inactivating Retrovirus Vector That Uses a Tetracycline-responsive Expression System. *J. Virol.* 71: 7128-7131.
17. Japour, A. J., D. L. Mayers, V. A. Johnson, D. R. Kuritzkes, L. A. Beckett, J. M. Arduino, J. Lane, B. R.J., P.S.

- Reichelderfer, R. T. D-aquila, C. S. Crumpacker, T.R.-S. Group, T.A.C.T. Group, y V. C.R.W. Group. 1993. Standardized Peripheral Blood Mononuclear Cell Culture Assay for Determination of Drug Susceptibilities of Clinical Human Immunodeficiency Virus Type 1 Isolates. *Antimicrob. Agents Chemother.* 37:1095-1101.
- 5 18. Judice J.K., Tom J.Y., Huang W., Wrin T., Vennari J., Petropoulos C.J., y Mcdowell R.S. 1997. Inhibition HIV Type 1 Infectivity by Constrained Alphahelical Peptides: Implications for the Viral Fusion Mechanism. *Proc. Natl. Acad. Sci. U S A* 94:13426-30.
19. Kilby JM, Hopkins S, Venetta Tm, Dimassimo B, Cloud Ga, Lee Jy, Alldrdge L, Hunter E, Lambert D, Bolognesi D, Matthews T, Johnson Mr. Nowak Ma, Shaw Gm, y Saag Ms. 1998. Potent Suppression of HIV-1 Replication in Humans by T-20, a Peptide Inhibitor of Gp41-mediated Virus Entry. *Nat Med* 4:1302-7.
- 10 20. Mascola, J.R., G. Stiegler, T.C. Vancott, H. Katinger, C.B. Carpenter, C.E. Hanson, H. Beary, D. Hayes, S.S. Frankel, D.L. Bix, y M.G. Lewis. 2000. Protection of Macaques Against Vaginal Transmission of a Pathogenic HIV-1/siv Chimeric Virus by Passive Infusion of Neutralizing Antibodies. *Nature Med.* 6:207-210.
21. Miyoshi, H., B. Ulrike, M. Takahashi, F.H. Gage, y I.M. Verma. 1998. Development of a Self-inactivating Lentivirus Vector. *J. Virol.* 72:8150-5157.
- 15 22. Naviaux, R.K., E. Costanzi, M. Haas, y I.M. Verma. 1996. The Pcl Vector System: Rapid production of Helper-free, High-titer, Recombinant Retroviruses. *J. Virol.* 70: 5701-5705.
23. Petropoulos, C.J., N.T. Parkin, K.L. Limoli, Y.S. Lie, T. Wrin, W. Huang, H. Tian, D. Smith, G.A. Winslow, D. Capon y J.M. Whitcomb. 2000. A Novel Phenotypic Drug Susceptibility Assay for HIV-1. *Antimicrob. Agents & Chem.* 44:920-928.
- 20 24. PhRMA (Pharmaceutical Research and Manufacturers of America). *New Medicines in Development for Aids*, 1999. [Http://www.phrma.org](http://www.phrma.org).
- 25 25. Piketty, C., E. Race, P. Castiel, L. Belec, G. Peytavin, A. si-mohamed, G. Gonzalez-canali, L. Weiss, F. Clavel, and M. Kazatchkine. 1999. Efficacy of a Five-drug Combination Including Ritonavir, Saquinavir and Efavirenz in Patients Who Failed on a Conventional Triple-drug Regimen: Phenotypic Resistance to protease Inhibitors predicts Outcome of Therapy. *Aids*: 13:f71-f77.
26. Porter, C.C., K.V. Lukacs, G. Box, Y. Takeuchi, y M.K.L. Collins. 1998. Cationic Liposomes Enhance the Rate of Transduction by a Recombinant Retroviral Vector in Vitro and in Vivo. *J. Virol.* 72:4832-4840.
- 30 27. Reimann K.A., Cate R.L., Wu Y., Palmer L., Olson D., Waite B.C., Letvin N.L., y Burkly L.C. 1995. In Vivo Administration of CD4-specific Monoclonal Antibody: Effect on provirus Load in Rhesus Monkeys Chronically Infected with the Simian Immunodeficiency Virus of Macaques. *Aids Res. Hum. Retroviruses* 11:517-25.
28. *Retroviruses*. Coffin, J., S. Hughes, H. Varmus (Eds). 1997. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY.
29. Richman, D. 1998. Nailing down Another HIV Target. *Nature Med.* 4:1232-1233.
- 35 30. Rimsky, L.T., D.C. Shugars, y T.J. Matthews. 1998. Determinants of Human Immunodeficiency Virus Type 1 Resistance to Gp41-derived Inhibitory Peptides. *J. Virol.* 72:986-993.
31. Rodriguez-rosado, R., Briones, C. y Soriano, V. 1999. Introduction of HIV Drug-resistance Testing in Clinical Practice. *Aids* 13:1007-1014.
32. Schinazi, R.F., Larder, B.A., y Mellors, J.W. 1999. Mutations in Retroviral Genes Associated with Drug Resistance. *Intl. Antiviral News*: 7:46-49.
- 40 33. Shi C., y J.W. Mellors. 1997. A Recombinant Retroviral System for Rapid in Vivo Analysis of Human Immunodeficiency Virus Type 1 Susceptibility to Reverse Transcriptase Inhibitors. *Antimicrob. Agents Chemother* 41:2781-2785.
34. Stephenson, J. 1999. New Class of Anti-HIV Drugs. *Jama* 282:1994.
- 45 35. Who, Unaid/World Health Organization. *Informe: Aids Epidemic Update: Diciembre 1999*. [Http://www.unaids.org/publications/documents/epidemiology](http://www.unaids.org/publications/documents/epidemiology).

36. Wild, C., T. Oak, C. Mcdanal, D. Bolognesi, y T. Matthews. 1992. A Synthetic Peptide Inhibitor of HIV Replication: Correlation Between Solution Structure and Viral Inhibition. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 89:10537-10541.

37. Zennou, V., F. Mammamo, S. Paulous, D. Mathez, y F. Calvel. 1998. Loss of Viral Fitness Associated with Multiple Gag and Gag-pol processing Defects in Human Immunodeficiency Virus Type 1 Variants Selected for Resistance to Protease Inhibitors in vivo. J. Virol: 72:3300-06.

38. Ziermann, R., K. Limoli, K. Das, E. Arnold, C.J. Petropoulos, y N.T. Parkin. 2000. A Mutation in HIV-1 Protease, N88s, That Causes in Vitro Hypersensitivity to Amprenavir. J.Virol. 74:4414-4419.

LISTA DE SECUENCIAS

[0188]

10 <110> Richman, Douglas Wrin, Mary Petropoulos, Christos Little, Susan Huang, Wei Parkin, Neil Whitcomb, Jeanette

<120> COMPOSICIONES Y MÉTODOS PARA EVALUAR EL USO DE RECEPTORES/CORRECEPTORES VIRALES E INHIBIDORES DE ENTRADA DE VIRUS UTILIZANDO ENSAYOS DE VIRUS RECOMBINANTES

<130> 11068-008-228

15 <150> US 10/077,027

<151> 2002-02-15

<160> 10

<170> PatentIn version 3.2

20 <210> 1

<211> 26

<212> ADN

<213> Artificial

25 <220>

<223> Cebador

<400> 1

ggagcattta caagcagcaa cacagc 26

30 <210> 2

<211> 21

<212> ADN

<213> Artificial

35 <220>

<223> Cebador

<400> 2

ttccagtcav acctcaggtta c 21

40 <210> 3

<211> 19

<212> ADN

<213> Artificial

45 <220>

<223> Cebador

<400> 3

agaccaatga cttayaagg

19

<210> 4

<211> 35

5 <212> ADN

<213> Artificial

<220>

<223> Cebador

10

<400> 4

gggctcgaga ccggtcagtg gcaatgagag tgaag 35

<210> 5

<211> 37

15 <212> ADN

<213> Artificial

<220>

<223> Cebador

20

<400> 5

gggctcgaga ccggtgagca gaagacagtg gcaatga 37

<210> 6

<211> 36

25 <212> ADN

<213> Artificial

<220>

<223> Cebador

30

<400> 6

gggctcgaga ccggtgagca gaagacagtg gcaatg 36

<210> 7

<211> 35

35 <212> ADN

<213> Artificial

<220>

<223> Cebador

40

<400> 7

gggtctagaa cgcgttgcca cccatcttat agcaa 35

45

<210> 8

<211> 38

<212> ADN

<213> Artificial

50

<220>

<223> Cebador

<400> 8

gggtctagaa cgcgtcact tgccacccat bttatagc 38
<210> 9
<211> 34
5 <212> ADN
<213> Artificial

