



OFICINA ESPAÑOLA DE PATENTES Y MARCAS

ESPAÑA



11) Número de publicación: 2 754 394

51 Int. Cl.:

C07K 14/705 (2006.01) C07K 16/28 (2006.01) A61K 48/00 (2006.01)

(12)

TRADUCCIÓN DE PATENTE EUROPEA

T3

Fecha de presentación y número de la solicitud europea: 06.09.2011 E 16182059 (2)
 Fecha y número de publicación de la concesión europea: 28.08.2019 EP 3115373

(54) Título: Receptores de antígenos quiméricos con una región bisagra optimizada

(30) Prioridad:

08.09.2010 EP 10009345

Fecha de publicación y mención en BOPI de la traducción de la patente: 17.04.2020

(73) Titular/es:

CHEMOTHERAPEUTISCHES
FORSCHUNGSINSTITUT GEORG-SPEYER-HAUS
(100.0%)
Chemotherapeutisches Forschungsinstitut
Georg-Speyer-Haus
60596 Frankfurt, DE

(72) Inventor/es:

SCHÖNFELD, KURT; SCHÖNFELD, CHRISTIANE y WELS, WINFRIED

(74) Agente/Representante:

CARPINTERO LÓPEZ, Mario

DESCRIPCIÓN

Receptores de antígenos quiméricos con una región bisagra optimizada

La presente invención se refiere a proteínas multifuncionales que comprenden (i) un péptido, señal, (ii) un dominio de reconocimiento específico de diana, (iii) una región enlazadora, que conecta el dominio (ii) y el dominio (iv) que comprende una región bisagra modificada específicamente de la cadena alfa de CD8 humana, y (iv) un dominio efector. La presente invención se refiere además a ácidos nucleicos que codifican las proteínas, constructos de expresión para expresar la proteína en una célula huésped y células huésped. Las proteínas de la invención son receptores de antígenos quiméricos con una región enlazadora o bisagra optimizada que son adecuados para generar células efectoras específicas de diana, para su uso como medicamento, en particular en el tratamiento del cáncer y en inmunoterapia adoptiva específica de célula diana.

Antecedentes de la invención

35

40

45

50

65

15 Los linfocitos T reconocen antígenos específicos a través de la interacción del receptor de linfocitos T (TCR) con péptidos cortos presentados por moléculas del complejo principal de histocompatibilidad (MHC) clase I o II. Para la activación inicial y expansión clonal, los linfocitos T vírgenes son dependientes de células presentadoras de antígeno (APC) profesionales que proporcionan señales coestimuladoras adicionales. La activación del TCR en 20 ausencia de coestimulación puede provocar insensibilidad y anergia clonal. Para esquivar la inmunización, se han desarrollado diferentes enfoques para la derivación de células efectoras citotóxicas con especificidad de reconocimiento injertada. Se han construido receptores de antígenos quiméricos (CAR) que consisten en dominios de unión derivados de ligandos naturales o anticuerpos específicos para antígenos de superficie celular, generalmente fusionados a moléculas efectoras tales como las cadenas alfa y beta de TCR, o componentes del completo CD3 asociado a TCR. Tras la unión al antígeno, dichos receptores de antígenos quiméricos se unen a 25 rutas de señalización endógenas en la célula efectora y generan señales de activación similares a las iniciadas por el complejo TCR. Desde los primeros informes sobre receptores de antígenos quiméricos, este concepto se ha refinado constantemente y se ha optimizado el diseño molecular de los receptores quiméricos (para una revisión, véase Uherek et al., 2001). Ayudados por los avances en la tecnología de anticuerpos recombinantes, se han 30 generado receptores de antígenos quiméricos dirigidos a una amplia diversidad de antígenos sobre la superficie de células cancerosas y de células infectadas por el virus de la inmunodeficiencia humana (VIH) (para una revisión, véase Uherek et al., 2001).

El documento de patente US 2007/0031438 A1 describe un CAR que comprende un dominio de unión de un anticuerpo contra el antígeno de membrana específico de próstata (PSMA), una bisagra de CD8 modificada en que al menos uno de los residuos de cisteína se ha mutado y un dominio de señalización zeta del receptor de linfocitos T. En particular, el documento de patente US 2007/0031438 A1 usa una región bisagra de CD8 humana con las posiciones de los aminoácidos 135 a 180 (de acuerdo con la numeración de aminoácidos de Swissprot P01732), en la que la cisteína en la posición 164 está sustituida con alanina.

Fitzer-Attas et al. (1998) describe un CAR que comprende una región bisagra de CD8 no modificada con las posiciones de los aminoácidos 116 a 208 (de acuerdo con la numeración de Swissprot P01732), que comprende tres residuos de cisteína en las posiciones 164, 181 y 206. El receptor quimérico además usa dominios quinasa como dominio efector.

El documento de patente WO 2008/045437 A2 describe CAR que comprenden como parte de unión extracelular, una parte de anticuerpo de cadena sencilla que se une a EGFRVIII, una parte transmembrana derivada de la cadena alfa de CD8 humana o CD28, y una parte de señalización intracelular derivada de CD3 zeta humana. En particular, el documento de patente WO 2008/045437 A2 describe proteínas del receptor de linfocitos T quiméricas con una región bisagra de CD8 modificada con las posiciones de los aminoácidos 135 a 205, 135 a 203 o 135 a 182 (de acuerdo con la numeración de aminoácidos de Swissprot P01732), donde cada una comprende residuos de cisteína en las posiciones 164 y 181.

El documento de patente WO 95/30014 A1 describe un CAR que comprende un dominio de unión a antígeno que se puede obtener de un anticuerpo monoclonal dirigido contra un antígeno adecuado sobre una célula tumoral (tal como scFv(FRP5)), una región bisagra que comprende de 40 a 200 aminoácidos y una cadena zeta funcional que se puede obtener del receptor de antígenos de linfocitos T. En particular, el CAR del documento de patente WO 95/30014 A1 usa la región bisagra de CD8 murina no modificada con las posiciones de los aminoácidos 132 a 191 (de acuerdo con la numeración de aminoácidos de Swissprot P01731), que comprende un residuo de cisteína en la posición 178.

El documento de patente US 2008/0260738 A1 describe proteínas de fusión de anticuerpo que comprenden al menos dos monómeros Fc y al menos un enlazador, en el que se usa una región bisagra de CD8 modificada para unir los dos monómeros Fc. En particular, el documento de patente US 2008/0260738 A1 usa regiones bisagra de CD8 modificadas con las posiciones de los aminoácidos 131 a 170 o 136 a 169 (de acuerdo con la numeración de

aminoácidos de Swissprot P01732), en las que la cisteína en la posición 164 está sustituida con serina.

Nolan et al. (1999) divulgan receptores quiméricos de células T de inmunoglobulina (IgTCR) con una especificidad para el antígeno carcinoembrionario (CEA) que fueron generados para evaluar la estructura óptima de IgTCR para la terapia contra el cáncer. Los autores combinaron dominios de unión a antígeno de un anticuerpo humanizado con cadenas de señalización de TCR para producir cuatro IgTCR quiméricos diferentes: fragmento Fv de cadena sencilla (sFv)-zeta, fragmento de unión a antígeno (Fab)-zeta, sFv-epsilon y Fab-epsilon. De este modo, la (sFv)-zeta es un constructo de un scFv anti-CEA y una cadena TCR-zeta, en el que 46 aminoácidos de la región bisagra CD8α correspondientes a las posiciones de aminoácidos 135 a 180 (de acuerdo con la numeración de aminoácidos de Swissprot P01731) se introdujeron entre el scFv y la cadena TCR-zeta para añadir un espaciador adicional entre el resto de unión a antígeno y la superficie de la membrana.

La presente invención está dirigida a proporcionar receptores de antígenos quiméricos optimizados que permitan una expresión superficial más eficaz y una alta funcionalidad en linfocitos.

Un objeto adicional de la presente invención es proporcionar medios y procedimientos para generar células efectoras específicas de antígeno, así como medios y procedimientos para el uso en inmunoterapia adoptiva específica de célula diana y para el tratamiento del cáncer.

20 Sumario de la invención

5

10

15

35

50

55

La presente invención resuelve los objetos reivindicados en las reivindicaciones.

De acuerdo con la presente invención, este objeto se resuelve por una proteína multifuncional o de múltiples dominios que comprende

- (i) un péptido señal;
- (ii) un dominio de reconocimiento específico de diana;
- (iii) una región enlazadora, que conecta el dominio (ii) y el dominio (iv),
- 30 en la que la región enlazadora no contiene uno o más residuos de cisteína y se selecciona de cualquiera de los siguientes:

la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 2, una secuencia de aminoácidos con al menos un 95% de identidad de secuencia con la SEQ ID NO. 2 con la condición de que le residuo de aminoácidos 48 no sea una cisteína y sea una serina, y una secuencia de aminoácidos que difiere en uno, dos o tres residuos de aminoácido de la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 2 con la condición de que el residuo de aminoácido n.º 48 no sea una cisteína y sea una serina; y

40 (iv) un dominio efector que comprende una región transmembrana y uno o más dominios de señalización intracelular,

en la que el dominio efector desencadena la activación de linfocitos.

De acuerdo con la presente invención, este objeto se resuelve, además por el ácido nucleico que codifica la proteína multifuncional.

De acuerdo con la presente invención, este objeto se resuelve, además, por un constructo de expresión para expresar la proteína multifuncional.

De acuerdo con la presente invención, este objeto se resuelve, además, por una célula huésped que expresa la proteína multifuncional o que comprende el ácido nucleico o el constructo de expresión, que se selecciona de células efectoras del sistema inmunitario, y en la que las células efectoras del sistema inmunitario son células asesinas naturales (NK), células T asesinas naturales (NKT) o una preparación de linfocitos que contienen células NK y células NKT.

De acuerdo con la presente invención, este objeto se resuelve, además, usando *in vitro* la proteína multifuncional, el ácido nucleico o el constructo de expresión para generar células efectoras específicas de antígeno.

De acuerdo con la presente invención, este objeto se resuelve, además, por la proteína multifuncional, el ácido nucleico, el constructo de expresión o la célula huésped para su uso como un medicamento.

De acuerdo con la presente invención, este objeto se resuelve, además, por la proteína multifuncional, el ácido nucleico, el constructo de expresión o la célula huésped para su uso en el tratamiento del cáncer.

De acuerdo con la presente invención, este objeto se resuelve, además, por la proteína multifuncional, el ácido nucleico, el constructo de expresión o la célula huésped para su uso en inmunoterapia adoptiva específica de célula diana.

5 Descripción de las realizaciones preferentes de la invención

Antes de describir la presente invención en mayor detalle a continuación, debe entenderse que la presente invención no está limitada a la metodología particular, protocolos y reactivos descritos en la presente memoria descriptiva ya que estos pueden variar. También debe entenderse que la terminología usada en la presente memoria descriptiva es con el fin de describir realizaciones particulares solamente, y no se pretende limitar el alcance de la presente invención que estará limitada solamente por las reivindicaciones adjuntas. Salvo que se defina de otro modo, todos los términos técnicos y científicos usados en la presente memoria descriptiva tienen los mismos significados que los comprendidos habitualmente por un experto en la materia. Para el propósito de la presente invención, todas las referencias citadas en la presente memoria descriptiva se incorporan por referencia en su totalidad.

Proteínas multifuncionales, de múltiples dominios

Como se ha descrito anteriormente, la presente invención proporciona proteínas multifuncionales que comprenden varios dominios, concretamente:

(i) un péptido señal;

10

15

30

35

45

50

55

60

65

- (ii) un dominio de reconocimiento específico de diana;
- (iii) una región enlazadora, que conecta el dominio (ii) y el dominio (iv),
- en las que la región enlazadora no contiene residuos de cisteína y se selecciona de cualquiera de los siguientes:

la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 2, una secuencia de aminoácidos con al menos un 95% de identidad de secuencia con la SEQ ID NO. 2 a condición de que el residuo de aminoácido 48 no sea una cisteína y sea una serina, y una secuencia de aminoácidos que difiere en uno, dos o tres residuos de aminoácidos de la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 2 a condición de que el residuo de aminoácido 48 no sea una cisteína y sea una serina; y

(iv) un dominio efector que comprende una región transmembrana y uno o más dominios de señalización intracelular.

en las que el dominio efector desencadena la activación de linfocitos.

40 Las proteínas multifuncionales de la invención son receptores de antígenos quiméricos caracterizados por una región bisagra optimizada (región enlazadora).

Las proteínas de la invención son preferentemente proteínas receptoras de superficie celular y, por tanto, comprenden una parte extracelular (dominios (i) y (ii) y (iii)), una parte transmembrana (a la que contribuye/compuesta del dominio (iv)) y una parte citoplasmática (a la que contribuye/comprendida en el dominio (iv)) y puede insertarse, por tanto, en la membrana plasmática de la célula huésped. La funcionalidad de las proteínas de la invención dentro de una célula huésped es detectable en un ensayo adecuado para demostrar el potencial de señalización de dicha proteína tras la unión de un ligando particular. Dichos ensayos están disponibles para los expertos en la materia.

Tras la unión a la diana, dichos receptores de antígenos quiméricos se unen a rutas de señalización endógenas en una célula (una célula efectora) y generan ciertas señales activadoras (dependiendo del dominio efector).

La expresión de los receptores de antígenos quiméricos (CAR) con especificidad definida de diana (tal como especificidad de célula diana) en linfocitos y otras células efectoras del sistema inmunitario (tales como linfocitos T o células asesinas naturales (NK)) produce variantes genéticamente modificadas de dichas células que abordan selectivamente y eliminan dianas definidas, incluyendo, aunque sin limitación, células malignas que portan un antígeno superficial respectivo asociado a tumor o células infectadas por virus que portan un antígeno superficial específico de virus o células diana que portan un antígeno superficial específico de linaje o especifico de tejido. Por tanto, dicha expresión de CAR genera células efectoras específicas de antígeno para el uso en inmunoterapia adoptiva específica de célula diana. Los CAR están compuestos de un dominio de reconocimiento específico de diana o dominio de reconocimiento celular (dominio (ii), tal como un fragmento de anticuerpo scFv) para el reconocimiento de una diana (tal como un antígeno de superficie de célula tumoral) fusionado mediante una región de enlazador flexible a un dominio efector (que comprende una región transmembrana y uno o más dominios de señalización intracelular como la cadena zeta del complejo CD3 del receptor de linfocitos T). La expresión de CAR

vuelve a dirigir la actividad citotóxica de las células efectoras (linfocitos) a las dianas (células tumorales) y desencadena su citólisis por las células efectoras inmunitarias que expresan CAR. De ese modo, la unión del dominio de reconocimiento específico de diana del CAR a su diana afín sobre la superficie de las células diana/virus transmite una señal a las células efectoras inmunitarias que expresan CAR mediante el dominio o dominios de señalización intracelular del CAR que activa la actividad citotóxica endógena de dichas células efectoras inmunitarias.

