

19



OFICINA ESPAÑOLA DE  
PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11 Número de publicación: **2 568 610**

51 Int. Cl.:

**G01N 33/493** (2006.01)

**G01N 30/72** (2006.01)

**A61K 31/445** (2006.01)

**A61K 38/47** (2006.01)

**A61B 10/00** (2006.01)

12

TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

96 Fecha de presentación y número de la solicitud europea: **17.11.2010 E 10832140 (7)**

97 Fecha y número de publicación de la concesión europea: **10.02.2016 EP 2502068**

54 Título: **Triaosilceramida (Gb3) urinaria como un marcador de cardiopatías**

30 Prioridad:

**17.11.2009 US 261831 P**

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

**03.05.2016**

73 Titular/es:

**BAYLOR RESEARCH INSTITUTE (100.0%)  
3310 Live Oak Street, Suite 501  
Dallas, TX 75204, US**

72 Inventor/es:

**SCHIFFMANN, RAPHAEL;  
MOCHEL, FANNY;  
SWEETMAN, LAWRENCE y  
FORNI, SABRINA**

74 Agente/Representante:

**LEHMANN NOVO, María Isabel**

**ES 2 568 610 T3**

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

**DESCRIPCIÓN**

Triaosilceramida (GB<sub>3</sub>) urinaria como un marcador de cardiopatías.

**Campo técnico de la invención**

5 La presente invención se refiere en general al campo de los marcadores de cardiopatías, y más particularmente a la detección de niveles elevados de globotriaosilceramida (Gb<sub>3</sub>) urinaria en pacientes cardíacos sin enfermedad de Fabry.

**Antecedentes de la invención**

Sin limitar el alcance de la invención, sus antecedentes se describen en relación con los marcadores de cardiopatías y los métodos de detección de Gb<sub>3</sub> y otros marcadores glucolipídicos en fluidos corporales.

10 La Patente de Estados Unidos N° 7.445.886 expedida a Grior y cols. (2008) divulga una prueba para el factor inhibidor de la migración de macrófagos (MIF, por sus siglas en inglés), un marcador bioquímico clínicamente útil del riesgo vascular. La determinación del riesgo incluye la etapa de detectar en la sangre de una persona la concentración de MIF como un marcador del riesgo cardiovascular para la persona. El método de la patente '886 puede comprender además la etapa de asignar a la persona una medida de riesgo cardiovascular proporcional a la concentración de MIF, y/o prescribir para la persona una modalidad de tratamiento cardiovascular según la concentración de MIF. El método es útil como un cribado primario, y se puede usar junto con o como un sustituto de pruebas adicionales, tales como una prueba de esfuerzo, un ensayo de CRP, un ensayo de LDL, etc. La etapa de detección se puede repetir a lo largo de intervalos de tiempo y/o tratamiento para verificar el cambio en el riesgo cardiovascular para la persona a lo largo del tiempo y/o el tratamiento.

20 La Solicitud de Patente de Estados Unidos N° 20040132688 (Griffin y cols., 2003) se refiere a la deficiencia de glucosilceramida plasmática como factor de riesgo para la trombosis y modulador de la proteína C anticoagulante. Según Griffin, la glucosilceramida (GlcCer) y otros glucolípidos neutros tales como el homólogo globotriaosilceramida (Gb<sub>3</sub>Cer) que contiene Glc añadidos exógenamente prolongaban dependientemente de la dosis los tiempos de coagulación de plasma normal en presencia pero no en ausencia de APC: proteína S, indicando que GlcCer o Gb<sub>3</sub>Cer pueden potenciar la actividad anticoagulante de la ruta de la proteína C. En estudios que usan proteínas purificadas, la desactivación de factor Va por APC: proteína S era potenciada por GlcCer sola y por GlcCer, globotriaosilceramida, lactosilceramida y galactosilceramida en vesículas de múltiples componentes que contienen fosfatidilserina y fosfatidilcolina. Así, la invención de Griffin proporciona glucolípidos neutros tales como GlcCer y Gb<sub>3</sub>Cer, como cofactores anticoagulantes que contribuyen a la actividad antitrombótica de la ruta de la proteína C. La invención de Griffin indica que una deficiencia de GlcCer plasmática es un factor de riesgo para la trombosis. Se proporcionan métodos para determinar individuos con riesgo de trombosis, métodos de tratamiento así como métodos de cribado de factores antitrombóticos a partir de glucolípidos neutros.