<220>
<223> Cebador
10

<400> 9
gggtctagaa cgcgtcact tgccacccat bttatagc 34

<210> 10
<211> 38
15 <212> ADN
<213> Artificial

<220>
<223> Cebador
20 <400> 10

gatggctaa gacgtgttc aatatacctg cctaactc 38

25

30

35

Reivindicaciones

- 5 1. Un método para detectar en un paciente infectado por una población de virus el desarrollo de una respuesta de anticuerpos capaz de bloquear la infección por los virus que comprende: (a) transfectar en una pluralidad de primeras células
- i) ácido nucleico que codifica las proteínas de envoltura viral de la población de virus que infectan al paciente, y
- ii) un vector de expresión viral que carece de un ácido nucleico que codifica una proteína de envoltura del virus,
- 10 de manera que la pluralidad de primeras células producen partículas virales que comprenden la población de proteínas de envoltura viral codificadas por el ácido nucleico obtenido del paciente; (b) poner en contacto la población de partículas virales producidas en el paso (a) con una preparación de anticuerpos del paciente; (c) poner en contacto la población de partículas virales y preparación de anticuerpos del paso (b) con una pluralidad de segundas células, donde las segundas células expresan un receptor de la superficie celular al que se une el virus, donde el vector de expresión viral o las segundas células comprenden un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable; (d) medir la cantidad de señal detectable producida por las segundas células para determinar la infecciosidad de la población de partículas virales; y (e) comparar la cantidad de señal medida en el paso (d) con la cantidad de señal producida con la infección de las segundas células por la población de partículas virales del paso (a) en ausencia de la preparación de anticuerpos, donde una cantidad reducida de señal medida en presencia de la preparación de anticuerpos indica que el paciente ha desarrollado una respuesta de anticuerpos a la población de proteínas de envoltura viral de manera que es capaz de bloquear la infección por la población de virus.
- 15
- 20
- 25 2. Un método para detectar en un paciente infectado por una población de virus el desarrollo de una respuesta de anticuerpos capaz de bloquear la infección por los virus que comprende:
- (a) incubar una pluralidad de primeras células que comprende
- (i) un ácido nucleico que codifica proteínas de envoltura viral de una población de virus que infectan al paciente, y
- (ii) un vector de expresión viral que carece de un ácido nucleico que codifica una proteína de envoltura del virus, y que comprende un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable,
- 30 de manera que la pluralidad de primeras células producen partículas virales que comprenden la población de proteínas de envoltura viral codificadas por el ácido nucleico obtenido del paciente;
- (b) poner en contacto la población de partículas virales producidas en el paso (a) con una preparación de anticuerpos del paciente;
- 35 (c) poner en contacto la población de partículas virales y preparación de anticuerpos del paso (b) con una pluralidad de segundas células, donde la pluralidad de segundas células expresan un receptor de la superficie celular al que se une el virus;
- (d) medir la cantidad de señal detectable producida por la pluralidad de segundas células para determinar la infecciosidad de las partículas virales; y
- 40 (e) comparar la cantidad de señal medida en el paso (d) con la cantidad de señal producida con la infección de una pluralidad de segundas células por la población de partículas virales del paso (a) en ausencia de la preparación de anticuerpos, donde una cantidad reducida de señal medida en presencia de la preparación de anticuerpos indica que el paciente ha desarrollado una respuesta de anticuerpos a la población viral de proteínas de envoltura de manera que es capaz de bloquear la infección por la población de virus.
- 45
3. El método de las reivindicaciones 1 ó 2, donde el ácido nucleico de (i) es parte del vector de expresión viral de (ii).
4. El método de las reivindicaciones 1 - 3, donde el ácido nucleico de (i) y/o vector viral de (ii) están integrados

en el genoma de la pluralidad de primeras células.

5. El método de cualquiera de las reivindicaciones precedentes, donde el ácido nucleico indicador comprende un gen indicador que codifica luciferasa.
6. El método de cualquiera de las reivindicaciones precedentes donde el virus es VIH-1.
- 5 7. El método de cualquiera de las reivindicaciones precedentes donde el receptor es el menos uno de CD4, CXCR4 o CCR5.
8. El método de cualquiera de las reivindicaciones precedentes donde el ácido nucleico que codifica la población de proteínas de envoltura viral codifica la glicoproteína de envoltura de superficie (gp120), y/o la glicoproteína de envoltura transmembrana (gp41).
- 10 9. El método de cualquiera de las reivindicaciones precedentes donde el vector de expresión viral comprende un ácido nucleico de VIH-1.
10. El método de cualquiera de las reivindicaciones precedentes donde el vector de expresión viral comprende un ácido nucleico de gag-pol de VIH-1.
- 15 11. El método de cualquiera de las reivindicaciones precedentes donde la pluralidad de primeras células son un tipo celular humano.
12. El método de cualquiera de las reivindicaciones precedentes donde la pluralidad de segundas células es una de entre una célula T humana, una célula mononuclear de sangre periférica, una célula de astroglioma, como una célula U87, o una célula de osteosarcoma humana, como una célula HT4.
13. Un método para evaluar la neutralización por anticuerpos de VIH-1 que comprende:
 - 20 (a) incubar una pluralidad de primeras células que comprenden un vector de expresión viral que incluye un ácido nucleico que codifica la población de proteínas de envoltura viral de VIH-1 de un paciente y comprende además un ácido nucleico indicador que produce una señal detectable;

de manera que la pluralidad de primeras células producen partículas virales que comprenden la población de proteínas de envoltura viral del paciente; y
 - 25 (b) poner en contacto la población de partículas virales producida en el paso (a) con una preparación de anticuerpos que comprende anticuerpos bien caracterizados;
 - (c) poner en contacto la población de partículas virales y preparación de anticuerpos del paso (a) con una segunda célula, donde la segunda célula expresa un receptor de la superficie celular al que se une la partícula viral;
 - 30 (d) medir la cantidad de señal detectable producida por las segundas células para determinar la infecciosidad de la población de partículas virales; y
 - 35 (e) comparar la cantidad de señal medida en el paso (d) con la cantidad de señal producida con la infección de la pluralidad de segundas células con la población de partículas virales de (a), en ausencia de la preparación de anticuerpos, donde una cantidad reducida de señal medida en presencia de preparación de anticuerpos usando la población de partículas virales de (a) indica que la población de virus del paciente comprende virus que son susceptibles de ser neutralizados por dichos anticuerpos específicos bien caracterizados.

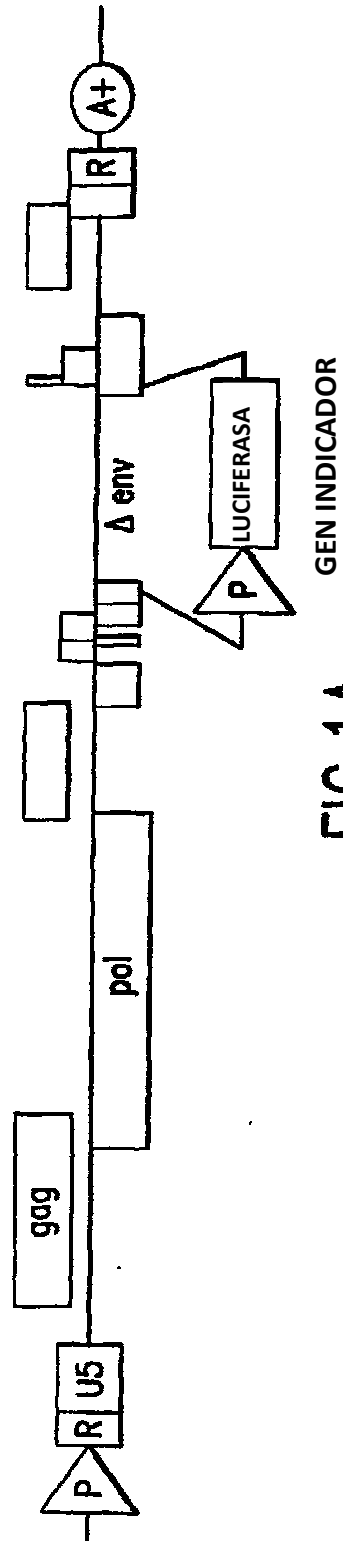
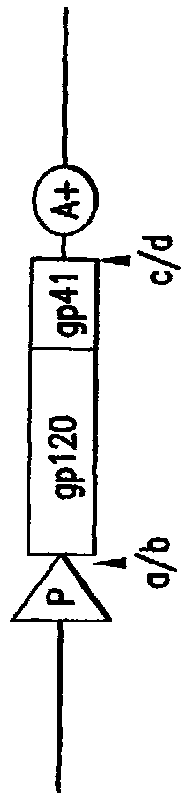