(i) El péptido señal

5

15

45

55

65

Un "péptido señal" se refiere a una secuencia peptídica que dirige el transporte y localización de la proteína dentro de una célula, por ejemplo, a un cierto orgánulo celular (tal como retículo endoplasmático) y/o la superficie celular.

El péptido señal (i) es un péptido señal de cualquier proteína humana secretada o transmembrana de tipo l (extremo N-terminal extracelular), que permite el transporte de la proteína multifuncional de la invención a la membrana celular y la superficie celular y permite la correcta localización de la proteína multifuncional de la invención, en particular la parte extracelular (dominios (i) y (ii) y (iii) sobre la superficie celular; la parte transmembrana (a la que contribuye/comprendida en el dominio (iv)) insertada en la membrana plasmática y la parte citoplasmática (en la que contribuye/comprendida en el dominio (iv)) en la célula huésped.

Preferentemente, el péptido señal se escinde después de pasar al retículo endoplasmático (ER), es decir, es un péptido señal escindible.

En una realización, el péptido señal (i) comprende o es un péptido señal de cadena pesada de inmunoglobulina.

25 (ii) El dominio de reconocimiento específico de diana

El dominio de reconocimiento específico de diana (ii) se une a un antígeno, receptor, ligando peptídico o ligando proteico de la diana.

- 30 El dominio de reconocimiento específico de diana (ii) preferentemente comprende:
 - un dominio de unión antígeno derivado de un anticuerpo contra un antígeno de la diana, o
 - un péptido que se une a un antígeno de la diana, o
 - un péptido o proteína que se une a un anticuerpo que se une a un antígeno de la diana, o
- un ligando peptídico o proteico (incluyendo, aunque sin limitación, un factor de crecimiento, una citoquina o una hormona) que se une a un receptor en la diana. o
 - un domino derivado de un receptor (incluyendo, aunque sin limitación, un receptor de factor de crecimiento, un receptor de citoquina o un receptor de hormona) que se une a un ligando peptídico o proteico en la diana.
- 40 Preferentemente, la diana es una célula o un virus.

El dominio de reconocimiento específico de diana sirve para dirigir la proteína multifuncional o una célula respectiva que expresa/porta la proteína multifuncional sobre su superficie a una diana específica. La unión del dominio de reconocimiento específico de diana de la proteína multifuncional (CAR) con su diana afín sobre la superficie de células diana/virus además transmite una señal en las células efectoras inmunitarias que expresan la proteína multifuncional (CAR) mediante el dominio o dominios de señalización intracelular de la proteína multifuncional que activa la actividad citotóxica endógena de dichas células efectoras inmunitarias.

Preferentemente, el antígeno de la diana es:

50 - un antígeno superficial asociado a tumor

- incluyendo, aunque sin limitación ErbB2 (HER2/neu), antígeno carcinoembrionario (CEA), molécula de adhesión de células epiteliales (EpCAM), receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR), variante III de EGFR (EGFRVIII), CD19, CD20, CD30, CD40, disialogangliósido GD2, una molécula del complejo principal de histocompatibilidad (MHC) que presente un epítopo peptídico específico de tumor,
- un antígeno tisular específico de linaje o específico de tejido incluyendo, aunque sin limitación, CD3, CD4, CD8, CD24, CD25, CD33, CD34, CD133, CD138, CTLA-4, B7-1 (CD80), B7-2 (CD86), endoglina, una molécula del complejo principal de histocompatibilidad (MHC),

60 o un antígeno superficial específico de virus,

incluyendo, aunque sin limitación, un antígeno específico de VIH (tal como gp120 de VIH), un antígeno específico de EBV, un antígeno específico de CMV, un antígeno específico de HPV, un antígeno específico de HBV, un antígeno específico del virus de Lassa, un antígeno específico del virus de la INfluenza.

En una realización, cuando el dominio (ii) se obtiene de un dominio de unión a antígeno, el dominio de unión a antígeno se obtiene preferentemente de un anticuerpo o un fragmento de anticuerpo, tal como un fragmento Fv de cadena sencilla (scFv), un fragmento Fab, un diacuerpo, un dominio variable de la cadena pesada de anticuerpo o cadena ligera de anticuerpo.

En una realización de la invención el antígeno de la diana es el antígeno superficial asociado a tumor ErbB2 y el 35 dominio de unión a antígeno del dominio (ii) es de un scFv específico para ErbB2.

10 (iii) La región enlazadora

5

25

45

La región enlazadora (iii) conecta el dominio de reconocimiento específico de diana (ii) y el dominio efector (iv).

La región enlazadora sirve como espaciador flexible entre el dominio de reconocimiento específico de diana (ii) y el dominio efector (iv). Asegura la accesibilidad necesaria y flexibilidad del dominio de reconocimiento específico de diana (ii). Se entiende que la región enlazadora es esencial para la funcionalidad de las proteínas multifuncionales de la invención.

Los constructos CAR actuales contienen una región enlazadora derivada de la cadena alfa de la molécula CD8 murina o humana que proporciona una conexión flexible entre dominios de direccionamiento celular y de señalización/efectores (Uherek et al., 2002; Müller et al., 2008). Sin embargo, una o más cisteínas desapareadas presentes en la región enlazadora de la cadena alfa de CD8 puede provocar enlaces covalentes intra o intermoleculares indeseados de moléculas CAR que afectan negativamente a la expresión superficial de CAR, así como la funcionalidad de CAR.

La materia objeto de la invención es la generación de constructos CAR optimizados que no formen dichos enlaces covalentes no productivos mediante el residuo de cisteína desapareado de la cadena alfa de CD8 humana y que faciliten una expresión superficial eficaz y alta funcionalidad en linfocitos.

Esto se consigue, de acuerdo con la invención, empleando un fragmento específico de la región bisagra derivada de la cadena alfa de CD8 humana que varía de las posiciones de aminoácido 117 a 178 (numeración de acuerdo con la secuencia de la cadena alfa de la glucoproteína CD8 de superficie de linfocitos T humanos; número de acceso Swiss-Prot P01732), y modificando la secuencia de aminoácidos de la región bisagra derivada de la cadena alfa de CD8 humana, en particular remplazando/convirtiendo la cisteína o cisteínas desapareadas en residuos de serina o delecionando la cisteína o cisteínas desapareadas. El constructo CAR optimizada resultante se expresa a niveles mayores en la superficie celular y media una potente eliminación específica de antígeno. En comparación con células que portan un CAR actual, las células que portan el constructo CAR optimizada contienen un nivel inferior de dominio efector endógeno desapareado (tal como cadena zeta de CD3) pero niveles mayores de complejos receptores funcionales y dímeros productivos entre CAR y el dominio efector endógeno (tal como la cadena zeta de CD3)

En particular, la región enlazadora (iii) comprende una región bisagra modificada de la cadena alfa de CD8 humana. La secuencia de la cadena alfa de la glucoproteína CD8 de superficie de linfocitos T humanos (número de acceso Swiss-Prot P01732 (CD8A HUMANA) [SEQ ID NO. 13]

40	10	20	30	40	50	60
	MALPVTALLL	PLALLLHAAR	PSQFRVSPLD	RTWNLGETVE	LKCQVLLSNP	TSGCSWLFQP
50	70	80	90	100	110	120
50	RGAAASPTFL	LYLSQNKPKA	AEGLDTQRFS	GKRLGDTFVL	TLSDFRRENE	GYYFCS <u>ALSN</u>
	130	140	150	160	170	180
	SIMYFSHFVP	VFLPAKPTTT	PAPRPPTPAP	TIASQPLSLR	PEACRPAAGG	AVHTRGLDFA
55						
	190	200	210	220	230	
	CDIYIWAPLA	GTCGVLLLSL	VITLYCNHRN	RRRVCKCPRP	VVKSGDKPSL	SARYV

en la que la región bisagra flexible son los aminoácidos 117 a 178 [SEQ ID NO. 1]:
ALSNSIMYFSHFVPVFLPAKPTTTPAPRPPTPAPTIASQPLSLRPEA<u>CRPAAGGAVHTRGLD</u>
La modificación de la región bisagra de la cadena alfa de CD8 humana de acuerdo con la invención es el remplazo del resto o residuos de cisteína con uno o más residuos de serina o la deleción del resto o residuos de cisteína.

De acuerdo con la invención, la región enlazadora (iii) consiste en la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO.

6

65

ALSNSIMYFSHFVPVFLPAKPTTTPAPRPPTPAPTIASQPLSLRPEA**S**RPAAGGAVHTRGLD

o una secuencia de aminoácidos que tiene al menos un 95% de identidad de secuencia o un 99% de identidad de secuencia con la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 2, con la condición de que el residuo de aminoácido n.º 48 de la SEQ ID NO. 2 no sea una cisteína y sea una serina y con la condición de que la secuencia de aminoácidos no contenga ningún residuo de cisteína,

o una secuencia de aminoácidos que difiere en uno, dos o tres residuos de aminoácido de la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 2, con la condición de que el residuo de aminoácido n.º 48 de la SEQ ID NO. 2 no sea una cisteína y sea una serina y con la condición de la secuencia de aminoácidos no contenga ningún residuo de cisteína, en la que "difiere" se refiere al remplazo/sustitución, adición o deleción, tal como una o más sustituciones conservativas de los residuos de aminoácido.

Por tanto, la región enlazadora (iii) no contiene ningún residuo de cisteína.

Por tanto, la región enlazadora (iii) se selecciona de cualquiera de los siguientes:

15

20

10

- la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 2,
- una secuencia de aminoácidos con al menos un 95% de identidad de secuencia con la SEQ ID NO. 2 con la condición de que el residuo de aminoácido n.º 48 no sea una cisteína y sea una serina,
- una secuencia de aminoácidos que difiere en uno, dos o tres residuos de aminoácido de la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 2 con la condición de que el residuo de aminoácido n.º 48 no sea una cisteína y sea una serina.

Como se ha analizado anteriormente, la técnica anterior describe receptores de antígenos quiméricos que contienen como regiones enlazadoras diferentes fragmentos de la región bisagra derivada de la cadena alfa de 25 CD8 humana o murina. Sin embargo, la región bisagra modificada específica de la invención que se usa como región enlazadora (iii) en las proteínas multifuncionales de acuerdo con la invención no se ha usado o divulgado en la técnica y se ha descubierto por los inventores que es particularmente ventajosa para la expresión de las proteínas multifuncionales/CAR de acuerdo con la invención y su transporte a la superficie de las células efectoras 30 (como se ha demostrado en esta memoria descriptiva, por ejemplo, en las Figuras 3 y 4). Además, la región bisagra modificada específica de la invención provoca una funcionalidad mejorada de las proteínas multifuncionales/CAR de acuerdo con la invención (como se ha demostrado en esta memoria descriptiva, por ejemplo, en las Figuras 4 y 5c). Esta expresión y funcionalidad mejoradas de los CAR de acuerdo con la invención se debe a la selección y modificación específica de los residuos de aminoácido 117 a 178 de la cadena alfa de CD8 humana como región 35 enlazadora (iii) en las proteínas multifuncionales. La región bisagra modificada específica de la invención que se usa como región enlazadora (iii) en las proteínas multifuncionales de acuerdo con la invención evita la aparición de cisteínas desapareadas no incluyendo las cisteínas presentes de forma natural en las posiciones de aminoácido 115 y 181 de la cadena alfa de CD8 humana, y el remplazo de residuo de cisteína presente de forma natural en la posición de aminoácido 164 de la cadena alfa de CD8 humana con un residuo de serina químicamente similar. 40 Además, la longitud de 62 residuos de aminoácido de la región bisagra modificada específica de la invención que se usa como región enlazadora (iii) en las proteínas multifuncionales de acuerdo con la invención asegura una distancia espacial óptima del dominio de reconocimiento específico de diana (ii) unido de forma N-terminal desde el dominio efector transmembrana e intracelular (iv) unido de forma C-terminal, proporcionando alta flexibilidad y eficacia del reconocimiento de la célula diana. En contraste, la técnica anterior describe CAR que emplean como regiones enlazadoras fragmentos no modificados de la región bisagra de la cadena alfa de CD8 humana (véase, 45 por ejemplo, Fitzer-Attas et al. 1998, documento de patente WO 2008/045437) o la cadena alfa de CD8 murina (véase, por ejemplo, el documento de patente WO 95/30014) que contiene cisteínas de origen natural de la cadena alfa de CD8, que puede afectar negativamente a la expresión y funcionalidad de estos CAR a través de la formación de enlaces disulfuro intra o intermoleculares indeseados. Además, la técnica anterior describe CAR que emplean 50 como regiones enlazadoras fragmentos modificados de la región bisagra de la cadena alfa de CD8 humana que abarca secuencias significativamente más cortas de aminoácidos (tales como de solamente aproximadamente 30 a aproximadamente 40 residuos de aminoácido, véase, por ejemplo, el documento de patente US 2007/0031438), que reduce la distancia espacial del domino de reconocimiento específico de diana desde el dominio efector y puede afectar negativamente a la flexibilidad y eficacia del reconocimiento de la célula diana.

55

- (iv) El domino efector
- El dominio efector (iv) comprende una región transmembrana y uno o más dominios de señalización intracelular, en el que el dominio efector desencadena la activación de linfocitos.

- El dominio efector sirve para el acoplamiento del reconocimiento de la diana/antígeno a la maquinaria de señalización intracelular.
- La unión del dominio de reconocimiento específico de diana (ii) de la proteína multifuncional (CAR) a su diana afín sobre la superficie de células diana/virus además transmite una señal a las células efectoras inmunitarias que

expresan la proteína multifuncional (CAR) mediante el dominio o dominios de señalización intracelular de la proteína multifuncional (que son parte del dominio efector) que activa la actividad citotóxica endógena de dichas células efectoras inmunitarias.

