



## OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11) Número de publicación: 2 490 165

51 Int. Cl.:

**G01N 33/574** (2006.01) **G01N 33/68** (2006.01)

(12)

#### TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

(96) Fecha de presentación y número de la solicitud europea: 11.09.2008 E 08830503 (2)
 (97) Fecha y número de publicación de la concesión europea: 07.05.2014 EP 2195645

(54) Título: Método que facilita el diagnóstico y tratamiento del asma y cáncer de pulmón

(30) Prioridad:

11.09.2007 US 971422 P

(45) Fecha de publicación y mención en BOPI de la traducción de la patente: 03.09.2014

(73) Titular/es:

CANCER PREVENTION AND CURE, LTD. (100.0%)
105 WASHINGTON STREET
MICHIGAN CITY, IN 46360, US

(72) Inventor/es:

STREEPER, ROBERT T.; IZBICKA, ELZBIETA y BAEK, SUNG H.

74 Agente/Representante:

UNGRÍA LÓPEZ, Javier

#### **DESCRIPCIÓN**

Método que facilita el diagnóstico y tratamiento del asma y cáncer de pulmón

#### Antecedentes de la invención

#### Campo de la invención

15

20

25

30

35

40

55

La presente invención, definida en las reivindicaciones, se refiere en general a métodos que facilitan el diagnóstico de patologías del tejido pulmonar humano. Más concretamente, la presente invención se refiere a métodos que facilitan el diagnóstico del cáncer pulmonar no microcítico y el asma, utilizando la cromatografía líquida-espectrometría de masas para identificar proteínas presentes en sueros humanos que, cuando se alteran en términos de intensidad relativa de expresión en el suero humano de las mismas proteínas que se encuentran en una población normal, son indicativas de patologías asociadas con el tejido pulmonar humano y el sistema respiratorio humano.

Al identificar las proteínas asociadas con estas patologías, determinar las identidades de expresión representativas y comparar estas intensidades de expresión con las intensidades de expresión presentes en el suero de un paciente, resulta posible detectar la presencia de patologías en una fase temprana de su progresión a través de un simple análisis de sangre y diferenciar entre las diferentes patologías.

#### Descripción de la técnica relacionada

Las patologías del sistema respiratorio, como el asma y el cáncer de pulmón, afectan a millones de estadounidenses. En efecto, la American Lung Association afirma que casi 20 millones de estadounidenses padecen asma. Según estimaciones de la American Cancer Society, solo en el año 2007 se detectaron 229.400 nuevos casos de cáncer del sistema respiratorio y 164.840 muertes producidas por esta enfermedad. Mientras que la tasa de supervivencia a los cinco años en los casos de cáncer detectados mientras se encuentra localizado es del 46%, esta tasa de supervivencia en los pacientes con cáncer de pulmón es tan solo del 13%. Por otra parte, solo el 16% de los cánceres de pulmón se descubren antes de que la enfermedad se haya propagado. En general, los cánceres de pulmón se clasifican en dos categorías principales en función de la patología de las células cancerosas. Cada una de estas categorías se designa por los tipos de células que han sufrido una transformación para convertirse en cancerosas. El cáncer microcítico procede de las células pequeñas del tejido pulmonar humano, mientras que, por lo general, el cáncer no microcítico abarca todos los cánceres de pulmón que no son de células pequeñas. Los cánceres de pulmón no microcíticos se incluyen en un mismo grupo porque, por lo general, se aplica el mismo tratamiento a todos los cánceres de este tipo. En conjunto, los cánceres de pulmón no microcíticos (o NSCLC, por sus siglas en inglés) representan alrededor del 75% de todos los cánceres de pulmón.

Un importante factor para la reducción de la tasa de supervivencia de los pacientes con cáncer de pulmón es el hecho de que resulta difícil diagnosticarlo en una fase temprana. Los métodos actuales para diagnosticar el cáncer de pulmón o identificar su existencia en el ser humano se limitan a los rayos X, el TAC y otras pruebas similares de los pulmones, para determinar físicamente la presencia o ausencia de un tumor. Por tanto, a menudo el diagnóstico del cáncer de pulmón se realiza únicamente en respuesta a unos síntomas que se han manifestado durante un periodo de tiempo significativo y después de que la enfermedad haya estado presente en el ser humano el tiempo suficiente para producir una masa físicamente detectable.

De un modo similar, los métodos actuales para detectar el asma se realizan típicamente mucho después de la aparición de síntomas como sibilancias recurrentes, tos y opresión en el pecho. 10métodos actuales para detectar el asma se limitan típicamente a pruebas pulmonares funcionales como la espirometría o las pruebas de provocación. Por otra parte, a menudo el médico encarga estas pruebas junto con muchas otras a fin de descartar otras patologías o enfermedades tales como la enfermedad pulmonar obstructiva crónica (EPOC), bronquitis, neumonía e insuficiencia cardíaca congestiva.

Hasta la fecha no existe en la técnica un método sencillo y fiable para diagnosticar patologías del tejido pulmonar humano en una fase temprana de su evolución. Asimismo, en la actualidad no existe ningún análisis de sangre disponible que sea capaz de indicar la presencia de una patología concreta del tejido pulmonar. Así pues, resulta recomendable desarrollar un método para determinar la existencia de cánceres de pulmón en una fase temprana de su progresión. Asimismo, resulta recomendable desarrollar un método para diagnosticar el asma y el cáncer de pulmón microcítico y para diferenciar estas patologías entre sí, así como de otras enfermedades pulmonares, tales como infecciones, tan pronto como se manifiesten los síntomas. Resulta asimismo recomendable identificar proteínas específicas presentes en la sangre humana, que, cuando sufren alteraciones en términos de las intensidades de expresión relativas, sean indicativas de la presencia de cáncer de pulmón microcítico y/o asma.

"Wagner, et al., 2003 ("Protocols for disease classification from mass spectrometry data," Proteomics, 3:1692-1698), describe una investigación orientada a seleccionar biomarcadores proteicos utilizados para diferenciar a los pacientes con cáncer de pulmón de los individuos sanos. Este artículo trata sobre pasos concretos para seleccionar biomarcadores adecuados y muestra los resultados para cuatro biomarcadores proteicos seleccionados utilizando el método. Las cuatro proteínas (identificadas en la Tabla 6 de Wagner, et al.) no incluyen los biomarcadores proteicos identificados por los presentes inventores."

#### Breve resumen de la invención

La invención, en su forma más amplia, se define por las reivindicaciones independientes 1 y 3:

- Un método que facilita el diagnóstico de las patologías del asma y/o el cáncer de pulmón en pacientes que se encuentran en una etapa temprana de la enfermedad, que consiste en determinar la concentración de proteína específica de BAC04615 (SEC. ID. Nº: 1), y opcionalmente una o más de las proteínas de Q6NSC8 (SEC. ID. Nº: 2), CAF17350 (SEC. ID. Nº: 3), Q6ZUD4 (SEC. ID. Nº: 4), Q8N7P1 (SEC. ID. Nº: 7), CAC69571 (SEC. ID. Nº: 8), proteína 4 que contiene el dominio FERM (SEC. ID. Nº: 5), forma de unión larga de C2 de la cadena del complejo de endopeptidasa del proteasoma de JCC1445 (SEC. ID. Nº: 9), sintaxina 11 (SEC. ID. Nº: 10), AAK13083 (SEC. ID. Nº: 6), y AAK13049 (SEC. ID. Nº: 11) en el suero de un paciente y comparar los datos de concentración con los obtenidos de las poblaciones con cáncer de pulmón y/o las poblaciones con asma, a fin de verificar o descartar la existencia de las patologías en cuestión.
- 3. Un método para evaluar la respuesta de un paciente a intervenciones terapéuticas que consisten en determinar la concentración de proteína específica BAC04615 (SEC. ID. №: 1), y opcionalmente una o más de las proteínas Q6NSC8 (SEC. ID. №: 2), CAF17350 (SEC. ID. №: 3), Q6ZUD4 (SEC. ID. №: 4), Q8N7P1 (SEC. ID. №: 7), CAC69571 (SEC. ID. №: 8), proteína 4 que contiene el dominio FERIVI (SEC. ID. №: 5), forma de unión larga de C2 de la cadena del complejo de endopeptidasa del proteasoma de JCC1445 (SEC. ID. №: 9), sintaxina 11 (SEC. ID. №: 10), AAK13083 (SEC. ID. №: 6), y AAK13049 (SEC. ID. №: 11) en el suero de un paciente, cuando el paciente padece asma o cáncer de pulmón.
- 20 Las realizaciones preferibles se definen en las reivindicaciones dependientes 2 y 4.

#### Otros aspectos de la presente divulgación

25

30

35

50

55

La presente divulgación ofrece un método novedoso para identificar proteínas presentes en el suero humano que se expresan de forma diferenciada entre los individuos sanos y los pacientes que se sabe que padecen cáncer no microcítico y asma, diagnosticado por un médico, utilizando una espectrometría de masas con ionización por electronebulización acoplada a cromatografía líquida (LC-ESIMS, por sus siglas en inglés). Se realizó una selección de 30 proteínas indicativas de cáncer de pulmón no microcítico y/o asma comparando los datos de la espectrometría de masas, en concreto la masa de los péptidos y las indicaciones gráficas de las intensidades de las proteínas expresadas en el tiempo en una única dimensión. Se compararon miles de proteínas y esto dio como resultado la selección de once proteínas que se expresaron con unas intensidades sustancialmente diferenciadas entre las poblaciones de individuos que no padecen ninguna patología del tejido pulmonar, las poblaciones de individuos que padecen cáncer de pulmón no microcítico, diagnosticado por un médico.

Concretamente, los sueros se obtuvieron de una "población normal", una "población con asma" y una "población con cáncer de pulmón". Para los fines del presente, el término "población normal" define de los individuos que se sabe que no padecen asma ni cáncer de pulmón. Para los fines del presente, el término "población con asma" define a los individuos que se sabe que padecen asma y en los que esta patología ha sido diagnosticada por un médico. Para los fines del presente, el término "población con cáncer de pulmón" define a los individuos que se sabe que padecen cáncer de pulmón no microcítico y en los que esta patología ha sido diagnosticada por un médico.

Después de haber obtenido los sueros de la población normal, la población con asma y la población con cáncer de pulmón, cada una de las muestras de suero se dividió en partes alícuotas y se expuso a un agente digestivo o proteasa, concretamente tripsina, para digerir las proteínas presentes en las muestras de suero y convertirlas en péptidos o clivajes predecibles y definidos. Los péptidos creados por la acción enzimática de la tripsina, normalmente conocidos como péptidos trípticos, se separaron de la materia insoluble digerida por la tripsina, sometiendo las muestras a centrifugación para precipitar la materia insoluble. A continuación se sometió la solución supernatante que contenía los péptidos trípticos a cromatografía líquida capilar para realizar la separación temporoespacial de los péptidos trípticos.

Después estos péptidos trípticos se sometieron a LC-ESIMS. Cada péptido se fue separando haciéndolo pasar por una columna de fluido hidrófobo, concretamente agua, acetonitrilo con un contenido del 0,1% en volumen de ácido fórmico en una columna cromatográfica que contenía una fase estacionaria de material de empaquetamiento Supelcosil ABZ + 5 urn, con una longitud de lecho de 18 cm y un diámetro interior de 0,375 mm. Los péptidos separados son transportados por un efluente de la columna. La columna tiene un extremo desde el que los péptidos separados se someten a electronebulización mediante aplicación de alto voltaje al extremo de la columna que tiene un sesgo positivo con respecto a la tierra, formando un haz de pequeñas gotas cargadas que se aceleran hacia la entrada de la LC-ESIMS por la fuerza del campo eléctrico aplicado. La nebulización resultante formada consistía en pequeñas gotas de solvente que contenían los péptidos trípticos disueltos. Las pequeñas gotas se separaron del solvente haciendo pasar por una región de presión atmosférica la fuente de electronebulización y, a continuación, por una entrada capilar calentada de la LC-ESIMS.

La separación del solvente de las pequeñas gotas provocó la deposición de iones de carga positiva, más típicamente hidrógeno (H<sup>+</sup>) sobre los péptidos, dotando de carga a los péptidos. Estos péptidos cargados en la fase

gaseosa se describen en la técnica como "iones pseudomoleculares". Los iones pseudomoleculares se atraen a través de diversos potenciales eléctricos hacia el analizador de masas de la LC-ESIMS, donde son separados en el espacio y el tiempo en función del ratio de masa:carga. Una vez separados en función del ratio masa:carga, los iones pseudomoleculares se dirigen mediante gradientes del campo eléctrico adicionales hacia un detector de la LC-ESIMS, donde el haz de iones pseudomoleculares se convierte en impulsos eléctricos que son registrados por los dispositivos de registro de datos.

5

10

15

20

25

45

50

55

60

De este modo, los péptidos presentes en los trípticos digeridos pasaron al analizador de masas de la LC-ESIMS, donde se midieron los pesos moleculares de cada péptido, produciendo espectros de masas de tiempo incrementado que se adquieren repetidamente durante la totalidad del tiempo que los péptidos de la muestra salen por la columna. Por lo general, los resultados de los espectros de masas son ilustraciones gráficas de los péptidos encontrados por la LC-ESIMS, donde el eje X es la medida del ratio masa:carga y el eje Y es la intensidad de la señal del péptido. Estos espectros de masas se pueden combinar después en el tiempo, en una visualización tridimensional en la que el eje X es el tiempo de la separación cromatográfica, el eje Z es el eje de la masa del espectro de masas y el eje Y es la intensidad de las señales de los espectros de masas, que es proporcional a la cantidad de union pseudomolecular dado detectado por la LC-ESIMS.

