

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報 (A)

(11) 特許出願公表番号

特表2009-521685

(P2009-521685A)

(43) 公表日 平成21年6月4日 (2009. 6. 4)

(51) Int. Cl.	F I	テーマコード (参考)
GO 1 N 33/574 (2006. 01)	GO 1 N 33/574 A	4 H O 4 5
GO 1 N 33/53 (2006. 01)	GO 1 N 33/53 D	
CO 7 K 16/28 (2006. 01)	CO 7 K 16/28 Z N A	

審査請求 未請求 予備審査請求 未請求 (全 30 頁)

(21) 出願番号 特願2008-547568 (P2008-547568) (86) (22) 出願日 平成18年12月21日 (2006. 12. 21) (85) 翻訳文提出日 平成20年8月19日 (2008. 8. 19) (86) 国際出願番号 PCT/US2006/048879 (87) 国際公開番号 W02007/120252 (87) 国際公開日 平成19年10月25日 (2007. 10. 25) (31) 優先権主張番号 60/753, 218 (32) 優先日 平成17年12月22日 (2005. 12. 22) (33) 優先権主張国 米国 (US)	(71) 出願人 504389991 ノバルティス アーゲー スイス国 ツェーハー ー 4 0 0 2 パーゼ ル, リヒトシュトラーセ 3 5 (71) 出願人 500570793 ゴーマ テクノロジー リミテッド アメリカ合衆国 カリフォルニア 9 4 7 1 0, パークレー, セブンス ストリ ート 2 9 1 0 (74) 代理人 100078282 弁理士 山本 秀策 (74) 代理人 100062409 弁理士 安村 高明 (74) 代理人 100113413 弁理士 森下 夏樹
---	---

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 可溶性ヒトM-C S F受容体およびその使用

(57) 【要約】

可溶性ヒトM-C S F受容体、ならびにこのような受容体を含む医薬組成物、医薬組成物を含むキット、および溶骨性疾患に罹患した被験体における骨量減少などのM-C S Fに関連する疾患および障害を診断および治療する方法が提供される。本発明の癌を診断する方法は、(a) 患者由来の流体試料を可溶性M-C S F受容体のレベルに関して分析する工程を含み、閾値を上回る可溶性M-C S F受容体のレベルは癌の存在と相関し、前記閾値未満のレベルは患者が癌を有する可能性が低いことを示す。

【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

癌を診断する方法であって、

(a) 患者由来の流体試料を可溶性M-C S F受容体のレベルに関して分析する工程を含み、閾値を上回る可溶性M-C S F受容体のレベルは癌の存在と相関し、該閾値未満のレベルは該患者が癌を有する可能性が低いことを示す、方法。

【請求項 2】

前記流体試料が、尿、血漿または血清から成る群から選択される、請求項 1 に記載の方法。

【請求項 3】

癌に罹患した被験体の予後を判定する方法であって、

(a) 患者由来の流体試料を可溶性M-C S F受容体のレベルに関して分析する工程を含み、閾値を上回る可溶性M-C S F受容体のレベルは該患者が予後不良である可能性が高いことを示し、該閾値未満のレベルは該患者が予後良好である可能性が高いことを示す方法。

【請求項 4】

前記流体試料が、尿、血漿または血清から成る群から選択される、請求項 3 に記載の方法。

【請求項 5】

癌に罹患した被験体において癌治療をモニタリングする方法であって、

(a) 癌治療薬による治療の開始前に、患者由来の流体試料を可溶性M-C S F受容体のレベルに関して分析する工程と；

(b) 該癌治療薬による治療の開始後に、該流体試料を分析する工程とを含み、

該癌治療薬による治療の開始後での可溶性M-C S F受容体レベルの減少は、該患者が治療有効量の該癌治療薬を受容していることを示す、方法。

【請求項 6】

前記流体試料が、尿、血漿または血清から成る群から選択される、請求項 5 に記載の方法。

【請求項 7】

前記癌が、乳癌、肺癌、腎臓癌、多発性骨髄腫、甲状腺癌、前立腺癌、腺癌、白血病およびリンパ腫を含む血球悪性疾患；頭頸部癌；食道癌、胃癌、大腸癌、腸癌、結腸直腸癌、直腸癌、膵臓癌、肝臓癌、胆管癌または胆嚢癌を含む消化管癌；卵巢癌腫、子宮内膜癌、陰癌、および子宮頸癌を含む女性生殖管の悪性疾患；膀胱癌；神経芽細胞腫を含む脳癌；肉腫、骨肉腫；ならびに悪性黒色腫または扁平上皮癌を含む皮膚癌から成る群から選択される、請求項 1、3 または 5 に記載の方法。

【請求項 8】

前記癌が乳癌である、請求項 7 に記載の方法。

【請求項 9】

女性における月経周期をモニタリングする方法であって、

(a) 女性患者由来の流体試料を可溶性M-C S F受容体のレベルに関して分析する工程を含み、閾値を上回る可溶性M-C S F受容体のレベルは該患者が妊娠している可能性が高いことを示し、該閾値未満のレベルは該患者が妊娠している可能性が低いことを示す方法。

【請求項 10】

前記流体試料が、尿、血漿または血清から成る群から選択される、請求項 9 に記載の方法。

【請求項 11】

(a) s h M-C S F R に特異的に結合する第 1 抗体と、

(b) 既知量の M-C S F R を含む M-C S F R 標準物質とを含むキット。

10

20

30

40

50

【請求項 1 2】

前記第 1 抗体が検出可能な標識に結合している、請求項 1 1 に記載のキット。

【請求項 1 3】

前記標識が酵素である、請求項 1 2 に記載のキット。

【請求項 1 4】

前記酵素が検出可能なシグナルを放出する基質をさらに含む、請求項 1 3 に記載のキット。

【請求項 1 5】

s h M-C S F R に結合する第 2 抗体をさらに含む、請求項 1 1 に記載のキット。

【請求項 1 6】

前記第 1 抗体に結合する第 2 抗体をさらに含む、請求項 1 1 に記載のキット。

【請求項 1 7】

s h M-C S F R に結合する第 2 抗体をさらに含む、請求項 1 1 に記載のキット。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、M-C S F を結合できるヒト M-C S F の受容体の天然に存在する可溶性フラグメント、治療にこの可溶性フラグメントを使用する方法、および患者試料中のこの可溶性フラグメントを検出することにより疾患および病態を診断する方法に関する。

【背景技術】

【0002】

発明の背景

毎年およそ 140 万の癌の新規症例が生じ、毎年およそ 60 万人が癌で死亡する。検出と治療方法の改善によって、これらの患者の多くは、かなりの長期間に亘って生存する。2002 年 1 月 1 日現在で、人口の約 3.4% に相当するおよそ 1010 万人の癌生存者が存在していた。これらの癌生存者のうちで、乳房 (22%)、前立腺 (18%)、結腸直腸 (10%) および婦人科 (10%) に関するものが、最も一般的な癌の部位である。

【0003】

一般に癌の罹患率および死亡率は、癌の進行の初期に検出されない場合著しく増加する。治療方法の決定は、診断時の癌の病期に関連することが多い。したがって、診断、病期分類、予後の予測、および治療期間を通じて癌の進行または退縮をモニタリングするための高感度で精確な方法が非常に必要とされている。

【0004】

マクロファージコロニー刺激因子 (M-C S F または C S F-1) は、マクロファージおよびそれらの前駆体ならびに破骨細胞およびそれらの前駆体の生存、増殖、および分化を制御する。M-C S F 活性は、M-C S F およびその膜結合受容体 (M-C S F R) の遺伝子発現を調節するメカニズムによって、ならびに受容体依存性エンドサイトーシス、代謝的プロセッシング、および下流シグナル伝達の阻害によって厳密に制御されている。

【0005】

M-C S F は、間質細胞、骨芽細胞およびその他の細胞で発現する。M-C S F はまた、乳房、子宮、および卵巢腫瘍細胞で発現する。これらの腫瘍で発現の程度は、高悪性度および予後不良に相関する (非特許文献 1; 非特許文献 2)。乳癌において、M-C S F の発現は、腺管内 (浸潤前) 癌とは対照的に浸潤性腫瘍細胞でよく見られる (非特許文献 3)。さらに、M-C S F は、悪性に乳癌の進行を促進することが示されている (非特許文献 4)。

【0006】

ヒト膜結合型 M-C S F 受容体は、c-f m s 癌原遺伝子によってコードされ、骨髄および分化した血液単核細胞で発現されたタイプ I 膜タンパク質であるタンパク質チロシンキナーゼ膜貫通受容体である。M-C S F 受容体は、T y r プロテインキナーゼファミリーおよび C S F-1 / P D G F 受容体サブファミリーに属している。これは 5 つの I g 様

10

20

30

40

50

C2タイプ（免疫グロブリン様）ドメイン、1つの膜貫通ドメイン、および2つのキナーゼドメインを有する細胞内で中断されたSrc関連ドメインを含む。M-CSFは典型的には、生物学的効果を発揮するためにその受容体と結合する。c-fmsに対するM-CSFの結合は、細胞質のキナーゼドメインを活性化して自己リン酸化および他の細胞タンパク質のリン酸化を生じる受容体のホモ二量体化をもたらす。これらの現象は、多様な細胞応答、すなわち有糸分裂、サイトカインの分泌、膜の波打ち、およびM-CSFRの転写調節を引き起こすJAK/STAT、PI3K、ならびにERK経路を含むシグナル伝達経路のカスケードを開始する。（非特許文献5；非特許文献6；非特許文献7）。

【非特許文献1】Kacinski、Ann. Med.（1995年）27巻：79～85頁

10

【非特許文献2】Smithら、Clin. Cancer Res.（1995年）1巻：313～25頁

【非特許文献3】Schollら、J. Natl. Cancer Inst.（1994年）86巻：120～6頁

【非特許文献4】Linら、J. Exp. Med.（2001年）93巻：727～39頁

【非特許文献5】Hamilton J. A.、J. Leukoc Biol（1997年）62巻（2号）：145～55頁

【非特許文献6】Hamilton J, A.、Immuno Today.（1997年）18巻（7号）：313～7頁

20

【非特許文献7】FixeとPraloran、Cytokine（1998年）10巻：32～37頁

【発明の開示】

【課題を解決するための手段】

【0007】

要旨

本発明の材料および方法は、当技術分野における前述の必要性および他の関連する必要性を満たす。本発明の一態様では、ヒトM-CSF（CSF-1）受容体（膜貫通ドメインを欠く）の天然に存在する可溶性フラグメント（複数可）の発見が、M-CSF活性の中和が望まれる治療的使用のためにそのような天然に存在するフラグメントの組み換え型の産生を可能にする。

30

【0008】

関連する実施形態では、本発明は、前述のポリペチドおよび第2のポリペチドを含む融合タンパク質を提供し、前述のポリペチドおよび第2のポリペチドは、前述のポリペチドの正常な生物活性が損なわれないように結合している。典型的な融合タンパク質は、免疫グロブリンFc融合を含む。

【0009】

本発明のさらに別の実施形態では、可溶性M-CSF受容体の特異的な天然に存在する形態または融合タンパク質を含む医薬組成物、ならびに癌または破骨細胞活性の増加と関連した代謝的骨疾患を治療するために、そのような医薬組成物を使用する方法が提供される。