5 Opcionalmente, el dominio efector (iv) comprende o consiste en (es):

10

35

50

- (a) la cadena zeta del complejo CD3 humano del receptor de células T o fragmento(s) del mismo; o un equivalente funcional del mismo.
- (b) una fusión de un fragmento del receptor CD28 coestimulador humano fusionado con un fragmento de la cadena zeta del complejo CD3 humano del receptor de células T, preferentemente una fusión del dominio transmembrana e intracelular de CD28 humana con el dominio intracelular de la cadena zeta de CD3 humana; o un equivalente funcional del mismo.
- La expresión "equivalente funcional" define una proteína o secuencia de nucleótidos, que tiene una secuencia diferente de aminoácidos o bases, en comparación con las secuencias divulgadas en la presente memoria descriptiva, pero que muestran la misma función *in vitro* e *in vivo*. Un ejemplo de un equivalente funcional es un gen modificado o sintético, que codifica la expresión de una proteína idéntica o altamente homóloga a la codificada por el gen o secuencia de tipo silvestre divulgada en la presente memoria descriptiva.
- 20 (a) La secuencia de la cadena zeta de la glucoproteína CD3 de superficie de linfocitos T humanos (número de acceso Swiss-Prot P20963 (CD3Z HUMANA); Isoforma 3) [SEQ ID NO. 3]

	10	20	30	40	50	60
	MKWKALFTAA	ILQAQLPITE	AQSFGLLD <u>PK</u>	LCYLLDGILF	IYGVILTALF	LRVKFSRSAD
25						
	70	80	90	100	110	120
	APAYQQGQNQ	LYNELNLGRR	EEYDVLDKRR	GRDPEMGGKP	RRKNPQEGLY	NELQKDKMAE
	130	140	150	160		
30	AYSEIGMKGE	RRRGKGHDGL	YQGLSTATKD	TYDALHMQAL	PPR	

El dominio efector (iv) opcionalmente comprende o consiste en (es) una secuencia de aminoácidos con la SEQ ID NO. 3 o uno o más fragmentos de la misma (preferentemente el dominio transmembrana e intracelular de la cadena zeta de CD3 humana, más preferentemente los residuos de aminoácido 29 a 163 de la secuencia de aminoácidos con la SEQ ID NO. 3) o un equivalente funcional de la misma, en la que un "equivalente funcional" tiene menor identidad de secuencia (tal como al menos un 80% de identidad de secuencia, preferentemente al menos un 95% de identidad de secuencia o un 99% de identidad de secuencia) pero es una cadena zeta funcional del complejo CD3 del receptor de linfocitos T.

- La cadena zeta es de origen humano. Dentro del TCR la cadena zeta de CD3 existe como homodímero disulfuro. Una "cadena zeta de CD3 funcional" o "una cadena zeta funcional del complejo CD3 del receptor de linfocitos T" es una proteína que tras la expresión en hibridomas de linfocitos T deficientes en la expresión de zeta endógena es capaz de restaurar en dichos hibridomas un TCR funcionalmente activo.
- (b) La fusión de un fragmento del receptor CD28 coestimulador fusionado a un fragmento de la cadena zeta del complejo CD3 del receptor de linfocitos T contiene:
 - (b1) el dominio transmembrana de CD28 humana;
 - (b2) el dominio intracelular de CD28 humana; y
 - (b3) el dominio intracelular de la cadena zeta de CD3 humana;

La secuencia de la glucoproteína CD28 de superficie específica de linfocitos T humanos (número de acceso Swiss-Prot P10747 (CD28_HUMANA)) [SEQ ID NO. 4]

55	10	20	30	40	50	60
	MLRLLLALNL	FPSIQVTGNK	ILVKQSPMLV	AYDNAVNLSC	KYSYNLFSRE	FRASLHKGLD
60	70	80	90	100	110	120
	SAVEVCVVYG	NYSQQLQVYS	KTGFNCDGKL	GNESVTFYLQ	NLYVNQTDIY	FCKIEVMYPP
60	130	140	150	160	170	180
	PYLDNEKSNG	TIIHVKGKHL	CPSPLFPGPS	KPFWVLVVVG	GVLACYSLLV	TVAFIIFWVR
65	190 SKRSRLLHSD	200 YMNMTPRRPG	210 PTRKHYQPYA	220 PPRDFAAYRS		

en la que (b1) es preferentemente los residuos de aminoácido 151-180 de la SEQ ID NO. 4, (b2) es los residuos de aminoácido 181-220 de la SEQ ID NO. 4, y (b3) es los residuos de aminoácido 52-163 de la SEQ ID NO. 3 (= SEQ ID NO. 5):

KPFWVLVVVG GVLACYSLLV TVAFIIFWVR SKRSRLLHSD YMNMTPRRPG PTRKHYQPYA PPRDFAAYRS RVKFSRSADA PAYQQGQNQL YNELNLGRRE EYDVLDKRRG RDPEMGGKPR

RKNPQEGLYN ELQKDKMAEA YSEIGMKGER RRGKGHDGLY QGLSTATKDT YDALHMQALP PR

10

15

20

25

30

35

40

5

El dominio efector (iv) opcionalmente comprende o consiste en (es) una secuencia de aminoácidos con la secuencias de aminoácidos de la SEQ ID NO. 5 o un equivalente funcional de la misma, en la que un "equivalente funcional" tiene menor identidad de secuencia (tal como al menos un 80% de identidad de secuencia. preferentemente al menos un 90% de identidad de secuencia, más preferentemente al menos un 95% de identidad de secuencia o un 99% de identidad de secuencia) pero es una fusión funcional de un receptor CD28 coestimulador fusionado a un fragmento de la cadena zeta del compleio CD3 del receptor de linfocitos T.

La proteína multifuncional de acuerdo con la invención opcionalmente comprende o consiste en la secuencia de aminoácidos de un péptido señal (escindible) (i), un scFv (ii), la región bisagra modificada (iii) (como se define en la presente memoria descriptiva, preferentemente de la SEQ ID NO. 2) y la cadena zeta de CD3 o fragmento(s) de la misma o una fusión de fragmento(s) de CD28 con fragmento(s) de cadena zeta (iv) (en la que el péptido señal esta en el extremo N-terminal y la cadena zeta/fusión está en el extremo C-terminal).

En una realización preferente, la proteína comprende o consiste en la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO.

o una secuencia de aminoácidos que tiene al menos un 95% de identidad de secuencia o un 99% de identidad de secuencia con la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 6 (con la condición de que el residuo de aminoácido n.º 308 (es decir, el residuo de aminoácido n.º 48 de la región bisagra modificada (SEQ ID NO. 2)) no sea una cisteína v sea una serina v con la condición de que la secuencia de aminoácidos de la región bisagra modificada (es decir, los residuos de aminoácido n.º 261 a 322) no contenga ningún residuo de cisteína.

La secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 6 se refiere a la secuencia de aminoácidos de una proteína multifuncional con los dominios:

(i) [péptido señal] - (ii) [scFv anti-ErbB2] - (iii) [bisagra modificada] - (iv) [dominio transmembrana e intracelular de la cadena zeta de CD3 humana]

MDWIWRILFLVGAATGAHSQVQLQQSGPELKKPGETVKISCKASGYPFTNYGMNWVKQAPGQ GLKWMGWINTSTGESTFADDFKGRFDFSLETSANTAYLOINNLKSEDSATYFCARWEVYHGYVPYWGQGTTVTVSSGGGGSGGGGGGGGGDIQLTQSHKFLSTSVGDRVSITCKASQDVYNAV AWYOOKPGOSPKLLIYSASSRYTGVPSRFTGSGSGPDFTFTISSVOAEDLAVYFCOOHFRTPFTFGSGTKLEIKALSNSIMYFSHFVPVFLPAKPTTTPAPRPPTPAPTIASQPLSLRPEASRP **AAGGAVHTRGLD**PKLCYLLDGILFIYGVILTALFLRVKFSRSADAPAYOOGONOLYNELNLG RREEYDVLDKRRGRDPEMGGKPRRKNPOEGLYNELOKDKMAEAYSEIGMKGERRRGKGHDGL YQGLSTATKDTYDALHMQALPPR

45

En una realización preferente, la proteína comprende o consiste en la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO.

50 o una secuencia de aminoácidos que tiene al menos un 95% de identidad de secuencia o un 99% de identidad de secuencia con la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 7 (con la condición de que el residuo de aminoácido n.º 308 (es decir, el residuo de aminoácido n.º 48 de la región bisagra modificada (SEQ ID NO. 2)) no sea una cisteína y sea una serina y con la condición de que la secuencia de aminoácidos de la región bisagra modificada (es decir, los residuos de aminoácido n.º 261 a 322) no contenga ningún residuo de cisteína.

55 La secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 7 se refiere a la secuencia de aminoácidos de la proteína multifuncional con los dominios:

(i) [péptido señal] - (ii) [scFv anti-ErbB2] - (iii) [bisagra modificada] - (iv) [fusión del dominio transmembrana e intracelular de CD28 humana con el dominio intracelular de la cadena zeta de CD3 humana]

60

MDWIWRILFLVGAATGAHSQVQLQQSGPELKKPGETVKISCKASGYPFTNYGMNWVKQAPGQ GLKWMGWINTSTGESTFADDFKGRFDFSLETSANTAYLQINNLKSEDSATYFCARWEVYHGY VPYWGQGTTVTVSSGGGGSGGGGSGGGGSDIQLTQSHKFLSTSVGDRVSITCKASQDVYNAV AWYQQKPGQSPKLLIYSASSRYTGVPSRFTGSGSGPDFTFTISSVQAEDLAVYFCQQHFRTP FTFGSGTKLEIKALSNSIMYFSHFVPVFLPAKPTTTPAPRPPTPAPTIASQPLSLRPEASRP AAGGAVHTRGLDKPFWVLVVVGGVLACYSLLVTVAFIIFWVRSKRSRLLHSDYMNMTPRRPG PTRKHYQPYAPPRDFAAYRSRVKFSRSADAPAYQQGQNQLYNELNLGRREEYDVLDKRRGRD PEMGGKPRRKNPQEGLYNELQKDKMAEAYSEIGMKGERRRGKGHDGLYQGLSTATKDTYDAL HMQALPPR

En general, un experto en la materia es consciente del hecho de que algunos intercambios de aminoácido en la secuencia de aminoácidos de una proteína o péptido no tiene ninguna influencia sobre la estructura (secundaria o terciaria), la función y la actividad de la proteína o péptido (en absoluto). Las secuencias de aminoácidos con dichos intercambios "neutros" de aminoácidos en comparación con las secuencias de aminoácidos divulgadas en la presente memoria descriptiva están dentro del alcance de la presente invención.

Ácidos nucleicos, constructos de expresión y células huésped

20 Como se ha descrito anteriormente, la presente invención proporciona ácidos nucleicos/moléculas de ácido nucleico/moléculas aisladas de ácido nucleico que codifican las proteínas de la invención.

Los ácidos nucleicos de acuerdo con la presente invención comprenden ADN (tal como ADNbc, ADNmc, ADNc), ARN (tal como ARNbc, ARNmc, ARNm), combinaciones de los mismos o derivados (tales como PNA) de los mismos.

Preferentemente, un ácido nucleico de la invención comprende:

- el ácido nucleico que codifica la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 2;
- la secuencia de ácido nucleico de la SEQ ID NO. 8 (= secuencia de nucleótidos que codifica la región bisagra modificada)

o sus secuencias complementarias;

5

10

15

25

30

60

- o secuencias que tienen al menos un 95% de identidad de secuencia, o un 99% de identidad de secuencia con las secuencias anteriores (con la condición de que el residuo de aminoácido n.º 48 de la SEQ ID NO. 2 no sea una cisteína y sea una serina y con la condición de que la región bisagra modificada no contenga ningún residuo de cisteína).
- 40 Preferentemente, un ácido nucleico de la invención además comprende:
 - el ácido nucleico que codifica la secuencia de aminoácidos de las SEQ ID NO. 3 o 5 o los residuos de aminoácido 29-163 de la SEQ ID NO. 3;
- la secuencia de ácido nucleico de la SEQ ID NO. 9 o 10 (= secuencia de nucleótidos que codifica el dominio transmembrana e intracelular de la cadena zeta de CD3 humana o la fusión del dominio transmembrana e intracelular de CD28 humana con el dominio intracelular de la cadena zeta de CD3 humana),

o sus secuencias complementarias;

- o secuencias que tienen al menos un 95% de identidad de secuencia o un 99% de identidad de secuencia con las secuencias anteriores,
 - preferentemente fusionadas al ácido nucleico que codifica la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 2 o la secuencia de ácido nucleico de la SEQ ID NO. 8
- o a sus secuencias complementarias;
 - o a secuencias que tienen al menos un 95% de identidad de secuencia o un 99% de identidad de secuencia con las secuencias anteriores SEQ ID NO. 2 o SEQ ID NO. 8 (con la condición de que el residuo de aminoácido n.º 48 de la SEQ ID NO. 2 no sea una cisteína y sea una serina y con la condición de que la región bisagra modificada no contenga ningún residuo de cisteína).

Preferentemente, un ácido nucleico de la invención comprende o consiste en:

- el ácido nucleico que codifica la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 6 o 7;
- 65 la secuencia de ácido nucleico de la SEQ ID NO. 11 o 12 (= secuencia de nucleótidos que codifica la proteína

multifuncional con los dominios (i) [péptido señal] - (ii) [scFv anti-ErbB2] - (iii) [bisagra modificada] - (iv) [dominio transmembrana e intracelular de la cadena zeta de CD3 humana o la proteína multifuncional con los dominios (i) [péptido señal] - (ii) [scFv anti-ErbB2] - (iii) [bisagra modificada] - (iv) [fusión del dominio transmembrana e intracelular de CD28 humana con el dominio intracelular de la cadena zeta de CD3 humana]);

o sus secuencias complementarias;

5

10

15

25

o secuencias que tienen al menos un 95% de identidad de secuencia, o un 99% de identidad de secuencia con las secuencias anteriores (con la condición de que el residuo de aminoácido n.º 48 de la SEQ ID NO. 2 no sea una cisteína y sea una serina y con la condición de que la secuencia de aminoácidos de la región bisagra modificada (es decir, los residuos de aminoácido n.º 261 a 322) no contenga ningún residuo de cisteína).

Preferentemente, las secuencias de ácidos nucleico de la presente invención están optimizadas en los codones para la expresión en células de mamífero, preferentemente para la expresión en células humanas. La optimización de codones se refiere al intercambio en una secuencia de interés de codones que generalmente son infrecuentes en genes muy expresados de una especie dada por codones que son generalmente frecuentes en genes muy expresados de dicha especie, codificando dichos codones los mismos aminoácidos que los codones que se están intercambiando.

20 Dentro del ámbito de la presente invención están las secuencias de nucleótidos obtenidas debido a la degeneración del código genético de las secuencias anteriores de nucleótidos.