A continuación, se realizó un análisis comparativo para contrastar los resultados de los espectros de masas de cada muestra analizada de la población con asma y la población con cáncer de pulmón con los de cada muestra analizada de la población normal. Cada señal ("máxima") de un ion pseudomolecular de un péptido tríptico asociada con una proteína identificada putativa detectada en la LC-ESIMS se comparó en la población con asma, la población con cáncer de pulmón y la población normal. Se consideraron no significativos y, por tanto, se descartaron aquellos péptidos con unas intensidades máximas de espectros de masas que indicaban que las cantidades de los péptidos no presentaban una alteración sustancial al comparar la población con asma o la población con cáncer de pulmón con la población normal. Por lo general, los criterios de exclusión utilizados implicaban la comparación de las intensidades máximas de los péptidos de al menos la mitad de los péptidos característicos identificados para una proteína dada en al menos diez conjuntos de datos obtenidos del análisis de sueros de pacientes individuales de cada patología. Si la intensidad de la mayoría de los máximos de los péptidos obtenidos de una proteína dada presentaban una intensidad al menos diez veces superior en el 80% de los conjuntos de datos de los sueros, la proteína se clasificaba como regulada de forma diferenciada entre las dos clases patológicas.

Como resultado del análisis comparativo, se determinó que once proteínas se expresan constantemente de forma diferenciada entre la población con asma, la población con cáncer de pulmón y la población normal. Las once proteínas se identificaron por referencia a bases de datos o bibliotecas de proteínas y péptidos conocidas. Algunos ejemplos de estas bases de datos incluyen Entrez Protein mantenida por el National Center for Biotechnology Information ("NCBInr"), ExPASy mantenida por el Swiss Bioinformatics Institute ("SwissProt"), y la Mass Spectral Database ("MSDB") del Medical Research Council Clinical Science Center del Imperial College of London.

Los resultados de los espectros de masas de cada muestra de la población normal, la población con cáncer de pulmón y la población con asma se introdujeron en un motor de búsqueda conocido llamado Mascot. Mascot es un motor de búsqueda conocido en la técnica que emplea los datos de la espectrometría de masas para identificar proteínas de cuatro importantes bases de datos de secuencias, concretamente las bases de datos MSDB, NCBInr, SwissProt y dbEST. Se introdujeron los parámetros y criterios de búsqueda en el programa Mascot y se procesó cada una de las muestras con este programa. A continuación, el programa Mascot procesó los péptidos introducidos con las bases de datos de secuencias, comparando las masas e intensidades máximas de cada péptido con las masas e intensidades máximas de las proteínas y péptidos conocidos. El programa produjo una lista de candidatas de posibles coincidencias, normalmente denominadas "coincidencias significativas" para cada péptido procesado.

El programa Mascot determina las coincidencias significativas asignando una puntuación denominada "puntuación Mowse" para cada muestra analizada. La puntuación Mowse es un algoritmo donde la puntuación es -10\*LOGio(P), donde P es la probabilidad de que la coincidencia observada sea un evento aleatorio, que se correlaciona con un valor p de significación donde p es inferior a 0,05, que es el estándar generalmente aceptado en la comunidad científica. Por lo general, unas puntuaciones Mowse de aproximadamente 55 a 66 o superiores se consideran significativas. El nivel de significación varía en cierta medida debido a consideraciones de búsqueda y a parámetros de las bases de datos específicos. Se obtuvieron coincidencias significativas para cada péptido procesado, lo que dio como resultado una lista de proteínas candidatas.

A continuación se contrastan los péptidos con las proteínas de las coincidencias significativas para determinar la identidad de los péptidos procesados con el programa Mascot. Se realizó un análisis manual de cada péptido identificado con el programa Mascot y de cada proteína de las coincidencias significativas. Se excluyeron las coincidencias de intensidad máxima que se determinó que eran resultado del "ruido" químico o electrónico. Los datos de los resultados de los espectros de masas se contrastaron con las coincidencias significativas para confirmar los datos brutos, las identidades máximas, las multiplicidades de carga, la distribución de isótopos y los estados de carga de los flancos.

A continuación se realizó una búsqueda inversa para añadir péptidos a la lista de candidatos que podrían haber sido omitidos por la búsqueda automática a través del programa Mascot. Los péptidos adicionales se identificaron seleccionando la "mejor coincidencia", es decir la proteína individual que coincidía de forma sustancial con cada

parámetro del péptido comparado, realizando una digestión con silicio donde los péptidos trípticos y sus respectivas masas moleculares se calculan basándose en la secuencia genética o de aminoácidos conocida de la proteína. Estas masas estimadas de los péptidos se comparan entonces con los datos de espectros de masas en bruto y cualesquiera máximos identificados se examinan y cualifican tal como se ha descrito anteriormente. A continuación, todos los péptidos, incluyendo aquellos identificados automáticamente por Mascot y aquellos identificados mediante examen manual, se introducen en la lista de masas utilizada por Mascot. La coincidencia refinada se utiliza después para obtener la puntuación Mowse refinada, tal como se debate a continuación.

Como resultado del proceso de identificación, las once proteínas que se determinó que se expresaban de forma significativamente diferenciada entre la población con asma, la población con cáncer de pulmón y la población normal se identificaron como BAC04615, Q6NSC8, CAF17350, Q6ZUD4, Q8N7P1, CAC69571, proteína 4 que contiene el dominio FERM, forma de unión larga de C2 de la cadena del complejo de endopeptidasa del proteasoma de JCC1445, sintaxina 11, AAK13083, y AAK130490. BAC04615, Q6NSC8, CAF 17350, Q6ZUD4, Q8N7P1 son proteínas identificadas resultantes de esfuerzos de secuenciación genética. La proteína 4 que contiene el dominio FERM se sabe que participa en el anclaje a la membrana de la proteína intracitoplásmica. La forma de unión larga de C2 de la cadena del complejo de endopeptidasa del proteasoma de JCC1445 es un proteasoma conocido. La sintaxina 11 es activa en la respuesta inmune celular. BAC04615, AAK13083, y AAK130490 son proteínas asociadas con el complejo mayor de histocompatibilidad (MHC).

#### Breve descripción de las ilustraciones

5

10

15

45

- La Fig. 1 divulga una tabla que muestra los resultados del algoritmo Mowse y coincidencias significativas para la proteína BAC04615;
  - La Fig. 2 divulga una tabla que muestra los resultados del algoritmo Mowse y coincidencias significativas para la proteína Q6NSC8;
  - La Fig. 3 divulga una tabla que muestra los resultados del algoritmo Mowse y coincidencias significativas para la proteína CAF17350;
- La Fig. 4 divulga una tabla que muestra los resultados del algoritmo Mowse y coincidencias significativas para la proteína Q6ZUD4;
  - La Fig. 5 divulga una tabla que muestra los resultados del algoritmo Mowse y coincidencias significativas para la proteína Q8N7P1;
- La Fig. 6 divulga una tabla que muestra los resultados del algoritmo Mowse y coincidencias significativas para la proteína CAC69571;
  - La Fig. 7 divulga una tabla que muestra los resultados del algoritmo Mowse y coincidencias significativas para la proteína 4 que contiene el dominio FERM;
  - La Fig. 8 divulga una tabla que muestra los resultados del algoritmo Mowse y coincidencias significativas para la forma de unión larga de C2 de la cadena del complejo de endopeptidasa del proteasoma de JCC1445;
- La Fig. 9 divulga una tabla que muestra los resultados del algoritmo Mowse y coincidencias significativas para la proteína sintaxina 11:
  - La Fig. 10 divulga una tabla que muestra los resultados del algoritmo Mowse y coincidencias significativas para las proteínas de AAK13083 y AAK13049;

#### Descripción detallada de la invención

- 40 La presente invención, en su forma más amplia, se define en las reivindicaciones independientes 1 y 3:
  - 1. Un método que facilita el diagnóstico de las patologías del asma y/o el cáncer de pulmón en pacientes que se encuentran en una etapa temprana de la enfermedad, que consiste en determinar la concentración de proteína específica de BAC0461 (SEC. ID. Nº: 1), y opcionalmente una o más de las proteínas de Q6NSC8 (SEC. ID. Nº: 2), CAF17350 (SEC. ID. Nº: 3), Q6ZUD4 (SEC. ID. Nº: 4), Q8N7P1 (SEC. ID. Nº: 7), CAC69571 (SEC. ID. Nº: 8), proteína 4 que contiene el dominio FERM (SEC. ID. Nº: 5), forma de unión larga de C2 de la cadena del complejo de endopeptidasa del proteasoma de JCC1445 (SEC. ID. Nº: 9), sintaxina 11 (SEC. ID. Nº: 10), AAK13083 (SEC. ID. Nº: 6), y AAK13049 (SEC. ID. Nº: 11) en el suero de un paciente y comparar los datos de concentración con los obtenidos de las poblaciones con cáncer de pulmón y/o las poblaciones con asma, a fin de verificar o descartar la existencia de las patologías en cuestión.
- 3. Un método para evaluar la respuesta de un paciente a intervenciones terapéuticas que consisten en determinar la concentración de proteína específica de BAC0461 (SEC. ID. Nº: 1), y opcionalmente una o más de las proteínas de Q6NSC8 (SEC. ID. Nº: 2), CAF17350 (SEC. ID. Nº: 3), Q6ZUD4 (SEC. ID. Nº: 4), Q8N7P1 (SEC. ID. Nº: 7), CAC69571 (SEC. ID. Nº: 8), proteína 4 que contiene el dominio FERIVI (SEC. ID. Nº: 5), forma de unión larga de C2 de la cadena del complejo de endopeptidasa del proteasoma de JCC1445 (SEC. ID. Nº: 9), sintaxina 11 (SEC. ID. Nº: 10), AAK13083 (SEC. ID. Nº: 6), y AAK13049 (SEC. ID. Nº: 11) en el suero de un paciente, cuando el paciente padece asma o cáncer de pulmón.

Las realizaciones preferibles se definen en las reivindicaciones dependientes 2 y 4.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

La presente especificación proporciona un método para identificar e identifica proteínas presentes en el suero humano, que se expresan de forma diferenciada entre los individuos sanos y en los individuos que se sabe que padecen cáncer de pulmón no microcítico y asma, diagnosticados por un médico, utilizando espectrometría de masas con ionización por electronebulización acoplada a cromatografía líquida. Al determinar las proteínas que se expresan de forma sustancial y constantemente diferenciada entre las poblaciones que no padecen ninguna patología de tejido pulmonar humano, las poblaciones a las que se les ha diagnosticado asma y las poblaciones a las que se les ha diagnosticado cáncer de pulmón no microcítico, y al obtener la identidad de estas proteínas, resulta posible identificar la presencia de la patología en un paciente a través de análisis de sangre en los que se identifiquen las mismas proteínas y se cuantifiquen los niveles de expresión de estas proteínas, a fin de identificar y diagnosticar el asma o cáncer de pulmón no microcítico en una fase mucho más temprana de la progresión de las respectivas enfermedades.

Se tomaron muestras de sangre humana a los voluntarios. Se recogieron treinta muestras de individuos que se sabe que no padecen cáncer de pulmón no microcítico ni asma. Los individuos que se sabe que no padecen cáncer de pulmón no microcítico ni asma comprenden y se denominan en el presente "población normal". Por otra parte, para los fines del presente, el término "cáncer de pulmón" describe los cánceres de pulmón no microcíticos. Se recogieron veintiocho muestras de individuos que se sabe que padecen asma, con el diagnóstico confirmado por un médico. Los individuos que se sabe que padecen asma comprenden y se denominan en el presente la "población con asma". Se recogieron treinta muestras de sangre de individuos que se sabe que padecen cáncer de pulmón no microcítico, con el diagnóstico confirmado por un médico. Los individuos que se sabe que padecen asma comprenden y se denominan en el presente la "población con cáncer de pulmón". Por lo general, para los fines del presente, los términos "cáncer de pulmón" o "cánceres de pulmón" se refieren a los cánceres de pulmón no microcíticos. Por último, se recogieron setenta y una muestras de individuos que se sabe que corren el riesgo de padecer cáncer de pulmón debido a su historial de tabaquismo, confirmado por un médico. Estas setenta y una muestras están siendo objeto de la investigación y experimentación en la actualidad y, por consiguiente, no se comentan en el presente.

Se tomaron muestras de sangre a los voluntarios de conformidad con un protocolo aprobado por el Comité Institucional de Revisión (IRB, por sus siglas en inglés), tras la firma de un consentimiento informado, utilizando técnicas estándar de venopunción con tubos de vidrio estériles de tapón rojo para suero de 10 ml BD Vacutainer©. Las muestras de sangre se dejaron reposar a temperatura ambiente durante treinta minutos para permitir la coagulación de la sangre. A continuación se centrifugaron en una centrifugadora de sobremesa estándar a 2.000 rpm a temperatura ambiente durante diez minutos, para separar el suero de las muestras de sangre. Se retiró el suero de cada muestra vertiéndolo en tubos secundarios. Los tubos secundarios se enfriaron previamente con hielo para garantizar la integridad de cada muestra de suero, limitando la degradación resultante de la proteolisis y la desnaturalización. Se recogieron las muestras de suero de cada muestra recogida y se dividieron en partes alícuotas de 1,0 ml en tubos Cryovial previamente enfriados con hielo. Las partes alícuotas de las muestras de suero se almacenaron a una temperatura no superior a ochenta grados Celsius bajo cero (-80°C). El tiempo de procesamiento no fue superior a una hora desde el momento de la flebotomía hasta su almacenamiento a -80°C.