40

【0010】

別の態様では、本発明は、癌を診断する方法であって、（a）患者由来の流体試料を可溶性M-CSF受容体のレベルに関して分析する工程を含み、閾値を上回る可溶性M-CSF受容体のレベルは癌の存在と相関し、前記閾値未満のレベルは患者が癌を有する可能性が低いことを示す方法を提供する。本発明の別の典型的な実施形態では、癌に罹患した被験体の予後を判定する方法であって、（a）患者由来の流体試料を可溶性M-CSF受容体のレベルに関して分析する工程を含み、閾値を上回る可溶性M-CSF受容体のレベルは患者が予後不良である可能性が高いことを示し、前記閾値未満のレベルは患者が予後良好である可能性が高いことを示す方法が提供される。さらに別の実施形態では、癌に罹

50

患した被験体において癌治療をモニタリングする方法であって、(a) 癌治療薬による治療の開始前に、患者由来の流体試料を可溶性M-C S F受容体のレベルに関して分析する工程と；(b) 癌治療薬による治療の開始後に、流体試料を分析する工程とを含み、癌治療薬による治療の開始後の可溶性M-C S F受容体のレベルの減少は、患者が治療有効量の癌治療薬を受容していることを示す方法が提供される。

【0011】

本発明は、診断、予後または癌治療のモニタリングを含む前記方法はいずれも任意の癌について実施できることを企図する。典型的な癌には、乳癌、肺癌、腎臓癌、多発性骨髄腫、甲状腺癌、前立腺癌、腺癌、白血病およびリンパ腫を含む血球悪性疾患；頭頸部癌；食道癌、胃癌、結腸癌、腸癌、結腸直腸癌、直腸癌、膵臓癌、肝臓癌、胆管癌または胆嚢癌を含む消化管癌；卵巣癌腫、子宮内膜癌、膣癌、および子宮頸癌を含む女性生殖管の悪性疾患；膀胱癌；神経芽細胞腫を含む脳癌；肉腫、骨肉腫；ならびに悪性黒色腫または扁平上皮癌を含む皮膚癌が含まれる。

10

【0012】

本発明の別の実施形態では、女性における月経周期をモニタリングする方法であって、(a) 女性患者由来の流体試料を可溶性M-C S F受容体のレベルに関して分析する工程を含み、閾値を上回る可溶性M-C S F受容体のレベルは患者が妊娠している可能性が高いことを示し、閾値未満のレベルは患者が妊娠している可能性が低いことを示す方法が提供される。関連する実施形態では、女性の子宮内膜増殖を検出する方法であって、同様の工程を含み、閾値を上回る可溶性M-C S F受容体のレベルは異常な子宮内膜増殖、たとえば子宮内膜症と関連し、閾値未満のレベルは患者が正常な子宮内膜増殖状態を有する可能性が高いことを示す方法が提供される。

20

【0013】

癌または子宮内膜増殖に関して前記方法のいずれに従っても分析することができる典型的な流体試料には、尿、血漿、または血清が含まれる。

【0014】

関連する実施形態では、本発明はまた、プロセッサ、コンピュータ可読メモリ、ならびにコンピュータ可読メモリに保存され、プロセッサで実行されるように適合されたルーチンを提供して、前記方法のいずれかを実施し、かつ／または「正常」範囲外のレベルが上記の病態のうちの1つまたは複数と関連するように、可溶性M-C S F受容体の検出されたレベルおよび「正常」とみなされた閾値または閾値レベルの範囲をアウトプットとして生成する。本発明はさらに、プログラムまたは同様の機能を実施するルーチンを含むコンピュータで読出し可能な媒体を提供する。コンピュータの適切なシステム、環境および／または構成の例には、パーソナルコンピュータ、サーバコンピュータ、ハンドヘルドもしくはラップトップ装置、マルチプロセッサシステム、マイクロプロセッサをベースとしたシステム、セットトップボックス、プログラム可能な家庭用電化製品、ネットワークPC、ミニコンピュータ、メインフレームコンピュータ、上記のシステムもしくは装置のいずれかを含む分散コンピュータ環境、または当技術分野で知られている他の任意のシステムが含まれる。

30

【0015】

本発明のさらに別の実施形態では、(a) 可溶性M-C S F受容体に特異的に結合する第1抗体と；(b) 既知量のM-C S F受容体を含むM-C S F受容体標準物質とを含むキットが提供される。関連する態様では、第1抗体が検出可能な標識に結合している前述のキットが提供される。さらに関連する態様では、この標識は酵素である。さらに別の態様では、キットは、酵素が検出可能なシグナル放出する基質をさらに含む。別の関連する態様では、前述のキットは、可溶性M-C S F受容体に結合する第2抗体をさらに含む。さらに別の関連する態様では、前述のキットは、第1抗体に結合する第2抗体をさらに含む。さらに別の関連する態様では、前述のキットは、可溶性M-C S F受容体に結合する第2抗体をさらに含む。

40

【0016】

50

本発明の他の実施形態では、可溶性M-C S F受容体レベルは、代謝的骨疾患、内分泌障害（コルチゾン過剰症、性腺機能不全、原発性または二次性副甲状腺機能亢進症、甲状腺機能亢進症）、高カルシウム血症、欠乏症（くる病／骨軟化症、壊血病、栄養失調）、慢性疾患（吸収不良症候群、慢性腎不全（腎性骨形成異常症）、慢性肝疾患（肝性骨形成異常症））、薬剤（グルココルチコイド（グルココルチコイド誘発骨粗鬆症）、ヘパリン、アルコール）、ならびに遺伝性疾患（骨形成不全症、ホモシスチン尿症）、癌、骨粗鬆症、プロステシス周囲骨量減少（たとえば、骨中への外来インプラント、または全人工股関節置換術を含む人工器官を用いる関節置換に起因する）、関節炎および関節リウマチに伴う骨の炎症、歯周疾患、線維異形成、および／またはパジェット病を含めた、破骨細胞活性の相対的増大または骨再形成に必要とされる破骨／造骨細胞のプロセスに伴う溶骨性疾患から成る群から選択される疾患の存在を検出し、予後または重篤度を予測し、または進行をモニタリングする。

10

【発明を実施するための最良の形態】

【0017】

詳細な説明

本発明は、通常は膜結合型の受容体であるヒトM-C S F受容体の天然に存在する可溶性形態の発見に基づく。受容体のこの可溶性形態（s h M-C S F R）の濃度は、癌、破骨細胞分化および月経周期と相関していることが示されている。s h M-C S F Rの濃度増加は、癌の重篤度および細胞の増殖状態と相関していることが示されている。

【0018】

20

したがって、本発明は、細胞の増殖状態、特に癌で認められる増殖状態、子宮内膜症、および女性の妊孕期間の子宮内層の蓄積を検出またはモニタリングする方法を提供する。本方法は、診断、病期分類、予後の予測または重篤度、ならびにそのような増殖状態の進行または退縮のモニタリング、たとえば癌化学療法の間および／または癌化学療法後、子宮内膜症治療または月経周期間をモニタリングする方法を含む。

【0019】

別の態様では、本発明はまた、破骨細胞増殖状態、特に破骨細胞分化を含む増殖状態の検出またはモニタリングする方法を提供する。本方法は、診断、病期分類、予後の予測または重篤度、ならびに治療の間および／または治療後の代謝的骨疾患の進行または退縮をモニタリングする方法を含む。

30

【0020】

別の態様では、本発明はまた、精製されたs h M-C S F Rを提供する。このs h M-C S F Rは、ヒト血清または尿から精製され、当技術分野で知られている方法に従って配列決定される。たとえばc-f m sに対する特異的抗体を用いるアフィニティークロマトグラフィーが親和性精製に使用される。本明細書に記載される（たとえば、実施例1を参照）可溶性受容体E L I S Aアッセイで使用された抗体（D u o S e t E l i s a d e v e l o p m e n t s y s t e m h M-C S F R（R&D s y s t e m s、カタログ番号D Y 3 2 9））が使用される。これとは別に、またはこれに加えて、s h M-C S F Rはグリコシル化されることが見出されたので、グリコシル化されたタンパク質を精製するレクチン親和性クロマトグラフィー工程が使用される。またイオン交換クロマトグラフィーが、s h M-C S F Rをさらに精製するために使用され得る。精製されたs h M-C S F Rをタンパク質配列決定に供する前に、当技術分野で知られており本明細書に記載された方法を使用する脱グリコシル反応が実施される（たとえば、実施例1を参照）。N末端配列決定、ペプチドマッピング、および質量分析法を組み合わせた方法が、s h M-C S F Rの全配列の決定に使用される。

40

【0021】

患者試料中の可溶性タンパク質を検出するいずれかの方法が、いずれかの上記の疾患または病態と関連したs h M-C S F Rの存在または相対的量を検出するために使用され得る。特に好ましい方法には、当技術分野で知られている任意の抗体に基づくイムノアッセイ、たとえばE L I S A（酵素免疫測定法）、R I A（ラジオイムノアッセイ）、L I A

50

(ルミネセンスイムノアッセイ)、およびFLA(蛍光イムノアッセイ)が含まれる。第1または第2抗体のどちらの抗体も、放射性同位元素(たとえば、 ^{125}I)、蛍光色素(たとえば、FITC)または蛍光もしくは発光反応を触媒する酵素(たとえば、HRPまたはAP)を含む、当技術分野で知られている任意の標識で標識することができる。

【0022】

そのような方法の工程は、患者由来の流体試料をs h M-C S F受容体の存在または相対的レベルに関して分析することを含み、閾値を上回る可溶性M-C S F受容体レベルは、患者が病状または病態を有する可能性が高いことを示し、前記閾値未満のレベルは、患者がそのような病状または病態を有する可能性が低いことを示す。感受性および特異性は、それぞれ任意の所望のレベル、たとえば85%、90%、95%、96%、97%、98%、99%またはそれ以上に設定することができる。

10

【0023】

任意の患者試料を使用することができるが、流体試料、たとえば血液(全血、血漿または血清を含む)、尿、唾液、脳脊髄液、腹水、胸膜液、吸引液、または他のあらゆる身体の滲出液もしくは分泌物が好ましい。

【0024】

本明細書で用いる用語「診断」とは、疾患もしくは障害を検出すること、または疾患もしくは障害の病期もしくは程度を決定することを意味する。用語「診断」はまた、疾患もしくは障害に対する素因を検出すること、薬剤治療の治療効果を測定すること、または薬剤治療に対する応答パターンを予測することを包含する。本発明の診断方法は、独立に使用し、または特定の疾患または障害に関して医療分野で知られている他の診断および／または病期分類方法と組み合わせて使用することができる。したがって一実施形態では、診断の方法は、本明細書で記載された方法のいずれか1つを使用して、患者で本発明のs h M-C S F Rの濃度を検出し、患者がこのタンパク質の異常な濃度を有するかどうかを測定することにより実施される。典型的な実施形態では、この診断方法は、疾患の他の臨床的徴候または症状のため疾患または病態を有する疑いがある患者のサブセットに適用される。

20

【0025】

「予後」とは、発病または疾患の予想される転帰に関する予測、および／または疾患の性質および症状により示されるような疾患からの回復に関する見込みである。例としては、予後不良は回復の可能性が低く、場合によれば死亡することを予測するが、予後良好は回復の可能性があり、完全な健康状態への回復の可能性のあることを予測する。

30

【0026】

用語「閾値」とは、病態の存在または欠如と相関する所定の条件下で、既知の物質(たとえば、分子、化合物など)の定量的または定性的な測定単位(たとえば、濃度、レベル、活性、その他)を意味する。このようにして、既知の物質の測定単位を種々の条件下で、患者がその病態に罹患しているかどうかの決定を助けるために閾値測定単位と比べることができる。