**Sumario de la invención**

35 La presente invención describe un método para la determinación de un nivel elevado de globotriaosilceramida (Gb<sub>3</sub>) urinaria, un factor de riesgo para cardiopatías en la población general. Los niveles de Gb<sub>3</sub> en la orina sirven como un marcador de cardiopatías. El método de la presente invención proporciona un método de cribado para el riesgo cardíaco e implica que niveles inferiores de Gb<sub>3</sub> pueden ser beneficiosos en el tratamiento y el manejo del riesgo de cardiopatías.

40 En una realización, la presente invención proporciona un método de cribado para la presencia de una cardiopatía, una afección cardíaca o un factor de riesgo de cardiopatías en un sujeto humano según se define en la reivindicación 1.

45 Preferiblemente, el método que se describe en la presente invención comprende además la etapa de asignar una medida de riesgo cardíaco o prescribir un régimen de tratamiento para el sujeto humano basándose en una comparación del nivel de Gb<sub>3</sub> en la muestra de orina y el valor liminar normal, en donde la medida de riesgo cardíaco es proporcional al nivel de la Gb<sub>3</sub> en la muestra de orina del sujeto humano. En un aspecto, la cardiopatía o afección cardíaca se selecciona del grupo que consiste en cardiomiopatía hipertrófica, defectos del ritmo y la conducción, arteriopatía coronaria, arritmia, bloqueos de la conducción y valvulopatía.

**Breve descripción de los dibujos**

50 Para una comprensión más completa de las características y las ventajas de la presente invención, se hace ahora referencia a la descripción detallada de la invención junto con las figuras adjuntas y en las que:

La FIG. 1A es una gráfica que muestra la distribución de concentración de Gb<sub>3</sub> en todos los especímenes de orina disponibles de pacientes cardíacos incluidos en el estudio de la presente invención (N=294). Los

datos de los pacientes cardíacos se analizaron con el programa Systat y se expresaron como ng de Gb3/tarjeta (ml de orina);

5 la FIG. 1B es una gráfica que muestra la distribución de concentración de Gb3 en el grupo de pacientes mostrado en la FIG. 1A, pero los valores atípicos (Gb3 > 700 ng/tarjeta) se excluyeron a fin de mostrar claramente la distribución de la concentración;

la FIG. 2 es una representación que muestra la distribución de concentración de Gb3 en el mismo grupo de pacientes, pero limitada a pacientes con Gb3 < 400 ng/tarjeta a fin de mostrar claramente la distribución de la concentración;

10 la FIG. 3 es una gráfica que muestra la distribución de concentración de Gb3 en una población de control normal (N= 157); y

la FIG. 4 es una representación combinada de la distribución de concentración de Gb3 en controles sanos (N = 157) y pacientes cardíacos (N = 294).

### Descripción detallada de la invención

15 Aunque la elaboración y el uso de diversas realizaciones de la presente invención se analizan con detalle posteriormente, se debe apreciar que la presente invención proporciona muchos conceptos de la invención aplicables que se pueden incorporar en una amplia variedad de contextos específicos. Las realizaciones específicas analizadas en la presente memoria son meramente ilustrativas de modos específicos para elaborar y usar la invención y no delimitan el alcance de la invención.

20 Para facilitar la comprensión de esta invención, se define posteriormente un número de términos. Los términos definidos en la presente memoria tienen los significados que son entendidos comúnmente por una persona de experiencia normal en las áreas aplicables a la presente invención. Términos tales como "un", "uno(a)" y "el(la)" no pretenden referirse solo a una entidad singular, sino que incluyen la clase general de la que un ejemplo específico se puede usar para ilustración. La terminología de la presente memoria se usa para describir realizaciones específicas de la invención, pero su utilización no delimita la invención, excepto según se esboza en las reivindicaciones.

25 La presente invención describe la detección de niveles elevados de globotriaosilceramida (Gb3) urinaria, que es un factor de riesgo de una variedad de anomalías cardíacas adquiridas en la población general (sin enfermedad de Fabry). Esto sugiere el cribado de pacientes de alto riesgo con respecto a cardiopatías midiendo los niveles de Gb3 urinaria. Los presentes inventores sugieren que disminuir los niveles de Gb3 puede ser un modo de disminuir el riesgo de cardiopatías en la población general sin enfermedad de Fabry. Los niveles de Gb3 se pueden disminuir mediante chaperonas farmacológicas que se sabe que son capaces de incrementar los niveles de  $\alpha$ -galactosidasa A natural en células o moléculas que funcionan como una terapia de reducción del sustrato o una terapia de sustitución enzimática para pacientes con bajos niveles de  $\alpha$ -galactosidasa A. Actualmente, una Gb3 urinaria elevada se ha asociado exclusivamente con el trastorno genético denominado enfermedad de Fabry y nunca se ha descrito en la población general con cardiopatías.