Se seleccionaron aleatoriamente entre ocho y diez muestras de suero de cada una de las poblaciones (normal, con asma y con cáncer de pulmón) para su análisis. Cada una de las muestras de suero de cada población se trató con un agente digestivo o proteasa, en este caso tripsina. La tripsina fue la proteasa utilizada y resulta recomendable su utilización debido a su capacidad para realizar clivajes altamente específicos y altamente predecibles, debido al hecho de que se sabe que la tripsina cliva las cadenas peptídicas en el extremo carboxilo de la lisina y arginina, salvo cuando hay una prolina presente inmediatamente después de la lisina o arginina. A pesar de que se utilizó tripsina, resulta posible utilizar otras proteasas o agentes digestivos. Resulta recomendable utilizar una proteasa, o mezcla de proteasas, que permitan un clivaje al menos tan específico como la tripsina.

Los péptidos trípticos, que son los péptidos que deja la tripsina tras el clivaje, se separan después de la materia insoluble sometiendo las muestras a centrifugado y a una cromatografía líquida capilar, con un gradiente de acetonitrilo acuoso con un 0,1% de ácido fórmico utilizando una columna 0.375 X 180 mm Supelcosil ABZ+ en un sistema de HPLC capilar Eksigent 2D para conseguir la resolución cromatográfica de los péptidos trípticos generados. Esta separación de los péptidos es necesaria porque el proceso de ionización por electronebulización está sujeto a una co-supresión de iones, donde los iones de un tipo que tienen una mayor afinidad por el protón suprimirá la formación de iones que tienen afinidades inferiores por el protón si se extraen simultáneamente del emisor de electronebulización, que en este caso es coterminal con el extremo de la columna de HPLC.

Esta metodología permite la separación del mayor número de péptidos producidos en las digestiones de trípticos y contribuye a minimizar los problemas de co-supresión, maximizando así las oportunidades de formación de co-supresión de iones pseudomoleculares y, por tanto, el muestreo de iones. Los péptidos trípticos de cada muestra se sometieron a continuación a una LC-ESIMS. La LC-ESIMS separó cada péptido de cada muestra con el tiempo, pasando los péptidos de cada muestra a través de una columna de un sistema de solventes compuesto por agua, acetonitrilo y ácido fórmico, tal y como se ha descrito anteriormente.

A continuación, los péptidos fueron nebulizados con una fuente de ionización por electronebulización para ionizar los péptidos y producir los iones pseudomoleculares de los péptidos, tal como se ha descrito anteriormente. A

continuación, los péptidos pasaron por un analizador de masas de la LC-ESIMS, donde se midieron las masas moleculares de cada uno de los iones pseudomoleculares de los péptidos. Después de someterse a la LC-ESIMS, se produjeron resultados de los espectros de masas de los péptidos presentes en cada muestra a partir de los datos de los espectros de masas, concretamente de las intensidades de los pesos moleculares y del tiempo de elución de los péptidos de una columna cromatográfica. Por lo general, los resultados de los espectros de masas son ilustraciones gráficas de las señales de los iones pseudomoleculares de los péptidos registradas por la LC-ESIMS, donde el eje X es la medida del ratio masa:carga, mientras que el eje Y es la intensidad de la señal de los iones pseudomoleculares. A continuación, estos datos se procesan con un sistema de software que controla la LC-ESIMS y captura y almacena los datos resultantes.

Después de obtener los datos de los espectros de masas y de generar los correspondientes resultados, se realizó un análisis comparativo en el que se generaron los resultados de los espectros de masas de cada muestra de suero testada con la LC-ESIMS para cada población, tanto dentro de las poblaciones con la misma patología como entre las poblaciones con distintas patologías (en adelante, intrapatológica e interpatológicamente). Se compararon los picos de los espectros de masas entre cada muestra testada de la población normal. A continuación, se compararon los picos de los espectros de masas entre cada muestra testada de la población con asma y la población con cáncer de pulmón. Una vez realizadas las comparaciones intrapatológicas, se realizaron comparaciones interpatológicas, en las que los resultados de los espectros de masas para cada muestra testada en la LC-ESIMS para la población con asma se compararon con cada muestra testada de la población normal. De igual modo, los resultados de los espectros de masas de cada muestra testada en la LC-ESIMS para la población con cáncer de pulmón se compararon con cada muestra testada de la población normal.

Se consideraron no significativos y, por tanto, se descartaron aquellos péptidos con unos resultados de espectros de masas que indicaban que las intensidades de los péptidos se expresaban de forma diferenciada de forma inconstante intrapatológicamente o que no presentaban una alteración sustancial (una variación de la intensidad inferior a 10 x) cuando se comparaba la población con asma o la población con cáncer con la población normal. Por lo general, los criterios de exclusión utilizados implicaban la comparación las intensidades peptídicas máximas para al menos la mitad de los péptidos característicos identificados para una proteína dada en al menos diez conjuntos de datos obtenidos del análisis de los sueros de pacientes individuales de cada patología. Si la intensidad de la mayoría de los máximos peptídicos obtenidos de una proteína dada era al menos 10 veces superior para el 80% de los conjuntos de los datos de los sueros, la proteína se clasificaba como regulada de forma diferenciada entre las dos clases patológicas.

25

30

35

40

Sin embargo, se desconocía la identidad de las proteínas que daban lugar a los péptidos que se observó que estaban regulados de forma diferenciada, por lo que fue necesario identificarlas. Para realizar la identificación de las proteínas, se compararon las intensidades de la señal de los iones pseudomoleculares de los péptidos entre las bases de datos conocidas que contienen bibliotecas de proteínas y péptidos conocidos y de proteínas y péptidos sospechados.

Los resultados de los espectros de masas de los trípticos digeridos de cada muestra de la población normal, la población con cáncer y la población con asma se introdujeron en un motor de búsqueda conocido denominado Mascot. Mascot es un motor de búsqueda conocido en la técnica, que utiliza los datos de la espectrometría de masas para identificar proteínas de cuatro importantes bases de datos de secuencias, concretamente las bases de datos MSDB, NCBInr, SwissProt y dbEST. Estas bases de datos contienen información sobre todas las secuencias conocidas y todas las proteínas putativas, basándose en la observación de las regiones de inicio de la transcripción de proteínas características obtenidas de las secuencias genéticas. La precisión y redundancia de estas bases de datos se comprueba continuamente y están sujetas a una adición constante, a medida que se identifican y publican nuevas secuencias genéticas y proteínas en la literatura de patentes y científica.

Como resultado del análisis comparativo, se determinó que once proteínas se expresan constantemente de forma diferenciada entre la población con asma, la población con cáncer de pulmón y la población normal. Se introdujeron parámetros y criterios de búsqueda en el programa Mascot y los datos de los espectros de masas de los resultados de los espectros de masas de cada población se procesaron en el mencionado programa. Los datos de los espectros de masas introducidos en el programa Mascot fueron los de todas las muestras de cada patología. A continuación, el programa Mascot procesó los datos espectrales de los péptidos introducidos con las bases de datos de secuencias, comparando las masas e intensidades máximas de cada péptido con las masas e intensidades máximas de las proteínas y péptidos conocidos. Mascot produjo un resultado de la búsqueda que proporcionó una lista de candidatos de posibles coincidencias de identificación de proteínas, normalmente conocidas como "coincidencias significativas" para cada muestra analizada.

El programa Mascot determina las coincidencias significativas asignando una puntuación denominada "puntuación Mowse" para cada muestra analizada. La puntuación Mowse es un algoritmo donde la puntuación es -10\*LOGio(P), donde P es la probabilidad de que la coincidencia observada sea un evento aleatorio, que se correlaciona con un valor p de significación donde p es inferior a 0,05, que es el estándar generalmente aceptado en la comunidad científica. Por lo general, unas puntuaciones Mowse de aproximadamente 55 a 66 o superiores se consideran significativas. El nivel de significación varía en cierta medida debido a consideraciones de búsqueda y a parámetros de las bases de datos específicos. Se obtuvieron coincidencias significativas para cada péptido procesado, lo que dio como resultado una lista de proteínas candidatas.

A continuación, se realizó un análisis comparativo, comparando los resultados de los espectros de masas de cada muestra analizada de la población con asma y la población con cáncer de pulmón con los de cada muestra analizada de la población normal. La señal (máxima) de los iones pseudomoleculares de cada péptido tríptico asociada con una proteína identificada putativa que se detectó en la LC-ESIMS se comparó en la población con asma, la población con cáncer y la población normal. Los péptidos con intensidades máximas de los espectros de masas que indicaban que las cantidades de péptido no se encontraban sustancialmente alteradas al comparar la población con asma o la población con cáncer de pulmón con la población normal se consideraron no significativos y se excluyeron. Por lo general, los criterios de exclusión utilizados implicaban la comparación de las intensidades peptídicas máximas para al menos la mitad de los péptidos característicos identificados para una proteína dada en al menos diez conjuntos de datos obtenidos del análisis de los sueros de pacientes individuales de cada patología. Si la intensidad de la mayoría de los máximos de los péptidos obtenidos de una proteína determinada presentaban una intensidad al menos 10 veces superior en el 80% de los conjuntos de datos de los sueros, la proteína se clasificó como regulada de forma diferenciada entre las dos clases patológicas.

Los datos de los resultados de los espectros de masas se contrastaron con las coincidencias significativas para confirmar los datos brutos, las identidades máximas, las multiplicidades de carga, la distribución de isótopos y los estados de carga de los flancos. A continuación se realizó una búsqueda inversa para añadir péptidos a la lista de candidatos que podrían haber sido omitidos por la búsqueda automática a través del programa Mascot. Los péptidos adicionales se identificaron seleccionando la "mejor coincidencia", es decir la proteína individual que coincidía de forma sustancial con cada parámetro del péptido comparado, realizando una digestión con silicio donde los péptidos trípticos y sus respectivas masas moleculares se calculan basándose en la secuencia genética o de aminoácidos conocida de la proteína. Estas masas estimadas de los péptidos se comparan entonces con los datos de espectros de masas en bruto y cualesquiera máximos identificados se examinan y cualifican tal como se ha descrito anteriormente. A continuación, todos los péptidos, incluyendo aquellos identificados automáticamente por Mascot y aquellos identificados mediante examen manual, se introducen en la lista de masas utilizada por Mascot. La coincidencia refinada se utiliza después para obtener la puntuación Mowse refinada, tal como se presenta a continuación.

Con respecto a las Fig. 1 a 10, los resultados de la búsqueda de Mascot se muestran para cada proteína identificada y expresada de forma diferenciada entre la población con cáncer de pulmón o la población con asma en comparación con la población normal. En cada caso, se introdujeron los parámetros y criterios de búsqueda, y se estableció un máximo para la puntuación Mowse en términos de aceptabilidad y significación. Con respecto a la Fig. 1, se muestra el resultado de una búsqueda con Mascot para la proteína BAC04615. La base de datos seleccionada para la búsqueda fue NCBInr 10 y la taxonomía de las muestras introducida en el programa Mascot se estableció como Homo sapiens 12. El máximo de la puntuación Mowse en términos de significación se estableció en un valor Mowse de 66 o superior 14. Como resultado de la búsqueda de Mascot, se obtuvo una puntuación máxima de 121, tal como indica el gráfico de la puntuación Mowse 18, donde el eje Y del gráfico indica el número de proteínas identificadas que tienen una puntuación Mowse concreta.

Con respecto también a la Fig. 1, la puntuación Mowse más alta de ciento veintiuno se otorgó a gi/21755032, tal como indica la fila 20. Una puntuación Mowse de 121 es altamente significativa, lo que quiere decir que existe una probabilidad muy baja de que la coincidencia sea aleatoria. De hecho, tal como se indica en la columna 28, la expectativa de que esta coincidencia se pueda producir de forma aleatoria se indica por el programa Mascot como 1,7 X10<sup>-07</sup>. Sin embargo, las proteínas indicadas en las filas 22, 24 y 26 también obtuvieron unas puntuaciones Mowse muy elevadas, lo que indica que estas tres proteínas también son coincidencias significativas. A continuación se realizó el análisis manual, donde se excluyeron los datos no significativos o ruido, y se contrastaron los datos en bruto, las intensidades máximas, las multiplicidades de carga, la distribución de isótopos y los estados de carga de los flancos. Como resultado del análisis manual, la probabilidad de que las proteínas indicadas en las filas 22, 24 y 26 sean coincidencias significativas se redujo de forma notable y, por tanto, las proteínas indicadas en estas filas se excluyeron de las coincidencias. La proteína indicada en la fila 20, gi/21 755032, se identificó como la proteína indicada por los datos de espectros de masas introducidos en el programa Mascot en la Fig. 1. El número de proteína indicado en la fila 20, gi/21755032, donde el número gi (en ocasiones escrito "GI") es simplemente una serie de dígitos que se asignan consecutivamente a cada registro de secuencia procesado por NCBI. gi/21755032 corresponde a la proteína BAC04615.

Con respecto a la Fig. 2, se divulga el resultado de la búsqueda de Mascot para la proteína Q6NSC8. El umbral de la puntuación Mowse de significación 29 se estableció como el valor Mowse de sesenta y cuatro, y se obtuvo una puntuación Mowse máxima de ciento diecisiete, tal como indica la barra de puntuación Mowse 36 del gráfico de la puntuación Mowse 30. La proteína identificada que se correlacionaba con la barra de puntuación Mowse 36 es Q6NSC8, tal como se indica en la fila 32. Tal como se muestra en la Fig.2, la parte sombreada 34 del gráfico de la puntuación Mowse 30 indica proteínas que fueron registradas, pero que se situaron por debajo del umbral de significación y que, por tanto, no fueron consideradas.

Con respecto a la Fig. 3, se divulga el resultado de la búsqueda de Mascot para la proteína CAF17350. El umbralde la puntuación Mowse de significación 38 se estableció como el valor Mowse de sesenta y cuatro, y se obtuvo una puntuación Mowse de ciento cincuenta y dos, tal como indica la barra de puntuación Mowse 42 del gráfico de la puntuación Mowse 40. La proteína identificada que se correlacionaba con la barra de puntuación Mowse 42 es

CAF17350, tal como se indica en la fila 46. Tal como se muestra en la Fig.3, la parte sombreada 44 del gráfico de la puntuación Mowse 40 indica proteínas que fueron registradas, pero que se situaron por debajo del umbral de significación y que, por tanto, no fueron consideradas.