【0027】

用語「標準物質」とは、所定の条件下で既知の物質(たとえば、M-C S F R)の特異的な測定単位の設定範囲(たとえば、濃度)を表す。

40

【0028】

用語「分析する」とは、複合体物質(たとえば、血清のような流体)中の成分を検出または測定することを意味する。「モニタリングする」とは、処置(たとえば、癌に罹患した患者を治療する処置)の効果を定期的に観察または調べるプロセスである。「病期分類」とは、認められた医業基準で決定した臨床病期と相関しているマーカーレベルを分析することによる癌または他の疾患の臨床病期(たとえば、初期または進行期)の予測を表す。

【0029】

本明細書で用いる「腫瘍」とは、悪性または良性にかかわらず全ての腫瘍性細胞増殖お

50

よび増殖、ならびに全ての前癌性および癌性の細胞と組織を表す。

【0030】

用語「癌」および「癌性の」とは、典型的には無秩序な細胞増殖を特徴とする哺乳動物における生理学的病態を表すかまたは意味する。癌の例には限定されるものではないが、癌、；リンパ腫、芽細胞腫、肉腫、および白血病が含まれる。このような癌のより特定の例には、乳癌、前立腺癌、結腸癌、扁平上皮癌、小細胞肺癌、非小細胞肺癌、消化管癌、膵臓癌、グリア芽細胞腫、子宮頸癌、卵巣癌腫、肝臓癌、膀胱癌、肝細胞癌、結腸直腸癌、子宮内膜癌、唾液腺癌、腎臓癌、肝臓癌、外陰部癌、甲状腺癌、肝癌および種々のタイプの頭頸部癌が含まれる。

【0031】

「治療」とは、発症を阻止するかまたは障害の病理を変更することを意図して実施される介入である。したがって「治療」とは、治療処置および予防的または防止的処置の両方を表す。治療を必要とする被験体には、すでに障害を有する被験体ならびに障害を予防しようとする被験体が含まれる。腫瘍（たとえば、癌）治療において、治療剤は腫瘍細胞の病理を直接に減少させ得るか、または腫瘍細胞を他の治療剤、たとえば放射線および／または化学療法による治療により感受性にし得る。骨変性などの疾患の臨床的、生化学的、放射線学的または自覚的症状に罹患している患者の治療は、そのような症状の一部または全てを緩和することまたは疾患に対する素因を低減することを含み得る。癌の「病理」には、患者の健康を損なう全ての現象が含まれる。これには限定されるものではないが、異常かまたは制御不能な細胞増殖、転移、隣接した細胞の正常機能に対する干渉、異常なレベルのサイトカインまたは他の分泌産物の放出、炎症性もしくは免疫学的応答の抑制または悪化その他が含まれる。したがって治療後の改善は、腫瘍の大きさの減少、腫瘍増殖速度の低下、既存の腫瘍細胞もしくは転移性細胞の破壊および／または転移の大きさもしくは数の減少として表し得る。

【0032】

治療目的の「哺乳動物」とは、ヒト、家畜および動物園、スポーツまたは愛玩動物、たとえばイヌ、ウマ、ネコ、ウシなどを含む哺乳動物として分類された任意の動物を表す。哺乳動物はヒトであるのが好ましい。

【0033】

本明細書で用いる「転移癌」という語句は、身体の他の領域、特に骨に転移する可能性を有する癌として定義される。種々の癌が骨に転移することができるが、最も一般的な転移性の癌は、乳癌、肺癌、腎臓癌、多発性骨髄腫、甲状腺癌および前立腺癌である。例として、骨に転移する可能性を有する他の癌には、限定されるものではないが、腺癌、白血病およびリンパ腫を含む血球悪性疾患；頭頸部癌；食道癌、胃癌、結腸癌、腸癌、結腸直腸癌、直腸癌、膵臓癌、肝臓癌、胆管癌または胆嚢癌を含む消化管癌；卵巣癌腫、子宮内膜癌、陰癌、および子宮頸癌を含む女性生殖管の悪性疾患；膀胱癌；神経芽細胞腫を含む脳癌；肉腫、骨肉腫；ならびに悪性黒色腫および扁平上皮癌を含む皮膚癌が含まれる。本発明は、特に骨における腫瘍誘導性骨溶解病変の予防および治療を意図する。

【0034】

本明細書で用いる「治療有効量」という語句は、所望の治療法に従って投与された場合、所望の治療的または予防的効果または応答を誘発する本発明の実施形態に適切であると考えられる治療的または予防的M-CSF受容体の可溶性フラグメントの量を表す。

【0035】

本明細書で用いるヒト「M-CSF」は、各々が参考として本明細書中に組み込まれる、Kawasakiら、Science 230巻：291頁（1985年）、Cerrattiら、Molecular Immunology 25巻：761頁（1988年）、またはLadnerら、EMBO Journal 6巻：2693頁（1987年）に記載されている成熟ヒトM-CSF α 、M-CSF β 、またはM-CSF γ ポリペチドと実質的に同じアミノ酸配列を有するヒトポリペチドを表す。そのような用語は、上記のようにこの3つの成熟M-CSFは異なるアミノ酸配列を有し、M-CSFの活性型はジス

10

20

30

40

50

ルフィド結合した二量体であるという知識を反映しており、したがって用語「M-C S F」が生物学的活性型を表す場合、二量体型を意味する。「M-C S F二量体」は、二量体化し、ホモダイマー（M-C S Fモノマーの同じタイプの2つから成る）およびヘテロダイマー（2つの異なるモノマーから成る）の両方を含む2つのM-C S Fポリペチドモノマーを表す。参考として本明細書中に組み込まれる米国特許第4, 929, 700号に記載の通り、M-C S Fモノマーは、M-C S F二量体に *in vitro* で変換することができる。

【0036】

「可溶性ヒトM-C S F受容体」（s h M-C S F R）は、配列番号2のM-C S F Rの細胞外部分として実質的に同じアミノ酸配列を有するポリペチドを意味する。

10

【0037】

抗 s h M-C S F R 抗体

モノクローナルまたはポリクローナル抗体を本発明の検出方法で使用するができるが、一貫性および特異性を有するのでモノクローナル抗体が好都合に使用される。マウスのモノクローナル抗体などのげっ歯類の抗体は、診断法に使用するのに好都合である。修飾語「モノクローナル」は、抗体の実質的に均質な集団から得られる抗体の特徴を示し、任意の特定の方法による抗体産生を必要とするものとして解釈されない。

【0038】

抗体産生に使用される抗原は、たとえば完全な s h M-C S F R または場合によってはエピトープが、その固有のコンフォメーションを表示することができる別のポリペチドに融合された所望のエピトープを保持する s h M-C S F R のフラグメントであり得る。あるいは、s h M-C S F R を発現する細胞を使用して抗体を作製することができる。そのような細胞は、M-C S F を発現するように形質転換することができ、または s h M-C S F R を発現する他の天然に存在する細胞であってもよい。抗体の作製に有用な s h M-C S F R の他の形態は、当業者には明らかであろう。

20

【0039】

s h M-C S F R の組み換え産生のために、当技術分野でよく知られているように、s h M-C S F R をコードする核酸を単離し、さらにクローニング（DNAの増幅）または発現するために複製可能なベクターに挿入する。モノクローナル抗体をコードするDNAは、容易に単離され、通常の手法（たとえば、抗体の重鎖および軽鎖をコードする遺伝子に特異的に結合できるオリゴヌクレオチドプローブを用いることによる）を用いて配列決定される。多くのベクターが利用できる。ベクター成分には一般に、限定されるものではないが、シグナル配列、複製開始点、1つまたは複数の選択マーカー遺伝子、エンハンサーエレメント、プロモーターおよび転写終結配列のうちの1つまたは複数が含まれる。

30

【0040】

当技術分野で知られている任意の方法、たとえばKohlerら、Nature 256巻：495頁[1975年]により最初に記載されたハイブリドーマ法、または組み換えDNA法（たとえば、米国特許第4, 816, 567号を参照）を使用して、モノクローナル抗体を作製するために抗原が使用され、またはモノクローナル抗体は、Clacksonら、Nature、352巻：624628頁[1991年]およびMarksら、J. Mol. Biol. 222巻：581～597頁（1991年）に記載されている技術を用いてファージ抗体ライブラリーから単離される。

40

【0041】

ハイブリドーマ法では、マウスまたはハムスターもしくはマカクザルなどの他の適切な宿主動物を、本明細書に記載されるように免疫して、免疫に使用されたタンパク質に特異的に結合する抗体を産生するかまたは産生することができるリンパ球を誘発する。あるいは、リンパ球は *in vitro* で免疫することもできる。次いで、ポリエチレングリコールなどの適切な融合剤を用いてリンパ球を骨髓腫細胞と融合してハイブリドーマ細胞を形成する（Goding、Monoclonal Antibodies: Principles and Practice、59～103頁（Academic Press

50

s、1986年))。

【0042】

このように調製されたハイブリドーマ細胞を、好ましくは融合していない親ミエローマ細胞の増殖または生存を阻害する1つまたは複数の物質を含む適切な培地に接種し増殖する。たとえば、親ミエローマ細胞が酵素ヒポキサンチングアニンホスホリボシルトランスフェラーゼ(HGPRTまたはHPR T)を欠いている場合、ハイブリドーマ用の培地は典型的にはヒポキサンチン、アミノプテリン、およびチミジン(HAT培地)を含み、これらの物質はHGPRT欠損細胞の増殖を阻止する。

【0043】

好ましいミエローマ細胞は、効率良く融合して、選択された抗体産生細胞による安定した高レベルの抗体産生を保持し、培地に対して感受性である細胞である。ヒトモノクローナル抗体の産生のための、ヒトミエローマおよびマウスヒトヘテロミエローマ細胞系も記載されている(Kozbor, J. Immunol. 133巻:3001頁(1984年); Brodeurら、Monoclonal Antibody Production Techniques and Applications、51~63頁(Marcel Dekker, Inc., New York, 1987年))。典型的なマウスのミエローマ系には、Salk Institute Cell Distribution Center, San Diego, Calif. USA. から入手可能なMOP-21およびM. C. -11マウス腫瘍に由来する細胞系ならびにAmerican Type Culture Collection, Rockville, Md. USA. から入手可能なSP-2またはX63-Ag8-653細胞が含まれる。

【0044】

ハイブリドーマ細胞が増殖している培地を、抗原に対するモノクローナル抗体の産生についてアッセイする。好ましくは、ハイブリドーマ細胞により産生されたモノクローナル抗体の結合特性を、免疫沈降またはin vitroにおける結合アッセイ、たとえばラジオイムノアッセイ(RIA)もしくは酵素免疫測定法(ELISA)により決定する。たとえばモノクローナル抗体の結合親和性を、スクッチャード解析により決定することができる(Munsonら、Anal. Biochem 107巻:220頁(1980年))。

【0045】

所望の特性、親和性、および/または活性の抗体を産生するハイブリドーマ細胞を同定した後、このクローンを限界希釈法によりサブクロニングし、標準的方法により増殖することもできる(Goding, Monoclonal Antibodies: Principles and Practice、59~103頁(Academic Press, 1986年))。この目的に適した培養培地には、たとえばD-MEMまたはRPMI-1640培地が含まれる。さらに、ハイブリドーマ細胞は、動物の腹水癌としてin vivoで増殖することもできる。サブクローンによって分泌されるモノクローナル抗体は、通常の免疫グロブリン精製法、たとえば、プロテインA-セファロース、ヒドロキシルアパタイトクロマトグラフィー、ゲル電気泳動、透析、またはアフィニティークロマトグラフィーにより、培地、腹水液、または血清から適切に分離される。