FIG.1A

PHENOSENSE™ HIV: ENSAYO CELULAR

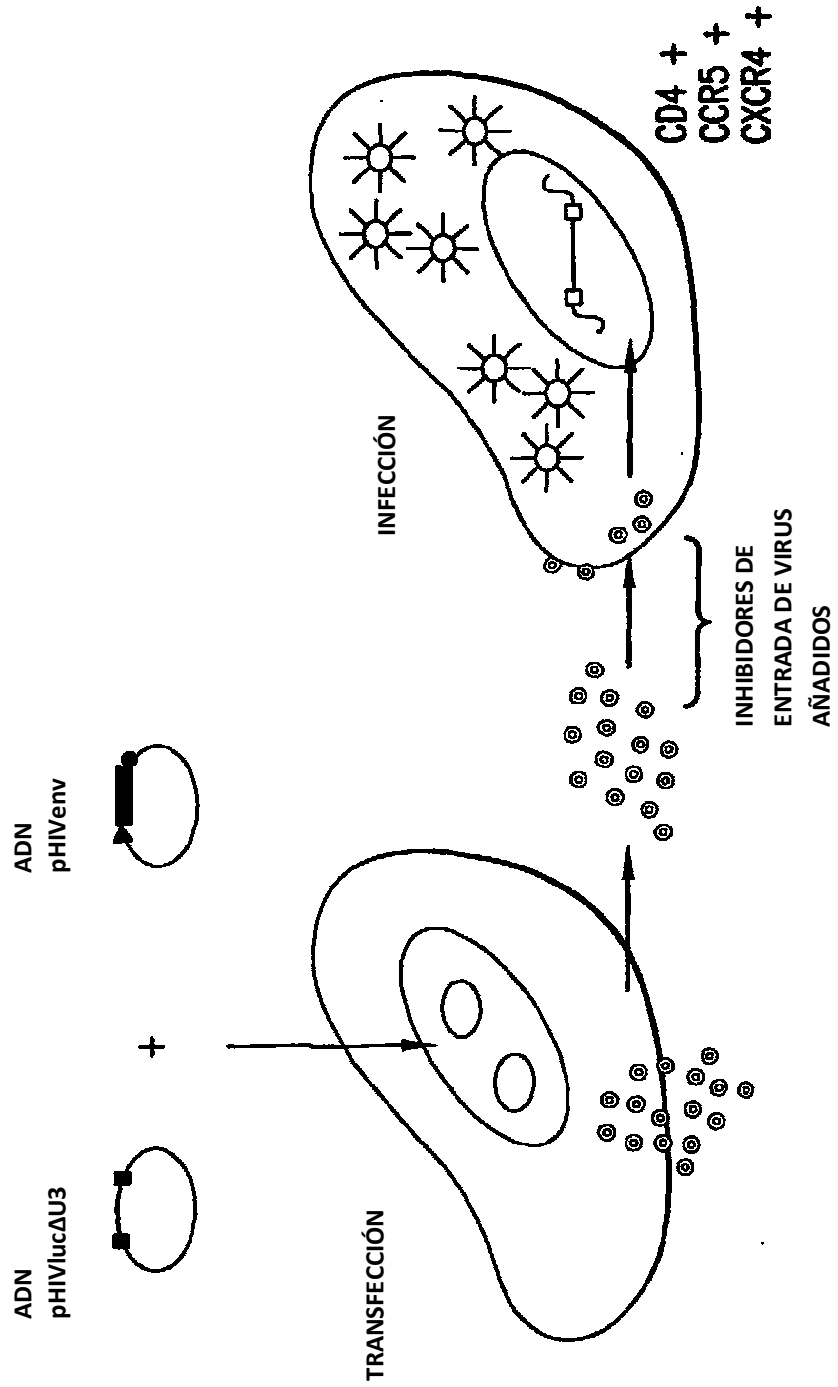


FIG.1B

ESTRATEGIAS DE EXPRESIÓN DE ENVOLTURA DE VIH