Con respecto a la Fig. 4, se divulga el resultado de la búsqueda de Mascot para la proteína Q6ZUD4. El umbralde la puntuación Mowse de significación 48 se estableció como el valor Mowse de sesenta y cuatro, y se obtuvo una puntuación Mowse de doscientos veinte, tal como indica la barra de puntuación Mowse 52 del gráfico de la puntuación Mowse 50. La proteína identificada que se correlacionaba con la barra de puntuación Mowse 52 es Q6ZUD4, tal como se indica en la fila 56. Tal como se muestra en la Fig.4, la parte sombreada 54 del gráfico de la puntuación Mowse 50 indica proteínas que fueron registradas, pero que se situaron por debajo del umbral de significación y que, por tanto, no fueron consideradas.

10

15

20

40

45

50

55

60

Con respecto a la Fig. 5, se divulga el resultado de la búsqueda de Mascot para la proteína Q8N7P1. El umbralde la puntuación Mowse de significación 58 se estableció como el valor Mowse de sesenta y seis, y se obtuvo una puntuación Mowse de setenta y cuatro, tal como indica la barra de puntuación Mowse 62 del gráfico de la puntuación Mowse 60. La proteína identificada que se correlacionaba con la barra de puntuación Mowse 62 es gi/71682143, tal como se indica en la fila 64. De forma similar a lo que ocurre en la Fig. 1, gi/71682143 se corresponde con la proteína Q8N7PI. Las proteínas indicadas en las filas 66 y 68 también presentaban unas puntuaciones Mowse muy elevadas, lo que indica que también son coincidencias significativas. A continuación se realizó el análisis manual, donde se excluyeron los datos no significativos o ruido, y se contrastaron los datos en bruto, las intensidades máximas, las multiplicidades de carga, la distribución de isótopos y los estados de carga de los flancos. Como resultado del análisis manual, la probabilidad de que las proteínas indicadas en las filas 66 y 68 sean coincidencias significativas se redujo de forma notable y, por tanto, las proteínas indicadas en estas filas se excluyeron de las coincidencias. Q8N7P1 se identificó como la proteína indicada por los datos de espectros de masas introducidos en el programa Mascot en la Fig. 5. La indicación en 70 de la proteína Q8NB22 se debe a que es la misma proteína que Q8N7P1.

Con respecto a la Fig. 6, se divulga el resultado de la búsqueda de Mascot para la proteína CAC69571. El umbralde la puntuación Mowse de significación 72 se estableció como el valor Mowse de sesenta y cuatro, y se obtuvo una puntuación Mowse de ciento setenta y uno, tal como indica la barra de puntuación Mowse 76 del gráfico de la puntuación Mowse 74. La proteína indicada que se correlacionaba con la barra de puntuación Mowse 76 es CAC69571, tal como se indica en la fila 78. Las proteínas indicadas en las filas 80, 82, 84 y 86 también presentaban unas puntuaciones Mowse muy elevadas, lo que indica que estas cuatro proteínas también son coincidencias significativas. A continuación se realizó el análisis manual, donde se excluyeron los datos no significativos o ruido, y se contrastaron los datos en bruto, las intensidades máximas, las multiplicidades de carga, la distribución de isótopos y los estados de carga de los flancos. Como resultado del análisis manual, la probabilidad de que las proteínas indicadas en las filas 80, 82, 84 y 86 sean coincidencias significativas se redujo de forma notable y, por tanto, las proteínas indicadas en estas filas se excluyeron de las coincidencias. CAC69571 se identificó como la proteína indicada por los datos de espectros de masas introducidos en el programa Mascot en la Fig. 6.

Con respecto a la Fig. 7, se divulga el resultado de la búsqueda de Mascot para la proteína 4 que contiene el dominio FERM 4. El umbralde la puntuación Mowse de significación 88 se estableció como el valor Mowse de sesenta y cuatro, y se obtuvo una puntuación Mowse de trescientos treinta y cinco, tal como indica la barra de puntuación Mowse 92 del gráfico de la puntuación Mowse 90. La proteína indicada que se correlacionaba con la barra de puntuación Mowse 92 es la proteína 4 que contiene el dominio FERM 4, tal como se indica en la fila 98. Las proteínas indicadas en las filas 100, 102, 104, 106 y 108 también presentaban unas puntuaciones Mowse muy elevadas, lo que indica que estas cinco proteínas también son coincidencias significativas. A continuación se realizó el análisis manual, donde se excluyeron los datos no significativos o ruido, y se contrastaron los datos en bruto, las intensidades máximas, las multiplicidades de carga, la distribución de isótopos y los estados de carga de los flancos. Como resultado del análisis manual, la probabilidad de que las proteínas indicadas en las filas 100, 102, 104, 106 y 108 sean coincidencias significativas se redujo de forma notable y, por tanto, las proteínas indicadas en estas filas se excluyeron de las coincidencias. La proteína 4 que contiene el dominio FERM 4 se identificó como la proteína indicada por los datos de espectros de masas introducidos en el programa Mascot en la Fig. 7.

Con respecto a la Fig. 8, se divulga el resultado de la búsqueda de Mascot para la forma de unión larga de C2 de la cadena del complejo de endopeptidasa del proteasoma de JCC1445 ("JCC1445"). El umbralde la puntuación Mowse de significación 110 se estableció como el valor Mowse de sesenta y seis, y se obtuvo una puntuación Mowse de ciento veintitrés, tal como indica la barra de puntuación Mowse 114 del gráfico de la puntuación Mowse 112. La proteína identificada que se correlacionaba con la barra de puntuación Mowse 114 es gi/4506179, tal como se indica en la fila 116. gi/4506179 se corresponde con la proteína JCC1445. Las proteínas indicadas en las filas 118, 120, 122, 124, 126 y 128 también presentaban unas puntuaciones Mowse muy elevadas, lo que indica que estas seis proteínas también son coincidencias significativas. A continuación se realizó el análisis manual, donde se excluyeron los datos no significativos o ruido, y se contrastaron los datos en bruto, las intensidades máximas, las multiplicidades de carga, la distribución de isótopos y los estados de carga de los flancos. Como resultado del análisis manual, la probabilidad de que las proteínas indicadas en las filas 118, 120, 122, 124, 126 y 128 sean coincidencias significativas se redujo de forma notable y, por tanto, las proteínas indicadas en estas filas se excluyeron de las

coincidencias. JCC1445 se identificó como la proteína indicada por los datos de espectros de masas introducidos en el programa Mascot en la Fig. 8.

Con respecto a la Fig. 9, se divulga el resultado de la búsqueda de Mascot para la proteína sintaxina 11. El umbral de la puntuación Mowse de significación 130 se estableció como el valor Mowse de sesenta y seis, y se obtuvo en dos ocasiones una puntuación Mowse de ciento veintisiete, tal como indican las barras de puntuación Mowse 134 y las filas 136 y 138. Se obtuvo una tercera puntuación Mowse de 95 para la sintaxina 11, tal como se indica en la fila 140.La sintaxina 11 se identificó como la proteína indicada por los datos de espectros de masas introducidos en el programa Mascot en la Fig. 9.

5

25

30

35

40

45

50

55

60

Con respecto a la Fig. 10, se divulgan los resultados de la búsqueda de Mascot para las proteínas AAK13083 y AAK13049. El umbral de la puntuación Mowse de significación 142 se estableció como el valor Mowse de sesenta y cuatro, y se obtuvo una puntuación Mowse de doscientos setenta y tres con la proteína Q5VY82, tal como indica la fila 148 y la barra de puntuación Mowse 146. Las proteínas indicadas en las filas 150, 152 y 154 también presentaban unas puntuaciones Mowse muy elevadas, lo que indica que estas tres proteínas también son coincidencias significativas. Sin embargo, como resultado del análisis manual realizado, las proteínas indicadas en las filas 150 y 154 se eliminaron como coincidencias probables. Q5VY82 se está sometiendo a nuevos trabajos de investigación y experimentación para determinar si se expresa de forma significativamente diferenciada. AAK13049, indicada en la fila 152, y AAK13083 fueron ambas identificadas comolas proteínas indicadas por los datos de espectros de masas introducidos en el programa Mascot en la Fig. 10.

Las Fig. 1 a 10 divulgan análisis de datos que se realizaron para identificar las once proteínas que se expresan de forma diferenciada en la población con asma y/o la población con cáncer de pulmón en comparación con la población normal. El proceso descrito en el presente, tal como se indica en las Fig. 1 a 10, se realizó para cada una de las once proteínas, para la población con asma, la población normal y la población con cáncer de pulmón.

Como resultado del proceso de identificación, las once proteínas que se determinó que se expresaban de forma significativamente diferenciada entre la población con asma, la población con cáncer de pulmón y la población normal se identificaron como BAC04615, Q6NSC8, CAF17350, Q6ZUD4, Q8N7P1, CAC69571, proteína 4 que contiene el dominio FERM, forma de unión larga de C2 de la cadena del complejo de endopeptidasa del proteasoma de JCC1445, sintaxina 11, AAK13083, y AAK130490. BAC04615, Q6NSC8, CAF 17350, Q6ZUD4, Q8N7P1 son proteínas identificadas resultantes de esfuerzos de secuenciación genética. La proteína 4 que contiene el dominio FERM se sabe que participa en el anclaje a la membrana de la proteína intracitoplásmica. La forma de unión larga de C2 de la cadena del complejo de endopeptidasa del proteasoma de JCC1445 es un proteasoma conocido.La sintaxina 11 es activa en la respuesta inmune celular.BAC04615, AAK13083, y AAK130490 son proteínas asociadas con el complejo mayor de histocompatibilidad (MHC).

Habiendo identificado once proteínas específicas que se expresan de forma constantemente diferenciada en los pacientes con asma y cáncer de pulmón, resulta posible diagnosticar estas patologías en una fase de su progresión temprana, sometiendo las proteínas BAC04615, Q6NSC8, CAF17350, Q6ZUD4, Q8N7P1, CAC69571, proteína 4 que contiene el dominio FERM, forma de unión larga de C2 de la cadena del complejo de endopeptidasa del proteasoma de JCC1445, sintaxina 11, AAK13083, y AAK130490 del suero de un paciente a la LC-ESIMS, obteniendo los datos de espectros de masas de estas proteínas, y comparando estos datos con los datos de espectros de masas de la población normal. Se puede realizar otro análisis comparando los datos de espectros de masas con los de la población con cáncer de pulmón y/o asma, para verificar o descartar la presencia de las patologías dadas.

Por supuesto, el análisis se podría extrapolar a muchas otras técnicas en las que las que se pueden determinar las concentraciones de proteínas específicas, incluyendo, a título meramente enunciativo, las siguientes:radioinmunoensayo, inmunoensayo absorbente vinculado a enzimas, cromatografía líquida de alta resolución con radiométrica, detección espectrométrica mediante absorbancia de luz ultravioleta o visible, análisis cuantitativo y cualitativo por espectrometría de masas, inmunoensayo western-blot, electroforesis en gel unidimensional o bidimensional con visualización cuantitativa mediante detección de núcleos o sondas radiactivas, detección basada en anticuerpos con fotometría de absorción o fluorescencia, cuantificación por luminiscencia de cualesquiera de una serie de sistemas reporteros quimioluminiscentes, ensayos enzimáticos, inmunoprecipitación o inmunoensayos de captura, o cualesquiera de una serie de inmunoensayos en fase sólida y líquida.

Además de determinar la existencia de cáncer de pulmón o asma en una fase temprana de la enfermedad, las proteínas identificadas en el presente como indicativas de estas patologías se podrían utilizar y aplicar de formas relacionadas para el objetivo del tratamiento del cáncer de pulmón y/o del asma. Por ejemplo, se pueden desarrollar anticuerpos que se unan a estas proteínas. Los anticuerpos se podrían juntar en un grupo de biomarcadores donde cualquiera de los anticuerpos o todos ellos se unirían en un grupo o kit basado en un único gránulo para un inmunoensayo de los gránulos. A continuación, las proteínas se podrían someter a un inmunoensayo multiplexado utilizando tecnologías basadas en gránulos, como las tecnologías xMAP de Luminex, y cuantificarse. Asimismo, se podrían emplear ensayos no basados en gránulos para cuantificar los niveles de expresión de las proteínas. Al cuantificar los niveles de expresión de las proteínas, los resultados cuantificables se pueden comparar con los niveles de expresión de la población normal, la población con asma y/o la población con cáncer de pulmón para verificar o descartar la presencia de cáncer de pulmón o asma en el paciente.

Las proteínas se podrían utilizar y aplicar también en el campo farmacológico, para evaluar la respuesta de un paciente a intervenciones terapéuticas tales como el tratamiento con fármacos, la radiación/quimioterapia o el tratamiento quirúrgico. Por otra parte, se podrían utilizar kits para medir proteínas individuales o un grupo de proteínas para el análisis rutinario de un paciente diseñado para controlar el estado de salud de un paciente que corre un mayor riesgo de padecer las patologías, como fumadores, o aquellos con un historial familiar de estas patologías.