Como se ha descrito anteriormente, la presente invención proporciona constructos de expresión para expresar la proteína de la invención en una célula.

Preferentemente, los constructos de expresión comprenden adicionalmente secuencias promotoras y terminadoras.

Un "constructo de expresión o génico" (en el que ambos términos se usan de forma intercambiable a lo largo de la presente memoria descriptiva) se refiere a un constructo de ácido nucleico, habitualmente un vector de expresión o plásmido que se usa para introducir una secuencia génica específica en una célula diana. Una vez que el constructo de expresión o génico está dentro de la célula, la proteína que está codificada por el gen se produce por la maquinaria celular de transcripción y traducción. El constructo de expresión o génico está diseñada para contener secuencias reguladoras respectivas que actúan como regiones potenciadoras y promotoras y conducen a una transcripción eficaz del gen portado en el constructo, incluyendo secuencias promotoras y terminadoras. El objetivo de un constructo de expresión o génico bien diseñada es la producción de grandes cantidades de ARNm estable, y por lo tanto proteínas.

Los expertos en la materia pueden seleccionar componentes adecuados adicionales de constructos de expresión o génicas.

Los ácidos nucleicos y/o en particular constructos de expresión de la invención son capaces de dirigir la síntesis/expresión de la proteína multifuncional de la invención en una célula huésped adecuada.

45 Los ácidos nucleicos y/o constructos de expresión de la invención son ADNbc, ADNmc, ARN o ARNm o combinaciones de los mismos.

Como se ha descrito anteriormente, la presente invención proporciona células huésped que expresan una proteína de la invención o que comprenden un ácido nucleico o un constructo de expresión de la invención.

De acuerdo con la invención, la célula huésped se selecciona de células efectoras del sistema inmunitario, y en la que las células efectoras del sistema inmunitario son células asesinas naturales (NK), células T asesinas naturales (NKT) o una preparación de linfocitos que contiene células NK y células NKT.

El término "células efectoras" del sistema inmunitario o "células efectoras inmunitarias" se refiere a células de origen hematopoyético incluyendo, aunque sin limitación, los tipos celulares mencionados anteriormente que están funcionalmente implicados en el inicio y/o ejecución de respuestas inmunitarias innatas y/o adaptativas.

60

50

Usos de las proteínas, ácidos nucleicos, constructos de expresión y células huésped

Como se ha descrito anteriormente, la invención proporciona el uso *in vitro* de la proteína multifuncional, ácido nucleico o constructo de expresión para generar células efectoras específicas de antígeno.

5

El término "células efectoras específicas de antígeno" o "células efectoras específicas de diana" se refiere a células efectoras del sistema inmunitario o células efectoras inmunitarias genéticamente modificadas para expresar la proteína multifuncional de la invención por transferencia de un constructo de expresión o ácido nucleico que codifica dicha proteína multifuncional. Dichas células efectoras específicas de antígeno o específicas de diana son medios versátiles, en particular en el tratamiento de enfermedades (como se describe a continuación para ACT y tratamiento del cáncer).

Como se ha descrito anteriormente, la invención proporciona la proteína multifuncional, ácido nucleico, constructo de expresión o célula huésped para su uso como medicamento.

15

10

Como se ha descrito anteriormente, la invención proporciona la proteína multifuncional, ácido nucleico, constructo de expresión o célula huésped para su uso en el tratamiento del cáncer.

Como se ha descrito anteriormente, la invención proporciona la proteína multifuncional, ácido nucleico, constructo de expresión o célula huésped para su uso en inmunoterapia adoptiva específica de célula diana.

El término "inmunoterapia adoptiva específica de célula diana" se refiere a una forma de terapia en que se transfieren células inmunitarias a huéspedes que albergan tumor. Las células inmunitarias tienen una reactividad antitumoral y pueden mediar efectos antitumorales directos o indirectos.

25

30

35

40

"Inmunoterapia adoptiva específica de célula diana" o "terapia celular adoptiva (ACT)" es un tratamiento que usa células efectoras inmunitarias, tales como linfocitos con actividad antitumoral, expandidas in vitro e infundidas en el paciente con cáncer. Ha surgido ACT usando linfocitos de infiltración tumoral autólogos como el tratamiento más eficaz para pacientes con melanoma metastásico y puede mediar la regresión objetiva del cáncer en aproximadamente el 50% de los pacientes. El uso de linfocitos donantes para ACT es un tratamiento eficaz para pacientes inmunosuprimidos que desarrollan linfomas postrasplante (revisado en Rosenberg et al., 2008). Sin embargo, la capacidad de diseñar genéticamente linfocitos humanos y usarlos para mediar la regresión del cáncer en paciente, que se ha demostrado recientemente (véase, Morgan et al., 2006), ha abierto posibilidades para la ampliación de la inmunoterapia ACT a pacientes con una amplia diversidad de tipos de cáncer y es un nuevo enfoque prometedor para el tratamiento del cáncer. Por tanto, la ingeniería genética de linfocitos con receptores de antígenos quiméricos (CAR), tales como los proporcionados por la presente invención, es muy adecuado, para ACT y abre más posibilidades en el tratamiento del cáncer. Especialmente, como los estudios han demostrado claramente que la administración de linfocitos T antitumorales muy ávidos dirigidos contra una diana adecuada pueden mediar la regresión de cánceres grandes, vascularizados y metastásicos en seres humanos y proporcionan principios de guía, así como estímulos para el desarrollo adicional de inmunoterapia para el tratamiento de pacientes con cáncer.

Procedimientos de tratamiento

45 Además, la invención describe procedimientos para generar células efectoras específicas de antígeno.

El procedimiento para generar células efectoras específicas de antígeno puede comprender:

50

- (a) proporcionar una proteína multifuncional, ácido nucleico o constructo de expresión de acuerdo con la invención:
- (b) proporcionar una célula huésped o línea celular, que se selecciona de células efectoras del sistema inmunitario, tales como linfocitos incluyendo, aunque sin limitación, linfocitos citotóxicos, linfocitos T, linfocitos T citotóxicos, linfocitos T auxiliares, linfocitos T Th17, células asesinas naturales (NK), células T asesinas naturales (NKT), mastocitos, células dendríticas, células dendríticas, linfocitos B;

(c) transferir la proteína multifuncional, ácido nucleico o constructo de expresión proporcionado en la etapa (a) a la célula huésped o línea celular proporcionada en la etapa (b);

(d) selección opcional de las células transgénicas (modificadas con el gen).

La presente invención también describe procedimientos para el tratamiento de enfermedades, en particular del cáncer y procedimientos de inmunoterapia, incluyendo inmunoterapia adoptiva específica de célula diana.

El procedimiento para el tratamiento de enfermedades, en particular del cáncer, puede comprender administrar a un sujeto en una cantidad terapéuticamente eficaz de:

65

(a) una proteína multifuncional, un ácido nucleico, un constructo de expresión o una célula huésped (en

particular una célula efectora específica de antígeno) obtenida y definida en la presente memoria descriptiva,

- (b) opcionalmente, uno o más excipientes respectivos.
- 5 El procedimiento de inmunoterapia, incluye o utiliza inmunoterapia adoptiva específica de célula diana, puede comprender administrar a un sujeto en una cantidad terapéuticamente eficaz de:
 - (a) una proteína multifuncional, un ácido nucleico, un constructo de expresión o una célula huésped (en particular una célula efectora específica de antígeno) obtenida y definida en la presente memoria descriptiva, v
 - (b) opcionalmente, uno o más excipientes respectivos.

Una "cantidad terapéuticamente eficaz" de proteína multifuncional, un ácido nucleico, un constructo de expresión o una célula huésped (en particular una célula efectora específica de antígeno) de la presente invención se refiere a la cantidad que es suficiente para tratar la enfermedad respectiva o para conseguir el resultado respectivo de la inmunoterapia adoptiva específica de célula diana.

Secuencias:

10

15

35

40

- La SEQ ID NO. 1 muestra la secuencia de aminoácidos de la región bisagra de la cadena alfa de la glucoproteína CD8 de superficie de linfocitos T humanos (residuos de aminoácido 117-178 de la SEQ ID NO. 13).
- La SEQ ID NO. 2 muestra la secuencia de aminoácidos de la región bisagra modificada derivada de la región bisagra de la cadena alfa de CD8 humana.
 - La SEQ ID NO. 3 muestra la secuencia de aminoácidos de la cadena zeta de la glucoproteína CD3 de superficie de linfocitos T humanos (número de acceso Swiss-Prot P20963 (CD3Z HUMANA); Isoforma 3.
- La SEQ ID NO. 4 muestra la secuencia de aminoácidos de la glucoproteína CD28 de superficie específica de linfocitos T humanos (número de acceso Swiss-Prot P10747 (CD28 HUMANA).
 - La SEQ ID NO. 5 muestra la secuencia de aminoácidos de la fusión del dominio transmembrana y el dominio intracelular de CD28 humana (residuos de aminoácido 151-220 de la SEQ ID NO. 4) y el dominio intracelular de la cadena zeta de CD3 humana (residuos de aminoácido 52-163 de SEQ ID NO. 3).
 - La SEQ ID NO. 6 muestra la secuencia de aminoácidos de la proteína multifuncional con los dominios (i) [péptido señal] (ii) [scFv anti-ErbB2] (iii) [bisagra modificada] (iv) [dominio transmembrana e intracelular de la cadena zeta de CD3 humana].
 - La SEQ ID NO. 7 muestra la secuencia de aminoácidos de la proteína multifuncional con los dominios (i) [péptido señal] (ii) [scFv anti-ErbB2] (iii) [bisagra modificada] (iv) [fusión del dominio transmembrana e intracelular de CD28 humana con el dominio intracelular de la cadena zeta de CD3 humana].
- La SEQ ID NO. 8 muestra la secuencia de nucleótidos que codifica la región bisagra modificada en una forma de codones optimizados.
 - La SEQ ID NO. 9 muestra la secuencia de nucleótidos que codifica el dominio transmembrana y el dominio intracelular de la cadena zeta de CD3 humana en una forma de codones optimizados.
 - La SEQ ID NO. 10 muestra la secuencia de nucleótidos que codifica la fusión del dominio transmembrana e intracelular de CD28 humana con el dominio intracelular de la cadena zeta de CD3 humana en una forma de codones optimizados.
- La SEQ ID NO. 11 muestra la secuencia de nucleótidos que codifica la proteína multifuncional con los dominios (i) [péptido señal] (ii) [scFv anti-ErbB2] (iii) [bisagra modificada] (iv) [dominio transmembrana e intracelular de la cadena zeta de CD3 humana] en una forma de codones optimizados.
- La SEQ ID NO. 12 muestra la secuencia de nucleótidos que codifica la proteína multifuncional con los dominios (i) [péptido señal] (ii) [scFv anti-ErbB2] (iii) [bisagra modificada] (iv) [fusión del dominio transmembrana e intracelular de CD28 humana con el dominio intracelular de la cadena zeta de CD3 humana] en una forma de codones optimizados.
- La SEQ ID NO. 13 muestra la secuencia de aminoácidos de la cadena alfa de la glucoproteína CD8 de superficie de linfocitos T humanos (número de acceso Swiss-Prot P01732 (CDBA_HUMANA)).

Los siguientes ejemplos y dibujos ilustran la presente invención sin limitar, sin embargo, la misma a los mismos.

Breve descripción de los dibujos

Figura 1 Región bisagra modificada derivada de la cadena alfa de CD8.

Se muestran las secuencias de aminoácidos de las regiones bisagra original y modificada derivadas de la cadena alfa de CD8 humana. La cisteína desapareada y el resto modificado están subrayados.

Figura 2 Representación esquemática del constructo de expresión.

10

5

(A) La secuencia que codifica CAR específico de ErbB2 se expresa bajo el control de un promotor del virus formador de focos en el bazo (SFFV) y seguido por un sitio interno de entrada al ribosoma (IRES) y ADNc que codifica la proteína fluorescente verde potenciada (EGFP). El CAR está compuesto por un péptido señal (SP) de la cadena pesada de inmunoglobulina, un fragmento de anticuerpo Fv de cadena sencilla (scFv), específico de ErbB2, la región bisagra de cadena alfa de CD8 no modificada o modificada como enlazador flexible (CD8 alfa) y el dominio transmembrana y el dominio intracelular de la cadena zeta de CD3 como dominio de señalización (zeta).

15

Figura 3 Análisis de la expresión superficial de CAR en células NK transducidas.

20

Se transdujeron células NK con vectores lentivíricos que codificaban CAR específico de ErbB2 que contenía la región bisagra de la cadena alfa de CD8 no modificada (panel superior, gris oscuro) o modificada (panel inferior, gris oscuro). Las células modificadas con el gen se seleccionaron por clasificación basada en FACS. La expresión de CAR sobre la superficie de células NK se investigó por análisis FACS usando la proteína de fusión ErbB2-Fc. Las células NK transducidas con vector vacío sirvieron como control (gris claro).

25

Figura 4 Análisis de inmunotransferencia de la expresión de CAR.

Lisados de células NK transducidas que expresaban CAR específico de ErbB2 que contenían la región bisagra de cadena alfa de CD8 modificada (carril 2) o no modificada (carril 3) se sometieron a SDS-PAGE en condiciones no reductoras y análisis de inmunotransferencia con anticuerpo anticadena zeta de CD3 según se indica. El lisado de células NK no transducidas sirvió como control (carril 1). Se indican monómeros y homodímeros de cadena zeta de CD3 endógena, heterodímeros de CAR-cadena zeta de CD3 y homodímeros de CAR.

30

Figura 5 Actividad citotóxica de células NK que expresan CAR.

35

Se cocultivaron células NK que expresaban CAR específico de ErbB2 que contenían la región bisagra de la cadena alfa de CD8 modificada o no modificada a diferentes relaciones efector a diana (E:T) con células de control de eritroleucemia K562 sensibles a NK pero negativas a ErbB2 (A), células de carcinoma de mama MDA-MB468 negativas a ErbB2 (B) o células de carcinoma de mama MDA-MB453 positivas a ErbB2 (C). Como se muestra en (C), las células NK que expresan el CAR específico de ErbB2 con la región bisagra de cadena alfa de CD8 modificada mostraron eliminación celular específica de ErbB2 notablemente potenciada (barras abiertas) en comparación con células NK que expresaban el CAR específico de ErbB2 con la región bisagra de cadena alfa de CD8 no modificada (barras rellenas).

40

Figura 6 Células NK que expresan un CAR que contiene los dominios CD28 y de cadena zeta de CD3.