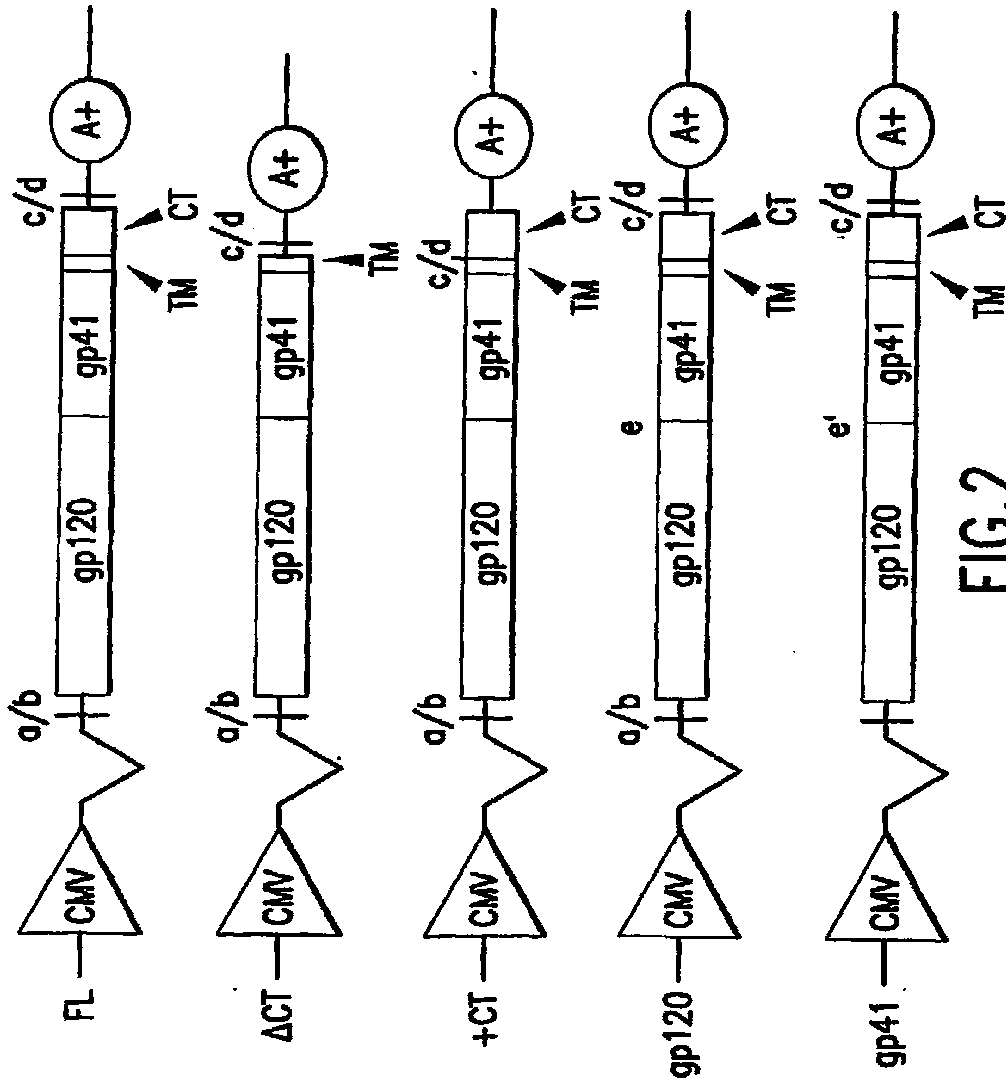


FIG.2

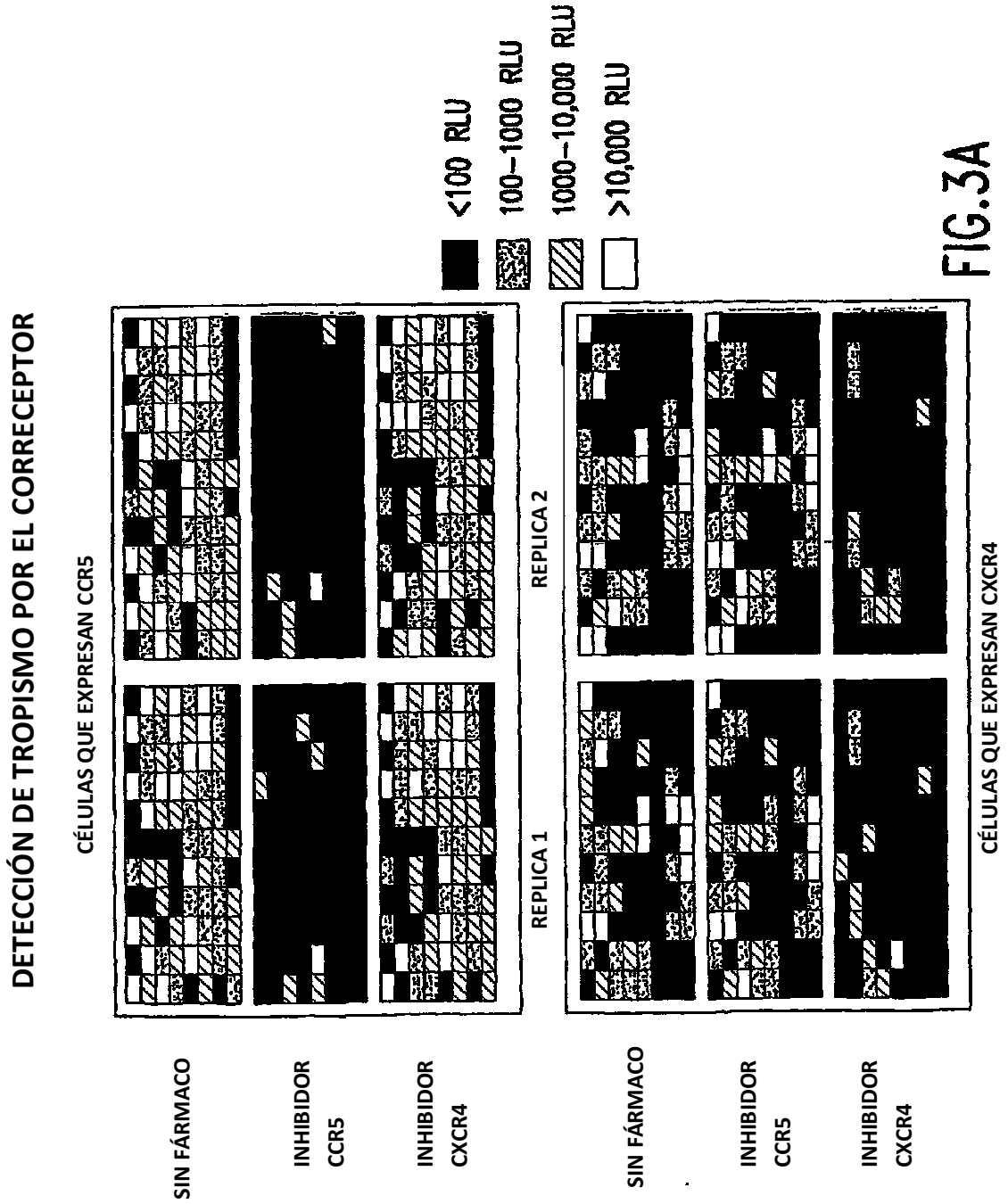


FIG.3A

INTERPRETACIÓN DE ENSAYO DE TROPISMO POR EL CORRECEPTOR