【0046】

用語「抗体」は、最も広い意味で用いられ、完全に組み立てられた抗体、モノクローナル抗体、ポリクローナル抗体、多重特異的抗体(たとえば、二重特異性抗体)、抗原を結合できる抗体フラグメント(たとえばFab'、F'(ab)2、Fv、単鎖抗体、ダイアボディ)、キメラ抗体、ヒト化またはヒト由来の抗体、およびそれらが所望の生物活性を示す限りは前記を含む組み換え型ペプチドを含む。

【0047】

キメラまたはヒト化抗体は、ヒトにおいて元のマウスモノクローナル抗体よりも免疫原性が少ないでないので、はるかに低いアナフィラキシーリスクでこれらはヒトの治療に使用することができる。したがって、これらの抗体は、ヒトに対するin vivo投与を

含む治療的適用において好適であり得る。

【0048】

マウスモノクローナル抗体の可変Igドメインがヒト不変Igドメインに融合されたキメラモノクローナル抗体は、当技術分野で知られている標準的な方法を用いて作製することができる(Morrison、S. L. ら、(1984年) Chimeric Human Antibody Molecules; Mouse Antigen Binding Domains with Human Constant Region Domains、Proc. Natl. Acad. Sci. USA 81巻、6841～6855頁; およびBoulianne、G. L. ら、Nature 312巻、643～646頁(1984年)を参照のこと)。一部のキメラモノクローナル抗体は、ヒトにおいて免疫原性が低いと判明したが、まだマウス可変Igドメインは顕著なヒト抗マウス応答を誘導できる。

10

【0049】

ヒト化抗体は、たとえば(1)ヒト以外の相補性決定領域(CDR)を、ヒトフレームワークおよび定常領域上に移植すること(当技術分野で「CDR移植」によりヒト化すると呼ぶ工程)、あるいは(2)ヒト以外の可変ドメイン全体を移植するが、表面残基の置換によりヒト様表面でそれらを「覆い隠す」こと(当技術分野で「被覆(veneering)」と呼ぶ工程)を含む種々の方法によって達成することができる。本発明では、ヒト化抗体は「ヒト化した」抗体および「被覆した」抗体の両方を含む。これらの方法は、たとえばJonesら、Nature 321巻: 522～525頁(1986年); Morrisonら、Proc. Natl. Acad. Sci., U. S. A. 81巻: 6851～6855頁(1984年); MorrisonとOi, Adv. Immunol. 44巻: 65～92頁(1988年); Verhoeyerら、Science 239巻: 1534～1536頁(1988年); Padlan、Molec. Immunol. 28巻: 489～498頁(1991年); Padlan、Molec. Immunol. 31巻(3号): 169～217頁(1994年); およびKettleborough C. A. ら、Protein Eng. 4巻(7号): 773～83頁(1991年)で開示され、これらの各々は参考として本明細書中に組み込まれる。

20

【0050】

s h M-C S F Rを検出する方法

30

本発明は、生物試料中のs h M-C S F Rを検出する方法であって、試料を、s h M-C S F Rに特異的に結合する抗体と接触させること、およびs h M-C S F Rに結合した抗体または結合していない抗体のいずれかを検出することを含む方法を提供する。どちらの相対的な量も、試料中のs h M-C S F Rの量に相関する。抗体は、検出可能な標識で直接的にまたは間接的に標識される。

【0051】

適切な検出可能な標識には、種々の酵素、結合グループ、蛍光物質、発光物質および放射性物質が含まれる。典型的な酵素標識には、ホースラディッシュペルオキシダーゼ、アルカリホスファターゼ、ペーターガラクトシダーゼ、またはアセチルコリンエステラーゼが含まれ; 典型的な結合グループ複合体には、ストレプトアビジン/ビオチンおよびアビジン/ビオチンが含まれ; 典型的な蛍光標識には、ウンベリフェロン、フルオレセイン、フルオレセインイソチオシアネート、ローダミン、ジクロロトリアジニルアミンフルオレセイン、ダンシルクロリドまたはフィコエリトリンが含まれ; 典型的な発光性標識にはリミノールが含まれ; 典型的な放射性標識には、 ^{125}I 、 ^{131}I 、 ^{35}S または ^3H が含まれる。

40

【0052】

R I A (ラジオイムノアッセイ) で、検出可能な標識に結合したs h M-C S F R標準物質と未標識抗s h M-C S F R抗体を用いる競合イムノアッセイにより、s h M-C S F Rは検出され得る。生体試料、標識s h M-C S F R標準物質および抗s h M-C S F R抗体を組み合わせ、未標識抗体に結合した標識抗s h M-C S F R標準物質の量が決定

50

される。生体試料中の s h M - C S F R 量は、抗 s h M - C S F R 抗体に結合した標識 s h M - C S F R 標準物質質量に反比例する。

【 0 0 5 3 】

E L I S A アッセイは、最初に s h M - C S F R に特異的な抗体、好ましくはモノクローナル抗体を調製することを含む。さらに、特異的に s h M - C S F R に結合するレポーター抗体が一般に調製される。レポーター抗体は、放射性、蛍光または酵素試薬などの検出可能な試薬、たとえばホースラディッシュペルオキシダーゼ酵素 (H R P) またはアルカリホスファターゼ (A P) に結合される。E L I S A を実施するために、s h M - C S F R に特異的な抗体を、抗体を結合する固体支持体、たとえばポリスチレンディッシュ上でインキュベートする。次いで、ディッシュ上の全ての遊離タンパク質結合部位を、ウシ血清アルブミン (B S A) などの非特異的なタンパク質と共にインキュベートすることにより覆う。次に、分析しようとする試料を、s h M - C S F R がポリスチレンディッシュに結合した特異的抗体に結合するまでディッシュ中でインキュベートする。結合していない試料を緩衝液で洗浄除去する。s h M - C S F R に対して特異的に作られ、ホースラディッシュペルオキシダーゼに結合されたレポーター抗体をディッシュに入れると、s h M - C S F R と結合した全てのモノクローナル抗体へのレポーター抗体の結合が生じる。次いで、結合していないレポーター抗体を洗浄する。次いで、発色基質を含むペルオキシダーゼ活性用の試薬をディッシュに添加する。抗 s h M - C S F R 抗体に結合した固定化ペルオキシダーゼは、着色反応生成物を産生する。所与時間内に発現する色の量は、試料中に存在する s h M - C S F R タンパク質の量と比例する。定量的結果が、典型的には標準曲線を参照することによって得られる。

【 0 0 5 4 】

これらの一般的なアッセイは、以下に記載する装置およびキットを含む種々の形式で利用することができる。

【 0 0 5 5 】

s h M - C S F R を検出する装置およびキット

1 つの典型的な実施形態では、アッセイ装置はラテラルフロー試験ストリップであり、場合によってハウジング内に入れられている。s h M - C S F R に対する第 1 標識抗体は溶液の中にあるが、s h M - C S F R に対する第 2 抗体は試験ストリップ上に固定化されている。s h M - C S F R を含む患者試料が両方の抗体と接触する場合、抗体-標的-抗体サンドイッチ複合体が形成され、固体支持体上に固定化されているこの生じた複合体は標識により検出可能である。次いで試験ストリップを読取機に挿入し、ここで複合体の標識からのシグナルを測定する。結果は、陽性もしくは陰性の結果のいずれであるか、または疾患もしくは障害のリスクもしくは存在を示す結果と相関する試料中の s h M - C S F R の濃度の定量であり得る。この全工程は、自動化および／またはコンピュータ制御することもできる。あるいは、試験ストリップは、適切な色の視覚的な基準と比較することにより、目視で読出しを行い得る。この試験は s h M - C S F R E L I S A と同様であるが、非常に短時間に治療の時点で臨床的な関連情報を提供する。

【 0 0 5 6 】

別の典型的な実施形態では、装置は、流体試料中の s h M - C S F R が限られた標識抗体結合部位を、固定化された s h M - C S F R と競合するイムノアッセイ法を使用する s h M - C S F R 迅速検出用のテストストリップである。このアッセイ方法では、体液試料は標識抗体-色素コンジュゲートと混合され、多孔性膜に沿って移動する。s h M - C S F R の濃度がこの試験の検出限界未満の場合は、結合していない抗体-色素コンジュゲートは膜上に固定化された s h M - C S F R コンジュゲートに結合して、「陰性」試験帯域にカラーバンドを生じる。これとは反対に、s h M - C S F R レベルが検出限界またはそれ以上である場合は、遊離 s h M - C S F R は、膜上に固定化された s h M - C S F R コンジュゲートと、抗体-色素コンジュゲートに対する結合により競合して、抗原抗体複合体を形成し、これによってカラーバンドの発現を阻止する。試料中の s h M - C S F R レベルに関係なく、カラーバンドはそれぞれのコントロール帯域に生じ、これは試薬が化学

的に活性であることを確かめる品質管理の手段として機能する。

【0057】

色の強さのグラデーションに基づく s h M - C S F R レベルのより定量的な測定に同様の方法を使用することができる。

【0058】

病状、予後などを測定することにより閾値を設定する方法は、当技術分野では周知である。例として、十分に代表的な数の正常被験体（たとえば、検出される病態を伴わない健全集団）に由来する流体試料中の s h M - C S F R タンパク質のレベルを、十分に代表的な数の疾患を有する被験体（たとえば、疾患または病態を有すると認められた集団）に由来する s h M - C S F R タンパク質レベルに対して分析する。大部分の疾患を有する集団と正常集団を区別するカットオフ閾値を決定することができる。あるいは陰性、不明確および陽性結果に関する有効なエンドポイント値をデータから決定することができる。たとえば大部分の正常集団の s h M - C S F R レベルを含むが、ほとんど全ての疾患を有する集団を除外する正常範囲（陰性結果を示す）を決定することができる。同様に、大部分の疾患を有する集団の s h M - C S F R レベルを含むが、ほとんど全ての正常集団を除外する陽性の結果を示す範囲を決定することができる。

【0059】

所定の閾値を超える（または適切ならば未満の） s h M - C S F R タンパク質の測定されたレベルが、疾患と s h M - C S F R タンパク質の関連を示す。この閾値を使用するためには、正常集団に由来する試料は、病的集団に由来する試料と同一のプロトコル（すなわち、調製と保存）を受けなければならない。正常集団からの試料に由来する測定された s h M - C S F R タンパク質レベルの範囲に注目し、病的集団からの試料に由来する測定された s h M - C S F R タンパク質レベルの範囲を考慮に入れた比較のための適切な閾値レベルおよび所望の特異性または感受性、予後ならびに診断に関しては当業者には明らかであろう。

【0060】

理想的にはそのような閾値の決定には、総合的な医学的かつ疫学的因子を考慮する。考慮すべき因子には、臨床検査の臨床目的および高い陽性適中率または高い陰性適中率を有する必要があるかどうかということ、ならびに試験集団における疾患の罹患率が含まれる。

【0061】

キットもまた本発明の範囲内に考慮される。典型的なキットは、所望により検出可能な標識に結合された s h M - C S F R に特異的に結合する第1抗体、および M - C S F R の既知量を含む M - C S F R 標準物質を含むことができる。他の成分には、所望によりイムノアッセイ実施用試薬、たとえば s h M - C S F R かまたは第1抗体に結合する検出可能な標識に結合された第2抗体を含み得て、標識が酵素である場合、キットはまた酵素が検出可能なシグナルを放出する基質を含み得る。

