

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2019-104758

(P2019-104758A)

(43) 公開日 令和1年6月27日(2019.6.27)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
A 6 1 K 39/385 (2006.01)	A 6 1 K 39/385	4 C 0 7 6
A 6 1 K 39/00 (2006.01)	A 6 1 K 39/00 H	4 C 0 8 5
A 6 1 K 39/02 (2006.01)	A 6 1 K 39/02	
A 6 1 K 39/12 (2006.01)	A 6 1 K 39/12	
A 6 1 K 39/39 (2006.01)	A 6 1 K 39/39	

審査請求 未請求 請求項の数 1 O L (全 71 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号 特願2019-52175 (P2019-52175)
 (22) 出願日 平成31年3月20日 (2019. 3. 20)
 (62) 分割の表示 特願2017-105191 (P2017-105191) の分割
 原出願日 平成24年5月11日 (2012. 5. 11)
 (31) 優先権主張番号 61/484, 934
 (32) 優先日 平成23年5月11日 (2011. 5. 11)
 (33) 優先権主張国 米国 (US)
 (31) 優先権主張番号 61/608, 168
 (32) 優先日 平成24年3月8日 (2012. 3. 8)
 (33) 優先権主張国 米国 (US)
 (31) 優先権主張番号 61/609, 974
 (32) 優先日 平成24年3月13日 (2012. 3. 13)
 (33) 優先権主張国 米国 (US)

(71) 出願人 596115687
 ザ チルドレンズ メディカル センター
 コーポレーション
 アメリカ合衆国マサチューセッツ州02115, ボストン, シャタック・ストリート 55
 (74) 代理人 100102978
 弁理士 清水 初志
 (74) 代理人 100102118
 弁理士 春名 雅夫
 (74) 代理人 100160923
 弁理士 山口 裕孝
 (74) 代理人 100119507
 弁理士 刑部 俊

最終頁に続く

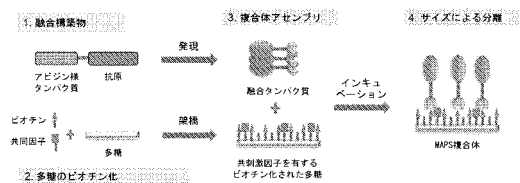
(54) 【発明の名称】 多重抗原提示免疫原性組成物、ならびにその方法および使用

(57) 【要約】

【課題】 抗原が相補的親和性分子によって結合されるポリマーを含む、免疫原性多重抗原を提示する系の提供。

【解決手段】 ポリマーは、多糖、または、同じもしくは異なる病原体に由来するタンパク質もしくはペプチド抗原が間接的に連結された抗原性多糖であり得る。本免疫原性組成物は、1種または複数種の抗原に対する体液性および細胞性免疫応答の両方を同時に誘発することができる。

【選択図】 図1



【特許請求の範囲】

【請求項1】

本明細書に記載の発明。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

政府支援

本発明は、米国国立衛生研究所から与えられた認可番号第A I 0 6 7 7 3 7 - 0 1号および第A I 5 1 5 2 6 - 0 1号の下、政府支援により行われた。米国政府は、本発明において、一定の権利を有する。

【0002】

関連出願の相互参照

本出願は、35 U.S.C. § 119(e)の下、2011年5月11日出願の米国仮出願第61/484,934号、2012年3月8日出願の米国仮出願第61/608,168号、および2012年3月13日出願の米国仮出願第61/609,974号の恩典を主張し、これらの各々の内容は、それらの全体として、参照することにより、本明細書に完全に組み込まれる。

【0003】

本発明は、分子遺伝学、免疫学、および微生物学に関する。本出願は、概して、免疫原性組成物の調製のための組成物および方法を対象とする。より具体的には、本発明の実施形態は、抗原でもあり得る、多糖といったポリマーに結合された、少なくとも1つのタンパク質またはペプチド抗原を含む、免疫原性マクロ複合体を提供する。一部の実施形態において、この複合体は、相乗的体液性および細胞性免疫応答を付与するように、ワクチンといった免疫原性組成物として使用することができ、ならびに一部の実施形態において、病原体、例えば病原体の致死感染および粘膜輸送に対する相乗的抗体および細胞媒介防護を誘発する。

【背景技術】

【0004】

ワクチンは、微生物感染、ウイルス感染、および癌を含む、多様な疾患の予防、ならびにそれらに対する処置を提供する。しかしながら、現在の多糖ベースのワクチンは、最も脆弱な集団においては、常に有効であるわけではない。例えば、肺炎連鎖球菌(*Streptococcus pneumoniae*) (肺炎球菌)およびチフス菌(*Salmonella typhi*)感染は、先進途上国において、小児に関する2つの主要な疾患である。腸チフスに関して、認可されたVi多糖ワクチンは、2歳未満の小児においては無効である。それにもかかわらず、定着または疾患の予防に対する多糖ベースのワクチンおよび受動的免疫化の成功は、特に、肺炎連鎖球菌によって引き起こされる疾患を制御する上で、莢膜抗体の重要性を実証している。さらに、動物およびヒトの両方における研究は、肺炎球菌ワクチン接種から誘発される抗体が、肺炎球菌疾患に進行する、鼻咽頭(NP)肺炎球菌定着を防ぐことができるということを実証する。

【0005】

現在の多糖肺炎球菌ワクチンの制限は、抗莢膜抗体による防護が、その血清型特異性によって制限されるということである。例えば、7価肺炎球菌共役ワクチン(PCV7)は、ワクチンタイプ(VT)株による侵襲性肺炎球菌疾患の発生を有意に低減したが、最近の研究は、非VT血清型が、徐々にVT肺炎球菌集団に取って代わっており、潜在的にワクチンの有用性を制限しているということを示している。これは、肺炎球菌定着を、保存された抗原での免疫化によって予防することができるかどうかの評価につながっている。特に、いくつかの肺炎球菌タンパク質は、肺炎球菌定着の動物モデルにおいて、ワクチン候補として評価されている。これらのタンパク質のうちの一部での粘膜免疫化は、全身性および粘膜抗体を誘発し、肺炎球菌疾患および定着に対する防護を付与することが示されている。全ての肺炎球菌血清型に対する頑強な細胞および体液性免疫応答の両方を高める

10

20

30

40

50

ことが可能な、肺炎球菌多糖およびタンパク質の両方を含む、免疫原性組成物に対する必要性が存在する。

【0006】

さらに、先天性免疫応答は、微生物病原体に対する、迅速で、かつ通常、有効な防御を提供する。この応答は、病原体と結合した分子の細胞認識、炎症性メディエータの産生および放出を促すこと、白血球の動員、ならびに抗微生物エフェクタの活性化を含む。少なくとも11種が哺乳類に関しては説明されている、Toll様受容体(TLR)は、多種多様な病原体結合分子を識別し、防護応答を誘発することが可能である。例えば、TLR4は、グラム陰性細菌からのもの、呼吸器合胞体ウイルスのFタンパク質、およびグラム陽性細菌のコレステロール依存性細胞溶解素(CDC)を含む、多くの微生物生成物を認識する。さらに、TLR2は、多数の微生物および合成化合物を認識する。このため、かかるTLRアゴニストの包含は、ワクチンに対する免疫応答を増強し得る。肺炎球菌定着および疾患といった感染に対して先天性免疫応答(TLR媒介性またはその他)を誘発することによって、ワクチンの有効性を改善する必要性が依然として存在する。

10

【発明の概要】

【0007】

本発明は、ワクチンにおいて有用なものといった、免疫原性組成物の産生に対して有用な、免疫原性多重抗原を提示する系(MAPS)を提供する。特に、本発明は、少なくとも1つのタイプのポリマー、例えば、任意で、抗原性であり得る多糖；少なくとも1つの抗原性タンパク質またはペプチド；ならびに第1の親和性分子および相補的親和性分子が、ポリマーと抗原性タンパク質またはペプチドとの間の間接的連結として働くような、(i)ポリマーと結合した第1の親和性分子と(ii)タンパク質またはペプチドと結合した相補的親和性分子とを含む少なくとも1つの相補的親和性分子対を含む免疫原性複合体を含む組成物に関する。したがって、ポリマーは、少なくとも1つ、または少なくとも2つ、または複数の同じもしくは異なるタンパク質またはペプチド抗原を結合させることができる。一部の実施形態において、ポリマーは、抗原性である、例えば、ポリマーは、肺炎球菌莢膜多糖である。一部の実施形態において、タンパク質またはペプチド抗原は、組み換えタンパク質またはペプチド抗原である。

20

【0008】

本明細書において開示される免疫原性組成物は、同時に、1種または複数種の抗原に対する体液性および細胞応答の両方を誘発することができる。免疫原性組成物は、長期にわたる記憶応答を提供し、潜在的に、将来の感染から対象を保護する。これは、機能的抗多糖抗体の高い力価を高め、かつ従来の共役ワクチンによって誘導される抗体レベルと同様であるかまたは遜色がない、単一の免疫原性組成物を可能にする。さらに、特定の担体タンパク質に対する制限がなく、頑強な抗多糖抗体応答を生成するように、MAPS構築物において、種々の抗原タンパク質を使用することができる。さらに、強力な抗体応答およびTh17/Th1応答は、MAPS組成物を介して提示される複数のタンパク質抗原に特異的である。これは、1つの構築物で2つの形態の免疫を誘発するための手段として、主要な利点を提示する。タンパク質担体に結合された抗原性多糖に対する、より従来の免疫応答に加えて、本発明は、全身注射されたタンパク質に対するT細胞応答、ならびにより具体的には、Th17およびTh1応答を提供する。さらに、本免疫原性組成物は、ポリマーバックボーン上へリガンドを組み込むことができる。これは、タンパク質/ポリマー比率、複合体サイズを修正することによって、またはTLR2/4リガンド等といった特定の共刺激因子を組成物に組み込むことによって、特定のB細胞またはT細胞応答を増強する潜在性を提供する。

30

40

【0009】

タンパク質の厳しい処理を含む、典型的な共役技術と比較して、本方法は、ペプチド抗原の他の修飾の変性リスクを回避する。これは、含まれたタンパク質の抗原性を保存する実質的な利点を提供し、タンパク質自体が、(単に担体というよりもむしろ)抗原として働く可能性を増加させる。同様に、本方法は、重度の化学架橋がないため、多糖バック

50

ボーンの不必要な修飾/損傷を回避し、ビオチン化を、多糖の特定の官能基と反応するように正確に制御することができ、ビオチン化レベルを容易に調節することができる。これは、低減された免疫原性および防護を引き起こし得る、重要な側鎖またはエピトープへの損傷をもたらす共役の典型的なプロセスを回避する上で有利である。

【0010】

本親和性ベースのアセンブリは、免疫原性組成物の容易かつ高度に柔軟性のある調製物を提供する。それは高度に特異的かつ安定的であり、それは、数か月間、低温にとどまること、およびその効力を保持することができる。組み立てプロセスは、高い再現性を確実とするのに十分単純であり、数ステップが必要とされるに過ぎず、これは、ロット間の変動のリスクを低減し、大いに産業的に有利である。MAPSアセンブリは、低濃度のタンパク質および多糖(0.1 mg/ml等)でさえも高度に効率的であり(95%以上)、これは、共役体製造における非効率性(典型的に、効率性は<50%の範囲内である)が、主要な障害、およびワクチンの高い費用の理由を表すため、主要な利点である。製剤化に関して:最終生成物の組成物および物理的特性を調節することは容易である。複合体におけるタンパク質:ポリマー比率は、調節可能であり、ポリマーの適度なビオチン化により、タンパク質:ポリマーは、10:1(w/w)以上とすることができ、反対に、比率は、かかることが、免疫学的目標に基づいて、関心対象である場合、1:10以下とすることができ、さらに、免疫原性MAPS組成物のサイズは、ポリマーサイズの選択によって調節することができる。MAPSを作製する方法は、ほとんど修飾を伴わずに、タンパク質およびポリマーを組み合わせる上での容易性を提供する。単一の免疫原性構築物における、同じまたは異なる病原体(例えば、肺炎球菌および結核)からの複数のタンパク質抗原を負荷することによる、最終生成物の可能な多価は、2つ以上の疾患に対して、対象を免疫化するために必要とされるワクチンの数を減少させるために使用することができる組成物を提供する。さらに、MAPS組成物は、高度に安定的であり、煮沸後のみに分離し、4で何か月後も免疫原性を維持する。MAPS複合体の免疫原性は、抗原性タンパク質またはペプチド構成要素の安定性によって制限され得、この安定性は、MAPS複合体における包含によって延長され得る。本明細書において使用される特異的な抗原は、室温で、かつ少なくとも1つの凍結融解サイクル後、安定性を呈した。これは、「コールドチェーン」が慎重に維持されない場合に支障を来す現在のワクチンに勝る重要な利点を提供する。

10

20

30

【0011】

したがって、本発明の一態様は、ポリマーと、少なくとも1つのタンパク質またはペプチド抗原と、少なくとも1つの相補的親和性分子対を含む免疫原性組成物に関し、該相補的親和性分子対は、第1の親和性分子が相補的親和性分子と結合する時にそれが間接的に抗原をポリマーに連結するように、ポリマーと結合する第1の親和性分子と、タンパク質またはペプチド抗原と結合する相補的親和性分子とを含む。

【0012】

一部の実施形態において、第1の親和性分子は、架橋試薬、例えば、CDAP(1-シアノ-4-ジメチルアミノピリジニウムテトラフルオロボレート)、EDC(1-エチル-3-[3-ジメチルアミノプロピル]カルボジイミド塩酸塩)、シアノ水素化ホウ素ナトリウム;臭化シアン;または重炭酸アンモニウム/ヨード酢酸より選択される架橋試薬で、ポリマーに架橋される。一部の実施形態において、第1の親和性分子は、カルボキシル、ヒドロキシル、アミノ、フェノキシル、ヘミアセタール、およびポリマーのメルカプト官能基に架橋される。一部の実施形態において、第1の親和性分子は、ポリマーに共有結合される。

40

【0013】

一部の実施形態において、第1の親和性分子は、ビオチンもしくはその誘導体、またはビオチンと類似の構造もしくは物理的特性を有する分子、例えば、アミン-PEG3-ビオチン(+)-ビオチン化-3-6,9-トリキサウンデカンジアミン)もしくはその誘導体である。

50

【 0 0 1 4 】

一部の実施形態において、免疫原性組成物のタンパク質またはペプチド抗原は、相補的親和性結合分子に融合される、抗原性タンパク質またはペプチドを含む、融合タンパク質である。融合体は、遺伝子構築物、即ち、組み換え融合ペプチドまたはタンパク質であり得る。一部の実施形態において、抗原は、融合タンパク質として、相補的親和性分子に共有結合することができる。代替的な実施形態において、抗原は、相補的親和性分子に非共有結合により結合される。

【 0 0 1 5 】

一部の実施形態において、相補的親和性分子は、ビオチン結合タンパク質、またはその誘導体、もしくは機能部分である。一部の実施形態において、相補的親和性分子は、例えば、リズアビジン (r h i z a v i d i n) またはその誘導体であるが、これに限定されない、アビジン様タンパク質、またはその誘導体、もしくは機能部分である。一部の実施形態において、相補的親和性分子は、アビジンもしくはストレプトアビジン、またはその誘導体もしくは機能部分である。

10

【 0 0 1 6 】

一部の実施形態において、分泌シグナルペプチドは、アビジン様タンパク質の N 末端に位置する。当業者に既知の任意のシグナル配列を使用することができ、一部の実施形態において、シグナル配列は、

MKKIWLALAGLVLAFSASA (SEQ ID NO:1)

またはその誘導体、もしくは機能部分である。一部の実施形態において、抗原は、フレキシブルリンカーペプチドを介して、相補的親和性分子に融合することができ、フレキシブルリンカーペプチドは、抗原を相補的親和性分子に結合させる。

20

【 0 0 1 7 】

一部の実施形態において、免疫原のポリマー構成要素は、生きた生物体に由来するポリマー、例えば、多糖を含む。一部の実施形態において、ポリマーは、天然源から精製および単離することができるか、またはそれは、天然組成物 / 構造と同様に合成することができるか、またはそれは、合成 (例えば、人工組成物 / 構造との) ポリマーとすることができる。一部の実施形態において、ポリマーは、細菌、古細菌、もしくは真菌のような真核細胞、昆虫、植物、またはそれらのキメラから成る群より選択される生物体に由来する。一部の実施形態において、ポリマーは、病原性細菌に由来する多糖である。特定の実施形態において、多糖は、肺炎球菌莢膜多糖、肺炎球菌細胞壁多糖、またはチフス菌 V i 多糖である。

30

【 0 0 1 8 】

一部の実施形態において、本明細書において開示される免疫原性組成物のポリマーは、分岐鎖ポリマー、例えば、分岐多糖であるか、または代替的に、直鎖ポリマー、例えば、単一鎖ポリマー、例えば、多糖とすることができる。一部の実施形態において、ポリマーは、多糖、例えば、デキストランまたはその誘導体である。一部の実施形態において、ポリマー、例えば、デキストラン多糖は、425 k D 以上 500 k D a 以下の、または、一部の実施形態においては、500 k D a を超える平均分子量とすることができる。一部の実施形態において、ポリマー、例えば、デキストラン多糖は、60 k D 以上 90 k D a 以下の、または、一部の実施形態においては、70 k D a よりも小さな平均分子量とすることができる。デキストランポリマーは、ロイコノストック・メセントロイデス (L e u c o n o s t o c m e s e n t e r o i d e s) とした細菌に由来し得る。

40

【 0 0 1 9 】

一部の実施形態において、本明細書において開示される免疫原性組成物は、少なくとも 2 つの抗原、または少なくとも 3 つの抗原、または少なくとも 5 つの抗原、または 2 ~ 10 の抗原、または 10 ~ 15 の抗原、または 15 ~ 20 の抗原、または 20 ~ 50 の抗原、または 50 ~ 100 の抗原、または 100 超の抗原 (各数値を含む) を含む。一部の実施形態において、本明細書において開示される免疫原性組成物が、少なくとも 2 つの抗原を含む場合、抗原は、同じ抗原または少なくとも 2 つの異なる抗原とすることができる。

50

一部の実施形態において、抗原は、同じもしくは異なる病原体由来とすることができるか、または同じ抗原性タンパク質の異なるエピトープもしくは部分とすることができるか、または同じ病原体の異なる血清型もしくは季節性変型（例えば、インフルエンザウイルス A、B、および C）に特異的である、同じ抗原とすることができる。

【0020】

一部の実施形態において、本明細書において開示される免疫原性組成物は、病原性生物体または異常組織由来の抗原を含む。一部の実施形態において、抗原は、腫瘍抗原である。一部の実施形態において、抗原は、肺炎連鎖球菌、結核菌 (*Mycobacterium tuberculosis*) もしくは破傷風 (*M. tetanus*)、炭疽菌 (*Bacillus anthracis*)、HIV、季節性もしくは流行性インフルエンザ抗原 (H1N1 もしくは H5N1 等)、百日咳菌 (*Bordetella pertussis*)、黄色ブドウ球菌 (*Staphylococcus aureus*)、髄膜炎菌 (*Neisseria meningitides*)、または淋菌 (*N. gonorrhoeae*)、HPV、クラミジア・トラコマチス (*Chlamydia trachomatis*)、HSV、または他のヘルペスウイルス、またはプラスモジウムの抗原といった、病原体または寄生生物の抗原より選択される、少なくとも1つの抗原とすることができる。これらの抗原は、ペプチド、タンパク質、グリコタンパク質、または多糖を含んでもよい。一部の実施形態において、抗原は、トキシドまたは毒素の部分である。

10

【0021】

一部の実施形態において、本明細書において開示される免疫原性組成物は、例えば、Vi 抗原 (チフス菌莢膜多糖)、肺炎球菌莢膜多糖、肺炎球菌細胞壁多糖、Hib (ヘモフィルスインフルエンザ (*Haemophilus influenzae*) B 型) 莢膜多糖、髄膜炎菌莢膜多糖、炭疽菌 (炭疽の原因物質) の多糖、および他の細菌莢膜もしくは細胞壁多糖、またはこれらの任意の組み合わせといった、抗原性多糖を含む。多糖は、タンパク質構成要素、例えば、ウイルス由来のものといった、グリコタンパク質を有し得る。

20

【0022】

一部の実施形態において、本明細書において開示される免疫原性組成物は、ポリマーまたは多糖と結合された、少なくとも1種の共刺激因子をさらに含み、共刺激因子は、直接的に、または間接的に結合することができる。例えば、一部の実施形態において、共刺激因子は、ポリマーに共有結合することができる。例えば、一部の実施形態において、共刺激因子は、第1の親和性分子に共有結合することができ、これは、次いで、ポリマーに架橋される。例えば、一部の実施形態において、共刺激因子は、共刺激因子をポリマーに連結するように、第1の親和性分子と結合する、相補的親和性分子に結合することができる。一部の実施形態において、共刺激因子は、アジュバントである。代替的な実施形態において、共刺激因子は、当業者に既知のいずれとすることもでき、任意の組み合わせ、例えば、限定することなく、Toll 様受容体アゴニスト (TLR 2、3、4、5、7、8、9 等に対するアゴニスト)、NOD アゴニスト、またはインフラマソームのアゴニストを含む。

30

【0023】

本発明の別の態様は、対象において免疫応答を誘発するように、対象に投与される、本明細書において開示される免疫原性組成物の使用に関する。一部の実施形態において、免疫応答は、抗体 / B 細胞応答、CD4⁺ T 細胞応答 (Th1、Th2、および Th17 細胞を含む)、ならびに / または CD8⁺ T 細胞応答である。一部の実施形態において、少なくとも1つのアジュバントは、免疫原性組成物とともに投与される。

40

【0024】

本発明の別の態様は、少なくとも1つの抗原に対して、対象において、免疫応答を誘導するための方法に関し、対象に、本明細書において開示される免疫原性組成物を投与することを含む。

【0025】

50

本発明の別の態様は、少なくとも1つの抗原に対して、動物、例えば、トリ、哺乳類、またはヒトにワクチン接種する方法に関し、本明細書において開示される免疫原性組成物を含むワクチン組成物を投与することを含む。

【0026】

本明細書において開示される全ての態様において、動物または対象は、ヒトとすることができる。一部の実施形態において、対象は、農業用もしくは非飼育用、または飼育用動物とすることができる。一部の実施形態において、本明細書において開示される免疫原性組成物を含むワクチン組成物は、皮下、鼻腔内、経口、舌下、腔内、直腸内、皮内、腹腔内、筋肉内注射を介して、または経皮免疫化のための皮膚パッチを介して、投与することができる。

10

【0027】

本明細書において開示される全ての態様において、免疫応答は、タンパク質/ペプチド抗原(複数を含む)に対する、抗体/B細胞応答、CD4⁺T細胞応答(Th1、Th2、およびTh17応答を含む)、またはCD8⁺T細胞応答である。一部の実施形態において、免疫応答は、ポリマー、例えば、肺炎球菌多糖に対する抗体/B細胞応答である。一部の実施形態において、少なくとも1つのアジュバントは、免疫原性組成物とともに投与される。

【0028】

本発明の別の態様は、病原体または免疫原性物質への曝露に対する診断における使用のための本明細書において開示される免疫原性組成物の使用に関する。

20

【0029】

本発明の別の態様は、本明細書において開示される免疫原性組成物を調製するためのキットに関する。例えば、かかるキットは、以下の材料のうちのいずれか1つ以上を備えることができる:ポリマー、例えば、複数の第1の親和性分子と架橋された多糖を含む容器;および第1の親和性分子と結合する、抗原と結合する相補的親和性分子を含む容器。

【0030】

別の実施形態において、キットは、ポリマー、例えば、多糖を含む容器;複数の第1の親和性分子を含む容器;および第1の親和性分子をポリマーに架橋するための架橋分子を含む容器を備えることができる。一部の実施形態において、キットは、ポリマーに追加することができる、少なくとも1種の共刺激因子を含むことができる。一部の実施形態において、キットは、架橋試薬、例えば、限定されないが、共同因子をポリマーまたは多糖に連結するためのCDAP(1-シアノ-4-ジメチルアミノピリジニウムテトラフルオロボレート)、EDC(1-エチル-3-[3-ジメチルアミノプロピル]カルボジイミド塩酸塩)、シアノ水素化ホウ素ナトリウム;臭化シアン;重炭酸アンモニウム/ヨード酢酸を備える。一部の実施形態において、キットは、相補的親和性分子をタンパク質またはペプチド抗原に結合させるための手段をさらに備え、この手段は、架橋試薬による、または何らかの中間融合タンパク質によるものとしてすることができる。

30

【0031】

一部の実施形態において、キットは、タンパク質またはペプチド抗原親和性分子融合タンパク質を発現するための発現ベクター、例えば、相補的親和性分子との融合タンパク質として、タンパク質またはペプチド抗原を発現するための発現ベクターを含む容器を備えることができる。一部の実施形態において、ベクターは、リンカーペプチドに対する配列を任意に含むことができ、発現ベクターは、抗原と親和性分子との間に位置するリンカーペプチドを含む、抗原相補的親和性分子融合タンパク質を発現することができる。

40

【0032】

一部の実施形態において、キットは、第1の親和性分子と結合する相補的親和性分子を含む容器を任意に含むことができ、該相補的親和性分子は、ペプチド/タンパク質抗原と結合する。一部の実施形態において、キットは、例えば、本明細書において開示される架橋試薬、または二価抗体もしくは抗体フラグメントといった、他の中間タンパク質を使用して、相補的親和性分子を抗原に結合させるための手段をさらに備えることができる。

50

【 0 0 3 3 】

本明細書において開示される免疫原性組成物を用いて、対象、例えば、哺乳類、例えば、ヒトにワクチン接種する方法もまた、本明細書において提供され、該方法は、本明細書において開示されるワクチン組成物を対象に投与することを含む。

[本発明1001]

ポリマーと、

少なくとも1つの抗原と、

前記ポリマーと結合した第1の親和性分子、および

前記抗原と結合した相補的親和性分子

を含む、少なくとも1つの相補的親和性分子対と

を含む、免疫原性組成物であって、

前記抗原および前記ポリマーを連結するように、前記第1の親和性分子が、前記相補的親和性分子と結合している、組成物。

[本発明1002]

前記ポリマーが、多糖である、本発明1001の組成物。

[本発明1003]

前記ポリマーが、ポリエチレングリコールである、本発明1001の組成物。

[本発明1004]

前記第1の親和性分子が、前記ポリマーに架橋されている、本発明1001の組成物。

[本発明1005]

前記第1の親和性分子が、C D A P (1 - シアノ - 4 - ジメチルアミノピリジニウムテトラフルオロボレート) ; E D C (1 - エチル - 3 - [3 - ジメチルアミノプロピル]カルボジイミド塩酸塩) ; シアノ水素化ホウ素ナトリウム ; 臭化シアン ; および重炭酸アンモニウム / ヨード酢酸から成る群のうちの任意のものより選択される架橋試薬を使用して、前記ポリマーに架橋されている、本発明1001の組成物。

[本発明1006]

前記第1の親和性分子が、前記ポリマーのカルボキシル、ヒドロキシル、アミノ、フェノキシル、ヘミアセタール、メルカプト官能基に架橋されている、本発明1001の免疫原性組成物。

[本発明1007]

前記第1の親和性分子が、前記ポリマーに共有結合されている、本発明1001の組成物。

[本発明1008]

前記相補的親和性分子対が、ビオチン / ビオチン結合タンパク質、抗体 / 抗原、酵素 / 基質、受容体 / リガンド、金属 / 金属 - 結合タンパク質、炭水化物 / 炭水化物 結合タンパク質、脂質 / 脂質 - 結合タンパク質、H i s タグ / H i s タグ - 結合物質から成る群より選択され得る、本発明1001の組成物。

[本発明1009]

前記第1の親和性分子が、ビオチン、またはその誘導体もしくは模倣分子である、本発明1001 ~ 1008のいずれかの組成物。

[本発明1010]

前記ビオチン誘導体が、アミン - P E G 3 - ビオチン ((+) - ビオチン化 - 3 - 6 , 9 - トリキサウンデカンジアミン) である、本発明1009の組成物。

[本発明1011]

前記抗原が、タンパク質親和性結合分子に融合した抗原を含む融合タンパク質である、本発明1001 ~ 1010のいずれかの組成物。

[本発明1012]

前記抗原が、前記相補的親和性分子に非共有結合により結合されている、本発明1001 ~ 1011のいずれかの組成物。

[本発明1013]

前記抗原が、融合タンパク質として、前記相補的親和性分子に共有結合されている、本

10

20

30

40

50

発明1001～1012のいずれかの組成物。

[本発明1014]

前記相補的親和性分子が、ビオチン結合タンパク質、またはその誘導体もしくは機能部分である、本発明1001～1013のいずれかの組成物。

[本発明1015]

前記相補的親和性分子が、アビジン様タンパク質、またはその誘導体である、本発明1001～1014のいずれかの組成物。

[本発明1016]

前記アビジン様タンパク質が、リズアビジン (r h i z a v i d i n)、またはその誘導体である、本発明1001～1015のいずれかの組成物。

10

[本発明1017]

前記アビジン様タンパク質が、アビジン、またはストレプトアビジン、またはそれらの誘導体である、本発明1001～1016のいずれかの組成物。

[本発明1018]

分泌シグナルペプチドが、前記アビジン様タンパク質のN末端に位置する、本発明1001～1017のいずれかの組成物。

[本発明1019]

前記分泌シグナル配列が、
MKKIWLALAGLVLAFSASA (SEQ ID NO:1)

またはその誘導体である、本発明1001～1018のいずれかの組成物。

20

[本発明1020]

前記ポリマーまたは多糖が、生きた生物体から精製されるか、または合成のポリマーもしくは多糖である、本発明1001～1019のいずれかの組成物。

[本発明1021]

前記生きた生物体が、細菌、古細菌、真核細胞、真菌、昆虫、植物、動物、またはそれらのキメラから成る群より選択される、本発明1001～1020のいずれかの組成物。

[本発明1022]

前記ポリマーが、分岐鎖多糖である、本発明1001～1021のいずれかの組成物。

[本発明1023]

前記ポリマーが、直鎖多糖である、本発明1001～1022のいずれかの組成物。

30

[本発明1024]

前記多糖が、デキストランである、本発明1001～1023のいずれかの組成物。

[本発明1025]

前記デキストランが、100 k D a 以上500 k D a 以下の平均分子量のデキストランである、本発明1001～1024のいずれかの組成物。

[本発明1026]

前記デキストランが、50 k D a 以上300 k D a 以下の平均分子量のデキストランである、本発明1001～1025のいずれかの組成物。

[本発明1027]

前記少なくとも2つの抗原が、異なる抗原である、本発明1001～1026のいずれかの組成物。

40

[本発明1028]

前記少なくとも2つの抗原が、同じ抗原の異なる変異型である、本発明1001～1027のいずれかの組成物。

[本発明1029]

前記少なくとも2つの抗原が、同じ抗原の異なるドメインまたは部分である、本発明1001～1028のいずれかの組成物。

[本発明1030]

前記抗原に結合されるフレキシブルリンカーペプチドをさらに含み、該フレキシブルリンカーペプチドが、前記抗原を前記相補的親和性分子に結合させる、本発明1001～1029の

50

いずれかの組成物。

[本発明1031]

少なくとも2つの抗原を含む、本発明1001～1030のいずれかの組成物。

[本発明1032]

少なくとも3つの抗原を含む、本発明1001～1031のいずれかの組成物。

[本発明1033]

少なくとも5つの抗原を含む、本発明1001～1032のいずれかの組成物。

[本発明1034]

2～10の抗原を含む、本発明1001～1030のいずれかの組成物。

[本発明1035]

10～15の抗原を含む、本発明1001～1033のいずれかの組成物。

[本発明1036]

15～20の抗原を含む、本発明1001～1033のいずれかの組成物。

[本発明1037]

20～50の抗原を含む、本発明1001～1033のいずれかの組成物。

[本発明1038]

50～100の抗原を含む、本発明1001～1033のいずれかの組成物。

[本発明1039]

100を超える抗原を含む、本発明1001～1033のいずれかの組成物。

[本発明1040]

前記抗原が、病原性生物体に由来する、本発明1001～1039のいずれかの組成物。

[本発明1041]

前記抗原が、腫瘍に由来する、本発明1001～1040のいずれかの組成物。

[本発明1042]

前記抗原が、肺炎球菌抗原、結核抗原、炭疽抗原、H I V抗原、季節性もしくは流行性インフルエンザ抗原、インフルエンザ抗原、百日咳抗原、黄色ブドウ球菌抗原、髄膜炎菌抗原、ヘモフィルス抗原、H P V抗原、またはこれらの組み合わせから成る群より選択される、本発明1001～1041のいずれかの組成物。

[本発明1043]

前記多糖が、V i多糖、肺炎球菌莢膜多糖、肺炎球菌細胞壁多糖、ヘモフィルスインフルエンザb型多糖、髄膜炎菌多糖、および他の細菌莢膜または細胞壁多糖から成る群より選択される、本発明1001～1042のいずれかの組成物。

[本発明1044]

前記ポリマーまたは多糖に結合される少なくとも1種の共刺激因子をさらに含む、本発明1001～1043のいずれかの組成物。

[本発明1045]

前記共刺激因子が、T o l l様受容体リガンドもしくはアゴニスト、N O Dリガンドもしくはアゴニスト、またはインフラマソームの活性化因子/アゴニストから成る群より選択される、本発明1001～1044のいずれかの組成物。