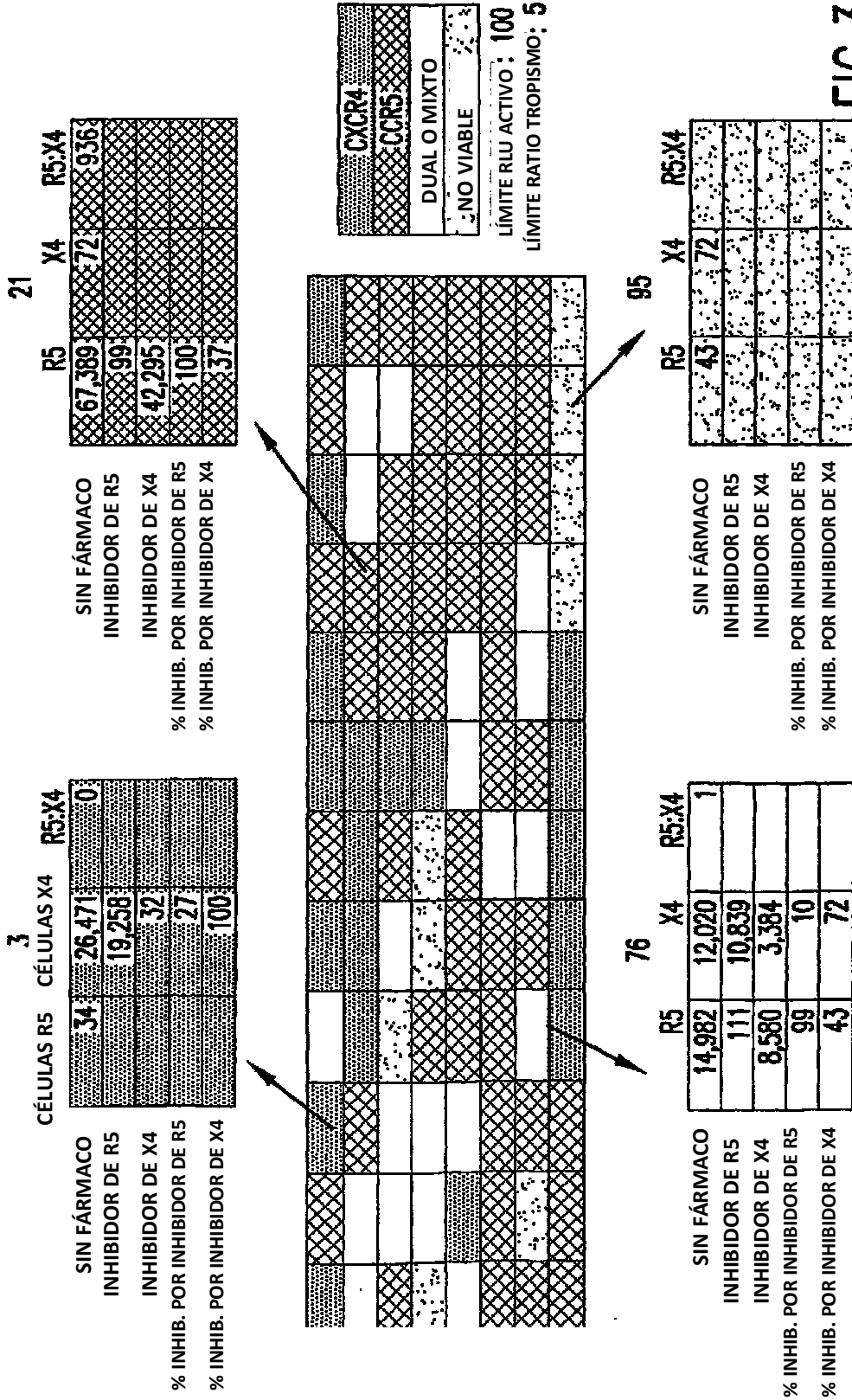


FIG.3B

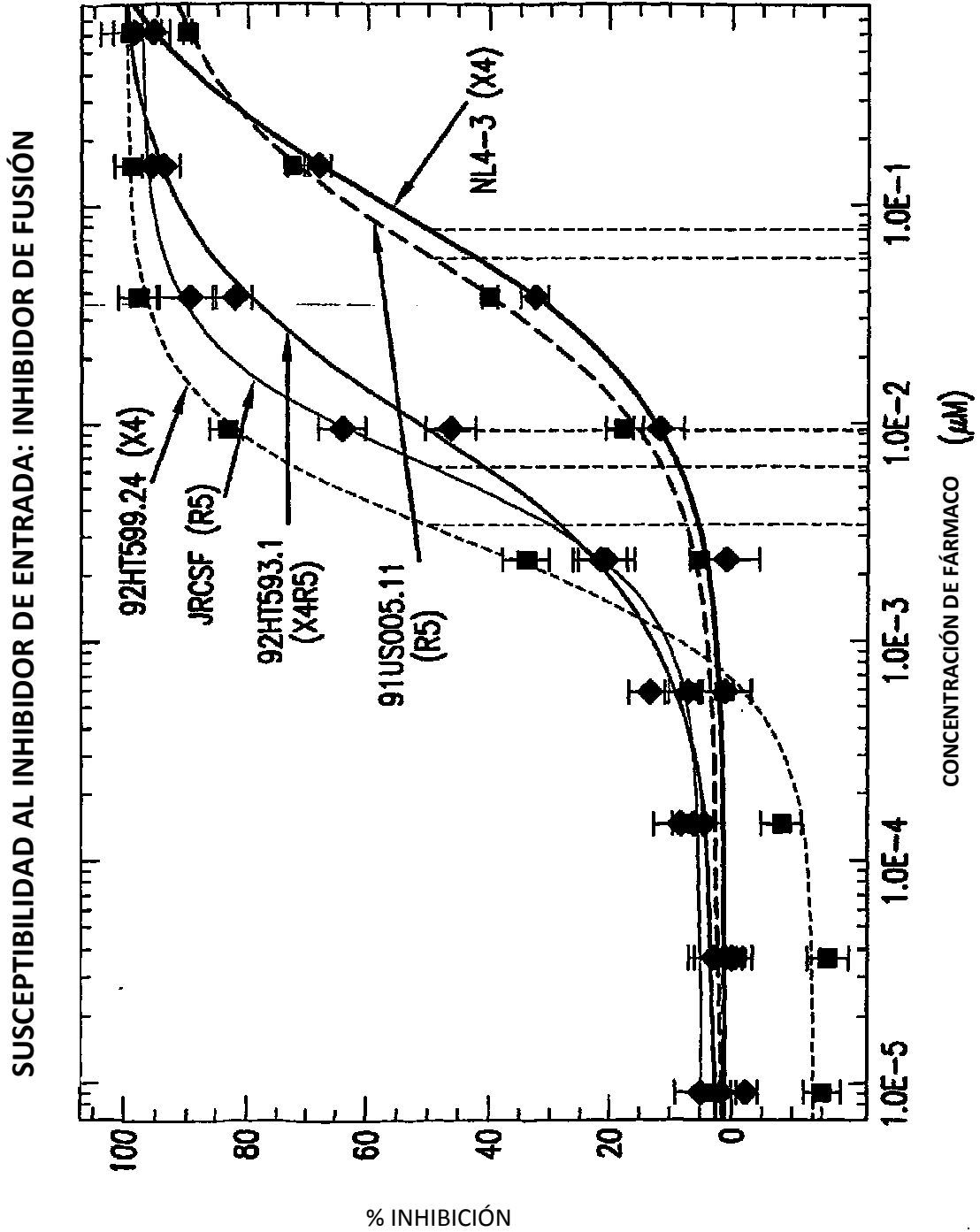


FIG.4A

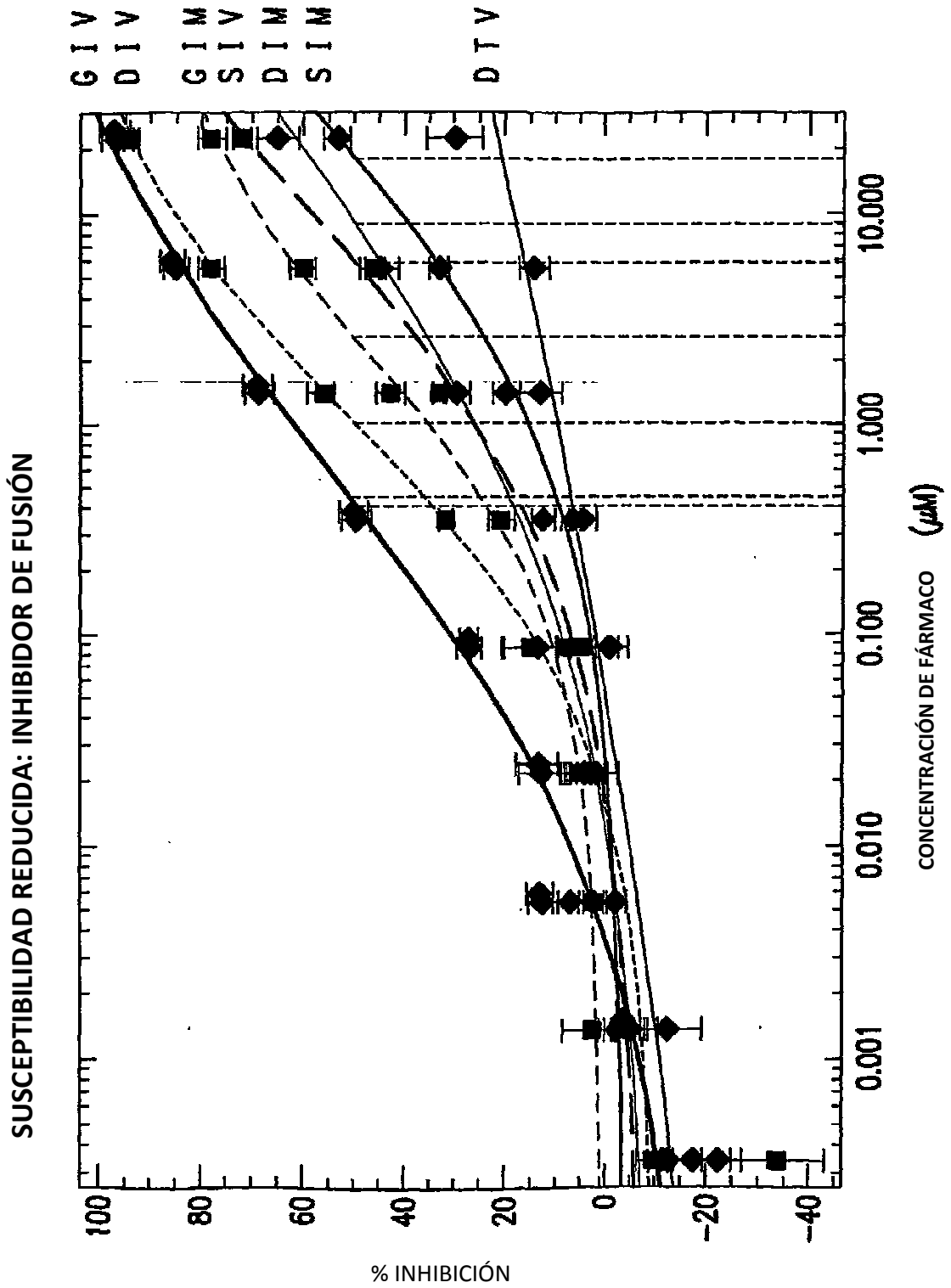


FIG.4B