45

(A) La secuencia que codifica el CAR específico de ErbB2 se expresa bajo el control de un promotor del virus formador de focos en el bazo (SFFV) y seguida por un sitio interno de entrada al ribosoma (IRES) y ADNc que codifica la proteína fluorescente verde potenciada (EGFP). El CAR está compuesto de un péptido señal (SP) de cadena pesada de inmunoglobulina, un fragmento de anticuerpo Fv de cadena sencilla (scFv) específico de ErbB2, la región bisagra de cadena alfa de CD8 modificada como enlazador flexible (CD8 alfa) y CD28 y la cadena zeta de CD3 (zeta) como dominios de señalización.

50

(B) Se transdujeron células NK con el vector lentivírico mostrado en (A). Se seleccionaron células modificadas con el gen por clasificación basada en FACS. La expresión de CAR sobre la superficie de células NK se investigó por análisis FACS usando la proteína de fusión ErbB2-Fc (gris oscuro).

55

Células NK no transducidas sirvieron como control (gris claro), Las células NK que expresan CAR específico de ErbB2 que contenían la región bisagra de cadena alfa de CD8 modificada y CD28 y la cadena zeta de CD3 como dominios de señalización se cocultivaron a diferentes relaciones de efectora diana (E:T) con células de carcinoma de mama MDA-MB468 negativas a ErbB2 (C) o células de carcinoma de mama MDA-MB453 positivas a ErbB2 (D). Como se muestra en (D), las células NK que expresan el CAR específico de ErbB2 con la región bisagra de cadena alfa de CD8 modificada y CD28 y la cadena zeta de CD3 como dominios de señalización mostraron eliminación celular específica de ErbB2 (barras abiertas) en comparación con células NK no transducidas incluidas como control (barras rellenas).

65

Ejemplos

Ejemplo 1

10

20

25

30

35

40

45

Constructo de CAR. Se mutó un fragmento de ADNc que codificaba la región bisagra derivada de la cadena alfa de CD8 humana por mutagénesis dirigida al sitio para remplazar el codón que codifica la cisteína desapareada de la región bisagra por un codón que codifica un residuo de serina (Figura 1). Las secuencias que codifican un péptido señal de cadena pesada de inmunoglobulina, un fragmento de anticuerpo scFv específico para el antígeno de superficie asociado a tumor ErbB2, la región bisagra modificada derivada de la cadena alfa de CD8 humana y los dominios transmembrana e intracelular de la cadena zeta de CD3 humana se ensamblaron en una única fase de lectura abierta produciendo un ADNc que codifica un CAR específico de ErbB2. La secuencia codificante de CAR se insertó en el vector de transferencia lentivírico SIEW para la expresión en linfocitos bajo el control del promotor del virus formador de focos en el bazo (Figura 2). Para una comparación se produjo vector de transferencia lentivírico que codificaba un CAR similar que contenía la región bisagra no modificada derivada de la cadena alfa de CD8 humana.

- Transducción de células NK. Se produjeron partículas de vector lentivírico pseudotipadas VSV-G por triple transfección transitoria de células 293T con el vector de transferencia junto con las construcciones de empaquetado pMD-VSVG y 8.91. Se usó el vector lentivírico para transducción de células NK y las células NK transducidas se enriquecieron por dos rondas de clasificación FACS basándose en la expresión de la proteína fluorescente verde potenciada (EGFP) como gen marcador codificado por el vector SIEW.
 - Expresión superficial de CAR. La expresión de CAR sobre la superficie de células NK transducidas y clasificadas por FACS se investigó por análisis FACS con una proteína de fusión ErbB2-Fc (R&D Systems) seguido por fragmento F(ab)₂ anti-Fc humano conjugado con APC. Las células NK transducidas por CAR que contenía la región bisagra de cadena alfa de CD8 modificada presentaban una mayor expresión superficial global de CAR en comparación con células NK que expresaban un CAR similar que contenía la región bisagra de cadena alfa de CD8 no modificada (Figura 3).
 - Análisis de inmunotransferencia de expresión de CAR. La expresión de CAR y la multimerización en células NK transducidas y clasificadas por FACS se investigó por análisis de inmunotransferencia. Se separaron las proteínas en lisados celulares de células transducidas por SDS-PAGE en condiciones no reductoras. El posterior análisis de inmunotransferencia con anticuerpo anticadena zeta de CD3 demostró una marcada reducción en el nivel de cadena zeta endógena desapareada y mayores niveles de heterodímeros de CAR-cadena zeta y homodímeros de CAR en muestras de células NK que expresaban CAR con la región bisagra de cadena alfa de CD8 modificada en comparación con células NK que expresaban un CAR similar que contenía la región bisagra de cadena alfa de CD8 no modificada (Figura 4).
 - Actividad citotóxica de células NK que expresan CAR. La actividad citotóxica de células NK que expresan CAR se midió en ensayos de citotoxicidad basados en FACS. Las células NK que expresaban CAR específico de ErbB2 que contenían la región bisagra de cadena alfa de CD8 modificada o no modificada presentaban actividad citotóxica similar hacia células de control de eritroleucemia K562 sensibles a NK pero negativas a ErbB2, pero ambas eran incapaces de lisar células de carcinoma de mama MDA-MB468 resistentes a NK y negativas a ErbB2. Cuando se ensayó la actividad citotóxica hacia células de carcinoma de mama MDA-MB453 positivas a ErbB2, las células NK que expresaban el CAR específico de ErbB2 con la región bisagra de cadena alfa de CD8 modificada mostraban eliminación celular específica de ErbB2 marcadamente potenciada en comparación con células NK que expresaban el CAR específico de ErbB2 con la región bisagra de cadena alfa de CD8 no modificada (Figura 5). Estos resultados demuestran que el CAR modificado posee funcionalidad potenciada.

Ejemplo 2

- Constructo de CAR que contiene los dominios de señalización CD28 y cadena zeta de CD3. Las secuencias que codifican un péptido señal de cadena pesada de inmunoglobulina, un fragmento de anticuerpo scFv específico para el antígeno de superficie asociado a tumores ErbB2, la región bisagra modificada derivada de la cadena alfa de CD8 humana descrita en el Ejemplo 1, los dominios transmembrana e intracelular de CD28 humana, y el dominio intracelular de la cadena zeta de CD3 humana se ensamblaron en una única fase de lectura abierta produciendo un ADNc que codifica CAR específico de ErbB2 que contiene los dominios de señalización de CD28 y cadena zeta de CD3. La secuencia que codifica CAR se introdujo en el vector de transferencia lentivírica SIEW para expresión en linfocitos bajo el control del promotor del virus formador de focos en el bazo (Figura 6A).
- Transducción de células NK. Se produjeron partículas de vector lentivírico pseudotipadas VSV-G por triple transfección transitoria de células 293T con el vector de transferencia junto con los constructos de empaquetado pMD-VSVG y 8.91. el vector lentivírico se usó para transducción de células NK y las células NK transducidas se enriquecieron por dos rondas de clasificación FACS basándose en la expresión de la proteína fluorescente verde potenciada (EGFP) como gen marcador codificado por el vector SIEW.
- 65 Expresión superficial de CAR que contiene los dominios de señalización CD28 y cadena zeta de CD3. La

expresión de CAR que contiene los dominios de señalización de CD28 y cadena zeta de CD3 sobre la superficie de células NK transducidas y clasificadas por FACS se investigó por análisis FACS con una proteína de fusión ErbB2-Fc (R&D Systems) seguido por fragmento F(ab)₂ anti-Fc humano conjugado con APC. Las células NK transducidas con CAR que contenía la región bisagra de la cadena alfa de CD8 modificada y los dominios de señalización de CD28 y cadena zeta de CD3 presentaban alta expresión superficial de CAR (Figura 6B).

Actividad citotóxica de células NK que expresan un CAR que contiene los dominios de señalización de CD28 y cadena zeta de CD3. La actividad citotóxica de células NK que expresan un CAR que contiene la región bisagra de cadena alfa de CD8 modificada y los dominios de señalización de CD28 y cadena zeta de CD3 se midió en ensayos de citotoxicidad basados en FACS. Las células NK que expresan este CAR específico de ErbB2 y las células NK de control que no expresan un CAR ambas fueron incapaces de lisar células de carcinoma de mama MDA-MB468 resistentes a NK y negativas a ErbB2 (Figura 6C). Cuando se ensayó la actividad citotóxica hacia células de carcinoma de mama MDA-MB453 positivas a ErbB2, las células NK que expresaban el CAR específico de ErbB2 con la región bisagra de cadena alfa de CD8 modificada y los dominios de señalización de CD28 y cadena zeta de CD3 mostraron alta eliminación celular específica de ErbB2 mientras que las células NK de control que no expresaban un CAR fueron incapaces de lisar las células diana a un grado significativo (Figura 6D). Estos resultados demuestran que la funcionalidad de la región bisagra de cadena alfa de CD8 modificada se retiene como parte de un CAR que contiene los dominios de señalización de CD28 y cadena zeta de CD3.

20 Materiales y procedimientos (para el Ejemplo 1 y 2)

10

15

50

Células y condiciones de cultivo. Las células NK humanas se mantuvieron en medio X-VIVO10 suplementado con plasma humano al 5% y 100 UI/ml de IL-2.

- Producción de vectores pseudotipados VSV-G en células 293T. Se generaron partículas de vector por transfección transitoria de 4×10⁶ células HEK-293T con un sistema de tres plásmidos que consistía del plásmido de empaquetado que codificaba la proteína de envuelta VSV-G (pMD-VSVG), el plásmido de expresión de glucoproteína que codifica gag y pol (8.91) y el plásmido de transferencia que porta el gen de interés. Las células se transfectaron por transfección con fosfato cálcico usando un total de 20 μg de ADN plasmídico que consistía en 6,5 μg de gag pol, 3,5 μg de VSV-G y 10 μg de plásmidos de transferencia. Se añadieron gota a gota precipitados de ADN-fosfato cálcico a monocapas celulares y se añadió cloroquina 10 mM. Se recogieron los sobrenadantes de cultivo celular que contenían partículas de vector lentivírico pseudotipado 48 h después. Los sobrenadantes se filtraron a esterilidad (filtro de 0,45 μm) y se usaron directamente para transducción de células NK.
- Transducción lentivírica. Para la transducción, se sembraron 5×10⁵ células NK en un único pocillo de una placa de 6 pocillos. Se añadieron partículas de vector a las células en presencia de 8 μg/ml de polibreno y se centrifugaron durante 60 min a 1800 r.p.m. a 32 °C. A las 48 h después de la transducción, se analizaron las células por FACS para la expresión de EGFP y CAR.
- Análisis citométrico de flujo. Para el análisis de la expresión de CAR, se incubaron células NK transducidas con 1 μg de la proteína de fusión ErbB2-Fc (R&D Systems) durante 1 h a 4 °C. Después las células se lavaron y se tiñeron con un fragmento de anticuerpo F(ab)₂ secundario anti-Fc humano acoplado a APC durante 20 min a 4 °C. Las muestras se lavaron en tampón FACS (DPBS, FCS al 3%) y se resuspendieron en 250 μl para el análisis FACS usando un citómetro de flujo FACSCanto (BD Biosciences). Células NK no transducidas y células NK transducidas con vector lentivírico SIEW vacío sirvieron como control.
 - Análisis de inmunotransferencia. Se recogieron 5×10⁶ células NK y se sedimentaron. Después de lavar dos veces con DPBS, se añadieron 500 µl de tampón de lisis (Tris 20 mM, pH 7,3, NaCl 137 mM, glicerol al 10%, Triton X-100 al 1%, EDTA 2 mM, inhibidores de proteasa) al sedimento celular y se incubaron durante 20 min en hielo. Se retiraron los deshechos celulares por centrifugación a 14.000 r.p.m. durante 10 min a 4 °C. Se añadió tampón de Lämmli sin adición de reactivos reductores a los sobrenadantes aclarados, y las muestras se sometieron a SDS-PAGE y análisis de inmunotransferencia con anticuerpo anticadena zeta de CD3 seguido por procedimientos convencionales.
- Ensayos de citotoxicidad basados en FACS. Para investigar la actividad citotóxica de células NK precursoras y modificadas genéticamente (células efectoras, E) hacia diferentes líneas de células tumorales (células diana, T), se usó un ensayo de citotoxicidad basado en FACS. Se marcaron células diana con violeta de calceína AM (Molecular Probes, Invitrogen). Las células se recogieron, se contaron y se lavaron en tampón de lavado de calceína (RPMI1640). La cantidad de células se ajustó a 4×10⁶ células/ml, y se añadieron 1,5 μl de violeta de calceína AM disueltos en 42 μl de DMSO a las células. La tinción de las células se realizó durante 30 min en hielo. Después las células se lavaron tres veces con tampón de lavado de calceína y se ajustó la cantidad de células a 5×10⁵ células/ml. Para ensayar la actividad citotóxica de células NK modificadas genéticamente, se cocultivaron células efectoras y diana marcadas a diversas relaciones, efector a diana (E/T). En primer lugar, se sedimentaron las células efectoras, se contaron y se ajustó la cantidad de células a 5×10⁶ células/ml. Se prepararon diluciones apropiadas. Para experimentos de cocultivo, las células diana se resuspendieron en medio X-VIVO que contenía

plasma humano al 5% y 100 Ul/ml de IL-2. Se cocultivaron 100 µl de células diana con 100 µl de células efectoras a diversas relaciones E/T durante 2 h a 37 °C. Después las muestras se lavaron una vez en tampón FACS. Se determinó la lisis espontánea de células diana, en muestras que contenían solamente células diana marcadas. Se añadieron 250 µl de solución de yoduro de propidio (1 µg/ml) a las muestras poco antes de la medición. Las células se analizaron en un citómetro de flujo FACSCanto (BD Biosciences). El porcentaje de células diana muertas se determinó usando el software FACSDiVa (BD Biosciences).

Referencias

10

5

25

30

35

40

55

Uherek C, Groner B, Wels W. Chimeric antigen receptors for the retargeting of cytotoxic effector cells (Receptores de antígenos quiméricos para la reorientación de células efectoras citotóxicas). J. Hematother. Stem Cell Res. 10: 523-543, 2001.

Uherek C, Tonn T, Uherek B, Becker S, Schnierle B, Klingemann HG, Wels W. Retargeting of natural killer-cell cytolytic activity to ErbB2 expressing cancer cells results in efficient and selective tumor cell destruction (La reorientación de la actividad citolítica de las células asesinas naturales a las células cancerosas que expresan ErbB2 resulta en una destrucción eficiente y selectiva de las células tumorales). Blood 100: 1265-1273, 2002.