35 La Gb3 es un glucoesfingolípido que se acumula en la enfermedad de Fabry y se cree que es el principal metabolito nocivo. La enfermedad de Fabry está ligada al cromosoma X y está provocada por una deficiencia de la enzima lisosómica  $\alpha$ -galactosidasa A que da como resultado la acumulación de Gb3 en todos los órganos (particularmente en el corazón y el riñón) y muchos tipos de células y en la orina. Esta enfermedad está asociada particularmente con un notable incremento del riesgo de apoplejía, cardiopatía (cardiomiopatía hipertrófica, defectos del ritmo y la conducción, arteriopatía coronaria y anomalías valvulares), e insuficiencia renal proteinúrica crónica; moléculas que pueden corregir la modificación epigenética subyacente asociada con el incremento de los niveles de Gb3 (es decir, inhibidores de HDAC para modificaciones de la acetilación, modificaciones de los centros de fosforilación mediante sustitución de aminoácidos); y/o moléculas que pueden afectar a la expresión y/o la función de genes modificadores que se sabe que interactúan con el gen que codifica  $\alpha$ -galactosidasa A o los genes sintéticos de Gb3 o sus precursores tales como Gb3 sintasa (*A4GALT*).

Aunque la enfermedad de Fabry es rara, las complicaciones cardíacas, la enfermedad renal progresiva y la apoplejía descritas anteriormente son de naturaleza similar a las observadas comúnmente en la población general. La globotriaosilceramida o Lyso-Gb3 también puede ser un metabolito nocivo relacionado con Fabry y se puede incrementar en la orina en pacientes con enfermedad de Fabry y pacientes con cardiopatías.<sup>2</sup>

50 Por lo tanto, los presentes inventores cribaron una gran población de pacientes con una variedad de anomalías cardíacas con respecto a la enfermedad de Fabry. Estos pacientes cardíacos se criban usando Gb3 urinaria (que se sabe que es elevada en la enfermedad de Fabry), la actividad de  $\alpha$ -galactosidasa A en sangre y la secuenciación del gen GLA (el gen de la enfermedad de Fabry).

- Los inventores encontraron que los pacientes con cardiopatías tienen Gb3 urinaria mayor que la esperada aunque no tengan mutaciones en el gen GLA (son pacientes sin enfermedad de Fabry) sugiriendo que Gb3 y su metabolismo están implicados en las cardiopatías en general. La anomalía en Gb3 está asociada con una actividad de  $\alpha$ -galactosidasa A menor que la normal y posiblemente variación de secuencia del gen GLA que no provoca enfermedad. Las variaciones no genéticas en la actividad enzimática de la  $\alpha$ -galactosidasa A que puede estar asociada con Gb3 elevada en órganos, tejido y orina pueden estar relacionadas con: (i) modificaciones epigenéticas - es decir cambios en la expresión génica provocados por mecanismos distintos a los cambios en la secuencia de DNA subyacente - tales como modificaciones postraduccionales (especialmente metilación pero también acetilación, ubiquitilación, fosforilación, sumoilación) o RNA interferentes pequeños (siRNA, por sus siglas en inglés) que pueden modular la expresión génica transcripcional a través de modulación epigenética de promotores elegidos como diana; y/o con (ii) interacciones epistáticas - es decir variantes genéticas en uno o más genes distintos (llamados genes modificadores) que interactúa o interactúan con los genes que codifican las enzimas lisosómicas. Otros mecanismos todavía indeterminados no relacionados con la actividad enzimática de la  $\alpha$ -galactosidasa A pueden representar un papel.
- Por encima del 20% de los primeros 220 pacientes adultos no seleccionados con una variedad de anomalías cardíacas adquiridas (incluyendo arteriopatía coronaria, arritmia, bloqueos de la conducción y valvulopatía) tenía niveles elevados de Gb3 urinaria. El límite superior de la normalidad se considera 200 ng/ml de Gb3. Tres pacientes tenían un nivel superior a 1.000 (5 veces el límite superior de la normalidad). Hasta ahora, en los pacientes probados, los niveles elevados de Gb3 no se han asociado con mutaciones patogénicas en el gen GLA. Cuando la distribución de niveles de Gb3 urinaria en las poblaciones cardíaca y de control sana se comparan, está claro que la población cardíaca es significativamente diferente de los controles sanos.
- Método para el ensayo de globotriaosilceramida urinaria: Los presentes inventores emplearon espectrometría de masas en tándem (MS/MS, por sus siglas en inglés) por cromatografía de líquidos de resolución ultraalta (UPLC, por sus siglas en inglés) para la determinación cuantitativa de isoformas de globotriaosilceramida (Gb3) con diferentes componentes de ácido graso en orina secada sobre tarjetas de papel de filtro. Un mililitro de orina secada sobre un cuadrado de papel de filtro de 5 x 5 cm cuadrados se extrae con metanol usando C17-Gb3 como patrón interno. Se inyectaron diez microlitros en una UPLC Acquity para la separación cromatográfica de isoformas de Gb3 usando un gradiente rápido de metanol/agua con una columna de UPLC C8 BEH, 1 x 50 mm, 1,7  $\mu$ m a 60°C, con un tiempo de recorrido total de 3 minutos, incluyendo el reequilibrado de la columna. La Gb3 se analiza con una MS/MS Quattro Premier usando ionización de electropulverización positiva. Transiciones de verificación de la reacción múltiples son m/z 1060→898 para el patrón interno C17-Gb3 y m/s 1046→884, 1074→912, 1102→940, 1128→966, 1130→968, 1156→994, 1158→996, 1174→1012 para abarcar ocho isoformas de Gb3 principales. Las áreas de los picos de los cromatogramas de MRM para las isoformas se usan con curvas estándar para calcular nanogramos de Gb3 por ml de orina.
- Se analizaron especímenes de orina de pacientes cardíacos incluidos en el estudio con el programa Systat y los resultados se resumen en la FIG. 1A y se expresan como ng de Gb3/tarjeta (ml de orina). Los resultados para pacientes con niveles menores de 700 ng/ml se representaron en la FIG. 1B y se muestran en la Tabla 1.