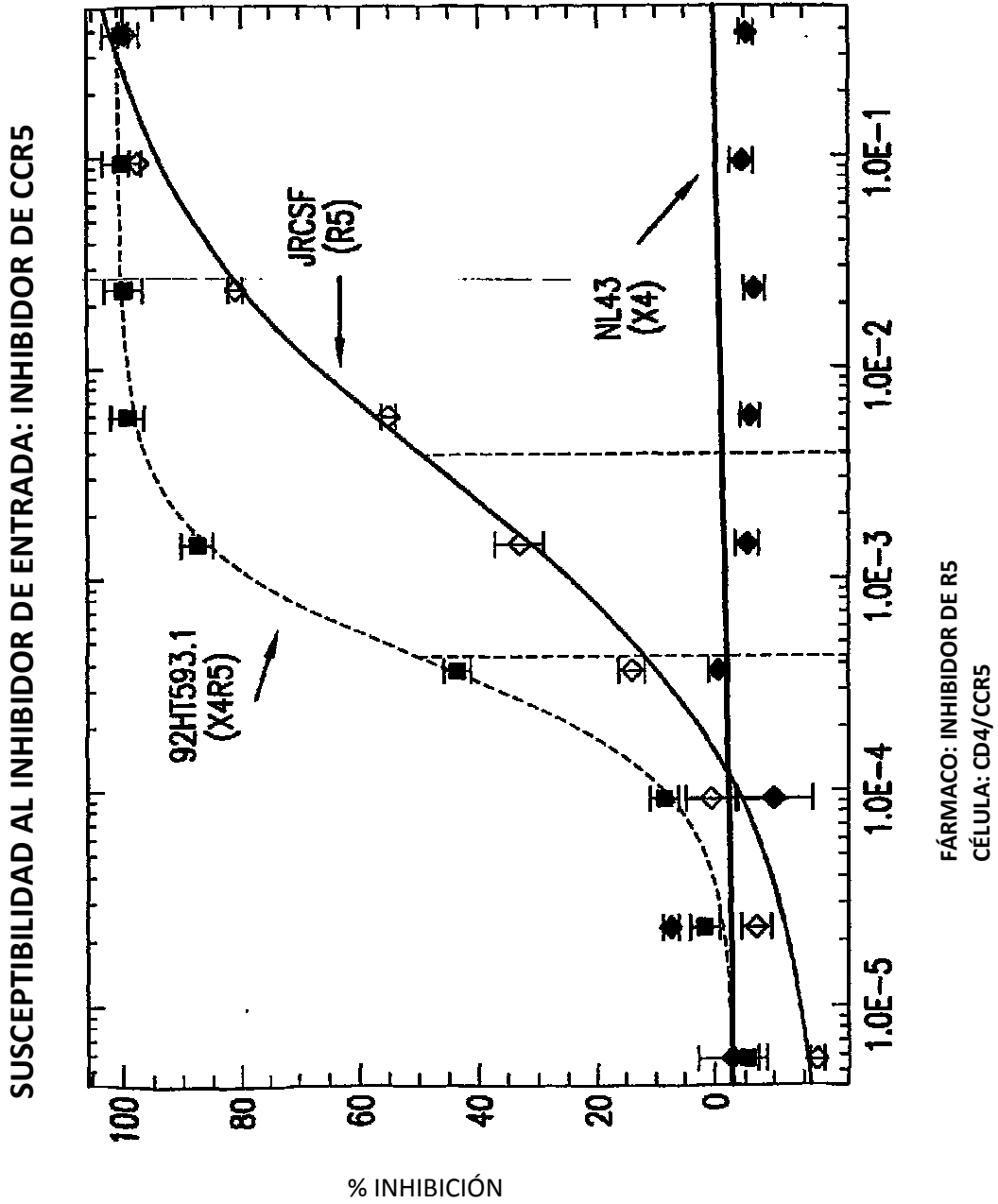


FIG.5A

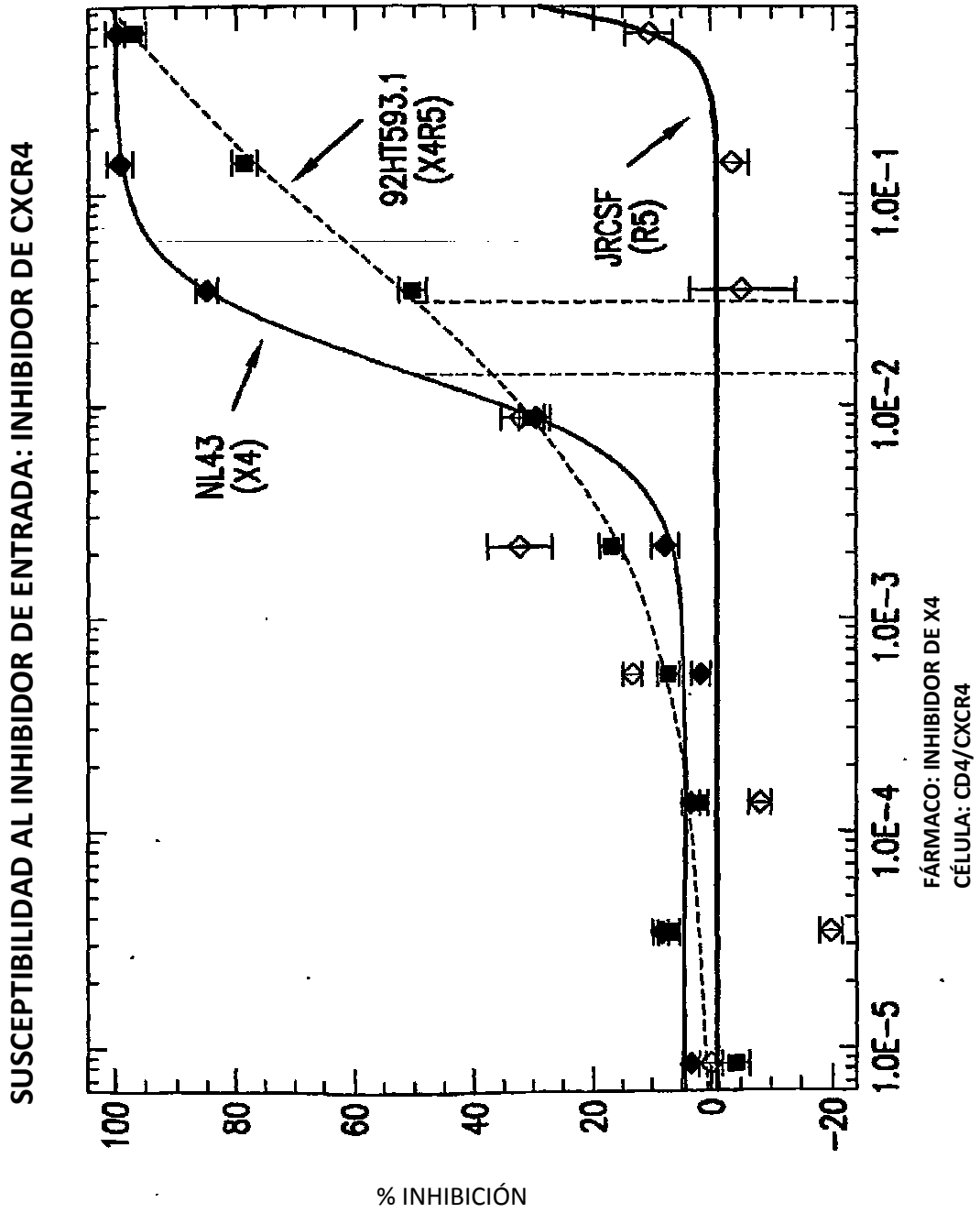


FIG.5B

AMPLIFICACIÓN DE SECUENCIA DE ENVOLTURA

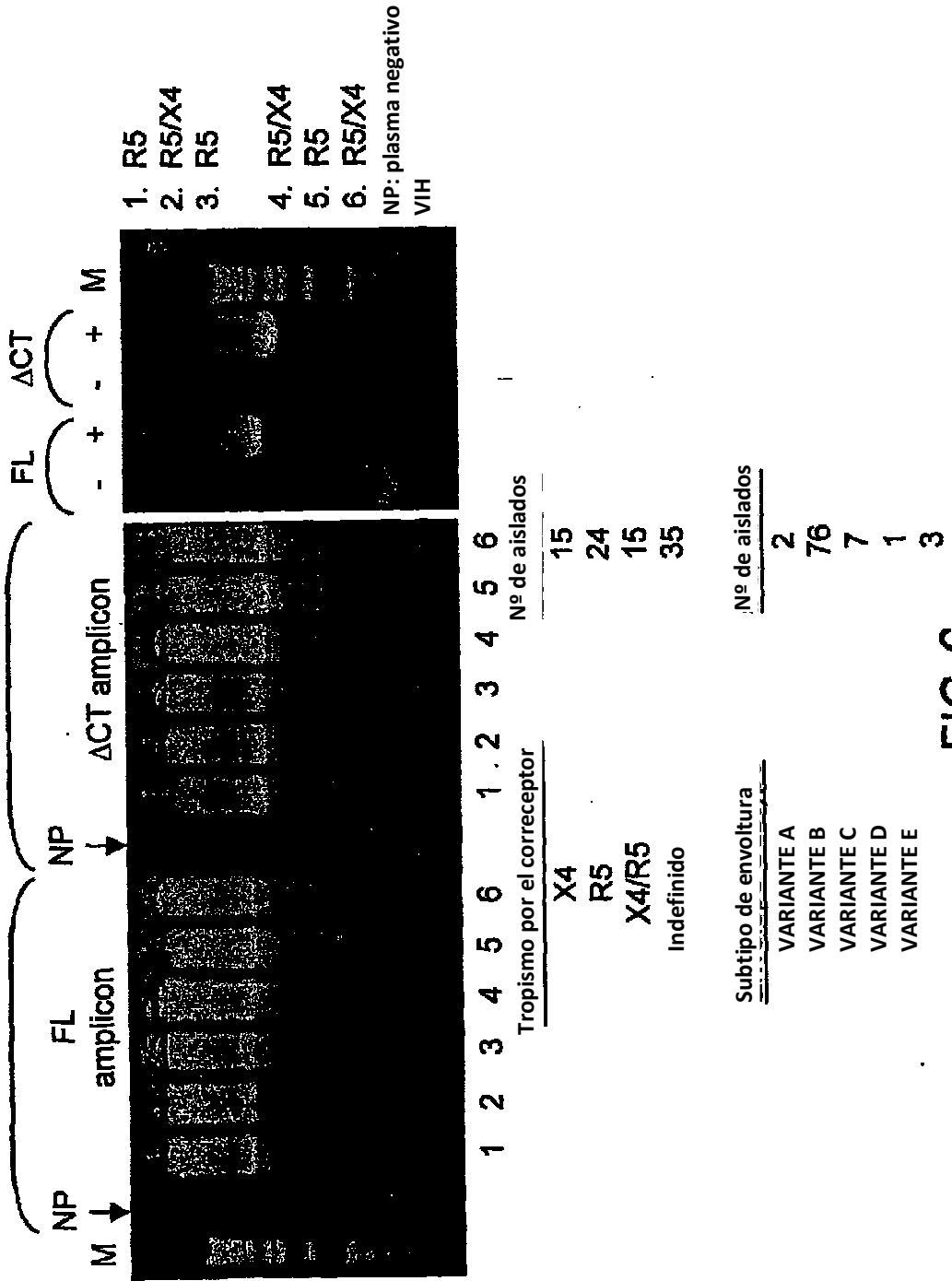