Fitzer-Attas CJ, Schindler DG, Waks T, Eshhar Z. Harnessing Syk family tyrosine kinases as signaling domains for chimeric single chain of the variable domain receptors: optimal design for T cell activation (Aprovechamiento de las tirosina quinasas de la familia Syk como dominios de señalización para la cadena sencilla quimérica de los receptores de dominio variable: diseño óptimo para la activación de células T). J Immunol. 160(1):145-154, 1998.

Müller T, Uherek C, Maki G, Chow KU, Schimpf A, Klingemann HG, Tonn T, Wels WS. Expression of a CD20-specific chimeric antigen receptor enhances cytotoxic activity of NK cells and overcomes NK-resistance of lymphoma and leukemia cells (La expresión de un receptor de antígeno quimérico específico de CD20 mejora la actividad citotóxica de las células NK y supera la resistencia a NK de las células de linfoma y leucemia). Cancer Immunol. Immunother. 57: 411-423, 2008.

Morgan RA, Dudley ME, Wunderlich JR, Hughes MS, Yang JC, Sherry RM, Royal RE, Topalian SL, Kammula US, Restifo NP, Zheng Z, Nahvi A, de Vries CR, Rogers-Freezer LJ, Mavroukakis SA, Rosenberg SA. Cancer regression in patients after transfer of genetically engineered lymphocytes (Regresión del cáncer en pacientes después de la transferencia de linfocitos genéticamente modificados). Science. 2006 Oct 6;314(5796):126-9.

Nolan KF, Yun CO, Akamatsu Y, Murphy JC, Leung SO, Beecham EJ, Junghans RP. Bypassing immunization: optimized design of "designer T cells" against carcinoembryonic antigen (CEA)-expressing tumors, and lack of suppression by soluble CEA (Evitar la inmunización: diseño optimizado de "células T de diseñador" contra tumores que expresan el antígeno carcinoembrionario (CEA) y la falta de supresión por CEA soluble). Clin Cancer Res. 1999 Dec;5(12):3928-41.

Rosenberg SA, Restifo NP, Yang JC, Morgan RA, Dudley ME. Adoptive cell transfer: a clinical path to effective cancer immunotherapy (Transferencia celular adoptiva: una vía clínica para la inmunoterapia eficaz contra el cáncer). Nat Rev Cancer. 2008 Apr;8(4):299-308.

Listado de secuencias

50 <110> Chemotherapeutisches Forschungsinstitut Georg-Speyer-Haus

<120> Receptores de antígenos quiméricos con una región bisagra optimizada

<130> C31588EP-B

<160> 13

<170> PatentIn versión 3.3

60 <210> 1 <211> 62

<212> PRT

<213> Homo sapiens

65 <400> 1

		Ala 1	Leu	Ser	Asn	Ser 5	Ile	Met	Tyr	Phe	Ser 10	His	Phe	Val	Pro	Val 15	Phe
5		Leu	Pro	Ala	Lys 20	Pro	Thr	Thr	Thr	Pro 25	Ala	Pro	Arg	Pro	Pro 30	Thr	Pro
10		Ala	Pro	Thr 35	Ile	Ala	Ser	Gln	Pro 40	Leu	Ser	Leu	Arg	Pro 45	Glu	Ala	Cys
15	<210> 2 <211> 62		Pro 50	Ala	Ala	Gly	Gly	Ala 55	Val	His	Thr	Arg	Gly 60	Leu	Asp		
20	<212> PRT <213> Artifi <220> <223> Reg	icial	isagra	ı mod	ificad	a											
25	<400> 2	Ala 1	Leu	Ser	Asn	Ser 5	Ile	Met	Tyr	Phe	Ser 10	His	Phe	Val	Pro	Val 15	Phe
30		Leu	Pro	Ala	Lys 20	Pro	Thr	Thr	Thr	Pro 25	Ala	Pro	Arg	Pro	Pro 30	Thr	Pro
35			Pro	35					40					45		Ala	Ser
40	<210> 3 <211> 163	Arg	Pro 50	Ala	Ala	Gly	Gly	Ala 55	Val	His	Thr	Arg	Gly 60	Leu	Asp		
45	<212> PRT <213> Hom <400> 3		piens														
45	<400 <i>></i> 3																
50																	
55																	
60																	
65																	

		Met 1	Lys	Trp	Lys	Ala 5	Leu	Phe	Thr	Ala	Ala 10	Ile	Leu	Gln	Ala	Gln 15	Leu
5		Pro	Ile	Thr	Glu 20	Ala	Gln	Ser	Phe	Gly 25	Leu	Leu	Asp	Pro	Lys 30	Leu	Cys
10		Tyr	Leu	Leu 35	Asp	Gly	Ile	Leu	Phe 40	Ile	Tyr	Gly	Val	Ile 45	Leu	Thr	Ala
		Leu	Phe 50	Leu	Arg	Val	Lys	Phe 55	Ser	Arg	Ser	Ala	Asp 60	Ala	Pro	Ala	Tyr
15		Gln 65	Gln	Gly	Gln	Asn	Gln 70	Leu	Tyr	Asn	Glu	Leu 75	Asn	Leu	Gly	Arg	Arg 80
20		Glu	Glu	Tyr	Asp	Val 85	Leu	Asp	Lys	Arg	Arg 90	Gly	Arg	Asp	Pro	Glu 95	Met
25		Gly	Gly	Lys	Pro 100	Arg	Arg	Lys	Asn	Pro 105	Gln	Glu	Gly	Leu	Tyr 110	Asn	Glu
		Leu	Gln	Lys 115	Asp	Lys	Met	Ala	Glu 120	Ala	Tyr	Ser	Glu	Ile 125	Gly	Met	Lys
30		Gly	Glu 130	Arg	Arg	Arg	Gly	Lys 135	Gly	His	Asp	Gly	Leu 140	Tyr	Gln	Gly	Leu
35		Ser 145	Thr	Ala	Thr	Lys	Asp 150	Thr	Tyr	Asp	Ala	Leu 155	His	Met	Gln	Ala	Leu 160
40	<210> 4 <211> 220 <212> PRT	-	Pro	Arg													
45	<213> Hom <400> 4	io sa _l	JICI IS														
50		Met 1	Leu	Arg	Leu	Leu 5	Leu	Ala	Leu	Asn	Leu 10	Phe	Pro	Ser	Ile	Gln 15	Val
		Thr	Gly	Asn	Lys 20	Ile	Leu	Val	Lys	Gln 25	Ser	Pro	Met	Leu	Val 30	Ala	Tyr
55																	
60																	
65																	

		Asp	Asn	Ala 35	Val	Asn	Leu	Ser	Cys 40	Lys	Tyr	Ser	Tyr	Asn 45	Leu	Phe	Ser
5		Arg	Glu 50	Phe	Arg	Ala	Ser	Leu 55	His	Lys	Gly	Leu	Asp 60	Ser	Ala	Val	Glu
10		Val 65	Cys	Val	Val	Tyr	Gly 70	Asn	Tyr	Ser	Gln	Gln 75	Leu	Gln	Val	Tyr	Ser 80
		Lys	Thr	Gly	Phe	Asn 85	Cys	Asp	Gly	Lys	Leu 90	Gly	Asn	Glu	Ser	Val 95	Thr
15		Phe	Tyr	Leu	Gln 100	Asn	Leu	Tyr	Val	Asn 105	Gln	Thr	Asp	Ile	Tyr 110	Phe	Cys
20		Lys	Ile	Glu 115	Val	Met	Tyr	Pro	Pro 120	Pro	Tyr	Leu	Asp	Asn 125	Glu	Lys	Ser
25		Asn	Gly 130	Thr	Ile	Ile	His	Val 135	Lys	Gly	Lys	His	Leu 140	Cys	Pro	Ser	Pro
20		Leu 145	Phe	Pro	Gly	Pro	Ser 150	Lys	Pro	Phe	Trp	Val 155	Leu	Val	Val	Val	Gly 160
30		Gly	Val	Leu	Ala	Cys 165	Tyr	Ser	Leu	Leu	Val 170	Thr	Val	Ala	Phe	Ile 175	Ile
35		Phe	Trp	Val	Arg 180	Ser	Lys	Arg	Ser	Arg 185	Leu	Leu	His	Ser	Asp 190	Tyr	Met
40		Asn	Met	Thr 195	Pro	Arg	Arg	Pro	Gly 200	Pro	Thr	Arg	Lys	His 205	Tyr	Gln	Pro
		Tyr	Ala 210	Pro	Pro	Arg	Asp	Phe 215	Ala	Ala	Tyr	Arg	Ser 220				
45	<210> 5 <211> 182 <212> PRT <213> Artifi																
50		siduc	s de	amino	oácid	os 15	1-220	de la	a SEC	ID N	IO. 4)	y el	domir				acelular de CD28 e la cadena zeta
55	<400> 5																
		Lys	Pro	Phe	Trp	Val	Leu	Val	Val	Val	Gly	Gly	Val :	Leu Z	Ala (Cys 1	Tyr
60																	

		1				5					10					15	
5		Ser	Leu	Leu	Val 20	Thr	Val	Ala	Phe	Ile 25	Ile	Phe	Trp	Val	Arg 30	Ser	Lys
10		Arg	Ser	Arg 35	Leu	Leu	His	Ser	Asp 40	Tyr	Met	Asn	Met	Thr 45	Pro	Arg	Arg
10		Pro	Gly 50	Pro	Thr	Arg	Lys	His 55	Tyr	Gln	Pro	Tyr	Ala 60	Pro	Pro	Arg	Asp
15		Phe 65	Ala	Ala	Tyr	Arg	Ser 70	Arg	Val	Lys	Phe	Ser 75	Arg	Ser	Ala	Asp	Ala 80
20		Pro	Ala	Tyr	Gln	Gln 85	Gly	Gln	Asn	Gln	Leu 90	Tyr	Asn	Glu	Leu	Asn 95	Leu
25		Gly	Arg	Arg	Glu 100	Glu	Tyr	Asp	Val	Leu 105	Asp	Lys	Arg	Arg	Gly 110	Arg	Asp
20		Pro	Glu	Met 115	Gly	Gly	Lys	Pro	Arg 120	Arg	Lys	Asn	Pro	Gln 125	Glu	Gly	Leu
30		Tyr	Asn 130	Glu	Leu	Gln	Lys	Asp 135	Lys	Met	Ala	Glu	Ala 140	Tyr	Ser	Glu	Ile
35		Gly 145	Met	Lys	Gly	Glu	A rg 150	Arg	Arg	Gly	Lys	Gly 155	His	Asp	Gly	Leu	Tyr 160
40		Gln	Gly	Leu	Ser	Thr 165	Ala	Thr	Lys	Asp	Thr 170	Tyr	Asp	Ala	Leu	His 175	Met
		Gln	Ala	Leu	Pro 180	Pro	Arg										
45	<210> 6 <211> 457 <212> PRT <213> Artifi																
50																	señal] - (ii) [scFv ena zeta de CD3
55	<400> 6		Asp	Trp	Ile		Arg	Ile	Leu	Phe		Val	Gly	Ala	Ala		Gly
60		1				5					10					15	

	Ala	His	Ser	Gln 20	Val	Gln	Leu	Gln	Gln 25	Ser	Gly	Pro	Glu	Leu 30	Lys	Lys
5	Pro	Gly	Glu 35	Thr	Val	Lys	Ile	Ser 40	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly 45	Tyr	Pro	Phe
10	Thr	Asn 50	Tyr	Gly	Met	Asn	Trp 55	Val	Lys	Gln	Ala	Pro 60	Gly	Gln	Gly	Leu
	Lys 65	Trp	Met	Gly	Trp	Ile 70	Asn	Thr	Ser	Thr	Gly 75	Glu	Ser	Thr	Phe	Ala 80
15	Asp	Asp	Phe	Lys	Gly 85	Arg	Phe	Asp	Phe	Ser 90	Leu	Glu	Thr	Ser	Ala 95	Asn
20	Thr	Ala	Tyr	Leu 100	Gln	Ile	Asn	Asn	Leu 105	Lys	Ser	Glu	Asp	Ser 110	Ala	Thr
25	Tyr	Phe	Cys 115	Ala	Arg	Trp	Glu	Val 120	Tyr	His	Gly	Tyr	Val 125	Pro	Tyr	Trp
	Gly	Gln 130	Gly	Thr	Thr	Val	Thr 135	Val	Ser	Ser	Gly	Gly 140	Gly	Gly	Ser	Gly
30	Gly 145	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly 150	Gly	Gly	Ser	Asp	Ile 155	Gln	Leu	Thr	Gln	Ser 160
35	His	Lys	Phe	Leu	Ser 165	Thr	Ser	Val	Gly	Asp 170	Arg	Val	Ser	Ile	Thr 175	Cys
40	Lys	Ala	Ser	Gln 180	Asp	Val	Tyr	Asn	Ala 185	Val	Ala	Trp	Tyr	Gln 190	Gln	Lys
	Pro	Gly	Gln 195	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu 200	Ile	Tyr	Ser	Ala	Ser 205	Ser	Arg	Tyr
45	Thr	Gly 210	Val	Pro	Ser	Arg	Phe 215	Thr	Gly	Ser	Gly	Ser 220	Gly	Pro	Asp	Phe
50	Thr 225	Phe	Thr	Ile	Ser	Ser 230	Val	Gln	Ala	Glu	Asp 235	Leu	Ala	Val	Tyr	Phe 240
55	Суѕ	Gln	Gln	His	Phe 245	Arg	Thr	Pro	Phe	Thr 250	Phe	Gly	Ser	Gly	Thr 255	Lys
	Leu	Glu	Ile	Lys 260	Ala	Leu	Ser	Asn	Ser 265	Ile	Met	Tyr	Phe	Ser 270	His	Phe
60																