## ES 2 568 610 T3

Tabla 1: Análisis estadístico de pacientes que tienen niveles de Gb3 urinaria < 700 ng/ml.

	ng/ml
Nº de casos	220
Mínimo	37,000
Máximo	84,000
Intervalo	447,000
Mediana	129,500
Media	150,077
Desv. Estándar	77,486
C.V.	0,516
Método = CLEVELAND	
1%	37,000
5%	63,000
10%	75,000
20%	90,000
25%	94,500
30%	105,500
40%	117,000
50%	129,500
60%	145,500
70%	166,000
75%	174,000
80%	204,000
90%	260,500
95%	315,000
99%	426,000

5 Los resultados para pacientes con niveles menores de 400 ng/ml se representaron como se muestra en la FIG. 2 y los análisis estadísticos se muestran en la Tabla 2.

## ES 2 568 610 T3

Tabla 2: Análisis estadísticos de pacientes que tienen niveles de Gb3 urinaria < 400 ng/ml.

	ng/ml
Nº de casos	217
Mínimo	37,000
Máximo	367,000
Intervalo	330,000
Mediana	129,000
Media	145,940
Desv. Estándar	69,397
C.V.	0,476
Método = CLEVELAND	
1%	37,000
5%	62,700
10%	75,000
20%	89,900
25%	94,000
30%	105,000
40%	117,000
50%	129,000
60%	144,000
70%	163,800
75%	172,000
80%	200,100
90%	255,600
95%	290,000
99%	349,620

5 Los niveles de Gb3 en la población normal (N = 157) se muestran en la FIG. 3. La FIG. 4 es una representación combinada que muestra los resultados obtenidos para la población cardíaca (N = 294) y el grupo de control sano (N = 157).

Se contempla que cualquier realización analizada en esta memoria descriptiva se puede poner en práctica con respecto a cualquier método, estuche, reactivo o composición de la invención, y viceversa. Por otra parte, las composiciones de la invención se pueden usar para alcanzar los métodos de la invención.

5 Se entenderá que las realizaciones particulares descritas en la presente memoria se muestran a modo de ilustración y no como limitaciones de la invención. Las principales características de esta invención se pueden emplear en diversas realizaciones sin apartarse del alcance de la invención. Los expertos en la técnica identificarán, o serán capaces de averiguar usando solo experimentación habitual, numerosos equivalentes de los procedimientos específicos descritos en la presente memoria. Se considera que tales equivalentes están dentro del alcance de esta invención y están cubiertos por las reivindicaciones.

10 El uso de la palabra "un" o "uno(a)", cuando se usa junto con el término "que comprende" en las reivindicaciones y/o la memoria descriptiva, puede significar "uno", pero también es coherente con el significado de "uno o más", "al menos uno" y "uno o más de uno". El uso del término "o" en las reivindicaciones se usa para significar "y/o" a menos que se indique explícitamente que se refiere solamente a alternativas o las alternativas sean mutuamente exclusivas, aunque la divulgación apoye una definición que se refiera solo a alternativas e "y/o". A lo largo de esta  
15 solicitud, el término "aproximadamente" se usa para indicar que un valor incluye la variación inherente de error para el dispositivo, el método empleado para determinar el valor o la variación que exista entre los sujetos del estudio.