Por último, en el presente se recoge el Listado de secuencias de aminoácidos de cada una de las once proteínas, que queda específicamente incorporado al presente por referencia. En el Listado de secuencias, la secuencia de aminoácidos divulgada en la SEC. ID. Nº: 1 es la secuencia de aminoácidos primaria conocida en la fecha de presentación de la presente solicitud para la proteína BAC04615. La secuencia de aminoácidos divulgada en la SEC. ID. Nº: 2 es la secuencia de aminoácidos primaria conocida en la fecha de presentación de la presente solicitud para la proteína Q6NSC8. La secuencia de aminoácidos divulgada en la SEC. ID. Nº: 3 es la secuencia de aminoácidos primaria conocida en la fecha de presentación de la presente solicitud para la proteína CAF17350. La secuencia de aminoácidos divulgada en la SEC. ID. Nº: 4 es la secuencia de aminoácidos primaria conocida en la fecha de presentación de la presente solicitud para la proteína Q6ZUD4. La secuencia de aminoácidos divulgada en la SEC. ID. Nº: 5 es la secuencia de aminoácidos primaria conocida en la fecha de presentación de la presente solicitud para la proteína 4 que contiene el dominio PERM. La secuencia de aminoácidos divulgada en la SEC. ID. Nº: 6 es la secuencia de aminoácidos primaria conocida en la fecha de presentación de la presente solicitud para la proteína AKK13083. La secuencia de aminoácidos divulgada en la SEC. ID. №: 7 es la secuencia de aminoácidos primaria conocida en la fecha de presentación de la presente solicitud para la proteína Q8N7P1. La secuencia de aminoácidos divulgada en la SEC. ID. Nº: 8 es la secuencia de aminoácidos primaria conocida en la fecha de presentación de la presente solicitud para la proteína CAC69571. La secuencia de aminoácidos divulgada en la SEC. ID. Nº: 9 es la secuencia de aminoácidos primaria conocida en la fecha de presentación de la presente solicitud para la forma de unión larga de C2 de la cadena del complejo de endopeptidasa del proteasoma JCC1445. La secuencia de aminoácidos divulgada en la SEC. ID. Nº: 10 es la secuencia de aminoácidos primaria conocida en la fecha de presentación de la presente solicitud para la proteína sintaxina 11. La secuencia de aminoácidos divulgada en la SEC. ID. Nº: 11 es la secuencia de aminoácidos primaria conocida en la fecha de presentación de la presente solicitud para la proteína AKK13049.

Las secuencias de aminoácidos divulgadas en el presente y en el Listado de secuencias son las secuencias de 30 aminoácidos primarias conocidas en la fecha de presentación de la presente solicitud. Es necesario tener en cuenta que en el futuro se podrían introducir modificaciones en las secuencias que se recogen en el Listado de secuencias de las proteínas. Por ejemplo, es posible que se descubran modificaciones postraduccionales que varíen con el procesamiento de las proteínas incluidas en el listado o que se formen aductos funcionales de las proteínas en algún punto de su función en el organismo. Por otra parte, el Listado de secuencias puede verse alterado por diferencias de 35 uniones o por el descubrimiento de proteínas de la misma familia que las mencionadas que estén estrechamente relacionadas desde un punto de vista estructural. Por otra parte, los fragmentos proteolíticos en todas sus permutaciones derivadas del procesamiento o la degradación de las proteínas incluidas en la lista podrían generar fragmentos de marcadores utilizables de todas las formas en las que se podrían explotar las proteínas matrices en el campo de la medicina y la farmacología. Estas modificaciones se contemplan e incluyen en el ámbito de aplicación 40 de la invención divulgada en el presente, sin que supongan una desviación con respecto a dicho ámbito de aplicación.

```
<110> Streeper, Robert T.;Izbicka, Elzbieta; Baek,Sung H.
```

<120>Método para identificar proteínas en el suero humano que son indicativas de patologías del tejido pulmonar humano

```
<130> P9286.2
```

<140>

5

10

15

20

25

<141>

<150> US 60/971,422

50 <151> 2007-09-11

<160> 11

<210> 1

<211> 319

<212> PRT

```
<400> 1
 Met Val Leu Ser Glu Leu Ala Ala Arg Leu Asn Cys Ala Glu Tyr
                                      10
 Lys Asn Trp Val Lys Ala Gly His Cys Leu Leu Leu Leu Arg Ser
                                     25
                 20
 Cys Leu Gln Gly Phe Val Gly Arg Glu Val Leu Ser Phe His Arg
                                                          45
 Gly Leu Leu Ala Ala Pro Gly Leu Gly Pro Arg Ala Val Cys
 Arg Gly Gly Ser Arg Cys Ser Pro Arg Ala Arg Gln Phe Gln Pro
                                     70
                 65
 Gln Cys Gln Val Cys Ala Glu Trp Lys Arg Glu Ile Leu Arg His
                 80
                                     85
 His Val Asn Arg Asn Gly Asp Val His Trp Gly Asn Cys Arg Pro
                                     100
                 95
 Gly Arg Trp Pro Val Asp Ala Trp Glu Val Ala Lys Ala Phe Met
                 110
                                     115
 Pro Arg Gly Leu Ala Asp Lys Gln Gly Pro Glu Glu Cys Asp Ala
                 125
                                     130
 Val Ala Leu Leu Ser Leu Ile Asn Ser Cys Asp His Phe Val Val
                 140
                                     145
 Asp Arg Lys Lys Val Thr Glu Val Ile Lys Cys Arg Asn Glu Ile
                 155
                                     160
 Met His Ser Ser Glu Met Lys Val Ser Ser Thr Trp Leu Arg Asp
                                     175
                 170
 Phe Gln Met Lys Ile Gln Asn Phe Leu Asn Glu Phe Lys Asn Ile
                                     190
                                                          195
                 185
 Pro Glu Ile Val Ala Val Tyr Ser Arg Ile Glu Gln Leu Leu Thr
                                     205
                 200
 Ser Asp Trp Ala Val His Ile Pro Glu Glu Asp Gln Arg Asp Gly
                 215
                                     220
 Cys Glu Cys Glu Met Gly Thr Tyr Leu Ser Glu Ser Gln Val Asn
                                     235
                 230
 Glu Ile Glu Met Gln Leu Leu Lys Glu Lys Leu Gln Glu Ile Tyr
                                     250
 Leu Gln Ala Glu Glu Gln Glu Val Leu Pro Glu Glu Leu Ser Asn
                 260
                                     265
Arg Leu Glu Val Val Lys Glu Phe Leu Arg Asn Asn Glu Asp Leu
                                     280
                 275
Arg Asn Gly Leu Thr Glu Asp Met Gln Lys Leu Asp Ser Leu Cys
                                     295
                                                          300
                 290
Leu His Gln Lys Leu Asp Ser Gln Glu Pro Gly Arg Gln Thr Pro
                 305
                                     310
                                                          315
Asp Arg Lys Ala
```

<210> 2

<211> 57

5 <212> PRT

```
<400> 2
 Met Ser Cys Leu Met Val Glu Arg Cys Gly Glu Ile Leu Phe Glu
                                   10
 Asn Pro Asp Gln Asn Ala Lys Cys Val Cys Met Leu Gly Asp Ile
                20
 Arg Leu Arg Gly Gln Thr Gly Val Arg Ala Glu Arg Arg Gly Ser
                35
                                   40
 Tyr Pro Phe Ile Asp Phe Arg Leu Leu Asn Ser Glu
<210> 3
<211>62
<212> PRT
<213> Homo sapiens
 <400> 3
 Met Ile Arg Ser Lys Phe Arg Val Pro Arg Ile Leu His Val Leu
                                       10
 Ser Ala His Ser Gln Ala Ser Asp Lys Asn Phe Thr Ala Glu Asn
                                       25
 Ser Glu Val Val Val Ser Ser Arg Thr Asp Val Ser Pro Met Lys
                  35
                                       40
 Ser Asp Leu Leu Pro Pro Ser Lys Pro Gly Cys Asn Asn Val
 Leu Asn
<210> 4
<211> 146
<212> PRT
<213> Homo sapiens
  <400> 4
  Met Val Gln Gly Met Cys Ser Pro Ser Pro Phe Gly Thr Ser Arg
  Ala Cys Thr Val Gly Thr Gln Val Asp Ser Arg Ser Leu Pro Trp
                                        25
                   20
  Ala Leu Gly Ala Ser Ala Gln Arg Gly Asn Ile Pro Thr Ala Thr
                                        40
                   35
  Cys Ala Arg Thr Ala Gly Thr Leu Arg Arg Gly Leu Gln Pro Gly
  Trp Gly Trp Glu Asp Phe Leu Asp Glu Gly Gln Pro Gly Phe Ser
                                        70
                   65
  Ser Arg Met Ser Trp Ser Arg Pro Pro Ala Gln Glu Gln Gly Ala
                   80
  Gly Arg Gly Pro Ser Trp Val Arg Gly Leu Gly Gln Pro Thr Ala
                                        100
 Ala Phe Glu Gln Gly Pro Arg Ser Ser Val Ser Pro Gln Trp Glu
                   110
                                        115
 Gly Gly Gln Gly Pro Gly Glu Leu Gly Arg Lys His Leu Leu
```

10

# Gly Pro Ser Gln His His Pro Thr Asp Arg His 140 145

<210> 5

<211> 1039

<212> PRT

```
<400> 5
Met Ala Val Gln Leu Val Pro Asp Ser Ala Leu Gly Leu Leu Met
                                     10
Met Thr Glu Gly Arg Arg Cys Gln Val His Leu Leu Asp Asp Arg
Lys Leu Glu Leu Leu Val Gln Pro Lys Leu Leu Ala Lys Glu Leu
Leu Asp Leu Val Ala Ser His Phe Asn Leu Lys Glu Lys Glu Tyr
Phe Gly Ile Ala Phe Thr Asp Glu Thr Gly His Leu Asn Trp Leu
                65
                                     70
Gln Leu Asp Arg Arg Val Leu Glu His Asp Phe Pro Lys Lys Ser
                80
                                     85
Gly Pro Val Val Leu Tyr Phe Cys Val Arg Phe Tyr Ile Glu Ser
                95
                                     100
Ile Ser Tyr Leu Lys Asp Asn Ala Thr Ile Glu Leu Phe Phe Leu
                110
                                     115
Asn Ala Lys Ser Cys Ile Tyr Lys Glu Leu Ile Asp Val Asp Ser
                125
                                     130
Glu Val Val Phe Glu Leu Ala Ser Tyr Ile Leu Gln Glu Ala Lys
                                     145
                140
Gly Asp Phe Ser Ser Asn Glu Val Val Arg Ser Asp Leu Lys Lys
                155
Leu Pro Ala Leu Pro Thr Gln Ala Leu Lys Glu His Pro Ser Leu
                170
Ala Tyr Cys Glu Asp Arg Val Ile Glu His Tyr Lys Lys Leu Asn
                                     190
                185
Gly Gln Thr Arq Gly Gln Ala Ile Val Asn Tyr Met Ser Ile Val
                200
                                    205
Glu Ser Leu Pro Thr Tyr Gly Val His Tyr Tyr Ala Val Lys Asp
                                     220
                215
Lys Gln Gly Ile Pro Trp Trp Leu Gly Leu Ser Tyr Lys Gly Ile
                230
                                     235
Phe Gln Tyr Asp Tyr His Asp Lys Val Lys Pro Arg Lys Ile Phe
                                     250
                245
Gln Trp Arg Gln Leu Glu Asn Leu Tyr Phe Arg Glu Lys Lys Phe
                260
                                    265
Ser Val Glu Val His Asp Pro Arg Arg Ala Ser Val Thr Arg Arg
                275
                                     280
Thr Phe Gly His Ser Gly Ile Ala Val His Thr Trp Tyr Ala Cys
                290
                                     295
Pro Ala Leu Ile Lys Ser Ile Trp Ala Met Ala Ile Ser Gln His
                305
                                     310
Gln Phe Tyr Leu Asp Arg Lys Gln Ser Lys Ser Lys Ile His Ala
                320
                                    325
Ala Arg Ser Leu Ser Glu Ile Ala Ile Asp Leu Thr Glu Thr Gly
                335
                                    340
Thr Leu Lys Thr Ser Lys Leu Ala Asn Met Gly Ser Lys Gly Lys
                350
                                    355
Ile Ile Ser Gly Ser Ser Gly Ser Leu Leu Ser Ser Gly Ser Gln
                365
                                    370
Glu Ser Asp Ser Ser Gln Ser Ala Lys Lys Asp Met Leu Ala Ala
                380
                                    385
Leu Lys Ser Arg Gln Glu Ala Leu Glu Glu Thr Leu Arg Gln Arg
                395
                                     400
                                                         405
```

```
Leu Glu Glu Leu Lys Lys Leu Cys Leu Arg Glu Ala Glu Leu Thr
                 410
Gly Lys Leu Pro Val Glu Tyr Pro Leu Asp Pro Gly Glu Glu Pro
                                     430
                 425
Pro Ile Val Arg Arg Ile Gly Thr Ala Phe Lys Leu Asp Glu
                                                          450
                440
                                     445
Gln Lys Ile Leu Pro Lys Gly Glu Glu Ala Glu Leu Glu Arg Leu
                                     460
Glu Arg Glu Phe Ala Ile Gln Ser Gln Ile Thr Glu Ala Ala Arg
                                     475
                470
Arq Leu Ala Ser Asp Pro Asn Val Ser Lys Lys Leu Lys Lys Gln
                                     490
                485
Arg Lys Thr Ser Tyr Leu Asn Ala Leu Lys Lys Leu Gln Glu Ile
                                     505
                500
Glu Asn Ala Ile Asn Glu Asn Arg Ile Lys Ser Gly Lys Lys Pro
                515
                                     520
Thr Gln Arg Ala Ser Leu Ile Ile Asp Asp Gly Asn Ile Ala Ser
                                     535
                530
Glu Asp Ser Ser Leu Ser Asp Ala Leu Val Leu Glu Asp Glu Asp
                545
                                     550
Ser Gln Val Thr Ser Thr Ile Ser Pro Leu His Ser Pro His Lys
                                     565
                560
Gly Leu Pro Pro Arg Pro Pro Ser His Asn Arg Pro Pro Pro Pro
                                     580
                575
Gln Ser Leu Glu Gly Leu Arg Gln Met His Tyr His Arg Asn Asp
                590
                                     595
                                                         600
Tyr Asp Lys Ser Pro Ile Lys Pro Lys Met Trp Ser Glu Ser Ser
                                     610
                605
Leu Asp Glu Pro Tyr Glu Lys Val Lys Lys Arg Ser Ser His Ser
                                     625
                620
His Ser Ser Ser His Lys Arg Phe Pro Ser Thr Gly Ser Cys Ala
                635
                                     640
Glu Ala Gly Gly Ser Asn Ser Leu Gln Asn Ser Pro Ile Arg
                                     655
                650
Gly Leu Pro His Trp Asn Ser Gln Ser Ser Met Pro Ser Thr Pro
                665
                                     670
Asp Leu Arg Val Arg Ser Pro His Tyr Val His Ser Thr Arg Ser
                680
                                     685
                                                         690
Val Asp Ile Ser Pro Thr Arg Leu His Ser Leu Ala Leu His Phe
                695
                                     700
                                                         705
Arg His Arg Ser Ser Ser Leu Glu Ser Gln Gly Lys Leu Leu Gly
                710
                                     715
                                                         720
Ser Glu Asn Asp Thr Gly Ser Pro Asp Phe Tyr Thr Pro Arg Thr
                725
                                     730
Arg Ser Ser Asn Gly Ser Asp Pro Met Asp Asp Cys Ser Ser Cys
                                     745
                740
Thr Ser His Ser Ser Ser Glu His Tyr Tyr Pro Ala Gln Met Asn
                755
                                     760
Ala Asn Tyr Ser Thr Leu Ala Glu Asp Ser Pro Ser Lys Ala Arg
                                     775
                770
                                                         780
Gln Arg Gln Arg Gln Arg Gln Arg Ala Ala Gly Ala Leu Gly Ser
                785
                                     790
                                                         795
Ala Ser Ser Gly Ser Met Pro Asn Leu Ala Ala Arg Gly Gly Ala
                800
                                    805
                                                         810
Gly Gly Ala Gly Gly Ala Gly Gly Gly Val Tyr Leu His Ser Gln
                                     820
                815
Ser Gln Pro Ser Ser Gln Tyr Arg Ile Lys Glu Tyr Pro Leu Tyr
                                     835
                830
Ile Glu Gly Gly Ala Thr Pro Val Val Val Arg Ser Leu Glu Ser
                                    850
                845
Asp Gln Glu Gly His Tyr Ser Val Lys Ala Gln Phe Lys Thr Ser
                860
                                    865
                                                         870
Asn Ser Tyr Thr Ala Gly Gly Leu Phe Lys Glu Ser Trp Arg Gly
                875
                                    880
Gly Gly Asp Glu Gly Asp Thr Gly Arg Leu Thr Pro Ser Arg
```