		Val	Pro	Val 275	Phe	Leu	Pro	Ala	Lys 280	Pro	Thr	Thr	Thr	Pro 285	Ala	Pro	Arg
5		Pro	Pro 290	Thr	Pro	Ala	Pro	Thr 295	Ile	Ala	Ser	Gln	Pro 300	Leu	Ser	Leu	Arg
10		Pro 305	Glu	Ala	Ser	Arg	Pro 310	Ala	Ala	Gly	Gly	Ala 315	Val	His	Thr	Arg	Gly 320
45		Leu	Asp	Pro	Lys	Leu 325	Cys	Tyr	Leu	Leu	Asp 330	Gly	Ile	Leu	Phe	Ile 335	Tyr
15		Gly	Val	Ile	Leu 340	Thr	Ala	Leu	Phe	Leu 345	Arg	Val	Lys	Phe	Ser 350	Arg	Ser
20		Ala	Asp	Ala 355	Pro	Ala	Tyr	Gln	Gln 360	Gly	Gln	Asn	Gln	Leu 365	Tyr	Asn	Glu
25		Leu	As n 370	Leu	Gly	Arg	Arg	Glu 375	Glu	Tyr	Asp	Val	Leu 380	Asp	Lys	Arg	Arg
20		Gly 385	Arg	Asp	Pro	Glu	Met 390	Gly	Gly	Lys	Pro	Arg 395	Arg	Lys	Asn	Pro	Gln 400
30		Glu	Gly	Leu	Tyr	Asn 405	Glu	Leu	Gln	Lys	Asp 410	Lys	Met	Ala	Glu	Ala 415	Tyr
35		Ser	Glu	Ile	Gly 420	Met	Lys	Gly	Glu	Arg 425	Arg	Arg	Gly	Lys	Gly 430	His	Asp
40		Gly	Leu	Tyr 435	Gln	Gly	Leu	Ser	Thr 440	Ala	Thr	Lys	Asp	Thr 445	Tyr	Asp	Ala
		Leu	His 450		Gln					Arg							
45	<210> 7 <211> 504 <212> PRT <213> Artifi																
50		- (iii)	[bisaç	gra mo													señal] - (ii) [scFv de CD28 humana
55	<400> 7																
60																	

	Met 1	Asp	Trp	Ile	Trp 5	Arg	Ile	Leu	Phe	Leu 10	Val	Gly	Ala	Ala	Thr 15	Gly
5	Ala	His	Ser	Gln 20	Val	Gln	Leu	Gln	Gln 25	Ser	Gly	Pro	Glu	Leu 30	Lys	Lys
10	Pro	Gly	Glu 35	Thr	Val	Lys	Ile	Ser 40	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly 45	Tyr	Pro	Phe
_	Thr	Asn 50	Tyr	Gly	Met	Asn	Trp 55	Val	Lys	Gln	Ala	Pro 60	Gly	Gln	Gly	Leu
15	Lys 65	Trp	Met	Gly	Trp	Ile 70	Asn	Thr	Ser	Thr	Gly 75	Glu	Ser	Thr	Phe	Ala 80
20	Asp	Asp	Phe	Lys	Gly 85	Arg	Phe	Asp	Phe	Ser 90	Leu	Glu	Thr	Ser	Ala 95	Asn
25	Thr	Ala	Tyr	Leu 100	Gln	Ile	Asn	Asn	Leu 105	Lys	Ser	Glu	Asp	Ser 110	Ala	Thr
	Tyr	Phe	Cys 115	Ala	Arg	Trp	Glu	Val 120	Tyr	His	Gly	Tyr	Val 125	Pro	Tyr	Trp
30	Gly	Gln 130	Gly	Thr	Thr	Val	Thr 135	Val	Ser	Ser	Gly	Gly 140	Gly	Gly	Ser	Gly
35	Gly 145	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly 150	Gly	Gly	Ser	Asp	Ile 155	Gln	Leu	Thr	Gln	Ser 160
40	His	Lys	Phe	Leu	Ser 165	Thr	Ser	Val	Gly	Asp 170	Arg	Val	Ser	Ile	Thr 175	Cys
	Lys	Ala			_		_		Ala 185			Trp	-		Gln	Lys
45	Pro	Gly	Gln 195	Ser	Pro	Lys	Leu	Leu 200	Ile	Tyr	Ser	Ala	Ser 205	Ser	Arg	Tyr
50	Thr	Gly 210	Val	Pro	Ser	Arg	Phe 215	Thr	Gly	Ser	Gly	Ser 220	Gly	Pro	Asp	Phe
55	Thr 225	Phe	Thr	Ile	Ser	Ser 230	Val	Gln	Ala	Glu	Asp 235	Leu	Ala	Val	Tyr	Phe 240
	Cys	Gln	Gln	His	Phe 245	Arg	Thr	Pro	Phe	Thr 250	Phe	Gly	Ser	Gly	Thr 255	Lys
60																

		Leu	Glu	Ile	Lys 260	Ala	Leu	Ser	Asn	Ser 265	Ile	Met	Tyr	Phe	Ser 270	His	Phe
5		Val	Pro	Val 275	Phe	Leu	Pro	Ala	Lys 280	Pro	Thr	Thr	Thr	Pro 285	Ala	Pro	Arg
10		Pro	Pro 290	Thr	Pro	Ala	Pro	Thr 295	Ile	Ala	Ser	Gln	Pro 300	Leu	Ser	Leu	Arg
		Pro 305	Glu	Ala	Ser	Arg	Pro 310	Ala	Ala	Gly	Gly	Ala 315	Val	His	Thr	Arg	Gly 320
15		Leu	Asp	Lys	Pro	Phe 325	Trp	Val	Leu	Val	Val 330	Val	Gly	Gly	Val	Leu 335	Ala
20		Cys	Tyr	Ser	Leu 340	Leu	Val	Thr	Val	Ala 345	Phe	Ile	Ile	Phe	Trp 350	Val	Arg
25		Ser	Lys	A rg 355	Ser	Arg	Leu	Leu	His 360	Ser	Asp	Tyr	Met	Asn 365	Met	Thr	Pro
		Arg	Arg 370	Pro	Gly	Pro	Thr	Arg 375	Lys	His	Tyr	Gln	Pro 380	Tyr	Ala	Pro	Pro
30		Arg 385	Asp	Phe	Ala	Ala	Tyr 390	Arg	Ser	Arg	Val	Lys 395	Phe	Ser	Arg	Ser	Ala 400
35		Asp	Ala	Pro	Ala	Tyr 405	Gln	Gln	Gly	Gln	Asn 410	Gln	Leu	Tyr	Asn	Glu 415	Leu
40		Asn	Leu	Gly	Arg 420	Arg	Glu	Glu	Tyr	Asp 425	Val	Leu	Asp	Lys	Arg 430	Arg	Gly
		Arg	Asp	Pro 435	Glu	Met	Gly	Gly	Lys 440	Pro	Arg	Arg	Lys	Asn 445	Pro	Gln	Glu
45		Gly	Leu 450	Tyr	Asn	Glu	Leu	Gln 455	Lys	Asp	Lys	Met	Ala 460	Glu	Ala	Tyr	Ser
50		Glu 465	Ile	Gly	Met	Lys	Gly 470	Glu	Arg	Arg	Arg	Gly 475	Lys	Gly	His	Asp	Gly 480
55		Leu	Tyr	Gln	Gly	Leu 485	Ser	Thr	Ala	Thr	Lys 490	Asp	Thr	Tyr	Asp	Ala 495	Leu
		His	Met 500	Gln	Ala	Leu	Pro	Pro	Arg								
60	<210> 8 <211> 186 <212> ADN <213> Artific	cial															
65	<220>																

	<223> secuencia codones	de nucleótidos	que codifica la	región bisagra	modificada en	una forma optir	nizada para
F	<400> 8						
5	gccctgagca	acagcatcat	gtacttcagc	cacttcgtgc	ccgtgtttct	gcccgccaag	60
	cccaccacca	cccctgcccc	cagaccccct	accccagccc	ccacaatcgc	cagccagccc	120
10	ctgagcctga	ggcccgaggc	cagcagacct	gccgctgggg	gagccgtgca	caccaggggc	180
	ctggac						186
15	<210> 9 <211> 408 <212> ADN <213> Artificial						
20	<220> <223> secuencia cadena zeta de C					el dominio intrad	celular de la
	<400> 9						
25	cccaagctgt	gctacctgct	ggacggcatc	ctgttcatct	acggcgtgat	cctgaccgcc	60
	ctgttcctga	gagtgaagtt	cagccgcagc	gccgacgccc	ctgcctacca	gcagggccag	120
30	aaccagctgt	acaacgagct	gaacctgggc	aggcgggagg	aatacgacgt	gctggacaag	180
00	cgcagaggcc	gggaccctga	gatgggcggc	aagcccaggc	ggaagaaccc	ccaggaaggc	240
	ctgtataacg	aactgcagaa	agacaagatg	gccgaggcct	acagcgagat	cggcatgaag	300
35	ggcgagcggc	gacgcggcaa	gggccacgac	ggcctgtacc	agggcctgtc	caccgccacc	360
	aaggacacct	acgacgccct	gcacatgcag	gccctgcctc	cccgttaa		408
40	<210> 10 <211> 549 <212> ADN <213> Artificial						
45	<220> <223> secuencia CD28 humana co codones						
50	<400> 10						
50							
55							
60							

	aagcccttct	gggtgctggt	cgtggtcggc	ggagtgctgg	cctgttacag	cctgctggtc	60
	accgtggcct	tcatcatctt	ttgggtccgc	agcaagcgga	gccggctgct	gcacagcgac	120
5	tacatgaaca	tgaccccaag	gcggccaggc	cccacccgga	agcactacca	gccctatgcc	180
	cctcctaggg	acttcgccgc	ctaccggtcc	agagtgaagt	tcagccgcag	cgccgacgcc	240
10	cctgcctacc	agcagggcca	gaaccagctg	tacaacgagc	tgaacctggg	caggcgggag	300
	gaatacgacg	tgctggacaa	gcgcagaggc	cgggaccctg	agatgggcgg	caagcccagg	360
	cggaagaacc	cccaggaagg	cctgtataac	gaactgcaga	aagacaagat	ggccgaggcc	420
15	tacagcgaga	tcggcatgaa	gggcgagcgg	cgacgcggca	agggccacga	cggcctgtac	480
	cagggcctgt	ccaccgccac	caaggacacc	tacgacgccc	tgcacatgca	ggccctgcct	540
	ccccgttaa						549
20	<210> 11						
	<211> 1374 <212> ADN <213> Artificial						
25	<220>						
30	<223> secuencia ((ii) [scFv anti-ErbB de CD3 humana] e	2] - (iii) [bisagra	modificada] - (i	v) [dominio tran			
	<400> 11						
	atggactgga	tctggcggat	tctgttcctg	gtcggggctg	ccacaggcgc	ccacagccag	60
35	gtgcagctgc	agcagagcgg	ccctgagctg	aagaagcccg	gcgagacagt	caagatcagc	120
	tgcaaggcca	gcggctaccc	cttcaccaac	tacggcatga	actgggtgaa	acaggcccca	180
40	ggccagggac	tgaagtggat	gggctggatc	aacaccagca	ccggcgagag	caccttcgcc	240
40	gacgacttca	agggcagatt	cgacttcagc	ctggaaacca	gcgccaacac	cgcctacctg	300
	cagatcaaca	acctgaagag	cgaggacagc	gccacctact	tttgcgccag	atgggaggtg	360
45	taccacggct	acgtgcccta	ctggggccag	ggcaccaccg	tgaccgtgtc	cagcggcgga	420
	gggggctctg	gcggcggagg	atctggggga	gggggcagcg	acatccagct	gacccagagc	480
50	cacaagtttc	tgagcaccag	cgtgggcgac	cgggtgtcca	tcacctgcaa	agccagccag	540
50	gacgtgtaca	acgccgtggc	ctggtatcag	cagaagcctg	gccagagccc	caagctgctg	600
	atctacagcg	ccagcagccg	gtacaccggc	gtgcccagca	ggttcaccgg	cagcggcagc	660
55	ggcccagact	tcaccttcac	catcagcagc	gtgcaggccg	aggacctggc	cgtgtacttc	720
	tgccagcagc	acttccggac	ccccttcacc	ttcggctccg	gcaccaagct	ggaaatcaag	780
	gccctgagca	acagcatcat	gtacttcagc	cacttcgtgc	ccgtgtttct	gcccgccaag	840
60	cccaccacca	cccctgcccc	cagaccccct	accccagccc	ccacaatcgc	cagccagccc	900
	ctgagcctga	ggcccgaggc	cagcagacct	gccgctgggg	gagccgtgca	caccaggggc	960
65	ctggacccca	agctgtgcta	cctgctggac	ggcatcctgt	tcatctacgg	cgtgatcctg	1020

	accgccctgt	tcctgagagt	gaagttcagc	cgcagcgccg	acgcccctgc	ctaccagcag	1080
	ggccagaacc	agctgtacaa	cgagctgaac	ctgggcaggc	gggaggaata	cgacgtgctg	1140
5	gacaagcgca	gaggccggga	ccctgagatg	ggcggcaagc	ccaggcggaa	gaacccccag	1200
	gaaggcctgt	ataacgaact	gcagaaagac	aagatggccg	aggcctacag	cgagatcggc	1260
	atgaagggcg	agcggcgacg	cggcaagggc	cacgacggcc	tgtaccaggg	cctgtccacc	1320
10	gccaccaagg	acacctacga	cgccctgcac	atgcaggccc	tgcctccccg	ttaa	1374
15	<210> 12 <211> 1515 <212> ADN <213> Artificial						
20	<220> <223> secuencia (ii) [scFv anti-ErbE humana con el do	32] - (iii) [bisagra	modificada] - (iv				
	<400> 12						
25	atggactgga	tctggcggat	tctgttcctg	gtcggggctg	ccacaggcgc	ccacagccag	60
	gtgcagctgc	agcagagcgg	ccctgagctg	aagaagcccg	gcgagacagt	caagatcagc	120
30	tgcaaggcca	gcggctaccc	cttcaccaac	tacggcatga	actgggtgaa	acaggcccca	180
00	ggccagggac	tgaagtggat	gggctggatc	aacaccagca	ccggcgagag	caccttcgcc	240
	gacgacttca	agggcagatt	cgacttcagc	ctggaaacca	gcgccaacac	cgcctacctg	300
35	cagatcaaca	acctgaagag	cgaggacagc	gccacctact	tttgcgccag	atgggaggtg	360
	taccacggct	acgtgcccta	ctggggccag	ggcaccaccg	tgaccgtgtc	cagcggcgga	420
40	gggggctctg	gcggcggagg	atctggggga	gggggcagcg	acatccagct	gacccagagc	480
40	cacaagtttc	tgagcaccag	cgtgggcgac	cgggtgtcca	tcacctgcaa	agccagccag	540
	gacgtgtaca	acgccgtggc	ctggtatcag	cagaagcctg	gccagagccc	caagctgctg	600
45	atctacagcg	ccagcagccg	gtacaccggc	gtgcccagca	ggttcaccgg	cagcggcagc	660
	ggcccagact	tcaccttcac	catcagcagc	gtgcaggccg	aggacctggc	cgtgtacttc	720
50	tgccagcagc	acttccggac	ccccttcacc	ttcggctccg	gcaccaagct	ggaaatcaag	780
50	gccctgagca	acagcatcat	gtacttcagc	cacttcgtgc	ccgtgtttct	gcccgccaag	840
	cccaccacca	cccctgcccc	cagaccccct	accccagccc	ccacaatcgc	cagccagccc	900
55	ctgagcctga	ggcccgaggc	cagcagacct	gccgctgggg	gagccgtgca	caccaggggc	960
	ctggacaagc	ccttctgggt	gctggtcgtg	gtcggcggag	tgctggcctg	ttacagcctg	1020
60	ctggtcaccg	tggccttcat	catcttttgg	gtccgcagca	agcggagccg	gctgctgcac	1080
60	agcgactaca	tgaacatgac	cccaaggcgg	ccaggcccca	cccggaagca	ctaccagccc	1140