[本発明1046]

前記共刺激因子が、直接的にポリマーに結合されるか、または、ポリマーに結合する第1の親和性分子と該共刺激因子に結合する相補的親和性分子とを含む相補的親和性分子対を介してポリマーに結合され、前記共刺激因子を前記ポリマーに連結するように、前記第1の親和性分子が、前記相補的親和性分子と結合している、本発明1044の組成物。

[本発明1047]

対象において、免疫応答を誘発するために使用される、本発明1001の組成物。

[本発明1048]

前記免疫応答が、抗体/B細胞応答である、本発明1047の組成物。

[本発明1049]

前記免疫応答が、前記ポリマーに対する抗体/B細胞応答である、本発明1048の組成物

10

20

30

40

50

。

[本発明1050]

前記免疫応答が、前記ポリマーと結合する抗原に対する抗体 / B細胞応答である、本発明1048の組成物。

[本発明1051]

前記免疫応答が、Th1、Th2、およびTh17応答を含む、CD4+T細胞応答である、本発明1048のいずれかの組成物。

[本発明1052]

前記免疫応答が、前記ポリマーまたは多糖に特異的なCD4+T細胞応答である、本発明1051の組成物。

10

[本発明1053]

前記免疫応答が、前記ポリマーまたは多糖と結合する抗原に特異的なCD4+T細胞応答である、本発明1051の組成物。

[本発明1054]

前記免疫応答が、CD8+T細胞応答である、本発明1047の組成物。

[本発明1055]

前記免疫応答が、前記ポリマーまたは多糖に特異的なCD8+T細胞応答である、本発明1054の組成物。

[本発明1056]

前記免疫応答が、前記ポリマーまたは多糖と結合する抗原に特異的なCD8+T細胞応答である、本発明1054の組成物。

20

[本発明1057]

少なくとも1つのアジュバントをさらに含む、本発明1001~1056のいずれかの組成物。

[本発明1058]

対象において、少なくとも1つの抗原に対する免疫応答を誘導するための方法であって、該対象に、本発明1001~1057の組成物を投与することを含む、方法。

[本発明1059]

少なくとも1つの抗原担持病原体に対して、哺乳類にワクチン接種する方法であって、本発明1001~1057の免疫原性組成物を投与することを含む、方法。

30

[本発明1060]

前記対象が、ヒトである、本発明1058または1059のいずれかの方法。

[本発明1061]

前記対象が、農業用または非飼育動物である、本発明1058または1059のいずれかの方法

。

[本発明1062]

前記対象が、飼育動物である、本発明1058または1059のいずれかの方法。

[本発明1063]

前記投与が、皮下、鼻腔内、皮内、もしくは筋肉内注射を介するか、または経皮皮膚パッチを介する、本発明1058または1059のいずれかの方法。

40

[本発明1064]

前記免疫応答が、抗体 / B細胞応答である、本発明1058の方法。

[本発明1065]

前記免疫応答が、Th1、Th2、またはTh17応答を含む、CD4+T細胞応答である、本発明1058の方法。

[本発明1066]

前記免疫応答が、CD8+T細胞応答である、本発明1058の方法。

[本発明1067]

病原体または免疫脅威への曝露に関する診断における使用のための、本発明1001~1057のいずれかの組成物。

50

[本発明1068]

(i i) 複数の第1の親和性分子と架橋された多糖を含む容器と、

(i i i) 前記第1の親和性分子と結合する相補的親和性分子を含む容器であって、該相補的親和性分子が抗原と結合する、容器とを備える、キット。

[本発明1069]

前記相補的親和性分子を前記抗原に結合させるための手段をさらに備える、本発明1068のキット。

[本発明1070]

少なくとも1種の共刺激因子をさらに備える、本発明1068のキット。

[本発明1071]

前記共同因子を前記多糖に連結するための、C D A P (1 - シアノ - 4 - ジメチルアミノピリジニウムテトラフルオロボレート)、E D C (1 - エチル - 3 - [3 - ジメチルアミノプロピル] カルボジイミド塩酸塩)、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、臭化シアン、または重炭酸アンモニウム / ヨード酢酸から成る群より選択され得る架橋試薬をさらに備える、本発明1068 ~ 1070のいずれかのキット。

[本発明1072]

(i i) ポリマーを含む容器と、

(i i i) 複数の第1の親和性分子を含む容器と、

(i v) 前記第1の親和性分子を前記ポリマーに架橋するための架橋試薬を含む容器とを備える、キット。

[本発明1073]

多糖である、本発明1072のキット。

[本発明1074]

前記架橋試薬が、C D A P (1 - シアノ - 4 - ジメチルアミノピリジニウムテトラフルオロボレート)、E D C (1 - エチル - 3 - [3 - ジメチルアミノプロピル] カルボジイミド塩酸塩)、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、臭化シアン、重炭酸アンモニウム / ヨード酢酸、およびその誘導体から成る群より選択され得る、本発明1072のキット。

[本発明1075]

抗原親和性分子融合タンパク質を発現するための発現ベクターを含む容器を任意で備える、本発明1072のキット。

[本発明1076]

前記発現ベクターが、リンカーペプチドに対する配列を任意で含むことができ、該発現ベクターが、抗原と前記親和性分子との間のリンカーペプチドを含む抗原親和性分子融合タンパク質を発現することができる、本発明1072のキット。

[本発明1077]

前記第1の親和性分子と結合する相補的親和性分子を含む容器を任意で備え、該相補的親和性分子が、抗原と結合する、本発明1072のキット。

[本発明1078]

前記相補的親和性分子を抗原に結合させるための手段をさらに備える、本発明1072のキット。

【図面の簡単な説明】

【 0 0 3 4 】

【図1】多重抗原を提示する系 (M A P S) の概略図である。M A P S は、アビジン - ビオチン対といった親和性対の安定した相互作用を介して、いくつかのタンパク質抗原を多糖または多糖抗原に結合させることによって作製される、複合体免疫原性組成物の新規のプラットフォームを表す。M A P S 複合体の一実施形態において、1つまたは異なる病原体からのタンパク質抗原は、アビジン様タンパク質に組み換え融合され、大腸菌において発現される。多様な病原体から選択され得る多糖バックボーンは、活性化試薬として、1 - シアノ - 4 - ジメチルアミノピリジニウムテトラフルオロボレート (C D A P) もしくは 1 - エチル - 3 - [3 - ジメチルアミノプロピル] カルボジイミド塩酸塩 (E D C) を

10

20

30

40

50

使用して、共刺激因子を伴って、もしくは伴わずに、ビオチン化および/または架橋される。MAPS複合体は、精製された融合抗原の1つまたは複数、所望の比率で、ビオチン化された多糖と、単に混合およびインキュベートすることによって、容易に組み立てることができる。組み立てられたMAPS複合体は、ゲル濾過クロマトグラフィによって、サイズに従って精製/分離することができる。

【図2】多糖のビオチン化の例示的な例である、ビオチン誘導体の構造、すなわちアミン-PEG3-ビオチン(+)-ビオチン化-3-6,9-トリキサウンデカンジアミンとしても知られる); CDAPの構造; およびEDCの構造を示す。図はまた、活性化試薬としてCDAPを使用する(プロセス(1))、または活性化試薬としてEDCを使用する(プロセス(2))、多糖のビオチン化の方法に関する概略を示す。ビオチン化のための他の手順は、本発明の方法において網羅される。

【図3】図3A~3Cは、組み換えリズアビジンおよびリズアビジン-抗原融合タンパク質の実施形態を示す。図3Aは、修飾されたリズアビジン(上)およびリズアビジン-抗原融合タンパク質(下)の構築の概略を示す。全ての構築物は、PET21bベクターにクローン化され、発現のために大腸菌BL21(DE3)株に形質転換された。図3Bは、精製された組み換えリズアビジン(rRhavi)のSDS-PAGEを示す。図3Cは、精製されたrhavi-抗原融合タンパク質のSDS-PAGEを示す。レーン1、rhavi-Pdt;レーン2、rhavi-PsaA;レーン3、rhavi-sp1733;レーン4、rhavi-sp1534;レーン5、rhavi-sp0435;レーン6、rhavi-sp1458;レーン7、rhavi-ESAT-6/Cfp10;レーン8、rhavi-TB9.8/TB10.4;レーン9、rhavi-MPT64;レーン10、rhavi-MPT83。

【図4A】図4A~4Cは、組み立てられた例示的なMAPSの溶出プロファイルを示す。図4Aについて、MAPSは、1mgのビオチン化されたデキストラン90(BD90、平均分子量60~90KD)とともに、0.5mgの精製されたrRhaviを4で終夜インキュベートすることによって組み立てられ、次いで、superdex-200カラムに適用された。ピークAおよびピークBは、MAPS複合体を含有する溶出画分を示し、ピークCは、遊離rRhaviを含有する溶出画分を示した。

【図4B】図4Bは、ピーク画分のSDS-PAGEを示す。全ての試料は、10mMのDTTを有するSDS試料緩衝液において煮沸された。

【図4C】図4Cは、MAPS複合体の安定性を示す。等量の試料を処理し、次いで、SDS-PAGEに適用した。MAPS複合体は、還元試薬を含有するSDS試料緩衝液の処理後でさえも、無傷のままであり(レーン1)、煮沸後に破壊され得るに過ぎず、結合の安定性を証明する。レーン1、10mMのDTTを含有するSDS試料緩衝液で、室温で10分間処理されたMAPS;レーン2、DTTを有しないSDS試料緩衝液で処理され、10分間煮沸されたMAPS;レーン3、10mMのDTTを含有するSDS試料緩衝液で処理され、10分間煮沸されたMAPS。

【図5】異なる温度および異なる濃度のPSおよびタンパク質抗原での、MAPS複合体のアセンブリを示す。MAPS複合体は、広範な濃度の多糖(PS)またはタンパク質抗原(0.1mg/mlと低い)で、効果的に組み立てることができる。組み立ては、抗原の安定性に依存して、4(図5A)または25(図5B)での終夜のインキュベーションによって行うことができる。MAPS複合体の組み立て効率は、事前に試料を煮沸して、または煮沸せずに、組み立て混合物をSDS-PAGEに通すことによって推定することができる。煮沸処理をしないと、MAPS複合体に組み込まれたタンパク質抗原は、PS上にとどまり、このため、ゲル上で非常に大きな分子量の帯として現れ(MAPS/PS)、非結合タンパク質のみがゲル上でより下方に泳動し、抗原の予想された分子量において検出されるであろう(モノマーまたはダイマー位置)。煮沸前後のタンパク質抗原の帯の比較によって、MAPS複合体に組み立てられる抗原の割合(%)が推定され得る。一般的に、4での組み立て効率は、85%超であり、25では、95%~99%に近い。

10

20

30

40

50

【図6】異なる比率のタンパク質対多糖で組み立てられる、MAPSの溶出プロファイルを示す。0.5mgの精製されたrRhaviを、それぞれ1mg、0.5mg、または0.1mgのBD90とともに、終夜インキュベートし、次いで、superdex200カラムを使用するゲル濾過クロマトグラフィに適用した。タンパク質対多糖のより高い比率で組み立てられるMAPS複合体は、より低い比率で組み立てられるものよりも、高い分子量を有すると考えられる。各試料に対するMAPS複合体を含有するピーク画分（矢印によって示される）を収集した。精製されたMAPS複合体におけるタンパク質対多糖の比率が測定され、投入比率に対する良好な相関を示した。

【図7】種々のサイズの多糖で組み立てられるMAPSの溶出プロファイルを示す。0.5mgの融合抗原を、425~500KD（BD500）、150KD（BD150）、または60~90KD（BD90）の平均分子量を有する0.25mgのビオチン化されたデキストランとともにインキュベートした。MAPS複合体を、Superpose6カラムを使用して分離し、クロマトグラフィプロファイルは、より大きな多糖で組み立てられる複合体が、より大きなサイズを有したことを示した。

【図8】図8A~8Dは、複数の抗原を用いたMAPSアセンブリを示す。図8Aは、異なる比率の2つの抗原を用いたMAPSアセンブリを示す。1:4、1:2、1:1、2:1、または4:1のモル比で混合される、2つの異なる肺炎球菌融合抗原rhavi-1652およびrhavi-0757とともに、ビオチン化された肺炎連鎖球菌（SP）血清型14莢膜多糖をインキュベートすることによって、二価MAPS複合体を調製した。SDS-PAGEは、MAPS複合体に組み込まれる各抗原の量が、投入比率に対して良好に相関したことを示した。図8B~8Dは、2つ（2V、図8B）、3つ（3V、図8C）、または5つ（5V、図8D）の異なる肺炎球菌および/または結核抗原に接続する、ビオチン化された多糖（デキストラン、または血清型3肺炎球菌莢膜多糖）を用いて作製された多価MAPS複合体を示す。SDS-PAGEは、MAPS複合体に組み込まれる抗原を示した。全ての試料は、10mMのDTTを有するSDS試料緩衝液において煮沸された。

【図9】MAPS複合体を用いた免疫化が、多糖抗原に対する強力な抗体応答を誘導したことを示す。ビオチン化されたデキストラン（9A）、Vi多糖（9B）、または肺炎球菌細胞壁多糖（CWPS）（9C）から作製されたMAPS複合体で免疫化されたマウスは、アジュバント単独（Ag無し）または結合されていない多糖およびタンパク質の混合物（混合物）を受けた動物群と比較して、有意により高い量の抗多糖抗体を産生した。図9D~9Fは、MAPS複合体が、抗PS Abの生成において、従来の共役ワクチンと遜色がないことを示す。MAPS複合体は、5つのタンパク質抗原を負荷したSP血清型1、5、14莢膜多糖（CPS）から作製した。マウスを、2週違いで2回、皮下的に、MAPSまたはPrevnar 13（登録商標）（肺炎球菌13価共役ワクチン [Diphtheria CRM197 Protein]; Wyeth/Pfizer）（PCV13）を用いて免疫化し、ワクチン接種された血清型CPSに対する血清IgG抗体を、2回目の免疫化の2週後にELISAによって分析した。PCV13で免疫化されたマウスにおける抗CPS IgGの力価は、比較のために、任意に1200単位に設定した。全ての試験された血清型に関して、MAPS複合体での免疫化は、類似のレベル（血清型5）か、またはPCV13でのワクチン接種によって生成されたものよりもはるかに高いレベルの抗CPS IgG抗体（血清型1および血清型14）のいずれかを生成した。血清型1（図9D）；血清型5（図9E）；血清型14（図9F）。

【図10】異なる免疫化用量でのMAPSによって誘導された抗PS抗体を比較する。MAPS複合体は、5つのタンパク質抗原を負荷した血清型5 SP CPSから作製した。マウスに、2週違いで2回の免疫化のために、1用量あたり1μg~16μgのPS含量でMAPS複合体を与えた。2回目の免疫化の2週後に血清型5 CPSに対する血清抗体を測定し、異なる免疫化群間で比較した。全ての用量において、MAPSでの免疫化は、血清型5 CPSに対する頑強なIgG抗体を誘導した。1用量あたり2μgのPSを与えることは、最も高い抗体力価を生成し、PS用量を16μgに増加することは、抗

10

20

30

40

50

体力価を約4倍低減した。

【図11A】図11は、MAPS複合体での免疫化によって生成される抗PS抗体が、体外の標的病原体の殺滅を促進することを示す。図11Aは、Vi発現細菌の抗体媒介殺滅を実証する。2つの他の群からではなく、MAPS複合体（バックボーンとしてViを使用する）で免疫化された動物からの血清は、インキュベーションの1時間内に、Vi発現株の強力な殺滅（90%超の殺滅）を示した。Alum（破線）；混合物（黒い線）；またはMAPS（灰色の線）で免疫化されたマウスからの血清。

【図11B】図11B～11Dは、MAPSで免疫化されたマウスからの血清のオプソニン食作用殺滅活性が、認可されたワクチンPCV13で免疫化されたマウスからの血清の殺滅活性に遜色がないことを実証する。好中球による肺炎球菌のオプソニン食作用殺滅を体外で媒介する上での、PCV13またはMAPSで免疫化されたマウスからの血清の能力を分析し、比較した。ヒト好中球を、HL-60細胞株における細胞から分化させた。オプソニン食作用殺滅は、37で1時間、血清を、異なる希釈において、血清型1（図11B）、血清型5（図11C）、または血清型13（図11D）肺炎球菌、および分化されたHL-60細胞とともにインキュベートすることによって行われた（子ウサギ補体の存在下）。混合物のアリコートは、生存細菌の計測のために、インキュベーション後プレートングした。オプソニン食作用殺滅単位は、細菌の50%の殺滅が観察される血清の倍希釈として定義された。全ての試験された血清型に関して、MAPSで免疫化されたマウスからの血清は、PCV13で免疫化されたマウスからの血清よりも少なくとも4倍高い殺滅活性（OPA力価）を示した。図11B～11D：Alum（破線）；PCV13（黒い線）；またはMAPS（灰色の線）で免疫化されたマウスからの血清。

【図11C】図11Bの続きを示す。

【図11D】図11Cの続きを示す。

【図12A】図12A～12Dは、MAPS複合体での免疫化が、タンパク質抗原に対する頑強な抗体および細胞応答を誘導することを実証する。二価MAPS複合体は、ビオチン化されたデキストラン（BD500）、ならびに2つの肺炎球菌抗原、rhavi-Pdtおよびrhavi-PsaAから作製された。皮下ワクチン接種は、隔週で3回与えられた。図12Aは、最後の免疫化の2週間後、PsaAまたはPdtに対して測定された血清IgG抗体の結果を示す。MAPS複合体で免疫化されたマウスは、混合物を受けたマウスよりも抗Pdtおよび抗PsaA抗体の有意に高い力価をもたらした。抗原特異的T細胞応答は、免疫化された動物の全血の体外刺激によって評価された。

【図12B】IL-17A体外産生は、精製されたPsaA、Pdt、または肺炎球菌全細胞抗原（WCA）のいずれかとともに6日インキュベートされた血液試料において測定された。混合物で免疫化されたマウスと比較して、MAPS複合体を受けた動物は、有意により強力なIL-17A応答を示した。

【図12C】IFN- γ 体外産生は、精製されたPsaA、Pdt、または肺炎球菌全細胞抗原（WCA）のいずれかとともに6日インキュベートされた血液試料において測定された。混合物で免疫化されたマウスと比較して、MAPS複合体を受けた動物は、有意により強力なIFN- γ 応答を示した。

【図12D】図12Dは、WCAの刺激によるIL-17AおよびIFN- γ 産生の相関を示す。全てのパネルに関して、棒は、平均値と標準偏差を表し、統計的分析は、Mann-Whitney試験を使用して、または相関のためにSpearman Rを使用して実施した。

【図13】異なるサイズにおけるMAPS複合体の免疫原性の評価を示す。MAPS複合体は、2つの肺炎球菌融合抗原、rhavi-PsaAおよびrhavi-Pdtから、かつバックボーンとして異なる長さのデキストランを使用して（BD500、425～500kDaの分子量；BD90、60～90kDaの分子量）作製された。デキストランに対する、かつ2つのタンパク質抗原PdtおよびPsaAに対する抗体応答、ならびに抗原特異的T細胞応答を、3回の免疫化後に測定および比較した。示されるように、より大きい複合体（MAPS BD500）で免疫化されたマウスは、類似のレベルの抗Ps

10

20

30

40

50

a A および抗 P d t 抗体を生成したが (図 1 3 B)、より小さい複合体 (M A P S B D 9 0) を受けた動物よりも、抗デキストラン抗体の有意に高い力価 (図 1 3 A)、ならびに I L - 1 7 A 関連 T 細胞応答 (図 1 3 C) を生成した。

【図 1 4】M A P S 複合体への共刺激因子 (T L R リガンド) の添加が、I L - 1 7 A および I F N - 関連 T 細胞応答を促進することを示す。M A P S 複合体は、ビオチン化されたデキストランおよび 1 つの肺炎球菌タンパク質抗原、r h a v i - 0 4 3 5 から、追加の T L R リガンド / アゴニスト : r h a v i - P d t、T L R 4 リガンド ; P a m 3 C S K 4、T L R 2 アゴニストを伴って、または伴わずに、作製された。r h a v i - P d t の組み込みは、r h a v i とビオチンとの間の親和性相互作用を介するが、P a m 3 C S K 4 は、デキストランバックボーンに共有連結される。免疫化は、3 回、皮下に与えられ、0 4 3 5 タンパク質に対する T 細胞応答を測定および比較した。T L R 2 アゴニスト、または T L R 4 および T L R 2 リガンドの組み合わせの添加は、タンパク質抗原に対する I L - 1 7 A および I F N - 関連 T 細胞応答を有意に増強したことを示した。

【図 1 5 A】図 1 5 は、多価肺炎球菌 / 結核菌 (T B) 組み合わせワクチンの例を示す。多価 S P / T B 組み合わせ M A P S ワクチンは、S P 血清型 3 を使用すること、ならびに 1 つの S P タンパク質 (肺炎球菌溶血素トキソイド、P d t) および 6 つの T B タンパク質 (4 つの融合構築物における) を負荷することによって調製した (図 1 5 A)。

【図 1 5 B】S P / T B M A P S を用いたマウスの免疫化は、3 型 C P S (図 1 5 B、左パネル) に対する、ならびに P d t (図 1 5 B、右パネル) に対する I g G 抗体の優れた力価を誘導した。

【図 1 5 C】S P / T B M A P S を用いたマウスの免疫化は、血清型 3 肺炎球菌の致命的な肺感染からのマウスの 1 0 0 % の保護につながった (図 1 5 C)。

【図 1 5 D】図 1 5 D ~ 1 5 J は、S P / T B M A P S を用いたワクチン接種によって誘導された B 細胞および T 細胞免疫 B 抗原を示す。図 1 5 D は、異なる T B タンパク質抗原に対する抗体応答を示す。

【図 1 5 E】図 1 5 E は、精製された T B タンパク質抗原を用いた体外刺激後、M A P S で免疫化されたマウスからの全血試料における、強力な I L - 1 7 A 関連 T 細胞応答を示す。

【図 1 5 F】図 1 5 F は、精製された T B タンパク質抗原を用いた体外刺激後、M A P S で免疫化されたマウスからの全血試料における、強力な I F N - 関連 T 細胞応答を示す。

【図 1 5 G】図 1 5 G は、精製された T B タンパク質抗原の混合物に対する、または T B 全細胞抽出物に対する、M A P S で免疫化された動物からの脾細胞の I L - 1 7 A 関連 T 細胞応答を示す。

【図 1 5 H】図 1 5 H は、精製された T B タンパク質抗原の混合物に対する、または T B 全細胞抽出物に対する、M A P S で免疫化された動物からの脾細胞の I F N - 関連 T 細胞応答を示す。

【図 1 5 I】図 1 5 I および 1 5 J は、M A P S を用いた免疫化によって誘導された T B 特異的記憶 / エフェクタ T 細胞に関するさらなるデータを提供する。結果は、C D 8 + T 細胞ではなく C D 4 + T 細胞の枯渇が、T B 抗原特異的サイトカイン産生において有意な影響を及ぼすことを示し、M A P S ワクチンを用いた免疫化が、主に C D 4 + T 細胞 (T ヘルパー細胞) 免疫応答を感作したことを示した。

【図 1 5 J】図 1 5 I の続きを示す。

【図 1 6 A】図 1 6 は、プロトタイプ M A P S ベースの多価免疫原性組成物が、肺炎球菌の侵襲性感染および鼻咽頭定着を予防することを実証する。多価 S P M A P S は、バックボーンとして S P 細胞壁多糖 (C W P S) を使用して作製され、5 つの肺炎球菌タンパク質抗原が負荷された (図 1 6 A)。マウスは、この S P M A P S で 3 回、2 週違いで免疫化され、肺炎球菌に対する血清抗体および特異的 T 細胞応答を、最後の免疫化の 2 週後に分析した。

【図 1 6 B】図 1 6 B は、C W P S (左パネル) に対する、または肺炎球菌全細胞抗原 (

10

20

30

40

50

W C A) (右パネル) に対する、血清 I g G 抗体を示す。S P M A P S で免疫化されたマウスは、アジュバント単独 (A g 無し) または非結合 P S / タンパク質混合物 (混合物) を受けた対照群におけるマウスよりも、C W P S または W C A のいずれかに対する抗体の有意に高い力価をもたらした。

【図 1 6 C】図 1 6 C は、S P M A P S を用いたワクチン接種によって誘導された S P 特異的 T 細胞応答を示す。異なる免疫化群のマウスからの末梢血液は、精製された肺炎球菌タンパク質 (抗原混合) または W C A のいずれかで刺激された。対照群からではなく M A P S でワクチン接種されたマウスからの細胞は、際立って S P 抗原に応答し、I L - 1 7 A の頑強な産生を与えた。

【図 1 6 D】図 1 6 D は、S P M A P S を用いたワクチン接種によって誘導された S P 特異的 T 細胞応答を示す。異なる免疫化群のマウスからの末梢血液は、精製された肺炎球菌タンパク質 (抗原混合) または W C A のいずれかで刺激された。対照群からではなく M A P S でワクチン接種されたマウスからの細胞は、際立って S P 抗原に応答し、I F N - の頑強な産生を与えた。

【図 1 6 E】図 1 6 E は、M A P S 複合体を用いたワクチン接種が、肺炎球菌の侵襲性感染からマウスを保護することを示す。異なる免疫化群のマウスは、肺吸引モデルにおける S P 血清型 3 株 W U 2 を投与された。敗血症に対する防護は、M A P S で免疫化されたマウスにおいてのみ観察された。

【図 1 6 F】図 1 6 F は、M A P S 複合体を用いたワクチン接種が、鼻咽頭定着からマウスを保護することを示す。異なる免疫化群のマウスは、鼻腔定着モデルにおける血清型 6 肺炎球菌株 6 0 3 を投与された。定着に対する防護は、M A P S で免疫化されたマウスにおいてのみ観察された。

【発明を実施するための形態】

【 0 0 3 5 】

発明の詳細な説明

本発明は、本明細書において説明される特定の方法論、プロトコル、および試薬等に限定されず、かつそのようなものとして変化し得ることを理解されたい。本明細書において使用される専門用語は、特定の実施形態を説明する目的に過ぎず、請求項によってのみ定義される本発明の範囲を制限することを意図しない。

【 0 0 3 6 】

本明細書および請求項において使用されるように、単数形は、複数の参照を含み、別途、文脈が明白に示さない限り、逆もまた同様である。「または (もしくは) 」という用語は、例えば、「いずれか」によって修飾されない限り、包含的である。動作例以外において、または別途示される場合、本明細書において使用される材料の量または反応条件を表す全ての数字は、「約」という用語によって全ての例において修飾されるように理解されたい。核酸またはポリペプチドに関して与えられる、全ての塩基サイズまたはアミノ酸サイズ、および全ての分子量または分子質量値は、おおよそであり、説明のために提供されるということがさらに理解されるものとする。

【 0 0 3 7 】

識別される全ての特許および他の公開物は、例えば、本発明とともに使用され得るかかる公開物において説明される方法論を説明および開示する目的で、参照することにより本明細書に明示的に組み込まれる。これらの公開物は、本出願の出願日前のそれらの開示の対してのみ提供される。この点において、いかなるものも、本発明者が、先の発明によって、またはいかなる他の理由によっても、かかる開示に先行する権利がないという承認として解釈されるべきではない。日付に関する全ての記載、またはこれらの文書の内容の表明は、本出願人に利用可能な情報に基づき、日付またはこれらの文書の内容の正確性に関するいかなる承認も成さない。

【 0 0 3 8 】

別途定義されない限り、本明細書において使用される全ての技術的および科学的用語は、本発明が属する当業者に一般に理解されるものと同じ意味を有する。任意の既知の方法

10

20

30

40

50

、デバイス、および材料が、発明の実践または試験において使用され得るが、この点における方法、デバイス、および材料は、本明細書において説明される。

【0039】

本発明は、免疫原性組成物、および対象に投与される時、ポリマーに結合した抗原の各々に対するまたは任意でポリマー自体に対する免疫応答を誘発するための使用のためのポリマー骨格に結合された少なくとも1つの抗原または多重抗原を含む免疫原性複合体を含む組成物に関する。この多重抗原を提示する系(MAPS)は、体液性および細胞性免疫応答を刺激する。それは、単一のMAPS免疫原性構築物を使用して、複数のタンパク質抗原に対する抗多糖抗体およびB細胞/Th1/Th17応答を生成することができる。生物体に対するBおよびT細胞免疫の組み合わせは、肺炎球菌疾患関連の侵襲性感染および鼻咽頭輸送を含む、多くの疾患に対する最適なワクチン戦略を表し得る。一部の実施形態において、免疫原性組成物は、ワクチンであるか、またはワクチンに含まれる。

10

【0040】

したがって、本発明の一態様は、少なくとも1つのポリマー、例えば1つの多糖と、少なくとも1つのタンパク質もしくはペプチド抗原と、(i)ポリマーと結合した第1の親和性分子、および(ii)抗原と結合した相補的親和性分子を含む、少なくとも1つの相補的親和性分子対とを含む、免疫原性組成物(多重抗原を提示する系、またはMAPS)に関し、これは、抗原をポリマー(例えば、第1の親和性分子は、抗原をポリマーに連結するように、相補的親和性分子と結合する)に間接的に結合させるように働く。したがって、ポリマーは、同じもしくは異なる抗原の少なくとも1つ、または少なくとも2つ、またはそれ以上(例えば、複数)を結合させるための骨格として使用することができる。本明細書において開示される免疫原性組成物は、同時に、多重抗原に対する体液性および細胞免疫の両方を誘発するために使用することができる。

20

【0041】

したがって、本明細書における実施形態は、対象において免疫応答を高めるために有用な免疫原性組成物および方法を提供し、それのみで、または本質的に任意の既存のワクチン手法とともに、もしくは混合で使用することができる。

【0042】

定義：

便宜上、本出願全体(明細書、実施例、および添付の請求項を含む)において採用されるある用語を、ここにまとめる。別途定義されない限り、本明細書において使用される全ての技術的および科学的用語は、本発明が属する当業者によって一般に理解されるものと同じ意味を有する。

30

【0043】

本明細書において使用される「免疫原性組成物」という用語は、対象に投与される時、抗体または細胞性免疫応答といった免疫応答を誘発することが可能な組成物として定義される。本発明の免疫原性組成物は、免疫防御的または治療的であっても、なくてもよい。本発明の免疫原性組成物が、疾患を予防、改善、緩和、または対象から排除する時、免疫原性組成物は、任意でワクチンと称されてもよい。しかしながら、本明細書において使用される際、免疫原性組成物という用語は、ワクチンに限定されることは意図されない。

40

【0044】

本明細書において使用される際、「抗原」という用語は、物質に対して向けられる免疫応答を促進する任意の物質を指す。一部の実施形態において、抗原は、ペプチドまたはポリペプチドであり、他の実施形態において、それは、任意の化学物質または部分、例えば、物質に対して向けられる免疫応答を誘発する炭水化物であり得る。

【0045】

「結合する」という用語は、本明細書において使用される際、非共有または共有結合による2つ以上の分子の連結を指す。一部の実施形態において、2つ以上の分子の連結が、共有結合によって生じる場合、2つ以上の分子は、ともに融合されるか、またはともに架橋されることができる。一部の実施形態において、2つ以上の分子が、非共有結合によ

50

て生じる場合、2つ以上の分子は、複合体を形成することができる。

【0046】

「複合体」という用語は、本明細書において使用される際、共有相互作用以外の手段によって、空間的に接続される2つ以上の分子の集団を指し、例えば、それらは、静電相互作用、水素結合によって、または疎水性相互作用によって（即ち、ファンデルワールス力）、接続されることができる。

【0047】

「架橋される」という用語は、本明細書において使用される際、ポリマー鎖と第2の分子との間に形成される共有結合を指す。「架橋試薬」という用語は、ポリマーと例えば第1の親和性分子または共刺激因子である実体との共有連結を触媒するための中間分子である、実体または物質を指す。

10

【0048】

本明細書において使用される際、「融合される」という用語は、少なくとも1つのタンパク質またはペプチドが、第2のタンパク質またはペプチドと物理的に結合されることを意味する。一部の実施形態において、融合は、典型的に、共有連結であるが、しかしながら、例えば、静電相互作用、または疎水性相互作用等を介する連結を含む、他のタイプの連結が、「融合される」という用語に包含される。共有連結は、融合タンパク質としての連結、または例えば、2つのシステイン残基間に形成されるジスルフィド結合を介する、化学結合された連結を包含することができる。

【0049】

本明細書において使用される際、「融合ポリペプチド」または「融合タンパク質」という用語は、2つ以上のポリペプチド配列をともに接合することによって創出されるタンパク質を意味する。本発明に包含される融合ポリペプチドは、単一のオープンリーディングフレームを形成するように、1つ以上の抗原、またはそのフラグメントもしくは突然変異体をコード化するDNA配列を、第2のポリペプチドをコード化するDNA配列と接合させる、キメラ遺伝子構築物の翻訳生成物を含む。換言すると、「融合ポリペプチド」または「融合タンパク質」は、ペプチド結合によって、またはいくつかのペプチドを介して接合される、2つ以上のタンパク質の組み換えタンパク質である。一部の実施形態において、抗原が融合される第2のタンパク質は、相補的親和性対の第1の親和性分子と相互作用することが可能である、相補的親和性分子である。