Según se usa en esta memoria descriptiva y la reivindicación o reivindicaciones, las palabras "comprender" (y cualquier forma de comprender, tal como "comprenden" y "comprende"), "tener" (y cualquier forma de tener, tal como "tienen" y "tiene"), "incluir" (y cualquier forma de incluir, tal como "incluye" e "incluyen") o "contener" (y  
20 cualquier forma de contener, tal como "contiene" y "contienen") son inclusivos y abiertos y no excluyen elementos o etapas del método no citados adicionales.

El término "o combinaciones de los mismos", según se define en la presente memoria, se refiere a todas las permutaciones y combinaciones de los elementos listados que preceden al término. Por ejemplo, "A, B, C o combinaciones de los mismos" pretende incluir al menos uno de: A, B, C, AB, AC, BC o ABC y, si el orden es  
25 importante en un contexto particular, también BA, CA, CB, CBA, BCA, ACB, BAC o CAB. Continuando con este ejemplo, se incluyen expresamente combinaciones que contienen repeticiones de uno o más elementos o términos, tales como BB, AAA, MB, BBC, AAABCCCC, CBBAAA, CABABB, etc. El experto entenderá que típicamente no hay límite para el número de elementos o términos en cualquier combinación, a menos que sea evidente otra cosa a partir del contexto.

30 Todas las composiciones y/o los métodos divulgados y reivindicados en la presente memoria se pueden elaborar y ejecutar sin experimentación excesiva a la luz de la presente divulgación. Aunque las composiciones y los métodos de esta invención se han descrito en relación con realizaciones preferidas, será evidente para los expertos en la técnica que se pueden aplicar variaciones a las composiciones y/o los métodos y en las etapas o en la secuencia de etapas del método descrito en la presente memoria sin apartarse del concepto, el espíritu y el alcance de la  
35 invención. Se considera que todas estas sustituciones y modificaciones similares evidentes para los expertos en la técnica están dentro del espíritu, el alcance y el concepto de la invención según se define mediante las reivindicaciones adjuntas.

## REFERENCIAS

Patente de Estados Unidos Nº 7.445.886: Macrophage migration inhibitory factor as a marker for cardiovascular risk.

40 Patente de Estados Unidos Nº 20040132688: Plasma glucosylceramide deficiency as risk factor for thrombosis and modulator of anticoagulant protein C.

<sup>1</sup> <http://www.medicalnewstoday.com/articles/71159.php>

<sup>2</sup> Johannes M. Aerts, Johanna E. Groener, Sijmen Kuiper, Wilma E. Donker-Koopman Anneke Strijland, Roelof Ottenhoff, Cindy van Roomen, Mina Mirzaian, Frits A. Wijburg, Gabor E. Linthorst, Anouk C. Vedder, Saskia M. Rombach, Josanne Cox-Brinkman, Pentti Somerharju, Rolf G. Boot, Carla E. Hollak, Roscoe O. Brady y Ben J. Poorthuis, (2008), "Elevated globotriaosylsphingosine is a hallmark of Fabry disease", PNAS, 105(8), 2812-2817.