				890					895					900
Ser	Gln	Ile	Leu	Arg	Thr	Pro	Ser	Leu	Gly	Arg	Glu	Gly	Ala	
				905					910					915
Asp	Lys	Gly	Ala	Gly	Arg	Ala	Ala	Val	Ser	Asp	Glu	Leu	Arg	Gln
				920					925					930
Trp	Tyr	Gln	Arg	Ser	Thr	Ala	Ser	His	Lys	Glu	His	Ser	Arg	Leu
				935					940					945
Ser	His	Thr	Ser	Ser	Thr	Ser	Ser	Asp	Ser	Gly	Ser	Gln	Tyr	Ser
				950					955					960
Thr	Ser	Ser	Gln	Ser	Thr	Phe	Val	Ala	His	Ser	Arg	Val	Thr	Arg
				965					970					975
Met	Pro	Gln	Met	Cys	Lys	Ala	Thr	Ser	Ala	Ala	Leu	Pro	Gln	Ser
				980					985					990
Gln	Arg	Ser	Ser	Thr	Pro	Ser	Ser	Glu	Ile	Gly	Ala	Thr	Pro	Pro
				995					1000					1005
Ser	Ser	Pro	His	His	Ile	Leu	Thr	Trp	Gln	Thr	Gly	Glu	Ala	Thr
				1010	-				1015					1020
Glu	Asn	Ser	Pro	Ile	Leu	Asp	Gly	Ser	Glu	Ser	Pro	Pro	His	Gln
				1025	5				1030	)				1035
Ser	Thr	Asp	Glu											

<210> 6

<211> 244

<212> PRT

```
<400> 6
Met Ala Ala Ala Ser Pro Ala Ile Leu Pro Arg Leu Ala Ile
                                     10
Leu Pro Tyr Leu Leu Phe Asp Trp Ser Gly Thr Gly Arg Ala Asp
Ala His Ser Leu Trp Tyr Asn Phe Thr Ile Ile His Leu Pro Arg
                35
His Gly Gln Gln Trp Cys Glu Val Gln Ser Gln Val Asp Gln Lys
                50
                                    55
Asn Phe Leu Ser Tyr Asp Cys Gly Ser Asp Lys Val Leu Ser Met
                                    70
                65
Gly His Leu Glu Glu Gln Leu Tyr Ala Thr Asp Ala Trp Gly Lys
                80
                                    85
Gln Leu Glu Met Leu Arg Glu Val Gly Gln Arg Leu Arg Leu Glu
                                    100
                95
Leu Ala Asp Thr Glu Leu Glu Asp Phe Thr Pro Ser Gly Pro Leu
                110
                                    115
Thr Leu Gln Val Arg Met Ser Cys Glu Cys Glu Ala Asp Gly Tyr
                                     130
Ile Arg Gly Ser Trp Gln Phe Ser Phe Asp Gly Arg Lys Phe Leu
                                    145
                140
Leu Phe Asp Ser Asn Asn Arg Lys Trp Thr Val Val His Ala Gly
                155
                                    160
Ala Arg Arg Met Lys Glu Lys Trp Glu Lys Asp Ser Gly Leu Thr
                170
                                    175
Thr Phe Phe Lys Met Val Ser Met Arg Asp Cys Lys Ser Trp Leu
                                    190
                185
Arg Asp Phe Leu Met His Arg Lys Lys Arg Leu Glu Pro Thr Ala
                                    205
Pro Pro Thr Met Ala Pro Gly Leu Ala Gln Pro Lys Ala Ile Ala
                                    220
Thr Thr Leu Ser Pro Trp Ser Phe Leu Ile Ile Leu Cys Phe Ile
                                    235
Leu Pro Gly Ile
```

<210> 7

<211> 536

<212> PRT

```
<400> 7
Met Glu Ile Arg Gln His Glu Trp Leu Ser Ala Ser Pro His Glu
                                     10
Gly Phe Glu Gln Met Arg Leu Lys Ser Arg Pro Lys Glu Pro Ser
                20
                                     25
Pro Ser Leu Thr Arg Val Gly Ala Asn Phe Tyr Ser Ser Val Lys
                35
                                     40
                                                          45
Gln Gln Asp Tyr Ser Ala Ser Val Trp Leu Arg Arg Lys Asp Lys
                                                          60
                50
                                     55
Leu Glu His Ser Gln Gln Lys Cys Ile Val Ile Phe Ala Leu Val
                                                         75
                                     70
                65
Cys Cys Phe Ala Ile Leu Val Ala Leu Ile Phe Ser Ala Val Asp
                80
Ile Met Gly Glu Asp Glu Asp Gly Leu Ser Glu Lys Asn Cys Gln
                95
                                     100
Asn Lys Cys Arg Ile Ala Leu Val Glu Asn Ile Pro Glu Gly Leu
                110
                                     115
Asn Tyr Ser Glu Asn Ala Pro Phe His Leu Ser Leu Phe Gln Gly
                125
                                     130
Trp Met Asn Leu Leu Asn Met Ala Lys Lys Ser Val Asp Ile Val
                                     145
                140
Ser Ser His Trp Asp Leu Asn His Thr His Pro Ser Ala Cys Gln
                155
                                     160
Gly Gln Arg Leu Phe Glu Lys Leu Gln Leu Thr Ser Gln Asn
                170
                                     175
Ile Glu Ile Lys Leu Val Ser Asp Val Thr Ala Asp Ser Lys Val
                185
                                     190
Leu Glu Ala Leu Lys Leu Lys Gly Ala Glu Val Thr Tyr Met Asn
                200
                                     205
                                                         210
Met Thr Ala Tyr Asn Lys Gly Arg Leu Gln Ser Ser Phe Trp Ile
                                    220
                                                         225
                215
Val Asp Lys Gln His Val Tyr Ile Gly Ser Ala Gly Leu Asp Trp
                                     235
                230
Gln Ser Leu Gly Gln Met Lys Glu Leu Gly Val Ile Phe Tyr Asn
                245
                                     250
Cys Ser Cys Leu Val Leu Asp Leu Gln Arg Ile Phe Ala Leu Tyr
                                                         270
                260
                                     265
Ser Ser Leu Lys Phe Lys Ser Arg Val Pro Gln Thr Trp Ser Lys
                                                         285
                275
                                     280
Arg Leu Tyr Gly Val Tyr Asp Asn Glu Lys Lys Leu Gln Leu Gln
                                     295
                290
Leu Asn Glu Thr Lys Ser Gln Ala Phe Val Ser Asn Ser Pro Lys
                305
                                     310
                                                         315
Leu Phe Cys Pro Lys Asn Arg Ser Phe Asp Ile Asp Ala Ile Tyr
                                     325
                320
                                                         330
Ser Val Ile Asp Asp Ala Lys Gln Tyr Val Tyr Ile Ala Val Met
                335
                                     340
Asp Tyr Leu Pro Ile Ser Ser Thr Ser Thr Lys Arg Thr Tyr Trp
                350
                                     355
Pro Asp Leu Asp Ala Lys Ile Arg Glu Ala Leu Val Leu Arg Ser
                                    370
                365
Val Arg Val Arg Leu Leu Ser Phe Trp Lys Glu Thr Asp Pro
                                     385
                380
Leu Thr Phe Asn Phe Ile Ser Ser Leu Lys Ala Ile Cys Thr Glu
                                     400
                395
Ile Ala Asn Cys Ser Leu Lys Val Lys Phe Phe Asp Leu Glu Arg
                410
                                     415
Glu Asn Ala Cys Ala Thr Lys Glu Gln Lys Asn His Thr Phe Pro
                                    430
                425
Arg Leu Asn Arg Asn Lys Tyr Met Val Thr Asp Gly Ala Ala Tyr
```

				440					445					450
Ile	Gly	Asn	Phe	Asp	Trp	Val	Gly	Asn	Asp	Phe	Thr	Gln	Asn	Ala
				455					460					465
Gly	Thr	Gly	Leu	Val	Ile	Asn	Gln	Ala	Asp	Val	Arg	Asn	Asn	Arg
				470					475					480
Ser	Ile	Ile	Lys	Gln	Leu	Lys	Asp	Val	Phe	Glu	Arg	Asp	Trp	Tyr
			_	485		~			490					495
Ser	Pro	Tyr	Ala	Lys	Thr	Leu	Gln	Pro	Thr	Lys	Gln	Pro	Asn	Cys
		_		500					505	_				510
Ser	Ser	Leu	Phe	Lys	Leu	Lys	Pro	Leu	Ser	Asn	Lys	Thr	Ala	Thr
				515		-			520		_			525
Asp	Asp	Thr	Gly	Gly	Lys	Asp	Pro	Arg	Asn	Val				
•	•		-	530	-	•		-	535					

<210> 8

<211> 344

<212> PRT

```
<400> 8
Gln Asn Leu Pro Ser Ser Pro Ala Pro Ser Thr Ile Phe Ser Gly
                                     10
Gly Phe Arg His Gly Ser Leu Ile Ser Ile Asp Ser Thr Cys Thr
                20
                                     25
Glu Met Gly Asn Phe Asp Asn Ala Asn Val Thr Gly Glu Ile Glu
                                     40
Phe Ala Ile His Tyr Cys Phe Lys Thr His Ser Leu Glu Ile Cys
                                                         60
Ile Lys Ala Cys Lys Asn Leu Ala Tyr Gly Glu Glu Lys Lys
                                     70
Lys Cys Asn Pro Tyr Val Lys Thr Tyr Leu Leu Pro Asp Arg Ser
                                     85
                80
Ser Gln Gly Lys Arg Lys Thr Gly Val Gln Arg Asn Thr Val Asp
                95
                                     100
Pro Thr Phe Gln Glu Thr Leu Lys Tyr Gln Val Ala Pro Ala Gln
                110
                                     115
Leu Val Thr Arg Gln Leu Gln Val Ser Val Trp His Leu Gly Thr
                125
                                     130
                                                         135
Leu Ala Arq Arq Val Phe Leu Gly Glu Val Ile Ile Ser Leu Ala
                                     145
                140
Thr Trp Asp Phe Glu Asp Ser Thr Thr Gln Ser Phe Arg Trp His
                155
                                     160
Pro Leu Arg Ala Lys Ala Glu Lys Tyr Glu Asp Ser Val Pro Gln
                170
                                     175
Ser Asn Gly Glu Leu Thr Val Arg Ala Lys Leu Val Leu Pro Ser
                185
                                     190
Arg Pro Arg Lys Leu Gln Glu Ala Gln Glu Gly Thr Asp Gln Pro
                200
                                    205
Ser Leu His Gly Gln Leu Cys Leu Val Val Leu Gly Ala Lys Asn
                215
                                    220
Leu Pro Val Arg Pro Asp Gly Thr Leu Asn Ser Phe Val Lys Gly
                230
                                    235
Cys Leu Thr Leu Pro Asp Gln Gln Lys Leu Arg Leu Lys Ser Pro
                245
                                     250
                                                         255
Val Leu Arg Lys Gln Ala Cys Pro Gln Trp Lys His Ser Phe Val
                260
                                    265
Phe Ser Gly Val Thr Pro Ala Gln Leu Arg Gln Ser Ser Leu Glu
                275
                                    280
Leu Thr Val Trp Asp Gln Ala Leu Phe Gly Met Asn Asp Arg Leu
                                    295
                290
Leu Gly Gly Thr Arg Leu Gly Ser Lys Gly Asp Thr Ala Val Gly
                                    310
                305
Gly Asp Ala Cys Ser Leu Ser Lys Leu Gln Trp Gln Lys Val Leu
```