20

30

【0050】

「ポリペプチド」および「タンパク質」という用語は、ペプチド結合によって連結されるアミノ酸残基のポリマーを指すように、および特許請求される本発明の目的上、少なくとも25個のアミノ酸の典型的な最小長さを有するように、同義的に使用され得る。「ポリペプチド」および「タンパク質」という用語は、多量体タンパク質、例えば、2つ以上のドメインまたはサブユニットを含有するタンパク質を包含することができる。「ペプチド」という用語は、本明細書において使用される際、25個未満のアミノ酸、例えば、約4個のアミノ酸～25個のアミノ酸長を含有する、ペプチド結合連結されたアミノ酸の配列を指す。タンパク質およびペプチドは、生物学的に、組み換え的に、または合成的に生成されるかどうか、および天然に存在するまたは天然に存在しないアミノ酸から成るかどうかにかかわらず、ペプチド結合によって連結される線的に配設されるアミノ酸から成ることができ、本定義内に含まれる。25個超のアミノ酸の完全長タンパク質およびそのフラグメントの両方が、タンパク質の定義によって包含される。該用語はまた、ポリペプチドの共翻訳（例えば、シグナルペプチド開裂）、および、例えば、ジスルフィド結合形成、グリコシル化、アセチル化、リン酸化、脂質化、タンパク質分解開裂（例えば、メタロプロテアーゼによる開裂）等といった、翻訳後修飾を有する、ポリペプチドを含む。さらに、本明細書において使用される際、「ポリペプチド」は、タンパク質が所望の活性を維持する限り、天然配列に対する欠失、追加、および置換（当業者には既知であろうように、一般的に自然界において保存的）といった修飾を含むタンパク質を指す。これらの修飾は、部位特異的な突然変異を通じて、人為的であり得るか、あるいはタンパク質を生成す

40

50

るホストの変異、またはPCR増幅もしくは他の組み換えDNA方法によるエラーを通じて、偶発的であり得る。

【0051】

「シグナル配列」は、核酸分子に機能的に連結される時、核酸分子によってコード化される生成物（例えば、タンパク質またはペプチド）の分泌を促進する、核酸配列を意味する。一部の実施形態において、シグナル配列は、好ましくは、核酸分子に対する5'に位置する。

【0052】

本明細書において使用される際、「N-グリコシル化された」または「N-グリコシル化」という用語は、ポリペプチドにおけるアスパラギン残基への糖部分の共有結合を指す。糖部分は、グルコース、マンノース、およびN-アセチルグルコサミンを含むことができるが、これらに限定されない。グリカンの修飾、例えば、シアリル化も含まれる。

10

【0053】

「抗原提示細胞」または「APC」は、主要組織適合複合体(MHC)分子を発現し、その表面上でMHCと複合化される外来抗原を提示することができる、細胞である。抗原提示細胞の例は、樹木状細胞、マクロファージ、B細胞、線維芽細胞(皮膚)、胸腺上皮細胞、甲状腺上皮細胞、グリア細胞(脳)、膵臓ベータ細胞、および血管内皮細胞である。

【0054】

「機能部分」または「機能フラグメント」という用語は、「抗原の機能部分」の文脈において使用される際、完全な抗原部分と同じ効果を媒介する、例えば、対象において免疫応答を誘発する、または例えば、少なくとも1つのエピトープを含む、他の分子との結合を媒介する、抗原または抗原ポリペプチドの部分を目指す。

20

【0055】

標的抗原の「部分」は、その用語が本明細書において使用される際、少なくとも3個のアミノ酸長であり、例えば、少なくとも6個、少なくとも8個、少なくとも10個、少なくとも14個、少なくとも16個、少なくとも17個、少なくとも18個、少なくとも19個、少なくとも20個、もしくは少なくとも25個(各数値を含む)、またはそれ以上のアミノ酸長であり得る。

【0056】

「細胞毒性Tリンパ球」または「CTL」という用語は、標的化される細胞におけるアポトーシスまたは他の機構を介する死亡を誘導するリンパ球を指す。CTLは、標的細胞表面上の処理された抗原(Ag)とのTCRの相互作用を介する、標的細胞との抗原特異的共役を形成し、標的化される細胞のアポトーシスをもたらす。アポトーシス小体は、マクロファージによって排除される。「CTL応答」という用語は、CTL細胞によって媒介される一次免疫応答を指すために使用される。

30

【0057】

「細胞媒介免疫」または「CMI」という用語は、本明細書において使用される際、抗体または相補体に関与しないが、むしろ、例えば、マクロファージ、ナチュラルキラー細胞(NK)、抗原特異的細胞毒性Tリンパ球(T細胞)、Tヘルパー細胞、好中球の活性化、および標的抗原に反応して種々のサイトカインの放出に関与する、免疫応答を指す。別の言い方をすれば、CMIは、標的抗原を提示する他の細胞(抗原提示細胞(APC)等)の表面に結合し、応答を誘発する、免疫細胞(T細胞および他のリンパ球等)を指す。応答は、他のリンパ球および/または他の白血球(white blood cell)(白血球(leukocyte))のいずれか、ならびにサイトカインの放出に関与し得る。細胞免疫は、(1)ウイルス感染した細胞、および細胞内細菌を有する細胞といった、それらの表面上で外来抗原のエピトープを提示する体細胞を破壊することができる、抗原特異的細胞毒性Tリンパ球(CTL)を活性化すること；(2)マクロファージおよびNK細胞を活性化し、それらが細胞内病原体を破壊することを可能にすること；ならびに(3)適応免疫応答および先天性免疫応答に関与するT細胞、マクロファージ、もしくは

40

50

は好中球といった他の細胞の機能に影響する、多様なサイトカインまたはケモカインを分泌するように、細胞を刺激することによって、体を保護する。

【0058】

「免疫細胞」という用語は、本明細書において使用される際、直接的または間接的抗原性刺激に応答して、サイトカイン、ケモカイン、または抗体を放出することができる、任意の細胞を指す。本明細書において、「免疫細胞」という用語には、ナチュラルキラー（NK）細胞、T細胞（CD4+および/またはCD8+細胞）、B細胞、マクロファージ；白血球；樹木状細胞；マスト細胞；単球；ならびに直接的または間接的抗原刺激に応答して、サイトカインもしくはケモカイン分子を生成することが可能な任意の他の細胞を含む、リンパ球が含まれる。典型的に、免疫細胞は、リンパ球、例えば、T細胞リンパ球である。

10

【0059】

「サイトカイン」という用語は、本明細書において使用される際、抗原による刺激に応答して、免疫細胞から放出される分子を指す。かかるサイトカインの例としては、GM-CSF；IL-1；IL-1；IL-2；IL-3；IL-4；IL-5；IL-6；IL-7；IL-8；IL-10；IL-12；IL-17A、IL-17F、またはIL-17ファミリーの他のメンバ、IL-22、IL-23、IFN-；IFN-；IFN-；MIP-1；MIP-1；TGF-；TNF、またはTNFが挙げられるが、これらに限定されない。「サイトカイン」という用語は、抗体を含まない。

20

【0060】

「対象」という用語は、本明細書において使用される際、そこで免疫応答を誘発することが有用である任意の動物を指す。対象は、トリもしくは哺乳類といった野生、飼育用、商業用、またはコンパニオン動物であり得る。対象は、ヒトであり得る。本発明の一実施形態において、本明細書において開示される免疫原性組成物はまた、ヒトにおける治療または予防処置に好適であり得ることが企図されるが、それはまた、温血脊椎動物、例えば、非ヒト霊長類といった哺乳類（特に、高等霊長類）、ヒツジ、イヌ、げっ歯類（例えば、マウスもしくはラット）、モルモット、ヤギ、ブタ、ネコ、ウサギ、ウシ、ならびにニワトリ、アヒル、またはシチメンチョウといった非哺乳類に適用可能である。別の実施形態において、対象は、野生動物、例えば、鳥インフルエンザを診断するため等のトリである。一部の実施形態において、対象は、疾患モデルとしての実験動物または動物代用物である。対象は、抗原に対する免疫応答の誘発が、疾患を予防するのに有用である、ならびに/または疾患、例えば、SIV、STL1、SFV、または家畜の場合は蹄病および口腔疾患、またはトリの場合はマレック病もしくは鳥インフルエンザ、および他のそのような疾患の蔓延を制御するのに有用である、獣医学的処置を必要とする対象であってもよい。

30

【0061】

本明細書において使用される際、「病原体」という用語は、対象において疾患または疾病を引き起こす生物体または分子を指す。例えば、病原体としては、ウイルス、真菌、細菌、寄生生物、および他の感染性生物体もしくはそれら由来の分子、ならびに藻、真菌、酵母、原虫等のカテゴリー内の分類学的に関連する肉眼的生物体が挙げられるが、これらに限定されない。

40

【0062】

「癌細胞」は、新たな遺伝子材料の取込みを必ずしも含まない、自発的または誘導された表現型の変化を有する、体内、生体外、または組織培養のいずれかにおける、癌性、前癌性、または形質転換された細胞を指す。形質転換は、形質転換ウイルスによる感染、および新たなゲノム核酸の組み込み、または外因性核酸の取込みから生じ得るが、それはまた、自発的に、または発癌物質への曝露後に生じ得、それにより、内因性遺伝子を突然変異させる。形質転換/癌は、例えば、ヌードマウスといった好適な動物宿主における形態学的変化、細胞の不死化、異常成長制御、病巣形成、異常依存性、悪性、成長の接触阻止

50

および密度制限の喪失、成長因子もしくは血清依存性、腫瘍特異的マーカー、侵襲性もしくは転移、ならびに腫瘍成長と関連付けられる。例えば、Freshney, CULTURE ANIMAL CELLS: MANUAL BASIC TECH. (3rd ed., 1994)を参照されたい。

【0063】

「野生型」という用語は、それが通常、体内に存在するような、タンパク質をコード化する、天然に存在する通常のポリヌクレオチド配列もしくはその一部分、またはタンパク質配列もしくはその一部分をそれぞれ指す。

【0064】

「突然変異体」という用語は、その遺伝子材料における任意の変化、特に、野生型ポリヌクレオチド配列に関する変化（即ち、欠失、置換、追加、または改変）、または野生型タンパク質配列に関する任意の変化を有する、生物体または細胞を指す。「変異型」という用語は、「突然変異体」と同義的に使用され得る。遺伝子材料における変化は、タンパク質の機能の変化をもたらすことがしばしば推測されるが、「突然変異体」および「変異型」という用語は、その変化が、タンパク質の機能を改変する（例えば、増加させる、減少させる、新たな機能を与える）かどうか、またはその変化がタンパク質の機能に影響を及ぼさない（例えば、変異もしくは変型がサイレントである）かどうかにかかわらず、野生型タンパク質の配列における変化を指す。

【0065】

「薬学的に許容可能な」という用語は、過度の毒性を伴わずに、哺乳類に投与され得る、化合物および組成物を指す。「薬学的に許容可能な担体」という用語は、組織培地を除外する。例示的な薬学的に許容可能な塩としては、塩酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩、硫酸塩等といった、鉱酸塩、ならびに酢酸塩、プロピオン酸塩、マロン酸塩、安息香酸塩等といった有機酸の塩が挙げられるが、これに限定されない。薬学的に許容可能な担体は、当該技術分野において公知である。

【0066】

タンパク質またはポリペプチドは、しばしば、一般に20の天然に存在するアミノ酸と称される20のアミノ酸以外のアミノ酸を含有すること、および末端アミノ酸を含む多くのアミノ酸は、グリコシル化および他の翻訳後修飾といった天然プロセス、または当該技術分野において公知である化学的修飾技術のいずれかによって、所与のポリペプチドにおいて修飾することができることが理解されよう。本発明のポリペプチドにおいて存在し得る既知の修飾としては、アセチル化、アシル化、ADP-リボシル化、アミド化、フラビンの共有結合、ヘム部分の共有結合、ポリヌクレオチドまたはポリヌクレオチド誘導体の共有結合、脂質または脂質誘導体の共有結合、ホスファチジルイノシトールの共有結合、架橋、環化、ジスルフィド結合形成、脱メチル化、共有架橋の形成、シスチンの形成、ピログルタミン酸の形成、製剤化、ガンマ-カルボキシル化、糖化、グリコシル化、GPIアンカー形成、ヒドロキシル化、ヨード化、メチル化、ミリストイル化、酸化、タンパク質分解処理、リン酸化、プレニル化、ラセミ化、セレノイル化、硫酸化、アルギニン化といったタンパク質へのアミノ酸の転移RNA媒介追加、およびユビキチン化が挙げられるが、これらに限定されない。

【0067】

本明細書において使用される際、「相同」または「相同体」という用語は、同義的に使用され、ポリヌクレオチドまたはポリペプチドを説明するために使用される時、2つのポリヌクレオチドもしくはポリペプチド、またはそれらの指定される配列が、例えば、整列化のためにデフォルトパラメータを用いたBLAST、バージョン2.2.14を使用して、最適に整列および比較される時、典型的に、高い相同性については、ヌクレオチドのうち少なくとも70%のヌクレオチドにおいて、適切なヌクレオチド挿入もしくは欠失、またはアミノ酸挿入もしくは欠失を伴って、同一であることを示す。ポリペプチドに関しては、ポリペプチドにおいて少なくとも30%のアミノ酸同一性、またはより高い相同性に対しては少なくとも50%のアミノ酸同一性が存在するべきである。「ホモログ」ま

10

20

30

40

50

たは「相同」という用語はまた、本明細書において使用される際、構造に關しての相同性を指す。遺伝子またはポリペプチドのホモログの判定は、当業者によって容易に確認することができる。規定の割合(%)を伴う文脈にある時、規定の相同性の割合(%)は、少なくともその割合(%)のアミノ酸の類似性を意味する。例えば、85%の相同性は、少なくとも85%のアミノ酸の類似性を指す。

【0068】

本明細書において使用される際、核酸配列、タンパク質、またはポリペプチドへの「非相同」という用語の言及は、これらの分子が、その細胞において、天然に存在しないことを意味する。例えば、例えば、タンパク質発現ベクターの文脈において、細胞に挿入される、本明細書において説明される融合抗原ポリペプチドをコード化する核酸配列は、非相同核酸配列である。

10

【0069】

配列比較に關して、典型的に1つの配列が、試験配列が比較される参照配列として機能する。配列比較アルゴリズムを使用する時、試験および参照配列は、コンピュータに入力され、必要な場合、部分配列座標が指定され、配列アルゴリズムプログラムパラメータが指定される。次いで、配列比較アルゴリズムは、指定されたプログラムパラメータに基づいて、参照配列に対する試験配列(複数を含む)に關する配列同一性の割合(%)を計算する。必要な、または所望される場合、比較のための配列の最適な整列化を、任意の多様な手法によって行うことができ、これらは、当該技術分野において公知である。

【0070】

「変異型」という用語は、本明細書において使用される際、1つ以上のアミノ酸または核酸の欠失、追加、置換、もしくは側鎖修飾によって、天然に存在するポリペプチドまたは核酸とは異なるが、なお天然に存在する分子の1つ以上の特異的機能または生物学的活性を保持する、ポリペプチドまたは核酸を指し得る。アミノ酸置換は、アミノ酸が異なる天然に存在するまたは非従来のアミノ酸残基で置き換えられる改変を含む。かかる置換は、「保存的」として分類され得、この場合、ポリペプチドに含有されるアミノ酸残基は、極性、側鎖機能、またはサイズのいずれかに關して、別の天然に存在するアミノ酸または類似の特徴で置き換えられる。本明細書において説明される変異型によって包含される置換はまた、「非保存的」であり得、ここでは、ペプチドに存在するアミノ酸残基は、異なる特性を有するアミノ酸で置換される(例えば、アラニンでの荷電もしくは疎水性アミノ酸の置換)か、または代替的に、天然に存在するアミノ酸は、非従来のアミノ酸で置換される。「変異型」という用語には、ポリヌクレオチドまたはポリペプチドへの言及とともに使用される時、それぞれ参照ポリヌクレオチドまたはポリペプチドと比較して(例えば、野生型ポリヌクレオチドまたはポリペプチドと比較して)、1次、2次、または3次構造における変型が包含される。

20

30

【0071】

元の抗原と比較して、抗原または抗原の機能的誘導体の変異型を参照して使用される時、「實質的に同様」という用語は、特定の対象配列が、1つ以上の置換、欠失、または追加によって、抗原ポリペプチドの配列から変化するが、対象において免疫応答を誘発するように、少なくとも50%またはそれ以上、例えば、少なくとも60%、70%、80%、90%(各数値を含む)、またはそれ以上の抗原の機能を保持することを意味する。ポリヌクレオチド配列を判定する際、實質的に類似のアミノ酸配列をコード化することが可能な全ての対象ポリヌクレオチド配列は、コドン配列における相違にかかわらず、参照ポリヌクレオチド配列と實質的に類似であると考えられる。ヌクレオチド配列は、(a)ヌクレオチド配列が、ネイティブ抗原配列のコード化領域にハイブリダイズするか、または(b)ヌクレオチド配列が、適度にストリンジェントな条件下で、ネイティブ抗原のヌクレオチド配列にハイブリダイズすることが可能であり、ネイティブ抗原タンパク質と類似の生物学的活性を有するか、または(c)ヌクレオチド配列が、(a)もしくは(b)に定義されるヌクレオチド配列に対する遺伝子コードの結果として、縮退している場合、所与の抗原核酸配列に「實質的に類似」である。實質的に類似のタンパク質は、典型的に、

40

50

ネイティブタンパク質の対応する配列に約80%を超えて類似する。

【0072】

変異型は、以降で説明されるように、保存的または非保存的アミノ酸変化を含むことができる。ポリヌクレオチド変化は、参照配列によってコード化されるポリペプチドにおけるアミノ酸置換、追加、欠失、融合、および切断をもたらす得る。変異型はまた、変異型の基礎であるペプチド配列において通常生じない、アミノ酸および他の分子の挿入および置換)、例えば、これに限定されないが、ヒトタンパク質において通常生じないオルニチンの挿入を含む、アミノ酸の挿入、欠失、または置換を含み得る。「保存的アミノ酸置換」は、1つのアミノ酸を、類似の構造的および/または化学的特性を有する別のもの置き換えることに起因する。機能的に類似のアミノ酸を提供する保存的置換表は、当該技術分野において公知である。例えば、以下の6つの群は、各々、互いに保存的置換であるアミノ酸を含有する：(1)アラニン(A)、セリン(S)、トレオニン(T)；(2)アスパラギン酸(D)、グルタミン酸(E)；(3)アスパラギン(N)、グルタミン(Q)；(4)アルギニン(R)、リジン(K)；(5)イソロイシン(I)、ロイシン(L)、メチオニン(M)、バリン(V)；および(6)フェニルアラニン(F)、チロシン(Y)、トリプトファン(W)。例えば、Creighton, PROTEINS (W. H. Freeman & Co., 1984)を参照されたい。

10

【0073】

保存的アミノ酸の選択肢は、ペプチドにおける置換されるべきアミノ酸の場所、例えば、アミノ酸が、ペプチドの外側にあり、溶媒に曝露されるか、または内側にあり、溶媒に曝露されないかどうかに基づいて、選択され得る。かかる保存的アミノ酸置換の選択は、当業者の技能内である。したがって、タンパク質またはペプチドの外部のアミノ酸(即ち、溶媒に曝露されるアミノ酸)に好適な保存的アミノ酸置換を選択することができる。これらの置換としては、以下が挙げられるが、これらに限定されない：FによるYの置換、SまたはKによるTの置換、AによるPの置換、DまたはQによるEの置換、DまたはGによるNの置換、KによるRの置換、NまたはAによるGの置換、SまたはKによるTの置換、NまたはEによるDの置換、LまたはVによるIの置換、YによるFの置換、TまたはAによるSの置換、KによるRの置換、NまたはAによるGの置換、RによるKの置換、S、K、またはPによるAの置換。

20

【0074】

代替的に、タンパク質またはペプチドの内部のアミノ酸(即ち、溶媒に曝露されないアミノ酸)に好適な保存的アミノ酸置換を選択することができる。例えば、以下の保存的置換を使用することができる：FによるYの位置の置換、AまたはSによるTの置換、LまたはVによるIの置換、YによるWの置換、LによるMの置換、DによるNの置換、AによるGの置換、AまたはSによるTの置換、NによるDの置換、LまたはVによるIの置換、YまたはLによるFの置換、AまたはTによるSの置換、およびS、G、T、またはVによるAの置換。一部の実施形態において、非保存的アミノ酸置換を含むLFポリペプチドもまた、「変異型」という用語内に包含される。本明細書において使用される際、「非保存的」置換という用語は、異なる化学的特性を有する異なるアミノ酸残基に対する、アミノ酸残基の置換を指す。非保存的置換の非限定的な例としては、グリシン(G)で置き換えられているアスパラギン酸(D)；リジン(K)で置き換えられているアスパラギン(N)；およびアルギニン(R)で置き換えられているアラニン(A)が挙げられる。

30

40

【0075】

「誘導体」という用語は、本明細書において使用される際、例えば、ユビキチン化、標識化、ペグ化(ポリエチレングリコールでの誘導体化)、または他の分子の追加によって、化学的に修飾されたタンパク質またはペプチドを指す。分子はまた、それが、通常、分子の一部ではない、追加の化学部分を含有する時、別の分子の「誘導体」である。かかる部分は、分子の溶解性、吸収、生物学的半減期等を改善することができる。部分は、代替的に、分子の毒性を減少させること、または分子の望ましくない副作用を排除もしくは軽減すること等ができる。かかる効果を媒介することが可能な部分は、REMI NGTON

50

'S PHARMACEUTICAL SCIENCES (21st ed., Torry, ed., Lippincott Williams & Wilkins, Baltimore, MD, 2006)に開示される。

【0076】

「誘導体」または「変異型」と関連して使用される時、「機能」という用語は、該誘導体または変異型の元である実体または分子の生物学的活性に実質的に類似である生物学的活性を有するタンパク質分子を指す。この文脈における「実質的に類似」は、生物学的活性、例えば、ポリペプチドの抗原性が、参照、例えば対応する野生型ポリペプチドの少なくとも50%の活性、例えば、少なくとも60%の活性、70%の活性、80%の活性、90%の活性、95%の活性、100%の活性、またはさらにはより高い（即ち、変異型または誘導体が、野生型を上回る活性を有する）、例えば、110%の活性、120%の活性（各数値を含む）、またはそれ以上の活性と同じであることを意味する。

10

【0077】

核酸分子を説明するために使用される時、「組み換え」という用語は、その起源または操作により、それが自然界においては関連付けられるポリヌクレオチド配列の全てまたは一部分と関連付けられない、ゲノム、cDNA、ウイルス、半合成、および/もしくは合成起源のポリヌクレオチドを意味する。組み換えという用語は、ペプチド、ポリペプチド、タンパク質、または組み換え融合タンパク質に関して使用される際、組み換えポリヌクレオチドからの発現によって生成されるポリペプチドを意味する。組み換えという用語は、宿主細胞に関して使用される際、組み換えポリヌクレオチドが組み込まれている宿主細胞を意味する。組み換えはまた、材料（例えば、細胞、核酸、タンパク質、またはベクター）に関して、材料が、非相同材料（例えば、細胞、核酸、タンパク質、またはベクター）の導入によって修飾されていることを指すために、本明細書において使用される。

20

【0078】

「ベクター」という用語は、それが連結されている非相同核酸を、宿主細胞に対し輸送するまたはその発現の媒介することが可能な核酸分子を指し、プラスミドは、「ベクター」という用語によって包含される属の種である。「ベクター」という用語は、典型的に、複製起源、ならびに宿主細胞における複製および/または維持に必要な他の実体を含む核酸配列を指す。それらが機能的に連結される遺伝子および/または核酸配列の発現を指示することが可能なベクターは、本明細書において、「発現ベクター」と称される。一般的に、有用な発現ベクターは、しばしば、それらのベクター形態において、染色体に結合されず、典型的に、安定したもしくは一時的な発現のための実体、またはコード化されたDNAを含む、環状二重鎖DNA分子を指す、「プラスミド」の形態である。本明細書において開示される方法において使用することができる他の発現ベクターとしては、プラスミド、エピソーム、細菌人工染色体、酵母人工染色体、バクテリオファージ、またはウイルスベクターが挙げられるが、これらに限定されず、かかるベクターは、宿主のゲノムに統合される、または特定の細胞において自律的に複製することができる。ベクターは、DNAまたはRNAベクターであり得る。同等の機能を果たす、当業者によって既知の他の形態の発現ベクター、例えば、自己複製染色体外ベクター、または宿主ゲノムに統合するベクターもまた、使用することができる。好ましいベクターは、それらが連結される核酸の自律複製および/または発現が可能なものである。

30

40

【0079】

「低減された」もしくは「低減する」または「減少する」という用語は、本明細書において使用される際、概して、参照に対して統計的に有意な量の減少を意味する。誤解を避けるために、「低減された」は、該用語が本明細書において定義されるように、参照レベルと比較して、少なくとも10%の統計的に有意な減少、例えば、少なくとも20%、少なくとも30%、少なくとも40%、少なくとも50%、または少なくとも60%、または少なくとも70%、または少なくとも80%、少なくとも90%、またはそれ以上の減少、最大100%（100%を含む）の減少（即ち、参照試料と比較して非存在レベル）、または参照レベルと比較して10~100%の任意の減少を意味する。

50

【0080】

「低い」という用語は、本明細書において使用される際、概して、統計的に有意な量、より低いことを意味し、誤解を避けるために、「低い」は、参照レベルよりも少なくとも10%低い統計的に有意な値、例えば、参照レベルよりも少なくとも20%低い、参照レベルよりも少なくとも30%低い、参照レベルよりも少なくとも40%低い、参照レベルよりも少なくとも50%低い、参照レベルよりも少なくとも60%低い、参照レベルよりも少なくとも70%低い、参照レベルよりも少なくとも80%低い、参照レベルよりも少なくとも90%低い、参照レベルよりも最大100%（100%を含む）低い値（即ち、参照試料と比較して非存在レベル）を意味する。

【0081】

「増加された」または「増加する」という用語は、本明細書において使用される際、該用語が本明細書において定義されるように、概して、統計的に有意な量の増加、例として、参照レベルと比較して少なくとも10%の統計的に有意な増加を意味し、これは、少なくとも20%、少なくとも30%、少なくとも40%、少なくとも50%、少なくとも60%、少なくとも70%、少なくとも80%、少なくとも90%、少なくとも100%（各数値を含む）、またはそれ以上の増加を含み、例えば、参照レベルと比較して、少なくとも2倍、少なくとも3倍、少なくとも4倍、少なくとも5倍、少なくとも10倍の増加またはそれ以上を含む。

【0082】

「高い」という用語は、本明細書において使用される際、概して、参照に対して統計的に有意な量、例として、参照レベルよりも少なくとも10%高い、例えば、少なくとも20%高い、少なくとも30%高い、少なくとも40%高い、少なくとも50%高い、少なくとも60%高い、少なくとも70%高い、少なくとも80%高い、少なくとも90%高い、少なくとも100%高い（各数値を含む）統計的に有意な値だけ、より高いことを意味し、例として、参照レベルと比較して、少なくとも2倍高い、少なくとも3倍高い、少なくとも4倍高い、少なくとも5倍高い、少なくとも10倍以上高い、またはそれ以上である。

【0083】

本明細書において使用される際、「含む/備える (comprising)」という用語は、提示される規定の要素に加えて、他の要素もまた、存在し得ることを意味する。「含む/備える」の使用は、限定ではなくむしろ包含を示す。

【0084】

「～から成る」という用語は、実施形態のその説明において列挙されないいかなる要素も除く、本明細書において説明される組成物、方法、およびそのそれぞれの構成要素を指す。

【0085】

本明細書において使用される際、「本質的に～から成る」という用語は、所与の実施形態に必要とされるそれらの要素を指す。この用語は、本発明のその実施形態の基本的および新規のまたは機能的特徴（複数を含む）に物質的に影響しない要素の存在を許容する。

【0086】

本発明は、特定の、広範囲の、または多様な抗原性標的を誘発するために設計および製造することができる、柔軟性があり、かつ多用途の組成物を提供する。表1は、MAPS実施形態の柔軟性を想定するための単純な例示的な指針を提供する。

【0087】

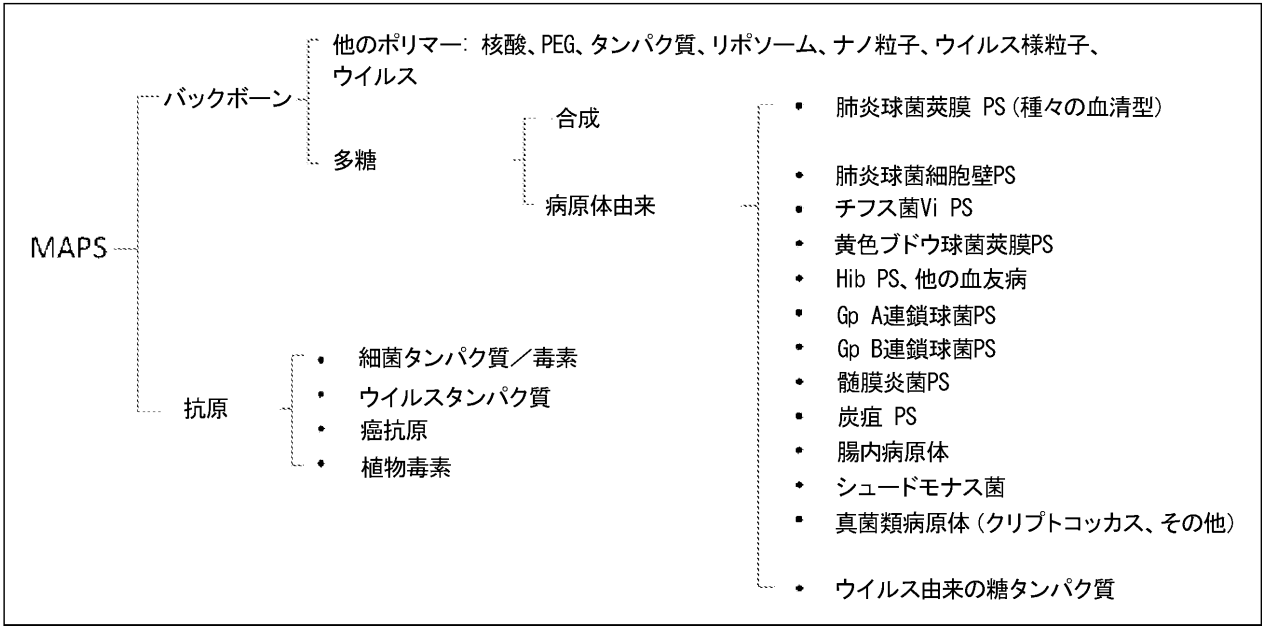
(表1) MAPSプラットフォームの多用途性

10

20

30

40



10

【0088】

ポリマー

M A Pの一構成要素は、「バックボーン」、典型的には、ポリマーから成る。ポリマーは、抗原性または非抗原性であり得る。それは、本明細書において説明されるように、広範な物質で作製することができるが、ただし、ポリマーは、免疫原的に免疫系に結合抗原を提示する手段として働く。一部の実施形態において、ポリマーは、合成ポリマーである。一部の実施形態において、ポリマーは、天然に存在するポリマー、例えば、細菌細胞に由来またはそれから精製される多糖である。一部の実施形態において、多糖は、真核細胞、例えば、真菌、昆虫、または植物細胞に由来、またはそれらから精製される。なお他の実施形態において、ポリマーは、ウイルス感染細胞または癌細胞といった、哺乳類細胞に由来する。一般的に、かかるポリマーは、当該技術分野において公知であり、本明細書において開示される方法および組成物における使用のために包含される。

20

【0089】

一部の実施形態において、ポリマーは、以下より選択される多糖である：デキストラン、チフス菌のVi多糖、肺炎球菌莢膜多糖、肺炎球菌細胞壁多糖(CWPS)、髄膜炎菌多糖、ヘモフィルスインフルエンザb型多糖、またはウイルス、原核生物、もしくは真核起源の任意の別の多糖。

30

【0090】

一部の実施形態において、多糖は、抗原性糖部分から成る、またはそれを含む。例えば、一部の実施形態において、本明細書において開示される方法および免疫原性組成物における使用のための多糖は、チフス菌のVi多糖である。Vi莢膜多糖は、腸チフスといった細菌腸内感染に対して開発されている。Robbins et al., 150 J. Infect. Dis. 436 (1984); Levine et al., 7 Baillieres Clin. Gastroenterol. 501 (1993)。Viは、C-2位にNアセチル、およびC-3位に可変O-アセチル化を有する、-1,4-ガラクトロン酸のポリマーである。チフス菌の病原性は、この分子の発現と相関する。Sharma et al., 101 PNAS 17492 (2004)。チフス菌のVi多糖ワクチンは、いくつかの利点を有する。副作用は、低頻度かつ軽度であり、単回投与は、一貫した免疫原性および有効性をもたらす。Vi多糖は、他の多糖ワクチンに対して検証された物理化学的方法によって確実に標準化され得、Viは、室温で安定しており、それは、免疫原性および耐性に影響することなく、他のワクチンと同時に投与されてもよい。Azze et al., 21 Vaccine 2758 (2003)。