**REIVINDICACIONES**

1. Un método de cribado con respecto a la presencia de una cardiopatía, una afección cardíaca o un factor de riesgo de cardiopatías en un sujeto humano al calcular los niveles de globotriaosilceramida (Gb3) en una muestra de orina, que comprende las etapas de:
- 5 poner la muestra de orina procedente de un sujeto humano sobre un papel de filtro;
- secar la muestra de orina puesta sobre el papel de filtro;
- extraer con metanol la muestra de orina secada;
- 10 inyectar una porción de la muestra de orina extraída en un sistema de LC-MS junto con una solución estándar radiomarcada que comprende una concentración conocida de la Gb3 en metanol;
- eluir la Gb3 en la muestra de orina y la solución estándar con un gradiente de metanol/agua;
- obtener uno o más picos de la Gb3 en la muestra de orina y la solución estándar en un espectro de masas procedente del sistema de LC-MS;
- 15 crear una curva de calibración representando un área de pico del uno o más picos de Gb3 en la muestra biológica y las soluciones estándar frente a un tiempo de retención;
- calcular el nivel de la Gb3 en la muestra de orina a partir de la curva de calibración; y
- determinar la presencia de la cardiopatía, la afección cardíaca o el factor de riesgo de cardiopatías si el nivel de la Gb3 en la muestra de orina está por encima de un valor liminar normal;
- en donde el valor liminar normal es 200 ng/ml; y
- 20 en donde el sujeto humano es un sujeto humano sano, un paciente sin enfermedad de Fabry, un paciente cardíaco sin enfermedad de Fabry o un sujeto sin predisposiciones genéticas a la enfermedad de Fabry.
2. El método según la reivindicación 1, que comprende además la etapa de asignar una medida de riesgo cardíaco o prescribir un régimen de tratamiento para el sujeto humano basándose en una comparación del nivel de Gb3 en la muestra de orina y el valor liminar normal.
- 25 3. El método según la reivindicación 2, en el que la medida del riesgo cardíaco es proporcional al nivel de la Gb3 en la muestra de orina del sujeto humano.
4. El método según cualquiera de las reivindicaciones 1 a 3, en el que la cardiopatía o la afección cardíaca se selecciona del grupo que consiste en cardiomiopatía hipertrófica, defectos del ritmo y la conducción, arteriopatía coronaria, arritmia, bloqueos de la conducción y valvulopatía.
- 30