【0062】

併用療法

2つ以上の M - C S F アンタゴニスト（たとえば、 s h M - C S F R および抗 M - C S F 抗体）を混合して、M - C S F を伴う疾患または障害（たとえば、癌、癌転移および／または骨変性）に対してさらに改善された有効性を提供することは有利であり得る。1つまたは複数の M - C S F アンタゴニストを含む組成物を、癌転移および／または癌転移を伴う骨量減少に罹患しているか、または患う素因を有するヒトまたは哺乳動物に投与され得る。2つの治療剤の同時投与は、薬剤がその治療薬効果を発揮している期間に重複部分がある限り、同時にまたは同経路によって薬剤が投与されることを必要としない。同時または連続投与は、異なる日または異なる週の投与が意図されている。また s h M - C S F R 治療法を化学療法または放射線療法と組み合わせることも実施され得る。

【0063】

投与および調製

本発明の方法の実行において使用される s h M - C S F R は、所望の送達方法に適切な担体を含む医薬組成物に調製することができる。適切な担体は s h M - C S F R と組み合わせた場合、s h M - C S F R の抗腫瘍機能を保持し、被験体の免疫系に対して非反応性である任意の物質を含む。例として、これらに限定するものではないが、多くの標準の製剤学上の担体のいずれか、たとえば滅菌リン酸緩衝食塩水溶液、静菌水などが含まれる。種々の水性担体、たとえば水、緩衝水、0.4%の生理食塩水、0.3%のグリシンなどを使用することができ、安定性を向上するために他のタンパク質、たとえば軽度の化学的修飾などを付したアルブミン、リポタンパク質、グロブリンなどを含み得る。

【0064】

薬剤の治療用製剤は、所望の純度を有する薬剤を、任意の生理学的に許容し得る担体、賦形剤または安定剤 (Remington's Pharmaceutical Sciences 第16版、Osol, A. 編、(1980年)) と混合して、凍結乾燥製剤または水溶液の形態で保存用に調製される。許容し得る担体、賦形剤、または安定剤は、使用される用量および濃度において受容者に対して無毒であり、緩衝液、たとえばリン酸塩、クエン酸塩、および他の有機酸；アスコルビン酸およびメチオニンを含む抗酸化剤；保存剤（たとえばオクタデシルジメチルベンジルアンモニウムクロライド；ヘキサメトニウムクロライド；ベンザルコニウムクロライド、ベンゼトニウムクロライド；フェノール、ブチルもしくはベンジルアルコール；アルキルパラベン、たとえばメチルもしくはプロピルパラベン；カテコール；レゾルシノール；シクロヘキサノール；3-ペンタノール；および m - クレゾール）；低分子量（約10残基未満）ポリペプチド；タンパク質、たとえば血清アルブミン、ゼラチン、もしくは免疫グロブリン；親水性ポリマー、たとえばポリビニルピロリドン；アミノ酸、たとえばグリシン、グルタミン、アスパラギン、ヒスチジン、アルギニン、もしくはリシン；単糖、二糖、およびグルコース、マンノース、もしくはデキストリンを含む他の炭水化物；キレート剤、たとえば EDTA；糖、たとえばシュクロース、マンニトール、トレハロースもしくはソルビトール；塩成形対イオン、たとえばナトリウム；金属錯塩（たとえば、Zn-タンパク質複合体）；ならびに／または非イオン性活性剤、たとえば TWEEN（商標）、PLURONICS（商標）またはポリエチレングリコール（PEG）を含む。

【0065】

本発明の組成物を、癌、癌転移および／または骨変性の進行を阻止するかまたは少なくとも部分的に阻止するのに十分な量で、哺乳動物に投与する。これを達成するのに適した量は、「治療有効量」として定義される。組成物の1回または複数回の投与が実施でき、用量レベルおよびパターンは治療者により選択することができる。疾患の予防または治療に関して、上記で定義されたように適切な用量は、治療しようとする疾患のタイプ、疾患の重篤度および経過、薬剤が予防のために投与されるのか、治療目的で投与されるのか、過去の治療法、患者の病歴および薬剤に対する応答、ならびに主治医の判断に依存するであろう。

【0066】

非治療的使用

本発明の s h M - C S F R は、M - C S F に対する親和性精製薬剤として、またはたとえば、特異的な細胞、組織もしくは血清におけるその発現を検出する、M - C S F タンパク質用の診断アッセイにおいて使用することもできる。s h M - C S F R は、in vivo における診断アッセイに使用することもできる。一般にこれらの目的のために、s h M - C S F R は、腫瘍がイムノシンチオグラフィーを用いて局所化できるように、放射性核種（たとえば ^{111}In 、 ^{99}Tc 、 ^{14}C 、 ^{131}I 、 ^{125}I 、 ^3H 、 ^{32}P または ^{35}S ）で標識される。

【0067】

本発明の s h M - C S F R は、任意の既知のアッセイ方法、たとえば競合結合アッセイ、直接および間接サンドイッチアッセイ、たとえば ELISA、ならびに免疫沈降アッセイにおいて使用することができる。Zola, Monoclonal Antibodi

es: A Manual of Techniques、147～158頁（CRC Press, Inc. 1987年）。

【0068】

簡便のために、本発明のshM-C S F Rは、M-C S Fの検出に用いる場合、キット、すなわち既知量のM-C S Fを含有するM-C S F標準物質の場合によって含む、所定量の試薬と診断アッセイを実施するための使用説明書とのパッケージ化された組合せとして提供される。さらに、安定剤、緩衝剤（たとえば、ブロック緩衝液または細胞溶解緩衝液）などの他の添加剤を含まれ得る。種々の試薬の相対的な量は、アッセイ感度を十分最適化する試薬溶液中の濃度を提供するために大きく変わり得る。特に試薬は、溶解と同時に適切な濃度を有する試薬溶液を与える賦形剤を含む通常は凍結乾燥された乾燥粉末として提供され得る。

10

【0069】

以下の実施例により本発明を例示するが、これによりいかなる意味においても限定されるものではない。

【実施例】

【0070】

（実施例1）

この実施例は、ヒトM-C S Fに対する可溶性受容体の同定を記載し、この可溶性受容体はM-C S Fを結合できることを示す。

【0071】

20

I. 血清試料中の可溶性ヒトM-C S F受容体の同定

A. 材料および方法

マイクロタイタープレート（R&D systems、カタログ番号CP0011）を、PBS中100ng/ml作用希釈の100μl/ウェル捕捉抗体（Duo Set Elisa development system hM-C S F R（R&D systems、カタログ番号DY329））でコートした。プレートをシールし、一夜室温でインキュベートした。マニホールドディスペンサ/ワッシャー（manifold dispenser/washer）を用いて洗浄緩衝液（PBS中、0.05% Tween、pH7.2～7.4）で3回ウェルを洗浄後、プレートを300μl/ウェルのブロッキング緩衝液（1% BSA、PBS中5% スクロース、pH7.2～7.4）を用いて、室温で少なくとも1時間ブロックした。

30

【0072】

洗浄工程を繰り返した後に、プレートは試料添加の準備が整う。100μl/ウェルの試料または試薬希釈剤中の標準物質のいずれかを添加した。プレートを接着用テープでカバーし、室温で2時間インキュベート後、3サイクルの洗浄を行った。100μlの検出抗体（Duo Set Elisa development system hM-C S F R（R&D systems、カタログ番号DY329））を添加後、プレートをカバーし、室温で2時間インキュベート後、3サイクルの洗浄を行った。

【0073】

次に、ストレプトアビジンHRP（Duo Set Elisa development system hM-C S F R（R&D systems、カタログ番号DY329））の作用希釈100μlを添加した後、室温、暗所で20分インキュベーションした。3サイクルの洗浄後、ウェル当たり100μlの基質溶液（試薬AとBの1:1混合物（R&D systems、カタログ番号DY999））を用いてプレートを5分間発色させた後、50μlの停止液（2N H₂SO₄）を添加し、完全に混合するためにプレートを軽くたたいた。最終の読出しは、停止液添加の直後に450～540nmの吸光度であった。

40

【0074】

B. 結果

ELISAアッセイを血清試料中の可溶性ヒトM-C S F受容体の存在を測定するため

50

に使用した場合、強い陽性シグナルがヒト血清試料で検出された。このELISAアッセイで用いた捕捉抗体および検出抗体は、ヒトM-CSF受容体の細胞外ドメインに特異的であった。図2に示すように、強い陽性シグナルがヒト血清試料で検出された。このシグナルは、ヒト血清の濃度に依存している。捕捉抗体が使用されなかった場合にはシグナルは存在しない。

【0075】

比較タンパク質として組み換え型のヒトM-CSF受容体およびヒト抗体Fcフラグメント融合タンパク質を使用して、標準曲線が可溶性ヒトM-CSF受容体濃度を定量するために確立された(図1)。このELISAアッセイを用いて、ヒト血清中の可溶性受容体の量が、基準としてc-fmsヒトFc融合タンパク質を用いて算出された。約0.5 $\mu\text{g}/\text{ml}$ の可溶性ヒトM-CSF受容体がヒト血清中に存在することが見出された(図2)。

【0076】

II. 可溶性M-CSF受容体のELISA結合アッセイ

A. 材料および方法

マイクロタイタープレート(R&D systems、カタログ番号CP0011)を、PBS中100 ng/ml作用希釈の100 μl /ウェル捕捉抗体(Duo Set Elisa development system hM-CSF R(R&D systems、カタログ番号DY329))でコートした。プレートをシールして一夜室温でインキュベートした。マニホールドディスペンサ/ワッシャを用いて、洗浄緩衝液(PBS中0.05% Tween、pH 7.2~7.4)で3回ウェルを洗浄後、プレートを300 μl /ウェルのブロッキング緩衝液(1% BSA、PBS中5% シュークロース、pH 7.2~7.4)を用いて、室温で少なくとも1時間ブロックした。

【0077】

洗浄工程を繰り返した後、プレートは試料添加の準備が整う。100 μl /ウェルの試料または試薬希釈剤中の標準物質のいずれかを添加した。プレートを接着用テープでカバーし、室温で2時間インキュベート後、3サイクルの洗浄を行った。1 $\mu\text{g}/\text{mL}$ のヒトM-CSFをプレートに添加し、室温で1時間インキュベートした。ヒトM-CSFに対する100 μl の検出抗体(HRP結合ポリクローナル抗ヒトM-CSF抗体: R&D Systems、Cat DMC00, part # 890154)を添加後、プレートをカバーし、室温で2時間インキュベート後、3サイクルの洗浄を行った。プレートを、ウェル当たり100 μl の基質溶液(試薬AとBの1:1混合物(R&D systems、カタログ番号DY999))を用いて5分間発色させた後、50 μl の停止液(2N H_2SO_4)を添加し、完全に混合するためにプレートを軽くたたいた。最終の読出しは、停止液添加の直後に450~540 nmの吸光度であった。