FIG.6

EXPRESIÓN DE CORRECEPTOR Y RECEPTOR DE CÉLULA DIANA

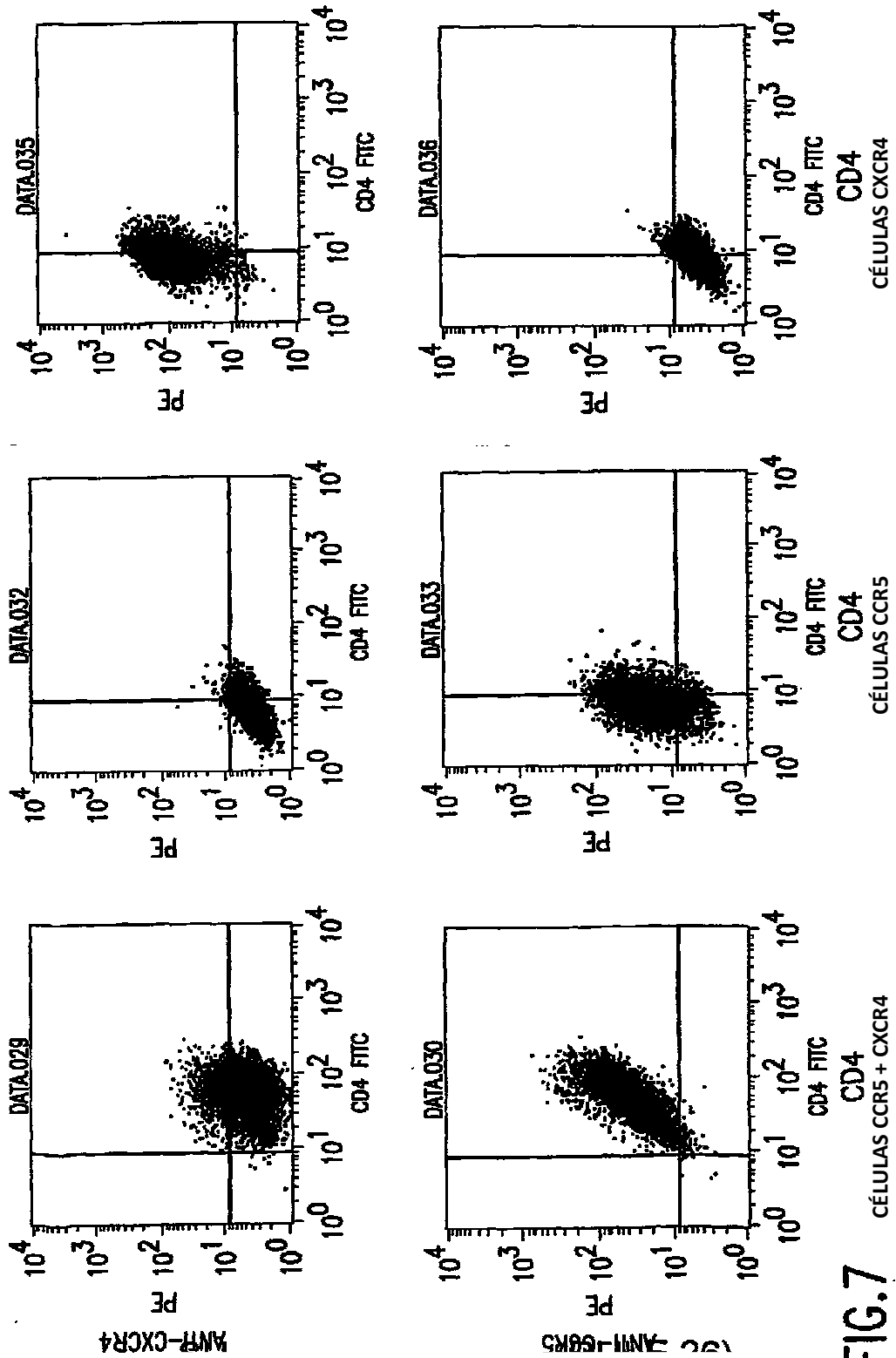


FIG.7

HOJA ALTERNATIVA (NORMA 26)