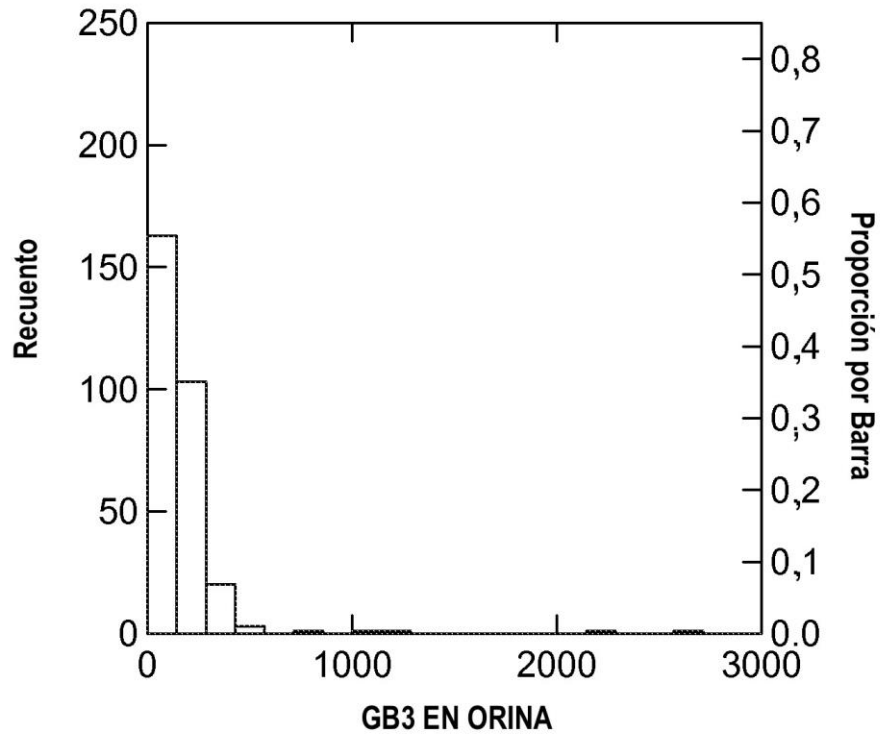


FIG. 1A

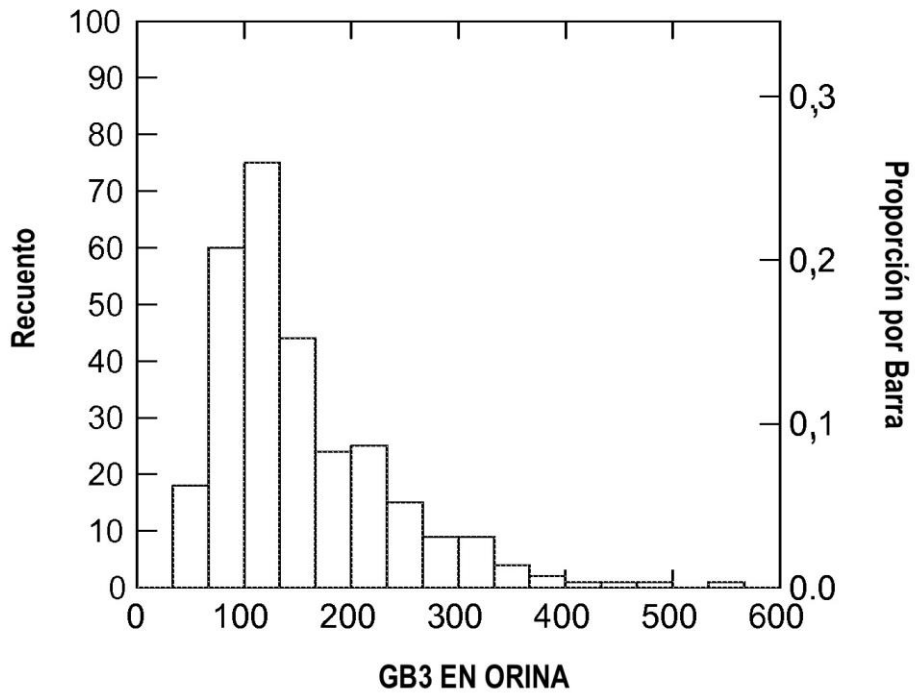


FIG. 1B

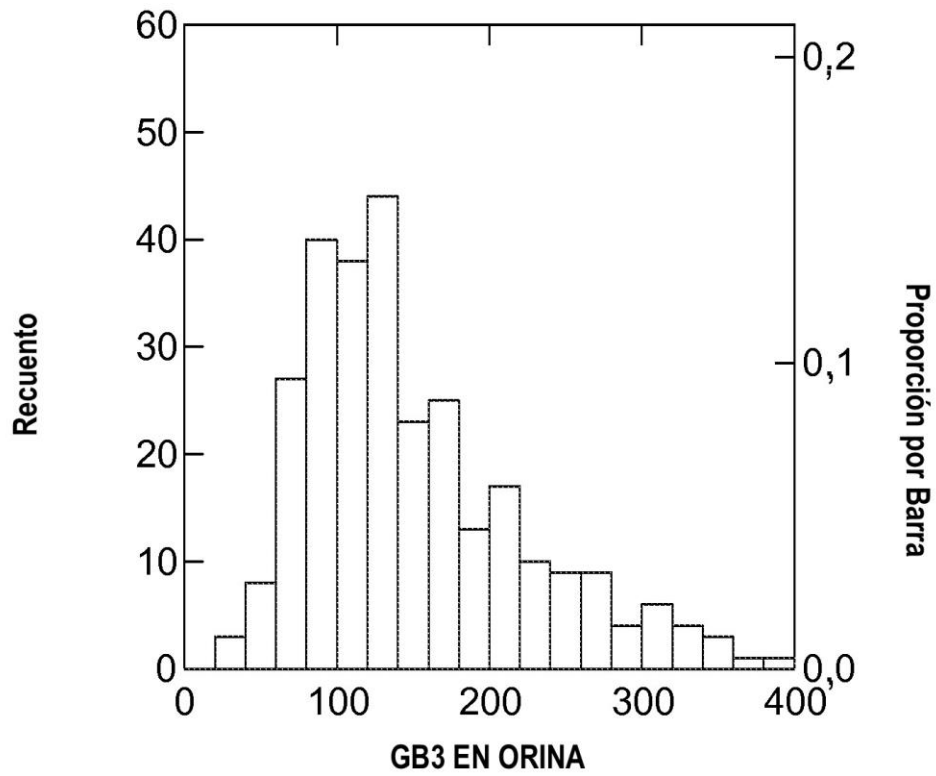