【0078】

B. 結果

ヒト血清中に存在する可溶性受容体は、M-CSFを結合することができる。図3に示すように、ヒト血清試料の階段希釈を、マウスモノクローナル抗ヒトc-fms抗体でコートしたELISAプレートにアプライした。アルカリホスファターゼ結合ポリクローナル抗ヒトM-CSF抗体によるヒトM-CSFの検出前に、1 $\mu\text{g}/\text{mL}$ の外來性ヒトM-CSF(四角)またはPBS(ひし形)のいずれかを添加した。明白なM-CSFの結合が約5%のヒト血清に見出された。しかしヒト血清中の可溶性受容体は、組み換え型のc-fms Fc融合タンパク質と比べて低い結合親和性を有することが見出された(図4) [組み換え型c-fms Fc融合タンパク質の結合親和性は、リガンド誘導二量体化のため天然の膜結合型c-fmsの結合親和性に近いと考えられる]。可溶性受容体の低親和性に対する1つの解釈は、この受容体はリガンドに対する1つの結合部位のみを有するが、組み換え型c-fms Fc融合タンパク質は、結合活性効果に関して2つの結合部位を有することである。

【0079】

I I I . 血清試料由来ヒトM-C S F受容体の免疫沈降

A . 材料および方法

500 μ l のストレプトアビジンビーズ (# 20347、P i e r c e) を、15 ml フアルコンチューブ中の10 ml の20%ヒト血清 (S i g m a カタログ番号 S 7023、あらかじめ凍結されている) に添加し、穏やかに振盪して4℃で1時間インキュベートした。試料を400 r p m で5分間遠心して上清を新たなチューブに移した。10 μ g の抗hM C S F R 抗体 (R & D # B A F 329) を上清に添加し、穏やかに振盪して4℃で1時間インキュベートした。500 μ l のストレプトアビジンビーズを添加後、試料を4℃で一夜振盪してインキュベートした。試料を400 r p m で5分間遠心し、上清を新しいチューブへ移し、そして同時に上清を保存した。ビーズをエッペンドルフチューブへ移し、洗浄緩衝液 # 1 (0.5 M L i C L ₂)、# 2 (0.5 M L i C L ₂ / 0.5% T r i t o n) および # 3 (10 mM T R I S p H 7.4) のそれぞれ1 ml で1回洗浄した。最後の遠心後、大部分の洗浄緩衝液を除去した (ビーズがほぼ乾燥するまで)。次いでビーズを500 μ l のP B S に再懸濁した。ゲル (10% N o v e x) 泳動前に、D T T を有する5×S D S 試料緩衝液を添加し、試料を100℃で2分間煮沸した。

10

【0080】

免疫沈降したヒトM-C S F受容体を脱グリコシル化するために、上記の免疫沈降方法からの冷凍ビーズ (約200 μ l) を200 μ l のP B S を用いて1:1の比率に希釈した。希釈した試料を、100℃で10分間、1×変性緩衝液 (P N G a s e F、N E B # P 0705S) 中でインキュベートした。G7反応緩衝液 (P N G a s e F、N E B # P 0705S) を、1×最終濃度およびN P 40 (最終濃度1%) になるように添加後、試料を5 μ l のP N G a s e Fと共に1時間、37℃でインキュベートした。

20

【0081】

B . 結果

可溶性ヒトM-C S F受容体は、分子量97 K Dを有するグリコシル化タンパク質であることが分かった (図5)。脱グリコシル化後、可溶性ヒトM-C S F受容体の分子量は約60 K Dである (図6)。

【0082】

可溶性ヒトM-C S F受容体は、ヒトM-C S Fに対する膜結合受容体であるヒトc f m s タンパク質のタンパク質配列を少なくとも部分的に共有することが分かった。上記の図で示すように、可溶性ヒトM-C S F受容体はまた、ヒトc - f t n s タンパク質を認識する多数の抗体によって認識され得る。可溶性ヒトM-C S F受容体のタンパク質配列をさらに確認するために、タンパク質分析を以下のように行った: 脱グリコシル化後の可溶性受容体に対応するタンパク質バンドをS D S - P A G Eゲル上で同定した (図7のバンド # 4)。このバンド中のタンパク質をトリプシンで消化した。ペプチド混合物であるこの消化産物を分析した。1つのペプチドは、ヒトc - f m s タンパク質の細胞外ドメインのセグメントと同様の、正確な分子量およびアミノ酸の配列 (配列番号1) を有することが見出された (図8)。この証拠は、可溶性ヒトM-C S F受容体は、ヒトM-C S Fに対する膜結合受容体であるヒトc - f m s タンパク質のタンパク質配列を共有することを示すものである。

30

40

【0083】

(実施例2)

この実施例は、可溶性M-C S F受容体がヒト尿試料中に認められたことを示す。この実施例は、さらにこの受容体が正常被験体および乳癌患者両方の血清中に存在し、M-C S Fレベルと関連した可溶性M-C S F受容体レベルであることを示している。最後にこの実施例は、可溶性M-C S F受容体は霊長類にも認められることを示している。

【0084】

I . 可溶性ヒトM-C S F受容体は尿試料にも認められた。

【0085】

50

実施例 1 に記載のように同じ E L I S A 装置を用いて、正常ヒトボランティアからの多数の尿試料を採取し、可溶性ヒト M-C S F 受容体の存在についてアッセイした。様々なレベルの可溶性ヒト M-C S F 受容体が成人女性（年齢 25～66）、成人男性（年齢 35～70）および年齢 3～9 の子供の間に検出された。可溶性ヒト M-C S F 受容体濃度の定量は、基準として組み換え型 c-f m s ヒト F c 融合タンパク質を用いて決定した（図 9）。

【0086】

尿試料を、1 人の女性被験体の月経周期の全体を通じて毎日採取した。この試料は朝の最初の排尿として採取し、 -20°C に凍結した。全ての試料は、同じ日にアッセイした。可溶性受容体は、本明細書に記載したようにアッセイした。図 10 で示すように、尿サンプルの可溶性受容体レベルは、月経周期間に変動する。この所見は可溶性受容体を、月経周期または妊娠テストのための潜在的診断マーカーにしている。

【0087】

I I . 乳癌患者における M-C S F レベルと可溶性 M-C S F 受容体レベルの相関

可溶性ヒト M-C S F 受容体濃度を、以下のように乳癌血清試料で分析した。ヒト血清試料の階段希釈を、上記のように可溶性ヒト M-C S F 受容体の存在に関して E L I S A でアッセイした。ヒト血清をこの E L I S A 構成（「標準」と呼ぶ）でアッセイした場合、強い陽性シグナルが検出された。対照としての、捕捉抗体または検出抗体のいずれかの除去はシグナルを消去し、このシグナルはこれら抗ヒト c-f m s 抗体に対して特異的であることを示した。基準として組み換え型 c-f m s ヒト F c 融合タンパク質を用いる可溶性ヒト M-C S F 受容体濃度の定量は、 $0.5\mu\text{g}/\text{ml}$ であると測定された。

【0088】

図 11 で示すように、可溶性受容体のレベルは患者間で変化する。患者試料の可溶性受容体濃度は上記濃度よりもはるかに低く、血清試料の調製および貯蔵に用いられた異なるプロトコルによる可能性があることに留意されたい（図 2）。したがって M-C S F と M-C S F 可溶性受容体濃度の比較は、同じプロトコルに従って採取されて処理された試料間でのみ有効である。図 12 は、同じ試料における乳癌患者の M-C S F レベルに対する M-C S F 可溶性受容体濃度間の直線相関を示している。この所見は、M-C S F 可溶性受容体を癌進行に関する潜在的バイオマーカーにしている。さらに、M-C S F の直接的測定が困難な場合（たとえば、M-C S F 中和抗体が癌治療に用いられる場合）、M-C S F 可溶性受容体はさらに有効なバイオマーカーとなる。

【0089】

I I I . 可溶性 M-C S F 受容体がまた、他の霊長類で見出される

ヒト M-C S F 可溶性受容体に関する上記の E L I S A アッセイはまた、他の動物種からの血清試料を調べるために使用される（図 13）。カニクイザルおよびアカゲザルの血清試料は強い陽性シグナルを示し、可溶性受容体の存在を示す。カニクイザルおよびアカゲザルに関する膜結合 M-C S F 受容体タンパク質配列は入手不可能である。しかしこれらの配列は、そのヒト対応物と高いレベルのタンパク質相同性を共有すると考えられる。したがって、ヒト膜結合型 M-C S F 受容体の細胞外ドメインを認識する E L I S A アッセイで用いた抗体はまた、カニクイザルおよびアカゲザルのこの細胞外ドメインを認識する。

【0090】

非霊長類血清由来の陽性シグナルの欠如は、M-C S F 可溶性受容体の欠如を示さないことに留意されたい。むしろ、可溶性受容体の存在を検出するために用いた E L I S A アッセイの抗体特異性による可能性が一番高いようである。

【0091】

（実施例 3）

この実施例は、可溶性ヒト M-C S F 受容体の発現を、破骨細胞分化と密接に関連していることを示している。この実施例は、さらに分化した破骨細胞のみが可溶性ヒト M-C S F 受容体を発現し、そのレベルが M-C S F の除去により増加することを示している。

【0092】

A. 材料および方法

M-C S F可溶性受容体の発現を、膜結合M-C S F受容体の発現が見出されたヒト破骨細胞を用いた *in vitro* 系で研究した。特に可溶性受容体の発現を、破骨細胞分化に関連して調べた。初代のヒト破骨細胞前駆体 (Cambrex Bio Science Walkersville, Inc. カタログ番号 2 T-110) を、30 ng/ml のヒトM-C S Fおよび100 ng/ml のRANKLを含む細胞培養培地中、0.2 ml/ウェルの10,000細胞/ウェルで接種した。細胞のプレーティングと同日に、試験抗体を1 μg/mLでウェルに添加した。細胞を37℃、5%CO₂の加湿雰囲気下でインキュベートした。7日目に、破骨細胞を異常に大きな多核細胞として位相差顕微鏡で同定した。フィーディングして培養をさらに1週間続けることができ、その間に破骨細胞は大きさが増し続ける。培養の最後に、細胞を酒石酸塩耐性酸性ホスファターゼで染色し、この陽性の染色は破骨細胞の存在を示す。各ウェル中の破骨細胞数を光学顕微鏡下で計数し、顕微鏡の視野下の破骨細胞の平均としてグラフに示した。

10

【0093】

破骨細胞馴化培地のTRAP活性を、SBA-SciencesのBone TRAP Assayキット (TR201) を用いて検定した。Bone TRAP (登録商標) Assay (TR201) は、ヒト血清試料由来の骨吸収速度の迅速で特異的な判定用の固相免疫固定酵素活性アッセイである。これはヒト破骨細胞培養で用いることができる。

【0094】

B. 結果

図14で示すように、M-C S F可溶性受容体は破骨細胞で発現した。分化した破骨細胞の馴化培地における可溶性受容体の濃度を測定した。可溶性受容体の発現は破骨細胞に特異的であった。このケースではM-C S F中和抗体であるChir-RX1による破骨細胞分化の阻害は、可溶性受容体の抑制を生じた。

20

【0095】

可溶性受容体は分化した破骨細胞でのみ発現し、破骨細胞前駆体では発現しない。図15aに示した時間経過実験で示すように破骨細胞分化アッセイで、可溶性受容体の発現は10日目に始まり、12日目にプラトーに達する。この発現パターンは、TRAP活性により追跡して図15bに示したように厳密に破骨細胞分化パターンに対応する。