	tatg	cccct	c ct	aggga	ctt	cgccg	ccta	c cgg	tccaç	gag t	gaagt	tcag	ccgc	agcgo	cc	1200
	gacg	cccct	g cc	tacca	igca (gggcc	agaad	c cag	ctgta	aca a	cgago	tgaa	cctg	ggca	gg	1260
5	cggg	aggaa	t ac	gacgt	gct	ggaca	agcgo	c aga	ggccg	ggg a	ccct	gagat	gggc	ggca	ag	1320
	cccaggcgga agaaccccca ggaaggcctg tataacgaac tgcagaaaga caagatggcc										cc	1380				
10	gaggeetaca gegagategg catgaaggge gageggegae geggeaaggg eeaegaegge												gc	1440		
10	ctgtaccagg gcctgtccac cgccaccaag gacacctacg acgccctgca catgcaggcc 1												1500			
	ctgc	ctccc	c gt	taa												1515
15	<210> 13 <211> 235 <212> PRT <213> Homo sapiens															
20	<400>	13														
	Met 1	Ala	Leu	Pro	Val 5	Thr	Ala	Leu	Leu	Leu 10	Pro	Leu	Ala	Leu	Leu 15	Leu
25	His	Ala	Ala	_	Pro	Ser	Gln	Phe	_	Val	Ser	Pro	Leu	_	Arg	Thr
				20					25					30		
30	Trp	Asn	Leu 35	Gly	Glu	Thr	Val	Glu 40	Leu	Lys	Cys	Gln	Val 45	Leu	Leu	Ser
35			_												_	
	Asn	Pro 50	Thr	Ser	Gly	Cys	Ser 55	Trp	Leu	Phe	Gln	Pro 60	Arg	Gly	Ala	Ala
40	Ala 65	Ser	Pro	Thr	Phe	Leu 70	Leu	Tyr	Leu	Ser	Gln 75	Asn	Lys	Pro	Lys	Ala 80
						. •										
45	Ala	Glu	Gly	Leu	Asp 85	Thr	Gln	Arg	Phe	Ser 90	Gly	Lys	Arg	Leu	Gly 95	Asp
50	Thr	Phe	Val	Leu	Thr	Leu	Ser	Asp	Phe	Arg	Arg	Glu	Asn	Glu	Gly	Tyr
50				100					105					110		
55	Tyr	Phe	Cys 115	Ser	Ala	Leu	Ser	Asn 120	Ser	Ile	Met	Tyr	Phe 125	Ser	His	Phe
	Val	Pro	Val	Phe	Leu	Pro	Ala	Lvs	Pro	Thr	Thr	Thr	Pro	Ala	Pro	Ara
60		130			_00		135	_, 0	0			140				9
	Pro 145	Pro	Thr	Pro	Ala	Pro 150	Thr	Ile	Ala	Ser	Gln 155	Pro	Leu	Ser	Leu	Arg 160
65						•										•

	Pro	Glu	Ala	Cys	Arg 165	Pro	Ala	Ala	Gly	Gly 170	Ala	Val	His	Thr	Arg 175	Gly
5	Leu	Asp	Phe	Ala 180	Cys	Asp	Ile	Tyr	Ile 185	Trp	Ala	Pro	Leu	Ala 190	Gly	Thr
10	Cys	Gly	Val 195	Leu	Leu	Leu	Ser	Leu 200	Val	Ile	Thr	Leu	Tyr 205	Cys	Asn	His
15	Arg	Asn 210	Arg	Arg	Arg	Val	Cys 215	Lys	Cys	Pro	Arg	Pro 220	Val	Val	Lys	Ser
20	Gly 225	Asp	Lys	Pro	Ser	Leu 230	Ser	Ala	Arg	Tyr	Val 235					
25																
30																
35																
40																
45																
50																
55																
60																
65																

REIVINDICACIONES

- Una proteína que comprende: 1.
 - un péptido señal;
 - un dominio de reconocimiento específico de diana;
 - (iii) una región enlazadora, que conecta el dominio (ii) y el dominio (iv),

en la que la región enlazadora no contiene residuos de cisteína y se selecciona de cualquiera de los siguientes:

10

5

la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 2.

una secuencia de aminoácidos con al menos un 95% de identidad de secuencia con la SEQ ID NO. 2 a condición de que el residuo de aminoácido 48 no sea una cisteína y sea una

una secuencia de aminoácidos que difiere en uno, dos o tres residuos de aminoácidos de la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 2 a condición de que el residuo de aminoácido 48 no sea una cisteína y sea una serina; y

20

15

un dominio efector que comprende una región transmembrana y uno o más dominios de señalización intracelular.

en la que el dominio efector desencadena la activación de linfocitos.

- La proteína según la reivindicación 1, en la que la diana es una célula o un virus y en la que el dominio de reconocimiento específico de diana (ii) se une a un antígeno, receptor, ligando peptídico o ligando proteico de la diana.
- La proteína según la reivindicación 1 o 2, en la que el dominio de reconocimiento específico de diana (ii) comprende:

30

25

- un dominio de unión a antígeno derivado de un anticuerpo contra un antígeno de la diana, o
- un péptido que se une a un antígeno de la diana, o
- un péptido o proteína que se une a un anticuerpo que se une a un antígeno de la diana, o

citoquinas o un receptor hormonal) que se une a un ligando peptídico o proteico en la diana.

- un ligando peptídico o proteico (tal como un factor de crecimiento, una citoquina o una hormona) que se une a un receptor en la diana, o

- un dominio derivado de un receptor (tal como un receptor del factor de crecimiento, un receptor de

tejido o un antígeno de superficie específico de virus.

35

40

- La proteína según una cualquiera de las reivindicaciones precedentes, en la que el antígeno de la diana es un antígeno de superficie asociado a tumor, un antígeno de superficie específico de linaje o específico de
- La proteína según una cualquiera de las reivindicaciones precedentes, en la que el dominio de unión a antígeno del dominio (ii) se deriva de un anticuerpo o un fragmento de anticuerpo, tal como un fragmento Fv (scFv) de cadena sencilla, un fragmento Fab, un diacuerpo, un dominio variable de la cadena pesada del

45 anticuerpo o de la cadena ligera del anticuerpo.

> La proteína según una cualquiera de las reivindicaciones precedentes, en la que el dominio efector (iv) comprende o es:

50

(a) la cadena zeta del complejo CD3 humano del receptor de células T o un fragmento del mismo, preferentemente con la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 3, o un equivalente funcional del mismo: o

55

(b) una fusión de un fragmento del receptor CD28 coestimulador humano fusionado con un fragmento de la cadena zeta del complejo CD3 humano del receptor de células T, preferentemente una fusión del dominio transmembrana e intracelular de CD28 humana con el dominio intracelular de la cadena zeta de CD3 humana, más preferentemente con la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 5; o un equivalente funcional del mismo.

60

La proteína según una cualquiera de las reivindicaciones precedentes que comprende la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 6 o SEQ ID NO. 7, o una secuencia de aminoácidos que tiene al menos un 95% de identidad de secuencia con la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 6 o SEQ ID NO. 7 a condición de que el residuo de aminoácido no. 308 no sea una cisteína y sea una serina.

- 8. Un ácido nucleico que codifica la proteína según una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 7.
- 9. El ácido nucleico según la reivindicación 8, que comprende el ácido nucleico que codifica la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 2 o que comprende la secuencia de ácidos nucleicos de la SEQ ID NO. 8 o sus secuencias complementarias o secuencias que tienen al menos un 95% de identidad de secuencia.
- 10. El ácido nucleico según la reivindicación 8 o 9, que comprende el ácido nucleico que codifica la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 3 o 5 o para los residuos de aminoácidos 29-163 de la SEQ ID NO. 3 o que comprende la secuencia de ácidos nucleicos de la SEQ ID NO. 9 o 10 o sus secuencias complementarias o secuencias que tienen al menos un 95% de identidad de secuencia.
- 11. El ácido nucleico según una cualquiera de las reivindicaciones 8 a 10, que comprende el ácido nucleico que codifica la secuencia de aminoácidos de la SEQ ID NO. 6 o 7 o la secuencia de ácidos nucleicos de las SEQ ID NO. 11 o 12, o sus secuencias complementarias o secuencias que tienen al menos un 95% de identidad de secuencia.
- **12.** Un constructo de expresión para expresar la proteína según una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 7 en una célula, que preferentemente además comprende secuencias promotoras y terminadoras.
- 20 13. Una célula huésped que expresa una proteína según una cualquiera de las reivindicaciones 1 a 7 o que comprende un ácido nucleico según una cualquiera de las reivindicaciones 8 a 11 o un constructo de expresión según la reivindicación 12, que se selecciona de las células efectoras del sistema inmunitario, y en la que las células efectoras del sistema inmunitario son células asesinas naturales (NK), células T asesinas naturales (NKT) o una preparación de linfocitos que contiene células NK y células NKT
 - 14. Uso in vitro de una proteína según las reivindicaciones 1 a 7, un ácido nucleico según las reivindicaciones 8 a 11 o un constructo de expresión según la reivindicación 12 para generar células efectoras específicas de diana.
 - 15. La proteína según las reivindicaciones 1 a 7, el ácido nucleico según las reivindicaciones 8 a 11, el constructo de expresión según la reivindicación 12 o la célula huésped según la reivindicación 13 para su uso como medicamento.
- 35 **16.** La proteína según las reivindicaciones 1 a 7, el ácido nucleico según las reivindicaciones 8 a 11, el constructo de expresión según la reivindicación 12 o la célula huésped según la reivindicación 13 para su uso en el tratamiento del cáncer o en inmunoterapia adoptiva específica de células diana.

40

30

5

10

15

45

50

55

60

Figura 1

Secuencia de aminoácidos de la región de bisagra derivada de la cadena alfa de CD8

ALSNSIMYFSHFVPVFLPAKPTTTPAPRPPTPAPTIASQPLSLRPEACRPAAGGAVHTRGLD

Secuencia de aminoácidos de la bisagra modificada derivada de la cadena alfa de CD8

ALSNSIMYFSHFVPVFLPAKPTTTPAPRPPTPAPTIASQPLSLRPEASRPAGGAVHTRGLD

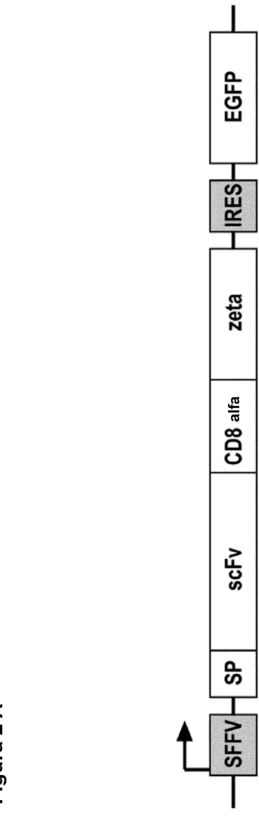


Figura 2 /

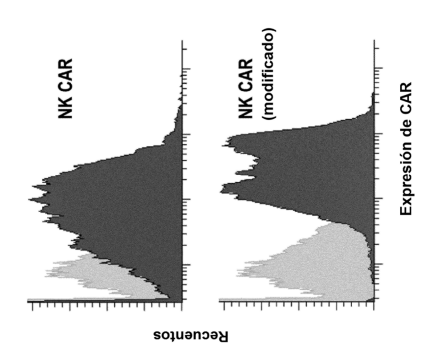
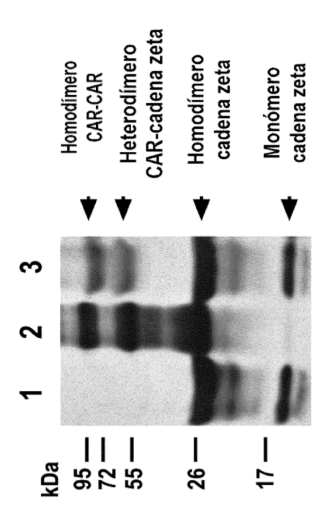


Figura 3

Figura 4



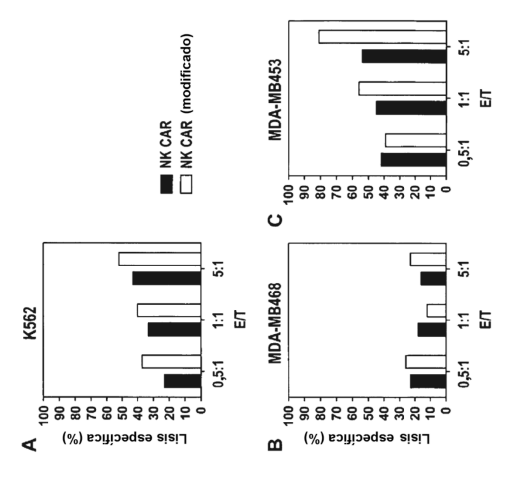


Figura 5

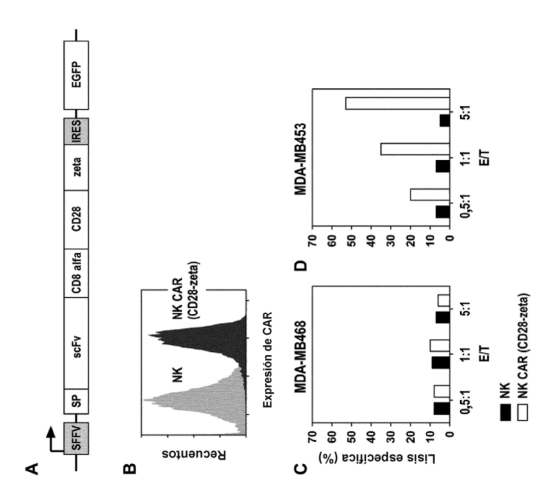


Figura 6