40

50

【0091】

このため、チフス菌のVi多糖は、少なくとも1つの抗原を多糖に結合させるために、本明細書において開示されるように、第1の親和性分子に架橋されてもよい。一部の実施形態において、抗原は、得られる免疫原性組成物が、1つの病原体、または2つの異なる病原体に対する少なくともいくらかのレベルの免疫を付与するように、同じ、または別の生物体由来のものとする事ができる。抗原が、肺炎球菌に対する防護を付与する場合、ポリマー骨格がVi多糖である免疫原性組成物は、チフス菌および肺炎球菌の両方に対する免疫原性応答を高めることができる。他の例は、2つの異なる病原体に対する免疫応答を高める免疫原性組成物を提供するように、被包性細菌（髄膜炎菌、黄色ブドウ球菌、肺炎球菌、Hib等）からの糖、および結核抗原を組み合わせることを含む。

10

【0092】

デキストラン、細菌細胞壁多糖（CWPS）等の代わりに本発明において使用され得る他の多糖（PS）部分としては、癌の炭水化物抗原が挙げられる。

【0093】

さらに、肺炎球菌多糖に関して、多糖は、例えば、血清型1、2、3、4、5、6A、6B、6C、6D、7F、8、9N、9V、10A、11A、12F、14、15B、17F、18C、19A、19F、20、22F、23F、および33Fを含むが、これらに限定されない、これまでに識別されている肺炎球菌の93以上の血清型のいずれかに由来することができる。追加の血清型が、本明細書において説明される本免疫原性組成物において識別され、含まれ得る。2つ以上の肺炎球菌多糖を、本免疫原性組成物のポリマーバックボーンとして、または本MAPS組成物を含むワクチンに含むことができる。

20

【0094】

多糖はまた、本発明に由来することができ、免疫原性組成物は、血清群A、C、W、W135、またはYのうちの少なくとも1つ、2つ、3つ、または4つからの髄膜炎菌荚膜多糖を含む。

【0095】

さらなる実施形態は、黄色ブドウ球菌の多糖またはオリゴ糖の5型、8型、またはいずれかを含む。

【0096】

一部の実施形態において、ポリマーは、2つ以上のタイプのポリマーを含む、キメラポリマーである。例えば、本明細書において開示される免疫原性組成物のポリマーは、ポリマーAの部分、およびポリマーBの残りの部分を含むことができる。単一のMAPSバックボーン実体において使用することができる、異なるタイプのポリマーの量に制限はない。一部の実施形態において、ポリマーが分岐ポリマーである場合、鎖ポリマーは、ポリマーAとすることができ、分岐は、少なくとも1つ、または少なくとも2つ、または少なくとも3つまたはそれ以上の異なるポリマーとすることができる。

30

【0097】

一部の実施形態において、ポリマーは、分岐ポリマーである。一部の実施形態において、ポリマーは、一本鎖ポリマーである。

【0098】

一部の実施形態において、ポリマーは、少なくとも10個の炭水化物繰り返し単位、または少なくとも20個、または少なくとも50個、または少なくとも75個、または少なくとも100個、または少なくとも150個、または少なくとも200個、または少なくとも250個、または少なくとも300個、または少なくとも350個、または少なくとも400個、または少なくとも450個、または少なくとも500個、または500個を超える（各数値を含む）繰り返し単位を含む多糖である。

40

【0099】

本発明の一態様において、多糖（PS）は、 $< 500 \text{ kDa}$ または $> 500 \text{ kDa}$ の分子量を有することができる。本発明の別の態様において、PSは、 $< 70 \text{ kDa}$ の分子量を有する。

50

【0100】

一部の実施形態において、ポリマーは、大きい分子量のポリマーであり、例えば、ポリマーは、約425以上500kDa以下の、例えば、少なくとも300kDa、または少なくとも350kDa、または少なくとも400kDa、または少なくとも425kDa、または少なくとも450kDa、または少なくとも500kDa、または500kDaよりも大きい（各数値を含む）平均分子量であるが、典型的には、500kDa未満の平均分子量であり得る。

【0101】

一部の実施形態において、ポリマーは、小さい分子量のポリマーであり得、例えば、ポリマーは、約60kDa～約90kDa、例えば、少なくとも50kDa、または少なくとも60kDa、または少なくとも70kDa、または少なくとも80kDa、または少なくとも90kDa、または少なくとも100kDa、または100kDaよりも大きい（各数値を含む）の平均分子量であるが、一般的には、約120kDa未満の平均分子量であり得る。

10

【0102】

一部の実施形態において、ポリマーは、天然源から採取および精製され、他の実施形態においては、ポリマーは、合成である。合成多糖を含む、合成ポリマーを生成するための方法は、当業者に既知であり、本明細書において開示される組成物および方法に包含される。

20

【0103】

1つ以上の抗原または抗原タイプに対するバックボーンとして働くことができる多糖ポリマーのうちのほんのいくつかを、表2に例示する。

【0104】

(表2) 例示的な多糖ポリマーMAPSバックボーンおよび関連する例示的な抗原

多糖		タンパク質抗原	
		抗原の数	抗原起源
デキストラン	D90 (60~90 KD)	2	肺炎球菌
	D150 (150 KD)	3	肺炎球菌
	D270 (270 KD)	3	肺炎球菌
	D500 (425~575 KD)	2; 3; 6	肺炎球菌
肺炎球菌 莢膜多糖	血清型 1	1、2、3、5	肺炎球菌、結核、 ブドウ球菌
	血清型 3	5	肺炎球菌、結核
	血清型 5	1; 2; 3; 5	肺炎球菌、結核
	血清型 6B	2	肺炎球菌
	血清型 7	3	肺炎球菌
	血清型 14	1; 2; 3; 5	肺炎球菌、結核
	血清型 19	3	肺炎球菌
肺炎球菌細胞壁多糖		5	肺炎球菌
チフス菌 Vi 多糖		5	肺炎球菌

30

40

【0105】

本明細書において説明される免疫原性MAPS組成物において使用することができる追加のポリマーとしては、ポリエチレングリコール系ポリマー、ポリ(オルトエステル)ポリマー、ポリアクリルキャリア、PLGA、ポリエチレンイミン(PEI)、ポリアミドアミン(PAMAM) dendrimer、 α -アミノエステルポリマー、ポリリン酸エステル(PPE)、リポソーム、ポリマーソーム、核酸、ホスホロチオエート化オリゴヌクレオチド、キトサン、シルク、高分子ミセル、タンパク質ポリマー、ウイルス粒子、ウイルス様粒子(VLP)、または他の微粒子が挙げられる。例えば、El-Sayed et al., Smart Polymer Carriers for Enhanced

50

Intracellular Delivery of Therapeutic Molecules, 5 Exp. Op. Biol. Therapy, 23 (2005)を参照されたい。核酸送達のために開発される生体適合性ポリマーは、本明細書におけるバックボーンとしての使用のために適合され得る。例えば、BIOCOMPATIBLE POL. NUCL. ACID. DELIV. (Domb et al., eds., John Wiley & Sons, Inc. Hoboken, NJ, 2011)を参照されたい。

【0106】

例えば、VLPは、ウイルスに似ているが、それらは、いかなるウイルス遺伝子材料も含有しないため、非感染性である。エンベロープまたはカプシド構成要素といった、ウイルス構造タンパク質の組み換え発現を含む発現は、VLPの自己集合をもたらし得る。VLPは、パルボウイルス(例えば、アデノ関連ウイルス)、レトロウイルス(例えば、HIV)、およびフラビウイルス(例えば、BまたはC型肝炎ウイルス)を含む、多種多様なウイルスファミリーの構成要素から生成されている。VLPは、哺乳類細胞株、昆虫細胞株、酵母、および植物細胞を含む、多様な細胞培養系において生成することができる。組み換えVLPは、ウイルス構成要素を本明細書において説明される組み換え抗原に融合することができるため、特に有利である。

10

【0107】

抗原

本明細書において開示される免疫原性組成物は、対象において免疫応答を誘発するあらゆる抗原を含むことができる。一部の実施形態において、少なくとも1つまたはそれ以上の抗原は、組成物のポリマーと結合される。一部の実施形態において、少なくとも2個、または少なくとも3個、または少なくとも5個、または少なくとも10個、または少なくとも15個、または少なくとも20個、または少なくとも50個、または少なくとも100個、または100個を超える抗原が、本明細書において開示されるポリマーと結合してもよい。一部の実施形態において、免疫原性組成物が1個を超える抗原を含む場合、これらの抗原は同じ抗原であってもよく、またはこれらの抗原は、ポリマーと結合した多様な異なる抗原であってもよい。一部の実施形態において、免疫原性組成物が1個を超える抗原を含む場合、この抗原は、同じ病原体由来または異なる病原体由来の抗原であってもよく、あるいは代替的に、同じ病原体由来の異なる抗原、または異なる血清型の病原体由来の同様の抗原であってもよい。

20

30

【0108】

本明細書において説明される免疫原性組成物および方法で使用するための抗原は、病原性ペプチド、毒素、トキシド、それらのサブユニット、またはそれらの組み合わせ(例えば、コレラ毒素、破傷風トキシド)を含むがこれらに限定されない、いかなる抗原であってもよい。

【0109】

一部の実施形態において、相補的親和性分子と融合されていてもよい抗原は、感染性疾患、または癌もしくは免疫疾患と関連するいかなる抗原であってもよい。一部の実施形態において、抗原は、ウイルス、細菌、真菌、または寄生生物を含む多様な感染因子のいずれによって発現された抗原であってもよい。

40

【0110】

一部の実施形態において、抗原は、病原性生物体に由来する(例えば、これから取得される)。一部の実施形態において、抗原は、癌抗原または腫瘍抗原、例えば、腫瘍細胞または癌細胞に由来する抗原である。

【0111】

一部の実施形態において、病原性生物体に由来する抗原は、感染性疾患に関連する抗原であり、これはウイルス、細菌、真菌、または寄生生物を含む多様な感染病原体のいずれに由来してもよい。

【0112】

50

一部の実施形態において、標的抗原は、病態、例えば、感染性疾患または病原体、あるいは癌または自己免疫疾患等の免疫疾患に関連するあらゆる抗原である。一部の実施形態において、抗原は、ウイルス、細菌、真菌、または寄生生物を含む多様な感染病原体のいずれによって発現されてもよい。本明細書において開示される方法および組成物で使用するための標的抗原はまた、例えば、病原性ペプチド、毒素、トキシド、それらのサブユニット、またはそれらの組み合わせ（例えば、コレラ毒素、破傷風トキシド）も含まれる。

【0113】

感染性ウイルスの非限定的な例としては、レトロウイルス科；ピコルナウイルス科（例えば、ポリオウイルス、A型肝炎ウイルス；エンテロウイルス、ヒトコクサッキーウイルス、ライノウイルス、エコーウイルス）；カリシウイルス科（胃腸炎を引き起こす株等）；トガウイルス科（例えば、ウマ脳炎ウイルス、風疹ウイルス）；フラビウイルス科（例えば、デング熱ウイルス、脳炎ウイルス、黄熱病ウイルス）；コロナウイルス科（例えば、コロナウイルス）；ラブドウイルス科（例えば、水疱性口内炎ウイルス、狂犬病ウイルス）；フィロウイルス科（例えば、エボラウイルス）；パラミクソウイルス科（例えば、パラインフルエンザウイルス、ムンプスウイルス、麻疹ウイルス、呼吸器合胞体ウイルス）；オルトミクソウイルス科（例えば、インフルエンザウイルス）；ブンガウイルス科（例えば、ハンターウイルス、ブンガウイルス、フレボウイルス、およびナイロウイルス）；アレナウイルス科（出血熱ウイルス）；レオウイルス科（例えば、レオウイルス、オルビウイルス、およびロタウイルス）；ビルナウイルス科；ヘパドナウイルス科（B型肝炎ウイルス）；パルボウイルス科（パルボウイルス）；パポバウイルス科（パピローマウイルス、ポリオーマウイルス）；アデノウイルス科（ほとんどのアデノウイルス）；ヘルペスウイルス科（単純ヘルペスウイルス（HSV）1およびHSV-2、水痘帯状疱疹ウイルス、サイトメガロウイルス（CMV）、マレック病ウイルス、ヘルペスウイルス）；ポックスウイルス科（天然痘ウイルス、ワクシニアウイルス、ポックスウイルス）；およびイリドウイルス科（アフリカブタ熱ウイルス等）；ならびに未分類ウイルス（例えば、海綿状脳症の病原因子、デルタ肝炎の因子（B型肝炎ウイルスの欠損サテライトであると考えられる）、非A非B型肝炎の因子（クラス1 = 内部伝染型；クラス2 = 非経口伝染型（即ち、C型肝炎））；ノーウォークウイルスおよび関連ウイルス、ならびにアストロウイルス）が挙げられる。本明細書において説明される組成物および方法は、これらのウイルス因子による感染症の治療における使用が企図される。

【0114】

本実施形態に抗原を含めることにより対処可能な真菌感染症の例としては、アスペルギルス症、鷲口瘡（カンジダ・アルピカンスにより引き起こされる）、クリプトコッカス症（クリプトコッカスにより引き起こされる）、およびヒストプラズマ症が挙げられる。このため、感染性真菌の例としては、クリプトコッカス・ネオフォルマンズ、ヒストプラズマ・カプスラーツム、コクシジオイデス・イミチス、プラストミセス・デルマチチジス、クラミジア・トラコマチス、カンジダ・アルピカンスが挙げられるが、これらに限定されない。これらの生物体の構成要素は、本明細書において説明されるMAPSに抗原として含めることができる。

【0115】

本発明の一態様では、抗原は、感染性微生物、例えば、百日咳菌、ブルセラ菌、腸球菌属の種、髄膜炎菌、淋菌、モラクセラ、分類可能もしくは分類不可能なヘモフィルス、シュードモナス、サルモネラ、赤痢菌、エンテロバクター、シトロバクター、クレブシエラ、大腸菌、ヘリコバクター・ピロリ、クロストリジウム、バクテロイド、クラミジア科、コレラ菌、マイコプラズマ、トレポネーマ、ライム病ボレリア、レジオネラ・ニューモフィラ、マイコバクテリウム属の種（結核菌、マイコバクテリウム・アビウム、マイコバクテリウム・イントラセルラーレ、カンサシ菌（*M. kansasii*）、マイコバクテリウム・ゴルドナエ、ライ菌（*M. leprae*）等）、黄色ブドウ球菌、リステリア菌（*Listeria monocytogenes*）、化膿性連鎖球菌（*Streptococcus*

occus pyogenes) (A群レンサ球菌)、ストレプトコッカス・アガラクチア (B群連鎖球菌)、連鎖球菌 (ピリダンス群)、ストレプトコッカス・フェカリス、ストレプトコッカス・ボビス、連鎖球菌 (嫌気性種)、肺炎連鎖球菌、病原性カンピロバクター属の種、腸球菌属の種、インフルエンザ菌 (Haemophilus influenzae)、炭疽菌、ジフテリア菌 (Corynebacterium diphtheriae)、コリネバクテリウム属の種、ブタ丹毒菌 (Erysipelothrix rhusiopathiae)、ウェルシュ菌 (Clostridium perfringens)、破傷風菌 (Clostridium tetani)、エンテロバクター・エロゲネス、肺炎桿菌 (Klebsiella pneumoniae)、レプトスピラ属の種、パストレラ・マルトシダ、バクテロイド属の種、フソバクテリウム・ヌクレアタム、ストレプトバシラス・モニリフォルミス、梅毒トレポネーマ (Treponema pallidum)、トレポネーマ・ベルテニュー、およびアクチノマイセス・イスラエリーに由来する。本明細書において説明される組成物および方法は、これらの細菌因子に対する感染症の治療または予防における使用が企図される。

10

【0116】

抗原が由来し得る追加の寄生生物病原体としては、例えば、赤痢アメーバ、熱帯熱マラリア原虫、リーシュマニア種、トキソプラズマ原虫、リケッチア、および蠕虫類が挙げられる。

【0117】

本発明の別の態様では、抗原は、切断肺炎球菌 PsaA タンパク質、肺炎球菌溶血素トキソイド肺炎球菌セリン/トレオニンタンパク質キナーゼ (StkP)、肺炎球菌セリン/トレオニンタンパク質キナーゼ繰り返し単位 (StkPR)、肺炎球菌 PcsB タンパク質、ブドウ球菌溶血素、結核菌 mtb タンパク質 ESAT-6、結核菌細胞壁コア抗原、クラミジア CT144、CT242、もしくは CT812 ポリペプチドまたはこれらのフラグメント、クラミジア DNA ジャイレースサブユニット B、クラミジア亜硫酸塩合成/ニリン酸脱リン酸化酵素、クラミジア細胞分裂タンパク質 FtsY、クラミジアメチオニル-tRNA 合成酵素、クラミジア DNA ヘリカーゼ (uvrD)、クラミジア ATP 合成酵素サブユニット I (atpI)、またはクラミジア金属依存性加水分解酵素である。

20

【0118】

本発明の一実施形態は、細胞内細菌性寄生生物である病原体結核菌 (TB) を標的とする免疫原性組成物を提供する。TB 抗原の一例は、TbH9 (Mtb 39A としても知られている) である。他の TB 抗原としては、DPV (Mtb 8.4 としても知られている)、381、Mtb 41、Mtb 40、Mtb 32A、Mtb 64、Mtb 83、Mtb 9.9A、Mtb 9.8、Mtb 16、Mtb 72f、Mtb 59f、Mtb 88f、Mtb 71f、Mtb 46f、および Mtb 31f (「f」は、それが融合体であるか、または2つ以上のタンパク質であることを示す) が挙げられるが、これらに限定されない。

30

【0119】

上述のように、本発明の免疫原性組成物に使用するための抗原は、クラミジア種に由来してもよい。クラミジア科 (クラミジア属およびクラミドフィラ属からなる) は、偏性細胞内グラム陰性細菌である。クラミジア・トラコマチス感染症は、最もよく見られる細菌性性感染症の1つであり、毎年おそらく8,900万人が新たに性器クラミジア感染症を発症している。本発明のクラミジアには、例えば、クラミジア・トラコマチス、肺炎クラミジア、クラミジア・ムリダリム、クラミジア・スイス (C. suis)、クラミドフィラ・アボルトス (Chlamydophila abortus)、クラミドフィラ・シタッシ、クラミドフィラ・キャビエ (Chlamydophila caviae)、クラミドフィラ・フェリス、クラミドフィラ・ペコルム (Chlamydophila pecorum)、および肺炎クラミジアが含まれる。クラミジア感染症の動物モデルは、T細胞が、初期感染の排除および感受性宿主の再感染予防の双方において重要な役割を果

40

50

たすことを立証した。したがって、本明細書において開示される免疫原性組成物を使用して、クラミジア感染に対する細胞免疫応答を誘発することにより、特定の利益をもたらすことができる。

【0120】

より具体的には、本発明で有用なクラミジア抗原には、DNAジャイレースサブユニットB、亜硫酸塩合成/ニリン酸脱リン酸化酵素、細胞分裂タンパク質FtsY、メチオニル-tRNA合成酵素、DNAヘリカーゼ(uvrD)；ATP合成酵素サブユニットI(atpI)、または金属依存性加水分解酵素(米国特許出願公開第20090028891号)が含まれる。追加のクラミジア・トラコマチス抗原には、CT144ポリペプチド、CT144のアミノ酸残基67~86を有するペプチド、CT144のアミノ酸残基77~96を有するペプチド、CT242タンパク質、CT242のアミノ酸109~117を有するペプチド、CT242ポリペプチドのアミノ酸112~120を有するペプチド、CT812タンパク質(pmpD遺伝子由来)、CT812タンパク質のアミノ酸残基103~111を有するペプチド；ならびにいくつかの他のクラミジア・トラコマチス由来の抗原性ペプチド：

NVTQDLTSSTAKLECTQDLI (SEQ ID NO:2), AKLECTQDLIAQGKLIVTNP (SEQ ID NO:3), SNLKRMQKI (SEQ ID NO:4), AALYSTEDL (SEQ ID NO:5), FQEKDADTL (SEQ ID NO:6), QSVNELVYV (SEQ ID NO:7), LEFASCSSL (SEQ ID NO:8), SQAEGQYRL (SEQ ID NO:9), GQSVNELVY (SEQ ID NO:10),およびQAVLLLDQI (SEQ ID NO:11)

が含まれる。国際公開第2009/020553号を参照されたい。さらに、前述のポリペプチドのホモログ(米国特許第6,919,187号を参照)を含む肺炎クラミジア抗原は、本明細書において開示される免疫原性組成物および方法において抗原として使用できる。

【0121】

真菌抗原は、カンジダ属の種および他の酵母菌、または他の真菌(アスペルギルス、他の環境真菌)に由来してもよい。他の寄生生物に関しては、マラリア、ならびに虫およびアメーバは、本明細書において開示される免疫原性組成物および方法で使用するための抗原性抗原をもたらし得る。

【0122】

一部の実施形態において、抗原が抗インフルエンザ免疫原を生成する場合、表面糖タンパク質である赤血球凝集素(HA)およびノイラミニダーゼ(NA)は、概して最適な抗原である。核タンパク質(NP)ポリペプチドおよびマトリックス(M)の両者は、内部ウイルスタンパク質であり、したがって抗体に基づく免疫のためのワクチン設計において、通常は考慮されない。インフルエンザワクチンは、日常的にヒトに使用されており、不活化した全インフルエンザウイルス、弱毒化生インフルエンザウイルス、またはウイルス株由来の精製および不活化した材料に由来するワクチンを含む。例えば、従来インフルエンザワクチンは、3つの潜在的に脅威となるインフルエンザウイルス株を用いて製造することができる。これらの株は、通常は受精鶏卵中で成長させるが、これは卵の接種およびインキュベーション、卵採取、ウイルスの精製および不活化、ウイルスまたはウイルス構成要素の最終ワクチン製剤となるまでの処理および貯蔵、ならびに適切な容器への無菌充填を含む広範囲の処理を必要とする。典型的には、この卵に基づく製造サイクルは、70週間を超える。大規模なインフルエンザが流行した場合、強力かつ安全なワクチンの入手可能性は大きな懸案事項である。さらに、抗生物質および混入物質等の卵内の不純物に関するリスクがあり、これはワクチンの無菌性に悪影響を与える。さらに、卵由来のインフルエンザワクチンは、卵タンパク質に重度のアレルギーがある者およびギラン・バレー症候群の病歴があるものには禁忌である。本発明は、卵に関する後遺症を避けるためだけでなく、高度に制御されたプラットフォームで複数のインフルエンザ抗原を使用するためのプラットフォームを提供する、卵に基づくインフルエンザワクチンに代わるものを提

供する。

【0123】

一部の実施形態において、本明細書において開示される免疫原性組成物に使用するための抗原はまた、CMI応答を引き起こし得る、リシン等の生物戦争において使用されるものを含んでもよい。

【0124】

さらに、本発明はまた、癌に対する免疫応答をもたらす抗原を含む免疫原性組成物も提供する。これらの共役体では、抗原は、癌または腫瘍によって発現された抗原、あるいは腫瘍に由来する抗原である。一部の実施形態において、かかる抗原は、本明細書において、「癌抗原」と称され、典型的には、主に癌細胞で発現されたタンパク質であり、その共役体がこのタンパク質に対する強力な体液免疫および強力な細胞免疫の両者を誘発する。多数の癌関連抗原が特定されており、そのうちのいくつかは、実験的癌治療ワクチンを作製するために現在使用されており、このため本実施形態での使用に好適である。1種類を超える癌に関連する抗原には、癌胎児性抗原(CEA)；癌/精巣抗原、例えばNY-ESO-1；Mucin-1(MUC1)、例えばシアリルTn(STn)；ガングリオシド、例えばGM3およびGD2；p53タンパク質；ならびにHER2/neuタンパク質(ERBB2としても知られる)が含まれる。特定の種類の癌に特有の抗原には、EGFRvIIIと称される突然変異型の上皮成長因子受容体；メラニン細胞/メラノーマ分化抗原、例えば、チロシナーゼ、MART1、gp100、系統関連癌-精巣群(MAGE)およびチロシナーゼ関連抗原；前立腺特異抗原；白血病関連抗原(LAA)、例えば、融合タンパク質BCR-ABL、ウィルムス腫瘍タンパク質およびプロテインナーゼ3；ならびにイディオタイプ(Id)抗体が含まれる。例えば、Mitchell, 3 Curr. Opin. Investig. Drugs 150(2002)、Dao & Scheinberg, 21 Best Pract. Res. Clin. Haematol. 391(2008)を参照されたい。

10

20

【0125】

癌に対する免疫応答を生じるための別の手法は、癌の発症を引き起こす、または癌の発症に關与する微生物由来の抗原を使用する。これらのワクチンは、肝細胞癌(B型肝炎ウイルス、C型肝炎ウイルス、タイ肝吸虫)、リンパ腫および鼻咽頭癌(エプスタイン・バーウイルス)、結腸直腸癌、胃癌(ヘリコバクター・ピロリ)、膀胱癌(ビルハルツ住血吸虫)、T細胞白血病(ヒトT細胞白血病ウイルス)、頸癌(ヒトパピローマウイルス)等を含む癌に対して使用されてきた。これまでに、膀胱癌、脳腫瘍、乳癌、頸癌、腎臓癌、メラノーマ、多発性骨髄腫、白血病、肺癌、膵臓癌、前立腺癌、および固形腫瘍を標的とするワクチンのための臨床試験が行われている。Pardoll et al., AB ELOFF'S CLIN. ONCOL. (4th ed., Churchill Livingstone, Philadelphia 2008)、Sioud, 360 Methods Mol. Bio. 277(2007)、Pazdur et al., 30 J. Infusion Nursing 30(3):173(2007)、Parmiani et al., 178 J. Immunol. 1975(2007)、Lollini et al., 24 Trends Immunol. 62(2003)、Schlom et al., 13 Clin. Cancer Res. 3776(2007)、Banchemereau et al., 392 Nature 245(1998)、Finn, 358 New Engl. J. Med. 2704(2008)、Curigliano et al., 7 Exp. Rev. Anticancer Ther. 1225(2007)を参照されたい。家禽に腫瘍を引き起こすヘルペスウイルスであるマレック病ウイルスは、長い間ワクチンにより管理されている。このため、本実施形態は、予防的(preventiveまたはprophylactic)抗癌免疫原性組成物および治療的/治癒的癌ワクチンの両者を包含する。

30

40

【0126】

企図される増殖性疾患および癌には、AIDS関連癌、聴神経腫瘍、急性リンパ性白血

50

病、急性骨髄性白血病、腺嚢癌腫、副腎皮質癌、特発性骨髄線維症、脱毛症、胞状軟部肉腫、肛門癌、血管肉腫、星状細胞腫、毛細血管拡張性運動失調症、基底細胞癌（皮膚）、膀胱癌、骨癌、腸癌、脳およびCNS腫瘍、乳癌、カルチノイド腫瘍、頸癌、小児脳腫瘍、小児癌、小児白血病、小児軟部組織肉腫、軟骨肉腫、絨毛癌、慢性リンパ球性白血病、慢性骨髄性白血病、結腸直腸癌、皮膚T細胞リンパ腫、隆起性皮膚線維肉腫、線維形成性小円形細胞腫瘍、腺管癌、内分泌癌、子宮内膜癌、上衣腫、食道癌、ユーイング肉腫、肝外胆管癌、例えば眼球メラノーマおよび網膜芽細胞腫を含む眼癌、卵管癌、ファンコニー貧血、線維肉腫、胆嚢癌、胃癌、消化管癌、消化管カルチノイド腫瘍、泌尿生殖器癌、胚細胞腫瘍、妊娠性絨毛性疾患、神経膠腫、婦人科癌、血液悪性腫瘍、有毛細胞白血病、頭頸部癌、肝細胞癌、遺伝性乳癌、ホジキン病、ヒトパピロームウイルス関連頸癌、胞状奇胎、下咽頭癌、島細胞癌、カポジ肉腫、腎臓癌、喉頭癌、平滑筋肉腫、白血病、リー・フラウメニ症候群、口唇癌、脂肪肉腫、肺癌、リンパ浮腫、リンパ腫、非ホジキンリンパ腫、男性乳癌、腎臓の悪性横紋筋様腫瘍、髓芽細胞腫、メラノーマ、メルケル細胞癌、中皮腫、転移癌、口癌、多発性内分泌腫瘍症、菌状息肉腫、骨髄異形成症候群、骨髄腫、骨髄増殖性疾患、鼻腔癌、鼻咽頭癌、腎芽細胞腫、神経芽細胞腫、神経線維腫症、ナイミーヘン染色体不安定症候群、非メラノーマ皮膚癌、非小細胞肺癌（NSCLC）、口腔癌、中咽頭癌、骨肉腫、オストミー卵巣癌（ostomy ovarian cancer）、膵臓癌、副鼻腔癌、副甲状腺癌、耳下腺癌、陰茎癌、末梢性神経外胚葉性腫瘍、下垂体癌、真性多血症、前立腺癌、腎細胞癌、網膜芽細胞腫、横紋筋肉腫、ロトムンド・トムソン症候群、唾液腺癌、肉腫、神経鞘腫、セザリー症候群、皮膚癌、小細胞肺癌（SCLC）、小腸癌、軟部組織肉腫、脊髄腫瘍、扁平上皮癌（皮膚）、胃癌、滑膜肉腫、精巣癌、胸腺癌、甲状腺癌、移行細胞癌（膀胱）、移行細胞癌（腎盂/尿管）、絨毛性癌、尿道癌、泌尿器系癌、子宮肉腫、子宮癌、膣癌、外陰癌、ヴァルデンストレームマクログロブリン血症、およびウィルムス腫瘍が含まれる。

10

20

30

40

50

【0127】

一部の実施形態において、本明細書において開示される免疫原性組成物に使用するための抗原は、自己免疫疾患の抗原を含んでもよく、例えば、これらは「自己抗原」であってもよい。本明細書において説明されるアッセイによる診断に企図される自己免疫疾患としては、円形脱毛症、強直性脊椎炎、抗リン脂質症候群、アジソン病、再生不良性貧血、多発性硬化症、副腎の自己免疫疾患、自己免疫性溶血性貧血、自己免疫性肝炎、自己免疫性卵巣炎および精巣炎、ベーチェット病、水疱性類天疱瘡、心筋症、セリアックスブルー皮膚炎、慢性疲労症候群、慢性炎症性脱髄性症候群（CFIDS）、慢性炎症性多発性ニューロパシー、チャグ・ストラウス症候群、癬痕性類天疱瘡、クレスト症候群、寒冷凝集素症候群、クローン病、疱疹状皮膚炎、円板状ループス、本態性混合型クリオグロブリン血症、線維筋痛症、糸球体腎炎、グレーブス病、ギラン・バレー、橋本甲状腺炎、特発性肺線維症、特発性血小板減少性紫斑病（ITP）、IgA腎症、インスリン依存性糖尿病（I型）、扁平苔癬、狼瘡、メニエール病、混合性結合組織疾患、重症筋無力症、心筋炎、尋常性天疱瘡、悪性貧血、結節性多発動脈炎、多発性軟骨炎、多腺性症候群、リウマチ性多発筋痛症、多発性筋炎および皮膚筋炎、原発性無ガンマグロブリン血症、原発性胆汁性肝硬変、乾癬、レイノー現象、ライター症候群、リウマチ熱、関節リウマチ、サルコイドーシス、強皮症、シェーグレン症候群、全身硬直症候群、高安動脈炎、側頭動脈炎/巨細胞性動脈炎、潰瘍性大腸炎、ブドウ膜炎、ヴェーグナー症候群、血管炎、および白斑症が挙げられるが、これらに限定されない。自己免疫疾患を有する、または自己免疫疾患を有する疑いがある、自己免疫疾患にかかりやすい対象において、潜在的または実際のCMI応答性を評価することは、概して重要である。

【0128】

一部の実施形態において、本明細書において開示される免疫原性組成物に使用するための抗原は、炎症性疾患または状態に関連する抗原であってもよい。抗原が有用となり得る炎症性疾患状態の例としては、なかでも、座瘡、アングナ、関節炎、誤嚥性肺炎、膿胸、胃腸炎、壊死性腸炎、骨盤内炎症性疾患、咽頭炎、胸膜炎、慢性炎症性脱髄性多発ニュー

ロパシー、慢性炎症性脱髄性多発神経根筋障害、および慢性炎症性脱髄性多発ニューロパシーが挙げられるが、これらに限定されない。

【0129】

一部の実施形態において、抗原は、無傷（即ち、完全または全）抗原、または1個を超えるエピトープを含む抗原の機能性部分であってよい。一部の実施形態において、抗原は、抗原のペプチド機能性部分である。これに関して、「無傷」とは、抗原が、その抗原ポリペプチドが天然に存在するのと同様の全長抗原であることを意味する。これは抗原の小部分またはペプチドのみの送達とは全く対照的である。無傷抗原を細胞に送達することは、単一または選択されたわずかなペプチドエピトープだけではなく、無傷抗原の全てのエピトープに対する免疫応答を可能にする、または誘発を促進する。したがって、本明細書において説明される方法および免疫原性組成物は、単一エピトープペプチドに基づく抗原の使用と比較して、より感受性が高く、かつより高い特異性を有する免疫応答のために、ポリマーと結合した無傷抗原を包含する。