30

【0096】

興味深いことには、分化した破骨細胞において、M-C S F可溶性受容体の発現はM-C S Fの除去により上方制御されている。図16は、IgG1対照抗体またはM-C S F中和抗体であるChir-RX1のいずれかを添加後、24時間以内のM-C S F可溶性受容体の発現を示す。データは、M-C S F活性が中和された場合、可溶性受容体の発現が増加することを明確に示している。発現の増加は8日目に始まり最高レベルに12日目に達し、これは発現の増加が分化した破骨細胞で生じることを示している。

【0097】

分化した破骨細胞において、破骨細胞活性の阻害剤であるZometaは、M-C S F可溶性受容体の発現に及ぼす効果を有していない (図17)。同じ実験で、IgG1対照ではなく、M-C S F中和抗体が発現を刺激した。

40

【0098】

本明細書中に挙げられおよび/またはアプリケーションデータシートにリストされた、上記の全ての米国特許、米国特許出願公開、米国特許出願、外国特許、外国特許出願および非特許公開は、その全体が参考として本明細書中に組み込まれる。

【0099】

前述より、本発明の特定の実施形態を例示の目的で本明細書中に記載したが、本発明の精神および範囲から逸脱することなく種々の改変がなされ得ることが理解される。

【図面の簡単な説明】

【0100】

50

【図 1】図 1 は、可溶性ヒト M-C S F 受容体濃度の定量に用いた標準曲線を示す。
 【図 2】図 2 は、ヒト血清サンプルにおける可溶性ヒト M-C S F 受容体の検出を示す。
 【図 3】図 3 は、ヒト血清中の可溶性 c-f m s によるヒト M-C S F の結合を示す。
 【図 4】図 4 は、可溶性ヒト M-C S F 受容体の親和性分析を示す。
 【図 5】図 5 は、可溶性ヒト M-C S F 受容体の免疫沈降 (I P) を示す。
 【図 6】図 6 は、可溶性ヒト M-C S F 受容体の脱グリコシル化を示す。
 【図 7】図 7 は、可溶性ヒト M-C S F 受容体の S D S-P A G E 分析を示す。
 【図 8】図 8 は、脱グリコシル化した可溶性ヒト M-C S F 受容体のトリプシン消化に由来するペプチド (配列番号 1) の配列分析を示す。
 【図 9】図 9 は、ヒト尿試料における可溶性ヒト M-C S F 受容体の検出を示す。
 【図 10】図 10 は、月経周期間の尿試料における可溶性ヒト M-C S F 受容体レベルを示す。

10

【図 11】図 11 は、乳癌患者試料における可溶性ヒト M-C S F 受容体レベルを示す。
 【図 12】図 12 は、乳癌患者血清試料における可溶性ヒト M-C S F 受容体と M-C S F レベル間の相関を示す。
 【図 13】図 13 は、可溶性の M-C S F 受容体は、カニクイザルおよびアカゲザルで認められることを示す。
 【図 14】図 14 は、破骨細胞分化の間の可溶性ヒト M-C S F 受容体の発現は、M-C S F 活性に依存することを示す。
 【図 15】図 15 は、可溶性ヒト M-C S F 受容体発現は、破骨細胞の T R A P 活性に続くことを示す。
 【図 16】図 16 は、培養培地から M-C S F を除去すると、分化した破骨細胞の可溶性ヒト M-C S F 受容体発現が刺激されることを示す。
 【図 17】図 17 は、分化した破骨細胞における可溶性ヒト M-C S F 受容体発現に及ぼす Z o m e t a および M-C S F 中和抗体の効果を示す。
 【図 1】

20

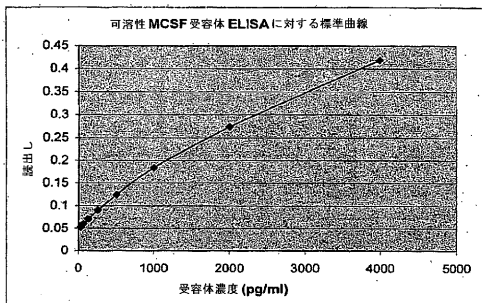


Figure 1

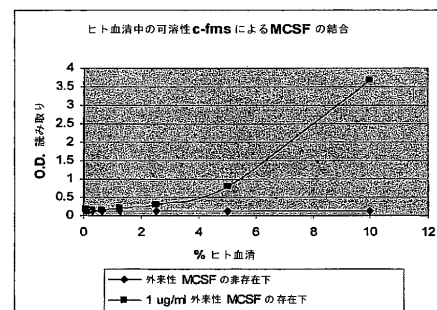


Figure 3:

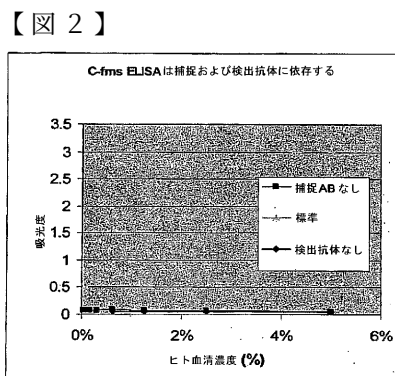


Figure 2:

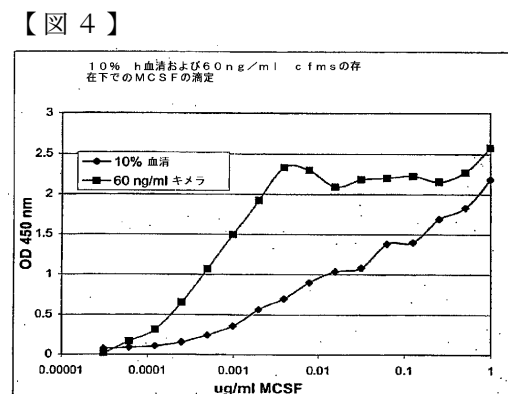


Figure 4:

【図 5】

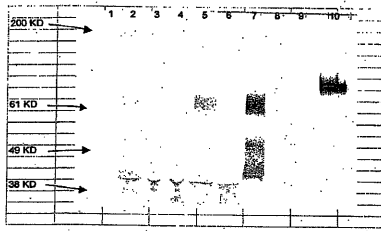


Figure 5:

【図 6】

抗 c f m s A b を用いたウ
エスタンブロット

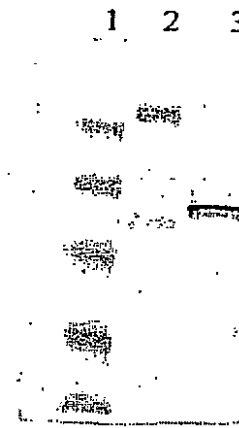


Figure 6:

【図 7】

抗 c f m s A b を用いた
ウエスタンブロット

Sypro で染色した
SDS-PAGE

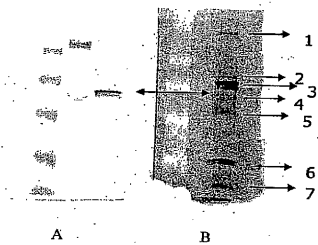


Figure 7:

【図 9】

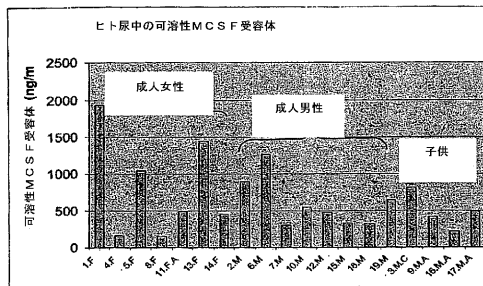


Figure 9:

【図 8】

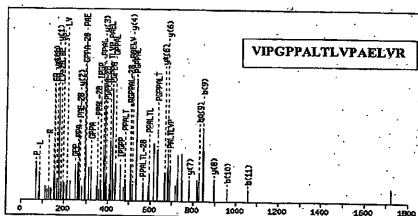


Figure 8:

【図 10】

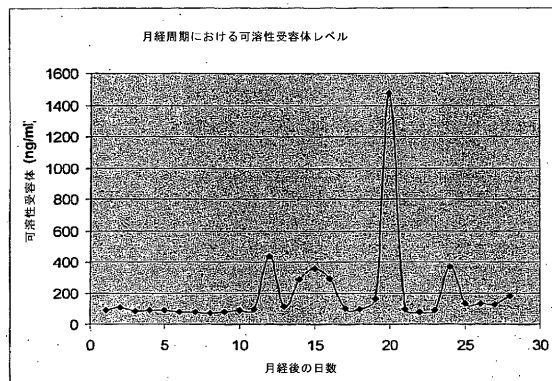


Figure 10:

【図 1 1】

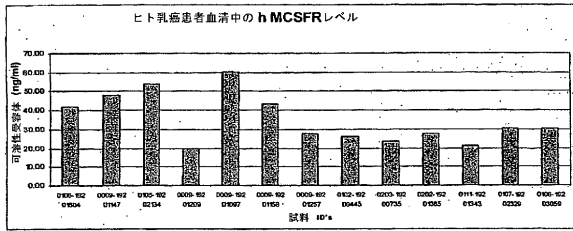


Figure 11

【図 1 2】

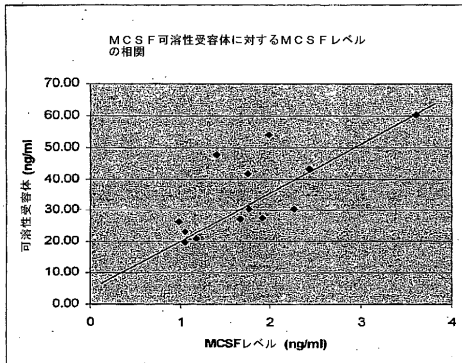


Figure 12

【図 1 3】

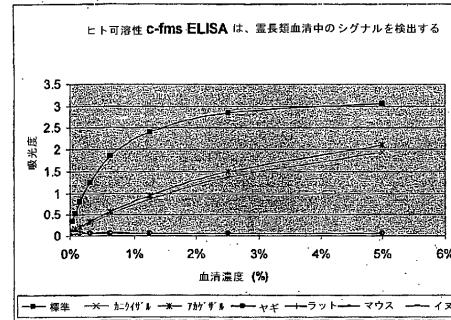


Figure 13

【図 1 4】

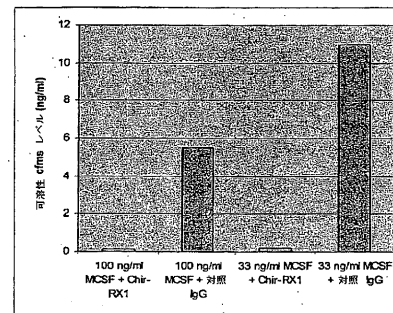


Figure 14

【図 1 5】

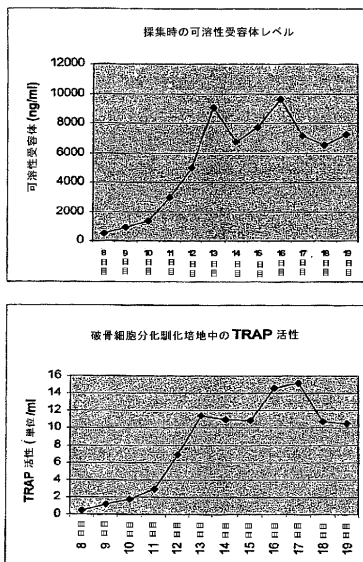


Figure 15

【図 1 6】

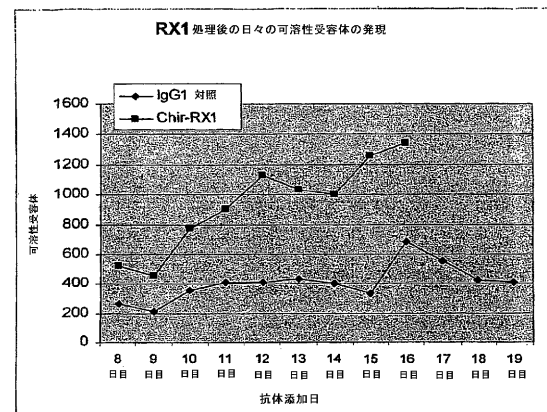


Figure 16

【図 17】

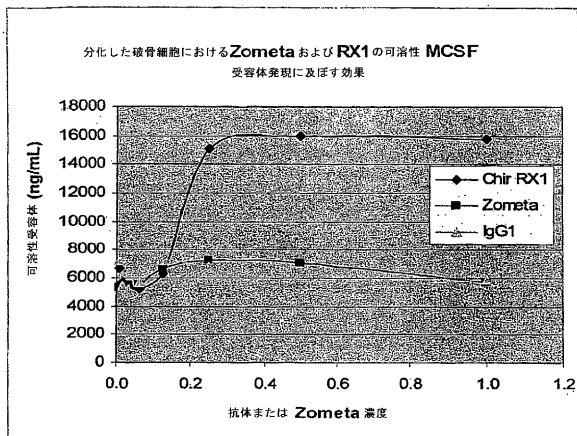


Figure 17

【配列表】

[2009521685000001.xml](#)