320 325 330 Ser Ser Pro Asn Leu Trp Thr Asp Met Thr Leu Val Leu His

<210>9

<211> 263

5 <212> PRT

#### <213> Homo sapiens

```
<400> 9
Met Phe Arq Asn Gln Tyr Asp Asn Asp Val Thr Val Trp Ser Pro
Gln Gly Arq Ile His Gln Ile Glu Tyr Ala Met Glu Ala Val Lys
                20
                                    25
Gln Gly Ser Ala Thr Val Gly Leu Lys Ser Lys Thr His Ala Val
                35
                                    40
Leu Val Ala Leu Lys Arg Ala Gln Ser Glu Leu Ala Ala His Gln
                50
                                    55
Lys Lys Ile Leu His Val Asp Asn His Ile Gly Ile Ser Ile Ala
Gly Leu Thr Ala Asp Ala Arg Leu Leu Cys Asn Phe Met Arg Gln
Glu Cys Leu Asp Ser Arg Phe Val Phe Asp Arg Pro Leu Pro Val
                95
                                    100
Ser Arg Leu Val Ser Leu Ile Gly Ser Lys Thr Gln Ile Pro Thr
                                    115
                110
Gln Arg Tyr Gly Arg Arg Pro Tyr Gly Val Gly Leu Leu Ile Ala
                125
                                    130
Gly Tyr Asp Asp Met Gly Pro His Ile Phe Gln Thr Cys Pro Ser
                                    145
Ala Asn Tyr Phe Asp Cys Arg Ala Met Ser Ile Gly Ala Arg Ser
                                    160
Gln Ser Ala Arg Thr Tyr Leu Glu Arg His Met Ser Glu Phe Met
                170
                                    175
Glu Cys Asn Leu Asn Glu Leu Val Lys His Gly Leu Arg Ala Leu
                                    190
                185
Arg Glu Thr Leu Pro Ala Glu Gln Asp Leu Thr Thr Lys Asn Val
                200
                                    205
                                                         210
Ser Ile Gly Ile Val Gly Lys Asp Leu Glu Phe Thr Ile Tyr Asp
                                    220
                215
Asp Asp Asp Val Ser Pro Phe Leu Glu Gly Leu Glu Glu Arg Pro
                                    235
                230
Gln Arg Lys Ala Gln Pro Ala Gln Pro Ala Asp Glu Pro Ala Glu
                245
                                    250
Lys Ala Asp Glu Pro Met Glu His
                260
```

<210> 10

<211> 287

5 <212> PRT

 <400> 10

 Met Lys Asp Arg Leu Ala Glu Leu Leu Asp Leu Ser Lys Gln Tyr

 5
 10

 15

 Asp Gln Gln Phe Pro Asp Gly Asp Asp Glu Phe Asp Ser Pro His

 20
 25

 30

 Glu Asp Ile Val Phe Glu Thr Asp His Ile Leu Glu Ser Leu Tyr

 35
 40

 Arg Asp Ile Arg Asp Ile Gln Asp Glu Asn Gln Leu Leu Val Ala

 50
 55

 Asp Val Lys Arg Leu Gly Lys Gln Asn Ala Arg Phe Leu Thr Ser

```
75
                                     70
Met Arg Arg Leu Ser Ser Ile Lys Arg Asp Thr Asn Ser Ile Ala
Lys Ala Ile Lys Ala Arg Gly Glu Val Ile His Cys Lys Leu Arg
                                     100
                95
Ala Met Lys Glu Leu Ser Glu Ala Ala Glu Ala Gln His Gly Pro
                110
                                    115
His Ser Ala Val Ala Arg Ile Ser Arg Ala Gln Tyr Asn Ala Leu
                125
                                     130
Thr Leu Thr Phe Gln Arg Ala Met His Asp Tyr Asn Gln Ala Glu
                140
                                     145
Met Lys Gln Arg Asp Asn Cys Lys Ile Arg Ile Gln Arg Gln Leu
                155
                                     160
Glu Ile Met Gly Lys Glu Val Ser Gly Asp Gln Ile Glu Asp Met
                170
                                     175
Phe Glu Gln Gly Lys Trp Asp Val Phe Ser Glu Asn Leu Leu Ala
                185
                                    190
Asp Val Lys Gly Ala Arg Ala Ala Leu Asn Glu Ile Glu Ser Arg
                                    205
                                                         210
                200
His Arg Glu Leu Leu Arg Leu Glu Ser Arg Ile Arg Asp Val His
                215
                                    220
Glu Leu Phe Leu Gln Met Ala Val Leu Val Glu Lys Gln Ala Asp
                                    235
                230
Thr Leu Asn Val Ile Glu Leu Asn Val Gln Lys Thr Val Asp Tyr
                245
                                    250
Thr Gly Gln Ala Lys Ala Gln Val Arg Lys Ala Val Gln Tyr Glu
Glu Lys Asn Pro Cys Arg Thr Leu Cys Cys Phe Cys Cys Pro Cys
                                    280
                                                         285
                275
Leu Lys
```

<210> 11

<211> 244

5 <212> PRT

<400>	<b>- 11</b>	L												
Met A	Ala	Ala	Ala	Ala 5	Ser	Pro	Ala	Ile	Leu 10	Pro	Arg	Leu	Ala	Ile 15
Leu P	?ro	Tyr	Leu	Leu 20	Phe	Asp	Trp	Ser	Gly 25	Thr	Gly	Arg	Ala	Asp 30
Ala E	lis	Ser	Leu	Trp	Tyr	Asn	Phe	Thr	Ile 40	Ile	His	Leu	Pro	Arg 45
His G	31y	Gln	Gln	Trp 50	Cys	Glu	Val	Gln	Ser 55	Gln	Val	Asp	Gln	Lys 60
Asn P	?he	Leu	Ser	Tyr 65	Asp	Cys	Gly	Ser	Asp 70	Lys	Val	Leu	Ser	Met 75
Gly H	lis	Leu	Glu	<b>Glu</b> 80	Gln	Leu	Tyr	Ala	Thr 85	Asp	Ala	Trp	Gly	Lys 90
Gln I	Leu	Glu	Met	Leu 95	Arg	Glu	Val	Gly	<b>Gln</b> 100	Arg	Leu	Arg	Leu	Glu 105
Leu A	Ala	Asp	Thr	Glu 110	Leu	Glu	Asp	Phe	Thr 115	Pro	Ser	Gly	Pro	Leu 120
Thr I	Leu	Gln	Val	Arg 125	Met	Ser	Cys	Glu	Cys 130	Glu	Ala	Asp	Gly	Tyr 135
Ile A	Arg	Gly	Ser	Trp 140	Gln	Phe	Ser	Phe	Asp 145	Gly	Arg	Lys	Phe	Leu 150
Leu P	he	Asp	Ser	Asn 155	Asn	Arg	Lys	Trp	Thr 160	Val	Val	His	Ala	Gly 165
Ala A	Arg	Arg	Met	Lys 170	Glu	Lys	Trp	Glu	Lys 175	Asp	Ser	Gly	Leu	Thr 180
Thr P	he	Phe	Lys	Met 185	Val	Ser	Met	Arg	<b>Asp</b> 190	Cys	Lys	Ser	Trp	Leu 195

 Arg
 Asp
 Phe
 Leu
 Met
 His
 Arg
 Lys
 Lys
 Leu
 Glu
 Pro
 Thr
 Ala
 200
 205
 205
 205
 210
 210

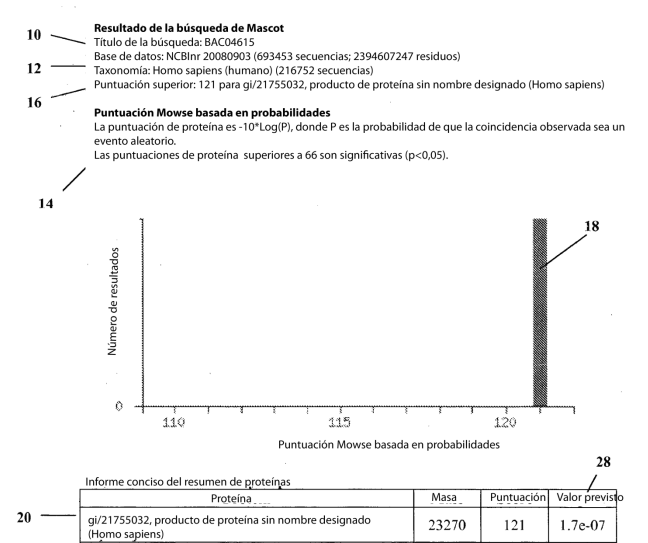
 Pro
 Pro
 Thr
 Met
 Ala
 Pro
 Gly
 Leu
 Ala
 Gln
 Pro
 Lys
 Ala
 Ile
 Ala

 225
 Thr
 Thr
 Leu
 Ser
 Pro
 Pro
 Phe
 Leu
 Ile
 Ile
 Leu
 Cys
 Phe
 Ile

 Leu
 Pro
 Gly
 Ile
 230
 235
 25
 240

#### Reivindicaciones

- 1. Un método que facilita el diagnóstico de las patologías del asma y/o el cáncer de pulmón en pacientes que se encuentran en una etapa temprana de la enfermedad, que consiste en determinar la concentración de proteína específica de BAC04615 (SEC. ID. Nº: 1), y opcionalmente una o más de las proteínas de Q6NSC8 (SEC. ID. Nº: 2), CAF17350 (SEC. ID. Nº: 3), Q6ZUD4 (SEC. ID. Nº: 4), Q8N7P1 (SEC. ID. Nº: 7), CAC69571 (SEC. ID. Nº: 8), proteína 4 que contiene el dominio FERM (SEC. ID. Nº: 5), forma de unión larga de C2 de la cadena del complejo de endopeptidasa del proteasoma de JCC1445 (SEC. ID. Nº: 9), sintaxina 11 (SEC. ID. Nº: 10), AAK13083 (SEC. ID. Nº: 6), y AAK13049 (SEC. ID. Nº: 11) en el suero de un paciente y comparar los datos de concentración con los obtenidos de las poblaciones con cáncer de pulmón y/o las poblaciones con asma, a fin de verificar o descartar la existencia de las patologías en cuestión.
- 2. El método de la reivindicación 1 donde las concentraciones de proteínas específicas se determinan obteniendo los datos de los espectros de masas, radioinmunoensayo, inmunoensayo absorbente vinculado a enzimas, cromatografía líquida de alta resolución con radiométrica, detección espectrométrica mediante absorbancia de luz ultravioleta o visible, análisis cuantitativo y cualitativo por espectrometría de masas, inmunoensayo western-blot, electroforesis en gel unidimensional o bidimensional con visualización cuantitativa mediante detección de núcleos o sondas radiactivas, detección basada en anticuerpos con fotometría de absorción o fluorescencia, cuantificación por luminiscencia de cualesquiera de una serie de sistemas reporteros quimioluminiscentes, ensayos enzimáticos, inmunoprecipitación o inmunoensayos de captura, o cualesquiera de una serie de inmunoensayos en fase sólida y líquida.
- 3. Un método para evaluar la respuesta de un paciente a intervenciones terapéuticas que consisten en determinar la concentración de proteína específica de BAC04615 (SEC. ID. Nº: 1), y opcionalmente una o más de las proteínas de Q6NSC8 (SEC. ID. Nº: 2), CAF17350 (SEC. ID. Nº: 3), Q6ZUD4 (SEC. ID. Nº: 4), Q8N7P1 (SEC. ID. Nº: 7), CAC69571 (SEC. ID. Nº: 8), proteína 4 que contiene el dominio FERM (SEC. ID. Nº: 5), forma de unión larga de C2 de la cadena del complejo de endopeptidasa del proteasoma de JCC1445 (SEC. ID. Nº: 9), sintaxina 11 (SEC. ID. Nº: 10), AAK13083 (SEC. ID. Nº: 6), y AAK13049 (SEC. ID. Nº: 11) en el suero de un paciente, cuando el paciente padece asma o cáncer de pulmón.
- 4. El método de la reivindicación 3, donde la intervención terapéutica es un tratamiento con fármacos, radiación/quimioterapia o tratamiento quirúrgico.



26844

36646

36645

113

110

109

1.1e-06

2.2e-06

1.7e-06

1	_
Z	o

gi/194385926, producto de proteína sin nombre designado

Gi/21450663; proteína hipotética LOC159013 [Homo sapiens]

gi/189067542, producto de proteína sin nombre designado

22

26

24

(Homo sapiens)

(Homo sapiens)

#### Resultado de la búsqueda de Mascot

Título de la búsqueda: Búsqueda refinada de Q6NSC8

Base de datos: MSDB 20060831 (3239079 secuencias; 1079594700 residuos)

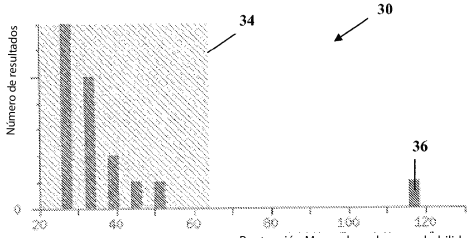
Taxonomía: Homo sapiens (humano) (148148 secuencias)

Puntuación superior: 117 para Q6NSC8\_HUMAN, proteína PDE7B. - Homo sapiens (Humano)

#### Puntuación Mowse basada en probabilidades

La puntuación de proteína es -10\*Log(P), donde P es la probabilidad de que la coincidencia observada sea un evento aleatorio.