INHIBICIÓN POR ANTAGONISTAS DE CORRECEPTOR

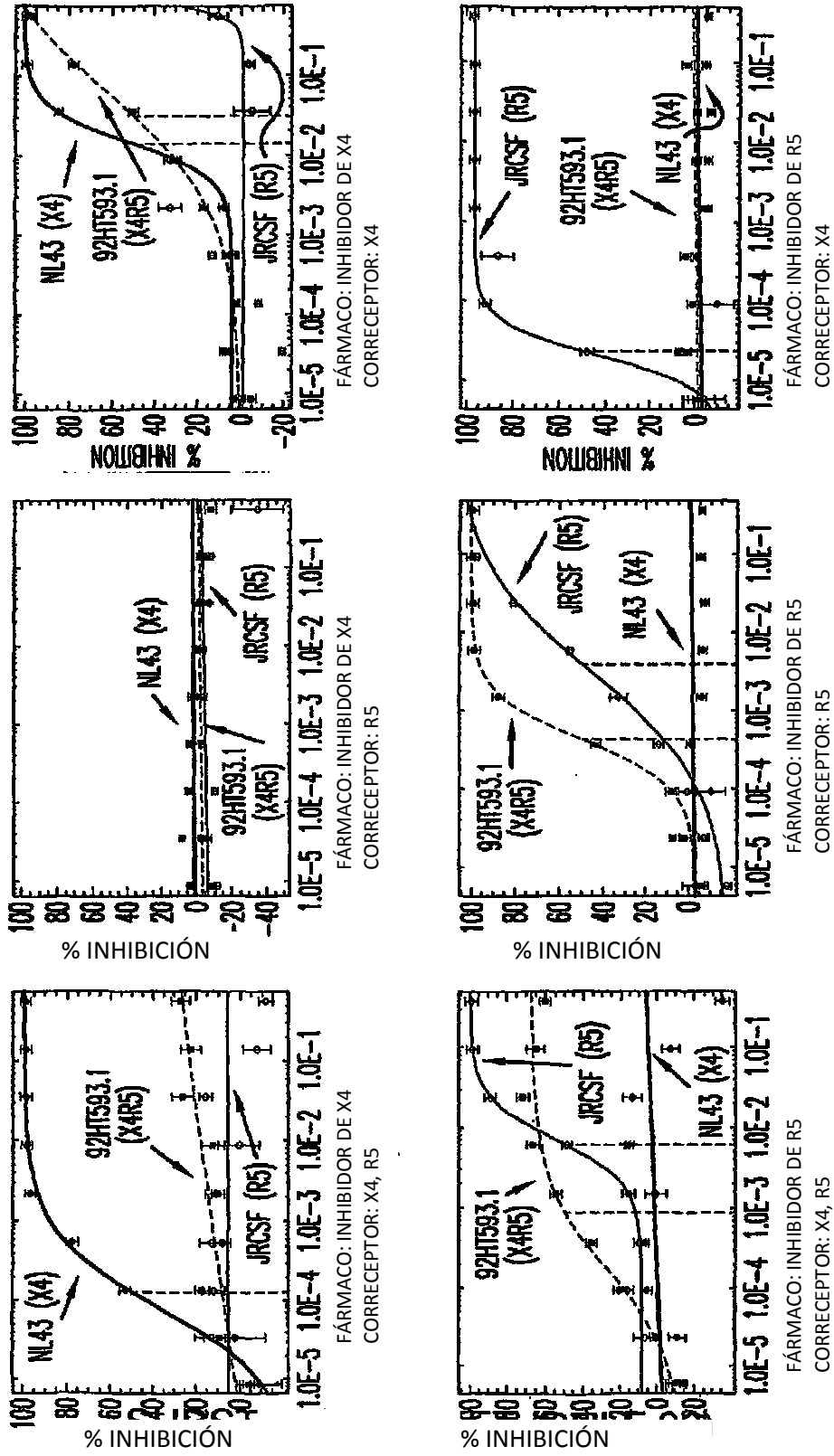


FIG.8

PÉPTIDOS INHIBIDORES DE FUSIÓN

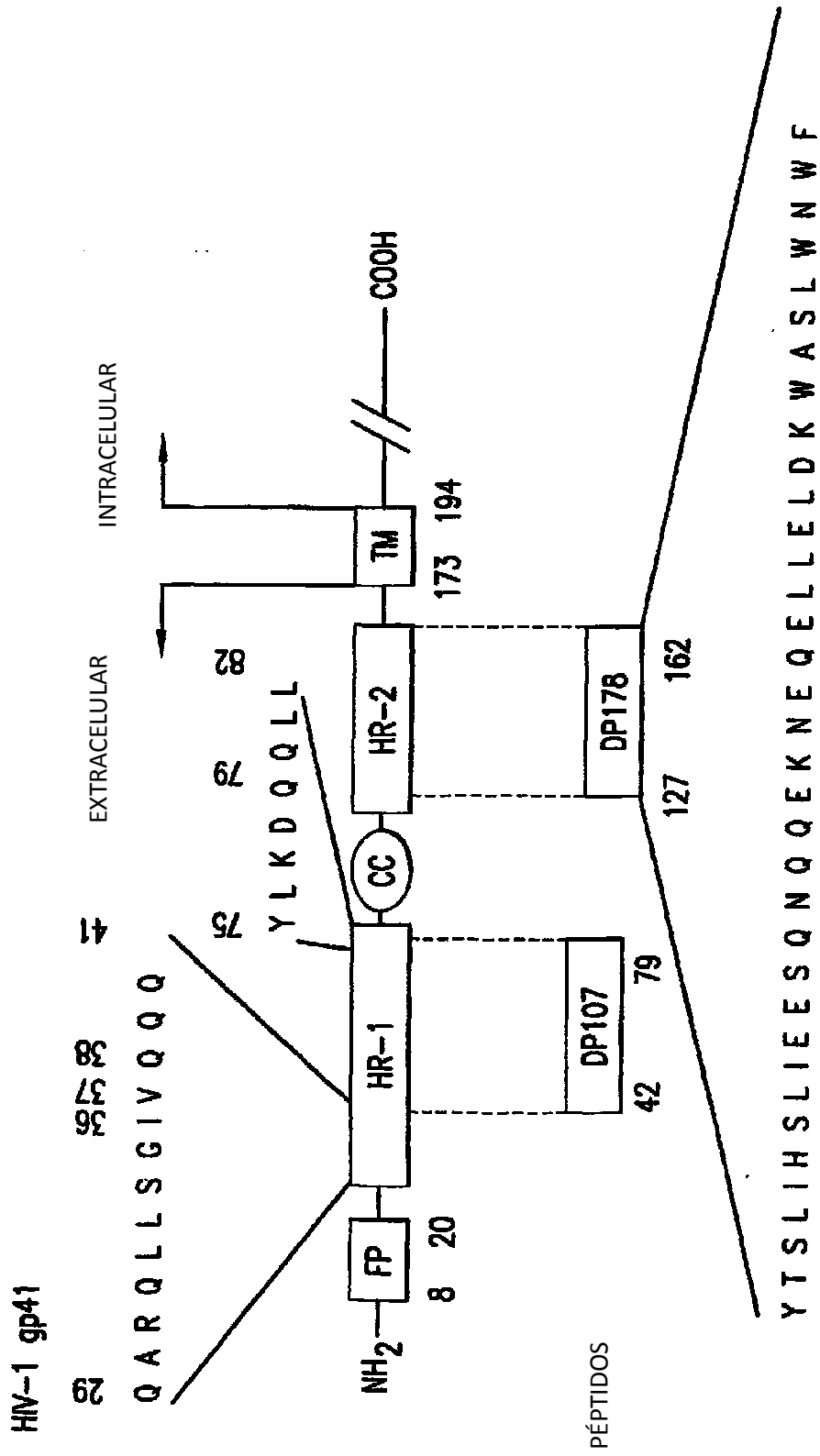


FIG.9

VIRUS DE PACIENTE V. ANTICUERPOS DE PACIENTE

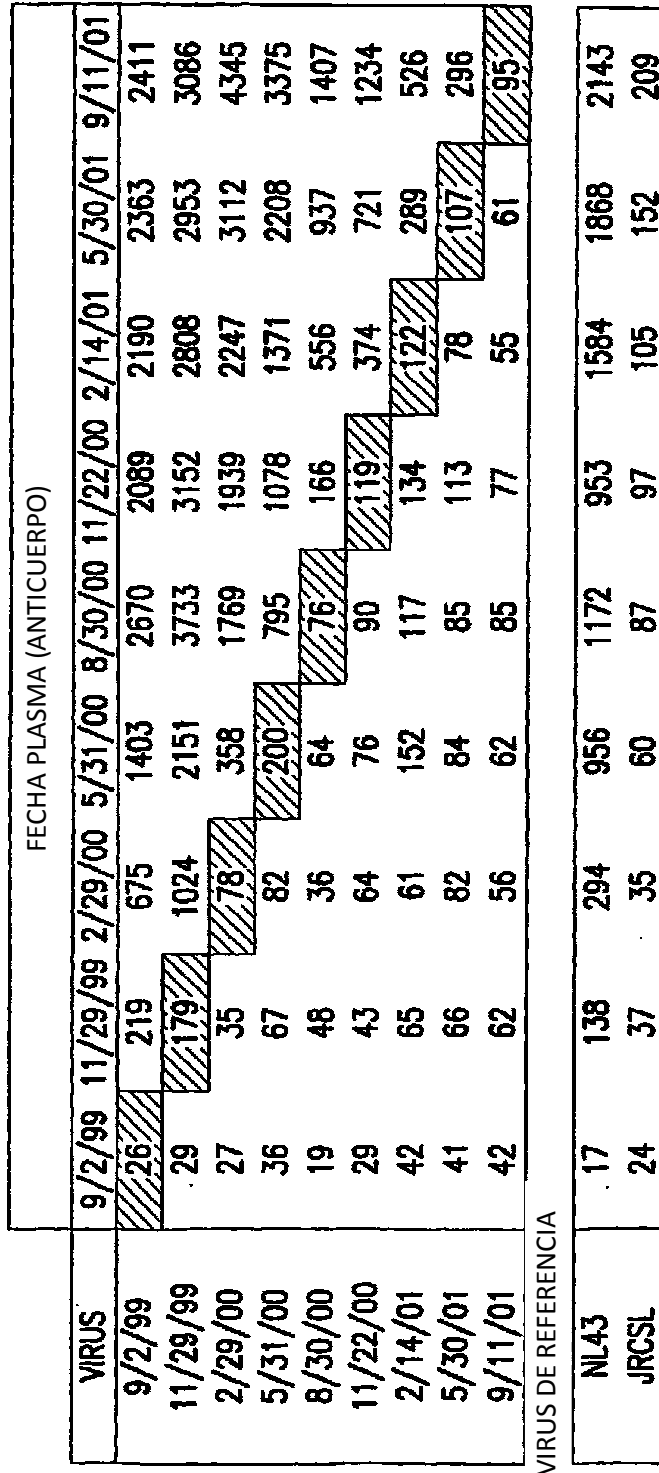


FIG.10