10

【0130】

代替的に、一部の実施形態において、無傷抗原は、最初の抗原のサイズに応じて、多くの部分に分割することができる。典型的には、全抗原が多量体ポリペプチドである場合、全タンパク質は、サブユニットおよび/またはドメインに分割することができ、このとき抗原のそれぞれ個々のサブユニットまたはドメインは、本明細書において開示される方法により、ポリマーと結合させることができる。代替的に、一部の実施形態において、無傷抗原は、全抗原の機能性フラグメントまたは部分、例えば、少なくとも2個、または少なくとも3個、または少なくとも4個、または少なくとも5個、または少なくとも6個、または少なくとも7個、または少なくとも8個、または少なくとも9個、または少なくとも10個、または少なくとも11個、または少なくとも12個、または少なくとも13個、または少なくとも15個、または少なくとも20個、または少なくとも25個、または25個を超える（各数値を含む）部分（例えば、断片またはフラグメント）に分割することができ、抗原のそれぞれ個々の機能性フラグメントは、本明細書において開示される方法により、ポリマーと結合させることができる。

20

【0131】

全長抗原ポリペプチドのフラグメント化または分割は、全長抗原ポリペプチドの均等分割であってもよく、あるいは代替的に、一部の実施形態において、フラグメント化は、不対照または不均等である。非限定的な例として、抗原を2つの重複フラグメントに分割する場合、抗原は、ほぼ同じ（均等な）サイズのフラグメントに分割することができ、あるいは代替的に、一方のフラグメントが全抗原の約45%であってもよく、他方のフラグメントが約65%であってもよい。さらなる非限定的な例として、全抗原を異なるサイズのフラグメントの組み合わせに分割することができ、例えば、抗原を2つのフラグメントに分割する場合、フラグメントは、全抗原の約40%と約70%、または約45%と約65%、または約35%と約75%、または約25%と約85%（各数値を含む）に分割することができる。抗原の重複ポリペプチドのパネルを作製するために、全長の全抗原の重複フラグメントのいかなる組み合わせも包含される。単なる実例として、抗原を5つの部分に分割する場合、それらの部分は、均等に（即ち、それぞれの重複フラグメントが、抗原の全長全体の約21%~25%である）、または不均等に（即ち、抗原を以下の5つの重複フラグメントに分割することができる；フラグメント1は、全長抗原のサイズの約25%、フラグメント2は約5%、フラグメント3は約35%、フラグメント4は約10%、およびフラグメント5は約25%であり、但し各フラグメントは、少なくとも1つの他のフラグメントと重複する）分割することができる。

30

40

【0132】

典型的には、抗原部分のパネルは、全（即ち無傷）抗原ポリペプチドの全長を実質的に包含してもよい。したがって、一部の実施形態において、免疫原性組成物は、同じ無傷抗原の多くの異なる、および/または重複するフラグメントを有するポリマーを含む。抗原の重複タンパク質フラグメントは、ペプチド抗原のみの使用と比較して、はるかに迅速か

50

つ安価で、かつ向上した安定性で生産することができる。さらに、一部の実施形態において、エピトープ認識に立体構造が重要であり、またより大きい抗原ペプチドまたはフラグメントは、ペプチドフラグメントよりも優れた利益をもたらすことから、単純ペプチドよりも大きいポリペプチドである抗原が好ましい。

【0133】

当業者は、全抗原を抗原の重複タンパク質に分割して、抗原のポリペプチドのパネルを作製することができる。単なる実例として、TB特異的抗原TB1(CFP、培養濾液-10またはCFP-10としても知られる)は、例えば少なくとも17個の部分に分割して、それぞれが、異なるが重複するTB特異的抗原TB1(CFP)フラグメントを含む、17個の異なるポリペプチドのパネルを作製することができる。培養濾液タンパク質(CFP-10)(Genbank AAC83445)は、結核菌由来の10kDaの100アミノ酸残基タンパク質フラグメントである。これは、L45抗原ホモログタンパク質(LHP)としても知られている。

10

【0134】

本明細書において説明される方法および組成物で使用するための標的抗原は、組み換え手段によって発現させることができ、任意に親和性タグまたはエピトープタグを含んで精製を促進してもよいが、これらの方法は、当該技術分野において公知である。遊離オリゴペプチドまたは担体タンパク質と共役したオリゴペプチドのいずれかの化学合成を用いて、本発明の抗原を得ることができる。オリゴペプチドは、ポリペプチドの一種とみなされる。抗原は、例えばリズアビジンまたはその誘導体もしくは機能性フラグメントであるが、それらに限定されない相補的親和性分子との融合体として発現させることができる。代替的に、標的抗原を調製してから、例えばリズアビジンまたはその誘導体もしくは機能性フラグメントであるがそれらに限定されない相補的親和性分子に、それを共役させることも可能である。

20

【0135】

ポリペプチドはまた、米国特許第5,229,490号および第5,390,111号に開示されているもののような分岐構造体として合成することもできる。抗原性ポリペプチドは、例えば、合成または組み換えB細胞およびT細胞エピトープ、ユニバーサルT細胞エピトープ、ならびに1つの生物体または疾患由来のT細胞エピトープと別のものに由来するB細胞エピトープとの混合物を含む。

30

【0136】

抗原は、組み換え手段または化学的ポリペプチド合成により得ることができ、また、天然源または抽出物から得た抗原を、例えば分画またはクロマトグラフィにより、その抗原の物理的および化学的特性を用いて精製してもよい。これらの技法は、当該技術分野で公知である。

【0137】

一部の実施形態において、抗原は、水、メタノール等の溶媒、または緩衝液で可溶化することができる。好適な緩衝液としては、 Ca^{2+}/Mg^{2+} 不含有のリン酸緩衝生理食塩水(PBS)、通常生理食塩水(水中の150mM NaCl)、およびトリス緩衝液が挙げられるが、これらに限定されない。中性緩衝液に可溶性でない抗原は、10mM酢酸で可溶化してから、PBS等の中性緩衝液で所望の容量に希釈することができる。酸性pHでのみ可溶性の抗原の場合は、希酢酸で可溶化した後、酸性pHで酢酸-PBSを希釈剤として使用してもよい。グリセロールは、本明細書において説明される組成物、方法、およびキットで使用するための好適な非水性溶媒となり得る。

40

【0138】

典型的には、病原体に対するタンパク質ワクチンを設計するとき、細胞外タンパク質またはウイルスの環境に暴露されたものは、ワクチン中の抗原構成要素としての理想的な候補であることが多い。その細胞外タンパク質に対して作製された抗体は、感染中の病原体に対する防御の第一線となる。抗体は、病原体のタンパク質に結合して抗体のオプソニン化を促進し、マクロファージ等の食細胞により摂取および破壊する病原体をマークする。

50

抗体のオプソニン化はまた、抗体依存性細胞傷害作用により、病原体を殺傷することもできる。抗体は、単球、好中球、好酸球、およびナチュラルキラー細胞等の細胞からの溶解産物の放出を促す。

【0139】

本明細書において説明される発明の一実施形態において、本明細書において開示される組成物に使用するための抗原である、全ての野生型タンパク質は、アミノ酸残基に見られるような、天然に存在するウイルスに認められる配列を有し、選択成長条件または分子生物学的方法により変更されていない。

【0140】

一実施形態において、本明細書において説明される免疫原性組成物は、グリコシル化タンパク質である抗原を含んでもよい。換言すると、関心抗原はそれぞれ、グリコシル化タンパク質であってもよい。本明細書において説明される免疫原性組成物の一実施形態において、抗原、または抗原融合ポリペプチドは、O結合型グリコシル化されている。本明細書において説明される免疫原性組成物の別の実施形態において、抗原、または抗原融合ポリペプチドは、N結合型グリコシル化されている。本明細書において説明される免疫原性組成物のさらに別の実施形態において、抗原、または抗原融合体は、O結合型グリコシル化され、かつN結合型グリコシル化されている。他の実施形態において、他のタイプのグリコシル化、例えばC-マンノシル化が可能である。タンパク質のグリコシル化は、主に真核細胞で発生する。N-グリコシル化は、一部の真核タンパク質の折り畳みに重要であり、膜タンパク質および分泌タンパク質の構造および機能を調節する翻訳時および翻訳後修飾機序をもたらす。グリコシル化は、サッカライドを連結させてグリカンを生じ、それらをタンパク質および脂質に結合させる酵素過程である。N-グリコシル化では、グリカンは、タンパク質翻訳中にアスパラギン側鎖のアミド窒素に結合する。グリカンを形成する3つの主要なサッカライドは、グルコース、マンノース、およびN-アセチルグルコサミン分子である。N-グリコシル化コンセンサスは、Asn-Xaa-Ser/Thrであり、式中、Xaaは、既知のアミノ酸のいずれであってもよい。O結合型グリコシル化は、タンパク質プロセッシングにおける後半段階で、おそらくゴルジ装置内で発生する。O結合型グリコシル化では、N-アセチル-ガラクトサミン、O-フコース、O-グルコース、および/またはN-アセチルグルコサミンが、セリン残基またはトレオニン残基に付加される。当業者は、Technical University (Denmark) のNetNGlyc 1.0およびNetOGlyc Predictionソフトウェア等のバイオインフォマティクスソフトウェアを使用して、本発明におけるポリペプチド中のN-およびO-グリコシル化部位を見つけることができる。NetNGlycサーバーは、Asn-Xaa-Ser/Thrシークオンの配列前後関係を調べる人工神経網を用いて、タンパク質中のN-グリコシル化部位を予測する。NetNGlyc 1.0およびNetOGlyc 3.1 Predictionソフトウェアは、EXPASYウェブサイトでアクセスできる。一実施形態において、N-グリコシル化は、本明細書において説明される融合ポリペプチドの標的抗原ポリペプチドにおいて発生する。

【0141】

親和性分子対：

本明細書において開示されるように、一部の実施形態において、抗原は、相補的親和性対を介してポリマーに接続される。この抗原とポリマーの接続は、第1の親和性分子に接続された、抗原に結合した第2の(例えば、相補的)親和性分子と結合するポリマーに媒介される。相補的親和性対の例は、ビオチン/ビオチン結合タンパク質である。

【0142】

例示的親和性相補的親和性対の例としては、ビオチン結合タンパク質、またはビオチンに結合するアビジン様タンパク質が挙げられるが、これらに限定されない。例えば、第1の親和性結合分子がビオチン(ポリマーと結合する)である場合、相補的親和性分子は、ビオチン結合タンパク質またはアビジン様タンパク質、あるいはそれらの誘導体、例えば、限定するものではないが、アビジン、リズアビジン、またはストレプトアビジン、ある

10

20

30

40

50

いはそれらの変異型、誘導体、もしくは機能性部分であってもよい。

【0143】

一部の実施形態において、第1の親和性結合分子は、ビオチン、ビオチン誘導体、またはビオチン模倣体、例えば、限定するものではないが、アミン-PEG3-ビオチン（（+）-ビオチン化-3-6,9-トリキサウンデカンジアミン）、またはその誘導体もしくは機能性フラグメントである。特定のビオチン模倣体は、 $DX_aAX_bPX_c$ （SEQ ID NO: 12）または $CDX_aAX_bPX_cCG$ （SEQ ID NO: 13）（配列中、 X_a は、RまたはLであり、 X_b は、SまたはTであり、 X_c は、YまたはWである）の配列を含む特定のペプチドモチーフを有する。これらのモチーフは、アビジンおよびニュートラアビジンとは結合できるが、ストレプトアビジンとは結合できない。例えば、Gaj et al., 56 Prot. Express. Purif. 54 (2006)を参照されたい。

10

【0144】

第1の親和性分子とポリマー、および相補的親和性分子と抗原の結合は、非共有結合、または化学機序、例えば、共有結合、親和性結合、インターカレーション、配位結合、および複合体形成であってよい。共有結合は、極めて安定な結合をもたらす、本実施形態に特に好適である。共有結合は、既存の側鎖の直接縮合、または外部結合分子の組み込みのいずれかによって達成することができる。

【0145】

例えば、一部の実施形態において、抗原は、相補的付着対において、対の一方に非共有結合させてもよい。代替的な実施形態において、抗原は、相補的付着対において、対の一方と共有結合または融合させてもよい。融合タンパク質を作製するための方法は、当該技術分野で公知であり、また本明細書において考察される。

20

【0146】

他の実施形態において、第1の親和性結合分子は、非共有結合または共有結合によってポリマーに連結される。一部の実施形態において、架橋試薬を使用して、第1の親和性結合分子を本明細書において開示されるポリマーに共有結合させる。

【0147】

一部の実施形態において、第1の親和性結合分子は、静電相互作用、水素結合、疎水性相互作用（即ち、ファン・デル・ワールス力）、親水性相互作用、および他の非共有相互作用を含むが、これらに限定されない、当該技術分野で既知の非共有結合による結合により、相補的親和性分子と結合する。また、仲介部分との他の高次相互作用も企図される。

30

【0148】

一部の実施形態において、相補的親和性分子は、アビジン関連ポリペプチドである。具体的な実施形態において、相補的親和性分子は、組み換えリズアビジン等のリズアビジンである。特に、組み換えリズアビジンは、大腸菌において高収率で発現可能な修飾リズアビジンである。典型的な収率は、大腸菌培養物1Lあたり30mgを超える。リズアビジンは、他のアビジン様タンパク質と比較して、卵アビジンとの配列相同性がより低い（22.4%の配列同一性および35.0%の配列類似性）。修飾リズアビジンを使用することで、MAPSが対象において卵によるアレルギー反応を誘導するリスクが減少する。さらに、組み換え修飾リズアビジンに対する抗体は、卵アビジンに対する明らかな交叉反応を有しない（逆も同様である）。

40

【0149】

より具体的には、一部の実施形態は、大腸菌での組み換え発現のために設計された修飾リズアビジンを含む。リズアビジン遺伝子のコード配列を大腸菌発現コドンを用いて最適化して、大腸菌での発現において、元の遺伝子中に存在する希少コドンに起因するいかなる困難も回避した。構築物を単純化するために、バイオフィォマティクスおよび構造に基づく分析の後、全長リズアビジンの最初の44残基がコア構造および機能にとって不必要であることが分かったため、これらを取り除いた。短縮リズアビジン（45~179）のN末端に大腸菌分泌シグナル配列を付加して、リズアビジンにおいて機能的に重要なジス

50

ルフィド結合が正しく形成する大腸菌細胞の周辺質空間内への組み換えタンパク質の移行を促進することによって、組み換えタンパク質の正しい折り畳みを向上させた。修飾組み換えリズアビジンは、テトラマーを形成する既知のアビジン様タンパク質と対照的に、ダイマーを形成し、大腸菌可溶性タンパク質としての組み換えリズアビジン-抗原融合体の発現をさらに向上させる。

【0150】

さらに、本明細書の別の場所でさらに詳細に考察するように、大腸菌における融合抗原の発現および溶解度を向上させるために、リズアビジンと抗原タンパク質との間に、フレキシブルリンカー領域を付加した。さらに、バイオインフォマティクスおよび構造分析に基づいて、異なる抗原構築物である全長抗原または重要な機能性ドメインをクローン化し、発現させるか、あるいはキメラタンパク質が2つの異なる抗原を含んだ。

10

【0151】

本明細書において説明される方法および組成物において有用となり得る追加の親和性対は、抗原-抗体、金属/イオン-金属/イオン-結合タンパク質、脂質/脂質結合タンパク質、サッカライド/サッカライド結合タンパク質、アミノ酸/ペプチド/アミノ酸もしくはペプチド結合タンパク質、酵素-基質もしくは酵素-阻害物質、リガンド-アゴニスト/受容体、またはビオチン模倣体を含む。代替的な親和性対を使用する場合、遺伝子融合よりも体外酵素反応等のそれぞれのポリマーと抗原とを結合させる代替的な手段を利用してよい。より具体的には、抗原-抗体親和性対は、極めて強く、かつ特異的相互作用をもたらす。抗原は、タンパク質、ペプチド、核酸、脂質、多糖/オリゴ糖、イオン等を含むいかなるエピトープであってもよい。抗体は、任意のタイプの免疫グロブリン、またはFabフラグメント等の免疫グロブリンのAg結合部分であってもよい。金属/イオン-金属/イオン結合タンパク質に関しては、例として、Ni-NTA対ヒスチジンタグタンパク質、またはZn対Zn結合タンパク質が挙げられる。脂質/脂質結合タンパク質に関しては、例として、コレステロール対コレステロール結合タンパク質が挙げられる。サッカライド/サッカライド結合タンパク質に関しては、例として、マルトース対マルトース結合タンパク質、マンノース/グルコース/オリゴ糖対レクチンが挙げられる。酵素-基質/阻害物質には、幅広い物質由来の基質が含まれ、これにはタンパク質、ペプチド、アミノ酸、脂質、糖、またはイオンが含まれる。阻害物質は、概してより強固に、さらには不可逆的に酵素に結合することができる、実際の基質の類似体であってもよい。例えば、トリプシン対大豆トリプシン阻害物質である。阻害物質は、天然分子または合成分子であってもよい。他のリガンド/アゴニスト-受容体に関しては、リガンドは、幅広い物質に由来してもよく、これにはタンパク質、ペプチド、アミノ酸、脂質、糖、イオン、アゴニストが含まれ、実際のリガンドの類似体であってもよい。例には、LPS対TLR4相互作用がある。

20

30

【0152】

架橋試薬：

タンパク質分子を他の分子カップリングする際に、多くの二価または多価の連結剤が有用である。例えば、代表的なカップリング剤は、有機化合物、例えば、チオエステル、カルボジイミド、スクシンイミドエステル、ジイソシアネート、グルタルアルデヒド、ジアゾベンゼン、およびヘキサメチレンジアミンを含み得る。この一覧は、当該技術分野で既知の様々な種類のカップリング剤の包括的一覧であることを意図せず、これはむしろ、より一般的なカップリング剤の例示的な一覧である。Killen & Lindstrom, 133 J. Immunol. 1335 (1984)、Jansen et al., 62 Imm. Rev. 185 (1982)、Vitetta et al.を参照されたい。

40

【0153】

一部の実施形態において、文献に記載されている架橋試薬剤は、本明細書において開示される方法、免疫原性組成物、およびキットにおける使用のために包含される。例えば、Ramakrishnan, et al., 44 Cancer Res. 201 (1

50

984) (MBS (M - マレイミドベンゾイル - N - ヒドロキシスクシンイミドエステル)の使用を記載している)、Umamoto et al., 米国特許第5,030,719号(オリゴペプチドリンカーによって抗体にカップリングされたハロゲン化アセチルヒドラジド誘導体の使用を記載している)を参照されたい。特定のリンカーとしては以下が挙げられる: (a) EDC (1 - エチル - 3 - (3 - ジメチルアミノ - プロピル)カルボジイミド塩酸塩; (b) SMP T (4 - スクシンイミジルオキシカルボニル - アルファ - メチル - アルファ - (2 - ピリジル - ジチオ) - トルエン (Pierce Chem. Co., Cat. # 21558G); (c) SPDP (スクシンイミジル - 6 [3 - (2 - ピリジルジチオ)プロピオンアミド]ヘキサノエート (Pierce Chem. Co., Cat. # 21651G); (d) スルホ - LC - SPDP (スルホスクシンイミジル6 [3 - (2 - ピリジルジチオ) - プロピオンアミド (propionamide)]ヘキサノエート (Pierce Chem. Co., Cat. # 2165 - G); および (f) EDC と共役したスルホ - NHS (N - ヒドロキシスルホ - スクシンイミド: Pierce Chem. Co., Cat. # 24510)。

10

【0154】

上述の連結または連結剤は、異なる特質を有する構成要素を含み、このため異なる生理化学的特性を有する共役体をもたらす。例えば、アルキルカルボキシレートのスルホ - NHS エステルは、芳香族カルボキシレートのスルホ - NHS エステルよりも安定である。リンカーを含む NHS - エステルは、スルホ - NHS エステルよりも可溶性が低い。さらに、リンカー SMP T は、立体障害ジスルフィド結合を含み、安定性が向上した共役体を形成することができる。ジスルフィド連結は、生体外で開裂されて、利用可能な共役が少なくなる可能性があるため、一般に、他の連結よりも安定性が低い。スルホ - NHS は、特に、カルボジイミドカップリングの安定性を強化することができる。カルボジイミドカップリング (EDC 等) は、スルホ - NHS と組み合わせて使用したとき、カルボジイミドカップリング反応のみの場合よりも、加水分解耐性が高いエステルを形成する。

20

【0155】

本明細書において開示される方法および免疫原性組成物で使用するための例示的な架橋分子としては、表3および表4に記載するものが挙げられるが、これらに限定されない。

【0156】

(表3) 例示的なホモ二官能性架橋剤 *

30

架橋標的	架橋剤反応性基、特徴	製品例
アミン-アミン	NHS エステル	DSG ; DSS ; BS3 ; TSAT (三官能性) ; Bioconjugate Toolkit Reagent Pairs
	NHS エステル、PEG スペーサー	BS (PEG) 5 ; BS (PEG) 9
	NHS エステル、 チオール開裂可能	DSP ; DTSSP
	NHS エステル、misc 開裂可能	DST ; BSOCOES ; EGS ; スルホ-EGS
	イミドエステル	DMA ; DMP ; DMS
	イミドエステル、 チオール開裂可能	DTBP
	その他	DFDNB ; THPP (三官能性) ; Aldehyde-Activated Dextran Kit
スルフヒドリル- スルフヒドリル	マレイミド	BMOE ; BMB ; BMH ; TMEA (三官能性)
	マレイミド、PEG スペーサー	BM (PEG) 2 ; BM (PEG) 3
	マレイミド、開裂可能	BMDB ; DTME
	ピリジルジチオール (開裂可能)	DPDPB
	その他	HBVS (ビニルスルホン)
非選択的	アリアルアジド	BASED (チオール開裂可能)
*いずれかの末端に同じタイプの反応性基を有する架橋試薬。試薬は、どの化学基を架橋するか(左欄)、およびそれらの化学組成(中央欄)によって分類する。製品は、各マス内の短いものから順に記載する。		

10

20

【 0 1 5 7 】

(表4) 例示的なヘテロ二官能性架橋剤 *

架橋標的	架橋剤反応性基、特徴	製品例	
アミン-スルフヒドリル	NHS エステル/マレイミド	AMAS ; BMPS ; GMBS およびスルホ-GMBS ; MBS およびスルホ-MBS ; SMCC およびスルホ-SMCC ; EMCS およびスルホ-EMCS ; SMPB およびスルホ-SMPB ; SMPH ; LC-SMCC ; スルホ-KMUS	10
	NHS エステル/マレイミド、PEG スペーサー	SM (PEG) 2 ; SM (PEG) 4 ; SM (PEG) 6 ; SM (PEG) 8 ; SM (PEG) 12 ; SM (PEG) 24	
	NHS エステル/ピリジルジチオール、開裂可能	SPDP ; LC-SPDP およびスルホ-LC-SPDP ; SMPT ; スルホ-LC-SMPT	
	NHS エステル/ハロアセチル	SIA ; SBAP ; SIAB ; スルホ-SIAB	
アミン-非選択的	NHS エステル/アリアルアジド	NHS-ASA ANB-NOS スルホ-HSAB スルホ-NHS-LC-ASA SANPAH およびスルホ-SANPAH	20
	NHS エステル/アリアルアジド、開裂可能	スルホ-SFAD ; スルホ-SAND ; スルホ-SAED	
	NHS エステル/ジアジリン	SDA およびスルホ-SDA ; LC-SDA およびスルホ-LC-SDA	
	NHS エステル/ジアジリン、開裂可能	SDAD およびスルホ-SDAD	
アミン-カルボキシル	カルボジイミド	DCC ; EDC	
スルフヒドリル-非選択的	ピリジルジチオール/アリアルアジド	APDP	
スルフヒドリル-炭水化物	マレイミド/ヒドラジド	BMPH ; EMCH ; MPBH ; KMUH	30
	ピリジルジチオール/ヒドラジド	BMPH ; EMCH ; MPBH ; KMUH	
炭水化物-非選択的	ヒドラジド/アリアルアジド	ABH	
ヒドロキシル-スルフヒドリル	イソシアネート/マレイミド	PMPI	
アミン-DNA	NHS エステル/ソラレン	SPB	
*いずれかの末端に異なる反応性基を有する架橋試薬。試薬は、どの化学基を架橋するか (左欄)、およびそれらの化学組成 (中央欄) によって分類する。製品は、各マス内の短いものから順に記載する。			

【 0 1 5 8 】

共刺激因子

一部の実施形態において、本明細書において開示される免疫原性組成物は、少なくとも1つの共刺激分子を含む。一部の実施形態において、共刺激因子は、ポリマーに架橋される。一部の実施形態において、共刺激因子は、抗原がポリマーに結合されると同様に、相補的親和性対によってポリマーと結合される。一部の実施形態において、共刺激因子をポリマーと連結する相補的親和性対は、抗原をポリマーに連結する相補的親和性対と同じまたは異なる相補的親和性対である。

【 0 1 5 9 】

一部の実施形態において、少なくとも1個、または少なくとも2個、または少なくとも3個、または少なくとも5個、または少なくとも10個、または少なくとも15個、または少なくとも20個、または少なくとも50個、または少なくとも100個、または約100個を超える (各数値を含む) 共刺激因子を本明細書において開示されるポリマーと結

40

50

合させてもよい。一部の実施形態において、共刺激因子は、同じ共刺激因子であってもよく、またはこれらは、ポリマーと結合した多様な異なる共刺激因子であってもよい。

【0160】

一部の実施形態において、共刺激因子は、Toll様受容体のリガンド/アゴニスト、例えば、限定するものではないが、TLR1、TLR2、TLR3、TLR4、TLR5、TLR6、TLR7、TLR8、TLR9、TLR10、TLR11等である。一部の実施形態において、共刺激因子は、NODリガンド/アゴニスト、またはインフラマソームの活性化因子/アゴニストである。理論に拘束されることを望むものではないが、インフラマソームは、カスパーゼ1、PYCARD、NALP、および場合によってはカスパーゼ5またはカスパーゼ11を含む多タンパク質オリゴマーであり、炎症性サイトカインであるインターロイキン1 - およびインターロイキン18の成熟を促進する。

10

【0161】

一部の実施形態において、共刺激因子はサイトカインである。一部の実施形態において、サイトカインは、以下から成る群より選択される：GM-CSF；IL-1；IL-1；IL-2；IL-3；IL-4；IL-5；IL-6；IL-7；IL-8；IL-10；IL-12；IL-23；IFN-；IFN-；IFN-；IFN-；MIP-1；MIP-1；TGF-；TNF、およびTNF。一部の実施形態において、共刺激因子は、アジュバントであり、これは上記で考察したように、ポリマーと結合させてもよく、あるいは対象への投与前または投与と同時に、MAPS組成物に添加してもよい。アジュバントについては、本明細書の他の場所でさらに説明する。

20

【0162】

抗原および相補的親和性分子に融合した抗原の産生

組み換えタンパク質は、当業者により、市販のキット、例えばPROBOND（商標）Purification System（Invitrogen Corp., Carlsbad, CA）を用いて、好都合に発現および精製することができる。一部の実施形態において、組み換え抗原は、当業者に既知の細菌発現系、酵母菌発現系、バキュロウイルス/昆虫細胞発現系、哺乳動物細胞発現系、またはトランスジェニック植物もしくは動物系を用いたタンパク質精製方法により、合成および精製することができる。

【0163】

本明細書において説明される融合ポリペプチドは全て、当業者に公知のタンパク質および分子法によって合成および精製することができる。分子生物学的方法および組み換え異種タンパク質発現系が使用される。例えば、組み換えタンパク質は、細菌、哺乳動物、昆虫、酵母菌、または植物細胞；またはトランスジェニック植物もしくは動物宿主で発現させることができる。

30

【0164】

一実施形態において、本明細書において説明される融合ポリペプチドまたは非融合ポリペプチドをコードする単離されたポリヌクレオチドが、本明細書において提供される。従来のポリメラーゼ連鎖反応（PCR）クローニング技術を使用して、本明細書において説明される融合ポリペプチドをコードするキメラまたは融合コード配列を構築することができる。コード配列は、pUC19、pBR322、pBLUESCRIPT（登録商標）ベクター（Stratagene, Inc.）、またはpCR TOPO（登録商標）（Invitrogen）等の汎用クローニングベクターにクローン化することができる。本明細書において説明されるポリペプチドをコードする核酸を担持する得られた組み換えベクターは、その後、本明細書において説明される変異型融合ポリペプチドを作製するために、部位特異的突然変異誘発等のさらなる分子生物学的操作に使用することができ、あるいは哺乳動物細胞株、昆虫細胞株、酵母菌、細菌、および植物細胞から成る群より選択される宿主細胞を用いた、多様なタンパク質発現系でのタンパク質合成のために、タンパク質発現ベクターまたはウイルスベクターにサブクローン化することができる。

40

【0165】

各PCRプライマーは、増幅される領域に、その対応する鋳型と重複するヌクレオチド

50

を少なくとも15個有するべきである。PCR増幅に使用するポリメラーゼは、PCR増幅プロセスにおける配列ミスを減らすために、PfuULTRA（登録商標）ポリメラーゼ（Stratagene）のように、高忠実度を有するべきである。例えば融合ポリペプチドの構築の際に、いくつかの別個のPCRフラグメントと一緒にライゲートし、続いてクローニングベクターに挿入するのを容易にするために、PCRプライマーは、それらの隣接末端に、PCR増幅中にDNA鋳型にアニールしない、明確な固有の制限消化部位も有するべきである。特異的プライマーの各対の制限消化部位の選択は、融合ポリペプチドをコードするDNA配列がインフレームであり、終止コドンを含まずに、最初から最後まで融合ポリペプチドをコードするようなものであるべきである。同時に、選択された制限消化部位は、融合ポリペプチドのコードDNA配列中に見られないものあるべきである。目的のポリペプチドのコードDNA配列は、増幅、キメラコード配列、特定のアミノ酸突然変異のための置換/または特定の部位特異的突然変異誘発、およびポリペプチドにおける置換の忠実性と信頼性の検証のために、クローニングベクターpBR322またはその誘導体の1つの中にライゲートすることができる。

10

20

30

40

50

【0166】

代替的に、ポリペプチドのコードDNA配列は、例えば、pCR（登録商標）-TOPO、pCR（登録商標）-Blunt II-TOPO、pENTR/D-TOPO（登録商標）、およびpENTR/SD/D-TOPO（登録商標）等のトポイソメラーゼ補助TAベクターを含むTOPO（登録商標）クローニング法（Invitrogen, Inc., Carlsbad, CA）を用いて、ベクターにPCRクローン化することもできる。pENTR/D-TOPO（登録商標）およびpENTR/SD/D-TOPO（登録商標）はどちらも、GATEWAY（登録商標）発現ベクターへの5'から3'の方向でのDNA配列のクローン化を可能にする指向性TOPO導入ベクターである。5'から3'の方向での指向性クローニングは、DNA配列をタンパク質発現ベクターに一方向挿入すること容易にし、それによってプロモーターが融合ポリペプチドをコードするDNA配列の5'ATG開始コドンの上流にあり、プロモーターによって促進されるタンパク質発現が可能になる。融合ポリペプチドのコードDNA配列を担持する組み換えベクターは、XL1 Blue、SURE（登録商標）（STRATAGENE（登録商標））、およびTOP-10細胞（Invitrogen）等の一般的なクローニング大腸菌にトランスフェクトし、増殖することができる。

【0167】

当業者は、当該技術分野で公知の特別に設計されたオリゴヌクレオチドプローブおよびポリメラーゼ連鎖反応（PCR）の方法を用いて、関心抗原のコード領域を相補的親和性分子のコード領域とともにクローン化およびライゲートして、抗原またはそのフラグメントおよびその誘導体の相補的親和性分子を含む、融合ポリペプチドのキメラコード配列を構築することができるであろう。当業者はまた、融合タンパク質のキメラコード配列を選択されたベクター、例えば、細菌発現ベクター、昆虫発現ベクター、またはバキュロウイルス発現ベクターの中にクローン化およびライゲートすることができるであろう。抗原および標的抗原ポリペプチドまたはそのフラグメントのコード配列は、インフレームでライゲートすべきであり、キメラコード配列は、プロモーターの下流およびプロモーターと転写ターミネーターとの間でライゲートすべきである。その後、組み換えベクターをXL1 Blue等の通常のクローニング大腸菌にトランスフェクトする。次に、抗生物質耐性によって導入ベクターDNAを含む組み換え大腸菌を選択して、非組み換えプラスミドDNAを含むあらゆる大腸菌を除去する。選択された形質転換大腸菌を成長させ、続いて、スポドプテラ・フルギベルダ細胞にトランスフェクトするために、組み換えベクターDNAを精製することができる。

【0168】

一部の実施形態において、本明細書において開示される抗原は、細菌の周辺質空間内への移行のためのシグナルペプチドを含んでもよい。シグナルペプチドは、N末端ではリーダーペプチドとも称され、これは膜を通過して移行した後、開裂されても、されなくてもよ

い。シグナルペプチドの一例は、本明細書において開示される
MKKIWLALAGLVLAFSASA (SEQ ID NO:1)

である。別のシグナル配列は、

MAPFEPLASGILLLLWLIAPSRA (SEQ ID NO:14)

である。シグナルペプチドの他の例は、ワールドワイドウェブサイト「proline.bic.nus.edu.sg/spdb/」で見られる、SPdb (シグナルペプチドデータベース)で見ることができる。

【0169】

一部の実施形態において、抗原が相補的親和性タンパク質に融合している場合、シグナル配列は、相補的親和性タンパク質のN末端に位置してもよい。例えば、抗原がアビジン様タンパク質に融合している場合、シグナル配列は、相補的親和性タンパク質のN末端に位置してもよい。一部の実施形態において、シグナル配列は、相補的親和性タンパク質が第1の親和性分子と結合する前に、相補的親和性タンパク質から開裂される。