FIG. 2

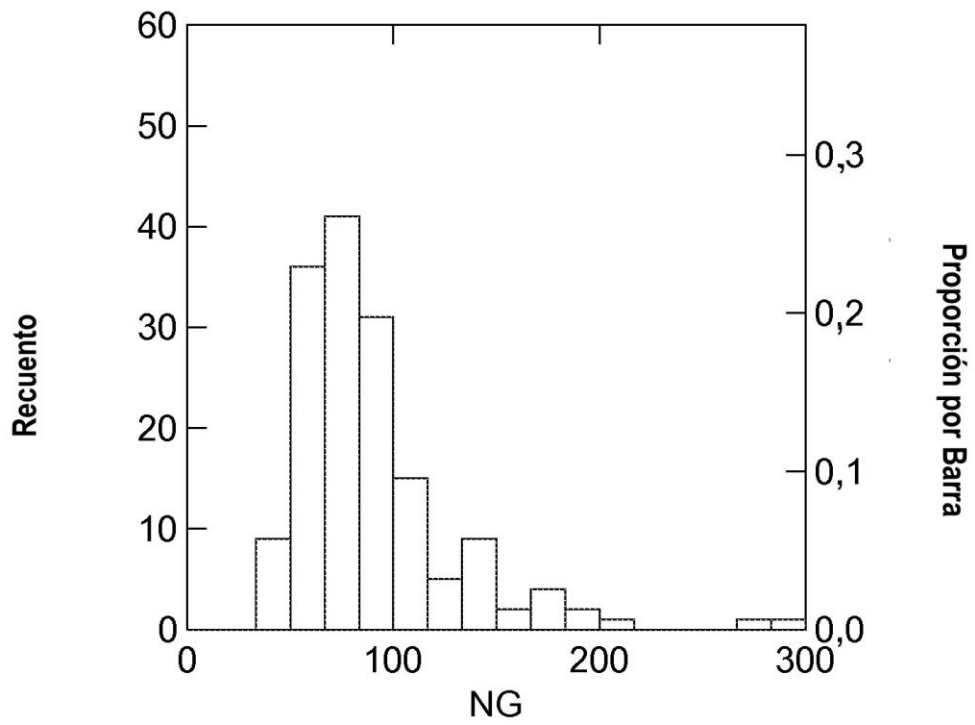
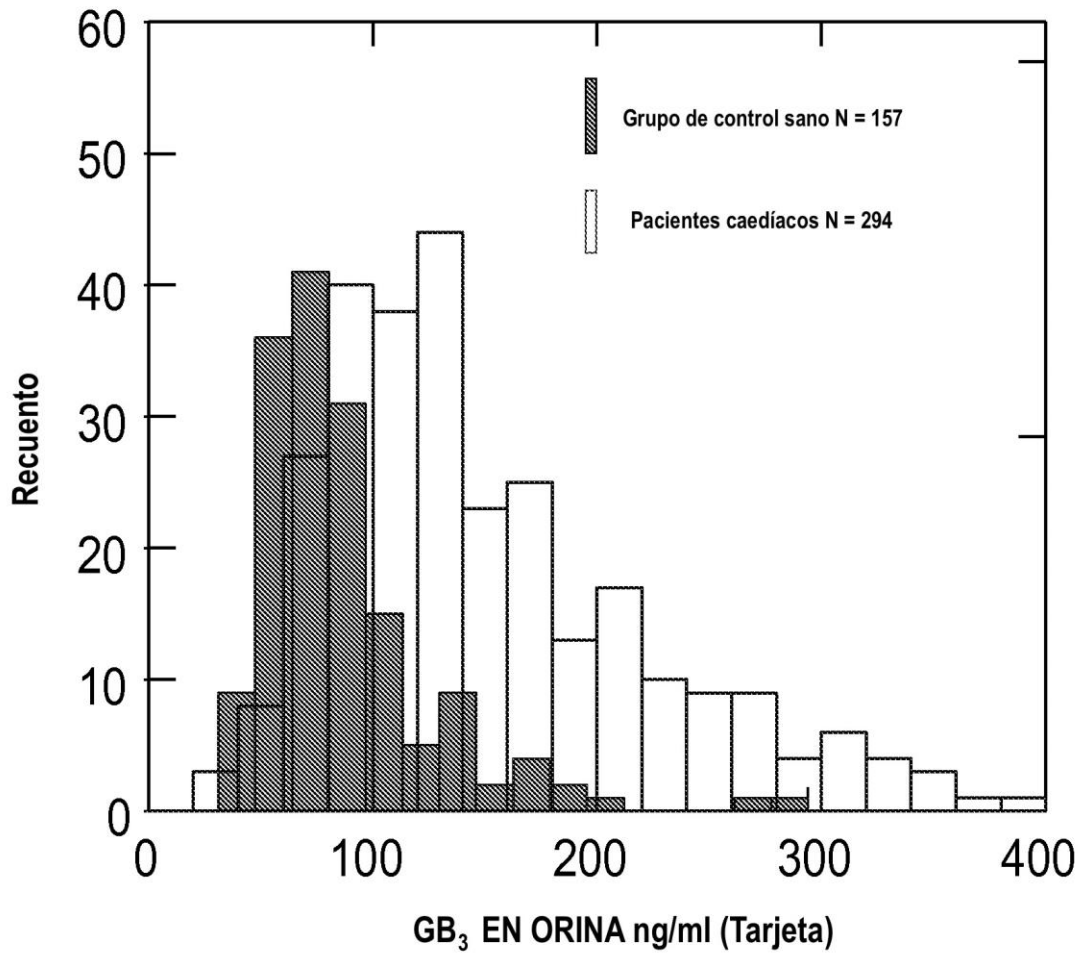


FIG. 3



*FIG. 4*