Las puntuaciones de proteína superiores a 64 son significativas (p<0,05).



Puntuación Mowse basada en probabilidades

	Proteína	Masa	Puntuación	Valor previsto	
32 —	Q6NSC8 HUMAN, proteína PDE7B Homo sapiens (Humano)	6535	117	3e-07	

#### Resultado de la búsqueda de Mascot

Título de la búsqueda: Coincidencia de AX972242 depurada.

Base de datos: MSDB 20060831 (3239079 secuencias; 1079594700 residuos)

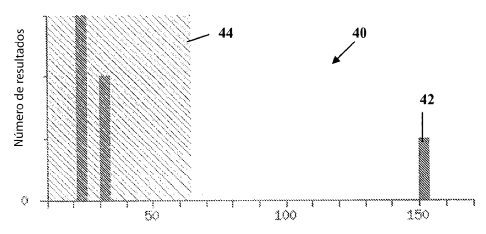
Taxonomía: Homo sapiens (humano) (148148 secuencias)

Puntuación superior: 152 para CAF17350, AX972242 NID – Homo Sapiens

#### Puntuación Mowse basada en probabilidades

La puntuación de proteína es -10\*Log(P), donde P es la probabilidad de que la coincidencia observada sea un evento aleatorio.

Las puntuaciones de proteína superiores a 64 son significativas (p<0,05).



Puntuación Mowse basada en probabilidades

	Proteína	Masa	Puntuación	Valor previsto
46 ——	CAF17350; AX972242 NID: - Homo sapiens	6816	152	9.3e-11

#### Resultado de la búsqueda de Mascot

Título de la búsqueda: Q6ZUD4

Base de datos: MSDB 20060831 (3239079 secuencias; 1079594700 residuos)

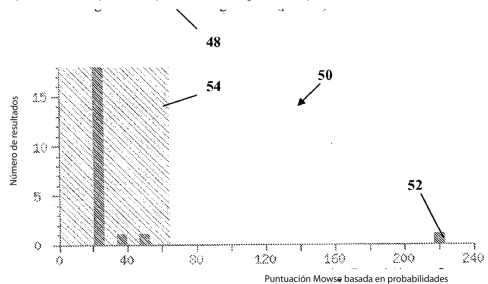
Taxonomía: Homo sapiens (humano) (148148 secuencias)

Puntuación superior: 220 para Q6ZUD4\_HUMAN, CDNA FLJ43798 fis, clon TEST14000250. Homo sapiens

#### Puntuación Mowse basada en probabilidades

La puntuación de proteína es -10\*Log(P), donde P es la probabilidad de que la coincidencia observada sea un evento aleatorio.

Las puntuaciones de proteína superiores a 64 son significativas (p<0,05).



	Proteína	Masa	Puntuación	Valor previsto
56 —	6ZUD4_HUMAN, CDNA FLJ43798 fis, clon TEST14000250. Homo sapiens (Humano)	15462	220	1.5e-17

#### Resultado de la búsqueda de Mascot

**70** 

Título de la búsqueda: Q8N7P1/Q8NB22

Base de datos: NCBInr 20080903 (6934543 secuencias; 2394607247 residuos)

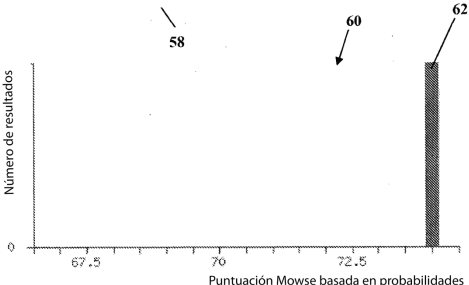
Taxonomía: Homo sapiens (humano) (216752 secuencias)

Puntuación superior: 74 para gi/71682143, familia fosfolipasa D, miembro 5 [homo sapiens]

#### Puntuación Mowse basada en probabilidades

La puntuación de proteína es -10\*Log(P), donde P es la probabilidad de que la coincidencia observada sea un evento aleatorio.

Las puntuaciones de proteína superiores a 64 son significativas (p<0,05).



Puntuación Mowse basada en probabilidades

Informe conciso del resumen de proteínas

64

68

Proteína	Masa	Puntuación	Valor previsto
gi/71682143, familia fosfolipasa D, miembro 5 [homo sapiens]	50816	74	0.0086
gi/22749353, familia fosfolipasa D, miembro 5 [homo sapiens]	50763	73	0.011
gi/46392519; proteína PLDc [Homo sapiens]	53956	69	0.0026

#### Resultado de la búsqueda de Mascot

Título de la búsqueda: CAC69571

Base de datos: MSDB 20060831 (3239079 secuencias; 1079594700 residuos)

Taxonomía: Homo sapiens (humano) (148148 secuencias)

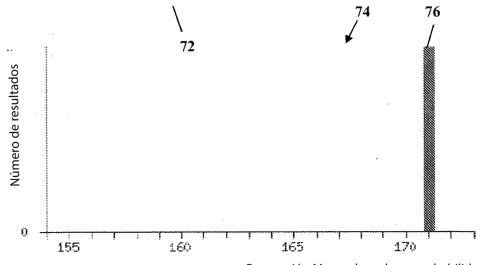
Puntuación superior: 171 para CAC69571, secuencia 1 de la Patente WO0160857 (Fragmento). – Homo sapiens

(Humano)

#### Puntuación Mowse basada en probabilidades

La puntuación de proteína es -10\*Log(P), donde P es la probabilidad de que la coincidencia observada sea un evento aleatorio.

Las puntuaciones de proteína superiores a 64 son significativas (p<0,05).



Puntuación Mowse basada en probabilidades

	- Proteína	Masa	Puntuación	Valor previsto
78	CAC69571, CAC69571, secuencia 1 de la Patente WO0160857 (Fragmento). – Homo sapiens (Humano)	38244	171	1.2e-12
80 —	Q4VX76 HUMAN; similar a sinaptotagmina-III. – Homo sapiens (Humano)	68516	145	4.7e-10
82 ——	Q496J4 HUMAN; proteína SYTL3. – Homo sapiens (Humano)	68531	101	1.2e-05
84	Q496J6 HUMAN ; proteína SYTL3. – Homo sapiens (Humano)	68531	101	1.2e-05
86 ——	Q5U3B9 HUMAN ; dsimilar a sinaptotagmina-III (proteína SYTL3) – Homo sapiens (Humano)	60901	95	4.3e-05

#### Resultado de la búsqueda de Mascot

Título de la búsqueda: Búsqueda refinada de FRMD-4

Base de datos: MSDB 20060831 (3239079 secuencias; 1079594700 residuos)

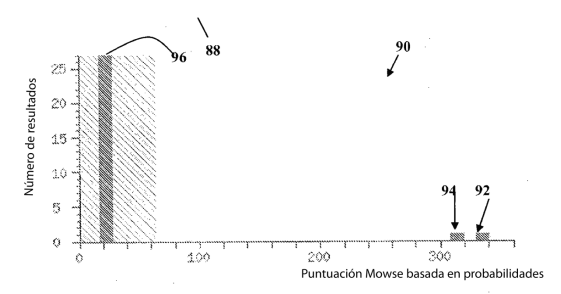
Taxonomía: Homo sapiens (humano) (148148 secuencias)

Puntuación superior: 335 para FRM4A\_HIMAN, proteína 4A que contiene el dominio FERM. – Homo sapiens

#### Puntuación Mowse basada en probabilidades

La puntuación de proteína es -10\*Log(P), donde P es la probabilidad de que la coincidencia observada sea un evento aleatorio.

Las puntuaciones de proteína superiores a 64 son significativas (p<0,05).



Informe conciso del resumen de proteínas

	Proteína	Masa	Puntuación	Valor previsto
98 ——	FRM4A_HIMAN, proteína 4A que contiene el dominio FERM. – Homo sapiens (Humano)	113894	335	4.7E-29
100	BAA92532; AB037715 NID: - Homo sapiens	116819	309	1.9e-26
102 —	Q5T376_HUMAN; proteína nueva (FLJ10210) (Fragmento) Homo sapiens (Humano)	60,164	111	1.2e-06
104	Q5T378_HUMAN ; proteína nueva (FLJ10210) (Fragmento) Homo sapiens (Humano)	51532	80	0.0016
106 —	Q9NW91 HUMAN: CDNA FLJ10210 fis, clon HEMBA1006344, l igeramente similar a RADIX FN Homo sapiens	51460	71	0.011
108	Q5T377_HUMAN ; proteína nueva (FLJ10210) (Fragmento) Homo sapiens (Humano)	115387	314	5.9e-27

#### Resultado de la búsqueda de Mascot

Título de la búsqueda: JCC 1445

Base de datos: NCBInr 20080903 (6934543 secuencias; 2394607247 residuos)

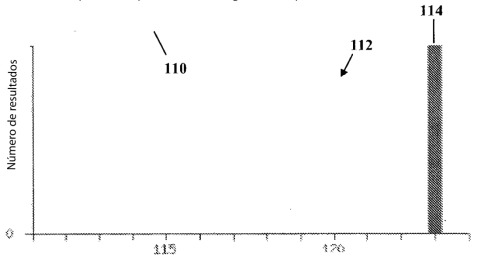
Taxonomía: Homo sapiens (humano) (216752 secuencias)

Puntuación superior: 123 para gi/4506179, isoforma 2 subunidad alfa 1 del proteasoma [Homo sapiens]

#### Puntuación Mowse basada en probabilidades

La puntuación de proteína es -10\*Log(P), donde P es la probabilidad de que la coincidencia observada sea un evento aleatorio.

Las puntuaciones de proteína superiores a 66 son significativas (p<0,05).



Puntuación Mowse basada en probabilidades

	Proteína	Masa	Puntuación	Valor previsto
116	gi/4506179, isoforma 2 subunidad alfa 1 del proteasoma [ Homo sapiens]	29537	123	1.1e-07
118	gi/13543551; subunidad del proteasoma (prosoma, macropain), _tipo alfa, 1 [Homo sapiens] —	29579	123	1.1e-07
120	gi/23110935; isoforma 1 subunidad alfa 1 del proteasoma 1 - [Homo sapiens] —	30220	122	1.4e-07
122	gi/119588883; isoforma CRAb, tipo alfa, subunidad 1 del proteasoma (prosoma, macropain) [Homo sapiens]	33933	120	2.2e-07
124	gi/190447; proteína prosómica P30-33K	30208	92	0.00012
126 ——	gi/194382836; producto de proteína sin nombre designado	14615	82	0.0013
128 ——	[Homo sapiens] gi/194375750; producto de proteína sin nombre designado [Homo sapiens]	18446	78	0.0031

#### Resultado de la búsqueda de Mascot

Título de la búsqueda: Sintaxina 11 Base de datos: NCBInr 20080903 (6934543 secuencias; 2394607247 residuos)

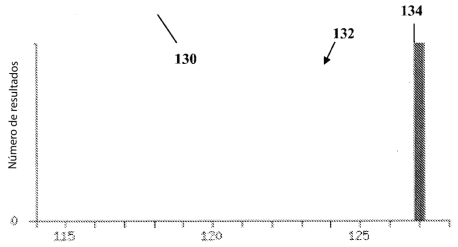
Taxonomía: Homo sapiens (humano) (216752 secuencias)

Puntuación superior: 127 para gi/33667038, sintaxina 11 [Homo sapiens]

#### Puntuación Mowse basada en probabilidades

La puntuación de proteína es -10\*Log(P), donde P es la probabilidad de que la coincidencia observada sea un evento aleatorio.

Las puntuaciones de proteína superiores a 66 son significativas (p<0,05).



Puntuación Mowse basada en probabilidades

		_ Proteína	Masa	Puntuación	Valor previsto
136	—	gi/33667038, syntaxina 11 [Homo sapiens]	33175	127	4.3e-08
138		gi/3248918, syntaxina 11 [Homo sapiens]	32934	127	4.3e-08
140		gi/4104685, syntaxina 11 [Homo sapiens]	32877	95	6.7e-05

**Resultado de la búsqueda de Mascot** Título de la búsqueda: Búsqueda refinada de AAK13083

Base de datos: MSDB 20060831 (3239079 secuencias; 1079594700 residuos)

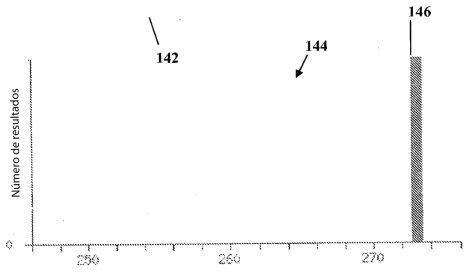
Taxonomía: Homo sapiens (humano) (148148 secuencias)

Puntuación superior: 273 para Q5VY82\_HUMAN, proteína 3 de unión a UL16. - Homo sapiens (Humano)

#### Puntuación Mowse basada en probabilidades

La puntuación de proteína es -10\*Log(P), donde P es la probabilidad de que la coincidencia observada sea un evento aleatorio.

Las puntuaciones de proteína superiores a 64 son significativas (p<0,05).



Puntuación Mowse basada en probabilidades

	Proteína	Masa	Puntuación	Valor previsto
148	 Q5VY82_HUMAN, proteína 3 de unión a UL16 Homo sapiens (Humano)	27931	273	7.4E-23
150	 ——————————————————————————————————————	27261	260	1.4e-21
152	 AAK13049; AY027538 NID - Homo sapiens	27035	257	3e-21
154	 CAD28547; HSM803089 NID; - Homo sapiens	7688	40	15