10

【0170】

一部の実施形態において、本明細書において説明される抗原および/または相補的親和性タンパク質はシグナル配列を有しない。

【0171】

本明細書において説明されるポリペプチドは、多様な発現宿主細胞、例えば、細菌、酵母菌、哺乳動物細胞、昆虫細胞、植物細胞、クラミドモナス等の藻細胞、または無細胞発現系で発現させることができる。一部の実施形態において、核酸は、クローニングベクターから、細菌、哺乳動物、昆虫、酵母菌、もしくは植物細胞、または無細胞発現系、例えばウサギ網状赤血球発現系での融合ポリペプチドの発現に適した組み換え発現ベクターにサブクローン化することができる。一部のベクターは、単一の組み換え反応における哺乳動物細胞、昆虫細胞、および酵母での発現のためのコード核酸を導入するように設計される。例えば、GATEWAY (登録商標) (Invitrogen) デスティネーションベクターの一部は、パキユロウイルス、アデノウイルス、アデノ随伴ウイルス (AAV)、レトロウイルス、およびレンチウイルスの構築用に設計されており、これはそれぞれの宿主細胞の感染時に、適切な宿主細胞での融合ポリペプチドの異種発現を可能にする。遺伝子のデスティネーションベクターへの導入は、製造業者の使用説明に従って、2ステップで達成される。昆虫細胞、哺乳動物細胞、および酵母菌でのタンパク質発現用のGATEWAY (登録商標) 発現ベクターがある。大腸菌における形質転換および選択後、発現ベクターは、適切な宿主での発現に使用できる。

20

30

【0172】

他の発現ベクターおよび宿主細胞の例は、CHO、COS、HEK-293、Jurkat、およびMCF-7等の哺乳動物細胞株での発現用の、強力なCMVプロモーターベースのpcDNA3.1 (Invitrogen) およびpCINEOベクター (Promega); アデノウイルス媒介遺伝子導入および哺乳動物細胞での発現用の、複製能力のないアデノウイルスベクターである、ベクターpADENO-X (商標)、pAd5F35、pLP-ADENO (商標) - X - CMV (CLONTECH (登録商標))、pAd/CMV/V5-DEST、pAd-DESTベクター (Invitrogen); レトロウイルス媒介遺伝子導入および哺乳動物細胞での発現用の、RETRO-X (商標) 系 (Clontech) とともに使用するためのpLNCX2、pLXSN、およびpLAPSNレトロウイルスベクター; レンチウイルス媒介遺伝子導入および哺乳動物細胞での発現用の、pLenti4/V5-DEST (商標)、pLenti6/V5-DEST (商標)、およびpLenti6.2/V5-GW/lacZ (Invitrogen); アデノ随伴ウイルス媒介遺伝子導入および哺乳動物細胞での発現用の、アデノウイルス随伴ウイルス発現ベクター、例えばpAAV-MCS、pAAV-IRES-hrGFP、およびpAAV-RCベクター (Stratagene); スポドプテラ・フルギペルダ9 (Sf9)、Sf11、Tn-368、およびBTI-TN-5B4-1昆虫細胞株での発現用の、BACpak6パキユロウイルス (Clontech) およびp

40

50

FASTBAC (商標) HT (Invitrogen); ショウジョウバエシュナイダー S2 細胞での発現用の、pMT/BiP/V5-His (Invitrogen); ピキア・パストリスでの発現用の、ピキア発現ベクター pPICZ、pPICZ、pFLD、および pFLD (Invitrogen)、ならびにメチロトロフ酵母での発現用のベクター pMET および pMET; 酵母菌出芽酵母での発現用の pYES2/GS および pYD1 (Invitrogen) ベクターである。

【0173】

コナミドリムシでの大規模発現異種タンパク質の最近の進展が記載されている。Griesbeck, 34 Mol. Biotechnol. 213 (2006)、Fuhrmann, 94 Methods Mol Med. 191 (2006)。外来異種コード配列が、相同的組み換えにより、核、葉緑体、およびミトコンドリアのゲノムに挿入される。スペクチノマイシンまたはストレプトマイシンに対する耐性を付与する、最も多用途の葉緑体選択可能マーカーであるアミノグリコシドアダニルトランスフェラーゼ (aadA) を担持する葉緑体発現ベクター p64 を用いて、葉緑体で外来タンパク質を発現させることができる。微粒子遺伝子銃を用いて、藻類においてベクターを導入することができる。葉緑体に入ると、外来 DNA が遺伝子銃粒子から放出されて、相同組み換えによって葉緑体ゲノム内に結合する。

【0174】

また、抗原に融合した相補的親和性分子も本発明に含まれる。一部の実施形態において、融合構築物はまた、精製タグおよび/または分泌シグナルペプチドを任意で含んでもよい。これらの融合タンパク質は、いかなる標準的方法で産生してもよい。例えば、抗原-相補的親和性分子融合タンパク質を発現する安定な細胞株の産生のために、PCR 増幅した抗原核酸を哺乳動物発現ベクターの誘導体の制限部位にクローン化してもよい。例えば、pcDNA3 の誘導体である KA (Invitrogen) は、インフルエンザウイルス赤血球凝集素タグ (HA) をコードする DNA フラグメントを含む。代替的に、c-myc タグまたはポリヒスチジンタグ等の他のタグをコードするベクター誘導体を使用してもよい。抗原-相補的親和性分子融合発現構築物は、例えば、製造業者の使用説明に従って LIPOFECTAMIN (商標) (Gibco-BRL, Gaithersburg, MD) を用いて、または当該技術分野で既知の他の好適なトランスフェクション技術を用いて、適切な哺乳動物細胞株 (例えば、COS、HEK293T、または NIH 3T3 細胞) に、マーカープラスミドとともに共トランスフェクトしてもよい。好適なトランスフェクションマーカーとしては、例えば、-ガラクトシダーゼもしくは緑色蛍光タンパク質 (GFP) 発現プラスミド、または抗原-相補的親和性分子融合タンパク質と同じ検出可能なマーカーを含まないいかなるプラスミドが挙げられる。融合タンパク質発現細胞は、選別してさらに培養してもよく、あるいはタグ付き抗原-相補的親和性分子融合タンパク質を精製してもよい。一部の実施形態において、抗原-相補的親和性分子融合タンパク質をシグナルペプチドとともに増幅する。代替的な実施形態において、抗原-相補的親和性分子融合タンパク質をコードする cDNA は、シグナルペプチドを用いずに増幅し、強い分泌シグナルペプチドを有するベクター (pSecretagHis) にサブクローン化してもよい。別の例では、抗原-相補的親和性分子融合タンパク質は、精製のためのアルカリホスファターゼ (AP) タグまたはヒスチジン (His) タグを有してもよい。抗原および/または抗原-相補的親和性分子融合タンパク質のタンパク質精製のための当業者に既知のいかなる方法も本発明の方法における使用のために包含される。

【0175】

一部の実施形態において、本明細書において説明されるポリペプチドのいずれかは、組み換えバキュロウイルスベクターからの発現によって産生される。別の実施形態において、本明細書において説明されるポリペプチドのいずれかは、昆虫細胞により発現される。さらに別の実施形態において、本明細書において説明されるポリペプチドのいずれかは、昆虫細胞から単離される。昆虫細胞におけるバキュロウイルスによるタンパク質発現にはいくつかの利点があり、これには高い発現レベル、規模拡大の容易性、翻訳後修飾を有す

10

20

30

40

50

るタンパク質の産生、および簡単な細胞成長が含まれる。昆虫細胞は、成長にCO₂を必要とせず、大規模発現のための高密度浮遊培養に容易に適合させられる。哺乳動物系に存在する翻訳後修飾経路の多くは、昆虫細胞でも利用され、天然の哺乳動物タンパク質と抗原的、免疫原性的、および機能的に同様の組み換えタンパク質の産生を可能にする。

【0176】

バキュロウイルスは、バキュロウイルス科のDNAウイルスである。これらのウイルスは、主に鱗翅目種の昆虫(チョウおよびガ)に限定される、狭い宿主域を有することが知られている。原型バキュロウイルスとなったバキュロウイルスキンウワバ科核多角体病ウイルス(AcNPV)は、感受性培養昆虫細胞において効率的に複製する。AcNPVは、約130,000塩基対の2本鎖閉環状DNAゲノムを有し、宿主域、分子生物学、および遺伝学に関して、十分に特徴付けられている。バキュロウイルス発現ベクター系(BEVS)は、昆虫細胞および昆虫における組み換えタンパク質の豊富な産生のための安全かつ迅速な方法である。バキュロウイルス発現系は、昆虫細胞における高レベルの組み換えタンパク質発現のための強力かつ多用途の系である。バキュロウイルス発現系を用いて、最大500mg/lの発現レベルが報告されており、これを高レベル発現用の理想的な系としている。外来遺伝子を発現する組み換えバキュロウイルスは、バキュロウイルスDNAと関心遺伝子配列を含むキメラプラスミドとの間の相同的組み換えによって構築される。組み換えウイルスは、それらの明確なブランク形態により検出することができ、均質になるまでブランク精製することができる。

10

【0177】

本明細書において説明される組み換え融合タンパク質は、鱗翅目種スポドプテラ・フルギペルダに由来する細胞を含むがこれに限定されない昆虫細胞で産生可能である。バキュロウイルスによって感染可能な他の昆虫細胞、例えば、カイコ、ガレリア・メラノーマ(*Galleria mellonoma*)、イラクサギンウワバ、またはマイマイガの種に由来するものもまた、本明細書において説明される組み換えタンパク質を産生するための好適な基質として使用できる。組み換えタンパク質のバキュロウイルス発現は、当該技術分野で公知である。米国特許第4,745,051号;第4,879,236号;第5,179,007号;第5,516,657号;第5,571,709号;第5,759,809号を参照されたい。発現系がバキュロウイルス発現系に限定されないことは、当業者には理解される。重要なことは、その発現系が、発現された組み換えタンパク質のN-グリコシル化を導くことである。本明細書において説明される組み換えタンパク質はまた、エントモボックスウイルス(昆虫のボックスウイルス)、細胞質多角体病ウイルス(CPV)、および1つまたは複数の組み換え遺伝子の構成的発現による昆虫細胞の形質転換体等の他の発現系で発現させることもできる。かなりの数のバキュロウイルス導入ベクターおよび対応する適切に修飾された宿主細胞が市販されており、例えば、pAcGP67、pAcSECG2TA、pVL1392、pVL1393、pAcGHLT、およびpAcAB4(BD Biosciences);pBAC-3、pBAC-6、pBACgus-6、およびpBACsurf-1(NOVAGEN(登録商標))、ならびにpPolh-FLAGおよびpPolh-MAT(SIGMA ALDRICH(登録商標))がある。

20

30

40

【0178】

プロモーターと転写ターミネーターとの間の領域は、この場合は抗原ポリペプチドおよび相補的親和性分子のコードDNA配列である外来コード配列のクローン化を促進するために、複数の制限酵素消化部位を有してもよい。分泌、特定、正確な挿入、組み換えウイルスの正の選択、および/または組み換えタンパク質の精製を促進するために、追加の配列、例えば、シグナルペプチドおよび/またはタグコード配列、例えばHis-タグ、MAT-タグ、FLAGタグ、エンテロキナーゼ認識配列、ミツバチメリチン分泌シグナル、-ガラクトシダーゼ、MCS上流のグルタチオンS-トランスフェラーゼ(GST)タグを含めてもよい。

【0179】

50

一部の実施形態において、融合タンパク質は、本明細書において開示されるN末端シグナル配列を含んでもよい。一部の実施形態において、シグナル配列は、本明細書において開示される相補的親和性分子のN末端に結合している。

【0180】

一部の実施形態において、本明細書において説明される融合ポリペプチドは、スペーサーペプチド、例えば、14残基スペーサー(GSPGISGGGGILE) (SEQ ID NO:15)

を有し、抗原を相補的親和性分子から分離する。そのような短いスペーサーのコード配列は、プライマーの相補的対をアニールすることによって構築することができる。当業者は、選択されたスペーサーをコードするオリゴヌクレオチドを設計および合成することができる。スペーサーペプチドは、該して、グリシンおよびプロリン等の非極性アミノ酸残基を有すべきである。

10

【0181】

当業者に既知の標準的技術を使用して、本明細書において説明される融合ポリペプチドの抗原ポリペプチド配列中に、例えば、抗原の本明細書において説明される融合ポリペプチドをコードするヌクレオチド配列中に、アミノ酸置換を作製するために、例えば、部位特異的突然変異誘発およびPCR媒介突然変異誘発を含む、突然変異を導入することができる。好ましくは、変異型融合ポリペプチドは、本明細書において説明される融合ポリペプチドに対して、50個未満のアミノ酸置換、40個未満のアミノ酸置換、30個未満のアミノ酸置換、25個未満のアミノ酸置換、20個未満のアミノ酸置換、15個未満のアミノ酸置換、10個未満のアミノ酸置換、5個未満のアミノ酸置換、4個未満のアミノ酸置換、3個未満のアミノ酸置換、または2個未満のアミノ酸置換(各数値を含む)を有する。

20

【0182】

また、コードされたアミノ酸配列、または膜貫通送達を促進する能力を変更しない、ある特定のサイレントまたは中立ミスセンス突然変異をDNAコード配列中に作製してもよい。これらのタイプの突然変異は、コドン使用頻度を最適化するため、または組み換えタンパク質の発現および産生を向上させるために有用である。

【0183】

ベクターにおける融合ポリペプチドのコード配列の特定の部位特異的突然変異誘発を用いて、特定のアミノ酸突然変異および置換を作製することができる。部位特異的突然変異誘発は、例えばQUICKCHANGE(登録商標)部位特異的突然変異誘発キット(Stratagene)を用いて、製造業者の使用説明に従って実施することができる。

30

【0184】

一実施形態において、例えば、細菌、哺乳動物、昆虫、酵母菌、または植物細胞から選択される宿主細胞を用いてタンパク質発現系から産生された組み換えポリペプチドの発現および精製のための、本明細書において説明されるポリペプチドのコードDNA配列を含む発現ベクターが本明細書において説明される。発現ベクターは、プロモーター配列、リボソーム認識およびTATAボックス、ならびにそのそれぞれの宿主細胞における効率的な遺伝子転写および翻訳のための3'UTR AAUAAA転写終結配列等の必要な5'上流および3'下流調節要素を有すべきである。発現ベクターは、好ましくは、CMV(サイトメガロウイルス)プロモーター、RSV(ラウス肉腫ウイルス)プロモーター、アクチンプロモーター、SV40(サルウイルス40)プロモーター、および筋クレアチンナーゼプロモーターから成る群より選択される転写プロモーター、ならびにSV40ポリ(A)およびBGHターミネーターから成る群より選択される転写ターミネーターを有するベクターであり、より好ましくは、サイトメガロウイルスの初期プロモーター/エンハンサー配列およびアデノウイルス3分節リーダー/イントロン配列を有し、SV40発現の複製起点とポリ(A)配列を含む発現ベクターである。発現ベクターは、例えば、6X-ヒスチジン、V5、チオレドキシン、グルタチオン-S-トランスフェラーゼ、c-Myc、VSV-G、HSV、FLAG、マルトース結合ペプチド、金属結合ペプチド

40

50

、H A、および「分泌」シグナル（ミツバチメリチン、因子、P H O、B i p）をコードする領域等、追加のコード領域を有してもよく、これは発現された融合ポリペプチドに組み込まれてもよい。さらに、これらのコード領域の後に酵素消化部位を組み込んで、それらが不要な場合に、酵素的除去を促進してもよい。これらの追加の核酸は、融合ポリペプチド発現の検出、親和性クロマトグラフィによるタンパク質精製、宿主細胞質における組み換えタンパク質の溶解度の向上、および/または発現された融合ポリペプチドの培養培地または酵母菌細胞のスフェロプラスト中への分泌のために有用である。融合ポリペプチドの発現は、宿主細胞において構成的であってもよく、あるいはこれは、硫酸銅、ガラクトース等の糖類、メタノール、メチルアミン、チアミン、テトラサイクリン、バキュロウイルスによる感染、およびラクトースの安定な合成類似体である（イソプロピル - D - チオガラクトピラノシド）I P T Gによって誘導されてもよい。

10

【0185】

別の実施形態において、本明細書において説明されるポリヌクレオチドを含む発現ベクターは、なかでもアデノウイルス、アデノ随伴ウイルス（A A V）、レトロウイルス、およびレンチウイルスベクター等のウイルスベクターである。組み換えウイルスは、遺伝子発現研究および治療的応用のための多用途な系をもたらす。

【0186】

一部の実施形態において、本明細書において説明される融合ポリペプチドは、哺乳動物細胞のウイルス感染により発現される。ウイルスベクターは、例えば、アデノウイルス、アデノ随伴ウイルス（A A V）、レトロウイルス、およびレンチウイルスであってよい。組み換えアデノウイルスを作製するための単純化した系は、H e e t a l .、9 5 P N A S 2 5 0 9（1998）により提示される。関心遺伝子は、まず、シャトルベクター、例えばp A d T r a c k - C M Vにクローン化される。得られたプラスミドを制限エンドヌクレアーゼP m e Iで消化することによって直線化し、続いてアデノウイルスパッケージングプラスミド、例えば、S t r a t a g e n e社のA D E A S Y（商標）アデノウイルスベクター系であるp A D E A S Y - 1とともに大腸菌B J 5 1 8 3細胞に同時形質転換する。組み換えアデノウイルスベクターをカナマイシン耐性について選択し、組み換えを制限エンドヌクレアーゼ分析により確認する。最後に、直線化した組み換えプラスミドをアデノウイルスパッケージング細胞株、例えばH E K 2 9 3細胞（E 1 - 形質転換ヒト胎児腎細胞）または9 1 1（E 1形質転換ヒト胎児網膜細胞）にトランスフェクトする（F a l l a u x、e t a l .、7 H u m a n G e n e T h e r .、2 1 5（1996）。組み換えアデノウイルスは、H E K 2 9 3細胞内で作製される。

20

30

【0187】

組み換えレンチウイルスは、分裂および非分裂哺乳動物細胞で融合ポリペプチドを送達および発現する利点を有する。H I V - 1に基づくレンチウイルスは、モロニー白血病ウイルス（M o M L V）に基づくレトロウイルス系よりも広い宿主域を効果的に形質導入することができる。組み換えレンチウイルスの調製は、例えば、p L e n t i 4 / V 5 - D E S T（商標）、p L e n t i 6 / V 5 - D E S T（商標）、またはp L e n t iベクターをV I R A P O W E R（商標）レンチウイルス発現系（I n v i t r o g e n、I n c .）と一緒に使用して達成することができる。

40

【0188】

組み換えアデノ随伴ウイルス（r A A V）ベクターは、多くの異なるヒトおよび非ヒト細胞株または組織を含む広範な宿主細胞に適用できる。r A A Vは、広範な細胞型を形質導入することができ、形質導入は活発な宿主細胞分裂に依存しない。10⁸ ウイルス粒子/mlを超える高い力価が上清で容易に得られ、さらに濃縮すると、10¹¹ ~ 10¹² ウイルス粒子/mlが得られる。トランス遺伝子は、宿主ゲノムに組み入れられ、そのため発現は長期間かつ安定である。

【0189】

A A Vベクターの大規模調製は、サブコンフルエントな293細胞の50 × 150 mmプレートへの、パッケージング細胞株の3プラスミド同時トランスフェクション（コード

50

核酸を担持するAAVベクター、AAV repおよびcap遺伝子を含むAAV RCベクター、ならびにアデノウイルスヘルパープラスミドpDF6)によって行われる。細胞をトランスフェクションの3日後に回収して、3回の凍結融解サイクルまたは超音波処理によってウイルスを放出させる。

【0190】

AAVベクターは、ベクターの血清型に応じて、2つの異なる方法で精製することができる。AAV2ベクターは、ヘパリンに対するその親和性に基づいて1ステップ重力流カラム精製法によって精製する(Auricchio et al., 12 Human Gene Ther 71 (2001)、Summerford & Samulski, 72 J. Virol. 1438 (1998)、Summerford & Samulski, 5 Nat. Med. 587 (1999))。AAV2/1およびAAV2/5ベクターは、現在、3連続CsCl勾配により精製されている。

10

【0191】

理論に拘束されることを望むものではないが、タンパク質が細菌細胞を含む細胞によって発現されるとき、そのタンパク質は、細胞中の特定の部分に局在化するか、または細胞から分泌される。このため、タンパク質局在化またはタンパク質選別は、細胞が細胞中もしくは細胞外の適切な位置にタンパク質を輸送する機序である。選別の標的は、細胞小器官の内部空間、いくつかの内膜のうちのいずれか、細胞の外膜、または分泌を介したその外部であってよい。この送達プロセスは、タンパク質自体に含まれる情報に基づいて行われる。正しい選別は、細胞にとって極めて重要であり、誤りは疾患を招き得る。

20

【0192】

いくつかの例外はあるものの、細菌は、真核生物に見られるような膜結合細胞小器官を有しないが、ガス胞および貯蔵顆粒等の種々のタイプの封入体上にタンパク質を集合させることができる。また、細菌の種に応じて、細菌は、単一の形質膜を有するか(グラム陽性細菌)、または内(形質)膜および外細胞壁膜の両方と、それら2つの間に周辺質と称される水を含む空間を有し得る(グラム陰性細菌)。タンパク質は、外膜の有無によって、環境に分泌され得る。形質膜における基本的機序は、真核生物のものと同様である。さらに、細菌は、タンパク質を外膜の中または反対側に指向させる。細菌外膜の反対側にタンパク質を分泌するためのシステムは、極めて複雑であり得、発症機序において重要な役割を果たし得る。これらのシステムは、I型分泌、II型分泌等として表すことができる。

30

【0193】

ほとんどのグラム陽性細菌において、ある特定のタンパク質は、形質膜の反対側に排出されその後細菌細胞壁に共有結合するように標的化される。特殊化した酵素であるソルターゼは、LPXTGモチーフ(SEQ ID NO: 16)(Xは、いかなるアミノ酸でもよい)等のタンパク質C末端近傍の特徴的な認識部位の標的タンパク質を開裂し、その後そのタンパク質を細胞壁上に輸送する。モチーフPEP-CTERM(SEQ ID NO: 17)を有する、エキソソルターゼ(exosortase)/PEP-CTERMと称されるソルターゼ/LPXTGに類似する系は、広い範囲のグラム陰性細菌中に存在することが提示されている。

40

【0194】

適切なN末端標的シグナルを有するタンパク質は、細胞質で合成され、次いで特定のタンパク質輸送経路に向けられる。細胞膜の反対側へのその移行の最中、または直後に、タンパク質がプロセッシングを受けて、その活性型に折り畳まれる。次いで、移行したタンパク質は、細胞の周辺質側に保持されるか、または環境に放出される。タンパク質を膜に指向させるシグナルペプチドは、輸送経路特異性の重要な決定因子であることから、これらのシグナルペプチドは、それらがタンパク質を導く輸送経路によって分類される。シグナルペプチドの分類は、シグナルペプチドの除去を担うシグナルペプチダーゼ(Spase)の種類に基づいて分類される。排出されるタンパク質の大部分は、一般「分泌(Sec)経路」を介して細胞質から排出される。グラム陽性病原体によって分泌される最もよく

50

知られている毒性因子（例えば、黄色ブドウ球菌の外毒素、炭疽菌の防御抗原、リステリア菌のリステリオリシンO）は、それらをSec経路に導くであろう典型的なN末端シグナルペプチドを有する。この系を介して分泌されるタンパク質は、折り畳まれていない状態で細胞膜の反対側に移行される。これに続くこれらのタンパク質のプロセッシングおよび折り畳みは、膜の向こう側の細胞壁環境で行われる。Sec系に加え、一部のグラム陽性細菌は、折り畳まれたタンパク質を膜の反対側に移行させることができるTat系も含む。病原性細菌は、わずかなタンパク質のみの輸送に特異的に関与する、特異的用途の輸送系を含み得る。例えば、マイコバクテリウムにおいて、特異的経路（ESAT-6）を介して環境に分泌される、マイコバクテリウム発症機序にとって重要なタンパク質をコードするいくつかの遺伝子クラスターが特定されている。特異的ATP結合カセット（ABC）輸送体は、バクテリオシンと称される抗菌性小ペプチドの輸送およびプロセッシングを導く。溶菌の発生に関与するエンドリシンの遺伝子は、ホリン様タンパク質をコードする遺伝子の近傍に位置することが多く、これらのホリンが細胞壁へのエンドリシン排出に関与することを示唆している（Woolldridge, BACT. SECRETED PROTS: SECRETORY MECHS. & ROLE IN PATHOGEN. (Caister Academic Press, 2009)）。

10

【0195】

一部の実施形態において、本発明で有用なシグナル配列は、OmpAシグナル配列であるが、バクテリオファージ感染細胞外への抗菌因子の輸送および分泌を可能にする、当業者に一般に知られるいかなるシグナル配列も本発明における使用のために包含される。

20

【0196】

細菌細胞からのタンパク質の分泌を導くシグナル配列は、当該技術分野で公知であり、例えば国際出願第2005/071088号において開示されている。例えば、抗菌因子改変バクテリオファージ、例えば、AMP改変バクテリオファージによって発現されるように、抗菌ペプチド（Amp）または抗菌ポリペプチドのアミノ末端またはカルボキシル末端に結合させることができる、表5に示すシグナルペプチドの非限定的な例のうちの一部を使用することができる。結合は、抗菌因子改変バクテリオファージ、例えばAMP改変バクテリオファージに感染した細菌からの分泌をもたらす、選択された抗原もしくは抗原-相補的親和性分子融合タンパク質との融合またはキメラ組成物によるものであってよい。

30

【0197】

（表5）細菌細胞のタンパク質またはペプチド抗原もしくは抗原-相補的親和性分子融合タンパク質の分泌を導くシグナルペプチドの例

分泌経路	シグナルペプチドアミノ酸配列 (NH ₂ -CO ₂)	遺伝子	属/種
secA1	MKKIMLVITLILVSPVIAQQTEAK D (SEQ ID NO:18)	<i>Hly</i> (LLO)	リステリア菌
	MKKKIISAILMSTVILSAAAPLSG VYADT (SEQ ID NO:19)	<i>Usp45</i>	ラクトコッカス・ラクティス (<i>Lactococcus lactis</i>)
	MKKRKVLIPLMALSTILVSSTGN LEVIQAEV (SEQ ID NO: 20)	<i>Pag</i> (防御抗原)	炭疽菌
secA2	MNMKKATIAATAGIAVTAFAAP TIASAST (SEQ ID NO:21)	<i>Iap</i> (侵入関連タンパク質p60)	リステリア菌
	MQKTRKERILEALQEEKKNKKS KKFKTGATIAGVTAIATSITVPGI EVIVSADE (SEQ ID NO:22)	NamA Imo2691 (自己溶菌酵素)	リステリア菌
	MKKLKMASCALVAGLMFSGLT PNAFAED (SEQ ID NO:23)	*BA_0281 (NLP/P60ファミリー)	炭疽菌
	MAKKFNYKLPMSVALTLVGSA VTAHQVQAAE (SEQ ID NO:24)	* atl (自己溶菌酵素)	黄色ブドウ球菌
Tat	MTDKKSENQTEKTETKENKGM TRREMLKLSAVAGTGIAVGATG LGTILNVVDQVDKALT (SEQ ID NO:25)	Imo0367	リステリア菌
	MAYDSRFDEWVQKLKEESFQN NTFDRRKFIQGAGKIAGLGLGLT IAQSVGAFG (SEQ ID NO:26)	PhoD (アルカリホスファターゼ)	枯草菌 (<i>Bacillus subtilis</i>)

10

20

【0198】

本明細書において説明されるポリペプチド、例えば、抗原または抗原 - 相補的親和性分子融合タンパク質は、当業者に既知の様々な方法によって発現および精製が可能であり、例えば、本明細書において説明される融合ポリペプチドは、いかなる好適な発現系から精製してもよい。融合ポリペプチドは、当該技術分野で公知の、硫酸アンモニウムのような物質を用いた選択的沈殿、カラムクロマトグラフィ、免疫精製法等を含む標準的技術によって、実質的に純粋になるまで精製することができる。例として、Scopes, PROTEIN PURIFICATION: PRINCIPLES & PRACTICE (1982)、米国特許第4,673,641号を参照されたい。

30

【0199】

組み換えタンパク質を精製する際には、多くの手順を利用することができる。例えば、確立された分子接着特性を有するタンパク質を最適なタンパク質に可逆的に融合させることができる。適切なリガンドを用いて、タンパク質を精製カラムに選択的に吸着させ、次に比較的純粋な形態でカラムから遊離させることができる。次いで、融合タンパク質を酵素活性によって除去する。最後に、親和性または免疫親和性カラムを用いて、最適なタンパク質を精製することができる。

【0200】

宿主細胞においてタンパク質が発現された後、宿主細胞を溶解して、精製のために発現されたタンパク質を遊離することができる。種々の宿主細胞を溶解する方法は、「Sample Preparation - Tools for Protein Research」EMD BioscienceおよびCurrent Protocols in Protein Sciences (CPPS)に取り上げられている。精製法の例は、ヒスチジンタグ融合ポリペプチドに対するニッケル、コバルト、または亜鉛親和性樹脂を用いた金属イオン親和性クロマトグラフィ等の親和性クロマトグラフィである。ヒスチジンタグ組み換えタンパク質を精製する方法は、ClontechによりそのTALON (登録商標)コバルト樹脂を用いる方法が、またNOVAGEN (登録商標)によりそのpETシステムマニュアル第10版において記載されている。別の好ましい精製方法は、免疫親和性クロマトグラフィであり、例えば、抗myc抗体共役樹脂を用いて、mycタグ

40

50

融合ポリペプチドを親和性精製することができる。適切なプロテアーゼ認識配列が存在するとき、融合ポリペプチドをヒスチジンまたはmycタグから開裂することができ、ヒスチジンタグおよびmycタグが親和性樹脂に結合されたまま、融合ポリペプチドを親和性樹脂から解放する。

【0201】

組み換えタンパク質および天然に存在するタンパク質を精製するための標準的タンパク質分離技術は、当該技術分野で公知であり、例えば、溶解度による分画、サイズ排除ゲル濾過、および種々のカラムクロマトグラフィがある。

【0202】

溶解度による分画：しばしば、最初のステップとして、特にタンパク質混合物が複雑である場合、最初の塩分画により不要な宿主細胞タンパク質（または細胞培養培地に由来するタンパク質）の多くを関心タンパク質から分離することができる。好ましい塩は、硫酸アンモニウムである。硫酸アンモニウムは、タンパク質混合物中の水の量を効果的に減少させることにより、タンパク質を沈殿させる。次いでタンパク質は、その溶解度に基づいて沈殿する。タンパク質がより疎水性であるほど、そのタンパク質は、より低い硫酸アンモニウム濃度で沈殿する傾向にある。典型的なプロトコルには、得られた硫酸アンモニウム濃度が20～30%であるように、飽和硫酸アンモニウムをタンパク質溶液に添加することが含まれる。この濃度は、最も疎水性のタンパク質を沈殿させることになる。次に、沈殿物を廃棄し（関心タンパク質が疎水性でない限り）、関心タンパク質を沈殿させることが知られている濃度まで、上清に硫酸アンモニウムを添加する。次いで、沈殿物を緩衝液で可溶化して、必要であれば、透析または透析濾過のいずれかによって、過剰塩を除去する。冷エタノール沈殿等のタンパク質の溶解度に依存する他の方法は、当業者に公知であり、複雑なタンパク質混合物を分画するために使用できる。

【0203】

サイズ排除濾過：最適なタンパク質の分子量を用いて、異なる孔径の膜（例えば、AMICON（登録商標）膜またはMILLIPORE（登録商標）膜）による限外濾過を使用して、より大きいまたは小さいサイズのタンパク質をそれから単離することができる。第1ステップとして、関心タンパク質の分子量よりも低い分画分子量を有する孔径の膜を通して、タンパク質混合物を限外濾過する。限外濾過の残留物を次いで、関心タンパク質の分子量よりも高い分画分子量の膜に対して限外濾過する。組み換えタンパク質は、膜を通過して濾液に入る。次いで、濾液に、後述のようにクロマトグラフィを行うことができる。

【0204】

カラムクロマトグラフィ：最適なタンパク質は、そのサイズ、正味表面電荷、疎水性、およびリガンドに対する親和性に基づいて、他のタンパク質から分離することもできる。さらに、組み換えタンパク質または天然に存在するタンパク質に対して産生された抗体をカラムマトリックスに共役させ、タンパク質を免疫精製することができる。これらの方法は全て、当該技術分野において公知である。クロマトグラフィ技術は、いかなる規模で実施してもよく、多くの異なる製造業者（例えば、Pharmacia Biotech）の装置を用いて実施してもよいことは、当業者には明らかであろう。例えば、抗原ポリペプチドは、PA63七量体親和性カラムを用いて精製することができる（Singhet al., 269, J. Biol. Chem. 29039 (1994)）。

【0205】

一部の実施形態において、例えば、(a)イオン交換クロマトグラフィ、(b)ヒドロキシアパタイトクロマトグラフィ、(c)疎水性相互作用クロマトグラフィ、および(d)サイズ排除クロマトグラフィを含む精製ステップの組み合わせを用いて、本明細書において説明される融合ポリペプチドを精製することができる。

【0206】

無細胞発現系もまた企図されている。無細胞発現系には、タンパク質の折り畳みに有利なように反応条件を容易に変更できること、産物毒性に対する感度の低下、ならびに反応

10

20

30

40

50

容量および処理時間の低減により、迅速な発現スクリーニングまたは大量のタンパク質産生などのハイスループット戦略に適していることを含む、従来の細胞に基づく発現方法よりも優れたいくつかの利点がある。無細胞発現系では、プラスミドまたは線状DNAを使用することができる。さらに、翻訳効率の改善により、反応混合物1ミリリットルあたりタンパク質1ミリグラムを超える収率が得られている。市販の無細胞発現系には、ウサギ網状赤血球に基づくインビトロ系を用いる、TNT coupled reticulocyte lysate Systems (Promega)がある。

【0207】

免疫組成物の製剤化および使用方法

本発明の具体的な実施形態は、動物において免疫応答を誘発するための、本明細書において開示される免疫原性組成物の使用を提供する。より具体的には、組成物は、体液免疫および細胞免疫の両方、ならびに多くの場合、粘膜免疫を誘発する。本発明の実施形態は、感染後、特に肺炎球菌による感染からの少なくとも部分的保護、またはその感染後の部分的改善を提供する。肺炎球菌は、髄膜炎、肺炎、菌血症、および中耳炎等の多数の疾患を引き起こす。世界中で毎年ほぼ百万人の小児が、肺炎球菌疾患が原因で死亡する。肺炎連鎖球菌は、大規模に研究されており、ゲノムの少なくとも一部は配列決定されている。例えば、米国特許第7,141,418号を参照されたい。既知の血清型を定義する莢膜多糖類に対する抗体は、血清型特異的防御を付与するが、他の免疫の防御機序も記載されている。Malley et al., 88 J. Mol. Med. 135 (2010) を参照されたい。これらの他の防御機序としては、非莢膜抗原に対する抗体、および肺炎球菌成分に対するT細胞応答が挙げられるが、これらに限定されない。タンパク質-多糖共役ワクチンであるPCV7の適用は、疾患を有意に減少させている(Black et al., 24 (S2) Vaccine 79 (2006)、Hansen et al., 25 Pediatr. Infect. Dis. J. 779 (2006))。しかし、最近の研究は、PCV7に他の血清型が欠如していることにより、代わりとなる肺炎球菌血清型の出現を示している(Pichichero & Casey, 26 (S10) Pediatr. Infect. Dis. J. S12 (2007))。

【0208】

この種の全ての血清型に共通のある特定の肺炎球菌抗原、例えば、表面タンパク質PspA、PspC、PsaA、および細胞毒素肺炎球菌溶血素またはニューモリソイド(neumolysoid)突然変異体(Basset et al., 75 Infect. Immun. 5460 (2007)、Briles et al., 18 Vaccine 1707 (2000))は、封入にもかかわらず、免疫防御の可能性を有することが示されており、ゲノミクスおよび変異ライブラリーの使用により、数ダースのさらなる種共通タンパク質特定されている(Hava & Camilli, 45 Mol. Microbiol. 1389 (2002)、Wizemann et al., 60 Infect. Immun. 1593 (2001))。動物モデルにおいて、個々の抗原によって免疫が誘導されているが(Alexander et al., 62 Infect. Immun. 5683 (1994)、Balachandran et al., 70 Infect. Immun. 2526 (2002)、Chung et al., 170 J. Immunol. 1958 (2003)、Glover et al., 76 Infect. Immun. 2767 (2008)、Wu et al., 175 J. Infect. Dis. 839 (1997))、共通抗原に基づくワクチンは、これまでヒトでの使用に承認されていない。

【0209】

一実施形態において、対象への投与時に、ポリマーに結合した1つ以上の抗原に対する免疫応答を誘発するために使用するための、少なくとも1つのタイプのポリマー骨格、例えば多糖または炭水化物ポリマーに結合した少なくとも1つまたは複数の抗原を含む免疫原性組成物を投与することを含む、哺乳類にワクチンを接種する方法が、本明細書において提供される。一部の実施形態において、免疫応答は、体液および/または細胞免疫応答で

10

20

30

40

50

ある。

【0210】

したがって、本発明の一態様は、少なくとも1つのタイプのポリマー、例えば多糖と、少なくとも1つの抗原と、(i)ポリマー、例えば多糖と結合する第1の親和性分子、および(ii)抗原をポリマー、例えば多糖と結合させるための、抗原と結合する相補的親和性分子(例えば、第1の親和性分子は、抗原をポリマー、例えば多糖に連結させるように、相補的親和性分子と結合する)を含む、少なくとも1つの相補的親和性分子対とを含む免疫原性組成物を対象に投与することを含む、対象において免疫応答を誘発するための方法に関する。

【0211】

したがって、本発明の一態様は、例えば、対象に投与される免疫原性組成物が、少なくとも1つ、または少なくとも2つ、またはそれ以上の、例えば、複数の同じもしくは異なる抗原を含むポリマーを含む場合、同時に、複数の抗原に対する体液性および/または細胞免疫を誘発するための方法に関する。

【0212】

本発明の一態様は、病原体に対する、対象、例えば、トリもしくは哺乳類、例えば、ヒトの免疫化またはワクチン接種の方法に関し、1つ以上の病原体に由来する少なくとも1つの抗原を含む本明細書において開示される免疫組成物を投与することを含む。一部の実施形態において、対象は、免疫原性組成物のポリマーが、結合される対応する異なる抗原を有する場合、同時に、少なくとも1つ、または少なくとも2つ、または少なくとも2つ、または少なくとも3つ、または少なくとも5つ、または少なくとも10、または少なくとも15、または少なくとも約20、または少なくとも50、または少なくとも約100、または100を超える異なる病原体に対して、免疫化され得る。

【0213】

一部の実施形態において、対象には、本明細書において開示されるいくつかの異なる免疫原性組成物を投与することができ、例えば、対象には、1つの抗原、または複数の抗原、例えば、抗原A、B、C、およびD等を伴うポリマーを含む組成物を投与することができ、かつ異なる抗原、または異なるセットの抗原、例えば、抗原W、X、Y、およびZ等を含むポリマーを含む組成物を投与することもできる。代替的に、対象には、1つの抗原、または複数の抗原、例えば、抗原A、B、C、およびD等を伴うポリマーAを含む組成物を投与することができ、かつ同じ、例えば、抗原A、B、C、およびD等、または異なるセットの抗原を含むポリマーBを含む組成物を投与することができ、本発明は、100以上といった多くの抗原での免疫化を可能にするように、所望されるだけ多くの抗原を用いた、例えば、本明細書において説明される多様な異なる免疫原性複合体を用いた対象の免疫化のための方法を提供することが想定される。

【0214】

一実施形態において、本明細書において説明される免疫原性組成物は、薬学的に許容可能な担体を含む。別の実施形態において、本明細書において説明される免疫原性組成物組成物は、ワクチンとして、またはワクチンにおいて、トリ、哺乳類、またはヒトに投与するために製剤化される。好適な製剤化は、例えば、Remington's Pharmaceutical Sciences (2006), or Introduction to Pharmaceutical Dosage Forms (4th ed., Lea & Febiger, Philadelphia, 1985)において見出すことができる。

【0215】

一実施形態において、本明細書において説明される免疫原性組成物は、本質的に非毒性および非治療的である、薬学的に許容可能な担体を含む。かかる担体の例としては、イオン交換体、アルミナ、ステアリン酸アルミニウム、レシチン、血清タンパク質、例えば、ヒト血清アルブミン、緩衝液物質、例えば、リン酸塩、グリシン、ソルビン酸、ソルビン酸カリウム、飽和植物性脂肪酸の部分グリセリド混合物、水、塩、または電解質、例えば

10

20

30

40

50

、硫酸プロタミン、リン酸水素二ナトリウム、リン酸水素カリウム、塩化ナトリウム、亜鉛塩、コロイド状シリカ、三ケイ酸マグネシウム、ポリビニルピロリドン、セルロース系物質、およびポリエチレングリコールが挙げられる。全ての投与に関して、従来のデポー形態が好適に使用される。かかる形態としては、例えば、マイクロカプセル、ナノカプセル、リポソーム、硬膏、吸入形態、鼻スプレー、舌下錠、および持続放出調製物が挙げられる。持続放出組成物の例に関しては、米国特許第3,773,919号、第3,887,699号、欧州特許第58,481A号、欧州特許第158,277A号、カナダ特許第1176565号; Sidman et al., 22 Biopolymers 547 (1983); Langer et al., 12 Chem. Tech. 98 (1982)を参照されたい。タンパク質は、通常、患者一人あたりの適用につき、約0.1mg/ml~100mg/mlの濃度で製剤化される。

10

【0216】

一実施形態において、抗酸化剤、例えば、アスコルビン酸; 低分子量(約10未満の残基)ポリペプチド、例えば、ポリアルギニンもしくはトリペプチド; タンパク質、例えば、血清アルブミン、ゼラチン、または免疫グロブリン; 親水性ポリマー、例えば、ポリビニルピロリドン; アミノ酸、例えば、グリシン、グルタミン酸、アスパラギン酸、またはアルギニン; 単糖類、二糖類、およびセルロースもしくはその誘導体、グルコース、マンノース、またはデキストリンを含む、他の炭水化物; キレート剤、例えば、EDTA; ならびに糖アルコール、例えば、マンニトールまたはソルビトールを含む、他の材料をワクチン製剤に添加することができる。

20

【0217】

一部の実施形態において、本MAPS免疫原組成物は、少なくとも1つのアジュバントとともに投与される。アジュバントは、同時に投与される抗原に対する免疫学的応答を増強する物質の異なる群である。場合によっては、アジュバントは、より少ないワクチンが必要とされるように、免疫応答を改善する。アジュバントは、抗原(特異的な保護免疫応答を刺激する物質)を、免疫系と接触させ、生成される免疫のタイプ、ならびに免疫応答の質(大きさまたは持続時間)に影響するように働く。アジュバントはまた、ある抗原の毒性を減少させ、一部のワクチン構成要素への溶解度を提供することができる。抗原に対する免疫応答の増強のために今日使用されるほとんど全てのアジュバントは、粒子であるか、または抗原とともに粒子を形成する。VACCINE DESIGN - SUBUNIT & ADJUVANT APPROACH (Powell & Newman, Eds., Plenum Press, 1995)という書籍において、多くの既知のアジュバントが、それらの免疫学的活性、およびそれらの化学特性の両方に関して、説明されている。粒子を形成しないアジュバントのタイプは、免疫学的シグナル物質として作用し、通常条件下で、粒子アジュバント系の投与後、免疫学的活性化の結果として、免疫系によって形成される物質から成る、物質群である。

30

【0218】

免疫原性組成物およびワクチンのためのアジュバントは、当該技術分野で公知である。例としては、モノグリセリドおよび脂肪酸(例えば、モノオレイン、オレイン酸、および大豆油の混合物); 無機塩、例えば、水酸化アルミニウム、およびリン酸アルミニウムもしくはカルシウムゲル; オイルエマルジョンおよび界面活性剤系製剤、例えば、MF59(マイクロ流動化洗剤で安定化した水中油エマルジョン)、QS21(精製サポニン)、AS02 [SBAS2](水中油エマルジョン+MPL+QS-21)、MPL-SE、Montanide ISA-51およびISA-720(安定化油中水エマルジョン); 粒子アジュバント、例えば、ウィロゾーム(インフルエンザウイルスを組み込む単層リポソームビヒクル)、AS04([SBAS4]MPLを伴うAl塩)、ISCOMS(サポニンおよび脂質の構造複合体)、ポリラクチドコグリコリド(PLG); 微生物誘導体(天然および合成)、例えば、モノホスホリル脂質A(MPL)、Detox(MPL+M.Phlei細胞壁骨格)、AGP[RC-529](合成アシル化単糖類)、Detox-PC、DC-Chol(リポソームの中に自己組織化することができるリポイ

40

50

ド免疫刺激因子)、OM-174(脂質A誘導體)、CpGモチーフ(免疫刺激性CpGモチーフを含有する合成オリゴヌクレオチド)、または他のDNA構造、修飾LTおよびCT(非毒性アジュバント効果を提供するように、遺伝子的に修飾された細菌毒素);内因性ヒト免疫調節因子、例えば、hGM-CSFもしくはhIL-12(タンパク質またはコード化されたプラスミドのいずれかとして投与することができるサイトカイン)、Immudaptin(C3dタンデムアレイ)、MoGM-CSF、TiterMax-G、CRL-1005、GERBU、TERamide、PSC97B、Adjumer、PG-026、GSK-I、GcMAF、B-alethine、MPC-026、Adjuvax、CpG ODN、Betafectin、Alum、およびMF59、ならびに金粒子といった不活性ビヒクルが挙げられるが、これらに限定されない。追加のアジュバントは、当該技術分野で既知であり、例えば、米国特許第6,890,540号;米国特許公開第2005;0244420号;PCT/SE97/01003号を参照されたい。

【0219】

一部の実施形態において、アジュバントは粒子であり、ゆっくりと生分解されるという特徴を有することができる。アジュバントが毒性の代謝産物を形成しないということを確実にするように注意しなければならない。好ましくは、一部の実施形態において、かかるアジュバントは、使用されるマトリクスであり得、主に、体に起因する物質である。これらとしては、乳酸ポリマー、ポリアミノ酸(タンパク質)、炭水化物、脂質、および低い毒性を有する生体適合性ポリマーが挙げられる。体から起源するこれらの物質群の組み合わせ、または体に起因する物質、および生体適合性ポリマーの組み合わせもまた、使用することができる。脂質は、それらが、それらを生分解性にする構造、ならびにそれらが全ての生体膜において重量な要素であるという事実を提示するため、好ましい物質である。

【0220】

一実施形態において、投与のための本明細書において説明される免疫原性組成物は、対象への投与のために無菌でなければならない。無菌性は、無菌濾過膜(例えば、0.2ミクロンの膜)を通した濾過によって、またはガンマ線照射によって、容易に達成される。

【0221】

一部の実施形態において、本明細書において説明される免疫原性組成物は、生体適合性油、生理食塩水、防腐剤、炭水化物、タンパク質、アミノ酸、浸透圧制御剤、キャリアガス、pH制御剤、有機溶媒、疎水性物質、酵素阻害物質、吸水ポリマー、界面活性剤、吸収プロモーター、および抗酸化剤を含むが、これらに限定されない、薬学的賦形剤をさらに含む。炭水化物の代表的な例としては、可溶性糖質、例えば、ヒドロプロピルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ナトリウムカルボキシルセルロース、ヒアルロン酸、チトサン、アルギン酸塩、グルコース、キシロース、ガラクトース、フルクトース、マルトース、サッカロース、デキストラン、コンドロイチン硫酸等が挙げられる。タンパク質の代表的な例としては、アルブミン、ゼラチン等が挙げられる。アミノ酸の代表的な例としては、グリシン、アラニン、グルタミン酸、アルギニン、リジン、およびそれらの塩が挙げられる。かかる薬学的賦形剤は、当該技術分野で公知である。

【0222】

一部の実施形態において、免疫原性MAPS組成物は、例えば、インターフェロン、サイトカイン、化学療法剤、または抗炎症性もしくは抗ウイルス因子を含む、他の治療材料と組み合わせて投与される。一部の実施形態において、本明細書において開示される免疫原性組成物は、本明細書において開示される1つ以上の共刺激分子および/またはアジュバントとともに投与することができる。

【0223】

一部の実施形態において、免疫原性組成物は、純粋、または実質的に純粋な形態で投与されるが、薬学的組成物、製剤、または調製物として投与されてもよい。かかる製剤は、1つ以上の薬学的に許容可能な担体および任意で他の治療材料とともに、本明細書において説明されるMAPSを含む。他の治療材料としては、抗原提示を増強する化合物、例え

ば、ガンマイナーフェロン、サイトカイン、化学療法剤、または抗炎症剤が挙げられる。製剤は、好都合に、単位用量形態において提示することができ、薬学的技術分野において公知の方法によって調製されてもよい。例えば、Plotkin and Mortimer, in VACCINES (2nd ed., W.B. Saunders Co., 1994)は、特定の病原体に特異的な免疫応答を誘導するための、動物またはヒトのワクチン接種、ならびに抗原の調製、抗原の好適な用量の判定、および免疫応答の誘導のためのアッセイの方法を説明する。

【0224】

静脈内、筋肉内、鼻腔内、経口、舌下、膈内、直腸、皮下、または腹腔内投与に好適な製剤は、好都合に、好ましくは、受容者の血液と等張性である溶液との活性材料の無菌水溶液を含む。かかる製剤は、生理的に適合性のある物質、例えば、塩化ナトリウム（例えば、0.1 M ~ 2.0 M）、グリシン等を含有する水に固体活性材料を溶解すること、および水溶液を生成するように生理学的条件と適合性のある緩衝されたpHを有すること、および溶液を無菌にすることによって、好都合に調製されてもよい。これらは、単回または複数回投与容器、例えば、封止されたアンプルまたはバイアルに存在してもよい。

10

【0225】

リポソーム懸濁液もまた、薬学的に許容可能な担体として使用することができる。これらは、例えば、米国特許第4,522,811号に説明されるように、当業者に既知の方法に従って調製することができる。

【0226】

鼻腔内送達のための製剤は、米国特許第5,427,782号；第5,843,451号；第6,398,774号に説明される。

20

【0227】

免疫原性組成物の製剤は、安定化剤を組み込むことができる。例示的な安定化剤は、それらのみ、または混合物としてのいずれかで使用され得る、ポリエチレングリコール、タンパク質、サッカライド、アミノ酸、無機酸、および有機酸である。2つ以上の安定化剤が、適切な濃度および/またはpHで水溶液において使用されてもよい。かかる水溶液における具体的な浸透圧は、一般的に、0.1 ~ 3.0の範囲内の浸透、好ましくは、0.80 ~ 1.2の範囲内である。水溶液のpHは、pH 5.0 ~ 9.0の範囲内、好ましくは、pH 6 ~ 8の範囲内になるように調節される。

30

【0228】

経口調製物が所望される時、免疫原性組成物は、典型的な担体、例えば、とりわけ、ラクトース、スクロース、デンプン、タルク、ステアリン酸マグネシウム、結晶性セルロース、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、グリセリン、アルギン酸ナトリウム、またはアラビアゴムと組み合わせることができる。

【0229】

一部の実施形態において、本明細書において説明される免疫原性組成物は、静脈内、鼻腔内、筋肉内、皮下、腹腔内、舌下、膈内、直腸、または経口投与することができる。一部の実施形態において、投与経路は、経口、鼻腔内、皮下、または筋肉内である。一部の実施形態において、投与経路は、鼻腔内投与である。

40

【0230】

ワクチン接種は、従来の方法によって行うことができる。例えば、免疫原性組成物は、好適な希釈剤、例えば、食塩水もしくは水、または完全もしくは不完全なアジュバントにおいて使用することができる。免疫原性組成物は、免疫応答を誘発するために適切な任意の経路によって投与することができる。免疫原性組成物は、1度、または免疫応答が誘発されるまで、周期的な間隔で投与することができる。免疫応答は、抗体産生、細胞毒性アッセイ、増殖アッセイ、およびサイトカイン放出アッセイを含むが、これらに限定されない、当業者に既知の多様な方法によって検出することができる。例えば、血液の試料は、免疫化された哺乳類から取り出され、ELISAによって、免疫原性組成物の抗原に対する抗体の存在に関して分析することができ (de Boer et al., 115

50

Arch Virol. 147 (1990) を参照されたい)、これらの抗体の力価は、当該技術分野で既知の方法によって判定することができる。

【0231】

製剤において採用されるべき正確な用量もまた、投与経路に依存し、施術者の判断、および各患者の状況に従って決定されるべきである。例えば、 $25 \mu\text{g} \sim 900 \mu\text{g}$ の範囲の総タンパク質を、3 か月間、毎月投与することができる。

【0232】

最終的に、主治医が、特定の個人に投与するべき免疫原性組成物またはワクチン組成物の量を決定する。全ての免疫原性組成物またはワクチンと同様に、免疫原の免疫学的に有効な量は、経験的に判定されなければならない。考慮されるべき因子としては、免疫原がアジュバントまたは担体タンパク質もしくは他の担体と複合体化、またはそれらに共有結合するかどうかにかかわらず、免疫原性、投与経路、および投与されるべき免疫化用量の数が挙げられる。かかる因子は、ワクチンの技術分野において既知であり、過度の実験を伴わずにかかる判定を行うことは、十分に免疫学者の技能の範囲内である。

【0233】

キット

本発明はまた、例えば、免疫応答における抗原、または抗原の組み合わせの効果を評価するための調査目的で、それらの好ましい抗原を有する免疫原性組成物を調整するために、研究者にとって有用である、本明細書において開示される免疫原性組成物を生成するためのキットを提供する。かかるキットは、利用可能な材料および試薬から容易に調製することができる。例えば、かかるキットは、以下の材料のうちのいずれか1つ以上を備えることができる：ポリマー、例えば、複数の第1の親和性分子と架橋された多糖を含む容器；および第1の親和性分子と結合する相補的親和性分子を含む容器（相補的親和性分子は、抗原と結合する）。

【0234】

別の実施形態において、キットは、ポリマー、例えば、多糖を含む容器と、複数の第1の親和性分子を含む容器と、第1の親和性分子をポリマーに架橋させるための架橋試薬を含む容器とを備えることができる。

【0235】

一部の実施形態において、キットは、相補的親和性分子を抗原に結合させるための手段をさらに備え、該手段は、架橋試薬によるか、または何らかの中間融合タンパク質によるものであり得る。一部の実施形態において、キットは、ポリマーに添加することができる、少なくとも1種の共刺激因子を備えることができる。一部の実施形態において、キットは、架橋試薬、例えば、限定されないが、共同因子をポリマーに連結されるためのCDAP（1-シアノ-4-ジメチルアミノピリジニウムテトラフルオロボレート）、EDC（1-エチル-3-[3-ジメチルアミノプロピル]カルボジイミド塩酸塩）、シアノ水素化ホウ素ナトリウム；臭化シアン；重炭酸アンモニウム/ヨード酢酸を備える。

【0236】

多様なキットおよび構成要素を、キットの意図される使用、特定の標的抗原、およびユーザの必要性に依存して、本明細書において説明される方法における使用のために調製することができる。

【0237】

一実施形態において、本明細書において説明される免疫原性組成物またはワクチン組成物は、マウスに投与される時、疾患症状が予防される抗原を含む 5LD_{50} の免疫原性組成物を投与した動物の少なくとも20%において、疾患症状を予防する免疫応答を引き起こすことができる。ワクチン接種、および免疫化された動物に投与する方法は、当業者に既知である。例えば、本明細書において開示される免疫原性組成物またはワクチン組成物の $10 \mu\text{g}$ アリコートは、 $100 \mu\text{l}$ PBSにおいて、および/または不完全なフロイントアジュバントの添加により調製し、1回のワクチン接種あたりマウス1匹につき筋肉内注射することができる。代替的に、非経口、腹腔内、および足蹠注射を使用すること

10

20

30

40

50

ができる。足蹠注射の容量は、50 μ l に低減される。マウスは、合間に数日、例えば、14日の間隔を伴う3つの別個の機会に、本明細書において開示される免疫原性組成物またはワクチン組成物で免疫化することができる。

【0238】

ワクチン接種の有効性は、病原体の投与によって試験することができる。免疫原性組成物の最後の投与の7日後、免疫化されたマウスに、抗原が由来した病原性生物体を、鼻腔内に投与する。エーテル麻酔されたマウス(10g~12g)は、5LD₅₀の病原性生物体を含有する、50 μ lのPBSで希釈した尿膜腔液で鼻腔内感染させることができる。防護は、動物の生存および体重を監視することによって測定することができ、これは、21日の観察期間中ずっと評価される。重篤に罹患したマウスは、安楽死させる。A/Mallard/Pennsylvania/10218/84の-LD₅₀は、100~1000のTissue Culture Infectious Dose 50 (TCID₅₀)アッセイに等しい。

10

【0239】

他の実施形態において、免疫化されたマウスに、多様な異なる病原性生物体、例えば、ポリマーに結合された抗原の各々が由来する異なる病原性生物体を投与することができる。例えば、免疫原性組成物は、ポリマー、例えば多糖に結合された5つの異なる抗原を含み、各抗原は、5つの異なる病原性生物体に由来し、免疫化されたマウスに、5つの異なる病原性生物体の各々を、連続的(任意の順序で)または同時のいずれかで、投与することができる。当業者は、当該技術分野で既知の方法によって、免疫化されたマウスに投与するために使用される各病原性生物体に対するLD₅₀を判定することができるであろう。例えば、LaBarre & Lowy, 96 J. Virol. Meths. 107 (2001); Golub, 59 J. Immunol. 7 (1948)を参照されたい。

20

【0240】

前述の発明は、理解を明確にする目的で、例解および例としていくらか詳細に説明されているが、添付の特許請求の範囲の精神または範囲を逸脱することなく、ある変更および修正が行われ得るということが、本発明の教示を踏まえて、当業者には容易に明らかであろう。以下は、本発明の例解を意図するが、しかしながら、本発明の実践は、実施例によっていかようにも限定または制限されない。

30

【実施例】

【0241】

本明細書において提示される実施例は、本明細書において説明される免疫原性複合体を生成するための方法、ならびにその方法および組成物に関する。特に、実施例は、本明細書において開示される多重抗原提示(MAP)複合体を生成するための方法、および対象において免疫応答を生成するための使用方法に関する。

【0242】

実施例1. 組み換えリズアビジンおよびリズアビジン抗原融合タンパク質の構築

これらの研究において提唱される組み換えリズアビジン(rRhavi)は、野生型タンパク質の残基45~179のみを含有する、N末端修飾型である。大腸菌におけるrRhaviの発現レベルを最適化するために、リズアビジンポリペプチド(45~179)をコード化する遺伝子配列を、大腸菌が好む発現コドンを使用することによって再設計し、次いで、PET21bベクターに合成およびクローン化した。可溶性組み換えタンパク質の正確な折り畳みを促進し、その高い収率を得るために、大腸菌ペリプラズム局在性シグナル配列

40

(19アミノ酸, MKKIWLALAGLVLAFSASA, SEQ ID NO:1)

をコード化するDNA配列を、rRhaviの合成遺伝子の5'末端に導入した。このシグナル配列は、発現のプロセス中、大腸菌のペリプラズムへのその標的化後、組み換えタンパク質から自動的に欠失されることが予想される。

【0243】

50

リズアビジン抗原融合タンパク質を構築するために、7つのアミノ酸 (GGGGSSS, SEQ ID NO:27)

から成るフレキシブルリンカー領域をコード化するDNA配列を、融合タンパク質を安定化させるのに役立つように、合成 r R h a v i 遺伝子の3'末端に直接挿入した。候補抗原(全長または所望のフラグメント)をコード化する遺伝子を、所定のPCR手順によって、関心病原体のゲノムDNAから増幅し、リンカー領域を超えて r R h a v i 発現ベクターに挿入した。

【0244】

タンパク質発現のために、標的構築物を含むプラスミドを、標準的な熱ショック手順を使用して、大腸菌株 B L 2 1 (D E 3) に形質転換した。単一のコロニーをプレートから新しく選び(または、グリセロールストックを後に使用した)、37 °Cでの終夜培養のために Amp i c i l l i n (Amp +) を含む 30 ml L u r i a - B e r t a n i (L B) 培地に接種した。2日目に、5 mlの開始培養物を、1リットルのLB培地 / Amp + に接種し、 $OD_{600} = 1$ が到達されるまで、37 °Cで成長させた。培地を16 °Cまで冷却した後、0.2 mMの最終濃度のIPTGを、終夜誘導のために、培養物に添加した。

10

【0245】

タンパク質は、修正した浸透圧ショックプロトコルを使用して、ペリプラズム画分から精製した。簡潔に述べると、6リットルの培養物からの細菌細胞を収集し、30 mM T r i s (pH 8.0)、20% スクロース、および1 mM E D T A を含む 120 mlの緩衝液中に再懸濁した。室温で20分間攪拌した後、細胞を、10,000 rpmで10分間、遠心分離することによって、再ペレット化した。上清を画分1として収集し、細胞を5 mMのMgCl₂、プロテイナーゼ阻害物質、およびDNaseを含む80 mlの氷冷溶液中に再懸濁した。4 °Cで20分間攪拌した後、混合物を、13,000 rpmで20分間の遠心分離に供し、上清を、画分2として収集した。最終濃度の150 mMのNaCl、10 mMのMgCl₂、および10 mMのイミダゾールを添加した後、画分1および画分2が混ざっている上清を、Ni-NTAカラムに適用した。Ni-NTAカラムから溶出したタンパク質は、AKTA精製器上で稼働するsuperdex 200カラムを使用したゲル濾過によって、さらに精製した。標的タンパク質を含むピーク画分を、プールし、濃縮した。タンパク質濃度を、Bio-RadからのBCAタンパク質アッセイキットを使用することによって測定した。精製されたタンパク質を、アリコート化し、液体窒素中で急速冷凍し、将来の使用のために-80 °Cで保持した。

20

30

【0246】

実施例2. 多糖のビオチン化

多糖のビオチン化は、1-シアノ-4-ジメチルアミノピリジニウムテトラフルオロボレート(CDAP)を活性化試薬として使用することによって行った。簡潔に述べると、多糖を、10 mg/ml(または示されるような他の濃度)のLPS不含水に溶解した。t = 0において、ある容量のCDAP(アセトニトリル中、100 mg/mlで新しく作製)を、ボルテックスしながら、1~2 mg CDAP/mg 多糖の比率で多糖溶液にゆっくりと添加した。30秒後、ある容量の0.2 M トリエチルアミン(TEA)を、pHを上げるように、添加した(異なるタイプの多糖に依存して、CDAPの容量に等しいまたは2倍)。2.5分で、ある容量のビオチン誘導體(PierceからのEZ-Link Amine-PEG3-Biotin、LPS不含水中で20 mg/mlで可溶化)を、4 °Cでの終夜カップリング(または25 °Cでの1~3時間のカップリング)のために、1~1.5 mg ビオチン/mg 多糖の最終比率まで添加した。2日目に、50 mMの最終濃度のグリシンまたはセリンを添加して、反応を停止させ、次いで、混合物をカラムの通過によって脱塩し、遊離ビオチン誘導體を除去するように、大量のPBSに対して透析した。ビオチン化された多糖におけるビオチン含有量を、Pierceからのビオチン定量化キットを使用することによって測定し、多糖濃度を、アントロンアッセイによって判定した。

40

50

【0247】

実施例3．MAPSの組み立ておよび精製

MAPS複合体を組み立てるために、ある容量のビオチン化された多糖を、候補 r R h a v i 抗原融合タンパク質と所望の比率で混合し、次いで、4 または 25 で終夜インキュベートした。インキュベーション後、不溶性凝集体を除去するように、混合物を 13,200 rpm で 3 分間遠心分離した。上清を、泳動溶液として、PBS、Tris 緩衝液、または食塩水とともに、superpose-6 または sperdex-200 カラムを使用した、ゲル濾過クロマトグラフィに適用した。大きい分子量の複合体を含有するピーク画分を、収集し、濃縮した。MAPS 複合体におけるタンパク質含有量および異なる抗原の比率を、Coomassie 青染色を伴う SDS-PAGE によって試験し、MAPS のタンパク質 / 多糖比率を、BCA タンパク質アッセイキットおよびアントロンアッセイによって判定した。

10

【0248】

実施例4．免疫化、抗体およびサイトカイン分析、マウスにおける投与

全ての免疫原性組成物およびワクチンは、免疫化の前日に調製した。肺炎球菌全細胞ワクチン、MAPS、または特異的抗原、リズアビジン、多糖、およびビオチンの全てを含有する等モル混合物を、示される濃度まで食塩水を使用して希釈し、次いで、4 で終夜、吸収のために 15 ml 円錐管において $Al(OH)_3$ と混合した。

【0249】

C57BL/6J マウス (Jackson Laboratories, Bar Harbor, Maine) を全ての免疫化実験で使用した。第1の免疫化の時の齢は、4~6週であった。やさしく抑えられた、麻酔されていないマウスは、2週間隔で背中下部に、示される量の抗原を含む、または含まない 200 μ l のアジュバントの3回の皮下注射を受けた。2回目および / または3回目の免疫化の2週間後に血液を取り出し、肺炎球菌全細胞抗原 (WCA)、TB 抽出物、または特定のタンパク質抗原での刺激後の抗体に関して、および体外サイトカイン産生に関して評価した。

20

【0250】

投与は、最後の免疫化または出血の2週間後に実施した。NP 定着モデルにおいて、マウスに、20 μ l の PBS 中の 2×10^7 コロニー形成単位 (CFU) の血清型 6B 株 0603 を、鼻腔内に投与した。NP 定着の存在および程度を判定するために、上気道培養は、10日後に、切断された気官を通して逆行して無菌食塩水を注入し、鼻孔からの最初の6滴 (約 0.1 ml) を収集し、純粋なもしくは希釈された試料を、2.5 μ g のゲンタマイシン / ml を含有する血液寒天プレート上にプレーティングすることによって行った。

30

【0251】

吸引敗血症投与モデルにおいて、マウスをイソフルレンでやさしく麻酔し、仰臥位に保持し、 10^6 CFU の肺炎球菌血清型 3 株 WU-2 を含有する 100 μ l の鼻腔内接種を与えた。マウスは、毎日2回監視し、疾病兆候を実証した時に、 CO_2 吸入および最終放血によって殺処理し、その後、血液培養物を得た。

【0252】

WCA または異なるタンパク質抗原に対するマウス抗体に関するアッセイは、WCA (100 μ g のタンパク質 / ml PBS)、またはタンパク質抗原 (1 μ g のタンパク質 / ml PBS) でコーティングされた、Immulon 2 HB 96 マイクロウェルプレート (Thermo Scientific, Waltham, MA) において行った。プレートは、PBS 中 1% BSA でブロックした。PBS-T 中で希釈された抗体を添加し、室温で2時間インキュベートした。プレートを PBS-T で洗浄し、マウス免疫グロブリン G (Sigma から) への2次HRP 共役抗体を添加し、室温で1時間インキュベートした。プレートを洗浄し、SureBlue TMB Microwell Peroxidase Substrate (KPL, Gaithersburg, MD) で発色させた。

40

50

【0253】

サイトカイン刺激のために、刺激剤は、全てのタンパク質抗原に対して、または肺炎球菌 WCA に対して、 $1 \mu\text{g}/\text{ml} \sim 10 \mu\text{g}/\text{ml}$ の濃度の刺激媒体 (10% 低エンドトキシン規定 FBS (Hyclone, Logan, UT)、 $50 \mu\text{M}$ 2-メルカプトエタノール (Sigma)、およびシプロフロキサシン ($10 \mu\text{g}/\text{ml}$ 、Cellgro, Manassas, VA) を含有する DMEM (BioWhittaker, Walkersville, MD)) において希釈した。25 μl のヘパリン化された血液を、刺激剤を含む / 含まない 225 μl DMEM 培地に添加し、37 で 6 日間培養した。上清を収集し、続いて、遠心分離し、IL-17A または IFN-濃度に関して ELISA によって分析するまで、-80 で保管した (R&D Systems, Minneapolis, MN)。

10

【0254】

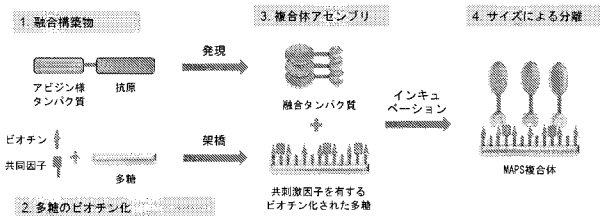
脾細胞の刺激に関して、マウス脾細胞を単離し、刺激培地に再懸濁し、次いで、48 ウェルプレートに播種した (300 μl の容量で 3×10^6 細胞 / ウェル)。37 で 2 時間インキュベーションした後、37 で 3 日間の刺激のために、示される濃度で刺激を付加した。上清を収集し、続いて、遠心分離し、IL-17A または IFN-濃度に関して ELISA によって分析するまで、-80 で保管した。

【0255】

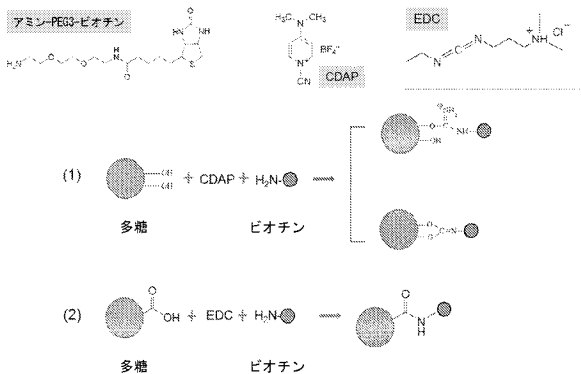
抗体および IL-17A 濃度ならびに NP 定着密度は、PRISM (Macintosh 用の version 4.0a, GraphPad Software, Inc) を使用して、Mann-Whitney U 試験によって比較した。生存における相違も、PRISM を使用して、Kaplan-Meier 試験で分析した。

20

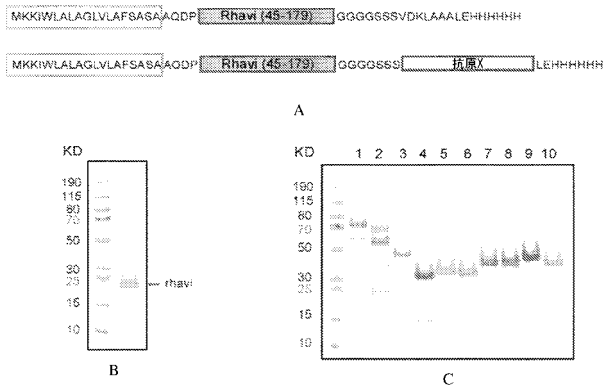
【図1】



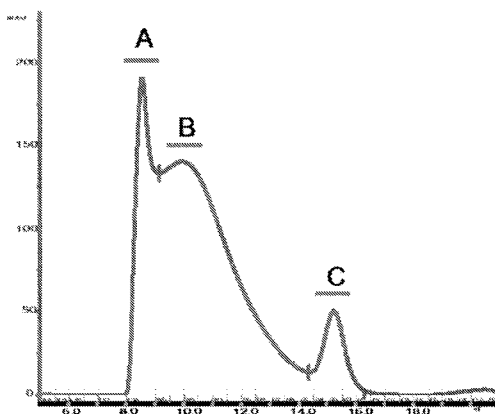
【図2】



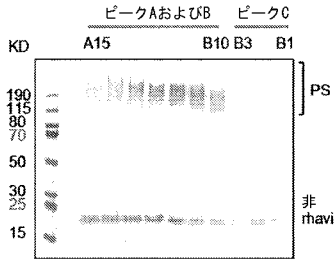
【図3】



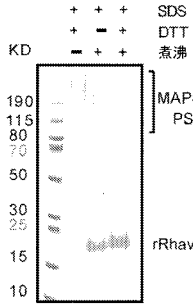
【図4A】



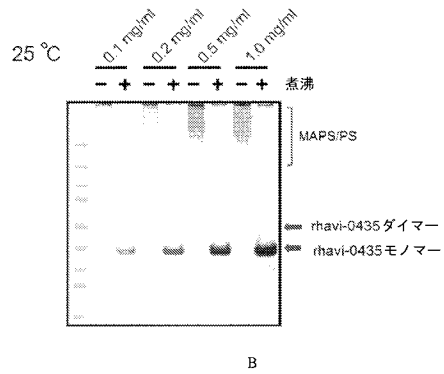
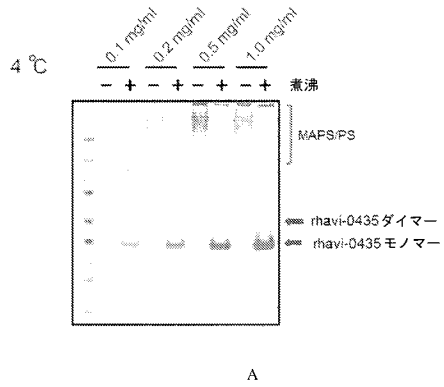
【 図 4 B 】



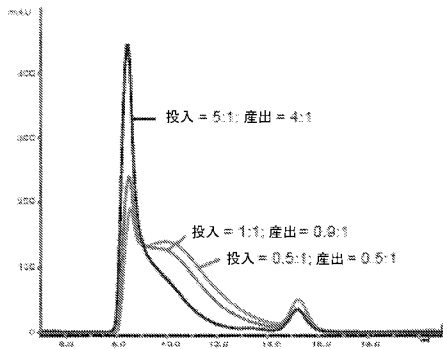
【 図 4 C 】



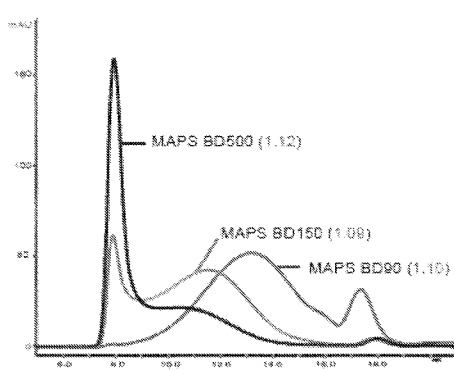
【 図 5 】



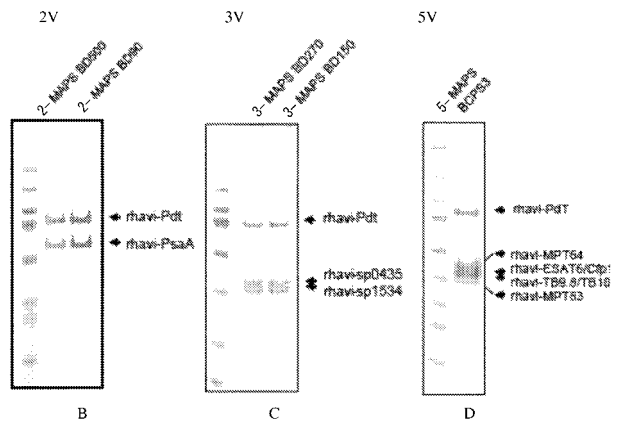
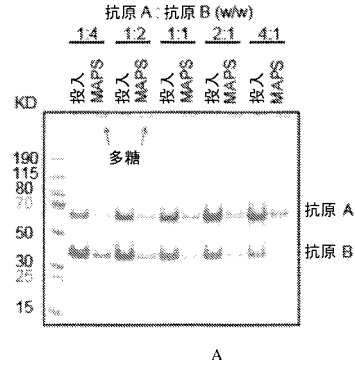
【 図 6 】



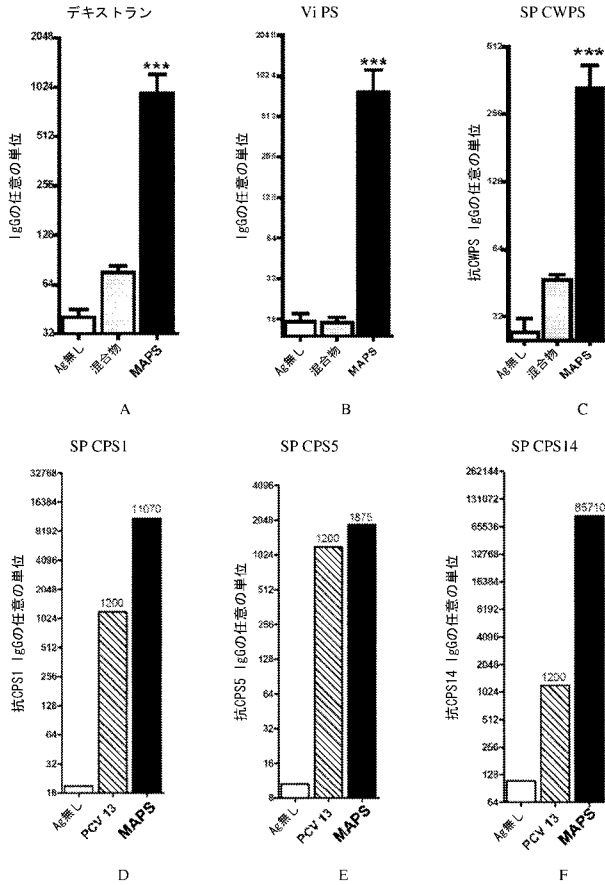
【 図 7 】



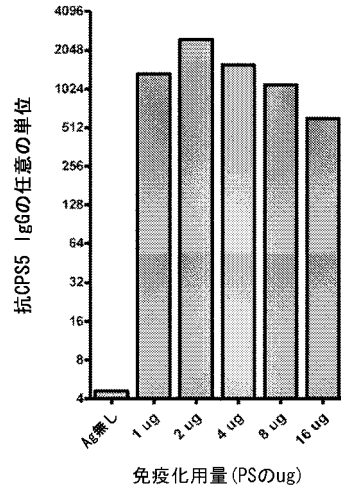
【 図 8 】



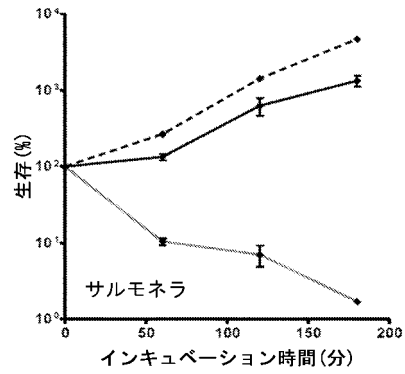
【 図 9 】



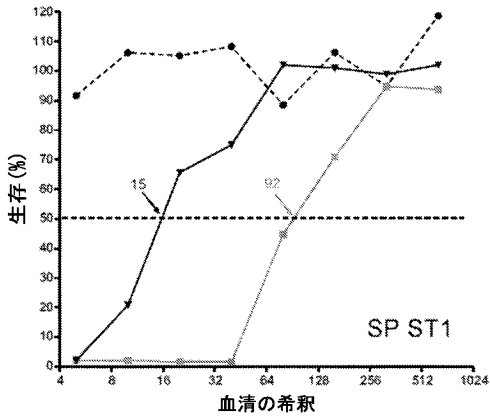
【 図 10 】



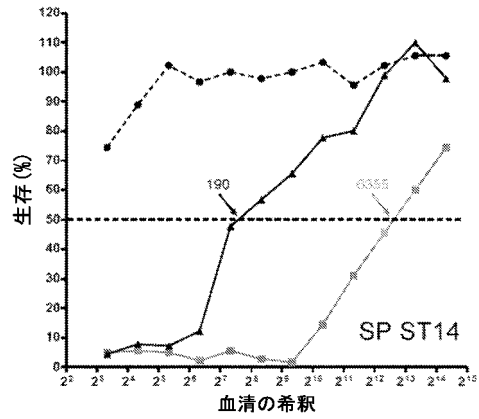
【 図 11 A 】



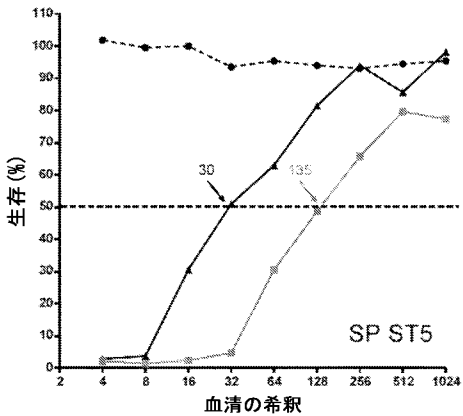
【 図 11 B 】



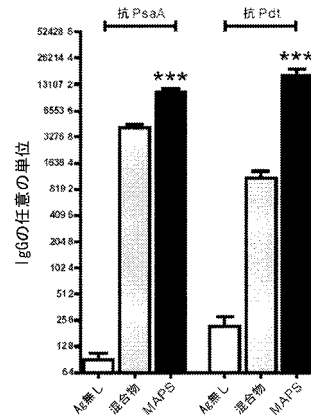
【 図 11 D 】



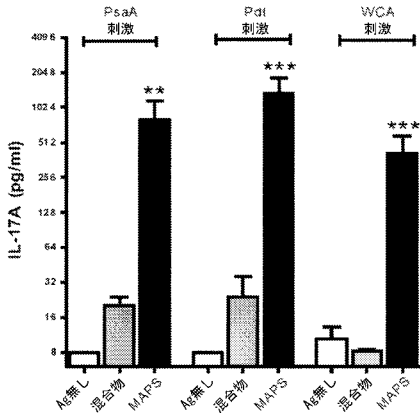
【 図 11 C 】



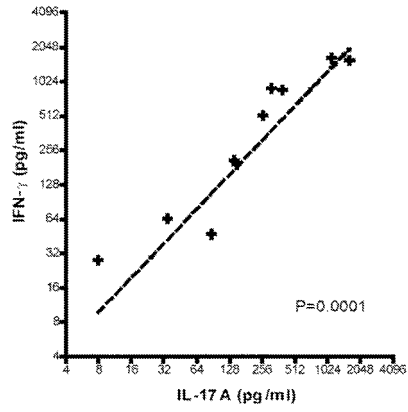
【 図 12 A 】



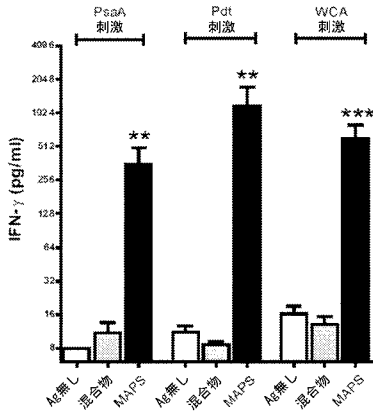
【 図 1 2 B 】



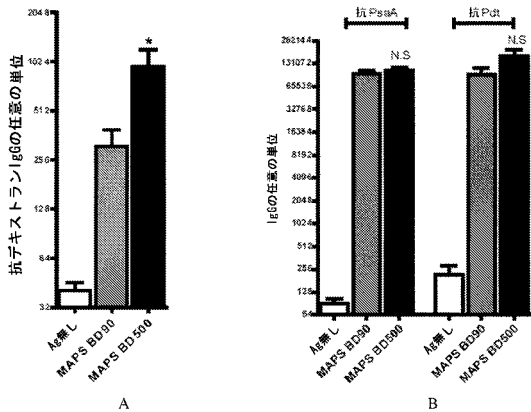
【 図 1 2 D 】



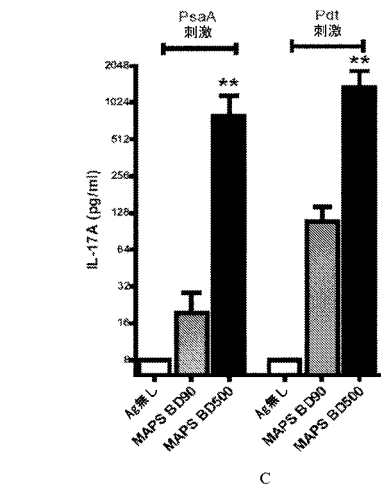
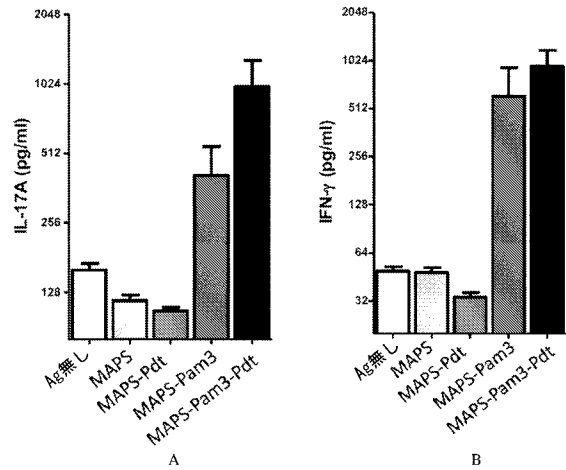
【 図 1 2 C 】



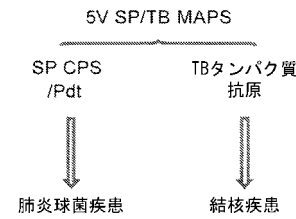
【 図 1 3 】



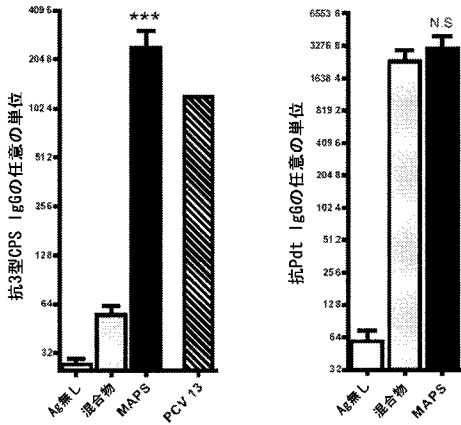
【 図 1 4 】



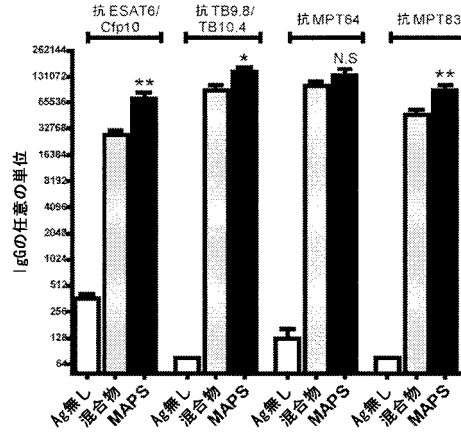
【 図 1 5 A 】



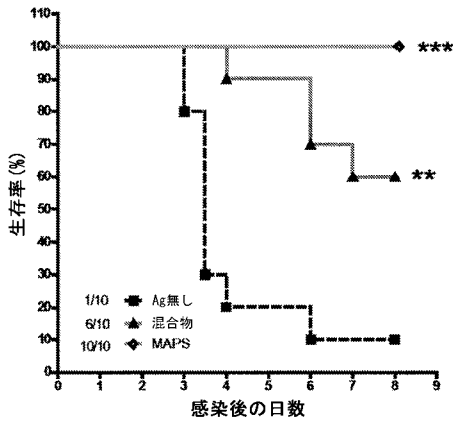
【 図 1 5 B 】



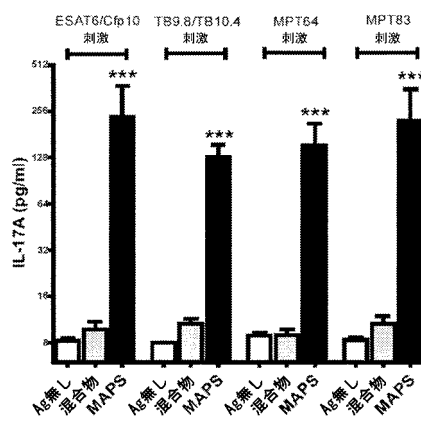
【 図 1 5 D 】



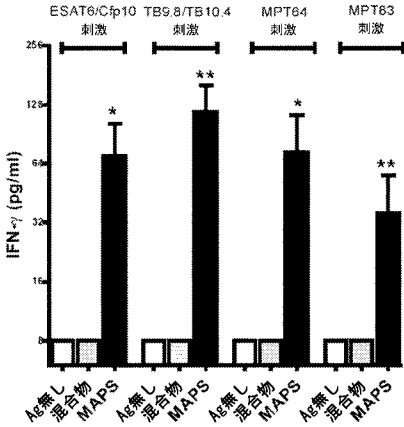
【 図 1 5 C 】



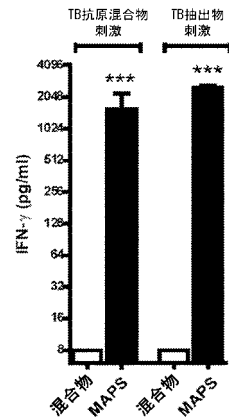
【 図 1 5 E 】



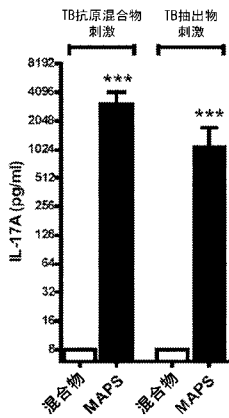
【 図 1 5 F 】



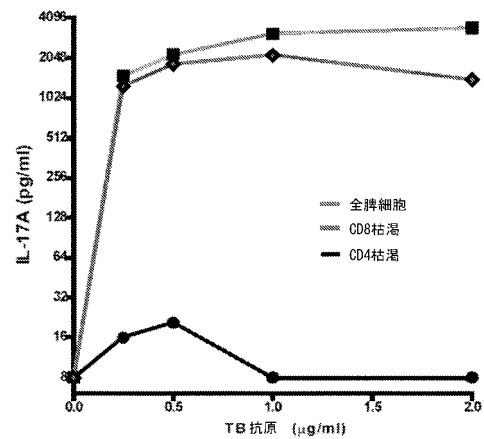
【 図 1 5 H 】



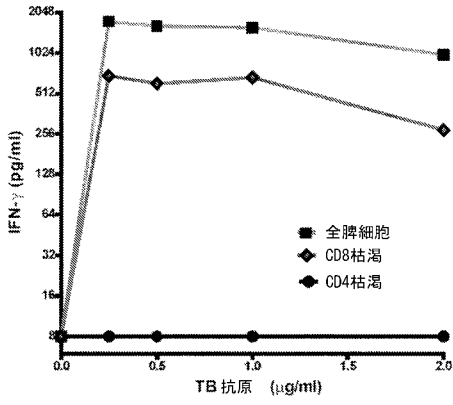
【 図 1 5 G 】



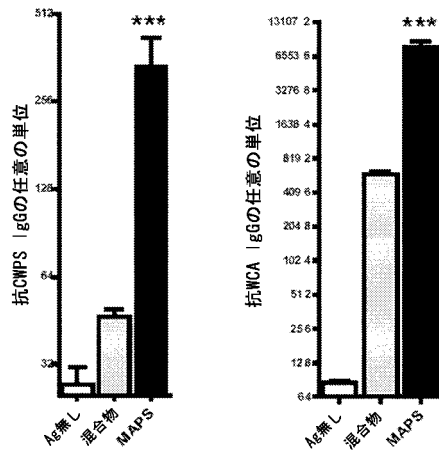
【 図 1 5 I 】



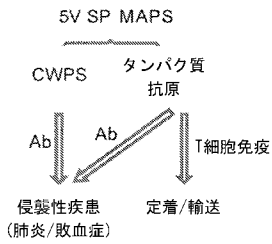
【図 15 J】



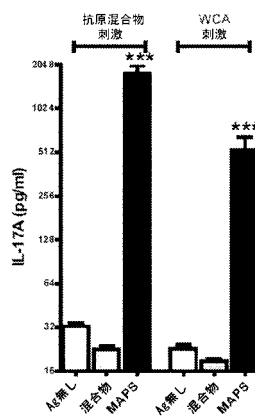
【図 16 B】



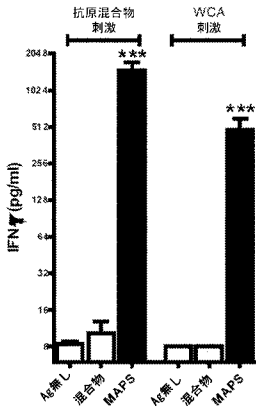
【図 16 A】



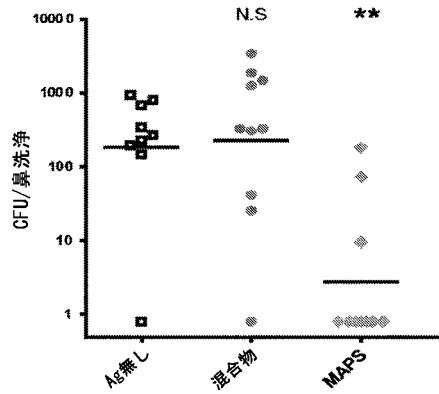
【図 16 C】



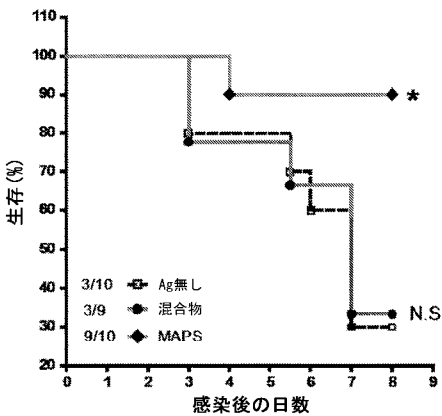
【図 16 D】



【図 16 F】



【図 16 E】



【配列表】

2019104758000001.app

フロントページの続き

(51)Int.Cl.		F I		テーマコード(参考)
A 6 1 K	47/60 (2017.01)	A 6 1 K	47/60	
A 6 1 K	47/61 (2017.01)	A 6 1 K	47/61	
A 6 1 K	47/36 (2006.01)	A 6 1 K	47/36	
A 6 1 K	47/34 (2017.01)	A 6 1 K	47/34	
A 6 1 K	47/22 (2006.01)	A 6 1 K	47/22	
A 6 1 K	47/24 (2006.01)	A 6 1 K	47/24	
A 6 1 K	47/42 (2017.01)	A 6 1 K	47/42	
A 6 1 P	31/04 (2006.01)	A 6 1 P	31/04	
A 6 1 P	31/06 (2006.01)	A 6 1 P	31/06	
A 6 1 P	31/12 (2006.01)	A 6 1 P	31/12	
A 6 1 P	31/16 (2006.01)	A 6 1 P	31/16	
A 6 1 P	35/00 (2006.01)	A 6 1 P	35/00	
A 6 1 P	37/04 (2006.01)	A 6 1 P	37/04	
G 0 1 N	33/53 (2006.01)	G 0 1 N	33/53	D
G 0 1 N	33/569 (2006.01)	G 0 1 N	33/53	W
G 0 1 N	33/574 (2006.01)	G 0 1 N	33/569	F
C 1 2 N	15/62 (2006.01)	G 0 1 N	33/569	L
C 1 2 N	15/63 (2006.01)	G 0 1 N	33/574	D
		C 1 2 N	15/62	Z N A Z
		C 1 2 N	15/63	Z

(74)代理人 100142929

弁理士 井上 隆一

(74)代理人 100148699

弁理士 佐藤 利光

(74)代理人 100128048

弁理士 新見 浩一

(74)代理人 100129506

弁理士 小林 智彦

(74)代理人 100114340

弁理士 大関 雅人

(74)代理人 100114889

弁理士 五十嵐 義弘

(74)代理人 100121072

弁理士 川本 和弥

(72)発明者 マレー リチャード

アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 ベバリー ベイビュー アベニュー 1 5

(72)発明者 ルー インチエ

アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 ウェスト ロックスベリー コリー ストリート 1 8 8

(72)発明者 チャン ファン

アメリカ合衆国 マサチューセッツ州 ウェスト ロックスベリー コリー ストリート 1 8 8

Fターム(参考) 4C076 AA95 BB15 BB16 BB25 BB31 CC06 CC27 CC32 CC41 DD61

DD63 EE23 EE30 EE38 EE41 EE59

4C085 AA03 AA04 BA09 BA11 BA13 BA14 BA17 BA18 BA55 BA69

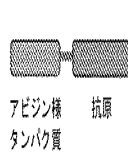
BB24 EE06 FF24 GG03 GG04 GG05 GG10

专利名称(译)	多种抗原呈递免疫原性组合物及其方法和用途		
公开(公告)号	JP2019104758A	公开(公告)日	2019-06-27
申请号	JP2019052175	申请日	2019-03-20
[标]申请(专利权)人(译)	儿童医学中心公司		
申请(专利权)人(译)	儿童医学中心公司		
[标]发明人	マレーリチャード ルーインチ工 チャンファン		
发明人	マレー リチャード ルー インチ工 チャン ファン		
IPC分类号	A61K39/385 A61K39/00 A61K39/02 A61K39/12 A61K39/39 A61K47/60 A61K47/61 A61K47/36 A61K47/34 A61K47/22 A61K47/24 A61K47/42 A61P31/04 A61P31/06 A61P31/12 A61P31/16 A61P35/00 A61P37/04 G01N33/53 G01N33/569 G01N33/574 C12N15/62 C12N15/63		
CPC分类号	A61K39/092 A61K39/385 A61K47/543 A61K47/557 A61K47/61 A61K2039/55505 A61K2039/6031 A61K2039/6093 A61K2039/625 A61K2039/627 A61K2039/645 A61K2039/70 A61P31/04 C07K14/31 C07K2319/20 Y02A50/484 A61K2039/60 C07K14/195 C07K2319/00		
FI分类号	A61K39/385 A61K39/00.H A61K39/02 A61K39/12 A61K39/39 A61K47/60 A61K47/61 A61K47/36 A61K47/34 A61K47/22 A61K47/24 A61K47/42 A61P31/04 A61P31/06 A61P31/12 A61P31/16 A61P35/00 A61P37/04 G01N33/53.D G01N33/53.W G01N33/569.F G01N33/569.L G01N33/574.D C12N15/62.ZNA.Z C12N15/63.Z C12N15/62.ZZN.A		
F-TERM分类号	4C076/AA95 4C076/BB15 4C076/BB16 4C076/BB25 4C076/BB31 4C076/CC06 4C076/CC27 4C076/CC32 4C076/CC41 4C076/DD61 4C076/DD63 4C076/EE23 4C076/EE30 4C076/EE38 4C076/EE41 4C076/EE59 4C085/AA03 4C085/AA04 4C085/BA09 4C085/BA11 4C085/BA13 4C085/BA14 4C085/BA17 4C085/BA18 4C085/BA55 4C085/BA69 4C085/BB24 4C085/EE06 4C085/FF24 4C085/GG03 4C085/GG04 4C085/GG05 4C085/GG10		
代理人(译)	清水初衷 井上隆一 佐藤俊光 小林智彦 正人大关 五十嵐弘		
优先权	61/484934 2011-05-11 US 61/608168 2012-03-08 US 61/609974 2012-03-13 US		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

本发明提供了一种用于呈递免疫原性多种抗原的系统，其包含其中抗原通过互补亲和分子结合的聚合物。聚合物可以是多糖或抗原多糖，其中衍生自相同或不同病原体的蛋白质或肽抗原间接连接。免疫原性组合物可以同时引发针对一种或多种抗原的体液和细胞免疫应答。[选图]图1

1. 融合構築物



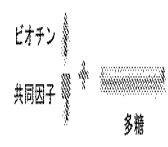
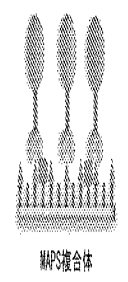
発現

3. 複合体アセンブリ



インキュベーション

4. サイズによる分離



架橋

共刺激因子を有する
ビオチン化された多糖

2. 多糖のビオチン化