【手続補正書】

【提出日】平成20年9月4日(2008.9.4)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】配列表

【補正方法】追加

【補正の内容】

【配列表】

[2009521685000001.app](#)

【国際調査報告】

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/US2006/048879

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER INV. G01N33/574 G01N33/68		
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) G01N		
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS, EMBASE		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
X	RAO Q ET AL: "Determination of serum soluble macrophage colony-stimulating factor receptor levels in patients with hematological diseases" CHINESE JOURNAL OF CANCER RESEARCH 2001 CHINA, vol. 13, no. 3, 2001, pages 185-189, XP009094774 ISSN: 1000-9604 abstract page 186, column 1, last paragraph ----- -/-	11-17 1-8
A		
☒ Further documents are listed in the continuation of Box C. ☒ See patent family annex.		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "Z" document member of the same patent family		
Date of the actual completion of the international search 16 July 2008		Date of mailing of the international search report 11/08/2008
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5616 Patentplan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 apo nl, Fax: (+31-70) 340-3016		Authorized officer 11.11.2008 Bigot-Maucher, Cora

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (April 2009)

60800630010



page 1 of 3

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/US2006/048879

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	STORGA D ET AL: "C-FMS IS PRESENT IN PRIMARY TUMOURS AS WELL AS IN THEIR METASTASES IN BONE MARROW" INTERNATIONAL JOURNAL OF EXPERIMENTAL PATHOLOGY, vol. 73, no. 4, 1992, pages 527-533, XP009094714 ISSN: 0959-9673	11-17
A	abstract page 527, column 1, paragraph 1 page 532, column 1, paragraph 4-6 page 529, column 1, paragraph 3	1-8
A	BAIOCCHI G ET AL: "EXPRESSION OF THE MACROPHAGE COLONY-STIMULATING FACTOR AND ITS RECEPTOR IN GYNECOLOGIC MALIGNANCIES" CANCER, vol. 67, no. 4, 1991, pages 990-996, XP002466462 ISSN: 0008-543X abstract	1-8
X	WO 89/03687 A (GENETICS INST [US]) 5 May 1989 (1989-05-05) abstract page 2, paragraph 2	11-17
X	WO 2004/045532 A (CHIRON CORP [US]) 3 June 2004 (2004-06-03) page 45, paragraph 4	11-17
X	WO 2004/075775 A (SUGEN INC [US]; MURRAY LESLEY [US]; O'FARRELL ANNE-MARIE [US]; ABRAMS) 10 September 2004 (2004-09-10) abstract page 55, paragraph 2	11-17
A	KAUMA S W ET AL: "COLONY-STIMULATING FACTOR-1 AND C-FMS EXPRESSION IN HUMAN ENDOMETRIAL TISSUES AND PLACENTA DURING THE MENSTRUAL CYCLE AND EARLY PREGNANCY" JOURNAL OF CLINICAL ENDOCRINOLOGY AND METABOLISM, ENDOCRINE SOCIETY, CHEVY CHASE, MD, vol. 73, no. 4, 1 January 1991 (1991-01-01), pages 746-751, XP009103111 ISSN: 0021-972X abstract	9,10

-/--

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/US2006/048879

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	FUJIMOTO J ET AL: "Induction of M-CSF receptor and its mRNA, and activation of tyrosine kinase in peripheral monocytes by oestradiol-17 beta and progesterone" ANNALS OF CLINICAL BIOCHEMISTRY, BRITISH MEDICAL ASSOCIATION, LONDON, GB, vol. 32, no. Part 4, 1 July 1995 (1995-07-01), pages 399-404, XP009103109 ISSN: 0004-5632 abstract page 403, column 2, paragraphs 2,FF	9,10
A	SHINETUGS B ET AL: "Colony stimulating factor-1 concentrations in blood and follicular fluid during the human menstrual cycle and ovarian stimulation: possible role in the ovulatory process." HUMAN REPRODUCTION (OXFORD, ENGLAND) MAY 1999, vol. 14, no. 5, May 1999 (1999-05), pages 1302-1306, XP002488257 ISSN: 0268-1161 abstract page 1305, column 2, last paragraph - page 1306, column 1, paragraph 1	9,10
A	COHEN P E ET AL: "Macrophages: important accessory cells for reproductive function." JOURNAL OF LEUKOCYTE BIOLOGY NOV 1999, vol. 66, no. 5, November 1999 (1999-11), pages 765-772, XP002488258 ISSN: 0741-5400 abstract	9,10
A	PAMPFER S ET AL: "Expression of colony-stimulating factor-1 (CSF-1) messenger RNA in human endometrial glands during the menstrual cycle: molecular cloning of a novel transcript that predicts a cell surface form of CSF-1" MOLECULAR ENDOCRINOLOGY, BALTIMORE, MD, US, vol. 5, no. 12, 1 December 1991 (1991-12-01), pages 1931-1938, XP009103112 ISSN: 0888-8809 abstract	9,10

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (April 2005)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/US2006/048879

Box No. II Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☐ Claims Nos.:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. ☐ Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. ☐ Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 5.4(a).

Box No. III Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

see additional sheet.

1. ☒ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☐ As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of additional fees.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest

- ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest and, where applicable, the payment of a protest fee.
- ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest but the applicable protest fee was not paid within the time limit specified in the invitation.
- ☒ No protest accompanied the payment of additional search fees.

International Application No. PCT/US2006/048879

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM PCT/ISA/ 210

This International Searching Authority found multiple (groups of) inventions in this international application, as follows:

1. claims: 1-8, 11-17 (partially)

methods relating to cancer diagnosis, prognosis monitoring of therapy using determination of M-CSF receptor level; kit for determining M-CSF receptor level

2. claims: 9-10, 11-17 (partially)

method relating to menstrual cycle using determination of M-CSF receptor level; kit for determining M-CSF receptor level

6

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/US2006/048879

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 8903687	A	05-05-1989	AU	2728588 A	23-05-1989
			EP	0382781 A1	22-08-1990
			JP	2518911 B2	31-07-1996
			JP	3500879 T	28-02-1991
WO 2004045532	A	03-06-2004	AU	2003291002 A1	15-06-2004
			CA	2505994 A1	03-06-2004
			CN	1787837 A	14-06-2006
			EP	1572106 A2	14-09-2005
			JP	2006519163 T	24-08-2006
WO 2004075775	A	10-09-2004	AU	2004216188 A1	10-09-2004
			BR	PI0407793 A	14-02-2006
			CA	2516786 A1	10-09-2004
			EP	1599207 A2	30-11-2005
			JP	2006518756 T	17-08-2006
			KR	20050113612 A	02-12-2005
			MX	PA05008961 A	04-11-2005
			US	2004209937 A1	21-10-2004

フロントページの続き

(81)指定国 AP(BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), EP(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OA(BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RS, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, SV, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW

(72)発明者 リュー, チェン

アメリカ合衆国 カリフォルニア 94803, リッチモンド, ブリストルコーン ドライブ
2266

(72)発明者 デューターーラインハルト, マハ

アメリカ合衆国 カリフォルニア 94501, アラメダ, クリントン アベニュー 163
3

(72)発明者 クニチ, ジョン

アメリカ合衆国 カリフォルニア 94662-8097, エメリービル, ピー. オー. ボ
ックス 8097

(72)発明者 カバナフ, マイケル

アメリカ合衆国 カリフォルニア 94662-8097, エメリービル, ピー. オー. ボ
ックス 8097

Fターム(参考) 4H045 AA30 BA10 BA41 CA40 DA76 EA20 EA50 EA51 FA72 FA74
GA26

专利名称(译)	可溶性人M-CSF受体及其用途		
公开(公告)号	JP2009521685A	公开(公告)日	2009-06-04
申请号	JP2008547568	申请日	2006-12-21
[标]申请(专利权)人(译)	瑞士商诺华公司 爱克索马技术有限公司		
申请(专利权)人(译)	诺华公司 ZOMA科技有限公司		
[标]发明人	リユーチェン デューターラインハルトマハ クニチジョン カバナフマイケル		
发明人	リユー, チェン デューター-ラインハルト, マハ クニチ, ジョン カバナフ, マイケル		
IPC分类号	G01N33/574 G01N33/53 C07K16/28		
CPC分类号	G01N33/6893 G01N33/574 G01N33/57488 G01N33/689 G01N2333/535		
FI分类号	G01N33/574.A G01N33/53.D C07K16/28.ZNA		
F-TERM分类号	4H045/AA30 4H045/BA10 4H045/BA41 4H045/CA40 4H045/DA76 4H045/EA20 4H045/EA50 4H045/EA51 4H045/FA72 4H045/FA74 4H045/GA26		
代理人(译)	夏木森下		
优先权	60/753218 2005-12-22 US		
其他公开文献	JP2009521685A5		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

可溶性人M-CSF受体，以及含有这些受体的药物组合物，包含该药物组合物的试剂盒，以及与溶骨性疾病患者的M-CSF相关的疾病，例如骨丢失并且提供了用于诊断和治疗病症的方法。本发明的癌症诊断方法包括以下步骤：(a) 分析来自患者的流体样品中可溶性M-CSF受体的水平，其中可溶性M-CSF受体的水平高于阈值由癌症的存在决定。低于阈值的水平表明患者患癌症的可能性较小。

【図4】

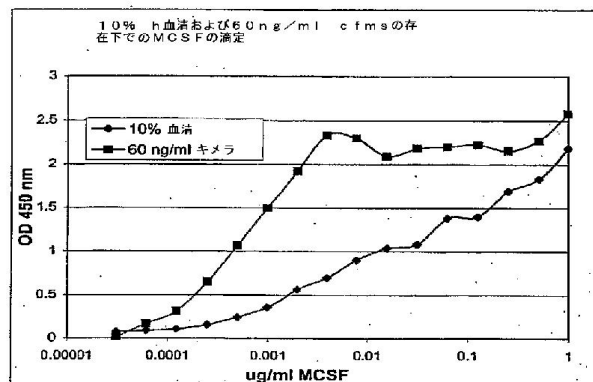


Figure 4: